

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顶刊——《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