

证券代码：301096

证券简称：百诚医药

杭州百诚医药科技股份有限公司
投资者关系活动记录表

编号：2023-002

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 checked="" type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 其他（电话）
参与单位名称及人员姓名	华西证券、广发证券、浙商证券、光大证券、信达证券、开源证券、中泰证券、德邦证券、兴业证券、安信证券、博时基金等 50 家机构 80 名参与人员。
时间	2023 年 2 月 9 日-2 月 27 日
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	董事、副总经理、董事会秘书 刘一凡 证券事务代表 徐怡
投资者关系活动主要内容介绍	一、公司介绍情况： 公司是一家以技术开发为核心的综合性医药研发企业，主营业务涵盖仿制药及仿制药质量和疗效一致性评价的综合研发服务（CRO 业务）、定制研发生产服务（CDMO 业务）、研发技术成果转化和创新药研发等，服务内容主要包括为各类制药企业、医药研发投资企业提供药学研究、临床试验、定制生产及注册申报等一体化全产业链服务。公司在药学研究、临床试验领域积累了丰富的经验，公司业务领域广泛涵盖药物靶点选择、先导化合物筛选及优化、候选化合物的发现、原料药合成、制剂工艺开发、质量研究、稳定性研究、生物试验、定制研发生产及注册申报等一系列业务。截止 2022 年上半年，公司累计已为 300 多家客户提供 400 余项药学研究、临床试验或者相关一体化研发服务。

公司 CDMO 生产基地赛默制药的发展建设及投入生产使用也同步进行，截止 2022 年上半年，公司已全面建成研发与生产的全流程服务平台。赛默制药目前建设面积 180 余亩，已建成药品 GMP 标准的厂房及配套实验室 10.1 万平方米，于 2021 年 3 月通过浙江省药品监管部门核查取得《药品生产许可证》，生产的剂型涵盖口服固体制剂（片剂、胶囊、颗粒）、小容量注射液、口服液体、眼用制剂（滴眼剂）、吸入制剂（含激素类）、原料药等 12 种。公司业务广泛涵盖药物发现、药代动力学研究、药效学研究、药品安全性评价、药学研究、临床试验、CDMO 生产、注册申报到产品上市后管理等一系列业务，能够保证药学研究与临床试验与定制研发生产的无缝衔接，从而降低药物开发的风险，提高研发效率，最重要的是能够减少客户在商务谈判、样品运输、结果验证等药品委托开发过程的时间，从而加快研发进程，降低客户整体研发成本，提升研发价值。而且，未来随着 MAH 类客户研发项目的逐步获批，赛默制药还可以进一步解决 MAH 类客户没有生产场地，需要商业化生产的合作伙伴的需求。

2022 年上半年，公司项目注册申报 58 项，获得批件 13 项，其中注射用磷酸氟达拉滨项目为全国首家获批。其中在自主立项的研发项目方面，截至报告期末，公司已经立项尚未转化的自主研发项目 250 余项，完成小试阶段 137 项，完成中试放大阶段 36 项，在验证生产阶段 19 项，报告期内研发成果技术转化 27 个，适应症涵盖呼吸、消化、感染、肿瘤、精神神经、心血管等多类疾病领域。截至报告期末，公司拥有销售权益分成的研发项目达到 51 项，已经获批的项目为 5 项，其中帕金森病用药多巴丝肼片为国产首家申报。2022 年上半年，与花园药业联合投资的缬沙坦氨氯地平片项目获得权益分成 3,040.03 万元，其他拥有权益的项目获得权益分成 54.49 万元。

二、问答环节

1、问：今年公司如何保持利润增长点

公司是一家以技术开发为核心的综合性医药研发企业，今年将持续专注、精研医药技术受托研发服务、研发技术成果转化服务、定制研发生产服务。公司一方面以在药学研究、临床试验领域积累的丰富经验为优势，不断拓宽 CRO 业务涵盖的对象，子公司赛默制药提供工艺放大、验证批药品研发生产，在药品获批上市后，能够承接其商业化生产订单，以此能较好的把握 MAH 制度落地后给予的的市场机遇；另一方面公司仍会积极推进研发技术成果的转化，持续加大自主研发的投入力度，致力于走向主动引领医药技术研发加生产的发展之路。截至 2022 年半年报，自主研发技术成果转化板块在

	<p>2022 年上半年新转化 27 个项目，实现营业收入 6,916.96 万元，相比去年同期增 85.33%，实现毛利率 75.86%。此外，公司在正确把握集采、一致性评价、注册法规等政策上努力抓住市场机会，不断扩大仿制药领域，积极拓展延伸中药领域，组建生物制剂团队，培育高端制剂人才，抓住生物制剂，高质量发展机遇，推动公司利润增长、行稳致远。</p> <p>2、公司人员的储备计划</p> <p>公司在杭州临平区的募投项目预计在今年上半年投入使用，募投项目占地面积 30,785 平方米，建筑面积 9.77 万平方米，计划按照业务发展规模将新增技术研发人员进行合理配置，以保障未来业务的发展以及项目实施。截至 2022 年 6 月 30 日，公司共有 1,185 名员工，技术研发人员 874 名，技术研发人员占比 73.76%，技术人员中本科及以上学历人员占比为 80.05%，整体学历及综合素质较高，因此公司在技术研发人才方面储备深厚，具有核心竞争力。目前，公司在持续的加大研发人员的招聘力度，招聘情况良好，有充足的人员应对日益增长的订单需求。</p> <p>3、问：仿制药开发需求是否持续存在？</p> <p>我国是仿制药使用大国，仿制药是我国医药市场的主导力量。随着我国人口老龄化的加速、城镇化率的提高以及人均可支配收入的增加，国家对医药行业的扶持力度加大，我国医药行业发展面临较有利的国内环境，医药市场将继续保持快速增长，进而仿制药开发需求亦能保持可持续增长。从医药市场来看，新药专利陆续到期；MAH 制度施行进一步激发医药研发热情，仿制药开发需求长期存在。发展仿制药是降低药价、提高药品可及性的必由之路，与之对应的仿制药能 CRO 拥有可持续发展根基。</p> <p>4、问：疫情后目前公司恢复情况</p> <p>春节前，受疫情因素的影响，物料供应、商务洽谈、客户拜访、项目研发等工作进展较为缓慢，加上受春节放假、传统习俗等因素影响，一月份工作日减少，项目研发进度推进受影响，但从目前客户来访、商务洽谈和人员出差的情况看，公司项目推进及商务拓展都能顺利进行，且研发进度在春节后稳步回升，公司逐步回归正轨。</p>
附件清单（如有）	无

日期	2023 年 2 月 27 日
----	-----------------