

## 重庆智飞生物制品股份有限公司

### 关于全资子公司获得科特迪瓦 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，重庆智飞生物制品股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司北京智飞绿竹生物制药有限公司自主研发的 A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗（以下简称“AC 结合疫苗”）、ACYW<sub>135</sub>脑膜炎球菌多糖疫苗（以下简称“四价多糖疫苗”）获得科特迪瓦共和国颁发的 GMP 认证证书，具体内容公告如下：

#### 一、本次获得 GMP 认证的概况

北京智飞绿竹生物制药有限公司是公司全资子公司，从事疫苗产品的研发、生产和销售业务，主要生产流脑类疫苗、Hib 和 AC-Hib 三联疫苗产品。

2017 年 1 月 16 日，按照科特迪瓦共和国药品登记委员会的要求，科特迪瓦卫生部门派代表团赴中国北京智飞绿竹生物制药有限公司进行核查，经现场检查 and 审核，认为：北京智飞绿竹生物制药有限公司，注册于：北京市北京经济技术开发区同济北路 22 号，符合生产质量管理规范及世界卫生组织标准，并颁发了 GMP 认证证书，认证范围：A 群 C 群脑膜炎球菌多糖结合疫苗、ACYW<sub>135</sub>脑膜炎球菌多糖疫苗，有效期自本次签发之日起，五年内有效。

#### 二、本次获得 GMP 证书对公司的影响

科特迪瓦共和国位于非洲西部，人口 2320 万（2016 年）。本次 AC 结合疫苗、四价流脑疫苗获得 GMP 证书，有利于提高公司产品知名度，符合公司“走出去”的长期发展战略。若成功获批上市，预计出口数量有限，对公司 2017 年的销售收入和业绩不会构成重大影响。

#### 三、风险提示

本次获得科特迪瓦 GMP 证书后，产品尚需获得科特迪瓦的药品注册证后方可上市销售，该产品获批出口科特迪瓦的时间及结果皆存在不确定性。

敬请广大投资者谨慎决策，注意控制投资风险。

特此公告

重庆智飞生物制品股份有限公司董事会

2017年3月7日