



2021年9月第一周创新药周报

A股和港股创新药板块本周走势

2021年9月第一周,陆港两药地创新板块共计32支个股上涨,9支个股下跌。其中涨幅前三为云顶新耀-B(+18.59%)、康宁杰瑞制药(+17.6%)、康方生物-B(+16.55%)。跌幅前三为迈博药业(-11.11%)、南新制药(-11.07%)、神州细胞-U(-10.87%)。本周A股创新药板块下跌0.62%,跑输沪深300指数0.95pp,生物医药下跌5.8%。近6个月A股创新药累计下跌36.34%,跑输沪深300指28.28pp,生物医药累计下跌2.99%。本周港股创新药板块上涨9.12%,跑赢恒生指数7.18pp,恒生医疗保健上涨5.89%。近6个月港股创新药累计下跌16.38%,跑输恒生指数4.64pp,恒生医疗保健累计下跌5.01%。

国内重点创新药进展

9月国内共有2款新药获批上市。本周国内有3项NDA获NMPA批准,分别为:1)药明生物的赛帕利单抗获批用于治疗二线及以上复发或难治性经典霍奇金淋巴瘤;2)石家庄以岭药业的益肾养心安神片获批用于治疗失眠症中医辨证属心血亏虚、肾精不足证的治疗;3)明聚生物和药明巨诺的瑞基仑赛获批用于治疗经过二线或以上全身性治疗后成人患者的复发或难治性大B细胞淋巴瘤。1项疗法获新适应症,为BMS的纳武利尤单抗注射液获批用于治疗胃癌、胃食管连接部癌或食管腺癌。9项IND获NMPA批准。

海外重点创新药进展

9月海外共有3款新药获批上市。本周海外重点创新药有1项NDA获FDA批准,为强生的Invega Hafyera,用于治疗成人精神分裂症。2项药物获FDA批准新的适应症,分别为:1)默克的派姆单抗获批用于治疗膀胱癌;2)百济神州BRUKINSA获批用于治疗华氏巨球蛋白血症。

本周公布的优秀临床结果

本周公布的重要临床试验结果包括:1)lenadogene nolparovec治疗Leber遗传性视神经病变III期临床试验结果积极,BCVA为1.26 LogMAR;2)福他替尼联合标准疗法治疗新冠病毒感染的II期临床试验结果安全,与安慰剂相比患者的临床结果有所改善。

本周全球重点创新药交易进展

本周全球共达成12起重点交易,披露金额的重点交易有2起。1)亿一生物与正大天晴就艾贝格司亭α达成合作,推进新一代长效G-CSF中国商业化。亿一生物将获得最高2.1亿元人民币的首付款与里程碑付款,以及两位数的分级净销售额特许权使用费;2)信达生物与劲方医药就GFH925达成合作,信达生物将负责GFH925在中国的临床开发及商业化,并保留中国以外地区开发和商业化权益的选择权。劲方医药将获得2200万美元首付款和累计不超过5000万美元的全球开发支持费用,还可能有总额不超过2.4亿美元的全球开发、注册及销售里程碑金,以及基于中国及全球市场内GFH925的年度销售额的梯度特许权使用费。

风险提示: 药品降价预期风险;医改政策执行进度低于预期风险;研发失败风险。

西南证券研究发展中心

分析师:杜向阳
执业证号:S1250520030002
电话:021-68416017
邮箱:duxu@swsc.com.cn

分析师:张熙
执业证号:S1250520070005
电话:021-68416017
邮箱:zhangxi@swsc.com.cn

行业相对指数表现



数据来源:聚源数据

基础数据

| | |
|-------------|-----------|
| 股票家数 | 327 |
| 行业总市值(亿元) | 66,668.66 |
| 流通市值(亿元) | 63,370.66 |
| 行业市盈率TTM | 42.34 |
| 沪深300市盈率TTM | 13.0 |

相关研究

1. 创新药周报-2021年8月第四周 (8.21-8.27) (2021-08-29)
2. 医药行业周报(8.23-8.27): 医药逐步进入舒适的配置区间 (2021-08-29)
3. 创新药周报-2021年8月第三周 (8.14-8.20) (2021-08-23)
4. 医药行业周报(8.16-8.20): 重点关注“医保免疫”下的“专精特新” (2021-08-21)
5. 创新药周报-2021年8月第二周 (8.7-8.13) (2021-08-15)
6. 医药行业周报(8.9-8.13): 除了CXO, 还有哪些值得关注? (2021-08-14)

目 录

| | |
|--|----------|
| 1 A股和港股创新药板块本周走势 | 1 |
| 1.1 A股创新药板块本周走势..... | 1 |
| 1.2 港股创新药板块本周走势..... | 2 |
| 2 9月上市创新药一览 | 2 |
| 2.1 国内上市创新药..... | 2 |
| 2.2 美国上市创新药..... | 3 |
| 2.3 欧洲上市创新药..... | 4 |
| 2.4 日本上市创新药..... | 4 |
| 3 本周国内外重点创新药进展 | 5 |
| 3.1 国内重点创新药进展概览..... | 5 |
| 3.2 海外重点创新药进展概览..... | 7 |
| 4 本周公布的重点项目临床结果 | 8 |
| 5 本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展 | 8 |
| 6 风险提示 | 9 |

图 目 录

| | |
|--|---|
| 图 1: A+H 市场创新药个股本周涨跌幅 | 1 |
| 图 2: A 股创新药板块走势 | 1 |
| 图 3: 港股创新药板块走势 | 2 |
| 图 4: 2020 年-2021 年 8 月 (截至 9 月 3 日) 国内每月上市创新药数量 | 3 |
| 图 5: 2020 年-2021 年 9 月 (截至 9 月 3 日) FDA 每月上市创新药数量 | 3 |
| 图 6: 2020 年-2021 年 9 月 (截至 9 月 3 日) 欧洲每月上市创新药数量 | 4 |
| 图 7: 2020 年-2021 年 9 月 (截至 9 月 3 日) 日本每月上市创新药数量 | 5 |
| 图 8: 2020 年-2021 年 9 月 (截至 9 月 3 日) 国内公司和全球 TOP 药企重点交易数量 (不完全统计) | 8 |

