

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

根据本次特定对象发行股票事项实际进展及相关审核要求,公司会同相关中介机构对募集说明书等申请文件内容进行了更新,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:

本次活动采用网络直播的方式进行,投资者可登录“全景路演”网站(<https://p5.cn.gt.net>)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)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、重大风险提示情况

经自查,截至本公告披露日,除在法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;也不存在应披露而未披露的重大信息,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)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)
- 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/1jKieP5MhX2> 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互动平台上,与投资者进行沟通交流,欢迎广大投资者踊跃参与。

会议召开方式:网络文字互动方式

三、参会人员

董事长:总经雷;董宁先生
董事会秘书:张茹女士
财务总监:曹晋先生
(如特殊情况,参会人员可能进行调整)

四、投资者参与方式

(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/1jKieP5MhX2> 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,与投资者进行沟通交流,欢迎广大投资者踊跃参与。

联系人:张茹
联系电话:0551-63638528
电子邮箱:zhangrui@etk.cn

六、其他事项

本次会议将在业绩说明会召开后,投资者可通过价值在线(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。

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《上海证券交易所科创板股票上市规则》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号—规范运作》等有关规定,现由公司董事长、董事长高翔先生代行董事会秘书职责,直至公司完成董事会秘书的聘任工作。与高翔先生一同代行董事会秘书职责的聘任及工作职责,由法定代表人代行董事会秘书的职责,具体如下:

法定代表人代行董事会秘书的职责方式如下:

办公地点:北京市朝阳区白塔河路22号五楼301-306
联系电话:010-76156688
电子邮箱:106@ykg.com.cn

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、董事会会议召开情况

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日在公司会议室现场召开,会议由董事长高翔先生主持,公司监事及高级管理人员列席了会议,会议召集、召开、表决程序及决议事项符合《中华人民共和国公司法》《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》的有关规定,会议形成的决议合法、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 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《关于聘任证券事务代表出具了专项核查意见》
(三)审议通过《关于聘任外部审计机构出具了专项核查意见》
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 的《关于聘任外部审计机构出具了专项核查意见的公告》(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。

(四)审议通过《关于聘任外部审计机构出具了专项核查意见》
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 的《关于聘任外部审计机构出具了专项核查意见的公告》(公告编号:2024-074)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

(五)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 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议案》(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。

(六)审议通过《关于聘任2025年度日常关联交易议案》
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 的《关于聘任2025年度日常关联交易议案的公告》(公告编号:2024-076)。

表决结果:同意9票;反对0票;弃权0票。

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 的《关于使用闲置自有资金进行现金管理的议案》(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 的《关于开展外汇套期保值业务的议案》(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 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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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. 现金管理的范围:公司及子公司在确保不影响日常经营的前提下,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2024年11月23日至2025年12月31日止。

4. 现金管理的方式: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,董事会授权或授权人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,并由公司财务部门组织实施和跟踪管理。

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. 未设止损线
公司财务相关人员及时分析跟踪理财产品净值变动等情况,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
公司财务部门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. 设立监督机制
公司独立董事、审计委员会、监事会等有权对公司使用自有资金进行现金管理的事项进行监督和检查,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及资金安全的前提下,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(阿司匹林)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2302乳膏
适应症: 轻中度慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 496
496邮箱: 496@kyl.com.cn
496邮箱备用: CXLH2400886
20241025331
296邮箱: CXLH2400887
20241025331

KYHY2302乳膏审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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、高关注度及市场前景

KYHY2302乳膏是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为2%和4%,适应症为轻中度慢性荨麻疹。临床前研究和动物药理学研究证实KYHY2302乳膏是选择性好PDE4抑制剂,具有优良的体外免疫抑制性和体内药效学活性。毒理学研究证实KYHY2302安全性良好,药代动力学研究证实KYHY2302具有优良的药代动力学特性。

截止目前,该新药公司累计研发投入约3,558万元。

三、同类药品及市场前景

荨麻疹是一种遗传、免疫及感染等多种因素引发的慢性自免性皮肤疾病。根据IQVIA数据显示,截至2023年,全球荨麻疹药物市场规模约340亿美元,同比增长率为27.1%。根据《2023年中国药品临床试验报告》数据显示,2021年中国荨麻疹的患病人数达670万人,预计于2030年将达到约697万人,其中20%至30%的患者为中重度慢性荨麻疹。2021年,中国的荨麻疹药物市场规模为112亿美元,预计到2030年将达到约159亿美元,复合年增长率为27.1%。

