海南双成药业股份有限公司 关于公司通过药品 GMP 符合性检查 暨药品生产许可证变更的公告

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

海南双成药业股份有限公司(以下简称"公司")于近日收到海南省药品监 督管理局核准签发的《药品 GMP 符合性检查结果通知书》(编号: 琼药监药产 F2023006), 认定本次检查范围"冻干粉针剂三车间小容量注射液生产线(非最 终灭菌)"符合《药品生产质量管理规范(2010年修订)》要求。本次检查通过 后,公司相应完成了《药品生产许可证》的变更工作。现将相关情况公告如下:

一、GMP符合性检查结果通知书相关信息

企业名称:海南双成药业股份有限公司

企业地址:海口市秀英区兴国路 16号

检查范围: 冻干粉针剂三车间小容量注射液生产线(非最终灭菌)

检查日期: 2022年12月20日—2022年12月22日

检查结论: 经综合评定, 公司冻干粉针剂三车间小容量注射液生产线(非最 终灭菌)符合药品生产质量管理规范要求。

二、《药品生产许可证》变更情况

《药品生产许可证》本次涉及变更的事项为: 生产地址海口市秀英区兴国路 16号的冻干粉针剂三车间小容量注射液生产线(非最终灭菌)通过 GMP 符合性 检查,药品 GMP 检查结果通知书编号为琼药监药产 F2023006,其他内容不变。 基本情况如下:

企业名称:海南双成药业股份有限公司

注册地址:海口市秀英区兴国路 16号

社会信用代码: 9146000072122491XG

法定代表人: 王成栋

企业负责人: LI JIANMING

质量负责人:李媛

许可证编号: 琼 20150028

分类码: AhBhChDh

日常监督管理机构:海南省药品监督管理局

有效期至: 2025年11月05日

生产地址和生产范围:海口市秀英区兴国路 16号;原料药(胸腺法新,艾塞那肽,比伐芦定、依替巴肽、胸腺五肽、生长抑素、醋酸曲普瑞林、醋酸奥曲肽、加压素、硼替佐米),冻干粉针剂(三车间、四车间),小容量注射剂(含卡式),大容量注射剂***。

三、对公司的影响及风险提示

公司本次通过药品 GMP 现场符合性检查及《药品生产许可证》变更,表明公司相关生产线符合 GMP 要求,有利于公司优化生产结构,继续保持稳定的生产能力,满足市场需求,短期内对公司业绩无重大影响。

由于医药产品的行业特点,药品的生产、销售受到市场环境、行业政策、供求关系等因素影响,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。