

证券代码：300009

证券简称：安科生物

安徽安科生物工程（集团）股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026-001

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他
参与单位名称及人员姓名	中信证券、兴业证券、重阳投资、中庚基金、东证资管、明泓投资、永赢基金、华安基金、摩根基金、嘉实基金、中信建投证券、西部证券、国联安基金
时间	2026年2月
地点	上海、合肥
上市公司接待人员姓名	董事会秘书李坤先生、副总裁窦颖辉先生、副总裁程联胜博士、投资者关系总监王静女士
投资者关系活动主要内容介绍	<p>公司与投资者就相关问题进行了沟通，整理如下：</p> <p>问 1：2026 年预计会为公司的营收带来增量的板块有哪些？</p> <p>答：首先是曲妥珠单抗“安赛汀”，2024 该品种销售收入超过 1 亿，2025 年也同比大幅增长。待 2026 年相关政策落地，若 2026 年该产品未纳入国家集采，公司将更加积极的推进该产品市场布局；若该产品作为国产替代纳入国家集采，公司作为市场后入者将显著受益。其次是公司独家代理宝济药业的长效促卵泡素，公司将会积极开展学术活动，从</p>

产品推广、用药观念，处方理念和习惯等多维度进行学术推广，培养新的用药理念。该产品全国潜在市场规模为 40 多亿，目前市场上仅有两家企业拥有促卵泡素的长效品种，行业竞争环境较好，且该产品属于刚需性品种。当前国家大力支持生育相关产业发展，在此行业大环境下，该产品有望成为公司的核心产品之一，为公司提供可观的销售收入和利润。上述两款产品将为公司未来 3 至 5 年的业绩基本面提供强有力的支撑，保障业绩稳定发展。

问 2：公司目前的研发思路以及在研品种的进展情况？

答：公司立足生物制药领域，坚持创新引领公司发展的策略，内部挖掘研发潜力，外部对接先进技术，积极与国内外知名学者、专家合作，推动产学研联动和技术合作等工作，形成“自主创新+外部引进”的研发模式。目前公司在研产品的临床试验正在积极推进中，其中“HuA21 注射液”是公司自主研发的 HER2 靶点的一款新药，与曲妥珠单抗联用可协同增加肿瘤抑制效果，前期探索性研究阶段性数据呈现出较好的安全性和疗效，已顺利完成 Ib/II 期临床研究的受试者入组，将根据中期分析结果计划开展 III 期临床研究，目前 III 期临床试验方案讨论会已经召开；“AK2024 注射液”是公司开发的针对 HER2 靶点的创新药物，目前正在开展 I 期临床试验，临床前研究表明，“AK2024 注射液”可抑制 HER2 阳性肿瘤细胞的增殖，在增强曲妥珠单抗对肿瘤生长的抑制作用方面，其协同效应明显优于帕妥珠单抗；“HK010 注射液”是公司开发的“PD-L1/4-1BB”双抗药物，目前完成 II 期临床试验的首例受试者入组用药；用于治疗呼吸道合胞病毒引起的儿童下呼吸道感染的“AK1012 项目”（人干扰素 α 2b 吸入用溶液）已经完成 I 期临床试验，目前正在开展 II/III 期临床试验。

此外公司还布局了 HER2 ADC 药物，即将申请 PRE-IND，

布局了双表位的 HER2 抗体，并结合在研的 HER2 ADC 产品，利用自主建立的 linker-payload 技术平台，将其打造成一个全新的双抗 ADC 产品；布局了免疫细胞因子类的双抗、小核酸药物、创新型多肽药物等多款前沿技术的品种。

问 3：公司长效生长激素的研发进展情况，以及与维昇药业合作的隆培生长激素的市场定位和销售策略？

答：公司自主研发的“AK2017 注射液”（重组人生长激素-Fc 融合蛋白注射液）临床试验进展顺利，目前正在开展 III 期临床试验，临床推进顺利，患者入组较快，该产品 I 期和 II 期临床试验展现出良好的安全性和疗效。

与维昇药业合作的进口长效生长激素维臻高®（注射用隆培生长激素）已经获批上市，维昇药业的隆培生长激素先以高品质进口产品推向市场，后续以进口和地产两条线推进。隆培生长激素是全球唯一经临床试验证实，优效于日制剂的长效生长激素，活性成分与人体分泌的生长激素相同。

进口阶段以“最优疗效”定位，针对目前市场价格格局的变化、参考进口品牌的价格，综合考虑各方面的因素，在维持高端定位的情况下，制定最合理有利的价格，将产品推向市场。与药明生物合作在中国本地生产隆培生长激素的工作，目前正在进行技术转移，预计 2028 年实现本地化商业生产。

问 4：公司参股公司博生吉公司的研发布局情况？

答：第一、博生吉安科 PA3-17 注射液已被纳入突破性疗法品种，目前处于关键临床试验 II 期，计划 1 年之内完成全部患者入组，若研发进展顺利，有望在 2026 年底递交 pre-NDA 的沟通交流申请，有望成为国内该领域首款上市产品。

第二、博生吉安科创新体内慢病毒转染技术制备的 in vivo CAR-T 产品，临床前研究显示，该产品可高效转染非活

	<p>化 T 细胞,能够减轻甚至避免 T 细胞部分活化带来的临床风险。目前已经进入到研究者发起的临床研究 (IIT) 阶段,博生吉安科计划通过规范的 IIT 研究获取数据,支持后续全球 IND 申报及商务合作拓展。此外,博生吉公司布局了针对自免适应症的全球首创双特异性 NK 细胞衔接器 (NKCE) 以及全球领先的 UCAR-V δ 1T 产品开发平台,该产品具有优异的肿瘤组织归巢能力,可有效克服肿瘤抗原异质性,是治疗实体肿瘤的理想选择。</p> <p>问 5: 公司参股公司阿法纳公司的研发布局情况?</p> <p>答: 阿法纳公司是由中国科学技术大学多位国家级领军人才联合创立,业务覆盖自身免疫性疾病治疗、肿瘤精准治疗与癌前病变治疗、传染病预防等领域。从产品批件数量及临床进展来看,公司在 mRNA 药物领域处于国内领先地位,目前重点布局 RSV 呼吸道病毒、HPV16/18 等相关产品。</p> <p>核酸药物方向,特别是肿瘤的主动免疫治疗领域,临床进展最快的是公司与阿法纳合作研发的 AFN0328 注射液(用于治疗 HPV16/18 癌前病变),目前已完成 I 期临床关键阶段研究,临床数据表现良好,为 first-in-class 产品。</p> <p>预防性疫苗方向,阿法纳自主研发的呼吸道合胞病毒 (RSV)mRNA 疫苗,是国内首个完成 II 期临床入组的 mRNA RSV 疫苗,安全性和有效性数据表现优异。</p> <p>归纳来说,阿法纳的核心技术在于 mRNA 序列设计、组件与软件筛选,以及翻译启动子相关序列设计等方面。公司以递送为基础,以人工智能的手段实现免疫调控,以突破关键核心技术、打造具有全球竞争力的核酸药物创新平台为使命,全力推动该领域的“中国突破”。</p>
附件清单 (如有)	无
日期	2026 年 3 月 2 日