

证券代码:002428

证券简称:云南锗业

公告编号:2015-055

云南临沧鑫圆锗业股份有限公司

关于办公地址和投资者联系方式变更的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

因云南临沧鑫圆锗业股份有限公司(以下简称“公司”)迁入新办公地址,现将公司办公地址和投资者联系方式变更情况公告如下:

一、公司办公地址变更情况

变更前:

办公地址:云南省昆明市人民中路都市名园A座6层

办公地址邮政编码:650031

变更后:

办公地址:云南省昆明市呈贡区马金铺电力装备园魁星街

办公地址邮政编码:650503

二、投资者联系方式变更情况

变更前:

联系电话:0871-63620466

传真:0871-68213308

电子邮箱:junhongguo@sino-ge.com

变更后:

联系电话:0871-63620466

传真:0871-63620466

电子邮箱:junhongguo@sino-ge.com

特此公告。

云南临沧鑫圆锗业股份有限公司董事会

2015年12月01日

证券代码:603998 证券简称:方盛制药 公告编号:2015-080

湖南方盛制药股份有限公司

关于药品注册进展情况的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

2015年11月30日,湖南方盛制药股份有限公司(以下简称“公司”)收到国家食品药品监督管理总局(以下简称“国家食药总局”)核准签发的3份批件,其中两份为《药品注册批件》,一份为《药物临床试验批件》。此外,公司获悉申请注册的药品清脑降压颗粒已获准,但尚未取得相关注册文件。现将相关情况公告如下:

一、药品注册批件

1.基本情况

药品名称	注射用盐酸头孢吡肟	注射用盐酸头孢吡肟
批件类别	药品注册批件	药品注册批件
受理号	CYHS10000852相	CYHS10000853相
批件号	2015S000700	2015S000701
剂型	注射剂	注射剂
申请事项	国产药品注册	国产药品注册
规格	0.5g(按C19H24NO6S2计)	1.0g(按C19H24NO6S2计)
注册分类	化学药品第6类	化学药品第6类
药品标准编号	YBH0252015	YBH0252015
药品有效期	12个月	12个月
审批结论	批准注册	批准注册
药品生产企业	湖南方盛制药股份有限公司	湖南方盛制药股份有限公司
药品批准文号	国药准字H20153242	国药准字H20153244
药品批准文号有效期	至2020年11月2日	至2020年11月2日
申报日期	2015年11月21日	2015年11月21日
适应症	敏感细菌引起的中至重度感染,包括下呼吸道感染(肺炎和支气管炎)、单纯性下尿路感染和复杂尿路感染(包括膀胱炎、非复杂性皮肤和软组织感染、复杂性腹腔内感染)、包膜炎(除生殖道感染)、妇产科感染、败血症,以及中性粒细胞减少伴发热患者的经治疗。也可用于儿童细菌性脑膜炎。	敏感细菌引起的中至重度感染,包括下呼吸道感染(肺炎和支气管炎)、单纯性下尿路感染和复杂尿路感染(包括膀胱炎、非复杂性皮肤和软组织感染、复杂性腹腔内感染)、包膜炎(除生殖道感染)、妇产科感染、败血症,以及中性粒细胞减少伴发热患者的经治疗。也可用于儿童细菌性脑膜炎。
累计研发支出	5.64万元	358万元
同类药品的市场状况	已有33条国产相关制剂的生产批文	已有33条国产相关制剂的生产批文

3.风险提示

该药品批件的取得进一步丰富了公司的产品种类,优化了产品结构。目前公司已根据市场需求情况,着手安排生产,但该产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响,具有不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

二、药物临床试验批件

1.批件主要内容

药品名称	缬沙坦胶囊
批件类别	药品临床试验批件
受理号	CYHS11011038相
批件号	2015L03402
剂型	胶囊剂
申请事项	国产药品注册
规格	80mg
注册分类	化学药品第6类
申请人	湖南方盛制药股份有限公司
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,符合药品注册的有关规定,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人开展BE试验前、BE试验期间、申报上市的审评要求完成相应研究工作。
申报日期	2012年10月16日
适应症	轻、中度高血压。
累计研发支出	6.69万元
同类药品的市场状况	已有10条国产相关制剂的生产批文

2.药物研究其他情况

根据2014年中国心血管病报告估测,我国心血管病患病率处于持续上升阶段,已有约2.7亿高血压患者,目前,高血压治疗药物主要包括血管紧张素转化酶抑制剂(ACEI)、血管紧张素Ⅱ受体拮抗剂(PBPS),包括阴沟肠杆菌和大肠杆菌的PBPS、大肠杆菌的PBP1和PBP1A/1B,进而影响细菌胞壁的合成和代谢。与第三代头孢菌素相比,头孢吡肟(Cefepime)具有抗菌谱更广、抗菌活性更强及对β-内酰胺酶更加稳定等特点。属于国家医保乙类品种(限重度感染)。

