

证券代码：300436

证券简称：广生堂

公告编号：2026017

# 福建广生堂药业股份有限公司 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。

北京德皓国际会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准的无保留意见。

非标准审计意见提示

适用 不适用

公司上市时未盈利且目前未实现盈利

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

公司计划不派发现金红利，不送红股，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	广生堂	股票代码	300436
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	张清河	陈丹青	
办公地址	福建省福州市闽侯县福州高新区乌龙江中大道7号海西高新技术产业园创新园二期16号楼	福建省福州市闽侯县福州高新区乌龙江中大道7号海西高新技术产业园创新园二期16号楼	
传真	0591-83052199	0591-83052199	
电话	0591-38265188	0591-38265188	
电子信箱	zhangqinghe@cosunter.com	chendanqing@cosunter.com	

### 2、报告期主要业务或产品简介

#### （一）主要业务、产品及用途

公司秉承“广播仁爱·关注民生”的企业使命，坚定为人类的肝脏健康提供科学解决方案的梦想，坚定不移推动创新药物研发，实施创新发展战略，致力于为中国抗击新冠病毒、乙肝、肝癌、肝纤维化，打造属于中国人的创新药，为推动我国自主可控药物研发创新发展贡献核心力量。

通过自主研发、合作开发和产业并购等方式，公司已形成以核苷（酸）类抗乙肝病毒药物和保肝护肝药物销售为核心，覆盖乙肝、丙肝、脂肪肝、肝纤维化、肝癌、保肝护肝等肝脏健康产品线的布局，并积极拓展了心血管、男性健康、

抗新冠病毒领域产品。未来，公司将坚持通过以仿哺创、仿创结合方式持续推进创新发展战略，坚持内生式增长为主和外延式拓展齐头并进，不断丰富公司的产品管线和优化产品结构，致力于成就抗病毒和肝脏健康药物领域领先的创新药研发生产企业。

## 1、仿制药领域

### 1.1 已上市销售产品

#### (1) 抗乙肝病毒药物

公司为国内同时拥有丙酚替诺福韦、替诺福韦、恩替卡韦、拉米夫定、阿德福韦酯五大核苷（酸）类抗乙肝病毒用药的高新技术企业，且公司五大核苷（酸）类抗乙肝病毒药物产品均已顺利通过一致性评价，有力增强了公司市场销售的竞争优势，加速仿制药对原研的进口替代，为广大患者提供优质优价的用药选择。其中，丙酚替诺福韦、替诺福韦和恩替卡韦为各国慢性乙型肝炎防治指南一致推荐的一线药物。丙酚替诺福韦、替诺福韦、恩替卡韦、拉米夫定、阿德福韦酯均被纳入 2025 年版《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》。

2025 年 7 月 28 日是第 15 个“世界肝炎日”，我国宣传主题“社会共治消除肝炎”。中国将“2030 年消除病毒性肝炎公共卫生危害”作为核心目标，推动“筛-诊-治”一体化防控体系。2025 年 9 月，国家疾控局等九部门联合制定了《中国防治病毒性肝炎行动计划（2025-2030 年）》，提出至 2030 年“慢性乙肝患者诊断率达 80%及以上，新报告慢性乙肝患者抗病毒治疗率达 80%及以上”、要求科技、卫生健康等部门加大创新药物研发力度，积极研发乙肝临床治愈的创新方案。根据《慢性乙型肝炎防治指南（2022 年版）》，我国慢性乙型肝炎的诊断率和治疗率分别为 22%和 15%，并强调需通过规范诊疗和扩大筛查来提升这一水平。因此，未来乙肝市场仍有广阔的增长空间。



#### (2) 保肝护肝类药物

公司全资子公司中兴药业是国内较大的水飞蓟制剂生产企业之一。水飞蓟宾类药物作为目前在世界范围内被认可的一类天然植物保肝药，能保护和稳定肝细胞膜，提高肝脏解毒能力，促进肝细胞再生，是治疗肝炎的有效药物，广泛应用于保肝护肝领域，是《慢性乙型肝炎防治指南》、《药物性肝损伤诊治指南》明确的指南药物。中兴药业水飞蓟宾葡甲胺片、益肝灵片、复方益肝灵片等药品继续被纳入 2025 年版《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》。

