

证券代码:603001 证券简称:奥康国际 编号:临2025-005
浙江奥康鞋业股份有限公司
关于对外担保进展的公告

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。

重要内容提示:

- 被担保人名称及关联关系:奥康鞋业销售有限公司(以下简称“奥康销售”)、宁波奥宁鞋业有限公司(以下简称“宁波奥宁”)。以上2家公司为浙江奥康鞋业股份有限公司(以下简称“公司”)的全资子公司。
- 本次担保金额:本次公司为奥康销售提供的担保本金最高不超过5,000万元,为宁波奥宁提供的担保本金最高不超过5,000万元(最终以银行审批的额度为准)
- 公司不存在逾期对外担保,本次担保无反担保
- 特别风险提示:奥康销售、宁波奥宁的资产负债率超过70%,敬请广大投资者注意相关风险
- 一、对外担保的基本情况
- (一)基本情况

为加强与核心供应商的合作关系,公司与中国农业银行股份有限公司温州分行(以下简称“农行温州分行”),中企云链股份有限公司(以下简称“中企云链”)签订《“保理e融”业务三方合作协议》,三方合作通过中企链提供的云平台向公司的供应商提供无追索权保理融资服务。以公司下属子公司奥康销售、宁波奥宁的供应商以其经营业务中产生的应收账款债权向农行温州分行申请办理保理融资业务,奥康销售无追索权保理额度为人民币5,000万元,宁波奥宁无追索权保理额度为人人民币5,000万元。公司前期与中国农业银行股份有限公司签订了《最高额抵押合同》,并出具《担保函》。公司以自有资产抵押为上述业务中奥康销售及宁波奥宁作为债务人的10,000万元付款义务提供担保,合计担保最高债权额为人民币10,000万元。

(二)担保事项履行的内部决策程序

公司于2024年5月21日召开2023年度股东大会,审议通过了《关于预计公司2024年度对外担保额度的议案》,预计2024年度公司拟为下属子公司提供担保的额度合计为不超过人民币80,000万元。其中:公司为下属子公司奥康销售提供的担保额度为30,000万元;公司为下属子公司宁波奥宁提供的担保额度为10,000万元,同时已提请公司股东大会授权公司经营管理层在股东大会批准上述担保额度的前提下,审批具体的担保事宜。担保额度有效期自2023年度股东大会审议通过之日起12个月。具体内容详见公司于2024年4月30日披露的《关于预计公司2024年度对外担保额度的公告》(临2024-017号)

(三)本次担保情况

担保方	被担保方	担保的被担保对象	被担保方最近一期定期报告披露的资产负债率	截至担保余额	本公司担保额度	担保余额占上市公司最近一期定期报告披露的净资产的比例
公司	奥康国际	100%	63.02%	0	5,000	12.5%
公司	宁波奥宁	100%	90.04%	0	5,000	12.5%

二、被担保人基本情况

证代码:603833 证券简称:欧派家居 公告编号:2025-015
转债代码:113655 转债简称:E22转债

欧派家居集团股份有限公司
关于公司及控股子公司对外担保进展公告

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。

重要内容提示:

- 被担保人名称及是否为上市公司关联人:广州欧派集成家居有限公司(以下简称“欧派集成”),欧派集成系公司子公司,本次担保不构成关联交易。
- 本次担保金额及是否为其他提供的担保余额:为确保子公司欧派集成与中行银行股份有限公司广州白云支行(以下简称“中行银行广州白云支行”)主合同项下债务的履行,欧派家居集团股份有限公司(以下简称“公司”或“欧派家居”)作为被保证人向中行银行广州白云支行提供最高额连带责任保证,本次担保的最高本金余额为人民币80,000万元。公司已实际为欧派集成向其银行提供的担保余额为人民币81,83万元。
- 本次担保是否含有追索权:无
- 对外担保逾期的累计数量:0
- 一、本次担保概况
- (一)本次担保的基本情况

