

证券代码: 300199

证券简称: 翰宇药业

深圳翰宇药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2016-004

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: 投资者恳谈会 <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	銘基國際投資公司 (Matthews Asia) 祝泉
时间	2016年2月22日上午 10:30-11:30
地点	公司五楼办公室
公司接待人员姓名	董事会秘书全衡、证券助理张晓明
投资者关系活动 主要内容介绍	<p>Q: 请问公司去年的业绩披露了吗? 大概情况如何?</p> <p>A: 公司《2015年年度报告》拟定于3月24日披露, 公司于1月19日披露了《2015年年度业绩预告》, 公司2015年年度净利润增长预计比2014年同期增长85%至115%。业绩增长主要原因是, 2015年度公司经营状况良好, 产品业务平稳发展, 市场推广工作稳步推进。其中, 2015年1月, 公司完成甘肃成纪生物药业有限公司的收购工作, 成纪药业从2015年2月起正式纳入公司财务报表合并范围, 归属于上市公司股东的净利润相应增加。另外, 公司加大了国际市场的开拓力度, 作为公司海外业务发展平台的香港翰宇2015年全年销售业绩有较大的提高, 归属于上市公司股东的净利润相应增加。</p> <p>Q: 公司定增项目目前进展如何了?</p> <p>A: 公司年前披露了《关于非公开发行股票申请获得中国证监会发</p>

行审核委员会审核通过的公告》，公司本次非公开发行股票申请获得中国证监会发行审核委员会无条件通过。本次非公开发行价格为 23.32 元/股，自发行结束之日起三十六个月内不得转让，已确定五名定增对象。公司尚未收到中国证监会的书面核准文件，公司将在收到中国证监会予以核准的正式文件后将另行公告。

Q：请问公司董事长、高管对公司股价有何看法？是否有增持计划？

A：公司控股股东曾少贵、曾少强和总裁袁建成基于对公司移动互联网+慢病管理战略的笃定信心和公司药品制造、医疗器械业务增长的稳定态势，针对近期股票市场的非理性波动，为维护资本市场稳定，稳定公司股价，切实维护广大投资者权益，通过二级市场增持公司股份。自公司去年 7 月份披露股份增持计划以来，公司控股股东、董事、监事和高管已累计增持了 7,572 万元的公司股票，同时承诺在增持期间及在增持完成后 6 个月内不转让其所持有的全部公司股份。

Q：公司去年业绩除了并表的影响外，自身的成长性也很强，公司未来在主营业务这块儿有何布局的呢？

A：公司在国内业务和国际业务上都有积极布局。比如：公司 2015 年获得了依替巴肽的注册批件、新药证书和原料药 GMP 证书后，已积极生产备货，随着各省医药招标工作进程的展开，公司依替巴肽将对公司业绩提升产生重大积极影响。

另外，公司 2015 年 9 月份收到美国 FDA 的现场检查报告，公司原料药生产线通过了美国 FDA 现场认证检查，爱啡肽原料药获准在美国上市销售。这是公司国际化战略的重要里程碑。一方面，能够为公司已提交的爱啡肽 ANDA 顺利获批提供了有力保障；另一方面，也标志着公司的原料药生产线及相应质量管理体系已达到美国 FDA 对 GMP 的要求，进一步增强了合作客户对公司产品质量的信任，有助于公司国际影响力和品牌知名度的提高，为公司推广其他战略品种奠定了坚实的

基础，必将对公司经营业绩的提升产生重大积极影响。

此外，在国际业务推广上，公司与美国纳斯达克上市公司爱克龙药业签订协议，就醋酸格拉替雷开展战略合作；醋酸格拉替雷由全球知名的以色列药厂 TEVA 所研发制造，在具有较多多发性硬化症患者的西方国家中，醋酸格拉替雷的疗效与耐受性皆获得十足的肯定，是个重磅品种。随着公司醋酸格拉替雷原料药 DMF 注册号的获得，公司与爱克龙的战略合作进程顺利推进，对公司未来的经营业绩产生积极影响；并将拓展了公司重磅品种在国际市场的研发、注册的布局，进一步完善了公司的国际市场销售体系，并极大提升了公司的品牌知名度。

另外，公司在注册重磅产品卡贝缩宫素近日在注册状态也已变更为“审批完毕—待制证”，还有公司在申请生产的阿托西班、西曲瑞克等妇产科用药将在未来几年陆续出来，还有糖尿病品种，像利拉鲁肽、艾塞那肽、普兰林肽等，公司在很早以前已经开始布局，这些产品的陆续出来，对公司未来的业绩成长提供了一定的保障。

Q: 请问公司参投的无创连续血糖监测手环工作原理是什么？目前开始销售了吗？

A: 无创连续血糖监测手环 GlucoPred 融合了多项技术原理，设备采用手环的形式，以近红外线信号和生物电阻信号作为基础，经由多变量分析和血糖/胰岛素互动关系建立动态数学模型运算，实时提供准确连续的血糖数据，既可以避免糖尿病患者每天刺破手指采血的痛苦，在提高患者生活质量的同时又可以为患者控制其血糖代谢水平随时提供依据，大大降低了糖尿病患者长期并发症发生的危险。目前普迪医疗正按计划在欧盟安排 III 期临床试验。香港、澳门地区，在产品获得欧盟认证批文后即可申请市场准入许可。公司预期国内将以二类医疗器械向中国食品药品监督管理总局申请审批，在获得欧盟批文后将尽快取得国家药监局批文。

附件清单 (如有)	无
日期	2016 年 2 月 22 日