

证券代码:000963 证券简称:华东医药 公告编号:2024-097

## 华东医药股份有限公司关于全资子公司收到药品注册证书的公告

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。

2024年11月27日,华东医药股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司杭州中美华东制药有限公司(以下简称“中美华东”)收到国家药品监督管理局(NMPA)核准签发的《药品注册证书》,由中美华东注册申报的注射用利纳西普(Rilonacept for Injection,商品名:炎乐奇/ARCALYST®)的上市许可申请获得批准,用于治疗成人和12岁及以上青少年冷吡琳相关周期性综合征(CAPS),包括家族性寒冷性自身炎症综合征(FCAS)和Muckle-Wells综合征(MWS)。现将有关详情公告如下:

一、该药物基本信息内容  
药品通用名称:注射用利纳西普  
英文名称拉丁名:Rilonacept for Injection  
商品名称:炎乐奇/ARCALYST®  
剂型:注射剂  
规格:220 mg/瓶  
申请事项:药品注册(境外生产)  
注册分类:治疗用生物制品3.1类  
受理号:JXSS2300084  
药品批准文号:国药准字SJ20240045  
适应症:成人和12岁及以上青少年冷吡琳相关周期性综合征(CAPS),包括家族性寒冷性自身炎症综合征(FCAS)、Muckle-Wells综合征(MWS)。  
上市许可持有人:Kiniksa Pharmaceuticals (UK), Ltd.  
生产企业:Juliant HollisterStier LLC  
境内联系人:杭州中美华东制药有限公司  
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,批准注册,发给药品注册证书。

二、该药物研发及注册情况  
注射用利纳西普(Rilonacept for Injection,商品名:炎乐奇/ARCALYST®)为中美华东与美国上市公司 Kiniksa Pharmaceuticals, Ltd.(NASDAQ: KNSA)(以下简称“Kiniksa”)的全资子公司 Kiniksa Pharmaceuticals (UK), Ltd.合作开发的产品,中美华东拥有该产品在中国、韩国、澳大利亚、新西兰、印度等24个亚太国家和地区(不含日本)的独家许可,包括开发、注册及商业化权益(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2022-004)。注射用利纳西普是重组二聚体融合蛋白,可阻断白细胞介素-1α(IL-1α)和白细胞介素-1β(IL-1β)的信号传导。该产品最早由 Regeneron Pharmaceuticals, Inc.研发,于2008年获得美国食品和药物管理局(FDA)批准,商品名为 ARCALYST®,用于治疗冷吡琳相关周期性综合征(CAPS),包括家族性寒冷性自身炎症综合征(FCAS)和 Muckle-Wells 综合征(MWS)。2020年,FDA批准其用于治疗 IL-1 受体拮抗剂缺乏症(DIRA)。

2017年,Kiniksa从Regeneron获得了注射用利纳西普的许可。Kiniksa开发该产品用于治疗复发性心包炎(RP),这是一种自身炎症性的心血管疾病,主要症状表现为胸痛。2019年,该产品RP适应症获得FDA突破性疗法认定;2020年,RP适应症获得FDA孤儿药认定,同年获得欧盟委员会授予的孤儿药认定。2021年3月,该产品RP适应症获得FDA批准上市,是目前FDA批准的第一款也是唯一一款适用于12岁及以上人群的用于治疗复发性心包炎药物。根据Kiniksa披露的数据,ARCALYST®2023年度净收入为2.33亿美元,2024年前三季度净收入为2.94亿美元。

2023年9月,国家卫健委等部门联合发布的《第二批罕见病目录》收录复发性心包炎(RP)。2023年1月,注射用利纳西普CAPS适应症被CDE纳入优先审评品种名单;2023年12月,RP适应症被CDE纳入优先审评品种名单。该产品CAPS适应症于2023年11月由中美华东作为注册人向NMPA递交上市申请获得受理,并于近日获批;RP适应症中国上市申请由中美华东递交并于2024年3月获得受理。截至目前,公司在注射用利纳西普项目的研发直接投入约为9870万元(含3个适应症)。

