北京奥赛康药业股份有限公司关于签署授权许可协议的公告

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、交易概述

北京奥赛康药业股份有限公司(以下简称"公司")的控股子公司 AskGene Pharma, Inc.(以下简称"AskGene Pharma")与 Visara, Inc.(以下简称"Visara") 达成授权许可协议,将 AskGene Pharma 具有自主知识产权的 1 类创新药 ASKG712 项目在许可区域内的权益有偿许可给 Visara。

本次交易已经公司第七届董事会第四次会议审议通过。本次交易不构成关联 交易,不构成《上市公司重大资产重组管理办法》规定的重大资产重组。

二、许可项目基本信息

ASKG712是 AskGene Pharma 自主研发的、拥有自主知识产权的 1 类创新药,可同时靶向 VEGF 与 ANG-2。在阻断 VEGF/VEGFR 信号通路,控制新生血管形成的同时,可有效抑制 ANG-2 信号以改善血管稳定性和减轻视网膜炎症。临床用于治疗眼底黄斑疾病,目前处于中国 IIa 期临床研究阶段。I 期剂量爬坡和剂量扩组结果显示,ASKG712具有良好的安全性和有效性。同时临床前数据显示,相较于现有治疗,ASKG712对 VEGF 和 ANG-2具有更强的结合活性,有望提升疗效的同时拉长给药间隔,减少频繁眼底注射,改善患者依从性。

三、交易对方基本信息

Visara, Inc.是一家根据美国特拉华州法律注册设立的公司,是 I-Mab (中文名: 天境生物)的全资子公司。I-Mab 是一家总部位于美国的全球性生物技术公

司,致力于开发用于癌症治疗的肿瘤精准免疫治疗。I-Mab 于纳斯达克全球市场上市,证券代码: IMAB。

Visara, Inc.成立于 2025 年 9 月,为新设公司,尚未有相关财务数据。

Visara, Inc.与公司及公司的控股子公司之间不存在关联关系,除本次授权许可合作外,亦不存在产权、业务、资产、债权债务、人员等方面的其他关系。

四、许可协议主要内容

许可方: AskGene Pharma, Inc.

被许可方: Visara, Inc.

(一) 许可范围

AskGene Pharma 将具有自主知识产权的 1 类创新药 ASKG712 项目有偿许可给 Visara,许可区域为大中华地区(包括中国大陆、中国香港特别行政区、中国澳门特别行政区和中国台湾地区)、新加坡、泰国、马来西亚、印度尼西亚、越南、韩国及印度,Visara 将获得 ASKG712 项目在许可区域内开发、生产和商业化的独家权利。

(二) 财务条款

1、首付款

在协议生效后的 30 个工作日内, Visara 将向 AskGene Pharma 支付 700 万美元的一次性、不可退还、不可抵扣的首付款。

2、里程碑付款

AskGene Pharma 有权收取与研发、注册及商业化相关的里程碑付款,最高不超过 8,900 万美元。

3、特许权使用费

AskGene Pharma 有权根据产品在许可区域内的年度净销售额收取一定比例的特许权使用费。

(三)协议期限与终止

自 I-Mab 完成对 Visara 的增资之日起,本协议生效。协议生效后,除非根据协议中约定的条款提前终止,否则将持续有效。

五、本次交易对公司的影响

本次授权许可有利于 ASKG712 项目在许可区域内的研发及商业化进程,有 利于公司创新药研发方向进一步聚焦于消化、肿瘤、抗感染、慢性病等治疗领域, 符合公司整体战略方向,协议的履行预计将对公司未来业绩产生积极影响。

六、风险提示

ASKG712 项目未来在许可区域内是否能顺利完成研发、注册并进行商业化,存在不确定性。因此本次授权许可协议中约定的相关里程碑付款金额也存在不确定性,最终能够实现的收益受项目研发进展、注册法规、上市时间和销售结果等诸多不确定性因素影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

北京奥赛康药业股份有限公司董事会 2025年10月17日