

证券代码:603998

证券简称:方盛制药

公告编号:2023-053

湖南方盛制药股份有限公司 关于公司通过药品GMP符合性检查的公告

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法律责任。

2023年6月30日,湖南方盛制药股份有限公司(以下简称“公司”)收到湖南省药品监督管理局签发的《药品GMP符合性检查结果通知书》,公司受让的维生素C泡腾颗粒(详见2020-072号公告)在完成持有人变更后,已经通过现场检查(即药品GMP符合性检查,以下简称“本次检查”),现就相关情况公告如下:

一、本次检查情况

企业名称:湖南方盛制药股份有限公司

生产地址:长沙市高新区麓松路789号

检查时间:2023年3月20日至3月22日

检查范围:维生素C泡腾颗粒

检查结论:符合《药品生产质量管理规范(2010年修订)》要求。

二、本次检查所涉产品情况

本次通过GMP符合性检查为维生素C泡腾颗粒(批准文号:国药准字H43021846,规格:每包含维生素C200毫克)持有人变更后的药品GMP符合性检查。

产品名称	注册分类	主要的治疗领域	市场情况
维生素C泡腾颗粒	化药、仿制药	维生素、矿物质类	经公司查询,已获得维生素C泡腾颗粒(2家)与维生素C泡腾片(17家)生产批文的企业,大部分生产厂家属于非上市公司,其网站并未披露相关生产、销售数据;康恩贝(股票代码:600572)于2022年11月30日通过上证E互动披露其生产的维生素C泡腾片2021年实现销售收入近3,400

			万片、2022 年前三季度实现销售收入近 3,600 万元，同比增长 55%；其他属于上市公司或上市公司下属企业的生产厂家并未在上市公司年报中披露相关产品的具体生产、销售数据；国外市场尚无维生素 C 泡腾颗粒的相关生产、销售数据
--	--	--	--

三、对公司的影响及风险提示

公司本次获得药品 GMP 符合性检查结果，表明公司相关药品持有人变更后符合 GMP 要求，有利于公司进一步丰富生产品种，保持稳定的生产能力，满足市场需求。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，各类产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化、行业政策等诸多因素影响，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

湖南方盛制药股份有限公司董事会

2023 年 7 月 4 日