

证券代码：000739

证券简称：普洛药业

公告编号：2016-07

普洛药业股份有限公司

关于收到《药物临床试验批件》和原料药注册申请获得通过的公告

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、误导性陈述或重大遗漏。

普洛药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家食品药品监督管理局核准签发的六个药品的《临床试验批件》，主要包括：

（一）头孢地尼颗粒(50mg)

- 1.1批件号：2015L04355
- 1.2药品分类：化学药品第6类
- 1.3主要功效 抗感染药

（二）头孢丙烯片(0.25g)

- 2.1批件号：2015L03227
- 2.2药品分类：化学药品第6类
- 2.3主要功效 抗感染药

（三）头孢丙烯干混悬剂(0.125g)

- 3.1批件号：2015L03860
- 3.2药品分类：化学药品第6类
- 3.3主要功效 抗感染药

（四）盐酸头孢替安酯片（0.1g）

- 4.1批件号：2015L05183
- 4.2药品分类：化学药品第3.1类
- 4.3主要功效：抗感染药

（五）盐酸头孢替安酯片（0.2g）

- 5.1批件号：2015L05184
- 5.2药品分类：化学药品第3.1类
- 5.3主要功效：抗感染药

（六）阿奇沙坦片(20mg)

6.1批件号：2015L05205

6.2药品分类：化学药品第3.1类

6.3主要功效：心脑血管类药；适应症：高血压

另外，公司向国家药监总局提交的阿奇沙坦原料药注册申请已获得通过。批件号：2015L05206；主要功效：心脑血管类药，适应症：高血压。

二、对公司的影响

鉴于药物临床试验研究具有周期长、投入大的特点，上述药品临床试验的完成时间、进度及结果均具有一定的不确定性，对公司近期业绩不会产生较大影响。

公司对上述药品的后续进展情况将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。

普洛药业股份有限公司董事会

2016年1月29日