



百济神州公司介绍

2022年9月

披露声明

本演示文稿中的某些陈述（在本演示文稿日期可独立验证的事实陈述除外）可能包含前瞻性声明。例如关于百济神州的研究、药物发现、临床前和早期临床项目和计划的声明；百济神州候选产品的近期临床数据及其产品的批准；晚期临床试验的实施和预期数据的解读；产品的最新上市申请和计划的商业化产品发布；百济神州产品和候选药物的临床开发、药政里程碑和商业化的进展和预期；以及正在建设的生产基地的预计产能和完工时间等。由于各种重要因素的影响，实际结果可能与前瞻性声明有重大差异。这些因素包括了以下事项的风险：百济神州证明其候选药物功效和安全性的能力；候选药物的临床结果可能不支持进一步开发或上市审批；药政部门的行动可能会影响到临床试验的启动、时间安排和进展以及药物上市的审批；百济神州的上市药物及候选药物（如能获批）获得商业成功的能力；百济神州获得和维护对其药物和技术的知识产权保护的能力；百济神州依赖第三方进行药物开发、生产和其他服务的情况；百济神州取得监管审批和商业化医药产品的有限经验，及其获得进一步的营运资金以完成候选药物开发与商业化和实现并保持盈利的能力；新冠肺炎全球疫情对百济神州的临床开发、监管、商业化运营以及其他业务带来的影响；以及百济神州在最近向美国证券交易委员会（SEC）递交的季度报告中的“风险因素”章节里更全面讨论的各类风险；以及百济神州向SEC、香港联交所及上海证券交易所期后呈报中关于潜在风险、不确定性以及其他重要因素的讨论。本演示文稿中的所有信息仅及于演示文稿发布之日，除非法律要求，百济神州并无责任更新该些信息。

本演示文稿中与百济神州试验用候选药物相关的部分临床数据来自临床前研究或早期的单臂临床试验。在演示这些与其他研究药物或已上市药品相关的数据时，演讲和讨论并非基于百济神州的试验用候选药物与其他产品之间的头对头试验，试验方案中预先规定的情况例外。百济神州仍在进行临床前研究和临床试验，随着额外的患者入组和评价，百济神州试验用候选药物的数据可能会发生变化。

本演示文稿及对其口头介绍包含第三方研究的数据和信息，以及公司内部对此类数据和信息的分析。百济神州尚未单独核实从这些来源获得的数据和信息。同样来源获得的前瞻性信息受上述相同条件的约束。

本材料目的在于向公众传递疾病相关知识及医药前沿信息，非广告用途，不构成对任何药物的商业推广或对诊疗方案的推荐，亦不能代替医疗卫生专业人士的意见。如有任何问题请向医疗卫生专业人士咨询。

这份公司介绍旨在：

- ▶ 向利益相关方介绍百济神州时，确保信息的一致性与连贯性
- ▶ 创建高度可视化的PPT，确保内容的准确性
- ▶ 重点介绍百济神州的发展历程、业务重点、未来发展与文化内涵
- ▶ 各位同事可参照此模板，根据不同利益相关方的需求和呈现场合酌情使用

注：因本文档中所包含的公司内部统计数据会快速变化，为确保对外披露数据的一致性与准确性，传播部将**每季度**进行更新。

内 容 目 录

- > 01. 关于百济神州
- > 02. 我们的科学和管线
- > 03. 我们的商业化表现
- > 04. 我们的自主生产
- > 05. 我们的全球合作
- > 06. 我们的可持续发展



关于 百济神州



百济神州



百创新药，济世惠民

Cancer Has No Borders.

Neither Do We.



数据一览

数据截至2022年8月



成立于
2010年



首席执行官：
欧雷强 (John V. Oyler)



主要办事处：中国北京、
美国麻省剑桥、瑞士巴塞尔



携手~20家
行业合作伙伴



纳斯达克: BGNE
港交所: 06160 | 上交所: 688235



30个全球办事处
覆盖5大洲



8,500+ 名员工
800+ 肿瘤临床研究团队



3,300+
研发&医学事务团队



50+ 临床前研究项目；
在全球45个国家/地区开展临床试验

百济神州由一位富有远见的企业家和一位杰出的科学家联合创立，通过吸纳全球优秀人才，发挥专业特长，整合优势资源，力求让全世界的癌症患者无论身在何处，都能够因此受益。

如今，我们正在不断**扩展和提升**自身实力，以独特的发展战略提升药物可及性，并通过自身实力和与合作伙伴的携手，为尽可能多的**全球患者**提供**高品质**的创新药物。



欧雷强（John V. Oyler）
联合创始人、董事长兼首席执行官

王晓东 博士
联合创始人兼科学顾问委员会主席



百济神州成立于2010年，是一家具备全价值链运营能力的新一代全球性生物科技企业。

秉承“百创新药，济世惠民”的初心和“科学为本”的DNA，百济神州立志**做行业的变革者和引领者**，旨在**从根本上改变开发创新药物的效率，推动生物制药行业从欧美等发达国家市场向大众市场准入模式的转变**，并通过多元化商业模式为全球数十亿人提供高品质、可及且可负担的创新药物，改善治疗效果、提高生命质量，用科学托起生命的希望。

历经十余年发展，百济神州的业务已**遍及全球五大洲**，拥有的临床前、临床阶段候选药物及商业化产品能够**覆盖全球80%的癌症种类***。百济神州也是首家在纳斯达克、港交所与上交所三地上市的生物科技公司。

