

## 비원 메디신스, ASCO 및 EHA 2026에서 60개 이상의 초록 발표로 종양학 분야 선도적 행보

*장기간에 걸친 실제 증거에서 브루킨사가 CLL 치료의 기반이라는 점을 뒷받침*

*ASCO에서 세 건의 구두 발표가 비원의 고행암 파이프라인이 빠르게 성장하고 있음을 강조*

캘리포니아주 샌카를로스--(BUSINESS WIRE)-- 글로벌 종양학 회사인 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd.)(나스닥: ONC; 홍콩증권거래소: 06160; 상하이증권거래소: 688235)는 오늘 2026년 미국임상종양학회(American Society of Clinical Oncology, ASCO) 연례 회의(5월 29일~6월 2일, 시카고)와 2026년 유럽혈액협회(European Hematology Association, EHA) 학술대회(6월 11일~14일, 스톡홀름)에서 60편 이상의 혈액암 및 고행암 관련 초록이 발표 대상으로 채택되었다고 발표했다.

### CLL의 기준을 계속 높이는 비원

비원은 ASCO 및 EHA 2026에서 CLL, 맨틀세포림프종 및 기타 B세포 악성 종양 전반에 걸친 기초 요법과 차세대 혁신에 대한 데이터를 통해 혈액학 분야의 선도적 입지를 보여줄 예정이다. 이러한 데이터는 놀라운 장기적 결과, 다양한 환자 집단에서의 지속성, 그리고 미래 치료법 발전을 위한 체계적인 접근 방식을 강조한다. 종합적으로 이러한 데이터는 비원이 현재의 기준을 정립하고 CLL의 미래를 형성하는 데 기여함으로써 혈액학 과학 및 환자 영향 분야에서 선도적인 역할을 하겠다는 전략을 뒷받침한다.

**비원 메디신스의 혈액학 최고의료책임자 아미트 아가르왈(Amit Agarwal) 박사는 다음과 같이 말했다.**

"세쿼이아(SEQUOIA) 연구의 78개월 추적 조사 데이터는 CLL 분야에서 장기적으로 선도적인 위치를 확보하는 데 진정으로 필요한 요소, 즉 장기적인 효능, 치료 시퀀싱 능력, 그리고 일차치료 결정에 대한 확신을 분명히 보여준다. 이러한 선도적 입지를 바탕으로, 우리는 손로토클락스(sonrotoclax) 기반 복합제와 BTK 분해제인 BGB-16673을 포함한 차세대 의약품 개발을 빠르게 진행하게 되어 매우 기쁘다. 이 의약품들은 다양한 치료 단계에서 환자들에게 더 넓은 치료 가능성을 제공하도록 설계되었다."

**CLL의 주요 데이터 발표 내용은 다음과 같다.**

- **78개월 추적 조사를 포함한 세쿼이아 임상시험의 새로운 결과 -**  
브루킨사(BRUKINSA®)(자누브루티닙)가 CLL의 기반 BTK 억제제로서, 지속적인 질병 조절 효과를 통해 환자와 의사가 일차치료제에서 장기적으로 기대할 수 있는 효과에 대한 기대치를 높이고 있음을 보여준다. 데이터는 ASCO와 EHA 모두에서 발표될 예정이다.
- **3상 CLL 연구에서 보고된 80세 이상 환자 코호트 중 가장 규모가 크고 추적 조사 기간이 가장 긴 코호트 중 하나를 포함하는 세쿼이아의 하위 그룹 분석 -** 나이가 혜택을 제한하지 않음을 보여준다. 데이터는 EHA 2026에서 발표될 예정이다.
- **비원의 기반 BTK 분해제인 BGB-16673의 R/R CLL 환자 대상 최신 임상 데이터의 EHA 2026 구두 발표 -** 유망하고 지속적인 활성 및 관리 가능한 안전성 프로필을 보여줄 것이다. BTK 치료 경험이 없는 환자에 대한 BGB-16673의 미발표 데이터를

담은 추가 포스터가 공유될 예정이다. BGB-16673은 임상 단계에서 가장 앞선 BTK 분해제로, 1,100명 이상의 환자에게 투여되었다.

- **비원의 기반 BCL2 억제제인 손로토클락스(sonrotoclax)와 자누브루티닙(zanubrutinib, ZS)의 경구 병용 요법이 CLL에 미치는 영향에 대한 데이터** - 심층적인 반응, 전례 없는 속도로 MRD를 검출 불가능 수준으로 감소시키는 효과, 지속적인 관해, 그리고 전반적으로 내약성이 우수한 안전성을 입증했다. 이러한 데이터는 내구성과 안전성을 저해하지 않으면서 장기적인 효과를 제공하도록 설계된 **차세대 시간 제한 접근 방식의 잠재력을 강화**한다. 데이터는 ASCO 2026에서 포스터로, EHA 2026에서 구두 발표로 공개될 예정이다.

### **잠재력이 높은 고행암 포트폴리오의 성장 가속화**

비원은 ASCO에서 3건의 구두 발표와 8건의 포스터 발표를 통해 7개의 고유한 자산을 소개하며 자사의 다양하고 심도 있는 고행암 포트폴리오 전반에 걸쳐 강력한 성장세를 강조한다. 이러한 데이터는 현재 판매 중인 치료제와 개발 중인 치료제를 모두 포함하며, 폐암 및 위장관암뿐만 아니라 새로운 HER2 표적 치료제인 지헤라(ZIHERA®)(자니다타맵)와의 병용 요법에서의 PD-1 억제제 테빔브라(TEVIMBRA®)(티슬레리주맵)의 차별화된 특성을 보여주는 결과를 포함한다. 이 회사의 개발 초고속도로는 모든 개발 단계에서 진전을 가속화하고 있으며, 미충족 의료 수요가 많은 분야의 치료 방식을 바꿀 수 있는 이러한 치료법의 잠재력을 뒷받침하는 설득력 있는 임상 데이터를 생성하고 있다.

**비원 메디신스의 고행암 최고의료책임자 마크 라나사(Mark Lanasa) 박사는 다음과 같이 말했다.**

"ASCO 2026에서 우리는 비원의 과학적 역량, 파이프라인의 규모, 그리고 환자들을 위한 혁신을 제공하는 속도를 선보일 것이다. 다수의 프로그램이 동시에 핵심 임상시험 단계로 진입함에 따라, 우리는 유방암, 부인과암, 폐암, 위장관암 등 여전히 환자들의 상당한 미충족 수요가 존재하는 분야에서 지속적인 질병 리더십을 구축하고 있다."

고행암 프로그램 전반에 걸친 주요 데이터 발표 내용은 다음과 같다.

- HR 양성/HER2 음성 유방암 일차치료를 위한 **고도로 선택적인 CDK4 억제제 BGB-43395** 1상 치료 데이터의 항암 효과 및 안전성/내약성 프로필에 대한 최초 공개
- **유망한 B7-H4 표적 ADC인 BG-C9074에 대한 신속 구두 발표** - 1상 용량 증가 및 안전성 확대 데이터 포함
- 상당한 사전 치료를 받은 간세포암 환자를 대상으로 한 **잠재적인 동급 최초의 GPC3 x 4-1BB 이중특이 항체인 BGB-B2033에 대한 신속 구두 발표** - 1상 임상 연구의 첫 번째 임상 데이터 포함
- 재즈 파마슈티컬스(Jazz Pharmaceuticals)와 공동으로 테빔브라와 지헤라 및 화학 요법을 병용하여 진행한 **HERIZON-GEA-01** 임상시험의 PD-L1 하위 그룹 분석에서 PD-L1 발현 여부와 관계없이 HER2+ 위식도 선암 환자의 전체생존기간(OS) 및 무진행생존기간(PFS)이 통계적으로 유의미하게 개선되었음을 보여주는 **신속 구두 발표**

ASCO에서 발표될 파이프라인 데이터를 중점적으로 다루는 투자자 웹캐스트

비원은 공동 창립자이자 회장 겸 최고경영자인 존 V. 오일러(John V. Oyler)와 회사 경영진, 그리고 초청된 주요 오피니언 리더들이 참여하는 투자자 웹캐스트를 2026년 6월 1일 오후 7시(중부 표준시)/오후 8시(동부 표준시)에 진행할 예정이다. 이 웹캐스트에서는 ASCO에서 발표된 임상 및 기업 관련 주요 내용을 검토하고, 비원의 글로벌 연구 개발 파이프라인 및 플랫폼에 대한 최신 정보를 제공하며, 회사의 장기적인 성장을 이끄는 전략적 우선순위와 실행 역량에 대해 논의할 예정이다.

