

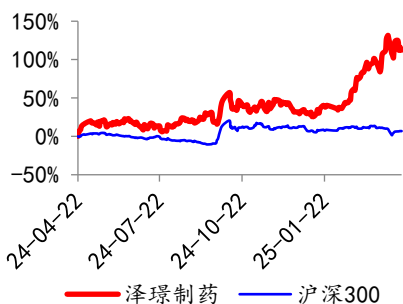
吉卡昔替尼获批上市，国产首个骨髓纤维化 JAK 抑制剂

投资评级：买入（维持）

报告日期：2025-5-29

收盘价（元）	107.36
近 12 个月最高/最低（元）	110.93/49.00
总股本（百万股）	265
流通 A 股（百万股）	265
流通股比例（%）	100%
总市值（亿元）	284.19
流通市值（亿元）	284.19

公司价格与沪深 300 走势比较



分析师：谭国超

执业证书号：S0010521120002

邮箱：tangc@hazq.com

联系人：任婉莹

执业证书号：S0010123060034

邮箱：renwanying@hazq.com

相关报告

- 1.【华安医药】泽璟制药 (688266.SH) 公司深度：自免肿瘤双驱创新药新星，商业化进入密集加速期 2023-11-09
- 2.【华安医药】公司点评泽璟制药 (688266.SH)：营收增速环比继续提高，TCE 领域显优势 2024-10-27
- 3.【华安医药】公司点评泽璟制药 (688266.SH)：商业化产品持续稳健，ZG006 向一线适应症拓展 2025-4-20

主要观点：

● 事件

2025 年 5 月 29 日，泽璟制药发布公告，公司从国家药品监督管理局网站获悉，公司自主研发的盐酸吉卡昔替尼片（商品名：泽普平）的新药上市申请获得批准。本次获批的适应症为“用于中危或高危原发性骨髓纤维化（PMF）、真性红细胞增多症继发性骨髓纤维化（PPV-MF）和原发性血小板增多症继发性骨纤维化（PET-MF）的成人患者，治疗疾病相关脾肿大或疾病相关症状”。

● 点评

✓ 国产首个获批于 MF 的 JAK 抑制剂，临床需求迫切

盐酸吉卡昔替尼（商品名：泽普平）是一种新型的 JAK 抑制剂，是公司拥有该产品的自主知识产权的 1 类新药。吉卡昔替尼用于治疗骨髓纤维化的分子作用机制是通过抑制非受体酪氨酸 Janus 相关激酶 JAK1、JAK2、JAK3 和 TYK2 活性，阻断 JAK-STAT 信号传导通路从而减少炎症和脾脏肿大。此外，吉卡昔替尼还对激活素受体 1（ACVR1）具有抑制作用，通过抑制 ACVR1 活性，可改善铁代谢失衡和贫血。本次获得批准的适应症是“用于中危或高危原发性骨髓纤维化（PMF）、真性红细胞增多症继发性骨髓纤维化（PPV-MF）和原发性血小板增多症继发性骨纤维化（PET-MF）的成人患者，治疗疾病相关脾肿大或疾病相关症状”，这是盐酸吉卡昔替尼片首个获批的临床适应症盐酸吉卡昔替尼片也是首个获批用于治疗骨髓纤维化的国产 JAK 抑制剂类创新药物。

✓ 吉卡昔替尼初治及经治均有显著疗效，安全性与耐受性良好

其 3 期临床试验对照羟基脲片初治 MF 患者研究结果显示，盐酸吉卡昔替尼治疗 24 周时脾脏体积较基线缩小 $\geq 35\%$ 的受试者比例（SVR35）为 72.3%，其它终点指标临床改善、贫血响应、血红蛋白的改善、疾病症状评分等指标均显示出良好获益。另外，治疗芦可替尼不耐受的 MF 患者 IIb 期临床试验结果显示 24 周时 SVR35 达 43.2%；芦可替尼难治或复发的骨髓纤维化 II 期临床试验结果显示 24 周时 SVR35 达 32.4%。盐酸吉卡昔替尼已被纳入《中国临床肿瘤学会（CSCO）恶性血液病诊疗指南 2024》中骨髓纤维化一线分层治疗的 I 级推荐、二线及进展期治疗的推荐，尤其是在骨髓纤维化（MF）相关贫血患者的一线治疗中，被列为 I 级推荐的首选。

✓ 拓展泽普平自免适应症，重症斑秃 NDA 申请已获受理

除骨髓纤维化适应症外，盐酸吉卡昔替尼片持续拓展自身免疫病适应症，其首发的治疗重度斑秃适应症的 NDA 申请已经获得 NMPA 受理。同时，盐酸吉卡昔替尼片目前正在开展多个其它免疫炎症性疾病的关键临床研究，包括用于中重度特应性皮炎（III 期）、强直性脊柱炎（III 期）等。此外，吉卡昔替尼片用于治疗 12 岁及以上青少年和成人非节

