

赛诺菲中国创新与运营中心成都新址启用，深耕中国市场，赋能本土创新

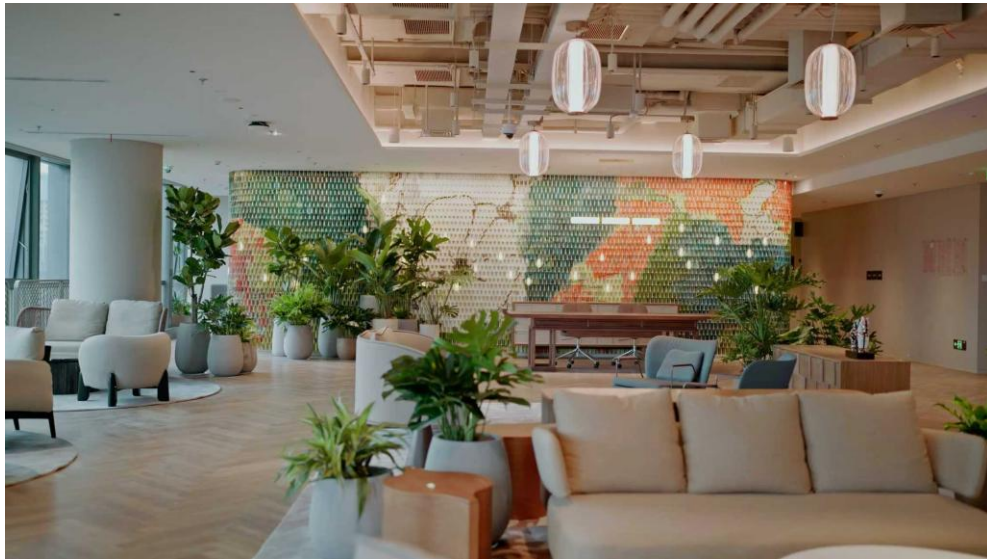
2026 年 7 月 2 日，中国成都 – 今日，赛诺菲首个中国创新与运营中心（以下简称“中心”）位于成都的办公场地正式启用。该中心于 **2026 年 3 月** 正式成立，此次新址的落成标志着中心建设迈入了崭新阶段。作为赛诺菲在中国西南地区的又一项关键投资，新办公室的启用不仅进一步彰显了赛诺菲深耕中国市场的坚实承诺，也体现了中国作为其全球创新、人才培养和业务运营战略枢纽日益重要的地位，展示了公司对中国创新生态、高素质人才队伍以及长期增长潜力的充分信心。

中国创新与运营中心定位为赛诺菲的集约化业务引擎，也是公司全球业务现代化转型的核心一环，整合了研发支持、数字化、制造与供应链服务、医学事务、人力资源及人才服务、采购服务和商业赋能等多个关键战略职能。中心是赛诺菲全球业务运营网络的重要组成部分，该网络旨在汇聚多种跨职能战略能力，以支持规模化创新、卓越运营与业务转型。中心将借助先进的数据分析能力和人工智能解决方案，持续提升运营效率、加速决策进程，赋能赛诺菲端到端的价值创造。

赛诺菲全球执行副总裁兼业务运营负责人 Madeleine Roach 表示：“中国创新与运营中心是赛诺菲业务运营转型中的关键一步。作为全球业务运营网络的重要一员，中心不仅将全球卓越经验与本土灵活优势融为一体，更汇聚了多个战略职能领域的专业能力。它是赛诺菲‘中国速度’的缩影，代表着我们快速行动、创新思考和卓越执行的能力。我们将依托中心的建设，打造一个更协同、更敏捷和面向未来的组织，为中国患者创造更具深远影响的价值。”

赛诺菲大中华区总裁施旺表示：“我们对中国市场的承诺深植于对每一项关键能力持续、切实的投入上。中国创新与运营中心标志着我们在华端到端价值链的进一步完善。通过将研发、制造、商业化以及如今强大的业务运营能力深度协同，我们正在释放前所未有的敏捷性。这一战略布局是赛诺菲对中国市场活力投下的信心票，它将确保我们源源不断地为患者、合作伙伴和整个医疗生态做出长远贡献并带来变革性创新。”

此次启用的全新办公室坐落于成都高新技术产业开发区，面积超过 **12,600** 平方米。新址秉持以人为本的设计理念，配备了先进的硬件设施和灵活的协作空间，致力于提升员工体验、激发团队创造力，提升工作效率。这里不仅是一处办公空间，更是赛诺菲践行创新与卓越文化的生动体现，为公司加速能力建设、支持未来业务发展奠定坚实的基础。



赛诺菲中国创新与运营中心成都新办公室

随着中心建设的持续推进，这里也将成为培养本土年轻人才与未来领导力的摇篮。预计到 2026 年底，中国创新与运营中心将为当地创造约 600 个高价值专业岗位，覆盖多个战略职能领域。通过将中国的创新活力、优秀人才和数字化优势引入赛诺菲的全球运营体系，中心在支持公司自身转型的同时，也将持续助力中国生命科学产业构建一个更具创新力、韧性与协同效应的生态系统。

###

关于赛诺菲中国

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：追寻科学奇迹，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

吴艳 | Melody.Wu@sanofi.com

赛诺菲前瞻性声明

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 2025 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。