웹캐스트 접속 정보는 비원 웹사이트의 투자자 섹션인 <http://ir.beonemedicines.com>, <https://hkexir.beonemedicines.com> 및 <https://sseir.beonemedicines.com>에서 확인할 수 있다. 녹화된 웹캐스트 영상은 회사 웹사이트에서 시청할 수 있다.

**비원의 전체 ASCO 발표 목록:**

**혈액학**

**브루킨사(BRUKINSA®)(자누브루티닙)**

초록 제목

발표 세부 정보

주 저자

포스터 발표: 544

세쿼이아 연구에서 치료 경험이 없는 만성 림프구성 백혈병/자누브루티닙 또는 벤다무스틴-리톡시맙으로 이전에 치료받은 적이 있는 소림프구성 림프종 환자의 후속 치료 및 두 번째 무진행생존 사건 발생까지의 시간 (Subsequent therapies and time to second progression-free survival events in treatment-naive chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma previously treated with zanubrutinib or bendamustine-rituximab in SEQUOIA)

**세션 제목:** 포스터  
세션 - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)

콘스탄틴 S. 탐  
(Constantine S. Tam)

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월 1일  
오전 9시~오후 12시  
(중부 표준시)

맨틀세포림프종에서 공유결합 브루톤  
티로신키나아제 억제제 치료 후의 양상 탐색: 치료  
패턴, 치료 중단 및 의료 자원 활용에 대한 실질적인  
통찰력 (Navigating the post-covalent Bruton tyrosine  
kinase inhibitor landscape in mantle cell lymphoma:  
Real-world insights on treatment patterns,  
discontinuation, and healthcare resource utilization)

포스터 발표: 556

세션 제목: 포스터  
세션 - 혈액암 - 림프종  
및 만성 림프구성  
백혈병 (Poster Session  
- Hematologic  
Malignancies -  
Lymphoma and  
Chronic Lymphocytic  
Leukemia)

알바로  
알렌카르  
(Alvaro  
Alencar)

세션 날짜/시간:

2026년 6월 1일  
오전 9시~오후 12시  
(중부 표준시)

포스터 발표: 545

만성 림프구성 백혈병에 대한 일차치료제로 브루톤  
티로신키나아제 억제제를 투여받은 메디케어  
수혜자들의 실제 임상 결과 (Real-world outcomes  
among Medicare beneficiaries treated with first-line  
Bruton tyrosine kinase inhibitors for chronic  
lymphocytic leukemia)

세션 제목: 포스터  
세션 - 혈액암 - 림프종  
및 만성 림프구성  
백혈병 (Poster Session  
- Hematologic  
Malignancies -  
Lymphoma and  
Chronic Lymphocytic  
Leukemia)

다니엘 A.  
에르만  
(Daniel A.  
Ermann)

세션 날짜/시간:

2026년 6월 1일  
오전 9시~오후 12시  
(중부 표준시)

	<p>만성 림프구성 백혈병 환자의 심방세동이 심혈관 결과 및 의료 자원 활용에 미치는 실제적 영향 (Real-world impact of atrial fibrillation on cardiovascular outcomes and healthcare resource utilization in patients with chronic lymphocytic leukemia)</p>	<p><b>포스터 발표: 540</b></p> <p><b>세션 제목:</b> 포스터 세션 - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 1일 오전 9시~오후 12시 (중부 표준시)</p>
--	--	---

마이클  
프래들리  
(Michael  
Fradley)

	<p>만성 림프구성 백혈병을 처음 진단받은 미국 환자를 대상으로 한 자누브루티닙 및 아칼라브루티닙 단독 요법의 실제 치료 생존 결과 (Real-world treatment survival outcomes for zanubrutinib and acalabrutinib monotherapy among treatment-naïve patients with chronic lymphocytic leukemia in the United States)</p>	<p><b>포스터 발표: 543</b></p> <p><b>세션 제목:</b> 포스터 세션 - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 1일 오전 9시~오후 12시 (중부 표준시)</p>
--	---	---

라이언  
제이콥스  
(Ryan Jacobs)

	<p>미국의 재발성 또는 불응성 맨틀세포림프종 환자를 대상으로 한 자누브루티닙과 아칼라브루티닙 단독 요법의 치료 및 생존 결과를 실제 비교 (A real-world comparison of treatment and survival outcomes with zanubrutinib and acalabrutinib monotherapy among patients with relapsed or refractory mantle cell lymphoma in the United States)</p>

포스터 발표: 560

세션 제목: 포스터  
 세션 - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)

유차이 왕  
 (Yucai Wang)

세션 날짜/시간:  
 2026년 6월 1일  
 오전 9시~오후 12시  
 (중부 표준시)

이브루티닙으로 치료한 65세 이상 B세포 악성종양 환자의 심장 관련 사망 발생률 (Incidence of cardiac-related deaths among patients aged  $\geq 65$  years with B-cell malignancies treated with ibrutinib)

초록 번호: e19020

라이언  
 제이콥스  
 (Ryan Jacobs)

만성 림프구성 백혈병/소림프구성 림프종 환자의 이차 원발성 악성 종양 발생 위험 요인: 실제 사례 연구 (Risk factors for second primary malignancies in patients with chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma: A real-world study)

초록 번호: e19022

릴리 조우  
 (Lili Zhou)

전자 환자 자가보고 결과 플랫폼을 통한, CLL/SLL 환자의 BTKi에 대한 자가보고 순응도 및 증상 특성 분석 (Characterizing patient self-reported adherence to BTKis and symptoms in CLL/SLL using an electronic patient-reported outcomes platform)

초록 번호: e19030

무스타파  
 아샤 (Mustafa Ascha)

			호르헤 카스티요
	발덴스트롬 거대글로불린혈증의 실제 치료 활용, 시퀀싱 패턴 및 의료 자원 활용 (Real-world treatment utilization, sequencing patterns, and healthcare resource utilization in Waldenström macroglobulinemia)	초록 번호: e19056	(Jorge Castillo)
손로토클락스			
초록 제목		발표 세부 정보	주 저자
		포스터 발표: 541	

del(17p)/TP53 환자를 포함한 환자를 대상으로 한 손로토클락스와 자누브루티닙의 경구 병용 요법을 이용한 CLL/SLL의 일차치료에서 90% 이상의 검출 불가능한 최소잔존질환률 달성 (First-line treatment of CLL/SLL with the all-oral combination of sonrotoclax and zanubrutinib achieves undetectable minimal residual disease rates of >90%, including in patients with del(17p)/ TP53)

**세션 제목:** 포스터 세션  
 - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)

콘스탄틴 S. 탐 (Constantine S. Tam)

