



德琪医药 ATG-022 临床研究获积极成果：高龄胃癌患者达到完全缓解（CR）

近日我们在相关公众号平台获悉，在德琪医药发起的 ATG-022（CLDN18.2 抗体偶联药物）的 I/II 期 CLINCH 研究中，一位高龄且既往接受过多线化疗/免疫/靶向治疗失败有多发转移的晚期胃癌患者在接受 ATG-022 单药治疗后达到完全缓解（CR），并于 2025 年 5 月经 PET/CT 证实其全身无瘤状态。

ATG-022 是德琪医药自主研发的 CLDN18.2 抗体偶联药物。此前，公司在 ASCO GI 2025 大会上公布了 ATG-022 的最新临床数据：在 CLDN18.2 中高表达（IHC 2+ $\geq$ 20%）患者中，客观缓解率（ORR）为 42.9%，疾病控制率（DCR）为 95.2%；在 CLDN18.2 低表达（IHC 2+ < 20%）患者中，ORR 为 30.0%，DCR 为 50.0%。现有临床数据显示，ATG-022 对 CLDN 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及良好的安全性。这一广谱抗肿瘤活性使 ATG-022 相比其他 CLDN18.2 靶向疗法，有望为更广泛的患者群体带来治疗新选择。目前，公司正在中国大陆及澳大利亚进行 ATG-022 的 II 期剂量扩展阶段研究，现已进入临床价值中后期验证的关键阶段。

这位高龄患者达到 CR 的临床结果令人鼓舞，充分展现了 ATG-022 作为创新 ADC 药物的治疗潜力。值得一提的是，这并非研究中唯一的 CR 病例。在整个研究过程中，我们还观察到另外 2 例 CR 患者，分别来自中国大陆和澳大利亚。迄今为止，已有 3 例患者在治疗中达到 CR。我们期待在 2025 年 10 月的 ESMO 年会上公布 ATG-022 的最新研究数据。德琪医药将全力推进 CLINCH 研究的临床开发，加速这一突破性治疗方案的研发进程。这正是我们始终坚守的使命——医者无疆，创新永续。我们将继续以责任为墨，以创新为笔，为更多肿瘤患者书写新的生命希望。

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。