

科济药业公司介绍

(股票代码: 2171.HK)

2024年12月

科创济世 Making Cancer Curable

免责声明



本文件仅供参考之用,并不拟且不应被解释为就购买、认购或出售任何证券的要约、诱因、邀请、招揽、承诺或广告, 而本文件的任何部分不应构成任何合同或承诺的基础,任何合同或承诺也不得依 赖本文件的任何部分。

收件人同意对文件内容保密,未经公司事先书面同意,不得以任何方式向任何人复制或分发文件的全部或部分内容。

除非另有说明,编制本文件所使用的信息是由公司提供或从公开渠道获得且尚未经过任何第三方独立验证。本文件仅作讨论之用,编制时并不拟根据适用证券法或其他法规作公开披露。本文件的内容可不经通知于任何时间作出更正或变更,且将不会就本文件日期后可能发生的重大进展而进行更新。对该等信息的公正性、准确性、完整性或正确性并无作任何明确或隐含的陈述或保证,而本文件包含的任何内容并非对过去、现在或将来的陈述,任何人也不得依赖本文件包含的任何内容作为对过去、现在或将来的陈述。公司、或其关联人士、董事、高管、雇员、顾问、代表或其他任何人均不承担任何(因疏忽或其他原因)由于对本文件内容的任何使用而造成的任何损失,或以其他方式产生的与本文件相关的损失。

本文件并不拟就评估提供基础,亦不应被视为就任何交易或其他事项的建议。本文件包含的任何分析并非且不拟作为对公司或其任何子公司或其他关联机构的资产或业务的评估。本文件任何内容不应被视为监管、估价、法律、税务、会计或投资建议。阁下进行任何交易前,应确保阁下自行负责就公司进行尽职调查,且充分了解该交易的潜在风险及回报,同时阁下应咨询阁下认为就协助阁下作出该等决定所必要的该等顾问,其中包括,但不限于,阁下的会计师、投资顾问及法律及/或税务专家。本文件概不包含任何信息或材料导致其可能被视为(1)《公司(清算及杂项条文) 条例》(香港法例第32章)("公司条例")第2(1)条所指的招股章程,或公司条例第38B条所指的有关招股章程的广告或以广告方式刊登招股章程的任何摘录或节本,或《证券及期货条例》(香港法例第571章)("证券及期货条例")第103条所指的广告、邀请或载有该广告或邀请的文件,或(2)于香港违反香港法律向公众作出要约,或可援引香港法律下获得任何豁免。

本文件载有前瞻性陈述,披露公司截至本文件所示有关日期当日就未来事件所持见解、测算、信念及预期。该等前瞻性陈述乃基于多项非公司能控制的假设及因素。因此,其受到各类重大风险及不确定性左右,且实际事件或结果可能与该等前瞻性陈述有重大出入,本文件所讨论的前瞻性事件亦不一定发生。本文件所载的任何测算、目标、估计或预测,并无任何人士就是否可以达至或其合理性发表任何声明或保证,阁下亦不应对其加以依赖。

本文件并不构成在美国或任何其他司法管辖区要约出售或招揽要约购买证券。在并无根据经修订的1933年美国证券法("美国证券法")登记或获得相关的登记豁免时,概不得在美国要约出售或出售证券。

通过阅读本文件和出席本报告会,阁下同意受上述限制的约束,而阁下应被视为已向我们表示阁下及阁下所代表客户是(a)合资格机构买家(定义见美国证券法下第144A条规则)或(b)在美国境外(定义见美国证券法下S规则)。阁下应被视为已向我们表示阁下及阁下所代表客户为《证券及期货条例》附表一第1部及其该条例下任何规则(包括但不限于香港法例第571D章《证券及期货(专业投资者)规则》)中所定义的"专业投资者"。

研发创新的、差异化的细胞疗法, 使癌症可治愈



1

已在中国大陆上市的产品: 赛恺泽 (泽沃基奥仑赛注射液, CT053)

3004

专利,其中114项为全球授权专利(截至2024年6月30日)

3

处于IND阶段的主要CAR-T产品

- 舒瑞基奥仑赛注射液/CT041 (Claudin18.2)
- CT011 (GPC3)
- CT071 (GPRC5D)

4

核心技术平台

CycloCAR®, THANK-uCAR®, LADAR®, CARcelerate®

2

生产基地:

- 中国上海
- 美国达勒姆

 $10_{\scriptscriptstyle \oplus}$

自公司成立至今,一直专注于创新的 CAR-T疗法

在全球范围内具有综合一体化的研发和制造能力







上海

科济药业总部,研究与临床开发,拥有符合GMP标准的商业 化和临床生产工厂



北卡罗来纳州 达勒姆

CGMP生产工厂

外部合作伙伴



华东医药股份有限公司 HUADONG MEDICINE CO.,LTD.



(SZ: 000963)

泽沃基奥仑赛注射液在中国大陆 地区的独家商业化权益



moderna

(NASDAQ: MRNA)

舒瑞基奥仑赛注射液与mRNA癌症疫 苗联合治疗



inno.N

(KOSDAQ: 195940)

泽沃基奥仑赛注射液与CT032在 韩国的授权许可

自2014年成立以来,通过持续创新和技术进步应对CAR-T疗法的重大挑战



同种异体技术

• THANK-uCAR®, THANK-u Plus 平台

快速培养技术

 CARcelerate[®]技术平台生产的 CT071

传统技术

- 赛恺泽® (泽沃基奥仑赛注射液)
- 全球同类首创的Claudin18.2及 GPC3 CAR-T等



持续优化产品管线策略,专注差异化CAR-T产品的开发



实体瘤: 积极开展早线研究

CT041 (Claudin18.2)

- 胃癌(3L+)中国确证性II期临床试验:已完成入组,预计将于2025年上半年递交NDA
- ✓ 胰腺癌辅助治疗I期临床试验:正在 进行中
- ✓ 胃癌辅助治疗IIT临床试验:正在启动中

CT011 (GPC3)

✓ 肝细胞癌辅助治疗 I 期临床试验:正在进行中

差异化快速生产平台

CT071 (GPRC5D)

- ✓ 专有的**CARcelerate**®技术平台,将生 产时间缩短至约30h
 - ▶ 更年轻、可能更强效的CAR-T细胞
 - 增强供应产能,以期降低生产成本, 提高患者对产品的可及性
 - 缩短静脉到静脉的总时间,以期最 大限度地减少对桥接疗法的需要