**세션 날짜/시간:**  
 2026년 6월 1일 오전 9시~오후 12시 (중부 표준시)

		<p>포스터 발표: 596a</p>	
	<p>치료 경험이 없는 만성 림프구성 백혈병 환자에 대한 손로토클락스 + 자누브루티닙과 베네토클락스 + 아칼라브루티닙의 비교 연구: 3상 무작위 임상시험 설계(CELESTIAL-TNCLL-2) (Sonrotoclax + zanubrutinib vs venetoclax + acalabrutinib in treatment-naive chronic lymphocytic leukemia: A phase 3 randomized trial design (CELESTIAL-TNCLL-2))</p>	<p><b>세션 제목:</b> 포스터 세션  - 혈액암 - 림프종 및 만성 림프구성 백혈병 (Poster Session - Hematologic Malignancies - Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b>  2026년 6월 1일 오전 9시~오후 12시 (중부 표준시)</p>	<p>마지야르 샤드만 (Mazyar Shadman)</p>

브루톤 티로신키나아제 억제제 치료 후 재발성/불응성 맨틀세포림프종에 대한 손로토클락스와 피르토브루티닙의 효능 비교: 간접 비교 (Efficacy of sonrotoclax vs pirtobrutinib in post-Bruton tyrosine kinase inhibitor relapsed/refractory mantle cell lymphoma: An indirect comparison)

초록 번호: e19050

알바로 알렌카르 (Alvaro Alencar)

**고형 종양**

**BGB-43395 (CDK4i)**

초록 제목

발표 세부 정보

주저자

<p>전이성 HR+/HER2- 유방암에 대한 선택적 CDK4 억제제 BGB-43395 및 레트로졸 병용 요법을 사용한 일차치료의 최초 공개: 1상 안전성 확대 (First disclosure of frontline treatment with the selective CDK4 inhibitor BGB-43395 in combination with letrozole for metastatic HR+/HER2- breast cancer: A phase 1 safety expansion)</p>			<p><b>포스터 세션:</b> 180</p> <p><b>세션 제목:</b> 포스터 세션 - 유방암 - 전이성 (Poster Session - Breast Cancer - Metastatic)</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 1일 오후 1시 30분~4시 30분 (중부 표준시)</p> <p>솜 고엘 (Shom Goel)</p>
---	--	--	---

**BG-C9074(B7-H4 표적 ADC)**

초록 제목	발표 세부 정보	주 저자
<p>진행성 고형암 환자를 대상으로 한 BG-C9074(B7-H4 표적 ADC)의 최초 인체 연구: 용량 증량 및 안전성 확대 (First-in-human study of BG-C9074 (B7-H4-targeting ADC) in advanced solid tumors: Dose escalation and safety expansion)</p>	<p><b>신속 구두 발표:</b> 3013</p> <p><b>세션 제목:</b> 신속 구두 발표 세션 - 개발 치료학 - 분자 표적 치료제 및 종양 생물학 (Rapid Oral Abstract Session - Developmental Therapeutics - Molecularly Targeted Agents and Tumor Biology)</p>	<p>빙허 쉰 (Binghe Xu)</p>
	<p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 2일 오전 9시 45분~11시 15분 (중부 표준시)</p>	

<p>약동학, 효능 및 안전성 관점에서 BG-C9074(B7-H4 표적 ADC)의 이상체중 조정 투여량 고려 (Consideration of adjusted ideal body weight dosing in BG-C9074 (B7-H4-targeting ADC) from pharmacokinetics, efficacy and safety perspectives)</p>	<p>포스터 세션: 166</p>	<p>휴 지오비나조 (Hugh Giovinazzo)</p>
<p>세션 제목: 포스터 세션 - 개발 치료학 - 분자 표적 치료제 및 종양 생물학 (Poster Session - Developmental Therapeutics - Molecularly Targeted Agents and Tumor Biology)</p>		
<p>세션 날짜/시간: 2026년 5월 30일 오후 1시 30분~4시 30분 (중부 표준시)</p>		

**BGB-B2033 (GPC3x4-1BB 이중특이 항체)**

초록 제목

발표 세부 정보

주  
저자

신속 구두 발표: 3016

선별된 진행성 또는 전이성 고형암 환자를 대상으로 한 BGB-B2033(GPC3 x 4-1BB 이중특이 항체) 단독요법의 1상 연구: 임상 데이터의 최초 공개 (A phase 1 study of BGB-B2033 (GPC3 x 4-1BB bispecific antibody) monotherapy in patients with selected advanced or metastatic solid tumors: First disclosure of clinical data)

세션 제목: 신속 구두 발표 세션 - 개발 치료학 - 분자 표적 치료제 및 종양 생물학 (Rapid Oral Abstract Session - Developmental Therapeutics - Molecularly Targeted Agents and Tumor Biology)

홍재천  
(Hong  
Jae  
Chon)

세션 날짜/시간: 2026년 6월 2일 오전 9시 45분~11시 15분 (중부 표준시)

**테빔브라(TEVIMBRA®)(티슬레리주맵) 및 지헤라(ZIHERA®)(자니다타맵)**

초록 제목		발표 세부 정보	주 저자
HER2 양성 국소 진행성 또는 전이성 위식도 선암의 일차치료로서 자니다타맙 + 화학요법 ± 티슬레리주맙 병용 요법: HERIZON-GEA-01의 PD-L1 하위 그룹 분석 (Zanidatamab + chemotherapy ± tislelizumab for first-line HER2-positive locally advanced or metastatic gastroesophageal adenocarcinoma: PD-L1 subgroup analysis from HERIZON-GEA-01)		<p>신속 구두 발표: 4010</p> <p><b>세션 제목:</b> 신속 구두 발표 세션 – 위장관암 - 위식도, 췌장 및 간담도 (Rapid Oral Abstract Session – Gastrointestinal Cancer-Gastroesophageal, Pancreatic, and Hepatobiliary)</p>	<p>선영 라 (SunYoung Rha)</p>

**세션 날짜/시간:** 2026년 6월 1일 오후 1시  
15분~2시 45분 (중부 표준시)

**포스터 발표:** 25

HER2 양성 국소 진행성 또는 전이성 위식도 선암의 일차치료에서 자니다타맙 + 화학요법 ± 티슬레리주맙 병용 요법 시 발생하는 위장관 이상반응의 특성 및 관리: HERIZON-GEA-01 분석 (Characterization and management of gastrointestinal adverse events with zanidatamab + chemotherapy ± tislelizumab in first-line HER2-positive locally advanced or metastatic gastroesophageal adenocarcinoma: Analysis from HERIZON-GEA-01)

**세션 제목:** 포스터 세션 – 위장관암 - 위식도, 췌장, 간담도 (Poster Session – Gastrointestinal Cancer - Gastroesophageal, Pancreatic, and Hepatobiliary)

엘레나  
엘리모바  
(Elena Elimova)

세션 날짜/시간: 2026년  
5월 30일 오전  
12시~오후 12시 (중부  
표준시)

테빔브라(TEVIMBRA®)(티슬레리주맙)

초록 제목

발표 세부 정보

주 저자

포스터 발표: 533

RATIONALE-315: 수술 관련 하위 그룹의 수술  
전후 티슬레리주맙과 선행항암화학요법 병용  
투여 및 선행항암화학요법 단독 투여 시 무사건  
생존 기간에 대한 사후 분석 (RATIONALE-315:  
Post hoc analysis of event-free survival by  
surgically relevant subgroups treated with  
perioperative tislelizumab and neoadjuvant  
chemotherapy vs neoadjuvant chemotherapy)

세션 제목: 포스터 세션  
- 폐암 - 비소세포폐암  
국소-지역/소세포/기타  
흉부암 (Poster Session -  
Lung Cancer - Non-Small  
Cell Local-  
Regional/Small  
Cell/Other Thoracic  
Cancers)

