

杭州禾迈电子股份有限公司首次公开发行网下配售限售股上市流通的公告

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。

● 本次上市流通的限售股数量为 649,874 股，限售期为杭州禾迈电子股份有限公司（以下简称“禾迈股份”、“公司”）首次公开发行股票上市之日起 6 个月。

● 本次限售股上市流通日期为 2022 年 6 月 20 日。

● 本次上市流通的限售股类型为：首次公开发行限售股。

● 限售期内，公司首次公开发行股票上市之日起 6 个月内，公司总股本为 40,000,000 股，其中有限售条件流通股 31,199,346 股，无限售条件流通股 8,800,654 股。

● 本次上市流通的限售股均为公司首次公开发行网下配售限售股，系公司首次公开发行股票时参与网下配售并持有中的 409 个配售对象，限售期限为首次公开发行股票上市之日起 6 个月，其具体情况详见公司于 2021 年 12 月 18 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《杭州禾迈电子股份有限公司首次公开发行股票并在科创板上市发行结果公告》。

● 本次解除限售的股份数量为 649,874 股，占目前公司总股本总数的 1.61%，现确定发行期间届满，将于 2022 年 6 月 20 日上市流通。

一、本次限售股形成后至本次上市流通前股本变化情况

（一）公司首次公开发行 A 股股票完成后总股本为 40,000,000 股，其中有限售条件流通股为 31,199,346 股，无限售条件流通股为 8,800,654 股。

（二）公司于 2022 年 4 月 19 日召开第一届董事会第十四次会议、第一届监事会第三次会议审议通过了《关于 2021 年年度利润分配及资本公积转增股本方案的议案》，以实施权益分派股权登记日的总股本为基数，向全体股东每 10 股派发现金股利 3.00 元（含税），同时以资本公积转增 4 股。2022 年 5 月 19 日，公司召开 2021 年年度股东大会，审议通过上述议案并于 2022 年 6 月 8 日完成实施。本次转增后，公司总股本增加至 50,000,000 股，上述转增导致本次解除限售股份的 409 个网下配售限售股股东所持限售股份由 444,957 股调整为 649,874 股。

二、本次限售股上市流通的有关承诺

本次上市流通的限售股为公司首次公开发行网下配售限售股，各配售对象承诺所配得的股票限售期自该股票上市之日起 6 个月。除上述承诺外，本次申请上市流通的网下配售限售股股东无其他特别承诺。

截至本公告披露日，本次申请上市流通的网下配售限售股股东在限售期内严格遵守相应的承诺，不存在相关承诺未履行而影响本次上市流通的情况。

三、中小投资者意见

截至本公告披露日，公司未收到投资者对本次上市流通的网下配售限售股持有人严格履行其在首次公开发行股票并在科创板上市时作出的限售承诺情况的问询函。本次网下配售限售股上市流通数量、上市流通时间等相关事项符合《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》《上海证券交易所科创板股票上市规则》等有关法律法规和规范性文件的要求，本次限售股上市流通符合相关法律法规规定，准确、完整、保存机构和承诺文件对本次网下配售限售股上市流通事项无异议。

五、本次上市流通的限售股情况

（一）本次上市流通的限售股数量为 649,874 股，占公司总股本的 1.61%；

（二）本次上市流通日期为 2022 年 6 月 20 日；

（三）限售股上市流通明细清单：

Table with columns: 序号, 姓名, 有限售条件流通股数量, 本次上市流通数量, 限售股占比, 限售股性质. Lists 265 individual shareholders and their share details.

Table with columns: 序号, 姓名, 有限售条件流通股数量, 本次上市流通数量, 限售股占比, 限售股性质. Lists 265 individual shareholders and their share details.

Table with columns: 序号, 姓名, 有限售条件流通股数量, 本次上市流通数量, 限售股占比, 限售股性质. Lists 265 individual shareholders and their share details.

Table with columns: 序号, 姓名, 有限售条件流通股数量, 本次上市流通数量, 限售股占比, 限售股性质. Lists 265 individual shareholders and their share details.

A 股代码: 688235 A 股简称: 百济神州 公告编号: 2022-031 港股代码: 06160 港股简称: 百济神州 美元代码: BONE

百济神州有限公司 自愿披露关于国家药品监督管理局批准百泽安®用于治疗复发或转移性鼻咽癌的公告

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。

1. 百济神州有限公司（以下简称“公司”）近日获国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）批准，自主研发的抗肿瘤药物百泽安®（替雷利珠单抗注射液）联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗。

2. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

3. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

4. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

5. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

6. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

7. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

8. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

9. 百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

特此公告。 百济神州有限公司董事会 2022年6月11日

A 股代码: 688235 A 股简称: 百济神州 公告编号: 2022-032 港股代码: 06160 港股简称: 百济神州 美元代码: BONE

百济神州有限公司 自愿披露关于在 2022 年欧洲血液学协会年会上公布血液学产品组合研究数据的公告

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。

1. 百济神州有限公司（以下简称“公司”）于 2022 年 6 月 9 日至 12 日召开的 2022 年欧洲血液学协会（EHA）年会上公布血液学产品组合研究数据。

2. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

3. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

4. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

5. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

6. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

7. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

8. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

9. 临床试验结果支持百泽安®联合化疗用于复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗，其安全性和有效性尚需进一步验证。敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将持续关注并及时披露进展情况。

68.3%。奥美珠单抗治疗组为 45.8% (p 值 = 0.0017)。中位随访时间为 12.5 个月。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。试验数据一致。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在安全性和有效性方面均优于对照。

恶心/呕吐方面改善更大。百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

第 12 周随访时，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。

百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。除了在研 Bcl-2 小分子抑制剂 BCB-11417 的研究数据外，百泽安®联合奥美珠单抗治疗组在恶心/呕吐方面改善更大。