

# 信息披露

证券代码:688062 证券简称:迈威生物 公告编号:2024-011

## 迈威(上海)生物科技股份有限公司 2023年度业绩快报公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。  
本公告所载2023年度主要财务数据为初步核算数据,未经会计师事务所审计,具体数据以迈威(上海)生物科技股份有限公司(以下简称“公司”)2023年年度报告为准,提请投资者注意投资风险。

一、2023年度主要财务数据和指标

项目	本报告期	上年同期	增减变动幅度(%)
营业收入	12,780.68	9,772.02	30.69
营业利润	-116,281.98	-66,313.89	-56.01
利润总额	-116,492.64	-66,212.68	-56.01
归属于上市公司股东的净利润	-116,353.12	-66,523.86	-56.01
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-116,470.47	-66,243.54	-56.01
基本每股收益(元)	-2.64	-2.62	-0.08
加权平均净资产收益率	-34.54%	-28.24%	减少30个百分点
本报告期末	本报告期末	增减变动幅度(%)	
总资产	446,328.02	601,947.62	-33.27
归属于上市公司所有者权益	258,200.62	281,987.50	-28.61
归属于上市公司所有者权益(元)	6.47	6.61	-2.04

注:1.本报告期初数据同法定披露的上一年年末数。  
2.以上财务数据及指标以合并报表数据填列,但未经审计,最终结果以公司2023年年度报告为准。

二、经营业绩和财务状况情况说明

(一)报告期的经营情况、财务状况及影响经营业绩的主要因素  
1.报告期内,公司实现营业收入增长,主要系9MW3011项目与美国DISC MEDICINE, INC.(以下简称“DISC”)达成独家许可协议并收到其支付的不可退还的首付款1,000万美元,同时迈威利得?实现新产品销售收入所致;但随着新产品上市,商业化团队进一步拓展,商业化相关的销售费用例如人员薪酬及其他各项销售费用相应增加。  
截至报告期末,公司已获批迈威?利得?两款上市产品。其中,迈威利得?于2023年1月底获批上市,4月26日完成首批商业发货,截至2023年12月31日,完成发货4,474支;完成28省挂标回款,29省完成省级医保备案,准入至2900余家,覆盖省份2,061家。利得?截至2023年1月获新增销售收入和生线补充申请的批复,一季度末全面恢复商业供货,自产品恢复供应后,截至报告期末,利得?完成发货166,921支;完成28省挂标回款,各省均已完成医保对接,准入医院173家,覆盖药店1,316家。

2.报告期内,公司持续推进大量资金投入于研品种的临床试验推进,多项在研品种处于关键注册临床研究阶段导致公司研发费用金额较高。  
公司高效推进各创新品种的研发生并取得多项进展。报告期内,公司两项临床阶段成果在2023年欧洲肿瘤内科学会(ESMO)大会上发布,其中9MW2821为靶向Nectin-4的PD1单抗ADC新药,为公司用ADC药物平台首个自动化高通量杂交瘤抗体分子筛选平台两项平台技术开发的创新品种,是国内靶向靶点的全球首个开展临床前研究的品种,于2023年12月获CDMO同意开展治疗性抗体生产和PD-1(1)靶向靶点的全球首个治疗性抗体临床试验的启动,目前已完成首例受试者入组。截至2023年12月6日,9MW2821在初期临床1.2mg/kg剂量组,单药治疗周期结束后,不良反应的ORRR/DCR分别为62.2%(95%CI:44.4%-77.5%)和0.91.9%(95%CI:78.1%-98.3%),中心PPS为6.7m(95%CI:3.8-9.2m),中90%患者未观察到。此外除了9MW2821项目,目前在包括常规癌种在内的多个适应症进行拓展,目前已入组超3200例。  
8MW06511为具有自主知识产权新一代长CR-CSP(高活性抗癌单抗)新药,上市申请已于2023年12月获得中国国家药品监督管理局(NMPA)受理,拟开展临床研究为乳腺癌患者接受多西他赛联合9MW2821联合多柔比星化疗的方案,在每一个化疗周期化疗药物给药后接受8MW06511或性靶向治疗药物,试验共入组492例患者,其中8MW06511组328例,对照组164例。试验结果显示,在化疗1个周期后,8MW06511和性靶向药物的4级中重度不良反应发生率分别为0.24和0.26,8MW06511非劣于对照组。第2-4个化疗周期DCR/RR与对照组一致。在第一个化疗周期后,8MW065114级中重度不良反应发生率均低于对照组,分别为16.5%vs16.5%,3.0%vs3.8%,4.2%vs6.7%,3.4%vs6.1%。在所有1个化疗周期中8MW06511和对照发热性中性粒细胞减少症(FN)的发生率均较低,8MW06511组为2.1%,对照组为3.7%,两组之间没有显著差异。以上研究结果表明,8MW06511的有效性和安全性均非劣于对照组治疗优力,8MW06511作为一款能血清白蛋白结合的新增长因子人重组细胞毒制剂药物,可有效靶向化疗导致的4级中性粒细胞减少症的持续时间,并降低发热性中性粒细胞减少症和中重度中性粒细胞减少症的发生率。

