

证券代码:002973 证券简称:侨银股份 公告编号:2026-018
债券代码:128138 债券简称:侨银转债

侨银城市管理股份有限公司 关于持股5%以上股东(郭倍华) 减持计划时间届满的公告

公司控股股东、实际控制人之一郭倍华保证向本公司提供的信息内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

本公司及董事会全体成员保证公告内容与信息披露义务人提供的信息一致。

侨银城市管理股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年10月10日披露了《关于公司大股东减持股份预披露的公告》(公告编号:2025-126),控股股东、实际控制人之一郭倍华女士持有公司股份123,406,474股(占公司总股本的30.22%),郭倍华女士计划在减持计划公告披露之日起15个交易日的三个月内,即2025年11月3日至2026年2月2日止,以大宗交易方式减持公司股份不超过4,173,313股(不超过公司目前总股本的2%),以集中竞价交易方式减持股份不超过4,086,656股(不超过公司目前总股本的1%)。

公司于2025年11月25日披露了《关于持股5%以上股东权益变动及1%整数倍的公告》(公告编号:2025-140),郭倍华女士以集中竞价及大宗交易方式合计减持公司股份2,041,500股,占公司总股本的0.50%,持股比例由30.22%减少至29.72%;公司于2026年1月13日披露了《关于持股5%以上股东权益变动及1%整数倍的公告》(公告编号:2026-006),郭倍华女士以集中竞价及大宗交易方式合计减持公司股份3,565,400股,占公司总股本的0.87%,持股比例由29.72%减少至28.85%;公司于2026年1月21日披露了《关于持股5%以上股东权益变动及1%整数倍的公告》(公告编号:2026-006),郭倍华女士以大宗交易方式减持公司股份4,314,500股,占公司总股本的1.06%,持股比例由28.85%减少至27.79%。

近日,公司收到郭倍华女士出具的《关于减持计划时间届满的告知函》,郭倍华女士于2026年1月29日至2026年2月2日期间,以大宗交易方式减持公司股份2,040,000股,占公司总股本的0.50%,郭倍华女士持股比例由27.79%减少至27.29%。郭倍华女士为公司控股股东、实际控制人之一,与刘少云、郑丹、安义联欣企业管理合伙企业(有限合伙)(以下简称“安义联欣”)为一致行动人,本次减持完成前,郭倍华女士及其一致行动人合计持有公司股份260,187,112股,合计持有公司股份的比例从61.89%减少至61.39%。

截至2026年2月2日,本次减持计划时间届满,郭倍华女士合计减持公司股份11,961,400股,占公司总股本的2.93%,本次减持计划已实施完毕,现将具体情况公告如下:

- 一、大股东减持情况
1. 股份来源:公司首次公开发行前的股份
2. 减持价格区间:12.46元/股-15.52元/股
3. 大股东减持股份情况

股东名称	减持方式	减持期间	减持均价(元/股)	减持股数(股)	减持比例(%)
郭倍华	集中竞价	2025年11月13日至2026年1月14日	14.05	4,084,000	1
郭倍华	大宗交易	2025年11月24日至2026年2月2日	12.66	7,875,500	1.93
	合计:			11,959,500	2.93

注1:本公告披露的股权比例精确到小数点后两位,股权比例计算均四舍五入取整列示,如存在误差均为四舍五入导致,下同。

注2:表中股本计算依据为公司总股本408,665,673股,下同。

4. 股东及一致行动人本次减持前后持股情况

股东姓名	股份性质	本次减持前持有股份		本次减持后持有股份	
		股数(股)	占总股本比例(%)	股数(股)	占总股本比例(%)
郭倍华	持有股份	123,406,474	30.22	113,535,074	27.79
	其中:无限售条件股份	28,661,619	7.01	16,796,219	4.09
	有限售条件股份	94,844,855	23.21	94,844,855	23.21
刘少云	持有股份	118,139,101	29.91	118,139,101	28.91
	其中:无限售条件股份	26,530,775	6.53	118,139,101	28.91
	有限售条件股份	91,608,326	23.49	-	-
郑丹	持有股份	3,022,890	0.74	3,022,890	0.74
	其中:无限售条件股份	735,473	0.18	735,473	0.18
	有限售条件股份	2,286,417	0.55	2,286,417	0.55
安义联欣	持有股份	18,171,047	4.45	18,171,047	4.45
	其中:无限售条件股份	18,171,047	4.45	18,171,047	4.45
	有限售条件股份	-	-	-	-
合计	合计持有股份	262,848,512	64.32	250,807,112	61.39
	其中:无限售条件股份	77,127,014	18.87	153,786,840	37.63
	有限售条件股份	185,721,598	45.45	97,020,272	23.76

