

证券代码：600200

证券简称：江苏吴中

公告编号：临 2020-040

江苏吴中实业股份有限公司关于 所属江苏吴中医药集团有限公司苏州制药厂 产品抽检不合格情况的公告

本公司董事会及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实、准确和完整承担个别及连带责任。

2020年7月3日，江苏吴中实业股份有限公司（以下简称“公司”）所属江苏吴中医药集团有限公司苏州制药厂（以下简称“苏药厂”）收到《中国食品药品检定研究院检验报告》，苏药厂生产的注射用硫酸阿米卡星抽检不合格。现将相关情况公告如下：

一、公司说明

1、问题批次产品基本信息

产品名称：注射用硫酸阿米卡星

批号：1910094、1910124、1912044、1912054、1912064、1912074、1912094、1912104

规格：0.2g

检验项目：溶液的澄清度与颜色

生产单位：江苏吴中医药集团有限公司苏州制药厂

检验结果：溶液浓于1号浊度标准液，浅于黄色3号标准比色液；不符合规定

2、相关产品停产、被召回情况及可能产生的损失、赔偿情况

苏药厂已暂停生产并主动召回该药品，可能产生的损失、赔偿等情况暂不明确。

3、因发生产品不合格问题被相关部门调查、采取监管措施、处罚、责令整改、停产等情况

截至目前，苏药厂尚未收到监管部门的处罚、责令整改、停产等监管措施。

4、公司已采取或拟采取的应对措施

问题批次产品事件发生后，公司管理层高度重视，立即启动召回程序，发出召回通知。并要求苏药厂就产品生产过程进行全面复查并及时完成整改；同时也督促各成员企业以此次事件为戒，进一步加强药品生产质量的全过程管理，持续提升产品全生命周期的质量风险管理水平，防止此类情况再次发生。

二、对公司的影响

2019 年度，苏药厂生产的注射用硫酸阿米卡星（0.2g）销售收入 887.13 万元，占公司 2019 年度营业收入 0.42%。问题批次产品所涉品种“注射用硫酸阿米卡星（0.2g）”的销售收入占公司整体营业收入比重较小，对公司的正常生产经营未造成实质性影响。

公司将密切关注该事项后续有关进展，积极配合监管部门相关工作，并及时根据相关规定履行信息披露义务。公司郑重提醒广大投资者，公司指定信息披露媒体为《中国证券报》、《上海证券报》及上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)，公司所有信息均以上述指定媒体刊登的正式公告为准，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

江苏吴中实业股份有限公司

董事会

2020 年 7 月 4 日