

股票代码：300381

股票简称：溢多利

公告编号：2019-080

债券代码：123018

债券简称：溢利转债

广东溢多利生物科技股份有限公司 关于全资子公司通过欧盟 GMP 认证的公告

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。

广东溢多利生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司河南利华制药有限公司（以下简称“利华制药”）于 2019 年 10 月 10 日收到芬兰药品管理局颁发的《欧盟 GMP 证书》，确认公司质量体系符合欧盟 GMP 标准。现将相关情况公告如下：

一、GMP 证书相关情况

证书编号：002917/06.08.02.00/2019

企业名称：河南利华制药有限公司

生产地址：河南省安阳市高新技术产业开发区黄河大道中段

认证产品：泼尼松龙

认证范围：利华制药位于河南省安阳市高新技术产业开发区的厂区及对应的 L11 生产车间

证书有效期：三年

签发机构：芬兰药品管理局

二、对公司的影响及风险提示

根据欧盟国家的 GMP 互认制度，本次利华制药获得芬兰药品管理局颁发的《欧盟 GMP 证书》说明公司质量管理体系符合欧盟药品生产质量管理规范标准，也意味着公司质量体系始终保持与国际标准接轨，有助于公司进一步获得客户认可，提升公司国际市场竞争力。

由于市场环境变化、汇率波动等因素影响，公司产品在国际市场的开发及销售情况具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

广东溢多利生物科技股份有限公司

董事会

二〇一九年十月十一日