

2026年度 提质增效重回报 行动方案



前 言

成都苑东生物制药股份有限公司（以下简称或“公司”）为践行“以投资者为本”的上市公司发展理念，助力资本市场稳定和经济高质量发展，基于对未来发展前景的信心及价值的认可，于2025年4月25日发布了《2025年度提质增效重回报行动方案》，自行动方案发布后，公司积极开展和落实相关措施，并于2025年8月19日发布了《2025年度提质增效重回报行动方案半年度评估报告》。

为切实维护全体股东利益，公司制定了《2026年度提质增效重回报行动方案》，全面评估了2025年度行动方案的执行情况，并制定了2026年度的优化措施，以推动公司持续规范经营，树立良好的资本市场形象。本方案已经公司第四届董事会第十一次会议审议通过。



目录

- 01 聚焦主业 筑牢持续经营根基
- 02 研发创新布局持续完善 创新转型成效稳步彰显
- 03 完善公司治理体系 护航高质量发展
- 04 提升信息披露质量 深化投关联动
- 05 重视投资者回报 共享企业发展红利

CONTENT

01

聚焦主业 筑牢持续经营根基



苑东生物拥有国内领先、符合国际标准的制药集成平台，主要业务涉及化学原料药、高端化学药及生物药研发、生产和销售。公司在麻醉镇痛领域深耕并建立了丰富的产品管线，核心产品市场竞争力强，领域优势凸显，同时在心脑血管、抗肿瘤、内分泌等慢病领域实现多元拓展。

截至报告期末，公司已实现**73个高端制剂产品及48个特色原料药产品**产业化，高端制剂产品中10个为国内首仿、17个为首家通过一致性评价、18个中标集采、3个为美国FDA批准的ANDA文号，特色原料药中21个完成国际注册/认证，已构建起原料制剂一体化的规模化生产与自主供应体系，形成研发申报高效、产品迭代能力突出、具备竞争优势的产品矩阵，**为公司创新转型战略实施提供了持续、稳健的现金流保障。**

2025年



营业收入

同比增长

13.31 亿元

-1.36 %



净利润

同比增长

2.84 亿元

19.24 %



扣非归母净利润

同比增长

2.08 亿元

19.02 %



备注：报告期内，受第十批国家集中带量采购执标影响，营业总收入略有下降；公司通过优化收入结构、加强成本管控、提升运营效率等多重举措，技术服务及转让收入增加，成本费用下降，消化第十批集采执标带来的影响，从而实现利润水平稳健上升。

9 大主要产品 市场占比名列前茅

2025年麻醉镇痛类3个产品**排名第一**



注：1、数据来源：米内网，全国重点省市公立医院数据库2025年Q1-3数据。

2、乐萌®盐酸纳美芬注射液市占率为57.72%，为公司与成都天台山制药股份有限公司合作产品。

2026年

公司将持续聚焦核心主业、稳固经营基本盘，为企业创新转型战略落地提供持续、稳健的现金流保障。营销方面，加大国内外市场开拓力度，挖掘价值产品和价值区域，强化市场准入与渠道拓展，加强终端精细化管控，推进零售直营布局，深化学术体系构建和全流程合规管理，推动核心产品持续放量和新产品快速上量；运营方面，围绕提质增效和安全可控两大目标，进一步提升运营效率，推行全面降本，构建高效协同的供应链管理体系提升成本竞争力。

02

研发创新布局持续完善 创新转型成效稳步彰显



苑东生物坚持创新驱动发展，**近三年研发投入占营业收入比例均在20%以上**。公司聚焦麻醉镇痛、抗肿瘤、自身免疫性疾病等重点领域，以临床价值为导向，构建了良性的产品迭代能力。截至本报告期末，公司在研项目60余个，其中新药项目占比近30%。

近年来，公司加大创新布局，在ADC、靶向蛋白降解等领域构建了10余条涵盖ADC、分子胶、PROTAC等创新药管线，其中多个在研项目具备BIC潜力。尤其在靶向蛋白降解领域形成差异化优势，核心管线HP-001胶囊在临床前及早期临床中展现出BIC潜力。在麻醉镇痛领域，公司按照“全细分领域、全作用机制、全镇痛模式、全业务领域”策略构建产品管线，已上市麻醉镇痛及相关领域产品20余个，在研项目近20个，进一步巩固苑东麻醉镇痛品牌地位。

