

证券代码：688566

证券简称：吉贝尔

江苏吉贝尔药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2024-006

投资者关系活动类别	<input 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"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他（线上会议）
参与单位名称及人员姓名	参与了本次业绩说明会的线上投资者
时间	2024年11月26日 15:00-16:00
地点	东方财富路演平台 （网址： http://roadshow.eastmoney.com/luyan/4580568 ）
上市公司接待人员姓名	董事长、总经理 耿仲毅 财务总监 赵锁富 董事会秘书 翟建中 独立董事 陈留平
投资者关系活动主要内容介绍	<p>在东方财富路演平台的支持下，公司于2024年11月26日下午15:00-16:00召开了2024年第三季度业绩说明会，就投资者关心的问题进行了线上交流，具体交流情况如下：</p> <p>1、请问董事长，今年尼群洛尔片销售预计可能达到多少？该药物达到市场饱和状态时的销量预计为每年多少呢？</p> <p>尼群洛尔片作为公司目前主要产品之一，具有良好的应用前景，尤其适用于高血压伴高心领域，近年来实现了较快增长。有关研究显示，单纯高血压伴心率快患者占高血压人群比例超过三分之一，尼群洛尔片在此领域具有明显优势和应用前</p>

景，市场空间巨大，被《国家基本医疗保险目录》《中国高血压防治指南（2018年修订版）》《基层心血管病综合管理实践指南 2020》《高血压合理用药指南（第2版）》等列为推荐用药。

2、能否简单介绍下公司 2024 年前三季度的业绩情况？

2024 年前三季度，公司营业收入和归属于上市公司股东的净利润实现双增长，其中营业收入 64,320.73 万元,同比增长 4.25%，归属于上市公司股东的净利润 17,456.37 万元，同比增长 12.57%。

3、请问公司在研抗抑郁一类新药 JJH201501 的研发进展到哪一步了？

公司在研抗抑郁一类新药 JJH201501 是一种新型的多受体作用机制的抗抑郁药，具有明显的抗抑郁作用。临床研究表明，JJH201501 可明显延长药物在人体内的半衰期，延长药物体内滞留时间，提高药物在体内的血药浓度以及 AUC，减慢药物在体内的代谢速度，有望成为新型抗抑郁症药物。目前，抗抑郁新药 JJH201501 正在开展 III 期临床试验，正有序推进受试者入组工作。

4、请问董事长，公司股价现在跌破发行价，跌破增发价。公司有什么市值管理办法吗？

股票价格受多种因素影响，公司及管理层持续关注。公司重视长期发展，持续提升创新能力和研发水平，聚焦主营业务，不断提高公司持续盈利能力和综合竞争力，提升公司在行业内的竞争地位，坚持以良好的经营业绩回报股东，回馈社会。

5、注意到公司近期又分红了，未来公司是否继续考虑如此高频次的分红？

公司综合考虑对投资者的合理回报，公司经营情况，公司

未来可持续发展需要等因素，制定了公司 2024 年前三季度利润分配方案，并于 2024 年 11 月 15 日实施完毕。同时，公司为积极响应中国证监会、上海证券交易所关于健全上市公司常态化分红机制，鼓励现金分红的导向，在公司章程中明确了公司发行上市后的利润分配、现金分红政策。未来，公司将继续统筹好公司发展、业绩增长与股东回报的动态平衡，以期更好的回报股东，回馈社会。

6、利可君片目前在肿瘤科室的推广情况怎样啊？

公司利可君片作为口服升白化药的主流药品，对白细胞有促进增生作用，可广泛用于预防、治疗白血球减少症及血小板减少症、再生障碍性贫血等，特别是放射治疗和化学治疗引起的白细胞减少症具有显著疗效。公司正全力拓展利可君片在肿瘤领域的应用情形，2022 年 5 月，由国内权威肿瘤疾病专家石远凯、顾晋等编著的《临床路径释义肿瘤疾病分册（2022 年版）》正式出版，利可君片被作为治疗恶性肿瘤疾病的推荐用药收录在册：研究表明，利可君片对预防及治疗恶性肿瘤患者在放疗、化疗过程中发生的骨髓抑制现象具有显著效果。目前，利可君片已单独或联合其他药物用于临床上白细胞减少症的治疗，具有良好的疗效，推广效果显现。

