

证券代码:603669 证券简称:康康药业 公告编号:2016-018
康康药业集团股份有限公司
关于公司药品注册进度的提示性公告

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,经查询国家食品药品监督管理局网站(以下简称“国家食药监总局”),网址http://www.cfda.gov.cn/获悉:公司下属全资子公司海南灵康制药有限公司向国家食药监总局提交的“盐酸氟西汀分散片”已经处于“审批完毕—待证”状态。

待公司取得国家食药监总局签发的相关正式文件后,公司将按照上海证券交易所《上市公司行业信息披露指引第七号——医药制造》的有关规定及时披露所涉药品信息、研发投入、市场状况等有关情况,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

康康药业集团股份有限公司
2016年2月26日

证券代码:603669 证券简称:康康药业 公告编号:2016-019
康康药业集团股份有限公司
关于公司药品注册进度的公告

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。

2016年1月14日、1月26日、1月29日及2月1日,公司披露了《康康药业集团股份有限公司关于药品注册进度的提示性公告》(公告编号分别为:2016-005、2016-011、2016-012、2016-014)。近日,公司及下属全资子公司海南灵康制药有限公司(以下简称“灵康制药”),海南美大制药有限公司(以下简称“美大制药”)、海南美兰史克制药有限公司(以下简称“美兰史克”)收到国家食品药品监督管理局(以下简称“国家食药监总局”)核准签发的恩替卡韦胶囊等共12份《药物临床试验批件》,现将有关内容公告如下:

一、恩替卡韦胶囊药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 药物名称:恩替卡韦胶囊
 批件号:2016L00523
 剂型:胶囊剂
 规格:0.5mg
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康药业集团股份有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2015年3月27日,公司就恩替卡韦胶囊向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约62万元。

2015年3月27日,公司就恩替卡韦胶囊适应症;本品适用于病毒复制活跃,血清丙氨酸氨基转移酶(ALT)持续升高或肝组织学显示有活动性病变的慢性乙型肝炎的治疗。

恩替卡韦是百时美施贵宝(Bristol-Myers Squibb)公司在20世纪90年代研制开发的一种的鸟嘌呤核苷类似物口服药,2005年3月美国FDA批准恩替卡韦上市,2005年11月经国家食品药品监督管理局批准,恩替卡韦可选择性抑制乙肝病毒,用于治疗成人伴有病毒复制活跃、血清转氨酶持续增高的慢性乙型肝炎感染,临床研究表明,恩替卡韦能有效抑制HBV DNA复制,疗效优于临床多年的拉米夫定,且患者耐药发生率较低。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有5家国内企业获得恩替卡韦胶囊的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	海南中和药业有限公司	胶囊剂	0.5mg
2	四川德恩制药有限公司	胶囊剂	0.5mg
3	江西神峰药业有限公司	胶囊剂	0.5mg
4	南京正大天晴制药有限公司	胶囊剂	0.5mg
5	福建“生”药业股份有限公司	胶囊剂	0.5mg

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—全身用抗病毒药—恩替卡韦—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为285.231万元和388.335万元。

二、拉贝替丁分散片药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 药物名称:拉贝替丁分散片
 批件号:2016L00572
 剂型:片剂
 规格:10mg
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2015年6月27日,灵康制药就拉贝替丁分散片向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约41万元。

泰达宏利基金管理有限公司
关于旗下泰达宏利逆向策略混合型证券投资
投资基金增加工商银行行为销售机构并
参加其费率优惠活动的公告

根据泰达宏利基金管理有限公司(以下简称“本公司”)与中国工商银行股份有限公司(以下简称“工商银行”)签订的基金销售协议,自2016年2月29日起,本公司旗下的泰达宏利逆向策略混合型证券投资基金(基金代码:229002)新增工商银行行为代销机构,并同时参加其申购费率优惠活动。

