

深圳翰宇药业股份有限公司 关于通过新版GMP认证的公告

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。

深圳翰宇药业股份有限公司（以下简称“公司”或“翰宇药业”）近日接到国家食品药品监督管理总局（以下简称“国家食药监局”）通知，根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经国家食药监局食品药品审核查验中心现场检查、技术审核，公司小容量注射剂（二车间，非最终灭菌）、冻干粉针剂（二车间）符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》要求，国家食药监局同意发给《药品GMP证书》。相关信息如下：

证书编号：CN20150100

企业名称：深圳翰宇药业股份有限公司

生产地址：深圳市坪山区坑梓金沙社区卢辉路2号

认证范围：小容量注射剂（二车间，非最终灭菌）、冻干粉针剂（二车间）

有效期至：2020年7月7日

公司已于2014年1月2日披露了《关于通过新版GMP认证的公告》（公告编号：2014-001），公司小容量注射剂（一车间，非最终灭菌）、冻干粉针剂（一车间）已于2013年底通过新版GMP认证并投入运营。一车间以及本次二车间《药品GMP证书》的获得，标志着公司IPO募投项目之“多肽药物生产基地建设”项目已基本完成并投入运营，药品生产质量管理体系符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》要求，提高了公司的制剂产能，可以进一步满足日益丰富的公司产品线布局要求和不断增长的多肽品种市场需求，为公司制药业务的发展奠定坚实的基础。

特此公告。

深圳翰宇药业股份有限公司 董事会

2015年7月13日