

证券代码：002437

证券简称：誉衡药业

公告编号：2025-055

哈尔滨誉衡药业股份有限公司

关于全资下属公司与卫材（中国）药业有限公司

就甲钴胺注射液（商品名：弥可保）签订市场推广服务协议的公告

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。

一、协议签署时间及主要内容

（一）协议签署时间

2025年6月1日，哈尔滨誉衡药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资下属公司天津誉衡博达科技有限公司（以下简称“天津博达”）与卫材（中国）药业有限公司（以下简称“卫材中国药业”）就“甲钴胺注射液”（商品名：弥可保）签订《市场推广服务协议》（以下简称“协议”）。

（二）协议主要内容

1、卫材中国药业授权天津博达在中国大陆地区（不包括香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）独家推广甲钴胺注射液（商品名：弥可保），授权期限自2025年6月1日起至协议有效期届满之日终止。

2、天津博达负责提供该产品在上述区域的市场推广服务和其他相关服务。

3、卫材中国药业将按照协议约定向天津博达支付相应的市场推广服务费。

4、协议有效期至2026年3月31日（首次期限）；首次期限到期前，双方可就续约事宜进行协商，若满足协议约定的条件，自动续约两年至2028年3月31日终止。

（三）公司内部审批程序

本次协议签订属于公司日常经营行为，不构成关联交易，不构成重大资产重组，由经理层批准即可。

二、协议对方基本情况

（一）名称：卫材（中国）药业有限公司；

（二）性质：有限责任公司（外国法人独资）；

（三）注册地址：苏州工业园区兴浦路168号；

(四) 法定代表人: OKADA YASUSHI (冈田安史);

(五) 注册资本: 7,854 万美元;

(六) 成立日期: 1996 年 3 月 28 日;

(七) 统一社会信用代码: 91320594608205450R;

(八) 经营范围: 生产、销售药品; 提供管理咨询服务、医疗科技咨询服务及相关业务(不得从事债务重组、债权追偿等不良资产处置经营活动)。(依法须经批准的项目, 经相关部门批准后方可开展经营活动)

(九) 股东信息: 卫材(中国)投资有限公司持股 100%;

(十) 是否为失信被执行人: 否。

三、协议产品基本情况

天津博达本次推广的甲钴胺注射液(商品名: 弥可保)为原研药物, 上市持有人为卫材中国药业, 规格为每支 1ml:0.5mg, 药品注册证号: 国药准字 H20174048, 适应症为用于周围神经病; 因缺乏维生素 B₁₂ 引起的巨红细胞性贫血的治疗。

甲钴胺注射液(商品名: 弥可保)的主要成分是甲钴胺, 甲钴胺是一种内源性的辅酶 B₁₂, 在由同型半胱氨酸合成蛋氨酸的转甲基反应过程中, 作为蛋氨酸合成酶的辅酶起重要作用。甲钴胺能促进成红血细胞的成熟和分裂, 改善贫血血象。维生素 B₁₂ 缺乏可能导致巨幼红细胞性贫血, 甲钴胺能促进骨髓中核酸的合成, 促进成红血细胞的成熟和分裂, 使成红细胞产生增加。

甲钴胺注射液是国家医保乙类产品。截至本公告披露日, 国内共有 26 家企业获批上市甲钴胺注射液。根据摩熵·医药数据库信息, 甲钴胺注射液 2024 年上半年全国医院端销售额约 1.1 亿元人民币, 其中卫材中国药业的甲钴胺注射液(商品名: 弥可保)市场份额占比为 63.26%。

四、本次协议签订对公司的影响

天津博达本次推广甲钴胺注射液(商品名: 弥可保), 将进一步丰富公司的产品管线, 有望增加公司的营业收入及利润; 此外, 有助于提升公司的专业化学术推广能力, 为未来更多的产品合作奠定基础。

五、风险提示

(一) 卫材中国药业的甲钴胺注射液(商品名: 弥可保)未在第八批全国药品集中采购范围, 未来的销售情况受到行业政策、市场竞争等多重因素影响, 最

终对公司营业收入、利润的影响具有一定不确定性。

（二）公司指定信息披露媒体为《中国证券报》、《证券时报》及巨潮资讯网。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

哈尔滨誉衡药业股份有限公司

董 事 会

二〇二五年六月四日