

投资者关系活动记录表

证券简称：华纳药厂 股票代码：688799 编码：2025-017

投资者关系活动类别	<div><input checked="" type="checkbox"/>特定对象调研；<input type="checkbox"/>分析师会议；<input type="checkbox"/>媒体采访；<input 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"/>其他：_____</div>
参与单位名称	广发基金管理有限公司、财通证券资产管理有限公司、上海东方证券资产管理有限公司、信达澳亚基金管理有限公司、中信证券股份有限公司
时间	2025 年 12 月 11 日、2025 年 12 月 12 日
地点	电话会议
公司接待人员姓名	董事会秘书乔桥先生
投资者关系活动主要内容介绍	<div><div>一、公司基本情况介绍</div><div>董事会秘书乔桥先生对公司基本情况进行简要介绍。</div><div>二、投资者互动问答</div><div>1、请介绍一下公司的主要经营业绩情况。</div><div>2025 年前三季度，公司实现营业收入 10.86 亿元，同比增长 1.55%；实现归属于上市公司股东的净利润 2.07 亿元，同比增长 30.75%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 0.99 亿元，同比下降 26.52%。扣除股份支付影响后，2025 年前三季度归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为 1.33 亿元，同比下降 1.48%。其中，公司 2025 年前三季度制剂产品收入 8.05 亿元，同比增长 0.55%；原料药及中间体产品收入 2.62 亿元，同比增长 2.06%。具体情况见公司在上海证券交易所网站披露的公告。</div><div>2、请介绍一下公司产品集采的情况。</div></div>

	<p>公司依靠自身“原料药制剂一体化”的优势，积极拥抱集采。公司蒙脱石散、聚乙二醇 4000 散、吗替麦考酚酯胶囊、盐酸左沙丁胺醇雾化吸入溶液、盐酸贝尼地平片等产品中标了国家集采；蒙脱石散、泮托拉唑钠肠溶片等产品中标了多个地区的国家集采协议期满后的接续采购；吸入用乙酰半胱氨酸溶液、兰索拉唑肠溶片、小儿碳酸钙 D3 颗粒、二甲双胍格列吡嗪片、胶体果胶铋胶囊、琥珀酸亚铁片、磷霉素氨丁三醇散、双氯芬酸钠缓释片等品种也中标了部分地方联盟集采。</p> <p>3、公司的未来研发投入主要在哪些方面？</p> <p>公司始终坚持“仿制药集约化夯实根基、创新药点状突破培植潜能”推进“仿创结合”的发展战略持续落地。公司持续加大研发投入，增强公司在消化、呼吸、抗感染等传统优势领域的产品数量集群优势的同时，有序搭建制剂共性技术平台，丰富公司产品管线，打造具有国际市场竞争优势的高端化药产业化平台。同时，以濒危动物药材替代品为特色中药产品为契入点，顺应市场及政策需求，建设特色创新中药产业化平台。通过自主研发、合作研发、投资孵化等多种形式，探索创新药物的研发，为公司长远发展奠定基础。</p> <p>4、请介绍一下公司对致根医药的持股情况及未来的安排。</p> <p>2025 年 4 月 22 日，公司在上海证券交易所网站披露《湖南华纳大药厂股份有限公司关于控股子公司增资扩股引入战略投资者暨关联交易的公告》（公告编号：2025-032），上海致根医药科技有限公司拟引入战略投资者进行增资扩股，增资金额合计不超过 7000 万元。致根医药已办理完毕本次增资的工商变更登记手续。具体内容见公司于上海证券交易所网站披露的相关公告及后续进展公告</p>
--	---

	<p>5、请公司介绍一下 ZG-001 的情况。</p> <p>ZG-001 胶囊是上海致根医药科技有限公司自主开发的具有全新结构的新型抗抑郁药,属于 1 类新药,拟用于治疗成人伴有自杀意念或行为的重性抑郁障碍 (MDSI)。</p> <p>临床前研究表明,ZG-001 抗抑郁作用机制明确,试验数据表明 ZG-001 单次口服给药后可快速提高脑内 pTrkB 的表达,激活 BDNF-TrkB 信号通路,从而发挥快速、持久的抗抑郁作用。此外,在多个经典动物抗抑郁药效模型中,ZG-001 均展现出良好的抗抑郁活性,具有起效迅速和药效持久的特点。在表现良好抗抑郁效果的同时,ZG-001 还表现出优异的代谢性质及安全性。</p> <p>ZG-001 已经顺利完成I期临床试验,试验主要目的为评估 ZG-001 在健康受试者中的安全性,以及药代动力学性能等。此次临床研究结果表明,ZG-001 安全性优异,未见超过 1 级不良反应,针对氯胺酮相关副作用而设计的安全性量表 (CADSS、MOAA/S、PWC-20),未见氯胺酮相关的分离、镇静症状,停药未见戒断症状。ZG-001 的药代性能优异,吸收迅速,暴露量随给药剂量的增加而线性增加;无明显性别差异,无蓄积。</p> <p>ZG-001 正在开展IIa 期临床试验,公司与临床中心正在积极推进各项工作。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响,存在一定不确定性,请关注公司公告。</p> <p>6、请介绍一下 ZG-002 的情况。</p> <p>ZG-002 是上海致根医药科技有限公司自主开发的具有全新结构的新型抗自身免疫性疾病的药物,属于 1 类新药,拟用于治疗中重度斑块状银屑病。</p> <p>临床前研究表明,ZG-002 为强效高选择性的 TYK2 变构抑制剂,在体外药理学研究中表现出较优的 TYK2 抑制活性以及较高的选择性;在经典动物银屑病药效模型中,ZG-002 均展现</p>
--	---

	<p>出良好的银屑病治疗效果。在具有良好体内外活性的同时，ZG-002 还表现出优异的代谢性质及安全性。</p> <p>ZG-002 项目正在开展I期临床试验，实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。</p> <p>7、公司濒危动物药材替代品研发项目进展情况如何？</p> <p>在相关审评审批政策指南清晰的背景下，以湖南省天玑珍稀中药材发展有限公司为项目平台开展的 ZY 系列濒危动物药材替代品各个项目正在稳步推进临床前各项研究工作。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。</p> <p>8、请介绍一下乾清颗粒的临床进展情况。</p> <p>乾清颗粒是公司自主研发的中药 1.1 类创新药，主要用于风热邪毒侵袭肺卫所致发热恶风，咽红肿痛，咳嗽痰黄，鼻塞流黄浊涕，口渴欲饮，舌红苔黄等症，普通感冒有上述症状者。乾清颗粒目前正在开展 III 期临床试验。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。</p> <p>风险提示：公司经营目标的实现及相关产品规划的实现受到宏观经济、行业政策、市场情况等多方面因素的影响，存在不确定性，部分前瞻性陈述并非历史事实，不代表公司对经营业绩的预测及投资者的业绩承诺，请投资者对此保持足够的风险意识，注意投资风险。</p>
附件清单（如有）	