

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份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

用於治療實體瘤及非霍奇金淋巴瘤的ATG-101 I期試驗於中國獲授予IND批准

本公告由德琪醫藥有限公司（「本公司」，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，中國國家藥品監督管理局（國家藥監局）已批准新型PD-L1/4-1BB雙特異性抗體ATG-101的I期試驗（PROBE-CN試驗），用於治療晚期／轉移性實體瘤及B細胞非霍奇金淋巴瘤（B-NHL）。該開放性、多中心I期試驗旨在評估向患有晚期／轉移性實體瘤及B-NHL的患者進行靜脈給藥ATG-101單藥治療的安全性及耐受性。

此為本公司刊發的自願公告。本集團不能保證ATG-101最終將能成功開發或銷售。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。

承董事會命
德琪醫藥有限公司
董事長
梅建明博士

香港，2022年3月10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；非執行董事劉逸倫先生及陳侃博士；及獨立非執行董事Mark J. Alles先生、錢晶女士及唐晟先生。

關於ATG-101

ATG-101是一款新型PD-L1/4-1BB雙特異性抗體，正被開發用於治療晚期／轉移性實體瘤及B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)。ATG-101旨在激活抗腫瘤免疫效應細胞，通過形成細胞抗體細胞三聚體同時阻斷PD-L1/PD-1結合以及激活4-1BB共刺激信號。在PD-L1過表達腫瘤細胞中，ATG-101表現出顯著的PD-L1交聯依賴的4-1BB激動劑活性，能在潛在提高治療效果的同時減輕肝毒性。迄今為止，ATG-101已在中國、美國及澳大利亞獲得監管許可，進入治療晚期／轉移性實體瘤及非霍奇金淋巴瘤的I期試驗，且PROBE研究已在澳大利亞啟動。

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商業階段生物製藥領先企業，專注於同類首款／同類最優的療法，治療癌症及其他危及生命的疾病。德琪醫藥將以「醫者無疆，創新永續」為願景，致力於為亞太乃至全球患者提供最領先的抗癌藥物。自2017年正式成立運營以來，德琪醫藥已在美國及亞洲獲得22個新藥臨床批件(IND)，並在多個亞太市場遞交了6個新藥上市申請(NDA)，以及塞利尼索／ATG-010/XPOVIO®在中國、韓國、新加坡及澳大利亞的新藥上市申請。德琪醫藥通過合作引進和自主研發，就15款臨床及臨床前產品建立了一條寬泛且不斷延展的管線。德琪醫藥的10個項目擁有全球權益，5個項目擁有包括大中華市場在內的亞太權益。

前瞻性聲明

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文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。請細閱本文，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。本文內有關任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文章刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。