

丽珠医药集团股份有限公司

关于卡那霉素注射液通过WHO的PQ认证的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，丽珠医药集团股份有限公司（以下简称“本公司”）全资子公司丽珠集团丽珠制药厂（以下简称“丽珠制药厂”）收到世界卫生组织（WHO）出具的PQ（预认证）确认函，确认其自主研发的卡那霉素注射液通过了WHO的PQ认证。现将有关详情公告如下：

药品名称：卡那霉素注射液

剂型：小容量注射剂

规格：500 mg/2 ml、1000 mg/3 ml

适应症/功能主治：卡那霉素注射液与其他抗结核药物联用，主要用于治疗由结核分枝杆菌引起的各种形式的结核。

截至本公告日，卡那霉素注射液累计研发投入约为人民币638万元。

2017年，卡那霉素制剂全球销售总额为6,115.10万美元，较2016年增长38.44%。其中，卡那霉素注射剂销售总额为324.26万美元，较2016年增长24.72%。

本次卡那霉素注射液通过WHO的PQ认证，列入WHO推荐采购清单，为卡那霉素制剂销售国际市场打开了渠道，为本公司进一步拓展海外市场提供了有力的支持，并为后续高端制剂产品的国际认证打下坚实基础。

因国际业务易受海外市场环境变化、汇率波动等因素影响，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

丽珠医药集团股份有限公司董事会

2019年2月15日