



附录：临床试验

2024年第二季度业绩更新

2024年8月7日

披露声明

本演示文稿中及对其口头介绍的某些陈述（在本演示文稿日期可独立验证的事实陈述除外）可能包含前瞻性声明。此类前瞻性陈述的示例包括有关即将到来的监管审批日期；关于百济神州的研究、药物发现、临床前和早期临床项目和计划的声明。由于各种重要因素的影响，实际结果可能与前瞻性声明有重大差异。这些因素包括了以下事项的风险：百济神州证明其候选药物功效和安全性的能力；候选药物的临床结果可能不支持进一步开发或上市审批；药政部门的行动可能会影响到临床试验的启动、时间安排和进展以及药物上市审批；百济神州的上市药物及候选药物（如能获批）获得商业成功的能力；百济神州获得和维护对其药物和技术的知识产权保护的能力；百济神州依赖第三方进行药物开发、生产、商业化和其他服务的情况；百济神州取得监管审批和商业化医药产品的有限经验，及其获得进一步的营运资金以完成候选药物开发和实现并保持盈利的能力；百济神州在最近向美国证券交易委员会（SEC）递交的定期报告中的“风险因素”章节里更全面讨论的各类风险；以及百济神州向SEC期后呈报中关于潜在风险、不确定性以及其他重要因素的讨论。本演示文稿中的所有信息仅及于演示文稿发表之日，除非法律要求，百济神州并无责任更新该等信息。



产品管线概况

三大治疗领域：

血液肿瘤

实体瘤

炎症和免疫治疗

140+项

百济神州自主开展的
临床研究

35+个

临床和商业化阶段药物

24,000+
例

临床试验全球入组患者*

70+个

百悦泽® (泽布替尼)
获批的全球市场

*包括研究者发起的临床试验

百济神州：2024下半年至2025年即将发生的主要药政催化事项

潜在获批事项

2024年下半年

第三季度

- 百悦泽® - 306 1L ESCC 美国*
- 百悦泽® - 302 2L ESCC 巴西
- 百悦泽® - 303 2L NSCLC 巴西

第四季度

- 百悦泽® - 302/304/305 WM 和 CLL/SLL 日本
- 百悦泽® - 新增额外约16项全球审批
- 百悦泽® - 305 1L GC 美国
- 百悦泽® - 315 新辅助/辅助治疗NSCLC 中国
- 百悦泽® - 306 1L ESCC 澳大利亚

2025年上半年

- 百悦泽® - R/R MCL 英国
- 百悦泽® - 114 片剂新剂型 美国、欧盟
- 百悦泽® - 新增额外约10项全球获批
- 百悦泽® - 302 2L ESCC 每两周一次给药 美国
- 百悦泽® - 302 2L ESCC 日本
- 百悦泽® - 305 1L GC 欧盟、澳大利亚
- 百悦泽® - 306 1L ESCC 欧盟、日本
- 百悦泽® - 新增额外4项全球获批

2025年下半年

- 百悦泽® - R/R FL and CLL 巴西
- 百悦泽® - 新增额外约10项全球获批
- 百悦泽® - 309 1L NPC 欧盟、澳大利亚
- 百悦泽® - 312 1L ES-SCLC 欧盟
- 百悦泽® - 315 新辅助/辅助治疗NSCLC 欧盟
- 百悦泽® - 新增额外约13项全球获批
- Zanidatamab - 203 2L BTC 中国

