

维亚生物引入ICD作为投资人 进行一轮近1500万美金的加轮融资

2023年12月15日，维亚生物科技控股集团（1873.HK）发布公告称，集团将获得近1500万美金的融资，转让上海维亚近2.33%的股权。在此次交易中，对应上海维亚的交易估值为46亿人民币。本轮投资为ICD在中国的第一个直投项目，体现出对维亚生物在全球创新药研发领域独特行业地位的充分认可。同时，ICD的加入亦将对维亚的全球化业务发展提供重要的战略资源支持，并有助于维亚进一步发挥协同效应。

维亚生物完成一轮累计近2.1亿美金的融资 成功引入战略投资人

2023年11月20日，维亚生物科技控股集团（1873.HK）发布公告称，集团已于2023年11月20日完成了一轮累计近2.1亿美金的融资，成功引入战略投资人淡马锡、弘晖及淡明。本轮交易完成后，集团通过转让CRO业务主体上海维亚近24.21%的股权，获得了近1.5亿美金的融资。此前，上市公司集团层面已获得的近6000万美金的可转债融资，于交割日当日将以2.0港元/股的价格自动转股。

维亚生物主席兼首席执行官毛晨博士表示：“非常高兴完成与战略投资人的股权投资及可转换债方案，这对公司未来的战略布局具有重要意义，将有利于焕发维亚新的活力，实现可持续发展，创造更大的价值和回报。同时，维亚也将坚持以创新为核心驱动力，不断打造完善前沿技术平台的构建，充分释放维亚全球领先的药物研发服务平台及其他业务的价值。未来，维亚生物仍将坚持贯彻一站式药物研发及生产的差异化服务布局，凭借多年在First-in-class药物研发领域的经验与独特优势，叠加一站式综合服务能力，通过资深科学家团队的专业领导，为全球生物科技及制药企业提供差异化、定制化全产业链服务。”



维亚生物荣获“年度影响力临床前CRO企业”

2023年12月15日下午，第四届中国生物医药产业链创新转化国际峰会暨第四届中国生物医药产业链创新风云榜颁奖典礼在杭州盛大召开。维亚生物荣膺2023风云榜“年度影响力临床前CRO企业”奖项。

此次获得殊荣，展现了业界对维亚生物在CRO领域创新能力、服务实力及行业影响力的高度认可与肯定。一直以来，维亚始终坚持以创新为核心驱动力，CRO业务目前已建设多个核心技术平台，包括分子胶/PROTAC技术平台、蛋白生产制备与结构研究、冷冻电镜技术平台、膜蛋白研究技术、药物筛选技术、生物方法测定平台、计算机辅助药物设计（CADD）和人工智能方法（AIDD）、药物化学、治疗性抗体发现等，通过生物、化学的协同发展为全球客户提供充分价值。同时，维亚还在积极开拓V-DEL技术平台和抗体大分子研发服务平台。

在未来，维亚将继续秉持卓越、创新和成就客户的理念，不断加强技术壁垒的建设，深化维亚在CRO领域的专业性与影响力，以更高的标准满足客户的需求。这个奖项激励我们继续前行，为推动医学科研进步而努力拼搏，为生物医药行业的发展贡献更多的智慧与力量。

维亚生物荣获2023上海国际创客大赛最佳合伙人授牌

11月24日下午，2023上海国际创客大赛颁奖仪式暨创客嘉年华活动在静安区顺利举办。维亚生物荣获本次大赛最佳合伙人的授牌，维亚生物创新中心（VBI）作为维亚生物投资孵化业务的核心部门，致力于成为全球创新生物医药公司孵化及成长的开放式合作平台。凭借维亚生物在新药研发领域多年积累的丰富经验和技術优势，VBI根据新药研发及公司成长阶段的各类需求，提供一系列专业的投后管理，持续优化生物医药创新生态圈。截至2023年6月30日，VBI共累计投资孵化92家生物医药初创公司，覆盖肿瘤、免疫类疾病、心血管疾病、眼科疾病、代谢性疾病、中枢神经系统疾病、传染性疾病等适应症领域。本次通过与大赛产业合伙人、管理合伙人、投资合伙人的交流，分享创新经验，探索合作机会，共同点燃创新引擎，助力创新项目起航。

研发进展

VVN461用于治疗白内障术后炎症的II期临床试验申请正式获得美国FDA批准

由维亚生物参与投资孵化的眼科创新药公司维眸生物宣布，FDA批准该公司自主研发药物VVN461的II期临床试验申请（IND），用于治疗白内障术后炎症。



VVN461是维眸生物独立自主研发的一款强效JAK1免疫调节剂，越来越多的证据表明JAK-STAT信号通路对于炎症和免疫反应至关重要。VVN461能够高活性抑制多个炎症细胞因子（cytokine）通路，从而治疗白内障术后炎症。人体药代动力学研究结果显示VVN461滴眼液在血浆中暴露低，说明VVN461滴眼液在局部发挥抗炎作用的同时全身系统性毒性较低，具有较高的安全性。