国外已上市的可用于治疗慢性荨麻疹的PDE4抑制剂产品,阿司匹林片剂(OITEZLAZ, Amgen)和阿司匹林软膏(ZOZYVE, Arcutis),其中阿司匹林片剂已在中国获批。

四、产品上市所需履行的审批程序

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及产品上市。

五、风险提示

以上临床试验试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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(三萜倍他米松)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片
适应症: 复发性慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 050
050邮箱: CXLH2400883
20241025331
296邮箱: CXLH2400883
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331

KYHY2303片审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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,同意开展复发性慢性荨麻疹“适应证”临床试验。

二、高关注度及市场前景

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg,适应症为复发性慢性荨麻疹。KYHY2303片具有类似阿司匹林片剂(AM)的多种药理活性;非临床药理学研究证实, KYHY2303片在不同AML药效模型上均表现出与阿司匹林片剂相当的药效学特性,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、同类药品及市场前景

根据国家卫生健康统计信息中心编写的《中国死因监测数据(2021)》数据显示,恶性肿瘤死亡占我国居民死亡的四分之一。(2022年中国恶性肿瘤发病情况分析报告)数据显示,恶性肿瘤是我国居民死亡的主要原因。2022年我国有48.2万新增恶性肿瘤病例,其中肺癌新增病例8.52万人,肝癌新增病例1.89万人,癌症死亡病例257.42万人,其中已确诊死亡病例19.16万人,占新增死亡病例150.1万人。

KYHY2303片为SH2P1抑制剂,可以对所有含有体酪氨酸激酶(TEK)基因突变的耐药肿瘤进行治疗,该药具有潜力成为广谱抗癌药物。目前尚无此类药物上市,预计具有良好的市场前景。

四、产品上市所需履行的审批程序

公司在完成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及产品上市。

五、风险提示

以上药物的临床试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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(三萜倍他米松)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片
适应症: 复发性慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 050
050邮箱: CXLH2400883
20241025331
296邮箱: CXLH2400883
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331

KYHY2303片审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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,同意开展复发性慢性荨麻疹“适应证”临床试验。

二、高关注度及市场前景

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg,适应症为复发性慢性荨麻疹。KYHY2303片具有类似阿司匹林片剂(AM)的多种药理活性;非临床药理学研究证实, KYHY2303片在不同AML药效模型上均表现出与阿司匹林片剂相当的药效学特性,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、同类药品及市场前景

根据国家卫生健康统计信息中心编写的《中国死因监测数据(2021)》数据显示,恶性肿瘤死亡占我国居民死亡的四分之一。(2022年中国恶性肿瘤发病情况分析报告)数据显示,恶性肿瘤是我国居民死亡的主要原因。2022年我国有48.2万新增恶性肿瘤病例,其中肺癌新增病例8.52万人,肝癌新增病例1.89万人,癌症死亡病例257.42万人,其中已确诊死亡病例19.16万人,占新增死亡病例150.1万人。

KYHY2303片为SH2P1抑制剂,可以对所有含有体酪氨酸激酶(TEK)基因突变的耐药肿瘤进行治疗,该药具有潜力成为广谱抗癌药物。目前尚无此类药物上市,预计具有良好的市场前景。

四、产品上市所需履行的审批程序

公司在完成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及产品上市。

五、风险提示

以上药物的临床试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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(三萜倍他米松)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片
适应症: 复发性慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 050
050邮箱: CXLH2400883
20241025331
296邮箱: CXLH2400883
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331

KYHY2303片审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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,同意开展复发性慢性荨麻疹“适应证”临床试验。

二、高关注度及市场前景

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg,适应症为复发性慢性荨麻疹。KYHY2303片具有类似阿司匹林片剂(AM)的多种药理活性;非临床药理学研究证实, KYHY2303片在不同AML药效模型上均表现出与阿司匹林片剂相当的药效学特性,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、同类药品及市场前景

