成都欧林生物科技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	□分析师会议
	□媒体采访	□业绩说明会
	□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	兴全基金	
及人员姓名		
时间	2025年10月15日	
地点	公司一楼会议室	
上市公司接待	副总经理、董事会秘书	吴 畏
人员姓名	职工代表董事、证券事务	务代表 程天骏
投资者关系活 动主要内容介 绍	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:目前在没有相关疫苗上市的情况下,术后感染金葡菌有什么解决方案,对患者有什么影响? 回答:如果术后感染金黄色葡萄球菌,则须对感染部位进行二次手术和数周的抗生素治疗。即使患者经过二次手术及数周的万古霉素治疗,耐药金葡菌仍可以通过多种机制抵抗抗生素的清除,不仅会造成患者治疗周期延长、治疗费用增加,还会增加患者感染不易治愈的风险,对患者和患者家庭造成较大的感染负担。 相比抗生素侧重于事后解决耐药细菌问题,疫苗提供的是一种	
	预防的手段,对于家庭:	来说也是减少成员疾病发生、减少医疗费用

的有效手段。

问题 2:公司重组金葡萄疫苗III期临床试验的研究终点是什么? 回答:根据相关临床试验方案,主要终点指标为评价闭合性骨 折手术后 42 天内阻断金黄色葡萄球菌感染的保护效力,该指标为有 效性指标,此外还有一系列安全性指标作为次要终点指标。

问题 3: 公司预计什么时候能够搜集有效性数据?

回答:公司的临床试验方案为在收集到 42 例确诊金葡菌感染病例,并且在所有受试者即 6,000 例病例完成接种后第 180 天访视之后,项目统计团队完成数据清理和锁定等一系列工作后可进行揭盲分析。根据相关进展,预计 2026 年上半年完成揭盲相关工作。由于疫苗临床试验易受多种因素的影响,临床试验进度具有不确定性,请各位投资者注意风险。

问题 4: 公司揭盲前如何评估临床试验的成功概率?

回答:公司已聘请独立第三方 DSMB 来评定公司项目是否可以继续进行,如果前期临床研究结果达到临床试验终点的可能性较小,则 DSMB 会建议企业终止临床试验,从而能够让企业提前止损。

2023 年 11 月,根据临床方案设计及揭盲下的病例感染分析, DSMB 给出公司建议继续推进重组金黄色葡萄球菌疫苗(大肠杆菌) III期临床研究的审核结果,确定了前期临床试验未出现不及预期的 结果。

问题 5: 公司重组金葡菌疫苗拓展适应症的情况如何?

回答:理论上,重组金葡菌疫苗可以广泛用于医院感染相关的各个科室预防。根据前期的基础调研,公司正在积极探索其他适应症,目前已完成与国家药品监督管理局药品审评中心(CDE)的临床前沟通交流,正在完善相关研究,待获得III期临床总结报告后也会

根据试验数据进行更深入的分析。由于疫苗研发易受多种因素的影响,后续开展进度具有不确定性,具体请以公司后续公开发布的信息为准。

问题 6: 重组金葡菌疫苗的出海有进展么?
回答: 公司始终以开放合作的态度推进 BD 业务合作,与多家大型跨国药企保持积极、常态化的沟通。随着重组金葡菌疫苗III期临床试验完成入组、研发进入关键冲刺阶段,公司也在持续深化相关交流,为未来合作奠定良好基础。
由于疫苗产品需在目标人群中验证安全性与有效性,后续实质性合作的推进仍有赖于更多临床数据的验证。公司将基于III期临床试验结果,积极推动后续合作进程。也提醒各位投资者注意商务合

重要信息提示

本次活动不涉及应当披露的重大信息。

日期

2025年10月16日

作潜在的不确定性。