

证券代码：002755

证券简称：奥赛康

公告编号：2026-009

北京奥赛康药业股份有限公司 2025 年年度报告摘要

一、重要提示

本年度报告摘要来自年度报告全文，为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

非标准审计意见提示

适用 不适用

董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

适用 不适用

是否以公积金转增股本

是 否

公司经本次董事会审议通过的利润分配预案为：以股份总数 928,160,351 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.20 元（含税），送红股 0 股（含税），不以公积金转增股本。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用 不适用

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	奥赛康	股票代码	002755
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	马竞飞	王燕燕	
办公地址	南京江宁科学园科建路 699 号	南京江宁科学园科建路 699 号	
传真	025-52169333	025-52169333	
电话	025-52292222	025-52292222	
电子信箱	ir@ask-pharm.com	ir@ask-pharm.com	

2、报告期主要业务或产品简介

公司是一家创新与研发驱动的医药制造企业，公司药物治疗领域主要覆盖消化、抗肿瘤、抗感染、慢性病四大领域，业务涵盖原料药及制剂的研发、生产、销售，在中国医药细分市场具有较高的品牌影

响力。

公司消化治疗领域产品覆盖质子泵抑制剂（PPI）系列产品，适用于消化道溃疡、反流性食管炎、上消化道出血等多种消化道相关疾病，为临床提供全方位的治疗方案。抗肿瘤产品涵盖非小细胞肺癌、结直肠癌、乳腺癌等瘤种治疗，产品涵盖靶向治疗、化疗、内分泌治疗及辅助用药，形成了从一线到后线的产品布局。抗感染产品组群，构建了应对细菌和侵袭性真菌感染的产品防线，是临床抗感染治疗的重要选择。慢性病领域产品聚焦糖尿病、骨关节炎、血小板减少症、铁过载等需要长期管理的慢性疾病，通过复方制剂和新型给药技术，提升患者用药依从性与治疗体验。

（1）公司主要产品及用途

（表 1：公司主要产品及用途）

治疗领域	产品名称	药品通用名	产品功能或用途
消化	奥西康	注射用奥美拉唑钠	适用于消化性溃疡出血、吻合口溃疡出血；应激状态时并发的急性胃黏膜损害、非甾体类抗炎药引发的急性胃黏膜损伤；预防重症疾病应激状态及胃手术后引起的上消化道出血等；口服疗法不适用时的十二指肠溃疡、胃溃疡、反流性食管炎以及 Zollinger-Ellison 综合症。
	奥丽瑞	注射用右兰索拉唑	口服疗法不适用的伴有出血的胃、十二指肠溃疡。
	奥加明	注射用雷贝拉唑钠	口服疗法不适用的胃、十二指肠溃疡出血。
	奥一明	注射用艾司奥美拉唑钠	口服疗法不适用的急性胃或十二指肠溃疡出血以及胃食管反流病。
	奥维加	注射用兰索拉唑	口服疗法不适用的伴有出血的十二指肠溃疡。
	潘美路	注射用泮托拉唑钠	适用于中、重度反流性食管炎；十二指肠溃疡、胃溃疡、急性胃粘膜病变、复合性胃溃疡等引起的急性上消化道出血。
	奥罗沙	注射用盐酸罗沙替丁醋酸酯	本品适用于上消化道出血（由消化性溃疡、急性应激性溃疡、出血性胃炎等引起）的低危患者。
	奥胜明	艾司奥美拉唑镁肠溶干混悬剂	胃食管反流病： （1）反流性食管炎的治疗 （2）已经治愈的食管炎患者预防复发的长期治疗 （3）胃食管反流病的症状控制 与适当的抗菌疗法联合用药根除幽门螺杆菌，并且： （1）愈合与幽门螺杆菌相关的十二指肠溃疡 （2）预防与幽门螺杆菌相关的消化性溃疡复发 需要持续非甾体抗炎药（NSAID）治疗的患者： 与使用 NSAID 治疗相关的胃溃疡治疗。
抗肿瘤	奥壹新	利厄替尼片	（1）适用于具有表皮生长因子受体（EGFR）外显子 19 缺失（19DEL）或外显子 21 置换突变（L858R）的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者的一线治疗。 （2）适用于既往经表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗时或治疗后出现疾病进展，并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者的治疗。
	奥复宁	曲氟尿苷替匹嘧啶片	适用于既往接受过氟嘧啶类、奥沙利铂和伊立替康为基础的化疗，以及既往接受过或不适合接受抗血管内皮生长因子（VEGF）治疗、抗表皮生长因子受体（EGFR）治疗（RAS 野生型）的转移性结直肠癌（mCRC）患者。
	奥正泰	马来酸奈拉替尼片	适用于人类表皮生长因子受体 2（HER2）阳性的早期乳腺癌成年患者，在接受含曲妥珠单抗辅助治疗之后的强化辅助治疗。

