

证券代码：688197

证券简称：首药控股

首药控股（北京）股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2024-03

投资者关系 活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input checked="" type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 新闻发 布会 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他		
参与单位名称 及人员姓名	特定对象调研、分析师会议、路演活动： 广发证券、方正证券、财通证券、德邦证券、华福证券、开源证 券、天风证券、华鑫证券、国海证券、东北证券、申万宏源证券、国 泰君安证券 汇添富基金、工银瑞信基金、摩根基金、建信基金、诺安基金、 国新国证基金、安信基金、华安基金、方正富邦基金、中欧瑞博基 金、易方达基金、泓德基金、格林基金、长盛基金、海富通基金、华 宝基金、国海富兰克林基金、国金基金、华泰柏瑞基金、国投瑞银基 金、鹏华基金、中邮基金、湘财基金、华夏基金、财通基金、华商基 金- 中金资管、中再资产、泓澄投资、明法投资、康曼德资本、楹联 健康基金、民森投资、拾贝投资、福泽源基金、明世伙伴、慎知资 产、重阳投资、博裕资本 建信养老、弘康人寿、财通资管、东海证券自营、中信保诚 业绩说明会： 全体投资者均可在线收看和参与互动交流		
时间	2024年5-6月	地点	公司会议室、腾讯会议（线上）、北 京泛太平洋酒店、北京金融街威斯汀 大酒店、中国大饭店、上海证券交易 所上证路演中心网站等
上市公司接待 人员姓名			

	国杰
投资者关系活动 主要内容介绍	<p>问：请问公司，正大天晴与公司合作开发的 TQ-B3139 的最新进展情况？</p> <p>答：近日，国家药品监督管理局批准正大天晴申报的 1 类创新药依奉阿克胶囊（商品名：安洛晴）上市，适用于未经过间变性淋巴瘤激酶（ALK）抑制剂治疗的 ALK 阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的治疗。该药为公司与正大天晴合作研发，双方共同拥有知识产权，按协议约定，公司享有里程碑收款及后续商业化权益分成。</p> <p>问：三代 ALK 抑制剂 SY-3505 进展咋样了？</p> <p>答：SY-3505 是公司自主研发的完全国产第三代 ALK 抑制剂，目前已开展两项关键临床试验，包括针对二代 ALK 抑制剂治疗失败的非小细胞肺癌患者的 II 期临床试验和对比克唑替尼一线治疗 ALK 阳性非小细胞肺癌患者的 III 期临床试验。这两项试验均在 2023 年内启动，目前正在全国几十家研究中心快速推进过程中，试验进度符合公司预期。</p> <p>问：您好，正大天晴与公司合作开发的 TQ-B3139 里程碑款项具体是多少？</p> <p>答：根据双方签署的合作协议，在正大天晴收到新药证书和批准文号后，公司将收到对应的里程碑款项。后续，公司还将获得药品销售提成。相关款项的具体金额请关注公司后续披露的定期报告。</p> <p>问：请问公司，听说 SY-5007 快要报产了？</p> <p>答：SY-5007 是公司完全自主研发的选择性 RET 酪氨酸激酶抑制剂，针对 RET 融合阳性非小细胞肺癌（包括初治和经治患者）的关键 II 期临床试验于 2023 年 10 月完成全部受试者的入组，目前还在随访中。同时，针对初治的 RET 融合阳性非小细胞肺癌患者的确证性 III 期临床试验目前也已完成全部受试者入组，两项关键临床试验进度均符合公司预期。</p> <p>问：贵公司和其他公司共研的项目挺多，公司有自研的能力，为什么还要和其他公司展开后续合作，是公司实力有局限吗？</p> <p>答：在公司发展早期，考虑到资金实力及研发成本，结合公司产品布局及合作意向，公司将部分自主研发项目对外转让或合作研发，公司享有里程碑付款及销售分成。2017 年后，公司未再将在研</p>

	<p>管线对外转让，致力于开展全流程创新药的研发工作。截至目前，公司已拥有 12 个自主研发管线，其中 1 款已处于 pre-NDA 沟通交流阶段，2 款处于关键性注册 II/III 期临床，1 款处于 II 期临床，3 款处于 I 期临床阶段，以及多款具有前瞻性的优质临床前候选化合物。</p> <p>问：对于 SY-3505 和 SY-707 上市后的商业化，它们之间的定位如何区分？</p> <p>答：基于公司在 ALK 抑制剂领域的商业化战略，现阶段 SY-707 的市场定位是一线治疗药物，SY-3505 率先获批的适应症将会是二线以及二线以上用药，两款药物将形成序贯治疗格局。后续，在 SY-3505 的三期临床试验完成并获批一线治疗适应症后，公司将会综合考虑市场竞争格局和产品矩阵布局，发挥 SY-707 和 SY-3505 的在一线治疗领域的互补协同作用。</p>
<p>其它说明</p>	<p>交流过程中不涉及应当披露的重大信息，未发生未公开重大信息泄露等情况。</p>
<p>附件清单</p>	<p>无</p>
<p>时间</p>	<p>2024 年 6 月 19 日</p>