

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：2023-016

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 type="checkbox"/> 其他 _____
参与单位名称	方以投资 骐楷资产 华西证券 信达证券 国信证券 鹏扬基金 工银瑞信 华夏基金 建信基金 大家资管 中邮基金 嘉实基金 前海联合基金 泰达宏利基金
时间	2023年11月28日至2023年12月1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、公司发酵半合成平台的优势？未来的布局方向？</p> <p>发酵半合成技术是指需经微生物发酵、分离纯化获得中间产物，再通过化学合成获得最终产物的制药技术。发酵半合成类药物涉及菌种选育、发酵工艺选定、发酵工艺放大、生物纯化、化学合成等多个不同的技术领域，需要多学科交叉知识，涉及技术难点较多，形成的多重技术壁垒较难穿透。大部分发酵产物分子结构不稳定，对热、氧、光敏感，后续的合成技术路线和过程参数控制的复杂程度较高。在技术放大过程多个环节会对产品的产率、成本、质量产生影响，因此生产、储存和使用均需要精细控制，细分领域的进入门槛较高。</p> <p>依托发酵半合成技术平台，公司已经成功开发了卡泊芬净、米卡芬净、阿尼芬净、吡美莫司、依维莫司、曲贝替定、多拉菌素等多个技术难度和附加值较高的品种。公司将充分发挥微生物发酵等领域的核心技术优势，在发酵半合成药物方面精耕细作，并逐步向合成生物学延伸。</p> <p>2、近期儿童呼吸道疾病高发，公司的奥司他韦干混悬供应情况如何？</p>

	<p>公司的磷酸奥司他韦干混悬剂用于 2 周龄及以上年龄患者的甲型和乙型流感治疗（磷酸奥司他韦能够有效治疗甲型和乙型流感，但是乙型流感的临床应用数据尚不多）。患者应在首次出现症状 48 小时以内使用。用于 1 岁及以上年龄人员的甲型和乙型流感的预防。公司的磷酸奥司他韦干混悬剂在第八批全国药品集中采购中中标，中标价格为 15.99 元/盒，首年约定采购量基数为 43.1324 万瓶。公司将充分利用原料药-制剂一体化优势，紧抓生产，快速响应市场需求，全力保障市场供应。</p> <p>3、公司的 BGM0504 注射液和其他同类产品比优势在哪里？</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 2.5-15 mg 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>4、公司 BGC0228 进展情况？</p> <p>截至 2023 年第三季度报告披露日，注射用 BGC0228 处于临床 I 期试验阶段，目前正在 125mg/m² 剂量水平开展剂量扩展研究，扩展瘤种包括宫颈癌、卵巢癌和胃食管癌等，已完成 13 例受试者入组给药。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>
附件清单（如有）	无
本记录上传日期	2023 年 12 月 1 日