



新桥生物将参加2026 Jefferies全球医疗健康会议

May 28, 2026

5月28日, 全球性生物技术平台公司新桥生物宣布, 公司管理层将参与美国当地时间2026年6月2至4日举行的2026 Jefferies全球医疗健康会议。

具体参会信息如下:

2026 Jefferies全球医疗健康会议

参会形式: 公司宣讲及一对一投资者会议

参会日期: 北京时间2026年6月5日(周五)凌晨3点10分 参会链接: [点击此处](#)

*直播回放将在新桥生物官网保留90天, 点击“投资者关系-新闻及活动-活动日历”即可收看。

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。我们将专业的业务拓展能力与敏捷的转化临床开发相结合, 以发现、加速并推进突破性资产。通过衔接科学、战略和执行, 新桥生物使变革性疗法能够从发现阶段快速推进至有需求的患者。

公司的差异化管线主要由Givastomig和VIS-101领衔。其中, Givastomig是一款潜在全球同类首创且同类最佳的CLDN18.2靶向疗法; VIS-101是一款潜在同类最佳的双功能生物制剂, 靶向VEGF-A/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, 目前已获美国食品药品监督管理局(FDA)确认, 具备加速批准上市的资格, 预计最早于2026年第四季度启动一项注册性III期联合试验, 拟以客观缓解率(ORR)作为主要终点, 申报加速批准。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 /ANG-2, 可为湿性年龄相关性黄斑变性(湿性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 IIa 期研究, 预计在2026年下半年开启IIb期剂量探索研究。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益的独家许可。

欲了解更多信息, 请访问: <https://www.novabridge.com>

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

PR@novabridge.com



Source: NovaBridge Biosciences