

证券代码：688266

证券简称：泽璟制药

## 苏州泽璟生物制药股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2026-003

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研                      √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                              √路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观                                 √一对一沟通 <input type="checkbox"/> 其他
参与单位及人员	中金资管、永赢基金、东吴自营、摩根基金、华夏基金、富国基金、景顺长城、长城基金、南方基金、前海开源、大成基金、中欧瑞博、Valliance、Lake Bleu、Aetheris、广发基金、泰康香港、Baring、Yishao Capital、博时基金、法巴资管、安联投资、易方达、中信资管、新华资产、宏利资管、华泰保兴、上银基金、大朴投资、银河自营、理成资产、博衍投资、安联基金、弘毅远方、光大保德信、太平资产、兴银理财、鹏扬基金、安信基金、国泰海通资管、中信保诚资产、敦和资产、浙商资管、合远投资、瀛赐基金、富荣基金、华安基金、天弘基金、国海富兰克林基金等
时间	2026年5月18日、5月19日、5月20日、5月21日、5月22日、5月26日、5月27日、5月28日
地点	电话会议
接待人员	公司主要管理人员
投资者关系活动主要内容介绍	<p style="text-align: center;"><b>Q1、2026年 ASCO 年会上，公司预计将公布 ZG005 的哪些数据？</b></p> <p>公司将在 2026 ASCO 会议公布 ZG005 联合贝伐珠单抗对照信迪利单抗联合贝伐珠单抗用于晚期肝细胞癌一线治疗的多中心、随机、开放的II期临床研究（ZG005-005）数据及最新进展（入选本次年会口头报告），这些数据将进一步展现 ZG005 在更大人群中的有效性及安全性，届时公司将及时披露相关详细数据。</p> <p style="text-align: center;"><b>Q2、2026年 ASCO 年会上，公司预计将公布 ZG006 的哪些数据？</b></p> <p>公司将在 2026 ASCO 会议公布 ZG006 的多项最新临床研究数据，包</p>

括 ZG006 在晚期神经内分泌癌患者中的 II 期剂量扩展临床研究 (ZG006-003) (入选本次年会胃肠道癌症专场口头报告)、ZG006 单药治疗在难治性晚期小细胞肺癌患者中的 II 期剂量优化临床研究 (ZG006-002)、ZG006 在晚期小细胞肺癌或神经内分泌癌患者中的耐受性、安全性、有效性和药代动力学的剂量递增和扩展的 I/II 期临床研究 (ZG006-001), 这些数据将进一步展现 ZG006 在更大人群中的有效性及安全性, 届时公司将及时披露相关详细数据。

**Q3、请介绍注射用 ZG006 与翰森 HS-20093 联合开展临床的情况?**

公司于 4 月份收到国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》, 注射用 ZG006 联合注射用 HS-20093 联合或不联合阿得贝利单抗注射液治疗广泛期小细胞肺癌的临床试验获得批准, HS-20093 是翰森制药研发的一种新型 B7-H3 靶向 ADC。公司将积极推进该临床研究的合作事项。

**Q4、公司注射用人促甲状腺素  $\beta$  用于分化型甲状腺癌患者术后放射性碘清甲治疗的 III 期临床试验相关情况?**

注射用人促甲状腺素  $\beta$  (曾用名: 注射用重组人促甲状腺激素) 的 III 期临床试验《重组人促甲状腺激素 (rhTSH) 用于分化型甲状腺癌患者术后放射性碘清甲治疗的有效性和安全性的随机、开放、多中心、平行对照的 III 期临床研究》(方案编号: ZGTSH003) 在中国医学科学院北京协和医院、河南省肿瘤医院等研究中心开展, 该项临床试验主要目的为: 评价 rhTSH 用于分化型甲状腺癌切除术后放射性碘 (RAI) 清甲治疗的疗效非劣效于常规撤除甲状腺激素治疗 (THW)。

