

证券代码：688062

证券简称：迈威生物

迈威（上海）生物科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026-03-01

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观	<input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 其他：_____
参与单位	中泰证券、中邮证券、理成资产、国联民生、中欧基金、中银基金、工银瑞信、毅远基金、宝源胜知、翰潭投资、中信资管、湘禾投资、申万宏源、开源证券、兴业证券、华泰柏瑞、青榕资产、红土创新、广发自营、汇丰资管、Amova Asset、红筹投资、RIME CAPITAL、广发证券、东吴证券、Capstone Capital、永赢基金、杉树资产、森瑞投资、国投证券、国金证券、华夏基金、中邮基金、友邦资管、海通创新	
时间	3月3号、3月4号、3月5号、3月6号、3月10号、3月12号	
地点	公司会议室、券商策略会等	
参会人员	董事、高级副总裁、董事会秘书	胡会国
	董事、副总裁	桂勋（部分）
	投资者关系副总监	郑川川
投资者关系活动主要内容介绍	问：公司 Nectin4 ADC 研发进展？上市预期？ 答： 公司靶向 Nectin-4 ADC（研发代码：9MW2821）目前正在尿路上皮癌（UC）、宫颈癌（CC）、三阴性乳腺癌（TNBC）和食管癌（EC）适应症全面推进临床研究，包括二线及以后的单药临床以及联合 PD-1 或 PD-1/VEGF 双抗的一线临床。根据公司 1 月 29 日披露的公告，已累计入组超过 1,900 例受试者，其临床安全性和有效性已经得到了充分的验证，在全球同靶点药物中，有多项适应	

症的开发进度处于全球第一，具备泛适应症应用的巨大潜力。目前有三项 III 期关键性注册临床正在开展，分别是 UC 单药治疗，UC 联合治疗，CC 单药治疗，其中 UC 单药和 CC 单药的 III 期临床计划于 2026 年进行期中分析，并有望根据期中分析数据向 CDE 提交新药上市申请前会议。

此外，9MW2821 获 FDA 批准在美国针对拓扑异构酶 ADC 经治的 TNBC 开展 Ib 期临床试验并完成首例患者入组，目前正在积极推进患者入组工作。

问：CDH17 ADC 临床最新进展？有哪些差异化优势？

答：公司靶向 CDH17 ADC 创新药 7MW4911 已在中国和美国获批开展临床试验，并分别于 2025 年 11 月和 2026 年 1 月完成首例患者给药，有望尽快获得验证性人体数据。

公司于 2025 年 7 月在 Cell Reports Medicine 发表了 7MW4911 临床前研究成果，显示其拥有五大优势：1)分子设计方面，均质化载药（DAR=4 比例 >95%）与稳定连接子赋予优异血浆稳定性，高膜渗透性 MF-6 毒素产生强效旁观者杀伤；2)抗肿瘤活性方面，在结直肠癌、胃癌及胰腺癌 PDX/CDX 模型中均展现深度抑瘤效应，且对 RAS/BRAF 等多种突变及不同 CMS 分型结直肠癌有效；3)耐药突破方面，在 ABC 转运蛋白介导的多药耐药模型中疗效显著优于 MMAE/DXd 类 ADC，并能逆转此类 ADC 治疗后的肿瘤进展；4)靶标普适性方面，对 CDH17 中低表达肿瘤仍保持显著活性；而且在结直肠癌、胃癌及胰腺癌等消化道恶性肿瘤中呈现显著过表达；5)安全性方面，小鼠研究显示有限组织分布及食蟹猴毒理研究显示可控代谢特征（适中半衰期、无蓄积倾向）和宽治疗窗口，未观察到显著毒性信号。基于以上优势，7MW4911 已展现出成为晚期消化道实体瘤变革性疗法的潜力。

问：ST2 单抗国内和海外临床进展？

答：公司抗 ST2 单抗（研发代号：9MW1911）为全球同靶点进度第二，国产进度第一。目前已完成慢阻肺（COPD）IIa 期临床研究，结果显示：总体的不良事件发生率与安慰剂组相似（70% vs 85%），未发现新的安全性风险信号。试验组 COPD 急性加重年化发生率随剂量升高呈下降趋势，在 IIb 期研究推荐剂量（N=30）下，中重度 COPD 急性加重年化发生率较安慰剂组降低超 30%，和

