

爱美客技术发展股份有限公司

关于境外生产药品注册上市许可获得受理的公告

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。

爱美客技术发展股份有限公司（以下简称“公司”）近日收到国家药品监督管理局下发的《受理通知书》（受理号：JXSS2400051），获悉公司申请的境外生产药品注册上市许可已获受理，产品名称为注射用 A 型肉毒毒素，现将相关内容公告如下：

一、本次上市申请的主要内容

申请主体	申请事项	产品名称	受理号	上市申请情况
爱美客技术发展股份有限公司 Huons BioPharma Co., Ltd.	境外生产药品注册上市许可	注射用 A 型肉毒毒素	JXSS2400051	审评阶段

二、对公司的影响及风险提示

随着行业的不断发展，公司通过差异化定位，加大研发力度，形成了不同产品间的优势互补，满足不同层次的客户的需求。注射用 A 型肉毒毒素上市后将与公司现有医疗器械产品相互协同，提供更完善的医疗美容产品供应，满足日益多元化的市场需求，提升品牌影响力和核心竞争力。

上述药品上市许可目前正处于审评阶段，后续仍需相关机构进一步核准认证，审评在各阶段所需的时间和结果均具有一定的不确定性。公司目前尚无法预测其

对公司未来业绩的影响，敬请广大投资者注意投资风险。

三、备查文件

1、国家药品监督管理局受理通知书；

特此公告。

爱美客技术发展股份有限公司董事会

二〇二四年七月三日