

东北制药集团股份有限公司

关于全资子公司通过药品 GMP 现场检查的公告

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

近日，东北制药集团股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司东北制药集团沈阳第一制药有限公司（以下简称“第一制药”）收到辽宁省药品监督管理局核准签发的《辽宁省药品监督管理局药品 GMP 现场检查结果通知》（编号 2020007），第一制药合剂（101 分厂 10 线、102 分厂口服液体制剂生产线）、中药前处理及提取车间通过药品 GMP 现场检查，现就相关情况公告如下：

一、《辽宁省药品监督管理局药品 GMP 现场检查结果通知》基本情况

申请企业：东北制药集团沈阳第一制药有限公司

生产地址：沈阳经济技术开发区昆明湖街 8 号

检查时间：2019 年 11 月 28 日至 2019 年 11 月 30 日

检查范围：合剂（101 分厂 10 线、102 分厂口服液体制剂生产线）、中药前处理及提取车间

结论：你公司合剂（101 分厂 10 线、102 分厂口服液体制剂生产线）、中药前处理及提取车间经现场检查和综合评定，符合《药品生产质量管理规范(2010 年修订)》要求。

二、对公司的影响

公司全资子公司第一制药合剂（101 分厂 10 线、102 分厂口服液体制剂生产线）、中药前处理及提取车间本次通过药品 GMP 现场检查，标志着公司中药生产线（涉及产品包括 101 分厂的人参口服液、脑心舒口服液、清热解毒口服液、生脉饮、壮阳春口服液、五加参归芪精、仙茸壮阳口服液、红甲虫草口服液、益阳口服液、天黄参消渴口服液，以及 102 分厂的清热解毒合

剂和小青龙合剂)已获得合法的生产资质。有利于增加公司中药品种的生产,为公司开发新的市场领域奠定基础,推动公司的可持续发展。

由于药品生产、销售情况受到市场环境变化等不确定因素影响,具有一定的不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

东北制药集团股份有限公司董事会

2020年2月28日