



诺诚健华医药有限公司

2025年三季度业绩路演

股票代码: 9969.HK, 688428.SH

2025年11月14日



免责声明

本材料仅供参考，不构成或构成诺诚健华医药有限公司（“公司”）或其任何控股公司或任何管辖区的子公司的证券出售或发行要约或邀请，或购买或认购要约或邀请的邀请。本材料的任何部分都不应构成任何合同或承诺的基础，也不应作为任何与之相关的依据。

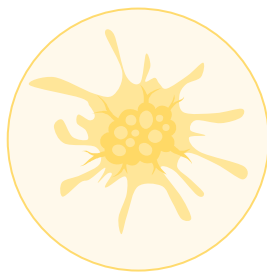
本材料中包含的信息或意见未经独立核实。对于本材料中包含的此类信息或意见的公正性、准确性、完整性或正确性，不作任何明示或暗示的陈述或保证，也不应予以依赖。本材料中包含的信息和意见自提交之日起提供，如有更改，恕不另行通知，不会更新或以其他方式修订以反映提交之日后可能发生的任何事态发展。本公司、其任何附属公司、董事、监事、高级管理人员、高级职员、雇员、顾问及其各自的代表对因或依赖于这些材料中包含或呈现的任何信息或与本材料相关的任何信息而产生的任何损失不承担任何责任（过失或其他原因）。

本材料包含反映公司截至本文所示日期对未来的当前信念和期望的声明。这些前瞻性声明基于对公司运营和业务的一些假设以及公司无法控制的因素，存在重大风险和不确定性，因此，实际结果可能与这些前瞻性陈述存在重大差异。您不应过度依赖任何此类前瞻性信息。公司没有义务针对此类日期后出现的新信息、事件或情况更新或以其他方式修改这些前瞻性声明。

我们的愿景: 科学驱动创新 患者所需为本

成为为全世界患者开发及提供创新疗法的
全球生物医药行业领导者

恶性肿瘤



自身免疫疾病



我们的治疗领域

商业化快速增长
&
财务业绩显著提升

❖ 业绩持续增长，核心产品表现亮眼

- 公司前三季度总营收达人民币**11亿元**，同比增长**59.8%**
- 奥布替尼前三季度销售额达人民币**10亿元**，同比增长**45.8%**
- **上调商业化全年销售指引至至少40%增长**
- 净亏损大幅收窄至人民币**7200万元**，同比减少**74.8%**
- 截至2025年9月30日，公司现金储备约人民币**78亿元**，资金充裕，为持续研发投入和全球化战略提供有力支持

❖ BD战略合作

- 与**Zenas BioPharma**达成全球合作，授权**奥布替尼**非肿瘤领域大中华地区及东南亚地区以外权力及MS全球权力，合作还包含两项临床前资产
- **CD3×CD20**双特异性抗体自身免疫性疾病权力授予**Prolium**公司

❖ **预计2025年全年总营收将 >人民币20亿元，同比增长超100%**

加速成长，提前两年迈向可持续盈利

- ✓ 推动5-6款产品实现商业化
- ✓ 3-4款产品全球化(对外授权、合作等)
- ✓ 优化源头创新技术平台，研发出5-10个差异化新产品
- ✓ 成为血液瘤领域领导者
- ✓ 自免领域和实体瘤领域强有力竞争者
- ✓ 收入持续增长，实现盈亏平衡

2025

- ✓ 营收 > 人民币20亿元
- ✓ 实现盈亏平衡

2026

- ✓ 收入大幅提升
- ✓ 有信心在2026年持续盈亏平衡

2027
及之后

- ✓ 产品收入持续高速增长，
可持续盈利

多元产品组合

&

多项3期临床研究
旨在布局未被满足
的关键医疗需求

- ❖ 奥布替尼 1L CLL/SLL 适应症在中国获批上市，显著提升增长空间
- ❖ 坦昔妥单抗 r/r DLBCL 适应症在中国获批上市，并于9月在多省份开出首批处方
- ❖ 奥布替尼海外NDA递交 — r/r MCL在澳大利亚，r/r MZL在新加坡
- ❖ Zurletrectinib (ICP-723) 新药上市申请 已获受理并纳入优先审评
- ❖ Mesutoclax (ICP-248)
 - 联合奥布替尼治疗1L CLL/SLL-FDT 三期注册性临床试验进展迅速，预计患者入组将很快完成
 - 单药针对BTKi 经治的 MCL 注册性临床进行中，中国第一个获得突破性疗法认定的BCL-2抑制剂
 - 1L急性髓系白血病AML 在中国及全球开始拓展研究
 - 骨髓增生异常综合征MDS 全球试验已启动
- ❖ 奥布替尼治疗自身免疫性疾病
 - PPMS&SPMS: 依托Zenas开发平台，全球三期注册性临床试验稳步推进
 - 特发性血小板减少性紫癜ITP: 3期注册性临床入组完成，2026年上半年将有3期注册临床数据读出及递交NDA
 - 系统性红斑狼疮SLE: 2025年年底将有 IIb 期数据读出
- ❖ Soficitinib (ICP-332) (TYK-2/JAK1 抑制剂)
 - 特应性皮炎AD: 3期注册性临床，将很快完成患者入组
 - 白癜风Vitiligo: 2期临床，将很快完成患者入组
 - 结节性痒疹PN: 全球2期临床试验已于2025年9月获得FDA 批准，启动中
 - 慢性自发性荨麻疹CSU: 2期临床试验正在启动
- ❖ ICP-488 (TYK-2, allosteric 抑制剂)
 - 银屑病 Pso: 3期注册性临床，预计患者入组将于年底完成
- ❖ ICP-B794 (B7H3靶向ADC)
 - 小细胞肺癌SCLC: IND 提交及获批，一期剂量递增中，预计2025年底实现PoC

创新产品管线加速释放临床价值

临床前		临床1/2期		临床3期		注册		获批	
ICP-B208	ADC	Mesutoclax (ICP-248)	BCL2	Orelabrutinib	BTK	Orelabrutinib	BTK	Orelabrutinib	BTK
● 实体瘤		● AML(CHN, Global)		● TN MCL (CHN)		● r/r MZL (SG)		● TN CLL/SLL (CHN)	
ICP-XXX	bsADC	● MDS(CHN, Global)		● MZL confirmatory (CHN)		● r/r MCL (AU)		● r/r CLL/SLL (CHN)	
● 实体瘤		Soficitinib (ICP-332)	TYK2/JAK1	● ITP (CHN)		Zurletrectinib	NTRK	● r/r MCL (CHN)	
ICP-XXX	bsADC	● PN (Global)	Phase 2	● SLE (CHN)	2b期	● NTRK fusion-positive cancers (CHN)		● r/r MCL (SG)	
● 实体瘤		● CSU	Phase 2	● PPMS (Global)				● r/r MZL (CHN)	
ICP-XXX	Next-gen ADC	ICP-B794	B7H3 ADC	● SPMS (Global)				● r/r MZL (SG)	
● 实体瘤		● SCLC		Tafasitimab	CD19			Tafasitimab	CD19
ICP-538	Oral	ICP-B02	CD3XCD20	● DLBCL (CHN)				● r/r DLBCL (Mainland CHN)	
● 自身免疫性疾病		● NHL (CHN)		Mesutoclax	BCL2			● r/r DLBCL (HK)	
ICP-054	IL17	ICP-490	E3 Ligase	● TN CLL/SLL-FDT (CHN)	+Orela			● r/r DLBCL (Macao)	
● 自身免疫性疾病		● NHL (CHN)		● BTKi经治 MCL	2期注册			● r/r DLBCL (TW)	
ICP-066	CNS TYK2	ICP-B05	CCR8	Soficitinib (ICP-332)	TYK2/JAK1				
● 自身免疫性疾病		● Hemato-oncology (CHN)		● Atopic Dermatitis (CHN)					
ICP-XXX	BsAb			● Vitiligo (CHN)	2/3期				
● IBD				ICP-488	TYK-2				
Others	Oral			● Psoriasis (CHN)					
● 自身免疫性疾病									

