

国药集团一致药业股份有限公司

关于参股公司新药临床申报获得受理的提示性公告

本公司及全体董事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。

国药集团一致药业股份有限公司（下称“本公司”）持股 35.19% 的参股企业深圳万乐药业有限公司（下称“万乐药业”）研发的新药——注射用重组抗 HER2 人源化单克隆抗体，在向广东省食品药品监督管理局递交资料并完成现场核查后，其临床申报日前已获国家食品药品监督管理局正式受理。

注射用重组抗 HER2 人源化单克隆抗体是一种重组 DNA 人源化单克隆抗体，是目前临床治疗乳腺癌的靶向药物之一（注：靶向药物是目前最先进的用于治疗癌症的药物，它通过与癌症发生、肿瘤生长所必需的特定分子靶点的作用来阻止癌细胞的生长），原研药为美国基因泰克公司的“赫赛汀”，并于 2002 年在中国上市，迄今为止没有国产同类药物上市。

万乐药业上述新药申报临床能否通过审评及获得批件尚不确定，审批进度和结果均存在较大不确定性。上述新药即便取得临床批件，也仅表明可以启动临床研究，而新药临床一般分三期，各阶段周期长短不一，保守估计整个临床阶段需要数年时间，请投资者注意投资风险。本公司将根据其后续进展及时履行信息披露义务。

特此公告。

国药集团一致药业股份有限公司董事会

二〇一四年七月二十九日