

江苏德源药业股份有限公司

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：2026年3月11日

活动地点：公司通过全景网“投资者关系互动平台”（<https://ir.p5w.net>）采用网络远程的方式召开业绩说明会

参会单位及人员：通过网络方式参加公司2025年年度报告业绩说明会的投资者

上市公司接待人员：公司董事长、总经理：陈学民先生；公司副总经理、董事会秘书、财务负责人：王齐兵先生。

三、 投资者关系活动主要内容

本次业绩说明会公司就投资者普遍关注的问题进行了沟通与交流，主要问题及回复如下：

问题 1、介绍一下公司 2025 年的整体经营业绩情况，以及经营业绩增长的原因。

回答：2025 年实现营业收入 105,775.98 万元，同比增长 21.80%；实现净利润 23,692.91 万元，同比增长 33.87%；实现扣除非经常性损益后净利润 22,859.09 万元，同比增长 34.79%；实现经营性现金净流量 15,666.71 万元，较上年增长 34.68%。报告期末，公司资产总额 157,109.37 万元，较上年末增长 13.48%；负债总额 26,420.29 万元，较上年末下降 5.13%；所有者权益合计 130,689.08 万元，较上年末增长 18.17%。公司资产负债率有所下降，报告期末为 16.82%，上年末为 20.12%。

2025 年经营业绩增长的主要原因是：（1）公司始终坚持营销为先的经营理念，持续夯实销售基础工作，全力推进市场开拓，促进了在售产品销量的稳健增长。其中，产品“复瑞彤”和“波开清”销售规模的稳定增长，以及新产品销售规模的较快增长，进一步推动了经营业绩的增长；（2）利格列汀片（5mg）、西格列汀二甲双胍片（II）（50mg/850mg）、磷酸西格列汀片（100mg）等产品中标第十批药品集中带量采购，自 2025 年 3 月起发货至相关中标区域，推动销售规模较快增长；（3）公司持续强化内部运营管理，优化人员结构，严格费用管控，降本增效，全面提升整体盈利水平与经营质量。

问题 2、介绍一下公司创新药的进展情况。

回答：公司创新药的进展情况：（1）DYX116：降糖适应症于 2024 年 12 月获批临床试验，减重适应症于 2025 年 7 月获批临床试验，于 2025 年 12 月完成 I 期临床试验，预计 2026 年 3 月底完成 I 期临床试验的数据读出与揭盲，计划 2026 年 2 季度同步开展降糖和减重适应症的 II 期临床试验；（2）DYX118（GLP-1 受体口服小分子激动剂项目）：2025 年 12 月，公司与中国科学院上海药物研究所签订合同，获授该项目在中国范围内的独占许可使用权，公司将负责该项目在中国范围内的研发、生产、销售及商业化权利，双方将共同推进该项目除中国之外的国际权益，并按约定比例分享由此产生的收益。目前该项目已确定 PCC，正在进行临床前研究；（3）DYX216：目前处于 PCC 确认阶段，后续将推进临床前研究；（4）公司在降糖、降压等领域布局的其他创新药项目按计划稳步推进。

问题 3、介绍一下公司仿制药的获批和 CDE 审评情况。

回答：截至目前，公司仿制药 2025 年共取得 8 个品种的药品注册批件，2026 年已取得 1 个品种的药品注册批件，现有 13 个品种目前在 CDE 审评中。

问题 4、介绍一下公司原料药和制剂生产综合基地项目一期工程的进展，生产的原料药品种及产能情况。

回答：截至 2025 年末，公司原料药和制剂生产综合基地项目一期工程的主体及部分生产线已达到预定可使用状态，结转为固定资产。目前已完成那格列奈、依帕司他两个产品的 GMP 符合性检查、生产许可证、生产场地转移“三证合一”的现场检查，完成了利格列汀工艺验证，后续公司将稳步推进该项目其它产品的“三证合一”的验收和正式投产工作。

公司原料药和制剂生产综合基地项目一期工程主要生产以下原料药：盐酸吡格列酮、那格列奈、列汀类（苯甲酸阿格列汀、磷酸西格列汀、利格列汀、琥珀酸曲格列汀）、依帕司他、坎地沙坦酯等。根据原料药和制剂生产综合基地项目一期设计能力，该项目投产后将形成年产盐酸吡格列酮 10 吨、那格列奈 50 吨、列汀类 13 吨、依帕司他 5 吨、盐酸二甲双胍 1000 吨的生产能力。

问题 5、介绍一下公司目前原料药布局，以及对外销售的情况。

回答：公司践行“原料药+制剂一体化”的发展战略，稳步推进原料药和制剂生产综合基地项目一期工程的“三证合一”验收和正式投产工作，打造一体化生产基地。公司绝大部分制剂产品采用自制原料药，既减少对外购依赖，又降低生产成本，保障供应链稳定。

目前公司原料药全部自用，未来若产能富余，公司将考虑对外销售。

江苏德源药业股份有限公司

董事会

2026 年 3 月 12 日