

证券代码：002424

证券简称：贵州百灵

贵州百灵企业集团制药股份有限公司
2021 年度业绩说明会
投资者活动记录表

编号：2022-003

投资者关系活动类别	<input 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 checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 电话会议
参与单位名称及人员姓名	贵州百灵2021年度业绩说明会采用网络远程方式进行，面向全体投资者
时间	2022 年 5 月 12 日 15:00-17:00
地点	深圳证券交易所“互动易平台” http://irm.cninfo.com.cn “云访谈”栏目
公司接待人员姓名	主持人：贵州百灵 董事长：姜伟 总经理，董秘：牛民 财务总监：李红星 监事会主席、研发总监：夏文 独立董事：胡坚
投资者关系活动主要内容介绍	1. 乙肝药物现在什么进展了 答：感谢您对公司的关注。替芬泰是公司实施“科技苗药”的核心代表品种，与现有治疗乙肝所用药物（干扰素类和核苷类似物类）化学基本骨架完全不同，是新类型的抗 HBV 化合物，有较好的理论价值和应用前景。多年来，在贵州省中科院天然产物化学重点实验室梁光义教授、天津药物研究院刘昌孝院士以及中国人民解放军第 302 医院黄正明教授等研究团队努力下，相继完成了活性成分研究、临床前研究等工作。2014 年-2016 年，在苏州大学附属第一医院开展了 I 期临床试验研究，结果显示替芬泰安全治疗窗大，靶器官为肝脏，代谢过程清晰，符合肝病治疗药物预期。替芬泰完成 I 期临床试验以来，结合 CDE（国家药监局药品审评中心）沟通意见和研究需要，已经陆续开展了 14C 标记物料平衡、

代谢产物活性等相关研究。2021年12月，公司委托上海药明康德新药开发有限公司开展的“应用原代人肝细胞（PHH）评价受试化合物（替芬泰）的体外抗HBV药效试验”已顺利完成。该研究运用不同的模型再次证明用于治疗乙型肝炎的化药1.1类新药“替芬泰”对乙肝表面抗原、e抗原和HBV-DNA均表现较强的抑制作用。项目研发进程将进一步加快，有望为广大乙肝患者提供新型的疗效好、毒副作用小的功能性治愈新药，推动我国功能性治愈乙肝药物的战略目标。“替芬泰”作为公司重点研发项目，公司将积极利用与科研院所、高等院校在“产、学、研、用”方面优势资源，加快推进项目研发进度。目前该项目正在进行补充联合用药长毒试验，公司及研究机构正在积极推进相关研发工作的开展，该项目后续取得阶段性进展后，我们将会及时、准确、完整的履行披露义务，谢谢。

2. 糖宁通络中管局立项进展如何？什么时间有结果？

答：感谢您对公司的关注。公司与多家研究机构联合开展的“苗药糖宁通络片防治糖尿病及视网膜并发症的多中心临床研究和机制探讨”研究课题，获得国家中医药管理局批复（国中医药科技函〔2021〕18号），目前项目进展顺利，已有全国20家医院通过伦理和签署合同，后续取得阶段性进展后，我们将会及时的履行披露义务。谢谢。

3. 请问姜伟董事长，糖宁通络21年的市场表现如何？

答：目前公司糖宁通络（苗医药一体化项目）已在贵州省、湖南省、内蒙古自治区和广西壮族自治区获得《医疗机构制剂注册批件》，正在积极推进解放军总医院、广东省中医院、北京广安门医院、云南省中医医院等国内知名中医三甲医院的制剂申报工作，布局现已覆盖全国16个省区市，有望在未来两年实现广泛覆盖。公司自建的两家糖尿病医院也实现了稳步增长，2021年度实现营业收入6000千余万元。同时由厦门大学附属第一医院和公司共同承担的“苗药糖宁通络片防治糖尿病及视网膜并发症的多中心临床研究和机制探讨”研究课题，获得国家中医药管理局批复（国中医药科技函〔2021〕18号），正式成为国家级科研课题。此次多中心临床研究将由厦门大学附属第一医院及公司为联合项目承担单位，联合北京、上海、四川、福建等多地医疗机构及权威专家，按照随机、双盲、安慰剂对照、平行、多中心的循证医学方式，开展糖宁通络对糖尿病及视网膜病变的临床疗效及安全性、探索糖宁通络对糖网超早期危险因素的预防机制等三项研究。项目旨在更广更深地推进糖宁通络针对糖尿病及视网膜病变的临床研究应用，以扎实的临床数据为基础，加快填补临床治疗及预防用药空白，为更多糖尿病及糖网患者服务。谢谢。

4. 请问夏总监，有消息称咳速停糖浆对新冠肺炎治疗有效，请问贵司是否有开展相关临床试验？

答：感谢您对公司的关注。关于公司生产经营、研发项目等情况，敬请广大投资者以公司在指定披露媒体发布的相关公告为准。谢谢。

附件清单	无
日期	2022年5月12日