

海思科医药集团股份有限公司 关于子公司获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、事项概述

海思科医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）子公司四川海思科制药有限公司（以下简称“四川海思科”）于近日收到国家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，经审查，公司的原料药（富马酸替诺福韦二吡呋酯）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：

企业名称：四川海思科制药有限公司

地 址：成都市温江区海峡两岸科技产业开发园百利路 136 号（原料药一车间）

认证范围：原料药（富马酸替诺福韦二吡呋酯）

证书编号：SC20170094

有效期至：2023 年 03 月 14 日

二、GMP 证书所涉生产车间情况

本次《药品 GMP 证书》认证生产车间为原料药一车间，设计产

能如下：

生产车间名称	生产线	年产能
原料料一车间	富马酸替诺福韦二吡呋酯	900Kg/年

三、对上市公司影响及风险提示

本次获得《药品 GMP 证书》，标志着四川海思科可以正式生产和销售富马酸替诺福韦二吡呋酯原料药，将对公司未来生产经营产生积极影响。

但由于医药行业的固有特点，产品销售情况可能受到市场环境、行业政策、环保因素、供求关系等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

四、备查文件

《药品 GMP 证书》。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2018 年 3 月 21 日