水飞蓟宾葡甲胺片除在传统的保肝护肝领域受欢迎外，其在联合用药领域的保肝护肝作用也逐渐被发现，近年来在抗结核、精神病治疗领域等多项疾病的治疗方案中开始联合使用保肝护肝产品，并取得了良好的效果。



此外，公司于 2024 年 5 月获得熊去氧胆酸胶囊的《药品注册证书》。熊去氧胆酸（UDCA）是一种亲水性、非细胞毒性的胆汁酸，由于 UDCA 的利胆、细胞保护、抗凋亡、抗氧化和免疫调节作用，已被广泛用于临床多种肝胆疾病的治疗，是治疗胆结石、胆囊炎、肝病和胆道疾病的重要临床药物，具有广阔的市场前景。该品种的获批上市将进一步完善公司保肝护肝领域的产品布局，提升市场竞争力和综合占有率。



### (3) 男性健康药物

西地那非和他达拉非是治疗勃起功能障碍（简称“ED”）的两大主流药物，是 ED 市场规模最大的两个产品，零售药店为其主要销售渠道。公司目前拥有劲哥-枸橼酸西地那非片 50mg、100mg 两个规格及久哥-他达拉非片 5mg 规格的药品批准文号。达泊西汀属于选择性 5-羟色胺再吸收抑制剂，临床上主要用于治疗 18-64 岁的男性早泄 (PE)，具有临床获益佳、安全风险低、快速起效等优点，是国内外《早泄诊治指南》推荐的一线治疗药物。公司已形成“ED+PE”的男科系列产品结构，为患者提供更为丰富的用药选择。



### (4) 心血管药物

利伐沙班片是用于预防静脉血栓栓塞的核心药物，被《中国肿瘤相关静脉血栓栓塞症预防与治疗指南》（2019 版）、《中国骨科大手术静脉血栓栓塞症预防指南》（2016 年版）等权威指南推荐用于预防静脉血栓栓塞。

匹伐他汀钙片主要用于治疗高胆固醇血症、家族性高胆固醇血症，《美国胆固醇管理指南（2018）》、2016ESC/EAS《血脂异常管理指南》等推荐匹伐他汀作为一线调脂用药。

利伐沙班和匹伐他汀均被纳入 2025 年版《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》。公司利伐沙班片已于 2021 年中标第五批全国药品集中采购，助力提升公司该产品的销售规模和市场占有率。



此外，公司于 2023 年 11 月获得治愈丙肝核心药物索磷布韦片（丙甘定）的《药品注册证书》。索磷布韦片获批上市，将进一步完善公司肝脏健康领域的产品布局，强化在肝病领域的市场占有率和领先地位，打造公司“肝病专家”系列品牌。

## 1.2 在研重磅仿制药

### 硫酸氢氯吡格雷阿司匹林片

2023 年，公司立项开发硫酸氢氯吡格雷阿司匹林片项目。硫酸氢氯吡格雷阿司匹林片是采用特殊工艺 Tab in tab（片中片）的复方药物。其中，阿司匹林能抑制血小板的释放反应、抑制血小板的聚集，从而减少血栓素 A2（TXA2）生成；硫酸氢氯吡格雷能抑制血小板的聚集，硫酸氢氯吡格雷和阿司匹林都具有抑制血小板聚集的作用，且阿司匹林不改变氯吡格雷对由 ADP 诱导的血小板聚集的抑制作用，但氯吡格雷增强了阿司匹林对胶原诱导血小板聚集的作用效果，二者合用，抗血小板活性显著增强，可用于治疗血小板聚集引起的疾病，包括稳定或不稳定的心绞痛、心血管和脑血管系统的疾病，疗效确切，在全球范围内的临床试验中得到证实。

随着 2021 年《氯吡格雷/阿司匹林单片复方制剂抗血小板治疗中国专家共识》的发布，标志着氯吡格雷/阿司匹林单片复方制剂正式开启在中国的实践之路。随着共识的推广应用，将为临床医生提供更加多元化的抗血小板治疗处方，提高患者的依从性，降低心血管事件及心血管死亡的发生！

