

### 浙江华统肉制品股份有限公司关于向特定对象发行股票提交募集说明书(注册稿)等申请文件的提示性公告

证券代码:002840 证券简称:华统股份 公告编号:2024-130

根据《证券发行注册办法》(公告编号:2024-124)、《公开发行证券的公司信息披露内容与格式准则第35号——创业板上市公司证券发行注册申请文件目录》(公告编号:2024-125)等相关规定,公司会同中介机构对募集说明书等申请文件进行了更新,具体内容详见公司于同日在巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)上披露的《浙江华统肉制品股份有限公司向特定对象发行股票募集说明书(注册稿)》等相关文件。

公司本次向特定对象发行股票事项尚需中国证监会审核委员会(以下简称“中国证监会”)作出同意注册的决定后方可实施。最终能否取得中国证监会作出同意注册的决定及其时间尚存在不确定性。公司将根据事项的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。

特此公告。

浙江华统肉制品股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 鸿合科技股份有限公司关于参加2024年度深圳辖区上市公司集体接待日活动的公告

证券代码:002955 证券简称:鸿合科技 公告编号:2024-069

根据中国证监会深圳辖区上市公司协会与深圳市金融网络有限公司联合举办的“2024年度深圳辖区上市公司集体接待日”活动,现将相关情况公告如下:

本次活动采用网络远程的方式举行,投资者可通过“全景路演”网站(<https://p5.cn.gt.cn>)或关注微信公众号:全景财经,或下载全景路演APP,参与本次互动交流,活动时间为2024年12月12日(周四)14:30-17:00。届时公司将高管在线就公司业绩、公司治理、发展战略、经营现状、融资计划、股权激励计划等相关问题,与投资者进行沟通交流,欢迎广大投资者踊跃参与!

特此公告。

鸿合科技股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 瑞斯康达科技发展股份有限公司股票交易风险提示公告

证券代码:603803 证券简称:瑞斯康达 公告编号:2024-040

公司于2024年10月30日在上海证券交易所网站([www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn))及指定信息披露网站披露了《公司2024年第三季度报告》,2024年前三季度,公司实现营业收入人民币103,016.86万元,同比增长9.38%;实现归属于上市公司股东的净利润人民币-6,504.07万元。敬请广大投资者注意公司业绩波动风险。

三、重大事项执行情况

经公司自查,截至本公告披露日,除在指定媒体上公开披露的信息外,公司及实际控制人均不存在影响公司股票交易价格异常波动的重大事项;也不存在信息披露未披露的重大事项,包括但不限于重大资产重组、股份发行、收购、债务重组、业务重组、资产剥离、资产注入、股份回购、股权激励、破产重整、重大业务合作、引进战略投资者等重大事项。

四、其他风险提示

本公司董事会除已按规定披露的事项外,并未发现存在根据《上海证券交易所股票上市规则》等有关规定应披露而未披露的重大事项或与事项有关的筹划、商谈、协议、协议等。

公司高度重视广大投资者,有关公司信息以公司在上海证券交易所网站([www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn))和公司指定信息披露媒体(中国证券报)《上海证券报》《证券时报》《证券日报》刊登的公告为准,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

瑞斯康达科技发展股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 合肥埃科光电科技股份有限公司关于召开2024年第三季度业绩说明会的公告

证券代码:688610 证券简称:埃科光电 公告编号:2024-058

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:

- 会议召开时间:2024年12月5日(星期四)下午13:30-14:30
- 会议召开地点:价值在线([www.ir-online.cn](http://www.ir-online.cn))
- 会议召开方式:网络文字互动方式
- 投资者可于2024年12月4日(星期三)16:00前访问网址<https://eseb.cn/1jKieP5MkX2>或使用微信扫一扫小程序码进行会前预约,届时埃科光电科技股份有限公司(以下简称“公司”)将通过本次业绩说明会,在信息披露允许的范围内,向投资者介绍相关情况,并回答投资者的提问。

