



德琪医药荣获 CFS2026 第十五届财经峰会 “2026 医疗科技创新奖”

近日，以“全球视野，中国韧性”为主题的 CFS2026 第十五届财经峰会在上海举行。本届峰会首次设立“2026 大健康影响力评选”，德琪医药受邀参与评选，并凭借在自身免疫性疾病、实体及血液肿瘤领域卓越的创新研发实力获评“2026 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。历经十四年的发展，已成为中国经济领域最具影响力的思想交流平台之一。

一直以来，德琪医药始终以创新为驱动，深耕自身免疫性疾病、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。依托“商业化稳定创收+自研产品对外授权变现”的双轮驱动模式，公司于 2026 上半年实现首次盈利。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) AnTenGager® 平台的研发，同时聚焦临床核心资产的中后期临床开发。

第二代 TCE 平台 AnTenGager® 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 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，该平台下已布局 10 款临床前候选药物。仅 2026 上半年内，公司就 ATG-201 (CD19 x CD3 TCE) 与优时比 (UCB) 达成全球独家授权协议，并在今年 6 月获中国国家药品监督管理局 (NMPA) 批准开展用于治疗 B 细胞相关自身免疫性疾病的临床试验；就 ATG-106 (CDH6 x CD3 TCE) 与 MPM BioImpact 创立的 K2 Therapeutics 达成独家授权协议，并授予其一项未披露双特异性 TCE 的选择权。此外，该平台下还有 ATG-112 (ALPPL2 x CD3)、ATG-110 (LY6G6D x CD3) 等全球首创候选药物的研发均稳步推进。

中后期临床核心资产 CLDN18.2 抗体偶联药物 ATG-022 可有效靶向作用于广泛的 CLDN18.2 表达水平，已有数据显示其在胃癌中 CLDN18.2 不同表达水平的患者中均展现出显著抗肿瘤活性，且具备良好的安全性特征，3 级及以上治疗相关不良事件 (TRAE) 发生率仅为 19.4%，前线联用前景广阔。目前，ATG-022 用于治疗 CLDN18.2 阳性的晚期胃或胃食管结合部腺癌的关键性 III 期 CLINCH-3 研究已在中国启动，并计划作为多区域临床试验 (MRCT) 开展。

本次获奖，是组委会及业界对德琪医药医疗科技创新能力的高度肯定。未来，德琪医药将继续秉持“医者无疆，创新永续”的使命，紧盯患者亟待解决的临床需求，持续布局自身免疫性疾病、实体瘤与血液肿瘤创新疗法，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全球领先生物技术企业，专注于开发针对重大未满足医疗需求的同类首款及同类最优疗法。德琪医药的研发管线包含多款从临床前延展至商业化阶段，重点在研候选药物包括 ATG-022（CLDN18.2 抗体偶联药物）、ATG-037（口服 CD73 抑制剂）、ATG-101（PD-L1 x 4-1BB 双特异性抗体）、ATG-125（B7-H3 x PD-L1 双特异性抗体偶联药物）、ATG-207（ α CD3-TGF- β 双功能融合蛋白），以及多个德琪医药自主研发的 AnTenGager®平台开发的 T 细胞衔接器（TCE）项目。

AnTenGager®是德琪医药自主研发的第二代 TCE 平台，具备“2+1”二价结合结构，可靶向低表达靶点，同时融合空间位阻遮蔽技术和具有快速结合/解离动力学的自主 CD3 序列，以降低细胞因子释放综合征（CRS）风险并提升疗效。这些技术优势使该平台在自身免疫性疾病、实体瘤和血液瘤领域具有广泛的应用前景，在研管线靶点包括 CD19 x CD3（ATG-201 - B 细胞介导的自身免疫性疾病；已与优时比[UCB]达成全球独家授权协议）、CDH6 x CD3（ATG-106 - 卵巢癌、肾癌；已与 MPM BioImpact 创立的 K2 Therapeutics 达成独家授权协议）、ALPPL2 x CD3（ATG-112 - 妇科肿瘤、消化系统肿瘤、膀胱癌和非小细胞肺癌）、LY6G6D x CD3（ATG-110 - 微卫星稳定结直肠癌）、GPRC5D x CD3（ATG-021 - 多发性骨髓瘤）、LILRB4 x CD3（ATG-102 - 急性骨髓性白血病和慢性骨髓性单核细胞白血病）以及 FLT3 x CD3（ATG-107 - 急性骨髓性白血病）。

目前，德琪医药已在美国及多个亚太市场获得 33 个临床批件（IND），并在 10 个亚太市场获得新药上市申请（NDA）批准。其首款商业化产品希维奥®（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，并在其中 5 个市场（中国大陆、中国台湾、澳大利亚、韩国和新加坡）实现医保收录。

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 2025 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。