

A large, abstract graphic on the left side of the slide features a repeating pattern of red and black chevrons pointing towards the top right. The red elements have a metallic or glowing appearance with highlights, while the black elements provide a dark background.

HELIXMITH

(주)헬릭스미스

June 2021

Disclosure

본 자료는 기관투자가와 일반투자자들을 대상으로 실시되는 당사의 IR presentation을 통한 정보제공을 목적으로 주식회사 헬릭스 미스(이하 “회사”)에 의해 작성되었으며 이의 반출, 복사 또는 타인에 대한 재배포는 금지됨을 알려드리는 바입니다.

본 자료의 소지는 위와 같은 제한 사항의 준수에 대한 동의로 간주될 것이며 제한 사항에 대한 위반은 관련 증권거래 법률에 대한 위반에 해당될 수 있음을 유념해주시기 바랍니다.

본 자료에 포함된 회사의 경영실적 및 재무성과와 관련된 모든 정보는 기업회계기준에 따라 작성되었습니다. 본 자료에 포함된 “예측정보”는 개별 확인 절차를 거치지 않은 정보들입니다. 이는 과거가 아닌 미래의 사건과 관계된 사항으로 회사의 향후 예상되는 사업전략, 경영사항 및 추정실적을 의미하고, 표현상으로는 ‘예상’, ‘전망’, ‘계획’, ‘기대’ 등과 같은 단어를 포함합니다. 위 “예측정보”는 향후 경영환경의 변화 등에 따라 영향을 받으며, 본질적으로 불확실성을 내포하고 있는 바, 이러한 불확실성으로 인하여 실제 미래 실적은 “예측정보”에 기재되거나 암시된 내용과 중대한 차이가 발생할 수 있습니다. 또한, 향후 전망은 presentation 실시일 현재를 기준으로 작성된 것이며 향후 시장환경 및 회사의 경영전략의 변화와 전략수정 등에 따라 변경될 수 있으며, 별도의 고지 없이 변경 될 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

본 자료의 활용으로 인해 발생하는 손실에 대하여 회사 및 각 계열사, 자문역 또는 representative들은 그 어떠한 책임도 부담하지 않음을 알려드립니다(과실 및 기타의 경우 포함).

본 문서는 주식의 모집 또는 매매 및 청약을 위한 권유를 구성하지 아니하며 문서의 그 어느 부분도 관련 계약 및 약정 또는 투자 결정을 위한 기초 또는 근거가 될 수 없음을 알려드립니다.

헬릭스미스 개요

First-in-class 유전자치료제 신약개발 회사

- Founder: 김선영, 서울대 생명과학 前교수
- 서울대 학내벤처 1호 (1996), KOSDAQ 기술특례 상장 1호 (2006)
- 20년 이상 유전자치료제 개발에만 집중
- 유전자치료제 전주기 전문성 – 초기 연구, 공정, 분석, 품질, 허가, 임상 등
- 미국 중심의 개발전략, Global standard 지향
- 조직구성
 - 서울: ~ 110명, R&D 연구 및 본사 (대부분 연구원)
 - 미국: ~25명, 임상

