

浙江天宇药业股份有限公司

关于公司通过日本 PMDA 的 GMP 检查的公告

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”）于近日收到日本独立行政法人医药品医疗器械综合机构（PMDA）签发的药品 GMP 检查合格通知书，我公司厄贝沙坦原料药通过了日本 PMDA 的 GMP 符合性检查，即 GMP 认证。

厄贝沙坦适用于治疗原发性高血压，以及合并高血压的 2 型糖尿病肾病的治疗。公司本次顺利通过日本 PMDA 的 GMP 检查，标志着公司厄贝沙坦原料药取得了日本的销售许可，为公司开拓日本市场打开了准入通道，将会对公司未来业绩产生一定的积极影响。由于产品的生产和销售受市场环境变化等因素影响，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

二〇一八年一月三十日