同种异体平台

CT0590

✓ 用于治疗R/R MM 和PCL

CT059 X

✓ 用于治疗R/R MM和PCL

KJ-C2114

✓ 用于治疗实体瘤,预计2025年上半年启 动IIT

KJ-C2219

✓ 靶向CD19/CD20,用于治疗血液瘤和 自身免疫疾病

KJ-C2320

✓ 用于治疗AML,预计将于2024年年底前 启动IIT

拥有全球权益、有竞争力的产品管线



血液恶性肿瘤

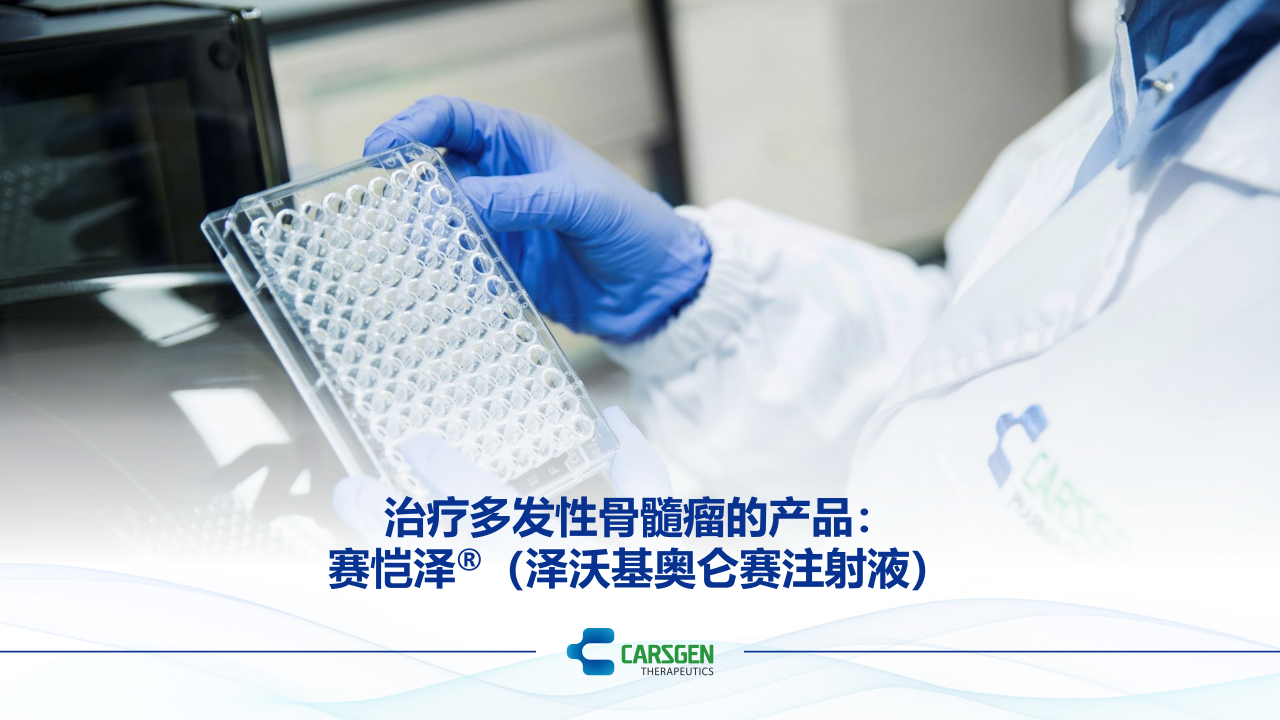
实体瘤

	候选产品1	技术	靶点	适应症	临床前	I期	II/III期 ²	BLA/ NDA
	赛恺泽® (CT053)³		ВСМА	复发/难治性多发性骨髓瘤 复发/难治性多发性骨髓瘤	LUMMICAR 1 (中 LUMMICAR 2 (美		—————————————————————————————————————	己上市
自体 CAR-T	舒瑞基奥仑赛注射液 (CT041)		Claudin18.2	胃癌 胃癌、胰腺癌 胰腺癌(辅助) 胃癌、胰腺癌等 胃癌(辅助)	ST-01 (中国) ST-02 (美国, 加拿 ST-05 (中国) IIT (中国) IIT (中国)	大)		
₩ <u>Ş</u>	СТ071	CARcelerate®	GPRC5D	复发/难治性多发性骨髓瘤、 复发/难治性原发性浆细胞白血病 复发/难治性多发性骨髓瘤、 复发/难治性浆细胞白血病 新诊断的多发性骨髓瘤	(美国) IIT (中国) IIT (中国)			
	СТ011		GPC3	肝细胞癌 (辅助)	(中国)			
	CT048	CycloCAR®	Claudin18.2	胃癌、胰腺癌	IIT (中国)			
	СТ0590	THANK-uCAR®	ВСМА	复发/难治性多发性骨髓瘤	IIT (中国)			
離に	KJ-C2114		未披露	实体瘤				
適用型 CAR-T	KJ-C2219		CD19/20	血液瘤、自身免疫性疾病				
	KJ-C2320		未披露	急性髓系白血病				

¹ 所有产品都是自主研发的,拥有全球权益。

²一些适应症的二期试验是关键性研究。

³核心候选产品。在中国大陆的商业化权益特许给华东医药(SZ: 000963)。在韩国市场的权益特许给HK Inno.N Corporation(KOSDAQ: 195940)。



泽沃基奥仑赛注射液(CT053):差异化的全人源BCMA CAR-T产品



泽沃基奥仑赛的亮点



- ✓ 升级scFv,增强亲和力和稳定性
- ✓ 具有竞争力的有效性
- ✓ 可接受的安全性
- ✓ 产品已获NMPA批准上市 (2024年2月 23日)
- ✓ 资格认定: RMAT (FDA), 孤儿药 (FDA)



38名接受过多线治疗的复发/难治多发性骨髓瘤患者 (IIT+中国临床I期) ¹

• 患者情况——疾病负担重

髓外疾病 **31.6%** 高危细胞遗传学异常 50%

• 泽沃基奥仑赛显示出具有竞争力的有效性和安全性

ORR **92.1%**

sCR/CR **78.9%** mPFS

mDOR

22.7个月 24.0个月

治疗相关死亡 **0%** ≥3级CRS

0%

≥3级神经毒性 **2.6%**

*癫痫(甲泼尼龙治疗后完全缓解)

1. Fu C, et al. ASH 2021. Abstract #1751

IIT及LUMMICAR-1研究: 有效性和安全性数据



	中国研究者发起的临床试验 (IIT) ¹ N=24	中国I期临床 (LUMMICAR-1) ² N=14	中国II期临床 (LUMMICAR-1) ³ N=102
随访时间, 中位数(范围), 月	17.4 (0.9-38.7)	37.7 (14.8-44.2)	20.3 (0.4-27)
EMD+ , No. (%)	10 (41.7%)	2 (14.3%)	11 (10.8%)
高危细胞遗传学, No. (%)	12 (50%)	7 (50%)	61 (59.8%)
既往治疗线数,中位数(范围)	5 (2-11)	6 (3-11)	4 (3-15)
双耐药*, No. (%)	未发表	未发表	91 (89.2%)
三耐药**, No. (%)	未发表	未发表	23 (22.5%)
ORR, No. (%)	21 (87.5%)	14 (100%)	94 (92.2%)
CR/sCR, No. (%)	19 (79.2%)	11 (78.6%)	73 (71.6%)
≥VGPR, No. (%)	20 (83.3%)	13 (92.9%)	93 (91.2%)
mDOR,月	21.8	24.1	未成熟
mPFS,月	18.8	25.0	未成熟
MRD 阴性***, No. (%)	未发表	11 (100%)	73 (100%)
≥ 3级CRS, No. (%)	0	0	7 (6.9%)
≥ 3级神经毒性, No. (%)	1 (4.2%)	0	0
治疗相关死亡, No.	0	0	1

Yang M, et. al. *Haematologica*. 2022 Aug 1;107(8):1960-1965
 Fu C, et. al. ASH 2023. 2023 Dec; Poster #4845

*双耐药为:使用了任一蛋白酶体抑制剂药物+任一免疫调节剂药物

^{3.} Chen W, et al. EHA 2024. 2024 Jun; Oral presentation S209

^{**}三耐药为:使用了任一蛋白酶体抑制剂药物+任一免疫调节剂药物+任一抗CD38药物

^{***} 在达到CR/sCR的患者中



针对Claudin18.2阳性肿瘤,解决广大患者未被满足的医疗需求



新发病例数 ~2.6万1

~1.1万¹

新发病例数

~35.9万¹

死亡例数 ~26.0万1

2

胃癌

晚期胃癌的5年生存率为5-20%;

胃癌 (3线+) ORR为4.5%, mPFS<2个月, mOS<6 个月 (TAGS研究) ²

胰腺癌

新发病例数 ~6.0万1

死亡例数 ~4.9万1

~4.9/J

新发病例数

~11.9万¹

死亡例数

~10.6万1

胰腺癌5年生存率约为10%;

胰腺癌 (2线+) 无有效SOC

死亡例数

^{1.} International Agency for Research on Cancer. Population factsheets. 2022

^{2.} Shitara K, et al. Lancet Oncol. 2018 Nov;19(11):1437-1448

Claudin18.2管线产品,为患者提供多样化的解决方案



舒瑞基奥仑赛注射液 (CT041)

全球潜在同类首创的Claudin18.2 CAR-T; 中国胃癌(3L+)确认性II期临床试验已完 成入组

CT048

利用CARsgen专有的 CycloCAR®技术增强对实体瘤 的疗效;已进入IIT研究

科济药业自主研发的 Claudin18.2 IHC检测试剂盒, 具有高灵敏度和特异性 胃癌

2

中高表达(≥2+, ≥40%) 68%

胰腺癌



中高表达(≥2+, ≥40%) **55%**

舒瑞基奥仑赛注射液(CT041): 全球潜在同类首创治疗Claudin18.2 阳性实体瘤 CAR-T



产品



优化的scFv,提高了CAR-T细胞的稳定性和结合亲和力,有助于提高CAR-T细胞的疗效和安全性¹

• 创新的FNC(传统清淋方案 + 低剂量 白蛋白结合型紫杉醇)预处理方案, 增强CAR-T细胞的渗透和抗肿瘤效果

资格认定



• FDA授予的RMAT认定

• FDA授予的孤儿药称号

合作



与美德纳公司(Nasdaq: MRNA)已 启动了一项合作协议,以研究CT041 与美德纳的试验性Claudin18.2 mRNA癌症疫苗的组合效果。

临床开发计划





- 胃癌 (3L+) 中国确证性II期临床试验: 已完成入组,预计将于2025年上半年递 交NDA
- 胰腺癌辅助治疗中国I期临床试验: **正在 进行中**
- 胃癌辅助治疗中国 期临床试验: 正在启动中

临床探索扩展:

- 其他Claudin18.2表达阳性肿瘤
- 早线治疗

1. Jiang H, et al. J Natl Cancer Inst. 2019;111(4):409-418

舒瑞基奥仑赛注射液中美临床试验数据



	中国研究者发起的临床试验 (NCT03874897) ^{1,2}	中国Ib/II期临床试验 (NCT04581473) ³	美国1b期 (NCT044	
样本量, No.	基 , No. 51 GC/GEJ*		7 GC/GEJ	12 PC
中位随访时间, 月	32.4*	8.8	8.	9
ORR	54.9%*	57.1%	42.9%	16.7%
mPFS, 月	5.8**	5.6	5.7	2.7
mDOR, 月	6.4*	未发表	6.9	3.4
mOS, 月	9.0**	10.8	8.9	8.9
≥ 3级CRS, No.	0	1***	0	2
≥ 3级ICANS, No.	0	0	C)
治疗相关死亡, No.	0	0	0	

^{*51}例基线有靶病灶的GC/GEJ患者接受了舒瑞基奥仑赛注射液单药治疗

^{**59}例GC/GEJ患者接受了舒瑞基奥仑赛注射液单药治疗

^{***1}例患者发生的CRS与患者自身的疾病负担(胃癌的肺转移)相关,且在使用糖皮质激素治疗后完全恢复

^{1.} Qi C, et al. 2024 ASCO Abstract #2501

^{2.} Qi C, et al. *Nat Med* (2024). https://doi.org/10.1038/s41591-024-03037-z2 CARSGEN THERAPEUTICS Confidential Copyrights reserved by CARsgen

^{3.} Qi C, et. al. ASCO 2022. 2022 Jun; Abstract #4017

^{4.} Botta G, et. al. ASCO GI 2024. 2024 Jan; Abstract #356

舒瑞基奥仑赛注射液在3线+胃癌中的突破性疗效数据



舒瑞基奥仑赛, CT041-CG4006 1

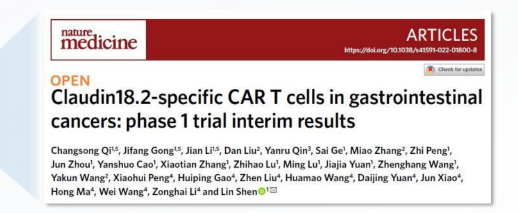
18例既往接受至少2线治疗失败的胃癌/食管胃结合部腺癌患者接受2.5×108 CT041 CAR-T细胞治疗。

ORR mPFS* mOS**
61.1% 5.6 mos 9.5 mos

DCR DOR rate at 6 months

83.3% 57.1%

*上述PFS和OS, 自CAR-T细胞输注之日起计算



▼ 针对既往接受过至少2线治疗失败的胃癌/食管胃结合部腺癌患者的标准治疗 ▼

曲氟尿苷替匹嘧啶片, TAGS²

ORR mPFS mOS 4.5% 2.0 mos 5.7 mos

纳武单抗, ATTRACTION-2³

ORR mPFS mOS 11.2% 1.6 mos 5.3 mos

- 1. Qi C, et. al. Nat Med. 2022 Jun;28(6):1189-1198
- 2. Shitara K, et. al. The Lancet Oncol. 2018;19(11):1437-1448
- 3. Kang, Yoon-Koo et al. The Lancet. 2017;390(10111):2461-2471

舒瑞基奥仑赛注射液: 胃癌早线治疗拓展



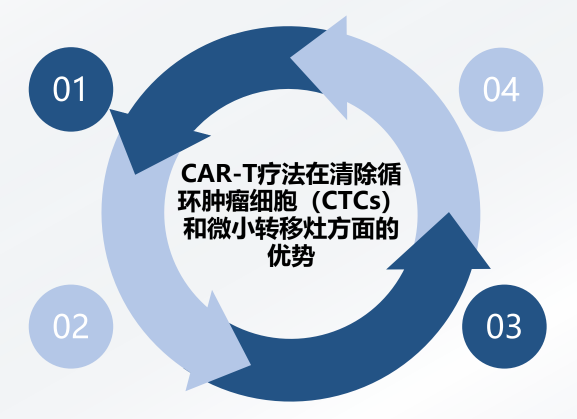
在更早线或更早的疾病阶段展现出巨大的临床价值,为更广泛的患者群体提供更好的治愈机会

更易触达肿瘤

- 低疾病负担与低侵袭性
- 更易渗透组织

免疫系统条件更佳

- T细胞质量更好
- 可能产生更持久的缓解



更好的耐受性

- 程度更轻的CRS
- 良好的造血功能和终末器 官功能

有利的肿瘤微环境 (TME)

细胞外基质 (ECM) 和正 常成纤维细胞未受到抗肿瘤 疗法的影响

肝癌: 全球第三大癌症死亡病因



2022年肝癌在美国和中国的流行病学数据1



新发病例数 ~4.3万

死亡例数 ~3.1万



新发病例数 ~36.8万

死亡例数 ~31.7万

肝癌五年生存率

	全球2	美国3	中国4
肝癌	18%	20%	12%

- 1. International Agency for Research on Cancer. Population factsheets. 2022
- 2. Lin L, et al. *Liver Cancer*. 2020 Sep;9(5):563-582
- 3. 2022 American Cancer Society medical information
- 4. Zheng R, et al. Chinese Journal of Cancer Research, 2018 Dec;30(6):571-579

CT011: 靶向GPC3的自体CAR-T



GPC3: 高表达和高特异性

- GPC3在大约75%的肝细胞癌(HCC)中表达过高,并与疾病预 后不良相关。
- 此外, GPC3在其他癌症类型中也有过表达, 例如超过60%的肺鳞状细胞癌 (SCC)。

科济 IHC 检测GPC3表达

在肝细胞癌患者中的表达*: **70.7%**

CT011

CT011是一种用于治疗肝细胞癌 (HCC) 的自体GPC3 CAR-T细胞候选产品。

临床开发情况



- 研究者发起的临床试验 已完成
- 针对GPC3阳性实体瘤的I期临床试验 (中国首个针对实体瘤的CAR-T细胞疗法 的IND) 已完成
- 针对手术切除后出现复发风险的GPC3 阳性的IIIa期肝细胞癌的I期临床试验 **正在 进行中**

CAR-T与小分子药物联合使用的首次发表

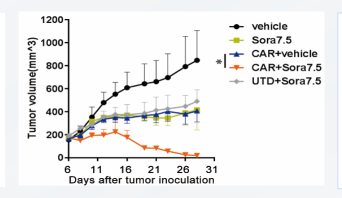


19

> Mol Ther. 2019 Aug 7;27(8):1483-1494. doi: 10.1016/j.ymthe.2019.04.020. Epub 2019 Apr 29.

Combined Antitumor Effects of Sorafenib and GPC3-CAR T Cells in Mouse Models of Hepatocellular Carcinoma

Xiuqi Wu ¹, Hong Luo ², Bizhi Shi ¹, Shengmeng Di ¹, Ruixin Sun ¹, Jingwen Su ¹, Ying Liu ¹, Hua Li ¹, Hua Jiang ³, Zonghai Li ⁴



Molecular Therapy

Commentary

Alliance of the Titans: An Effective Combination of a TKI with CAR T Cells

Andras Heczey¹

https://doi.org/10.1016/j.ymthe.2019.07.008



Frontiers in Immunology

TYPE Case Report
PUBLISHED 17 August 2022
DOI 10.3389/fimmu.2022.963031

Long term complete response of advanced hepatocellular carcinoma to glypican-3 specific chimeric antigen receptor T-Cells plus sorafenib, a case report

截至2021年12月(文章 发布时的最后随访), 完全缓解状态已超过24 个月,并持续维持。



(摄于2023年6月)

1. Wu X, Mol Ther. 2019 Aug 7;27(8):1483-1494

在《癌症通讯》上发表的病例报告:已逾7年无病生存





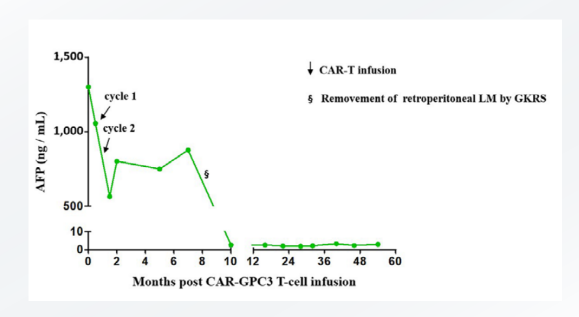


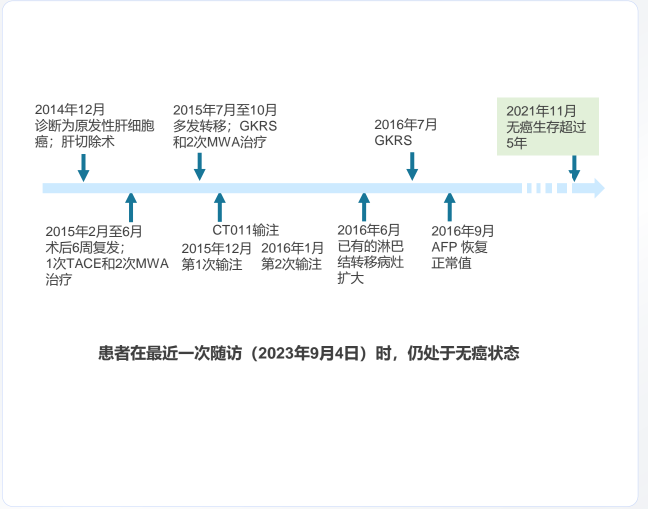
在《癌症通讯》上发表的病例报告:已逾7年无病生存



NCT02395250

- 一名被诊断为肝细胞癌Ib期的54岁男性
- 肝内多发病灶伴下腔静脉癌栓及腹膜后淋巴结转移
- 曾接受过肿瘤切除术、经动脉化疗栓塞治疗(TACE)、介入性 消融治疗和伽马刀放疗





