



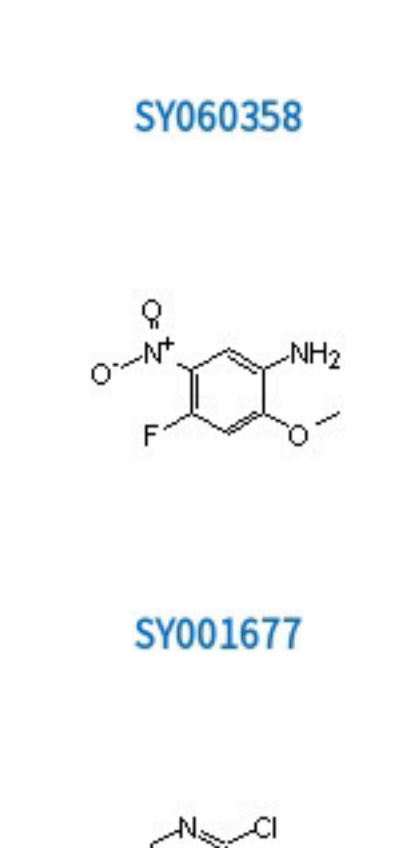
一、美国FDA授予DZD9008(sunvozertinib)突破性疗法认定!

2022年01月31日迪哲医药(Dizal Pharmaceutical)宣布,美国食品和药物管理局(FDA)已授予DZD9008(Sunvozertinib)突破性疗法认定(BTD):用于治疗先前接受含铂化疗期间或之后病情进展、经检测证实为携带表皮生长因子受体(EGFR)20号外显子插入突变(EGFRex20ins)的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(mNSCLC)成人患者。

药物信息

药物名称: Sunvozertinib
适应症: 非小细胞肺癌(mNSCLC)
研发公司: Dizal Pharmaceutical

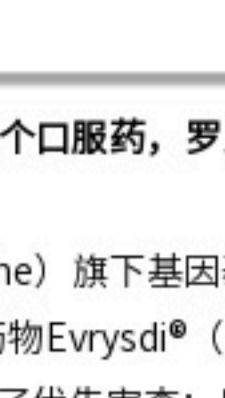
API结构



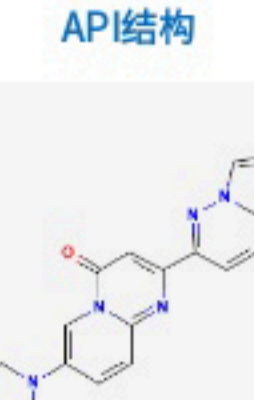
CAS: 2370013-12-8

Sunvozertinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

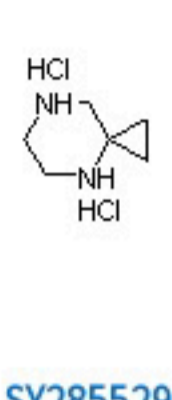
SY002287



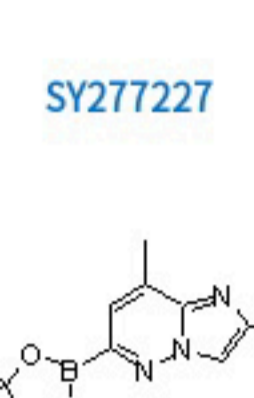
SY060358



SY001677



SY300679



SY000679

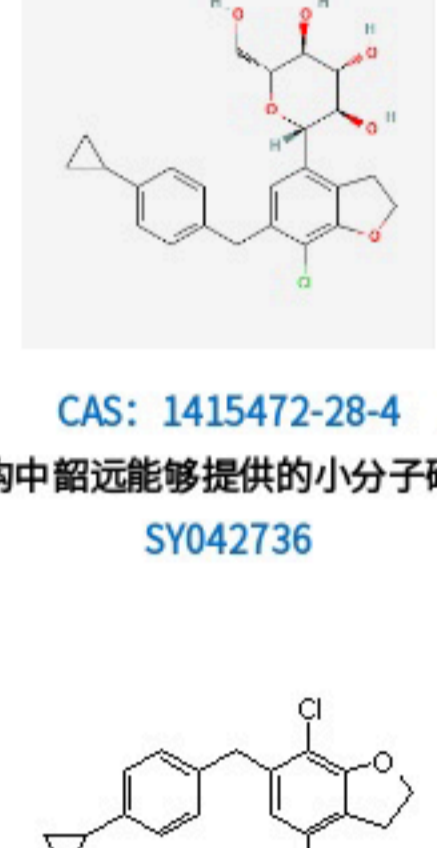
二、脊髓性肌萎缩症(SMA)首个口服药, 罗氏Evrysdi(利司扑兰)获美国FDA优先审查!

