

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《關於控股子公司通過GMP認證檢查的公告》，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12月26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 2019-187
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

关于控股子公司通过 GMP 认证检查的公告

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”）控股子公司重庆药友制药有限责任公司（以下简称“重庆药友”）收到重庆市药品监督管理局颁发的《关于药品生产企业 GMP 认证检查结果的通知》，现就相关情况公告如下：

一、本次认证基本情况

企业名称：重庆药友

生产地址：1、重庆市渝北区人和镇星光大道 100 号；2、重庆市北碚区京东方大道 66 号

认证范围：1、口服固体制剂生产线 II（片剂、硬胶囊剂、散剂），原料药（阿法骨化醇、甲磺酸瑞波西汀、盐酸纳洛酮、右泛醇、四水合辅羧酶），无菌原料药（赖氨匹林）；2、303 车间 1 线（硬胶囊剂）

结论：检查结果符合《药品生产质量管理规范》的有关规定

二、所涉生产设施情况

本次通过 GMP 检查的生产设施为重庆药友人和厂区的口服固体制剂生产线 II、原料药生产线、无菌原料药生产线，及水土厂区的 303 车间 1 线；本次认证

累计投入人民币约 3,875 万元（未经审计）。具体情况如下：

车间名称	设计产能	代表产品
口服固体制剂生产线 II	片剂：3 亿片/年 硬胶囊剂：1.5 亿/年 散剂：1,200 万袋/年	阿法骨化醇片、恩替卡韦片
原料药生产线	252.1 千克/年	阿法骨化醇
无菌原料药生产线	12 吨/年	赖氨匹林
303 车间 1 线	10 亿片/年	盐酸依匹斯汀胶囊

三、主要产品的市场情况

产品名称	注册分类	治疗领域	其他主要生产企业	市场同类产品情况
阿法骨化醇片	化学药品	骨质疏松	以色列梯瓦制药、上海信谊延安药业有限公司、华润双鹤药业股份有限公司	2018 年，阿法骨化醇制剂于中国境内（不包括港澳台地区，下同）的销售额约为人民币 47,146 万元 ^(注) 。 重庆药友该原料药主要为自产自用。 2018 年，重庆药友该制剂于中国境内的销售额约为人民币 9,656 万元（未经审计）。
恩替卡韦片	化学药品	抗肝炎	正大天晴药业集团股份有限公司、中美上海施贵宝制药有限公司、江西青峰药业有限公司	2018 年，恩替卡韦制剂于中国境内的销售额约为人民币 591,610 万元 ^(注) 。 2018 年，重庆药友于中国境内未从事该制剂的商业化生产或销售。
赖氨匹林	化学药品	解热镇痛	扬州一洋制药有限公司、蚌埠丰原涂山制药有限公司、海南皇隆制药股份有限公司	2018 年，赖氨匹林制剂于中国境内的销售额约为人民币 5,496 万元 ^(注) 。 重庆药友该原料药主要为自产自用。 2018 年，重庆药友该注射剂于中国境内的销售额约为人民币 968 万元（未经审计）。
盐酸依匹斯汀胶囊	化学药品	抗组胺	无	2018 年，依匹斯汀制剂于中国境内的销售额约为人民币 2,743 万元 ^(注) 。 2018 年，重庆药友该胶囊剂于中国境内的销售额约为人民币 13,050 万元（未经审计）。

注：该等制剂 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

重庆药友本次通过 GMP 认证检查的生产设施中，水土厂区的 303 车间 1 线系新建生产线首次通过 GMP 检查，人和厂区的口服固体制剂生产线 II、原料药生产线、无菌原料药生产线系原 GMP 证书到期后的复认证。

上述生产设施通过 GMP 检查，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

二零一九年十二月二十六日