

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Genscript Biotech Corporation
金斯瑞生物科技股份有限公司 *
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號: 1548)

自願性公告
第 42 屆摩根大通醫療健康年會公司最新情況演示材料

金斯瑞生物科技股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司參加第 42 屆摩根大通醫療健康年會（「大會」），並於大會介紹本公司及傳奇生物科技股份有限公司（本公司非全資附屬公司，其股份以美國存託股份形式於美國納斯達克全球精選市場上市）的公司最新情況（「演示材料」）。詳情請參閱隨附的演示材料。

本公告以英文發佈，並附有中文翻譯。如中英文版本有任何不一致或歧義，應以英文版為準。

本公告及演示材料包含非歷史事實但構成基於本公司管理層所信、所作假設及當前所知資料對未來事件的預測的前瞻性陳述。「預期」、「相信」、「繼續」、「可能」、「估計」、「期望」、「打算」、「可能」、「計劃」、「潛在」、「預測」、「預計」、「應該」、「目標」、「將要」、「會」和類似表達旨在識別前瞻性陳述，儘管並非所有前瞻性陳述均包含該等識別詞。由於各種重要因素，實際結果可能與此類前瞻性陳述所表明的結果存在重大差異。該等預期可能受各種不同因素影響。本公告中包含的任何前瞻性陳述僅代表截至本公告及演示材料發佈之日的情況。本集團特別聲明，不承擔因新資料、未來事件或其他原因而更新任何前瞻性陳述的義務。

本公司股東及潛在投資者務請注意投資風險，並於買賣或擬買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
金斯瑞生物科技股份有限公司*
主席及執行董事
孟建革

香港，二零二四年一月十日

於本公告日期，執行董事為章方良博士、孟建革先生、王燁女士及朱力博士；非執行董事為王魯泉博士、潘躍新先生及王佳芬女士；及獨立非執行董事為郭宏新先生、戴祖勉先生、潘九安先生及王學海博士。

*僅供識別

HK. 1548

金斯瑞生物科技

用 生 物 技 術 使 人 與 自 然 更 健 康



金斯瑞生物科技

Make Research|Easy

聲明

前瞻性聲明

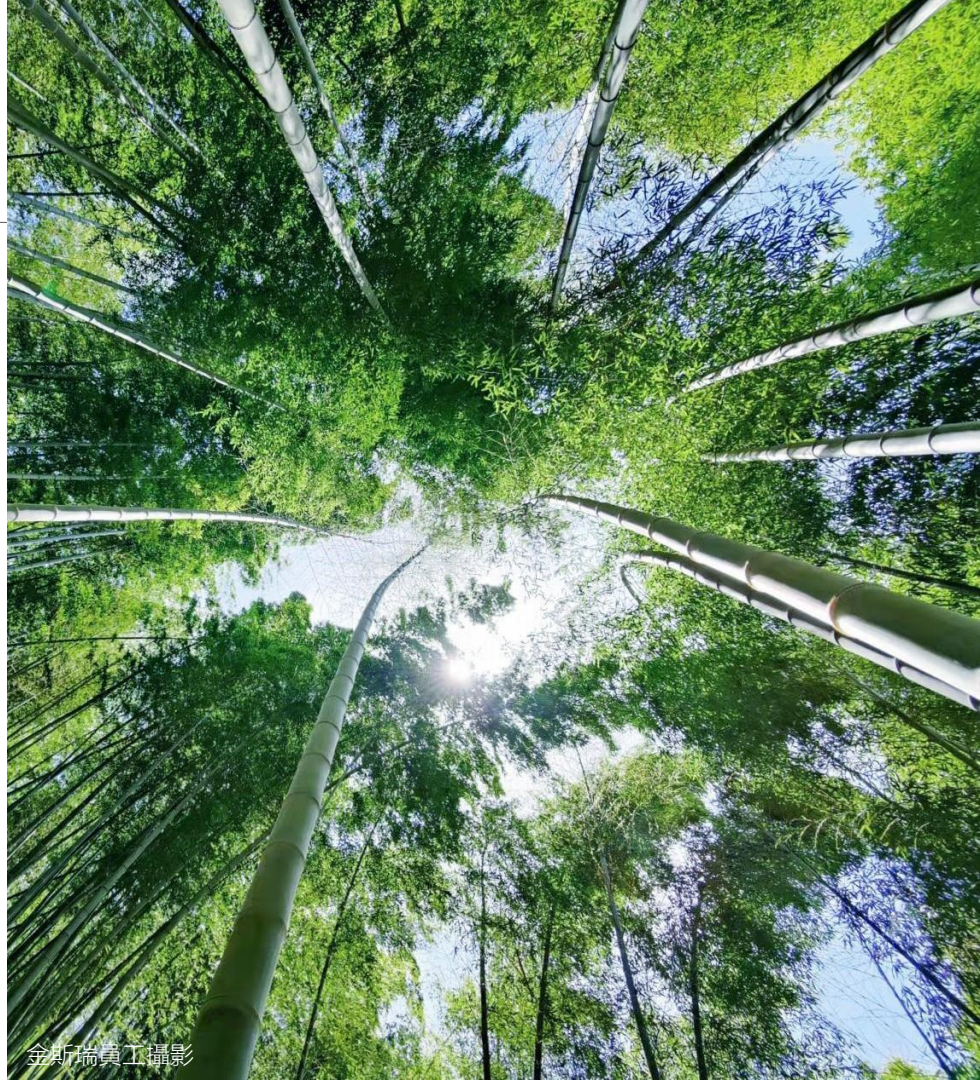
本演示文稿載有“前瞻性聲明”，某些前瞻性聲明非歷史事實，而是基於我們所信以及管理層所作假設和及現時所掌握的資料對未來事件作出的預測。儘管我們相信所作預測合理，但由於未來事件的不確定性，我們的前瞻性聲明或被證實有誤。我們的前瞻性聲明受以下風險影響，其中包括我們所提供的服務的有效競爭力、如期拓展服務的能力以及保護客戶的智慧財產權的能力。我們在本演示文稿中的前瞻性聲明以截至有關聲明作出當日為準，除適用法律或上市規則有所規定外，我們概不承擔對該等前瞻性聲明更新的義務。特請注意，任何前瞻性聲明可能存在已知和未知的風險和不確定性。本演示文稿所載的所有前瞻性聲明均需參照本部分所列的警示性聲明。

