

证券代码:002627

证券简称:三峡旅游

公告编号:2025-025

湖北三峡旅游集团股份有限公司

关于持股5%以上股东权益变动至5%以下的提示性公告

信息披露义务人股东三峡资本控股有限公司保证向公司提供的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

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. 本次权益变动系湖北三峡旅游集团股份有限公司(以下简称“公司”)持股5%以上股东三峡资本控股有限公司(以下简称“三峡资本”)减持公司股份,本次权益变动不触及要约收购。

2. 本次权益变动后,三峡资本持有的公司股份由41,753,653股减少至36,229,968股,持有公司股份

份比例由5.762293%减少至4.999986%。

3. 本次股东权益变动事项涉及的信息披露义务人三峡资本不排除在未来12个月内增持或继续减持三峡旅游的可能。

4. 本次权益变动不会导致公司控股股东、实际控制人发生变化。

公司于2025年4月25日收到三峡资本出具的《简式权益变动报告书》,现将本次权益变动相关情况公告如下:

一、本次权益变动基本情况

| 信息披露义务人名称 | 名称     |                           | 三峡资本控股有限公司 |           |
|-----------|--------|---------------------------|------------|-----------|
|           | 住所     | 北京市通州区通州北大街202号5号楼B座2205室 |            |           |
| 权益变动期间    | 变动方式   | 变动时间                      | 变动数量(股)    | 变动比例      |
|           | 集中竞价减持 | 2025-4-22                 | 5,548,000  | 0.753138% |
|           | 集中竞价减持 | 2025-4-23                 | 0,000,780  | 0.001080% |
|           | 集中竞价减持 | 2025-4-24                 | 10,000     | 0.000130% |
|           | 合计     |                           | 5,523,685  | 0.762307% |

二、本次权益变动前后信息披露义务人持股情况

| 股东名称 | 股份性质    | 权益变动后      |           |
|------|---------|------------|-----------|
|      |         | 持股数量(股)    | 占总股本比例    |
| 三峡资本 | 无限限售流通股 | 41,753,653 | 5.762293% |
| 合计   |         | 41,753,653 | 5.762293% |

三、其他情况说明

(一)本次权益变动不存在违反《中华人民共和国证券法》《上市公司收购管理办法》等法律法规和深圳证券交易所业务规则等相关规定的情况,不构成要约收购,不会导致公司控股股东、实际控制人发生变化,亦不会对公司治理结构、持续经营产生不利影响。

(二)本次权益变动事项信息披露义务人按照《中华人民共和国证券法》《上市公司收购管理办

法》等有关信息披露编制式权益变动报告书,具体内容详见公司同日披露于巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)的《湖北三峡旅游集团股份有限公司简式权益变动报告书》。

(三)本次权益变动事项涉及信息披露义务人不得除在未来12个月内增持或继续减持三峡旅游的可能,公司将持续关注权益变动情况,严格按照相关法律法规的要求及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

四、备查文件

1.《湖北三峡旅游集团股份有限公司简式权益变动报告书》;

2.《关于三峡资本权益变动至5%以下的告知函》。

湖北三峡旅游集团股份有限公司  
董 事 会  
2025年4月25日

证券代码:002653 证券简称:海思科 公告编号:2025-065

| CHSK1542 注射液 | 剂型  | 适应症             | 申报进度         | 受理号        |
|--------------|-----|-----------------|--------------|------------|
| CHSK1542 注射液 | 注射液 | 拟用于治疗化疗引起的恶心/呕吐 | 境内生产药品临床试验阶段 | CXH2500410 |

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。

一、研发项目简介

化疗引起的恶心/呕吐(chemotherapy-induced nausea and vomiting, CINV)是肿瘤患者在接受化疗过程中容易出现的主要并发症之一,70%以上的抗肿瘤药物会出现不同程度的恶心和呕吐,严重的恶心/呕吐可能导致患者发生脱水、电解质紊乱、营养缺乏等并发症,影响患者抗肿瘤治疗的正常开展。目前临床常用的三联用药方案,常见不良反应包括便秘、头痛、头晕、腹泻等,另外还可能延长QT间期延长,甚至导致致命性心律失常,因此目前临床上仍然需要安全性更好,有效性良好的止吐药物。

海思科医药集团股份有限公司(以下简称“公司”)于近日收到国家药品监督管理局下发的受理通知书,基本情况如下:

CHSK1542是我司自主研发的强效外周Kappa受体(Cyloidal Receptor, KOR)选择性激动剂,其具有选择性亲和和,在临床前用于延缓上述迷走神经元,改变中枢系统对于胃肠刺激信号的调节,从而改善胃肠道不适。在临床前完成药学模型中CHSK1542表现出了良好的止吐药效。同时,CHSK1542注射液在中国境内已完成13项临床实验结果均表明,所有临床实验结果均表明CHSK1542注射液整体安全性特征良好,CHSK1542注射液有望为化疗引起的恶心/呕吐患者带来更优的用药选择。

此前CHSK1542注射液分别获得了“急性化疗引起的恶心/呕吐”(受理号:CXLH1900316和CXLH1900317)、“缓解”适应症(受理号:CXLH2000068和CXLH2000069)、“肝痛痛”适应症(受理号:CXLH2101115)和“术后恶心呕吐”(受理号:CXLH2400710)的临床试验适应症。2023年10月本品提交了腹围手术术后恶心呕吐NDA申请(受理号:CXLH2500410),2024年9月本品提交了限

用于治疗化疗引起的恶心/呕吐的慢性肾性肾疾病病种的中度至重度肾衰竭适应症的上市许可申请(受理号:CXLH2400097),目前均在技术审评中。本次获得受理的“本品拟用于化疗引起的恶心/呕吐”适应症的临床试验申请。

二、风险提示

创新药研发周期长、投入多、风险高,容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。公司将根据该项目的后续进展及时履行信息披露义务。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会  
2025年04月28日