

# 百济神州有限公司

## 2026 年度“提质增效重回报”行动方案

百济神州有限公司（以下简称“公司”）积极贯彻落实科创板上市公司“提质增效重回报”专项行动，公司于 2025 年 4 月 29 日发布了《百济神州有限公司 2025 年度“提质增效重回报”行动方案》（以下简称“2025 年行动方案”），并于 2025 年 8 月 30 日发布了《关于公司 2025 年度“提质增效重回报”行动方案的半年度评估报告》。2025 年度，公司通过切实履行行动方案，在聚焦公司主业，优化财务管理，提升公司治理水平，维护投资者利益，落实可持续发展理念等方面取得了良好的成效。

为推动专项行动常态化，延续已经取得的效果，践行“致力于做生物科技产业的变革者，为全世界的癌症患者提供有效且可及的药物”的使命，公司将持续在研发创新、财务管理、公司治理及投资者关系等方面采取积极措施，以进一步提高公司质量，保障投资者权益，促进公司健康可持续发展。公司特制定了《百济神州有限公司 2026 年度“提质增效重回报”行动方案》（以下简称“2026 年行动方案”），并对 2025 年行动方案的执行情况进行了总结。具体情况如下：

### 一、聚焦创新性肿瘤药物领域，巩固核心竞争力

公司是一家全球领先的肿瘤创新治疗公司，为全世界癌症患者研发创新抗肿瘤药物，提升药物可及性。

公司是血液肿瘤领域的持续创新者，已建立起差异化、完全自主拥有的基石性产品组合。公司是全球唯一在慢性淋巴细胞白血病（CLL）领域拥有三个潜在同类最佳产品的公司。这其中包括同类最佳布鲁顿氏酪氨酸激酶（BTK）抑制剂百悦泽®、新一代潜在同类最佳 B 细胞淋巴瘤 2（BCL2）抑制剂索托克拉（于 2025 年 12 月获得全球首次监管批准），以及潜在同类首创和同类最佳 BTK 嵌合式降解激活化合物（BTK-CDAC）。

百悦泽®的设计旨在完全、持续抑制 BTK，公司相信这将改善患者治疗效果。

这项假设已获得 ALPINE 试验结果支持，在该试验中，百悦泽®在所有复发/难治性（R/R）CLL 患者人群中对比伊布替尼取得持续优效性且心血管毒性事件发生率更低。百悦泽®是唯一一款对比伊布替尼取得优效性的 BTK 抑制剂，尤其在长期治疗中表现更为突出。在 2025 年美国血液学会（ASH）年会上，公司公布了 3 期 SEQUOIA 试验六年随访取得的里程碑式结果以及 3 期 ALPINE 试验的长期结果，进一步验证百悦泽®在治疗初治及 R/R CLL/SLL 成人患者具有持续的获益。百悦泽®是获批适应症最广泛的 BTK 抑制剂，已在美国获批用于治疗 CLL、套细胞淋巴瘤（MCL）、华氏巨球蛋白血症（WM）、边缘区淋巴瘤（MZL）和滤泡性淋巴瘤（FL）患者。尽管作为同类产品第三款获批上市的产品，百悦泽®在 2025 年已占据全球 B 细胞恶性肿瘤市场领先地位。百悦泽®在全球超过 75 个市场获批，并在欧洲、日本、韩国和巴西等许多主要市场上市。百悦泽®联合利妥昔单抗对比苯达莫司汀联合利妥昔单抗治疗初治 MCL 患者正在 3 期 MANGROVE 试验中进行评估。一旦获批，此疗法将成为首个用于 MCL 患者一线治疗的无化疗治疗方案。

