

证券代码：688192

证券简称：迪哲医药

迪哲（江苏）医药股份有限公司

投资者关系活动记录表

（2024年11月5日）

投资者关系 活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他（电话会议） <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 一对一沟通
出席单位 及人员	2024年第三季度业绩说明会
时间	2024年11月5日 13:00-14:00
地点	上海证券交易所上证路演中心（网址： http://roadshow.sseinfo.com/ ）
接待人员	迪哲医药董事长、首席执行官 张小林博士 董事会秘书、首席财务官 吕洪斌先生 独立董事 姜斌博士 独立董事 王学恭先生 独立董事 朱冠山博士 独立董事 张昕女士
投资者关系 活动主要内 容介绍	<p>1. 我是非小细胞腺癌 EGFR 20 的患者，目前使用单抗加化疗联合治疗，欣喜的看到你们进行医保谈判，可以为患者减轻费用支出，感谢贵司多年来的努力，拿出这么一款高疗效新药。请问进入医保后价格大约多少？病人大约几月份能使用上？</p> <p>答：感谢您对公司产品的认可及关注，祝您早日康复！我们高度重视并积极参与了舒沃哲®（通用名：舒沃替尼片）和高瑞哲®（通用名：戈利昔替尼胶囊）的国家医保谈判工作，具体谈判情况请关注</p>

有关部门公示或公告，谢谢！

2. 受益于舒沃哲®和高瑞哲®的销售增长，迪哲医药前三季度收入大幅增长。请问两款产品目前的市场布局情况如何？未来更进一步的规划是怎样的？

答：感谢您的关注！公司 2024 年前三季度实现销售收入 3.38 亿元，同比增长 744%。舒沃哲®是目前全球唯一获批且可及的靶向表皮生长因子受体（EGFR）20 号外显子插入（Exon20ins）突变的晚期非小细胞肺癌（NSCLC）的小分子氨酸激酶抑制剂（TKI），自 2023 年 8 月获批上市以来，凭借良好的治疗效果和安全性，正在使越来越多的患者获益。高瑞哲®于 2024 年 6 月获批上市，突破复发难治性（r/r）外周 T 细胞淋巴瘤（PTCL）治疗瓶颈，经确认的客观缓解率（ORR）达 44.3%，完全缓解（CR）率达 23.9%，均是既往靶向治疗方案的近 2 倍，是全球首个且唯一作用于 JAK/STAT 通路的 PTCL 新机制治疗药物。我们将积极做好上述产品的市场布局和原创新药的研发工作，惠及更多患者。

3. 在刚刚结束的 2024 医保谈判上，迪哲医药两款产品均进场谈判。请问谈判的过程是否顺利？如何看待医保谈判对国产创新药发展的带动作用？

答：感谢您的关注！我们高度重视并积极参与了舒沃哲®和高瑞哲®的国家医保谈判工作，具体谈判情况请关注有关部门公示或公告。本次医保谈判我们感受到国家医保对国产原创新药的大力支持，将带动创新药行业的进一步发展，公司将继续加快全球原创新药的研发，惠及广大患者。

4. 请问海外上市进展？

答：感谢您的关注！目前舒沃哲®针对二/后线治疗 EGFR Exon20ins 突变 NSCLC 的全球注册临床研究“悟空 1B”（WU-KONG1B）已

	<p>达主要研究终点，其中非亚裔患者占比超 40%，初步分析结果获 2024 年美国临床肿瘤学会（ASCO）口头报告，最新全球亚组数据在 2024 欧洲肿瘤内科学会（ESMO）大会亮相，为美国、欧盟等海外提交上市申请提供重要依据。高瑞哲®全球注册临床研究“JACKPOT8B 部分”（JACKPOT8B）也已达主要研究终点，临床研究结果获 2023 ASH 大会口头报告，并同步刊载于国际学术期刊《柳叶刀·肿瘤学》（Lancet Oncology，影响因子 54.4）。公司定位于参与全球化竞争，正积极准备海外新药上市申请事宜，后续公司将及时公告相关进展。</p>
<p>附件清单 (如有)</p>	<p>无</p>

(以下无正文)