证券简称:海创药业

海创药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2024-5-01

15 3/a ta 3/	☑特定对象调研 ☑分析师会议
投资者关	□媒体采访
系活动类	□新闻发布会 □路演活动
别	□现场参观
	□其他
参与单位	华宝基金、国泰基金、富国基金、长安基金、南土资产、湘禾投
名称及人	资、华泰柏瑞基金、睿亿资本、华福证券、中海基金、融德资
员姓名	产、曜金资本、华创证券、海子投资、融健汇富、云图启航等
时间	5月15至5月21日
地点	公司会议室
1 + 1 =	董事长、总经理(总裁): YUANWEI CHEN (陈元伟)
上市公司接待人员	董事会秘书、运营副总裁:代丽
姓名	证券事务代表:李霞
	投资者关系: 刘琳
	Q1:请问 HP518 产品有哪些方面的核心优势?
	答: HP518 是公司自主研发的新一代可口服给药的 AR PROTAC
 投资者关	分子,能同时降解野生型 AR 和点突变型 AR,目前临床前研究数据
系活动主	表明其具有以下优势: ①稳定性好; ②具有良好的口服生物利用
要内容介	度;③降解AR活性高,DC50达到pmol级;④肿瘤组织暴露量高,
绍包括不	 在小鼠体内有很好的肿瘤抑制效果,同时成药性强。HP518是拥有
	 全新机制的 AR 降解剂,有望克服前列腺癌治疗中由于 AR 突变引
限 	起的耐药问题。
	WEHA MAY NATIONAL AND A
	Q2:请问 HP518 的进展情况?
	Q2: 肩門 NF318 的赶展情况:

答: HP518已在澳大利亚完成用于治疗转移性去势抵抗性前列腺癌 (mCRPC)的 I 期临床试验,澳大利亚 I 期临床阶段性研究结果入选 2024年1月 ASCO-GU 大会,临床数据显示,HP518 拥有良好的安全性和耐受性,在 mCRPC 患者中表现出有效性信号。澳大利亚 I 期临床研究结果将于 2024年美国临床肿瘤学会 (ASCO)年会分享。HP518 同适应症临床试验申请已于 2023年获 FDA 批准,HP518中国 I / II 期临床试验申请已于 2023年11月获 NMPA 批准,并于 2023年12月完成首例受试者入组,目前正在入组中。

Q3: 请介绍公司 PROTAC 技术平台优势?

答: PROTAC 技术利用双功能小分子靶向降解目标蛋白,被认为是生物医药领域的革命性技术,可靶向不可成药靶点及解决药物耐药性问题。公司是国内较早进行 PROTAC 技术探索的企业,公司已布局"靶向蛋白降解 PROTAC 技术平台",以保证公司持续引领新药源头创新,形成国际领先技术优势。公司在 PROTAC 药物研发方面已合成多个目标蛋白配体、数百个 Linker,整合了生物学、药物化学、计算化学等学科,在解决行业难题 PROTAC 分子"化合物稳定性"、"口服生物利用度"、PK及 CMC 研发方面有丰富的技术经验积累。公司已搭建覆盖"药物化学、化合物筛选、计算化学、工艺合成及制剂研究"的全链式"靶向蛋白降解 PROTAC 技术平台",具备持续推进 PROTAC 分子进入临床的实力。目前公司蛋白靶向降解 PROTAC 技术平台除已进入临床阶段的针对 AR 靶点的 HP518 外,针对 ER 靶点的拟用于 ER+乳腺癌的 PROTAC 在研药物 HP568,目前正在 IND 申报准备中。公司正在积极推进在研PROTAC 项目。

Q4:请介绍公司核心产品 HC-1119 的最新进展?

答:公司自主研发的核心产品 HC-1119 中国临床III期试验数据入选 2023 年美国临床肿瘤学会(ASCO)年会,HC-1119-04注册

研究信息纳入 2023 版 CSCO 前列腺癌诊疗指南; HC-1119 的新药上市申请于 2023 年 11 月获国家药品监督管理局(NMPA)药品审评中心(CDE)受理,目前正在审评中。公司将根据项目进展及时披露相关信息。

Q5:请问 HC-1119 与恩扎卢胺比较有哪些竞争优势?

答:公司自主研发的 1 类新药 HC-1119 是恩扎卢胺的氘代化合物,已获得国家重大新药创制科技重大专项支持,研究表明较市场上恩扎卢胺相比 HC-1119 具有以下优势:①有效性好;②安全性好;③病人依从性更好;④专利有效期更长等优势,有成为Best-in-class(同类最佳)品种的潜力。

Q6: 请介绍 HP501 有哪些方面的核心优势?

答: 高尿酸血症/痛风是需要长期服药的慢性疾病,药物的安全性尤为重要。目前全球仍缺乏安全性高且疗效好的高尿酸血症/痛风的药物。URAT1抑制剂在开发过程中最大的难点是药物的安全性,HP501的疗效已经在多项临床 I 期和 II 期中得到了验证,同时,从化合物设计、药物筛选、制剂研发等方面最大程度地提高了药物的安全性。公司已经开展并完成了 HP501多项 I 期和 II 期临床研究,结果显示 HP501具有良好的有效性、安全性和耐受性。目前公司正在积极推进 HP501单药 II/III期临床试验。HP501用于治疗痛风相关的高尿酸血症的临床 II 期试验于 2023年 12月获 FDA 批准; HP501中国联合用药(联合黄嘌呤氧化酶抑制剂)的 IND 申请,已于 2024年 4月获 NMPA 批准。

Q7: 公司未来将采取怎样的开发策略?

答:公司持续结合资金储备情况进行整体衡量,合理规划目前的研发管线,将现有资源进行合理配置。在研项目中,公司将重点推进氘恩扎鲁胺(HC-1119)中国商业化进度,加快推进口服

	PROTAC 药物 HP518 项目临床研发进度以及 HP501 缓释片临床研发
	进度;同时,公司将平衡好研发投入产出,有序推进癌症和代谢
	性疾病领域其它在研产品的研发进度。
附件清单	
(如有)	无