

贵州百灵企业集团制药股份有限公司 关于获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，公告不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

一、事项概述

2016 年 1 月 12 日贵州百灵企业集团制药股份有限公司（以下简称“公司”）第三届董事会第二十八次会议审议通过了《关于使用部分超募资金投资建设 13 号楼建设工程项目的议案》，公司决定将原有综合性厂房 13 号楼进行改造建设，建设满足产品产能需求的片剂、硬胶囊剂、颗粒剂生产线，并建立相应的仓储及配套辅助系统。

公司于近日收到贵州省食品药品监督管理局颁发的中华人民共和国《药品 GMP 证书》。按照国家食品药品监督管理局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经贵州省食品药品监督管理局审查，公司 13 号楼建设的片剂（D 线、E 线）、硬胶囊剂（C 线、D 线）、颗粒剂（C 线）符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求，特发《药品 GMP 证书》。现将 GMP 证书相关信息公告如下：

证书编号：GZ20170018

企业名称：贵州百灵企业集团制药股份有限公司

地址：贵州省安顺市经济技术开发区西航大道

认证范围：片剂（D 线、E 线）、硬胶囊剂（C 线、D 线）、颗

粒剂（C 线）

有效期至：2022 年 06 月 18 日

发证机关：贵州省食品药品监督管理局

本次 GMP 证书的获得，有利于促进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、提升生产能力，更好地满足市场需求，对公司未来发展有着积极的推动作用。

二、备查文件

《药品 GMP 证书》。

特此公告。

贵州百灵企业集团制药股份有限公司

董 事 会

2017 年 6 月 20 日