## 上海益诺思生物技术股份有限公司 关于控股子公司通过GLP增项检查并获得 《药物GLP认证证书》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、准确性和完整性依法承担法律责任。

上海益诺思生物技术股份有限公司(以下简称"公司")控股子公司深圳市 益诺思生物医药安全评价研究院有限公司(以下简称"益诺思深圳")顺利通过 国家药品监督管理局(以下简称"NMPA") GLP增项检查,并收到NMPA颁发 的《药物GLP认证证书》,具体情况公告如下:

## 一、本次通过NMPA GLP增项检查及获得证书的基本情况

近日, 益诺思深圳顺利通过NMPA GLP增项检查, 并获得了《药物GLP认证 证书》。本次益诺思深圳在原有6项认证资质下,新增3项认证资质,分别为生殖 毒性试验(I段、II段)、遗传毒性试验(微核)及致癌性试验。经NMPA审查, 根据《中华人民共和国药品管理法》和《药物非临床研究质量管理规范认证管理 办法》的有关规定,益诺思深圳符合药物非临床研究质量管理规范的要求。《药 物 GLP认证证书》有关情况如下:

获得认 证公司	证书 编号	试验项目	试验设施地址	有效期
益诺思深圳	GLP033 010212	1.单次和重复给药毒性试验 (啮齿类) 2.单次和重复给药毒性试验 (非啮齿类) 3.生殖毒性试验(I段、II段) 4.遗传毒性试验(微核) 5.致癌性试验 6.局部毒性试验 7.免疫原性试验 8.安全药理学试验 9.毒代动力学试验	深圳市南山区粤 海街道麻岭社区 高新中二道28号 药检大楼D区 10-12层、14-15 层、18层	至2028年3月20日

## 二、对公司的影响及风险提示

本次公司控股子公司益诺思深圳顺利通过NMPA GLP增项申请检查,并获得了《药物 GLP 认证证书》,在维持了原有6大类研究试验资质的同时,实现新增了生殖毒性试验、遗传毒性试验及致癌性试验的资质。目前益诺思深圳共具备9项非临床评价项目资质能力,进一步完善了益诺思深圳可参与试验项目种类,提升公司整体在创新药领域的新兴药物评价技术的科研和服务能力。

本次益诺思深圳通过NMPA GLP增项检查及证书的获得对公司的当期经营业绩不构成重大影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

上海益诺思生物技术股份有限公司董事会 2024 年 10 月 30 日