

广东众生药业股份有限公司 关于公司股票交易异常波动的公告

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。

一、股票交易异常波动的情况介绍

广东众生药业股份有限公司（以下简称“公司”）股票（证券简称：众生药业，证券代码：002317）于2024年2月27日及2月28日连续两个交易日内日收盘价格涨幅偏离值累计超过20%，根据《深圳证券交易所交易规则》等有关规定，属于股票交易异常波动的情况。

二、公司关注并核实相关情况

针对公司股票异常波动，公司对有关事项进行了核查，现就有关情况说明如下：

- 公司未发现前期披露的信息存在需要更正、补充之处；
- 公司未发现近期公共传媒报道了可能或已经对本公司股票交易价格产生较大影响的未公开重大信息；
- 公司目前经营情况正常，内外部经营环境未发生重大变化；
- 公司、控股股东及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，也不存在处于筹划阶段的重大事项；
- 公司控股股东及实际控制人在本公司股票交易异常波动期间未买卖本公司股票。

三、是否存在应披露而未披露信息的说明

公司董事会确认，公司目前没有任何根据《深圳证券交易所股票上市规则》等有关规定应予以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；董事会也未获悉公司有根据《深圳证券交易所股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的、对公司股票及其衍生品种交易价格产生较大

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。

四、风险提示

1、公司多个创新药项目处于临床试验的不同阶段，其中在研产品 RAY1225 注射液属于长效 GLP-1 类药物，具有 GLP-1 受体和 GIP 受体双重激动活性，临床上拟用于 2 型糖尿病及超重/肥胖等患者的治疗。公司已于近日先后完成用于超重/肥胖和 2 型糖尿病患者的两项 II 期临床试验的首例受试者入组，公司将按照相关要求高质量、加速度、科学规范地推进 RAY1225 注射液的两项 II 期临床试验。用于治疗甲型流感的小分子创新药昂拉地韦片（商品名：安睿威）的新药上市申请已获得国家药品监督管理局受理，在审评审批进程中，公司将在符合药品注册申请的相关法律法规下，积极推进昂拉地韦片的药品注册和上市申请的各项工作，并与国家药品监督管理局保持密切沟通。鉴于临床试验研究具有周期长、投入大的特点，存在研发项目推进及研发效果不达预期的风险，创新药的临床试验进度、审评和审批的结果以及未来产品市场竞争格局都具有一定的不确定性；药品能否获批上市以及获批上市的时间、上市后的生产和销售情况存在不确定性。

2、根据《深圳证券交易所股票上市规则》等相关规定，公司不存在需要披露业绩预告/业绩快报的情形。目前公司 2023 年年度报告正处于编制阶段，公司不存在向除为公司审计的会计师事务所以外的第三方提供相关业绩信息的情况。公司 2023 年年度报告拟于 2024 年 4 月 23 日披露，具体经营情况及财务数据请关注公司的定期报告。

3、公司经过自查不存在违反信息公平披露的情形。

4、《证券时报》和巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）为公司选定的信息披露媒体，公司所有信息均以在上述媒体披露的信息为准。

公司将严格按照有关法律法规的规定和要求，认真履行信息披露义务，及时做好信息披露工作。敬请广大投资者理性投资，注意风险。

特此公告。

广东众生药业股份有限公司董事会
二〇二四年二月二十八日