

一、胆管癌新药里程碑：FGFR2抑制剂研发进展

2021年5月，FDA加速批准QEDTherapeutic公司开发的Infigratinib，为一种口服FGFR1-3选择性酪氨酸激酶抑制剂，用于既往接受过治疗且携带FGFR2基因融合或其它重排类型的不可切除局部的晚期或转移性胆管癌成人患者。

药物信息

药物名称：Infigratinib
适应症：胆管癌
研发公司：QEDTherapeutic

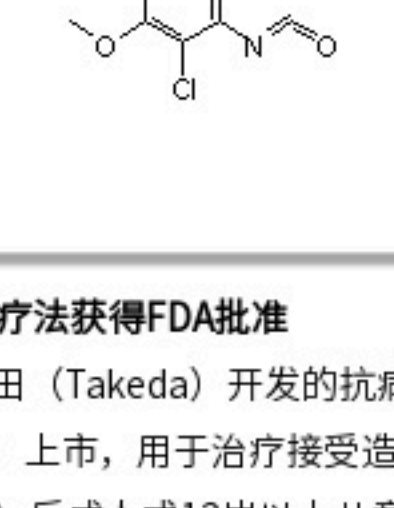
API结构



CAS: 872511-34-7

Infigratinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY284904



SY276877



SY233446



SY276877

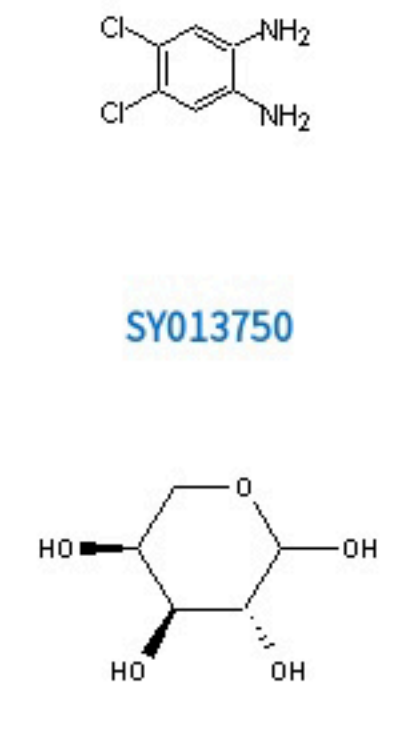
二、武田新机制抗病毒疗法获得FDA批准

美国FDA宣布，批准武田（Takeda）开发的抗病毒疗法 Livtency (maribavir) 上市，用于治疗接受造血干细胞移植（HSCT）或实体器官移植（SOT）后成人或12岁以上儿童患者的难治性巨细胞病毒（CMV）感染。这些患者对已有针对CMV的抗病毒疗法不产生应答。新闻稿指出，这是针对这一患者群体的首款获批疗法。

