

德琪医药将于 2025 年 11 月 20 日举办研发日大会

中国上海和香港,2025 年 11 月 10 日-致力于研发,生产和销售同类首款及/或同类最优自身免疫性疾病、实体及血液肿瘤疗法的商业化阶段领先创新生物技术公司-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 2025 年 11 月 20 日以线下会议和视频直播的形式在上海举办研发日大会,公布公司研发管线的临床数据等重要进展及 2026 年的发展方向。

会议时间:

11月20日(周四),14:00-17:00

会议嘉宾:

梅建明博士 创始人、董事长兼首席执行官

郭智医生 临床研究副总裁

侯冰博士 新药发现及转化医学副总裁

曹洋先生 集团副总裁兼董秘

特邀嘉宾:

曹丹教授 四川大学华西医院腹部肿瘤科主任、腹部肿瘤免疫微环境研究室主任

参会方式如下:

1. 网络参会:

https://s.comein.cn/niydvwtd

2. 电话参会:

(境内拨入)

- +86-4001888938 (中国大陆)
- +86-01021377168 (全球)

(境外/海外拨入)

- +852-51089680 (中国香港)
- +852-800931266 (中国香港)
- +886-277083288 (中国台湾)



+1-2087016888 (美国)

+86-1021377168 (全球)

参会密码: 421644

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的自主研发产品:ATG-022(CLDN18.2 抗体偶联药物)、ATG-037(口服 CD73 抑制剂)、ATG-101(PD-L1 × 4-1BB 双特异性抗体)、ATG-031(靶向 CD24 的巨噬细胞激活剂)以及 ATG-042(口服 PRMT5-MTA 抑制剂)。

德琪医药自主研发的第二代T细胞衔接器平台 AnTenGager™,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。

目前,德琪医药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)。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 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。