구스타보  
슈바르츠만  
(Gustavo  
Schvartsman)

세션 날짜/시간:  
2026년 5월 31일 오전  
9시~오후 12시 (중부  
표준시)

포스터 발표: 17

부막 전이가 있는 위/위식도접합부 선암 환자의  
일차치료로 사용된 티슬레리주맙 +  
화학요법(CT)과 위약 + CT의 품질 보정 생존  
기간 비교: RATIONALE-305의 장기 추적 조사  
(Quality-adjusted survival comparison for  
tislelizumab + chemotherapy (CT) versus placebo +  
CT as first-line treatment in  
gastric/gastroesophageal junction adenocarcinoma  
patients with peritoneal metastasis: Long-term  
follow-up from RATIONALE-305)

**세션 제목:** 포스터 세션  
- 위장관암 - 위식도,  
췌장, 간담도 (Poster  
Session - Gastrointestinal  
Cancer -  
Gastroesophageal,  
Pancreatic, and  
Hepatobiliary)

루티카 메타  
(Rutika Mehta)

**세션 날짜/시간:**  
2026년 5월 30일 오전  
9시~오후 12시 (중부  
표준시)

위암 또는 위식도 접합부 선암 환자에서 ECOG  
수행 상태와 환자 보고 결과 간의 연관성을  
평가하기 위한 새로운 베이지안 접근법:  
RATIONALE-305 임상시험의 사후 분석 (A novel  
Bayesian approach for assessing associations  
between ECOG performance status and patient-  
reported outcomes in patients with gastric or  
gastroesophageal junction adenocarcinoma: Post  
hoc analysis from the RATIONALE-305 trial)

초록 번호: e16044

마르시아  
크루즈-코레아  
(Marcia Cruz-  
Correa)

오시페를리맙

초록 제목

발표 세부 정보

주  
저자

	<p>AdvanTIG-105 연구에서 PD-L1 양성 비소세포폐암 환자를 대상으로 한 오시페를리맙과 티슬레리주맙 병용요법의 탐색적 바이오마커 분석 (Exploratory biomarker analysis of ociperlimab plus tislelizumab in patients with PD-L1-positive non-small cell lung cancer in AdvanTIG-105)</p>	<p><b>포스터 세션: 361</b></p> <p><b>세션 제목: 포스터 세션 - 발달 치료학 - 면역치료 (Poster Session - Developmental Therapeutics - Immunotherapy)</b></p>	<p>준 장 (Jun Zhang)</p>
		<p><b>세션 날짜/시간: 2026년 5월 30일 오후 1시 30분~4시 30분 (중부 표준시)</b></p>	

**BGB-A3055(항-CCR8)**

초록 제목	발표 세부 정보	주 저자
<p>고형암 환자를 대상으로 한 BGB-A3055(항-CCR8)와 티슬레리주맙(항-PD-1) 병용 또는 비병용 요법의 1상 연구 (A phase 1 study of BGB-A3055 (anti-CCR8) with or without tislelizumab (anti-PD-1) in patients with solid tumors)</p>	<p><b>포스터 세션: 313</b></p> <p><b>세션 제목: 포스터 세션 - 발달 치료학 - 면역치료 (Poster Session - Developmental Therapeutics - Immunotherapy)</b></p>	<p>주디스 랭버그 (Judith Raimbourg)</p>
<p><b>세션 날짜/시간: 2026년 5월 30일 오후 1시 30분~4시 30분 (중부 표준시)</b></p>		

**비원의 전체 EHA 발표 목록:**

자누브루티닙

초록 제목	발표 세부 정보	주 저자
	<p><b>발행 번호:</b> PS1703</p> <p><b>세션:</b> 포스터 세션 2</p>	
<p>80세 이상의 치료 경험이 없는 CLL/SLL 환자(del(17p) 변이 보유 환자 포함)에서 자누브루티닙의 안전성 및 효능에 대한 장기 추적 관찰: 세쿼이아 임상시험의 하위그룹 분석 (Long-term follow-up for safety and efficacy of zanubrutinib in elderly (≥80 years) treatment naïve CLL/SLL patients, including those with del(17p): Subgroup analysis from the SEQUOIA trial)</p>	<p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 13일 오후 6시 45분~7시 45분 (중앙유럽 표준시)</p> <p><b>발행 번호:</b> PF601</p>	<p>알레산드라 테데스키 (Alessandra Tedeschi)</p>
<p>만성 림프구성 백혈병/자누브루티닙 또는 벤다무스틴-리툽시맙으로 이전에 치료받은 적이 있는 소림프구성 림프종 환자의 후속 치료 및 두 번째 무진행생존 사건 발생까지의 시간 (Subsequent therapies and time to second progression-free survival events in treatment-naïve chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma previously treated with zanubrutinib or bendamustine-rituximab in SEQUOIA)</p>	<p><b>세션:</b> 포스터 세션 1</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 12일 오후 6시 45분~7시 45분 (중앙유럽</p>	<p>마지야르 샤드만 (Mazyar Shadman)</p>

표준시)

**발행 번호:**

PS1718

**세션:**

포스터 세션

2

치료 경험이 없는 만성 림프구성 백혈병(CLL) 환자에서  
자누브루티닙과 이브루티닙의 비교 연구: CLL17에서 고정  
기간 치료 결과 해석에 대한 시사점 (Zanubrutinib vs ibrutinib in  
treatment-naive chronic lymphocytic leukemia (CLL):  
Implications for interpreting fixed-duration treatment outcomes  
from CLL17)

탈하 무니르  
(Talha  
Munir)

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월

13일 오후

6시

45분~7시

45분

(중앙유럽

표준시)

재발성/불응성 만성 림프구성 백혈병 또는 소림프구성 림프종에서 ECOG 수행 상태와 환자 보고 결과 간의 연관성: ALPINE 임상시험의 사후 분석 (Associations between ECOG performance status and patient-reported outcomes in relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia or small lymphocytic lymphoma: Post hoc analysis from the ALPINE trial)

**발행 번호:**  
PS2492

**세션:**  
포스터 세션  
2

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월  
13일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

니콜 라만나  
(Nicole  
Lamanna)

기저 시점에서 건강 관련 삶의 질 점수가 저하된 CLL/SLL 환자를 대상으로 자누브루티닙과 이브루티닙으로 치료한 결과를 비교 분석한 종단 연구: ALPINE의 사후 분석 (A longitudinal analysis of patients with CLL/SLL with impaired health-related quality of life scores at baseline who were treated with zanubrutinib versus ibrutinib: A post hoc analysis of ALPINE)

**발행 번호:**  
PF1398

**세션:**  
포스터 세션  
1

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월  
12일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

로익  
이사베르트  
(Loic  
Ysebaert)

이전에 아칼라브루티닙 요법을 실시한 미국 지역사회 종양 환자들을 대상으로 한 CLL/SLL의 실제 자누브루티닙 치료 패턴 (Real-world zanubrutinib treatment patterns in CLL/SLL among US community oncology patients with prior acalabrutinib therapy)

**발행 번호:**

PF618

**세션:**

포스터 세션

1

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월

12일 오후

6시

45분~7시

45분

(중앙유럽

표준시)

징조우 호우

(Jing-Zhou

Hou)

**발행 번호:**

PS2516

**세션:**

포스터 세션

2

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월

13일 오후

6시

45분~7시

45분

(중앙유럽

표준시)

프라샨트

카푸르

(Prashant

Kapoor)

