

## 广东众生药业股份有限公司 关于全资子公司收到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。

近日，广东众生药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司广东华南药业集团有限公司（以下简称“华南药业”）收到国家食品药品监督管理总局核发的《药物临床试验批件》。

药物临床试验批件主要内容：

1、药物名称：盐酸坦洛新缓释胶囊（Tamsulosin Hydrochloride Sustained-release Capsules）

2、批件号：2016L09119

3、剂型：胶囊剂

4、规格：0.2mg

5、注册分类：原化学药品第6类

6、申请人：华南药业

7、审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，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。

盐酸坦洛新缓释胶囊适用于前列腺增生症引起的排尿障碍。

公司将按照国家食品药品监督管理总局药物临床试验批件的要求，组织实施盐酸坦洛新缓释胶囊的临床试验。

鉴于临床试验研究具有周期长、投入大的特点，盐酸坦洛新缓释胶囊对公司业绩产生影响的时间不确定。公司将按规定对该项目后续进展情况履行信息披露义务，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

广东众生药业股份有限公司董事会

二〇一六年十月三十一日