

B018 信息披露 | Disclosure

证券代码:002745 证券简称:木林森
证券代码:128084 证券简称:木森转债

公告编号:2020-117

木林森股份有限公司

关于“木森转债”停止交易及停止转股的公告

公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

重要内容提示:

1、根据安排,截至2020年9月10日收市后仍未转股的“木森转债”将会以100.30元/张的价格被强制赎回,本次赎回完成后,“木森转债”将在深圳证券交易所摘牌。

2、“木森转债”赎回登记日:2020年9月10日

3、“木森转债”停止交易日:2020年9月11日

4、“木森转债”停止转股日:2020年9月11日

5、“木森转债”赎回日:2020年9月11日

6、“木森转债”(债券代码:128084)赎回价格:100.30元/张(含当期应计利息,当期利率为0.4%,且当期利息税)

7、投资者赎回款到账日:2020年9月18日

8、“木森转债”基本情况

经中国证监会监督管理委员会(以下简称“中国证监会”)“证监许可(2019)2286号文核准”,木林森股份有限公司(以下简称“公司”)于2019年12月16日公开发行266,000张,177.72万元可转换公司债券,每张面值100元,发行总额266,000万元,期限六年。经深圳证券交易所(以下简称“深交所”)“深证上[2020]10号”文同意,“木森转债”于2020年1月10日起在深圳证券交易所挂牌交易,并于2020年6月22日进入转股期,转股起止日为2020年6月22日至2025年12月16日。

根据《木林森股份有限公司公开发行可转换公司债券募集说明书》(以下简称“募集说明书”)的约定,“木森转债”的初始转股价格为12.95元/股;2020年6月10日,因公司实施2019年度权益分派方案,“木森转债”的转股价格由12.95元/股调整为12.80元/股。

二、“木森转债”停止交易和停止转股情况说明

公司股票(股票简称:木林森;股票代码:002745)自2020年8月29日至2020年8月7日的连续三个交易日中至少有十五个交易日收盘价格不低于“木森转债”当期转股价格12.80元/股的130%(即为16.64元/股),已经触发《募集说明书》中约定的有条件赎回条款。2020年8月11日,公司第四届董事会第十二次会议、第四届监事会第十二次会议审议通过了《关于提前赎回“木森转债”的议案》,决定行使“木森转债”有条件赎回权,按照债券面值加当期应计利息的金额赎回全部未转股的“木森转债”。公司独立董事就该事项发表了同意的独立意见。根据公司转债赎回时间安排,2020年9月11日为“木森转债”赎回日,“木森转债”自2020年9月11日停止交易和停止转股。公司将全额赎回截至赎回登记日(赎回日前一日)止,2020年9月10日(退市后登记在册的“木森转债”。

本次有条件赎回完成后,“木森转债”将在深圳证券交易所摘牌,2020年9月18日为赎回款到账日,“木森转债”持有人的资金账户,届时“木森转债”赎回款将通过可转债托管券商直接划入“木森转债”持有人的资金账户,公司将在本次赎回结束后7个交易日内在中国证监会指定的披露媒体上披露赎回结果公告和可转债摘牌公告。

三、联系方式

1.咨询部门:公司董事会办公室

2.咨询电话:0760-89822888转6666

3.传真:0760-89822888转69999

特此公告。

木林森股份有限公司
董事会
2020年9月11日

证券代码:688180 证券简称:君实生物

公告编号:临2020-015

上海君实生物医药科技股份有限公司 关于公司产品获得FDA突破性疗法认定的公告

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。

相关情况概述

近日,上海君实生物医药科技股份有限公司(以下简称“公司”)产品特瑞普利单抗注射液用于鼻咽癌的治疗获得美国食品药品监督管理局(以下简称“FDA”)突破性疗法认定(Breakthrough Therapy Designation),特瑞普利单抗成为首个获得FDA突破性疗法认定的国产PD-1单抗,这是继2020年5月特瑞普利单抗治疗鼻咽癌获得FDA孤儿药认定后又一重要进展。

二、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

三、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

本次特瑞普利单抗治疗鼻咽癌获得FDA突破性疗法认定能够为患者提供新的治疗选择。

四、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

五、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

六、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

七、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

八、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

九、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

十、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

十一、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

十二、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

十三、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

十四、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

十五、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

十六、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。2020年5月,特瑞普利单抗注射液用于治疗既往接受过系统治疗的局部进展或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的III期临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)已进入组入。

十七、对公司的影响

突破性疗法来源于《美国食品药品管理局安全及创新法案》(FDASIA)的规定,适用于治疗严重或危及生命的疾病且初步临床证据显示出现显著疗效的药品,旨在加速该药品的开发和审评程序,是继快速通道、加速批准、优先审评之后, FDA又一重要的新药评审通道。根据规定,获得突破性药物治疗认定的药品开发过程将获得包括FDA高层官员在内更加频繁的指导及多种形式的支持,保障在较短时间内为患者提供新的治疗选择。

十八、药品相关情况

特瑞普利单抗注射液作为中国首个批准上市的以PD-1为靶点的国产单抗药物,获得国家重大专项项目支持,特瑞普利单抗注射液自2016年初开始临床研发,至今已在中美等多国开展覆盖了数十个瘤种的30多项临床研究。

2018年12月,特瑞普利单抗注射液获得国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)有条件批准上市,用于治疗既往标准治疗失败后的局部进展或转移性黑色素瘤。特瑞普利单抗注射液于2018年12月被纳入《国家药品监督管理局药品审评中心加快审批药物上市申请审评会(III期)临床研究JUPITER-02研究(NCT03581786)》,并完成入组。2020年5月,