

证券代码：600624

证券简称：复旦复华

公告编号：临 2019-049

上海复旦复华科技股份有限公司 关于控股子公司获得《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。

2019 年 12 月 9 日，上海复旦复华科技股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司江苏复旦复华药业有限公司（以下简称“江苏复华药业”）收到江苏省药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，证书编号为 JS20191195。

一、GMP 证书相关信息

企业名称：江苏复旦复华药业有限公司

地 址：江苏省海门市滨江街道烟台路 299 号

证书编号：JS20191195

认证范围：冻干粉针剂

有效期至：2024 年 12 月 04 日

二、生产线、计划生产品种及设计产能

| 序号 | 生产线名称 | 年生产能力 | 代表品种 |
|----|--------------|---------|---------|
| 1 | 冻干粉针剂 生产线 | 1800 万支 | 注射用硫普罗宁 |

三、主要产品的市场情况

| 序号 | 产品名称 | 注册分类 | 治疗领域/ 功能主治 | 剂型 | 主要生产厂家 | 市场情况 |
|----|---------|------|----------------------|-------|-----------------------------|-----------------------|
| 1 | 注射用硫普罗宁 | 化学药品 | 具有保护肝脏组织及细胞的作用,改善肝功能 | 冻干粉针剂 | 上海凯宝新谊(新乡)药业有限公司、海南全星制药有限公司 | 该药品的国内外销售数据暂无法从公开渠道获悉 |

四、对上市公司影响及风险提示

本次江苏复华药业冻干粉针剂车间为首次通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，说明江苏复华药业相关剂型和生产线已满足 GMP 管理要求，可实现上述剂型产品的生产和上市销售。

本次《药品 GMP 证书》的获得，不会对公司当前经营产生重大影响。由于药品的生产、销售受市场环境变化等因素影响，存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

上海复旦复华科技股份有限公司

2019 年 12 月 11 日