会议召开方式:网络文字互动方式

三、参会人员

董事长:总经理:董宇先生  
董事会秘书:陈娟女士  
财务总监:曹晋先生  
(如特殊情况,参会人员可能进行调整)

四、投资者参加方式

(一)投资者可于2024年12月5日(星期四)下午13:30-14:30通过网址<https://eseb.cn/1jKieP5MkX2>或使用微信扫一扫小程序码参与本次业绩说明会,进行互动交流。

(二)投资者可于2024年12月4日(星期三)16:00前进行会前预约。公司将通过本次业绩说明会,在信息披露允许的范围内,向投资者介绍相关情况,并回答投资者的提问。

联系人:董娟  
联系电话:0551-63638258  
电子邮箱:zhengqun@etk.cn

六、其他事项

1.业绩说明会将于2024年12月5日(星期四)下午13:30-14:30通过价值在线([www.ir-online.cn](http://www.ir-online.cn))查看本次业绩说明会的召开情况,与投资者进行沟通和交流,广泛听取投资者的意见和建议。

2.业绩说明会召开时间、地点

会议召开时间:2024年12月5日(星期四)下午13:30-14:30  
会议召开地点:价值在线([www.ir-online.cn](http://www.ir-online.cn))

合肥埃科光电科技股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 典观防务技术股份有限公司关于法定代表人代行董事会秘书职责的公告

证券代码:688287 证券简称:ST典观 公告编号:2024-065

根据《证券发行注册办法》(公告编号:2024-124)、《公开发行证券的公司信息披露内容与格式准则第35号——创业板上市公司证券发行注册申请文件目录》(公告编号:2024-125)等相关规定,公司会同中介机构对募集说明书等申请文件进行了更新,具体内容详见公司于同日在巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)上披露的《典观防务技术股份有限公司向特定对象发行股票募集说明书(注册稿)》等相关文件。

公司本次向特定对象发行股票事项尚需中国证监会审核委员会(以下简称“中国证监会”)作出同意注册的决定后方可实施。最终能否取得中国证监会作出同意注册的决定及其时间尚存在不确定性。公司将根据事项的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。

特此公告。

典观防务技术股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 重庆望变电气(集团)股份有限公司第四届董事会第九次会议决议公告

证券代码:603191 证券简称:望变电气 公告编号:2024-070

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。

一、会议召开情况

重庆望变电气(集团)股份有限公司(以下简称“公司”或“望变电气”)第四届董事会第九次会议于2024年11月21日以邮件的方式发出,会议于2024年11月26日在公司会议室以现场结合通讯方式召开。本次会议出席董事9人,实际出席董事9人(以通讯方式出席的有4人),会议由董事长陈庆生先生召集并主持,公司监事及高级管理人员列席了会议,会议由陈庆生先生主持,会议在符合《中华人民共和国公司法》和《中华人民共和国证券法》等相关法律法规、规范性文件及《重庆望变电气(集团)股份有限公司章程》的相关规定的前提下,依法定程序召开,会议有效。

二、董事会会议决议情况

(一)审议通过《关于调整募投项目办公地点的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于调整募投项目办公地点的公告》(公告编号:2024-072)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

该议案尚需提交股东大会审议。

(二)审议通过《关于部分募投项目延期并补充募集资金用于其他募投项目的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于部分募投项目延期并补充募集资金用于其他募投项目的公告》(公告编号:2024-073)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

保荐机构中信证券股份有限公司出具了专项核查意见。

(三)审议通过《关于聘任财务总监的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于聘任财务总监的公告》(公告编号:2024-074)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

(四)审议通过《关于2025年度向银行金融机构申请综合授信额度及为子公司提供融资担保额度的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于2025年度向银行金融机构申请综合授信额度及为子公司提供融资担保额度的公告》(公告编号:2024-075)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

上述授信额度为公司有效期内使用的授信额度,同时,上述授信额度不等于公司的实际融资规模,公司实际融资金额将与金融机构签订的借款合同协议为准。

同意:公司对于公司提供15亿元的授信额度,相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于聘任2025年度为子公司申请新增担保额度的公告》(公告编号:2024-075)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