(一)自2016年2月29日起,投资者可以通过工商银行办理泰达宏利逆向策略混合型证券投资基金的申购、赎回、转换业务,若不开通定期定额申购业务。

(二)自2016年2月29日起,个人投资者通过工商银行个人网上银行、个人手机银行(WAP)和个人电话银行申购本基金,其中申购费享有八折优惠,原申购费率(含分级费率)大于0.6%的,申购费率按8折优惠(即实际申购费率=原申购费率×0.8),但扣折后的实际执行费率不得低于0.6%,原申购费率(含分级费率)等于或低于0.6%,或为固定费用的,则按原费率执行。本基金费率请参见本基金相关法律法规及最新业务公告。

具体优惠活动时间以工商银行相关公告为准,敬请投资者留意工商银行的有关公告。

(三)有关详情请咨询工商银行客户服务电话95588,访问工商银行网站www.icbc.com.cn,或可致电本公司客户服务热热线400-698-8888、010-66556622,或登录本公司网站www.mfcteda.com了解有关情况。

风险提示:基金管理人承诺以诚实信用、勤勉尽责的原则管理和运用基金资产,但不保证基金一定盈利,也不保证最低收益。投资者投资于本公司旗下基金前应先认真阅读各基金的基金合同和招募说明书,敬请投资者注意投资风险。

泰达宏利基金管理有限公司
2016年2月26日

泰达宏利基金管理有限公司
旗下部分基金参加平安证券有限责任
公司费率优惠活动的公告

经与平安证券有限责任公司(以下简称“平安证券”)协商一致,泰达宏利基金管理有限公司(以下简称“本公司”)指定旗下部分基金(详见下表)自2016年2月29日起参加平安证券的申购、定期定额投资费率优惠活动,具体如下:

一、表1:参与申购、定期定额投资费率优惠活动的基金

公司研发的拉贝替丁分散片适应症:用于胃溃疡和十二指肠溃疡。

拉贝替丁是日本富士(Fujirebio)公司和大鹏(Taibo)公司联合开发的一种抗溃疡药,该产品为强效、长效的第二代组胺H2受体拮抗剂,具有独特的胃保护作用。2000年4月在本市上市,商品名分别为Stoega和Proctadim。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有1家国内企业获得拉贝替丁分散片的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	德胜制药有限公司	片剂	5mg

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—抗酸药及治疗消化性溃疡和胃肠胀气用药—拉贝替丁—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为2,656万元和3,682万元。

三、乙酰胺吡啶酮类药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 药物名称:乙酰胺吡啶酮
 批件号:2015L00378
 剂型:颗粒剂
 规格:0.1g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2011年10月17日,灵康制药就乙酰胺吡啶酮向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约82万元。

公司研发的乙酰胺吡啶酮类药物适用于慢性支气管炎及咳嗽有痰而不易咳出的患者。乙酰胺吡啶酮在日本、美国、欧洲等国家和地区均有上市,已经得到广泛适用,其商品名有Muconyne®、Flumucor®、Acetadol®、Parvole®等,其中,Muconyne®是原研产品,由美国强生制药有限公司研制开发,属口服溶液剂,颗粒剂由意大利赞碧(Zambon Italia S.R.L.)研制开发,2000年进入我国,商品名为富露施(Flumucil®)。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有2家国内企业获得乙酰胺吡啶酮颗粒的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	东百澳药业有限公司	颗粒剂	0.2g
2	海南灵康制药有限公司	颗粒剂	0.1g、0.2g

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—咳嗽和感冒用药—乙酰胺吡啶酮—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为26,767万元和32,847万元。

四、瑞舒伐他汀钙类药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 1.药物名称:瑞舒伐他汀钙
 批件号:2016L01383
 剂型:胶囊剂
 规格:5mg
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

2.药物名称:瑞舒伐他汀钙钙胶囊
 批件号:2016L01384
 剂型:胶囊剂
 规格:10mg
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2014年2月27日,灵康制药就瑞舒伐他汀钙胶囊向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约83万元。