索托克拉是一款潜在同类最佳 BCL2 抑制剂，其设计旨在实现相比维奈克拉更强有效性和更佳选择性，并具有更好的耐受性潜力。2025 年末，索托克拉首次获批用于既往接受过包含 BTK 抑制剂在内的系统治疗的 R/R MCL 和 CLL/小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）成人患者。此次在中国获批是基于试验数据展示的深度和持久缓解以及可控耐受性，索托克拉作为 B 细胞恶性肿瘤基石性药物的作用正在彰显。2025 年美国血液学会（ASH）年会上展示的数据显示，在 1/2 期试验中，接受索托克拉单药治疗的 R/R MCL 患者显示出良好的安全性和有效性特征。索托克拉目前正在接受美国食品药品监督管理局（FDA）的优先审评，有望在 2026 年上半年获得加速批准。一旦获批，索托克拉将成为首款也是唯一一款获批用于 R/R MCL 单药治疗的 BCL2 抑制剂。

此外，固定剂量百悦泽®与索托克拉联合用药显示出极佳的不可检出微小残留病灶（uMRD）的程度与达到时间，展现出相比于其他固定疗程方案的明显优势。百悦泽®联合索托克拉用于 CLL 患者一线治疗的 3 期 CELESTIAL-TNCLL 试验已完成入组，公司已在 2026 年上半年启动一项百悦泽®联合索托克拉对比阿可替尼联合维奈克拉用于 CLL 患者一线治疗的 3 期试验。

BTK-CDAC BGB-16673 旨在促进野生型和突变型 BTK（包括患者疾病进展后通常导致抑制剂耐药的 BTK）的降解，该药物具备同类最佳的潜力，是临床进展最快的 BTK 降解剂。2025 年 ASH 年会展示的数据显示，在既往接受过多线治疗的患者群体中，该产品具有显著有效性和安全性数据。公司已启动针对匹妥布替尼的 3 期头对头试验，这与公司开发有望显著改善目前治疗方案药物的战略相符。如果数据支持，公司有望在 2026 年基于 R/R CLL 的 2 期试验向 FDA 递交加速批准申请。在这三款差异化且能够实现协同的产品推动下，公司相信自身拥有独特优势，有望为所有 CLL 患者在他们治疗各阶段提供最佳解决方案，并在全球 CLL 市场中率先建立可持续的产品组合。

公司拥有深厚、创新的实体肿瘤产品管线。在 2025 年，公司将 5 款差异化新分子实体（NME）推进至临床，且每款产品均具有成为同类首创或同类最佳的潜力。公司的目标是在乳腺癌/妇科癌症、肺癌和胃肠道癌等最常见癌症领域建立纵深，开发潜在疗法。2025 年有 5 个实体瘤项目实现概念验证，包括新一代细胞周期蛋白依赖性激酶 4（CDK4）抑制剂（BGB-43395）和潜在同类首创 B7-H4 抗体偶联药物（ADC）（BG-C9074）、具有差异化作用机制（MoA）的同类首创磷脂酰肌醇蛋白多糖-3（GPC3）依赖性 4-1BB 靶向双特异性 T 细胞衔接分子（BGB-B2033）、具有协同效应的潜在同类最佳蛋白精氨酸甲基转移酶 5（PRMT5）（BGB-58067）以及癌胚抗原（CEA）ADC（BG-C477）。

公司始终致力于解决长期困扰制药行业投资回报的挑战。在肿瘤药开发全过程中，临床试验成本占总成本 75% 以上，但目前制药行业仍不断将该部分业务外包给合同研究组织（CRO），而每位患者成本不断增加。监管政策方面（如 Project Optimus 等），虽有良好初衷，但由于增加了患者相关要求和时间，也导致项目时间大幅延长，并增加了 1 期试验的成本。几乎每一个经过验证的靶点都存在着激烈的竞争，而包括美国的《通货膨胀削减法案》（IRA）在内的定价改革政策给创新型企业带来了直接和间接的压力。公司自成立以来，始终注重建立独特且难以复制的竞争优势，以应对行业挑战。最重要的是，公司在全球拥有近 6,000 名从事临床开发和生产的同事，这让公司能够摆脱传统 CRO 模式，在保持最高质量的前提下，以相比同行业公司更快的速度、更低的成本开发药物。公司的全球研发“快车道”是百济神州独一无二的优势，是推动研发投资带来卓越回报的