7、请问领导，公司抗肿瘤新药 JJH201601 的临床试验进展情况？

公司在研抗肿瘤新药 JJH201601 是公司依托脂质体药物研发技术平台开发的一类抗肿瘤新药。目前，抗肿瘤新药 JJH201601 已取得《药物临床试验批准通知书》，批准本品单药在晚期实体瘤中开展临床试验，已完成 I 期临床剂量爬坡试验，正在开展剂量扩展试验，同时开展 IIa 期临床试验。

8、贵公司尼群洛尔片有何独特之处，对其市场前景又是

如何看待的？

公司尼群洛尔片是国家首个复方抗高血压一类新药，用于治疗轻中度原发性高血压，更适用于轻中度高血压合并心率快患者，是国内外首个钙通道阻滞剂（CCB）+ 受体阻滞剂（BB）组成的低剂量固定复方制剂，其创新性地运用了协同降压机制，消减不良反应、提升疗效，有效控制血压，又能有效保护靶器官，扩大了适应范围和人群，减轻了药物的副作用，提高了患者的依从性。有关研究显示，单纯高血压伴心率快患者占高血压人群比例超过三分之一，公司尼群洛尔片在此领域具有明显优势和应用前景，市场空间巨大；另一方面，控制血压的同时，加强对心率的管控正逐步成为高血压治疗领域的共识，尼群洛尔片在该细分市场领域具有广阔的应用场景。一项对 2997 例原发性高血压患者的临床研究表明，患者治疗后心率平均下降 7 次/分钟。不同访视结果显示，治疗一个月后，心率下降值趋于缓和稳定，尼群洛尔片尤其适用于高血压伴高心率患者，疗效显著，临床不可替代，市场前景广阔。

9、公司 2024 年前三季度研发投入是多少，占营业收入的比例呢？

公司 2024 年前三季度研发投入为 5,188.75 万元，与去年同期相比增长 23.25%，占公司 2024 年前三季度销售收入的比例为 8.07%。公司高度重视创新药研发工作，正有序向前推进相关新药的研发工作，未来随着公司开发品种的不断增长，新药研发进度的持续推进，后续研发、临床、注册等活动的全面展开，研发投入将会持续增长。公司持续创新发展能力将更加强劲。

10、利可君专利 2025 年即将到期，请问公司采取了哪些措施防止其未来被仿制？

	<p>公司对利可君检测方法学进行系统研究，将工艺优化、质量提升、方法学研究等综合申报国家发明专利并取得授权，该专利对产品形成多层次技术壁垒和保护，并确保利可君片产品质量和临床疗效。同时，公司已就利可君晶型的制备方法以及用途申报专利保护并取得国家知识产权局颁发的“一种利可君的晶型 A 及其制备方法、用途”“一种利可君的晶型 B 及其制备方法、用途”发明专利证书，两种发明专利有效期均至 2041 年 12 月，进一步降低了利可君片及其原料药被仿制的风险，提升了利可君片的技术保护和技术壁垒。目前，公司仍是国内外唯一有能力生产利可君片的企业，也是利可君片国家药品标准起草单位。</p> <p>11、耿总好，贵公司是个务实的企业，但人气一直不高，请问公司有没可并购重组的意愿安排？公司的业绩有没有可预见性的增长？</p> <p>近年来，公司经营情况良好，主要经营指标均实现了同比增长，整体发展趋势良好。如公司未来发生并购重组等重大事项，将按照信息披露相关规定及时公告，有关信息以公司在指定信息披露媒体上披露的公告为准。</p> <p>12、公司一季度和三季度保持高分红传统，积极回报长期投资者，非常不错。未来还能继续保持稳定的分红政策么？</p> <p>公司综合考虑对投资者的合理回报，公司经营情况，公司未来可持续发展需要等因素，制定利润分配方案。未来，公司将继续统筹好公司发展、业绩增长与股东回报的动态平衡，以期更好的回报股东，回馈社会。</p>
附件清单（如有）	无
关于本次活动是否涉及应当披露重大信息的说明	本次活动不涉及应当披露重大信息。

日期	2024年11月26日
----	-------------