

医药行业快评

ASCO 年会标题发布，多项国产创新药成果入选口头报告

◆ 行业研究 · 行业快评

证券分析师： 陈曦炳 0755-81982939
证券分析师： 彭思宇 0755-81982723
证券分析师： 陈益凌 021-60933167

◆ 医药生物

chenxibing@guosen.com.cn
pengsiyu@guosen.com.cn
chenyiling@guosen.com.cn

◆ 投资评级：优于大市(维持)

执证编码：S0980521120001
执证编码：S0980521060003
执证编码：S0980519010002

事项：

2025 ASCO 年会发布摘要标题，多项国产创新药研究成果入选口头报告。

国信医药观点：1) 美国临床肿瘤学会（ASCO）年会是全球规模最大、最具权威性的临床肿瘤学会议之一，2025 ASCO 年会将于 5/30-6/3 在芝加哥举行，会议摘要的标题已于近日挂网，国产创新药产品将在会上展示一系列高质量的研究成果；2) 多个具有同类首创/同类最佳潜力的国产创新药分子将有数据读出，包括：信达生物的 PD1xIL2 双抗 IB1363、科伦博泰的 TROP2 ADC SKB264、百济神州的 CDK2i BG-68501、百利天恒的 EGFRxHER3 双抗 ADC BL-B01D1、三生制药的 PD1xVEGF 双抗 707、泽璟制药的 DLL3xCD3 三抗 ZG006、迪哲医药的四代 EGFR TKI DZD6008、再鼎医药的 DLL ADC ZL-1301 和复宏汉霖的 PD-L1 ADC HLX43 等；3) 投资建议：国产创新药的研发进度和临床数据越来越在全球范围内占到优势，建议关注具备高质量创新能力的公司：信达生物、科伦博泰生物、康方生物、三生制药、和黄医药、泽璟制药等。

风险提示：研发进度不及预期、临床数据不及预期、商业化不及预期。

评论：

◆ 多个国产创新药分子将在 ASCO 年会读出重要临床数据

表1: ASCO 2025 国产创新药标题整理

公司	产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	摘要编号
信达生物	IB1363	PD1xIL2 双抗	MLN	Oral		2502
信达生物	IB1363	PD1xIL2 双抗	CRC	Oral		104
信达生物	IB1363	PD1xIL2 双抗	NSCLC	Oral		8509
信达生物	IB1343	GLDN18.2 ADC	PDAC	Oral	ph1	4017
科伦博泰	SKB264	TROP2 ADC	EGFRm NSCLC 3L	Oral	ph3	8507
科伦博泰	SKB264	TROP2 ADC	NSCLC 1L	Poster	ph2	8529
中国生物制药	贝莫苏拜单抗+安罗替尼	多靶点 TKI	NSCLC	Oral	ph3	LBA8502
中国生物制药	贝莫苏拜单抗+安罗替尼	PD-L1 单抗	sqNSCLC	Rapid Oral	ph3	8514
百济神州	BG-68501	CDK2i	实体瘤	Poster	ph1a/b	3115
恒瑞医药	SHR-1826	c-MET ADC	实体瘤	Oral	ph1	106
百利天恒	BL-B01D1	EGFRxHER3 双抗 ADC	SCLC	Oral	ph1	3002
三生制药	707	PD1xVEGF 双抗	NSCLC	Poster	ph2	8543
泽璟制药	ZG006	DLL3xCD3 三抗	SCLC	Oral	ph2	8007
泽璟制药	ZG005	PD1xTIGIT 双抗	CC	Poster		5528
泽璟制药	ZG005	PD1xTIGIT 双抗	CC 1L	Poster		5529
迪哲医药	DZD8586	BTK/LYN 双靶点抑制剂	CLL/SLL	Rapid Oral	ph1/2	7010
迪哲医药	DZD6008	四代 EGFR TKI	EGFRm NSCLC	Poster	ph1/2	8616
和黄医药	赛沃替尼	MET TKI	EGFRm/METamp NSCLC	Oral	ph3	LBA8505
再鼎医药	ZL-1310	DLL3 ADC	ES-SCLC	Poster	ph1	3041
复宏汉霖	HLX-43	PD-L1 ADC	实体瘤	Poster	ph1	3025
荣昌生物	维迪西妥单抗	HER2 ADC	HER2 表达胃癌 1L	Rapid Oral		LBA4012
乐普生物	MRG003	EGFR ADC	NPC	Oral	ph2b	LBA6005
迈威生物	9MW2821	Nectin-4 ADC	la/mUC	Oral	ph1b/2	4519

资料来源: ASCO 2025、国信证券经济研究所整理。注: 因篇幅所限, 并未列示所有创新药产品。以上公司及产品仅做列示, 不代表投资建议。

恒瑞医药: ADC 管线迎来数据读出

恒瑞医药将在此次 ASCO 会议上发布多项研究成果, 包括多个 ADC 产品: SHR-1826 (c-MET ADC)、SHR-A2102 (Nectin-4 ADC)、SHR-A1811 (HER2 ADC)、SHR-A1912 (CD79b ADC) 等。

