

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：2016-001

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	IDG 资本 彭世泽、长盛基金 金凤
时间	2016 年 1 月 14 日上午 10:30-11:30
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：请问公司互联网+慢病管理平台目前做了哪些布局的，无创连续血糖监测手环的进展如何？ A：公司代理挪威普迪医疗的无创连续血糖监测手环是互联网+慢病管理中的重要一环，2015 年九月份公司披露了无创连续血糖监测手环 II 期临床数据，同时披露了普迪医疗获得开展无创连续血糖监测手环 III 期临床试验许可的公告，目前普迪医疗正在欧盟安排 III 期临床试验。另外，公司 2015 年底参股投资了上海健麾信息，健麾信息主要是做医院药房自动化管理的，与近 200 家大型三甲医院为主的客户进行合作，可以接入合作医院的信息系统，这也是慢病管理平台重要的端口。还有公司跟腾讯也签订了战略协议，将通过和腾讯在移动互联网及物联网平台上的深入合作，完善整个慢病管理平台线上线下的闭环。 我们现在耐心等待无创连续血糖监测手环的样品，拿到第一批无

创连续血糖监测手环样品以后，我们将测试整个流程，整个商业模式的盈利点，包括和医院、互联网公司、腾讯物联网平台的合作，还有我们对目标患者的指导教育等。

Q：近期看到公司有不少专利和药品临床批件的公告，请问公司近年有哪些产品布局？

A：公司在国内业务和国际业务上都有积极布局，2015 年，公司获得了依替巴肽的注册批件、新药证书和原料药 GMP 证书，随即开始生产，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。

另外，2015 年 9 月，公司收到美国 FDA 的现场检查报告，公司原料药生产线通过了美国 FDA 现场认证检查，爱啡肽原料药获准在美国上市销售。这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，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。

此外，在国际业务推广上，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；醋酸格拉替雷由全球知名的以色列药厂 TEVA 所研发制造，在具有较多多发性硬化症患者的西方国家中，醋酸格拉替雷的疗效与耐受性皆获得十足的肯定，是个重磅品种。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。

还有公司在申请生产的卡贝缩宫素、阿托西班、西曲瑞克等妇产科用药将在未来几年陆续出来，还有糖尿病品种，像利拉鲁肽、艾塞那肽、普兰林肽等，公司在很早以前已经开始布局，这些产品的陆续

	出来，对公司未来的业绩成长提供了一定的保障。 Q：请问公司控股股东近期有减持的打算吗？ A：上周公司披露了控股股东和高管增持公司股份的公告，公司控股股东曾少贵、曾少强和总裁袁建成在 1 月 8 日合计增持了 3,432 万元的公司股票，同时承诺在增持期间及在增持完成后 6 个月内不转让其所持有的全部公司股份。 公司控股股东、董事、监事和高管基于对公司移动互联网+慢病管理战略的笃定信心和公司药品制造、医疗器械业务增长的稳定态势，针对近期股票市场的非理性波动，为维护资本市场稳定，稳定公司股价，切实维护广大投资者权益，通过二级市场增持公司股份并做出股份锁定承诺。自公司去年 7 月份披露股份增持计划以来，公司控股股东、董事、监事和高管已累计增持了 7,572 万元的公司股票。
附件清单（如有）	无
日期	2016 年 1 月 14 日