

实际控制人王惟先生为公司及子公司除提供担保连带责任担保的能力,保障公司 2026 年度生产经营、施工工作正常开展,消除诉讼仲裁事项对公司经营的干扰,维护公司及全体股东整体利益。

公司认定的信息披露媒体为《证券时报》《上海证券报》《中国证券报》《证券日报》和《潮资讯网》(<http://www.cninfo.com.cn>),相关信息请以公司在上述法定信息披露媒体披露的内容为准,敬请广大投资者理性投资,审慎决策,注意投资风险。

四、备查文件

1.《民事判决书》(2025)粤 0305 民初 26718 号、《民事判决书》(2025)粤 0305 民初 27321 号;

2.深圳证券交易所要求的其他文件。

特此公告。

行云科技股份有限公司
董 事 会
二〇二六年八月二十一日

处罚委员会办公室和江西证监局备案。当事人如果对本处罚决定不服,可在收到本处罚决定书之日起**60日内**向中国证券监督管理委员会申请行政复议(行政复议申请可以通过邮寄快速送达至中国证监会监督管理委员会办公室),也可在收到本处罚决定书之日起**6个月内**直接向有管辖权的人民法院提起行政诉讼。复议和诉讼期间,上述决定不停止执行。

二、对公司的影响及风险提示

上述《行政处罚决定书》的事项内容与公司经营和业务活动无关,不会对公司生产经营活动产生重大影响。

公司重要提醒广大投资者,公司指定的信息披露媒体为《上海证券报》《中国证券报》《证券时报》《证券日报》以及上海证券交易网站(<http://www.sse.com.cn>)。公司发布的信息以上述指定报刊和网站刊登的公告信息为准,敬请广大投资者理性投资,注意投资风险。

特此公告。

江西沃格光电集团股份有限公司
董 事 会
2026年8月24日

第三节 重要事项

公司应当根据重要原则,说明报告期内公司经营情况的重大变化,以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项

□适用 √不适用

华北制药股份有限公司
董事长:王立鑫
董事会批准报送日期:2026年8月21日

证券代码:600182 股票简称:华北制药 编号:临2026-032

华北制药股份有限公司 关于撤回药品注册申请的公告

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、准确性和完整性承担法律责任。

华北制药股份有限公司(以下简称“华北”)于2024年7月向国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)提交了阿莫西林克拉维酸钾片混悬剂上的许可申请并获得受理。因阿莫西林克拉维酸钾片混悬剂将进一步完善药学研究申报资料,故公司向国家药监局提交了撤回阿莫西林克拉维酸钾片混悬剂注册申请的申请。

同益公司撤回药品注册申请。现将有关情况公告如下： 一、药品基本信息 <table border="1"> <tr> <td>药物名称</td> <td>阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂</td> </tr> <tr> <td>英文名称/拉丁名</td> <td>Amoxicillin and Clavulanic Potassium for Suspension</td> </tr> <tr> <td>受理号</td> <td>CH183402305 CH183402306</td> </tr> <tr> <td>受理日期</td> <td>2018年12月10日</td> </tr> <tr> <td>申请事项</td> <td>上市许可申请</td> </tr> <tr> <td>注册分类</td> <td>化学药品4类</td> </tr> <tr> <td>规格</td> <td>0.258g、0.457g</td> </tr> <tr> <td>上市许可持有人</td> <td>华星制药股份有限公司</td> </tr> <tr> <td>生产企业</td> <td>华星制药有限公司</td> </tr> <tr> <td>申报剂型</td> <td>根据《药品注册管理办法》第八十九条的规定，因本药注册申请中“阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂”原注册证（国药准字H20183402305、H20183402306）到期，现本药注册申请撤回，该注册证到期。</td> </tr> </table>		药物名称	阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂	英文名称/拉丁名	Amoxicillin and Clavulanic Potassium for Suspension	受理号	CH183402305 CH183402306	受理日期	2018年12月10日	申请事项	上市许可申请	注册分类	化学药品4类	规格	0.258g、0.457g	上市许可持有人	华星制药股份有限公司	生产企业	华星制药有限公司	申报剂型	根据《药品注册管理办法》第八十九条的规定，因本药注册申请中“阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂”原注册证（国药准字H20183402305、H20183402306）到期，现本药注册申请撤回，该注册证到期。
药物名称	阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂																				
英文名称/拉丁名	Amoxicillin and Clavulanic Potassium for Suspension																				
受理号	CH183402305 CH183402306																				
受理日期	2018年12月10日																				
申请事项	上市许可申请																				
注册分类	化学药品4类																				
规格	0.258g、0.457g																				
上市许可持有人	华星制药股份有限公司																				
生产企业	华星制药有限公司																				
申报剂型	根据《药品注册管理办法》第八十九条的规定，因本药注册申请中“阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂”原注册证（国药准字H20183402305、H20183402306）到期，现本药注册申请撤回，该注册证到期。																				
二、药物研究的其他相关情况 阿莫西林克拉维酸钾干混悬剂临床主要用于治疗以下感染：1.上呼吸道感染（包括耳、鼻、喉科）；																					