使用經調整的財務指標（非香港財務報告準則的財務指標）

我們提供經調整的淨利潤，其中扣除股權結算股份薪酬開支，該指標並非香港財務報告準則所規定或根據香港財務報告準則呈列。我們認為，本演示文稿中使用的調整後財務指標有助於瞭解及評估業務表現和經營趨勢，且由於消除了我們認為無法代表業績表現的某些非經常性專案的影響，便於管理層和投資者評估我們的財務表現。但是，該等未按照香港財務報告準則呈列的財務指標，不應獨立使用或者被視為替代根據香港財務報告準則所編制及呈列的財務信息。以上經調整業績不應獨立看待，或被視為替代按照香港財務報告準則所編制的業績結果，且不可與其他公司所發佈或預測的業績作比較。

目錄

- 公司概覽
- 細胞基因治療領域先行者
- 從DNA 到合成生物學
- 投資亮點

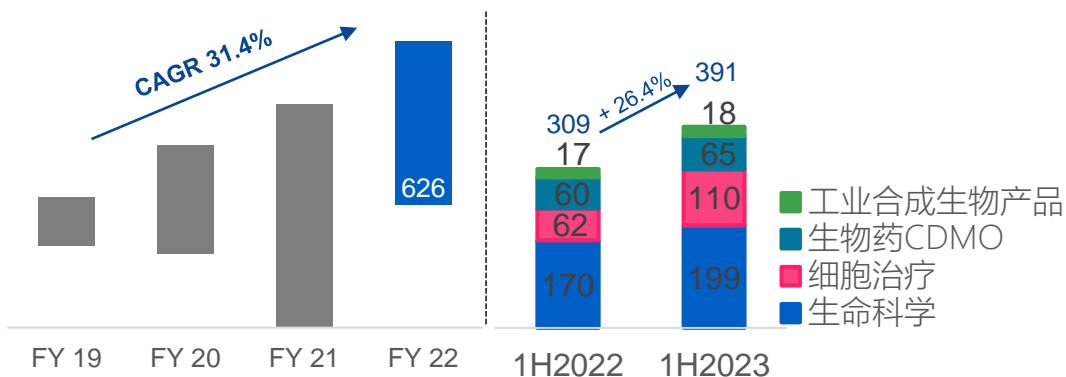


使命

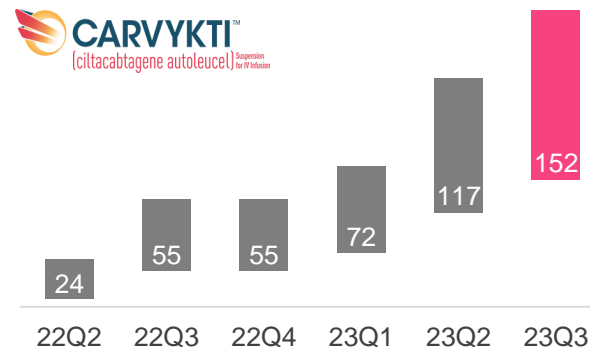
用生物技術使人和自然更健康



集團收入 (\$M)



CARVYKTI® 銷售額 (\$M)



