

证券代码：300723

证券简称：一品红

一品红药业股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2024-002

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 checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input 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	通过“全景·路演天下”（ http://rs.p5w.net ）和“价值在线”（ www.ir-online.cn ）路演平台参与业绩说明会的投资者。
时间	2024年5月13日 15:00~16:00
地点	“全景·路演天下”（ http://rs.p5w.net ）和“价值在线”（ www.ir-online.cn ）在线平台
上市公司接待人员姓名	董事长：李捍雄； 独立董事：陶剑虹 财务总监：张辉星； 董事会秘书：张明渊等；
投资者关系活动主要内容介绍	一、公司介绍 一品红药业股份有限公司（股票简称：一品红，股票代码：300723）成立于2002年，2017年在深交所上市。公司是一家聚焦儿童药和慢病药领域的生物医药创新企业，具备医药全产业链的研发运营管理能力，专注于药品的研发、生产、销售，产品类别涵盖化学药、特色中药等领域。公司具备强劲的研发创新能力及转化能力，公司充分发挥企业技术优势和资源禀赋，通过自主研发、技术合作、投资并购等多种创新方式，不断提高公司医药研发实力。 目前，公司共有183个药品注册批件（含原料药登记号），其中国家医保品种74个、国家基药品种31个、国家中药保护品种1个。共有各类在研项目133项，其中：技术改造类项目25个，在

研及申报审评备案项目 108 项，包括创新药项目 7 个；有 24 个项目/产品在备案或待审批阶段，随着各类产品逐步获得审评通过，将进一步丰富公司的产品管线，增强公司竞争力。

2023 年，公司实现营业收入 250,344.70 万元，同比增长 9.79%；其中医药制造收入 248,411.53 万元，占营业收入 99.23%，同比增长 11.94%；归母净利润总额 18,461.33 万元，同比减少 36.49%；扣非归母净利润 11,997.83 万元，同比减少 45.73%；经营性现金流净额 45,805.13 万元，同比减少 3.68%，实现经营性现金流金额远高于归母净利润。

2023 年自主研发投入约 30,136.76 万元，较去年同期增加 11,158.72 万元，同比增加 58.80%。随着公司联瑞智能生产基地（一期）以及润霖创新研究院的先后投入使用，报告期累计折旧增加 11,449.26 万元，较去年同期增加 8,171.47 万元，同比增长 249.30%。此外，公司积极引进新产品新技术，通过增资入股和 License-In 的方式引进了 ArthroSi 具有 Best-in-class 潜力的高尿酸血症&痛风创新药物 AR882；先后战略投资了专注于 PROTAC 技术和分子胶领域创新药研发企业分迪药业和专注于 AI 辅助新药研发领域的生物医药企业阿尔法分子科技，上述三家公司报告期内计入公司投资收益为-3,815.39 万元。

公司通过营销体系优化，销售费用率持续下降，推动公司高质量发展。2024 年第一季度，公司实现营业收入 62,287.06 万元，同比下降 13.01%，实现归属于上市公司股东的净利润 10,051.21 万元，同比下降 9.53%；实现归属于上市公司股东扣非后净利润 9,800.94 万元，同比增长 5.16%。

公司始终坚持技术领先的产品研发创新理念，已建立多个药品研发技术创新转化平台。2023 年，公司在研创新药物 AR882 治疗痛风适应症的全球 IIb 期临床试验结果揭晓，试验结果展现出良好的有效性和安全性。AR882 是一种高效选择性尿酸转运蛋白 (URAT1) 抑制剂，具备降低血尿酸治疗痛风、溶解痛风石及治疗慢性肾病三大适应症。AR882 降低尿酸临床数据获得美国 FDA 高度认

可，邮件快速回复同意III期临床试验设计方案，并已启动全球多中心III期临床试验；溶解痛风石数据亦获得FDA高度认可，并于美国风湿病学会（ACR）上就治疗痛风石临床试验数据作主题演讲，成为第一个ACR年会上作演讲的中国痛风创新药。

2024年一季度，AR882胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、II/III期临床试验在国内正式启动。2024年4月，在组长单位PI的指导下，创新药AR882 II期临床试验完成首例患者入组，公司将继续按照相关要求高质量、加速度、科学规范地推进AR882胶囊在国内的II/III期临床试验，争取产品早日申报上市，造福广大患者。

