重庆智翔金泰生物制药股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2025-002

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		
	□ 奶 沙 沙 沙		
	□其他(<u>请文字说明其他活动内容)</u>		
	线上参与2025年半年度科创板创新药行业集体业绩说明会的全体投		
参与单位名称及人员姓名	资者		
时间	2025年09月16日 15:00-17:00		
地点	上海证券交易所上证路演中心 (网址: https://roadshow.sseinfo.com/)		
	董事长、总经理、首席科学官 刘志刚		
上市公司接待人员姓名	董事、副总经理、董事会秘书 李春生		
	董事、财务总监 刘力文		
	独立董事 崔萱林		
	独立董事 陈利		
	独立董事 胡耘通		
	1. 公司对于后续管线立项的想法或策略,会继续集中在双抗		
	领域吗?		
投资者关系活动主要内容		好,根据公司目前开发策略,双抗会是一	
介绍	个重要的研发方向。公司最早在10多年前建立了单抗药物发现技术		
	平台,后来在结构拓展方向构建了双抗药物发现技术平台,公司现		
	在比较成熟的产品都来自	于这两个平台。最近几年,公司着力构建	
	完善了两个新的平台,一	·个是靶向胞内抗原的TCRm抗体药物发现技	
	术平台, 主要开发方向是	靶向肿瘤抗原, GR2302和GR2304这两个	

产品就是这个平台推出的首批分子。GR2302首先会尝试HBV感染相关的肝癌,第二个是HBV慢性乙肝感染,在国内以及东南亚地区有巨大临床需求。通过TCRm技术,招募T细胞实现对HBV感染的肝细胞进行定向清除,理论上或可实现治愈HBV慢性感染,公司将尽快推动该品种进入临床。GR2304将用于泛肿瘤,不限制肿瘤类型,对HLA亚型匹配的肿瘤患者都可能有效。该品种预计明年会推到临床。基于TCRm平台,后期我们也做了更创新的一些品种,主要是临床应用价值更大的泛肿瘤品种,目前正在与国内的一些公司合作,希望尽快能够完成基于细胞治疗IIT研究的早期的概念验证。第二个平台是类单抗结构的多抗药物发现技术平台。围绕自免疾病(主要是哮喘、SLE、慢性荨麻疹等临床上存在未满足需求的适应症)去做一些具有前瞻性的三抗或多抗品种。目前已经有大量的候选分子,预计未来1-2年将会至少有2-3个品种推进到临床阶段。在创新方面,未来我们将主要围绕着这两个新的平台去做创新的品种的开发。感谢您的关注!

2. 公司除了已经BD成功的药品,还有没有其它管线产品在进行BD谈判?

答: 尊敬的投资者您好,BD业务是公司重要的业务模块,公司以积极、开放的态度开拓BD业务,探索多元模式,以期管线产品能够惠及更多患者人群。感谢您的关注!

3. 公司已上市的新药有多大的市场,进入医保后,预估每年 有多大的销售额?

答: 尊敬的投资者您好,公司赛立奇单抗注射液自上市以来已 累计惠及超万名银屑病患者,未来产品若进入医保,将会为更多银 屑病患者提供新的治疗方案。感谢您的关注!

4. 请介绍一下公司近三年的亏损进行研发路程中对即将落地 和在研发项目中产品未来的市场展望及规划,以及公司是否有考虑 在未来反馈投资者的措施,以便于提高投资者信心?

答: 尊敬的投资者您好,一直以来,公司以临床重大需求为导向,以创新抗体技术平台为驱动,持续推进产品研发、生产、销售等各链条。聚焦自身免疫性疾病、感染性疾病和肿瘤等治疗领域,公司产品管线中多款产品处于领先地位,其中赛立奇单抗注射液为国产首款获批上市的全人源抗IL-17A单克隆抗体,斯乐韦米单抗、泰利奇拜单抗、GR2001注射液皆己NDA获受理,除己上市、报产品种外,在白癜风、炎症性肠病、乙肝、泛肿瘤等适应症上不断投

入、创新。秉承为患者提供可信赖、可负担创新生物药的理念,公司根据产品特质结合市场情况,不断丰富商业化策略,以满足临床需求为导向,探索多元商业化路径,提升公司投资价值。感谢您的关注!

5. 感觉机构对公司的调研比较少,是否考虑邀请投资机构对公司进行调研?

答: 尊敬的投资者您好,公司高度重视投资者关系维护,积极通过投资者热线、投资者邮箱、e互动等方式增强与投资者的交互,传递公司价值。同时,也欢迎广大投资人实地调研,深入了解公司的经营发展情况。感谢您的关注!

6. 公司股价一直在发行价之下盘桓,板块个股早就翻好几倍 了,公司是否有提振股民信心的举措,比如控股股东增持或者股份 回购?

答: 尊敬的投资者您好,公司将持续加速已上市产品商业化进程,提高产业化能力,推动创新技术平台建设,丰富在研产品管线,提升公司的投资价值。感谢您的关注!

7. 1801从审评列表移出了,是否是通过了综合评审,多久能 拿到批文?

答: 尊敬的投资者您好,公司斯乐韦米单抗(GR1801)注射液于今年1月NDA获受理,公司将积极配合监管开展相关审核工作,尽快推动产品上市。感谢您的关注!

8. 请详细介绍下公司下半年的规划?

答: 尊敬的投资者您好,2025年下半年,公司将按照年初既定规划,加速已上市产品商业化进程,提高产业化能力,推动技术平台建设,丰富在研产品管线。同时,在重点环节包括医保谈判、商业化路径探索等方面持续发力,不断夯实公司基本面,提升公司投资价值。感谢您的关注!

9. 公司产品GR1803疗效如此突出,有没有通过附条件上市的打算?

答: 尊敬的投资者您好,公司GR1803注射液已被CDE纳入突破性治疗品种名单,目前正在开展针对多发性骨髓瘤的单臂II期临床试验,公司将积极推动该产品临床进展,在符合条件的情况下探索产品上市路径,为产品商业化提供了更多可能。感谢您的关注!

10. 请问: 美国对中国医药企业的打压,对公司的BD有什么影响?

	答: 尊敬的投资者您好,公司将继续专注于主业,提升企业核	
	心竞争力,积极应对全球市场变化与挑战。感谢您的关注!	
	11. 公司的海外订单情况如何?	
	答: 尊敬的投资者您好,目前公司赛立奇单抗注射液在国内获	
	批上市,暂不涉及海外销售订单。感谢您的关注!	
	12. 公司上半年的营收情况如何?	
	答: 尊敬的投资者您好,公司2025年上半年营业收入	
	45,391,789.33元,主要为公司首款商业化产品赛立奇单抗注射液	
	(金立希*)产生的销售收入。感谢您的关注!	
关于本次活动是否涉及应 披露重大信息的说明	本次活动不涉及未公开披露的重大信息。	
附件清单(如有)		
日期	2025年09月16日	