



维亚生物科技控股集团
VIVA BIOTECH HOLDINGS
股票代码:1873

NEWSLETTER

2025年9月-12月, 第22期

重要事项概览

一、企业动态

- 维亚生物荣获弗若斯特沙利文2025年度亚太地区综合智能药物发现行业技术创新领导力表彰
- 维亚生物BioSpace发表文章:打造下一代生物药,洞悉蛋白质工程未来
- 新技术·新思路:维亚生物SAPA-China 2025分享AI药物研发生产实践经验
- 产学研投四方论剑:一场关于New Modalities发展的深度碰撞
- Innovation for Live — 维亚生物2025年大事记

二、资本市场动态

- 维亚生物对核心员工进行股权激励计划,授出858万份购股权
- 维亚生物更新股权事项公告,维亚上海回购义务行使期限延展至2028年

三、投资孵化项目进展

- Ophidion与Neuronasal达成战略合作,通过新型CNS递送平台治疗帕金森病、肥胖症和糖尿病
- ArthroSi与Sobi以15亿美元达成收购,此前已完成1.53亿美元E轮融资
- 湃隆生物于2025 ESMO ASIA公布PRMT5抑制剂GTA182治疗MTAP缺失晚期非小细胞肺癌的首次人体 I期临床试验数据
- 博致生物完成逾3000万美元A+轮融资,推进全球首创PD-1/IL-2前药融合蛋白PTX-912临床开发
- AmacaThera与Pacira签署全球独家授权协议,总交易金额最高达2.3亿美元
- Domain启动DT-7012靶向CCR8治疗实体瘤的I/II期临床试验,完成首批患者给药
- Basking Biosciences完成临床试验2期B部分首批患者给药,解锁2750万美元融资分期款项
- 天境生物完成近6亿元融资,加速创新药商业化与全球化进程

企业动态

全球领先的一站式创新药研发与生产平台

维亚生物荣获弗若斯特沙利文2025年度亚太地区综合智能药物发现行业技术创新领导力表彰

- 2025年9月29日, 维亚生物宣布, 公司荣获国际专业咨询机构弗若斯特沙利文(Frost & Sullivan, 简称“沙利文”)评选的2025年亚太区综合智能药物发现行业技术创新领导力表彰。作为沙利文的最高荣誉, 旨在表彰公司在推动临床前药物研发与创新取得的卓越成就。充分体现维亚生物在人工智能驱动药物研发(AIDD)与基于结构的药物研发(SBDD)相结合的一体化应用的持续领导力, 并彰显了公司在开创药物发现新格局、强化客户合作关系以及在竞争激烈的环境中实现可规模化的创新。

维亚生物BioSpace发表文章: 打造下一代生物药, 洞悉蛋白质工程未来

- 近期, 公司在BioSpace发表专题文章《*Building the Next Generation of Biologics: Inside the Future of Protein Engineering*》, 文章围绕下一代生物药在早期药物发现阶段所遇到的分子复杂性问题, 并进一步阐述了这一挑战在实际研发流程中的体现。更多相关内容点击[【阅读原文】](#)查看。

新技术·新思路: 维亚生物SAPA-China 2025分享AI药物研发生产实践经验

- SAPA-China 2025医药产业大会于10月31日-11月1日在苏州举办。维亚生物应邀参展, 维亚生物集团高级副总裁马建国博士及维亚生物上海计算化学及人工智能平台执行主任钱玥博士在会议上带来精彩主题分享。
- 钱玥博士在“AI赋能多肽药物设计”主题演讲中, 系统介绍了维亚生物在多肽药物研发领域的计算方法。她指出, 多肽药物设计面临三大挑战: 化学空间庞大、构象空间难以准确描述以及构效关系复杂。针对这些问题, 维亚生物建立了专有的非天然氨基酸库, 开发了基于深度学习的3D结构预测模型, 并采用多维度评分体系进行综合评估。马建国博士围绕“原料药开发-从仿制药到创新药的中国之路”这一演讲主题, 回顾了中国医药产业的仿制药原料药和创新药原料药的发展脉络与政策演进。他指出, 一系列关键政策的出台推动了中国仿制药和创新药研发迈入国际标准化轨道, 尤其是CMC领域实现了与国际的全面接轨。

产学研投四方论剑: 一场关于New Modalities发展的深度碰撞

- 9月26日, 维亚生物举办了以“突破传统边界: New Modalities的创新和应用拓展”为主题的行业沙龙。来自产学研投各界的专家齐聚维亚生物, 围绕技术交流与New Modalities未来发展展开深度探讨。
- 任德林博士首先介绍了公司的发展历程和战略布局, 概括了维亚的四大核心竞争力: 全球领先的蛋白和结构生物学能力(包括冷冻电镜技术)、独特的亲和力筛选