- 血液瘤
- 自身免疫性疾病
- 实体瘤

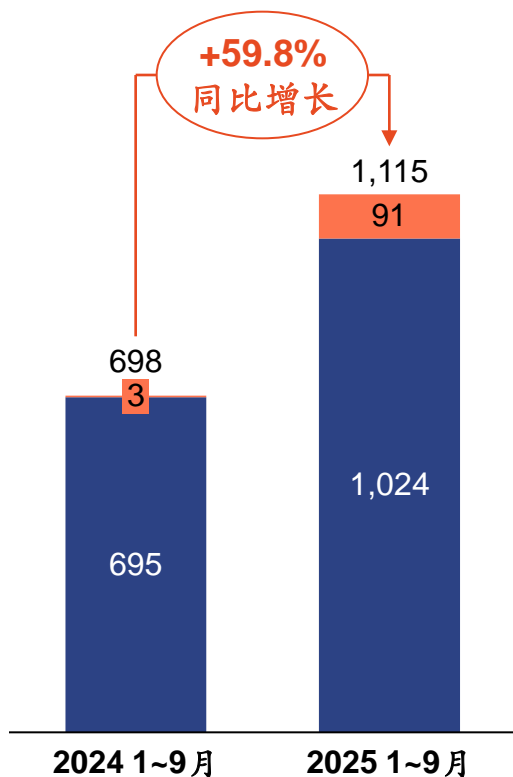
● Zenas 权益区域: 奥布替尼: 全球多发性硬化权利及大中华区及东南亚以外的非肿瘤适应症权利, IL-17抑制剂: 大中华区及东南亚以外区域, 透脑TYK2抑制剂: 全球
 ● Prolium 权益区域: ICP-B02: 全球非肿瘤适应症, 以及亚洲以外的肿瘤适应症

2025 年前三季度总收入实现同比增长**59.8%**，多元化管线与BD发展潜力为持续高速增长提供有力保障

总营业收入

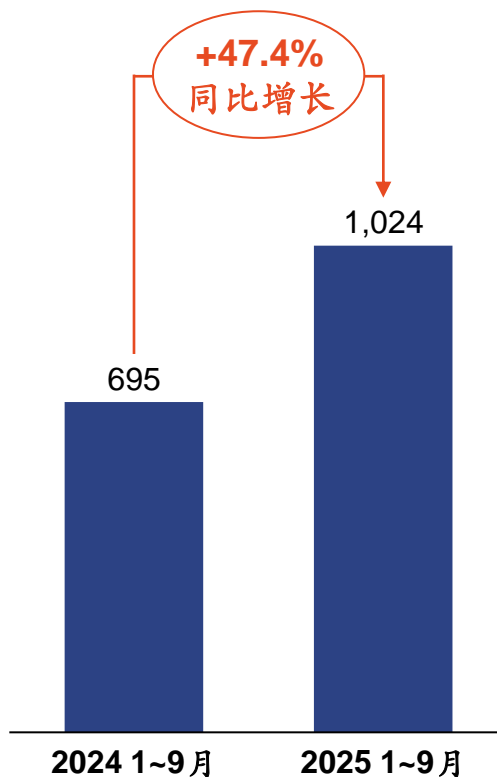
人民币：百万元

BD和服务收入 药品销售收入



药品销售收入

人民币：百万元



• 总营业收入同比增长**59.8%**

- 药品销售继续保持强劲增长
- 研发引擎为BD收入提供动力

• 奥布替尼前三季度销售收入同比增长**45.8%**

- 高潜力增长的MZL市场中唯一的BTKi
- 强化商业化执行力以赢取更多市场份额

• 多元化的管线为持续高增长提供引擎

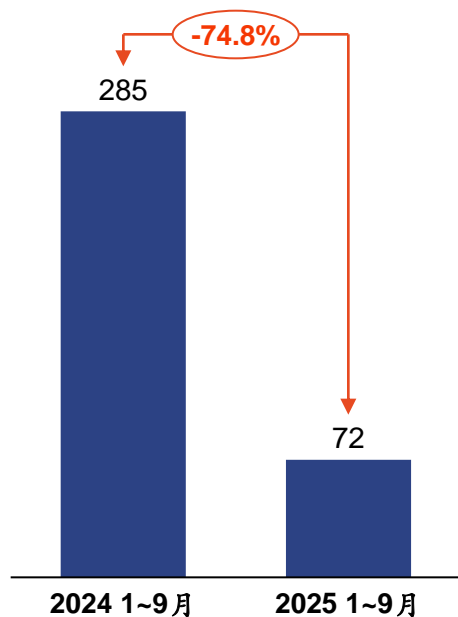
- 坦昔妥单抗已于2025年9月商业化上市，用于治疗复发/难治性弥漫性大B细胞淋巴瘤 (r/r DLBCL)
- 奥布替尼获批用于一线慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 (1L CLL/SLL)
- Zurletrectinib 预计于2026年上半年获批上市

注：上述财务数据依据中国企业会计准则（CAS）编制
药品销售收入包含奥布替尼、坦昔妥单抗及其他产品的销售收入

以充足现金为支撑，实现持续增长

当期净亏损

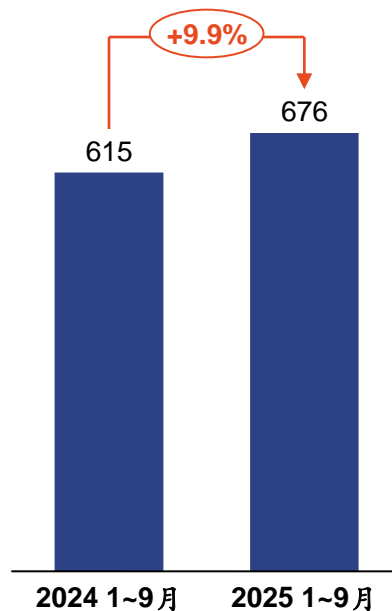
人民币：百万元



本报告期亏损同比收窄 2.1亿元/74.8%，主要由于药品销售增长、BD收入增加以及费用使用效益提升。

研发费用

人民币：百万元



研发费用的增加来自于创新技术平台的战略投入，对重点项目临床试验的资源投入以及引进资产的里程碑费用

现金及现金相关余额*

人民币：百万元



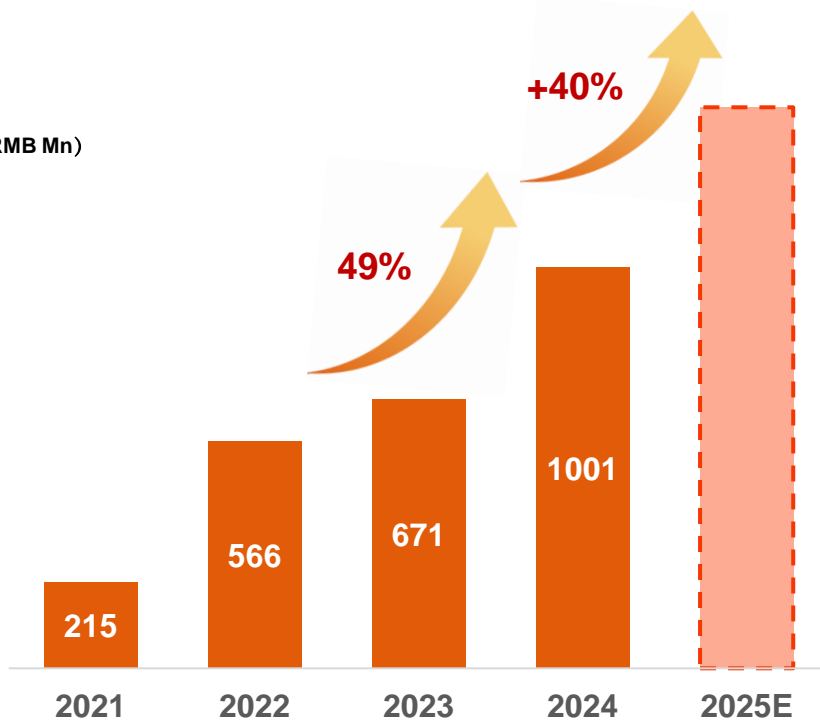
充裕的现金及现金相关余额约 77.6亿元人民币 (约合11亿美元)，为加速临床开发和投资于有竞争力的产品线提供了灵活性

