

四川百利天恒药业股份有限公司

2025 年年度业绩预告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、本期业绩预告情况

（一）业绩预告期间

2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日。

（二）业绩预告情况

1、经财务部门初步测算，预计 2025 年度实现营业收入为 250,000.00 万元左右，与上年同期相比将减少 332,271.78 万元左右，同比减少 57.06%左右。

2、经财务部门初步测算，预计 2025 年度实现归属于母公司所有者的净利润为-110,000.00 万元左右，与上年同期相比将减少 480,750.46 万元左右，同比减少 129.67%左右。

3、经财务部门初步测算，预计 2025 年度实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润为-120,000.00 万元左右，与上年同期相比将减少 483,553.75 万元左右，同比减少 133.01%左右。

（三）本次业绩预告未经注册会计师审计。

二、上年同期业绩情况和财务状况

（一）营业收入：582,271.78 万元。

（二）利润总额：397,815.36 万元。归属于母公司所有者的净利润：370,750.46 万元。归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润：363,553.75 万元。

(三) 每股收益: 9.25 元。

三、本期业绩变化的主要原因

(一) 报告期内, 为加快推进产品管线的研发进度, 巩固产品管线的领先优势, 早日实现产品上市以惠及患者, 公司持续加大研发投入, 导致研发投入同比增幅较大。

截至报告期末, 公司共有 17 款创新药处于临床试验阶段 (其中 6 款创新药处于全球临床试验)。公司正在全球范围内开展 100 余项创新药临床试验, 其中中国正在开展 90 余项临床试验 (含国内 III 期注册临床试验 17 项), 海外正在开展 10 项临床试验 (含全球 II/III 期注册临床试验 3 项)。核心产品 iza-bren(EGFR × HER3 双抗 ADC) 两个适应症——用于治疗局部晚期或转移性鼻咽癌、用于治疗复发性或转移性食管鳞癌——的上市申请 (NDA) 已获得国家药品监督管理局药品审评中心 (CDE) 受理且被纳入优先审评程序。

(二) 报告期内, 公司与百时美施贵宝 (BMS) 就 iza-bren 的合作顺利推进, 全球 II/III 期关键注册临床试验 IZABRIGHT-Breast01 里程碑达成, 并收到第一笔 2.5 亿美元里程碑付款。上年同期, 公司收到 BMS 就 iza-bren 合作协议的 8 亿美元不可撤销、不可抵扣的首付款, 公司相应确认相关知识产权收入。报告期内收入下降主要原因为上年同期收到 BMS 首付款所确认的知识产权收入大于报告期内确认的里程碑收入。

综上, 公司 2025 年营业收入、归属于母公司所有者的净利润、归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润同比减少。

四、风险提示

公司不存在影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素, 本次业绩预告是公司财务部门基于自身专业判断进行的初步核算, 未经注册会计师审计。

五、其他说明事项

以上预告数据仅为初步核算数据，具体准确的财务数据以公司正式披露的经审计后的 2025 年年报为准，敬请广大投资者注意投资风险。
特此公告。

四川百利天恒药业股份有限公司董事会

2026 年 1 月 31 日