



# 福建海西新药创制股份有限公司

行业领先的处于商业化阶段的创新制药公司

香港联交所主板上市：02637

2026.3.9进入港股通

2026年4月1日 线上年度业绩交流会

# 目录

1

公司概况

2

风口已来 - 原创创新药的前景

3

其他投资亮点





章节1

# 公司概况



# 海西新药 - 创新型制药公司，集研发、生产及销售能力于一体

2012年创立，2025.10完成香港IPO上市

公司战略 - 双轮驱动



## 仿制助力创新 创新驱动未来

### 全球首创的创新药业务 - 爆发前夜

#### 1 治疗机制全球首创的产品

- C019199肿瘤免疫调节剂  
针对骨肉瘤、乳腺癌、结直肠癌、胰腺癌及TGCT  
提供二/三线治疗方案
- 眼科药 - 全球首创口服治疗wAMD/DME/RVO
- 脑胶质瘤
- 特发性肺纤维化 (IPF)

### 仿制药收入 - 扎实支撑

#### 2 7款产品纳入国家VBP计划

- 创造丰厚的现金流
- 已连续5年盈利
- ✓ 领先市场的产品
  - 15款已获批上市的仿制药产品
  - 4款分别具有市场前一或二的地位

### 财务表现 - 稳健增长

#### 3 稳健经营，收入利润双增长

- 25年营收较24年增长24.79%
- 净利润增长30.09%

#### 4 100%覆盖中国市场

- 覆盖全国约18,000家医院及其他医疗机构以及超过22,000家药店

注:

1、VBP指中国实施的一套药物及医疗器械采购法规。VBP计划旨在通过大批量采购的竞争性招标程序，以临床应用成熟、用量大、市场竞争充分的医疗产品为中心，实现药品及医疗器械的低价采购

# 国际化管理团队 — 富有远见及经验及卓越的往绩记录

联合创始人



**康心汕 博士** 董事长/总经理 26+ 年医药行业经验

- ◆ 国家海外高层次人才、教授级高级工程师
- ◆ 前贝达药业首席药学家
- ◆ 普林斯顿大学化学博士



**冯岩 女士** 执行董事 22+年医药行业经验

- ◆ 曾任麦克马斯特大学实验室总监，耶鲁大学医学院研究经理
- ◆ 中国科学院硕士



丰富经验、全球视野管理团队



- 平均拥有超过 **20年** 的制药行业经验



- 研发团队由逾 **90名** 研究人员组成，其中约 **30%** 拥有博士或硕士学位
- 研发团队主要成员平均拥有 **10年** 医药行业经验

核心高管



**张明强 博士** 研发及全球事务总裁 30+年医药行业经验

- ◆ 曾于多家医药MNC工作，历任罗氏制药中国研发中心首席技术官/外部研发副总裁，MSD企业副总裁/亚太区研发总裁，及于Amgen担任企业研发副总裁/亚洲研发中心主管
- ◆ 领导全球化拓展，包括海外BD，创新药研发及商业合作等



**陈光明 博士** 副总经理/首席科学官 31+年医药行业经验

- ◆ 曾于PTC Therapeutics (Nasdaq上市公司) 担任 Senior Research Fellow，牵头多款全球创新药研发
- ◆ 领导公司创新药研发，对立项和研发总负责



章节2

风口已来

- 原创创新药的前景



# 小分子创新药研发平台

基于炎症反应和免疫领域的洞察力，全新多机制协同调节

## 核心能力

- 专有化合物库
- 激酶SAR研究

- 开发多靶点创新药
- 覆盖免疫、炎症等治疗领域

## 全新机制-选择性多靶点，不是泛靶点

- 目标激酶筛选：选择具有治疗潜力的**多个激酶**
- 靶点定向优化：通过设计实现**定向的多靶点优化**
- 组织定向优化：通过设计实现**定向的病理组织暴露**

**综合提升有效性与安全性！**

## 创新药开发流程

激酶筛选

先导化合物优化

脱靶筛选和药效研究

临床前候选药物提名

IND申报

## 研发管线

- 全新的原创机制
- 业界公认且一直未被满足的临床需求

# 创新药管线组合

专注原创的创新药：多领域布局 - 全球首创，中国首发

■ 创新药领域产品管线的前4款产品：



HXP056

治疗眼底病

- 口服治疗 wAMD、DME 及 RVO
- 2025年中国启动 I 期/II 期 临床试验
- 2026年中国完成 I 期/II 期 临床试验



C019199  
(HXP019)

