

百创新药 济世惠民

走进百济神州

百济神州成立于2010年，是一家全球肿瘤治疗创新公司。作为创新药全球化领导者，我们自创立以来，便秉持国际化的发展理念，坚持在产业链的各环节以世界一流标准开展运营。

秉承“百创新药 济世惠民”的初心，我们立志成为行业变革者，引领生物医药行业模式的转型，力求为全世界的癌症患者带来高质且可及的创新药物。

凭借全球顶尖科研人才团队、强大的全球自主临床开发实力、规模化的自主生产能力，以及基于科学的多元商业化策略，百济神州率先建立了行业领先的运营模式及品牌声誉，为患者和社会带来深远影响。随着全球业务的发展，我们已经在六大洲打造了一支超过12,000人的团队。目前，百济神州在美国纳斯达克、香港联交所和上交所科创板三地上市。

*截至 2026 年 5 月 6 日

01 立足于科学的规模化创新

致力打造差异化、前沿性的创新成果

为进一步实现我们对科学和创新的承诺，自成立以来，百济神州持续深耕创新研发，加快前沿靶点研究和新药发现，并构建起了大规模、全球内部独立开发能力，以及兼具高质量、速度和成本优势的全球研发模式。百济神州拥有业内最大专注于肿瘤学的研发团队之一，截至目前，公司拥有超过1,200名科研人员，全球临床团队人数规模超过3,800人。

聚焦三大治疗领域

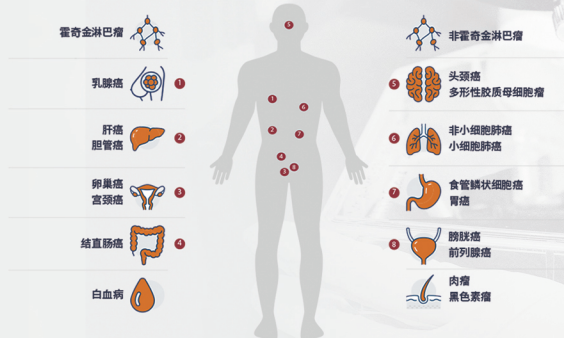


广泛的创新研发管线

凭借顶尖的科研人才梯队和全球布局，我们打造了深厚、丰富和多元化的产品组合与研发管线：

35+ 临床和商业化阶段药物

18 过去 24 个月，共有 18 个新分子实体进入临床阶段



独立自主的全球化临床开发



在我们开展的临床试验中，大多数为全球性多中心临床试验，我们也是最早在中国和海外同步开展注册性临床试验的创新药企之一。

我们已构建起内部自主临床开发能力，在有效降低成本的同时，最大程度地保证临床试验的推进效率与质量。

*包括研究者发起的试验

加速推进创新药物研发浪潮

我们正在通过小分子、嵌合式降解剂或化合物 (CDAC) 蛋白降解剂、双特异性抗体、三特异性抗体以及抗体偶联药物 (ADC) 等多种技术平台不断创新，这让我们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。

随着内部研发引擎和技术平台的蓬勃发展，百济神州正在加速规模化创新。我们广泛的管线中包括多款具备“同类最佳”或“同类首创”潜力的自主研发药物，在血液肿瘤以及实体肿瘤的研发管线上持续取得重大进展。在血液学领域，凭借泽布替尼、索托克拉和在研BGB-16673三款药物，我们持续拓展在CLL治疗领域的治疗探索，并逐步扩大至其他 B 细胞恶性肿瘤，推动更多治疗方案的研究与发展。在实体瘤领域，我们持续聚焦乳腺癌/妇科癌症、肺癌及胃肠道癌三大重点疾病领域，丰富产品管线，为患者提供创新疗法和治疗方案。