重要助力。公司正不断创新并打造同类最佳联合方案，以在竞争日益激烈的商业环境中取得胜利。

自 2010 年成立以来，公司已发展成为拥有近 12,000 名员工的完全一体化全球组织。

2025 年，公司取得了卓越的财务业绩表现，主要亮点如下：

2025 年，产品收入为 377.70 亿元，上年同期产品收入为 269.94 亿元，产品收入的增长主要得益于百悦泽®（泽布替尼），以及安进公司授权产品和百泽安®（替雷利珠单抗）的销售增长。

2025 年，百悦泽®全球销售额总计 280.67 亿元，同比增长 48.8%，已在 BTK 抑制剂领域稳固确立全球领导者的地位。其广泛的监管批准、持续深化的全球布局、临床医生的高度认可，以及在慢性淋巴细胞白血病（CLL）领域卓越的长期疗效与安全性数据，共同构筑了显著的领先优势。美国仍是公司最大的商业化市场，销售额总计 202.06 亿元，同比增长 45.5%。欧洲销售额总计 42.65 亿元，同比增长 66.4%。中国销售额总计 24.72 亿元，同比增长 33.1%。2025 年，百泽安®全球销售额总计 52.97 亿元，同比增长 18.6%。2025 年，安进公司授权许可产品销售额为 34.71 亿元，同比增长 33.6%。

2026 年，公司将持续专注于主营业务的发展，不断提高自身竞争力，具体包括以下几个方面：

### **1. 持续建设拥有全方位一体化平台的全球肿瘤创新公司**

自 2010 年成立以来，公司已由一家研发型生物科技公司成长为全面整合的一体化全球肿瘤创新公司，拥有涵盖早期药物发现、临床前研究、全球临床试验运营、自主规模化药物生产与商业化等创新药开发全周期的能力。

公司已建立起一支高效且具有成本效益的肿瘤研究团队，拥有超过 1,200 名科学家，这让公司能够持续创新并保持市场领先地位。公司取得的商业化上市批准、临床数据及合作项目均证明了公司的实力，其中合作项目为公司带来了 15 亿美元的合作付款。公司以差异化的生物学假设设计每个研究项目，并以此打造了多款商业化已获批药物，以及一系列在主要肿瘤类型中具有联合用药潜力和纵

深能力的完全自主拥有的管线。在药物研究方面，公司的科学顾问委员会提供协助，该委员会由深耕癌症药物研发的全球知名专家组成，并由北京生命科学研究所所长、美国国家科学院院士、中国科学院外籍院士 Xiaodong Wang（王晓东）博士领导。

公司已建立全球化的临床开发能力。公司在全球六大洲建立起了一支约 3,800 人的规模性全球临床团队，让公司能够在基本无需依赖 CRO 的情况下开展临床试验。公司相信摆脱传统 CRO 模式的束缚，能让公司以更具成本效益的方式开展开发活动，并缩短临床概念验证时间。同时，这也使公司能够扩大临床试验中心的覆盖范围，支持多样化的患者参与，并在所有患者群体中收集可靠的数据。公司展示出了完成大规模、多区域临床试验的能力，这是公司的重要战略竞争优势，能够解决制药行业面临的巨大挑战。

公司已建立先进的内部生产能力。公司在中国苏州及广州分别建立起小分子药物和大分子生物药的生产基地，以支持公司自主开发产品或授权许可产品的商业化及未来潜在需求。公司在苏州的生产设施占地 5.2 万平方米，包含一个小分子制剂生产基地，年产能约为 6 亿粒片剂和胶囊。公司在广州拥有先进的大分子生物制剂商业规模生产设施并配备顶尖的 ADC 生产设施，总产能将可达到 65,000 升。2024 年 7 月，公司正式启用了位于美国新泽西州的临床研发和生物药生产旗舰基地，该基地的大分子生物药产能可达 8,000 升。随着百泽安®工艺的技术转移与资质认证成功，该工厂现已全面投产，标志着公司首次在美国进行预期的商业化生产。公司也与优质 CMO 如 Catalent 和勃林格殷格翰订立商业化合约生产协议，包括与 Catalent 签订商业供应协议在美国生产百悦泽®，以及与勃林格殷格翰中国签订委托生产协议在上海生产百泽安®。FDA 和 EMA 已于 2025 年批准了除中国以外地区的活性药物成分（API）采购来源。凭借内部生产能力以及与全球合约生产服务提供商的持续合作，公司将继续实现全球供应网络的多元化、保持充足安全产品库存的战略。

