

北京赛升药业股份有限公司

关于控股子公司赛而生物收到药品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。

北京赛升药业股份有限公司（以下简称“公司”或“赛升药业”）于2016年11月23日获悉控股子公司北京赛而生物药业有限公司（以下简称“赛而生物”）已收到北京市食品药品监督管理局（以下简称“北京食药监局”）发回的《药品GMP证书》。

赛而生物前期因违反《药品生产质量管理规范（2010年修订）》规定，被北京食药监局依法收回其《药品GMP证书》（证书编号：BJ20150181），并被责令停产整改。相关情况详见公司于2016年6月29日在巨潮资讯网

（<http://www.cninfo.com.cn>）上披露的《关于控股子公司赛而生物被收回GMP证书的公告》（公告编号：2016-034）。事件发生后，赛而生物高度重视，已按照北京食药监局通知的要求，停止药品的生产和销售，认真分析在生产管理和质量管理中的不足及相关问题。

经过赛而生物的积极整改，现已符合药品GMP要求，并通过了北京食药监局的现场检查、综合评定。依据《药品生产质量管理规范认证管理办法》第三十四条规定，北京食药监局发回赛而生物《药品GMP证书》并于该局官网发布公告。目前，赛而生物已恢复正常的生产与销售。

本次赛而生物重新获得《药品GMP证书》，表明其已全面恢复生产经营，有利于其继续保持稳定的生产能力，提高产品质量，满足市场需求。

特此公告。

北京赛升药业股份有限公司

董 事 会

2016年11月23日