药物信息

药物名称：maribavir
适应症：抗病毒
研发公司：Takeda

API结构

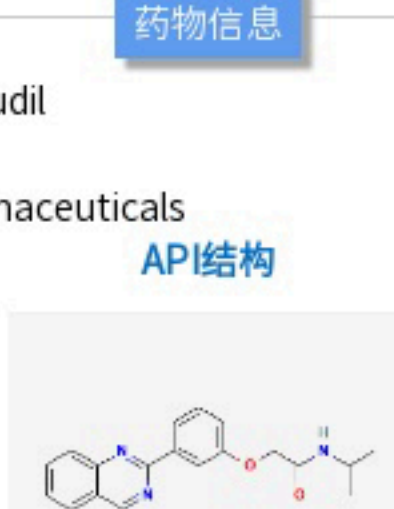


CAS: 176161-24-3

maribavir结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY002162

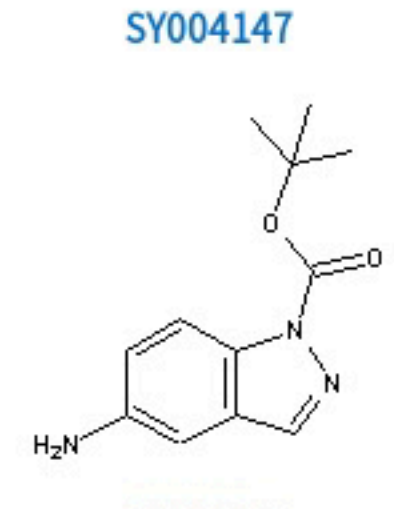
SY045901



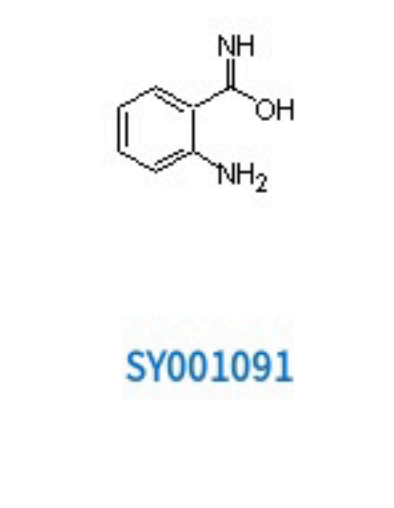
SY107156



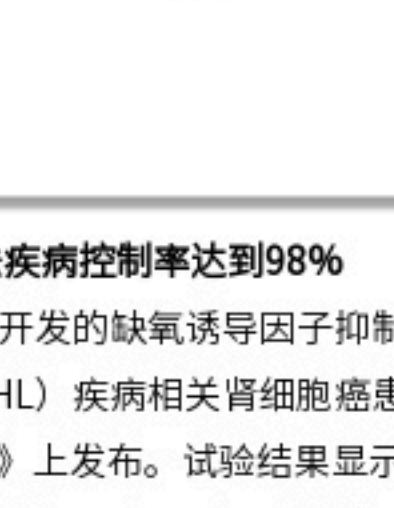
SY031700



SY013750



SY013750



SY013750

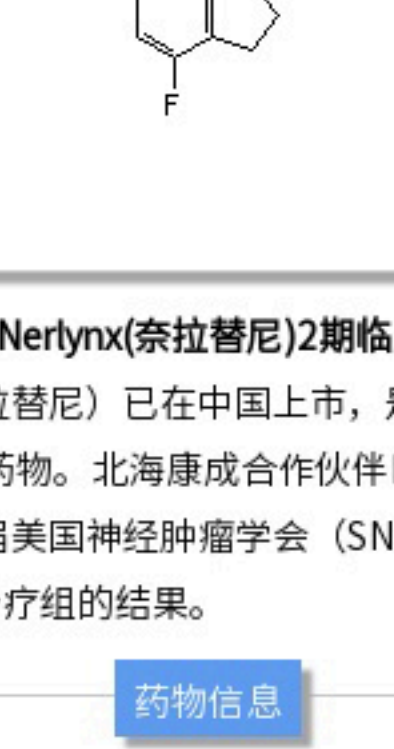
三、首个获FDA批准的ROCK2抑制剂在中国申报上市

11月底，辉瑞医药与其合资子公司BK Pharmaceuticals宣布，已向中国国家药监局（NMPA）提交ROCK2抑制剂belumosudil的新药上市申请，用于治疗慢性移植宿主病（cGVHD）。公开资料显示，belumosudil于今年7月刚在美国获准治疗12岁以上的cGVHD患者，是首款获FDA批准的ROCK2抑制剂。

