

投资者关系活动记录表

股票名称：艾迪药业

股票代码：688488

编号：2021-002

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"/> 其他
参与单位名称	浙江永安资本管理有限公司、中庚基金
时间	2021年7月
上市公司接待人员姓名	傅和亮（董事长、总经理、首席执行官）、俞克（董事、副总经理、首席财务官）、王广蓉（副总经理、董事会秘书）、林梦涵（投资总监）、周炜轩（证券事务代表）
主要内容	<p>Q&A:</p> <p>一、抗艾新药艾邦德®上市后如何实现快速放量？ 答：抗艾滋一类新药艾邦德®已经于2021年6月25日获批上市。公司已制定切实可行的抗艾滋领域新药营销战略和策略，组建特药销售和推广团队，强化疾病知识和产品知识、销售技能等系列培训，并结合先期HIV诊断设备和试剂经销业务所预先构建的HIV诊疗领域营销网络布局，务求快速实现新产品上量。</p> <p>二、艾邦德®上市后的定价策略是怎样的？ 答：目前公司已在江苏将艾邦德®价格申请挂网，等待江苏医保局最终审核，最终结果以公示为准。商业化推广方面，我们相信价格是一个重要因素，同时产品特性、专家及市场认可度也是我们高度关注的。我们将在新药上市后开展持续的临床研究，通过更多临床数据为产品特性提供支撑，最终让艾邦德®的价值得到专家与患者的认可。</p> <p>三、艾邦德®适应症为初治患者，后续有没有考虑将适应症加上对经治患者的治疗？ 答：艾邦德®药品说明书对适应症的描述为“本品适用于与核苷类抗逆转录病毒药物联合使用，治疗成人HIV-1感染初治患者”，因此艾邦德®目前的适应症为HIV-1初治患者。公司将继续开展一系列的工作，并与CDE进行充分沟通论证，以推动对药品说明书适应症的修改，将艾邦德®适应症扩大至经治患者；这些工作包括：（1）提交艾邦德®三期临床96周的数据，其中48周后原服用依非韦伦患者转换服用艾邦德®至96周的数据，将是有力的支持材料；（2）艾邦德®上市后研究，覆盖更多经治患者转换服用艾邦德®的样本数据。</p>

	<p>四、公司是否有计划申请艾邦德®进入医保药品目录?</p> <p>答：公司一直密切关注国家医保政策变化，艾邦德®于 2021 年 6 月 25 日获批上市，为 2021 年 6 月 30 日前经国家药监部门批准上市的新通用名药品，因此可以纳入 2021 年药品目录评审范围。公司正在积极做好相关准备工作，推动艾邦德®参与 2021 年医保谈判。</p> <p>五、在新药的业务覆盖以及销售渠道方面，目前情况如何?</p> <p>答：公司目前有一支自有的 30 人以上的新药销售队伍，后续会随着业务发展进一步扩充销售队伍。销售渠道方面包括线上及线下，线上渠道我们会结合自建的诺康大药房线上平台和国内知名电商平台，形成双通道格局；线下渠道将覆盖定点药房（院外、DTP 等）。业务覆盖方面，艾邦德®上市前，我们已经针对核心重点传染病医院进行了前期接触覆盖，相信后续正式业务的覆盖率会很快提升。</p> <p>六、在非核苷类逆转录酶抑制剂（NNRTIs）中，为何艾诺韦林（艾邦德® / ACC007）可以称为第三代药物?</p> <p>答：与第一代药物依非韦伦（EFV）、第二代药物利匹韦林（LPV）相比，通过对照 EFV 的 III 期临床试验证实，艾诺韦林具有三个特点：一是卓越的安全性，能够显著减少中枢神经系统不良反应；二是抗病毒等效于 EFV，艾诺韦林半衰期 28h，每日服用 1 次，抑制病毒水平等效于 EFV，且对高低病毒载量均有效；三是药物相互作用少，艾诺韦林经 CYP2C19 通路代谢，临床上不会引起基于代谢抑制的明显药物相互作用（EFV 为 CYP450 代谢通路，较多药物相互作用）。</p> <p>七、除了定价方面的考虑，如何在其他方面增加用户黏性?</p> <p>答：我们会从患者实际需求出发，结合公司代理 HIV 诊断试剂及设备等优势，不断完善 HIV 慢病管理体系，在微观层面下更多的力气：例如充分考虑患者的心理偏好、生活习惯及隐私需要，提供检测服务、保险保障、咨询服务热线等，从而提升患者实际用药体验。</p>
附件清单	无
日期	2021 年 8 月 2 日