

证券代码：600422

证券简称：昆药集团

公告编号：2019-067号

昆药集团股份有限公司

关于青蒿素类药品相关情况的说明公告

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个别及连带责任。

重要内容提示：

- 公司目前销售的青蒿素类产品用途均为疟疾治疗，且对公司业绩影响较小。
- 公司双氢青蒿素片治疗红斑狼疮项目目前尚处于临床二期患者入组阶段，该新药研发是项长期工作，存在诸多不确定因素，存在较大的研发失败的风险，敬请广大投资者注意投资风险。

一、 关于公司青蒿素类产品的销售情况

昆药集团股份有限公司（以下简称“公司”）在售的青蒿素类抗疟药产品有：复方磷酸萘酚喹片、蒿甲醚片、蒿甲醚原料、蒿甲醚注射液、双氢青蒿素哌喹片。此类产品2018年营业收入为6,925.92万元，占公司总营业收入比例仅为0.98%，营业利润为667.65万元，对公司业绩影响较小。公司所销售的上述青蒿素类产品用途均为疟疾治疗。

二、 关于公司双氢青蒿素片治疗红斑狼疮项目研发进展情况

公司2016年9月8日与中国中医科学院中药研究所签订《双氢青蒿素片新

适应症-红斑狼疮项目转让合同书》，以里程碑付款的方式，出资 7000 万元，向中国中医科学院中药研究所购买其所持有的双氢青蒿素片新适应症-红斑狼疮研发项目临床前研究所取得的相关专利及临床批件。（详见 2016 年 9 月 2 日披露的 2016-089 号，以及 2017 年 12 月 15 日披露了 2017-110 号公告）。

目前，上述研发项目处于临床II期患者入组阶段，这个药物研发项目还需要继续进行二期临床试验、后续还需要 III 期临床试验，以及药监局的注册审批程序。只有在二期和三期临床试验结果均表明双氢青蒿素片治疗红斑狼疮的有效性和安全性之后，公司才可以向药监局（NMPA）提交新药注册申请。药物研发的二期临床试验、三期临床试验及注册时间很长，而且在临床试验以及注册申请的过程中，其安全性和有效性能否得到验证，均存在较大的不确定性，该项目存在较大的研发失败的风险。即使药物能上市销售，仍然面临专利保护到期，竞争品种抢占市场先机等系统性风险。新药研发是项长期工作，存在诸多不确定因素，敬请广大投资者注意投资风险。

昆药集团股份有限公司

2019 年 6 月 18 日