*由于临床研究中心核查的时间推迟，原定2024年7月的PDUFA目标时间被延迟
请参阅术语表缩写

百济神州：2024年第一季度更新后项目进展

新进入1/1b期研究	新进入2期研究	新进入关键试验	新递交申请	获批
<p>BGB-C354 (B7H3 ADC)</p> <p>BGB-45035 (IRAK4 CDAC)</p> <p>BGB-R046 (前体药物IL-15)</p> <p>BGB-24714 (SMAC) 联合化疗扩展</p>	<p>BGB-LBL-007 (LAG3) MSS CRC</p>		<p>Zanidatamab 203 (2L BTC): 中国</p> <p>替雷利珠单抗 (2L ESCC 每两周一次给药): 美国</p> <p>替雷利珠单抗 305 (1L GC): 瑞士</p> <p>替雷利珠单抗 306 (1L ESCC): 瑞士</p> <p>替雷利珠单抗 309 (1L NPC): 澳大利亚</p> <p>替雷利珠单抗额外4项申请</p> <p>Zanubrutinib 212 (R/R FL): 巴西</p>	<p>替雷利珠单抗303/304/307 (1L&2L NSCLC): 欧盟、澳大利亚</p> <p>替雷利珠单抗305 (1L GC): 中国</p> <p>替雷利珠单抗302 (2L ESCC): 澳大利亚、瑞士</p> <p>泽布替尼212 (R/R FL): 中国</p> <p>替雷利珠单抗312 (1L ES-SCLC): 中国</p>

请参阅术语表缩写

创新实体瘤新分子实体早期产品管线

在重点肿瘤类型中布局分子类型多样且差异化的分子

肺



泛KRAS抑制剂

MTA 协同
PRMT5抑制剂

EGFR CDAC

CEA ADC

B7H3 ADC*

EGFR x MET三抗

乳腺/妇科



CDK4i*

CDK2i*

新一代
BCL2抑制剂*

B7H4 ADC*

Claudin6 x CD3

消化道



泛KRAS抑制剂

FGFR2b ADC

CEA ADC

GPC3 x 4-1BB

泛肿瘤



SMAC模拟物*

DGK ζ 抑制剂*

HPK1抑制剂*

CCR8*

IL-15前体药物*

MUC1 x CD16A

小分子

蛋白降解剂

双/三特异性抗体

单克隆抗体

抗体偶联药物

细胞因子疗法

百济神州拥有 CDK2 (与昂胜医药合作) 和B7H4 ADC (与映恩生物合作) 的全球权利

*已进入临床阶段

百济神州：通过创新性新分子实体在实体瘤领域建立领先地位

	临床前		1期		2期		3期	
乳腺癌/妇科癌症	BGB-B455 Claudin6xCD3 妇科（其他实体瘤）		BGB-43395 · CDK4 乳腺癌（其他实体瘤）					
			BGB-C9074 B7H4-ADC 乳腺癌（其他实体瘤）	BG-68501 CDK2 抑制剂 乳腺癌（其他实体瘤）				
消化道癌	BG-C137 FGFR2b ADC 消化道癌	BG-C477 CEA ADC 消化道癌和肺癌			BGB-LBL-007 LAG-3 MSS-CRC	BGB-LBL-007 LAG-3 1L ESCC	泽尼达妥单抗 HER2 1L HER2+ GEA	
	BGB-B2033 GPC3x4-1BB 实体瘤	BG-53038 泛KRAS 消化道癌和肺癌			泽尼达妥单抗 HER2 2L+ 胆道癌			
肺癌	BG-60366 EGFR-CDAC 二代 肺癌	BG-T187 EGFRxMET 肺癌和消化道癌	欧司珀利单抗 TIGIT (百泽安®联合给药剂量探索)		伞形研究 1L NSCLC	伞形研究 2L+ NSCLC	欧司珀利单抗 TIGIT 1L NSCLC (PDL1高表达)	Tarlatamab DLL3xCD3 2L SCLC (仅中国)
	BGB-B3227 MUC1xCD16A 肺癌和消化道癌	BGB-58067 MTA协同 PRMT5 肺癌和HNSCC	BGB-C354 B7H3 ADC 肺癌和HNSCC		伞形研究 新辅助治疗 NSCLC	Tarlatamab DLL3xCD3 3L+ SCLC (仅中国)	Tarlatamab DLL3xCD3 LS-SCLC (仅中国)	Tarlatamab DLL3xCD3 1L ES-SCLC (仅中国)
泛肿瘤/其他			BGB-R046 IL-15前体药物 实体瘤					
			BGB-A3055 CCR8 实体瘤	BGB-24714 SMAC 实体瘤	BGB-26808 HPK1 二代 实体瘤	BGB-A445 OX40 黑色素瘤、UC		
			BGB-15025 HPK1 实体瘤	Xaluritamig STEAP1x CD3 mCRPC (仅中国)	BGB-30813 DGKζ 实体瘤	伞形研究 1L HNSCC		

