

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：2016-003

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	诺安基金 罗春蕾 华商基金 童立 招商证券 杨玥
时间	2016年1月20日 15:00-16:30
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)	诺安基金等调研会议纪要
日期	2016年1月20日

## 会议纪要

<b>会议名称</b>	诺安基金等调研会议纪要		
<b>时 间</b>	2016.01.20 15:00 开始	<b>地 点</b>	高新中一道 19 号 A223
<b>参会人员</b>	诺安基金：罗春蕾 华商基金：童立 招商证券：杨玥 公司：步海华、白琼		
<b>主持人</b>	/	<b>记录人</b>	白琼

### 纪要内容：

2016 年 1 月 20 日，诺安基金罗春蕾女士、华商基金童立先生、招商证券杨玥女士来公司调研，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：

一、问：请简单介绍下公司情况？

答：公司在 2014 年以前主要是肝素原料药业务，目前肝素原料药行业需求稳定增长，但肝素价格依旧有下行压力。2014 年开始收购了 SPL，目的是为巩固公司的行业市场地位，同时帮助公司肝素全产业链的实施，包括低分子肝素制剂进入欧美市场。SPL 收购也给公司提供了胰酶原料药的业务。

公司的投资和收购集中于循环系统疾病（特别是心脑血管领域）与肿瘤治疗两个领域。收购的创新药品种也集中于这两个方向。已有的投资主要是新药研发加投资合作：包括

1、Cantex 的投资，主要从事肿瘤治疗新药的开发，主要产品 CX-01 目前在 II 期临床，临床终点已修改为考察患者的全面存活率和总生存期（OS）；

2、RVX 的投资，主要从事血脂治疗药物的开发，主要产品 RVX-208 已在欧洲开展 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；

3、公司控股子公司君圣泰研发的胰岛新生多肽 HTD4010 已在澳大利亚开展 I 期临床，I 期临床完成后将向直接 FDA 申报 II 期；

4、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 III 期临床临床前的品种等，主要用于卵巢癌、胰腺癌和乳腺癌等的治疗。

5、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布局的重要举措，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。

二、问：除肝素原料药业务外，公司更像是创新药领域的投资 PE，未来公司是如何考虑的？

答：公司希望通过股权投资加技术授权的方式取得创新药品种的大中华区权益，并能获得创新药品种全球权益的一部分，用来完善公司的新药品种梯队。

三、问：天道注入海普瑞后，大股东的控股比例将更高，如果导致社会公众股持股比例太低而不够发行条件，将怎么处理？

答：天道目前正在等待 FDA 审批中，批准时间还不确定。当达到招股说明书中的承诺条件后，公司会启动注入程序，并制定合理的注入方案避免上述情形发生。

四、问：天道的原材料主要从海普瑞采购？承诺注入的另一条件销售收入的 5%是否达到？

答：天道的原料药全部从海普瑞采购，如果美国 FDA 或欧盟 EDQM 的药政注册批准后，采购量应该能达到 5%。

五、问：公司是否有自己的销售渠道？

答：目前公司子公司成都海通拥有肝素制剂的销售渠道。但对新品种，还需加强学术推广团队的建设。为此，公司会考虑自建或是收购的方式完成学术推广团队的建设。

六、问：再请介绍下 SPL 的胰酶业务？

答：SPL 客户 Curemark 的胰酶制剂主要用于儿童自闭症的治疗，SPL 向其提供胰酶原料药。Curemark 正在三期临床的补充临床实验，今年内完成补充临床试验，之后将申请 FDA 的批准。

七、问：Cantex 为什么修改临床终点？

答：：Cantex 主要产品 CX-01 是一种肝素衍生物，与放化疗结合使用，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，已做的临床试验结果是 11 例白血病例癌组织全部消失。目前正在安排 IIb 期临床试验，根据 Cantex 与 FDA 的沟通结果，其临床终点修改为考察患者的全面存活率和总生存期（OS）。

八、问：PLI 到期后是否卖掉？

答：正在评估。

九、问：公司的项目资源来自哪些？

答：除专业中介机构团队的介绍之外，公司在中国和美国都有团队运作相关的投资收购业务，对相关领域了解较多，同时通过已投资的一些医药基金也会发现一些项目。

十、问：公司现倾向于 II 期的新品种投资，但是新药从 II 期到最终获批的风险很大，公司如何筛选评估？

答：新药开发获批的风险是不确定的，公司在筛选投资机会时依靠自身团队以及外部合作的技术团队做详尽全面的评估，所合作的技术团队主要来自大型药企、研究所、大学、医院临床医生等业内专家。

记录人：白琼 2016.01.21

审核人：朱物华 2016.01.21