*截至 2026 年 5 月 6 日

02 大规模的全球商业布局

坚守患者为先，积极提升药品可及性

我们的商业模式与众不同，凭借扎实的内部研发和商业化规模优势，我们打造了“以科学为本，以患者为中心”的商业模式；凭借基于科学的专业沟通，加速提升临床价值与品牌影响力，并力争将创新药覆盖全球更多市场，惠及更多患者。

持续得到验证的自主商业化能力

53 亿美元

2025 年全年总收入

4,000⁺ 人

全球商业化团队

17 款

商业化产品

*截至 2026 年 5 月 6 日

丰富多元的商业化产品组合

目前，我们在中国拥有的商业化产品已拓展至17款，其中包括自主研发产品百悦泽®（泽布替尼）、百泽安®（替雷利珠单抗）、百悦达®（索托克拉）和多款合作引进产品。

加速全球足迹拓展，切实惠及更多患者

作为一家全球肿瘤治疗创新公司，我们**不断深入全球商业化布局**。

百悦泽®（泽布替尼）是公司首款在美获批上市的自主研发核心药物，泽布替尼已在超过75个市场获批，超过26.5万例患者接受了治疗。在中国，百悦泽®的全部已获批适应症均已被纳入最新国家医保药品目录。

百泽安®（替雷利珠单抗）在中国获批用于治疗13项适应症，也是目前纳入医保目录适应症最多的PD-1产品。百泽安®已在51个市场获批，全球超过180万例患者接受治疗。

百悦达®（索托克拉）是首个在中国和美国均获批用于治疗套细胞淋巴瘤适应症的BCL2抑制剂，目前有3项“头对头”临床试验在进行中。迄今为止，已有超过2,200例受试者加入全球临床开发项目。

*截至 2026 年 5 月 14 日

03 全球化、高质量的供应链布局

加速满足患者用药需求

百济神州不断致力于建设全球化的供应链与自主生产能力，我们分别在中国苏州、广州和美国新泽西州霍普韦尔建设生产基地，以满足药品的全球商业化和临床试验供应需求。

苏州小分子创新药物生产基地

首个自主建设的产业化基地

苏州小分子创新药物生产基地是百济神州首个自主生产基地，于2015年建设，专注于小分子创新药物的研发和生产。基地占地面积约5万平方米，具备商业化规模和临床用药的柔性生产能力，强有力地支持着小分子创新药物的临床和商业化的全球供应。

固体制剂年产能

6亿片/粒

新泽西州霍普韦尔生产基地

首个海外生产基地及临床研发中心

已于2024年7月启用，占地面积约17万平方米，拥有先进的生产能力和新型抗癌药物临床开发能力，为公司当前及未来创新药物的规模化生产提供灵活性，让高质量创新药物惠及全球更多患者。

大分子生物药产能达

8,000 升

广州大分子生物药生产基地

具有世界领先水平的大分子生物药生产基地

百济神州首个大分子生物制剂生产基地于2017年落户广州黄埔区中新知识城，主要专注于大分子创新肿瘤治疗药物的开发和生产。基地总占地15.8万平方米，由南北两个园区组成。基地还预留了充足土地，可随管线扩张继续扩建，满足未来大分子生物制剂及候选药物的增长需要。

原液总产能

65,000 升

建设国际一流治疗标准

百济神州自有生产设施均遵照现行生产质量管理规范（cGMP）运行，力求让患者用上可及、可负担的高质量创新药。

*截至 2026 年 5 月 6 日

生物岛创新中心

赋能科学家，帮助企业加速创新的全新生态系统

百济神州**以科学为导向，建设了充满活力的创业文化**。我们不仅致力于自主研发创新，也为行业迈向源头创新提供支持，希望帮助企业家和创新者开展重要的科学研究，为全球各地的患者提供更多高质且可及的创新好药。

在百济神州生物岛创新中心，我们支持并加速高度差异化、前沿的外部创新，帮助科学家和企业家加快研发面向未来的变革性药物，满足全球患者的医疗需求。生物岛创新中心将通过整合外部资源，为探索前沿、开创性的行业创新开辟新途径。