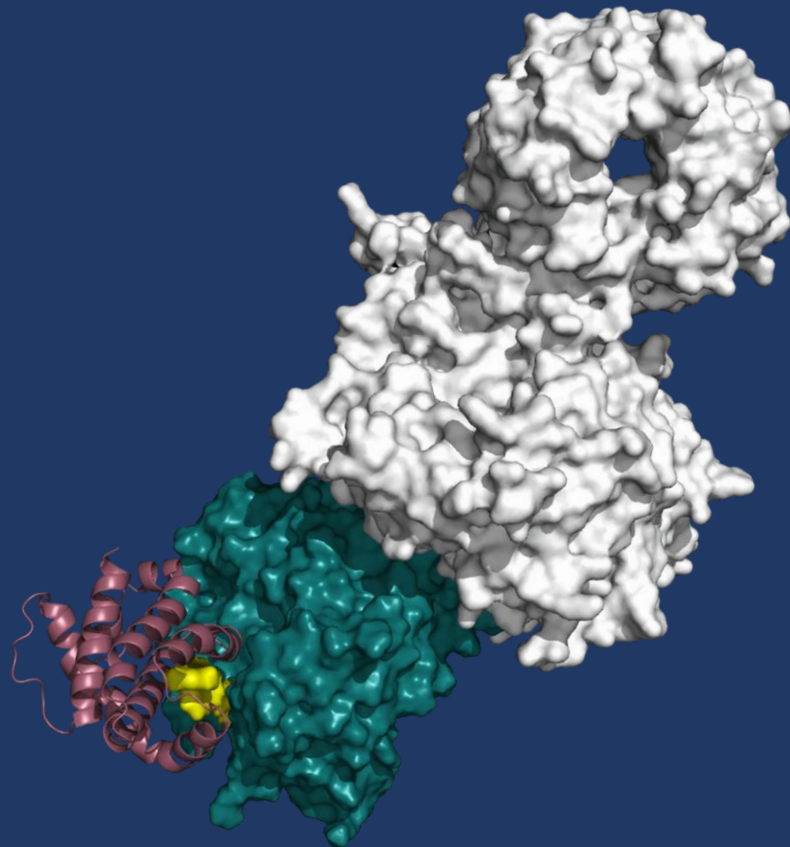


Dane kliniczne z programu CT-01

3 luty 2026



Klauzula prawna

Niniejszy dokument i zawarte w nim informacje (chyba że wskazano inaczej) zostały przygotowane przez Captor Therapeutics S.A. („Emitent”) wyłącznie w celach informacyjnych. W niniejszym powiadomieniu, prezentacja, która następuje, oznacza i obejmuje następujące slajdy, ustną prezentację slajdów przez Emitenta lub jakąkolwiek osobę w imieniu Emitenta, każdą sesję pytań i odpowiedzi, która następuje po ustnej prezentacji, kopie papierowe niniejszego dokumentu oraz wszelkie materiały dystrybuowane podczas lub w związku z prezentacją (łącznie „Prezentacja”). Uczestnicząc w spotkaniu, na którym przedstawiana jest Prezentacja, lub czytając Prezentację, uznaje się, że (i) zgodziłeś się na wszystkie poniższe ograniczenia i podjąłeś następujące zobowiązania oraz (ii) potwierdziłeś, że rozumiesz prawne i regulacyjne sankcje związane z niewłaściwym wykorzystaniem, ujawnieniem lub niewłaściwym rozpowszechnianiem Prezentacji.

Informacje zawarte w niniejszej Prezentacji nie mogą być powielane ani rozpowszechniane w żaden sposób, w całości lub w części, żadnej innej osobie bez uprzedniej pisemnej zgody Emitenta. Niniejsza Prezentacja nie ma na celu zawierać wszystkich informacji, które mogą być wymagane przez odbiorcę do oceny Emitenta lub jego papierów wartościowych. Emitent przygotował niniejszą Prezentację na podstawie informacji, którymi dysponuje, oraz ze źródeł uważanych za wiarygodne. W zakresie, w jakim jest to możliwe, dane dotyczące branży, rynku i pozycji konkurencyjnej zawarte w niniejszej Prezentacji pochodzą ze źródeł oficjalnych lub zewnętrznych. Nie ma gwarancji dokładności ani kompletności takich danych.