발덴스트롬 거대글로불린혈증 치료 과정 전반에 걸친 치료 활용 패턴 및 시퀀싱: 미국의 실제 사례 (Patterns of treatment utilization and sequencing across lines of therapy in Waldenström macroglobulinemia: Real-world evidence from the United States)

일차 만성 림프구성 백혈병 치료에서 공유결합 브루톤 티로신키나아제 억제제의 치료 중단에 대한 실제 비교 분석 (Real-world comparative analysis of treatment discontinuation with covalent Bruton tyrosine kinase inhibitors in first-line chronic lymphocytic leukemia)

**발행 번호:**

PS1710

**세션:**

포스터 세션  
2

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월  
13일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

나클레 사바  
(Nakhle  
Saba)

**발행 번호:**

PF608

**세션:**

포스터 세션  
1

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월  
12일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

라이언  
제이콥스  
(Ryan  
Jacobs)

만성 림프구성 백혈병을 처음 진단받은 미국 환자를 대상으로 한 자누브루티닙 및 아칼라브루티닙 단독 요법의 실제 치료 및 생존 결과 (Real-world treatment and survival outcomes for zanubrutinib and acalabrutinib monotherapy among treatment-naïve patients with chronic lymphocytic leukemia in the United States)

미국의 재발성 또는 불응성 맨틀세포림프종 환자를 대상으로 한 자누브루티닙과 아칼라브루티닙 단독 요법의 치료 및 생존 결과를 실제 비교 (A real-world comparison of treatment and survival outcomes with zanubrutinib and acalabrutinib monotherapy among patients with relapsed or refractory mantle cell lymphoma in the United States)

**발행 번호:**  
PS2040

**세션:**  
포스터 세션  
2

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월  
13일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

유차이 왕  
(Yucai Wang)

**발행 번호:**  
PF958

**세션:**  
포스터 세션  
1

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월  
12일 오후  
6시  
45분~7시  
45분  
(중앙유럽  
표준시)

하비에르  
무뇨스  
(Javier  
Munoz)

미국 내 실제 치료 환경에서 자누브루티닙 또는 아칼라브루티닙을 투여받은 재발성/불응성 맨틀세포림프종 환자들의 임상 결과 (Clinical outcomes among patients with relapsed/refractory mantle cell lymphoma receiving zanubrutinib or acalabrutinib in real-world practice in the United States)

만성 림프구성 백혈병 환자의 심방세동이 심혈관 결과 및 의료 자원 활용에 미치는 실제적 영향 (Real-world impact of atrial fibrillation on cardiovascular outcomes and healthcare resource utilization in patients with chronic lymphocytic leukemia)

**발행 번호:**

PS2515

**세션:**

포스터 세션

2

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월

13일 오후

6시

45분~7시

45분

(중앙유럽

표준시)

리스  
윌리엄스  
(Rhys  
Williams)

**발행 번호:**

PF605

**세션:**

포스터 세션

1

**세션**

**날짜/시간:**

2026년 6월

12일 오후

6시

45분~7시

45분

(중앙유럽

표준시)

다니엘  
에르만  
(Daniel  
Ermann)

만성 림프구성 백혈병 및 소림프구성 림프종을 앓는 75세 이상 환자의 치료 부담 (Treatment burden among patients aged 75 or older with chronic lymphocytic leukemia and small lymphocytic lymphoma)

<p>발덴스트롬 거대글로불린혈증에서 자누브루티닙의 실제 효과 및 안전성: 벨기에 WIZARD 연구 결과 (Real-world effectiveness and safety of zanubrutinib in Waldenström macroglobulinemia: Results from the Belgian WIZARD study)</p>	<p>초록 번호: PB3600</p>	<p>빌렘 다니엘스 (Willem Daneels)</p>
<p>만성 림프구성 백혈병에서 자누브루티닙의 실제 임상 경험 - 환자 프로필, 치료 패턴 및 안전성: 프랑스 ROZALY 연구의 예비 분석 (Real-world experience with zanubrutinib in chronic lymphocytic leukaemia - patient profile, treatment patterns, and safety: Preliminary analysis of French ROZALY study)</p>	<p>초록 번호: PB2898</p>	<p>플로리앙 부클레 (Florian Bouclet)</p>
<p>BRUMIZE: 유럽에서 R/R 변연부 림프종 환자를 대상으로 한 자누브루티닙의 실제 사용 및 예비 안전성 연구 (BRUMIZE: Real-world zanubrutinib use and preliminary safety in R/R marginal zone lymphoma in Europe)</p>	<p>초록 번호: PB3632</p>	<p>코메 보미에르 (Côme Bommier)</p>
<p>치료 경험이 없는 만성 림프구성 백혈병 환자에 대한 자누브루티닙과 아칼라브루티닙 및 이브루티닙 효능의 간접 비교 (Indirect comparison of zanubrutinib vs acalabrutinib and ibrutinib efficacy in patients with treatment-naïve chronic lymphocytic leukemia)</p>	<p>초록 번호: PB2895</p>	<p>마지야르 샤드만 (Mazyar Shadman)</p>
<p>만성 림프구성 백혈병 및 소림프구성 림프종의 환자 자가보고 결과 및 질병 진행: 체계적인 문헌 검토 및 격차 분석 (Patient-reported outcomes and disease progression in chronic lymphocytic leukemia and small lymphocytic lymphoma: A systematic literature review and gap analysis)</p>	<p>초록 번호: PB2909</p>	<p>로익 이사베르트 (Loic Ysebaert)</p>
<p>유럽 전역의 만성 림프구성 백혈병 일차치료에 대한 환자들의 관점과 선호도에 대한 이해 (Understanding patients' perspectives and preferences regarding first-line chronic lymphocytic leukemia treatment across Europe)</p>	<p>초록 번호: PB2934</p>	<p>리디아 스카르포 (Lydia Scarfò)</p>
<p>유럽에서 만성 림프구성 백혈병 치료에 자누브루티닙을 사용했을 때와 이브루티닙을 사용했을 때 예방된 사망자 수 비교 (Number of deaths avoided with use of zanubrutinib versus ibrutinib for the treatment of chronic lymphocytic leukemia in</p>	<p>초록 번호: PB2944</p>	<p>탈하 무니르 (Talha Munir)</p>

Europe)	
---------	--

만성 림프구성 백혈병/소림프구성 림프종 환자에서 베네토클락스+오비누투주맙 병용 요법과 자누브루티닙 단독 요법의 실제 정맥 면역글로불린 활용 비교 (Real-world intravenous immunoglobulin utilization in patients with chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma treated with venetoclax plus obinutuzumab vs zanubrutinib)

초록 번호: PB2915  
니콜 라만나 (Nicole Lamanna)

만성 림프구성 백혈병에 대한 일차치료제로 브루톤 티로신키나아제 억제제를 투여받은 메디케어 수혜자들의 실제 임상 결과 (Real-world outcomes among Medicare beneficiaries treated with first-line Bruton tyrosine kinase inhibitors for chronic lymphocytic leukemia)

초록 번호: PB2901  
다니엘 A. 에르만 (Daniel A. Ermann)

만성 림프구성 백혈병 치료 특성에 대한 환자와 혈액 전문의의 선호도 탐구: 유럽에서의 질적 연구 (Exploring the patient and hematologist preference of treatment characteristics for chronic lymphocytic leukemia: A qualitative study in Europe)

초록 번호: PB4474  
리디아 스카르포 (Lydia Scarfò)

