

西藏诺迪康药业股份有限公司

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。

本公司于2015年12月31日发布了《西藏诺迪康药业股份有限公司关于获得〈药品GMP证书〉的公告》（公告编号：2015-074），具体内容详见上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）及《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》。

根据上海证券交易所的审核意见，现将生产线等有关事项补充如下：

一、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：口服制剂车间、涂膜制剂车间。

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	硬胶囊剂	5000 万粒	诺迪康胶囊、十味蒂达胶囊
2	颗粒剂	500 万袋	小儿双清颗粒
3	涂膜剂	350 万瓶（45ml/瓶）	雪山金罗汉止痛涂膜剂

上述硬胶囊剂和颗粒剂生产线承担诺迪康胶囊、十味蒂达胶囊、小儿双清颗粒的部分生产任务（其余部分由本公司全资子公司四川诺迪康威光制药有限公司完成）。涂膜剂生产线承担雪山金罗汉止痛涂膜剂的全部生产任务。

以上产品均属于国家二级中药保护品种，亦是独家品种。

二、对上市公司的影响

本次公司获得新版药品 GMP 证书，促进了公司质量管理体系的完善和提升，有利于提高公司产品质量和生产能力，更好的满足市场需求。

特此公告！

西藏诺迪康药业股份有限公司

2016 年 1 月 4 日