

证券代码：301258

证券简称：富士莱

公告编号：2024-045

苏州富士莱医药股份有限公司 关于取得换发后的《药品生产许可证》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。

苏州富士莱医药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到由江苏省药品监督管理局换发变更后的《药品生产许可证》，本次主要涉及新增委托生产，现将有关情况公告如下：

一、换发后的《药品生产许可证》基本信息

企业名称：苏州富士莱医药股份有限公司

许可证编号：苏 20160159

社会信用代码：913205007205525400

分类码：BhDh

注册地址：江苏省常熟新材料产业园海旺路 16 号

法定代表人：钱祥云

企业负责人：钱祥云

质量负责人：张晓红

有效期至：2025 年 09 月 20 日

生产地址和生产范围：

1、江苏省常熟新材料产业园海旺路 16 号：原料药[多烯磷脂酰胆碱、甘油磷脂酰胆碱、R(+)-硫辛酸氨基丁三醇盐、硫辛酰胺、艾瑞昔布、聚普瑞锌、硫辛酸、抗肿瘤药（甲磺酸阿帕替尼）]***

2、受托方：浙江省金华市婺城区汤溪镇永湖街 788 号（受托方浙江赛默制药有限公司生产地址）：硫辛酸片***仅限注册申报使用

二、对公司影响

本次变更的主要内容是新增委托生产（仅用于注册申报）：受托方是浙江赛默制药有限公司，委托品种是硫辛酸片，生产场地是浙江省金华市婺城区汤溪镇永湖街 788 号，委托有效期为 2025 年 09 月 20 日。本次变更有利于公司优化生产结构，更好满足市场需求。短期内对公司业绩无重大影响，敬请投资者注意投资风险。

三、备查文件

1、换发后的《药品生产许可证》。

特此公告。

苏州富士莱医药股份有限公司

董事会

2024 年 5 月 6 日