

VIVA 动态追踪

第三届维亚生物创新合作高峰期成功举办

2022年6月16日-20日，第三届维亚生物创新合作高峰期（Viva Biotech 2022 Partnership Summit）成功举办。逾260位全球投资机构代表、药企研发代表及商业拓展负责人参加本届峰会，并通过Partnering Platform与近70家孵化公司创始人完成300余场一对一交流。

创新合作高峰期作为维亚生物规模最大的年度盛会之一，持续致力于汇聚来自科研、初创企业、生物医药产业、资本等多方力量，共同助力全球生物医药初创公司实现“从0到1”的转化。



VIVA 朋友圈

研发进展

勤浩医药ERK1/2抑制剂GH55临床试验申请获CDE受理



勤浩医药

2022年7月12日，勤浩医药宣布，根据国家药监局药品审评中心（CDE）最新公示，由勤浩医药申报的1类新药GH55临床试验申请已经获得受理。与此同时，GH55的美国临床试验申请也在积极筹备中。GH55的临床试验申请进一步完善了勤浩医药1.0管线在RAS/MAPK信号通路上的战略布局。



维眸生物自主研发的青光眼双靶点创新药VVN539完成美国2期临床首例患者入组

2022年7月8日，维眸生物宣布其自主研发的双靶点药物VVN539，针对开角型青光眼患者的美国2期临床研究，在美国纽约州的Rochester Ophthalmological Group完成首例患者入组。这也标志着国内首个青光眼自主创新药的开发，进入了快速推进阶段。

安济药业公布两个关键项目ANJ908和ANJ900的最新进展

近期，安济药业分别在消化疾病周（DDW）和美国糖尿病协会（ADA）第82届科学会议上分享了关键项目ANJ908和ANJ900的最新进展。安济药业已完成治疗慢性便秘的 ANJ908（pradigastat）2期研究的患者入组。同时，安济药业正在招募正常肾功能、或患有轻中度慢性肾病（CKD 1-3B期）的2型糖尿病（T2D）患者，开展 ANJ900（二甲双胍延迟释放新剂型）的全球3期研究；预计在2022年第四季度将ANJ900全球计划扩展至并发CKD3B/4的T2D患者，并在美国、中国和世界其他地区开展研究。



安济药业顺利完成ANJ908全球2期临床试验入组

2022年05月20日，安济药业宣布其全球首创机制创新药pradigastat（ANJ908）的全球2期概念验证临床试验已顺利完成入组。ANJ908是选择性二酰基甘油酰基转移酶1（DGAT1）抑制剂，拟用于治疗功能性便秘。安济药业计划在2022年下半年发布本研究的数据和结果，并在2023年启动全球3期临床试验。

启愈生物将于2022年ASCO年会上公布其Q-1802的最新临床数据

日前，启愈生物宣布Q-1802项目的一期临床数据将于2022年美国临床肿瘤学会（ASCO）年会上公布。Q-1802 I期临床试验为首次在人体中进行的多中心、开放、单臂、剂量爬坡及剂量拓展研究，用于治疗标准治疗失败的耐药/难治性晚期或转移性实体瘤患者。目前的阶段性研究数据表明，在10 mg/kg 的剂量下，Q-1802 展现了良好的安全性、耐受性和初步抗肿瘤活性。该研究结果摘要刊登于ASCO年会摘要汇集(#2568)。



研发进展



维眸生物用于治疗青光眼的双靶点机制VVN539正式递交美国2期临床试验申请

2022年5月5日，维眸生物宣布已向FDA递交了用于治疗开角型青光眼新药VVN539的2期临床试验申请，并将于2022年6月份启动该项临床研究。VVN539是维眸公司继VVN001后又一进入临床阶段项目，有望成为具有全球竞争力的眼科创新药。

业务进展



索智生物与清华大学免疫学研究所合作探索和推动自免领域新药研发

近期，索智生物与清华大学免疫学研究所（简称“清华免疫所”）达成合作，双方将在自身免疫领域对靶点选择和验证、发病机理等领域进行论证和探讨，助力索智生物打造具有全球竞争力的创新药管线。索智生物以未满足的自免临床需求为出发点，依托团队在新药研发的丰富经验，结合完整的AI新药研发平台AixMol™，为自免疾病患者带来个性化精准治疗和深度疾病缓解的解决方案。索智生物与清华免疫所于7月19日在北京召开了首次管线战略研讨会议。

Domain Therapeutics获得默克数百万美元里程碑付款，用于免疫肿瘤药物M1069的临床开发

2022年6月28日，Domain Therapeutics宣布收到来自默克单笔数百万美元的里程碑付款。由Domain Therapeutics和默克公司联合开发的A2a/A2b拮抗剂候选药物-M1069，已经进入首次人体研究阶段。此次高效且成功的合作，基于Domain在GPCR药物化学、药理学和药物方面的专业知识，从而使得M1069被成功纳入默克的肿瘤管道。M1069是Domain现有管道中第一个到达临床开发阶段的免疫肿瘤学领域候选药物。



Amberstone Biosciences宣布成立科学顾问委员会

Amberstone Biosciences于近日宣布成立科学顾问委员会，由药物递送、肿瘤学、免疫学和药物开发领域的顶级科学家组成。科学顾问委员会将与Amberstone密切合作，共同推进公司基于肿瘤微环境特异性激活疗法(T-MATE)的产品管线。



业务进展

维眸生物同泰槿生物宣布战略合作关系，助力开发眼底疾病相关的抗体药物



2022年5月18日，维眸生物科与泰槿生物宣布建立战略合作关系，共同致力于眼底疾病相关双特异抗体药物的开发。通过合作，泰槿生物先进的AceMouse™共轻链双特异性抗体转基因小鼠平台将助力维眸生物双特异性抗体的开发与推进，并获得最优的双特异性抗体候选序列。以满足维眸生物为眼底疾病带来全新解决方案的开拓性需求。

索智生物和百度飞桨螺旋桨展开深度合作，致力开发AI小分子药物发现和优化体系建设



2022年5月18日，由维亚生物参与投资孵化的索智生物（AixplorerBio）宣布和百度飞桨螺旋桨（PaddleHelix）生物计算平台达成深度合作协议，双方将结合各自的优势，通过在分子生成，成药性评估等领域展开更加深入的合作，推进基于AI技术的药物研发新体系，加速新药研发进程。索智生物和百度飞桨螺旋桨（PaddleHelix）合作起始于2021年，双方重点围绕在ADMET（吸收、组织分布、代谢、排出和毒性）化合物成药性评估领域和小分子药物的虚拟筛选上开展合作，并取得一些阶段性成果。

融资进展

Domain Therapeutics完成4200万美元A轮融资



2022年5月10日，Domain Therapeutics，宣布完成4200万美元（3900万欧元）的A轮融资。本轮融资由Panacea Venture、CTI Life Sciences和3B Future Health Fund共同领投，维亚生物、adMare BioInnovations、Schroders Capital、Omnes、Turenne Capital、Theodorus及现有的投资者Seventure Partners跟投。

 **VIVA 关于维亚**

上市日期
2019年5月9日
股价（2022年8月11日）
港币2.14元
52周范围
2.00 – 7.59港元
市值（2022年8月11日）
港币41.41亿

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2021年12月31日，维亚生物已累计为全球1,820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87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@pordahas.com