

西藏诺迪康药业股份有限公司

关于全资子公司获得《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。

2019 年 10 月 10 日，本公司全资子公司四川诺迪康威光制药有限公司（以下简称“威光制药”）收到四川省药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》。经审查，威光制药符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》的要求。现将相关情况公告如下：

一、《药品 GMP 证书》的主要内容

企业名称：四川诺迪康威光制药有限公司

地 址：四川省广汉市向阳镇；提取车间、制剂车间

证书编号：SC20190084

认证范围：片剂、硬胶囊剂、颗粒剂（含中药前处理及提取）

有效期至：2024 年 10 月 07 日

二、生产线、计划生产品种、设计产能及相关情况

本次认证车间 2 个：提取车间、制剂车间。

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	硬胶囊剂	3 亿粒	诺迪康胶囊、十味蒂达胶囊、参志胶囊、蒲郁胶囊
2	颗粒剂	3000 万袋	小儿双清颗粒
3	片剂	3 亿片	癫痫平片

上述硬胶囊剂、颗粒剂和片剂生产线主要承担公司产品诺迪康胶囊、小儿双清颗粒、十味蒂达胶囊等产品的生产任务。

以上产品均属于独家品种。

三、对上市公司的影响

本次威光制药获得《药品 GMP 证书》，系原有《药品 GMP 证书》到期后的再认证，上述车间或生产线通过 GMP 认证并获得《药品 GMP 证书》，表明威光制药相关生产线满足 GMP 要

求，有利于继续保持稳定的生产能力，满足市场需求。

本次威光制药获得《药品 GMP 证书》，对公司本期业绩无直接影响。

特此公告！

西藏诺迪康药业股份有限公司

2019 年 10 月 11 日