



德琪医药将亮相第 44 届摩根大通年度健康医疗大会并进行专题演讲

中国上海和香港，2026 年 1 月 8 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、实体瘤和血液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，公司创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士及公司管理团队将受邀出席于 2026 年 1 月 12 日至 15 日在美国加州旧金山盛大举行的第 44 届摩根大通年度健康医疗大会。梅建明博士将于 1 月 15 日在大会上发表公司专题演讲。



演讲详细信息

演讲人：德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士

标题：医者无疆，创新永续 – 德琪医药管线一览

日期：2026 年 1 月 15 日，星期四

时间：美国西部时间上午 8:30 至 8:55（该演讲包含一个简短的问答环节）

地点：旧金山圣弗朗西斯威斯汀酒店 32 层

J.P. Morgan Healthcare Conference 作为全球生命健康领域规模最大、影响力最广的产业与资本战略对接平台，将吸引全球顶尖药企、生物科技公司、投资机构及行业领袖汇聚一堂，共同洞察趋势、链接资源、塑造未来。

作为受邀发言企业，本次专题演讲中，梅建明博士将分享德琪医药最新的研发管线进展，包括 ATG-022 (CLDN18.2 ADC) 的最新临床数据。与公司于 2025 年 11 月研发日 (R&D Day) 披露的数据相比，最新结果显示，在 CLDN18.2 阳性 (2+ \geq



20%) 胃癌患者的 1.8 mg/kg 剂量组中，客观缓解率 (ORR) 进一步提升，中位无进展生存期 (mPFS) 显著延长，同时仍保持 3 级及以上治疗相关不良事件 (TRAE) 发生率较低的良好安全性特征。

此外，演讲还将重点介绍德琪医药在抗体药物偶联物 (ADC) 与免疫肿瘤 (IO) 相结合方向的战略聚焦，包括 ATG-125 (B7-H3 × PD-L1 ADC)，以及基于公司自主研发的 AnTenGager™ T 细胞衔接器平台开发的新一代 T 细胞衔接器项目，相关项目在肿瘤及自身免疫性疾病领域具有潜在应用前景。

一对一交流预约

时间：2026 年 1 月 12 日至 15 日

大会期间，德琪医药管理团队将开放一对一交流时段，欢迎有意向的合作伙伴联系摩根大通或公司商务拓展/投资者关系团队预约会面。期待与各界伙伴深入交流，共同探寻发展及合作新机遇，携手推动行业的蓬勃发展。

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 32 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。