

重庆智飞生物制品股份有限公司

关于 Hib 疫苗获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

近日，国家食品药品监督管理局网站公布了《药品 GMP 认证公告（第 245 号）》（详见 <http://www.sda.gov.cn/WS01/CL0884/74364.html>）。公告明示：按照国家食品药品监督管理局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经现场检查和审核批准，公司全资子公司北京绿竹生物制药有限公司（以下简称“北京绿竹”）符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》要求，发给 b 型流感嗜血杆菌结合疫苗（以下简称 Hib 疫苗）《药品 GMP 证书》，证书编号：CN20120079，此次获得的 GMP 证书有效期 5 年（2012 年 8 月 17 日-2017 年 8 月 16 日）。

一、获得该《药品 GMP 证书》的意义

1、自主 Hib 疫苗的审批程序已完成，近期将正式投入生产，预计 4-5 个月可上市销售。

2、自主 Hib 疫苗获批上市有利于改善公司自主产品结构，提高盈利能力。2009 年、2010 年、2011 年公司代理 Hib 疫苗的销售收入分别占主营业务收入的 47%、59%、53%，毛利率分别为 48%、43%、45%。公司自产 Hib 疫苗毛利率预计达 90%，显著高于目前代理 Hib 疫苗的毛利率，具有明显的高毛利率优势，自主 Hib 疫苗投产将增强公司盈利能力。

3、公司代理兰州所 Hib 疫苗以来，保持着 50%左右的市场份额。自主 Hib 疫苗上市将进一步巩固该产品的市场占有率，强化公司的市场地位。

二、风险提示

1、按照相关管理规定，所有疫苗产品均需获得中国食品药品检定研究院批签发后才能上市销售。

2、虽然公司拥有强大的销售网络和一定的市场基础，但自主 Hib 疫苗的销售成果仍具有一定的不确定性。

敬请投资者注意投资风险，谨慎投资。

特此公告

重庆智飞生物制品股份有限公司董事会

2012年8月22日