

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

二、 投资者关系活动情况

活动时间：2025年4月14日

活动地点：公司通过全景网“投资者关系互动平台”（<https://ir.p5w.net>）采用网络远程的方式召开业绩说明会

参会单位及人员：通过网络方式参加公司2024年年度报告业绩说明会的投资者

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；公司保荐代表人：吴珂先生。

三、 投资者关系活动主要内容

本次业绩说明会公司就投资者普遍关注的问题进行了沟通与交流，主要问题及回复如下：

问题 1：介绍一下公司 2024 年的整体情况，包括但不限于经营情况、产品研发、投资者关系管理情况。

回答：2024 年，公司紧紧围绕年度战略目标，主动应对环境变化，通过努力扩大市场份额、优化产品销售结构、协同推进仿制药与创新药管线发展及精细化成本管控等举措，较好完成了年度目标。具体情况如下：

(1) 经营情况：公司 2024 年实现营业收入 86,846.46 万元，同比增长 22.46%；实现净利润 17,698.34 万元，同比增长 28.26%；实现扣除非经常性损益后净利润 16,959.51 万元，同比增长 35.23%；2024 年实现经营性现金净流量 11,632.20 万元，较上年增长 23.40%。报告期末，公司资产总额 138,441.38 万元，较上年末增长 19.95%；负债总额 27,847.52 万元，较上年末增长 35.31%；所有者权益合计 110,593.86 万元，较上年末增长 16.62%。公司资产负债率有所上升，报告期末为 20.12%，上年末为 17.83%。

(2) 产品研发：公司 2024 年共投入研发经费 11,696.48 万元，较上年增长 6.75%。仿制药方面，公司 2024 年共取得 7 个药品注册证书，2025 年已取得 3 个药品注册证书，目前共有 12 个产品在 CDE 审评；创新药方面，1 类新药 DYX116 于 2024 年 12 月取得临床试验批准通知，其余创新药项目均按计划稳步推进。

(3) 投资者关系管理情况：①公司及管理层始终将提升公司质量、增强投资价值及强化股东回报能力作为使命，规范运作、深耕主业、稳健经营，推动经营水平和发展质量提升，并积极做好投资者关系管理，切实保护中小股东的利益，增强信息披露质量和透明度。②公司高度重视投资者回报，自 2015 年新三板挂牌以来，坚持每年进行现金分红，累计派发现金红利 13,607.03 万元，今年拟派发现金红利 3,597.69 万元。③此外，公司制定了《市值管理制度》《舆情管理制度》等切实保护投资者权益的制度。

问题 2：公司 2024 年复瑞彤销量增长的主要原因是什么？

回答：复瑞彤销量增长的主要原因是：(1) 该产品经过公司前期的推广铺垫以及本期的持续重点推广，使得该产品的销售规模有较大幅度的增长；(2) 该产品中标省集采及省联盟集采；(3) 公司复瑞彤新增 15mg/850mg 规格，进一步增加

患者用药选择，提升患者用药的便利性和顺应性。

问题 3: 公司 2024 年实现净利润增长，请问公司 2025 年计划如何进一步拓展市场以保持增长态势？

回答: 公司 2025 年将从以下方面拓展市场以保持增长态势：（1）继续坚持临床终端学术推广与零售渠道开拓并重的营销策略，加大基层医疗机构的产品推广力度；（2）继续保持复瑞彤和波开清的稳步增长，并加大其他产品的销售力度；（3）对于空白市场、新兴市场，凡是有机会销售的产品，加大力度进行产品的推广和市场开拓，以形成新的增长点。

问题 4: 请问公司与上海药明康德新药开发有限公司合作开发的 1 类新药 DYX116 目前进展如何？预计何时进入下一阶段临床试验？关于该款新药，公司在后续的研发和市场推广方面有何计划？

回答: 公司创新药 DYX116 目前 I 期临床试验的首例受试者已入组，单剂组受试者已开始用药，如进展顺利，预计 2026 年一季度开始 II 期临床试验。关于该款新药，公司一方面加快推进临床进度，另一方面公司积极寻求对外合作。

问题 5: 介绍一下公司产品目前在 CDE 审评的情况以及纳入国采目录情况。

回答: 截至目前，公司共有 12 个产品在 CDE 审评，其中 2 个产品已被纳入国采目录，其余产品还未被纳入国采目录。

问题 6: 请问公司 2022-2024 年研发费用分别是多少，是否涉及资本化？

回答: 公司 2022 年研发费用为 6,469.91 万元，2023 年研发费用为 10,956.67 万元，2024 年研发费用为 11,696.48 万元，按照公司执行的会计政策各期研发费用均费用化，直接计入当期损益，不涉及资本化。

问题 7: 介绍一下公司 2025 年的研发产品布局情况。

回答: 公司 2025 年的研发产品布局将围绕以代谢紊乱为特征的慢性病治疗药物为方向开展，目前已布局降血糖、降血压、降血脂、降尿酸等相关领域。仿制药方面，2025 年公司计划开题 10 个，向 CDE 申报 7 个制剂品种和 3 个原料药品种，力争获批 6 个制剂品种和 2 个原料药品种；创新药方面，稳步推进 DYX116 项目，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等项目合作，整合多方资源，加快创新药研发进度。

问题 8: 介绍一下公司原料药和制剂生产综合基地项目一期工程的进展情况。

回答：公司原料药和制剂生产综合基地项目一期工程目前正在进行产品验证批次生产工作，计划今年三季度申报 GMP 符合性检查。

江苏德源药业股份有限公司

董事会

2025 年 4 月 15 日