

国家一类创新生物药 PM8001 和 PM8002

工程抗体与重组蛋白智造创新团队与珠海普米斯生物技术有限公司合作的 2 个国家一类创新生物药（PM8001 和 PM8002）进入 2 期临床阶段。普米斯成立于 2018 年 4 月，主要聚焦于新一代治疗性生物制品的发现和开发，重点布局疾病领域包括肿瘤和炎症性疾病。PM8001 是普米斯生物多个在研抗肿瘤项目中的首个双特异性抗体，也是该公司全力推进的首个新药项目。PM8001 具有分子量小和稳定性好的优点，通过阻断 PD-L1/PD-1 介导的免疫抑制和中和肿瘤微环境中的 TGF- β 增强抗肿瘤免疫应答，同时具有更高的肿瘤组织渗透效率，有望为肿瘤患者提供更为有效的治疗方案。已有的临床研究结果显示，PM8001 的安全性和耐受性良好，对多种晚期肿瘤具有积极的治疗作用，具有较好的开发潜力，已获美国 FDA 批准开展 II 期国际中心临床试验。

该公司 2021 年获得投资机构 6 亿元投资，2022 年获得翰森制药 14.18 亿人民币的开发、注册及基于销售的商业化里程碑潜在付款。