

一、超3成患者银屑病症状完全清除，武田TYK2抑制剂挺进3期临床

近日，武田（Takeda）在美国皮肤病学会（AAD）年会上公布了高选择性、口服别构酪氨酸激酶2（TYK2）抑制剂TAK-279在中重度斑块状银屑病患者中的2b期临床试验的积极结果。该研究达到其主要和次要终点，在12周时，与安慰剂组相比，5 mg、15 mg和30 mg TAK-279给药组中达到银屑病面积和严重程度指数（PASI）75、90和100的患者比例更高，并具有统计学意义。

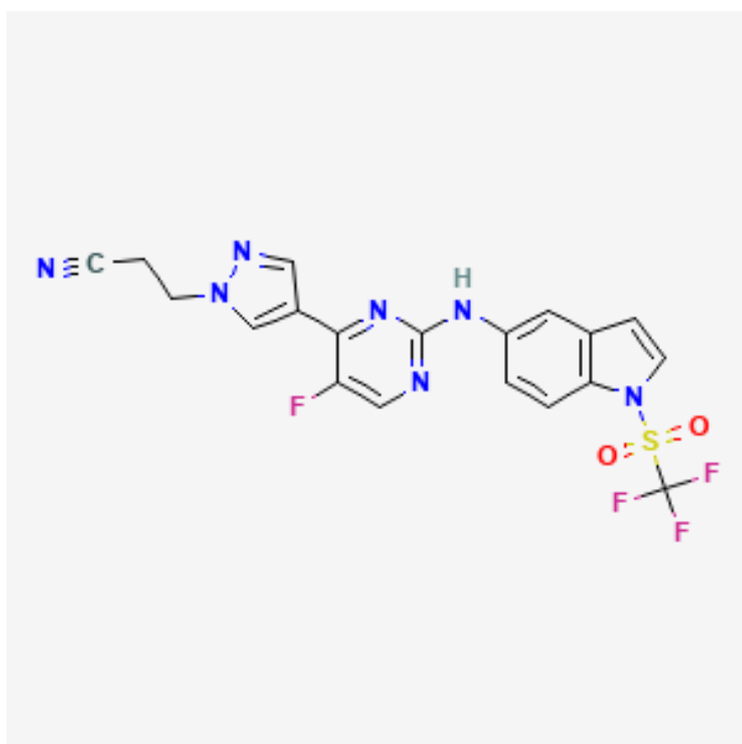
药物信息

药物名称：TYK2

适应症：中重度斑块状银屑病

研发公司：Takeda

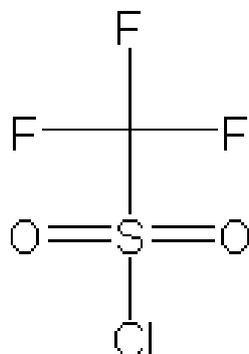
API结构



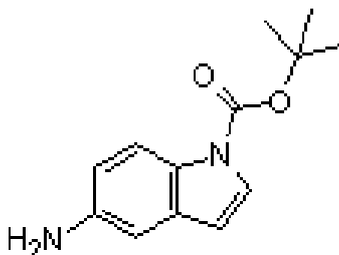
CAS : 2613434-12-9

TYK2结构中韶远能够提供的小分子砌块

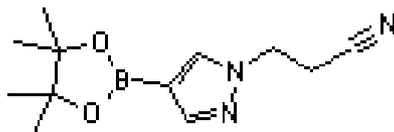
SY013756



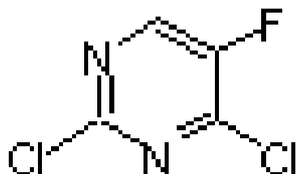
SY039928



SY102452



SY003504



二、诺华CDK4/6抑制剂大型3期试验达主要终点！显著降低乳腺癌复发

诺华公司宣布，其CDK4/6抑制剂Kisqali (ribociclib) 与内分泌疗法联用，在治疗广泛、具复发风险HR阳性HER2阴性 (HR+/HER2-) 早期乳腺癌 (EBC) 患者的3期临床试验中期分析中获得积极结果。分析显示，与内分泌疗法作为标准的单独辅助疗法相比，Kisqali与内分泌疗法组合能够显著降低疾病复发风险，为II期与III期EBC患者带来一致性的益处，无论患者的淋巴结是否发现癌细胞。由于试验已达到无侵袭性疾病生存期 (iDFS) 主要终点，独立数据监查委员会建议提早停止试验。根据新闻稿，本试验是首个3期临床试验显示，CDK4/6抑制剂在此类患者中具临床益处。

