

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Pharmaron Beijing Co., Ltd.
康龍化成（北京）新藥技術股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：3759)

自願公告
投資建設浙江紹興項目

本公告乃由康龍化成（北京）新藥技術股份有限公司（「本公司」連同其附屬公司，統稱「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新發展。

投資概述

為進一步擴大高端醫藥中間體及原料藥的產能規模，強化綠色製造技術的應用能力，提升從臨床前到商業化全周期的CDMO服務能力，夯實核心業務根基，全面提升綜合競爭實力與行業市場地位，本公司計劃通過全資子公司康龍化成（紹興）新藥生產有限公司（「康龍紹興」），在浙江省紹興市杭州灣上虞經濟技術開發區內建設年產200噸醫藥中間體及API項目（「紹興項目」）。

紹興項目擬進行之投資並不構成關連交易，亦不構成《上市公司重大資產重組管理辦法》所界定之重大資產重組。根據相關法律法規及本公司章程，此事項在董事會審議權限內，無需經過股東會審議，紹興項目已於2026年5月26日獲董事會批准。

紹興項目的擬定規模

本公司在紹興市杭州灣上虞經濟技術開發區新徵用地253畝（具體以《國有建設用地使用權出讓合同》和政府有權部門頒發的不動產權證證載面積為準）。

紹興項目擬分兩期建設，包括新建生產車間、庫房，配套建設公用設施，購置分析儀器及其他設備。

全廠項目建成後，預計形成年產200噸醫藥中間體及原料藥（包括治療肥胖症、糖尿病、腫瘤等藥物中間體及原料藥）的生產能力。

一期工程預計將於2028年投入使用，二期工程預計將於2030年投入使用，以實際建設最終情況為準。

紹興項目總投資人民幣30億元（項目投資總額以最終實際投資為準）。總投資金額將由購地成本、建設成本及本公司就紹興項目產生的其他成本構成。康龍紹興及本公司將根據紹興項目的進展與相關方另行訂立協議。於本公告日期，本公司並未就紹興項目的預期資本承擔訂立任何具約束力之正式協議。

投資的目的、風險及影響

目的

紹興項目投資是為通過使用先進技術設備進一步擴大本公司包括治療肥胖症和糖尿病藥物、腫瘤治療藥物等在內的高端醫藥中間體及原料藥的產能規模，強化綠色製造技術的應用能力，提升本公司從臨床前到商業化全周期的CDMO服務能力。本公司將堅持「全流程、一體化、國際化、多療法」的戰略，持續深化CDMO商業模式，致力於擴大市場份額。

風險

紹興項目投資是基於本公司戰略發展的需要及對行業市場前景的判斷，但行業的發展趨勢、市場行情的變化及經營團隊的業務拓展能力等均存在一定的不確定性，並將對未來經營效益的實現產生不確定性影響。紹興項目建設涉及立項、項目用地、環保、規劃、建設施工等有關報批事項，還需獲得有關主管部門批覆，因此紹興項目可能存在順延、變更、中止或者終止的風險。

此外，項目投資規模較大，資金來源及使用安排、建設進度等可能受到宏觀經濟、建設過程中的資金籌措、信貸政策的變化等因素影響。

本公司將加強市場研究與資源協同，積極推動紹興項目落地，並採取有效措施防範和控制相關風險。

影響

董事會認為，從長期發展角度來看，紹興項目預計將對本公司整體業務發展產生積極的影響，並加快實現本公司戰略目標，提升未來盈利能力。紹興項目的實施預計對本公司截至2026年12月31日的財務狀況和經營成果不構成重大影響；對未來年度經營業績的影響視紹興項目建設進度和本公司訂單情況而定。後續本公司將根據相關法律法規和本公司各項制度的要求對紹興項目的進展情況及時履行披露義務、申報及股東批准（如適用）。

一般事項

本公告由本公司自願作出，本公司將於適當及有需要時根據上市規則作出進一步公告，並將就紹興項目的後續發展遵守上市規則項下所有適用規定。

風險提示：

鑒於醫藥行業之特性，藥品生產及銷售受政策、市場環境及用藥需求等因素帶來之不確定性影響。

本項目建設涉及立項、項目用地、環保、規劃、建設施工等多項審批事宜，須經相關主管部門批准。因此，本項目或存在順延、變更、中止或終止之風險。

鑒於本次投資規模較大，資金來源及使用安排、建設進度等或受宏觀經濟、建設過程中的資金籌措、信貸政策的變化等因素影響。

股東及潛在投資者務請審慎行事，留意相關風險。

承董事會命
康龍化成(北京)新藥技術股份有限公司
董事長
樓柏良博士

中華人民共和國，北京
2026年5月27日

於本公告日期，董事會包括執行董事樓柏良博士、樓小強先生及鄭北女士；職工代表董事李承宗先生；非執行董事李家慶先生及萬璇女士；獨立非執行董事李麗華女士、余堅先生及曾勁峰教授。