

亞盛医药

专注细胞凋亡研发创新药物

2021年8月

投资者材料免责声明

通过参加包含本次演示的会面，或通过阅读演示材料，阁下同意受以下限制约束：

本次演示所涉及的信息由Ascentage Pharma Group International（“公司”，与其子公司合称“集团”）的代表为集团在投资者会面中的演示而准备，旨在提供信息。本次演示所含任何部分不得构成或作为任何合同、承诺或投资决定的基础或者依据。中文版本依据英文翻译，若存在差异以英文版为准。

任何人均未对本材料所包含的任何信息或意见的公正性、准确性、完整性或正确性做出任何明示或者默示的陈述或保证，任何人也不应依赖本材料所包含的任何信息。无论公司或其任何董事、监事、管理人员、合伙人、雇员、附属人士、代理人、顾问或代表，均无须为由本次演示或其内容引起的或其它与本次演示相关的任何损失承担义务或责任（不论基于疏忽或其他原因）。本演示材料所载的信息可能会更新、完善、修改、验证和修正，且此信息可能会进行重大更改。

本次演示基于现行有效的经济、法律、市场及其他条件。阁下应当理解，后续发展可能会影响本次演示中包含的信息，而公司或其董事、监事、管理人员、合伙人、雇员、附属人士、代理人、顾问或代表均无义务对其予以更新、修订或确认。

在本次演示中传达的信息包含一些具有或可能具有前瞻性的陈述。这些陈述通常包含“将要”、“可能”、“期望”、“预测”、“计划”和“预期”及类似含义的词汇。前瞻性陈述就其性质而言包含风险和不确定性，因为其涉及并依赖于将在未来发生的事件和情况。可能另有一些重大风险尚未被公司认为构成重大风险，或公司及其顾问或代表尚未意识到该等风险。针对这些不确定因素，任何人不应依赖这些前瞻性陈述。公司没有责任更新前瞻性陈述或修订其以反映未来的事件或发展。

本次演示及于此所载资料并不构成或组成任何对公司证券的出售要约或发行或对公司或归属于任何司法管辖区的任何子公司或关联方的证券的购买或认购要约的招揽或邀请的一部分。本次演示及于此所载资料仅提供给阁下作为参考，应严格保密，且不得被全部或部分的以任何形式复制或以任何方式分发给其他任何人。特别是，在本次演示中出现的任何信息或本次演示材料的任何副本均不能在美国、加拿大、澳大利亚、日本、香港或任何有相关禁止性规定的其他司法管辖区直接或间接地复制或传播给任何人。任何对以上限制的违反都可能构成对美国或其他国家证券法律的违反。本演示材料及其所载的任何信息不构成对任何的金钱、证券或其他对价的招揽，且任何基于本演示材料及其所载的任何信息而提供的金钱、证券或其他对价均不会被公司接受。

通过参加本次演示，阁下确认您将完全自行负责对集团市场地位以及市场的评估，并且阁下将自行进行分析并对集团业务的未来表现形成自己的观点或看法。任何基于某拟议证券发售而购买证券的决定（如有）应当仅仅基于为该发售而准备的发售通函或招股说明书中的信息而做出。

通过审阅本演示材料，阁下将被视为已表示并认同阁下及阁下代表的客户(i)为《1933年美国证券法》（经修订）144A规则定义下的合格机构买家，或(ii)位于美国境外。阁下并将被视为已表示并认同阁下及阁下代表的客户是《证券及期货条例》（香港法例第571章）及该等条例下制定的规则所定义之向专业投资者。

亚盛医药 – 打造全球领先的创新型生物医药企业



专利性技术

110 已授权专利

510+ 申请中专利

100+ 出版文献



丰富产品线

12 个创新药物

30+ 项临床试验批件

40+ 临床试验

10+ 适应症



专业化团队

1 愿景：中国领先、世界一流的原创新药企业

20+ 年专注于细胞凋亡领域药物开发

500+ 员工

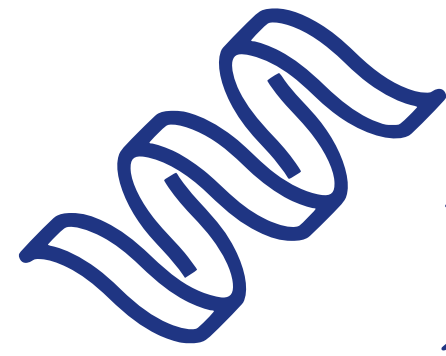


国际化运营

中国、美国、
欧洲和澳大利
亚

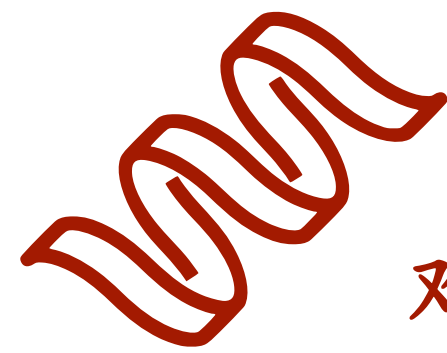
一体化的管理组织

蛋白-蛋白相互作用小分子抑制剂全球研发领导者



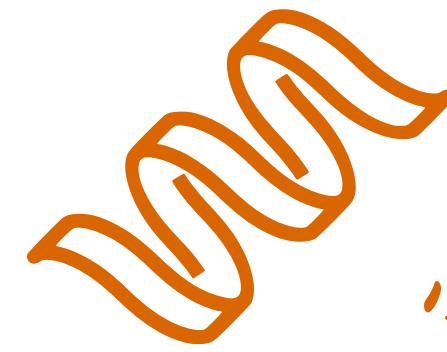
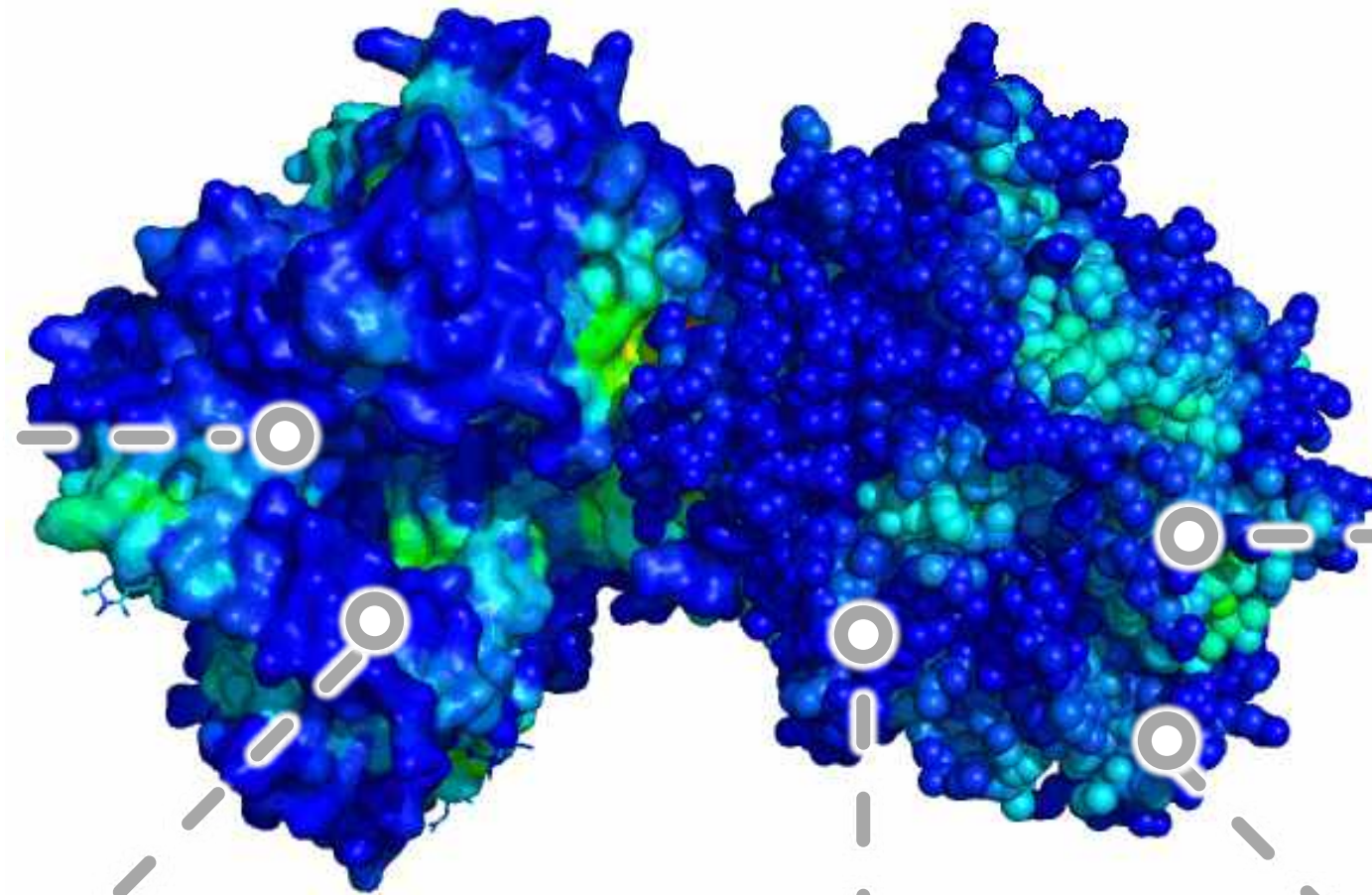
蛋白-蛋白相互作用

蛋白-蛋白相互作用(PPIs) 在细胞过程中至关重要，并涉及癌症及病毒感染等多种疾病



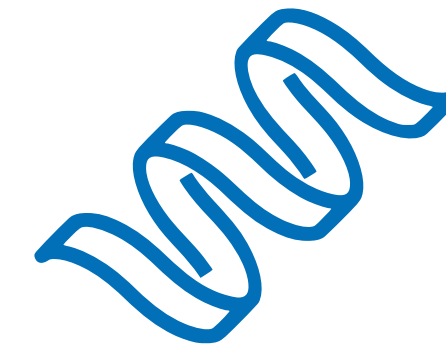
难以成药

PPI 的结合位点宽而浅，且相对无特征，一直以来被业界认为“难以成药”，目前Venetoclax 是唯一获批的关于PPI的靶向肿瘤药物



小分子药物

PPI 靶点无法被大分子穿透，小分子成为相关药物开发的唯一可行选择



专注细胞凋亡领域

通过清除衰老和受损的细胞，细胞凋亡在发展和维持身体健康中发挥着至关重要的作用。

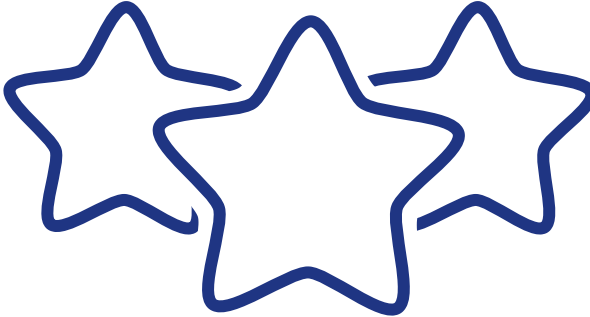


靶向 Bcl-2, MDM2-p53, IAP

四款潜在“同类最优”，“同类第一”候选药物，靶向对诱导凋亡至关重要的三种不同类别的蛋白，Bcl-2, MDM2-p53 和 IAP..



近期主要进展



在中国递交HQP1351的新药上市申请，并被CDE
纳入**优先审评**，被纳入**“突破性治疗品种”**



APG-2575在复发/难治r/r CLL中达到
临床**概念验证**



APG2575在全球开展 **17 项 Ib/II期临床试验**(CLL, AML, MM, BC等); 首次在欧洲开展临床试验



从美国FDA获得
12 项孤儿药资格认定
1 项快速审评资格认定



与阿斯利康、默沙东、信达生物达成
3 项国际临床合作

未来12个月研发里程碑预期



HQP1351 在中国附条件批准上市, 递交完全批准上市申请; 完成美国Ib期桥接试验, 开始与FDA协商关键II期临床试验事宜



APG-2575 单药治疗复发/难治慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤关键II期临床试验于2021年年底获得CDE批准



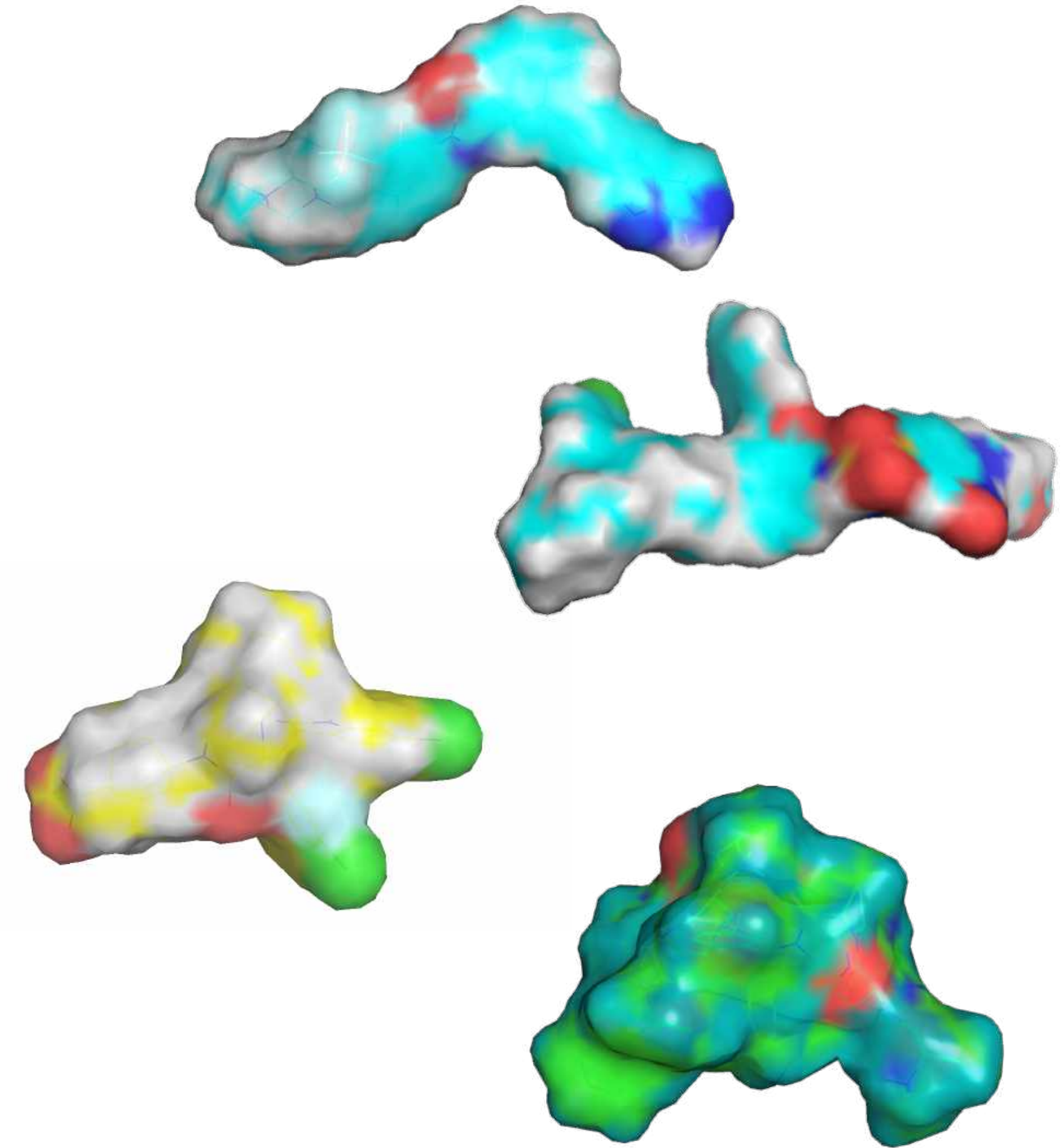
MDM2-p53抑制剂 **APG-115** 与帕博利珠单抗 (Keytruda®) 治疗耐药/复发的黑色素瘤患者达到临床概念验证


























IAP/XIAP 二聚体 **APG-1387**与帕博利珠单抗 (Keytruda®) 治疗癌症达到临床概念验证



FAK/ALK 抑制剂 **APG-2449** 在非小细胞肺癌上达到临床概念验证



丰富的临床研发管线

候选产品	机制	适应症	临床前	I期	II期	新药上市申请	临床试验地区	权益地区	
HQP1351	BCR-ABL/KIT	耐药性慢粒白血病	██					   	
		胃肠间质瘤	██						
		费城染色体阳性急性淋巴细胞白血病	██						
		慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤	██				◆		
APG-2575	Bcl-2 选择性	华氏巨球蛋白血症	██						
		急性髓性白血病	██						
		多发性骨髓瘤	██						
		T细胞幼淋巴细胞白血病	██						
		实体瘤	██						
		ER+/HER2-乳腺癌	██						
		骨髓增生异常综合征	██						
APG-115	MDM2-p53	实体瘤(IO联用)	██				◆		
		急性髓性白血病, 骨髓增生异常综合征	██						
APG-1387	IAP/XIAP	实体瘤(IO联用)	██				◆	  	
		胰腺导管腺癌 (与化疗联用)	██						
		乙型肝炎	██						
APG-1252	Bcl-2/Bcl-xL	非小细胞肺癌 + TKI疗法	██					  	
		骨髓纤维化	██						
		神经内分泌瘤	██						
APG-2449	FAK/ALK/ROS1	非小细胞肺癌 / 实体瘤	██				◆		
APG-5918	EED 选择性	肿瘤/血红蛋白病	██						
APG-265	PROTACs MDM2	肿瘤	██						
UBX1967/1325	Bcl 相关	糖尿病性黄斑水肿	██						

◆ POC ◆ POC in progress

亚盛医药在全球获得30+项临床试验批件，40+临床试验稳步推进



美国

欧洲

中国

澳大利亚

APG-2575	慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤, 华氏巨球蛋白血症, 多发性骨髓瘤, T细胞幼淋巴细胞白血病, 急性髓性白血病, 血液肿瘤, ER+乳腺癌, 实体瘤, 骨髓增生异常综合征
APG-115	急性髓性白血病, 晚期实体瘤
APG-1387	实体瘤
HQP1351	耐药性慢粒白血病, 费城染色体阳性急性淋巴细胞白血病
APG-1252	非小细胞肺癌, 骨髓纤维化

APG-2575	慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤
-----------------	----------------

HQP1351	耐药性慢粒白血病, 胃肠间质瘤
APG-2575	慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤, 急性髓性白血病, 血液肿瘤, 华氏巨球蛋白血症, 多发性骨髓瘤, T细胞幼淋巴细胞白血病
APG-115	急性髓性白血病, 肉瘤, 实体瘤
APG-1387	胰腺癌, 实体瘤, 慢性乙型肝炎神经内分泌瘤
APG-1252	非小细胞肺癌
APG-2449	非小细胞肺癌
HQP8361	cMET+相关肿瘤

APG-2575	慢淋白血病/小淋巴细胞淋巴瘤, 血液肿瘤, 华氏巨球蛋白血症, 急性髓性白血病
APG-1387	晚期实体瘤
APG-1252	非小细胞肺癌

孤儿药数量创中国药企历史之最

4
突破性疗法

 BeiGene
Zanubrutinib
1项

 君实生物
TopAlliance
JS001
1项

 基石药业
CSTONE
PHARMACEUTICALS
Sugemalimab
1项

 荣昌制药
RONGCHANG
RC48-ADC
1项

40
孤儿药资格认定

 亞盛醫藥
Ascentage Pharma
APG-115, APG-1252,
APG-2575, HQP1351
12项

 BeiGene
Zanubrutinib,
Tislelizumab
4项

 君实生物
TopAlliance
JS001
3项

 依生生物
YISHENG BIOPHARMA
YS-ON-001
3项

 CARGEN
 XWPharma
 Gan & Lee
 REGIMMUNE
 I-MAB
 Jacobio
 康宁杰瑞
 HIGHTIDE
 INNOCARE
 基石药业
CSTONE
PHARMACEUTICALS
 CHI-MED

15
快速通道审评资格认定

 亞盛醫藥
Ascentage Pharma
HQP1351
1项

 XYNOMIC
Pharma
Abexinostat
2项

 CHI-MED
Fruquintinib Surufatinib
2项

 HIGHTIDE
HTD1801
2项

 KBP
BIOSCIENCES
 泽生科技
 Akesobio
 阿诺医药
 Adlai Norrtye
阿诺医药
 荣昌制药
RONGCHANG

商业化进展

亚盛 & 信达协作团队会加速HQP1351(Olverembatinib)商业化进程

- 与信达成熟的商业化队伍合作，亚盛信达的合作销售团队有望在进入医保前渗透80%的CML市场，提高HQP1351(Olverembatinib)销售峰值，并最大化药物商业价值。
- 与信达共享商业资源会加强亚盛商业化团队建设，赋能亚盛商业化实力。
- 亚盛&信达协作团队更有益于优化HQP1351的品牌策略、价格策略及医保策略。

HQP1351 进入医
保前计划

60%

CML 市场



350 医院

80+%

CML 市场



800+ 医院

亚盛 & 信达协作团队

80%

CML 市场



800+ 医院

90+%

CML 市场



2000+ 医院

HQP1351 进入医
保后计划 & 筹备
APG-2575商业化

与信达生物达成里程碑式战略合作

两家中国领先的生物医药公司达成标志性的
多项资产的中国市场合作交易，总金额高达
2.45亿美元

战略性股权投资代表信达生物对亚盛医药
研发能力和发展潜力的高度认可

共同在中国开发HQP1351及APG-2575:
降低风险，分担成本，保有未来增值空间



探索APG-2575/HALPRYZA (CD-20) 和
APG-2575/letaplimab (CD-47) 两种有
前景的联合疗法，在各种肿瘤适应症中
具有**协同作用**

销售队伍合计2,100+人员，支持
HQP1351 商业化

近期可获得 **9000万美元现金收入**，支
持后续管线临床进展。

多项战略合作有序展开

BCL-xL



- 公司全球战略合作伙伴UNITY Biotechnology (NASDAQ:UBX) 在研药物UBX1325治疗糖尿病性黄斑水肿 (DME) 的I期临床研究已在美国完成首例患者给药。
- 该临床进展已触发此前双方达成的授权许可协议的里程碑付款。
- 亚盛医药拥有该化合物的大中华地区权益，未来计划和UNITY成立合资公司，共同开发中国市场。

BCL-2



- 与阿斯利康血液研发卓越中心Acerta制药达成全球临床研究合作
- 一项APG-2575与BTK抑制剂阿卡替尼® acalabrutinib的联合治疗展开的临床研究正在进行中，该研究旨在评估该联合用药在复发难治慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤患者中的临床效果和安全性

MDM2-p53

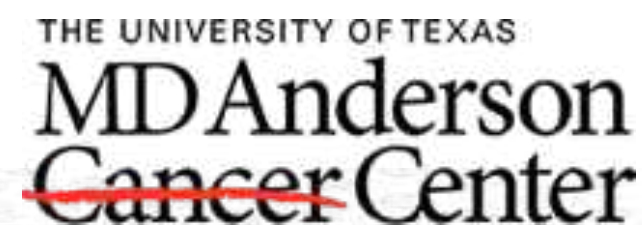


- 与默沙东达成全球临床研究合作
- 一项开放标签、多中心、Ib/II期研究 NCT03611868正在进行中，研究旨在评估APG-115与Keytruda联合治疗多种实体瘤的疗效和安全性，例如：非小细胞肺癌 (NSCLC)、黑色素瘤等

BCR-ABL & BCL-2



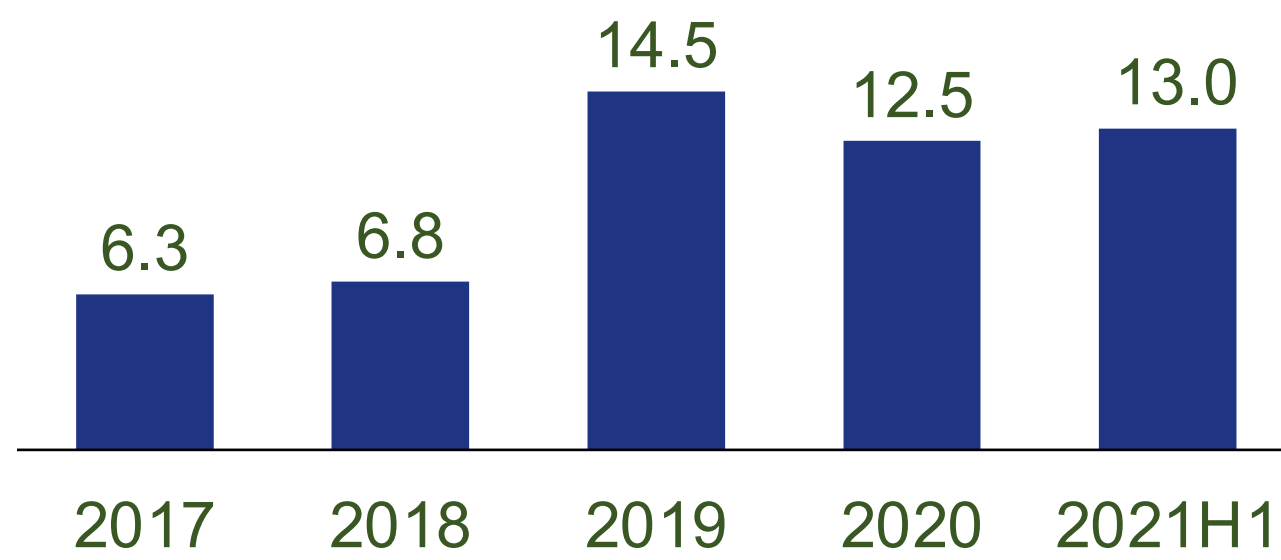
- 信达生物与亚盛医药将共同开发HQP1351，并将就HQP1351获批后在中国市场进行共同商业化推广。
- 双方同意就APG-2575与抗CD20单抗达伯华® (利妥昔单抗注射液)、抗CD47单抗IBI188就某些适应症展开临床合作和联合开发，双方共同支付费用。
- 信达生物按市价认购亚盛医药5000万美元的普通股。此外，信达生物获亚盛医药股权认购权证，有权认购亚盛医药价值5000万美元的普通股。



