

证券代码:600019 证券简称:宝钢股份 公告编号:临2022-026

## 宝山钢铁股份有限公司监事会关于公司第三期A股限制性股票计划首次授予部分激励对象名单的审核意见及公示情况说明

本公司监事会及全体监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《上市公司股权激励管理办法》及相关规定，宝山钢铁股份有限公司（以下简称“公司”）对第三期A股限制性股票计划首次授予对象名单进行了公示，公司监事会结合公示情况对首次授予部分激励对象名单进行了核查，相关公示情况及核查意见如下：

1. 公司于2022年4月25日在上海证券交易所网站公布了《宝钢股份第三期A股限制性股票计划首次授予名单》。

2. 2022年4月26日，公司在内部网站公示了首次授予部分激励对象名单，公示时间为2022年4月25日至2022年4月26日，公司内部公示栏、下属单位个人均可通过书面或通知等方式向公司反映公示激励对象名单情况。

3. 公司在内部公示期间未接到对公示激励对象的任何异议。

4. 公司对激励对象的公示情况：

特此说明。

宝山钢铁股份有限公司  
监事会  
2022年4月29日

证券代码:603707 证券简称:健友股份 公告编号:2022-035

## 南京健友生化制药股份有限公司 关于依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价的公告

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局关于同意签发《药品补充申请批件通知书》，公司出售的依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价（以下简称“一致性评价”），现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1. 药品名称：依诺肝素钠注射液

规格：0.4ml:4000U/XaltU;0.6ml:6000U/XaltU

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

上市许可持有人：南京健友生化制药股份有限公司

原药品批件号：国药准字H20140303;国药准字H20163484

受理号：CYH19600701;CYH1960071

通知书编号：2022B01895;2022B01890

审评结论：经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

2. 药品的其他情况

依诺肝素钠注射液用于预防静脉血栓栓塞性疾病（预防静脉内血栓形成），特别是与骨科或普外手术有关的血栓形成；治疗已形成的深静脉血栓，或不伴、有肺栓塞，临床症状不严重，不包括需要外

科手术治疗的静脉血栓形成；与阿司匹林合用，治疗不稳定型心绞痛及非Q波心肌梗死；用于血液透析治疗的抗凝剂；防止血栓形成。

目前，公司依诺肝素钠注射液已获得美国、中国、英国、法国、德国、西班牙、瑞典、厄瓜多尔等国家的注册批准并开展销售，与同质产品具有质量和疗效一致性。

评价结论：近年来，依诺肝素钠注射液在国内持续扩容，2020年在中国终端销售额超过20亿元，同比增长26.2%，2021年上半年销售额超过10亿元，同比增长23.82%。

截至目前，公司一致性评价相关项目已进入研发费用约为13970.08万元人民币。

二、对公司的影响

根据国家相关政策规定，通过一致性评价的药品在医保支付及医疗机构采购等领域获得更大的支持力度，同时，通过一致性评价的产品将具备参加国家药品集中采购的资格。公司依诺肝素钠注射液通过一致性评价，有利于扩大该产品的市场销售，提高市场份额。

三、风险提示

由于药品销售受国家政策、市场环境等不确定性因素的影响，该药品未来生产及销售具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

南京健友生化制药股份有限公司  
2022年4月30日

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局关于同意签发《药品补充申请批件通知书》，公司出售的依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价（以下简称“一致性评价”），现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1. 药品名称：依诺肝素钠注射液

规格：0.4ml:4000U/XaltU;0.6ml:6000U/XaltU

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

上市许可持有人：南京健友生化制药股份有限公司

原药品批件号：国药准字H20140303;国药准字H20163484

受理号：CYH19600701;CYH1960071

通知书编号：2022B01895;2022B01890

审评结论：经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

2. 药品的其他情况

依诺肝素钠注射液用于预防静脉血栓栓塞性疾病（预防静脉内血栓形成），特别是与骨科或普外手术有关的血栓形成；治疗已形成的深静脉血栓，或不伴、有肺栓塞，临床症状不严重，不包括需要外

科手术治疗的静脉血栓形成；与阿司匹林合用，治疗不稳定型心绞痛及非Q波心肌梗死；用于血液透析治疗的抗凝剂；防止血栓形成。

目前，公司依诺肝素钠注射液已获得美国、中国、英国、法国、德国、西班牙、瑞典、厄瓜多尔等国家的注册批准并开展销售，与同质产品具有质量和疗效一致性。

评价结论：近年来，依诺肝素钠注射液在国内持续扩容，2020年在中国终端销售额超过20亿元，同比增长26.2%，2021年上半年销售额超过10亿元，同比增长23.82%。

截至目前，公司一致性评价相关项目已进入研发费用约为13970.08万元人民币。

二、对公司的影响

根据国家相关政策规定，通过一致性评价的药品在医保支付及医疗机构采购等领域获得更大的支持力度，同时，通过一致性评价的产品将具备参加国家药品集中采购的资格。公司依诺肝素钠注射液通过一致性评价，有利于扩大该产品的市场销售，提高市场份额。

三、风险提示

由于药品销售受国家政策、市场环境等不确定性因素的影响，该药品未来生产及销售具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

