

何宁

方达律师事务所

+86 21 2208 1185

henry.he@fangdalaw.com



执业领域

何宁律师深耕生命科学与医疗健康领域，专攻授权许可、战略合作、融资兼并等复杂生命科学交易。

近期代表性交易

- 与辉瑞制药达成多层次战略合作，包括2亿美元战略投资及后续合作开发交易，涉及 (i) PD-L1单克隆抗体(CS1001)在中国大陆地区的商业化权利，及 (ii) 辉瑞产品管线药物共同开发(包括劳拉替尼)与未来潜在共同药物引进。
- 与EQRx Inc.达成全球战略合作，独家授权其在大中华区以外地区开发和商业化处于后期研发阶段的PD-L1单克隆抗体(CS1001)和PD-1单克隆抗体(CS1003)，涉及1.5亿美元首付款、最高可达11.5亿美元的里程碑付款及额外特许权使用费。
- 与LegoChem Biosciences 达成全球战略合作，独家引进潜在同类首创药物ROR1抗体偶联药物LCB-71，以在全球范围内(除韩国)开展临床开发、生产和商业化。
- 与恒瑞医药达成战略合作，独家授权其在大中华区开发、生产和商业化CTLA-4单克隆抗体(CS1002)，涉及2亿美元的首付款/里程碑付款及额外特许权使用费。
- 与Blueprint Medicines Corporation 达成战略合作，独家引进三款同类首创药物Avapritinib (泰吉华®，KIT/PDGFR4抑制剂)，Fisogatinib (FGFR4 抑制剂)和Pralsetinib (普吉华®，RET抑制剂)，以在大中华区开展临床开发、生产和商业化。
- 与Agiros Pharmaceuticals, Inc. 达成战略合作，独家引进Ivosidenib (IDH-1 抑制剂)，以在大中华区开展临床开发、生产和商业化。
- 与药明生物达成早期战略合作，独家引入一款三特异性抗体化合物及一款抗体偶联药物，以在全球范围内开展临床前开发、临床阶段开发、生产和商业化。

- 与多特生物DotBio达成早期药物发现技术平台合作，共同设计、开发三款多功能抗体和抗体偶联药物化合物，以在全球范围内开展临床前、临床、生产和商业化。
- 与拜耳医药达成全球临床合作，共同评估PD-L1单抗(CS1001)联合口服多激酶抑制剂瑞戈非尼(以VEGFR、VGFR、CSF1R等多作用靶点)治疗包括胃癌在内的多种癌症的安全性、耐受性、药代动力学和抗肿瘤疗效。
- 与Numab Therapeutics 达成授权协议，独家引进潜在同类最佳药物ND021 (PD-L1/4-1BB/HAS 三特异性抗体)，以在大中华区、新加坡和韩国开展临床、生产和商业化，（在提供资金直至完成Ib期后）双方将不再有进一步财务付款义务。

其他信息

教育背景

- 华东政法大学，法学学士，2010
- 美国威斯康星大学麦迪逊分校，法学硕士，2012
- 华东政法大学，法学硕士，2013

执业资格

- 美国马萨诸塞州律师资格
- 中华人民共和国执业律师

工作语言

- 中文
- 英文

职业背景

何律师2023年作为合伙人加入方达律师事务所。在此之前，何宁先生担任某知名上市生物医药公司的董事会秘书、副总裁兼总法律顾问。在从事公司内部法务及管理工作中，何宁先生先后于两家知名国际律师事务所工作多年，为诸多投资基金、初创企业及跨国公司提供法律建议，执业领域涵盖早期融资及上市前重组、许可交易、风险投资、境内外员工持股计划、公司并购等。