

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临2026-093

## 江苏恒瑞医药股份有限公司 关于回购公司A股股份的进展公告

本公司董事会及全体董事保证本公告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。

重要内容提示:

回购方案首次披露日	2026/9/21
回购方案实施期限	2026年9月28日-2026年9月30日
回购总金额	100,000万元-200,000万元
回购来源	□ 集中竞价方式 X 通过大宗交易受让回购股份 □ 通过协议方式受让回购股份 □ 通过其他方式受让回购股份
回购数量	1,347,602股
截止回购数量占总股本比例	0.20%
截止回购金额	¥1,799,607万元
回购均价(元/股)	¥1,335.36(=300,000/222)

### 一、回购股份的基本情况

江苏恒瑞医药股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年8月20日召开第九届董事会第十八次会议审议通过了《关于回购公司股份方式回购公司A股股份方案的议案》,同意公司使用自有资金,以集中竞价交易方式回购公司股份用于实施股权激励和员工持股计划。回购价格不超过人民币90.85元/股(含),回购资金总额不低于人民币10亿元且不超过20亿元。回购期限为自董事会审议通过回购股份方案之日起12个月内,具体内容详见公司披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)的《关于以集中竞价交易方式回购公司A股股份的公告》(公告编号:临2025-130)。

### 二、回购股份的进展情况

根据《上市公司股份回购规则》《上海证券交易所上市公司自律监管指引第7号——回购股份》的相关规定,上市公司应当在每个月的前3个交易日公告上月自律监管指引第7号——回购股份的进展情况公告如下:

2026年6月,公司通过上海证券交易所交易系统以集中竞价交易方式回购股份141.40万股,已回购股份占公司总股本比例为0.021%,购买的最高价为人民币47.70元/股,最低价为人民币45.20元/股,已支付的总金额为人民币1,601.51万元(不含交易费用)。

截至2026年6月30日,公司本次股份回购方案累计通过上海证券交易所交易系统以集中竞价交易方式回购股份1,347,002万股,已回购股份占公司总股本的比例为0.20%,购买的最高价为人民币70.00元/股,最低价为人民币45.30元/股,已支付的总金额为人民币83,799.60万元(不含交易费用)。

上述回购符合相关法律法规的规定及公司既定的回购股份方案。

### 三、其他事项

公司将严格按照《上市公司股份回购规则》《上海证券交易所上市公司自律监管指引第7号——回购股份》等相关规定,在回购期限内根据市场情况择机做出回购决策并予以实施,同时根据回购股份事项进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

董事会

2026年7月2日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临2026-095

## 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

本公司董事会及全体董事保证本公告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”)及子公司苏州盛迪亚生物医药有限公司、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”)核准签发关于SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、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-8088注射液	阿得贝利单抗注射液	贝伐珠单抗注射液
剂型	注射液	注射液	注射液
申报事项	创新药	创新药	创新药
受理号	CXSL26000000	CXSL26000000	CXSL26000000
申报地址	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经国家药监局2026年3月31日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、贝伐珠单抗注射液药品上市许可申请,经国家药监局2026年6月24日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、贝伐珠单抗注射液药品上市许可申请,经国家药监局2026年6月24日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、贝伐珠单抗注射液药品上市许可申请。		

### 二、药品的其他情况

SHR-8088注射液是公司引进的一款全新靶点CTLA-4单抗类药物,可增强抗肿瘤免疫效应。目前全球共有三款同类产品获批上市,分别是百时美施贵宝的伊匹木单抗、阿斯利康的替西木单抗和信达生物的伊匹木单抗N01注射液。经查询,2025年伊匹木单抗和替西木单抗全球销售额合计约为16.8亿美元。截至目前,SHR-8088注射液相关项目累计研发投入约45,460万元(未经审计)。

阿得贝利单抗注射液是公司自主研发的人源化抗PD-1/L1单抗类药物,能通过特异性结合PD-1/L1分子从而阻断导致肿瘤免疫耐受的PD-1/PD-L1通路,重新激活免疫系统的抗肿瘤活性,从而达到治疗肿瘤的目的。公司阿得贝利单抗注射液已获批两项适应症,分别为:与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗;联合含铂化疗作为新辅助治疗,术后继续以本品作为单药辅助治疗,用于治疗可手术切除的Ⅱ、ⅢA和ⅢB期且无已知表皮生长因子受体(EGFR)突变或间变性淋巴瘤激酶(ALK)重排的成分非小细胞肺癌(NSCLC)患者。国外有同类产品Atezolizumab(商品名: Tecentriq)、Avelumab(商品名: Bavencio)和Durvalumab(商品名: Imfinzi)于美国获批上市销售,其中Atezolizumab和Durvalumab已在中国获批上市,国内另有多个同类产品获批上市。经查询,2025年Atezolizumab、Avelumab和Durvalumab全球销售额合计约为110.54亿美元。截至目前,阿得贝利单抗注射液相关项目累计研发投入约122,510万元(未经审计)。