三、对上市公司的影响及风险提示

冷吡琳相关周期性综合征是罕见的自身免疫性疾病,包括3种亚型:家族性寒冷性自身炎症综合征(familial cold autoinflammatory syndrome, FCAS)、Muckle-Wells综合征(Muckle-Wells syndrome, MWS)、新生儿多系统炎性疾病或慢性婴儿神经性皮炎关节综合征(neonatal onset multisystem inflammatory disease, NOMID)/chronic infantile neurological cutaneous andicular syndrome, CINGA)。CAPS共同的临床特征是反复发作的多系统炎症,累及皮肤、肌肉、骨骼、关节、眼,以及中枢神经系统(CNS)等,3种亚型的病情从轻度到重分为FCAS、MWS和NOMID/CINGA,主要表现为发热、关节痛及荨麻疹等。我国对于CAPS的流行病学特征和发病率的 research 较为有限,欧美部分发达国家有文献报道;CAPS在德国的发病率约为0.34/100万人;在美国的患病率约为1~2/100万,法国的患病率约为2.78/100万。白细胞介素(IL)-1抑制剂是国际权威指南/共识一致推荐的CAPS一线治疗药物,其靶向抑制IL-1信号通路,能够迅速缓解大多数患者的症状,相较于非甾体抗炎药(NSAIDs)和糖皮质激素常规治疗,IL-1抑制剂在疗效和安全性方面更有优势,且注射用利纳西普每周注射1次,更加提高了治疗的依从性。在国内,注射用利纳西普CAPS适应症被CDE列入《临床急需境外新药名单(第一批)》。此次炎乐奇®获批上市,有望为国内CAPS患者带来更多用药选择。

炎乐奇®获批上市,不会对当前财务状况和经营成果产生重大影响,对公司未来业绩提升有一定积极作用。公司在自免领域已形成差异化产品布局,公司将积极发挥在该领域积累的商业化优势,加快炎乐奇®获批上市后的市场推广工作,争取惠及更多患者。药品的销售受到行政政策变化、市场需求及竞争状况等多种因素的影响,最终对公司利润影响有一定不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

华东医药股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

证券代码:000963 证券简称:华东医药 公告编号:2024-098

## 华东医药股份有限公司关于全资子公司收到药品注册证书的公告

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。

2024年11月27日,华东医药股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司杭州中美华东制药有限公司(以下简称“中美华东”)收到国家药品监督管理局(NMPA)核准签发的《药品注册证书》,中美华东申报的索米妥昔单抗注射液(爱拉赫®/ELAHERE®)的上市许可申请获得批准。现将有关情况公告如下:

一、该药物基本信息内容  
药品通用名称:索米妥昔单抗注射液  
英文名称:Mirvetuximab Soravtansine Injection  
商品名称:爱拉赫/ELAHERE  
剂型:注射剂  
规格:100 mg (20ml)/瓶  
申请事项:药品注册(境外生产)  
注册分类:治疗用生物制品3.1类  
受理号:JXSS2300079  
药品批准文号:国药准字SJ20240044  
适应症:本品适用于既往接受过1-3线系统性治疗的叶酸受体α(FRa)阳性的铂类耐药的上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成年患者。

上市许可持有人:Immunogen, Inc.  
生产企业:ISP Pharmaceuticals S.p.A.  
境内联系人:杭州中美华东制药有限公司  
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,附条件批准注册,发给药品注册证书。