## 2、创新药领域

自 2015 年 IPO 上市以来，公司即明确向创新药企转型战略，全面启动肝脏健康和抗病毒领域的创新药研发，研发投入占比行业领先，积极与全球著名的新药研发机构合作，坚定不移地向创新药企业转型。截至目前，公司已陆续在抗新型冠状病毒、肝癌、非酒精性脂肪性肝炎、肝纤维化、乙肝治疗等领域立项研发多个创新药（含联合治疗），其中，抗新冠创新药泰中定已获批上市，标志着公司创新药获批上市实现“零突破”；乙肝治疗创新药 GST-HG141 的 III 期临床试验已于 2026 年 2 月完成全部受试者入组，GST-HG131 已完成 II 期临床，且 GST-HG131 联合 GST-HG141 的 II 期临床试验申请已获得批准；2026 年 2 月，GST-HG131、GST-HG141 入选“新发突发与重大传染病防控”临床治愈乙肝国家科技重大专项；其余创新药均处于临床 I 期阶段。

### （1）抗新型冠状病毒小分子口服创新药

泰中定是公司实施创新发展战略以来首款获批上市的创新药产品，于 2023 年 11 月附条件批准用于治疗轻型、中型新型冠状病毒感染（COVID19）的成年患者。泰中定在临床前和研究者发起的早期临床研究（IIT）中显示了优于同靶点新冠药物 Paxlovid 的疗效（一项头对头比较的研究）。II/III 期临床研究结果显示，泰中定具有优异的抗病毒效果，可

显著缩短新冠感染患者的临床恢复时间 2 天，治疗后第 5 天病毒载量较基线变化的组间差异为 $-1.75 \log_{10}$  copies/mL，是全球已上市同类抗新冠药物中日治疗剂量最低的抗新冠病毒药物，也是已公开研究数据中降病毒载量最强、转阴时间最短的同类抗新冠病毒药物，安全有效。

2024 年 4 月，泰中定 II/III 期临床研究数据正式刊登于国际权威医学期刊《柳叶刀-eClinicalMedicine》。2024 年 11 月，泰中定通过国家医保谈判，成功纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2024 年）》，2025 年 1 月 1 日开始执行。2026 年 3 月，中国科学院武汉病毒研究所出具《检验报告》，对新冠最新的流行毒株 Omicron EG.5 和 Omicron JN.1 进行药物抑制活性比较的检测结果表明，在同等实验条件下 GST-HG171（泰中定 阿泰特韦）对于 EG.5 和 JN.1 的药效活性分别是 PF-0732 1332(Paxlovid 奈玛特韦)的 6.4 倍和 8.5 倍，进一步提供了泰中定产品优势的学术证据。



## (2) 乙肝治疗创新药

2015 年，公司提出乙肝临床治愈路线图“登峰计划”：通过 GST-HG131/GST-HG121、GST-HG141 及现有核苷（酸）类抗乙肝病毒药物多靶点联合用药，实现乙肝临床治愈。

GST-HG141 系一种新型口服乙肝病毒核心蛋白调节剂，针对乙肝病毒复制的多个关键环节产生作用，既能够有效抑制乙肝病毒的核衣壳组装，又通过源头上阻断 HBV 在肝细胞核脱壳，从而耗竭 cccDNA 储备池，是乙肝临床治愈的关键环节。GST-HG141 在 Ib 期研究中，单药治疗 28d 后 HBV DNA 下降超过  $3.0 \log_{10}$  IU/mL，HBV pgRNA 下降  $1.71 \sim 2.37 \log_{10}$  IU/mL，pgRNA 由 HBV cccDNA 直接转录产生，能够反映 cccDNA 的水平 and 转录活性，该结果初步验证了 GST-HG141 抑制 HBV 复制和耗竭 cccDNA 的药理学活性；GST-HG141 的 II 期临床试验研究总结报告显示，GST-HG141 联合核苷类似物连续治疗 24 周，血清 HBV DNA 完全应答率大于 80%，血清 HBV pgRNA 完全抑制率超过 55%，高低剂量组 HBV DNA 低于检测下限的比例达到 81.5%和 84.0%，远超对照组核苷类似物单药治疗（32.1%），HBV DNA 和 pgRNA 下降幅度均超过  $1 \log_{10}$ ，进一步显示出 HBV DNA 抑制效果和体内 cccDNA 耗竭的趋势。综上，GST-HG141 的 Ib 期和 II 期临床结果显示其安全性良好，具有优异的 HBV DNA 和 pgRNA 抑制效果，同时间接体现了对 cccDNA 的耗竭作用，展现了 GST-HG141 不同于核苷类似物的作用机制及与核苷类似物的协同效应。2024 年 12 月，GST-HG141 纳入国家突破性治疗品种名单。截至本报告披露日，GST-HG141 的 III 期临床试验已完成全部受试者入组，合计入组 578 例。