Niniejsza Prezentacja nie zawiera ani kompletnej, ani kompleksowej analizy finansowej lub handlowej Emitenta, ani nie przedstawia jego pozycji lub perspektyw w sposób kompletny lub kompleksowy. Emitent przygotował Prezentację z należytą starannością, jednak mogły się w niej pojawić pewne nieścisłości lub pominięcia. Dlatego zaleca się, aby każda osoba zamierzająca podjąć decyzję inwestycyjną dotyczącą jakichkolwiek papierów wartościowych wyemitowanych przez Emitenta polegała wyłącznie na informacjach opublikowanych jako oficjalna komunikacja (tj. bieżące/okresowe raporty) zgodnie z przepisami i wymogami regulacyjnymi.

Niniejsza Prezentacja może zawierać pewne oświadczenia dotyczące przyszłości, prognozy, szacunki, projekcje i opinie („Oświadczenia Progностyczne”). Ze swej natury, Oświadczenia Progностyczne wiążą się ze znanymi i nieznanymi ryzykami, niepewnościami, założeniami i innymi czynnikami, ponieważ odnoszą się do zdarzeń i zależą od okoliczności, które wystąpią w przyszłości, niezależnie od tego, czy są poza kontrolą Emitenta. Nie składa się ani nie będzie składane żadne oświadczenie, że jakiegokolwiek Oświadczenia Progностyczne zostaną osiągnięte lub okażą się prawidłowe. Rzeczywiste przyszłe wyniki i operacje mogą się istotnie różnić od Oświadczeń Progностycznych. Podobnie, nie składa się żadnego oświadczenia, że założenia ujawnione w niniejszej Prezentacji, na których mogą opierać się Oświadczenia Progностyczne, są rozsądne. Odbiorca potwierdza, że okoliczności mogą ulec zmianie, a treść niniejszej Prezentacji może stać się nieaktualna. Założenia zawarte w niniejszym dokumencie nie stanowią prognoz zysków ani szacunków zysków.

Nie można udzielić żadnych gwarancji ani oświadczeń co do kompletności lub wiarygodności informacji zawartych w niniejszej Prezentacji. Ani Emitent, ani jego dyrektorzy, kierownicy, doradcy lub przedstawiciele takich osób nie ponoszą żadnej odpowiedzialności, która mogłaby powstać w związku z jakimkolwiek wykorzystaniem niniejszej Prezentacji. Ponadto żadne informacje zawarte w niniejszym dokumencie nie stanowią zobowiązania ani oświadczenia Emitenta, jego pracowników lub dyrektorów, jego udziałowców, podmiotów zależnych, doradców lub przedstawicieli takich osób.

Dane zawarte w niniejszej Prezentacji są ważne na dzień jej sporządzenia. W związku z tym niniejsza Prezentacja nie będzie podlegać zmianom, aktualizacjom ani modyfikacjom w celu uwzględnienia zdarzeń, które mogą wystąpić po tym dniu.

Niniejsza Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią, ani nie powinna być interpretowana jako oferta sprzedaży lub emisji jakichkolwiek papierów wartościowych Emitenta, ani też zachęta do złożenia oferty zakupu, subskrypcji lub nabycia Emitenta lub papierów wartościowych Emitenta, ani zachęta do podjęcia działalności inwestycyjnej. Żadna część niniejszej Prezentacji ani fakt jej dystrybucji nie powinny stanowić podstawy ani być wykorzystywane w związku z jakąkolwiek umową, zobowiązaniem lub decyzją inwestycyjną. Niniejsza Prezentacja nie jest przeznaczona do publikacji, wydania ani dystrybucji w żadnej jurysdykcji, w której stanowiłoby to naruszenie odpowiednich przepisów takiej jurysdykcji, ani nie powinna być przyjmowana ani przekazywana do takiej jurysdykcji.

