

上海现代制药股份有限公司

关于控股子公司药品通过注册审批的公告

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，上海现代制药股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司上海天伟生物制药有限公司（以下简称“天伟生物”）通过国家药品监督管理局网站获悉，天伟生物的“注射用米卡芬净钠”通过注册审批。现将相关情况公告如下：

一、药品基本信息

药物名称：注射用米卡芬净钠

剂型：注射剂

规格：50mg

申请事项：国产药品注册

注册分类：原化学药品第6类

药品有效期：24个月

药品生产企业：上海天伟生物制药有限公司

受理号：CYHS1500411沪

审批结论：批准注册

截至公告日，国家药品监督管理局网站显示该药品注册进展的办理状态为：审批完毕—待制证。

二、子公司信息

公司名称：上海天伟生物制药有限公司

注册地址：上海市金都路4258号

法定代表人：季晓铭

注册资本：2,500万元

经营范围：药品生产（详见许可证）、医药中间体，从事医药科技的技术开发、

证券代码：600420
债券代码：110057

证券简称：现代制药
债券简称：现代转债

公告编号：2019-089

技术转让、技术咨询、技术服务，货物及技术的进出口业务。

天伟生物为公司控股子公司，公司持有其55%股权。

三、药品的其他相关情况

注射用米卡芬净钠为冻干粉针剂，其有效成分为米卡芬净钠，米卡芬净钠有良好的抗真菌活性。注射用米卡芬净钠最早于2002年在日本上市，2005年通过美国FDA认证，2006年在中国获批，用于治疗由曲霉菌和念珠菌引起的真菌血症、呼吸道真菌病、胃肠道真菌病。

目前，该产品国内其他主要生产企业在安斯泰来制药（中国）有限公司、浙江海正药业股份有限公司、江苏豪森药业集团有限公司。根据米内网统计数据显示，2018年该类产品上述生产企业在国内四大终端销售收入近44,790万元人民币。

四、对公司的影响及风险提示

本次控股子公司天伟生物的注射用米卡芬净钠药品通过注册审批后，可直接生产上市销售，将为天伟生物在制剂销售上拓展新的方向，实现米卡芬净钠原料药和制剂产品的产业链一体化，为子公司未来发展带来积极影响。该药品通过注册审批不会对公司近期经营业绩产生重大影响。

目前天伟生物的注射用米卡芬净钠通过注册审批的办理状态为“审批完毕—待制证”，公司将积极关注后续进展并及时履行信息披露义务。因药品销售容易受到国家政策、市场环境变化等因素影响，存在较大不确定性。敬请广大投资者审慎决策，注意投资风险。

特此公告。

上海现代制药股份有限公司董事会

2019年11月23日