GST-HG131 系乙肝表面抗原抑制剂，具有抑制乙肝表面抗原分泌的创新治疗机制，能够诱导 HBV-RNA 降解，降低 HBsAg 水平，且具有良好的安全性。该项目于 2020 年 3 月获得临床试验通知书，是我国首个获批临床的乙肝表面抗原（HBsAg）抑制剂。GST-HG131 的 II 期临床试验研究总结报告显示，三组 12 周给药后 HBsAg 水平持续降低，停药时达最

低水平，符合预期，为后续延长 GST-HG131 给药时间的治疗方案提供了有力的科学依据。2025 年 5 月，GST-HG131 被纳入国家突破性治疗品种名单。2025 年 10 月，GST-HG131 的临床 II 期研究完整结果被 2025 年美肝会年会(The Liver Meeting® 2025)正式接受为最新突破摘要现场报告(Late Breaking Abstract Parallel Presentation)。

2025 年 3 月，GST-HG131 联合 GST-HG141 治疗乙肝项目挑战乙肝临床治愈，属于国家全链条支持创新药发展政策体系支持的具有明显临床价值的重点创新药，入选国家优化创新药临床试验审评审批试点项目，其 II 期临床试验申请已获得批准。2026 年 2 月，GST-HG131、GST-HG141 入选“新发突发与重大传染病防控”临床治愈乙肝国家科技重大专项。

GST-HG121 系乙肝表面抗原抑制剂，基础研究表明其通过降解 RNA 的方式发挥作用，可有效地抑制 HBsAg 表达，降低乙肝表面抗原滴度，有望提高乙肝表面抗原转阴率，恢复免疫监视机制。2022 年 7 月，I 期临床试验首例受试者成功入组。

### (3) 新型 c-Met 靶向药物

公司 c-Met 靶向新药 GST-HG161 是独特的高选择性靶向抑制药物，自主创新结构全口服小分子化药。临床前研究显示其具有药效显著、靶标选择性好、安全性高、成药性强的特点，它对那些高表达（过度表达）c-Met 的肝癌，可能帮助阻止其肝癌的生长和扩散。研究发现，c-Met 抑制剂可能不仅对肝细胞癌有效，也可能对胃肠癌、肺癌等有效，具有广阔的市场前景。新型 c-Met 靶向药物 GST-HG161 项目已完成临床 I 期试验剂量递增阶段所有受试者的耐受性和安全性观察，总体安全性良好。GST-HG161 已获得世界卫生组织（WHO）国际非专利名称（INN）“Gemnelatinib”和中国药典中文通用名“吉奈替尼”。

### (4) 非酒精性脂肪性肝炎及肝纤维化治疗新药

公司非酒精性脂肪性肝炎及肝纤维化治疗新药 GST-HG151 具有靶标选择性好、成药性强、药效显著和安全性高的特点，临床前研究展示了其改善肝功能的作用和显著的抗纤维化效果。GST-HG151 不仅对 NASH 引起的肝纤维化有效，而且可能对乙肝病毒及化学性肝损伤引起的肝纤维化有效。GST-HG151 项目于 2019 年 4 月取得临床试验通知书，I 期临床试验首例受试者已于 2022 年 3 月 11 日成功入组给药。