2021年关键性财务数据

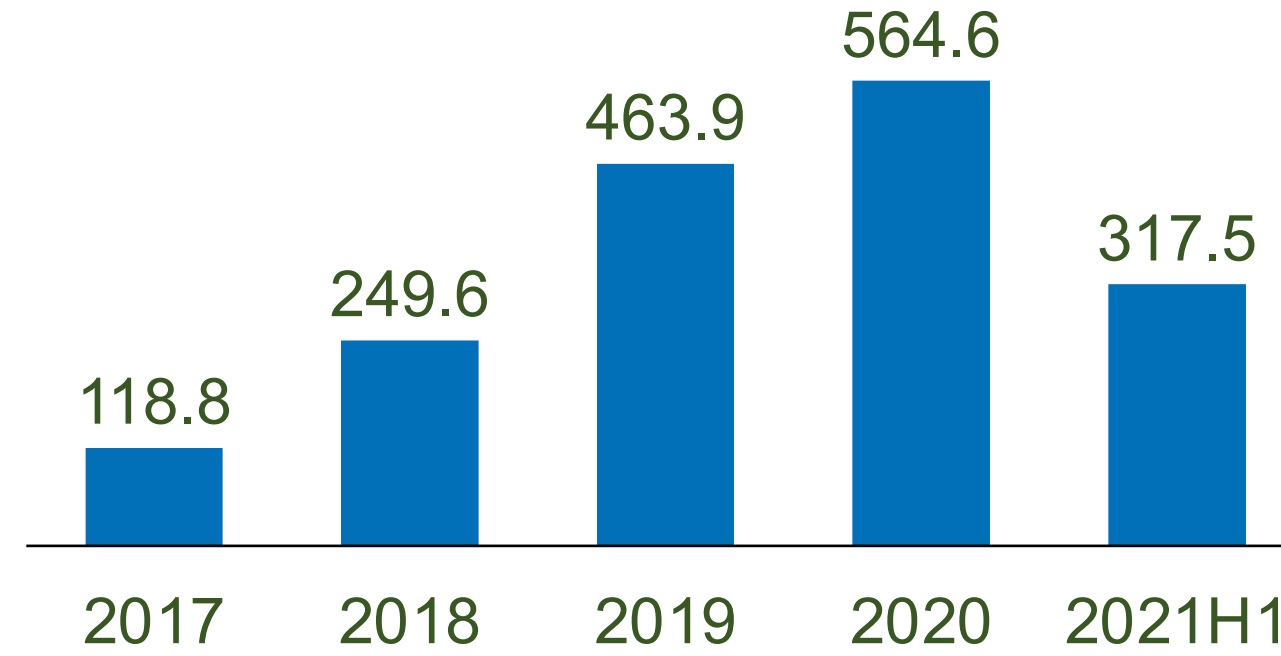
收入¹

(百万元人民币)



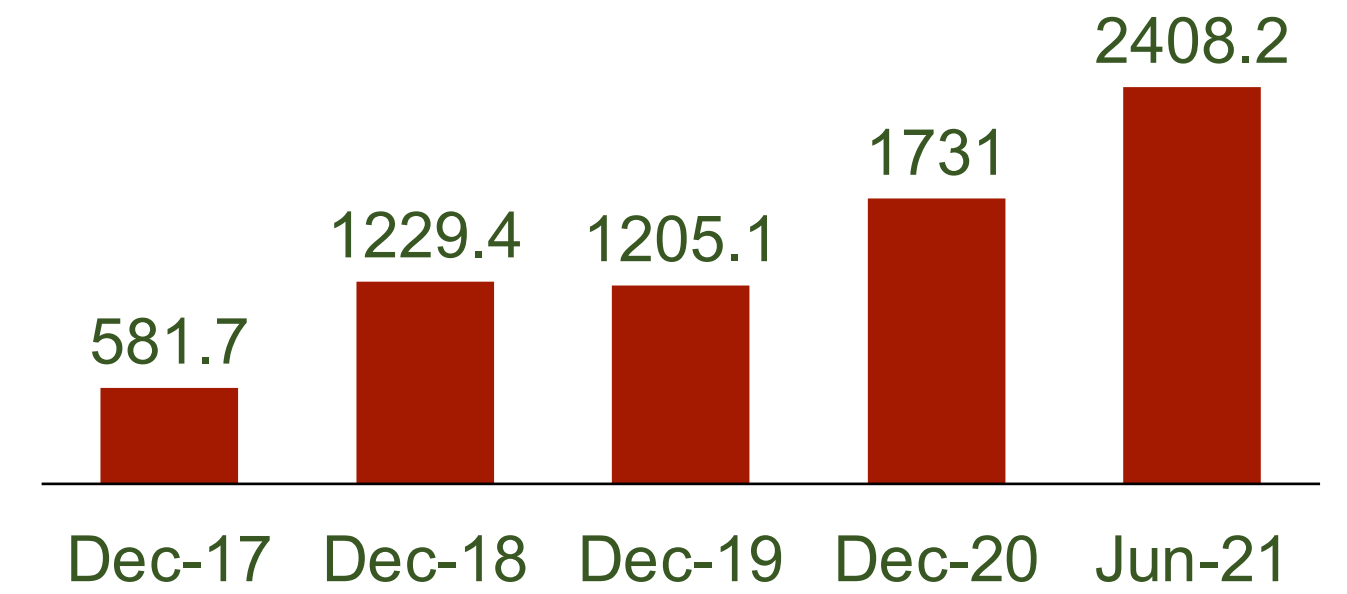
研发开支

(百万元人民币)



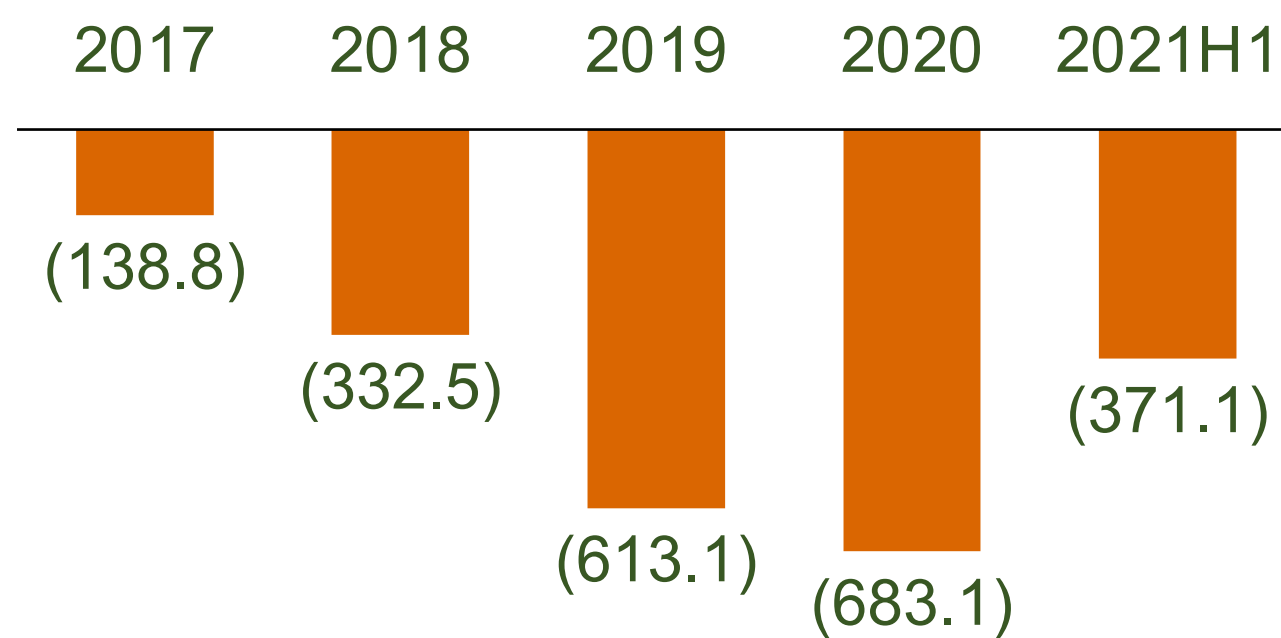
总资产

(百万元人民币)



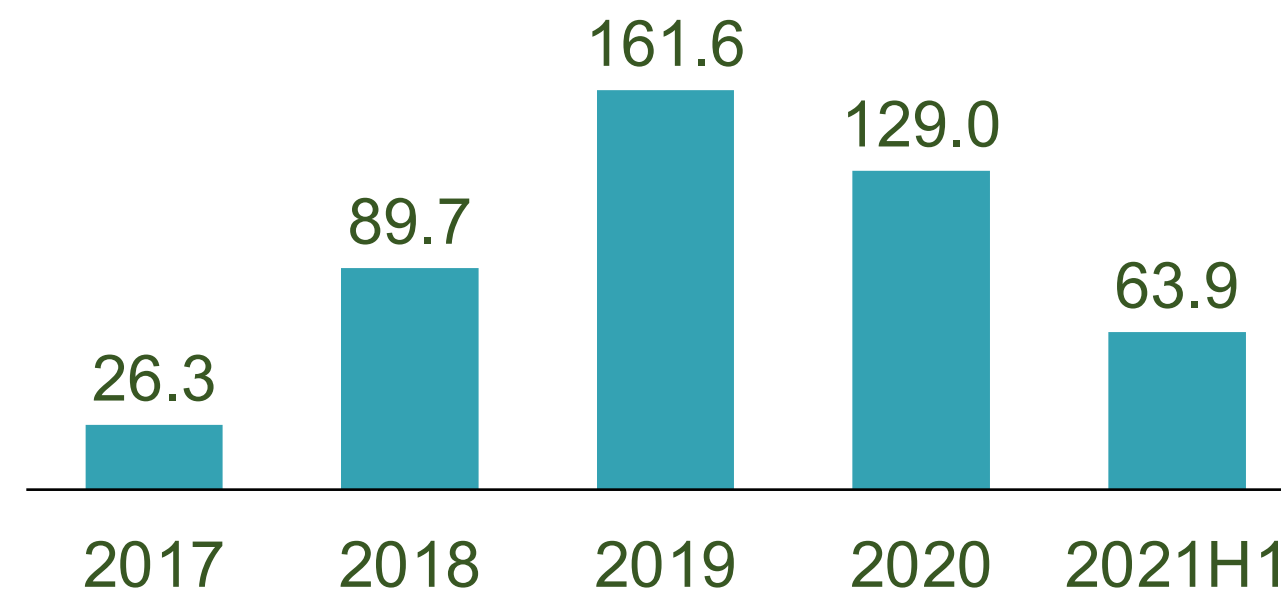
经调整息税前净利润²

(百万元人民币)



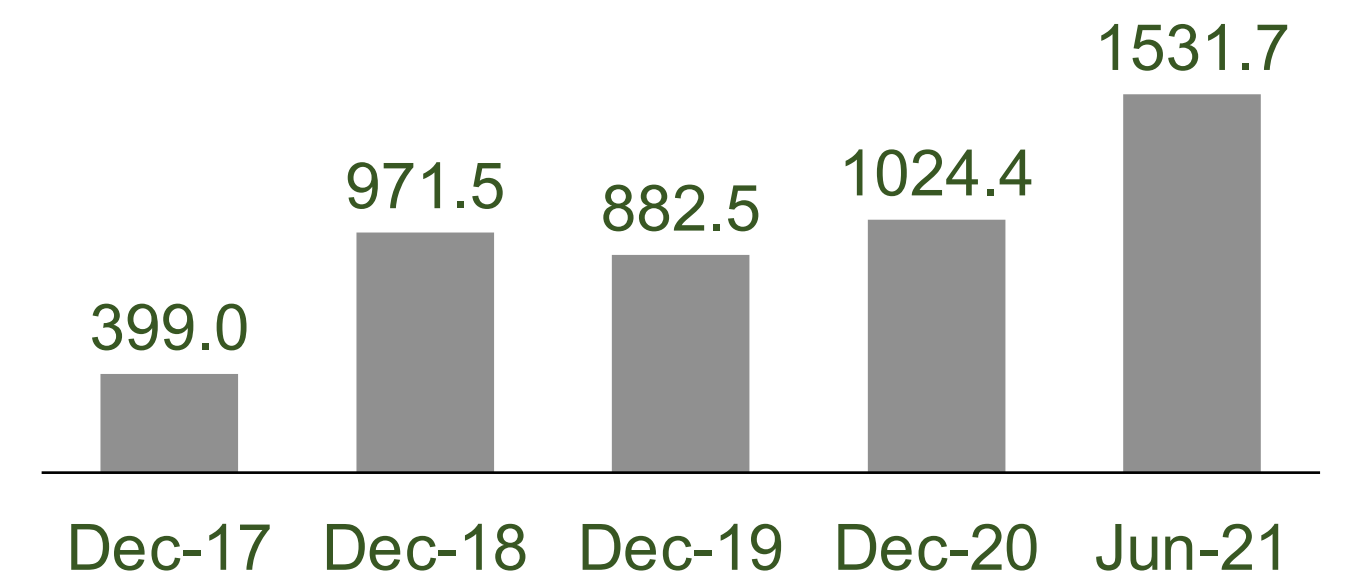
管理费用

(百万元人民币)



现金及现金等价物³

(百万元人民币)

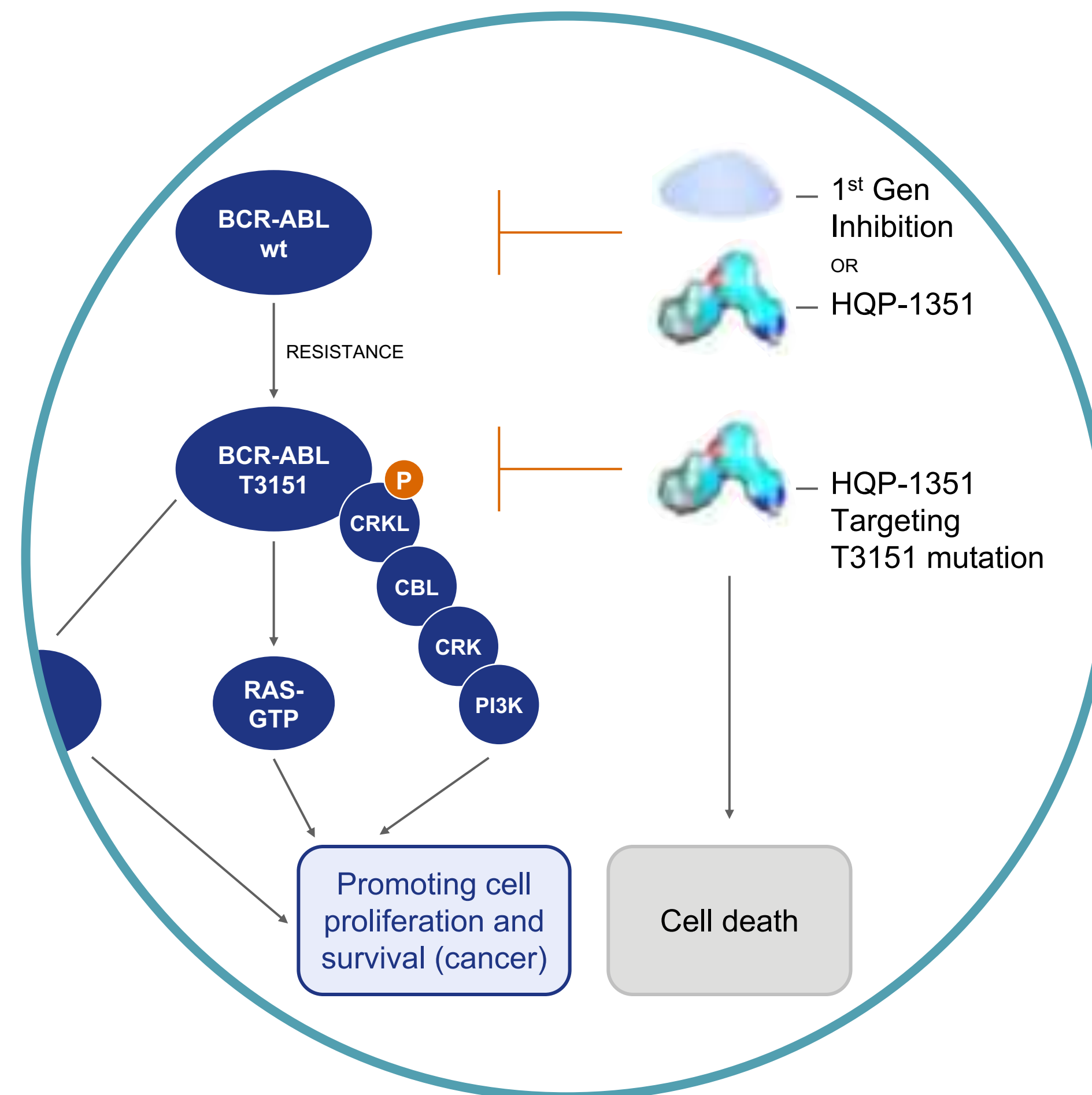


1) Revenue from provision of research and development services, and compounds library and intellectual property license fee income; 2) EBIT = Gross Profit – R&D Expense – Other OPEX 3) Cash & Equivalents include cash and bank balances, and other financial assets, which represent mainly investment in short-term financial products

HQP1351 Olverembatinib 概述

3代 BCR-ABL/KIT

奥瑞巴替尼（耐克替尼）
多激酶抑制剂



慢粒白血病领域存在大量未被满足的医疗需求

CML患者人群

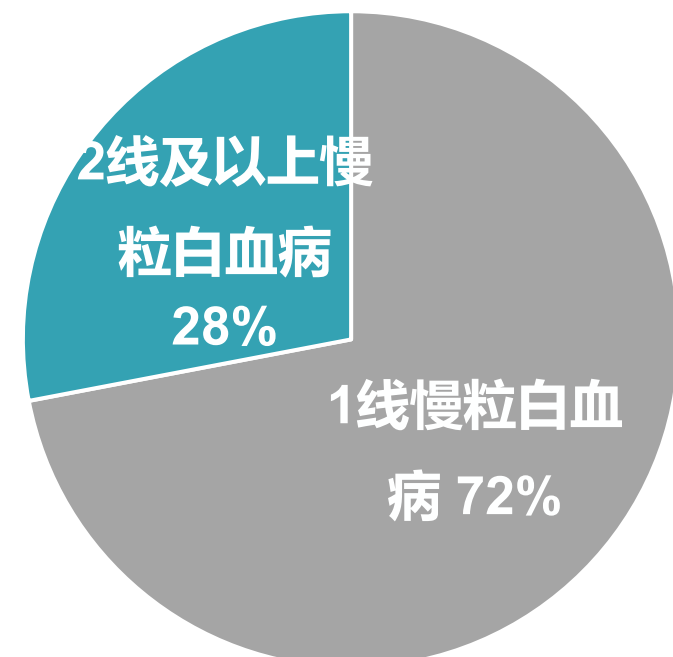
51,000+
美国CML患者



75,000+
中国CML患者



中国CML患者(按治疗方案划分)



虽然酪氨酸激酶抑制剂(TKI)对慢粒白血病领域带来革命性的改变，仍有大量患者对现有TKI疗法耐药 或不耐受；

1代TKI

伊马替尼 (格列卫)

由于BCR-ABL耐药性突变，不耐受和/或对治疗方案的依从性欠佳，导致一代TKI在多达40%的患者无法继续产生疗效。

2代TKI

达沙替尼、尼洛替尼

由于T315I或其他突变，导致二代TKI在大量患者中无法产生疗效。在37%-52%的患者中，第2代TKI的治疗失败，预后效果不良¹

唯一的3代TKI

帕纳替尼

帕纳替尼是全球唯一能抑制T315I突变的TKI

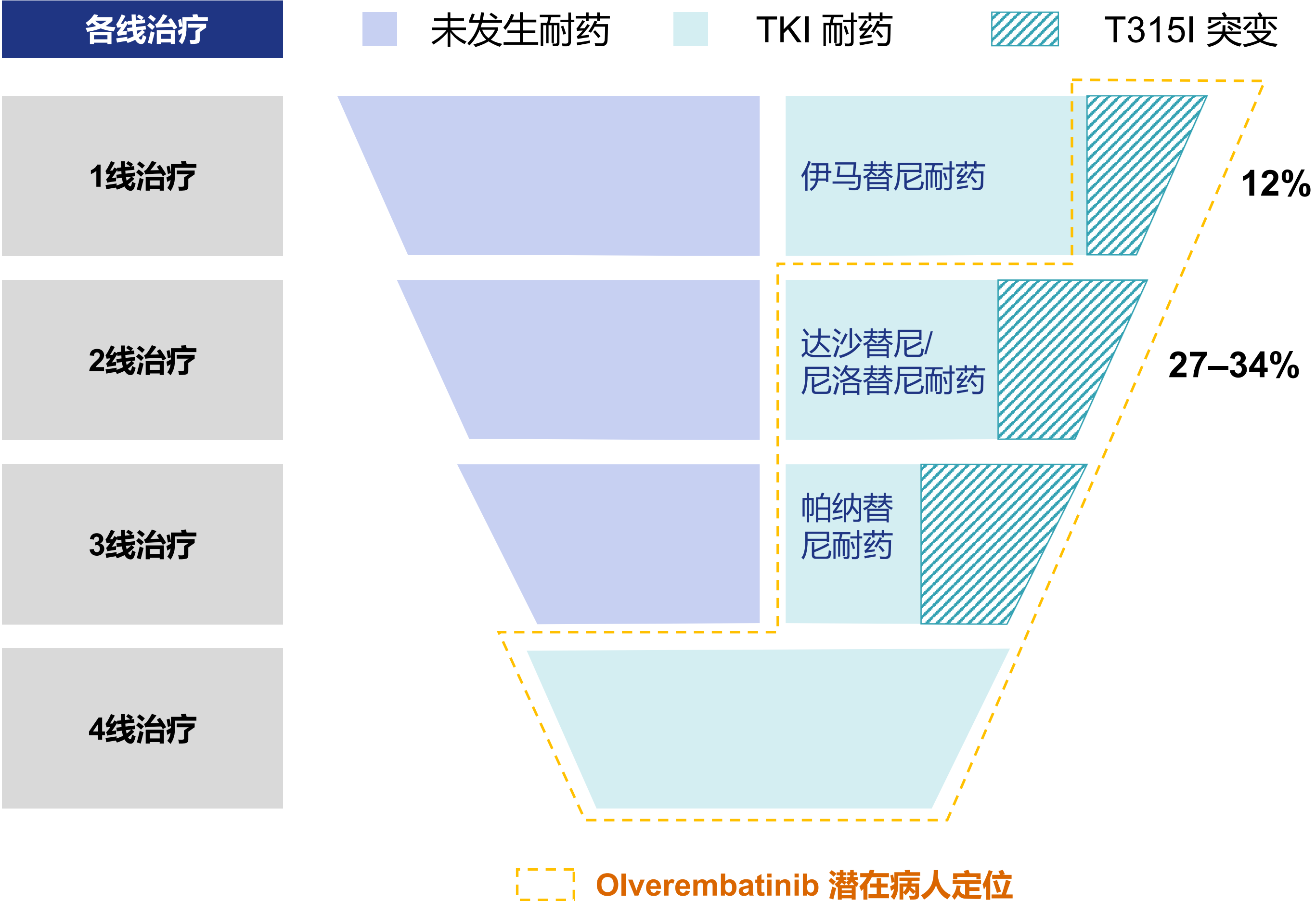
帕纳替尼(Ponatinib)是全球唯一抑制T315I突变的TKI，因其药物导致的不良心血管副作用获得黑框警告

上述TKI均未能在部分复合突变上产生疗效

HQP1351 (耐克替尼)： 中国**首个**3代BCR-ABL酪氨酸激酶抑制剂
全球**第2个**进入新药上市阶段

中国CML TKI耐药患者池

CML 病人经过TKI治疗可能会产生耐药



TKI 耐药 & T315I 突变病例市场份额

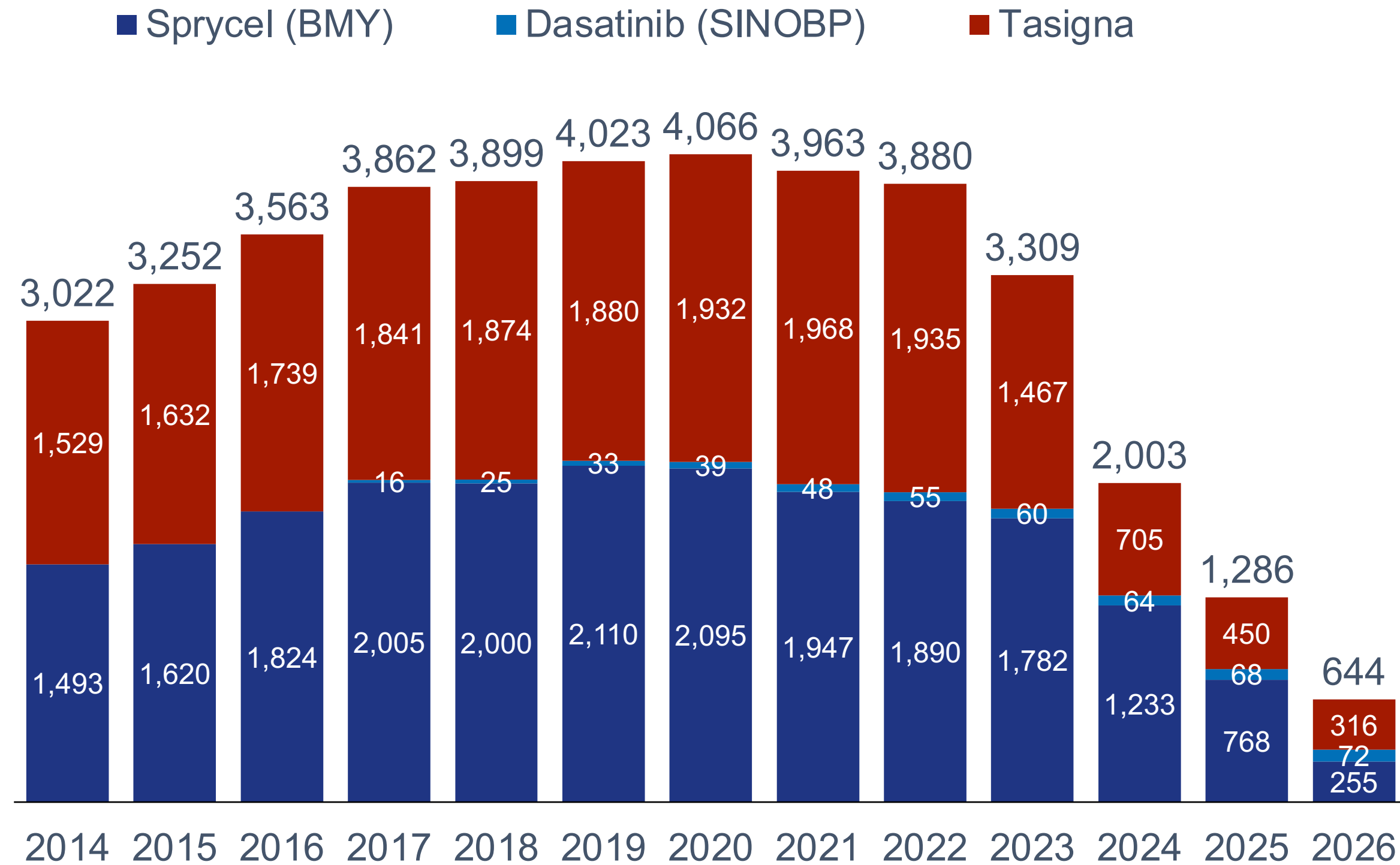
- 据中华血液学杂志分析, 分别有52.7%, 21.8%, 25.5% 的病人会产生对伊马替尼, 尼洛替尼和达沙替尼的耐药反应¹。
- 超过**50%**的伊马替尼、尼洛替尼及达沙替尼耐药病人会产生BCR-ABL 突变¹
- T315I突变** 是伊马替尼, 尼洛替尼及达沙替尼耐药病人中产生的最常见的突变, 发生比例分别为 12.3%, 27.3%, 和34.1%¹

