

香港交易及結算所有限公司及聯交所對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



深圳市海王英特龍生物技術股份有限公司
SHENZHEN NEPTUNUS INTERLONG BIO-TECHNIQUE COMPANY LIMITED*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：8329)

海王福藥 GMP 升級改造

本公告乃由本公司根據創業板上市規則第 17.10(1) 條作出。

董事會謹此宣佈，根據新 GMP，現有藥品生產企業血液製品、疫苗、注射劑等無菌藥品的生產，須在二零一三年十二月三十一日前達到《藥品生產質量管理規範(2010年修訂)》要求，其他類別藥品的生產均須在二零一五年十二月三十一日前達到《藥品生產質量管理規範(2010年修訂)》要求。

海王福藥將於二零一三年一月開始進行 GMP 改造，以符合新 GMP 的要求。海王福藥涉及 GMP 改造的合共五條生產線將會短期輪流停產。董事預期 GMP 改造將於二零一三年六月底前完成，各生產線將於獲得各自的 GMP 證書後(預期將於二零一三年年末前獲得)恢復正常生產。

本公告乃由深圳市海王英特龍生物技術股份有限公司(「本公司」)根據香港聯合交易所有限公司創業板證券上市規則(「創業板上市規則」)第 17.10(1) 條作出。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)謹此宣佈，根據國家食品藥品監督管理局為實施《藥品生產質量管理規範(2010年修訂)》(「新GMP」)所發出的通知，現有藥品生產企業血液製品、疫苗、注射劑等無菌藥品的生產，須在二零一三年十二月三十一日前達到《藥品生產質量管理規範(2010年修訂)》要求，其他類別藥品的生產均須在二零一五年十二月三十一日前達到《藥品生產質量管理規範(2010年修訂)》要求。

本公司附屬公司福州海王福藥制藥有限公司(「海王福藥」)將於二零一三年一月開始對現有生產設備進行升級改造(「GMP改造」)，以符合新GMP的要求。海王福藥涉及GMP改造的合共五條生產線將會短期輪流停產。董事預期GMP改造將於二零一三年六月底前完成，各生產線將於獲得各自的GMP證書後(預期將於二零一三年年末前獲得)恢復正常生產。短期停產將會影響海王福藥於二零一三年GMP改造及GMP驗證過程中部分產品的正常生產和供應。為減少或消除對本公司的營業收入及利潤的影響，將採取以下措施：(1)在停產前加大生產量，提前備貨，特別是中標品種和高毛利品種的備貨；(2)銷售環節制定詳細計劃，保證重點市場和重點客戶的藥品供應充足，儘量減少市場藥品短缺現象發生；(3)加大推廣將不會於二零一三年進行GMP改造的生產線所生產產品的市場推廣力度，提高銷售收入。

儘管GMP改造及GMP驗證將會影響海王福藥二零一三年的生產及盈利能力，但該影響將會於取得全部GMP證書後消除。董事預計將於二零一三年年末前取得全部GMP證書。

承董事會命
主席
張鋒

香港，二零一三年一月十一日

於本公告日期，執行董事為張鋒先生、柴向東先生及徐燕和先生；非執行董事為任德權先生、于琳女士及劉占軍先生；及獨立非執行董事為易永發先生、潘嘉陽先生及黃耀文先生。

本公告的資料乃遵照創業板上市規則而刊載，旨在提供有關本公司的資料；董事願就本公告的資料共同及個別地承擔全部責任。董事在作出一切合理查詢後，確認就其所知及所信：(1) 本公告所載資料在各重要方面均屬準確完整，沒有誤導或欺詐成份；及(2) 並無遺漏任何事項，以致本公告或其所載任何陳述產生誤導。

本公告將由刊登日期起計，於創業板網站 www.hkgem.com 之「最新公司公告」頁內刊登最少7天，並於本公司網站 www.interlong.com 登載。

* 僅供識別