



德琪医药宣布计划接入 DeepSeek 以加速 AnTenGager™平台后 续管线研发

中国上海和香港，2025 年 2 月 19 日-致力于研发，生产和销售同类首款及/或同类最优血液及实体肿瘤疗法的商业化阶段领先创新生物制药公司-德琪医药有限公司（简称“德琪医药”，香港交易所股票代码：6996.HK）今日宣布，公司计划加大投入，整合资源成立专门的 AI 部门。这一举措包括本地部署 DeepSeek 以加速具有空间位阻遮蔽效应的 T 细胞衔接器（TCE）平台后续管线研发。

公司早在 2021 年便以天使投资人身份投资杭州德睿智药 AI 药物发现平台，并借此战略性的切入了 AI 药物发现赛道。这一战略举措使公司能够在内部利用 AI 能力，并开发出若干款小分子产品。同时公司也已通过 AI 资料模型结合多组学分析，成功发现全新肝癌相关抗原（TAA）并将其开发为 TCE 候选药物进入临床前验证阶段，成为利用 AI 进行药物研发领域的先行者。

为扩大优势，公司计划加大 AI 药物研发方面的投入。通过整合过去 4 年已有资源，并本地化部署 DeepSeek，公司将利用特定算法和 AI 资料采集，对跨资料库多组学资讯进行整合分析。这种方法可以对候选蛋白进行有效的排序遴选，锁定适于 TCE 的全新肿瘤抗原以加速公司 TCE 平台后续管线的研发。

AnTenGager™平台是德琪医药自主研发的具有空间位阻遮蔽效应的 TCE 平台，



可通过诱导疾病相关抗原 (DAA) 依赖的 T 细胞结合和激活, 在实现较强的活性的同时降低发生 CRS 的风险。通过二价结合 DAA, 该平台开发的 TCE 能够有效识别并深度清除低靶抗原表达水平的细胞。此外, AnTenGager™ TCE 具有更长的半衰期, 可以减少给药频率, 提高临床便利性。

德琪医药的 TCE 项目 ATG-201 是基于 CD19 x CD3 的第二代 TCE, 用于治疗 B 细胞相关自身免疫性疾病。ATG-201 已完成 CMC 上游开发, 预计于 2025 年第 3 季度完成临床试验申请 (IND) 申报准备工作。除此以外, 德琪医药的 TCE 管线还包括 ATG-102, 一款用于急性髓系白血病和慢性粒单核细胞白血病的 LILRB4 x CD3 TCE; ATG-106, 一款用于卵巢癌和肾癌的 CDH6 x CD3 TCE; ATG-107, 一款用于急性髓系白血病的 FLT3 x CD3 TCE; 和 ATG-110, 一款用于微卫星稳定 (MSS) 结直肠癌的 LY6G6D x CD3 TCE。

关于德琪医药

德琪医药有限公司 (简称“德琪医药”, 香港交易所股票代码: 6996.HK) 是一家以研发为驱动, 并已进入商业化阶段的生物制药领先企业, 以“医者无疆, 创新永续”为愿景, 德琪医药专注于血液及实体肿瘤领域的同类首款和同类最优疗法的早期研发、临床研究、药物生产及商业化, 致力于通过提供突破性疗法, 改善全球患者生活质量。

自 2017 年以来, 德琪医药现已建立起一条拥有 9 款从临床延展至商业化阶段的肿瘤药物资产研发管线, 其中, 6 款产品具有全球权益, 3 款产品具有亚太权益。



公司已在美国及多个亚太市场获得 31 个临床批件 (IND)，并递交了 10 个新药上市申请 (NDA)。目前，希维奥® (塞利尼索片) 已获得中国大陆、中国台湾、中国香港、中国澳门、韩国、新加坡、马来西亚、泰国和澳大利亚的新药上市批准。

前瞻性陈述

本文所作出的前瞻性陈述仅与本文作出该陈述当日的事件或资料有关。除法律规定外，于作出前瞻性陈述当日之后，无论是否出现新资料、未来事件或其他情况，我们并无责任更新或公开修改任何前瞻性陈述及预料之外的事件。请细阅本文，并理解我们的实际未来业绩或表现可能与预期有重大差异。本文内有关任何董事或本公司意向的陈述或提述乃于本文刊发日期作出。任何该等意向均可能因未来发展而出现变动。有关这些因素和其他可能导致未来业绩与任何前瞻性声明存在重大差异的因素的进一步讨论，请参阅我们截至 2023 年 12 月 31 日的公司年报中描述的其他风险和不确定性，以及之后向香港证券交易所提交的文件。