公司基于新型抗体偶联技术平台IDDCITC(Interech-Disulfide Drug Conjugate)开发的9MW2821和7MW3711两款抗体偶联新药进入临床开发阶段。靶向Top-2的9MW2821于2023年7月正式获得国家药品监督管理局批准用于晚期实体瘤患者开展临床试验,目前处于1/1期临床研究阶段。靶向H7-H3的7MW3711于2023年7月正式获得国家药品监督管理局批准用于晚期实体瘤患者开展临床试验,2024年2月用于晚期恶性肿瘤的临床开发申请正在获得美国食品药品监督管理局(FDA)正在完成多项1/1期临床研究。国内首个获临床大分子调节药物TMRSS单抗小分子抗体9MW3011正在中美开展临床前研究,于2023年9月获得美国FDA快速通道认定,于2024年2月获得FDA授予孤儿药资格认定,国内首家获FDA授予孤儿药资格认定,并完成临床前研究的1a期临床试验,结果提示9MW1911注射液在剂量递增范围内安全且耐受性良好。目前正在开展慢性阻塞性肺疾病(COPD)适应症1/1a期临床试验,现处于受试者入组阶段。靶向1/1a期临床试验于2023年2月获得澳大利亚TGA批准,同期开展针对多种晚响恶性肿瘤以及纤维化疾病的临床试验,现已完成临床试验的总结报告;2023年6月获得中国国家药品监督管理局批准,同意开展针对晚期肺癌肺转移和特发性肺纤维化的临床试验,同时国内健康人长期给药试验也将完成受试者访视;2023年6月获得美

国FDA批准,同意开展针对特发性肺纤维化的临床试验。  
(二)变动幅度超过30%以上指标的说明  
报告期内,营业收入较上年同期增加360.49%,主要系子公司迈威(美国)就9MW3011项目与DISC达成独家许可协议于报告期内确认收入金额较高,同时利得?已于2023年3月底获得国家药品监督管理局批准上市,本报告期内实现新产品上市所带来的销售收入所致。  
三、风险提示  
公司不存在影响本次业绩快报内容准确性的重大不确定性因素。本公告所载2023年度主要财务数据为初步核算数据,未经会计师事务所审计,具体数据以公司2023年年度报告中披露的数据为准,提请投资者注意投资风险。  
特此公告。