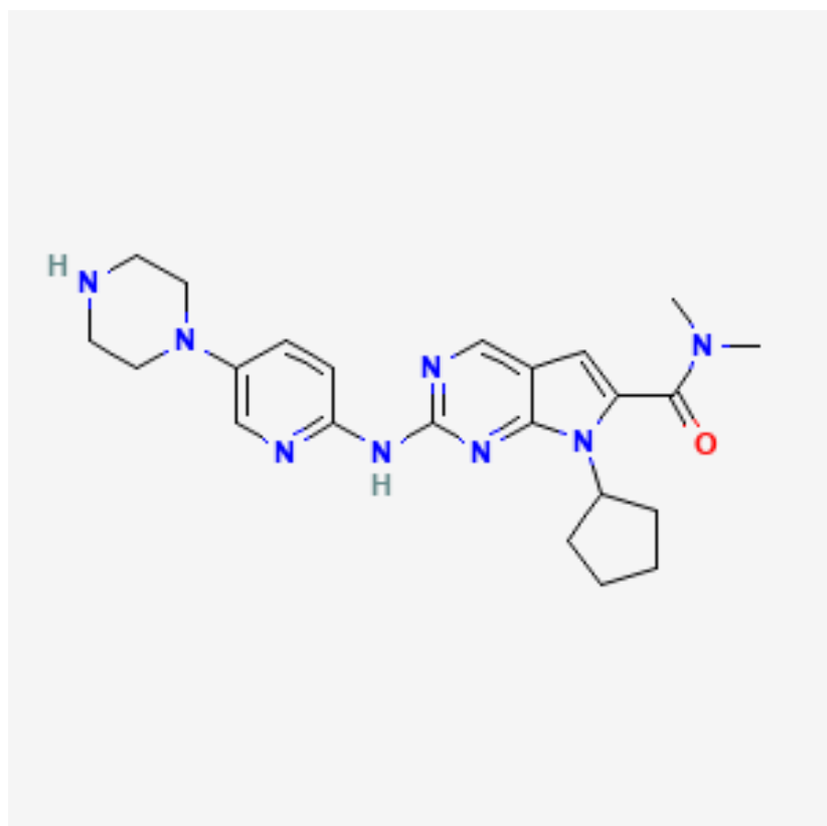
药物信息

药物名称：Kisqali

适应症：乳腺癌

研发公司：诺华

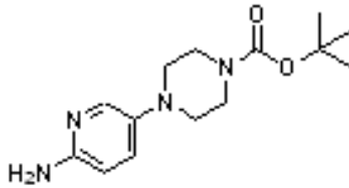
API结构



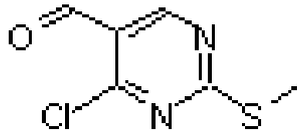
CAS : 1211441-98-3

Kisqali结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY034775



SY022212



SY001174



三、Deucravacitinib 获欧盟批准治疗成年中重度斑块状银屑病患者

百时美施贵宝近日宣布，欧盟委员会批准了首创（first-in-class）选择性酪氨酸激酶 2（TYK2）变构抑制剂 deucravacitinib 用于治疗适合系统治疗的成人中重度斑块状银屑病患者，为这一慢性免疫介导性疾病提供全新治疗选择。此次获批基于 POETYK PSO-1 和 POETYK PSO-2 这两项 III 期临床研究结果。研究结果显示，与安慰剂及欧泰乐®（阿普米司特，每日两次，下称“阿普米司特”）相比，deucravacitinib（每日一次）的疗效优效性在第 16 周和第 24 周均有体现，且应答率可持续至第 52 周。POETYK PSO 长期扩展（LTE）试验数据也为此次获批提供支持。总体来说，POETYK PSO 临床研究证实了在持续接受 deucravacitinib 治疗 3 年的患者中，deucravacitinib 显示出一致的安全性。