손로토클락스

초록 제목

발표 세부 정보

주 저자

	<p><b>발행 번호:</b> S145</p> <p><b>세션:</b> s424  <b>CLL의 예후 예측 및 일차치료</b>  (Prognostication and first line therapy in CLL)</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b>  2026년 6월 12일  오후 5시  15분~오후 6시  15분 (중앙유럽 표준시)</p>
<p>del(17p)/TP53 환자를 포함한 환자를 대상으로 한 손로토클락스와 자누브루티닙의 경구 병용 요법을 이용한 CLL/SLL의 일차치료에서 90% 이상의 검출 불가능한 최소잔존질환률 달성 (First-line treatment of CLL/SLL with the all-oral combination of sonrotoclax and zanubrutinib achieves undetectable minimal residual disease rates of &gt;90%, including in patients with del(17p)/TP53)</p>	<p>찬 Y. 차아  (Chan Y. Cheah)</p>

<p>del(17p)/TP53 환자를 포함한 재발성/불응성 만성 림프구성 백혈병/소림프구성 림프종 환자에서 경구용 손로토클락스 + 자누브루티닙 병용요법의 안전성 및 효능 업데이트 (Updated safety and efficacy of all-oral sonrotoclax + zanubrutinib in relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma, including patients with del(17p)/TP53)</p>	<p><b>발행 번호:</b>  PS1697</p> <p><b>세션:</b> 포스터  세션 2</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b>  2026년 6월 13일  오후 6시  45분~7시 45분  (중앙유럽 표준시)</p>
	<p>스티븐 S. 오팏  (Stephen S. Opat)</p>

<p>재발성/불응성 맨틀세포림프종 환자에서 신규 BCL2 억제제인 손로토클락스(BGB-11417)와 자누브루티닙의 병용 치료: 1상/1b상 연구 결과 (Combination treatment with novel BCL2 inhibitor sonrotoclax (BGB-11417) and zanubrutinib in patients with relapsed/refractory mantle cell lymphoma: Results from a phase 1/1b study)</p>	<p><b>발행 번호:</b> PF933</p> <p><b>세션:</b> 포스터 세션 1</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 12일 오후 6시 45분~7시 45분 (중앙유럽 표준시)</p>
---	--

제이콥 D.  
소우메라이  
(Jacob D.  
Soumerai)

<p>브루톤 티로신키나아제 억제제 사전 치료를 받은 재발성/불응성 맨틀세포림프종 환자를 대상으로 한 손로토클락스(BGB-11417) 단독 요법의 1/2상 연구: 중국 하위 집단 분석 (Phase 1/2 study of sonrotoclax (BGB-11417) monotherapy in Bruton tyrosine kinase inhibitor-pretreated relapsed/refractory mantle cell lymphoma: A Chinese subpopulation analysis)</p>	<p><b>발행 번호:</b> PF961</p> <p><b>세션:</b> 포스터 세션 1</p> <p><b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 12일 오후 6시 45분~7시 45분 (중앙유럽 표준시)</p>
--	--

유친 송  
(Yuqin Song)

<p>치료 경험이 없는 만성 림프구성 백혈병 환자에 대한 손로토클락스(BGB-11417) + 자누브루티닙과 베네토클락스 + 아칼라브루티닙의 비교 연구: 3상 무작위 임상시험 설계(CELESTIAL-TNCLL-2) (Sonrotoclax (BGB-11417) + zanubrutinib vs venetoclax + acalabrutinib in treatment-naive chronic lymphocytic leukemia: A phase 3 randomized trial design (CELESTIAL-TNCLL-2))</p>	<p><b>초록 번호:</b> PB2966</p>
--	---------------------------------

마지야르  
샤드만  
(Mazyar  
Shadman)

브루톤 티로신키나아제 억제제 치료 후 재발성/불응성 맨틀세포림프종에 대한 손로토클락스와 피르토티브루틴의 효능 비교: 간접 비교 (Efficacy of sonrotoclax versus pirtobrutinib in post-Bruton tyrosine kinase inhibitor relapsed/refractory mantle cell lymphoma: An indirect comparison)	초록 번호: PB3626	토비 A. 에어 (Toby A. Eyre)
맨틀세포림프종에서 공유결합 브루톤 티로신키나아제 억제제 치료 후의 양상 탐색: 치료 패턴, 치료 중단 및 의료 자원 활용에 대한 실질적인 통찰력 (Navigating the post-covalent Bruton tyrosine kinase inhibitor landscape in mantle cell lymphoma: Real-world insights on treatment patterns, discontinuation, and healthcare resource utilization)	초록 번호: PB3617	토비 A. 에어 (Toby A. Eyre)
만성 림프구성 백혈병 또는 맨틀세포림프종 환자에서 베네토클락스 치료 시 종양 용해 증후군 발생 위험: 실제 사례 연구 (Risk of tumor lysis syndrome among venetoclax-treated patients with chronic lymphocytic leukemia or mantle cell lymphoma: A real-world study)	초록 번호: PB2896	알레산드라 페라졸리 (Alessandra Ferrajoli)

## BGB-16673

초록 제목

발표 세부 정보

주 저자

발행 번호: S152

재발성/불응성 만성 림프구성 백혈병/소림프구성  
림프종 환자에서 브루톤 티로신 키나아제 분해제인  
BGB-16673의 효과: CaDAnCe-101 1상 연구  
업데이트 (BGB-16673, a Bruton tyrosine kinase  
degrader, in patients with relapsed/refractory chronic  
lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma: A  
phase 1 CaDAnCe-101 study update)

세션: s449  
재발성/불응성  
CLL의 새로운  
치료법 (Novel  
therapies in  
relapsed/refractory  
CLL)

스테판  
스틸겐바우어  
(Stephan  
Stilgenbauer)

세션 날짜/시간:  
2026년 6월 14일

오전 11시~오후  
12시 15분  
(중앙유럽 표준시)

**발행 번호:** PS1693

브루톤 티로신 키나제(BTK) 분해제 BGB-16673이 BTK 억제제 미투여 CLL/SLL 및 기타 B세포 악성종양 환자에서 미치는 영향: 1상 CaDAnCe-101 연구 결과 (Bruton tyrosine kinase (BTK) degrader BGB-16673 in BTK inhibitor-naive patients with CLL/SLL and other B-cell malignancies: Results from the phase 1 CaDAnCe-101 study)

**세션:** 포스터 세션  
2

이리나 모카누  
(Irina Mocanu)

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월 13일  
오후 6시  
45분~7시 45분  
(중앙유럽 표준시)

**발행 번호:** PS2033

재발성/불응성 발덴스트롬 거대글로불린혈증 환자에서 브루톤 티로신 키나아제 분해제인 BGB-16673의 효과: CaDAnCe-101 1상 연구 업데이트 (BGB-16673, a Bruton tyrosine kinase degrader, in patients with relapsed/refractory Waldenström macroglobulinemia: A phase 1 CaDAnCe-101 study update)

**세션:** 포스터 세션  
2

주디스  
트로트먼  
(Judith  
Trotman)

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월 13일  
오후 6시  
45분~7시 45분

		(중앙유럽 표준시)

**발행 번호:** PS1711

CYP3A 매개 약물 상호작용(DDI) 위험이 낮은 브루톤 티로신 키나아제 분해제인 BGB-16673: 1상 흡수, 분포, 대사 및 배설 및 DDI 연구 결과 (BGB-16673, a Bruton tyrosine kinase degrader, has low risk of CYP3A-mediated drug-drug interaction (DDI): Phase 1 absorption, distribution, metabolism, and excretion and DDI study results)

**세션:** 포스터 세션  
2

주디스  
트로트먼  
(Judith  
Trotman)

**세션 날짜/시간:**  
2026년 6월 13일  
오후 6시  
45분~7시 45분  
(중앙유럽 표준시)

만성 림프구성 백혈병/소림프구성 림프종 환자에서 BGB-16673과 이델랄리십 + 리툭시맵(R), 벤다무스틴 + R 또는 베네토클락스 + R 재치료의 비교 연구: 3상 CaDAnCe-302 임상시험 (BGB-16673 versus idelalisib + rituximab (R), bendamustine + R, or venetoclax + R re-treatment in patients with chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma: The phase 3 CaDAnCe-302 trial)