治疗领域	产品名称	药品通用名	产品功能或用途
	奥诺先	注射用右雷佐生	适用于接受多柔比星治疗累积量达 300mg/m ² ，并且医生认为继续使用多柔比星有利的女性转移性乳腺癌患者，可减少多柔比星引起的心脏毒性的发生率和严重程度。
	奥先达	注射用奈达铂	适用于头颈部癌、小细胞肺癌、非小细胞肺癌、食管癌、卵巢癌等实体瘤。
	奥锐安	注射用替莫唑胺	适用于新诊断的多形性胶质母细胞瘤，开始先与放疗联合治疗，随后作为维持治疗；常规治疗后复发或进展的多形性胶质母细胞瘤或间变性星形细胞瘤。
	奥锐安	替莫唑胺胶囊	用于治疗：新诊断的多形性胶质母细胞瘤，开始先与放疗联合治疗，随后作为维持治疗。常规治疗后复发或进展的多形性胶质母细胞瘤或间变性星形细胞瘤。
	奥维亚	甲磺酸仑伐替尼胶囊	适用于既往未接受过全身系统治疗的不可切除的肝细胞癌患者。
	奥派柏	派柏西利胶囊	适用于激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体 2（HER2）阴性的局部晚期或转移性乳腺癌，应与芳香化酶抑制剂联合使用作为绝经后女性患者的初始内分泌治疗。
	奥维丽	枸橼酸托瑞米芬片	适用于治疗绝经后妇女雌激素受体阳性或不详的转移性乳腺癌。
	奥速宁	注射用福沙匹坦双葡甲胺	用于与其他止吐药物联合给药，适用于成年和 12 岁以上的儿童患者预防：（1）高度致吐化疗药物（HEC）初次和重复治疗过程中出现的急性和迟发性恶心和呕吐；（2）中度致吐化疗药物（MEC）初次和重复治疗过程中出现的迟发性恶心和呕吐。
	奥地西	注射用地西他滨	适用于 IPSS 评分系统为中危-1、中危-2 和高危的初治、复治骨髓增生异常综合征（MDS）患者，包括原发性和继发性的 MDS，按照 FAB 分型所有的亚型；难治性贫血、难治性贫血伴环形铁粒幼细胞增多、难治性贫血伴原始细胞增多、难治性贫血伴原始细胞增多-转化型、慢性粒-单核细胞白血病。
	奥名润	多西他赛注射液	乳腺癌：适用于局部晚期或转移性乳腺癌的治疗；联合曲妥珠单抗，用于 HER2 基因过度表达的转移性乳腺癌患者的治疗，此类患者先期未接受过转移性癌症的化疗；联合阿霉素及环磷酰胺用于淋巴结阳性的乳腺癌患者的术后辅助化疗。 非小细胞肺癌：适用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌的治疗，即使是在以顺铂为主的化疗失败后。 前列腺癌：联合强的松或强的松龙用于治疗激素难治性转移性前列腺癌。 胃癌：联合顺铂和 5-氟尿嘧啶（TCF 方案）用于治疗既往未接受过化疗的晚期胃癌，包括胃食管结合部腺癌。
	奥天成	注射用培美曲塞二钠	与顺铂联合，适用于局部晚期或者转移性非鳞状细胞型非小细胞肺癌患者的一线化疗。单药适用于经 4 个周期以铂类为基础的一线化疗后未出现进展的局部晚期或转移性的非鳞状细胞型非小细胞肺癌患者的维持治疗。单药适用于既往接受一线化疗后出现进展的局部晚期或转移性非鳞状细胞型非小细胞肺癌患者的治疗。 与顺铂联合用于治疗无法手术的恶性胸膜间皮瘤。
	奥一柯	甲氨蝶呤注射液	甲氨蝶呤具有广谱抗肿瘤活性，可单独使用或与其它化疗药物联合使用。具体适应症如下： （1）抗肿瘤治疗，单独使用：乳腺癌、妊娠性绒毛膜癌、恶性葡萄胎或葡萄胎。 （2）抗肿瘤治疗，联合使用：急性白血病（特别是急性淋巴细胞性白血病）、Burkitts 淋巴瘤、晚期淋巴瘤（III 和 IV 期，据 Peter 分期法）和晚期蕈样霉菌病。 （3）鞘内注射：治疗脑膜转移癌（只能使用等渗制剂）。 （4）大剂量治疗：大剂量甲氨蝶呤单独应用或与其它化疗药物联合应用治疗下列肿瘤：成骨肉瘤、急性白血病、支气管肺癌或头颈部表皮癌。大剂量甲氨蝶呤应用时，必须应用亚