公司将坚持创新战略、品牌战略、国际化战略，怀揣为人类战胜病毒提供科学解决方案的企业梦想，努力成为中国领先的抗病毒药物研发生产企业。

## 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

元

	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
总资产	1,400,479,660.67	1,438,807,956.07	-2.66%	1,614,481,833.09
归属于上市公司股东的净资产	277,525,711.75	360,178,823.72	-22.95%	516,483,180.46
	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入	416,373,255.82	441,457,673.77	-5.68%	422,714,889.10
归属于上市公司股东的净利润	-217,848,676.16	-156,304,356.74	-39.37%	-348,589,843.18
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-225,527,391.54	-199,538,896.47	-13.02%	-354,232,828.10
经营活动产生的现金流量净额	-35,051,586.21	20,707,723.30	-269.27%	-174,595,576.92
基本每股收益（元/股）	-1.3678	-0.9814	-39.37%	-2.1887
稀释每股收益（元/股）	-1.3678	-0.9814	-39.37%	-2.1887
加权平均净资产收益率	-76.42%	-35.66%	-40.76%	-49.90%

(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	97,607,995.93	111,249,594.51	106,980,494.78	100,535,170.60
归属于上市公司股东的净利润	-28,488,936.37	-38,199,176.02	-44,896,299.04	-106,264,264.73
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-30,420,908.67	-40,416,844.66	-47,099,538.78	-107,590,099.43
经营活动产生的现金流量净额	-12,553,020.77	-6,821,356.09	-25,738,344.77	10,061,135.42

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	34,386	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	34,937	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	持有特别表决权股份的股东总数（如有）	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			
福建奥华集团有限公司	境内非国有法人	17.00%	27,068,651	0	质押	20,110,000			
叶理青	境内自然人	8.50%	13,536,700	10,152,525	不适用	0			
李国平	境内自然人	5.65%	9,000,941	6,750,706	质押/冻结	8,380,000			
福建平潭奥泰科技投资中心（有限合伙）	境内非国有法人	5.04%	8,025,000	0	质押	6,000,000			
漳州战新创业投资基金管理有限公司—漳州圆山大健康产业投资基金合伙企业（有限合伙）	其他	5.02%	8,000,000	0	质押	0			
李国栋	境内自然人	4.71%	7,500,000	5,625,000	不适用	0			
香港中央结算有限公司	境外法人	1.16%	1,854,746	0	不适用	0			
UBS AG	境外法人	1.10%	1,751,432	0	不适用	0			
基本养老保险基金二零零九组合	其他	0.91%	1,457,000	0	不适用	0			
高盛国际—自有资金	境外法人	0.72%	1,150,096	0	不适用	0			
上述股东关联关系或一致行动的说明	1、福建奥华集团有限公司、福建平潭奥泰科技投资中心（有限合伙）为李国平控制的企业，叶理青与李国平为配偶关系，李国栋与李国平为兄弟关系； 2、本公司未知除上述外其他股东之间是否存在关联关系，也未知是否属于一致行动人。								

