

证券代码：688506

证券简称：百利天恒

四川百利天恒药业股份有限公司

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"/> 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（2024 年年报业绩说明会）
参与单位名称	东吴证券、海通证券、广发证券、华泰证券、中信证券、华创证券、华西证券、太平洋证券、国联民生证券、国盛证券、开源证券、兴业证券、安信基金、宝盈基金、北京和聚私募基金、北京金百镭投资管理、北京聚创造创业投资管理、碧云资本、博道基金、博远基金、渤海证券、财通基金、常州市新发展实业股份有限公司、创金合信、淡水泉投资、第一创业、东方阿尔法基金、东方证券、东方证券资管、东海基金、东吴基金、东吴资管、风和基金、沅谊投资、峰境基金、赋远投资、富安达基金、富国基金、高腾国际、工银国际、光证资管、广发基金、广州海珠创投、广州市航长投资管理、国海富兰克林、国海医药、国华兴益保险资管、国金证券、国联人寿、国泰君安证券、国投瑞银基金、国投证券、国信医药、海南果实私募基金、杭州汇升投资、红杉资本、华安基金、华安证券、华宝基金、华创资管、华能贵诚信托、华西基金、华夏基金、华夏久盈、华鑫证券、汇丰晋信基金、汇丰医药、汇添富基金、惠升基金、建信保险、建信理财、江苏瑞华投资、交银施罗德、金恩投资、金鹰基金、涇溪投资、玖鹏投资、君和资本、凯石、茂典资产、民生证券、名禹资产、摩根士丹利基金、摩根资管、宁波盛世知己资管、宁波市浪石投资、农银汇理基金、盘京投资、鹏华基金、鹏扬基金、平安基金、平安养老、启峰资本、乾璐投资、青岛城投城金集团、青骊投资、清池资本、泉果基

金、锐智资本、山东益兴创业投资、山西证券、上海博笃投资、上海呈瑞投资、上海乘安资产管理、上海德焱基金、上海东恺投资、上海健顺投资、上海理成资产管理、上海宁泉资产管理、上海朴易资产管理、上海乾瞻资产管理、上海榕湖投资管理、申万证券、上海水璞、上海弢盛资产管理、上海新伯霖私募基金、上海信托、上海银叶投资、上海证券、申九资产、深圳市尚诚资产管理、深圳市翼虎投资管理、深圳市智诚海威资产管理、深圳市中欧瑞博投资管理、深圳市中颖投资管理、深圳中天汇富基金管理、慎知资产、太平基金、太朴持信、泰康资产、天虫资本、天和投资、天弘基金、天津市薪富阳投资管理、彤源投资、途灵资产、威海鲁银私募基金、熙德博远资本、湘楚投资、信达国际、信达证券、信达自营、兴湘资本、兴银理财、循远资产、阳光资产、益和源投资、银河基金、英大保险资产管理、永赢基金、涌容(香港)资产管理、优益增投资、友邦保险、圆信永丰、远信投资、粤佛私募基金、粤开资本投资、长城基金、长江医药、长盛基金、长信基金、招商基金、招银理财、兆天投资、浙商医药、正心谷资本、中航基金、中欧基金、中融汇信投资、中融基金、中泰国际资管、中泰医药、中信保诚基金、中信建投、中信期货、中信资管、中银基金、中邮证券、紫阁投资、3W Fund、Apeiron Capital、Artisan Partners 匠人资本、AZ Investment 安中投资、Blackrock、Burkehill、Capital (Shanghai) Business Management Company Limited、Capstone Cephei 润晖投资、China Alpha Fund、China Shandong Hi-Speed Capital Limited、Elephas 灏象投资、Goldman Sachs、Greencourt、GSAM、Haitong International Securities Company Limited、HUAFU SECURITIES CO.,LTD.、ICC Asset、JPM、LAV Asset Management (Hong Kong) Limited、Lingren Investment、LMR、Millennium、NorthRock、PLEAID、SANLINK、Seven Grand、SOUTHWEST SECURITIES、

