

四川和谐双马股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026-3

投资者关系活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 分析师会议 ☐ 媒体采访 ☐ 业绩说明会 ☐ 新闻发布会 ☐ 路演活动 ☒ 现场参观 ☐ 其他
活动参与人员	华源证券 刘闯 华源证券 徐子悦 招商基金 任绍聪 安联基金 张祝源 安信基金 方瑾 人保养老 王晓琦 鹏华基金 高岳昂 建信基金 郑丁源 永赢基金 张晓榕 泰康资产 陈璟 大成基金 陈泉龙
时间	2026年9月15日
地点	湖北健翔生产基地，湖北咸宁咸安经济开发区绿山路9号。
形式	现场参观
上市公司接待人员	四川双马董事长谢建平、深圳健元总经理王斌、湖北健翔总经理钟祥龙
交流内容及具体问答记录	一、湖北健翔是深圳健元下属原料药生产基地，在基地总经理带领下，投资者参观了湖北健翔。湖北健翔主要生产 GLP-1 类多肽原料药以及其他多肽原料品种。该生产基地占地 300 亩，总建筑面积约 54,000 平方米，建有多肽生产车间，以及质检研发楼、甲类乙类仓库、溶剂回收中心、动力中心、固废收集场、污水处理站等配套设施。湖北健翔建有符合美国、欧盟和中国 cGMP 标准的多肽原料生产线（含中试线）共 10 条，配备多肽固相及液相合成反应釜数十台，总反应釜体积超 3 万升，各类多肽现有年产能已达 4 吨，其中 GLP-1 原料药年产能达 2 吨，新车间投产后总产能将突破 10 吨，有望对业务发展形成强有力支撑。深圳健元是国内少数拥有十七年以上多肽专有技术沉淀、且具备吨级多肽原料药商业化供应能力的企业。 公司多肽产业涵盖多肽原料药、多肽 CDMO 及美容肽三大板块的完整

	业务体系，具备从研发到商业化生产的全链条服务能力。在多肽原料药方面，公司围绕慢性疾病领域，重点布局司美格鲁肽、利拉鲁肽、替尔泊肽等核心品种，技术储备深厚且工艺路线成熟稳定，目前核心原料药已完成全球多个主要医药市场注册备案。公司同步构建了覆盖早期研发、工艺开发至商业化生产的全链条多肽 CDMO 服务体系，凭借先进的技术平台、丰富的全球注册经验、成熟的工艺放大能力和大规模商业化产能，向全球客户提供高质量高效的一站式解决方案。在美容肽业务方面，公司拥有百余种美容肽原料及高附加值的复配液体美容肽产品，与全球头部化妆品企业保持长期合作。 公司通过全面提升内部运营和 EHSQ 体系，构建了满足全球跨国药企高标准要求的承接能力，为公司业务的可持续高速发展奠定了坚实的基础。 二、与公司人员交流 1、请问湖北健翔是如何通过头部原研跨国药企审厂并纳入合格原料药供应商名录的呢？ 答：原研跨国药企的供应商准入体系门槛高、流程长，需历经多轮评估、资料审评与现场 GMP 审计。基于公司的高标准研发和生产交付平台，持续全面推进全球注册，公司快步推进全球优质客户池的扩大。 湖北健翔质量体系严格对标国际标准，能满足全球高端客户的严格质量体系标准。同时，通过提升 EHS 体系，公司已通过 EcoVadis 评估并获得铜牌。总之，公司的质量体系和 EHS 体系都能满足全球跨国药企的严格标准。 2、请问深圳健元目前市场订单情况如何呢？ 答：深圳健元目前构建了覆盖全球包括欧美、新兴市场在内的重点医药市场的国际商务团队，客户群体涵盖国内创新药企业、仿制药企业及海外研创药企等，业务已触达全球 40 多个国家和地区，今年上半年深圳健元境外营收（终端客户）占比超 60%。公司目前在手订单充足，业务发展良好。 3、目前多肽原料药市场放量可以达到多少呢？ 答：多肽药物凭借其高生物活性、高靶向性及良好的安全性特征，已成为全球医药研发与投资的热点领域。相关数据显示，全球多肽类药物市场规模预计 2032 年将增长至 2,612 亿美元。以 GLP-1 类药物为代表的多肽药物市场持续扩张，正逐步成为拉动上游多肽原料药及 CDMO 需求增长的重要力量。 4、公司 CDMO 和原料药的比重，哪个更大呢？CDMO 客户有哪些呢？ 答：从今年上半年营收占比来看，原料药的占比稍大些。CDMO 业务成功切入欧美主流市场，已与美国、欧洲多家知名生物科技公司建立合作。 5、我们现场看到 A16 车间已在进行设备调试，请问具体什么时候可以投产呢？另外我们也看到了工厂还预留了很多土地，请问未来产能规划是怎么样的呢？ 答：A16 车间还需进一步调试，同时还要完成工程验收等手续工作，预计年内可以达成投产。除 A16 车间外，公司依据市场需求已启动新的产能建设规划，以湖北生产基地现有产能为依托，进一步论证新产线的开设方案，将重点围绕多肽原料药的 GMP 产线布局、绿色智能制造、环保配套、多品种柔性生产以及适配 PDC（多肽偶联药物）、长链多肽等创新药物生产工艺方向开展系统性论证，强化规模化供应能力。
--	---

	6、未来公司的业务发展重点是什么呢？ 答：未来公司将持续强化先进技术储备、持续提升高质高效承接能力、做深做强核心业务，聚焦欧美知名研创药企和新兴市场区域性龙头企业客户，不断扩大市场占有，确保长期可持续快速发展。 “深圳健元”指“深圳市健元医药科技有限公司” “湖北健翔”指“湖北健翔生物制药有限公司” “CDMO”指“Contract Development and Manufacturing Organization, 合同研发和生产组织” “EHSQ”指“Environmental, Health, Safety and Quality 环境、健康、安全与质量” “EHS”指“Environmental, Health, Safety 环境、健康、安全” “cGMP”指“Current Good Manufacturing Practice, 现行药品生产质量管理规范，是欧美和日本等国家地区执行的 GMP 规范，系对药物生产过程实施的一系列质量与卫生安全的管理措施，涵盖从原料、人员、设施设备、生产过程到包装运输等药物生产全过程。” “GMP”指“Good Manufacturing Practice, 药品生产质量管理规范，是药品生产和质量管理的基本准则。中国目前执行的是 GMP 标准。”
关于本次活动是否涉及应披露重大信息的说明	否
活动过程中所使用的演示文稿、提供的文档等附件	无