



本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

重要内容提示：

- 董事会和董事、高级管理人员保证季度报告的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。
- 公司负责人、主管会计工作负责人及会计机构负责人(会计主管人员)声明：保证季度报告中财务信息的真实、准确、完整。
- 第三季度财务会计报告是否经过审计  
☒是 ☐否
- 一、主要财务数据  
(一) 主要会计数据和财务指标  
公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据  
☒是 ☐否

	本报告期	本报告期比上年同期增减	年初至报告期末	年初至报告期末比上年同期增减
营业收入(元)	10,989,214,370.47	4.53%	32,643,434,338.68	3.77%
归属于上市公司股东的净利润(元)	933,089,138.25	7.71%	2,747,945,019.11	7.24%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润(元)	931,780,891.87	8.77%	2,693,513,147.85	8.53%
归属于上市公司股东的现金及现金等价物净增加额(元)	---	---	2,610,551,944.38	4.17%
基本每股收益(元/股)	0.5889	8.48%	1.5682	7.09%
稀释每股收益(元/股)	0.5320	7.41%	1.5666	7.02%
加权平均净资产收益率	3.75%	-0.11%	11.39%	-0.31%
总资产(元)	29,528,792,260.46	---	37,870,968,367.15	---
归属于上市公司股东的净资产(元)	24,132,887,034.31	---	23,000,019,397.36	4.05%

- (二) 非经常性损益项目和金额  
☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	本报告期	年初至报告期末	说明
非流动性资产处置损益(包括已计提减值准备的转出)	9,985,974.33	1,817,243.94	---
计入当期损益的政府补助(与公司正常经营业务密切相关，按照国家统一标准定额或定量享受的政府补助除外)	32,621,540.72	163,478,438.74	---
债务重组损益	0.00	100,000.00	---
资产处置收益(损失以负数填列)	---	-6,672.78	---
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-39,542,788.93	-87,678,064.92	---
所得税影响额	0.00	-2,254,916.80	---
减：所得税影响额	-2,254,916.80	8,336,574.12	---
减：其他权益工具投资公允价值变动(损失以负数填列)	1,431,428.25	8,287,073.99	---
合计	1,386,264.38	34,003,071.38	---

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况：

☐适用 ☒不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为非经常性损益项目的情况说明  
☐适用 ☒不适用

公司不存在将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为非经常性损益项目的具体情形。

(二) 主要会计数据和财务指标发生变动的情况及原因

☒适用 ☐不适用

单位：万元

资产负债表项目	期末	期初	变动幅度	变动原因说明
流动资产	663.88	1,069.63	-37.36%	主要系本期应收商业承兑汇票减少所致
应收账款	64,291.85	167,363.64	-61.68%	主要系本期执行承兑汇票增加所致
应收票据	1,133,066.60	842,535.89	32.11%	主要系本期应收票据增加所致
预付款项	78,218.86	86,287.89	-9.18%	主要系本期预付货款增加所致
存货	367,898.71	293,668.58	24.66%	主要系本期预收客户订单增加所致
合同资产	11,582.98	17,366.91	-33.22%	主要系本期合同资产减少所致
应付账款	23,809.57	41,713.31	-42.85%	主要系本期支付货款所致
应付票据	80,674.17	64,359.09	25.36%	主要系本期应付票据增加所致
一年内到期的非流动资产	10,750.70	7,162.89	47.47%	主要系本期应收一年到期的长期股权投资所致
其他流动资产	29,886.77	1,428.28	1995.43%	---
非流动资产	10,608.07	7,185.79	46.46%	主要系本期长期股权投资所致
其他非流动资产	3,276.34	3,509.82	-64.73%	主要系本期预付工程款减少所致
所有者权益	186,759.08	94,866.29	58.92%	主要系本期实收资本增加所致
实收资本	1,132.76	3,801.78	-70.26%	主要系本期实收资本减少所致
留存收益	171,626.32	91,064.51	87.67%	主要系本期净利润增加所致
其他权益工具	-8,898.94	-8,779.19	-1.41%	主要系本期其他权益工具增加所致
其他综合收益	10,608.07	7,185.79	46.46%	主要系本期长期股权投资所致
其他非流动负债	3,276.34	3,509.82	-64.73%	主要系本期预付工程款减少所致
所有者权益合计	186,759.08	94,866.29	58.92%	主要系本期实收资本增加所致
负债和所有者权益总计	186,759.08	94,866.29	58.92%	主要系本期实收资本增加所致