该议案尚需提交股东大会审议。

(五)审议通过《关于预计2025年度日常关联交易的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于预计2025年度日常关联交易的公告》(公告编号:2024-076)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

(六)审议通过《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的公告》(公告编号:2024-077)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

保荐机构中信证券股份有限公司出具了专项核查意见。

(七)审议通过《关于使用闲置自有资金进行现金管理的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于使用闲置自有资金进行现金管理的公告》(公告编号:2024-078)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

(八)审议通过《关于开展外汇套期保值业务的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于开展外汇套期保值业务的公告》(公告编号:2024-079)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

(九)审议通过《关于提请召开2024年第三次临时股东大会的议案》

相关内容详见2024年11月28日刊登于上海证券交易所网站[www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn)的《关于召开2024年第三次临时股东大会的公告》(公告编号:2024-080)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

特此公告。

重庆望变电气(集团)股份有限公司董事会  
2024年11月28日

### 重庆望变电气(集团)股份有限公司关于预计2025年度日常关联交易的公告

证券代码:603191 证券简称:望变电气 公告编号:2024-076

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:

- 本次关联交易不构成关联交易。
- 本次关联交易为满足公司正常生产经营所需,不会对关联人形成较大的依赖。
- 本次关联交易决策程序符合《上市公司治理准则》和《公司章程》的相关规定。
- (一)公司关联方的认定程序

2024年11月26日,公司第四届董事会第九次会议和第四届监事会第八次会议审议通过了《关于预计2025年度日常关联交易的议案》,该关联交易一致同意议案;全体监事一致同意该议案;本议案经第四届董事会第九届第二次会议审议通过,独立董事一致同意公司预计的2025年度日常关联交易,是根据公司正常生产经营业务的需要而发生的,符合公开、公平、公正的原则,定价公允,不存在损害公司和全体股东、特别是中小股东利益的情形。本次日常关联交易事项无需提交股东大会审议。

(二)2024年度日常关联交易履行及执行情况

关联交易类别	关联人	2024年预计金额(万元)	2024年实际发生金额(截止2024年9月30日)(万元)	预计金额与实际发生金额存在差异的原因
向关联人购买商品	四川瑞捷工程材料有限责任公司	10,000	4,251.36	进行预付款项,主要原因为前期未收到款项和材料未到货所致
向关联人销售产品	重庆望变电气开发股份有限公司	500	33.78	公司采购望变电气开发股份有限公司
	黔源能源开发有限公司	1,000	12.12	公司采购黔源能源开发有限公司

注:向关联人购买商品与向关联人销售产品的业务比例系根据该项实际发生金额占当期公司采购或销售的比例计算得来。

(三)关联人介绍与关联关系

(一)关联人基本情况

公司名称	四川瑞捷工程材料有限责任公司	法定代表人	曹建
注册资本	1000.00万元		
统一社会信用代码	9151092278262300	企业类型	有限责任公司(自然人投资或控股)
注册地址	四川省绵阳市涪城区		
经营范围	销售电线电缆;电线电缆、光缆及电工器材制造;销售电线电缆;货物进出口;(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动)		
主营业务	线缆国内贸易51%;电线电缆生产12%;金属材料11%;金属材料销售9%;电线电缆销售9%;金属材料销售9%		
财务状况	2024年9月30日(未经审计,单位:万元)	2024年12月31日(未经审计,单位:万元)	
总资产	2,945.50	3,612.38	
净资产	1,326.40	2,023.94	
净利润	1,619.10	1,588.44	
营业收入	43,019.10	50,029.29	

