

证券代码：688302

证券简称：海创药业

海创药业股份有限公司
投资者关系活动记录表

编号：2026-1-1

投资者关系活动类别	<div><input checked="" type="checkbox"/>特定对象调研</div> <div><input type="checkbox"/>分析师会议</div> <div><input type="checkbox"/>媒体采访</div> <div><input type="checkbox"/>业绩说明会</div> <div><input type="checkbox"/>新闻发布会</div> <div><input type="checkbox"/>路演活动</div> <div><input type="checkbox"/>现场参观</div> <div><input type="checkbox"/>其他</div>
参与单位名称及人员姓名	西部证券、泰康资产、诺鼎资产、淡水泉投资、信达澳亚、嘉实基金、中国人保资产、华西证券、中金公司、国投瑞银基金、永赢基金、彼得明奇基金、首创证券、汇添富基金、平安基金、前海贝增、四川发展证券投资基金、循远资产、招商证券、浙商证券、红杉资本、长江证券、信达证券、六千致谦、中泰证券、中银基金、中信资管、融健汇富、农商投资等
时间	2025 年 12 月-2026 年 1 月
地点	公司会议室、券商策略会现场
上市公司接待人员姓名	董事长/总经理（总裁）：YUANWEI CHEN（陈元伟） 董事/运营副总裁/董事会秘书：代丽 证券事务代表：李霞
投资者关系活动主要内容介绍包括不限	<p>Q1：公司核心产品氩恩扎鲁胺获批上市情况及公司的差异化销售策略？</p> <p>答：2025 年 5 月，公司自主研发的首款 1 类抗癌新药氩恩扎鲁胺软胶囊获批上市；同年 6 月，该药品被纳入《2025 版 CSCO 前列腺癌诊疗指南》。2025 年 12 月，氩恩扎鲁胺软胶囊首次进入国家医保药品目录，自 2026 年 1 月 1 日起正式执行。这不仅标志着该药品在安全性、有效性方面符合国家高标准，也意味着其获得了支付体系的关键支持，将显著减轻患者经济负担，提升创新药物的可及性与临床普及。目前，公司营销团队正积极开展进院推动工作，加速实现该药品从“医保目录”到“患者可用”的最后一公里衔接，助力更多前列腺</p>

癌患者及早获益。

销售策略：公司用“直营+招商”双轨运行的创新销售模式，围绕“医学-市场-准入-销售”四轮驱动的销售策略展开，通过不同形式针对性的学术平台塑造海纳安的品牌专业形象。通过开展 IIT/RWE，积累真实世界数据，探索前列腺癌全病程（如围手术期或 mHSPC）的一些初步疗效。

营销团队：目前已经建立了一支在行业中有较高竞争力的自营团队。后续团队规模将根据市场拓展情况做相应调整和优化。首批团队的核心成员具有罗氏、辉瑞、阿斯利康等跨国药企工作经历，同时具有在国内创新药公司从零到一全程主导新药上市及学术推广的商业化经验，大多数具有泌尿肿瘤领域背景。

根据 GLOBOCAN 2022 数据，前列腺癌是常见的泌尿系统恶性肿瘤，位居全球男性癌症发病率的第二位和癌症死亡率的第五位，2022 年全球前列腺癌新发病例数达到 146.7 万。近年来，中国前列腺癌的发病率呈现上升趋势，2022 年中国前列腺癌新发病例数达到 13.4 万人。随着中国人口老龄化的加剧，前列腺癌患者数量呈上升趋势，为氩恩扎鲁胺的市场提供了潜在患者群体。根据沙利文预计到 2030 年，国内前列腺癌市场规模将达到 500 亿。根据不完全统计，在中国二代抗雄药物市场规模在 2024 年超过 40 亿元。对于转移性去势抵抗性前列腺癌，内分泌治疗仍是推荐的首选治疗方式。

Q2：HP518 单药的临床进展以及联合用药的进展？

答：HP518 是国内首个进入临床阶段的口服 AR PROTAC 在研药物，用于治疗转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC）。目前已完成在澳大利亚和中国的 I 期临床研究，中国 II 期临床研究于目前正在进行中。HP518 片联合抗肿瘤药物开展用于治疗晚期前列腺癌的 I b/ II 期临床试验于 2025 年 11 月获批。

公司是国内最早探索 AR PROTAC 的企业之一，在分子设计、优化、成药性研究（尤其 CMC）及临床研究方面积累了丰富的丰富经验，具备持续推进 PROTAC 分子进入临床的实力。

Q3：公司在代谢疾病领域（减重、MASH）的整体布局和规划是怎样的？

答：公司重点布局肥胖管理（减重）和代谢性脂肪性肝炎（MASH）两大代谢性疾病治疗领域，这两个领域市场规模巨大，2023年减重市场规模为2,829亿美元，预计2030年达5,549亿美元；预计到2030年，中国MASH患者数量将达到4,830万，美国MASH患者数量将达到2,700万。具体布局规划如下：

核心产品HP515（口服高选择性THR-β激动剂）临床前数据显示与GLP-1系列品种联合使用，在增加减重效果的同时能保持肌肉不流失，且在治疗慢性病方面有潜力，还可与GLP-1受体激动剂联合改善心血管疾病及其他代谢性疾病的临床效果。

公司将探索以下几个开发方向：①推进HP515与GLP-1联合用药在MASH的临床开发及上市、市场商业化。②推进HP515与GLP-1联用治疗肥胖的临床研发及上市。③自主研发口服小分子GLP-1受体激动剂：目前处于临床前研究阶段，将推进其与HP515联合用药的后续开发。

Q4：公司THR-β激动剂HP515治疗MASH的进展如何？及后续开发计划？

答：HP515是公司自主研发的一种口服高选择性THR-β（甲状腺激素受体β亚型）激动剂，HP515用于治疗MASH的中国临床试验申请于2024年8月获NMPA批准，2025年10月已完成MASH临床I期试验，初步数据显示，HP515在安全性、耐受性、药代动力学及药效动力学方面均达到预期。目前临床II期试验正在进行中。HP515用于治疗MASH的临床试验申请于2024年9月获得美国FDA批准。

HP515与GLP-1R激动剂联合使用在增强减重效果同时保持瘦体重/体重比方面具有潜力。HP515联合GLP-1R激动剂用于肥胖症的临床前研究数据于2025年5月13日在西班牙马拉加举行的第32届欧洲肥胖症大会（ECO）上以口头报告形式亮相发布。2025年7月在美国波士顿举行的第三届年度肥胖与减重药物开发峰会上，公司也发布了

	<p>HP515 联合 GLP-1R 激动剂（替尔泊肽、司美格鲁肽）用于肥胖症的临床前研究数据，数据显示该联合疗法在小鼠模型上达到了促进脂肪的减少并保持瘦体重/体重比的效果。</p> <p>Q5：公司 GLP-1 口服小分子的开发策略是怎样的，及公司目前该产品的开发情况？</p> <p>答：口服小分子 GLP-1 在减重领域具有生产成本低、无需冷链储存、方便长期使用等优势。公司的口服小分子制剂目前处于临床前研究阶段。鉴于单药 GLP-1 小分子减重疗效存在局限性，公司认为或许小分子 GLP-1 联合 THR-β 受体激动剂可进一步增加减重疗效，目前正探索该联合疗法的开发。</p> <p>风险提示：本记录表如有涉及对外部环境判断、公司发展战略、未来计划等方面的前瞻性陈述内容，均不构成本公司对投资者的实质承诺，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。</p>
附件清单 (如有)	无