

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：2018-001

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 <u>(请文字说明其他活动内容)</u>
参与单位名称及人员姓名	长城证券：赵浩然、彭学龄
时间	2018年5月4日 10:00-11:00
地点	松坪山郎山路21号 公司会议室
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)	长城证券调研会议纪要
日期	2018年5月4日



深圳市海普瑞药业股份有限公司
Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co., Ltd.

会议纪要

会议名称	长城证券等调研会议纪要		
时间	2018.05.04 10:00 开始	地点	松坪山郎山路 21 号 公司会议室
参会人员	长城证券：赵浩然、彭学龄 公司：步海华、白琼		
主持人	/	记录人	白琼

纪要内容：

2018年5月4日，长城证券赵浩然先生、彭学龄先生来公司调研，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：

一、公司董事会秘书步海华先生简单介绍公司情况：

公司目前业务是以肝素原料药业务为主，2018年完成对多普乐股权收购后，将成为肝素原料药到依诺肝素制剂一体化的肝素公司，此外公司通过自主研发和投资合作等方式向创新药研发企业的转型。

过去两年，受到原料肝素粗品价格上涨的意向，而产品肝素原料药价格上涨相对之后，导致公司经营业绩不太理想。为了扭转公司在肝素供应链的局面，公司将传统的肝素粗品采购升级为自产、OEM、外购和海外采购并存的采购模式，稳定了公司的肝素粗品供应。在此基础上，2018年公司将积极维护与主要客户的关系，在提高价格的同时增加供应量，从2018年1季度和上半年的情况来看，效果还是明显的。

在胰酶业务方面，美国公司SPL的客户CuremarkIII期补充临床全部病人的入组，现在正在进行数据揭盲，未来如果获得批准，将会为公司带来长期稳定的收入共享。

在创新药开发领域，公司过去几年做了不少的投资，也获得了一些品种，现在部分品种已经进入III期或者即将进入III期临床，借助我国这两年药品监管的新政，我们希望能够以MRCT的方式将部分品种引到中国来同步进行III期临床。具体的品种方面，RVX-208现已进入全球III期临床试验阶段，并完成2400多例患者入组，公司拥有RVX-208在大中华区的市场许可权和全球生产供应的优先权。OncoQuest的抗体品种Oregonmab，在美国已经完成IIb临床试验，中期数据显示出较好的疗效，正在完成最终的正式报告，2018年计划在美国申请进入III期临床试验。Aridis的AR-301已经完成IIa临床试验，临床结果显示出良好的安全性和一定的疗效，2018年计划申请进行美国和欧盟的III期临床试验。这三个品种公司都希望能够引到中国来进行III期临床。其他投资的一些品种分别处于临床前、I期临床和II期临床试验中，进展基本顺利，未来会有持续的品种进入后期的临床试验。

二、问答环节：

1、问：公司新的肝素粗品供应模式能够保证销售所需的粗品原料？

答：是的。因为新的多元供应模式下，公司对多数来源的肝素粗品供应管理能力大幅加强，并且对成本的控制能力也比原来要强，从目前的采购来看，可以保证公司销售所需的原料。

2、问：未来肝素粗品价格和原料药价格的走势？

答：粗品价格在过往 2 年大幅上涨，目前价格基本稳定在高位，并有小幅下降的趋势。2018 年原料药价格预计还将上涨。

3、问：公司过往年度都是在年底年初与客户谈判下一年度的销售订单，今年情况如何？

答：公司已经完成与核心客户的谈判，2018 年订单总量将超过 2017 年。

4、问：依诺肝素制剂目前的销售情况如何？

答：依诺制剂是欧盟批准的首仿药，2017 年已经在波兰、德国、英国、意大利等国家销售，2018 年将会进入法国、西班牙等国家销售，目前销售进展基本顺利。

5、问：Curemark 的新药上市对 SPL 的胰酶原料药影响怎样？

答：SPL 是美国 FDA 批准的三家胰酶原料药企业之一，过去受到客户重新注册影响，销售量偏小因此没有利润贡献。Curemark 的新药主要用于儿童自闭症的治疗，而目前并无特别适合的药物，美国疾控中心的数据有超过 2% 的儿童患有自闭症，因此如果获得批准，将会为 SPL 带来客观的胰酶销售量。

6、问：公司即将进入 III 期临床的新药的适应症是什么？

答：RVX-208 是一种小分子的靶向作用的药物，主要是用于降低心脑血管患者 MACE 的发病率；Oregovmab 是抗体药物，主要适应症是原发性晚期卵巢癌，另外也正在进行复发性晚期卵巢癌和胰腺癌的临床；AR-301 是抗体药物，主要用于呼吸机和院内肺炎的治疗，可以一定程度上解决耐药菌的问题。

记录人：何晓 2018.05.04

审核人：李忠华 2018.06.04