

深圳市惠程信息科技股份有限公司2022年第三次临时股东大会决议公告
本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确、完整,不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。
特别提示
1.本次股东大会召开期间没有增加、否决或变更提案;
2.本次股东大会不涉及变更以往股东大会已通过的决议。
一、会议召开情况
1.召集人:公司董事会
2.表决方式:采取现场表决与网络投票相结合的表决方式
3.现场会议召开时间:为2022年5月30日(星期一)14:30
4.会议召开地点:重庆市璧山区暨新街街道双星大道6号11幢11楼会议室
5.主持人:公司董事长暨总经理
6.本次股东大会的召集、召开符合《中华人民共和国公司法》《上市公司股东大会规则》(深圳证券交易所股票上市规则)及《公司章程》等有关规定。
二、会议的出席情况
出席本次会议的股东及股东代理人12人,代表公司股份131,997,457股,占公司总股份901,929,568股的16.400%。出席本次会议的中小股东共8人,代表公司股份1,099,700股,占公司总股份的0.171%。
三、提案审议及表决情况
本次股东大会共审议1项议案,按照会议议程,本次大会采用现场表决与网络投票相结合的方式进行了表决,审议通过以下议案:
1.以131,399,657票同意,占出席本次股东大会有效表决权股份总数的99.5471%,

深圳信立泰药业股份有限公司
关于SAL0112片获得药品临床试验申请受理通知书的公告
本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整,没有虚假记载,误导性陈述或重大遗漏。
近日,深圳信立泰药业股份有限公司(下称“公司”)收到国家药品监督管理局核准签发的受理通知书,公司自主研发的创新小分子化学药物SAL0112片临床试验申请获得受理。受理相关信息公告如下:
一、药品基本情况
药品名称:SAL0112片
事项类型:境内生产药品注册临床试验
受理号:CXH12200342国,CXH12200343国,CXH12200344国
受理说明:根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定,经审查,决定予以受理。
自受理之日起60日内,未收到药审中心否定或书面意见的,申请人可以按照提交方案开展临床试验。
二、其他相关情况
SAL0112片为胰高血糖素样肽-1受体(GLP-1R)的口服小分子偏向激动剂,拟开发适应症包括2型糖尿病(T2DM)。
激动GLP-1R可以促進胰岛β细胞的增殖,血糖依赖性刺激胰岛素的合成与释放,并抑制胰高血糖素的合成与释放,低血糖风险较低;可以抑制胃分泌和胃肠道的蠕动,延迟胃的排空,增加饱腹感,减少食物摄取。此外,激动GLP-1R可以分泌心脏的保护功能,抑制心肌细胞的增殖,可以抑制肾素的氧化应激和炎症反应,抑制细胞增殖及细胞外基质产物的等,从而产生保护肾脏的作用,因此,GLP-1R激动剂可应用于2型糖尿病和肥胖,同时伴有心血管的风险,中国

冠福控股股份有限公司
关于大股东汕头市金创盈投资咨询中心(有限合伙)、汕头市金塑投资咨询中心(有限合伙)部分股份解除质押的公告
本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整,没有虚假记载,误导性陈述或重大遗漏。
冠福控股股份有限公司(以下简称“公司”)于2022年5月30日接到公司大股东汕头市金创盈投资咨询中心(以下简称“金创盈”)和汕头市金塑投资咨询中心(有限合伙)(以下简称“金塑投资”)通知,获悉其将持有的公司部分股份办理了了解除质押,具体情况如下:
一、本次解除质押的情况
二、质押担保解除情况
截至本公告披露日,上述股东及一致行动人所持质押股份情况如下:
三、质押担保解除对公司的影响
四、备查文件
1.经与会董事签署的《深圳市冠福控股股份有限公司2022年第三次临时股东大会决议》;
2.北京高华律师事务所关于深圳市冠福控股股份有限公司2022年第三次临时股东大会的法律意见书;
3.深交所公开披露的其他文件。
特此公告。
深圳市冠福控股股份有限公司
董 事 会
二〇二二年五月三十一日

