

证券代码：301201

证券简称：诚达药业

诚达药业股份有限公司

投资者活动记录表

编号：2023-001

|               |  |
|---------------|--|
| 投资者关系活动类别     | <input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研<br><input type="checkbox"/> 媒体采访<br><input type="checkbox"/> 新闻发布会<br><input type="checkbox"/> 现场参观<br><input type="checkbox"/> 其他：_____(请文字说明其他活动内容)<br><input type="checkbox"/> 分析师会议<br><input type="checkbox"/> 业绩说明会<br><input type="checkbox"/> 路演活动<br><input type="checkbox"/> 电话会议 |
| 参与单位名称及人员姓名   | 光大证券：曹聪聪<br>天弘基金：王政眸   |
| 时间            | 2023年2月10日 13:00-15:00   |
| 地点            | 公司会议室  |
| 公司接待人员姓名      | 董事长：葛建利<br>董事、总经理：卢刚<br>副总经理、董事会秘书：杨晓静<br>证券事务代表：吴忠杰   |
| 投资者关系活动主要内容介绍 | 1、公司上市以来新增的商业化品种进展？  |

回复：2022 年以来，公司开发了 NP2103、NP2105、NP2109、NP2202、NP2204 等一系列研发项目，品种涵盖医药中间体和原料药。部分项目产品预计将于 2023 年实现商业化销售。

## 2、募投项目的进展情况？

回复：公司于 2022 年 12 月 28 日发布了相关公告，募投项目虽经过充分的可行性论证，但在实际执行过程中受到市场环境等多方面因素影响，2022 年新冠疫情防控政策和措施对项目建设进度造成了影响，施工进度及部分设备到位情况有所延后，导致募投项目的整体进度放缓，根据募投项目的资金使用情况 and 进度，结合公司实际业务、市场需求、募集资金投资项目的实施进展情况，经过谨慎研究，在募集资金投资项目实施主体、实施方式、募集资金投资用途不发生变更的前提下，对募集资金投资项目调整。①、将募集资金投资项目“扩建年产医药中间体 155 吨、食品添加剂及饲料添加剂 2481 吨技改项目”名称调整为“迁扩建年产医药中间体 155 吨、食品添加剂及饲料添加剂 3561 吨技改项目”。②、将募集资金投资项目“医药中间体项目”、“原料药项目”、“研发中心扩建项目”、“迁扩建年产医药中间体 155 吨、食品添加剂及饲料添加剂 3561 吨技改项目”的实施期限分别调整为 2023 年 12 月 31 日、2023 年 12 月 31 日、2023 年 6 月 30 日、2024 年 12 月 31 日。③、将募集资金投资项目“研发中心扩建项目”的拟使用募集资金金额由

7,000.00 万元调整为 13,000.00 万元。同时公司使用部分超募资金投资建设了“诚达药业上海药物研究院”。

### **3、放开国门后，海外项目的拓展情况？**

回复：公司始终坚持在维护老客户的同时积极开拓新客户，拓展销售业务。2022 年公司在法国巴黎举办的欧洲食品配料展览会 Fi Europe 2022（FIE2022）及德国法兰克福举办的 2022 年世界制药原料展览会（CPHI Worldwide）中，收获了一些新潜在客户，也和老客户达成了部分采购意向，后续将积极与客户进行沟通交流，确认后续业务订单。

### **4、医用左旋肉碱的进展？**

回复：公司的药用级左旋肉碱产品（左卡尼汀）目前已在中国、美国、欧盟、日本完成注册，后续公司将根据实际需要开展更多国家的注册申报。

### **5、公司未来的发展规划？**

回复：从短期来看，公司将进一步提高医药中间体、原料药 CDMO 生产能力，扩大公司研发定制的服务范围和服务水平，加快实施医药中间体项目，提升规模化和商业化的生产能力，巩固在抗癌创新药中间体等细分市场的竞争优势。公司还将在现有业务的基础上进一步丰富研发种类，扩大研发团队，加快研发速度，全力实施原料药项目在国内国际市场

|      |   |
|------|---|
|      | <p>的注册申报；储备更多的高端仿制药产品，进一步拓展国外新市场，增加盈利增长点。</p> <p>从长期来看，根据全球医药产业的最新发展格局和中国医药产业的深化改革趋势，公司未来将继续深耕医药中间体、原料药 CDMO 市场，继续推进公司不断提升高效研发和先进制造服务水平，在新药预临床研究、临床研究和商业化生产等细分领域，全面提升多环节、综合性的一体化研发定制服务能力；有效拓展服务领域和服务范围，挖掘国内制药企业快速增长的研发定制需求，为国内制药企业的创新药研发、传统制药工艺改进与商业化生产提供 CDMO 服务；持续开展制药工艺升级和产业化研究，改进药物生产核心技术，有效提高产品质量水平和环境健康安全水平，发挥企业多年生产管理优势，构建平台型的创新药 CDMO 企业，提高整体竞争力和盈利水平。同时，公司还将积极布局仿制药业务领域，加快对重点仿制药产品的研发和商业化，持续提升仿制药产品在技术研发、产品注册、知识产权、GMP 生产等方面的运营管理能力，力争在中长期内实现具有一定竞争力和广阔市场前景的仿制药产品获批上市，提升公司在行业内的竞争地位。</p> |
| 附件清单 | 无   |
| 日期   | 2023 年 2 月 10 日   |