我们的使命 >

建立全新一代的生物制药公司，
以我们的勇气，不断创新，挑
战现状，让高质量的治疗方案
惠及全球数十亿人。



我们的核心价值观



患者为先

为世界各地的患者带来更可负担的药物
推动全球健康水平持续改善



锐意创新

挑战现状，推动科学进步，让不可能成为可能
想他人所不敢想，并尽一切可能去实现



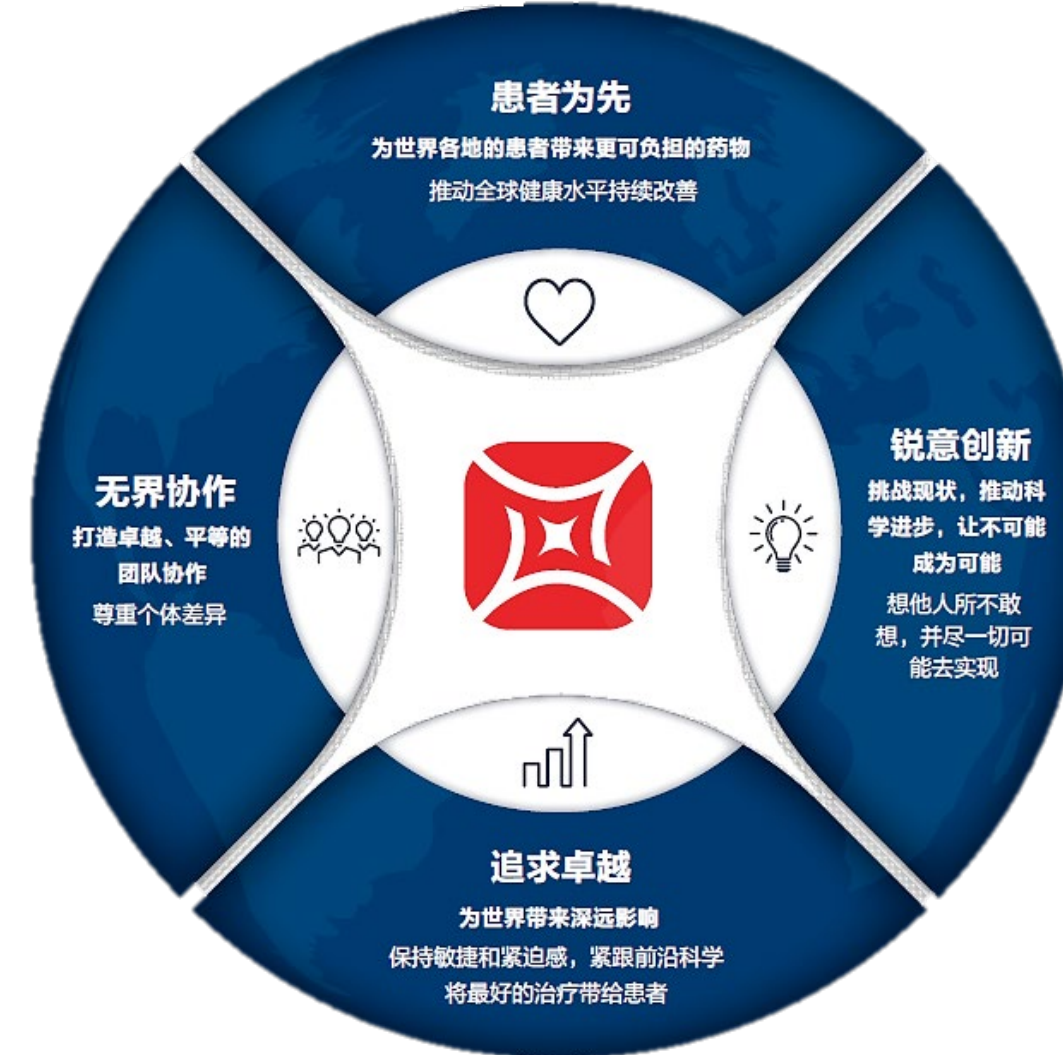
追求卓越

为世界带来深远影响
保持敏捷和紧迫感，紧跟前沿科学，将最好的治疗带给患者



无界协作

打造卓越、平等的团队协作
尊重个体差异



我们的重要发展历程

2010

百济神州成立



2012

PD-1 和
BTK 药物发现正式立项



2016

在美国纳斯达克上市



2019

BRUKINSA® 在美国正式获批
百泽安®在中国正式获批



2022

美国新泽西州霍普韦尔
生产基地与研发中心正式动工建设



2011

北京研发中心建立



2014

帕米帕利和泽布替尼
启动临床试验



2018

在香港联交所上市



2020

百悦泽®在中国正式获批



2021

- 在上交所科创板上市
- 与诺华达成战略合作
- 百汇泽®在中国获批上市



我们的 科学与管线



研发数据概览



11

款自主研发的分子药物在公司成立后的
首个十年推入临床阶段

~40

款临床阶段候选药物和商业化产品

50⁺

个正在开展的临床前研究项目

3

款自主研发药物已获批上市

30⁺

处于3期或潜在注册性临床试验

**全球领先的
研发引擎**





科学驱动的临床前研究能力

两大阶段的技术演进

阶段一：成果初显，已构建起核心药物研究能力与团队(2011-2018)

- 3款自主研发药物实现商业化上市

阶段二：面向未来，持续扩展药物研究新技术，提升人才储备 (2019至今)

- 800+ 科研人员
- 加大对新平台的投入，提升内部药物研发能力，通过组合管理提升效率
- 50+ 临床前项目，其中~50% 具备“同类最优”或“同类首创”潜力
- 预计未来几年，将有一大批新分子药物进入临床；2024年起，预计每年我们将有10+项分子药物进入临床试验（IND）

