湖南景峰医药股份有限公司 关于全资子公司获得药品 GMP 证书的公告

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

一、基本情况

湖南景峰医药股份有限公司(下称"公司")全资子公司上海景峰制药有限公司于近日收到上海市药品监督管理局核准签发的中华人民共和国《药品GMP证书》,现将有关信息公告如下:

二、药品GMP证书主要信息

证书编号: SH20190046

企业名称:上海景峰制药有限公司

生产地址:上海市宝山区罗新路50号

认证范围:原料药(玻璃酸钠)(鸡冠提取法)

有效期至: 2024年8月12日

三、对上市公司的影响

本次《药品GMP证书》的取得,标志着上海景峰制药有限公司上述认证范围 再次符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》的要求,公司将持续、正常 生产鸡冠提取法玻璃酸钠原料药,保持稳定的生产管理和产品质量,更好地满足 市场需求,增强公司盈利能力。

由于药品的生产、销售受市场环境变化等因素影响,存在不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告

湖南景峰医药股份有限公司董事会 2019年8月16日