临床研究结果表明: ZGTSH003 试验的有效性和安全性结果符合预期, 试验达到方案预设的主要终点。后续, 公司将向 CDE 提交 Pre-BLA 的沟通交流申请, 积极推进注射用人促甲状腺素  $\beta$  在此适应症的上市进程。有关该项研究的详细数据, 后续将在国际或国内临床学术会议上公布。

**Q5、公司吉卡昔替尼片治疗中、重度特应性皮炎的 III 期临床试验于近期达到主要疗效终点, 请介绍一下相关情况?**

盐酸吉卡昔替尼片治疗中、重度特应性皮炎成年患者的多中心、随机、

双盲、安慰剂平行对照 III 期临床研究主试验（方案编号：ZGJAK025）在北京大学人民医院、中国医学科学院皮肤病医院等 57 家医院开展，符合方案要求的 443 例中、重度特应性皮炎患者随机入组，分配到吉卡昔替尼片 75mg BID 组、100mg BID 组或安慰剂组，经过对该项试验中完成 16 周治疗的数据进行分析后，结果显示主要疗效终点，即 16 周湿疹严重程度和面积指数较基线下降 $\geq 75\%$ （EASI-75）和全身研究者总体评估评分达到 0 分或 1 分且较基线下降 $\geq 2$  分（IGA 0/1）的受试者百分率，盐酸吉卡昔替尼片两剂量组均显著高于安慰剂对照组，达到统计显著性（ $p < 0.0001$ ）。安全性方面，盐酸吉卡昔替尼片两剂量组治疗中、重度特应性皮炎患者的安全性与耐受性均良好。有关该项临床试验的详细数据，将在后续相关学术会议上公布。公司将加快推进盐酸吉卡昔替尼片治疗中、重度特应性皮炎患者适应症的上市进程。

目前，盐酸吉卡昔替尼片治疗中、重度特应性皮炎的 III 期临床研究的延伸试验（方案编号：ZGJAK026）已完成数据库锁库。

**Q6、请介绍一下公司与艾伯维就 ZG006 的合作主要内容和目前的进展情况？**

公司于 2025 年 12 月与艾伯维就 ZG006 的全球开发及商业化达成战略合作与许可选择权协议。根据协议，公司已于 2026 年 1 月获得 1 亿美元的首付款，未来还将获得基于临床进展的近期里程碑付款和与许可选择相关的付款最高 6,000 万美元；如艾伯维行使许可选择权，公司还有资格获得最高达 10.75 亿美元的里程碑付款，并就包含 ZG006 的产品在大中华区以外的净销售额收取从高个位数到中双位数的阶梯式特许权使用费。

目前，公司与艾伯维保持着密切沟通与合作，已经就 ZG006 的后续开发策略进行了多次的讨论，双方将努力推进协议中约定的后续合作事项和里程碑的实现。

**Q7、公司后续重点的研发项目有哪些？**

公司的候选药物管线包含 28 项主要临床项目的 11 款候选药物，其中已有 3 款候选药物 6 项适应症进入 BLA/NDA 或关键/III 期注册临床试验阶段。

	<p>公司持续投入新靶点及突破性技术研发，重点项目包括 ZG006 及 ZG005。特别是在肿瘤领域，公司正开发创新联合疗法，充分发挥产品组合与研发管线的协同优势，并采取专注策略以满足全球对难治性及复发性癌症未满足的需求。公司的每项核心资产（包括 ZG006 及 ZG005）为全球业务拓展及合作机会奠定坚实价值基础。</p> <p>此外，公司亦在构建前沿早期项目组合，包括 ZGGS18、ZGGS34、ZGGS15、ZG2001、ZG0895、ZG016 及 ZG2273，覆盖 T 细胞衔接器、双特异性及多特异性抗体，以及针对传统“不可成药”靶点的小分子疗法。该等项目体现了公司深厚的技术实力，以及将持续的科学投入转化为突破性创新的能力。</p>
附件清单 (如有)	无
日期	2026 年 5 月 19 日、5 月 20 日、5 月 21 日、5 月 22 日、5 月 26 日、5 月 27 日、5 月 28 日