

股票代码: 688505

公司简称: 复旦张江

编号: 2025-002

上海复旦张江生物医药股份有限公司

投资者关系活动记录表

(2025年5月8日)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 一对一沟通 <input type="checkbox"/> 其他（电话会议）
时间	2025年5月8日 下午15:00-17:00
地点	上证路演中心（ http://roadshow.sseinfo.com ）
公司参会人员姓名	董事会主席、执行董事、总经理：赵大君先生 执行董事、副总经理、董事会秘书、财务总监：薛燕女士 独立非执行董事：王宏广先生
投资者关系活动主要内容介绍	<p>公司参加了上证路演中心举办的“2024 年度科创板创新药行业集体业绩说明会”，网上互动交流情况如下：</p> <p>1、特朗普近日说将下发药品关税政策，药品关税在美即将落地，请问对公司有何影响，公司准备如何应对？</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好。目前本公司核心产品（里葆多[®]、艾拉[®]）主要收入来源于国内市场，同时，本公司创新药（复美达[®]）目前正于美国开展 II 期临床研究，因此本公司主要产品目前均未涉及美国出口，故不会受美国关税影响。公司将密切关注美国关税政策变化。感谢您对公司的关注！</p> <p>2、盐酸多柔比星脂质体注射液，公立医疗机构年销售超三四十亿元，公司的该产品被纳入集采，是否对该产品销售额有重大增长？</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好。盐酸多柔比星脂质体注射液于 2024 年首次被纳入第十批国家集采目录。根据国家组织药</p>

品联合采购办公室发布的《关于公布全国药品集中采购（GY-YD2024-2）中选结果的通知》，公司药品里葆多®（规格：10ml:20mg）未中选本次集采。依据集采规则以及市场竞争格局的改变，将导致里葆多®的销售策略和销售价格需要在集采执行期间进行调整，预计对里葆多®销售收入产生不利影响。具体内容详见公司2025年5月1日于上交所网站披露的《关于药品价格调整的公告》（公告编号：临2025-016），感谢您对公司的关注！

3、近期医药行业集采常态化，公司主力产品艾拉（盐酸氨酮戊酸外用散）是否面临集采风险？

回复：尊敬的投资者，您好。艾拉®作为市场上唯一的盐酸氨酮戊酸散产品，无同品种仿制药竞争对手，不符合现行国家集中采购药品目录的纳入标准，因此暂时未面临国家集采的风险。感谢您对公司的关注！

4、在肿瘤治疗领域，如何应对PD-1等免疫疗法的市场竞争？

回复：尊敬的投资者，您好。肿瘤治疗领域的技术及产品众多，竞争相对激烈，各疗法有各自的优劣势，不同技术领域产品的联合使用已很常见。抗体偶联药物（ADC）由靶向抗体、连接子和细胞毒性药物组成，其兼具小分子药物的强大杀伤力和抗体的靶向性，优势较为明显。本公司将快速推进ADC药物的研发及产业化，积极参与市场竞争，将本集团的产业规模做大、产业能力做强。同时也期待在不断积累中、在多种形式的合作中，快速达到新的高度，取得领域内稳定地位。感谢您对公司的关注！

5、公司的肝胆药物《奥贝胆酸》已上市申请需要多久批准？为什么在技术水平上是国际先进水平，该药有什么独特特点？

	<p>回复：尊敬的投资者，您好。本公司治疗肝胆疾病的奥贝胆酸项目于 2024 年 10 月获得上市申请受理通知书，截至目前，已完成监管机构的现场核查工作。该药品为化学药品 3 类仿制药，属于法尼酯 X 受体（Farnesoid X receptor, FXR）激动剂，适应症为原发性胆汁性胆管炎，本公司拥有合成专利。该项目正在接受国家药监局的药品上市注册审评，公司将根据相关法律法规和实际审评情况及时履行信息披露义务。感谢您对公司的关注！</p> <p>6、公司光动力技术药物海姆泊芬四期临床研究已完成，什么时候上市？</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好。本公司治疗鲜红斑痣的海姆泊芬（商品名：复美达®）已于 2012 年获得国家化学药第 1.1 类新药证书，2016 年获得注册批件，2017 年实现产业化并于国内上市销售。IV 期临床试验是新药上市后的应用研究阶段，其目的是考察在广泛使用条件下的药物的疗效和不良反应等，目前公司已完成该药物上市后的 IV 期临床研究。感谢您对公司的关注！</p>
附件清单	无