

证券简称：盟科药业

证券代码：688373

## 上海盟科药业股份有限公司

### 投资者关系活动记录表

投资者关系 活动类别	<input 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 checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 其他
形式	<input checked="" type="checkbox"/> 现场 <input checked="" type="checkbox"/> 网上 <input checked="" type="checkbox"/> 电话会议
参与单位名称	易方达基金、诺安基金、中欧基金、RPower Capital、太平基金、国泰基金、天津易鑫安资产、上海瓦洛兰投资、华创证券资管、深圳大道至诚投资、深圳瑞信致远私募证券投资基金、上海方物私募基金、广东谢诺辰阳私募证券投资、海南悦溪私募基金、上海湘楚资产、西部利得基金、国寿成达（上海）健康产业股权投资、华夏久盈资产、循远资产、湘财基金、华夏东方养老资产、上海峰境私募基金、恒生前海基金、德邦证券、Valliance Asset Management Limited、泰康资产、东吴证券、WT 集团控股资管、中国人寿养老保险、英大国际信托、新华资产、博远基金、翊安(上海)投资、上海高毅资产、银河基金、嘉合基金、中邮证券资管、恒越基金、中国华融资产、厦门楹至私募基金、中信期货资管、天治基金、光大保德信基金、中国人保资产、中航信托、中海基金、中国中信集团、东北证券、上海名禹资产、深圳市红筹投资、国海富兰克林基金、海南进化论私募基金、中邮创业基金、上银基金、源峰基金、阳光资产、中银国际证券、杭州优益增投资、Pinpoint、德邦证券资管、汇安基金、深圳固禾私募证券投资基金、中信保诚基金、DymonAsia Capital(HK)Limited、北京源乐晟资管、共青城静实投资、华府资本(香港)投资、北京诚盛投资、上海恒复投资、上投摩根基金、太朴生科私募基金(珠海)、深圳民森投资、长城基金、上海易正朗投资、中金基金、杭州瀚伦投资、上海毅木、申万宏源、开源证券、国金证券、兴业证券、西南证券、浙商基金、诺德基金、上海博润投资、信达澳亚基金、江苏瑞华创业投资、华泰证券、上海弥远投资、广州安创投资、赛领资本、金信基金、中金公司、Matthews Asia、上海玖鹏资产、中庚基金、华润深国投信托、合众资产、上海仙人掌私募基金(有限合伙)、上海趣时资产、申万宏源证券、上海冲积资产、东海基金、广发基金、歌斐资产、混沌天成资产、浙江韶夏投资、华安证券、兴业基金、国联安基金、深圳市前海鸿富投资、湖北君楚私募股权投资基金、上海梵石投资、上海睿华资产、深圳市翼虎投资、南方基金、宝盈基金、富荣基金、天风证券、创智资本、宏道投资、博道基金、创金合信基金、道合投资、东方证券、正圆投资、国联安基金、国新证券、海通证券、乾璐投资、优益增投资、汇添富基金、吉渊投资、嘉实基金、建信养老金、金鹰基金、双安资产、农银人寿保险、平安基金、融通基金、海金所资产管理、纯达投资、荷和投资、混沌投资、涇溪投资、理成资产、沙钢股权投资基金、星壤资产、永望资产、宏鼎财富、前海云溪基金、前海进化论资产、万家基金、新华养老保险、永赢基金、中信建投、中信证券、德睿恒丰资产
时间	2023 年 4 月，5 月

