

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下屬控股子公司產品新納入國家醫保目錄的公告》、《上海醫藥集團股份有限公司關於下屬控股子公司獲得<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 11 月 30 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、葛大維先生及李安女士；以及獨立非執行董事為蔡江南先生、洪亮先生、顧朝陽先生及霍文遜先生。

* 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：临2019-090

上海医药集团股份有限公司

关于下属控股子公司产品新纳入国家医保目录的公告

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。

根据国家医疗保障局网站于 2019 年 11 月 28 日发布的《关于将 2019 年谈判药品纳入〈国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录〉乙类范围的通知》（医保发【2019】65 号），上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”）下属控股子公司广东天普生化医药股份有限公司（以下简称“上药天普”）的独家产品注射用尤瑞克林（商品名“凯力康”）通过了医保谈判，首次被纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2019 年版）》（以下简称“《医保目录》”）。

经统计，公司共有 643 个品种纳入本次《医保目录》，其中 60 个重点品种中已纳入《医保目录》的共计 46 个。现将本次医保谈判新进入药品凯力康的相关信息公告如下：

一、药品的基本信息：

药品名称	商品名	国家医保分类	药品分类	剂型	规格	是否独家品种
注射用尤瑞克林	凯力康	乙类	化学药品	注射剂	0.15PNA 单位/瓶	是

注射用尤瑞克林为上药天普独家生产的国家一类新药，2005 年上市，先后被国家科技部列为“1035”工程、火炬计划、国家“十五”重大科技项目。该药通过独特的激肽释放酶-激肽系统，靶向开启脑缺血区侧支循环，快速改善脑血流灌注，适用于轻-中度急性血栓性脑梗死。目前，注射用尤瑞克林被我国五部权威脑卒中诊疗指南、一部指导规范、一部共识和两部教科书推荐，是临床不可

或缺的一线治疗用药。

二、药品的市场情况

《中国心血管病报告 2018》显示：我国心血管病患者人数约为 2.9 亿，每 5 例死亡中就有 2 例死于心血管病。自 2004 年以来，我国脑梗死住院总费用年均增长 22.24%。

IQVIA 数据显示，注射用尤瑞克林 2018 年在中国二三级医院采购金额共计人民币 26,322 万元；2019 年 9-12 月，上药天普的凯力康实现销售收入合计人民币 15,949 万元（自 2019 年 9 月开始并表）。

数据来源：IQVIA（全球领先的医疗战略研究服务提供商）。

三、对上市公司影响及风险提示

本次注射用尤瑞克林被新纳入《医保目录》，将有利于该产品的市场推广及未来销售，将对公司的经营业绩产生积极影响。

因新版《医保目录》于 2020 年 1 月 1 日起正式执行，双方约定的药品医保支付标准有效期为 2020 年 1 月 1 日至 2021 年 12 月 31 日。故不会对公司本报告期的经营业绩构成重大影响。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

二零一九年十一月三十日

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：临2019-091

上海医药集团股份有限公司

关于下属控股子公司获得《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”）下属控股子公司广东天普生化医药股份有限公司（以下简称“上药天普”）收到广东省药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，证书编号 GD20191078。

一、 GMP 证书相关信息

企业名称：广东天普生化医药股份有限公司

地 址：广州市天河区天河高唐科技产业园高普路 89 号

认证范围：原料药（乌司他丁溶液、尤瑞克林）

有效期至：2024 年 11 月 10 日

二、 该 GMP 涉及的生产情况

本次涉认证车间 1 个，为原料五车间。本次认证为证书更新，故无工程投入。

生产线名称	年产能	代表品种
原料药生产线	乌司他丁溶液 2 万亿 U ^注 /年； 尤瑞克林 180 万 PNAU ^注 /年。	乌司他丁溶液、尤瑞克林

注：“U”及“PNAU”是生物制剂的计量单位，代表其中有效成分。

三、 同类产品的市场情况

序号	药品名称	剂型	主要生产厂家	市场同类产品情况
1	乌司他丁溶液	原料药	上药天普独家	该原料药主要供上药天普自用，少部分出口销售，2018 年出口销售额为 4,812.82 万元。 IQVIA 数据显示，2018 年乌司他丁制剂的医院采购金额为 109,282 万元。

2	尤瑞克林	原料药	上药天普独家	该原料药仅供上药天普自用。 IQVIA 数据显示，2018 年尤瑞克林制剂的医院采购金额为 26,322 万元。
---	------	-----	--------	---

数据来源：上药天普 2018 年 1-12 月财务报表（未经审计）、IQVIA（全球领先的医疗战略研究服务提供商）。

四、对上市公司影响及风险提示

本次上药天普通过 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。获得新版药品 GMP 证书有利于提高上药天普产品质量和生产能力，满足市场需求。

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

二零一九年十一月三十日