

证券代码：300009

证券简称：安科生物

安徽安科生物工程（集团）股份有限公司
投资者关系活动记录表

编号：2025-003

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 ☒其他（<u>电话会议</u>）
参与单位名称及人员姓名	西部证券、摩根基金、人保养老、华泰柏瑞、万家基金、华泰资管、长盛基金、城旻投资、工银瑞信、宏利基金、招商基金、西南证券
时间	2025 年 5 月 22 日-5 月 29 日
地点	电话会议
上市公司接待人员姓名	公司高级副总裁盛海先生、董事会秘书李坤先生、副总裁窦颖辉先生、学术总监程联胜先生
投资者关系活动主要内容介绍	公司与投资者就相关问题进行了沟通，整理如下： 问 1：公司 2025 年度的经营目标？ 答：2025 年公司的整体经营目标是实现恢复性增长，继续保持公司稳定健康发展的态势。公司将积极加强学术推广，提升水针的销售占比，推动生长激素的恢复性增长；中药板块自去年 12 月份恢复生产后，优化中药贴膏销售政策，提升内控管理水平，努力保持中成药增长态势不变；多肽板块加强市场分析定位，争取集采中标企业的原料药市场，扩大品种销售规模，化药板块，继续保持 OEM 业务的同时，

	积极推进 MAH 项目合作，以求带来新的利润增长点，共同实现稳定经营；计划剥离法医相关业务，积极转型新业务。 问 2：公司对维昇药业进行基石投资的意义？ 答：公司对维昇药业进行基石投资，主要是看好维昇药业的核心产品管线，公司希望借此与维昇药业建立密切的长期合作关系，推动双方在各自优势领域的深度战略合作，实现资源整合和优势互补，充分发挥产业协同效应，持续提升公司的抗风险能力和核心竞争力，助力公司持续发展，实现长远战略目标。 问 3：目前公司生长激素的销售情况如何？ 答：2025 年一季度，公司生长激素新患同比保持增长，目前生长激素扭转下降趋势，发货同比呈现上升的态势。公司将持续推动生长激素的学术推广工作，努力实现恢复性增长的目标。 问 4：公司曲妥珠单抗的销售情况？ 答：目前此产品处于市场快速导入阶段，2024 年度销售收入超过 1 亿元。该产品上市以来，销售总体呈现上升趋势，2025 年“安赛汀”的发货持续环比增长，预计 2025 年“安赛汀”会有较大幅度的同比增长，可以实现公司制定的销售目标。 问 5：公司的研发布局情况？ 答：自主研发方面，HuA21 注射液是 HER2 靶点的一款新药，协同曲妥珠联用增加肿瘤抑制效果，前期探索性研究阶段性数据呈现出较好的安全性和疗效，目前已顺利完成 Ib/II 期临床研究的受试者入组，根据中期分析结果计划开展 III 期临床研究；重组抗 VEGF 人源化单克隆抗体已完成 III 期临床试验，公司将着力推进重组抗 VEGF 人源化单克隆抗体注射液上市申报工作；“AK2017 注射液”（重组人生长激
--	--

	素-Fc 融合蛋白注射液）临床试验进展顺利，已完成 II 期临床试验入组。用于治疗由病毒感染引起的儿童疱疹性咽峡炎的“AK1008 项目”（人干扰素α2b 喷雾剂）正在开展 II 期临床试验，用于治疗呼吸道合胞病毒引起的儿童下呼吸道感染的“AK1012 项目”（人干扰素α2b 吸入用溶液）正在开展 I 期临床试验；“5G9 注射液”是公司开发的针对 HER2 靶点的创新药物，现已提交 IND 申请；加快重组人生长激素-FC 融合蛋白注射液的 II 期（GHD）临床试验入组和 III 期临床（ISS）启动工作。研发合作方面，与郑颂国团队合作开发“调节性 T 细胞 Treg 细胞疗法相关产品”，搭建国内领先、自主创新的调节 T 细胞中试培养技术平台，率先在国内开展调节性 T 细胞 Treg 细胞预防 aGVHD 的和治疗自身免疫性疾病的研究者发起的临床试验；公司布局的 mRNA 药物技术领域也初现成果，公司与阿法纳公司共同研发的用于治疗 HPV 肿瘤和癌前病变的 AFN0328 注射液获准开展临床试验，后续公司将继续与阿法纳公司展开深度合作，积极布局 mRNA 药物新赛道；博生吉的全球首例通用现货型 CAR-Vδ 1T 细胞药物（UTAA09 注射液）临床试验获得 CDE 默示许可。参股公司元宋生物自主研发的溶瘤病毒抗癌药物“重组 L-IFN 腺病毒注射液”获得 CDE 的临床试验默示许可，同意在国内开展 I-IIa 期临床试验，适应症为晚期实体肿瘤，此前该品已获得美国药品食品监督管理局授予的新药临床试验许可。
附件清单（如有）	无
日期	2025 年 5 月 29 日