

证券代码：300558

证券简称：贝达药业

公告编号：2017-072

贝达药业股份有限公司
关于获得盐酸埃克替尼片剂《药品 GMP 证书》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。

近日，贝达药业股份有限公司（以下简称“公司”）收到浙江省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》（ZJ20170058）。按照《药品生产质量管理规范认证管理办法》以及《关于贯彻实施〈药品生产质量管理规范（2010 年修订）〉的通知》（国食药监安〔2011〕101 号）的规定，经现场检查和审核批准，公司片剂（抗肿瘤药）生产符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》要求，并获得《药品 GMP 证书》，现将相关信息公告如下：

企业名称：贝达药业股份有限公司

证书编号：ZJ20170058

地 址：杭州市余杭经济技术开发区兴中路 355 号

认证范围：片剂（抗肿瘤药）

认证日期：2017 年 08 月 30 日

有效期至：2022 年 08 月 29 日

发证机关：浙江省食品药品监督管理局

兴中路新厂区产能扩建项目是公司募集资金投资项目之一，本次公司获得片剂（抗肿瘤药）《药品 GMP 证书》之后，埃克替尼的年产能将由 2,500 万片扩大至 6,000 万片，大幅提高盐酸埃克替尼片剂的生产能力，满足市场日益迫切的需求，对保证公司稳健经营、持续发展有着积极的作用。

特此公告。

贝达药业股份有限公司董事会

2017 年 9 月 1 日