

证券代码:603813 证券简称:原尚股份 公告编号:2024-067

广东原尚物流股份有限公司 关于使用部分闲置自有资金进行现金管理的进展公告

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。

重要内容提示：
 ● 投资种类：委托理财
 ● 投资类型：保本浮动收益型
 ● 本次委托理财金额：1,000.00万元
 ● 履行的审议程序：广东原尚物流股份有限公司(以下简称“公司”或“原尚股份”)于2024年6月4日分别召开公司第五届董事会第二十次会议及第五届监事会第十五次会议审议通过了《关于追加使用闲置自有资金进行现金管理的议案》。

● 特别风险提示：虽然公司本次购买理财产品属于低风险理财产品，但金融市场受宏观经济、财政及货币政策的影响较大，不排除相关投资可能受到市场波动的影响，从而影响预期收益。

一、投资情况概述

(一)投资类型：保本浮动收益型

(二)本次委托理财金额：1,000.00万元

(三)资金来源：全部为公司闲置自有资金

(四)委托理财的基本情况

受托方名称	产品类型	产品名称	金额(万元)	预计年化收益	产品期限	收益类型	是否构成关联交易
兴业银行股份有限公司	结构性存款(封闭式)	兴业银行企业金融人民币结构性存款(封闭式)	1,000	1.3% 或 2.24%	37天	保本浮动收益型	否

二、审议程序

公司于2024年6月4日分别召开第五届董事会第二十次会议及第五届监事会第十五次会议，审议通过了《关于追加使用闲置自有资金进行现金管理的议案》，同意公司在使用不超过10,000.00万元闲置自有资金委托理财额度基础上增加不超过10,000.00万元闲置自有资金委托理财额度，增加后公司自有闲置资金委托理财额度共计不超过2亿元。原审议的闲置自有资金委托理财额度10,000.00万元的委托理财期限为2024年8月17日至2024年8月16日，新增自有闲置资金委托理财额度10,000.00万元的委托理财期限为自公司董事会审议通过本议案之日起12个月内，在上述额度及期限内，资金可循环滚动使用。同时授权公司管理层行使投资决策权并签署相关合同文件，包括但不限于：选择合格的理财产品，理财产品品种、明确投资金额、投资期限、签署合同或协议等。公司财务部门负责具体组织实施，并建立投资台账。截至本公告披露之日，尚在有效期内的闲置自有资金委托理财额度为1亿元。具体内容详见公司于2024年6月7日在上海证券交易所(www.sse.com.cn)披露的《原尚股份关于追加使用闲置自有资金进行现金管理的公告》(公告编号：2024-040)。

三、投资风险分析及风控措施

(一)风险分析
 1. 公司进行现金管理将选择低风险投资品种，但金融市场受宏观经济的影响较大，不排除收益将受到市场波动的影响。

2. 公司将根据经济形势以及金融市场的变化适时适量的介入，因此短期投资的实际收益不可预期。

3. 相关工作人员的操作风险和监控风险。

(二)风险控制分析

1. 公司进行现金管理时，将选择流动性好、安全性高的投资产品，明确投资产品的金额、期限、投资品种、双方的权利义务及法律责任等。
 2. 建立投资台账，及时跟踪、分析各理财产品的情况，一旦发现或判断可能出现不利因素，及时采取相应安全措施，控制投资风险。

3. 公司审计部负责对各项理财产品的投资情况进行审计与监督，每个季度应对具体投资情况进行审计，并向审计委员会进行报告。

4. 监事会对资金使用情况进行监督检查，必要时可聘请外部专门机构进行审计。

5. 公司将根据相关规定，及时披露该项授权下的具体投资情况及相应的损益情况。

四、投资对公司的影响

1. 公司本次使用部分闲置自有资金进行投资短期理财产品是在确保公司日常运营和资金安全的前提下实施的，不影响公司日常资金正常周转需要，不会影响公司主营业务的正常发展。

