

证券代码：300199

证券简称：翰宇药业

深圳翰宇药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2015-004

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：投资者恳谈会
参与单位名称 及人员姓名	永豐證券投資信託股份有限公司：張喬詠（QFII） 台新證券投資信託股份有限公司：陳美君（QFII） 統一證券投資信託股份有限公司：林玉珠（QFII）
时间	2015 年 5 月 19 日上午 09:00-10:00
地点	公司四楼会议室
公司接待人员姓名	证券事务代表：庄丽华 证券助理：张晓明
投资者关系活动 主要内容介绍	Q：请问公司现有主营产品有哪些？ A：公司主要产品包括多肽药物制剂、多肽原料药和客户肽，公司成功收购成纪药业后，新增药品组合包装产品、器械类产品、固体类产品。公司主营的制剂产品主要包括注射用胸腺五肽、注射用生长抑素、醋酸去氨加压素注射液和注射用特利加压素等。 Q：公司是否会有新的主力品种上市？ A：公司依替巴肽及依替巴肽注射液在 2015 年 1 月获得了药品注册批件和新药证书，将成为公司又一重磅潜力品种。依替巴肽从立项研发到获批上市前后历时 10 年，是国家“重大新药创制”科技重大专项“十二五”计划课题。依替巴肽的获批丰富了公司核心产品种类，优化了公司产品结构，将对公司业绩提升产生重大积极影响。公司正积极开

	展依替巴肽的 GMP 认证，争取使依替巴肽能尽早发挥效益，为广大股东创造更大的价值。 Q: 请介绍一下公司的未来发展战略? A: 公司致力于糖尿病、心血管、多发性硬化症等慢性病药物的研发，提升慢性病患者的生活质量和用药安全。着眼于慢性病管理专家的战略发展目标，公司积极寻找与公司现有的、正在注册的及正在研发的注射剂产品具有高度协同效应的器械等标的，公司还努力探索未来与移动互联网的结合，实现数据管理与应用等；公司期待通过药品、器械与移动互联网的融合，将公司的服务和产品线覆盖慢性病患者的检测、治疗、康复和日常护理，进而实现公司慢性病管理专家的战略发展目标。公司期望通过国际市场资本运作，实现公司在国际市场上从纯经营产品到经营公司的发展过程，拓展公司发展的市场空间，提高公司的国际影响力和品牌知名度，实现公司在慢性病管理领域的战略性突围。未来将不光只是高质量药品的提供者，还可以在全球医疗健康管理的个性化、数字化、实时化和移动化等战略走向方面做出重大贡献。 Q: 请问公司收购整合成纪药业完成了吗？成纪药业 2015 年的业绩承诺是多少？ A: 公司于 2015 年 1 月顺利完成了对成纪药业的股权过户手续及相关工商变更登记手续，成纪药业成为公司的全资子公司，并于 2015 年 2 月纳入公司财务报表合并范围。在重组报告书中，张有平承诺成纪药业 2015 年度经审计的归属于母公司所有者的净利润分别不低于人民币 1.485 亿元。 Q: 公司近期开展的非公开发行股票事项募集资金的投向会是哪些方面呢？ A: 公司提出了 2015 年非公开发行 A 股股票计划，筹集资金用于加强
--	--

	公司研发能力，结合多肽行业的特点，在药物制剂创新和给药途径创新方面实现新的突破，进一步巩固行业地位，提升产品竞争力，实现公司的可持续快速发展；用于“互联网+慢病管理平台”及营销网络建设，在扩大公司原有产品和新产品的推广力度同时，构筑基于大数据分析的慢病患者服务平台，将紧紧围绕“互联网+慢病管理平台”战略目标，通过药品、器械与移动互联网的融合，帮助慢性病患者改善生活质量；补充流动资金，满足后续业务快速发展的资金需求。 Q：请问公司跟普迪医疗合作的无创连续血糖监测手环的研究进展计划如何？ A：该产品的欧盟临床试验进行顺利，预期 2015 年 8 月份完成临床试验，11 月份可获得欧盟认证批文；香港、澳门地区，在产品获得欧盟认证批文后即可申请市场准入许可。公司预期国内将以二类医疗器械向中国食品药品监督管理总局申请审批，在获得欧盟批文后将尽快取得国家药监局批文。
附件清单（如有）	无
日期	2015 年 5 月 19 日