- 持續20年業務增長
- 充足的現金儲備

- 全球領先的基因合成提供商*
- 尋求細胞基因治療及合成生物學領域新興機會

- 傳奇生物與強生就cilta-cel (商品名: CARVYKTI®) 達成全球合作協定
- CARVYKTI®銷售峰值有望超過50億美元

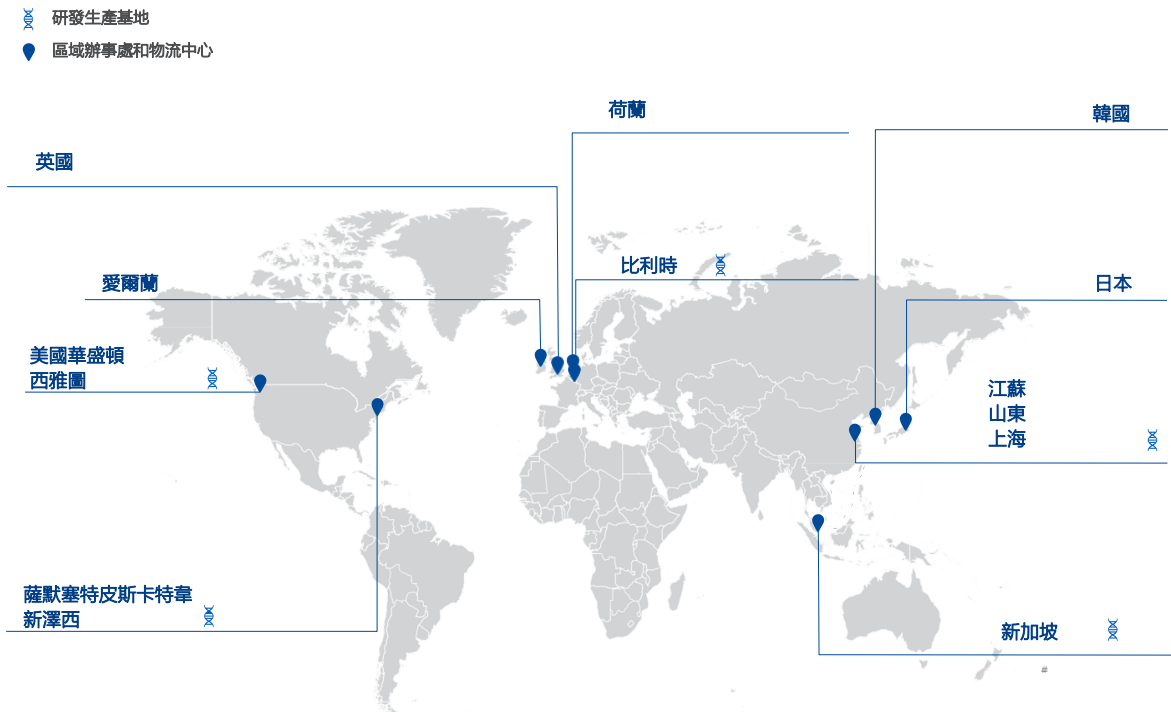
全球佈局¹

~6,500 全球雇員

~800 研發人員

~40% 碩士及以上學歷

業務覆蓋全球**100多個**國家和地區，服務的客戶數量**超過20萬²**



A person with a backpack is standing on rocks by a stream in a lush green forest. The scene is captured from a low angle, looking up at the person and the surrounding foliage. The lighting is soft and natural, suggesting a morning or late afternoon setting. The person is wearing a plaid shirt and khaki pants. The background is filled with dense green trees and foliage, creating a sense of being deep in nature.

細胞基因治療領域先行者

定制化研究

臨床生產

未滿足的醫療需求

20年+

經驗

200,000+

客戶，遍佈100多個國家和地區

3,000,000+

合成基因

自動化基因合成平臺

- 較人工合成效率提升一倍¹
- 從訂單到發貨全生命週期自動化

GenSmart™智能平臺

- 密碼子優化中篩選並驗證了超200個因素
- 多個研究領域引用超過1900次

高效質粒抽提平臺

- 確保100%插入序列準確性-AAV ITR & Poly A
- 支持各級別和規模²

GenTitan™平臺

- 引物庫——單張晶片最多可合成800萬條引物
- 基因片段——承接率高，價格低

支持CRISPR基因組藥物開發*

100+批
GMP產品

20+次
審計成功通過

30個
IND項目

6個
IND批件

服務



CRISPR sgRNA合成

- GMP級
- 毫克到克級
- 400批/年

HDR敲入範本

- GMP級
- 毫克到克級
- 100批/年

Cas核酸酶

- GMP級
- Cas9, Cas12a, Cas13a

CRISPR/Cas質粒

- 超過20,000條
lentiCRISPRv2質粒

CRISPR篩選文庫

- GeCKO文庫, 用於基因組
敲除
- CRISPR協同激活介質 (SAM)

CRISPR細胞系

- 從設計到表徵

廠房



- ~421,000平方英尺
- 17條生產線



交付週期快

- 高品質定制化質粒
- GMP Pro: 3周內交付, 較行業平均水準快約4-5周
- GMP: 8周內交付, 較行業平均水準快約3-4個月



技術優勢

- 7項專利¹
- LVV應用: 自主開發的骨架和輔助質粒, 已通過FDA DMF備案
- AAV應用: 自主開發的AAV系統和E. coli菌株
- 自主開發的線性DNA生產工藝



觸及全球客戶¹

- 38個NMPA、FDA、PMDA和MFDS IND批件
- 7個FDA IND批件, 2023年幫助美國客戶取得超4個IND批件
- GMP廠房通過印尼FDA批准前檢查 (PAI)

全球CGT GMP產能

- 先進的質粒廠房 (220,000平方英尺)
- 16條GMPPro™和GMP治理生產線
- 一次性和不銹鋼技術, 5L-500L
- 獨立的專用功能區, 生產區採用單向流設計和全封閉系統
- 符合cGMP、ICH、FDA和EMA指引



Piscataway, New Jersey

質粒工藝開發實驗室 (已投產)

- 1L-10L質粒生產



East Hanover, New Jersey
2024 Q3

綜合質粒廠房 (建設中)

- GMPPro™ 1L-10L質粒生產
- 30-300L GMP質粒生產



Zhenjiang, China

綜合質粒廠房 (已投產)

- GMPPro™和GMP質粒生產
- 從臨床前到臨床和商業化GMP生產
- 不銹鋼和一次性發酵系統10L-500L

Cilta-cel: 臨床療效有望成為同類最佳

1線

~16萬患者^{1,2}

CARTITUDE-5 (不計劃骨髓移植的一線MM患者) 預計2024年上半年完成入組

CARTITUDE-6 (符合骨髓移植條件的一線MM患者) 2023年下半年開始入組

2~4線

~8萬患者^{1,3}

CARTITUDE-4: Cilta-cel vs 標準治療

- 12個月無進展生存率: 76% vs 49%
- MM最佳HR (0.26) vs 標準治療

有望成為來那度胺難治性多發性骨髓瘤患者首次復發後的標準治療

預計2024年美國和歐洲獲批用於2-4線RRMM患者

4線

~2.2萬患者¹

CARTITUDE-1:

- 總緩解率98%, 嚴格意義的完全緩解率83%
- 中位無進展生存期34.9個月, 3年隨訪中位總生存期尚未達到

BCMA CAR-T對既往接受過多重治療的RRMM患者具有突出療效

2022年在美國、歐洲和日本末線獲批

CARVYKTI[®] 商業化及生產能力



176%

2023年三季度銷售同比增長

2024年
4月5日

sBLA PDUFA目標日期

\$5B+

潛在銷售峰值

最先進的CARVYKTI[®]生產設施

- 位於比利時根特的Obelisc設施獲得比利時聯邦藥品和保健產品局簽發的臨床供應生產許可證
- 試驗用藥品申報資料等待地方監管機構的批准
- 預期2024年1月在根特生產臨床用西達基奧侖賽，2024年下半年生產商業用西達基奧侖賽



強生內部慢病毒設施*

- 位於瑞士的J&J設施現在內部生產慢病毒
- 現在所有商業化慢病毒均在內部生產，可以自給自足
- 預計美國和荷蘭的J&J設施將分別於2024年和2025年提供更多的慢病毒供應

諾華擔任臨床供應CMO

- 2023年第二季度與諾華簽署CMO協議
- 有望在2024年上半年生產出臨床試驗藥物

*所有慢病毒設施均歸強生所有。



從DNA到合成生物學

賦能合成生物學研發

全產業鏈研發實力

合成生物產品

大健康

- 醫療設備
- 藥用原料
- 先進療法

消費品

- 紡織品
- 化妝品
- 寵物食物
- 日用品

食品飲料

- 肉、乳製品、營養品、調味料、添加劑、甜味劑、酒精
- 飲料

農業

- 新型作物
- 害蟲防治系統
- 動物飼料

研究

- 生物材料

工業化學品

- 材料和化學品
- 酶
- 生物燃料



蛋白工程

- 先進的基因編輯技術- CRISPR/Cas 9可同時編輯多個基因
- AI賦能的生物信息平臺——自主研發的密碼子優化技術

工業表達系統

- 六大表達平臺
- 持續優化細胞或微生物的遺傳和調控過程

強大的商業化能力

- 自動化生產線
- ISO22000/FSSC22000、KOSHER認證、FAMI-QS等多項認證
- 產品應用於各種行業

01

生命科學

- 超100億美元潛在市場
- 20年持續業務增長
- 提供生命科學創新服務和產品，與全球生命科學研究界共同成長

02

合成生物學 酶製劑

- 酶製劑業務20%+潛在增長率
- 綜合研發生產平臺推動合成生物學產品突破

03

生物藥 CDMO

- 為CGT行業提供優質的質粒和病毒
- 美國質粒新產房投產將助力全球產能擴張
- 豐富的抗體和CGT CDMO經驗

04

細胞治療

- CARVYKTI[®]年銷售峰值有望超過50億美元
- 豐富的研發管線
- 外部合作提升全球實力

HK. 1548

金斯瑞生物科技

用 生 物 技 術 使 人 與 自 然 更 健 康

感謝

詳情請訪問：<https://www.genscript.com/>

傳奇生物 公司演示文稿

2024年1月



LEGEND
BIOTECH

本报告仅供投资者参考之用，不用于产品宣传。

免責聲明

本演示文稿由傳奇生物科技股份有限公司（「傳奇生物」或「公司」）編寫，僅用於提供信息，並不包含與公司相關的所有信息。

本演示文稿中討論的在研藥物的安全性和有效性和/或適應症尚未確定，但相關衛生管理部門既往簽發的上市許可中明確規定的除外。此外，對於在研藥物和/或適應症，公司不能保證獲得衛生管理部門的批准，也不能保證該等藥物和/或適應症將在任何國家上市。

本演示文稿中包含的某些信息以及在本次演示過程中的口頭陳述涉及或基於從第三方來源獲得的研究、出版物、調研和其他資料以及傳奇生物的內部估計和研究。傳奇生物認為，截至本演示文稿發佈之日，這些第三方來源的信息是可靠的，但傳奇生物並未對從第三方來源獲得的任何信息的充分性、公平性、準確性或完整性進行獨立驗證，也不對此作出任何陳述。傳奇生物相信其內部研究是可靠的，但該等研究未經任何獨立來源驗證。

本演示文稿中關於未來預期、計劃和前景的陳述，以及關於非歷史事實事項的任何其他陳述，均構成1995年《私人證券訴訟改革法案》所指的「前瞻性陳述」。

這些陳述包括但不限於與傳奇生物的戰略和目標有關的陳述；與CARVYKTI®有關的陳述，包括傳奇生物對CARVYKTI®的期望及對CARVYKTI®的生產期望；與CARVYKTI®註冊申報資料有關的陳述，向FDA、EMA和其他監管機構遞交該等申報資料的進展；臨床試驗的預期結果和時間安排；傳奇生物對LB2102及其潛在優勢的期望；傳奇生物完成與諾華的許可交易的能力以及交易的潛在優勢；傳奇生物對推進管線和產品組合的期望；以及傳奇生物候選產品的潛在優勢。「預期」、「相信」、「繼續」、「可能」、「估計」、「期望」、「打算」、「可以」、「計劃」、「潛在」、「預測」、「預計」、「應該」、「目標」、「將」、「會」和類似表達旨在識別前瞻性陳述，但並非所有前瞻性陳述都包含這些識別詞。由於各種重要因素，實際結果可能與此類前瞻性陳述所指的結果存在重大差異。傳奇生物的期望可能會受到（其中包括）以下因素的影響：新藥開發所涉及的不確定性；意外的臨床試驗結果，包括對現有臨床資料或意外的新臨床資料進行額外分析的結果；意外的監管行動或延誤，包括要求提供額外的安全性和/或有效性資料或資料分析，或一般的政府監管；由於我們的第三方合作夥伴採取的行動或未能採取行動而導致的意外延誤；由於傳奇生物的專利或其他專有知識產權保護受到挑戰而產生的不確定性，包括美國訴訟過程中涉及的不確定性；一般競爭；政府、行業和一般產品定價及其他政治壓力；COVID-19疫情的持續時間和嚴重程度，以及為應對不斷變化的形勢而採取的政府和監管措施；以及傳奇生物於2023年3月30日向美國證券交易委員會提交的20-F表格年度報告的「風險因素」部分及傳奇生物向美國證券交易委員會提交的其他材料所討論的其他因素。