企业动态

创新药研发与生产平台 全球领先的一站式

体系(从ASMS、SPR到DEL)、卓越的药物化学能力、以及人工智能驱动的药物设计平台。随后单永强博士用"分子-基因-再生"三个层面梳理了药物研发的演进历程,单博士认为无论什么样的模态,最终还是要解决疾病。崔俊青博士通过讨论“从肿瘤、自免到GLP-1减肥药热潮,抗体、PROTAC、多肽、XDC等创新药物不断涌现,药理学如何跟上多元化研发需求”为出发点,同时介绍了公司的一体化药效学平台。该平台涵盖小分子、多肽和大分子等的DMPK研究、免疫学检测、肿瘤及自身免疫疾病药效评价等全方位服务能力。最后,邓新宇博士作为维亚生物大分子平台负责人,以药物模态的相互转化为出发点,分享了抗体改造成多肽、多肽融入抗体,以及抗体与多肽偶联等创新药物设计思路与典型案例。

Innovation for Live — 维亚生物2025年大事记

- 近日,维亚生物发布2025年大事记,内容涵盖全球业务布局、核心技术平台创新突破、投资孵化进展及企业社会责任等,完整内容可点击[【阅读原文】](#)查看。

资本市场动态

维亚生物对核心员工进行股权激励计划,授出858万份购股权

- 维亚生物于2025年12月2日公布,公司根据2019年4月14日采纳的首次公开发售后购股权计划,向符合资格的参与者(承授人为44名集团CDMO业务的核心员工,不包括董事、最高行政人员、股东及关联人员)授出858万股购股权,购股权行使价为每股2.05港元。此次购股权将分三期转股,即2028/2029/2030分别可以转股的比例为40%/30%/30%,转股业绩考核指标为2027/2028/2029年收入相对2025年增长不低于35%/55%/75%,同时需达成基于年度综合评估的个人业绩目标。

维亚生物更新股权事项公告,维亚上海回购义务行使期限延展至2028年

- 维亚生物于2026年1月5日公布,公司收到HLC SPV、青岛弘熠、Daxue Investments及True Light P及Raed Capital Holdings 2 Ltd各自发出的不可撤回声明函件,就维亚上海股权回购义务达成延期共识。根据股东协议约定,若维亚上海未能在2026年12月31日前完成合格首次公开发行或合格并购交易,投资人有权要求维亚生物及相关义务人回购其持有的股权。
- 此次公告明确,维亚上海投资人同意将上述回购权利的行使期限暂予搁置,延期至2028年12月31日。在2026年12月31日至2028年12月31日的延展期间内,各投资人不会以任何方式主张与回购义务相关的权利。股东协议并无任何修订,股东协议的所有其他条款将继续有效,股东协议项下的所有一股将于该期间内继续产生。
- 维亚上海投资人此次作出延期决定,主要基于当前市场状况及维亚上海的业务发展近况、集资计划等综合考量,表明维亚上海投资人对维亚上海业务有信心,并确信即使暂时搁置其执行回购义务的权利,仍能持续实现其投资目的。

投资孵化项目进展



Ophidion与Neuronasal达成战略合作, 通过新型CNS递送平台治疗帕金森病、肥胖症和糖尿病

- 2025年12月15日, 由维亚生物参与投资孵化的生物技术公司Ophidion, Inc.和临床阶段公司Neuronasal, Inc.宣布建立战略合作伙伴关系, 共同开发针对帕金森病关键通路以及肥胖症和糖尿病治疗的多种候选疗法。Ophidion是一家致力于将基因沉默和大分子疗法以非侵入性方式输送到大脑的生物技术公司, Neuronasal是一家致力于推进已获专利的鼻脑疗法的临床阶段公司。



ArthroSi与Sobi以15亿美元达成收购, 此前已完成1.53亿美元E轮融资

- 2025年12月13日, Swedish Orphan Biovitrum AB (简称“Sobi”) 宣布已与维亚生物参与投资孵化的ArthroSi Therapeutics, Inc. (简称“ArthroSi”) 达成收购协议。根据协议条款, 本次收购Sobi将支付高达15亿美元的交易总对价, 包括9.5亿美元的预付款 (需进行惯常调整) 以及高达5.5亿美元的监管和商业里程碑付款。该交易预计于2026年上半年完成。
- 此前10月8日, ArthroSi宣布已完成总额1.53亿美元的E轮融资。此轮融资所得用于推进其核心项目Pozdeutinurad (AR882) 的临床开发, 完成正在进行的REDUCE 1和REDUCE 2两项III期临床研究。