肿瘤免疫治疗

- CSF-1R/DDR1/VEGFR2 全新单药多机制免疫调节
- 2026年H1中国启动 III 期 临床试验治疗骨肉瘤



HXP089

治疗脑胶质瘤

- 针对恶性的复发性脑胶质母细胞瘤
- 全新单药多机制
- 预计于2026年第二季度向国家药监局提交IND申请



HXP090

治疗特发性肺纤维化

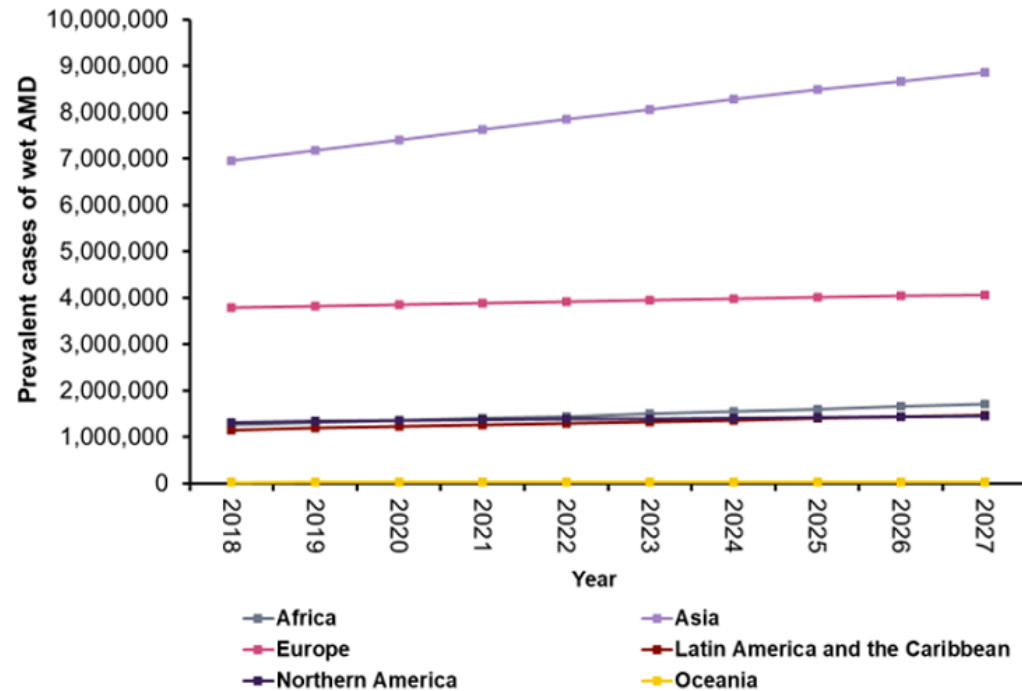
- 用于治疗特发性肺纤维化
- 预计于2027年向国家药监局提交IND申请

**HXP056:**

---

**颠覆性的原创眼底病口服新药 - wAMD, DME & RVO**

# 眼底病wAMD, DME & RVO的流行病学



- 全球约2亿年龄相关性黄斑变性（AMD）患者，中国超过4000万
- 其中10-15%是湿性黄斑病变（wAMD）患者，中国约600万
- AMD是现代社会致盲最重要的病因之一，截至2021年，全球因AMD致盲的患者超过150万。
- 全球超过3000万糖尿病性黄斑水肿（DME）患者
- 全球2000万-5000万视网膜静脉阻塞（RVO）患者
- 以及其他的视网膜血管病患者

患者数量巨大，眼球注射剂治疗率低，未满足临床需求明确，市场潜力巨大！

Source: Datamonitor Healthcare; CDC, 2018;

JAMA Ophthalmol. 2014,132(11):1334-1340; Survey of Ophthalmology, 2022,67: 1244-1251; J Glob Health. 2019, 9(1):010427; Eye and Brain 2021, 13:147-156

global burden of disease,GBD: <https://ourworldindata.org/grapher/number-of-people-with-blindness-due-to-each-cause>

# wAMD, DME & RVO已上市药物的痛点

药品名称	英文名称	美国获批时间	国内获批时间
哌加他尼	Pegaptanib	2004/09	-
雷珠单抗	Ranibizumab	2006/06	2011/11
康柏西普	Conbercept	-	2013/01
阿柏西普	Aflibercept	2011/11	2018/05
法瑞西单抗	Faricimab	2022/01	2023/12
贝伐单抗	Bevacizumab	Off-label	Off-label

已上市药物都是眼球注射剂，依从性差，治疗率低：

- 治疗最完善的美国，患者治疗率~50%，2年后迅速降到<10%
- 中国患者治疗率~5%，且大多数患者无法坚持持续用药

# HXP056口服药的技术颠覆 - 解决了血眼屏障和系统安全性难题



治疗方式便利

有望疗效更优

潜在安全性风险小

HXP056口服药将**颠覆**全球治疗指南！

- 依从性高，可实现在家自我管理治疗
- 口服便利，可实现双眼同时治疗
- 无需冷链运输和保存，降低成本和社会负担
- 多靶点发挥抗血管生成、抗炎和抗纤维化多重协同作用
- 眼部暴露高，局部效用持久
- 避免眼部操作带来的不适和感染风险
- 系统代谢快，潜在毒性小
- Off-target活性靶点少，潜在毒副作用少

