

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  
2019年10月9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徐曉亮先生、王燦先生、沐海寧女士及梁劍峰先生；以及本公司之獨立非執行董事為江憲先生、黃天祐博士、李玲女士及湯谷良先生。

\* 僅供識別

证券代码：600196                      股票简称：复星医药                      编号：临 2019-147  
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”）控股子公司徐州万邦金桥制药有限公司（以下简称“万邦金桥”）收到江苏省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：万邦金桥

地址：江苏省徐州市金山桥开发区蟠桃山南路

认证范围：原料药（盐酸法舒地尔）

有效期至：2024 年 8 月 26 日

证书编号：JS20191132

#### **二、GMP 证书所涉的车间情况**

本次《药品 GMP 证书》认证车间为化学合成车间 IV 区，本次认证累计投入人民币约 117 万元（未经审计）。具体情况如下：

车间名称	设计产能	代表产品
化学合成车间 IV 区	0.34 吨/年	原料药（盐酸法舒地尔）

### 三、该原料药相关制剂的市场情况

产品名称	注册分类	治疗领域	其他主要生产企业	市场同类产品情况
盐酸法舒地尔	化学药品	血管扩张	武汉启瑞药业有限公司、天津红日药业股份有限公司、山西普德药业有限公司	2018 年，该原料药相关制剂于中国境内（不包括港澳台地区，下同）的销售额约为人民币 40,665 万元 <sup>(注)</sup> 。

注：该原料药相关制剂 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》系万邦金桥化学合成车间新增盐酸法舒地尔原料药生产线首次通过认证，该原料药主要为本集团（即本公司及控股子公司/单位，下同）自产自用。

上述车间通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，不会对本集团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

二零一九年十月九日