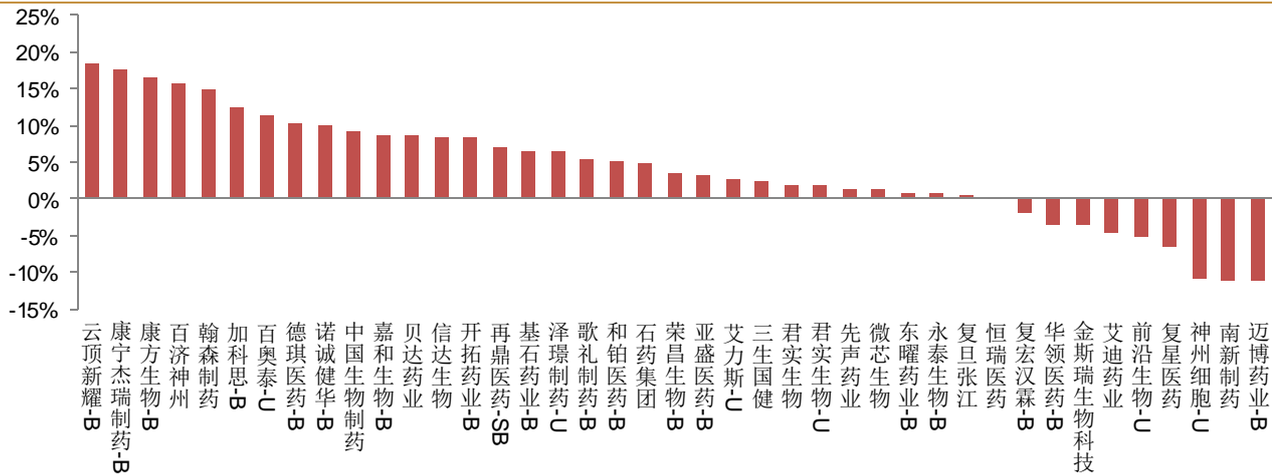
表 目 录

| | |
|--|---|
| 表 1: 2021 年 9 月 (截至 9 月 3 日) 中国上市创新药信息 | 3 |
| 表 2: 9 月美国上市创新药信息 | 4 |
| 表 3: 本周国内重点创新药进展 | 5 |
| 表 4: 本周海外重点创新药进展 | 7 |
| 表 5: 本周公布的重点项目临床结果 | 8 |
| 表 6: 本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展 | 9 |

1 A股和港股创新药板块本周走势

2021年9月第一周，陆港两药地创新板块共计32支个股上涨，9支个股下跌。其中涨幅前三为云顶新耀-B (+18.59%)、康宁杰瑞制药 (+17.6%)、康方生物-B (+16.55%)。跌幅前三为迈博药业 (-11.11%)、南新制药 (-11.07%)、神州细胞-U (-10.87%)。

图 1: A+H 市场创新药个股本周涨跌幅

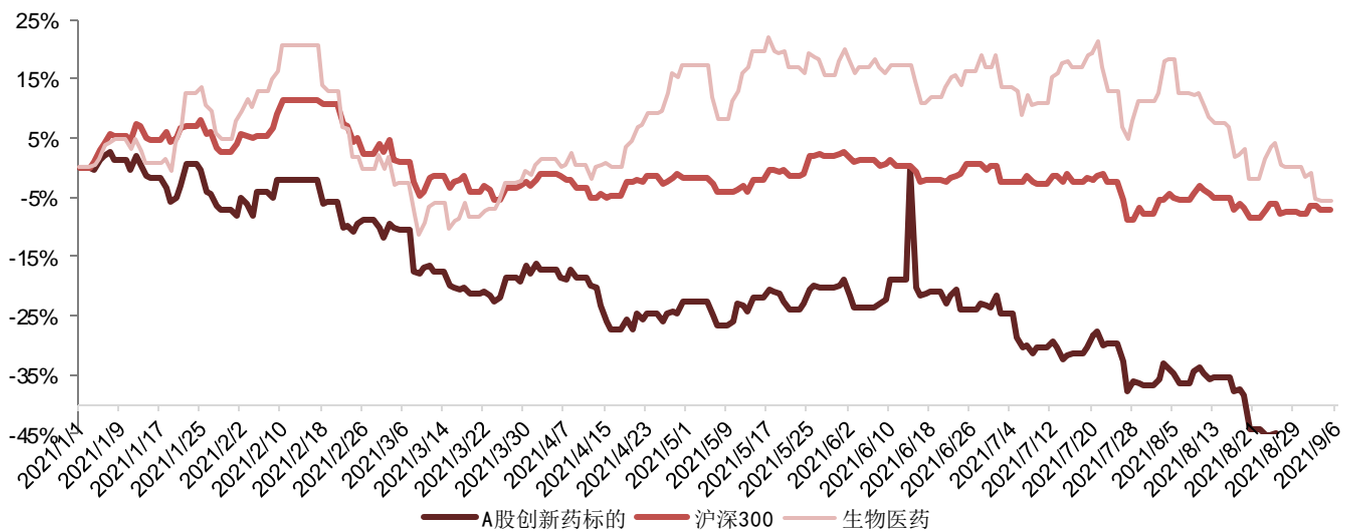


数据来源: wind, 西南证券整理

1.1 A股创新药板块本周走势

本周A股创新药板块下跌0.62%，跑输沪深300指数0.95pp，生物医药下跌5.8%。近6个月A股创新药累计下跌36.34%，跑输沪深300指28.28pp，生物医药累计下跌2.99%。

