

海思科医药集团股份有限公司

关于与 AbbVie 签署 Nav1.8 抑制剂 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、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

风险提示：

本次交易许可协议中所约定的首付款和里程碑款等款项需要满足一定的条件，交易最终能否实施尚存在不确定性。

一、授权许可交易概述

海思科医药集团股份有限公司（以下简称“海思科”或“公司”）与美国 AbbVie Group Holdings Ltd.（以下简称“AbbVie”）签订独占许可协议（以下简称“许可协议”），授予 AbbVie 在除中国大陆、香港特别行政区及澳门特别行政区以外的全球范围内开发、生产和商业化 Nav1.8 项目的独家权利。作为对外许可交易对价一部分，公司将从 AbbVie 获得 Nav1.8 项目授权许可费（3,000 万美元的首付款及最高 7.15 亿美元的额外里程碑付款）。此外，AbbVie 还将会支持授权品种 Nav1.8 抑制剂在合作项下开发至临床概念验证的一定的研发成本。

本次交易业经公司第五届董事会第三十七次会议审议通过，本次交易不构成关联交易，亦不构成重大资产重组。

二、交易对手（被许可方）的基本情况

AbbVie 是一家以研发为导向的全球生物制药公司，成立于 2013 年，由 Abbott 分拆而来，总部位于美国伊利诺伊州。公司致力于发现、开发并商业化能够改善人们生活的创新疗法及解决方案，目前在全球拥有约 57,000 名员工，团队成员协同合作，服务于全球患者，致力于造福社会。AbbVie 的重点领域包括免疫学、肿瘤学、神经科学以及艾尔建美学旗下的产品与服务。更多信息请访问：
<http://www.abbvie.com>

三、许可项目基本情况

HSK55718 和 HSK51155 是不同的选择性 Nav1.8 的阻断剂，通过选择性阻断特定钠离子通道作用，抑制痛觉神经的异常放电，从源头减少疼痛信号传递，拟开发疼痛相关适应症。其中，HSK55718 分子开发的是静脉给药剂型，目前在中国进行 I 期临床试验；HSK51155 分子开发的是口服剂型，目前处于临床前阶段。

四、许可协议的主要内容

许可人：Haisco Pharmaceuticals Group Co. Ltd.

被许可人：AbbVie Group Holdings Ltd.

（一）许可事项

根据协议条款，海思科将 HSK55718 和 HSK51155 在除中国大陆、香港特别行政区及澳门特别行政区以外的全球范围内开发、生产和商业化的独家权利有偿许可给 AbbVie。

（二）财务条款

1. 首付款及里程碑

协议生效后，AbbVie 将向海思科支付 3,000 万美元首付款。

根据特定临床、监管及商业化里程碑的实现情况，海思科有权获得包含近期里程碑 1,000 万美元及最高 7.05 亿美元的额外里程碑付款。

2、特许权使用费

海思科还将获得未来产品净销售额最高至高个位数分层特许权使用费。

（三）协议期限

本协议自生效日起生效，除非提前终止，否则将持续有效直至本协议项下任何应付款项付清为止。

（四）适用法律

本协议受美国纽约州法律约束并按其解释。

五、交易目的和对上市公司的影响

本次协议的签署，将进一步推动 HSK55718 和 HSK51155 在全球范围内的开发与商业化进程。此举与公司坚持国际化、创新驱动的整体发展战略高度契合，是公司深化全球布局、加速创新成果转化的重要一步。该协议的签订预计将对公司未来业绩产生积极影响，有利于提升公司的盈利能力。

六、风险提示

创新药研发周期长、环节多、风险高，容易受到一些不确定性因素的影响，HSK55718 和 HSK51155 最终能否研发成功尚存在不确定性。

同时，本次交易许可协议中所约定的里程碑款需要满足一定的条件，最终里程碑付款金额尚存在不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

公司董事会将密切关注该项目的后续进展并及时履行信息披露义务。

七、备查文件

- 1、第五届董事会第三十七次会议决议；
- 2、许可协议。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2026年4月13日