

动态追踪

维亚生物蝉联“2022中国医药CRO企业20强”，
朗华制药荣登“2022中国医药CDMO企业20强”

12月9日，药智网联合中国药业杂志社共同承办的“2022大健康产业高质量发展大会暨第七届中国医药研发·创新峰会”于线上举行，会上公布了《2022中国药品研发实力排行榜系列榜单》。维亚生物作为全球领先的一站式药物研发及生产平台，再次入选“2022中国医药CRO企业20强”，并在此次荣获榜单第六名。同时，子公司朗华制药也成功入选“2022中国医药CDMO企业20强”。

此次连获两项殊荣，再次展现了业界领袖及行业同仁对维亚生物及朗华制药综合实力的高度认可与肯定。一直以来，维亚生物始终立足创新，深入整合资源，竭诚向全球创新药研发企业提供从早期基于结构的药物研发到商业化药物交付的一站式综合服务。今年11月，我们成功落成了新药研发一体化综合性总部大楼，通过搭建先进的技术平台、一流的研发团队及完备的运营设施，全力打造更加丰富、完善的全产业链服务，以更好地赋能生物医药创新发展。此外，我们还不断扩大高端科学人才团队和规模建设，目前在全球拥有2300多名员工，在上海、嘉兴、苏州、杭州、宁波、台州、成都等城市建有多个研发中心，并在全球多个国家设立分支，以快速响应全球化市场的需求。



动态追踪

维亚生物总部落成仪式圆满举行

11月10日，维亚生物总部落成仪式在上海浦东新区周浦镇隆重举行。上海市浦东新区副区长吴强先生、上海市浦东新区科技和经济委员会总工程师凌刚先生、上海张江（集团）有限公司副总经理王凯荣先生、上海自贸区基金总经理吴剑平先生、上海张江科技创业投资有限公司副总经理宣甲尧女士、嘉兴市秀洲区油车港镇镇长沈甜女士、嘉兴市麟湖控股集团有限公司董事长俞卫东先生、维亚生物集团高管团队、生物医药领域企业家、科学家及投资机构等共计逾100位嘉宾出席本次活动，共同见证这一重要发展里程碑。上海市浦东新区副区长吴强先生首先发表开场致辞，维亚生物主席兼首席执行官毛晨博士对所有到场的领导及嘉宾表达了感谢。

维亚生物总部落成，是维亚产业延伸及战略布局的重要组成部分，更好地提升了公司的综合研发能力。未来，维亚将持续凭借在基于结构的药物研发（SBDD）领域的独特优势，建设并不断提升技术壁垒、提高运营效率、加强一站式药物研发和生产服务平台建设，深化CRO与CDMO业务间的协同性，积极构建面向全球生物医药创新者的开放式合作平台和共赢生态圈。



上海市浦东新区副区长吴强先生致辞



维亚生物主席兼首席执行官毛晨博士致辞



技术交流区探讨



维亚总部大楼实验室参观交流

VIVA 朋友圈

重大交易



Focus-X Therapeutics与辐联医药成功达成收购协议

2022年11月29日，核素药物公司Focus-X Therapeutics（以下简称“Focus-X”）与辐联医药成功达成收购协议。根据此次收购协议条款，辐联医药将支付Focus-X总计2.45亿美元的交易对价，其中包括预付款以及潜在的开发、注册、销售里程碑费用和商业销售的特许权使用费。该项收购预计将于2023年第一季度完成。这也是继Dogma、Totient后又一个在临床前阶段被收购的项目，再次验证了维亚投资团队发掘项目的能力以及专业的投后支持。

研发进展



启愈生物将于2023年ASCO-GI上公布其Q-1802临床 I 期数据

2022年12月21日，启愈生物今日宣布，公司将在当地时间2023年1月19-21日于旧金山会场及线上举行的美国临床肿瘤学会胃肠道肿瘤研讨会（ASCO Gastrointestinal Cancers Symposium）上展示其Q-1802项目的临床 I 期数据。该研究结果摘要将刊登于ASCO GI年会摘要汇集（#382），摘要概览如下：

Interim results of a first-in-human phase 1 study of Q-1802, a CLDN18.2/PD-L1 bsABs in patients with relapsed or refractory solid tumors

Authors: Yakun Wang¹, Jifang Gong¹, Yuping Sun², Jian Zhang³, Yanqiao Zhang⁴, Shuqin ni², Jie Hou⁵, Xiaohua Chen⁵, Yusheng Wang⁶, Qin Yu⁷, Xiangdong Qu⁸, Yejie Du⁸, Li Wei⁸, Tao Yu⁸, Lin Shen¹

- Q-1802 is a humanized bispecific antibody
- targets both the tumor -specific antigen CLDN18.2 and the immune checkpoint PD-L1
- Q-1802 has excellent safety, tolerability
- Q-1802 has excellent anti-tumor activity in CLDN18.2 positive GI patients

Q-1802是由启愈生物自主开发的，可以同时靶向CLDN18.2及PD-L1的人源化双特异性抗体。Q-1802为FDA首个批准并最先进入临床、以及首个于ASCO年会上公布临床数据的CLDN18.2/PD-L1双抗。在机制上，Q-1802采用多种免疫机制来杀伤肿瘤细胞，为治疗CLDN18.2表达的晚期实体瘤提供了全新策略。Q-1802具有高亲和力和选择性，CLDN18.2低表达至高表达患者群体均可获益，目前的临床I期数据验证了其出色的安全性及有效性。Q-1802分子构建简单有效，工艺流程稳健高产，成本接近单抗。

