

证券代码：000739

证券简称：普洛药业

## 普洛药业股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2018-07

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研
参与单位名称及人员姓名	易方达基金 杨轶霄
时间	2018年9月14日下午13:30-15:00
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	公司董事长、总经理 祝方猛 证券事务代表 楼云娜
投资者关系活动主要内容介绍	<p>1、请介绍下企业整合的情况</p> <p>公司从去年11月开始进行整合，实现了“统一的战略，统一的管理，统一的文化”，战略上主要体现在三方面：做精原料药，进一步增加竞争力；做强CDMO，带动该业务进一步增量；做优制剂，重新规划制剂产品线。管理上，采购、销售、财务、人力资源实现了统一，销售和研发都在各事业部下进行，所有子公司只负责生产。另外，企业的文化也都进行了统一。</p> <p>2、国内仿制药企业目前约有30%的净利润，未来前景如何</p> <p>国内仿制药未来必定会向低毛利率，低费用化转变，除了极少数的仿制药是属于高壁垒、高技术难度的品种，其余绝大部分仿制药都将面临成本竞争。原料药和制剂一体化将是应对未来市场竞争的关键。</p> <p>3、环保和质量要求对医药企业带来的影响主要有哪些</p> <p>过去几年，环保对原料药供给端的影响还是比较明显的，由于原先环保要求不高，门槛低，医药企业一直存在多、散、小的特点。随着国家对环保的不断重视，环评的高门槛和环保先期和后续运行的资金投入压力，导致原料药供给端在不断收缩，原料药供给端在不断向大规模厂家集中。</p> <p>另外，中国医药市场目前正在从非规范市场向规范市场转变，质量要</p>

求也在不断提升，过去，国家原料药是采用文号管理制，制剂厂家只要经省局审批通过，就可自主选择有文号的原料药生产厂家。今后采用 DMF 制度管理模式后，原料药的地位也会随之不断提升，由于制剂研发中 CMC 部分，对制剂工艺要求中规定，只要有变更就必须要走变更路线，其中包括对晶型、杂质、稳定性等的研究，而这部分又直接决定了企业的生产成本，对于一般的企业，变更原料药带来的成本压力还是比较大的，因此原料药企业在行业中的地位会显得非常重要。

#### 4、请介绍下原料药今后的定价机制

原料药合理的毛利润应该是在 30%-40% 左右，定价机制的核心还是要取决于市场竞争情况。

#### 5、请介绍下公司原料药品种和销售情况

公司目前主要有六大类原料药：青霉素类、头孢类、心脑血管类、精神类、兽药和其他类，公司在这几类中都有核心的产品，公司也向来重视中间体和原料药的一体化，自有原料药核心的中间体大部分都公司自己生产。在销售的原料药和中间体产品有 70 多个，销售上亿的品种有 13 个。今后也会对产品结构做进一步调整，形成更具竞争力的产品线。

#### 6、带量采购对原料药未来价格的影响

带量采购报价还是要基于原料药等各项成本，原料药企业也会根据同品种市场竞争情况合理作出价格调整。

#### 7、请介绍下公司 CDMO 业务情况

目前，公司 CDMO 业务包含人用药和兽药，其中兽药稍多，从目前兽药监管要求来看，国内要比美国低很多，公司兽药一直以来关注于高端市场，以美国、欧洲等客户为主，因此技术和 GMP 管理上都相对其他兽药企业起点要高，且同时具备合成和发酵能力，具有明显的市场竞争优势。

#### 8、请介绍下公司制剂业务情况

公司制剂去年有 11 多个亿的销售，相对规模还不够大，现在也在不断重视制剂的投入，公司今年在杭州医药港成立了药物研究院，主要负责仿制药和创新药的研发，预计年底可以投入使用。公司今后的产业布局重点在“一主两翼”，即以心脑血管为主，以抗感染和抗肿瘤为辅。创新药方面，

目前有两到三个产品在做，进展最快的索法地尔目前在II期临床，大约11月份左右结束，预计明年会进行III期。国内一致性评价方面，在进行的品种有16个，年底预计会申报两个289品种。

9、安徽普洛生物企业的情况如何

安徽普洛生物今年才有一个产品开始投入生产，另外一个CDMO项目预计要到明年下半年开始生产。

10、请问大股东股权质押情况

公司控股股东及其一致行动人目前股权的质押率为44%。