迈威(上海)生物科技股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

## 迈威(上海)生物科技股份有限公司 关于与江苏海博生物制药有限公司签署《协商解除协议》的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

近日,迈威(上海)生物科技股份有限公司(以下简称“公司”)及全资子公司江苏泰康生物制药有限公司(以下简称“泰康生物”)分别与江苏子江药业集团有限公司(以下简称“子江药业”)全资子公司江苏海博生物制药有限公司(以下简称“海博生物”,曾用名:泰森生物制药有限公司,以下简称“泰森生物”)就9MW1111(重组人源化抗PD-1单抗克隆抗体注射液)和9MW0511(注射用重组(酵母分型型)人血清白蛋白-人粒细胞集落刺激因子(1)融合蛋白)项目签署《协商解除协议》,本次交易经公司第二届董事会第八次会议审议通过,无需提交股东大会审议。现将相关情况公告如下:  
一、进展概要  
1.协议签署及协议主要内容  
(1)9MW1111的协议签署及协议主要内容  
2023年3月,公司与杨子江药业全资子公司泰森生物签署《项目合作许可协议》,泰森生物通过支付项目许可费(含首付款和里程碑付款),生产销售原研及仿制药的产品,独家获得9MW1111在中国大陆地区(不包括港澳台地区)内的开发、生产和销售权益。泰森生物获得9MW1111项目与中国其他一种或多种药物的联合用药的独家开发权益。公司保留开发29MW1111项目除单克隆抗体以外其他任意药物所有的开发权益。  
根据协议,泰森生物将继续开发9MW1111项目自主研发项目自主研发费用合计2.12亿元及销售里程碑费用3.52亿元。此外,公司将继续享有9MW1111项目商业化阶段年销售规模的个数数百分比向公司支付销售提成,11-12年泰森生物按年销售规模的10%向公司支付销售提成。  
截至2023年12月31日,9MW1111处于1b期临床试验阶段,项目9MW1111项目收到杨子江药业及泰森生物支付的款项1,060万元,其中2,000.75万元为首付款,1,060.75万元为预付开发费用。

(2)9MW0511的协议签署及协议主要内容  
2023年1月,泰康生物与泰森生物签署《项目合作许可协议》,泰森生物通过均8MW0511的研发费用,支付首付款、里程碑付款及销售里程碑费用合计,独家获得8MW0511在中国大陆地区(不包括港澳台地区)的生产及商业化权益。  
根据协议,泰森生物将继续开发8MW0511项目自主研发项目自主研发费用合计3.6亿元。此外,项目获批上市后的前5年,公司负责产品生产并按照约定价格向泰森生物供货,不收取额外的收益分成。项目上市后06-12年,泰森生物负责产品生产。6-10年泰森生物按年销售规模的个数数百分比向公司支付销售提成,11-12年泰森生物按年销售规模的10%向公司支付销售提成。  
截至2023年12月31日,8MW0511新药上市申请已获得国家药品监督管理局受理,用于成年非恶性恶性肿瘤患者在受试者引起急性中性粒细胞减少症的骨髓抑制性抗肿瘤药物治疗,使用本品可降低急性中性粒细胞减少症发生率并降低感染发生率。公司已启动8MW0511项目到杨子江药业及泰森生物支付的款项1,257.61万元,其中4,000.75万元为首付款,8,257.61万元为分摊研发费用。

2.协议解除  
合作期间,市场经营格局变化较大,抗PD-1单抗药物产品和长CR-CSP产品的市场价格均出现较大幅度的调整,同时公司在会议上讨论产品均属于肿瘤领域药物,未来可能与自身其他产品协同销售或开发联合用药。8MW0511产品可以广泛应用于包括肿瘤、乳腺癌、尿路上皮癌、宫颈鳞癌等多种肿瘤领域患者,与公司即将上市用于治疗肿瘤转移性肝癌及骨巨细胞瘤适应症的地舒单抗(120mg)有很好的协同效应,且针对未来上市的ADC产品如9MW2821等,可同步做好商业化体系布局,使得在产品上市快速实现医院准入和销售收入增长。9MW1111作为一款被广泛应用的免疫治疗领域的产品,可获得美国ADC的优先审评,如与9MW2821联合,载荷均相称的抗肿瘤ADC产品已于2023年12月15日获得FDA批准使用(1)商品名为Kymyruva)于治疗晚期恶性肿瘤患者。该联合方案在一线治疗晚期肿瘤或转移性尿路上皮癌方面显示出超越标准治疗的疗效优势。抗PD-1单抗治疗恶性肿瘤的机制明确,与多款ADC药物联合用药均证实可协同增效。  
经双方前期友好协商,公司收到两个项目的全部权益,并于2024年2月22日,公司及泰康生物分别与海博生物签署《协商解除协议》,终止8MW0511和9MW1111对项目生物的合作。

