

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  
2018年7月13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汪群斌先生、王燦先生、沐海寧女士及張學慶先生；以及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 2018-085

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”）控股子公司河北万邦复临药业有限公司（以下简称“万邦复临”）收到河北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：万邦复临

地址：河北省临西县城平安大街 88 号

认证范围：胶囊剂、颗粒剂、片剂、丸剂（水丸、水蜜丸）

有效期至：2023 年 6 月 7 日

证书编号：HE20180043

#### **二、GMP 证书所涉的生产线情况**

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为提取车间、前处理车间、制剂一车间、制剂二车间，本次认证累计投入费用人民币约 310 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
提取车间	提取生产线：500 吨/年 前处理生产线：100 吨/年	消渴康颗粒、西黄胶囊
前处理车间	前处理生产线：300 吨/年 片剂生产线：20,000 万片/年	新复方芦荟胶囊
制剂一车间	片剂生产线：20,000 万片/年 颗粒剂生产线：1,800 万袋/年 胶囊剂生产线：10,000 万粒/年	消渴康颗粒、西黄胶囊
制剂二车间	胶囊剂生产线：30,000 万粒/年 丸剂生产线：1,000 万袋/年	新复方芦荟胶囊、 越鞠保和丸

### 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	消渴康颗粒	中药	II 型糖尿病阴虚 热盛型	无	2017 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 470 万元 <sup>(注)</sup> 。 2017 年，万邦复临该制剂于中国境内的销售额约为人民币 632 万元（未经审计）。
2	西黄胶囊	中药	毒瘀互结、痈疽疮 疡、阴疽肿痛等	石家庄东方药业有限 公司	2017 年，该制剂于中国境内的销售额约为人民币 20,411 万元 <sup>(注)</sup> 。 2017 年，万邦复临该制剂于中国境内的销售额约为人民币 18,794 万元（未经审计）。
3	新复方芦荟 胶囊	中药	心肝火盛、大便秘 结、腹胀腹痛等	无	2017 年，该制剂于中国境内的销售额约为人民币 1,231 万元 <sup>(注)</sup> 。 2017 年，万邦复临该制剂于中国境内的销售额约为人民币 13,599 万元（未经审计）。
4	越鞠保和丸	中药	气食郁滞所致的 胃痛、症见脘腹胀 痛等	天津中新药业集团股 份有限公司乐仁堂制 药厂、北京同仁堂制药 有限公司	2017 年，该制剂于中国境内的销售额约为人民币 53 万元 <sup>(注)</sup> 。 2017 年，万邦复临未从事越鞠保和丸的生产销售。

注：该等制剂 2017 年于中国境内的整体销售数据来源于 IQVIA CHPA 资料（由 IQVIA 提供，IQVIA 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），IQVIA 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 IQVIA 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》系万邦复临在相关车间 GMP 证书作续展认证的同时，将该地址涉及的所有车间一并完成 GMP 认证；其中，提取车间前处理生产线的生产能力也得到相应扩充。

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（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

二零一八年七月十三日