证券代码：002675 证券简称：东诚药业

**烟台东诚药业集团股份有限公司投资者关系活动记录表**

编号：2020-011

|  |  |
| --- | --- |
| **投资者关系活动类别** | ■特定对象调研 □分析师会议□媒体采访 □业绩说明会□新闻发布会 □路演活动□现场参观 ■其他  |
| **参与单位名称及人员姓名** | 国盛证券医药研究所 张金洋 祁瑞嘉实基金 归凯 胡涛 余红 刘晔 邵健 谢泽林 雍大为 牛歌 国泰基金 徐治彪 申坤 杨钟男富国基金 姜恩铸华夏基金 李佳颀国投瑞银基金 张佳荣 吉莉 汤海波博时基金 吴文庆 黄垲锐广发基金 王琪中加基金 温燕中庚基金 余思慧万家基金 况晓上银基金 赵子淇国寿安保基金 李丹中融基金 杜伟景顺长城基金 陈婧琳兴银基金 王天洋东吴基金 张能进中航基金 徐文招商基金 任绍聪晟盟资产 徐蔚 段越淡水泉投资 吕俏高特佳投资 裴福鹏新活力资本 李程星石投资 王雪刚华夏久盈 桑永亮 魏玉波宏道投资 孙宗禹千合资本 殷萌平安人寿 杜舟常春藤 刘涛米仓资本 王安邦国寿养老 周介太平资产 薛娜诚盛投资 杨洁中意资产 翟琳琳汇利资产 钱希撼道仁资产 黄鋆浩顶天投资 张超太平资产 毛铖瑞 |
| **时间** | 2020年10月27日 |
| **地点** | 电话会议 |
| **接待人员姓名** | 东诚药业副总经理兼安迪科利润中心总经理：罗志刚东诚药业副总经理兼董事会秘书：刘晓杰证券事务代表：李季 |
| **投资者关系活动主要内容介绍** | 了解公司经营业绩与发展情况 |
| **附件清单** | 会议纪要 |

**烟台东诚药业集团股份有限公司机构调研会议纪要**

**时间：**2020年10月27日

**召开方式：**电话会议

**调研人员：**详见上述名单

**公司参与人员：** 东诚药业副总经理兼安迪科利润中心总经理：罗志刚

东诚药业副总经理兼董事会秘书：刘晓杰

证券事务代表：李季

**记录人：**李季

**问题一：公司前三季度整体情况？受疫情影响恢复情况？**

答：

1、2020年前三季度公司营收25.77亿，较上年同比增长18.49%，归母净利3.38亿元，同比增长21.27%，在疫情大背景下，公司整体经营情况良好。

2、原料药业务：前三季度基本不受疫情影响，业务保持稳定增长，后续原料药市场价格及销量将受供需关系、猪瘟猪出栏量恢复情况等总和因素影响；

 制剂业务：上半年虽受疫情影响，但在公司全体人员的共同努力下，逐步消除疫情的影响，前三季度看重点产品百力销量仍略有增长；

 FDG业务：上半年部分月份虽受疫情影响，但由于该产品为肿瘤诊断产品为刚需，需求恢复较快，7月同比已出现两位数增长，目前业务正稳定增长；

 云克业务：上半年受疫情影响出现下滑，目前已恢复至去年同期平均水平；

 锝药业务：目前已恢复至去年同期水平；

**问题二：与GE合作药品**Myoview**情况？ 有什么影响？**

答： 该产品为原研创新药，由GE公司研发，1994年在欧洲获批上市，1996年在美国、日本获批上市，主要用于冠心病的心肌灌注造影，是欧美、日本心肌灌注主要核药产品之一。市场空间方面，根据相关数据统计，2018年美国心肌灌注显像1000万例，其中Myoview占比40%，因心肌灌注相较于传统心脏造影，具有一定的优势，预计国内的心肌灌注量会逐步增加；公司与GE合作，引进Myoview中国区域的销售权，预计将对公司的营业收入和利润有一定的提升。由于GE已在Myoview冷盒的注册申报中获得免临床， Myoview注射剂的申报也存在极大可能获得免临床，一旦免临床，将快速上市。

对公司的影响：引入国外成熟原研产品，丰富东诚核药产品组合，为东诚核药的发展奠定基础。

**问题三：PET-CT配置情况？核药中心规划建设情况？**

答：

1、截止到9月底公布名单 222个，222个公布名单中已有123台装机，前三季度配置受疫情影响配置速度有所放缓，但随着疫情得到控制，预估计速度会加快；

2、在正电子药物方面，公司已投入运营14个核药中心，14个在建，预计今年底或明年初会增加2-3个左右投入运营，预计28个核药房将在2022年底或2023年初全部投入运营，是否再增加核药中心公司将根据市场业务的发展对核药房进行相应规划。具体进展情况请以公告为准。

**问题四：核药在研产品项目进展？**

答：核药在研产品的项目进展如下：

**18F-FP-CIT**：技术转移已经完成，预计今年年底或明年年初报IND，根据CDE新近发布的《境外已经上市境内未上市药品临床技术要求》规则，该产品有望申请减免临床或者减少临床例数，争取早日上市

**99mTC-美罗华：**已完成技术转移，目前正按照1.1类创新药物的流程，进行相应的药学研究，公司将尽最大的努力加快项目进展，早日申报IND，早日上市；

**FAL-PSMA:** 已完成技术转移，目前正按照1.1类创新药物的流程，进行药学研究，项目进展顺利，公司将推动产品快速上市，早日造福患者；

**188RE-HEDP**：该产品目前正在进行Ⅱb期临床，按照预期计划正在入组病人，病人入组顺利，目前入组近80例，从整体上看服用该药受试者的疼痛情况和生活质量有改善趋势，效果较好。具体进展情况请以公司公告稳准；

**NaF注射液：**已经开始入组病人，预计2021年底病人入组完毕，供公司将按照预期计划早日完成临床试验，争取产品早日上市