根据《协商解除协议》约定,协议生效后,自项目与合作方所有的所有权利及知识产权仍归属于与海博生物签署《协商解除协议》,终止8MW0511和9MW1111对项目生物的合作。此外,该协议解除后的开发费用及对应权益,首付款均不予退还。  
二、对公司的影响及风险提示  
本次《协商解除协议》的签署是基于双方友好协商并充分沟通后做出的决定,不存在争议或分歧。  
由于本次终止合作事项前期预付及分摊研发费用,公司对前期收到的研发费用扣除抵账费用进行调回处理。经公司初步测算,因研发费用调整等原因,预计对2023年度净利润影响约1,000万元/年。预计数据仅作参考,尚存在不确定性,具体会计处理和财务数据的影响最终以审计机构年度审计的结果为准。  
本次项目终止合作不会影响公司在研药品研发和商业进度,公司现有业务现金流充裕,不会对生产经营及财务状况产生重大影响,不存在损害公司及广大股东利益的情况,公司将持续加强履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。  
特此公告。

迈威(上海)生物科技股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

## 苏州近岸蛋白质科技股份有限公司 第一届监事会第十一次会议决议公告

本公司监事会及全体监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、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、监事会会议召开情况  
根据《中华人民共和国公司法》(以下简称“《公司法》”)及《苏州近岸蛋白质科技股份有限公司章程》(以下简称“《公司章程》”)的有关规定,苏州近岸蛋白质科技股份有限公司(以下简称“公司”)第一届监事会第十一次会议于2024年2月23日在公司会议室以现场会议相结合的方式召开。本次会议有关事项于2024年2月22日以电子邮件的方式送达全体监事。根据《公司章程》、《监事会议事规则》的有关规定并经全体监事一致同意,本次会议合法合规,会议通知程序合法。会议由监事会主席李德彬先生召集并主持,会议应出席监事3名,实际出席监事3名。本次会议召开符合《公司法》等法律法规及《公司章程》的有关规定。经与会3名监事审议,以记名投票表决方式,通过如下决议:  
二、监事会会议决议情况  
(一)审议通过《关于2023年度计提减值准备及部分存货报废处置的议案》  
经审议,监事会认为,本次计提减值准备及存货报废基于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策的规定,计提减值准备及存货报废后,能够更好地真实公允地反映公司实际资产状况,有助于向投资者提供更加真实、可靠、准确的会计信息。  
表决结果:5票赞成,0票反对,0票弃权;获全体监事一致通过。  
具体内容详见公司于同日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)披露的《苏州近岸蛋白质科技股份有限公司关于2023年度计提减值准备及部分存货报废处置的公告》。  
特此公告。

苏州近岸蛋白质科技股份有限公司监事会  
2024年2月24日

## 苏州近岸蛋白质科技股份有限公司 关于2023年度计提减值准备 及部分存货报废处置的公告

本公司监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、准确性和完整性依法承担法律责任。  
苏州近岸蛋白质科技股份有限公司(以下简称“近岸蛋白”或“公司”)于2024年2月23日召开第一届监事会第十四次临时会议及第一届监事会第十一次会议,审议通过了《关于2023年度计提减值准备及部分存货报废处置的议案》,该议案无需提交股东大会审议。现将相关情况公告如下:  
一、2023年度计提减值准备情况  
根据《企业会计准则》以及公司会计政策、会计估计的相关规定,为了客观、公允地反映公司截至2023年12月31日的财务状况及2023年度的经营成果,本着谨慎性原则,公司对截至2023年12月31日合并报表范围内相关信用和资产进行了减值测试,并与年审会计师事务所进行了充分的沟通,对可能发生信用减值损失和资产减值损失的资产计提减值准备。2023年度公司计提减值损失共13,140.49万元。  
单位:人民币万元

