

证券代码：301277

证券简称：新天地

公告编号：2024-003

## 新天地药业股份有限公司 关于公司通过药品GMP符合性检查的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

新天地药业股份有限公司(以下简称“公司”)于近日收到由河南省药品监督管理局颁发的《河南省药品监督管理局药品GMP检查结果告知书》，具体信息如下：

企业名称	新天地药业股份有限公司
药品生产许可证编号	豫 20180016
生产地址	长葛市魏武路南段东侧
检查范围	原料药（盐酸莫西沙星）
检查时间	2024年1月6日-1月8日
检查结论	根据本次检查情况，经审查，该企业基本符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》要求。

盐酸莫西沙星为喹诺酮类抗生素，用于治疗对本品敏感病原体引起的感染性疾病，如细菌性鼻窦炎、细菌性慢性支气管炎急性发作、社区获得性肺炎、单纯性皮肤及皮肤组织感染、复杂性腹腔内感染、复杂性皮肤及皮肤组织感染等。

公司原料药盐酸莫西沙星通过药品GMP符合性检查，表明公司相关产品和生产线符合GMP要求，有利于推动该产品在国内生产并上市销售，有望提升公司业绩，促进公司持续、健康发展。

公司将根据市场需求情况安排生产和销售，并持续保持良好的生产管理和质量保证体系。由于国家政策、市场环境变化等因素影响，药品的生产、销售等具体情况存在不确定性，公司将按照相关法律法规的要求对后续进展情况履行信息披露义务。敬请广大投资者注意风险，理性投资。

特此公告。

新天地药业股份有限公司

董事会

2024年2月21日