治疗领域	产品名称	药品通用名	产品功能或用途
			叶酸进行解救。亚叶酸是四氢叶酸酯的衍生物，可与甲氨蝶呤竞争进入细胞内。这种“亚叶酸解救”可在大剂量甲氨蝶呤应用时保护正常组织细胞免受损害。 (5) 银屑病化疗：甲氨蝶呤可用于治疗对常规疗法不敏感的严重、顽固、致残性银屑病。但因使用时有较大危险，应在经过活检和/或皮肤科医生会诊明确诊断后使用。
	奥达路	注射用唑来膦酸浓溶液	与标准抗肿瘤药物治疗合用，用于治疗实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者的骨骼损害。用于治疗恶性肿瘤引起的高钙血症（HCM）。
	欧丽	盐酸帕洛诺司琼注射液	适用于预防高度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐；预防中度致吐化疗引起的恶心、呕吐。
抗感染	奥替加	注射用替加环素	适用于 18 岁以上患者在下列情况下由特定细菌的敏感菌株所致感染的治疗：复杂性腹腔内感染、复杂皮肤及软组织感染、社区获得性肺炎等。
	爱多奥	注射用硫酸艾沙康唑	适用于治疗成人患者下列感染： 侵袭性曲霉病； 侵袭性毛霉病。
	爱宣奥	泊沙康唑注射液； 泊沙康唑肠溶片（国内独家代理）	适用于治疗侵袭性曲霉病，用于 13 岁和 13 岁以上患者的侵袭性曲霉病的治疗。预防 18 岁和 18 岁以上因重度免疫缺陷而导致侵袭性曲霉菌和念珠菌感染风险增加的患者。例如接受造血干细胞移植（HSCT）后发生移植物抗宿主病（GVHD）的患者或化疗导致长时间中性粒细胞减少症的血液系统恶性肿瘤患者。
	奥佳泽	注射用多黏菌素 E 甲磺酸钠	适用于治疗成人和儿童（包括新生儿）中由需氧型革兰氏阴性菌敏感性菌株引起的、可选治疗手段有限的严重感染。
	奥伏立	注射用伏立康唑	本品是一种广谱的三唑类抗真菌药，适用于治疗成人和 2 岁及 2 岁以上儿童患者的下列真菌感染： (1) 侵袭性曲霉病。 (2) 非中性粒细胞减少患者的念珠菌血症。 (3) 对氟康唑耐药的念珠菌引起的严重侵袭性感染（包括克柔念珠菌）。 (4) 由足放线病菌属和镰刀菌属引起的严重感染。 本品主要用于进展性、可能威胁生命的真菌感染患者的治疗。 预防接受异基因造血干细胞移植(HSCT)的高危患者的侵袭性真菌感染。
	奥新泽	注射用达托霉素	复杂性皮肤及软组织感染（cSSSI）：治疗由对本品敏感的金黄色葡萄球菌（包括甲氧西林耐药菌株）、化脓链球菌、无乳链球菌、停乳链球菌似马亚种及粪肠球菌（仅用于万古霉素敏感的菌株）导致的成人和儿童患者（1~17 岁）的复杂性皮肤及软组织感染。 成人金黄色葡萄球菌（包括甲氧西林敏感和甲氧西林耐药）血流感染（菌血症），以及伴发的右侧感染性心内膜炎。 儿童患者（1~17 岁）金黄色葡萄球菌血流感染（菌血症）：本品可用于治疗儿童患者（1~17 岁）的金黄色葡萄球菌血流感染（菌血症）。
	奥立泽	注射用德拉沙星葡甲胺	适用于成人急性细菌性皮肤及皮肤结构感染(ABSSSI)及成人社区获得性细菌性肺炎(CABP)
	爱瑞泽	来特莫韦片 来特莫韦注射液	用于接受异基因造血干细胞移植(HSCT)的巨细胞病毒(CMV)血清学阳性的成人和 6 个月以上且体重≥6kg 的儿童受者[R+]预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。 用于接受异基因造血干细胞移植(HSCT)的巨细胞病毒(CMV)血清学阳性的成人受者[R+]预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。
慢性病	奥心怡	沙格列汀片	适用于 2 型糖尿病的单药和双药联合治疗。