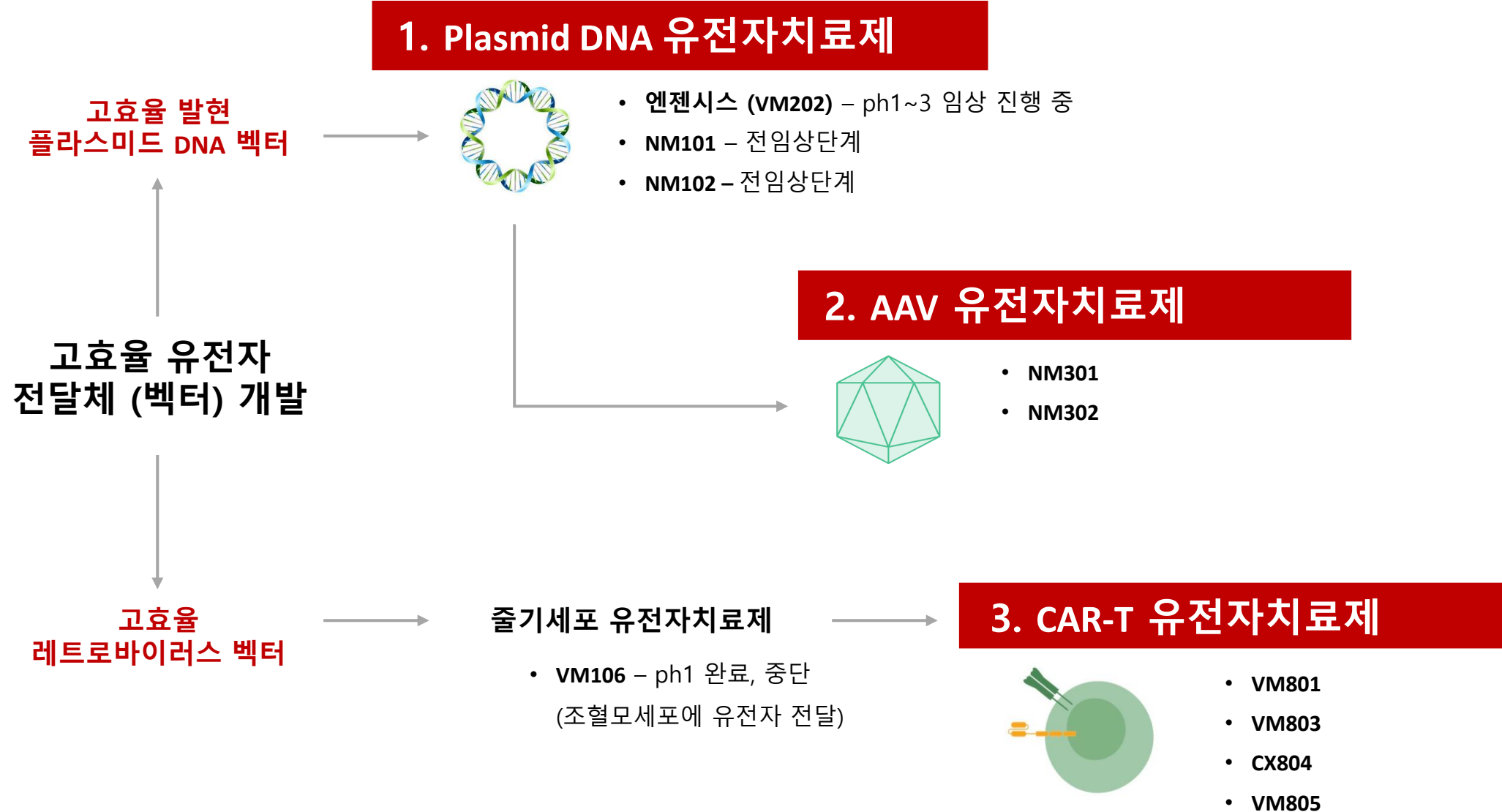


서울 본사



HELI~~X~~MITH

헬릭스미스 3大 유전자치료제 플랫폼

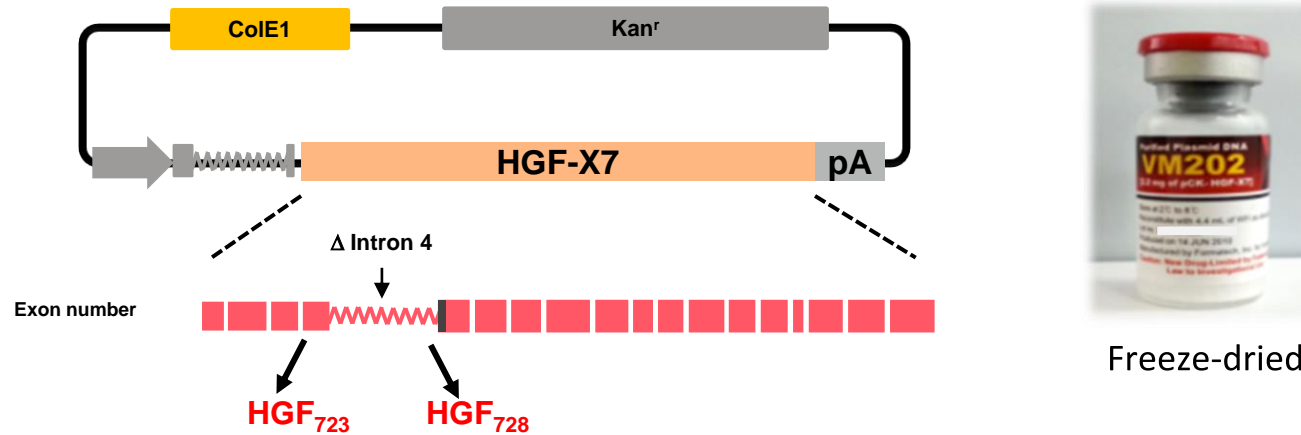


헬릭스미스 유전자치료제 연구개발 파이프라인

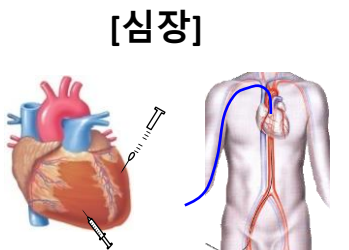
		적용증	임상 단계			
			전임상	임상 1상	임상 2상	임상 3상
Plasmid DNA	VM202 (엔젤험)	당뇨병성 신경병증 (DPN) - 미국 당뇨병성 족부궤양 (DFU) - 미국 파행 - 미국 근위축성 측삭경화증 (ALS, 루게릭병) - 미국 샤르코-마리-투스 질환 (CMT) - 한국 관상동맥 질환 (CAD) - 한국				●
	VM206					●
	NM101	말초 신경증	●		● (완료)	
	NM102	혈관 질환	●		● (완료)	
	NM301	근위축성 측삭경화증, 다발성 경화증 등	●	● (2022-23)		
	NM302	근위축성 측삭경화증, 뉴시엔 근이영양증 등	●	● (2022-23)		
AAV	VM801	대장암	●			
	VM803	췌장암	●			
	CX804	신경모세포종, 난소암	●	● (2022-23)		
	VM805	간암	●			
					<ul style="list-style-type: none"> • TADIOS: COVID-19 천연물치료제 인도 임상중 • NL003 : 중국 노스랜드에 L/O, 3상 진행중 • VM501 : 중국 노스랜드와 협력, 중국 임상 우선 진행 • VM507 : 자체개발 항체치료제, 신질환 대상 전임상 진행 중 • 기타 광범위 천연물 치료제 및 건기식 파이프라인 보유 	

엔젠시스(VM202) – 제품 개요

엔저장: **HGF(Hepatocyte Growth Factor)**의 두 가지 isoform을
동시에 발현되도록 설계된 플라스미드 DNA



주입 방법: 대상 부위의 근육내 주사(I.M.)



[종아리]

