

**海南普利制药股份有限公司**  
**关于全资子公司浙江普利药业有限公司**  
**获得欧盟人用药品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，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

海南普利制药股份有限公司（以下简称“公司”）的全资子公司浙江普利药业有限公司（以下简称“浙江普利”）于近日收到了荷兰卫生监督机构Health and Youth Care Inspectorate—Pharmaceutical Affairs颁发的《药品GMP证书》，现将相关情况公告如下：

**一、GMP证书基本情况**

- （一）证书编号：NL/H 19/2011774；
- （二）企业名称：浙江普利药业有限公司；
- （三）地址：浙江省杭州市余杭区余杭经济开发区新洲路78号；
- （四）审计时间：2019年5月6日~8日；
- （五）证书有效期：3年。

**二、GMP证书所涉的检查范围和产品情况**

- （一）审计范围：批准前GMP检查；
- （二）所涉剂型：片剂；
- （三）所涉活动：生产、包装、检测、仓储与发运；
- （四）所涉产品：左氧氟沙星片250mg；

根据欧盟国家的GMP互认制度，本次浙江普利获得荷兰GMP证书说明公司质量管理体系符合欧盟药品生产质量管理规范标准。

**三、风险提示**

公司高度重视药品研发，生产和销售。在整个药品生命周期管理过程中，严格遵守国内外市场相关的药品研发、生产和销售质量管理规范，确保药品质量和

安全。本次欧盟GMP证书的获得，不会对公司当前的业绩产生较大的波动，公司将及时根据后续进展履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

#### 四、备查文件

（一）《药品GMP证书》

特此公告。

海南普利制药股份有限公司

董 事 会

2019年10月30日