

证券代码：688176

证券简称：亚虹医药

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，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、揭盲、统计分析等后续工作。APL-1202 单药治疗未经治疗的中危 NMIBC III 期临床试验在积极推进该临床受试者的入组招募。APL-1202 联合替雷利珠单抗用于 MIBC 术前新辅助治疗

	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及 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