

证券代码：002693

证券简称：*ST双成

公告编号：2025-039

海南双成药业股份有限公司

关于公司签署《许可及供应协议》的进展公告

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、交易概述

海南双成药业股份有限公司（以下简称“公司”）于2022年9月25日召开第四届董事会第三十次会议，会议审议通过了《关于公司签署〈许可及供应协议〉的议案》，同意公司与Meitheal Pharmaceuticals, Inc.（以下简称“Meitheal”）和Hong Kong King-Friend Industrial Co., Ltd.（以下简称“HKF”）签署《许可及供应协议》。协议约定公司将研发和生产的制剂注射用紫杉醇（白蛋白结合型）（100mg/瓶）在美国地区内的独家许可授予Meitheal和HKF。产品上市后，Meitheal应向公司支付美国地区内产品销售产生的利润分成。HKF需向公司支付一定的一次性里程碑款项，总额为600万美元。详见2022年9月26日刊登于《证券时报》、《中国证券报》及巨潮资讯网指定媒体披露的《关于公司签署〈许可及供应协议〉的公告》（公告编号：2022-075）。

2022年10月，公司收到HKF支付的部分里程碑款项50万美元。详见2022年10月14日刊登于《证券时报》、《中国证券报》及巨潮资讯网指定媒体披露的《关于公司签署〈许可及供应协议〉的进展公告》（公告编号：2022-078）。

2023年1月，公司收到HKF支付的部分里程碑款项50万美元。详见2023年1月20日刊登于《证券时报》、《中国证券报》及巨潮资讯网指定媒体披露的《关于公司签署〈许可及供应协议〉的进展公告》（公告编号：2023-011）。

2023年4月，公司收到HKF支付的部分里程碑款项200万美元。详见2023年4月25日刊登于《证券时报》、《中国证券报》及巨潮资讯网指定媒体披露的《关于公司签署〈许可及供应协议〉的进展公告》（公告编号：2023-031）。

2025年5月，公司注射用紫杉醇（白蛋白结合型）ANDA获得美国食品和药品

监督管理局（FDA）上市许可批准，意味着该药品拥有美国合法销售资格。公司已收到经销商的多个订单申请并实现了美国出口首次发货。详见2025年5月17日刊登于《证券时报》、《中国证券报》及巨潮资讯网指定媒体披露的《关于注射用紫杉醇（白蛋白结合型）ANDA获得美国FDA上市许可的公告》（公告编号：2025-035）。

二、交易的进展情况和对公司的影响及风险提示

近日，公司收到HKF支付的剩余里程碑款项300万美元。截至本公告披露日，公司累计收到HKF支付的全部里程碑款项600万美元。公司将根据《企业会计准则》等相关规定，对上述里程碑款项确认递延收益，并在合同约定的独占期内进行分期摊销确认收入。具体的会计处理和对相关财务数据的影响以会计师事务所年度审计确认后的结果为准。

药品国际市场的销售会因为海外法规政策和市场环境的变化、汇率波动等因素而受到影响。敬请广大投资者谨慎投资，注意防范投资风险。

特此公告！

海南双成药业股份有限公司董事会

2025年6月4日