CT-01: Aktywowany *in situ* degrader GSPT1 w leczeniu HCC

Jedyny w klasie i specyficzny chorobowo prolek degradujący dwa białka

Cząsteczka to doustny degrader (nazwy: ABS-752, CT-01 i CPT-6281); klej molekularny
Prolek uwalniany w wątrobie

Wskazania:

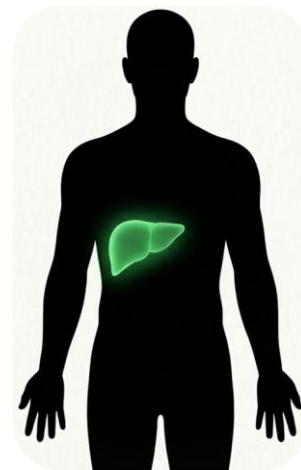
Główne - rak wątrobowokomórkowy
rak płuc, przewodów żółciowych, piersi,
nowotwory rzadkie (liposarcoma, hepatoblastoma)

Rak wątrobowokomórkowy:

1'000'000 zachorowań rocznie

1'000'000 śmierci rocznie

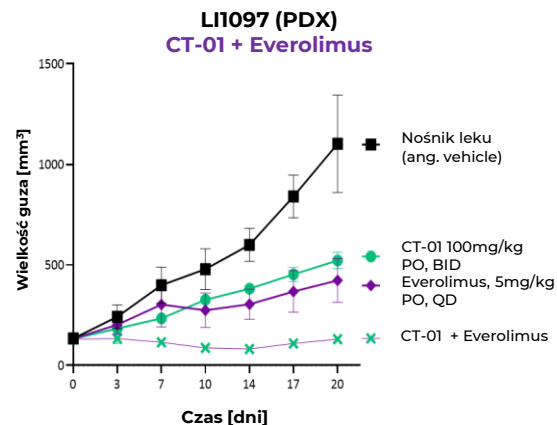
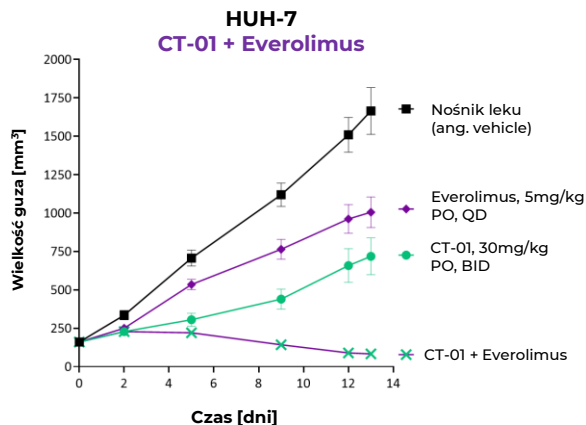
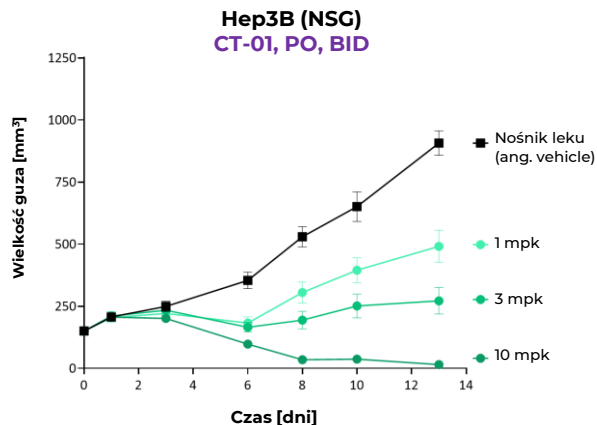
1 na 2 pacjentów umiera w ok. 18 miesięcy od diagnozy



Terapie celowane docierają do ok. 80-100 tys. pacjentów rocznie i generują ok. 4 mld USD przychodów

Dlaczego degrader GSPT1 i NEK7 miałby być świetnym lekiem na HCC?

