

证券代码:603012 证券简称:创力集团 公告编号:2025-066

上海创力集团股份有限公司股东、董事及高级管理人员减持股份计划公告

本公司董事会、全体董事及相关人员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。

● 董事、高级管理人员减持的基本情况:截至目前本公司公告日,张世洪持有上海创力集团股份有限公司(以下简称“公司”或“本公司”)股票1,680,000股,占公司总股本比例为0.26%。

● 减持计划的主要内容:公司董事、高级管理人员张世洪先生拟通过集中竞价方式减持公司股票,减持数量不超过420,000股,上述减持计划将于公告之日起十五个交易日后进行,且任意连续90个交易集中竞价方式减持的股票总数不超过公司股份总数的1%,减持时间不超过三个月,减持价格视市场情况确定。

一、减持主体的基本情况

股东名称	张世洪
股东身份	控股股东、实际控制人之一致行动人 董事、监事、高级管理人员 其他
持股数量	1,680,000股
持股比例	0.26%
当前持股来源	股权激励取得股1,680,000股
上市公司减持主体一致行动人	

二、减持计划的主要内容

股东名称	张世洪
计划减持数量	不超过420,000股
计划减持比例	不超过0.065%
减持方式及竞价区间	集中竞价交易,不超过420,000股
减持期间	2020年1月5日-2026年4月5日
拟减持股份来源	股权激励
拟减持原因	个人资金需求

三、减持计划实施的不确定性风险及其它安排

(一)减持计划实施的不确定性风险,如计划实施的前提条件、限制性条件以及相关条件成就或消除的具体情形等

上述减持计划系张世洪先生因个人资金需求自主决定,在减持期间内,上述减持主体将根据自身资金安排、市场情况、公司股价情况、监管部门政策变化等情况决定是否实施,全部实施或部分实施本次减持计划,存在减持时间的限制、减持价格、减持数量等不确定,敬请广大投资者注意投资风险。

(二)减持计划实施是否可能导致上市公司控制权发生变更的风险

张世洪先生不属于公司第一大股东及董事、监事、高级管理人员减持股份情形,公司将继续关注减持计划的后续实施情况,督促其严格遵守相关法律法规要求,并根据实施进展情况及时履行信息披露义务。

特此公告。

上海创力集团股份有限公司董事会
2025年12月10日

证券代码:688277 证券简称:天智航 公告编号:2025-048

北京天智航医疗科技股份有限公司关于持股5%以上股东权益变动触及1%刻度的提示性公告

先进制造产业投资基金(有限合伙)及其一致行动人京冀翼产协同投资基金(有限合伙)保证向本公司提供的信息真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

本公司董事会及全体董事保证公告内容与信息披露义务人提供的信息一致。

重要内容提示:

权益变动方向	比例增加/减少
权益变动方向占比例	7.08%
权益变动方向占比例	6.09%
本次变动是否已履行公告义务	是□ 否□
是否是收购要约发出义务人	是□ 否□

一、信息披露义务人及其一致行动人的基本信息

1. 身份类别	张世洪
投资者及一致行动人	张世洪
是否为上市公司第一大股东及一致行动人	是□ 否□

2. 信息披露义务人信息

信息披露义务人名称	张世洪
投资者身份	单一社会信用代码
先进制造产业投资基金(有限合伙)	□ 指控股/实际控制人 □ 指股东/实际控制人的一致行动人 □ 其他 □ 其他
京冀翼产协同投资基金(有限合伙)	□ 指股东/实际控制人的一致行动人 □ 其他 □ 其他

二、权益变动的基本情况

北京天智航医疗科技股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年12月8日收到先进制造产业投资基金(有限合伙)(以下简称“先进制造基金”)及其一致行动人京冀翼产协同投资基金(有限合伙)(以下简称“京冀翼基金”)发来的《关于北京天智航医疗科技股份有限公司股东权益变动触及1%刻度的提示性函》。

本公司董事会及全体董事保证公告内容与信息披露义务人提供的信息一致。

1. 本次权益变动的基本情况

2. 本次权益变动的性质

3. 本次权益变动的后续安排

4. 其他说明

特此公告。

北京天智航医疗科技股份有限公司董事会
2025年12月10日

证券代码:688277 证券简称:天智航 公告编号:2025-048

上海复星医药(集团)股份有限公司关于控股子公司药品获临床试验批准的公告

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。

● 一般概要

近日,上海复星医药(集团)股份有限公司(以下简称“本公司”)控股子公司上海复宏汉霖生物技术股份有限公司及其子公司(以下简称“复宏汉霖”)收到国家药品监督管理局于同意HLX22(即重组人源化抗HER2单克隆抗体注射液)联合治疗于HLX07(即靶向HER2抗体偶联药物)于中国境内开展治疗临床试验(以下简称“HLX22联合治疗HLX07二期临床试验”)。

(1)用于HLX22治疗性乳腺癌的I期治疗于HLX07二期临床试验;

(2)用于HLX22治疗性乳腺癌的II期治疗于HLX07二期临床试验。

截至公告日,HLX22联合治疗HLX07二期临床试验于中国境内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

二、本公司的基本情况

复宏汉霖成立于2014年12月,注册资本1亿元人民币,2024年12月31日,复宏汉霖营业收入636亿元,净利润91亿元。

三、许可协议的主要内容

复宏汉霖与本公司签署《关于HLX22联合治疗HLX07二期临床试验的协议》,其中复宏汉霖将对HLX22联合治疗HLX07二期临床试验的全部研究费用承担,包括但不限于:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

4. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

5. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

6. 其他

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

7. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括:

项目名称	适应症	进展
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌 食管鳞状细胞癌	中国境内:处于二期临床试验阶段 其他国家/地区:处于二期临床试验阶段
HLX22(标准治疗)	HLX22治疗性晚期或转移性局部晚期或复发性乳癌	中国境内:处于二期临床试验阶段
HLX22-单抗治疗+注射液	HLX22治疗性晚期或转移性胃癌	中国境内:已获I期临床试验批准

此外,HLX22治疗性胃癌已于2025年3月,5月获美国FDA(即美国食品药品监督管理局)、欧盟委员会(EC)孤儿药证认定。

5. 其他情况

HLX22治疗性胃癌于2025年1月1日起至2025年12月31日止,于全球范围内尚无同类联合用药治疗方案获批上市。

6. 其他

本公司治疗方案中所用HLX22为汉霖公司引进并自主自主研发的新型靶向HLX22的单克隆抗体。截至公告日,HLX22治疗的多项临床研究于全球多个国家有序开展,其中包括: