

iza-bren 鼻咽癌 III 期到达 终点, 25H2 有望率先提交 NDA

百利天恒 (688506. SH)

核心观点

公司全球 FIC EGFR/HER3 ADC iza-bren 用于晚期鼻咽癌的 III 期临床期中分析达到主要终点, 预计将于 25H2 递交 NDA, 26 年核心产品有望国内获批上市。目前公司围绕 iza-bren 进行全面布局, 国内已启动 9 项 III 期临床以及诸多 PD-(L)1 联用 II 期临床, 涉及超过 10 种瘤种。合作伙伴 BMS 也已于今年 4 月登记海外第一个 II/III 期临床研究, 海外布局有望进一步加速。随着 iza-bren 在国内及海外研究逐步展开, 公司后续 ADC、多抗、ARC 等产品逐步推进, 公司差异化 ADC 平台以及多抗平台价值有望得到进一步验证。

事件

iza-bren 鼻咽癌 III 期临床期中分析达到主要终点

7 月 3 日, 公司公告其全球首创 EGFR/HER3 ADC iza-bren, 在既往经 PD-1/PD-L1 单抗治疗且经至少两线化疗 (至少一线含铂) 治疗失败的复发性或转移性鼻咽癌 III 期临床试验期中分析中达到主要终点。

简评

鼻咽癌 25H2 有望提交 NDA, 多瘤种展现出色潜力

iza-bren 鼻咽癌 III 期临床到达终点。公司自主研发的全球首创 EGFR/HER3 双抗 ADC, 也是同类产品进度最为领先的。

重要财务指标

	2023	2024	2025E	2026E	2027E
营业收入(百万元)	561.87	5,822.72	2,091.63	2,118.59	3,062.16
YoY(%)	-20.11	936.31	-64.08	1.29	44.54
净利润(百万元)	-780.50	3,707.50	-428.77	-1,503.19	-1,794.86
YoY(%)	-176.40	575.02	-111.56	-250.58	-19.40
毛利率(%)	59.19	95.46	86.00	85.00	85.00
销售净利率(%)	-138.91	63.67	-20.50	-70.95	-58.61
ROE(%)	-513.91	95.41	-12.40	-76.93	-1,128.07
EPS(摊薄/元)	-1.95	9.25	-1.07	-3.75	-4.48
P/E(倍)	-157.81	33.22	-287.26	-81.94	-68.62
P/B(倍)	810.99	31.70	35.63	63.03	774.11

资料来源: iFinD, 中信建投证券

首次评级

买入

贺菊颖

hejuying@csc.com.cn

SAC 编号:S1440517050001

SFC 编号:ASZ591

袁清慧

yuanqinghui@csc.com.cn

SAC 编号:S1440520030001

SFC 编号:BPW879

王云鹏

wangyunpeng@csc.com.cn

SAC 编号:S1440524070020

发布日期: 2025 年 07 月 12 日

当前股价: 281.25 元

主要数据

股票价格绝对/相对市场表现 (%)

	1 个月	3 个月	12 个月
	-16.84/-20.54	16.92/8.04	64.54/45.12
12 月最高/最低价 (元)			338.20/144.52
总股本 (万股)			40,100.00
流通 A 股 (万股)			10,289.11
总市值 (亿元)			1,127.81
流通市值 (亿元)			289.38
近 3 月日均成交量 (万)			101.16
主要股东			
朱义			74.35%

股价表现



相关研究报告

近日公告其在既往经 PD-1/PD-L1 单抗治疗且经至少两线化疗（至少一线含铂）治疗失败的复发性或转移性鼻咽癌 III 期临床启动于 2023 年 10 月，并于 2024 年 4 月被国家药监局纳入突破性治疗程序。随着此次期中分析达到主要终点，公司有望于 25H2 提交 iza-bren 上市申请，并于 26 年开启国内商业化。

鼻咽癌早期数据展现良好疗效。2024 年 5 月，公司在柳叶刀杂志 The Lancet 发表了 BL-B01D1 治疗多种实体瘤的 I 期数据。从 2021 年 12 月 8 日至 2023 年 3 月 13 日，研究纳入了 195 例患者，包括 113 例非小细胞肺癌，42 例鼻咽癌等。在 37 例鼻咽癌患者中，中位治疗线数 3 线，94.6% 患者既往既往接受过 PD-1/L1 单抗治疗，BL-B01D1 的 ORR 达到 37.8%，DCR 达 100%。mPFS 为 6.8 个月，mOS 尚未成熟。

