

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：2016-016

投资者关系 活动类别	☒ 特定对象调研 ☐ 分析师会议 ☐ 媒体采访 ☐ 业绩说明会 ☐ 新闻发布会 ☐ 路演活动 ☐ 现场参观 ☐ 其他：投资者恳谈会
参与单位名称 及人员姓名	广发证券 蔡强 东兴证券 孙谊 东兴证券 胡偌碧 领冀资本 李安 财富证券 陈博
时间	2016 年 9 月 12 日上午 11:00-12:00
地点	公司五楼办公室
公司接待人员姓名	董事会秘书：朱文丰 证券管理部：伍柯瑾
投资者关系活动 主要内容介绍	Q：成纪药业上半年的销售情况及未来的销售规划？ A：公司收购合并成纪药业后，派驻公司高级管理团队加大企业内部整合，对成纪药业管理结构、生产系统、销售系统和研发系统等进行部署和持续改进，并在 2015 年四季度成功完成了成纪药业的产能升级，积极扩大成纪药业产品的市场规模，公司的主营业务也延伸至“药品+医疗器械”领域，为顺利实现今年全年的生产经营目标打好基础。 目前，公司建立了稳定的营销队伍，基本完成了对成纪产品、已有销售渠道的梳理工作，同时拓展新的客户及销售渠道，针对重点产品特点制定了单独的营销策略。随着成纪药业整合效益的逐步体现，公司产品组合包装产品、器械类产品获得较快的增长。2016 年上半年，药

	品组合包装产品实现营业收入 3,985.91 万元, 相比去年同期增长 320.49%; 器械类产品实现营业收入 5,330.10 万元, 相比去年同期增长 259.29%。 未来, 公司将继续利用成纪药业的生产规模优势和成本优势, 实现生产基地的全国化布局; 同时, 公司还将充分利用自身的业务渠道与客户资源, 挖掘成纪药业的品种潜力, 加强协调效应, 扩大销售规模, 进一步提升上市公司的整体实力和盈利水平。 Q: 成纪药业的主打产品有哪些? A: 成纪药业的产品主要分三大类: 针剂、固体制剂及医疗器械。包括注射剂主打品种单磷酸阿糖腺苷, 固体制剂中的全国独家产品口服小儿对乙酰氨基酚片、固体制剂小儿氨酚烷胺颗粒以及三维葡磷钙咀嚼片等。医疗器械类产品主要为“翰能”、“翰全”以及卡式注射架。其中“翰能”为公司专利组合装置, 不仅真正做到了科学配药, 同时实现了临床终端的安全配液。“翰能”的未来发展在于不仅仅只满足了医护人员对配液安全性和高效性的需求, 同时也满足了未来患者对药品有效利用及治疗精准度的需求。“翰全”是卡式全自动注射笔, 属于世界上最顶尖的自动注射技术, 具有安全便捷、适用范围广、市场容量大等特点, 未来发展空间很大。 Q: 公司新产品卡贝缩宫素的销售渠道构建及下半年的销售展望? A: 公司卡贝缩宫素及卡贝缩宫素注射液于 2016 年 2 月获得国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 批准上市。卡贝缩宫素是预防产后出血的首选药物, 用于选择性硬膜外或腰麻下剖腹产术后, 预防子宫收缩乏力和产后出血。目前, 我国每年新生儿 1650 万左右, 二胎全面放开后预计每年新生儿新增 250 万人, 其中剖腹产率约为 45%, 每名剖腹产妇产后 1-2 支, 则市场规模可达 20 亿-40 亿元, 该品种未来具有巨大的市场空间。未来, 公司将有针对性地积极拓展销售渠道, 充分把握国家及地方医药相关政策, 结合各省市具体情况集中力量推进招投标
--	--

工作。不断加强公司自身建设, 扩大企业规模, 并坚持贯彻落实品种的差异化和精细化管理, 以品种特点为基础, 采取不同的销售策略, 进一步保持并扩大已有品种的市场优势地位, 加强包括卡贝缩宫素、依替巴肽等在内的新产品的市场推广力度。

Q: 利拉鲁肽制剂全球市场容量及公司相关产品未来发展情况?

A: 利拉鲁肽适目前已经获批的适应症主要用于成人 II 型糖尿病患者的血糖控制, 以及肥胖的治疗。其 2015 年全球销售额高达 27 亿美元, 预计今年全球市场销售额能达 30 亿规模, 市场前景良好。此外, 利拉鲁肽在国外的一项大型长期 LEADER 临床实验中显著降低了 II 型糖尿病患者的心血管风险, 是第一种在大型临床试验中有心血管获益的 GLP-1 药物, 有望实现糖尿病药物一直被寄予的, 在降低血糖的同时降低心血管并发症风险的希望, 其产品本身具有强大的市场潜力。此外, 随着利拉鲁肽原研化合物专利于 2017 年到期, 未来几年将迎来利拉鲁肽仿制药申报的黄金期, 利拉鲁肽原料药的全球市场将进一步扩大。随着国际制药厂商对利拉鲁肽原料药需求量的不断扩大, 公司纯化学合成的原料药产品以其业内领先的优势, 将获得进一步出口规模的增长, 公司在国际原料药市场的知名度与市场份额也将得到强化和扩展。

Q: 翰宇的定增计划进展如何, 是否能按时推进?

A: 公司的非公开发行股票申请已于 2016 年获得中国证券监督管理委员会发行审核委员会审核通过, 可发行不超过 71,279,588 股新股, 该核准批文自核准发行之日起 6 个月内有效, 目前公司正按照证监会的相关规定努力推进非公开发行股票的相关事宜。发行成功后所募集资金将用于以下几个方面: 一是加强公司研发能力, 加强制剂技术平台建设, 进一步巩固公司的行业地位, 提升产品竞争力, 实现公司的可持续高速发展; 二是打造“慢病管理专家”, 贯彻落实与各方的战略合作, 构建完整的“线上入口+数据云端+线下服务”的 O2O 闭环; 第

	三，用于流动资金的补充，为后续业务的快速发展提供可靠的资金保障。
附件清单（如有）	无
日期	2016 年 9 月 12 日