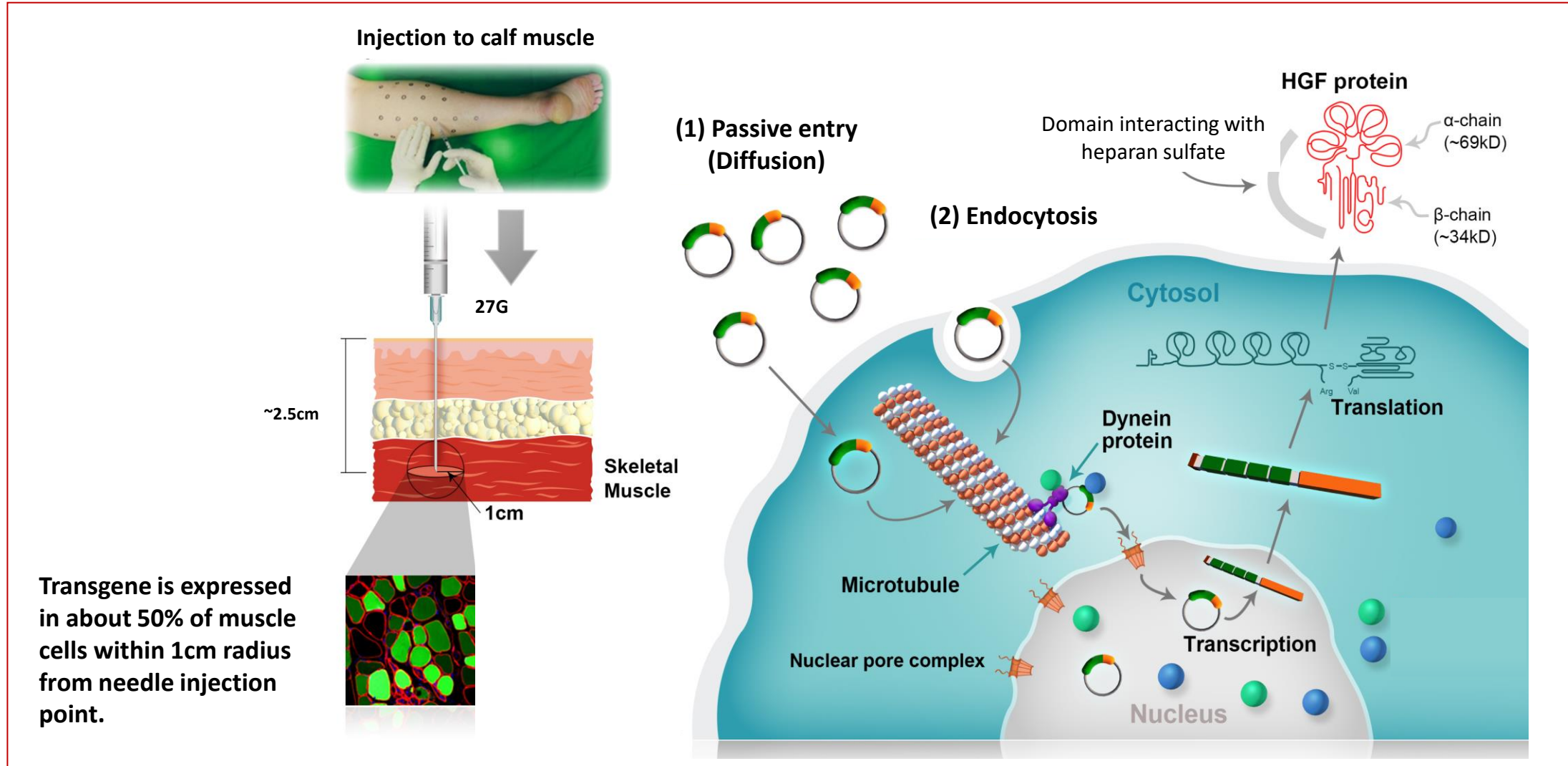


[상하사지]

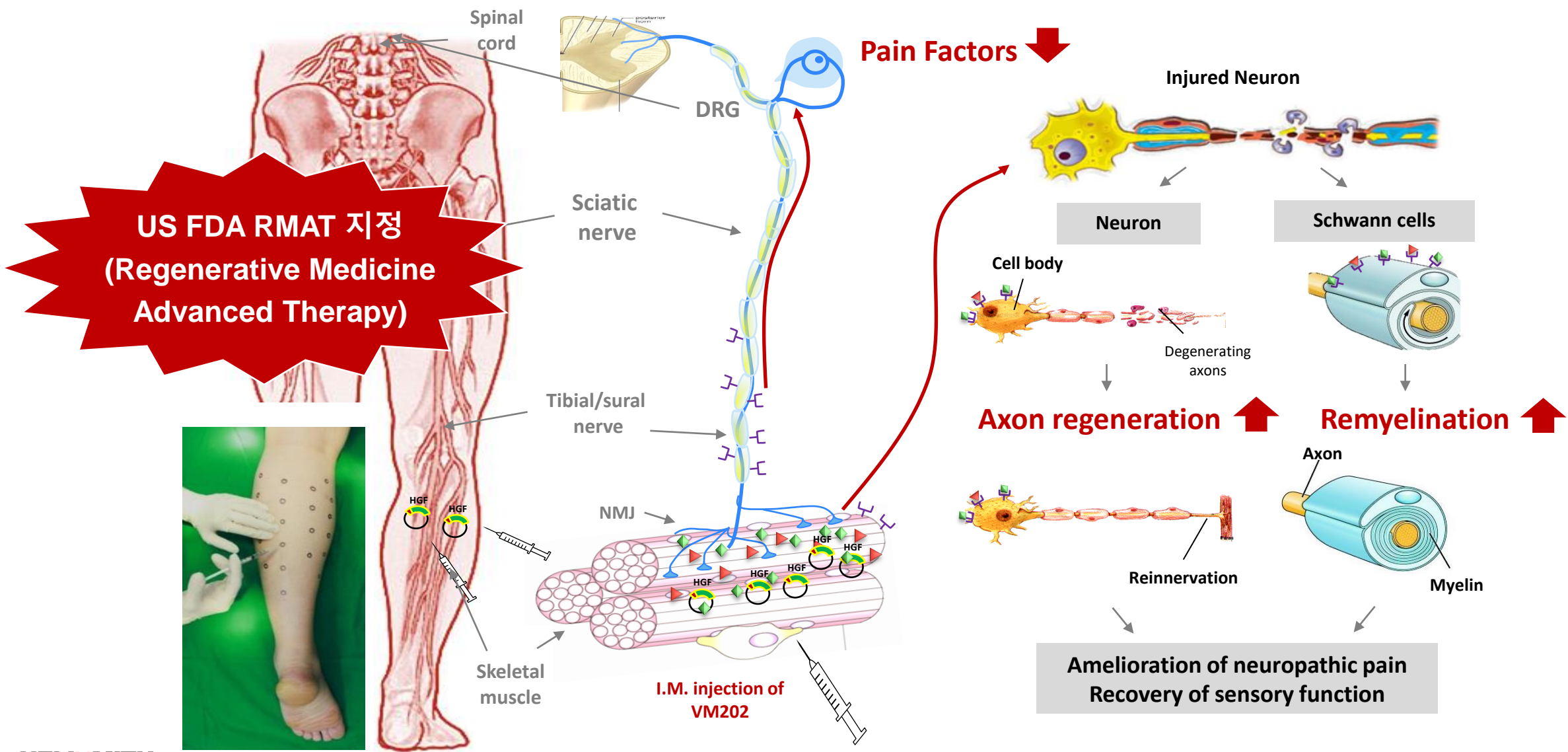
제품특성

- 간세포성장인자 (Hepatocyte Growth Factor, **HGF**)
- 두개의 Isoform: $HGF_{723} + HGF_{728}$
- 혁신적인 Expression Level:
 - Promoter
 - UTR
 - Intron
- Formulation: 냉동건조

엔젠시스(VM202) – 근육세포에서 HGF (Therapeutic Gene) 발현



엔젠시스(VM202) – 치료 효과 기전 (예: DPN, 당뇨병성 신경병증)



DPN 3-1 결과 총정리 – 국제 학술지 게재



Article | Open Access |

Gene therapy for diabetic peripheral neuropathy: A randomized, placebo-controlled phase III study of VM202, a plasmid DNA encoding human hepatocyte growth factor

John A. Kessler , Aziz Shaibani, Christine N. Sang, Mark Christiansen, David Kudrow, Aaron Vinik, Nari Shin, the VM202 study group