请参阅术语表缩写

百济神州：运用生命周期管理在实体瘤领域建立领先地位

	1期	2期	3期	已获批		
乳腺癌/妇科癌症			帕米帕利 PARP抑制剂 2L+ MTx OC	帕米帕利 PARP抑制剂 2L+ 胚系BRCA突变 OC	百拓维® (戈舍瑞林) 乳腺癌、前列腺癌	
消化道癌			替雷利珠单抗 PD-1 局部ESCC	替雷利珠单抗 PD-1 1L HCC	替雷利珠单抗 PD-1 2L ESCC	替雷利珠单抗 PD-1 1L GC
				替雷利珠单抗 PD-1 1L ESCC	替雷利珠单抗 PD-1 1L NPC	替雷利珠单抗 PD-1 2L/3L+HCC
肺癌			替雷利珠单抗 PD-1 新辅助/辅助NSCLC	替雷利珠单抗 PD-1 1L 非鳞状NSCLC	替雷利珠单抗 PD-1 1L 鳞状NSCLC	替雷利珠单抗 PD-1 2/3L NSCLC
				替雷利珠单抗 PD-1 1L ES-SCLC		
泛肿瘤/其他	替雷利珠单抗 PD-1 皮下给药		替雷利珠单抗 PD-1 1L UBC	替雷利珠单抗 PD-1 2L UC	替雷利珠单抗 PD-1 MSI-H/dMMR实体瘤	

百济神州：血液肿瘤 / 炎症和免疫治疗产品组合市场领导者—— 创新性新分子实体

	1期		2期		3期
AML/MDS、MM、 血液肿瘤-其他	Sonrotoclax BCL2抑制剂 AML/MDS	Sonrotoclax BCL2抑制剂 多发性骨髓瘤伴 t (11;14)			
B细胞	BGB-21447 新一代BCL2抑制剂 B细胞恶性肿瘤	Sonrotoclax BCL2抑制剂 单药和与泽布替尼联合 用药 (全球)	BGB-16673 BTK CDAC R/R MCL和R/R CLL	Sonrotoclax BCL2抑制剂 R/R MCL	Sonrotoclax BCL2抑制剂 与泽布替尼联合用药治 疗TN CLL
	Sonrotoclax BCL2抑制剂 B细胞恶性肿瘤 (中国)	BGB-16673 BTK CDAC B细胞恶性肿瘤 (全球)	Sonrotoclax BCL2抑制剂 CLL/SLL (中国)	Sonrotoclax BCL2抑制剂 R/R WM	
	BGB-16673 BTK CDAC B细胞恶性肿瘤 (中国)				
炎症和免疫治疗	BGB-45035 IRAK4 CDAC				

百济神州：运用生命周期管理在血液肿瘤/炎症和免疫治疗中建立领先地位

	1期	2期		3期		已获批		
AML/MDS、MM、血液肿瘤-其他		倍利妥® CD3/CD19 BiTE 儿童R/R BP-ALL		替雷利珠单抗 PD-1 R/R cHL (中国)		替雷利珠单抗 PD-1 R/R cHL		
B细胞	泽布替尼 BTK抑制剂 R/R DLBCL与来那度胺 联合用药	泽布替尼 BTK抑制剂 既往接受BTK抑制剂治疗 伊布替尼/阿可替尼不耐受	泽布替尼 BTK抑制剂 R/R CLL/SLL, WM, MCL (日本)	泽布替尼 BTK抑制剂 TN MCL	泽布替尼 BTK抑制剂 R/R MZL, R/R FL	泽布替尼 BTK抑制剂 TN CLL/SLL	泽布替尼 BTK抑制剂 R/R CLL/SLL	
		泽布替尼 BTK抑制剂 R/R B细胞淋巴瘤	泽布替尼 BTK抑制剂 CD98B R/R DLBCL	泽布替尼 BTK抑制剂 TN CLL与维奈克拉联合 用药		泽布替尼 BTK抑制剂 R/R MCL	泽布替尼 BTK抑制剂 R/R MZL	
						泽布替尼 BTK抑制剂 R/R FL	泽布替尼 BTK抑制剂 TN WM	
炎症和免疫治疗		泽布替尼 BTK抑制剂 狼疮性肾炎		泽布替尼 BTK抑制剂 原发性膜性肾病				