近日,公司与中行银行广州白云支行签订了《最高额担保合同》(以下简称“《担保合同》”),为确保子公司欧派集成与中行银行广州白云支行主合同项下债务的履行,公司作为保证人向中行银行广州白云支行提供最高额连带责任保证,本次担保的最高本金余额为人民币80,000万元。授信额度合同期限自2025年1月21日至2026年1月21日,本次担保未提供反担保。

(二)担保事项履行的内部决策程序

2025年1月21日,公司2025年第一次临时股东大会审议通过了《关于2025年度预计对外担保额度的议案》,同意公司2025年第一次临时股东大会通过相关议案之日起12个月内,公司及下属子公司预计对外担保额度不超过200,000万元,其中对外资产负债率为70%以上且资产负债率为0%以下两家公司的预计对外担保额度为171,000万元和29,000万元。具体内容详见公司披露的《欧派家居2025年度预计对外担保额度的公告》(公告编号:2025-010)及《欧派家居2025年第一次临时股东大会议事规则》(公告编号:2025-014)。

二、被担保人基本情况

证代码:600088 证券简称:盐田港 公告编号:2025-11
深圳市盐田港股份有限公司
关于召开公司2025年第一次临时股东大会提示性公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整,对公告的虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏承担责任。

深圳市盐田港股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年3月22日在深圳证券交易所网站(<http://www.szse.cn>)和符合中国证监会规定的条件的媒体《证券时报》、《中国证券报》、《上海证券报》及巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)上刊登了《关于召开2025年第一次临时股东大会的通知》(公告编号:2025-010)。本次股东大会将采取现场表决与网络投票相结合的方式召开,为保护投资者利益,方便各股东行使股东权利,公司将于深圳证券交易所交易系统进行网络投票的具体时间为:2025年4月8日(星期二)上午9:15~9:25,9:30~11:30,下午13:00~15:00;

(2)通过深圳证券交易所互联网投票系统投票的具体时间为:2025年4月8日(星期二)9:15~15:00期间的任意时间。

(五)会议的召开方式:现场投票及网络投票相结合的方式。公司将通过深圳证券交易所交易系统和互联网投票系统向公司股东提供网络形式的投票平台,股东可以在网络投票时间内通过上述系统行使表决权。

(六)股权登记日:2025年4月1日(星期一)。

(七)出席对象:持有公司股份的普通股股东或其代理人;

截止股权登记日下午收市后在中国结算深圳分公司登记在册的公司全体普通股股东均有权出席股东大会,并可以书面形式委托代理人出席会议和参加表决,该股东代理人不必是本公司股东。

本公司董事、监事及高级管理人员;

4.相关法律法规应当出席股东大会的其他人员。

(八)会议地点:深圳市盐田区深盐路1289号海港大厦一楼会议室。

二、会议审议事项

证代码:600079 证券简称:人福医药 编号:临2025-034号
人福医药集团股份有限公司关于多巴丝肼片获得药品注册证书的公告

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法律责任。

人福医药集团股份有限公司(以下简称“公司”或“人福医药”)控股子公司武汉人福药业有限责任公司(以下简称“武汉人福”,公司持有其99.3%的股权,公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司持有其1.67%的股权)近日收到国家药品监督管理局核准签发的多巴丝肼片的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左旋多巴50mg)

五、药品分类:化学药品类

六、药品有效期:24个月

七、药品生产地址:湖北省仙桃市仙桃经济开发区内生产

八、药品批准文号:国药准字H202303650

九、药品批件有效期:2030年3月17日

十、药品上市许可持有人:武汉人福药业有限责任公司

十一、生产企业:宜昌人福药业有限责任公司

十二、审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及相关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准上市,发给药品批准文号。药品上市许可持有人、药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求,并接受药品监督管理部门的监督检查。

引起的嗜睡、眩晕、直立性低血压、精神兴奋症综合症、脑炎后,动脉硬化性中毒性,但不包括药物引起的金黄色葡萄球菌感染。武汉人福于2023年10月向国家药品监督管理局递交多巴丝肼片的上市许可申请并获得受理,截至目前项目累计投入约为人民币1,500万元,武汉人福将多巴丝肼片委托给公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司生产。根据国家药品监督管理局发布的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左旋多巴50mg)

