

贵州三力制药股份有限公司

关于 GMP 改造二期扩建项目进展的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

连日来，随着新冠肺炎疫情防控新十条措施、对新型冠状病毒感染实施“乙类乙管”等方案相继出台，国内对新型冠状病毒感染治疗相关药品的需求大幅提升。针对公司开喉剑喷雾剂及开喉剑喷雾剂（儿童型）供应紧张的情况，公司积极响应政府的号召，努力供应国内各医院端、OTC 端及基层医疗机构，严格落实生产规范及安全生产防范措施，加紧作业，执行车间机器不停转、员工轮岗、7*24 小时的生产计划，目前产能利用率接近 200%，可保障每天超过 20 万瓶开喉剑系列产品的生产和供应。

公司首次公开发行募集资金净额 23,684.10 万元。其中“GMP 改造二期扩建项目”预计总投资额为 16,432.00 万元，在变更项目建设地点及主要建设内容后，预计总投资额为 22,000.00 万元。公司募投项目“GMP 改造二期扩建项目”已在公司新取得的毗邻公司现厂区的土地持续建设中，截至目前，项目已完成 2 栋 4 层主体生产车间的建设工作，并将于 2023 年 1 月中旬开始净化工程的实施，预计 6 月可完成全部生产线的安装，7 月完成调试并开展试生产工作，届时新增产能规模预计将达到开喉剑喷雾剂 6,000 万瓶/年，公司总体产能规模将接近 10,000 万瓶/年。

鉴于投资者对募投项目的关注，根据上市公司关于做好投资者关系管理工作和信息披露的有关要求，公司为助于投资者及时、客观地了解目前公司募投项目的具体进展情况，现将该项目的进展情况公告如下：

一、项目基本情况

根据《贵州三力制药股份有限公司首次公开发行股票招股说明书》及《贵州三力制药股份有限公司关于变更部分募集资金投资项目建设地点及主要建设内

容的公告》披露，公司将使用募集资金投入“GMP 改造二期扩建项目”，项目基本情况如下：

1、项目实施主体：贵州三力制药股份有限公司

2、项目建设地点：安顺市平坝区夏云工业园毗邻公司现有厂区

3、项目规划建设：建设喷雾剂、硬胶囊、酒剂、膏剂、丸剂、散剂、颗粒剂七种剂型的生产线，建设完成后可达到年产开喉剑喷雾剂 6000 万瓶，胶囊剂 2 亿粒，颗粒剂 3000 万袋，丸剂 40 亿粒，膏剂 200 万瓶，药酒 350 万瓶，散剂 100 万瓶。

4、项目投资概算：本项目将在毗邻公司现有厂区处新建 2 栋生产车间，包括建筑主体的建筑工程和新增购买、安装各种生产、包装设备。其中，建筑工程费用预计投资总额为 8,000.00 万元；设备购置费用预计投资总额为 6,200.00 万元；安装工程费用预计为 2,950.00 万元，其他各项费用预计为 4,850.00 万元。

二、募投项目进展情况

截至目前，公司已经完成了上述募投项目的主体生产车间的建设，并将于 2023 年 1 月中旬开始净化工程的实施。

连日来，随着新冠肺炎疫情防控新十条措施、对新型冠状病毒感染实施“乙类乙管”等方案相继出台，国内对新型冠状病毒感染治疗相关药品的需求大幅提升。针对公司开喉剑喷雾剂及开喉剑喷雾剂（儿童型）供应紧张的情况，公司积极响应政府的号召，努力供应国内各医院端、OTC 端及基层医疗机构，严格落实生产规范及安全生产防范措施，加紧作业，执行车间机器不停转、员工轮岗、7*24 小时的生产计划，目前产能利用率接近 200%，可每天生产超过 20 万瓶开喉剑喷雾剂，尽全力保障开喉剑系列产品的生产和供应。

三、对公司的影响及风险提示

本项目毗邻公司现厂区进行修建，并引进先进的生产线。项目达产后，产品工艺路线、设施设备、技术标准和软件管理达到国内领先水平，使公司核心产品生产实现全过程标准化、自动化、智能化，进一步提高产品品质，提升生产效率，有效控制生产成本，进一步增强公司的竞争力，有助于公司进一步开拓市场，寻找新的利润增长点，充分发挥募集资金的使用效率，更好维护全体股东的权益。

项目建成投产后需要经历一段时间的产能爬坡期，若产能爬坡不及预期以及

受未来可能存在的市场环境需求变化,可能导致投资项目预计效益无法按计划实现的风险。

公司将持续密切关注 GMP 改造二期扩建项目的建设进度,若出现重大风险或可能出现重大风险,公司将及时披露,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

贵州三力制药股份有限公司董事会

2023 年 1 月 3 日