

证券代码：688177

证券简称：百奥泰

百奥泰生物制药股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系 活动类别	☐特定对象调研 ☐分析师会议 ☐媒体采访 ☐新闻发布会 ☐业绩说明会 ☐路演活动 ☐现场参观 ☐电话会议 √其他：邮件
参与单位	自然人股东
时间	2025 年 9 月 11 日
地点	公司邮箱
接待人员	董事长、总经理：李胜峰 董事会秘书：鱼丹 证券事务代表：宋珊珊
投资者关系 活动主要内容介绍	公司主要就以下问题与调研人员进行了交流： Q1:公司在单抗 ADC 的开发思路是什么，目前的单抗 ADC 平台是否存在改进的空间？针对 ADC 的开发策略，未来是以单抗 ADC 为主还是以双抗 ADC 为主或是联合用药为主？公司除了布局现有的开发较为成熟且激烈的靶点外，是否有一些更为前沿、新颖的靶点在布局？在双抗 ADC 平台及管线的开发方面，公司目前有何安排？请公司阐述一下在 ADC 的研发策略方面，公司的最新思路。 公司在单抗 ADC 的开发上，秉持着进一步提升疗效、攻克耐药性难题的理念。目前的 ADC 平台开发与产品管线仍有较大的优化空间，包括双靶点，双毒素。针对不同的适应症以及对应的竞品格局，公司的 ADC 开发策略将进行差异化部署。对于

	竞争激烈的适应症，公司更倾向于布局双抗 ADC 或双 payload ADC，使产品更具差异化和竞争力。 Q2：公司如何看待 IO2.0 的开发热潮及发展前景？公司在 BAT7111 产品的定位是什么，是否有实验数据分享？BAT7111 与 PDL1/4-1BB 在药效层面是否能构成差异化？未来是否会在 BAT7111 的平台上开发三抗？ IO2.0 领域展现出巨大的发展潜力，其疗效有望显著超越 IO1.0。BAT7111 具备成为 IO2.0 的潜力，相较于 PDL1-4-1BB，BAT7111 能够特异性激活 PD1 阳性的肿瘤特异性 T 细胞，因此可能具备更高的安全性和有效性。若 BAT7111 在临床研究中取得成功，公司有望在此基础上进行进一步开发。 Q3：公司是否对 BAT7111 与 PD1/VEGF 针对肿瘤微环境改造方面的疗效做过评估？围绕 IO2.0，除了已经进入临床的产品之外，公司是否存在针对肿瘤微环境改造的其他相关产品进行研发？ 公司并未直接对比 BAT7111 与 PD1/VEGF 在肿瘤微环境改造方面的具体作用机制；同时，公司正积极推进针对肿瘤微环境改造的其他相关产品的研发工作。 Q4：公司正在开发的 BAT1308 观察到的临床数据与 K 药相比大约处于什么水平？BAT1308+ADC 的组合未来是否会到受 PD1/VEGF+ADC 联合用药策略的冲击？ 目前 BAT1308 已进入 III 期临床，从临床 I 期及其扩展研究的数据来看，BAT1308 与 K 药相比，在肺癌，肝癌和宫颈癌等肿瘤上的疗效和安全性显示更好或者基本一致。 百奥泰的 BAT1308+ADC 组合，是基于我们自己 ADC 的特点选择在某些肿瘤中进行临床开发的。目前还没有数据支持 PD1/VEGF 双抗与 ADC 联合优于 PD1 抗体联合 ADC。
--	---

	PD1/VEGF+ADC 对 PD1+ADC 将来在联合用药治疗肿瘤方面会带来哪些冲击要等数据说话。 Q5: 在 Frα 靶点的开发上, RINA-S 与贵司的 BAT8006 都声称 BIC 产品, 公司如何看与 RINA-S 的临床数据疗效? BAT8006 是否有开展一线治疗临床试验的计划? RINA-S 的早期研究数据也比较亮眼, 但 BAT8006 除了疗效数据比较好以外, 安全性也是一大优点, 在超过 100 例受试者中, 未发现间质性肺炎和眼部不良事件, 对比两个药物已公布的数据, BAT8006 在治疗后出现的不良反应 (TEAE) 而导致的剂量降低和终止治疗的比例均比 RINA-S 更低。对 Frα 靶点敏感的卵巢癌, 一线治疗仍是以铂为基础的化疗, 目前 BAT8006 的 III 期临床研究是针对铂耐药卵巢癌的 1-3 线治疗, 暂没有开展一线临床研究的计划。 Q6: 请公司介绍一下 BAT8008 的临床开发表现, 以及后期与已上市的其他 ADC 产品在临床设计、用药组合、适应症方面如何开展? 是有否启动海外临床及商业合作的计划? BAT8008 在 I 期研究中, 针对宫颈癌、三阴乳腺癌和激素受体阳性 HER2 阴性的乳腺癌等肿瘤进行了扩展研究, 观察到比较好的疗效和安全性, 后期将根据这 3 个扩展队列研究数据进行 III 期适应症临床研究, 目前也正在与 CDE 沟通 III 期临床研究方案。公司会积极寻找合作。 Q7: 公司在自免用药方面目前以类似药开发为主, 尚未有创新管线进入临床, 请问公司未来针对自免药物的开发思路及策略, 特别是适应症、靶点、药物结构、临床策略方面。 公司在多种自免疾病方面目前有多款创新管线处于临床前开发阶段, 其中以双特异性抗体为主要研发方向。这些项目旨在显著超越现有治疗手段, 但具体的靶点信息等细节暂不便对
--	--

	外披露。 Q8：公司创新药物的海外市场开发方面，倾向于哪种模式？ 公司在创新药物海外市场的拓展上，以促进公司发展壮大、契合长远战略规划为原则，可能是多种不同模式。 Q9：介绍一下公司的团队搭建计划、核心员工持股计划的相关安排，针对公司一股独大、核心员工不持股或持股比例较低问题，是否有相应预案？ 公司高度重视团队建设和人才激励，目前已搭建员工持股平台作为长期激励体系的重要部分。针对团队结构优化，公司将持续引进专业人才，并配套完善绩效考核与激励机制。对于股权结构问题，公司会积极研究逐步扩大核心员工持股范围的具体方案，后续将结合战略发展及合规要求稳步推进，相关信息会按规定及时披露。 Q10：公司未来在资本运作方面，比如 A 股增资及港股 IPO 是否有新的计划？ 公司高度重视资本运作规划，对于 A 股增资及港股 IPO 等可能性，我们将积极研究并持续拓宽融资渠道。后续如有明确计划，公司将严格按照监管要求及时履行信息披露义务。
风险提示	以上如涉及对行业的预测、公司发展战略规划等相关内容，不能视作公司或公司管理层对行业、公司发展的承诺和保证，敬请广大投资者注意投资风险。