

## 舒泰神（北京）生物制药股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2026-001

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input 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	参与公司 2025 年年度网上业绩说明会的投资者
时间	2026 年 05 月 20 日 15:00-16:00
地点	“全景网”平台线上进行
上市公司接待人员姓名	董事长周志文先生 独立董事赵家俊先生 总经理王超先生 董事会秘书、副总经理于茂荣先生
投资者关系活动主要内容介绍	<p><b>1.问：请问周董，对于公司未来创新药的规划和公司战略定位给大家介绍一下？</b></p> <p><b>答：</b>公司致力于研发、生产和销售临床需求未被满足疾病的治疗性药物，以蛋白类创新药物（含治疗性单克隆抗体药物）为主，治疗领域聚焦在感染性疾病、呼吸与重症、慢性肾病及神经系统疾病等领域。公司的战略定位是以差异化竞争为策略，高效提供创新性治疗药物的全产业链生物制药企业。</p> <p><b>2.问：请问周董事长 STSP-0601 血友病药物目前审评进度如何，正式获批时间是否明确？针对伴/不伴抑制物患者定</b></p>

价规划，以及外科止血、战场急救止血适应症推进时间表？

**答：**您好！公司前期已按照发补通知要求组织相关部门落实并补充提交了相关材料，目前正在审评审批过程中。有关研发项目进展，敬请关注 CDE 平台公示、后续定期报告及项目进展公告。公司会参考相关法律法规和产品价值定位等多方面因素综合考虑产品定价。从作用机理看，该产品有望在多个紧急止血场景下发挥作用，公司会综合考虑该产品的后续适应症扩展计划。感谢您的关注和支持！

**3.问：尊敬的周董事长 0601 上市后产能、商业化渠道是否全部就绪，公司给出 2026-2028 年整体营收预期是多少？**

**答：**您好！公司已经就上市后产能布局、商业化准备等做了前瞻性布局，一旦获批上市有望快速贡献营收。感谢您的关注和支持！

**4.问：尊敬的周董事长 0902 滴眼液 II 期临床结果如何，III 期启动与获批时间能否确定？对比意大利进口欧适维，在药效、给药、冷链、价格上核心差异化优势是什么？**

**答：**您好！该项目目前处于 II 期研究过程中，尚未读出临床数据。从分子设计角度，0902 分子做了减痛和长效设计并在临床前获得了验证，有望提升该产品的临床依从性。同时，该产品为液体制剂形式，大大提升了未来的储存、运输的便利性。感谢您的关注和支持！

**5.问：什么时候能够确定增发价格？**

**答：**您好，2026 年 5 月 14 日中国证监会已出具同意注册批复，批复自同意注册之日起 12 个月内有效，公司将在该期限内择机推进发行工作。定价基准日为发行期首日，最终发行价格将在启动发行后通过向特定对象的询价确定，不低于定价

	<p>基准日前 20 个交易日均价的 80%。</p> <p><b>6.问：舒泰神的定增对象确定了吗？</b></p> <p><b>答：</b>您好，本次发行对象为不超过 35 名（含）的特定投资者，目前尚未确定具体对象。</p>
附件清单 （如有）	无
日期	2026 年 05 月 20 日