



2026年2月14日 星期六 zqsb@stcn.com (0755)83501750

证券代码:688443 证券简称:智翔金泰 公告编号:2026-008

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

第二届董事会第六次会议决议公告

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。

一、董事会会议召开情况

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司(以下简称“公司”)第二届董事会第六次会议通知及相关资料已于2026年2月11日发出,会议于2026年2月13日上午9时在公司以现场结合通讯的方式召开。会议应出席董事7人,实际出席董事7人。会议由董事长刘志刚主持,会议的召集及召开程序符合《中华人民共和国公司法》(以下简称《公司法》)等法律、法规和《重庆智翔金泰生物制药股份有限公司章程》(以下简称《公司章程》)的有关规定,合法有效。

二、董事会会议决议情况

经与会董事审议表决,形成的会议决议如下:

(一)审议通过《关于部分募投项目间资金调整暨新增子项目的议案》

公司本次募投项目间资金调整暨新增子项目的事项是公司根据募投项目实施情况做出的审慎决定,有利于提高募集资金使用效率,优化资源配置,为公司日常生产经营及业务发展提供资金支持,符合公司的整体发展战略及股东的长远利益,不会对公司的正常经营产生重大不利影响,符合上市公司募集资金监管规则及《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》等相关规定的要求。同时,为确保募集资金使用安全,便于募集资金管理,董事会同意调整独立募集资金专户账户,并授权公司管理层及其授权代表与保荐人和存放募集资金的银行签署募集资金专户存监管协议,办理募集资金专户相关事宜。

表决结果:同意票为7票,反对票为0票,弃权票为0票。

具体内容详见公司披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及指定信息披露媒体上的《关于部分募投项目间资金调整暨新增子项目的公告》(公告编号:2026-005)。

本议案已经董事会审计委员会、董事会战略委员会、独立董事专门会议审议通过,尚需提交股东大会审议。

(二)审议通过《关于补选公司第二届董事会独立董事的议案》

根据《公司法》《上海证券交易所科创板上市公司规则》《上市公司独立董事管理办法》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》及《公司章程》等法律、法规及《公司章程》等有关规定,提名邓刚为公司第二届董事会独立董事候选人。

表决结果:同意票为7票,反对票为0票,弃权票为0票。

具体内容详见公司披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及指定信息披露媒体上的《关于补选独立董事并调整董事会专门委员会委员的公告》(公告编号:2026-006)。

(三)审议通过《关于增选公司第二届董事会独立董事的议案》

根据《公司法》及《公司章程》等相关规定,公司拟定于2026年3月2日召开2026年第一次临时股东大会,审议相关议案。

表决结果:同意票为7票,反对票为0票,弃权票为0票。

具体内容详见公司披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及指定信息披露媒体上的《关于召开2026年第一次临时股东大会的通知》(公告编号:2026-007)。

特此公告。

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司董事会
2026年2月14日

证券代码:688443 证券简称:智翔金泰 公告编号:2026-006

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

关于补选独立董事并调整董事会专门委员会委员的公告

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。

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司(以下简称“公司”)于2026年2月13日召开了第二届董事会第六次会议,审议通过了《关于补选公司第二届董事会独立董事的议案》。现将相关情况公告如下:

一、独立董事基本情况

胡志刚先生因工作原因申请辞去公司第二届董事会独立董事、董事会薪酬与考核委员会主任委员、董事会审计委员会成员、聘任后将不再担任公司任何职务。具体内容详见公司于2026年1月17日披露的《关于补选独立董事并调整董事会专门委员会委员的公告》。

二、补选独立董事情况

为保证公司董事会的正常工作,根据《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》及《公司章程》等相关法律法规及《重庆智翔金泰生物制药股份有限公司章程》的相关规定,经公司第二届董事会提名委员会提名并经董事会审议通过,邓刚先生为公司第二届董事会独立董事候选人(简历详见附件)。任期自股东大会审议通过之日起至下一届董事会任期届满之日止。