注：上述财务数据依据中国企业会计准则（CAS）编制

*现金及现金相关余额包括货币资金余额、其他金融资产余额及应收利息。

宜诺凯 明诺凯

(RMB Mn)



奥布替尼

- ✓ 卓越的疗效与安全性
- ✓ 每日一次口服
- ✓ 在中国BTKi中, 覆盖最大非霍奇金淋巴瘤患者群体(CLL/SLL, MCL, MZL)
- ✓ 中国首个且唯一获批用于r/r MZL的BTK抑制剂
- ✓ 2025年CSCO淋巴瘤指南推荐
 - CLL/SLL (1L & r/r) - 一级推荐; MCL (1L) - 二级推荐; MZL - 一级推荐

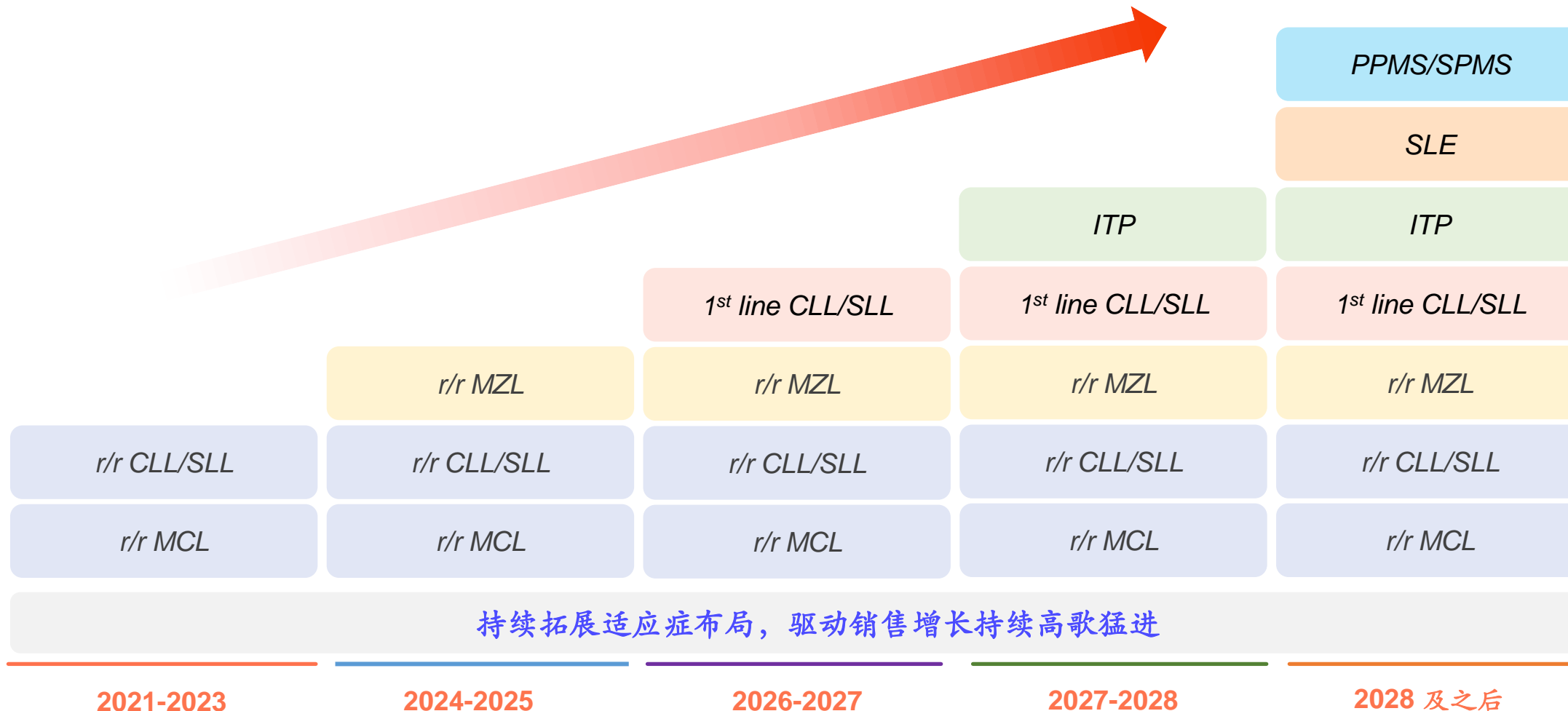
坦昔妥单抗

- ✓ 高反应率且缓解持久
- ✓ 大中华地区第一个获批用r/r DLBCL治疗的CD19单抗
- ✓ 2025年CSCO淋巴瘤指南推荐
 - 成人复发/难治性DLBCL (不适合ASCT者) - 二级推荐

强劲的商业执行力驱动可持续增长

奥布替尼：战略性生命周期管理驱动重磅产品潜力

惠及数百万患者



• Zenas 权益区域：全球多发性硬化权利及大中华区及东南亚以外的非肿瘤适应症权利

通过多元化合作模式，开拓全球自免疫市场



- **奥布替尼:** 非肿瘤适应症大中华区和东南亚以外地区及全球多发性硬化症
- **临床前资产:**
 - **IL-17i:** 中华区和东南亚以外地区
 - **CNS TYK2i:** 全球

首付款及近期里程碑付款

现金US\$100M, 及700万股Zenabio普通股股份

总交易金额

超过20亿美元

特许权使用费

基于授权产品年度净销售额的分档销售分成, 至高可达高百分之十几



Prolium Bioscience



Funded by rtw

ICP-B02: 全球非肿瘤适应症, 以及亚洲以外的肿瘤适应症

首付款 + 近期付款

+

里程碑付款

5.2 亿美元

特许权使用费

产品净销售额的分层特许权使用费

资本化与股权



Prolium的一部分股权

- ✓ 通过多元化全球合作模式, 最大化自免疫产品管线价值
- ✓ 借助合作伙伴的资源与专业能力, 加速研发进程并降低风险
- ✓ 短期内可观的财务收益进一步提升业绩表现
- ✓ 通过里程碑收款、基于销售分成的特许权使用费和股权所有权提供可持续的长期收益