1. Shi Y, et al. Cancer Commun (Lond). 2023 Jul 21



CT071: 基于CARcelerate®平台生产的、差异化的GPRC5D CAR-T



产品

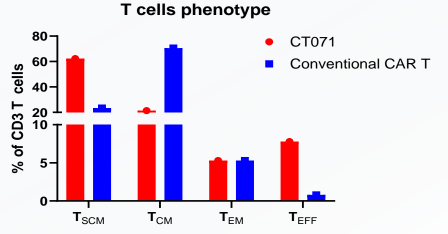


- 靶向GPRC5D的全人源单链抗体(scFV)
- 用于治疗复发/难治多发性骨髓瘤 (R/R MM) 或复发/难治原发性浆 细胞白血病 (R/R pPCL)
- 专有的CARcelerate®技术平台
- ✓ 生产时间





传统平台: > **7天**



更年轻、 更健康、 可能更有效 的CAR-T

临床开发进度





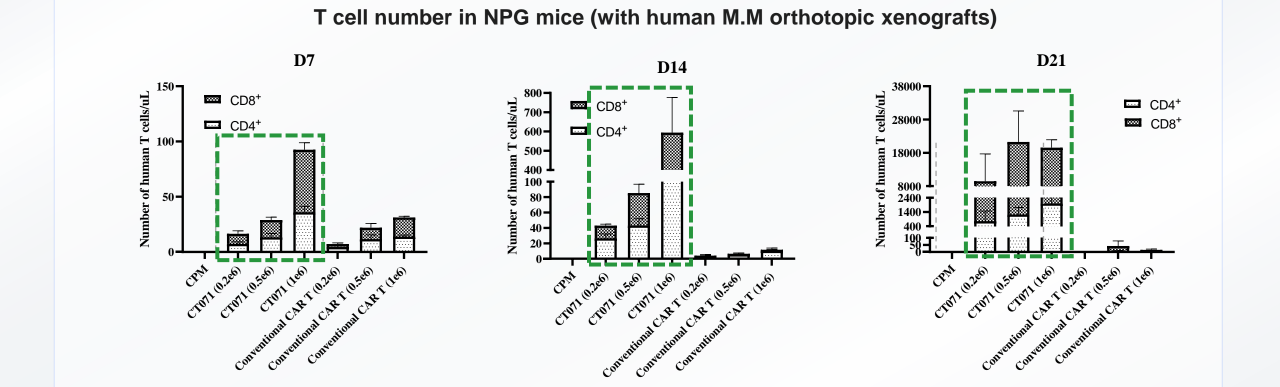
- 中国研究者发起的针对R/R MM和PCL的临床试验 (NCT05838131) **正在进行中**
- 中国研究者发起的针对NDMM的临床试验 (NCT06407947) **正在进行中**



 美国1期临床试验,针对R/R MM 或 R/R pPCL (NCT06333509) 正在进行中

CARcelerate®增强 CAR-T 细胞在携带人类 MM 异位移植的 NPG 小鼠体内的扩增和持久性





- ✓ CT071 组 CAR-T 细胞数量高于传统 CAR-T 组
- ✓ CT071 组 CAR-T 细胞持续扩增至第 21 天

CT071-CG7001: 病人基线特征



基线特征	1 x 10 ⁵ cells/kg (n=7)	3 x 10 ⁵ cells/kg (n=3)	患者数量 (n=10)
年龄,中位数(范围),岁	63 (51 – 72)	48 (46 – 55)	58.5 (46 – 72)
ECOG, n (%)			
0 1 2	3 (42.9) 3 (42.9) 1 (14.3)	2 (66.7) 1 (33.3) 0	5 (50) 4 (40) 1 (10)
R-ISS, n (%) I II	0 3 (42.9) 4 (57.1)	0 3 (100) 0	0 6 (60) 4 (40)
髓外浆细胞瘤, n. (%)	2 (28.6)	1 (33.3)	3 (30)
高风险细胞遗传学异常, n (%)	6 (85.7)	2 (66.7)	8 (80)
既往接受的抗肿瘤疗法数,中位数(范围)	7 (3, 13)	8 (6, 9)	7.5 (3, 13)
既往治疗线数,中位数(范围)	5.0 (1, 12)	5.0 (3, 6)	5.0 (1, 12)
双耐药*, n (%)	6 (85.7)	3 (100)	9 (90.0)
三耐药**, n (%)	4 (57.1)	3 (100)	7 (70.0)
五耐药***, n (%)	3 (42.9)	1 (33.3)	4 (40.0)
BCMA/CD19 CAR-T耐药, n (%)	2 (28.6)	0	2 (20.0)

^{*}双耐药为:使用了任一蛋白酶体抑制剂药物(硼替佐米、卡非佐米、伊沙佐米)+任一免疫调节剂药物(来那度胺、泊马度胺、沙利度胺)且停药原因为疾病进展或缺乏疗效或其他。

数据截止日期: 2024年2月28日

^{**}三耐药为:使用了任一蛋白酶体抑制剂药物(硼替佐米、卡非佐米、伊沙佐米)+任一免疫调节剂药物(来那度胺、泊马度胺、沙利度胺)+任一抗CD38药物(达拉木单抗,其它抗CD38单抗) 且停药原因为疾病进展或缺乏疗效或其他。

^{***}五耐药为:使用了硼替佐米/伊沙佐米/卡非佐米中任意2药+来那度胺+泊马度胺+抗CD38单抗耐药且停药原因为疾病进展或缺乏疗效或其他。

CT071-CG7001: 安全性



不良事件	1.0×10 ⁵ (n=7)	3.0×10 ⁵ (n=3)	患者数量 (n=10)
治疗后发生的不良事件(TEAEs)	7 (100)	3 (100)	10 (100)
治疗后发生的严重不良事件	4 (57.1)	0	4 (40.0)
细胞因子释放综合征(CRS)	5 (71.4)	0	5 (50.0)
1级	4 (57.1)	0	4 (40.0)
2级	1 (14.3)	0	1 (10.0)
免疫效应细胞相关神经毒性综合征 (ICANS)	0	0	0
治疗后发生的相关死亡	0	0	0

- 五例患者 (50%) 出现 CRS, 均为 1 级 (4 例) 或 2 级 (1 例) 。无≥3级CRS发生。
- 四例患者出现治疗相关的 SAE,均已痊愈。
- 未出现剂量限制性毒性 (DLT) 、AESI、ICANS 或 治疗相关的死亡。

1. Du J, et al. EHA 2024. 2024 Jun; Poster P941 AE:不良事件; ICANS:免疫效应细胞相关神经毒性综合征; SAE:严重不良事件; TRAE:治疗相关不良事件。

数据截止日期: 2024年2月28日

CT071-CG7001: 有效性



截止至2024年2月28日,中位随访时间为4.07个月 (范围: 2.8至7.4):