表2: 恒瑞医药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
SHR-1826	c-MET ADC	实体瘤	Oral	ph1	Phase 1 study of SHR-1826, a c-MET-directed antibody-drug-conjugate (ADC), in advanced solid tumors.
SHR-A2102	Nectin-4 ADC	实体瘤	Oral	ph1	Phase 1 trial of SHR-A2102, a nectin-4-directed antibody drug conjugate (ADC), in advanced solid tumors.
SHR-A1811	HER2 ADC	HER2+ BC	Rapid Oral-		HER2-ADC trastuzumab rezetecan (SHR-A1811) in HER2-positive breast cancer with brain metastases: Update results from REIN trial.
SHR-A1912	CD79b ADC	r/r DLBCL	Rapid Oral	ph1b/2	CD79b-targeted antibody-drug conjugate (ADC) SHR-A1912 in combination with rituximab, gemcitabine, and oxaliplatin (R-GemOx) in relapsed or refractory (r/r) diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL): Data from a phase 1b/2 study.
达尔西利	CDK4/6i	HR+/HER2-BC	Rapid Oral	ph3	Dalpiciclib (Dalp) plus endocrine therapy (ET) as adjuvant treatment for HR+/HER2- early breast cancer (BC): The randomized, phase 3, DAWNA-A trial.
阿得贝利单抗	PD-L1 单抗	TNBC	Rapid Oral	ph2	A phase II clinical study of adebrelimab and bevacizumab combined with cisplatin/carboplatin in triple-negative breast cancer patients with brain metastases.
SHR-A1811	HER2 ADC	妇科肿瘤	Poster	ph2	SHR-A1811 in patients (pts) with HER2-expressing advanced gynecological cancers (Gynecol C): A phase 2 study.
SHR-A1811	HER2 ADC	TNBC	Poster	ph1b/2	SHR-A1811 plus adebrelimab in unresectable or metastatic triple-negative breast cancer: Results from a phase 1b/2 expansion cohort.
SHR-2017	RANKL/NGF	BC	Poster	ph1b	A phase 1b study of SHR-2017, a RANKL/NGF targeted antibody, in patients (pts) with breast cancer bone metastasis.
SHR-8068	CTLA4 单抗	aHCC	Poster	ph1b/2	SHR-8068 plus adebrelimab and bevacizumab for advanced hepatocellular carcinoma (aHCC): A phase 1b/2 study.

SHR-1701	PD-L1xTGFbeta 双抗	R/M HNSCC	Poster	ph2	Retlirafusp alfa-a bifunctional anti-PD-L1/TGF-βRII agent plus nab-paclitaxel and carboplatin in pre-treated recurrent/metastatic head and neck squamous cell carcinoma (R/M HNSCC): A prospective, single-arm, phase II clinical trial.
SHR-1501	IL15Rα	NMIBC	Poster	ph1/2	IL-15RαFc superagonist SHR-1501 with or without bacille Calmette Guerin (BCG) for high-risk non-muscle invasive bladder cancer (NMIBC): A phase 1/2 study.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

信达生物：获得 7 项口头报告，IBI363 重要数据读出

信达生物在此次 ASCO 会议上有 7 项研究成果被选为口头报告，包括 IBI363 (PD1xIL2 双抗) 的三个不同适应症 (NSCLC、CRC、MLN) 的临床数据、IBI343 (CLDN18.2 ADC) 治疗胰腺癌的临床数据，以及 PD1 单抗的三项临床研究成果。除此之外，IBI354 (HER2 ADC)、IBI130 (TROP2 ADC) 等分子也将在此次会议中公布临床数据。

表3: 信达生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
IBI363	PD1xIL2 双抗	黑色素瘤	Oral		Efficacy and safety results of a first-in-class PD-1/IL-2α-bias bispecific antibody fusion protein IBI363 in patients (pts) with immunotherapy-treated, advanced acral and mucosal melanoma.
IBI363	PD1xIL2 双抗	CRC	Oral		Efficacy and safety of IBI363 monotherapy or in combination with bevacizumab in patients with advanced colorectal cancer.
IBI363	PD1xIL2 双抗	NSCLC	Oral		First-in-class PD-1/IL-2 bispecific antibody IBI363 in patients (Pts) with advanced immunotherapy-treated non-small cell lung cancer (NSCLC).
IBI343	CLDN18.2 ADC	PDAC	Oral	ph1	Claudin18.2 (CLDN18.2) expression and efficacy in pancreatic ductal adenocarcinoma (PDAC): Results from a phase I dose expansion cohort evaluating IBI343.
信迪利单抗	PD1 单抗	cHL	Oral	ph3	Sintilimab (anti-PD-1) plus ifosfamide, carboplatin, and etoposide (ICE) in second-line classical Hodgkin lymphoma (cHL): Results of a multicenter, randomized, controlled, double-blind phase 3 study (ORIENT-21).
信迪利单抗	PD1 单抗	CRC 新辅助	Oral		Short-course radiotherapy followed by sintilimab and CAPOX as total neoadjuvant treatment in locally advanced rectal cancer: A prospective, randomized controlled trial (SPRING-01).
信迪利单抗	PD1 单抗	NPC	Oral		Dynamic circulating tumor DNA-driven, risk-adapted systematic therapy in nasopharyngeal carcinoma: The EP-STAR trial.
IBI363	PD1xIL2 双抗	黑色素瘤	Poster	ph2	A multicenter, randomized, controlled, open-label, phase 2 study of the PD-1/IL-2α-bias bispecific antibody fusion protein IBI363 in mucosal and acral melanoma.
IBI354	HER2 ADC	OC	Poster	ph1	IBI354, an anti-HER2 antibody-drug conjugate, in patients with locally advanced unresectable or metastatic ovarian cancers: Updated results from a phase I trial.
IBI354	HER2 ADC	HER2+ BC	Poster	ph1	IBI354 (anti-HER2 antibody-drug conjugate [ADC]) in patients (pts) with HER2-positive breast cancer (BC) and other solid tumors: Updates from a phase 1 study.
IBI130	TROP2 ADC	TNBC	Poster	ph1	Safety and efficacy of the anti-TROP2 antibody-drug conjugate (ADC) IBI130 in patients (pts) with advanced triple-negative breast cancer (TNBC) and other solid tumors: Results from the phase 1 study.
信迪利单抗	PD1 单抗	胃癌(肝转移)	Poster	ph2	Phase II trial of transarterial chemoembolization followed by sintilimab (anti-PD-1), oxaliplatin, and S-1 combined with either trastuzumab (HER-2 positive) or apatinib (HER-2 negative) as first-line therapy for gastric cancer with liver metastases.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

