

证券代码：600079

证券简称：人福医药

编号：临2017-114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：HB20170364

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：冻干粉针剂（冻干粉针1车间）、小容量注射剂、原料药（尿激酶）

有效期：2022年9月7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）的生产及批发兼零售；医药科技的技术咨询、技术开发、技术转让等。截至目前，武汉人福本次GMP认证的累计投入约为人民币2,000万元，预计冻干粉针剂（冻干粉针1车间）产能为1500万只/年、小容量注射剂产能为5000万支/年、原料药（尿激酶）产能为5000亿IU/年。本次GMP认证所涉及的主要产品为注射用小牛血去蛋白提取物、小牛血去蛋白提取物注射液、注射用尿激酶。

注射用小牛血去蛋白提取物用于改善脑供血不足，颅脑外伤引起的神经功能缺损。根据国家食品药品监督管理局网站显示，目前国内有4家企业获得该药品的生产批文，分别为武汉人福、哈尔滨圣泰生物制药有限公司、黑龙江江世药业有限公司、吉林康乃尔药业有限公司。小牛血去蛋白提取物注射液用于脑缺血、脑痴呆、脑外伤

及大脑功能不全等脑细胞代谢障碍性疾病的治疗。根据国家食品药品监督管理总局网站显示，目前有16家企业获得该药品的生产批文，生产该药品的主要厂商包括武汉人福、哈尔滨圣泰生物制药有限公司、黑龙江江世药业有限公司、吉林康乃尔药业有限公司等。根据米内网显示，2016年小牛血去蛋白提取物（含不同剂型）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19亿元。

注射用尿激酶主要用于血栓栓塞性疾病的溶栓治疗，也用于人工心瓣手术后预防血栓形成，保持血管插管和胸腔及心包腔引流管的通畅等。根据国家食品药品监督管理总局网站显示，目前国内有31家企业获得该药品的生产批文，生产该药品的主要厂商包括武汉人福、天津生物化学制药有限公司、丽珠集团丽珠制药厂、山东北大高科华泰制药有限公司、南京南大药业有限责任公司等。根据米内网显示，2016年注射用尿激酶在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币2亿元。

本次武汉人福获得《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。

人福医药集团股份有限公司董事会

二〇一七年九月十二日