First published: 19 January 2021 | <https://doi.org/10.1111/cts.12977>

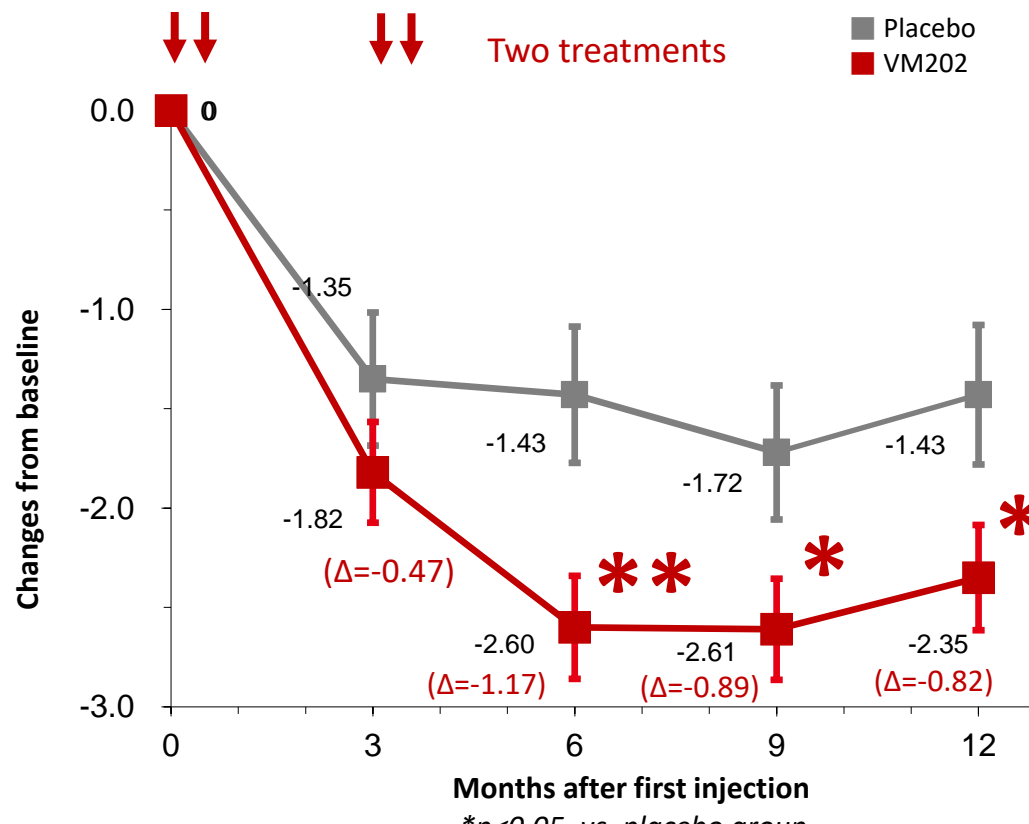
VM202 demonstrated long-term, clinically significant reductions in pain in the subset of subjects, particularly in subjects not on gabapentinoids, prospectively continued with no further treatment intervention into the 12-month extension study, DPN 3-1b. Similar findings were observed in the phase II study.

... further study is warranted especially in patients not on gabapentinoids.

- 저자: DPN 3-1 임상 주요 연구자 (Kessler, Shaibani, Sang, ...)
- DPN 3-1 의 모든 데이터 분석
 - 임상 주요결과
 - 임상 추가분석결과
 - 임상 운영지표
- 2021년 1월 발표

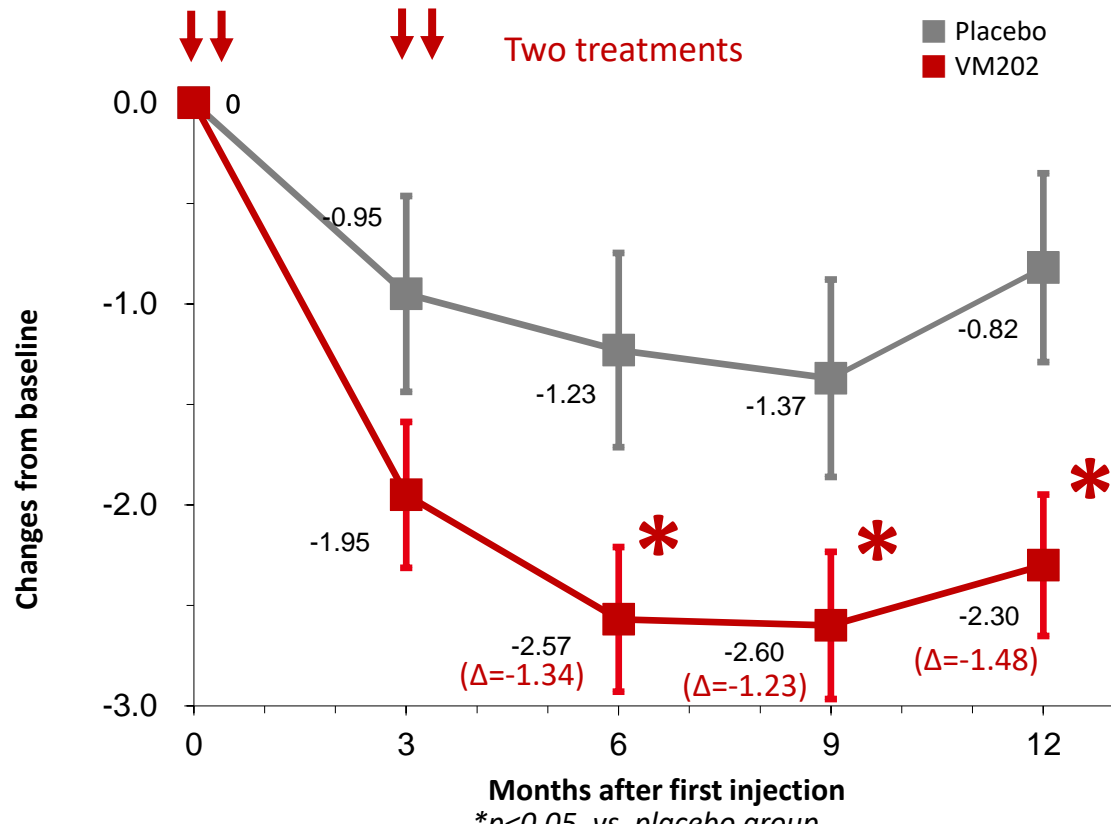
DPN 3-1B 유효성 결과 분석

Total population (N=101)



Long-term high pain-relieve effect
with Engensis treatment

Subjects NOT on pregabalin and/or gabapentin (N=53)



Much higher analgesic effect
in subjects not on gabapentinoids (sub-analysis)

