长春高新技术产业(集团)股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2025-006

	□特定对象调研	□分析师会议
 投资者关系活动	□媒体采访	□业绩说明会
类别	□新闻发布会	□路演活动
	□现场参观	☑ 其他 电话会议
参与单位名称及人员姓名	HBM Partners Hong Kong Li	imited、巴道基金、宝盈基金、博裕资本、
	博远基金、创金合信基金、	重阳投资、鼎讯基金、东方医药、东方证
	 券、东海证券上海自营、东	天吴证券、方正富邦基金、工银瑞信基金、
	广东正圆私募基金、广发基	基金、国海证券、国华兴益保险资管、国金
	证券、国联安基金、国盛证	E券、国泰基金、海富通基金、泓德基金、
	华泰证券、华泰证券(上海	手)资管、华西证券、华夏久盈资管、华鑫
	证券、华源证券、汇添富基	基金、嘉实基金、金信基金、九泰基金、开
	思基金、民生证券、明亚基	基金、青骊投资、青榕资管、清池资本、清
	科资管、上海常春藤资管、	上海理成资管、上海鹏山资管、上海睿郡
	资管、上海睿郡资管、上海	F水璞私募基金、上海彤源投资、上海运舟
	私募基金、申万菱信、申万	f证券、深圳市禄龙府资管、太平资管、泰
	达宏利基金、天风证券、天	
	证券、西南证券、鑫巢资本	5、兴业证券、兴银理财、兴证全球基金、
	幸福人寿保险、银河证券、	优益增、长江养老保险、长江证券、长江
	证券(上海)资管、浙商证	券、中庚基金、中国人寿资管、中海基金、
	中融基金、中泰证券、中信	f建投、中信证券、中信资管 81 家机构 117
	位参会人员。	
时间	2025年10月30日20:30	0
地点	电话会议	
上市公司接待人	董事长姜云涛先生,董事	事、总经理金磊先生,董事、副总经理

员姓名

李秀峰先生,副总经理、财务总监朱兴功先生,董事会秘书李洪谕先生,金赛药业投资并购总监黄立先生

以往机构调研中公司回答过的问题,本次活动披露文件中未做重复介绍。

1、2025年前三季度经营情况

2025年前三季度,公司实现营业收入 98.07亿元,同比下降 5.60%;实现归属于上市公司股东净利润 11.65亿元,同比下降 58.23%。其中,子公司金赛药业实现收入 82.13亿元,同比上升 0.61%,实现归属母公司所有者的净利润 14.21亿元,同比下降 49.96%;子公司百克生物实现收入 4.74亿元,同比下降 53.76%,实现归属母公司所有者的净利润-1.58亿元,同比下降 164.76%;子公司华康药业实现收入 5.42亿元,同比下降 5.38%,实现归属母公司所有者的净利润 0.36亿元,同比下降 5.38%,实现归属母公司所有者的净利润 0.36亿元,同比下降 5.38%,实现归属母公司所有者的净利润 0.36亿元,同比上升 2.46%;子公司高新地产实现收入 5.44亿元,同比下降 7.97%,实现归属母公司所有者的净利润 23.27万元,同比下降 99.39%。

投资者关系活动 主要内容介绍

报告期内,金赛药业核心产品销售相对稳定,长效生长激素产品收入占比进一步提升;同时,新业务领域进展显著,国内首款治疗急性痛风性关节炎1类创新生物制剂金蓓欣(伏欣奇拜单抗)正式上市销售;金赛药业与丹麦 ALK-AbellóA/S 公司达成变应原特异性免疫治疗(AIT)产品合作,拓展呼吸过敏领域的产品管线;长效促卵泡激素获批上市,进一步丰富了公司女性健康相关产品管线。同时,公司正集中核心资源重点推进金蓓欣、美适亚等新产品销售,旨在将此类新产品培育为公司新的利润增长点。

报告期内,资产减值损失同比增加 2 亿元,主要原因是受工艺技术升级迭代及项目规划调整等因素影响,金赛药业部分生产设备目前已处于闲置状态,计提资产减值准备;金赛药业EG017项目因继续推进的临床价值与商业前景有限而停止研发,计提减值准备;百克生物计提部分存货减值损失,包括预

