烟台东诚药业集团股份有限公司 关于青岛核药房通过药品 GMP 符合性检查的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

2021年12月20日,烟台东诚药业集团股份有限公司(以下简称"公司")收到全资子公司南京江原安迪科正电子研究发展有限公司(以下简称"安迪科")的通知,通知其子公司青岛安迪科正电子技术有限公司(以下简称"青岛安迪科")收到山东省食品药品审评查验中心发送的《药品GMP符合性检查结果》的通知。相关信息如下:

企业名称: 青岛安迪科正电子技术有限公司

地 址: 山东省青岛市高新区锦汇路1号8号楼丙101户

检查范围:体内放射性药品(小容量注射剂,氟【18F】脱氧葡糖注射液)

编号: 2021-GMP-128号

检查时间: 2021年12月1日至2021年12月3日

检查结论:经药品GMP符合性检查,你公司放射性药品(小容量注射剂,氟【¹⁸F】脱氧葡糖注射液)生产线符合《药品生产质量管理规范(2010年版)》的要求。

此次青岛安迪科通过GMP符合性检查,标志着安迪科的青岛核药房已达到投产要求,安迪科将新增一个核药房。核药房投产后,将有利于安迪科开拓山东市场、提升销售收入,进一步完善全国核药网络化建设布局。

特此公告。

烟台东诚药业集团股份有限公司董事会

2021年12月21日