仅供解释预计患者群体规模使用

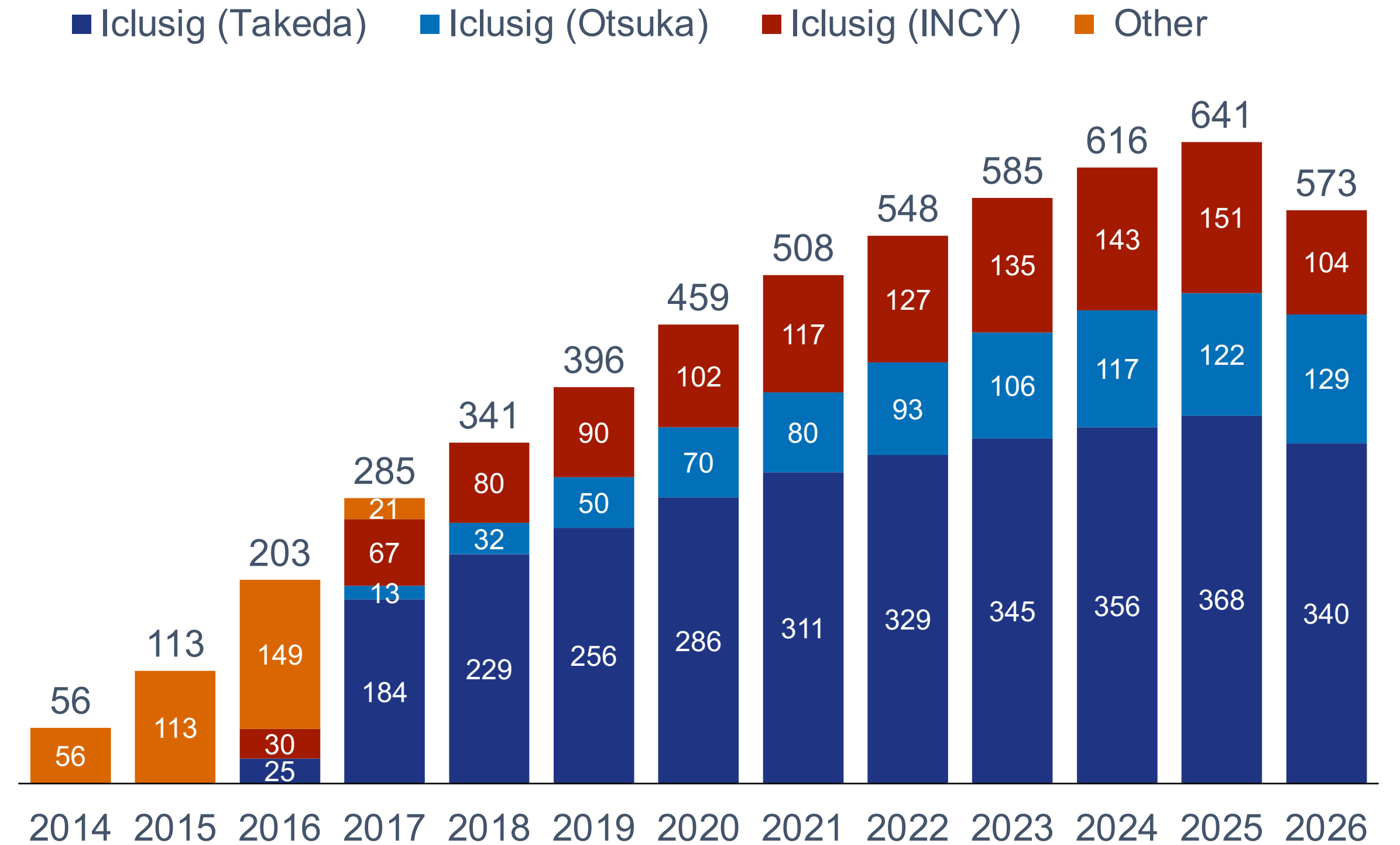
数据来源:1. Chin J Hematol, 2020,41(06): 469-476

3代BCR-ABL抑制剂市场前景广阔

全球销售额(百万美元)



全球销售额(百万美元)



达沙替尼及尼洛替尼的全球销售额在2020年达到40.66亿美元

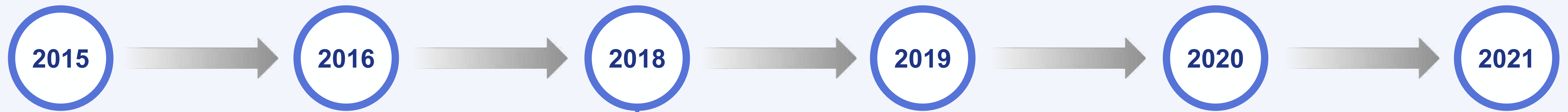
帕纳替尼的全球销售额预计将会于2025年达到6.41亿美元

4年发展里程碑: 从IND至NDA

- 2015.04: 递交耐药性慢粒白血病新药临床试验申请至国家药品监督管理局

- 2019.01: 获得“国家重大新药创制”科技重大专项支持
- 2019.07: FDA批准Ib期TKI耐药性慢粒白血病的新药临床试验申请
- 2019.09: 完成2项关键II期试验病人入组
- HQP1351治疗慢性期及加速期TKI 耐药或不耐受CML病人的I期结果于2018、2019、2020年在美国血液年会 (ASH) 年会被**选为口头报告**，并在**2019年被提名为ASH“最佳研究”**

- 2021.03, 被纳入**“突破性治疗品种”**



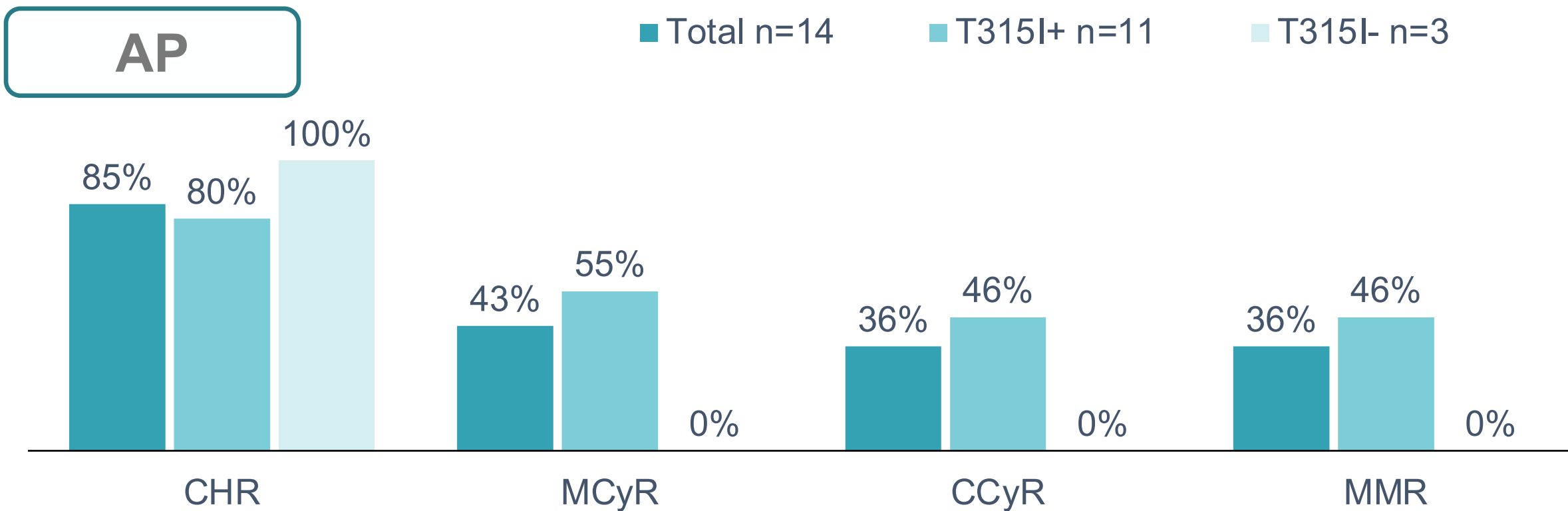
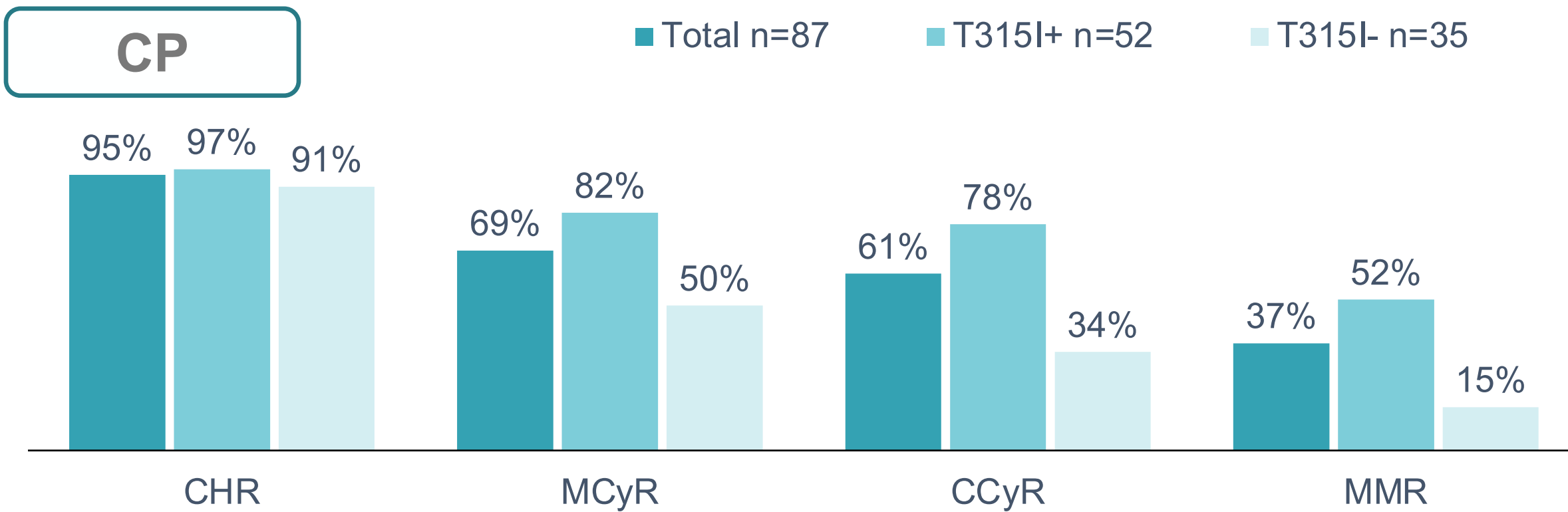
- 2016.02: 国家药品监督管理局对临床试验给予**“一次性伞式批准”**

- 2018.07: 与主要研究者开启启动会

- 2020.05: 获得美国FDA**孤儿药资格认定和审批快速通道**
- 2020.06: 向中国国家药品监督管理局药品审批中心提交**新药上市申请**
- 2020.10: 被药品审批中心纳入**“优先审评”**

I期临床试验数据

在TKI 耐药CML病人中疗效显著



CML 应答标准: 完全血液反应 (CHR), 骨髓; 主要细胞遗传学反应((MCyR*) 完全细胞遗传学反应(CCyR), 主要分子学反应(MMR^)) | * 完全血液反应 (CHR) 是已经验证的试验终点, ^ 主要分子学反应(MMR) 定义为体内白血病细胞经PCR检测小于1/1000。

良好的耐受性及最大程度降低用药中断

治疗持续时间长

- 最长的治疗持续期为**50月**
- I期临床试验平均观察期超过**2年**; 平均暴露时长 **30.0月**, 中位暴露时长 **30.8月**
- 20例病人 治疗持续时间超过**3年**
- 66例病人 治疗持续时间为**2-3年**.

很少脱落受试者

- 101例入组患者中, **82例**患者仍在持续接受治疗 (自2016年)
- 大部分治疗相关不良事件为**轻度或中度**

低心血管不良事件

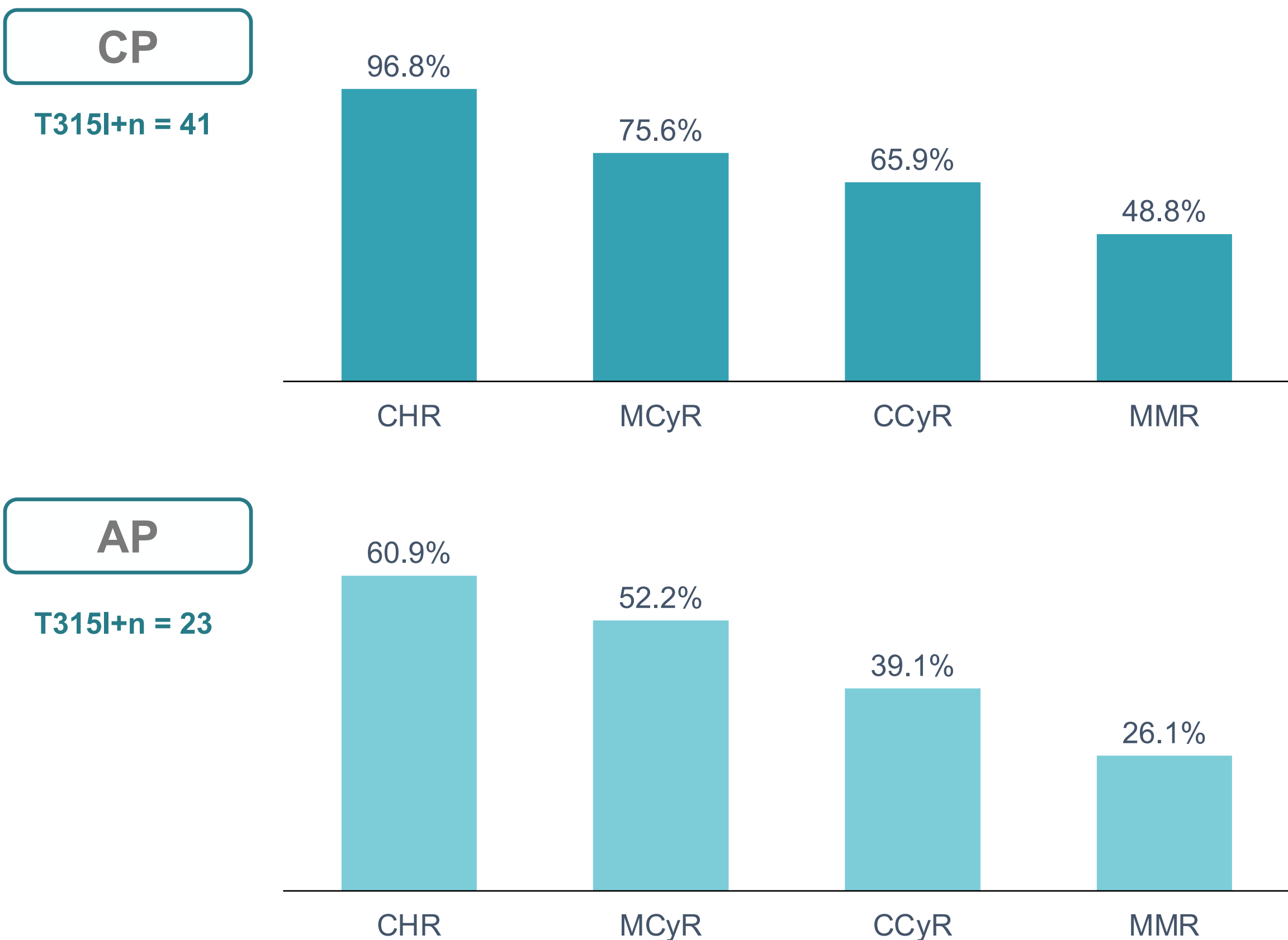
- 低心血管不良事件发生
- 没有心血管、脑血管或周围血管血栓形成包括致命的心肌梗死或中风。帕纳替尼在临床试验中在**35%**的受试患者中观察到的严重动脉闭塞。

极少肝脏毒性

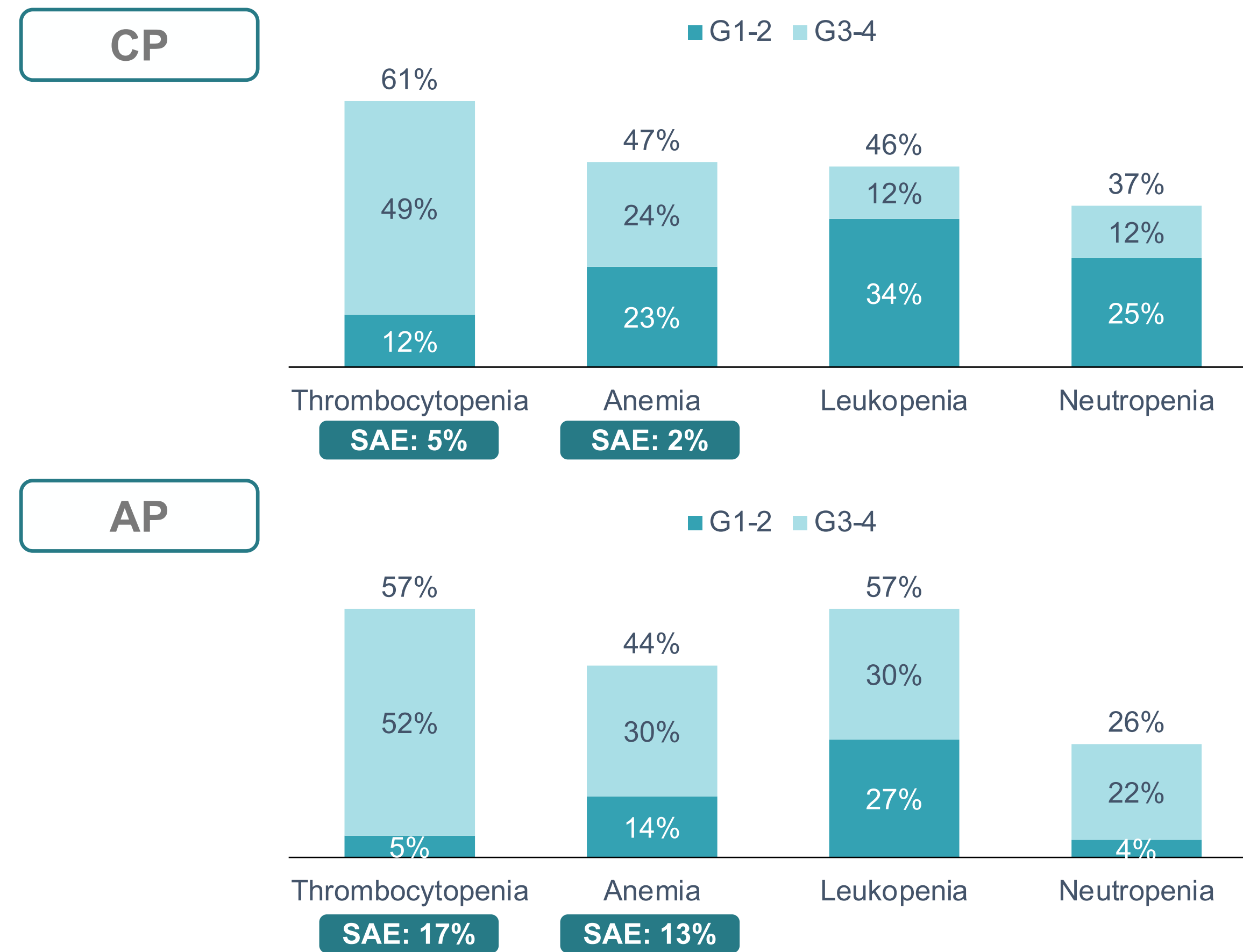
- 帕纳替尼治疗后**56%**的患者出现所有级别的ALT或AST升高, **8%**的患者出现3或4级的ALT或AST升高。
- HQP1351相比极少出现肝脏毒性, 所有不良事件均为轻度或中度。

关键II期临床试验数据

伴随T315I突变患者中疗效显著



与治疗相关的血液学不良反应



CML 应答标准: 完全血液反应 (CHR), 骨髓: 主要细胞遗传学反应((MCyR*) 完全细胞遗传学反应(CCyR), 主要分子学反应(MMR^)) | * 完全血液反应 (CHR) 是已经验证的试验终点, ^ 主要分子学反应(MMR) 定义为体内白血病细胞经PCR检测小于1/1000。

HQP1351 临床发展计划

产品	靶点	地区	适应症	临床试验	I期	Ib期	II期	关键期	新药上市申请	上市批准
HQP1351	BCR-ABL /KIT	中国	抗药性慢粒白血病	SJ-0002		●				
				CC201	TKI 耐药 CML-CP			●		
				CC202	TKI 耐药CML-AP			●		
				CC203	TKI 耐药 CML-CP			●	病人入组完成	
		美国		CU101	PK 桥接试验	●	9位病人入组，可评估受试者中获得100% 应答率			
					关键期试验				●	筹备中
		中国	费城染色体阳性(Ph+)急性淋巴细胞白血病	CC204				●	临床试验协议提交CDE	

● 病人入组完成

● 病人入组将在短时间内完成

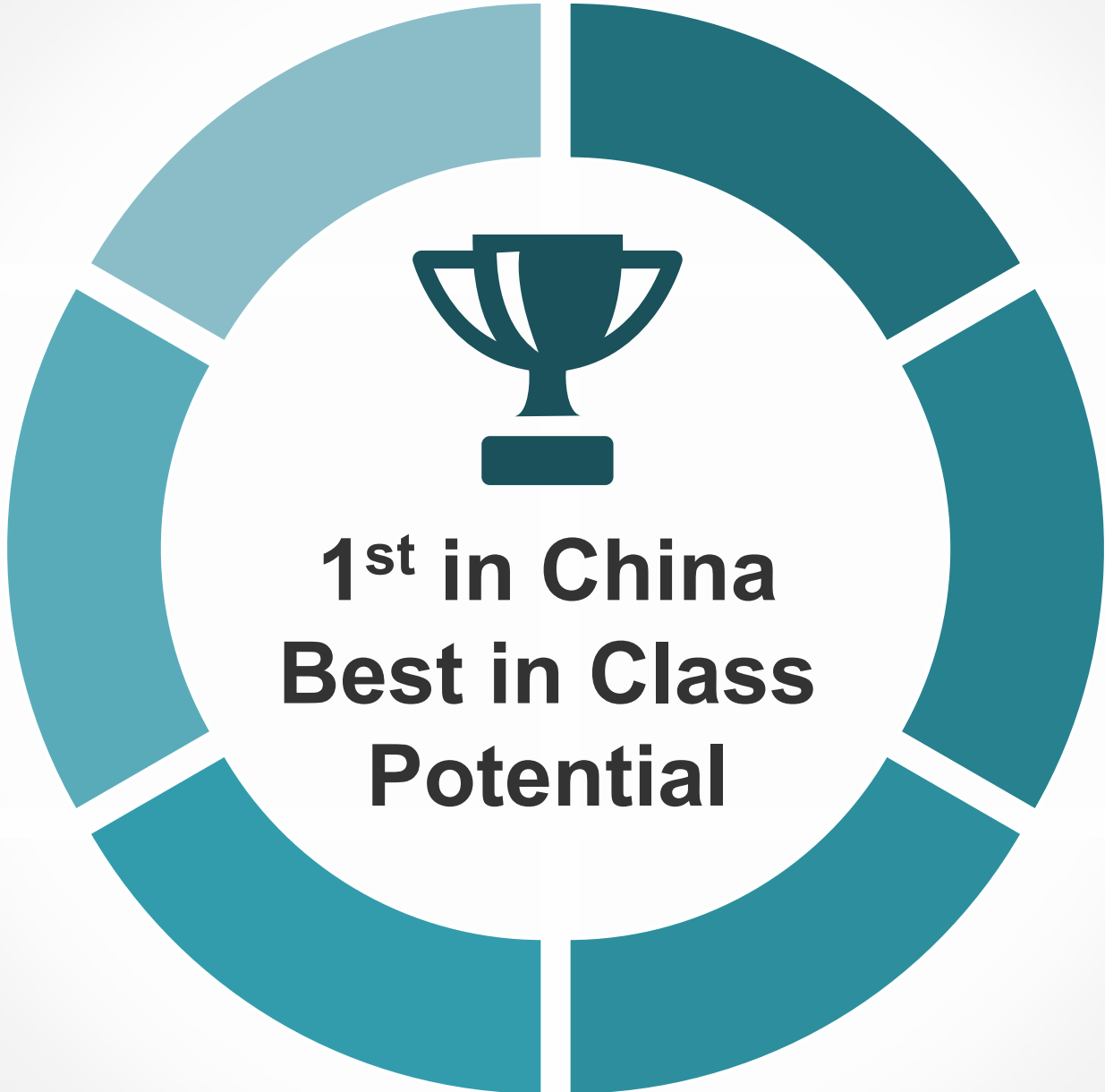
● 病人入组未开始

HQP1351:T315I突变及其他可能性

第一个在中国研发的3代BCR-ABL TKI

新药上市申请于2020年6月15日如期递交 中国国家药品监督管理局药品审批中心，并在10月被药品审批中心纳入“优先审评”，于2021年3月被纳入“突破性治疗品种”