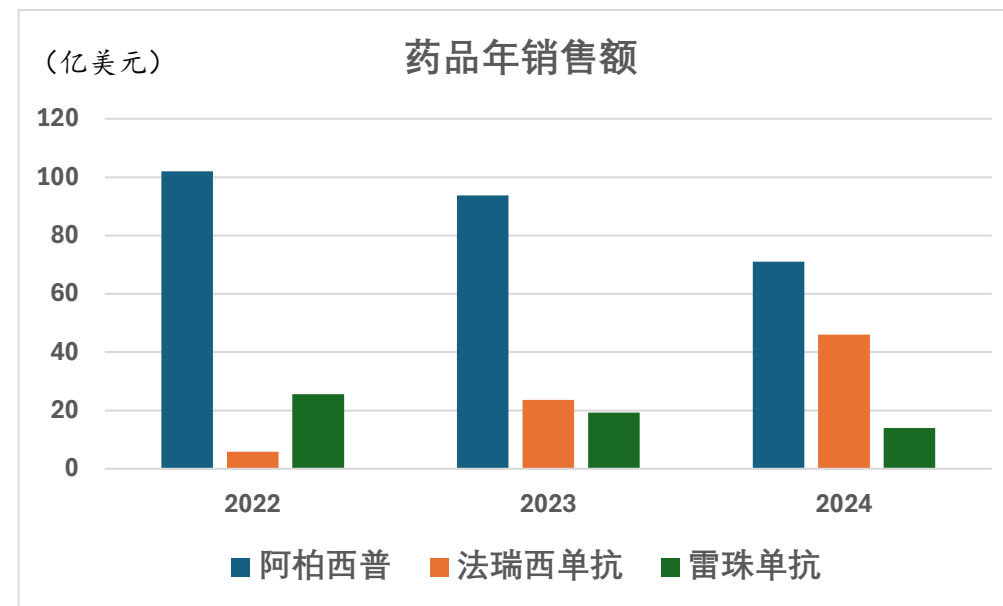
# HXP056口服药的市场爆发 - 范式转移增量市场



HXP056口服药将降低医生学习曲线，提升患者可及性

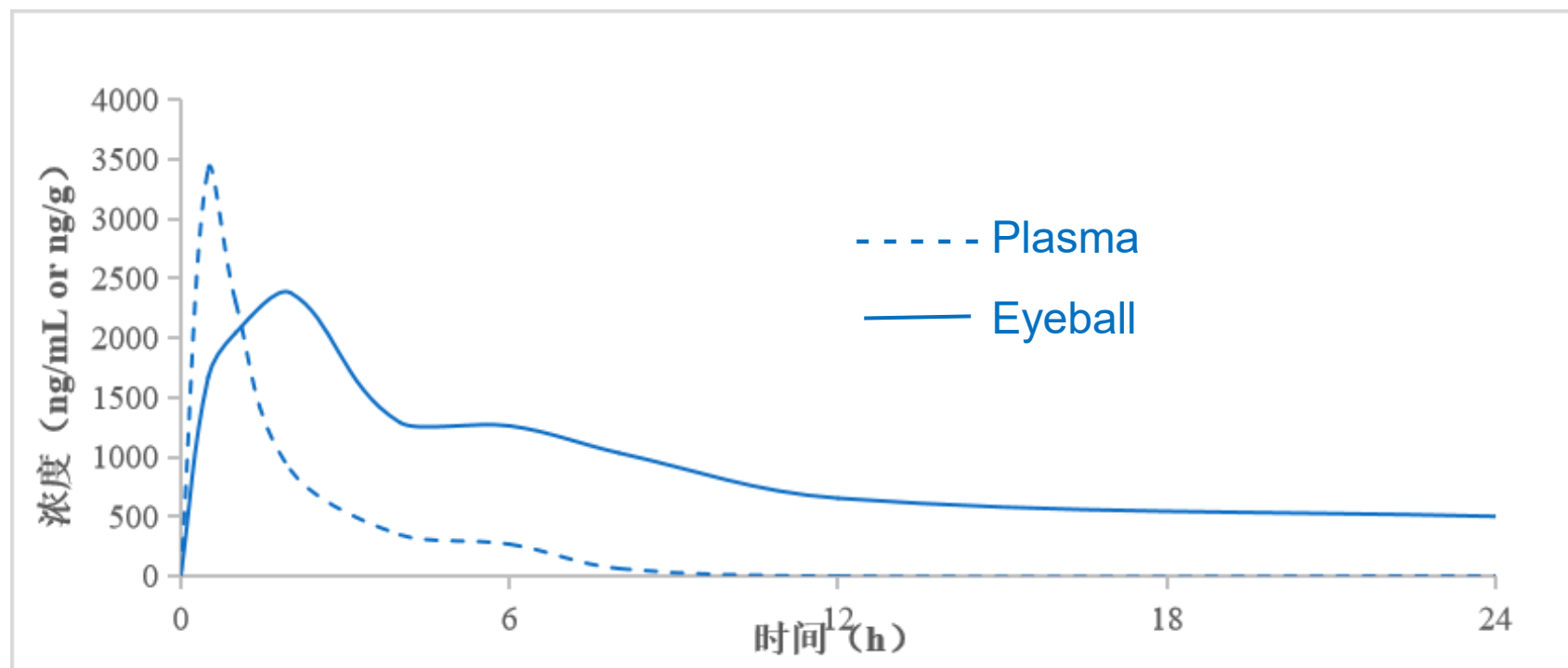
提升患者治疗率、用药依从性和用药周期，获得**增量市场**

药品名称	英文名称	美国获批时间	国内获批时间
哌加他尼	Pegaptanib	2004/09	-
雷珠单抗	Lucentis	2006/06	2011/11
康柏西普	Conbercept	-	2013/01
阿柏西普	Eylea	2011/11	2018/05
法瑞西单抗	Vabysmo	2022/01	2023/12
贝伐单抗	Bevacizumab	Off-label	Off-label



