

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)

有關媒體報道進展情況的公告

本公告由上海復星醫藥(集團)股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)自願作出。

茲提述本公司日期為2020年3月15日、11月10日、12月16日、2021年1月25日、2月25日及3月24日的相關公告(「該等公告」)，內容有關(其中包括)BioNTech的mRNA疫苗的許可協議及相關媒體報道的說明。除文義另有所指，本公告所用詞彙與該等公告所界定者具有相同涵義。

調查進展情況

根據BioNTech截至目前針對「210102」批次的疫苗產品中存在少量西林瓶封蓋有關瑕疵問題的調查，BioNTech確認該問題的出現與超低溫運輸條件下的疫苗包裝有關，疫苗的安全性和有效性不受到影響。

測試及對比的結果顯示，當產品在超低溫儲存環境(即攝氏負70度)下儲存及運輸時，若軋蓋密封不夠緊，可能會導致空氣滲入瓶中，而其後進行解凍程序時膠塞重新恢復密封，可能會使瓶內壓力上升，因而發生個別藥瓶超壓或出現滲漏等情況。在同一場地灌裝的「210104」批次也有個別產品出現此類問題。

經詳細分析檢測和隨機抽樣測試，BioNTech認為沒有證據顯示「210102」及「210104」批次的疫苗存在安全風險；由於疫苗儲存於超低溫環境，因此受到細菌污染的風險很低；即使藥

瓶出現上述問題，有關疫苗的信使核糖核酸及脂質納米顆粒的完整性亦不會受到影響。基於上述結果，BioNTech認為疫苗的安全性及有效性未因前述問題而受到影響。

為謹慎起見，在最終調查報告完成前，「210102」及「210104」兩個批次的疫苗將繼續封存。

後續安排

本集團及BioNTech將繼續配合香港及澳門政府疫苗接種計劃，保障疫苗的供應。預計近期將有一批由BioNTech位於德國的另一生產場地灌裝的疫苗產品運抵香港，用於香港及澳門的後續接種安排。

本公司股東及潛在投資者買賣本公司證券時，務須審慎行事。

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
吳以芳

中國，上海
2021年4月1日

於本公告日期，本公司之執行董事為吳以芳先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、姚方先生、徐曉亮先生、龔平先生、潘東輝先生及張厚林先生；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