2022年1月25日罗氏(Roche)旗下基因泰克宣布,美国食品和药物管理局(FDA)已受理口服药物Evrysdi®(通用名: risdiplam)的补充新药申请(sNDA),并授予了优先审查:用于治疗2月龄以下、患有脊髓性肌萎缩症(SMA)的症状前婴儿。

药物信息

药物名称: risdiplam
适应症: 脊髓性肌萎缩症
研发公司: Roche

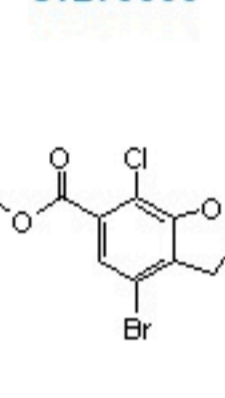
API结构



CAS: 1825352-65-5

risdiplam结构中韶远能够提供的小分子砌块

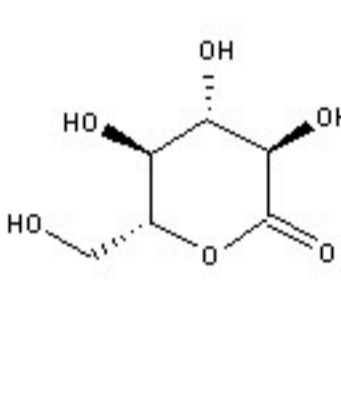
SY102808



SY285529



SY277227



SY004383



SY000679

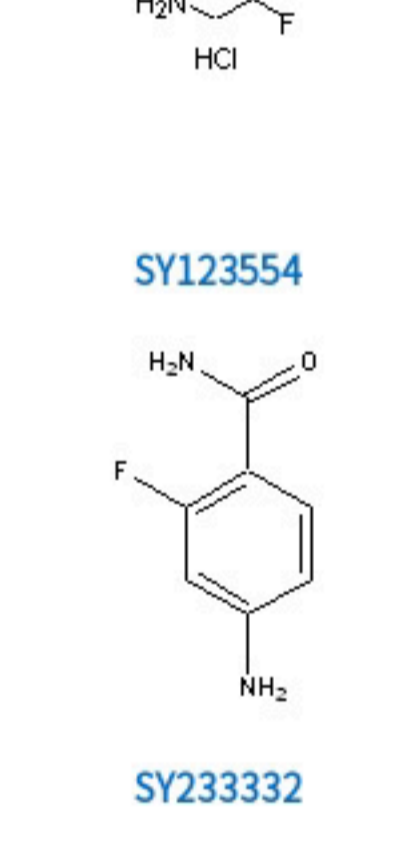
三、治疗2型糖尿病, 创新SGLT-2抑制剂3期临床结果积极

2022年1月25日, Daewoong Pharmaceutical宣布,在研SGLT-2抑制剂enavogliflozin治疗2型糖尿病(T2DM)患者的2项3期临床试验显示出积极的疗效结果。基于获得的积极数据, Daewoong计划立即递交监管申请, 期待在2023年同时在韩国推出enavogliflozin和Enavogliflozin/二甲双胍固定剂量复方药物。

