

证券代码：300683

证券简称：海特生物

武汉海特生物制药股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2024-004

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 其他（基金公司现场调研）
参与单位名称及人员姓名	银河基金 毛泓洋、国投证券 马帅、长盛基金 李雨辰、浙商资管 严洋、浦银安盛基金 王雅洁、嘉实基金 李慧 邓云龙、中信证券 王家成、正心谷资本 李逸思、招商基金 张馨洋
时间	2024年11月7日（星期四）14:00-16:00
地点	海特科技园会议室
上市公司接待人员姓名	副总经理兼董事会秘书陈煌先生、证券事务代表杨坤
投资者关系活动内容介绍	2024年11月7日14:00-16:00，各基金公司来访公司进行现场调研。公司副总经理兼董事会秘书陈煌先生、证券事务代表杨坤出席了本次活动，并围绕公司注射用埃普奈明的国谈、销售等情况与投资者进行了深入沟通交流。除去重复提问问题，主要问答内容如下： Q1：能否详细介绍一下公司新药注射用埃普奈明的相关情况？

绍

答：注射用埃普奈明属于全球创新的 I 类治疗用生物制品，检索发现同靶点药物国内外目前均无产品上市，多数处在临床前或临床 I / II 期阶段，具有全球新、中国创的特点。注射用埃普奈明是由大肠杆菌表达的基因重组的蛋白类生物制品，在表达死亡受体 4（Death Receptor 4, DR4）和/或死亡受体 5（Death Receptor 5, DR5）的肿瘤细胞，具有潜在广谱抗肿瘤活性和良好安全性。注射用埃普奈明联合 TD 治疗 RRMM，在 PFS、OS、ORR、临床缓解深度、TTP 等主要或关键的疗效终点指标方面均有显著优势，其总体安全性良好，毒副作用小。

Q2：注射用埃普奈明是否会进行新的适应症的开展？

答：由研究者发起的临床研究已经在骨肉瘤、淋巴瘤方面开展，后期待样本量及数据足够后公司也会适时开展注册临床工作。

Q3：公司注射用埃普奈明是否有望进医保？

答：公司注射用埃普奈明国谈工作于 10 月底已完成，有关谈判结果以国家医疗保障局公示为准。公司将及时进行披露，具体情况敬请关注相关公告。

Q4：注射用埃普奈明的医保谈判能否可将该药用于 3 线之前的患者治疗？

答：注射用埃普奈明获批的说明书为：“联合沙利度胺和地塞米松用于既往接受过至少 2 种系统性治疗方案的复发或难治性多发性骨髓瘤（RRMM）成人患者，未来医保用药方面也需是接受过至少 2 种系统性治疗方案治疗的患者。

Q5：注射用埃普奈明如果能进国家医保，产能受否会受到限制？

答：公司新扩建的注射用埃普奈明产线正在建设过程中，现有的产能可满足最近 1-2 年的需求，且公司今年也可将部分节省的产能用于明年。

Q6：公司是否会考虑进行股权激励计划？

答：感谢投资者的建议！公司会努力促进经营目标的实现，适时考虑激励计划。

	<p>Q7: 公司及子公司今年是否有大额减值?</p> <p>答: 具体经营数据请关注公司定期报告。感谢您的关注。</p> <p>Q8: 预计注射用埃普奈明的峰值预期是多少?</p> <p>答: 公司目前生产经营正常, 新产品销售顺利。公司会全力推进注射用埃普奈明的销售工作, 努力为公司创造新的利润增长点, 注射用埃普奈明的具体销售情况请关注公司的定期报告。</p>
附件清单 (如有)	无
日期	2024 年 11 月 7 日