

证券代码：688513

证券简称：苑东生物

成都苑东生物制药股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	特定对象调研		
时间	参与单位	地点	接待人员
2025年8月19日 15:00-16:00	杭州汇升投资、中银国际证券、上海易正朗投资、光大证券资产、广东天辰元信私募基金、国投瑞银基金、摩根资产、深圳尚诚资产、上海泮杨资产、上海健顺投资、华夏基金、华安基金、华泰证券（自营）、招商证券、中信期货、国泰海通证券、申万宏源、北京宏道投资、中信证券、深圳凯丰投资、上银基金、泓澄投资、珠海尚石投资、中泰证券、国海医药、招商基金、优益增投资、泓德基金、太平基金、金科投资、上海水璞私募、中广云投资、青骊投资、建信养老金、杭州乾璐投资、中金公司、长江养老、东吴证券研究所、易米基金、华创证券研究所、开源证券研究所、平安养老、上海呈瑞投资、兴业基金、湘财证券、华泰证券、深圳翼虎投资、上海世诚投资、平安资产、中邮证券、上海证券资管部、信达澳亚基金、太平资产、金鹰基金、光大保德信基金、对称资本、博时基金、诺鼎资产、淳厚基金、东方证券自营、凯联资本、华宝基金、天风证券、摩根士丹利基金、前海恒邦兆丰资产、德邦证券、银河基金、西部证券、湘财基金、前海云溪基金、杭州睿星投资、华商基金、华能贵诚信托、兴业证券、中信建投、大道至诚投资、中天国富证券、长心私募基金、好奇资产、上海吉渊投资、申万资管、涌容资产、药融圈、华福证券、申万菱信基金、农银汇理基金、平安证券、上海保银投资等	电话会议	总经理袁明旭、营销中心总经理周荣、财务总监伯小芹、董事会秘书李淑云、IR宋子牛

<p>投资者关系 活动主要内容</p>	<p>1、公司上半年的业绩表现？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！2025年上半年，公司实现营业收入6.54亿元，同比减少2.25%；实现归母净利润1.37亿元，同比减少6.77%，剔除股权激励费用影响，同比增长0.28%；实现扣非净利润1.04亿元，同比减少8.68%，剔除股权激励费用影响，同比增长0.40%。谢谢！</p> <p>2、公司研发投入占比是多少？未来是否会继续增加？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！公司始终坚持创新驱动发展战略，近年公司持续保持着高比例的研发投入，2025年上半年，研发投入约1.33亿元，研发投入占营业收入比例为20.25%，其中新药研发投入金额为4,482.59万元，占总体研发投入比例为33.83%。公司正在加快创新转型的速度和深度，后续公司仍将保持高比例的研发投入，新药研发投入占总体研发投入的比例也将进一步提高，谢谢！</p> <p>3、请问公司国际化业务进展如何？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！公司国际化业务涵盖原料药和制剂，2025年上半年，原料药国际化方面，枸橼酸马罗匹坦原料药完成欧洲CP程序注册并获批，同时支持制剂客户完成意大利、波兰的欧洲NP程序注册，罗替高汀提交日本PMDA注册，甲磺酸仑伐替尼完成FDA的DMF备案，其他国际化原料药研发项目按计划推进中；制剂国际化方面，以美国市场为突破口，盐酸尼卡地平注射液常态化发货，单剂量纳洛酮鼻喷剂于2025年5月接受了美国FDA的鼻喷剂生产线批准前现场核查和体外BE核查，目前正在等待现场检查报告，仿制药EP-0160I的ANDA目前正在审评中，鼻喷剂EP-0125SP已按计划完成了BE研究，其他制剂国际化项目正常推进，同时，公司亦在加拿大、尼加拉瓜等市场探索与当地合作伙伴携手共建商业化体系，寻求产品在非美市场的推广与销售。未来随着产品获批和市场扩展，国际化增长潜力显著。谢谢！</p> <p>4、请问公司原料药和CDMO的增速和后续预期？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好！2025年上半年，原料药及CDMO板块实现营业收入0.87亿元，同比增长3.17%。增速放缓，主要源于化学药第十批集采导致的价格大幅下降，其影响已传导至原料药领域。公司目前原料药板块的经营思路，一方面利用主要制剂产品关联原料药的成本优势，提升国内客户覆盖，提升国内市场份额；另一方面公司继续深化国际市场的开拓，积极拓展欧洲、加拿大、澳洲市场需求，关注东南亚、一带一路沿线市场机会，利</p>
-------------------------	---

<p>投资者关系 活动主要内容</p>	<p>用规模化优势降低成本持续开发国际客户，多措并举推动公司原料药及CDMO业务持续增长。谢谢！</p> <p>5、公司如何应对集采政策的影响？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！公司积极应对第十批国家集采政策冲击及行业竞争加剧等多重压力，通过强化创新驱动、深化仿创转型、全价值链提升运营效率等举措，确保企业经营基本盘的稳定。谢谢！</p> <p>6、高管您好，请问超阳药业HP-001的研发进展？谢谢。</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！HP-001是一种新型口服CRBN基础的分子胶降解剂，在临床前研究中的多发性骨髓瘤（MM）和非霍奇金淋巴瘤（NHL）模型中展现出强大的体外和体内活性，同时安全性更高，表现出“Best-in-Class”的优势。目前正在开展一期临床试验，截止目前尚未发生严重不良事件（SAE）和剂量限制性毒性（DLT），整体安全性良好且在低剂量组已观察到患者症状改善。谢谢！</p> <p>7、公司ADC创新药YLSH-003的最新进展？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！ADC创新药YLSH003已完成临床前研究工作及IND申报准备工作，已于2025年7月完成了IND申报并被受理。谢谢！</p> <p>8、请问公司两个精麻特药品种，氨酚羟考酮缓释片和硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊的最新进展？</p> <p>答复：尊敬的投资者，您好！氨酚羟考酮缓释片和硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊均已申报生产，目前正在审评中。</p> <p>氨酚羟考酮缓释片属于国家管制的第二类精神药品，是公司的特药缓控释制剂技术平台产品，该产品的处方工艺研究难度较大，放大产业化生产也存在极大的技术壁垒；硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊是公司特药缓控释制剂技术平台产品，采用阿片类药物防滥用的制剂技术，制剂工艺具有极大的技术壁垒，是国内第一个获得国家药监局批准立项的防滥用技术药物。谢谢！</p>
<p>附件清单（如有）</p>	<p>无</p>

日期	2025年8月20日
----	------------