

2024年06月30日

证券研究报告·行业研究·医药生物

医药行业创新药周报（6.24-6.30）

强于大市(维持)



西南证券
SOUTHWEST SECURITIES

2024年6月第五周创新药周报 (附小专题 BCMA/CD3 双抗研发概况)

A股和港股创新药板块及XBI指数本周走势

2024年6月第5周，陆港两地创新药板块共计13个股上涨，46个股下跌。其中涨幅前三为永泰生物-B(+23%)、复宏汉霖-B(+21.28%)、和铂医药-B(+9.52%)。跌幅前三为艾迪药业(-20.78%)、圣诺医药-B(-20.45%)、前沿生物-U(-15.78%)。

本周A股创新药板块下跌3.89%，跑输沪深300指数2.92pp，生物医药下跌3.29%。近6个月A股创新药累计下跌7.46%，跑输沪深300指数8.04pp，生物医药累计下跌14.64%。

本周港股创新药板块上涨1.86%，跑赢恒生指数3.58pp，恒生医疗保健下跌3.1%。近6个月港股创新药累计下跌10.62%，跑输恒生指数13.09pp，恒生医疗保健累计下跌11.82%。

本周XBI指数上涨0.59%，近6个月XBI指数累计下跌0.76%。

国内重点创新药进展

6月国内13款新药获批上市，10项新增适应症获批上市；本周国内6款新药获批上市，7款新增适应症获批上市。

海外重点创新药进展

6月美国6款NDA获批上市，1款BLA获批上市。本周美国1款NDA获批上市，0款BLA获批上市。6月欧洲0款创新药获批上市，本周欧洲无新药获批上市。6月日本0款创新药获批上市，本周日本0款新药获批上市。

本周小专题——附小专题 BCMA/CD3 双抗研发概况

6月25日，强生宣布，其靶向BCMA/CD3的双抗特立妥单抗注射液（商品名：泰立珂）正式获得国家药品监督管理局（NMPA）批准，单药适用于既往至少接受过三线治疗（包括一种蛋白酶体抑制剂、一种免疫调节剂和一种抗CD38单克隆抗体）的复发或难治性多发性骨髓瘤（RRMM）成人患者。特立妥单抗是中国首个获批上市的靶向B细胞成熟抗原（BCMA）和CD3的双特异性抗体，此前已于美国和欧盟等国家或地区获批上市。

本周全球重点创新药交易进展

本周全球共达成6起重点交易，披露金额的重点交易有2起。2seventy bio宣布向诺和诺德出售血友病A候选药物和MegaTAL体内基因编辑技术；美泰制药与Humira®的生物仿制药YUSIMRY®达成独家商业许可协议，加强生物制剂组合。

风险提示：药品降价风险；医改政策执行进度低于预期风险；研发失败的风险。

西南证券研究发展中心

分析师：杜向阳

执业证号：S1250520030002

电话：021-68416017

邮箱：duxy@swsc.com.cn

行业相对指数表现



数据来源：聚源数据

基础数据

股票家数	369
行业总市值(亿元)	44,887.01
流通市值(亿元)	43,942.61
行业市盈率TTM	26.6
沪深300市盈率TTM	11.8

相关研究

- 2024年6月第四周创新药周报（附小专题 HIV-1 capsid 靶点研发概况）（2024-06-24）
- 医药行业周报（6.17-6.21）：短期情绪演绎，静待市场回暖（2024-06-23）
- 海外创新药龙头研究系列：从管线变动趋势看MNC未来研发策略（二）——诺和诺德NVO.N（2024-06-21）
- 海外创新药龙头研究系列：从管线变动趋势看MNC未来研发策略（一）——礼来LLY.N（2024-06-21）
- 2024年6月第三周创新药周报（附小专题 PD-1/L-2 双靶点药物研发概况）（2024-06-17）
- 医药行业周报（6.10-6.14）：静待医药行情回暖（2024-06-16）

请务必阅读正文后的重要声明部分

1 GLP-1RA 药物研发进展和销售情况

全球糖尿病适应症 GLP-1 靶点相关创新药: 11 项已获批上市(其中 9 项在中国获批上市, 2 项在中国处于 NDA), 10 项处于 III 期临床阶段。

图 1: 国内进展前列的 GLP-1RA 药物(糖尿病适应症)

药品名称	药品类型	靶点	研发机构	适应症	最高研发阶段(全球)	最高研发阶段(中国)
艾塞那肽	化药	GLP-1R	Eli Lilly;Amylin;BMS	II型糖尿病	批准上市 (2005.4, US)	批准上市 (2009.4)
				I型糖尿病	II期临床	
利拉鲁肽	生物药	GLP-1R	Novo Nordisk	II型糖尿病	批准上市 (2009.6, EU/JP/US)	批准上市 (2011.3)
				I型糖尿病	III期临床	
贝那鲁肽	生物药	GLP-1R	仁会生物	II型糖尿病	批准上市 (2016.12)	批准上市 (2016.12)
利司那肽	化药	GLP-1R	Amylin;Zealand Pharma;Sanofi	II型糖尿病	批准上市 (2013.1, EU/JP/US)	批准上市 (2017.10)
度拉糖肽	生物药	GLP-1;GLP-1R	Eli Lilly	II型糖尿病	批准上市 (2014.9, EU/JP/US)	批准上市 (2019.1)
聚乙二醇洛塞那肽	化药	GLP-1R	豪森药业	II型糖尿病	批准上市 (2019.5)	批准上市 (2019.5)
司美格鲁肽	生物药	GLP-1R	Novo Nordisk	II型糖尿病	批准上市 (2017.12, EU/JP/US)	批准上市 (2021.4)
				I型糖尿病	III期临床	
司美格鲁肽(口服)				II型糖尿病	批准上市 (2019.9, JP/US)	NDA
德谷胰岛素+利拉鲁肽	生物药	insulin;GLP-1R	Novo Nordisk	II型糖尿病	批准上市 (2014.9, EU/US)	批准上市 (2021.10)
甘精胰岛素+利司那肽	生物药	insulin;GLP-1R	Sanofi	II型糖尿病	批准上市 (2016.11, EU/US)	批准上市 (2023.1)
替尔泊肽	化药	GLP-1R;GIPR	Eli Lilly	II型糖尿病	批准上市 (2022.5, EU/JP/US)	NDA
LAISema	生物药	insulin;GLP-1R	Novo Nordisk	II型糖尿病	III期临床	III期临床
ecnoglutide	生物药	GLP-1;GLP-1R	先为达生物;凯因科技	II型糖尿病	III期临床	III期临床
格鲁塔单抗	生物药	GLP-1;GLP-1R	鸿运华宇	II型糖尿病	III期临床	III期临床
玛仕度肽	化药	OXM;GLP-1R;GCGR	信达生物;Eli Lilly	II型糖尿病	III期临床	III期临床
聚乙二醇化艾塞那肽	化药	GLP-1R	派格生物;天士力	II型糖尿病	III期临床	III期临床
艾本那肽	化药	GLP-1;GLP-1R	ConjuChem Biotechnologies;常山药业	II型糖尿病	III期临床	III期临床
苏帕鲁肽	生物药	GLP-1R	银诺医药	II型糖尿病	III期临床	III期临床
cagrilintide+semaglutide	生物药	amylin;GLP-1R	Novo Nordisk	II型糖尿病	III期临床	III期临床
GX-G6	生物药	GLP-1;GLP-1R	石药集团;天境生物;天士力;Genexine	II型糖尿病	II期临床	II期临床
GZR18	生物药	GLP-1R	甘李药业	II型糖尿病	II期临床	II期临床
HR17031	生物药	insulin;GLP-1R	恒瑞医药	II型糖尿病	II期临床	II期临床
HRS9531	化药	GLP-1R;GIPR	恒瑞医药	II型糖尿病	II期临床	II期临床
HS-20094	化药	GLP-1R;GIPR	豪森药业	II型糖尿病	II期临床	II期临床
JY09	生物药	GLP-1;GLP-1R	百泰生物;精益泰翔	II型糖尿病	II期临床	II期临床
TTP273	化药	GLP-1R	Daewon Pharmaceutical;华东医药;vTv Therapeutics	II型糖尿病	II期临床	II期临床
艾塞那肽-白蛋白融合蛋白	生物药	GLP-1;GLP-1R	华阳药业	II型糖尿病	II期临床	II期临床
诺利糖肽	化药	GLP-1R	豪森药业;恒瑞医药	II型糖尿病	II期临床	II期临床
cotadutide	化药	OXM;GLP-1R;GCGR	MedImmune	II型糖尿病	II期临床	
survudutide	化药	GLP-1R;GCGR	BI;Zealand Pharma	II型糖尿病	II期临床	

数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

全球肥胖适应症 GLP-1 靶点相关创新药: 3 项已获批上市(其中 1 项在中国获批上市, 2 项在中国处于 III 期临床阶段), 4 项处于 III 期临床阶段。

