

## 成都苑东生物制药股份有限公司

### 关于自愿披露公司参与全国药品集中采购拟中选的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

近日，成都苑东生物制药股份有限公司（以下简称“公司”）参与了国家组织药品联合采购办公室（以下简称“联采办”）组织的第十批全国药品集中采购的投标工作，根据联采办于 2024 年 12 月 12 日在上海阳光医药采购网（<https://www.smpaa.cn>）发布的《全国药品集中采购拟中选结果公示》显示，公司舒更葡糖钠注射液、注射用尼可地尔 2 个产品拟中本次集中采购，现将相关情况公告如下：

#### 一、拟中选产品基本情况

序号	拟中选品种	适应症	规格包装	计价单位	拟中选价格（元）	采购周期
1	舒更葡糖钠注射液	用于在成人中拮抗罗库溴铵或维库溴铵诱导的神经肌肉阻滞，以及在儿童和青少年患者中用于常规拮抗罗库溴铵诱导的阻滞	2ml:200mg*1支	支	9.33	至 2027 年 12 月 31 日
2	注射用尼可地尔	不稳定型心绞痛	12mg*1瓶/瓶	瓶	5.43	至 2027 年 12 月 31 日

注：1、上述拟中标价格以联采办发布的最终数据为准；2、按照相关规定，采购周期内采购协议每年一签。续签采购协议时，约定采购量原则上不少于各地该中选药品上年约定采购量。

#### 二、本次拟中选产品对公司的影响

本次拟中选的 2 个产品中，舒更葡糖钠注射液于 2022 年 6 月获得国家药品监督管理局签发的《药品注册证书》，2023 年度销售额为 2,910.55 万元，占公司 2023 年度营业收入比例为 2.61%，2024 年 1-9 月销售额为 6,508.30 万元，占公司 2024 年 1-9 月营业收入比例为 6.26%；注射用尼可地尔于 2024 年 3 月获得国家药品监督管理局签发的《药品注册证书》，为公司新上市产品，2024 年 1-9 月

尚未实现销售收入。

本次集中采购是国家组织的第十批药品集中带量采购，采购周期中，医疗机构将优先使用本次药品集中采购中选药品，并确保完成约定采购量。公司预计本次中选产品将在 2025 年第二季度开始执行，对公司 2024 年度的经营业绩不会产生影响。本次中选价格与原销售价格相比有一定程度下降，若公司后续签订采购合同并实施后，将有利于上述产品提高药品可及性，有利于提升公司品牌影响力。

公司产品矩阵丰富，近三年研发投入平均占营业收入的比例超过 20%，高研发投入带来了较高的转化效率，2023 年至今国内每年均有不少于 10 个新制剂产品获批上市，产品不断迭代，在国家集采常态化推进大背景下，近年来新产品不断贡献营收增量，公司将继续推进新获批产品为公司持续贡献增量，积极推进上述产品在零售市场和其他渠道的销售推广。同时，将加快创新步伐，以提升公司的持续竞争能力。

### 三、风险提示

随着国家药品集中采购的常态化，可能会对公司市场和经营产生影响。本次拟中选产品的采购协议签订等后续事项及对公司未来业绩影响尚具有不确定性。公司将密切关注该事项的进展情况并根据规定及时履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

成都苑东生物制药股份有限公司

董事会

2024 年 12 月 14 日