

# B028 Disclosure 信息披露

证券代码:000318 证券简称:金富科技 公告编号:2025-002

## 金富科技股份有限公司 关于变更注册地址并完成工商变更 登记的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

金富科技股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年1月13日召开了2025年第一次临时股东会会议,审议通过了《关于拟变更公司住所地址并修改〈公司章程〉及相关议事规则的议案》,具体内容详见公司于2025年1月14日披露的《2025年第一次临时股东会会议公告》。

近日,公司完成了住所地址的工商变更登记及《公司章程》备案手续,并取得东莞市市场监督管理局换发的营业执照。相关变更登记信息如下:

名称	变更前	变更后	变更后
金富科技股份有限公司	广东省东莞市沙田镇南兴南路43号	广东省东莞市厚街镇恒通路10号	43号

目前公司办公地址仍为广东省东莞市沙田镇丽海中路43号,办公地址及通讯地址、联系方式保持不变,待公司办公地址搬迁另行公告。

特此公告。

金富科技股份有限公司  
董事会

2025年1月21日

证券代码:600995 证券简称:南方电网 告编号:2025-002

## 南方电网储能股份有限公司 关于非独立董事辞职的公告

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。

2025年1月20日,南方电网储能股份有限公司(以下简称“公司”)董事会收到非独立董事曹重生先生递交的书面辞职报告,曹重生先生由于达到法定退休年龄,申请辞去公司董事及董事会战略与投资委员会委员、审计委员会委员职务。

曹重生先生的辞职不会导致公司董事会成员低于法定最低人数,不会导致公司董事会战略与投资委员会、审计委员会出现违反法律法规及《公司章程》的情形,辞职报告自送达董事会之日起生效,辞职后,曹重生先生不再担任公司任何职务,公司将按照法律法规及《公司章程》的相关规定,及时完善董事会及监事会设置与投票委员会委员,审计委员会委员补选工作。

敬请本公司股东注意,曹重生先生持有公司股份。

曹重生先生在担任董事及董事会战略与投资委员会委员期间,严格遵守法律法规及《公司章程》的相关规定,忠实地履行其作出的声明及承诺,恪尽职守,勤勉尽责,为公司高质量发展作出积极贡献。公司及公司董事会对曹重生先生表示衷心感谢!

特此公告。

南方电网储能股份有限公司董事会  
2025年1月21日

证券代码:600367 证券简称:通化东宝 公告编号:2025-009

## 通化东宝药业股份有限公司 2024年度业绩预减公告

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。

重要内容提示:

● 通化东宝药业股份有限公司(以下简称“公司”)预计2024年度实现归属于上市公司股东的净利润约27,071.92万元,与上年同期相比,将减少约99,679.41万元,同比减少约76.81%。

● 扣除非经常性损益事项后,2024年度实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润约27,071.92万元,与上年同期相比,将减少约99,679.41万元,同比减少约76.81%。

● 本次业绩预告未经注册会计师审计。

(一) 业绩预告期间

2024年1月1日至2024年12月31日。

(二) 业绩预告情况

1. 经公司初步测算,预计2024年度实现归属于上市公司股东的净利润约4,062.77万元,与上年同期相比,将减少约112,730.76万元,同比减少约96.53%。

2. 预计2024年度实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润约27,071.92万元,与上年同期相比,将减少约99,679.41万元,同比减少约76.81%。

3. 本次业绩预告未经过注册会计师审计。

2. 上半年同期经修正业绩预告情况说明

(一) 2023年度,营业收入136,589.68万元,归属于上市公司股东的净利润116,783.53万元,归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润116,751.33万元。

(二) 每股收益0.059元。

3. 本业预告的主要原因

(1) 报告期内,新一轮胰岛素集采在全国各省市开始陆续落地实施,公司胰岛素产品中标价格均有不同程度下降,导致销售收入下降。同时,由于新一轮胰岛素集采落地带来公司产品价格下降的普遍影响,公司业务对库存进行控制和调整,对公司发货造成一定影响,导致收入同比下降。

(2) 由于胰岛素产品在运输和储存方面具有一定的特殊性,医院及配送商业公司均需要一定数量的安全库存。为了更好的落实胰岛素产品集采相关政策,公司对集采实施存在安全隐患的全部库存产品,根据供货商集采实施价格之差进行一次性冲销或返还,根据《企业会计准则》及公司会计政策等相关规定,上述业务确认导致公司收入减少。

(三) 研发项目终止的影响

为合理配置资源,聚焦研发管线中的优势项目,经审慎考量,公司决定终止BioChaperone? Combo、“BC Combo”,又称可溶性甘精胰岛素注射液,或TH1DB0207(注射液)临床研究开发工作。

基于TH1DB0207注射液项目已经终止,出于谨慎性考虑,公司对该项研发投入化金额6,465.82万元全额计提资产减值准备,同时对2018年已经支付给SA ADCC公司与该项目相关的预计付商业化权利金额25,352.3万元确认为损失,扣除所得税影响后,上述两项会计计划将减少公司2024年度净利润27,036.95万元,同时导致公司2024年度经常性经营净利减少21,545.91万元。