图 2: A股创新药板块走势

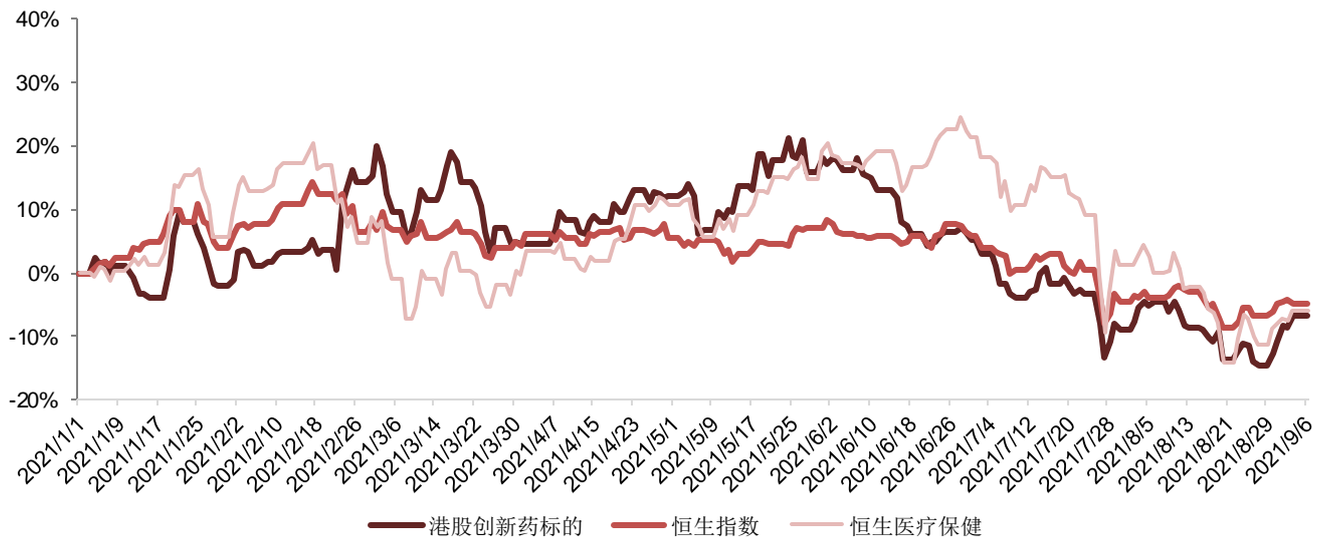


数据来源: wind, 西南证券整理

1.2 港股创新药板块本周走势

本周港股创新药板块上涨 9.12%，跑赢恒生指数 7.18pp，恒生医疗保健上涨 5.89%。近 6 个月港股创新药累计下跌 16.38%，跑输恒生指数 4.64pp，恒生医疗保健累计下跌 5.01%。

图 3：港股创新药板块走势

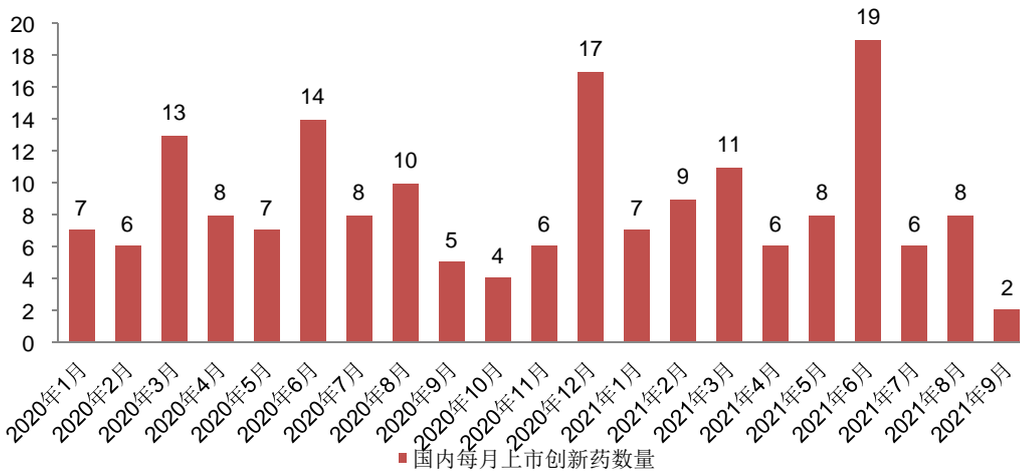


数据来源: wind, 西南证券整理

2 9 月上市创新药一览

2.1 国内上市创新药

9 月国内共有 2 款新药获批上市。本周国内有 3 项 NDA 获 NMPA 批准，分别为：1) 药明生物的赛帕利单抗获批用于治疗二线及以上复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤；2) 石家庄以岭药业的益肾养心安神片获批用于失眠症中医辨证属心血亏虚、肾精不足证的治疗；3) 明聚生物和药明巨诺的瑞基仑赛获批用于治疗经过二线或以上全身性治疗后成人患者的复发或难治性大 B 细胞淋巴瘤。1 项疗法获新适应症，为 BMS 的纳武利尤单抗注射液获批用于治疗胃癌、胃食管连接部癌或食管腺癌。