**极其稀缺的潜在超级重磅炸弹 - 单药年销售可超百亿美元!**

# HXP056口服药的代谢特点 - 眼球富集

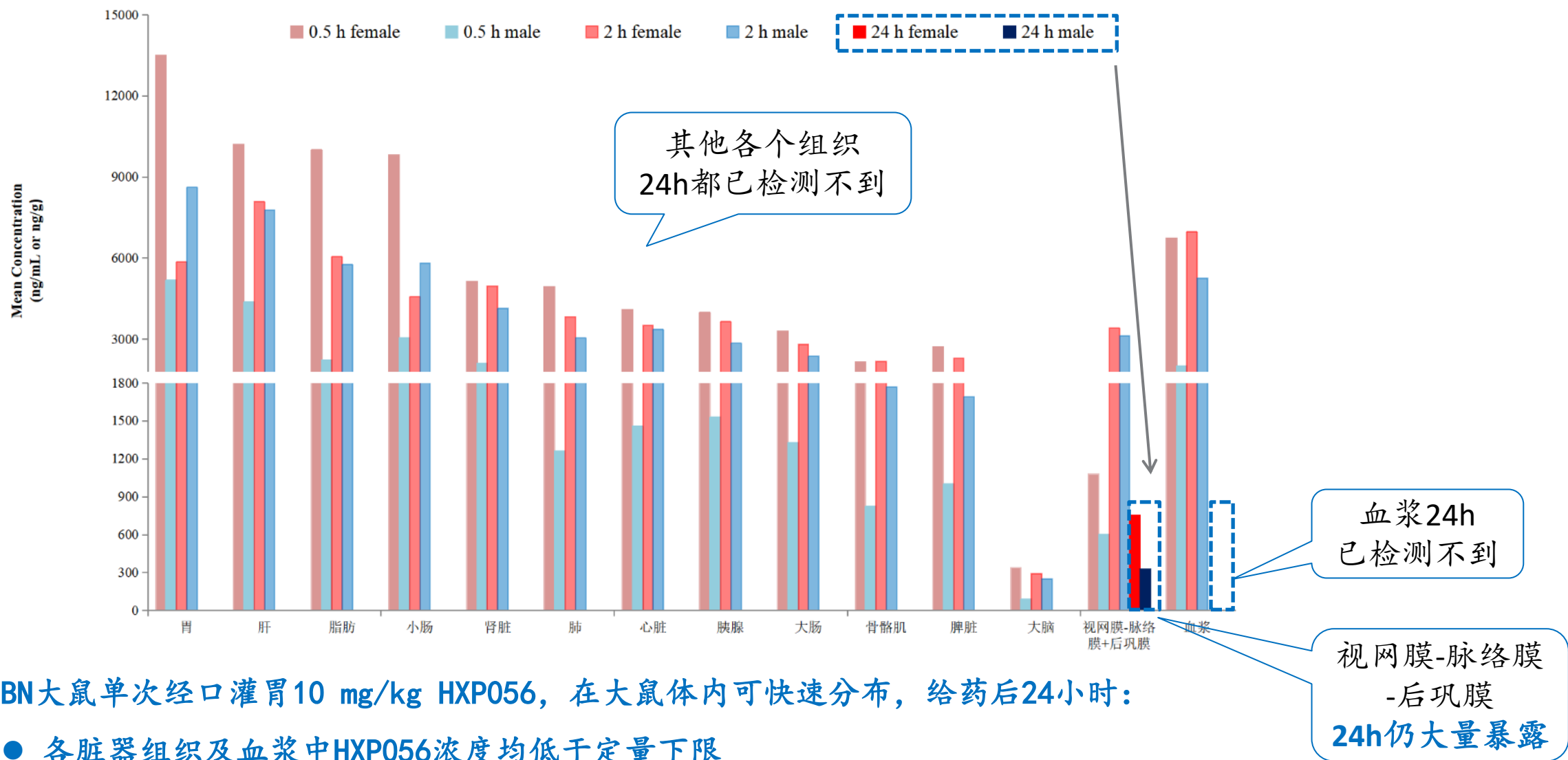


HXP056 系统快代谢、适当的眼部暴露及半衰期							
药物	种属	剂量 mg/kg	Plasma		Eyeball		E/P (AUC)
			T <sub>1/2</sub> (h)	AUC <sub>0-24 