

 IVA 动态追踪

维亚生物宣布在嘉兴市秀洲区设立AI新药孵化中心

2021年11月18日，维亚生物与嘉兴市秀洲区人民政府签署战略合作协议，宣布在嘉兴市秀洲区设立维亚生物AI新药孵化中心。本次合作将共同建立先进的冷冻电镜、超级计算中心。



签约现场：维亚生物董事长兼首席执行官毛晨博士（左六）

第四届维亚生物创新中心（VBI）Demo Day成功举办



2021年10月29日，第四届维亚生物创新中心（“VBI”）Demo Day于线上成功举办。本届Demo Day共精选6家由VBI孵化的生物医药初创企业进行路演。

近两百名国内外一线投资人、投资机构代表、药企研发负责人等参与本次活动，并通过线上互动的形式与企业创始人人们展开深度交流。

维亚生物与NanoImaging Services将基于冷冻电镜技术展开合作

2021年10月13日，维亚生物与NanoImaging Services宣布达成战略合作协议，双方将基于冷冻电镜技术展开合作，为客户提供从基因到结构解析的一体化服务。



朗华制药宣布任命毕明达博士为集团副总裁



2021年8月13日，维亚生物非全资附属公司朗华制药于近日宣布任命毕明达博士为朗华制药副总裁，负责制剂部，直接向朗华制药CEO马建国博士汇报。

## 维亚生物创新中心获浦东新区大企业开放创新中心首批授牌

2021年7月29日，由上海市浦东新区人民政府举办的“大企业开放创新中心计划”在上海科技馆正式启动，维亚生物受邀出席并成功入选为首批大企业开放创新中心。



IVA 朋友圈

### 璧辰医药BRAF抑制剂ABM-1310 IND获中国国家药监局批准。

2021年11月30日，生物医药创新企业ABM Therapeutics（璧辰医药）宣布，其自主研发的BRAF抑制剂ABM-1310临床试验申请获得中国国家药品监督管理局（NMPA）批准，同意公司针对BRAF突变的晚期实体瘤患者开展I期临床试验。这也是璧辰医药获得的中国首个IND批件。



**璧辰医药与三生国健达成战略合作。**2021年8月31日，聚焦于可突破血脑屏障的小分子靶向药物研发的生物医药创新企业ABM Therapeutics（璧辰医药）与中国抗体药物的先行者三生国健共同宣布达成战略合作协议。双方将就创新抗肿瘤药物联合用药在中国市场的临床开发和注册申报等进行广泛合作。

**优博生物携手同宜医药共同开发靶向蛋白降解药物。**近日，优博生物宣布与同宜医药达成战略合作。优博生物将其在TED平台所开发的双靶向蛋白降解剂授权与同宜医药，由同宜医药在C-PROTAC技术平台上进行多种实体瘤适应症的全局专利申请、临床开发及商业化推广。



**优博生物完成千万美元的A轮融资。**2021年10月14日，优博生物宣布于近日完成千万美元的A轮融资。本轮融资由岱岱资本及长融资本领投，星空资本等机构跟投。本次融资将助推优博生物首个双功能降解剂加速进入临床，争取早日填补肿瘤治疗未被满足的需求。

**Deka Biosciences完成2000万美元的A轮融资。**2021年11月16日，生物技术公司 Deka Biosciences宣布成功完成2000万美元的A轮融资。此轮融资由Leaps by Bayer、Lumira Ventures领投。维亚生物、O-Bio（Echo Investment Capital）和 Alexandria Venture Investments跟投。





**Fuse Biotherapeutics超额完成种子轮融资。**2021年11月15日，专注于开发下一代免疫调节疗法的生物技术公司Fuse Biotherapeutics，宣布已获得超额认购和扩大规模的950万美元种子轮融资。该轮融资由维亚生物领投。Sherpa Healthcare Partners、Ivy Venture Group、Sirona Capital 和 GC&H Investments跟投。此次融资将用于支持公司专有双抗平台的开发。



**勤浩医药SHP2抑制剂GH21 IND获CDE批准。**2021年11月11日，致力于利用组合技术平台开发全球新一代抗肿瘤小分子药物的研发企业——勤浩医药宣布，公司SHP2抑制剂GH21新药临床试验申请（IND），于近日获得中国国家药监局药品评审中心（CDE）批准。此外，GH21向美国食品药品监督管理局（FDA）提交的IND申请也已于10月获得批准。

**勤浩医药KRAS G12C抑制剂GH35完成首例患者给药。**2021年9月28日，勤浩医药宣布KRAS G12C抑制剂GH35临床I期研究在中国完成首例患者给药。这是一项评价GH35在KRAS突变的晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及初步抗肿瘤活性的多中心、开放性I期临床研究，也是勤浩医药在中国正式启动的首个临床试验。



**安济药业ANJ900完成中国桥接研究的受试者入组。**2021年10月29日，安济药业宣布，针对2型糖尿病合并中重度慢性肾病的创新药ANJ900（盐酸二甲双胍迟释片）近日完成中国桥接研究的全部受试者入组。

**安济药业完成7000万美元B轮融资。**2021年9月28日，新兴全球性生物科技公司安济药业宣布完成7000万美元的B轮融资，以继续推进其在代谢疾病领域两个临床后期创新药项目的全球临床研究和孵化新开展的多个癌症管线项目。本轮融资由长融资本（CR Capital）独家投资。

