

证券代码：300122

证券简称：智飞生物

公告编号：2012-27

重庆智飞生物制品股份有限公司

关于全资子公司获得《药品 GMP 证书》的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

近日，国家食品药品监督管理局网站公布了《药品 GMP 认证公告（第 242 号）》（详见 <http://www.sfda.gov.cn/WS01/CL0884/72742.html>）。公告明示：按照国家食品药品监督管理局《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经现场检查和审核批准，公司全资子公司北京绿竹生物制药有限公司（以下简称“北京绿竹”）符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》要求，发给《药品 GMP 证书》。北京绿竹获授 GMP 证书编号为 CN20120047，认证范围为：A、C、Y、W135 群脑膜炎球菌多糖疫苗和 A 群 C 群脑膜炎球菌多糖疫苗，认证日期为：2012 年 6 月 13 日，有效期至 2017 年 6 月 12 日。

北京绿竹此次获得的 GMP 证书有效期 5 年。其中 A、C、Y、W₁₃₅ 群脑膜炎球菌多糖疫苗为在售产品（2008 年上市销售）；A 群 C 群脑膜炎球菌多糖疫苗是公司新开发产品，近期将正式投入生产。

特此公告

重庆智飞生物制品股份有限公司董事会

2012 年 6 月 20 日