h</sub> h*ng/mL	T <sub>1/2</sub> (h)	AUC <sub>0-24 h</sub> h*ng/mL	
HXP056	C57 小鼠	10	1.7	6076	19.9	31286	5.1

**HXP056**

- 系统代谢快，半衰期短，无脏器蓄积，降低系统暴露带来的毒性
- 眼球分布高，半衰期长，只在局部发挥疗效

# HXP056口服药的代谢特点 - 眼球暴露半衰期长



BN大鼠单次经口灌胃10 mg/kg HXP056，在大鼠体内可快速分布，给药后24小时：

- 各脏器组织及血浆中HXP056浓度均低于定量下限
- 视网膜-脉络膜+后巩膜中HXP056浓度仍有其峰浓度的~15%

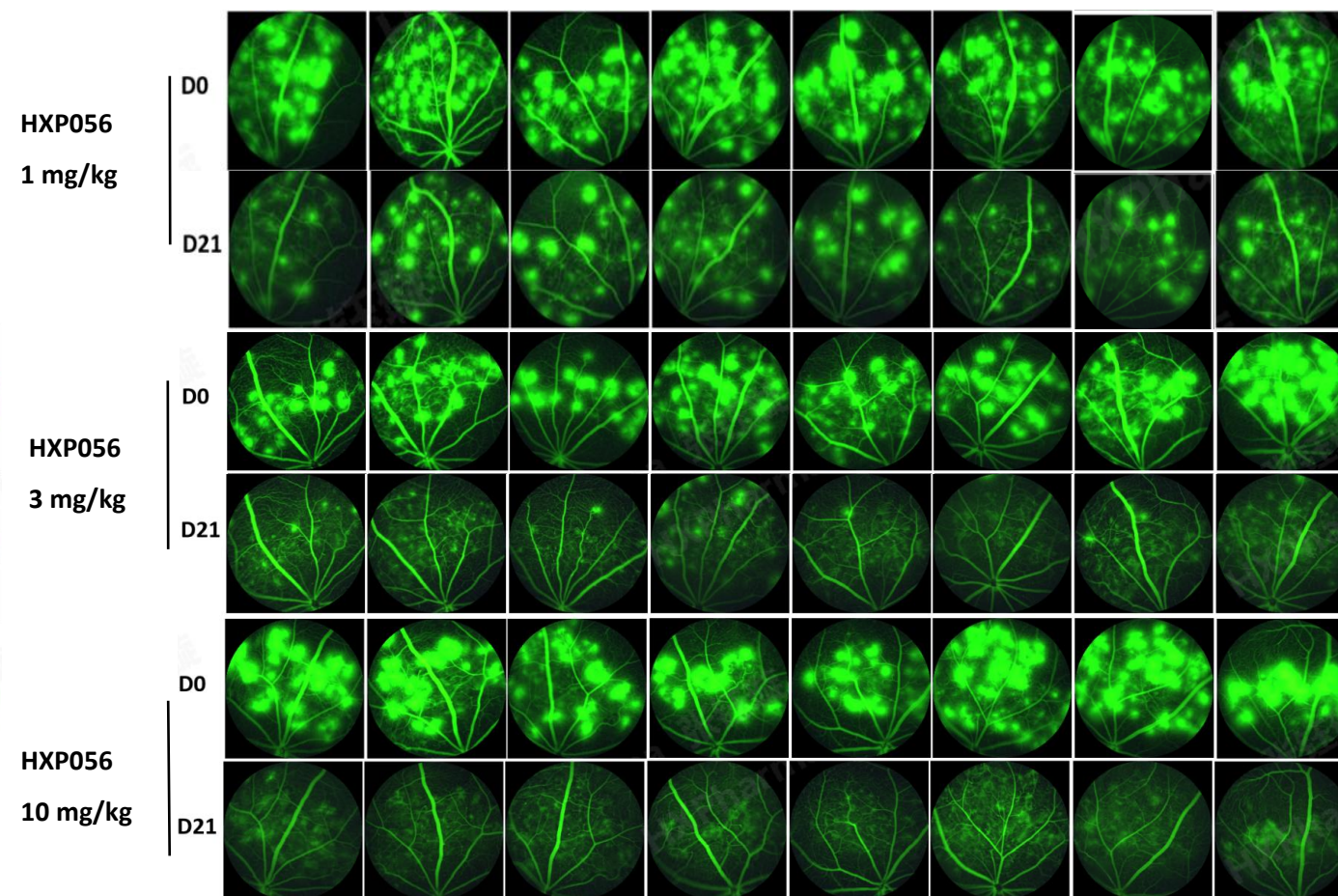
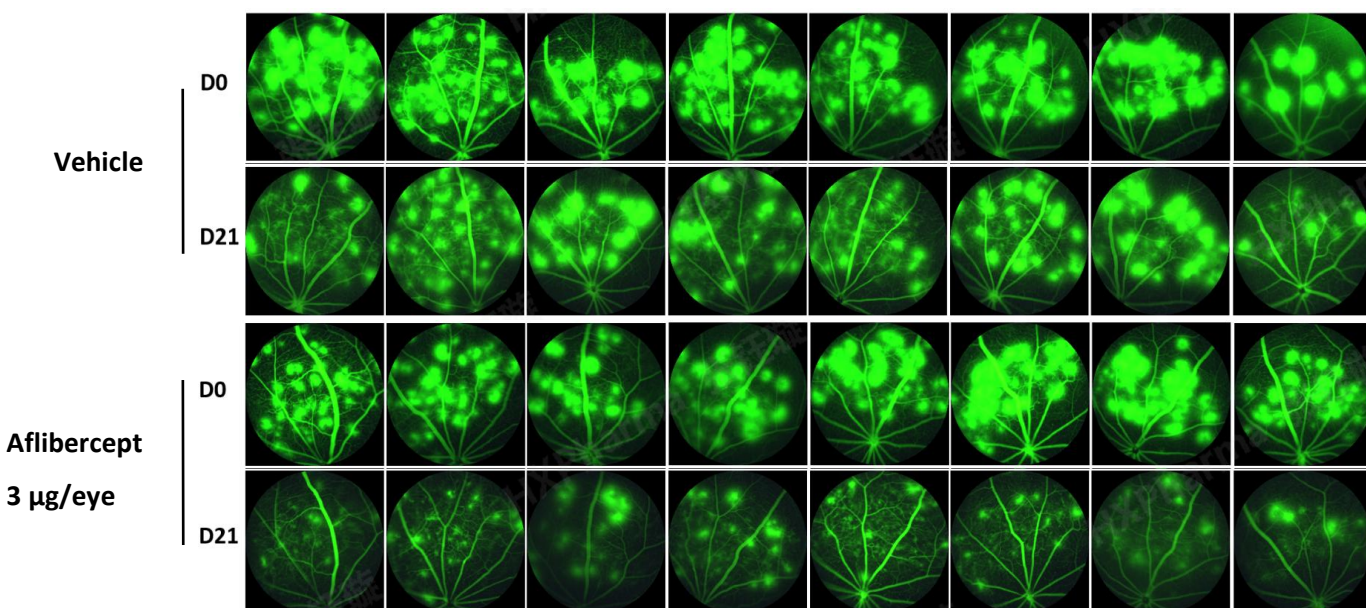
# HXP056 基因小鼠模型结果1