多瘤种展现出色潜力。除了鼻咽癌之外，iza-bren 在包括 NSCLC、ESCC、UC 以及 BC 等诸多适应症上同样展现出色潜力，24 年 ESMO，公司公布其在 UC、ESCC 以及 BTC 早期临床数据，24 年 ESMO BC，更新其在晚期转移性乳腺癌临床结果，25 年 ESMO BC，发表了 TNBC 以及 HR+/HER2- BC 相关数据，25 年 ASCO 上，iza-bren 在 SCLC 以及罕见 EGFR 突变临床数据中选口头报告。

表 1: BL-B01D1 临床数据更新

试验药		BL-B01D1 (EGFR/HER3 ADC)									
代号	NCT05194982				NCT05194982				NCT05470348		
适应症	SCLC				罕见突变 NSCLC				BC		
人群特征	-				所有患者在对标准治疗后进展并接受过不超过 1 次化疗				中位治疗线数: 3, 中位随访 11.7 个月		
人数	N=58				N=83				N=121		
分期	I 期				I 期				I 期		
组名 / 人数	试验组 (N=58)	试验组 1 (N=52)	试验组 1a (N=22)	试验组 (N=78)	试验组 Y1 (N=13)	试验组 Y2 (N=17)	试验组 Y4 (N=25)	试验组 Y3 (N=23)	试验组 (N=121)	试验组 Y1 (N=55)	试验组 Y2 (N=66)
隐藏亚组											
分组特征	total	2.5mg/kg total	2.5mg/kg 1 prior line	Total	EGFR mut exon20ins/non-classical	HER2 mut	KRAS/BRAF/ME T mut	ALK/ROS1/RE T fusion	HER2- BC	HER2 zero	HER2 1+/2+
mDoR	4.6m	4.9m	4.9m	NR	NR	5.7m	NR	4.5m	9.7m	11.5m	9.7m
ORR	44.80%	48.10%	72.70%	39.70%	69.20%	52.90%	28.00%	26.10%	42.1%	41.8%	42.4%
mPFS	4.0m	4.1m	6.2m	7.0m	10.5m	7.5m	7.0m	3.8m	6.9m	8.3m	6.3m
mOS	12.0m	12.2m	15.0m								
DCR	81.0%	80.8%	90.9%	85.9%	92.3%	100%	76.0%	82.6%	80.2%	80.0%	80.3%

74.1% 75.0% 79.5%

TRAE (\geq grade 3) (\geq grade 3) (\geq grade 3)

来源 2025 ASCO 2025 ASCO 2025 ESMO BC

资料来源: insight, 公司公告, 中信建投证券

表 2: BL-B01D1 临床数据更新

试验药		BL-B01D1 (EGFR/HER3 ADC)										
登记号	NCT05470348			NCT05262491			NCT05262491			NCT05785039		
适应症	BC			BTC			ESCC			UC		
人群特征	44 TNBC(27 HER2 0); 77 HR+HER2- BC(28 HER2 0); 37 HER2+ BC			中位治疗线数: 2			-			-		
人数	N=158			N=39			N=83			N=32		
分期	I 期			I 期			I 期			I 期		
组名 / 人数	TNBC (N=44)	HR+/HER2- BC (N=77)	HER2+ BC (N=40)	试验组 1 (N=25)	试验组 2 (N=3)	试验组 3 (N=8)	试验组 1 (N=22)	试验组 2 (N=60)	试验组 3 (N=1)	试验组 (N=27/32)	试验组 Y (N=12)	
隐藏亚组	TNBC	HR+/HER2-	HER2+	2.5 mg/kg D1D8 Q3W	3.0mg/kg D1D8Q3W	3.5mg/kg D1D8Q3W	2.0 mg/kg	2.5mg/kg	3.0mg/kg	前线一次化疗经治		
分组特征	TNBC	HR+/HER2-	HER2+	2.5 mg/kg D1D8 Q3W	3.0mg/kg D1D8Q3W	3.5mg/kg D1D8Q3W	2.0 mg/kg	2.5mg/kg	3.0mg/kg	前线一次化疗经治		
mDoR	11.5m	7.4m	7.4m	7.3m	5.8m	5.8m	80.8%	80.8%	96.3%	100%	100%	
ORR	34.10%	37.70%	47.50%	32.0%	66.7%	50.0%	42.3%	42.3%	40.7%	75.0%	75.0%	
mPFS	5.8m	7.0m	7.0m	4.3m	3.5m	3.4m	5.0m	5.0m	NR	NR	NR	
DCR				88.0%	100%	87.5%						
TRAE							53% (\geq grade 3)					
来源	2024 SABCS			2024 ESMO			2024 ESMO			2024 ESMO		