报告期内生产经营活动现金流量净额  
经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

经营活动产生的现金流量净额

# 华东医药股份有限公司

## 2025 第三季度报告

证券代码:000963

证券简称:华东医药

公告编号:2025-098

3.34亿元,同比增长3.37%。

受全球经济处于周期调整和行业竞争加剧的双重影响,公司医美板块增长仍然承压,2025年1-9月合计实现营业收入15.68亿元(剔除内部抵消),同比下降17.90%。2025年1-9月全资子公司美国Sinclair实现合并营业收入约7.19亿元人民币,同比下降7.34%。以“打造全球领先医美企业”为目标,公司积极顺应全球化药企企业扁平化管理发展趋势,正在主动开展全球组织架构与人员配置的战略调整,着力构建训练高效、富有创新力的运营体系,推动管理模式革新与资源布局优化升级,聚焦核心业务持续取得突破,为后续经营质量提升、实现可持续增长筑牢根基。

国内医美市场也处于结构调整期,2025年1-9月全资子公司可欣美实现营业收入7.45亿元,同比下降18.03%。公司国内和国外核心医美市场注册工作均全面推进,三类医疗器械卡利多因注射用交联透明质酸凝胶MaLiI.Precise的中国注册上市申请已于2025年10月获得受理;2025年9月,Sinclair旗下第一款全新专利成分的瑞邦甲基壳聚糖溶液K10021完成了中国临床研究的首例受试者注射;目前,Elansé®s型美国临床适应症已经完成全部受试者入组。随着核心产品管线注册进度不断取得提升,以及新产品在国内逐步上市,公司医美业务的品牌效应及核心竞争力有望进一步提升。

2025年1-9月,公司工业微生物板块整体收入继续保持较快增长,同比增长28.48%。后续随着海外市场的积极拓展,板块业务有望延续良好发展态势。

(二) 研发情况

1. 研发总体情况

报告期内,公司秉承“以科研为基础,以患者为中心”的企业理念,深耕内分泌、自身免疫及肿瘤治疗领域,持续加大研发投入,不断丰富创新药研发管线布局,强化创新研发生态圈和技术平台建设,积极推进临床研究工作进度,取得了多项重大阶段性成果。截至本报告发行日,公司创新药研发中心正在推进90余项创新药管线项目,2025年1-9月,公司医药工业研发投入(不含股权投资)21.86亿元,同比增长35.99%,其中直接研发支出17.67亿元,同比增长53.76%,直接研发支出占医药工业营业收入比例为16.21%。

2. 重要研发进展

肿瘤领域

索来妥昔单抗注射液(爱拉赫®,研发代码:IMG-N853\_HDM2002)由附件批准转为常规批准的补充申请于2025年3月获得受理,并于2025年8月顺利通过临床核查。

公司1类新药马来酸美凡尼替尼片(曾用名:迈华替尼片)的上市申请已于2025年10月获批,用于具有表皮生长因子受体(EGFR)外显子21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者的一线治疗。

公司自主研发的差异化创新靶点ADC药物管线已形成梯次化布局,当前重点推进项目包括HDM2005、HDM2020、HDM2017及HDM2024。其中,靶向ROR1的ADC项目HDM2005,其项目进度位于ROR1 ADC全球临床研发第一梯队,目前正在国内开展三项临床试验:一项为单药用于治疗晚期实体瘤(MCL、DLBCL、经典型霍奇金淋巴瘤(cHL))的I期临床试验,已完成五个剂量爬坡,两个剂量组进入剂量扩展阶段;一项为单药用于治疗晚期实体瘤的I期临床试验,于2025年5月完成首例受试者给药,目前已入组7例病例,正在进行2.5mg/kg剂量拓展;HDM2005联合用药针对DLBCL患者的1b&II期临床试验,于2025年9月实现首例受试者入组,靶向FGFR2的HDM2020以及靶向MUC17的HDM2017均已获中国和美国IND批准;2025年8月,HDM2012用于治疗晚期实体瘤的I期临床试验完成首例受试者给药,为全球首个进入临床阶段的MUC17 ADC,目前已完成首个剂量入组。2025年8月,HDM2020用于治疗晚期实体瘤的I期临床试验完成首例受试者成功给药,目前正在进行第一剂量的HDM2024入组,已向CDH17的HDM2017已于2025年9月先后取得美国和中国IND许可,HDM2024正有序推进临床前研究,争取于2025年Q4提交IND申请。

2025年10月,公司参股公司德国Heidelberg Pharma AG对外宣布其替萘萘碱(Amanitin)ADC候选药物HDP-101(HDM2027)已获得美国食品药品监督管理局(FDA)授予的快速通道认定,HDP-101(HDM2027)中国临床申请(IND)已获得批准,公司正在进行临床准备工作,计划于2025年年底或2026年初启动临床前研究。