具体内见公司于2024年1月11日在《中国证券报》、上海证券报和证券交易所网站(www.sse.com.cn)披露的《通化东宝关于研发项目终止临床试验并进行相应会计处理的公告》(公告编号:2024-006)。

四、其他相关说明

本次业绩预告是公司财务部门初步估算的结果,具体财务数据以公司披露的2024年度报告为准,敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

证券代码:600867 证券简称:通化东宝 公告编号:2025-008

## 通化东宝药业股份有限公司 关于依托考昔片获得上市许可的公告

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。

通化东宝药业股份有限公司(以下简称“公司”或“通化东宝”)于近日收到国家药品监督管理局核准签发的依托考昔片《药品注册证书》,现对相关信息公告如下:

一、药物基本情况

1. 药物名称:依托考昔片

2. 规型:片剂

3. 规格:30mg;60mg;120mg

4. 注册分类:化学药品4类

5. 申请人:申请人在药品生产注册上市许可

6. 审批号:CYHS2302324;CYHS2302325;CYHS2302326

7. 药品批准文号:国药准字H20235148;国药准字H20253146;国药准字H20253147

8. 申请人:市许可持有人/生产企业:通化东宝药业股份有限公司

二、研发背景

截至本公告日,通化东宝在该项目中已投入研发费用人民币约2,231.96万元。

三、审评结论

根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,依托考昔片符合药品注册的有关要求,批准注册,发给药品注册证书。

四、药物研究和其他研究情况

公司积极拓宽治疗领域,从糖尿病治疗拓宽至更大的代谢内分泌疾病治疗领域。公司开展了痛风领域的化学药物依托考昔片的研究,目前已获得药品注册证书。

依托考昔片是一代的选择性环氧化酶-2(COX-2)抑制剂,具有抗炎、镇痛和解热作用,与传统药物相比,其胃肠道不良反应较小,无胰腺基团,对胰腺过敏病人具有更高的安全性。依托考昔临床应用广泛,包括治疗关节炎、原发性痛经、急性痛风性关节炎等,是中国目前唯一获批用于急性痛风性关节炎治疗的COX-2抑制剂。

依托考昔片由拜耳沙多(Merck Sharp, Dohme, MSD)开发,于2001年9月在墨西哥首先获批上市,于2002年4月获美国药物产品监督署(MHRA)批准上市,商品名为Acoxia。目前,依托考昔片已在84个国家,是欧洲处方药销售量最大的抗炎镇痛药。

依托考昔片于2007年5月获国家药品监督管理局(NMPA)批准上市。目前共有12家国内企业获批该产品上市,有3家企业正在申请该产品上市。

五、药品的市场状态

痛风和高尿酸血症治疗领域存在着广大的未满足的临床需求,近年来,我国痛风和高尿酸血症患者呈逐年上升和变化趋势。据《中国高尿酸血症与痛风防治指南(2019)》,中国高尿酸血症的总体患病率为13.3%,痛风总发病率约为1.1%。痛风已成为仅次于糖尿病的第二大代谢类疾病,根据弗若斯特沙利文分析,未来中国痛风/高尿酸血症患病人数会持续增加,将在2030年分别达到5,220万人/2.4亿人,对应的中国痛风药品市场规模预计将增长至108亿元,米内网数据显示,2023年在中国公立医疗机构和城市药店终端依托考昔片合计销售额约10.1亿元,同比增长14.91%。

六、风险提示

公司高度重视药品质量,也高度重视药品研发,从研发开始便着手产品的质量管理及控制工作。公司积极开展研发管线中的优势项目,经审慎考量,公司决定终止BioChaperone?

Combo、“BC Combo”,又称可溶性甘精胰岛素注射液,或TH1DB0207(注射液)临床研究开发工作。

七、其他说明

依托考昔片由拜耳沙多(Merck Sharp, Dohme, MSD)开发,于2001年9月在墨西哥首先获批上市,于2002年4月获美国药物产品监督署(MHRA)批准上市,商品名为Acoxia。目前,依托考昔片已在84个国家,是欧洲处方药销售量最大的抗炎镇痛药。

依托考昔片于2007年5月获国家药品监督管理局(NMPA)批准上市。目前共有12家国内企业获批该产品上市,有3家企业正在申请该产品上市。

八、药品的市场状态

痛风和高尿酸血症治疗领域存在着广大的未满足的临床需求,近年来,我国痛风和高尿酸血症患者呈逐年上升和变化趋势。据《中国高尿酸血症与痛风防治指南(2019)》,中国高尿酸血症的总体患病率为13.3%,痛风总发病率约为1.1%。痛风已成为仅次于糖尿病的第二大代谢类疾病,根据弗若斯特沙利文分析,未来中国痛风/高尿酸血症患病人数会持续增加,将在2030年分别达到5,220万人/2.4亿人,对应的中国痛风药品市场规模预计将增长至108亿元,米内网数据显示,2023年在中国公立医疗机构和城市药店终端依托考昔片合计销售额约10.1亿元,同比增长14.91%。

九、风险提示

公司高度重视药品质量,也高度重视药品研发,从研发开始便着手产品的质量管理及控制工作。公司积极开展研发管线中的优势项目,经审慎考量,公司决定终止BioChaperone?

