

江苏德源药业股份有限公司

投资者关系活动记录表

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

一、 投资者关系活动类别

- 特定对象调研
- 业绩说明会
- 媒体采访
- 现场参观
- 新闻发布会
- 分析师会议
- 路演活动
- 其他（线上会议）

二、 投资者关系活动情况

活动时间：2025年3月6日

活动地点：江苏省连云港市连云区大浦工业区金桥路21号公司三楼会议室、线上会议

参会单位及人员：上海紫莺资产、信达证券、财通证券、诚通证券、天风证券、金鹰基金、东北证券、华安证券、甲贝医药及个人投资者（排名不分先后）

上市公司接待人员：公司董事长、总经理：陈学民先生；公司副总经理、董事会秘书、财务负责人：王齐兵先生；公司副总经理、研究所所长：杨汉跃先生。

三、 投资者关系活动主要内容

问题 1: 结合 2024 年年度业绩快报来看, 公司业绩保持平稳增速的原因是什么?

回复: 公司业绩保持平稳增速的主要原因是: (1) 公司坚持营销为先的理念, 持续强化销售基础工作, 紧抓市场开发工作, 确保了在售产品销量的稳健增长。公司产品“复瑞彤”和“波开清”的销量继续保持稳定增长, 其他产品依帕司他片、阿卡波糖片、卡格列净片、恩格列净片等销售规模快速增长, 进一步推动了经营业绩的增长; (2) 产品销售结构的变化, 生产量较大幅度的增长, 部分原辅料采购价格的降低, 使得公司产品综合毛利率有所提升; (3) 公司不断强化内部管理, 优化人员结构, 管控费用支出, 降本增效, 从而提升了整体盈利能力。

问题 2: 介绍一下公司一类新药 DYX116 的情况。

回复: DYX116 是公司与上海药明康德新药开发有限公司合作开发的一种化学合成的单分子 GIPR/GLP-1R/GCGR 三重激动剂多肽, 对糖/脂代谢的调节功能具有协同作用, 能降血糖、减体重、缓解脂肪肝。DYX116 已于 2024 年 12 月取得临床试验批准通知, I 期临床试验正在准备中。

问题 3: 介绍一下 2024 年公司获批仿制药的情况。

回复: 2024 年, 公司共取得七个药品注册证书, 分别是非布司他片、二甲双胍恩格列净片(III)、西格列汀二甲双胍片(II)和甲钴胺片、利格列汀片、羟苯磺酸钙胶囊、依折麦布片, 其中二甲双胍恩格列净片(III)经谈判、竞价被纳入 2024 版国家医保目录, 利格列汀片和西格列汀二甲双胍片(II)中选第十批全国药品集中采购。

问题 4: 公司研发立项主要考虑哪些因素? 近几年产品研发获批的计划是什么?

回复: 公司研发立项有较为严格的标准, 主要从以下 3 个方面进行考虑: (1) 产品的竞争格局、市场空间、前景以及疗效的确切性; (2) 是否符合公司主营方向、公司的技术优势、专利壁垒等; (3) 商业化前景、生产难易程度、原料供应、安全环保等方面。

新品获批受国家审批、补充研究以及药品研发难易程度等多种因素影响, 有较大的不确定性。仿制药方面, 公司力争 2025 年至 2027 年每年审批通过 7 个左右品种; 创新药方面, 公司将按计划推进 DYX116、以及与上海药明康德新药开发

有限公司、中国药科大学、中国科学院上海药物研究所开展的各项创新药项目合作。

江苏德源药业股份有限公司

董事会

2025年3月10日