

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



维亚生物科技控股集团
VIVA BIOTECH HOLDINGS

(於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司)
(股份代號：1873)

自願公告

關於全資子公司朗華製藥通過 美國FDA現場檢查的公告

本公告由维亚生物科技控股集团(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」自願作出。

维亚生物科技控股集团(以下簡稱「公司」)全資子公司浙江朗華製藥有限公司(以下簡稱「朗華製藥」)於2024年下半年接受了美國食品藥品監督管理局(以下簡稱「FDA」)的cGMP(現行藥品生產品質管制規範)現場檢查，檢查範圍涵蓋品質體系、物料、生產、包裝與標籤系統、設備設施、實驗室控制六大系統。本公司最近獲告知，朗華製藥收到美國FDA簽發的現場檢查報告(EIR, Establishment Inspection Report)，按照美國21 CFR法規(美國聯邦法規第21章)的規定，FDA確認本次檢查已結束，朗華製藥順利通過了FDA本次cGMP現場檢查。

此次是朗華製藥第四次接受並通過FDA現場檢查，表明公司品質管制體系和生產環境設施等方面持續符合FDA的cGMP標準，是對公司品質管制體系有效運行的肯定，為公司持續拓展國際市場提供了堅實的保障，有利於公司持續為全球製藥企業等提供全球化定制研發生產服務，對提升公司綜合競爭力及未來發展有著積極的推動作用。

由於醫藥產品的行業特點，藥品的生產、銷售受到市場環境、行業政策、供求關係等因素影響，具有一定的不確定性。敬請廣大投資者謹慎決策，注意風險。

承董事會命
维亚生物科技控股集团
主席兼首席執行官
毛晨

香港，2025年3月27日

於本公告日期，董事會包括三名執行董事，即毛晨先生(主席)、吳鷹先生及任德林先生；兩名非執行董事，即吳宇挺先生及王暉先生；以及三名獨立非執行董事，即傅磊先生、李向榮女士及王海光先生。