**安济药业ANJ900获批开展中国关键性三期临床试验。**2021年7月1日，安济药业宣布，针对2型糖尿病合并中重度慢性肾病的创新疗法ANJ900（二甲双胍迟释片）近日获得中国国家药品监督管理局药品审评中心（CDE）正式批准开展桥接试验和关键性临床试验。



**Cybrexa Therapeutics**公布数据显示抗原独立肿瘤靶向疗效和强大潜力的早期信号。2021年10月27日，由维亚生物参与投资孵化的Cybrexa Therapeutics公布了其主要治疗候选药物CBX-12（alphalex™-依喜替康）有利的早期1期数据。初步数据显示了CBX-12在转移性癌症患者中的强大疗效信号和耐受性。

**Arthrosi Therapeutics**获得AR882药物临床试验批准通知书。2021年10月20日，Arthrosi宣布于近日收到中国国家药品监督管理局针对AR882胶囊的《药物临床试验批准通知书》。AR882是具备全球竞争力的降尿酸一类新药，为新一代尿酸排泄促进剂，治疗高尿酸血症及痛风。



**Arthrosi Therapeutics**获一品红药业2500万美元融资，并与一品红药业展开战略合作。2021年7月28日，Arthrosi Therapeutics, Inc.宣布，一品红药业子公司瑞腾生物(香港)有限公司将以自有资金2500万美元参与Arthrosi的C2轮优先股融资。同时，Arthrosi Therapeutics, Inc.宣布，将与一品红药业股份有限公司成立合资公司，负责完成Arthrosi开发的AR882、AR035项目在中国区域的研发，并取得上述药品的上市许可和在中国区域生产、销售等全部商业化事宜。



**Iterion Therapeutics**宣布启动Tegavivint临床I期试验，以治疗急性髓系白血病。2021年10月19日，致力于开发临床阶段新型癌症疗法的生物技术公司——Iterion Therapeutics, Inc.宣布启动I期临床试验，以研究tegavivint作为潜在疗法用于急性髓系白血病（AML）。



**维眸生物**签约临港新片区。2021年10月13日，由维亚生物参与投资孵化的维眸生物科技（上海）有限公司董事长兼首席执行官沈旺博士出席2021年上海国际生物医药产业周临港新片区分论坛暨生物医药集中签约仪式。本次仪式的签约项目将用于拓展研发与产业化进展。



**IpiNovyx Bio**完成1000万美元种子融资，以开发免疫蛋白酶抑制剂。2021年10月11日，生物制药公司IpiNovyx Bio宣布，完成价值1000万美元的种子轮融资。本轮融资由维亚生物领投，Eli Lilly、Opaleye Management、Orange Grove Bio和Alexandria Venture Investments跟投。融资所得款项将支持公司继续推进其主要候选药物进行首次人体临床研究，包括提交公司的首个研究性新药（IND）申请。





**Triumvira 宣布使用新型 T 细胞疗法完成了首位患者给药。**2021年9月20日，Triumvira Immunologics宣布在名为 TACTIC-2 的临床试验中使用新型 T 细胞疗法完成了首位患者给药。TAC 技术是一种有潜力替代 CAR-T 和 TCR-T 的疗法。



**启愈生物与恒瑞医药达成战略合作。**2021年9月17日，专注于创新大分子生物药研发的启愈生物宣布和江苏恒瑞医药股份有限公司达成战略合作协议。针对晚期胃癌临床治疗领域，启愈生物的Q-1802（claudin 18.2/PD-L1双抗）将与恒瑞医药的阿帕替尼开展联合治疗临床试验。



**Simon Sturge加入Mediar Therapeutics担任执行董事长。**2021年9月15日，Mediar Therapeutics宣布，Simon Sturge加入公司并担任执行董事长一职。他的加入将推动以肌成纤维细胞为核心的创新技术平台的发展。



**AbSci纳斯达克成功上市，此前收购维亚孵化企业Totient。**合成生物学公司AbSci（NASDAQ:ABSI）于当地时间2021年7月22日在纳斯达克成功上市。此前于6月，维亚生物孵化企业Totient与AbSci达成收购协议。

## VIVA 关于维亚

### 上市日期

2019年5月9日

股价（2021年12月20日）

港币4.79元

52周范围

4.44 - 11.64港元

市值（2021年12月20日）

港币92.24亿

维亚生物的使命是成为全球创新型生物科技公司的摇篮。我们现已开发一种极具拓展性的业务模式，将传统的服务换现金（CFS）模式与独有的服务换股权（EFS）模式相结合——CFS业务致力于为全球创新药客户提供研发及生产一体化服务；EFS业务则专注于发现、投资高潜力生物医药初创公司，以解决未满足的临床医学需求。截至2021年6月30日，维亚生物已累计为全球1,695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75家生物医药初创企业。

维亚生物现已完成与CDMO企业浙江朗华制药的战略整合，及药化CRO企业SYNthesis med chem的战略并购。我们将持续构建全球创新药研发及生产一体化服务平台，助力全球生物医药创新者完成从“0”到“1”的转化。

### 投资者及媒体查询

维亚生物科技控股集团网站：[www.vivabiotech.com.cn](http://www.vivabiotech.com.cn)

如需进一步查询，请联络：Tel: 852-3150 6788

Email: [ir@vivabiotech.com](mailto:ir@vivabiotech.com); [VivaBiotech.hk@pordahavas.com](mailto:VivaBiotech.hk@pordahavas.com)