

B012 Disclosure 信息披露

证券代码:002128 证券简称:电投能源 公告编号:2026-008

内蒙古电投能源股份有限公司关于延期回复《关于内蒙古电投能源股份有限公司发行股份及支付现金购买资产并募集配套资金申请的审核问询函》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、误导性陈述或者重大遗漏。

内蒙古电投能源股份有限公司(以下简称“电投能源”或“公司”)拟通过发行股份及支付现金的方式购买国家电投集团内蒙古有限公司持有的国家电投集团内蒙古白音华煤电有限公司100%股权,并募集配套资金总额不超过45亿元。

公司于2026年1月9日收到深圳证券交易所(以下简称“深交所”)就本次交易出具的《关于内蒙古电投能源股份有限公司发行股份及支付现金购买资产并募集配套资金申请的审核问询函》(审核函〔2026〕130001号)(以下简称“《问询函》”)。要求公司在收到《问询函》之日起30日内披露问询意见回复。

收到《问询函》后,公司及时组织各相关方对问询意见进行了落实,但由于本次重组涉及的沟通协调事项较多,公司及各方已全力推进,仍难以在规定时间内完成回复。为保证问询意见回复公告相关数据内容的准确性、完整性,公司已向深交所申请延期,公司将

自《问询函》回复期限届满之日起延期不超过30日向深交所提交《问询函》回复文件。

截至本公告披露日,本次交易方案尚需履行多项审批程序方可实施,包括但不限于深交所审核通过并经中国证监会监督管理委员会予以注册等,本次交易能否取得上述批准,审核通过时间存在不确定性。

公司将严格按照相关法律法规的规定和要求及时履行信息披露义务。本次交易尚存在不确定性,有关信息以公司在指定信息披露媒体《上海证券报》《中国证券报》《证券时报》和巨潮资讯网发布的公告为准,敬请广大投资者关注公司后续公告并注意投资风险。

特此公告。

内蒙古电投能源股份有限公司董事会
2026年2月4日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

内蒙古电投能源股份有限公司关于延期回复《关于内蒙古电投能源股份有限公司发行股份及支付现金购买资产并募集配套资金申请的审核问询函》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、误导性陈述或者重大遗漏。

内蒙古电投能源股份有限公司(以下简称“电投能源”或“公司”)拟通过发行股份及支付现金的方式购买国家电投集团内蒙古有限公司持有的国家电投集团内蒙古白音华煤电有限公司100%股权,并募集配套资金总额不超过45亿元。

公司于2026年1月9日收到深圳证券交易所(以下简称“深交所”)就本次交易出具的《关于内蒙古电投能源股份有限公司发行股份及支付现金购买资产并募集配套资金申请的审核问询函》(审核函〔2026〕130001号)(以下简称“《问询函》”)。要求公司在收到《问询函》之日起30日内披露问询意见回复。

收到《问询函》后,公司及时组织各相关方对问询意见进行了落实,但由于本次重组涉及的沟通协调事项较多,公司及各方已全力推进,仍难以在规定时间内完成回复。为保证问询意见回复公告相关数据内容的准确性、完整性,公司已向深交所申请延期,公司将

自《问询函》回复期限届满之日起延期不超过30日向深交所提交《问询函》回复文件。

截至本公告披露日,本次交易方案尚需履行多项审批程序方可实施,包括但不限于深交所审核通过并经中国证监会监督管理委员会予以注册等,本次交易能否取得上述批准,审核通过时间存在不确定性。

公司将严格按照相关法律法规的规定和要求及时履行信息披露义务。本次交易尚存在不确定性,有关信息以公司在指定信息披露媒体《上海证券报》《中国证券报》《证券时报》和巨潮资讯网发布的公告为准,敬请广大投资者关注公司后续公告并注意投资风险。

特此公告。

内蒙古电投能源股份有限公司董事会
2026年2月4日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。

亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的参比制剂由AMERICAN REGENT INC持有,于2019年4月30日获得美国FDA批准上市,商品名为SELENIOUS ACID。

经查询,美国境内,目前另有两家(ASPIRO PHARMA LTD,CIPLA LTD,GLAND PHARMA LTD,RE PHARMA INC AND SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD)亚硝酸注射液获批上市。

截至目前,公司已在亚硝酸注射液项目上已投入研发费用约人民币6656.05万元。

三、公司的影响
新批准产品进一步丰富了公司国际化的管线,强化公司国际市场布局。若后续推广至美国市场上销售,有望对公司经营业绩产生积极影响。

四、风险提示
新批准产品尚未在美国上市及销售,短期对公司经营业绩无重大影响,后续销售情况可能受到海外市场环境、销售渠道、汇率波动等因素影响,存在较大不确定性。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董事会
2026年2月5日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。

亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的参比制剂由AMERICAN REGENT INC持有,于2019年4月30日获得美国FDA批准上市,商品名为SELENIOUS ACID。

经查询,美国境内,目前另有两家(ASPIRO PHARMA LTD,CIPLA LTD,GLAND PHARMA LTD,RE PHARMA INC AND SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD)亚硝酸注射液获批上市。

截至目前,公司已在亚硝酸注射液项目上已投入研发费用约人民币6656.05万元。

三、公司的影响
新批准产品进一步丰富了公司国际化的管线,强化公司国际市场布局。若后续推广至美国市场上销售,有望对公司经营业绩产生积极影响。

四、风险提示
新批准产品尚未在美国上市及销售,短期对公司经营业绩无重大影响,后续销售情况可能受到海外市场环境、销售渠道、汇率波动等因素影响,存在较大不确定性。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董事会
2026年2月5日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。

亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的参比制剂由AMERICAN REGENT INC持有,于2019年4月30日获得美国FDA批准上市,商品名为SELENIOUS ACID。

经查询,美国境内,目前另有两家(ASPIRO PHARMA LTD,CIPLA LTD,GLAND PHARMA LTD,RE PHARMA INC AND SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD)亚硝酸注射液获批上市。

截至目前,公司已在亚硝酸注射液项目上已投入研发费用约人民币6656.05万元。

三、公司的影响
新批准产品进一步丰富了公司国际化的管线,强化公司国际市场布局。若后续推广至美国市场上销售,有望对公司经营业绩产生积极影响。

四、风险提示
新批准产品尚未在美国上市及销售,短期对公司经营业绩无重大影响,后续销售情况可能受到海外市场环境、销售渠道、汇率波动等因素影响,存在较大不确定性。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董事会
2026年2月5日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。

亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的参比制剂由AMERICAN REGENT INC持有,于2019年4月30日获得美国FDA批准上市,商品名为SELENIOUS ACID。

经查询,美国境内,目前另有两家(ASPIRO PHARMA LTD,CIPLA LTD,GLAND PHARMA LTD,RE PHARMA INC AND SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD)亚硝酸注射液获批上市。

截至目前,公司已在亚硝酸注射液项目上已投入研发费用约人民币6656.05万元。

三、公司的影响
新批准产品进一步丰富了公司国际化的管线,强化公司国际市场布局。若后续推广至美国市场上销售,有望对公司经营业绩产生积极影响。

四、风险提示
新批准产品尚未在美国上市及销售,短期对公司经营业绩无重大影响,后续销售情况可能受到海外市场环境、销售渠道、汇率波动等因素影响,存在较大不确定性。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董事会
2026年2月5日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。

亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的参比制剂由AMERICAN REGENT INC持有,于2019年4月30日获得美国FDA批准上市,商品名为SELENIOUS ACID。

经查询,美国境内,目前另有两家(ASPIRO PHARMA LTD,CIPLA LTD,GLAND PHARMA LTD,RE PHARMA INC AND SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD)亚硝酸注射液获批上市。

截至目前,公司已在亚硝酸注射液项目上已投入研发费用约人民币6656.05万元。

三、公司的影响
新批准产品进一步丰富了公司国际化的管线,强化公司国际市场布局。若后续推广至美国市场上销售,有望对公司经营业绩产生积极影响。

四、风险提示
新批准产品尚未在美国上市及销售,短期对公司经营业绩无重大影响,后续销售情况可能受到海外市场环境、销售渠道、汇率波动等因素影响,存在较大不确定性。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董事会
2026年2月5日

证券代码:002128

证券简称:电投能源

公告编号:2026-008

南京健友生化制药股份有限公司关于子公司产品亚硝酸注射液获得美国FDA批准的公告

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法律责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“健友股份”或“公司”)子公司健进制药有限公司(以下简称“健进制药”)于近日收到美国食品药品监督管理局(以下简称“美国FDA”)签发的亚硝酸注射液(600 mcg/10 mL)的ANDA批准通知(ANDA号:219472)。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
(一)药品名称:亚硝酸注射液
(二)适应症:适用于需要肠外营养的成人与儿科患者,作为肠外营养液中碘的来源,用于口服或肠内营养无法实施、不足或存在禁忌时。

(三)剂型:注射剂
(四)规格:600 mcg/10 mL
(五)ANDA号:219472
(六)申请人:健进制药有限公司

二、药品其他相关情况
公司于2026年2月4日收到美国FDA的通知,公司子公司健进制药向美国FDA申报的亚硝酸注射液,600 mcg/10 mL的ANDA申请获得批准。