

诺诚健华(09969.HK)近日不断释放利好消息：大股东和高管持续增持，多款产品的临床开发进展顺利。

## 大股东和高管持续增持 公司发展前景乐观

2022年开年以来，诺诚健华的主要股东和公司高管持续增持股票，并做出禁售承诺，体现了他们对公司发展的坚定信心和长期看好。

根据港交所最新权益披露资料显示，King Bridge Investments Limited于3月8日增持150万股诺诚健华股票，涉资约1795.4万港元。

2月9日，诺诚健华发布公告称，公司两名主要股东于2021年12月及2022年1月通过场内交易购买共计约1300万股公司股票。同时，若干股东自愿做出禁售承诺，该承诺自公告日期起开始生效。与此同时，诺诚健华高管也增持了公司股票。

在行业经历震荡之时，公司基本面仍然值得高度关注。相信，公司大股东和高管看中的正是公司坚实的发展步伐，并看好公司未来发展前景。

## 多款产品临床开发进展顺利 创新成果获权威认可

今年以来，在短短两个多月的时间里，诺诚健华在临床开发方面取得多项重要进展。

在小分子领域，布鲁顿酪氨酸激酶(BTK)抑制剂奥布替尼取得了三项重要临床进展：在中国获批开展治疗视神经脊髓炎谱系疾病(Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder, NMOSD)的临床II期研究，治疗原发性免疫性血小板减少症(Primary Immune Thrombocytopenia, ITP)II期临床研究在中国完成首例患者给药，治疗复发/难治性华氏巨球蛋白血症(WM)的新适应症上市申请在中国获受理。这充分体现了奥布替尼在淋巴瘤和自身免疫性疾病两大领域不断取得研究进展，将为这些疾病领域的患者带来更好的治疗选择。

诺诚健华在小分子领域自主研发的另一款产品——高选择性泛FGFR(成纤维细胞生长因子受体)抑制剂gunagratinib(ICP-192)治疗头颈癌的首批临床中心已于今年年初启动，包括上海东方医院、北京肿瘤医院、华中科技大学同济医学院附属协和医院和天津肿瘤医院。此次临床试验主要评估ICP-192在包括头颈癌的实体瘤患者中的疗效和安全性。

在大分子领域，诺诚健华和康诺亚(香港联交所代码：02162)的合资公司天诺健成研发的CD20xCD3双特异性抗体CM355在中国完成首例患者给药。临床前研究显

示CM355具有明确的高活性和可控的安全性，这对淋巴瘤患者来说意味着良好的治疗前景。

由于在自主创新和市场前景等方面的出色表现，诺诚健华近日被北京市经济和信息化局认定为北京市专精特新“小巨人”企业，其商业化产品奥布替尼已通过北京市五大政府部门权威认定，荣获“北京市新技术新产品(服务)证书”。

3月23日，诺诚健华将发布2021年全年业绩报告(截至2021年12月31日)。这份成绩单会增添哪些新亮色？让我们拭目以待。

本文源自格隆汇