江苏联环药业股份有限公司 关于收到药品GMP符合性检查结果的公告

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、准确性和完整性承担法律责任。

近日, 江苏联环药业股份有限公司(以下简称"公司"或"联环药业")从 江苏省药品监督管理局网站获悉《药品GMP符合性检查结果告知书》(2023年第 148号),现将相关情况公告如下:

一、GMP 检查相关信息

企业名称: 江苏联环药业股份有限公司

生产地址: 江苏省扬州市扬州生物健康产业园健康一路9号

检查范围:原料药[激素类:左炔诺孕酮,二车间C4厂房C4-H3生产线(合 成), 二车间 C4 厂房 6 号精烘包(精制)]

检查时间: 2023.04.22—2023.04.25

检查结论:根据《药品管理法》、《药品生产监督管理办法》有关规定,对 江苏联环药业股份有限公司进行《药品生产质量管理规范》符合性检查和评定, 结果符合要求。

二、生产线、主要生产品种、设计产能及相关情况

具体情况如下:

序号	生产线名称	设计产能	主要生产品种
	原料药[激素类: 左炔诺孕酮, 二车间		
1	C4 厂房 C4-H3 生产线(合成), 二车	2000Kg/年	原料药左炔诺孕酮
	间 C4 厂房 6 号精烘包(精制)]		

本次原料药左炔诺孕酮 GMP 符合性检查是对变更后的新工艺进行的 GMP 检 查, 原料药左炔诺孕酮新工艺生产线没有发生新的投入。

三、主要生产品种的市场情况

序号	主要生产 品种	剂型	治疗领域	市场情况
1	左炔诺 孕酮	原料药	一种雌激素活性的孕激素。	该产品其他生产厂家有秦皇岛紫竹药业 有限公司、湖北葛店人福药业有限责任 公司等。公司未能从公开渠道获得该产 品的销售数据。

注:

- 1、以上数据来源为国家食品药品监督管理总局官方网站;
- 2、上述统计结果可能不尽完善, 仅供参考;
- 3、除上述已披露的资料外,公司无法从公开渠道获悉其他生产企业相关药品的生产或销售数据。

四、对公司的影响及风险提示

公司本次获得药品 GMP 符合性检查结果,表明公司相关生产线符合 GMP 要求,将有利于公司继续保持稳定的产品质量和持续稳定的生产能力,以满足相关药品的市场需求。本次获得药品 GMP 符合性检查结果不会对公司业绩产生重大影响。

由于医药行业的固有特点,各类产品未来的具体销售情况可能受到市场环境、行业政策等因素的影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者审慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏联环药业股份有限公司董事会 2023 年 10 月 19 日