邓刚先生为公司第二届董事会独立董事候选人,具备独立性、专业背景、工作经历均能够胜任独立董事的职责要求。邓刚先生已按上海证券交易所要求进行独立董事任职资格的相关学习,并取得上海证券交易所认可的相关培训证明材料,其任职资格和独立性已经上海证券交易所审核无异议通过。

三、调整董事会专门委员会情况

鉴于公司董事会成员调整,为确保董事会专门委员会正常有序开展工作,董事会根据《上市公司治理准则》等相关法律法规及《重庆智翔金泰生物制药股份有限公司章程》的有关规定,在《公司章程》审议通过后,调整了公司董事会专门委员会成员组成,调整后的公司第二届董事会审计委员会、薪酬与考核委员会、薪酬与考核委员会的委员组成,调整后的公司第二届董事会审计委员会、薪酬与考核委员会委员组成情况如下:

专门委员会名称	召集人	委员
审计委员会	陈利	陈利、周刚、熊仁生
薪酬与考核委员会	邓刚	邓刚、熊仁生、李春生

特此公告。

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司董事会
2026年2月14日

邓刚,男,1969年8月出生,中国国籍,无境外居留权。西南政法大学法学院教授,博士生导师,法学博士。现任中国法学会银行法学研究会常务理事,重庆法学会常务理事,上海法学会特聘教授,重庆仲裁委案件员,重庆万律律师事务所律师,上海庆安生物科技股份有限公司独立董事。

截至目前,邓刚先生持有公司股份,与公司控股股东、实际控制人、持有公司5%以上股份的股东、公司其他董事、监事、高级管理人员不存在任何关联关系。

邓刚先生不存在《中华人民共和国公司法》等法律、法规和规范性文件规定的不得担任公司董事的情形,不存在被中国证监会采取不得担任上市公司董事的市场禁入措施的情形,不存在被证券交易所认定为不适合担任上市公司董事的情形,未受到过中国证监会及其他有关部门的处罚及证券交易所的公开谴责或通报批评,不存在因涉嫌违法犯罪被司法机关立案侦查或因违法违规被中国证监会立案调查的情形,不属于被人民法院公布的失信被执行人,具备《中华人民共和国公司法》等相关法律法规、法规和规范性文件规定的任职条件。

证券代码:688443 证券简称:智翔金泰 公告编号:2026-005

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

关于部分募投项目间资金调整暨新增子项目的公告

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。

一、募投项目基本情况

●部分募投项目间资金调整暨新增子项目的情况:重庆智翔金泰生物制药股份有限公司(以下简称“公司”或“智翔金泰”)基于产能利用及储备能力的平衡,结合研发进展、商业化拓展等战略实施,拟将“抗体产业化基地项目二期”的部分募集资金调整至“抗体药物研发项目”和“新增CR2301、CR2303子项目”,其中20,000万元投入“抗体药物研发项目”,在原有的研发项目基础上,新增CR2301、CR2303子项目,30,000万元投入“补充流动资金”,用于研发项目推进、日常经营等。

●审议程序:公司于2026年2月13日召开第二届董事会第六次会议,审议通过了《关于部分募投项目间资金调整暨新增子项目的议案》,本次调整需经股东大会审议。

●本次募集资金调整:本次调整系根据公司研发进展及商业化实施的调整,有助于公司相关研发与经营的顺利开展,不会对公司当前及未来的生产经营产生重大不利影响,不存在损害公司及股东利益的情形。

一、募投项目实施情况

公司是一家以临床重大需求为导向,以创新生物技术平台为驱动的生物制药企业。公司于2023年6月20日首次公开发行股票并上市,上海证券交易所有科创板,共募集资金347,283.84万元,扣除发行费用后募集资金净额为329,140.14万元。募集资金到位后,公司通过调整项目计划快速推进募投项目的建设,在保障募集资金安全的前提下,稳步推进实施有效提升了公司在临床、研发及商业化(三个维度)的核心竞争力,其具体成效如下:

(一)生产产能大幅提升,为商业化奠定基础

募集资金投入使公司抗体产业化能力实现质的飞跃,为当前及未来的产品上市提供了坚实的产能保障。

(二)研发项目快速进展:公司已完善新增20,000L抗体原液产能的建设与验证,并已用于商业化生产;新增2个制剂生产线也已建成,进入临床试验。公司已具备24,400L抗体原液产能,可以满足2030年前上市公司上市产品的商业化生产及在研产品的临床样品需求等。

二、募投项目未来储备产能:二期主体建筑正在建设中,预计2026年2月封顶,将作为公司长期发展的产能储备。

(三)核心管线快速推进,梯队不断丰富

“抗体药物研发项目”的投资投入,显著加速了公司核心产品管线的临床开发与价值释放,形成了从上市申请到早期临床的丰富梯队。

三、募投项目未来储备产能:二期主体建筑正在建设中,预计2026年2月封顶,将作为公司长期发展的产能储备。

证券代码:688443 证券简称:智翔金泰 公告编号:2026-007

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

关于召开2026年第一次临时股东大会的通知

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。

一、会议基本情况

●会议名称:2026年第一次临时股东大会

●会议地点:重庆市江北区观音桥9号 重庆君豪大饭店

●会议时间:2026年3月2日 上午10:00

●会议议程:审议《关于补选独立董事并调整董事会专门委员会委员的议案》、审议《关于增选公司第二届董事会独立董事的议案》、审议《关于调整董事会专门委员会成员的议案》。

二、会议出席人员

1. 出席人员:公司董事长、董事、监事、高级管理人员、保荐机构代表、律师等。

2. 列席人员:部分高级管理人员、财务负责人等。

三、会议登记

1. 登记时间:2026年3月1日 上午9:00至下午5:00

2. 登记地点:重庆市江北区观音桥9号 重庆君豪大饭店

3. 登记方式:现场登记、网络登记。

四、会议投票

1. 投票时间:2026年3月2日 上午10:00至下午5:00

2. 投票地点:重庆市江北区观音桥9号 重庆君豪大饭店

3. 投票方式:现场投票、网络投票。

五、会议其他事项

1. 会议费用:本次会议费用自理。

2. 会议联系人:公司董事会办公室。

3. 会议联系方式:023-12345678。

特此公告。

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司董事会
2026年2月14日

证券代码:002352 证券简称:顺丰控股 公告编号:2026-008

顺丰控股股份有限公司

2026年1月快递物流业务经营简报

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

根据《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第3号——行业信息披露》的规定,顺丰控股股份有限公司(以下简称“公司”)披露2026年1月业务经营简报情况如下:

项目	2026年1月	2025年1月	同比变动
一、业务经营情况			
营业收入(人民币亿元)	303.96	297.63	-1.77%
营业成本(人民币亿元)	13.86	13.30	4.21%
毛利(人民币亿元)	14.72	15.61	-5.70%
二、业绩及财务指标			
每股收益(人民币元)	64.68	55.14	17.23%
净利润(人民币亿元)	368.09	362.77	2.22%

注:

1. 速运物流业务:主要包括公司的时效快递、经济快递、快运、冷运及医药、同城即时配送业务板块。

2. 供应链及国际业务:主要包括公司的国际快递、国际货运及代理、供应链业务板块。

证券代码:002732 证券简称:燕塘乳业 公告编号:2026-004

广东燕塘乳业股份有限公司

关于完成住所变更登记并换发营业执照的公告

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。

广东燕塘乳业股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年12月15日召开的第五届董事会第六次会以及2025年12月31日召开的2025年第三次临时股东大会有关审议通过了《关于修改公司章程的议案》,同意变更公司住所,并相应修订《公司章程》中有关住所的条款。近日,公司完成了工商变更登记及《章程》备案手续,并领取了广东省市场监督管理局换发的《营业执照》,变更后的登记信息如下:

统一社会信用代码:9144000071435581X
名称:广东燕塘乳业股份有限公司
类型:其他股份有限公司(上市)
法定代表人:冯立科
注册资本:人民币壹亿伍仟柒佰叁拾伍万元

