

## 三生制药

成立于1993年，集研发/生产与销售为一体的中国生物制药企业，产品覆盖肿瘤/自身免疫/肾科/代谢科与皮肤科等治疗领域

### 品牌简介

三生制药集团始终致力于解决病患临床用药难题，不断攻克疾病挑战，用高品质的药品提高患者生存质量，为人类健康造福而努力。作为中国迅速发展的生物制药行业的领导公司，三生制药拥有丰富的在研产品、市场占有率领先的已上市的产品、生产制造和营销服务的专业知识。

三生制药集团依托380余位科学家组成的研发团队，拥有抗体药物国家工程研究中心与生物药和化药双平台的4大综合性研发中心。公司积极布局包括单克隆抗体产品、双特异性抗体、抗体融合蛋白及细胞疗法等创新疗法研发，从而为患者带来多种方案。三生制药努力寻求与全球创新伙伴的合作，致力于开发新产品。三生制药的研发能力也使公司成为与国际合作伙伴签订许可和许可协议的中国公司之一。目前，三生制药拥有丰富的在研产品系列，候选产品32种，其中22种作为国家新药（包括注册分类1类和生物药2类）。

三生制药在全球拥有5大生产基地，分别位于：沈阳、上海、深圳、杭州、意大利。三生制药在制造生物制药方面积累了丰富的经验与知识，能够有效地批量稳定地生产生物药，同时确保药品的高品质。三生制药拥有11条抗体药物生产线，产能超过40000升，还拥有小分子产品、哺乳动物细胞产品、细菌细胞产品的生产线。三生制药集团所属生产线均被国家药品监督管理局授予药品生产质量管理规范（GMP）认证。集团实行统一的质量管理标准，每种原辅料均参照美国药典、欧洲药典和中国药典，并建立了相关的质量标准，通过严格的检测后进入生产流程。集团

药品的注册标准也一贯坚持高于欧洲药典及中国药典的标准。

三生制药产品覆盖肿瘤、自身免疫、肾科、代谢科与皮肤科等治疗领域，处于市场领先地位并拥有强劲的增长势头和巨大的增长潜力。三生制药拥有领先的商业平台，与之匹配了8大业务部门，约1929名专业的医药信息沟通团队进行专业合规的学术推广。三生制药已经具备了一体化的合规、市场准入、商务运营、市场营销、销售团队效率和财务团队，整体效率持续提升。经过多年专业培育，三生制药与领先的医院和医学专家建立并保持了稳固的关系，在医学专家内部促进并加强了三生制药的学术认可与品牌知名度。

三生制药在持续不断地扩大全球业务拓展。截止目前为止，益赛普在15个国家获得上市批准，在20多个国家处于注册阶段。三生制药将在美国进行特比澳临床试验，在印度和墨西哥获得审批。三生制药已经在俄罗斯和泰国进行益比奥的多中心生物仿制临床试验。未来，三生制药的目标是通过通过生物仿制药途径在高度规范的市场实现新产品的注册。

本文链接：<https://dqcm.net/wenan/sszy-534124.html>