**초록 번호:** PB2925

파올로 기아  
(Paolo Ghia)

**티슬렐리주맵**

초록 제목

발표 세부  
정보

주 저자

재발성/불응성 고전적 호지킨 림프종에 티슬레리주맙 치료를 받는 성인 환자의 PET-CT 지표 및 약동학 평가: LYSA 2상 TIRHOL 연구 BGB-A317-210의 부가 분석 (Evaluation of PET-CT metrics and pharmacokinetics in adults receiving tislelizumab for relapsed/refractory classical Hodgkin lymphoma: Ancillary analyses of LYSA phase 2 TIRHOL study BGB-A317-210)	<b>발행 번호:</b> PS2028  <b>세션:</b> 포스터 세션 2  <b>세션 날짜/시간:</b> 2026년 6월 13일 오후 6시 45분~7시 45분 (중앙유럽 표준시)	에르베 게스키에르 (Hervé Ghesquières)
---	--	--

### 브루킨사(BRUKINSA®)(자누브루티닙) 소개

브루킨사는 생체이용률, 반감기 및 선택성을 최적화하여 BTK 단백질을 완전하고 지속적으로 억제하도록 설계된 경구 투여형 소분자 브루톤 티로신 키나제(BTK) 억제제이다. 브루킨사는 다른 승인된 BTK 억제제와 비교했을 때 차별화된 약동학을 통해 여러 질병 관련 조직에서 악성 B세포의 증식을 억제하는 것으로 입증되었다.

전 세계적으로 가장 광범위한 적응증을 보유한 브루킨사는 기반 BTK 억제제이다. 또한, 이 약물은 1일 1회 또는 2회 복용이 가능한 유연성을 제공하는 유일한 BTK 억제제이며, 3상 임상 연구에서 다른 BTK 억제제보다 우월성을 입증한 유일한 BTK 억제제이기도 하다.

브루킨사의 글로벌 임상 개발 프로그램에는 30개 이상의 국가 및 지역에서 45개 이상의 임상시험에 참여한 8,000명 이상의 환자가 포함된다. 브루킨사는 80개 시장에서 최소 한 가지 적응증에 대해 승인되었으며, 전 세계적으로 29만 명 이상의 환자가 치료를 받았습니다.

### About BEQALZI™ (sonrotoclax) 소개

베칼지(BEQALZI™)(손로토클락스)는 독특한 약동학 및 약력학적 프로필을 지닌 차세대 B세포 림프종 2(BCL2) 억제제로서 잠재적으로 동급 최고의 약물이 될 수 있는 기반 약물이다. 초기 신약 개발 단계의 전임상 및 임상 연구에서 손로토클락스는 반감기가 짧고 약물 축적이 없는 매우 강력하고 특이적인 BCL2 억제제임이 입증되었다. 베칼지는 만성 림프구성 백혈병(CLL)을 포함한 다양한 B세포 악성 종양에서 유망한 임상 활성을 보였으며,

단독 요법 및 자누브루티닙을 포함한 다른 치료제와의 병용 요법으로 개발 중이다. 현재까지 손로토클락스의 광범위한 글로벌 개발 프로그램에 2,200명 이상의 환자가 등록되었다.

### **BGB-16673 소개**

BGB-16673은 B세포 악성종양 치료를 위한 기반이 되는, 최초이자 최고의 잠재력을 지닌 브루톤티로신 키나아제(BTK) 분해제이다. 전 세계적으로 진행된 광범위한 임상 개발 프로그램에서 현재까지 1,100명 이상의 환자에게 투여된 BGB-16673은 임상 단계에서 가장 앞선 BTK 분해제이다. 이 프로그램에는 R/R CLL에 대한 3건의 무작위 3상 임상시험이 포함되어 있으며, 그중 피르토브루티닙과의 직접 비교 3상 임상시험은 2025년 4분기에 환자 모집을 시작했다. 비원의 키메라 분해 활성화 화합물(CDAC) 플랫폼에서 유래한 BGB-16673은 진행성 질환을 겪는 환자에서 BTK 억제제에 대해 일반적으로 내성을 보이는 형태를 포함한 야생형 및 돌연변이형 BTK 모두의 분해를 촉진하도록 설계되었다.

미국 식품의약국(FDA)은 재발성 또는 불응성(R/R) 만성 림프구성 백혈병 또는 소림프구성 림프종(CLL/SLL)이 있는 성인 환자 및 R/R 맨틀 세포 림프종(MCL)이 있는 성인 환자의 치료를 위해 BGB-16673에 패스트 트랙 지정을 승인했다. 또한, 유럽의약품청(European Medicines Agency, EMA)은 이전에 BTK 억제제로 치료받은 발덴스트림 거대글로불린혈증(WM) 환자 치료에 대해 BGB-16673 PRiority MEdicines(PRIME) 지정을 부여했다.

### **지헤라(자니다타맙) 소개**

지헤라(자니다타맙)는 인간 상피세포 성장인자 수용체 2(HER2)의 두 개의 세포외 부위에 결합하는 이중특이 HER2 표적 항체이다. 자니다타맙이 HER2와 결합하여 세포 내로 유입되면 종양 세포 표면의 HER2 수용체 발현이 감소한다. 자니다타맙은 보체 의존성 세포독성(CDC), 항체 의존성 세포독성(ADCC) 및 항체 의존성 세포 식균(ADCP)을 유도한다. 이러한 메커니즘은 시험관 내 및 생체 내에서 종양 성장 억제 및 세포 사멸을 초래한다.1

자니다타맙은 HER2를 발현하는 고형암 환자를 위한 표적 치료 옵션으로서 다수의 임상시험을 통해 개발되고 있다. 자니다타맙은 중국에서 이전에 전신 치료를 받은 적이 있는 절제 불가능한 국소 진행성 또는 전이성 HER2 고발현(IHC 3+) 담도암(BTC) 환자의 치료제로 승인되었다. 또한 지헤라는 적절한 담도암 환자를 대상으로 미국에서 가속 승인을, 유럽연합에서 조건부 판매 허가를 획득했다. 자니다타맙은 해당 물질을 최초로 개발한 자임웍스(Zymeworks)와의 라이선스 계약에 따라 재즈 파마슈티컬스와 비원이 공동 개발 중이다. 비원은 자임웍스로부터 인도와 일본을 제외한 아시아, 호주, 뉴질랜드 지역에 대한 자니다타맙 라이선스를 확보했으며, 그 외 모든 글로벌 지역에 대한 권리는 재즈 파마슈티컬스가 보유하고 있다.

ZIIHERA는 자임웍스 BC(Zymeworks BC Inc.)의 등록 상표이다.

### **테빔브라(티스렐리주맙) 소개**

테빔브라는 PD-1에 대해 높은 친화력과 결합 특이성을 가진 독특하게 설계된 인간화 면역글로불린 G4(IgG4) 항 세포 예정사 단백질 1(Programmed Cell Death Protein 1, PD-1)

단클론 항체이다 티스렐리주맙은 대식세포의 Fc-감마(Fc $\gamma$ ) 수용체에 대한 결합을 최소화하도록 설계되어 신체의 면역 세포가 종양을 감지하고 퇴치하는 데 도움을 준다.