证券代码:002732 证券简称:燕塘乳业 公告编号:2026-004

广东燕塘乳业股份有限公司

关于完成住所变更登记并换发营业执照的公告

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。

广东燕塘乳业股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年12月15日召开的第五届董事会第六次会以及2025年12月31日召开的2025年第三次临时股东大会有关审议通过了《关于修改公司章程的议案》,同意变更公司住所,并相应修订《公司章程》中有关住所的条款。近日,公司完成了工商变更登记及《章程》备案手续,并领取了广东省市场监督管理局换发的《营业执照》,变更后的登记信息如下:

统一社会信用代码:9144000071435581X
名称:广东燕塘乳业股份有限公司
类型:其他股份有限公司(上市)
法定代表人:冯立科
注册资本:人民币壹亿伍仟柒佰叁拾伍万元

证券代码:002732 证券简称:燕塘乳业 公告编号:2026-004

广东燕塘乳业股份有限公司

关于完成住所变更登记并换发营业执照的公告

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。

广东燕塘乳业股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年12月15日召开的第五届董事会第六次会以及2025年12月31日召开的2025年第三次临时股东大会有关审议通过了《关于修改公司章程的议案》,同意变更公司住所,并相应修订《公司章程》中有关住所的条款。近日,公司完成了工商变更登记及《章程》备案手续,并领取了广东省市场监督管理局换发的《营业执照》,变更后的登记信息如下:

统一社会信用代码:9144000071435581X
名称:广东燕塘乳业股份有限公司
类型:其他股份有限公司(上市)
法定代表人:冯立科
注册资本:人民币壹亿伍仟柒佰叁拾伍万元

证券代码:002732 证券简称:燕塘乳业 公告编号:2026-004

广东燕塘乳业股份有限公司

关于完成住所变更登记并换发营业执照的公告

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。

广东燕塘乳业股份有限公司(以下简称“公司”)于2025年12月15日召开的第五届董事会第六次会以及2025年12月31日召开的2025年第三次临时股东大会有关审议通过了《关于修改公司章程的议案》,同意变更公司住所,并相应修订《公司章程》中有关住所的条款。近日,公司完成了工商变更登记及《章程》备案手续,并领取了广东省市场监督管理局换发的《营业执照》,变更后的登记信息如下:

统一社会信用代码:9144000071435581X
名称:广东燕塘乳业股份有限公司
类型:其他股份有限公司(上市)
法定代表人:冯立科
注册资本:人民币壹亿伍仟柒佰叁拾伍万元

的临床试验也在持续推进中。

●研发管线持续优化:公司在上市之初管线基础上,公司新增了多个早期研发项目(其中GR2301、GR2303已获得临床批件),并完成了抗体技术平台的迭代与完善,为未来产生更多差异化产品奠定了基础。

(二)商业化拓展稳步推进,成果初显

公司前瞻性开展商业化体系建设,为首个上市产品的成功市场导入以及在研产品的授权合作提供了关键支持。

团队与关键人:公司于2023年即开始组建专业营销团队,目前自身免疫产品线团队已超400人。凭借团队高效协同,首个上市产品暨自免单抗注射液自费价销售情况良好,并已成功纳入2025年国家医保目录。

●业务发展(BD)成果显著:公司积极推进对外授权合作,前述GR1803注射液、斯乐韦单抗注射液(GR1801)等相继签署授权协议,GR2301等产品的授权合作落地,不仅验证了公司研发成果的价值,也为公司带来了可观的潜在首付款与里程碑收入,拓展了收入来源。

●通过合理的募集资金投入与高效的推动,持续完善从研发、生产到商业化的全产业链能力构建,为公司长期发展奠定了坚实基础。

二、募投项目间资金调整暨新增子项目情况

(一)募集资金基本情况

根据中国证券监督管理委员会《关于同意重庆智翔金泰生物制药股份有限公司首次公开发行股票并在科创板上市》(证监许可[2023]725号),公司于2023年6月15日首次公开发行股票,发行价格为每股37.88元,共募集资金347,283.84万元,扣除发行费用后募集资金净额为329,140.14万元。上述资金已于2023年6月15日到位,信永中和会计师事务所(特殊普通合伙)对公司本次公开发行新股的资金到位情况进行了审验,并于2023年6月15日出具了XY-ZH/23031AA1110462号《验资报告》。