图 2：国内进展前列的 GLP-1RA 药物(肥胖适应症)

药品名称	药品类型	靶点	研发机构	适应症	最高研发阶段(全球)	最高研发阶段(中国)
贝那鲁肽	生物药	GLP-1R	仁会生物	肥胖	批准上市	批准上市
司美格鲁肽	生物药	GLP-1R	Novo Nordisk	肥胖	批准上市	III期临床
替尔泊肽	化药	GLP-1R;GIPR	Eli Lilly	肥胖	批准上市	III期临床
orforglipron	化药	GLP-1R	Eli Lilly;Chugai Pharmaceutical	肥胖	III期临床	III期临床
ecnoglutide	生物药	GLP-1;GLP-1R	先为达生物;凯因科技	肥胖	III期临床	III期临床
cagriintide+s emaglutide	生物药	amylin;GLP-1R	Novo Nordisk	肥胖	III期临床	III期临床
玛仕度肽	化药	OXM;GLP-1R;GCGR	信达生物;Eli Lilly	肥胖	III期临床	III期临床
GZR18	生物药	GLP-1R	甘李药业	肥胖	II期临床	II期临床
GX-G6	生物药	GLP-1;GLP-1R	石药集团;天境生物;天士力;Genexine	肥胖	II期临床	II期临床
诺利糖肽	化药	GLP-1R	泰森药业;恒瑞医药	肥胖	II期临床	II期临床
survodutide	化药	GLP-1R;GCGR	Bt,Zealand Pharma	肥胖	II期临床	II期临床
HRS9531	化药	GLP-1R;GIPR	恒瑞医药	肥胖	II期临床	II期临床
格鲁塔单抗	生物药	GLP-1;GLP-1R	鸿运华宁	肥胖	VII期临床	VII期临床
MDR-001	化药	GLP-1R	德睿智药	肥胖	VII期临床	VII期临床
retatrutide	化药	GLP-1R;GCGR;GIPR	Eli Lilly	肥胖	III期临床	I期临床
BGM0504	化药	GLP-1R;GIPR	博瑞医药	肥胖	I期临床	I期临床
RAY1225	化药	GLP-1R;GIPR	众生睿创	肥胖	I期临床	I期临床
ZT002	生物药	GLP-1R	质肽生物	肥胖	I期临床	I期临床
VCT220	化药	GLP-1R	闻泰医药	肥胖	中报临床	I期临床
PB-718	化药	GLP-1R;GCGR	派格生物;天士力	肥胖	I期临床	I期临床
聚乙二醇化艾塞那肽	化药	GLP-1R	派格生物;天士力	肥胖	中报临床	中报临床
SAL0112	化药	GLP-1R	信达生物	肥胖	中报临床	中报临床

数据来源：医药魔方，西南证券整理

仿制药：国内，利拉鲁肽已有华东医药和通化东宝两家获批上市，其中华东医药糖尿病和肥胖/超重两项适应症均已获批上市。中国生物制药的利拉鲁肽仿制药有望 2024 年内获批上市。司美格鲁肽仿制药进入竞速期，4 款药物糖尿病适应症处于 III 期临床阶段，肥胖适应症石药集团、华东医药获批临床。

图 3：利拉鲁肽仿制药研发进展

药品名称	集团	本企业进度	适应症
利拉鲁肽	华东医药	已上市	II型糖尿病 (2023.3); 肥胖或超重 (2023.7)
利拉鲁肽	通化东宝	已上市	II型糖尿病
利拉鲁肽	中国生物制药	申请上市 (2022.10)	II型糖尿病
利拉鲁肽	东阳光药业	Phase III	II型糖尿病
利拉鲁肽	联邦制药	Phase III	II型糖尿病
利拉鲁肽	万邦医药;复星医药	Phase III	II型糖尿病; 肥胖
利拉鲁肽	万邦医药;复星医药	Phase III	肥胖
利拉鲁肽	家安生物;派金生物	Phase III	II型糖尿病
利拉鲁肽	双鹭药业	Phase III	II型糖尿病
利拉鲁肽	凯因科技;先为达生物	Phase I	肥胖
利拉鲁肽		BE临床	II型糖尿病; 肥胖
利拉鲁肽	诺博特生物	Phase I	肥胖
利拉鲁肽		BE临床	高血压; II型糖尿病; 肥胖; 血脂异常

数据来源：医药魔方，西南证券整理

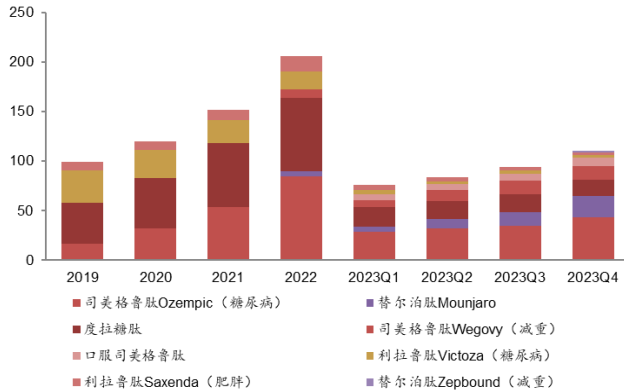
图 4：司美格鲁肽仿制药研发进展

药品名称	集团	本企业进度	适应症
司美格鲁肽	联邦制药	Phase III	II型糖尿病
司美格鲁肽		获批临床	肥胖
司美格鲁肽	健康元;丽珠医药	Phase III	II型糖尿病; 卒中
司美格鲁肽	博唯生物;家安生物	Phase III	II型糖尿病; 卒中
司美格鲁肽	九源基因;派金生物;华东医药	Phase III	II型糖尿病
司美格鲁肽	质肽生物	Phase I	II型糖尿病; 卒中
司美格鲁肽	四环医药	批准临床	II型糖尿病

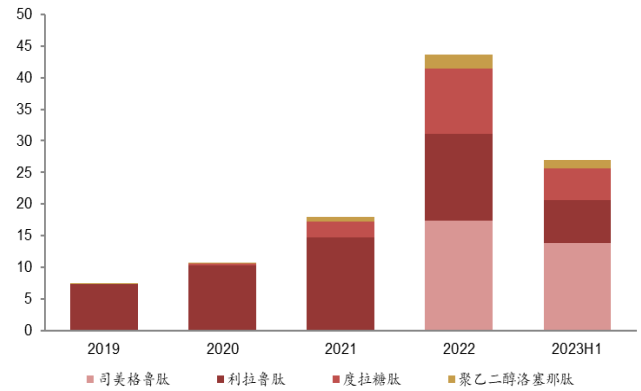
数据来源：医药魔方，西南证券整理

替尔泊肽 (Mounjaro) 2023 年销售额 51.63 亿美元 (+970.1%)，远超司美格鲁肽上市初表现(2019 年销售额 16.86 亿美元,+490%);2023 年 11 月 18 日替尔泊肽 (Zepbound) 获批减重适应症，全年销售额 1.758 亿美元。度拉糖肽 (Trulicity)2023 年营收约 71.33 亿美元。

2023年司美格鲁肽降糖适应症注射剂型 Ozempic 销售额 138.89 亿美元 (+60%)，口服剂型 Rybelsus 销售额 27.20 亿美元 (+66%)，该产品 1 月 26 日国内获批上市；减重适应症 Wegovy 销售额 45.48 亿美元 (+407%)，三款司美产品合计销售额 211.57 亿美元。利拉鲁肽 (Victoza+Saxenda) 2023 年销售额共计约 27.51 亿美元 (-18%)。

图 5：GLP-1 药物全球销售额(亿美元)


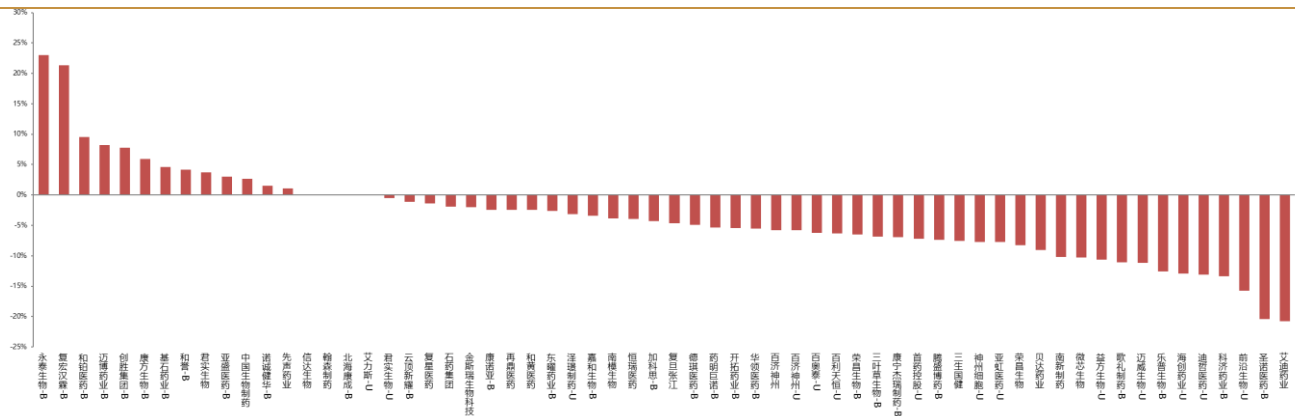
数据来源：各公司公告，西南证券整理

图 6：GLP-1 药物药智国内医院销售数据(亿元)


