

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临 2026-126

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”)子公司广东恒瑞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-7012 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、药物的基本情况
药物名称:SHR-7012 注射液
剂型:注射剂
申请事项:临床试验
受理号:CXSL2600657

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,2026 年 5 月 21 日受理的 SHR-7012 注射液临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品开展临床试验。申请的适应症:皮肤型皮肤癌(CTCL)。

二、药物的其他情况
SHR-7012 注射液是公司自主研发的创新型药物,拟用于治疗皮肤型红斑狼疮。经查询,国内外目前尚无同类靶点药物获批上市。截至目前,SHR-7012 注射液相关项目累计研发投入约 2,560 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评、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 8 月 20 日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临 2026-125

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”)子公司北京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 HRS-8203 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、药物的基本情况
药物名称:SHR-8203 注射液
剂型:注射剂
申请事项:临床试验
受理号:CXSL2600576

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,2026 年 5 月 28 日受理的 SHR-8203 注射液临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品单抗在晚期实体瘤中开展临床试验。

二、药物的其他情况
SHR-8203 注射液是公司自主研发的创新型抗肿瘤药物,拟用于治疗晚期实体瘤。经查询,目前国内外尚无同类药物上市。截至目前,SHR-8203 注射液累计研发投入约 2,040 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评、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 8 月 20 日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临 2026-127

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”)子公司成都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 HRS-3095 片《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、药物的基本情况
药物名称:HRS-3095 片
剂型:片剂
申请事项:临床试验
受理号:CXHL2600653、CXHL2600654、CXHL2600655、CXHL2600656

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,2026 年 6 月 3 日受理的 HRS-3095 片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品开展原发免疫性血小小板减少症(ITP)和自身免疫性溶血性疾(AlHA)的临床试验。

二、药物的其他情况
HRS-3095 片是公司自主研发的靶向免疫细胞的小分子化合物,对自身免疫性血液病有良好的治疗效果。临床前数据显示,HRS-3095 可有效抑制抗体介导的血细胞破坏,该项目用于慢性自发性穿膜疹的临床研究正推进至 II 期。经查询,针对 TTP 和 AIHA 适应症,目前国内暂无同类靶点药物获批上市。截至目前,HRS-3095 片相关项目累计研发投入约 3,960 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评、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 8 月 20 日

证券代码:600276 证券简称:恒瑞医药 公告编号:临 2026-128

江苏恒瑞医药股份有限公司 关于获得药品注册批准的公告

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。

近日,江苏恒瑞医药股份有限公司(以下简称“公司”)子公司成都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”)的通知,批准公司自主研发的 1 类新药富马酸立康可片(HRS-5906)股票上市。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况
药品名称:富马酸立康可片胶囊
剂型:胶囊剂
规格:25mg
注册分类:化学药品 1 类
受理号:CXHS2600014

处方药/非处方药:处方药
批准的适应症:本品适用于治疗既往未接受过补体抑制剂治疗的阵发性睡眠性血红蛋白尿症(PNH)成人患者。

二、药品的其他情况
PNH 是一种罕见获得性溶血性疾病,其发病率/患病率低,已被纳入国家《第一批罕见病目录》。其特征为体内调节蛋白 CD56 和 CD59 缺失,其中 CD59 蛋白缺失会造成膜攻击复合物(MAC)不受控制地形成,PNH 红细胞因无细胞核且长期暴露在家浆抗体中,引发补体介导的血管内溶血;同时,大量 CD36 沉积于 PNH 红细胞表面,可被脾脏巨噬细胞识别并清除,导致血管外溶血 2.3。补体旁路途径的扩增可导致近 80% 的下游补体活化产物,是驱动 PNH 溶血发生发展的关键环节 4。双重溶血可诱发患者出血贫血、贫血、血检形成及器性损伤等一系列临床表现 2.5。尽管 C5 补体抑制剂通过阻断未端补体通路,推动了 PNH 治疗取得进展 6,但使用于初始治疗,仍有 25%-50% 的患者存在血管外溶血。约 74% 的患者受疲乏困扰,仅 21.3% 患者达到完全血容量缓解(定义为患者脱离输血且无输血 11.7.8。

