通化东宝药业股份有限公司 关于计提资产减值准备和核销资产的公告

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、准确性和完整性承担法律责任。

通化东宝药业股份有限公司(以下简称"公司""通化东宝")于 2025年10 月 27 日召开第十一届董事会第十九次会议,审议通过了《关于计提资产减值准 备和核销资产的议案》,为了更加客观、公正地反映公司财务状况和资产价值, 根据《企业会计准则》等相关规定,结合企业实际经营情况和资产现状,对2025 年9月30日相关资产进行了减值迹象的识别,对于其中已出现减值迹象的进行 了减值测试,并根据测试结果计提相关资产减值准备,在 2025 年 1-6 月已计提 资产减值准备的基础上,公司 2025 年 7-9 月计提资产减值准备和核销资产的具 体情况如下:

一、本次计提资产减值准备和核销资产的概述

为更加真实、准确地反映公司 2025 年第三季度的财务状况、资产价值及经 营成果,基于谨慎性原则,公司对相关资产进行了减值测试。根据减值测试结果, 公司部分资产存在减值的情形,公司 2025 年 7-9 月计提各项资产减值准备共计 6.349.30 万元, 具体情况如下:

项目		2025 年 7-9 月计提减值金额(万元)
信用减值损失	其他应收款	-3.37
	应收票据	-19.26
	小计	-22.63
资产减值损失	开发支出减值准备	6,371.93
	小计	6,371.93
合计		6,349.30

备注:负数为损失转回,正数为损失增加。

为客观反映公司财务状况和资产价值,按照《企业会计准则》及公司有关会 计政策的规定,本报告期对在建工程进行核销,核销金额为5,153.67万元。

二、本次计提资产减值准备的主要情况说明

(一) 信用减值损失

(1) 其他应收款

本公司基于相同风险特征将其他应收款划分为不同组别,在组合的基础上评估信用风险,确定组合依据如下:

其他应收款组合1:合并范围内关联方款项

其他应收款组合2: 账龄分析组合

公司在其他应收款初始入账时开始计算账龄,自初始确认时至资产负债表日为实际账龄期间。

对于划分为组合1的其他应收款,此类其他应收款历年没有发生坏账的情况,一般不计提损失准备;对于划分为组合2的其他应收款,以账龄作为信用风险特征的进行组合,并基于所有合理且有依据的信息,包括前瞻性信息,计算预期信用损失。

账龄分析组合预期信用损失率如下:

 账龄	应收款项预期信用损失率
一年以内	5%
一至二年	7%
二至三年	8%
三至四年	20%
四至五年	30%
五年以上	100%

2025年7-9月,公司对其他应收款坏账准备转回3.37万元,主要系公司账龄为一至二年的其他应收款余额减少所致。

(2) 应收票据

公司应收票据、应收款项融资按照承兑人风险等级分为两类:一类是信用级别较高的银行进行承兑的银行承兑汇票;另一类是信用级别一般的银行进行承兑的银行承兑汇票及企业承兑的商业承兑汇票。对于信用级别一般的银行承兑的银行承兑汇票及企业承兑的商业承兑汇票,由于其在背书、贴现时不终止确认,故属于持有并收取合同现金流量的业务模式;对于信用级别较高的银行承兑的银行承兑汇票,其在背书、贴现时终止确认,故认定为兼有收取合同现金流量目的及

出售目的的业务模式。即将信用级别较高银行承兑的银行承兑汇票分类为"以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产(债务工具)"。

第一类信用评级较高,考虑历史违约率为零的情况下,对应收银行承兑汇票的预期信用损失率确定为零;第二类在到期日前按照整个存续期内预期信用损失率计提损失准备,预期信用损失率参照应收账款账龄组合中一年期的预期信用损失率确定。

2025年7-9月,公司对应收票据坏账准备转回19.26万元,主要系期末信用级别一般的银行进行承兑的银行承兑汇票余额减少所致。

(二) 资产减值损失

公司对于开发支出在资产负债表日存在减值迹象的,进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的,按其差额计提减值准备并计入减值损失。可收回金额为资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认,如果难以对单项资产的可收回金额进行估计的,以该资产所属的资产组确定资产组的可收回金额。

2013 年公司人胰岛素原料药通过了欧盟 GMP 认证,为进一步拓宽国际市场,公司于 2013 年启动了人胰岛素注射剂的欧盟注册工作,公司与瑞典瑞康生命科学有限公司(Rechon Life Science AB)(以下简称"瑞康公司")签订了《胰岛素临床研究合同协议》《人胰岛素制剂欧盟注册项目上市许可申请持续跟踪直到获得最终决定合同》,通化东宝负责提供胰岛素原料药,瑞康公司使用通化东宝提供的胰岛素原料药生产人胰岛素注射液,并按照欧盟生物类似药要求开展欧盟注册工作。在完成欧盟III期临床试验后,2023 年 1 月,人胰岛素注射液上市许可申请获得欧洲药品管理局正式受理。2024 年欧洲药品管理局在审评过程中提出严格要求,瑞康公司需要补充重要研究资料。瑞康公司经过与公司协商,考虑到商业原因,于 2025 年撤回了上述上市许可申请。后经过公司调研分析,由欧洲合作伙伴进行制剂开发、相关研究和注册审批,以及未来大规模生产的成本不再具备竞争优势,因此终止本项目的开发。

截至本报告期末,已累计投入6.371.93万元,全额计提开发支出减值准备。

三、核销资产的情况说明

2018年公司在规划湾湾川产业园区时预留了4个标准化生产车间的建设用地,并于2021年完成了土地的平整等基础建设,2023年公司将上述4个标准化生产车间规划为超速效赖脯胰岛素注射液项目配套工程。

为进一步合理利用资源、节约成本及能耗并实现集中优化管理,公司决定终止原规划用于超速效赖脯胰岛素注射液项目配套工程的建设计划,原规划用途不再独立实施,而是改由与利拉鲁肽/德谷胰岛素共线生产基地工程项目共用。

截至本报告期末,上述在建工程的账面价值为 5, 153. 67 万元, 其中: 原值 5, 490. 75 万元, 减值准备 337. 08 万元。按照《企业会计准则》及公司有关会计政策的规定,本报告期对上述资产进行核销。

四、本次计提资产减值准备及核销资产对公司的影响

公司 2025 年 7-9 月计提资产减值准备共计 6,349.30 万元,核销资产金额 5,153.67 万元。考虑所得税影响后,将合计减少公司归属于上市公司所有者的净 利润约 10,729.91 万元。

本次计提资产减值准备及核销资产未经审计,最终会计处理及对公司 2025 年年度利润的影响以 2025 年年度审计报告为准。

五、董事会关于本次计提资产减值准备及核销资产的合理性说明

公司本次计提资产减值准备及核销资产事项已经公司董事会审计委员会和第十一届董事会第十九次会议审议通过。公司本次计提资产减值准备及核销资产是出于谨慎性原则,符合《企业会计准则》等相关规定,更能公允反映公司资产状况和经营成果,资产价值的会计信息更加真实可靠,不存在损害公司及股东利益的情形。

特此公告。

通化东宝药业股份有限公司董事会 2025年10月28日