

# 诺诚健华医药有限公司

## 投资者关系活动记录表

证券简称：诺诚健华

证券代码：688428

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 checked="" 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	2024 年第三季度业绩说明会
时间	2024 年 11 月 12 日
地点	上证路演中心
公司接待人 员姓名	执行董事、董事会主席兼行政总裁：Jisong Cui ( 崔霁松 ) 博士 独立非执行董事：胡兰女士 首席财务官：傅欣先生 境内披露代表：袁蓓女士
投资者关系 活动主要内 容介绍	1、 奥布替尼在 MS 方面有什么进展？ 尊敬的投资者，您好！2024 年 9 月，公司已成功完成与 FDA 关于奥布替尼治疗 MS 临床开发的 EOP2 会议，并与 FDA 就启动奥布替尼在原发进展型多发性硬化症( PPMS )患者中启动三期临床研究达成一致。FDA 还建议公司启动第二项三期临

床试验，针对继发进展型多发性硬化症 ( SPMS )。公司目前正在  
在进行 PPMS 国际三期临床，同时准备 SPMS 三期临床方案。  
感谢您的关注！

2、 请问公司的 ICP-488 研发进展情况如何？

尊敬的投资者，您好！ICP-488 已在国内完成针对银屑病的  
的 II 期临床试验，这是一项随机、双盲、安慰剂对照试验，以  
评估 ICP-488 治疗中重度斑块状银屑病的有效性及其安全性。研  
究的主要终点是在第 12 周时，银屑病面积和严重度指数 ( PASI )  
得分至少减少 75%。研究结果显示，接受 6mg 和 9mg ( 每日  
一次 ) ICP-488 治疗的患者在第 12 周的 PASI 75 较接受安慰  
剂的患者均有显著的改善。此外，接受 ICP-488 治疗的患者中，  
达到 PASI 90、PASI 100 和静态临床医生整体评估 ( sPGA )  
0/1 ( 即皮损完全清除或基本清除 ) 的比例显著高于安慰剂组，  
详细数据详见公司于 2024 年 10 月 10 日披露的《诺诚健华  
医药有限公司自愿披露关于 ICP-488 II 期临床试验结果的公  
告》( 公告编号 :2024-029 )。公司将继续在三期临床中评估 ICP-  
488 在斑块状银屑病患者中的疗效，同时继续探索 ICP-488 在  
其他自身免疫性疾病中的应用。感谢您的关注。

3、 请问公司现在的公司毛利率水平怎么样？

尊敬的投资者，您好！公司 2024 年 1-9 月毛利率为 86.0%，

比上年同期的 81.2%提高了 4.8 个百分点。感谢您的关注。

4、 请问公司前三季度奥布替尼的收入是多少？主要驱动力是什么？

尊敬的投资者，您好！公司核心产品奥布替尼（宜诺凯®）2024 年第三季度实现销售收入 2.76 亿元，同比增长 75.5%，2024 年 1-9 月共实现其销售收入 6.93 亿元，同比增长 45.0%。进入 2024 年，伴随新的国家医保目录落地执行，奥布替尼三项适应症：既往至少接受过一种治疗的成人慢性淋巴细胞白血病（CLL）/小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）患者（r/r CLL/SLL），既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤（MCL）患者（r/r MCL）及既往至少接受过一种治疗的成人边缘区淋巴瘤（MZL）患者（r/r MZL）均得到医保覆盖，其中奥布替尼为中国首个且唯一获批针对 MZL 适应症的 BTK 抑制剂，并被《中国临床肿瘤学会（CSCO）淋巴瘤诊疗指南 2024》列为边缘区淋巴瘤（MZL）二线治疗的 I 级推荐方案。在商业化能力建设方面，公司持续加强核心管理团队，优化执行策略，为未来加速增长提供坚实基础。感谢您的关注。

5、 Tafa 预计什么时间上市？

尊敬的投资者，您好！2024 年 6 月，Tafasitamab 联合来那度胺疗法的 BLA 获 CDE 受理并纳入优先审评，用于治疗不

	<p>符合 ASCT 条件的复发或难治性 DLBCL 成年患者，后续获批及上市时间敬请关注公司定期报告或不时发布的公告。感谢您的关注。</p> <p>6、未来 5 年内，会有几款新药上市？奥布替尼明年预计能实现 10 亿的年销售规模吗？公司预期哪一年能实现盈利？</p> <p>尊敬的投资者，您好！公司 2.0 阶段目标，包括 2028 年时实现至少 6 款商业化产品，包括 tafasitamab、ICP-723、奥布替尼自免疾病适应症、ICP-248、ICP-332、ICP-488 等管线。公司后续奥布替尼销售收入及净利润数据敬请关注公司定期报告或不时发布的公告。感谢您的关注。</p>
<p>附件清单 (如有)</p>	<p>无</p>