DPN 3-2 임상 설계

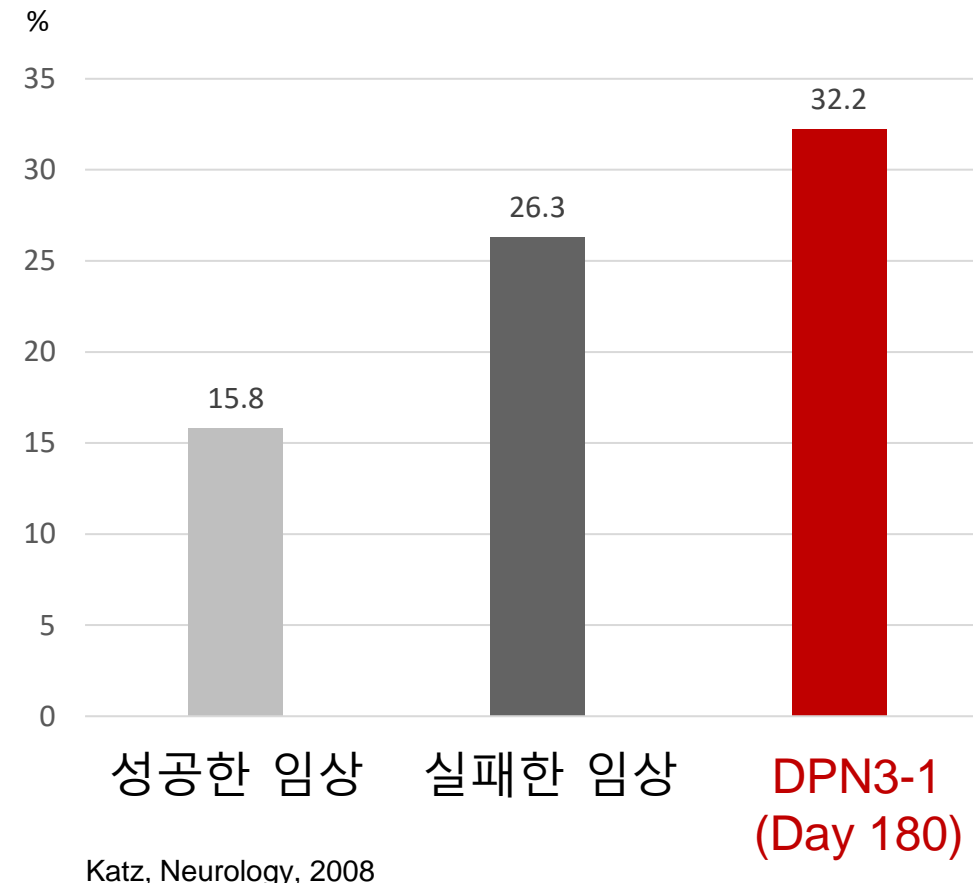
Double blind, Randomized, Placebo-controlled

1. 대상질환과 목표	<ul style="list-style-type: none">DPN (당뇨병성 말초 신경병증)3개월 반복 주사의 안전성과 유효성	<ul style="list-style-type: none">단기간 내에 “성공적” 임상 결과를 내기 위한 설계6개월 Safety extension 예정DPN 3-3 완료 이후, BLA 신청 예정
2. 피험자 수	<ul style="list-style-type: none">152 (엔젤티스:위약 = 1:1)Adaptive design으로 250까지 확대 가능	
3. 임상시험기관	<ul style="list-style-type: none">총 15개 기관 (미국)	
4. 약물투여	<ul style="list-style-type: none">2 treatment cycles32 mg + 32 mg (Days 0, 14) (Days 90, 104)	
5. 추적관찰	<ul style="list-style-type: none">총 6개월	
6. 평가지표	<ul style="list-style-type: none">주평가지표: 유효성Pain (BPI-DPN, ADPS)QOL, PGIC, Survival 등생체지표 (biomarker) 발굴	

통증 임상의 敵, 위약효과(Placebo effect)

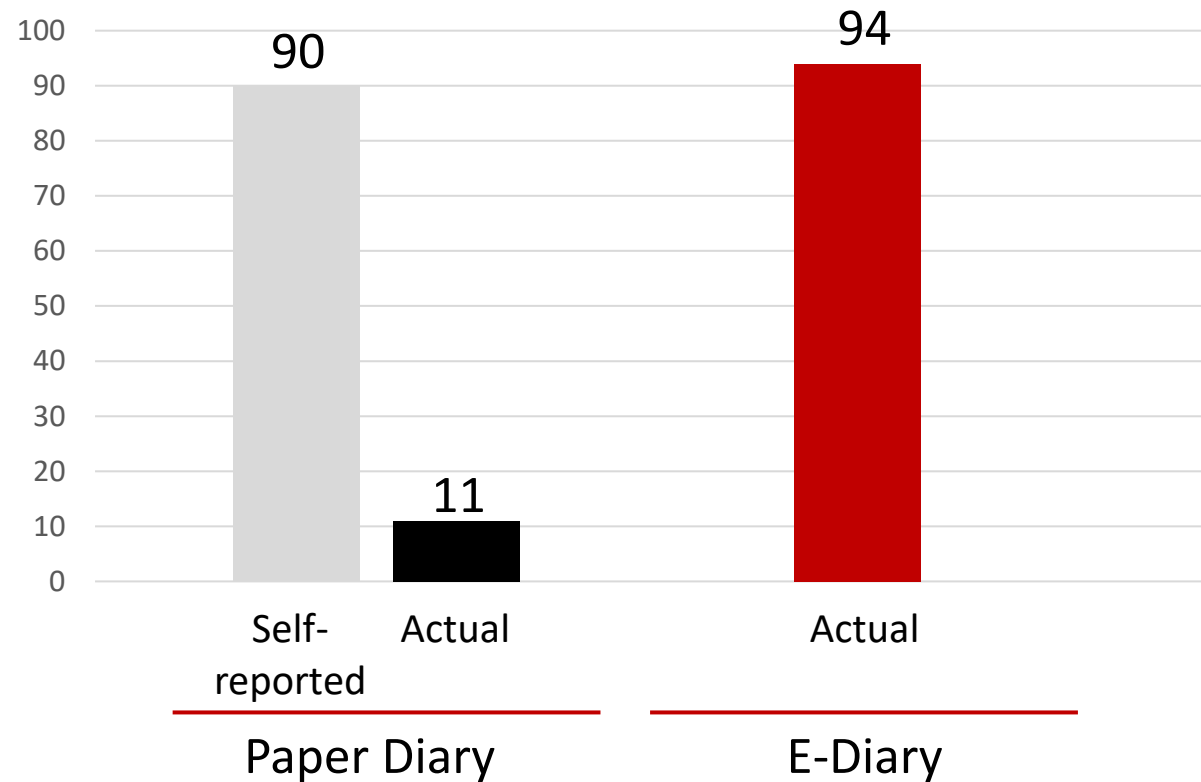
- 통증 임상의 경우 placebo를 투여한 군의 통증 감소 효과가 임상 결과에 중대한 영향을 끼침 (**일명 “위약 효과”**)
- 특히 위약 효과가 크게 나타나는 경우는,
 - **눈에띄는 의료 행위**를 실시할 경우 (예: 최근 OA 임상, 여러 차례 Injection)
 - **Follow-up 기간이 장기간**일 경우
- Engensis (VM202) DPN 3-1상은 기존 DPN 2상 임상 대비 반복적인 약제 투여로 인해 placebo 효과가 크게 나타나는 문제 대두