Arthrosi全球创新痛风药AR882溶解痛风石最新临床成果在美国风湿病学会 (ACR) 2023年会上发布

由维亚生物参与投资孵化的临床阶段生物技术公司Arthrosi Therapeutics, Inc.（简称：“Arthrosi”）与一品红药业股份有限公司（简称“一品红药业”）合作研发的全球创新痛风药AR882最新临床结果在世界最大、最负盛名的风湿病学会议——美国风湿病学会（ACR）2023年会上发布，包括一项主题演讲《AR882，一种对慢性痛风和痛风石患者有效的尿酸排泄促进剂：使用DECT的全球前瞻性概念验证试验结果》及三张研发成果海报展示。



在这项全球性研究中，为期6个月的治疗展现了AR882在具有不同人口统计学及基线特征的痛风患者中降低sUA、缓解痛风症状和溶解尿酸盐晶体体积的安全性及有效性。与现有疗法相比，AR882治疗痛风患者（包括临床可见和亚临床的尿酸盐晶体沉积患者）的疗效更好，安全性更高。数据显示，AR882除了能降低痛风患者的血清尿酸（sUA），还能显著减少痛风石、减轻尿酸结晶负担及降低痛风急性发作率。

维亚生物被投资企业Absci宣布与阿斯利康合作开发人工智能驱动的肿瘤候选药物

absci.

维亚生物被投资企业、生成式人工智能抗体发现领域的领导者Absci公司，宣布与全球生物制药公司阿斯利康（AstraZeneca）合作，针对肿瘤靶点提供人工智能设计的抗体。此次合作将Absci的Integrated Drug Creation™平台与阿斯利康在肿瘤学领域的专业知识相结合，旨在加速发现潜在的新型癌症治疗候选药物。

Absci将利用其开创性的人工智能生成技术，为指定的肿瘤靶点提供治疗性候选抗体。据悉，协议包括预付款、研发经费和里程碑款项等，总金额高达2.47亿美元。

Phenomic AI与阿斯泰来就实体瘤细胞疗法开展战略研究合作

 PHENOMIC.AI
PHENOTYPIC BIOLOGICS DISCOVERY

11月30日，由维亚生物参与投资孵化的、致力于利用其scTx®单细胞转录组学平台开发适用于富含基质的肿瘤疗法的生物技术公司Phenomic AI Inc.（“Phenomic”），已与阿斯泰来（Astellas Pharma Inc.）通过其全资子公司Xyphos Biosciences, Inc.达成战略研究合作。在本次合作中，Phenomic和阿斯泰来将共同探索Phenomic开发的抗体，这些抗体针对Phenomic的scTx平台识别肿瘤基质中的新靶点，以增强细胞疗法对实体瘤的治疗效果。根据协议的条款，Phenomic将收到预付款、全额研究资金和里程碑付款。在协议期间，阿斯泰来将获得这些抗体许可谈判的优先权。

Phenomic AI与勃林格殷格翰达成战略合作，共同探索适用于基质丰富癌症疗法的新型靶点

 PHENOMIC.AI
PHENOTYPIC BIOLOGICS DISCOVERY

11月29日，由维亚生物参与投资孵化的Phenomic AI（“Phenomic”）宣布，其已与勃林格殷格翰（Boehringer Ingelheim）达成战略合作和许可协议，共同发现在丰富基质癌症中的重要靶点。双方将充分利用Phenomic在靶点识别和基于其scTx®单细胞转录组学平台获得的基质生物学领域的专业知识。这将极大增强勃林格殷格翰在开发首创性药物方面的努力，为改变癌症患者的生活提供新的突破，最终目标是治愈多种癌症。

融资进展

AmacaThera完成A轮扩展轮融资，用于推动其局部长效非阿片类治疗药物的临床开发，以改善术后患者护理

AmacaThera，由维亚生物参与投资孵化的、一家专注于在其AmacaGel递送平台基础上开发新型可注射、局部治疗药物的生物技术公司，宣布完成了400万加拿大元的融资，由新投资人领投，并得到现有投资者的支持。投资人包括BDC Capital's Women in Technology Venture Fund, Inveready, Lumira Ventures, StandUp Ventures, 和MaRS IAF。筹得资金将主要用于加速其临床候选药物AMT-143的推进，同时也用于推动多个面向局部、可注射、缓释市场的管线。



Deka Biosciences完成由MPM BioImpact领投的2,000万美元B2轮融资

维亚生物被投资企业、总部位于马里兰州的生物技术公司Deka Biosciences（简称“Deka”）宣布已成功完成一轮由MPM BioImpact领投，总额达2000万美元的B2系列融资。其他投资者包括Bayer旗下的Leaps、Lumira Ventures、O-Bio（Echo Investment Capital）、维亚生物、Alexandria Venture Investments、Amana Investments、Plains Ventures、ATEM Capital和CEO John Mumm等。此轮融资的资金将用于支持Deka的管线发展以及药物生产，当前公司已获得FDA关于评估DK210（EGFR）的IND申请的批准，且正在进行临床试验。此外，MPM-BioImpact的Detlev Biniszkiwicz博士将加入Deka董事会。





VIVA 关于维亚

上市日期

2019年5月9日

股价（2024年1月24日）

港币0.72元

52周范围

0.66 – 2.19港元

市值（2024年1月24日）

港币15.56亿

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）、亲和力质谱筛选技术（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，并有资深药物化学家与药物发现生物专家领军的团队提供药物设计、药物化学（H2L, LO）、化合物合成、化学分析及纯化、公斤级放大及多肽合成及相应的生物活性测试服务。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12月31日，维亚生物已累计为全球2,076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91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