

证券代码：600196 股票简称：复星医药 编号：临 2019-073
债券代码：136236 债券简称：16 复药 01
债券代码：143020 债券简称：17 复药 01
债券代码：143422 债券简称：18 复药 01
债券代码：155067 债券简称：18 复药 02
债券代码：155068 债券简称：18 复药 03

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”）控股子公司重庆药友制药有限责任公司（以下简称“重庆药友”）收到重庆市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：重庆药友
地址：重庆市北碚区京东方大道 66 号
认证范围：冻干粉针剂（203 车间 4 线）
有效期至：2024 年 4 月 3 日
证书编号：CQ20190023

二、GMP 证书所涉的生产线情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产线为 203 车间 4 线，本次认证累计投入人民币约 2,930 万元（未经审计）。具体情况如下：

生产线名称	设计产能	代表产品
203 车间 4 线	8,000 万支/年	注射用盐酸克林霉素

三、主要产品的市场情况

产品名称	注册分类	治疗领域	其他主要国内生产企业	市场同类产品情况
注射用盐酸克林霉素	化学药品	抗感染药物	成都普什制药有限公司、江苏大红鹰恒顺药业有限公司	2018年，该注射剂于中国境内（不包括港澳台地区，下同）的销售额约为人民币61,215万元 ^(注) 。 2018年，重庆药友该注射剂于中国境内的销售额约为人民币4,656万元（未经审计）。

注：该注射剂2018年于中国境内的整体销售数据来源于IQVIA CHPA资料（由IQVIA提供，IQVIA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），IQVIA CHPA数据代表中国100张床位以上的医院药品销售市场，不同的药品因其各自销售渠道布局的不同，实际销售情况可能与IQVIA CHPA数据存在不同程度的差异。

四、对上市公司影响及风险提示

本次获得《药品GMP证书》系重庆药友新增冻干粉针剂生产线（即203车间4线）首次通过认证，包括注射用盐酸克林霉素等冻干粉针剂的生产能力将进一步扩充。

上述生产线通过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）本期业绩产生重大影响。

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

二零一九年五月二十日