성공한 vs. 실패한 임상: 통증 임상에서 Placebo군의 통증 감소 수준



E-Diary 도입: P-Diary vs. E-Diary compliance의 극명한 차이

환자의 통증기록 Compliance rate, %

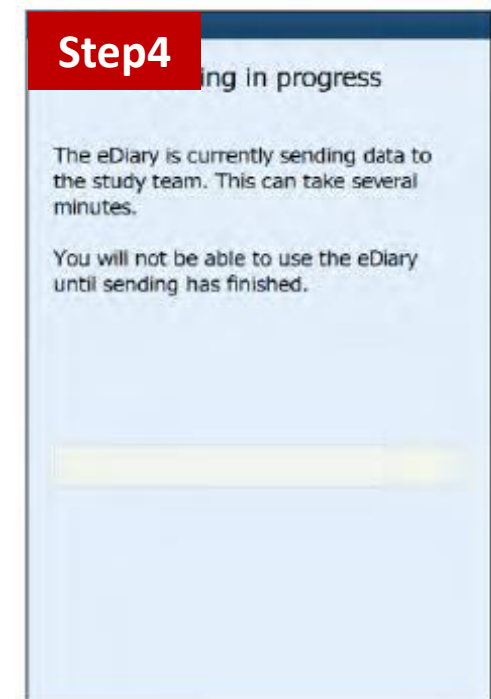
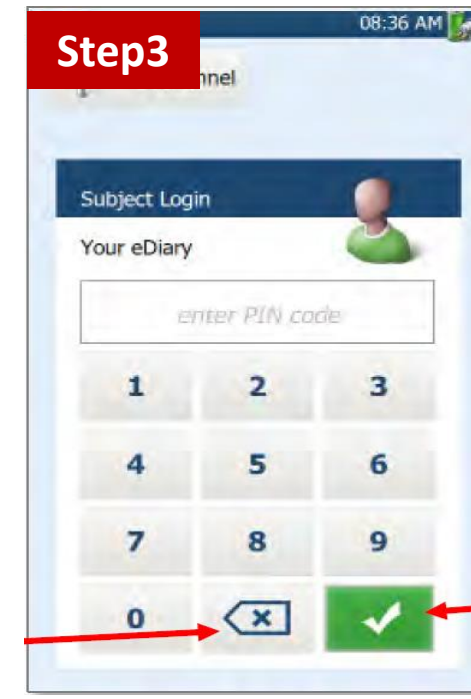


Stone et al. (2002) Patient non-compliance with paper diaries

- Chronic pain 환자 80명을 대상으로 통증기록을 규정대로 실시하는지 Compliance rate을 측정하였음
 - 그 결과, Paper vs. E-device에서 Compliance rate이 11% vs. 94%로 극명하게 차이가 났음
- Engensis DPN 3-1은 Paper diary를 썼으나, DPN 3-2 임상에서부터는 E-diary를 도입

E-Diary 도입: DPN 3-2 임상은 매일 같은 시간 통증 기록

- DPN 3-2 등록 모든 환자에게 Samsung Galaxy A30 에 e-Diary를 설치하여 보급
- 환자들은 매일 같은 시간에 통증을 기록 (일관성 있는 데이터)
- 환자 본인이 매일 통증 기록을 연습함으로써, 본인 통증 수준에 대한 인지 및 변화에 대한 인지 정교성 개선
- 실시간 모니터링으로 (임상 사이트를 통해) 통증 기록에 문제가 있는 환자에 대한 교육 실시



헬릭스미스 글로벌 임상개발 조직 – 주요 임원진 (2021.4.1)

**박영주**

임상개발본부장

Seoul National Univ.
PhD25년 이상의
임상개발, 운영경험
보유MSD
Sanofi
국가임상시험지원재단**Bill Schmidt**

Head of Clinical Development

UC San Francisco
PhD30년 이상의
Pain 분야 임상개발,
컨설팅 경험 보유Ensysce Bioscience
EicOsis
DuPont Pharmaceuticals**Adam Ruskin**

Head of Clinical Operations

Emory Univ.
MS, PhD25년 이상의
400건의 임상시험
리드 경험 보유Asuragen Inc
Lab CRO
Genturadx**Bill Frank, MD**

Medical Director

Temple Univ.
MD35년 이상의
임상개발, 모니터링,
컨설팅 경험 보유Sentarus
Novartis
Sandoz**Cindy Fisher**

Head of Regulatory Affairs

UC Irvine
PhD약 15년의
임상허가, 생산
경험 보유

Vical Corporation

**Jose Zapata**

Head of QA

Temple Univ.
MS약 20년의
품질관리
경험 보유Conatus Pharmaceutical
Peregrine Pharmaceutical

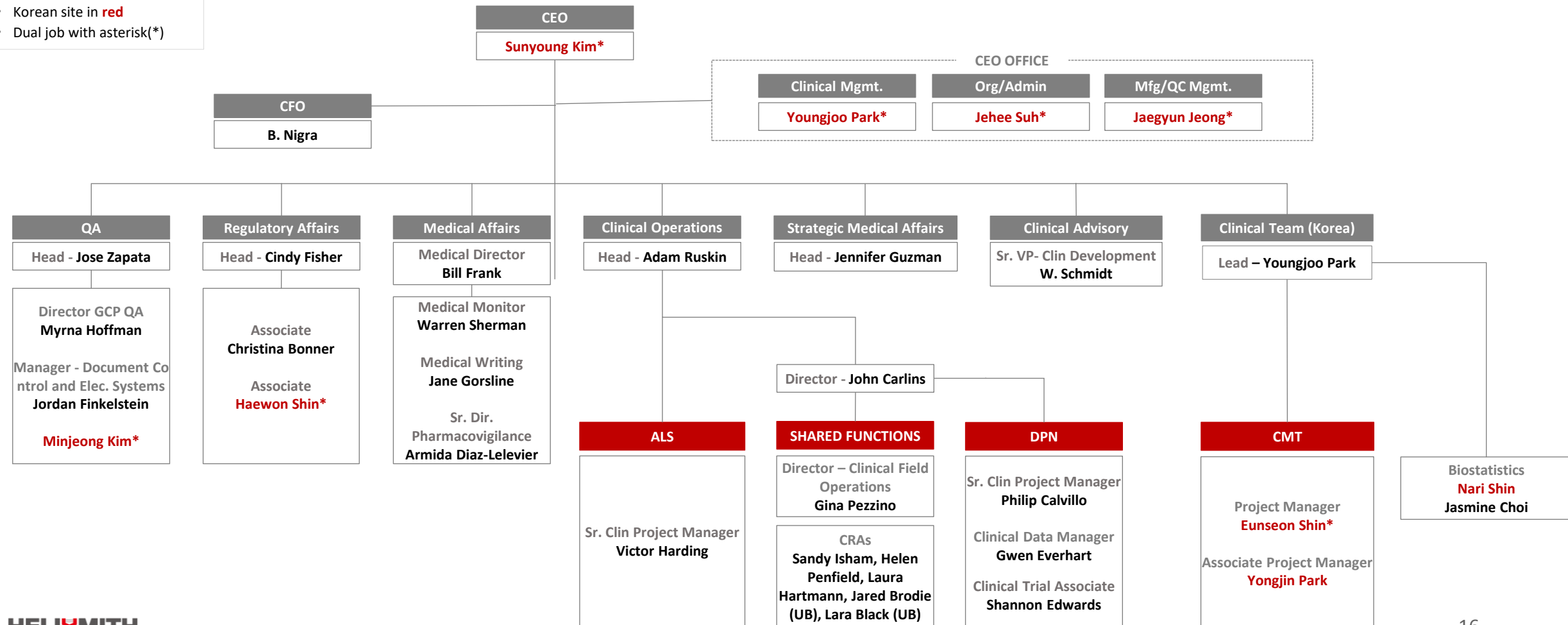
헬릭스미스 미국 임상 조직

(2021.4.1)