罗氏 II 期数据 20% 的改善率相比有 50% 的提升。此外，重度急性加重年化发生率较安慰剂组降低超 40%，且发生重度急性加重的患者比例较安慰剂组显著降低（13.3% vs 35%）。目前，ST2 单抗已启动 IIb 期临床，并于 2025 年 7 月完成首例患者入组，计划于 2026 年获得至少 120 例受试者的末次访视数据后开展期中分析，并有望在评估 II 期临床研究结果的基础上，于 2026 年底前后启动 III 期临床研究。

此外，公司 2025 年 12 月 23 日宣布，9MW1911 的临床试验申请正式获得美国食品药品监督管理局（FDA）的许可，可针对中重度慢性阻塞性肺疾病（COPD）开展 IIa 期临床研究，进一步凸显其全球价值。

问：公司 TCE 平台的特点，有哪些差异化优势？

答：公司 TCE 平台的核心是一组具有不同结合特征和活化特性的经改造靶向 CD3 抗体，以及针对 T 细胞激活的二级信号的激动型抗体。这些抗体经过改造，与食蟹猴 CD3 发生交叉反应，从而有助于在非人灵长类动物模型中评估 TCE 介导的细胞毒性，这是临床前验证的关键步骤。该平台支持广泛的双特异性和三特异性形式，可精确靶向不同表达水平的肿瘤抗原，确保靶蛋白的特异性和有效性。高活性的 CD3 分子加上靶点依赖的肿瘤杀伤模式，极大地提高了肿瘤细胞的杀伤效果，降低了因非靶向性激活所引起的细胞因子的释放，从而提高药效、降低毒性。

6MW5311 是公司自主研发的一款靶向 CD3 和 LILRB4 的 TCE 双抗，旨在治疗复发或难治性急性髓系白血病（AML）、慢性粒单核细胞白血病（CMML）、复发或难治性多发性骨髓瘤（MM）等。凭借独特的结构设计，6MW5311 在无肿瘤环境中与 T 细胞的结合活性极低。相比之下，在肿瘤和 T 细胞共存的微环境中，6MW5311 对肿瘤细胞表现出强大的杀伤作用，从而在确保疗效的同时显著提高了安全性。临床前研究表明，6MW5311 能有效抑制高或低 LILRB4 表达的 AML 模型中的肿瘤生长，并在高表达模型中几乎完全清除肿瘤。此外，在食蟹猴中的安全性评估显示出良好的安全性特征。

公司预计将于 2026 年上半年向国家药监局及 FDA 提交 6MW5311 的 IND 申请。基于我们自主开发的 TCE 双特异性及三特异性抗体平台，预计将有更多靶向实体肿瘤的 TCE 候选药物进入

临床阶段。

问：公司小核酸药物研发进展和展望？

答：公司小核酸药物研发进度最快的为 2MW7141，是公司自主研发的一款处于临床前阶段的双靶点小核酸药物，主要针对血脂异常人群的血脂调控以及高危心血管事件的预防，去年 9 月与 Aditum Bio 成立的 Kalexo Bio 达成全球独家授权协议，总交易额达 10 亿美元。2MW7141 为肝脏递送，采用双靶点设计，协同调控效应明确，在临床前研究中展现出对靶基因强效且持久的抑制效果，且脱靶风险较低。目前处于临床前 CMC 阶段，预计今年下半年提交中美 IND 申请。

除了肝脏靶向外，公司也在探索肝外靶向，目前仍处于临床前阶段，包括靶向脂肪、肌肉和 CNS 等是未来的重点方向。针对中枢神经系统等专业领域，会寻求和专业背景比较强的团队共同开发。

问：公司港股发行的进展？发行规模和价格如何？

答：公司于去年 1 月向香港联交所递交了发行 H 股股票并在香港联交所主板挂牌上市的应用，于去年 11 月收到中国证监会出具的《关于迈威（上海）生物科技股份有限公司境外发行上市备案通知书》。目前，各项审核审批程序在顺利推进中，关于具体的发行规模和价格，公司将充分考虑现有股东利益、公司价值体现及境内外资本市场情况进行综合研判。