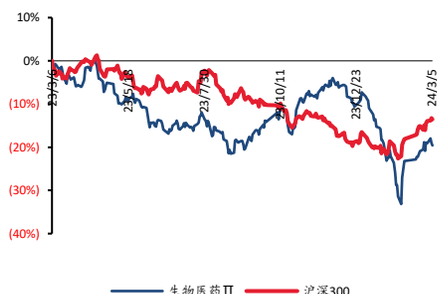


医药

强生 IL-23 抑制剂古塞奇尤单抗拟纳入优先审评

■ 走势比较



■ 子行业评级

生物医药 III

无评级

■ 推荐公司及评级

相关研究报告

<<强生 EGFR/c-Met 双抗获 FDA 批准

一线治疗 NSCLC>>--2024-03-05

<<CoreRx 收购小分子 CDMO 公司

Societal>>--2024-03-03

<<长效减肥药艾塞那肽植入剂临床

前数据积极>>--2024-03-03

证券分析师：周豫

电话：

E-MAIL: zhouyua@tpyzq.com

执业资格证书编号：S1190523060002

报告摘要

市场表现：

2024年3月6日，医药板块涨跌幅-0.61%，跑输沪深300指数0.20pct，涨跌幅居申万31个子行业第27名。各医药子行业中，医疗研发外包(+0.20%)、医药流通(-0.34%)、医疗耗材(-0.36%)表现居前，线下药店(-1.33%)、疫苗(-1.21%)、医院(-0.90%)表现居后。个股方面，日涨幅榜前3位分别为润都股份(+10.00%)、通化金马(+5.21%)、万邦德(+5.10%)；跌幅榜前3位为英诺特(-5.49%)、恩华药业(-4.72%)、万泰生物(-4.32%)。

行业要闻：

3月6日，CDE官网公示，由强生旗下强生创新制药申请的古塞奇尤单抗注射液拟纳入优先审评，适用于治疗中重度活动性克罗恩病成人患者，该药是一款白介素(IL)-23抑制剂，此前已在中国获批治疗银屑病。

(来源：CDE)

公司要闻：

上海莱士(002252)：公司发布公告，近日收到国家药品监督管理局核准签发的SR604注射液《药物临床试验批准通知书》，被批准开展血友病及先天性凝血因子VII缺乏症患者出血发作预防治疗适应症的临床试验。

爱美客(300896)：公司发布“质量回报双提升”行定方案的公告，将坚持以投资者为本，积极履行社会责任，提升股东回报水平，与广大股东共享公司发展成果，共赢未来，为稳市场、稳信心积极贡献力量。

国药现代(600420)：公司发布公告，孙公司国药青海生物收到中华人民共和国农业农村部签发的《兽药产品批准文号批件》，批准羊败血性链球菌病灭活疫苗(100ml/瓶、250ml/瓶)通过注册。

金域医学(603882)：公司发布“提质增效重回报”行动方案公告，将努力通过良好的业绩表现、规范的公司治理、积极的投资者回报，切实履行上市公司的责任和义务，回馈投资者的信任，维护公司市场形象，共同促进资本市场平稳运行。

风险提示：新药研发及上市不及预期；政策推进超预期；市场竞争加剧风险

投资评级说明

1、行业评级

看好：预计未来 6 个月内，行业整体回报高于沪深 300 指数 5%以上；

中性：预计未来 6 个月内，行业整体回报介于沪深 300 指数-5%与 5%之间；

看淡：预计未来 6 个月内，行业整体回报低于沪深 300 指数 5%以下。

2、公司评级

买入：预计未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅在 15%以上；

增持：预计未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅介于 5%与 15%之间；

持有：预计未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅介于-5%与 5%之间；

减持：预计未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅介于-5%与-15%之间；

卖出：预计未来 6 个月内，个股相对沪深 300 指数涨幅低于-15%以下。

公司地址

北京市西城区北展北街 9 号华远企业号 D 座二单元七号

上海市浦东南路 500 号国开行大厦 17 楼 太平洋证券

深圳市福田区商报东路与莲花路新世界文博中心 19 层 1904

广州大道中圣丰广场 988 号 102 太平洋证券



研究院

中国北京 100044

北京市西城区北展北街九号

华远·企业号 D 座

投诉电话： 95397

投诉邮箱： kefu@tpyzq.com

重要声明

太平洋证券股份有限公司具有经营证券期货业务许可证，公司统一社会信用代码为：91530000757165982D。

本报告信息均来源于公开资料，我公司对这些信息的准确性和完整性不作任何保证。负责准备本报告以及撰写本报告的所有研究分析师或工作人员在此保证，本研究报告中关于任何发行商或证券所发表的观点均如实反映分析人员的个人观点。报告中的内容和意见仅供参考，并不构成对所述证券买卖的出价或询价。我公司及其雇员对使用本报告及其内容所引发的任何直接或间接损失概不负责。我公司或关联机构可能会持有报告中所提到的公司所发行的证券头寸并进行交易，还可能为这些公司提供或争取提供投资银行业务服务。本报告版权归太平洋证券股份有限公司所有，未经书面许可任何机构和个人不得以任何形式翻版、复制、刊登。任何人使用本报告，视为同意以上声明。