基于300+HQP1351治疗临床试验病例，HQP1351或拥有潜在优于帕纳替尼的药物安全性



II期关键临床试验，治疗TKI耐药急变期慢粒白血病，费城染色体阳性 (Ph+)急性淋巴细胞白血病

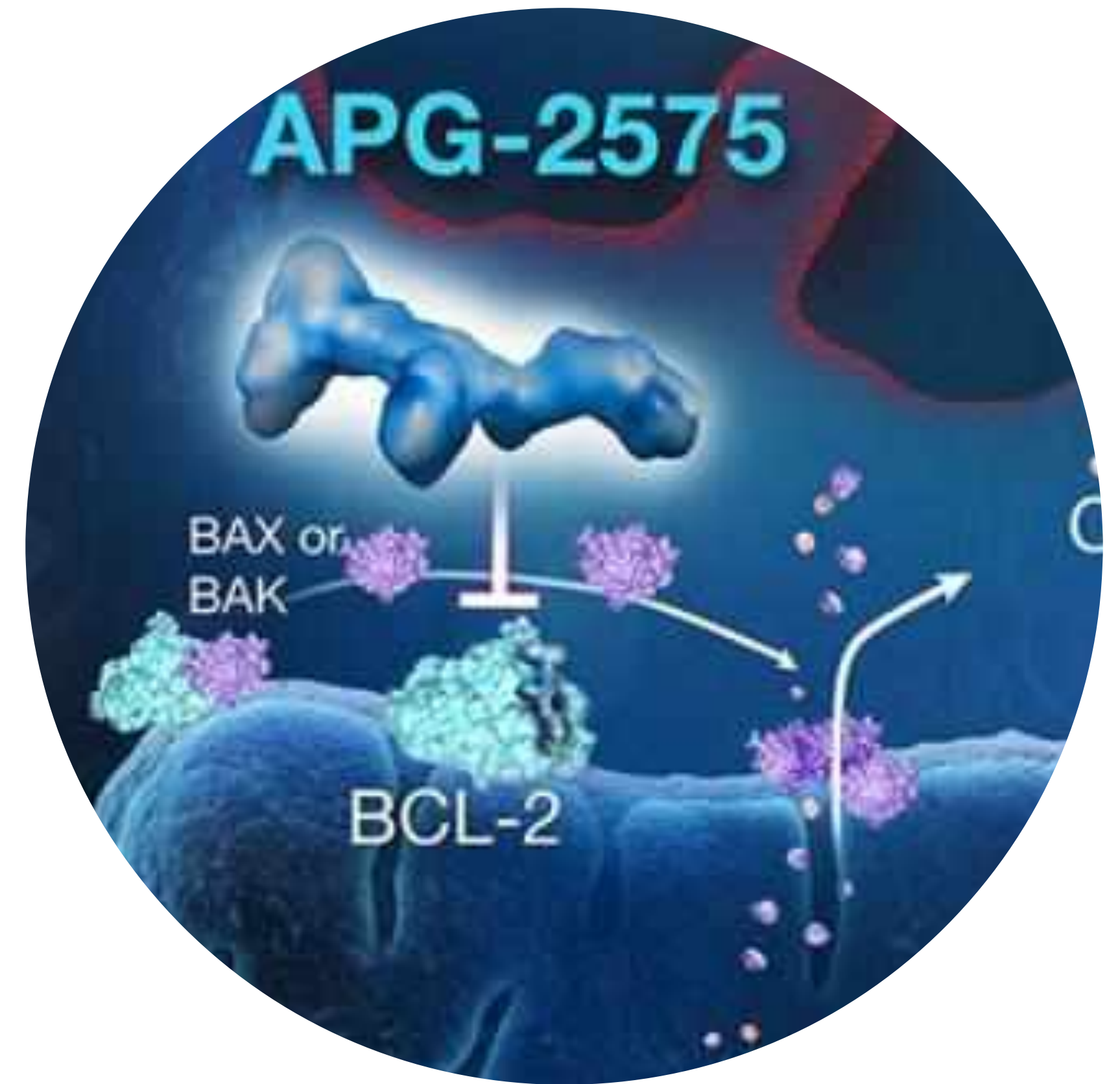
证明在帕纳替尼治疗失败的CML患者及帕纳替尼无效的复合突变患者中具有疗效

美国关键II期试验预期针对帕纳替尼耐药和多种突变

APG-2575 概述

Venclexta®

之后的新型口服BCL-2 选择性抑制剂



BCL-2: 已验证靶点

BCL-2 抑制剂



- 肿瘤细胞存活依赖于Bcl-2
- 抑制Bcl-2释放促凋亡蛋白，其通过凋亡复合体触发凋亡

Bcl-2 选择性抑制剂



abbvie

化合物	APG-2575	Venetoclax (ABT-199)
药物作用机制	口服Bcl-2选择性抑制剂	口服Bcl-2选择性抑制剂
临床阶段	Ib/II期临床试验	市场化(CLL, AML)
适应症	CLL, AML, WM, MM, T-PLL, BC	CLL, AML, MM, MCL, MDS, NHL, ALL, Bcl-2 选择性抑制剂
联合用药	BTK, CD20, MDM2, BCR-ABL TKI	BTK,CD20,CDK9,Pi3K, MDM2,JAK,PD-(L)1, FLT-3,IDH,CD33,CD38, CDK4/6, CD47 等.
进展及评价	<ul style="list-style-type: none"> • 每日剂量爬坡，病人用药友好 • 没有或低水平 TLS • 药物-药物相互作用(DDI)风险更小 • 中性粒细胞减少症的可能性降低 • 与公司自主研发的MDM2-p53抑制剂 APG-115有协同作用 	<ul style="list-style-type: none"> • 2016年4月批准新药上市申请 • 同类首创Bcl-2抑制剂 • 5项FDA 突破性疗法认定 • 4项CLL、AML适应症 • 250+ 临床试验在中国、美国、欧洲、日本等地进行 • 10,000+ 入组病人

3年内从IND审批到17项全球Ib/II临床试验项

- 美国FDA审批APG-2575用于血液肿瘤患者IND申请

-
-
-

- APG-2575 用于血液肿瘤的I期临床试验在澳大利亚获批

-
-

- 中国NMPA 审批通过: APG-2575 用于治疗血液肿瘤IND申请

-
-

- 2项I期临床试验用于治疗血液肿瘤在美国和澳大利亚开始入组病人
- 17项Ib/II临床试验用于治疗r/r AML, r/r CLL, r/r MM, r/r WM, T-PLL, HCL, DLBCL, MCL, FL, BC
- 获得 5项在AML, CLL, MM, WM, FL孤儿药资格
- 在欧洲首例患者入组

1/2018

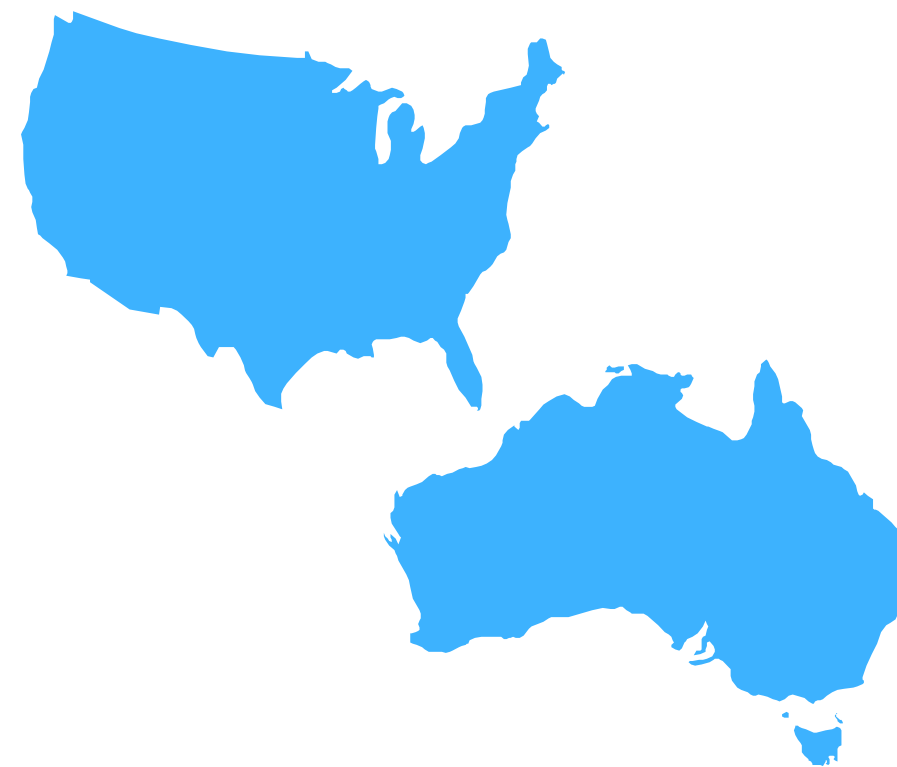
6/2018

10/2018

11/2020



3 项在欧洲进行的Ib/II期临床试验 (r/r CLL/SLL)



1 项在美国/澳大利亚的I期临床试验

6 项在美国/澳大利亚开展的 Ib/II期临床试验 (r/r CLL/SLL, MM AML, T-PLL, WM , BC)



1 项在中国的I期临床试验

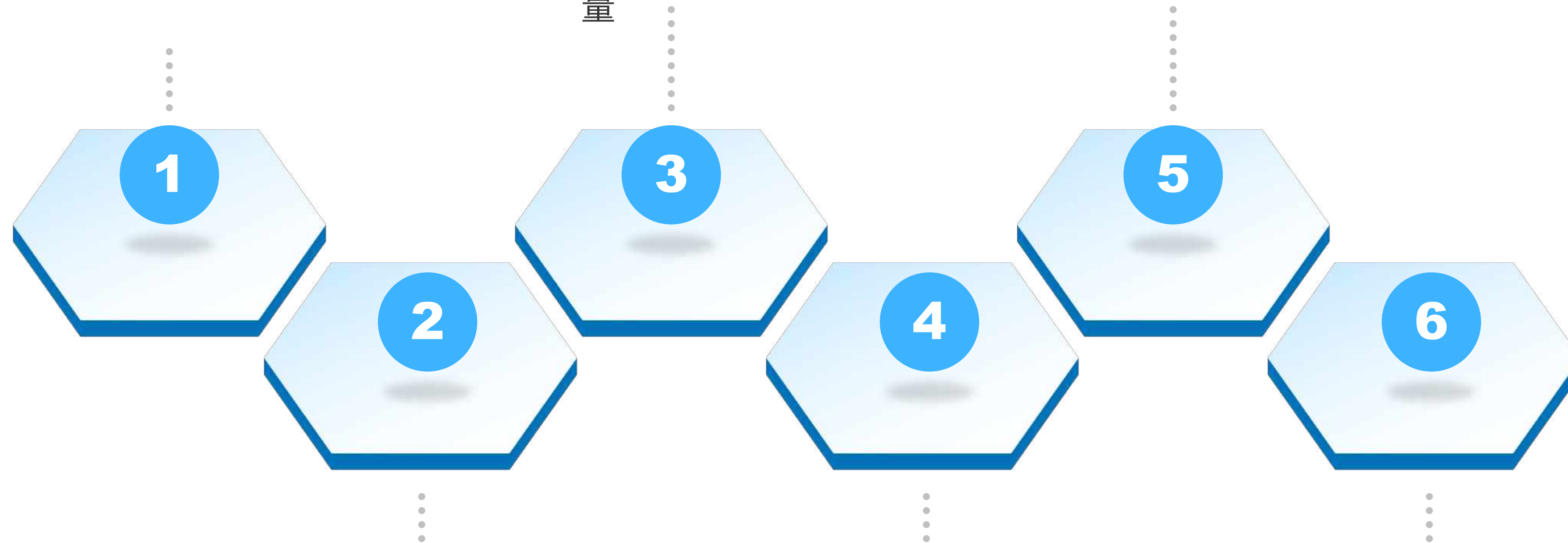
6 项在中国开展的 Ib/II期临床试验 (r/r AML, r/r CLL/SLL, WM ,MM ,T-PLL)

APG-2575:取得一项临床概念验证，具有同类最优安全性潜力

超过**200**位患者入组临床试验，包括 R/R CLL，FL，MCL，DLBCL，WM，MM，AML 以及HCL患者，剂量范围在20毫克至1200毫克

潜在同类最优安全性：更少临床肿瘤溶解综合症，无剂量限制毒性，尚未达到最大耐受剂量

晚期雌激素受体阳性乳腺癌或实体瘤适应症获FDA临床试验许可



在CLL适应症上取得**临床概念性验证**：超过**50位**患者入组；在可评估患者中取得**80%PR**

5项孤儿药资格认证(ODD)：CLL，WM，MM，AML，FL

预计在2021年第4季度获得CDE批准单臂治疗复发/难治CLL患者的关键注册性II期临床试验

安全性/耐受性

APG-2575 的治疗相关不良事件 (TRAE) (N = 36)

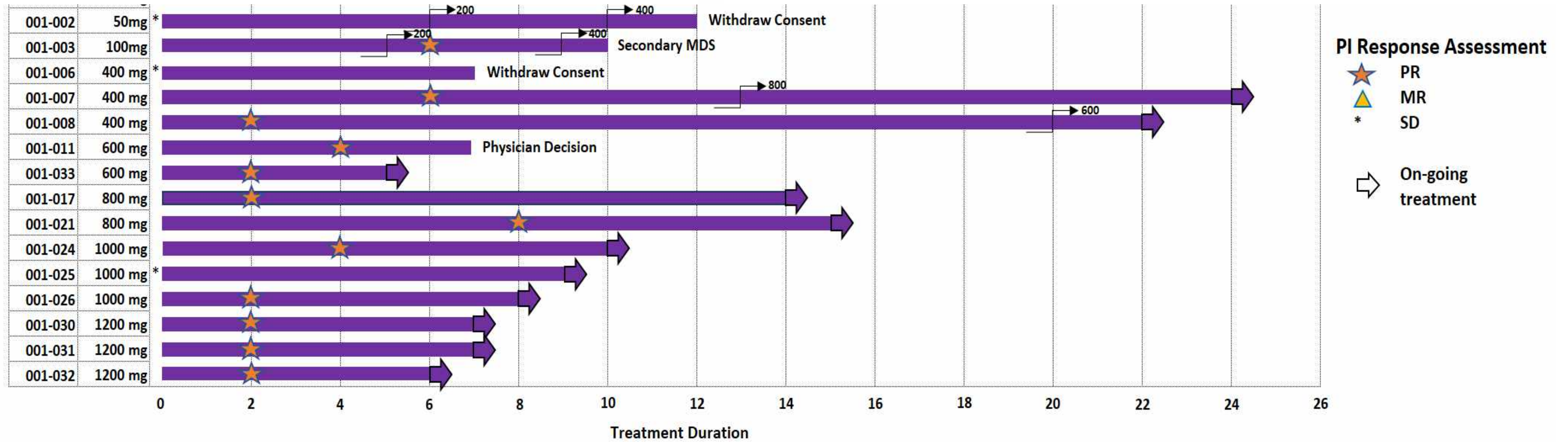
Any grade AE (≥ 10%)	No. (%)	≥ Grade 3 AE (≥ 5%)	No. (%)
Any APG-2575-related AE ^a :	27 (75.0)	Any ≥ grade 3 APG-2575-related AE:	9 (25.0)
Fatigue	10 (27.8)	Neutropenia	5 (13.9)
Neutropenia	8 (22.2)	Nausea	2 (5.6)
Diarrhea	7 (19.4)	Platelet count decreased	2 (5.6)
Anemia	6 (16.7)	—	—
Constipation	4 (11.1)	—	—
Nausea	4 (11.1)	—	—

- 在高达 1,200 mg 的 APG-2575 剂量下未观察到 DLT。
- 尚未达到 MTD。
- 本研究期间未报告实验室或临床 TLS。
- 中位 (范围) 治疗持续时间为 6 (1-24) 个周期。
- 在队列 B (高风险 TLS 组) 中, 根据临床结果和 PK/PD 特征, 选择每天 600 毫克的 APG-2575 作为 RP2D。
- 总之, 一名患者 (1/36, 2.8%) 因 TRAE (2 级瘙痒、皮肤敏感性) 而停用 APG-2575。
- 未观察到 5 级 TRAE。

^aA patient with more than one AE is counted once.

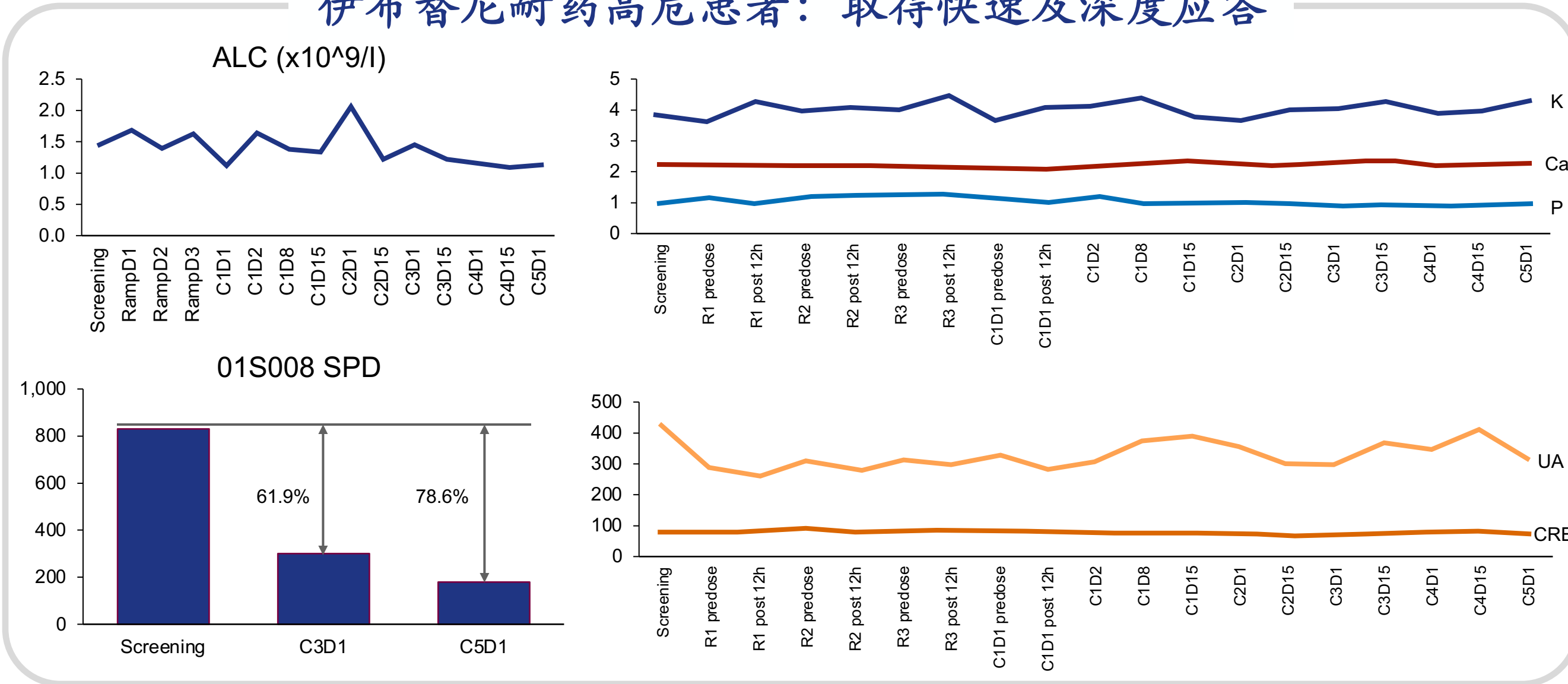
在可评估的复发/难治CLL/SLL患者中取得80%PR

CLL/SLL 游泳图



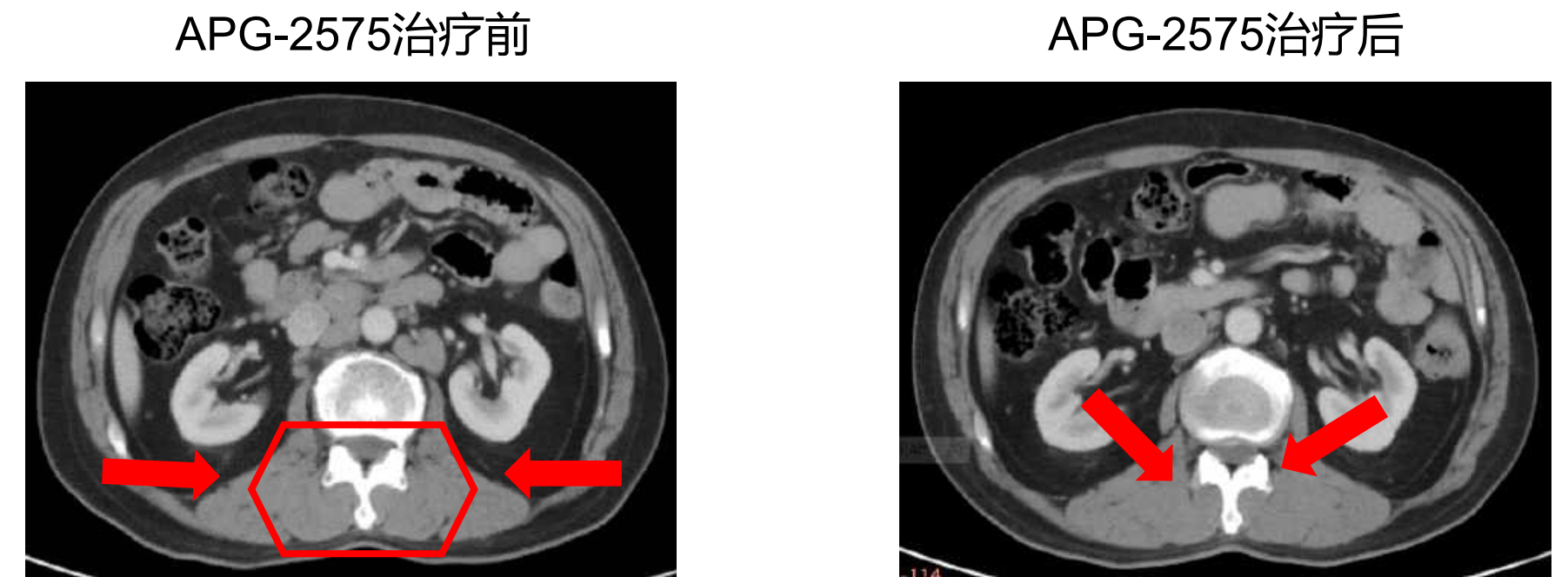
APG-2575病人数据

伊布替尼耐药高危患者：取得快速及深度应答



1S008患者：-78.6% 淋巴应答

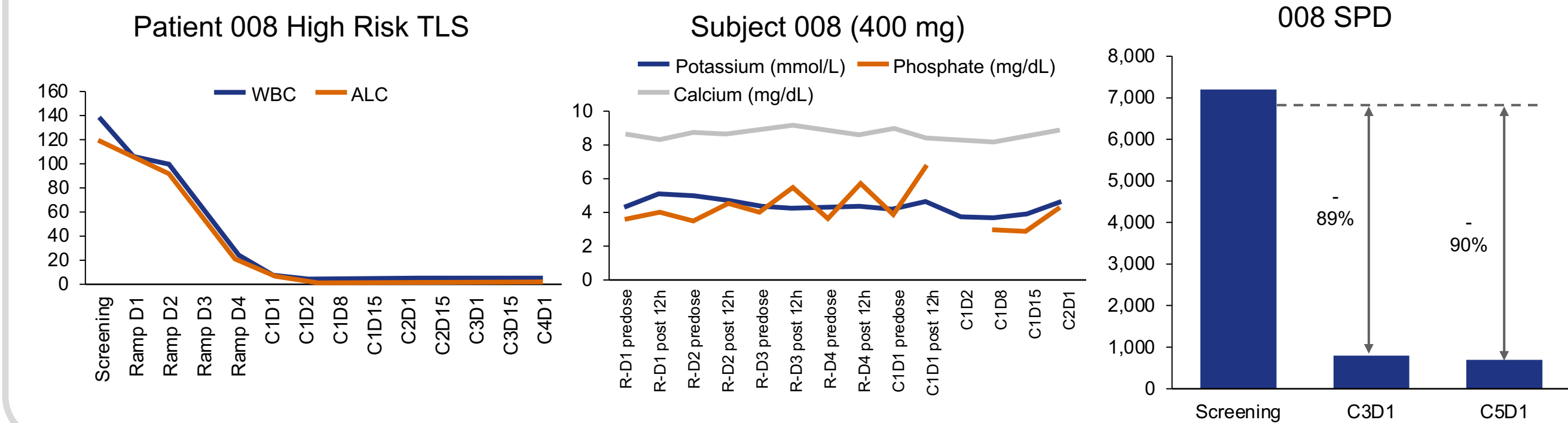
PR in r/r CLL (IgVH突变, 无TP53)



