

证券代码：603520

证券简称：司太立

公告编号：临 2017-007

浙江司太立制药股份有限公司

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。

近日，公司全资子公司上海司太立制药有限公司（以下简称“上海司太立”）收到上海市食品药品监督管理局颁发的《药品GMP证书》，现就上述有关信息公告如下：

一、GMP认证基本情况

证书编号：SH20170002
企业名称：上海司太立制药有限公司
地 址：上海市金山工业区茂业路500号
认证范围：乳膏剂
有效期至：2022年1月19日

二、本公司生产线、计划生产品种及设计产能

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	软膏剂生产车间	630万支	硝酸咪康唑乳膏

截至2017年1月底，上述软膏剂生产车间累计投入约2,234万元。

三、主要生产品种的市场情况

序号	药品名称	剂型	治疗领域（功能主治等）	市场同类产品情况
1	硝酸咪康唑乳膏	乳膏	用于体癣、股癣、手癣、足癣、花斑癣以及真菌性甲沟炎和念珠性外阴道炎，对外耳炎、细菌性皮肤感染也有效。	目前国内获得硝酸咪康唑乳膏生产批文的有上海通用药业股份有限公司、上海运佳黄浦制药有限公司、沈阳东新药业有限公司、江苏远恒药业有限公司等60余家企业

注：1、以上数据来源为国家食品药品监督管理总局官方网站等网上资料。2、公司通过公开资料未能获得市场同类产品具体销售数据。

四、对上市公司的影响

本次获得认证范围为乳膏剂的《药品GMP证书》，有利于丰富公司产品线，提升公司相关产品的生产能力与产品质量，满足市场需求。

本次获得GMP证书不会对公司当期业绩产生重大影响。由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，投产后产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。

浙江司太立制药股份有限公司董事会
2017年3月1日