

## 郑州安图生物工程股份有限公司 关于获得《药品 GMP 证书》的补充公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

郑州安图生物工程股份有限公司（以下简称“公司”）于 2016 年 11 月 19 日发布了《关于获得〈药品 GMP 证书〉的公告》（公告编号：2016-029），内容详见《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》、《证券日报》及上海证券交易所网站（<http://www.sse.com.cn>）。

现根据上海证券交易所审核要求，补充披露对应的产能、产量、投入以及其他厂家的情况。

公司这 3 种药品的产量详见下表：

名称	2015 年产量（万人份）	2016. 1. 1-2016. 11. 22 产量（万人份）
人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	299.96	/
乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒（酶联免疫法）	922.86	/
丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒（酶联免疫法）	378.18	/
总计	1601	/

产能：微孔板免疫诊断试剂生产线满产后产能整体可达 2 亿人份，三种药品均属于微孔板免疫诊断试剂范畴。预计此三种产品的产量合计不超过 3000 万人份。

投入：此次获得《药品 GMP 证书》系原证书到期后的认证及换证，没有产生新的研发投入。

其他厂家的情况：

经查询中国食品药品检定研究院官网，其他厂家的汇总情况如下：

名称	2015年产量 (亿人份)	2016.1.1-2016.10.15 产量(亿人份)
人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	1.43	1.11
乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒(酶联免疫法)	1.7	1.29
丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	1.18	1
总计	4.31	3.4

公司这3种药品类产品2015年、2016年1-9月在公司营业收入占比、毛利占均不足1%。对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响。敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

郑州安图生物工程股份有限公司

2016年11月22日