

上海现代制药股份有限公司

关于全资子公司阿莫西林原料药获得CEP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，上海现代制药股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司国药集团威奇达药业有限公司（以下简称“国药威奇达”）收到欧洲药品监督管理局（以下简称“EDQM”）签发的阿莫西林原料药欧洲药典适用性认证证书（以下简称“CEP证书”），现将相关情况公告如下：

一、CEP证书相关信息

药物名称：Amoxicillin trihydrate/阿莫西林（三水化合物）原料药

药品生产商/持有人：国药集团威奇达药业有限公司

证书编号：R0-CEP 2019-244-Rev 00

发证机构：欧洲药品监督管理局（EDQM）

有效期：自2020年7月23日起五年内有效

二、药品其他相关情况

阿莫西林是一种最常用的半合成青霉素类广谱 β -内酰胺类抗生素，是目前应用较为广泛的口服半合成青霉素之一，其制剂有胶囊、片剂、颗粒剂、分散片等，主要适用于溶血链球菌、肺炎链球菌、葡萄球菌或流感嗜血杆菌所致的咽炎、扁桃腺炎、急性支气管炎、肺炎等。

目前，阿莫西林原料药国内主要生产厂商有国药集团威奇达药业有限公司、珠海联邦制药股份有限公司等。公司未能从公开渠道查询到阿莫西林原料药的全球销售数据。

国药威奇达于2019年9月26日向EDQM提交阿莫西林原料药CEP申请，于2020年7月23日获得CEP证书。

证券代码：600420
债券代码：110057

证券简称：现代制药
债券简称：现代转债

公告编号：2020-039

三、对公司的影响及风险提示

本次国药威奇达阿莫西林原料药获得 CEP 证书，表明该原料药符合欧洲药典的质量要求，显示欧洲规范市场对该原料药质量的认可和肯定，标志着该原料药产品可以在欧洲市场及承认 CEP 证书的加拿大、澳大利亚等其他市场进行销售，为子公司进一步拓展国际市场带来积极的影响。本次获得 CEP 证书不会对公司当期经营业绩产生重大影响。

国际原料药业务易受海外市场环境变化、汇率波动等因素影响，存在不确定性。敬请广大投资者审慎决策，注意投资风险。

特此公告。

上海现代制药股份有限公司董事会

2020年7月25日