

证券代码：300723  
债券代码：123098

证券简称：一品红  
债券简称：一品转债

一品红药业股份有限公司  
投资者关系活动记录表

编号：2022-001

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 checked="" 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（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称及人员姓名	通过全景网“投资者关系互动平台”（ <a href="http://ir.p5w.net">http://ir.p5w.net</a> ）参与2022 广东上市公司投资者关系管理月暨投资者网上集体接待日活动的投资者
时间	2022 年 9 月 22 日 下午 15:50 ~ 16:50
地点	全景网“投资者关系互动平台”（ <a href="http://ir.p5w.net">http://ir.p5w.net</a> ）
上市公司接待人员姓名	董事长兼总经理：李捍雄； 财务总监 张辉星； 董事会秘书：张明渊等；
投资者关系活动主要内容介绍	<b>交流的主要问题：</b>  问题 1、2021 年报中提及芬香清解口服液在等级医院覆盖率均在 3%以内，21H 同比增长 77.80%，作为一品红的儿童中成药主打产品，2022 年以来的市场推广情况如何，能否支持延续该单品高速增长，期待贵司能做到如济川药业的小儿豉翘这种高覆盖率的大单品？  回复：尊敬的投资者，感谢您对公司的关注！儿童专用药芬香清解口服液治疗儿童流行感冒随机对照临床研究成果在国际 SCI 期刊 Translational Pediatrics（《儿科转化研究》2022 年影响因子 4.047）上发表。结果显示，芬香清解口服液治疗儿童流感临

床痊愈时间（3 天）、完全退热时间（36 小时）、减少并发症、病毒转阴率、CARIFs（加拿大急性呼吸道疾病和流感量表）评分的改善均与奥司他韦（目前儿童及成人抗流感一线用药）作用相当，且缓解咽痛、便秘等症状改善上芬香清解口服液疗效更优；安全性评价临床不良事件、不良反应发生率、实验室检测及功能检查相关指标、生命体征等两组间无差异。芬香清解口服液也是中国首个国际期刊发表治疗流感高质量临床研究成果的儿童专用药。

2022 年上半年，芬香清解口服液同比增长 77.80%。公司秉承“以客户为中心”的营销服务理念，凭借敏锐是市场洞察力，构建了系统化的营销服务体系，能有效支持产品专业化推广，更好的为患者和客户 服务，以此不断提升芬香占有率。祝您投资愉快！

**问题 2、李总，下午好。公司 2022 年上半年净利润同比增长超三成，同时一品红药业在研创新药物 AR882，是新一代尿酸排泄促进剂，定位为治疗高尿酸血症及痛风的一线用药，顽固性痛风石的突破性疗法药物及慢性肾病用药，目前已获得临床Ⅱ期阶段性研究成果，下一步将开展全球多中心临床Ⅲ期临床试验。想请问下，这个新药物 AR882 目前的最新进展如何？**

**回复：**尊敬的投资者您好！一品红（ApicHope）（300723.SZ）与 ArthroSi 研发的痛风创新药 AR882 超预期完成了全球Ⅲ期临床试验受试者入组，且实际入组患者数量超过 120 名的初始入组目标，其中 75 名患者已完成了 12 周的总给药疗程。该试验为一项全球多中心（全球共有 24 个临床试验中心参与）、随机、双盲、安慰剂对照的Ⅲ期临床试验，旨在评估与安慰剂相比，AR882 对痛风患者的安全性和有效性。

ArthroSi 首席医学官 Robert T. Keenan 博士指出：“AR882 有可能改变痛风治疗现状。Ⅱa 期临床试验数据表明：AR882 具有良好的耐受性，对痛风患者具有强大的降低血清尿酸盐作用。我们相信，这项比Ⅱa 临床试验样本量更大、用药时间更长的研究中的数据将显示出类似的治疗效果、安全性和耐受性。对于需进行降尿酸治疗的痛风患者，AR882 旨在实现将血清尿酸盐降低至 <6mg/dl 的

控制目标。已有的研究数据表明，AR882 可以根据患者的治疗需要，将血清尿酸盐水平降低至 5mg/dl、4mg/dl 以下，以获得更积极的治疗受益。”

