百济神州有限公司

2025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 2024年4月27日发布了《百济神州有限公司 2024年度"提质增效重回报"行动方案》(以下简称"2024年行动方案"),并于 2024年8月30日发布了《关于公司2024年度"提质增效重回报"行动方案的半年度评估报告》。2024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、可及且可负担的药物"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 2025 年度"提质增效重回报"行动方案》(以下简称"2025年行动方案"),并对 2024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,提升药物可及性和可负担性。

公司是血液肿瘤行业连续创新者,并已建立起差异化、完全自主拥有的产品组合。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®,以及两款处于开发后期阶段的产品 sonrotoclax(BCL2 抑制剂)和同类首创 BTK-CDAC,这两款产品均有潜力成为同类最佳药物。

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。尽管作为同类产品中第三款获批上市的产品,在首次获批用于治疗 CLL 患者后不到两年时间里,百悦泽®已成为美国一线和 R/R CLL 以及其他获批适应症新增患者治疗领域的领先产品。百悦泽®已在全球 70

多个市场获批,同时该产品在欧洲、日本、韩国和巴西等许多主要市场中,仍处于刚刚上市的起步阶段。

Sonrotoclax 是一款差异化 BCL2 抑制剂,相比维奈克拉,其设计旨在具有更好强效性和选择性,并有望带来更好耐受性。迄今为止,sonrotoclax 临床项目已入组超过 1,800 例患者。Sonrotoclax 联合百悦泽®正在开展后期阶段临床试验,包括百悦泽®联合 sonrotoclax 作为固定疗程方案用于 CLL 患者一线治疗的 3 期 CELESTIAL 试验,该试验已完成入组。

BTK-CDAC 的设计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,该药物相关试验已入组超过 500 例患者,是目前临床开发进度最快的 BTK 降解剂。2024 年美国血液学会(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,该产品已展现出显著的早期有效性信号和安全性数据。公司计划于 2025 年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。在这三款差异化且能够实现协同产品的推动下,我们相信公司拥有独特优势,能为所有CLL 患者在他们治疗各阶段提供最佳解决方案,并在规模达到 120 亿美元的全球 CLL 市场中建立可持续的产品组合。

公司始终致力于解决长期困扰制药行业投资回报的挑战。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,公司在全球拥有一支约 3,700 人组成的自主临床团队,这让公司能够摆脱传统 CRO模式,并以相比同行业企业更快的速度、更低的成本开发药物,同时能够保持质量。该项优势结合公司的自主研究和生产能力,让公司能够实现"快速验证概念"(PoC),缩短早期开发时间。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。

公司拥有深厚、创新的实体肿瘤产品管线。仅在 2024 年,公司就将 13 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。公司在未来 6 到 18 个月内有来自关键项目的主要的 PoC 数据催化剂,包括用于治疗乳腺癌/妇科癌的下一代 CDK4 抑制剂和 B7H4 抗体偶联药物

(ADC)、治疗胃肠道(GI)癌的潜在同类最佳泛 KRAS 抑制剂、治疗肺癌的具有差异化作用机制(MoA)及同类首创 EGFR-CDAC,以及治疗肺癌的具有协同效应的潜在同类最佳 PRMT5 和 MAT2A 抑制剂联合方案。此外,公司还有多款令人振奋、尚处于早期阶段的产品,包括 CDK2 抑制剂、B7H3 ADC、CEA-ADC、FGFR2b ADC、EGFRxMET 三特异性抗体以及 IRAK4 CDAC 等。

自 2010 年成立以来,公司已发展成为拥有 11,000 多名员工的完全一体化全球组织。

2024年,公司取得了卓越的财务业绩表现,主要亮点如下:

2024年,产品收入为 269.94 亿元,较上年同比上升 74.1%,产品收入的增长主要得益于自主研发产品百悦泽®(泽布替尼胶囊),以及安进授权产品和百泽安®(替雷利珠单抗注射液)的销售增长。

2024年,百悦泽®全球销售额总计 188.59 亿元,同比增长 106.4%,在血液肿瘤领域进一步巩固领导地位。其中,美国销售额总计 138.90 亿元,同比增长 107.5%,需求增长来自于在慢性淋巴细胞白血病(CLL)适应症中使用的扩大,主要因为该产品在美国是 CLL 和所有其他已获批适应症新增患者治疗领域的领导者,且市场份额持续提升。欧洲销售额总计 25.64 亿元,同比增长 195.4%,主要得益于该产品在所有主要市场的市场份额提升,包括德国、意大利、西班牙、法国和英国。中国销售额总计 18.56 亿元,同比增长 35.2%,主要得益于该产品在已获批适应症领域的销售增长。公司在中国 BTK 抑制剂市场的市场份额持续保持领导地位。目前,百悦泽®在中国获批的四项适应症均已纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》("国家医保目录")。

