

信息披露

贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于披露重大资产重组预案的进展公告

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。

贵州圣济堂医药产业股份有限公司（以下简称“公司”）因筹划重大资产重组事宜，于 2019 年12月21日公告了《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于筹划重大资产重组的提示性公告》（公告编号：2019-076）。2020年3月27日，经公司第七届二十五次董事会审议通过了《关于在贵州阳光产权交易所以公开挂牌方式出售贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权的议案》、《关于〈贵州圣济堂医药产业股份有限公司重大资产出售预案〉及其摘要的议案》等本次重大资产出售的相关议案，同意公司在贵州阳光产权交易所有限公司（以下简称“贵州阳光产权交易所”）以公开挂牌方式将其持有的贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权（以下简称“本次交易”或“本次资产出售”）。本次资产出售具体内容由公司于2020年3月28日通过《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》和上海证券交易所网站http://www.sse.com.cn披露的相关公告。

二、交易进展情况2020年4月30日，公司在贵州阳光产权交易所贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权进行正式挂牌，挂牌期自2020 年 3 月 30 日至 2020 年 4 月 13 日。2020年4月13日，公司收到上海证券交易所下发的《关于对贵州圣济堂医药产业股份有限公司重大资产出售预案信息披露的问询函》（上证公监【2020】0344号，以下简称《问询函》），具体内容详见公司于 2020 年 4 月 14 日披露的《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于收到上海证券交易所问询函的公告》（公告编号：2020-017）。

公司收到《问询函》后高度重视，立即组织相关部门及中介机构积极答复《问询函》的回复工作。鉴于《问询函》回复涉及的内容较多，相关工作无法在2020年4月20日前完成。为确保回复内容的准确与完善，经向上海证券交易所申请，公司于2020年4月21日、2020年4月28日、2020年5月6日披露了《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于延期回复上海证券交易所对重大资产出售预案信息披露的问询函的公告》（公告编号：2020-019）、《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于再次延期回复上海证券交易所对重大资产出售预案信息披露的问询函的公告》（公告编号：2020-022）、《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于延期回复上海证券交易所对重大资产出售预案信息披露的问询函的公告》（公告编号：2020-024），并于2020年5月16日公告了《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于上海证券交易所〈关于对贵州圣济堂医药产业股份有限公司重大资产出售预案信息披露的问询函〉的回复公告》（公告编号：2020-035）和《贵州圣济堂医药产业股份有限公司重大资产出售预案（修订稿）》及其摘要》等相关文件。

嘉实基金管理有限公司关于直销平台调整部分基金费率的公告

嘉实基金管理有限公司（以下简称“本公司”）决定调整在直销平台（含网上交易、理财端、微信平台）认购嘉实竞争力优选混合A基金、嘉实浦盈一年持有期混合A基金以及嘉实阿尔法优选混合A基金的相关费率。

投资者在嘉实基金直销平台认购本公司嘉实竞争力优选混合A基金（基金代码：010437）、嘉实浦盈一年持有期混合A基金（基金代码：011516）以及嘉实阿尔法优选混合A基金（基金代码：011246）时，按照上述基金标准费率执行，不执行2020年9月28日《关于继续在網上直销开展基金申购、转换费率优惠活动的公告》中声明的认购手续费优惠。

投资者应认真阅读拟投资基金的《基金合同》、《招募说明书》等法律文件，了解所投资基金的风险收益特征，并根据自身情况购买与本人风险承受能力相匹配的产品。

投资者可登陆本公司网站（www.jsfund.cn）或拨打客户服务电话400-600-6800咨询有关信息。上述业务的解释权归本公司所有。

特此公告。

嘉实基金管理有限公司
2021年2月19日

嘉实丰益策略定期开放债券型证券投资基金2021年第一次收益分配公告

公告送出日期: 2021年2月19日

1 公告基本信息	
基金名称	嘉实丰益策略定期开放债券型证券投资基金
基金简称	嘉实丰益策略定期券
基金代码	000183
基金合同生效日	2013年7月30日
基金管理人名称	嘉实基金管理有限公司
基金托管人名称	交通银行股份有限公司
公告依据	《公开募集证券投资基金信息披露管理办法》、《嘉实丰益策略定期开放债券型证券投资基金基金合同》、《嘉实丰益策略定期开放债券型证券投资基金招募说明书》等。
收益分配基准日	2021年1月20日

