



让天下没有难做的药，难治的病

关于药明康德

药明康德（股票代码：603259.SH/2359.HK）为全球医药及生命科学行业提供一体化、端到端的新药研发和生产服务，在亚洲、欧洲、北美等地均设有运营基地。药明康德通过独特的“CRDMO”和“CTDMO”业务模式，不断降低研发门槛，助力客户提升研发效率，为患者带来更多突破性的治疗方案，服务范围涵盖化学药研发和生产、生物学研究、临床前测试和临床试验研发、精准医疗研发、测试和生产等领域。

2024年，药明康德连续第四年被MSCI评为ESG（环境、社会及管治）AA级。目前，公司的赋能平台正承载着来自全球30多个国家的6,000多家合作伙伴的研发创新项目，致力于将更多新药、好药带给全球病患，早日实现“让天下没有难做的药，难治的病”的愿景。更多信息，请访问公司网站：www.wuxiapptec.com

平台和服务

药明康德是全方位、一体化的开放式能力与技术平台，赋能全球客户加速新药研发，造福广大病患。

我们的服务包括：

- + 化学业务 (WuXi Chemistry)**
以CRDMO模式，提供从化学药物的发现研究，到临床前和临床阶段开发，到商业化生产的一体化、端到端的服务
- + 生物学业务 (WuXi Biology)**
为全球创新药新分子在药物发现、开发阶段的生物学研究提供针对不同靶标、不同分子类型的定制化生物学测试方案
- + 测试业务 (WuXi Testing)**
提供药物及医疗器械临床前测试、临床试验一体化测试解决方案，加速研究开发进程
- + 高端治疗CTDMO业务 (WuXi ATU)**
专注于高端治疗的CTDMO，为客户提供精准医疗产品工艺开发、生产和测试一体化服务(CTDMO)。

数据概览



38,000+ 全球精英团队



全球 **32** 个分支机构

覆盖 **9** 个国家



1,000,000+ m²

实验室、生产基地和办公室

6,000+



全球客户，涵盖制药企业、生物科技公司、研究机构、科学家和企业等



推动新药突破

药明康德的赋能平台上承载着全球30多个国家的6000多家合作伙伴的研发创新项目，涵盖跨国制药企业及生物科技公司，创投、初创和虚拟公司，研究机构，科学家乃至个人学者在内的医疗健康领域的各类研发参与者。成功赋能案例包括：

- + 助力客户成功研发用于1、4基因型慢性丙肝病毒感染成人患者的药物，获FDA和NMPA批准上市
- + 为抗乙肝病毒临床前药物提供一体化新药研发方案和研发服务
- + 助力客户研发和生产靶向口服药物并获FDA和NMPA批准上市，用于治疗包括慢性淋巴细胞白血病、套细胞淋巴瘤及华氏巨球蛋白血症在内的疾病
- + 为一款突破性卵巢癌新药提供研发和生产服务，助力客户成功加快新药申请，并获FDA批准上市
- + 助力客户的一类抗丙肝创新药在中国成功获批，成为中国上市许可持有人（MAH）制度下首个获批的创新药物
- + 助力世界首个治疗实体瘤癌症的T细胞疗法产品获得FDA批准，提供从研究、临床生产到获批的药物研发全流程服务
- + 为中国首款在欧盟上市的单抗产品曲妥珠单抗生物类似物提供检测和临床试验服务，用于治疗HER2阳性乳腺癌
- + 为一款抗肿瘤创新药提供临床试验服务并获NMPA批准上市，用于治疗晚期肝细胞癌

恪守全球质量监管标准

药明康德致力于保护客户的数据安全和知识产权。凭借强大、健全的公司管理体系，我们保障信息的安全性，并且确保信息的使用符合客户隐私制度和全球监管政策。

药明康德始终遵循全球监管标准，并获得美国、欧洲、加拿大、瑞士、澳大利亚、新西兰、日本和中国药监部门等全球监管机构的核查认证。