CT-01 powoduje regresję raka wątroby i wycofanie choroby u zwierząt

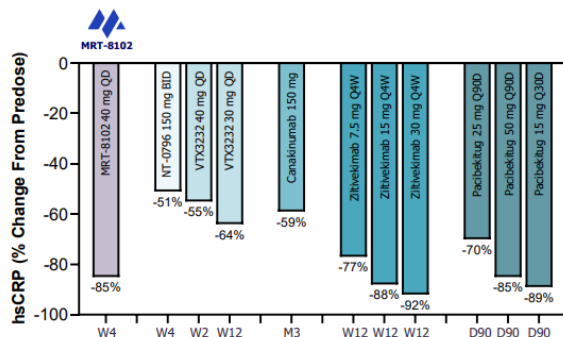


Zanik komórek nowotworowych u myszy traktowanych mono- i komboterapią

CT-01: “Jedyny w klasie” kandydat na lek w leczeniu raka wątroby

CT-01 celuje w świętego Graala HCC - stan zapalny jako oporność na I/O*

- CT-01 degradowuje jednocześnie dwa białka prokancerogenne: GSPT1 oraz NEK7
- Prolek aktywuje się w tkance raka wątroby dzięki enzymowi VAP-1



<https://ir.monterosabx.com/static-files/801df45e-9a6e-4214-8a69-c71caf09cc16>

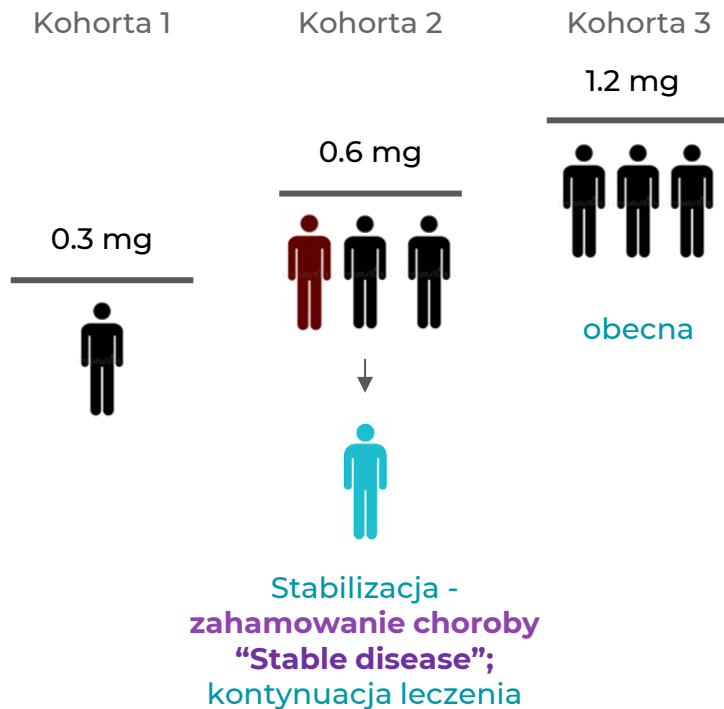
Wyniki kliniczne degradera NEK7 firmy Monte Rosa wykazały znaczną redukcję stanu zapalnego, co zwiększa wrażliwość raka wątroby na terapię anti-PD-1 oraz anti-PD-L1

Odczyt z początku Fazy I

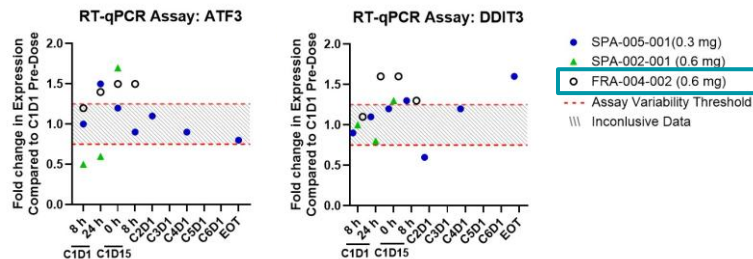
Degradacja NEK7 obniża stan zapalny, co pozwala na kombinację z I/O