8 月 23 日，ArthroSi 首席执行官 Litain Yeh 博士表示：“我们很高兴看到 AR882 完成了治疗痛风的全球Ⅲ期临床试验受试者入组。尽管新冠肺炎（COVID-19）大流行，但该临床试验的入组仍能够超出我们最初的入组目标，这是 AR882 项目研究的重要里程碑。感谢参加这项研究的患者，以及来自美国、澳大利亚及中国台湾的临床研究人员和临床运营团队的共同努力。”AR882 是具备全球竞争力的选择性尿酸转运蛋白 1（URAT1）靶向创新药，为新一代尿酸排泄促进剂，定位为治疗高尿酸血症及痛风的一线用药，顽固性痛风石的突破性疗法药物及慢性肾病用药。2021 年 12 月，AR882 全球临床Ⅲ期试验正式进入患者入组阶段并完成首次给药。8 月初，在肾功能正常的患者以及轻度至重度肾功能损伤的患者中，AR882 展现出有效降低血清尿酸的能力。临床观察和研究数据显示，AR882 对包括 II 型糖尿病患者在内的不同程度肾功能损伤的患者表现出良好的有效性和耐受性。AR882 完成全球Ⅲ期临床研究受试者全部入组工作，为 AR882 进一步研究奠定了坚实的基础。公司将继续与 ArthroSi 争取按照计划完成 AR882 研究开发工作，造福全球临床患者。祝您投资愉快！

**问题 3、张总，下午好。在目前的政策支持下，儿童药景气度提升，行业龙头厚积薄发阶段中。想请问下，我国儿童药目前仍然存在品种少、剂型少、规格少、特药少的“四少”局面，一品红对于儿童用药未来的研发推动有什么计划么？谢谢！！**

**回复：**尊敬的投资者您好，感谢您对公司关注。在儿童药领域，根据儿童患者特点，公司建有儿童药物高端制剂技术平台，通过药物混悬剂技术、颗粒掩味技术、精准化给药等技术创新，能克服儿童用药依从性差、安全隐患多等临床难题，精准治疗儿童患者疾病。

公司儿童药产品结构丰富，可满足呼吸、抗感染、抗过敏、消

化领域等儿童常见疾病临床诊疗需求，涵盖 0-14 岁全年龄段儿童患者，产品均注明儿童用法用量，且剂型独特、口感优，可确保儿童患者用药的安全性，全面提升儿童患者依从性。公司在研儿童药有 12 个儿童专用药和 5 个儿童疫苗产品，涵盖癫痫、流感、哮喘以及儿童手足口病等多种高发疾病，将为广大患儿提供更多临床创新产品。祝您投资愉快。

**问题 4、小孩子的感冒药有哪些？占公司收入比重高吗？**

**回复：**尊敬的投资者您好，感谢您对公司关注。在儿童药领域，根据儿童患者特点，公司建有儿童药物高端制剂技术平台，通过药物混悬剂技术、颗粒掩味技术、精准化给药等技术创新，能克服儿童用药依从性差、安全隐患多等临床难题，精准治疗儿童患者疾病。公司儿童药产品结构丰富，可满足呼吸、抗感染、抗过敏、消化领域等儿童常见疾病临床诊疗需求，涵盖 0-14 岁全年龄段儿童患者，产品均注明儿童用法用量，且剂型独特、口感优，可确保儿童患者用药的安全性，全面提升儿童患者依从性。公司现有 22 个儿童药产品批件，其中芬香清解口服液和馥感啉口服液被纳入十三五国家科技重大专项，2022 年，公司新增研发获批“羧甲司坦口服溶液”和“磷酸奥司他韦胶囊”2 个儿童药注册批件。公司将持续加大儿童药产品研发投入力度，矢志成为中国儿童药行业领军企业。

2022 年上半年，公司儿童药收入约 5.27 亿元，同比增长 19.37%，其中盐酸克林霉素棕榈酸酯分散片营业收入约 4.26 亿元，同比增长 24.64%。芬香清解口服液同比增长 77.80%。祝您投资愉快。

**问题 5、张总，下午好。公司二季度报告中披露“慢病药营业收入 30,508.18 万元，同比下降 18.31%（受注射用乙酰谷酰胺市场影响）”能否说明注射用乙酰谷酰胺市场的影响具体来源于什么原因？ 如果是因为疫情情况，请问一品红对此有应对措施么？ 谢谢！！ 顺祝一品红越来越好，业绩长虹！**

**回复：**尊敬的投资者您好，感谢您对公司关注。公司现有慢病药注册批件 44 个，在研慢病药项目 24 个，大都具有独家专利和独

特治疗优势。

公司注射用乙酰谷酰胺主要用于脑外伤性昏迷、神经外科手术引起的昏迷、肝昏迷及偏瘫、高位截瘫、小儿麻痹后遗症、神经性头痛和腰痛等。曾获得《短暂性脑缺血发作临床路径》推荐，并被收入“十三五规划教材”外科学第九版脑外伤推荐用药。2022 上半年市场销售变动主要受疫情及医保支付政策调整所致。祝您投资愉快。

**问题 6、AR882 已完成的临床试验结果显示，在多个方面具有明显优于市场现有主流高尿酸血症及痛风用药的优点，2021 年 12 月，AR882 全球临床 □b 期试验正式进入患者入组阶段并完成首次给药，是否已取得首次给药的研究数据**

**回复：**尊敬的投资者您好！一品红（ApicHope）（300723.SZ）与 ArthroSi 研发的痛风创新药 AR882 超预期完成了全球 □b 期临床试验受试者入组，且实际入组患者数量超过 120 名的初始入组目标，其中 75 名患者已完成了 12 周的总给药疗程。