为规范公司募集资金管理和使用,保护投资者权益,公司设立了相关募集资金专用账户。募集资金到账后,已全部存放入募集资金专项账户内,公司已与保荐机构、存放募集资金的商业银行签订了《募集资金专户存储三方监管协议》。

(二)募集资金使用情况

截至2025年12月31日,公司首次公开发行股票募集资金使用情况如下:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目一期(自建)	45,000.00	33,601.50	20,459.02
2	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29
3	抗体药物研发项目	139,619.00	101,866.48	49,612.76
4	补充流动资金	84,228.98	69,654.47	69,654.47
	合计	418,847.98	329,140.14	143,513.54

(三)部分募投项目间资金调整暨新增子项目情况

公司于2026年2月13日召开第二届董事会第六次会议,审议通过了《关于部分募投项目间资金调整暨新增子项目的议案》,根据公司发展规划,公司“抗体产业化基地项目二期”原计划投入募集资金124,017.69万元,现拟将其中20,000万元投入“抗体药物研发项目”,并拟将其中30,000万元用于永久补充流动资金。同时,为确保募集资金使用安全,便于募集资金管理,董事会同意调整独立募集资金专项账户,并授权公司管理层及其授权代表与保荐人和存放募集资金的银行签署募集资金专户存监管协议,办理募集资金专户相关事宜。

截至2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性哮喘、慢性自发性荨麻疹、慢性鼻窦炎鼻窦炎等适应症有望于2027-2028年陆续获批上市。与上述即将上市的产品紧密上市,公司将前瞻性开展产能布局。截至本公告披露日,公司已建成24,400L抗体原液产能,通过优化排产计划,提升生产工艺水平等方式,当前产能可满足2030年前商业化生产所需,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液、GR1803注射液等品种的商业化生产需求,以及其他在研产品的临床生产需求。

基于当前业务进展与战略需求,公司经审慎研究,拟调整“抗体产业化基地项目二期”,将抗体原液产能建设规模由40,000L调整至27,000L。原因如下:

1. 公司产品产能充足,现有产能已能满足2030年前预期的商业化与临床需求;

2. 当前多个核心产品已临近上市,公司将加大早期研发和日常经营等的资源投入,以进一步支撑产品管线快速推进,加大研发投入,提升产能;

3. 后续产能“建”可兼顾临床研发进展推进情况与市场需求,更灵活地使用自有资金分阶段实施,使资本规划与业务发展更紧密。

目前,“抗体产业化基地项目二期”土木工程建设已于2025年5月启动,计划于2026年2月完成主体建设并封顶,2030年正式投产。二期项目建成后,公司抗体原液产能将大幅提升,可以满足公司未来5-8年的生产需求。本次调整旨在优化资源配置,提升资金使用效率,以支持公司当前业务重点与长期战略目标的有效实现。

单位:万元

序号	工程或费用名称	投资总额	占总投资比例(%)
1	固定资产投资	133,522.06	89.01
1.1	房屋建筑工程	20,612.00	15.74
1.2	设备及工具	7,842.70	47.21
1.3	设备购置	18,839.50	12.09
1.4	其他费用	36,396.54	10.93
1.5	基本预备费	7,557.85	5.04
2	铺底流动资金	64,677.94	10.09
项目总投入		150,000.00	100.00

使用募集资金总额2025年12月31日,“抗体产业化基地项目二期”使用募集资金的情况如下表所示:

序号	项目名称	投资总额	拟投入募集资金	累计已投入募集资金
1	抗体产业化基地项目二期	150,000.00	124,017.69	3,489.29

(二)变更后的产品情况

公司目前多个核心产品处于上市前审评关键阶段,斯乐韦单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、泰利奇单抗注射液正处于新药上市申请审评阶段,GR1803注射液处于附条件上市申请审评阶段。若上述单抗注射液、唯康度塔单抗注射液、GR1803注射液有望于2026年获批上市,泰利奇单抗注射液、中康度塔单抗注射液以及青少年季节性过敏性