新型药物研究平台 和能力

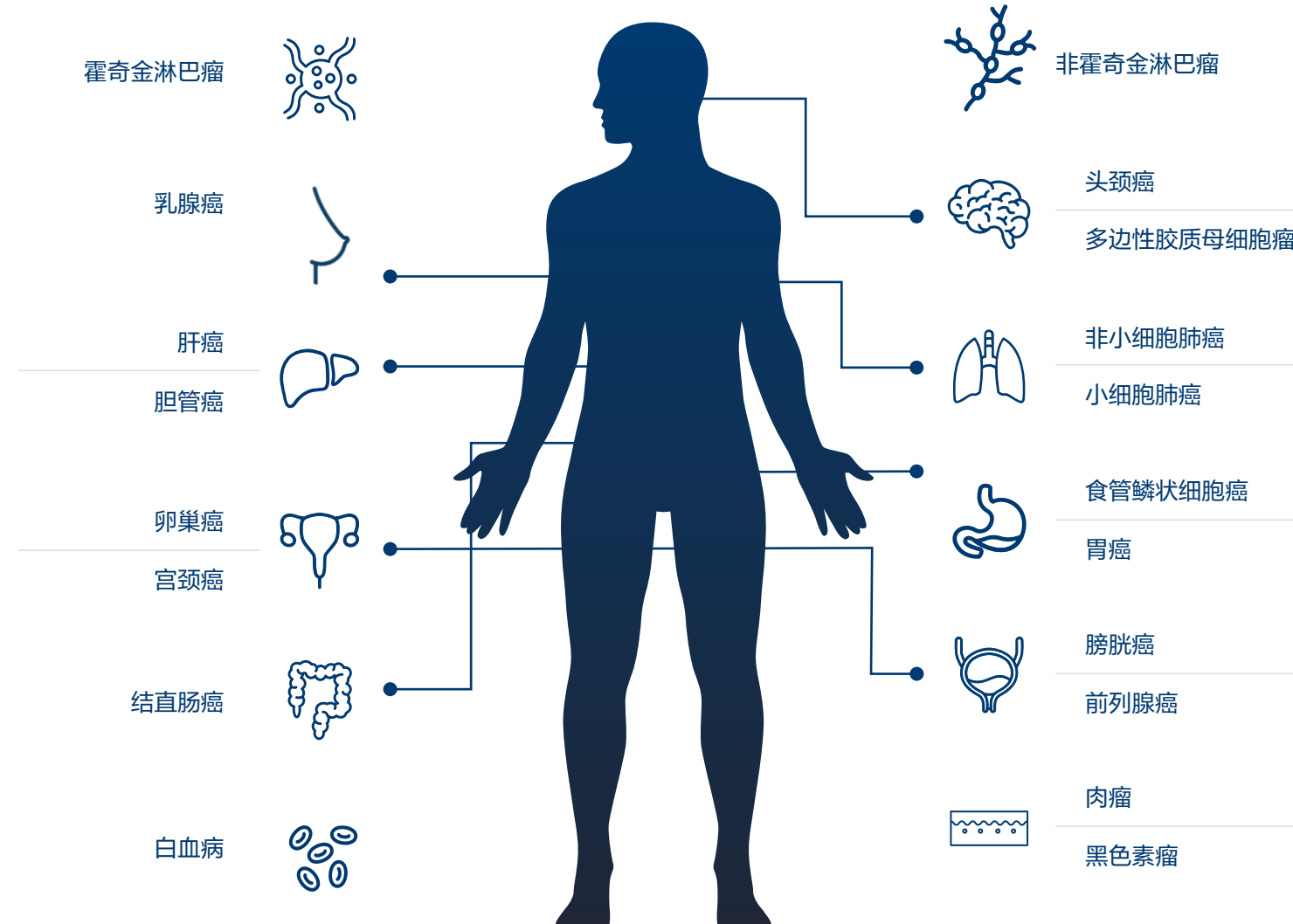


ADC = 抗体药物偶联物
CDAC = 嵌合式降解激活化合物; CMC = 化学、生产和控制; HTS = 高通量筛选
; IND = 新药临床试验申请.