Combo、“BC Combo”,又称可溶性甘精胰岛素注射液,或TH1DB0207(注射液)临床研究开发工作。

十、其他说明

依托考昔片由拜耳沙多(Merck Sharp, Dohme, MSD)开发,于2001年9月在墨西哥首先获批上市,于2002年4月获美国药物产品监督署(MHRA)批准上市,商品名为Acoxia。目前,依托考昔片已在84个国家,是欧洲处方药销售量最大的抗炎镇痛药。

依托考昔片于2007年5月获国家药品监督管理局(NMPA)批准上市。目前共有12家国内企业获批该产品上市,有3家企业正在申请该产品上市。

十一、药品的市场状态

痛风和高尿酸血症治疗领域存在着广大的未满足的临床需求,近年来,我国痛风和高尿酸血症患者呈逐年上升和变化趋势。据《中国高尿酸血症与痛风防治指南(2019)》,中国高尿酸血症的总体患病率为13.3%,痛风总发病率约为1.1%。痛风已成为仅次于糖尿病的第二大代谢类疾病,根据弗若斯特沙利文分析,未来中国痛风/高尿酸血症患病人数会持续增加,将在2030年分别达到5,220万人/2.4亿人,对应的中国痛风药品市场规模预计将增长至108亿元,米内网数据显示,2023年在中国公立医疗机构和城市药店终端依托考昔片合计销售额约10.1亿元,同比增长14.91%。

十二、风险提示

公司高度重视药品质量,也高度重视药品研发,从研发开始便着手产品的质量管理及控制工作。公司积极开展研发管线中的优势项目,经审慎考量,公司决定终止BioChaperone?

Combo、“BC Combo”,又称可溶性甘精胰岛素注射液,或TH1DB0207(注射液)临床研究开发工作。

十三、其他说明

依托考昔片由拜耳沙多(Merck Sharp, Dohme, MSD)开发,于2001年9月在墨西哥首先获批上市,于2002年4月获美国药物产品监督署(MHRA)批准上市,商品名为Acoxia。目前,依托考昔片已在84个国家,是欧洲处方药销售量最大的抗炎镇痛药。

依托考昔片于2007年5月获国家药品监督管理局(NMPA)批准上市。目前共有12家国内企业获批该产品上市,有3家企业正在申请该产品上市。

十四、药品的市场状态

痛风和高尿酸血症治疗领域存在着广大的未满足的临床需求,近年来,我国痛风和高尿酸血症患者呈逐年上升和变化趋势。据《中国高尿酸血症与痛风防治指南(2019)》,中国高尿酸血症的总体患病率为13.3%,痛风总发病率约为1.1%。痛风已成为仅次于糖尿病的第二大代谢类疾病,根据弗若斯特沙利文分析,未来中国痛风/高尿酸血症患病人数会持续增加,将在2030年分别达到5,220万人/2.4亿人,对应的中国痛风药品市场规模预计将增长至108亿元,米内网数据显示,2023年在中国公立医疗机构和城市药店终端依托考昔片合计销售额约10.1亿元,同比增长14.91%。

十五、风险提示

公司高度重视药品质量,也高度重视药品研发,从研发开始便着手产品的质量管理及控制工作。公司积极开展研发管线中的优势项目,经审慎考量,公司决定终止BioChaperone?

Combo、“BC Combo”,又称可溶性甘精胰岛素注射液,或TH1DB0207(注射液)临床研究开发工作。

十六、其他说明

依托考昔片由拜耳沙多(Merck Sharp, Dohme, MSD)开发,于2001年9月在墨西哥首先获批上市,于2002年4月获美国药物产品监督署(MHRA)批准上市,商品名为Acoxia。目前,依托考昔片已在84个国家,是欧洲处方药销售量最大的抗炎镇痛药。

依托考昔片于2007年5月获国家药品监督管理局(NMPA)批准上市。目前共有12家国内企业获批该产品上市,有3家企业正在申请该产品上市。

十七、药品的市场状态

痛风和高尿酸血症治疗领域存在着广大的未满足的临床需求,近年来,我国痛风和高尿酸血症患者呈逐年上升和变化趋势。据《中国高尿酸血症与痛风防治指南(2019)》,中国高尿酸血症的总体患病率为13.3%,痛风总发病率约为1.1%。痛风已成为仅次于糖尿病的第二大代谢类疾病,根据弗若斯特沙利文分析,未来中国痛风/高尿酸血症患病人数会持续增加,将在2030年分别达到5,220万人/2.4亿人,对应的中国痛风药品市场规模预计将增长至108亿元,米内网数据显示,2023年在中国公立医疗机构和城市药店终端依托考昔片合计销售额约10.1亿元,同比增长14.91%。

十八、风险提示

公司高度重视药品质量,也高度重视药品研发,从研发开始便着手产品的质量管理及控制工作。公司积极开展研发管线中的优势项目,经审