## 江苏亚虹医药科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号: 2023-008

投资者关系活 动类别	特定对象调研       □分析师会议         □媒体采访       □业绩说明会         □新闻发布会       □路演活动         □现场参观       □其他 (请文字说明其他活动内容)
参与单位名称 及人员	东方医药:易丹阳;盘京投资:赵云龙;海通资管:卢煜; 信达澳亚:李东升;华安基金:王春;南土资产:孙洁玲; 太平洋证券:周豫、霍亮;招商基金:任绍聪;华宝基金: 黄炎;银华基金:岳梅梅;中融基金:陈浩。
时间	2023年7月14日、2023年7月20日
地点	公司会议室
公司参与人	董事会秘书: 余小亮 证券事务代表: 季德 投资者关系主管: 陈娟
投资者关系活动主要内容介绍	交流的主要问题及答复内容: 公司介绍了企业情况、公司主要业务进展、主要财务情况以及未来发展规划。 问1: APL-1202 临床进展到什么阶段了? APL-1202 与化疗灌注联合使用治疗化疗灌注复发的中高危 NMIBC 的临床终点是什么,什么时候完成试验? 答: APL-1202 与化疗灌注联合使用治疗化疗灌注复发的中高危 NMIBC 的关键性临床试验是一项随机、双盲、对照、多中心的关键性临床试验是一项随机、双盲、对照、多中心的关键性临床试验,主要终点是无事件生存期(EFS,"事件"定义为经病理确认的复发、进展或膀胱癌引起的死亡),公司在密切跟踪受试者的随访并收集目标事件数,当临床试验达到目标事件数后,将立即推进锁库、揭

的国际 I/II 期临床试验,已顺利进入到 II 期研究,并完成 II 期首例受试者入组,公司正在积极推进受试者的入组招募工作。

#### 问 2: APL-1202 二线临床的用药方案是怎么样的?

答: APL-1202 与化疗灌注联合使用化疗灌注复发的中高 危 NMIBC 的关键性临床试验的给药方案为 APL-1202 采用给 药 3 个月、停药 3 个月的间隔式给药方案,持续 2 年,化疗灌注维持 1 年。

### 问 3: APL-1202 未来如何定价?

答:公司将会根据中国市场的特点及竞争对手的价格,综合患者可及性、支付手段、医保合作等生态领域合作,制定出符合中国国情、具有竞争力的价格策略。此外,未来公司在制定定价策略时,会参考其它同为抗肿瘤适应症的小分子创新药的价格水平。

#### 问 4: APL-1706 目前进展情况如何?

答: APL-1706 于 2022 年 2 月收到国家药品监督管理局 开展III期临床试验批准通知书,在 2022 年 11 月完成 III 期临床首例受试者入组,已于 2023 年 7 月完成所有受试者入组。

#### 问 5: APL-1702 目前的研发进展如何? 未来如何定价?

答: APL-1702 的国际多中心III期临床试验已获得中国、匈牙利、乌克兰、德国、斯洛伐克、捷克、荷兰、波兰等国家药监机构的批准并在这些国家入组患者,于 2022 年 7 月完成所有受试者入组,公司在密切跟进该项临床的随访工作。目前针对宫颈癌前病变患者以传统手术治疗方法为主,最常见的治疗方式包括宫颈环形电切术(LEEP)和冷刀锥形切除术(CKC),尚未有非手术治疗产品上市。APL-1702 未来会参考传统手术治疗的费用进行定价。

# 问 6: 公司 APL-1202 与 APL-1702 市场竞争情况怎么样?

答:全球范围内尚未有任何治疗非肌层浸润性膀胱癌 (NMIBC)的口服药物上市,且近年来除了默沙东的 Keytruda®(帕博利珠单抗)于2020年1月获得FDA有条件 批准用于治疗BCG无反应、高危性、伴有或不伴有乳头状肿

	瘤的原位癌(CIS)的非肌层浸润性膀胱癌(NMIBC)、且不适合或不接受膀胱切除术的患者,NMIBC治疗领域尚无其它新药获批上市。
	在全球范围内尚无针对宫颈高级别鳞状上皮内病变(HSIL)的非手术治疗产品获批上市。APL-1702有望给患者提供全新的治疗选择,让部分患者免除手术治疗的痛苦和副作用,特别是消除手术治疗对育龄妇女患者未来生育功能的影响。
附件清单(如 有)	无
日期	2023年7月31日

L