最大程度满足患者对创新药物的需求

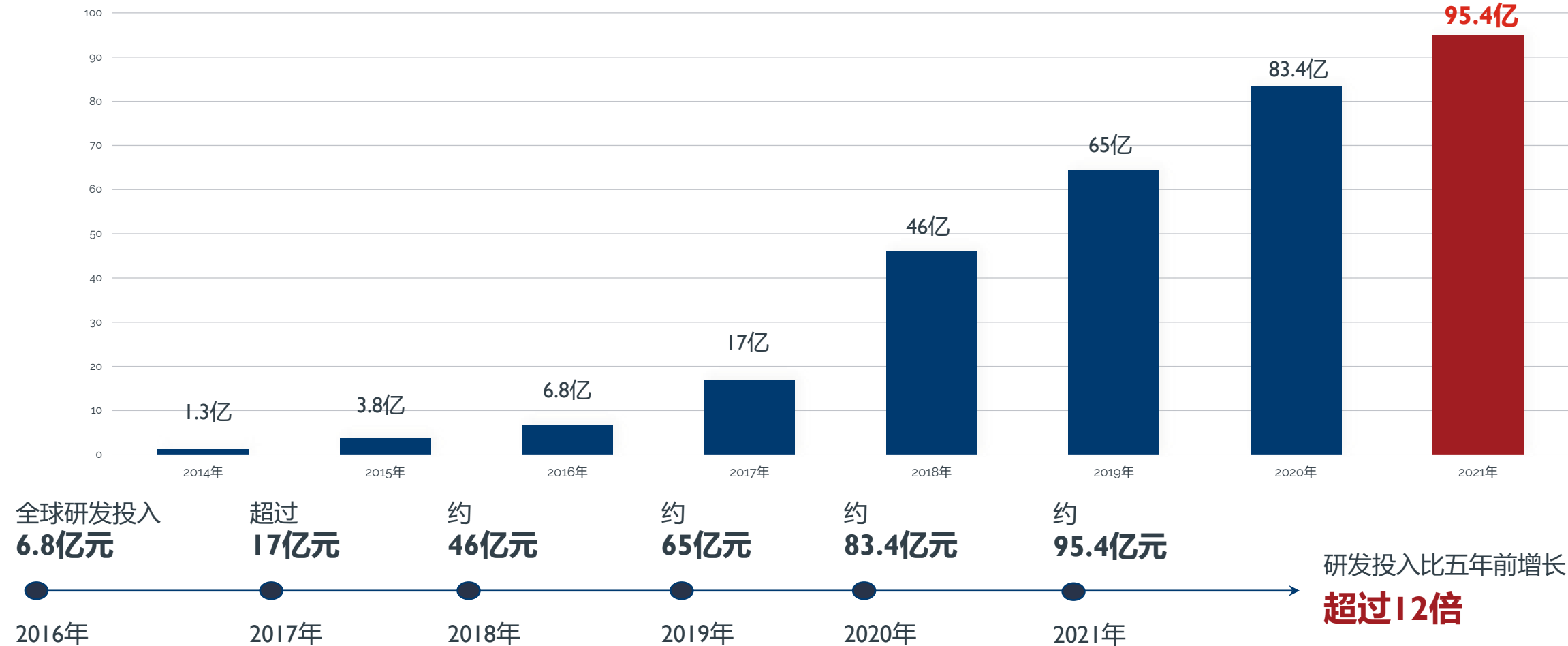
2020年，全球癌症新发病例约1,930万例，癌症死亡人数近1,000万人。

我们广泛的产品管线已覆盖全球80%*的癌症种类。



我们重视对研发的投入

单位: 亿/人民币

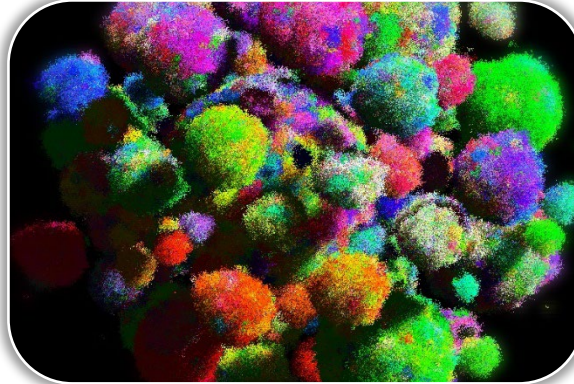


数据截至2022年8月

四大研发重点领域

在实体瘤、血液肿瘤领域持续建立领先地位，并进一步将研究领域扩展至免疫与炎症

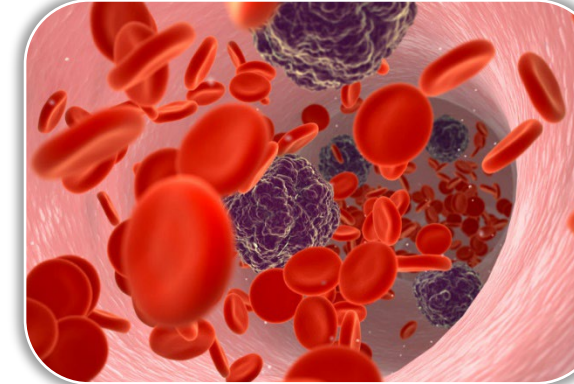
实体肿瘤



重点关注瘤种：

- 肺癌领域
- 胃肠癌领域

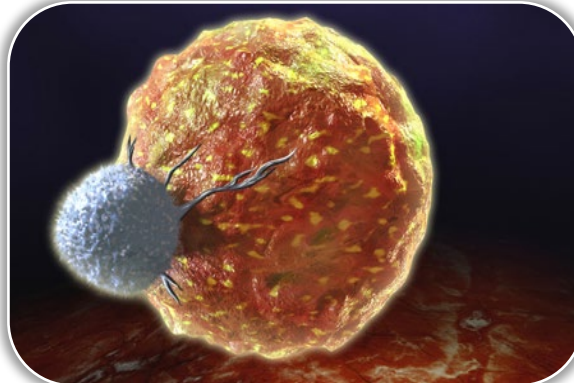
血液肿瘤



重点关注瘤种：

- 以BTK为靶点的B细胞恶性肿瘤
- 以Bcl-2为靶点的AML/MDS

免疫肿瘤



丰富强大的免疫肿瘤管线是我们的泛肿瘤领域的核心策略

以PD-1为靶点开展广泛的联合疗法

免疫与炎症



研究领域拓展至非肿瘤领域，探索更多治疗可能

基于科学的自主研发创新