	Springhill Fund Asset Management (HK) Company Limited、Tairen、Toroa Management (HK) Limited 等
时间	2025 年 3 月 31 日
地点	线上电话会及公司会议室
接待人员	<p>董事长、总经理、首席科学官：朱义博士</p> <p>董事、常务副总裁、财务负责人：张苏娅女士</p> <p>投融资副总裁：王舒展先生</p> <p>董事会秘书：陈英格女士</p> <p>证券事务代表：陈雪玉女士</p>
投资者关系活动主要内容介绍	<p>公司采用电话会议形式，开展线上业绩说明会，就公司 2024 年年度业绩情况、近期业务进展及投资者主要关心的问题进行沟通。</p> <p>问 1：公司 2024 年的财务情况？</p> <p>答：2024 年内，公司实现营业收入 582,271.78 万元，同比增长 936.31%，归属于上市公司股东的净利润 370,750.46 万元，较上年同期增加 448,800.34 万元，实现扭亏为盈。公司营业收入大幅增长主要是由于收到海外合作伙伴全球跨国药企 BMS 基于 BL-B01D1(EGFR×HER3 双抗 ADC)合作协议的 8 亿美元不可撤销、不可抵扣的首付款，这标志着公司创新肿瘤药物组合创造收入的第一步。</p> <p>问 2：2024 年公司参加外部重要学术会议情况？</p> <p>答：BL-B01D1(EGFR×HER3 双抗 ADC) 在多个瘤种的临床研究数据在多个全球性顶级学术会议展示了优异的临床疗效成果和良好的安全性数据。2024 年 9 月，BL-B01D1 在尿路上皮癌、食管鳞癌及胆道癌的有效性及安全性数据的临床研究成果在欧洲肿瘤内科学会（ESMO）首次公布，其中复旦大学附属肿瘤医院叶定伟教授牵头的 BL-B01D1 治疗局部晚期或转移性尿路上皮癌(UC)患者的 II 期临床试验结果入选 2024 ESMO</p>

优选口头报告专场；2024年12月，BL-B01D1 用于治疗局晚期或转移性乳腺癌患者 I 期临床研究的安全性和有效性的更新数据于圣安东尼奥乳腺癌研讨会（SABCS）进行发布，包括三阴乳腺癌（TNBC）、HR+/HER2-乳腺癌，以及 HER2+乳腺癌；BL-M11D1(CD33 ADC)在 2024 年 12 月加州圣地亚哥举办的第 66 届美国血液学会(ASH)年会上以壁报形式首次展示了其治疗复发/难治性急性髓系白血病(AML)患者的人体 I 期临床研究结果。

问 3：公司 BL-B01D1 国内外研究进展情况，BL-B01D1 联合 PD-1 临床试验进展情况？

答：BL-B01D1 是全球首创（First-in-class）、新概念（New concept）且唯一进入 III 期临床阶段的 EGFR×HER3 双抗 ADC，目前公司就 BL-B01D1 在中国和美国已开展 30 余项针对 10 余种肿瘤类型的临床试验，其中，于美国正在开展治疗非小细胞肺癌、晚期实体瘤等多项 I/II 期临床试验，以及于中国正在开展 9 项（其中 5 项适应症被纳入突破性治疗品种名单）用于不同癌症治疗的 III 期临床试验，其中联合奥希替尼用于一线 EGFR 突变型局部晚期或转移性非小细胞肺癌的 III 期临床试验已完成首例受试者入组。此外，BL-B01D1 已开展与 PD-(L)1 疗法联用于一线治疗 9 种癌症适应症（小细胞肺癌、非小细胞肺癌、鼻咽癌、头颈鳞癌、食管癌、胃癌、结直肠癌、乳腺癌及尿路上皮癌）的 8 个 II 期临床试验。

