

证券代码：600079

证券简称：人福医药

编号：临2017-028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”）控股子公司武汉人福药业有限责任公司（以下简称“武汉人福”，公司持有其98.33%的股权，控股子公司宜昌人福药业有限责任公司持有其1.67%的股权）于近日收到湖北省食品药品监督管理局颁发的药品GMP证书。现将有关信息公告如下：

企业名称：武汉人福药业有限责任公司

证书编号：HB20170327

生产地址：湖北省武汉东湖新技术开发区生物园路8号

认证范围：片剂、硬胶囊剂（含激素类）、颗粒剂、口服混悬剂、栓剂\*\*\*

有效期：至2022年2月28日

武汉人福成立于1997年6月，法定代表人邓霞飞，注册资本2.6亿元，经营范围包括医药产品的开发、研制、技术服务；加工服务及货物进出口；冻干粉针剂、小容量注射剂、颗粒剂、硬胶囊剂（含激素类）、混悬剂、片剂、软膏剂、栓剂、口服溶液剂、原料药（尿激酶）的生产及销售；设备租赁。截至目前，武汉人福本次GMP复认证的累计投入约为人民币550万元，预计片剂产能为17,000万片/年、硬胶囊剂（含激素类）产能为10,000万粒/年、颗粒剂产能为4,000万袋/年、口服混悬剂产能为6,600万瓶/年、栓剂产能为4,000万枚/年。本次GMP复认证所涉及的主要产品为奥卡西平片、布洛芬混悬液。

奥卡西平片适用于癫痫的治疗。根据国家食品药品监督管理局网站显示，目前国内有2家企业获得该药品的生产批文。根据米内网显示，2015年奥卡西平片在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币3.9亿元，其中武汉人福销售额占比8.41%。

布洛芬混悬液用于儿童普通感冒或流行性感冒引起的发热，也用于缓解儿童轻至中度疼痛，如头痛、关节痛、偏头疼、牙痛、肌肉痛、神经痛、痛经。根据国家食品药品监督管理局网站显示，目前国内有11家企业获得该药品的生产批文。根据米内网显示，2015年布洛芬混悬液在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币3.5亿元，其中武汉人福销售额占比15.61%。

本次武汉人福再次获得《药品GMP证书》，有利于保证其产品质量和生产能力，满足市场需求。

特此公告。

人福医药集团股份公司董事会

二〇一七年三月四日