序号	项目	计提金额
1	信用减值损失	-110.77
2	资产减值损失	3,261.26
	合计	3,150.49

二、2023年度存货报废处置情况  
根据《企业会计准则》及公司内部控制制度的规定,公司对已有过期、不再对外销售和使用的产成品做出报废处置,总金额1,877.44万元。  
三、2023年度计提减值准备及存货报废处置的说明  
(一)信用减值损失  
1.信用减值损失以基础,对应收账款、其他应收款进行减值测试并确认减值损失。经测试,公司对2023年度计提信用减值损失金额-110.77万元。  
(二)资产减值准备  
1.存货减值准备  
公司本次披露的9/23已过期、不再对外销售无法使用的产成品账面原值为1,877.44万元,已计提跌价准备1,877.44万元,账面净值为0元。本次减值准备,经评估确认上述存货已不具有使用价值,对存货净值对上的存货报废处置,金额50万元。经过减值准备后,公司财务报表将更加客观、公允地反映公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。  
2.计提减值准备及部分存货报废处置对公司的影响  
2023年,公司计提减值准备及存货报废处置合计减少公司2023年度合并报表利润总额3,140.49万元。  
三、风险提示  
本次计提减值准备及部分存货报废处置是基于公司实际情况和会计谨慎性原则的判断,真实反映了公司财务状况,不涉及会计计提方法的变更,符合法律法规及公司的实际情况,对公司的生产经营无重大影响。  
五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

五、监事会意见  
监事会认为,本次计提减值准备及部分存货报废处置于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策等相关规定,依据充分,公允地反映了公司的资产状况,有助于提供更加真实可靠的会计信息。

## 湖南凯美特气体股份有限公司 2024年第一次临时股东大会决议的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。  
一、会议召开情况  
1.本次会议采取现场投票与网络投票相结合的方式。  
2.本次会议在会议召开期间未增加,也未发生任何影响。  
3.本次会议不涉及变更前次股东大会决议的事项。  
二、会议召开时间  
1.会议的通知:湖南凯美特气体股份有限公司(以下简称“公司”)于2024年2月3日在《中国证券报》《上海证券报》《证券时报》和巨潮资讯网(www.cninfo.com.cn)披露了《关于召开2024年第一次临时股东大会的通知》(公告编号:2024-008)。  
2.会议召开时间  
现场会议召开时间:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00  
网络投票时间:通过深圳证券交易所交易系统投票的具体时间为:2024年2月23日(星期五)上午9:15-9:25,下午13:00-13:15;2024年2月24日(星期六)上午9:30-11:00;通过深圳证券交易所互联网投票系统投票的具体时间为:2024年2月23日(星期五)上午9:15-10:00期间的任意时间。  
3.股权登记日:2024年2月19日(星期五)。  
4.网络会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四、会议召开方式:现场投票和网络投票相结合的方式。  
五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
二十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
二十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
二十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
二十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
二十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
二十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
二十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
二十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
二十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
二十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
三十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
三十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
三十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
三十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
三十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
三十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
四十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
四十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
四十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
四十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
四十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
四十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
五十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
五十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
五十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
五十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
五十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
五十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
五十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
五十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
五十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
五十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
六十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
六十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
六十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
六十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
六十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
六十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
七十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
七十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
七十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
七十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
七十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
七十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
八十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
八十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
八十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
八十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
八十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
八十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
九十、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九十一、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
九十二、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九十三、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
九十四、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九十五、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
九十六、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九十七、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
九十八、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。  
九十九、会议召开日期:2024年2月23日(星期五)上午9:00-10:00。  
一百、会议召开地点:湖南省岳阳市岳阳楼区七里山(巴陵石化化肥事业部)公司212会议室。

