

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：2015-009

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	东海证券 杨莹 西南证券 陈进
时间	2015年12月18日 10:00-12:00
地点	高新中一道19号A223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)	东海证券等调研会议纪要
日期	2015年12月18日

he 附件 2:
 -018-02

R-司-行政-管理

会议纪要

会议名称	东海证券等调研会议纪要		
时 间	2015.12.18 10:00 开始	地 点	高新中一道 19 号 A223
参会人员	东海证券 杨莹 西南证券 陈进 公司：步海华、白琼		
主持人	/	记录人	白琼
纪要内容：			
<p>2015 年 12 月 18 日，东海证券杨莹女士、西南证券陈进先生来公司调研，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：请梳理下公司海外投资的战略想法以及创新药的布局？</p> <p>答：公司近来的投资和收购集中于循环系统疾病与肿瘤治疗两个方向。除去年 SPL 的收购是在主营业务肝素原料药的巩固，同时提供了胰酶原料药的業務外，近来收购的创新药品种集中于循环系统疾病方面特别是心脑血管领域，已有的投资包括：Cantex 的投资，主要从事肿瘤治疗新药的开发（美国 II 期临床阶段）；RVX 的投资，主要从事血脂治疗药物的开发，将在欧美进行 III 期临床；投资和合作的 Quest Pharma，主要从事肿瘤治疗单抗药物的开发，有完成 II 期临床\期临床\临床前的品种等。另外收购的赛湾生物，主要从事生物大分子药物开发和生产的 CDMO 企业，是公司在生物大分子药物产业链的重要布局，公司未来以及现有的单抗品种将考虑放到赛湾生物平台孵化。</p> <p>二、问：据了解，很多单抗药物的研发生产最终卡在了大规模生产阶段，如果公司收购的品种发生这种情况，一直搁浅怎么办？</p> <p>答：赛湾生物在生物大分子药物的 CDMO 业务领域从临床前到 II 期临床试验有很多成功经验，也兼有部分品种已进入或将进入 III 期临床试验，未来公司产品品种的研发生产与商业化都可以通过赛湾生物完成，赛湾生物将考虑投入新的 1000 升和 5000 升的反应罐，完成后，赛湾生物的产能瓶颈将得以解决，能够适应药物品种的大规模商业化生产。</p> <p>三、问：公司肝素业务未来情况如何，是否可以继续增长？</p> <p>答：公司预计肝素原料药的销售量能够保持增长，但价格还有下行的压力。</p> <p>四、问：SPL 的胰酶原料药的新品种目前进展情况？</p> <p>答：SPL 主要从事肝素钠原料药和胰酶原料药的业务，其客户 Curemark 正在进行胰酶制剂 NDA 申报，主要用于儿童自闭症的治疗，SPL 向其提供胰酶原料药。Curemark 已经开始三期临床的补充临床实验，预计最快明年一季度将完成补充临床试验，之后将申请 FDA 的批准。</p> <p>五、问：RVX208 目前进展情况？</p> <p>答：RVX208 目前已在欧洲开始 III 期临床，主要用于减少糖尿病和心血管患者的 MACE 的发生率，公司已取得 RVX208 的大中华区权益，并拥有一项未来为 RVX 供应 RVX208 的选择权。</p>			

六、问：Quest Pharma 品种的研发进展情况？

答：Quest Pharma 有几个抗体品种，分别处于临床试验的不同阶段。主要用于卵巢癌、胰腺癌和乳腺癌等的治疗。

七、问：Cantex 投资的新药品种情况？

答：Cantex 主要产品 ODSH 是一种肝素衍生物，原临床终点是急性髓性白血病患者在放化疗过程中血小板的快速恢复。目前正在安排 II 期临床实验，临床终点为考察患者的全面存活率和总生存期 (OS)。

八、问：公司以上收购的这些品种，理想状态下，什么时候可以上市？

答：最快 2018 年下半年会有被 FDA 批准的产品。

九、问：公司自身研发情况？

答：公司自身研发主要集中于肝素衍生物方面，另外就是控股子公司君圣泰的胰岛新生多肽，目前已在澳大利亚开始 I 期临床试验，是一种合成多肽类创新药物，临床用于糖尿病的治疗。

十、问：公司投资的 PLI 是否到期后卖出？

答：PLI 的股票 2016 年 1 月份解禁，但具体退出的时间和方式要与对方沟通。

十一、问：天道低分子肝素制剂何时通过 FDA 审批？

答：预计 2016 年，但由于涉及 FDA 审批，具体时间不能确定，有可能会延期。

十二、问：后续收购还在循环系统疾病与肿瘤治疗方向？

答：这两个领域是公司重点发展的方向，未来的投资和合作也将主要集中在该领域。

十三、问：公司收购由专业团队负责？

答：除专业中介机构团队之外，公司在中国和美国都有团队运作相关的收购业务。

十四、问：投资的产业基金有何进展？

答：TPG 和枫海资本已经在正常运作中，其中 TPG 已经产生投资收益，泰格基金是投新药品种，目前已完成注册。

十五、问：公司是否有通过产业基金发现一些新的投资项目？

答：公司通过产业基金发现一些新的投资项目是获得财务收益之外的另一目的，公司将继续保持这一视角去发现新的投资机会。

十六、问：公司员工持股计划还会不会做第二期？

答：会，但要先退出第一期员工持股计划，第一期退出之后考虑。

十七、问：为提供公司股票流通性，大股东是否会减持一部分股票？

答：大股东刚刚增持完毕，六个月内不会减持。未来将根据公司发展需要安排。

记录人：白琼 2015.12.21

审核人：李冲 2015.12.21