4. 急性复发性细菌性鼻窦炎、鼻息肉、慢性上、下呼吸道感染；如急性、慢性气管炎(无适用于严重肺炎的急性发作)、支气管炎等；3. 泌尿系感染；如膀胱炎(特别是反复发生反复性尿路感染，不包括前腺炎)；4. 皮肤和软组织感染；如蜂窝织炎、药物过敏反应和伤口感染、5. 口腔感染；如严重的口腔溃疡合并面颌部感染和颌骨骨髓炎。

阿莫西林克拉维酸在美国市场最早于 1982 年作为商品名获准上市，由葛兰素史克 GlaxoSmithKline 开发，本公司在美国、日本、欧洲等地区进行营销。公司于 2024 年 7 月向国家药品监督管理局递交该产品上市申请并获得受理，近日国家药监局同意本品上市申请前，终止注册程序。截至目前，本公司累计研发投入为 977.62 万元(未经审计)。

三、国内药品的市场情况

根据国家药品监督管理局药品审评中心公示，截至目前，国内有 3 家企业取得该品种相同通过一致性评价的证书。通过国内药品审评中心“城市公立医院、县級公立医院、乡镇卫生院”阿莫西林克拉维酸钾注射液 2026 年一季度销售金额为 3859 万元。

四、后续安排

鉴于该品种的临床应用有研究基础，继续开展研究并补充完善申报材料，待完成上市申请材料研究后，重新启动本品种的注册申报工作。

五、对公司的影响及风险提示

本次公司撤回阿莫西林克拉维酸钾注射液上市申请不会对当期业绩产生重大影响。医药产品的前置研发以及产品从研发到临床、临床到规模化生产的周期长、环节多，容易受技术、审批、政策等方面的影响，因此公司将按照相关法律法规及时履行信息披露义务。敬请广大投资者谨慎决策，

特此公告。

证券代码：600812 股票简称：华北制药 编号：2026-033

华北制药股份有限公司

2026年8月21日

《药物临床试验批准通知书》的公告

本公司董事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。

2026年8月21日，华北制药股份有限公司（以下简称“公司”）下属控股子公司华北制药金坦生物技术股份有限公司（以下简称“金坦公司”）收到国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》。

查《汉姆毒菌》的《兽药临床试验批准通知书》,现将有关情况公告如下:

一、《兽药临床试验批准通知书》的基本情况

药品名称	六价重链病毒疫苗(六价汉姆毒菌)
受理号	CXSL2006097/CXSL2006098
通用名称	2026H1257/CXSL20061257
剂型	疫苗
规格	0.5ml/支/1.0ml/支
申请单位	中国兽医药品研发总院

审核结论 根据《中华人民共和国兽药管理条例》中《中华人民共和国兽药注册办法》有关规定,经核查,2026年4月4日签发的六价重链病毒疫苗《汉姆毒菌》疫苗临床试验申请与兽药注册的有关要求,该疫苗主成分属疫苗由本品包含的六种抗原组成,分别为G1、G1.0.2、G3、G4、G4.0.2和G5,7种抗原引起的免疫性保护力的等效性。

二、兽药研究所的其他相关情况

汉姆毒菌是一组形态相似、抗原性略有不同的环状双链DNA病毒,包含约7700个核苷酸,是引起非细菌性急性肺炎的主要原因。具有高度传染性和快速传播能力,目前尚无有效的抗病毒药物,临床上对重症支持治疗。我国育有期望控制该病毒流行的主要手段。六价重链病毒疫苗(汉姆毒菌),技术路线采用基因工程技术,制备含有高表达汉姆毒菌VP1蛋白基因的汉姆毒菌,并在适宜条件下进行增殖、灭活、制剂、分装最终得到由VP1蛋白自组装的汉姆毒菌(VLP)的抗原液,加入氢氧化铝佐剂。研究结果显式疫苗在动物体内具有较好的安全、免疫原性和保护性。