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

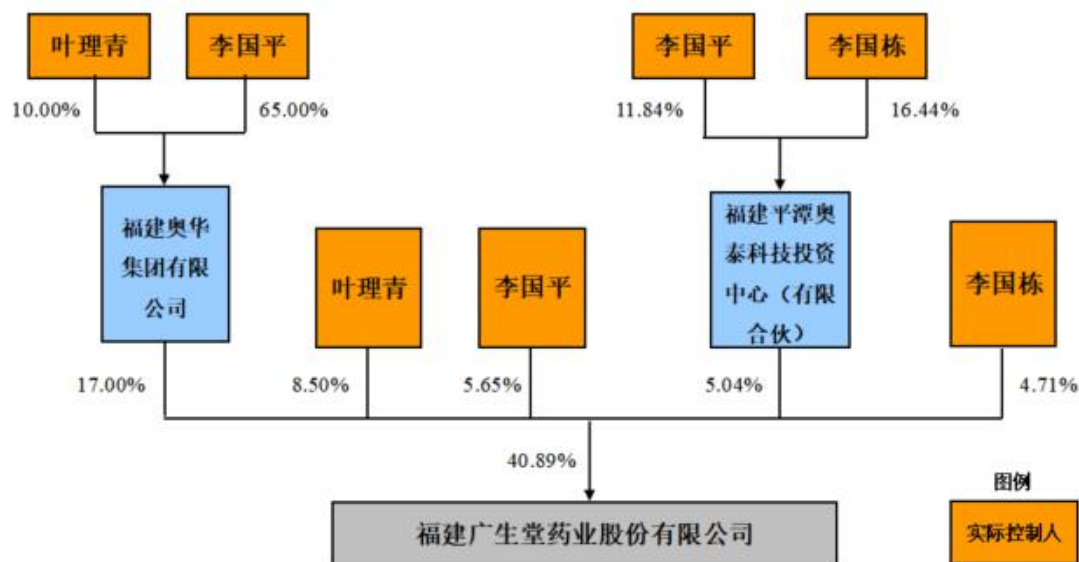
公司是否具有表决权差异安排

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

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



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

1、控股股东协议转让股份引入战略投资者

为了进一步优化公司股东结构，引进长期看好公司发展的战略投资者，持有福建广生堂药业股份有限公司（简称“公司”）股份 35,068,651 股（占本公司总股本比例 22.02%，比例数值为四舍五入所得，下同）的控股股东福建奥华集团有限公司（简称“奥华集团”）将其持有公司的无限售流通股 8,000,000 股（占公司总股本的 5.02%）以协议转让的方式转让给漳州圆山大健康产业投资基金合伙企业(有限合伙)（简称“圆山基金”）。

2025 年 1 月 15 日，上述协议转让股份办理完成过户登记手续，奥华集团持有的公司合计数量 8,000,000 股已转让给圆山基金（证券账户名称：漳州战创新创业投资基金管理有限公司—漳州圆山大健康产业投资基金合伙企业（有限合伙）），占公司总股本的 5.02%，股份性质为无限售流通股。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）的《关于控股股东协议转让股份引入战略投资者暨权益变动的提示性公告》（公告编号：2024073）和《关于控股股东协议转让公司部分股份引入战略投资者过户登记完成的公告》（公告编号：2025007）。

2、GST-HG131 联合 GST-HG141 的 II 期临床研究纳入优化创新药临床试验审评审批试点项目并获得批准

根据国家药监局发布的国药监药注函(2024)55 号文件，同意在北京、上海开展优化创新药临床试验审评审批试点。GST-HG131 联合 GST-HG141 项目属于国家全链条支持创新药发展政策体系支持的具有明显临床价值的重点创新药品种，2025 年 3 月，经北京药监局与国家药监局药品审评中心商定，北京药监局向公司下发《优化创新药临床试验审评审批试点项目确认书》，同意 GST-HG131 联合 GST-HG141 纳入“优化创新药临床试验审评审批试点项目”，将有效缩短其临床审批周期，并于 2025 年 4 月获得 CDE 颁发的 II 期临床试验批件。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）的《关于乙肝治疗创新药 GST-HG131 联合 GST-HG141 的 II 期临床研究获得优化审评审批试点项目确认书的公告》（公告编号：2025011）、《关于乙肝治疗一类创新药 GST-HG131 联合 GST-HG141 针对乙肝经治患者的临床试验申请获得受理的公告》（公告编号：2025012）和《关于乙肝治疗一类创新药 GST-HG131 联合 GST-HG141 针对乙肝经治患者的临床试验申请获得批准的公告》（公告编号：2025040）。

### 3、乙肝治疗创新药 GST-HG131 纳入突破性治疗药物品种

2025 年 7 月，公司创新药控股子公司福建广生中霖生物科技有限公司（简称“广生中霖”）的乙肝治疗一类创新药 GST-HG131，因“经加快上市申请专家论证会议定，本品为新机制治疗药物，现有数据提示具有明显临床优势”，被国家药品监督管理局药品审评中心纳入突破性治疗品种名单。这是继 GST-HG141 之后，公司在乙肝治疗领域第二款获得突破性治疗认定的创新药物。双突破性治疗认定的获得，不仅验证了公司在肝病治疗领域的创新实力和药物临床潜力，更为后续开展不同靶点联合疗法临床研究奠定了坚实基础。

