

浙江佐力药业股份有限公司 关于公司通过药品GMP符合性检查的公告

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

浙江佐力药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到浙江省药品监督管理局签发的《药品GMP符合性检查告知书》（编号：浙2026第0012号），现将相关情况公告如下：

一、GMP检查相关信息

- 1、被检查单位名称：浙江佐力药业股份有限公司
- 2、检查地址：浙江省德清县阜溪街道志远北路388号
- 3、检查范围及相关生产车间、生产线：颗粒剂：204车间、106车间，106颗粒剂生产线；硬胶囊剂：106车间，106胶囊剂生产线；片剂：204前处理车间、204车间、106车间，106片剂生产线。
- 4、检查类型：依申请GMP符合性检查
- 5、检查日期：2025年11月12日至11月14日
- 6、检查结论：根据本次检查情况，经审查，该企业此次检查范围符合《药品生产质量管理规范（2010年修订）》和附录要求。

二、对公司的影响及风险提示

公司本次顺利通过药品GMP符合性检查，表明公司相关车间和生产线符合GMP要求。本次通过药品GMP符合性检查，有利于公司继续保持稳定的产品质量和生产能力，以满足相关药品的市场需求，对公司未来稳健发展有着积极的推动作用。由于药品的生产和销售受国家政策、市场环境等多种因素影响，存在一定的不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

三、备查文件

《药品GMP符合性检查告知书》。

特此公告。

浙江佐力药业股份有限公司

董 事 会

2026 年 1 月 16 日