

浙江华海药业股份有限公司

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。

浙江华海药业股份有限公司（以下简称“公司”）于 2016 年 1 月 8 日发布了《浙江华海药业股份有限公司关于获得<药品 GMP 证书>的提示性公告》，具体内容详见中国证券报、上海证券报、证券时报、证券日报和上海证券交易所网站 www.sse.com.cn。

根据上海证券交易所的规定和要求，现将相关信息补充如下：

1、为进一步提高产品质量和生产能力，公司于 2014 年底开始对本次认证所涉及的原料药进行生产环境的变更，包括设备更新、检修，并通过国家药监局的检查批准，获得此次《药品 GMP 证书》，该投入共计约 1800 万元。

2、据统计，富马酸酮替芬原料药 2014 年全球销售量约 3.5 吨。

3、根据国家药监局网站信息，目前国内富马酸酮替芬原料药批准生产上市的厂家共 7 家，分别是浙江华海药业股份有限公司、浙江苏泊尔制药有限公司、苏州弘森药业有限公司、海南普利制药股份有限公司、国药集团致君（苏州）制药有限公司、台州市新宁制药有限公司、山东健康药业有限公司。

请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

浙江华海药业股份有限公司

董 事 会

二零一六年一月九日