

证券代码：300016

证券简称：北陆药业

债券代码：123082

债券简称：北陆转债

2025 年 7 月 11 日投资者关系活动记录表

编号：【2025】第 021 号

投资者关系 活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 媒体采访 ☐ 新闻发布会 ☐ 现场参观 ☐ 分析师会议 ☐ 业绩说明会 ☐ 路演活动 ☐ 其他
参与单位名称 及人员姓名	国联基金：刘柏川 首创证券：王斌
时 间	2025 年 7 月 11 日
地 点	公司会议室
上市公司接 待人员姓名	董事会秘书：邵泽慧
投资者关系活动 主要内容介绍	Q1、公司对比剂产品战略布局情况 近年来，公司多项对比剂产品已陆续被纳入国家药品集中采购，对比剂行业原有的竞争格局和销售模式发生了巨大的变化，为市场参与者带来压力的同时，也带来了发展的机遇。经过近两年的积极调整，公司已逐步克服了碘对比剂主打产品管线受集采价格下降带来的巨大挑战，逐渐出现回暖趋势，对比剂产品销售额稳步保持增长。 2024 年度，公司积极完成碘海醇注射液、碘帕醇注射液、碘克沙醇注射液的集采执标、接续等工作，努力扩大各产品的市场份额。 公司钆类对比剂产品更加丰富，随着钆特酸葡胺注射液于 2024 年获批，公司已拥有包括钆喷酸葡胺注射液、钆贝葡胺注射液、钆布醇注射液等四款 MRI 对比剂，涵盖大环状钆类对比剂及线型钆类对比剂，有利于更好地满足临床不同用药需求，进而提升公司产品的市场竞争力。 2024 年 7 月，公司钆特酸葡胺注射液获批，并中标第十批国家集

采，该产品已于 2025 年 4 月开始执标；今年 6 月，公司钆贝葡胺注射液、钆喷酸葡胺注射液中标新疆维吾尔自治区二十六省联盟药品集采，其中钆喷酸葡胺注射液以稳健的价格中标，存量市场基本不受影响。钆贝葡胺注射液于 2024 年通过一致性评价，截至集采中标日，该产品基本未进行销售。随着后续钆贝葡胺的集采执标，将有望带来进一步的增量，有利于增强公司钆系列对比剂产品的市场份额，提高公司的品牌影响力。与此同时，公司的钆类原料药由公司沧州分公司自行生产、供应，一方面能够有效控制公司钆类对比剂制剂的成本，另一方面部分钆类原料药也形成了销售，进一步加强了公司在磁共振领域对比剂的“护城河”。

Q2、公司如何进一步提升对比剂产品的市场份额

一方面，公司将继续努力扩大国内市场的份额，在积极参与集采的同时，做好非集采市场的营销和推广工作；同时，加快新产品的研发和上市推广工作，丰富公司产品线，提升市场竞争力；另一方面，公司也将继续努力拓展海外市场，特别是借助通过欧盟 GMP 和巴西 GMP 的良好契机，以及碘海醇注射液在欧盟部分国家陆续获批上市，有望加快公司海外市场的开拓力度，进一步提高海外市场的营收贡献。

Q3、公司海外营收情况

公司海外市场前期的拓展工作成效凸显。公司出口的产品主要为对比剂制剂及原料药，业务覆盖范围为南美洲、非洲、亚洲等市场。2024 年，公司对比剂全线产品成功出海并实现营收大幅增长。原料药方面，不仅海昌药业的碘类原料药继续拓展海外市场，沧州分公司生产钆类原料药也逐步实现了国际化。随着欧盟 EU GMP 认证和巴西 ANVISA GMP 合规认证的完成，公司对比剂产品的国际化有望进一步提速。**2024 年度，公司实现海外营业收入 13,216.14 万元，同比增长 15.02%。**

目前公司的碘海醇注射液也陆续获得荷兰、匈牙利等欧盟国家的注册认证，为公司对比剂产品拓展欧盟市场奠定基础。九味镇心颗粒在香

港和泰国的注册工作继续按计划推进，为出口东南亚等地创造条件。

Q4、公司研发方面进展情况

公司继续整合研发资源、调整研发体系组织架构，在对比剂制剂、中枢神经、内分泌、外用制剂等领域布局，全资子公司艾湃克斯积极落实公司的各项研发任务，并取得了阶段性的进展。近一年，公司陆续获批钆特酸葡胺制剂及原料药、盐酸帕罗西汀肠溶缓释片、西甲硅油乳剂、复方聚乙二醇电解质散（III）、钆布醇注射液新增规格的注册证书，完成了钆喷酸葡胺注射液、钆贝葡胺注射液一致性评价。研发团队不断提升研发效率，为扩大公司在相关领域的战略布局积极储备具有市场竞争潜力的品种。

