

## · 资讯 ·

## 太龙药业2018年预亏超亿元

1月25日晚间,太龙药业发布2018年度业绩预告称,公司归属于上市公司股东的净利润亏损约1.15亿元,扣除非经常性损益后的净利润亏损约1.192亿元。

太龙药业在公告中表示,全资子公司河南河洛太龙制药有限公司(以下简称“河洛太龙”)《药品生产许可证》已于2018年12月注销,无法继续开展药品生产活动,而且受周边环境标准提升、区域规划改变的影响,该公司所处地块也已不适宜再从事大规模工业化生产。按照《企业会计准则》规定,预提减值准备1.29亿元。若扣除上述计提减值准备的影响,公司主营业务实现归属于上市公司股东的净利润为1430万元,较上年同期增长179%。

资料显示,太龙药业是一家集生产、经营、科研于一体,以中药产品为主的现代化制药企业,形成了以双黄连系列产品、双金连合剂、清热解毒口服液等为主的清热解毒类中药系列产品,以二类新药甲磺酸帕珠沙星原料、哈伯因为主的老年系列用药等西药产品。

## 瀚晖制药CEO出任海正药业新总裁

日前,海正药业发布公告称,公司董事会及独立董事同意聘任李琰接替林剑秋担任海正药业总裁,任期至本届董事会届满时止。资料显示,李琰曾任吉林省博大制药股份有限公司董事长、总经理,现任瀚晖制药有限公司首席执行官。

据了解,瀚晖制药前身为成立于2012年的海正辉瑞,由海正药业、海正杭州和辉瑞制药间接拥有的全资子公司辉瑞卢森堡联合出资。2017年,海正辉瑞实现营收39.78亿元。随着辉瑞的退出,2018年8月,“海正辉瑞制药有限公司”正式宣布更名为“瀚晖制药有限公司”。

事实上,自去年以来,海正药业人事变动频繁。2018年11月,海正药业宣布董事长白骅因年龄和身体原因,辞去董事长、董事及相关委员职务,同时不再担任公司法定代表人。2019年1月,海正药业发布公告称,林剑秋因个人原因申请辞去公司总裁职务,辞去上述职务后,林剑秋仍担任公司董事职务。

对于公司连续发生的人事变动,海正药业相关负责人表示在接受媒体采访时表示,2019年是海正药业的改革年,公司目前正在调整中。

## 老百姓2亿元参投产业基金

日前,老百姓发布公告称,公司拟以不超过2亿元的投资金额,参与设立健康产业投资基金。该投资基金规模拟为10.05亿元,老百姓投资占比为20%,基金的投资范围主要是医药零售连锁企业以及医药零售连锁企业高度协同的行业。

根据公告,基金将以自有资金从事对未上市企业的投资、对上市公司非公开发行股票的投资,投资医药零售连锁企业比例不低于80%,其余投资于医药零售连锁企业高度协同的行业。

老百姓在公告中表示,投资基金主要投向医药零售连锁企业及高度协同的行业,有利于公司为未来发展储备项目、更快实施产业布局、加快公司外延式发展的步伐,符合公司的战略目标。

事实上,这并非老百姓首次参与设立产业基金。2017年8月,为提高对外投资能力,合理降低因并购可能存在的风险,老百姓大药房宣布拟以自有资金2亿元与联晖投资、申万宏源共同投资设立产业并购基金,规模为10.01亿元。数据显示,从2017年下半年至今,老百姓一共发起了7起并购。

北京商报综合报道

## 单品难撑业绩 贝达觅新药

贝达药业再次净利下滑。1月22日,贝达药业发布公告称,公司2018年预计实现净利1.42亿-1.8亿元,同比下滑30%-45%。事实上,受新药研发投入大、公司单品凯美纳受到竞品挤压等因素影响,这已是贝达药业业绩近年来的再次下滑。在此背景下,贝达药业加速推进新药研发项目,以求改善公司业绩。

贝达药业在公告中表示,公司业绩下滑主要是因为随着新药研发加速推进,研发投入增加较多。此外,报告期内实施股票期权激励计划,相应成本费用增加以及无形资产摊销同比增加。

对于贝达药业来说,净利下滑已不是稀奇事。2018年11月,贝达药业发布业绩预告称,由于新药研发投入和无形资产摊销费用增加的原因,公司前三季度实现净利润1.48亿元,同比减少27.37%。

从财报数据来看,贝达药业2017年及2018年上半年净利也处于下滑状态。由于研发投入增加较多、项目补助资金尚未到账等原因,贝达药业2017年及2018年上半年净利分别同比下降30.12%、51.36%。

在业内人士看来,单品独大以及国内竞品上市对贝达药业产生的利润压力是贝达药业业绩不佳

的主要原因。据了解,凯美纳是贝达药业主要收入来源。2018年半年度报告显示,凯美纳营收5.81亿元,占总营收近100%。2017年报告指出,凯美纳营收10.26亿元,占总营收的99.96%,而2016年凯美纳营收10.35亿元,占比达到了99.98%。

过于依赖单品意味着公司受该产品影响较大。贝达药业在2017年财报中也提到,公司业绩下滑主要是因为核心产品凯美纳在各地陆续执行国家医保谈判价格,产品降价幅度较大,而医保带来的放量尚未明显体现。