注:向关联人购买商品与向关联人销售产品的业务比例系根据该项实际发生金额占当期公司采购或销售的比例计算得来。

(二)关联人介绍与关联关系

(一)关联人基本情况

公司名称	黔源能源开发有限公司	法定代表人	曹建
注册资本	1000.00万元		
统一社会信用代码	9151092278262300	企业类型	有限责任公司(自然人投资或控股)
注册地址	四川省绵阳市涪城区		
经营范围	销售电线电缆;电线电缆、光缆及电工器材制造;销售电线电缆;货物进出口;(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动)		
主营业务	线缆国内贸易51%;电线电缆生产12%;金属材料11%;金属材料销售9%;电线电缆销售9%;金属材料销售9%		
财务状况	2024年9月30日(未经审计,单位:万元)	2024年12月31日(未经审计,单位:万元)	
总资产	2,945.50	3,612.38	
净资产	1,326.40	2,023.94	
净利润	1,619.10	1,588.44	
营业收入	43,019.10	50,029.29	

### 重庆望变电气(集团)股份有限公司关于使用闲置自有资金进行现金管理的公告

证券代码:603191 证券简称:望变电气 公告编号:2024-078

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。

一、现金管理的基本情况

1. 现金管理的背景:在确保日常经营资金需求的前提下,对部分闲置自有资金进行现金管理,提高资金使用效率,增加公司收益。

2. 现金管理的对象:公司及子公司第一时间使用闲置自有资金进行现金管理总额不超过11亿元(含本数),在上述金额范围内可以滚动使用。

3. 决策有效期:自2025年1月1日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的品种:低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

5. 实施方式:在上述额度范围内,董事会授权总经理或授权人使用该项投资决策权并签署相关合同或协议等文件资料,并由公司财务部组织实施相关事项。

二、风险控制措施

1. 严格筛选投资产品

公司理财资金仅限于购买低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

2. 委托理财选择

公司财务相关部门将对分析理财产品净值、净值变动等情况,如评估发现存在可能影响公司资金安全的风险因素,将及时采取相应措施,控制投资风险。

3. 建立安全台账,计划账目

公司财务部要建立台账对使用闲置自有资金购买的投资产品进行管理,做好资金使用情况的核算工作。

4. 委托理财监督

公司独立董事、审计委员会、监事会享有对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督及检查,必要时可以聘请中介机构进行审计。

三、对公司的影响

在确保日常经营资金需求和资金安全的前提下,公司使用闲置自有资金进行现金管理,不会影响

### 重庆望变电气(集团)股份有限公司关于使用闲置自有资金进行现金管理的公告

证券代码:603191 证券简称:望变电气 公告编号:2024-078

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。

一、现金管理的基本情况

1. 现金管理的背景:在确保日常经营资金需求的前提下,对部分闲置自有资金进行现金管理,提高资金使用效率,增加公司收益。

2. 现金管理的对象:公司及子公司第一时间使用闲置自有资金进行现金管理总额不超过11亿元(含本数),在上述金额范围内可以滚动使用。

3. 决策有效期:自2025年1月1日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的品种:低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

5. 实施方式:在上述额度范围内,董事会授权总经理或授权人使用该项投资决策权并签署相关合同或协议等文件资料,并由公司财务部组织实施相关事项。

二、风险控制措施

1. 严格筛选投资产品

公司理财资金仅限于购买低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

2. 委托理财选择

公司财务相关部门将对分析理财产品净值、净值变动等情况,如评估发现存在可能影响公司资金安全的风险因素,将及时采取相应措施,控制投资风险。

3. 建立安全台账,计划账目

公司财务部要建立台账对使用闲置自有资金购买的投资产品进行管理,做好资金使用情况的核算工作。

4. 委托理财监督

公司独立董事、审计委员会、监事会享有对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督及检查,必要时可以聘请中介机构进行审计。