天士力医药集团股份有限公司关于全资子公司药品氯氮平片通过仿制药一致性评价的公告

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。

近日，天士力医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）之全资子公司江苏天士力帝益药业有限公司（以下简称“江苏帝益”）收到国家药品监督管理局颁发的关于氯氮平片（以下简称“该药品”）25mg规格药品的《药品补充申请批准通知书》，该药品通过仿制药一致性评价。

药品名称	氯氮平片
剂型	片剂
规格	25mg
注册分类	化学药品
上市许可持有人	江苏天士力帝益药业有限公司
生产企业	江苏天士力帝益药业有限公司

辽宁成大股份有限公司2021年第一次临时股东大会决议公告

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。

●重要内容提示：●本次会议是否有否决议案：无●会议召开和出席情况（一）股东大会召开的时间：2021年2月18日（二）股东大会召开的地点：公司会议室●出席本次会议的普通股股东表决权情况：1.出席本次会议的股东和代理人人数 7462.出席会议的股东所持有的股份总数（股） 346,096,2623.出席会议的股东所持有表决权股份数占公司有权表决权股份总数的比例（%） 26.2324.出席会议的股东人数及持股情况（三）本次会议是否对《公司法》及《公司章程》的规定，大会主持情况：本次会议由董事会提议召开，由董事长冯志先生主持，以记名投票方式表决。会议采用现场投票和网络投票相结合的方式。会议的召开、表决方式符合《公司法》及《公司章程》的规定。（四）公司董事、监事和高级管理人员出席情况：1. 公司在董事会上，出席9人，其中董事赫英南女士、徐庵先生、董海波先生、董定生先生、姚志女士、张崇贤先生通过通讯方式参会；2. 公司在监事会中出席了会议，部分高级管理人员列席了会议。2. 议案审议情况

黑龙江交通发展股份有限公司（以下简称“公司”）第三届董事会2021年第二次临时会议（以下简称“会议”或“本次会议”）于2021年2月18日以通讯方式召开。本次会议应参会董事11名，实际参会董事11名。会议的召集、召开符合《公司法》等法律、法规及《公司章程》的有关规定。

二、董事会议事决议情况会议以记名投票表决的方式审议通过了《关于聘任公司副总经理的议案》并形成决议：

根据总经理提名，聘任葛志权先生为公司副总经理，任期自董事会审议通过之日起至第三届董事会任期届满之日止。

黑龙江交通发展股份有限公司第三届董事会2021年第二次临时会议决议公告

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。

一、董事会会议召开情况黑龙江交通发展股份有限公司（以下简称“公司”）第三届董事会2021年第二次临时会议（以下简称“会议”或“本次会议”）于2021年2月18日以通讯方式召开。本次会议应参会董事11名，实际参会董事11名。会议的召集、召开符合《公司法》等法律、法规及《公司章程》的有关规定。

二、董事会议事决议情况会议以记名投票表决的方式审议通过了《关于聘任公司副总经理的议案》并形成决议：

根据总经理提名，聘任葛志权先生为公司副总经理，任期自董事会审议通过之日起至第三届董事会任期届满之日止。

中国电力建设股份有限公司2021年1月新签合同情况公告

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。

2021年1月，中国电力建设股份有限公司（以下简称“公司”）新签合同总额为人民币635.27亿元，同比增长26.02%。其中新签合同总额中，国内新签合同总额为人民币493.88亿元，同比增长32.69%；国外新签合同总额折合人民币为141.39亿元，同比增长13.88%。国内外水电路业务新签合同总额为人民币307.68亿元。