2. 通过适当的短期理财产品投资，能够获得一定的投资收益，能进一步提升公司业绩水平，为公司和股东谋取更丰厚的投资回报。

五、截至本公告日，公司最近十二个月使用闲置自有资金委托理财的情况

受托方名称	产品类型	产品名称	金额(万元)	起息日	是否到期赎回	实际收益(元)
招银证券有限公司	本金保障型	招银证券收益凭证-“搏2024-08收益凭证”[产品代码:S2202]	2,000.00	2023年11月24日	是	66,849.32
招银证券有限公司	本金保障型	招银证券收益凭证-“搏2024-08收益凭证”[产品代码:S2216]	1,000.00	2024年1月19日	是	36,575.34
广发证券有限公司	保本型浮动收益凭证	广发证券收益凭证-“保本浮动收益凭证”[产品代码：S1FF56]	1,000.00	2024年4月11日	未到期	-
广发证券有限公司	保本型浮动收益凭证	广发证券收益凭证-“收益宝”[产品代码：S1R50]	1,000.00	2024年6月7日	未到期	-
广发证券有限公司	保本型浮动收益凭证	广发证券收益凭证-“收益宝”[产品代码：S1M208]	1,000.00	2024年8月8日	未到期	-
兴业银行股份有限公司广州分行	结构性存款	兴业银行企业金融人民币结构性存款(封闭式)	3,000.00	2024年9月9日	已到期	73,084.93
兴业银行股份有限公司广州分行	结构性存款	兴业银行企业金融人民币结构性存款(封闭式)	1,000.00	2024年9月25日	已到期	23,821.92
兴业银行股份有限公司广州分行	结构性存款	兴业银行企业金融人民币结构性存款(封闭式)	1,000.00	2024年10月12日	未到期	-

特此公告。

广东原尚物流股份有限公司董事会

2024年11月5日

证券代码:000963 证券简称:华东医药 公告编号:2024-088

华东医药股份有限公司 关于全资子公司获得药品注册证书的公告

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、误导性陈述或者重大遗漏。

2024年11月5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》，由中美华东申报的乌司奴单抗注射液(赛乐信)(研发代码:HD3001/QX001S)的上市许可申请获得批准，用于治疗成年中重度斑块状银屑病。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：乌司奴单抗注射液

英文名称/拉丁名：Ustekinumab Injection

商品名称：赛乐信

剂型/注射剂

规格：预充式注射器：45mg(0.5ml)/支

申请事项：药品注册(境内生产)

注册分类：治疗用生物制品

受理号:CXSS2300065

证书编号:2024082620

药品批准文号：国药准字S20240050

适应症：斑块状银屑病。本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)等其他系统性治疗或

PUVA(补骨脂素和紫外线)A)不应当，有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状银屑病患者。

上市许可持有人：杭州中美华东制药有限公司

生产企业：江苏赛孚生物技术有限公司

审批标准：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册有关规定，批准上市，发给药品注册证书。

二、产品相关情况

赛乐信是原研公司Stelara®(喜达乐®)、乌司奴单抗注射液的生物类似药，作用机理为阻

断IL-12和IL-23共有的p40亚基与细胞表面的IL-12R β 受体蛋白的结合，从而抑制IL

12和IL-23介导的信号传导和细胞因子级联反应。IL-12和IL-23是两种天然存在的细胞因子，在免疫介导的炎症性疾病中发挥着关键作用。

Stelara®由美国强生公司研发，在2009年获得美国食品药品管理局(FDA)批准上市，并由

美国强生公司子司杨森销售，商品名为Stelara®，截至目前在美国获批的适应症有中重度斑

块状银屑病、活动性银屑病关节炎、中重度活动性克罗恩病和中重度活动性溃疡性结肠炎。

该产品于2017年获得原中国国家食品药品监督管理总局(现：中国国家药品监督管理局，NMPA)批准，商品名为喜达乐®，目前在国内获批的适应症有成人斑块状银屑病、儿童斑块状银屑病及克罗恩病。喜达乐®于2021年通过谈判首次纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2021年版)》(简称“国家医保目录2021年版”)，并续约纳入国家医保目录2022年版、2023年版。

华东医药股份有限公司杭州中美华东制药有限公司(以下简称“公司”)于2024年10月29日发布公告，2024年第三季度报告，为便于广大投资者更全面深入地了解公司2024年第三季度经营成果、财务状况，公司计划于2024年11月13日(星期三)下午16:00-17:00举行2024年第三季度业

绩说明会，就投资者关心的问题进行交流。

三、说明会召开的时间、地点

(一)会议召开时间：2024年11月13日(星期三)下午16:00-17:00

(二)会议召开地点：上海证券交易所上证路演中心(网址:https://roadshow.sseinfo.com/)