百悦泽®

百济神州首个在美获批的自主研发抗癌新药

百泽安®

经过独特结构改造的全球品质抗PD-1抗体药物

百汇泽®

已知的非药物泵底物的PARP抑制剂

TIGIT

完整的Fc功能

OX-40

唯一的非配体竞争性的OX-40抗体

Bcl-2

潜在同类最优的Bcl-2抑制剂

HPK-1

最早进入临床的HPK-1

临床前

10+款同类第一/同类最优的化合物计划在未来24个月内进入临床阶段

加大对新疗法的投入，推动新一波的药物发现浪潮

2021年及以后

CDAC

单克隆抗体

BsAb/TsAb

ADC

细胞疗法

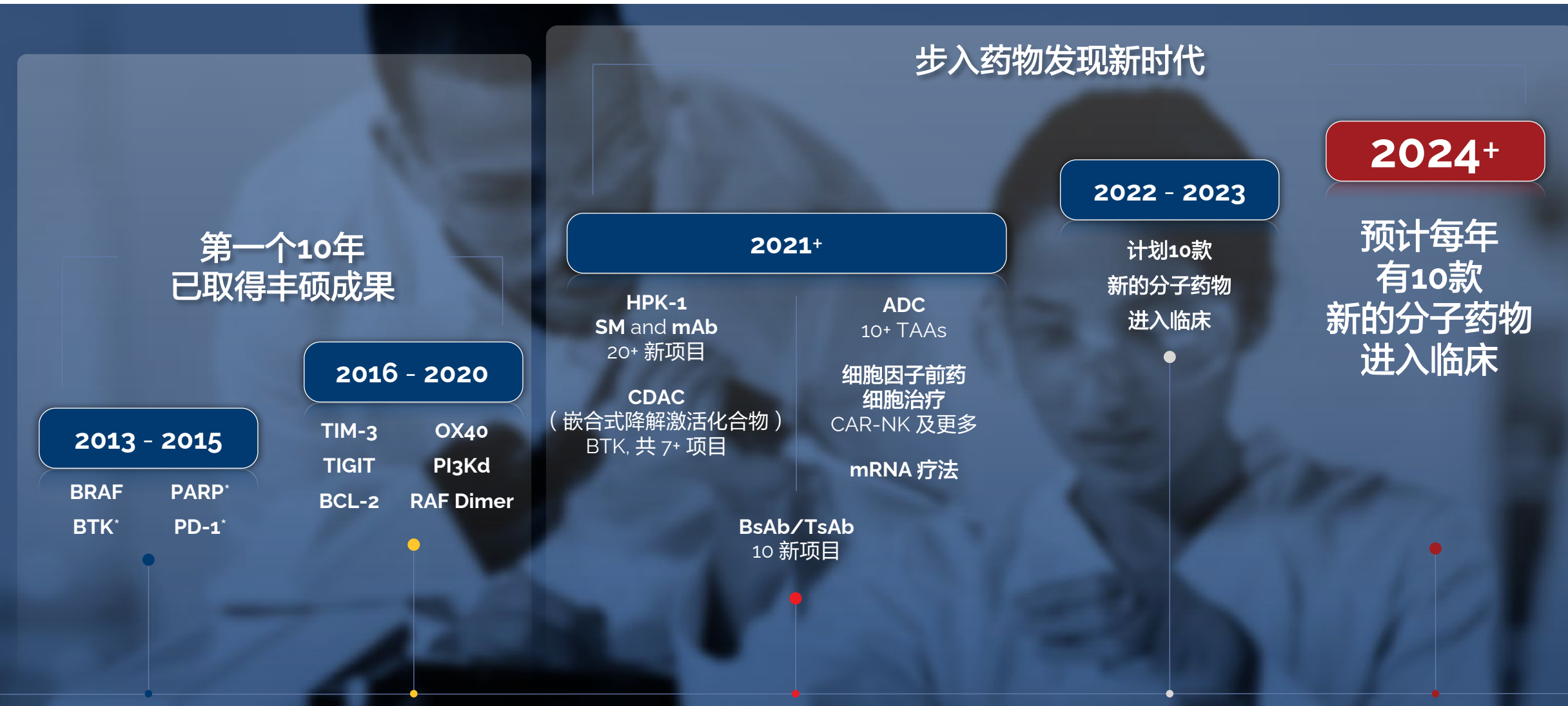
细胞因子前药

传统小分子

新平台将用于：

- 攻克“不可成药”靶点
- 精确靶向肿瘤位置

我们不断致力于成为全球肿瘤领域领导者



*已获批 2019-2021

SM, 小分子; mAb, 单克隆抗体; ADC, 抗体药物偶联物; TAA, 肿瘤相关抗原; CDAC, 嵌合式降解激活化合物(靶向蛋白降解); BsAb, 双特异性抗体; TsAb, 三特异性抗体; CAR-NK, 嵌合抗原受体导向的天然杀伤细胞