治疗领域	产品名称	药品通用名	产品功能或用途
	奥贝怡	恩格列净片	适用于治疗 2 型糖尿病。用于症状性慢性心力衰竭成人患者，降低因心力衰竭住院的风险。
	奥瑞怡	达格列净二甲双胍缓释片（国内独家代理）	本品配合饮食控制和运动,适用于适合接受达格列净和盐酸二甲双胍治疗的 2 型糖尿病成人患者改善血糖控制。
	奥法罗	地拉罗司分散片	适用于治疗年龄大于 2 岁的 β -地中海贫血患者因频繁输血所致慢性铁过载；也用于治疗 10 岁及 10 岁以上非输血依赖性地中海贫血综合征患者的慢性铁过载。
	奥天明	马来酸阿伐曲泊帕片	适用于择期行诊断性操作或者手术的慢性肝病相关血小板减少症的成年患者； 适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原发免疫性血小板减少症(ITP)成人患者，使血小板计数升高并减少或防止出血。仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者。
	奥立来	艾曲泊帕乙醇胺片	适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的成人和 6 岁及以上儿童慢性免疫性（特发性）血小板减少症（ITP）患者，使血小板计数升高并减少或防止出血。仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者； 适用于既往对免疫抑制治疗缓解不充分的重型再生障碍性贫血（SAA）患者。
其他	奥康宁	注射用帕瑞昔布钠	适用于手术后疼痛的短期治疗。

（2）创新药利厄替尼片（奥壹新®）获批上市

2025 年，公司成功迈入创新药商业化元年，1 类创新药利厄替尼片（奥壹新®）实现双适应症获批上市，并纳入国家医保目录。利厄替尼片是一款口服的第三代表表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂（EGFR-TKI），其具有独特的萘胺基团的分子结构设计，入选第 42 届全国工业信息年会“生物医药领域创新成果展示”。

双适应症获批上市并纳入医保

2025 年 1 月，国家药品监督管理局（NMPA）批准利厄替尼片注册上市，用于既往经 EGFR-TKI 治疗时或治疗后出现疾病进展，并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者治疗。2025 年 4 月，利厄替尼片的第二项上市申请获批，用于具有 EGFR 外显子 19 缺失（19DEL）或外显子 21 置换突变（L858R）的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者的一线治疗。

