

## 辰欣药业股份有限公司

### 关于全资子公司获得 GMP 证书的公告

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、准确性和完整性承担个别及连带责任。

近日，辰欣药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司山东辰龙药业有限公司（以下简称“辰龙药业”）收到山东省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，现将有关情况公告如下：

#### 一、GMP 认证相关信息

1、企业名称：山东辰龙药业有限公司

地址：山东省鱼台县张黄镇金威路

证书编号：SD20180784

认证范围：原料药：盐酸伐昔洛韦（502 车间，合成 3 线，精制 3 线）

有效期至：2023 年 10 月 10 日

#### 二、生产线、计划生产品种及设计产能

序号	生产线（累计投入 500 万元）	年产能	主要生产品种
1	合成 3 线、精制 3 线	4000kg	盐酸伐昔洛韦

#### 三、主要生产品种的市场情况

序号	主要生产品种	剂型	适应症	市场情况
1	盐酸伐昔洛韦	原料药	临床上主要用于治疗水痘带状疱疹及 I 型、II 型单纯疱疹等病毒感染症，包括初发和复发的生殖器疱疹。	根据中国医药商业协会统计的市场趋势预测：目前市场总需求量 300 吨左右，预计三年左右时间该品种可实现年销售额 1000 万元。

## 二、对上市公司影响及风险提示

本次辰龙药业获得 GMP 证书将有利于提高公司产品质量和继续保持稳定的生产能力，满足市场需求，从而提高客户的认可度。由于医药产品具有特殊性，各类投产后的药品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

辰欣药业股份有限公司

董事会

2018 年 10 月 25 日