

重庆博腾制药科技股份有限公司

关于与 Janssen Sciences Ireland UC 签署《地瑞那韦原料药 技术转移及授权协议》的公告

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

近日，重庆博腾制药科技股份有限公司（以下简称“公司”）与 Janssen Sciences Ireland UC（以下简称“杨森”）签署《地瑞那韦原料药技术转移及授权协议》（“本协议”），双方就抗艾滋病药物相关产品地瑞那韦原料药（Darunavir API）的技术转移、生产及销售授权等条款达成一致。主要内容如下：

一、协议对方基本情况

杨森为总部位于美国的跨国制药公司强生（Johnson&Johnson）旗下注册地位于爱尔兰的子公司。强生系世界上最具综合性、分布范围最广的卫生保健产品制造商、健康服务提供商之一，其地瑞那韦原料药（Darunavir API）相关的抗艾滋病药物（商品名 Prezista/Prezcobix/Rezolsta/Symtuza）2017 年度实现销售收入 18.21 亿美元。地瑞那韦（Darunavir）是 FDA 于 2006 年 6 月以优先审批方式批准上市的新分子实体药，据强生（Johnson&Johnson）的年度报告显示，自 2008 年至 2017 年，该系列抗艾滋病药物已经累计为其带来约 133.94 亿美金的销售收入，而过去近 10 年，公司一直为该药物医药中间体的核心供应商。2014-2016 年，公司相关中间体产品销售收入累计超过人民币 6 亿元。

二、协议主要内容

1、杨森承诺将在相关生产基地为地瑞那韦原料药（Darunavir API）生产工艺的技术转移工作提供全方位支持。

2、认证公司作为杨森及其附属公司的地瑞那韦原料药（Darunavir API）备选供应商。

3、公司将被授权生产及销售地瑞那韦原料药（Darunavir API）至其他 100 多个指定国家和地区，其中包括支持公司在印度、南非、尼日尼亚、柬埔寨、老挝、泰国、马尔代夫、巴基斯坦、印度尼西亚、阿富汗等 100 多个指定国家和地区的商业化销售。

4、全面支持公司在 WHO（世界卫生组织）开展地瑞那韦原料药（Darunavir API）的注册和申报。

三、协议有效期

本次协议自 2018 年 3 月 21 日起生效，且长期持续有效。

四、协议影响及意义

根据世界卫生组织（WHO）统计，截至 2016 年底，全球约有 3,670 万艾滋病毒感染者，且撒哈拉以南非洲为感染最严重的地区，每 25 个成年人中就有 1 个艾滋病毒携带者。本次协议签署后，公司将有机会为全球艾滋病患者，尤其是医疗资源有限的国家和地区的患者，提供治疗所需的高质量且负担得起的药物，在促进企业发展的同时，积极履行企业社会责任，让新药更快惠及更多患者，实现企业与社会的协调和可持续发展，努力成为全球领先的制药服务平台。

本次为杨森首次授权其体系外的第三方作为该 API 的供应商、首次授权其体系外的第三方在 100 多个国家自主销售地瑞那韦原料药（Darunavir API），意义重大，表明公司已具备相关原料药生产的技术和能力，是对公司实力的最佳认可和肯定。本次合作将进一步巩固双方的战略合作伙伴关系，有效地推动公司从创新药医药中间体向创新药原料药的战略升级。

截至目前，双方已启动地瑞那韦原料药的制造许可、技术转移以及备选供应商的药品注册等相关事宜。鉴于公司在相关国家和地区商业化销售前须取得 FDA、WHO 等相关机构的批准或资质，相关工作需要一定时间周期，所以公司预计本协议对 2018 年度业绩不会产生重大影响。长期来看，本次备选供应商资格的取得及授权生产销售将对公司经营带来重大积极影响。公司后续将根据该事

项的进展情况及时履行信息披露义务。

公司指定信息披露媒体为《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》和巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn），公司所有重大信息均以公司在上述媒体发布的公告为准。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

重庆博腾制药科技股份有限公司董事会

2018年3月25日