生物医药是技术导向的新兴产业，是新质生产力重要赛道和分支方向。在国家大力推进现代化产业体系建设，加快发展新质生产力的大环境下，以创新药和生命科学等为代表的生物医药产业，必将迎来新的发展战略机遇。

面向未来，公司将持续提升公司治理水平，始终把完善公司治理机制、提升运营效能，增强风险防范意识作为新时期实现企业高质量发展的基础工程，紧紧围绕专业儿童用药，创新企业领军品牌的发展战略，推进公司治理体系和治理能力现代化建设，为公司长远可持续发展保驾护航。

二、交流的主要问题

问题1、公司未来将如何提高研发质效同时降低研发成本？

回复：感谢您的提问。2023年自主研发投入约30,136.76万元，较去年同期增加11,158.72万元，同比增加58.80%。截止年报披露之日，公司累计新增15个药品注册批件和13项发明专利授权，公司研发能力持续增强，研发成果收效显著。以2023年度国内制药企业新增产品通用名计算，公司新增获批数量连续三年位居医药企业前列，广东省内医药企业第一。目前，公司基于研发技术平台的管线在研项目共有108项，包括创新药项目7项，儿童药项目29项，慢病药项目38项。2023年，公司在研创新药物AR882启动全球多中心III期临床试验。2024年一季度，AR882胶囊治疗原发

性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、II/III期临床试验在国内正式启动。目前国内II期临床试验完成首例患者入组，试验正在按照计划高效推进中。祝您投资愉快！

问题 2、面对药品研究创新难度大、周期长、投入高的特点公司有何应对措施？

回复：感谢您的提问。生物医药是技术导向的新兴产业，是新质生产力重要赛道和分支方向。医药行业研发具有高技术、高投入、高风险、长周期特点，其中临床前研究、临床研究到产品注册各个阶段充满挑战，存在研发产品获批不确定性风险。面对上述风险，公司通过自主研发、合作研发等多种创新机制，不断提升创新药研发能力，并建立产学研联合体，实现研发、生产良性循环。同时紧跟治疗领域、政策法规及竞争环境的动态变化，依托新研发中心建成，培养高效研发团队，持续在儿童药和慢病药领域产品管线丰富上取得的新突破。祝您投资愉快！

问题 3、在当前的市场环境下，公司未来有哪些具体的计划来恢复和提升公司的盈利能力？

回复：感谢您的提问。2024年4月，公司发布了新一期的员工持股计划。解锁条件之一是以2023年为基数，2024-2026年考核利润增长率分别不低于15%、32%、52%，考核利润=归母扣非净利润+研发费用-对联营企业和合营企业的投资收益，2023年基数为4.52亿元。公司将努力实现上述激励考核目标。祝您投资愉快！

问题 4、公司在转型创新、数字化生产方面进度如何？有什么成效？

回复：感谢您的提问。2023年，为满足公司发展的要求，搭建起统一化、标准化、智能化的数字化运营体系，催生新的发展动能，构建全球化竞争力，公司启动以SAP ERP为核心的数字化转型项目，助力公司向国内领先、具有国际创新竞争力的一流企业的目标不断迈进。2024年2月，公司开始切换新系统运营，助力公司高质量发展。

2023 年，一品红研发数字化管理平台荣获中国企业数字化联盟全国医药大健康 CIO 大会组委会颁发的 2023 全国医药行业优秀数字化案例及团队奖。一品红联瑞生物医药智能制造基地获评工业和信息化部“2023 年度智能制造优秀场景”荣誉。祝您投资愉快！

问题 5、您好，请问公司净利润下降主要原因是什么，是因为受到集采影响吗？

回复：感谢您的提问。2023 年公司实现营业收入 250,344.70 万元，同比增长 9.79%。对利润影响较大的因素为：①2023 年自主研发投入约 30,136.76 万元，较去年同期增加 11,158.72 万元，同比增加 58.80%。；②公司联瑞智能生产基地（一期）以及润霖创新研究院先后投入使用，2023 年累计折旧增加 1.14 亿元，较 2022 年增加 8171.47 万元，同比增长 249.30%。③2023 年公司投资 AR882、分迪药业和阿尔法分子科技，计入公司投资收益-3,815.39 万元。祝您投资愉快！