药物信息

药物名称：belumosudil
适应症：cGVHD
研发公司：BK Pharmaceuticals

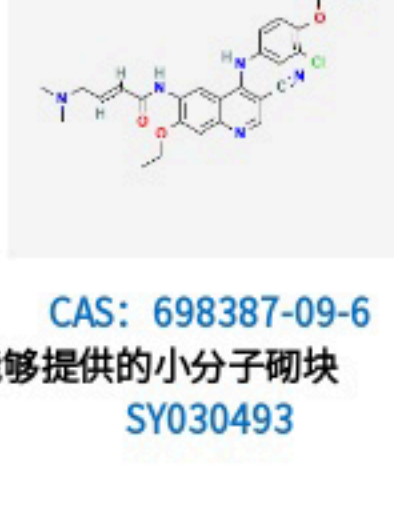
API结构



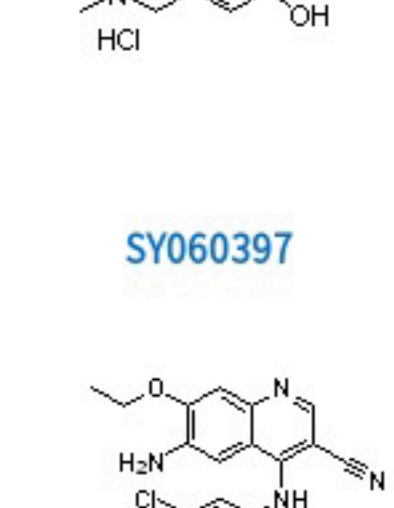
CAS: 911417-87-3

belumosudil结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY002148



SY004147



SY232340



SY001091



SY001091

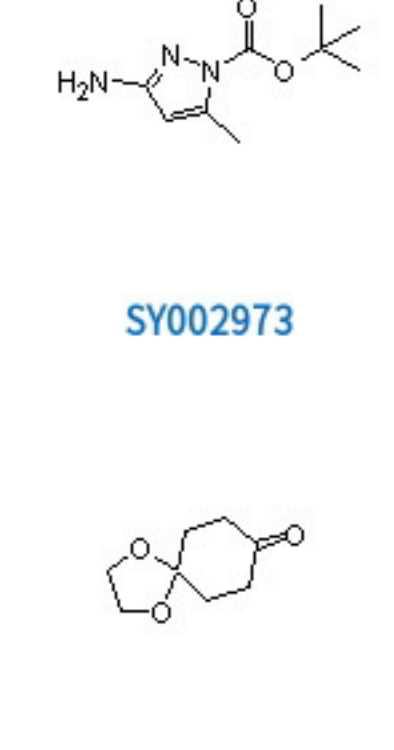
四、肾细胞癌创新疗法疾病控制率达到98%

日前，默沙东（MSD）开发的缺氧诱导因子抑制剂belzutifan，治疗与von Hippel-Lindau（VHL）疾病相关肾细胞癌患者的2期临床试验结果在《新英格兰医学杂志》上发表。试验结果显示，belzutifan达到98%的疾病控制率，在接受治疗24个月时，患者的无进展生存率为96%。

药物信息

药物名称：belzutifan
适应症：肾癌
研发公司：默沙东

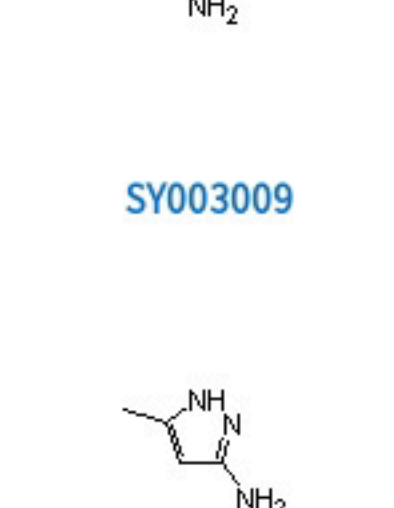
API结构



CAS: 1672668-24-4

belzutifan结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY007816



SY271630



SY271630

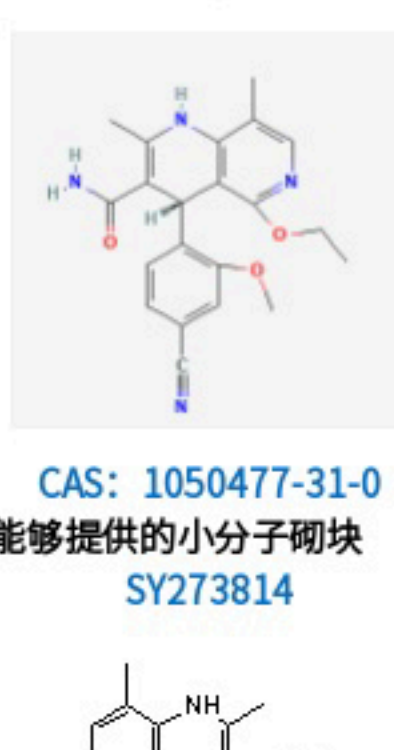
五、胶质母细胞瘤新药Nerlynx(奈拉替尼)2期临床延长无进展生存期

Nerlynx（贺佩安，奈拉替尼）已在中国上市，是第一款治疗早期乳腺癌（eBC）的口服辅助治疗药物。北海康成合作伙伴Puma Biotechnology公司近日在2021年第26届美国神经肿瘤学会（SNO）年会上公布了2期INSIGHt试验Nerlynx治疗组的结果。

