

赛诺菲投资 2 亿元胰岛素生产基地落地北京，助力我国摆脱“甜蜜负担”

2020 年 8 月 25 日，中国北京 – 赛诺菲（北京）制药有限公司“来优时®项目”入区协议（甘精胰岛素注射液新制剂生产线）签约仪式在北京隆重召开，该项目启动建成后，将有力缓解我国广大糖尿病患者的胰岛素用药需求，同时为中国糖尿病患者带来创新药物和疾病解决方案。

北京经济技术开发区管委会副主任陈小男、北京经济技术开发区营商合作局局长李宏、赛诺菲普药全球事业部中国区总经理兼中国区总裁贺恩霆博士 (Pius S. Hornstein, PhD)、赛诺菲（北京）制药有限公司总经理、工厂负责人何国玲等人共同出席了项目签约仪式。

据悉，“来优时®项目”投资总金额为 2 亿元人民币，项目前期将对现有生产线进行升级，使现有生产线具备生产更多品种的能力。在此基础上，新增组装和包装生产线，预计组装线 2022 年投产，灌装 2024 年投产。生产线采用全自动的设计，建成后产能可达 4800 万支每年，生产产品在满足中国市场的同时，还将出口澳大利亚和日本以及其他亚太地区。

北京经济开发区管委会副主任陈小男在签约仪式上表示：“随着我国人民生活水平的不断提高，饮食结构的改变，糖尿病患者人群不断攀升，糖尿病患者的用药需求也越来越迫切，相信随着“来优时®项目”的引进落地，将成为广大糖尿病患者用药安全的有力保障。另一方面，赛诺菲作为生物医药企业的优秀代表，近年来不断加大对华投资，我们也愿意为其发展提供更好的保障和支持，携手促进中国健康事业发展，为社会经济发展提供健康动力。”

赛诺菲普药全球事业部中国区总经理兼中国区总裁贺恩霆博士 (Pius S. Hornstein, PhD) 表示：“作为慢病防治领域的领导者，赛诺菲有着百年的糖尿病管理经验。近年来，得益于中国政府不断优化的营商环境，赛诺菲不断加大投资，将创新产品入驻中国生产。此次在北京市经济开发区的大力支持下，赛诺菲（北京）制药有限公司来优时®项目得以成功的在北京落地，是双方携手为满足中国不断增长的医疗保健需求共同努力的充分体现。赛诺菲也将在 2025 年前引入至少 25 个创新药物和疫苗，继续为实现‘健康中国 2030’而努力。”

我国是糖尿病患者大国，拥有全球最大的糖尿病患者人群，根据今年发表的最新中国人群流行病学研究显示，中国的成人糖尿病患者已达 1.29 亿¹，按照 2019 年的国家统计局人口统计数据中的 12.8 亿成年人口来计算，平均每 8 个成年人中就有 1 个糖尿病患者。无疑，糖尿病已经对我国民众健康和社会经济产生了重大影响，堪称最“甜蜜”的负担。

然而目前我国糖尿病治疗现状堪忧，我国糖尿病患者整体诊断率和治疗率偏低，其中不到一半的患者（43.25%）被诊断，而被诊断的糖尿病患者仅有不到一半（48.95%）被治疗。最新的流行病学数据显示，我国糖尿病患者血糖达标率不足一半（49.41%）²。

在我国有超过 30% 的糖尿病患者长期使用胰岛素治疗，胰岛素在糖尿病患中的使用率低于发达国家。未来随着基础医疗水平的提升以及居民收入水平的提升，实际就诊人数的增长仍将大大推动胰岛素药品的需求增长。

¹ Yongze Li et al. BMJ. 2020;369:m997

² Hou Xuhong, et al. BMJ. 2020 Apr 28;369:m997

据悉，为解决中国糖尿病病人在起始和日常使用胰岛素过程中的诸多困难，帮助中国病人获得更好更安全的血糖控制和更高的生活质量，“甘精胰岛素注射液”新制剂（注册商标：来优时®，Toujeo®，简称来优时®产品）目前正在国家药品监督管理局药品审评中心审评中³。本产品已经在全世界超过 82 个国家和地区上市，相信在中国上市后，将会成为广大糖尿病患者的全新治疗选择。

关于赛诺菲中国

赛诺菲是一家全球领先的生物制药公司，专注人类健康。作为改革开放后首批进入中国的跨国企业之一，1982 年赛诺菲便在中国建立了办公室。赛诺菲中国的多元化业务覆盖了制药、人用疫苗和消费者保健。在中国，赛诺菲拥有 12 处办公室，3 家生产基地，4 大研发基地和 1 个数字创新中心。赛诺菲致力于将创新药品和疫苗加速引进中国，领军数字化创新，从而满足最广大中国人民的健康需求。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.cn，或关注“赛诺菲中国”微信公众号及“Sanofi”领英帐号。

关于赛诺菲

赛诺菲致力于帮助人们应对健康挑战。我们是一家全球生物制药公司，专注人类健康。我们用疫苗预防疾病，并提供创新的治疗方案减轻病痛和困扰。我们助力罹患罕见病的极少数人，也支持长期受慢性病困扰的千万患者。

赛诺菲共有 10 万余名员工，遍及 100 多个国家，致力于将科学创新转化为医疗健康解决方案。

Sanofi, Empowering Life 赛诺菲，绽放生命

媒体联系人

周瑾
电话: +86 21 8025 2427
Angela.Zhou@sanofi.com

李超
电话: +86 21 2226 6211
Achilo.Lee@sanofi.com

赛诺菲前瞻性声明

本新闻稿包含前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。这些声明包括预测和估计及基本假设，对于公司未来计划、目的、意图的陈述，对未来财务状况、事件、运营、服务、产品开发和潜力的展望，以及关于未来业绩表现的陈述。通常可以利用诸如“期望”、“预期”、“相信”、“打算”、“估计”、“计划”等词语，以及类似表达作为判定前瞻性声明的依据。尽管赛诺菲管理层认为该篇前瞻性声明中所反映的预期具有合理性，投资者仍需注意这些前瞻性信息和声明受制于诸多风险和不确定性因素，其中许多难以预测且通常不被赛诺菲所控制，这可能导致实际结果和发展与前瞻性信息和陈述中所表达、暗示或预测的信息存在重大差异。这些风险和不确定因素主要包括研究和开发中固有的不确定因素，未来的临床数据和分析，包括产品上市后所获取的数据和所进行的分析，监管当局的决定，例如美国食品及药物管理局或欧洲药品管理局关于是否及何时批准任何药品、医疗器械或可能备案用于候选产品的生物用品上市的决定，以及这些机构关于产品标识和其他可能影响此类候选产品的可用性及商业潜力等事宜的决定，获得批准的候选产品无法获得商业成功的可能性，未来替代性疗法的获批及其商业上的成功，集团受惠于外部增长机会以及完成相关交易和/或获得监管许可的能力，与知识产权相关的风险以及任何相关的未决或未来诉讼以及此类诉讼的最终结果，动荡的经济和市场状况，包括全球性流行病在内的全球破坏的影响，汇率变化趋势与普遍利率，成本控制政策及由此带来的结果，已发行股份的平均数以及赛诺菲在公开呈报给美国证券交易委员会（SEC）和法国金融市场管理局（AMF）的报告中已作讨论或明确的部分，其中包括列于表 20-F 的赛诺菲年度报告（截止日期 2019 年 12 月 31 日）中的“危险因素”和“前瞻性声明警示”。除非存在可适用的法律规定，赛诺菲不承担更新和修改任何前瞻性信息和陈述的义务。

³ 状态截止至 2020 年 8 月 24 日