

广东众生药业股份有限公司投资者关系活动记录表

| | |
|-------------|--|
| 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 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"/> 一对一沟通 <input checked="" type="checkbox"/> 其他（2023 广东辖区上市公司投资者关系管理月活动投资者集体接待日） |
| 参与单位及人员 | 公司投资者 |
| 时间 | 2023 年 9 月 19 日 15:45~17:00 |
| 地点 | 全景网“投资者关系互动平台”（ https://ir.p5w.net ） |
| 形式 | 网络远程 |
| 上市公司接待人员 | 1、董事长、总裁 陈永红 2、董事、副总裁、财务总监 龙春华 3、董事会秘书 杨威 |
| 交流内容及具体问答记录 | <p style="text-align: center;">1、公司中药领域有什么创新的地方</p> <p>答：公司积极持续开展中成药上市后再评价，开展药效学研究、真实世界研究、随机对照研究和药物经济学研究，为中成药的临床应用提供物质基础证据、循证医学证据和药物经济学证据，助力核心产品丰富其学术内涵，构建学术影响力和竞争优势，在为医生、患者提供更好的治疗手段和合理用药方案的同时，驱动产品销量增长。公司持续推进中药休眠产品复产攻关，通过精心梳理库存产品批文资源，充分发挥研产销协作与技术攻关能力，优化产品生产工艺技术、改善产品消费使用体验、提升产品竞争力，激活休眠品种市场价值，有望在未来成为公司中成药新的业绩增长点。公司积极探索布局中药</p> |

经典名方及院内制剂开发，根据国家鼓励中医药传承创新发展的政策导向，基于公司治疗领域定位及市场资源优势，积极借助外部研发资源合作开展中药经典名方及院内制剂开发，持续拓宽中药产品管线。谢谢！

2、公司上半年业绩情况怎么样？

答：公司制定了“中药为基、创新引领，聚焦特色的医药健康企业”的中期战略规划。围绕中期战略规划，公司主动适应、积极应对医药行业政策和市场环境变化，持续优化经营策略，落实“全产品、全渠道、全终端”的营销方针，战略规划有效落地，经营质量有所提高，取得较好的经营成果。2023年半年度，公司实现营业收入 148,228.95 万元，同比增长 11.80%；实现归属于上市公司股东的净利润 20,855.03 万元，同比增长 3.12%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 22,938.62 万元，同比增长 22.12%。

3、摩根大通预计 GLP-1 类药物市场规模 2030 年将超过 1000 亿美元，公司在该领域的布局及进展情况如何？

答：您好！RAY1225 注射液是公司研发的、具有全球自主知识产权的创新结构多肽药物，属于长效 GLP-1 类药物，具有 GLP-1（胰高血糖素样肽-1）受体和 GIP（葡萄糖依赖性促胰岛素多肽）受体双重激动活性，可通过刺激胰岛素分泌、延缓胃排空等机制调节人体代谢和控制血糖，有望用于降糖、减肥、代谢综合征等多种代谢性疾病的治疗。在临床前研究中，RAY1225 对 GLP-1 和 GIP 受体均有较高的激动活性，在试验动物体内展示出了良好的药效和安全性，并且拥有比 Tirzepatide（替尔泊肽）更优的药代特性；同时，该药物性质稳定、给药便捷，若能研发成功获批上市，将为患者提供新的用药选择。目前正在开展 I 期临床研究。公司将根据信息披露规则及时履行信息披露责任。谢谢！

4、ZSP1273 项目距离上次公布项目进度已经两个半有余，请问目前 ZSP1273 项目进展如何，何时向药监局进行药物申

报，第四季度 ZSP1273 有希望进行药物申报吗？秋冬之际是多病的时期，请问公司有何新的业绩增长点？

答：公司将在全国主要研究者、总负责人的带领下，继续与各合作单位保持密切合作，积极做好与国家药品监管部门的沟通与交流，高效、科学推进昂拉地韦片（ZSP1273）的研发与注册进程。

秋冬之际是多病的时期，公司拥有较为丰富的产品管线，能够持续支撑业绩的稳步增长。现有产品管线覆盖眼科、心脑血管、呼吸、消化、妇科等多种重大疾病领域，产品布局完整、梯队合理，符合国家产业政策和药物政策，能够满足全终端市场需求。公司中药独家品种包括复方血栓通胶囊、脑栓通胶囊、众生丸等。创新药来瑞特韦片（商品名：乐睿灵®）是中国首款具有自主知识产权的 3CL 单药口服抗新冠病毒感染的一类创新药物，无需联用利托那韦作为增效剂，凭借优秀的安全性及显著的疗效，尤其适用于老年人及合并基础疾病的患者。既有化学药产品的市场占比和持续增长也是公司增长的源头活水，包括盐酸氮草斯汀滴眼液、普拉洛芬滴眼液、硫糖铝口服混悬液、羧甲司坦口服溶液和羧甲司坦片、头孢克肟分散片等重点品种是相关治疗领域的重要市场参与者，亦呈现快速增长态势，逐渐形成良好的产品集群梯队。谢谢！

