

江苏集萃药康生物科技股份有限公司

2025 年度“提质增效重回报”行动方案的半年度评估报告

江苏集萃药康生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）为践行以“投资者为本”的发展理念，坚决维护公司全体股东利益，促进公司实现高质量和可持续发展，制定了《江苏集萃药康生物科技股份有限公司 2025 年度“提质增效重回报”行动方案》。公司根据行动方案内容，积极开展和落实各项工作，现将 2025 年上半年的主要工作成果报告如下：

一、聚焦主业发展，持续高质量发展

2025 年上半年，公司围绕国际化与创新两大核心战略，持续开拓海外市场，坚持高强度研发投入，保持技术与产品的行业领先地位。在夯实主业的同时，基于通用底层技术，培育全人源抗体平台、菌群研创平台等新平台，加速研发成果转化，为公司发展提供新的增长点。

报告期内，公司实现营业收入 37,480.90 万元，同比上升 10.11%；实现归属于上市公司股东的净利润 7,090.55 万元，同比下降 7.12%；实现扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的净利润 6,292.54 万元，同比上升 14.75%。截至 2025 年 6 月 30 日，公司资产总额 27.98 亿元，同比增长 8.78%；归属母公司所有者权益 21.68 亿元，同比增长 1.55%。

在产能方面，公司在江苏南京、江苏常州、广东佛山、四川成都、北京大兴、上海宝山运营七个大型生产设施，合计产能约 28 万笼，国内设施布局完成，覆盖了所有国内生物医药产业集群，是唯一实现生产设施全国布局的国内模式动物供应企业。美国圣地亚哥新总部已于 2025 年 6 月启用，集研发、生产与实验功能于一体，配备 7,000 平方英尺高规格动物房及智能环境控制系统，动物设施已获得 OLAW 全项目认证，并正在申请 AAALAC 认证，未来将逐步为客户提供代理繁育、药效测试等系列服务，实现对北美客户需求的本地化快速响应，进一步拓展公司的全球服务能力。

在市场开拓方面，国内科研市场除继续保持江苏、上海等区域优势地位外，在北京、武汉、长沙、郑州等多个高潜力城市增速良好，通过提供建设咨询、体系搭建、资质认证、人员培训、设施质控与巡检等动物房全生命周期服务，并常

态化开展实验动物病原体检测培训、胚胎操作技术培训等公益活动，加强高标准的动物房管理体系和先进管理理念输出，提高客户黏性。国内工业市场，由于国内创新药行业整体实力增强，在 ADC、双抗、多抗、细胞治疗等新一轮技术浪潮中逐步处于全球领先地位，今年国内创新药企管线进展不断，与跨国药企达成多个大额授权交易，叠加各类政策支持与医保支付支持，创新药研发方兴未艾，药企对缺乏有效治疗手段的疾病领域及新机制、新靶点、新技术的研发投入意愿明显增强，模型及药物测试需求逐步向好且呈现多样化态势，而公司基于庞大的标准化小鼠模型库及行业领先的模型创制能力，可提供涵盖不同疾病领域、不同药物形式的丰富小鼠模型及系列实验服务，最大程度满足当前药企研发需求，过去 3-5 年持续研发投入积累的丰富模型有望在未来持续带来良好收入。海外市场方面，公司以自建销售渠道为主，已组建约 40 人 BD 团队，覆盖北美、欧洲及亚太三大区域，并在非核心区域借助代理商提高海外市场的覆盖广度和覆盖速度。2025 年上半年，公司在美国启用新的区域总部，通过本地化人员部署加快市场开发。

公司 2025 年上半年服务国内客户近 2,100 家，新增客户 360 余家；服务海外客户超 200 家，新增海外客户 80 余家；国内与海外的客户覆盖度均有显著增加。

二、推动科技创新，增强核心竞争力

2025 年上半年，公司不断加大研发投入，丰富模型种类。在自免领域，公司进一步扩充自免疾病适应症及相关疾病模型，实现了主要疾病类型如红斑狼疮、肾炎、肠炎、关节炎、特应性皮炎、哮喘、银屑病、干燥综合征的全面覆盖，并在患者相对较少的疾病领域如 ANCA 血管炎，重症肌无力等进行了优选覆盖。

在代谢领域，公司根据当前代谢慢病药物研究热点和现有减重药物的临床应用痛点问题，拓展经典肥胖及糖尿病模型应用场景，相继完成了各类 Incretin 药物单用以及与其他靶点药物的联用药效数据收集，丰富了减重阳性药物数据库；完成了基于 db/db 小鼠的进展型糖尿病肾病模型的开发与药效测试数据收集；同时还构建 INHBE、MSTN、ACVR1C、PNPLA3 等在内的多种基因人源化模型，为未来代谢慢病领域新靶点研究与药物适应症的拓展储备资源。

在心血管领域，已有模型覆盖心力衰竭、脑卒中、心肌病、糖肾代谢综合症、高血压、高血脂、动脉粥样硬化、外周血管动静脉血栓、下肢缺血等疾病领域，除基因编辑模型外，还可提供心脏和脑血管高难手术造模。