淋巴结应答: C3D1 **-62%**; C5D1 **-78.6%**

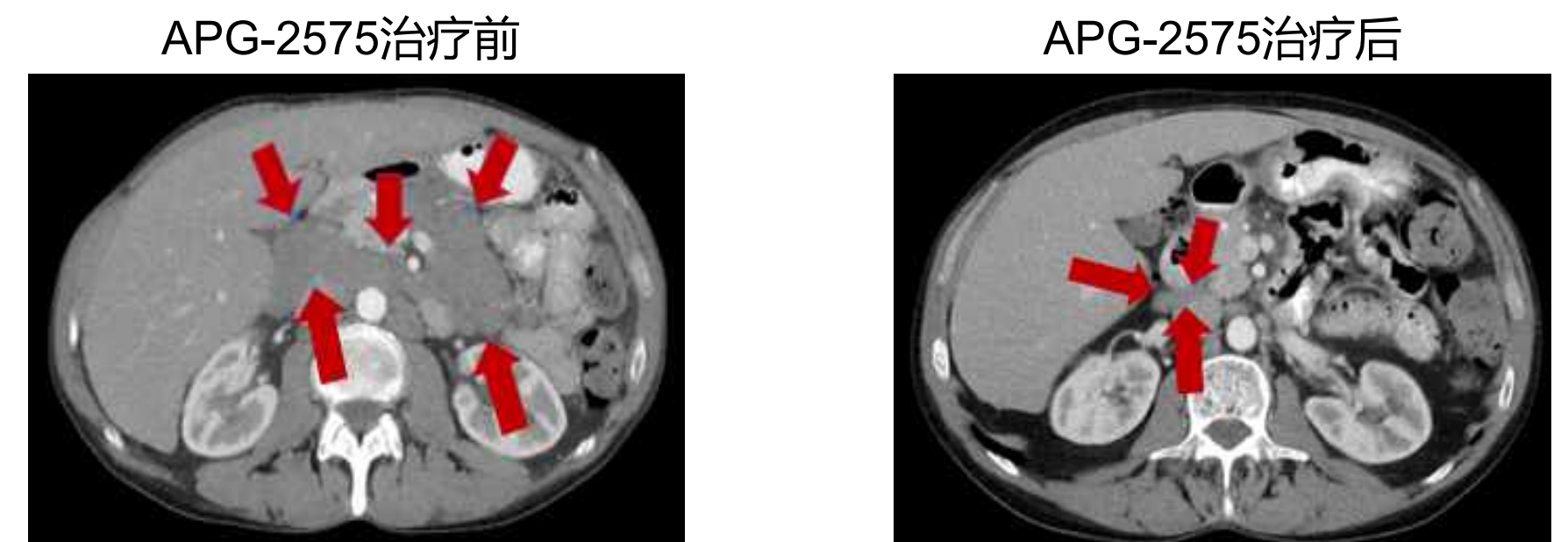
17p缺失CLL患者肿瘤溶解综合征高危患者：快速及深度应答

患者008: 相关数据



在一例复发/难治CLL患者取得可持续的PR

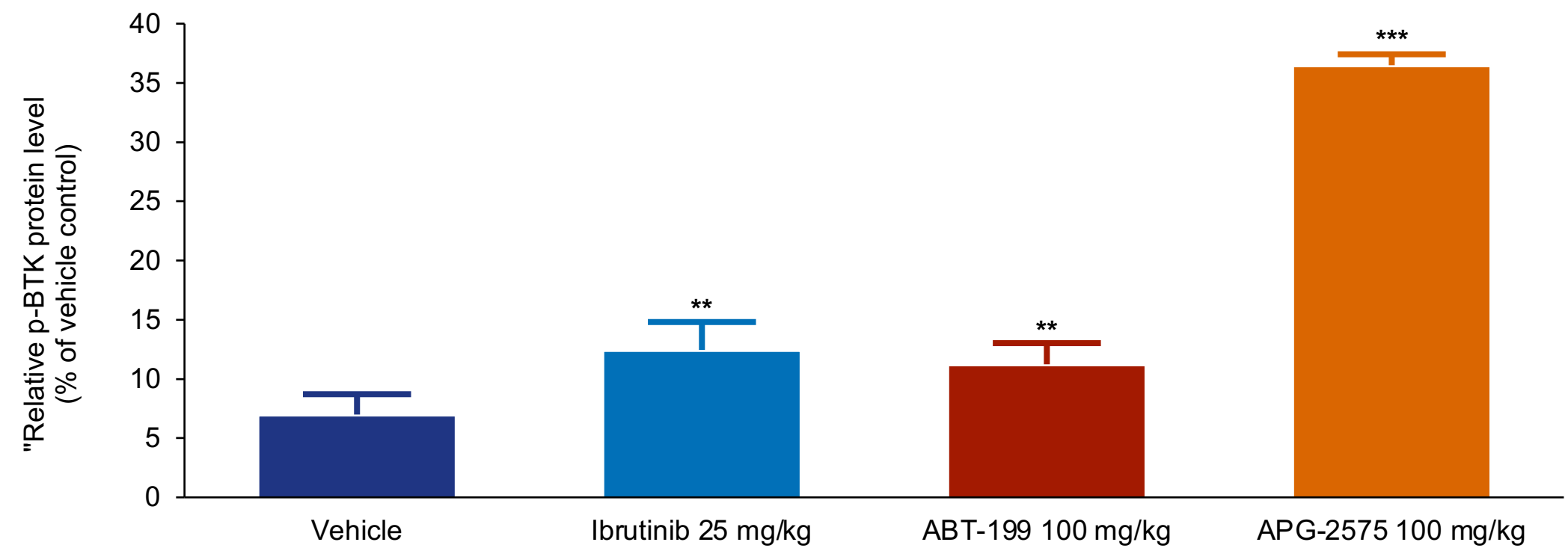
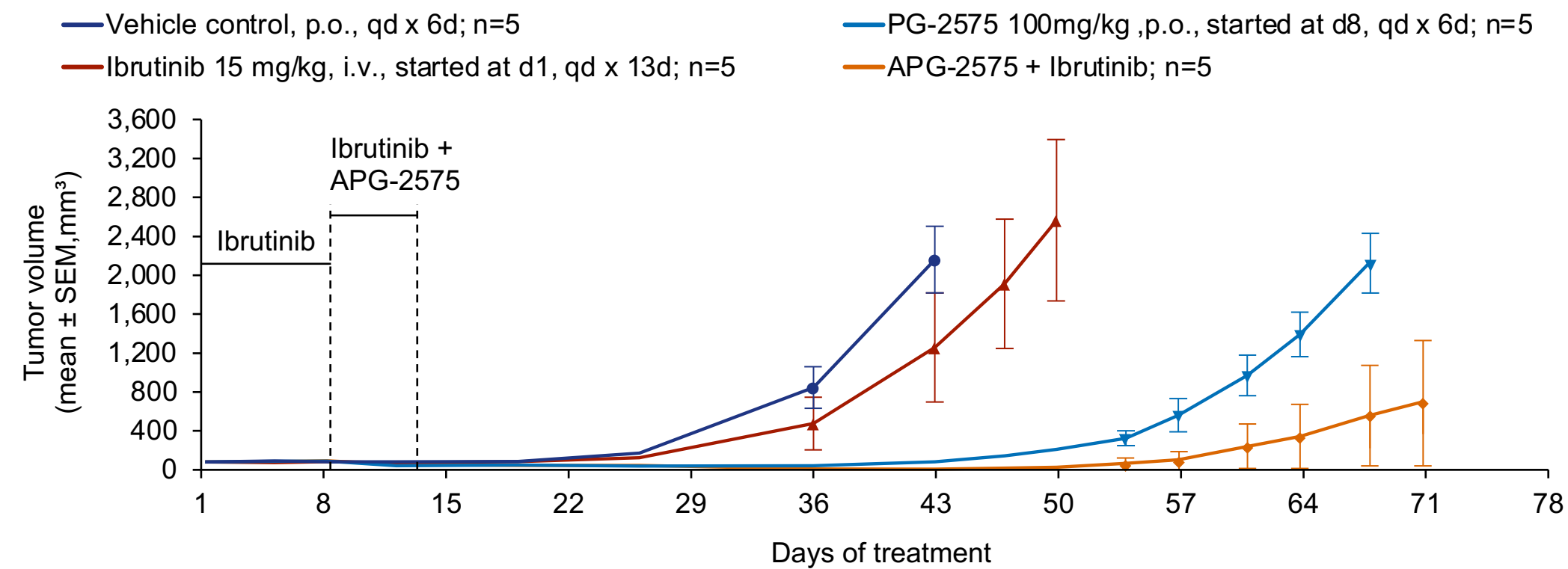
患者008: -90% 淋巴应答



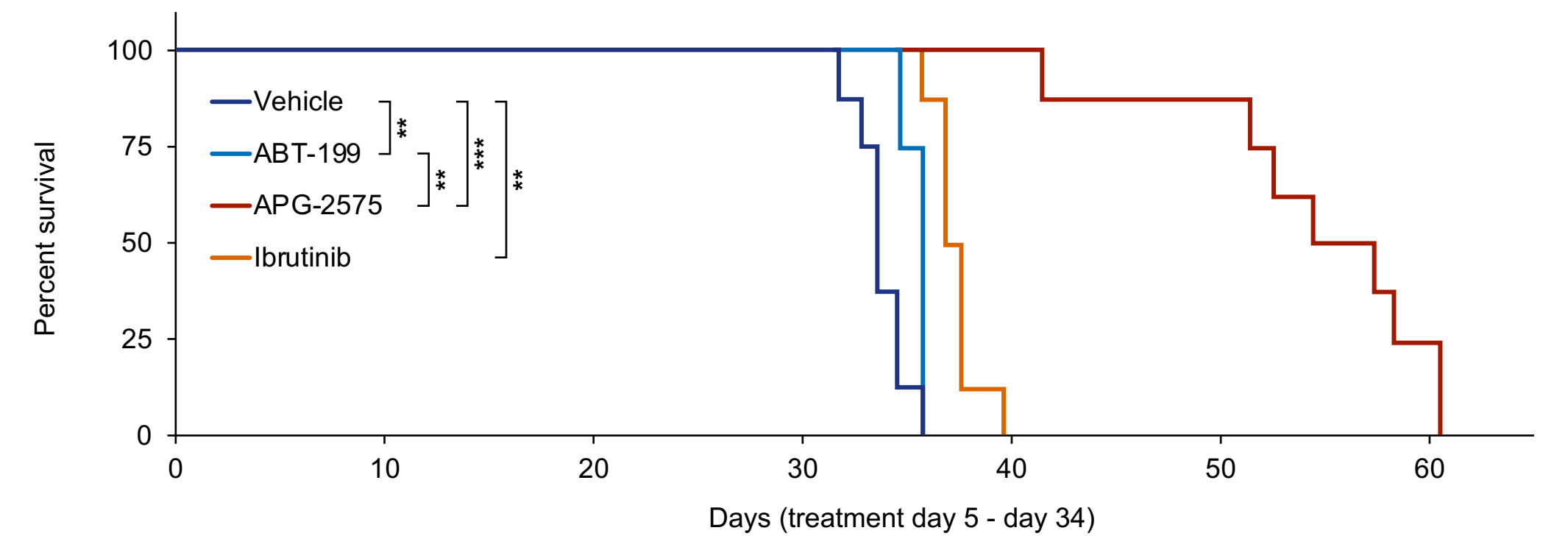
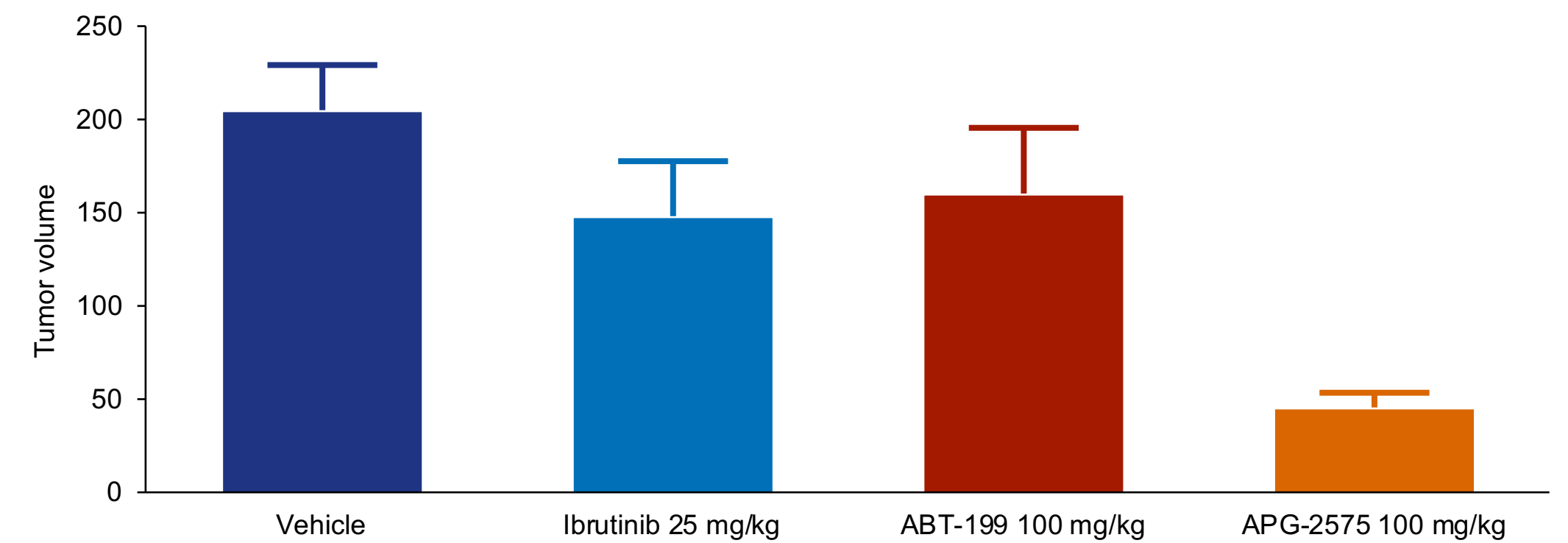
淋巴应答: C3D1-89% | C5D1-90%

在BTK联用及BTK耐药中显示有效的临床前数据

APG-2575与伊布替尼联用产生协同效应



在Venetoclax无效的BTK耐药WM PDX模型中，APG-2575有效



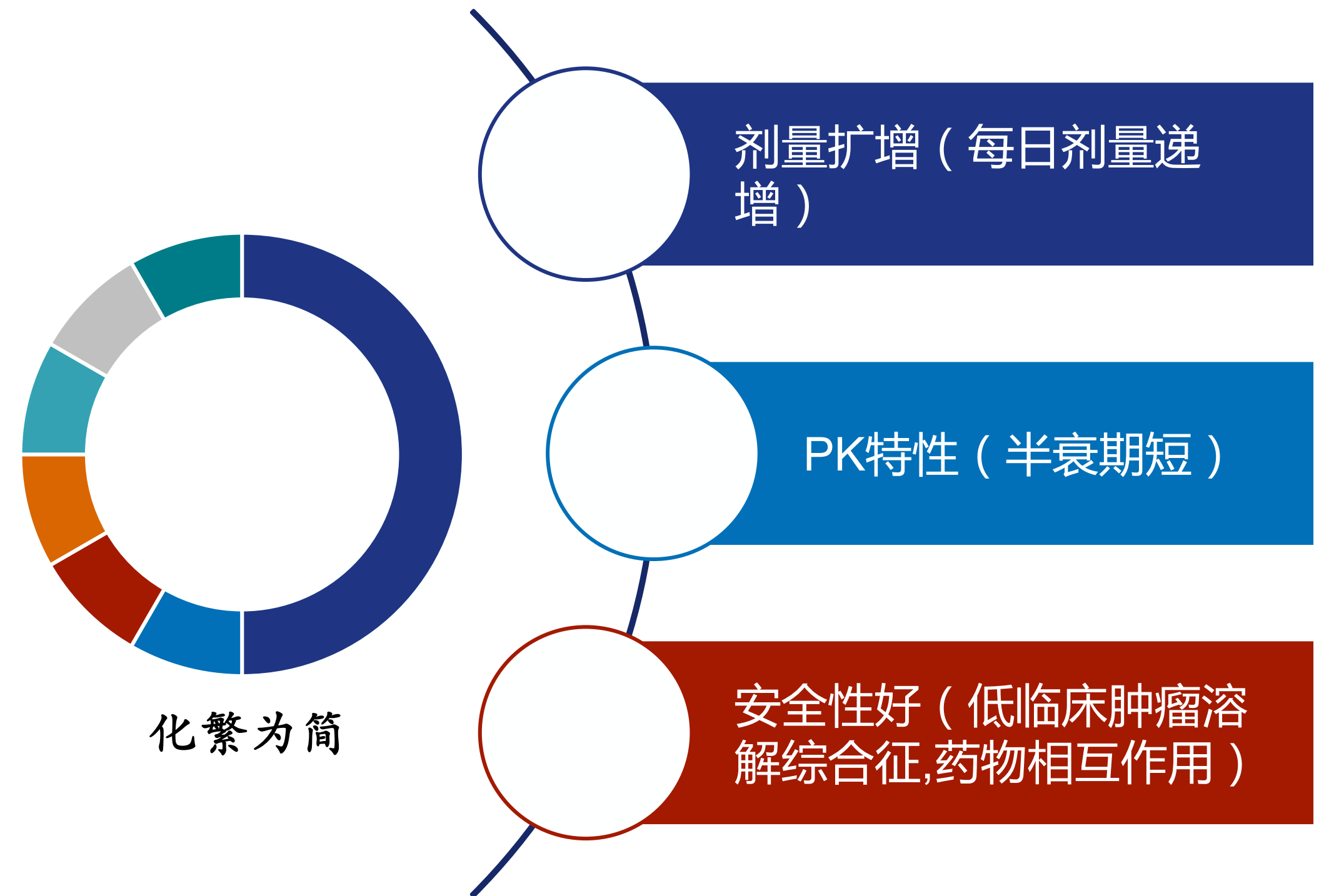
APG-2575 与Venetoclax的差异性

与Venetoclax相较：

- 在Venetoclax无效的BTK耐药WM PDX模型中，APG-2575有效
- 每日剂量爬坡 vs.每周剂量爬坡 (Venetoclax)
- 低临床及实验室肿瘤溶解综合征
- 更少的中性粒细胞减少症和血小板减少症
- 半衰期更短& 药物暴露量更少—潜在降低肿瘤溶解综合征风险，安全性更强

结论：

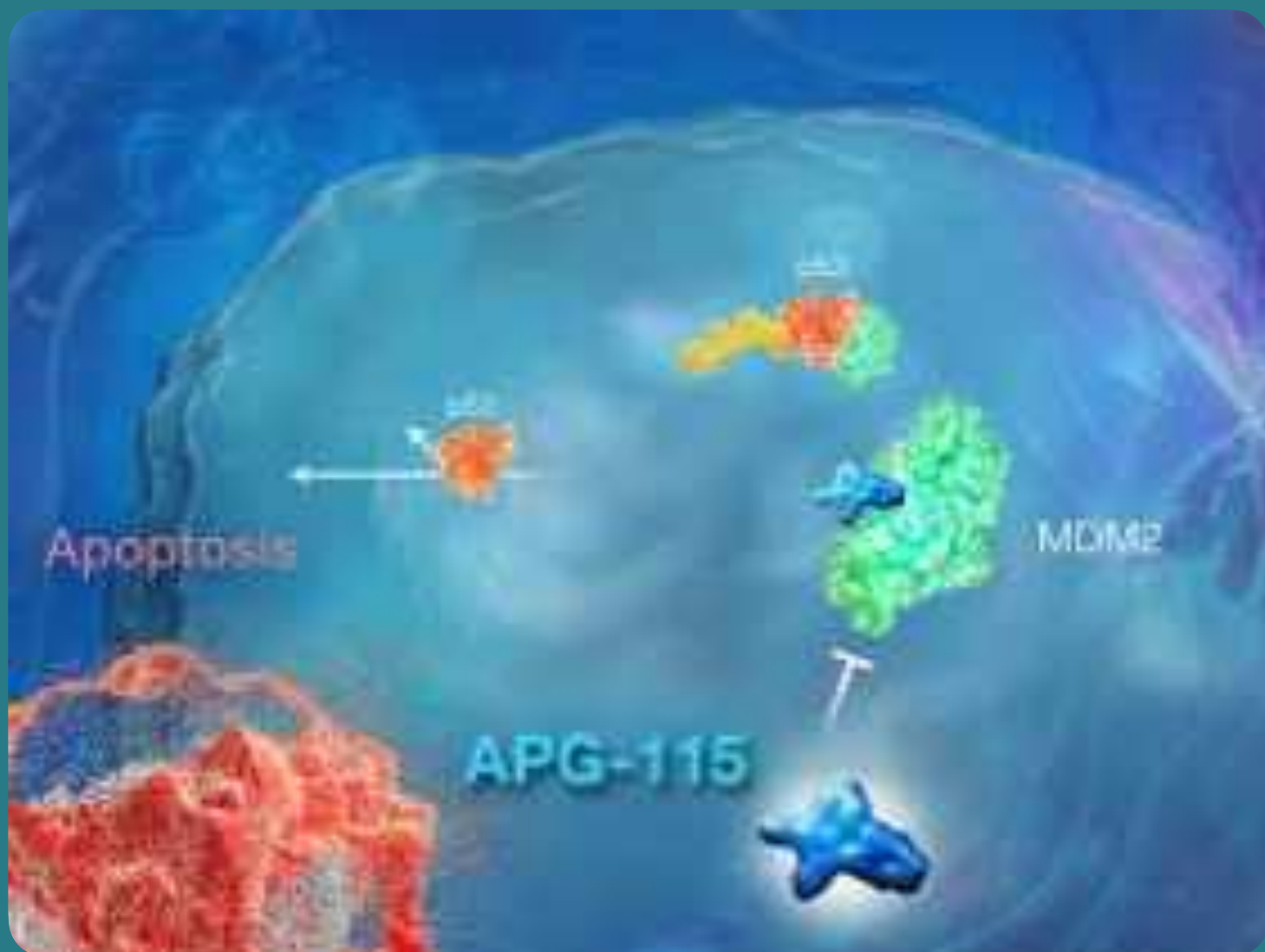
Bcl-2选择性靶向抑制剂



APG-115 Overview

MDM2-p53抑制剂

通过阻断 MDM2-p53 蛋白-蛋白相互作用激活 p53 肿瘤抑制活性



里程碑 & 临床进展

临床开发中最具有疗效的 MDM2-P53抑制剂，拥有同类最优潜力

中国: 第一个进入临床阶段的 MDM2-p53抑制剂，目前在治疗实体瘤和血液肿瘤方面正在进行多项临床研究。

美国: 正在招募3项APG-115临床试验患者

美国: 与KEYTRUDA® 联用的IbI临床试验的完整注册 | II期临床试验与帕博利珠单抗联合治疗对IO耐药的实体瘤患者；与MSD合作进行

一项I/II期与化疗联合治疗 AML的试验

I / II期研究作为单一药物或与化学疗法联合用于治疗唾液腺癌。

计划在中国和美国递交进行其他联合试验的IND申请

APG-115：一种新型有效的MDM2-P53抑制剂

临床开发中最具有疗效的MDM2-P53抑制剂，拥有同类最优潜力

阻断MDM2-P53 PPI，并激活肿瘤抑制蛋白 P53

直接调节肿瘤微环境 (TME) 中的宿主免疫反应并可能克服 IO疗法耐药

有效地诱导细胞凋亡，具有同类最优的潜力

与PD-1抑制剂联用，在TP53野生型和TP53突变肿瘤中具协同作用

MDM2扩展与PD-1治疗后的超进展有关 (Kato et al , 2017)

IO 联用显示初步疗效

Ib期肿瘤免疫难治/复发患者 | 与帕博利珠单抗联用

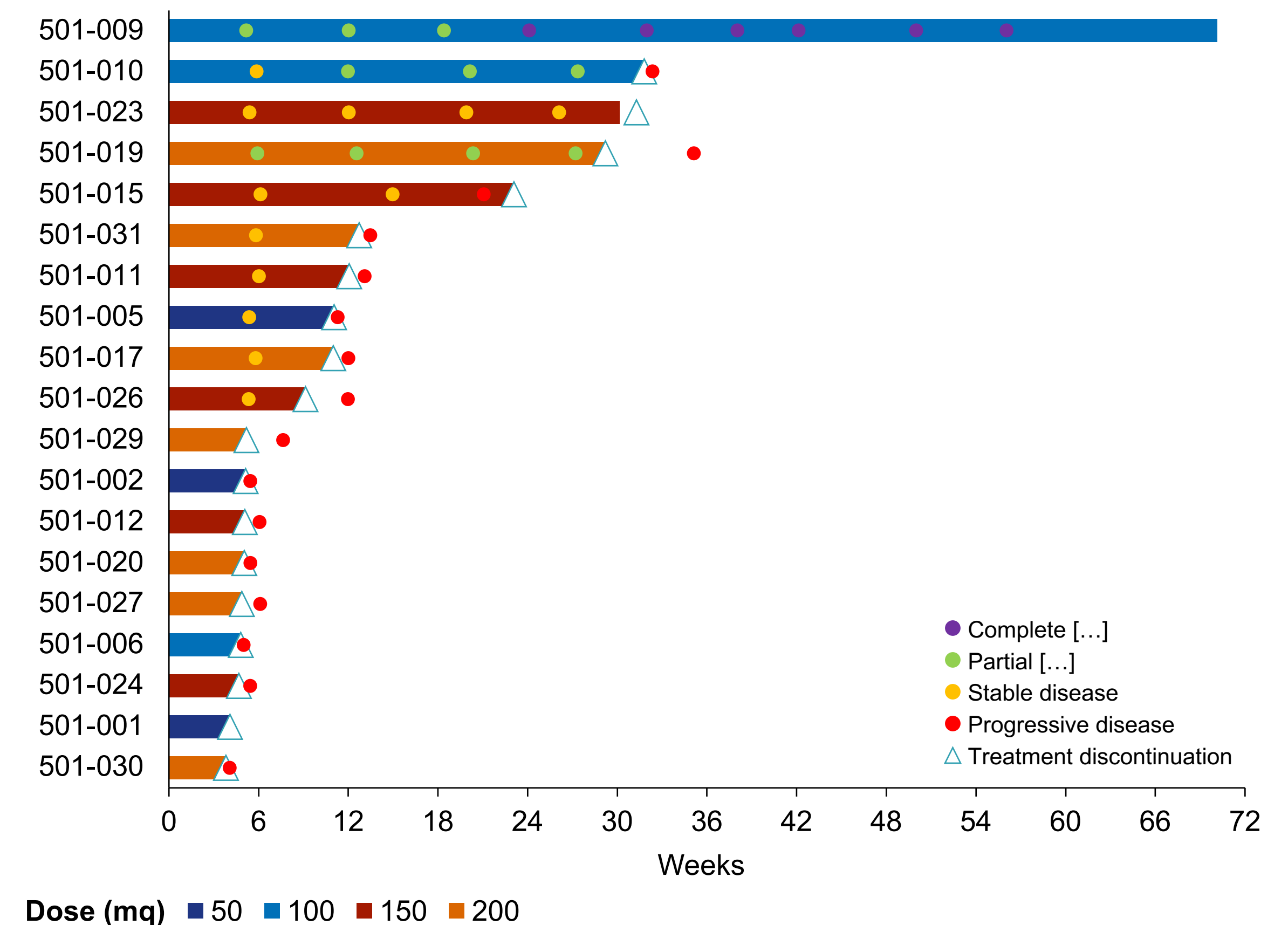
概况 & 安全性

根据首选术语的治疗相关不良事件 (第3级别及以上)

