

证券代码：300142 证券简称：沃森生物 公告编号：2017-037

云南沃森生物技术股份有限公司

关于23价肺炎球菌多糖疫苗通过GMP认证的公告

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

云南沃森生物技术股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司玉溪沃森生物技术有限公司（以下简称“玉溪沃森”）23价肺炎球菌多糖疫苗（以下简称“23价肺炎疫苗”）通过了药品GMP认证，玉溪沃森于日前收到云南省食品药品监督管理局颁发的23价肺炎疫苗的《药品GMP证书》。证书的主要内容如下：

企业名称：玉溪沃森生物技术有限公司

地址：云南省玉溪市高新区东风南路83号

认证范围：疫苗（23价肺炎球菌多糖疫苗）

证书编号：YN20170014

审查结论：经审查，符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求。特发此证。

有效期至：2022年04月18日

肺炎球菌感染是导致严重疾病如脑膜炎、菌血症、肺炎等的主要致病因子，同时也是鼻窦炎、中耳炎等常见病的致病因子之一。公司23价肺炎疫苗每剂含23个肺炎球菌血清型（1型、2型、3型、4型、5型、6B型、7F型、8型、9N型、9V型、10A型、11A型、12F型、14型、15B型、17F型、18C型、19A型、19F型、20型、22F型、23F型和33F型）的纯化荚膜多糖各25微克，主要用于预防由本疫苗包含的23种肺炎球菌血清型引起的肺炎球菌疾病，适用于2岁以上肺炎球菌感染风险增加的人群接种。

公司将积极组织进行该疫苗的批量生产，尽快通过产品批签发，使产品早日投放市场。23价肺炎疫苗上市销售后将 对玉溪沃森和公司本年度及以后年度的生产经营和业绩产生积极影响。

特此公告。

云南沃森生物技术股份有限公司

董事会

二〇一七年四月二十日