如果以上一項或多項風險或不確定性成為現實，或者如果基本假設被證明不正確，則實際結果可能與本演示文稿中所述的預期、相信、估計或期望的結果存在重大差異。本演示文稿中包含的任何前瞻性陳述僅代表截至本演示文稿發佈之日的情况。傳奇生物明確聲明，無論是由於新信息、未來事件還是其他原因，均不承擔更新任何前瞻性陳述的義務。

傳奇生物亮點

9 年前成立

最早針對BCMA蛋白設計
CAR-T細胞的公司之一

1,800+

名員工
~ 300 名研發人員

1

個上市產品：
CARVYKTI®
(西達基奧命賽)^{1,2}

8

項管線項目涵蓋：
▪ 惡性血液病
▪ 實體瘤

3

項核心技術：

- CAR-T, 包括通用型CAR
- CAR-NK
- $\gamma\delta$ -T³

6

家CARVYKTI®的全球生產廠：

- 美國1處生產廠
- 歐洲 (根特) 2處生產廠⁴
- 中國2處生產廠⁴
- 1處諾華生產廠 (CMO)

14億美元

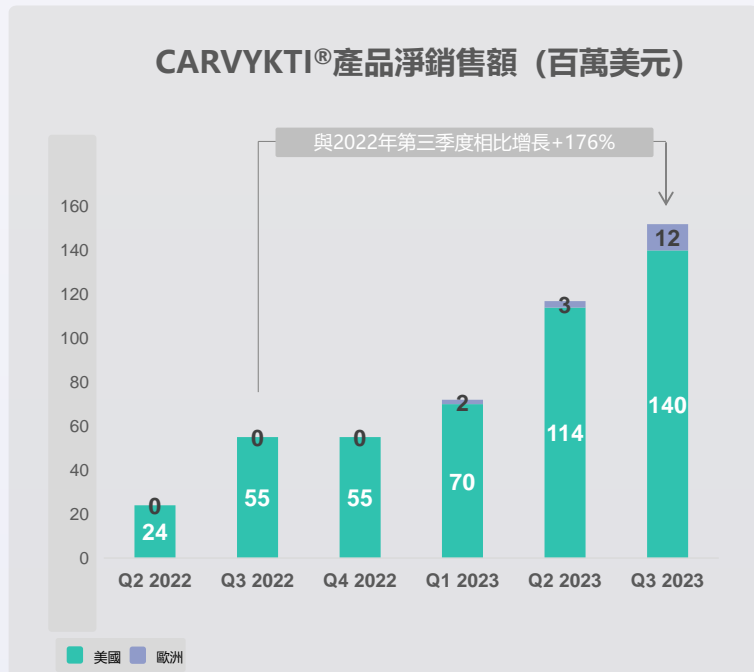
現金及現金等價物、定期存款及短期投資⁵

1.與J&J合作；2.請閱讀處方信息，瞭解完整的安全性信息：<https://www.janssenlabels.com/package-insert/product-monograph/prescribing-information/CARVYKTI-pi.pdf>;

3. $\gamma\delta$ T細胞；4.歐洲和中國的生產廠正在施工中；5.截止2023年9月30日

CARVYKI® 使用量持續增長

持續的市場滲透、地域擴張和早線治療人群是重要的增長動力和機遇



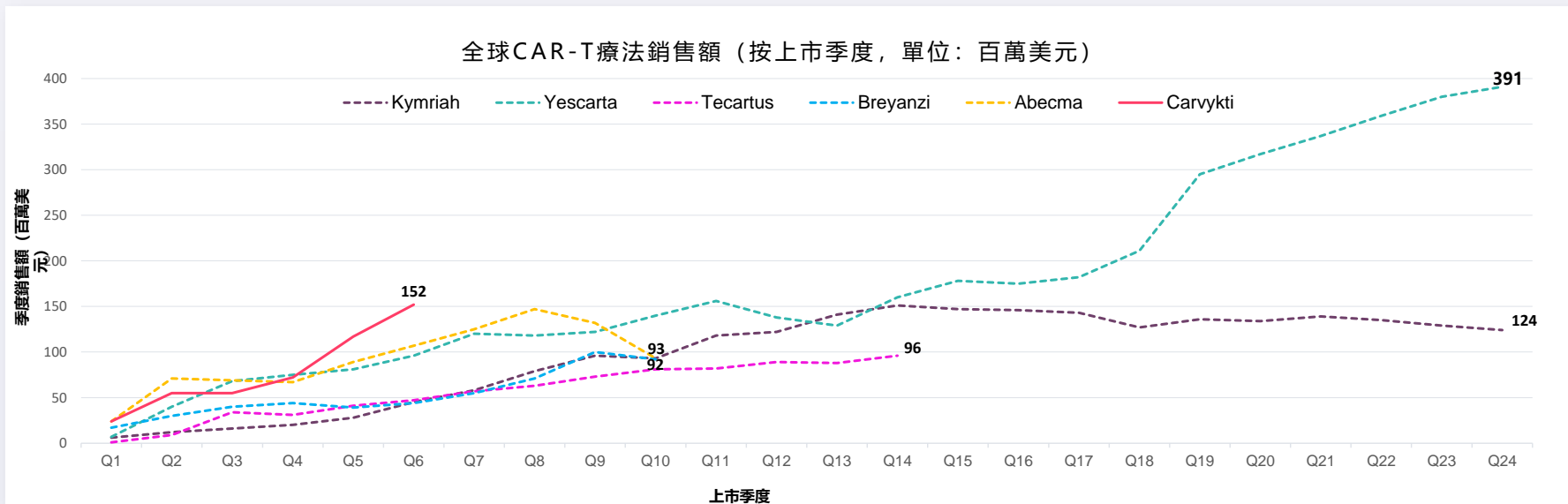
	同比增長	2023年第三季度相比2023年第二季度的增長
美國	155%	23%
歐洲	不適用	300%
全球	176%	30%

