

证券代码：688513

证券简称：苑东生物

成都苑东生物制药股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	特定对象调研		
时间	参与单位	地点	接待人员
2024年10月25日 15:00-16:00	博时基金、晟盟资管、长城证券、大家资管、德邦证券、东方证券、东吴证券、峰岚资管、观富资产、国海证券、国金证券、泓澄投资、海通证券、华创证券、华泰证券、华夏财富创新投资、华夏基金、华鑫证券、汇安基金、嘉合基金、建信养老金、泾溪投资、精砚私募基金、九泰基金、君和立成投资、开源证券、诺安基金、平安证券、盘京投资、慎知资管、水璞私募基金、上汽顾臻资管、申万宏源证券、拾贝投资、太平基金、太平洋证券、同泰基金、西部证券、湘财基金、新余善思投资、阳光资产、易方达基金、银河基金、永赢基金、致顺投资、肇万资管、招商证券、浙商证券、中金公司、中山证券、中泰证券、中信建投、中信证券、中信证券、中银国际证券股份有限公司、中银三星人寿保险等 (以上排名不分先后)	电话会议	总经理袁明旭、总经理助理纪昌平、财务总监伯小芹、董事会秘书李淑云
投资者关系活动主要内容	<p>1、请介绍一下公司2024年前三季度的经营情况。</p> <p>答复：2024年前三季度，公司实现营业收入10.40亿元，同比增长22.38%；归母净利润2.17亿元，同比增长12.03%；扣非净利润为1.68亿元，同比增长14.92%。前三季度共计提股权激励费用1011.58万元，剔除股权激励费用影响，归母和扣非净利润分别增长17.25%、21.85%。</p> <p>2024年第三季度，公司实现营业收入3.7亿元，同比增长25.81%；归母净利润0.71亿元，同比增长13.40%；扣非净利润</p>		

投资者关系
活动主要内容

为0.54亿元，同比增长16.72%。第三季度单季度计提股权激励费用683.4万元，剔除股权激励费用影响，归母和扣非净利润分别增长24.39%、31.46%。

2、公司研发投入的展望？

答复：2024年前三季度，公司研发投入2.06亿元，占营收比例19.84%，同比增长19.76%。展望未来，公司在研管线储备非常丰富，研发投入是公司持续性的战略投入，因此预计将维持高比例研发投入水平。

3、请问氨酚羟考酮缓释片的进展情况？

答复：公司麻醉镇痛领域2类改良型新药氨酚羟考酮缓释片的上市申请已获得中国国家药品监督管理局药品审评中心（CDE）受理，目前尚在审核中，详见公司2024年8月31日披露的公告《成都苑东生物制药股份有限公司关于自愿披露2类改良型新药氨酚羟考酮缓释片申报上市许可获得受理的公告》。该产品拟用于治疗各种原因引起的中重度急慢性疼痛。目前在国内外尚无同类型产品上市，苑东生物为国内首家申报上市许可该产品并获得受理的企业。

4、请问硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊的进展情况？

答复：公司麻醉镇痛领域2类改良型新药硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊，目前在进行III期临床数据的录入和清理，计划于2024年内提交上市申请。

5、防滥用制剂研发进展，后续产品布局情况？

答复：（1）具有防滥用特性的阿片类药物属于复杂制剂，且需要预先取得国家的立项批件，因此具有较高的壁垒。该类产品技术上主要涉及缓控释、防滥用设计和评估等技术，公司硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊为国内首个取得防滥用批件公司，经过近十年的积累，目前已经掌握了相关的技术。

（2）阿片类药物的滥用已在全球范围内成为日益严重的公共卫生问题，采用防滥用技术的阿片类药物可以降低临床滥用风险。为了鼓励申请人开发具有防滥用特性的阿片类口服固体仿制药，也为了统一技术审评尺度，2022年国家药监局药审中心组织起草了《阿片类口服固体仿制药防滥用药学研究技术指导原则（征求意见稿）》，公司也参与了修订，正式指导原则已

	<p>于2023年3月16日发布，可见防滥用的阿片类口服固体制剂是国家鼓励开发的方向。</p> <p>(3) 公司布局产品除了硫酸吗啡盐酸纳曲酮缓释胶囊计划2024年年内提交上市申请外，也有其他防滥用产品的特药立项批件，目前还处在较早期的药学开发阶段，后续进展请关注公司公告。</p> <p>6、公司原料药及CDMO板块未来预期情况？</p> <p>答复：公司在协同原料制剂一体化发展的同时，持续加大国内外市场的拓展，不断获得国内外优质客户合作机会，推动原料药及CDMO板块保持较快的增速。2024年前三季度原料药以及CDMO板块实现较好增长，同时，基于公司目前储备的客户和订单，我们认为该板块后续还有较大的增长潜力。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2024年10月25日