报告期内

公司研发投入合计约

2.86 亿元

占营业收入比重为

21.44 %

其中新药研发投入

1.28 亿元

占研发总投入比例

44.87 %

截至报告期末

公司在研项目

60 余个

其中新药占比近

30 %

核心治疗领域产品集群化布局逐步形成

未来公司将进一步提升新药研发投入占比，聚焦创新驱动发展。



蛋白质
稳态技术



创新药物
结构设计
合成及评价
集成技术



缓控释及
迟释技术



鼻喷给药
制剂技术



制备工艺
设计与精益
控制技术



药物晶型
集成创新
与产业化技术

6

大核心技术平台

前沿技术平台布局优化 创新转型支撑能力显著增强

2025年，公司通过控股上海超阳药业，布局靶向蛋白降解（TPD）前沿技术领域，进一步补齐创新技术短板，加快推进公司创新战略转型。依托该技术平台，HP-001胶囊、HP-002片等具备BIC潜力的核心管线项目按计划有序推进，为公司在新兴技术领域构建长期竞争优势奠定基础。

创新药管线实现多点突破 多款品种具备全球开发潜力

▶▶ 靶向蛋白降解方面

- HP-001胶囊已完成Ia期单药剂量爬坡，并顺利进入到Ib期单药剂量拓展和IIa期联合地塞米松联合用药，安全性整体良好可控，并在低、中、高剂量组均观察到了有效性的积极信号；
- HP-002片已完成Pre-IND开发，并已提交临床试验申请；
- DAC技术平台孵化的首个分子已完成动物体内药效验证，截至本报告披露日已获得PCC并正式立项，目前处于Pre-IND阶段。

▶▶ 小分子新药方面

- EP-0226片于2025年9月提交IND申请，2025年12月获得临床默示许可，正在开展I期临床试验。



▶ 生物药方面

- 注射用YLSH003于2025年11月完成I/II期临床试验首例受试者给药;
- EP-0210单抗注射液于2025年11月提交IND申请, 已于2026年1月获得临床默示许可, 正在开展I期临床试验。

	产品	药物类型	靶点	适应症	临床前研究	IND	临床研究			NDA
							I期	II期	III期	
抗肿瘤	HP-001	分子胶	IKZF1/3	血液系统恶性肿瘤	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	HP-002	PROTAC	BTK	血液系统恶性肿瘤/自免	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	HP-004	DAC	/	血液系统恶性肿瘤	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	CY-002	分子胶	/	实体瘤	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	CY-006	DAC	/	实体瘤/自免	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	YLSH-003	ADC	TF	实体瘤	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
自免	HP-003	分子胶	VAV1	自免	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	EP-0210	抗体	TL1A	自免	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	CY-008	PROTAC	/	自免	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
麻醉镇痛	EP-0226	小分子	钙离子通道 $\alpha 2\delta$	神经病理性疼痛	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████
	EP-9001A	抗体	NGF	骨转移癌痛	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████	██████████

改良型新药实现商业化落地, 首个品种成功获批上市

水合氯醛糖浆完成技术审评, 已于2026年1月获得批准上市, 成为公司首个成功商业化的改良型新药品种; 氨酚羟考酮缓释片完成补充资料, 进入技术审评阶段, 预计在2026年上半年上市; EP-0170T片正在开展III期临床研究; EP-0203XR正在开展II期剂量比例探索临床研究; EP-0206 SI已取得临床默示许可。还有多个差异化的改良型新药处于早期开发阶段, 改良型新药布局持续完善。



高端仿制药产品矩阵不断完善 精麻特药优势巩固

在精麻特药领域，公司在精神、麻醉及特殊管理药品领域继续保持行业领先地位，全年提交特药新品（含原料）注册申请/获批临床超**10**项，取得多项药品研制及生产批准文件，盐酸纳呋拉啡口崩片等产品实现国内首仿或首家通过一致性评价，精麻特药领域在研产品数量超**10**个。

高端仿制药作为公司营收和利润的稳定支撑，公司坚持“高技术壁垒+高政策壁垒+高投入产出比”的立项策略，重点推进核心领域及核心管线的研发。2025年，新获批/过评高端仿制药**17**个，布瑞哌啉片等产品实现国内首仿，盐酸芬氟拉明口服溶液实现国内首家申报生产。