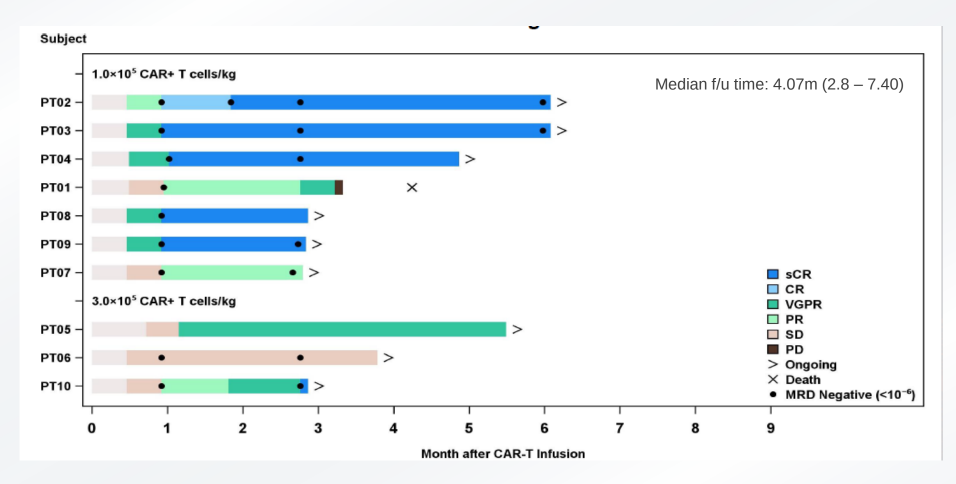
- · 静脉到静脉(从单采到输注)的中位时间为21.5天(范围: 18 to 44).
- 两例患者曾接受过 BCMA/CD19 CAR-T 治疗,均获得了缓解 (1 例 sCR, 1 例 PR)

		CT071 1.0x10 ⁵ cells/kg (N=7)	CT071 3.0x10 ⁵ cells/kg (N=3)	患者数量 (N=10)
最佳缓解率, n (%)				
	严格意义的完全缓解	5 (71.4)	0	5 (50.0)
	非常好的部分缓解	0	2 (66.7)	2 (20.0)
	部分缓解	2 (28.6)	0	2 (20.0)
	疾病稳定	0	1 (33.3)	1 (10.0)
完全缓解及以上		5 (71.4)	0	5 (50.0)
非常好的部分缓解及以上		5 (71.4)	2 (66.7)	7 (70.0)
总缓解率, n (%)		7 (100)	2 (66.7)	9 (90.0)

1. Du J, et al. EHA 2024. 2024 Jun; Poster P941 数据截止日期: 2024年2月28日

CT071-CG7001: 有效性





•第 4 周可评估 MRD 的 9 例患者均达到 MRD 阴性 (10-6 临界值) , 其中包括所有 5 例 sCR/CR 患者。

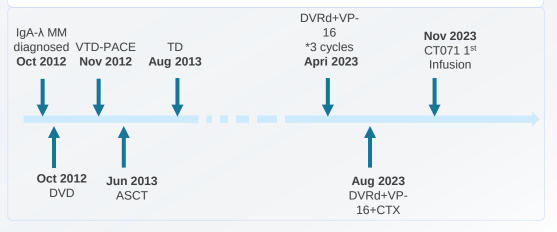
CT071-CG7001: 病例06 - 迄今为止唯一的SD患者; 巨大EMD的持续缩小

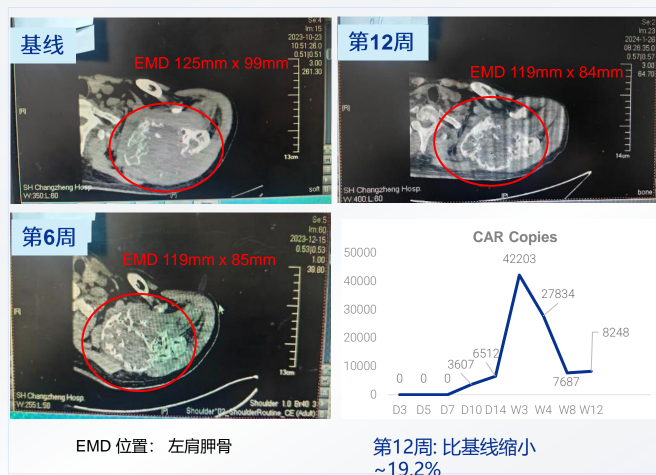


患者基线

- 经历过5线治疗的46岁男性.
- R-ISS: II, DS: III-A.
- EMD (基线为 125 毫米 x 99 毫米)
- GPRC5D (FCM): 13.7%
- 类型: IgA-λ
- 外周血浆细胞(FCM): 25.1 %;
- 骨髓浆细胞(FCM): 10.4 %
- 对PIs, IMiDs, CD38难治
- 既往接受过ASCT

剂量水平: 3.0×105 CAR-T cells/kg





CT071 IIT (NCT05838131)数据更新



临床试验

- 截至 2024 年 6 月 21 日, 共有 17 名患者接受了 CT071输注。
- 其中 8 名患者接受1.0×10⁵ 个细胞/干克体重 CT071输注, 9 名 患者接受3.0×10⁵个细胞/干克体重 CT071输注。
- 中位随访时间为 6.0 个月 (1.0 到 11.2 个月)。

基线特征	患者数量(n=17)
年龄,中位数(范围),岁	63 (37 – 72)
R-ISS II/III, n (%)	16 (94.1)
髓外浆细胞瘤, n. (%)	4 (23.5)
高风险细胞遗传学异常, n (%)	12 (70.6)
既往接受过自体干细胞移植, n(%)	9 (52.9)
既往接受过BCMA CAR-T/ BCMA/CD19 CAR-T, n (%)	4 (23.5)
既往治疗线数,中位数(范围)	5 (1, 12)
双耐药*, n (%)	16 (94.1)
三耐药**, n (%)	11 (64.7)
五耐药***, n (%)	4 (23.5)

有效性

- ORR **94.1**% (16/17)
- sCR **52.9%** (9/17)
- 有 7 名患者在第 4 周时获得了CR或sCR
- 既往接受过 BCMA 或 BCMA/CD19 CAR T 治疗的 4 例患者均获得了应答 (2 例 sCR, 2 例PR)
- 一名病情稳定(SD)的患者显示,大块EMD(基线为125 mm×99 mm)肿瘤持续缩小,第26周时缩小了38.2%,血清M蛋白比基线下降了93.0%。

安全性

- **无**3级及以上CRS
- 无ICANS
- 无剂量限制毒性



通用型CAR-T患者无需等待,使用更快捷,但疗效持续时间不佳 (以BCMA CAR-T为例)



通用型BCMA CAR-T				自体BCMA CAR-T	
患者治疗情况和疗效	ALLO-715 P-BCMA-ALLO1 ²			cilta-cel	
	3.2 x10 ⁸ 细胞, N=24 ¹	所有组**: 0.25-6 x10 ⁶ 细胞/kg, N=72	C组**:2 x10 ⁶ 细胞/kg N=23	0.5-1 x10 ⁶ 细胞/kg, N=97 ³	
入组人数	48	72	23 (包含2例二次回输)	113	
开始治疗时间*	5	1	1	32	
需要桥接治疗	0%	0%	0%	75%	
ORR (mITT)	71%	54%	91%	98%	
CR/sCR 率 (mITT)	25%	11%	22%	80%	
≥VGPR 率 (mITT)	71%	33%	48%	95%	
中位反应持续时间(mDoR)	8.3个月	7.7个月***	未发表	未成熟****	

^{*} ALLO-715时间计算为从入组到清淋; P-BCMA-ALLO1时间计算为从入组到开始研究治疗

^{**}共有四个组别: C组 (环磷酰胺750 mg/m²/天 + 氟达拉滨30 mg/m²/天) 剂量为2 × 10 6 , B组 (环磷酰胺1000 mg/m²/天 + 氟达拉滨30 mg/m²/天) 剂量为2 × 10 6 , S组 (环磷酰胺300 mg/m²/天 + 氟达拉滨30 mg/m²/天) 剂量范围为0.25-6 × 10 6 , A组 (环磷酰胺500 mg/m²/天 + 氟达拉滨30 mg/m²/天) 剂量为2 × 10 6

^{***}A组和B组的中位反应持续时间为232天,这两组在数据截止时的随访时间为六个月或更长

^{****}中位随访时间18个月时, mDOR为21.8个月

^{1.} Allogene Therapeutics. 2021. ASH 2021 Presentation. Accessed Nov 5, 2024

^{2.} Poseida website news releases of phase 1 early results; Poseida Therapeutics. 2024. International Myeloma Society (IMS) 21st Annual Meeting and Exposition

^{3.} ciltacabtagene autoleucel [Prescribing Information]. Janssen Biotech

通用型CAR-T细胞体内扩增相对有限



- 在异体CAR-T中,供体 T 细胞会被宿主免疫系统识别并清除(HvGR),从而影响 CAR-T 细胞的存活,CAR-T 细胞扩增有限
- 与自体 CAR-T 相比,体内扩增峰值显著降低。

自体和异体 BCMA CAR-T 在多发性骨髓瘤患者中的应用比较					
	异体CAR-T	自体CAR-T a selfus a s			
	ALLO-715 UNIVERSAL Phase I1*		赛恺泽 [®] LUMMICAR-1 Phase 1³		
中位 C _{max} (copies/ug gDNA)	6,419*	47,806	202,543		
清淋方案	 氟达拉滨: 30 mg m²*3 days; 环磷酰胺: 300 mg m²*3days; ALLO-647 mAb**: 13mg/20mg/30mg*3days 	 氟达拉滨: 30 mg m²*3 days; 环磷酰胺: 300 mg m²*3 days; 	 氟达拉滨: 25 mg m²*3 days; 环磷酰胺: 300 mg m²*3 days 		