公司研发的瑞舒伐他汀钙钙胶囊适应症:本品适用于经饮食控制和其它药物治疗(如:运动治疗、减轻体重)仍不能适当控制血脂异常的原发性高胆固醇血症(Hc,包括杂合子家族性高胆固醇血症)的长期治疗(Hc)。

瑞舒伐他汀钙(Rosuvastatin Calcium,别名:罗伐他汀)由日本盐野义制药株式会社研制开发,属于合成类化合物,1998年4月获得美国阿斯特利康公司(AstraZeneca),2001年在日本首先上市,2003年在英国获准上市,2007年在中国获准上市。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有2家国内企业获得瑞舒伐他汀钙胶囊的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	海南灵康制药有限公司	胶囊剂	5mg、10mg、20mg
2	海南通用三洋药业有限公司	胶囊剂	5mg、10mg

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—降血脂药—瑞舒伐他汀—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为172,288万元和124,937万元。

序号	适用基金名称	基金代码
1	泰达宏利价值优化型成长行业混合型证券投资基金	162201
2	泰达宏利价值优化型周期行业混合型证券投资基金	162202
3	泰达宏利价值优化型稳定行业混合型证券投资基金	162203
4	泰达宏利价值优化型中小盘混合型证券投资基金	162204
5	泰达宏利风险预算混合型证券投资基金	162205
6	泰达宏利双动力混合型证券投资基金(L0F)	162207
7	泰达宏利首选企业股票型证券投资基金	162208
8	泰达宏利价值优化型证券投资基金	162209
9	泰达宏利策略精选混合型证券投资基金A类份额	162210
10	泰达宏利品质生活灵活配置型证券投资基金	162211
11	泰达宏利科技先锋混合型证券投资基金	162212
12	泰达宏利中证中小盘市值指数证券投资基金	162213
13	泰达宏利中证红利指数证券投资基金	162214
14	泰达宏利中证500指数分级证券投资基金	162216
15	泰达宏利逆向策略混合型证券投资基金	229002
16	泰达宏利养老配置型证券投资基金A类份额	000069
17	泰达宏利养老配置型证券投资基金L类份额	000107
18	泰达宏利康盈证券投资基金A类份额	000319
19	泰达宏利转型调整证券投资基金	000828
20	泰达宏利睿选价值成长混合型证券投资基金	001017
21	泰达宏利睿选价值成长混合型证券投资基金	001170
22	泰达宏利睿选价值成长混合型证券投资基金	001267

二、参与优惠活动情况说明
 自2016年2月29日起,投资者通过平安证券申购表1前端的收费模式的基金,可享受申购费率(含分级费率)最低4折优惠,若折扣后申购费率低于0.6%,则按0.6%执行;若原申购费率(含分级费率)等于或低于0.6%,或为固定费用的,则按原费率执行,不再享有费率优惠。费率请参见上述基金相关法律法规及最新业务公告。

三、重要提示
 投资者在平安证券办理上述基金开户、申购、赎回、定期定额投资、基金转换等业务应了解该基金具体业务开通情况,具体可以登陆本公司网站查询相关基金公告。

四、投资者可通过以下途径了解或咨询相关情况

机构名称	网站	客服热线
平安证券有限责任公司	http://stock.pingan.com	95511-8
泰达宏利基金管理有限公司	http://www.mfcteda.com	400-698-8888

风险提示:基金管理人承诺以诚实信用、勤勉尽责的原则管理和运用基金资产,但不保证基金一定盈利,也不保证最低收益。基金的过往业绩并不预示其未来表现,投资者投资于本公司管理的基金时应认真阅读《基金合同》、《招募说明书》等法律文件,并注意投资风险。

