上海神奇制药投资管理股份有限公司 关于子公司获得《药品 GMP 证书》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。

重要提示

- ●全资子公司贵州神奇药业有限公司(以下简称"神奇药业")取得《药品 GMP证书》,认证范围涉及 11 条生产线,69 个品种。
- ●神奇药业本次 GMP 认证是在原生产线《药品 GMP 证书》到期后,对生产线的再认证,有利于在保证公司产品质量的同时继续保持稳定的生产能力,不会对公司当期和未来经营产生重大影响。

2019年6月17日,上海神奇制药投资管理股份有限公司(以下简称"公司")接到全资子公司神奇药业的通知,神奇药业于2019年6月17日获得由贵州省食品药品监督管理局颁发的《药品GMP证书》。现将相关信息公告如下:

一、GMP 证书相关信息

企业名称: 贵州神奇药业有限公司

地 址:贵州省龙里经济开发区

认证范围:颗粒剂(2线、3线)(含中药提取)、硬胶囊剂(1线、2线)、片剂、原料药(帕司烟肼)、糖浆剂(1线、2线)、煎膏剂、茶剂。

证书编号: GZ20190014

证书有效期: 2019 年 6 月 14 日至 2024 年 6 月 13 日

二、GMP 证书涉及生产线及主要产品情况

本次 GMP 认证的生产线共 11 条,涉及各剂型产能主要有: 颗粒剂 48000 万袋、胶囊剂 46000 万粒、糖浆剂 4400 万瓶、煎膏剂 100 万瓶、片剂 20000 万片、原料药 16.2 吨、茶剂 2100 万袋;涉及 69 个品种,其中主要品种包括: 枇杷止咳颗粒、强力枇杷露、枇杷止咳胶囊、精乌胶囊等。

三、对公司的影响及风险提示

本次 GMP 认证是在原生产线《药品 GMP 证书》到期后,对生产线的再认证并获得 GMP 证书,说明公司相关生产线各方面均满足新版 GMP 要求,有利于在保证公司产品质量的同时继续保持稳定的生产能力,满足市场需求。本次《药品 GMP 证书》的获得,不会对公司当期和未来经营产生重大影响。由于药品的生产、销售受市场环境变化等因素影响,存在不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

上海神奇制药投资管理股份有限公司董事会 2019 年 6 月 17 日