

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。

FOSUN PHARMA 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《關於控股子公司獲藥品GMP證書的公告》，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
2017年12月28日

於本公告日期，本公司之執行董事為陳啟宇先生、姚方先生及吳以芳先生；本公司之非執行董事為郭廣昌先生、汪群斌先生、康嵐女士及王燦先生；本公司之獨立非執行董事為曹惠民先生、江憲先生、黃天祐博士及韋少琨先生。

* 僅供識別

证券代码：600196

股票简称：复星医药

编号：临 2017-173

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

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”）控股子公司江苏万邦生化医药集团有限责任公司（以下简称“万邦医药”）收到江苏省食品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：万邦医药

地址：江苏省徐州市金山桥开发区综合区洞山南侧

认证范围：（片剂、硬胶囊剂）（制剂五车间）

有效期至：2022 年 12 月 25 日

证书编号：JS20170744

二、GMP 证书所涉的生产车间情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为“制剂五车间”，本次认证累计投入费用约人民币 6,500 万元（未经审计）。具体情况如下：

生产车间名称	设计产能	代表产品
制剂五车间	20 亿片/粒	格列美脲片、伏格列波糖胶囊

三、主要产品的市场情况

序号	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
1	格列美脲片	化学药品	糖尿病	赛诺菲(北京)制药有限公司、石药集团欧意药业有限公司、扬子江药业集团广州海瑞药业有限公司	2016年,该制剂于中国境内(不包括港澳台地区,下同)的销售额约为人民币89,235万元 ^(注) 。 2016年,万邦医药该制剂于中国境内的销售额约为人民币19,767万元。
2	伏格列波糖胶囊	化学药品	糖尿病	天津武田药品有限公司、江苏晨牌药业集团股份有限公司、苏州中化药品工业有限公司	2016年,该制剂于中国境内的销售额约为人民币40,151万元 ^(注) 。 2016年,万邦医药该制剂于中国境内的销售额约为人民币324万元。

注:该等制剂2016年于中国境内的整体销售数据来源于IMS CHPA资料(由IMS Health提供,IMS Health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),IMS 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IMS 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》认证的“制剂五车间”系新建后首次通过认证,上述相关制剂的生产能力将进一步扩充。

上述生产车间通过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/药品的投产及未来投产后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

二零一七年十二月二十八日