



德琪医药将于 ESMO 2025 公布 Claudin 18.2 ADC ATG-022 的最新研究成果

中国上海和香港，2025 年 7 月 28 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，Claudin 18.2 抗体偶联药物 ATG-022 的研究摘要入选 2025 年欧洲肿瘤内科学会年会（ESMO 2025），公司将以壁报形式公布该 I/II 期临床研究的最新研究成果。ESMO 2025 将于 2025 年 10 月 17 日至 21 日在德国柏林的柏林会展中心 (Messe Berlin) 举行。

壁报详细信息：

ATG-022 (Claudin 18.2 抗体偶联药物)

标题：Claudin 18.2 抗体偶联药物 ATG-022 在晚期胃癌/胃食管交界癌患者中的 I/II 期研究 (CLINCH)

摘要编号：2907

演示编号：2113P

日期：2025 年 10 月 19 日

关于 ATG-022

ATG-022 是一款被作用于 CLDN18.2 这一紧密连接蛋白的抗体偶联药物

(ADC)，而紧密连接蛋白属于一种细胞黏附分子。在正常情况下，细胞间的紧密连接蛋白会形成调节细胞渗透性的屏障。但在肿瘤中，细胞极性变化可导致紧密连接蛋白在细胞表面异常表达。CLDN18.2 的过度表达常见于胃癌、食道癌、胆管癌、胰腺癌和其他多种原发恶性肿瘤。美国食品药品监督管理局 (FDA) 授予了 ATG-022 两项孤儿药资格认定，分别用于治疗胃癌和胰腺癌。

来自正在开展的 CLINCH 研究的数据显示，ATG-022 在不同 CLDN18.2 表达水平的胃癌患者中，包括高表达、低表达及极低表达患者均显示出良好的临床疗效。这一广谱活性显示出 ATG-022 在 CLDN18.2 阳性肿瘤患者中具备覆盖更大



治疗人群的潜力。此外，在 CLDN18.2 低表达患者中观察到的疗效也为治疗其他具有类似 CLDN18.2 表达特征的肿瘤类型带来了新的治疗前景。

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。