테빔브라는 비원이 가진 고형 종양 포스트폴리오의 기반 자산이며, 다양한 종양 유형 및 질병 환경에서 잠재력을 보여주었다. 테빔브라의 글로벌 임상 개발 프로그램에는 현재까지 30개 국가 및 지역에서 71건의 임상시험에 걸쳐 약 15,000명의 환자가 등록되었으며, 이 중 21건은 허가 승인을 위한 연구이다. 테빔브라는 50개국 이상에서 승인되었으며, 전 세계적으로 200만 명 이상의 환자가 치료를 받았다.

### **브루킨사(BRUKINSA®)(자누브루티닙)의 일부 중요 안전 정보**

브루킨사 투여 시 출혈, 감염, 혈구감소증, 이차 원발성 악성 종양, 심장 부정맥 및 간독성(약물 유발성 간 손상 포함)을 비롯한 치명적인 사례를 포함한 심각한 이상 반응이 발생했다.

통합 안전성 분석 대상군(N=1729)에서, 브루킨사를 투여받은 환자에게서 가장 흔하게 나타난 이상반응( $\geq 30\%$ )은 호중구 감소(51%), 혈소판 감소(41%), 상기도 감염(38%), 출혈(32%), 근골격계 통증(31%)이었다.

전체 [미국 처방 정보\(U.S. Prescribing Information\)](#) 및 [미국 환자 정보\(U.S. Patient Information\)](#)에서 자세한 내용을 확인할 수 있다.

### **베칼지(BEQALZI™)(손로토클락스)의 일부 중요 안전 정보**

베칼지 투여 시 종양 용해 증후군(TLS), 심각한 감염, 호중구 감소증 및 배아-태아 독성을 포함한 심각한 때로는 치명적인 이상 반응이 발생했다. 베칼지는 종양 용해 증후군의 위험 증가 가능성 때문에 초기 투여 및 용량 증량 단계에서 강력한 CYP3A 억제제와의 병용 투여가 금지된다.

안전성 평가 대상군(N=115)에서, 권장 용량 증량 절차를 따른 환자의 7%에게 종양 용해 증후군이 발생했다. 중증 감염은 환자의 14%에서 발생했으며, 3등급 또는 4등급 감염은 17%에서 발생(치명적: 2.6%)했으며, 폐렴(10%)이 3등급 이상의 감염 중 가장 흔한 유형이었다. 3등급 또는 4등급의 호중구 감소는 환자의 18%에서 발생(4등급: 6%)했으며, 발열성 호중구 감소증은 전체 환자의 1.7%에서 발생했다. 가장 흔한 이상반응( $\geq 15\%$ )은 폐렴(16%)과 피로(16%)였다. 가장 흔한 3~4등급 실험실 검사 이상 소견( $\geq 15\%$ )은 림프구 감소(29%)와 호중구 감소(18%)였다.

자세한 내용은 [전체 처방 정보](#)에서 확인할 수 있다.

### **테빔브라의 일부 중요 안전 정보**

테빔브라 치료 과정에서 중대하고 때로는 치명적인 이상반응이 발생한 바 있다. 경고 및 주의사항에는 폐렴, 대장염, 간염, 내분비병증, 피부과적 이상반응, 신장 기능 장애를 동반한 신장염, 고형 장기 이식 거부반응을 포함한 중증 및 치명적인 면역 매개 이상반응이 포함된다. 기타 경고 및 주의사항으로는 주입 관련 반응, 동종 조혈모세포이식(HSCT) 합병증, 태아 독성 등이 있다.

~~전체 미국 처방 정보(U.S. Prescribing Information)~~ 및 [미국 의료 안내서\(U.S. Medication Guide\)](#)에서 자세한 내용을 확인할 수 있다.

**본 보도자료에 제공된 정보는 전 세계를 대상으로 한다. 제품 적응증은 지역에 따라 다르다.**

## 비원 소개

비원 메디신스(BeOne Medicines)는 전 세계 암 환자들을 위한 혁신적인 항암 치료제를 발굴 및 개발하는 글로벌 종양학 전문 기업이다. 혈액암과 고형암을 아우르는 광범위한 파이프라인을 보유한 비원은 자체 R&D 역량과 전략적 파트너십을 통해 다양한 신약 개발을 신속하게 추진하고 있다. 비원은 과학적 탁월성과 뛰어난 실행 속도를 바탕으로 전례 없이 많은 환자들에게 혁신 신약을 제공한다는 목표 아래 6개 대륙에 걸쳐 글로벌 팀을 지속적으로 확장하고 있다. 비원에 대한 자세한 정보는 [www.beonemedicines.com](http://www.beonemedicines.com)을 방문하거나 [링크드인](#), [X](#), [페이스북](#), [인스타그램](#)을 팔로우하여 확인할 수 있다.

## 미래예측진술

본 보도자료에는 1995년 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act of 1995) 및 기타 연방증권법에 정의된 미래예측진술이 포함되어 있으며, 여기에는 비원의 미래 치료법 개발 및 혈액학 분야 선도 능력, 고형암 분야에서 비원의 지속적인 리더십 구축 능력, 다양한 프로그램에 대한 비원의 임상 개발 계획, 그리고 "비원 소개"라는 제목 아래에 있는 비원의 계획, 약속, 열망 및 목표가 포함된다. 실제 결과는 다음을 포함한 다양한 요인의 결과로 인해 미래예측진술에 나타난 것과 실질적으로 달라질 수 있다. 이러한 요인에는 의약품 후보물질의 효능과 안전성을 입증하는 비원의 능력, 추가적인 개발 또는 시판 승인을 뒷받침하지 못할 수 있는 의약품 후보물질의 임상 결과, 임상시험의 개시, 시기 및 진행과 시판 승인에 영향을 미칠 수 있는 규제 기관의 조치, 승인을 받은 경우 시판 의약품 및 의약품 후보물질의 상업적 성공을 달성하는 비원의 능력, 의약품 및 기술에 대한 지적재산 보호를 획득하고 유지하는 비원의 능력, 의약품 개발, 제조, 상업화 및 기타 서비스를 수행하기 위한 비원의 타사 의존도, 규제 승인 획득 및 의약품 상업화에 있어 비원의 제한된 경험과 운영을 위한 추가 자금을 확보하고 의약품 후보 개발을 완료하고 수익성을 달성 및 유지할 수 있는 능력, 비원의 가장 최근 연례보고서인 10-Q 양식의 '위험 요인' 섹션과 비원이 이후 미국 증권거래위원회에 제출하는 자료에서 다루는 잠재적 위험, 불확실성 및 기타 중요 요인에 대한 논의에서 더 자세히 논의되는 위험 등이 포함된다. 본 보도자료의 모든 정보는 본 보도자료의 날짜를 기준으로 유효하며 비원은 법에서 요구하는 경우를 제외하고 해당 정보를 업데이트할 의무가 없다.

비원 미디어 자료에 접근하려면 비원의 [뉴스룸](#) 사이트를 방문하면 된다.

---

1 지헤라(자니다타맵-hrii) 처방 정보. 캘리포니아주 팔로알토: 제스 파마슈티컬스)

이 보도자료는 해당 기업에서 원하는 언어로 작성한 원문을 한국어로 번역한 것이다. 그러므로

번역문의 정확한 사실 확인을 위해서는 원문 대조 절차를 거쳐야 한다. 처음 작성된 원문만이 공식적인 효력을 갖는 발표로 인정되며 모든 법적 책임은 원문에 한해 유효하다

## Contacts

### 투자자 연락처

리자 히프스(Liza Heapes)

+1 857-302-5663

[ir@beonemed.com](mailto:ir@beonemed.com)

### 미디어 연락처

카일 블랭켄십(Kyle Blankenship)

+1 667-351-5176

[media@beonemed.com](mailto:media@beonemed.com)

뉴스 제공: BeOne Medicines Ltd.