二、该药物研发及注册情况

索米妥昔单抗注射液由中美华东与 Immunogen, Inc.(目前已被 AbbVie收购)合作开发的针对叶酸受体α(FRa,一种在卵巢癌中高表达的细胞表面蛋白)靶点的ADC创新药,由FRa结合抗体、可裂解的连接子和美登素生物碱DM4组成,在中国、美国和欧盟均为首个也是目前唯一的一个批准用于治疗PROG的靶向FRa的ADC药物。中美华东拥有该产品在大中华区(含中国大陆、香港、澳门及台湾地区)的独家临床开发及商业化权益(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2020-042号)。2022年5月,Immunogen宣布美国FDA已受理该产品的生物制品许可申请(BLA),并授予优先审评资格。2022年11月,Immunogen宣布该产品获得美国FDA加速批准上市。2024年3月,AbbVie宣布该产品获得美国FDA完全批准,用于治疗既往接受过1-3线系统性治疗的叶酸受体α(FRa)阳性的铂类耐药的上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成年患者。2024年11月15日(美国时间),AbbVie宣布该产品获得欧盟委员会(EC)批准上市,用于治疗既往接受过1-3线系统性治疗的叶酸受体α(FRa)阳性、铂类耐药的高级别浆液性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成年患者。

索米妥昔单抗注射液在中国首个临床试验申请已于2021年3月获得国家药品监督管理局(NMPA)批准,包括上述一项国际多中心Ⅲ期研究和一项评价中国成人患者中的安全性、耐受性和药代动力学的I期研究(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2021-015号)。另一项中国关键性单臂临床试验也于2021年7月获得NMPA批准(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2021-061号)。2023年7月,索米妥昔单抗注射液已被国家药品监督管理局药品审评中心(CDE)纳入优先审评品种名单(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2023-049)。2023年10月,索米妥昔单抗注射液在中国的上市许可申请获NMPA受理(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2023-077)。2024年4月,公司获批加入国际多中心PSOIC(铂敏感卵巢癌)III期临床研究,联合免疫检查点单抗用于二线含铂化疗后未出现疾病进展的叶酸受体α(FRa)阳性复发性铂敏感上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成年患者的维持治疗(详见公司披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2024-017)。

此外,该产品已于2023年7月实现在海南博鳌乐城先行区的先行先试,并于2023年8月在海南博鳌金医院正式启动其用于铂耐药卵巢癌的真实世界研究。该产品于2024年4月在中国澳门获批上市,于2024年8月通过“港澳药械通”创新政策审批,落地中国粤港澳大湾区,惠及更多患者。

三、对上市公司的影响  
铂耐药卵巢癌对含铂化疗耐药,生存期短,存在严重未被满足的临床需求。索米妥昔单抗注射液已在美国获得该适应症的完全批准,在FRa阳性的PROG患者人群,NCCN指南(2024Version3)优先推荐索米妥昔单抗注射液。本次索米妥昔单抗注射液于中国获得上市批准,是该款产品研发进程中的又一重要里程碑,将会为中国的铂类耐药卵巢癌患者提供新的治疗选择。公司市场推广团队已做好准备,将积极推进该产品获批后的商业化工作。本次公司获得上述药品注册证书,不会对当前财务状况和经营成果产生重大影响,对公司未来业绩提升有一定积极作用。

四、风险提示  
药品的销售受到国家政策、市场环境变化等因素影响,具有较大不确定性,公司产品未来也可能面临新竞争厂家参与竞争及降价风险。敬请广大投资者注意投资风险。

华东医药股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

证券代码:000963 证券简称:华东医药 公告编号:2024-099

## 华东医药股份有限公司关于独家商业化产品注册上市许可申请获得受理的公告

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。

2024年11月27日,华东医药股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司华东医药(杭州)有限公司(以下简称“华东医药(杭州)”)独家商业化的靶向CD19的自体CAR-T候选产

品,IM19联合抗原受体T细胞注射液的药品注册上市许可申请获国家药品监督管理局受理。现将有关详情公告如下:

一、该药物基本信息内容  
产品名称:IM19联合抗原受体T细胞注射液(IM19 CAR-T细胞注射液)  
申请事项:境内生产药品注册上市许可  
注册分类:治疗用生物制品1类  
规格:目标剂量为3×10<sup>6</sup>活CAR-T细胞/kg体重,以10-20 ml/袋分装至1袋或均分至若干袋  
受理号:CXSS2400131  
申报适应症:治疗复发或难治CD19阳性的非霍奇金淋巴瘤。  
申请人:北京芝妙神州医药科技有限公司  
结论:根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定,经审查,决定予以受理。