公司拥有一支全球化商业化团队，为全球患者提供药品。公司在美国、欧盟和中国等主要大规模商业化市场已建立起商业化能力，并不断快速扩大在亚太、拉丁美洲和中东地区的业务，并以此向全球患者提供高效和差异化的药物。这让

公司实现了收入来源的地区多元化，并建立起了真正意义上的全球业务。

## **2. 自主研发的核心产品已于全球多个国家和地区获批上市，公司将持续开拓全球市场**

公司已有多款自研抗肿瘤产品获批上市，具备重大商业潜力。

公司自主研发的 BTK 抑制剂百悦泽®是全球获批适应症最广泛的 BTK 抑制剂。它同时也是唯一一款给药灵活，可每日一次或每日两次的 BTK 抑制剂。百悦泽®临床开发项目迄今已在全球超过 30 个国家和地区开展超过 45 项试验，入组超过 7,900 例患者。公司持续拓展百悦泽®的全球药政注册项目，百悦泽®目前已在全球超过 75 个市场获批。

百泽安®是公司实体瘤产品组合的基石产品，已在多种肿瘤类型和疾病领域中显示出潜力。百泽安®临床开发项目迄今已在全球超过 33 个国家和地区入组超过 15,800 例受试者。公司不断扩大百泽安®的全球市场，持续拓展其适应症和报销覆盖，百泽安®目前已在全球超过 50 个市场获批。

百悦达®(索托克拉, BCL2 抑制剂)在中国取得全球首次上市许可申请批准，用于既往接受过至少两种系统性治疗（含 BTK 抑制剂）的 R/R MCL 成人患者，以及既往接受过至少包含 BTK 抑制剂在内的一种系统治疗的 R/R CLL/SLL 成人患者。公司预计将于 2026 年上半年获得美国 FDA 对百悦达®单药用于治疗 R/R MCL 成人患者新药上市申请的监管决定。

未来，公司将通过强大的临床开发能力和全球化商业销售能力，不断推进在研适应症的获批并进一步增强商业化产品的市场占有率，最大化上述产品的商业化潜力。

## **3. 持续开发储备丰富、进度领先、快速扩张的在研药品管线，推动长期增长**

公司建立独特的全球研发“快车道”以应对日益严峻的行业挑战并提升研发回报。公司对小分子、嵌合式降解激活化合物（CDAC）蛋白降解剂、双特异性抗体、三特异性抗体以及 ADC 等多种技术平台进行了投入，不断追求创新，这让公司能够充分运用多种分子类型，并以紧迫性和敏捷性推进科学进步。公司拥

有深厚、创新的实体肿瘤产品管线。在 2025 年，公司将 5 款差异化新分子实体（NME）推进至临床，且每款产品均具有成为同类首创或同类最佳的潜力。公司的目标是在乳腺癌/妇科癌症、肺癌和胃肠道癌等最常见癌症领域建立纵深，开发潜在疗法。公司的研究和创新能力不断优化，旨在以高产出和高成本效益的方式为患者带来高质量且具有影响力的药物。