地点	上海市浦东新区爱迪生路 53 号及其他
上市公司接待人员	公司主要管理团队成员等
投资者关系活动主要内容介绍	<p><b>1. 介绍下公司一季度的业绩情况。</b>  公司一季度实现营业收入 1,727.69 万元，同比增长 61.66%，主要系公司持续加大学术推广力度，提升了医患人员对该药品的认可和可及性；研发投入 4,346.89 万元，同比增长 32.06%，主要系公司持续推进各项产品研发工作。</p> <p><b>2. 康替唑胺及 MRX-4 的国际多中心 III 期临床试验进展情况？</b>  目前康替唑胺片（MRX-I）、MRX-4 的全球多中心 III 期的临床试验正在美国、欧洲和拉丁美洲地区稳步推进中。本次国际多中心临床试验计划包含两个适应症，分别是急性细菌性皮肤和皮肤结构感染、糖尿病足感染。目前已经启动的是糖尿病足感染的临床试验入组工作。MRX-I 为口服片剂，MRX-4 为注射剂型。  公司将力争实现未来康替唑胺片和注射用 MRX-4 在全球主要市场申报上市，惠及全球更多患者。</p> <p><b>3. 注射用 MRX-4 预计国内上市时间？</b>  公司计划于 2023 年上半年通过桥接康替唑胺片已有临床证据启动康替唑胺磷酸盐（MRX-4）的关键临床试验，以支持在中国提交上市申请。公司已经就该临床试验方案与国家药监局药品审评中心（CDE）完成了沟通交流并达成共识。公司预计在明年完成该临床试验的入组工作。</p> <p><b>4. 抗耐药非结核分枝杆菌感染新药 MRX-5 的临床推进的怎么样了？</b>  公司自主设计和开发的新型抗耐药非结核分枝杆菌感染新药 MRX-5 临床前研究正在积极推进中，预计 2023 年将提交 I 期临床试验申请。</p> <p><b>5. 抗耐药菌新药 MRX-8 的中美临床研究进度如何？</b>  MRX-8 的美国 I 期临床试验已于 2022 年完成，研究结果显示 MRX-8 在预计的临床治疗剂量下，对于美国健康受试者具有可接受的安全性和符合预期的药代动力学特性。MRX-8 目前正在进行中国 I 期临床试验，已完成了大约一半数量的受试者给药，该 I 期临床试验预计在 2023 年内完成。  公司将在完成中国 I 期临床试验后，结合前述美国 I 期临床试验结果，决定后续的临床开发策略。</p> <p><b>6. 康替唑胺目前入院的临床使用场景如何，主要是哪些科室用的多？除了皮肤感染适应症之外，超适应症用药大概占销售比例的多少？</b>  抗生素具有分布的科室比较广的特点，任何科室都可能存在细菌感染患者，其中不少也会出现并发皮肤及软组织感染。2022 年，使用康替唑胺科室集中于血液、结核、感染、重症等。基于康替唑胺的循证医学证据，医生会结合病人的临床需求和个体情况来进行康替唑胺临床处方。</p> <p><b>7. 将来康替唑胺如何应对专利到期？</b>  康替唑胺片剂的化合物专利在 2028 年到期，但由于康替唑胺片剂在新专利法</p>

	<p>颁布之后上市，因此具备进一步延长市场专属期的基本资质，目前公司已经提交了相关申请。康替唑胺也于美国拥有合格传染病产品（QIDP）资格，上市后有 10 年的保护期。</p> <p><b>8. 在非结核分枝杆菌（NTM）治疗领域，我们产品的优势有哪些？未来在中国和全球的市场空间，主要是潜在的用药空间有多少？</b></p> <p>NTM 与结核分枝杆菌有很大的类似性，都属于分枝杆菌，在过往的临床诊疗当中经常会误诊。近两年 NTM 被更多地诊断出来。历史上由于市场对于 NTM 缺乏重视，药物选择单一。目前，NTM 的治疗很多情况下还是沿用抗结核药物，但对 NTM 感染治疗效果不佳。</p> <p>NTM 常见临床菌种包括鸟分枝杆菌和脓肿分枝杆菌等，公司在研药物 MRX-5 针对这两个 NTM 菌种具有良好的抗菌活性，且和现有药物之间没有交叉耐药，潜在药物的安全性较好。相信在 NTM 治疗领域，公司在研药物 MRX-5 在研发成功并获批之后，有望成为新的治疗选择。</p>
附件清单	无
日期	2023 年 4 月，5 月