特此公告

泰达宏利基金管理有限公司
2016年2月26日

长城基金管理有限公司
旗下基金所持停牌股票估值方法的公告

投资者可通过以下途径咨询有关详情:
 长城基金管理有限公司网站:www.cfund.com.cn
 客户服务电话:400-8868-666

风险提示:本公司承诺以诚实信用、勤勉尽责的原则管理和运用基金资产,但不保证基金一定盈利,也不保证最低收益。基金的过往业绩并不预示其未来表现,投资者投资于本公司管理的基金时应认真阅读《基金合同》、《招募说明书》等法律文件,并注意投资风险。

特此公告

长城基金管理有限公司
二〇一六年二月二十六日

证券代码:002006 证券简称:精功科技 公告编号:2016-010
浙江精功科技股份有限公司
重大资产重组进展公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

2015年12月11日,浙江精功科技股份有限公司(以下简称“公司”)因筹划重大事项,发布了《重大资产重组停牌公告》,2015年12月18日,公司确认前述筹划的重大事项为重大资产重组事项,并发布了《重大资产重组停牌公告》,前述具体内容详见刊登在《证券时报》和巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上的2015-079号、2015-080号公告。

停牌期间,2015年12月25日、2016年1月4日、2016年1月11日,公司发布了《重大资产重组进展公告》(公告编号分别为:2015-085、2016-001、2016-003);2016年1月15日,公司发布了《关于重大资产重组进展暨延期复牌公告》(公告编号:2016-005);2016年1月22日、2016年1月29日、2016年2月5日、2016年2月19日,公司继续发布了《重大资产重组进展公告》(公告编号分别为:2016-006、2016-007、2016-008、2016-009)。

目前,公司及各方正积极推进本次重大资产重组的各项工作,相关尽职调查、审计、评估及法律核查等工作正在进行中,公司将严格按照2016年1月15日披露的《关于重大资产重组进展暨延期复牌公告》中履行信息披露义务,公司将按照《上市公司重大资产重组管理办法》及深圳证券交易所关于上市公司重大资产重组信息披露工作备忘录的有关规定,公司股票将继续停牌,停牌期间,公司将每五个交易日发布一次上述资产重组事项进展情况公告。

该事项仍存在不确定性,敬请广大投资者注意投资风险。

浙江精功科技股份有限公司董事会
2016年2月26日

证券代码:002579 证券简称:中京电子 公告编号:2016-010
惠州中京电子科技股份有限公司
关于非公开发行股票申请文件初审会
告知函有关问题的回复的公告

本公司董事会及董事保证本公告内容不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性负责。

惠州中京电子科技股份有限公司(以下简称“公司”)根据中国证券监督管理委员会(以下简称“中国证监会”)出具的《中国证监会行政许可项目审查反馈意见通知书》及补充反馈意见,分别于2015年12月29日、2016年1月21日分别发布了《关于非公开发行股票申请文件初审会反馈意见的回复》和《关于非公开发行股票申请文件补充反馈意见的回复》,具体内容详见中国证监会指定信息披露网站巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)公司同时向中国证监会报送了反馈意见回复材料。

公司于2016年1月27日收到中国证监会出具的《关于请做好相关项目发审会会议准备工作的通知》(以下简称“告知函”),公司会同光大证券股份有限公司(以下简称“独立财务顾问”或“光大证券”)及相关中介机构对告知函提及及相关的有关内容进行了落实,公司《关于非公开发行股票申请文件初审会告知函有关问题的回复》详见中国证监会指定信息披露网站巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)。

公司将本次非公开发行股票事项尚需获得中国证监会的核准,能否获得核准尚存在不确定性,公司将根据事项进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

惠州中京电子科技股份有限公司董事会
2016年2月25日

五、右旋布洛芬干混悬剂药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 1.药物名称:右旋布洛芬干混悬剂
 批件号:2016L01474
 剂型:口服混悬剂
 规格:0.2g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行临床试验。申请人在开展临床试验前,临床试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