二、该药物研发及注册情况  
IM19联合抗原受体T细胞注射液(IM19 CAR-T细胞注射液)是北京芝妙神州医药科技有限公司(以下简称“芝妙神州”)自主研发的第一款CAR-T细胞治疗产品,华东医药(杭州)拥有该产品在中国大陆地区的独家商业化权益(详见公司于2024年8月5日披露于巨潮资讯网的相关公告,公告编号:2024-065)。

IM19 CAR-T细胞注射液是一种自体CD19(B细胞表面的一种白蛋白抗原化抗原)靶向CAR-T细胞(嵌合抗原受体T细胞)产品,它是通过慢病毒转导T细胞产生的。

IM19 CAR-T细胞注射液先后获得国家药品监督管理局三个适应症的药物临床试验批准通知书,分别为复发难治弥漫大B细胞淋巴瘤(Relaps/refractory diffuse large B cell lymphoma,r/r-DLBCL)、急性B淋巴细胞白血病(Acute B cell lymphoblastic leukemia,B-ALL)和套细胞淋巴瘤(Mantle-cell lymphoma,MCL)。

IM19 CAR-T细胞注射液注册上市许可申请的受理,是基于一项在中国进行的开放标签、单臂、多中心I/II期的临床试验。研究结果显示,IM19 CAR-T细胞注射液针对复发或难治CD19阳性的非霍奇金淋巴瘤,具有良好的疗效和安全性。

三、对上市公司的影响及风险提示  
淋巴瘤是常见的恶性肿瘤系统肿瘤,根据细胞学分为非霍奇金淋巴瘤(NHL)和霍奇金淋巴瘤(HL)两类,NHL约占淋巴瘤的90%。根据GLOBOCAN 2022数据,NHL位居全球恶性肿瘤发病第10位,死亡第11位,是最常见的血液系统恶性肿瘤。2022年全球NHL新发病例55.3万,死亡病例25.0万,占全部恶性肿瘤发病和死亡的2.8%和2.6%。GLOBOCAN 2020数据显示,2020年中国新发NHL 92834例,死亡54351例。

弥漫大B细胞淋巴瘤(DLBCL)是最常见的NHL类型,好发于50-70岁,男性稍多于女性;在西方国家约占NHL的30-40%,我国约占50%。DLBCL患者经一、二线标准方案治疗后,约1/3患者会成为复发难治性患者。现有治疗手段仍存在严重神经毒发发生率增加,血液毒性较大,老年体弱患者无法耐受等问题,造血干细胞移植则存在适用人群占比低、复发率死亡率高的风险。DLBCL的治疗在中国仍然存在大量未被满足的临床需求。CAR-T细胞疗法可以精确地识别和清除癌细胞,提供更特异性的治疗效果,显著提升患者的生活质量,为患者带来了治愈的可能性。如IM19 CAR-T细胞注射液顺利获批上市,有望为中国DLBCL患者带来更多治疗选择。

本次上市申请顺利获得受理是该款产品研发进程中的又一重要进展,对公司当期业绩不会产生重大影响,长期有利于进一步提升公司的核心竞争力。

根据国家药品注册相关的法律法规要求,上述药品在我国国家药品监督管理局上市许可申请受理后将由国家药品监督管理局药品审评中心进行审评,由国家药品监督管理局审批通过后颁发药品注册证书方可上市销售。药品审评审批时间、审批结果及未来产品市场竞争形势均存在诸多不确定性。华东医药(杭州)拥有该产品在中国大陆的独家商业化权益,未来是否能实现预期收益,受产品上市时间、行业政策变化、市场需求及竞争状况等多种因素的影响,最终对公司利润影响有一定不确定性。公司将按照国家有关规定,根据研发进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

