

证券代码：002326

证券简称：永太科技

公告编号：2017-63

## 浙江永太科技股份有限公司

### 关于全资子公司通过美国 FDA 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。

浙江永太科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日接到全资子公司浙江永太药业有限公司（以下简称“永太药业”）通知，永太药业于 2016 年 9 月 19 日至 2016 年 9 月 23 日接受了来自美国食品药品监督管理局（以下简称“FDA”）的首次 cGMP（现行药品生产质量管理规范）现场检查，于近日收到 FDA 出具的现场核查报告（Establishment Inspection Report），FEI（工厂注册号）为 3008828051。根据该核查报告，永太药业生产场地符合美国 FDA 对于 API（原料药）工厂的 cGMP 要求，通过了美国 FDA 认证。

永太药业本次顺利通过 FDA 现场认证，标志着公司 GMP 管理（药品生产质量管理规范）已达到较高水平，有利于公司拓展美国及其他规范市场的原料药市场，有利于制剂国际化项目的推进，对提升公司综合竞争力及未来发展有着积极的推动作用。

由于原料药出口业务容易受到市场环境变化等因素影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江永太科技股份有限公司

董 事 会

2017 年 8 月 21 日