

证券代码:603890 证券简称:春秋电子 公告编号:2021-004
证券代码:1135577 证券简称:春秋转债
转股代码:191577 转股简称:春秋转债
苏州春秋电子科技股份有限公司关于控股股东部分股份解除质押的公告

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，并对内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

●截至本公告披露之日,控股股东、实际控制人薛革文先生目前持有公司股份165,390,880股,持股比例为42.90%。累计质押公司股份94,416,000股,占其所持公司股份的57.09%,占公司总股本的24.49%。

●本次解除质押后,控股股东、实际控制人薛革文先生的通知,获悉其所持有的公司的部分股份解除质押,具体事项如下:

股东名称: 薛革文
持股数量: 165,390,880股
本次解除质押股数: 94,416,000股
占其质押股数比例: 93.6%
占公司总股本比例: 40.2%

质押日期: 2021年1月18日
解除日期: 2020年12月31日
剩余质押股数: 165,390,880股
剩余质押股数占其所持股份比例: 57.09%
剩余质押股数占公司总股本比例: 24.49%

薛革文先生目前没有将本次解除质押的股份继续质押的计划。

二、截至本公告披露之日,公司控股股东累计质押情况

股东名称	持股数量	本次解除质押		本次解除质押后		占其质押股数比例	占公司总股本比例
		本次解除质押股数	本次解除质押占其质押股数比例	本次解除质押股数	本次解除质押后股数		
股东名称: 薛革文	165,390,880股	94,416,000股	93.6%	70,973,770股	94,416,000股	57.09%	24.49%
股东名称: 薛革文	165,390,880股	94,416,000股	93.6%	70,973,770股	94,416,000股	57.09%	24.49%

特此公告。

苏州春秋电子科技股份有限公司董事会

2021年1月19日

证券代码:601236 证券简称:红塔证券 公告编号:2021-003
证券代码:6000301 证券简称:东方盛虹 公告编号:2021-011

红塔证券股份有限公司2020年度业绩预增公告

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个别及连带责任。

公司业绩预增情况:预计2020年度实现归属于上市公司股东的净利润与上年同期相比,将增加57,265.15万元到65,977.37万元,同比增加68.36%到78.78%。

一、本期业绩预告情况

2020年1月1日至2020年12月31日。

(一) 经济业务:初步测算,预计2020年度实现归属于上市公司股东的净利润与上年同期相比,将增加57,265.15万元到65,977.37万元,同比增加68.36%到78.78%。

2.扣除非经常性损益的净利润与上年同期相比,将增加55,950.80万元到64,589.98万元,同比增加68.83%到77.15%。

(三) 本期间业绩预增的主要原因

2020年,资本市场上进一步深化、多措并举,证券市场持续回暖。公司积极把握市场机遇,强化全面风险管理,全力推动各项工作稳步推进。除证券业务投资持续保持盈利能力外,投资银行、资产管理、经纪业务、基金管理业务、期货代理业务也均实现增长带来不同程度贡献。

公司尚未发现可能影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素。

五、其他说明

以上预告数据仅为初步核算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的经审计后的2020年年报为准,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

红塔证券股份有限公司董事会

2021年1月18日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

批准日期:二〇二〇年十二月三十一日

有有效期至:二〇二五年十二月三十一日

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于控股子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司上海康德莱医疗器械股份有限公司(以下简称“康德莱”)近日收到国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》,具体情况如下:

注册人名称:上海康德莱企业发展集团股份有限公司

注册人住所:上海市浦东新区金高路125号2幢

生产地址:上海市浦东新区金高路125号2幢

产品名称:一次性使用导管鞘套袋

产品描述:该产品由无纺布材料、聚丙烯管、聚丙烯鞘、导引丝和穿刺针,导引套管构成。环氧乙烷灭菌,一次使用。

适用范围:用于介入手术中大动脉脉络脉切口,建立导管导入血管的通道。

</