2024年,百泽安®的销售额总计 44.67亿元,同比增长 17.4%。百泽安®销售额的增长,主要得益于新适应症纳入医保所带来的新增患者需求以及药品进院数量的增加。百泽安®已在中国 PD-1 市场取得领先的市场份额。目前,百泽安®在中国获批 14 项适应症,其中符合纳入条件的 13 项适应症已纳入国家医保目录。

2025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1,100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 MoA 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自主管线。公司对 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。公司的 CDAC 平台提供了一种不同于小分子产品的治疗方法,其具有催化活性、更高的耐药门槛和支架破坏能力,公司相信它有望成为同类最佳治疗方法。公司的研究和创新能力将助力公司以高产出和高成本效益方式为患者带来高质量且具有影响力的药物。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3,700人的规模性全球临床团队,让公司能在基本无需依赖 CRO 的情况下开展临床试验。我们相信摆脱传统 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研究中心的覆盖范围,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,总产能现可达到 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。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®。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。公司已建立起强劲的商业化产品组合,百悦泽®和百泽安®推动全球收入不断增长。

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

公司已有三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 35 项试验,入组约 7,100 例患者。百悦泽®已在全球 70 多个市场获批,全球已有超过 180,000 例患者接受了治疗。百悦泽®"头对头"对比亿珂®(伊布替尼)用于治疗复发或难治性 (R/R) CLL/小淋巴细胞淋巴瘤(SLL)成人患者的全球临床三期 ALPINE 试验展示出持续的无进展生存期 (PFS) 获益,且心血管事件发生率较低。百悦泽®说明书更新已在美国、欧盟和英国获得批准,纳入其在三期 ALPINE 试验中取得的 PFS 优效性结果(中位随访时间 29.6 个月),进一步巩固百悦泽®作为首选 BTK 抑制剂的地位。百悦泽®获得美国食品药品监督管理局(FDA)批准用于治疗 CLL/SLL、华氏巨球蛋白血症(WM)、R/R 套细胞淋巴瘤(MCL)、R/R 边缘区淋巴瘤(MZL)和 R/R 滤泡性淋巴瘤(FL);获得欧盟委员会(EC)批准

用于治疗 CLL/SLL、WM、R/R MZL 和 R/R FL;获得中国国家药品监督管理局(NMPA)批准用于治疗 CLL/SLL、WM、R/R MCL 和 R/R FL。百悦泽®是目前分别在美国和中国获批适应症最多的 BTK 抑制剂。公司正持续推动自主研发药物的全球化进展,为更多的患者改善治疗效果、提高药物可及性,公司将继续拓展百悦泽®的全球药政注册项目。公司预计将于 2025 年下半年取得美国 FDA 和 EC 对百悦泽®片剂新剂型上市申请的批准。

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 35 个国家和地区开展 70 项试验,包括 21 项注册可用研究,入组约 14,000 例受试者。百泽安®已在 45 个市场获批,全球已有超过 130 万患者接受了治疗。百泽安®已在美国获批用于胃或胃食管结合部(G/GEJ)腺癌患者的一线治疗以及食管鳞状细胞癌(ESCC)患者的一线和二线治疗;已在欧洲获批用于 G/GEJ 腺癌患者的一线治疗、ESCC 患者的一线和二线治疗和非小细胞肺癌(NSCLC)患者的一线和二线治疗,欧洲药品管理局(EMA)人用药品委员会(CHMP)已发布积极意见,推荐批准百泽安®联合依托泊苷和铂类化疗用于广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)的一线治疗;并已在中国获批用于 14 项适应症。公司持续推进百泽安®的全球注册战略,目前百泽安®正在接受多个国家和地区监管机构的审评。在日本,药品和医疗器械管理局(PMDA)正在审评百泽安®用于一线和二线治疗 ESCC 的上市许可申请。

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

与此同时,公司也在大力推进新一代自主研发管线产品的全球临床布局和进展。公司的产品组合策略强调快速生成早期临床概念验证数据,这得益于公司具备速度及成本优势的全球开发运营模式("快速概念验证")。公司内部全球研发(包括临床运营及开发)团队拥有约3,700人,在六大洲开展试验,并通过与超过45个国家的监管机构和研究人员合作,致力于确保数据质量符合严格的标准。

