

德琪医药任命侯冰博士为首席科学官，领导创新驱动的研发战略并 推进下一代管线发展

中国上海和香港，2026年5月20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）今日宣布任命侯冰博士为首席科学官，直接向德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士汇报。

侯博士的任命彰显了德琪医药作为全球生物科技公司持续强化创新驱动型研发模式的坚定承诺。在此职位上，侯博士将领导德琪医药在新药发现、转化医学以及化学、生产和控制（CMC）领域的科学战略，重点深化公司的研发引擎，并打造具有变革潜力的下一代候选疗法管线。



自2019年加入德琪医药以来，侯博士一直是公司科学领导团队的核心成员，并在此次任命前担任新药发现及转化医学副总裁。在任期间，他组建并领导了



一支高水平的药物发现团队，参与引导德琪医药的研发工作，推动自主发现项目进入临床开发阶段，并在建立公司专有研发平台方面发挥了关键作用，为未来创新项目的产生提供支持。

德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士表示：“我们非常高兴任命侯冰博士担任德琪医药首席科学官。侯博士在塑造德琪医药科学战略、强化公司自主药物发现能力方面作出了重要贡献。在侯博士的科学领导下，德琪医药建立并持续推进了 AnTenGager[®]，即公司自主研发、在自身免疫性疾病、实体瘤和血液系统恶性肿瘤领域具有广泛应用潜力的第二代 T 细胞衔接器（TCE）平台，同时也推进了其他支持公司下一代管线建设的新型项目和平台技术。德琪医药与 UCB 就 ATG-201 达成全球许可协议进一步体现公司自主药物发现能力的战略价值。ATG-201 是一款基于 AnTenGager[®]平台开发、用于 B 细胞相关自身免疫性疾病的 CD19 x CD3 TCE。随着公司进入下一阶段发展，我们期待侯博士继续发挥领导力，拓展创新管线，并为全球患者带来具有变革潜力的疗法。”

德琪医药首席科学官侯冰博士表示：“我很荣幸也非常高兴出任德琪医药首席科学官。德琪医药正在肿瘤和自身免疫性疾病领域推进多项极具潜力的项目。我相信，凭借扎实的生物学基础、差异化作用机制和平台创新能力，公司已具备打造下一代管线的坚实基础。展望未来，我们将继续聚焦具有潜力解决重大未满足医疗需求的项目，包括基于公司专有 AnTenGager[®]平台开发的 TCE 项目；ATG-125，一款旨在整合 ADC 与肿瘤免疫治疗机制的 B7-H3 x PD-L1 双特



异性抗体偶联药物 (ADC) ; 以及 ATG-207, 一款用于 T 细胞驱动型自身免疫性疾病的全球首创 α CD3-TGF- β 双功能融合蛋白。我期待继续与德琪医药团队紧密合作, 将我们的差异化科学和平台能力转化为由创新药物组成的强大管线。”

侯博士毕业于英国利兹大学, 获得生物医学博士学位。曾以第一或通讯作者发表 Nature, Science Advances, Cancer Research 等高水平研究论文多篇。提交超过四十项新药专利申请。作为发明人或主要负责人, 已推进多款同类首创或同类最优药物进入临床各阶段。

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)、GPCR5D 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 32 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。

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。

