



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：2018-007

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	南土资产：任毅 易方达：杨桢霄
时间	2018年5月31日 11:00-12:00
地点	松坪山郎山路21号公司会议室
上市公司接待人姓名	步海华、白琼、林曼蓉
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)	南土资产等调研会议纪要
日期	2018年5月31日

会议纪要

会议名称	南土资产等调研会议纪要		
时 间	2018.05.31 11:00 开始	地 点	松坪山郎山路 21 号 公司会议室
参会人员	南土资产：任毅 易方达：杨桢霄 公司：步海华、白琼、林曼蓉		
主持人	/	记录人	林曼蓉

纪要内容：

2018 年 5 月 31 日，南土资产任毅先生等来公司调研，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：

1、问：我们关心肝素和创新药两块，先了解下肝素情况，对于未来肝素粗品价格和原料药价格的走势如何判断？

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。

2、问：面对肝素粗品价格的上涨，公司是如何应对的？

答：自 2016 年开始公司将传统的外部采购模式逐渐升级为自产、OEM、外部采购和欧洲采购并存的模式，目前肝素粗品的供应已经稳定，可以满足公司生产经营的需要。

3、问：目前天道依诺肝素制剂的欧洲销售情况如何？

答：目前天道依诺肝素制剂已经进入波兰、意大利、德国和英国市场实现销售，今年将会进入法国、西班牙等国家销售，目前进展基本顺利。

4、问：天道肝素制剂预计在美国什么时候获批？

答：天道 2013 年向 FDA 提交依诺肝素钠制剂 ANDA 的申请，已于 2015 年接受了美国 FDA 的现场检查，检查结果为通过。2016 年 9 月，FDA 向天道发出审评意见函。2017 年 4 月，天道向 FDA 提交了正式回复，目前正等待 FDA 评审。最终 ANDA 的具体批准时间暂时无法准确预计。

5、问：依诺肝素制剂国内一致性评价预计什么时候可以取得结果？

答：国内已经正式受理了依诺肝素制剂的一致性评价申请，结果暂时无法预计。

6、问：公司投资创新药目前的进展情况如何？

答：公司计划今年将三个创新药品种引到中国进行 III 期临床。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，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。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。

7、问：公司是不是很少投资国内的新药研发公司？

答：公司与泰格医药合作成立了一个投资基金，国内的投资主要由这个基金负责。

8、问：公司在投资时是根据什么来选择的，领域、病种、还是与公司现有业务的协同性？

答：公司会考虑在生物大分子领域（用于癌症治疗）和心血管领域的创新药品种，最终是否投资主要是看其成药性。

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：林曼华 2018.05.31

审核人：步海峰 2018.05.01