**证券代码：688687 证券简称：凯因科技**

****

北京凯因科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

北京凯因科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

|  |  |
| --- | --- |
| 投资者关系活动类别 | □现场调研 □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 □一对一沟通  其他（电话会议） |
| 时间 | 2025年10月20日 16:00-17:00 |
| 地点 | 公司会议室 |
| 会议召开方式 | 网络文字互动方式 |
| 公司接待人员姓名 | 董事长兼总裁 周德胜先生  副总裁、董秘兼首席人力资源官 王湛先生  首席财务官 刘洪娟女士  独立董事 孙蔓莉女士 |
| 开场致辞 | 尊敬的各位投资者，大家下午好！  非常感谢大家在百忙之中参加北京凯因科技股份有限公司2025年半年度业绩说明会。在此，我谨代表公司向参加本次业绩说明会的广大投资者表示热烈的欢迎，向关心和支持凯因科技发展的社会各界朋友致以衷心的感谢！  公司希望通过本次说明会能帮助大家更加全面、深入地认识和了解公司，增进同社会各界朋友的交流与沟通。希望大家能畅所欲言，提出宝贵的意见和建议，我们也将本着诚信、负责的态度就大家所关心的问题进行解答和交流。欢迎各位投资者踊跃提问、积极建言，我们将会对大家提出的问题给予认真解答，谢谢大家！ |
| 问答交流 | **一、预征集问答**  **1、请公司对投资者非常关心的已提交上市审评的派益生项目在审评过程中反复“暂停”、“排队”等情况进行详细说明，按审评中心相关规定，该项目提交审评已近一年似已属于超期，该项目公司所说属于创新类药物，但并未走创新药物审评流程，且在审评中超期并多次反复。请公司明确该项目实验数据是否真实可信？**  答：您好，派益生®于2018年获得药品注册批件及新药证书，适应症为治疗成人慢性丙型肝炎（HCV），于2024年递交新增成人慢性乙型肝炎适应症的上市许可申请。派益生®目前处于审评过程中，“暂停”“排队”等为流程性状态提示，未构成超期，具体进度以监管统筹安排为准。公司严格依照受理时确定的注册类别与法规要求报送资料；相关研究数据真实科学。后续审评进度及结果公司将依法及时披露。谢谢！  **二、互动交流**  **1、周董你好，请问kw-027临床试验一期两年了，现在是个什么状态，能进行下去吗？**  答：您好，KW-027目前正在补充相关动物试验，新药研发具有高投入、高风险、长周期等特点，过程及影响因素较为复杂，公司将积极、谨慎推进相关项目研发。后续进展公司将依法及时披露。谢谢！  **2、派益生新增成人慢性乙型肝炎适应症的上市许可大概什么时候通过？**  答：您好，新药研发派益生®目前处于审评过程中，新药研发与注册存在不确定性，进度与结果以监管部门最终结论及公司依法披露为准。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险，感谢关注！  **3、为什么每次对于投资者的提问都是很官方，例如以官方公告为主什么的，能否把投资者关系的问题针对性的回答**  答：您好，公司在回复上交所e互动平台等日常投资者关系工作中，严格按照法律、法规及指引的要求答复投资者的提问，感谢您对公司的关注，谢谢。  **4、请问公司新建抗体项目建设到何阶段了，公司今年工资答复提高，请问有没有进行招聘？**  答：公司重点工程抗体生产基地建设项目已完成竣工验收，车间净化装修以及设备调试等工作正高效有序推进。公司的招聘活动正常进行中，员工工资保持合理涨幅，感谢您的关注，谢谢。  **5、请问安博司今年会有销售收入吗，目前销量如何**  答：您好，关于公司产品销售情况，请您后续关注公司的2025年年度报告。谢谢！  **6、请问与吉利德的专利官司失败对公司有哪些影响？**  答：您好，2021年吉利德起诉公司侵犯其第ZL200480019148.4号中国发明专利，北京知识产权法院一审做出不侵权判决，二审吉利德提起上诉后最终撤诉，一审判决生效。  2024年，公司收到南京市知识产权局送达的《专利侵权纠纷案件答辩通知书》，吉利德科学公司主张公司赛波唯®（索磷布韦片）产品落入其中国发明专利第ZL200880018024.2号专利权的保护范围，目前案件尚未进入口审阶段。  公司将密切关注和高度重视诉讼事项，依法主张自身合法权益，切实维护公司和全体股东的利益。谢谢！  **7、公司最大股东松安后面三到五年内有没有解除一致行动人或者继续减持股份的计划？**  答：您好，股东后续若有相关减持计划，公司将严格按照法律法规及监管要求及时履行信息披露义务。谢谢。  **8、公司持有银杏叶药业4%的股份，随着银杏叶药业抗流感创新药玛莎拉韦片上市，并以160一片价格开始销售，公司是否能取得收益？**  答:您好，玛舒拉沙韦片系银杏树药业与江西青峰药业合作开发药品，公司为银杏树药业少数股东，不直接确认产品营业收入。谢谢！  **9、公司半年报中“符合资本化研发项目的开发支出”--“长效干扰素-乙肝”的设计时间是2026年12月，请问这具体是哪个药品？**  答:您好，公司半年报中“符合资本化的研发项目开发支出”——“长效干扰素-乙肝”的相关产品指的是：派益生®（培集成干扰素α-2注射液）。感谢关注！  **10、以siRNA路线治疗乙肝的国内企业就有好几家，比如恒瑞医药、星曜坤泽等的研究已经进入临床二期或三期，请问公司的试验进展如何了？**  答:您好，目前公司siRNA项目KW-040正在开展I期临床试验，后续进展请关注公司公告，谢谢!  **11、公司设立好几家境外公司，请问这么做的目的是什么，能说明这些子公司员工的人数与财务数据吗？**  答:您好，境外美国、新加坡子公司系公司国际化布局与运营所需，有利于公司拓展研发、产品、商业化合作形式。感谢关注！ |
| 结束语 | 尊敬的各位投资者：  凯因科技2025年半年度业绩说明会即将结束，感谢大家的积极参与和对公司持续的关注和期望。希望通过此次沟通，能进一步增进广大投资者对公司的认识和了解，并期待在今后的发展中，得到各位一如既往的支持和帮助。如您还有进一步的问题，会后欢迎各位投资者通过投资者关系电话、邮件、上证e互动平台等方式与我们做更深入的交流。在此，诚挚感谢各位的热情参与，感谢各位对公司的关注和支持！本次业绩说明会到此结束，谢谢大家！ |
| 附件清单 | 无 |