成都欧林生物科技股份有限公司投资者关系活动记录表

机次老子至江	☑特定对象调研 □分析师会议
投资者关系活 动类别	□媒体采访
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	□新闻发布会 □路演活动
	□现场参观 □其他(电话会议)
参与单位名称	关口队从连首
及人员姓名	详见附件清单
时间	2024年10月30日
地点	线上会议、上证路演中心线上文字互动平台
	(http://roadshow.sseinfo.com/)
	董事长、总经理 樊绍文
上市公司接待	副董事长
人员姓名	财务总监 谭 勇
	董事会秘书 吴 畏
	2024年10月30日13:00-14:00,公司通过上证路演中心网站
	举办了公司 2024 年第三季度业绩说明会,投资者可通过链接网址
	https://roadshow.sseinfo.com/roadshowIndex.do?id=21448 查看具体
	内容。
投资者关系活	本次活动披露文件中将部分重复问题进行了合并。问答中涉
动主要内容介	及产品进度、上市预期等内容请各位投资者注意疫苗产品研发时
绍	间长、风险高,临床试验、上市进度及最终的销售情况具有不确定
	性,请注意风险。
	公司与投资者交流的主要问题及回复如下:
	问题 1: 请介绍一下公司最新的业绩情况。
	回答:公司 2024 年第三季度实现营业收入 1.60 亿元,同比上

涨 34.65%, 主要系公司产品吸附破伤风疫苗和 AC 结合疫苗销售收入同比增长。2024年前三季度,公司实现营业收入 3.87 亿元,同比增长 9.75%,归属于上市公司股东的净利润下降较多,主要系年初至报告期末公司研发费用、管理费用及财务费用同比增长。

问题 2: 重组金葡菌疫苗目前临床入组的进展如何?

回答:公司积极推进重组金葡菌疫苗III期临床试验进度,截至 2024 年 10 月下旬,公司重组金葡菌疫苗III期临床试验已入组4,500 余例。

问题 3: 公司其他创新疫苗研发有新的进展么?

回答:公司对"超级细菌"系列疫苗进行了全方位的布局,围绕 2017 年 WHO 公布的"12 种最危险的耐药细菌名单",公司对重组金葡菌疫苗、口服重组幽门螺杆菌疫苗(大肠杆菌)、重组铜绿假单胞菌疫苗及重组鲍曼不动杆菌蛋白疫苗等 4 个"超级细菌"疫苗进行研究,均为全球 1.1 类新药。

除了重组金葡菌疫苗已经进入临床试验III期之外,公司幽门螺杆菌疫苗于今年在澳大利亚获批临床试验,另外进展相对较快的是铜绿假单胞菌疫苗,公司于今年7月与CDE进行了pre-IND的沟通,近期已经获得了初步反馈。

问题 4: 公司幽门螺杆菌疫苗海外和国内的研发计划?

回答:海外方面,公司已经在澳大利亚获得了幽门螺杆菌疫苗的临床试验许可,同时公司在同步推进国内幽门螺杆菌疫苗的临床试验申报,目前正在完善相关工作,公司将综合考虑研发费用、研发周期等因素,有序推进在研产品进度。

问题 5: 公司对于流感疫苗的研发计划是什么?

回答:公司四价流感病毒裂解疫苗(MDCK细胞)与三价流感

	病毒裂解疫苗(MDCK 细胞)目前均已取得国家药品监督管理局核
	准签发的《药物临床试验批准通知书》。公司预计在今年底或明年
	初同时进行三价流感疫苗和四价流感疫苗的Ⅰ期临床试验,具体
	时间请以公司后续公开披露的时间为准。
重要信息提示	本次活动不涉及应当披露的重大信息。
	广发证券、德邦证券、中信建投、中信证券、兴业证券、招商证券、
	天风证券、华福证券、开源证券、上海易则、上海医药、国盛证券、
	东方医药、五聚资产、上海聆泽、深圳幸福时光、天弘基金、国投
附件清单	证券、灏浚投资、创富兆业、金友创智、北京金百镕、上银基金、
	混沌投资、国信证券、健顺投资、煜德投资、摩根基金、上海运舟
	私、银河基金、上海盟洋、中银国际、翼虎投资、参与公司 2024
	年第三季度业绩说明会的线上投资者
日期	2024年10月31日