

证券代码：002294

证券简称：信立泰

编号：2024-022

深圳信立泰药业股份有限公司
关于增资子公司
Salubris Biotherapeutics, Inc.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、对外投资概述

(一) 基本情况

Salubris Biotherapeutics, Inc.（下称“Salubris Bio”）为深圳信立泰药业股份有限公司（下称“信立泰”或“公司”）位于美国的创新生物制药研发中心，由公司通过全资子公司诺泰国际有限公司（下称“香港诺泰”）等公司实现逐级控股。为进一步支持创新生物制药发展，加快生物药海外研发进程，公司拟以自筹资金 3,500 万美元（或等值其他币种，约合人民币 25,550 万元，以实际投资时汇率折算额为准）向 Salubris Bio 增资。

增资完成后，公司对 Salubris Bio 的投资总额将由人民币 72,555.89 万元增至人民币 98,105.89 万元（最终以实际投资时汇率折算额为准），Salubris Bio 仍为公司控股子公司。

(二) 董事会审议情况

《关于增资子公司 Salubris Biotherapeutics, Inc.的的议案》已经公司第六届董事会第三次会议以 9 人同意，0 人反对，0 人弃权审议通过。

(三) 所必需的审批程序

本次投资事项在公司董事会决策权限内，无需提交公司股东大会审议批准。

本次投资事项不构成关联交易，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。

董事会授权总经理及子公司管理层负责增资相关事宜的具体实施，授权期限至相关事宜全部办理完毕止。

二、投资主体介绍

（一）投资主体

公司为本次向 Salubris Bio 增资的投资主体，无其他投资主体。

（二）投资路径

本次增资，将由公司以自筹资金 3,500 万美元，逐层级向子公司诺泰国际有限公司、Salubris Biotech Holdings Ltd.（下称“BVI 公司”）、Salubris Biotechnology Limited（下称“开曼公司”）、Salubris Bio 投资的方式进行。

所涉及的控股子公司基本信息如下：

公司名称	诺泰国际有限公司（SPLENDORIS INTERNATIONAL LIMITED）		
商业登记证号码	52527238-000-06-23-7	注册证书编号	1474107
成立日期	2010 年 6 月 29 日	执行董事	李淑萍
注册资本	港币 95,770.0161 万元	主营业务	贸易，技术支援服务
注册地点	FLAT/RM 420 4/F NAN FUNG COMMERCIAL CENTRE 19 LAM LOK STREET KOWLOON BAY, Hong Kong		
产权及控制关系	公司持有香港诺泰 100%股权		

公司名称	Salubris Biotech Holdings Ltd.（“BVI 公司”）		
注册证书编号	2058751	注册地点	英属维尔京群岛
类型	有限责任公司	执行董事	Kevin Sing Ye（叶宇翔）
注册资本	50,000 美元	经营范围	投资业务
产权及控制关系	香港诺泰持有其 100%股权。		

公司名称	Salubris Biotechnology Limited (“开曼公司”)		
注册证书编号	374097	注册地点	英属开曼群岛
类型	有限责任公司	执行董事	Kevin Sing Ye (叶宇翔)
注册资本	50,000 美元	经营范围	投资业务
产权及控制关系	<p>BVI 公司持有开曼公司 99.96% 股份，Liping Yuan 持有开曼公司 0.02% 股份，Mohit Mathew、Noah Becker 各持有 0.01% 股份。（为进一步激发海外研发团队的积极性，开曼公司以自有的普通股，分别授予其子公司 Salubris Bio 的高级管理人员、研发人员和专家顾问等员工。其中，因 Liping Yuan 等三人行使期权，BVI 对开曼公司的持股比例由 99.98% 变为 99.96%。）</p> <p>本次增资完成后，BVI 公司将持有开曼公司 99.97% 股份，Liping Yuan、Mohit Mathew、Noah Becker 各持有开曼公司 0.01% 股份。</p>		

注：以上数字计算如有差异，或本公告中有关比例（%）合计数与各分项数值之和尾数若存在差异，为四舍五入保留小数位数造成。

三、拟增资对象的基本情况

（一）增资方式及资金来源

公司拟以自筹资金 3,500 万美元（或等值其他币种，约合人民币 25,550 万元，以实际投资时汇率折算额为准）向 Salubris Bio 增资。

（二）目标公司基本情况

企业名称	Salubris Biotherapeutics, Inc.		
CEO	Samuel L Murphy	已发行股本	5000 股
成立日期	2016 年 8 月 11 日	注册编号	6121729
主营业务	研究、开发药品并提供技术转让		
住所	1209 Orange Street, Wilmington, Delaware 19801		
产权及控制关系	信立泰通过香港诺泰、BVI 公司、开曼公司，实现对 Salubris Bio 的逐级控股。		