贝伐珠单抗注射液是一人源化抗VEGFR单抗类药物,由中外制药和罗氏的子公司基因泰克合作开发,2004年在美国获批上市,商品名为Avastin(安维汀),目前已在和中国全球多个国家上市销售。公司的贝伐珠单抗注射液是安维汀的生物类似药,已于2021年6月获批上市,国内目前有多个贝伐珠单抗注射液获批上市。经查询,2025年贝伐珠单抗全球销售额约为58.62亿美元。截至目前,贝伐珠单抗注射液相关项目累计研发投入约1,500万元(未经审计)。

### 三、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药物在获得药物临床试验批准通知书后,尚需开展临床试验并经国家药监局审批、审批通过后方可生产上市。药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,药品研发及至上市容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。公司将按照国家有关规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

董事会

2026年7月2日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临2026-094

## 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

本公司董事会及全体董事保证本公告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”)及子公司苏州盛迪亚生物医药有限公司、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”)核准签发关于SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、甲磺酸阿帕替尼片的《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-8088注射液	阿得贝利单抗注射液	甲磺酸阿帕替尼片
剂型	注射液	注射液	片剂
申报事项	创新药	创新药	创新药
受理号	CXSL26000000	CXSL26000000	CXSL26000000
申报地址	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经国家药监局2026年3月31日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、甲磺酸阿帕替尼片药品上市许可申请,经国家药监局2026年6月24日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、甲磺酸阿帕替尼片药品上市许可申请。		

### 二、药品的其他情况

SHR-8088注射液是公司引进的一款全新靶点CTLA-4单抗类药物,可增强抗肿瘤免疫效应。目前全球共有三款同类产品获批上市,分别是百时美施贵宝的伊匹木单抗、阿斯利康的替西木单抗和信达生物的伊匹木单抗N01注射液。经查询,2025年伊匹木单抗和替西木单抗全球销售额合计约为16.8亿美元。截至目前,SHR-8088注射液相关项目累计研发投入约45,460万元(未经审计)。

阿得贝利单抗注射液是公司自主研发的人源化抗PD-1/L1单抗类药物,能通过特异性结合PD-1/L1分子从而阻断导致肿瘤免疫耐受的PD-1/PD-L1通路,重新激活免疫系统的抗肿瘤活性,从而达到治疗肿瘤的目的。公司阿得贝利单抗注射液已获批两项适应症,分别为:与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗;联合含铂化疗作为新辅助治疗,术后继续以本品作为单药辅助治疗,用于治疗可手术切除的Ⅱ、ⅢA和ⅢB期且无已知表皮生长因子受体(EGFR)突变或间变性淋巴瘤激酶(ALK)重排的成分非小细胞肺癌(NSCLC)患者。国外有同类产品Atezolizumab(商品名: Tecentriq)、Avelumab(商品名: Bavencio)和Durvalumab(商品名: Imfinzi)于美国获批上市销售,其中Atezolizumab和Durvalumab已在中国获批上市,国内另有多个同类产品获批上市。经查询,2025年Atezolizumab、Avelumab和Durvalumab全球销售额合计约为110.54亿美元。截至目前,阿得贝利单抗注射液相关项目累计研发投入约122,510万元(未经审计)。

甲磺酸阿帕替尼片是一人源化抗VEGFR单抗类药物,由中外制药和罗氏的子公司基因泰克合作开发,2004年在美国获批上市,商品名为Avastin(安维汀),目前已在和中国全球多个国家上市销售。公司的甲磺酸阿帕替尼片是安维汀的生物类似药,已于2021年6月获批上市,国内目前有多个甲磺酸阿帕替尼片注射液获批上市。经查询,2025年甲磺酸阿帕替尼片全球销售额约为58.62亿美元。截至目前,甲磺酸阿帕替尼片注射液相关项目累计研发投入约1,500万元(未经审计)。

### 三、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药物在获得药物临床试验批准通知书后,尚需开展临床试验并经国家药监局审批、审批通过后方可生产上市。药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,药品研发及至上市容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。公司将按照国家有关规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

