

烟台东诚药业集团股份有限公司

关于控股子公司通过 GMP 符合性检查的公告

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。

近日，烟台东诚药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司成都云克药业有限责任公司（以下简称“云克药业”）收到四川省药品监督管理局签发的《药品 GMP 符合性检查告知书》（编号：川许 2024019），具体情况如下：

一、《药品 GMP 符合性检查告知书》

- 被检查单位名称：成都云克药业有限责任公司
- 检查地址：四川省成都市双流区菁园路 292 号
- 检查范围及相关车间、生产线：体内放射性药品（植入剂，碘^[125]I 密封籽源），碘^[125]I 密封籽源生产车间，植入剂生产线
- 检查依据：《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》及相关附录
- 检查时间：2024 年 1 月 4 日-2024 年 1 月 6 日
- 检查结论：符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》及相关附录的规定。

二、对上市公司的影响

云克药业本次通过药品 GMP 现场符合性检查，表明云克药业新厂区新车间的相关剂型生产线符合 GMP 要求。有利于提高核心产品云克注射液的生产能力，对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。

特此公告。

烟台东诚药业集团股份有限公司董事会

2024年2月24日