

证券代码：000513、01513

证券简称：丽珠集团、丽珠医药

## 丽珠医药集团股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2019-003

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 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	国盛证券——张金洋 首席分析师 易方达——杨桢霄 基金经理 鹏华基金——葛瑾洁 基金经理助理 大成基金——阳来军 研究员 中融基金——杜伟 分析师 泰康资管——郑宁 研究员
时间	2019年1月15日 10:00-12:00
地点	广东省珠海市金湾区创业北路38号丽珠工业园
上市公司接待人员姓名	集团总裁——唐阳刚 集团副总裁——傅道田 集团董事会秘书——杨亮 投资者关系经理——陈文霞
投资者关系活动主要内容介绍	<b>问：简单介绍公司总裁唐总？</b> 答：唐总 1992年毕业于四川大学微生物学专业。2008年加入丽珠新北江公司，历任新北江公司技术总监、总经理、董事长。2015年7月起，担任丽珠集团原料药事业部总经理、新北江制药股份有限公司董事长。2018年7月至12月，任公司常务副总裁。2019年1月任公司总裁。 <b>问：简单介绍集团的经营思路？</b>

答：从主营业务来看，制剂中的消化、促生殖、抗微生物及心脑血管增长稳定；原料药增长稳定且可提供利润弹性；参芪扶正及鼠神经虽拖累业绩但其影响正在逐步下降。

从研发层面来看，未来还是聚焦创新，仿制药的研发则更多考虑首仿：

自身研发方面，目前将加大力度推进六个研发平台：化药研发平台、特殊制剂（微球等）研发平台、生物药研发平台、多肽制剂研发平台、宠物药物制剂研发平台、原料药研发平台。化药的一致性评价工作也在推进，目前有 20 个左右的品种，当中也包含了注射剂品种。

另外，丽珠有充裕的现金，可以做投资并购。

**问：公司 BD 团队如何？标的主要方向是什么？**

答：集团、单抗公司以及试剂公司都设有 BD 部门，主要以项目评估为主，董秘处也设立了一支投资团队。集团在国外也有 BD 成员。

投资并购的整体方向应符合公司特色专科药物和精准医疗的长期发展战略，可以吸纳好的企业或是好的品种：首先，是以特色专科领域为主，不断丰富现有专科领域的产品线，也可以扩充新的领域；其次，吸纳新的高端技术平台；然后就是生物药与精准医疗方面的投资合作。

**问：公司营销人员的分布及考核是怎样的？**

答：公司的制剂品种主要以处方药为主，针对医院市场，其中按领域划分了生殖、精神专科销售线。

处方药销售团队的考核方面，会以集团的重点制剂品种为主，考核销量和毛利贡献。公司近期还在不断优化考核机制，2019 年还会加强重点品种的医院覆盖率、低产医院上量的考核力度。

**问：公司在研发进展的考核机制如何？**

答：三个研发考核的重点：数量、质量、时间限量。比如微球的6个产品，都有具体的管控指标。

**问：简单介绍未来两三年公司可能上市的新品种？**

答：以下几个品种都有望在未来几年内上市：

1. 注射用重组人绒促性素 III期临床试验已完成；
2. 重组人源化抗PD-1单克隆抗体国内正在进行I期临床；
3. 化药当中，有几个仿制药目前已报产，一致性评价中也有已进入临床的品种，都会在近两年上市。

**问：简单介绍微球产品的研发进展？**

答：醋酸曲普瑞林微球（一个月）项目已获临床批件，临床方案已确定，目前正在准备临床工作；注射用醋酸亮丙瑞林（三个月）已申报临床；后续已经立项的品种还包括戈舍瑞林植入剂、阿立哌唑微球等。

**问：曲普瑞林和亮丙是互相取代么，两者之间有何差异？**

答：临床上，不同瑞林还是有差异的。亮丙瑞林1个月主要集中在子宫肌瘤，3个月是前列腺癌。而曲普适应症主要是乳腺癌。目前国内上市的曲普瑞林都是进口产品，争取我们上市后实现部分进口替代。

**问：单抗公司目前的研发进展？**

答：总体而言，我们今年的目标是聚焦，加速推进有竞争力的品种。

具体来说：注射用重组人绒促性素 III期临床试验已基本完成；注射用重组人源化抗人肿瘤坏死因子 $\alpha$ 单克隆抗体II期

	临床试验完成，目前正在筹划 III 期临床方案；重组人源化抗 HER2 单克隆抗体注射液 I 期临床试验顺利完成，正准备 II 期临床；重组人源化抗 PD-1 单克隆抗体国内正在进行 I 期临床，单药及联合用药的适应症都已经明确；重组人鼠嵌合抗 CD20 单克隆抗体处于 I 期临床试验；重组全人抗 RANKL 单克隆抗体处于 I 期临床试验；重组抗 IL-6R 人源化单克隆抗体正在准备临床。
附件清单	无
日期	2019 年 1 月 15 日