计无法实现销售、临近效期,以及预计将发生退货且退货后难 以再次销售的带状疱疹疫苗,以及已预计将发生退货且退货后 无法再次实现销售的流感疫苗。

2、关于重点新产品情况

金蓓欣 2025 年 6 月底获批后,7 月中旬开始上市销售,目前销售情况良好,2025 年第三季度已经实现销售收入超过5500 万元。公司目前已搭建两百余人的销售团队,也在迅速提升医院、渠道等覆盖率。

对于针对癌性厌食-恶病质治疗领域的美适亚产品,通过一年多的推广,该产品今年前三季度销售收入已接近1亿元,后续公司将结合国家医保国谈进展等,积极推进相关产品的推广销售工作,进一步提升医院、医生和患者对产品的认知、认可度。

后续,公司将进一步集中资源,重点推进相关具备较高市场潜力的重点新产品,努力推动相关新业务成为公司新的业绩增长点,进一步推进公司多元化转型升级。

3、公司与 ALK 最新合作相关情况

公司与 ALK 合作的产品中注射剂型的脱敏产品是已经上市销售的产品。在本次合作中,公司将迅速接手其原有的营销团队,并充分利用金赛药业自身的产品销售渠道优势,快速启动在公司优势领域里的全面推广。

公司将推进合作产品中的片剂产品三期临床相关工作,争取早日获批上市。该产品的针剂和后续新的片剂这两种剂型产品,将构成公司在尘螨脱敏治疗领域里面的两大核心管线。

4、公司重点在研管线情况

公司临床前管线持续聚焦内分泌代谢、女性健康等传统优势领域与肿瘤、呼吸、免疫相关创新方向,并稳步推进有差异 化和全球市场潜力的产品研发相关工作。

全球首创超长效生长激素月制剂 GenSci134,用于成人生长激素缺乏症的 I 期临床试验正在进行中,儿童生长激素缺乏

症(PGHD)和非GHD(包括ISS等)适应症正在申报中。

全球领先的 TSHR 促甲状腺素受体拮抗剂 GenSci098, TED 适应症 I 期临床正在稳步推进中,弥漫性毒性甲状腺肿已于 10 月获批临床。

具备同类最佳潜力的 NK3R 拮抗剂 GenSci074,治疗血管 舒缩症(潮热,VMS)开始启动III期临床试验工作,II 期临床 试验展现了良好的疗效与安全性。

PD-1 激动剂 GenSci120 目前一期临床进展正常,展现了良好的安全性,预计明年 2-3 季度进入二期临床阶段,公司将结合国际市场同类产品开发情况,确定四个适应症的推进策略。

基于 AI 设计,治疗细菌性阴道炎及耐药性细菌感染的 GenSci142,国内注册临床试验申请已于 10 月获受理。

小分子 P53 重激活剂 GenSci128,用于携带 TP53 Y220C 突变的局部晚期或转移性实体瘤适应症,I 期临床正在推进中。

可用于多种肿瘤治疗的 KIF18A 小分子抑制剂 GenSci122, I 期临床正在推进中。

用于治疗前列腺癌和肺癌等多种晚期实体肿瘤的 B7H3/PSMA 双特异性抗体药物偶联物(BsADC) GenSci143,国 内注册临床试验申请已于8月获受理。

用于治疗卵巢癌等 FRa 表达晚期实体肿瘤的 FR α 双表位 抗体药物偶联物 (BsADC) GenSci140, 国内注册临床试验申请已于9月获受理。

用于治疗晚期实体瘤的 EGFR/HER2 双特异性抗体药物偶联物 (BsADC) 139, 国内注册临床试验申请已于 10 月获受理。

5、公司产品 BD 相关考虑

公司 BD 核心策略为依托积极、良好的临床前或临床数据,通过与海外企业合作开发、授权开发推进国际化布局。公司将结合整体战略筛选项目并推进落地,具体情况需以实际达成合作为准。

	6、H 股发行上市项目的进展情况	
	公司已于 2025 年 9 月底正式向香港联合交易所递交 H 股	
	上市申请,并于10月中旬获得中国证监会备案受理。目前,	
	公司董事会、经营管理团队持续就H股发行事项开展相关推进	
	工作。	
附件清单(如有)	无	
日期	2025年10月30日	