资料来源: insight, 公司公告, 中信建投证券

海外启动首个 II/III 期临床，国内适应症布局全面

BL-B01D1 是全球首创也是进展最快的靶向 EGFR×HER3 的双抗 ADC。2023 年 12 月 11 日，公司与百时美施贵宝公司(BMS)就 BL-B01D1 项目达成独家许可与合作协议。两家公司将在美国共同开发和商业化 BL-B01D1。百利天恒全权负责中国大陆的开发、商业化和制造以及全球临床样品供应。百时美施贵宝将全权负责除中美以外区域的开发和商业化。BMS 已向公司支付不可撤销、不可退还的 8 亿美元首付款，将向公司支付 5 亿美元的近期或有付款。百利天恒有资格在实现某些开发、监管和销售业绩里程碑后获得最高达 71 亿美元的额

外付款，潜在总价值最高达 84 亿美元。

海外启动首个 II/III 期临床。24 年初，公司与 BMS 在美国合作开展 包括 BL-B01D1 单药篮子研究以及联用一线治疗篮子研究两个桥接临床研究，拓展适应症包括非小细胞肺癌到小细胞肺癌、乳腺癌、食管癌、鼻咽癌等。25 年 4 月 15 日，BMS 启动了 BL-B01D1 头对头化疗一线治疗不适用 PD-(L)1 的 TNBC 患者的注册 II/III 期临床 IZABRIGHT-Breast01 (NCT06926868)，也标志着 BL-B01D1 海外进入注册临床阶段，预计 25H2 有望看到更多 III 期临床开出。

国内公司就 BL-B01D1 已布局开展 40 项临床研究。其中包括 8 个单药后线疗法 III 期注册临床，覆盖非小细胞肺癌、小细胞肺癌、乳腺癌、尿路上皮癌、食管癌、鼻咽癌适应症；以及联合奥希替尼一线治疗 EGFR 突变 NSCLC III 期临床；8 个与 PD-1 联合用于一线治疗的 II 期临床，包含 9 个癌症适应症（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）。

图 1: BL-B01D1 II 期及以后临床试验

疾病领域	适应症	单药/联用	疗法	临床阶段			NDA/上市	临床试验编号	初步完成时间
				临床I期	临床II期	临床III期			
肺癌	EGFR wt NSCLC	单药	二线+					NCT06382129	2026/5/1
	EGFRm Nsq NSCLC	单药	二线					NCT06382116	2026/5/1
	EGFRm NSCLC	+奥希替尼	一线					NCT06838273	2028/12/1
	SCLC	单药	二线					NCT06500026	2026/7/1
	EGFRm NSCLC	奥希替尼	一线					NCT05880706	2025/7/1
	NSCLC	SI-B003	/					NCT05956587	2025/11/1
	NSCLC	PD-(L)1	一线及二线+					NCT06475300	2026/7/1
	SCLC	单药/±SI-B003	/					NCT05924841	2025/11/1
乳腺癌	SCLC	PD-(L)1	一线					NCT06437509	2026/6/1
	HR+/HER2- BC	单药	二线+					NCT06343948	2026/5/1
	TNBC	单药	二线+					NCT06382142	2026/6/1
	TNBC	单药	一线			II/III期		NCT06926868(全球)	2030/5/15
	TNBC	PD-(L)1	一线					NCT06471205	2026/7/1
胃肠道癌	HER2- BC	SI-B003	末线					NCT06042894	2025/12/1
	食管鳞癌	单药	二线					NCT06304974	2026/5/1
其他癌症	胃癌, 食管癌, 结直肠癌	SI-B003/ PD-(L)1	二线+					NCT06008054	2025/12/1
	鼻咽癌	单药	末线					NCT06118333	2025/12/1
	尿路上皮癌/膀胱癌	单药	三线+					NCT06857175	2027/12/1
	卵巢上皮癌	单药	二线+					NCT06994195	2027/12/1
	鼻咽癌	SI-B003	/					NCT05956587	2025/11/1
	鼻咽癌	PD-(L)1	一线及二线+					NCT06475300	2026/7/1
	头颈鳞癌	单药/±SI-B003	/					NCT06006169	2025/10/1
	头颈鳞癌/实体瘤	PD-(L)1	/					NCT06437522	2026/6/1
	宫颈癌	单药/±SI-B003	/					NCT05990803	2025/11/1
	尿路上皮癌及其他实验癌	SI-B003	二线+					NCT05965856	2025/12/1
	尿路上皮癌	PD-(L)1	一线					NCT06405425	2026/5/1
	肝癌	Lenvatinib	/					NCT06986785	2027/12/1
	胆道癌	±PD-(L)1	二线+					NCT06978114	2027/12/1
	胃癌	+ Axitinib ± K药	二线+					NCT06962787	2027/12/1
	脊索瘤	单药	二线+					NCT06787664	2027/12/1
	胶质母细胞瘤	单药	二线+					NCT06598787	2026/10/1

