韶远资讯 | 全球小分子药物研发前沿动态(总第105期)



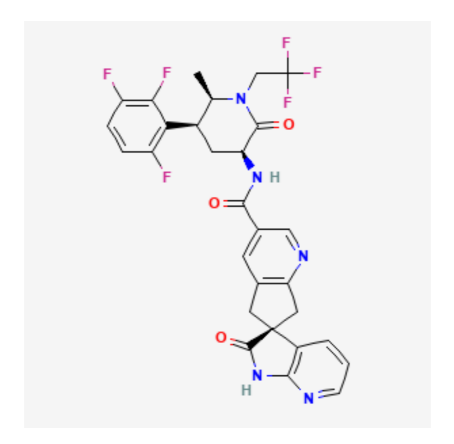
一、偏头痛药物一叙 | 头痛汗盈巾,连宵复达晨

艾伯维的偏头痛药物Qulipta®(atogepant)的sNDA申请日前已经被FDA批准,将其标签从之前的预防发作性偏头痛(每月头痛 14 次或更少,2021年9月获批)扩展到预防慢性偏头痛(每月头痛 15 次或更多)。该批准使得Qulipta®成为第一个,也是目前唯一一个被批准用于预防发作性和慢性偏头痛的口服降钙素基因相关肽(CGRP)受体拮抗剂。

药物信息

药物名称: Atogepant

适应症:偏头痛研发公司:艾伯维



CAS: 1374248-81-3 Atogepant结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY022308

SY023710

SY001940

SY023535

二、过半数患者缓解!艾伯维JAK抑制剂推进至3期试验,治疗红斑狼疮

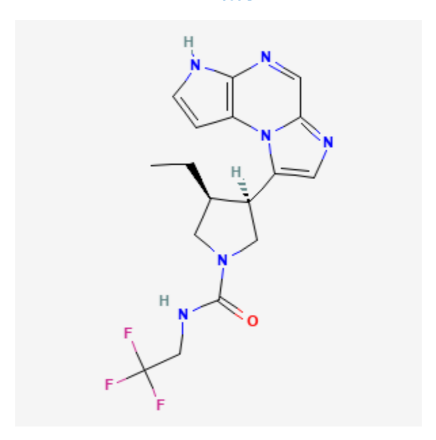
艾伯维(AbbVie)宣布其JAK抑制剂乌帕替尼(upadacitinib,英文商品名Rinvoq)在一项2期临床试验中,作为单药或联合疗法

(elsubrutinib 60 mg和乌帕替尼30 mg),用于治疗系统性红斑狼疮(SLE)的积极结果。结果显示,乌帕替尼单药或组合疗法达成试验关键主、次要终点,即在第24周时,中重度SLE患者达成显著缓解,第48周时,相比于安慰剂组患者,乌帕替尼组患者保持更大的SLE疾病活动改善。

药物信息

药物名称: Upadacitinib

适应症:红斑狼疮 研发公司:艾伯维



CAS: 1310726-60-3 Upadacitinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY046042

SY280723

SY060724

三、北海康成引进的IBAT抑制剂「氯马昔巴特口服溶液」在中国获批

中国国家药监局(NMPA)官网最新公示,北海康成递交的新药氯马昔 巴特口服溶液(maralixibat,代号:CAN108)已获批上市。根据早前 优先审评公示信息,此次获批的适应症为:1岁及以上Alagille综合征 (阿拉杰里综合征)患者胆汁淤积性瘙痒。值得一提的是, maralixibat是美国FDA批准的首款用于治疗1岁及以上Alagille综合征患者的胆汁淤积性瘙痒的药物。此次该新药在中国获得上市批准,将为那些需要的儿童患者带来新的治疗希望。

