

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：2015-007

投资者关系 活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 媒体采访 ☐ 新闻发布会 ☐ 现场参观 ☐ 其他：投资者恳谈会 ☐ 分析师会议 ☐ 业绩说明会 ☐ 路演活动
参与单位名称 及人员姓名	Lloyd George Advisory : Frederick Mocatta(QFII) 建银国际：邱海燕
时间	2015 年 7 月 13 日下午 16:00-17:30
地点	公司五楼办公室
公司接待人员姓名	董事会秘书：全衡 证券助理：张晓明
投资者关系活动 主要内容介绍	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：公司未来是否有重磅品种上市？ A：今年1月，公司依替巴肽及依替巴肽注射液获得了药品注册批件和新药证书，这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：公司每年的研发投入情况是怎样的？ A：公司每年的研发投入占销售收入比例保持在10%左右。作为专注于多肽药物的企业，公司近年来研发投入始终处于行业领先水平。目前，公司正处于在研产品大规模投放的前期，预计未来研发投入有望持续加大。公司保持对研发的大力投入，不断提升研发软硬件实力，同时着力加强对知识产权和核心技术的保护力度；继续加大针对国内外市场的产品开发力度，切实强化在药品注册方面的工作效率和效果，不断丰富公司产品系列；持续引进和培养高端人才，进一步强化在研发方面的竞争优势，提高核心竞争力。 Q：请介绍一下公司参投的无创连续血糖监测手环的研究开发进展？ A：上周，公司披露了关于无创连续血糖监测手环II期临床结果，目前普迪医疗正按计划有序开展欧盟临床试验，预期今年年底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。
--	--

	Q: 请问公司与腾讯的战略合作是从哪方面考虑的? A: 今年 6 月, 公司与腾讯签署了战略框架协议, 双方建立了长期的战略合作伙伴关系。公司与腾讯的战略合作, 是为了加速实现公司的无创连续血糖监测仪 GlucoPred 的无线智能化及网络化, 迅速提高公司糖尿病慢病健康管理平台的用户体验水平, 共同扩大双方在物联网、智能测量产品及相应后台服务领域的市场影响力, 整合双方产品和市场的优势资源, 促进共同发展。此次战略合作对公司未来的综合市场竞争能力将产生深远的影响, 标志着公司在开创有翰宇特色的移动医疗健康管理模式方面又迈出了坚实的一步。
附件清单 (如有)	无
日期	2015 年 7 月 13 日