

证券代码：002399

证券简称：海普瑞

深圳市海普瑞药业股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2014-006

| | |
|---------------|---|
| 投资者关系活动类别 | <input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他（请文字说明其他活动内容） <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 路演活动 |
| 参与单位名称及人员姓名 | 新华基金：吴洋 交银施罗德基金：庄琰 |
| 时间 | 2014年7月15日 14:00-15:40 |
| 地点 | 高新中一道19号A218室 |
| 上市公司接待人员姓名 | 步海华、白琼 |
| 投资者关系活动主要内容介绍 | 了解公司生产经营情况 |
| 附件清单(如有) | 新华基金及交银施罗德基金调研会议纪要 |
| 日期 | 2014年7月15日 |

附件 2:

R-司-行政-管理-018-02

会议纪要

| | | | |
|--|------------------------------------|------------|-----------------|
| 会议名称 | 新华基金及交银施罗德基金调研会议纪要 | | |
| 时 间 | 2014.07.15/14:00-15:40 | 地 点 | 高新中一道 19 号 A218 |
| 参会人员 | 新华基金：吴波 交银施罗德基金：庄琰 公司：步海华、白琼 | | |
| 主持人 | / | 记录人 | 白琼 |
| 纪要内容：（不够另添页） | | | |
| <p>2014 年 7 月 15 日，新华基金吴波先生及交银施罗德基金庄琰先生来公司调研，公司董事会秘书步海华先生进行了接待，调研涉及的主要问题及回答如下：</p> <p>一、 问：公司公布的员工持股计划中，本次标的股票的购买是通过二级市场买入，说明对市场很有信心？</p> <p>答：公司选择这个时间点做员工持股计划主要是从业绩和市场考虑现在是比较合适的时间点，而且本计划的存续期为 2 年，两年的存续期之后可以根据持有人意愿实行延期，延期不少于 6 个月。</p> <p>二、 问：是否在股东大会通过之后就可以开始实施？</p> <p>答：因公司 2014 半年报将在 8 月 28 日披露，此次计划中包含部分董监高，会涉及到窗口期问题，所以最快实施也要到 9 月份。</p> <p>三、 问：未来是否有可能扩大激励人群？</p> <p>答：根据 6 月 20 日颁布的《关于上市公司实施员工持股计划试点的指导意见》以及本次持股计划的实施效果，公司会考虑不断滚动实施新的持股计划，也会增加持股人员。</p> <p>四、 问：公司收购 SPL 出于什么考虑？</p> <p>答：SPL 是美国主要的肝素钠原料药生产企业之一，收购 SPL 将提升公司肝素市场份额，增强公司竞争力，同时也符合公司国际化经营战略，并且 SPL 有另一个品种胰酶原料药，一旦 Curemark 产品被批准，SPL 的胰酶原料药业务将有机会快速发展，对公司产品线有重要补充。</p> <p>五、 问：Curemark 除胰酶原料药外，还有什么新的品种？</p> <p>答：胰酶原料药是 Curemark 第一个品种，主要用于自闭症的治疗。</p> <p>六、 问：海通与天道公司是什么关系？</p> <p>答：海通是海普瑞的控股子公司，天道是海普瑞的关联企业，为同一实际控制人控制的另一家企业，与海普瑞之间没有股权关系。双方的产品不一样，海通生产的产品是普通肝素制剂，天道公司生产的是低分子肝素制剂，双方互不影响。</p> <p>七、 问：海通今年的销售相比去年是否有增长？</p> <p>答：海通主要通过代理商进行销售，已在北京市和广东省药品招标中中标，同时在重庆市和四川省挂网销售，2014 年销售量将会提高，但对 2014 年公司的利润贡献比较小。</p> <p>八、 问：天道公司什么时候会并入海普瑞？</p> <p>答：这个大股东做过承诺，有 2 个条件：一是天道公司的低分子肝素制剂获得美国 FDA 或者欧盟 EDQM 的药证注册，并被批准上市实现正式的商业销售；二是一个会计年度内与公司的累计关联交易金</p> | | | |

额达到公司经审计的营业收入的百分之五。当条件达到后，实际控制人将启动将天道公司按市场公允价值注入海普瑞的程序。

九、 问：天道公司预计什么时候能获得 FDA 及欧盟的药证注册？

答：天道的低分子肝素制剂已经向 FDA 申报了 ANDA，FDA 正在审核天道公司的申报材料，预计获批需要 2 年左右的时间。

十、 问：那天道为什么不先在国内申请药证注册？

答：国内的已经批了，正式更名为依诺肝素。

十一、 问：成都和山东子公司完工对公司成本控制是否会有很大作用？

答：主要体现在质量管理保证上和供应链整合方面，对于有些客户，粗品来源可靠比较有吸引力。

十二、 问：公司目前肝素一体化战略布局已基本完成，公司今后是否会考虑其他方面？

答：有考虑，公司在做大做强肝素主业的同时，将择机进入心脑血管相关产业和服务领域，包括研发、并购、合并和技术引进等多种方式。

记录人：白咏 2014.07.16

审核人：李珊珊 2014.07.16