

公告编号:临2025-028  
A股代码:601166  
优先股代码:360005、360012、360032  
可转债代码:113052

## 兴业银行股份有限公司关于赎回优先股的第二次提示性公告

本公司董事会及全体董事保证本公司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。

兴业银行股份有限公司(以下简称“公司”)于2014年1月6日、2019年4月分别完成三期、合计560亿元优先股发行,优先股简称分别为“兴业优1”、“兴业优2”和“兴业优3”(以下简称“本期优先股”),经本公司董事会审议并通过,并报国家金融监督管理总局(以下简称“金融监管总局”)核准同意,本公司拟于2025年7月1日赎回全部三期优先股,现将有关赎回事宜提示如下:

一、赎回规模

(一)兴业优1

本公司拟赎回全部已发行的“兴业优1”优先股1.3亿股,每股面值人民币100元,总规模130亿元。

(二)兴业优2

本公司拟赎回全部已发行的“兴业优2”优先股1.3亿股,每股面值人民币100元,总规模130亿元。

(三)兴业优3

本公司拟赎回全部已发行的“兴业优3”优先股3亿股,每股面值人民币100元,总规模300亿元。

二、赎回价格

根据三期优先股《非公开发行境内优先股募集说明书》,赎回价格为优先股面值加本公司公告赎回的公告日至赎回年度应计利息,具体赎回价格根据赎回日期确定。应计股息的计算公式为:IA=B×t×T/365

A股简称:兴业银行  
优先股简称:兴业优1、兴业优2、兴业优3  
可转债简称:兴业转债

I:A指本公司宣告赎回的公告日的计息年度应计股息;  
B:指优先股股东持有的将被赎回的优先股股票面总金额;  
t:指计算天数,即从本公司公告赎回的公告日的计息年度首日起至赎回日止的实际日历天数(算头不算尾);  
T:赎回时间;  
2025年7月1日;

四、付款方式及方法  
本公司于2025年7月1日前向本期优先股股东支付其所持有的优先股股票面金额和2025年1月至2025年6月30日持有期间的股息。

五、赎回程序

本公司于2013年度股东大会审议通过了《关于非公开发行境内优先股方案的议案》,2017年度股东大会审议通过了《关于非公开发行境内优先股方案的议案》,授权本公司董事会向相关股东授权权限,行长在股东大会审议通过的框架和原则下,根据相关法律法规要求,市场情况及金融监管总局批准,全权办理与赎回相关的所有事宜。本公司董事会于2025年3月27日审议通过了《关于行使三期优先股赎回权的议案》。本公司已收到金融监管总局答复,对赎回三期优先股事宜。

特此公告。

兴业银行股份有限公司  
董事会  
2025年6月5日

证券代码:600479 证券简称:千金药业 公告编号:2025-032

## 株洲千金药业股份有限公司关于子公司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司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。

近日,株洲千金药业股份有限公司(以下简称“千金药业”)收到国家药品监督管理局核发的沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)(药品注册证书)(证书编号:Z202501468)。现将相关信息公告如下:

一、药品基本情况

药品名称:沙库巴曲缬沙坦钠片

剂型:片剂

规格:200mg(沙库巴曲97mg/缬沙坦103mg)

注册分类:化学药品4类

药品批准文号:国药准字L120254250

药品上市许可持有人:湖南千金协力药业有限公司

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,本品符合药品注册的有关要求,批准药品注册证。药品质量标准、说明书、标签及生产工艺照附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求。

二、药品其他相关信息

沙库巴曲缬沙坦钠片是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

公司高度重视药品研发,严格执行药品研发、生产、销售环节的质量和安全,但药品的生产

和销售受到国家政策、市场竞争环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司  
2025年6月6日

株洲千金药业股份有限公司是全球首个获批上市的血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂(ARNI),是

一种新型抗心力衰竭药物,降压效果优于标准降压药物,可用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II~III级,LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素脑啡肽抑制剂(ACEI)或血管紧张素II受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。根据米内网数据统计,沙库巴曲缬沙坦钠片2024年国内医疗市场销售额约人民币38.87亿元。据中康资讯数据统计,2024年零售端销售额约人民币14.24亿,2024年线上销售额人民币1.47亿元。

截至目前,该产品已获准在沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)的累计研发投入为人民币1,190.88万元。

三、对公司的影响及风险提示

沙库巴曲缬沙坦钠片(200mg)获得药品注册证书,能够进一步丰富公司产品管线,有利于公司的持续发展。

&lt;p