

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



廣州白雲山醫葯集團股份有限公司

GUANGZHOU BAIYUNSHAN PHARMACEUTICAL HOLDINGS CO., LTD.

(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(H股股份代碼：0874)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出的。

茲刊載廣州白雲山醫葯集團股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站(www.sse.com.cn)刊登的本公司關於子公司獲得藥品GMP證書的公告之中文全文，僅供參考。

廣州白雲山醫葯集團股份有限公司
董事會

中國廣州，2018年1月4日

於本公告日，本公司董事會成員包括執行董事李楚源先生、陳矛先生、劉菊妍女士、程寧女士、倪依東先生與吳長海先生，及獨立非執行董事儲小平先生、姜文奇先生、黃顯榮先生與王衛紅女士。

广州白云山医药集团股份有限公司 关于子公司获得药品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。

广州白云山医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）获悉，公司子公司广州白云山光华制药股份有限公司（以下简称“光华制药”）于近日收到广东省食品药品监督管理局颁发的《药品GMP证书》。现将相关信息公告如下：

一、GMP证书相关情况

企业名称：广州白云山光华制药股份有限公司

地址：广州市海珠区南石路1号；广州市萝岗区镇龙柯岭路2号

认证范围：片剂、颗粒剂、硬胶囊剂（均含头孢菌素类），糖浆剂，中药前处理及提取车间（口服制剂），进口药品分包装（头孢类胶囊剂）

有效期至：2022年12月19日

证书编号：GD20170766

二、GMP证书所涉及的生产车间情况

本次《药品GMP证书》认证生产车间为中药前处理及提取车间、液体制剂车间、固体制剂车间，本次认证累计投入费用约人民币741万元（未经审计）。具体情况如下：

序号	生产车间名称	设计产能	代表产品
1	中药前处理及提取车间	1,800 吨	该生产线为产品生产的前工序，并无相应的代表产品
2	液体制剂车间	400 万瓶	强力枇杷露
3	固体制剂车间	片剂：200,000 万片 颗粒剂：36,000 万袋 胶囊剂：85,000 万粒	小柴胡颗粒、氨咖黄敏胶囊、脑络通胶囊、头孢地尼胶囊、复方甘草片

三、主要产品的市场状况

序号	产品名称	注册分类	治疗领域	其他主要国内生产企业	市场同类产品情况
1	小柴胡颗粒	中药	解表剂	光华制药、云南白药集团股份有限公司、北京亚东生物制药有限公司、重庆希尔安药业有限公司等 101 家企业	光华制药 2016 年该产品的销售收入为人民币 23,043 万元。
2	头孢地尼胶囊	进口分包装	抗感染类	天津医药集团津康制药有限公司、光华制药、优胜美特制药有限公司、江苏豪森药业集团有限公司等企业	光华制药 2016 年该产品的销售收入为人民币 11,262 万元。
3	脑络通胶囊	中药	心脑血管类	光华制药、广东邦民制药厂有限公司、惠州大亚制药股份有限公司等 38 家企业	光华制药 2016 年该产品的销售收入为人民币 3,184 万元。

- 注：1、以上资料来源为国家食品药品监督管理总局官方网站等资料；
2、以上表格中，光华制药的销售数据主要来源于公司 2016 年年报及内部资料；
3、公司通过公开资料未能获得市场同类产品具体销售资料。

四、对上市公司的影响

本次为光华公司原有《药品 GMP 证书》到期后全部剂型的再认证，上述车间通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，表明光华制药相关生产线满足新版 GMP 要求。本次《药品 GMP 证书》的获得，有利于其继续保持稳定的生产能力，满足市场需求。本次获得药品 GMP 证书不会对本集团（即公司及其附属企业）业绩产生重大影响。

由于医药产品的行业特点，各类产品/药品的投产及未来投产后的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

广州白云山医药集团股份有限公司董事会

2018 年 1 月 4 日