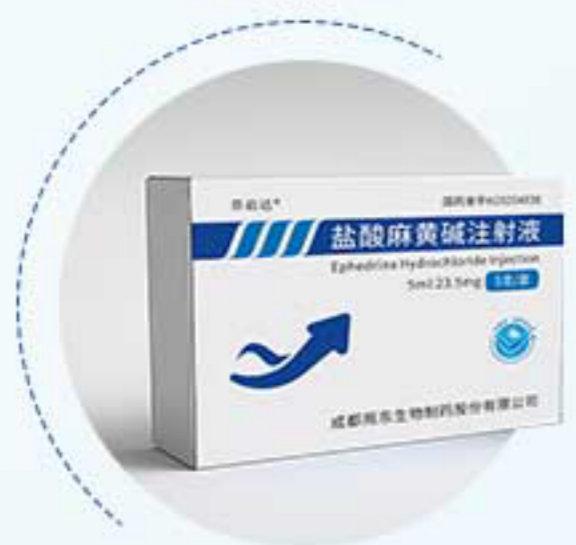
奥沙西洋片

第二类精神药品，治疗焦虑、失眠和酒精戒断综合征，为新分类第2家过评，抗焦虑重磅药物



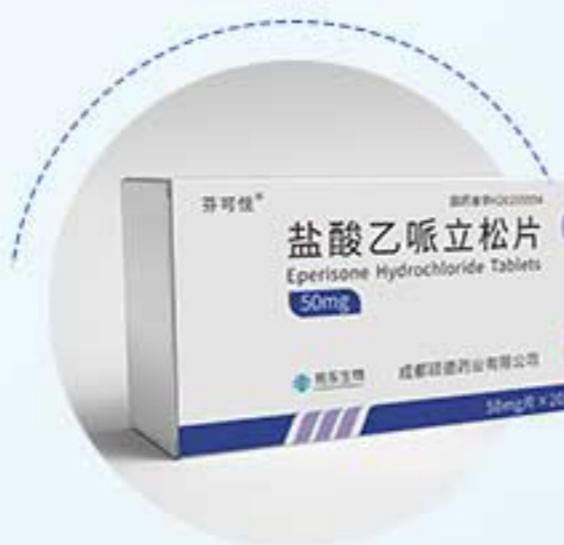
盐酸纳呋拉啡口崩片

第二类精神药品，国内首家仿制药获批上市，用于改善血液透析患者的瘙痒症



盐酸麻黄碱注射液

按照第一类精神药品管理，以新分类获批上市并首家视同过评填补了可静脉给药、适合多种麻醉环境的麻黄碱制剂市场空白



盐酸乙哌立松片

中枢性骨骼肌松弛剂，首家按新注册分类获批的仿制药



吡仑帕奈片

第二类精神药品
第三代抗癫痫药物



二羟丙茶碱注射液

平滑肌松弛药
原研企业的产品
暂未在国内上市



阿昔替尼片

用于晚期肾癌的二线治疗



盐酸阿罗洛尔片

第三代β受体阻滞剂



亚甲蓝注射液 (ANDA)

用于治疗儿童和成人
获得性高铁血红蛋白血症
实现原料制剂一体化出海



注射用维库溴铵

全麻辅助药物
是国内首家按新分类
获批上市的仿制药



水合氯醛灌肠剂

相对安全有效的镇静药物
国产第二家获批



阿帕他胺片

新一代的可口服的
雄激素受体抑制剂



艾拉莫德片

用于活动性类风湿关节炎



布美他尼注射液

强效袪利尿剂



达可替尼片

肺癌一线用药
国产第二家获批



培哚普利氨氯地平片 (III)

单片复方降压药



布瑞哌唑片

用于治疗成人精神分裂症
国内首家按新注册分类
获批的仿制药



苑东生物
EASTON BIOPHARMACEUTICALS

研发组织体系优化升级 高端人才队伍持续强化

公司控股上海超阳药业后，对上海超阳药业、上海优洛、成都优洛及小分子创新药等研发板块进行统筹整合，**设立创新药研究院**，实现创新药研发体系的统一规划与高效协同。公司持续引进小分子、抗体、药理及临床研究领域高层次领军人才，强化早期研发与临床转化能力；**搭建临床研究中心、药理部等共享技术平台**，**构建药理学、药理、临床研究三位一体的核心研发体系**，并建立强项目制矩阵式管理机制，持续提升研发资源配置效率与项目研发成功率。