^{*}所有接受3.2 x10⁸细胞治疗的 FCA 方案患者的数据 (N=24)

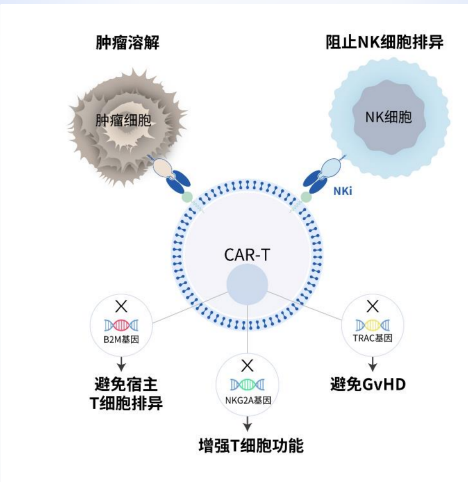
- 1. Mailankody S, et al. *Nat Med.* 2023 Feb;29(2):422-429.
- 2. ciltacabtagene autoleucel [Prescribing Information]. Janssen Biotech
- 3. W Chen, et al. *EHA 2024*. 2024 May

^{**}ALLO-647:一种人源化抗 CD52 单克隆抗体,用于选择性消耗 CD52 阳性的宿主淋巴细胞

THANK-uCAR®:解决HvGR问题的创新通用型CAR-T技术



Target and Hinder the Attack of NK cells on Universal CAR T cells (THANK-uCAR®)



宿主抗移植物反应 (HvGR) 是目前通用型CAR-T最大的挑战

敲除B2M可以缓解来自宿主T细胞的HvGR,却会引起宿主NK细胞对uCAR-T细胞的杀伤

THANK-uCAR®更好地解决HvGR

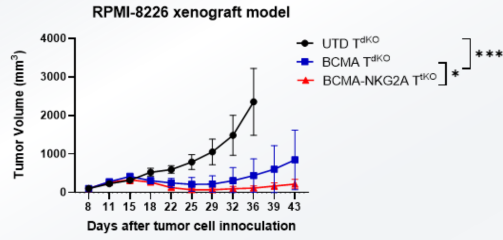
- Anti-NKG2A CAR (NKi) 可以帮助杀伤激活的NK细胞,从而降低NK细胞对uCAR-T细胞的杀伤
- NK细胞可以作为uCAR-T细胞的 "饲养细胞" ,从而增强uCAR-T细胞的扩增
- NKG2A敲除,可以进一步增强T细胞功能

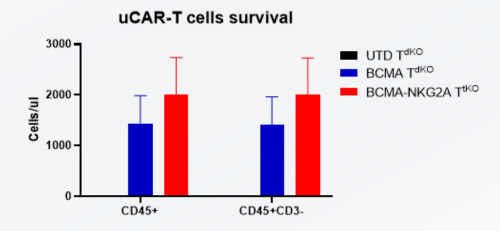
异体管线布局

- CT0590 用于治疗R/R MM及PCL
- CT059 X- 用于治疗R/R MM和PCL
- KJ-C2114 用于治疗实体瘤,预计2025年上半年启动IIT
- · 异体CD19/CD20 CAR-T,用于治疗血液肿瘤,预计2024年年底前 启动IIT;预计2025年上半年启动自免IIT
- KJ-C2320 用于治疗AML,预计将于2024年年底前启动IIT

在无NK存在时,NKG2A敲除的异体CAR-T细胞有更强的体内抗肿瘤活性





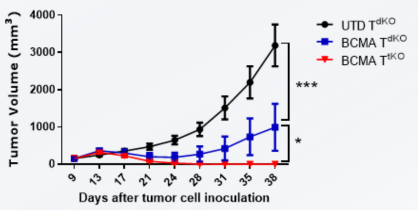


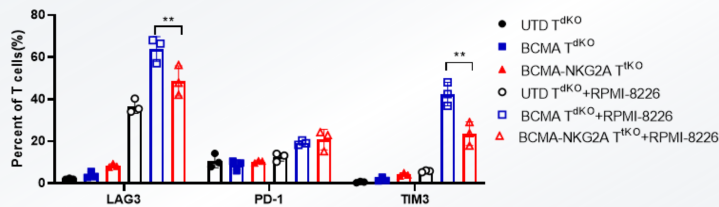
NKG2A/BCMA双靶三敲有更好疗效

双靶三敲异体体内存活更多



LAG3/PD-1/TIM3 expression



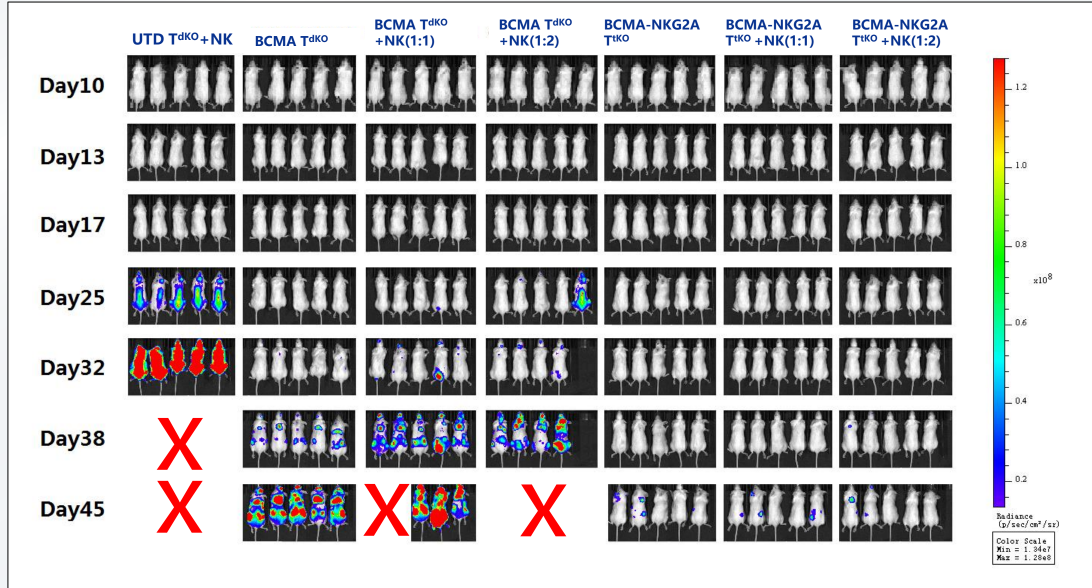


BCMA单靶三敲也有更好疗效

双靶三敲异体的LAG3/TIM3的表达更低

在NK存在时,CT0590具有更强的小鼠体内抗肿瘤能力





CT0590 IIT (NCT05066022)



基线特征	患者数量(n=5)
年龄,中位数(范围),岁	54 (50 – 71)
ISS Stage III, n (%)	2 (40)
高风险细胞遗传学异常 , n (%)	4 (80)
既往治疗线数,中位数	3
双耐药*, n (%)	4 (80)

产品

- · 以 BCMA 和 NKG2A (一种在 NK 和 T 细胞中表达的膜蛋白) 为靶点的 异体 CAR-T 细胞疗法。
- TRAC/B2M/NKG2A 三重基因敲除使其能够避免移植物抗宿主(GvHD)
 和宿主免疫排斥反应,使其在增强免疫功能的同时具有抗自相残杀性。
- 临床前研究表明,NKG2A-CAR的表达有助于 CT0590 在 NK 细胞存在的情况下进行扩增。

试验设计

- 截至2024年4月22日,共有5名患者(4名R/R MM患者和1名原发性浆细胞白血病患者(pPCL))接受了CT0590输注。
- 采用i3+3剂量递增法招募既往接受过≥3种治疗方案(包括至少一种蛋白酶体抑制剂和一种免疫调节剂)的R/R MM患者。所有患者都接受了连续3天由氟达拉滨(30 mg/m²)和环磷酰胺(500 mg/m²)组成的清淋方案,然后进行输注CT0590。
- 一名患者输注了 0.5×10^8 个细胞(后续再次输注了 3.0×10^8 个细胞),三名患者输注了 3.0×10^8 个细胞(均为单次输注),一名患者输注了 4.5×10^8 个细胞(以相同剂量再次输注)。

CT0590 IIT (NCT05066022)



有效性

中位随访时间为 16.6 个月 (范围: 5.1 至 24.2):