血液肿瘤治疗领域领导者

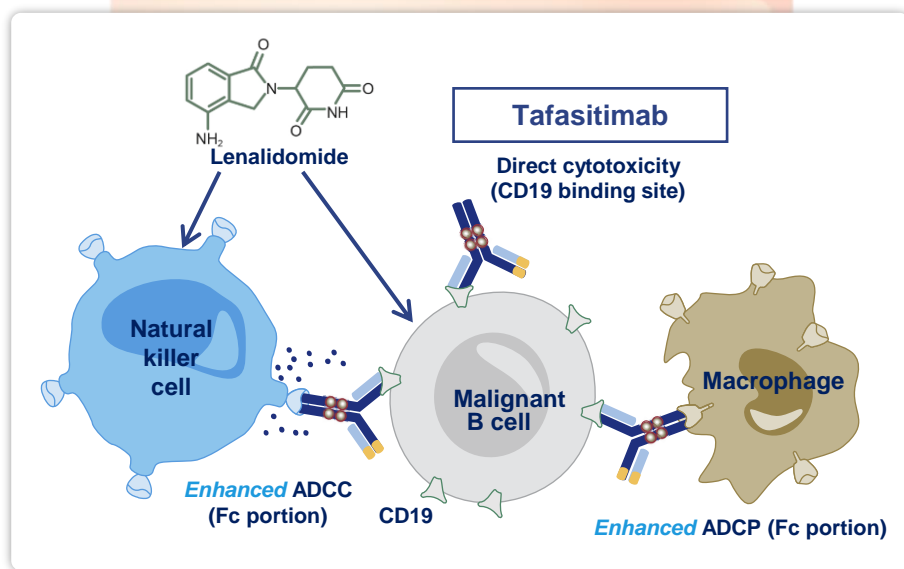
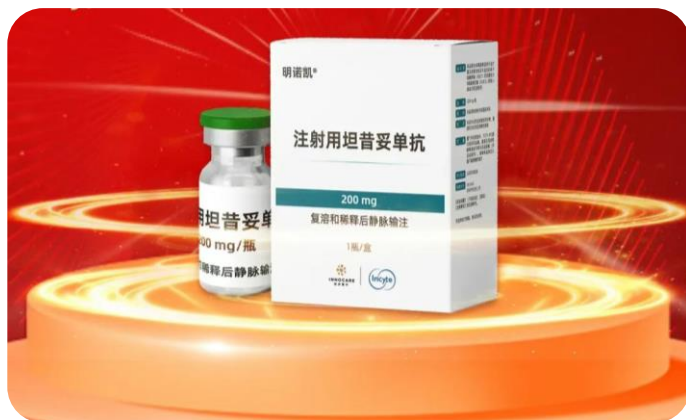


血液瘤已上市及临床3期产品

产品	靶点	适应症	临床试验	注册	上市
 <p>奥布替尼</p>	BTK	r/r CLL/SLL			★ CHN
		r/r MCL			★ CHN,SG
		r/r MZL			★ CHN
		1L CLL/SLL			★ CHN
		1L MCL	全球 3 期临床试验进行中	🎯	
		MZL 确证性试验	3 期临床试验进行中	🎯	
 <p>坦昔妥单抗</p>	CD19	r/r DLBCL			★ CHN, HK, MC, TW
		DLBCL 确证性试验	3 期临床试验进行中		
ICP-248	BCL2	1L CLL/SLL-FDT	联合奥布替尼 3 期注册性临床试验进行中	🎯	
		r/r MCL (BTKi 经治)	注册临床获批启动	🎯	
		1L AML	拓展试验在中国和全球进行中		
		MDS	全球试验已启动		
其他管线 (ICP-490, -B02, -B05, etc.)		血液瘤	开展多种适应症的临床试验		

坦普妥单抗 (CD19):

治疗 r/r DLBCL 潜在最佳, 开启广阔市场空间



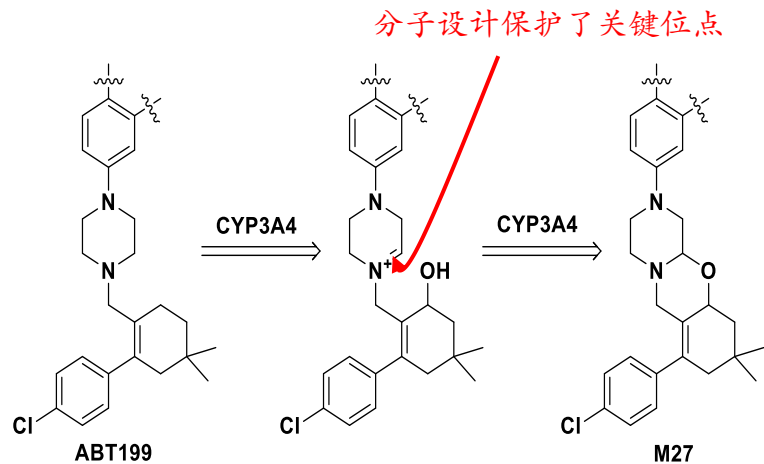
部分 r/r DLBCL 创新疗法对比

公司	靶点	疗法	阶段	ORR (%)	CR (%)	mDOR (m)	mPFS (m)	mOS (m)
Incyte/ InnoCare	CD19	Tafasitamab + Lenalidomide	Approved ex-China	57.5	40	43.9	11.6	33.5
ADC Therapeutics	CD19 ADC	Loncastuximab tesirine	Approved ex-China	48.3	24.1	10.25	4.93	9.92
Roche	CD79b ADC	Polatuzumab vedotin + BR	Approved	42	23	12.6	9.5	12.4
Roche	CD20/ CD3	Glofitamab	BLA	52	39	10.4	3.8	11.5
Amgen/ Beigene	CD19/ CD3	Blinatumomab	II	43	19	11.6	3.7	5.0
Regeneron/ Zai Lab	CD20/ CD3	Mosunetuzum ab	II	33	21	N/A	N/A	N/A
AbbVie	BCL-2	Venetoclax+R +Pola	II	65	31	5.8	4.4	11

非头对头比较

Source: Cheson BD, et al. Blood Cancer J. 2021;11:68–78.
Frost & Sullivan Analysis as of the end of 2022; Insight; Pharma Intelligence

Mesutoclax (ICP-248): 新型BCL2抑制剂, 更具临床优势



维奈克拉药理学特点

M27是维奈克拉的一种主要代谢产物, 其24小时药时曲线下面积 (AUC) 相当于维奈克拉药物本体的~80%

M27没有药理活性, 但具有血液学毒性*

维奈克拉和 M27 会对细胞色素 CYP2C8、CYP2C9 正常功能产生抑制 ($IC_{50} \leq 0.82 \mu\text{M}$)

维奈克拉和 M27 会对 P-gp、BCRP 蛋白的正常功能产生抑制 ($IC_{50} \leq 1.48 \mu\text{M}$)

Mesutoclax 产品优势



消除主要代谢产物影响



显著更高的暴露量



减少了血液学毒性



减少药物间相互作用



优异的疗效及安全性

联合奥布替尼一线治疗CLL/SLL-FDT的注册性III期临床试验正在中国推进

BTK抑制剂经治的r/r MCL的注册性临床试验进行中
中国第一个获得突破性疗法认定的BCL-2抑制剂

BTKi + BCL-2i 治疗 1L CLL/SLL

	Orela+Mesutoclax	Ibru + Ven ¹	Acala + Ven ²
Sample Size	42	106	291
ORR	100%	86.8%	92.8%
CRR	57.1%*	36.7%	NA
uMRD	65%** W36	45.3% EOT+3	34.4% EOT
TLS	0	0	0.3%

数据截至日期: 2025/07/21

* RP3D剂量下影像学评估靶病灶完全缓解

** 联合治疗第36周进行MRD检测

BTKi经治 r/r MCL

	Mesutoclax	Venetoclax ^{3,4}	Pirtobrutinib ⁵
	BTKi+, N=25	BTKi+, N=17	cBTKi* Pretreated MCL N=90
ORR	84%	53%	57.8%
CRR	36%	18%	20.0%

