

证券代码：688621

证券简称：阳光诺和

北京阳光诺和药物研究股份有限公司

投资者关系活动记录表

(2026年1月)

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 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 checked="" type="checkbox"/> 其他（电话会议）
时间	2026年1月30日 16:00-17:00
地点	上证路演中心 https://roadshow.sseinfo.com
上市公司接待人员姓名	阳光诺和董事长：利虔先生 阳光诺和董事、总经理：刘宇晶先生 阳光诺和董事、财务总监：张执交先生 阳光诺和董事会秘书：魏丽萍女士 国联民生证券独立财务顾问主办人：于洋先生 国联民生证券独立财务顾问主办人：王萌先生
投资者关系活动主要内容介绍	<p>公司在上海证券交易所、上证所信息网络有限公司的支持下，在上证路演中心(http://roadshow.sseinfo.com)召开了线上业绩说明会，说明会流程包括：管理层致辞与在线回复投资者问题。</p> <p>问答环节情况如下：</p> <p>1.现在国家大力鼓励发展创新药，创新药发展正蒸蒸日上，不知有何环境影响了贵公司的重组，贵公司能否具体说说。另外贵公司终止了重组，将来创新药如何实现商业化生产？请贵公司具体说明。</p> <p>回复：尊敬的投资者您好！本次重组历时较长，期间</p>

市场变化较大，交易方案推进不确定性增加。经各方友好协商，为维护公司及全体股东利益，审慎决定终止本次重组。本次重组终止不影响公司日常经营，后续公司将聚焦主业发展。创新药生产还有多种途径可以选择，公司会结合成本效率、质量控制等多方面因素综合考虑进行选择。感谢您的关注。

2.公司目前研发情况如何？26年有什么研发规划吗？预计投入多少？

回复：尊敬的投资者您好！根据公司已披露的2025年半年度报告，2025年上半年公司实现营业收入5.90亿元，同比增长4.87%；报告期内，公司研发费用为7,626.90万元，同比增长10.39%，研发创新方面，公司不断加大研发投入，研发费用占营业收入的比例为12.92%，创新药在研管线20+条，研发项目累计已超460项。公司坚定执行创新转型战略，预计2026年将持续、系统地进行研发投入。

在创新药研发方面在研产品主要应用在镇痛、肾病与透析、肿瘤、心脑血管、抗菌、减脂保肌、慢病、自免用药等适应症领域，并有多个创新药在研项目在国内无相同产品上市，竞争格局良好，极具市场价值。后续随着这些药品上市，将为公司拓展更多临床应用场景提供可能性。例如在多肽领域，公司目前已有3个适应症管线进入临床，其中STC007注射液目前具有手术后镇痛和尿毒症瘙痒两个适应症，手术后镇痛适应症II期临床试验已圆满达成预期目标，III期临床试验正按既定计划有序推进。STC007注射液治疗尿毒症瘙痒适应症也已进入II期临床试验阶段，同时STC008注射液I期临床试验正顺利推进，其主要适应症为治疗晚期实体瘤相关的肿瘤恶液质，其他多肽类管线在临床前研究不同阶段，进展顺利。近日公司自愿

披露小核酸创新药 ABA001 注射液临床试验申请获得受理，ABA001 注射液为靶向血管紧张素原（AGT）的信使 RNA（mRNA）基因的小干扰核苷酸药物，拟用于高血压适应症，这标志着公司小核酸药物研发平台取得阶段性成果。感谢您的关注。

3.公司海外业务发展如何？未来有什么计划？

回复：尊敬的投资者您好！公司积极推进药物国际化，筛选可海外布局品种，并进行管线培育：成立专门的国际化项目评估小组，对公司现有药物品种以及在研管线进行全面梳理。从药物的临床疗效、市场潜力、专利保护情况等多维度进行评估，筛选出具有海外布局潜力的品种，针对筛选出的品种，制定详细的管线培育计划。

提前海外专利布局：组建专业的知识产权团队，深入研究目标海外市场的专利法规与政策。在药物研发早期阶段，就进行专利申请策略制定，围绕核心技术与创新点，在目标国家和地区提交专利申请，构建严密的专利保护网络，防止技术成果被侵权，保障公司项目在海外市场的合法权益。

比如多肽方面，STC007 注射液作为新型的外周 kappa 阿片受体激动剂，从目前 II 期临床结果来看镇痛效果与曲马多相当，对改善中重度疼痛更为明显且能降低挽救治疗药物使用，但不涉及中枢，解决传统阿片类药物镇痛成瘾性、致幻、烦躁、呼吸抑制等问题，有比较好的镇痛效果，将是全球镇痛药物研究的新方向。公司拥有完全自主知识产权，核心化合物专利已在中国、美国、欧洲授权。另外在临床前研究阶段的管线中，包括多肽、小核酸、细胞治疗等多个产品也会是公司进行海外布局的重点方向。感谢您的关注。

4.公司是否有 AI 大模型？

	<p>回复：尊敬的投资者您好！公司基于多肽制药平台与华为云盘古大模型合作搭建了 AI 多肽药物发现大模型，目前已取得阶段性成果。公司在多肽以及多肽偶联药物具有多年开发经验，已建立 iCVETide®多肽新药发现技术平台，专注于类肽创新药的深入挖掘。在多肽偶联药物方面，公司掌握多肽偶联 PDC 药物的关键技术，包括靶向多肽序列、连接子类别及连接位点等，实现了多肽类分子与靶蛋白模拟对接的计算机辅助药物分子设计（CADD）和大规模化合物库的虚拟筛选，开展多肽分子与靶蛋白的精确动力学模拟和分子对接实验。结合人工智能技术，公司多肽创新药物研发平台通过与华为云的合作，开发基于盘古大模型的 AI 多肽分子发现平台，整合 iCVETide®在分子发现与优化方面的能力，建立基于庞大多肽类肽数据库的亲合力模型、条件生成模型、力场模型等。AI 赋能将加速多肽和多肽偶联创新药物的研发进度，提升研发效率、节约开发成本，并有望在全球范围内开发出具有领先意义的创新药物分子。感谢您的关注。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2026 年 1 月 30 日