药物信息

药物名称：Nerlynx
适应症：胶质瘤
研发公司：Puma Biotechnology

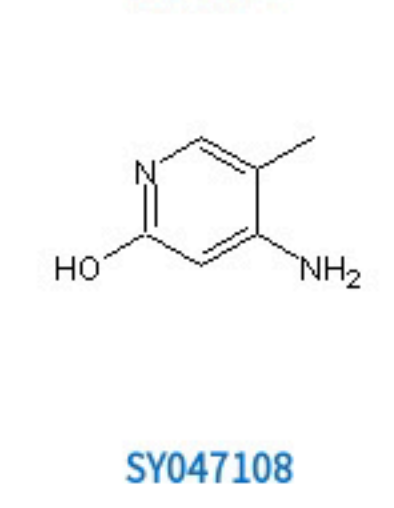
API结构



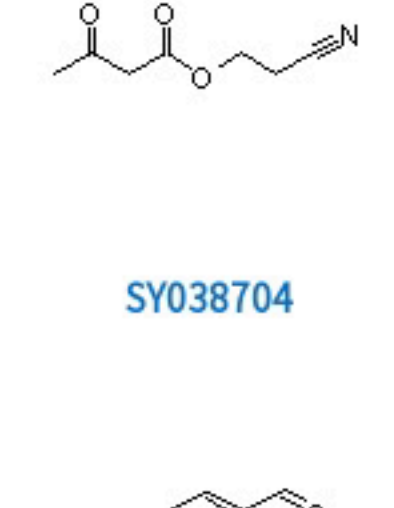
CAS: 698387-09-6

Nerlynx结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY030493



SY060397



SY060397

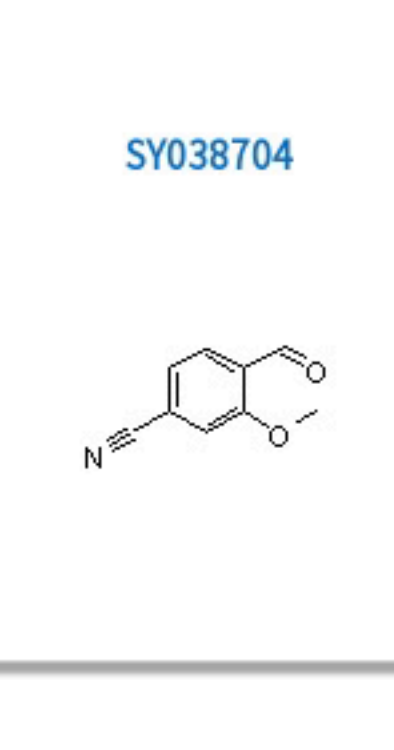
六、欧盟批准罗氏RET抑制剂Gavreto(普拉替尼)治疗RET融合阳性肺癌

罗氏（Roche）近日宣布，欧盟委员会（EC）已附条件批准精准肿瘤学药物——RET激酶抑制剂Gavreto作为一种单药疗法，用于治疗先前没有接受过RET抑制剂治疗的RET融合阳性晚期非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。值得一提的是，Gavreto是欧盟批准的第一个也是唯一一个一线治疗RET融合阳性晚期NSCLC的精准疗法。

药物信息

药物名称：Gavreto
适应症：肺癌
研发公司：罗氏

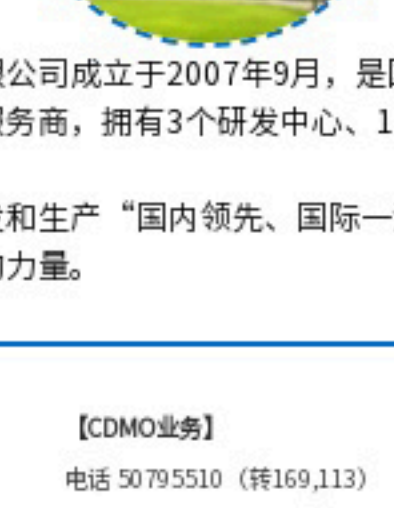
API结构



CAS: 2097132-94-8

Gavreto结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY007796



SY031964



SY060940

SY002973

SY031634

SY003009

SY003009

七、拜耳首创药物Kerendia(finerenone)启动儿科患者3期研究，在中国已进入审查!

拜耳（Bayer）近日宣布启动3期FIONA研究，这是一项多中心、随机、双盲、安慰剂对照研究，将评估Kerendia（finerenone，非奈利酮）联合标准护理治疗患有慢性肾脏病（CKD）且蛋白尿严重增加的儿科患者的疗效、安全性、药代动力学/药效学（PK/PD）。Kerendia是第一个在CKD合并T2D的患者中显示出积极的肾脏和心血管结局的非甾体类选择性MRA。

药物信息

药物名称：Kerendia
适应症：慢性肾脏
研发公司：拜耳

API结构



CAS: 1050477-31-0

Kerendia结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY273814

SY20547

SY047108

SY038704

SY038704

关于韶远



韶远科技（上海）有限公司成立于2007年9月，是国内外领先的化学品定制研发、工艺优化和放大生产服务商，拥有3个研发中心、1个产业化基地，并在美国设有子公司。

韶远坚持以设计、研发和生产“国内领先、国际一流”的化学品为使命，为新药、新材料发展贡献自己的力量。

ACCELA

【CDMO业务】

电话 50 79 5510 (转169,113)

网址 www.accelachem.cn

【试剂业务】

电话 400-066-5055

网址 www.shao-yuan.com