临床试验详情

- 百悦泽® (泽布替尼)
- **Sonrotoclax**
- **BGB-16673 BTK CDAC**
- 百泽安® (替雷利珠单抗)
- 其他实体瘤药物

百悦泽®

血液肿瘤产品组合中的核心资产

试验	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	主要终点
BGB-3111-111	1期	NCT04172246	B细胞恶性肿瘤	55		TEAE 和 ORR	进行中(日本)
BGB-3111-215	2期	NCT04116437	既往接受过BTK抑制剂治疗— —伊布替尼/阿可替尼不耐受	97		TEAE	入组中
BGB-3111-218	2期	NCT05068440	CD79b R/R DLBCL	66		ORR	入组中
BGB-3111-306	3期	NCT04002297	TN MCL	510	利妥昔单抗	PFS	进行中
BGB-3111-308	3期	NCT05100862	R/R MZL和FL	788	利妥昔单抗 / 奥妥珠单抗	PFS	入组中
BGB-3111-LTE1	3期	NCT04170283	B细胞恶性肿瘤, 长期扩展研究	1323		TEAE	入组中
BGB-3111-206	2期	NCT03206970	R/R MCL	86		ORR	已批准
BGB-3111-212	2期	NCT03332017	R/R NHL – FL	217	奥妥珠单抗	ORR	已批准
BGB-3111-214	2期	NCT03846427	R/R MZL	68		ORR	已批准
BGB-3111-302	3期	NCT03053440	TN和R/R WM	229		CR/VGPR	已批准



请参阅术语表缩写

Sonrotoclax

具有差异化特征且有潜力成为同类最佳的BCL2抑制剂

试验	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-11417-101	1期	NCT04277637	B细胞恶性肿瘤	438	泽布替尼和奥妥珠单抗	TEAE、MTD	入组中
BGB-11417-102	1期	NCT04883957	B细胞恶性肿瘤	64		TEAE、MTD	进行中（中国）
BGB-11417-103	1期	NCT04771130	AML/MDS	265	阿扎胞苷	TEAE、CR、mOR	入组中
BGB-11417-105	1期	NCT04973605	携带t(11;14)的R/R MM	181	地塞米松和卡非佐米	TEAE、ORR、VGPR、CR	入组中
BGB-11417-201	2期	NCT05471843	既往接受过BTK抑制剂治疗的MCL	122		TEAE、ORR	进行中
BGB-11417-202	2期	NCT05479994	既往接受过BTK抑制剂治疗的CLL/SLL	97		ORR	入组中
BGB-11417-203	2期	NCT05952037	R/R WM	85	泽布替尼	MRR	入组中
BGB-11417-301	3期	NCT06073821	TN CLL/SLL	640	泽布替尼	PFS	入组中

BGB-16673 BTK CDAC

潜在同类首创BTK降解剂

试验	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-16673-101	1/2期	NCT05006716	B细胞恶性肿瘤、R/R CLL和R/R MCL	466		TEAE	入组中
BGB-16673-102	1期	NCT05294731	R/R MCL	127		TEAE、RP2D和ORR	入组中

百泽安[®]

为全球患者带来积极影响

试验	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-A317-103	1期	NCT06091943	皮下给药	69		生物利用度和安全性	入组中
BGB-HNSCC-201	2期	NCT05909904	1L HNSCC	160	LAG3、TIM3	ORR	入组中
BGB-LC-201	2期	NCT05635708	1L NSCLC	319	LAG3、OX40、HPK1和化疗	ORR	入组中
BGB-LC-202	2期	NCT05577702	新辅助/辅助NSCLC	120	LAG3和化疗	MPR	入组中
BGB-A317-310	3期	NCT03967977	1L UBC	436	化疗	OS（意向性治疗）	入组中
BGB-A317-311	3期	NCT03957590	局部ESCC	366	化疗+放疗	PFS	实施阶段
BGB-A317-312	3期	NCT04005716	1L ES-SCLC	455	化疗	OS	总结阶段
BGB-A317-315	3期	NCT04379635	新辅助/辅助NSCLC	450	化疗	MPR和EFS	已申报
BGB-A317-203	2期	NCT03209973	R/R cHL	68		ORR	已获批*
BGB-A317-204	2期	NCT04004221	2L UC	110		ORR	已获批*



