

广东众生药业股份有限公司投资者关系活动记录表

| | |
|---------------|---|
| 投资者关系活动类别 | <input checked="" 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 type="checkbox"/> 一对一沟通 <input type="checkbox"/> 其他（请文字说明其他活动内容） |
| 参与单位名称及人员姓名 | 1、 华创证券有限责任公司 李明蔚 2、 中原证券股份有限公司 蔡艳芳 3、 万联证券股份有限公司 张士伟 4、 英大保险资产管理有限公司 王坚 5、 深圳市兆丰禾投资管理有限公司 李权兵 |
| 时间 | 2017年7月17日 14:00~15:00 |
| 地点 | 广东众生药业股份有限公司会议室 |
| 上市公司接待人员 | 1、 董事、副总经理、董事会秘书 周雪莉 2、 证券部经理 李素贤 |
| 投资者关系活动主要内容介绍 | <p>1、 公司十三五战略规划是什么？</p> <p>答：公司将继续围绕医药健康领域，坚持持续性内生式增长与外延性拓展双轮驱动的发展战略，矢志成为中国一流的医药健康产业集团。在“十三五”期间将完成三方面的战略转型：一是从中成药制剂企业向综合型制药企业转型；二是从营销驱动向营销加研发创新双驱动转型；三是从药品制造型企业向药品制造加健康服务、健康管理转型。</p> <p>“十三五”规划明确了未来五年公司创新驱动转型升级，公司将利用核心优势，抓住行业机会，深耕眼科领域，打造眼科产业生态，以全眼科领域为核心业务板块贯穿整个大健</p> |

康范畴，形成以医药为主，医疗服务和健康管理为辅的“一体两翼”业务格局。

2、公司 2017 年度上半年的情况？

答：研发方面：公司继续推动营销加研发创新双驱动的战略转型，公司的创新药研发已经取得阶段性的进展，与药明康德签订的 10 个合作项目，共有 4 个项目已经完成了临床前研究工作，获得了药品注册申请受理通知书，分别是治疗非酒精性脂肪肝炎（NASH）的一类创新药 ZSP1601 原料及片、治疗小细胞肺癌等恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1602 原料及胶囊、治疗特发性肺纤维化及恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1603 原料及胶囊和治疗非小细胞肺癌一类创新药 ZSP0391 原料及片；其中治疗小细胞肺癌等恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1602 原料及胶囊获得《药物临床试验批件》。

并购方面：2017 年 6 月，公司成功并购了湛江奥理德视光学中心有限公司，是公司进入眼科医疗服务市场的里程碑，标志着公司在眼科全产业链资源整合和生态圈构建过程中迈出重要的一步。同时公司还会积极利用上市公司的资本平台，并购和新建并举，大力拓展眼科医疗服务能力，积极布局，实现系统内的资源整合和共享，力争在三年内成为国内有影响力的眼科医疗服务供应商，使眼科医疗服务成为公司发展的有力战略支撑。

经营业绩方面：公司在 2017 年一季报预计公司 2017 年 1-6 月归属于上市公司股东的净利润变动幅度为 10%~20%，公司上半年的业绩在预计范围内。

3、公司眼科医院布局有何地域选择？

答：公司在全国范围内有选择地布局眼科医院，将会通过收购或自建的方式进行。

4、先强药业 2017 年能否完成业绩承诺？

答：先强药业 2015 年度、2016 年度及 2017 年度扣减非

经常性损益后的净利润分别不低于人民币 8,000 万元、9,600 万元、11,520 万元，三年总承诺业绩为 29,120 万元，鉴于先强药业 2015 年、2016 年均超额达成业绩承诺，按三年总承诺业绩核算，2017 年的业绩承诺达成没有悬念。

5、公司对先强药业的整合进度如何？

答：公司已完成财务、研发、政府事务等的整合，今年的整合重点在于生产和销售，以及过渡期的顺畅交接。目前均按计划顺利进行。

6、公司 2016 年营业收入同比增长 7.2%，但净利润同比增长达到 39.65% 的原因。

答：主要是受合并报表范围变化的影响。公司 2015 年收购先强药业，从 2015 年 6 月起纳入公司合并报表范围；2016 年 4 月凌晟药业移出合并报表范围，原本亏损的部分得到释放；公司对益康中药进行业务调整，逐渐优化其业务结构，提升其毛利率水平。