问题 6、公司建立了自主创新的研发体系，目前公司的研发投入情况如何？

回复：感谢您的提问。2024 年第一季度，公司自主研发投入 6,252.92 万元，2023 年同期为 4,812.17 万元，同比增长 29.94%。祝您投资愉快！

问题 7、公司构建多样化产品管线进度如何？

回复：感谢您的提问。目前公司已建成儿童药掩味技术、儿童药精准给药技术、慢病药缓控释技术等平台，具有较强研发成果转化能力。公司基于研发技术平台的管线在研项目共有 108 项，包括创新药项目 7 项，儿童药项目 29 项，慢病药项目 38 项。具体管线进度参考公司年度报告研发投入。祝您投资愉快！

问题 8、请问公司如何平衡研发投入与短期盈利之间的关系？

回复：感谢您的提问。近年来，研发创新能力是医药企业核心竞争力的重要体现，公司始终坚持研发高投入。医药行业是技术密集型和资金密集型行业，具有高技术、高投入、长周期、高风险、

高收益的特征，持续的研发投入和人才引进是增强企业核心竞争力的重要保证。从长期来看，创新研发和短期盈利增长是相辅相成，互为因果的。公司会兼顾当期业绩表现与中长期可持续发展，不断平衡短期盈利和研发投入，公司将持续保持投入力度以实现在核心技术上的领先和价值市场上的份额提升，为长期发展奠定基础。祝您投资愉快！

问题 9、与市场其他同类型企业相比，公司有什么核心竞争力？

回复：感谢您的提问。公司的核心竞争力主要体现在以下几个方面：（一）全球化的创新研发体系与日益强劲的创新转化能力；（二）丰富的在销儿童药和慢病药产品结构与在研产品管线；（三）学术引领的品牌推广能力和立体化的市场营销网络体系；（四）数字化、智能化的运营管理平台与价值引领的综合管理能力；（五）为患者健康负责的企业使命与品质为先的质量的不懈追求。具体内容参考公司年报核心竞争力分析章节。祝您投资愉快！

问题 10、公司的业绩激励方案有些怪，不管最终的业绩，只管是经营情况和科研情况的增长，其实是不科学的，业绩才是真正体现公司的管理水平的，请问，基于这种激励的考虑原因是什么？

回复：感谢您的提问。公司研判内外部市场环境，从当期业绩实现与未来发展的可持续性出发，综合考虑了激励目标的可实现性和挑战性，提出了上述业绩考核目标；通过激励充分调动核心骨干员工的积极性，有效地将股东利益、公司利益和核心团队个人利益结合在一起，实现合作共赢。祝您投资愉快！

问题 11、AR882 前期的工作得到了很好的推进，请问，按照相关程序和流程，启动了国外三期和国内二三期的推进，如进展顺利，通过的时间会是多久？

回复：感谢您的提问。2024 年一季度，AR882 胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、□/□期临床试验在国内正式启动。目前国内 II 期临床试验完成首例患者入组。II 临床试验生物主要试验终点治疗 8 周

时血清尿酸 $360\mu\text{mol/L}$ 的受试者百分比，入组患者约为 120 例。
III 临床试验的主要终点是治疗 18 周时血清尿酸 $360\mu\text{mol/L}$ 的受试者百分比，入组患者约为 516 例。如果进展顺利，AR882 国内 II 期临床试验努力争取在年底结束。

目前，AR882 的全球多中心 II 期临床试验和国内 II/III 期临床试验并不同步。公司严格按照监管规定持续做好信息披露工作。

祝您投资愉快！

问题 12、公司主要通过哪些渠道进行产品销售？

回复：感谢您的提问。目前，公司组建了拥有兼具医药专业背景的营销团队，建立起了中西医领域的全国级和省级专家体系，通过产品分析及循证研究，深入挖掘产品特点和优势，制定产品市场策略，总结提炼产品学术价值，通过开展上市后再评价、药物经济学研究、药物综合评价等，搭建完善学术证据体系，提升产品核心治疗价值，树立公司专业专注，学术引领的品牌形象。公司营销网络覆盖全国 31 个省级行政区，随着营销网络体系的深化建设，公司市场覆盖率和在销产品数量的逐步增加，带动了公司医药制造产品销售稳定增长。