	50 mg (n=3)	100 mg (n=3)	150 mg (n=6)	200 mg (n=7)	Overall (n=19)
Any drug-related AEs with severity Grade at least 3, n (%)	0	1 (33.3)	2 (33.3)	3 (42.9)	6 (31.6)
Platelet count decreased	0 (0.0)	0 (0.0)	2 (33.3)	2 (28.6)	4 (21.1)
Neutrophil count decreased	0 (0.0)	1 (33.3)	1 (16.7)	1 (14.3)	3 (15.8)
Adrenal insufficiency	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	1 (5.3)
Anemia	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	1 (5.3)
Febrile neutropenia	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	1 (5.3)
Lymphocyte count decreased	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (16.7)	0 (0.0)	1 (5.3)
White blood cell count decreased	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (14.3)	1 (5.3)

- 未达到最大耐受剂量，未观察到剂量限制毒性
- 确定II期临床推荐剂量为**150mg**，隔天服药
- 与帕博利珠单抗联合使用时未发现新的安全性事件
- 药代动力学: AUC和C-max通常在50-200 mg的剂量范围内按比例增加
- 药效学: MIC-1 (TP53活化的生物标志物) 血清浓度在剂量范围内与暴露有关
- 疗效: **ORR:16.7% (1 CR | 2 PR) + 7 SD= DCR:55.5%**
- 卵巢癌-CR | 非小细胞肺癌-PR, Appen. Adeno.| **7 SD | 8 PD**

概览 & 治疗时长



APG-115 与IO联用疗效

II期临床在多个组别中的疗效 | 与帕博利珠单抗联用

在所有队列中的疗效

对 IO 耐药性黑色素瘤患者的疗效

Response	Melanoma (n = 32)	NSCLC (n = 19)	STK-11 (n = 5)	ATM (n = 11)	Liposarcoma (n = 17)	UC (n = 12)	MPNST (n = 6)
ORR (CR + PR)	24.1% (7/29)	6.7% (1/15)	0	0	6.2% (1/16)	12.5% (1/8)	16.7% (1/6)
DCR (CR + PR + SD)	55.2% (16/29)	46.7% (7/15)	25% (1/4)	44.4% (4/9)	81.2% (13/16)	12.5% (1/8)	66.7% (4/6)
Best overall RECIST or iRECIST response							
CR	1	0	0	0	0	0	0
PR	6 (2 unconfirmed)	1	0	0	1 (unconfirmed)	1	1 (unconfirmed)
SD	9	6	1	4	12	0	3

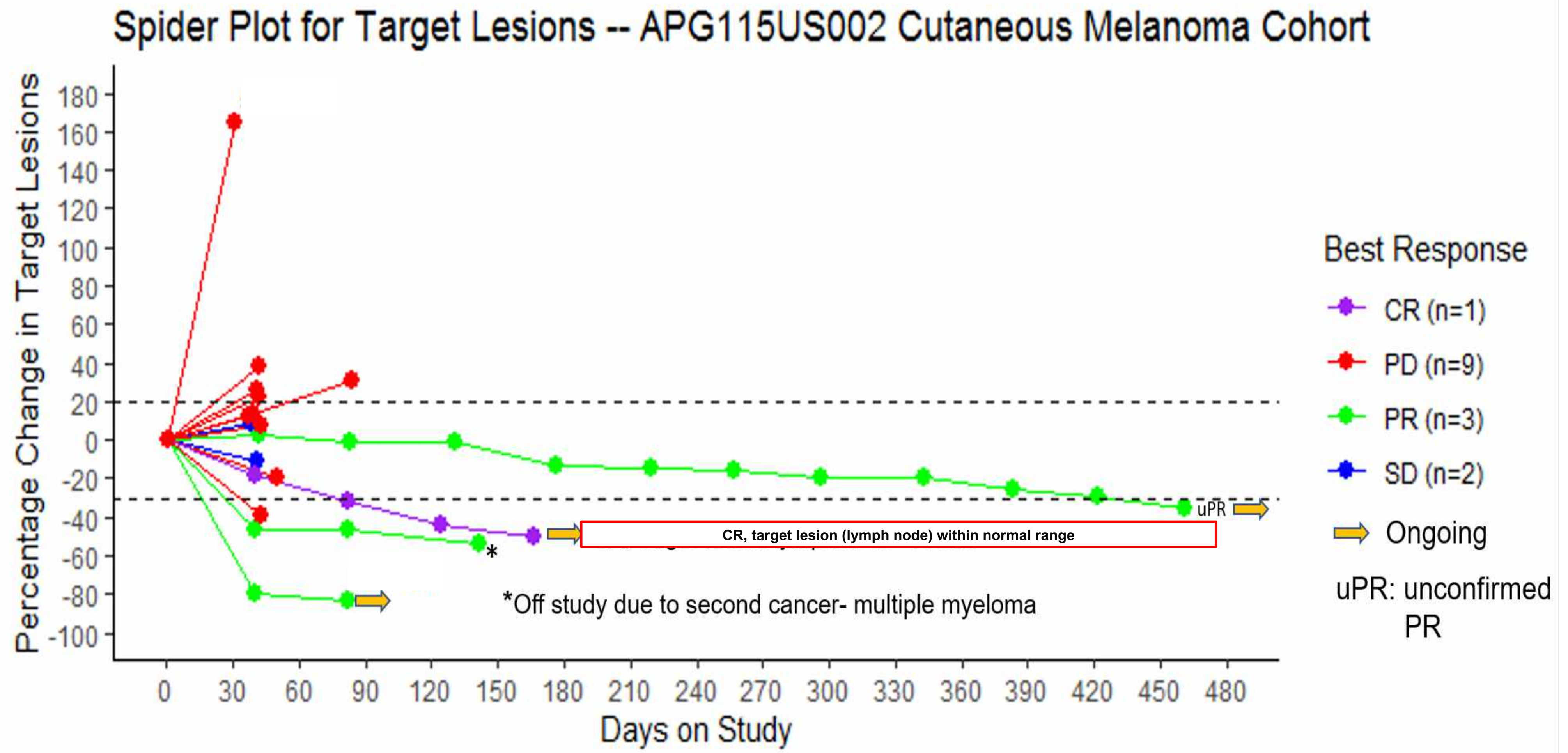
Response	Uveal (n = 8)	Mucosal (n = 5)	Cutaneous (n = 16)	Unknown primary (n = 3)	Total (N = 32)
ORR (CR + PR)	14.3% (1/7)	40% (2/5)	26.7% (4/15)	0	24.1% (7/29*)
DCR (CR+ PR+ SD)	71.4% (5/7)	40% (2/5)	46.7% (7/15)	100% (2/2)	55.2% (16/29)
Best overall RECIST or iRECIST response					
CR	0	0	1	0	1
PR	1	2 (1 unconfirmed)	3 (1 unconfirmed)	0	6
SD	4	0	3	2	9

- ORR 和 DCR 基于可评估疗效的人群；病情稳定 (SD) 至少需要 2 个周期
- CR，完全缓解；DCR 疾病控制率；PR，部分缓解；实体瘤疗效评价标准 RECIST；UC，尿路上皮癌

数据截至: 2021年4月15

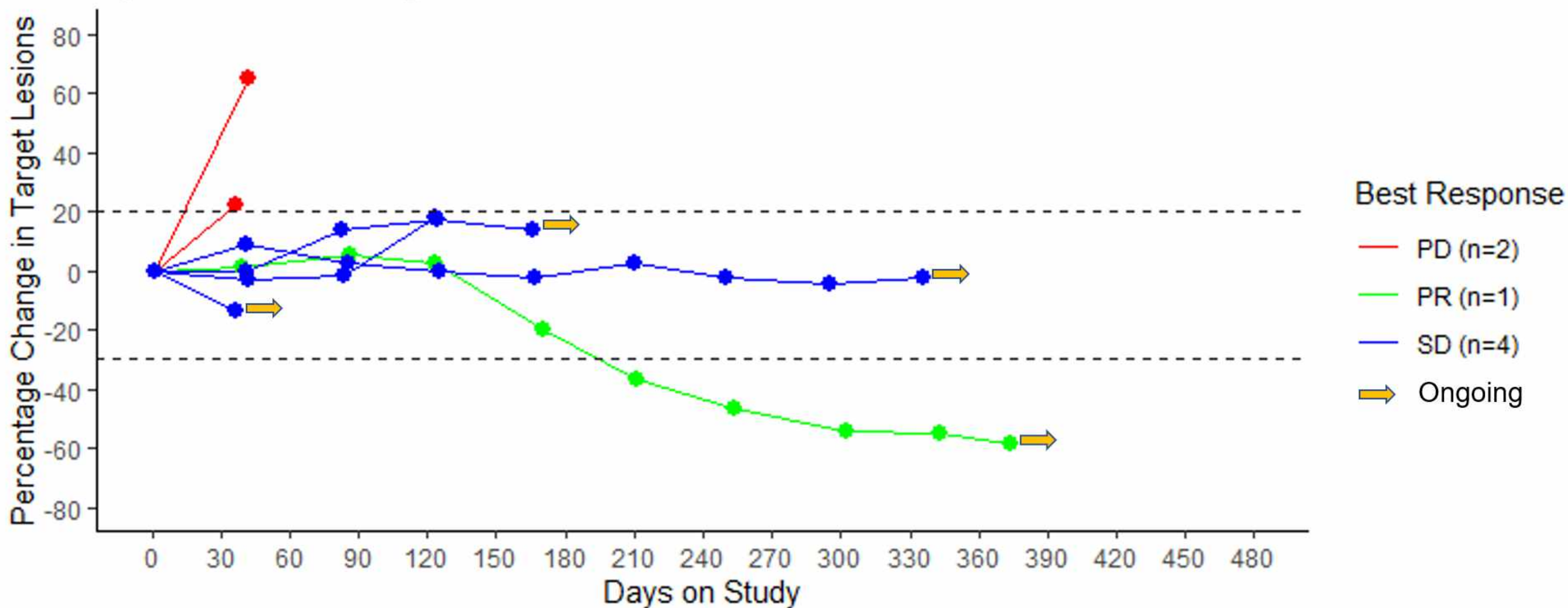
* 可评估患者数: 29

APG-115 加帕博利珠单抗治疗 IO 耐药皮肤黑色素瘤患者的疗效

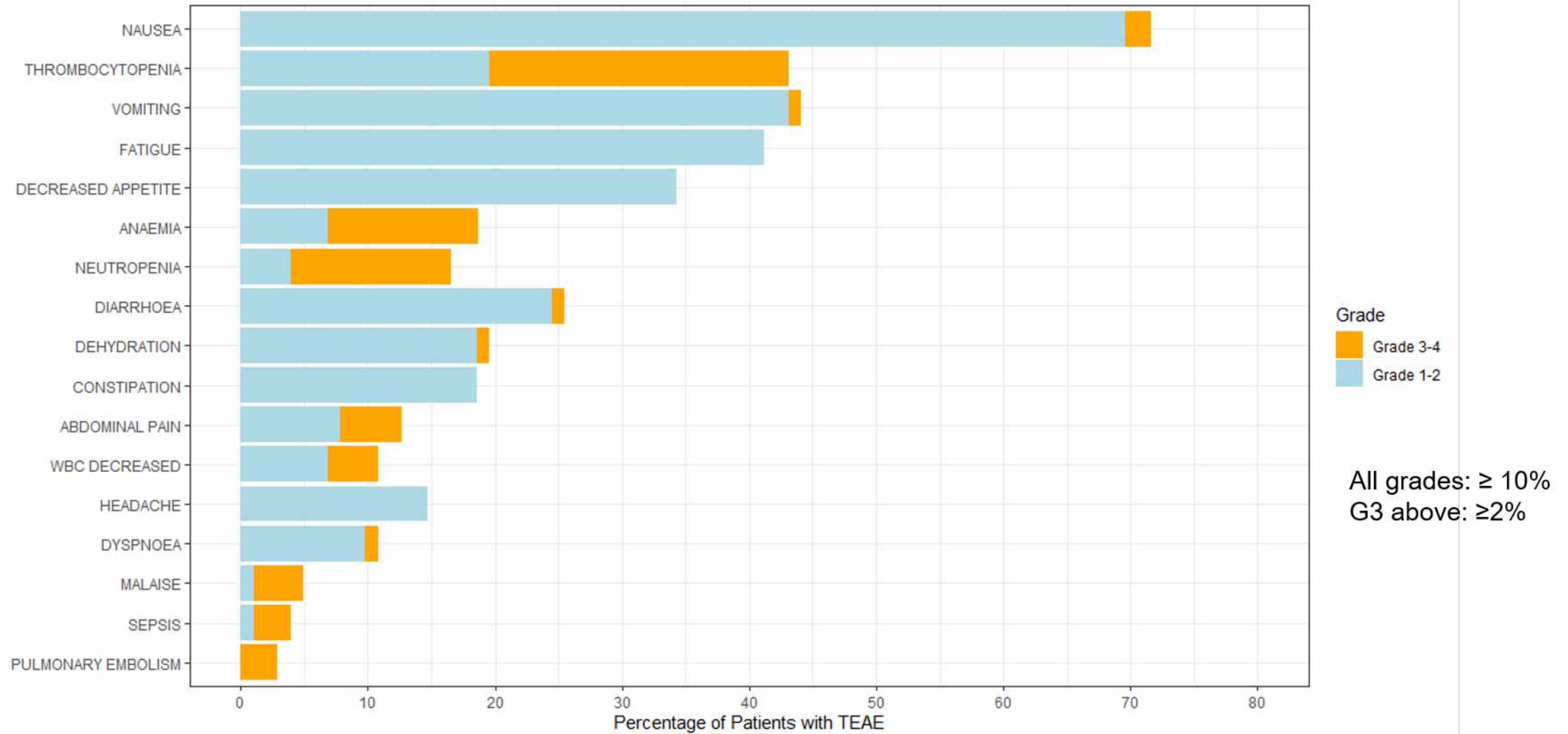


APG-115 加帕博利珠单抗治疗 IO 耐药葡萄膜黑色素瘤患者的疗效

Spider Plot for Target Lesions -- APG115US002 Uveal Melanoma Cohort

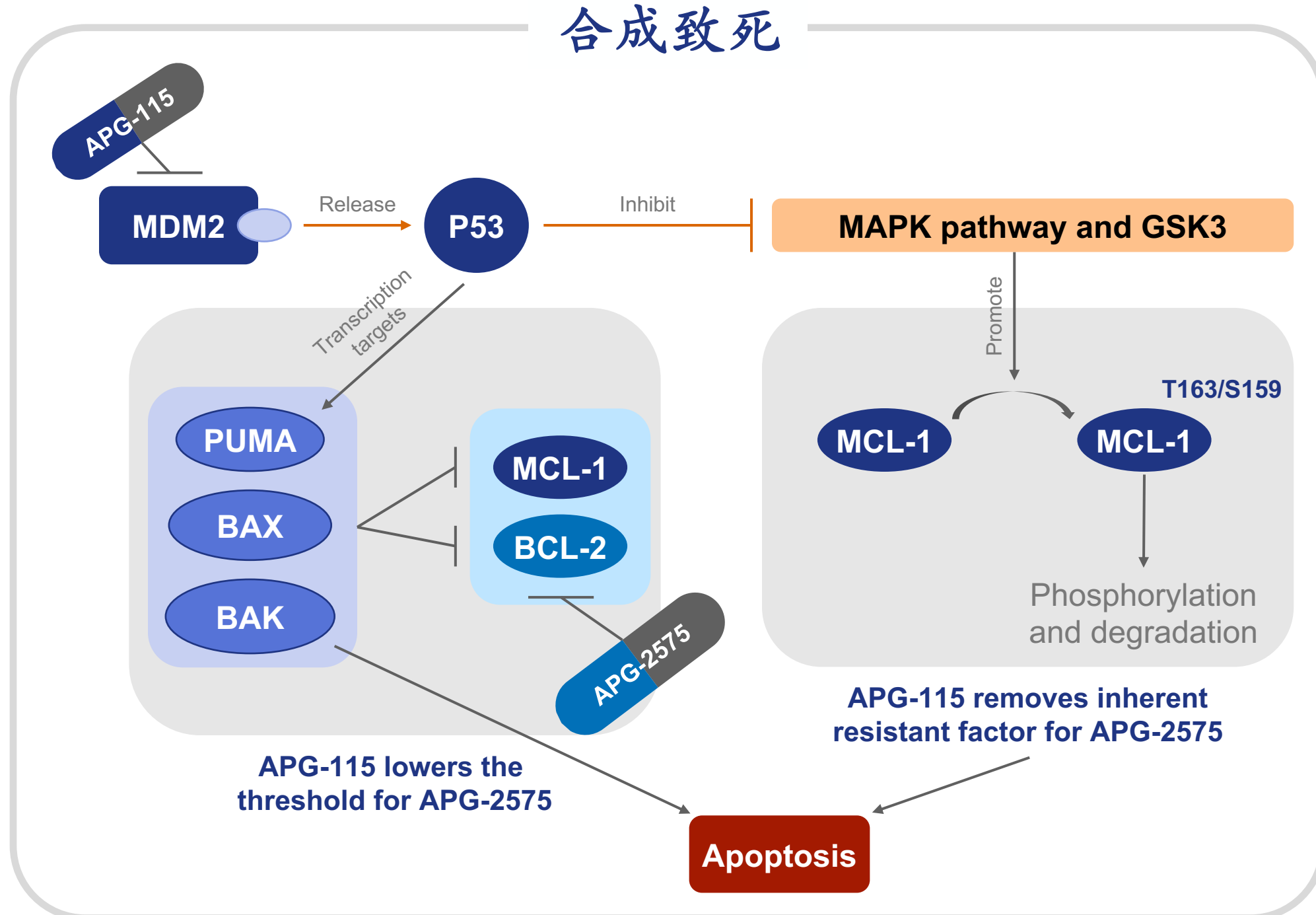
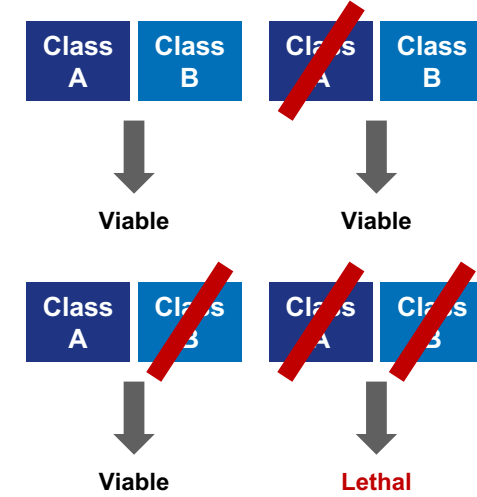


安全性：治疗中出现的不良事件 (TEAE)

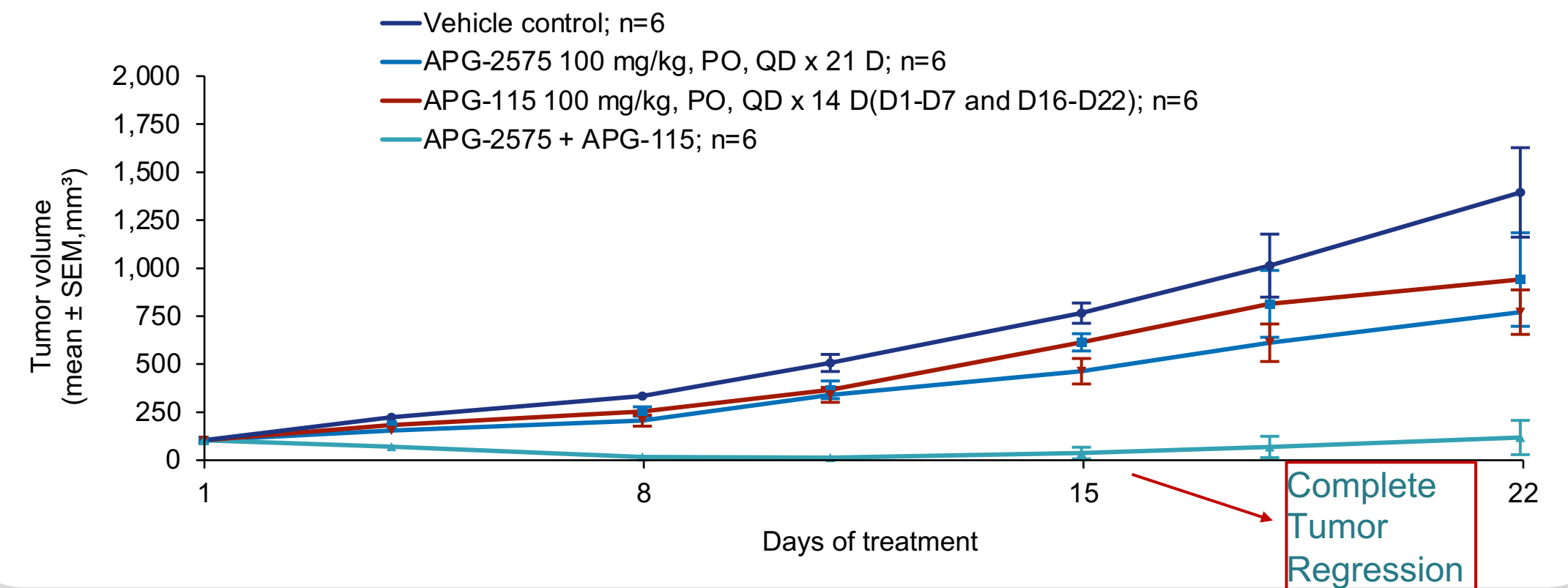
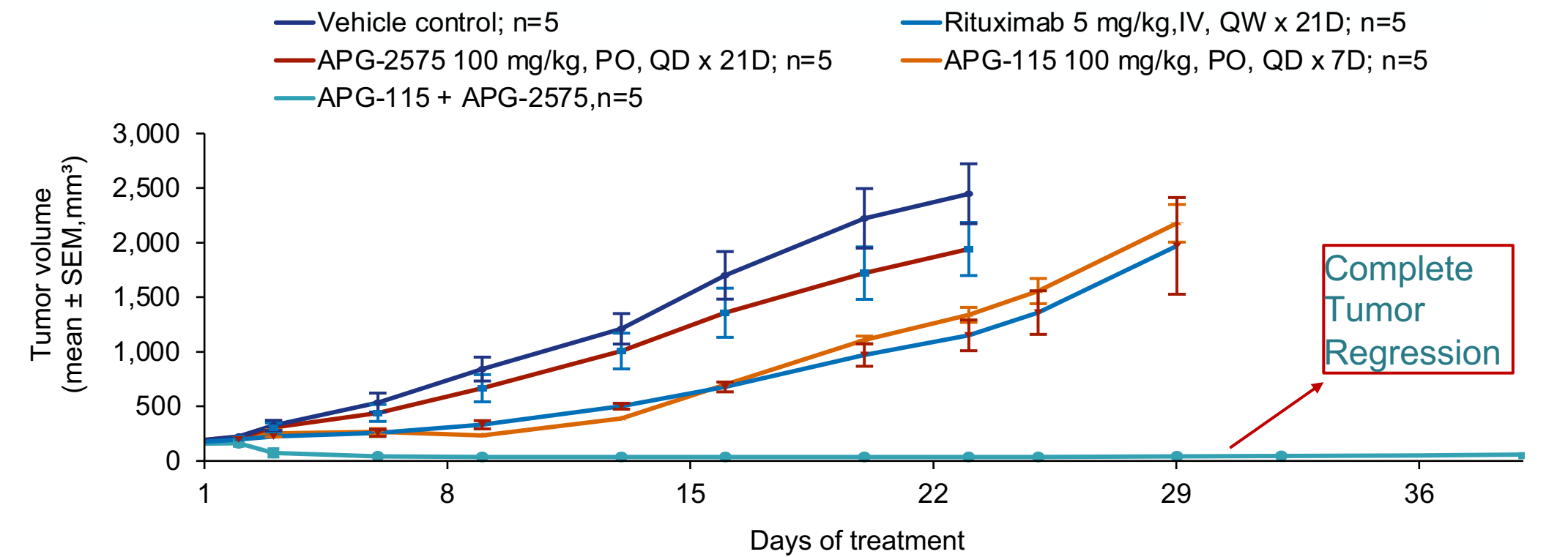


