

证券代码：688177

证券简称：百奥泰

百奥泰生物制药股份有限公司

投资者关系活动记录表

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 type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 电话会议 <input type="checkbox"/> 其他：
时间	2023年9月19日(周二)下午15:45—17:00
地点	公司通过全景网“投资者关系互动平台”(https://ir.p5w.net)采用网络远程的方式召开业绩说明会
公司接待人员	董事长、总经理：李胜峰； 董事会秘书：鱼丹； 财务总监：占先红
投资者关系活动主要内容介绍	<p style="text-align: center;">投资者提出的问题及公司回复情况</p> <p style="text-align: center;">公司就投资者在本次说明会中提出的问题进行了回复：</p> <p>Q1:</p> <p>尊敬的百奥泰李董事长，我是一名从百奥泰上市开始就持有贵公司股票的散户小股东，请问贵公司现有研发管线的产品是否存在中止研发的可能性，贵公司销售业绩如何在当前国家加大医疗反腐力度的大环境下稳步增长？我想只有销售业绩有了，才能保证股东们的利益。</p>

A1:

尊敬的投资者您好，2023 年上半年度，公司营业收入为 314,666,473.81 元，较上年同期增加 37.41%，医药反腐有助于医药行业健康化、规范化、高质量发展。公司始终严守合规红线，以公司可持续发展为目标，致力于建立合规、健康的销售体系，未来公司将围绕以下几方面，推动公司的稳步发展。

在研发方面，百奥泰的产品策略由创新药和生物类似药组合而成，前者以肿瘤治疗为主，后者以自身免疫为主，都是单抗生物药针对的主要疾病领域。公司将不断推进在研产品临床试验进程及商业化准备，合理配置资源，制订科学的临床开发策略，与药品监管机构保持积极沟通，高质量完成临床试验。公司通过加强临床、生产、法规及市场等方面的综合计划来推进在研产品的商业化前期准备工作。

在生产方面，公司计划进一步提升生产能力，降低生产成本。目前，公司已经建成 30,500L 原液产能，同时工厂开展二期项目，正在新增原液产能 36,000L，预计今年完成。随着公司业务的发展，为了满足进一步产能需求，公司正在计划进一步扩建产能以支持公司的业务扩张，并为公司带来更具有竞争力的生产成本优势。

在商业化合作方面，公司将继续建立广泛的国内外合作关系，拓展市场版图。公司的部分产品按照中国 NMPA、美国 FDA 及欧盟 EMA 相关指导原则，在开展全球多中心临床研究，将符合在全球大部分地区商业化的监管条件。通过与国际知名药企和国内药企建立合作关系，开发国内外市场，将进一步扩大公司业务的地域覆盖。公司会继续开拓、评估及选择性地向知名生物药业公司透过共同发展或特许协议寻求策略性合作关系的时机，以丰富产品组合及以低成本及风险扩大全球版图。

公司会科学、合理、审慎进行项目开发，但创新药及生物类似药的研发技术要求高、开发难度大、研发周期长且成本高昂。生物药的投资包含了从临床前研究、临床试验、注册上市到规模生产和售后监督等一系列步骤，各个步骤环环相扣，任何一个环节都可能导致研发结果未达预期、药品注册审评审批未达预期的风险。

Q2:

1: BAT2206 和 BAT2506 的预期申报 NDA 时间大概是什么时候?

2: BAT7104 的推进情况怎么样

3: 除 BAT8006 外，请介绍一下其他四款 ADC 的研发进展

A2:

尊敬的投资者您好，公司计划将于 2023 年至 2024 年期间开展向 CDE, FDA, EMA 申报 BAT2206 和 BAT2506 相关资料的工作；BAT7104 目前处于开展非小细胞肺癌扩展研究阶段；公司 ADC 管线中，BAT8006 处于 II 期临床阶段，其余 ADC 项目处于 I 期临床阶段。

Q3:

请问占总监：公司 22 年 Q2Q3 营收都在 1.5 亿以上，而 03 年在增加(1806)销售的基础上也才略高于 22 年的 Q2Q3,是阿达木和贝伐珠的销量下降还是价格下滑？下半年的销售是与上半年持平还是有较大的提升？谢谢！

A3:

尊敬的投资者您好，2023 年上半年度，公司营业收入为 314,666,473.81 元，较上年同期增加 37.41%，主要原因一是格乐立销售额较上年同期稳步提升，二是施瑞立的获

	<p>批上市。公司将积极拓展市场，努力提升经营业绩，具体业绩情况您可关注公司披露的定期报告。</p> <p>Q4:</p> <ol style="list-style-type: none">1、本次 FDA 完成了现场检查，含盖已申报的 2 个产品吗？2、FDA 的检查结果预计何时会出具。3、2094 的申报目前处于何种状态，推进速度慢的主要原因是什么。谢谢。 <p>A4:</p> <p>尊敬的投资者您好，本次 FDA 现场检查涵盖公司托珠单抗和贝伐珠单抗 2 个产品，目前公司尚未收到 FDA 反馈的检查结果；BAT2094 处于 CDE 评审中，感谢您的关注。</p>
风险提示	<p>以上如涉及对行业的预测、公司发展战略规划等相关内容，不能视作公司或公司管理层对行业、公司发展的承诺和保证；敬请广大投资者注意投资风险。</p>