

成都康弘药业集团股份有限公司

关于获得药物临床试验批件的公告

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

成都康弘药业集团股份有限公司(以下简称“公司”)于近日收到国家食品药品监督管理局下发的盐酸多奈哌齐片《药物临床试验批件》，根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，盐酸多奈哌齐片符合药品注册的有关要求，同意该药物进行临床试验。获得的临床试验批件情况如下：

药物名称	剂型	规格	注册分类	批件号
盐酸多奈哌齐片	片剂	23mg	化学药品第3.1类	2016L00575

盐酸多奈哌齐是一种可逆性乙酰胆碱酯酶抑制剂，适用于中度至重度阿尔兹海默病症状的治疗。阿尔兹海默病(Alzheimer's disease, AD)是一种进行性发展的致死性神经退行性疾病。病人在意识清醒的状态下出现持久的全面的智能减退，临床表现为记忆力、计算力、判断力、注意力、抽象思维能力、语言功能减退，情感和行为习惯障碍，独立生活和工作能力丧失。

公司在收到盐酸多奈哌齐片临床试验批件后，将根据实际情况按照国家药品注册相关规定和要求开展后续工作。待相关工作完成后向国家食品药品监督管理局申报相关资料，该产品临床试验、审评和审批的结果以及时间都具有一定的不确定性，对公司近期业绩不会产生影响。公司将对该药品的后续进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

成都康弘药业集团股份有限公司董事会

2016年2月18日