



新桥生物获执行董事长傅唯增持公司股份

January 20, 2026

- 公司执行董事长傅唯计划在公开市场购买总额不超过500万美元的公司美国存托股票(ADS);
- 本次购买充分体现了管理层对公司未来前景以及长期发展的坚定信心。

全球生物科技平台公司新桥生物今日宣布, 公司执行董事长傅唯计划在公开市场交易中购买总额不超过500万美元的公司美国存托股票(ADS)。本次股权购买计划已于2026年1月15日正式启动, 截至本新闻稿发布时仍在稳步推进中。根据既定安排, 后续购买操作将由傅唯通过其控股实体具体执行。关于最终购买股份数量及详细时间表, 将严格遵循计划框架, 分阶段、有步骤地推进。

新桥生物执行董事长傅唯表示:“2025年, 是新桥生物发展历程中具有里程碑意义的一年。通过全面重塑商业战略, 我们打造了一个真正意义上的全球化运营平台, 有力地推动高价值管线的获取与研发。核心管线Givastomig近来公布的突破性数据, 进一步印证了公司甄选管线的价值判断力、卓越的医学研发实力与高效的团队执行力, 为公司长期增长注入了更强信心。面向未来, 公司已蓄势待发。我们坚信, 凭借坚实的基础与清晰的战略, 新桥生物将持续为全球患者点燃生命希望, 并为股东创造可持续、可信赖的价值增长。”

近日, 新桥生物公布了其Claudin 18.2 (CLDN18.2) x 4-1BB双特异性抗体Givastomig用于一线(1L)治疗HER2阴性转移的胃癌患者的Ib期联合疗法研究的突破性成果, 客观缓解率(ORR)、中位无进展生存期(PFS)等关键数据均取得积极进展, 有望成为治疗胃癌的同类最优CLDN18.2靶向疗法(点击查看数据详情)。据估算, 到2030年, 其相关市场潜力预计高达120亿美元¹。该研究详细数据将于2026年在医学会议上公布。同时, 公司计划于2026年第一季度启动一项全球性随机对照II期研究, 进一步深化评估相关治疗方案的疗效。

1. 数据来源: 根据Biomedtracker预测, 到2030年, 相关潜在销售市场预计将覆盖美国、欧盟五国及日本等核心区域。

关于新桥生物

新桥生物是一家全球生物科技平台公司, 致力于加速创新药物的可及性。我们兼具丰富的业务拓展经验与高效的临床转化开发能力, 精准识别并驱动突破性疗法的研发。通过在科学创新、战略布局与高效执行间搭建的协同桥梁, 新桥生物加速创新性药物研发, 让创新成果更快惠及全球患者。公司的差异化管线主要由Givastomig和VIS-101领衔。其中, Givastomig是一款潜在同类最佳的双特异性抗体(Claudin 18.2x4-1BB); VIS-101是一款同类第二且有望成为同类最佳的双功能生物制剂, 靶向VEGF-A和ANG2。Givastomig通过4-1BB信号通路, 在表达Claudin 18.2的肿瘤微环境中条件性激活T细胞。Givastomig正开发用于治疗Claudin 18.2阳性的胃癌及其他胃肠道恶性肿瘤。新桥生物还与合作伙伴ABL Bio合作开发Ragistomig, 这是一款双特异性抗体, 在实体瘤中将PD-L1作为肿瘤结合靶点、4-1BB作为条件性T细胞激活剂。此外, 新桥生物拥有Uliledlimab在中国以外地区的全球权益。Uliledlimab是一款抗CD73抗体, 靶向肿瘤中由腺苷介导的免疫抑制。VIS-101 靶向 VEGF-A 和 ANG2, 可为湿性年龄相关性黄斑变性(wet AMD)和糖尿病性黄斑水肿(DME)患者提供更强有力且持久的疗效。目前, VIS-101 正在开展一项针对湿性 AMD 的大型、随机、剂量范围的 II 期研究。新桥生物是 Visara 的控股股东, Visara 拥有 VIS-101 在大中华区及亚洲某些国家以外全球权利的独家许可。欲了解更多信息, 请访问: <https://www.novabridge.com>

前瞻性声明

本公告包含前瞻性声明。这些声明依据1995年美国《私人证券诉讼改革法案》的“安全港”条款作出。可以通过术语例如“将”、“预计”、“相信”、“旨在”、“预期”、“未来”、“打算”、“计划”、“潜在”、“估计”、“有信心”等以及类似表述(或其反义表述)来识别这些前瞻性声明。新桥生物也可能在其提交给美国证券交易委员会(SEC)的定期报告、向股东发布的年度报告、新闻稿及其他书面材料中, 以及公司高管、董事或员工向第三方所作的口头陈述中作出书面或口头的前瞻性声明。凡不属于历史事实的陈述(包括关于公司的信念和预期的陈述)均为前瞻性声明。本新闻稿中的前瞻性声明包括但不限于以下内容: 傅唯先生在公开市场的潜在购买行为; Givastomig、VIS-101及公司其他候选药物的战略、临床开发、计划、结果、安全性和有效性; 新桥生物候选药物(包括 Givastomig、Ragistomig、Uliledlimab和 VIS-101)的战略与临床开发; 预期的临床里程碑和结果及相关时间; 以及新领导层任命的影响。前瞻性声明涉及的风险和不确定性可能导致实际结果与这些前瞻性声明中包含的结果存在重大差异, 包括但不限于以下因素: 公司证明其候选药物安全性和有效性的能力; 候选药物的临床结果(可能支持也可能不支持进一步开发或新药申请/生物制品许可申请(NDA/BLA)的批准); 相关监管机构就公司候选药物监管审批所作决定的内容和时间; 公司在候选药物获批后的商业成功能力; 公司获得并维护其技术和药物知识产权保护的能力; 公司对第三方开展药物开发、生产制造及其他服务的依赖; 公司有限的运营历史, 以及公司获得额外运营资金并完成其候选药物开发和商业化的能力; 以及公司已于2025年4月3日向美国SEC提交的20-F年度报告中“风险因素”部分更全面讨论的风险, 以及公司随后向SEC提交的文件中讨论的潜在风险、不确定性和其他重要因素。所有前瞻性声明均基于公司当前可获得的信息。除法律要求外, 公司不承担因获得新信息、未来事件或其他原因而公开更新或修订任何前瞻性声明的义务。

新桥生物投资者及媒体联系人

投资者关系

IR@novabridge.com

+1-240-745-6330

媒体关系

