

证券代码：600196

股票简称：复星医药

编号：临 2016-171

债券代码：122136

债券简称：11 复星债

债券代码：136236

债券简称：16 复药 01

上海复星医药（集团）股份有限公司 关于控股子公司获药品 GMP 证书的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司湖南洞庭药业股份有限公司（以下简称“湖南洞庭”）收到湖南省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，现就相关情况公告如下：

一、GMP 证书相关情况

企业名称：湖南洞庭

地址：湖南省常德市德山东沿路 16 号

认证范围：原料药（劳拉西洋）

有效期至：2021 年 11 月 6 日

证书编号：HN20160234

二、GMP 证书所涉的生产车间情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为劳拉西洋原料药生产车间，累计投入约人民币 470 万元，设计产能为 50 公斤/年，代表产品为劳拉西洋原料药。

三、主要产品的市场情况

产品名称	注册分类	相关制剂的治疗领域	其他主要生产企业	市场同类产品情况（注）
原料药 （劳拉西洋）	化药四类	镇静、抗焦虑、催眠、 镇吐	国内：山东信宜制药有限公司及华 中药业股份有限公司	2015 年，同类原料药相关制剂于 中国境内（不包括港澳台地区） 的销售额约为人民币 6,641 万 元。

				湖南洞庭该原料药主要为自产自用。
--	--	--	--	------------------

注：原料药相关制剂的 2015 年销售数据来源于 IMS CHPA 资料（由 IMS Health 提供，IMS Health 是全球领先的医药健康产业专业信息和战略咨询服务提供商）。本公司无法从公开渠道获悉其他生产企业相关原料药的生产和销售数据。

四、对上市公司影响及风险提示

本次获得《药品 GMP 证书》，是在该原料药原生产线《药品 GMP 证书》到期后对新建的生产线进行的认证，新生产线较原生产线在设计产能方面有一定扩充（原生产线设计产能为 20 公斤/年）。上述原料药生产车间通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，不会对本集团（即本公司及控股子公司/单位）业绩产生重大影响。

由于医药产品的行业特点，各类产品/药品的投产及未来投产后的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零一六年十一月二十三日