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

湖南凯美特气体股份有限公司  
董事会  
2024年2月24日

## 苏州近岸蛋白质科技股份有限公司 第一届监事会第十一次会议决议公告

本公司监事会及全体监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、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、监事会会议召开情况  
根据《中华人民共和国公司法》(以下简称“《公司法》”)及《苏州近岸蛋白质科技股份有限公司章程》(以下简称“《公司章程》”)的有关规定,苏州近岸蛋白质科技股份有限公司(以下简称“公司”)第一届监事会第十一次会议于2024年2月23日在公司会议室以现场会议相结合的方式召开。本次会议有关事项于2024年2月22日以电子邮件的方式送达全体监事。根据《公司章程》、《监事会议事规则》的有关规定并经全体监事一致同意,本次会议合法合规,会议通知程序合法。会议由监事会主席李德彬先生召集并主持,会议应出席监事3名,实际出席监事3名。本次会议召开符合《公司法》等法律法规及《公司章程》的有关规定。经与会3名监事审议,以记名投票表决方式,通过如下决议:  
二、监事会会议决议情况  
(一)审议通过《关于2023年度计提减值准备及部分存货报废处置的议案》  
经审议,监事会认为,本次计提减值准备及存货报废基于谨慎性原则,符合《企业会计准则》和公司会计政策的规定,计提减值准备及存货报废后,能够更好地真实公允地反映公司实际资产状况,有助于向投资者提供更加真实、可靠、准确的会计信息。  
表决结果:5票赞成,0票反对,0票弃权;获全体监事一致通过。  
具体内容详见公司于同日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)披露的《苏州近岸蛋白质科技股份有限公司关于2023年度计提减值准备及部分存货报废处置的公告》。  
特此公告。

苏州近岸蛋白质科技股份有限公司监事会  
2024年2月24日

## 苏州近岸蛋白质科技股份有限公司 关于2023年度业绩快报公告

本公司监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、准确性和完整性依法承担法律责任。  
本公告所载2023年度主要财务数据为初步核算数据,未经会计师事务所审计,具体数据以苏州近岸蛋白质科技股份有限公司(以下简称“公司”)2023年年度报告为准,提请投资者注意投资风险。

一、2023年度主要财务数据和指标

项目	本报告期	上年同期	增减变动幅度(%)
营业收入	12,780.68	9,772.02	30.69
营业利润	-116,281.98	-66,313.89	-56.01
利润总额	-116,492.64	-66,212.68	-56.01
归属于上市公司股东的净利润	-116,353.12	-66,523.86	-56.01
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-116,470.47	-66,243.54	-56.01
基本每股收益(元)	-2.64	-2.62	-0.08
加权平均净资产收益率	-34.54%	-28.24%	减少30个百分点
本报告期末	本报告期末	增减变动幅度(%)	
总资产	446,328.02	601,947.62	-33.27
归属于上市公司所有者权益	258,200.62	281,987.50	-28.61
归属于上市公司所有者权益(元)	6.47	6.61	-2.04

注:1.本报告期初数据同法定披露的上一年年末数。  
2.以上财务数据及指标以合并报表数据填列,但未经审计,最终以公司2023年年度报告为准。  
三、经营业绩和财务状况情况说明  
(一)报告期的经营情况、财务状况及影响经营业绩的主要因素  
1.报告期内,公司实现营业收入增长,主要系9MW3011项目与美国DISC MEDICINE, INC.(以下简称“DISC”)达成独家许可协议并收到其支付的不可退还的首付款1,000万美元,同时迈威利得?实现新产品销售收入所致;但随着新产品上市,商业化团队进一步拓展,商业化相关的销售费用例如人员薪酬及其他各项销售费用相应增加。  
截至报告期末,公司已获批迈威?利得?两款上市产品。其中,迈威利得?于2023年1月底获批上市,4月26日完成首批商业发货,截至2023年12月31日,完成发货4,474支;完成28省挂标回款,29省完成省级医保备案,准入至2900余家,覆盖省份2,061家。利得?截至2023年1月获新增销售收入和生线补充申请的批复,一季度末全面恢复商业供货,自产品恢复供应后,截至报告期末,利得?完成发货166,92