

华东医药股份有限公司

关于全资子公司与德国Heidelberg Pharma公司签署股权投资协议及产品独家许可协议的进展公告

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。

一、交易概述

2022年2月27日，华东医药股份有限公司（以下简称“公司”）召开的九届临时董事会审议通过了《关于与德国Heidelberg Pharma公司签署股权投资协议及产品独家许可协议的议案》。公司全资子公司华东医药投资控股（香港）有限公司（以下简称“投资控股”）与德国上市公司Heidelberg Pharma AG（以下简称“Heidelberg Pharma”）签署《股权投资协议》，以6.44欧元/股的价格认购Heidelberg Pharma公开增发的股票并从交易对方收购部分股权，最终取得Heidelberg Pharma共计35%的股权，成为其第二大股东，股权投资金额1.05亿欧元；全资子公司杭州中美华东制药有限公司与Heidelberg Pharma签署《产品独家许可协议》，获得Heidelberg Pharma拥有的2款在研产品HDP-101、HDP-103在中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区、台湾地区、韩国、新加坡等20个亚洲国家和地区的独家许可，包括独家开发及商业化权益。此外，中美华东还将获得Heidelberg Pharma另外2款在研产品HDP-102、HDP-104的独家选择权（Opt-in），以及另外2款后续在研产品的优先谈判权（ROFN）。详见公司于2022年2月

28日发布的《九届临时董事会决议公告》（公告编号：2022-005）、《关于全资子公司与德国Heidelberg Pharma公司签署股权投资协议及产品独家许可协议的公告》（公告编号：2022-006）。

Heidelberg Pharma（前身为WILEX AG）成立于1997年，总部位于德国拉登堡，是一家专注于肿瘤ADC药物研发的全球性生物制药公司。Heidelberg Pharma拥有专有的ATAC[®]（Antibody Targeted Amanitin Conjugates，抗体-鹅膏蕈碱偶联物）技术平台，是全球首个成功将Amanitin（鹅膏蕈碱）及其衍生物开发用于癌症治疗的公司，并成功利用该毒素的独特生物学特性开创了一种全新的治疗方法。基于在该领域的突破，Heidelberg Pharma利用专有技术平台自主开发，已建立起一条差异化的先进研发管线，主要在研的产品有HDP-101、HDP-102、HDP-103等。同时，Heidelberg Pharma也成功开展了多项对外合作以促进技术成果的转化。2018年3月，Heidelberg Pharma与美国纳斯达克上市公司Magenta Therapeutics共同合作开发ATAC[®]药物。目前其合作开发的产品MGTA-117，正在美国开展用于治疗急性髓性白血病（AML）和骨髓增生异常综合征（MDS）的I/II期临床试验。

HDP-101：为靶向B细胞成熟抗原（BCMA）的ATAC[®]药物（抗体-鹅膏蕈碱偶联物），Heidelberg Pharma目前正在开展该产品用于治疗复发/难治多发性骨髓瘤的海外I/IIa期临床试验，并已于2022年2月15日完成首例受试者给药。

HDP-103：为靶向前列腺特异性膜抗原（PSMA）的ATAC[®]药物，Heidelberg Pharma目前正在开展该产品的临床前研究，目标适应症为转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC）。

二、本次交易进展情况

本次交易公司已于2022年4月13日获得德国联邦金融监管局

(BaFin) 豁免公司对Heidelberg Pharma公开要约收购。2022年4月22日，德国联邦经济事务和气候行动部 (BMWK) 批准本次收购。2022年5月7日，公司获得浙江省发展和改革委员会下发的《关于境外投资项目备案通知书》及浙江省商务厅下发的《企业境外投资证书》。2022年8月12日，德国联邦金融监管局 (BaFin) 批准通过Heidelberg Pharma的公开增发方案。本次股权投资方案所需的中德两国有关部门的批准或核准已全部达成。

三、后续工作计划

公司将按《股权合作协议》约定，积极与各方密切配合，完成股权投资款项的支付、公开增发股票及协议转让股份的交割及登记、监事委派等工作，并根据本次交易的后续进展情况及相关法律法规履行信息披露义务。提请广大投资者注意投资风险。

四、备查文件

- 1、《关于境外投资项目备案通知书》；
- 2、《企业境外投资证书》

特此公告。

华东医药股份有限公司董事会

2022年8月15日