数据来源：公司公告，中信建投证券

多适应症有望陆续读出 III 期结果，25H2 催化丰富

展望 25H2 催化剂丰富。BL-B01D1 国内布局全面，末线鼻咽癌适应症率先到达试验终点，并预计将于 25H2 递交 NDA。2L 食管鳞癌、2L EGFRm Nsq-NSCLC、2L EGFRwt NSCLC 以及 2L+ HR+/HER2- BC 等适应症也有望在 25 年下半年及 26 年迎来数据读出并陆续递交上市申请，BL-B01D1 国内逐渐进入收获期。展望 25H2，BL-B01D1 用于 2L EGFRm NSCLC 以及联用奥希替尼用于 1L EGFRm NSCLC II 期数据有望于 WCLC 发布，海外多瘤种 I 期数据有望于 ESMO 发布，同时与 BMS 有望一起开出更多 III 期临床。

盈利预测和投资建议

请务必阅读正文之后的免责条款和声明。

公司已构建起全球领先的 ADC 药物研发平台、创新多特异性抗体药物研发平台、特异性增强双特异性抗体平台及创新 ARC 核药研发平台。核心产品 FIC 双抗产品 BL-B01D1 率先成功出海开启全球价值验证。我们看好公司作为双抗 ADC 行业龙头的平台价值陆续验证以及其余创新平台潜力的逐步释放，预计公司 25-27 年实现营业收入 20.9、21.2 以及 30.6 亿元，实现归母净利润-4.3、-15.0 以及-17.9 亿元，首次覆盖，给予“买入”评级。

收入拆分：
表 3: 百利天恒收入拆分

收入拆分/百万元	2024A	2025E	2026E	2027E
BL-B01D1			22.04	1166.32
SI-B001				322.81
BL-M07D1				71.52
仿制药收入	486.76	491.63	496.54	501.51
产品总收入	486.76	491.63	518.59	2062.16
里程碑收入	5331.72	1600	1600	1000
总计	5822.71	2091.63	2118.59	3062.16

资料来源：公司公告，中信建投证券

表 4: 百利天恒预测利润表（百万）

会计年度	2023A	2024A	2025E	2026E	2027E
营业收入	561.87	5,822.72	2,091.63	2,118.59	3,062.16
营业成本	229.28	264.39	292.83	317.79	459.32
营业税金及附加	10.48	11.50	27.93	28.29	40.90
销售费用	251.19	214.56	251.00	423.72	765.54
管理费用	116.70	190.48	209.16	254.23	367.46
研发费用	746.23	1,442.79	2,019.91	2,827.87	3,393.45
财务费用	20.76	-226.10	-250.00	-200.00	-150.00
资产减值损失	-12.98	-19.35	-23.34	-23.64	-34.17
信用减值损失	6.44	-2.19	0.11	0.11	0.16
其他收益	49.79	44.66	54.22	54.22	54.22
公允价值变动收益	0.00	11.44	0.00	0.00	0.00
投资净收益	0.00	19.23	0.00	0.00	0.00
资产处置收益	0.15	0.00	0.04	0.04	0.04
营业利润	-769.38	3,978.88	-428.17	-1,502.58	-1,794.26
营业外收入	2.30	1.54	1.30	1.30	1.30
营业外支出	1.94	2.28	1.91	1.91	1.91
利润总额	-769.01	3,978.15	-428.77	-1,503.19	-1,794.86
所得税	11.49	270.65	0.00	0.00	0.00

