

了解赛默飞 Patheon™ 制药服务专业的知识、全面的能力、可靠的全球网络，我们的端到端制药服务帮助您加速药物开发与上市

全球
优秀记录

我们的能力



获批领先

共计 **117** 种治疗性药物 NDA 获批 (2011-2020 年)



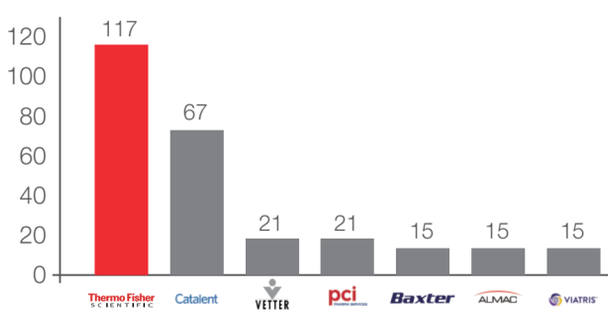
数量惊人

占总批准数的 **17.8%**，超过后三大 CMO 总和



内容广泛

涵盖小分子药物、大分子药物、早期开发和临床试验材料



完成 **180+** 次
技术转移 (2020 年)

92 项原料药 / 原液技术转移

37 项开发技术转移

52 项商业化技术转移

我们的优秀记录



22 种

新分子实体 (NME) (2020 年)



6 种

药物生物制剂许可申请 (BLA) 获批 (2020 年)



16 种

药物新药申请 (NDA) 获批 (2020 年)



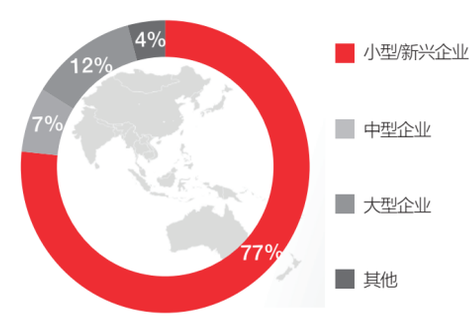
为 2020 年 CDER 批准的 **43%** 的药物提供了服务

欧洲工厂完成了
47 项
新产品注册 (2017-2020 年)

欧洲工厂完成了
27 项
技术转移 (2017-2020 年)

我们的客户

2018-2020 年, 亚太地区业务持续增长



与亚太地区 **160** 多个新客户开展了项目合作 (2018-2020 年)

约 **33%** 的全球客户利用我们的多项服务和专业知识

帮助客户的药物开发时间平均缩短约 **13** 周

生物制药服务

与 **11** 个国家的 **42** 个客户开展了生物制剂项目合作 (2018-2020 年)



小分子制药服务



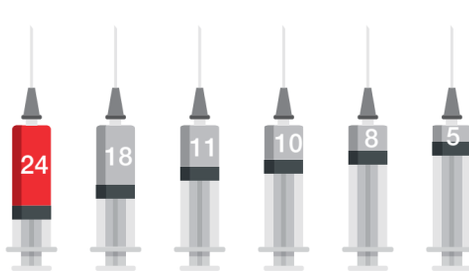
正在开发 **5** 大可能成为重磅药物的小分子药物中的 **3** 种

- 治疗狼疮性肾炎的片剂 (与中型药企合作)
- 治疗梗阻性肥厚型心肌病的片剂 (与全球性大型药企合作)
- 治疗中枢神经系统疾病的片剂 (与中型药企合作)

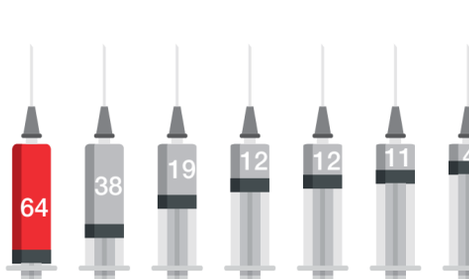
已开发并推出 **8** 大畅销小分子药物中的 **3** 种

- 治疗艾滋病的复方片剂 (与大型生物制药企业合作)
- 防治血栓的片剂 (与中型药企合作)
- 治疗前列腺癌的片剂 (与大型药企合作)

无菌制剂服务



2011-2020 年, 赛默飞 Patheon™ 共计 **24** 种无菌制剂 NME 获批



赛默飞 Patheon™ 共计 **64** 种受托生产制剂 获得了 **351** NME 批准

口服固体制剂服务

2011-2020 年, 赛默飞 Patheon™ 共计 **40** 种口服固体制剂获 NME 批准 约为所有获批口服固体制剂的 **27%**



临床试验服务



支持了 **6,137** 项临床试验 (2020 年)



与我们合作

- 实现端到端管理
- 灵活应对试验变化
- 缓解风险
- 获得当地经验和知识
- 获得前瞻性研究支持和项目管理

获得的一期至三期项目数量持续增加



关注赛默飞 Patheon™ 中国 获取更多资源