

证券代码：688443

证券简称：智翔金泰

重庆智翔金泰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 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（线上会议交流）
参与单位名称	华安证券、天风医药、德邦基金、嘉实基金、东方红基金、西藏君汉胜者、上海微方私募、聚石基金、杭州领睿投资、广州知本复利
时间	2026年1月19日-2026年1月23日
地点	公司会议室、线上会议
上市公司接待人员姓名	董事、副总经理、董事会秘书 李春生 投资者关系总监 李强 证券事务代表 周垠臻
投资者关系活动主要内容介绍	<p>1、GR1802 产品各适应症的临床进展情况？</p> <p>答：GR1802 注射液（泰利奇拜单抗）的中、重度特应性皮炎适应症已经于 2025 年 9 月新药上市申请获受理，目前在上市申请审评阶段；慢性鼻窦炎伴鼻息肉、慢性自发性荨麻疹、成人和青少年季节性过敏性鼻炎适应症都处于 III 期临床试验阶段，哮喘处于 II 期临床试验阶段。</p> <p>2、GR1801 和 GR2001 产品选择对外授权合作，有哪些考量因素？</p> <p>答：公司深度布局自身免疫性疾病领域。目前，赛立奇单抗注射液两个适应症已获批上市并纳入国家医保目录；泰利奇拜单抗注射液的 1 个适应症 NDA 获受理、4 个适应症处于 III 期临床试验阶段；此外，公司还有多个自免产品处于不同研发阶段。</p> <p>当前公司商业化重点布局自免领域：赛立奇单抗的银屑病适应症，泰利奇拜单抗的特应性皮炎和荨麻疹适应症属于皮肤科领域，</p>

有望在未来的一两年内形成协同效应。而狂犬和破伤风产品应用场景属于不同科室，在合作伙伴的选择上，综合考量了其使用场景、流通渠道、商业推广能力及合同对价等多方面因素。

3、赛立奇单抗纳入医保对销售推广的影响怎么样？

答：赛立奇单抗的两个适应症已于 2025 年 12 月成功纳入国家医保目录，并自 2026 年 1 月 1 日起正式执行，体现了医保政策对国产创新药价值的认可与支持。产品进入医保，预计将从两个关键层面产生积极影响：一是有助于提升医院准入效率与药物可及性；二是直接减轻患者支付压力，有望提升治疗依从性。为把握这一市场机遇，公司已前瞻性组建了一支专业的商业化团队，依托赛立奇单抗的国产先发优势和产品价值，全力推进市场推广与渠道深耕，以期快速提升产品的市场渗透率。

4、公司是否还会考虑其他产品的 BD？

答：对于商务合作，公司始终秉持开放态度，坚持以自主创新为核心驱动力。我们持续加大对早期研发的投入，并着力提升研发质效，以加速管线推进。目前，公司已组建专业的商务拓展（BD）团队，系统性地寻找和评估潜在的交易与合作机会。未来如有重大商务合作进展，公司将严格遵守相关规定及时履行信息披露义务。

5、公司后续会有开展股权激励计划吗？

答：公司 2025 年 7 月完成股份回购 796,100 股，拟用于员工持股计划或股权激励，公司将根据自身经营情况考虑具体方案，如有后续相关安排会严格按规定及时履行信息披露义务。

6、后续管线立项的想法或策略？

答：公司最早在 10 多年前建立了单抗药物发现技术平台，后来在结构拓展方向构建了双抗药物发现技术平台，公司现在比较成熟的产品都来自于这两个平台。最近几年，公司着力构建完善了两个新的平台，一个是靶向胞内抗原的 TCRm 抗体药物发现技术平台，主要开发方向是靶向肿瘤抗原，GR2302 和 GR2304 这两个产品就是这个平台推出的首批分子。GR2302 首先会尝试 HBV 感染相关的肝癌，第二个是 HBV 慢性乙肝感染，在国内以及东南亚地区有巨大临床需求。通过 TCRm 技术，招募 T 细胞实现对 HBV 感染的肝细胞进行定向清除，理论上或可实现治愈 HBV 慢性感染，公司将尽快推动该品种进入临床。GR2304 将用于泛肿瘤，不限制肿瘤类型，对 HLA 亚型匹配的肿瘤患者都可能有效。

第二个平台是类单抗结构的多抗药物发现技术平台，围绕自免等疾病去做一些具有前瞻性的抗体品种。目前已经筛选出了一些有潜力的候选分子，若进展顺利，预计未来 1-2 年将陆续有品种推进到临床阶段。

在创新方面，未来我们将主要围绕着这两个新的平台去做创新的品种的开发。

	<p>7、GR1803 的进展情况？</p> <p>答：目前，GR1803 注射液多发性骨髓瘤适应症附条件上市申请已获受理，并被纳入优先审评品种名单；系统性红斑狼疮适应症处于 I 期临床试验阶段。公司将积极推动该产品的临床及上市进展，并协助合作伙伴开展海外开发相关事宜。</p>
<p>关于本次活动是否涉及应披露重大信息的说明</p>	<p>本次活动不涉及未公开披露的重大信息。</p>
<p>附件清单（如有）</p>	
<p>日期</p>	<p>2026 年 1 月 23 日</p>