中国生物制药：12 项研究入选口头报告

中国生物制药有 12 项研究入选此次 ASCO 的口头报告，其中四项研究入选 LBA。贝莫苏拜单抗联合安罗替尼一线治疗 NSCLC 的 3 期临床 (vs K 药)、贝莫苏拜单抗联合安罗替尼一线治疗 sqNSCLC 的 3 期临床 (vs 替雷利珠单抗+化疗) 即将以口头报告的形式披露数据。

表4: 中国生物制药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
安罗替尼	多靶点 TKI	胶质母细胞瘤	Oral	ph2	Efficacy and safety of STUPP regimen with or without anlotinib for newly diagnosed glioblastoma: Results of a multicenter, double-blind, randomized phase II trial.
安罗替尼	多靶点 TKI	NSCLC	Oral	ph3	CAMPASS: Bemmelstobart in combination with anlotinib vs pembrolizumab in the first-line treatment of advanced non-small cell lung cancer (aNSCLC): A randomized, single-blind, multicenter phase 3 study.
安罗替尼	多靶点 TKI	mCRC	Oral	ph3	Anlotinib versus bevacizumab added to standard first-line chemotherapy among patients with RAS/BRAF wild-type, unresectable metastatic colorectal cancer: A multicenter, prospective, randomised, phase 3 clinical trial (ANCHOR trial).
贝莫苏拜单抗	PD-L1 单抗	NSCLC	Oral	ph3	R-ALPS: A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III clinical trial of TQB2450 with or without anlotinib as maintenance treatment in patients with locally advanced and unresectable (stage III) NSCLC without progression following concurrent or sequential chemoradiotherapy.
TQB2102	HER2 双抗 ADC	实体瘤	Oral	ph1	Safety and efficacy of TQB2102, a novel bispecific anti-HER2 antibody - drug conjugate, in patients with advanced solid tumors: Preliminary data from the first-in-human phase 1 trial.
贝莫苏拜单抗	PD-L1 单抗	sqNSCLC	Rapid Oral	ph3	Phase 3 study of bemmelstobart in combination with chemotherapy followed by sequential combination with anlotinib for the first-line treatment of locally advanced or metastatic squamous non-small cell lung cancer (sq-NSCLC).
TQB2103	CLDN18.2 ADC	实体瘤	Poster	ph1	First in human phase I study of TQB2103, a Claudin18.2 (CLDN18.2) targeted antibody-drug conjugate (ADC), in patients with advanced solid tumors.
TQB2930	HER2 双抗	HER2+BC	Poster	ph1b/2	Efficacy and safety results of TQB2930, a HER2-targeted bispecific antibody combined with chemotherapy in patients with HER2-positive breast cancer (BC) previously treated with ≥ 2 line treatments: Results from a phase 1b/2 study.
TQB2102	HER2 双抗 ADC	HER2 low BC	Poster	ph1b	Preliminary efficacy and safety of TQB2102 in patients with HER2 low-expressing recurrent/metastatic breast cancer: Results from a phase 1b study.
TQB2102	HER2 双抗 ADC	HER2+BC	Poster	ph2	Efficacy and safety of neoadjuvant TQB2102 in women with locally advanced or early HER2-positive breast cancer: A randomized, open-label, multi-centre phase 2 trial.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

科伦博泰: 6 项研究成果将于 ASCO 发布

科伦博泰将在此次的 ASCO 中发布 SKB264 (TROP2 ADC)、A167 (PD-L1 单抗) 和 A400 (RET 抑制剂) 三个分子相关的 6 项研究成果, 其中 SKB263 的 OptiTROP-Lung03 临床 (EGFRm NSCLC 3L) 和 OptiTROP-Breast05 临床 (mTNBC 1L), 以及 A167 的 NPC 1L 的 ph3 临床数据获得了口头报告。并且, SKB264 还将更新联合 A167 治疗 nsqNSCLC 1L 患者的 ph2 临床数据 (OptiTROP-Lung01)。