华东医药股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

证券代码:600284 证券简称:浦东建设 公告编号:临2024-060

## 上海浦东建设股份有限公司重大项目中中标公告

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法律责任。

近日,公司子公司上海市浦东新区建设(集团)有限公司、上海浦东路桥(集团)有限公司、上海南汇工程建设(集团)有限公司和上海浦东建筑设计研究院有限公司中标多项重大项目,中标金额总计为人民币181,529.52万元,具体情况如下:

金额单位:人民币万元				
序号	中标单位	招标单位	项目名称	中标金额
1	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海社发浦东建设管理有限公司	耀桥街道西桥小区、海逸新村小区、浦东南路2054弄小区屋面及相关设施改造项目	1,419.11
2	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海市浦东新区道路运输事业发展中心	2024年公路养护维修工程3	5,878.96
3	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海社发浦东建设管理有限公司	高桥镇高南村(东)、高南新村(西)小区屋面及相关设施改造项目	2,774.88
4	上海浦东建筑设计研究院有限公司,上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海虹霞实业有限公司	虹霞慧谷园区慧昌大楼装修工程	2,516.97
5	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海中医药大学附属龙华医院	上海中医药大学附属龙华医院一号楼装饰装修项目	3,230.44
6	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海市浦东新区商务委员会	张江粮库改建工程1标(桩基工程)	4,920.85
7	上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海市浦东新区生态环境局基建项目和资产管理事务中心	2024年合庆曹路等区域排水管道修复完善工程	22,379.65
8	上海天德建设(集团)有限公司,上海市浦东新区建设(集团)有限公司	上海市浦东新区高桥镇人民政府	2024年祥美苑等三个保障房小区无机保温砂浆外墙维修工程	1,905.18
9	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海亚圣建设工程造价咨询有限公司	2024年新区无卫生设施旧住房提升改造项目	2,030.66

10	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海市浦东新区道路运输事业发展中心	2024年高架道路综合整治工程	2,460.80
11	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海申迪建设有限公司	上海国际旅游度假区南一片区雨水总管项目	5,952.64
12	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海申迪建设有限公司	上海国际旅游度假区南一片区星港路(朝城路-唐陆路)新建工程	18,708.63
13	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海市浦东新区人民政府周家渡街道办事处	周家渡街道2024年“精品社区”建设专项项目	2,738.80
14	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海申迪地铁建设集团有限公司	上海市轨道交通19号线工程市政配套16标桩基项目	8,848.71
15	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海市浦东新区生态环境局基建项目和资产管理事务中心	北横河(闵行区界-福松港)河道建设工程	13,691.87
16	上海浦东路桥(集团)有限公司	上海市浦东新区生态环境局基建项目和资产管理事务中心	2024年张江金桥等区域排水管道修复完善工程	35,561.88
17	上海南汇工程建设(集团)有限公司	上海浦东地产有限公司	浦东新区北蔡镇鹏海社区Z00001单元14(d)-08地块征收安置房项目	29,381.97
18	上海南汇工程建设(集团)有限公司	上海花木房地产开发经营公司	玉兰路218号大楼加固装修项目	10,939.89
19	上海南汇工程建设(集团)有限公司	上海市浦东新区房屋管理局基建项目和资产管理事务中心	上海浦东国际机场四期扩建工程航站楼工程等旧房拆除工程	5,156.81
20	上海浦东建筑设计研究院有限公司	上海市浦东新区航头镇人民政府	航头镇污水接管普查和整治工程普查阶段项目	1,030.82