除上表中的国内城市轨道交通2号线二期工程总承包项目（详见公司临2021-002号公告）外，公司2021年1月无中标金额在人民币亿元以上的项目。

序号	项目名称	单位：人民币 亿元
1	甘肃省黄河高峡兰兰州白兰峡综合梯级开发项目-一期工程	7.96
2	云南省个旧市沙石区板桥乡广安村基础设施建设项目勘察设计施工总承包	5.44
3	湖南省郴州市桂阳县桂阳县工程总承包项目	8.22
4	湖北省鄂州市恒大文化旅游城紫雲里主体及配套建设工程	6.54
5	贵州省贵州恒大文化旅游城(一期)和3号地块主体及配套建设工程施工合同	6.51

公司于2020年4月14日收到贵州阳光产权交易所出具的《信息披露截止的情况说明》，贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权项目自2020年3月 30 日发布信息披露起，至 2020年4月13日信息披露截止，未有意向受让方向贵州阳光产权交易所提交受让标的项目所需申请及相关资料。具体内容详见2020年4月15日公司披露的《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于公开挂牌转让全资子公司桐梓化工100%股权的进展公告》（公告编号：2020-018）。

2020年6月2日，经公司第七届三十三次董事会审议通过，公司于2020年6月3日起在贵州阳光产权交易所首次公开挂牌转让标的资产。将挂牌价格由93,333.62万元调整为94,000.26万元，较首次挂牌价格下调10%，保证金金额调整为16,000万元，挂牌起至日期为2020年6月3日至2020年6月16日，其他交易条款不变。具体内容详见公司于2020年6月6日3日在上海证券交所网站披露的《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于公开挂牌转让贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权的公告》（公告编号：2020-040）。

公司于2020年6月17日收到贵州阳光产权交易所出具的《信息披露截止的情况说明》，贵州赤天化桐梓化工有限公司100%股权项目自2020年6月3日发布信息披露起，至 2020年6月16日信息披露截止，未有意向受让方向贵州阳光产权交易所提交受让标的的项目所需申请及相关资料。具体内容详见2020年6月18日公司披露的《贵州圣济堂医药产业股份有限公司关于公开挂牌转让全资子公司桐梓化工100%股权的进展公告》（公告编号：2020-041）。

2020年8月25日，经公司第七届四十次董事会审议通过《关于投管权管理继续推进出售桐梓化工100%股权的议案》，董事会投管权管理层以第二次挂牌的条件为标的，继续推进标的资产出售事宜，以多种方式寻找意向受让方。待相关条件满足时，公司将再次召开董事会会议对本次重组相关事项进行审议，并依照法定程序召集公司股东大会审议本次重组相关事项。具体内容详见2020年8月26日公司披露的《贵州圣济堂医药产业股份有限公司第七届四十四次董事会会议决议公告》（公告编号：2020-057）。

三、风险提示由于本次重大资产出售的交易对方尚未确定，能否通过产权交易所公开征集到符合条件的受让方尚存在不确定性，本次资产出售存在流拍风险。

目前，公司将相关各方正稳步推进与本次交易相关的各项工作。根据《上市公司重大资产重组管理办法》及其他有关规定，公司将根据本次交易进展情况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。