2025 年 12 月，利厄替尼片（奥壹新®）通过国家医保谈判，两项适应症均纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2025 年）》，于 2026 年 1 月 1 日正式执行。公司与信达生物制药集团达成商业化合作，信达生物专业团队将助力奥壹新®提升产品临床可及性。

临床研究成果发表于国际期刊

利厄替尼 III 期临床研究结果在国际知名期刊《柳叶刀·呼吸病学》发布，一线治疗具有 EGFR 敏感突变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的 III 期临床研究共纳入 337 例患者，按 1:1 比例随机接受利厄替

尼或吉非替尼治疗。结果显示，与吉非替尼相比，利厄替尼显著延长了初治 EGFR 敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者的无进展生存期（PFS）（20.7 个月对比 9.7 个月，HR 0.44[95% CI: 0.34, 0.58]， $p < 0.0001$ ），疾病进展或死亡风险降低了 56%。

在中枢神经系统（CNS）存在可测量病灶患者中，与吉非替尼相比，利厄替尼显著延长了 CNS PFS（20.7 个月对比 7.1 个月，HR 0.28[95% CI: 0.10, 0.82]， $p=0.0136$ ），脑转移进展或死亡风险降低高达 72%，显示对于脑转移患者具有突出的疗效。

全人群获益一致：亚组分析结果显示，无论患者年龄、性别、吸烟史、ECOG PS 评分、EGFR 突变类型及是否伴脑转移，利厄替尼组均较吉非替尼组展现显著获益，疗效稳定性突出。

（3）公司新品获批及申报上市

报告期内，公司 7 款新品获得上市许可，除利厄替尼片外，包括注射用德拉沙星葡甲胺（首仿）、曲氟尿苷替匹嘧啶片、甲氨蝶呤注射液、马来酸阿伐曲泊帕片，以及合作引进产品来特莫韦片、来特莫韦注射液。公司 3 款原料药获得上市许可，包括：利厄替尼、甲氨蝶呤、德拉沙星葡甲胺，进一步增强公司特色原料药与制剂一体化的竞争力，并提升公司成本优势及综合运营效率。

（表 2：2025 年至今获得上市许可产品）

序号	药品名称	适应症类别	特点
1	利厄替尼片	抗肿瘤	1 类创新药，肿瘤靶向治疗，全新萘胺分子结构，三代 EGFR 抑制剂；纳入 2025 版国家医保目录，获得 2025 CSCO 非小细胞肺癌诊疗指南推荐
2	曲氟尿苷替匹嘧啶片	抗肿瘤	国产第三家上市，国谈竞价药品；新型化疗药物，用于转移性结直肠癌患者的治疗，国际国内权威指南推荐的治疗药物
3	甲氨蝶呤注射液	抗肿瘤	抗叶酸类抗肿瘤药，国家短缺药物目录，医保甲类
4	注射用德拉沙星葡甲胺	抗感染	国产独家首家获批上市，急性细菌性皮肤及皮肤结构感染和社区获得性细菌性肺炎双适应症
5	来特莫韦片	抗感染	医保目录药品
6	来特莫韦注射液	抗感染	医保目录药品
7	马来酸阿伐曲泊帕片	血液系统	医保目录药品

截至目前，公司有 6 款公开的新品已递交上市申请。

（表 3：递交上市申请药品）

序号	药品名称	研究阶段	药物分类
1	麦芽酚铁胶囊	申请上市	慢性病用药
2	马立巴韦片	申请上市	系统用抗感染药物
3	硫酸艾沙康唑胶囊	申请上市	系统用抗感染药物

序号	药品名称	研究阶段	药物分类
4	注射用右雷贝拉唑钠	申请上市	消化系统及代谢药物
5	佩玛贝特片	申请上市	心血管用药
6	苯磺酸美洛加巴林片	申请上市	神经系统用药