该试验为一项全球多中心（全球共有 24 个临床试验中心参与）、随机、双盲、安慰剂对照的 □b 期临床试验，旨在评估与安慰剂相比，AR882 对痛风患者的安全性和有效性。

ArthroSi 首席医学官 Robert T. Keenan 博士指出：“AR882 有可能改变痛风治疗现状。□a 期临床试验数据表明：AR882 具有良好的耐受性，对痛风患者具有强大的降低血清尿酸盐作用。我们相信，这项比 □a 临床试验样本量更大、用药时间更长的研究中的数据将显示出类似的治疗效果、安全性和耐受性。对于需进行降尿酸治疗的痛风患者，AR882 旨在实现将血清尿酸盐降低至 <6mg/dl 的控制目标。已有的研究数据表明，AR882 可以根据患者的治疗需要，将血清尿酸盐水平降低至 5mg/dl、4mg/dl 以下，以获得更积极的治疗受益。”

8 月 23 日，ArthroSi 首席执行官 Litain Yeh 博士表示：“我们很高兴看到 AR882 完成了治疗痛风的全球 □b 期临床试验受试者入组。尽管新冠肺炎（COVID-19）大流行，但该临床试验的入组仍

能够超出我们最初的入组目标，这是 AR882 项目研究的重要里程碑。感谢参加这项研究的患者，以及来自美国、澳大利亚及中国台湾的临床研究人员和临床运营团队的共同努力。”

AR882 是具备全球竞争力的选择性尿酸转运蛋白 1 (URAT1) 靶向创新药，为新一代尿酸排泄促进剂，定位为治疗高尿酸血症及痛风的一线用药，顽固性痛风石的突破性疗法药物及慢性肾病用药。2021 年 12 月，AR882 全球临床Ⅲ期试验正式进入患者入组阶段并完成首次给药。

8 月初，在肾功能正常的患者以及轻度至重度肾功能损伤的患者中，AR882 展现出有效降低血清尿酸的能力。临床观察和研究数据显示，AR882 对包括 II 型糖尿病患者在内的不同程度肾功能损伤的患者表现出良好的有效性和耐受性。

AR882 完成全球Ⅲ期临床研究受试者全部入组工作，为 AR882 进一步研究奠定了坚实的基础。公司将继续与 ArthroSi 争取按照计划完成 AR882 研究开发工作，造福全球临床患者。

祝您投资愉快！

**问题 7、磷酸奥司他韦胶囊、硝苯地平控释片、盐酸溴己新注射液入选第七批全国药品集中采购，三款新品的中标量预计新增收入为多少**

**回复：**尊敬的投资者您好，感谢您对公司关注。2022 年 7 月，公司通过一致性评价的抗流感药物磷酸奥司他韦胶囊、降压药物硝苯地平控释片、呼吸系统药物盐酸溴己新注射液在第七批国家集采中中标。公司的磷酸奥司他韦胶囊和硝苯地平控释片分别于今年 6 月和 1 月获批，尚未形成销售，盐酸溴己新注射液于去年 9 月获批，2021 年销售收入 17.52 万元。根据国家组织药品联合采购办公室消息，本次集采中选结果将于 2022 年 11 月实施。随着国家集采进入落地执行阶段，将对公司的未来经营业绩带来积极的影响。但是，上述产品的采购协议签订等后续事项对公司未来业绩影响尚存在不确定性。敬请广大投资者谨慎决策。祝您投资愉快。

**问题 8、华南疫苗研发的几种疫苗进度如何，这么多年连一款**

	<p>都没面世，盈利状况如何，</p> <p><b>回复：</b>尊敬的投资者您好，感谢您对公司的关注。公司生物基因疫苗技术平台以华南疫苗为技术主体，以具有自主知识产权的昆虫细胞-杆状病毒表达系统（BEVS）和成熟的生产及蛋白连续纯化工艺技术为基础，建立了全新的基因工程疫苗研发中试与产业化平台，研究开发重组蛋白纳米颗粒疫苗。与其他技术路线的疫苗产品相比，基于 BEVS 系统研发的重组蛋白纳米颗粒疫苗具有后修饰好、免疫原性好、表达水平高、构建速度快、安全性高的特点。目前，在研产品包括四价流感疫苗、RSV 疫苗等 7 款产品。祝您投资愉快。</p> <p>在交流过程中，公司领导就投资者关心的问题进行了充分的交流与沟通，严格按照《信息披露管理制度》等规定，保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平。没有出现未公开重大信息泄露等情况。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2022 年 09 月 22 日