截至报告期末

公司拥有研发人员

358 人

▶▶ 其中硕博人才

172 人

2025年新获奖项

- 中国专利优秀奖
- 2025中国药品研发综合实力100强
- 2025中国化药研发实力50强
- 入选“科创创业创新药指数”
- 2025年度“大健康卓越竞争力上市公司”



2026年

公司将围绕“结构升级和创新转型”继续加大研发投入力度，聚焦重点领域，以市场需求和临床价值为导向，构建差异化竞争优势。



▶▶ 创新药方面

- 加大研发投入，加快创新转型，产品选择“以终为始、重质不重量”，围绕麻醉镇痛、抗肿瘤、自身免疫性疾病三大核心治疗领域布局，集中资源追求真正的临床差异化和全球竞争力。
- 2026年将加快重点项目临床开发进程，预计临床试验项目共5个，HP-001胶囊完成Ib期剂量拓展以及完成IIa期受试者入组；HP-002片完成IND申报并启动I期临床；EP-0226片完成I期临床，进入II期临床；大分子注射用YLSH003、EP-0210单抗注射液完成I期临床；优化资源配置，强化核心技术平台建设，加快临床前期项目开发，计划HP-003完成IND申报；HP-004完成Pre-IND开发；重点布局蛋白质降解、DAC、双/多特异性抗体等前沿技术方向，计划新立创新药项目4个。
- 同时，持续优化组织架构与人才梯队，通过引进高端专业人才、完善研发流程与考核机制、实施股权激励等举措，引导团队聚焦核心价值与长期发展目标。

▶▶ 改良新药和仿制药方面

- 控制研发投入，“精选优育”，新立项项目聚焦于市场容量大、具有高技术壁垒或高政策壁垒的差异化品种，以市场需求为导向，加快价值项目和壁垒项目的研发进度；预计2026年新获批上市产品6个，申报生产项目5个。

03

完善公司治理体系 护航高质量发展

公司将价值观深度融入经营管理全过程，秉持“阳光管理、透明高效、阳光经营、行稳致远”理念，持续坚持规范治理，不断完善治理结构、健全内部控制体系建设、提升风险管理和防范水平，实现公司发展的良性循环，从而推动企业高质量发展。

优化制度体系，提升治理效能

2025年，公司严格落实新《公司法》有关要求，顺利完成取消监事会相关工作，同步修订《公司章程》及相关议事规则，2025年度修订**25**项，新制定**1**项，废除《监事会议事规则》，原监事会法定职权由董事会审计委员会承接行使，治理架构进一步精简高效。同时，还积极修订了与信息披露、定期报告等相关的内部管理程序文件，细化公司重大信息分类标准，明晰各主体权责边界，保障对拟发生及前瞻性重大信息的全面、及时获取，保障决策流程与信息披露的合规。

规范决策运作，凝聚治理合力

2025年，公司合规召开董事会**9**次、监事会**6**次、股东会**3**次，董事会下设专委会**14**次，审议了定期报告、股权激励预留授予和归属、ESG报告、提质增效专项报告、增资参股公司、关联交易、取消监事会、修订《公司章程》等事项。

公司管理层恪尽职守，勇于创新，公司独立董事积极勤勉尽责履职，认真审核各项议案，并从专业的角度为公司发展和治理提供了宝贵的建议，公司获得了由中国上市公司协会组织评选的“2025上市公司董办最佳实践案例”、第20届“金圆桌奖”公司治理特别贡献奖等荣誉。



赋能“关键少数”，提升履职效能

“关键少数”在公司治理中发挥着至关重要的作用。2025年，公司积极做好监管新规的监测工作，重大监管政策实时整理传递给公司董监高等关键少数。公司证券事务部及时组织控股股东、实际控制人、董事、董事会秘书及其他高级管理人员、证券事务部及其他关键岗位人员参加与履职、内控治理、信息披露等相关的内外部培训共计22次，确保了“关键少数”及时了解最新的法律法规，提升其履职水平和合规知识储备，推动公司治理水平的全面提升。



深化 ESG 实践，共创可持续价值

公司高度重视环境、社会及公司治理（ESG）工作对企业的重要作用，坚持将可持续发展的理念与公司业务发展相结合，将环境保护、社会责任与企业经营相结合，由董事会特设的环境、社会及治理（ESG）委员会为管理中心，自上而下推进ESG工作的有效落地执行。公司已经连续3年（含2025年ESG报告）主动披露《环境、社会及公司治理（ESG）报告》，向广大投资者全面展现了公司的ESG实践成果，报告参考国内外多个权威标准和指南进行撰写，获得同花顺ESG AA评级、秩鼎ESG AA评级等评级。

