江苏艾迪药业股份有限公司 2023 年半年度业绩预告的自愿性披露公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述 或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、本期业绩预告情况

(一) 业绩预告期间

2023年1月1日至2023年6月30日。

(二) 业绩预告情况

经财务部门初步测算:

- 1.预计江苏艾迪药业股份有限公司(以下简称"公司")2023年半年度营业 收入约 23.874.07 万元, 较上年同期相比, 将增加约 16.496.20 万元, 同比增加约 223.59%: 其中, 抗 HIV 创新药收入预计为 3,282.66 万元, 同比预计增加 317.70%, 人源蛋白粗品收入预计为17,161.87万元,同比预计增加323.50%。
- 2.预计 2023 年半年度实现归属于母公司所有者的净利润约-1.320.00 万元到 -880.00 万元,较上年同期相比,将减少亏损约 5.499.16 万元至 5.939.16 万元, 亏损幅度同比下降约80.64%至87.10%;
- 3.预计 2023 年半年度实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利 润约-3,000.00 万元到-2,000.00 万元, 较上年同期相比, 将减少亏损约 4.570.25 万元至 5.570.25 万元, 亏损幅度同比下降约 60.37%至 73.58%。
 - (三) 本次业绩预告未经注册会计师审计。

二、上年同期业绩情况

- (一) 营业收入: 7,377.88 万元;
- (二) 归属于母公司所有者的净利润: -6.819.16 万元;

(三)归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润: -7.570.25 万元。

三、本期业绩变化的主要原因

1.抗 HIV 创新药收入预计为 3,282.66 万元,同比预计增加 317.70%。基于艾诺韦林片疗效确切、安全性好、副作用小等特点,结合医保报销的支付端优势,艾诺韦林片的临床获益逐步凸显,随着业务下沉逐级扩展到三四线城市与基层医院,用药人数及 DTP 药房等药品终端持续增加。为进一步提升药物的可及范围,惠及更多患者,公司于二季度开始逐步调整抗 HIV 创新药商业化模式及销售策略,采用学术推广及多模式覆盖,基于 HIV 用药的慢病化特点及口服用药的依从性优势,用药人数稳步增长的同时,患者亦表现出较好的粘性。截至报告期末,已有 29 个省、自治区、直辖市的艾滋病患者受惠于艾诺韦林方案。

报告期内,艾诺韦林片作为我国首个抗艾口服创新药物,其III期临床试验数据首次登上国际临床医学项刊——《柳叶刀——区域健康(西太平洋)》;根据艾诺米替片III期临床试验总结报告显示,与进口原研抗艾药物——艾考恩丙替片(捷扶康®)相比,艾诺米替片对于经治获得病毒抑制的 HIV 感染者可以持久维持病毒抑制且有效性相当,肝脏和肾脏安全性方面相当,而在血脂、体重及尿酸等心血管代谢安全性指标方面具有优势。公司将在不断积累中国高等级循证医学证据的基础上,继续推动含艾诺韦林方案(艾诺韦林、艾诺米替)的覆盖和放量。

2.人源蛋白粗品收入预计为 17,161.87 万元,同比预计增加 323.50%。公司依靠在人源蛋白粗品方面的技术壁垒优势、资源网络优势、规模生产优势及原料品控优势,在 2022 年人源蛋白粗品业务销售规模缩减的局面下,不断拓展海内外人源蛋白粗品市场,积极布局上下游产业生态,报告期内实现了较好的业绩。人源蛋白业务的稳定健康发展,将为公司发展提供稳定的现金流,进一步增强自我造血能力,也为加大新药研发投入提供坚实基础。

3.报告期内主营业务毛利较上年同期增加约 8,700 万元;报告期内因公司加大新药推广力度、加大引入运营及管理团队等,本期销售费用及管理费用合计支出较上年同期增加约 2,700 万元。

四、风险提示

本次业绩预计是公司财务部门基于自身专业判断进行的初步核算,尚未经注册会计师审计。公司尚未发现影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素。

五、其他说明事项

以上预告数据仅为初步核算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的 2023 年半年度报告为准,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

江苏艾迪药业股份有限公司董事会 2023年8月4日