证券代码: 002755 证券简称: 奥赛康

北京奥赛康药业股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2023-005

	1	列 寸: 2023 003
投资者关系活动类	□特定对象调研	□分析师会议
别	□媒体采访	□业绩说明会
	□新闻发布会	□路演活动
	□现场参观	□其他
参与单位名称	长江证券: 伍云飞	
及人员姓名	安信基金: 方瑾	
	宁波银行理财: 徐厚犇	
	上海冲积资产: 张智聪	
	上海古曲私募基金: 常先通	
	杭州融泰云臻私募基金: 郭凤芹	
时间	2023年11月28日	
地点	公司 2102 会议室	
上市公司接待人员	总经理、董事会秘书 马竞飞	
姓名	证券事务代表 王燕燕	
	一、公司基本情况介绍	
	介绍公司情况。	
投资者关系活动主	二、主要沟通问答	
要内容介绍	问题 1、公司第三季度业绩情况及主要变化?	
	答:公司 2023 年第	亨三季度实现营业总收入 4.07 亿元,同比减少
	17.71%, 环比增长 9.27%	%;第三季度实现归属于上市公司股东的净利
	润为-0.26 亿元,同比专	亏损收窄 67.55%,环比亏损收窄 70.84%。

问题 2、请重点介绍下公司已进入临床晚期的创新药项目?

答: 1、抗肿瘤创新药 ASK120067 片,是第三代表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂(EGFR-TKI),其拟用于既往经 EGFR-TKI治疗时或治疗后出现疾病进展,并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者的二线治疗(二线治疗适应症)的上市许可申请正在审评中;拟用于具有EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗(一线治疗适应症)的 III 期临床试验已于 2022 年完成入组,正在随访中。

同时,公司已于本月获批开展 ASK120067 片联合 ASKC202 片用于晚期实体瘤的临床试验。抗肿瘤创新药 ASKC202 片,是一种强效、高选择性的口服小分子 c-Met 抑制剂,将用于治疗一代 EGFR 抑制剂耐药的 T790M 阴性患者,以及用于三代 EGFR 抑制剂耐药的患者。联合用药临床前药效学研究结果显示,ASKC202 和 ASK120067 两药联合具有良好的抗肿瘤效果且耐受性良好,EGFR-TKI 联合 c-MET 抑制剂用于 EGFR-TKI 耐药具有良好的治疗潜力,两药联合将协同拓展肺癌领域目标人群,

2、ASKB589 注射液是公司自主研发的、拥有国际自主知识产权的 ADCC 增强型第二代抗 CLDN18.2 人源化单克隆抗体,研发进度处于全球前三家,已于 2023 年 10 月获批在中国开展 III 期关键性临床试验,计划于 12 月份启动 III 期临床患者入组。目前国内外尚无同靶点药物上市。

2023 年 6 月,公司在第十五届国际胃癌大会(2023 IGCC)上以口头汇报形式公布了 ASKB589 注射液于实体瘤患者的 I/II 期多中心试验(NCT04632108)研究结果:在 ASKB589 临床 II 期扩组研究中,有可测量病灶且至少有过一次治疗后肿瘤评估的具 CLDN18.2中高表达的患者接受了6mg/kg和10 mg/kg的 ASKB589 联合 CAPOX治疗,经研究者确认的客观缓解率(cORR)为 79.2%,疾病控制率

(DCR) 达95.8%。

3、口服补铁产品麦芽酚铁胶囊,用于治疗成人的铁缺乏症状,目前正在开展国内临床III期。该产品在海外已获FDA和欧盟批准上市,临床实验证实麦芽酚铁胶囊是一种不良反应发生率低,生物利用度高且不易发生铁过载、耐受性良好的治疗成人铁缺乏症的口服药物,是一种替代静脉铁剂疗法的可信赖药物,且对于现有口服铁制剂不耐受或治疗效果不佳的患者,麦芽酚铁胶囊也是理想的替代药物。

问题 3、公司两款 IL-15 细胞因子类药物,目前临床进度怎么样,安全性是否符合预期?

答:两款细胞因子前药 ASKG315、ASKG915 正在有序开展临床试验。

ASKG315 是一款具有自主知识产权的重组人白介素-15 前药-Fc 融合蛋白,可与 PD-1 抗体及其它抗癌抗体联用、广谱抗癌,可进一步填补抗肿瘤药物的市场空白。正在开展国内临床 I 期试验,单药爬坡已进入第 6 个剂量组,安全性及耐受性符合预期。

ASKG915 是一款具有自主知识产权的 PD-1 抗体/IL-15 前药双功能融合分子。临床前数据显示,ASKG915 在肿瘤微环境中激活后具有良好的抗肿瘤活性,疗效显著优于 PD-1 抗体单药疗法,同时安全性良好,治疗窗显著优于传统细胞因子类药物,可以达到较高的安全剂量,使 PD-1 抗体不仅可实现靶向肿瘤作用,还具有完整的 PD-1 阻断功能。拟用于晚期实体瘤的治疗,有望覆盖现有 PD-1 单药疗法疗效不佳的多个癌种,进一步填补抗肿瘤免疫疗法的市场空白。正在美国开展临床 I 期试验,国内即将启动 I 期临床患者入组。

附有	牛清单	(如有)

无

日期

2023年11月28日