段型白癜风患者 II/III 期临床试验已获得批准。吉卡昔替尼片用于治疗骨髓纤维化的研究获得国家“重大新药创制”科技重大专项立项支持。继多纳非尼、重组人凝血酶后，公司商业化产品再添新员；费用持续深入优化，随着商业化的进展公司有望逐渐接近盈亏平衡，早期管线不断在海外学术会议取得亮眼数据读出，助力公司向新一代 pharma 再进一步。

● 投资建议

由于新产品上市，我们略调整销售预测，预计公司 2025~2027 年收入分别 9.0/16.5/24.1 亿元，分别同比增长 68.7%/83.2%/46.2%，归母净利润分别为 0.7/5.3/10.2 亿元，分别同比增长 152.6%/630.1%/93.1%，对应估值为 392X/54X/28X。我们看好公司多抗平台的 First in class 潜力、泽普凝、吉卡昔替尼商业化前景，公司有望成为下一代综合型创新药企。维持“买入”评级。

● 风险提示

新药研发失败风险、审批准入不及预期风险、行业政策风险、销售浮动风险。

● 重要财务指标

单位:百万元

主要财务指标	2024A	2025E	2026E	2027E
营业收入	533	899	1647	2408
收入同比 (%)	37.9%	68.7%	83.2%	46.2%
归属母公司净利润	-138	73	530	1023
净利润同比 (%)	50.5%	152.6%	630.1%	93.1%
毛利率 (%)	93.1%	89.5%	91.2%	92.1%
ROE (%)	-11.0%	5.5%	28.5%	35.5%
每股收益 (元)	-0.52	0.27	2.00	3.86
P/E	—	391.80	53.66	27.79
P/B	13.15	21.42	15.31	9.87
EV/EBITDA	-118.53	211.61	41.70	22.53

资料来源：Wind，华安证券研究所

财务报表与盈利预测

资产负债表					利润表				
单位:百万元					单位:百万元				
会计年度	2024A	2025E	2026E	2027E	会计年度	2024A	2025E	2026E	2027E
流动资产	2576	3244	4417	5937	营业收入	533	899	1647	2408
现金	2154	2425	2959	3941	营业成本	37	94	145	190
应收账款	143	240	440	643	营业税金及附加	1	2	4	5
其他应收款	9	19	33	49	销售费用	271	266	381	489
预付账款	41	120	176	236	管理费用	58	55	60	67
存货	183	430	678	885	财务费用	-29	-32	-37	-65
其他流动资产	45	10	131	184	资产减值损失	0	0	0	0
非流动资产	429	455	451	481	公允价值变动收益	4	0	0	0
长期投资	0	0	0	0	投资净收益	3	8	13	10
固定资产	205	271	282	263	营业利润	-155	81	592	1141
无形资产	50	26	5	9	营业外收入	0	0	0	0
其他非流动资产	173	158	165	209	营业外支出	0	0	0	0
资产总计	3005	3699	4868	6418	利润总额	-155	81	592	1141
流动负债	1373	1951	2506	2980	所得税	-5	2	18	34
短期借款	952	952	952	952	净利润	-150	78	574	1107
应付账款	187	466	720	946	少数股东损益	-12	6	44	84
其他流动负债	235	533	835	1082	归属母公司净利润	-138	73	530	1023
非流动负债	379	417	457	427	EBITDA	-130	128	639	1137
长期借款	44	94	134	104	EPS (元)	-0.52	0.27	2.00	3.86
其他非流动负债	334	323	323	323	主要财务比率				
负债合计	1752	2368	2963	3407	会计年度	2024A	2025E	2026E	2027E
少数股东权益	-1	5	49	133	成长能力				
股本	265	265	265	265	营业收入	37.9%	68.7%	83.2%	46.2%
资本公积	3120	3120	3120	3120	营业利润	47.9%	152.1%	632.6%	92.9%
留存收益	-2131	-2059	-1529	-506	归属于母公司净利	50.5%	152.6%	630.1%	93.1%
归属母公司股东	1254	1327	1856	2879	获利能力				
负债和股东权益	3005	3699	4868	6418	毛利率 (%)	93.1%	89.5%	91.2%	92.1%
现金流量表					净利率 (%)	-25.9%	8.1%	32.1%	42.5%
单位:百万元					ROE (%)	-11.0%	5.5%	28.5%	35.5%
会计年度	2024A	2025E	2026E	2027E	ROIC (%)	-8.1%	1.9%	17.5%	25.2%
经营活动现金流	38	282	705	1170	偿债能力				
净利润	-150	78	574	1107	资产负债率 (%)	58.3%	64.0%	60.9%	53.1%
折旧摊销	61	79	84	61	净负债比率 (%)	139.9%	177.9%	155.6%	113.1%
财务费用	-23	22	23	23	流动比率	1.88	1.66	1.76	1.99
投资损失	-3	-8	-13	-10	速动比率	1.71	1.38	1.42	1.61
营运资金变动	157	111	36	-11	营运能力				
其他经营现金流	-311	-34	537	1118	总资产周转率	0.18	0.27	0.38	0.43
投资活动现金流	-1845	-62	-187	-134	应收账款周转率	4.36	4.70	4.85	4.45
资本支出	-96	-95	-80	-91	应付账款周转率	0.23	0.29	0.24	0.23
长期投资	-1764	35	-120	-53	每股指标 (元)				
其他投资现金流	15	-3	13	10	每股收益	-0.52	0.27	2.00	3.86
筹资活动现金流	-51	51	17	-53	每股经营现金流	0.14	1.07	2.66	4.42
短期借款	157	0	0	0	每股净资产	4.74	5.01	7.01	10.88
长期借款	44	50	40	-30	估值比率				
普通股增加	0	0	0	0	P/E	—	391.80	53.66	27.79
资本公积增加	-233	0	0	0	P/B	13.15	21.42	15.31	9.87
其他筹资现金流	-20	1	-23	-23	EV/EBITDA	-118.53	211.61	41.70	22.53
现金净增加额	-1861	271	534	982					