数据截至日期: 2025-07-10

* cBTKi: 共价BTK抑制剂

1L AML

	Mesutoclax	Venetoclax ¹	Lisaftoclax ²	Sonrotoclax ³
	N=25	N=286	N=39	N=79
CRR	92%	66.4%	51.3%	67.1%
uMRD*	82.6%	23.5%	NA	52.8%
SAE	14.3%	83%	43.3%	77.2%
90天死亡率	0%	20% ⁴	3.9% (60-day)	3.8% (30-day)

Cutoff date: 2025-09-30

1L AML: 剂量拓展在中国及全球进行中

MDS: 全球试验已启动

- ✓ **MDS领域成功可能性高**
Mesutoclax展现出强劲疗效与良好安全性, 具备MDS高成功潜力
- ✓ **市场空间大且增长迅速**
2024年全球 MDS 药物市场规模约45.5亿美元, 预计2034年将达约111.7亿美元⁵
- ✓ **推进全球临床进程**
在MDS中优化剂量与安全性, 有望加速全球注册试验, 强化临床与商业竞争力

1. N Engl J Med 2020;383:617-29.
2. 2024 ASCO
3. 2025. EHA
4. DOI: 10.1111/ejh.14140
5. Nova One Advisor, Insight Code: 8817

注: *基于复合完全缓解患者进行计算

Mesutoclax (ICP-248): 潜在同类最佳, 具备巨大市场潜力

1L CLL/SLL 固定周期疗法

- 中国CLL患病率约2.9万人¹。
- 市场规模**数十亿人民币**, 并将随**固定周期疗法**获批后进一步扩大。

BTKi 耐药 MCL

- BTK 抑制剂已被广泛用于 **MCL** 的治疗²。
- 随着 **BTKi 耐药** 问题日益突出, 对后续治疗方案的未满足需求依然巨大。

AML

- 全球**新发病例**从~10.3万 (2018) 预计上升至~11.5万 (2028)。
- 2024 年全球 AML 治疗市场规模估算为 **37亿美元**, 预计到 2034 年将增长至 **80亿美元**³。

MDS

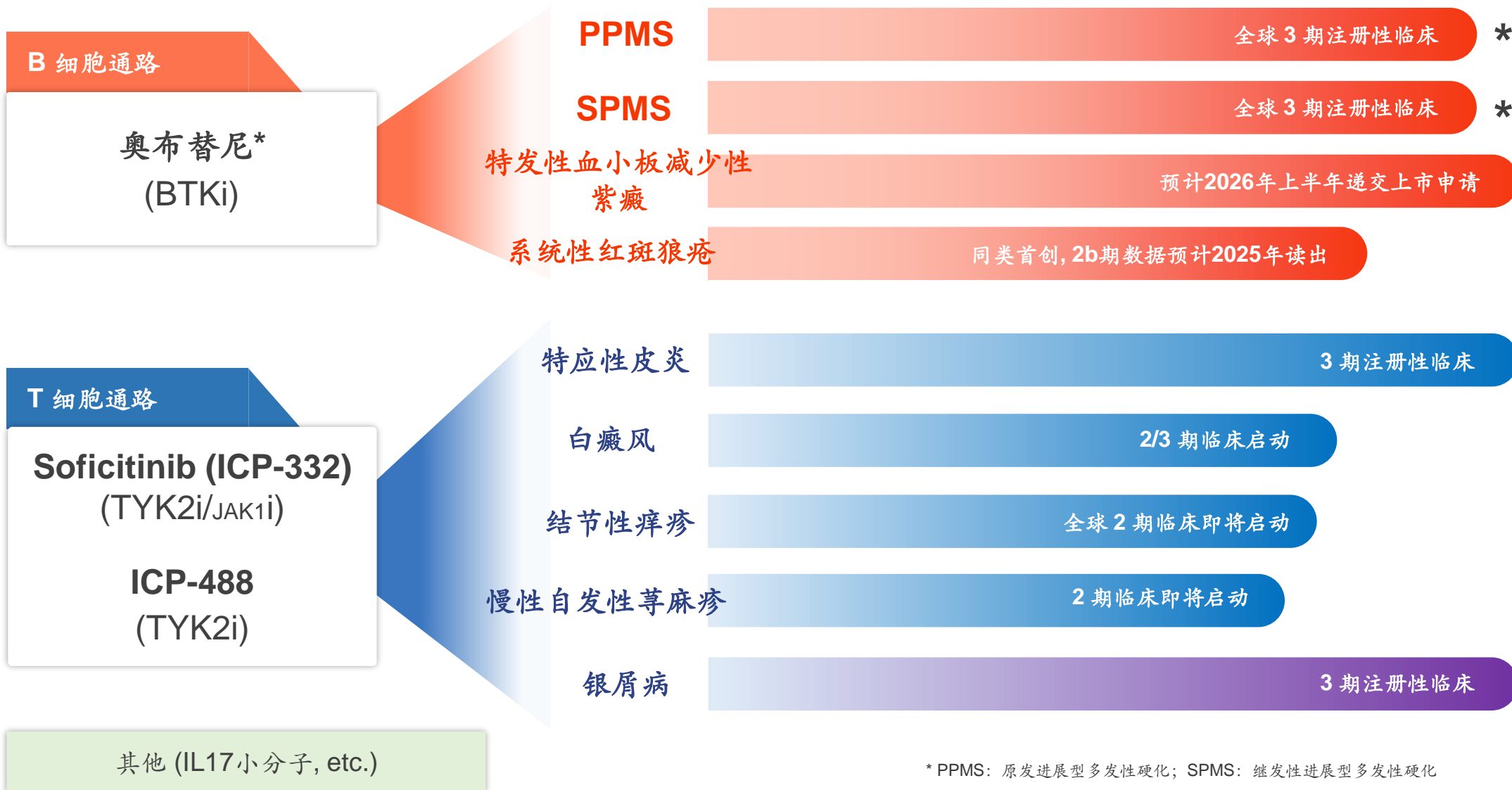
- 全球已诊断 **MDS** 患者存量约 50万例⁴。
- 2024 年全球骨髓增生异常综合征 (MDS) 药物市场规模约为 **46亿美元**, 预计到 2034 年将增长至约 **110亿美元**⁵。

可触达市场潜力: 约 200亿美元!

自身免疫性疾病治疗领域
强有力的产品组合



针对自身免疫大适应症的多款产品临床3期加速推进



* Zenas 权益区域: 全球多发性硬化权利及大中华区及东南亚以外的非肿瘤适应症权利



多发性硬化¹

- **PPMS全球3期注册性临床试验进行中**
- **SPMS全球3期注册性临床将于2026Q1启动**
- **潜在同类最佳**
- 仅在美国，目前SPMS和PPMS的市场潜力预计超过120亿美元²，随着能够有效延缓疾病进展的疗法获批，市场规模有望大幅增长

