

证券代码：832982

证券简称：锦波生物

公告编号：2024-088

山西锦波生物医药股份有限公司

投资者关系活动记录表

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、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个别及连带法律责任。

一、投资者关系活动类别

☐ 特定对象调研

☐ 业绩说明会

☐ 媒体采访

☐ 现场参观

☐ 新闻发布会

☐ 分析师会议

☒ 路演活动

☐ 其他

二、投资者关系活动情况

活动时间：2024 年 9 月 20 日

活动地点：广东省深圳市福田区深南路 2012 号深圳证券交易所上市大厅，“全景路演” (<https://rs.p5w.net/html/144618.shtml>)。

参会单位及人员：现场及网络参加医药生物行业上市公司 2024 年度集中路演活动的投资者

上市公司接待人员：公司董事、副总经理、董事会秘书：唐梦华女士。

三、投资者关系活动主要内容

在路演活动中，公司就投资者普遍关注的问题进行了回复，主要问题及回

复情况如下：

问题 1、请问重组Ⅲ型人源化胶原蛋白冻干纤维和注射用重组Ⅲ型人源化胶原蛋白溶液有何区别？

回答：公司重组Ⅲ型人源化胶原蛋白冻干纤维和注射用重组Ⅲ型人源化胶原蛋白溶液在产品形态、规格、使用方法等方面均有区别。

问题 2、目前公司产品具有先进性和唯一性，请问出口国际市场有什么计划？

回答：公司目前主要在三类医疗器械、化妆品、原料业务上布局海外市场。初期阶段采用与国际大公司合作等方式来开展业务。在地域上，公司首先在东南亚、日韩等地布局。

问题 3、公司中报分红非常好，但是公司有没有考虑回购并注销股份？回购能减少股份，提升每股含金量，能改善股份的供需关系，从而比分红更有效的维护公司股价。公司未来可否考虑回购股份？

回答：您好，公司目前暂无回购公司股票计划。

问题 4、请问贵公司薇旖美产品的胶原蛋白结构其它公司是否可以仿制？

回答：公司在重组人源化胶原蛋白领域处于世界领先地位，2021 年，公司申请的“重组Ⅲ型人源化胶原蛋白冻干纤维”成功获得国家药监局批准上市，对应品牌为薇旖美®，是全球首个可用于注射的重组人源化胶原蛋白产品，2023 年，公司“注射用重组Ⅲ型人源化胶原蛋白溶液”再次获得国家药监局批准上市，是我国首个通过创新医疗器械审批的重组人源化胶原蛋白制备的医疗器械，凸显了公司在重组人源化胶原蛋白领域强劲的创新研发能力。注射级重组Ⅲ型胶原蛋白产品研发难度大且三类医疗器械注册的时间较长，同时公司已经申请了多项专利，保护了公司在重组胶原蛋白领域的核心技术和产品。

问题 5、公司研发生产的重组人源化胶原蛋白有何优势？

回答：主要有以下四个核心优势：（1）解决了胶原蛋白的免疫原性；（2）公司生产的胶原蛋白是重组人源化胶原蛋白，氨基酸序列重复单元与人体Ⅲ型胶原蛋白核心功能区一致；（3）具有 164.88° 柔性三螺旋纤维网结构（这是胶原蛋白的基本结构），同时具有高水溶性；（4）可实现工业化生产。公司目前已在医疗美容、妇科、泌尿科、皮肤科、骨科、外科、口腔科、心血管科等领

域持续开展应用研究。

问题 6、2024 年半年度，公司的业绩取得了不错的成绩，请介绍一下公司 3-5 年的发展战略规划？

回答：公司将继续立足合成生物、结构生物学等技术，坚持以功能蛋白系统性创新研发为核心驱动，围绕重组人源化胶原蛋白等在内的人体各型别胶原蛋白及各类抗病毒功能蛋白开展基础、应用研发及产业化。一方面，公司将继续构建重组人源化胶原蛋白完整版图，包括重组Ⅲ型人源化胶原蛋白等在内的人体各型别胶原蛋白的全产业链理论研究、应用研究及产业化。另一方面，公司将持续推动用于传染性疾病的病毒进入抑制剂的研究和开发。

未来，公司将围绕医疗和生活护理等大健康领域，提供涵盖体表、体腔、体内器官修复再生的完整解决方案，致力于成为国际一流的科技创新型生物材料企业。

山西锦波生物医药股份有限公司

董事会

2024 年 9 月 23 日