

证券代码:300506

证券简称:ST名家

公告编号:2025-111

深圳市名家汇科技股份有限公司关于公司股票交易异常波动的公告

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

一、公司股票交易异常波动的情况

深圳市名家汇科技股份有限公司(以下简称“公司”)股票连续2个交易日(2025年12月22日、12月23日)收盘价格涨跌幅偏离值累计达到36.12%,根据《深圳证券交易所创业板股票交易规则》第4.3.3条规定,属于股票交易异常波动的情况。

公司重整计划已获法院批准,公司进入重整计划执行阶段。根据《深圳市名家汇科技股份有限公司重整计划(草案)》,公司已经完成资本公积金转增股本的登记业务,公司总股本由695,596,565股增至1,425,598,668股。

鉴于公司资本公积转增股本的股权登记日(2025年12月19日)公司股票停牌,股权登记日公司股票收盘价为股权登记日前一交易日(2025年12月18日)公司股票收盘价,即14.19元/股,收盘价高基于本次资本公积金转增股本的平均价格2.17元/股,故公司股价登记日次一交易日(2025年12月22日)的股票开盘参考价进行除权调整为3.16元/股。

针对公司股票异常波动情况,公司董事会通过电话及现场询问等方式,对公司持股5%以上股东、公司全体董事及高级管理人员就相关问题进行了核实,现就相关情况说明如下:

1.公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

2.公司目前的经营情况及内外部经营环境未发生重大变化。

3.公司未发现近期公共传媒报道了可能或已经对公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息。

4.公司持有5%以上股份的股东不存在关于公司应披露而未披露的重大事项,或处于筹划阶段的重大事项。

5.股票异常波动期间,不存在公司5%以上股份的股东以及公司董事、高级管理人员买卖公司股票的行为。

6.公司不存在违反公平信息披露的情形。

7.公司是否存应披露而未披露的信息说明

公司董事会确认,本公司目前没有任何根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的事项或该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等;董事会也未获悉本公司有根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》的规定应予以披露而未披露的信息;公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

四、风险提示

(一)公司重整计划已获法院批准,法院已裁定终止公司重整程序,公司进入重整计划执行阶段。根据《中华人民共和国企业破产法》的有关规定,在重整计划执行期间,如公司不执行或者不能执行重整计划,法院有权裁定终止重整计划的执行,宣告公司破产。如公司被宣告破产,根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》第10.4.18条第(八)项的规定,公司股票将面临终止上市的风险。

(二)公司因触及《深圳证券交易所创业板股票上市规则》第9.4条第(六)项规定及第10.4.1条第(九)项规定,公司股票已被实施“退市风险警示”及其他风险警示”。如公司重整顺利完成,公司向深圳证券交易所申请撤销重整事项相关的退市风险警示。

(三)公司将持续关注上述事项的进展情况,并严格按照《深圳证券交易所创业板股票上市规则》和《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第14号—破产重整等事项》等规定履行信息披露义务。

敬请广大投资者理性投资,注意投资风险。

特此公告。

深圳市名家汇科技股份有限公司
董 事 会
2025年12月23日

证券代码:688575

证券简称:亚辉龙

公告编号:2025-073

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司
关于自愿披露取得医疗器械注册证的公告

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。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

一、医疗器械注册证的基本情况

序号

产品名称

注册证编号

注册证有效期

注册分类

预期用途

1

胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)
專 機 檢 测 用

202520410640

至2030/12/18

二类

用于体外定量检测人血清和(或)血浆中胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)的浓度,临床上主要用于肺间质性肺病的辅助诊断,该抗体水平与相对较低的肌酸激酶(CK)水平,较高的间质性肺病(ILD)发病率(90~95%),特别是进行性间质性肺病(RP-ILD)(50~80%)有关,伴有RP-ILD的抗体(MDA5)抗体阳性的ILD患者通常预后较差,即使在早期诊断或强化免疫治疗后,高达80%的患者也无法存活。

截至目前,公司已先后取得了180项化学发光试剂国内医疗器械注册证,本次《医疗器械注册证》的取得,有利于进一步丰富公司的全自动化学发光产品线,增加了亚辉龙的间质性肺病和自身免疫性疾病领域检测套餐。

二、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,KL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

二、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

三、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

四、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

五、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

六、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

七、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

八、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

九、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

十、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管壁局部丧失的弥漫性肺疾病,其发病机制尚不明确,且具无特异性临床表现。致病因素包括结缔组织病(connective tissue disease, CTD),结缔组织病相关间质性肺病(connective tissue disease-interstitial lung disease, CTILD)是ILD的常见类型。研究证明早期定期ILD升并进行干预有助于改善ILD患者的预后。胰凝乳蛋白酶抑制剂(KL-6)来自人的Lung Krebs细胞,ILD-6是在II型肺泡上皮细胞表达的大分子量糖蛋白,最先由日本学者Kohno等发现。当II型肺泡上皮细胞损伤再生时,IL-6的表达增加,且肺底基膜的损坏导致血管通透性增加,KL-6大量进入血液使其在血液中浓度明显升高,因此血液KL-6水平可作为肺损伤的生物学标志物。同时,IL-6

的血浆水平具有高度诊断学效用已在ROC分析中得到确认,根据ROC曲线计算出临界值(CUTOFF值)为560 U/ml。此外,较之于非活动期间间质性肺病患者,IL-6水平对于了解此疾病的活性有一定作用。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“亚辉龙”)及全资子公司湖南亚辉龙生物科技有限公司近日分别收到了由广东省药品监督管理局和湖南省药品监督管理局签发的医疗器械注册证,具体信息如下:

十一、对公司的影响

间质性肺病(intersstitial lung disease, ILD)是一类主要累及肺间质和肺泡腔、导致肺泡-毛细血管