数据来源：药智网，西南证券整理。注：药智网数据不代表全国实际销售额

2 A 股和港股创新药板块本周走势

2024 年 6 月第 5 周，陆港两地创新药板块共计 13 个股上涨，46 个股下跌。其中涨幅前三为永泰生物-B (+23%)、复宏汉霖-B(+21.28%)、和铂医药-B(+9.52%)。跌幅前三为艾迪药业(-20.78%)、圣诺医药-B(-20.45%)、前沿生物-U(-15.78%)。

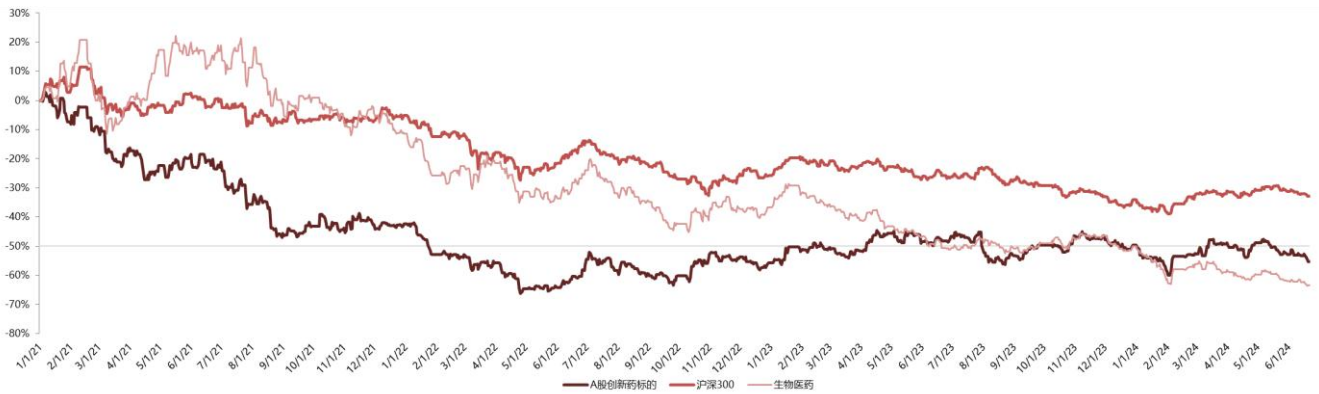
图 7：A+H 市场创新药个股本周涨跌幅


数据来源：wind，西南证券整理

2.1 A 股创新药板块本周走势

本周 A 股创新药板块下跌 3.89%，跑输沪深 300 指数 2.92pp，生物医药下跌 3.29%。
 近 6 个月 A 股创新药累计下跌 7.46%，跑输沪深 300 指数 8.04pp，生物医药累计下跌 14.64%。

图 8：A 股创新药板块走势

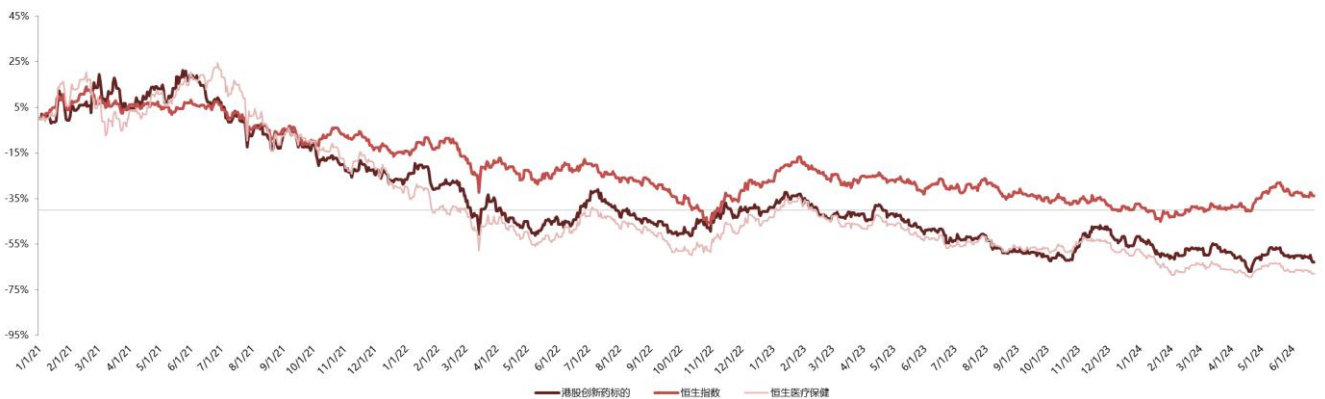


数据来源：wind，西南证券整理

2.2 港股创新药板块本周走势

本周港股创新药板块上涨 1.86%，跑赢恒生指数 3.58pp，恒生医疗保健下跌 3.1%。
 近 6 个月港股创新药累计下跌 10.62%，跑输恒生指数 13.09pp，恒生医疗保健累计下跌 11.82%。

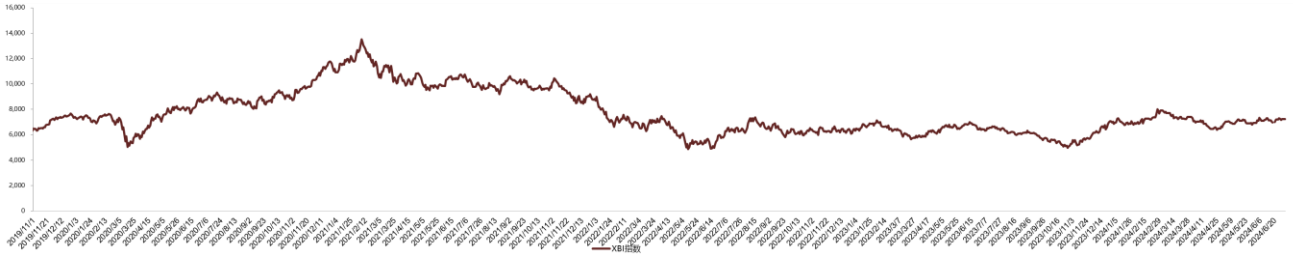
图 9：港股创新药板块走势



数据来源：wind，西南证券整理

2.3 美股 XBI 指数本周走势

本周 XBI 指数上涨 0.59%，近 6 个月 XBI 指数累计下跌 0.76%。

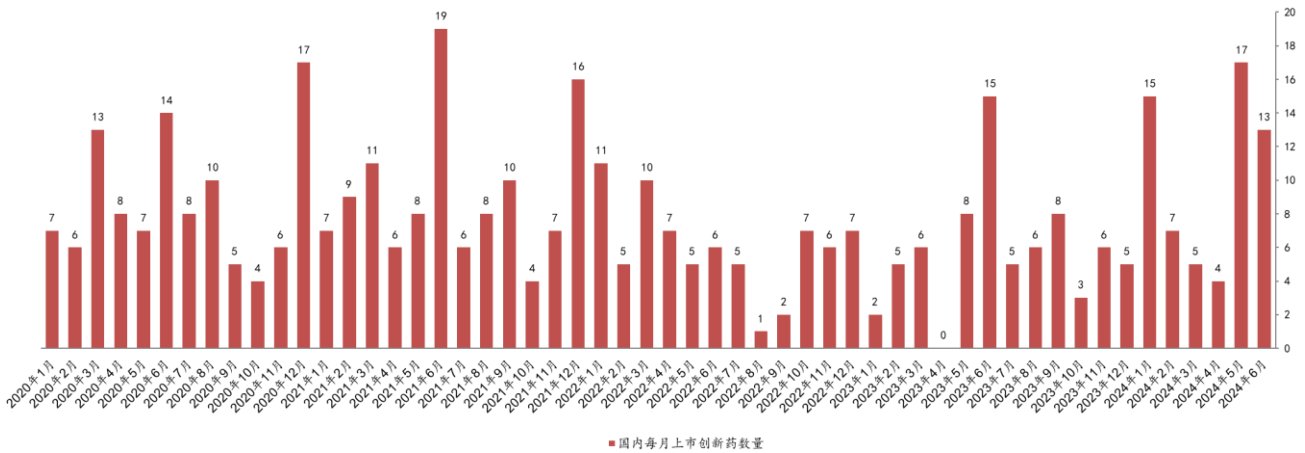
图 10: XBI 指数走势


数据来源: wind, 西南证券整理

3 6月上市创新药一览

3.1 国内上市创新药及首次公示临床试验数量

6月国内 13 款新药获批上市, 10 项新增适应症获批上市; 本周国内 6 款新药获批上市, 7 款新增适应症获批上市。

图 11: 2020 年-2024 年 6 月(截至 6 月 30 日)国内每月上市创新药数量(个)