特此公告。  
上海浦东建设股份有限公司  
董事会  
二〇二四年十一月二十八日

证券代码:000137 证券简称:三羊马 公告编号:2024-087

债券代码:127097 债券简称:三羊转债

## 三羊马(重庆)物流股份有限公司关于实际控制人之一致行动人增持公司股份的公告

邱红阳、肖德仁保证向本公司提供的信息内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

本公司及董事会全体成员保证公告内容与信息披露义务人提供的信息一致。

特别提示:  
1.2024年11月26日,三羊马(重庆)物流股份有限公司(以下简称“公司”)实际控制人邱红阳之一致行动人肖德仁,通过深圳证券交易所交易系统以集中竞价方式增持公司股份1,200股,占公司总股本的0.0015%。本次增持成交总金额共计人民币3.50万元。

2.本次增持不影响要约收购,不会导致公司控股股东及实际控制人发生变化。  
2024年11月26日,公司收到实际控制人邱红阳及其一致行动人肖德仁的告知函,2024年11月26日,肖德仁通过深圳证券交易所交易系统以集中竞价交易方式增持公司股份1,200股,占公司总股本的0.0015%。现将有关情况公告如下:

一、本次增持的基本情况  
1.增持主体:本次增持股东肖德仁为实际控制人邱红阳之妹之配偶,与邱红阳构成一致行动关系。  
2.增持目的:基于对公司未来发展前景的信心和对公司价值的认可。  
3.本次增持的时间、方式、增持的数量及比例:  
2024年11月26日,公司收到实际控制人邱红阳及其一致行动人肖德仁通过深圳证券交易所交易系统以集中竞价交易方式增持公司股份1,200股,占公司总股本的0.0015%。成交均价约为29.19元/股,本次成交总额为3.50万元。

4.增持完成前后,公司实际控制人邱红阳及一致行动人的持股情况如下:

股东名称	本次增持前持有公司股份		本次增持后持有公司股份	
	持股数量(股)	持股比例(%)	持股数量(股)	持股比例(%)
邱红阳	50,150,000	62.6517	50,150,000	62.6517
邱红刚	250,000	0.3123	250,000	0.3123
肖德仁	0	0.0000	1,200	0.0015
一致行动人	50,400,000	62.9640	50,401,200	62.9655

特此公告。  
三羊马(重庆)物流股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

证券代码:688615 证券简称:合合信息 公告编号:2024-010

## 上海合合信息科技股份有限公司关于变更持续督导保荐代表人的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

上海合合信息科技股份有限公司(以下简称“公司”)于近日收到中国国际金融股份有限公司(以下简称“中金公司”)出具的《关于更换上海合合信息科技股份有限公司持续督导保荐代表人的说明》,中金公司作为公司首次公开发行股票并在科创板上市项目(以下简称“首发上市项目”)的保荐机构和主承销商,原指定保荐代表人冷小茂先生、刘文博士负责持续督导工作,持续督导至中国证监会监督管理委员会和上海证券交易所规定的持续督导义务结束为止。刘文博士因工作变动,不再担任公司的持续督导保荐代表人。  
为延续后续工作的有序进行,中金公司决定指定保荐代表人唐为杰先生(简历见附件)接替刘文先生承担后续持续督导期间的工作,继续履行相关职责和义务。本次变更后,公司首次公开发行股票并在科创板上市项目的持续督导保荐代表人为冷小茂先生和唐为杰先生,持续督导期至中国证监会监督管理委员会和上海证券交易所规定的持续督导义务结束为止。  
公司董事会对刘文先生在首发上市项目及持续督导期间所做出的贡献表示衷心的感谢。

证券代码:000605 证券简称:渤海股份 公告编号:2024-066

## 渤海水业股份有限公司股票交易异常波动公告

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。

一、股票交易异常波动的情况介绍  
渤海水业股份有限公司(以下简称“公司”、“本公司”)股票(证券简称:渤海股份;证券代码:000605)于2024年11月26日、11月27日连续2个交易日收盘价格跌幅偏离值累计超过20%,根据深圳证券交易所的有关规定,属于股票交易异常波动情况。  
二、公司关注并核实的情况  
1.经公司核实,公司未发现近期公共传媒报道可能已经对公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息;公司及控股子公司各项生产经营情况、管理工作正常,近期公司经营情况及内外部经营环境未发生重大变化;公司未发现前期披露的信息存在需要更正、补充之处。  
2.经公司核实,除公司于2024年11月8日、11月22日在巨潮资讯网披露的《股票交易异常波动公告》所述情况外,公司、控股股东及其一致行动人不存在关于本公司的应披露而未披露的重大事项,或处于筹划阶段的事项。股票异动期间,未发生公司控股股东及其一致行动人买卖公司股票的行为。