图 4：2020 年-2021 年 8 月（截至 9 月 3 日）国内每月上市创新药数量


数据来源：医药魔方，西南证券整理

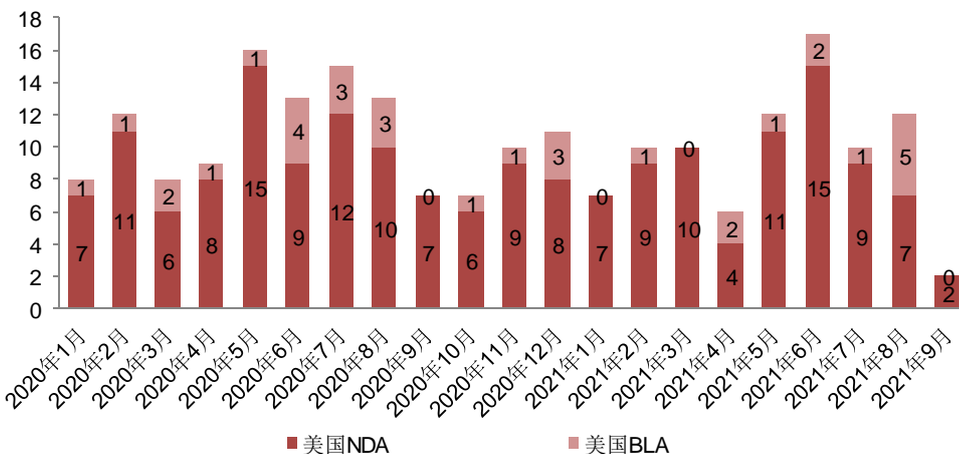
表 1：2021 年 9 月（截至 9 月 3 日）中国上市创新药信息

| 药品通用名 | 厂家 | 上市时间 | 注册分类 | 适应症 |
|---------|---------------|----------|------|-----------------------------------|
| 益肾养心安神片 | 石家庄以岭药业 | 2021/9/3 | 6 | 用于失眠症中医辨证属心血亏虚、肾精不足证的治疗 |
| 瑞基仑赛 | 上海明聚生物、上海药明巨诺 | 2021/9/3 | 1 | 经过二线或以上全身性治疗后成人患者的复发或难治性大 B 细胞淋巴瘤 |

数据来源：医药魔方，公开新闻，西南证券整理

2.2 美国上市创新药

9 月 FDA 共有 2 款新药获批上市。本周 1 项 NDA 获批，为强生的 Invega Hafyera，用于治疗成人精神分裂症。2 项药物获批新适应症，分别为：1) 默克的派姆单抗获批用于治疗膀胱癌；2) 百济神州的 BRUKINSA 获批用于治疗华氏巨球蛋白血症。

图 5：2020 年-2021 年 9 月（截至 9 月 3 日）FDA 每月上市创新药数量


数据来源：FDA，西南证券整理

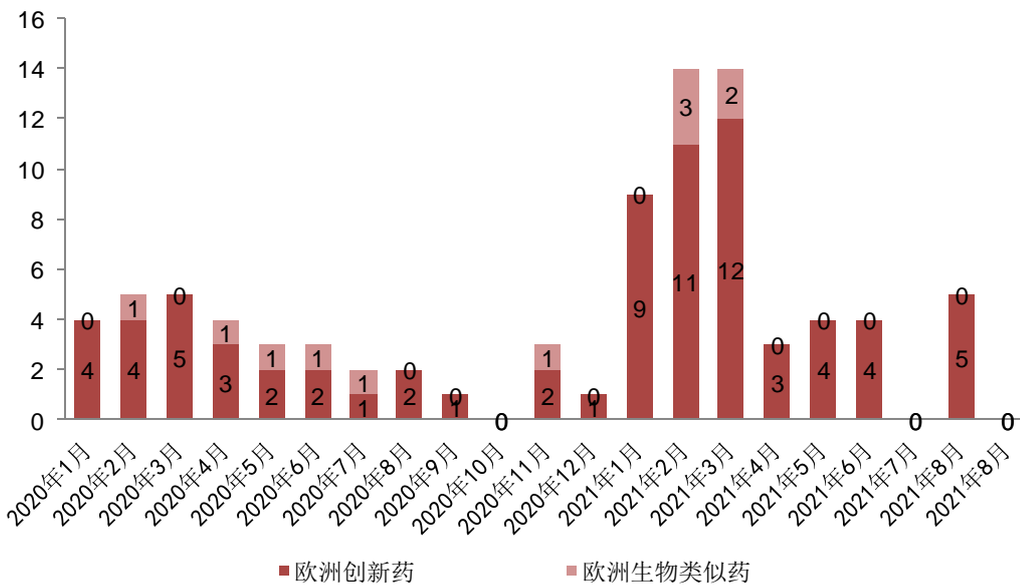
表 2：9 月美国上市创新药信息

| 分类 | 活性成分 | 申请机构 | 靶点 | 适应症领域 | 注册分类 | 批准日期 |
|-----|----------------|------|-----|-----------------|------|----------|
| NDA | BRUKINSA | 百济神州 | BTK | 华氏巨球蛋白血症 (新适应症) | NA | 2021/9/1 |
| NDA | Invega Hafyera | 强生 | NA | 成人精神分裂症 | NA | 2021/9/1 |

