

石家庄以岭药业股份有限公司 关于子公司通过FDA现场检查的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

石家庄以岭药业股份有限公司（以下简称“公司”）的全资子公司以岭万洲国际制药有限公司（以下简称“万洲国际”）于2016年10月10日至10月14日接受了来自美国食品药品监督管理局（以下简称“FDA”）的现场检查。

2017年2月13日，万洲国际收到FDA于2017年1月18日签发的针对这次检查的现场核查报告（Establishment Inspection Report），报告索引号码为3011640199。该核查报告确认，万洲国际口服固体制剂车间以零缺陷通过FDA现场质量核查。根据该核查报告，万洲国际口服固体制剂车间符合美国FDA的CGMP标准，通过了美国FDA认证。

万洲国际本次顺利通过FDA现场认证检查，标志着万洲国际GMP管理（药品生产质量管理规范）已达到较高水平，有利于公司拓展美国制剂市场，提高国际市场竞争力，对公司未来经营业绩具有积极影响。

公司提请广大投资者注意：制剂出口业务容易受到海外市场环境变化、汇率波动等因素影响，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

石家庄以岭药业股份有限公司

董事会

2017年2月14日