

证券代码：600079

证券简称：ST 人福

编号：临 2026-016

## 人福医药集团股份有限公司

### 关于控股子公司通过欧盟 GMP 符合性检查的公告

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法律责任。

近日，人福医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司宜昌人福药业有限责任公司（以下简称“宜昌人福”，公司持有其80%的股权）收到匈牙利国家公共卫生与药学中心（National Centre for Public Health and Pharmacy）颁发的编号为“NNGYK/13252-2/2026”的GMP证书，现将相关情况公告如下：

企业名称：宜昌人福药业有限责任公司（YICHANG HUMANWELL PHARMACEUTICAL CO. LTD）

生产地址：中国湖北省宜昌市东临路517号（No 517, DONGLIN ROAD, HUBEI YICHANG, 443001, CHINA）

认证范围：小容量注射剂1号、2号、5号生产线（即小容量注射剂国际标准生产基地，本次认证为该生产线首次通过欧盟GMP符合性检查）

本次认证所涉及的生产线为宜昌人福位于宜昌市东临路517号全球总部基地的最终灭菌小容量注射剂生产线，年设计产能为5亿支小容量注射剂，累计建设投入约为人民币5亿元，已于2024年8月通过英国GMP符合性检查，上述生产线于2025年11月接受了匈牙利国家公共卫生与药学中心的GMP（药品生产质量管理规范）符合性检查。上述生产线目前生产的主要产品为枸橼酸芬太尼注射液、枸橼酸舒芬太尼注射液等。根据米内网数据显示，2024年度枸橼酸芬太尼注射液、枸橼酸舒芬太尼注射液全国销售额分别约为人民币1.4亿元、30亿元，主要生产厂商为宜昌人福、江苏恩华药业股份有限公司等。

本次宜昌人福小容量注射剂生产线通过欧盟GMP符合性检查标志着欧盟规范市场对宜昌人福生产体系的认可和肯定，将对其拓展欧盟仿制药市场带来积极的影响。药品制剂出口业务容易受到政策法规、市场环境、汇率波动等因素影响，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

人福医药集团股份公司董事会  
二〇二六年三月三日