(4) 公司主要在研项目

公司聚焦创新药及高壁垒复杂制剂的开发，通过自主研发与引进合作双向发力，重点聚焦小分子靶向创新药和肿瘤免疫生物创新药的研发。公司目前主要在研项目共计 39 项，已构建差异化的创新药研发项目矩阵：其中 ASKC109（麦芽酚铁胶囊）已递交注册上市申请，ASKB589（CLDN18.2 单抗）、ASKC202（c-Met 抑制剂）项目处于临床 III 期；Pan-RAS(ON)分子胶项目 ASKC189，全球 I 期临床于 2026 年初完成美国首例患者入组。另有多款创新药处于临床前研究阶段。

(表 4：已公开的在研创新药)

药品名称	注册分类	适应症	最新研发进展
ASKC202 片	新药 1 类	联合利厄替尼片治疗表皮生长因子受体 (EGFR) 基因突变阳性经 EGFR 酪氨酸激酶抑制剂 (TKI) 治疗进展伴 MET 扩增/过表达的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌患者	临床 III 期研究
ASKC202 片	新药 1 类	联合利厄替尼片用于具有表皮生长因子受体 (EGFR) 敏感突变伴间质上皮转化因子 (MET) 阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者的一线治疗	临床 I/II 期研究
ASKC189 胶囊	新药 1 类	携带 RAS 基因突变的不可手术切除的局部晚期或转移性实体瘤	临床 I 期研究
ASKC109 (麦芽酚铁胶囊)	进口 5.1 类	成人铁缺乏症	进口注册上市申请已被受理
注射用 ASK0912	新药 1 类	G-耐药菌感染	临床 II 期研究
ASKC200 搽剂	新药 2 类	骨关节炎疼痛	临床 II 期研究
ASKB589 注射液	新药 1 类	胃癌、胰腺癌	临床 III 期研究
ASKG712 注射液	新药 1 类	新生血管性年龄相关性黄斑变性 (nAMD)	完成临床 IIa 期研究
ASKG712 注射液	新药 1 类	糖尿病性黄斑水肿 (DME)	完成临床 I 期研究
注射用 ASKG315	新药 1 类	多个肿瘤适应症	与 PD-1 联合用药处于临床 I 期阶段
注射用 ASKG915	新药 1 类	单药和联合用药拟用于多个肿瘤适应症	中国临床 I 期研究；美国临床 I 期研究

(5) 知识产权申请和维持工作

公司高度重视药品全生命周期的知识产权管理，构建了成熟且完善的知识产权体系，全方位保护创新成果。以市场需求为导向，公司充分发挥专利、商标、非公开商业/技术信息等知识产权组合的优势，结合产品重要研发节点的专利分析，打造高质量的知识产权组合。

子公司江苏奥赛康药业有限公司作为国家知识产权示范企业、工信部工业企业知识产权运用试点企业以及江苏省高价值专利培育示范中心，在新药研发创新方面，进行了全方位的专利申请与保护，涵盖化合物、盐型、晶型、组合物、用途、制备方法等多个领域。凭借良好的创新能力与知识产权保护工作，公司 11 件主导产品核心专利技术分别荣获中国专利金奖 1 项、省专利项目奖金奖 1 项、省专利项目奖优秀奖 3 项、市优秀专利奖 6 项。

截至 2025 年 12 月 31 日，公司累计提交专利申请 612 件，其中中国发明专利申请 373 件，中国实用新型专利申请 4 件，中国外观设计专利申请 71 件；PCT 专利申请（Patent Cooperation Treaty，专利合作条约）54 件，国（境）外专利申请 110 件；获得授权专利 310 件，其中中国发明专利 200 件，国（境）外发明专利 37 件。现拥有有效专利 191 件，其中中国发明专利 131 件，国（境）外发明专利 35 件；中国发明专利中，高价值专利占比 71%。此外，公司拥有有效商标 286 件，其中中国商标 281 件，国（境）外商标 5 件。

（6）报告期内经营业绩及影响因素

报告期内，公司实现营业收入 1,779,025,142.11 元，同比增长 0.08%；实现归属于上市公司股东的净利润 236,601,000.20 元，同比增长 47.60%。为提升公司核心竞争力、持续推进新药研发，报告期内公司研发投入 376,620,464.79 元，其中费用化研发投入 158,612,609.03 元。