贵州圣济堂医药产业股份有限公司董事会
二〇二一年二月十九日

截止日基金份额净值（单位：元）	1.002
截止日基金份额可供分配利润（单位：元）	2,226,450.16
截止日基金份额按照基金合同约定应占基金份额比例的可分配金额（单位：元）	0.00136
本次分配方案（单位：元/10份基金份额）	0.0140
有关基金份额净值的说明	本次分配为2021年的一次分红
注：（1）截止基准日按照基金合同约定的分红比例计算的应分配金额为每份基金份额应分配金额0.00136元，即每10份基金份额应分配金额0.0136元；（2）本次实际分红方案为每10份基金份额发放红利0.0140元。	
2、与分红相关的其他信息	
权益登记日	2021年2月22日
除息日	2021年2月22日
现金红利发放日	2021年2月23日
分红对象	权益登记日在本基金注册登记在册的基金份额持有人
红利再投资相关事项的说明	投资者选择红利再投资方式的，基金红利将按权益登记日的基金份额净值折算为基金份额，自2021年2月23日起，投资者选择红利再投资方式的基金份额将以该基金份额为基础的上一个开放日。
税收相关事项的说明	根据中国相关规定，基金投资者分配的基金收益，暂免征收所得税。
费用相关事项的说明	本次分红免收分红手续费；选择红利再投资方式的投资者，其赎回及红利再投资的基金份额免收申购费用。

3 其他需要提示的事项（1）本次收益分配方案已经本基金托管人交通银行股份有限公司复核。（2）因本次分红导致基金净值变化，不会改变本基金的风险收益特征，不会降低本基金投资风险或提高基金投资收益。（3）如果投资者未选择具体分红方式，本公司注册登记系统将其分红方式默认为现金方式，投资者可通过查询了解本基金目前的分红设置状态。（4）投资者可以在上海证券交易所、深圳证券交易所的正常交易日的交易时间到本基金各销售网点办理分红方式。本次分红方式将按照投资者在权益登记日之前最后一次选择的分红方式为准。投资者可以到销售网点或通过本公司确认分红方式是否正确，如不正确或希望修改分红方式的，敬请于2021年2月19日到本基金各销售网点办理变更手续。（5）投资者可以通过以下途径咨询、了解本基金有关详情：① 嘉实基金管理有限公司网站http：//www.jsfund.cn， 客户服务电话：400-600-8800。② 代销机构名称及联系方式在基金管理人网站（www.jsfund.cn）公示，敬请投资者留意。

华东医药股份有限公司股票交易异常波动公告

本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。

一、股票交易异常波动的情况介绍华东医药股份有限公司（以下简称“公司”）股票（证券简称：华东医药，证券代码：000963）交易价格在2021年2月9日、2月10日、2月18日连续三个交易日收盘价格涨幅偏离值累计超过20%，根据《深圳证券交易所规则》的有关规定，属于股票交易异常波动的情况。

二、公司关注并核实的相关情况说明针对公司股票交易异常波动的情况，公司董事会通过电话沟通、致函询问等方式向公司控股股东及实际控制人核实相关情况，未发现公司存在应披露而未披露的重大事项。1、经核实，公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。2、公司未发现近期公共传媒报道了可能已经对公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息。3、公司目前生产经营情况正常，内外部经营环境未发生重大变化。4、公司控股股东及实际控制人目前不存在关于公司的应披露而未披露的重大事项或处于筹划阶段的事项。

三、公司控股股东和实际控制人对股票异常波动期间不存在买卖公司股票的行为。四、公司不存在应披露而未披露的信息。

三、是否否存在应披露而未披露的信息说明公司董事会议确认，公司目前没有任何根据深交所《股票上市规则》等相关规定应予披露而未披露的事项与该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等；董事会也未获悉公司有关股票上市《股票上市规则》等有关规定应予披露而未披露的、对公司股票及其衍生品种交易价格产生较大影响的信息。公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

四、上市公司确认不存在应披露而未披露的信息。1、经自查，公司不存在违反证券法律法规的情形。2、公司未发现近期重大投资者：《证券时报》、《中国证券报》、《上海证券报》和巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）为公司指定的信息披露媒体，公司所有信息均以在上述指定媒体上刊登的信息为准。

三、公司将继续严格按照相关法律法规的规定和要求，认真履行信息披露义务，及时做好信息披露工作，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