APG-115+APG-2575: 合成致死

- “合成致死”描述了一种策略，即阻止两个突变导致细胞死亡。通常来说，癌细胞仅具有一种突变，通过人工诱导第二种突变，该药物可以诱导癌细胞死亡。



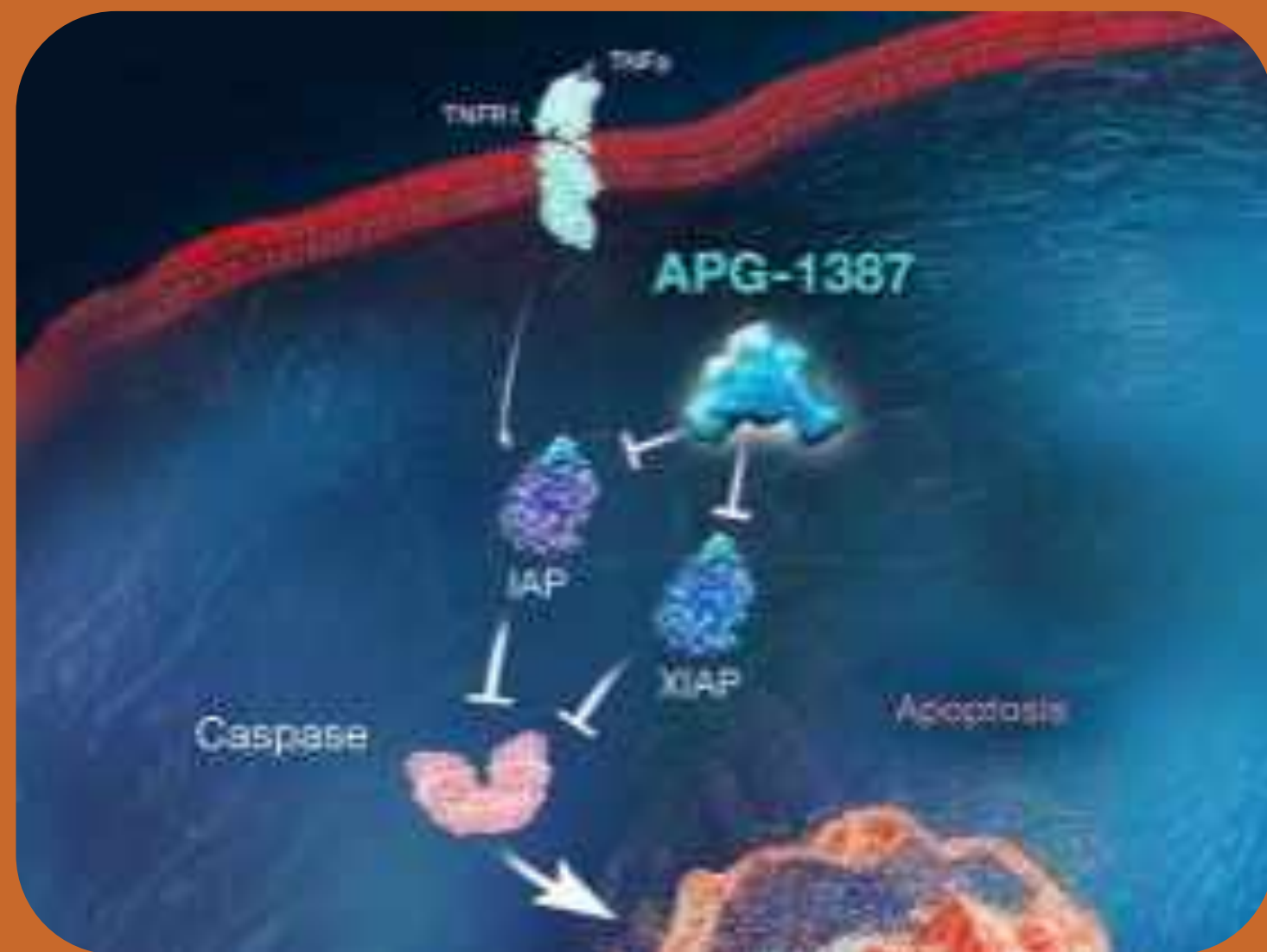
APG-115+APG-2575: 在动物模型上达到完全缓解



血液及实体瘤均有疗效，口服，无需化疗，1 + 1 > 2!

APG-1387

IAP / XIAP (SMAC模拟物) 的拮抗剂



肿瘤研发进展

- 临床上唯一同时抑制IAP1 / 2和XIAP的SMAC模拟物
- 完成了3项癌症的I期剂量递增试验；MTD和RP2D已知；不良事件均为轻度到中度，可控和可逆
- 在与 pembrolizumab 联用试验中显示初步疗效，无累加毒性
- 2项 Ib/II期临床试验联合免疫检查点抑制剂或联合化疗治疗晚期实体瘤正在进行

乙肝研发进展

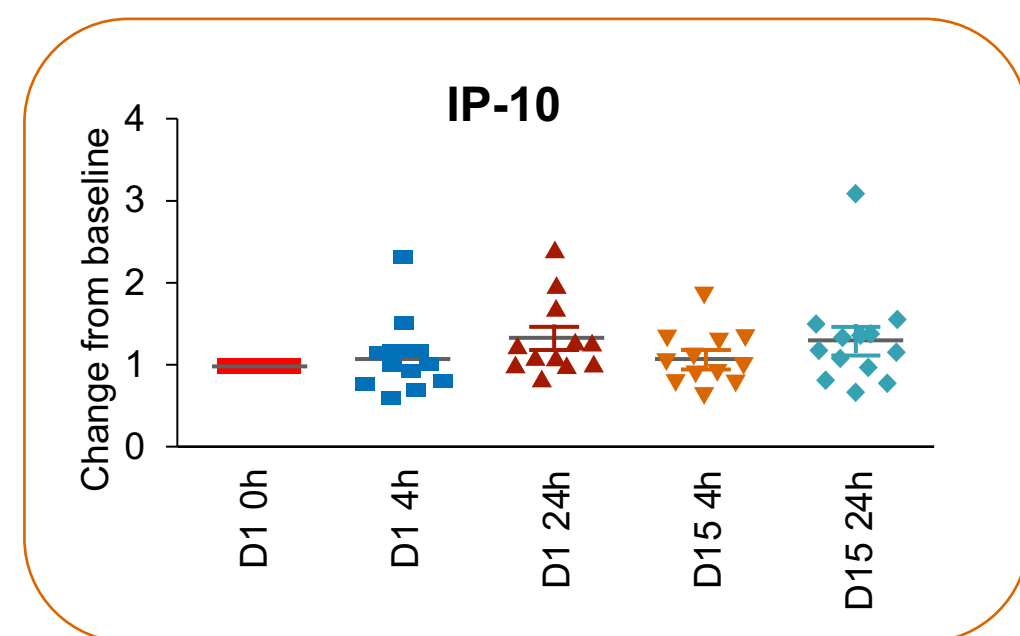
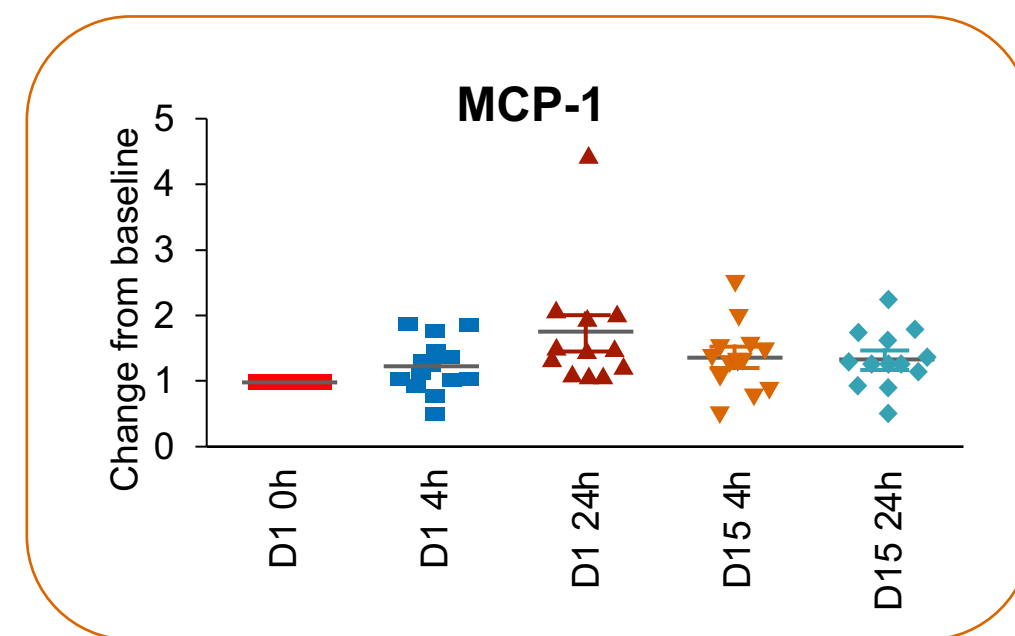
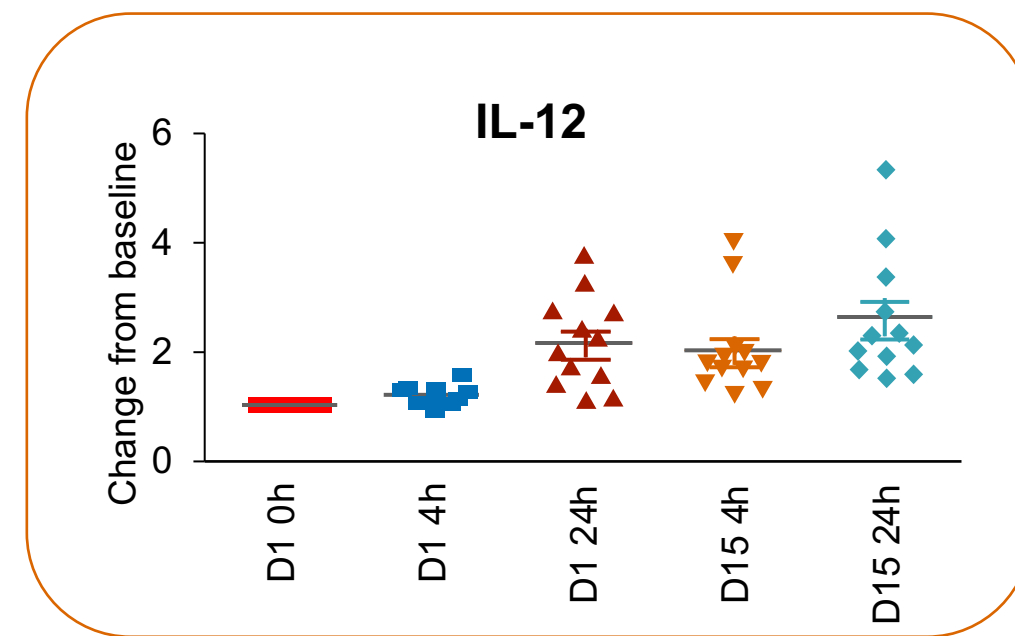
- Ib/III期治疗慢性乙肝临床试验完成患者招募，试验正在进行
- 一项与核苷酸联用的II期全球临床试验正在进行

IO 联用显示初步疗效

Ib期 |免疫调节与抗肿瘤活性|联合帕博丽珠单抗

潜在宿主免疫调节剂

Plasma was collected from patients pre- & post- APG-1387 treatment at 4 & 24 hours on Day 1 & Day 15



- 人体细胞因子30分析显示APG-1387治疗后24小时血浆内IL-12, IP-10和MCP-1增加
- 观察到IL-12随着时间和剂量变化而增加

抗肿瘤活性

Response	All tumor types (N=56)	NSCLC (n=16)	Colorectal cancer (n=9)	Breast cancer (n=10)	HNSCC (n=3)	Ovarian cancer (n=7)	Pancreatic (n=7)	Others (n=4)
ORR (objective response rate, CR+PR)	12.0% (6/50)	15.4% (2/13)	11.1% (1/9)	11.1% (1/9)	33.3% (1/3)	16.7% (1/6)	0	-
DCR (disease control rate, SD and above)	50.0% (25/50)	92.3% (12/13)	44.4% (4/9)	33.3% (3/9)	33.3% (1/3)	50% (3/6)	16.7% (1/6)	-
Best overall response, n								
CR	0	0	0	0	0	0	0	0
PR	6	2	1	1	1	1	0	0
SD	20	10	3	2	0	2	1	2
PD	24	1	5	6	2	3	5	2
Non-evaluable	5	2	0	1	0	1	1	0
Not assessed	1	1	0	0	0	0	0	0

50例可评估患者中;

- ORR 12% | 6-PR (2 NSCLC |1 CRC |1 BC |1 HNSCC |1 卵巢癌)
- DCR 50% | 20- SD
- 所有不良事件均为3级. 未观察到4级及以上不良事件

APG-1252 pelcitoclax

BCL-2/BCL-xL抑制剂



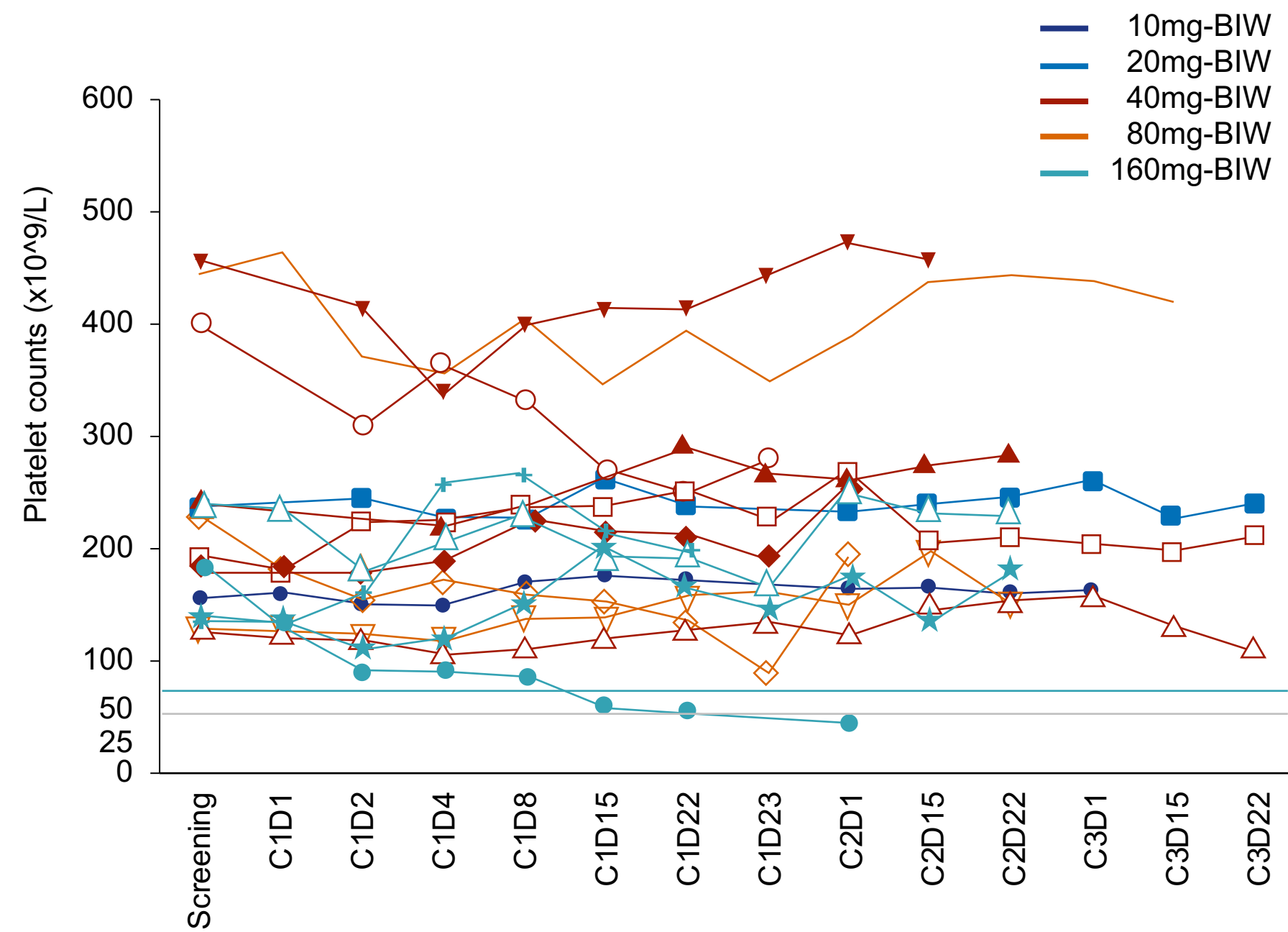
里程碑事件&临床研发进展

- 潜在同类最优Bcl-2/Bcl-xL 抑制剂，在实体瘤及血液肿瘤中有新型联用
- 进入 **2** 项联合治疗试验
 - I项Ib/II期APG-1252联用Ruxolitinib 治疗myelofibrosis的Ib/II期试验在美国进行
 - I项APG-1252联用Osimertinib 治疗NSCLC 的Ib期试验在中国进行
- 183位患者接受APG-1252治疗
- 于2020年9月被授予孤儿药资格认证，治疗SCLC

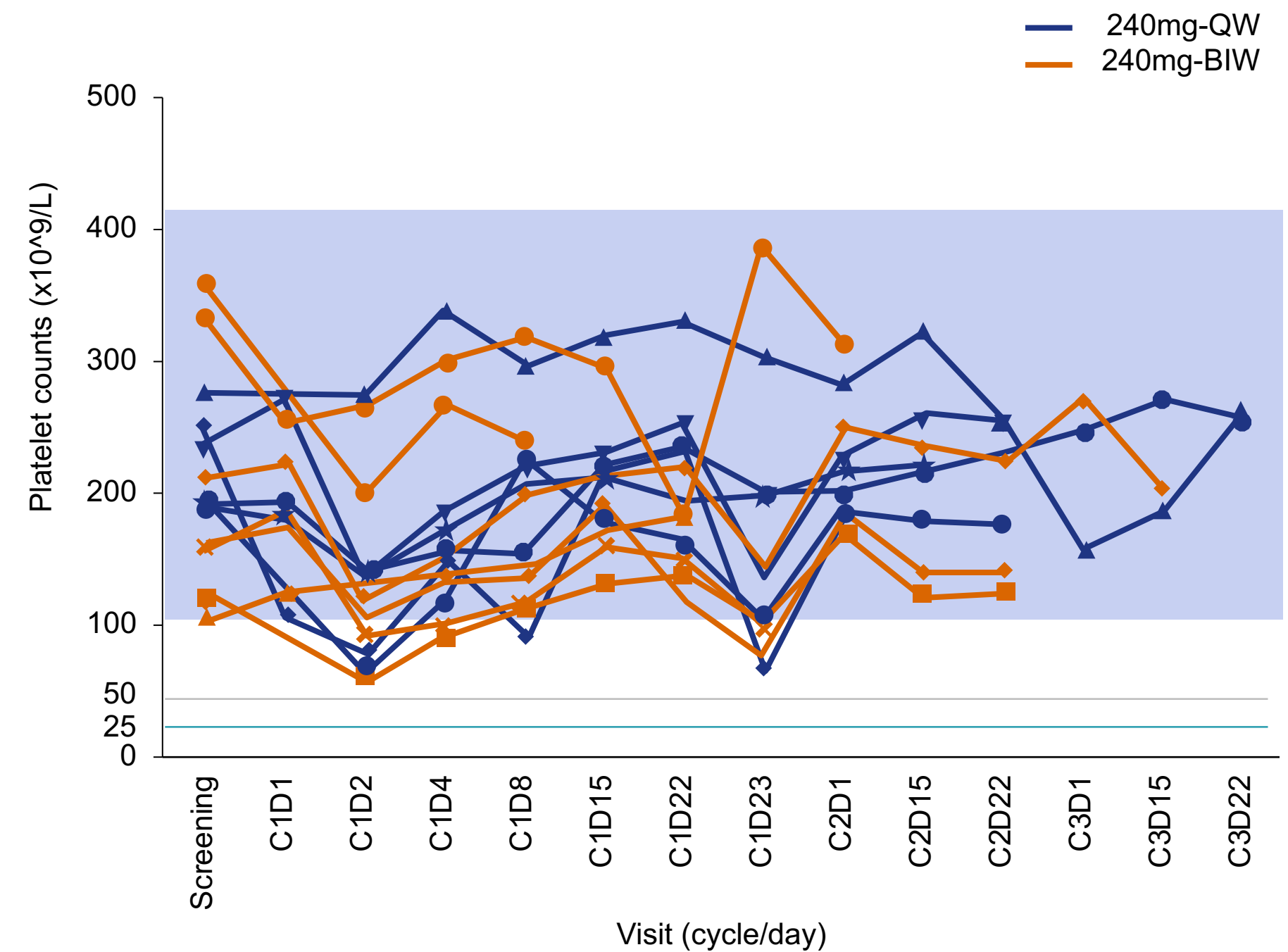
APG-1252 I期安全性数据 | 可控的血小板毒性

APG-1252 设计上解决血小板毒性; 240mg每周一次用药 推荐2期临床剂量

APG-1252
10-160mg 剂量组

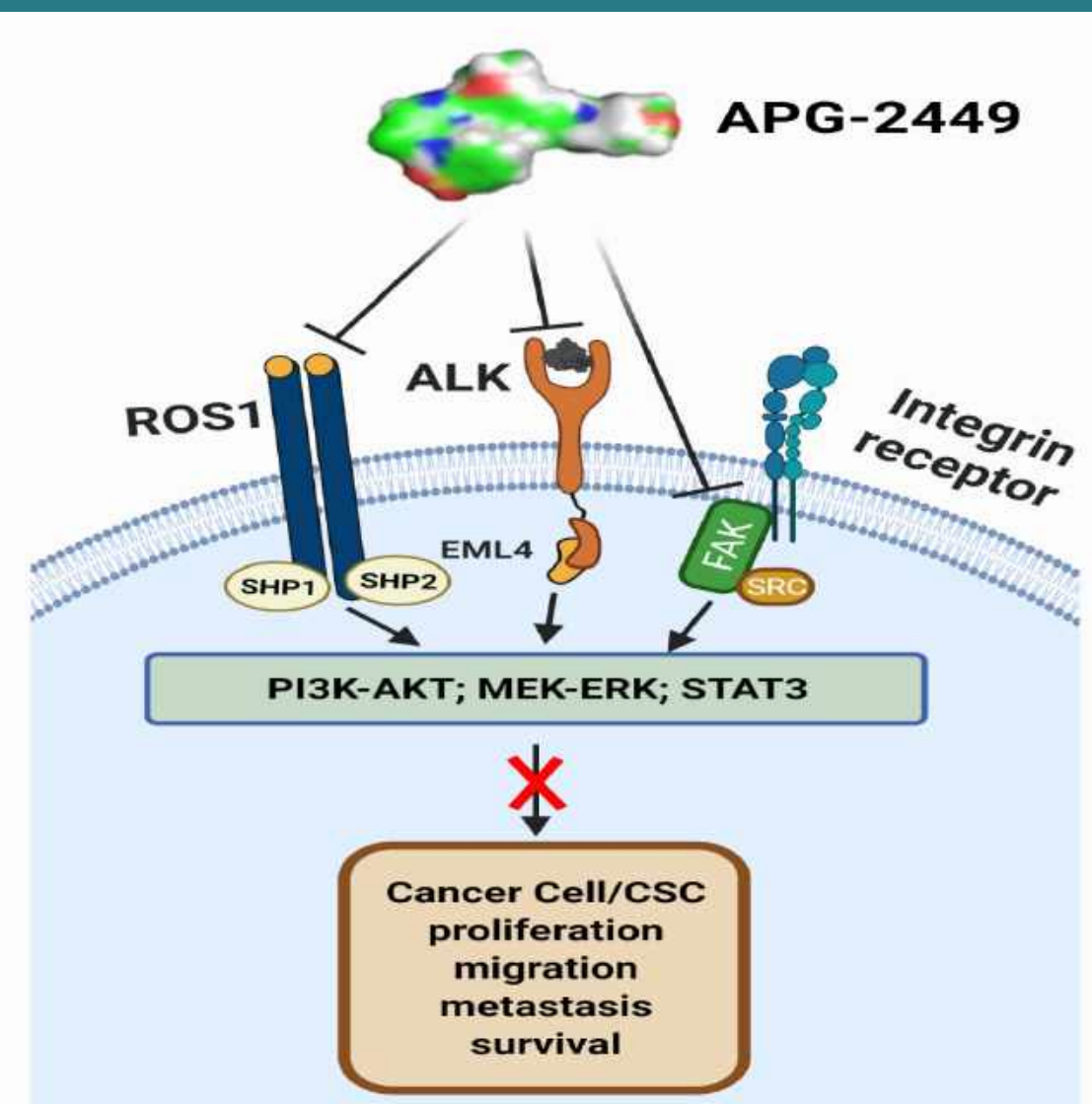


240mg 剂量组
(N=13)



APG-2449

ALK/FAK/ROS1



里程碑事件&临床研发进展

- APG-2449 是一种新型下一代强效激酶抑制剂，靶向斑激酶 (FAK)、ROS1 及间变性淋巴瘤激酶(ALK) 蛋白
- APG-2449 在多瘤种模型中，作为单一疗法或与其他药物联合使用的临床前研究中显现有效性
- 中国I期临床试验入组进行，已研究 7 个剂量水平，截至 8 月 23 日，54 名患者接受了药物治疗