请务必阅读正文之后的免责条款和声明。

净利润	-780.50	3,707.50	-428.77	-1,503.19	-1,794.86
少数股东损益	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
归属母公司净利润	-780.50	3,707.50	-428.77	-1,503.19	-1,794.86
EBITDA	-674.84	3,846.55	-481.75	-1,505.23	-1,755.18
EPS (元)	-1.95	9.25	-1.07	-3.75	-4.48

资料来源: ifind, 中信建投证券

风险分析

行业政策风险: 因为行业政策调整 (政府集采、医保政策、创新药上市审评政策出现重大变化) 带来的研究设计要求变化、价格变化、带量采购政策变化、医保报销范围及比例变化等风险。

研发不及预期风险: 在产品研发过程中,因设计、计划、组织、协调、控制等环节失误而造成研发周期延长、成本上升或研发失败的风险。新药物在研发过程中,存在临床入组进度不确定、疗效结果及安全性结果数据不确定等风险。

审批不及预期风险: 审批过程中存在资料补充、审批流程变化等因素导致的审批周期延长等风险。

销售不及预期风险: 新上市药品面临市场准入、市场接受能力、产品竞争能力、产品竞争格局以及市场需求变动等风险,上市产品销售存在不及预期风险。

敏感性分析: 公司创新品种 **iza-bren** 预计 26 年有望实现商业化,27 年凭借多适应症布局成为公司主要销售品种,同时还有部分仿制药收入预计总体维持稳定。假设公司仿制药收入 25 年开始评价每年下滑 10%,公司 **iza-bren** 销售额相比预期减少 25%,对应公司 25-27 年收入为 20.4、20.2 以及 26.3 亿元,对应 25-27 年净利润-4.63、-15.58 以及-19.79 亿元,同比盈利预测减少 7.9%、3.7%以及 10.3%。

分析师介绍

贺菊颖

中信建投证券医药行业首席分析师，复旦大学管理学硕士，10 年以上医药卖方研究从业经验，善于前瞻性把握细分赛道机会，公司研究深入细致，负责整体投资方向判断。2020 年度新浪财经金麒麟分析师医药行业第七名、新财富最佳分析师医药行业入围、万德最佳分析师医药行业第四名等荣誉。2019 年 Wind “金牌分析师”医药行业第 1 名。2018 年 Wind “金牌分析师”医药行业第 3 名，2018 第一财经最佳分析师医药行业第 1 名。2013 年新财富医药行业第 3 名，水晶球医药行业第 5 名。

袁清慧

中信建投制药及生物科技组首席分析师。中山大学理学本科，佐治亚州立大学理学硕士，北卡大学教堂山分校医学院研究学者。曾从事阿尔茨海默、肿瘤相关新药研发，擅长创新药产业研究。2018 年加入中信建投证券研究发展部，负责制药及生物科技板块。

2020 年新浪金麒麟分析师医药行业第七名、新财富最佳分析师医药行业入围团队核心成员、Wind 金牌分析师医药行业第 4 名。2019 年 Wind 金牌分析师医药行业第 1 名。2018 年 Wind 金牌分析师医药行业第 3 名，第一财经最佳分析师医药行业第 1 名。2021 年新财富最佳分析师医药行业第五名。

王云鹏

中信建投制药及生物科技组研究员，清华大学化学系本科，有机化学博士，覆盖创新药及医药外包产业链、原料药等领域。

评级说明

投资评级标准		评级	说明
报告中投资建议涉及的评级标准为报告发布日后6个月内的相对市场表现,也即报告发布日后的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。A股市场以沪深300指数作为基准;新三板市场以三板成指为基准;香港市场以恒生指数作为基准;美国市场以标普500指数为基准。	股票评级	买入	相对涨幅 15%以上
		增持	相对涨幅 5%—15%
		中性	相对涨幅-5%—5%之间
		减持	相对跌幅 5%—15%
		卖出	相对跌幅 15%以上
	行业评级	强于大市	相对涨幅 10%以上
		中性	相对涨幅-10-10%之间
		弱于大市	相对跌幅 10%以上