华东医药股份有限公司董事会
2021年2月18日

华东医药股份有限公司九届临时董事会决议公告

本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。

华东医药股份有限公司（以下简称“公司”）第九届董事会临时会议的通知于2021年2月9日在公司网站（www.cninfo.com.cn）披露，并于2021年2月17日召开本次会议。会议应参加董事9名，实际参加董事9名。本次会议的召开和决议程序符合《公司法》、《公司章程》的有关规定，会议合法有效。

本次会议审议通过了以下议案进行了审议，经书面委托或传真方式表决，通过决议如下：审议通过《关于全资子公司中美华东与美国Provention Bio.公司签署产品独家临床开发及商业化协议的议案》。

1、同意公司全资子公司杭州中美华东制药有限公司与美国Provention Bio, Inc.（以下简称“Provention Bio.”）达成签署产品独家临床开发及商业化协议（以下简称“《合作协议》”）

2、授权公司董事代表公司对外签署本次产品独家临床开发及商业化协议涉及的相关法律文书。

议案表决情况：同意9票，反对0票，弃权0票。

根据深圳证券交易所《股票上市规则》和《公司章程》的有关规定，上述事项经公司董事会审议通过后即可实施，无需提交公司股东大会审议。

特此公告。

华东医药股份有限公司董事会
2021年2月18日

华东医药股份有限公司关于全资子公司中美华东与美国Provention Bio公司签署产品独家临床开发及商业化协议的公告

本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. 签署协议类型：产品独家临床开发及商业化协议2. 签署协议主体：华东医药股份有限公司（以下简称“华东医药”、“本公司”或“公司”）全资子公司杭州中美华东制药有限公司（以下简称“中美华东”）与美国Provention Bio, Inc.（以下简称“Provention Bio.”）达成签署产品独家临床开发及商业化协议（以下简称“《合作协议》”）中美华东获得Provention Bio在研产品一、双特异性抗体PRV-3279两个临床适应症（用于预防或降低基因治疗后的免疫原性处于美国临床前研究），在大中华区（含中国大陆、香港、澳门和台湾地区）的独家临床开发及商业化权益。中美华东将向Provention Bio支付600万美元首付款、1150万美元的研发和生产支持经费，最高不超过1.72亿美元的里程碑付款；以及约定分级的、两位数的净销售额提成费（详见公司同日发布的《关于全资子公司中美华东与美国Provention Bio.公司签署产品独家临床开发及商业化协议的议案》（公告编号：2021-010）。

2. 独立董事会已就本次交易发表了独立意见。

3. 同意授权公司董事代表公司对外签署本次产品独家临床开发及商业化协议涉及的相关法律文书。

议案表决情况：同意9票，反对0票，弃权0票。

根据深圳证券交易所《股票上市规则》和《公司章程》的有关规定，上述事项经公司董事会审议通过后即可实施，无需提交公司股东大会审议。

特此公告。

华东医药股份有限公司董事会
2021年2月18日

华东医药股份有限公司关于全资子公司中美华东与美国Provention Bio公司签署产品独家临床开发及商业化协议的公告

本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。

一、协议各方基本情况1. 杭州中美华东制药有限公司杭州中美华东制药有限公司成立于1982年12月31日，注册资本为人民币872,300,130元，主要从事医药产品的研发、生产及销售，覆盖的核心治疗领域包括抗肿瘤、免疫、糖尿病、肾肾病、消化系统等等。

2. Provention Bio, Inc. Provention Bio成立于2016年，根据美国特拉华州法律成立并注册，注册地址位于美国特拉华州，主要办公地点在美国新泽西州雷德堡，2018年07月在美国NASDAQ证券交易所上市，股票代码：PRVB，当前市值约9.5亿美元（2021年02月09日数据）。

公司是一家临床驱动的生物药物公司，致力于开发和创新性生物技术创新性治疗，用于预防和治疗多种疾病。公司拥有多个创新型产品处于研发阶段，其研发管线包括PRV-031（抗CD38单抗）用于延缓或预防高危人群1型糖尿病风险，已向美国食品药品监督管理局（FDA）递交生物制品许可申请（BLA）。Provention Bio与美国Amgen公司合作开发的PRV-015（抗IL-15单抗）用于治疗淋巴瘤正在美国进行2期临床试验。