数据来源：FDA，西南证券整理

2.3 欧洲上市创新药

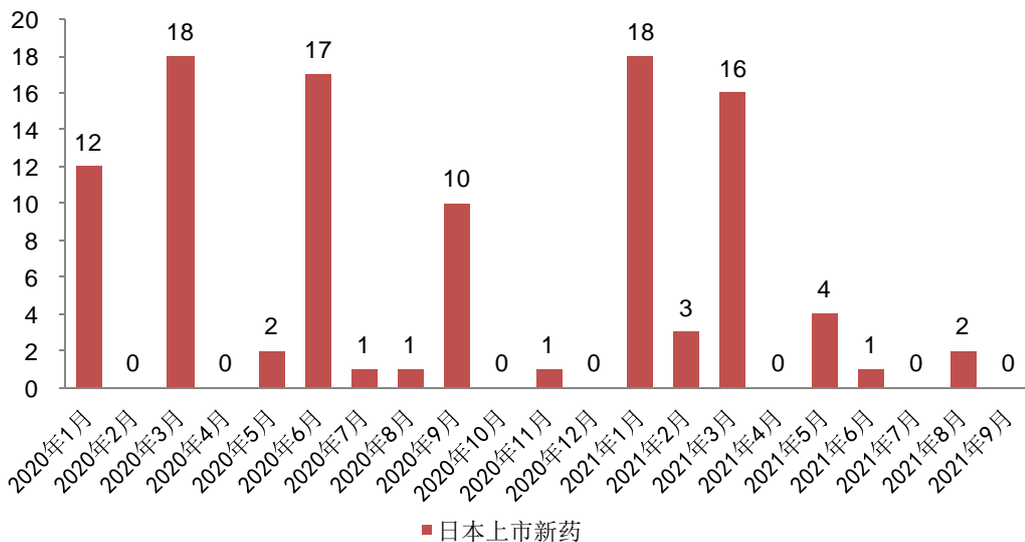
9 月欧洲无新药获批上市。本周无新药上市。

图 6：2020 年-2021 年 9 月（截至 9 月 3 日）欧洲每月上市创新药数量


数据来源：EMA，西南证券整理

2.4 日本上市创新药

9 月日本无新药获批上市。本周无新药上市。

图 7：2020 年-2021 年 9 月（截至 9 月 3 日）日本每月上市创新药数量


数据来源：厚生省，西南证券整理

3 本周国内外重点创新药进展

3.1 国内重点创新药进展概览

本周国内有 3 项 NDA 获 NMPA 批准，分别为：1) 药明生物的赛帕利单抗获批用于治疗二线及以上复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤；2) 石家庄以岭药业的益肾养心安神片获批用于失眠症中医辨证属心血亏虚、肾精不足证的治疗；3) 明聚生物和药明巨诺的瑞基仑赛获批用于治疗经过二线或以上全身性治疗后成人患者的复发或难治性大 B 细胞淋巴瘤。1 项疗法获新适应症，为 BMS 的纳武利尤单抗注射液获批用于治疗胃癌、胃食管连接部癌或食管腺癌。9 项 IND 获 NMPA 批准。

表 3：本周国内重点创新药进展

| 序号 | 公司名称 | 简介 | 药物代号/通用名 | 适应症 | 类型 | 靶点 | 同靶点药物 (全球) | 同靶点药物 (中国) |
|----|-----------|-------------------------------------|----------|------------------------------------|-----------------|------|------------|------------|
| 1 | 以岭药业 | 国家药品监督管理局批准了以岭药业的中药新药益肾养心安神片上市。 | 益肾养心安神片 | 中医辨证属心血亏虚、肾精不足症 | NDA 申请获 NMPA 批准 | NA | NA | NA |
| 2 | 明聚生物、药明巨诺 | 国家药监局批准 CAR-T 细胞免疫治疗产品瑞基仑赛注射液的 NDA。 | 瑞基仑赛 | 经过二线或以上全身性治疗后成人患者的复发或难治性大 B 细胞淋巴瘤， | NDA 申请获 NMPA 批准 | CD19 | 258 | 148 |
| 3 | 誉衡药业 | 参股公司誉衡生物产品赛帕利单抗注射液获得药品注册证书。 | 赛帕利单抗注射液 | 典型霍奇金淋巴瘤 | NDA 申请获 NMPA 批准 | PD-1 | 191 | 101 |
| 4 | 百时美施贵 | 欧狄沃在中国获批增加新 | 欧狄沃 | 胃癌、胃食管连接 | 新适应症获 | PD-1 | 191 | 101 |

| 序号 | 公司名称 | 简介 | 药物代号/通用名 | 适应症 | 类型 | 靶点 | 同靶点药物(全球) | 同靶点药物(中国) |
|----|--------|--|----------|-----------------|-----------------|-------------|-----------|-----------|
| | 宝 | 适应症, 联合含氟尿嘧啶和铂类药物化疗适用于一线治疗晚期或转移性胃癌、胃食管连接部癌或食管腺癌患者。 | | 部癌或食管腺癌 | NMPA 批准 | | | |
| 5 | 基石药业-B | 宣布舒格利单抗针对 III 期非小细胞肺癌的新药上市申请获中国国家药品监督管理局受理。 | 舒格利单抗 | 非小细胞肺癌 | NDA 申请获 NMPA 受理 | PDL1 | 219 | 128 |
| 6 | 嘉和生物-B | GB261 首次人体临床试验于澳大利亚完成首例患者入组。 | GB261 | B 细胞非霍奇金淋巴瘤 | IND 首例患者入组 | CD20/CD3 | 353 | 141 |
| 7 | 石药集团 | 附属公司上海新石生物医药获得中国国家药品监督管理局批准, 开展 NBL-015 于中国的临床研究。 | NBL-015 | 晚期实体瘤 | IND 获 NMPA 批准 | Claudin18.2 | 66 | 53 |
| 8 | 上海医药 | SPH6516 片获得 NMPA 临床试验批准。 | SPH6516 | 晚期恶性实体瘤 | IND 获 NMPA 批准 | NA | NA | NA |
| 9 | 恒瑞医药 | 子公司盛迪医药 HRS6807 临床试验申请获国家药监局批准。 | HRS6807 | 镇痛 | IND 获 NMPA 批准 | NA | NA | NA |
| 10 | 君实生物 | JS014 注射液临床试验申请获国家药监局批准。 | JS014 | 肿瘤 | IND 获 NMPA 批准 | IL-21 | 11 | 3 |
| 11 | 开拓药业-B | 国家药监局批准普克鲁胺片用于治疗新型冠状病毒肺炎的两项 III 期临床试验。 | 普克鲁胺片 | COVID-19 | IND 获 NMPA 批准 | AR | 91 | 18 |
| 12 | 恒瑞医药 | SHR-1701 获得药物临床试验批准通知书。 | SHR-1701 | 肿瘤 | IND 获 NMPA 批准 | PDL1;TGF-β | 275 | 150 |
| 13 | 和铂医药 | 抗 FcRn Batoclimab 在中国治疗慢性炎症性脱髓鞘性多发性神经病的 II 期试验获批。 | 巴托利单抗 | 慢性炎症性脱髓鞘性多发性神经病 | IND 获 CDE 批准 | FcRn | 8 | 3 |
| 14 | 四环医药 | 复达那非获肺动脉高压适应症临床试验批件。 | 复达那非 | 肺动脉高压 | IND 获 NMPA 批准 | PDE-5 | 1 | 0 |
| 15 | 双鹭药业 | 德谷胰岛素注射液临床试验申请获 NMPA 批准。 | 德谷胰岛素注射液 | 糖尿病 | IND 获 NMPA 批准 | insulin | 139 | 65 |

数据来源: 公司公告, 官方新闻, 西南证券整理。注: 粉色底纹为上市品种相关

3.2 海外重点创新药进展概览

本周海外重点创新药有 1 项 NDA 获 FDA 批准，为强生的 Invega Hafyera，用于治疗成人精神分裂症。2 项药物获 FDA 批准新的适应症，分别为：1) 默克的派姆单抗获批用于治疗膀胱癌；2) 百济神州的 BRUKINSA 获批用于治疗华氏巨球蛋白血症。

