

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：2015-009

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"/> 路演活动
	<input type="checkbox"/> 现场参观	
<input type="checkbox"/> 其他：投资者恳谈会		
参与单位名称 及人员姓名	华夏基金 胡杰，中国人寿 丁天宇，中邮基金 李晨，大摩华鑫基金 缪东航，广发资管 黄维，广发资管 刘宁，银泰资管 董元，民森投资 葛峥，尚雅投资 汪新文，金鹰基金 赵志永，九泰基金 林柏川，鼎诺投资 葛云霄，景太利丰 马犇，安州投资 金梦，太武投资 于龙，安康投资 王一衡，吉田投资 谭龙，恒丰投资 徐海峰，创金合信基金 皮劲松，观富资管 万定山，世纪恒丰 宋曦，鲲鹏恒隆投资 彭飞虹，黑天鹅资管 陈东升，华泰证券 姚艺，华泰证券 潘海洋，国信证券 席浚蒙，国信证券 田静，国信证券 吴疑，国信证券 陈明霞，中国绝对收益投资管理协会 文芳，研股金信 肖斯予	
时间	2015年8月25日上午9:00-11:00	
地点	公司五楼办公室	
公司接待人员姓名	董事会秘书：全衡 副总裁：陶安进 证券助理：张晓明	

	<p>Q: 请问公司的未来发展战略是如何规划的?</p> <p>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。</p>
投资者关系活动 主要内容介绍	<p>Q: 公司今年上半年业绩不错，主要是哪方面的增长?</p> <p>A: 2015年上半年公司经营状况良好，公司实现营业收入2.65亿元，同比增长约69%；归属于上市公司股东净利润8,968万元，同比增长约82%。主要是由于，公司积极推进产品市场推广工作，各产品业务稳健发展，销售收入持续增长。上半年，公司持续加大海外市场拓展力度，香港翰宇2015年上半年销售业绩实现较大提升。</p>
	<p>Q: 请介绍一下公司依替巴肽这一新产品?</p> <p>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。7月份，公司获得了依替巴肽原料药GMP证书，公司即安排生产。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。依替巴肽是2011年美国心脏学院基金会(ACCF)、美国心脏协会(AHA)、(美国)心血管造影和介入学会(SCAI)经皮冠脉介入(PCI)治疗指南推荐用药，属于第三代抗</p>

	<p>血小板药物，冠心病抗血小板治疗的一线药物。公司依替巴肽已安排生产，将对公司业绩提升产生重大积极影响。</p> <p>Q：公司国际业务增长迅速，请问公司产品在国际注册上进展如何？</p> <p>A：上半年，公司国际注册取得一定进展，公司比伐卢定和格拉替雷均取得美国 DMF 号，另公司依替巴肽和奈西利肽原料药接受了美国 FDA 现场检查，目前正等待 EIR 报告。公司阿托西班和特利加压素原料药申请欧洲 EDMF/ASMF 已获得文件审核通过，现正等待现场检查。</p> <p>Q：请问公司和美国爱克龙药业合作的醋酸格拉替雷项目，目前进展如何？</p> <p>A：今年 1 月，公司与美国纳斯达克上市公司爱克龙药业签订协议，就醋酸格拉替雷开展战略合作；随着公司醋酸格拉替雷原料药 DMF 注册号的获得，公司与爱克龙的战略合作进程顺利推进，对公司未来的经营业绩产生积极影响；并将拓展了公司重磅品种在国际市场的研发、注册的布局，进一步完善了公司的国际市场销售体系，并极大提升了公司的品牌知名度。</p> <p>Q：请问公司参投的无创连续血糖监测手环的研究开发进展？</p> <p>A：7 月份，公司已经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。</p> <p>Q：请问公司与腾讯的战略合作是从哪方面考虑的？</p> <p>A：6 月份，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</p>
--	--

	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8月25日