三、对公司的影响

在确保日常经营资金需求和资金安全的前提下,公司使用闲置自有资金进行现金管理,不会影响

### 重庆望变电气(集团)股份有限公司关于使用闲置自有资金进行现金管理的公告

证券代码:603191 证券简称:望变电气 公告编号:2024-078

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。

一、现金管理的基本情况

1. 现金管理的背景:在确保日常经营资金需求的前提下,对部分闲置自有资金进行现金管理,提高资金使用效率,增加公司收益。

2. 现金管理的对象:公司及子公司第一时间使用闲置自有资金进行现金管理总额不超过11亿元(含本数),在上述金额范围内可以滚动使用。

3. 决策有效期:自2025年1月1日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的品种:低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

5. 实施方式:在上述额度范围内,董事会授权总经理或授权人使用该项投资决策权并签署相关合同或协议等文件资料,并由公司财务部组织实施相关事项。

二、风险控制措施

1. 严格筛选投资产品

公司理财资金仅限于购买低风险、流动性好的短期(不超过1年)理财产品或结构性存款。

2. 委托理财选择

公司财务相关部门将对分析理财产品净值、净值变动等情况,如评估发现存在可能影响公司资金安全的风险因素,将及时采取相应措施,控制投资风险。

3. 建立安全台账,计划账目

公司财务部要建立台账对使用闲置自有资金购买的投资产品进行管理,做好资金使用情况的核算工作。

4. 委托理财监督

公司独立董事、审计委员会、监事会享有对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督及检查,必要时可以聘请中介机构进行审计。

三、对公司的影响

在确保日常经营资金需求和资金安全的前提下,公司使用闲置自有资金进行现金管理,不会影响

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2302乳膏临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-067

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2302乳膏(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2302乳膏  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2302乳膏临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2302乳膏临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2302乳膏是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为2%和4%。规定适应症为经中度晚期恶性肿瘤,用于治疗晚期恶性肿瘤。根据《中国抗肿瘤药治疗临床实践指南(2023)》数据显示,2021年中国恶性肿瘤的患病人数达670万人,预计到2030年将达到907万人,其中20%至30%的患者为中重度恶性肿瘤。2021年,中国的抗肿瘤药物市场规模为112亿美元,预计到2024年将增长至192亿美元,复合年增长率为27.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2302乳膏临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2302乳膏临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-067

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2302乳膏(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2302乳膏  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2302乳膏临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2302乳膏临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2302乳膏是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为2%和4%。规定适应症为经中度晚期恶性肿瘤,用于治疗晚期恶性肿瘤。根据《中国抗肿瘤药治疗临床实践指南(2023)》数据显示,2021年中国恶性肿瘤的患病人数达670万人,预计到2030年将达到907万人,其中20%至30%的患者为中重度恶性肿瘤。2021年,中国的抗肿瘤药物市场规模为112亿美元,预计到2024年将增长至192亿美元,复合年增长率为27.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2302乳膏临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-068

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2303片(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2303片临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2303片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg。适应症为治疗复发或难治性恶性血液肿瘤。KYHY2303片具有类似阿米多福(AMF)的多种抗肿瘤活性,非临床前研究证实,KYHY2303片在不同AMF类药物中均表现出优异的抗肿瘤活性,非临床前研究证实KYHY2303片安全性良好。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,719万元。

三、同类产品及市场前景

淋巴瘤是一种遗传、免疫及感染等多种因素导致的恶性免疫性皮肤疾病,根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球淋巴瘤药物市场规模约340亿美元,约占全球抗肿瘤药市场规模的11.2%。预计到2030年,全球淋巴瘤药物市场规模约470亿美元,复合年增长率为7.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2303片临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-068

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2303片(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2303片临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2303片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg。适应症为治疗复发或难治性恶性血液肿瘤。KYHY2303片具有类似阿米多福(AMF)的多种抗肿瘤活性,非临床前研究证实,KYHY2303片在不同AMF类药物中均表现出优异的抗肿瘤活性,非临床前研究证实KYHY2303片安全性良好。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,719万元。

三、同类产品及市场前景

淋巴瘤是一种遗传、免疫及感染等多种因素导致的恶性免疫性皮肤疾病,根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球淋巴瘤药物市场规模约340亿美元,约占全球抗肿瘤药市场规模的11.2%。预计到2030年,全球淋巴瘤药物市场规模约470亿美元,复合年增长率为7.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2303片临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-068