- 有3例确认客观缓解,还有1例已达到PR然而因Covid-19未确认客观缓解。
- 确认客观缓解的3例患者中有2例患者达到严格意义上的完全缓解(sCR),其中1名 R/RMM 患者的反应持续时间(DOR)已达23 个月(sCR仍在持续中),另一名1名pPCL 患者的DOR为 20 个月。
- 在2名达到sCR患者中,CAR拷贝数峰值大于280,000拷贝/μg基因组DNA,与自体BCMA CAR T产品相当。

安全性

- · 无3级及以上细胞因子释放综合征(CRS)。
- 无免疫效应细胞相关神经毒性综合征(ICANS)及移植物抗宿主病(GvHD)。
- 没有出现剂量限制毒性,也**没有患者因不良反应而退出研究或死亡。**

生物标志物

由于COVID-19流行, 仅分析了4个患者的基线NKG2A在NK细胞的表达,在2个sCR的患者,其NKG2A表达高于另外2位没有达到sCR的患者,NKG2A表达水平有可能成为CT0590患者适用的标志物。

CT0590案例1



患者情况

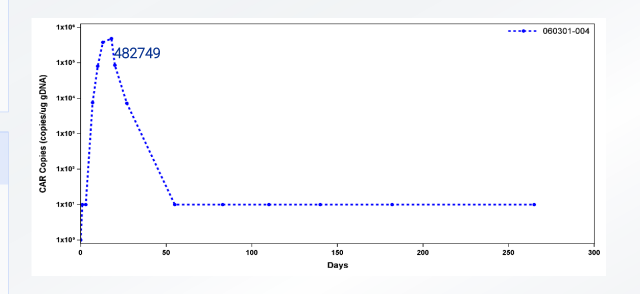
- 一名被诊断为MM的71岁男性
- 双耐药,骨髓中浆细胞比例为94.5%
- 既往治疗线数为2线,接受过3种方案治疗
- 接受了3*10⁸ 的CT0590 CAR-T细胞输注

安全性

- 1级CRS
- 第 12 天出现 3 级治疗相关感染(肺炎),已完全康复
- 没有观察到ICANS

有效性

• W12后达到sCR, DOR已经达到23个月 (仍在持续中)



CT0590案例2



患者情况

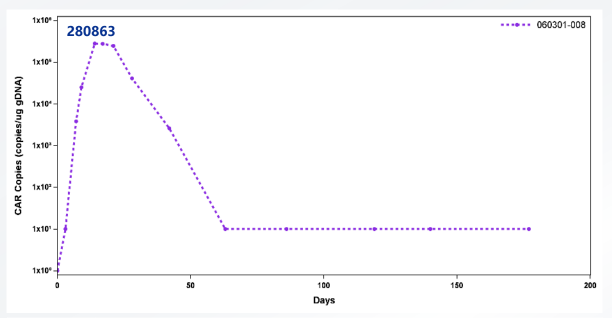
- 一名被诊断为原发PCL的52岁男性
- 双耐药
- 既往治疗线数为3线,接受过3种方案治疗,曾接受过自体 造血干细胞移植
- 接受了3*10⁸ 的CT0590 CAR-T细胞输注

安全性

- · 1级CRS
- 1级感染(肺炎)且与治疗无关
- 没有观察到ICANS

有效性

- sCR, DOR达到20个月。
- DOR已远超 (至少2倍) 目前已披露的使用自体BCMA CAR-T治疗PCL的数据。

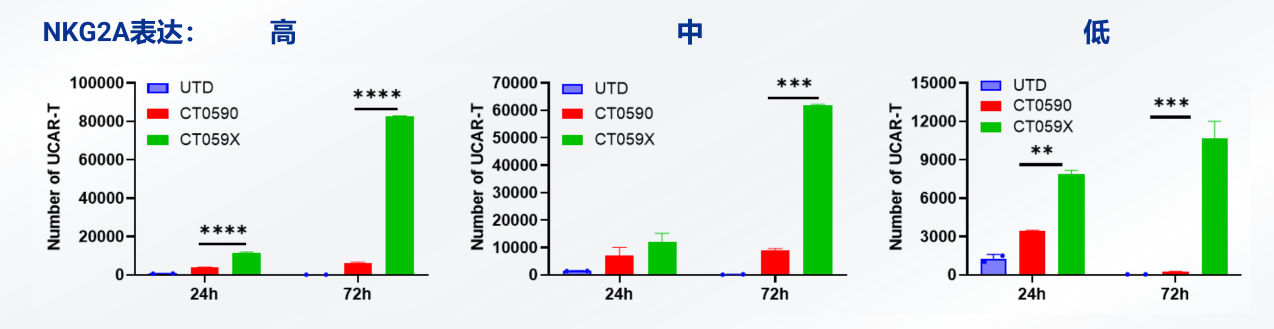


最佳缓解	缓解持续时间	参考文献
1 VGPR	117days (PFS)	Li, C, et al. Clin Transl Med. 2021;11(3):e346.
1 CR	307 days (PFS)	Li, C, et al. Clin Transl Med. 2021;11(3):e346.
1 sCR	7months (DOR)	Deng J, et al. Front Oncol. 2022; 12: 901266.

既往报道自体BCMA CAR-T治疗浆细胞白血病,DOR都短于10个月

为了解决NKG2A表达水平对疗效的影响,我们开发了THANK-u Plus平台 在不同NKG2A表达水平的NK存在下,THANK-u Plus可持续扩增,并且扩增水平显 著提升

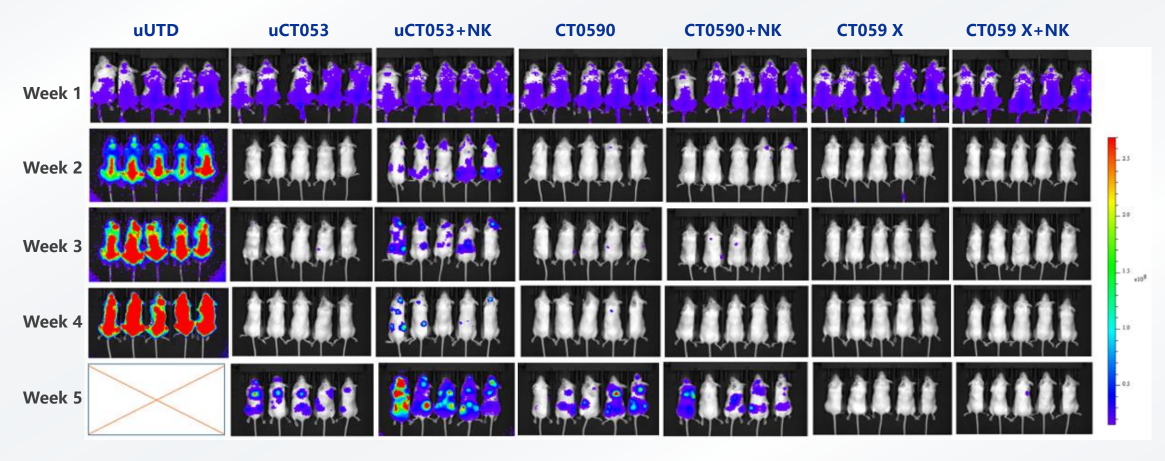




- THANK-uCAR CT0590在NKG2A表达相对较低的NK细胞存在情况下,其扩增在72小时下降,而采用THANK-u Plus 的CT059 X的扩增继续增加。
- 此外CT059 X在面对NKG2A 中或者高水平表达的NK细胞时, 其扩增能力也比CT0590显著增加。