（三）增资前后股东及持股比例

增资前，公司通过逐级控股，持有 Salubris Bio 的股权比例为 99.96%。增资完成后，Salubris Bio 的股东结构不变，公司持有 Salubris Bio 的股权比例增至 99.97%。Salubris Bio 仍为公司控股子公司。

（四）Salubris Bio 主要财务数据（单位：人民币万元）

项目	2023 年 12 月 31 日	2024 年 3 月 30 日
资产总额	27,227.59	34,825.07
负债总额	2,287.08	4,646.35
净资产	24,940.51	30,178.72
项目	2023 年度	2024 年 1-3 月
营业收入	0	0
净利润	-6,676.53	-1,939.31

上述 2023 年度财务数据已经大信会计师事务所（特殊普通合伙）审计，2024 年 1-3 月数据未经审计。

（五）其他情况说明

经查询，Salubris Bio 不属于失信被执行人。

四、对外投资合同的主要内容

本次对外投资事项为公司以自筹资金 3,500 万美元，以现金方式增资控股子公司 Salubris Bio。

五、交易目的、存在的风险和对公司的影响

（一）目的和对公司的影响

Salubris Bio 是公司位于美国的创新生物制药研发中心，聚焦创新、结构复杂的生物药开发。在心衰、肿瘤等领域拥有多个自主研发的创新生物药项目，包括已进入临床的心衰治疗药物 JK07；广谱抗肿瘤药物 JK08、JK06。

1、JK07（重组人神经调节蛋白 1（NRG-1）-抗 HER3 抗体融合蛋白注射液）是公司自主研发、具有全球知识产权的 NRG-1 融合抗体药物，是心衰领域首个进入临床开发阶段的选择性 ErbB4 激动剂，拟开发适应症包括射血分数降低的

心衰（HFrEF）、射血分数保留的心衰（HFpEF）。JK07 是公司第一个中美双报的创新生物药，目前处于 II 期临床阶段。

Salubris Bio 已就 II 期临床研究的试验设计与 FDA 进行了沟通。该 II 期临床研究为随机、双盲、安慰剂对照、多次给药研究，计划纳入 282 例心衰患者，按照 1:1:1 的比例随机接受 JK07（低剂量组）、JK07（高剂量组）或安慰剂治疗。其中 HFrEF 计划入组 204 例，HFpEF 计划入组 78 例。目前，JK07 的 II 期临床试验已在美国进行了首例患者入组。

2、JK08（重组人 IL15-IL15R α -抗 CTLA-4 抗体融合蛋白），为全球创新抗肿瘤生物制品（first-in-class）。在欧洲进行的 I/II 期临床试验中，JK08 单药剂量递增研究已入组超过 50 名患者。原计划进行的 7 组单药剂量递增研究已全部招募完毕，并获批增加两个单药剂量水平的研究。目前，JK08 正进行最佳生物剂量（OBD）与帕博利珠单抗的联合疗法的临床试验，并已入组，预计将在 2024 年下半年获得初步的联合治疗数据和最新的单药治疗数据。

在初步的临床研究中，JK08 表现出良好的安全性，以及在治疗实体瘤中剂量依赖性药效学活性。

3、JK06 为一种识别肿瘤抗原双表位的抗体药物偶联物（ADC），拟开发为广谱实体瘤治疗药物，目前已在欧洲提交临床试验申请。临床前研究数据显示，JK06 具有良好的安全性和药效学活性。若能获批开展临床，预计将于 2025 年上半年获得 JK06 剂量递增队列和扩展队列研究的早期临床数据。

本次增资，系出于支持海外创新研发，进一步加快海外研发进程需要。增资符合子公司业务发展的实际需要，符合公司发展战略和长远规划，不存在损害公司及全体股东，特别是中小股东合法权益的情形。本次增资金额为 3,500 万美元（或等值其他币种，约合人民币 25,550 万元，以实际投资时汇率折算额为准），占公司 2023 年度经审计净资产的 3.19%，不会影响公司现金流的正常运转，亦

不会影响公司的生产经营，对公司本期和未来财务状况和经营成果不存在不利影响。

（二）可能存在的风险因素

1、本次交易事项须得到有关政府部门的核准或备案后方可实施，存在一定不确定性，相关事项的办理以有关部门的审批意见为准。

2、当前国际经济形势发展面临诸多不确定因素，可能存在法律、行业、汇率波动和市场风险。

3、有关在研项目均处于临床早期，相关临床试验的数据仅为部分临床试验进展，存在一定不确定性。公司将按有关监管部门的相关规定和要求开展临床试验。根据普遍的行业特点，研发周期长、风险较高，创新药的上市存在诸多不确定性，短期内对公司业绩不会产生实际影响。

公司将密切关注并防范有关风险，按照法律法规，严格风险管控，降低和规避投资风险。

敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

六、备查文件

- 1、第六届董事会第三次会议决议；
- 2、深交所要求的其他文件。

特此公告

深圳信立泰药业股份有限公司

董事会

二〇二四年四月二十三日