湃隆生物于2025 ESMO ASIA公布PRMT5抑制剂GTA182治疗MTAP缺失晚期非小细胞肺癌的首次人体 I期临床试验数据

- 2025年12月5日, 由维亚生物参与投资孵化的湃隆生物公布了GTA182 (口服, 具透脑性的MTA协同PRMT5抑制剂) 在MTAP缺失晚期实体瘤临床1期试验中的最新数据, 其中包括在非小细胞肺癌中观察到的初步抗肿瘤活性。该数据由试验的牵头研究者、上海胸科医院教授陆舜教授博士在新加坡举办的2025年欧洲肿瘤内科学会亚洲年会 (ESMO Asia) 上, 以口头报告形式展示。
- 在2025年 ESMO Asia大会上, 湃隆生物公布PRMT5抑制剂GTA182治疗MTAP缺失晚期非小细胞肺癌的首次人体 I期临床试验数据:
 - GTA182在I期临床试验中展现出良好的安全性及符合剂量比例的药代动力学特性, 对PRMT5通路的强效抑制作用和早期抗肿瘤活性。
 - 初步结果显示, GTA182在MTAP缺失的非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者中的客观缓解率 [ORR] 为57.1%, 并展现出颅内活性。

投资孵化项目进展



博致生物完成逾3000万美元A+轮融资，推进全球首创PD-1/IL-2前药融合蛋白PTX-912临床开发

- 2025年12月1日，由维亚生物参与投资孵化的博致生物(Proviva Therapeutics)宣布完成逾3000万美元的A+轮融资。本轮融资由全球领先的医疗健康投资机构奥博资本领投，多家著名的头部机构跟投，包括汉康资本、红杉中国及某全球知名产业基金。本轮融资将主要用于加速其核心产品PTX-912的全球临床开发，并推进其它多个临床前创新管线的研发。



AmacaThera与Pacira签署全球独家授权协议，总交易金额最高达2.3亿美元

- 2025年11月4日，由维亚生物参与投资孵化的、下一代水凝胶药物递送技术的领先开发者AmacaThera宣布，与非阿片类镇痛领域的行业领导者Pacira BioSciences, Inc. (简称“Pacira”)签署了一项全球独家许可协议，双方将共同推进并商业化AMT-143——一种用于术后镇痛的长效非阿片类麻醉药。
- 根据协议，AmacaThera将获得500万美元首付款，并有望在未来根据研发及销售进展获得最高达2.25亿美元的里程碑付款，以及分级的销售提成。双方将共同推进AMT-143的临床开发，其中AmacaThera将主导部分临床试验，而Pacira将承担临床开发、生产及商业化的全部资金支持。



Domain启动DT-7012靶向CCR8治疗实体瘤的I/II期临床试验，完成首批患者给药

- 2025年10月28日，由维亚生物参与投资孵化的Domain Therapeutics——深耕GPCR受体生物学、致力于为患者开发突破性疗法，宣布其I/II期DOMISOL临床研究的首批患者已接受给药，该研究旨在评估DT-7012(一种用于治疗实体瘤的差异化Treg耗竭抗CCR8单克隆抗体)的疗效。



Basking Biosciences完成临床试验2期B部分首批患者给药，解锁2750万美元融资分期款项

- 2025年10月22日，由维亚生物参与投资孵化的临床阶段生物制药公司Basking Biosciences宣布，其用于治疗急性缺血性卒中(AIS)的全球首款可逆溶栓疗法BB-031，在2期RAISE试验B部分已完成首批患者给药。
- 基于临床试验A部分令人鼓舞的早期结果以及数据安全监查委员会(DSMC)的建议，公司顺利推进至B部分，从而触发了其5500万美元融资中的第二笔2750万美元分期款项的释放。新资金将用于支持2期RAISE试验B部分的开展，以及计划中的BB-025 1期临床研究。

投资孵化项目进展



天境生物完成近6亿元融资, 加速创新药商业化与全球化进程

- 2025年9月30日, 由维亚生物参与投资的天境生物, 一家专注于自身免疫疾病、肿瘤及代谢疾病领域创新生物药药物发现、临床开发、生产和合作商业化的全链条生物科技公司, 宣布成功完成近6亿元人民币的C2轮融资。本轮融资由中金资本旗下基金领投, 沂景资本、东方富海、之科基金、椿灵投资、新毅投资等机构跟投, 老股东和达投资、青松资本、屹远投资及钱塘城发亦持续加码。



上市日期
2019年5月9日

股价(2026年1月27日)
港币2.5元

52周范围
0.78 - 3.27港元

市值(2026年1月27日)
港币53.25亿

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生产的一站式综合服务。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)、DNA编码化合物库技术 (DEL)、亲和质谱筛选技术 (ASMS)、表面等离子共振技术 (SPR)、氘氘交换质谱技术 (HDX-MS)、AIDD/CADD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2025年6月30日, 维亚生物已累计为全球2,574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93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: +86(0)21-6089 3288
Email: ir@vivabiotech.com