Provention Bio股东情况：第一大股东为Perceptiv Advisors LLC，持股比例为6.3%；第二大股东为Ashleigh Palmer和Francisco Leon，持股比例均为96.2%。（股东持股信息为2020年6月4日披露数据）

截至2020年6月30日，Provention Bio总资产9599.6 万美元，总负债384万美元。2019年度实现营业收入10,940,000美元，净利润-43285.5万美元。

截至2020 年9月，Provention Bio总资产 1,562万美元，总负债1640.4 万美元。2020年1-9月实现营业收入0美元，净利润-6600.5万美元。

Provention Bio与本公司及公司前十名股东在产权、业务、资产、融资、人员等方面不存在关联、投资关系，不存在可能或已经造成公司对其利益倾斜的其他关系。

三、产品的产品情况1. 产品基本情况产品名称：PRV-3279

渤海汽车系统股份有限公司关于董事长辞职及选举董事的公告

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。

渤海汽车系统股份有限公司（以下简称“公司”）董事会于近日收到董事陈先生的辞职报告，陈先生因工作原因申请辞去公司董事、董事长及董事会专门委员会相关职务。同时陈董事长辞去公司董事、监事、高级管理人员和全体员工给予的支持和帮助并表示衷心感谢，并视愿公司未来取得更好的发展。

陈先生的辞职未导致公司董事会成员低于法定最低人数，不会影响公司董事会正常运作和公司生产经营。陈先生的辞职自送达公司董事会之日起生效。辞职后，陈先生不再担任公司董事及其他任何职务。

陈先生在任职期间，勤勉尽责，诚实守信地履行职务和责任，在推进公司改革发展、结构调整、业务拓展、提升公司治理水平等诸多方面作出了重大贡献。公司及董事会对陈先生在任职期间所作出的贡献表示衷心感谢。

公司于2021年2月18日召开第七届董事会第三十二次会议审议通过《关于选举陈伟为公司董事的议案》，拟选举陈伟为公司董事候选人，任期自股东大会审议通过之日起至第七届董事会任期届满之日止。

特此公告。

附件：陈伟个人简历

渤海汽车系统股份有限公司
董 事 会
2021年2月19日

附件：1、陈伟个人简历

渤海汽车系统股份有限公司（以下简称“公司”）董事会于近日收到董事陈先生的辞职报告，陈先生因工作原因申请辞去公司董事、董事长及董事会专门委员会相关职务。同时陈董事长辞去公司董事、监事、高级管理人员和全体员工给予的支持和帮助并表示衷心感谢，并视愿公司未来取得更好的发展。

陈先生的辞职未导致公司董事会成员低于法定最低人数，不会影响公司董事会正常运作和公司生产经营。陈先生的辞职自送达公司董事会之日起生效。辞职后，陈先生不再担任公司董事及其他任何职务。

陈先生在任职期间，勤勉尽责，诚实守信地履行职务和责任，在推进公司改革发展、结构调整、业务拓展、提升公司治理水平等诸多方面作出了重大贡献。公司及董事会对陈先生在任职期间所作出的贡献表示衷心感谢。

公司于2021年2月18日召开第七届董事会第三十二次会议审议通过《关于选举陈伟为公司董事的议案》，拟选举陈伟为公司董事候选人，任期自股东大会审议通过之日起至第七届董事会任期届满之日止。

特此公告。

附件：陈伟个人简历

渤海汽车系统股份有限公司
董 事 会
2021年2月19日

附件：1、陈伟个人简历

适应症：系统性红斑狼疮(Systemic Lupus Erythematosus, SLE)、预防或降低基因治疗的免疫原性等。

作用机制：PRV-3279是一种人源化的双特异性抗体，靶向B细胞表面蛋白CD32b和CD79b，临床前以及临床试验显示，PRV-3279可以抑制B细胞功能和自身抗体的产生，但不引起B细胞耗竭，耐受性良好。PRV-3279具有治疗B细胞介导的自身免疫性疾病（如SLE）和预防或降低生物治疗（如基因治疗）的免疫原性的潜力。