表5: 科伦博泰 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
SKB264	TROP2 ADC	EGFRm NSCLC	Oral	ph3	Sacituzumab tirumotecan (sac-TMT) in patients (pts) with previously treated advanced EGFR-mutated non-small cell lung cancer (NSCLC): Results from the randomized OptiTROP-Lung03 study.
SKB264	TROP2 ADC	a/m TNBC	Oral	ph2	Sacituzumab tirumotecan (sac-TMT) as first-line treatment for unresectable locally advanced/metastatic triple-negative breast cancer (a/mTNBC): Initial results from the phase II OptiTROP-Breast05 study.
A167	PD-L1 单抗	R/R NPC	Oral	ph3	Tagitanlimab versus placebo in combination with gemcitabine and cisplatin as first-line treatment for recurrent or metastatic nasopharyngeal carcinoma (R/M NPC): Results from a randomized, double-blind, phase 3 study.
SKB264	TROP2 ADC	NSCLC 1L	Poster	ph2	Sacituzumab tirumotecan (sac-TMT) in combination with tagitanlimab (anti-PD-L1) in first-line (1L) advanced non-small-cell lung cancer (NSCLC): Non-squamous cohort from the phase II OptiTROP-Lung01 study.

SKB264	TROP2 ADC	LA/M NSCLC	Poster	ph2	Sacituzumab tirumotecan (sac-TMT) in patients (pts) with previously treated locally advanced or metastatic (LA/M) non-small cell lung cancer (NSCLC) harboring uncommon EGFR mutations: Preliminary results from a phase 2 study.
A400	RET 抑制剂	RETm MTC	Poster	ph1	Results from a phase I study of KL590586 in patients with advanced RET-mutant medullary thyroid cancer.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

百利天恒：BL-B01D1 获得两项口头报告

百利天恒将就 BL-B01D1 (EGFRxHER3 ADC) 在 SCLC 和驱动基因阳性 (除经典 EGFR 突变外) 的 NSCLC 的两项适应症的 ph1 临床数据进行口头报告。

表6: 百利天恒 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
BL-B01D1	EGFRxHER3 双抗 ADC	SCLC	Oral	ph1	Phase I study of iza-bren (BL-B01D1), an EGFR x HER3 bispecific antibody-drug conjugate (ADC), in patients with locally advanced or metastatic small cell lung cancer (SCLC).
BL-B01D1	EGFRxHER3 双抗 ADC	NSCLC	Oral	ph1	Phase I study of iza-bren (BL-B01D1), an EGFR x HER3 bispecific antibody-drug conjugate (ADC), in patients with locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer (NSCLC) with driver genomic alterations (GA) outside of classic EGFR mutations.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

三生制药：707 将更新 NSCLC 临床数据

三生制药的 707 (PD1xVEGF 双抗) 将在 ASCO 更新单药治疗 NSCLC 的 2 期临床数据。

表7: 三生制药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
707	PD1xVEGF 双抗	NSCLC	Poster	ph2	A phase II trial to evaluate the safety and efficacy of SSGJ-707, a bispecific antibody targeting PD-1 and VEGF, as a monotherapy in patients with advanced NSCLC.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

泽璟制药：ZG006 将更新 SCLC 临床数据

泽璟制药将在本次 ASCO 会议公布 28 项最新临床研究数据，其中 ZG006 (DLL3xCD3 三抗) 获得口头报告，将发布 SCLC 患者中的 ph2 剂量拓展数据。同时，ZG006 也将更新 ph1 剂量爬坡和拓展的临床数据。ZG005 (PD1xTIGIT 双抗) 将发布 CC 适应症的临床数据，ZGGS15 (LAG3xTIGIT 双抗) 也将公布 FIH 临床数据。

表8: 泽璟制药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
ZG006	DLL3xCD3 三抗	SCLC	Oral	ph2	A phase 2 dose expansion study of ZG006, a trispecific T cell engager targeting CD3/DLL3/DLL3, as monotherapy in patients with advanced small cell lung cancer.
ZG006	DLL3xCD3 三抗	SCLC/神经内分泌癌	Poster	ph1	A phase 1 dose escalation and expansion study of ZG006, a trispecific T cell engager targeting CD3/DLL3/DLL3, as monotherapy in patients with refractory small cell lung cancer or neuroendocrine carcinoma.
ZG006	DLL3xCD3 三抗	神经内分泌癌	在线发表	ph2	A phase 2 dose expansion study of ZG006, a trispecific T cell engager targeting CD3/DLL3/DLL3, as monotherapy in patients with advanced neuroendocrine carcinoma.

