

## VIVA 动态追踪

### 维亚生物发布2021年度业绩，集团收入同比大幅增长201.9%

2022年3月28日，维亚生物公布截至2021年12月31日止年度业绩。集团收入由去年同期人民币697.0百万元大幅增加约201.9%至人民币2,104.1百万元；毛利由去年同期304.9百万元大幅增加约113.5%至651.0百万元。调整后净利润由去年同期人民币252.3百万元增加至人民币352.5百万元，较去年同期增幅为39.7%。

2021年，公司药物发现服务收入较去年同期大幅增加约68.7%至740.4百万元，在手订单合同金额较去年同期显著增长约58.9%至人民币965.0百万元。年内，集团还重点加强对朗华制药的战略整合，技术端加强CMC研发中心建设、业务端加强前端客户导流和商务拓展活动、生产端加速产能建设。EFS业务方面，公司继续在全球范围持续广泛的开拓项目来源，共计审阅了来自全球逾979个项目，新增投资孵化20家初创公司，并对已孵化公司中有14家完成了新一轮的融资，融资金额逾3.6亿美金。

### 同心抗疫，维亚生物助力口服新冠药物生产及病毒检测



2022年1月，维亚生物子公司朗华制药与药品专利池组织（Medicines Patent Pool, 以下简称“MPP”）签订协议，获授权生产默沙东的新冠治疗原料药。本次MPP对朗华制药的授权，是对其在原料药工艺开发与放大、供应的可持续性、GMP和EHS体系等方面的高度肯定与认可。

2022年3月2日，由维亚生物参与投资孵化的量准收到国家科技部的项目综合绩效评价结论通知，其牵头承担的“公共安全风险防控与应急技术装备”重点专项“纳米等离子共振新冠病毒颗粒检测试剂盒的研发和量产”新冠疫情科研攻关应急项目顺利通过验收。此外，量准新冠病毒颗粒检测试剂盒已获欧盟CE认证，实现大规模量产并投放使用。



## 维亚生物官网、LOGO升级上线

2021年，维亚生物不仅完成了从药物研发CRO延伸到生产端的布局，也对官网和LOGO进行了全面升级。本次官网改版以全新的面貌展现了维亚生物的企业愿景、使命和价值观，同时也更全面详细地展示了维亚生物服务布局与核心技术。另外，公司对下属部门维亚生物创新中心（VBI）的LOGO也进行了新的视觉升级。



## VIVA 朋友圈

### 研发进展



#### 启愈生物首个双特异型抗体Q-1802联合用药临床试验（I/II期）获批

2022年4月12日，启愈生物宣布，其自主研发的双特异型抗体Q-1802获得国家药品监督管理局药物临床试验批准通知书，批准联合标准治疗方案在消化道肿瘤患者中的初步疗效和安全性耐受性的I/II期临床试验。此前，该项目已经成功完成中国和美国IND申报，并顺利推进了单药安全性和有效性探索的I期临床研究。I期部分安全性研究结果将于2022年6月在ASCO会议发布。

#### 启愈生物Q-1802双特异抗体项目II期临床试验IND申报获CDE受理

2022年1月26日，启愈生物宣布其向国家药品监督管理局（NMPA）药品审评中心（CDE）提交的靶向Claudin18.2/PD-L1的双特异性抗体Q-1802的II期联合治疗多个消化道瘤种适应症的新药临床试验申请（IND）获正式受理。

## 研发进展

### 维眸生物干眼症创新药VVN001美国II期临床试验结果积极

2022年3月23日，维眸生物宣布其自主研发的创新药VVN001在干眼症美国II期临床试验中取得积极结果。在试验的总角膜荧光染色中，VVN001治疗组具有明显的临床意义和统计学意义，并呈现了良好的剂效和时效关系。安全性方面，研究中未观察到显著的与治疗相关的不良事件，表明VVN001的安全性和耐受性良好。



### 维眸生物宣布成立科学顾问委员会，并完成VVN001中国II期临床试验首位受试者入组招募

2021年12月，维眸生物宣布正式成立科学顾问委员会，并召开了首次科学顾问委员会及专家研讨会议。科学顾问委员会的成立，将为维眸生物不断发展的眼科自主研发创新药项目提供深度建议及指导。此外，维眸生物还宣布了其自主研发的干眼症治疗创新药--新一代LFA-1拮抗剂VVN001滴眼液中国II期临床试验已于近日顺利完成首例受试者入组及给药。

## 融资进展

### 湃隆生物完成1750万美元A轮融资，并与维亚生物建立新的战略合作伙伴关系

2022年3月30日，湃隆生物宣布完成1750万美元的A轮融资。本轮融资由Panacea Venture领投，维亚生物及其他现有投资者跟投。这是湃隆生物自2021年5月Pre-A+轮融资后的又一轮融资。所得资金将推动其CDK7抑制剂项目进入临床试验，以及几个早期阶段的项目。同时，湃隆生物宣布与维亚生物建立战略合作伙伴关系，依托维亚生物世界领先的基于结构的药物研发技术，赋能湃隆生物人工智能驱动的创新药物发现。



