



证券代码：002399

证券简称：海普瑞

深圳市海普瑞药业集团股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2018-005

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	南方基金：张旭、王峥娇
时间	2018年5月24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)	南方基金调研会议纪要
日期	2018年5月24日

会议纪要

会议名称	南方基金调研会议纪要		
时间	2018.05.24 10:00 开始	地点	松坪山郎山路 21 号 公司会议室
参会人员	南方基金：张旭、王峥娇 公司：步海华、白琼		
主持人	/	记录人	白琼
纪要内容： <p>2018 年 5 月 24 日，南方基金王峥娇女士、张旭先生来公司调研，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>1、问：我们比较关心公司新品种的进展，能否先介绍下胰酶客户的新药进展及后续市场情况？</p> <p>答：Curemark 的新药数据正在揭盲过程中，该新药主要用于治疗儿童自闭症，属于精神科药物，需持续用药。按照 Curemark 公司自己的销售预测，预计 7 年可达销售峰值，美国和欧洲的儿童自闭症患者超过 400 万人，目前并没有针对性的治疗药物。</p> <p>2、问：其他进展较快的新品种有哪些？</p> <p>答：公司参与的创新药研发进展最快的有三个品种。第一个是 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。第二个是 OncoQuest 的抗体品种 Oregovmab，在美国已经完成 IIb 临床试验，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。第三个是 Aridis 的 AR-301，也是个抗体品种，已经完成 IIa 临床试验，临床结果显示有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。公司希望这三个品种能够引进到中国来通过 MRCT 方式进行 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，预计未来会有持续的品种进入后期的临床试验。</p> <p>3、问：RVX-208 是联合用药还是单独用药？与他汀类药物的关系？</p>			

答：RVX-208 在 III 期临床试验中是与阿托伐他汀/瑞舒伐他汀联合用药，对照组使用阿托伐他汀/瑞舒伐他汀，适应症主要是降低 MACE 的发生概率。

4、问：Oregovmab 完成 IIb 临床数据怎么样？

答：数据已经完成揭盲，正在编制最终的临床总结报告。从揭盲的结果来看，在 OS 和 PFS 上 Oregovmab 和化疗联合使用的效果远好于单独进行化疗的对照组数据。

5、问：AR-301 是什么品种？

答：AR-301 是一种抗体，通过与金黄色葡萄球菌释放的毒素结合，防止对免疫细胞的破坏，从而达到对严重肺炎的治疗效果。从完成的 Ib/IIb 临床数据来看，安全性良好，且显示出一定的疗效。

6、问：对这些后期的品种后续是考虑怎么在中国上临床？

答：我们计划通过 MRCT 的方式参与到全球的临床试验中，目前正在准备申请 III 期临床的相关文件，并已经确定了临床 CRO 公司。

接待过程中，公司接待人员与投资者进行了充分的交流与沟通，严格按照有关制度规定，没有出现未公开重大信息泄露等情况，同时已按深交所要求签署调研《承诺书》。

记录人：白琼 2018.05.25

审核人：步华 2018.05.25