ZG005	PD1xTIGIT 双抗 CC	Poster	Preliminary results of ZG005, a bispecific antibody targeting PD-1 and TIGIT, as monotherapy in patients with advanced cervical cancer.
ZG005	PD1xTIGIT 双抗 CC 1L	Poster	Preliminary results of ZG005, a bispecific antibody targeting PD-1 and TIGIT, in combination with chemotherapy with or without bevacizumab as first-line treatment for advanced cervical cancer.
ZG005	PD1xTIGIT 双抗 神经内分泌癌 1L	在线发表	Combination of ZG005 with etoposide and cisplatin (EP) vs. EP as the first-line therapy for advanced neuroendocrine carcinoma: A randomized, multicenter, phase I/II trial.
ZGGS15	LAG3xTIGIT 双抗 实体瘤	Poster	First-in-human study of ZGGS15, a dual-specific antibody targeting LAG-3 and TIGIT, as monotherapy in patients with advanced solid tumors.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

迪哲医药：DZD8586 和 DZD6008 首次亮相

迪哲医药将在本次 ASCO 会议发布三项研究成果，其中 DZD8586 (BTK/LYN 双靶点抑制剂) 后线治疗 CLL/SLL 的 ph1/2 临床将做口头报告，DZD6008 (四代 EGFR TKI) 也将首次发表临床数据。

表9: 迪哲医药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
DZD8586	BTK/LYN 双靶点抑制剂	CLL/SLL	Rapid Oral	ph1/2	Phase 1/2 studies of DZD8586 in CLL/SLL patients after covalent or non-covalent BTK inhibitors and BTK degraders.
DZD8586	BTK/LYN 双靶点抑制剂	r/r DLBCL	线上发布	ph2	Phase 2 study of DZD8586, a non-covalent BBB penetrant LYN/BTK dual inhibitor, as monotherapy in relapsed/refractory diffuse large B-cell lymphoma (r/r DLBCL; TAI-SHAN9).
DZD6008	四代 EGFR TKI	EGFRm NSCLC	Poster	ph1/2	Phase I/II study of DZD6008, a 4th-generation EGFR TKI with full BBB penetration, in EGFR-mutant NSCLC.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

和黄医药：SACHI 研究入选 LBA

和黄医药将在此次 ASCO 会议上公布多项临床研究数据，其中赛沃替尼联合奥希替尼治疗 TKI 进展的 EGFRm METamp NSCLC 患者的 3 期临床 (SACHI) 入选 LBA，将以口头报告的形式发布临床数据。

表10: 和黄医药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
赛沃替尼	MET TKI	EGFRm/METamp NSCLC	Oral	ph3	Savolitinib (Savo) combined with osimertinib (osi) versus chemotherapy (chemo) in EGFR-mutant (EGFRm) and MET-amplification (METamp) advanced NSCLC after disease progression (PD) on EGFR tyrosine kinase inhibitor (TKI): Results from a randomized phase 3 SACHI study.
HMPL-306	mIDH1/2i	mIDH 实体瘤	Oral	ph1	Phase 1 study of HMPL-306, an inhibitor of mutant IDH1/IDH2 (mIDH1/2), in western patients (pts) with advanced mIDH solid tumor, including glioma.
呋喹替尼	VEGFR	EMC	Poster		Analysis of serous carcinoma subgroup in FRUSICA-1: Fruquintinib plus sintilimab in treated advanced endometrial cancer (EMC) patients (pts) with pMMR status.
呋喹替尼	VEGFR	G/GEJA	线上发布	ph3	Subgroup analysis of efficacy and safety of fruquintinib plus paclitaxel versus paclitaxel in gastroesophageal junction adenocarcinoma patients from FRUTIGA: A randomized phase 3 clinical trial in second-line treatment of gastric/gastroesophageal junction adenocarcinoma.
呋喹替尼	VEGFR	HER2- G/GEJA 1L	Poster	ph2	Updated results of fruquintinib combined with PD-1 inhibitors and chemotherapy in the first-line treatment of HER2-negative advanced gastric or gastroesophageal junction adenocarcinoma (FDZL-FIX): A single-arm, open-label phase 2 study.
索凡替尼	多靶点 TKI	PC 1L	Poster	ph1b/2	Efficacy and safety of surufatinib (S) plus KN046 (K) and chemotherapy in first line (1L) advanced pancreatic cancer (PC): A single-arm, phase 1b/2 trial.
索凡替尼	多靶点 TKI	HCC 3L	Poster	ph2	The efficacy and safety of Surufatinib monotherapy as a third-line treatment for advanced hepatocellular carcinoma: A single-arm, open-label, multi-center phase II study.
索凡替尼	多靶点 TKI	aGC 2L	Poster	ph2	Efficacy and safety of surufatinib (Sur) plus paclitaxel (Pac) as second line (2L) treatment for advanced gastric cancer (aGC): Final results from a phase 2 trial.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

再鼎医药：ZL-1310 将更新 SCLC 随访数据

再鼎医药的 ZL-1310 (DLL3 ADC) 将在此次 ASCO 会议上以壁报的形式更新后线 ES-SCLC 的临床数据。

表11: 再鼎医药 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
ZL-1310	DLL3 ADC	ES-SCLC	Poster	ph1	ZL-1310, a DLL3 ADC, in patients with extensive stage small cell lung cancer: Ph1 trial update.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

复宏汉霖：HLX-43 披露 FIH 数据

复宏汉霖将在此次 ASCO 会议上发布近二十项研究进展, 公司的 HLX-43 (PD-L1 ADC) 将首次发布晚期实体瘤中的临床数据。

表12: 复宏汉霖 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
HLX-43	PD-L1 ADC	实体瘤	Poster	ph1	A phase I clinical study to evaluate the safety, tolerability, and pharmacokinetic characteristics of HLX43 (anti-PD-L1 ADC) in patients with advanced/metastatic solid tumors.
HLX-22	HER2 单抗	HER2+ GC	线上发布	ph2	Updated results of HLX22 plus trastuzumab and XELOX for first-line treatment of human epidermal growth factor receptor 2 (HER2) - positive locally advanced or metastatic gastric/gastroesophageal junction cancer (G/GEJC).

