

信息披露

浙江我武生物科技股份有限公司 2023年度报告摘要 证券简称:我武生物 公告编号:2024-005

一、重要提示 本年度报告摘要来自年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划,投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

2、报告期内主要业务或产品简介 (1)公司主要业务、主要产品及用途 公司是一家专业从事过敏性疾病预防及治疗产品的研发、生产和销售的生物制药企业。

截至报告期末,公司在国内获准上市的产品包括粉尘螨滴剂(国药准字Z20060012)、花粉过敏原皮下注射液(国药准字S20230023)。

2023年5月,国家药品监督管理局批准了公司申报的黄花蒿花粉变应原舌下滴剂增加儿童适应症的药物补充申请。

截至报告期末,公司在国内获准上市药品具体情况如下:

Table with 5 columns: 剂型, 商品名, 批准文号, 规格, 适应症. Lists various allergen vaccines and their details.

公司现有主导产品“粉尘螨滴剂”用于粉尘螨过敏引起的过敏性鼻炎和过敏性鼻炎的脱敏治疗。粉尘螨滴剂的生存条件是温度20°C-30°C,相对湿度70%-80%。

(2)生物医学行业发展概况 生物医药行业是我国国民经济的重要组成部分,对保护和增进人民群众健康、提高人民生活品质,促进经济社会发展进步均具有十分重要的作用。

(3)我国生物医药行业最新政策变化 生物医药行业是一个监管程度较高的行业,国家和各级地方药品监管部门制订了一系列政策法规,对各个行业实施监管。

Table with 3 columns: 政策名称, 发布机构, 发布日期. Lists regulatory updates in the pharmaceutical industry.

其中,2023年7月,国家药监局中心发布了《以患者为中心的药品临床设计技术指导原则(试行)》,《以患者为中心的药品临床设计技术指导原则(试行)》。

Table with 4 columns: 政策名称, 发布机构, 发布日期, 主要内容. Details regulatory changes and their implications.

5、在年度报告批准报出日存续的债券情况 重要事项 1. 2023年4月,公司召开了第五届董事会第二次会议,审议通过了《关于调整组织架构的议案》。

2、公司于2023年4月,公司召开了第五届董事会第二次会议,审议通过了《关于调整组织架构的议案》。

3、2023年5月,公司获得国家药品监督管理局核准签发的《药品注册证书》,由公司提交的“黄花蒿花粉变应原皮下注射液”。

4、2023年5月,公司获得国家药品监督管理局核准签发的《药品补充申请批准通知书》,由公司提交的“黄花蒿花粉变应原舌下滴剂”。

截至报告期末,我武生物药品监督管理局批准可在国内上市销售的符合国内现行法规的仿制药仅有公产品的“粉尘螨滴剂”和“黄花蒿花粉变应原舌下滴剂”。

成都市兴蓉环境股份有限公司 2023年度报告摘要 证券简称:兴蓉环境 公告编号:2024-14

一、重要提示 本年度报告摘要来自年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划,投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

2、报告期内主要业务或产品简介 公司主要从事城市供水、污水处理、固废处理、环卫等业务。

截至报告期末,公司在国内获准上市的产品包括粉尘螨滴剂(国药准字Z20060012)、花粉过敏原皮下注射液(国药准字S20230023)。

2023年5月,国家药品监督管理局批准了公司申报的黄花蒿花粉变应原舌下滴剂增加儿童适应症的药物补充申请。

截至报告期末,公司在国内获准上市药品具体情况如下:

Table with 5 columns: 剂型, 商品名, 批准文号, 规格, 适应症. Lists various allergen vaccines and their details.

公司现有主导产品“粉尘螨滴剂”用于粉尘螨过敏引起的过敏性鼻炎和过敏性鼻炎的脱敏治疗。粉尘螨滴剂的生存条件是温度20°C-30°C,相对湿度70%-80%。

(2)生物医学行业发展概况 生物医药行业是我国国民经济的重要组成部分,对保护和增进人民群众健康、提高人民生活品质,促进经济社会发展进步均具有十分重要的作用。

(3)我国生物医药行业最新政策变化 生物医药行业是一个监管程度较高的行业,国家和各级地方药品监管部门制订了一系列政策法规,对各个行业实施监管。

Table with 3 columns: 政策名称, 发布机构, 发布日期. Lists regulatory updates in the pharmaceutical industry.

其中,2023年7月,国家药监局中心发布了《以患者为中心的药品临床设计技术指导原则(试行)》,《以患者为中心的药品临床设计技术指导原则(试行)》。

Table with 4 columns: 政策名称, 发布机构, 发布日期, 主要内容. Details regulatory changes and their implications.

5、在年度报告批准报出日存续的债券情况 重要事项 1. 2023年4月,公司召开了第五届董事会第二次会议,审议通过了《关于调整组织架构的议案》。

2、公司于2023年4月,公司召开了第五届董事会第二次会议,审议通过了《关于调整组织架构的议案》。

3、2023年5月,公司获得国家药品监督管理局核准签发的《药品注册证书》,由公司提交的“黄花蒿花粉变应原皮下注射液”。

4、2023年5月,公司获得国家药品监督管理局核准签发的《药品补充申请批准通知书》,由公司提交的“黄花蒿花粉变应原舌下滴剂”。

截至报告期末,我武生物药品监督管理局批准可在国内上市销售的符合国内现行法规的仿制药仅有公产品的“粉尘螨滴剂”和“黄花蒿花粉变应原舌下滴剂”。

近两年来,我国逐步完善了干细胞研发生产规范,颁布的《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。

《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》、《干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则(试行)》。