

证券代码：600079

证券简称：人福医药

编号：临2016-113号

## 人福医药集团股份有限公司 关于控股子公司获得GMP证书的公告

### 特别提示

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。

人福医药集团股份有限公司（以下简称“公司”或“人福医药”）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67%的股权）于近日收到波兰药品管理局颁发的欧盟认可的GMP证书，现将有关信息公告如下：

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

证书编号：GIF-IW-400/0548\_01\_01/04/84/16

生产地址：19,Dalian Road Development Zone, China-443005 Yichang, Hubei Province, China（中国湖北省宜昌市开发区大连路19号）

认证范围：FENTANYL CITRATE（枸橼酸芬太尼原料药）

宜昌人福所生产的枸橼酸芬太尼原料药主要用于其生产枸橼酸芬太尼注射液，本次认证所涉及生产线的产能为500Kg/年，累计投入约为人民币3000万元。枸橼酸芬太尼注射液为强效镇痛药，适用于麻醉前、中、后的镇静与镇痛，是目前复合全麻中常用的药物。根据国家食品药品监督管理总局网站显示，目前国内枸橼酸芬太尼原料药的生产厂家分别为宜昌人福和江苏恩华药业股份有限公司，各公司生产的原料药基本自供于制剂生产。根据汤森路透数据显示，2015年3月-2016年3月全球芬太尼制剂销售额约为25亿美元，芬太尼原料消耗量约为1200kg。

本次宜昌人福枸橼酸芬太尼原料药获得欧盟认可的GMP证书，意味着欧盟规范市场对该原料药质量的认可和肯定，有利于进一步提升宜昌人福在专业领域的形象和品牌，拓宽国际市场。由于药品未来的具体市场销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

人福医药集团股份有限公司董事会

二〇一六年十月二十六日