

天津红日药业股份有限公司 关于公司获得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、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

经国家药品监督管理局现场检查和审核批准，天津红日药业股份有限公司（以下简称“公司”或“红日药业”）通过国家 GMP 认证，并于近日收到天津市药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，现将相关信息公告如下：

企业名称：天津红日药业股份有限公司

地址：天津新技术产业园区武清开发区泉发路西，天津新技术产业园区武清开发区源泉路 17 号

证书编号：TJ20190199

认证范围：大容量注射剂（最终灭菌）

有效期至：2024 年 08 月 04 日

公司本次通过 GMP 认证并获发《药品 GMP 证书》，表明公司大容量注射剂（最终灭菌）生产、质量、仓储等方面均符合《药品生产质量管理规范》（2010 年修订）要求。截止目前，红日药业小容量注射剂（最终灭菌、非最终灭菌）（含中药材前处理、中药提取）、大容量注射剂（最终灭菌）均通过 GMP 认证。

公司通过此次 GMP 认证，进一步完善了公司质量管理体系，提高了生产质量管理水平和产品质量安全性，同时生产范围进一步扩大，促进了公司产业结构调整 and 升级，可以更好地满足市场需求，提高市场竞争力。但结合现有医药市场形势、医药行业政策等综合因素影响，对公司业绩影响存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

天津红日药业股份有限公司

董 事 会

二〇一九年九月二日