

安徽省天然气开发股份有限公司 关于使用闲置自有资金购买理财产品到期赎回的公告

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，并对内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

安徽省天然气开发股份有限公司（以下简称“皖天然气”或“公司”）于2017年5月25日召开第二届董事会第十三次会议和第二届监事会第十次会议，审议通过了《关于以闲置自有资金购买理财产品的议案》，同日公司使用闲置额度不超过10,000万元，向10,000万元人民币闲置自有资金具有较高的收益率，金融机构购买投资风险相对较低的保本型理财产品，期限自公司董事会、监事会审议通过之日起12个月内，该笔资金额度内可滚动使用，授权公司管理层负责办理使用闲置自有资金购买理财产品事宜。公司独立董事、监事会已分别对此发表了同意的意见。

一、已到期的产品情况

于2017年10月30日与交通银行安徽省分行签订了《交通银行“蕴通财富·日增利59天”理财产品协议》，以4,000万元自有闲置资金购买了交通银行安徽省分行“蕴通财富·日增利59天”理财产品。该产品起息日2017年10月31日，产品到期日2017年12月29日；预期年化收益率4.2%（详见《安徽省天然气开发股份有限公司关于使用闲置自有资金购买理财产品的进展公告》（公告编号：2017-050）。

公司已于2017年12月29日到期赎回该理财产品，实际年化收益率4.2%，收回本金4,000万元，获得理财收益人民币271,561.64元。

二、截止本公告日，公司前十二个月累计使用闲置自有资金购买理财产品的情况

序号	受托人	产品名称	产品类型	金额	期限	状态	理财终止日	预期年化收益率	实际年化收益率
1	徽商银行 金融市场 同业间同业 融资行	“本利丰”系列 CA170165000 理财产品 (保本型)	保证收益型	9000	36天	已赎回	2017年04月 13日	2.9%	2.9%
2	兴业银行 合肥分行 零售-代销 理财产品	兴业银行“金 雪球-优悦”系 列产品	保证收益型	5000	2个月	已赎回	2017年05月 16日	4.4%	4.4%
3	交通银行 安徽省分 行	蕴通财富·日增 利理财产品	保证收益型	4000	69天	已赎回	2017年12月 20日	4.2%	4.2%

截止本公告日，公司使用闲置自有资金购买理财产品余额为人民币0元。

特此公告。

安徽省天然气开发股份有限公司

董事会

2017年12月30日

关于国都证券股份有限公司旗下公开募集证券投资基 金实施增值税政策的公告

根据财政部和国家税务总局发布的《关于全面推开营业税改征增值税试点的通知》(财税[2016]36号)、《关于明确金融、房地产开发、教育辅助服务等增值税政策的通知》(财税[2016]140号)、《关于资管产品增值税政策有关问题的补充通知》(财税[2017]12号)、《关于资管产品增值税有关问题的通知》(财税[2017]56号)、《关于租入固定资产进项税额抵扣等增值税政策的通知》(财税[2017]90号)等相关规定，自2018年1月1日(含当日)起，国都证券股份有限公司(以下简称“本公司”)旗下公开募集证券投资基金(以下简称“基金”)在投资运作过程中产生的，应由基金份额持有人承担，并从基金资产中提取缴纳，可能会使相关基金净值或实际收益降低，敬请投资者知悉。

截至本公告发布日，本公司旗下所有基金如下：

基金全称	基金简称	基金代码
国都创新驱动灵活配置混合型证券投资基金	国都创新驱动	000220
国都聚瑞定期开放债券型基金	国都聚瑞定期开放	000856
国都聚信定期开放债券型基金	国都聚信定期开放	000426
国都启航开放式定期定额型混合型证券投资基金	国都启航升级	000477
国都智能精选股票型基金	国都智能精选	000403
国都量化精选混合型证券投资基金	国都量化精选	000247

增值税法律法规、税收政策如发生变化，本公司将根据法律法规和国家有关部门的最新规定执行。

特此公告。

2017年12月30日

丽珠医药集团股份有限公司 关于获得药物临床试验批件的公告

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。

近日，丽珠医药集团有限公司(以下简称“本公司”)控股子公司珠海市丽珠单抗生物技术有限公司(以下简称“丽珠单抗”)收到国家食品药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)，现将有关详情公告如下：

一、药品批准主要内容

药物名称：重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液

英文名/拉丁名：Recombinant Human anti-RANKL Monoclonal Antibody Solution for Injection

剂型：注射剂

规格：140mg/2mL

申请事项：国产药品注册

注册分类：治疗用生物制品

申请人：珠海市丽珠单抗生物技术有限公司

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准本品上市临床试验。

二、药物研发及相关情况

“重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液”历经四年研发，于2017年4月20日首次提交临床试验申请，获得受理的时间为2017年4月24日(受理号：CXSL1700043号,CXSL1700061号)，并于2017年12月4日获得CFDA正式批准，该药物分子序列和用途已获中国专利。

本公司作为基金管理人，自2018年1月1日(含当日)起，将对存

续及新增基金发生的增值税应税行为，按照相关税收政策规定及税务机关的要求，计算和缴纳增值税税款及附加税费，由此可能导致基金税费增加。前述增值税税款及附加税费是基金投资运作过程中产生的，应由基金份额持有人承担，并从基金资产中提取缴纳，可能会使相关基金净值或实际收益降低，敬请投资者知悉。

截至本公告发布日，本公司旗下所有基金如下：

基金全称	基金简称	基金代码
国都创新驱动灵活配置混合型证券投资基金	国都创新驱动	000220
国都聚瑞定期开放债券型基金	国都聚瑞定期开放	000856
国都聚信定期开放债券型基金	国都聚信定期开放	000426
国都启航开放式定期定额型混合型证券投资基金	国都启航升级	000477
国都智能精选股票型基金	国都智能精选	000403
国都量化精选混合型证券投资基金	国都量化精选	000247

增值税法律法规、税收政策如发生变化，本公司将根据法律法规和国家有关部门的最新规定执行。

特此公告。

2017年12月30日

丽珠医药集团股份有限公司

董事会

2017年12月30日

三、同类药品市场状况

目前国外已上市的抗RANKL单克隆抗体产品有一个Denosumab(商品名为Prolia,Xgevta)。根

据Amgen2016年年报数据，Prolia2016年的全球销售额为16.35亿美元，Xgevta2016年的全球销售额为15.29亿美元。

该药物的国内同类产品尚未上市。截至目前，国内获批临床的以“RANKL”为靶点的单抗药物的“家族”成员包括丽珠单抗。

四、药物临床试验批件的获得

公司取得“重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液”的临床批件后，须按照批件内容进行临床研究经国家食品药品监督管理总局审批通过后方可上市，初步预计需要4-6年完成临床试验。

五、风险提示

公司取得“重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液”的临床批件后，须按照批件内容进行临床研究经国家食品药品监督管理总局审批通过后方可上市，初步预计需要4-6年完成临床试验。

六、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

特此公告。

丽珠医药集团股份有限公司

董事会

2017年12月30日

七、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

八、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

九、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十一、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十二、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十三、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十四、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十五、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十六、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十七、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十八、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

十九、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十一、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十二、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十三、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十四、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十五、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十六、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)

二十七、备查文件

《关于重组人源抗RANKL单克隆抗体注射液的药物临床试验批件》(批件号：2017L05137,2017L05138)