

盟科药业股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	<input checked="" 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"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 其他
形式	<input checked="" type="checkbox"/> 现场 <input type="checkbox"/> 网上 <input type="checkbox"/> 电话会议
参与单位名称	中信资管、千宜投资、清池资本、东方证券、巨杉资产、开思私募基金、浙商基金、高毅资产、行知创投、Heartland Capital Investment Consulting (Shanghai)
时间	2024年4月9日、2024年4月10日
地点	上海市浦东新区爱迪生路53号
上市公司接待人员姓名	公司管理层
投资者关系活动主要内容介绍	<p>1、公司康替唑胺片的商业化拓展情况？ 答：2023年度，公司进一步完善市场销售推广策略，实现全年营业收入9,077.64万元人民币，同比增长88.31%。公司已与国药控股、华润医药、上海医药等多家医药商业公司开展合作实现全国药品配送的网络覆盖。截至2023年12月31日，累计450余家医院开具康替唑胺片处方。此外，2023年康替唑胺片再次通过国家医保评审，顺利以原价续约，纳入2023年国家医保目录。</p> <p>2、公司2024年临床试验的预期计划？ 答：2024年度公司按计划推进多项临床试验，包括： 1) 推进注射用MRX-4序贯康替唑胺片在中国的复杂性皮肤和软组织感染适应症的临床试验； 2) 推进康替唑胺片在中国的拓展适用人群至儿童复杂性皮肤和软组织感染患者的药物临床试验； 3) 推进注射用MRX-4序贯康替唑胺片在全球用于治疗糖尿病足感染的药物临床试验； 4) 完成MRX-5在澳洲I期临床试验； 5) 完成MRX-8的中国I期试验。</p> <p>3、MRX-5的临床试验进度以及市场前景？ 答：MRX-5的I期临床试验已于2023年在澳大利亚启动，主要评估MRX-5在健康受试者中的安全性、耐受性、药动学特性及食物效应。截止2023年12月31日，MRX-5已经入组16人。2024年公司将启动MRX-5在美国的IND申报准备工作。 MRX-5是新型的苯唑硼酸类抗生素，用于非结核分枝杆菌</p>

	<p>(NTM) 导致的感染。NTM 是一大类细菌的总称，主要的致病菌包括鸟分枝杆菌 (MAC) 和脓肿分枝杆菌 (MAB)。全球至少有 250,000 人正在接受 NTM 感染的治疗，已上市产品的患者年治疗费用超过 10 万美金。</p> <p>欧美市场非常关注 NTM 感染问题。FDA 就这种临床迫切需求的罕见感染治疗给予了各类的政策倾斜，从孤儿药认定，到 FDA 快速审批流程以及上市后市场定价都提供了优厚的条件。公司的 MRX-5 有望成为抑制亮氨酸-tRNA 合成酶类的同类首创 (First-in-Class) 用药。</p> <p>4、公司其他在研新药的研发方向？</p> <p>答：除了已进入临床阶段或商业化阶段的核心产品外，其他药物偶联技术是公司的重点研发方向，主要包括多肽药物偶联物和抗体药物偶联物两大类。公司目标基于偶联技术提高药物的靶向性，并通过对分子结构的改造，改善药物的药代动力学特点，实现药物的定向输送，提高局部疗效，降低全身副作用，进一步提高有效性和安全性，满足临床在治疗肾病和实体瘤的需求。目前多肽药物偶联物和抗体药物偶联物管线已完成阶段性的成药性研究，并申请了多项专利。</p> <p>5、公司偶联物平台的研发优势？</p> <p>答：作为一家专注于创新药物研发的公司，公司在抗生素领域积累了丰富的经验和技術优势，特别在毒素研发和安全性提升方面建立了区别于其他 ADC 平台的优势。这些研发成果不仅为解决感染性疾病提供了重要支持，也为公司在 ADC/PDC 领域的进一步发展奠定了基础。如在肾炎领域，公司通过 ADC 技术结合特定的靶向药物，可以实现更精确、更有效地抑制肾炎相关病理过程的目标。</p>
附件清单	无
日期	2024 年 4 月 12 日