

证券代码：300158

证券简称：振东制药

公告编号：2019-052

山西振东制药股份有限公司 关于全资子公司获得药品 GMP 证书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

山西振东制药股份有限公司（以下简称“振东制药或本公司”）的全资子公司北京振东康远制药有限公司（以下简称“康远制药”）于日前收到北京市药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，按照国家食品药品监督管理局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经现场检查和审核批准，康远制药的片剂、硬胶囊剂、软胶囊剂、颗粒剂符合《药品生产质量管理规范》要求，发给《药品 GMP 证书》。

证书内容如下：

证书编号：BJ20190450

企业名称：北京振东康远制药有限公司

地 址：北京市昌平区流村镇昌流路 3 号

认证范围：片剂、硬胶囊剂、软胶囊剂、颗粒剂

有效期至：2024-08-27

发证机关：北京市药品监督管理局

发证时间：2019-08-28

本次为原《药品 GMP 证书》到期后对生产线的再认证，上述生产线通过 GMP 认证并获得《药品 GMP 证书》，说明公司相关生产线各方面均满足 GMP 要求，能够保持稳定的产品质量和生产能力，满足市场需求。

本次《药品 GMP 证书》的获得，不会对公司当前经营产生重大影响。由于药品的生产、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，注意防范投资风险。

特此公告。

山西振东制药股份有限公司董事会

2019 年 9 月 4 日