

证券代码：300255

证券简称：常山药业

河北常山生化药业股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2026-1

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（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称及人员姓名	投资者网上提问
时间	2026 年 9 月 16 日（周三）下午 15:30~17:00
地点	公司通过全景网“投资者关系互动平台”（ https://ir.p5w.net ）采用网络远程的方式召开业绩说明会
上市公司接待人员姓名	董事长 高晓东 董事会秘书 刘中英 财务总监 岳晓华
投资者关系活动主要内容介绍	公司于2026年9月16日（星期三）15:30—17:00在全景网参加了2026年河北辖区上市公司投资者网上集体接待日暨2026年半年报业绩说明会活动，与广大投资者进行互动交流，详见全景网本次业绩说明会的交流内容。主要问题及回复如下： 1、请问高董事长：常山药业阿贝那肽是否被药监局终止上市？为何从申请上市至今一至未有任何实值消息？3456 也未彼临床一期实验？ 尊敬的投资者，您好！（1）公司正在根据审评要求积极稳步推进艾本那肽（阿贝那肽）的补充资料相关工作，相关资料正在有序、完善筹备中，上述工作目前尚未完成。（2）公司 CSCJC3456 一期临床正在有序推进。公司始终稳步推进相关临床试验，后续如取得重大研发进展，公司将严格按照监管规则及时履行信息披露义务。感谢您的关注！ 2、请问艾本那肽当前发补材料进展？与元素基金股权转让进展？ 尊敬的投资者您好！（1）公司正在根据 CDE 的审评要求有序推进发补资料的筹备工作，公司将在资料筹备完成后，根据监管要求及时提交。如涉及重大进展，公司将严格履行信息披露义务。（2）公司尚未收到股东关于协议转让重大进展的通知。该事项如有触及信息披露要求的重大进展或变化（包括终止），公司

	将在收到股东通知后根据监管规定严格履行信息披露义务。感谢您的关注！ 3、高董您好！请问二次发补的资料可以准时提交吗？造成发补的原因是什么？解决的难度大吗？3456片进度如何？未来公司从哪些方面可以改善业绩？贵司质押和负责的比例很高，风险可控吗？ 尊敬的投资者您好！ （1）公司正在根据CDE的审评要求有序推进发补资料的筹备工作，公司将在资料筹备完成后，根据监管要求及时提交。如涉及重大进展，公司将严格履行信息披露义务。 （2）截至目前，公司抗肿瘤1类创新药CSCJC3456片I期临床试验各项工作按计划有序推进，项目整体研发进程平稳开展。 （3）公司坚持仿创并举、提质增效的经营策略，一方面持续夯实肝素主业，深化海外市场布局，依托FDA认证资质拓展国际化市场空间；另一方面加速创新管线转化，全力推进艾本那肽等重点创新药审评落地，丰富公司产品矩阵，培育新的业绩增长曲线，同时持续优化内部经营管理，提升整体经营质量。 （4）公司严格管控整体财务风险，目前公司负债情况及控股股东相关质押均处于可控范围。 新药研发、市场拓展及资本市场波动均存在不确定性，公司将持续稳健经营、稳步推进创新项目，严格按照监管要求及时披露各类重大进展，敬请广大投资者理性研判，注意投资风险。感谢您的关注与支持！ 4、请问高董，阿贝那肽的减肥临床试验至今没有开始入组，是否必须等阿贝那肽上市后才可开展入组工作？ 尊敬的投资者，您好！公司正在持续推进阿贝那肽减重I期临床的准备工作，不是必须等待阿贝那肽上市，后续如有重大进展，公司将按照要求进行披露。感谢您的关注！感谢您的关注！ 5、（1）阿贝阿肽GLP—1第二次补充材料计划什么完成；（2）CJCJS3456一期临床计划到哪一步，什么时候能发报告；（3）阿贝阿肽减肥药临床一期计划安排，什么时候进驻；（4）上市公司治理制度完善？新药研发、生产KPI考核。 尊敬的投资者，您好！（1）公司正在根据审评要求积极稳步推进艾本那肽（阿贝那肽）的补充资料相关工作，相关资料正在有序、完善筹备中，上述工作目前尚未完成。（2）公司CSCJC3456一期临床正在有序推进。（3）艾本那肽用于减重适应症的I期临床试验，相关工作正在有序筹备中，尚未完成首例受试者入组。公司始终稳步推进相关临床试验，后续如取得重大研发进展，公司将严格按照监管规则及时履行信息披露义务。（4）公司已制定了较为完善的内部控制管理制度。感谢您的关注！ 6、3456片I期临床已有近2年，请问今年内有没有希望揭盲期临床试验数据？
--	---

