

证券代码:600219 证券简称:南山铝业 公告编号:临2022-019
债券代码:143271 债券简称:17南铝债

山东南山铝业股份有限公司 2022年一季度业绩预增公告

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。

重要内容提示:
1.山东南山铝业股份有限公司(以下简称“公司”或“本公司”)预计2022年一季度实现归属于上市公司股东的净利润为6.89亿元,同比增长78.1%,同比增长30.04%至45.15%。
2.风险提示:本次预告数据为初步核算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的2022年一季度报告为准,敬请广大投资者注意投资风险。

一、本期业绩预告情况

(一)业绩预告期间
2022年1月1日至2022年3月31日(以下简称“报告期”)。

(二)业绩预告情况
1.经财务部初步测算,预计2022年一季度实现归属于上市公司股东的净利润与上年同期相比,将增加1.61亿元,同比增长30.92%,至46.18%。
2.归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润与上年同期相比,将增加1.62亿元至2.42亿元,同比增加30.92%至46.18%。

(三)本次所预计的业绩未经注册会计师审计。

二、上年同期业绩情况

(一)归属于上市公司股东的净利润:5.36亿元。归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润:5.24亿元。

(二)每股收益:0.04元/股。

三、本期业绩预增的主要原因

(1)报告期内,公司继续调整产品结构,以汽车板、动力电池箔为代表的高端产品占比持续提升,产销量较去年同期增长,产品盈利水平增加。

(2)报告期内,铝价较去年同期大幅上涨,公司自有电解铝,受益于铝价上涨,利润增加。

(3)报告期内,公司得益于印尼一期100万吨氧化铝项目的达产,量价齐升,利润较去年同期增加。

四、风险提示

公司不存在可能影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定性因素。

五、其他说明事项

本次预告数据为初步核算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的2022年一季度报告为准,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

山东南山铝业股份有限公司
董事会
2022年3月28日

证券简称:兴发集团 证券代码:600141 公告编号:临2022-029

湖北兴发化工集团股份有限公司 2022年第一季度业绩预增公告

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。

重要内容提示:
●湖北兴发化工集团股份有限公司(以下简称“公司”)预计2022年第一季度实现归属于上市公司股东的净利润为170,000万元,同比增长79.26%。
●扣除非经常性损益后,公司预计2022年第一季度实现归属于上市公司股东的净利润为168,000万元,同比增长379.14%。

一、本期业绩预告情况

(一)业绩预告期间
2022年1月1日至2022年3月31日(以下简称“报告期”)。

(二)业绩预告情况
1.经财务部初步测算,预计2022年第一季度实现归属于上市公司股东的净利润约为170,000万元,较上年同期增加134,535.36万元,同比增长79.26%。
2.预计2022年第一季度实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润约为168,000万元,较上年同期增加132,937.23万元,同比增长379.14%。
3.本期业绩预告未经审计。
4.上年同期业绩情况
(一)归属于上市公司股东的净利润:35,464.64万元。归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润:35,062.77万元。
(二)每股收益:0.32元/股。
三、本期业绩预增的主要原因
本报告期归属于上市公司股东的净利润较上年同期大幅增加,主要受以下因素的综合影响:一是报告期内,化工行业整体延续了2021年以来的景气周期,公司主营产品草甘膦、黄磷、磷酸等销售价格继续维持高位运行。公司积极抢抓有利市场行情,科学组织生产经营,“矿电化一体”、“磷硅盐协同”及“矿电化综合”产业链优势得到充分释放。二是公司参股企业宜昌宜东天矿业有限公司40万吨/年合成氨项目,全资子公司宜昌兴发化工有限公司30万吨/年低硫白磷扩产及深加工项目陆续于2021年二、三季度建成投产,报告期产能利用率持续提升,同期销量增加。三是受益于下游磷矿产业链快速复苏,报告期内公司二甲基亚砜、混电化学品等化工新材料需求旺盛,盈利能力较上年同期明显提升,产品效益大幅提升。
四、其他风险提示
公司不存在可能影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定性因素。
五、其他说明事项
以上预告数据仅为公司财务部门初步测算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的2022年第一季度报告为准,敬请广大投资者注意投资风险。
特此公告。

湖北兴发化工集团股份有限公司
董事会
2022年3月28日股票代码:000065 证券简称:北方国际 公告编号:2022-019
转债代码:127014 转债简称:北方转债

北方国际开发股份有限公司 关于配股发行期间“北方转债” 暂停转股的公告

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,没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

重要内容提示:
●自2022年3月29日至2022年4月13日期间,“北方转债”将停止转股。

一、本次配股的基本情况
北方国际开发股份有限公司(以下简称“公司”)于2021年8月11日召开的七届四十四次董事会、2021年12月1日召开的八届五次董事会及2021年10月22日召开的2021年第三次临时股东大会审议通过了配股公开发行股票相关议案,公司本次配股申请已经中国证监会上市公司发行审核委员会(以下简称“中国证监会”)发行审核委员会审核通过,并获得中国证监会关于核准北方国际开发股份有限公司配股发行的批复(证监许可[2022]1511号)文件核准。

根据本次配股发行方案,本次配股以实施配股方案的股权登记日收市后的公司A股股份总数为基数,按照每10股配售股的比例向全体A股股东配售。

二、暂停转股的原因
根据中国证监会《上市公司证券发行注册管理办法》(以下简称“注册办法”)的相关规定,上市公司在配股发行期间,应当暂停转股。因此,自2022年3月29日至2022年4月13日期间,“北方转债”将停止转股。

三、风险提示
请广大投资者注意投资风险,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

北方国际开发股份有限公司董事会
二〇二二年三月二十八日

股票代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临2022-028

江苏恒瑞医药股份有限公司关于获得药品注册证书的公告

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。

近日,江苏恒瑞医药股份有限公司(以下简称“公司”)收到国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)核准签发的《药品注册证书》。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
药品名称:乳白葡注射液
剂型:注射剂
规格:75ml:4.5354g
注册分类:化学药品4类
注册号:CYH25000331
证书编号:2022S000219
处方药/非处方药:处方药
审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

二、药品的其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

本药品的上市日期:2022年3月28日

本药品的上市地区:全国

本药品的上市品种:乳白葡注射液

本药品的上市规格:75ml:4.5354g

本药品的上市注册号:CYH25000331

本药品的上市证书编号:2022S000219

本药品的上市处方药/非处方药:处方药

本药品的上市审评结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关法规,经审查,本品符合药品注册的有关要求,予以注册,发给药品注册证书。

本药品的上市其他情况

本药品的上市时间:2022年3月28日

本药品的上市地点:全国

本药品的上市数量:1000000000

<