



德琪医药荣获 CFS2025 第十四届财经峰会 “杰出医疗科技创新奖”

近日，以“穿越变革浪潮，共筑经济韧性”为主题的CFS2025第十四届财经峰会暨2025新质生产力企业家大会在上海举行。本届峰会设有高层论坛、CFS致敬盛典、颁奖礼等主题环节，德琪医药受邀参与评选，并凭借在实体及血液肿瘤领域卓越的创新研发实力和发展潜力获评“杰出医疗科技创新奖”。

CFS财经峰会由数央网、数央公益主办，该峰会设立于2012年，是集众多财经及大众媒体之力打造的大型活动品牌。历经十三年的发展，已成为中国经济领域最具影响力的思想交流平台之一。本届峰会评选依据“创新、责任、影响力、推动力、成长性、前瞻性”六大指标，根据评审委员会成员通过的综合评估体系，着重评选出在未来经济中有引领作用的企业。

一直以来，德琪医药始终以创新为驱动，深耕实体及血液肿瘤领域，致力于突破性治疗机制的探索与开发。目前，公司正全力推进具有高壁垒优势的第二代T细胞衔接器（TCE）平台的研发，同时聚焦全球同类最优资产的中后期临床开发。

第二代高壁垒TCE平台AnTenGager™ TCE 2.0是德琪医药自主研发的



具有空间位阻遮蔽效应的“2+1”TCE，相较于第一代拥有更高的安全性，并具备覆盖实体瘤、血液瘤以及自免领域的潜力。不仅如此，AnTenGager™ TCE 2.0 具有更长的半衰期，可以减少给药频率，提高临床便利性。目前，平台已布局近 10 款临床前候选药物，首款产品 ATG-201(CD19×CD3 TCE)预计于 2025 下半年提交 IND 申请。

中后期全球同类最优产品 Claudin 18.2 抗体偶联药物 ATG-022 可有效靶向作用于广泛的 Claudin 18.2 表达水平，已有数据显示其在胃癌中对 Claudin 18.2 高表达、低表达及超低表达患者均展现出有意义的疗效，且在低/极低表达患者中的响应率（30%）尤为突出。公司正在中国和澳大利亚快速推进 ATG-022 的 II 期临床研究，目前已进入临床价值中后期验证的关键阶段。口服型 CD73 小分子抑制剂 ATG-037 具有“口服便利”和“克服弯钩效应”的双重差异化优势。ASCO 2025 大会上公布的最新临床数据显示，ATG-037 在免疫检查点抑制剂 (CPI) 耐药的患者中展现出显著疗效，其中黑色素瘤亚组的客观缓解率 (ORR) 为 36.4%，疾病控制率 (DCR) 为 100%。目前，ATG-037 即将推进至 II 期临床研究。

本次获奖，是组委会评审及业界对德琪医药在医疗科技创新方面的高度认可。未来，德琪医药将继续秉持“医者无疆，创新永续”的初心，聚焦亚太乃至全球患者尚未满足的临床需求，专注于实体及血液肿瘤领域的新型创新疗法，惠及更多患者及其家庭。



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。

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），并在 11 个亚太市场递交了新药上市申请（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、印度尼西亚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 2024 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。