

证券代码：688658

证券简称：悦康药业



悦康药业集团股份有限公司  
投资者关系活动记录表

# 悦康药业集团股份有限公司

## 投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 电话调研 <input checked="" 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 其他 <u>券商策略会</u>
参与单位名称	国盛证券、汇丰晋信、中融基金、非马投资、野村资管、正圆投资、巨子私募、域秀投资、阳光资管、博时基金、红土创新、天弘基金、南土资产、民生加银基金、易方达、前海云溪基金、长江资管、金信基金、汇添富、中海基金、中信资管、汇升投资、同泰基金、宝盈基金、摩根基金、趣时资产、太平基金、中意资产、国海富兰克林、鹏华基金；
时间	2024年7月16日-2024年8月1日
地点	线上调研
上市公司接待人员姓名	董事、副总经理（悦康药物研究院院长）：宋更申 董事会秘书：郝孟阳
投资关系活动主要内容介绍	<p><b>1：银杏叶提取物注射液其耳鸣适应症的规模和展望是什么样的？</b></p> <p><b>A：</b>在院内，银杏叶提取物注射液目前最主要的使用科室是神经内科、心血管内科。接下来，随着耳鸣适应症的推广加大，银杏叶提取物注射液在五官科、老年科等科室的用量预计会有明显增加。因为目前银杏叶提取物注射液已经入院，未来增加科室覆盖的难度相对较小，有利于产品的进一步推广。</p> <p>目前，针对耳鸣适应症领域，市场上针对耳鸣适应症治疗有效的药品非常稀缺，公司希望通过开展耳鸣适应症真实世界的研究，来证明银杏叶提取物注射液在耳鸣适应症领域具有确切的治疗效果。一方面可以为临床医生提供治疗耳鸣的科学依据，另一方面也可以对患者进行科学知识的普及，在取得市场效益的同时，也收获了社会效益。</p> <p><b>2、公司产品活心丸较市场同类产品的优势是什么？</b></p> <p><b>A:</b>活心丸（浓缩丸）由人参、附子、麝香、熊胆、珍珠、蟾酥、</p>

体外培育牛黄等 10 味名贵药材组成，主要功效为益气活血，温经通脉。适用人群广泛，主治胸痹、心痛，适用于冠心病、心绞痛。作为 PCI 术后患者康复治疗推荐中成药；对 CCS 患者改善心肌缺血同时增强心功能疗效显著；对有 MI 既往史的冠心病患者治疗作用更优；益于慢病长程服用，优势特点更明显。

目前活心丸（浓缩丸）属于类独家品种、基药品种，已经得到广大患者和医生的认可。

### **3: 请介绍下公司核酸平台的情况？**

**A:** 公司小核酸药物和 mRNA 疫苗研发及中试生产平台已初步建设完成，公司加强了从靶点筛选与确认、序列设计、抗原设计、药效评价、CMC 小试和中试、临床试验到注册申报的全链条的研发能力。

公司的自主研发的可电离阳离子脂质辅料 YK-009，分别于 2023 年 7 月和 2023 年 10 月完成了国内首家 CDE 原辅包平台及 FDADMF 的备案登记，标志着该辅料公司已率先实现了工业化批量生产，并且该产品已经过全面的药学和药理毒理学研究，安全性、有效性得到了充分的论证。YK-009 已经成功应用于公司核酸药物管线中，未来将与公司核酸药物制剂进行关联审评审批。

公司的小核酸肝靶向递送技术 GalNAc 取得重大突破，获得两项发明专利授权，该技术已用到了公司小核酸药物管线的开发当中。至此，在核酸药物递送领域，包括 LNP 递送技术在内，公司截止 2023 年底已获得 10 项发明专利授权，极大地拓宽了公司核酸药物开发的护城河。

公司自主研发的首款靶向 PCSK9 基因的小干扰核糖核酸（siRNA）药物 YKYY015，具有全新的序列，并采用了公司自主研发的 siRNA 序列全新修饰模板，该药物的化合物核心专利已荣获国家知识产权局授予，并同步完成了 PCT 国际申请，获得了《发明专利证书》，公司享有全球独占权益。

公司治疗原发性肝癌的国内首款反义核酸药物 CT102 正在中国

人民解放军总医院第五医学中心开展临床 IIa 期试验。

#### 4、介绍一下 YKYY015 的情况？

**A:** YKYY015 是公司自主开发的一款治疗高胆固醇血症的 siRNA 药物。以前蛋白转化酶枯草溶菌素 9 (PCSK9) 基因为靶标，可从“源头”（基因水平）直接调控目标基因或蛋白的表达，从而发挥药理作用，实现治疗疾病的目的。使用自主研发的 GalNAc 递送系统和新型 siRNA 点位修饰技术，提升药理活性，延长药物作用周期，极大提高患者依从性。该产品有望今年获得 IND 批件。

#### 5: 请问公司 1 类新药的申报进展如何？

**A:** 公司重点中药创新药，治疗急性缺血性脑卒中的“注射用羟基红花黄色素 A”NDA 申请已于 2023 年 12 月 19 日获得 CDE 受理。“复方银杏叶片”、“紫花温肺止咳颗粒”已于 2024 年一季度正式获得 CDE 受理 NDA 申请，进入 NDA 审评阶段。目前以上三个产品在 CDE 审评阶段。

#### 6: 公司目前的营销体系是什么样的，后续有什么计划？

**A:** 公司经过二十多年稳健持续的快速发展，公司拥有成熟的市场推广能力，建立了强大稳定的销售体系。

(1) 持续优化和提升公司的销售体系。①持续强化公司优势的第三终端销售渠道，拓展更多的经销商合作覆盖。②全面梳理产品、渠道和终端资源，科学细分医疗院内市场和药店零售市场。③加强与大型医药流通企业的合作，增强在一二线城市的终端覆盖能力。持续开展产品价值链分析，强化产品品牌建设，提高产品策划能力及终端引领能力。

(2) 持续加强学术推广体系和营销网络的建设。①坚持专业科学的学术推广，规范化医药学专业知识的培训教育。②保持与著名科研学术机构、重点医院的研究合作，积极组织并参与大型医、药学术学术会议。③加强对销售人员的专业培训，提高营销渠道的专业化水平，确立公司在重点布局领域的专业形象。④持续加强企业的信息化

	建设，通过营销资源管理系统平台规划和建设，为全面的营销管理体系提供有力支撑。
附件清单	无
备注	接待过程中，公司与投资者进行了充分的交流与沟通，并严格按照法律法规及公司《信息披露事务管理制度》《投资者关系管理制度》等规定，保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平，没有出现未公开重大信息泄露等情况。
日期	2024年8月5日