

重庆智飞生物制品股份有限公司 澄清公告

本公司及全体董事、监事、高级管理人员保证公告内容真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

一、媒体报道

近日，部分媒体有关“四川隆昌县722人接种疫苗 4人出现身体不适”的报道，报道称相关事件因接种我司提供的23价肺炎多糖疫苗引起异常反应。

二、澄清公告

1、截止2012年6月19日的媒体报道中涉及的疫苗产品系美国默沙东公司生产的23价肺炎球菌多糖疫苗（商品名：纽莫法®），本公司是该产品在中国大陆地区的总经销商。该产品适用于免疫预防该疫苗所含荚膜菌型的肺炎球菌疾病，研究证实，纽莫法®在预防肺炎球菌性肺炎和肺炎球菌性菌血症方面具有有效性。纽莫法®在中国上市已逾15年。

2、关于“疫苗接种异常反应”：从医学角度而言，受种对象在预防接种后，极少数个体可能出现注射局部反应，如疼痛、发热、红斑、肿胀、局部硬结等反应，一般不需特殊处理即可自行消退。如果受种者处在疾病潜伏期，则可能发生偶合反应。异常反应和偶合反应是疫苗使用过程中的伴随现象，并非产品质量问题。

3、公司始终把患者的安全和健康放在首位。据当地疾病预防控制中心跟进消息，4名接种人中有3名目前已恢复正常。公司正密切关注此事件，并将积极配合当地疾病预防控制中心跟进、处理。

4、该事件发生后，当地药监等相关管理部门进行了仔细核查，并已通报确

认：疫苗的生产符合生物制品批签发相关规定，疫苗产品的运输、储存、接种均符合《疫苗流通和接种管理条例》的相关规定。判定本公司提供的疫苗产品合格。

5、公司一贯高度重视疫苗产品的质量控制工作，质量控制体系规范、完善，涵盖生产、储存、流通等全过程，自创立以来未发生产品质量事故，没有发生因为接种异常反应处理不善而导致任何遗留问题；对本次疫苗接种异常反应，公司将一如既往地遵循国家相关法律法规的规定依法妥善处理。

三、特别提示

公司再次提醒广大投资者：公司所有信息均以中国证监会指定媒体刊登的公司正式公告为准。

特此公告

重庆智飞生物制品股份有限公司董事会

2012年6月20日