

香港交易及結算所有限公司和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分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海醫藥集團股份有限公司  
Shanghai Pharmaceuticals Holding Co., Ltd. \*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代碼：02607)

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。

茲載列上海醫藥集團股份有限公司（「本公司」）在上海證券交易所網站 (<http://www.sse.com.cn>)刊登的《上海醫藥集團股份有限公司關於全資子公司獲得藥品 GMP 證書的公告》僅供參閱。

承董事會命

上海醫藥集團股份有限公司

周軍

董事長

中國上海，2019年5月9日

於本公告日期，本公司的執行董事為左敏先生、李永忠先生及沈波先生；非執行董事為周軍先生及李安女士；以及獨立非執行董事為尹錦滔先生、謝祖堃先生、蔡江南先生及洪亮先生。

\* 僅供識別

证券代码：601607  
债券代码：155006

证券简称：上海医药  
债券简称：18 上药 01

编号：2019-032

## 上海医药集团股份有限公司

### 关于全资子公司获得药品 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，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）全资子公司上海雷允上药业有限公司（以下简称“上海雷允上”）收到上海市食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，证书编号 SH20190026。

#### 一、GMP证书相关信息

企业名称：上海雷允上药业有限公司

地 址：上海市奉贤区航谊路 320 号

认证范围：片剂、硬胶囊剂、颗粒剂、丸剂、合剂、糖浆剂、煎膏剂。

有效期至：2024 年 4 月 23 日

#### 二、该 GMP 涉及的生产情况

该《药品 GMP 证书》认证车间 5 个，为提取车间、固体车间、丸剂车间、外用膏与液体车间和包装车间，截至目前工程累计投入约人民币 300 万元。

本次 GMP 认证涉及生产线年生产能力如下表：

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	片剂	23 亿片	丹参片
2	硬胶囊剂	2 亿粒	
3	颗粒剂	1000 万袋	
4	丸剂	4 亿粒	
5	合剂	320 万瓶	
6	糖浆剂	19 万瓶	

7	煎膏剂	20 万瓶	
---	-----	-------	--

### 三、同类产品的市场情况

序号	药品名称	注册分类	治疗领域或功能主治	剂型	主要生产厂家	市场同类产品情况(注)
1	丹参片	中药	用于瘀血闭阻所致的胸痹，症见胸部疼痛、痛处固定、舌质紫暗；冠心病心绞痛见上述证候者。	片剂	上海雷允上、南京厚生药业有限公司、上海黄海制药有限责任公司等	IQVIA 数据显示，2018 年丹参片医院销售 1,524 万元，其中上海雷允上 1,464 万元。

### 四、对上市公司影响及风险提示

本次上海雷允上通过 GMP 认证并获得新版 GMP 证书，不会对上海医药及其控股子公司当期和未来经营产生重大影响。获得药品 GMP 证书有利于提高公司产品质量和生产能力，满足市场需求。

但由于医药行业的固有特点，产品销售情况可能受到市场环境、行业政策、环保因素、供求关系等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零一九年五月九日