亚宝药业集团股份有限公司 关于控股子公司贵州喜儿康药业有限公司 通过新版GMP认证的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告內容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

2015年12月29日,本公司控股子公司贵州喜儿康药业有限公司(以下简称"喜儿康公司")收到贵州省食品药品监督管理局颁发的《药品GMP证书》,证书编号GZ20150055。现将有关信息公告如下:

一、基本情况

企业名称: 贵州喜儿康药业有限公司

地 址: 贵阳市修文县扎佐镇医药工业园B区磨秧坡

认证范围:凝胶剂(含外用)、酒剂(含中药提取)

有效期至2020年12月24日

该《药品GMP证书》认证车间为凝胶剂车间及酒剂车间,截至目前工程累计 投入约680万元。

二、生产线、计划生产品种及设计产能

序号	生产线名称	年产能	品种
1	凝胶剂生产线	4000万袋	薏芽健脾凝胶
2	酒剂生产线	60吨	续参酒

三、主要生产品种的市场情况

薏芽健脾凝胶剂及续参酒两个产品均为喜儿康公司独家产品,未有同类产品 市场销售。

特此公告。

亚宝药业集团股份有限公司董事会 2015年12月31日