

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 復星医药

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
2019年3月14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 2019-035
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	
债券代码：143422	债券简称：18 复药 01	
债券代码：155067	债券简称：18 复药 02	
债券代码：155068	债券简称：18 复药 03	

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”）控股子公司上海复宏汉霖生物制药有限公司（以下简称“汉霖制药”）收到上海市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：汉霖制药

地址：上海市徐汇区宜山路 1289 号 1 幢（D 楼）

认证范围：治疗用生物制品[利妥昔单抗注射液（商品名：汉利康）]（D 楼生产厂房 500L 原液生产北线和制剂生产线）

有效期至：2024 年 3 月 12 日

证书编号：SH20190016

二、GMP 证书所涉的生产线情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产线为 D 楼生产厂房屋原液生产北线和制剂生产线，本次认证累计投入费用人民币约 7,453 万元（未经审计）。具体情况如下：

生产线名称	代表产品
D 楼生产厂房原液生产北线和制剂生产线	利妥昔单抗注射液（商品名：汉利康）

三、主要产品的市场情况

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
利妥昔单抗注射液 （商品名：汉利康）	治疗用 生物制品	非霍奇金淋巴瘤、 类风湿关节炎	上海罗氏制药 有限公司	2018 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 20.7 亿元 ^{（注）} 。

注：该制剂 2018 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》系汉霖制药的 D 楼生产厂房原液生产北线和制剂生产线首次通过认证。截至该证书取得，利妥昔单抗注射液（商品名：汉利康）已具备正式开展商业化生产的资质。

上述生产线通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，预计不会对本集团（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

二零一九年三月十四日