

浙江天宇药业股份有限公司 关于公司获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

浙江天宇药业股份有限公司（以下简称“公司”）于 2018 年 1 月 25 日披露了《关于公司获得〈药品 GMP 证书〉的公告》，公司的原料药（氯沙坦钾、厄贝沙坦）符合《药品生产质量管理规范》，获得编号为 ZJ20180006 的 GMP 认证证书，有效期至 2023 年 1 月 17 日，具体内容详见公司 2018-018 号公告。

近日公司收到浙江省食品药品监督管理局颁发的氯沙坦钾、厄贝沙坦原料药新增产能的《药品 GMP 证书》：经审查，公司的原料药氯沙坦钾、厄贝沙坦符合《药品生产质量管理规范认证管理办法》要求，特颁发《药品 GMP 证书》。《药品 GMP 证书》相关信息如下：

企业名称：浙江天宇药业股份有限公司

地址：台州市黄岩江口化工开发区

认证范围：原料药（氯沙坦钾、厄贝沙坦）

证书编号：ZJ20190074

有效期至：2024 年 7 月 11 日

编号 ZJ20180006 的氯沙坦钾、厄贝沙坦《药品 GMP 证书》继续有效。本次获得氯沙坦钾、厄贝沙坦《药品 GMP 证书》是公司位于台州市黄岩江口化工开发区生产场地部分车间新增的 GMP 认证。

由于具体经营情况受到市场环境变化等不确定因素影响，对公司业绩影响存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江天宇药业股份有限公司董事会

二〇一九年七月十六日