

证券代码：300723

证券简称：一品红

公告编号：2024-009

## 一品红药业股份有限公司

### 关于控股子公司签订日常经营合同的自愿性披露公告

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。

#### 特别提示：

1、合同的生效条件：自双方代表签字盖章之日起生效。

2、合同的风险及不确定性：

(1) 本次签署的合同总金额为人民币 6,963 万元（含税）。委托事项为公司控股子公司广州瑞安博在研的化药新注册分类 1 类药物 AR882 胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的 II/III 期临床试验。乙方负责临床试验的全面组织及实施，包括临床试验项目管理、监查、医学撰写、医学监查、药物警戒、质量保证和控制等。

(2) 药品研发具有高投入、高风险、高收益的特点，从临床试验到投产上市的周期长、环节多，易受到诸多不可预测的因素影响，临床试验进度及结果、未来产品市场竞争形势均存在诸多不确定性。

此外，药品审批上市到实现销售周期长、环节多，同时上市后能否被市场接纳和应用也具有不确定性，可能存在上市后产品销售不及预期的风险。

(3) 合同已对各方权利和义务、违约责任、争议的解决方式等作出明确规定，但由于交易对方未提供履约担保措施，因此，存在一定的履约风险。

敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

#### 一、合同签署概况

2024 年 4 月 3 日，一品红药业股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司广州瑞安博医药科技有限公司（以下简称“广州瑞安博”）与博济医药科技股份有限公司（以下简称“博济医药”，证券代码：300404）签订了《技术服务（委托）合同》，合同总金额为人民币 6,963 万元（含税，该合同总额包含 2023 年双方签署的《化药 1 类新药 AR882 胶囊 III 期注册临床试验前期启动协议》约定的项

目启动经费 258.7 万元，下同)。

合同约定广州瑞安博委托博济医药组织开展“AR882 胶囊”治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的 II/III 期临床试验研究服务。

本合同为公司日常经营合同，无需公司董事会及股东大会审议批准。

## 二、合同当事人介绍

### 1、交易对方基本情况:

企业名称: 博济医药科技股份有限公司

统一社会信用代码: 91440101743555883K

法定代表人: 王廷春

注册资本: 38,198.9708 万元人民币

成立时间: 2002 年 09 月 29 日

注册地址: 广州黄埔区科学城南翔一路 62 号 (二、三、四、五) 栋

经营范围: 医学研究和试验发展; 技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广; 信息技术咨询服务; 信息咨询服务 (不含许可类信息咨询服务); 科技中介服务; 日用化学产品销售; 机械设备销售; 办公设备销售; 消毒剂销售 (不含危险化学品); 第一类医疗器械租赁; 第二类医疗器械租赁; 机械设备租赁; 土地使用权租赁; 非居住房地产租赁; 租赁服务 (不含许可类租赁服务); 住房租赁; 医疗设备租赁; 办公设备租赁服务; 计算机及通讯设备租赁; 药物检测仪器制造; 专用化学产品制造 (不含危险化学品); 日用化学产品制造; 医用包装材料制造; 会议及展览服务; 技术进出口; 医疗服务; 医疗器械互联网信息服务; 药品生产; 药品委托生产; 药品批发; 医护人员防护用品生产 (II 类医疗器械)

博济医药与公司不存在关联关系，本次合同签订不构成关联交易。

### 2、最近三个会计年度与上市公司发生类似交易情况

公司与博济医药在 2021 年度、2022 年度、2023 年度交易金额分别为 0 万元、0 万元、673.077 万元。主要是支付 AR882 胶囊食物影响 (FE) 试验和生物利用度 (BA) 试验委托研究合同款。

### 3、履约能力分析

交易对方系依法存续并持续经营的独立法人主体，经营状况良好，具备履行合同的能力。但由于交易对方未提供履约担保措施，因此，存在一定的履约风险。

### 三、合同主要内容

本次签署的《技术服务（委托）合同》主要内容如下：

#### 1、合同主体

甲方：广州瑞安博医药科技有限公司

乙方：博济医药科技股份有限公司

2、合同主要内容：根据行业相关要求和相关规定，甲方委托乙方组织开展“AR882 胶囊”治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的 II/III 期临床试验。

3、合同金额及付款方式：本项目临床研究经费含税总额为人民币 6,963 万元（大写：陆仟玖佰陆拾叁万元），除 2023 年双方签署的《化药 1 类新药 AR882 胶囊 III 期注册临床试验前期启动协议》约定的项目启动经费 258.7 万元已支付完毕之外，其余费用执行分期付款方式，甲方根据合同约定的支付节点，通过银行汇款的方式向乙方支付合同约定的临床研究经费。

4、合同签署时间：2024 年 04 月 03 日

5、合同的生效条件：自双方代表签字盖章之日起生效。

6、违约责任：合同已对各方权利和义务、违约责任、争议的解决方式等作出明确规定。

### 四、对公司的影响

1、AR882 是公司与美国 ArthroSi 公司合作研发的 1 类创新药，是一种高效选择性尿酸转运蛋白 (URAT1) 抑制剂，旨在通过抑制 URAT1 使尿液尿酸盐排泄正常化，从而降低血清尿酸 (sUA) 水平。AR882 克服了雷西纳德和苯溴马隆的缺点，能够与尿酸转运蛋白长效结合，延长抑制作用的时间，临床结果显示其药效长达 24 小时。而且，全天候的阻断尿酸重吸收不会加重肾负荷，可以避免肾毒性，并有效清除体内尿酸，达到溶解痛风石的目的。若本次合同能顺利实施，将对公司未来经营产生积极影响。

2、本次合同总金额为人民币 6,963 万元（含税），合同执行分期付款方式，公司根据合同约定的支付节点，通过银行汇款的方式向乙方支付合同约定的临床研究经费，该合同的签署对本年度经营业绩不产生重大影响。

3、本次合同签订不会对公司的业务独立性产生重大影响。

公司将根据该合同后续进展情况及时履行信息披露义务。

## 五、 合同履行的风险分析

1、本次签署的合同为总金额为人民币 6,963 万元（含税），执行分期付款方式。本次合同标的“AR882 胶囊”为化药 1 类新药，乙方将根据临床试验相关法律法规及公司要求，按照合同约定的时间和质量标准依法合规完成临床试验的研究工作，但项目有一定的研发难度且执行周期较长，仍有可能存在不可抗力等原因导致合同延期或者提前终止的风险。

2、药品研发具有高投入、高风险、高收益的特点，从临床试验到投产上市的周期长、环节多，易受到诸多不可预测的因素影响，临床试验进度及结果、未来产品市场竞争形势均存在诸多不确定性。

此外，药品审批上市到实现销售周期长、环节多，同时上市后能否被市场接纳和应用也具有不确定性，可能存在上市后产品销售不及预期的风险。

3、合同已对各方权利和义务、违约责任、争议的解决方式等作出明确规定，但由于交易对方未提供履约担保措施，因此存在一定的履约风险。

敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

## 六、 合同的审议程序

本合同签订为公司日常经营事项，不涉及关联交易，公司主要业务不存在因履行合同而对当事人形成依赖的情况。

公司依据内部管理制度和相关规则的规定履行了相应的审批程序，无须提交董事会或股东大会审议。

## 七、 备查文件

1、双方签订的《技术服务（委托）合同》。

特此公告。

一品红药业股份有限公司董事会

2024 年 4 月 7 日