2.药物名称:右旋布洛芬干混悬剂
 批件号:2016L01475
 剂型:口服混悬剂
 规格:0.3g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行临床试验。申请人在开展临床试验前,临床试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2014年3月31日,灵康制药就右旋布洛芬干混悬剂向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约65万元。

公司研发的右旋布洛芬干混悬剂适应症:本品为非甾体抗炎药,具解热、镇痛及抗炎作用,适用于:1.感冒或流行性发热、头痛;2.减轻或消除以下疾病的轻、中度疼痛或炎症:1)扭伤、劳损、下腰痛、肩周炎、滑囊炎、肌腱或韧带炎;2)痛经、偏头痛、牙痛或手术后疼痛;3)类风湿性关节炎、骨关节炎及其它骨痛性非类风湿性关节炎。

布洛芬是一种有效确切、安全的非甾体抗炎、解热、镇痛药物,1964年由美国Boooc公司首先研制开发,1969年在英国上市,临床上用于风湿性、类风湿性关节炎和骨关节炎的长期治疗,还广泛应用于治疗各种中度疼痛及炎症、发热等疾病,其治疗效果明显,对消化道的副作用较阿司匹林、阿哌美辛小,布洛芬作为抗炎和镇痛药临床应用已有30年,被认为是最安全的非甾体抗炎药,右旋布洛芬由奥地利Gebo-Brosch GmbH公司首先研制开发成功,1994年经批准上市。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前暂无企业获得右旋布洛芬干混悬剂的生产批文。

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—抗风湿和抗风湿药—右旋布洛芬—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为4,487万元和5,148万元。

六、福多司坦片药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 1.药物名称:福多司坦片
 批件号:2016L01500
 剂型:片剂
 规格:0.2g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

2.药物名称:福多司坦片
 批件号:2016L01501
 剂型:片剂
 规格:0.4g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南灵康制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2013年7月23日,灵康制药就福多司坦片向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约83万元。

公司研发的福多司坦片适应症:用于支气管哮喘、慢性阻塞性支气管炎、支气管扩张、肺结核、尘肺、慢性阻塞性肺病、非典型支气管肺炎、弥漫性支气管炎等呼吸疾病的辅助治疗。

福多司坦是一种具有非甾体抗炎作用的祛痰药,2001年10月在日本获准由三菱制药株式会社和SIRIS制药株式会社生产上市,福多司坦具有有效强、副作用小、适应症广等优点。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有5家国内企业获得福多司坦片的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	通沙药业集团有限公司	片剂	0.2g
2	江苏正大丰海制药有限公司	片剂	0.2g
3	四川科伦药业股份有限公司	片剂	0.2g
4	宜昌长恒药业有限公司	片剂	0.2g
5	正大普安药业有限公司	片剂	0.2g

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—作用于肾素-血管紧张素系统的药物—坎地沙坦酯—年度销售趋势”数据,2013、2014年该产品的销售额分别为30,153万元和37,008万元。

医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批投产的周期长、环节多,易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者注意投资风险。公司将按国家有关规定尽快组织实施临床试验,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

康康药业集团股份有限公司
2016年2月26日

泰信基金管理有限公司
关于旗下部分基金调整停牌股票
估值方法的公告

根据中国证监会《[2008]38号文》《关于进一步规范证券投资基金估值业务的指导意见》、《关于发布中基协(AMAC)基金行业股票估值指数的通知》的指导意见及我公司对停牌股票的估值政策和程序,经与托管行协商,并征求会计师事务所的意见,为维护投资者利益,我公司决定自2016年2月25日起对泰信中小盘精选混合基金(代码:290011)持有的沃森生物(代码:300142)采用指数收益法进行估值调整,同时,对泰信现代服务混合基金(代码:290014)持有的金亚科技(代码:300028)自2016年2月25日起按照8.51元进行估值。待上述股票的交易体现出活跃市场交易特征后,将恢复为采用当日收盘价格进行估值,届时将不再另行公告。

