

证券代码：300204

证券简称：舒泰神

公告编号：2025-037

舒泰神（北京）生物制药股份有限公司

关于股票交易严重异常波动的公告

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。

重要内容提示：

1、舒泰神（北京）生物制药股份有限公司股票交易连续十个交易日（2025年05月16日至2025年05月29日）收盘价格涨幅偏离值累计超过100%；连续三十个交易日（2025年04月15日至2025年05月29日）收盘价格涨幅偏离值累计超过200%；根据《深圳证券交易所交易规则》等相关规定，属于股票交易严重异常波动的情况。

2、经公司董事会核实，截至本公告披露日，公司、控股股东和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，在股票异常波动期间不存在买卖公司股票的行为。

3、公司关注到近期市场对国家药品监督管理局药品审评中心（NMPA）网站信息公开栏目关于“拟优先审评品种公示”栏中公司控股子公司江苏贝捷泰生物科技有限公司申请的“注射用 STSP-0601”相关信息关注度较高；该药品正处于公示期内，公示截止日期为2025年06月03日，关于该药品公示期满后，后续是否进入优先审评程序仍存在诸多不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

4、风险提示：公司多个在研项目属于创新型生物制品。创新生物医药具有高科技、高风险、高附加值的特点，从研制、临床试验、报批到投产的周期长、环节多，容易受到技术、审批、政策等诸多因素影响，面临临床试验进度可能不如预期、临床试验结果可能不如预期、药品申请上市批准可能不如预期等诸多风险，请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

一、股票交易异常波动的情况介绍

舒泰神（北京）生物制药股份有限公司（以下简称“舒泰神”或“公司”）股票（股票简称：舒泰神，股票代码：300204）连续十个交易日（2025年05月16日至2025年05月29日）收盘价格涨幅偏离值累计超过100%；连续三十个交易日（2025年04月15日至2025年05月29日）收盘价格涨幅偏离值累计超过200%；根据《深圳证券交易所交易规则》等相关规定，属于股票交易严重异常波动的情况。

二、公司关注并核实情况的说明

公司董事会已对公司、控股股东及实际控制人就近期公司股票交易发生异常波动问题进行了核实，现将有关情况说明如下：

- 1、公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处；
- 2、公司未发现近期公共传媒报道了可能对本公司股票交易价格产生重大影响的未公开重大信息；
- 3、公司目前经营情况及内部经营环境未发生重大变化；
- 4、经核查，公司、控股股东和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、经核查，公司、控股股东和实际控制人在股票异常波动期间不存在买卖公司股票的行为。
- 6、2025年05月08日，公司发布了《关于STSP-0902注射液（用于治疗少弱精子症）取得Ia期临床研究总结报告的公告》（公告编号：2025-031），公司取得STSP-0902注射液用于治疗少弱精子症的Ia期临床研究总结报告。
- 7、2025年05月13日，公司发布了《关于子公司贝捷泰取得药品生产许可证的公告》（公告编号：2025-032），舒泰神（北京）生物制药股份有限公司子公司江苏贝捷泰生物科技有限公司于近期取得了江苏省药品监督管理局下发的药品生产许可证。
- 8、2025年05月28日，公司发布了《关于STSA-1002注射液（急性呼吸窘迫综合征适应症）获得Ib/II期临床试验研究初步结果的公告》（公告编号：2025-035），STSA-1002注射液已结束针对急性呼吸窘迫综合征（ARDS）Ib/II期临床试验入组，完成数据库清理、盲态数据审核、揭盲，并收到顶线数据（Top-line Data）

初步统计分析结果。

9、公司于2025年04月21日、2025年05月22日、2025年05月27日分别披露了《关于股票价格异常波动的公告》（公告编号：2025-028、2025-033、2025-034）。

10、异动期间，公司不存在违反公平信息披露规定的其他情形。

三、关于不存在应披露而未披露信息的说明

公司董事会确认，公司目前没有根据《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事项；董事会也未获悉公司有根据《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、对公司股票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、风险提示

1、经自查，公司不存在违反信息公平披露的情形。公司将严格按照有关法律法规的规定和要求，认真履行信息披露义务，及时做好信息披露工作。

2、公司多个在研项目属于创新型生物制品。创新生物医药具有高科技、高风险、高附加值的特点，从研制、临床试验、报批到投产的周期长、环节多，容易受到技术、审批、政策等诸多因素影响，具体相关风险包括：

（1）全球特殊环境的不确定性，不能保证执行制定的产品研发策略可实现预期目标；

（2）药物的临床试验一般需要经过 I 期、II 期、III 期临床后方可申报药品上市申请；临床试验进度可能不如预期，导致竞争对手可能先于公司向市场推出针对相同适应症的同类产品，使得公司相应在研项目的商业化能力被大幅削弱，销售收入不达预期的风险；

（3）临床试验结果可能不如预期，导致公司无法按照预期推出产品，或者在推出未达预期药效的产品后在市场竞争中无法取得预期的市场销售份额的风险；

（4）药品申请上市批准方面，可能无法完成公司相应在研项目的审评审批流程，或审评审批进度及结果可能不及预期，导致新药上市申请可能无法按预期时间或进度取得监管机构的批准，或监管机构不予批准的风险。

3、公司短期内股价涨幅较大，但公司目前生产经营情况保持稳定，未发生明显变化，股价短期波动可能缺少业绩基本面支撑；公司相关在研项目正在推进中，有关项目进展敬请关注后续定期报告及项目进展公告。请投资者注意投资风险。

4、公司指定的信息披露媒体为《证券时报》和中国证监会指定信息披露网站巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn），有关公司的信息均以在上述指定媒体刊登的信息为准，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告

舒泰神（北京）生物制药股份有限公司

董事会

2025年05月29日