根据国家卫生健康统计信息中心编写的《中国死因监测数据(2021)》数据显示,恶性肿瘤死亡占我国居民死亡的四分之一。(2022年中国恶性肿瘤发病情况分析报告)数据显示,恶性肿瘤是我国居民死亡的主要原因。2022年我国有48.2万新增恶性肿瘤病例,其中肺癌新增病例8.52万人,肝癌新增病例1.89万人,癌症死亡病例257.42万人,其中已确诊死亡病例19.16万人,占新增死亡病例150.1万人。

KYHY2303片为SH2P1抑制剂,可以对所有含有体酪氨酸激酶(TEK)基因突变的耐药肿瘤进行治疗,该药具有潜力成为广谱抗癌药物。目前尚无此类药物上市,预计具有良好的市场前景。

四、产品上市所需履行的审批程序

公司在完成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及产品上市。

五、风险提示

以上药物的临床试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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(三萜倍他米松)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片
适应症: 复发性慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 050
050邮箱: CXLH2400883
20241025331
296邮箱: CXLH2400883
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331

KYHY2303片审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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,同意开展复发性慢性荨麻疹“适应证”临床试验。

二、高关注度及市场前景

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg,适应症为复发性慢性荨麻疹。KYHY2303片具有类似阿司匹林片剂(AM)的多种药理活性;非临床药理学研究证实, KYHY2303片在不同AML药效模型上均表现出与阿司匹林片剂相当的药效学特性,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、同类药品及市场前景

根据国家卫生健康统计信息中心编写的《中国死因监测数据(2021)》数据显示,恶性肿瘤死亡占我国居民死亡的四分之一。(2022年中国恶性肿瘤发病情况分析报告)数据显示,恶性肿瘤是我国居民死亡的主要原因。2022年我国有48.2万新增恶性肿瘤病例,其中肺癌新增病例8.52万人,肝癌新增病例1.89万人,癌症死亡病例257.42万人,其中已确诊死亡病例19.16万人,占新增死亡病例150.1万人。

KYHY2303片为SH2P1抑制剂,可以对所有含有体酪氨酸激酶(TEK)基因突变的耐药肿瘤进行治疗,该药具有潜力成为广谱抗癌药物。目前尚无此类药物上市,预计具有良好的市场前景。

四、产品上市所需履行的审批程序

公司在完成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及产品上市。

五、风险提示

以上药物的临床试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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(三萜倍他米松)《药物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—信息披露》的相关规定,现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》主要内容

药品名称: KYHY2303片
适应症: 复发性慢性荨麻疹
注册分类: 化学药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: 董宁
电话: 050
050邮箱: CXLH2400883
20241025331
296邮箱: CXLH2400883
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331
106邮箱: CXLH2400884
20241025331

KYHY2303片审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,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,同意开展复发性慢性荨麻疹“适应证”临床试验。

二、高关注度及市场前景

KYHY2303片是中国科学院上海药物研究所合作开发的阿司匹林-二萜A(POEA)小分子抑制剂,规格为0.5mg、2mg和10mg,适应症为复发性慢性荨麻疹。KYHY2303片具有类似阿司匹林片剂(AM)的多种药理活性;非临床药理学研究证实, KYHY2303片在不同AML药效模型上均表现出与阿司匹林片剂相当的药效学特性,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、同类药品及市场前景

根据国家卫生健康统计信息中心编写的《中国死因监测数据(2021)》数据显示,恶性肿瘤死亡占我国居民死亡的四分之一。(2022年中国恶性肿瘤发病情况分析报告)数据显示,恶性肿瘤是我国居民死亡的主要原因。2022年我国有48.2万新增恶性肿瘤病例,其中肺癌新增病例8.52万人,肝癌新增病例1.89万人,癌症死亡病例257.42万人,其中已确诊死亡病例19.16万人,占新增死亡病例150.1万人。

KYHY2303片为SH2P1抑制剂,可以对所有含有体酪氨酸激酶(TEK)基因突变的耐药肿瘤进行治疗,该药具有潜力成为广谱抗癌药物。目前尚无此类药物上市,预计具有良好的市场前景。

四、产品上市所需履行的审批程序

公司在完成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及产品上市。

五、风险提示

以上药物的临床试验、审评和审批的结果及时间尚存在诸多不确定性,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