研发进展

子瞻+康宁：构建CAR-NK细胞浸润肿瘤细胞外基质靶向杀伤肿瘤细胞的体外3D模型



11月22日，子瞻生物与康宁生命科学、仪景通光学科技（“奥林巴斯生命科学”）共同宣布，由三方共同打造的“子瞻生物基于复杂疾病模型和生物成像的药物表型筛选平台”正式成立。

子瞻药物表型筛选平台将完美整合子瞻生物的复杂疾病建模技术平台、康宁生命科学高质量的生物技术产品和全球经验，以及仪景通光学卓越的生物成像解决方案，为客户提供最高质量的药物表型筛选服务。

Aleta Biotherapeutics 宣布CAR-T细胞疗法衔接子ALETA-001 获得创新护照的资格认定



近期，Aleta Biotherapeutics（简称“Aleta”）宣布，英国药品和保健产品监管机构（MHRA）已授予公司在研管线ALETA-001（CAR-T细胞疗法衔接器）进入创新许可和访问途径（ILAP）的创新护照（Innovation Passport），用于治疗患有B细胞恶性肿瘤、非霍奇金淋巴瘤（NHL）和急性淋巴母细胞瘤的患者白血病（ALL），以及在CD19 CAR-T细胞治疗后没有反应或复发的患者。ALETA-001预计将于2023年进入临床阶段，由英国癌症研究中心的药物开发中心赞助并开展1/2a期临床试验。

业务进展

Cybrexa和Exelixis达成独家合作，为Exelixis提供收购CBX-12的权利



11月1日，加利福尼亚州阿拉米达和康涅狄格州纽黑文，Exelixis和由维亚生物参与投资孵化的Cybrexa Therapeutics（简称“Cybrexa”）宣布，双方已签订独家合作协议，向Exelixis提供收购CBX-12（alphalex exatecan）的权利。根据合作协议，Exelixis将向Cybrexa支付6000万美元的预付款，以换取在第一阶段临床结果公布后收购CBX-12的权利，并为Cybrexa推进商定的开发和生产计划提供资金。Cybrexa还有望获得高达6.425亿美元的额外收益，包括开发、生产和商业里程碑付款，以及在评估预先指定的临床数据后购买CBX-12的费用。

CBX-12是一种处于临床研究阶段first-in-class的多肽偶联药物(PDC)，通过alphalex技术将一种高效的第二代拓扑异构酶I抑制剂exatecan直接传递到肿瘤细胞，提高拓扑异构酶I抑制剂的有效性并降低毒性。

业务进展



索智生物获得“海创汇十佳海外人才创业项目”

11月28日, 索智生物获邀参加了2022浦东新区创新创业峰会, 并从300多个优秀项目中脱颖而出, 获得“海创汇十佳海外人才创业项目”奖项荣誉。本次海创汇由上海市科协、浦东新区区委组织部、浦东新区科经委、自贸区管委会张江管理局共同主办。索智生物将持续在浦东新区生物医药和人工智能的领地更好的集合资源和人才优势, 争取通过引进更多专业化人才, 加速推进创新药物研发项目。



DTx Pharma和HAYA Therapeutics共同入选科睿唯安新公布的《RNA Technology Companies to Watch》报告

10月25日, 英国伦敦, 科睿唯安发布了新的报告——《RNA Technology Companies to Watch》。该报告综合分析了RNA公司的药物效益、融资、研发活动等, 揭示了医学领域新兴的RNA杰出企业。本次共有7家新兴创新RNA技术公司入选, 其中包括了DTx Pharma和HAYA Therapeutics。



此外, Haya Therapeutics还在LSX近期举办的“European Lifestars Awards”上荣获了年度种子轮融资奖。

 关于维亚

上市日期

2019年5月9日

股价 (2023年01月17日)

港币2.02元

52周范围

1.16– 4.68港元

市值 (2023年01月17日)

港币39.09亿

维亚生物 (01873. HK) 成立于 2008 年, 向全球创新药研发企业提供从早期基于结构的药物研发到商业化药物交付的一站式综合服务。凭借在基于结构的药物研发 (SBDD) 技术领域的领先优势, 我们向全球合作伙伴提供新药研究阶段的CRO服务, 搭建了X射线蛋白晶体技术、冷冻电镜技术 (Cryo-EM)、亲和质谱筛选技术 (ASMS)、表面等离子共振技术 (SPR)、氢氘交换质谱技术 (HDX-MS)、计算机辅助药物设计等多个先进技术平台及专家团队。通过子公司朗华制药, 我们提供从临床前开发到商业化生产的一站式CMC/CDMO解决方案。同时, 我们专注于发现、投资高潜力生物医药初创公司, 以独创的技术服务换取股权 (EFS) 的商业模式, 解决未满足的临床需求。

截至2022年6月30日, 维亚生物已累计为全球1,947家生物科技及制药客户提供药物研发及生产服务, 共计投资孵化90家生物医药初创企业。未来, 公司将持续增强技术壁垒、提升研发与生产服务能力, 为全球更多的初创新药公司及中大型药企提供优质的多元化服务, 助益全球病患。

■ 投资者及媒体查询

维亚生物科技控股集团网站: www.vivabiotech.com

如需进一步查询, 请联络: Tel: 852-3150 6788

Email: ir@vivabiotech.com; VivaBiotech.hk@pordahavas.com