

维亚生物成功引入战略投资人，累计融资总额约2.1亿美金

6月11日，维亚生物科技控股集团（1873.HK）发布公告称，由淡马锡，弘晖基金及淡明出资，CRO业务主体上海维亚通过转让近24%的股权以获得近1.5亿美金；此外，上市公司集团层面融资获得近6000万美金。同时，在交易中亦透露，公司计划未来分拆CRO业务于A股上市。

维亚生物立足于SBDD策略，在耕耘多年的CRO药物研发领域取得了亮眼的业绩增长表现，尤其是在蛋白结构解析领域，维亚亦取得了全球范围内行业领军地位。并且自上市以来，维亚成功收购并整合了信实医药和朗华制药，不断打造和完善从CRO至CDMO研发及生产一体化的平台，协同效应不断显现。在内生和外延充分结合的双重努力之下，以此推动公司收入实现从2019年3.23亿元增长至2022年23.80亿元的高目标，期间收入复合增速高达约94.57%；毛利从2019年的1.56亿元增长至2022年8.16亿元，期间复合增速约为73.61%。此次融资，将助力维亚实现战略投资人的引入与A股上市目标的充分结合，可谓是公司充分结合了自身的优势及资本的力量，放眼未来，志存高远。

维亚生物发布2023中期业绩： 主营业务稳健增长，利润端表现大幅回升

8月29日，维亚生物科技控股集团（1873.HK）公布，截至2023年6月30日止6个月（报告期），集团收入由去年同期人民币1,108.7百万元持续增加至人民币1,142.2百万元，较去年同期增幅约为3.0%，毛利由去年人民币345.0百万元持续增加至人民币406.0百万元，较去年同期增幅约为17.7%。我们经调整后净利润由去年同期人民币89.0百万元提升至人民币146.1百万元，较去年同期增幅约为64.2%。这主要归因于我们部分投资孵化企业的成功退出所带来的投资收益以及CDMO产品结构变化所带来的正向贡献。

维亚生物再度蝉联“2023中国医药CRO企业20强” 朗华制药再次荣登“2023中国医药CDMO企业20强”

近日，“2023大健康产业高质量发展大会暨第八届中国医药研发·创新峰会（PDI）”隆重揭晓了“2023中国药品研发实力排行榜系列榜单”。维亚生物凭借自身实力，再度蝉联“2023中国医药CRO企业20强”。同时，子公司朗华制药也再次入选“2023中国医药CDMO企业20强”。

此次再获两项殊荣，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，不断加强CRO/CDMO服务能力建设。CRO业务端已建设多个核心技术平台，包括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、Bioassay平台、计算机辅助药物设计（CADD）和人工智能方法（AIDD）、药物化学等，通过生物、化学的协同发展为全球客户提供充分价值。

维亚生物与深势科技携手推进基于AI4S的靶向 RNA小分子药物发现

5月23日，维亚生物科技（上海）有限公司（简称“维亚生物”）与北京深势科技有限公司（简称“深势科技”）宣布达成战略合作，双方基于各自业务和技术的协同性和互补性，充分整合优势资源，就基于AI4S的靶向RNA小分子药物发现展开深度合作。

根据战略合作协议，深势科技将提供在AI4S领域已有的Hermite®药物计算设计平台，深度赋能基于结构的药物设计，特别是靶向RNA的小分子药物发现，与维亚生物共同打造全新的定向化合物库。同时，双方将基于维亚生物在结构生物学，基于亲和力药物筛选、先导化合物验证等药物早期发现领域的技术优势，同时结合深势科技Uni-EM、Uni-FEP、Uni-Mol等算法，共同构建干湿结合药物发现和化合物成药性评估一体化，及基于AI4S的靶向RNA小分子药物发现的综合性服务平台，以进一步提升RNA小分子药物筛选和发现效率。

