

信息披露

博瑞生物医药(苏州)股份有限公司 2024 第三季度报告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示：公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证季度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

一、主要财务数据和财务指标 (一) 主要会计数据和财务指标

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 本报告期比上年同期增减变动幅度(%)

注2:“本报告期”指本报告季度初至本报告季度末3个月期间,下同。注3:本报告期营业收入同比增长主要系技术人员同比减少影响。

二、非经常性损益项目和金额 (一) 非经常性损益项目和金额

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 年初至本报告期末, 占利润总额的比例(%)

对公司持有“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的,以及将“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因。

二、股东信息 (一) 普通股股东总数和表决权恢复的优先股股东数量及前十名股东持股情况表

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 限售股数量, 质押或冻结情况

持股5%以上股东、前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 出借数量, 出借比例

二、其他披露事项 需提醒投资者关注的关于公司报告期经营情况的其他重要信息

1. 主要研发项目方面,创新药研发,截至本报告披露日主要产品研发进度如下:

(1) BGM0504注射液减重和2型糖尿病治疗两项适应症在国内的II期临床试验达成预期目标,其中减重适应症已获得II期临床试验伦理批准,且首例受试者已入组,II期临床完成II期临床研究,并经过国家药监局、审评通过后可行生产上市,降糖适应症II期临床数据交流已获CDER答复,尚待开展临床前、目前尚待获得国家药监局临床试验伦理批准后方可开展II期临床研究。

(2) BGM0504注射液减重适应症在美国已获IND,目前首例受试者已入组。

(3) 17LJLJPSMA-005注射液减重适应症在美国的新药临床试验申请(IND)获得批准,并于2024年9月在美国启动II期临床试验。

截至2024年9月末,公司在建工程情况如下: 苏州原料药制剂生产生产基地(二期)(1)已完成所有单体建筑物、消防验收;

三、财务指标 (一) 资产负债表

Table with 5 columns: 项目, 2024年9月30日, 2023年12月31日, 2024年1-9月, 2023年1-9月

博通集成电路(上海)股份有限公司 2024 第三季度报告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示：公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证季度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

一、主要财务数据和财务指标 (一) 主要会计数据和财务指标

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 本报告期比上年同期增减变动幅度(%)

注:“本报告期”指本报告季度初至本报告季度末3个月期间,下同。(二) 非经常性损益项目和金额

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 年初至本报告期末, 占利润总额的比例(%)

对公司持有“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的,以及将“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因。

二、股东信息 (一) 普通股股东总数和表决权恢复的优先股股东数量及前十名股东持股情况表

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 限售股数量, 质押或冻结情况

持股5%以上股东、前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 出借数量, 出借比例

二、其他披露事项 需提醒投资者关注的关于公司报告期经营情况的其他重要信息

1. 主要研发项目方面,创新药研发,截至本报告披露日主要产品研发进度如下:

(1) BGM0504注射液减重和2型糖尿病治疗两项适应症在国内的II期临床试验达成预期目标,其中减重适应症已获得II期临床试验伦理批准,且首例受试者已入组,II期临床完成II期临床研究,并经过国家药监局、审评通过后可行生产上市,降糖适应症II期临床数据交流已获CDER答复,尚待开展临床前、目前尚待获得国家药监局临床试验伦理批准后方可开展II期临床研究。

(2) BGM0504注射液减重适应症在美国已获IND,目前首例受试者已入组。

(3) 17LJLJPSMA-005注射液减重适应症在美国的新药临床试验申请(IND)获得批准,并于2024年9月在美国启动II期临床试验。

截至2024年9月末,公司在建工程情况如下: 苏州原料药制剂生产生产基地(二期)(1)已完成所有单体建筑物、消防验收;

三、财务指标 (一) 资产负债表

Table with 5 columns: 项目, 2024年9月30日, 2023年12月31日, 2024年1-9月, 2023年1-9月

博通集成电路(上海)股份有限公司 2024 第三季度报告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示：公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证季度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