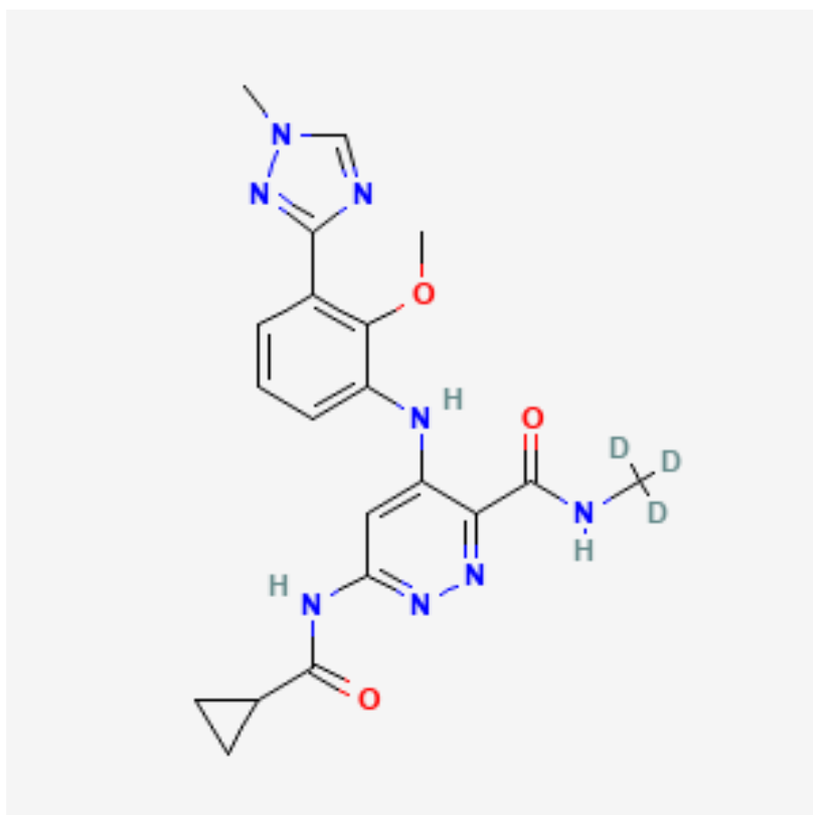
药物信息

药物名称：Deucravacitinib

适应症：中重度斑块状银屑病

研发公司：百时美施贵宝

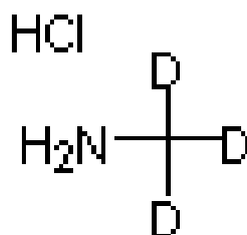
API结构



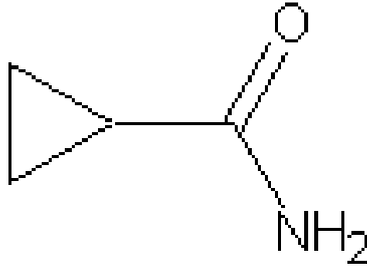
CAS: 1609392-27-9

Deucravacitinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

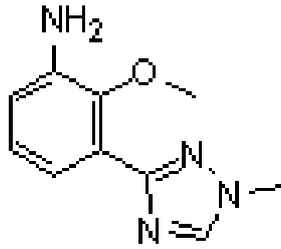
SY236298



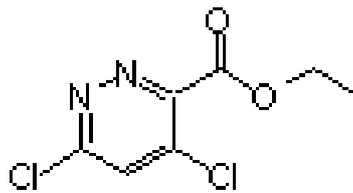
SY018785



SY253865



SY102386



四、辉瑞 JAK 抑制剂拟再次纳入突破性疗法，治疗非节段型白癜风

据 CDE 官网显示，拟将辉瑞 JAK 抑制剂 Ritlecitinib 胶囊（利特昔替尼）纳入突破性疗法，用于治疗适合系统性治疗的非节段型白癜风患者（ ≥ 12 岁）（受理号：JXHL2200297）。

