

B008 Disclosure 信息披露

股票代码:000651

股票简称:格力电器

公告编号:2021-073

珠海格力电器股份有限公司关于回购股份注销完成暨股份变动的公告

本公司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、误导性陈述或者重大遗漏。

珠海格力电器股份有限公司(以下简称“公司”)因实施注销回购专用证券账户股份

导致公司总股本、无限售条件流通股数量发生变化,根据《中华人民共和国公司法》、《中华人民共和国证券法》、《深圳证券交易所上市公司回购股份实施细则》等有关规定,现就回购股份注销完成暨股份变动情况如下:

一、公司回购股份注销事项履行的相关审议程序

1、实施股份回购:公司于2020年10月13日召开第十一届董事会第十六次会议审议通过《关于回购部分社会公众股份的议案》,在2020年10月15日披露了《关于回购部分社会公众股份的报告书》,在2021年11月5日,注销数量、完成日期、注销期限符合回购股份注销相关法律法规要求。

2、注销前后股本变动情况

本公司股份注销后,公司股份总数由6,015,730,878股变更为5,914,469,040股。注销

前后公司股本结构变动情况如下:

回购股份的性质	回购股份注销前		回购股份注销后		
	持股数量(股)	占总股本比例	持股数量(股)	占总股本比例	
一、限售条件流通股	46,451,775	0.76%	—	46,451,775	0.77%
二、无限售条件流通股	5,970,279,103	99.24%	101,261,838	5,869,017,265	99.23%
三、股本	6,016,250,378	100.00%	101,261,838	5,914,469,040	100.00%

四、本次回购股份对公司的影响

本公司回购股份不会对公司治理结构、持续经营和财务状况等方面产生不利影响,注销后公司的股权分布情况符合上市公司的条件,不会影响公司的上市地位,亦不存在损害公司及全体股东利益的情形。

五、后续事项安排

公司将根据《珠海格力电器股份有限公司章程》中涉及注册资本、股本总额等相关

条款进行相应修改并办理工商变更登记手续。

特此公告。

珠海格力电器股份有限公司董事会

二〇二一年十一月十一日

江苏恒瑞医药股份有限公司关于子公司获得药物临床试验批准通知书的公告

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,江苏恒瑞医药股份有限公司(以下简称“公司”)子公司苏州恒瑞迪生物制药有限公司收到国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)核发签发关于SHR-1701注射液的《药物临床试验批准通知书》,将近期开展临床试验。现将相关情况公告如下:

一、药物的基本情况

药物名称:SHR-1701注射液

剂型:注射剂(冻干粉针)

申请事项:临床试验

受理号:CXSL2101295

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月30日受理的SHR-1701注射液符合药品注册的有关要求,同意批准继续开展探索性研究。

药品名称:SHR-1701注射液

二、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

三、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

四、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

五、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

六、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

七、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

八、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

九、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十一、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十二、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十三、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十四、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十五、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十六、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十七、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十八、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:CXHL2101397

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2021年8月12日受理的SHR2295片符合药品注册的有关要求,同意开展适应症为“用于成年患者关节置换术后慢性血栓栓塞症的治疗”的临床试验。

十九、药物的基本情况

药物名称:SHR2295片

剂型:片剂

申请事项:临床试验

受理号:C