

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第七屆董事會第二十七次會議決議公告》、《上海醫藥集團股份有限公司關於來那度胺膠囊獲得批准生產的公告》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，2021 年 10 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

公告编号：临2021-088

上海医药集团股份有限公司

第七届董事会第二十七次会议决议公告

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、董事会会议召开情况

上海医药集团股份有限公司（以下简称“本公司”）第七届董事会第二十七次会议（以下简称“本次会议”）于2021年10月29日在上海市太仓路200号上海医药大厦以现场结合通讯方式召开。会议通知已于2021年10月15日以电子邮件的形式送达公司全体董事。本次会议应到董事10名，实到董事10名，符合《中华人民共和国公司法》和本公司章程关于董事会召开法定人数的规定。本公司监事和其他高级管理人员列席本次会议。本次会议由周军董事长主持。

二、董事会会议审议情况

1. 《2021年第三季度报告》

表决结果：赞成10票，反对0票，弃权0票

2. 《关于与永发印务有限公司续签<采购框架协议>暨日常关联/持续关连交易的议案》（内容详见公告临2021-087号）

同意与永发印务续签《采购框架协议》，有效期为2022年1月1日起至2022年12月31日止。根据该协议，永发印务集团任何成员公司可与本集团任何成员公司订立个别协议，以提供药品的印刷包装材料，但受限于采购金额的相关年度上限。具体付款安排将在个别协议中规定。个别协议之条款及条件将按照采购框架协议的相关内容订立。框架协议项下本集团于2022年度向永发印务集团总采购金额的年度上限为人民币80,000,000元。独立董事对上述交易发表独立意见表示同意。

关联/连董事周军先生、葛大维先生主动回避该议案的表决，八位非关联/连董事全部投票同意。

表决结果：8票赞成、0票反对、0票弃权。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二一年十月三十日

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

公告编号：临2021-089

上海医药集团股份有限公司

关于来那度胺胶囊获得批准生产的公告

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”或“公司”）控股子公司常州制药厂有限公司（以下简称“常州制药厂”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的关于来那度胺胶囊（规格 5mg、10mg、25mg；以下简称“该药品”）的《药品注册证书》（证书编号：2021S01077、2021S01078、2021S01079），该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

药品名称：来那度胺胶囊

剂型：胶囊剂

规格：5mg、10mg、25mg

注册分类：化学药品 4 类

批件号：国药准字 H20213802、国药准字 H20213803、国药准字 H20213804

审批结论：符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、该药品相关的信息

来那度胺为新一代口服免疫调节药物，具有抑制肿瘤细胞增殖、诱导肿瘤细胞凋亡及免疫调节作用，主要用于多发性骨髓瘤和骨髓增生异常综合症（MDS）等病症的治疗。本品与地塞米松合用，治疗此前未经治疗且不适合接受移植的多发性骨髓瘤成年患者。本品与地塞米松合用，治疗曾接受过至少一种疗法的多发性骨髓瘤的成年患者。本品与利妥昔单抗合用，治疗既往接受过治疗的滤泡性淋巴瘤（1-3a 级）成年患者。

来那度胺胶囊最早由 Celgene 生物制药公司研发,2005 年于美国上市。2019 年 12 月,常州制药厂就该药品向国家药监局提出注册上市申请,并获受理。截至本公告日,常州制药厂针对该药品已投入研发费用约人民币 1492.40 万元。

截至本公告日,中国境内该药品的主要生产厂家有齐鲁制药有限公司、江苏豪森药业集团有限公司、北京双鹭药业股份有限公司、扬子江药业集团有限公司、正大天晴药业集团南京顺欣制药有限公司等。

米内网数据显示,2020 年来那度胺胶囊全国的销售额约为 10.25 亿元人民币。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策,按新注册分类获批仿制药的品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。因此常州制药厂的来那度胺胶囊获得批准生产,有利于进一步扩大血液肿瘤治疗领域的市场份额,提升市场竞争力,同时为公司后续产品开展仿制药研发和注册申报积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品可能存在销售不达预期等情况,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

二零二一年十月三十日