

证券代码：688520

证券简称：神州细胞

北京神州细胞生物技术集团股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026-002

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_____
时间	2026年3月6日
参与单位	人保养老、建信养老、中信建投证券
地点	公司会议室
接待人员	唐黎明（董事、副总经理、董事会秘书）
投资者关系活动主要内容介绍	<p>Q1：请简单介绍下公司 2025 年度经营情况。</p> <p>A：公司已于近期披露 2025 年年度业绩快报，公司实现营业总收入 15.60 亿元，同比减少 37.91%；实现归属于母公司所有者的净利润-5.53 亿元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润-5.36 亿元，较上年同期相比由盈转亏。</p> <p>公司经营业绩主要受以下因素综合影响：（1）医保控费政策持续深化，核心产品安佳因®多次降价，导致整体营收下降；（2）为推进新获批产品的市场准入与渠道建设，公司阶段性加大商业化投入，销售费用有所增长；（3）公司持续推进多管线并行研发，多个项目处于临床研究中后期，研发投入保持高位。</p> <p>Q2：安佳因®于 2025 年的销售情况？销售下降的原因是什么？安佳因未来的销售增长点？</p> <p>A：安佳因®2025 年销售下降较为明显，主要受几方面因素影响：（1）医保控费导致患者用量下降；（2）自 2025 年第三季度，安佳因®响应国家医保局号召，对产品进行了大幅降价。我们期待，安佳因®产品降价，未来可以惠及患者，让有需要的患者足量用药，改善他们的生存状况。</p>

去年底修订的《血友病治疗中国指南（2025年版）》针对凝血障碍的治疗进行了重新定义，传统的预防治疗改为规律替代治疗，按需治疗改为临时替代治疗。这也表明了医学界对于预防治疗的重视和呼吁。我们也期待成人患者也可以像儿童患者一样获得更好的保障，也期待重组八因子可以像血源性八因子一样获得同等的待遇。

Q3：公司定增项目推进情况如何？

A：公司已于2026年1月获得定增注册批文并公告，控股股东认购不超过人民币9亿元公司股份。公司将尽快启动并择机完成发行，具体进展可关注后续公告情况。

Q4：公司已经和即将进入临床 III 期/注册性研究的产品有哪些？各项在研产品的进展？

A：公司已经进入临床 III 期/注册性研究的产品包括：

- （1）SCT1000，14 价 HPV 疫苗，目前处于 III 期随访阶段；
- （2）SCT650C，IL17 抗体，已进入 III 期临床研究；
- （3）SCTB14，PD1/VEGF 双抗，已进入 III 期临床研究。

公司还有多项产品处于临床 I/II 期，包括 SCTB41（三抗，肿瘤治疗）、SCTC21C（CD38 抗体，肿瘤/自免）、SCTB35（TCE，肿瘤/自免）、SCTT11（眼科）、SCT520FF（眼科）、SCTB39-1/SCTB39-G（三抗，肿瘤治疗）、SCTV02（RSV 疫苗）、SCTV04C（带状疱疹疫苗）等。如推进顺利，上述产品中也会有一些会在 2026 年开展 III 期/注册性临床研究。

Q5：公司今年还会有新产品推进到临床阶段吗？

A：公司研发能力强大，计划今年推进数款产品申报 IND。

Q6：公司是否会寻求产品的海外 BD 机会？

A：公司会将产品 BD 作为中长期发展战略之一，努力寻求产品的对外 BD 机会。但具体交易不确定性较大，以公告为准。

接待过程中，公司与调研机构进行了充分的交流与沟通，并严格按照公司《信息披露管理制度》等规定，保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平，没有出现未公开重大信息泄露等情况，同时要求签署调研《承诺书》。

附件清单
(如有)

无

日期	2026年3月6日
----	-----------