

证券代码：300705

证券简称：九典制药

公告编号：2021-053

债券代码：123110

债券简称：九典转债

湖南九典制药股份有限公司 股票交易严重异常波动公告

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、股票交易严重异常波动的具体情况

湖南九典制药股份有限公司（以下简称“公司”、“本公司”）（证券代码：300705、证券简称：九典制药）股票交易于2021年7月19日至2021年7月29日连续9个交易日内日收盘价格跌幅偏离值累计超过50%，根据《深圳证券交易所创业板股票交易特别规定》的相关规定，属于股票交易严重异常波动的情形。

二、公司关注并核实的情况说明

针对公司股票交易异常波动，公司董事会已对公司、控股股东及实际控制人就相关事项进行了核实，现就有关情况说明如下：

1、公司未发现前期披露的信息存在需要更正、补充之处。

2、2021年7月17日，广东省药品交易中心发布了《关于征求〈阿莫西林等45个药品联盟地区集团带量采购文件（征求意见稿）〉意见的通知》，根据《阿莫西林等45个药品联盟地区集团带量采购文件（征求意见稿）》（以下简称《征求意见稿》）中附表1公布的“联盟地区药品集中带量采购产品清单”，公司产品洛索洛芬钠凝胶贴膏拟纳入联盟地区集团带量采购范围。

目前，广东省药品交易中心《征求意见稿》征求意见期已结束，对于公司产品洛索洛芬钠凝胶贴膏最终是否会纳入联盟地区集团带量采购范围，还需要等待广东省药品交易中心发布的正式文件。公司将及时根据后续进展履行信息披露义务。

公司洛索洛芬钠凝胶贴膏如纳入联盟地区集团带量采购范围，能够加快公司

该产品的推广速度、提高市场占有率，但由于目前正式文件尚未发布，该产品是否纳入联盟地区集团带量采购范围仍存在不确定性，对公司收入和利润的影响也存在不确定性，提醒投资者注意投资风险。

公司产品洛索洛芬钠凝胶贴膏2020年度销售情况如下：

产品名称	2020年销售金额（万元）	占营业收入比重
洛索洛芬钠凝胶贴膏	41,584.77	42.51%

3、公司目前经营情况及内外部经营环境未发生重大变化。

4、公司、控股股东及实际控制人不存在关于本公司的应披露而未披露的重大事项，也不存在处于筹划阶段的重大事项。

5、公司、控股股东及实际控制人在股票异常波动期间不存在买卖公司股票的情形。

三、是否存在应披露而未披露信息的说明

本公司董事会确认，本公司目前没有任何根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的事项或与该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等；董事会也未获悉本公司有根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的、对本公司股票及其衍生品种交易价格产生较大影响的信息；公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

四、公司认为必要的风险提示

（一）经自查，公司不存在违反信息公平披露的情形。

（二）公司2021年半年度报告预约披露时间为2021年8月10日。

（三）公司董事会郑重提醒广大投资者：《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》、《证券日报》及巨潮资讯网(<http://www.cninfo.com.cn>)为公司选定的信息披露媒体，公司所有信息均以在上述指定媒体刊登的信息为准。

（四）投资者应充分了解股票市场风险及本公司《创业板向不特定对象发行可转换公司债券募集说明书》中披露的风险因素，注意风险，审慎决策、理性投资。本公司特别提醒投资者再次关注以下风险因素：

1、产品研发风险

公司始终将产品及技术的开发作为核心竞争力建设的重要组成部分，这也是公司进一步创新和发展的基础。公司虽然建立了较为完善的研发体系，并对各环节进行严格的风险控制，但如果公司因国家政策的调控、开发资金投入不足、未能准确预测产品的市场发展趋势、药物创新效果不明显等不确定性原因，使人力、物力投入未能成功转化为技术成果，将存在产品或技术开发失败的可能性，形成研发风险。

