

荣昌生物制药（烟台）股份有限公司

投资者关系活动记录表

<p>投资者关系活动类别</p>	<p><input type="checkbox"/>特定对象调研 <input checked="" type="checkbox"/>分析师会议</p> <p><input type="checkbox"/>媒体采访 <input type="checkbox"/>业绩说明会</p> <p><input type="checkbox"/>新闻发布会 <input type="checkbox"/>路演活动</p> <p><input type="checkbox"/>现场参观 <input checked="" type="checkbox"/>其他</p>
<p>参与单位名称</p>	<p>华泰证券、信达证券、兴业证券、国金证券、东北证券、华西证券、西部证券、中邮证券、中泰证券、中金公司、嘉合基金、中信建投、中邮医药、瑞银集团、一久私募、晨岭资本、中再资产、度势投资、华富基金、新华资产、人寿资产、野村证券、九泰基金、天虫资本、国金医药、宝盈基金、惠升基金、景林资产、农银汇理、磐谷创投、银河基金、南方基金、华安基金、鹏扬基金、银叶投资、国联证券、嘉实基金等500余位机构或个人投资者。</p>
<p>时间</p>	<p>2026年3月29日、2026年3月30日、2026年3月31日、2026年4月1日、2026年4月2日、2026年4月3日、2026年4月8日、2026年4月9日、2026年4月10日</p>
<p>地点</p>	<p>烟台、线上会议等</p>
<p>公司接待人员</p>	<p>王威东 - 董事长，执行董事</p> <p>房健民 - 首席执行官，执行董事</p> <p>温庆凯 - 执行董事，董事会秘书</p> <p>童少靖 - 首席财务官，联席公司秘书</p> <p>魏建良 - 副总裁</p> <p>吴静平 - 副总裁（负责自免销售）</p> <p>李建彬 - 副总裁（负责肿瘤销售）</p>

梁 玮 - 证券融资高级总监

王寅晓 - 证券事务副总监

公司采用线上电话会议等形式，就2025年年度的业绩情况、业务进展及投资者主要关心的问题进行沟通。

一、2025年财务概况如何？

答：

1、营业收入：2025年营业收入32.51亿元，同比增长89.36%，国内商业化销售收入为22.71亿元，同比增长33.7%。

2、毛利率：2025年综合毛利率为87.3%，同比增长6.9个百分点，商业化产品毛利率为84.3%，同比增长3.7个百分点。

3、销售费用：2025年占国内商业化产品销售收入的销售费用率为48.9%，同比下降6.9个百分点。

4、研发费用：2025年研发费用为12.19亿元，同比下降20.9%，主要是由于公司优化研发项目，并积极推进BD减少海外开支。

5、净利润：2025年净利润7.1亿元，实现扭亏为盈；扣除非经常性损益后净利润0.68亿元，不计入BD收入/成本亏损7.71亿元，亏损同比下降47.5%。

6、资金情况：截至2025年末，账面现金及票据约14.93亿元。

二、2025年核心管线开发进展情况如何？

答：

1、RC18中国

(1) 重症肌无力：

已于2025年第二季度获批上市，并于2025年美国神经病学年会（AAN）公布相关临床数据。

(2) 免疫球蛋白A肾病：

新药上市申请已获受理，并于2025年美国肾科年会（ASN）公布相关临床数据。

(3) 干燥综合征：

新药上市申请已获受理，并于2025年美国风湿病年会（ACR）公布相关临床数据。

(4) 系统性红斑狼疮：

中国III期临床研究成果发表于国际顶级医学期刊《新英格兰医学杂志》。

此外，公司也在积极探索、评估泰它西普用于治疗其他自身免疫性疾病。眼肌型重症肌无力、抗结缔组织间质性肺炎已启动III期临床。

2、RC18海外

泰它西普的海外权益已于2025年6月授权给美国上市公司Vor Bio，相关临床进展如下：

(1) 重症肌无力：

全球III期临床试验正在入组中。

(2) 干燥综合征：

全球III期临床试验已启动。

3、RC48中国

(1) 尿路上皮癌（UC）：

联合治疗一线UC新药上市申请已获受理，III期临床试验成果在2025年欧洲肿瘤内科学会（ESMO）年会主席论坛首次公布，并同步全文在线发表于《新英格兰医学杂志》。

(2) 胃癌（GC）：

联合治疗一线GC II期临床数据优异，已于2025年美国临床肿瘤学会（ASCO）年会发表HER2低表达组数据，并将于2026年ASCO大会发表HER2高表达组数据。

联合治疗一线HER2低表达GC III期临床正在快速入组病人。

联合治疗一线HER2高表达GC III期临床正在入组病人。

(3) 乳腺癌（BC）：

联合治疗二线HER2高表达BC已于2025年5月获批上市。

联合治疗二线HER2低表达BC已于2026年3月获批上市。

4、RC48海外

联合治疗一线UC：辉瑞已完成III期临床试验入组。

5、RC148中国

(1) 非小细胞肺癌（NSCLC）：

单药治疗一线NSCLC，已于ESMO IO大会公布相关临床数据。

联合化疗治疗二线NSCLC，已获得CDE突破性疗法认定，并已取得III期临床试验许可。

联合化疗治疗一线NSCLC，II期临床试验数据优异，已启动联合化疗一线鳞状NSCLC的III期临床试验。

(2) 胃癌（GC）：

与ADC联合：ESMO口头报告发表了 RC118 联合 RC148 治疗二线胃癌的疗效与安全性，展现出双抗与ADC联用的巨大潜力。

6、RC148海外

2026年1月公司与艾伯维达成56亿美元授权协议，临床计划及进展如下：

联合化疗治疗二线非小细胞肺癌，已取得FDA III期临床试验许可。

联合化疗治疗二线多种实体瘤，已取得FDA II期临床试验许可。

7、RC278

RC278是公司采用新一代偶联及毒素技术的靶向CDCP1的ADC，正在剂量爬坡及目标剂量拓展阶段。

8、RC288

RC288是公司开发的新一代双特异性ADC分子，靶向PSMA(前列腺特异性膜抗原)+B7H3，已于2026年4月获批临床。

9、RC28

该产品的大中华区及相关亚洲区域权益已于2025年8月授权给日本参天公司，相关适

应症的上市申请按计划推进：

糖尿病黄斑水肿（DME）：新药上市申请已获受理。

湿性老年性黄斑病变（wAMD）：III期临床试验已完成。

三、2025年公司在早研方面有哪些进展？

答：

1、自身免疫领域

公司已布局下一代的双抗、三抗、TCE分子，利用新技术加强自免临床管线，增加公司自免领域的竞争能力。

2、肿瘤领域

公司在新一代自研毒素平台方面取得突破，布局高活性 TOP1 等差异化载荷及连接子，兼具强效杀伤、优异旁观者效应与低耐药特性，拓宽实体瘤覆盖与治疗窗口。

布局糖基定点偶联平台，实现精准 DAR 控制、显著降低毒素脱落，分子均一性、安全性领先。

全球首创 PR-ADC 载荷回收平台将在2026 AACR 披露，通过特异性捕获游离毒素，解决传统 ADC 系统毒性痛点，提升治疗指数，具备同类首创潜力。

已布局下一代的三特异性的TCE，具强效杀伤和更好的安全性。

附件清单（如有）	无
风险提示	以上如涉及对行业的预测、公司发展战略规划等相关内容，不能视作公司或公司管理层对行业、公司发展的承诺和保证，敬请广大投资者注意投资风险。
日期	2026年4月10日