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

乐普生物：MRG003 入选 LBA

乐普生物的 MRG003 (EGFR ADC) 治疗晚期鼻咽癌注册性随机对照 IIb 期临床数据入选 LBA。

表13: 乐普生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
MRG003	EGFR ADC	NPC	Oral	ph2b	Becotatug Vedotin vs. Chemotherapy in Pre-heavily Treated Advanced Nasopharyngeal Carcinoma: A Randomized-controlled, Multi-center, Open-label Study
普特利单抗	PD1 单抗	横纹肌肉瘤	Poster	ph1/2	Safety and efficacy of pucotenlimab combined with standard chemotherapy regimens in the neoadjuvant treatment of pediatric patients with intermediate or high
普特利单抗	PD1 单抗	MSI-H/dMMR 实体瘤	线上发布	ph2	Pucotenlimab in high microsatellite instability/mismatch repair - deficient (MSI-H/ dMMR) solid tumors: Results update from a multicenter, phase II, open-label study.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

映恩生物：发布两项临床研究成果

映恩生物将在此次 ASCO 会议上发布两项研究成果, DB-1311/BNT324 (B7H3 ADC) 后线治疗 CRPC 的临床数据入选快速口头报告, DB-1310 (HER3 ADC) 治疗实体瘤的临床数据入选口头报告。

表14: 映恩生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
DB-1311	B7H3 ADC	CRPC	Rapid Oral		DB- 1311/BNT324 (a novel B7H3 ADC) in patients with heavily pretreated castrate-resistant prostate cancer (CRPC).
DB-1310	HER3 ADC	实体瘤	Oral	ph1/2a	DB-1310, a HER3-targeted ADC, in pts with advanced solid tumors: Preliminary results from the phase 1/2a trial.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

百济神州：后续管线读出早期临床数据

百济神州将于此次 ASCO 年会上读出 BG-68501 (CDK2i)、BG-C9074 (B7H4 ADC)、BGB-A445 (OX40 激动剂) 等后续管线的早期临床数据。

表15: 百济神州 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
泽布替尼	BTKi	CLL/SLL	Rapid Oral		Combination of zanubrutinib (zanu) + venetoclax (ven) for treatment-naïve (TN) CLL/SLL: Results in SEQUOIA arm D.
泽布替尼	BTKi	CLL/SLL	Rapid Oral		SEQUOIA 5-year follow-up in arm C: Frontline zanubrutinib monotherapy in patients with del(17p) and treatment-naïve chronic lymphocytic leukemia/small lymphocytic lymphoma (CLL/SLL).
BG-68501	CDK2i	实体瘤	Poster	ph1a/b	A first-in-human, phase 1a/b, dose-escalation/expansion study of BG-68501, a selective CDK2 inhibitor, as monotherapy or in combination with fulvestrant for patients with HR+/HER2- breast cancer and other advanced solid tumors: First disclosure of clinical data.
BG-C9074	B7H4 ADC	实体瘤	Poster		First-in-human study of BG-C9074, a B7-H4-targeting ADC in patients with advanced solid tumors: Preliminary results of the dose-escalation phase.
BGB-A445	OX40 激动剂	NSCLC/HNSCC/NPC	Poster	ph1	A phase 1 study of the OX40 agonist BGB-A445, with or without tislelizumab, an anti-PD-1 monoclonal antibody, in patients with advanced NSCLC, HNSCC, or NPC.
BGB-A445	OX40 激动剂	NSCLC	Poster	ph2	A phase 2 study of the OX40 agonist BGB-A445, in combination with docetaxel or BGB-15025, an HPK1 inhibitor, in patients with NSCLC pretreated by anti-PD-(L)1 antibodies.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

石药/新诺威: SYS6010 发布临床数据

石药集团和新诺威的 SYS6010 (EGFR ADC) 将于此次 ASCO 年会发布与 SYH2051 (ATM) 联用治疗胃肠道肿瘤的临床数据。

表16: 石药/新诺威 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
JMT101	EGFR 单抗	mCRC	Oral	ph2	JMT101 in combination with irinotecan and SG001 versus regorafenib in patients with metastatic colorectal adenocarcinoma (mCRC): Results of a randomized, controlled, open-label, phase II study.
ALMB-0168	Cx43 单抗	Ia/m UC	Oral	ph1/2	Evaluation of the safety and efficacy of ALMB-0168, a novel monoclonal antibody activating Cx43 hemichannel, for osteosarcoma after standard therapy failure: A multicenter, open-label, single agent, phase 1/2 study (ACE study).
SYS6010	EGFR ADC	胃肠道肿瘤	Poster		First-in-human trial of SYS6010 combined with SYH2051 in patients with advanced gastrointestinal tumors.