2、知识产权风险

长期以来，公司高度重视知识产权保护，通过专利申请、商标注册等途径确保拥有的知识产权合法、有效，但由于市场竞争日趋激烈，侵犯公司知识产权的行为可能得不到及时防范和制止。如果公司的知识产权不能得到充分保护，相关核心技术被泄密，并被竞争对手所获知和模仿，则公司的竞争优势可能会受到损害，公司未来业务发展和生产经营可能会受到重大不利影响。另外，虽然公司已采取措施避免侵犯他人的知识产权，但也不排除行业内的其他参与者指控公司侵犯其商标、专利或其他知识产权，知识产权纠纷会耗费公司大量人力物力，从而对公司业务发展和经营业绩产生不利影响。

3、研发人才流失的风险

医药行业为人才密集型行业，高素质人才和专业研发团队是项目成功的基础。研发项目需要投入大量的人力资源及研发资源，从而积累丰富的研究经验。公司人才团队的稳定及对在研项目的研发进度影响较大，若公司研发人才流失，人才团队出现不稳定因子，导致以往积累的开发经验和技術优势可能难以保持，影响研发项目的进度，将对公司的研发成果转化带来不利影响。

4、药品生产经营许可重新认定的风险

根据国家医药行业的监督规定，药品生产企业必须取得药品监督管理部门颁发的药品生产许可证、药品注册批件等资质证书，而上述相关资质证书具有明确的有效期限，公司需在有效期届满前向监管部门申请重新认证，如果在有效期届满时，公司仍未能及时重续该等资质证书，公司将无法继续合法生产相关药品，导致公司的生产经营受到重大影响。

5、药品“带量采购”的风险

我国医药卫生体制和医疗保险制度正处在积极推进改革阶段，医院药品招投

标采购等系列药品价格调控政策正在逐步制定和不断完善,医药市场的竞争进一步加剧。现阶段我国药品的招标政策实行以政府主导、以国家医保局、省为单位的医疗机构网上药品集中采购,公司产品中标情况直接影响公司制剂产品的销售。若公司现有中标产品在新一轮药品集中采购项目中未中标或者中标价格下降幅度较大,将对公司未来相关产品经营业绩造成不利影响。

6、药品一致性评价政策存在的风险

一致性评价有助于规范国内仿制药市场,对于公司这种具有较好研发优势的制药企业属于政策利好和市场机遇。但由于公司仿制药品种较多,上述政策涉及公司多个产品,完成相应一致性评价工作需要较高成本,如果公司不能及时完成相关药品的一致性评价,将影响公司产品的市场竞争力,甚至导致公司无法继续生产某种药品,进而对公司经营情况产生不利影响。

6、政策导致利润率下降的风险

我国医药卫生体制和医疗保险制度正处在改革阶段,医院药品招投标采购等系列药品价格调控政策正在逐步制定和不断完善,医保控费力度进一步强化,医药市场的竞争进一步加剧,使得我国药品存在价格下降的风险,从而将导致公司销售额和利润率下降,对公司盈利能力产生不利影响。

7、应收账款上升风险

近年来公司业务规模不断增长,应收账款数量相应增加,有可能存在坏账的风险。公司将不断强化应收账款管理,从源头抓起,加大过程管控,建立应收账款跟踪机制,加大客户审核管理并成立专项小组专项跟进,通过建立健全完善的信用制度与合理的信用期限,加强后续催收力度,并加大应收账款责任制实施力度,优化业务人员在收款工作方面的绩效考评指标权重,从而保障合理的应收账款结构,减少资金占用,全面强化应收账款回款工作,有效控制坏账的发生。

8、环境保护的风险

公司所处行业为制药行业,使用原辅料种类多、数量大,原料药生产工艺复杂,产品生产过程中产生的废水、废气及噪音等均可能对环境造成一定影响。2019年公司曾因环保问题受到浏阳市环境保护局的处罚,虽然公司已及时整改完成,且该处罚不属于重大环境违法违规行为。但仍不排除公司未来可能因发生意外、疏忽或其他原因而使公司污染物排放无法满足国家标准的风险,进而受到处罚的

情形。同时随着国家和社会对环保要求的日益提高，如国家颁布并实施更严格的环保标准，将使得公司进一步扩大环境保护相关设施设备的投入，从而增加公司运营成本并影响公司的经营业绩。

特此公告。

湖南九典制药股份有限公司董事会

2021年7月29日