截至2026年7月,该疫苗临床试验总费用共计2453.75万元。(未统计中)

并上市销售；待完成临床试验，进行药品上市许可申请，取得上市许可后由持有人安排生产。

三、同类药品的市场情况

目前，全球范围内尚无获批上市的诺如病毒疫苗。六价诺如病毒疫苗已进入临床研究阶段的企业有成都康华生物制品股份有限公司和远大赛欧生命科学有限公司。

参加公司四价重组诺如病毒疫苗(汉德酶)I期临床试验已于**2025年12月25日**启动，并完成所有试验参与者剂量，在诺如病毒领域形成“四价+六价”的梯次布局，能够提供更广谱的保护，从而在未来市场竞争中占据更有利的位置。

四、对公司的影响及风险提示

金坦公司将根据国家药品注册相关的法律法规要求，尽快组织开展该项目的临床试验。由于医药产品具有科技含量高、高风险、高附加值的特点，药品的研发以及产品从研制、临床试验报批至投产的周期长、环节多，容易受到技术、审批、政策等诸多因素影响，敬请广大投资者谨慎投资，注意投资风险。

特此公告。

华北制药股份有限公司
2026年8月21日

(二)公司自查事项情况

经公司自查,并向公司控股股东、实际控制人发函核实,截至本公告披露日,不存在影响公司股票交易异常波动的重大事件,不存在涉及及公司披露而未披露的重大信息,包括但不限于重大资产重组、发行股份、上市公司收购、债务重组、资产剥离和资产注入等重大事项。

(三)媒体报道、市场传闻、热点概念情况

公司未发现需要澄清或回应的媒体概念或市场传闻,公司未发现其他可能对公司股价产生较大影响的重大的事件。公司信息均以在上海证券交易所网站及公司指定信息披露媒体刊登的公告为准。

(四)其他股价敏感信息

经公司核实，未发现公司控股股东及实际控制人、董事及高级管理人员在公司本次股票交易异动期间买卖公司股票的情况。

三、董事会声明

本公司董事会确认，除已按规定披露的事项外，本公司没有任何根据《上海证券交易所科创板股票上市规则》以下简称“《科创板上市规则》”等有关规定应披露而未披露的事项，董事会也未获悉根据《科创板上市规则》等有关规定应披露而未披露的、对本公司股票及其衍生品种交易价格可能产生较大影响的信息。

四、相关风险提示

1. 根据《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》等有关法律、法规的要求，真实、准确、及时、完整、公平地向投资者披露有可能影响公司股票价格的重大信息，使投资者及时了解投资标的、投资成本及投资风险，为公司建立完善市场定价的机制和趋势，公司根据投资者关注披露内容及投资者交易成本等因素，制定《投资者关系管理制度》。

2. 公司 2025 年研发投入物料相关产品收入占产品总收入的 11.38%（详见 2025 年年报），占比低。

3. 经公司管理层初步测算，2026 年半年度预计实现归属于上市公司股东的净利润的范围为 2,950 万至 2,650 万元，较去年同期增长，具体准确的财务数据以公司 2026 年 8 月 28 日公告的 2026 年半年度报告为准。2025 年度实现营业收入 14,643.95 万元，同比上升 14.80%，实现归属上市公司所有净利润-7,778.34 万元，公司 2026 年一季度实现营业收入 3,724.67 万元，同比上升 13.7%，实现归属上市公司所有者净利润-1,060.44 万元，公司当期经营规模相对小，存在亏损风险。

4. 截至 2025 年 12 月 31 日，公司总市值（TTM）为 37.69，高于同行业公司公司。特别提请广大投资者注意二级市场市价波动风险，谨慎决策，审慎投资。

5. 公司注重维护广大投资者的权益，中国证券投资基金业协会《证券投资基金（行业）自律公约》中规定的信息披露披露体系、上海证券交易网站（www.sse.com.cn）公司指定信息披露网站、公司所有信息均以上述指定渠道对外提供信息是必要的。

6. 近期，公司股票价格波动幅度超过大部分同行业股票且显著高于科创板前、科创板 50，上海证券交易网站披露，公司股价在近期上涨了较多的获利盘风险。特别提请广大投资者注意二级市场交易风险，谨慎决策，审慎投资。

7. 财务报告事项

8. 业绩预告事项为初步核算数据，具体准确的财务数据以公司正式披露的 2026 年半年度报告为准，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

苏州正岸康岛生物科技股份有限公司
2026 年 8 月 22 日
