

证券代码：300294

证券简称：博雅生物

华润博雅生物制药集团股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：20260515

投资者关系活动类别	<input 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"/> 电话会议 <input checked="" type="checkbox"/> 其他
参与单位名称及人员姓名	线上参加公司投资者集体接待日活动的投资者
时间	2026年5月15日(周五)下午 15:00-17:00
地点	不适用
上市公司接待人员姓名	董事长：邱凯 财务总监、董事会秘书：潘宇轩
投资者关系活动主要内容介绍	<p>本次互动交流的情况主要如下：</p> <p>1、公司股价跌跌不休，是否有措施稳定股价、提振信心？ 公司二级市场股价受诸多因素影响。公司高度重视以企业价值为核心的市值管理，聚焦主责主业努力做好自身经营管理工作，不断推动公司实现高质量发展，积极回报股东。</p> <p>2、请问公司当前除人血白蛋白、静丙产品外，在研新品有哪些，管线涉及那些方面？ 近年来，公司不断加大研发投入，先后成功上市了 PCC、VIII 因子、高浓度静注人免疫球蛋白、破伤风免疫球蛋白等产品，目前，公司在研产品如 C1 酯酶、vWF 因子、皮丙、IX 因子等研发进展顺利。</p> <p>3、公司新智能工厂建设进展如何？新工厂预计 2026 年 6</p>

月建成，并于 2028 年 6 月在生产场地变更获批后正式投产？需要 2 年时间吗？

公司智能工厂项目正按计划推进，目前已完成主建筑单体装饰装修、机电净化工程及工艺设备安装等，预计 2026 年 6 月建成，并于 2028 年 6 月在生产场地变更获批后正式投产。

公司根据国家药监局药审中心 2025 年 5 月发布《已上市血液制品生产场地变更研究技术指导原则（试行）》，对工艺验证批试生产进行重新安排，考虑分步实施技术转移，拟于 2026 年 7-10 月进行试生产、一阶段工艺验证。同时，参考近几年同行业新建工厂地址变更后的审批周期在 2 年左右，以及对上市变更管理涉及的注册材料准备、申报、受理、检查、中检院病毒灭活复核验证、发补审评等一系列流程时间进行细化分析，预计 2028 年 6 月在生产场地变更获批后正式投产。

4、一季度营收下滑但存货增长，产品降价存货是否会跌价？

一季度末，公司存货主要为原料血浆，以及在产品、库存商品、发出商品以及周转材料等。资产负债表日，存货按照成本与可变现净值孰低计量。按单个存货项目计算的成本高于其可变现净值的差额，计提存货跌价准备，计入当期损益。

5、一季度营收为何下降 40%？是否有库存没有释放？

公司 2026 年一季度营收下滑，主要系行业集采、市场竞争加剧等因素影响，公司核心产品的销量与价格均有所下滑。

6、重组白蛋白在安全性、成本、供应稳定性方面具备潜在优势，这将对公司白蛋白产品的毛利率、市场份额产生何种影响？

血源性的人血白蛋白临床应用广泛，功能包括改善胶体渗透压、转运和解毒功能等，疗效和安全性经过了临床长期验证。目

	<p>前，重组白蛋白获批适应症为“肝硬化低白蛋白血症”，在临床应用场景上仍存在局限。</p> <p>7、公司二股东是否有抵质押被平仓的风险？</p> <p>公司与高特佳集团保持良好的沟通。截至目前，其不存在股份质押被平仓的风险。</p>
<p>日期</p>	<p>2026 年 5 月 15 日</p>