表 4：本周海外重点创新药进展

| 序号 | 公司名称 | 简介 | 药物代号/通用名 | 适应症 | 类型 | 靶点 | 同靶点药物(全球) | 同靶点药物(中国) |
|----|------|--|------------------|------------------------------------|--------------|---------------|-----------|-----------|
| 1 | 强生 | FDA 批准 Invega Hafyera 治疗成人精神分裂症。 | Invega Hafyera | 成人精神分裂症 | NDA 获 FDA 批准 | NA | NA | NA |
| 2 | 默克 | FDA 批准派姆单抗更新适应症，用于治疗膀胱癌。 | 派姆单抗 | 膀胱癌 | 新适应症获 FDA 批准 | PD-1 | 191 | 101 |
| 3 | 百济神州 | FDA 批准 BRUKINSA 治疗成年华氏巨球蛋白血症。 | BRUKINSA | 成年华氏巨球蛋白血症 | 新适应症获 FDA 批准 | BTK | 97 | 39 |
| 5 | Teva | 和 MedinCell 宣布 FDA 接受 TV-46000/mdc-IRM 作为治疗精神分裂症患者的新药申请。 | TV-46000/mdc-IRM | 精神分裂症 | NDA 获 FDA 受理 | NA | NA | NA |
| 4 | 武田 | 公布了 pevonedistat 联合阿扎胞苷作为一线治疗高危骨髓增生异常综合征、慢性粒单核细胞白血病和低母细胞急性髓系白血病患者 3 期试验数据。 | pevonedistat | 高危骨髓增生异常综合征、慢性粒单核细胞白血病和低母细胞急性髓系白血病 | III 期试验结果公布 | NAE | 5 | 3 |
| 6 | 强生 | 公布了 3 期 GRIPHON 和 3b 期 TRITON 临床试验的数据，评估了 UPTRAVI 在大量 PAH 患者中对疾病进展的影响。 | UPTRAVI | 肺动脉高压 | III 期试验结果公布 | PGI2 receptor | 12 | 1 |
| 7 | 辉瑞 | 公布了阿布昔替尼 vs 度普利尤单抗治疗中重度特应性皮炎的 3 期试验数据。 | 阿布昔替尼 vs 度普利尤单抗 | 中重度特应性皮炎 | III 期试验结果公布 | JAK1 | 41 | 13 |
| 8 | 拜耳 | 宣布 KERENDIA 在新的 III 期研究中降低与 2 型糖尿病相关的慢性肾脏病成人的心血管结局风险。 | KERENDIA | 慢性肾脏病 | III 期试验结果公布 | MR | 14 | 2 |
| 9 | 强生 | 和全球合作伙伴宣布了撒哈拉以南非洲年轻女性 Imbokodo HIV 疫苗 2b 期临床试验的结果。 | Imbokodo | HIV | IIb 期试验结果公布 | NA | NA | NA |

数据来源：公司公告，官方新闻，医药魔方，西南证券整理

4 本周公布的重点项目临床结果

本周公布的重要临床试验结果包括：1) lenadogene nolpharvec 治疗 Leber 遗传性视神经病变 III 期临床试验结果积极，BCVA 为 1.26 LogMAR；2) 福他替尼联合标准疗法治疗新冠病毒感染的 II 期临床试验结果安全，与安慰剂相比患者的临床结果有所改善。

表 5：本周公布的重点项目临床结果

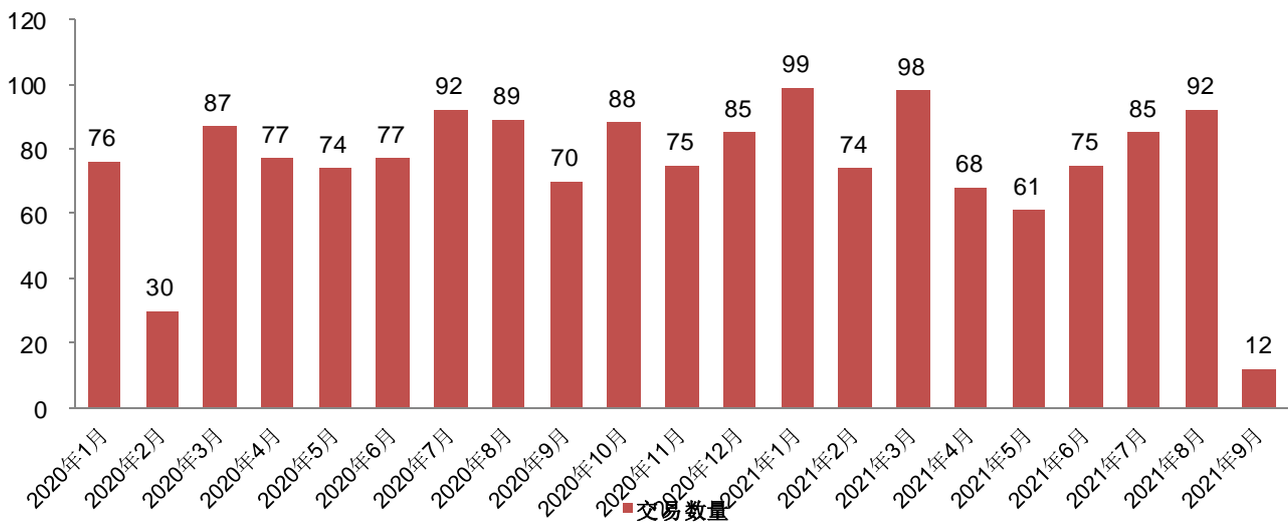
| 试验药品 | 入组人数 | 试验方案 | 靶点 | 适应症 | 试验阶段 | 疗法类型 | 总体评价 | 有效性指标 |
|-----------------------|------|-----------------------|---------|----------------|-------|------|------|---|
| lenadogene nolpharvec | 76 | lenadogene nolpharvec | MT-N D4 | Leber 遗传性视神经病变 | III 期 | NA | 积极 | BCVA: 1.26 LogMAR |
| 福他替尼 | 59 | 福他替尼+标准疗法 vs 安慰剂+标准疗法 | Syk | 新型冠状病毒感染 | II 期 | NA | 积极 | 对于需要住院治疗的 COVID-19，在标准护理中加入福斯塔替尼是安全的，并且与安慰剂相比患者的临床结果有所改善。 |

