

天津力生制药股份有限公司 关于获得新版药品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、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

按照国家食品药品监督管理总局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经现场检查 and 审核批准，天津力生制药股份有限公司（以下简称“公司”）符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》要求，公司获得《药品GMP证书》。GMP证书相关信息如下：

证书编号：TJ20160102

企业名称：天津力生制药股份有限公司

地址：天津市西青经济开发区赛达北一道16号

认证范围：片剂（含激素类）（一车间、二车间、七车间、激素车间）；硬胶囊剂（含中药材前处理、中药提取）（七车间、三车间）；原料药（吲达帕胺、奥沙拉嗪钠）

有效期至：2021年01月13日

此次获得新版《药品GMP证书》标志着公司新厂生产车间已完全符合新版GMP要求，可正式进行生产。《药品GMP证书》的取得以及新厂房的投入使用对公司未来的生产经营起到积极的推动作用。一方面促进了公司质量管理体系的进一步提升和完善，更好的满足市场需求；另一方面有利于增强核心竞争力，确保公司持续、稳步、健康发展，为力生制药的二次腾飞奠定了坚实的基础。

特此公告。

天津力生制药股份有限公司

董事会

2016年1月15日