

证券代码：300108

证券简称：吉药控股

公告编号：2019-029

## 吉药控股集团股份有限公司 关于全资子公司获得药品 GMP 证书的公告

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

近日，吉药控股集团股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司长春普华制药股份有限公司（以下简称“普华制药”）收到吉林省药品监督管理局颁发的两项《药品 GMP 证书》。现将相关信息公告如下：

### 一、 GMP 证书相关信息

(1) 企业名称：长春普华制药股份有限公司

地 址：长春市高新技术开发区火炬路 1105 号

证书编号：JL20190005

认证范围：原料药（苜达赖氨酸、盐酸美司坦）、滴眼剂（含中药前处理及提取）

有效期至：2024 年 01 月 06 日

发证机关：吉林省药品监督管理局

(2) 企业名称：长春普华制药股份有限公司

地 址：长春市高新技术开发区火炬路 1105 号

证书编号：JL20190042

认证范围：小容量注射剂（含生化前处理及提取）

有效期至：2024 年 04 月 16 日

发证机关：吉林省药品监督管理局

### 二、 子公司信息

企业名称：长春普华制药股份有限公司

注册地址：高新开发区火炬路 1105 号

法定代表人：王德恒

注册资本：5,343.24 万元

经营范围：乳膏剂（含激素类）、颗粒剂、原料药（盐酸美司坦、苜达赖氨酸）、滴丸剂、片剂、硬胶囊剂、滴眼剂、小容量注射剂、软膏剂、凝胶剂、搽剂、原料药（辣椒碱）的生产；经营本企业和本企业成员企业自产产品及相关技术（国家限定公司经营或禁止出口的商品除外）生产、科研所需的原辅材料的出口业务，基因工程制品研制、开发。（法律、法规和国务院决定禁止的项目不得经营；依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）

本次普华制药通过 GMP 认证为原有《药品 GMP 证书》到期后进行的再认证，表明普华制药相关生产线符合现行 GMP 要求，将有利于普华制药继续保持稳定的产品质量和生产管理能力，满足市场需求，对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。

特此公告。

吉药控股集团股份有限公司

董事会

二〇一九年四月二十三日