富马酸立康可片胶囊是一种补体因子 B 抑制剂,作为靶向补体旁路途径的近端补体制剂,其通过抑制旁路途径的异常激活与补体扩增循环,从机制层面同时抑制血管内溶血和血管外溶血,提升血红蛋白水平。针对本适应症,同靶点药物国内已有诺华的盐酸伊普司片胶囊(Pablistat?)于 2024 年获批上市,用于治疗既往使用 C5 补体抑制剂治疗仍仍贫血的阵发性睡眠性血红蛋白尿症(PNH)的上市许可申请也在审评中。截至目前,富马酸立康可片胶囊相关项目累计研发投入约 27,750 万元(未经审计)。

三、风险提示
公司高度重视药品研发,并严格控制药品研发、制造及销售环节的质量及安全。药品获得批件后生产和销售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。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司董事会
2026 年 8 月 20 日

1. Bing Han, et al. Efficacy and safety of HRS-5906 versus eculizumab in patients with paroxysmal nocturnal hemoglobinuria: a multicenter, randomized, open-label, active-controlled phase 3 trial. EHA 2026. Abstract: EHA-1896 Short: PF657.
2. Robert A. Brodsky. Paroxysmal nocturnal hemoglobinuria. Blood 2014. 124 (18): 2804-2811.
3. 施均. 阵发性睡眠性血红蛋白尿症治疗目标与药物选择 [J]. 中国实用内科杂志. 2025, 45 (7): 5487-553.
4. Harboe M, et al. The quantitative role of alternative pathway amplification in classical pathway induced terminal complement activation. Clin Exp Immunol. 2004 Dec; 138 (3): 439-446.
5. 中华医学会血液学分会红细胞疾病(贫血)学组. 阵发性睡眠性血红蛋白尿症诊断与治疗中国指南(2024 年版) [J]. 中华血液学杂志. 2024, 45(08): 727-737.
6. Jeff Ser. Extravascular hemolysis in PNH. Blood Adv 2025 9 (19): 4977-4978.
7. Ristiano AM, et al. Anti- complement Treatment for Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria: Time for Proximal Complement Inhibition? A Position Paper From the SAAWP of the EBMt. Front. Immunol. 10:1157.
8. Dingli, D., et al. The burden of illness in patients with paroxysmal nocturnal hemoglobinuria receiving treatment with the C5-inhibitors eculizumab or ravulizumab: results from a US patient survey. Ann Hematol 101, 251-263 (2022).

证券代码:600730 证券简称:ST 高科 公告编号:2026-076

中国高科集团股份有限公司 2026 年第五次临时股东大会决议公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、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:

- 本次会议是否有否决议案:无
- 一、会议召开和出席情况
(一)股东大会召开的时间:2026 年 8 月 20 日
(二)股东大会召开的地点:北京市东城区北三环东路 36 号环球贸易中心 C 座 17 层中国高科会议室
(三)出席会议的普通股股东和恢复表决权的优先股股东及其持有股份情况:

1.出席或授权出席和计票人数	1,397
2.出席或授权出席股东持有表决权股份总数(股数)	236,006,164
3.出席或授权出席股东持有表决权股份占公司有表决权股份总数的比例(%)	40.246

(四)表决方式是符合《公司法》及《公司章程》的规定,会议主持情况为:

本次股东大会由董事会召集,会议由董事长孙维佳女士主持,会议采取现场投票与网络投票相结合的表决方式。会议的召集、召开程序、出席会议人员的资格、会议的表决方式和程序均符合《中华人民共和国公司法》《上市公司股东大会规则》及《公司章程》的有关规定。

(五)公司董事和董事会秘书的列席情况

1.公司在任董事 9 人,列席 9 人,独立董事陈丽红女士、沈晓晨先生、刘俊先生均出席了本次股东大会。

2.副董事长兼董事会秘书唐庆友女士出席了本次股东大会;非董事高级管理人员列席了本次股东大会。

二、议案审议情况

(一)非累积投票议案

1.议案名称:《关于确认董事孙维佳女士 2026 年薪酬方案的议案》
表决结果:通过

股东类型	同意	反对	弃权
A股	230,396,570	97,5869	5,403,142

2.议案名称:《关于确认董事杨薇薇女士 2026 年薪酬方案的议案》
审议结果:通过

中国高科集团股份有限公司董事会
2026 年 8 月 21 日

证券代码:603979 证券简称:金诚信 公告编号:2026-068

转债代码:113615 转债简称:金诚信转债
转债代码:113699 转债简称:金 25 转债

金诚信矿业管理股份有限公司 关于签署日常经营合同的公告

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个别及连带责任。

金诚信矿业管理股份有限公司(以下简称“公司”)承接了贵州开磷集团股份有限公司开阳深水矿区东翼深部扩初开工程项一期工程二标段(二区)矿山服务业务,并于近日取得经双方签字盖章的合同文件。主要情况如下:

- 一、工程项目及合同主要情况
(一)贵州开磷集团股份有限公司开阳深水矿区东翼深部扩初开工程项一期工程二标段(二区)施工总承包(基建)
 - 1.工程地点:贵州省贵阳市开阳县。
 - 2.工程承包范围:提升系统、辅助斜坡道、+400m 中段工程、回风平巷工程、进风井工程、副室工程、掘进斜坡道工程、采切工程、零星土建工程、主管和尾管安装工程、巷道排水、废石排研等。
 - 3.签约预估合同价:本合同为单价合同,根据预估工程量计算签约合同金额为 202,219,587.13 元(含税),最终金额需根据实际完成工作量及合同单价计算。
 - 4.合同工期:569 日历天。
 - 5.合同双方当事人
发包人:贵州开磷集团股份有限公司。该公司持有本公司控股子公司贵州两位河矿业开发有限公司 10%的股权。根据《上海证券交易所股票上市规则》等规定,本次交易不构成关联交易。
承包人:金诚信矿业管理股份有限公司
二、合同履行对上市公司的影响
1.以上合同为本公司的日常经营合同,合同的履行对本公司的业绩将产生一定的影响,有利于促进公司未来业务发展。
2.以上交易属商业公司、公正的市场交易定价原则,不存在损害上市公司及股东利益的情形,符合公司实际经营发展需要。
3.以上合同的履行对公司业务独立性不构成影响,不会因履行该合同而对合同对方形成依赖。
三、合同履行的风险分析
1.合同双方履约能力良好,但由于合同期限较长,存在因双方经营状况发生变化而导致丧失履约能力的风险;存在因双方经营变化、工程内容、资源量增减等发生变化而导致合同无法正常履行的风险。
2.由于工程合同履约期限较长,在合同履行过程中如果遇到市场、政治、宗教、社区关系、环保、行业监管政策等不可预计的不可抗力等公共事件,可能导致项目进度出现延误、停带等不利状况,致使合同无法全部履行;可能因突发性公共事件对公司履行带来不利影响,包括但不限于人员流动及物资运输困难、生产效率降低、合同无法正常履行、业主回款周期延长、客户资本投资意愿减弱。
3.矿山开发服务行业存在固有的高危性,在项目生产运营过程中可能会出现自然灾害、设备故障、爆破事故等突发危险情况,可能造成人员伤亡和财产损失,或导致项目进度出现延误、停带等不利状况,致使合同无法全部履行;在未来大型现场作业活动中,一旦运用技术失当造成组织协调能力、造成工程延误或造成事故,则可能对项目后续业务的开展等产生不利影响,致使合同无法全部履行。
四、风险提示
特此公告。

金诚信矿业管理股份有限公司董事会
2026 年 8 月 20 日

证券代码:601198 证券简称:东兴证券 公告编号:2026-041

东兴证券股份有限公司 关于收到上海证券交易所审核中心意见落实函的公告

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。

东兴证券股份有限公司(以下简称东兴证券或公司)与中国国际金融股份有限公司(以下简称中金公司)、信达证券股份有限公司(以下简称信达证券)拟由中金公司通过向东兴证券全体 A 股换股股东发行 A 股票、向信达证券全体 A 股换股股东发行 A 股票的方式换股吸收合并东兴证券、信达证券(以下简称本次交易)。

2026 年 8 月 20 日,东兴证券收到上海证券交易所(以下简称上交所)出具的《关于中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司申请的审核中心意见落实函》(上证上审[并购重组](2026)77 号)(以下简称《落实函》)。根据《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》《上市公司重大资产重组管理办法》《上海证券交易所上市公司重大资产重组审核规则》等法律、法规及上交所有关规定,上交所对本次交易的申请文件进行了审核,并要求公司及中介机构提交《中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司报告书(上会稿)》(以下简称重组报告书(上会稿))。

