

证券代码：603087

证券简称：甘李药业

公告编号：2021-012

甘李药业股份有限公司

关于取得《药品 GMP 符合性检查结果的通知》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，甘李药业股份有限公司（以下简称“甘李药业”或“公司”）收到北京市药品监督管理局核准签发的《药品 GMP 符合性检查结果的通知》。现将相关情况公告如下：

一、GMP 认证相关信息

药品名称：门冬胰岛素 30 注射液（非最终灭菌产品）

企业名称：甘李药业股份有限公司

生产地址：北京市通州区漷县镇南凤西一路 8 号

认证范围：门冬胰岛素 30 注射液（非最终灭菌产品）

核查结论：本次检查结果符合《药品生产质量管理规范(2010 年修订)》标准

上述认证项目是在原有厂房、设备情况下的增加品种认证，未投入资金。

二、生产车间/生产线、计划生产品种及设计产能

序号	生产车间/生产线名称	年产能	代表品种	类别/适应症
1	原料药	3.5 吨	重组甘精胰岛素	降糖药
2			重组赖脯胰岛素	降糖药
3			门冬胰岛素	降糖药
4	小容量注射剂	9,000 万支	重组甘精胰岛素注射液	需要胰岛素治疗的糖尿病
5			重组赖脯胰岛素注射液	治疗需要用胰岛素维持血糖稳态的糖尿病

序号	生产车间/生产线名称	年产能	代表品种	类别/适应症
6			精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液（25R）	适用于需要胰岛素治疗的糖尿病
7			门冬胰岛素注射液	治疗糖尿病
8			门冬胰岛素 30 注射液	治疗糖尿病

三、主要产品市场情况

序号	药品名称	剂型	规格	主要生产厂家	市场同类产品情况
1	门冬胰岛素 30 注射液	小容量注射剂	3ml:300 单位	诺和诺德公司（NOVO NORDISK COMPANY）	截至本公告发布之日，在全球市场该产品只有诺和诺德一家生产。根据诺和诺德 2019 年年报，预混门冬胰岛素注射液 2019 年在全球的销售额为 95.85 亿丹麦克朗，在中国的销售约为 43.02 亿丹麦克朗。

注：数据来源为诺和诺德 2019 年年度报告。

四、对上市公司影响及风险提示

本次门冬胰岛素 30 注射液（非最终灭菌产品）为原有车间增加品种认证。本次《关于药品 GMP 符合性检查结果的通知》的获得，表明公司相关生产线满足 GMP 要求，将有利于公司提供符合质量要求的产品的能力，以满足市场需求。

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诸多因素影响，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。

甘李药业股份有限公司董事会

2021 年 3 月 13 日