健康元药业集团股份有限公司

关于 2025 年第三季度业绩说明会召开情况的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏、并对其内容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

健康元药业集团股份有限公司(以下简称:公司)于2025年11月25日(星期二)上午10:00-11:00在上海证券交易所上证路演中心(网址: http://roadshow.sseinfo.com/),以网络文字互动方式召开了2025年第三季度业绩说明会,针对公司2025年第三季度的经营成果及财务指标等具体情况与投资者进行互动交流和沟通,在信息披露允许的范围内就投资者普遍关注的问题进行现场回复,现就有关情况公告如下:

一、本次说明会召开情况

2025年11月25日(星期二)上午10:00-11:00,公司在上海证券交易所上证路演中心召开2025年第三季度业绩说明会,公司董事长朱保国先生,董事、总裁林楠棋先生,董事、副总裁兼财务负责人邱庆丰先生,独立董事覃业志先生、印晓星先生,董事会秘书朱一帆先生出席本次说明会,就公司2025年第三季度的经营成果及财务指标等具体情况与投资者进行互动交流,并回复投资者提出的相关问题。

二、本次说明会投资者提出的主要问题及公司答复情况

本次说明会现场投资者提出的主要问题及答复整理如下:

1、公司产品在海外注册方面做了哪些工作?哪些产品存在专利向外许可?

回复:您好,公司海外注册工作稳步推进,已在菲律宾、荷兰设立子公司,搭建起覆盖东南亚及欧盟市场的本地化注册、合规与销售体系,旗下多款吸入制剂等产品正按不同国家标准推进多区域注册,且生产基地通过东南亚多国 GMP 检查,为产品出海奠定坚实基础。旗下控股子公司丽珠集团也在多维度深化制剂出海布局:注射用重组人绒促性素已获巴基斯坦、乌兹别克斯坦上市批件,司美格鲁肽注射液向巴基斯坦递交上市申请,注射用艾普拉唑钠启动马来西亚注册申报,多产品、多区域出海格局持续完善。

公司始终秉持开放积极的态度推进管线 BD 合作,比如 IL-17A/F 单抗产品正在就对外

授权与相关方开展合作洽谈,其他品种我们会结合产品研发进度、市场需求变化及合作双方诉求综合研判、择优推进。同时,公司也在积极探索海外 BD 合作机会,持续挖掘全球范围内的优质合作潜力。若后续达成实质性合作成果,公司将严格按照信息披露规则及时履行披露义务。

2、公司有没有计划引进或者代理成熟的疫苗产品?

回复:您好,公司的控股子公司丽珠集团已引进一款新型流感疫苗,已进入I期临床试验阶段,安全性随访良好。作为全球首个在研的含佐剂的四价重组蛋白流感疫苗,这款疫苗保护力更强,能精准诱导高浓度抗体,对老年人等免疫力低下人群保护效果更优;安全性更好,成分纯净、杂质少,不良反应风险更低;覆盖范围广,可预防四种常见流感病毒株。未来,公司将持续推进这款疫苗的临床进程,同时根据市场需求与业务发展,灵活探索疫苗领域的合作机会。相关进展请以公司公告为准,谢谢。

3、妥布霉素吸入溶液下半年销售状况如何?是否保持上半年的良好状态?

回复: 您好,妥布霉素吸入溶液(健可妥)自去年纳入医保后已逐步实现放量,下半年仍保持良好增长态势,临床端也因良好治疗效果收获不错反馈。不过目前产品受医保报销政策限制——需通过痰培养(常规周期 3-5 天)确认铜绿假单胞菌感染才能报销,一定程度上影响了放量速度。后续公司将持续拓展医院终端覆盖范围,进一步提升产品可及性。

4、公司多年已经没有增长性了,原本呼吸带来的增长性,让疫苗投入给抹平了。公司 转型创新,预计什么时间会出现增长性?

回复:您好,经过两年多的打磨,公司在呼吸领域已布局超 10 款 1 类创新药,其中多款产品已进入 II 期及以上临床阶段,管线成熟度稳步提升。目前进度最靠前的是治疗流感的玛帕西沙韦胶囊,该产品已进入审评后期,公司正积极推进商业化各项准备,全力确保产品上市后顺利落地。这将成为健康元近年来首个获批的 1 类创新药,标志着公司创新转型正式进入收获期。TSLP 单抗、PREP 口服抑制剂、玛帕西沙韦干混悬剂(儿童剂型)等多个在研产品也在稳步推进,将为公司中长期的产品组合优化及业绩弹性作出贡献。

关于本次业绩说明会的具体内容,详见上证路演中心(网址: http://roadshow.sseinfo.com/)。本次说明会在投资者积极参与和配合下圆满结束,在此,对长期关心、支持公司发展的投资者表示衷心感谢!

特此公告。

健康元药业集团股份有限公司 二〇二五年十一月二十六日