华兰生物工程股份有限公司 关于全资子公司取得药品注册证书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确和完整,没有虚假 记载、误导性陈述或重大遗漏。

本公司全资子公司华兰生物工程重庆有限公司(以下称"重庆公司")于 2023年2月24日取得国家药品监督管理局签发的人凝血因子VⅢ(规格: 200IU/ 瓶和 300IU/瓶)的《药品注册证书》(证书编号: 2023S00250、2023S00251, 药品批准文号: 国药准字 S20233099、国药准字 S20233100) 和人凝血酶原复合 物 (规格: 200IU/瓶和 300IU/瓶) 的《药品注册证书》(证书编号: 2023S00253、 2023S00254, 药品批准文号: 国药准字 S20233101、国药准字 S20233102), 审 批结论为: 经审查, 本品符合药品注册的有关要求, 批准注册, 发给药品注册证 书。

重庆公司研发的人凝血因子Ⅷ和人凝血酶原复合物可正式生产和销售,将对 公司 2023 年度经营业绩产生积极影响。

特此公告。

华兰生物工程股份有限公司董事会 2023年2月25日