中金公司、东兴证券、信达证券及相关中介机构根据《落实函》的要求,提交了重组报告书(上会稿)等相关文件,并于附于上交所网站(www.sse.com.cn)披露了重组报告书(上会稿)等相关文件。

本次交易尚需获得相应批准、核准、注册或经同意后方可正式实施,能否实施以及最终实施的时间尚存在不确定性。公司将根据相关事项进展情况,严格按照有关法律法规的规定和要求履行信息披露义务,公司所有信息均以指定信息披露媒体上披露的内容为准,敬请广大投资者关注公司后续公告并注意投资风险。

特此公告。

东兴证券股份有限公司
董事会
2026 年 8 月 20 日

证券代码:601198 证券简称:东兴证券 公告编号:2026-043

东兴证券股份有限公司 关于上海证券交易所并购重组审核委员会审核 中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴 证券股份有限公司、信达证券股份有限公司事项 会议安排的公告

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。

证券代码:603908 证券简称:方盛制药 公告编号:2026-053

湖南方盛制药股份有限公司 关于召开 2026 年半年度业绩暨现金分红说明会的公告

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。

重要内容提示:
会议召开时间:2026 年 8 月 31 日(星期一)09:00-10:00
会议召开地点:上海证券交易所上证路演中心(网址:<https://roadshow.sseinfo.com/>)
会议召开方式:上证路演中心网络互动
投资者可于 2026 年 8 月 24 日(星期一)至 8 月 28 日(星期五)16:00 前登录上证路演中心网站首页点击“提问互动征集”栏目或通过公司邮箱 fsh899713@126.com、603998@fangsheng.com.cn 进行提问。公司将根据提问时间,对投资者普遍关注的问题进行回答。
湖南方盛制药股份有限公司(以下简称“公司”)将于 2026 年 8 月 29 日发布公司 2026 年半年度报告,为便于广大投资者更全面深入了解公司 2026 年半年度经营成果、财务状况,公司计划于 2026 年 8 月 31 日(星期一)09:00-10:00 举行 2026 年半年度业绩暨现金分红说明会,就投资者关心的问题进行交流。

- 一、说明会类型
本次投资者说明会以网络互动形式召开,公司将针对 2026 年半年度的经营成果及财务指标的具体情况与投资者进行互动交流,在信息披露允许的范围内就投资者普遍关注的问题进行回答。
二、说明会召开的时间、地点
(一)会议召开时间:2026 年 8 月 31 日(星期一)09:00-10:00
(二)会议召开地点:上证路演中心
(三)会议召开方式:上证路演中心网络互动
三、参会人员
董事长兼总经理:周晓莉女士

东兴证券股份有限公司(以下简称东兴证券或公司)与中国国际金融股份有限公司(以下简称中金公司)、信达证券股份有限公司(以下简称信达证券)拟由中金公司通过向东兴证券全体 A 股换股股东发行 A 股票、向信达证券全体 A 股换股股东发行 A 股票的方式换股吸收合并东兴证券、信达证券(以下简称本次交易)。

根据上海证券交易所(以下简称上交所)并购重组审核委员会发布的《上海证券交易所并购重组审核委员会 2026 年第 17 次审议会议公告》,上交所并购重组审核委员会定于 2026 年 8 月 27 日召开 2026 年第 17 次并购重组审核委员会审议会议,审核本次交易。

本次交易尚需获得相应批准、核准、注册或经同意后方可正式实施,能否实施以及最终实施的时间尚存在不确定性。公司将根据相关事项进展情况,严格按照有关法律法规的规定和要求履行信息披露义务,公司所有信息均以指定信息披露媒体上披露的内容为准,敬请广大投资者关注公司后续公告并注意投资风险。

特此公告。

东兴证券股份有限公司
董事会
2026 年 8 月 20 日

证券代码:601198 证券简称:东兴证券 公告编号:2026-042

东兴证券股份有限公司 关于中国国际金融股份有限公司换股吸收合并 东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司 报告书(上会稿)修订说明的公告

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。

东兴证券股份有限公司(以下简称东兴证券或公司)与中国国际金融股份有限公司(以下简称中金公司)、信达证券股份有限公司(以下简称信达证券)拟由中金公司通过向东兴证券全体 A 股换股股东发行 A 股票、向信达证券全体 A 股换股股东发行 A 股票的方式换股吸收合并东兴证券、信达证券(以下简称本次交易)。