注1:有限售条件股份包含高管锁定股。

注2:刘少云先生所持无限售条件股份变动系其董事任期届满离任已满6个月,高管锁定解除限售,转为无限售流通股,其所持股份总数未发生变化。

- 二、其他相关说明
1. 郭倍华女士本次减持事项符合《中华人民共和国证券法》《深圳证券交易所股票上市规则》

证券代码:688277 证券简称:天智航 公告编号:2026-007

北京天智航医疗科技股份有限公司 关于开立募集资金临时补流专项账户并签订募集资金 专户存储三方监管协议的公告

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、募集资金基本情况

经中国证监会核准,并经中国证券投资基金业协会备案,北京天智航医疗科技股份有限公司(以下简称“公司”)于2023年12月23日,以简易程序向特定对象发行人民币普通股(A股)股票29,545,091股,每股发行价格12.53元,募集资金总额为370,199,990.23元。扣除承销费用、保荐费用、审计费用、律师费用、发行费用等后,募集资金净额为369,756,594.00元。上述募集资金到位情况已经立信会计师事务所(特殊普通合伙)验证确认,并出具立信会师验字[2023]第0622号验资报告。

为规范公司募集资金管理和使用,保护投资者权益,公司依照规定对上述募集资金进行专户存储管理,并与保荐机构、存放募集资金的商业银行签署了募集资金监管协议。

二、募集资金专户存储三方监管协议的签订和募集资金专户开设情况

2026年1月28日,公司召开第六届董事会第二十八次会议,审议通过了《关于使用部分暂时闲置募集资金临时补充流动资金的议案》《关于新增开立募集资金专户的议案》,同意公司在不影响募集资金投资项目实施及募集资金使用的前提下,使用不超过7,000.00万元(含本数)暂时闲置募集资金用于临时补充流动资金,用于与公司主营业务相关的生产经营,使用期限自董事会审议通过之日起不超过12个月。为规范公司用于临时补充流动资金的募集资金的存放、使用与管理,董事会同意公司开立募集资金临时补充流动资金专项账户,授权公司管理层办理募集资金专户开立事宜,并同意募集资金专户开户银行、保荐机构签署《募集资金三方监管协议》。

三、募集资金专户的设立和监管情况

为规范公司募集资金的存放、使用和管理,维护投资者的合法权益,确保公司募投项目顺利开展,提高募集资金使用效率,根据《上市公司募集资金监管规定》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》等有关规定,公司已根据相关规定签署募集资金监管协议,对募集资金的存放和使用进行监督。前述协议与上海证券交易所《募集资金专户存储三方监管协议(范本)》不存在重大差异。

募集资金专户的开立情况如下:

开户银行	户名	账号
北京天智航医疗科技股份有限公司	北京天智航医疗科技股份有限公司	8603110002238367

三、《募集资金专户存储三方监管协议》的主要内容

甲方:北京天智航医疗科技股份有限公司
乙方:宁波银行股份有限公司北京海淀科技支行
丙方:中信建投证券股份有限公司

甲方为规范募集资金管理,保护投资者的权益,根据有关法律、法规及《上市公司募集资金监管规定》《上海证券交易所科创板股票上市规则》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》等规范性文件,以及甲方募集资金管理制度的相关规定,甲、乙、丙三方经协商,达成如下协议:

- 1.甲方已在乙方开设募集资金专项账户(以下简称“专户”),账号为86031110002238367,截至2026年2月2日,专户余额为0万元。该专户仅用于甲方募集资金临时补充流动资金的存储和使用,不得用作其他用途。
- 2.在募集资金专户内,甲方可根据实际需要将该专户内的部分资金以存单或其他合理存款方式存放,甲方应将存单或其他合理存款方式存放款项的具体金额、存放方式、存放期限等信息及时通知丙方。上述存单或其他合理存款方式存放的款项不得设定质押,不可转让。甲方不得从上述存单或其他合理存款方式存放的款项直接支取资金。
- 3.甲方应当遵守《中华人民共和国票据法》《支付结算办法》《人民币银行结算账户管理办法》等法律、法规、规章。
- 4.丙方作为甲方的保荐人,应当依据有关关键指标对保荐代表人或其他工作人员对甲方募集资金使用情况进行监督。
- 5.丙方承诺按照《证券发行与承销业务管理办法》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》以及甲方制订的募集资金管理制度对甲方募集资金管理事项履行保荐职责,进行持续督导工作。
- 6.丙方可以采取现场调查、书面问询等方式行使其监督权。甲方和乙方应当配合丙方的调查与查询。丙方应当至少每半年度对甲方募集资金的存放与使用情况进行一次现场调查。
- 7.甲方授权丙方指定的保荐代表人孙栋、朱进可以随时到甲方查询、复印甲方专户的资料;乙方应当及时、准确、完整地提供其所提供的有关专户的资料。
- 8.丙方有权根据甲方有关资料对甲方专户的余额出具合法的合法身份证明;丙方指定的其他工作人员向乙方查询甲方专户有关情况时应当出具本人的合法身份证明和单位介绍信。
- 9.乙方按月(每月10日)向甲方出具真实、准确、完整的专户对账单,并抄送给丙方。
- 10.甲方1次或12个月内累计从专户支取的金额超过4000万元且达到发行募集资金总额扣除发行费用后的净额(以下简称“募集资金净额”)的20%的,甲方应当及时以传真或邮件方式通知丙方,同时提供专户的支出清单。
- 11.丙方有权根据有关规定变更指定的保荐代表人,丙方变更保荐代表人的,应当将相关证明文件书面通知甲方,乙方、丙方知照。乙方、丙方知照后变更保荐代表人的联系方式,更换保荐代表人不影响本协议的效力。本协议第四条约定的甲方对丙方保荐代表人的授权由更换后的保荐代表人继承享有。
- 12.乙方连续三次未及时向甲方出具对账单,以及存在未配合丙方调查专户情形的,甲方可以主动或在丙方的要求下书面终止本协议并注销募集资金专户。
- 13.丙方发现甲方、乙方未按照约定履行本协议的,应当在知悉有关事实后立即向上海证券交易所书面报告。
- 14.本协议任何一方当事人违反本协议,应当向守约方承担违约责任,并赔偿守约方因此所遭受的损失。
- 15.本协议自甲、乙、丙三方法定代表人(负责人)或授权代表签署并加盖各自单位公章或合同专用章之日起生效,至专户资金全部支完并依法销户或三方协商一致终止本协议并销户之日起失效。