数据来源：医药魔方，公司官网，西南证券整理

5 本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展

本周全球共达成 12 起重点交易，披露金额的重点交易有 2 起。1) 亿一生物与正大天晴就艾贝格司亭 α 达成合作，推进新一代长效 G-CSF 中国商业化。亿一生物将获得最高 2.1 亿元人民币的首付款与里程碑付款，以及两位数的分级净销售额特许权使用费；2) 信达生物与劲方医药就 GFH925 达成合作，信达生物将负责 GFH925 在中国的临床开发及商业化，并保留中国以外地区开发和商业化权益的选择权。劲方医药将获得 2200 万美元首付款和累计不超过 5000 万美元的全球开发支持费用，还可能有总额不超过 2.4 亿美元的全球开发、注册及销售里程碑金，以及基于中国及全球市场内 GFH925 的年度销售额的梯度特许权使用费。

图 8：2020 年-2021 年 9 月（截至 9 月 3 日）国内公司和全球 TOP 药企重点交易数量（不完全统计）



数据来源：公司公告，官方新闻，西南证券整理

表 6：本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展

| 交易内容 | 转让方 | 受让方 | 药物 | 总金额 | 交易方案 | 治疗领域 | 靶点 |
|---|----------|--------------------|----------------------|----------|---|--------------------------|---------------------|
| 亿一生物与正大天晴就首个创新产品达成合作，推进新一代长效 G-CSF 中国商业化。 | 亿一生物 | 正大天晴 | 艾贝格司亭 α (申请上市) | NA | 最高 2.1 亿元人民币的首付款与里程碑付款，以及两位数的分级净销售额特许权使用费。 | CIN | G-CSF |
| 信达生物与劲方医药就 GFH925 达成合作，信达生物将负责 GFH925 在中国的临床开发及商业化，并保留中国以外地区开发和商业化权益的选择权。 | 劲方医药 | 信达生物 | GFH925 | 3.12 亿美元 | 2200 万美元首付款和累计不超过 5000 万美元的全球开发支持费用；还可能总额不超过 24 亿美元的全球开发、注册及销售里程碑金，以及基于中国及全球市场内 GFH925 的年度销售额的梯度特许权使用费。 | 非小细胞肺癌 | KRAS G12C |
| 先声药业与阿尔脉生物就抗肿瘤新药 ALM005 达成合作。 | 阿尔脉生物 | 先声药业 | ALM005(临床前) | NA | NA | 肿瘤 | NA |
| 启愈生物与百图生科宣布达成战略合作：IT 与 BT 结合发现新靶点、新药物。 | 百图生科 | 启愈生物 | NA | NA | NA | NA | NA |
| Versanis Bio 以 7000 万美元收购诺华公司放弃的肌肉药。 | Novartis | Versanis Bio | bimagrumab (III 期临床) | NA | NA | 包涵体肌炎；II 型糖尿病；肌肉减少症；髌骨骨折 | ACVR 2B； ACVR 2A |
| 晶泰科技与 Geode Therapeutics 达成合作，肿瘤免疫相关药物研发取得重要进展。 | 晶泰科技 | Geode Therapeutics | NA | NA | NA | 前列腺癌，乳腺癌等 | NA |
| 成都先导与 Veritas In Silico 宣布签订基于 DEL 技术的靶向 RNA 小分子药物研发的合作协议。 | 先导药物 | Veritas In Silico | NA | NA | NA | NA | RNA 靶点 |

数据来源：公司公告，官方新闻，西南证券整理

6 风险提示

药品降价预期风险；医改政策执行进度低于预期风险；研发失败的风险。

附表：A股、港股创新药板块成分股

| 股票代码 | A股成分股 | 股票代码 | 港股成分股 |
|-----------|--------|---------|----------|
| 600276.SH | 恒瑞医药 | 6160.HK | 百济神州 |
| 600196.SH | 复星医药 | 3692.HK | 翰森制药 |
| 688180.SH | 君实生物-U | 1177.HK | 中国生物制药 |
| 300558.SZ | 贝达药业 | 1801.HK | 信达生物 |
| 688520.SH | 神州细胞-U | 1093.HK | 石药集团 |
| 688321.SH | 微芯生物 | 9688.HK | 再鼎医药-SB |
| 688505.SH | 复旦张江 | 1877.HK | 君实生物 |
| 688266.SH | 泽璟制药-U | 9995.HK | 荣昌生物-B |
| 688578.SH | 艾力斯-U | 9926.HK | 康方生物-B |
| 688336.SH | 三生国健 | 1548.HK | 金斯瑞生物科技 |
| 688177.SH | 百奥泰-U | 9969.HK | 诺诚健华-B |
| 688488.SH | 艾迪药业 | 1952.HK | 云顶新耀-B |
| 688221.SH | 前沿生物-U | 2696.HK | 复宏汉霖-B |
| 688189.SH | 南新制药 | 2096.HK | 先声药业 |
| | | 1167.HK | 加科思-B |
| | | 9939.HK | 开拓药业-B |
| | | 2616.HK | 基石药业-B |
| | | 6996.HK | 德琪医药-B |
| | | 9966.HK | 康宁杰瑞制药-B |
| | | 6978.HK | 永泰生物-B |
| | | 6855.HK | 亚盛医药-B |
| | | 6998.HK | 嘉和生物-B |
| | | 2142.HK | 和铂医药-B |
| | | 2181.HK | 迈博药业-B |
| | | 2552.HK | 华领医药-B |
| | | 1672.HK | 歌礼制药-B |
| | | 1875.HK | 东曜药业-B |