2026 年 8 月 20 日,东兴证券收到上海证券交易所(以下简称上交所)出具的《关于中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司申请的审核中心意见落实函》(上证上审[并购重组](2026)77 号)(以下简称《落实函》)。中金公司、东兴证券、信达证券及相关中介机构根据《落实函》的要求,对《中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司报告书(上会稿)》(以下简称重组报告书(上会稿))进行了补充和修订,并在上交所网站(www.sse.com.cn)披露了重组报告书(上会稿)。

相较东兴证券于 2026 年 8 月 19 日披露的《中国国际金融股份有限公司换股吸收合并东兴证券股份有限公司、信达证券股份有限公司报告书(修订稿)》,重组报告书(上会稿)对部分内容进行了补充和修订,主要修订情况说明如下:

章节	修订情况说明	修订说明
重大事项提示	补充受新收购合并方财务数据截止日后续经营情况。	
第八章 管理层讨论与分析	补充受新收购合并方财务数据截止日后续经营情况。	

特此公告。

东兴证券股份有限公司
董事会
2026 年 8 月 20 日

湖南方盛制药有限公司 董事会

2026 年 8 月 20 日

湖南方盛制药有限公司 董事会
2026 年 8 月 20 日

证券代码:600664 证券简称:哈药股份 编号:2026-038

哈药集团股份有限公司 股票交易严重异常波动暨风险提示公告

本公司董事会及全体董事保证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。

重要内容提示:
● 截至 2026 年 8 月 20 日收盘,哈药集团股份有限公司(以下简称“公司”)股票连续 30 个交易日日内收盘价价格涨幅偏离值累计达到 200%,根据《上海证券交易所交易规则》的有关规定,属于股票交易严重异常波动情形。

● 近期公司股票累计触及三次异常波动和两次严重异常波动,存在市场情绪过热,非理性炒作风险。公司股票价格自 2026 年 7 月 10 日以来累计涨幅 196.73%,7 月 13 日、7 月 16 日、8 月 11 日三次触及股票交易严重异常波动指标,7 月 23 日触及严重异常波动指标。

● 公司股票短期上涨幅度较大,显著高于上证指数及所处行业涨幅,近期换手率较过往明显放大,目前交易风险较大,存在快速下跌风险。根据中证指数有限公司官网数据,截至 8 月 19 日收盘,公司所属中国上市公司协会行业分类“医药制造业(C27)”行业静态市盈率为 28.34 倍,公司静态市盈率为 63.10 倍;行业市净率为 2.62 倍,公司市净率为 3.89 倍,静态市盈率和市净率均显著高于同行业上市公司水平。近 5 个交易日公司股票换手率分别为 14.89%、12.83%、12.39%、11.81%、19.37%,较过往明显放大,股票交易显著放量,公司郑重提醒广大投资者审慎评估交易风险,理性作出投资决策。

(二)生产经营情况

● 公司主营业务未发生重大变化。公司医药工业及医药商业两大业务板块生产经营状况正常,主营业务未发生变化。同时,公司向控股股东哈药集团有限公司(以下简称“控股股东”)核实,截至本公告披露日,除本公司已被披露事项外,不存在应披露而未披露的重大信息。

一、股票交易严重异常波动的具体情况

二、公司关注并核实的相关情况

公司主营业务未发生重大变化。公司医药工业及医药商业两大业务板块生产经营状况正常,主营业务未发生变化,不存在影响公司股票交易价格严重异常波动的重大事项,不存在应披露而未披露的重大信息。

(二) 重大事项情况

经公司自查并向公司控股股东求证确认,截至本公告披露日,公司及控股股东均不存在应披露而未披露的影响公司股票异常波动的重大信息,包括但不限于重大资产重组、股份发行、重大交易类事项、重大资产重组、股份回购、股权激励、破产重整、重大业务合作、引进战略投资者等重大事项。