*已在中国获批；
请参阅术语表缩写



百泽安[®]

为全球患者带来积极影响

试验	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-A317-208	2期	NCT03419897	2L HCC	250		ORR	已获批*
BGB-A317-209	2期	NCT03736889	后线MSI-H或dMMR实体瘤	150		ORR	已获批*
BGB-A317-301	3期	NCT03412773	1L HCC	680		OS	已获批*
BGB-A317-302	3期	NCT03430843	2L ESCC	489		OS	已获批
BGB-A317-303	3期	NCT03358875	2/3L NSCLC	805		OS (PDL1+) 和OS	已获批
BGB-A317-304	3期	NCT03663205	1L 非鳞NSCLC	334	化疗	PFS	已获批
BGB-A317-305	3期	NCT03777657	1L GC	978	化疗	OS	已获批*
BGB-A317-306	3期	NCT03783442	1L ESCC	650	化疗	OS	已获批*
BGB-A317-307	3期	NCT03594747	1L 鳞状NSCLC	342	化疗	PFS	已获批
BGB-A317-309	3期	NCT03924986	1L NPC	263	化疗	PFS	已获批*



*已在中国获批;
请参阅术语表缩写

其他1期阶段实体瘤药物

试验	药物	作用机制	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-A317-30813-101	BGB-30813	DGKζ	1期	NCT05904496	实体瘤	81	百泽安®	TEAE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
BGB-A317-A3055-101	BGB-A3055	CCR8	1期	NCT05935098	实体瘤	89	百泽安®	TEAE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
BGB-C9074-101	BGB-C9074	B7H4 ADC	1期	NCT06233942	实体瘤	89	百泽安®	TEAE、SAE、DLT、MTD、RDFE、ORR和RP2D	剂量递增
BG-68501-101	BG-68501	CDK2抑制剂	1期	NCT06257264	实体瘤	108	氟维司群	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
BGB-24714-101	BGB-24714	SMAC	1期	NCT05381909	实体瘤	229	化疗	AE、TEAE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量扩展
BGB-C354-101	BGB-C354	B7H3 ADC	1期	NCT06422520	实体瘤	85	百泽安®	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增

其他1期阶段实体瘤药物

试验	药物	作用机制	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-43395-101	BGB-43395	CDK4抑制剂	1期	NCT06120283	实体瘤	225	氟维司群和来曲唑	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
BGB-43395-102	BGB-43395	CDK4抑制剂	1期	NCT06253195	实体瘤	78	氟维司群和来曲唑	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
BGB-900-105	BGB-A1217	TIGIT	1期	NCT04047862	实体瘤	476	百泽安®	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	实施阶段
BGB-A317-15025-101	BGB-15025	HPK1	1期	NCT04649385	实体瘤	169	百泽安®	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量扩展
BGB-A317-26808-101	BGB-26808	HPK1 2G	1期	NCT05981703	实体瘤	90	百泽安®	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增
AMG509 20180146	Xaluritamig	STEAP1xCD3	1期	NCT04221542	mCRPC	9 (中国)		TEAE和DLT	启动阶段
BGB-R046-101	BGB-R046	IL-15 前体药物	1期	NCT06487858	实体瘤	74 (中国)	百泽安®	AE、SAE、DLT、MTD、RDFE和ORR	剂量递增

