

证券代码：688192

证券简称：迪哲医药

迪哲（江苏）医药股份有限公司

投资者关系活动记录表

（2024 年 10 月-11 月）

投资者关系 活动类别	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input checked="" type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 一对一沟通 <input checked="" type="checkbox"/> 其他（电话会议）
出席单位 及人员	东吴证券、国泰君安、中金公司、中信建投、中信证券、兴业证券、长江证券、浙商证券、海通证券、东北证券、嘉实基金、易方达、华宝基金、平安基金等
时间	2024 年 10 月 8 日-11 月 5 日
地点	线上会议及公司会议室
接待人员	迪哲医药董事长、首席执行官 张小林博士 首席医学官 杨振帆博士 首席商务官 吴清漪女士 董事会秘书、首席财务官 吕洪斌先生 证券事务代表 董韡雯女士
投资者关系 活动主要内 容介绍	1. 请问公司三季度业绩表现如何？ 答：公司 2024 年前三季度实现销售收入 3.38 亿元，同比增长 744%。我们在实现销售收入高速增长的同时，持续优化运营效率，前三季度归母净亏损 5.58 亿元，同比缩窄 33%。 2. 公司舒沃哲®和高瑞哲®的海外进展如何？ 答：舒沃哲®（通用名：舒沃替尼片）针对二/后线治疗表皮生长因子

受体（EGFR）20 号外显子插入（Exon20ins）突变的晚期非小细胞肺癌（NSCLC）的全球注册临床研究“悟空 1 B”（WU-KONG1B）已达主要研究终点，其中非亚裔患者占比超 40%，初步分析结果获 2024 年美国临床肿瘤学会（ASCO）口头报告，最新全球亚组数据在 2024 欧洲肿瘤内科学会（ESMO）大会亮相，为美国、欧盟等海外提交上市申请提供重要依据。高瑞哲®全球注册临床研究“JACKPOT8 B 部分”（JACKPOT8B）也已达主要研究终点，临床研究结果获 2023 ASH 大会口头报告，并同步刊载于国际学术期刊《柳叶刀·肿瘤学》（Lancet Oncology，影响因子 54.4）。公司定位于参与全球化竞争，正积极准备海外新药上市申请事宜，后续公司将及时公告相关进展。

3. 请问公司在肺癌和血液瘤领域还有什么布局？

答：一方面，公司积极探索已上市产品在肺癌领域中的应用，例如舒沃哲®一线治疗 EGFR Exon20ins 突变 NSCLC 的全球注册临床研究“悟空 28”（WU-KONG28）正在积极入组中，舒沃哲®、高瑞哲®也积极探索在 NSCLC 其他临床未被满足需求的应用潜力。另一方面，在肺癌和血液瘤领域，公司还分别开发了 DZD6008 和 DZD8586 两款产品。其中，DZD6008 是一款针对 NSCLC 的全新小分子靶向抑制剂，临床前研究显示，DZD6008 各项成药指标都达到预期，有望克服耐药问题，目前已在中国开展 I 期临床研究。DZD8586 是全球首创、可完全穿透血脑屏障的 LYN/BTK 双靶点、非共价小分子抑制剂，有望突破 BTK 抑制剂耐药及弥漫大 B 细胞淋巴瘤（DLBCL）、中枢神经系统淋巴瘤（CNSL）的治疗瓶颈，目前正在开展慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤（CLL/SLL）及 DLBCL 的 II 期临床研究。

4. 请问 DZD8586 的差异化优势是什么？

答：BTK 抑制剂对部分 B 细胞非霍奇金淋巴瘤（B-NHL）（如 CLL

	<p>和套细胞淋巴瘤 MCL)疗效显著,但耐药问题不可避免;针对 DLBCL 患者,目前无 BTK 抑制剂获批,单一阻断 BTK 通路可能不足以实现 DLBCL 的最佳治疗效果,同时抑制 LYN 和 BTK 激酶介导的信号通路或提供更全面的抗肿瘤效应; CNSL 患者预后很差,已上市 BTK 抑制剂的血脑屏障穿透能力有限,无法在中枢神经系统达到有效暴露量; DZD8586 是公司自主研发全球首创可完全穿透血脑屏障的非共价 LYN/BTK 双靶点小分子抑制剂,具备克服以上临床难点的特征及优势,有望成为解决以上未满足临床需求的治疗手段。目前公司正在开展 DZD8586 针对 CLL/SLL 和 DLBCL 的 II 期临床研究。</p> <p>在 2023 ASH 年会上,公司公布了 DZD8586 针对多种 B-NHL 的临床数据。临床研究结果显示, DZD8586 针对多线治疗失败的 B-NHL 患者展现出令人鼓舞的抗肿瘤活性以及良好的安全性和药代动力学 (PK) 特征。在中位既往接受 3 线治疗的 B-NHL 患者中,口服 DZD8586 的 ORR 达 64.7%, 50mg 剂量下 ORR 高达 71.4%, 且针对不同 B-NHL 亚型,包括 DLBCL、CNSL、CLL 均显示抗肿瘤疗效,其中在 DLBCL 患者中, ORR 达 83.3%。此外,在前线接受过 BTK 抑制剂的患者中,口服 DZD8586 的 ORR 达 50%。</p>
附件清单 (如有)	无

(以下无正文)