2025 年 10 月，GST-HG131 的临床 II 期研究完整结果已被 2025 年美国肝病研究协会（AASLD）年会(The Liver Meeting® 2025)正式接受为最新突破摘要口头报告（Late Breaking Abstract Parallel Presentation），是国际学术界给予公司乙肝创新药 GST-HG131 临床研究的高度认可。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）的《关于乙肝治疗一类创新药 GST-HG131 纳入突破性治疗品种名单的公告》（公告编号：2025050）和《关于乙肝治疗一类创新药 GST-HG131 研究成果被美国肝病研究协会接受为年会最新突破摘要报告的公告》（公告编号：2025069）。

### 4、乙肝治疗创新药奈瑞可韦 GST-HG141 的 III 期临床研究完成入组

2025 年 7 月，乙肝治疗创新药奈瑞可韦 GST-HG141 的 III 期临床研究已完成首例受试者入组给药，公司正在高效有序推进 GST-HG141 的 III 期临床试验，在全国多中心持续入组患者。2026 年 2 月，GST-HG141 的 III 期临床试验完成全部受试者入组，合计入组 578 例。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）的《关于乙肝治疗一类创新药奈瑞可韦 GST-HG141 的 III 期临床试验首例受试者成功入组的公告》（公告编号：2025053）和《关于乙肝治疗一类创新药奈瑞可韦 GST-HG141 完成 III 期临床试验受试者入组的公告》（公告编号：2026004）。

### 5、2025 年度向特定对象发行 A 股股票事项

2025 年 4 月 3 日，《2025 年度向特定对象发行 A 股股票预案》披露并于 2025 年 5 月 23 日获得深圳证券交易所受理。2026 年 4 月，公司对本次发行方案的募集资金用途相关内容进行调整。公司本次向特定对象发行股票事项尚需通过深交所审核，并获得中国证券监督管理委员会（以下简称“中国证监会”）同意注册后方可实施，最终能否通过深交所审核并获得中国证监会作出同意注册的决定及其时间尚存在不确定性。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）的《2025 年度向特定对象发行 A 股股票预案（修订稿）》等系列公告及文件。

### 6、控股子公司广生中霖完成增资扩股

2025 年 9 月 1 日，公司召开第五届董事会第十一次会议审议通过了《关于控股子公司股权转让及增资扩股暨公司放弃优先权的议案》，同意公司创新药控股子公司广生中霖少数股东股权对外转让及广生中霖增资扩股引入重要投资者，公司放弃优先购买权和优先认缴出资事项。本议案在 2025 年 9 月 17 日召开的 2025 年第二次临时股东大会决议中获得通过。本次交易完成后，广生中霖注册资本由 38,850 万元增加至 41,823.60 万元，公司对广生中霖持股比例由 81.0811%变为 75.3163%，广生中霖仍为公司控股子公司，不会导致公司合并报表范围发生变更。截止目前，广生中霖已收到前述增资扩股投资者全部增资款，并完成上述事项工商变更登记，取得换发的营业执照。

具体内容详见公司披露的《关于控股子公司股权转让及增资扩股暨公司放弃优先权的公告》（公告编号：2025062）、《关于控股子公司股权转让及增资扩股暨公司放弃优先权的进展公告》（公告编号：2025068）和《关于控股子公司股权转让及增资扩股完成工商变更并取得营业执照的公告》（公告编号：2025070）。

#### 7、参与新发突发与重大传染病防控国家科技重大专项

2026 年 1 月，公司创新药控股子公司广生中霖参与申报的新发突发与重大传染病防控国家科技重大专项“慢性乙型肝炎临床治愈联合治疗新方案研究”项目已获得国家卫生健康委医药卫生科技发展研究中心下发的立项完成通知。广生中霖作为课题参与单位参与该乙肝治愈专项项目课题一、课题三，负责课题的研究工作，且在研乙肝创新药 GST-HG131、GST-HG141 及联合用药将作为项目课题研究用药。

具体内容详见公司披露在巨潮资讯网（[www.cninfo.com.cn](http://www.cninfo.com.cn)）的《关于创新药子公司参与新发突发与重大传染病防控国家科技重大专项的公告》（公告编号：2026001）。