

证券代码：688176

证券简称：亚虹医药

江苏亚虹医药科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2026-007

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input checked="" 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（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称及人员姓名	金信基金，兴证全球基金
时间	2026年7月1日、2026年7月3日
地点	公司会议室、线上会议
上市公司接待人员姓名	财务负责人兼董事会秘书：陈宝华 投资者关系专员：乔正卿
投资者关系活动主要内容介绍	<p>交流的主要问题及答复内容：</p> <p>公司介绍了企业情况、公司主要业务进展、主要财务情况以及未来发展规划。</p> <p>问 1：希维她®上市后的后续安排</p> <p>答：在商业化层面，希维她®上市许可申请已成功获得欧洲药品管理局正式受理，同时公司也在积极寻找欧洲合作伙伴，加速推进产品在欧洲地区的商业化；另一方面，公司也与美国食品药品监督管理局 FDA 就支持希维她®在美国上市的另一项三期临床设计进行了正向沟通，目前公司积极寻找海外商业化合作伙伴，并择期递交关于在美国进行III期临床研究的相关申请；公司同时将积极推进“一带一路”国家和地区的注册工作，推进产品的国际化商业布局。</p> <p>在研发层面，基于希维她®国际多中心III期临床研究所展示的 HPV 病毒清除的突出潜力，以及潜在的巨大未被</p>

满足的临床需求，公司已开启 HPV 病毒清除适应症的相关探索，以期早日惠及更多患者。

关于后续相关进展，公司会严格按照按相关法律法规要求履行信息披露义务。

问 2：希维她®的医保谈判预期

答：公司会持续关注最新相关动态，并对产品后续相关进展进行综合评估。关于产品能否最终纳入医保目录，公司认为医保谈判是一个复杂且充满不确定性的过程。从企业角度出发，基于产品自身的临床价值及产品属性，公司期望在相关谈判中获得合理结果，既兼顾患者的支付能力，也覆盖企业的有关成本，这是一个综合性的考量，公司对此予以重视。关于后续相关进展，公司会严格按照按相关法律法规要求履行信息披露义务。

问 3：管线 APL-1401 的相关进展

答：在炎症性肠病 IBD 领域，公司开展了一项在中重度活动性溃疡性结肠炎患者中评价 APL-1401 的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的 I b 期随机、双盲研究。该研究剂量爬坡已完成，展现出良好的安全性，并在仅 4 周治疗周期中观察到积极的疗效信号：组织学改善率为 41.9%（5/12）。相关结果发表在 ECCO 2026 等国际会议上。基于第一阶段取得的积极结果，公司已经进一步开展扩展期的研究，在更多中重度活动性溃疡性结肠炎（UC）患者群体中，进一步评估该潜在 First-in-class 疗法在 12 周治疗周期中的疗效，为后续临床研究提供更全面的支持性依据，以期未来为患者提供新的治疗选择。目前临床研究进展顺利，在积极患者招募中，期待在 2026 年底前完成相关数据读出。关于项目后续进展，公司将严格按照《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关规定履行信息披露义务。

问 4：管线 APLD-2501 的相关进展

答：APL-2501 是公司自主研发的搭载专有亲水性连接子、基于拓扑异构酶抑制剂的抗 CLDN6/9 抗体药物偶联物（ADC），预计可以用于治疗包括卵巢癌、肺癌、子宫内膜癌、胃癌等多种晚期肿瘤。

	<p>APL-2501 选择了高亲和力结合 CLDN6/9 的单克隆抗体，针对性设计的连接子，在增强亲水性的同时，又支持 DAR8 均质偶联，使整个 ADC 分子表现出优异的稳定性和稳定性，减少了非特异性吞噬，拓宽了治疗窗口，有望进一步提升疗效。与竞品 TORL-1-23（TORL BioTherapeutics, LLC 公司开发的靶向 CLDN6 的 ADC，载荷为 MMAE-单甲基奥瑞他汀 E）相比，抗体靶向更宽，且更优的结合能力、内化效率、杀伤效率、稳定性等特征，具有较强的临床竞争潜力，因此有望获得更好的疗效窗、药效持续度和更广的可应用人群。</p> <p>APL-2501 靶点表达谱与现有 ADC 靶向抗原不同，有望为对于现有 ADC 药物不响应的病人带来临床获益，可以用于晚期对于常规治疗不应答或复发的患者，也具有从未线治疗向二线甚至一线治疗推进的潜力。APL-2501 已顺利完成体内药效研究、GMP 临床药品生产、大鼠/食蟹猴 GLP 毒理研究，近期已递交 IND，预计年底启动 I 期单药递增试验，入组卵巢癌、非小细胞肺癌等晚期实体瘤患者。关于后续相关进展，公司会严格按照按相关法律法规要求履行信息披露义务。</p> <p>问 5：管线 APL-2401 的相关进展</p> <p>APL-2401 是一款通过非共价结合模式与靶点相结合的高选择性的 FGFR2/3 小分子抑制剂。相比现阶段 FGFR2 或 FGFR3 选择性抑制剂，APL-2401 体现出卓越的双重激酶抑制活性，肿瘤细胞杀伤及调节肿瘤微环境的效果；相比 pan-FGFR 抑制剂，APL-2401 显著降低了 FGFR1 和 FGFR4 相关的毒副作用。临床前实验表明 APL-2401 在多种 FGFR2/3 基因突变，扩增或过表达模型中展现出优异的疗效和更宽的安全窗。与现有同类产品相比，APL-2401 在活性、选择性、安全性和成药性方面均显示出潜在的同类最佳优势，有望成为 FGFR2/3 靶向治疗领域的重磅产品。目前，APL-2401 在 FGFR2/3 驱动的晚期实体瘤患者中开展的 I 期临床试验已完成首例受试者入组，相关临床试验正有序进行。关于后续相关进展，公司会严格按照按相关法律法规要求履行信息披露义务。</p>
附件清单（如有）	无

日期	2026年7月3日
----	-----------