据了解,贝达药业的凯美纳(埃克替尼)与吉非替尼、厄洛替尼同属第一代EGFR-TKI(表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂)药物。随着仿制药的获批上市以及原研药的大幅降价,市场竞争进一步加剧。资料显示,齐鲁制药的吉非替尼国产仿制药于2016年底获得批准。此外,在2018年底实施的4+7药品集中采购中,原研药企阿斯利康将吉非替尼每盒2000元以上的价格降低到了547元。

意识到单一产品风险的贝达药业也在通过研发以丰富公司产品线,在新药研发方面,贝达药业2018年加速推进了新药项目。其中,新一代ALK抑制剂盐酸恩莎替

尼上市注册申请获得受理,在研项目BPI-16350获得临床试验批件,在研项目BPI-23314、MRX2843和BPI-17509临床试验申请获得受理,Vorolanib(CM082)和特瑞普利单抗注射液(JS001)联用获得临床试验通知书。

业内人士指出,如果恩莎替尼能成功上市,贝达药业长期依靠单品凯美纳支撑业绩的情况有望缓解。贝达药业相关负责人也向北京商报记者表示,若恩莎替尼成功上市,的确可以改善公司业绩。目前,还未有国内药企研发出新一代ALK抑制剂,公司正在努力推进相关工作。”

资料显示,盐酸恩莎替尼是一种新型强效、高选择性的新一代ALK抑制剂。2019年1月,贝达药业公布了新药盐酸恩莎替尼(Ensartinib)(X-396)的药品注册临床试验数据,该创新药用于已接受过克唑替尼治疗后进展的、或者对克唑替尼不耐受的间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)患者。目前,该药品注册申请已获得国家药品监督管理局(以下简称“NMPA”)受理,NMPA已经按照相关程序组织开展对盐酸恩莎替尼的审评工作。

北京商报记者 郭秀娟 姚倩

## 药品不合格 大理药业收50万元罚单

北京商报讯(记者 郭秀娟 姚倩)1月25日,国家药品监督管理局发布公告称,经江苏省食品药品监督检验研究院等8家药品检验机构检验,标示为大理药业股份有限公司(以下简称“大理药业”)等28家企业生产的30批次药品不符合规定。其中,大理药业生产的2批次亮菌甲素注射液在可见异物项目上不符合规定。

对此,1月27日晚,大理药业发布公告称,通过调查及综合分析,上述批次的亮菌甲素注射液生产所用的原辅料包材、入厂检验、亮菌甲素注射液生产工艺以及流程

等均符合国家质量标准。综上,亮菌甲素注射液是采用玻璃安瓿进行包装,可见异物属于不均匀指标,不排除产品在储存和长途运输过程中,存在颠簸、碰撞等因素造成玻璃屑的产生而导致可见异物不合格。

据了解,大理药业已收到云南省食品药品监督管理局出具的《行政处罚决定书》(云)食药监稽药罚[2018]40号),鉴于公司积极主动配合调查,主动发出药品召回通知,并提交药品实施召回情况说明及自查整改报告,未对社会造成不良影响及危害。经

会议,依据有关规定,对大理药业给予没收公司已召回和尚未销售的亮菌甲素注射液共计19375.5盒,没收违法所得约12.51万元,并处货值金额一倍罚款约38.86万元的行政处罚。据了解,罚没款合计约51.37万元。

大理药业在公告中表示,公司亮菌甲素注射液(包装规格:10ml×2支/盒)2018年1-9月未生产,销售3.7634万支,销售金额83.69万元,占当期营业收入的0.27%。鉴于该产品在公司的营业收入中占比较少,不会对公司生产经营造成重大影响。

## 美年健康引进国资战略股东

北京商报讯(记者 郭秀娟 姚倩)1月25日,美年健康发布公告称,公司已和上海国盛海通股权投资合伙企业(有限合伙)(以下简称“国盛海通基金”)及海通证券股份有限公司(以下简称“海通证券”)共同签署《美年大健康产业控股股份有限公司与上海国盛海通股权投资基金合伙企业(有限合伙)及海通证券股份有限公司战略合作协议》。

其中,国盛海通基金及海通证券有意战略投资美年健康并

持有美年健康5%的股份,海通证券为美年健康提供一揽子专业化金融服务,包括但不限于定向增发、收购兼并、资产重组、境内外发债、融资租赁、产业基金、投资理财。

在同等条件下,美年健康优先考虑海通证券或其子公司作为提供上述金融服务的机构。三方的全面合作包括但不限于参股投资、渠道及客户资源共享等方面。

资料显示,国盛海通基金的实控人为上海国资委,合计持有基金

64.73%的股份,股东均为国企背景,包括国盛集团、海通资管以及上海国企改革发展股权投资基金合伙企业等。

美年健康在公告中表示,合作有利于公司整合优势资源,优化股东结构,提高公司治理水平及市场竞争力,进一步提升公司在中国预防医学领域的龙头地位,符合公司长远发展战略和全体股东的利益。

同时,该协议的签署对公司短期的财务状况和经营成果不构成重大影响。