

证券代码：688321

证券简称：微芯生物

时间：2025年5月6日

深圳微芯生物科技股份有限公司 投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观	<input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 其他线上会议
时间	2025年5月6日 15:00-16:00	
参与单位	宏利基金，鹏华基金，先锋基金，上海晨燕，汇丰晋信，东吴证券，太平洋证券，工银理财，航长投资张雨欣，国泰海通，上海博笃，蜂巢基金，尚诚资产，Xingtai Capital，凯石基金，申万宏源证券，上海名禹，广州国投，广州腾旻，相聚资本，华西证券，东方财富，申万资管，招商证券，上海世诚，上海健顺，上海方物，金百谿马学进，兴业证券，国联证券，理成资产，上海中域，上海世诚，中信证券，国盛证券，上海峰岚，上汽硕臻，KITMC，博远基金，福建辰盛，财通证券，中信建投，翼虎投资，泰康基金，中信证券，天治基金，华福证券，财通证券，通用技术	
地点	电话会议	
参会人员	董事、副总经理、董事会秘书：海鸥 证券部总监：朱赵明 投资者关系经理：徐增辉	
投资者关系活动主要内容		
<p>一、公司介绍</p> <p>首先介绍了公司2024年度以及2025年第一季度的业绩与重要进展。2024年公司实现营业收入约6.6亿元，较上年同期增长26%；2025年第一季度实现营业收入1.6亿元，同比增长24%。西达本胺和西格列他钠各有新增适应症获批，西达本胺DLBCL适应症成功纳入医保，西格列他钠完成医保续约。公司持续聚焦研发，各研发项目进展顺利，西达本胺结直肠癌III期临床入组近半，西格列他钠治疗MASH的II期临床研究（CGZ203试验）摘要入选2024美国肝病年会口头报告，西奥罗尼胰腺癌II期临床正在入组，CS231295、CS23546等多款新分子持续推进临床试验。公司也将持续聚焦患者需求，为患者提供价格可承受、新颖作用机制的临床亟需的原创新药，为投资者创造价值。</p> <p>二、问答交流</p> <p>1、西格列他钠目前是否用于脂肪肝或MASH治疗，临床上的使用场景如何？</p> <p>答：公司前期做了市场调研，观察到临床就诊的MAFLD/MASH患者很多都有糖早期现</p>		

象或已经合并 2 型糖尿病，而 2 型糖尿病患者约 55% 合并 MAFLD/MASH。目前国内脂肪肝尚无有效治疗药物，存在巨大未满足需求，潜在竞品进入市场仍需时间。西格列他钠（双洛平）已获批 2 型糖尿病适应症且纳入医保，有效改善胰岛素抵抗这一 MASH 核心病因，在 II 期临床中观察到肝脏脂肪下降、改善纤维化、降低转氨酶、腰围缩小等多重获益。在 2 型糖尿病治疗进入共病管理的时代，西格列他钠这一独特疗效特点具有优势。

2、西达本胺 CRC 入组顺利，后续临床及数据读出计划？

答：西达本胺联合信迪利单抗和贝伐珠单抗治疗 ≥ 2 线标准治疗失败的晚期微卫星稳定或错配修复完整（MSS/pMMR）型结直肠癌的随机、开放性、对照、多中心 III 期临床试验，2024 年 7 月 23 日获得药监局批准，主要终点为 OS，计划入组 430 例。截止 2025 年 4 月 3 日试验已完成 200 例患者入组，目前试验正在按计划推进中。

3、公司 I/II 期管线的进展？

答：CS23546（PD-L1 小分子抑制剂）、CS231295（透脑 Aurora B 选择性抑制剂）、西奥罗尼胰腺癌、CS32582（TYK2 抑制剂）等项目处于 I、II 期临床阶段。CS23546 已完成 4 个剂量组爬坡，CS231295 即将进入爬坡阶段，这两款分子未来均会适时开展海外临床申报，并选择合适的联合治疗方案进行开发。西奥罗尼胰腺癌 II 期临床正在积极推进中，公司将基于西奥罗尼国内 II 期结果及西奥罗尼单药海外爬坡情况，决定该项目海外临床临床开发及商务拓展策略。

4、早期分子的 license out 可能性？

答：BD 是公司的一项重要工作方向，目前公司管理层及 BD 部门均在积极联系外部合作方。西奥罗尼、CS23546、CS231295 等分子积极推进海外早期临床，丰富多人种用药数据，正是为 BD 做准备。

5、公司看好西达本胺联合 IO 治疗的潜力，是否在这个方向布局新分子形式？

答：公司结合子公司微芯新域的大分子药物开发优势，正在尝试布局 ADC 等新药物形式。基于公司在表观遗传领域小分子药物开发的经验，我们正在探索不同于传统细胞毒为 payload 的新型表观遗传-肿瘤免疫类 ADC 药物，相关药物已完成 PCC 开发。

公司与参会投资人进行了充分的交流与沟通，并严格按照公司《信息披露管理制度》等规定，保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平。