미국 정규직 15명, 유관인원 총 35명

Note:

- Korean site in red
- Dual job with asterisk(*)



엔젤퍼스 ALS 2a : 임상 설계

Double blind, Randomized, Placebo-controlled

1. 대상질환과 목표	<ul style="list-style-type: none">ALS (근위축성 측색 경화증)2개월 반복 주사의 안전성과 유효성
2. 피험자 수	<ul style="list-style-type: none">18 (엔젤퍼스:위약 = 2:1)
3. 임상시험기관	<ul style="list-style-type: none">총 2 개 + 3개 기관 (미국/한국)
4. 약물투여	<ul style="list-style-type: none">3 treatment cycles64 mg + 64 mg + 64 mg (Days 0, 14) (Days 60, 74) (Days 120, 134)
5. 추적관찰	<ul style="list-style-type: none">총 6개월
6. 평가지표	<ul style="list-style-type: none">주평가지표: 안전성Muscle function (ALSFRS-R)Muscle strength (HHD)QOL, PGIC, Survival 등생체지표 (biomarker) 발굴



- 현재까지 2명 환자 투여
- Muscle biopsy 실시 (Biomarker)
- 한국 사이트 (한양대) 개시되면 환자 등록 속도 가속화 예정

엔젤퍼스 CMT 1/2a : 임상 설계

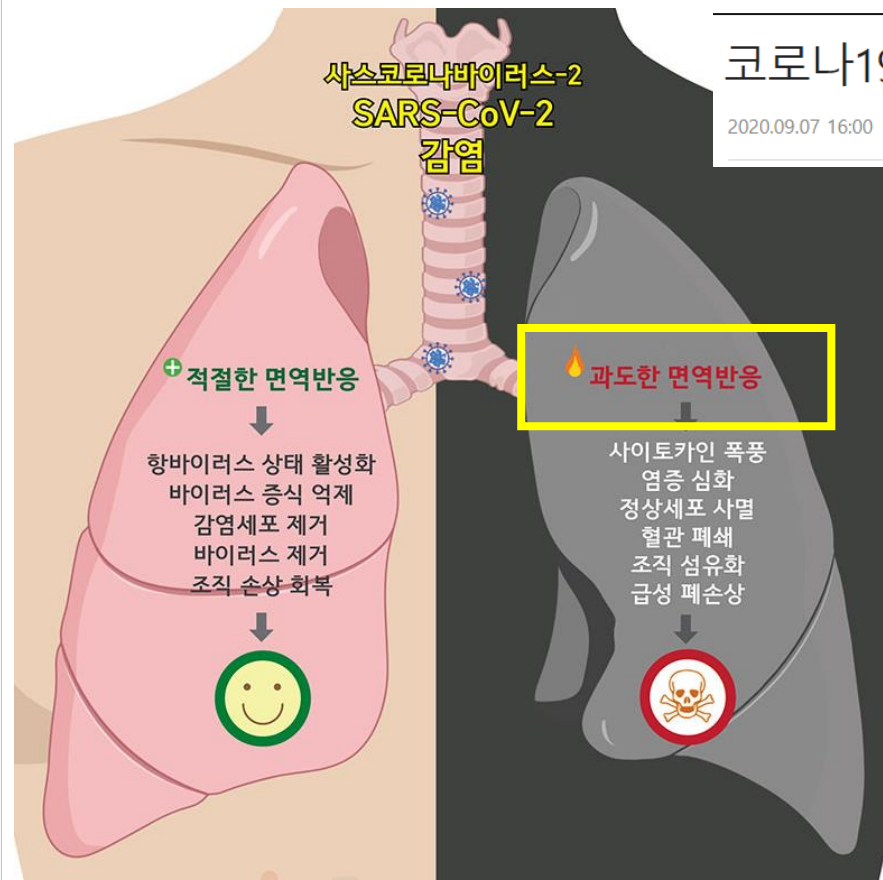
Single center, Open label

1. 대상질환과 목표	<ul style="list-style-type: none">CMT (샤르코-마리-투스 1A)
2. 피험자 수	<ul style="list-style-type: none">12 (위약 없음)
3. 임상시험기관	<ul style="list-style-type: none">총 1개 기관 (삼성서울병원)
4. 약물투여	<ul style="list-style-type: none">2 treatment cycles28 mg + 28 mg (Days 0, 14) (Days 90, 104)
5. 추적관찰	<ul style="list-style-type: none">총 9개월
6. 평가지표	<ul style="list-style-type: none">주평가지표: 안전성질환 중증도 변화 (CMTNS-v2, FDS)하지 기능 (ONLS, 10MWT)하지 근육 (MRI)Biomarker (p62, p75, NCAM)신경재생 (CMAP, SNAP, NCV)



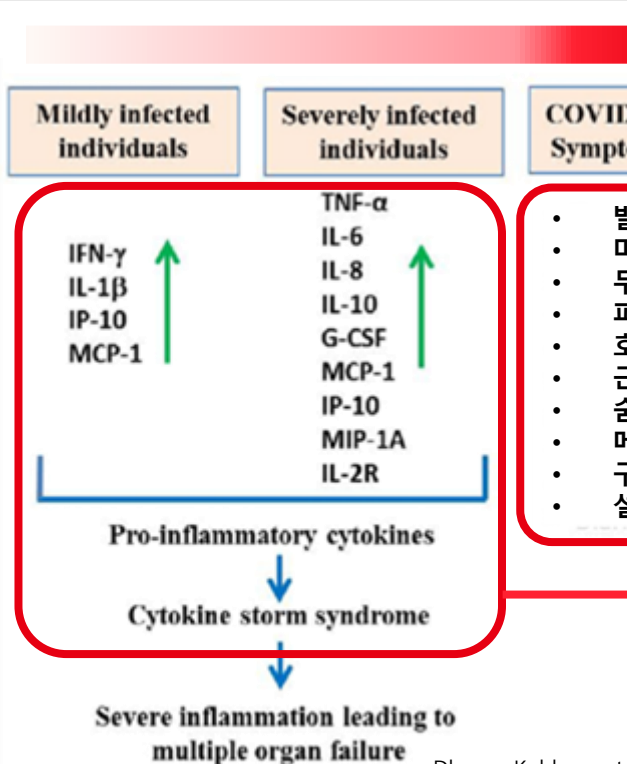
- 12명 모두 Enroll
마치고 추적관찰
중
- 2021년 9월
마지막 환자 방문
예정
- 2상은 미국/한국
동시 진행 예정