南京健友生化制药股份有限公司  
2022年4月30日

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）拟通过支付现金方式收购重组后北塘人医药股份有限公司（以下简称“标的公司”或“北塘人医药”）股东合计持有的80%~100%股权（以下简称“交易标的”）的股权转让正在筹划阶段，尚需履行必要的外部决策、审批程序，存在重大不确定性。

本公司公告权归本公司所有。

特此公告。

中金基金管理有限公司  
2022年4月30日

证券代码:603707 证券简称:健友股份 公告编号:2022-035

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局关于同意签发《药品补充申请批件通知书》，公司出售的依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价（以下简称“一致性评价”），现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1. 药品名称：依诺肝素钠注射液

规格：0.4ml:4000U/XaltU;0.6ml:6000U/XaltU

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

上市许可持有人：南京健友生化制药股份有限公司

原药品批件号：国药准字H20140303;国药准字H20163484

受理号：CYH19600701;CYH1960071

通知书编号：2022B01895;2022B01890

审评结论：经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

2. 药品的其他情况

依诺肝素钠注射液用于预防静脉血栓栓塞性疾病（预防静脉内血栓形成），特别是与骨科或普外手术有关的血栓形成；治疗已形成的深静脉血栓，或不伴、有肺栓塞，临床症状不严重，不包括需要外

科手术治疗的静脉血栓形成；与阿司匹林合用，治疗不稳定型心绞痛及非Q波心肌梗死；用于血液透析治疗的抗凝剂；防止血栓形成。

目前，公司依诺肝素钠注射液已获得美国、中国、英国、法国、德国、西班牙、瑞典、厄瓜多尔等国家的注册批准并开展销售，与同质产品具有质量和疗效一致性。

评价结论：近年来，依诺肝素钠注射液在国内持续扩容，2020年在中国终端销售额超过20亿元，同比增长26.2%，2021年上半年销售额超过10亿元，同比增长23.82%。

截至目前，公司一致性评价相关项目已进入研发费用约为13970.08万元人民币。

二、对公司的影响

根据国家相关政策规定，通过一致性评价的药品在医保支付及医疗机构采购等领域获得更大的支持力度，同时，通过一致性评价的产品将具备参加国家药品集中采购的资格。公司依诺肝素钠注射液通过一致性评价，有利于扩大该产品的市场销售，提高市场份额。

三、风险提示

由于药品销售受国家政策、市场环境等不确定性因素的影响，该药品未来生产及销售具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

南京健友生化制药股份有限公司  
2022年4月30日

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）拟通过支付现金方式收购重组后北塘人医药股份有限公司（以下简称“标的公司”或“北塘人医药”）股东合计持有的80%~100%股权（以下简称“交易标的”）的股权转让正在筹划阶段，尚需履行必要的外部决策、审批程序，存在重大不确定性。

本公司公告权归本公司所有。

特此公告。

中金基金管理有限公司  
2022年4月30日

证券代码:603707 证券简称:健友股份 公告编号:2022-035

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局关于同意签发《药品补充申请批件通知书》，公司出售的依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价（以下简称“一致性评价”），现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1. 药品名称：依诺肝素钠注射液

规格：0.4ml:4000U/XaltU;0.6ml:6000U/XaltU

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

上市许可持有人：南京健友生化制药股份有限公司

原药品批件号：国药准字H20140303;国药准字H20163484

受理号：CYH19600701;CYH1960071

通知书编号：2022B01895;2022B01890

审评结论：经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

2. 药品的其他情况

依诺肝素钠注射液用于预防静脉血栓栓塞性疾病（预防静脉内血栓形成），特别是与骨科或普外手术有关的血栓形成；治疗已形成的深静脉血栓，或不伴、有肺栓塞，临床症状不严重，不包括需要外

科手术治疗的静脉血栓形成；与阿司匹林合用，治疗不稳定型心绞痛及非Q波心肌梗死；用于血液透析治疗的抗凝剂；防止血栓形成。

目前，公司依诺肝素钠注射液已获得美国、中国、英国、法国、德国、西班牙、瑞典、厄瓜多尔等国家的注册批准并开展销售，与同质产品具有质量和疗效一致性。

评价结论：近年来，依诺肝素钠注射液在国内持续扩容，2020年在中国终端销售额超过20亿元，同比增长26.2%，2021年上半年销售额超过10亿元，同比增长23.82%。

截至目前，公司一致性评价相关项目已进入研发费用约为13970.08万元人民币。

二、对公司的影响

根据国家相关政策规定，通过一致性评价的药品在医保支付及医疗机构采购等领域获得更大的支持力度，同时，通过一致性评价的产品将具备参加国家药品集中采购的资格。公司依诺肝素钠注射液通过一致性评价，有利于扩大该产品的市场销售，提高市场份额。

三、风险提示

由于药品销售受国家政策、市场环境等不确定性因素的影响，该药品未来生产及销售具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

南京健友生化制药股份有限公司  
2022年4月30日

证券代码:603707 证券简称:健友股份 公告编号:2022-035

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。

南京健友生化制药股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局关于同意签发《药品补充申请批件通知书》，公司出售的依诺肝素钠注射液通过仿制药一致性评价（以下简称“一致性评价”），现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1. 药品名称：依诺肝素钠注射液

规格：0.4ml:4000U/XaltU;0.6ml:6000U/XaltU

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

上市许可持有人：南京健友生化制药股份有限公司

原药品