

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《關於控股子公司藥品通過WHO PQ認證的公告》，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11月21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 2019-173
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	
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

关于控股子公司药品通过 WHO PQ 认证的公告

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。

一、概况

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司桂林南药股份有限公司（以下简称“桂林南药”）研制的双氢青蒿素磷酸哌喹分散片、双氢青蒿素磷酸哌喹片（以下简称“该等产品”）通过 WHO Prequalification（即世界卫生组织药品预认证，以下简称“WHO PQ 认证”）。

二、该等产品的认证情况

1、产品名称：双氢青蒿素磷酸哌喹分散片

规格：20mg/160mg、40mg/320mg

申请人：桂林南药

2、产品名称：双氢青蒿素磷酸哌喹片

规格：40mg/320mg、80mg/640mg

申请人：桂林南药

三、该等产品的基本情况

该等产品为本集团（即本公司及控股子公司/单位，下同）自主研发的双氢青蒿素磷酸哌喹产品，为抗疟药品。2018 年度，桂林南药该等产品于全球的销售额折合人民币约 1,635 万元（未经审计）。本次通过认证的品种之一“双氢青蒿素磷酸哌喹分散片”为首个适用于儿童的双氢青蒿素磷酸哌喹类剂型。

疟疾高发于非洲等地区，目前青蒿素类抗疟药品主要由 WHO（即世界卫生组织，下同）全球基金、政府基金等采购。于全球上市的青蒿素类抗疟药品主要包括用于一般疟疾治疗的青蒿素类复方口服药物（如蒿甲醚苯茆醇、青蒿琥酯阿莫地喹、青蒿琥酯甲氟喹、青蒿琥酯、磺胺多辛乙胺嘧啶和双氢青蒿素磷酸哌喹）和用于重症疟疾治疗的青蒿素类注射剂（如注射用青蒿琥酯和蒿甲醚）。根据 WHO 2018 年《世界疟疾报告》，据估计，2010 年至 2017 年，各国共采购 27.4 亿人份青蒿素类复方药物。

截至 2019 年 10 月，本集团现阶段针对该等产品累计研发投入人民币约 2,396 万元（未经审计）。

四、本次认证的影响

WHO 全球基金旨在为发展中国家和地区提供药品援助（其中包括抗疟药品）。此次通过 WHO PQ 认证，标志着桂林南药该等产品已符合 WHO 全球基金的采购标准，并被纳入 WHO 推荐采购清单。

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、销售渠道变化等因素影响，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

二零一九年十一月二十一日