临床前候选药物

EED/BCR-ABL选择性抑制剂

重点关注具有明确生物标志物，临床适应症和能够快速经过监管批准的经过验证的靶标



高度未满足的临床医学需求

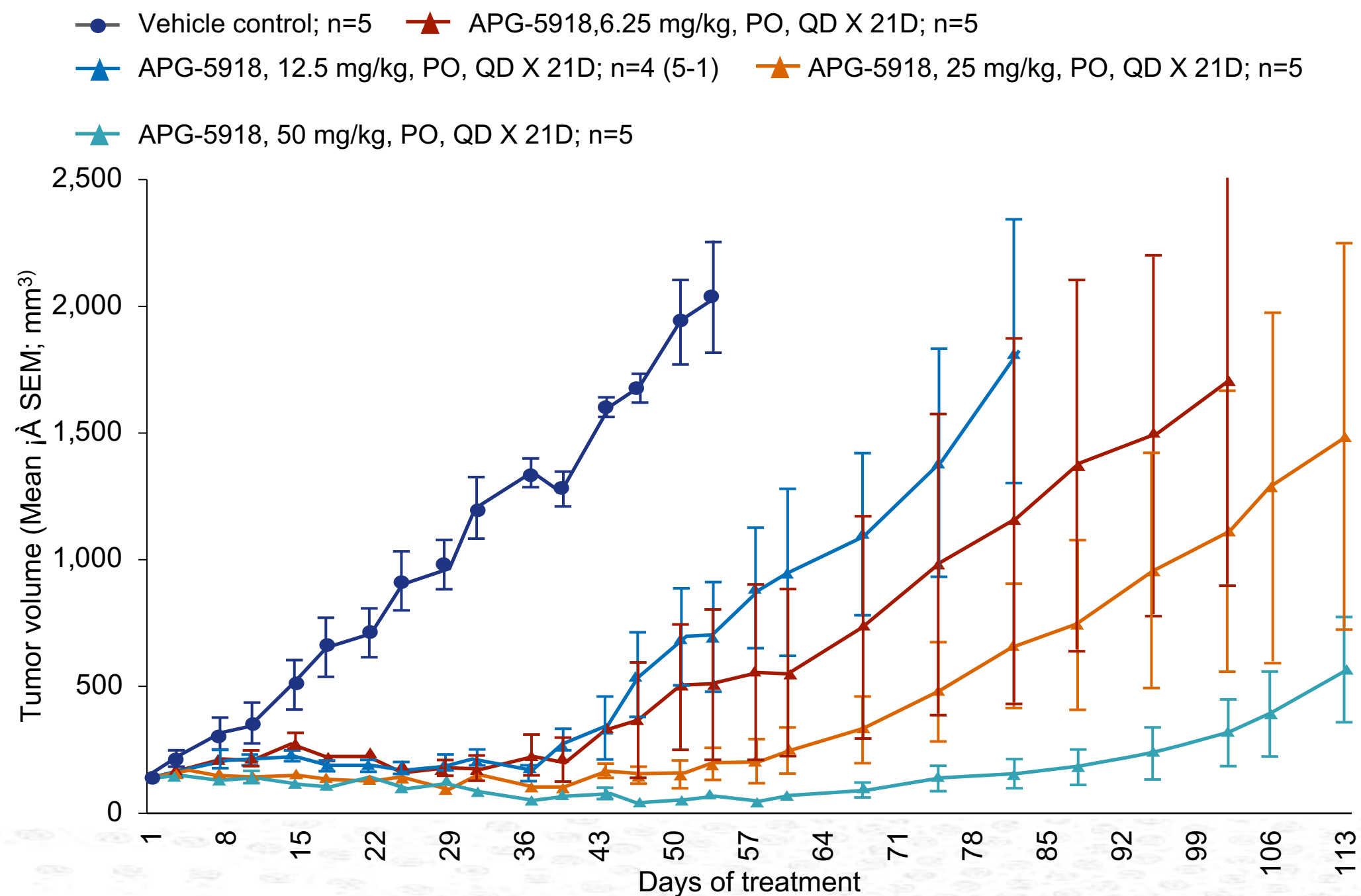
同类最优或同类首创潜力

革命性新技术

APG-5918 : 临床前研究中的最优EED抑制剂

项目	APG-5918	MAK683 (诺华)
与EED蛋白的结合亲和力 (IC ₅₀ (nM))	1.2	34 ± 18 (EED226)
细胞生长抑制测定(IC ₅₀ , nM)	Karpas422	3.3
	Pfeiffer	0.7

In vivo activity (KARPAS-422 xenograft)

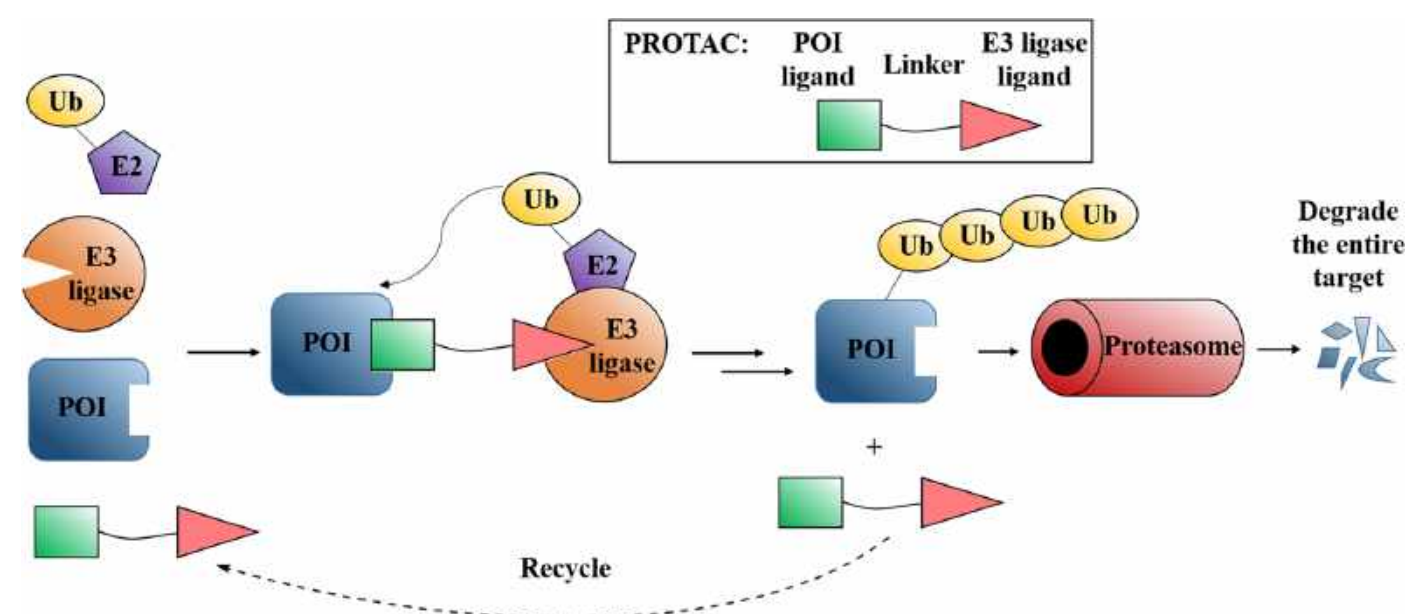


APG-5918

- 一种具有高度活性的EED抑制剂;
- 优异的ADME和口服PK特性;
- 通过口服给药实现肿瘤消退;
- 在动物中耐受良好;
- 同类最优潜力;
- EED 抑制剂已取得临床前 POC , 具有治疗实体瘤和血液肿瘤以及镰刀型贫血症和 β-地中海贫血的潜力
- **IND-enabling研究正在进行;**

PROTAC：诱导蛋白降解的变革性治疗策略

PROTAC (靶向蛋白水解的嵌合体)



PROTAC: 一种创新型变革性治疗策略:

- 降解引起疾病的蛋白质，而非抑制蛋白质的活性;
- 实现极高活性及选择性;
- 相较于传统药物拥有更好活性(克服耐药);
- 降低脱靶毒性;
- 显著扩展可成药基因组;

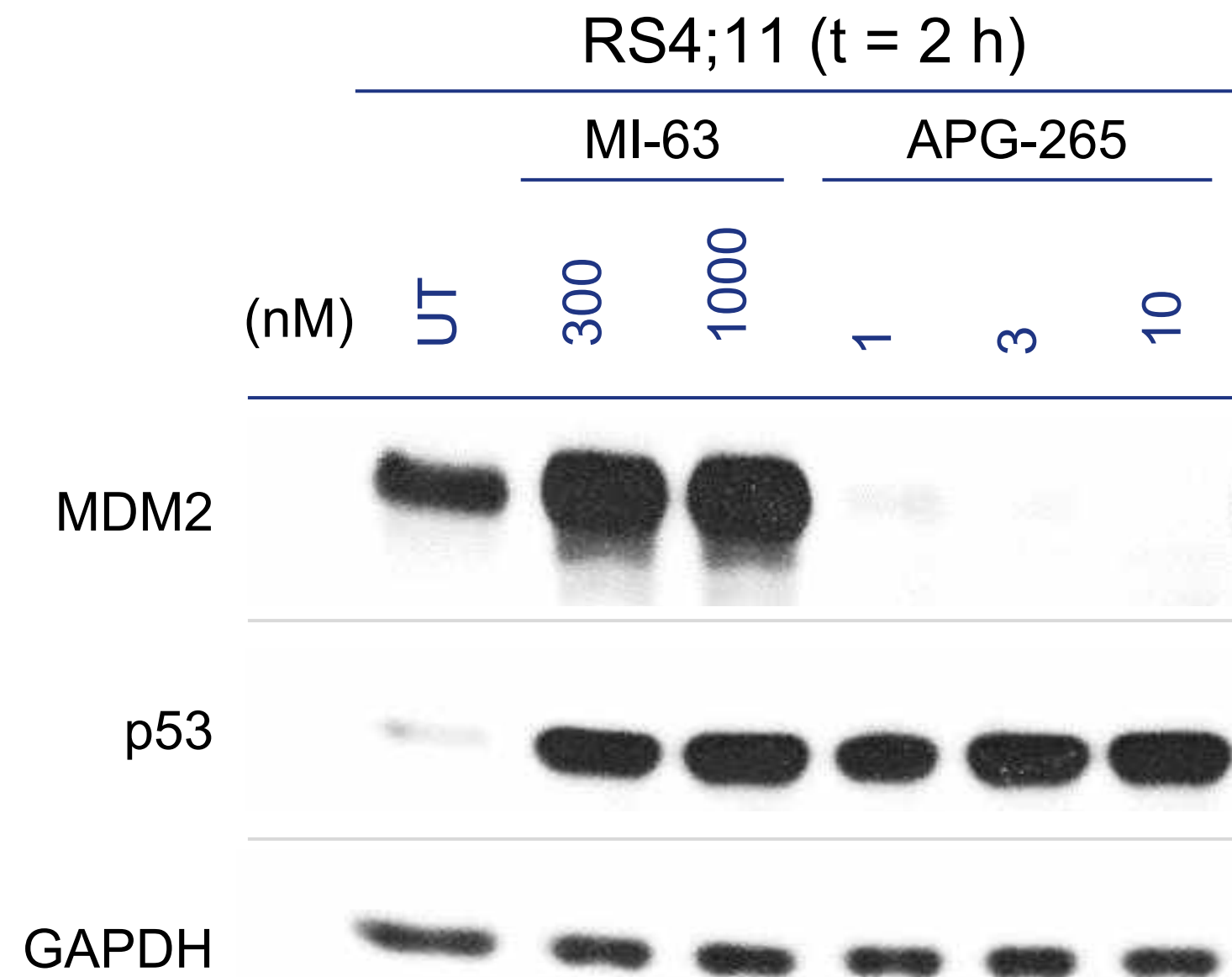


PROTACs MDM2 降解剂

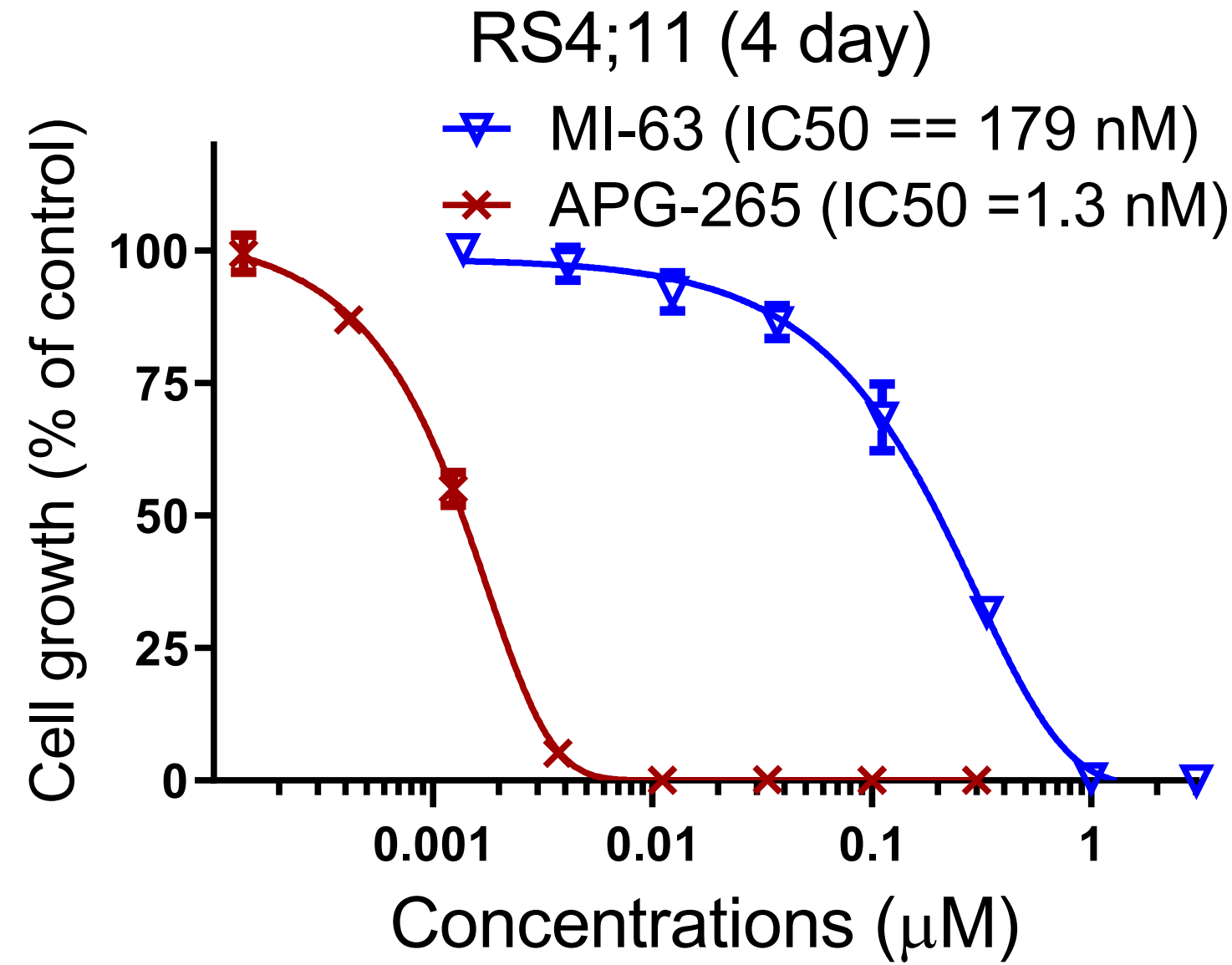
- 该化合物在小鼠，大鼠和狗中具有良好的耐受性；
- 该化合物在啮齿动物和非啮齿动物中具有出色的药代动力学

PROTAC平台的MDM2靶向蛋白降解剂

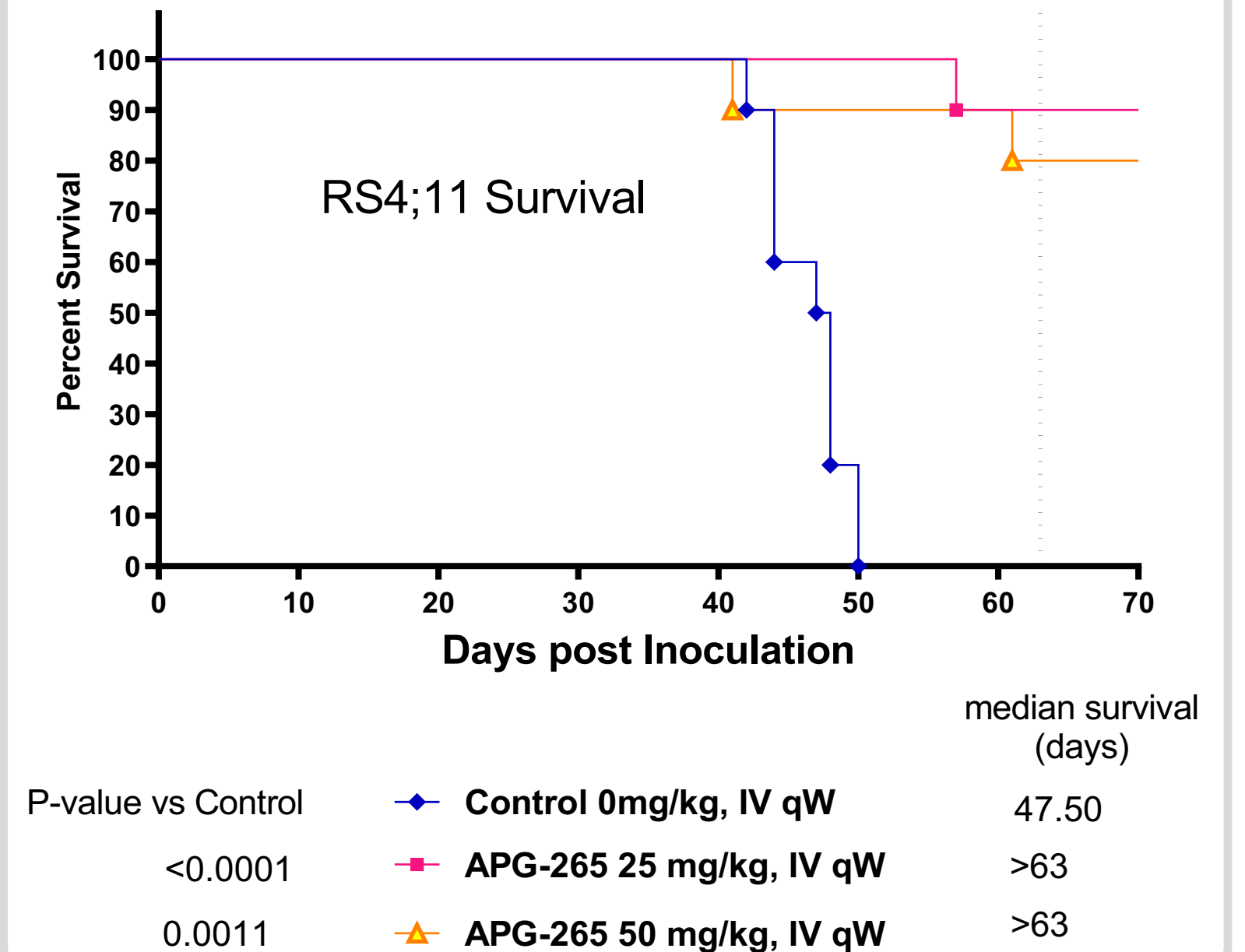
Potent and complete degradation of MDM2 protein in acute leukemia cells



>100-fold improved cell growth inhibition activity by the molecule over MDM2 inhibitor MI-63



Dramatic survival benefit in disseminated leukemia mouse model



• 该化合物:

- 较MDM2抑制剂在100+p-53 野生型AML病人中的有效性超过百倍
- 该化合物在小鼠，大鼠和狗中具有良好的耐受性；
- 该化合物在啮齿动物和非啮齿动物中具有出色的药代动力学

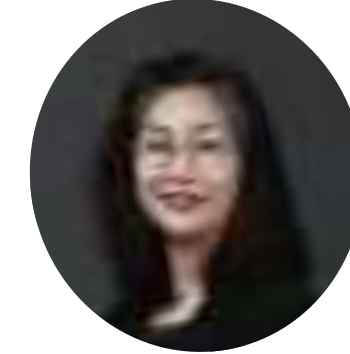
经验丰富的管理团队



杨大俊博士
共同创始人
董事长兼CEO



郭明博士,
共同创始人
总经理兼COO



翟一帆博士
首席医学官



祝刚
首席商务运营官



Jeff Kmetz
首席商务官



Thomas Knapp
高级副总经理, 法律总顾问



张甦
首席财务官



James (Jim) Tripp
高级副总经理, 项目组合管理及美国运营负责人



全球知名的科学顾问委员会



王少萌博士

- 密歇根大学医学院教授
- 《药物化学》杂志总编



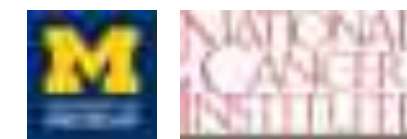
Journal of Medicinal Chemistry



Allen S. Lichter

医学博士, FASCO

- 2006-2016年, 曾任美国临床肿瘤学会 CEO
- 1998-2006年密歇根大学医学院院长
- 美国国家癌症研究所放射肿瘤科放射治疗科主任



Jedd D. Wolchock

医学博士, FASCO

- 美国纪念斯隆-凯特琳 (MSK) 癌症中心 黑素瘤和免疫治疗部 主任
- MSK帕克癌症免疫疗法研究所所长
- 美国康奈尔大学威尔康奈尔医学研究院 免疫学和微生物病理学教授



Paul A. Bun Jr.

医学博士

- ASCO主席, IASLC 和AACI主席
- 科罗拉多大学肿瘤中心创始主任&肺癌研究所James Dudley 教授



James O. Armitage

医学博士

- 前ASCO主席
- 内布拉斯加大学医学中心Joe Shapiro主席
- Tesaro董事会成员



Arul Chinnaiyan

医学博士

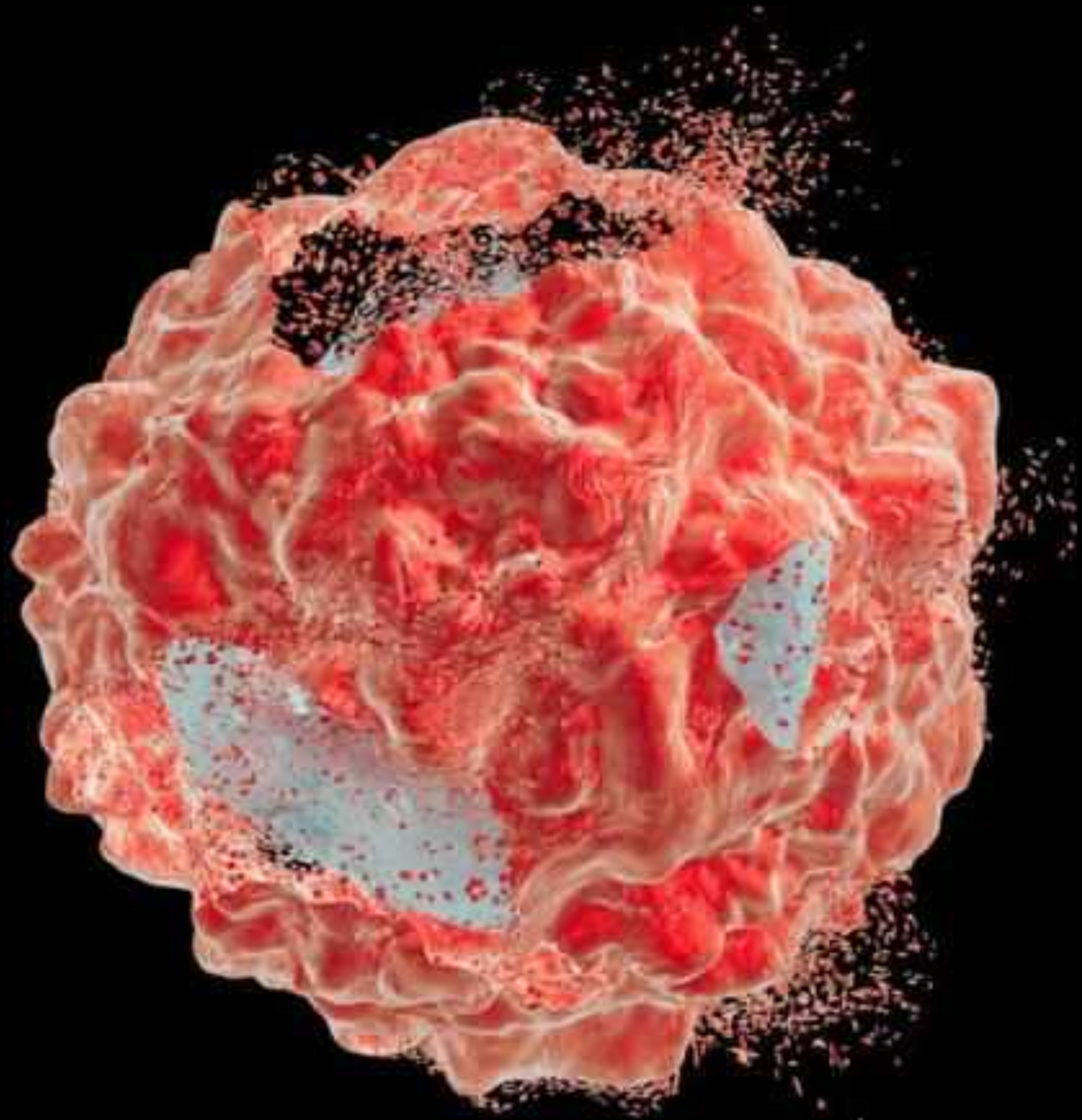
- 霍华德休斯医学研究所研究员
- 密歇根大学S.P. Hicks Endowed教授



临床阶段主要产品的专利布局

核心化合物	专利类型	核心化合物专利到期年份
HQP1351	产品 (核心化合物结构); 制备工艺; 联合用药; 用途; 制剂	2031-2039/40*
APG-2575	产品 (核心化合物结构); 联合用药	2037-2039/40*
APG-115	产品 (核心化合物结构); 制备工艺; 联合用药; 用途	2035-2039/40*
APG-1387	产品 (核心化合物结构); 新适应症; 联合用药; 用途	2033-2039/40*
APG-1252	产品 (核心化合物结构) ; 制备工艺; 制剂; 联合用药; 用途	2034-2039/40*

*部分专利申请仍在审核当中



亚盛医药

**专注细胞凋亡
研发创新药物**