

CANCER HAS NO BORDERS

百创新药 济世惠民

百济神州
BeiGene

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，秉承“百创新药，济世惠民”的愿景，立志成为医药生态圈的变革者，以国际化的发展理念，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可及与可负担的创新药物。

百济神州积极致力于为患者和社会带来深远影响。为此，我们率先建立起创新的全球运营模式，构建了强大的差异化科研能力、广泛的临床开发布局、规模化的自主生产能力，以及基于科学的多元商业化策略。随着全球业务的发展，我们已经在六大洲打造了一支规模超过11,000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 2025 年 2 月 27 日

01 | 立足于科学的创新研发

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1,100名科研人员，内部临床运营及开发团队人数规模超过3,700人。

聚焦三大领域



广泛的创新研发管线

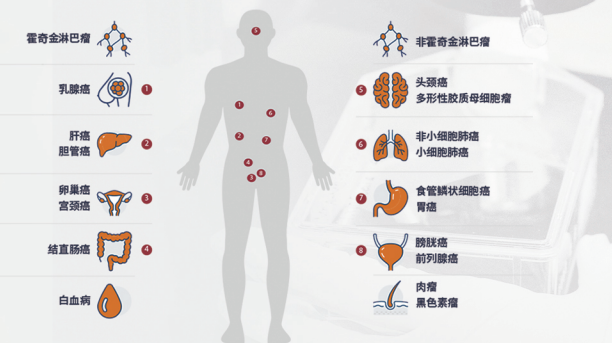
凭借顶尖的科研人才梯队和全球布局，我们打造了深厚、丰富和多元化的产品组合与研发管线：

80 %
*按发病率计

我们的商业化产品和在研管线已覆盖了世界上80%的癌症种类，未来将带来更多创新药物的持续产出

13 个

2024年，共推进13个新分子实体进入临床开发阶段



独立自主的全球化临床开发

45 +

国家和地区

150 +

自主开展的临床研究

24,000 +

入组受试者

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，基本实现“去CRO化”，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。

加速推进创新药物研发浪潮

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，例如在血液学领域，Sonotoclax (BCL2抑制剂) 和BTK CDAC* (BGB-16673) 二者均在早期数据中展示出潜力，关键研究项目也在稳步推进中；在实体瘤领域，我们正在扩大PD-1抑制剂百泽安®在全球患者中的可及性，以推进众多令人振奋的潜在抗癌药物。

我们正在通过多特异性抗体、蛋白降解剂 (CDAC) 以及抗体偶联药物 (ADC) 三种核心平台技术，为未来拓展乳腺癌、肺癌和胃肠道癌领域奠定基础。我们的研究和创新实力将助力我们为患者提供质量高、具有影响力的药物。

*BTK CDAC= 靶向 BTK 的嵌合式降解激活化合物
* 截至 2025 年 2 月 27 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



丰富多元的商业化产品组合

目前，我们拥有的商业化产品已拓展至15款，包括百悦泽®（泽布替尼）、百泽安®（替雷利珠单抗）、百汇泽®（帕米帕利）3款自主研发产品和12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，目前已在70多个市场获批，全球已有超过180,000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14项适应症，其中13项已获批适应症已被纳入最新国家医保药品目录，是纳入医保目录适应症最多的PD-1产品。百泽安®已在45个国际市场获批，目前全球已有超过130万患者接受治疗。

* 截至 2025 年 2 月 27 日

03 | 全球化、高质量的供应链布局

加速满足患者用药需求

苏州产业化基地

首个自主建设的产业化基地

现有小分子药物产能约1亿片/粒；新建小分子创新药物产业化基地已于2023年11月正式启用。



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，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

2022年完成GMP认证；目前抗体偶联药物（ADC）和全新生物药临床生产大楼均已完工。

已获批商业化生产能力达到 24,000 升

总产能已达到 65,000 升

建设国际一流质量标准

百济神州自有生产基地的建设均符合美国FDA、中国NMPA和欧洲EMA规定的GMP设计标准，力求让患者用上可及、可负担的高质量创新药。

* 截至 2025 年 2 月 27 日

生物岛创新中心

赋能科学家，帮助企业家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可负担的创新好药。

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。