特此公告。

北京天智航医疗科技股份有限公司董事会
2026年2月4日

金鹰基金管理有限公司金鹰民富收益混合型 证券投资基金基金基金经理变更公告

公告送出日期:2026年2月4日

- 1 公告基本信息
- 2 新任基金经理的相关信息

姓名	国籍	取得基金从业资格的时间
王强	中国	2015年12月

姓名	国籍	取得基金从业资格的时间
王强	中国	2015年12月

基金管理人:金鹰基金管理有限公司
基金名称:金鹰民富收益混合型证券投资基金
基金代码:009007
基金托管人:中国工商银行股份有限公司
基金托管人:中国工商银行股份有限公司
基金托管人:中国工商银行股份有限公司

股票代码:600010 股票简称:包钢股份 编号:(临)2026-001
债券代码:163705 债券简称:20包钢03
债券代码:175793 债券简称:GC钢联01

内蒙古包钢钢联股份有限公司 关于股份回购进展情况的公告

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个别及连带责任。

本公司首次公告回购股份方案的公告(公告编号:2025-031)、《关于调整金融机构股票回购专项授权承诺函的公告》(公告编号:2025-034)和2025年6月21日披露的《关于以集中竞价方式回购公司股份的回购报告书》(公告编号:2025-045)。

一、回购股份的基本情况

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,公司于每个回购的3个交易日前在上海证券交易所网站披露回购进展情况。具体情况如下:

2025年6月,公司通过集中竞价交易方式回购股份7980700股,占公司总股本的比例为0.018%,成交的最高价为2.69元/股,最低价为2.31元/股,已支付的总金额为2000.0342万元(不含佣金、手续费等交易费用)。

截至2026年1月31日,公司通过集中竞价交易方式累计回购股份64134800股,占公司总股本的比例为0.202%,成交的最高价为2.72元/股,最低价为1.79元/股,已支付的总金额为13000.1341万元(不含佣金、手续费等交易费用)。

上述回购股份符合法律法规、规范性文件的规定及公司回购股份方案。

二、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及时履行信息披露义务。

特此公告。

内蒙古包钢钢联股份有限公司董事会
2026年2月3日

证券代码:000661 证券简称:长春高新 公告编号:2026-008

长春高新技术产业(集团)股份有限公司关于子公司注射用 GenSci136 境内生产药品注册临床试验申请获得受理的公告

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

近日,长春高新技术产业(集团)股份有限公司(以下简称“公司”)控股子公司——长春金赛药业有限责任公司(以下简称“金赛药业”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力(gMG)。

gMG是一种特发性神经肌肉接头传递障碍的自身免疫性疾病,以全身肌群受累为主,临床表现多样,病程迁延,病程漫长,治疗难度大,严重影响患者生活质量。目前全球范围内,仅有MG的全身重症肌无力(以下称“金赛”)收到国家药品监督管理局核准签发的《受理通知书》,金赛药业注射用GenSci136的境内生产药品注册临床试验申请获得受理,现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

产品名称:注射用GenSci136
申请事项:境内生产药品注册临床试验
受理号:CYSD202510163
申请人:长春金赛药业有限责任公司
审批结论:受理,决定予以受理
适应症:用于全身重症肌无力
二、药品的基本情况

注射用GenSci136是金赛药业自主研发的一款治疗1类新药,拟用于治疗全身重症肌无力