

证券代码：688176

证券简称：亚虹医药

江苏亚虹医药科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2024-011

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称	奥博资本。
时间	2024年4月23日
地点	公司会议室
上市公司接待人员姓名	董事会秘书、财务负责人：杨明远 证券事务代表：季德 投资者关系主管：陈娟
投资者关系活动主要内容介绍	<p>交流的主要问题及答复内容：</p> <p>公司介绍了企业情况、公司主要业务进展、主要财务情况以及未来发展规划。</p> <p>问 1：APL-1702 何时 NDA？</p> <p>答：公司正在积极与监管部门开展上市申请前沟通交流咨询事宜，预计将于 2024 年二季度递交新药上市申请并获得受理。关于 NDA 的相关情况，公司将严格按照《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关规定履行信息披露义务。</p> <p>问 2：APL-1202 联合替雷利珠单抗的 MIBC 新辅助治疗临床试验目前的进展如何？</p> <p>答：APL-1202 口服联合替雷利珠单抗作为 MIBC（肌层浸润性膀胱癌）新辅助治疗的 II 期临床试验（以下简称“ANTICIPATE”）已经完成所有受试者入组，预计 2024 年</p>

	<p>三季度读出 II 期顶线数据。Anticipate 研究 II 期临床试验期中分析结果显示：APL-1202 和替雷利珠单抗联用治疗组，18 例可评估疗效的受试者中 7 例达到 pCR，为 7/18（39%）；替雷利珠单抗单药治疗组，14 例可评估疗效的受试者中 3 例达到 pCR，为 3/14（21%）。</p> <p>问 3：APL-1202 一线临床后续开发策略有没有变化？</p> <p>APL-1202 单药治疗未经治疗的中危 NMIBC 临床研究尚在持续招募受试者。现有数据显示，APL-1202 具有良好的安全性和耐受性，且 APL-1202 单药组和化疗灌注治疗组无复发比例相似。公司将进一步分析该研究的临床结果，分析、评估和确认后续开发策略。</p> <p>问 4：公司接下来的商业化进展如何了？</p> <p>答：公司旨在专注领域打造一支具备核心竞争优势的专科化营销团队，并拥有自主商业化能力。为加速抗肿瘤产品商业化进程，公司围绕泌尿生殖系统肿瘤领域引入治疗晚期肾细胞癌的产品迪派特及强化辅助治疗早期乳腺癌的产品欧优比[®]，通过实践夯实商业化能力，提前加速商业化落地。迪派特、欧优比[®]分别于 2023 年 10 月及 2023 年 12 月上市并开始销售，至 2023 年末即取得了近千万元销售额的成绩。目前肿瘤事业部已初步搭建完毕，仅用半年时间快速搭建了近 200 人的商业化团队，期望在 2024 年实现迪派特、欧优比[®]销售收入的快速增长，销售额过亿并实现整个事业部内部盈亏平衡，以打造公司在同行业中领先的商业化能力和运营效能。此外，公司快速成立了妇女健康事业部，以专注于做好 APL-1702 在中国市场的营销和扩大在妇女健康领域的管线，更好地满足妇女健康患者的未满足临床需求。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2024 年 4 月 24 日