



VEGF/DLL4 双抗在胆道癌 2/3 期临床试验达到主要终点

VEGF/DLL4 双抗（CTX-009/ES104）在胆道癌 2/3 期临床试验达到主要终点，有望成为全球胆道癌二线治疗的新标准。

2025 年 4 月 1 日，Compass Therapeutics 公司公布其 VEGF/DLL4 双抗 Tovecimig（CTX-009）在二线胆道癌中的 2/3 期临床数据。数据显示，在二线胆道癌患者中，Tovecimig 联合紫杉醇的客观缓解率（ORR）达到 17.1%，相比单独使用紫杉醇的 5.3%显著提高，成功达到主要临床终点。这一结果表明，Tovecimig 联合方案有望成为全球胆道癌二线治疗的新标准，为患者带来新的希望。

科望医药拥有 VEGF/DLL4 双抗 Tovecimig 的大中华权益，即 ES104。

该项 2/3 期临床研究共招募 168 名胆道癌患者，并按照 2:1 的比例分别接受 Tovecimig 联合紫杉醇（n=111）或单独紫杉醇（n=57）治疗。数据显示：

- Tovecimig 联合紫杉醇治疗组的**客观缓解率（ORR）达到 17.1%**，其中包含 1 例完全缓解（CR）；而单用紫杉醇组的 ORR 为 5.3%。
- 两组治疗方案的 ORR 差异具有统计学意义（ $p=0.031$ ），该指标是研究的主要终点，并且所有缓解均已通过盲法独立中心影像学评估确认。
- Tovecimig 联合治疗组的**疾病进展率降至 16.2%**，而对照组高达 42.1%，显示 Tovecimig 联合治疗可有效控制病情进展。
- 安全性方面，Tovecimig 的耐受性良好，与既往研究结果一致。

该研究的次要临床终点无进展生存期（PFS）和总生存期（OS）数据预计将在 2025 年第四季度公布。

中国胆道癌高发 ES104 在大中华区市场前景广阔

胆道癌是一种高度恶性的消化道肿瘤，在全球范围内发病率约为 3/10 万，呈逐年上升趋势，且治疗选择有限。相较于欧美地区，中国及东亚地区的胆道癌发病率更高，对创新疗法的需求尤为迫切。据统计：

- 中国胆道癌年新增病例数估计为 55,700 人[1]，远高于欧美地区。
- 由于早期诊断困难，大部分患者确诊时已处于晚期，导致一线治疗后 85% 的患者会进展至二线治疗，亟需有效的新疗法。
- 目前中国胆道癌二线治疗的标准方案有限，Tovecimig 的临床突破将为医生和患者提供更优的治疗选择。

作为CTX-009/ES104在大中华区的权益持有者,科望医药将基于最新临床数据,全力推进该产品的在大中华区的开发与商业化进程,为本土胆管癌患者尽早提供可及的治疗方案。

同时, Compass Therapeutics 还在持续探索 Tovecimig 在其他高发癌种中的潜力,包括结直肠癌等,进一步拓展适应症,为更多肿瘤患者带来希望。

[1]Zheng R, Zhang S, Zeng H, et al. Cancer incidence and mortality in China, 2016. J Natl Cancer Cent 2022;2:1-9.

关于科望医药

科望医药是一家临床阶段生物制药公司,专注于创新免疫疗法的研发,覆盖肿瘤和自身免疫性疾病领域。公司通过开发突破性生物药物以及全球战略合作,打造差异化创新管线,为全球患者提供变革性的治疗方案。

欲了解更多信息,欢迎访问科望医药官方网站: www.elpiscience.com

BD 沟通: BD@elpiscience.com

媒体沟通: PR@elpiscience.com