

## 聚焦早期研发，赛诺菲中国首个全球研究院落成启用

**2021年4月13日，中国苏州** —— 全球领先的医药健康企业赛诺菲今日宣布，其中国研究院（Sanofi Institute for Biomedical Research, SIBR）在苏州工业园区正式落成启用。法国驻华大使罗梁阁下（H.E. Laurent Bili）等中法两国嘉宾应邀共襄盛举。该研究院是赛诺菲建立的第四个全球研究院，也是中国首个全球研究院，将提升赛诺菲在肿瘤、免疫和炎症领域的早期研究能力，通过加快基础研究及药物研发来满足这些领域未被满足的迫切医疗需求，并积极投身中国生物制药研发生态，通过实现从零到一的本土创新来锻造中国的创新引擎，加速将研发成果转化为切实改善患者健康的药物。

赛诺菲大中华区总裁贺恩霆博士（Pius S. Hornstein, PhD）表示：“赛诺菲对中国有着长期承诺，我们不仅将全球领先的创新药物加速引入中国，也将充分发扬全球研发实力和本地洞见的优势，积极参与到中国创新生态体系中，为十四五规划及2035远景目标添砖加瓦。赛诺菲中国研究院将助力我们实现这一愿景，成为我们集聚本土创新研发优势的强大引擎，最终惠及广大的患者。”

### 创新策源，融入中国研发生态

近年来，国内国际双循环、推动创新药国内国外同步研发上市、“重大新药创制”专项等利好政策频出，为跨国医药企业在华创新提供了极佳的发展环境。作为进驻苏州工业园区的第一家从事基础和原创性研究的公司，赛诺菲中国研究院位于独墅湖科教创新区苏州系统医学研究所，总占地面积4000平方米，拟在未来五年内每年投资近两千万欧元，预计明年年底前招聘50余名科研人员。

赛诺菲中国研发负责人 Denis Bonnet 博士表示：“聚焦中国，是驱动赛诺菲未来增长的关键。自2019年以来，赛诺菲全球同步发展项目对中国市场的影响力进行了系统性的评估，这促成了我们目前90%以上的项目在中国运行，从而加快了患者获得创新型药物的速度。”

### 人才高地，立足本土服务全球

2021年是“十四五”开局之年，中国快速崛起的医药研发实力生机勃勃。赛诺菲中国研究院十分重视与本土生物制药研发生态圈的紧密连接，通过积极与重点高校和中科院优势学科及优秀的制药企业开展深入的战略合作，强化基础研究、原创性研究的创新

策源功能，共同推动药物创新驶入“快车道”，开发出更多源自中国的创新产品，为全球研发带去更多启示。

赛诺菲中国研究负责人肖昌春教授表示：“将科学创新转化为医疗健康解决方案不是朝夕之功，传承卓越研发基因的赛诺菲中国研究院将组建一支专注于科研、转化医学和数据科学方面的团队，以世界一流的研发实力，攻坚克难达成重点领域的医学突破。我们将以先进的人才管理模式来吸引及培养一流的研发人才，使赛诺菲中国研究院在这片生物医药的科研沃土中迸发新的活力，为中国创新升级贡献力量。”

## 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](http://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。