#### **4. 与全球知名医药公司达成战略合作，进一步扩充产品管线、扩大产品布局**

公司的全方位一体化创新药开发能力已获得业界普遍认可，并已与国内外知名生物科技或医药公司建立战略合作关系，极大地丰富了公司的商业化及在研产品管线，为公司未来发展提供更多驱动因素。2017 年，公司与新基公司（现隶属于百时美施贵宝）达成合作，获独家授权在中国大陆分销及推广三款已获批癌症治疗药物<sup>1</sup>。公司于 2019 年底与安进订立合作协议，负责安进抗肿瘤产品安加维<sup>®</sup>、倍利妥<sup>®</sup>及凯洛斯<sup>®</sup>于中国大陆的商业化，并就一系列安进临床及临床前阶段抗癌管线产品的全球开发及中国商业化进行合作。2020 年 1 月，公司与 EUSA（被 Recordati 收购）订立合作协议，授权公司在大中华地区开发和商业化萨温珂<sup>®</sup>的权利和在中国大陆独家开发和商业化凯泽百<sup>®</sup>的权利。公司还有权在中国广阔市场营销和推广诺华 5 款已获批且已纳入国家医保目录的抗肿瘤药物，包括泰菲乐<sup>®</sup>（达拉非尼）、迈吉宁<sup>®</sup>（曲美替尼）、维全特<sup>®</sup>（帕唑帕尼）、飞尼妥<sup>®</sup>（依维莫司）以及赞可达<sup>®</sup>（塞瑞替尼）。此外，公司与 Zymeworks、映恩生物、昂胜医药、石药集团、百奥泰、绿叶制药等多家合作伙伴建立合作，合作范围涵盖小分子药物、单克隆抗体、双特异性抗体、ADC 等多种创新疗法的研发与商业化。通过广泛的研发与商业化合作，公司将能够有力扩充产品管线、进一步扩大产品布局。

## **二、优化财务管理，实现降本增效**

公司一直以来高度重视财务管理，通过设置财务共享中心、加强财务信息化系统建设、优化财务核算和预算管理流程等一系列措施，在坚守合规的前提下，

---

<sup>1</sup> 关于公司与百时美施贵宝合作的情况更新，请参见百济神州有限公司 2025 年年度报告“第三节 管理层讨论与分析”之“一、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况说明”之“（一）主要业务、主要产品或服务情况”。

不断提高公司的财务管理能力和盈利水平。2025 年公司业务持续快速增长，产品收入与上年同期相比增长 40%。随着产品收入的增长和经营效率的提升，公司盈利水平持续得到改善，并于 2025 年实现盈利。

在资金管理方面，公司加强对客户应收账款和供应商应付账款的账期管理，持续提高资金使用效率，将资金投入到具有市场前景、且利于主营业务发展的项目中，实现资金的合理高效利用。自于上海证券交易所科创板上市以来，公司严格遵守募集资金管理规定，确保药物临床试验研发项目投入、研发中心建设、生产基地研发和产业化、以及营销网络建设的有序进展。2026 年，公司将会持续加强募投项目管理，安全、高效、审慎使用募集资金，切实保证募投项目按计划顺利推进，促进公司主营业务发展，增强公司核心竞争力和整体盈利能力。

### 三、提升公司治理水平，提高上市公司质量

公司目前系一家依据瑞士法律注册成立并在美国纳斯达克全球精选市场、香港联合交易所有限公司和上海证券交易所科创板三地上市的红筹企业。公司现行的公司治理制度主要基于公司注册地和境外上市地的相关法律法规及规则制定。公司一直高度重视公司治理水平的提升和完善，不断强化在内控制度、规范运作等方面的合规管理。公司股东大会、董事会独立有效运作并切实履行职责。公司董事会的常设专门委员会包括审计委员会、薪酬委员会、提名及企业管治委员会、科学咨询委员会以及商业及医学事务咨询委员会，分别在审计、薪酬、提名及企业管治、科学发展和商业及医学事务战略方面协助董事会履行职能。此外，公司聘任了九名专业人士担任公司独立非执行董事，参与决策和监督，增强董事会决策的客观性、科学性。

公司制定了《董事会组成政策》，规定了公司有关董事会成员组成的方针。公司认为董事会成员多样化技能与观点的适当平衡对保持公司竞争优势具有重要意义。提名及企业管治委员会每年对董事会人员结构、规模和组成进行审查，并在其认为适当的情况下向董事会提出变更建议。

2025 年，公司通过在瑞士存续注册为股份公司并在开曼群岛撤销注册的方式，将公司注册地由开曼群岛变更为瑞士（以下简称“存续注册”），并将公司英文名称变更为 BeOne Medicines Ltd.（以下简称“英文名称变更”）。存续注册和