2023 年，公司各区域市场医药制造产品营业收入均呈增长态势：公司华南区域同比增长 29.13%；华中区域同比增长 67.93%，华北区域同比增长 16.57%；公司西北区域同比增长 53.58%。此外，公司还设有一品红大药房，大力开拓连锁 KA、互联网营销和第三终端市场等新零售渠道，打造立体化的营销网络，协同增效，满足消费者多样化的市场需求，提高公司的终端市场覆盖层次和核心竞争力。祝您投资愉快！

问题 13、公司聚焦儿童药、慢性病及生物疫苗领域，未来市场布局如何进一步细化？在这些领域，公司有哪些具体的产品管线规划或市场扩张策略？

回复：感谢您的提问。在儿童药领域，公司重点解决儿童用药依从性差、安全隐患多等临床难题，不断增强药物微粉化技术、掩味技术和精准化给药技术等核心技术，建设儿童用药特殊制剂创新

研发平台，开发更多儿科患者适宜制剂产品，为广大儿童持续提供更多的创新产品。目前，公司在研儿童药有 29 个儿童药和 5 个儿童疫苗产品，涵盖癫痫、流感、哮喘以及儿童手足口病等多种高发疾病。

在慢病药领域，公司通过慢病药研发创新中心、口服缓控释制剂研究实验室和产业化生产技术转化中心，持续增强创新药源头研发能力，加大缓控释高端制剂的研发生产转化投入。在提升骨架型和渗透泵型控释片、多层型缓释片、延迟释放制剂、缓释微丸制剂等高端口服缓控释制剂技术的核心竞争优势的同时，积极开拓新技术领域优势，通过合作创新研发、产学研医协同创新等合作方式，不断增强前沿领域原始创新能力，扩大创新慢病药管线布局。目前公司在研慢病药包括全球创新药 AR882、APRD-H134、小分子激动剂 APND-H001 等项目 38 个，涵盖心脑血管疾病、泌尿系统疾病、消化系统疾病等多个疾病治疗领域。祝您投资愉快！

问题 14、公司如何平衡经济效益与社会责任，通过“一品红儿童健康基金”等项目，对品牌形象和长期发展有何积极影响？

回复：感谢您的提问。公司主营业务聚焦于儿童药和慢病药领域。2021 年，公司联合中国宋庆龄基金会设立的“中国宋庆龄基金会一品红儿童健康爱心专项基金”。基金旨在持续关注儿童和青少年的健康发展，支持儿童疾病相关科研项目研究，资助儿科学术交流活动，开展“临床路径管理与诊疗规范调研培训”、“健康中国行·一品红儿童公益大讲堂”等公益项目，用实际行动履行社会责任。在专项基金的支持下，自成立以来开展了多场“健康中国行·一品红儿童公益大讲堂”，全国儿科专家在线上就儿童疾病预防和诊疗问题授课，进一步提高了儿科领域义务工作者的诊疗水平，守护儿童健康成长。此举对于公司提升在儿科医生领域的声誉具有重要的积极作用。祝您投资愉快！

问题 15、今年一季度营收下降 13%，主要是哪部分业务营收下滑

回复：感谢您的提问。今年一季度营收约 6.23 亿，同比去年

7.16 亿下降了 13.01%，扣非后归母净利润为 9800.94 万元，同比增长 5.16%，祝您投资愉快！

问题 16、您好，我想问下如果临床试验进展顺利，AR882 最早会在什么时候上市销售？

回复：感谢您的提问。公司在研创新药物 AR882 是一种高效选择性尿酸转运蛋白 (URAT1) 抑制剂，具备降低血尿酸治疗痛风、溶解痛风石及治疗慢性肾病三大适应症。2023 年开始启动全球多中心 I 期临床试验。2024 年一季度，AR882 胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、I/II 期临床试验在国内正式启动。目前国内 II 期临床试验完成首例患者入组。目前，AR882 国、内外临床试验正在按照计划快速推进中。同时，药品研发具有周期长、投入高、风险大等特点，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

问题 17、面对研发的“高精尖”人才需求，公司有怎样的人才战略？

回复：感谢您的提问。公司坚持公开透明的人才选拔机制，为优秀人才提供广阔的事业平台。公司拥有完善的管理机制和授权体系，运营管理协同高效。公司建立包括短期和长期相结合的全方位激励体系，推进实施绩效管理。对管理干部及骨干人员给予股权激励，为人才提供了职业发展与价值实现的事业平台。