SPMS和PPMS约占所有MS的40%以上

特发性血小板减少性紫癜¹

- 治疗ITP的3期注册性临床研究正在中国加速推进，**预计2026年上半年递交NDA上市申请**
- **BTK抑制剂治疗自身免疫性疾病指日可待**

全球每年超20万新发患者

系统性红斑狼疮¹

- **全球首个且唯一**在临床2期展现绝佳疗效的BTK抑制剂
- **2b期临床试验**患者入组完成，预计2025年第四季度数据读出

全球约800万患者

ITP领域BTK抑制剂：市场潜力巨大，奥布替尼将提交NDA

疾病及患者人群

- ITP是一种慢性自身免疫性出血性疾病，一线治疗后复发率较高
- 中国约30万慢性患者
- 每年新增约6万例

当前治疗未满足的需求

现有治疗方案	局限性
糖皮质激素/IVIG	疗效短暂，副作用明显
TPO-RA	存在血栓风险，长期治疗疗效下降
其他	缺乏安全且疗效持久的口服方案

奥布替尼的优势

- 抑制异常B细胞活化及自身抗体生成，更安全且可口服

市场潜力

- 中国ITP患者基数大、诊断率上升，市场机会达数亿美元

重要里程碑

- 2025 H1: 完成三期临床患者入组
- 2026 H1: 预计提交NDA

有望满足ITP领域重大未满足需求——具备成为下一个增长动力的强大潜力！

奥布替尼用于SLE：同类首创BTK抑制剂，市场潜力巨大

首创潜力，开启数十亿美元市场机会。

- 2025 Q4: Ph2b 数据读出
- 2026 Q1: Ph3 注册行临床试验启动

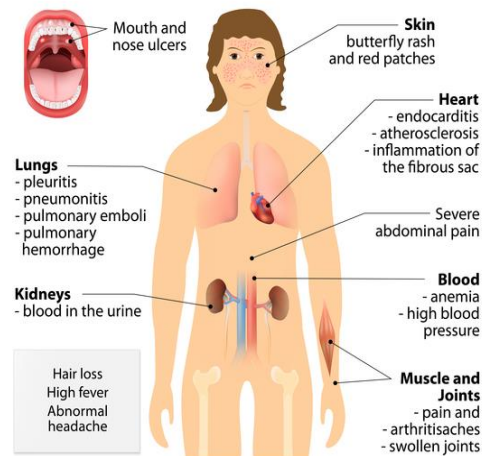
SLE

- SLE是一种影响多器官的慢性自身免疫性疾病。
- 全球约有800万患者，中国约有100万患者。
- 以年轻及中年女性最为常见，需要长期（数年甚至数十年）管理。

当前治疗未满足的需求

现有治疗方案	局限性
糖皮质激素及免疫抑制剂	毒副作用明显，长期安全性差，减量后易复发
生物制剂	价格高昂，需静脉或皮下注射，部分患者反应不佳
其他疗法	缺乏安全、可持续的口服治疗选择