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2303片(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2303片临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2303片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg。适应症为治疗复发或难治性恶性血液肿瘤。KYHY2303片具有类似阿米多福(AMF)的多种抗肿瘤活性,非临床前研究证实,KYHY2303片在不同AMF类药物中均表现出优异的抗肿瘤活性,非临床前研究证实KYHY2303片安全性良好。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,719万元。

三、同类产品及市场前景

淋巴瘤是一种遗传、免疫及感染等多种因素导致的恶性免疫性皮肤疾病,根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球淋巴瘤药物市场规模约340亿美元,约占全球抗肿瘤药市场规模的11.2%。预计到2030年,全球淋巴瘤药物市场规模约470亿美元,复合年增长率为7.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2303片临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-068

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2303片(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2303片临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2303片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg。适应症为治疗复发或难治性恶性血液肿瘤。KYHY2303片具有类似阿米多福(AMF)的多种抗肿瘤活性,非临床前研究证实,KYHY2303片在不同AMF类药物中均表现出优异的抗肿瘤活性,非临床前研究证实KYHY2303片安全性良好。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,719万元。

三、同类产品及市场前景

淋巴瘤是一种遗传、免疫及感染等多种因素导致的恶性免疫性皮肤疾病,根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球淋巴瘤药物市场规模约340亿美元,约占全球抗肿瘤药市场规模的11.2%。预计到2030年,全球淋巴瘤药物市场规模约470亿美元,复合年增长率为7.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2303片临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告

证券简称:康缘药业 证券代码:600557 公告编号:2024-068

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法律责任。

江苏康缘药业股份有限公司(以下简称“公司”)近日收到国家药品监督管理局签发的1类化学新药KYHY2303片(一种抗肿瘤药)《临床试验批准通知书》。按照《上海证券交易所上市公司自律监管指引第1号——规范运作》信息披露的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片  
适应症: 经中度晚期恶性肿瘤  
注册分类: 化药仿制药1类

申请人: 江苏康缘药业股份有限公司,中国科学院上海药物研究所,中国科学院上海药物研究所  
联系人: 董娟  
电话: 496  
496邮箱地址: CXYH2400886  
20241025333  
29%股份转让: CXYH2400887  
20241025333

KYHY2303片临床试验:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年8月29日受理的KYHY2303片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意开展临床试验。

二、临床试验背景及意义

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的磷酸二酯酶4(PDE4)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg。适应症为治疗复发或难治性恶性血液肿瘤。KYHY2303片具有类似阿米多福(AMF)的多种抗肿瘤活性,非临床前研究证实,KYHY2303片在不同AMF类药物中均表现出优异的抗肿瘤活性,非临床前研究证实KYHY2303片安全性良好。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,719万元。

三、同类产品及市场前景

淋巴瘤是一种遗传、免疫及感染等多种因素导致的恶性免疫性皮肤疾病,根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球淋巴瘤药物市场规模约340亿美元,约占全球抗肿瘤药市场规模的11.2%。预计到2030年,全球淋巴瘤药物市场规模约470亿美元,复合年增长率为7.1%。

体外及体内试验显示,该药物对多种恶性肿瘤的PDE4抑制作用,对吉西他滨(GEMZAR, Angem®)和替吉奥(OTZYLVE, Arotus)具有协同作用,与替吉奥具有协同作用。

四、产品上市尚需履行的审批程序

公司在收到KYHY2303片临床试验通知书后,需根据通知书以及新药开发及药品注册法规要求在完成I-III期临床试验后整合申报相关资料。

五、风险提示

由于临床试验试验、审批和审批的结果及时间都存在诸多不确定性,对公司近期业绩不会产生重大影响。公司将对其后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

江苏康缘药业股份有限公司董事会  
2024年11月27日

### 江苏康缘药业股份有限公司关于收到KYHY2303片临床试验批准通知书的公告