

全球工厂 之旅

中国北京

全球工厂 之旅

中国北京

使中国的临床试验供应链更简单、更安全

通过团队成员对卓越品质的承诺、个人责任道德以及所具备的当地专业知识，这支精通中英文的多语种团队能够轻松与世界各地的申办方进行沟通。



进口许可证

3天

即可获批



工厂目前管理

629个

研究项目

工厂目前拥有超过

43个

国际客户



工厂平均每年完成

27,000+次

运输



保持着

99%

的准时送达率记录

运输城市超过

150个



临床试验用药品（器材）服务能力



储存

- ④ 受控环境温度 (15° C 至 25° C)
- ④ 受控环境温度 (10° C 至 20° C)
- ④ 冷藏 (2° C 至 8° C)
- ④ 冷冻 (-20° C)

13,637 平方英尺 (1,174 平方米)
226 平方英尺 (21 平方米)
5,597 平方英尺 (520 平方米)
214 平方英尺 (20 平方米)



二次包装 (8 间包装工作间)

- ④ 在环境温度和冷藏温度下进行包装
- ④ 光敏包装
- ④ 冷链贴标
- ④ 延长有效期贴标/重新贴标
- ④ 注射器贴标



分发

- ④ 对照药物采购
- ④ 临床辅材与医疗设备的采购与管理
- ④ 协助制作进出口文件、清关、国内外运输管理
- ④ 退货对账、保管和销毁，包括经认证的销毁服务

欲了解产品/服务能力相关的更多信息，请咨询您的赛默飞代表。

从分子到药物： 全能型合作伙伴， 与您携手完成药物开发

从最早的药物开发阶段直至药物最终到达患者手中, 赛默飞 Patheon™ 制药服务在这一整个过程中可为您提供重要的帮助。赛默飞在全球 25 个国家/地区拥有超过 65 个分支机构, 在药物开发的各个阶段提供一体化、端到端的支持, 包括原料药 (API)、生物制药、病毒载体、cGMP 质粒、处方、临床试验解决方案、物流服务、商业化生产及包装。我们的技术专家网络可随时为遍布美洲、欧洲、亚洲和澳大利亚的各种规模的制药公司和生物技术公司提供支持服务。通过 Quick to Care™ 计划, 我们能够根据您的药物开发计划, 为您量身定制药物开发和临床服务。



了解赛默飞 Patheon™ 制药服务的全球网络优势



关注赛默飞 Patheon™ 中国
获取更多资源