资料来源:公司公告, 华安证券研究所

分析师与研究助理简介

分析师：谭国超，医药首席分析师，中山大学本科、香港中文大学硕士，曾任职于强生（上海）医疗器械有限公司、和君集团与华西证券研究所，主导投资多个早期医疗项目以及上市公司 PIPE 项目，有丰富的医疗产业、一级市场投资和二级市场研究经验。

联系人：任婉莹，研究助理，负责创新药及制剂。武汉大学药理学本科，香港大学药理硕士，6 年心血管药理科研经历，曾任医药行业一级投资经理及产业 BD 战略经理。

重要声明

分析师声明

本报告署名分析师具有中国证券业协会授予的证券投资咨询执业资格，以勤勉的执业态度、专业审慎的研究方法，使用合法合规的信息，独立、客观地出具本报告，本报告所采用的数据和信息均来自市场公开信息，本人对这些信息的准确性或完整性不做任何保证，也不保证所包含的信息和建议不会发生任何变更。报告中的信息和意见仅供参考。本人过去不曾与、现在不与、未来也将不会因本报告中的具体推荐意见或观点而直接或间接接收任何形式的补偿，分析结论不受任何第三方的授意或影响，特此声明。

免责声明

华安证券股份有限公司经中国证券监督管理委员会批准，已具备证券投资咨询业务资格。本报告由华安证券股份有限公司在中华人民共和国（不包括香港、澳门、台湾）提供。本报告中的信息均来源于合规渠道，华安证券研究所力求准确、可靠，但对这些信息的准确性及完整性均不做任何保证。在任何情况下，本报告中的信息或表述的意见均不构成对任何人的投资建议。在任何情况下，本公司、本公司员工或者关联机构不承诺投资者一定获利，不与投资者分享投资收益，也不对任何人因使用本报告中的任何内容所引致的任何损失负任何责任。投资者务必注意，其据此做出的任何投资决策与本公司、本公司员工或者关联机构无关。华安证券及其所属关联机构可能会持有报告中提到的公司所发行的证券并进行交易，还可能为这些公司提供投资银行服务或其他服务。本报告仅向特定客户传送，未经华安证券研究所书面授权，本研究报告的任何部分均不得以任何方式制作任何形式的拷贝、复印件或复制品，或再次分发给任何其他人，或以任何侵犯本公司版权的其他方式使用。如欲引用或转载本文内容，务必联络华安证券研究所并获得许可，并需注明出处为华安证券研究所，且不得对本文进行有悖原意的引用和删改。如未经本公司授权，私自转载或者转发本报告，所引起的一切后果及法律责任由私自转载或转发者承担。本公司并保留追究其法律责任的权利。

投资评级说明

以本报告发布之日起 6 个月内，证券（或行业指数）相对于同期相关证券市场代表性指数的涨跌幅作为基准，A 股以沪深 300 指数为基准；新三板市场以三板成指（针对协议转让标的）或三板做市指数（针对做市转让标的）为基准；香港市场以恒生指数为基准；美国市场以纳斯达克指数或标普 500 指数为基准。定义如下：

行业评级体系

- 增持—未来 6 个月的投资收益率领先市场基准指数 5%以上；
- 中性—未来 6 个月的投资收益率与市场基准指数的变动幅度相差-5%至 5%；
- 减持—未来 6 个月的投资收益率落后市场基准指数 5%以上；

公司评级体系

- 买入—未来 6-12 个月的投资收益率领先市场基准指数 15%以上；
- 增持—未来 6-12 个月的投资收益率领先市场基准指数 5%至 15%；
- 中性—未来 6-12 个月的投资收益率与市场基准指数的变动幅度相差-5%至 5%；
- 减持—未来 6-12 个月的投资收益率落后市场基准指数 5%至 15%；
- 卖出—未来 6-12 个月的投资收益率落后市场基准指数 15%以上；
- 无评级—因无法获取必要的资料，或者公司面临无法预见结果的重大不确定性事件，或者其他原因，致使无法给出明确的投资评级。