3.风险提示

该药品批件的取得进一步丰富了公司的产品种类,优化了产品结构。

目前公司已根据市场需求情况,着手安排生产,但该产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响,具有不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

三、药品临床试验批件

1.批件主要内容

药品名称	缬沙坦胶囊
批件类别	药品临床试验批件
受理号	CYHS11011038相
批件号	2015L03402
剂型	胶囊剂
申请事项	国产药品注册
规格	80mg
注册分类	化学药品第6类
申请人	湖南方盛制药股份有限公司
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,符合药品注册的有关规定,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人开展BE试验前、BE试验期间、申报上市的审评要求完成相应研究工作。
申报日期	2012年10月16日
适应症	轻、中度高血压。
累计研发支出	6.69万元
同类药品的市场状况	已有10条国产相关制剂的生产批文

2.药物研究其他情况

根据2014年中国心血管病报告估测,我国心血管病患病率处于持续上升阶段,已有约2.7亿高血压患者,目前,高血压治疗药物主要包括血管紧张素转化酶抑制剂(ACEI)、血管紧张素Ⅱ受体拮抗剂(PBPS),包括阴沟肠杆菌和大肠杆菌的PBPS、大肠杆菌的PBP1和PBP1A/1B,进而影响细菌胞壁的合成和代谢。与第三代头孢菌素相比,头孢吡肟(Cefepime)具有抗菌谱更广、抗菌活性更强及对β-内酰胺酶更加稳定等特点。属于国家医保乙类品种(限重度感染)。

3.风险提示

该药品批件的取得进一步丰富了公司的产品种类,优化了产品结构。

目前公司已根据市场需求情况,着手安排生产,但该产品未来的具体销售情况可能受到市场环境变化等因素影响,具有不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

三、药品临床试验批件

1.批件主要内容

药品名称	缬沙坦胶囊
批件类别	药品临床试验批件
受理号	CYHS11011038相
批件号	2015L03402
剂型	胶囊剂
申请事项	国产药品注册
规格	80mg
注册分类	化学药品第6类
申请人	湖南方盛制药股份有限公司
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,符合药品注册的有关规定,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人开展BE试验前、BE试验期间、申报上市的审评要求完成相应研究工作。
申报日期	2012年10月16日
适应症	轻、中度高血压。
累计研发支出	6.69万元
同类药品的市场状况	已有10条国产相关制剂的生产批文

证券代码:600167

证券简称:联美控股

公告编号:2015-046

联美控股股份有限公司关于收到上海证券交易所对公司重大资产重组预案的审核意见函的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

2015年11月19日,联美控股股份有限公司(以下简称“公司”)召开第六次董事会第十九次会议,审议通过了《联美控股股份有限公司关于发行股份购买资产并募集配套资金暨关联交易预案》及其相关议案,并在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》、《证券日报》,有关公司信息在上述指定媒体刊登的公告为准,敬请广大投资者及时充分了解投资风险,谨慎、理性投资。

特此公告

湖南方盛制药股份有限公司董事会

2015年12月1日

证券代码:603998

证券简称:方盛制药

公告编号:2015-081

湖南方盛制药股份有限公司

关于药品注册进展情况的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药物在获得临床试验批件后,尚需开展人体生物等效性(BE)试验并经国家食药监总局药品审评中心审批通过后方可生产上市。

公司在收到该药物正式批件后,已着手启动药物的临床研究相关工作,待完成临床研究后,公司将向国家食药监总局药品审评中心提交相应的资料进行评审,如经评审通过,即可获得注册批件和批准文号。

三、药品临床试验批件

1.批件主要内容

药品名称	缬沙坦胶囊
批件类别	药品临床试验批件
受理号	CYHS11011038相
批件号	2015L03402
剂型	胶囊剂
申请事项	国产药品注册
规格	80mg
注册分类	化学药品第6类
申请人	湖南方盛制药股份有限公司
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,符合药品注册的有关规定,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人开展BE试验前、BE试验期间、申报上市的审评要求完成相应研究工作。
申报日期	2012年10月16日
适应症	轻、中度高血压。
累计研发支出	6.69万元
同类药品的市场状况	已有10条国产相关制剂的生产批文

证券代码:600167

证券简称:联美控股

公告编号:2015-046

联美控股股份有限公司关于收到上海证券交易所对公司重大资产重组预案的审核意见函的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

2015年11月19日,联美控股股份有限公司(以下简称“公司”)召开第六次董事会第十九次会议,审议通过了《联美控股股份有限公司关于发行股份购买资产并募集配套资金暨关联交易预案》及其相关议案,并在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》、《证券日报》,有关公司信息在上述指定媒体刊登的公告为准,敬请广大投资者及时充分了解投资风险,谨慎、理性投资。

特此公告

湖南方盛制药股份有限公司董事会

2015