

重庆啤酒股份有限公司

关于“治疗用（合成肽）乙肝疫苗”临床研究的风险提示公告

本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。

特别提示：

- 1、为充分保证投资者公平获取公司信息的权利和信息披露的及时性，本公司向广大投资者发布本公告；
- 2、目前“治疗用（合成肽）乙肝疫苗临床”研究存在重大不确定性；
本公司再次提请投资者注意投资风险。

一、关于“治疗用（合成肽）乙肝疫苗”研究进展情况

本公司控股子公司重庆佳辰生物工程有限公司与中国人民解放军第三军医大学申办的“治疗用（合成肽）乙肝疫苗临床”研究项目，截至目前进展情况如下：

（一）、以北京大学人民医院为组长单位的“治疗用（合成肽）乙型肝炎疫苗治疗慢性乙型肝炎的疗效及安全性的多中心、随机、双盲、安慰剂对照的 II 期临床研究”（以下简称：北大组临床研究）按临床试验方案已在各家临床医院完成临床试验。本公司已于 2012 年 1 月 10 日以临 2012-005 号公告披露了该项目的统计分析结果。该项目随访至 76 周时的主要疗效指标和次要疗效指标的统计分析结果在统计意义上均无差异。

该项目目前处于进行临床试验总结报告编制阶段。按照初步工作计划将于今年 4 月完成临床试验总结报告。

（二）、以浙江大学医学院附属第一医院为主要研究者的“治疗用（合成肽）乙型肝炎疫苗联合恩替卡韦治疗慢性乙型肝炎患者的疗效及安全性的随机、双盲、多中心 II 期临床研究”（以下简称：浙大组临床研究），本临床试

验的研究目的是扩展临床应用范围的研究。截止目前尚在相关临床试验医院进行临床试验，该项目研发过程仍存在较大风险，具有重大不确定性。

二、“治疗用（合成肽）乙肝疫苗”研究进展对本公司的影响及存在的风险

鉴于目前北大组临床试验随访至 76 周时的主要疗效指标和次要疗效指标的统计分析结果在统计意义上均无差异。公司将根据北大组临床试验总结报告的意见对是否继续进行该临床研究进行评判，是否进行后续研究存在重大不确定性。

假若北大组临床研究不再继续进行后续临床研究，在目前进行的浙大组临床研究完成后，公司将根据浙大组临床试验总结报告的意见对是否继续进行该临床研究进行评判，是否进行后续研究存在重大不确定性。

三、“治疗用（合成肽）乙肝疫苗研究”后续信息披露

本公司将严格按照《上市公司信息披露管理办法》和《上海证券交易所股票上市规则》的规定，对“治疗用（合成肽）乙肝疫苗研究”发生的相关重大进展及时履行信息披露义务。

特此公告。

重庆啤酒股份有限公司

董 事 会

2012 年 02 月 23 日