亿帆医药股份有限公司
关于获得药品注册证书的公告
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。
亿帆医药股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司合肥亿帆生物制药有限公司(以下简称“亿帆制药”)于2022年5月30日收到国家药品监督管理局核准签发的普乐沙福注射液《药品注册证书》。现将相关情况公告如下:
一、药品注册证书基本信息
1.药品名称:普乐沙福注射液
2.剂型:注射液
3.申请事项:药品注册(境内生产)
4.注册分类:化学药品4类
5.规格:1.2ml:24mg
6.受理号:CYH230000845国
7.注册证书号:2022S00469
8.药品批准文号:国药准字H20222333
9.药品批准文号有效期:至2027年06月24日
10.上市许可持有人:合肥亿帆生物制药有限公司
11.生产企业:合肥亿帆生物制药有限公司
12.审批事项:注册(《中华人民共和国药品管理法》)及有关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准注册,发给药品注册证书。
二、产品简介
普乐沙福注射液与粒细胞集落刺激因子(G-CSF)联用,适用于非霍奇金淋巴瘤(NHL)患者诱导性全血细胞减少(HSCT)进入外周血,以便于完成HSCT采集与移植。
亿帆制药于2020年11月向国家药品监督管理局药品审评中心递交了药品注册申请,

山西华阳新材料股份有限公司
第七届董事会2022年第六次会议决议公告
本公司董事会及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、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:
●本次董事会会议符合法定程序。
●本次董事会会议符合法定程序。
一、董事会会议召开情况
二、董事会会议表决程序
三、董事会会议决议
四、决议的执行
五、备查文件
山西华阳新材料股份有限公司董事会
2022年5月31日

亿帆医药股份有限公司
关于获得药品注册证书的公告
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。
亿帆医药股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司合肥亿帆生物制药有限公司(以下简称“亿帆制药”)于2022年5月30日收到国家药品监督管理局核准签发的普乐沙福注射液《药品注册证书》。现将相关情况公告如下:
一、药品注册证书基本信息
1.药品名称:普乐沙福注射液
2.剂型:注射液
3.申请事项:药品注册(境内生产)
4.注册分类:化学药品4类
5.规格:1.2ml:24mg
6.受理号:CYH230000845国
7.注册证书号:2022S00469
8.药品批准文号:国药准字H20222333
9.药品批准文号有效期:至2027年06月24日
10.上市许可持有人:合肥亿帆生物制药有限公司
11.生产企业:合肥亿帆生物制药有限公司
12.审批事项:注册(《中华人民共和国药品管理法》)及有关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准注册,发给药品注册证书。
二、产品简介
普乐沙福注射液与粒细胞集落刺激因子(G-CSF)联用,适用于非霍奇金淋巴瘤(NHL)患者诱导性全血细胞减少(HSCT)进入外周血,以便于完成HSCT采集与移植。
亿帆制药于2020年11月向国家药品监督管理局药品审评中心递交了药品注册申请,

山西华阳新材料股份有限公司
关于2021年度日常关联交易执行情况及2022年度日常关联交易计划的公告
本公司董事会及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、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:
●本次关联交易与公司日常经营相关,属于正常经营行为,对公司持续经营能力、盈利能力及资产独立性等不会产生影响。
●本次关联交易符合《上海证券交易所股票上市规则》《上海证券交易所上市公司关联交易实施指引》等有关规定,不存在损害公司及全体股东利益的情形。
一、日常关联交易的基本情况
二、2021年度日常关联交易执行情况及2022年度日常关联交易计划
三、2022年度日常关联交易计划的执行情况
四、备查文件
山西华阳新材料股份有限公司董事会
2022年5月31日

山西华阳新材料股份有限公司
关于设立销售分公司的公告
本公司董事会及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、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:
●本次董事会会议符合法定程序。
●本次董事会会议符合法定程序。
一、董事会会议召开情况
二、董事会会议表决程序
三、董事会会议决议
四、决议的执行
五、备查文件
山西华阳新材料股份有限公司董事会
2022年5月31日

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)

Table with 4 columns: 关联交易类别, 关联方, 业务内容, 2022年预计金额, 占同类业务比例(%)