目前PRV-3279正在美国开展预防性适应症的试验。其中SLE适应症已经完成1a和1b两期临床试验，预防性或降低基因治疗的免疫原性适应症正在进行临床前试验。以上两个适应症均尚未在启动后临床试验。

2、双特异性抗体双特异性抗体又称双功能抗体（简称“双抗”），是同时特异性结合两种抗原或两个表位的抗体分子。能介导细胞和细胞分子（细胞）之间架起桥梁，激发具有导向性的免疫反应，是基因工程抗体的一种，现已成为全球生物研发领域的热点。

（1）系统性红斑狼疮（SLE）流行病学及治疗水平SLE是一种系统性自身免疫病，以全身多系统多脏器受累、反复的复发与缓解、体内存在大量自身抗体为主要临床特点，如不及时治疗，会造成受累脏器的不可逆损伤，最终导致患者死亡。

SLE患病率地域差异较大，《2020年美国系统性红斑狼疮诊疗指南》数据显示，目前全球SLE患病率约在1/100，中国大陆地区SLE患病率为30-70/10万，男女患病比为1:10-12。

SLE临床治疗早期，个体化治疗，最大程度地延缓疾病进展，降低器官损害，改善预后。SLE治疗的短期目标为预防疾病活动、减少临床症状，长期临床缓解或可能达到的最低疾病活动度；长期目标为预防和减少复发，减少药物不良反应，预防和抑制疾病所致器官损害，实现病情长期临床缓解，降低器官损害，提高患者的生活质量。

目前临床上用于治疗SLE的药物主要包括糖皮质激素、羟氯喹、免疫抑制剂及生物制剂等。糖皮质激素具有快速起效、基础用药，最明显的近期不良反应为没有不可逆、不可停、停药后易引起反跳、易导致继发感染、长期副作用等。SLE在临床用药选择上依然存在大量未满足需求，急需有效确定、降低复发频率、减少激素用量以及更加安全方便的治疗方法，生物制剂为SLE提供了新的治疗选择。

（2）预防或降低基因治疗的免疫原性随着对疾病研究的深入，在部分适应症上或疾病分类上，基因治疗仍是传统的治疗方法有明显优势，也带来了基因治疗领域近年来的蓬勃发展。但基因治疗的免疫原性仍然是临床挑战，对免疫原性的控制和疗效管理存在极大负面影响。当前预防免疫原性的药物之一是用B细胞耗竭剂的药物结合免疫抑制剂来调节患者免疫反应。但长期使用B细胞耗竭药物存在感染等副作用，因此未满足的临床需求和发展潜力巨大。

4、产品临床试验情况（1）系统性红斑狼疮（SLE）临床研究方面，PRV-3279已经完成系统性红斑狼疮1a和1b两项1期研究。PRV-3279的2期临床研究预计将在2021年下半年启动。

在1a期研究中，9例受试者被随机分配至6个队列，其中12例接受了安慰剂，另外37例接受了从1.0mg/kg递增至10mg/kg剂量的静静脉注射给药。结果显示，PRV-3279具有有良好的耐受性，且在无试验组别的严重不良事件发生外，一部分试验组中，为接受受试者3 mg/kg和10 mg/kg PRV-3279的试验组（16例）与安慰剂组（8例）分别接种了甲型肝炎疫苗，结果显示PRV-3279耐受性良好，受试者甲型肝炎疫苗接种后无不良反应。

1b期研究是一项双盲、安慰剂对照研究，共16例健康受试者入组。结果显示，PRV-3279的耐受性良好，没有严重或相关不良事件。PRV-3279为耗竭B细胞的药物，并且表现出与耗竭B细胞相关的持续结合，具有较低循环免疫球蛋白M水平的作用。

