

浙江东方基因生物制品股份有限公司 自愿披露关于取得《兽药GMP证书》 和《兽药生产许可证》的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

浙江东方基因生物制品股份有限公司（以下简称“东方生物”或“公司”）于近日取得由浙江省农业农村厅核发的《兽药GMP证书》《兽药生产许可证》，具体情况公告如下：

一、《兽药GMP证书》《兽药生产许可证》相关信息

1、《兽药GMP证书》

证号：（2023）兽药GMP证字11011号

企业名称：浙江东方基因生物制品股份有限公司

生产地址：浙江省湖州市安吉县递铺街道阳光大道东段3787号

验收范围：免疫学类诊断制品（B类）

有效期：2023年12月7日至2028年12月6日

2、《兽药生产许可证》

证号：兽药生产证字11121号

企业名称：浙江东方基因生物制品股份有限公司

注册地址：浙江省湖州市安吉县递铺街道阳光大道东段3787号

生产地址：浙江省湖州市安吉县递铺街道阳光大道东段3787号

生产范围：免疫学类诊断制品（B类）

有效期：2023年12月7日至2028年12月6日

二、本次通过验收的生产线及计划生产产品情况

公司本次通过验收的免疫学类诊断制品（B类）生产线可用于生产犬细小病毒快速诊断试纸（CPV-Ag）、犬冠状病毒快速诊断试纸（CCV-Ag）、犬瘟热病毒快速诊断试纸（CDV-Ag）、犬流感病毒快速诊断试纸（CIV-Ag）、犬腺病毒快速诊断试纸（CAV-Ag）、猫瘟病毒快速诊断试纸（FPV-Ag）、猫冠状病毒胶体金快速诊断试纸

(FCoV-Ag)、猫疱疹病毒快速诊断试纸(FHV-Ag)、猫杯状病毒快速诊断试纸(FCV-Ag)、犬猫弓形虫抗体快速诊断试纸(TOXO-Ab)及相关联检试剂等免疫学类诊断制品。

其中，犬细小病毒快速诊断试纸(CPV-Ag)、犬冠状病毒快速诊断试纸(CCV-Ag)和犬瘟热病毒快速诊断试纸(CDV-Ag)等诊断试剂盒处于产品批准文号申请阶段，公司将积极推进其他相关产品批准文号申报工作。

三、对公司的影响

公司本次获批《兽药GMP证书》和《兽药生产许可证》，有利于扩大检测产品的应用领域，丰富兽用诊断产品品类，完善动物、宠物诊断试剂的生产体系，提高整体产能利用率，提升公司整体竞争实力。

四、风险提示

由于行政审批等原因，相关兽用诊断产品取得产品批准文号的时间存在不确定性，产品上市销售时间存在一定的不确定性，预计短期内不会对公司经营业绩产生重大影响。

敬请广大投资者谨慎决策，注意二级市场投资风险。

特此公告。

浙江东方基因生物制品股份有限公司

董 事 会

2024年1月6日