动物: hVEGFA-TG 小鼠

剂量: 1、3、10 mg/kg

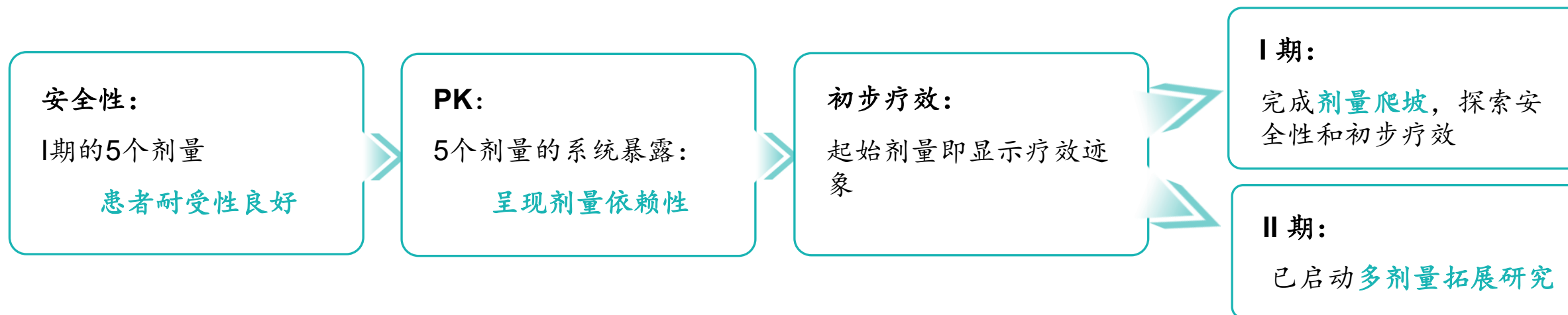
周期: qd×21 day

有效剂量: **1 mg/kg**



# HXP056 目前临床进展

## 中国NMPA wAMD I期/II期临床试验



注: 上述为I期临床初步观察结果, 数据截至2026年3月24日, 样本量有限, 尚不能确定最终疗效, 最终结果以完整临床试验数据为准。

**C019199:**

---

原创的独特机制免疫调节剂

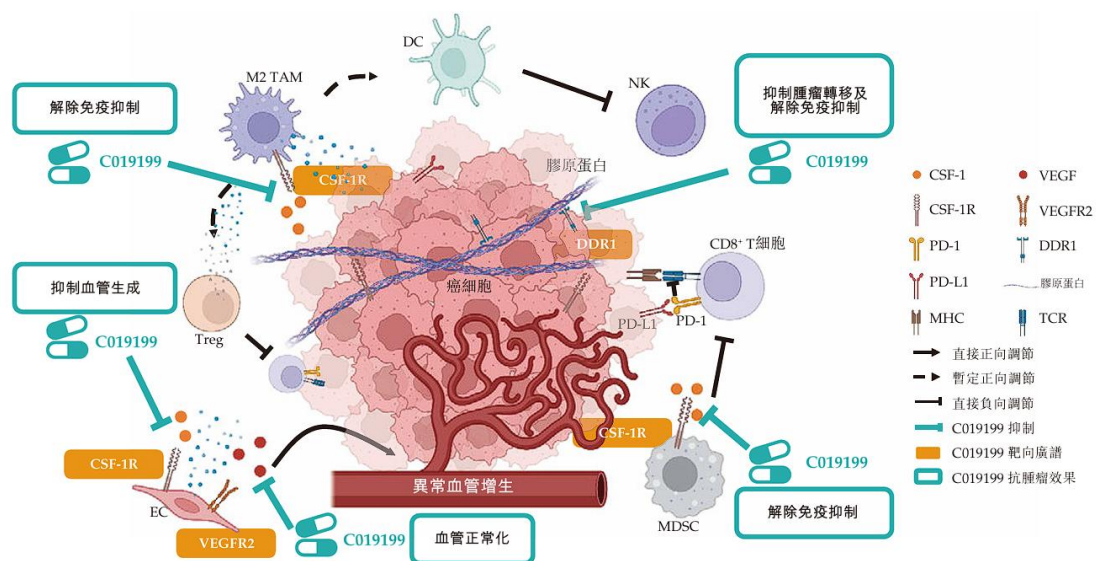
# 创新药C019199 —

靶向CSF-1R、DDR1和VEGFR2三条关键通路，覆盖多个肿瘤适应症

## ★ C019199 —— 创新多靶点抗肿瘤免疫调节剂，具有成为全球重磅药物的潜力

- 机制：靶向CSF-1R、DDR1和VEGFR2三条关键通路
- 效果：调节肿瘤免疫抑制微环境，形成多机制协同的综合抗肿瘤效应

### 免疫抑制肿瘤微环境



### 多靶点的治疗潜力

#### 抑制VEGFR2通路

抑制异常血管生成，恢复血管正常化，减少肿瘤营养供给

#### 抑制DDR1通路

抑制肿瘤细胞侵袭和基质重塑，抑制转移

#### 抑制CSF-1R通路

抑制肿瘤相关巨噬细胞的募集和活化



### ★ 多靶向协同作用

- 多靶点联合调控，抑制肿瘤生长和转移
- 广谱抗癌，覆盖多个肿瘤适应症

# 创新药C019199 — 原创的独特多机制的免疫调节剂

## 骨肉瘤



### 疾病介绍

- 青少年高发的恶性肿瘤



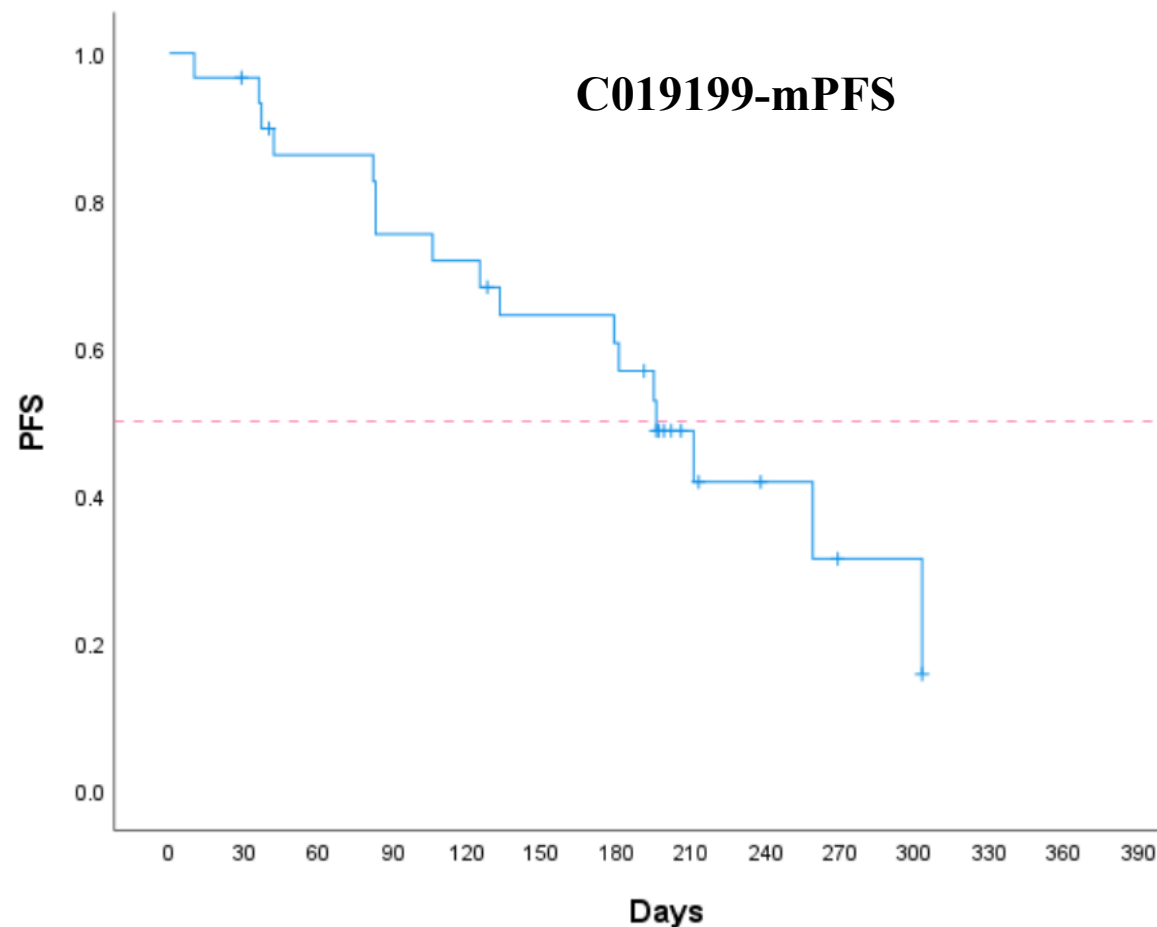
### 临床进程

- Ib/II期进行中
- 预计2026年上半年开展III期



### 临床关键数据 – 32/42例患者

2线治疗	C019199	化疗
中位无进展生存期 (mPFS)	~ 6个月	2-3个月
AE (≥3级) 发生率	~ 40%	> 50%



C019199 mPFS ~ 6 months



章节3

