

重庆莱美药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2023-001

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	线上参与公司莱美药业“2022年度网上业绩说明会”的投资者
时间	2023年4月4日（星期二）下午 15:00-17:00
地点	“莱美药业投资者关系”微信小程序
上市公司接待人员姓名	董事长：梁建生先生 副董事长、副总经理：冷雪峰先生 独立董事：陈耿先生 总经理：邱戎钊先生 财务总监：赖文女士 董事会秘书、副总经理：崔丹先生 保荐机构代表：阎华通先生
投资者关系活动主要内容介绍	<p>公司于 2023 年 4 月 4 日（星期二）15:00-17:00 通过约调研平台在“莱美药业投资者关系”微信小程序举行“2022 年度网上业绩说明会”，本次年度业绩说明会采用网络远程的方式举行。业绩说明会问答环节主要内容如下：</p> <p>1、问：请介绍一下公司主打产品纳米炭混悬注射液的用途，行业地位及药品相关前景？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。公司核心产品卡纳琳（纳米炭混悬注射液）系全球独家产品，作为淋巴示踪剂，可</p>

	<p>用于多种癌症手术的淋巴清扫，如胃癌、乳腺癌、甲状腺癌、结直肠癌等。卡纳琳已成为国内甲状腺外科手术一线常规用药。感谢您的关注！</p> <p>2、问：我们看到公司氨甲环酸注射液拟中选第八批全国药品集中采购，请问这对公司的产品销售具体有哪些影响？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。公司拟中选产品氨甲环酸注射液签订采购合同并实施后，将有利于促进该产品的销售和市场拓展，提升公司的品牌影响力，对公司的长远发展具有积极的影响。感谢您的关注！</p> <p>3、问：公司如何应对卡纳琳竞品的上市销售？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好！公司将进一步巩固核心产品卡纳琳在甲状腺领域的优势地位，进一步拓展在乳腺、妇科、胃肠道等领域临床应用，积极扩展产品市场份额。感谢您的关注！</p> <p>4、问：请问贵公司生产的胃肠用药莱美舒可以治疗幽门螺杆菌吗？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。公司产品艾司奥美拉唑肠溶胶囊适应症为：胃食管反流病（GERD）、反流性食管炎的治疗、已经治愈的食管炎患者预防复发的长期治疗、GERD 的症状控制；与适当的抗菌疗法联合用药根除幽门螺杆菌，并且使与幽门螺杆菌相关的十二指肠溃疡愈合、预防与幽门螺杆菌相关的消化性溃疡复发；需要持续 NSAID 治疗的患者、与使用 NSAID（非甾体抗炎药）治疗相关的胃溃疡治疗。感谢您的关注！</p>
--	--

	<p>5、问：请问公司目前在研产品有哪些？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。公司重点在研产品情况详见公司 2022 年年度报告相关章节。感谢您的关注！</p> <p>6、问：集采对公司哪些主力产品产生影响？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。受国家集中采购、省联盟集采等政策影响，公司艾司奥美拉唑肠溶胶囊、替米沙坦片、伏立康唑等品种销售受到影响。感谢您的关注！</p> <p>7、问：公司已经连续亏损三年，请问公司持续亏损会不会退市？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则（2020 年 12 月修）》第十章相关规则要求，公司未触及退市风险警示相关标准。感谢您的关注！</p> <p>8、问：公司部分重点产品受集采政策影响，公司未来利润如何突破？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。受国家集采政策影响，公司艾司奥美拉唑肠溶胶囊、替米沙坦片、伏立康唑等品种销售受到影响。未来公司将继续聚焦细分领域，夯实优质存量业务，推动营销升级和产品升级，提升公司市场竞争力。感谢您的关注。</p> <p>9、问：公司负责研发的子公司四川康德赛目前在研项目进度如何，产品什么时候可以上市？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。子公司康德赛用于治疗晚期卵巢癌的个体化肿瘤疫苗项目（CUD002）已提交 IND 申请并获得受理，现在根据 CDE（国家食品药品监督管理</p>
--	---

	<p>总局药品审评中心) 的反馈意见修订新的临床方案; 康德赛研发的用于治疗中晚期肝硬化的巨噬细胞项目 (CUD005) 已完成工艺确认研究及药效研究。感谢您的关注。</p> <p>10、问：公司负责研发的子公司瀛瑞医药目前在研项目进度如何，产品什么时候可以上市？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。子公司瀛瑞医药的纳米炭铁混悬注射液于 2022 年 5 月获得药物临床试验默示许可并取得由国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》，目前正在进行一期临床试验。感谢您的关注。</p> <p>11、问：公司 AglaeaPharma 投资项目进展如何？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。公司与搭建了多靶点小分子化合物药筛选平台和基于蛋白组学的疾病早期检测和诊断技术开发平台的 AglaeaPharma 共同投资设立了广西阿格莱雅。报告期内，AglaeaPharma 项目平台已搭建了多个技术平台、产品管线和系列产品，形成了全球布局的创新研发体系；下一步，广西阿格莱雅将力促上述成果的转化，并深层次挖掘国内现实的临床需求，实现目标知识产权在中国市场的商业突破，提升公司的竞争力和可持续发展能力。感谢您的关注。</p> <p>12、问：公司在器械板块项目进展？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好！公司子公司海南莱美医疗器械公司通过发展呼吸道无菌可视化技术，实现一次性可视化内窥镜的技术突破和平台化发展。子公司湖南康宇医疗器械有限公司独家专利产品“一次性使用密闭输液</p>
--	---

	<p>转换接头”已积极推动上市销售工作。下一步，公司将结合自身优势做好产品开发和销售策略规划等相关工作，推动医疗器械业务健康发展。感谢您的关注！</p> <p>13、问：请问公司销售有多少人，公司销售由哪些团队负责？</p> <p>答：尊敬的投资者，您好。截至公司 2022 年度报告披露日，公司销售人员数量为 221 人，公司主要业务为药品生产及销售，根据产品特性设立了新业务事业部和化药事业部。新业务事业部负责全面推广重点产品卡纳琳、新引进产品销售工作，化药事业部主要负责推广公司特色专科类和抗感染类等普药类产品。感谢您的关注！</p>
<p>附件清单（如有）</p>	<p>无</p>
<p>日期</p>	<p>2023 年 4 月 4 日</p>