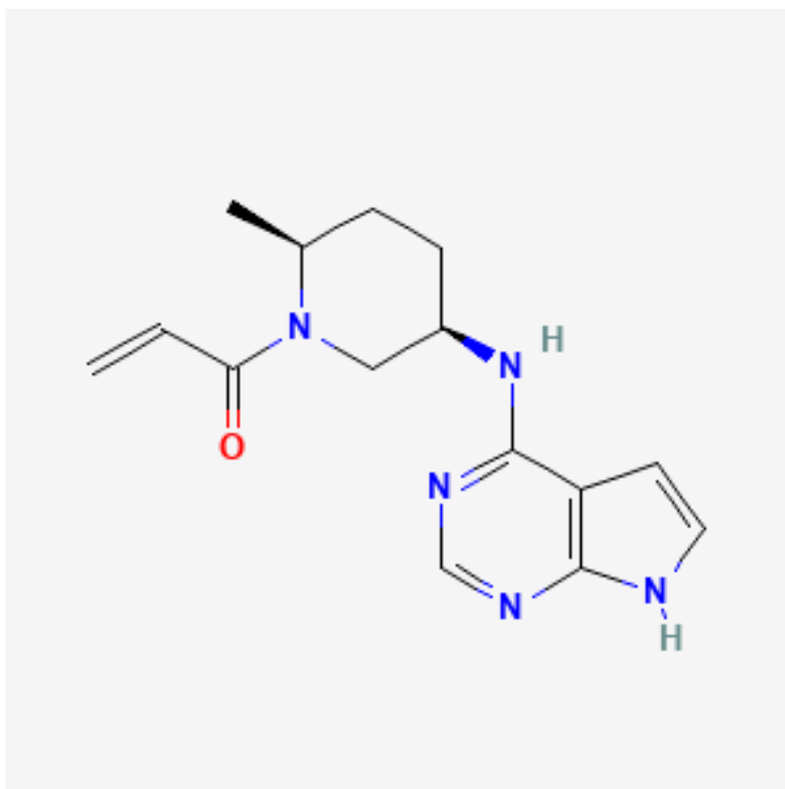
药物信息

药物名称：Ritlecitinib

适应症：非节段型白癜风

研发公司：辉瑞

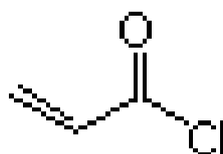
API结构



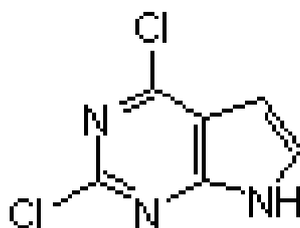
CAS: 1792180-81-4

Ritlecitinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

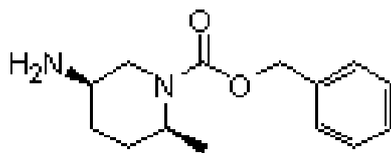
SY001081



SY003887



SY100460



五、预防治疗偏头痛！辉瑞「瑞美吉泮」国内启动 III 期临床

据 Insight 数据库显示，辉瑞瑞美吉泮（Rimegepant）在国内又启动一项 III 期临床试验，旨在中国受试者中评价 Rimegepant 预防治疗偏头痛的疗效和安全性（登记号：CTR20230939）。

