

投资者关系活动记录表

证券简称：华纳药厂

股票代码：688799

编码：2024-022

投资者关系活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研； <input type="checkbox"/> 媒体采访； <input type="checkbox"/> 新闻发布会； <input type="checkbox"/> 现场参观； <input type="checkbox"/> 分析师会议； <input type="checkbox"/> 业绩说明会； <input type="checkbox"/> 路演活动； <input checked="" type="checkbox"/> 其他：券商策略会
参与单位名称	上海申银万国证券研究所有限公司、开源证券股份有限公司、中信证券资产管理有限公司、中信建投证券股份有限公司、北京泓澄投资管理有限公司、兴合基金管理有限公司、工银瑞信基金管理有限公司、中邮创业基金管理股份有限公司、国新证券股份有限公司、宁波知远投资管理有限公司、格林基金管理有限公司、北京清和泉资本管理有限公司、相聚资本管理有限公司、上海明沘投资管理有限公司、新华基金管理股份有限公司、华夏东方养老资产管理有限公司、易方达基金管理有限公司、鹏扬基金管理有限公司、中国国际金融股份有限公司、华夏未来资本管理有限公司、华创证券有限责任公司、中意资产管理有限责任公司、泓德基金管理有限公司、方正富邦基金管理有限公司、沅京资本管理(北京)有限公司等参与策略会的机构
时间	2024年5月9日-10日
地点	北京，申万宏源策略会现场、开源证券策略会现场
公司接待人员姓名	证券事务代表乔桥先生
投资者关系活动主要内容介绍	<p>一、公司基本情况介绍</p> <p>二、投资者互动问答</p> <p>1、请公司介绍2023年度及2024年一季度经营业绩情况，以及公司制剂业务、原料药及中间体业务的经营情况。</p> <p>公司实现营业收入14.33亿元，同比增长10.84%；实现归属于上市公司股东的净利润2.11亿元，同比增长15.60%。2024年第一</p>

季度，公司实现营业收入 3.73 亿元，同比增长 4.38%；实现归属于上市公司股东的净利润 0.60 亿元，同比增长 21.90%。

制剂业务方面，公司已拥有 49 个化药制剂批件，19 个中药制剂批件。2023 年公司制剂产品实现营业收入 11.14 亿元，同比增长 4.93%；2024 年一季度制剂产品实现营业收入 2.92 亿元，同比增长 6.13%。2023 年公司制剂产品中消化、呼吸、抗感染、抗贫血、肌肉-骨骼、免疫与肾炎等领域制剂产品分别实现营收 3.22 亿元、2.81 亿元、1.29 亿元、1.18 亿元、0.84 亿元、0.74 亿元。

原料药及中间体业务方面，公司已经拥有 58 个特色化学原料药品种，其中 41 个产品的备案登记号状态为“A”。2023 年公司原料药及中间体等产品实现营业收入 2.87 亿元，同比增长 39.04%；2024 年一季度原料药及中间体产品收入 0.78 亿元，同比增长 19.45%。

2、请介绍公司经营目标情况。

公司已披露 2024 年度营业收入与净利润的预算目标，具体请查阅公司于 2024 年 4 月 20 日在上海证券交易所网站披露的《湖南华纳大药厂股份有限公司 2023 年度财务决算及 2024 年度财务预算报告》，该预算目标仅为公司根据战略发展目标、市场情况以及生产经营计划编制的财务预算目标，不构成公司对 2024 年度的盈利预测及对投资者的业绩承诺。公司最终的经营业绩情况请以公司在上海证券交易所网站披露的公告及定期报告为准，敬请投资者注意投资风险。

3、请公司介绍制剂产品集采的情况。

目前，公司蒙脱石散、聚乙二醇 4000 散、吗替麦考酚酯胶囊、盐酸左沙丁胺醇雾化吸入溶液等 4 个品种中标了国家集采；蒙脱石散、泮托拉唑钠肠溶片等产品中标了多个地区的国家集采协议期满后的接续采购；吸入用乙酰半胱氨酸溶液、兰索拉唑肠溶片、小儿碳酸钙 D3 颗粒、二甲双胍格列吡嗪片、硝苯地平缓释片、胶体果胶铋胶囊等品种也中标了部分地方联盟集采。

