

**烟台东诚药业集团股份有限公司**  
**关于公司收购标的南京江原安迪科正电子研究发展有限公司**  
**子公司获得药品 GMP 证书的公告**

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。

烟台东诚药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）支付现金及发行股份购买南京江原安迪科正电子研究发展有限公司（以下简称“安迪科”）100%股权并募集配套资金事项于2017年12月11日收到中国证券监督管理委员会（以下简称“中国证监会”）于2017年12月8日下发的《中国证监会行政许可申请受理通知书》（172413 号），并于2017年12月29日收到中国证监会出具的《中国证监会行政许可项目审查一次反馈意见通知书》（172413 号）（以下简称“通知书”）（详情参见公司于2017年12月12日和2017年12月30日在《中国证券报》、《证券时报》、《上海证券报》、《证券日报》和巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)披露的《烟台东诚药业集团股份有限公司关于支付现金及发行股份购买资产并募集配套资金申请获得中国证监会行政许可申请受理的公告》（公告编号：2017-125）和《烟台东诚药业集团股份有限公司关于收到〈中国证监会行政许可项目审查一次反馈意见通知书〉的公告》（公告编号：2017-127）），目前公司与相关中介机构正按照上述通知书的要求，积极准备有关回复材料。

2018年1月29日，公司收到安迪科的通知，通知其控股子公司上海江原安迪科药业有限公司收到上海市食品药品监督管理局颁发的《药品GMP证书》。相关信息如下：

企业名称：上海江原安迪科药业有限公司

地 址：上海市徐汇区宜山路600号

认证范围：放射性药品（小容量注射液，氟[18F]脱氧葡萄糖注射液）

证书编号：SH20180003

证书有效期：2018年1月15日至2023年1月14日

上海江原安迪科药业有限公司取得药品GMP证书，标志着安迪科的上海核药房已达到投产要求，安迪科将新增一个核药房，截至目前安迪科已投入使用的核药房分布于江苏省南京市（2个）、上海市（1个）、湖北省武汉市（1个）、辽宁省沈阳市（1个）、河北省廊坊市（1个）、福建省福州市（1个）、浙江省金华市（1个），共8家核药房。核药房是经营短半衰期核素药物的生产配送基地，是销售区域扩张的立足点，也是核素药物市场竞争的战略资源。核药房建成投产后，即可将产品销售覆盖到周边区域，满足周边区域医院对核素药物的需求。上海核药房取得药品GMP证书将有助于安迪科进一步开拓上海这一重要市场，有利于安迪科销售收入的提升。除此之外，安迪科仍有多个在建和规划中的核药房，主要位于陕西、广东、河北、山东、河南、四川、安徽、江西等省份。未来安迪科将建成一个覆盖全国主要区域的核药房网络，满足市场对核素药物尤其是短半衰期核素药物的需求，促进企业效益的提升和我国核素药物行业的发展。

公司本次发行股份购买资产并募集配套资金事项尚需获得中国证监会核准，公司董事会将根据中国证监会审核的进展情况，及时履行信息披露义务。公司本次发行股份购买资产并募集配套资金事项能否获得中国证监会核准仍存在不确定性，敬请广大投资者注意投资风险。

烟台东诚药业集团股份有限公司董事会

2018年1月30日