

证券代码:603928 证券简称:ST柯利达 公告编号:2024-085

## 苏州柯利达装饰股份有限公司 关于公司股票触及其他风险警示相关事项的进展公告

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法律责任。

● 公司2022年度内部控制被出具否定意见审计报告。根据《上海证券交易所股票上市规则》第9.81条规定，公司股票于2024年5月6日起被实施其他风险警示。

● 根据《上海证券交易所股票上市规则》第9.85条：“上市公司股票因9.81条第（二）项至第（五）项规定情形被实施其他风险警示的，在被实施其他风险警示期间，公司应当至少每月发布1次提示性公告，分阶段披露涉及事项的解决进展情况”。公司每将每月披露一次其他风险警示相关事项的进展情况，提请相关风险。

● 由于公司被实施其他风险警示的基本情况：因公司2023年度财务会计报告被出具了否定意见的《内部控制审计报告》，触及《上海证券交易所股票上市规则》第9.81条第三项规定的“最近一个会计年度内部控制被出具否定意见表示意见”或“存在定期报告未按期披露的情形”，公司每将每月披露一次其他风险警示后所采取的措施：

1、针对内部控制审计报告中指出的问题：“2023年10月柯利达股份公司全资子公司苏州柯利达资产管理有限公司与上海英孚电子销售有限公司签订3.99亿元的服务采购合同，并于2023年12月通过第三方间接预付货款1.7亿元。与该重大采购等相关事项未经柯利达

股东大会董事会批准，与采购管理等相关的财务报告内部控制运行失效。”在与年审会计师沟通过程中，公司已认识到问题的严重性，截至2024年4月29日，公司已终止该采购合同，预付货款已退回公司账户。

2、公司专注主营业务，紧盯重点区域，努力开拓新市场，保证施工项目有序推进，加大对应收账款的催收力度，多举措降本增效，提升公司经营情况。

3、公司董事、监事、高级管理人员，积极参加监管机构组织的相关专题培训；公司也组织相关人员进一步学习资本市场新规，加强对证券法律法规的理解，提高全员风险防范和规范操作意识。

4、保持与会计师事务所等专业机构的日常沟通，保证公司治理的规范化。

5、针对公司被实施其他风险警示的基本情况：因公司2023年度财务会计报告被出具了否定意见的《内部控制审计报告》，触及《上海证券交易所股票上市规则》第9.81条第三项规定的“最近一个会计年度内部控制被出具否定意见表示意见”或“存在定期报告未按期披露的情形”，公司每将每月披露一次其他风险警示后所采取的措施：

特此公告。

苏州柯利达装饰股份有限公司  
董事会  
二〇二四年十二月三十一日

证券代码:603087 证券简称:甘李药业 公告编号:2024-101

## 甘李药业股份有限公司 关于GZR18中国Ⅲ期临床试验完成首例受试者给药的公告

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法律责任。

甘李药业股份有限公司（以下简称“公司”、“甘李药业”）自主研发的GZR18正在中国开展Ⅲ期临床试验，于近日成功完成首例受试者给药。现将相关情况公告如下：

—, GZR18的基本情况

GZR18是甘李药业自主研发的胰高血糖素样-1型（Glucagon-like peptide-1, GLP-1）长效受体激动剂，旨在治疗成人2型糖尿病及肥胖-超重个体的体重管理。目前正在开展适应症肥胖/超重的Ⅲ期临床试验。

GZR18注射剂为GLP-1受体激动剂，能够通过激活胃肠道GLP-1受体使胃排空减慢，激活下丘脑等部位的GLP-1受体增强饱腹感并抑制食欲减少食物的摄入量，进而减低患者体重。作为潜在的首个GLP-1双机制制剂，目前GZR18注射液的临床数据显示出相较于上市同类产品可比甚至更优的减重效果，且安全性和耐受性符合GLP-1类药物（诺和诺德2024年三季报，采用2024年9月30日国家外汇管理局公布的丹麥克朗对美元折算率进行估算）。

—, GZR18的研发情况及进展

该产品在2021年10月22日获得了中国国家药品监督管理局开展临床试验的批准。2022年7月在中国完成Ⅱ期临床试验，临床试验数据表明GZR18注射液每周和每两周给药一次均能实现良好的降糖或减重效果。该药物研究目前进展顺利，已于近日在中国成功完成Ⅲ

期临床的首例受试者给药。

截至目前已公布，中国境内用于2型糖尿病患者血糖控制及肥胖/超重患者体重控制的GLP-1受体激动剂周制剂主要有诺和诺德的司美格鲁肽（Semaglutide）。2024年6月，诺和诺德公司研发生产的用于长期体重管理的美格鲁肽注射液（商品名：诺和倍®）在中国的上市申请获批。该产品在2024年前三季度在中国销售额为49.13亿丹麥克朗（2.36亿美元），其中用于体重控制的Wegovy®在中国的销售额为1.66亿丹麥克朗（0.25亿美元）。(诺和诺德2024年三季报，采用2024年9月30日国家外汇管理局公布的丹麥克朗对美元折算率进行估算)。

—, GZR18的生产情况及进展

该产品在2021年10月22日获得了中国国家药品监督管理局开展临床试验的批准。2022年7月在中国完成Ⅱ期临床试验，临床试验数据表明GZR18注射液每周和每两周给药一次均能实现良好的降糖或减重效果。该药物研究目前进展顺利，已于近日在中国成功完成Ⅲ

期临床的首例受试者给药。

截至目前已公布，中国境内用于2型糖尿病患者血糖控制及肥胖/超重患者体重控制的GLP-1受体激动剂周制剂主要有诺和诺德的司美格鲁肽（Semaglutide）。2024年6月，诺和诺德公司研发生产的用于长期体重管理的美格鲁肽注射液（商品名：诺和倍®）在中国的上市申请获批。该产品在2024年前三季度在中国销售额为49.13亿丹麥克朗（2.36亿美元），其中用于体重控制的Wegovy®在中国的销售额为1.66亿丹麥克朗（0.25亿美元）。(诺和诺德2024年三季报，采用2024年9月30日国家外汇管理局公布的丹麥克朗对美元折算率进行估算)。

—, GZR18的生产情况及进展

该产品在2021年10月22日获得了中国国家药品监督管理局开展临床试验的批准。2022年7月在中国完成Ⅱ期临床试验，临床试验数据表明GZR18注射液每周和每两周给药一次均能实现良好的降糖或减重效果。该药物研究目前进展顺利，已于近日在中国成功完成Ⅲ

期临床的首例受试者给药。

—, GZR18的生产情况及进展

该产品在2021年10月22日获得了中国国家药品监督管理局开展临床试验的批准。2022年7月在中国完成Ⅱ期临床试验，临床试验数据表明GZR18注射液每周和每两周给药一次均能实现良好的降糖或减重效果。该药物研究目前进展顺利，已于近日在中国成功完成Ⅲ