

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：2026-02-01

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他：_____	
参与单位	天风证券、东吴证券、华福证券、淳厚基金、东方证券、方正富邦、国新国证、金元顺安、水印投资、中航基金、中银资管、众安保险、华创证券、融通基金、广发基金、新华基金、建信基金、淡水泉、新华资产、西部证券、华富基金、诺鼎资产、世诚投资、兴银理财、国联安、东吴自营、东吴资管、富安达、优益增投资、野村东方、国君资管、浙商资管、申万菱信、IDG Capital、东海基金、中信资管	
时间	2月2号、2月3号、2月5号、2月6号、2月26号、2月27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
	投资者关系副总监	郑川川
投资者关系活动主要内容介绍	<p>问：公司 Nectin4 ADC 研发进展？今年有哪些数据读出计划？</p> <p>答：公司靶向 Nectin-4 ADC（研发代码：9MW2821）采用的是新一代定点偶联工艺技术、MMAE 毒素、均衡的 DAR4 设计，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</p>	

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，今年有望完成 9MW2821 针对拓扑异构酶 ADC 经治的 TNBC 人群国内 II 期临床，并积极推进美国 Ib 期临床患者入组工作。

问：公司 B7-H3 ADC 后续开发策略？有哪些已经读出的临床数据？

答：公司靶向 B7-H3 ADC 创新药 7MW3711 已完成 II 期临床，并于 2025 欧洲肿瘤内科学会（ESMO）大会以壁报形式展示了针对多种晚期实体瘤的 I/II 期临床研究数据。截至 2025 年 9 月 15 日，7MW3711 针对晚期实体瘤患者的 I/II 期临床研究共入组 74 例患者。在 4.0mg/kg 或以上剂量组的可肿评患者中，7 例食管癌（EC）的客观缓解率（ORR）为 42.9%，疾病控制率（DCR）为 100.0%。在 4.0mg/kg 剂量组（每 2 周给药 1 次）的可肿评肺癌患者中，10 例小细胞肺癌（SCLC）和 13 例肺鳞癌（Sq-NSCLC）的 ORR 分别为 50.0%和 38.5%，DCR 分别为 90.0%和 92.3%，显示出可耐受的安全性和良好的抗肿瘤活性。7MW3711 采用喜树碱类新型毒素分子 MF6，相较国内外同类型药物，该分子具有比 DXd 更强的抗肿瘤活性，在多种动物肿瘤模型中均显示出更好的肿瘤杀伤作用。

7MW3711 后续临床开发着重差异化布局。7MW3711 已获 NMPA 批准开展联合 PD-1/VEGF 双抗（JS207）联合或不联合铂类化疗用于晚期实体瘤患者的临床试验。此外，正积极与 CDE 沟通肺鳞癌的 III 期临床，目前全球尚无 B7-H3 ADC 进入肺鳞癌 III 期临床阶段。

问：公司小核酸平台是如何建立的，今年有哪些小核酸药物能推进到 IND 阶段？

答：公司布局小核酸平台，符合整体发展战略，即关注年龄相关的慢性疾病，不仅仅局限于比较窄的技术领域做产品迭代，而是面向更广人群，特别是年龄相关的慢病领域，做深入研究，布局有长期价值的管线。公司看好 siRNA 技术在慢病方向的应用前景，在三年前就开始布局 siRNA 技术平台。

目前，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，预计今年递交中美 IND 申请。除了肝脏靶向外，公司也在积极探索肝外靶向，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。今年有望新增多个小核酸 PCC 分子。

问：公司 TCE 平台的特点，有哪些差异化优势？

答：公司一直在寻求差异化优势，该 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：病理性瘢痕临床进展情况怎样？

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。IL-11 单抗（研发代号：

9MW3811) 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, 预计入组 30 人左右, 目前正持续推进患者入组工作。

问: 公司港股发行的进展? 发行规模 and 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 and 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。