CT-01: Postęp leczenia śmiertelnie chorych pacjentów HCC

U jednego z pacjentów kohorty 2. obserwujemy zahamowanie choroby



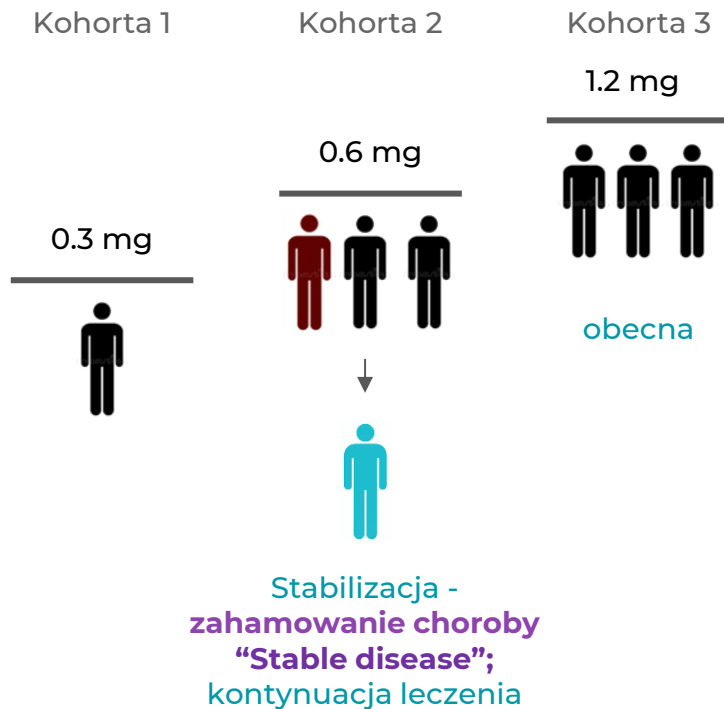
Prolek uwalniany w wątrobie
Oczekiwanie zwiększonego stężenia formy aktywnej leku w wątrobie
Od 3. kohorty możliwa biopsja wątroby



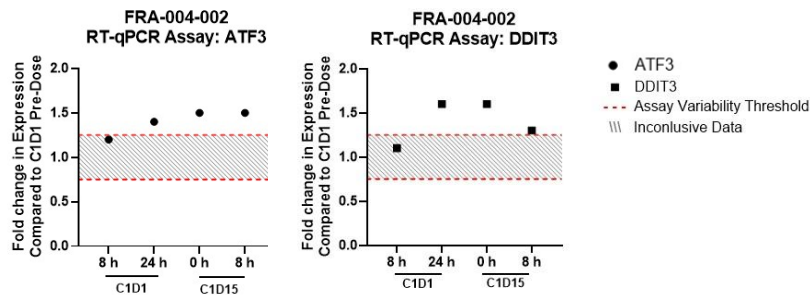
Wzrost ATF3 i DDIT3 - biomarkera sygnalizującego śmierć komórkową

CT-01: Postęp leczenia śmiertelnie chorych pacjentów HCC

U jednego z pacjentów kohorty 2. obserwujemy zahamowanie choroby



Prolek uwalniany w wątrobie
Oczekiwanie zwiększonego stężenia formy aktywnej leku w wątrobie
Od 3. kohorty możliwa biopsja wątroby



Wzrost ATF3 i DDIT3 - biomarkera sygnalizującego śmierć komórkową

Co mówi wzrost poziomów DDIT3 i ATF3 w terapii przeciwnowotworowej?

Biomarkery skuteczności: ATF3 i DDIT3 są bezpośrednim wskaźnikiem pokazującym **działanie kandydata na lek na GSPT1**

Wskaźnik stresu komórkowego: Wzrost poziomu DDIT3 i ATF3 świadczy o skutecznym wywołaniu stresu przez leki

Aktywacja apoptozy: Przekroczenie progu tych białek przełącza komórkę z trybu przetrwania i wzrostu **na drogę programowanej śmierci (tzw. samobójstwa komórki)**

CT-01: Czego się spodziewamy w 2026

Odczyty w najbliższych miesiącach wyznacznikiem wartości projektu

- Dokończenie eskalacji i ekspansji w monoterapii - **Punkt Wzrostu Wartości**
- Eskalacja w kombinacji
- Potencjalne rozszerzenie o nowe wskazania np. CCA lub inne nowotwory bez form leczenia