（2）预防或降低基因治疗的免疫原性在临床前试验中，转基因小鼠接受了编码酸性α-葡萄糖苷酶（GAA）基因的腺病毒载体AAV9的基因治疗，在该小鼠中进行了PRV-3279的临床前试验。研究结果显示，PRV-3279替代分降低了hAAV9抗体的水平。结合前测数据，PRV-3279联合基因治疗产品，具有提高基因治疗的效率和有效性的潜力。

五、权属情况在本产品权属中，Provention Bio拥有相关专利以及技术的合法权益。标的产品不存在抵押、质押等其他第三人权利，不存在涉及有关资产的重大争议、诉讼或仲裁事项，亦不存在查封、冻结等司法措施。

四、独家临床开发及商业化协议（BIO）主要内容1、协议主要内容上述独家临床开发及商业化协议（BIO）在研的PRV-3279产品两个临床适应症（用于预防系统性红斑狼疮处于美国临床前研究，用于预防或降低基因治疗的免疫原性处于美国临床前研究），在大中华区（含中国大陆、香港、澳门和台湾地区）的独家临床开发及商业化权益。其中免疫原性适应症（不含含产品）为在大中华区（含中国大陆、香港、澳门和台湾地区）的独家销售权益。

2、协议合意协议总金额由首付款、研发和生产支持经费、注册和销售里程碑及净销售额提成费组成，其中：

（1）首付款600万美元，于协议签署生效后3个工作日内支付；（2）研发和生产支持经费1150万美元，将在未来三年内分期支付；（3）注册以及销售里程碑最高不超过1.72亿美元；（4）分级的、两位数的净销售额提成费，将根据该产品在各大中国区年内净销售额达成的不同，按照约定比例进行支付。

3、协议生效上述独家临床开发及商业化协议在合作双方签署之日起生效。

五、本次合作意义和对上市公司的影响1、自身免疫用药市场未来前景自身免疫已成为全球除肿瘤之外最受产业界关注，投入研发资源最多的疾病领域之一。中国免疫用药市场由于患者对免疫疾病治疗需求的增多而上升，随着生物制药研发及生产技术水平不断进步，疗效确切、副作用较小的生物制剂开始广泛应用于自身免疫性疾病治疗领域，市场份额占比不断提升。伴随自身免疫疾病诊断的完善，患者需求将逐步扩大，自身免疫疾病患病体数量将增大和取政策推动市场可及性提高将驱动行业市场规模不断扩大。

根据弗若斯特沙利文预测，全球自身免疫疾病药物市场将不断扩大，预计到2030年将达到1,638亿美元，中国的市场规模预计达到2030年将达到241亿美元，其中生物制剂将从2019年5.7亿美元增长到2030年166亿美元，占总体自身免疫药物市场从22.7%增长至68.8%，占据主导地位，潜力巨大；2019年全球生物制药生产生物药物销售额约798亿美元，预计2030年将达到132亿美元，中国生物制药生产生物药物市场规模预计从2019年90.03亿美元增加至2030年的232亿美元，复合增长率约16.2%。

2、本次合作对公司的意义和影响（1）引进国际领先水平的创新项目，满足国内患者临床需求目前SLE尚不可治愈，患者的疾病反复复发，严重影响了其生活质量。我国SLE患者长期处于缺乏有效治疗手段的状况，包括糖皮质激素、免疫抑制剂在内的传统治疗方案仍然面临着疗效不佳、病情反复治疗和药物不良反应的挑战。SLE治疗存在大量未被满足的临床需求。PRV-3279具有良好耐受性及安全性，且能抑制B细胞功能而不耗竭B细胞功能，确定在开发的SLE适应症外，也有复发了其自身免疫疾病患者，基础治疗领域存在大量未满足需求，迫切需求更多、部分也取得了较好的治疗效果。国内基因治疗行业已经逐步迈入成长期，有望在未来几年内进入大爆发