

浙江海昌药业股份有限公司

关于通过药品 GMP 符合性检查的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、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法律责任。

2024 年 10 月 09 日，浙江省药品监督管理局发布《浙江省药品监督管理局第 0188 号 GMP 符合性检查结果》。浙江海昌药业股份有限公司（以下简称“公司”）原料药（碘克沙醇）合成三车间、合成四车间、精烘包车间、生产线 2 通过 GMP 符合性检查，具体情况如下：

一、GMP 符合性检查相关信息

企业名称：浙江海昌药业股份有限公司

地址：浙江省玉环市沙门镇滨港工业城长顺路 36 号

检查范围：原料药（碘克沙醇）

检查日期：2023 年 10 月 24 日至 2023 年 10 月 27 日

检查结论：结果符合要求。

二、对公司影响及风险提示

公司原料药（碘克沙醇）通过药品 GMP 现场符合性检查，表明公司相关生产线符合 GMP 要求。随着碘克沙醇原料药产能逐步释放、销售规模的提升，公司经营状况也将得以改善，对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，各类产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化、行业政策等诸多因素影

响，具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江海昌药业股份有限公司

董事会

2024年10月10日