THANK-u Plus 进一步在动物试验体内显示出强大的抗肿瘤能力

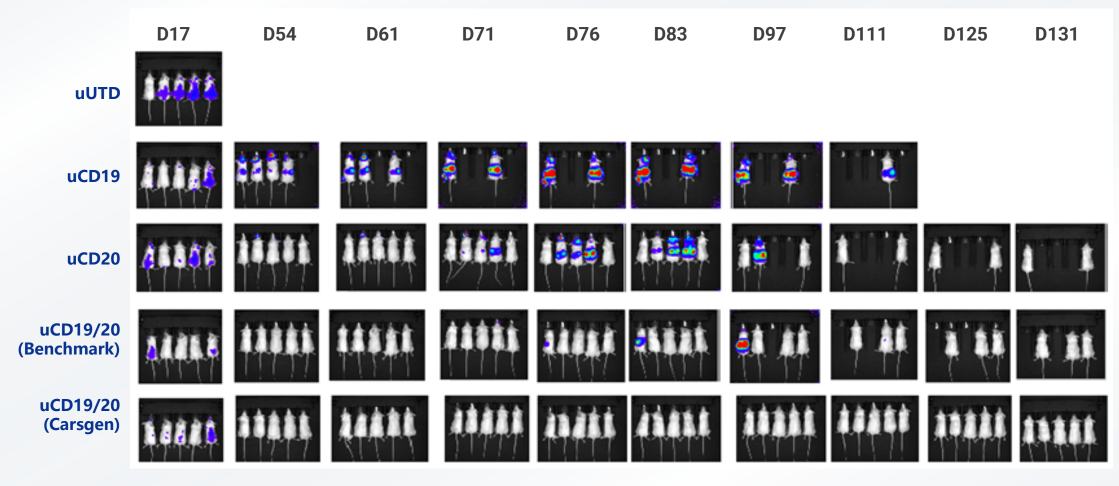




CT059 X在有无NK细胞存在情况下都显著优于异体CT053, CT0590 注: uUTD指的是未转导的异体T细胞

自研异体 CD19/CD20 CAR-T在淋巴瘤模型中体现出潜在最佳潜力

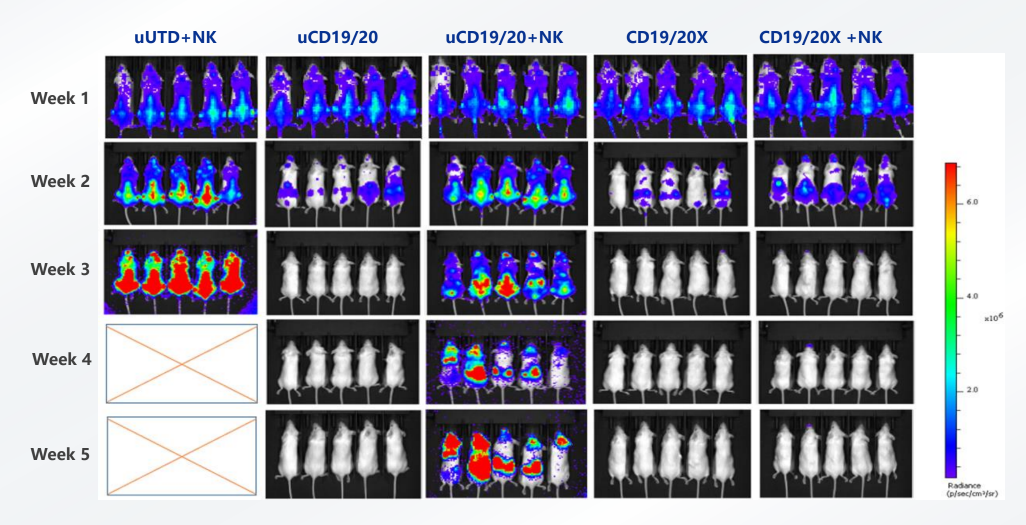




科济的异体CD19和CD20双靶的CAR-T,其在小鼠B细胞淋巴瘤的模型中展现出优于CD19或CD20单靶,或同类CD19/CD20双靶CAR-T竞品更优的疗效

在NK细胞存在时,CD19/20X异体CAR-T展现了强大的抗淋巴瘤能力





在NK细胞存在情况下,用THANK-u Plus平台研制的CD19/20X异体CAR-T相比普通异体CD19/20 CAR-T有更强的抗肿瘤效果

CT0590数据及科济异体CAR-T平台总结



- ▶ CT0590体现了可控的安全性,体现了THANK-uCAR平台的安全性。
- ▶ CT0590证明其在两名完全缓解的患者体内可以扩增到和自体CAR-T相当的水平。
- ▶ CT0590的两名完全缓解的疗效持续时间达到和自体CAR-T相当甚至更好的水平,除了可能和其有效扩增有关外,NKG2A基因的敲除有可能对其长期疗效提供帮助。
- ▶由于两名达到完全缓解的患者其NK细胞的NKG2A基线表达水平高于另外两名未达到完全缓解的患者, NKG2A有可能成为选择CT0590用药的标志物。
- ➤ THANK-u Plus平台,在面对不同表达水平NKG2A的NK细胞情况下,都能有效持续扩增,说明其可能不需要采用NKG2A进行患者选择。
- ➤ THANK-u Plus在NK细胞存在下的抗肿瘤疗效显著优于THANK-uCAR。在此平台下的同种异体BCMA或CD19/CD20双靶CAR-T在NK存在时都显示出极强的抗肿瘤疗效,表明该平台应可广泛用于各种异体CAR-T细胞研制。

未来众多价值拐点里程碑

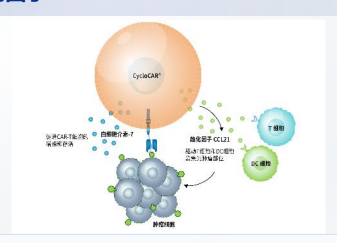
- 在赛恺泽®市场定价为115万元的情况下,预计2024年我们 获得订单所对应终端市场销售额将达到1亿元人民币。
- 预计CT041于2025年上半年在中国向NMPA递交NDA申请。
- 多个新产品: 治疗R/R MM的CT059 X; 治疗实体瘤的KJ-C2114; 治疗B细胞肿瘤及自身免疫疾病的CD19/20双靶异 体CAR-T; 治疗急性髓系白血病的KJ-C2320, 等等。



CycloCAR®: 提升治疗实体瘤的疗效,有望免除清淋化疗预处理

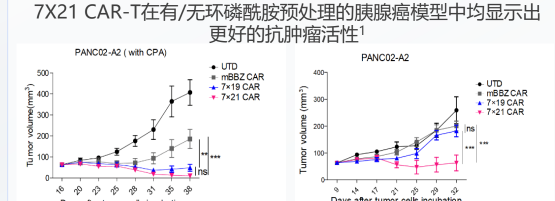


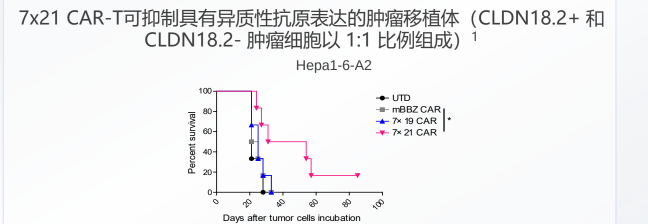
CycloCAR® (CYtokine (IL7) and Chemokine (CCL21) LOaded CAR) 在CAR-T细胞中共同表达细胞因子IL-7和 趋化因子CCL21



CycloCAR® (7×21) 的优势:

- · 促进肿瘤组织中T细胞和树突状细胞的增殖和存活
- 有效抑制抗原异质性肿瘤
- 有可能免除清淋化疗预处理



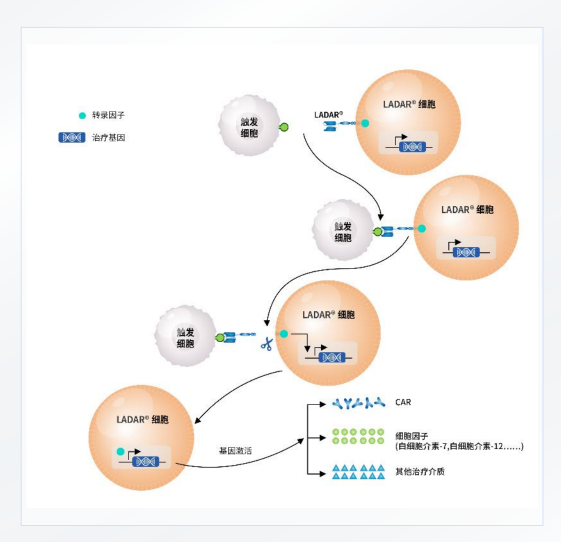


1. Luo H, et al. *Clinical Cancer Research.* 2020 Oct 15;26(20):5494-5505

LADAR®: 用于精准靶向的技术平台



48



LADAR®: Local Action Driven by Artificial Receptor

LADAR®,在有触发性抗原的情况下,可以诱导治疗性蛋白的表达,从而导致治疗性蛋白在局部发挥作用,从而:

- 显著减少副作用的风险, 如在靶脱瘤毒性
- 有潜力使更多的靶点可用于细胞治疗

与SynNotch^{1,2}相比的优势:

- LADAR®比SynNotch小很多(节省了超过200个氨基酸的额外空间)
- 对低水平的触发性抗原表达的敏感性明显提高

- 1. Morsut L, et al. Cell. 2016 Feb 11;164(4):780-91
- 2. Roybal KT, et al. Cell. 2016 Oct 6;167(2):419-432

经验丰富的中美高级管理团队





李宗海 博士 联合创始人、董事会主席、 首席执行官、首席科学官





王华茂 博士 联合创始人、首席运营官



上海锐劲生物技术有限公司



Raffaele Baffa 博士 首席医学官











Sylvie Peltier 博士 全球注册事务高级副总裁







蒋华 博士 早期研发副总裁





臧鹏 博士 业务发展与战略规划 副总裁





49

Bristol Myers Squibb

