

证券代码： 300683

证券简称：海特生物

武汉海特生物制药股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2024-003

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 checked="" type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他
参与单位名称及人员姓名	安信基金 方瑾 招商证券 焦玉鹏 宁银理财 徐厚犇 东方红资管 徐宏
时间	2024年5月30日（星期四）17:00-18:00
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	公司副总经理兼董事会秘书陈焯先生
投资者关系活动主要内容介绍	一、公司基本情况介绍 二、交流问答环节 Q1:公司新产品 CPT 目前发货销售情况如何 答:公司新产品注射用埃普奈明(CPT)于5月初开始发货,目前在全国大部分省都已铺货,具体销售情况可关注公司的半年报。

Q2: 公司 HT006. 2. 2 滴眼液主要的适应症?

答: HT006. 2. 2 滴眼液申请适应症是中、重度神经营养性角膜炎。国内、国外治疗中重度神经性角膜炎药品属于罕见病用药, 国内目前没有准确的受众人群数据支撑, 该产品获批后会考虑其他适应症的拓展。谢谢。

Q3: 新药沙艾特的用药情况, 在临床上什么时候可以使用?

答: 埃普奈明 (CPT) 可联合用药, 解决耐药性难题。CPT 三期临床试验亚组结果表明, 即使免疫调节剂和蛋白酶体抑制剂双药难治的患者, 使用埃普奈明联合 TD, 仍可以获得显著的改善。既往接受过来那度胺治疗的患者, 只要不是来那度胺难治, 经临床专业诊断仍然可以选择使用埃普奈明联合 TD 方案。具体在临床使用会遵循药品说明书、用药指导原则、临床指南等要求合理、合规使用。

Q4: 新药沙艾特的销售今年的销售目标及峰值是多少?

答: CPT 是国家一类新药, 其作用机制或靶点不同于已上市的抗肿瘤药物, 同靶点药物目前国内外均无上市, 可为多发性骨髓瘤治疗开辟一个全新的治疗领域, 为患者提供新的药物选择和用药手段。公司会积极推进 CPT 的销售推广工作, 其未来销售数据暂无法预测。

Q5: CPT 未上市前患者使用哪些药物?

答: 目前国际上已批准上市的新型多发性骨髓瘤治疗药物主要有 4 大类: ①蛋白酶体抑制剂类, 如硼替佐米、卡非佐米、伊沙佐米; ②免疫调节剂类, 如沙利度胺、来那度胺、帕马度胺; ③抗体类药物, 如达雷木单抗 (靶向 CD38) 以及埃罗妥珠单抗 (靶向 SLAMF7); ④组蛋白脱乙酰酶 (HDAC) 抑制剂, 如帕比司他。CPT 是全球首个完成获批的针对 TRAIL 的死亡受体 DR4 和 DR5 靶点的促凋亡激动剂, 同靶点药物目前国内外均无上市。CPT 独特的药物靶点以及联合用药的可及性, 可患者提供新的药物选择。

Q6: 北京沙东是否还有其他在研产品?

答: 沙东生物目前主要参与海特生物新药的临床运营及 CPT 新适应症遴选、IIT 研究等工作, 暂未开展其他新药研发。

Q7: 公司的 CPT 的销售团队有多少人, 是原有的销售团队还是新招聘的团队?

答: CPT 的销售团队有 60 多人, 部分为新招聘的有肿瘤销售经验的销售人员。公司会采用直营及与专业公司合作推广相结合的方式销售 CPT, 直销覆盖核心医院, 代理商经销覆盖广泛。

Q8: 公司一季度亏损的原因?

答: 主要是因为新增无形资产摊销, 研发投入增加, 同比新增北京沙东纳入报表合并范围等综合因素影响一季度亏损。公司管理层将持续强化业务水平与管理能力, 提升公司业绩。

Q9: CPT 是否会在上市销售后进行其他适应症的拓展?

答: CPT 项目目前重点还是围绕新品上市的市场开拓、学术推广、IIT 研究等方面, 今年暂不会开展注册临床研究工作。后期公司会考虑适时开展新的适应症研究, 新的适应症会严格按照目前法规和批准的方案进行, 期别会根据每个项目具体要求分别设定。谢谢。

Q10: 金路捷的今年及未来的销售趋势怎么样, 价格是否在下降?

答: 2019 年鼠神经生长因子被调出国家医保目录, 其市场规模下跌, 销量有所下降。目前该产品已从国家重点监控合理用药药品目录中调出, 在调出的观察期, 后期我们也会加大其在市场的推广力度。金路捷被调出医保目录后平均价格有所下降, 但下降幅度不大。

Q11: 预计 2024 年金路捷和 CRO 业务的净利润预计分别是多少?

答: 鼠神经生长因子金路捷 2023 年的毛利率有 82%, 其目前已从重点监控目录调出, 后期公司也会加大其推广力度; CRO 业务发展顺利、业绩稳定, 具体数据届时请关注公司定期报告。

Q12: 公司其他在研产品的进展情况?

答: 公司目前 NGF 滴眼液项目目前处于一期临床; HKG-320 项目即将启动一期临床试验, 其为化学药品 2.2+2.4 类, 主要用于降低成人急性胃和/或十二指肠溃疡引起的上消化道出血经内镜治疗后再出血风险; 还有一些其它化学仿制药, 在定期报告中已有披露。

附件清单（如有）	无
日期	2024年5月30日