这种战略性研发模式以数据为导向,助力公司将资源迅速投入到最有前景的、有临床差异化的候选项目中,并调整其他项目的优先级,从而最大限度地利用资源。百济神州拥有业内规模最大的肿瘤研究团队之一,在小分子和抗体药物的转化发现方面颇具实力,包括三种平台技术:多特异性抗体、嵌合式降解激活化合物(CDAC)和抗体偶联药物(ADC)。公司在2024年完成了将13个新分子实体推进临床开发阶段。

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。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®、倍利妥®及凯洛斯®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®的权利和在中国大陆独家开发和商业化凯泽百®的权利。此 外,公司积极通过对外授权推进自主研发产品在全球范围内的开发及商业化。公 司于 2021 年 1 月宣布与诺华达成关于抗 PD-1 抗体百泽安®的合作。2021 年 12 月,公司扩大与诺华关于 TIGIT 抑制剂欧司珀利单抗的合作。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®(达拉非尼)、迈吉宁®(曲美替尼)、维全特®(帕唑帕尼)、飞尼妥®(依 维莫司)以及赞可达®(塞瑞替尼)。此外,公司还与 Zymeworks、SpringWorks Therapeutics、Seagen (现隶属于辉瑞)、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。

*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 2024 年年度报告"之"第三节 管理层讨论与分析"之"二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明"之"(一)主要业务、主要产品或服务情况"。公司与诺华关于百泽安®以及欧司珀利单抗的合作已经终止。与诺华关于中国广阔市场协议仍然有效。

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, 不断提高公司的财务管理能力和盈利水平。2024年度公司业务持续快速增长, 营业收入与上年同期相比增长 56%,其中产品销售收入较上年同期增长 74%。

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,公司按照计划进度投入募集资金,保证了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。2025年,公司将会持续加强募投项目管理,严格遵守募集资金管理规定,安全、高效、审慎使用募集资金,切实保证募投项目按规划顺利推进,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

公司目前是一家依据《开曼群岛公司法》于开曼群岛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。

2024年,公司持续收集、整理、分析三地资本市场最新政策、法律法规、规则及监管指引,适时传递给董事、管理层及相关业务部门。同时,公司已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上市规则合规培训,并组织相关人员参与了监管机构、上市公司协会等举办的培训。

2025年,公司将持续结合三地资本市场及公司注册地的法律法规更新,通过组织内部培训、积极参与监管机构、上市公司协会等举办的培训等方式,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理解监管动态、提升履职技能和不断强化法律合规意识和知识储备。

公司拟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"拟议存续注册"),并拟在实施拟议迁址的同时将公司的英文名称变更为 BeOne Medicines Ltd.(以下简称"英文名称变更")。详见公司分别于 2024 年 8 月 8 日、2024 年 11 月 15 日、2025 年 3 月 11 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拟议注册地变更相关事项的公告》(公告编号: 2024-019)、《百济神州有限公司关于拟议变更公司英文名称的公告》(公告编号: 2024-028)以及《百济神州有限公司 2025 年第一次临时股东大会(股东特别大会)会议资料》。截至本行动方案披露日,拟议迁址及英文名称变更尚未完成。

如拟议存续注册获得批准,公司注册地的司法管辖区自拟议存续注册生效之 日起将发生变化,但公司的业务和运营将保持不变,公司将继续维持其目前在各 国的运营。此外,拟议存续注册不会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,公司迁址后涉及公司治理、运行规范等相关事项将须适用境外注册地瑞士的相关法律法规,与公司目前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。

公司迁址后,公司的已上市股份将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》。

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.beigene.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。公司设置了投资者热线,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《公司章程》《百济神州有限公司信息披露境内代表工作细则》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。

2024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 2023年度、2024年半年度以及 2024年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。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更新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,公司还开通了投资者专区微信小程序方便投资者获取上述信息。公司将在2025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

为了贯彻落实国家关于加强资本市场高质量发展的政策,关注提升投资者回报,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《百济神州 2024 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,为全世界的癌症患者提供有效且可及的好药的愿景;以及患者为先、锐意创新、无界协作、追求卓越的价值观。

2024年,公司始终推行公司的可持续发展目标,将负责任商业和可持续发展作为公司工作的重点之一。在过去一年中,百济神州持续扩大全球运营,为全球患者提供前沿药物。与此同时,我们始终致力于可持续发展创新,不断优化运营,以负责任的方式助力业务增长。公司与利益相关方一起努力推动和达成公司在推进全球健康、赋能员工、可持续创新和负责任运营等领域的长期战略。2025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

2025年4月27日