

长春高新技术产业（集团）股份有限公司
关于 GenSci098 注射液项目签署独家许可协议的进展公告

本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。

重要提示：

长春高新技术产业（集团）股份有限公司（以下简称“公司”）近日获悉，控股子公司长春金赛药业有限责任公司（以下简称“金赛药业”）下属全资子公司——上海赛增医疗科技有限公司（以下简称“赛增医疗”）已根据其与美国 Yarrow Bioscience, Inc.（以下简称“Yarrow”）就 GenSci098 注射液项目订立的独家许可协议，收到 Yarrow 一次性支付的 7,000 万美元首笔付款。

一、独家许可协议情况

2025 年 12 月 15 日，公司召开第十一届董事会第十五次会议，审议通过了《关于下属公司签署 GenSci098 注射液项目独家许可协议的议案》。同日，赛增医疗与 Yarrow 签订 GenSci098 注射液项目独家许可协议（以下简称“协议”）。

根据协议，赛增医疗作为技术许可方，将 GenSci098 注射液除大中华区（中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区及台湾地区）以外的全球独家开发、生产和商业化权利授权给 Yarrow。本次独家许可事项详见公司于 2025 年 12 月 16 日在巨潮资讯网披露的《关于下属公司签署 GenSci098 注射液项目独家许可协议的公告》（公告编号 2025-153）。

目前，双方合作按既定计划推进中，根据协议约定，赛增医疗已于 2026 年 1 月 14 日收到 Yarrow 一次性支付的 7,000 万美元首笔付款（实际到账金额须扣除按照相关法律计算的代扣代缴税金以及银行手续费）。该笔款项的到账，进一步充盈了公司的现金储备，也为公司后续管线研发和国际化战略的推进提供助力。

二、有关 GenSci098 注射液项目

GenSci098 注射液是金赛药业自主研发的一种人源化促甲状腺激素受体（TSHR）拮抗型单克隆抗体，为治疗用生物制品 1 类新药。通过特异性与甲状腺或球后组织内 TSHR 结合，阻断其与自身抗体结合，进而抑制甲状腺激素的合成和释放、抑制甲状腺细胞的增殖、阻止 HA 和炎症因子释放，从而发挥改善甲亢的作用，并同时具有改善突眼的作用。本品临床前数据、在研的甲状腺眼病（TED）的 I 期临床研究以及同靶点其他药物的临床数据表明，GenSci098 有潜力作为一种治疗弥漫性毒性甲状腺肿的新型治疗手段，相关临床试验可以推动后续该产品针对弥漫性毒性甲状腺肿人群的临床开发。

目前，GenSci098 注射液已于 2024 年 8 月同步在中国大陆及美国获批开展用于甲状腺相关眼病（TED）的临床试验，并于 2025 年 10 月在中国大陆获批开展用于弥漫性毒性甲状腺肿（GD）的临床试验。

公司董事会将持续关注该协议项下合作的后续进展，并将按有关规定及时履行信息披露义务。敬请投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告

长春高新技术产业（集团）股份有限公司

董事会

2026 年 1 月 16 日