

证券代码：688117

证券简称：圣诺生物

成都圣诺生物科技股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2025-03

投资者关系活动类别	<input checked="" 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"/> 其他（请文字说明其他活动内容） <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 路演活动
参与单位名称	国盛证券、中泰证券、华福证券 申万宏源、华安证券、信达证券 华安基金、万家基金、西藏文储 德邦证券、广东正圆、凯丰投资 鹏华基金、国泰海通、博时基金 开源医药、招商证券、中信证券 华西医药、国泰海通医药等
时间	2025年8月15日上午9:00-10:00
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	董事会秘书：余啸海 证券事务代表：张露
投资者关系活动主要内容介绍	一、公司介绍 成都圣诺生物科技股份有限公司（股票代码：688117）成立于2001年7月，为四川省高新技术认证企业，注册资本为157,385,978元。圣诺生物致力于为国内外医药企业的多肽类创新药研发提供药学研究和定制生产服务，自主研发、生产和销售多肽类仿制药原料药和制剂产品以及多肽药物生产技术转让服务。经过多年的研究与开发，公司在多肽药物研发和生产领域积累了先进的核心技术和丰富的研发生产经验，具有自

主多肽合成和修饰核心技术，并积累了大量非专利技术，依托技术的不断创新，持续满足多肽医药市场需求。

二、互动交流

1、请简单介绍一下公司2025年半年度的经营情况。

答复：2025年上半年，公司实现营业收入33,756.99万元，同比增加69.69%；实现归属于上市公司股东的净利润8,895.67万元，同比增加308.29%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润8,947.63万元，同比增加367.92%。其中，原料药收入18888.60万元，同比增长232.38%，主要为司美格鲁肽和替尔泊肽出口销售增加，带动公司业绩增长。

2、请问公司海外销售团队目前的情况如何及未来规划？

答复：2025年上半年，公司已组建并扩大海外销售团队，团队成员具备专业的海外注册能力和丰富的市场推广经验，并已积累了一定的客户资源，能够有效地推动海外产品销售落地。未来公司将持续加强海外业务拓展团队的建设，计划引进更多优秀人才，持续完善国际销售渠道，助力公司海外业务量进一步提升。

3、请公司介绍一下公司CDMO进展情况？未来如有客户品种获批上市或异地出海，公司能否成为其原料药供应商？

答复：公司为新药研发企业和科研机构提供了40余个项目的多肽创新药药学CDMO服务，其中已有2个品种获批上市进入商业化阶段，维派那肽和抗菌肽PL-5两个品种进入申报生产阶段；另有研发进展较快的RAY1225注射液项目已经进入临床III期。

公司深耕CDMO服务20多年来，合作的CDMO客户对公司所提供服务和品质有较高的认可度，也为客户后续生产需求与公司业务深度绑定奠定了基础。首先，公司具备产品与服务体系化

优势，拥有多肽原料药和制剂的全流程研发管线和全产业链平台，确保了CDMO项目能够顺利地由早期研发推进至后期商业化生产。其次，CDMO客户品种自药学研究阶段就与公司深度合作，公司全程提供专业的研发、生产工艺路线等定制化服务，这意味着公司对客户产品的工艺路线、关键参数和质量属性有着深刻的理解和掌控。再者，依托积累的大量专利与非专利技术，公司能够为客户提供高稳定性、高质量的原料药，并在规模化生产中持续保持显著的成本优势。

4、公司美容多肽项目进展如何？市场预期如何？

答复：目前，公司美容多肽项目中，KJMRT-YF001（环肽-113）、SNPEP02-001（棕榈酰二十五肽-12）、SNPEP03-001（氨基PEG-5 乙酰二十三肽-14）均已备案公示，KJMRT-五肽-18申报备案资料中。多个核心美容肽原料药成功通过国际HALAL认证，为迈向全球实现“关键一步”，也是公司以国际标准作为研发、生产质量管理要求的体现。

在过去，受制于多肽原料价格的因素，多肽在化妆品中的添加量较少，化妆品监管对于微量成分的标注未做较多要求，也未在多肽成分上过多宣传，导致多肽在化妆品中的应用作用并没有凸显，因此美容肽也未形成太大的市场。随着行业相关研究的深入，多肽在抗皱、消炎、美白、修护和舒缓等方面的功效日益显著，预计美容多肽市场将迎来进一步扩大的良好前景。

5、截止2025年半年度公司产能建设情况如何？未来产能规划情况？

答复：报告期内，公司募集资金投建的“年产395千克多肽原料药生产线项目”已顺利投产，“制剂产业化技术改造项目”达到预定可使用状态；自有资金投资建设的“多肽创新药CDMO、原料药产业化项目”中106车间于2024年四季度投产，107车间、108车间在报告期内陆续投入运营。公司在保证客户订单交付的同时，加速推进建成产能的全面落地，进一步满足

	<p>客户新增订单需求。公司将根据未来客户需求及市场预期情况，优化产能布局、积极扩产扩能，提升公司在多肽市场的全球化竞争力。</p> <p>6、公司下半年经营计划？</p> <p>答复：公司后续将持续专注于多肽医药行业，密切关注行业发展趋势，加快研发创新和国际化步伐，加大核心原料药与制剂产品市场开拓和渠道建设；紧密围绕“抢占糖尿病、肥胖症等领域的多肽药品市场，推进美容多肽类的产品放量，强化和巩固在辅助生殖、慢性乙肝、抗肿瘤、消化系统、免疫系统疾病等重大疾病领域的研发和生产优势”等的战略方向，为实现战略发展目标持续助力。</p> <p>7、请介绍一下公司上半年的研发进展。</p> <p>答复：上半年，公司在提升自主研发项目研发进程的同时，重点加速多肽CDMO项目的转化交付，在产品研发方面取得积极进展，重点研究项目进度较好。2025年年初至半年报披露日，公司参与研发和立项研发的项目中，司美格鲁肽原料药通过韩国药监局认证；艾塞那肽注射液、醋酸加尼瑞克注射液获得药品注册证书。公司为客户提供多肽创新药药学CDMO服务中，“广东众生睿创生物科技有限公司”的糖尿病、肥胖适应症“RAY1225注射液”项目已经进入临床III期，美容肽项目KJMRT-YF001（环肽-113）、SNPEP03-001（氨基PEG-5 乙酰二十三肽-14）已备案公示，KJMRT-五肽-18申报备案资料中。</p>
附件清单(如有)	无
风险提示	<p>上述内容如涉及对行业的预测、公司发展战略规划等相关信息，不视作公司或公司管理层对行业、公司发展的承诺与保证，敬请广大投资者理性决策、注意投资风险。</p>
日期	2025年8月15日