创新之道，唯在得人。公司积极营造良好的企业创新环境，加快搭建起与科技创新匹配的管控体系、人才团队、运营平台和文化氛围，让创新的基因融入到每一位员工的意识行为中，建立与科学家的合作机制，以分享和开放的心态引进全球化的创新研发人才。

2024 年 4 月，公司发布了新一期的员工持股计划。解锁条件共有三方面内容：1) 以 2023 年为基数，2024-2026 年考核利润增长率分别不低于 15%、32%、52%，考核利润=归母扣非净利润+研发费用-对联营企业和合营企业的投资收益，2023 年基数为 4.52 亿元。2) 2024-2026 年每年新批 1 个创新药 IND 批件。3) 2024-2026 年每年药品注册批件数量不少于 10 个。满足以上任一条件即达到

公司层面业绩考核。祝您投资愉快！

问题 18、全球多中心亚期临床试验的启动，如何反映公司国际化策略？在国际合作与研发上有何规划？

回复：感谢您的提问。一品红始终专注健康事业，将科技创新作为第一发展战略，公司秉承为人类生命健康不懈奋斗的初心和使命，始终坚持创新引领，贯彻研产销一体化的产业发展格局，实施医药全产业链的业务布局。全球化创新是一品红发展壮大根本，公司将积极拥抱技术变革，面向全球技术前沿，推动全球化创新步伐。祝您投资愉快！

问题 19、前期公司的政府采购会因其它或个人原因受到影响吗？公司独立董事在方面会进行如何把关呢？

回复：感谢您的提问。作为独立董事，我们严格按照《公司法》、《上市公司独立董事管理办法》、《上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》等有关法律法规、规范性法律文件以及《公司章程》、《独立董事工作制度》等公司相关的规定和要求，忠实履行独立董事的职责，勤勉尽责，积极出席公司相关会议，认真审议董事会各项议案，审慎决策，对公司重大事项发表意见，充分发挥独立董事的独立性和专业性作用，及时了解公司的生产经营信息，全面关注公司的发展状况，促进公司规范运作，切实维护公司和全体股东特别是中小股东的合法权益。祝您投资愉快！

问题 20、2023 年研发投入增加，AR82 治疗痛风适应症临床进展如何改变公司研发管线布局？未来如何加速研发创新药物上市？

回复：感谢您的提问。公司在研创新药物 AR882 是一种高效选择性尿酸转运蛋白 (URAT1) 抑制剂，具备降低血尿酸治疗痛风、溶解痛风石及治疗慢性肾病三大适应症。2023 年开始启动全球多中心 I 期临床试验。2024 年一季度，AR882 胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、I 期临床试验在国内正式启动。目前国内 II 期临床试验完成首例患者入组。AR882 是公司首个开展临床实验的一类创新药，对公

公司发展具有重要的标志性意义。截止本报告披露之日，公司基于研发技术平台的管线在研项目共有 108 项，包括创新药项目 7 项。祝您投资愉快！

问题 21、您好！我来自四川大决策，公司未来的医药研发会增加比重吗？

回复：感谢您的提问。医药行业是技术密集型和资金密集型行业，具有高技术、高投入、长周期、高风险、高收益的特征，持续的研发投入和人才引进是增强企业核心竞争力的重要保证。公司始终坚持研发高投入，通过创新团队、创新体系和创新平台三位一体的建设思路，构造医药创新产业平台。祝您投资愉快！

问题 22、公司获得多项荣誉对品牌价值有何影响？如何通过这些荣誉吸引更多投资者与合作伙伴？

回复：感谢您的提问。自成立以来，公司始终践行“中华一品红，福泽千万家”的企业愿景，为客户创造价值，为员工创造未来，为股东带来回报，实现经济效益、环境、社会的协调平衡，推动公司持续、健康的发展。

如 2023 年，公司股票先后被新增列入融资融券标的股票和创业 200（代码：399019）指数，意味着市场对一品红成长性和投资价值的认可，表明公司具备长期投资价值，有助于提高公司股票的成交额与活跃度，有助于提升公司的综合影响力。祝您投资愉快！

