



证券代码：002198

证券简称：嘉应制药

公告编号：2019—065

广东嘉应制药股份有限公司 关于取得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

广东嘉应制药股份有限公司（以下简称“公司”）梅州本部生产车间今年 10 月份接受了广东省药品监督管理局 GMP 验收，近日收到了广东省药品监督管理局颁发的中华人民共和国《药品 GMP 证书》。经审查，公司符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》的要求，现将 GMP 证书相关信息公告如下：

一、GMP 证书相关信息

证书编号：GD20191083

企业名称：广东嘉应制药股份有限公司

地 址：广东省梅州市东升工业园 B 区

认证范围：片剂、硬胶囊剂、颗粒剂、丸剂（蜜丸、水蜜丸）、散剂、中药前处理和提取车间（口服制剂）

有效期至：2024 年 11 月 18 日

发证机关：广东省药品监督管理局

二、对上市公司的影响

根据今年董事会制定的工作计划，以梅州生产基地原《药品 GMP 证书》到期后生产车间重新认证为契机，公司于 2019 年 7 月至 9 月启动了对生产车间 GMP 改造及散剂生产设备自动化升级改造。项目现已改造完成并顺利通过药监、消防等部门的验收，生产效率得到进一步提高，达到了“减员增效”的目的。



本次生产车间是在生产设备更新升级后的基础上取得 GMP 认证,确保了公司生产车间能够持续高效地提供高质量产品,满足市场需求,进一步保障公司以优质产品服务于市场,对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。

三、备查文件

《药品 GMP 证书》

特此公告。

广东嘉应制药股份有限公司

董事会

2019 年 11 月 29 日