

喜报！德琪医药再次入选“中国医药创新企业 100 强”

11 月 13 日至 15 日，由中国医药企业管理协会、中国医药生物技术协会主办的 2024 第十六届中国医药企业家科学家投资家大会（简称“2024 启思会”）于成都盛大举行。会上，由知名医药媒体“E 药经理人”，经历数月数据筛选及分析后生成的 2024 年度“中国医药创新企业 100 强”榜单强势出炉，德琪医药再次入选。



“中国医药创新企业 100 强”奖项证书

该榜单是由 E 药经理人通过创新根基、创新过程、创新成果三个维度，以授权专利数量、专利施引总量、临床试验数量和创新药获批与上市的数量四个指标为评价依据，评选出代表中国医药创新实力的“中国医



药创新企业 100 强”。

自成立以来，德琪医药已建立起一条拥有 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，核心资产 ATG-022——处于 II 期临床研究阶段、可有效靶向作用于 Claudin 18.2 表达极低肿瘤的抗体偶联药物（ADC）；ATG-037——在充分的概念验证（PoC）数据中显示了逆转抗 PD-1 耐药能力的口服型 CD73 小分子抑制剂；ATG-031——全球首个在肿瘤治疗领域进入临床阶段、可靶向作用于 CD24 表达阳性的实体瘤的同类首款巨噬细胞激活剂；ATG-101——可克服肝脏毒性的 PD-L1/4-1BB 双特异性抗体，正分别于澳大利亚、美国或中国的 100 多家临床中心稳步推进临床研究，并不断释放出具有突破性意义的临床数据。

不仅如此，公司首款商业化产品——全球首个全新机制的口服 XPO1 小分子抑制剂希维奥[®]（塞利尼索片）于 2024 年在亚太市场斩获 4 个新药上市申请（NDA）及 sNDA。目前，希维奥[®]已在亚太市场的 9 个国家和地区获批用于治疗多项适应症，并在其中 4 个市场（韩国、中国大陆、澳大利亚和新加坡）实现医保收录。基于其独特的作用机制，公司正在开发希维奥[®]在骨髓纤维化（MF）和子宫内膜癌等不同疾病领域的多种联合疗法。



未来，德琪医药将持续秉承“医者无疆，创新永续”的初心，以创新研发作为发展的第一驱动力，在持续探索突破性疗法的同时，快速推进核心资产实现临床应用，惠及更多患者及其家庭。

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。

自 2017 年以来，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），并递交了 10 个新药上市申请（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 2023 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。