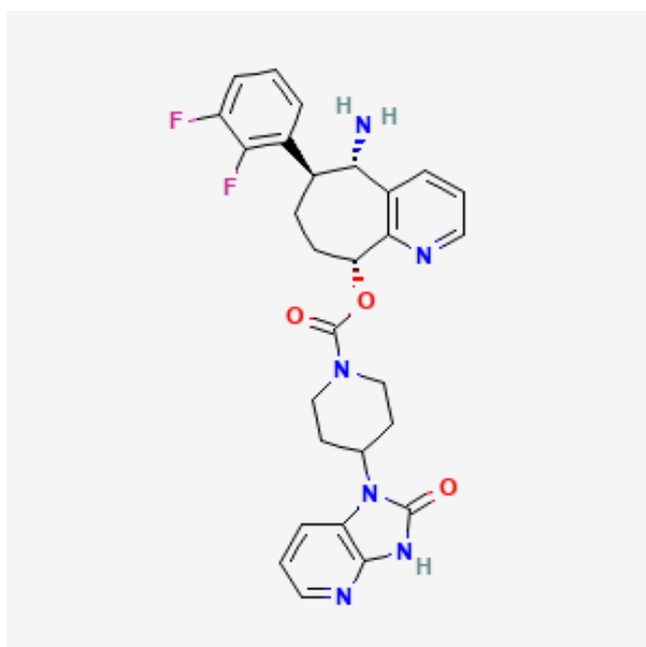
药物信息

药物名称：Rimegepant

适应症：偏头痛

研发公司：辉瑞

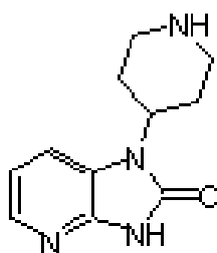
API结构



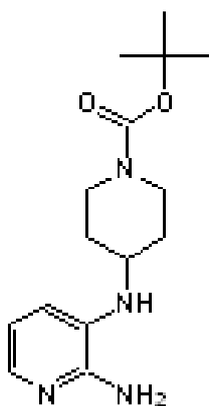
CAS: 1289023-67-1

Rimegepant结构中韶远能够提供的小分子砌块

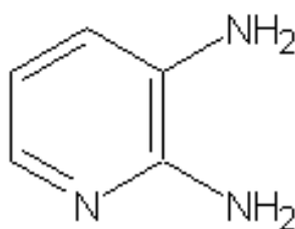
SY047408



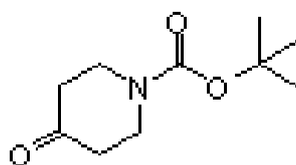
SY086574



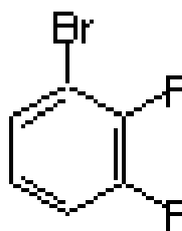
SY006489



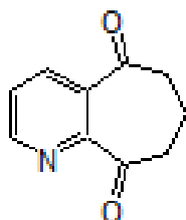
SY001953



SY027494



SY304826



六、礼来艾乐明®（巴瑞替尼片）在中国获批，成为首个且唯一用于系统性治疗重度斑秃的创新靶向药物
中国上海——礼来制药宣布，艾乐明®（巴瑞替尼片）正式获得国家药品监督管理局（NMPA）批准，用于成人重度斑秃的系统性治疗。艾乐明是一款每日口服一次的JAK抑制剂，是国内首个且唯一用于系统性治疗重度斑秃的创新靶向药物，可帮助患者获得显著的毛发再生，对头发、眉毛、睫毛等区域具有持续性的改善作用¹，此次获批为中国重度斑秃患者带来治疗新选择。

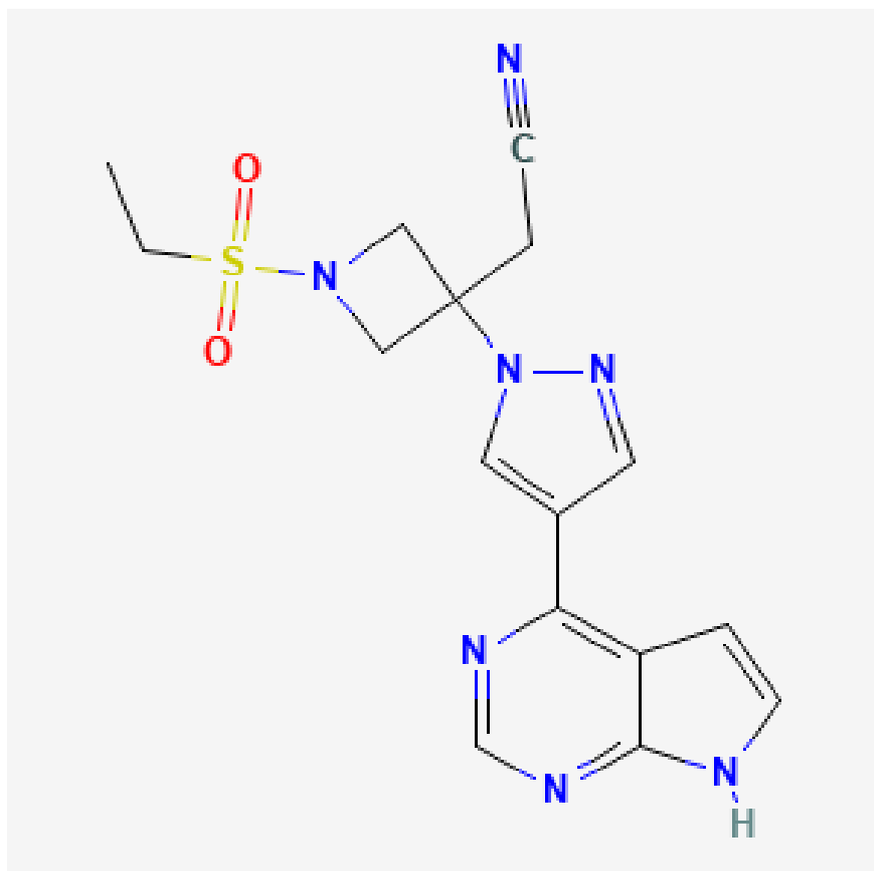
药物信息

药物名称：Baricitinib

适应症：重度斑秃

研发公司：礼来

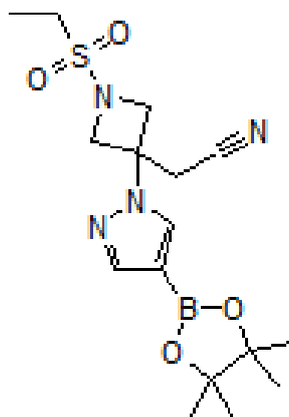
API结构



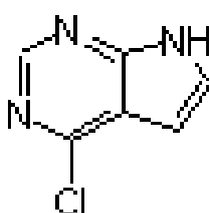
CAS: 1187594-09-7

Baricitinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY244927



SY003080



关于韶远



韶远科技（上海）有限公司成立于2007年，专注小分子杂环砌块16年；可为用户提供小试-中试-工业化生产一站式服务；公司放大生产类似cGMP环境，产品涵盖GMP原料、API中间体以及精细化工品。近年来，随着合成生物学的蓬勃发展，公司也开发多系列生物大分子相关中间体，如海藻糖及衍生物、上百种糖类结合体、ADC毒素和Linkers、Protac及核苷等。

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