泰信基金管理有限公司
2016年2月26日

泰信中证锐联基本面400指数分级
证券投资基金可能发生不定期份
折算的第十一次风险提示公告

依据《泰信中证锐联基本面400指数分级证券投资基金基金合同》(以下简称“基金合同”)的相关规定,当泰信中证锐联基本面400指数分级证券投资基金(以下简称“本基金”)之泰信基本面400份额(场内简称:泰信400B,代码:150095)的基金份额净值达到0.250元时,本基金将分别对泰信基本面400A份额(场内简称:泰信400A,代码:150094)、泰信基本面400B份额(场内简称:泰信400B,代码:150095)和泰信基本面400份额(场内简称:泰信400,代码:162907)进行不定期份额折算。

由于近期A股市场波动较大,截止2016年2月25日,泰信400B基金份额净值接近基金合同规定的不定期份额折算的阈值0.250元,在此提请投资者密切关注泰信400B份额近期参考净值的波动情况。

方正富邦基金管理有限公司
关于高级管理人员变更的公告

1 公告基本信息

基金管理机构名称	方正富邦基金管理有限公司
基金依据	《证券投资基金法》、《证券投资基金管理暂行办法》、《证券投资基金信息披露管理办法》
高管变更类型	新任基金管理机构副总经理

2 新任高级管理人员的相关信息

新任高级管理人员职务	副总经理
新任高级管理人员姓名	吴刚
任职日期	2016-01-18
过往从业经历	1998年7月至2000年8月于中国长城控股投资公司担任北京证券营业部副经理;2000年8月至2000年10月于银河证券股份有限公司任副经理;2000年10月至2015年11月于长城基金管理有限公司任市场副经理;2015年11月至2016年1月于方正富邦基金管理有限公司任副总经理;2016年1月至今于方正富邦基金管理有限公司任副总经理。

取得的相关从业资格:基金行业高级管理人员任职资格、基金从业资格

国籍:中国

学历、学位:研究生、硕士

3 其他需要说明的事项
 上述变更事项,经方正富邦基金管理有限公司第二届董事会第七次会议暨2016年度第一次会议审议通过,并按有关规定向中国证券投资基金业协会及中国证券监督管理委员会北京监管局报备。

方正富邦基金管理有限公司
2016年2月26日

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—咳嗽和感冒用药—福多司坦—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为8,171万元和10,300万元。

七、头孢羟苄干混悬剂药物临床试验批件
 (一)药物临床试验批件的主要内容
 1.药物名称:头孢羟苄干混悬剂
 批件号:2016L01246
 剂型:口服混悬剂
 规格:0.5g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南美大制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

2.药物名称:头孢羟苄干混悬剂
 批件号:2016L01247
 剂型:口服混悬剂
 规格:1.0g
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南美大制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2014年1月13日,美大制药就头孢羟苄干混悬剂向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约13万元。

公司研发的头孢羟苄干混悬剂适应症:主要用于敏感细菌所致的尿路感染,如尿道炎、膀胱炎、前列腺炎、肾盂肾炎、肺炎、呼吸道感染,如肺炎、鼻窦炎、支气管炎、咽喉炎、扁桃体炎;皮肤软组织感染,如蜂窝织炎、中耳炎等。

头孢羟苄干混悬剂是百时美施贵宝(Bristol-Myers Squibb)公司开发的第一代口服头孢菌素,1979年首先在美国上市,1989年在我国注册上市。头孢羟苄干混悬剂原药已被中国药典2010版二部收载,应用于临床的头孢羟苄干混悬剂有胶囊剂、片剂、颗粒剂。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有1家国内企业获得头孢羟苄干混悬剂的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	石药集团恩威药业有限公司	胶囊剂	0.5g、1.0g

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—全身用抗菌药—头孢羟苄干混悬剂—年度销售趋势”数据,2013、2014年该类药品的销售额分别为10,346万元和10,579万元。

