

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

價格及成交量異常波動

本公告由德琪醫藥有限公司（「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」）自願作出。

本公司董事會（「董事會」）注意到本公司股份（「股份」）價格及成交量近期出現異常波動。經就本公司作出一切合理查詢後，董事會確認，其並不知悉相關價格及成交量波動的原因，或任何必須予以公佈以避免造成本公司證券虛假市場的資料，或任何需要根據證券及期貨條例（香港法例第571章）第XIVA部予以披露的內幕消息。

作為一家已經進入商業化階段的生物科技公司，本公司堅持以強大的自信和十足的決心，致力為中國、亞太地區及全球患者開發同類首款及同類最優癌症療法。本公司不斷加快從生物科技公司向生物製藥公司的轉型步伐。本公司謹此明確並確認，其業務經營保持正常，未發生變動。

截至本公告日期，本公司同類首款XPO1抑制劑希維奧®／XPOVIO®（塞利尼索片，ATG-010）已在四個市場（包括中國大陸、澳大利亞、韓國及新加坡）取得上市批准，如本公司於2022年8月30日所公佈，該藥物截至2022年6月30日止六個月實現收入人民幣54.0百萬元，主要歸因於希維奧®／XPOVIO®於2022年5月13日在中國大陸的商業推出。我們於2022年9月1日公佈XPOVIO®現已被納入澳大利亞藥品福利計劃(PBS)報銷範圍，用於治療復發及／或難治性多發性骨髓瘤患者，標誌著XPOVIO®進入高端亞太市場的國家報銷市場。本公司相信希維奧®／XPOVIO®能夠繼續順利實現在多個市場的商業化，且我們已經提交新藥上市申請的其餘市場也能夠順利獲得審批。同時，期內虧損（剔除以權益結算的購股權開支帶來的影響）從截至2021年6月30日止六個月的人民幣209.9百萬元減少人民幣83.6百萬元至截至2022年6月30日止六個月的人民幣126.3百萬元。

本公司強勁的產品管線繼續取得臨床及臨床前開發進展，包括15款具有差異化靶點及協同作用機制的資產，其中包括ATG-017(ERK 1/2抑制劑)、ATG-101(PD-L1/4-1BB雙特異性抗體)、ATG-037(CD73抑制劑)、ATG-031(CD24單克隆抗體)、ATG-018(ATR抑制劑)及ATG-022(Claudin 18.2抗體藥物偶聯物)等10款擁有獨家全球權利的資產。其中，本公司在臨床前觀察到良好的療效及安全性，並在美國癌症免疫治療學會第36屆年會及會前活動(2021年SITC)及2022年美國癌症研究協會年會(2022年AACR)上公佈了其中部分成果。

在過去幾個月，本公司在臨床開發方面取得了重大進展。2022年5月，在ATG-010(塞利尼索片)治療復發／難治性瀰漫大B細胞淋巴瘤(rrDLBCL)及復發／難治性惰性非霍奇金氏淋巴瘤(riNHL)的I/II期SWATCH研究中，本公司在中國完成首名患者給藥。2022年6月，在ATG-037(CD73抑制劑)治療局部晚期或轉移性實體瘤患者的I期STAMINA研究中，本公司在澳大利亞完成首名患者給藥。此外，本公司已於2022年8月啟動兩項臨床試驗，包括ATG-101(PD-L1/4-1BB雙特異性抗體)在中國的I期PROBE-CN研究及ATG-018(ATR抑制劑)在澳大利亞的ATRIUM研究。

本公司亦推進了業務發展，包括於2022年上半年與百濟神州有限公司達成臨床試驗合作，以及於2022年7月與細胞療法公司Celularity Inc.(納斯達克股票代碼：CELU)達成研究合作。

憑藉深厚的研發能力，本公司將繼續致力於全球創新，打造極具潛力的產品組合，以變革性的增長前景驅動公司價值。

本公司股東及潛在投資者於買賣股份時務須審慎行事。

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9月6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。

關於德琪醫藥

德琪醫藥有限公司(簡稱「**德琪醫藥**」，香港交易所股票代碼：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24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[®]在中國大陸、韓國、新加坡、澳大利亞及香港的獲批新藥上市申請。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。

前瞻性陳述

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或反映發生預料之外的事件。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。有關此等因素及其他可能導致未來業績與任何前瞻性陳述存在重大差異的因素的進一步討論，請參閱我們提交予香港聯交所的定期報告內「風險因素」一節以及本公司截至2021年12月31日止年度的年報所述的其他風險及不確定因素，以及其後向香港聯交所提交的文件。