数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

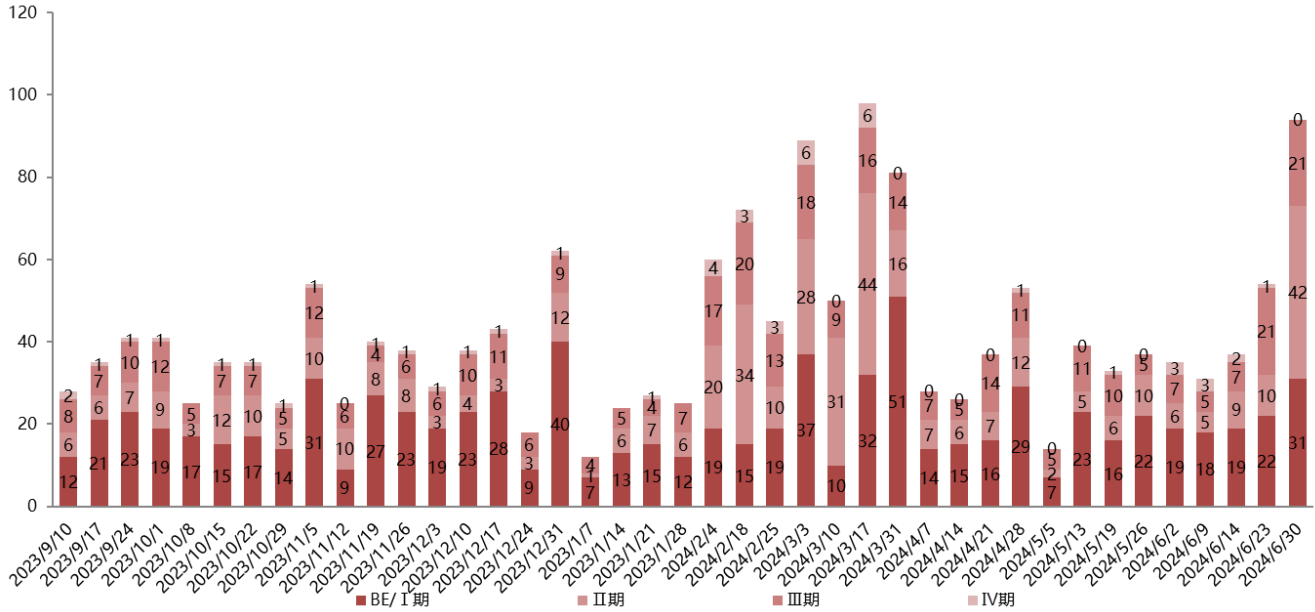
表 1: 6 月(截至 6 月 30 日)国内上市创新药情况

药品通用名	厂家	上市时间	类型	适应症
地舒单抗	Amgen Manufacturing Ltd.; 安进生物技术咨询(上海)有限公司; Bushu Pharma; 百济神州(北京)生物科技有限公司	2024/6/12	3.1	癌症骨转移; 骨质疏松症
特瑞普利单抗	泰州君实生物医药科技有限公司; 上海君实生物工程有限公司; 苏州君盟生物医药科技有限公司; 苏州众合生	2024/6/12	2.2	特瑞普利单抗联合依托泊苷和铂类用于广泛期小细胞肺癌一线治疗

药品通用名	厂家	上市时间	类型	适应症
	物医药科技有限公司			
盐酸卡马替尼	诺华(中国)生物医学研究有限公司; Novartis Pharma Produktions GmbH; Novartis Pharma AG; 北京诺华制药有限公司; Janssen Research & Development, L.L.C.	2024/6/12	5.1	用于未经系统治疗的携带间质上皮转化因子(MET)外显子14跳跃突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者
依伏卡塞	Kyowa Kirin Co., Ltd.; Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd. Ube plant	2024/6/12	5.1	慢性肾病继发性甲状旁腺功能亢进
胰高血糖素(化药)	Amphastar Pharmaceuticals, Inc.; Catalent, Inc.; 礼来苏州制药有限公司	2024/6/12	5.1	用于4岁及以上糖尿病患者严重低血糖治疗
泽美洛韦玛佐瑞韦单抗	兴盟生物医药(苏州)有限公司 兴盟生物科技(北京)有限公司; 深圳龙瑞药业有限公司	2024/6/12	1	用于成人狂犬病病毒暴露者的被动免疫治疗
磷酸芦可替尼	Novartis Pharma Stein AG; 诺华(中国)生物医学研究有限公司; Novartis Pharma AG; 北京诺华制药有限公司	2024/6/13	5.1	用于治疗对糖皮质激素或其他系统治疗应答不充分的12岁及以上慢性移植抗宿主病(cGVHD)患者
戈利昔替尼	迪哲(江苏)医药股份有限公司 上海合全医药有限公司	2024/6/19	1	外周T细胞淋巴瘤
枸橼酸依奉阿克	正大天晴药业集团股份有限公司 北京赛林泰医药技术有限公司	2024/6/17	1	非小细胞肺癌
甲磺酸瑞厄替尼	南京圣和药业股份有限公司	2024/6/17	1	非小细胞肺癌
巴替非班	百奥泰生物制药股份有限公司	2024/6/28	1	急性冠脉综合征患者
恩朗苏拜单抗	石药集团巨石生物制药有限公司	2024/6/28	1	晚期尿路上皮癌及其他晚期实体瘤
脯氨酸恒格列净	江苏恒瑞医药股份有限公司	2024/6/28	2.4	2型糖尿病
考格列汀	海思科医药集团股份有限公司	2024/6/24	1	2型糖尿病患者
替雷利珠单抗	广州百济神州生物制药有限公司	2024/6/28	1	-
布瑞哌唑	Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd	2024/6/28	5.1	精神分裂症
恩扎卢胺	Astellas Pharma Europe B.V.	2024/6/28	5.1	-
甲磺酸奥希替尼	阿斯利康制药有限公司	2024/6/25	2.4; 2	不可切除(III期)非小细胞肺癌(NSCLC)
帕博利珠单抗	Merck Sharp & Dohme Corp.; Merck Sharp	2024/6/25	-	胃癌; 胃食管交界处癌
司美格鲁肽	Novo Nordisk Pharma AG	2024/6/25	2.2	非酒精性脂肪性肝炎
马来酸阿伐曲泊帕	AkaRx, Inc. Eisai Co., Ltd. Kawashima Plant; Eisai Inc; Dova	2024/6/25	5.1	免疫性血小板减少症
依柯胰岛素	Novo Nordisk A/S 诺和诺德(中国)制药有限公司	2024/6/24	1	II型糖尿病
特立妥单抗	Janssen-Cilag International N.V. Johnson & Johnson	2024/6/25		多发性骨髓瘤

数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

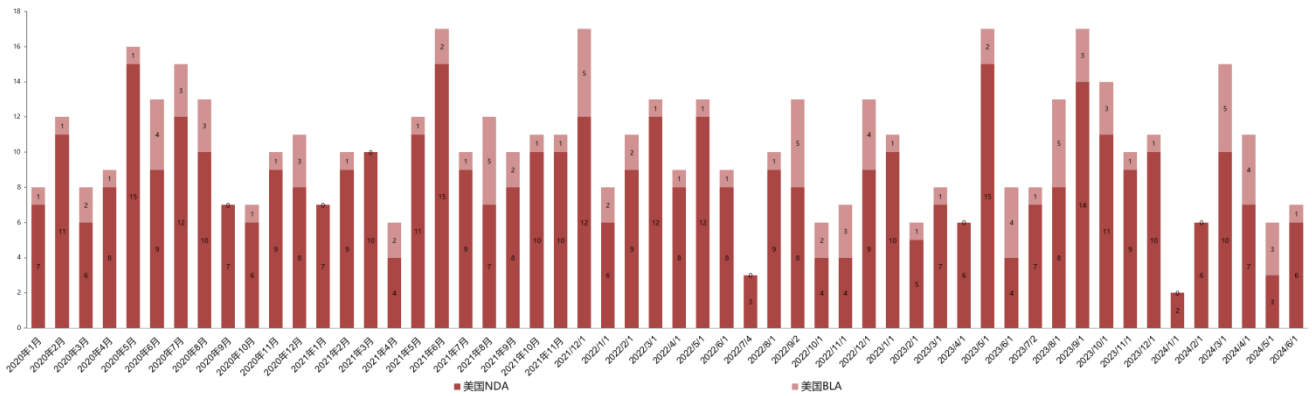
本周国内首次公示临床试验数量共94个。其中BE/I期临床试验31个, II期临床试验42个, III期临床试验21个, IV期临床试验0个。