(三)会议召开方式：上证路演中心网络互动

三、参加人员

董事长兼总经理：庄志青先生

根据强生公司2023年年报，2023年Stelara®在全球的销售额为108.58亿美元(约767.29亿元人民币)。根据米内网公立医院终端(城市公立医院、县级公立医院)、公立基层医疗终端(城市社区、乡镇卫生院)及零售药店终端(城市实体药店)数据库，2023年喜达乐®的销售额为13.22亿元人民币。

2020年8月，中美华东与信智生物就HDM3001(QX001S)在中国大陆达成合作开发和商业化协议，详见公司于2020年8月17日发布的相关公告(公告编号：2020-032)。

HDM3001(QX001S)由中美华东与信智生物共同推进III期临床试验研发。该产品于2018年获得临床批件，于2020年完成I期临床试验，于2023年6月完成III期临床试验工作，并由中美华东作为药品注册申请人向NMPA递交上市申请，于2023年8月获得受理，并于近日获批。赛乐信®已完成的一项成年中重度斑块状银屑病患者中比较QX001S注射液和乌司奴单抗注射液(喜达乐®)的有效性和安全性。中白细胞介素抑制剂的疗效和安全性相对TNF- α 抑制剂更有优势，如IL-12/23抑制剂、IL-17A抑制剂、IL-23p19抑制剂等。乌司奴单抗注射液治疗方式为：首次45 mg皮下注射，4周后及之后每12周给予一次相同剂量，维持期一年仅需4针，是目前银屑病治疗领域给药次数最低的生物制剂之一，使用便利性高，且安全性、耐受性良好、疗效持久。全球范围内上市16年来，乌司奴单抗注射液已在各项针对银屑病的临床试验及真实世界研究中积累了丰富的应用经验。此次赛乐信®获批上市，有望为国内银屑病患者带来更多用药选择。

赛乐信®是原研公司Stelara®(喜达乐®)、乌司奴单抗注射液的生物类似药，作用机理为阻断IL-12和IL-23共有的p40亚基与细胞表面的IL-12R β 受体蛋白的结合，从而抑制IL-12和IL-23介导的信号传导和细胞因子级联反应。IL-12和IL-23是两种天然存在的细胞因子，在免疫介导的炎症性疾病中发挥着关键作用。

Stelara®由美国强生公司研发，在2009年获得美国食品药品管理局(FDA)批准上市，并由

美国强生公司子司杨森销售，商品名为Stelara®，截至目前在美国获批的适应症有中重度斑

块状银屑病、活动性银屑病关节炎、中重度活动性克罗恩病和中重度活动性溃疡性结肠炎。

该产品于2017年获得原中国国家食品药品监督管理总局(现：中国国家药品监督管理局，NMPA)批准，商品名为喜达乐®，目前在国内获批的适应症有成人斑块状银屑病、儿童斑块状银屑病及克罗恩病。喜达乐®于2021年通过谈判首次纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2021年版)》(简称“国家医保目录2021年版”)，并续约纳入国家医保目录2022年版、2023年版。

华东医药股份有限公司杭州中美华东制药有限公司(以下简称“公司”)于2024年10月29日发布公告，2024年第三季度报告，为便于广大投资者更全面深入地了解公司2024年第三季度经营成果、财务状况，公司计划于2024年11月13日(星期三)下午16:00-17:00举行2024年第三季度业

绩说明会，就投资者关心的问题进行交流。

三、说明会召开的时间、地点

(一)会议召开时间：2024年11月13日(星期三)下午16:00-17:00

(二)会议召开地点：上海证券交易所上证路演中心(网址:https://roadshow.sseinfo.com/)

(三)会议召开方式：上证路演中心网络互动

三、参加人员

董事长兼总经理：庄志青先生

财务总监：彭薇女士

独立董事：张鹏岗先生

董事会秘书：沈文萍女士

(如有特殊情况，参会人员可能进行调整)

四、投资者参加方式

(一)投资者可在2024年11月13日(星期三)下午16:00-17:00，通过互联网登录上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/)，在线参与本次业绩说明会，公司将及时回答投资者的提问。

(二)投资者可于2024年11月6日(星期三)至11月12日(星期二)16:00-17:00登录上证路演中心网站，点击“提问预征集”栏目(https://roadshow.sseinfo.com/questionCollection.do)，根据活动时间，进入本次活动或通过公司邮箱IR@britesemi.com向公司提问，公司将在说明会上投资者普遍关注的问题进行回答。

五、联系方式及咨询办法

联系人：公司董事会办公室

电话：021-50376585