

证券代码：833230

证券简称：欧康医药

公告编号：2023-060

成都欧康医药股份有限公司

关于公司通过药品 GMP 符合性检查的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

一、基本情况

成都欧康医药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到四川省药品监督管理局出具的《四川省药品监督管理局药品 GMP 现场检查结果通知书》（编号：川 2023085）。根据公司的申请，四川省药品监督管理局按照《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》和附录要求，对公司组织现场检查。

经现场检查和综合评定，认为本次检查符合药品 GMP 法定要求，具体信息如下：

企业名称	成都欧康医药股份有限公司
药品生产许可证编号	川 20160367
生产地址	邛崃市临邛工业园区创业路 15 号
检查范围	原料药（地奥司明）
检查车间	一车间（地奥司明合成生产线）
检查时间	2023 年 04 月 23 日至 2023 年 04 月 25 日
检查结论	根据本次检查情况，经审查，该企业符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》和附录要求

二、对公司的影响

地奥司明产品可用于医药、保健品、化妆品等领域，能够降低血管脆性及异常的通透性，增强静脉张力并提高血管的稳定性，亦可用于防治高血压及动脉硬化的辅助治疗，作为原料药主要功效为治疗静脉功能不全及痔疮等症状。

公司“地奥司明”原料药通过药品 GMP 符合性的现场检查，即取得了该产

品境内市场原料药生产和销售资质，有利于公司开拓境内原料药市场，拓宽产品在境内市场的销售与应用；同时达到了相关境外市场的药品销售准入及备案条件，以进一步拓展境外新市场，从而实现公司产品境内、境外市场双轮驱动的战略目标。

三、风险提示

受市场环境等因素的影响，上述原料药品种的具体销售情况存在一定的不确定性，公司将按照相关法律法规的要求对后续进展情况履行信息披露义务。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

四、备查文件

《四川省药品监督管理局药品 GMP 现场检查结果通知书》(编号：川 2023085)

特此公告。

成都欧康医药股份有限公司

董事会

2023 年 7 月 12 日