

证券代码：300485

证券简称：赛升药业

公告编码：2020-038

北京赛升药业股份有限公司

关于参股公司收到药品 GMP 符合性检查结果的公告

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。

近日，北京赛升药业股份有限公司（以下简称“公司”或“赛升药业”）收到参股公司浙江赛灵特医药技术有限公司（以下简称“赛灵特”）药品 GMP 符合性检查结果（编号：浙 2020 第 0013 号）的通知，现将相关情况公告如下：

一、药品 GMP 检查目录

企业名称：浙江赛灵特医药技术有限公司

生产地址：浙江省杭州市余杭区黄湖镇兴湖路 9 号

检查范围：治疗用生物制品（猪源纤维蛋白粘合剂、原液车间、制剂车间）

检查时间：2020 年 06 月 10 日至 2020 年 06 月 12 日

检查结论：依据《药品管理法》（2019 年修订）及药品生产监督管理的有关要求对浙江赛灵特医药技术有限公司进行药品生产质量管理规范符合性检查和审核，结果符合要求。

二、对公司的影响及风险提示

公司参股赛灵特是为了发挥产业协同效应。本次赛灵特申请并通过 GMP 符合性检查表明其相关生产线符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》的要求，有利于赛灵特继续保证产品质量和生产能力，从而满足市场需求。本次通过 GMP 符合性检查事项将不会对赛升药业业绩产生重大影响。

由于医药行业的固有特点，产品未来的具体销售情况可能受到市场环境、行业政策等因素影响，具有较大不确定性。敬请广大投资者审慎决策，注意投资风险。

北京赛升药业股份有限公司

董 事 会

2020 年 7 月 28 日