TADIOS : COVID-19 병태 및 TADIOS의 활용 가능성



코로나19 환자 퇴원 뒤에도 폐 손상으로 고통 겪는다

| 오스트리아 연구진, 12주 동안 중증환자 86명 추적 조사 결과



TADIOS



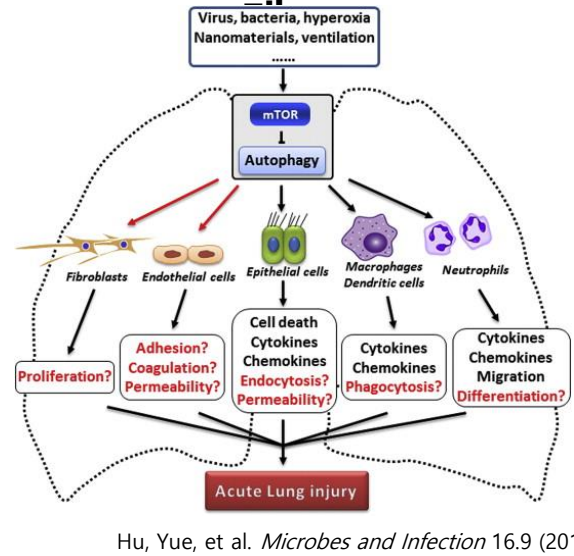
증상 개선

+

염증 반응 억제

TADIOS : 동물 실험 결과 (급성 폐 손상 모델) 탁월한 효과 검증

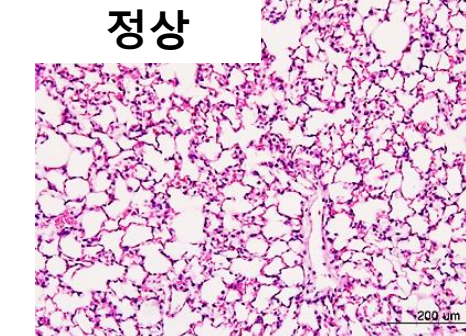
급성 폐 손상 병



폐 염증 유발 물질(LPS)을
생쥐의 기도내로
투여하여 유도한
급성 폐 손상 모델에서
TADIOS의 개선 효능 확인

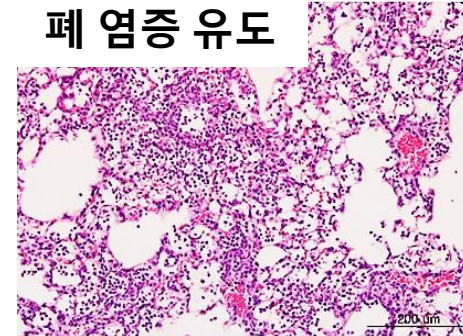
급성 폐 손상 모델에서 폐 보호 및 항염증 효과

Control



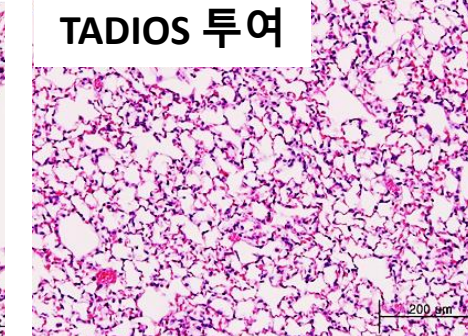
정상

LPS (2mg/kg)



폐 염증 유도

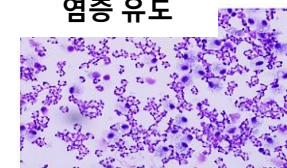
LPS + TADIOS (1000mg/kg)



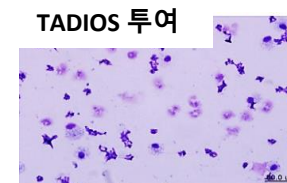
TADIOS 투여

기관지 내 염증세포 수

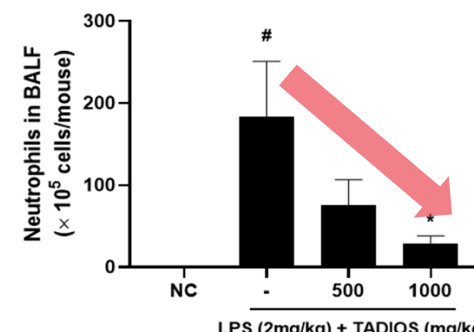
염증 유도



TADIOS 투여

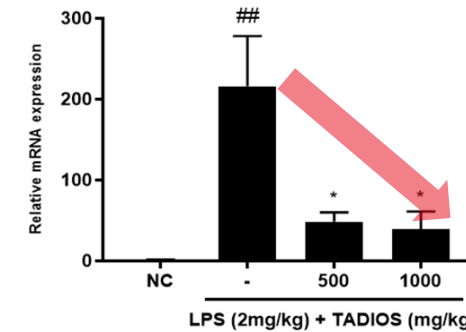


Neutrophils



염증성 사이토카인

TNF- α



그 외 폐기종 모델, 미세먼지 모델 등에서도 효과 확인 (논문 준비中)

TADIOS : 임상 설계

Double blind, Randomized, Placebo-controlled

1. 대상질환과 목표	<ul style="list-style-type: none">COVID-19
2. 피험자 수	<ul style="list-style-type: none">100 (TADIOS:위약 = 1:1)
3. 임상시험기관	<ul style="list-style-type: none">총 4개 기관 (인도)
4. 약물투여	<ul style="list-style-type: none">1일 2회(BID)10일 투여
5. 추적관찰	<ul style="list-style-type: none">약물을 마지막 섭취한 날로부터 14일
6. 평가지표	<ul style="list-style-type: none">주평가지표: 유효성Biomarker (TNF-α, CRP, IL-6, IL-1ra, Hb, and Ferritin)Clinical measurement (8-point ordinal scale, Time to clinical recovery in clinical symptom scale, clinical in symptom scale)Quality of life (WHOQOL-WHO 5 wellbeing scale, FSS)Hospitalization



- 인도 임상
- Ethics Committee 통과 완료
- 4월말 첫 환자 등록 완료
- 3-6개월 내 임상 완료 계획
- 국가별 규정에 따라 건기/전통의약(인도) 혹은 의약(미국) 등으로 개발 진행