影响公司业绩的主要因素，包括：公司近两年有多款新品开展商业化销售，为公司业务带来新的增长点，盈利能力进一步提升。公司持续加强成本管理，优化各类费用开支，成本费用控制成效显著。

3、主要会计数据和财务指标

（1）近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

单位：元

	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
总资产	4,517,084,990.26	4,047,628,524.03	11.60%	3,523,881,824.92
归属于上市公司股东的净资产	3,215,395,506.54	3,062,651,954.20	4.99%	2,899,985,004.21
	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入	1,779,025,142.11	1,777,641,912.11	0.08%	1,443,459,608.66

归属于上市公司股东的净利润	236,601,000.20	160,294,273.52	47.60%	-148,529,759.12
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	196,623,540.14	126,239,495.66	55.75%	-227,470,918.78
经营活动产生的现金流量净额	651,642,594.35	411,357,064.57	58.41%	-26,568,449.33
基本每股收益（元/股）	0.25	0.17	47.06%	-0.16
稀释每股收益（元/股）	0.25	0.17	47.06%	-0.16
加权平均净资产收益率	7.52%	5.38%	2.14%	-5.14%

（2）分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	508,555,172.17	498,857,655.79	426,481,422.98	345,130,891.17
归属于上市公司股东的净利润	54,730,335.25	105,256,795.62	63,327,205.89	13,286,663.44
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	43,997,226.18	96,972,866.94	44,817,573.72	10,835,873.30
经营活动产生的现金流量净额	188,485,376.51	234,434,326.36	178,906,547.84	49,816,343.64

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

4、股本及股东情况

（1）普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	29,441	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	41,891	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）							
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押、标记或冻结情况		
					股份状态	数量	
南京奥赛康投资管理有限公司	境内非国有法人	34.20%	317,470,588	0	不适用	0	
伟瑞发展有限公司	境外法人	12.22%	113,382,352	0	不适用	0	
江苏苏洋投资实业有限公司	境内非国有法人	11.91%	110,500,560	0	不适用	0	
中亿伟业控股有限公司	境外法人	11.40%	105,840,430	0	不适用	0	

兴业银行股份有限公司—永赢医药创新智选混合型发起式证券投资基金	其他	3.35%	31,053,367	0	不适用	0
南京海济投资管理有限公司	境内非国有法人	1.96%	18,232,613	0	不适用	0
香港中央结算有限公司	境外法人	1.04%	9,632,137	0	不适用	0
陈会利	境内自然人	0.53%	4,928,876	0	不适用	0
中国人寿保险股份有限公司—传统—普通保险产品—005L—CT001 沪	其他	0.40%	3,680,810	0	不适用	0
上海银行股份有限公司—银华中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.37%	3,390,200	0	不适用	0
上述股东关联关系或一致行动的说明	南京奥赛康投资管理有限公司与伟瑞发展有限公司属于一致行动人；未知其他股东之间是否存在关联关系，是否属于一致行动人。					
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	不适用					

持股 5%以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

适用 不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

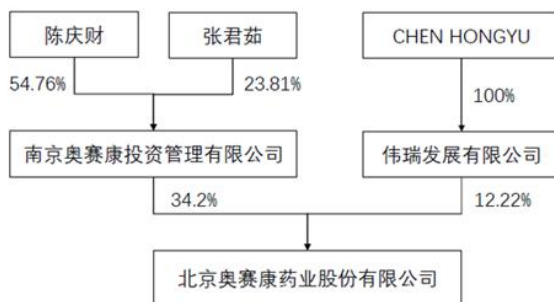
适用 不适用

（2）公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

适用 不适用

公司报告期无优先股股东持股情况。

（3）以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系



陈庆财先生为本公司实际控制人。

张君茹女士、CHEN HONGYU 女士为其一致行动人。

5、在年度报告批准报出日存续的债券情况

适用 不适用

三、重要事项

详见公司《2025 年年度报告》“第五节 重要事项”，详细描述了报告期内发生的重要事项。