

## 东北制药集团股份有限公司 关于公司通过药品 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。

近期，东北制药集团股份有限公司（以下简称“公司”）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：2020046），公司原料药维生素 D<sub>2</sub>新生产线通过药品 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：东北制药集团股份有限公司

生产地址：沈阳经济技术开发区昆明湖街 8 号

检查时间：2020 年 7 月 7 日至 2020 年 7 月 11 日

检查范围：原料药（维生素 D<sub>2</sub>）

结论：公司原料药（维生素 D<sub>2</sub>）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

公司原料药维生素 D<sub>2</sub>新生产线通过药品 GMP 现场检查，标志着维生素 D<sub>2</sub>新生产线已获得生产资质，满足上市销售的条件。有利于提升公司高品质原料药的生产能力，保障公司连续稳定地提供符合质量标准的产品。公司将继续保持良好的生产管理和质量保证体系，更好地满足市场需求，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8月26日