

成都欧林生物科技股份有限公司投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 分析师会议 ☐ 媒体采访 ☐ 业绩说明会 ☐ 新闻发布会 ☐ 路演活动 ☐ 现场参观 ☐ 其他（电话会议）	
参与单位名称及人员姓名	详见附件	
时间	2026 年 7 月 12 日	
地点	电话会议	
上市公司接待人员姓名	副董事长、核心技术人员樊钊 副总经理、董事会秘书吴畏 核心技术人员杨峰	
投资者关系活动主要内容介绍	本次活动涉及的重组金葡菌疫苗III期临床试验数据为统计方交付的主要数据分析结果，最终数据以临床总结报告为准。疫苗产品研发周期长、投入大、风险高，临床试验结果、后续审评审批进度及最终商业化销售情况存在不确定性，敬请广大投资者注意投资风险。 公司与投资者交流的主要问题及回复如下： 问题 1：公司重组金葡菌疫苗III期临床试验的主要数据及核心亮点？ 回答：公司重组金葡菌疫苗III期临床试验主要终点保护效力达到 73.25%（基于全分析集，采用 Cox 比例风险模型分析），大幅超出预设的 60%目标，感染人数分布为：实验组 10 人，对照组 37 人。 亚组分析方面，公司按年龄（18-59 岁、60-70 岁）、性别、免疫至手术时间（1-3 天、4-7 天）等维度开展分层统计分析。三个维度各亚组结果未见显著组间差异。年龄分层方面，各年龄亚组保护	

	效力方向一致，其中 60-70 岁疫苗组为零感染，未观察到保护效力随年龄增长而显著衰减的趋势。该趋势为公司计划在 50 岁以上人群中开展的压疮适应症临床试验提供了正向先期信号，增强了后续开发信心。公司也将尽快启动III期临床试验相关论文撰写工作，后续推动成果发表于国际权威学术期刊，为重组金葡菌疫苗的全球学术认可及国际化推广奠定坚实基础。 问题 2：公司重组金葡菌疫苗III期临床试验的安全性如何？ 回答：安全性方面，与试验用药相关的 3 级、4 级不良事件发生率在数值上低于安慰剂组，两组均未发生与试验用药相关的死亡事件，表明疫苗具有良好的安全性和耐受性。 问题 3：公司重组金葡菌疫苗预计什么时候申报生产？会和药监局沟通优先审评审批么？ 回答：公司将在重组金葡菌疫苗揭盲后继续积极推进后续工作，预计在获取最终临床总结报告后，尽快启动与 CDE 的 Pre-NDA 沟通交流，争取于 2026 年底前正式申报生产。公司重组金葡菌疫苗为原创 1.1 类新药，我们也会积极沟通优先审评审批资格，最终申报进展及结果请以公司公开信息为准。 问题 4：重组金葡菌疫苗后续适应症拓展战略是怎样的？ 回答：公司计划在目前基于骨科适应症的基础上，按人群风险高低、有节奏地进行适应症拓展，大致分三个方向：第一，院内高风险人群，包括其他易发生手术部位感染的外科患者，以及医院获得性肺炎、心内膜炎、败血症等重症感染场景，这些是金葡菌感染负担最重、临床未满足需求最强的地方；第二，免疫力偏弱人群，如老年人和儿童，相对更易出现软组织感染及社区获得性肺炎等；第三，应急场景人群，如烧伤、外伤等易继发严重感染的应急救援人员。总体思路是从核心适应症切入，逐步向高风险人群延伸，最终在尽可能广的临床场景实现应用。 问题 5：公司如何看待礼来收购 Limma-Tech 及其研发的金葡菌疫苗？
--	---