证券代码:601777 证券简称:力帆科技 公告编号:临2024-083

## 力帆科技(集团)股份有限公司关于变更副总裁兼财务负责人的公告

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法律责任。

力帆科技(集团)股份有限公司(以下简称“公司”)于2024年11月27日以通讯表决方式召开第六届董事会第十次会议,以9票全部同意的表决结果审议通过了《关于变更副总裁兼财务负责人的议案》。因工作调整,周强先生不再担任公司副总裁兼财务负责人职务。经公司总裁提名,同意聘任黄强先生为公司副总裁兼财务负责人,任职期限自本次董事会审议通过之日起至第六届董事会届满之日止。黄强先生简历如下:  
公司董事会提名委员会和审计委员会对黄强先生的任职资格进行了审查,认为其符合《公司法》等法律法规、规范性文件、上海证券交易所业务规则和《公司章程》规定的任职资格和条件,不存在受到中国证监会监督管理委员会、上海证券交易所处罚的情形,具备担任公司副总裁兼财务负责人的经验和能力。  
周强先生在任职公司副总裁兼财务负责人期间恪尽职守、勤勉尽责,为促进公司规范运作和持续发展发挥了积极作用,其离任后将不再担任公司其他职务。公司董事会对周强先生在职期间所做的贡献表示衷心感谢。  
特此公告。

证券代码:000605 证券简称:渤海股份 公告编号:2024-066

## 渤海水业股份有限公司股票交易异常波动公告

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。

一、股票交易异常波动的情况介绍  
渤海水业股份有限公司(以下简称“公司”、“本公司”)股票(证券简称:渤海股份;证券代码:000605)于2024年11月26日、11月27日连续2个交易日收盘价格跌幅偏离值累计超过20%,根据深圳证券交易所的有关规定,属于股票交易异常波动情况。  
二、公司关注并核实的情况  
1.经公司核实,公司未发现近期公共传媒报道可能已经对公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息;公司及控股子公司各项生产经营情况、管理工作正常,近期公司经营情况及内外部经营环境未发生重大变化;公司未发现前期披露的信息存在需要更正、补充之处。  
2.经公司核实,除公司于2024年11月8日、11月22日在巨潮资讯网披露的《股票交易异常波动公告》所述情况外,公司、控股股东及其一致行动人不存在关于本公司的应披露而未披露的重大事项,或处于筹划阶段的事项。股票异动期间,未发生公司控股股东及其一致行动人买卖公司股票的行为。

证券代码:601777 证券简称:力帆科技 公告编号:临2024-083

## 力帆科技(集团)股份有限公司关于变更副总裁兼财务负责人的公告

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法律责任。

力帆科技(集团)股份有限公司(以下简称“公司”)于2024年11月27日以通讯表决方式召开第六届董事会第十次会议,以9票全部同意的表决结果审议通过了《关于变更副总裁兼财务负责人的议案》。因工作调整,周强先生不再担任公司副总裁兼财务负责人职务。经公司总裁提名,同意聘任黄强先生为公司副总裁兼财务负责人,任职期限自本次董事会审议通过之日起至第六届董事会届满之日止。黄强先生简历如下:  
公司董事会提名委员会和审计委员会对黄强先生的任职资格进行了审查,认为其符合《公司法》等法律法规、规范性文件、上海证券交易所业务规则和《公司章程》规定的任职资格和条件,不存在受到中国证监会监督管理委员会、上海证券交易所处罚的情形,具备担任公司副总裁兼财务负责人的经验和能力。  
周强先生在任职公司副总裁兼财务负责人期间恪尽职守、勤勉尽责,为促进公司规范运作和持续发展发挥了积极作用,其离任后将不再担任公司其他职务。公司董事会对周强先生在职期间所做的贡献表示衷心感谢。  
特此公告。