临床试验覆盖

45⁺

国家和地区

16,000⁺

入组受试者参与

100⁺

临床试验

全球范围的内部临床开发



数据截至2022年8月8日



我们的 商业化表现 >

聚焦肿瘤领域的商业化产品组合



维达莎
azacitidine for injection
注射用阿扎胞苷

百悦泽
泽布替尼

百泽安
替雷利珠单抗注射液

凯洛斯 Kyprolis®

瑞复美
来那度胺胶囊

安加维
(denosumab) injection
地舒单抗注射液

16款已获批商业化产品

普贝希 / POBEVCY®

百汇泽

凯泽百
Qarziba®
达雷曾单抗注射液

萨温珂
注射用司妥昔单抗

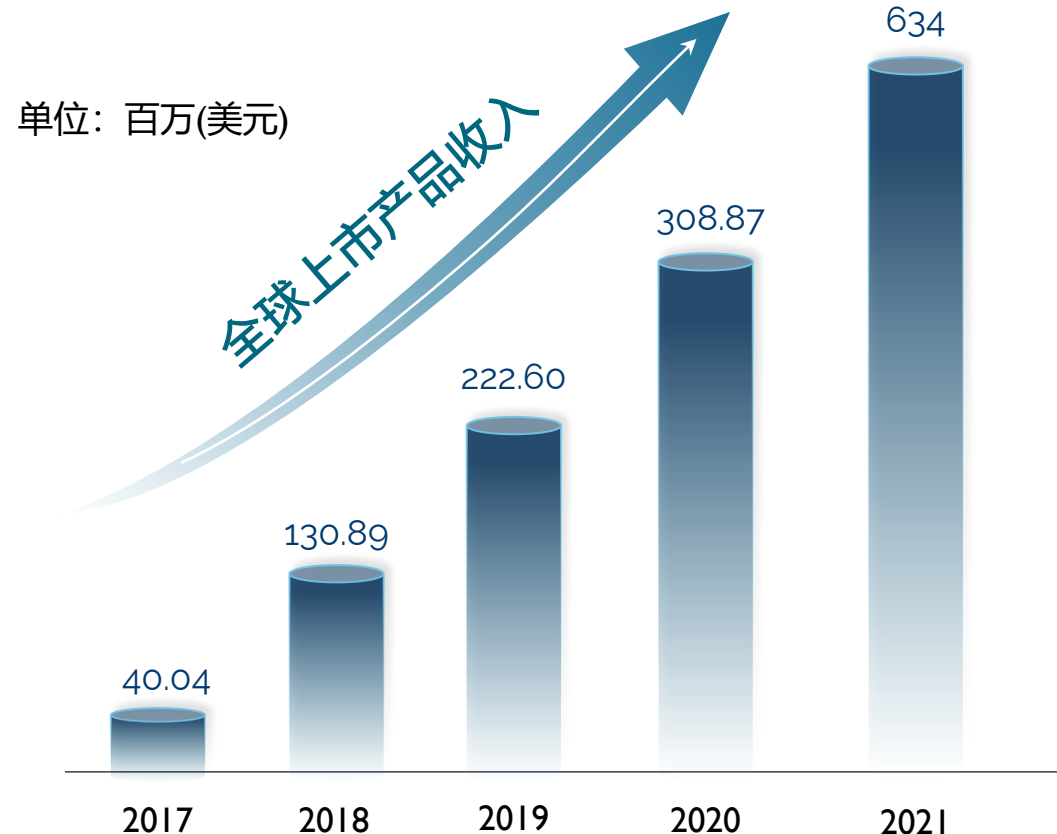
维全特®

泰菲乐 + 迈吉宁
达拉非尼胶囊
曲美替尼片

赞可达
塞瑞替尼 150mg 胶囊

飞尼妥
依维莫司片

我们已在全球建立一支成功的商业化团队



16

款商业化产品

250+

海外商业化团队

3,100+

中国最大的专业肿瘤领域商业化团队之一



正在多个国家和地区逐步建立全球商业化团队

愈发强大的商业化实力

01

以快速、灵活、科学驱动的推广方式实现新产品的上市



仅用12天实现上市

02

以强大的市场准入能力在产品的全生命周期中把握机遇，降低风险



百泽安®
百汇泽®

3款自主研发产品共9项适应症已列入2022年最新国家医保药品目录



03

科学驱动的销售与商业化团队能够加速提升产品的品牌影响力，并与客户和临床医生建立长期关系

>3,100人的中国商业化团队

04

大规模、广覆盖，确保市场份额快速强劲的增长



已在全球超过50个国家和地区获批上市



获美国、欧洲、英国和澳大利亚受理，目前正在审评中

线上线下全覆盖 搭建学术交流专业平台



线上

自有线上平台赋能医生，以学术服务差异化有效提升患者管理水平

学术交流平台

百髓誉

患者关爱服务



线下

血液肿瘤高峰论坛



实体瘤高峰论坛



- 百济神州血液肿瘤高峰论坛与实体瘤高峰论坛，已成为百济神州一年一度的品牌学术交流盛会

我们的 自主生产 >

先进的自主生产能力为当下和未来发展提供保障



苏州
多功能产业化基地

- 在生物制剂和小分子生产领域，与先进的高质量生产制造供应商达成合作
- 2013年与BI达成合作；建立百泽安®细胞株系和CMC流程



广州
生物药生产基地

- 正在建立美国生产基地，预计涵盖生物制剂生产基地、临床研发中心和药物警戒创新中心

- 符合美国、欧盟和中国的GMP设计标准
- 小分子药物的大规模商业化生产基地
- 生物制剂中试基地



经验丰富的优质
生产合作伙伴

- 占地15.8万平方米的生产基地；已具备5万升生物制剂的商业化生产规模
- 第二工厂完工后，预计总产能将达到64,000升



新泽西州霍普韦尔
生产基地

苏州多功能产业化基地

百济神州首个产业化基地



位于苏州工业园区 (SIP) 桑田岛

2017年11月
小分子产业化基地建成

2021年6月
新建创新药物产业化基地开工建设



基地面积 13,000 m²



符合美国、欧盟和中国的设计标准



临床生物制剂生产规模1,000L



新建产业化基地第一阶段
固体制剂产能将达6亿剂次

双功能独立:

- 口服固体制剂，满足临床和商业化需求
- 生物原料药，满足临床用药需求

广州生物药生产基地

具备全球领先生产工艺

- **8,000升**
已获批商业化产能
- **64,000升**
规划产能
- 占地
15.8万平方米



广州中新知识城

- **多方支持**
与广州市政府在资金、管理服务、环境友好等方面共建，促进生物医药中国产业化研产销一条龙
- **高科技工厂**
不断引入自动化、信息化、智能化的创新生产工艺和技术，确保产品质量的稳定和生产过程可规模化

新泽西州霍普韦尔生产基地

百济神州



2022年4月正式破土动工

- 高达**16,000升**的生物制剂规划产能
- **37,000 m²**初期建设面积作为商业化阶段生物制剂生产用地
- ~**93,000m²**的预留可开发地产以备进一步扩展



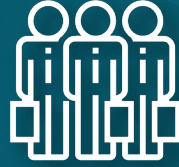
📍 首个海外生产基地

我们的 全球合作 >

我们为合作伙伴带来可持续的竞争优势



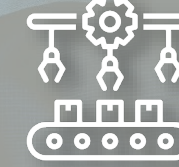
涵盖中国，全面整合的全球临床开发



以科学为主导、规模化的中国商业化团队



强大的创新研发管线



规模化的自主生产能力

广泛的合作让我们可以更快地为患者提供创新药物

- 与~20个合作伙伴携手共赢

Bristol Myers Squibb™

AMGEN®

NOVARTIS

EUSA Pharma

MIRATI
THERAPEUTICS

AMBRX

zymeworks
BUILDING BETTER BIOLICS™

assemblybio

leaptherapeutics

Seagen®

百奥泰
BIO-THERA

INNO RNA
深信生物

SHORELINE
biosciences

MEI
Pharma

SpringWorks®
THERAPEUTICS

STRAND
THERAPEUTICS

BITT
Boston Immune
Technologies & Therapeutics

HUTCHMED

Leads Biolabs

我们的 可持续发展 >

“

百济神州不仅要开创世界级的新疗法，还要有推动行业发展的决心。我们的动力来自紧迫感和乐观主义——不仅要为所有人提供可负担的药物，还要创造一个更公平和更可持续的世界。

欧雷强 (John V. Oyler)

百济神州联合创始人、董事长兼首席执行官

”

