

海思科医药集团股份有限公司 关于子公司获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、事项概述

海思科医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）子公司四川海思科制药有限公司（以下简称“四川海思科”）于近日收到国家食品药品监督管理局颁发的中华人民共和国《药品 GMP 证书》。

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，经审查，公司的软膏剂符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求，特发《药品 GMP 证书》。现将 GMP 证书相关信息公告如下：

企业名称：四川海思科制药有限公司

地 址：成都市温江区海峡两岸科技产业开发园百利路 136 号（软膏剂车间）

认证范围：软膏剂

证书编号：SC20180030

有效期至：2023 年 05 月 20 日

二、GMP 证书所涉生产车间情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为软膏剂车间，该车间拥有自动化软膏生产线，设计产能为 270 万支/年，主要生产产品为夫西地酸钠软膏。

三、对上市公司影响及风险提示

本次获得《药品 GMP 证书》，标志着四川海思科可以正式生产和销售夫西地酸钠软膏，将对公司未来生产经营产生积极影响。

但由于医药行业的固有特点，产品销售情况可能受到市场环境、行业政策、环保因素、供求关系等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

四、备查文件

《药品 GMP 证书》。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2018 年 5 月 25 日