



德琪医药两项最新临床研究成果将于 ASCO 2025 年会璀璨亮相

中国上海和香港，2025 年 4 月 24 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，公司将于 5 月 30 日至 6 月 3 日期间在美国伊利诺伊州芝加哥市举行的 2025 年美国临床肿瘤学会（ASCO）年会上以壁报形式公布 CD73 小分子抑制剂 ATG-037 和 mTORC1/2 小分子抑制剂 ATG-008 的最新临床研究成果。

此前，公司与默沙东（默沙东是美国新泽西州罗威市默克公司的公司商号）达成一项全球临床合作，共同开展 I/IB 期 STAMINA-01 研究。研究正在对 ATG-037 联合默沙东的 PD-1 抑制剂 KEYTRUDA®（帕博利珠单抗）进行评估并已在抗 PD-1 耐药的黑色素瘤和非小细胞肺癌（NSCLC）患者中取得令人鼓舞的初步疗效。目前，该项研究的剂量优化和扩展阶段正在中国和澳大利亚顺利开展中。

壁报详细信息：

ATG-037（CD73 小分子抑制剂）

标题：STAMINA-01 – 一项评估 ATG-037 单药及联合帕博利珠单抗治疗晚期实体瘤患者的首次人体 I/Ib 期临床试验

摘要编号：3123

专场：新兴疗法-分子靶向及肿瘤生物学

日期：2025 年 6 月 2 日



时间：1:30 PM – 4:30 PM（美国中部时间）

次日 2:30 AM – 5:30 AM（北京时间）

ATG-008 (mTORC1/2 小分子抑制剂)

标题：TORC1/2 抑制剂 Onatasertib (ATG-008) 联合特瑞普利单抗用于治疗既往接受过抗 PD-(L)1 疗法的晚期宫颈癌患者

摘要编号：5540

专场：妇科肿瘤

日期：2025 年 6 月 1 日

时间：9:00 AM – 12:00 PM（美国中部时间）

10:00 PM – 次日 1:00 AM（北京时间）

KEYTRUDA®为已注册商标，商标权利人为美国新泽西州罗威市 Merck & Co., Inc. 的子公司 Merck Sharp & Dohme LLC。

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。