一、主要财务数据和财务指标 (一) 主要会计数据和财务指标

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 本报告期比上年同期增减变动幅度(%)

注:“本报告期”指本报告季度初至本报告季度末3个月期间,下同。(二) 非经常性损益项目和金额

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 年初至本报告期末, 占利润总额的比例(%)

对公司持有“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的,以及将“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因。

二、股东信息 (一) 普通股股东总数和表决权恢复的优先股股东数量及前十名股东持股情况表

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 限售股数量, 质押或冻结情况

持股5%以上股东、前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 出借数量, 出借比例

二、其他披露事项 需提醒投资者关注的关于公司报告期经营情况的其他重要信息

1. 主要研发项目方面,创新药研发,截至本报告披露日主要产品研发进度如下:

(1) BGM0504注射液减重和2型糖尿病治疗两项适应症在国内的II期临床试验达成预期目标,其中减重适应症已获得II期临床试验伦理批准,且首例受试者已入组,II期临床完成II期临床研究,并经过国家药监局、审评通过后可行生产上市,降糖适应症II期临床数据交流已获CDER答复,尚待开展临床前、目前尚待获得国家药监局临床试验伦理批准后方可开展II期临床研究。

(2) BGM0504注射液减重适应症在美国已获IND,目前首例受试者已入组。

(3) 17LJLJPSMA-005注射液减重适应症在美国的新药临床试验申请(IND)获得批准,并于2024年9月在美国启动II期临床试验。

截至2024年9月末,公司在建工程情况如下: 苏州原料药制剂生产生产基地(二期)(1)已完成所有单体建筑物、消防验收;

三、财务指标 (一) 资产负债表

Table with 5 columns: 项目, 2024年9月30日, 2023年12月31日, 2024年1-9月, 2023年1-9月

博通集成电路(上海)股份有限公司 2024 第三季度报告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示：公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证季度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

一、主要财务数据和财务指标 (一) 主要会计数据和财务指标

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 本报告期比上年同期增减变动幅度(%)

注:“本报告期”指本报告季度初至本报告季度末3个月期间,下同。(二) 非经常性损益项目和金额

Table with 5 columns: 项目, 本报告期, 年初至本报告期末, 占利润总额的比例(%)

对公司持有“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的,以及将“公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益”中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因。

二、股东信息 (一) 普通股股东总数和表决权恢复的优先股股东数量及前十名股东持股情况表

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 限售股数量, 质押或冻结情况

持股5%以上股东、前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

Table with 10 columns: 股东名称, 持股数量, 持股比例, 出借数量, 出借比例

二、其他披露事项 需提醒投资者关注的关于公司报告期经营情况的其他重要信息

1. 主要研发项目方面,创新药研发,截至本报告披露日主要产品研发进度如下:

(1) BGM0504注射液减重和2型糖尿病治疗两项适应症在国内的II期临床试验达成预期目标,其中减重适应症已获得II期临床试验伦理批准,且首例受试者已入组,II期临床完成II期临床研究,并经过国家药监局、审评通过后可行生产上市,降糖适应症II期临床数据交流已获CDER答复,尚待开展临床前、目前尚待获得国家药监局临床试验伦理批准后方可开展II期临床研究。

(2) BGM0504注射液减重适应症在美国已获IND,目前首例受试者已入组。

(3) 17LJLJPSMA-005注射液减重适应症在美国的新药临床试验申请(IND)获得批准,并于2024年9月在美国启动II期临床试验。

截至2024年9月末,公司在建工程情况如下: 苏州原料药制剂生产生产基地(二期)(1)已完成所有单体建筑物、消防验收;

三、财务指标 (一) 资产负债表

Table with 5 columns: 项目, 2024年9月30日, 2023年12月31日, 2024年1-9月, 2023年1-9月