

深圳翰宇药业股份有限公司

关于卡贝缩宫素原料药通过药品GMP认证的提示性公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

广东省食品药品监督管理局（以下简称“广东省食药监局”）检查组于2015年3月26日-3月28日对深圳翰宇药业股份有限公司（以下简称“公司”或“翰宇药业”）进行了现场检查、专家审评及综合评定。公司卡贝缩宫素原料药符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》，并于广东省食品药品监督管理局审评认证中心的网站发布《广东省药品GMP认证综合评定结果公示第126号》予以公示，公示期为10个工作日，自2016年4月13日至2016年4月26日。

公示期结束后，广东省食药监局将对审批结论为“符合”的药品生产企业颁发《药品GMP证书》，并于广东省食药监局的网站予以公告。

关于卡贝缩宫素

卡贝缩宫素是一种人工合成的具有激动剂性质的长效缩宫素类似物，其可以与子宫平滑肌的催产素受体结合，使子宫收缩同步化、规律化，收缩增强并延长收缩时间，用于选择性硬膜外或腰麻下破宫产手术，以预防子宫收缩乏力和产后出血，其起效快、作用时间长、临床应用安全有效，是产后出血的临床急救药，属临床急需的药品。

2016年3月9日，公司披露了《关于卡贝缩宫素及卡贝缩宫素注射液获得批准上市的公告》，公司已集中力量开展招投标和市场推广工作，促进卡贝缩宫素市场的发展。卡贝缩宫素的生产上市丰富了公司核心产品种类，优化了公司产品结构，将对公司业绩提升产生重大积极影响。

请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

深圳翰宇药业股份有限公司 董事会

2016年4月18日