

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：2016-006

| | |
|-------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 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 | 国泰基金 姜英、原点资产 张亚辉、广发证券 蔡强 |
| 时间 | 2016年3月17日下午 15:30-16:30 |
| 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 | <p>Q: 近期公司卡贝缩宫素获批上市，这一新产品对公司会有什么影响？</p> <p>A: 卡贝缩宫素是一种长效缩宫素类似物，其可使子宫收缩同步化、规律化，收缩增强并延长收缩时间，预防子宫收缩乏力和产后出血，比普通缩宫素起效快、作用时间长，且临床应用安全有效，是产后出血的临床急需药品。公司卡贝缩宫素及卡贝缩宫素注射液今年2月获批准上市，公司已开展对卡贝缩宫素原料药的GMP认证工作，并集中力量开展招投标和市场推广工作。由于卡贝缩宫素的市场基础很好，临床效果显著，产品被广泛认可，相信产品推出市场后将对公司业绩提升产生重大积极影响。</p> <p>Q: 公司大股东和管理层对公司现在的股价怎么看？</p> <p>A: 公司控股股东曾少贵、曾少强和总裁袁建成一直以来对公司的</p> |

发展有笃定的信心，也看好公司药品制造、医疗器械业务增长的稳定态势，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，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。

Q：公司定增项目目前进展如何？

A：公司 1 月底披露了《关于非公开发行股票申请获得中国证监会发行审核委员会审核通过的公告》，公司非公开发行股票申请获得中国证监会发行审核委员会无条件通过。这次三年期的非公开发行股票的项目发行价格为 23.32 元/股，价格已是经中国证监会审批确定的。公司在《2015 年非公开发行股票预案（修订稿）》中也详细地披露了参与此次非公开发行股票项目的发行对象。目前，公司还未收到中国证监会的书面核准文件，收到中国证监会予以核准的正式文件后公司将另行公告。

Q：今年很多药企受药品降价影响，业绩都不怎么理想，公司主营业务是否也受影响了呢？

A：药品降价政策对医药行业是有很大影响的，公司也很难独善其身，主要受影响的是公司的老品种。但是公司也采取积极的措施去应对产业政策变动所带来的影响，公司一是要努力争取老产品的有序增长，二是要挖掘现有品种的产能和市场潜力，三是新产品的陆续上市，如去年获批的依替巴肽和近期获批的卡贝缩宫素。公司还有很多在注册的品种，国家做出加快药品审批速度的决定，对我们来说是有利的。另外，公司重点拓展国际业务，逐步完善国际市场的布局。公司国际市场业务很早就开始布局，因为国际市场对技术、注册、药证等方面要求比较高，对公司整个团队的要求也比较高。公司布局比别人早了一些，也比别人迈的步子快一些，所以未来业绩提升也有很大一部分会受益于海外业务的增长。

公司去年 9 月份收到美国 FDA 的现场检查报告，公司原料药生产

| | |
|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <p>线通过了美国 FDA 现场认证检查，这是公司国际化战略的重要里程碑。一方面，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。</p> <p>在国际业务推广上，去年公司和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，在 2014 年的全球销售收入就达到 43 亿美金，是个超重磅品种。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；并将拓展公司重磅品种在国际市场上的研发、注册的布局，进一步完善公司的国际市场销售体系。</p> |
| 附件清单（如有） | 无 |
| 日期 | 2016 年 3 月 17 日 |