

证券代码：603998

证券简称：方盛制药

公告编号：2026-012、013

湖南方盛制药股份有限公司
投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 分析师会议 ☐ 媒体采访 ☐ 业绩说明会 ☐ 新闻发布会 ☐ 路演活动 ☒ 现场参观 ☐ 电话会议 ☐ 其他（电话交流会）
参与单位名称	2026-012 场：申万宏源 1 人、鹏扬基金 1 人； 2026-013 场：湘财证券 2 人。
时间	2026 年 7 月 29 日
上市公司接待人员姓名	董事会秘书何仕、证券事务代表王超霞
地点	公司会议室
投资者关系活动主要内容介绍	<u>主要交流问题（风险提示：公司的经营计划目标及产品销售规划能否实现取决于市场状况、经营环境、行业政策等多种因素，存在较大不确定性，部分前瞻预计不代表公司对年度的盈利预测及对投资者的业绩承诺，请投资者对此保持足够的风险意识，并注意投资风险）：</u> 1、最新基药目录已经公布，公司有产品进入吗？ 根据国家卫生健康委员会、国家中医药管理局、国家疾病预防控制中心于 2026 年 7 月 9 日发布的《关于印发国家基本药物目录（2026 年版）的通知》（国卫药政发〔2026〕17 号），本次公司主要产品依折麦布片、头孢克肟片新增纳入，原已纳入《国家基本药物目录（2018 年版）》的强力枇杷膏（蜜炼）、强力枇杷露等产品本次继续纳入《国家基本药物目录（2026 年版）》，无药品退出。（风险提示：鉴于医药产品的具体销售情况可能会受到市场环境、渠道拓展等多重因素影响，对公司经营业绩的具体影响存在不确定性。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。） 2、公司上半年销售情况如何？ 公司以中药创新药为主、化学药为辅，适当布局早期前沿创新药物的产品集群。公司丰富的多产品矩阵的优势就在于生命力强，具备一定的抗风险能力，公司产品销售目前处于正常状态，具体情况将在半年度报告中进行披露，公司将稳步推进各项生产研发销售工作，创造更好业绩回报全体股东。（风险提示：公司的产品销售规划能否实现取决于市场状况、经营环境、行业政策等多种因素，存在较大不确定性，部分前瞻预计不代表公司对 2026 年度的盈利预测及对投资者的业绩承诺，请投资者对此保持足够的风险意识，并注意投资风险） 3、公司的中药产品布局？ 方盛制药以“新药研发能力”为企业核心竞争优势，公司积极

关注前沿领域的创新药研发，持续丰富产品矩阵。经过多年的培育与发展，公司产品结构持续优化，“创仿结合”的产品集群储备与研发战略已见成效，目前形成了以中药创新药为主、化学药为辅，适当布局早期前沿创新药物的产品集群。近五年来，公司在研产品矩阵越来越丰富，覆盖了原料药、片剂、注射剂、贴剂、脂质体复杂制剂、乳膏剂等多种主流剂型，研发管线主要聚焦于骨科、心脑血管科、妇科、儿科、消化科等慢病领域，中药创新药研发管线持续扩充。目前已经开展多个临床前研究的中药创新药研发项目，覆盖妇科、呼吸科、心脑血管、儿科等科室。小儿荆杏止咳颗粒成人急性气管-支气管炎（风寒化热证）已获得 III 期临床试验总结报告、香芩解热颗粒、紫萁颗粒及妇科止血消痛颗粒均获得了《药物临床试验批准通知书》、蛭龙通络片、健胃祛痛丸处于 III 期临床试验阶段，此外在研项目还有益气消瘤颗粒、三花接骨丸等。（风险提示：药品研发具有周期长、高投入、高风险的特点，且药品注册审批具有较大不确定性，请投资者对此保持足够的风险意识，并注意投资风险）

4、公司电商平台发展的如何？

公司高度重视医药电商发展，已与京东健康、阿里健康、美团买药进行了深度的业务往来，其中方盛制药在京东健康的发展已成为双方高层共同推进的重要战略项目。同时成立方盛制药大药房分公司并入驻各大电商平台（如京东、阿里、抖音）开始直营线上药房，通过电商平台提供专业药师在线咨询与用药指导。

5、公司分红情况？

公司积极关注回报投资者，累计实施分红 19 次，分红总额约 8.21 亿元（含税）。为切实增强投资者获得感，自 2020 年开始，公司率先推行一年多次分红机制，至今已完成 5 次中期分红及 2 次特别分红，积极让股东分享发展红利。

公司 2025 年度向全体股东每股派发现金红利 0.15 元（含税）。以总股本 439,081,360 股为基数，每股派发现金红利 0.15 元（含税），共计派发现金红利 65,862,204 元。2025 年，公司全年每股派现 0.45 元（含税），合计分红金额 197,586,612 元，占 2025 年合并报表中归属于上市公司普通股股东的净利润的 64.49%。

6、公司新产品的上市计划？

公司自主研发的中药创新药养血祛风止痛颗粒已于 2025 年 6 月收到国家药品监督管理局核准签发的《药品注册证书》，现已正式上市销售。此外，洛索洛芬钠凝胶贴膏、比索洛尔氨氯地平片、司来帕格片均收到《药品注册证书》（详见公司 2026-005、014、015 号公告）。近日，公司获得《药品 GMP 符合性检查告知书》，检查所涉生产线为贴膏剂一车间贴膏剂生产线 1，主要生产品种为洛索洛芬钠凝胶贴膏。检查结论为符合符合《药品管理法》《药品生产监督管理办法》《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》等要求（详见公司 2026-050 号公告）。年内预计洛索洛芬钠凝胶贴膏、司来帕格片可实现销售。公司后续将加快推进相关产品的量产销售，同时做好市场拓展相关工作，力争为公司打造新的利润增长

	点。（风险提示：由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，容易受到一些不确定性因素的影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。）
附件清单	无
备注	交流过程中，公司接待人员与投资者进行了充分的交流与沟通，严格按照有关制度规定，没有出现未公开重大信息泄露等情况。