(三) 媒体报道、市场传闻、热点概念情况

公司未发现存在对公司股票交易价格产生较大影响的、需要公司澄清回应的媒体报道或市场传闻。

(四) 其他风险提示信息

经核实,公司未发现其他有可能对公司股价产生较大影响的重大事件,公司控股股东、董事、高级

管理人员在公司本次股票交易严重异常波动期间不存在买卖公司股票的情况。

三、相关风险提示

(一) 市场交易风险

1、近期公司股票累计触及三次异常波动和两次严重异常波动,存在市场情绪过热,非理性炒作风险。公司股票价格自 2026 年 7 月 10 日以来累计涨幅 196.73%,7 月 13 日、7 月 16 日、8 月 11 日三次触及股票交易严重异常波动指标,7 月 23 日触及严重异常波动指标。

2、公司股票短期上涨幅度较大,显著高于上证指数及所处行业涨幅,近期换手率较过往明显放大,目前交易风险较大,存在快速下跌风险。根据中证指数有限公司官网数据,截至 8 月 19 日收盘,公司所属中国上市公司协会行业分类“医药制造业(C27)”行业静态市盈率为 28.34 倍,公司静态市盈率为 63.10 倍;行业市净率为 2.62 倍,公司市净率为 3.89 倍,静态市盈率和市净率均显著高于同行业上市公司水平。近 5 个交易日公司股票换手率分别为 14.89%、12.83%、12.39%、11.81%、19.37%,较过往明显放大,股票交易显著放量,公司郑重提醒广大投资者审慎评估交易风险,理性作出投资决策。

(二) 生产经营情况

截至本公告披露日,公司不存在影响股票交易价格严重异常波动的生产经营情况。公司近期披露的主要事项如下:

公司于 2026 年 7 月 10 日披露公司 2026 年半年度业绩预告公告,预计 2026 年半年度实现归属于母公司所有者的净利润为 38,021.69 万元到 43,724.96 万元,同比增长 46.40%到 68.36%。预计 2026 年半年度实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为 32,944.14 万元到 37,885.76 万元,同比增长 34.93%到 55.17%。

公司于 2026 年 7 月 14 日披露了《公司产品在《国家基本药物目录》中调整情况的公告》,本次《国家基本药物目录》调整,公司及所属企业新增纳入 6 个品种,调出 1 个品种。

公司于 2026 年 8 月 4 日披露了《公司参与第十二批全国药品集中采购中选的公告》,公司所属企业产品注射用头孢噻肟钠注射剂和富马酸伏拉唑注射液(www.sse.com.cn)披露的相关公告。

(三) 其他风险

经核实,公司未发现可能对股价产生较大影响的其他风险。

在此郑重提醒广大投资者,《上海证券报》《证券时报》为公司指定信息披露报刊,上海证券交易所网站为公司指定信息披露网站,有关公司信息均以公司在上述指定媒体刊登的公告为准,敬请广大投资者理性投资,注意风险。

四、董事会声明及相关承诺

本公司董事会确认,根据《上海证券交易所股票上市规则》等有关规定,公司不存在应披露而未披露的事项或与该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等,董事会也未获悉本公司有根据《上海证券交易所股票上市规则》等有关规定应披露而未披露的、对公司股票交易价格可能产生重大影响的信息;公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

特此公告。

哈药集团股份有限公司 董事会
二〇二六年八月二十一日

证券代码:688617 证券简称:惠康医疗 公告编号:2026-048

深圳惠泰医疗器械股份有限公司 关于股票交易异常波动的公告

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。

重要内容提示:
● 深圳惠泰医疗器械股份有限公司(以下简称“公司”)股票连续 3 个交易日内(2026 年 8 月 18 日、2026 年 8 月 19 日、2026 年 8 月 20 日)收盘价价格涨幅偏离值累计达到 30%,根据《上海证券交易所交易规则》《上海证券交易所科创板股票交易实时监控系统》的有关规定,属于股票交易异常波动情形。

● 经公司自查及向公司控股股东、实际控制人核实,截至 2026 年 8 月 20 日,公司及控股股东、实际控制人不存在关于公司的应披露而未披露的重大事项,公司目前生产经营正常,未发生重大变化。

一、股票交易异常波动的具体情况

公司股票连续 3 个交易日(2026 年 8 月 18 日、2026 年 8 月 19 日、2026 年 8 月 20 日)收盘价价格涨幅偏离值累计达到 30%,根据上海证券交易所相关规定,属于股票交易异常波动情形。

二、上市公司关注并核实的情况说明

(一) 生产经营情况

经公司自查,公司近期日常经营情况正常,未发生重大变化。市场环境或行业政策未发生重大调整,公司内部生产经营秩序正常。