



德琪医药宣布与 MPM BioImpact 创立的 K2 Therapeutics 就 ATG-106 达成独家授权协议，并授予其一项未披露双特异性 TCE 的选择权

- ATG-106 是一款处于临床前开发阶段、用于治疗实体瘤的同类首创 CDH6 x CD3 双特异性 T 细胞衔接器 (TCE)
- K2 Therapeutics (MPM BioImpact 旗下公司) 获得 ATG-106 在大中华区以外的全球独家开发及商业化权益
- 德琪医药将获得约 2,000 万美元的首付款及近期对价；并有资格获得最高达 9.605 亿美元的未来里程碑付款
- K2 Therapeutics 与德琪医药签订选择权协议，以获得一款未披露的临床前肿瘤领域双特异性 TCE 在大中华区以外的全球独家开发及商业化权益
- 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 细胞衔接器方面的独特实力，同时也标志着继 2026 年 3 月宣布与 UCB 就 ATG-201 达成全球独家许可协议后，第二项涉及 AnTenGager® TCE 的交易

波士顿、新加坡和香港，2026 年 6 月 22 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）今日宣布公司已与 K2 Therapeutics 就 ATG-106 签订独家授权协议（“授权协议”）。ATG-106 是一款处于临床前开发阶段、用于治疗实体瘤的



CDH6 x CD3 双特异性 T 细胞衔接器 (TCE)。德琪医药同时宣布，公司已签订一项选择权协议 (“选择权协议”)，授予 K2 Therapeutics 一项选择权，使其可获得一款未披露的临床前双特异性 TCE 候选药物的全球独家开发及商业化权益。根据授权协议及选择权协议，K2 Therapeutics 的相关权益覆盖全球，但不包括大中华区。

K2 Therapeutics 由 MPM BioImpact 创立，是一家生物技术公司，同时也是一个具备可扩展性的“中心辐射式”平台，旨在产生全球影响力，并拥有不受技术模式或地域限制的药物搜寻与开发能力。MPM BioImpact 是一家全球领先的生物技术投资机构，拥有逾 30 年创建及投资创新公司的经验。

德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士表示：“我们非常高兴围绕 AnTenGager[®]平台开展这一重要合作，进一步拓展我们 TCE 管线的合作布局。我们相信，ATG-106 作为我们的 CDH6 x CD3 双特异性 TCE，体现了 AnTenGager[®] TCE 的差异化设计及其在实体瘤领域的潜力。AnTenGager[®] TCE 旨在应对既往限制第一代 TCE 在实体瘤中应用的关键挑战，尤其是在安全性和耐受性方面。通过将基于空间位阻的遮蔽设计与我们专有的‘快速结合—快速解离’ CD3 结合臂相结合，AnTenGager[®] TCE 旨在以疾病相关抗原门控的方式激活 T 细胞，在维持强效抗肿瘤活性的同时，有望降低细胞因子释放综合征和 T 细胞耗竭的风险。”

ATG-106 及该未披露项目均基于德琪医药专有的 AnTenGager[®]平台。该平台提



供了一种差异化的 TCE 方法：在未与靶抗原结合时，TCE 的 CD3 结合臂受到空间位阻遮蔽，从而在实现强效活性的同时提升耐受性。

K2 Therapeutics 首席医学官 Frank Neumann 医学博士、哲学博士表示：

“我们很高兴获得 ATG-106 这一高度差异化的 CDH6 x CD3 双特异性 TCE 的授权，同时也获得由前沿 AnTenGager®平台赋能的第二个具有前景的 TCE 项目。鉴于 CDH6 在卵巢癌、肾癌等肿瘤中过度表达，而在正常成人组织中的表达有限，CDH6 是一个极具吸引力的靶点。我们相信，ATG-106 的独特设计有望显著推动实体瘤 TCE 领域的发展。我们期待推进 ATG-106 进入临床开发阶段，并为患者带来有意义的获益。”

根据授权协议，在满足若干近期条件的前提下，德琪医药有权获得约 2,000 万美元的首付款及近期对价，包括现金以及 K2 Therapeutics 新设资产公司及其子公司中的少数股权。德琪医药还有资格获得与 ATG-106 相关的开发、监管及销售里程碑付款，金额最高达 9.605 亿美元，并可就未来净销售额获得分级特许权使用费。

根据选择权协议，在 K2 Therapeutics 行使选择权后，德琪医药有权获得约 2,000 万美元的首付款及近期对价，包括选择权行使费、近期付款和首付款，以及相关资产公司的少数股权。德琪医药还将有资格获得与该未披露 TCE 项目相关的开发、监管及销售里程碑付款，金额最高达 9.605 亿美元，并可就未来净销售额获得分级特许权使用费。

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，重点在研候选药物包括 ATG-022

（CLDN18.2 抗体偶联药物）、ATG-037（口服 CD73 抑制剂）、ATG-101

（PD-L1 x 4-1BB 双特异性抗体）、ATG-125（B7-H3 x PD-L1 双特异性抗体偶联药物）、ATG-207（ α CD3-TGF- β 双功能融合蛋白），以及多个德琪医药自主研发的 AnTenGager[®]平台开发的 T 细胞衔接器（TCE）项目。

AnTenGager[®]是德琪医药自主研发的第二代 TCE 平台，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 x CD3（ATG-201 - B 细胞介导的自身免疫性疾病；已与优时比[UCB]达成全球独家授权协议）、CDH6 x CD3（ATG-106 - 卵巢癌、肾癌）、ALPPL2 x CD3（ATG-112 - 妇科肿瘤、消化系统肿瘤、膀胱癌和非小细胞肺癌）、LY6G6D x CD3（ATG-110 - 微卫星稳定结直肠癌）、GPRC5D x CD3（ATG-021 - 多发性骨髓瘤）、LILRB4 x 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 x 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 33 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。

关于 K2 Therapeutics

K2 Therapeutics 是一家致力于产生全球影响力的生物技术公司，拥有不受技术模式或地域限制的药物搜寻与开发能力。K2 Therapeutics 识别全球最具创新性的资产，并通过由经验丰富的药物开发专家主导的严谨开发路径，将其转化为优秀药物。公司旨在打造一条聚焦于高潜力同类首创及同类最佳资产的管线，为全球患者带来具有重要意义潜在获益。

关于 MPM BioImpact

MPM BioImpact 是一家全球领先的生物技术投资机构，拥有逾 30 年创建及投资创新公司的专业经验，致力于为患者带来变革性疗法。其经验丰富且专注的投资专业人士、企业家、顾问及顶尖科学家团队，致力于将科学发现转化为突破性药物及潜在治愈方案。该公司管理资产规模超过 35 亿美元，涵盖早期风险投资基金、私募/公开市场影响力基金及公开股票基金。更多信息，请访问：

www.mpbioimpact.com

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 2025 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。