数据来源：西南证券整理

分析师承诺

本报告署名分析师具有中国证券业协会授予的证券投资咨询执业资格并注册为证券分析师，报告所采用的数据均来自合法合规渠道，分析逻辑基于分析师的职业理解，通过合理判断得出结论，独立、客观地出具本报告。分析师承诺不曾因，不因，也将不会因本报告中的具体推荐意见或观点而直接或间接获取任何形式的补偿。

投资评级说明

| | |
|------|--|
| 公司评级 | 买入：未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅在 20%以上 |
| | 持有：未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅介于 10%与 20%之间 |
| | 中性：未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅介于-10%与 10%之间 |
| | 回避：未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅在-20%与-10%之间 |
| | 卖出：未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅在-20%以下 |
| 行业评级 | 强于大市：未来 6 个月内，行业整体回报高于沪深 300 指数 5%以上 |
| | 跟随大市：未来 6 个月内，行业整体回报介于沪深 300 指数-5%与 5%之间 |
| | 弱于大市：未来 6 个月内，行业整体回报低于沪深 300 指数-5%以下 |

重要声明

西南证券股份有限公司（以下简称“本公司”）具有中国证券监督管理委员会核准的证券投资咨询业务资格。

本公司与作者在自身所知情范围内，与本报告中所评价或推荐的证券不存在法律法规要求披露或采取限制、静默措施的利益冲突。

《证券期货投资者适当性管理办法》于 2017 年 7 月 1 日起正式实施，本报告仅供本公司客户中的专业投资者使用，若您并非本公司客户中的专业投资者，为控制投资风险，请取消接收、订阅或使用本报告中的任何信息。本公司也不会因接收人收到、阅读或关注自媒体推送本报告中的内容而视其为客户。本公司或关联机构可能会持有报告中提到的公司所发行的证券并进行交易，还可能为这些公司提供或争取提供投资银行或财务顾问服务。

本报告中的信息均来源于公开资料，本公司对这些信息的准确性、完整性或可靠性不作任何保证。本报告所载的资料、意见及推测仅反映本公司于发布本报告当日的判断，本报告所指的证券或投资标的的价格、价值及投资收入可升可跌，过往表现不应作为日后的表现依据。在不同时期，本公司可发出与本报告所载资料、意见及推测不一致的报告，本公司不保证本报告所含信息保持在最新状态。同时，本公司对本报告所含信息可在不发出通知的情形下做出修改，投资者应当自行关注相应的更新或修改。

本报告仅供参考之用，不构成出售或购买证券或其他投资标的的要约或邀请。在任何情况下，本报告中的信息和意见均不构成对任何个人的投资建议。投资者应结合自己的投资目标和财务状况自行判断是否采用本报告所载内容和信息并自行承担风险，本公司及雇员对投资者使用本报告及其内容而造成的一切后果不承担任何法律责任。

本报告及附录版权为西南证券所有，未经书面许可，任何机构和个人不得以任何形式翻版、复制和发布。如引用须注明出处为“西南证券”，且不得对本报告及附录进行有悖原意的引用、删节和修改。未经授权刊载或者转发本报告及附录的，本公司将保留向其追究法律责任的权利。

西南证券研究发展中心

上海

地址：上海市浦东新区陆家嘴东路 166 号中国保险大厦 20 楼

邮编：200120

北京

地址：北京市西城区南礼士路 66 号建威大厦 1501-1502

邮编：100045

重庆

地址：重庆市江北区桥北苑 8 号西南证券大厦 3 楼

邮编：400023

深圳

地址：深圳市福田区深南大道 6023 号创建大厦 4 楼

邮编：518040

西南证券机构销售团队

| 区域 | 姓名 | 职务 | 座机 | 手机 | 邮箱 |
|----|-----|---------|--------------|-------------|----------------------|
| 上海 | 蒋诗烽 | 地区销售总监 | 021-68415309 | 18621310081 | jsf@swsc.com.cn |
| | 张方毅 | 高级销售经理 | 021-68413959 | 15821376156 | zfyi@swsc.com.cn |
| | 付禹 | 销售经理 | 021-68415523 | 13761585788 | fuyu@swsc.com.cn |
| | 黄滢 | 销售经理 | 18818215593 | 18818215593 | hying@swsc.com.cn |
| | 蒋俊洲 | 销售经理 | 18516516105 | 18516516105 | jiangjz@swsc.com.cn |
| | 刘琦 | 销售经理 | 18612751192 | 18612751192 | liuqi@swsc.com.cn |
| | 崔露文 | 销售经理 | 15642960315 | 15642960315 | clw@swsc.com.cn |
| | 陈慧琳 | 销售经理 | 18523487775 | 18523487775 | chhl@swsc.com.cn |
| 北京 | 王昕宇 | 销售经理 | 17751018376 | 17751018376 | wangxy@swsc.com.cn |
| | 李杨 | 地区销售总监 | 18601139362 | 18601139362 | yfly@swsc.com.cn |
| | 张岚 | 地区销售副总监 | 18601241803 | 18601241803 | zhanglan@swsc.com.cn |
| | 陈含月 | 销售经理 | 13021201616 | 13021201616 | chhy@swsc.com.cn |
| | 彭博 | 销售经理 | 13391699339 | 13391699339 | pbyf@swsc.com.cn |
| | 王兴 | 销售经理 | 13167383522 | 13167383522 | wxing@swsc.com.cn |
| 广深 | 来趣儿 | 销售经理 | 15609289380 | 15609289380 | lqe@swsc.com.cn |
| | 林芷璇 | 高级销售经理 | 15012585122 | 15012585122 | linzw@swsc.com.cn |
| | 陈慧玲 | 高级销售经理 | 18500709330 | 18500709330 | chl@swsc.com.cn |
| | 郑龔 | 销售经理 | 18825189744 | 18825189744 | zhengyan@swsc.com.cn |
| | 杨新意 | 销售经理 | 17628609919 | 17628609919 | yyx@swsc.com.cn |