

信息披露

B008
Disclosure

证券代码:600927

证券简称:永安期货

公告编号:2026-003

永安期货股份有限公司 关于持股5%以上股东减持股份计划公告

本公司董事会及全体董事及相关股东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。

●大股东持股的基本情况:截至本公告披露日,永安期货股份有限公司(以下简称“公司”或“发行人”)股东浙江东方控股集团有限公司(以下简称“浙江东方”)持有公司股份166,427,690股,占公司总股本11.43%,全部为无限售条件流通股。

●减持计划的主要内容:浙江东方因自身经营发展需要,拟自2026年2月24日起3个月内通过集中竞价和大宗交易方式合计减持公司股份不超过43,666,666股(含本次),即不超过公司总股本的1%,拟通过集中竞价交易方式减持不超过14,565,555股,拟通过大宗交易方式减持不超过29,111,111股。

一、减持主体的基本情况

股东名称	浙江东方控股集团有限公司
股东身份	控股股东,实际控制人,一致行动人,口是√否 董监高,高级管理人员,口是√否 其他:/
持股数量	166,427,690股
持股比例	11.43%
当前持股股份来源	IPO前取得:166,427,690股

上述减持主体无一致行动人。

二、减持计划的主要内容

股东名称	浙江东方控股集团有限公司
计划减持数量	不超过43,666,666股
计划减持比例	不超过3%
减持方式及对应减持数量	集中竞价减持,不超过14,565,555股 大宗交易减持,不超过29,111,111股
减持时间	2026年2月24日至2026年5月22日
拟减持股份来源	IPO前取得
拟减持原因	自身经营发展需要

拟减持期间后,本公司在减持计划履行期间将遵守《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》(上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则)等法律法规和规范性文件,并履行必要的公告、公告程序。

若上述减持计划与证券监管部门最新监管要求不相符,本公司同意根据证券监督管理机构的最新监管要求对相关减持计划进行调整。

本次拟减持事项与此前已披露的承诺是否一致 □是 √否

(三)本公司所要求的其他事项

无

三、减持计划相关风险提示

(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

本次减持系股东出于自身经营发展需要自主决定,本次减持计划不会对公司治理结构、持续性经营产生影响,在减持期间内,上述股东将根据市场情况、股票价格等因素选择是否实施及如何实施减持计划,存在一定的不确定性。

(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 □是 √否

(三)其他风险提示

本次减持计划符合《中华人民共和国证券法》《上市公司股东减持股份特别规定》《上海证券交易所上市公司股东减持股份实施细则》等法律法规和规范性文件的相关法律条款的要求。

公司将继续关注上述股东减持计划的实施情况及信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

永安期货股份有限公司董事会

2026年1月22日

上述减持主体无一致行动人。

三、减持计划的实施结果

截至目前,SHR-7787注射液项目累计研发投入约为5,410万元(未经审计)。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司关于获得药物临床试验批准通知书的公告

证券代码:600276

证券简称:恒瑞医药

公告编号:临2026-011

恒瑞医药股份有限公司关于获得药物临床试验批准通知书的公告

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。

近日,江苏恒瑞医药股份有限公司(以下简称“公司”)子公司上海恒瑞医药有限公司,上海盛迪医药有限公司收到国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)核发的关于SHR-7787注射液(商品名:贝伐珠单抗注射液)的《药物临床试验批准通知书》,将于近期开展临床试验。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况

药品名称	SHR-7787注射液	阿得贝利单抗注射液
剂型	注射剂	注射剂
申请日期	临床试验	临床试验
受理号	CXSL2600096	CXSL2600096
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,该药品符合药品注册的法定要求,同意进行药物临床试验。药品上市许可持有人在研究过程中应当继续遵循《药品注册管理办法》等有关规定,确保药品的安全性。	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,该药品符合药品注册的法定要求,同意进行药物临床试验。药品上市许可持有人在研究过程中应当继续遵循《药品注册管理办法》等有关规定,确保药品的安全性。

二、药品的其他情况

SHR-7787注射液项目系I期治疗用生物制品,通过诱导激活T细胞,使其发挥靶向杀伤肿瘤细胞的作用。截至目前,SHR-7787注射液项目累计研发投入约为5,410万元(未经审计)。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司董事会

2026年1月21日

上述减持主体无一致行动人。

三、减持计划的实施结果

截至目前,SHR-7787注射液项目累计研发投入约为5,410万元(未经审计)。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

2026年1月21日

上述减持主体无一致行动人。