- 美國季度環比增長23%，主要由以下因素推動：
 - 成功上市執行
 - 市場份額進一步擴大
 - 產能提升
 - 啟動的美國治療研究中心增至64家
- 由於在德國上市，歐洲季度環比增長300%

CAR-T上市的新標準

CARVYKTI[®] - 行業領先的早期上市表現

前六個季度的業績優於歷史上的CAR-T上市業績



資料來源：各公司的公開材料。

本报告仅供投资者参考之用，不用于产品宣传。

細胞療法的先驅和領導者

全面整合的全球細胞療法領導者



市場領先的多發性骨髓瘤 (MM) CAR-T療法

- 美國FDA (PDUFA目標行動日期: 2024年4月5日) 和EMA分別接受了支持標籤擴展的補充生物製品許可申請和II類變更
- 首項3期隨機研究支持西達基奧侖賽的申請, 最早可用於2線治療



令人信服的MM項目和創新管線

- 西達基奧侖賽在各項臨床試驗中始終表現出深入且持久的應答, 且安全性特徵可控
- 去風險的3期項目提供了釋放早線治療MM適應症價值的機會
- 針對血液病和實體瘤適應症的其他前期/早期臨床項目



通過與J&J*的全球合作開發的生產專業技術



- 西達基奧侖賽開發合作將傳奇在細胞療法領域的領先地位與J&J*在全球藥物開發領域的專業技術相結合
- 擴大在美國和中國的產能, 並在歐洲建立大型生產設施



整合細胞療法平臺

- 內部抗體生成和CAR-T特定功能篩查技術
- 與中國、美國和全球的KOL合作, 進行早期臨床概念驗證
- 自體和同種異體平臺實現了可持續增長和可擴展性, 以滿足未來的商業需求
- 強大的知識產權地位