其他2期阶段实体瘤药物

试验	药物	作用机制	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
BGB-A317-A445-201	BGB-A445	OX40	2期	NCT05661955	黑素瘤和UC	191	百泽安®	ORR	入组中
BGB-LBL-007-201	BGB-LBL-007	LAG3	2期	NCT05609370	MSS-CRC	226	百泽安®、化疗和贝伐珠单抗	PFS、AE和SAE	入组中
BGB-LBL-007-202	BGB-LBL-007	LAG3	2期	NCT06010303	1L ESCC	120	百泽安®和化疗	ORR	入组中
BGB-LC-203	BGB-A445	OX40	2期	NCT06029127	2L+ NSCLC	49	化疗	ORR、OS	入组中
ZWI-ZW25-203	Zanidatamab	HER2	2期	NCT04466891	2L+ BTC	100		ORR	总结阶段
AMG757 20230273	Tarlatamab	DLL3xCD3	2期	NA	3L+ SCLC	30 (中国)			启动阶段

其他3期阶段实体瘤药物

试验	药物	作用机制	研究阶段	Clinicaltrials.gov	患者人群	患者总数	联合用药分子	主要终点	状态
ZWI-ZW25-301	Zanidatamab	HER2	3期	NCT05152147	1L HER2+ GEA	459	百泽安®±化疗	PFS和OS	入组中
AdvanTIG-302	Ocipерlimab	TIGIT	3期	NCT04746924	1lNSCLC (PDL1 H)	671	百泽安®	OS	实施阶段
AMG757 20200041	Tarlatamab	DLL3xCD3	3期	NCT06211036	ES-SCLC	95 (中国)	度伐利尤单抗	OS	入组中
AMG757 20210004	Tarlatamab	DLL3xCD3	3期	NCT05740566	复发SCLC	98 (中国)		OS	入组中
AMG757 20230016	Tarlatamab	DLL3xCD3	3期	NCT06117774	LS-SCLC	77 (中国)		PFS	入组中
BGB-290-302	Pamiparib	PARP抑制剂	3期	NCT03519230	对铂类药物敏感的复发卵巢癌	216		PFS	实施阶段

术语表

疾病缩略语	
AML	急性髓系白血病
BP-ALL	前体B细胞淋巴瘤白血病
BTC	胆道癌
CHL	经典型霍奇金淋巴瘤
CLL	慢性淋巴细胞白血病
dMMR	错配修复缺陷
DLBCL	弥漫性大B细胞淋巴瘤
ES-SCLC	广泛期小细胞肺癌
ESCC	食管鳞状细胞癌
FL	滤泡性淋巴瘤
GEA	胃食管腺癌
GC	胃癌
HCC	肝细胞癌
HNSCC	头颈部鳞状细胞癌
LS-SCLC	局限期小细胞肺癌
MCL	套细胞淋巴瘤
mCRPC	转移性去势抵抗性前列腺癌
MDS	骨髓增生异常综合征
MM	多发性骨髓瘤
MSI-H	微卫星高度不稳定
MSS CRC	微卫星稳定型结直肠癌
MZL	边缘区淋巴瘤
Neo/adj	新辅助/辅助
NSCLC	非小细胞肺癌
NPC	鼻咽癌

疾病缩略语 (续)	
OC	卵巢癌
PMN	原发性膜性肾病
R/R	复发或难治性
SCLC	小细胞肺癌
SLL	小淋巴细胞白血病
UC/UBC	泌尿系统癌症/膀胱癌
WM	华氏巨球蛋白血症

其他缩略语	
ADC	抗体偶联药物
AE	不良事件
AUS	澳大利亚
BR	巴西
CDAC	嵌合式降解激活化合物
CH	瑞士
CN	中国
CR	完全缓解
DCR	疾病控制率
DLT	剂量限制性毒性
DOR	缓解持续时间
EFS	无事件生存期
LCM	生命周期管理
LTE	长期扩展
mAb	单克隆抗体
mOR	经调整总体缓解
MPR	主要病理学缓解
MTD	最大耐受剂量
MTx	维持治疗
ORR	客观缓解率
OS	总生存期
PCR	病理完全缓解
PFS	无进展生存期
RDFE	扩展期推荐剂量
RP2D	2期推荐剂量
SAE	严重不良事件
TEAE	治疗中出现的不良事件
TN	初治
Tsp	三特异性抗体
VGPR	非常好的部分缓解



BeiGene