

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

公司代码:688443 公司简称:智翔金泰

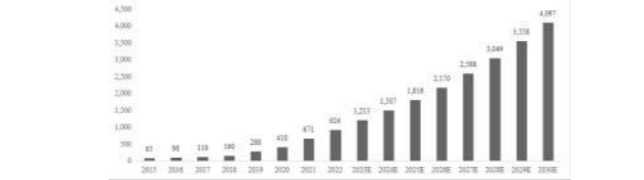
2023 年度报告摘要

提升,促进我国生物药市场快速增长。

全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。

全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。

全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。



数据来源:药智咨询
(4)注射给药行业基本特点
在生物药领域,创新的开发是一项复杂、漫长的过程。

生物药研发的复杂性,以及对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

第一节 重要提示
1 本年度报告摘要来自年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划,投资者应当至少详细阅读全文,并仔细阅读本报告全文。
2 重大风险提示
生物制药行业具有研发周期长、投入大、风险高的特点。
3 董事会、监事会及高级管理人员保证年度报告内容的真实性、准确性、完整性,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。

第二节 公司基本情况
1 公司简介
智翔金泰是一家创新型生物制药企业,产品为自身免疫性疾病、感染性疾病和肿瘤等治疗领域的单抗药物。
2 报告期公司主要业务简介
(一) 主要业务、主要产品或服务情况
智翔金泰是一家创新型生物制药企业,公司主营业务为抗体药物研发、生产与销售。

Table with 4 columns: 产品名称, 适应症, 上市时间, 销售情况. Lists various antibody products and their clinical progress.

(一) 赛立奇单抗(GR1501)
赛立奇单抗是一款由公司自主研发的重组人源抗IL-17A单克隆抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。
(二) GR1802
GR1802注射液是一款自主研发的新型重组人源抗白细胞介素4受体α(IL-4Rα)单克隆抗体注射液。

(三) GR1603
GR1603是一款由公司自主研发的重组人源抗FNAR1单克隆抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。
(四) GR1801
GR1801是一款由公司自主研发的重组人源抗狂犬病病毒(Rabies Virus、RABV)双特异性抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。

(五) GR2001
GR2001注射液是一款公司自主研发的重组人源抗破伤风毒素(Staphylococcus toxin、TnT)的克隆抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。
(六) GR1805
GR1805是一款由公司自主研发的重组人源抗BCMA/CD3双特异性抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。

(七) GR1804
GR1804是一款由公司自主研发的重组人源抗CD3/CD38双特异性抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。
(八) GR1806
GR1806是一款由公司自主研发的重组人源抗CD3/CD38双特异性抗体,注册分类为治疗用生物制品1类。

Table with 2 columns: 项目, 金额. Summary of financial data for the first quarter.

(一) 非经常性损益项目和金额
(二) 主要会计数据和财务指标
(三) 主要会计数据和财务指标

Table with 2 columns: 项目, 金额. Summary of financial data for the first quarter.

2023 年度报告摘要
提升,促进我国生物药市场快速增长。
全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。
全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。
全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。

数据来源:药智咨询
(4)注射给药行业基本特点
在生物药领域,创新的开发是一项复杂、漫长的过程。
生物药研发的复杂性,以及对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

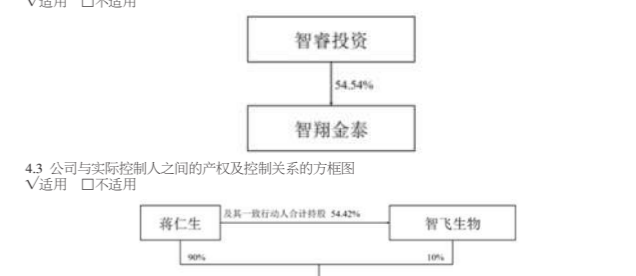
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

Table with 5 columns: 项目, 金额, 占比, 变动, 备注. Summary of financial data for the first quarter.



4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图
4.4 报告期末公司无控股股东及前10名股东情况

第三节 重要事项
1 公司应当根据重要性原则,披露报告期内公司经营情况的重大变化,以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响并预计未来会有重大影响的事项。

截至报告期末,归属于上市公司股东的净利润为-80,131.93万元,亏损较上年同期扩大22,495.56万元。
2 公司年度报告披露后存在退市风险警示或终止上市情形的,应当披露导致退市风险警示或终止上市情形的原因。

2 董事会会议决议情况
二、董事会会议决议情况
(一) 审议通过《关于公司2023年度董事会工作报告的议案》

3 监事会会议决议情况
三、监事会会议决议情况
(一) 审议通过《关于公司2023年度监事会工作报告的议案》

4 股东大会决议情况
四、股东大会决议情况
(一) 审议通过《关于公司2023年度股东大会决议的公告》

5 利润分配政策及执行情况
五、利润分配政策及执行情况
(一) 利润分配政策

6 募集资金使用情况
六、募集资金使用情况
(一) 募集资金基本情况

7 重大诉讼、仲裁事项
七、重大诉讼、仲裁事项
(一) 重大诉讼、仲裁事项

8 其他重大事项
八、其他重大事项
(一) 其他重大事项

重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

2024 第一季度报告

证券代码:688443 证券简称:智翔金泰

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
(一) 主要财务数据
(二) 主要会计数据和财务指标

Table with 2 columns: 项目, 金额. Summary of financial data for the first quarter.

(一) 非经常性损益项目和金额
(二) 主要会计数据和财务指标
(三) 主要会计数据和财务指标

提升,促进我国生物药市场快速增长。
全球生物药市场已以2016年的2,002亿美元增长到2020年的2,979亿美元,2016年至2020年的复合增长率为7.8%。

生物药研发的复杂性,以及对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。
生物药研发周期长,对生产与用药环境的变化更为敏感,使得监管机构对生物药的批准实施了更严格的要求。

Table with 2 columns: 项目, 金额. Summary of financial data for the first quarter.

公司负责人:单继宽 主管会计工作负责人:刘力文 会计机构负责人:刘力文
编制单位:重庆智翔金泰生物制药股份有限公司

Table with 2 columns: 项目, 金额. Summary of financial data for the first quarter.

公司负责人:单继宽 主管会计工作负责人:刘力文 会计机构负责人:刘力文
编制单位:重庆智翔金泰生物制药股份有限公司