江西富祥药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

证券代码: 300497 证券简称: 富祥药业 编号: 20251116

	□ 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
	□ 现场参观
参与单位名称及	鹏华基金、中欧基金、华安基金、德邦基金、中银基金、太平养老、
人员姓名	中金资管、人保资产、东方证券、东方基金、华夏财富、中信资管、
	健顺投资、禧弘基金、东吴证券、民生医药等机构以及个人投资者
	(以上排名不分先后)
时间	2025年11月16日15:00-16:00
地点	线上会议
上市公司接待人	
	副总经理兼董事会秘书 彭云、投资者关系总监 王海潮
	投资者关系活动的主要内容如下:
	本次交流会议主要采取问答的形式,公司参会人员就投资者关
	注的问题给予解答,帮助投资者更全面地了解公司发展情况,公司
	参会人员在会议过程中遵循了投资者关系管理、上市公司信息披露
投资者关系活动	等规定。交流主要内容如下:
主要内容介绍	
	1、近阶段 VC 价格快速上涨的驱动因素,以及公司现有产能和
	明后年扩产规划。
	答:根据万得数据显示,近两年 VC 产品价格处于 5 万元/吨左
	右,而近期 VC 价格出现快速上涨,主要受储能电池、动力电池等
	需求快速增长以及宏观政策、行业供需变化等综合因素影响。

根据中国汽车动力电池产业创新联盟数据显示,2025年1-6月,动力电池累计销量为485.5GWh,累计同比增长51.6%;根据高工产研储能研究所(GGII)调研统计,2025年上半年中国储能锂电池出货量265GWh,同比增长128%。GGII展望,储能领域在持续高备货背景下,2025年中国储能市场出货同比增速有望超50%,市场规模将超500GWh。动力电池、储能电池等下游需求的持续增长,长期将拉动上游电解液添加剂VC和FEC的市场需求。

公司目前具有 8,000 吨/年 VC 产品产能和约 4000 吨/年 FEC 产品产能。公司计划通过技改等措施将 VC 产品产能增加至 10,000 吨/年,预计 2026 年二季度改造完成。后续将视市场需求及行业产能释放等情况,将 VC 产品和 FEC 产品产能增加至 20,000 吨/年、5,000 吨/年。

2、目前公司 VC 的生产成本如何,以及是否在通过技改等措施 降本,预计明年能做到什么级别的成本?

答:公司对于电解液添加剂产品涉及的卤化等化学反应、物料分离、产品提纯等工艺环节方面具有丰富的经验,同时具有多个生产基地,能够联合运作。目前公司锂电池电解液添加剂 VC 产品出货量、成本控制能力均位居行业前列。近几年一直在通过技改等措施推动 VC 等产品生产成本下降,同时随着产能的增加,预计也会进一步降低产品的单位成本。

3、目前 6-APA 价格已经大幅下降,公司 6-APA 采购价格如何? 对于公司舒巴坦和他唑巴坦利润率的影响?

答:公司是全球最大的舒巴坦供应商,也是国内舒巴坦领域唯一通过国际规范市场认证的供应商,产品质量保障和成本控制能力居于业内前列。同时公司是他唑巴坦全球主要供应商,目前三氮唑

新工艺他唑巴坦产品顺利完成下游客户合格供应商备案,产品产能 将逐步释放,并进一步降低他唑巴坦产品生产成本和提高市场竞争 力。

目前公司的 6-apa 采购价格和市场趋势一致。他唑巴坦、舒巴坦是公司主要医药产品,2024年销售收入占公司营业收入 40%左右。而 6-apa 是他唑巴坦、舒巴坦的主要原材料,根据万得数据显示,截至 2025年11月3日,6-apa 价格较 2024年底下降 38%。随着其价格下降,将有效提升公司医药制造业务毛利率。

4、哌拉西林钠他唑巴坦钠在第八批集采中被采,终端需求销量有比较大的增长,原料药销量上是否有感受到?

答:终端需求的增长带动了原料药的增长。因此公司正在扩大 哌拉西林产品产能,哌拉西林与他唑巴坦、舒巴坦均可配比成为复 方制剂,是市场上的主流品种,需求广阔。

5、微生物蛋白现有产能和规划?国内新食品原料认证情况?未来产能规划?

答:公司是国内首家实现丝状真菌蛋白千吨级产业化的企业,现有产能 1200 吨/年。目前正在加速建设年产 20 万吨微生物蛋白及资源综合利用项目(一期),项目建成后将形成年产 2 万吨微生物蛋白和 5 万吨氨基酸水溶肥的产品规模,产能规模居前。公司未冉新质蛋白已递交国内新食品原料注册认证,通过了国家食品安全风险评估中心专家评审委员会技术审查,并于今年 8 月完成公示。后续待批文落地,公司将在国内全面拓展微生物蛋白业务,预计将成为公司业绩新的增长引擎。

公司所有信息披露均以公司公告内容为准,敬请广大投资者理

	性投资,注意投资风险。
附件清单(如有)	无
日期	2025年11月16日