

证券代码：688166

证券简称：博瑞医药

博瑞生物医药（苏州）股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2023-013

投资者关系活动类别	<input checked="" 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"/> 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 checked="" type="checkbox"/> 其他 <u>电话会议</u>
参与单位名称	华鑫证券 泾溪投资 望正资产 中盛晨嘉 博道基金 韩国投信 天弘基金 高毅资产 趣时资产 君榕资产 睿郡资产 榕树投资 西南证券 华泰证券 安信证券 招商基金 平安证券资管 野村东方证券
时间	2023年11月6日至2023年11月10日
地点	公司会议室
接待人员姓名	董事会秘书 丁楠
投资者关系活动主要内容介绍	<p>一、董事会秘书简要介绍公司发展与经营情况</p> <p>二、问答环节</p> <p>1、公司对制剂这块的预期？</p> <p>公司选择技术壁垒较高、市场需求刚性的药物进行自主研发，贯通了“起始物料→高难度中间体→特色原料药→制剂”全链条。制剂端，公司将不断推进包括铁剂和吸入剂在内的复杂制剂产品梯队建设，公司先后取得了注射用米卡芬净钠、磷酸奥司他韦胶囊、阿加曲班注射液、磷酸奥司他韦干混悬剂、注射用伏立康唑、甲磺酸艾立布林注射液等药品批件，另有一系列制剂产品在审评中。2023年1-9月，公司实现制剂产品收入10,204.22万元，较上年同期增长33.34%，制剂产品收入占产品销售收入的13.15%，较上年同期上升2.07个百分点。</p> <p>2、公司BGM0504注射液目前临床表现如何？</p> <p>BGM0504注射液Ia期临床试验初步数据显示：BGM0504注射液安全性和耐受性良好，在2.5-15mg剂量递增范围内所有不良反应均为1~2级，未观察到3级及以上不良反应，暴露量（C_{max}和AUC_{0-t}）高于等剂量Tirzepatide（文献数据），具有线性比例化剂量反应关系。此外，药效学相</p>

	<p>关指标还观察到剂量相关性的体重降低,2.5-15 mg 剂量下给药期末随访(第8/15 天) 平均体重较基线期下降 3.24%~8.30%。创新药研发周期长、研发投入大,各项临床研究的入组及研究方案实施等受到多种不确定因素影响,临床研究存在结果不及预期甚至临床研究失败的风险。公司特别提醒广大投资者,理性决策,注意防范投资风险。</p> <p>3、BGM0504 注射液的进展情况?</p> <p>截至 2023 年第三季度报告披露日,公司 BGM0504 注射液减重和 2 型糖尿病治疗两项适应症已获得II期临床试验伦理批件,2 型糖尿病治疗及减重适应症的II期临床进展正常已开始入组。创新药研发周期长、研发投入大,各项临床研究的入组及研究方案实施等受到多种不确定因素影响,临床研究存在结果不及预期甚至临床研究失败的风险。公司特别提醒广大投资者,理性决策,注意防范投资风险。</p> <p>4、公司未来还有哪些增量品种值得关注?</p> <p>2023 年第三季度,国内注册方面,溴夫定原料药取得化学原料药上市申请批准通知书,吸入用布地奈德混悬液、瑞加诺生注射液、瑞加诺生原料药、硫酸艾沙康唑原料药、碘普罗胺原料药、重酒石酸去甲肾上腺素原料药、盐酸多巴胺原料药、重酒石酸间羟胺原料药、吸入用低密度聚乙烯安瓿瓶在国内申报;国际注册方面,磺达肝癸钠注射剂向美国递交 ANDA,碘普罗胺原料药向欧洲递交 CEP。</p>
附件清单(如有)	无
本记录上传日期	2023 年 11 月 10 日