

证券代码： 000756

证券简称： 新华制药

## 山东新华制药股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2021-02

|               |  |
|---------------|--|
| 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<br><input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会<br><input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 路演活动<br><input type="checkbox"/> 现场参观<br><input type="checkbox"/> 其他  |
| 参与单位名称及人员姓名   | 财通证券华挺、深圳华强鼎信投资曹谨、中邮证券鲁春娥、江西省工业创业投资引导基金陈明、中财招商投资集团边佳璐、嘉实基金吴剑樑及部分投资者  |
| 时间            | 2021年4月19日   |
| 地点            | 网络   |
| 上市公司接待人员姓名    | 董事长张代铭、董事总经理杜德平、董事副总经理贺同庆、财务负责人侯宁、董事会秘书曹长求。  |
| 投资者关系活动主要内容介绍 | <p><b>一、董事长张代铭介绍并回顾 2020 年公司业绩。</b></p> <p>截至 2020 年 12 月 31 日止年度公司实现营业收入为人民币 600,559 万元,较同期增长 7.13%;归属于上市公司股东的净利润为人民币 32,486 万元,较同期增长 8.30%,基本每股收益人民币 0.52 元。</p> <p><b>二、请问公司是否有回购 H 股计划?</b></p> <p>答:您好,非常感谢您对公司的关心。回购并不是一个常态,是公司的发展前景和股价的判断,分红和回购都是对股东的回报,近三年公司分红从 0.10 元/股增长至 0.15 元/股,分红比例远超公司章程规定。从公司角度看,还是要积极做好公司基本面,把主业做得更扎实,使业绩持续稳定增长,使投资者看到公司的投资价值。</p> <p><b>三、请问公司启动 A 股定向增发的原因?</b></p> <p>答:本次非公开增发反映了控股股东对公司的支持和信心,增发的实施能够为公司经营提供充足资金,有利于优化财务结构、增强公司持续融资能力以及公司长期健康发展和企业价值的提升,符合公司发展的战略规划。</p> |

#### 四、公司对现在网络上的“新华制药财报和附注勾稽存疑”如何回应？

答：文章中所述的指标差异是基于财务报表间科目直接对比计算得出的，没有考虑相关调整因素的影响，不具可比性。新华制药年报及附注披露的数据考虑了包括非经营活动事项和不作为现金及现金等价物的项目等主要调整因素，符合会计准则等相关规定，与新华制药实际经营情况相符。上述文章发布后，新华制药及年报审计机构信永中和会计师事务所就上述事项及财务报表审计情况进行了认真复核，一致认为：新华制药 2020 年度财务报表严格按照企业会计准则和相关监管规定编制，公允反映了新华制药 2020 年度财务状况、经营成果和现金流量；新华制药财务报表整体不存在舞弊、遗漏、重大错报的情况。

#### 五、200 亿片项目预计什么时间完全达产？达产后年净利润多少？

答：国际合作中心一期 2018 年底通过国内 GMP 认证，2019 年 8 月通过英国 MHRA 审计，2020 年 1 月通过美国 FDA 现场检查，新华百利高一期 50 亿片固体制剂项目已于 2020 年实现商业化，罗氏美多芭项目有望 2021 年二季度实现商业化，与百利高、拜耳等公司合作项目，以及 ANDA 布洛芬片快速出口，产量将快速增长。项目二期于 2019 年建成，2020 年开展了产品生产验证，2021 年将陆续组织生产。随着国内医药市场的快速发展和集采的快速推进，产品增长可期。同时积极与国际知名医药公司合作，随着大制剂战略实施的加快，产量将不断增加，项目整个 200 亿片的产能发挥，值得期待，进展可控。

#### 六、长期看，新华制药定位为什么样的公司？

答：当前，化学原料药、医药制剂、医药中间体为公司三大产业板块，十四五，公司将加快在化工新材料、动物用药领域的布局。公司始终在围绕医药和产业链延伸做文章，立志做全球领先的药品生产商，成为国内一流制药企业。

新华制药的企业愿景是建设高科技的新华、国际化的新华、充满人文精神新华，打造国内一流、在国际上有一定影响的制药企业。近期这一阶段，公司将以建设百年新华为核心，坚定实施以创新为先导的国际化战略，完成好四大任务，即做强做精原料药、做大做强制剂、做优医药中间体、拓展兽药制剂新领域，实现五个能力明显提升，即企业研发能力、产品核心竞争力、市场营销能力、管理创新能力、企业盈利能力明显提升，确保做到以下三点：

一是由目前由原料药为主导转变为以制剂为主导，实现转型升级，以制剂优势带动公司发展，产业链各个环节实力及配套优势更加明显。

二是在解热镇痛类药物领域主导产品全球优势更加突出。公司所覆盖的治疗药物领域更加广泛，在抗感染类、心脑血管类、大分子生物药类等 8 大领域具有更大影响力，整体市场话语权得到更大提升。

三是履行社会责任的能力更加强大，能够为社会、员工和投资者带来更

|          |   |
|----------|---|
|          | <p>多收益，做出更大贡献。</p> <p><b>七、公司制剂产品较多，其配套原料药自给比例？</b></p> <p>答：公司布洛芬片、尼莫地平片、吡哌酸片、雷贝拉唑钠肠溶片片、格列美脲片、阿司匹林肠溶缓释片等主要品种均实现了自我配套，公司所有制剂品种中，有 51%的产品实现自产原料配套。</p> <p><b>八、近几年公司研发投入增幅较大，请问研发管线中新药有多少？主要布局哪些方向？未来预期时间安排情况如何？</b></p> <p>答：当前研发管线中在研的项目 100 多项。其中在研的一致性评价 50 个，原料药及制剂新产品有 65 个，ANDA 项目有 10 个，创新药有 4 个，改良型新药有 2 个，形成了研发的“金字塔”。涵盖消化系统类、疼痛控制类、心血管类、抗代谢类、抗感染类、免疫系统类、抗肿瘤类、生物药物等 8 大主要研发方向。</p> <p>“十四五”期间，预计公司取得一致性评价批件有 20 项，取得新产品注册批件 25 项，在欧美注册新产品 10 个，15 个化学药及其高端制剂上市，3 个创新药物进入研发管线。</p> <p><b>九、关于公司宠物用药的发展规划及当前进展？</b></p> <p>答：公司拟在新华高密规划建设高端宠物用药项目，该项目目前处于设计阶段，2021 年底竣工，并取得生产许可。</p> <p>关于宠物药开发，一方面正在积极联系国外知名宠物预混合饲料生产商，争取开展合作，为他们代加工，另一方面与国内大学、研究机构开展自主品牌宠物药开发。</p> |
| 附件清单（如有） | 无   |
| 日期       | 2021 年 4 月 21 日   |