

瑞风生物 项目介绍

一、公司概况

标签/赛道：CGT（基因编辑）、创新药/基因编辑、未上市、原创性：与炎明同类（部分）：中国团队全球首创靶点路线(HBG1/2启动子直接编辑，区别于海外BCL11A增强子路线) +

硬临床治愈证据，攻克地贫'不可成药'难题；激活胎儿血红蛋白为已知生物学，机制非全新。

总部城市：广州

当前阶段 / 注册进展：基因编辑疗法临床阶段

二、主营业务与投资亮点

主营业务 / 投资亮点：基因编辑（碱基编辑）治疗地中海贫血等遗传病；专注基因编辑治疗，推进 β -地中海贫血等遗传性血液病基因编辑药物。

三、核心地位与原创性

第一 / 首创地位：推进全球首个新靶点 β -地贫基因编辑药物临床试验

原创地位：中国原创 · 全球领先（本机构原创创新精选，与茵诺医药 / 芯智达 / 炎明生物同量级）

五、数据来源

基金官网/投资组合、基金业协会备案、企业工商信息及主流财经媒体公开报道；医疗项目为代表性案例（非穷尽），部分信息标注(待核验)。本页由多 Agent 并行研究生成，仅供内部投研参考。