英文名称变更已经于 2025 年 5 月 27 日完成, 详见公司于 2025 年 5 月 28 日在上海证券交易所网站 (<http://www.sse.com.cn>) 披露的《百济神州有限公司关于公司注册地变更相关事项的进展公告》(公告编号: 2025-025)。

公司注册地的司法管辖区自存续注册生效后发生变化, 但公司的业务和运营保持不变, 公司继续维持其目前在各国的运营。此外, 存续注册并未对公司各子公司的经营产生任何重大影响。

境内投资者权益保护方面, 公司存续注册生效后涉及公司治理、运行规范等相关事项适用境外注册地瑞士的相关法律法规, 与公司以往注册于开曼群岛时的相关公司治理实践存在一定差异, 但其对境内投资者权益的保护水平总体上仍不低于境内法律法规的要求, 符合《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关规定中关于红筹企业境内投资者权益保护的要求。

存续注册生效后, 公司的已上市股份继续分别以交易代码“ONC”、“06160”和“688235”在纳斯达克、香港联合交易所有限公司和上海证券交易所科创板上市交易。公司将继续遵守美国证券交易委员会规定、纳斯达克股票交易市场的规则、《香港联合交易所有限公司证券上市规则》及《上海证券交易所科创板股票上市规则》。

2025 年, 公司持续收集、整理、分析三地资本市场法律法规、上市规则及监管指引, 适时传递给董事、管理层及相关业务部门。除了邀请外部专业人士对投资者关系、财务、信息披露及其他重要业务部门人员进行常规上市规则培训以及组织相关人员参与监管机构、上市公司协会等举办的培训, 公司也积极组织相关人员学习注册地法律法规及上市地最新监管要求, 帮助“关键少数人员”及负责投资者关系、信息披露等的业务人员及时理解监管动态、提升履职技能。此外, 2025 年, 公司还制定和修订了多项内部政策, 包括《百济神州有限公司 A 股关联交易管理制度》《百济神州有限公司 A 股募集资金管理制度》《百济神州有限公司内部审计章程》《百济神州有限公司 A 股信息披露管理制度》《百济神州有限公司 A 股市值管理制度》等, 进一步优化治理结构, 提升规范运作水平。

2026 年, 公司将继续通过内部学习、外部培训等多种方式结合, 确保“关键少数人员”及负责投资者关系、信息披露等的业务人员理解监管动态和更新、

不断强化法律合规意识和知识储备。

#### 四、加强投资者沟通，提高信息披露质量

公司严格遵守相关法律法规，制定并严格执行信息披露管理、投资者关系管理制度，及时向投资者及社会公众公告与公司经营相关的重大事项，保障信息披露的真实、准确、完整、及时。公司网站中亦设有“投资者关系”（<https://sseir.beonemedicines.com>）专区，载有公司公告等资料供投资者浏览，为投资者更全面的了解公司提供快捷渠道。此外，公司也在百济神州品牌中心微信公众号设置投资者专区，及时提供公司业绩亮点、投资者演示材料，以多媒体形式及时向投资者更新公司近况。公司设置了针对 A 股投资者的交流热线，由专人负责接听，接受投资者咨询，并通过上证 E 互动平台与投资者定期交流，保护中小投资者利益。公司定期组织机构投资者调研活动并严格按照信息披露要求公告投资者调研活动内容。

公司高度重视信息披露的合规性，始终严格依据适用的法律法规及上市规则履行信息披露义务。公司将继续以“真实、准确、完整、及时、公平”为原则开展信息披露工作，提升信息披露质量，帮助投资者更好了解行业及公司的价值。

为切实保护投资者的合法权益，根据适用法律法规的规定，公司制定了《百济神州有限公司信息披露境内代表工作细则》《百济神州有限公司 A 股信息披露管理制度》《百济神州有限公司 A 股市值管理制度》等制度，能有效保障公司与投资者之间的良好沟通，增加投资者对公司的了解，进一步提升公司治理水平，从而更好地实现公司整体利益的最大化，并保护投资者的合法权益。公司未来将采用多种方式与投资者进行及时、有效和深入的沟通，提高沟通效率，降低沟通成本。

