

证券代码：600566

证券简称：济川药业

公告编号：2016-061

湖北济川药业股份有限公司

关于子公司通过 GMP 认证的公告

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，湖北济川药业股份有限公司（以下简称“公司”）的全资子公司济川药业集团有限公司（以下简称“济川有限”）收到江苏省食品药品监督管理局颁发的合剂（口服液三车间、溶液剂车间）、口服溶液剂（溶液剂车间）、胶浆剂（溶液剂车间）的《药品GMP证书》。现将相关情况公告如下：

一、GMP 认证相关信息

企业名称：济川药业集团有限公司

地 址：泰兴市大庆西路宝塔湾

证书编号：JS20160627

认证范围：合剂（口服液三车间、溶液剂车间）、口服溶液剂（溶液剂车间）、胶浆剂（溶液剂车间）

有效期至：2021 年 11 月 20 日

二、生产车间、计划生产品种及设计产能

序号	生产车间名称	现有年设计产能	代表产品
1	口服液三车间	合剂 1.88 亿支	蒲地蓝消炎口服液、健胃消食口服液
2	溶液剂车间	合剂 4700 万支	蒲地蓝消炎口服液、健胃消食口服液
		口服溶液剂 2400 万支	蛋白琥珀酸铁口服溶液
		胶浆剂 4700 万支	盐酸利多卡因胶浆

三、主要产品市场情况

蒲地蓝消炎口服液与健胃消食口服液为公司独家剂型，国内无其他厂家生产。2015 年，公司上述产品的销售收入合计约为人民币 17.83 亿元。

目前国内获得蛋白琥珀酸铁口服溶液生产批文的企业仅济川有限 1 家（信息来源：国家食品药品监督管理总局网站）。2015 年公司蛋白琥珀酸铁口服溶液销售额约为人民币 366 万元。

目前国内获得盐酸利多卡因胶浆生产批文的企业为四川健能制药有限公司和济川有限等 5 家生产企业（信息来源：国家食品药品监督管理总局网站）。2015 年公司盐酸利多卡因胶浆销售额约为人民币 4173 万元。公司无法从公开渠道获悉其他生产企业相关药品的生产或销售数据。

四、对上市公司影响及风险提示

本次获得 GMP 证书将有利于提高公司产品质量和生产能力，满足市场需求。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，各类投产后的药品未来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，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

湖北济川药业股份有限公司

董 事 会

2016 年 11 月 25 日