### Triumvira完成A+轮融资，A轮融资总额约1亿美金

2022年3月17日，专注于开发新型、有针对性的自体 and 异体TCR-T细胞疗法，聚焦实体瘤治疗的临床阶段公司Triumvira宣布，完成A+轮融资，A轮融资总金额约1亿美金。本轮融资由B Capital Group领投，ATEM资本等参投，现有投资者Leaps by Bayer和Northpond Ventures继续跟投。所得资金将用于支持Triumvira的TCR-T细胞疗法（TAC-T）的临床前及临床阶段研究。



## ARREPATH

### ArrePath宣布获得2000万美元的种子轮融资

2022年3月3日，致力于解决全球耐药性感染方面健康问题的抗感染药物发现公司ArrePath宣布已完成2000万美元的种子轮融资。本轮融资由勃林格殷格翰风险基金、Insight Partners和Innospark Ventures联合领投，维亚生物等公司跟投。所得资金将用于推进其专有的机器学习(ML)平台发现新型的抗感染药物，用于克服抗生素耐药性 (AMR)。

同时，ArrePath宣布任命Lloyd Payne博士为公司总裁兼首席执行官。Payne博士在抗感染药物发现和开发领域拥有超过25年的研发和企业领导经验。

### 量准宣布完成数千万美元A轮融资

2022年2月18日，量准宣布完成数千万美元A轮融资。本轮融资由火山石投资和高科新浚共同领投。本轮融资后，量准将继续优化其数字NanoSPR成像微流控芯片和NanoSPR核酸扩增检测芯片等自主专利技术，进一步提高检测的通量和灵敏度，实现基于NanoSPR芯片的高通量多联免疫检测产品和快速多重核酸检测产品对于自身免疫疾病、癌症及传染病的临床及POCT诊断应用。



### HAYA完成了由Humboldt基金领投的500万美元种子轮融资并建立美国办事处

2022年2月9日，HAYAHAYA Therapeutics宣布已成功完成由Humboldt基金领投的500万美元种子轮融资，以推进其针对Wisper（一种心脏长非编码RNA）的抗纤维化先导项目的开发。现有投资者维亚生物等在种子轮融资中持续参与。目前种子轮融资总额达到约2500万美元。此外，HAYA还宣布入驻JLABS@圣地亚哥并建立了一个新实验室。



### 璧辰医药完成3000万美元B轮融资

2022年1月4日，聚焦于入脑小分子靶向药物研发的生物医药创新企业璧辰医药宣布，于近期完成了3000万美元B轮融资。本轮融资由光量资本、弘晖资本领投。所得资金将用于加速推进璧辰医药新一代BRAF抑制剂ABM-1310的中美临床研究及现有多个临床前项目的开展，进一步丰富研发管线和优化企业团队，完善公司的“入脑小分子创新药研发平台”。



## 融资进展



### 启愈生物完成近2亿元B轮融资

2021年12月，专注于创新双抗及多抗药物研发平台的启愈生物宣布完成近2亿元B轮融资。本轮融资由交银国际（交银产投基金）领投，国舜投资、元禾控股、力合泓鑫、天府三江资本、浦东科创和隆门资本跟投。

## 业务进展



### QurAlis首席执行官Kasper Roet博士获选2022 Henri Termeer Award

2022年4月21日，Termeer基金会宣布生物创新公司QurAlis的联合创始人兼首席执行官Kasper Roet博士获得“2022 Henri Termeer Transatlantic Connections Award”奖项。Kasper Roet博士在推动美国马萨诸塞州与荷兰两地生命科学伙伴关系的建立做出了积极贡献。

### 索智生物与焕一生物、子瞻医药达成战略合作，共同推进IBD精准治疗药物开发

2021年12月23日，由维亚生物参与投资孵化的索智生物宣布与焕一生物及子瞻医药（同为维亚生物孵化公司）签署战略合作框架协议，共同成立炎症性肠炎（IBD）联盟，推进IBD精准治疗药物开发。本次合作将联合三方的核心技术平台，充分整合优势资源，共同研发针对IBD疾病的小分子药物，并共同开展和推进临床前研发、中美两地IND申报等工作，高效赋能IBD领域的精准治疗药物的研发。



## VIVA 关于维亚

### 上市日期

2019年5月9日

股价（2022年5月20日）

港币2.36元

52周范围

2.06 - 11.64港元

市值（2022年5月20日）

港币45.67亿

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](http://www.vivabiotech.com)

如需进一步查询，请联络：Tel: 852-3150 6788

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