Systemic lupus erythematosus



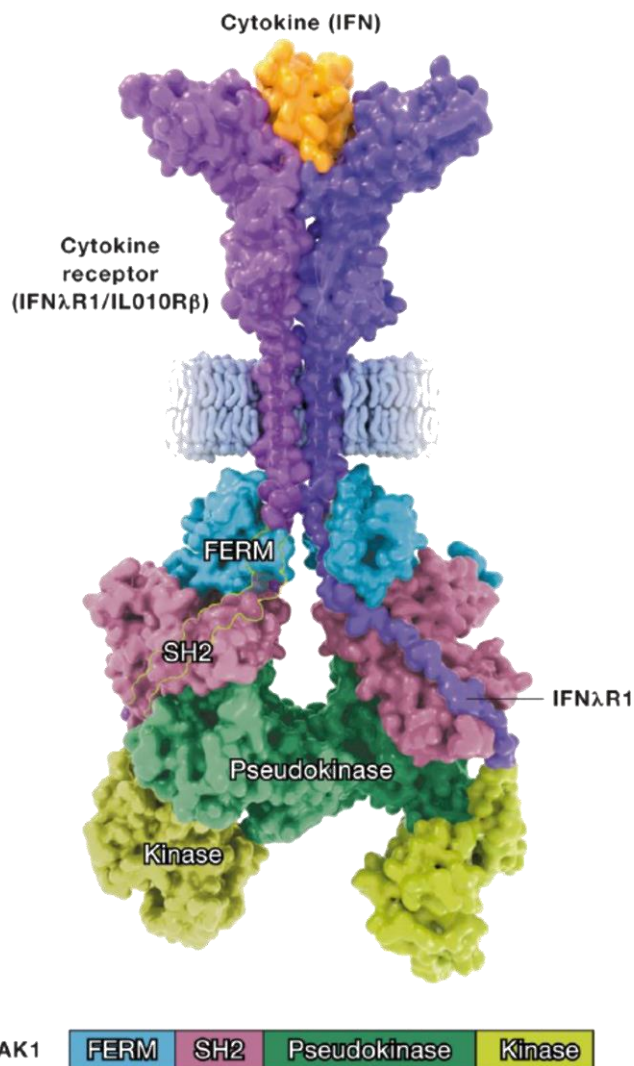
奥布替尼的优势

- 选择性抑制BTK，抑制B细胞活化及自身抗体产生
- 口服给药，具有良好的安全性和耐受性
- 有望成为SLE首创口服BTK抑制剂，提高用药便利性及疾病控制效果

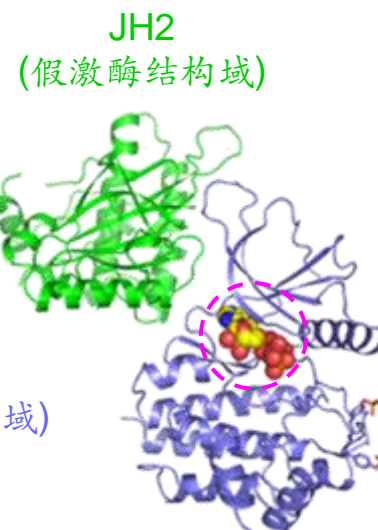
市场潜力

- SLE患者数量庞大且医疗需求未得到充分满足，诊断率持续上升
- 全球SLE生物制剂市场已超过30亿美元，随着可及口服疗法的推出，市场有望快速增长

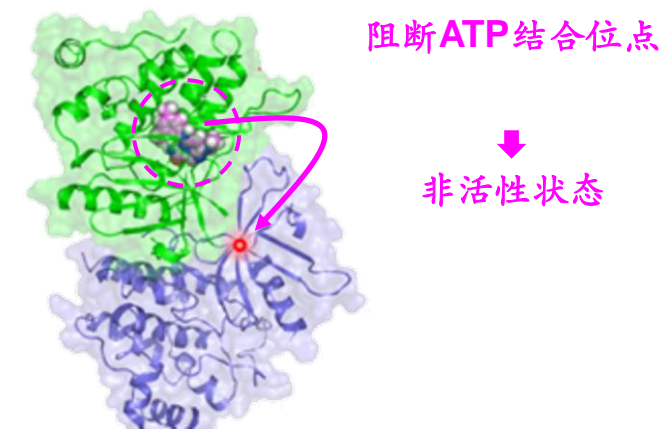
ICP-332, ICP-488: 具有不同靶向选择性的TYK2抑制剂



活性位点结合



变构位点结合



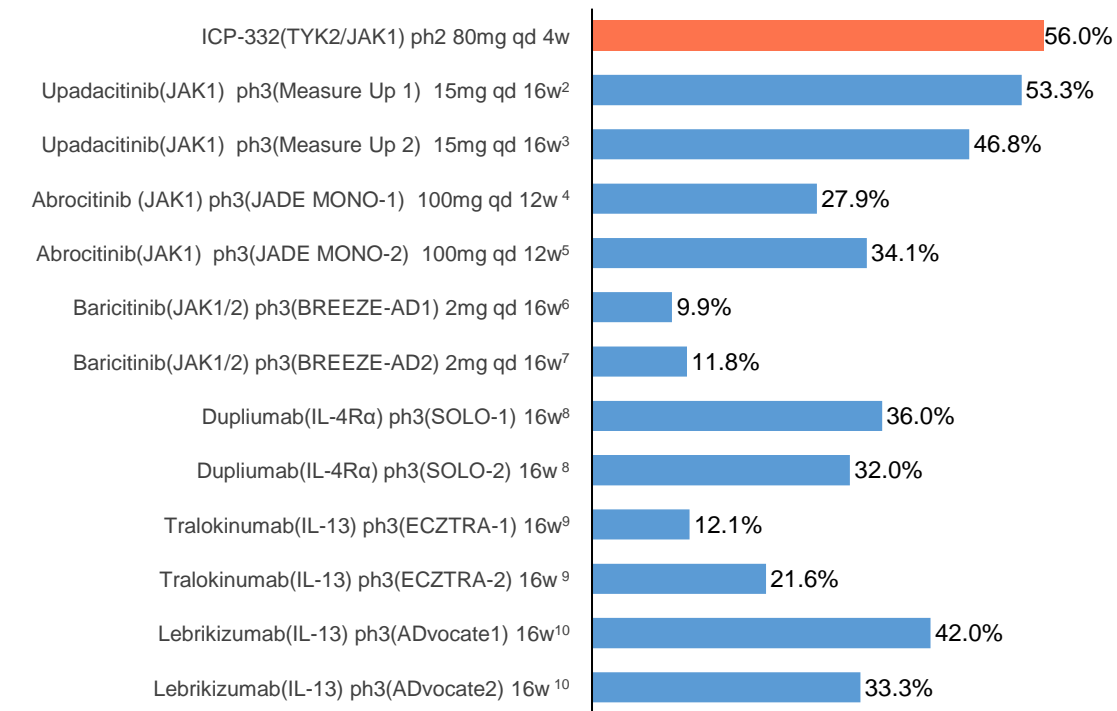
抑制剂	IC ₅₀ (nM)	IC ₅₀ (nM) @1 mM ATP			
	TYK2 JH2	TYK2 JH1	JAK1	JAK2	JAK3
ICP-332	2319	0.5	19	191	930
ICP-488	5	>10,000			

ICP-332 , ICP-488: 在炎症性皮肤病治疗中具有巨大潜力

ICP-332 特应性皮炎(AD)	ICP-332 白癜风	ICP-332 结节性痒疹(PN)	ICP-332 慢性自发性荨麻疹(CSU)	ICP-488 银屑病
<ul style="list-style-type: none">• Ph3临床试验进行中, 预计2026年读出疗效数据• TYK2/JAK1 抑制剂通过阻断 IL-4、IL-13、IL-31、TSLP 等关键细胞因子信号通路, 从源头抑制 Th2 炎症反应, 从而改善特应性皮炎症状• AD全球药物市场: 2024年估计约180亿美元, 预计到2030年将增长至约300亿美元¹	<ul style="list-style-type: none">• Ph2/3 临床试验进行中, 预计2026年读出Ph2疗效数据• TYK2/JAK1 抑制剂通过阻断 IFN-γ 和 IL-15 等细胞因子介导的 JAK-STAT 信号通路, 抑制自身免疫性 T 细胞对黑色素细胞的攻击, 从而促进白癜风皮损恢复• 全球白癜风治疗市场规模: 2024年约20亿美元, 预计到2032年将增长至30亿美元³	<ul style="list-style-type: none">• 全球 Ph2进行中• TYK2/JAK1 抑制剂通过阻断 IL-4、IL-13、IL-31 等瘙痒和炎症相关细胞因子信号通路, 减轻神经性瘙痒反应并抑制皮肤炎症, 从而改善结节性痒疹症状• 全球结节性痒疹症 (PN) 市场: 2024年约20亿美元, 预计到2034年将增长至30亿美元⁵	<ul style="list-style-type: none">• Ph2 进行中• TYK2/JAK1 抑制剂通过阻断 IL-4、IL-13、IL-31 等驱动肥大细胞活化和炎症反应的细胞因子信号通路, 从而减轻瘙痒和风团形成, 改善慢性自发性荨麻疹症状• 全球CSU治疗市场: 2024年约20亿美元, 预计到2029年将增长至约30亿美元⁷	<ul style="list-style-type: none">• Ph3临床试验进行中, 预计2026年读出疗效数据• TYK2变构抑制剂, 具有潜力实现同类最佳的疗效与安全性• 全球银屑病治疗市场: 2024年约272亿美元, 预计到2032年将增长至约577亿美元⁹
全球约 2亿 患者 ²	全球约 7000万 患者 ⁴	全球约 1000万 患者 ⁶	全球约 5000万 患者 ⁸	全球约 2.4亿 患者 ¹⁰

Soficitinib Ph2 AD

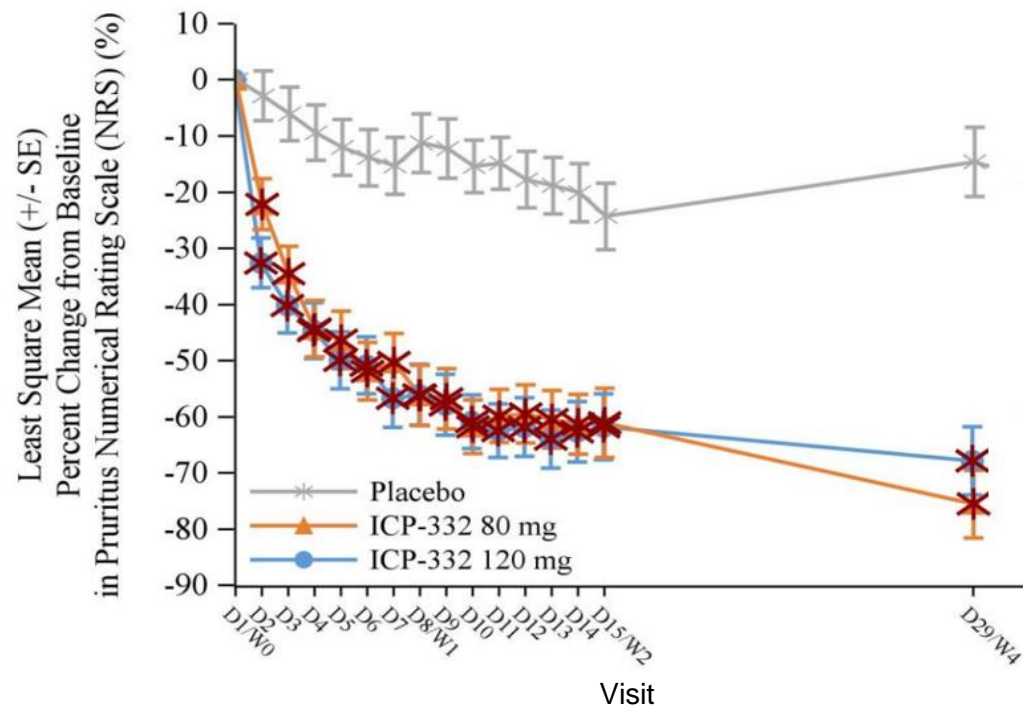
二期临床数据显示，Soficitinib在治疗特应性皮炎（AD）中疗效显著，经安慰剂校正后，相较于多种其他创新药物显示出最佳疗效



Not a head-to-head comparison

- ✓ 特应性皮炎三期注册临床试验进行中
- ✓ 白癜风二/三期临床试验正在进行中
- ✓ 结节性痒疹全球二期临床试验正在进行中
- ✓ 慢性自发性荨麻疹二期临床试验正在启动

瘙痒程度数字评分量表(NRS)



- ✓ 从第2天起即出现快速且具有统计学显著性的疗效

持续布局治疗自身免疫性疾病的口服疗法

奥布替尼 (BTK抑制剂)

Soficitinib (ICP-332) (TYK2/JAK1抑制剂)