董事会

2026年7月3日

证券代码:600399 证券简称:抚顺特钢 编号:临2026-034

## 抚顺特殊钢股份有限公司 关于补选董事会专门委员会委员的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

抚顺特殊钢股份有限公司(以下简称“公司”)于2026年7月2日召开第九届董事会第七次会议,审议通过了《关于补选第九届董事会专门委员会委员的议案》,现将相关情况公告如下:

鉴于钱正先生辞去公司董事、相关董事会专门委员会委员职务,根据《公司章程》(以下简称“章程”)的有关规定,董事会同意补选董余杰先生为公司第九届董事会战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员,任期自本次董事会审议通过之日起至第九届董事会届满之日止。董事会战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员成员具体情况如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

### 一、药品的基本情况

药品名称	SHR-8088注射液	阿得贝利单抗注射液	甲磺酸阿帕替尼片
剂型	注射液	注射液	片剂
申报事项	创新药	创新药	创新药
受理号	CXSL26000000	CXSL26000000	CXSL26000000
申报地址	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经国家药监局2026年3月31日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、甲磺酸阿帕替尼片药品上市许可申请,经国家药监局2026年6月24日受理SHR-8088注射液、阿得贝利单抗注射液、甲磺酸阿帕替尼片药品上市许可申请。		

### 二、药品的其他情况

SHR-8088注射液是公司引进的一款全新靶点CTLA-4单抗类药物,可增强抗肿瘤免疫效应。目前全球共有三款同类产品获批上市,分别是百时美施贵宝的伊匹木单抗、阿斯利康的替西木单抗和信达生物的伊匹木单抗N01注射液。经查询,2025年伊匹木单抗和替西木单抗全球销售额合计约为16.8亿美元。截至目前,SHR-8088注射液相关项目累计研发投入约45,460万元(未经审计)。

阿得贝利单抗注射液是公司自主研发的人源化抗PD-1/L1单抗类药物,能通过特异性结合PD-1/L1分子从而阻断导致肿瘤免疫耐受的PD-1/PD-L1通路,重新激活免疫系统的抗肿瘤活性,从而达到治疗肿瘤的目的。公司阿得贝利单抗注射液已获批两项适应症,分别为:与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗;联合含铂化疗作为新辅助治疗,术后继续以本品作为单药辅助治疗,用于治疗可手术切除的Ⅱ、ⅢA和ⅢB期且无已知表皮生长因子受体(EGFR)突变或间变性淋巴瘤激酶(ALK)重排的成分非小细胞肺癌(NSCLC)患者。国外有同类产品Atezolizumab(商品名: Tecentriq)、Avelumab(商品名: Bavencio)和Durvalumab(商品名: Imfinzi)于美国获批上市销售,其中Atezolizumab和Durvalumab已在中国获批上市,国内另有多个同类产品获批上市。经查询,2025年Atezolizumab、Avelumab和Durvalumab全球销售额合计约为110.54亿美元。截至目前,阿得贝利单抗注射液相关项目累计研发投入约122,510万元(未经审计)。

甲磺酸阿帕替尼片是一人源化抗VEGFR单抗类药物,由中外制药和罗氏的子公司基因泰克合作开发,2004年在美国获批上市,商品名为Avastin(安维汀),目前已在和中国全球多个国家上市销售。公司的甲磺酸阿帕替尼片是安维汀的生物类似药,已于2021年6月获批上市,国内目前有多个甲磺酸阿帕替尼片注射液获批上市。经查询,2025年甲磺酸阿帕替尼片全球销售额约为58.62亿美元。截至目前,甲磺酸阿帕替尼片注射液相关项目累计研发投入约1,500万元(未经审计)。

### 三、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药物在获得药物临床试验批准通知书后,尚需开展临床试验并经国家药监局审批、审批通过后方可生产上市。药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,药品研发及至上市容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。公司将按照国家有关规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

董事会

2026年7月2日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临2026-092

## 江苏恒瑞医药股份有限公司 关于药品上市许可申请获受理并人群 优先审评程序的提示性公告

本公司董事会及全体董事保证本公告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”)子公司苏州盛迪亚生物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”)下发的《受理通知书》,公司注射用瑞曲美珠单抗的药品上市许可申请获受理,且已被纳入优先审评程序。现将相关情况公告如下:

### 一、药品的基本情况

药品名称	注射用瑞曲美珠单抗
剂型	注射液
受理号	CXSL26000103
申报阶段	上市
申请人	苏州盛迪亚生物医药有限公司

拟定适应症(或适应症):治疗既往在转移性疾病阶段未接受过或接受过一线治疗,或在辅助治疗期间或完成辅助治疗之后6个月内复发的,不可切除或转移性HER2低表达(IHC 1+或IHC 2+)HER1-HER1人乳腺癌患者。

### 二、药品的已获批准适应症情况

公司注射用瑞曲美珠单抗已在国内获批两项适应症,分别为:用于治疗存在HER2(ERBB2)激活突变且既往接受过至少一种系统性的不可切除的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者;用于治疗既往接受过一种或一种以上抗HER2药物治疗的局部晚期或转移性HER2阳性成人乳腺癌患者。

### 三、药品的临床试验情况

本次新适应症申报是基于一项随机、开放、非干预性对照、多中心设计的Ⅲ期临床试验,该研究旨在评估瑞曲美珠单抗(研发代号:SHR-A1811)对比研究者选择的治疗(紫杉醇、白蛋白紫杉醇、艾立布林、卡培他滨、吉西他滨)在既往转移性疾病阶段未接受过或接受过一线治疗的HER2低表达复发/转移性乳腺癌患者中的有效性和安全性。本研究由中国医学科学院肿瘤医院临床部担任主要研究者,全国73家中心共同参与,主要研究终点为独立影像评审委员会(IR)依据RECIST v1.1评估的既往0线化疗≥1线(即接受转移阶段接受过化疗治疗)的无进展生存期(PFS)和人群(即接受转移阶段接受过≥1线化疗)的PFS;关键次要研究终点为IR评估的既往在化疗治疗人群(即接受转移阶段接受过≥1线化疗)的PFS、全人群的总体生存(OS)和既往在化疗治疗人群(OS)。研究结果显示,1)与研究者选择的治疗相比,瑞曲美珠单抗能显著延长既往在转移性疾病阶段未接受过或接受过一线治疗的HER2低表达乳腺癌患者的PFS,降低疾病进展或死亡风险。总生存(OS)数据目前尚未成熟,但已观察到生存获益趋势。

### 四、药品的其他情况

乳腺癌位居全球女性恶性肿瘤发病率与死亡率前列,2)对女性健康造成了严重威胁。2024年中国恶性肿瘤发病和死亡数据初步分析报告显示,中国女性乳腺癌年新发病例数37.6万例,1)临床中,大约有55%的乳腺癌患者为HER2低表达(即免疫组化(IHC)评分1+或IHC 2+/原位杂交(ISH)-1)4)1,这类患者通常难以入激素受体阳性(HR+)/HER2-乳腺癌或三阴性乳腺癌(TNBC)患者中。传统的抗HER2靶向药物对这类患者未能显示出明显获益1)1,并且已有的晚期治疗选择非常有限,因此,HER2低表达乳腺癌患者存在巨大的、未被满足的治疗需求。

注射用瑞曲美珠单抗可通过与HER2表达的肿瘤细胞结合并内吞,在肿瘤细胞内部通过激活白酶释放毒蛋白,诱导细胞周期阻滞,触发肿瘤细胞凋亡。其释放的毒蛋白具有高透膜性,可发挥旁观者效应,进一步提高抗肿瘤疗效。目前,瑞曲美珠单抗已11次获得COE突破性治疗品种认定,另有多项瑞曲美珠单抗临床研究正在进行,涵盖非小细胞肺癌、乳腺癌、胃癌或食管癌等肿瘤领域、结直肠癌、胆道癌、妇科恶性肿瘤等。除公司的注射用瑞曲美珠单抗外,国内已上市的同类型产品有罗氏公司研发的聚乙二醇重组单抗(Ado-trastuzumab emtansine),阿斯利康与三星共合作研发的曲曲美珠单抗(Fam-trastuzumab deruxtecan),荣昌生物研发的维迪西妥单抗和科伦博泰研发的博曲美珠单抗。经查询EvaluatiumPharma数据库,2025年以上同类产品全球销售额合计约为81.57亿美元。截至目前,注射用瑞曲美珠单抗相关项目累计研发投入约207,730万元(未经审计)。

### 五、风险提示

药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,药品研发及至上市容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。公司将按照《上市公司有关规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

