

海思科医药集团股份有限公司
医药生物行业 2024 年度集中路演
投资者关系活动记录表

编号：20240920

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 type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称及人员姓名	医药生物行业上市公司 2024 年度集中路演采用现场及网络远程方式进行，面向全体投资者
时间	2024 年 9 月 20 日（周五）下午 14:00-17:00
地点	深圳证券交易所“互动易平台” http://irm.cninfo.com.cn “云访谈”栏目
上市公司接待人员姓名	公司副总经理、董事会秘书王萌先生、证券事务代表郭艳女士
交流内容及具体问答记录	<p style="text-align: center;">一、公司董事会秘书王萌先生就公司上半年业绩、主要产品及创新研发情况进行了简要介绍：</p> <p>2024 上半年，公司实现营收 16.86 亿元，同比增长 23.14%，其中，环泊酚营收同比增长 50%以上，在静脉麻醉领域的市场份额已达同类产品的 Top1；公司实现归母净利润 1.64 亿元，同比增长 119.40%。</p> <p>创新药研发上，2024 上半年公司陆续上市两款 1 类创新药——思美宁®及倍长平®，国内首个作用于外周 k 阿片受体镇痛药物 HSK21542 腹部手术术后适应症预计将于明年上半年获批上市。治疗非囊性纤维化支气管扩张症的 HSK31858（DPP-1）将在 2024 年内开展国内三期临床，该产品已纳入突破性疗法，有望在上市阶段获得优先审评资格；2023 年 11 月公司授权</p>

Chiesi 集团 HSK31858 海外权益, 最高可获得 4.62 亿美元的价款及销售提成。

后续研发管线中, 处于开发阶段的新药项目 10 余个, 筛选项目 40 余项, 公司围绕围手术期用药(如麻醉、镇痛)、肿瘤、代谢系统疾病(如 NASH、糖尿病)、呼吸系统疾病(如哮喘、COPD)等领域, 构建了丰富的新药产品管线。

二、问答环节

1、贵公司的长效降糖药考格列汀片(倍长平)目前销售情况怎么样?

答: 公司长效降糖创新药考格列汀片(倍长平)于 2024 年 6 月底获批, 目前在销医院/药店约 800 家, 预计今年销售额约为数千万元。

2、你好, 请问一下目前公司 Protac 药品的进展? hsk29116 临床一期已经进行 3 年多了, 百济神州已经后来居上了。

答: 目前公司 protac 平台布局了十多个项目, 涵盖肿瘤、自身免疫等领域, 并基于前期技术经验积累不断对 protac 技术进行升级迭代, 优化并开发了选择性更优的 E3 配体模块, 有望进一步提高选择性和成药性。HSK29116 是公司第一个进入临床的 protac 产品, 目前尚处于一期剂量探索阶段。

3、最近几年, 公司环泊酚销售很不错, 对今年上市的 2 个新品种有什么具体规划?

答: 今年上市的苯磺酸克利加巴林胶囊、考格列汀片两个新产品目前处于市场开拓期, 现阶段是及时的去做药品在全国各地各省市的挂网准入等工作; 另外公司也在积极准备今年年底的国家医保谈判, 希望通过今年的医保谈判将两个产品纳入国家医保目录。

4、国际化是公司重点布局的一个方向, 环泊酚海外进展情况? 以及后续 TYK2 和 DPP-1 都有哪些值得期待的?

答：环泊酚自 2021 年 2 月起在美国共计开展了 3 项 III 期临床研究，其中有 2 项研究已经获得临床研究报告，结果符合预期。2024 年 1 月启动了第 3 项欧美多中心的 III 期研究，目前已经完成数据锁库，正在进行临床研究报告的撰写，计划 25 年申报 NDA。

TYK2 抑制剂公司已整体出售，后续随着合作方未来在海外的进展，我们陆续会收到越来越多的里程碑款。HSK31858 (DPP-1) 项目合作方有望在未来半年多的时间内在美国进入到三期临床，我们在这个过程中有望收到几百万美元的里程碑款。

5、国家统计局数据显示，2024 年 1-6 月全国规模以上医药制造业实现营业收入 12,352.7 亿元，同比下降 0.9%；营业成本 7,148.2 亿元，同比上升 0.9%；利润总额 1,805.9 亿元，同比上升 0.7%。海思科 2024 年上半年实现营业收入 168,664.41 万元，同比增长 23.14%，营业成本 149,512.77 万元同比上升 15.02%，利润总额 19,756.15 万元，同比上升 232.39%，并且向全体股东派发中期现金红利共计 16,154.71 万元。请问在我国医药行业产业结构加速升级的过程中，公司在创新能力、临床效果、成本控制方面有何突出的竞争优势。

答：创新药研发是一个漫长的周期，在创新能力上，我们是国内为数不多的具备完整创新药开发链条的公司，研发团队有 800 多人，涵盖了从最前端的药物筛选、药物发现、药物合成再到药效，到最终的临床，公司拥有一个自主的完整的研发体系，可以保证我们有源源不断的创新项目。

临床效果方面，公司在研发立项上非常重视每个项目的优势特点及临床差异化。经过近十年的发展，公司已打造出一支 400 余人的优秀临床团队，构建了贯穿于临床药物开发全流程的核心技术体系，涵盖运营部、药理部、医学部、药物警戒部、数统部、协调部和质量保证部等部门，满足项目自营、高效推

	<p>进的需求。</p> <p>成本控制上主要有两个方面，第一是研发成本，第二是药品生产制造过程中的成本。对于研发成本，公司积极采取了一些新的技术，比如说在药物筛选的过程中，去用一些新的高通量技术，和外部公司合作应用 AI 技术去更好地预测药物的结构型等等，保证药品的研发速度更快，成功率更高。</p>
<p>关于本次活动是否涉及应披露重大信息的说明</p>	<p>否</p>
<p>活动过程中所使用的演示文稿、提供的文档等附件（如有，可作为附件）</p>	<p>无</p>