

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：2026-01-01

投资者关系 活动类别	<div><input checked="" type="checkbox"/>特定对象调研<input type="checkbox"/>分析师会议</div> <div><input type="checkbox"/>媒体采访<input type="checkbox"/>业绩说明会</div> <div><input type="checkbox"/>新闻发布会<input checked="" type="checkbox"/>路演活动</div> <div><input type="checkbox"/>现场参观<input type="checkbox"/>其他：_____</div>	
参与单位	国金证券、华西证券、东吴证券、新华基金、富国基金、华宝基金、汇丰晋信、华泰柏瑞、摩旗投资、兴证全球、宏利基金、信达澳亚、工银安盛、永赢基金、安信基金、中邮基金、海富通、银华基金、东吴自营、广发基金、华安基金、前海开源、兴业证券、银河证券、中信建投、红土创新、东方阿尔法、南方基金、长城基金、爱建证券、固禾资产、康曼德、国金资管、富智投资、明汭投资、国泰海通资管、银河自营、国投瑞银、敦和资管、人保资产、金鹰基金、泓澄投资、信达资产、申万菱信、西部利得、华金自营、中信自营、长盛基金、阳光资产、创钰投资、杉树资管、西南医投、浦银安盛、睿扬投资、交银基金、建信基金、爱建信托、添橙投资、方正证券、信达证券、创金合信、国联基金、前海联合、海港人寿、江海自营、红塔红土基金	
时间	1月7号、1月8号、1月12号、1月13号、1月14号、1月16号、1月21号、1月22号、1月27号、1月28号、1月29号、1月30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、副总经理、副总裁	桂勋（部分）
	投资者关系副总监	郑川川

<p>投资者关系 活动主要内 容介绍</p>	<p>问：公司 Nectin4 ADC 研发进展？上市预期？</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>问：CDH17 ADC 临床最新进展？有哪些差异化优势？</p> <p>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。</p> <p>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。</p>
--------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>问：IL-11 单抗国内和海外临床进展？</p> <p>答：IL-11 是一种在慢性炎症和纤维化相关疾病中发挥关键作用的细胞因子，广泛参与多个器官的纤维化进程。抗 IL-11 单抗（研发代号：9MW3811）国内针对病理性瘢痕的 II 期临床试验于 2025 年 12 月底完成首例患者给药，成为全球首款针对病理性瘢痕开展临床试验的 IL-11 靶向药物。该临床为一项随机、双盲、安慰剂对照的以评价 9MW3811 在病理性瘢痕患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及初步有效性的 II 期临床试验，该临床周期相对较短，有望快速获得人体 POC 数据。</p> <p>抗 IL-11 单抗海外权益已经授权 CALICO 开发抗衰老相关适应症。CALICO 是 Alphabet 旗下聚焦抗衰老创新疗法的公司，其在抗衰老研究方面具有深厚的研究基础。目前，CALICO 正在积极与 FDA 沟通美国抗衰老相关的临床方案。</p> <p>问：IL11 单抗成药性如何评价？</p> <p>答：IL11 单抗（研发代号：9MW3811）成药性体现在几个方面：① 9MW3811 已在人体来源瘢痕疙瘩模型中初步验证有效性。通过构建人体来源瘢痕疙瘩小鼠模型，分别进行 9MW3811 瘢痕内和全身给药，能够看到显著的瘢痕缩小以及胶原蛋白沉积水平降低。在动物模型中初步验证有效性。②9MW3811 已完成澳洲及中国 I 期健康人试验，结果显示其安全性良好，未出现严重不良反应，半衰期超过一个月。③上海九院发表在 Journal of Investigative Dermatology 上的文章《CD39+ Fibroblasts Enhance Myofibroblast Activation by Promoting IL-11 Secretion in Hypertrophic Scars》研究证实了 IL-11 在瘢痕形成过程中的重要作用。公司发表在 Nature 旗下子刊 npj Precision Oncology 上的文章《IL-11/IL-11R signal inhibition by 9MW3811 remodels immune tumor microenvironment and enhances anti-tumor efficacy of PD-1 blockade》，对 9MW3811 的分子特性做了详细阐述：1）抗体的阻断效率以及亲和力更强；2）9MW3811 分子属性也更优，在人体半衰期超过 1 个月，更适合长期给药。</p> <p>根据弗若斯特沙利文的数据，病理性瘢痕的全球患者约 2,500 万人（中国约 740 万人），发病率呈持续上升趋势，预计 2030 年中国患者将突破 1,000 万。针对 IL-11 的靶向治疗因此具备显著的临床价值和市场前景。</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>问：公司小核酸药物布局 and 研发规划？</p> <p>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 2026 年提交中美 IND 申请。</p> <p>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。</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------