研发进展

璧辰医药宣布ABM-1310在中国针对原发性恶性脑肿瘤的I期临床试验首例病人成功用药

9月1日，由维亚生物参与投资孵化的璧辰医药 (ABM Therapeutics) 宣布，公司自主研发的BRAF抑制剂ABM-1310，在针对复发和耐药的原发性恶性脑肿瘤患者的I期临床研究中，于近日在首都医科大学附属北京天坛医院完成了首例患者的入组和成功给药。这是ABM-1310在中国的第二个临床研究。目前正在进行的ABM-1310针对恶性脑肿瘤患者的I期临床研究是一项多中心、开放性、剂量递增和扩展的临床研究(NCT05892653)，旨在探索ABM-1310在BRAF V600X突变复发和耐药的原发性恶性脑肿瘤患者中的药物安全性、耐受性、药代动力学,以及初步抗肿瘤疗效，为II期临床研究及后续的临床研究确定最佳剂量。

**璧辰医药MEK抑制剂ABM-168 IND获中国国家药监局批准**

8月25日，璧辰医药 (ABM Therapeutics) 宣布，其自主研发的可入脑MEK1/2抑制剂ABM-168已获得中国国家药品监督管理局 (NMPA) 批准，同意公司针对晚期实体瘤，特别是脑转移或原发性脑瘤患者进行招募，旨在探索ABM-168在这类患者中的安全性、耐受性、药代动力学以及初步抗肿瘤活性。



璧辰医药自主研发的ABM-168是一种高选择性的MEK1/2抑制剂。临床前结果表明，ABM-168单独使用或与其他药物联合使用，在多种肿瘤模型中均表现出良好的抗肿瘤活性，且具有优秀的穿透血脑屏障的能力，可有效杀伤脑转移癌细胞或恶性脑肿瘤细胞。ABM-168已经于2022年10月获得美国FDA临床试验许可，目前正在美国多个临床研究中心开展首次人体临床I期试验(NCT05831995)。

Arthrosi Therapeutics痛风药物AR882准备进入全球III期研究

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.宣布已收到美国食品药品监督管理局 (FDA) 有关其痛风治疗首席药物候选AR882的临床II期结束报告包的书面回应。AR882是一种高效、选择性强、每日口服一次的新一代URAT1抑制剂。FDA的反馈意见支持Arthrosi推进其计划中的III期临床项目。



FDA授予璧辰医药ABM-1310孤儿药资格认证，用于治疗携带BRAF V600突变的脑胶质母细胞瘤患者



8月2日，维亚生物参与投资孵化的璧辰医药 (ABM Therapeutics) 今日宣布，其自主研发的小分子BRAF抑制剂ABM-1310已经获得美国食品药品监督管理局 (FDA) 的孤儿药资质认证，用于治疗BRAF V600突变的脑胶质母细胞瘤 (GBM)。

DTx Pharma用于治疗CMT1A的DTx-1252获FDA孤儿药认定



由维亚生物参与投资孵化的生物技术公司DTx Pharma宣布，美国食品和药物管理局 (FDA) 已授予DTx-1252孤儿药物认定。DTx-1252是一种用于治疗1A型Charcot-Marie-Tooth病 (CMT1A) 的FALCON小干扰RNA (siRNA) 治疗药物，可用于应对寡核苷酸治疗技术的传递挑战。CMT1A是一种进行性的神经肌肉遗传疾病，呈常染色体显性遗传，会导致终生肌肉功能损失和残疾。

Domain Therapeutics宣布提名首创PAR2 NAM候选药物DT-9045



由维亚生物参与投资孵化的Domain Therapeutics (简称“Domain”) 是一家处于临床阶段的生物制药公司，致力于开发针对G蛋白偶联受体 (GPCR) 的免疫肿瘤学创新候选药物，于6月5日宣布提名其候选药物DT-9045。DT-9045是一种蛋白酶活化受体2 (PAR2) 的负向变构调节剂 (NAM)，在免疫肿瘤学方面治疗潜力巨大，尤其适用于纤维瘤。

维眸生物自主研发的青光眼双靶点创新药VVN539美国II期临床达到主要研究终点



近日，由维亚生物参与投资孵化的维眸生物科技 (上海) 有限公司 (“维眸生物”) 聚焦差异化和全球新开发的眼科创新药公司，宣布其自主研发的双靶点药物VVN539，针对开角型青光眼或高眼压患者的美国II期临床达到主要研究终点。



