## 浙江华海药业股份有限公司

## 关于临海川南生产基地通过 FDA CGMP 检查的公告

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。

浙江华海药业股份有限公司(以下简称"公司")临海川南生产基地于2021年7月19日至2021年7月23日,2021年7月28日至2021年7月29日接受了来自美国食品药品监督管理局(以下简称"FDA")的有因检查。近日,公司收到FDA出具的现场检查报告,该检查报告明确,此次检查以零缺陷(NAI)通过。根据该检查报告,浙江华海药业股份有限公司川南生产基地符合美国药品 CGMP要求,通过了本次检查。现将相关信息公告如下:

- 一、FDA CGMP 检查的相关信息(检查时间: 2021 年 7 月 19 日至 2021 年 7 月 23 日, 2021 年 7 月 28 日至 2021 年 7 月 29 日)
  - 1、名称: 浙江华海药业股份有限公司
  - 2、地址:中国 浙江 临海市杜桥
  - 3、检查类别:有因检查的跟踪和常规 CGMP 检查
  - 4、检查范围: 临海川南生产基地(原料药生产线)

## 二、生产车间及生产品种

本次 FDA CGMP 检查涉及产品范围为公司川南生产基地,涉及原料药 29 个产品。

因受 2018 年下半年美国进口禁令的影响,到目前为止公司临海川南生产基地生产的原料药产品以及使用川南生产基地生产的原料药制成的制剂产品均没有出口到 美国。

## 三、对上市公司影响及风险提示

本次公司临海川南生产基地通过美国 FDA CGMP 检查,将有利于公司美国市场

的禁令解除和销售的逐步恢复,同时对公司新产品的获批将起到积极的作用,有利于 提振公司的业绩。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,各类投产后的产品未来的 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。

浙江华海药业股份有限公司 董 事 会 二零二一年十月二十五日