图 12: 2023 年 9 月-2024 年 6 月(截至 6 月 30 日)国内首次公示临床试验数量(个)


数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

3.2 美国上市创新药

6月美国 6款 NDA 获批上市, 1款 BLA 获批上市。本周美国 1款 NDA 获批上市, 0款 BLA 获批上市。

图 13: 2020 年-2024 年 6 月(截至 6 月 30 日)FDA 每月上市创新药数量(个)


数据来源: FDA, 西南证券整理

表 2: 6 月(截至 6 月 30 日)美国上市创新药情况

分类	活性成分	申请机构	靶点	适应症领域	注册分类	批准日期
NDA	TERIPARATIDE	ALMAJECT			5	2024/6/4
NDA	IMETELSTAT	GERON CORP			1	2024/6/6
NDA	ELAFIBRANOR	IPSEN BIOPHARM LTD			1	2024/6/10

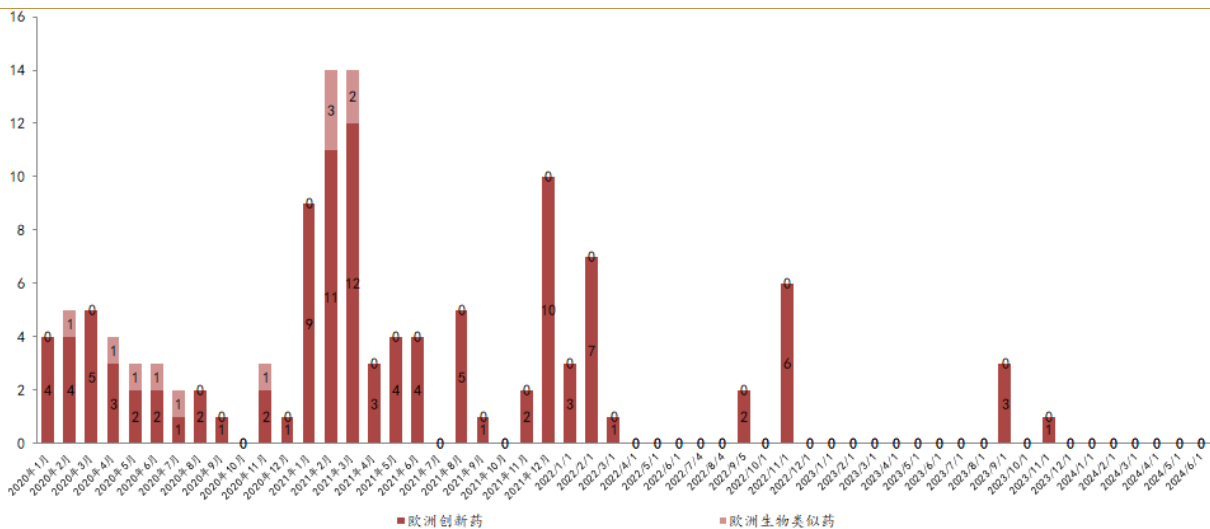
分类	活性成分	申请机构	靶点	适应症领域	注册分类	批准日期
NDA	VIGABATRIN	PYROS PHARMS				2024/6/17
NDA	SOFPIRONIUM	BOTANIX SB INC.			1	2024/6/18
BLA	CROVALIMAB-AKKZ	GENENTECH INC				2024/6/20
NDA	THIOTEPA				3	2024/6/25

数据来源: FDA, 西南证券整理

3.3 欧洲上市创新药

6月欧洲0款创新药获批上市, 本周欧洲无新药获批上市。

图 14: 2020年-2024年6月(截至6月30日)欧洲每月上市创新药数量(个)

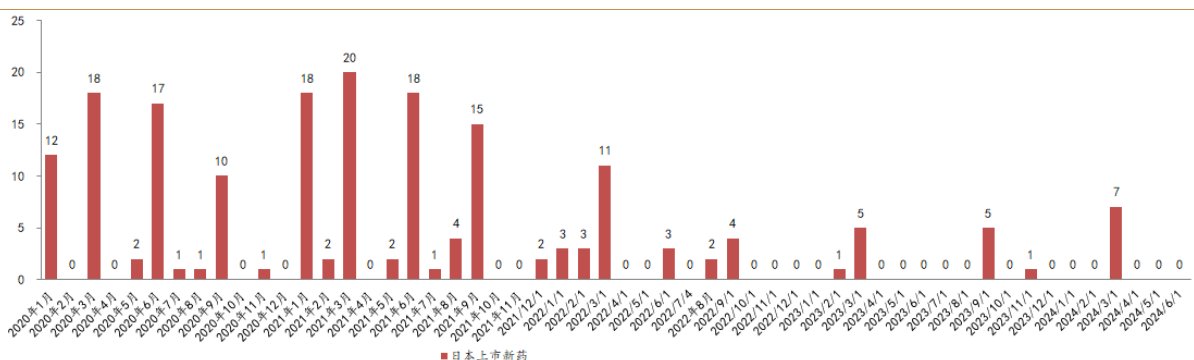


数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

3.4 日本上市创新药

6月日本0款创新药获批上市, 本周日本0款新药获批上市。

图 15: 2020年-2024年6月(截至6月30日)日本每月上市创新药数量(个)



数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

4 本周国内外重点创新药进展

4.1 国内重点创新药进展概览

本周国内 4 款新药获批上市。

表 3：本周国内重点创新药进展

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
博锐生物	托珠单抗注射液安佰欣®获批上市	HS628	类风湿性关节炎； 细胞因子释放综合征； 幼年特发性关节炎	首次批准上市	IL-6R
海思科	两周一剂！海思科长效 DPP-4 抑制剂获批上市， 治疗 2 型糖尿病	考格列汀	Ⅱ型糖尿病	首次批准上市	DPP-4
强生	长效针剂家族再添新成员，善久达®(棕榈帕利哌 酮酯注射液 (6M)) 在华获批	Invega Hafyera (棕 榈帕利哌酮半年 一次注射剂)	精神分裂症	首次批准上市	5-HT2A receptor; D2 receptor
Novo Nordisk A/S	全球首个胰岛素周制剂诺和期®在中国获批首次	依柯胰岛素	Ⅱ型糖尿病	首次批准上市	insulin
君实生物	君时生物宣布批准 torpalimab 用于晚期 TNBC 一 线治疗的 sNDA	紫杉醇； 特瑞普利单抗； 人血白蛋白	三阴性乳腺癌	补充适应症批 准上市	PD1； albumin； microtubule
阿斯利康	全球首个三代 EGFR-TKI 肺癌靶向药物泰瑞沙® 联合化疗一线治疗 EGFR 突变晚期非小细胞肺 癌的适应症在中国获批	奥希替尼	非小细胞肺癌	补充适应症批 准上市	EGFR T790M
和铂医药	宣布向国家药品监督管理局重新递交巴托利单 抗治疗全身型重症肌无力的生物制品许可申请	巴托利单抗	重症肌无力	重新递交 NDA	FcRn
君圣泰医药 -B	君圣泰完成 HTD1801 治疗 2 型糖尿病的 III 期临 床试验患者入组	berberine ursodeoxycholate	Ⅱ型糖尿病	III 期临床；完 成患者招募	-
英派药业	中国妇瘤原研药物近年来最高规格发表！卵巢癌一 线维持治疗 FLAMES 研究新闻发布会圆满召开	senaparib	卵巢癌	III 期临床	PARP
天广实生物	《柳叶刀》子刊发布新一代 CD20 抗体 MIL62 联 合来那度胺治疗复发/难治的滤泡性淋巴瘤和边 缘区淋巴瘤的临床 1b/2 期研究成果	来那度胺； MIL62；	边缘区淋巴瘤； 滤泡性淋巴瘤	II 期临床；临 床结果	CD20； CRBN； CK1α； IKZF1； IKZF3；
和誉医药	和誉医药首次展示依帕戈替尼与阿替利珠单抗 联用治疗晚期肝细胞癌的临床二期试验数据	依帕戈替尼	肝细胞癌	II 期临床；学 术会议	FGFR4
恒瑞医药	恒瑞创新药 SHR-1701 研究成果荣登《Cancer Cell》，有望为不可切 III 期非小细胞肺癌患者治 疗带来新选择	SHR-1701	非小细胞肺癌	II 期临床	PDL1； TGFR2；
来凯医药-B	LAE102 针对肥胖症治疗的 I 期临床试验完成首 例受试者用药	LAE102	肥胖	I 期临床；首 例患者入组	ACVR2A

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
质肽生物	ADA 2024 大会报告 - 质肽生物公布 ZT002 最新研究进展	ZT002	肥胖	I 期临床	GLP-1R
康威生物	CAN1012 联合特瑞普利单抗 (PD-1 抑制剂) 的 Ib/II 期临床试验完成首例患者给药	CAN1012; 特瑞普利单抗	实体瘤	I 期临床; 首例患者入组	PD1; TLR7;
领泰生物	领泰生物宣布首个管线 IRAK4 降解剂 I 期临床试验完成首例健康志愿者给药	LT 002	自身免疫性疾病; 特应性皮炎; 化脓性汗腺炎	I 期临床; 首例患者入组	-
科兴制药	科兴制药展台带来肠道疾病相关的两大核心产品类停® (英夫利西单抗) 和常乐康® (酪酸梭菌二联活菌)	CMAB008; 酪酸梭菌二联活菌	炎症性肠病	学术会议	TNF-α
希格生科	弥漫性胃癌全球首款靶向药 IND 获美国 FDA 批件	FAK inhibitor (希格生科)	胃癌	新药临床试验申请	FAK
勤浩医药	SHP2 抑制剂 GH21 联用 KRAS G12C 抑制剂 D-1553 获批临床	HBI-2376	实体瘤	新药临床试验申请	SHP2
睿健医药	iRegene 获美国 FDA 批准开展帕金森病临床试验	人源多巴胺能前体细胞 (NouvNeu001)	帕金森病	新药临床试验申请	-

数据来源: 公司公告, 医药魔方, 西南证券整理。注: 粉色底纹为上市公司相关品种

4.2 海外重点创新药进展概览

本周海外 5 款新药、2 款新增适应症获批上市。

表 4: 本周海外重点创新药进展

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
Valneva SE	Valneva Announces Health Canada Approval of the World's First Chikungunya Vaccine, IXCHIQ®	VLA1553	屈曲病毒感染	首次批准上市	CHIKV
Biogen Inc.	TOFIDENCE™ (tocilizumab), a Biosimilar Referencing ROACTEMRA®, Approved in the European Union	BAT1806	类风湿性关节炎; 新型冠状病毒感染; 幼年特发性关节炎	首次批准上市	IL-6R
Roche Holding AG	Roche's OCREVUS subcutaneous administration approved by European Commission, as first and only twice-a-year injection for relapsing and primary progressive multiple sclerosis	奥瑞珠单抗+重组人玻璃酸酶	多发性硬化症	首次批准上市	CD20; HAase;
Takeda Pharmaceutical Co., Ltd.	Takeda Announces Approval of LIVTENCITY® (maribavir) in Japan for Post-Transplant Cytomegalovirus (CMV) Infection/Disease That Is Refractory to Existing Anti-CMV Therapies	马立巴韦	CMV 感染	首次批准上市	UL97
GSK plc	GSK's Omjara (mometinib) approved in Japan for treatment of myelofibrosis	莫莫替尼	TBK1; ALK2; IKKε;	首次批准上市	TBK1; ALK2; IKKε;

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
			JAK1; JAK2		JAK1; JAK2
Roche Holding AG	4小时缩短至90分钟!佳罗华®短程输注(SDI)方案在华获批,带来便捷、高效、安全的临床新选择	奥安珠单抗	滤泡性淋巴瘤	补充适应症批准上市	CD20
Daiichi Sankyo	EZHARMIA® Approved in Japan as First Dual EZH1 and EZH2 Inhibitor Therapy for Patients with Peripheral T-Cell Lymphoma	valemetostat	外周 T 细胞淋巴瘤	补充适应症批准上市	EZH2; EZH1
Eisai Co., Ltd.	New Post-Hoc Analysis from Phase 3 REFLECT Trial Presented at ESMO GI 2024 Explores Efficacy Outcomes with LENVIMA® (lenvatinib) Based on Depth of Tumor Response in Unresectable Hepatocellular Carcinoma	仑伐替尼	肝细胞癌	III期临床; 学术会议	PDGFRα; RET; c-Kit; VEGFR; FGFR
Arthro Therapeutics, Inc.	Arthro Announces First Patient Dosed in Pivotal Phase 3 REDUCE 2 Trial of Lead Compound AR882	AR882	高尿酸血症	III期临床; 首例患者入组	URAT1
Acasti Pharma, Inc.	Acasti Announces Achievement of 50% Enrollment in Pivotal Phase 3 STRIVE-ON Safety Trial	GTX-104 (尼莫地平静脉注射剂)	蛛网膜下腔出血	注册性临床试验; III期临床	L-type calcium channel
KalVista Pharmaceuticals, Inc.	KalVista Initiates KONFIDENT-KID Trial for On-demand Treatment of Hereditary Angioedema Attacks with Sebetralstat in Children Aged 2 to 11	sebetralstat	遗传性血管性水肿	III期临床	PKK
Novo Nordisk A/S	诺和诺德公布了 Mim8 预防性治疗 A 型血友病的 3 期 FRONTIER2 试验 (NCT05053139) 结果。	NNC0365-3769	A 型血友病	III期临床	factor IXa; factor X
Sustained Therapeutics Inc.	Sustained Therapeutics Announces First Patient for Cancer Trial	ST-02 (吉西他滨注射用缓释制剂)	尿路上皮癌	III期临床; 首例患者入组	DNA; DNA polymerase; RRM1
Bioxodes SA	Bioxodes meets first Phase 2a patient enrollment milestone with BIOX-101 in intracerebral hemorrhagic stroke	Ir-CPI	脑出血	II期临床; 首例患者入组	factor XIa; factor XIIa; KLK
Inmune Bio, Inc.	Inmune Bio, Inc. Completes Blinded Interim Analysis of Phase II Alzheimer's Disease Trial	pegipanermin	阿尔茨海默病	II期临床	TNF-α
Bold Therapeutics, Inc.	Positive Phase 2 and Mechanism-of-Action Data for BOLD-100 Presented at 2024 'Metals in Medicine' Gordon Research Conference	NKP-1339	消化道癌症	II期临床	-
CalciMedica Inc.	CalciMedica Announces Positive Topline Data from Phase 2b CARPO Trial of Auxora™ in Acute Pancreatitis	zegocractin	急性胰腺炎	II期临床; 顶线数据	CRAC

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
Takeda Pharmaceutical Co., Ltd.	Takeda Presents Late-Breaking Data from Phase 2b Study of Mezagitamab, Demonstrating Potential to Transform Treatment of Primary Immune Thrombocytopenia	mezagitamab	免疫性血小板减少症	II期临床	CD38
Medivir AB	Fostrox + Lenvima® holds promise of greatly improved outcomes for advanced liver cancer patients, reveals new data from Medivir at ESMO GI	fostroxacinibine bralpanide; 仑伐替尼	肝细胞癌	学术会议; I期临床	PDGFRα; RET; c-Kit; VEGFR; viral polymerase; FGFR
GenVivo, Inc.	GenVivo Announces Initiation of Patient Dosing in a US Phase I/II Clinical Trial Evaluating GEN2, a Personalizing, Gene Vector Immunotherapy, in Patients with Advanced Solid Tumors	GEN2	实体瘤	试验启动; I期临床	GM-CSF; HSV-TK
60 Degrees Pharmaceuticals LLC	First Patient Enrolled in 60 Degrees Pharmaceuticals Clinical Trial of Tafenoquine for Babesiosis at Tufts Medical Center; First and Only Study of Its Kind	他非诺喹	寄生虫病	首例患者入组; I期临床	-
Quanta Therapeutics, Inc.	Quanta Announces Dosing of First Patient in Phase 1/1b Clinical Trial of QTX3046, an Oral KRAS ^{G12D} -Selective Dual-State Allosteric Inhibitor, and Other Program Updates	QTX3034; QTX3046; QTX3544;	实体瘤	首例患者入组; I期临床	KRAS; KRAS G12D; KRAS G12V;
Elevation Oncology, Inc.	Elevation Oncology Announces Planned Combination Strategy for EO-3021 in Patients with Gastric or Gastroesophageal Junction Cancer	SYSA1801; 雷莫西尤单抗; dostarlimab;	胃癌; 胃食管交界处癌	I期临床	PD1; VEGFR2; CLDN18.2
Silence Therapeutics plc	Silence Therapeutics Announces Positive Results from Ongoing SANRECO Phase 1 Study of Divesiran in Polycythemia Vera Patients	divesiran	真性红细胞增多症	I期临床	TMPRSS6; ASGPR;
Resolution Therapeutics	Resolution Therapeutics Receives MHRA Approval to Commence Phase III EMERALD Study for Lead Candidate RTX001	RTX001	肝硬化	I期临床	-
FSD Pharma Inc.	FSD Pharma Receives Ethics Committee Approval for a Phase-1 Multiple Ascending Doses Clinical Trial for Lucid-21-302 (Lucid-MS) in Australia	Lucid-21-302	多发性硬化症	I期临床	-
TiumBio Co., Ltd.	TiumBio Presents Promising Clinical Data from Phase 1 of its Hemophilia Treatment Candidate TU7710 at ISTH 2024	TU7710	血友病	I期临床	factor VIII; transferrin;
Stalicia SA	STALICLA publishes pioneering phase 1b data on precision treatment for autism spectrum disorder in	STP1 (ibudilast+bumet)	孤独症谱系障碍	I期临床; 临床结果	PDE4; PDE10A;