我们的可持续发展

环境、社会和公司治理（ESG）战略框架

改变治愈未来
Change Is The Cure



我们相信改变的力量，百济神州的全球ESG战略关注五大重点领域，并在每个领域下设了2大战略要务。

每年，我们都会在年度ESG报告中阐述为实现全球ESG目标持续进行的活动以及取得的进展。

首个在纳斯达克、港交所和上交所三地上市的生物科技公司



2016年2月8日
纳斯达克上市

2016年美股IPO第一单，是首个赴美上市的本土创新型生物科技公司



2018年8月8日
香港联交所上市

首个在美国纳斯达克和香港联交所双重一级上市的生物科技公司



2021年12月15日
上交所科创板上市

首个在美国纳斯达克、香港联交所和上交所三重上市的生物科技公司



备选内容

我们的自主研发管线

候选药物	项目	一期临床	二期临床	三期临床
百悦泽® (泽布替尼、BTK)	单药治疗			1L与R/R华氏巨球蛋白血症 (WM) R/R慢性淋巴细胞白血病 (CLL) /小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL)
			成熟B细胞恶性肿瘤 R/R边缘区淋巴瘤 (MZL)	
	+ 利妥昔单抗			1L套细胞淋巴瘤 (MCL) 与R/R边缘区淋巴瘤 (MZL)
	+ CYP3A抑制剂	B细胞恶性肿瘤		
	+/-维奈克拉† (Bcl-2 抑制剂)			1L慢性淋巴细胞白血病 (CLL) /小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL)
	奥妥珠单抗 (抗CD20)		R/R滤泡性淋巴瘤 (FL)	
百泽安® (替雷利珠单抗、PD-1)	单药治疗			2L晚期食管鳞状细胞癌 (ESCC) 、1L肝细胞癌 (HCC) 、2L/3L非小细胞肺癌 (NSCLC)
			既往经治肝细胞癌 (HCC) 、R/R经典型霍奇金淋巴瘤 (cHL)	
	+ 化疗			1L晚期食管鳞状细胞癌 (ESCC) 、1L胃癌 (GC) /胃食管交界癌 (GEJC)
	zanidatamab (HER2双抗) + 化疗			胃食管腺癌 (GEA)
	+ 索凡替尼 (VEGFR、FGFR、CSF-1R)		实体瘤	
	+ 味喹替尼(VEGFR)*		实体瘤	
欧司铂利单抗 (TIGIT)	+ 替雷利珠单抗			1L PD-L1高表达晚期非小细胞肺癌 (NSCLC)
			2L PD-L1+ 晚期食管鳞状细胞癌 (ESCC)	
		实体瘤	2/3L宫颈癌	
	+ 替雷利珠单抗 + 化疗		1L非小细胞肺癌 (NSCLC)	
Surzebiclimab (BGB-A425、TIM-3)	+ 替雷利珠单抗 + 同步化放疗		1L局限期小细胞肺癌 (SCLC)	1L不可切除非小细胞肺癌 (NSCLC)
	+ 替雷利珠单抗		实体瘤	
BGB-A445 (OX40)	+ 替雷利珠单抗	实体瘤		
BGB-10188 (PI3K)	+ 替雷利珠单抗		实体瘤	
	+/- 泽布替尼		B细胞恶性淋巴瘤	
	+/- 替雷利珠单抗		B细胞恶性肿瘤	
BGB-15025 (HPK1)	+ 替雷利珠单抗	实体瘤		
百汇泽® (帕米帕利、PARP 1/2)	单药治疗		1L 维持治疗铂敏感胃癌 (GC)	
	+ 替莫唑胺	实体瘤		
BGB-3245 (BRAF)	单药治疗	带有BRAF突变的实体瘤		
Lifirafenib (RAF)	+ mirdametinib (MEK)	实体瘤		
BGB-11417 (Bcl-2)	+/- 泽布替尼	成熟B细胞恶性肿瘤		
	+ 阿扎胞苷 +/- 泊沙康唑		髓细胞恶性肿瘤	
	+ 地塞米松 +/- 卡非佐米		携带t(11;14)的R/R多发性骨髓瘤 (MM)	
BGB-16673 (BTK CDAC)	单药治疗	B细胞恶性肿瘤		
BGB-23339 (TYK2) **	单药治疗	炎症和免疫		
BGB-24714 (SMAC模拟物) ^	+/- 化疗	实体瘤		

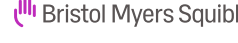
*于美国入组受试者； **健康受试者首次人体临床试验阶段； ^SMAC = 第二线粒体衍生的半胱天冬酶激活剂； †该项联合治疗正在NCT03336333试验的第三队列中进行研究。上表截至2022年5月，欲了解公司完整药物管线信息，请访问<https://www.beigene.com/our-science-and-medicines/pipeline/>

百济神州合作研发管线

合作伙伴	化合物/产品	适应症	阶段	商业化权利
	Sotorasib (KRAS G12C)	实体瘤、结直肠癌 (CRC)、非小细胞肺癌 (NSCLC)	三期临床	中国
	tarlatamab ⁺⁺ (DLL3)	小细胞肺癌 (SCLC)	二期临床	中国
	pavurutamab ⁺⁺ (BCMA)	多发性骨髓瘤 (MM)	一期临床	中国
	AMG 176 (Mcl-1, SM)	血液恶性肿瘤	一期临床	中国
	AMG 427 ⁺⁺ (FLT3)	急性髓系白血病 (AML)	一期临床	中国
	AMG 509 ⁺ (STEAP1 XmAb)	前列腺癌	一期临床	中国
	AMG 199 ⁺⁺ (MUC17)	胃癌 (GC) / 胃食管交界癌 (GEJC)	一期临床	中国
	AMG 650 (口服小分子)	实体瘤	一期临床	中国
	AMG 256 (抗PD-1 x IL21突变蛋白)	实体瘤	一期临床	中国
	Sitravatinib† (多激酶抑制剂) + 替雷利珠单抗	非小细胞肺癌 (NSCLC)	三期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	Sitravatinib† (单药治疗) + 替雷利珠单抗	肝细胞癌 (HCC)、胃癌 (GC) / 胃食管交界癌 (GEJC)	二期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	Sitravatinib† (单药治疗) + 替雷利珠单抗	实体瘤	一期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	Zanidatamab†† (HER2, 双特异性抗体) + 化疗 + 替雷利珠单抗	胃食管腺癌 (GEA)	三期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	Zanidatamab†† (单药治疗)	胆道癌 (BTC)	二期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	Zanidatamab†† + 化疗 +/- 替雷利珠单抗	乳腺癌 (BC)、胃癌 (GC)、胃食管腺癌 (GEA)	二期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	ZW49 (HER2、双特异性 ADC)	HER2阳性肿瘤	一期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	BGB-3245 ¹ (BRAF)	实体瘤	一期临床	亚洲 (除日本)
	SEA-CD70 (CD70)	骨髓增生异常综合症 (MDS)、急性髓系白血病 (AML)	一期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰
	DKN-o1(DKK1) + 替雷利珠单抗 ± 化疗	胃癌 (GC) / 胃食管交界癌 (GEJC)	二期临床	亚洲 (除日本)、澳大利亚、新西兰的选择权
	LBL-007 (LAG-3) + 替雷利珠单抗	晚期实体瘤	二期临床	中国境外
	Vebicorvir (ABI-Ho731) (HBV核心蛋白抑制剂)*	慢性乙型肝炎	二期临床	中国
	ABI-H3733 (HBV核心蛋白抑制剂)	慢性乙型肝炎	一期临床	中国

