

康芝药业股份有限公司

关于全资子公司获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

康芝药业股份有限公司（以下简称为“公司”）全资子公司河北康芝制药有限公司（以下简称为“河北康芝”）于近日收到河北省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》。

按照国家食品药品监督管理局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经河北省食品药品监督管理局组织现场检查和审核批准，河北康芝“口服液体制剂：合剂”生产线符合《药品生产质量管理规范》要求，现已获得河北省食品药品监督管理局颁发新的《药品 GMP 证书》（证书编号：HE20180079），GMP 认证的主要信息如下：

企业名称：河北康芝制药有限公司。

地 址：河北省邱县新城南路 68 号。

认证范围：口服液体制剂：合剂。

证书有效期至：2023 年 9 月 16 日。

本次认证是原《药品 GMP 证书》到期，对“口服液体制剂：合剂”生产线的再认证并获得的新的《药品 GMP 证书》，说明河北康芝“口服液体制剂：合剂”生产线各方面均满足新版 GMP 要求，有利于其提高产品质量，继续保持稳定的生产能力，满足市场需求。本次《药品 GMP 证书》的获得，不会对公司当期和未来经营产生重大影响。

特此公告。

康芝药业股份有限公司

董 事 会

2018 年 10 月 15 日