目前，公司已有碘普罗胺注射液、碘美普尔注射液、氨甲环酸片、盐酸达克罗宁、吡格列酮二甲双胍片、枸橼酸西地那非口崩片、乌帕替尼缓释片、贝美前列素滴眼液多款产品报国家药品监督管理局药品审评中心评审中，覆盖影像诊断、血液系统、内分泌代谢、皮肤病用药等治疗大类。其中多款产品都具有良好的市场前景，例如乌帕替尼缓释片，主要用于治疗类风湿关节炎、特性皮炎、银屑病关节炎等自身免疫性疾病。目前，该产品已纳入医保乙类药目录。米内网数据显示，近年来，乌帕替尼在国内外销售市场均呈逐年上涨之势，2024 年在全球销售额接近 60 亿美元，同比增长 50.44%；而在中国三大终端六大市场销售额超过 5 亿元，同比增长 260.04%。

Q5、海昌药业经营情况

海昌药业是国内为数不多的具有碘类对比剂原料药生产资质和产能的企业之一，其年产 1,000 吨的碘造影剂项目设有碘海醇、碘克沙醇、碘普罗胺、碘佛醇、碘帕醇、碘比醇及碘美普尔等共计 7 个品种生产线。近期，海昌药业碘普罗胺原料药获批，这是继碘海醇原料药、碘克沙醇原料药、碘帕醇原料药之后获批上市的另一款重磅产品，将进一步丰富海昌药业原料药品种，带动海昌药业原料药销售业务稳步增长，继续提

升其在对比剂原料药领域的市场份额。

与此同时，这也将扩大公司在对比剂领域内“原料药+制剂”一体化的深度和广度，为公司持续提升对比剂领域的竞争优势和市场份额创造有利条件。

Q6、天原药业整合进展

公司收购天原药业后从生产、营销、财务、供应链管理等诸多方面进行了深度的探讨和赋能，基于公司及天原药业管理团队对行业判断、企业经营及发展目标的契合，目前各项工作进展比较顺利。截至目前，公司已将天原药业纳入集团管理体系，公司正充分调动集团资源，全面对天原药业的生 产、财务、营销、人力等部门进行多方位的整合与赋能，将天原药业的精细化管理、持续性发展作为当前工作重点。

Q7、参股公司世和基因及医未医疗近期的经营情况

近期，世和基因在多癌早筛研究赛道上发布重大技术突破与产品进展，实现了从“跟随”到“领航”的技术跨越，成功推出“MERCURY 无创血检”多癌早筛技术。世和基因基于该技术开发“世和鹰眼”泛癌种早筛产品，仅需一管血，即可一次性筛查肺癌、肝癌、胃癌、前列腺癌、乳腺癌、食管癌、子宫内膜癌、胰腺癌等 9 种癌症，并能准确溯源患癌部位，颠覆了传统“一癌一筛”的局限，显著提高了癌症筛查效能。目前，“世和鹰眼”已取得欧盟 CE 认证和美国 FDA 突破性医疗器械认定，筛查性能优于国际同类产品、国际领先。

医未医疗是国家级专精特新“小巨人”企业，是中国唯一全面覆盖脑部疾病早期筛查、精准诊断和康复训练治疗全流程的脑科学医疗 AI 企业，也是目前中国唯一在神经退行性疾病及脑血管疾病双领域中均获批 NMPA 三类证的脑科学人工智能企业。该公司核心产品聚焦卒中、阿尔茨海默病、认知症、青少年发育障碍等脑部疾病，通过提供从筛查、诊断到康复干预的全流程一站式服务，形成闭环式的医疗服务体系，具备多元化的商业路径，并持续取得进展。2025 年 6 月，医未医疗数疗产

	品落地广东省佛山市，响应国家卫健委关于开展老年痴呆防治促进活动，与当地医院等为老人提供数字化认知障碍筛查。随后，医未医疗数疗产品落地香港，为听障长者提供专业服务，开创了高风险认知障碍群体（如听障长者）获得平等、便捷早期筛查服务的先河。 世和基因及医未医疗业务情况等可参见各公司官网及官微。
附件清单	无
日期	2025 年 7 月 11 日