7、复方血栓通胶囊市场是否有上升空间？

答：公司复方血栓通胶囊一直保持着不俗的增长态势，同时，公司积极拓展其业务领域，围绕该品种做了大量的深入研究和二次开发，从适应症的拓展、质量标准的提升、专利工艺的运用等方面打造复方血栓通系列产品，不断提高其质量和临床使用价值。作为复方血栓通系列制剂产品的原创者、标准的制定者、技术的引领者以及市场的主导者，我们已经对复方血栓通胶囊形成了中药品种保护、专利保护等的综合知识产权保护体系，确保其市场独占性。复方血栓通胶囊是公司的原研独家产品，公司复方血栓通胶囊质量标准已纳入 2015 年版药典，是目前药典收载口服固体制剂中采用指纹图谱质量控制技术控制产品质量的 9 个产品标准之一，也是复方血栓通系列产品中唯一拥有指纹图谱的品种，奠定了公司作为中药大品种复方血栓通胶囊系列产品的原研者，标

准的制定者，技术的引领者以及市场的主导者的地位。基于这些复方血栓通胶囊在其产品生命周期中还处于成长期，具有很大的上升空间。

8、两票制对公司的影响有何影响？

答：两票制是国家深化医改的一种尝试，无论是对医疗机构、还是医药生产与商业企业来说都将有重大影响，加速医药行业的整合，提高集中度。我们将积极关注政策走向，并利用公司自身优势与资源创造机遇。公司一直采取两票制的销售方式，对公司没有影响。先强药业由于采取代理模式，在两票制的框架下，公司将先对先强药业的业务模式进行重构，调整完成后将加速母子公司的业务协同，这是对我们有利好的一方面。

9、公司新药的研发有何进展？

答：公司通过短期、中期及长期的研发投入，布局公司未来研发创新驱动动力。一是针对已上市品种的二次开发，开展已上市产品的再评价和增加临床适应症的工作。复方血栓通胶囊针对糖网适应症的临床试验已获得 CFDA 批准。二是仿制药的研究，公司目前在研的 18 个 3 类、4 类项目正在积极有序推进。三是聚焦于公司核心治疗领域：眼科、肿瘤、心脑血管、糖尿病、非酒精性脂肪肝炎及老年性退行性病变等，科学推进新产品研发，目前在研的创新药 10 项、纳米制剂 2 项。公司积极推进与业内知名的 CRO 公司合作，与药明康德形成战略伙伴关系，共同进行小分子化学创新药的研发，目前双方已签订了 10 个具体合作项目，共有 4 个项目已经完成了临床前研究工作，获得了药品注册申请受理通知书，分别是治疗非酒精性脂肪肝炎（NASH）的一类创新药 ZSP1601 原料及片、治疗小细胞肺癌等恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1602 原料及胶囊、治疗特发性肺纤维化及恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1603 原料及胶囊和治疗非小细胞肺癌一类创新药 ZSP0391

| | |
|------|---|
| | <p>原料及片；其中治疗小细胞肺癌等恶性肿瘤的一类创新药 ZSP1602 原料及胶囊获得《药物临床试验批件》。</p> <p>公司将继续与药明康德陆续开展更多的研发合作项目，进一步推动公司“十三五”战略规划的实施，加快公司创新转型。</p> <p>10、公司发债的资金用途是什么？</p> <p>答：资金用途包括但不限于补充公司流动资金、偿还银行贷款和其他符合规定的用途。考虑公司未来资金的使用情况，提前做好融资安排，有效拓宽融资渠道、优化公司整体融资结构，降低融资成本，保持公司资金筹措、管理及运用的灵活性。</p> <p>11、三七涨价公司有何应对措施？</p> <p>答：公司持续关注三七价格变化，会根据市场的变化进行战略库存。</p> |
| 附件清单 | 无 |
| 日期 | 2017年7月17日 |