问 4：公司 BL-M11D1 研究进展情况？

答：BL-M11D1 是与 BL-B01D1 出自同一技术平台、与 BL-B01D1 共享同一“连接子+毒素”平台的靶向 CD33 的 ADC 药物。目前，BL-M11D1 正在国内进行 Ib 期临床试验，并在 2024 年获得 FDA 的 IND 许可，在美国同步进行 I 期临床试验。

问 5：公司 BL-M07D1（HER2 ADC）研究进展情况？

答：BL-M07D1 正在国内外开展 11 项临床试验，其中 2 个 III 期、3 个 II 期、3 个 I/II 期及 3 个 I 期临床试验，覆盖二线及以上 HER2 阳性乳腺癌、HER2 阳性乳腺癌术后辅助和 HER2 阳性乳腺癌新辅助治疗，以及肺癌、消化道肿瘤、泌尿系统肿瘤和妇科肿瘤等多项适应症；在美国，公司正在同步就 BL-M07D1 推进用于治疗实体瘤的临床试验。

问 6：对于公司新一代 ADC 平台药物，BL-B16D1 和 BL-M17D1 的研究进展情况？

答：2024 年，公司将 BL-B16D1 和 BL-M17D1 推进至 I 期临床试验。BL-B16D1 和 BL-M17D1 作为公司新一代“连接子+毒素”平台诞生的 ADC 药物，BL-B16D1 正在国内进行 Ib 期临床试验，其适应症为肺癌、乳腺癌、头颈鳞癌及其他实体瘤；BL-M17D1 同样在国内进行 Ib 期临床试验，其适应症为晚期乳腺癌、消化道肿瘤及其他实体瘤。

问 7：公司 GNC 平台药物研发进展情况？

答：截至目前，公司 GNC 平台已研发出 4 款临床阶段的创新多特异性抗体药物，包括新一代多特异性抗体药物 GNC-077 以及四特异性抗体药物 GNC-038、GNC-035、GNC-039。其中，多特异性抗体 GNC-077 已于 2024 年获批开展 I 期临床试验，其适应症为乳腺癌、非小细胞肺癌、消化道肿瘤及其他实体瘤；四特异性抗体 GNC-038 已于 2024 年获批开展系统性红斑狼疮以及类风湿关节炎适应症的临床试验。除新获批的 2 个适应症外，GNC-038 已开展了在急性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤等血液系统肿瘤 Ib/II 期临床研究。

	<p>问 8：2024 年研发投入和 2025 年预计的研发投入情况？</p> <p>答：2024 年，公司围绕战略规划和管线研发进度，持续加大研发投入力度，2024 年研发投入总额达 14.43 亿元，同比增长 93.34%。展望 2025 年，公司将继续加大研发投入，一方面深挖现有在研管线的潜力，探索新的适应症以及联合用药方式。另一方面，将进一步整合全球资源，利用全球化创新研发平台，持续拓展新的在研管线，持续推出具有国际竞争力的重磅产品，为患者提供更多、更好的治疗选择。</p> <p>问 9：公司美国临床开发情况和未来计划？</p> <p>答：目前，公司共有 9 款创新药处于海外临床试验阶段或 IND 申请中。其中，BL-B01D1 正在开展 2 项美国临床试验，旨在与合作伙伴 BMS 一起共同推进后续国际多中心 III 期临床研究。；同时，公司也正在积极推进 BL-M07D1 用于治疗实体瘤、BL-M17D1 用于治疗实体瘤、BL-M05D1 用于治疗实体瘤和 BL-M11D1 用于治疗复发/难治性 AML 的美国 I 期临床试验；BL-B16D1、BL-M14D1、BL-M08D1 和 GNC-038 也处于美国 IND 申请中。公司将稳步推进目前在研管线在全球多区域、多中心临床研究。通过在不同地域、不同人种、不同疾病背景的患者中进行研究，获得更为广泛和准确的研究数据，为药品在多个国家或地区上市做好铺垫。</p>
附件清单（如有）	无