

证券代码:002238 证券简称:天威视讯 公告编号:2025-029

深圳市天威视讯股份有限公司 关于签订日常经营合同的自愿性信息披露公告

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。

重要提示:1、本次签订的协议为深圳市天威视讯股份有限公司(以下简称“公司”)日常经营合同,预计合同金额含税不超过5,400万元,执行过程如存在审减或增加项目,则金额对应调整并形成最终合同结算价。

2、本次签订的协议对公司本年度业绩不会产生重大影响,公司将根据协议的约定以及公司收入确认原则在相应的会计期间确认收入(最终以经会计师事务所审计的数据为准)。

3、风险提示:本协议仅对双方权利及义务、违约责任、争议的解决方式等作出明确约定,但协议的履行仍存在因市场环境、宏观经济以及其他不可抗力因素发生重大变化而导致的履约风险。敬请广大投资者注意投资风险。

一、审议程序情况

1、本次签订的协议内容涉及商业秘密,公司根据对外信息披露相关规定豁免披露交易对方的个人信息。

2、该客户与公司不存在关联关系,上述交易不属于关联交易,不存在其他可能或已经造成公司损害中小股东利益的情形。

3、该客户依法存续且经营正常,具备良好的资信情况和履约能力,不属于失信被执行人。

三、合同的主要内容

(一)合同当事人

甲方:某客户

乙方:深圳市天威视讯股份有限公司

深圳市天威视讯股份有限公司
董事会
2025年5月30日

证券代码:688621 证券简称:阳光诺和 公告编号:2025-049

北京阳光诺和药物研究股份有限公司 自愿披露关于STC007注射液治疗腹部手术后疼痛II期临床试验数据的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

近日,北京阳光诺和药物研究股份有限公司(以下简称“公司”或“阳光诺和”)全资子公司成都诺泰生物科技有限公司(以下简称“诺泰”或“诺泰”)自主研发的STC007注射液(项目代号“STC007”)治疗腹部手术后的中、重度疼痛的II期临床试验达预期目标。

现将相关情况公告如下:

(一)基本情况

药品名称:STC007注射液

主要研究阶段:II期临床试验

临床试验申请书受理号:CXHL2200494国

(二)STC007的临床试验情况

STC007是诺泰自主研发的化学1类新药,属于强效KOR激动剂,与KOR受体结合后,能有效阻断和抑制痛觉信号的传递,从而产生镇痛的作用。拟用于腹部手术后的中、重度疼痛治疗。

(三)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分,减少接受治疗药物使用量,镇痛效果与阳性对照盐酸曲马多注射液相当,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。总的不良事件发生率和严重程度低于对照组和安慰剂组,常见的恶心、呕吐等不良事件发生率在相作用机制的药物中处于较低水平。

(四)II期临床研究主要相关情况

本研究的组长单位是华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。本研究的组员单位包括:华中科技大学同济医学院附属协和医院,全国20家研究中心加入了本研究。

试验名称:一项初步评估STC007注射液治疗腹部手术后疼痛的有效性、安全性和药代动力学特征的I期和II期临床研究。

受试者数量:156例

研究目的:评估STC007注射液用于择期全身麻醉下行腹部腔镜手术受术者术后镇痛的有效性。

本项II期临床试验有效性试验表明:与安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时的静息和运动状态下的疼痛评分(最小二

均值差值分别为5.16,5.64,6.25),与盐酸曲马多注射液组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分(5.02,5.52,5.329)。与盐酸曲马多注射液组和安慰剂组相比,STC007注射液能够有效改善腹部术后疼痛中度至重度受术者的术后0-24小时运动状态下的疼痛评分,首次接受治疗时间更短。

本项II期临床试验安全性试验表明,STC007注射液组总体的安全性和耐受性良好,未发现新的安全性信号,未发生严重不良事件。取样和耐受性是研究期间最常见的不良反应,STC007各剂量组发生率₁低剂量组分别为10.0%和7.5%,高剂量组分别为10.3%和5.1%,均低于盐酸曲马多注射液50mg组(20.5%和26.6%)和安慰剂组(15.0%和12.5%),在同靶点药物中也处于较低水平。

本项II期临床试验结果显示,与安慰剂