渤海水业股份有限公司  
董事会  
2024年11月27日

力帆科技(集团)股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

5.经查询,控股股东及实际控制人在本公司股票交易异常波动期间未买卖本公司股票。

三、是否存在应披露而未披露信息的声明  
本公司董事会确认,本公司目前没有任何根据《深圳证券交易所股票上市规则》等有关规则规定应予披露而未披露的事项或与该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等。

董事会也未获悉本公司有根据《深圳证券交易所股票上市规则》等有关规则规定应予披露而未披露的,对本公司股票及其衍生品种交易价格产生较大影响的信息。

公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

四、公司认为必要的风险提示  
1.经自查,公司不存在违反公平信息披露规定的情形。  
2.公司指定信息披露媒体为《证券时报》、《上海证券报》和巨潮资讯网(www.cninfo.com.cn),公司所有信息均以在上述指定媒体披露为准。

公司将严格按照有关法律法规的规定和要求,认真履行信息披露义务,及时做好信息披露工作,敬请广大投资者理性投资,注意风险。

深圳齐心集团股份有限公司  
董事会  
2024年11月28日

证券代码:000605 证券简称:渤海股份 公告编号:2024-066

## 渤海水业股份有限公司股票交易异常波动公告

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。

一、股票交易异常波动的情况介绍  
渤海水业股份有限公司(以下简称“公司”、“本公司”)股票(证券简称:渤海股份;证券代码:000605)于2024年11月26日、11月27日连续2个交易日收盘价格跌幅偏离值累计超过20%,根据深圳证券交易所的有关规定,属于股票交易异常波动情况。  
二、公司关注并核实的情况  
1.经公司核实,公司未发现近期公共传媒报道可能已经对公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息;公司及控股子公司各项生产经营情况、管理工作正常,近期公司经营情况及内外部经营环境未发生重大变化;公司未发现前期披露的信息存在需要更正、补充之处。  
2.经公司核实,除公司于2024年11月8日、11月22日在巨潮资讯网披露的《股票交易异常波动公告》所述情况外,公司、控股股东及其一致行动人不存在关于本公司的应披露而未披露的重大事项,或处于筹划阶段的事项。股票异动期间,未发生公司控股股东及其一致行动人买卖公司股票的行为。

证券代码:601777 证券简称:力帆科技 公告编号:临2024-083

## 力帆科技(集团)股份有限公司关于变更副总裁兼财务负责人的公告

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法律责任。

力帆科技(集团)股份有限公司(以下简称“公司”)于2024年11月27日以通讯表决方式召开第六届董事会第十次会议,以9票全部同意的表决结果审议通过了《关于变更副总裁兼财务负责人的议案》。因工作调整,周强先生不再担任公司副总裁兼财务负责人职务。经公司总裁提名,同意聘任黄强先生为公司副总裁兼财务负责人,任职期限自本次董事会审议通过之日起至第六届董事会届满之日止。黄强先生简历如下:  
公司董事会提名委员会和审计委员会对黄强先生的任职资格进行了审查,认为其符合《公司法》等法律法规、规范性文件、上海证券交易所业务规则和《公司章程》规定的任职资格和条件,不存在受到中国证监会监督管理委员会、上海证券交易所处罚的情形,具备担任公司副总裁兼财务负责人的经验和能力。  
周强先生在任职公司副总裁兼财务负责人期间恪尽职守、勤勉尽责,为促进公司规范运作和持续发展发挥了积极作用,其离任后将不再担任公司其他职务。公司董事会对周强先生在职期间所做的贡献表示衷心感谢。  
特此公告。

渤海水业股份有限公司  
董事会  
2024年11月27日