

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 <input type="checkbox"/> 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12月6日 9:00-10:00
地点	上海证券交易所上证路演中心（网址： http://roadshow.sseinfo.com/ ）
公司接待人员	董事长、总经理：李胜峰 董事、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>公司于2023年12月6日9:00-10:00在上海证券交易所上证路演中心（网址：http://roadshow.sseinfo.com/）采用网络文字互动的方式参加2023年第三季度业绩说明会，具体问题及回复如下：</p> <p>问题 1：百奥泰今年1月获批上市的托珠单抗注射液（施瑞立）在2023年医保初审名单内，新增谈判适应症为“细胞因子释放综合征（CRS）”。请问：（1）该产品在11月谈判中是否顺利？（2）该产品今年1月另外两项适应症“全身型幼年特发性关节炎的二线治疗”、“类风湿关节炎”纳入医保目录。今年前三季度，该产品的放量情况如何？产品收入有多少？</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好！目前公司尚未参加医保谈判；公司对外披露的财务数据尚未根据产品类别作区分，感谢您的关注。</p> <p>问题 2：近日，FDA 宣布正在调查靶向 BCMA 或靶向</p>

	<p>CD19 的自体 CAR-T 存在的 T 细胞恶性肿瘤风险。请问：（1）FDA 的调查若证实 CAR-T 疗法存在致癌风险，是否会对施瑞立后期的市场空间带来影响？</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好！FDA 指出靶向 BCMA 或靶向 CD19 的自体 CAR-T 存在的 T 细胞恶性肿瘤风险，是 FDA 针对上市产品的正常安全信号监管，不会对公司托珠单抗（美国商品名：TOFIDENCE）造成影响，感谢您的关注。</p> <p>问题 3：BAT8006 的入组完成了没有，大概什么时候能够将完整的一期临床数据发在国际会议上。为何不考虑主流的贝伐联用</p> <p>回复：尊敬的投资者，您好！BAT8006 的 Ib/IIa 临床试验目前还在入组中，公司后续会综合考虑是否跟其他药物联用，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>