

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：2015-014

投资者关系 活动类别	<input 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 checked="" type="checkbox"/> 其他：投资者恳谈会
参与单位名称 及人员姓名	GIC（新加坡政府產業投資有限公司） 杜達成、General Oriental Investments (HK) Limited（泛亞投資） 劉致顯、UG Investment Advisers Limited（京明禾投資） 聶祥、UG Investment Advisers Limited（京明禾投資） 馮穎嵐、野村投資 桑健、UBS（瑞士銀行投資銀行部） 童少靖、UBS（瑞士銀行投資銀行部） 楊玉瓊、Allianz Global Investors（德盛安聯資產） 鐘兆陽、BEA Union Investment（東亞聯豐投資）李昭儀、Keywise Capital（凱思博投資） 王士振、Trilogy Partners Limited（創壘資本） 李運光、中信證券國際 楊濤、瑞銀證券 鄭欣、國泰投信（國泰金控） 黃馨慧、融通基金 曹珊瑚、北京鴻贏融溢 王昊
时间	2015年9月23日下午 13:30-15:00
地点	公司一楼会议室
公司接待人员姓名	总裁 袁建成、副总裁 陶安进、副总裁 陈三佑、董事会秘书 全衡、证券助理 张晓明

	<p>Q: 请介绍一下公司新产品依替巴肽?</p> <p>A: 依替巴肽又名爱啡肽，适应症为抗凝血（抗血小板聚集），用于急性冠状动脉综合征患者，包括接受药物治疗的患者和进行经皮冠状动脉介入术（PCI）的患者。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，属于第三代抗血小板药物，冠心病抗血小板治疗的一线药物。随着依替巴肽的注册批件、新药证书和原料药GMP证书的获得，公司依替巴肽已开始生产，随着各省医药招标工作进程的展开，公司依替巴肽将对公司业绩提升产生重大积极影响。</p> <p>另外，公司近日收到美国FDA的EIR报告，公司原料药生产线首次通过美国FDA现场认证检查，爱啡肽原料药获准在美国上市销售。本次通过美国FDA原料药认证，是公司国际化战略的重要里程碑。一方面，能够为公司已提交的爱啡肽ANDA顺利获批提供了有力保障；另一方面，也标志着公司的原料药生产线及相应质量管理体系已达到美国FDA对GMP的要求，进一步增强了合作客户对公司产品质量的信任，将有助于公司国际影响力和品牌知名度的提高，为公司推广其他战略品种奠定了坚实的基础，必将对公司经营业绩的提升产生重大积极影响。</p> <p>Q: 请介绍一下公司参投的无创连续血糖监测手环?</p> <p>A: 无创连续血糖监测手环GlucoPred融合了多项技术原理，设备采用手环的形式，以近红外线信号和生物电阻信号作为基础，经由多变量分析和血糖/胰岛素互动关系建立动态数学模型运算，实时提供准确连续的血糖数据，既可以避免糖尿病患者每天刺破手指采血的痛苦，在提高患者生活质量的同时又可以为患者控制其血糖代谢水平随时提供依据，大大降低了糖尿病患者长期并发症发生的危险。近日GlucoPred已经获得挪威卫生署的III期临床试验许可。普迪医疗将尽快启动GlucoPred III期临床试验，预期今年年底可获得欧盟认证批</p>
--	--

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：请问袁总怎么看公司的发展？

A：翰宇药业今年股价起伏比较大，关于公司未来发展，价值到底在哪里，大家最关心的应该是未来2-3年翰宇药业是不是还能像以前那样保持一个快速增长？翰宇药业从2011年上市到现在，我们还是按照我们的战略方向一直往前走。现在我觉得从销售的情况看，主要分成国内和国际。国际因为正好我们有两个比较好的时机：一是专利药到期，比较大的一些品种，像格拉替雷、利拉鲁肽、艾塞那肽。所以我们在原料药的储备会有一个比较好的收入；再加上我们这么多年在国际业务的稳步发展，像DMF认证、ANDA认证等我们都在紧锣密鼓地推进。包括现在美国认证和欧盟认证我们也在都在推进，今年9月公司收到了美国FDA的现场审计报告（EIR报告），公司原料药生产线通过美国FDA现场认证检查，爱啡肽原料药和奈西利肽原料药获准在美国上市；此外，公司已向美国FDA提交爱啡肽简略新药申请文件（ANDA）。国内销售，现在老的品种确实出现增长乏力，大家上半年已经看到了。我们老的品种部分产品甚至出现下滑，都没有特别明显的增长，这是一个国内形势所造成的，不是我们一家，是普遍性的。尤其是今年年底新一轮招标开始，整个医药销售收入肯定会走低。所以必须有新的产品补充。我们去年有一个依替巴肽出来了，今年估计还会有一到两个品种会出来。但依替巴肽今年还没开始招标，我们期待明年新产品出来的会给我们带来一个很好的获益。翰宇药业老品种如果出现下滑的话，我们新品种有个好的补充，所以在这一点上明后年我们还是很有信心，多肽产品会有一个比较好的增长。

至于并购的成纪这一块，跟翰宇有个比较好的互补，主要是医疗器械耗材这一块，当然药品它也有。我们并购它主要是战略上的需求，就是在糖尿病这个领域。成纪的卡式注射笔、自动的注射笔、胰岛素注射笔对我们来说是一个非常好的耗材，并购整合会有一个恢复的过

	<p>程，毕竟并购完了以后重组，市场、生产、质量管理，整个流程都需要一个顺应的过程。我们上半年交了一个不太令人满意的结果，我们希望全年能够完成我们并购所做的承诺。那么另外一块是，除了刚才内生这一块，我们还有外延。尤其是在多肽领域、注射剂领域，翰宇还会继续往前走，只要有好的标的我们都会去往前推。其次就说到今年上半年“互联网+”，大家比较关心的是我们的慢病管理设备——手环什么时候上市。这个也是按照我们预想的时间，我们在第一次公告的时候已经说了大概的时间，基本上是按照这个时间来的，我们还是非常有信心。我们对糖尿病药物做推广的同时，我们也会通过药物在推广的过程中把我们的慢病管理渗入进去，顺便探讨商业模式、盈利模式，如何进行慢病管理。</p> <p>公司的基本面还是和以前一样的，仅是市值的波动。感谢大家对翰宇的关心，如果有机会你们投资翰宇，也非常感谢你们。公司发展这么多年，我们经营团队的凝聚力和执行力还是非常强的，我们在业内还是有一定口碑的。在这种情况下，我经常跟我们团队说，我们还是继续做好公司基本面，扎扎实实地把公司业绩做上去，这个才是回报投资者最好的行动。应该说我们是充满希望，翰宇这几年每年保持30%多的增长，随着去年和今年新产品出来，尤其是最近国家食药监总局和省局的药品审评速度大大加快，有很多品种获得批准的时间会大大减少，不像以前排队、审批、发补等等流程走下来，一个仿制药获批就需要五年，如果是三类新药获批甚至需要十年时间，而现在审评速度大大加快了，同时对审评标准也更加严格了，这对我们这种重视研发的，把研发作为核心竞争力的企业来说绝对是一个利好。明年以后我相信，我们会有更多的品种陆续会上市，那对我们未来这个业绩的增厚，会是一个非常重要的砝码。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2015年9月23日