

德琪医药与优时比 (UCB) 达成全球独家授权协议，推进 ATG-201 在自身免疫性疾病领域全球开发

- 德琪医药授予优时比在全球范围内推进 CD19/CD3 双特异性 T 细胞连接抗体 ATG-201 的开发、生产及商业化的独家权益，用于治疗 B 细胞相关自身免疫性疾病
- 德琪医药将获得总计 8,000 万美元（包括 6,000 万美元首付款以及额外 2,000 万美元近期里程碑付款），并有望在未来获得最高超过 11 亿美元的里程碑付款及基于未来净销售额的分级特许权使用费
- 该交易进一步彰显了德琪医药 AnTenGager™ 平台在开发具有广泛适用性的新一代创新 T 细胞连接器方面的独特实力。本次合作后，AnTenGager™ 平台仍有 9 款已披露产品在研
- 德琪医药将于今日 2026 年 3 月 4 日 (星期三) 举行电话会议及网络直播：中文场于中国香港时间上午 9:00 举行，英文场于中国香港时间晚上 10:00 举行

中国香港及比利时布鲁塞尔，2026 年 3 月 4 日 (香港时间上午 6:00) – 德琪医药有限公司 (简称“德琪医药”)，一家处于商业化阶段的全球性领先创新生物技术公司，与全球生物制药公司优时比 (UCB) 今日联合宣布，双方已签署协议，德琪医药将授予优时比在全球范围内推进 CD19/CD3 双特异性 T 细胞连接抗体 ATG-201 的开发、生产及商业化的独家权益，并包括与 ATG-201 相关的生产技术授权。

清除 B 细胞的 T 细胞衔接器 (简称“TCE”) 是一类通过选择性清除 B 细胞来发挥作用的 治疗药物，可用于治疗包括自身免疫性疾病及部分血液系统肿瘤在内的多种疾病。其中，ATG-201 是一款靶向 CD19 带有空间位阻遮蔽技术的双特异性 T 细胞衔接器，旨在清除表达 CD19 的 B 细胞。该分子通过同时结合 T 细胞上的 CD3 和 B 细胞上的 CD19，实现 T 细胞与 B 细胞之间的双重特异性连接，从而调动机体自身免疫系统，对 B 细胞驱动的疾病进行精准且强效的干预。

德琪医药计划于 2026 年第一季度在中国和澳大利亚提交 ATG-201 的临床试验申请，并将在上述两地完成首次人体 (I 期) 临床研究此后将把 ATG-201 的后续临床开发及其他相关开发工作移交给优时比。

德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士表示：“我们非常高兴能够与优时比达成合作，将德琪医药创新的药物发现平台与高效的临床执行能力，与优时比在免疫学领域的深厚专业积累与丰富经验相结合，通过全球协同加速 ATG-201 的临床开发。ATG-201 专为治疗自身免疫性疾病而设计，融合了双价 CD19 结合结构、基于空间位阻的遮蔽技术以及公司自主开发的 CD3 序列，能够实现高效的 B 细胞清除，并降低细胞因子释放综合征（CRS）的风险。此次合作印证了 AnTenGager™平台在开发具广泛适用性的新一代 T 细胞衔接器方面的独特优势。”

德琪医药自主研发的 AnTenGager™平台采用独特的 T 细胞衔接器设计策略：当未与靶抗原结合时，CD3 结合臂会通过空间位阻机制被遮蔽，从而在保持药物强效活性的同时，实现更优的耐受性与安全性。

优时比首席科学官 Alistair Henry 表示：“优时比很高兴能与德琪医药就 ATG-201 达成合作。ATG-201 是一款新型 B 细胞清除型免疫细胞衔接器，旨在为免疫性疾病提供更具靶向性、持久性和可规模化的治疗方案，并有望成为一种突破性的治疗手段。引入德琪医药先进的 T 细胞衔接器平台技术进一步坚定了我们保持在免疫学领域领先地位的决心。此次合作除了与我们现有的单克隆抗体及新型生物制剂研发能力高度互补，也体现了我们依托外部创新驱动发展的战略，将变革性技术引入优时比，助力我们在快速演进的双特异性 T 细胞衔接器领域取得更大进展。”

德琪医药新药发现及转化医药副总裁侯冰博士表示：“AnTenGager™平台的 TCE 通过基于空间位阻遮蔽技术，实现了在疾病相关抗原（DAA）依赖性下激活 T 细胞。这一特性结合公司自主研发具有快速结合/解离动力学的 CD3 序列不仅降低了 CRS 的风险，也减少了 T 细胞衰竭的发生。德琪医药正基于 AnTenGager™平台开发多款同类首创的 TCE，应用领域涵盖自身免疫性疾病、实体瘤及血液系统恶性肿瘤等。”

作为授予优时比许可权利的对价，德琪医药将获得总计 8,000 万美元的首付款及近期里程碑付款，包括 6,000 万美元首付款以及额外 2,000 万美元近期里程碑付款（需满足若干条件），并有望在未来获得最高超过 11 亿美元的基于开发及商业化进展的里程碑付

款，同时还将获得基于未来净销售额的分级特许权使用费。协议的其他财务细节尚未披露。

德琪医药将于今日 2026 年 3 月 4 日（星期三）举行电话会议及网络直播：中文场于中国香港时间上午 9:00 举行，英文场于中国香港时间晚上 10:00 举行。电话会议拨入方式及网络直播链接将于公司官网 (<https://www.antengene.com/investor>) 公布。

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）、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，在研管线靶点包括 CD19 × CD3（ATG-201 - B 细胞介导的自身免疫性疾病）、CDH6 × CD3（ATG-106 - 卵巢癌、肾癌）、ALPPL2 × CD3（ATG-112 - 妇科肿瘤、非小细胞肺癌）、LY6G6D × CD3（ATG-110 - 微卫星稳定结直肠癌）、GPCR5D × CD3（ATG-021 - 多发性骨髓瘤）、LILRB4 × CD3（ATG-102 - 急性骨髓性白血病和慢性骨髓性单核细胞白血病）以及 FLT3 × CD3（ATG-107 - 急性骨髓性白血病）。

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 10 个亚太市场获得新药上市申请（NDA）批准。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。