公司名称	简介	药物代号/通用名	适应症	类型	靶点
	Biomedicines	anide)			TLR4; NKCC1; MIF
Monte Rosa Therapeutics AG	Monte Rosa Therapeutics Provides Development Progress Updates on MRT-2359 and MRT-6160	MRT-2359; MRT-6160;	实体瘤; 自身免疫性疾病	I期临床	CRBN; GSPT1; VAV1;
Enlivex Therapeutics Ltd.	Enlivex Announces the Dosing of the First Patient in a Randomized, Placebo-Controlled Phase III Trial Evaluating Allocetra™ in up to 46 Patients with Thumb Osteoarthritis	Allocetra	手指关节炎	首例患者入组; I期临床	-
Elicio Therapeutics Inc.	Elicio Therapeutics Announces Preliminary Disease-Free Survival analysis from the Ongoing AMPLIFY-7P Phase 1a Study of ELI-002 7P	ELI-002	实体瘤	I期临床	KRAS
GT Biopharma Inc.	GT Biopharma Announces FDA Clearance of Investigational New Drug (IND) Application for GTB-3650, an NK Cell Engager for Treatment of CD33+ Leukemia	GTB-5550; GTB-3650	急性髓系白血病; 骨髓增生异常综合征	新药临床试验申请	IL-15; CD33; B7-H3; CD16
Nkarta, Inc.	Nkart+C3876:C3908a Initiates Clinical Trial of NKX019 in Lupus Nephritis with First Patient in Screening and Announces Pipeline Expansion to Additional Autoimmune Indications	NKX019	ANCA 相关性血管炎; 系统性硬化症; 特发性炎症性肌病; 狼疮性肾炎	试验启动; 新药临床试验申请	IL-15; CD19

数据来源: 公司公告, 医药魔方, 西南证券整理

5 本周小专题——附小专题 BCMA/CD3 双抗研发概况

6月25日, 强生宣布, 其靶向 BCMA/CD3 的双抗特立妥单抗注射液(商品名: 泰立珂)正式获得国家药品监督管理局(NMPA)批准, 单药适用于既往至少接受过三线治疗(包括一种蛋白酶体抑制剂、一种免疫调节剂和一种抗 CD38 单克隆抗体)的复发或难治性多发性骨髓瘤(RRMM)成人患者。特立妥单抗是中国首个获批上市的靶向 B 细胞成熟抗原(BCMA)和 CD3 的双特异性抗体, 此前已于美国和欧盟等国家或地区获批上市。

特立妥单抗是一款全球首创、即用型、基于体重给药的皮下注射双特异性抗体, 可将 CD3+T 细胞重定向到表达 BCMA 的骨髓瘤细胞, 以诱导杀伤肿瘤细胞。经临床验证, 泰立珂®在既往至少接受过三线治疗的复发或难治性多发性骨髓瘤患者中的缓解率高, 中国患者获益更佳, 总缓解率(ORR)达 76.9%。

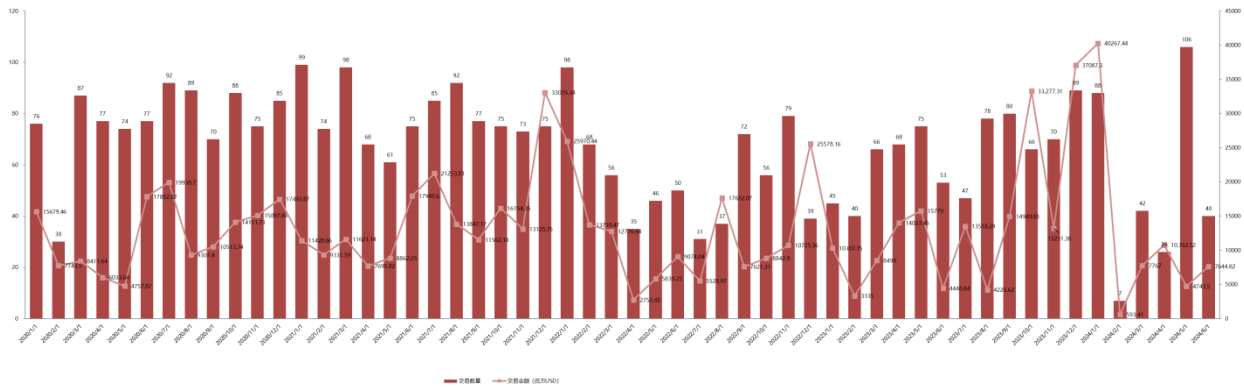
表 5: BCMA/CD3 双抗研发概况

药品名称	靶点	作用机制	研发机构	疾病	中国阶段	美国阶段
elranatamab	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	Pfizer	多发性骨髓瘤	申请上市	批准上市
特立妥单抗	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	Johnson & Johnson;Genmab	多发性骨髓瘤	批准上市	批准上市
linvoseltamab	BCMA/CD3	anti-BCMA/CD3 双特异性抗体	Regeneron Pharmaceuticals	多发性骨髓瘤;肾移植;AL 淀粉样变性	III 期临床	申请上市
TNB-383B	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	AbbVie;TeneoBio(Amgen)	多发性骨髓瘤	III 期临床	III 期临床
alnuctamab	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	EngMab(Bristol-Myers Squibb)	多发性骨髓瘤	III 期临床	III 期临床
BI 836909	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	AstraZeneca;和铂医药	胰腺导管癌	VII 期临床	VII 期临床
CM336	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	康诺亚	多发性骨髓瘤	VII 期临床	临床前
EMB-06	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	岸迈生物	多发性骨髓瘤	VII 期临床	临床前
HPN217	BCMA/CD3/albumin	anti-BCMA/CD3/albumin 三特异性抗体	AbbVie;Harpoon Therapeutics(Merck & Co.)	多发性骨髓瘤	临床前	I 期临床
REGN5459	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	Regeneron Pharmaceuticals	多发性骨髓瘤	临床前	VII 期临床
F182112	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	安源生物;新时代药业	多发性骨髓瘤	I 期临床	临床前
GR1803	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	智翔金泰	多发性骨髓瘤	I 期临床	临床前
ISB 2001	BCMA/CD3/CD38	anti-BCMA/CD38/CD3 三特异性抗体	Ichnos Sciences	多发性骨髓瘤	临床前	I 期临床
YKST02	BCMA/CD3	anti-CD3/BCMA 双特异性抗体	益科思特	多发性骨髓瘤	临床前	I 期临床

数据来源: 公司公告, 医药魔方, 西南证券整理

6 本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展

本周全球共达成 6 起重点交易, 披露金额的重点交易有 2 起。2seventy bio 宣布向诺和诺德出售血友病 A 候选药物和 MegaTAL 体内基因编辑技术; 美泰制药与 Humira® 的生物仿制药 YUSIMRY® 达成独家商业许可协议, 加强生物制剂组合。

图 16: 2020 年-2024 年 6 月(截至 6 月 30 日)国内公司和全球 TOP 药企重点交易数量和交易金额(不完全统计)


数据来源: 医药魔方, 西南证券整理

表 6: 本周国内公司和全球 TOP 药企重点创新药交易进展

出让方	受让方	药物	总金额(百万 USD)	交易方案
2seventy bio	Novo Nordisk	Hemophilia A program;gene editing technology	40	2seventy bio Announces Sale of Hemophilia A Candidate and MegaTAL In Vivo Gene Editing Technology to Novo Nordisk for up to \$40 million
Coherus BioSciences	Meitheal	CHS-1420	40	Meitheal Pharmaceuticals Strengthens Biologics Portfolio with an Exclusive Commercial Licensing Agreement for YUSIMRY®, a Biosimilar of Humira®
EA Pharma	Ensho Therapeutics	EA1080(I 期临床);other oral selective α4β7 integrin antagonists		Worldw ide License Agreement for EA1080, Oral Selective α4β7 Integrin Antagonist, Signed betw een EA Pharma and Ensho Therapeutics
Cardiff University	Immutep	anti-LAG3 small molecules (Cardiff University)(临床前)		Immutep Signs Exclusive License Agreement w ith Cardiff University for Next Generation Anti-LAG-3 Molecules for Cancer
Allegra Therapeutics	Acino	cefepime+enmetazobactam(批准上市)		Allegra Therapeutics and Acino Sign Exclusive Licensing and Supply Agreement for Allegra ’ s Novel Antibiotic EXBLIFEP® in Gulf Cooperation Council countries and South Africa
AprilBio	Evommune	APB-R3(I 期临床)		Evommune Secures Exclusive Rights to Develop and Commercialize a Phase 2-ready IL-18 targeted fusion protein from AprilBio