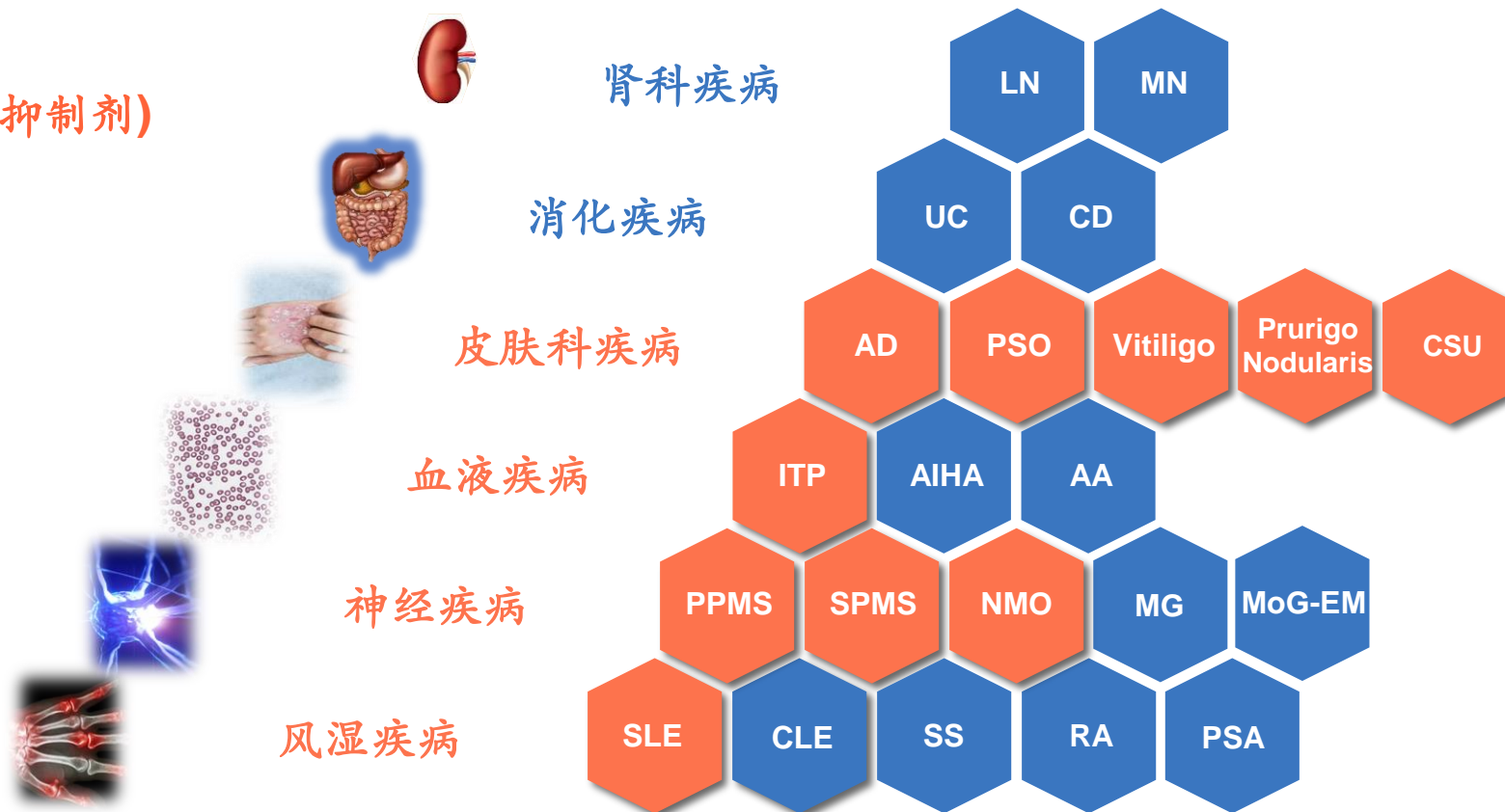
ICP-488 (TYK2抑制剂)

IL-17 (小分子)

Project 40 (环肽)

Projects 42 & 43 (小分子)

Project 44 (分子胶)



■ 临床
■ 临床前

■ InnoCare 目前覆盖适应症

LN: 狼疮性肾炎
MN: 膜性肾病
UC: 溃疡性结肠炎
CD: 克罗恩病
CSU: 慢性自发性荨麻疹

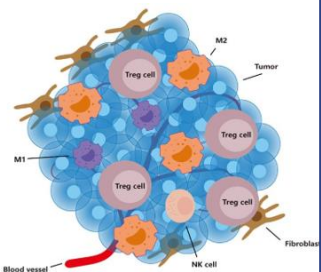
AA: 再生障碍性贫血
AIHA: 自身免疫性溶血性贫血
NMO: 视神经脊髓炎
MG: 重症肌无力
CLE: 皮肤型红斑狼疮

MoG-EM: MOG脑脊髓炎
SS: 干燥综合征
RA: 风湿性关节炎
IgG4 RD: IgG4相关疾病

A close-up photograph of a scientist wearing a white lab coat, safety glasses, and white gloves. The scientist is holding a pipette and is in the process of dispensing a liquid into a small container. The background is a blurred laboratory environment. On the left side of the image, there is a solid orange vertical bar.

创新的实体瘤管线

肿瘤



ADC

- 不可逆接头，亲水性linker
- 极低水平的游离药物载荷
- 双靶点、双药物载荷设计
- ✓ B7H3 ADC, Ph1, 预计2025年底实现PoC
- ✓ 多个双抗ADC
- ...

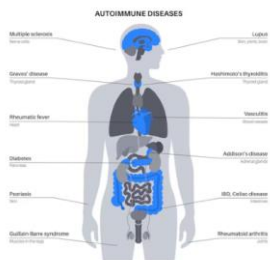
TCE Oncology

- 创新的多特异性策略，以克服肿瘤微环境抑制
- 创新的组合策略，实现更优的组织穿透性

3rd generation IO

- 在肿瘤微环境中实现条件性激活
- 同时满足客观缓解率（ORR）和总生存期（OS）的未满足医疗需求

自免



双抗

- 从多重病理机制入手进行干预
- 通过协同作用提升治疗疗效

TCE Immunology

- 对病理性免疫细胞实现深度且持久的清除
- 调节并恢复免疫系统平衡
- 对细胞因子释放综合征（CRS）影响最小

口服生物制剂

- 基于人工智能的药物设计
- 便捷的药物递送方式
- 提高生物利用度

关键近期里程碑

	资产	里程碑
 血液瘤	Orelabrutinib & Mesutoclax (ICP-248)	联合ICP-248治疗 1L CLL/SLL-FDT 的3期注册性临床试验 完成入组
		ASH 2025 Mesutoclax 一系列数据更新
		加速BTK抑制剂经治的 MCL 注册性临床 患者入组
		获取数据以支持 1L AML及MDS 注册性临床试验
 自身免疫性疾病	Orelabrutinib	ITP NDA提交及数据读出
		SLE 2b期 数据读出, 3期注册性临床 试验启动
	Soficitinib (ICP-332)	特应性皮炎 3期注册性临床试验完成患者入组, 数据读出
		白癜风 2期临床试验完成患者入组, 数据读出 , 3期注册性临床 试验启动
		全球 结节性痒疹 2期临床试验, 首例受试者入组
		慢性自发性荨麻疹 2期临床试验, 首例受试者入组
ICP-488	银屑病 3期注册性临床试验完成患者入组, 数据读出	
 实体瘤	Zurletrectinib (ICP-723)	获批上市 : 成年及青少年
		在中国递交 儿童 患者上市申请
	ICP-B794	力争在2025年底取得临床 PoC
自身免疫性疾病及实体瘤	IND	提交5-7项IND 申请, 为公司 3.0阶段的发展奠定基础

10
SINCE 2015



Empowering the Future Together

感谢各位的关注与支持!