证券代码: 600566 证券简称: 济川药业

转债代码: 110038 转债简称: 济川转债

公告编号: 2017-082

湖北济川药业股份有限公司 关于子公司通过 GMP 认证的公告

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。

近日,湖北济川药业股份有限公司(以下简称"公司")的全资子公司济川 药业集团有限公司(以下简称"济川有限")收到江苏省食品药品监督管理局颁 发的颗粒剂(固体二车间)、片剂、硬胶囊剂(固体五车间)、中药前处理及提 取(中药二车间)的《药品GMP证书》。现将相关情况公告如下:

一、GMP 认证相关信息

企业名称:济川药业集团有限公司

地 址: 泰兴市大庆西路宝塔湾

证书编号: JS20170733

认证范围: 颗粒剂(固体二车间)、片剂、硬胶囊剂(固体五车间)、中药

前处理及提取(中药二车间)

有效期至: 2022 年 12 月 25 日

二、生产车间、主要计划生产品种及设计产能

序号	生产车间名称	年设计产能	主要产品
1	固体二车间	颗粒剂 3.2 亿袋	小儿豉翘清热颗粒
2	固体五车间	片剂 4.32 亿片	三拗片
3	中药二车间	1万吨	小儿豉翘清热颗粒提取物等

三、主要产品市场情况

小儿豉翘清热颗粒和三拗片为公司独家品种,国内无其他厂家生产。2016年,公司上述产品的销售收入合计约为人民币8亿元。

中药二车间主要用于生产小儿豉翘清热颗粒提取物,为生产小儿豉翘清热颗粒的前序工艺,未对外销售。

四、对上市公司影响及风险提示

本次获得GMP证书将有利于提高公司产品质量和生产能力,满足市场需求。 由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,各类投产后的药品 未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响,具有较大不确定性, 敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

湖北济川药业股份有限公司 董 事 会 2017 年 12 月 30 日