在精神神经领域，公司已开发出针对阿尔兹海默病、帕金森病、肌萎缩侧索硬化、杜氏肌营养不良以及疼痛等多种疾病的丰富模型。2025 年上半年，公司着重推进跨血脑屏障（BBB）相关小鼠模型平台的搭建，构建了 B6-hTFRC、FAD4T-hTFRC、FAD3T-hTFRC 等模型，并开展多个相关药物的临床前开发测试。公司成功构建了自然衰老模型及其药物临床前药效测试平台，同时，基于跨学科疾病治疗的复杂性，搭建糖尿病外周神经病变以及代谢疾病与阿尔兹海默病联合模型体系。

在肿瘤领域，公司拥有业内领先的基因编辑人源化模型、人源免疫系统重建模型（HIS）、肿瘤原位及转移模型等关键工具，结合体外高通量筛选技术，建立了针对单抗、双抗/多抗、抗体偶联药物（ADC）、细胞治疗、肿瘤疫苗等主流及新兴疗法的综合性临床前体内外评价体系。

三、完善治理体系，构筑坚实发展基石

2025 年上半年，公司共召开股东大会 2 次，董事会 4 次，董事会专门委员会 7 次，监事会 4 次，独立董事专门会议 2 次。公司确保股东能够充分行使权利；独立董事积极履职，通过线上和现场参加会议、实地调研等，及时了解公司生产经营情况，对公司进行监督，切实保障中小股东利益。

四、落实回购方案，提升投资者信心

基于对公司未来持续发展的信心和对公司价值的认可，为提升投资者对公司的信心，同时促进公司稳定健康发展，有效地将股东利益、公司利益和员工利益紧密结合在一起，公司积极开展回购工作。

截至 2025 年 6 月 30 日，公司两期回购计划通过上海证券交易所交易系统以集中竞价交易方式共回购公司股份 2,589,362 股，占公司总股本 410,000,000 股的比例为 0.6316%，支付的资金总额为人民币 37,777,453.32 元（不含印花税、交易佣金等交易费用）。

未来，公司将严格按照《上市公司股份回购规则》《上海证券交易所上市公司自律监管指引第 7 号——回购股份》等相关规定，在回购期限内根据市场情况择机做出回购决策并予以实施，维护公司股价，提升投资者信心，切实提高公司股东的投资回报。

五、提高信息披露质量，加强与投资者沟通

2025 年上半年，公司按照有关规定制定规范的信息披露事务管理制度并严格执行，积极履行信息披露义务，准确、完整、及时、公平地向所有投资者披露信息，切实维护全体股东的利益。截至 2025 年 6 月 30 日，公司共披露 50 份临时公告（仅含有公告编号的公告）。

2025 年上半年，公司召开了 2024 年度暨 2025 年第一季度业绩暨现金分红说明会，就 2024 年度以及 2025 年一季度业绩情况、发展战略、市场环境等问题，与投资者进行充分交流。此外，公司还通过官网、官方微信公众号等渠道更全面、及时向投资者传递公司产品信息，技术进展及重要新闻。同时，为方便与中小投资者交流，公司设置投资者热线电话、投资者公共邮箱等，及时了解、回答投资者疑问，并通过“上证 e 互动”平台等网络渠道加强与投资者互动。

六、注重投资者回报，共享发展成果

2025 年 4 月 24 日公司召开第二届董事会第十一次会议，审议通过了《关于公司 2024 年度利润分配预案的议案》。公司拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本扣减公司回购专用证券账户中股份为基数分配利润，拟向全体股东每 10 股派发现金红利 1.10 元（含税）。截至权益派发日，公司总股本为 410,000,000 股，扣除不参与利润分配的回购专用账户中已回购的股份数 1,009,362 股，本次实际参与分配股份数为 408,990,638 股，以此计算合计拟派发现金红利 44,988,970.18 元（含税），此利润分配方案经公司 2025 年 5 月 28 日的 2024 年年度股东大会审议通过，并于 2025 年 7 月 11 日发放完毕。

公司 2024 年度现金分红（包括中期已分配的现金红利 12,254,340.75 元）总额 57,243,310.93 元；占 2024 年度归属于上市公司股东净利润的比例 52.12%；分红比例大幅提高。

未来，公司将根据所处发展阶段，结合业务现状、发展规划以及行业发展趋势，统筹好公司发展、业绩增长与股东回报的动态平衡，实现“长期、稳定、可持续”的股东价值回报机制，持续提升广大投资者的获得感。

七、其他事宜

未来，公司也将持续评估与实施 2025 年度“提质增效重回报”行动方案的具体举措实施进展并履行信息披露义务，努力通过稳定向好的业绩表现、规范的公司治理、积极的投资者回报，切实履行上市公司的责任和义务，回馈投资者的信任，维护公司市场形象，共同促进资本市场平稳运行。

本报告所涉及的公司规划、发展战略等系非既成事实的前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，敬请投资者注意相关风险。

江苏集萃药康生物科技股份有限公司董事会

2025 年 8 月 21 日