

证券代码：688621

证券简称：阳光诺和

## 北京阳光诺和药物研究股份有限公司

### 投资者关系活动记录表

(2026年1月)

投资者关系活动类别	<input checked="" 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（电话会议）
参与单位名称	信达证券、东北证券、广发基金、长盛基金、高毅资产、创金合信、华西基金、安信基金、东方阿尔法基金、泰康资产、诺德基金、方正证券、金鹰基金、融通基金、南方基金、华创证券
时间	2026年1月29-30日
参会方式	线下会议
上市公司接待人员姓名	董事会秘书：魏丽萍女士 投资者关系总监：郭心驰女士
投资者关系活动主要内容介绍	<p>一、公司介绍环节</p> <p>公司是一家专业的药物临床前及临床综合研发服务CRO，为国内医药企业和科研机构提供全方位的一站式药物研发服务，致力于协助国内医药制造企业加速实现进口替代和自主创新。服务内容主要包括药物发现、药理药效、药学研究、临床研究和生物分析。作为一家专注于药物创新研发的综合性企业，阳光诺和在自研创新、技术升级及全球化布局上实现多重突破，展现出从CRO“委托方”向创新驱动型“合作方”转型的强劲势能。</p>

公司已披露 2025 年度业绩预告，预计 2025 年实现营业收入 11.92 亿元至 13.71 亿元，同比增长 10.57%-27.15%；归母净利润 1.91 亿元至 2.29 亿元，同比增长 7.69%-29.23%；扣非净利润预计 1.8 亿元至 2.16 亿元，同比增长 8.84%-30.61%。在创新药研发方面在研产品主要应用在镇痛、肾病与透析、肿瘤、心脑血管、减脂保肌、自免用药等适应症领域，并有多个创新药在研项目在国内无相同产品上市，竞争格局良好，极具市场价值。后续随着这些药品上市，将为公司拓展更多临床应用场景提供可能性。例如在多肽领域，公司目前已有 3 个适应症管线进入临床，其中 STC007 注射液目前具有手术后镇痛和尿毒症瘙痒两个适应症，手术后镇痛适应症 II 期临床试验已圆满达成预期目标，III 期临床试验正按既定计划有序推进。STC007 注射液治疗尿毒症瘙痒适应症也已进入二期临床试验阶段，同时 STC008 注射液已进入一期临床试验阶段，其主要适应症为治疗晚期实体瘤相关的肿瘤恶液质，其他管线在临床前研究不同阶段，进展顺利。

## 二、问答环节

### 1. 公司与华为合作的 AI 制药大模型目前进展如何？

公司基于多肽制药平台与华为云盘古大模型合作搭建了 AI 多肽药物发现大模型，目前已取得阶段性成果，已经有多个模块大模型投入运营，对多肽及 PDC 创新药管线研发效能提升助益显著。公司依托成熟的多肽制药体系，携手华为云盘古大模型，率先打造 AI 驱动的多肽药物发现平台，并已取得关键里程碑。多年来，我们深耕类肽创新药领域，自主构建 iCVETide® 技术平台，覆

盖多肽及多肽偶联药物（PDC）全流程开发，掌握靶向序列、连接子类型与位点等核心环节。平台已集成 CADD 虚拟筛选、分子动力学模拟和超大化合物库对接能力，可实现多肽与靶蛋白的高精度相互作用预测。借助盘古大模型的算力与算法优势，公司进一步升级为新一代 AI 多肽分子引擎，融合自有庞大多肽/类肽数据库，搭建亲和力和力评价、条件生成、力场优化三大模型，实现“设计-筛选-优化”闭环智能化。AI 赋能显著缩短研发周期、降低试错成本，为公司持续输出具有全球竞争力的首创类肽候选分子提供强劲动能。

## 2. 公司在小核酸领域的研发进展？

近日，公司自愿披露关于 ABA001 注射液临床试验申请获得受理。ABA001 注射液为靶向血管紧张素原（AGT）的信使 RNA（mRNA）基因的小干扰核苷酸药物，偶联 N-乙酰半乳糖胺（N-Acetylgalactosamine, GalNAc）递送系统，可精准地将药物递送至肝脏细胞，通过 siRNA 的干扰沉默机制，从源头靶向沉默 AGT 的信使 RNA，阻断 AGT 蛋白的合成，从根本上抑制肾素-血管紧张素-醛固酮系统（Renin-Angiotensin-Aldosterone System, RAAS）升高血压的作用，从而降低血压。同类 siRNA 药物 Zilebesiran 的临床研究已证实该机制的有效性与安全性，单次给药疗效可持续 24 周，为 ABA001 注射液的开发提供了充分的科学依据。非临床研究表明，本品 1mg/kg 即可显著降低血压，动物耐受良好，具有较高的安全性，有望实现每 3 个月或半年给药一次的长效降压效果，其长效给药特性有望突破现有治疗瓶颈，为高血压患者提供更优治疗选择。

在小核酸药物开发领域，公司建立小核酸药物载药系统开发平台。该平台专注于小核酸药物的递送系统研究，致力于解决小核酸药物在体内稳定性、靶向性及生物利用度等方面的挑战。通过创新的载药系统设计，公司能够有效提高小核酸药物的递送效率和治疗效果，为小核酸药物的临床应用奠定了坚实基础。公司开发的方向有 siRNA、AOC、APDC，根据研发进度会陆续推进 IND，适应症为高血压、减脂增肌、阿尔兹海默症等。

### **3. 公司临床 CRO 业务发展趋势如何？**

在临床试验服务领域，公司凭借卓越的专业能力与完善的平台布局，为客户提供全方位、高质量的临床研究服务，涵盖 I-IV 期临床试验研究、生物等效性（BE）试验等，满足不同阶段、不同需求的临床试验项目。公司精心打造了四大专业平台，构建起强大的临床试验服务体系。临床试验研发平台下辖医学及临床运营两大板块，确保从医学策略到临床执行的无缝衔接；数据管理及统计分析平台以精准的数据处理和专业的统计分析为临床试验提供科学依据；SMO 平台为临床试验提供高效、规范的现场管理支持；第三方稽查平台则严格把控临床试验的质量与合规性。公司在全国设立 19 个常驻点，与超过 300 家医院建立了长期稳定的临床合作关系，形成了广泛且高效的临床试验网络。目前，公司正在开展多项具有前沿性和创新性的临床试验项目。公司通过多年的积累，已形成了丰富的创新药物及改良型新药的临床研究经验。服务范围广泛覆盖内分泌、镇痛、呼吸、肿瘤、心脑血管、泌尿系统、医美等多个治疗领域的药物和医疗器械的临床设计与实施。凭借专业的团队、严谨的流程和广泛的合作网络，公司能够为客户提

	供高效、精准、合规的临床试验解决方案，助力医药创新成果的快速转化与应用，推动医疗健康产业的高质量发展。
附件清单（如有）	无
日期	2026年1月30日