

证券代码：600216

股票简称：浙江医药

公告编号：临 2017-038

浙江医药股份有限公司关于下属企业新昌制药厂

复方蒿甲醚片获 FDA 批准的补充公告

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。

浙江医药股份有限公司（以下简称“公司”）2017年9月13日披露了公司下属企业新昌制药厂复方蒿甲醚片获 FDA 批准的公告。（具体详见公司 2017年9月13日在上交所网站 www.sse.com.cn 刊登的临 2017-037 号公告）根据上交所审核的要求，现就上述相关事项补充说明如下：

复方蒿甲醚片为抗疟药。国外生产厂商主要有 AJANTA、MEDICAL PHARMACEUT、SANDOZ、IPCA LABS，2016 年度销售额分别为 781 万美元、550 万美元、527 万美元、517 万美元（数据来源 IMS 数据）。国内有北京诺华制药有限公司、昆药集团股份有限公司 2 家企业取得复方蒿甲醚片的药品文号。

该次通过 FDA 审计的复方蒿甲醚片口服固体制剂车间投资额为 4000 万元，设计最大产能为 2 亿片/年。

敬请广大投资者理性投资，注意风险。

特此公告。

浙江医药股份有限公司董事会

2017 年 9 月 13 日