

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。

FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥(集團)股份有限公司
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：02196)

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。

茲載列上海復星醫藥(集團)股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站刊登的《關於控股子公司獲《藥品生產許可證》的公告》，僅供參閱。

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
吳以芳

中華人民共和國，上海
2021年9月23日

於本公告日期，本公司之執行董事為吳以芳先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、姚方先生、徐曉亮先生、龔平先生、潘東輝先生及張厚林先生；以及本公司之獨立非執行董事為李玲女士、湯谷良先生、王全弟先生及余梓山先生。

* 僅供識別

证券代码：600196	股票简称：复星医药	编号：临 2021-131
债券代码：143020	债券简称：17 复药 01	
债券代码：143422	债券简称：18 复药 01	
债券代码：155067	债券简称：18 复药 02	
债券代码：155068	债券简称：18 复药 03	
债券代码：175708	债券简称：21 复药 01	

上海复星医药（集团）股份有限公司

关于控股子公司获《药品生产许可证》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。

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司上海复宏汉霖生物医药有限公司（以下简称“汉霖医药”）收到上海市药品监督管理局颁发的《药品生产许可证》，同意本公司控股子公司上海复宏汉霖生物制药有限公司作为上市许可持有人（委托方）、汉霖医药作为受托方生产注射用曲妥珠单抗（汉曲优®）。本次汉霖医药获发《药品生产许可证》的场地系新增的注射用曲妥珠单抗（汉曲优®）生产基地，此前该产品已于上海市徐汇区生产基地开展商业化生产。现就有关情况公告如下：

一、《药品生产许可证》相关情况

企业名称：上海复宏汉霖生物医药有限公司

许可证编号：沪 20210229

注册地址：上海市松江区鼎源路 618 弄 1 号 29 幢 617 室

发证机关：上海市药品监督管理局

有效期至：2026 年 9 月 16 日

二、对上市公司的影响及风险提示

本次汉霖医药获《药品生产许可证》，有利于优化本集团（即本公司及控股子公

司/单位，下同）生产资源分配，进一步扩大注射用曲妥珠单抗（汉曲优）®的产能。

由于医药产品的行业特点，药品的具体销售情况可能受到（包括但不限于）市场环境、销售渠道等因素影响，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。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零二一年九月二十三日