

证券代码：603168

证券简称：莎普爱思

公告编号：临 2017-007

浙江莎普爱思药业股份有限公司 关于获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内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。

近日，浙江莎普爱思药业股份有限公司（以下简称“本公司”、“公司”）收到浙江省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，现就上述有关信息公告如下：

一、药品 GMP 认证基本情况

证书编号：ZJ20170012

企业名称：浙江莎普爱思药业股份有限公司

地 址：浙江省平湖市经济开发区新明路 1588 号

认证范围：滴眼剂

有效期至：2022 年 2 月 22 日

二、本公司生产线、计划生产品种及设计产能

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	单剂量滴眼液生产线	1.8 亿支	苜达赖氨酸滴眼液

本次认证车间为单剂量滴眼剂车间；截至2017年1月底，上述单剂量滴眼液生产线累计投入约3,700万元。

三、主要生产品种的市场情况

序号	药品名称	剂型	治疗领域（功能主治等）	市场同类产品情况
----	------	----	-------------	----------

1	苜达赖氨酸滴眼液	滴眼剂	早期老年性白内障	目前国内获得苜达赖氨酸滴眼液生产批文的有浙江莎普爱思药业股份有限公司、杭州民生药业有限公司、湖北远大天天明制药有限公司、长春普华制药股份有限公司等8家企业。本公司2016年苜达赖氨酸滴眼液销售额为75,388.43万元（未经审计）。
---	----------	-----	----------	--

注：1、以上数据来源为国家食品药品监督管理总局官方网站等网上资料。2、公司通过公开资料未能获得市场同类产品具体销售数据。

四、对上市公司的影响

公司本次获得认证范围为滴眼剂的《药品GMP证书》，有利于丰富公司产品线，提升公司相关产品的生产能力与产品质量，满足市场需求。

本次获得上述新版GMP证书不会对公司当期业绩产生重大影响。由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，投产后产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江莎普爱思药业股份有限公司董事会

2017年2月27日