	回答：礼来收购 Limma-Tech 本身是正面信号，说明金葡菌疫苗赛道正被国际药企重视，是对其领域临床价值和市场潜力的认可。公司对 LBT-SA7 保持跟踪关注。两者差异主要体现在：技术路线上，LBT-SA7 为类毒素中和路线，公司则是采用多维靶标复合疫苗技术，涵盖五种抗原靶标，可同步阻断黏附定植、毒素分泌、免疫逃逸等关键致病环节，发挥多重协同保护作用；适应症上，LBT-SA7 核心适应症为复发性皮肤软组织感染，公司为骨科手术围手术期感染预防；进度上，据公开信息，LBT-SA7 美国 I 期临床刚完成，尚处早期阶段，公司 III 期临床试验已获得超预期结果，进度明显领先。 问题 6：公司重组金葡菌疫苗出海战略有何进展？海外拓展的交易预期如何？ 回答：公司重组金葡菌疫苗 III 期临床试验取得超预期结果，是推动与国际大药企深入沟通的关键动力。公司目标并非局限于单一项目交易，而是基于重组金葡菌疫苗的成功，展示公司在院内感染领域的一站式解决方案平台能力，建立长期国际战略合作伙伴关系。公司将加大在国内外知名学术会议中的交流，例如进行口头报告等。 参考近年疫苗领域相关交易，潜在合作规模通常在十几亿美元级别。请注意相关数字系基于公开市场案例的静态分析，仅供投资者参考，并非公司与任何潜在合作方实际谈判的预期或承诺。截至目前，相关合作仍处在商讨阶段，若存在重大进展，公司将根据相关规则要求及时披露。 问题 7：公司针对耐药细菌布局的疫苗情况及管线研发进度？ 回答：公司针对世界卫生组织列为高优先级或关键优先级的病原体进行了系统性布局，建立了全球领先的靶向多重耐药菌的研发管线。该管线涵盖了重组金葡菌疫苗、口服重组幽门螺杆菌疫苗、重组铜绿假单胞菌疫苗、重组鲍曼不动杆菌蛋白疫苗及 A 群链球菌疫苗等多个 1.1 类创新候选疫苗。 公司优先推进重组金葡菌疫苗的核心适应症及第二适应症，同时围绕“院感疫苗平台”进行中长期技术储备。幽门螺杆菌疫苗已在
--	--

	澳大利亚获得 I 期临床试验许可，并同步推进国内临床试验申报。公司已就铜绿假单胞菌疫苗和 CDE 进行了 pre-IND 沟通，正在完善相关的研究，计划今年年内正式申报临床试验。公司将利用金葡菌疫苗开发过程中积累的技术经验和平台数据，加速院内感染细菌疫苗开发，审慎评估其他管线推进节奏，确保资源聚焦与战略定力。 问题 8：公司重组金葡菌疫苗商业化路径以及对于医保政策的展望？ 回答：重组金葡菌疫苗主要的使用场景为临床应用，公司已经以破伤风疫苗推广体系为基础，构建了面向临床场景的成熟推广网络。公司计划将破伤风疫苗的成功经验应用到重组金葡菌疫苗，通过支持学术研究和市场教育，推动院内诊断流程规范化，确保商业化高效推进。 参考 HPV 疫苗等医保准入路径，公司计划在产品上市取得临床实际效果，有一定销量后（上市后 2-3 年）逐步启动与医保的谈判，让产品能够惠及更多有需要的人群。
重要信息提示	本次活动不涉及应当披露的重大信息。
附件清单	AMERICA EASTERN MEDICINE LIMITED、宝盈基金、博衍私募、财通基金、大成基金、东方阿尔法基金、东方财富资管、东方红资产、东方基金、东方证券、富安达基金、富国基金、广发基金、广发证券、国海证券、国金医药、国联安基金、国联基金、国联民生、国盛证券、国寿安保、国泰海通、国投证券、国投证券资管、国信证券、海通证券、合道资产、泓德基金、华宝基金、华创证券、华福证券、华泰保兴、华西基金、华夏基金、华鑫证券、汇添富基金、惠升基金、建信基金、健顺投资、江西彼得明奇私募、景顺长城、开源证券、路博迈基金、摩根基金、南方基金、农银汇理、平安基金、浦银安盛基金、千红资本、人保养老、人保资产、睿远基金、三叶草生物、山西证券、上海博润投资、上海泾溪投资、上海名禹资产、上海拿特资产、上海烜鼎私募、上银基金、尚诚资产、申万宏源、申万菱信、慎知资产、泰康资产、天风证券、彤源投资、武汉言是科技、西

	南证券、湘财基金、新华基金、鑫元基金、信达澳亚、兴全基金、野村证券、易方达基金、银河基金、英大保险、永赢基金、圆信永丰、粤开证券、长城基金、长江养老、长江证券、长盛基金、招商基金、招银理财、浙江观合资产、浙商证券、正心谷中金公司、中欧基金、中信建投、中信证券、中信资管、中银基金、重庆穿石投资、庄贤投资及其他线上参会的个人投资者
日期	2026 年 7 月 13 日