资料来源: ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注: 上述列表可能并未包含所有外发的标题。

康方生物: 卡度尼利将更新 CC 数据

康方生物将在此次 ASCO 会议上做快速口头报告, 更新 CC 适应症的亚组数据。

表17: 康方生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
卡度尼利	PD1xCTLA4 双抗	CC	Rapid Oral		Cadonilimab plus platinum-based chemotherapy ± bevacizumab for persistent, recurrent, or metastatic cervical cancer: Subgroup analyses of COMPASSION-16.
卡度尼利	PD1xCTLA4 双抗	TNBC	Poster	ph2	Neoadjuvant cadonilimab (anti-PD-1/CTLA-4 bispecific antibody) plus chemotherapy in early or locally advanced triple-negative breast cancer: A single-arm phase II trial (CABIN study).
卡度尼利	PD1xCTLA4 双抗	HCC	Poster	ph1b/2a	Neoadjuvant transhepatic arterial infusion chemotherapy (HAIC) with FOLFOX regime plus cadonilimab (PD-1/CTLA-4 bispecific antibody) for resectable multinodular CNLC Ib/IIa hepatocellular carcinoma (CAR_Hero study).
卡度尼利	PD1xCTLA4 双抗	GRC 新辅助	Poster	ph2	Neoadjuvant mFOLFOXIRI chemotherapy with or without cadonilimab versus mFOLFOX6 alone in locally advanced colorectal cancer: A randomized phase II study (OPTICAL2).

依沃西 PD1xVEGF 双抗 NSCLC 1L Poster ph3 A randomized phase 3 study of ivonescimab plus chemotherapy versus pembrolizumab plus chemotherapy for the first-line treatment of metastatic non-small cell lung cancer: HARMONI-3.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

荣昌生物：维迪西妥单抗入选 LBA 快速口头报告

荣昌生物的维迪西妥单抗联合特瑞普利单抗及化疗/曲妥珠单抗一线治疗 HER2 表达胃癌的临床数据入选快速口头报告（LBA），RC108（c-MET ADC）同样有临床数据读出。

表18：荣昌生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
维迪西妥单抗	HER2 ADC	HER2 表达胃癌	1L Rapid Oral		Disitamab vedotin (DV) plus toripalimab (Tor) and chemotherapy (C)/trastuzumab (Tra) as first-line (1L) treatment of patients (pts) with HER2-expressing locally advanced or metastatic (la/m) gastric cancer
RC108	c-MET ADC	NSCLC	Poster	ph1b/2	RC108 in combination with furmonertinib in patients with locally advanced or metastatic EGFR-mutated non-small-cell lung cancer (NSCLC) with MET overexpression: results from a phase Ib/II trial
RC148	PD1xVEGF 双抗	HR-HER2 低表达 BC	Poster	ph2	Efficacy and safety of disitamab vedotin in combination with RC148 versus albumin-bound paclitaxel ± toripalimab for patients with HR-negative HER2-low-expressing unresectable locally advanced or metastatic breast cancer: an open-label, randomized, controlled phase II study
维迪西妥单抗	HER2 ADC	HER2+BC 新辅助	在线发表	ph2	Safety and efficacy of neoadjuvant disitamab vedotin in combination with pertuzumab with or without toripalimab for HER2-positive breast cancer: an open-label phase II trial

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

迈威生物：9MW2821 入选口头报告

迈威生物的 9MW2821（Nectin-4 ADC）联合特瑞普利单抗治疗 mUC 的 ph1b/2 临床数据将以口头报告的形式在此次 ASCO 进行汇报，另外，公司的 9MW2921（TROP2 ADC）和 7MW3711（B7H3 ADC）也将以壁报形式展示临床数据。

表19：迈威生物 ASCO 标题整理

产品	靶点/形态	适应症	类型	临床阶段	题目
9MW2821	Nectin-4 ADC	la/mUC	Oral	ph1b/2	9MW2821, a novel Nectin-4 antibody-drug conjugate (ADC), combined with toripalimab in treatment-naive patients with locally advanced or metastatic urothelial carcinoma (la/mUC): Results from a phase 1b/2 study.
9MW2921	TROP2 ADC	实体瘤	Poster		A first-in-human clinical study of 9MW2921, a novel TROP-2 antibody-drug conjugate (ADC), in patients with advanced solid tumors.
7MW3711	B7H3 ADC	实体瘤	Poster	ph1/2	Results from a phase 1/2 study of 7MW3711: A novel B7-H3 antibody-drug conjugate (ADC) incorporating a topoisomerase I inhibitor in patients with advanced solid tumors.
7MW3711	B7H3 ADC	肺癌	Poster	ph1/2	Results from a phase 1/2 study of 7MW3711: A novel B7-H3 antibody-drug conjugate (ADC) incorporating a topoisomerase I inhibitor in patients with lung cancer.