KOL: 關鍵意見領袖

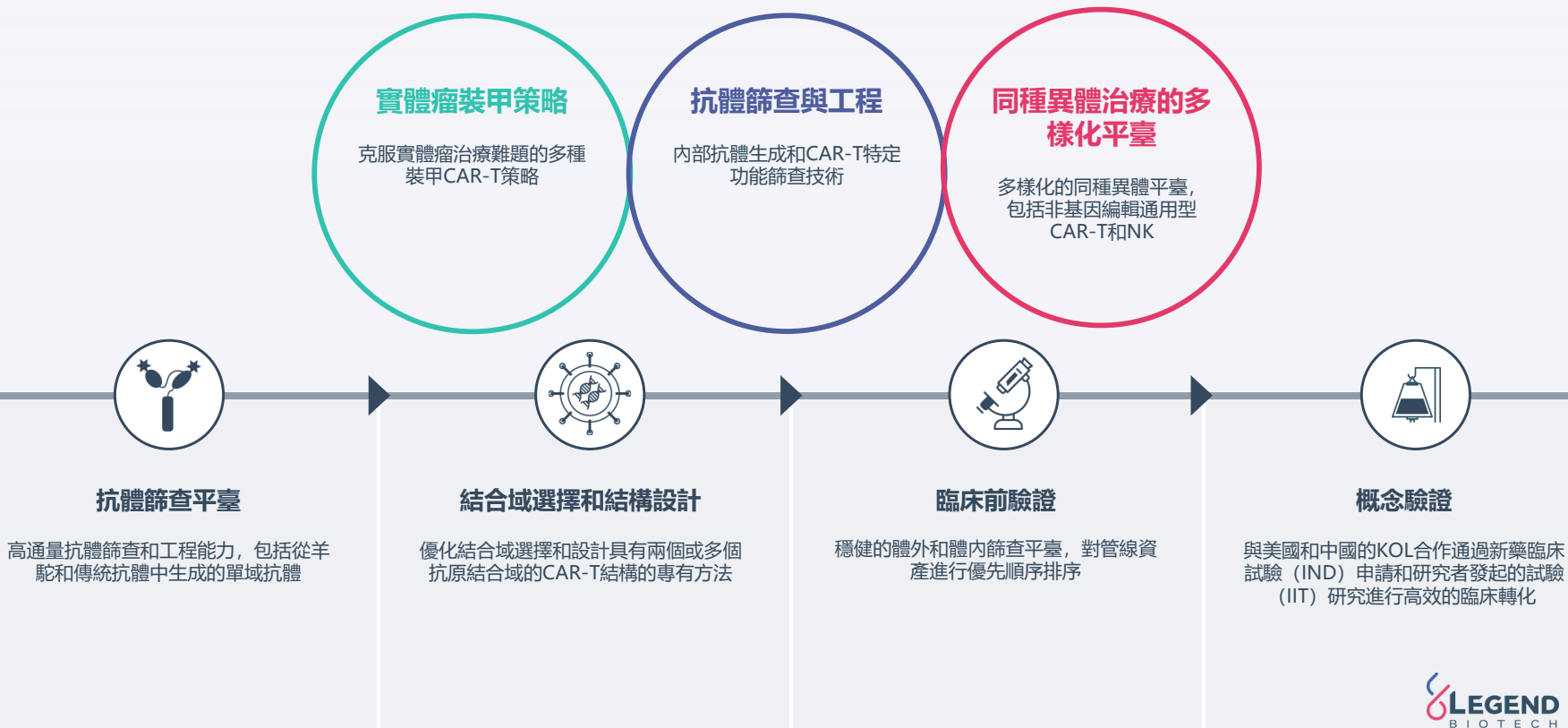
*協定的法律實體為楊森生物科技公司; 2017年12月建立合作

本報告僅供投資者參考之用, 不用于產品宣傳。



我們的差異化研發方法

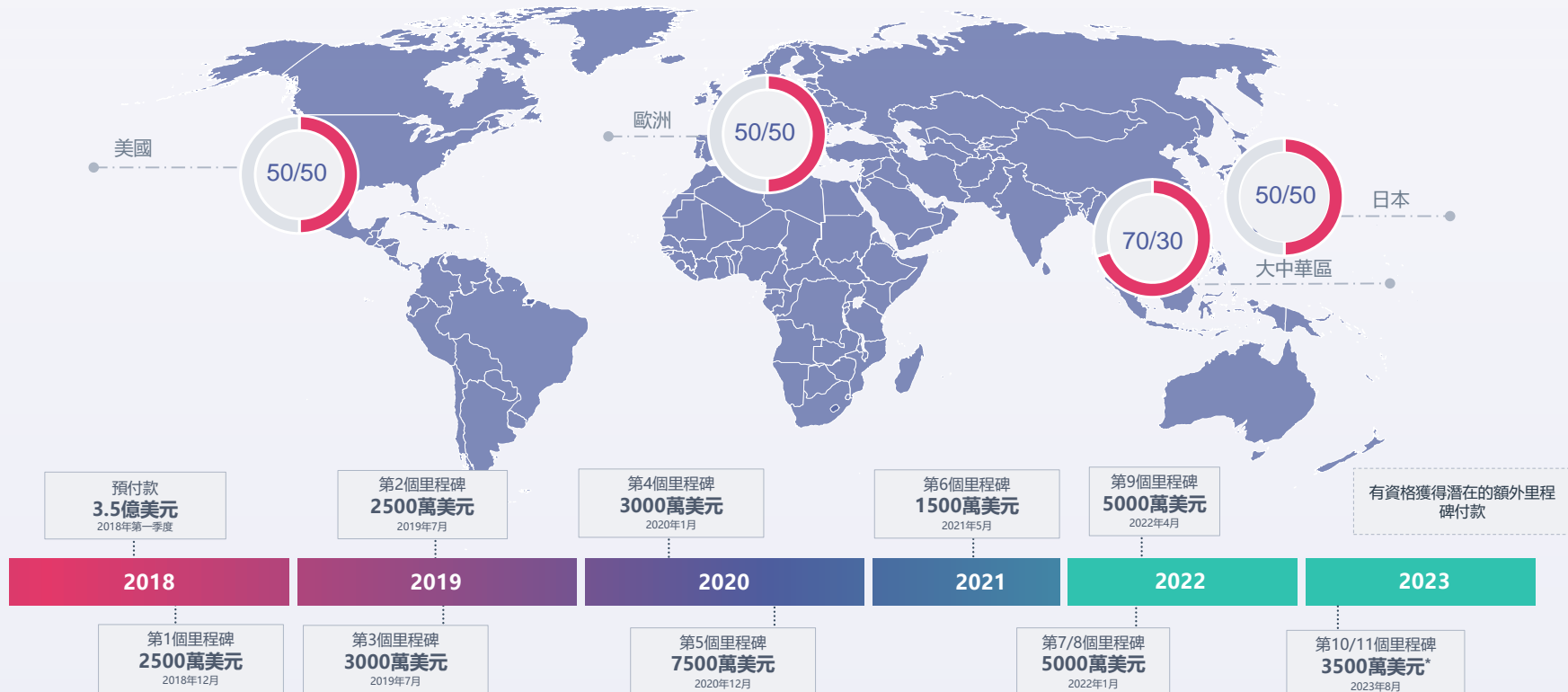
潛在的同類最佳專有技術平臺和端到端能力



本報告僅供投資者參考之用，不用于產品宣傳。

傳奇與強生全球合作

開發和商業化西達基奧侖賽的全球合作與授權合約



*2023年8月3日，根據傳奇生物與楊森簽訂的許可與合作協定（楊森協定），由於EMA接受CARVYKT1® II類變更申請，傳奇生物收到1500萬美元的付款。2023年9月，根據楊森協定，由於FDA接受補充生物製品許可申請，傳奇生物收到2000萬美元的里程碑付款。