数据来源: 公司公告, 官方新闻, 西南证券整理

7 风险提示

药品降价预期风险; 医改政策执行进度低于预期风险; 研发失败的风险。

附表：A股、港股创新药板块成分股

股票代码	A股成分股	股票代码	港股成分股
688197.SH	首药控股-U	2552.HK	华领医药-B
688506.SH	百利天恒-U	1952.HK	云顶新耀-B
688331.SH	荣昌生物	2157.HK	乐普生物-B
688266.SH	泽璟制药-U	9966.HK	康宁杰瑞制药-B
688578.SH	艾力斯-U	0013.HK	和黄医药
688235.SH	百济神州-U	9926.HK	康方生物-B
688336.SH	三生国健	9995.HK	荣昌生物-B
688321.SH	微芯生物	2162.HK	康诺亚-B
688192.SH	迪哲医药-U	1875.HK	东曜药业-B
688062.SH	迈威生物-U	6855.HK	亚盛医药-B
600276.SH	恒瑞医药	1877.HK	君实生物
600196.SH	复星医药	6996.HK	德琪医药-B
688488.SH	艾迪药业	2256.HK	和誉-B
688180.SH	君实生物-U	9939.HK	开拓药业-B
688505.SH	复旦张江	1801.HK	信达生物
688265.SH	南模生物	1228.HK	北海康成-B
688302.SH	海创药业-U	2137.HK	腾盛博药-B
688520.SH	神州细胞-U	1167.HK	加科思-B
300558.SZ	贝达药业	9969.HK	诺诚健华-B
688176.SH	亚虹医药-U	2696.HK	复宏汉霖-B
688189.SH	南新制药	3692.HK	翰森制药
688221.SH	前沿生物-U	6998.HK	嘉和生物-B
688177.SH	百奥泰-U	2197.HK	三叶草生物-B
688382.SH	益方生物-U	2181.HK	迈博药业-B
		2616.HK	基石药业-B
		2096.HK	先声药业
		1672.HK	歌礼制药-B
		1177.HK	中国生物制药
		1093.HK	石药集团
		9688.HK	再鼎医药-SB
		2126.HK	药明巨诺-B
		2171.HK	科济药业-B
		6160.HK	百济神州
		1548.HK	金斯瑞生物科技
		6978.HK	永泰生物-B
		2142.HK	和铂医药-B
		2257.HK	圣诺医药-B
		6628.HK	创胜集团-B

数据来源：西南证券整理

分析师承诺

本报告署名分析师具有中国证券业协会授予的证券投资咨询执业资格并注册为证券分析师，报告所采用的数据均来自合法合规渠道，分析逻辑基于分析师的职业理解，通过合理判断得出结论，独立、客观地出具本报告。分析师承诺不曾因，不因，也将不会因本报告中的具体推荐意见或观点而直接或间接获取任何形式的补偿。

投资评级说明

报告中投资建议所涉及的评级分为公司评级和行业评级（另有说明的除外）。评级标准为报告发布日后6个月内的相对市场表现，即：以报告发布日后6个月内公司股价（或行业指数）相对同期相关证券市场代表性指数的涨跌幅作为基准。其中：A股市场以沪深300指数为基准，新三板市场以三板成指（针对协议转让标的）或三板做市指数（针对做市转让标的）为基准；香港市场以恒生指数为基准；美国市场以纳斯达克综合指数或标普500指数为基准。

公司评级	买入：未来6个月内，个股相对同期相关证券市场代表性指数涨幅在20%以上
	持有：未来6个月内，个股相对同期相关证券市场代表性指数涨幅介于10%与20%之间
	中性：未来6个月内，个股相对同期相关证券市场代表性指数涨幅介于-10%与10%之间
	回避：未来6个月内，个股相对同期相关证券市场代表性指数涨幅介于-20%与-10%之间
	卖出：未来6个月内，个股相对同期相关证券市场代表性指数涨幅在-20%以下
行业评级	强于大市：未来6个月内，行业整体回报高于同期相关证券市场代表性指数5%以上
	跟随大市：未来6个月内，行业整体回报介于同期相关证券市场代表性指数-5%与5%之间
	弱于大市：未来6个月内，行业整体回报低于同期相关证券市场代表性指数-5%以下

重要声明

西南证券股份有限公司（以下简称“本公司”）具有中国证券监督管理委员会核准的证券投资咨询业务资格。

本公司与作者在自身所知情范围内，与本报告中所评价或推荐的证券不存在法律法规要求披露或采取限制、静默措施的利益冲突。

《证券期货投资者适当性管理办法》于2017年7月1日起正式实施，本报告仅供本公司签约客户使用，若您并非本公司签约客户，为控制投资风险，请取消接收、订阅或使用本报告中的任何信息。本公司也不会因接收人收到、阅读或关注自媒体推送本报告中的内容而视其为客户。本公司或关联机构可能会持有报告中提到的公司所发行的证券并进行交易，还可能为这些公司提供或争取提供投资银行或财务顾问服务。

本报告中的信息均来源于公开资料，本公司对这些信息的准确性、完整性或可靠性不作任何保证。本报告所载的资料、意见及推测仅反映本公司于发布本报告当日的判断，本报告所指的证券或投资标的的价格、价值及投资收入可升可跌，过往表现不应作为日后的表现依据。在不同时期，本公司可发出与本报告所载资料、意见及推测不一致的报告，本公司不保证本报告所含信息保持在最新状态。同时，本公司对本报告所含信息可在不发出通知的情形下做出修改，投资者应当自行关注相应的更新或修改。

本报告仅供参考之用，不构成出售或购买证券或其他投资标的的要约或邀请。在任何情况下，本报告中的信息和意见均不构成对任何个人的投资建议。投资者应结合自己的投资目标和财务状况自行判断是否采用本报告所载内容和信息并自行承担风险，本公司及雇员对投资者使用本报告及其内容而造成的一切后果不承担任何法律责任。

本报告

须注明出处为“西南证券”，且不得对本报告及附录进行有悖原意的引用、删节和修改。未经授权刊载或者转发本报告及附录的，本公司将保留向其追究法律责任的权利。

请务必阅读正文后的重要声明部分

西南证券研究发展中心

上海

地址：上海市浦东新区陆家嘴 21 世纪大厦 10 楼

邮编：200120

北京

地址：北京市西城区金融大街 35 号国际企业大厦 A 座 8 楼

邮编：100033

深圳

地址：深圳市福田区益田路 6001 号太平金融大厦 22 楼

邮编：518038

重庆

地址：重庆市江北区金沙门路 32 号西南证券总部大楼 21 楼

邮编：400025

西南证券机构销售团队

区域	姓名	职务	座机	手机	邮箱
	蒋诗烽	总经理助理、销售总监	021-68415309	18621310081	jsf@swsc.com.cn
	崔露文	销售副总监	15642960315	15642960315	clw@swsc.com.cn
	谭世泽	高级销售经理	13122900886	13122900886	tsz@swsc.com.cn
	李煜	高级销售经理	18801732511	18801732511	yfliyu@swsc.com.cn
	卞黎旸	高级销售经理	13262983309	13262983309	bly@swsc.com.cn
上海	田婧雯	高级销售经理	18817337408	18817337408	tjw@swsc.com.cn
	张玉梅	销售经理	18957157330	18957157330	zymyf@swsc.com.cn
	魏晓阳	销售经理	15026480118	15026480118	wxyang@swsc.com.cn
	欧若诗	销售经理	18223769969	18223769969	ors@swsc.com.cn
	李嘉隆	销售经理	15800507223	15800507223	lijlong@swsc.com.cn
	龚怡芸	销售经理	13524211935	13524211935	gongyy@swsc.com.cn
	李杨	销售总监	18601139362	18601139362	yfly@swsc.com.cn
	张岚	销售副总监	18601241803	18601241803	zhanglan@swsc.com.cn
北京	杨薇	资深销售经理	15652285702	15652285702	yangwei@swsc.com.cn
	姚航	高级销售经理	15652026677	15652026677	yhang@swsc.com.cn
	张鑫	高级销售经理	15981953220	15981953220	zhxin@swsc.com.cn
	王一菲	销售经理	18040060359	18040060359	wyf@swsc.com.cn

	王宇飞	销售经理	18500981866	18500981866	wangyuf@swsc.com
	路漫天	销售经理	18610741553	18610741553	lmtyf@swsc.com.cn
	马冰竹	销售经理	13126590325	13126590325	mbz@swsc.com.cn
	郑龔	广深销售负责人	18825189744	18825189744	zhengyan@swsc.com.cn
	杨新意	广深销售联席负责人	17628609919	17628609919	yxy@swsc.com.cn
	张文锋	高级销售经理	13642639789	13642639789	zwf@swsc.com.cn
广深	龚之涵	销售经理	15808001926	15808001926	gongzh@swsc.com.cn
	丁凡	销售经理	15559989681	15559989681	dingfyf@swsc.com.cn
	陈紫琳	销售经理	13266723634	13266723634	chzlyf@swsc.com.cn
	陈韵然	销售经理	18208801355	18208801355	cyryf@swsc.com.cn
