

证券代码：000739

证券简称：普洛药业

公告编号：2019-32

普洛药业股份有限公司

关于公司全资子公司获得《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。

普洛药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司浙江普洛康裕制药有限公司于近日收到浙江省药品监督管理局颁发的氢溴酸右美沙芬原料药的《药品 GMP 证书》。经审查，公司原料药氢溴酸右美沙芬符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求，特颁发《药品 GMP 证书》。相关信息如下：

企业名称：浙江普洛康裕制药有限公司

地址：浙江省东阳市横店江南二路 333 号

认证范围：原料药（氢溴酸右美沙芬）

证书编号：ZJ20190094

有效期至：2024 年 8 月 4 日

该产品自 2014 年以来经历了 3 次 USFDA 认证检查，2016 年获得 EDQM(COS) 证书，此次为该产品生产线在国内新的法规政策下获得的首张 GMP 证书，将有利于该产品国内销售市场的开拓，有利于提升公司的生产管理能力和市场竞争力，对公司未来经营业绩有一定积极作用。

由于具体经营情况受到市场环境变化等不确定因素影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

普洛药业股份有限公司董事会

2019 年 8 月 7 日