

证券代码：600196

股票简称：复星医药

编号：临 2016-183

债券代码：122136

债券简称：11 复星债

债券代码：136236

债券简称：16 复药 01

上海复星医药（集团）股份有限公司

关于控股子公司获药品 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，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司大连雅立峰生物制药有限公司（以下简称“大连雅立峰”）收到国家食品药品监督管理总局颁发的《药品 GMP 证书》，现就相关情况公告如下：

一、GMP 证书相关情况

企业名称：大连雅立峰

地址：大连经济技术开发区铁山中路 1 号

认证范围：人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）

有效期至：2021 年 11 月 29 日

证书编号：CN20160065

二、GMP 证书所涉的生产车间情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为新增的人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）车间（含原液生产车间和制剂生产车间），累计投入人民币约 11,600 万元。

生产车间名称	验证产能	代表产品
人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）车间	130 万人份/年	人用狂犬病疫苗（Vero 细胞）

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 ^(注)
人用狂犬病疫苗 (Vero 细胞)	预防用生物制品	预防狂犬病	辽宁成大生物股份有限公司	2015 年, 人用狂犬病疫苗 (Vero 细胞) 注射液于中国境内 (不包括港澳台地区) 市场销售额约为人民币 2.08 亿元。

注: 相关制剂的 2015 年销售数据来源于 IMS MIDAS™ 资料 (由 IMS Health 提供, IMS Health 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)。

四、对上市公司影响及风险提示

本次获得《药品 GMP 证书》系大连雅立峰新增生产车间通过认证, 将进一步丰富本集团 (即本公司及控股子公司/单位, 下同) 产品, 满足市场需求。上述生产车间通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》, 不会对本集团当期业绩产生重大影响。

由于医药产品的行业特点, 各类产品/药品的投产及未来投产后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

二零一六年十二月十四日