

凯莱英医药集团（天津）股份有限公司 关于控股子公司化学大分子生产线升级启用的公告

本公司及全体董事会成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

凯莱英医药集团（天津）股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到控股子公司凯莱英生命科学技术（天津）有限公司（以下简称“凯莱英生命科学”）通知，由凯莱英生命科学自筹资金升级改造的两条多肽、两条多糖及一条寡核苷酸化学大分子生产线，日前已完成场地设施和设备的升级安装改造及调试工作正式启用。

该升级改造项目将主要用于多肽、多糖及寡核苷酸类化学大分子原料药工艺开发、优化、临床和商业化生产服务。当前，全球化学大分子药物相关业务呈现显著增长态势，而市场的扩大与相应原料药的发展相辅相成。在多肽、多糖、寡核苷酸类药物的临床前研究至I期临床试验后期，新药研发公司通常会选择一家可以长期供应原料的CDMO厂家，负责原料生产放大，以支持临床II/III期试验用药需求一直到新药上市的整个过程，这也促使新药研发企业积极寻求外包服务。作为一家持续深耕CDMO领域多年的技术驱动型公司，经过多年在化学大分子工艺开发领域的积累，已具备开展多肽、多糖、寡核苷酸类化学大分子的研发/生产CDMO服务能力。本次化学大分子生产线的软硬件升级改造项目的完成，将进一步扩大多肽、多糖和寡核苷酸化学大分子药物的生产规模，增强在该领域的产品服务竞争力，对推动公司整体业务的深入扩展具有重要意义。

该项目的启用将对增强公司的持续盈利能力产生一定的积极影响，敬请广大投资者谨慎投资，注意防范投资风险。

特此公告。

凯莱英医药集团（天津）股份有限公司董事会

二〇一八年十月二十四日