

贤丰控股股份有限公司

关于控股子公司获得《兽药生产许可证》和《兽药 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，贤丰控股股份有限公司（简称“公司”、“贤丰控股公司”、“上市公司”）控股子公司成都史纪生物制药有限公司（以下简称“史纪生物”）收到四川省农业农村厅颁发的《兽药生产许可证》和《兽药 GMP 证书》。现将有关情况公告如下：

一、证书基本信息

（一）《兽药生产许可证》

证书证号：（2022）兽药生产证字 22001 号

企业名称：成都史纪生物制药有限公司

生产地址：四川省成都经济技术开发区灵池街 358 号

生产范围：细胞悬浮培养病毒活疫苗、胚培养病毒活疫苗、细胞培养病毒活疫苗、胚培养病毒灭活疫苗、细胞培养病毒灭活疫苗、细菌灭活疫苗（2 条）。

有效期：2022 年 2 月 24 日至 2027 年 2 月 23 日

（二）《兽药 GMP 证书》

证书证号：（2022）兽药 GMP 证字 22010 号

企业名称：成都史纪生物制药有限公司

生产地址：四川省成都经济技术开发区灵池街 358 号

验收范围：细胞悬浮培养病毒活疫苗、胚培养病毒活疫苗、细胞培养病毒活疫苗、胚培养病毒灭活疫苗、细胞培养病毒灭活疫苗、细菌灭活疫苗（2 条）。

有效期至：2027 年 2 月 23 日

二、对公司的影响

《兽药生产质量管理规范（2020 年修订）》（简称“新版 GMP”）经农业农村部 2020 年 4 月 2 日第 6 次常务会议审议通过，自 2020 年 6 月 1 日起施行。新版 GMP 对兽药生产的硬件和软件的要求更严格，并要求在 2022 年 6 月 30 日前完成 GMP 改造验收，逾期将不再具备兽药生产资质。本次史纪生物根据新版 GMP 的要求通过验收并获得《兽药 GMP 证书》和《兽药生产许可证》，以更严格的标准更优质地保证经营资质，有利于史纪生物在保证产品质量的同时提升生产能力，更好地满足市场需求。

由于兽药的研发、生产、销售受到国家政策、市场环境等多种因素的影响，存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

三、备查文件

1. 《兽药生产许可证》和《兽药 GMP 证书》；
2. 深交所要求的其他资料。

特此公告。

贤丰控股股份有限公司

董事会

2022 年 2 月 25 日