分析师声明

本报告署名分析师在此声明: (i) 以勤勉的职业态度、专业审慎的研究方法,使用合法合规的信息,独立、客观地出具本报告,结论不受任何第三方的授意或影响。(ii) 本人不曾因,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收到任何形式的补偿。

法律主体说明

本报告由中信建投证券股份有限公司及/或其附属机构(以下合称“中信建投”)制作,由中信建投证券股份有限公司在中华人民共和国(仅为本报告目的,不包括香港、澳门、台湾)提供。中信建投证券股份有限公司具有中国证监会许可的投资咨询业务资格,本报告署名分析师所持中国证券业协会授予的证券投资咨询执业资格证书编号已披露在报告首页。

在遵守适用的法律法规情况下,本报告亦可能由中信建投(国际)证券有限公司在香港提供。本报告作者所持香港证监会牌照的中央编号已披露在报告首页。

一般性声明

本报告由中信建投制作。发送本报告不构成任何合同或承诺的基础,不因接收者收到本报告而视其为中信建投客户。

本报告的信息均来源于中信建投认为可靠的公开资料,但中信建投对这些信息的准确性及完整性不作任何保证。本报告所载观点、评估和预测仅反映本报告出具日该分析师的判断,该等观点、评估和预测可能在不发出通知的情况下有所变更,亦有可能因使用不同假设和标准或者采用不同分析方法而与中信建投其他部门、人员口头或书面表达的意见不同或相反。本报告所引证券或其他金融工具的过往业绩不代表其未来表现。报告中所含任何具有预测性质的内容皆基于相应的假设条件,而任何假设条件都可能随时发生变化并影响实际投资收益。中信建投不承诺、不保证本报告所含具有预测性质的内容必然得以实现。

本报告内容的全部或部分均不构成投资建议。本报告所包含的观点、建议并未考虑报告接收人在财务状况、投资目的、风险偏好等方面的具体情况,报告接收者应当独立评估本报告所含信息,基于自身投资目标、需求、市场机会、风险及其他因素自主做出决策并自行承担投资风险。中信建投建议所有投资者应就任何潜在投资向其税务、会计或法律顾问咨询。不论报告接收者是否根据本报告做出投资决策,中信建投都不对该等投资决策提供任何形式的担保,亦不以任何形式分享投资收益或者分担投资损失。中信建投不对使用本报告所产生的任何直接或间接损失承担责任。

在法律法规及监管规定允许的范围内,中信建投可能持有并交易本报告中所提公司的股份或其他财产权益,也可能在过去12个月、目前或者将来为本报中所提公司提供或者争取为其提供投资银行、做市交易、财务顾问或其他金融服务。本报告内容真实、准确、完整地反映了署名分析师的观点,分析师的薪酬无论过去、现在或未来都不会直接或间接与其所撰写报告中的具体观点相联系,分析师亦不会因撰写本报告而获取不当利益。

本报告为中信建投所有。未经中信建投事先书面许可,任何机构和/或个人不得以任何形式转发、翻版、复制、发布或引用本报告全部或部分内容,亦不得从未经中信建投书面授权的任何机构、个人或其运营的媒体平台接收、翻版、复制或引用本报告全部或部分内容。版权所有,违者必究。

中信建投证券研究发展部

北京
 朝阳区景辉街16号院1号楼18层
 电话: (8610) 56135088
 联系人: 李祉瑶
 邮箱: lizhiyao@csc.com.cn

上海
 上海浦东新区浦东南路528号南塔2103室
 电话: (8621) 6882-1600
 联系人: 翁起帆
 邮箱: wengqifan@csc.com.cn

深圳
 福田区福中三路与鹏程一路交汇处广电金融中心35楼
 电话: (86755) 8252-1369
 联系人: 曹莹
 邮箱: caoying@csc.com.cn

中信建投(国际)

香港
 中环交易广场2期18楼
 电话: (852) 3465-5600
 联系人: 刘泓麟
 邮箱: charleneliu@csci.hk