资料来源：ASCO 官网、国信证券经济研究所整理。注：上述列表可能并未包含所有外发的标题。

◆ 风险提示：

研发进度不及预期、临床数据不及预期、商业化不及预期。

相关研究报告：

《医药生物周报（25 年第 16 周）：映恩生物完成港股 IPO，继续推荐关注具备全球潜力的创新药标的》——2025-04-24

《医药生物行业 2025 年 4 月投资策略——关注出海加速的创新药以及政策支持的服务板块》——2025-04-21

《医药生物周报（25 年第 15 周）-生育支持和健康消费齐发力，推荐关注医疗服务板块》——2025-04-14

《医药生物周报（25 年第 13 周）-后奥马珠时代，CSU 领域迎来新疗法》——2025-04-01

《创新药盘点系列报告（21）：下一代减重药物梳理，关注潜在出海机会》——2025-03-25

免责声明

分析师声明

作者保证报告所采用的数据均来自合规渠道；分析逻辑基于作者的职业理解，通过合理判断并得出结论，力求独立、客观、公正，结论不受任何第三方的授意或影响；作者在过去、现在或未来未就其研究报告所提供的具体建议或所表述的意见直接或间接收取任何报酬，特此声明。

国信证券投资评级

投资评级标准	类别	级别	说明
报告中投资建议所涉及的评级（如有）分为股票评级和行业评级（另有说明的除外）。评级标准为报告发布日后 6 到 12 个月内的相对市场表现，也即报告发布日后的 6 到 12 个月内公司股价（或行业指数）相对同期相关证券市场代表性指数的涨跌幅作为基准。A 股市场以沪深 300 指数（000300.SH）作为基准；新三板市场以三板成指（899001.GSI）为基准；香港市场以恒生指数（HSI.HI）作为基准；美国市场以标普 500 指数（SPX.GI）或纳斯达克指数（IXIC.GI）为基准。	股票 投资评级	优于大市	股价表现优于市场代表性指数 10%以上
		中性	股价表现介于市场代表性指数±10%之间
		弱于大市	股价表现弱于市场代表性指数 10%以上
		无评级	股价与市场代表性指数相比无明显观点
	行业 投资评级	优于大市	行业指数表现优于市场代表性指数 10%以上
		中性	行业指数表现介于市场代表性指数±10%之间
		弱于大市	行业指数表现弱于市场代表性指数 10%以上

重要声明

本报告由国信证券股份有限公司（已具备中国证监会许可的证券投资咨询业务资格）制作；报告版权归国信证券股份有限公司（以下简称“我公司”）所有。本报告仅供我公司客户使用，本公司不会因接收人收到本报告而视其为客户。未经书面许可，任何机构和个人不得以任何形式使用、复制或传播。任何有关本报告的摘要或节选都不代表本报告正式完整的观点，一切须以我公司向客户发布的本报告完整版本为准。

本报告基于已公开的资料或信息撰写，但我公司不保证该资料及信息的完整性、准确性。本报告所载的信息、资料、建议及推测仅反映我公司于本报告公开发布当日的判断，在不同时期，我公司可能撰写并发布与本报告所载资料、建议及推测不一致的报告。我公司不保证本报告所含信息及资料处于最新状态；我公司可能随时补充、更新和修订有关信息及资料，投资者应当自行关注相关更新和修订内容。我公司或关联机构可能会持有本报告中所提到的公司所发行的证券并进行交易，还可能为这些公司提供或争取提供投资银行、财务顾问或金融产品等相关服务。本公司的资产管理部门、自营部门以及其他投资业务部门可能独立做出与本报告意见或建议不一致的投资决策。

本报告仅供参考之用，不构成出售或购买证券或其他投资标的的要约或邀请。在任何情况下，本报告中的信息和意见均不构成对任何个人的投资建议。任何形式的分享证券投资收益或者分担证券投资损失的书面或口头承诺均为无效。投资者应结合自己的投资目标和财务状况自行判断是否采用本报告所载内容和信息并自行承担风险，我公司及雇员对投资者使用本报告及其内容而造成的一切后果不承担任何法律责任。

证券投资咨询业务的说明

本公司具备中国证监会核准的证券投资咨询业务资格。证券投资咨询，是指从事证券投资咨询业务的机构及其投资咨询人员以下列形式为证券投资人或者客户提供证券投资分析、预测或者建议等直接或者间接有偿咨询服务的活动：接受投资人或者客户委托，提供证券投资咨询服务；举办有关证券投资咨询的讲座、报告会、分析会等；在报刊上发表证券投资咨询的文章、评论、报告，以及通过电台、电视台等公众传播媒体提供证券投资咨询服务；通过电话、传真、电脑网络等电信设备系统，提供证券投资咨询服务；中国证监会认定的其他形式。

发布证券研究报告是证券投资咨询业务的一种基本形式，指证券公司、证券投资咨询机构对证券及证券相关产品的价值、市场走势或者相关影响因素进行分析，形成证券估值、投资评级等投资分析意见，制作证券研究报告，并向客户发布的行为。

国信证券经济研究所

深圳

深圳市福田区福华一路 125 号国信金融大厦 36 层
邮编：518046 总机：0755-82130833

上海

上海浦东民生路 1199 弄证大五道口广场 1 号楼 12 层
邮编：200135

北京

北京西城区金融大街兴盛街 6 号国信证券 9 层
邮编：100032