

赛诺菲携多项全球领先创新成果亮相第八届进博会

追寻奇迹,筑梦为你,共创"健康中国"新篇章

2025年11月6日,中国上海——在第八届中国国际进口博览会(以下简称"进博会")盛大开幕之际,全球领先的生物医药企业赛诺菲"全勤"赴约,携多款创新成果闪耀登场。以"追寻奇迹,筑梦为你"为主题,赛诺菲展台将聚焦"健康中国"战略重点关注的心血管、代谢、呼吸、肿瘤四大慢病领域,以及免疫炎症、移植、罕见病等全球患者亟需的领域,集中展示十款"同类首创"或"同类最佳"的创新药物和疫苗以及多款潜在重磅产品的全球研发管线,生动呈现赛诺菲助力"健康中国"建设所做的积极贡献。



2025 年第八届进博会赛诺菲展台

赛诺菲首席执行官韩保罗(Paul Hudson)表示: "进博会不仅是中国持续扩大开放的重要门户,更是推动全球交流与合作的平台。在今年的进博会上,我们将展示赛诺菲如何凭借创新的产品管线快速巩固我们在免疫学领域的领先地位,同时展示我们如何通过创新药物与疫苗服务中国未被满足且医疗需求迫切的领域,助力解决国家重大健康议题。我们期待继续贡献力量,支持中国构建一个更健康、更可持续的未来。"

*赛诺菲大中华区总裁施旺*表示: "面对日益多元的健康需求,本届进博会上,赛诺菲围绕'健康中国'战略重点,带来一系列前沿创新成果。其中,两款心血管领域的突破性疗法迎来全球首秀。中国是赛诺菲全球第二大市场。我们长期看好中国市场前景,对医疗健康领

sanofi 1/4

新闻稿



域的未来充满信心。未来,我们将持续深耕中国,通过深化本土布局、加码创新投入,在中国共享时代机遇、共创生命奇迹。"

拓展本土协作,助力行业高质量发展

在本届进博会上,赛诺菲持续深化与本土伙伴的战略协同,共同推动中国医药创新生态的建设。基于新设立的赛诺菲凯辉医药创新基金,赛诺菲在进博会展台上与"老朋友"凯辉基金和"新伙伴"本土生物科技企业演生潮签订战略合作协议,进一步拓展该基金在创新药研发领域的合作深度。此次合作旨在充分发挥赛诺菲在免疫学领域的深厚积淀,有效利用基金灵活高效的商业模式,助力演生潮在自身免疫类与慢性炎症类疾病多条具备同类首创(First-in-Class)潜力的自主研发管线加速推进,打通从研发到商业化的关键环节,加速创新成果转化落地,打造产业链与创新链的深度融合范本,为构建更加开放共生的科创生态注入持续动能。



赛诺菲凯辉医药创新基金和演生潮合作启动仪式

当日,赛诺菲还在展台举办多项重要的签约仪式和活动。其中,在1型糖尿病防治领域,赛诺菲携手医疗、科研、产业与数字健康等多方伙伴,共同发起"中国1型糖尿病诊疗生态圈",致力于在临床研究、早筛试点、全病程管理与数智联动等多个关键领域夯实基础、形成防治合力。在婴幼儿呼吸道健康领域,赛诺菲持续深耕,与社会各界携手,围绕防控体系建设、真实世界研究、公众科普教育等重点方向,全方位构筑婴幼儿呼吸道合胞病毒(RSV)健康防线,共同守护生命起点。

追寻科学奇迹,持续深化中国布局

sanofi 2/4

新闻稿



秉持"追寻科学奇迹,焕发生命光彩"的企业使命,今年10月,赛诺菲在全球发起了以"追寻奇迹,筑梦为你"为主题的品牌声誉升级项目。此次进博会,赛诺菲紧扣这一主题,布局"研发驱动,AI赋能"、"追寻科学奇迹"、"助力健康中国"三大展区,全方位呈现赛诺菲在引领科学创新、满足健康未尽之需,以及深化中国布局等方面的丰硕成果与卓越成就。

在今年的展台上,赛诺菲共带来十款同类首创(First-in-Class)或同类最佳(Best-in-Class)的创新产品,以及多款潜在重磅产品的全球研发管线。其中,心血管领域创新药物阿夫凯泰片与普乐司兰钠注射液在此迎来全球首秀:阿夫凯泰片作为第二代心肌肌球蛋白抑制剂,是肥厚型心肌病领域潜在"同类最佳"治疗方案,将为这一导致猝死的"隐藏杀手"开启靶向治疗"精准调节"的新时代;普乐司兰钠注射液是首个作用于创新靶点 APOC3 mRNA 的 siRNA 类药物,有望击破家族性乳糜微粒血症综合征"无药可控"的困局,带来严重高甘油三酯血症管理新希望。

