

## 重庆华森制药股份有限公司 关于获得“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。

重庆华森制药股份有限公司（以下简称“公司”）于 2018 年 12 月 24 日收到重庆市药品监督管理局颁发的“药品 GMP 证书”，现将相关信息公告如下：

### 一、“药品 GMP 证书”相关信息

企业名称：重庆华森制药股份有限公司

地 址：重庆市荣昌区工业园区

认证范围：粉针剂、冻干粉针剂、小容量注射剂

证书编号：CQ20180040

有 效 期：2018 年 12 月 21 日~2023 年 12 月 20 日

发证机关：重庆市药品监督管理局

### 二、对公司的影响及风险提示

本次 GMP 认证为原“药品 GMP 证书”到期后对生产线的再认证，表明公司在上述认证范围内的药品符合国家《药品生产质量管理规范》的要求，有利于公司提升产品质量和生产管理能力，更好地满足市场需求。

本次“药品 GMP 证书”的获得，不会对公司业绩产生重大影响。由于药品的生产和销售受市场环境变化等因素影响，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

药品 GMP 证书

特此公告

重庆华森制药股份有限公司

董事会

2018 年 12 月 24 日