

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：2024-001

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
参与单位名称及人员姓名	东方证券自营：王光宇；东方红资管：刘中群； 敦和资管：叶施；国诚投资：相健、王文强； 富荣基金：杨皓童；华创证券：张艺君； 华泰资管：李勇创；华泰证券：许泽昊； 海富通基金：高通；杭银理财：王哲； 南京证券：孙朋举；鹏扬基金：王雪刚； 上银基金：纪晓天；深圳龙腾资产：于龙； 湘财基金：张泉；鑫元基金：白伊贝； 兴银理财：卢新平；招商基金：梅梅； 中银资管：李明蔚；浙商基金：黄文敏。 (以上排名不分先后，按公司首字母顺序排列)
时间	2024年1月31日
地点	公司2218会议室
上市公司接待人员姓名	证券事务代表 王燕燕
投资者关系活动主要内容介绍	一、公司基本情况介绍 介绍公司情况。  二、主要沟通问答

**问题 1、公司 2023 年业绩及主要变化？**

答：公司已披露《2023 年度业绩预告》，2023 年度同比减亏。详细数据及业绩变化原因，请见相关公告。

**问题 2、公司 2 类改良新药右兰索拉唑近期获批上市，这款产品有什么差异化优势？**

答：右兰索拉唑属于质子泵抑制剂（PPI），为兰索拉唑的 R-异构体，其体内活性是左兰索拉唑的 5-10 倍，是兰索拉唑的主要活性成分。与左旋体和消旋体相比，右兰索拉唑具有更好的药代动力学和药效学特性，从而可以发挥更强、更持久的抑酸作用。

公司自 2014 年立项研发该项目，完成了药学和临床 I、II、III 期研究，于近日获批上市。

**问题 3、请介绍下抗肿瘤创新药 ASK120067 片目前的进展？**

答：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。

**问题 4、请介绍下抗肿瘤创新药 ASKB589 三期的临床方案及进展？对照药是什么？对入组患者 Claudin18.2 表达量有什么要求？**

答：III 期临床研究是一项多中心、随机、双盲、标准治疗

	<p>对照、优效设计的临床研究，计划于中国入组 780 例一线胃癌患者，旨在评价 ASKB589 注射液或安慰剂联合 CAPOX（奥沙利铂和卡培他滨）及 PD-1 抑制剂一线治疗 CLDN18.2 阳性、不可切除的局部晚期、复发性或转移性胃及食管胃交界处腺癌患者的有效性和安全性。</p> <p>该临床研究设置主要终点为独立中心评审委员会（IRC）评估的无进展生存期（PFS），关键次要终点为总生存期（OS），其他次要终点包括客观缓解率（ORR）、缓解持续时间（DOR）及安全性指标等。近日已完成 III 期首例患者给药。</p> <p>III 期入组患者标准为 CLDN18.2 阳性中高表达（<math>\geq 40\% \&amp; 2+/3+</math>）一线胃癌患者。</p> <p><b>问题 5：公司麦芽酚铁胶囊作为新型补铁制剂，有什么差异化优势？</b></p> <p>答：该产品在海外已获 FDA 和欧盟批准上市，海外完整临床实验数据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。</p> <p><b>问题 6：公司抗感染药艾沙康唑和德拉沙星的申报进度？</b></p> <p>答：艾沙康唑已提交上市申请，有望于 2024 年获批上市。德拉沙星在临床 III 期进展中。</p>
附件清单（如有）	无
日期	2024 年 1 月 31 日