

北京神州细胞生物技术集团股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026-002

投资者关系活动类别	<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_____
时间	2026年3月6日
参与单位	人保养老、建信养老、中信建投证券
地点	公司会议室
接待人员	唐黎明（董事、副总经理、董事会秘书）
投资者关系活动主要内容介绍	<p>Q1：请简单介绍下公司2025年度经营情况。</p> <p>A：公司已于近期披露2025年年度业绩快报，公司实现营业总收入15.60亿元，同比减少37.91%；实现归属于母公司所有者的净利润-5.53亿元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润-5.36亿元，较上年同期相比由盈转亏。</p> <p>公司经营业绩主要受以下因素综合影响：（1）医保控费政策持续深化，核心产品安佳因®多次降价，导致整体营收下降；（2）为推进新获批产品的市场准入与渠道建设，公司阶段性加大商业化投入，销售费用有所增长；（3）公司持续推进多管线并行研发，多个项目处于临床研究中后期，研发投入保持高位。</p> <p>Q2：安佳因®于2025年的销售情况？销售下降的原因是什么？安佳因未来的销售增长点？</p> <p>A：安佳因®2025年销售下降较为明显，主要受几方面因素影响：（1）医保控费导致患者用量下降；（2）自2025年第三季度，安佳因®响应国家医保局号召，对产品进行了大幅降价。我们期待，安佳因®产品降价，未来可以惠及患者，让有需要的患者足量用药，改善他们的生存状况。</p> <p>去年底修订的《血友病治疗中国指南（2025年版）》针对凝血障碍的治疗进行了重新定义，传统的预防治疗改为规律替代治疗，按需治疗改为临时替代治疗。这</p>

	<p>也表明了医学界对于预防治疗的重视和呼吁。我们也期待成人患者也可以像儿童患者一样获得更好的保障,也期待重组八因子可以像血源性八因子一样获得同等的待遇。</p> <p>Q3: 公司定增项目推进情况如何?</p> <p>A: 公司已于2026年1月获得定增注册批文并公告,控股股东认购不超过人民币9亿元公司股份。公司将尽快启动并择机完成发行,具体进展可关注后续公告情况。</p> <p>Q4: 公司已经和即将进入临床III期/注册性研究的产品有哪些? 各项在研产品的进展?</p> <p>A: 公司已经进入临床III期/注册性研究的产品包括:</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) SCT1000, 14价HPV疫苗, 目前处于III期随访阶段; (2) SCT650C, IL17抗体, 已进入III期临床研究; (3) SCTB14, PD1/VEGF双抗, 已进入III期临床研究。 <p>公司还有多项产品处于临床I/II期, 包括SCTB41(三抗, 肿瘤治疗)、SCTC21C(CD38抗体, 肿瘤/自免)、SCTB35(TCE, 肿瘤/自免)、SCTT11(眼科)、SCT520FF(眼科)、SCTB39-1/SCTB39-G(三抗, 肿瘤治疗)、SCTV02(RSV疫苗)、SCTV04C(带状疱疹疫苗)等。如推进顺利, 上述产品中也有些会在2026年开展III期/注册性临床研究。</p> <p>Q5: 公司今年还会有新产品推进到临床阶段吗?</p> <p>A: 公司研发能力强大, 计划今年推进数款产品申报IND。</p> <p>Q6: 公司是否会寻求产品的海外BD机会?</p> <p>A: 公司会将产品BD作为中长期发展战略之一, 努力寻求产品的对外BD机会。但具体交易不确定性较大, 以公告为准。</p> <p>接待过程中, 公司与调研机构进行了充分的交流与沟通, 并严格按照公司《信息披露管理制度》等规定, 保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平, 没有出现未公开重大信息泄露等情况, 同时要求签署调研《承诺书》。</p>
附件清单 (如有)	无
日期	2026年3月6日