本報告僅供投資者參考之用，不用于產品宣傳。

全球生產足跡

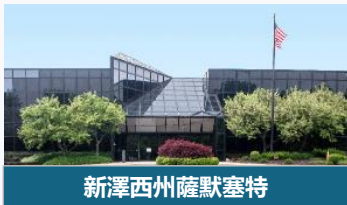
美國設施



新澤西州拉裡坦

CARVYKTI®在美國/歐洲/日本/世界其他地區的上市/商業生產廠

✓ 按照GMP運營



新澤西州薩默塞特

美國/歐洲/日本傳奇管線項目的臨床供應生產廠

歐洲設施



比利時根特

CARVYKTI®的未來商業生產廠

■ 施工中



比利時根特

CARVYKTI®的未來商業生產廠

■ 計劃於2024年1月投入臨床生產，預計於2024年下半年投入商業生產

中國設施



南京

傳奇管線項目的中國臨床供應生產廠和CARVYKTI®的中國潛在上市生產廠

✓ 按照GMP運營



南京75英畝

CARVYKTI®的潛在未來商業生產廠

■ 施工中

E樓

擴大我們的產能

考慮到改善整體供應的獨特挑戰，將細胞療法推向市場

最先進的CARVYKTI®生產設施

- 位於比利時根特的Obelisc設施獲得比利時聯邦藥品和保健產品局簽發的臨床供應生產許可證
- 試驗用藥品申報資料等待地方監管機構的批准
- 預期2024年1月在根特生產臨床用西達基奧侖賽，2024年下半年生產商業用西達基奧侖賽



強生內部慢病毒設施*

- 位於瑞士的J&J設施現在內部生產慢病毒
- 現在所有商業化慢病毒均在內部生產，可以自給自足
- 預計美國和荷蘭的J&J設施將分別於2024年和2025年提供更多的慢病毒供應

諾華擔任臨床供應CMO

- 2023年第二季度與諾華簽署CMO協定
- 有望在2024年上半年生產出臨床試驗藥物

*所有慢病毒設施都歸強生所有。

與諾華就靶向DLL3的CAR-T療法達成對外授權合約

- 傳奇於2023年11月13日宣佈與諾華（Novartis）達成一項全球獨家授權合約，以推進某些靶向DLL3的CAR-T療法，包括治療小細胞肺癌的試驗用療法LB2102。
- 傳奇於2024年1月3日宣佈完成許可交易。

預付款

1億美元

合格里程碑付款

達

10.1億美元

加

分級淨銷售額特許權
使用費

潛在應用

諾華的T-Charge™平臺

用於生產

DLL3開發和費用

- 傳奇將在美國開展LB2102的1期研究
- 諾華將負責許可產品的所有其他開發工作

臨床前

非小細胞肺癌
(GPC3)
自體

結直腸癌
(GCC)
自體

I 期

小細胞肺癌^{†S}
(DLL3)
自體
NCT05680922

胃癌、食管癌&胰腺
癌[†]
(CLAUDIN 18.2)
自體
NCT05539430

多發性骨腫瘤[†]
(BCMA)
異體 - CAR- $\gamma\delta$ T
NCT05376345

復發或難治性多發性
骨腫瘤(BCMA)
LEGEND-2[†]
自體
NCT03090659

多發性骨腫瘤[†]
(BCMA)
異體 - CAR-NK
NCT05498545

肝細胞癌[†]
(GPC3)
自體
NCT05352542

非霍奇金淋巴瘤[†]/急
性淋巴瘤白血病[†]
(CD19 X CD20 X
CD22)[†]
自體
NCT05318963
NCT05292898

II 期

復發或難治性多發性
骨腫瘤(BCMA)*
CARTIFAN-1
自體
NCT03758417

復發或難治性多發性
骨腫瘤(BCMA)*
CARTITUDE-1
自體
NCT03548207

多發性骨腫瘤
(BCMA)*
CARTITUDE-2
自體
NCT04133636

III 期

復發或難治性多發性
骨腫瘤(BCMA)*
1-3 線既往治療
CARTITUDE-4
自體
NCT04181827

新診斷多發性骨腫瘤
(BCMA)*
未計劃移植1線
CARTITUDE-5
自體
NCT04923893

新診斷多發性骨腫瘤
(BCMA)*
符合移植條件1線
CARTITUDE-6
自體
NCT05257083

*與強生旗下楊森製藥公司合作開發；[†]I期II期臨床研究在中國開展；[†]IND申請已獲美國FDA批准；[‡]基於與諾華製藥股份公司簽訂的獨家授權合約尚未確定研究藥物和/或研究用途的安全性和有效性。無法保證研究藥物在任何國家獲得監管部門批准或是成功將其商業化。此外，一些項目仍然是保密的，某些候選藥物可能不包含在此列表中。

ALL, 急性淋巴瘤白血病; BCMA, B細胞成熟抗原; DLL3, delta-like ligand 3; GPC3, 磷脂酰肌醇蛋白聚糖3; GCC, 烏苷醣環化酶C; HCC, 肝細胞癌; IIT, 研究者發起的試驗; MM, 多發性骨腫瘤; ND, 新診斷; NHL, 非霍奇金淋巴瘤; NSCLC, 非小細胞肺癌; RRMM, 復發或難治性多發性骨腫瘤; SCLC, 小細胞肺癌。

前景：2024年及以後

近期目標

- 繼續提高產能和效率
- 開始在根特設施生產
- 在2024年上半年完成CARTITUDE-5入組
- 繼續進行CARTITUDE-6入組
- 推進早期管線項目
- 如果獲得監管機構批准，根據CARTITUDE-4上市來那度胺難治性1至3線既往治療的適應症。PDUFA的目標行動日期為2024年4月5日。CHMP意見，預期2024年第一季度

長期增長策略

- 將CARVYKTI®用於早線治療；提高在美國的滲透率並拓展全球市場
- 關注血液學/腫瘤學領域尚未滿足的醫療需求
- 開發具有變革潛力的療法
- 通過降低成本和可擴展生產，提高可及性
- 利用外部合作，打造全球強勢企業