五、药品分类:化学药品类

六、药品有效期:24个月

七、药品生产地址:湖北省仙桃市仙桃经济开发区内生产

八、药品批准文号:国药准字H202303650

九、药品批件有效期:2030年3月17日

十、药品上市许可持有人:武汉人福药业有限责任公司

十一、生产企业:宜昌人福药业有限责任公司

十二、审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及相关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准上市,发给药品批准文号。药品上市许可持有人、药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求,并接受药品监督管理部门的监督检查。

引起的嗜睡、眩晕、直立性低血压、精神兴奋症综合症、脑炎后,动脉硬化性中毒性,但不包括药物引起的金黄色葡萄球菌感染。武汉人福于2023年10月向国家药品监督管理局递交多巴丝肼片的上市许可申请并获得受理,截至目前项目累计投入约为人民币1,500万元,武汉人福将多巴丝肼片委托给公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司生产。根据国家药品监督管理局发布的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左旋多巴50mg)

五、药品分类:化学药品类

六、药品有效期:24个月

七、药品生产地址:湖北省仙桃市仙桃经济开发区内生产

八、药品批准文号:国药准字H202303650

九、药品批件有效期:2030年3月17日

十、药品上市许可持有人:武汉人福药业有限责任公司

十一、生产企业:宜昌人福药业有限责任公司

十二、审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及相关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准上市,发给药品批准文号。药品上市许可持有人、药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求,并接受药品监督管理部门的监督检查。

引起的嗜睡、眩晕、直立性低血压、精神兴奋症综合症、脑炎后,动脉硬化性中毒性,但不包括药物引起的金黄色葡萄球菌感染。武汉人福于2023年10月向国家药品监督管理局递交多巴丝肼片的上市许可申请并获得受理,截至目前项目累计投入约为人民币1,500万元,武汉人福将多巴丝肼片委托给公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司生产。根据国家药品监督管理局发布的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左旋多巴50mg)

五、药品分类:化学药品类

六、药品有效期:24个月

七、药品生产地址:湖北省仙桃市仙桃经济开发区内生产

八、药品批准文号:国药准字H202303650

九、药品批件有效期:2030年3月17日

十、药品上市许可持有人:武汉人福药业有限责任公司

十一、生产企业:宜昌人福药业有限责任公司

十二、审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及相关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准上市,发给药品批准文号。药品上市许可持有人、药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求,并接受药品监督管理部门的监督检查。

引起的嗜睡、眩晕、直立性低血压、精神兴奋症综合症、脑炎后,动脉硬化性中毒性,但不包括药物引起的金黄色葡萄球菌感染。武汉人福于2023年10月向国家药品监督管理局递交多巴丝肼片的上市许可申请并获得受理,截至目前项目累计投入约为人民币1,500万元,武汉人福将多巴丝肼片委托给公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司生产。根据国家药品监督管理局发布的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左旋多巴50mg)

五、药品分类:化学药品类

六、药品有效期:24个月

七、药品生产地址:湖北省仙桃市仙桃经济开发区内生产

八、药品批准文号:国药准字H202303650

九、药品批件有效期:2030年3月17日

十、药品上市许可持有人:武汉人福药业有限责任公司

十一、生产企业:宜昌人福药业有限责任公司

十二、审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及相关规定,经审查,本品符合药品注册的有关要求,批准上市,发给药品批准文号。药品上市许可持有人、药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求,并接受药品监督管理部门的监督检查。

引起的嗜睡、眩晕、直立性低血压、精神兴奋症综合症、脑炎后,动脉硬化性中毒性,但不包括药物引起的金黄色葡萄球菌感染。武汉人福于2023年10月向国家药品监督管理局递交多巴丝肼片的上市许可申请并获得受理,截至目前项目累计投入约为人民币1,500万元,武汉人福将多巴丝肼片委托给公司控股子公司宜昌人福药业有限责任公司生产。根据国家药品监督管理局发布的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品名称:多巴丝肼片

二、药品批准文号:国药准字H2025007503

三、剂型:片剂

四、规格:左旋多巴0.2g与苄丝肼0.05g(相当于盐酸左