

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司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，概不對因本公告全部或任何部份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。

FOSUNPHARMA 复星医药

上海復星醫藥(集團)股份有限公司
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：02196)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出。

茲載列上海復星醫藥(集團)股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站刊登的《關於控股子公司撤回重組賴脯胰島素注射液及其原料藥申報生產申請的公告》，僅供參閱。

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
陳啟宇

中華人民共和國，上海

2016年2月5日

於本公告日期，本公司之執行董事為陳啟宇先生及姚方先生；本公司之非執行董事為郭廣昌先生、汪群斌先生、王品良先生、康嵐女士及John Changzheng Ma先生；而本公司之獨立非執行董事為張維炯博士、曹惠民先生、江憲先生及黃天祐博士。

* 僅供識別

证券代码：600196

股票简称：复星医药

编号：临 2016-018

债券代码：122136

债券简称：11 复星债

上海复星医药（集团）股份有限公司

关于控股子公司撤回重组赖脯胰岛素注射液

及其原料药申报生产申请的公告

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，根据国家食品药品监督管理总局（以下简称“国家食药监总局”）最新有关药品的审评政策，并结合实际情况，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司江苏万邦生化医药股份有限公司（以下简称“江苏万邦”）向江苏省食品药品监督管理局就“撤回重组赖脯胰岛素注射液（规格：3ml：300 单位（笔芯））及其原料药（以下简称“该新药”）报生产”提交申请。

一、该新药基本情况

1、药物名称：重组赖脯胰岛素注射液

剂型：注射剂

规格：3ml：300 单位（笔芯）

申请事项：治疗用生物制品

申报阶段：生产

申请人：江苏万邦

受理号：CXSS1500012 苏

2、药物名称：重组赖脯胰岛素

剂型：原料药

申请事项：治疗用生物制品

申报阶段：生产

申请人：江苏万邦

受理号：CXSS1500011 苏

二、该新药研究情况

2013年9月7日，国家食药监总局批准该新药进行临床试验。

2015年7月7日，江苏万邦就该新药向江苏省食品药品监督管理局提交申报生产申请。

该新药主要适用于治疗需要胰岛素维持正常血糖稳态的糖尿病患者。

根据 IMS MIDAS™ 资料（由 IMS Health 提供，IMS Health 是全球领先的为医药健康产业提供专业信息和战略咨询服务提供商），2014 年重组赖脯胰岛素注射液于中国（不包括港澳台地区）销售额约为人民币 26,000 万元，2015 年 1-11 月销售额约为人民币 26,000 万元。

截至 2016 年 1 月 31 日，江苏万邦现阶段就该新药已投入研发费用约人民币 4,900 万元。

三、对上市公司的影响及风险提示

本次撤回该新药报生产申请不会对本公司及其控股子公司/单位（以下简称“本集团”）当期及未来经营产生重大影响。江苏万邦将根据国家食药监总局最新有关药品的审评政策和要求，以及该新药相关临床试验资料的更新情况，决定该新药的重新申报事宜。

本集团高度重视新药研发，并严格控制药品研发、制造及销售环节的质量及安全。新药研发是项长期工作，存在诸多内外部不确定因素，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

二零一六年二月五日