2025 年，公司通过以下措施继续加强了与投资者沟通以及提高信息披露质量，提升投资者对公司的了解并增强投资者信心：1) 公司于上证路演中心成功召开 2024 年度业绩说明会、2025 年半年度业绩说明会以及第三季度业绩说明会，通过网络互动的形式，管理层为投资者解读公司不同报告期的业绩信息，实时解答了投资者关注的主要问题，实现了即时的双向沟通。2025 年，公司共举行了四场季度业绩电话会议，会议网络直播的存档回放已上传至公司网站“投资者关

系”专区，《投资者关系活动记录表》已于会后披露，便于股东了解业绩电话会议主要内容。2025年6月26日，公司在投资者研发日活动上公布了公司行业领先肿瘤治疗管线产品取得的重大进展。此外，基于实际业务进展以及沟通需求，公司举办了多场针对机构投资者的业务进展调研会议并参加券商组织的投资者大会，加强与各类投资者的沟通互动，并按信息披露要求及时发布《投资者关系活动记录表》；2）持续通过投资者热线、投资者电子信箱以及上证E互动平台等多个渠道，及时回复接待投资者的咨询要求并听取投资者意见和诉求，与投资者保持沟通和交流，保护中小投资者利益。3）借助新媒体开展投资者关系管理活动，定期制作并在公司官方平台传播“一图读懂”业绩亮点长图、业务进展回顾、以及业绩视频等可视化内容，以提升定期报告可读性、提高信息披露的质量。4）持续更新公司网站中的“投资者关系”板块，包括上传业绩及重点投资者活动的演示文稿等资料对公司定期报告及业务进展进行展示。并增设了业绩相关资料的集中展示区，同时丰富了投资者演示材料及附录内容，进一步提高了公司信息披露透明度。5）为积极响应投资者需求并提升信息获取的便利性，公司持续更新百济神州品牌公众号投资者专区的微信小程序，方便投资者及时获取上述信息。6）为了让投资者更好地了解公司经营业绩情况和未来业绩前景，公司已于2025年2月28日自愿披露关于2025年度经营业绩预测的公告，并于2025年8月7日以及2025年11月7日自愿披露关于2025年度经营业绩预测调整的公告。

公司将在2026年继续加强与投资者的沟通，并进一步提高信息披露质量。

## **五、关注公司投资价值，提升投资者回报**

2025年4月，公司制定了《百济神州有限公司A股市值管理制度》（以下简称“《市值管理制度》”），该制度已经董事会审议通过。

《市值管理制度》从市值管理的基本原则、市值管理的机构与职责、市值管理的方法与计划、监测预警机制和应急措施等方面进行了详细的规定。公司将按照该制度规范运作、专注主业、稳健经营，推动经营水平和发展质量提升，持续积极采取措施保护投资者利益，并在此基础上做好投资者关系管理，增强信息披露质量和透明度，推动公司投资价值合理反映公司质量。

## **六、贯彻落实可持续发展理念，推动公司高质量发展**

公司一直坚定地贯彻落实可持续发展理念。公司自 2018 年开始披露《环境、社会和及公司治理报告》，并于近期发布了《2025 年负责任商业和可持续发展报告》，展现了公司扎根于负责任商业、可持续发展的重点领域和首要任务；做生物科技产业的变革者，为全世界更多癌症患者提供有效且可及的药物的愿景；以及患者为先、锐意创新、无界协作、追求卓越的价值观。

2025 年，公司始终推行公司的负责任商业和可持续发展目标，将负责任商业和可持续发展作为公司工作的重点之一。在过去的一年，公司持续拓展全球业务，为更多患者提供创新药物。与此同时，我们始终秉持负责任的运营理念，不断优化实践以支持可持续业务增长。2026 年，公司将继续聚焦关键领域，设定优化目标，实现经济责任与社会责任的共赢，进一步推动公司高质量发展。

本报告所涉及的业务运营、发展战略、财务管理等前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，行动方案的实施未来可能会受到国内外市场环境、政策调整等因素影响，具有一定的不确定性，敬请广大投资者注意潜在的投资风险。

百济神州有限公司

2026 年 4 月 13 日