

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：2025-06

投资者关系活动类别	☐特定对象调研 ☐分析师会议 ☐媒体采访 ☒业绩说明会 ☐新闻发布会 ☐路演活动 ☐现场参观 ☐其他（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称	通过上海证券交易所-上证路演平台参与公司 2025 年第三季度业绩说明会活动的投资者
时间	2025 年 11 月 11 日 9:00-10:00
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	董事长、总经理：文永均 财务负责人：伍利 董事会秘书：余啸海 证券事务代表：张露 独立董事：徐正松、唐英凯、刘霞
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、三季度营收和净利润的具体数据是多少？同比有何变化？

答复：尊敬的投资者您好，2025年前三季度，公司实现营业收入520,117,203.20元，同比增长53.96%；实现归属于上市公司股东的净利润127,010,169.16元，同比增长123.03%。2025年第三季度，公司实现营业收入182,547,292.94元，同比增长31.43%；实现归属于上市公司股东的净利润38,053,474.71元，同比增长8.23%。感谢您对公司的关注。

2、公司三季度在研发方面有哪些关键进展？研发投入占营收比重如何？

答复：尊敬的投资者您好，2025年第三季度，公司研发投入为19,487,219.09元，营业收入为182,547,292.94元，研发投入占营业收入的10.68%。其中第三季度主要研发进展有：司美格鲁肽原料药及注射液、亮丙瑞林原料药及注射液、醋酸地非法林原料药及制剂等项目进入质量研究阶段。感谢您对公司的关注。

3、公司为百奥泰提供CDMO服务的贝塔宁已上市，目前该产品原料药订单有多少？

答复：尊敬的投资者您好，公司为客户“百奥泰生物制药股份有限公司”提供多肽创新药药学CDMO服务的产品枸橼酸倍维巴肽注射液（商品名：贝塔宁）于2024年获批上市，公司枸橼酸倍维巴肽原料药已获得上市申请批准通知书，未来如有相关事项且达到披露标准，公司将根据上海证券交易所相关规定及时履行信息披露义务。感谢您对公司的关注。

4、公司美容肽在售产品有哪些？该业务是否有业绩贡献？

答复：尊敬的投资者您好，目前公司美容肽原料药在售产品包括熨斗肽PLUS、全皮层点阵肽、焕眼肽、乙酰基四肽-5、乙酰基四肽-3等，涵盖面部护理、眼部护理、头皮护理。同时，公司将药物领域的深厚研发实力与严苛标准，全面注入化妆品原料领域，推出一站式CDMO定制研发服务。

2025年公司美容肽产品已参展CBE上海中国美容博览会、PCT2025个人护理品技术高峰论坛暨展览会等展会。目前美容肽业务尚在发展期，业务体量相对较小，未来公司将积极把握市场机遇，稳步推进新品研发、完善产品矩阵、拓展销售渠道，提升综合市场竞争力。感谢您的关注！

5、请问贵公司现有多肽原料药的产能是多少？未来还有没有新的产能规划？

答复：尊敬的投资者您好，截至2025年三季报，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，自有资金投资建设的106、107、108原料药车间也陆续投入运营。目前，新产线正处于产能爬坡阶段，运行状况良好，能够有效满足客户新增订单的需求。未来，公司将根据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。感谢您对公司的关注。

6、三季度哪些产品或业务板块对业绩贡献最显著？未来增长点是什么？

答复：尊敬的投资者您好，2025年第三季度业绩增长主要系司美格鲁肽原料药和替尔泊肽原料药的境外销售大幅度增加所致。此外，公司前期通过募投项目及自有资金建设项目新建的多个原料药车间已陆续投产，有效保障了市场需求的交付。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。感谢您对公司的关注。 7、公司在产品质量上有什么优势？ 答复：尊敬的投资者您好，公司建立了从药物研发到商业化生产的完整质量管理体系，实现全流程管理服务。在药品规模化生产和质量控制方面践行20余年，具备丰富的实践经验和强大的执行团队；建立了GMP级原料药和制剂生产线在内的全流程研发管线和全产业链平台。感谢您对公司的关注。 8、公司在多肽赛道具备哪些研发优势？ 答复：尊敬的投资者您好，公司自成立以来一直专注于多肽类药物规模化生产技术的研发，经过二十余年的技术积累，公司掌握了长链肽偶联技术、单硫环肽规模化生产技术、多对二硫环肽合成技术、聚乙二醇化修饰、脂肪酸修饰等多肽合成和修饰类自主核心技术，成功解决了多个多肽原料药品种规模化生产的技术瓶颈；并在多肽药物合成路线设计、工艺研发、产业链平台以及技术人员经验等方面形成了体系优势。 截至2025年上半年末，公司及子公司拥有发明专利33项、实用新型专利41项（其中2项同时取得国际专利）和大量非专利技术，先后获评国家级、省级科研和技术改造项目十余项。感谢您对公司的关注。
附件清单（如有）	无
风险提示	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。
日期	2025 年 11 月 11 日