

证券代码：832735

证券简称：德源药业

公告编号：2025-042

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（券商策略会）

二、 投资者关系活动情况

活动时间：2025 年 6 月 12 日至 2025 年 6 月 13 日

活动地点：北京金融街威斯汀大酒店

参会单位及人员：申万宏源、华诺投资、中信证券、红塔证券、兴业证券、首创证券、中泰证券、中邮基金、相聚资本、泓德基金、景顺长城基金、华泰柏瑞基金（排名不分先后）

上市公司接待人员：公司副总经理、董事会秘书、财务负责人：王齐兵先生

三、 投资者关系活动主要内容

公司副总经理、董事会秘书、财务负责人王齐兵先生介绍了公司总体情况、

主营业务、产品研发、经营业绩等，并就投资者关心问题进行了沟通与交流，主要问题及回复情况如下：

问题 1：公司 2025 年研发费用预算是多少？目前产品是如何布局，未来的研发规划是什么？

回复：根据公司 2025 年财务预算，公司 2025 年研发投入预计 1.63 亿元，其中创新药 8,500 万元，仿制药 7,800 万元。

公司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。公司坚持“以仿为主、仿创结合、以仿养创”的产品研发策略，关于仿制药方面，未来公司会继续深耕优势领域，不断扩大或拓展慢性病、代谢综合征治疗领域产品管线，持续开发糖尿病及其并发症、高血脂、高尿酸、膀胱过度活动症等细分领域产品；创新药方面，公司将继续加强与国内科研院所等合作，聚焦核心治疗领域，围绕“差异创新”进行研发管线布局，分梯队、分层次立项开展创新药物的研发，逐步实现从仿制到仿创结合的转型。

问题 2：介绍一下 2025 年公司获批仿制药的情况。

回复：截至目前，公司 2025 年共取得 4 个药品注册证书，分别是沙库巴曲缬沙坦钠片、达格列净片、米拉贝隆缓释片、西格列汀二甲双胍缓释片。

问题 3：介绍一下公司创新药 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 1 类新药，是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。目前 DYX116 的降糖适应症正在进行 I 期临床试验，如进展顺利，预计 2025 年底完成 I 期临床试验；减重适应症已于 2025 年 5 月向国家药品监督管理局申报新药临床试验申请。

问题 4：介绍一下公司创新药 DYX216 的情况。

回复：DYX216 是公司与上海药明康德新药开发有限公司合作开发用于难治性高血压治疗的 1 类新药，目前已初步确定潜在的临床前候选化合物。

问题 5：结合公司 2023 年年度报告、2024 年年度报告来看，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，其他产品阿卡波糖片、卡格列净片、恩格列净片等销售规模较快增长，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。

江苏德源药业股份有限公司

董事会

2025年6月16日