5、ZSP1273 有针对儿童的临床试验吗？现在到几期了？效果怎样？

答：目前用于治疗成人单纯性甲型流感的一类创新药物昂拉地韦片（ZSP1273）已结束 III 期临床试验入组，并收到顶线数据初步统计分析结果：该试验获得了积极结果，本研究已达到方案预设的主要疗效终点指标，且安全性良好。公司将在全国主要研究者、总负责人的带领下，继续与各合作单位保持密切合作，积极做好与国家药品监管部门的沟通与交流，推进本品的研发与注册进程。公司将结合项目整体研发进度和研发策略，并参考相关指导原则，适时推进 ZSP1273 颗粒以及

儿童适应症相关临床研究。谢谢！

6、您好陈总请介绍一下，减肥药方面的布局及规划，谢谢

答：您好！RAY1225 注射液是公司研发的、具有全球自主知识产权的创新结构多肽药物，属于长效 GLP-1 类药物，具有 GLP-1（胰高血糖素样肽-1）受体和 GIP（葡萄糖依赖性促胰岛素多肽）受体双重激动活性，可通过刺激胰岛素分泌、延缓胃排空等机制调节人体代谢和控制血糖，有望用于降糖、减肥、代谢综合征等多种代谢性疾病的治疗。在临床前研究中，RAY1225 对 GLP-1 和 GIP 受体均有较高的激动活性，在试验动物体内展示出了良好的药效和安全性，并且拥有比 Tirzepatide（替尔泊肽）更优的药代特性；同时，该药物性质稳定、给药便捷，若能研发成功获批上市，将为患者提供新的用药选择。目前正在开展 I 期临床研究。公司将根据信息披露规则及时履行信息披露责任。谢谢！

7、RAY1216 有针对儿童的药物临床吗？目前到了几期？

答：您好！公司将结合项目整体研发进度和疾病发展动态，积极推进临床研究。公司将根据信息披露规则及时履行信息披露责任。谢谢！

8、您好陈总，礼来公司的借助替尔泊肽优秀的减肥临床数据最新市值超过了 5000 亿美元，贵公司的 RAY1225 与之相比有什么优势

答：RAY1225 注射液是具有全球自主知识产权的创新结构多肽药物，属于长效 GLP-1 类药物，在临床前研究中，RAY1225 对 GLP-1（胰高血糖素样肽-1）受体和 GIP（葡萄糖依赖性促胰岛素多肽）均有较高的激动活性，在试验动物体内展示出了良好的药效和安全性，并且拥有比 Tirzepatide（替尔泊肽）更优的药代特性，可通过刺激胰岛素分泌、延缓胃排空等机制调节人体代谢和控制血糖，有望用于降糖、减肥、代谢综合征等多种代谢性疾病的治疗，目前正在开展 I 期临床研究，已于

| | |
|---|---|
| | <p>2023年5月份完成首例入组。公司将根据信息披露规则及时履行信息披露责任。谢谢！</p> <p>9、礼来借助替尔泊肽在减肥领域良好的减肥数据表现，最新市值已经超过5000亿美元，能详细的数据说明贵公司的RAY1225与替尔泊肽的优势，谢谢</p> <p>答：RAY1225注射液是具有全球自主知识产权的创新结构多肽药物，属于长效GLP-1类药物，在临床前研究中，RAY1225对GLP-1（胰高血糖素样肽-1）受体和GIP（葡萄糖依赖性促胰岛素多肽）均有较高的激动活性，在试验动物体内展示出了良好的药效和安全性，并且拥有比Tirzepatide（替尔泊肽）更优的药代特性，可通过刺激胰岛素分泌、延缓胃排空等机制调节人体代谢和控制血糖，有望用于降糖、减肥、代谢综合征等多种代谢性疾病的治疗，目前正在开展I期临床研究，已于2023年5月份完成首例入组。公司将根据信息披露规则及时履行信息披露责任。谢谢！</p> <p>10、RAY1225动物试验及一期临床减肥效果怎样，有具体的数据吗？</p> <p>答：拟用于降糖、减肥及代谢综合征的长效GLP-1类药物RAY1225注射液目前处于I期临床研究阶段，于2023年5月份完成首例入组。谢谢！</p> |
| <p>关于本次活动是否涉及应披露重大信息的说明</p> | <p>否</p> |
| <p>活动过程中所使用的演示文稿、提供的文档等附件（如有，可作为附件）</p> | <p>无</p> |