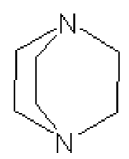
药物信息

药物名称: Maralixibat

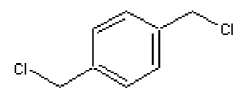
适应症: Alagille综合征患者的胆汁淤积性瘙痒

研发公司: 北海康成

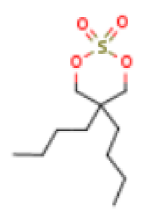
CAS: 716313-53-0 Maralixibat结构中韶远能够提供的小分子砌块



SY018306



197378-20-4



228113-57-3

四、"史无前例"! 奥希替尼降低早期非小细胞肺癌死亡风险51%

阿斯利康(AstraZeneca)公司在美国临床肿瘤学会(ASCO)年会上公布了第三代EGFR抑制剂奥希替尼(英文商品名Tagrisso)作为辅助疗法,治疗早期(IB,II和IIIA期)携带EGFR突变的非小细胞肺癌

(NSCLC)的3期临床试验ADAURA的积极结果。数据显示,奥希替尼显著改善患者的生存期,5年生存率达88%。新闻稿指出,这一生存结果"史无前例"(unprecedented)。

药物信息

药物名称: Osimertinib 适应症: 非小细胞肺癌 研发公司: 阿斯利康

CAS: 1421373-65-0
Osimertinib结构中韶远能够提供的小分子砌块

SY237915

SY237916

五、ASCO | 20年来首次!潜在"first-in-class"疗法降低胶质瘤进展风险61%

Servier公布了潜在"first-in-class" IDH1/2抑制剂vorasidenib,作为单药治疗残留或复发IDH突变低级别胶质瘤患者的3期临床试验结果。在预定的第二次中期分析中,vorasidenib达到无进展生存期(PFS)的主要终点,以及下一次干预时间(TTNI)的关键性次要终点,将患者疾病进展或死亡风险降低61%。此前的新闻稿指出,这是超过20年来在低级别胶质瘤治疗领域上的一大进步,vorasidenib具潜力成为这类患者的潜在首个靶向疗法。

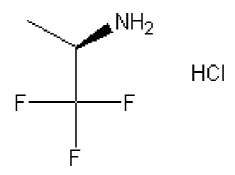
药物信息

药物名称: Vorasidenib

适应症: 胶质瘤

研发公司: Servier

CAS: 1644545-52-7 Vorasidenib结构中韶远能够提供的小分子砌块



SY271419

六、信达生物在2023年美国临床肿瘤学会(ASCO)年会公布IBI351(KRAS G12C抑制剂)单药治疗晚期结

直肠癌的临床I期数据

信达生物制药集团(香港联交所股票代码:01801),一家致力于研发、生产和销售肿瘤、自身免疫、代谢、眼科等重大疾病领域创新药物的生物制药公司,在2023年美国临床肿瘤学会(ASCO)年会上首次公布了IBI351(GFH925,KRASG12C抑制剂)单药治疗晚期结直肠癌患者的初步研究结果。

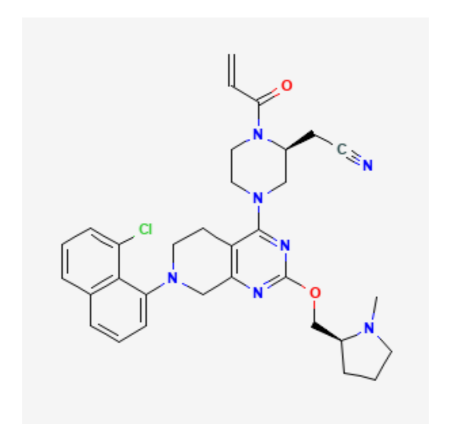
IBI351单药治疗在具有KRASG12C突变的晚期结直肠癌患者中的安全性和有效性:来自两项临床I期研究的汇总分析

药物信息

药物名称: KRAS G12C

适应症:结直肠癌 研发公司:信达生物

API结构



CAS: null KRAS G12C结构中韶远能够提供的小分子砌块 SY001081

SY261945

SY251215

素材来源:药渡、Pubchem,若有侵权望联系删除!

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

本图片由"135编辑器"排版生成