研发进展



璧辰医药宣布ABM-168在美国I期临床试验首例病人成功用药

5月4日，由维亚生物参与投资孵化的璧辰医药（ABM Therapeutics）宣布其自主研发的新型小分子MEK抑制剂ABM-168 I期临床试验，于近日在美国成功迎来首例患者入组和给药。该临床试验将在美国多个临床研究中心同步展开。

业务进展



AceLink在中国开设首个法布里病（Fabry Disease）2期临床研究中心

8月10日，AceLink Therapeutics，一家由维亚生物参与投资孵化的临床阶段的生物制药公司，宣布在中国开设了首个临床试验中心，用于其2期开放标签研究，研究对象是未曾接受其他法布里病治疗的经典型男性患者，研究内容包括AL01211的安全性、药代动力学（PK）、药效学（PD）以及生理疗效的初步评估。AceLink正在开发下一代口服底物减少疗法（SRT），以满足尚未得到满足的重大医疗需求，改善遗传性糖脂代谢紊乱患者的生活质量。

目前，该项2期研究正在中国的多个中心积极筛选和招募患者。上海瑞金医院的陈楠医生是负责此项目的首席调查员（PI）。除了瑞金医院外，预计还将有五个中心在2023年第三季度开放。AceLink预计将于2024年下半年公布最终结果。

Riparian Pharmaceuticals宣布与辉瑞达成心血管项目独家许可协议和研究协议



7月19日，维亚生物参与投资孵化的生物技术公司Riparian Pharmaceuticals宣布已与辉瑞达成独家许可协议和研究协议。辉瑞将支付预付款和里程碑付款，及未来疗法的销售分成，以换取对Riparian临床前项目的专有权。作为研究协议的一部分，辉瑞将支持Riparian发现更多有血管保护作用的药物靶点，并对这些靶点拥有选择权。



DTx Pharma宣布与诺华达成收购协议

维亚生物参与投资孵化的DTx Pharma是一家临床前阶段生物技术公司，利用其脂肪酸配体共轭寡核苷酸（FALCON™）平台解决寡核苷酸疗法的递送挑战，其宣布与诺华达成收购协议。根据双方协议条款，诺华将支付5亿美元的预付款，并在完成预先指定的里程碑后额外支付最多5亿美元。FALCON平台能够将小干扰RNA（siRNA）治疗药物输送到肝脏以外的组织并发挥其活性，从而增强siRNA药物的生物分布和细胞摄取。DTx Pharma的领先管线目前正在临床前开发，并获得FDA孤儿药资格认定，用于治疗1A型腓骨肌萎缩症（CMT1A）。

Arthrosi Therapeutics成功获得7500万美元的D轮融资



维亚生物参与投资孵化的临床阶段生物技术公司Arthrosi Therapeutics宣布成功获得7500万美元的D轮融资。本轮融资由广润大健康产业（香港）有限公司（“Guangrun Health Industry (Hong Kong) Co. Limited”）领投，并得到包括一品红药业子公司瑞腾生物（香港）有限公司（“Reichstein Biotech (HK) Co.Limited”）在内的一批投资者财团的支持。此次融资是其在研的治疗慢性痛风药物AR882开发的又一个里程碑。AR882是一种高效选择性的下一代URAT1抑制剂，以每日一次的即时释放口服胶囊的形式给药。AR882有潜力改变痛风的治疗范式，解决血清尿酸（sUA）水平、痛风发作和痛风石还原等问题。

维眸生物宣布完成逾亿元D2轮融资



近日，由维亚生物参与投资孵化的维眸生物科技（上海）有限公司（以下简称“维眸生物”）宣布完成逾亿元D2轮融资，本轮融资由一村资本、笙泽投资、盛元智本及VVB基金等机构共同完成，这既是对维眸生物创新成果的巨大肯定，也是对维眸生物未来长远发展的积极预期。

本轮融资将主要用于多个眼科创新药临床试验推进、临床前管线研发及技术创新平台扩展。公司正在全速推进中后期管线商业化合作和产业化前瞻性布局。



VIVA 关于维亚

上市日期

2019年5月9日

股价（2023年10月5日）

港币1.30元

52周范围

1.16– 2.26港元

市值（2023年10月5日）

港币25.54亿

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