## 其他投资亮点



# 商业化优势 — 专业的销售团队、高效的全国销售模式以及国家VBP的经验

## 强大、高效的商业化能力

专业且高效的销售团队，管理层直接参与重大决策



自有的专业销售团队  
人均**10年+**工作经验



销售团队2025年  
人均销售收益近**2,000万元**



**管理层直接领导**  
国家VBP计划的投标



**100%**覆盖全国  
所有省份、直辖市及自治区



覆盖**18,000家**医院及其他医疗  
机构和**22,000家**药店

### 多维销售模式



**医院及其他医疗机构**  
核心渠道，占销售收入的**90%以上**

**零售药店**  
与**200+**连锁药店和**500+**独立药店合作

**线上药店与互联网医疗**  
扩大患者覆盖范围，增强品牌影响力

### 高效的销售管理模式



分销商覆盖全国



**销售总经理**  
制定产品管线中药物的整体营销战略






**业务开发部**  
负责VBP计划的投标、与分销商沟通以及整合销售及营销相关信息



**营销部**  
负责物色及筛选分销商及营销服务供应商、监督营销活动及实现市场扩展

# 长乐基地竣工投产，产能进一步提升



-  **药品生产许可证：**公司已经取得由福建省药品监督管理局发出的药品生产许可证
-  **生产线建设完成：**已经完成安装多条设计年产能达20亿口服固体制药（OSD）药片及胶囊的生产线
-  **竣工验收：**长乐生产基地已完成建设并取得竣工验收报告

## 产品场地转移

截至2026年3月31日

腺苷钴胺胶囊

◆ 已全面自主生产

瑞巴派特片

转移完成

氨氯地平阿托伐他汀钙片（5/10mg）

转移完成

氨氯地平阿托伐他汀钙片（5/20mg）

转移完成

塞来昔布胶囊

转移完成



欢迎关注我们



**福建海西新药创制股份有限公司**

公司地址：福建省福州市仓山区建新镇金达路177号B座三楼、四楼

公司官网：[www.hxpharma.com](http://www.hxpharma.com)

企业邮箱：[ir@hxpharma.com](mailto:ir@hxpharma.com)