4、请公司介绍药物研发的情况。

截至 2023 年末，公司共有 92 个在研项目，其中创新药物研发项目 8 个，改良型新药研发项目 2 个，新注册分类仿制药研发项目 63 个，一致性评价项目 10 个，国际注册项目 9 个。在创新药研发方面，公司在研的中药 1 类创新药乾清颗粒正在开展 II 期临床试验；公司控股子公司致根医药承担的创新药研发项目也有序推进，ZG-001 研发项目已正式进入 I 期临床，ZG-002 研发项目已完成临床前研究工作，按计划推进下一步研发工作；公司参股公司天玑珍稀承担的濒危动物药材替代品研究项目也在稳步推进，ZY-022 已完成临床前研究，ZY-023、ZY-025 目前正在按计划推进临床前各项研究工作。在仿制药（包括一致性评价）研发方面，公司 2023 年提交了重酒石酸间羟胺注射液、地夸磷索钠滴眼液（两个规格）、卡前列素氨丁三醇注射液等 4 个药品注册申请；提交了双氯芬酸钠缓释片、米力农注射液（两个规格）、二甲双胍格列吡嗪片、法罗培南钠颗粒（两个规格）、枸橼酸铋钾颗粒等 7 个一致性评价补充申请；提交了硫酸沙丁胺醇、重酒石酸间羟胺、地夸磷索钠、枸橼酸铋钾、富马酸伏诺拉生、硫酸钾等 6 个原料药备案申请。

5、请公司介绍珍稀濒危动物药材替代品项目的情况及相关政策情况。

公司参股公司湖南省天玑珍稀中药材发展有限公司与中国医学科学院药物研究所联合开展珍稀濒危动物药材人工替代品研究项目，签署了多个珍稀濒危动物药材人工替代品研究项目的合作研发协议。公司利用自身已具备的生物发酵、化学合成、中药提取、单体成分分离纯化等成熟的生产配套体系，受托完成这些项目的中试、生产验证及后续部分相关研究等工作。目前 ZY-022 已完成临床前研究，ZY-023、ZY-025 目前正在按计划推进临床前各项研究工作。

国家药品监督管理局药品审评中心于 2024 年 2 月 5 日公示了《濒危动物类中药材人工制成品研究技术指导原则（征求意见稿）》和《替代或者减去已上市中药处方中濒危药味研究技术指导原则（征求意见稿）》，上述指导原则为征求意见稿，征求意见时限已于 2024

	<p>年 3 月结束，指导原则最终版本内容和实施日期存在不确定性。未来随着正式指导原则落地将进一步指导濒危动物类中药材人工制成品和替代或者减去已上市中药处方中濒危药味的研究，推动该类型产品的研发工作。</p> <p>6、请公司介绍多库酯钠片的情况。</p> <p>公司多库酯钠片是国内独家制剂品种。多库酯钠是一种阴离子表面活性剂，口服后在肠道内促进水和脂肪类物质浸入粪便，通过物理性润滑肠道排便，用于慢性功能性便秘。多库酯钠片不等同于泻剂，作用温和，安全性高。</p> <p>7、请公司介绍溴夫定片的情况。</p> <p>溴夫定片适用于免疫功能正常的成年急性带状疱疹患者的早期治疗。溴夫定是一种与核苷极为相似的物质，可以抑制水痘-带状疱疹（VZV）的复制。在病毒感染的细胞中，溴夫定进行一系列的磷酸化，在细胞内的磷酸转化过程由病毒胸苷激酶催化，最终形成溴夫定三磷酸盐，其可以抑制病毒的复制。这个过程只有在病毒感染的细胞中进行，因此溴夫定的抗病毒作用具有高度的选择性。公司溴夫定片及溴夫定原料药均已于 2023 年获批，目前溴夫定片已正式上市销售。</p> <p>8、请公司介绍法罗培南钠颗粒的情况。</p> <p>法罗培南钠颗粒是公司独家剂型的产品，被纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2023 年）》。本品适用于对法罗培南敏感的葡萄球菌属、链球菌属、肺炎链球菌、肠球菌属、卡他莫拉克氏菌、大肠杆菌、枸橼酸杆菌、克雷伯氏杆菌、肠杆菌、奇异变形杆菌、流感嗜血杆菌、消化链球菌、拟杆菌、普雷沃菌、痤疮丙酸杆菌引起的感染性疾病的治疗。</p> <p>9、请公司介绍一下琥珀酸亚铁片的情况。</p> <p>公司抗贫血类的制剂产品琥珀酸亚铁片于 2022 年通过一致性评价，该产品用于缺铁性贫血的预防和治疗。</p>
附件清单（如有）	