小分子抗肿瘤药物HPK-1 PROTAC(蛋白组激酶1蛋白降解靶向联合)HDM2006片正在中国开展用于治疗晚期实体瘤的I期临床试验,推进至第3剂量的入组。

控股子公司道尔生物研发的靶向PD-L1/VEGF/CFR-9的三靶点抗体融合蛋白注射液DR3026,目前靶点靶点联合研发进度顺利,已于2025年4月完成一线非小细胞肺癌的1b期临床试验首例受试者给药,全球标准治疗用于晚期或转移性非小细胞肺癌患者的治疗的临床前研究申请于2025年4月获得批准,目前正在开展1b/IIa期临床前研究。

内分泌领域

口服小分子GLP-1受体激动剂HDM1002(convalegron),目前已完成体外活性验证中国临床前研究的补充申请入组,目前正在治疗随访及数据收集阶段;此外,该产品用于2型糖尿病患者适应性的III期临床研究已于2025年8月完成首例受试者入组。

GLP-1R/GCPR双靶点长效多肽类激动剂HDM1005(poterepatide)注射液,已于2025年10月完成体外活性验证中国临床前研究的补充申请入组,目前正在治疗随访及数据收集阶段;此外,该产品用于2型糖尿病患者适应性的III期临床研究已于2025年7月完成全部受试者入组,目前正在准备准备适应证Pre-III期沟通交流申请。

控股子公司道尔生物研发的first-in-class候选产品FGF21R/CGR/GCPR-IR三靶点激动剂DR10624,已成功完成重高甘血脂三靶点的II期临床试验,该研发结果成功入选了2025年美国心脏学会科学年会(AHA Scientific Sessions 2025)的最新突破性研究,并将作为今年11月举行的AHA 2025年主会场的开场报告嘉宾主讲。目前,重度高甘血脂三靶点适应症正在推进III期临床研究的准备工作。此外,重度高甘血脂三靶点适应症的中国IND申请已于2025年10月获批,并计划开展IIa期临床研究的代谢相关脂肪性肝病以及代谢合并酒精相关脂肪变性肝病的II期临床前研究,目前正在同步开展中。

HDM1010片(HDM1002)固定比例复方口服制剂2型糖尿病适应症的IND申请已于2025年6月获得美国FDA批准,目前正在推进临床前研究工作。

司美格鲁肽注射液糖尿病适应症的上市申请已于2025年3月递交并获受理,并顺利通过临床核查;体重管理适应症已于2025年2月完成III期临床研究全部受试者入组,目前正在治疗随访数据收集阶段。

德谷胰岛素注射液的上市申请已于2025年2月递交并获受理,已完成生产现场核查,目前处在技术审评阶段。

德谷门冬双胰岛素注射液已于2025年9月获得III期临床研发结果。

自身免疫领域

公司与圣信生物合作的乌司奴单抗生物类似药HDM3001(QX001S)新增儿童斑块状银屑病适应症的补充申请于2025年3月获批;此外,用于克罗恩病的上市许可申请和补充申请已于2025年2月获得受理。

公司与圣信生物合作的创新药HDM3016(QX005N)目前正在开展结节性硬斑和特应性皮炎2个适应症的III期临床前研究,已完成特应性皮炎III期研究入组,预计2025年Q4递交结节性硬斑适应症的Pre-BLA申请。

公司与美国Acuris公司合作的HDM3014(罗氟司特乳膏),用于治疗斑块状银屑病和特应性皮炎两个适应症的III期临床前研究已获积极阶段性结果,计划于2025年Q4递交两个适应症的IND申请。

公司自主研发的改良型新药罗替尼羧酸(HDM3010)治疗结节性痒疹I/II期临床前研究已获积极阶段性结果,并于2025年9月提交于III期的沟通交流申请。此外,该产品正在开展用于治疗白癬的III期临床前研究。

公司与MC2 Therapeutics合作开发的MC2-01乳膏,用于治疗斑块状银屑病的中国III期临床前研究已于2025年7月获得批准,正在推进III期临床的准备工作。

公司自主研发的first-in-class双特异性抗体候选药HDM3018注射液、HDM4002注射液正在推进IND开发工作,预计2026年申报中国和美国IND。

其他领域

创新三类医疗器械经皮胃小球滤过率测量设备于2025年2月获得NMPA批准上市,与已配合使用的瑞邦七肽注射液的上市许可已于2025年10月获批。

雷珠单抗注射液的上市申请已于2025年5月递交并获受理。

3. 2025年以来主要医药创新注册里程碑(创新药械和生物类似药)

2025年至今本报告披露日,公司产品共获5项上市批准,6项上市受理,18项IND获得中国或美国批准,详见下表:

序号	项目名称	类别	中国注册进度	美国注册进度
1	经皮介入式微创消融系统	三类医疗器械	2025年1月中国上市受理	美国批准
2	经皮介入式微创消融系统	三类医疗器械	2025年1月中国上市受理	美国批准
3	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
4	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
5	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
6	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
7	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
8	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
9	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
10	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
11	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
12	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
13	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
14	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
15	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
16	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
17	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
18	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
19	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
20	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
21	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
22	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
23	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
24	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
25	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
26	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
27	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
28	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准
29	雷珠单抗注射液(雷珠单抗)	生物类似药	2025年1月中国上市受理	美国批准

注:波诺宁®(塞纳帕利胶囊)为公司在中国大陆独家市场推广的产品;HDM7008(SNK-2726)为公司与惠康合作开发的产品。

4. 2025年以来公司医药创新成果参与国际学术会议情况

序号	会议名称	项目	发表摘要	摘要
1	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
2	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
3	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
4	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
5	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
6	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
7	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
8	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
9	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
10	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
11	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
12	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
13	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
14	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
15	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
16	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
17	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
18	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
19	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
20	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
21	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
22	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
23	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
24	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
25	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
26	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
27	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
28	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要
29	2025年4月	HDM2020	美国癌症研究协会年会(SAACR)	摘要

10	2025年4月11日*	HDM1005	美国癌症研究协会年会 (AACR Scientific Session)	口头报告	Safety, Toxicology, Pharmacokinetics (PK), and Pharmacodynamics (PD) of the CLP-1-TARGET AGENT (HDM1005) – a Phase 1a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Single and Multiple Dose-Evaluation Study
11	2025年4月11日*	HDM1002	美国癌症研究协会 (AACR)科学会议	壁报	HDM1002-002: A Randomized, Placebo-Controlled, Four-Week, Phase II Study in Chinese Adults With Overweight or Obesity
12	2025年4月11日*	HDM1005	美国癌症研究协会年会 (AACR)	口头报告	Efficiency and Safety of HDM1005 on Chemotherapy-Free Patients with Type 2 Diabetes Mellitus: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Single and Multiple Dose-Evaluation Phase 3 Trial
13	2025年5月9日	HDM1005	欧洲肿瘤研究学会年会 (ESMO)	口头报告	Significant Body Weight Reduction with Improved Body Composition by HDM1005, a Long-Acting CLP-1 (HDM1005), a
14	2025年5月9日	HDM1002	欧洲肿瘤研究学会年会 (ESMO)	口头报告	Significant Weight Reduction with Improved Body Composition and Sensitivity to HDM1002, a Novel Oral Small Molecule CLP-1 Agonist
15	2025年5月9日	HDM7066-CAT	世界生物物理联合会 (WSPA)		WEIGHT MANAGEMENT IN OBSEF PATIENTS BY HDM7066, A CLP-1/CLP-1-TARGET AGONIST
16	2025年5月9日	HDM7066-CANINES	世界生物物理联合会 (WSPA)	壁报	WEIGHT MANAGEMENT IN OBSEF CANINES BY HDM7066, A CLP-1/CLP-1-TARGET AGONIST
17	2025年7月10日*	HDS310	欧洲肝病学会年会 (ESMO)	摘要及电子海报	HD310: A Data-Making 'T-Cell' Engager Combining a Single-Dose Intravenous Therapy for Balancing Efficacy and Safety in Solid Tumor Therapy
18	2025年7月11日*	HDS314	美国过敏协会年会 (AAIA Scientific Session)	主会场及分会场各1个+ Breaking Science	HD3102: A First-in-Class, FcγR2/FCγR3-Targeted Receptor (CLP-1) Receptor Agonist for Allergic Reaction, Potently and Specifically Reduced Allergic Reaction in Mice and Humans. Even at a Low Dose, It Shows Significant Synergistic Effects in Patient With Severe Hypereosinophilia-Induced Rash From a Randomized Phase 2 Trial
19	2025年11月11日*	HDM2021	癌症免疫治疗学会 (SITC)年会		Discovery of Anandamide as a Highly Potent CB2 Receptor Inhibitor for Cancer Treatment
20	2025年11月11日*	HDM1002	美国癌症研究协会 (AACR)		Positive Effects of Anandamide Inhibiting Activation of Complement Alternative Pathway and Cytotoxic Activity for NK Cell Therapy
21	2025年12月11日*	HDM2005	美国血液学会 (ASH) 年会		A phase 1 study of HDM2005, a ROR1 antagonist and anti-obesity compound (ABC), in patients with Relapsed or Refractory B-cell CLL/ChB (Hodgkin Lymphoma (B-NHL) or classical Hodgkin Lymphoma (HL))