2026年

公司将持续释放治理效能，充分发挥董事会专门委员会的决策支撑与参谋智囊作用，公司管理层将进一步提升公司经营管理水平，强化经营韧性，持续增加公司的核心竞争力、盈利能力、经营效率和风险防控能力，持续推动ESG体系融入企业经营管理各个环节，推动公司持续高质量发展。

此外，公司将依据最新法规，建立薪酬水平与市场发展、个人能力和业绩贡献、公司可持续发展相匹配的董事、高级管理人员薪酬管理制度，促使上市公司董事、高级管理人员与公司及股东的利益长期绑定。

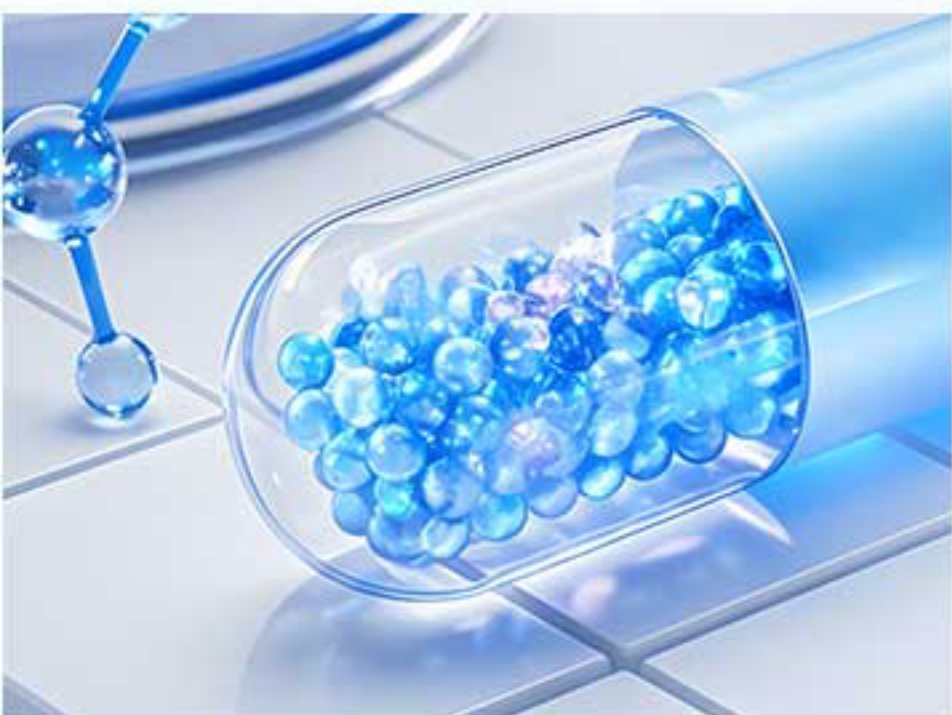
04

提升信息披露质量 深化投关联动

2025年，公司持续深化“IR+信息披露”协同机制，积极传递发展战略与研发进展，主动披露价值相关信息，创新投资者沟通形式，持续优化股东结构，获得各类机构投资者的长期关注与认可。

严守信披底线，提升披露质效

公司严格遵守信息披露相关法规和制度，以真实、准确、完整、及时、公平的原则履行信息披露义务，及时向投资者展示公司战略规划、经营业绩和产品研发情况等信息，主动增加自愿性信息披露，在合规的前提下不断提高信息披露透明度，切实维护投资者的知情权。2025年度，公司以一图读懂定期报告、可视化财报等生动、直观的形式，通过微信公众号向投资者展示关键业绩数据、经营亮点等重点信息，帮助投资者多维度、全方位地了解公司发展状况。



- ▶▶ 2025年披露公告**158**份，自愿性公告达**27**份
- ▶▶ 在上海证券交易所关于沪市上市公司2024至2025年度信息披露工作评价中荣获 **A级** 评价
- ▶▶ 2025年度上市公司董办最佳实践案例
- ▶▶ 第九届中国卓越IR-卓越价值创造奖