	尊敬的投资者，您好！公司创新药 CSCJC3456 正在开展 I 期临床试验。公司将在 I 期临床试验结果达到预期后，与相关监管机构和医学专家沟通评估，确认后续临床试验方案，目前无法准确预估后续时间和进度。创新药临床开发风险高、难度大、存在不确定性，请您注意投资风险。公司始终积极推进创新药研发相关工作，并将及时根据临床进展依规履行信息披露义务，请投资者理性投资！感谢您的关注！ 7、请问元素基金转让协议进展到哪了，为何拖这么久！如果不能成交，为何不及时披露。 尊敬的投资者，您好！公司尚未收到股东关于协议转让重大进展的通知。该事项如有触及信息披露要求的重大进展或变化（包括终止），公司将在收到股东通知后根据监管规定严格履行信息披露义务。感谢您的关注！ 8、你好，请问贵司创新药有没有把握申报成功，另外减重临床为何现在还没有开始？ 尊敬的投资者，您好！创新药具有高风险、时间长、投入大等特征，但公司有信心并积极推进艾本那肽的上市许可工作。感谢您的关注！ 9、尊敬的高董，公司是否做好了如果不能在规定 80 个工作日内提交阿贝那肽二次补充资料而申请延长的准备，谢谢！ 尊敬的投资者，您好！公司正在根据审评要求积极稳步推进艾本那肽（阿贝那肽）的补充资料相关工作，公司将按照 CDE 要求的时间内提交。感谢您的关注！ 10、公司 7 月 30 日向 CDE 申请的三类会议与阿贝那肽无关，请问是不是与 3456 片 I 期临床数据有关？ 尊敬的投资者，您好！公司 2026 年 7 月 30 日在 CDE 申请的 III 类会议与艾本那肽（阿贝那肽）和 CSCJC3456 均无关。感谢您的关注！ 11、尊敬的岳总监您好，请问公司去年年报经营亏损和预告出去偏大的原因？公司内部审计时内控流程如何？后面如何避免再次出现类似情况？ 尊敬的投资者，您好！对于本次出现业绩预告偏差，公司致以诚挚的歉意，公司内审部门独立于经营管理层，直接向董事会审计委员会汇报，定期开展内控检查与穿行测试，每季度向审计委员会提交报告。公司将采取多项整改措施保障财务信息真实、准确、完整。感谢您的关注！ 12、董秘你好，公司股东截止 2026 年 9 月 10 日股东户数是多少户？ 尊敬的投资者，您好！截至 2026 年 9 月 10 日，公司的股东户数为 61813 户。感谢您的关注！ 13、尊敬的董秘先生，能否请您谈一谈 GLP-1 这个赛道的前景？ 尊敬的投资者，您好！GLP-1 受体激动剂是代谢疾病领域极具价值的创新药物方向，临床应用场景广泛，市场需求稳步提升，
--	---

	行业具备长期发展空间。同时该赛道行业热度较高、市场竞争日趋激烈，新药审评及市场化拓展均存在相应不确定性。 公司立足创新驱动发展战略，布局长效 GLP-1 创新管线，核心产品艾本那肽为长效周制剂 1 类创新药，具备差异化技术。截至目前，该产品 2 型糖尿病适应症上市申请处于 CDE 发补审评阶段，公司正严格按照审评要求，稳步推进资料补充及各项对接工作，全力推动项目进度。 新药研发具有周期长、环节多、不确定性高的特点，公司将严格按照监管规定及时披露后续进展，敬请投资者理性看待研发进程，注意投资风险。感谢您的关注！ 14、高董你好，阿贝那肽的上市申请反复发补，创新之路艰难而曲折，公司是否还会坚持走创新之路？ 尊敬的投资者，您好！公司始终坚守创新驱动发展战略，创新发展的核心方向与长期布局不会动摇。 新药研发具备周期长、环节多、不确定性高的行业特性。目前公司核心 1 类创新药艾本那肽上市申请处于审评发补阶段，公司正积极配合监管部门要求，有序推进资料补充及审评对接工作。同时公司多管线创新研发稳步落地，CSCJC3456 片临床试验有序推进、CSCJC4523 片持续开展临床前研究，创新产品梯队持续完善。 未来公司将持续优化研发项目管理，平衡研发创新与风险管控，集中资源推进重点创新项目落地。公司将严格按照法律法规及监管规定，及时披露项目后续进展，敬请广大投资者理性看待研发过程、注意投资风险。感谢您的关注与支持！ 15、请问高董事长，公司的创新药阿贝那肽的上市进程不及预期，是否会对公司的后期发展战略产生重大影响？ 尊敬的投资者，您好！阿贝那肽是公司的重要产品，也是创新药战略的重要成果，公司仍会积极进行阿贝那肽的获批上市工作。感谢您的关注！ 16、尊敬的刘董秘您好，请问贵公司 3456 片目前 I 期入组情况如何？预计什么时候出 I 期临床报告？ 尊敬的投资者，您好！公司抗肿瘤 1 类创新药 CSCJC3456 片已于 2025 年 2 月完成 I 期临床试验首例受试者入组，截至目前，项目受试者入组及临床试验相关工作正按计划有序推进。创新药临床试验具有研发周期长、不确定性高的特点，目前公司暂无法精准预估 I 期临床报告的出具时间。公司将持续稳步推进该项目研发进程，严格按照监管要求及时披露后续重要临床进展，敬请您持续关注公司后续公告，同时注意投资风险。感谢您的关注与支持！ 17、尊敬的高董事长您好，请问阿贝那肽减重 I 期为什么迟迟不启动患者入组？公司基于什么样的考虑呢？ 尊敬的投资者，您好！艾本那肽用于减重适应症的 I 期临床试验，相关工作正在有序筹备中，尚未完成首例受试者入组。公
--	--

	司始终稳步推进相关临床试验，后续如取得重大研发进展，公司将严格按照监管规则及时履行信息披露义务。感谢您的关注。
附件清单(如有)	无
日期	2026 年 9 月 16 日