问题 23、通过医学研究和循证医学研究活动，公司如何增强医生教育与产品认可度？未来如何提升市场渗透？

回复：感谢您的提问。在营销上，公司通过实行以客户为中心的精细营销管理模式，不断提升公司品牌知名度和影响力。公司已组建兼具医药专业背景的学术团队，通过产品临床医学研究，深入挖掘产品特点和优势，总结提炼产品学术价值和市场策略，科学规划产品营销计划。公司坚持以产品临床价值为导向的理念，持续推动产品在相关专业领域开展循证研究验证临床价值，让患者获益。报告期，公司开展 13 项核心品种基础及临床研究；重点品种获 19 项指南共识推荐，各项学术研究有序开展。

公司生产的盐酸克林霉素棕榈酸酯分散片获得 3 项由研究者发起的询证医学临床研究实验,研究成果分别发表在相关医学杂志上。在克林霉素联合甲硝唑治疗慢性牙周炎临床评价试验中,结果显示克林霉素棕榈酸酯分散片联合甲硝唑治疗慢性牙周炎,可改善患者的牙周指标,减轻炎性反应。公司生产的乙酰吉他霉素干混悬剂获得《儿童肺炎支原体肺炎诊疗指南(2023年版)》推荐,作为肺炎支原体肺炎感染的首选治疗药物之一。公司生产的苓香清解口服液先后获得《2023年北京春季流感中医药防治方案(试行)》《2023年上海春季流感中医药防治方案(试行)》等 11 个指南共识或者治疗方案的推荐。此外,苓香清解口服液联合奥司他韦治疗儿童甲型流感的临床研究表明:“苓香清解口服液联合奥司他韦治疗甲型流感具有显著的退热效果,能有效减轻患儿相关症状、控制病毒感染,并可进一步缓解机体炎症反应,且安全性好”。祝您投资愉快!

问题 24、您好,公司去年自主研发投入同比增长高达 58.80%,请问能否详细介绍一下公司主要投入了哪些研发项目?

回复:感谢您的提问。2023 年自主研发投入约 30,136.76 万元,较去年同期增加 11,158.72 万元,同比增加 58.80%。截止年报披露之日,公司累计新增 15 个药品注册批件和 13 项发明专利授权,公司研发能力持续增强,研发成果收效显著。以 2023 年度国内制药企业新增产品通用名计算,公司新增获批数量连续三年位居医药企业前列。目前,公司基于研发技术平台的管线在研项目共有 108 项,包括创新药项目 7 项,儿童药项目 29 项,慢病药项目 38 项。

2023 年,公司在研创新药物 AR882 启动全球多中心Ⅱ期临床试验。2024 年一季度,AR882 胶囊治疗原发性痛风伴高尿酸血症患者的有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照、Ⅱ/Ⅲ期临床试验在国内正式启动。目前国内 II 期临床试验完成首例患者入组,试验正在按照计划高效推进中。祝您投资愉快!

问题 25、您好!公司去年收入上升但利润大幅下降,具体是什么原因导致的呢?

	<p>回复：感谢您的提问。公司利润承压受多因素影响：1、研发投入 3.02 亿元（+58.80%），主要用于项目研发及临床试验； 2、公司联瑞智能生产基地(一期)以及润霖创新研究院先后投入使用，2023 年累计折旧增加 1.14 亿元，较 2022 年增加 8171.47 万元，同比增长 249.30%。3、2023 年公司投资 AR882、分迪药业和阿尔法分子科技，计入公司投资收益-3,815.39 万元。祝您投资愉快！</p> <p>问题 26、公司今年预计业绩如何？</p> <p>回复：感谢您的提问。公司无任何具体的资本市场业绩指引和目标。具体的经营目标可以参考公司最新发布的 2024 年员工持股计划考核目标。员工持股计划的解锁条件之一是以 2023 年为基数，2024-2026 年考核利润增长率分别不低于 15%、32%、52%，考核利润=归母扣非净利润+研发费用-对联营企业和合营企业的投资收益，2023 年基数为 4.52 亿元。祝您投资愉快！</p> <p>在交流过程中，公司接待人员就投资者关心的问题进行了充分的交流与沟通，严格按照《信息披露管理制度》等规定，保证信息披露的真实、准确、完整、及时、公平。没有出现未公开重大信息泄露等情况。</p>
附件清单	无
日期	2024 年 5 月 13 日