作为进博会"溢出效应"的见证者与受益者,过去八年,赛诺菲持续以"中国速度"将创新药带到患者身边。

- 以"全勤展品"达必妥[®](度普利尤单抗注射液)为例,进博会见证着它在中国从获批、上市、进入医保到扩大适应症的成长历程。今年,达必妥[®]携鼻科和皮肤科两项管线内全新适应症亮相,进一步拓展其免疫治疗版图。
- 借由进博"快车道",赛诺菲创新产品在中国加速获批。全球首个获批上市且唯一 靶向治疗免疫介导的血栓性血小板减少性紫癜(iTTP)的纳米抗体药物可倍力[®] (注射用卡拉西珠单抗)于本届进博会首日在中国正式获批。
- 赛诺菲还集中展示了多款近一年获批的"进博宝宝",包括全球首个且唯一用于延缓1型糖尿病进展的创新药特瑞可®(替利珠单抗注射液);中国首个且目前唯一与标准治疗 VRd 联合的抗 CD38 单抗,用于治疗不适合自体干细胞移植的新诊断的多发性骨髓瘤成人患者,同时也是首个基于乐城真实世界研究数据作为关键证据获批的血液肿瘤治疗药物赛可益®(艾沙妥昔单抗注射液)。此外,全球首个针对所有婴儿的呼吸道合胞病毒(RSV)预防用长效单克隆抗体乐唯初®(尼塞韦单抗注射液),也携中国首个真实世界研究数据亮相。

借助进博会这一开放平台,赛诺菲实现了从"参展商"到"投资商"的转型升级,不断深化布局、加大投入。继去年进博会与凯辉基金签订合作备忘录后,今年 4 月,赛诺菲与凯辉基金在上海共同设立管理规模约 20 亿元人民币的赛诺菲凯辉医药创新基金,以资本助力科研成果转化,促进产业创新加速落地。今年 10 月,投资 10 亿欧元的赛诺菲北京胰岛素原料药项目正式启动。该项目将进一步提升胰岛素本地端到端生产制造能力,增强中国供应链的稳定性与韧性,以高质量产能服务本地患者。作为首批以全产业链布局中国的国际生物制药企业之一,赛诺菲已深耕布局本土生产三十周年,持续推动从"中国制造"到"中国智造"的高质量跃升。在中国,赛诺菲不仅以实际行动履行其坚定承诺,更将持续扎根、与中国同心同行,携手各方伙伴,筑梦健康未来。

关于赛诺菲中国

sanofi 3/4

新闻稿



赛诺菲是一家研发驱动、AI 赋能的生物制药公司,致力于焕发生命光彩并实现强劲增长。作为改革开放后首批进入中国的跨国企业之一,赛诺菲于 1982 年便在中国建立了办公室,目前拥有从研发、生产制造到商业运营的端到端价值链,包括 3 家生产基地和 4 大研发基地,业务覆盖制药和疫苗。赛诺菲与中国同心同行,致力于将创新药品和疫苗加速引进中国,造福更多中国百姓,也为合作伙伴、社区和员工创造更美好的生活。

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。

关于赛诺菲

赛诺菲是一家研发驱动、AI 赋能的生物制药公司,致力于焕发生命光彩并实现强劲增长。凭借对免疫系统的深刻理解,我们研发的药物和疫苗为全球数百万民众提供治疗与守护,我们的创新管线有望惠及更广泛人群。我们秉持共同的使命:追求科学奇迹,焕发生命光彩;它激励我们锐意进取,全力应对当今时代最紧迫的医疗、环境和社会挑战,为我们所服务的人和社区带来积极影响。

媒体联系人

Melody Wu | Melody.Wu@sanofi.com

塞诺菲前瞻性声明

本新闻稿包含1995年修订的《私人证券诉讼改革法案》中定义的前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。 这些声明包括这些声明包括预测和估计以及其基础假设,涉及未来财务结果、事件、运营、服务、产品开发和潜力的计划、 目标、意图和期望的陈述,以及与未来业绩相关的陈述。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 和不确定因素包括但不限于: 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,美国食品和药品监督管理局(FDA)或欧洲药品管理局(EMA)等监管机构对任何药物、器械或生物制品申 请是否以及何时批准的决定,以及对标签和其他可能影响该类候选产品可得性或商业潜力的事项的决定,批准的候选产品 可能商业上不成功的事实,替代性疗法的未来批准和商业成功,赛诺菲从外部增长机会中受益,完成相关交易和/或获得监 管批准的能力,续与知识产权相关的待决或未来诉讼和这种诉讼的最终结果有关的风险,汇率和利率的趋势,以及波动的 经济和市场条件,成本控制措施及其后续变化,以及流行病或其他全球危机可能给我们、客户、供应商和其他业务合作伙 伴以及任何一方的财务状况带来的影响,也包括对我们的员工和全球经济带来的影响。这些风险和不确定性也包括赛诺菲 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 2024 年 12 月 31 日)中的"风险因素"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。

sanofi 4/4