2026年

公司将以《上市公司监管指引第10号——市值管理》为导向，严格按照法律、法规及证券监管规则，确保信息披露真实、准确、完整、及时、公平，进一步健全以投资者需求为导向的信息披露工作，提升上市公司透明度，积极回应市场关切。

搭建多元渠道，深化价值沟通

公司秉持开放、公平原则，通过线上平台、业绩说明会、现场调研等多层次渠道，与投资者保持高效双向互动。随着投关工作不断深化，市场关注度与价值认可度持续提升，机构研究覆盖稳步增加。

- ▶ 运用“一键通”等股东会便捷网络投票提醒服务**3**次，为中小股东参与投票提供便利，保障中小股东充分行使表决权、参与权等权利
- ▶ 上证e互动问题回复数**30**个，回复率**100%**；投资者关系公众号推文**10**篇；业绩说明会**3**次
- ▶ 2025年度新增券商研报**16**篇

2026年

公司将系统性优化投资者关系管理体系，推动沟通重心从信息披露为主，逐步向价值传递与预期管理深化延伸，在持续提升信息透明度的基础上，进一步增进资本市场对公司战略布局、经营节奏与长期价值的认同。

公司将持续优化投关活动形式与内容设计，强化与研发、业务板块的协同联动，通过多样化交流全面展现经营成果、研发进展及发展规划，实现投资者沟通与品牌建设的良性互动。同时紧密结合资本市场反馈与经营管理研判，精准把握市场关切、行业趋势与外部预期，提升投关工作对公司决策的支撑效能。



05

重视投资者回报 共享企业发展红利



坚持稳健分红，传递长期信心

公司始终将投资者回报置于重要位置，保持利润分配政策的连续性与稳定性。上市后持续现金分红，2020年至2025年度，公司预计现金分红累计总额达**4.27**亿元，平均占净利润的比例在**30%**以上，以真金白银与股东共享经营成果。2025年度，公司拟以实施权益分派的股权登记日登记的总股本扣除公司回购专户中的股份数后为基数，向全体股东每**10**股派发现金股利人民币**4.9**元（含税），占公司2025年度合并报表归属于上市公司股东净利润的**30.08%**。



积极实施股份回购

为坚定表达对公司内在价值与未来发展的信心，公司于2023年8月推出股份回购计划，回购股份拟用于员工持股计划或股权激励。在完成计划下限后，公司基于长期发展信心主动延长回购期限，充分体现对股东利益的高度重视。

截至2025年2月14日，本次回购已顺利实施完毕，累计回购股份占总股本约**2.0897%**，回购总金额约**1.35**亿元，有效维护公司价值与资本市场形象，切实保障投资者长远利益。

截至报告期末，**部分回购股份已用于公司实施股权激励与员工持股计划。**

员工持股计划

2024年 199位核心骨干员工
认购股份数**109.1**万股



股权激励计划

2024年 187位核心骨干员工
被授予限制性股票**72.8**万股

2025年 32位核心骨干员工
被授予限制性股票**22.6**万股

2026年

公司将继续立足于维护全体股东利益的根本宗旨，继续统筹好公司发展、业绩增长与股东回报的动态平衡，积极探索方式方法，依法合规开展股东回报及市值管理工作，在符合相关法律法规及《公司章程》利润分配政策的前提下，兼顾股东的即期利益和长远利益，实现“持续、稳定、科学”的股东回报机制，实现公司与投资者的双向奔赴与共同成长。

其他事宜

2025年度，公司积极落实《2025年度提质增效重回报专项行动方案》，在研发创新、提升经营质量、规范运作以及投资者关系管理等方面取得了一定的成效，切实维护了投资者的权益。公司持续评估2025年度专项行动方案的具体措施，并结合实际情况进一步优化，制定了本行动方案。

2026年度，公司将严格执行本行动方案，继续聚焦主业，努力提升核心竞争力、管理能力和盈利能力，切实履行上市公司的责任和义务，通过规范的公司治理、良好的业绩表现、积极的投资者回报，回馈广大投资者的信任。公司将每半年对行动方案执行情况进行评估，形成评估报告提交董事会审议并披露，保障投资者的知情权。

本行动方案所涉及的公司规划、发展战略等系非既成事实的前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，敬请投资者注意相关风险。

成都苑东生物制药股份有限公司

地址：成都市双流区安康路8号

电话：028-86106668

邮箱：yds@eastonpharma.cn