董事会

2026年7月2日

证券代码:600399 证券简称:抚顺特钢 公告编号:临2026-034

## 抚顺特殊钢股份有限公司 关于补选董事会专门委员会委员的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

抚顺特殊钢股份有限公司(以下简称“公司”)于2026年7月2日召开第九届董事会第七次会议,审议通过了《关于补选第九届董事会专门委员会委员的议案》,现将相关情况公告如下:

鉴于钱正先生辞去公司董事、相关董事会专门委员会委员职务,根据《公司章程》(以下简称“章程”)的有关规定,董事会同意补选董余杰先生为公司第九届董事会战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员,任期自本次董事会审议通过之日起至第九届董事会届满之日止。董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

董余杰先生,男,汉族,1978年12月出生,本科学历,现任抚顺特殊钢股份有限公司董事、战略与投资委员会委员、董事会审计委员会委员、独立董事。董余杰先生简历如下:

证券代码:603861 证券简称:白云电器 公告编号:2026-040

## 广州白云电器设备股份有限公司 关于股份回购进展及实施结果暨股份变动的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告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。

重要内容提示:

回购方案首次披露日	2026/6/11,经时任董事长杨洪亮先生提议
回购方案实施期限	2026年6月11日-2026年7月31日
回购总金额	1,000.00万元-2,000.00万元
回购来源	100%自有资金
回购用途	用于员工持股计划股权激励和员工持股计划回购股份用途及股权激励
实际回购数量	1389.03万股
实际回购数量占股本比例	0.26%
实际回购金额	1,008.10万元
实际回购均价(元/股)	11.00元(=1,008.10/91.67)

### 一、回购审批情况和回购方案内容

2025年8月1日,公司召开第七届董事会第十九次会议、第七届监事会第十七次会议,审议通过《关于回购股份方案的议案》,拟使用不低于1,000万元(含)且不高2,000万元(含)的自有资金及自筹资金通过集中竞价交易方式回购公司股份,并在未来合适时机将回购股份用于员工持股计划及/或股权激励,具体请见公司于2025年8月2日披露的《关于回购公司股份的公告》(公告编号:2025-063)及2025年8月6日披露的《关于以集中竞价交易方式回购公司股份的回购报告书》(公告编号:2025-065)。

因公司实施2025年半年度权益分派,回购股份价格上限不超过人民币14.70元/股(含)调整为不超过人民币14.65元/股(含),调整后的回购股份价格上限于2025年9月25日生效起。除回购价格上限调整外,本次回购股份方案的其他内容不变,具体内容请见公司披露的《关于2025年半年度权益分派后调整回购价格上限的公告》(公告编号:2025-080)。

2026年1月27日,公司召开第七届董事会第二十七次会议,审议通过《关于调整回购股份价格上限的议案》,因公司股票价格持续超出回购价格上限,基于对公司未来持续稳定发展的信心和对公司价格的认可,同时为了保障本次回购股份方案的顺利实施,同意将回购股份价格上限由不超过人民币14.65元/股(含)调整为不超过人民币19.63元/股(含),除调整价格上限调整外,本次回购股份方案的其他内容不变,具体内容请见公司披露的《关于调整回购股份价格上限的公告》(公告编号:2026-006)。

### 二、回购股份的进展情况

根据《上市公司股份回购规则》《上海证券交易所上市公司自律监管指引第7号——回购股份》等相关规定,在回购股份期间,上市公司应当在每个月的前3个交易日内,公告截至上月末的回购进展情况。现将公司回购股份的进展情况公告如下:

截至2026年6月30日,公司通过上海证券交易所交易系统以集中竞价交易方式累计回购股份1,387,300股,已回购股份占公司总股本4,501,527,956股的比例为0.2611%,回购成交的最高价为15.95元/股,最低价为11.60元/股,成交总金额为人民币1,940.22万元(不含交易费用)。

上述回购股份符合法律法规的规定及公司回购股份方案的要求。

### 三、回购实施情况

(一)2025年11月25日,公司首次实施回购股份,并于2025年11月26日披露了首次回购股份情况,具体内容详见公司于2025年11月26日披露的《白云电器关于首次回购公司股份的公告》(公告编号:2025-065)。

### 四、回购实施结果

截至2026年6月30日,公司通过上海证券交易所交易系统以集中竞价交易方式累计回购股份1,387,300股,已回购股份占公司总股本4,501,527,956股的比例为0.2611%,回购成交的最高价为15.95元/股,最低价为11.60元/股,成交总金额为人民币1,940.22万元(不含交易费用)。

上述回购股份符合法律法规的规定及公司回购股份方案的要求。