

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Antengene Corporation Limited

德琪醫藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6996)

自願公告

德琪醫藥就開展ATG-101用於治療實體瘤及 非霍奇金淋巴瘤的I期試驗獲美國FDA授予IND批准

本公告由德琪醫藥有限公司（「本公司」或「德琪醫藥」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團之最新業務發展。本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2021年10月29日，美國食品藥品監督管理局（「FDA」）已批准ATG-101的新藥臨床試驗（「IND」）申請，德琪醫藥可於美國在實體瘤及非霍奇金淋巴瘤患者中啟動I期臨床試驗（PROBE研究）。此為本公司在美國獲得的首項IND批准。

此為本公司刊發的自願公告。本集團不能保證ATG-101最終將能成功開發並銷售。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

關於ATG-101

ATG-101是一款新型PD-L1/4-1BB雙特異性抗體，正被開發用於治療癌症。ATG-101可同時阻斷PD-L1/PD-1結合以及激活4-1BB共刺激信號，從而激活抗腫瘤免疫效應細胞。在PD-L1過表達腫瘤細胞存在時，ATG-101表現出顯著的PD-L1交聯依賴的4-1BB激動劑活性，因此能在潛在提高治療效果的同時減輕肝毒性。

關於德琪醫藥

德琪醫藥有限公司（簡稱「德琪醫藥」，香港聯交所股票代碼：6996.HK）是一家以研發為驅動的生物製藥領先企業，致力於為亞太乃至全球患者提供最領先的療法，治療腫瘤及其他危及生命的疾病。自2017年正式成立以來，德琪醫藥已在多個亞太市場獲得17項IND批准，並遞交了6個新藥上市申請(NDA)，其中在韓國的新藥上市申請已通過優先審查程序獲批。德琪醫藥通過合作引進和自主研發，建立了一條從臨床前到臨床階段不斷延展的豐富產品管線。目前，德琪醫藥擁有13款在研產品，其中8款產品具有全球權益，5款產品擁有包括大中華市場在內的亞太市場權益。德琪醫藥將以「醫者無疆，創新永續」為願景，專注於同類首款和同類最優療法的早期研發、臨床研究、藥物生產及商業化，解決亟待滿足的臨床需求。

前瞻性聲明

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本公告作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本公告，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本公告內有關任何董事或本公司意向或本公司的陳述或提述乃於本公告刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。

承董事會命
德琪醫藥有限公司
董事長
梅建明博士

香港，2021年11月1日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事梅建明博士、John F. Chin先生、龍振國先生及Kevin P. Lynch博士；非執行董事陳侃博士及曹彥凌先生；及獨立非執行董事Mark J. Alles先生、錢晶女士及唐晟先生。