药物信息

药物名称: enavogliflozin
适应症: 糖尿病
研发公司: Daewoong

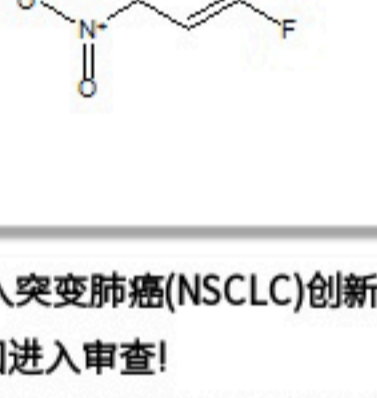
API结构



CAS: 1415472-28-4

enavogliflozin结构中韶远能够提供的小分子砌块

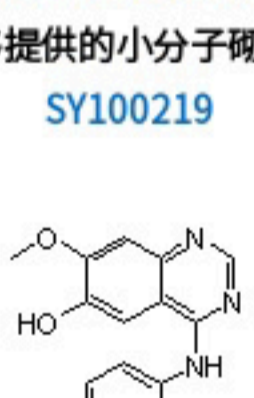
SY042736



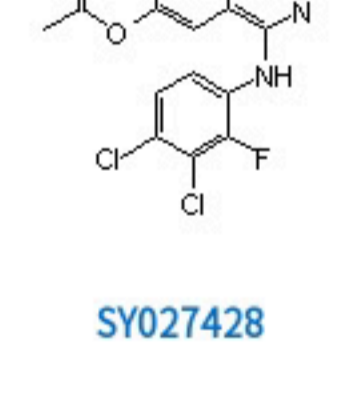
SY002709



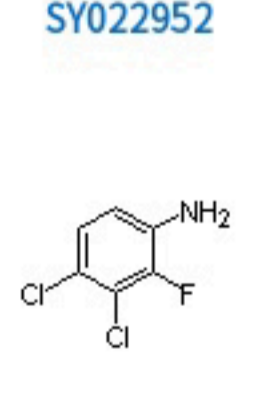
SY270666



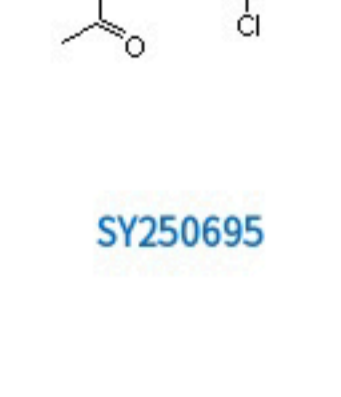
SY270665



SY270660



SY013604



SY013604

四、美国FDA授予拜耳口服FXIIa抑制剂asundexian快速通道资格!

拜耳(Bayer)2022年02月宣布,美国食品和药物管理局(FDA)已授予asundexian(BAY243334)快速通道资格(FTD):作为非心源性缺血性卒中(non-cardiogenic ischemic stroke, NCIS)患者二级预防的潜在药物。

药物信息

药物名称: asundexian
适应症: 卒中
研发公司: 拜耳

API结构



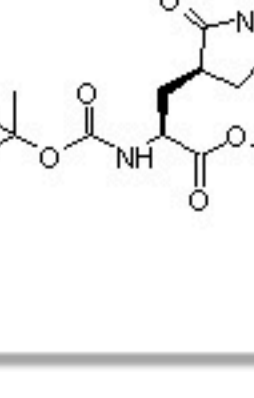
CAS: 2064121-65-7

asundexian结构中韶远能够提供的小分子砌块

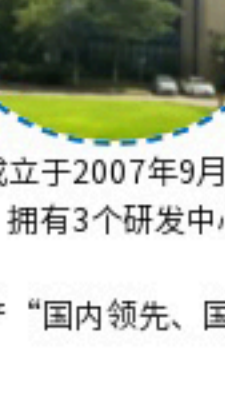
SY073404



SY025270



SY017101



SY123554



SY233332

SY075112

SY013604

五、HER2外显子20插入突变肺癌(NSCLC)创新药! 泛HER酪氨酸激酶抑制剂pozotinib在美国进入审查!

Spectrum Pharma是一家专注于新型靶向肿瘤疗法的生物制药公司。近日,该公司宣布,美国食品和药物管理局(FDA)已受理pozotinib(波齐替尼, HM781-36B)的新药申请(NDA):用于治疗携带HER2外显子20插入突变(Ex20ins)的非小细胞肺癌(NSCLC)患者。目前,还没有药物被批准专门用于治疗携带HER2外显子20插入突变的NSCLC。

药物信息

药物名称: pozotinib
适应症: 非小细胞肺癌
研发公司: Spectrum Pharma

API结构

CAS: 1092364-38-9

pozotinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY100219

SY275795

SY027428

SY022952

SY037590

SY250695

SY035513

SY035513

六、中国批准辉瑞新冠口服药: Paxlovid

2022年2月11日,国家药监局应急附条件批准辉瑞的新冠口服药Paxlovid(奈玛特韦片/利托那韦片),用于治疗成人伴有进展为重症高风险因素的轻至中度新型冠状病毒肺炎(COVID-19)患者,例如伴有高龄、慢性肾脏疾病、糖尿病、心血管疾病、慢性肺病等重症高风险因素的患者。

药物信息

药物名称: Paxlovid
适应症: COVID-19
研发公司: 辉瑞

API结构

CAS: 2628280-40-8

Paxlovid结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY297159

SY297160

SY259683

SY250203

SY250203

素材来源: 药渡、Pubchem, 若有侵权请联系删除!

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 50795510 (转169,113)
网址 www.accelachem.cn
【试剂业务】
电话 400-066-5055
网址 www.shao-yuan.com