

烟台东诚药业集团股份有限公司

关于全资子公司收到药品 GMP 符合性检查结果通知书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，烟台东诚药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司烟台东诚大洋制药有限公司（以下简称“东诚大洋”）收到山东省药品监督管理局签发的《药品 GMP 符合性检查结果通知书》（编号：GMP2023072），具体情况如下：

一、企业名称：烟台东诚大洋制药有限公司

二、检查范围：颗粒剂（固体车间生产二线）、滴丸剂（固定车间生产四线）（均含中药前处理、提取）

三、生产地址：烟台经济技术开发区天津北路 22-1 号

四、检查时间：2023 年 4 月 13-15 日

五、检查结论：经药品 GMP 符合性检查，基本符合《药品生产质量管理规范》（2010 年版）的要求。

东诚大洋本次通过药品 GMP 现场符合性检查，表明东诚大洋相关剂型生产线符合 GMP 要求。有利于完善公司制剂产品结构，提升生产能力，扩大市场规模，对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。

特此公告。

烟台东诚药业集团股份有限公司董事会

2023年5月9日