

浙江司太立制药股份有限公司

关于获得《药品 GMP 证书》的更正公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

浙江司太立制药股份有限公司（以下简称“公司”）于 2019 年 10 月 12 日披露了《关于获得〈药品 GMP 证书〉的公告》（公告编号：临 2019-077）。经公司事后自查，发现存在错误之处，现将相关内容更正如下：

更正前：

二、GMP 证书所涉及生产线情况

生产线名称	年产能	主要生产品种
原料药	450 万吨/年	原料药(左氧氟沙星、盐酸左氧氟沙星)

本次公司生产线通过 GMP 认证系原《药品 GMP 证书》到期后对生产线的再认证。

更正后：

二、GMP 证书所涉及生产线情况

生产线名称	年产能	主要生产品种
原料药	450 吨/年	原料药(左氧氟沙星、盐酸左氧氟沙星)

本次公司生产线通过 GMP 认证系原《药品 GMP 证书》到期后对生产线的再认证。

除上述更正外，原公告其他内容不变，公司对由此给投资者带来的不便深表歉意。今后公司将加强信息披露编制过程中的审核工作，提升信息披露的质量。敬请广大投资者见谅。

特此公告

浙江司太立制药股份有限公司

董 事 会

二〇一九年十月十二日