(一)药物临床试验批件的主要内容
 药物名称:坎地沙坦酯分散片
 批件号:2016L01721
 剂型:片剂
 规格:4mg
 申请事项:国产药品注册
 注册分类:化学药品第6类
 申请人:海南美兰史克制药有限公司
 审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合药品注册的有关要求,同意本品进行人体生物等效性(BE)试验,申请人在开展BE试验前,BE试验期间,申报上市时应按要求完成相应研究工作。

本项临床试验应当在批准之日起3年内实施,逾期不实施的,本批件自行废止。

(二)药物研究其他情况
 2014年8月9日,美兰史克就坎地沙坦酯分散片向国家食品药品监督管理局首次提交国产药品注册的申请并获得受理,截至本公告日,公司已投入研发费用人民币约31万元。

公司研发的坎地沙坦酯分散片适应症:用于治疗原发性高血压。本品可单独使用,也可与其它抗高血压药联用。

坎地沙坦酯是20世纪末日本武田药品工业株式会社研发成功的新品种,并与美国阿利康利制药公司合作进行全球市场的联合开发,1997年12月,坎地沙坦酯首先在瑞典上市,1998年美国FDA批准上市后投放美国市场,推动了坎地沙坦酯的全球市场发展进程。目前,坎地沙坦酯已在全球20多个国家销售。

根据国家食品药品监督管理局网站数据查询,目前共有1家国内企业获得坎地沙坦酯分散片的生产批文。

国产药品情况			
序号	生产单位	剂型	规格
1	昆明瑞福制药有限公司	片剂	4mg、8mg

根据米内网统计的“中国城市公立医院化学药—作用于肾素-血管紧张素系统的药物—坎地沙坦酯—年度销售趋势”数据,2013、2014年该产品的销售额分别为30,153万元和37,008万元。

医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批投产的周期长、环节多,易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者注意投资风险。公司将按国家有关规定尽快组织实施临床试验,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

康康药业集团股份有限公司
2016年2月26日

针对不定期折算可能带来的风险,本基金管理人特别提示如下:

一、泰信400A份额存在低风险、收益稳定特征。一旦发生合同约定的上述不定期份额折算时,原泰信400A份额持有人的低风险收益特征将发生一定的变化,由持有单一的低风险收益特征份额变为同时持有低风险收益特征份额与较高风险收益特征份额的情况。此外,泰信400B份额为跟踪中证锐联基本面400指数的基础份额,其份额净值随市场涨跌而变化,因此原泰信400A份额持有人可能会承担市场下跌而遭受损失的风险。

二、泰信400B份额表现出高风险、高收益的特征。不定期折算后,杠杆倍数将降低,恢复到初始的2倍杠杆水平,相应的,泰信400B份额净值随市场涨跌而增长或下降的幅度也会相应减小。

三、泰信400A份额、泰信400B份额在不定期折算前可能存在折溢价交易情形。不定期份额折算后,其折溢价可能发生较大变化,特提请参与二级市场交易的投资者注意折溢价所带来的风险。

四、根据合同约定,折算基准日在触发阈值日后才能确定,因此折算基准日泰信400B份额的净值可能与触发折算阈值的0.250元有一定差异。

本基金管理人的其他重要提示:
 依据深圳证券交易所相关业务规则,场内份额数将取整计算(最小单位为1份),舍去部分计入基金资产,持有较少泰信400B份额、泰信400A份额、泰信400B份额的持有人存在折算后份额因为不足1份而被强制归入基金资产的风险。

若本基金发生上述不定期份额折算情形,为保证折算期间本基金的平稳运作,本基金管理人可根据深圳证券交易所、中国证券登记结算有限责任公司的相关业务规定暂停泰信400A份额与泰信400B份额的上市交易和泰信400A份额的申购及赎回等相关业务,届时本基金管理人将会对相关事项进行公告,敬请投资者予以关注。

投资者若希望了解基金不定期份额折算