商业化产品组合不断丰富

16款已获批商业化产品

产品	主要适应症	作用机制	药政批准状态	我们的商业化权利	合作方
 百悦泽® 泽布替尼	美国: R/R MCL ¹ 、WM 和 R/R MZL ¹ ; 中国: R/R MCL ² 、R/R CLL/SLL ² 和 R/R WM ² ; 欧盟 ³ : WM	BTK抑制剂	美国、中国、欧盟和其他市场已获批	全球	
 百泽安® 替雷利珠单抗注射液	1L 鳞状和非鳞状 NSCLC、2/3 L NSCLC、R/R 经典型霍奇金淋巴瘤 ² 、2/3L HCC ² 、R/R PDL1+UC ² 、2L ESCC、MSI-H或 dMMR实体瘤 ² 、NPC	抗PD-1抗体	中国已获批; 美国、欧洲、英国和澳大利亚 ⁴ 已受理上市许可申请	北美、日本、欧盟和其他六个欧洲国家以外	
 百汇泽® 帕米帕利	3L 携带BRCA突变的卵巢癌 ²	PARP抑制剂	中国已获批	全球	
 安加维® 地舒单抗注射液	骨巨细胞瘤 ² 、骨相关事件 (SRE) ²	抗RANK配体抗体	中国已获批	中国大陆	
 倍利妥® BLINCYTO <small>(注射用利妥昔单抗)</small>	R/R 急性淋巴细胞白血病 ²	抗CD19和抗CD3 双特异性T细胞衔接蛋白 (BiTE)	中国已获批	中国大陆	
 凯洛斯®Kyprolis® <small>(注射用卡博替尼)</small>	R/R 多发性骨髓瘤 ²	蛋白酶体抑制剂	中国已获批	中国大陆	
 瑞复美® 来那度胺胶囊	R/R 成人多发性骨髓瘤、初诊多发性骨髓瘤、既往经治滤泡性淋巴瘤	抗血管生成、免疫调节	中国已获批	中国大陆	
 维达莎® azacitidine for injection 注射用阿扎胞苷	骨髓增生异常综合征、急性髓系白血病、慢性粒单核细胞白血病	DNA低甲基化	中国已获批	中国大陆	
 萨温珂® <small>(注射用伊昔替尼)</small>	特发性多中心 Castleman病	IL-6拮抗剂	中国已获批	大中华区	
 凯泽百® Qarziba®	高危神经母细胞瘤 ²	抗GD2抗体	中国已获批	中国大陆	

¹获加速批准。针对该适应症的持续批准将取决于确认性试验中临床获益的验证和描述。²获附条件批准。针对此类适应症的完全批准将取决于正在进行的确认性随机对照临床试验结果。³该批准适用于所有 27 个欧盟 (EU) 成员国，以及冰岛、列支敦士登和挪威。⁴美国：对于既往系统性治疗后不可切除的复发性局部晚期或转移性食管鳞状细胞癌 (ESCC) 患者。欧洲：用于治疗既往接受过全身化疗的晚期或转移性食管鳞状细胞癌 (ESCC) 患者，以及非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者。英国和澳大利亚：一线和二线治疗非小细胞肺癌 (NSCLC) 以及二线治疗食管鳞状细胞癌 (ESCC) 患者。

商业化产品组合不断丰富

16款已获批商业化产品

产品	主要适应症*	作用机制	药政批准状态*	我们的商业化权利	合作方
普贝希® (安维汀生物类似物)	结直肠癌、肺癌、胶质母细胞瘤、卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌、宫颈癌	抗 VEGF 抗体	中国已获批	大中华区	 百奥泰 BIO-THERA
泰菲乐® (达拉非尼)	黑色素瘤 ⁵	BRAF 抑制剂	中国已获批	中国广阔市场 ⁷	 NOVARTIS
迈吉宁® (曲美替尼)	黑色素瘤 ⁵	MEK 抑制剂	中国已获批	中国广阔市场 ⁷	 NOVARTIS
维全特® (帕唑帕尼)	晚期肾细胞癌	VEGFR 抑制剂	中国已获批	中国广阔市场 ⁷	 NOVARTIS
飞尼妥® (依维莫司)	晚期肾细胞癌 ⁶	mTOR 抑制剂	中国已获批	中国广阔市场 ⁷	 NOVARTIS
赞可达® (塞瑞替尼)	ALK 阳性 NSCLC	ALK 抑制剂	中国已获批	中国广阔市场 ⁷	 NOVARTIS

5.诺华正在探索泰菲乐®和迈吉宁®两款药物的联合用药用于治疗非小细胞肺癌（NSCLC）的适应症。6.用于血管内皮生长因子（VEGF）靶向治疗期间或之后出现疾病进展。7.已在2022年第一季度开始在中国广阔市场推广和营销
 缩略语：ALK=间变性淋巴瘤激酶；BLA=生物制品上市许可申请；BRAF=B-激活加速纤维肉瘤；CLL=慢性淋巴细胞白血病；HCC=肝细胞癌；MCL=套细胞淋巴瘤；MEK=丝裂原活化蛋白激酶/细胞外调节蛋白激酶；MSI-H=微卫星高度不稳定型；mTOR=哺乳动物雷帕霉素靶蛋白；MZL=边缘区淋巴瘤；NPC=鼻咽癌；NSCLC=非小细胞肺癌；R/R=复发/难治性；SLL=小淋巴细胞淋巴瘤；UC=尿路上皮癌；VEGFR=血管内皮细胞生长因子受体；WM =华氏巨球蛋白血症



谢谢！