

跨国药企零的突破 赛诺菲荣获“上海市质量金奖”

2021年3月31日，中国上海 - 今日，在上海市政府发布的《关于表彰2020年度上海市政府质量奖获奖组织和个人的决定》中，上海医药行业协会所推荐的赛诺菲（中国）投资有限公司上海分公司凭借质量管理创新、构建高效管理体系、推动员工发展等方面的举措，获颁“2020年度上海市质量金奖”。赛诺菲由此成为首家获此荣誉的跨国药企。

“非常荣幸能成为首家获得‘上海市质量金奖’的跨国药企，这不仅是政府对赛诺菲质量管理水平的褒奖，更是业界对我们以患者为中心，将‘卓越的药品和服务质量管理’贯穿药品全生命周期，打造国际一流质量体系的肯定”，赛诺菲大中华区总裁贺恩霆博士（Pius S. Hornstein, PhD）表示：“扎根中国近40年来，赛诺菲一直以‘质为健康’为基础，不断为中国患者提供创新、高质量的药品和健康管理服务方案。未来，我们将持续守护中国人民生命健康，为健康中国建设作出贡献。”

构建全生命周期质量管理体系，为中国人民健康保驾护航

上海市政府质量奖是沪上质量领域的最高奖项，旨在表彰在质量管理模式、管理方法和管理制度领域取得创新成就的组织和个人。作为最具吸引力的外资投资热土之一，上海市始终将“质量为先”的理念融入城市经济发展的方方面面。上海市政府质量奖励制度的实施，对于引导不同行业企业运用卓越绩效管理、持续改进经营绩效水平，带动长三角地区产业总体质量水平的提升，起到了有力的助推作用。

自进入中国以来，赛诺菲始终把药品的质量和安全作为其使命的基石，立足长江三角洲地区，持续为中国患者提供多方位的创新健康产品和服务，保障药品可及性。基于ICH Q10制药质量系统，赛诺菲搭建了涵盖“全产品、全过程和全球联动”的药品全生命周期质量管理体系模型，从各个阶段着手，为高质量产品和高标准服务提供保障。

此外，公司还持续开展质量文化培育，倡导人人为质量负责。通过一系列的管理措施及质量文化渗透，赛诺菲不断为中国患者带来高品质的创新好药，守护中国人民健康。目前，赛诺菲经营业务范围涉及处方药、疫苗和保健/康复产品，已引进40余种创新药物和疫苗，产品线覆盖中国前十大致命疾病领域中的7种，每年惠及近1000万慢性病患者。公司还率先将产品和服务延伸至县域，使全国将近9亿县域人口能够用上所需的高质量药品和医疗服务。

打造医疗行业质量标杆，扎根中国助力健康中国2030

本次荣获上海市质量金奖，也使得赛诺菲成为中国跨国医药企业质量水准的标杆，公司相关质量管理经验也将为行业提供参考，助力提升国家医疗质量管理水平。赛诺菲积极响应政府号召，助力中国药品全生命周期质量管理体系的建设，在不断提升自身产品标准的同时，一直帮助提升本地行业药品质量标准。至今，赛诺菲已累计参与10多项国家药典标准和《窄治疗指数药物质量评价及标准制订的通用技术要求》等团体标准的编制。践行了提高行业质量标准和保障公众用药安全的初心。

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”领英账号。

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

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不能保证肯定获得商业成功，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的能力，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2020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。