

## 药明生物全球最大使用一次性反应器的生物制药 cGMP 生产基地全面投产

药明生物扩建的 cGMP 生产基地总产能达 30,000 升，将有力提升中国生物制药产业的国际地位

中国无锡，2017 年 12 月 6 日—全球领先的生物制药技术平台公司药明生物(WuXi Biologics, 2269.HK) 宣布在无锡扩建的全球最大使用一次性反应器的生物制药 cGMP 生产基地全面投产，总产能达 30,000 升。这是药明生物乃至中国生物制药行业发展的一个重要里程碑。

2015 年 4 月，药明生物宣布投资 1.5 亿美元在无锡扩建全球领先的生物制药生产基地，次年 9 月该基地 2 个 1,000 升灌流生产反应器的一期工程建成投入 cGMP 生产，成为亚洲最大使用一次性反应器的生物制药灌流生产车间；短短 15 个月后，新安装的 14 个 2,000 升流加细胞培养反应器已用于 cGMP 生产。

随着建筑面积约 4.6 万平方米的新生产基地全面投产，药明生物 cGMP 生产能力将增加至之前水平的五倍，这将为全球合作伙伴即将上市生物药的商业化生产提供有力支持，加速生物新药从创新概念到商业化生产的整个进程，进一步巩固药明生物在生物制药委托生产领域中国第一、全球领先的地位，提升中国生物制药产业的国际地位。同时该基地也是已投产的中国最大的生物药生产基地之一，为我国药品上市许可持有人制度 (MAH) 政策的实施提供有效的支持，有助于进一步提高我国生物医药规模化生产的能力。

新基地的投产是对药明生物已有的强大生物制药生产能力的有力补充。早在 2012 年，公司已在无锡建成中国首个同时符合美国、欧盟以及中国 cGMP 标准、世界领先的生物制药生产厂房。该生产基地自投产以来不断提高产能至 6,000 升，以满足全球合作伙伴的临床样品生产需求，并于 2014 年获得国际制药工程师协会 (ISPE) 颁发的“年度特别奖”，使药明生物成为中国首家获得国际 ISPE 奖项认可的企业。今年 8 月，美国 FDA 在该基地完成了药明生物合作伙伴中裕新药抗艾滋病生物新药 ibalizumab 的批准前检查 (Pre-License Inspection, PLI)，这也是中国生物制药企业首次接受美国 FDA 类似检查。

“从想到使用一次性反应器进行大规模生产这个先进理念到建成全球最大使用一次性反应器的生产基地，我们仅仅用了两年多时间。这样先进的厂房设计投资低、建设周期短，如今已经被国内外多家公司相继引用，成为生物药厂房设计的新潮流。”药明生物首席执行官陈智胜博士表示，“新基地的全面投产将为更多国、内外合作伙伴提供更大产能、更高效率和更加灵活的生产服务。”

“我非常高兴药明生物新基地正式投入运营。”药明生物董事长李革博士表示，“我们将继续提升药明生物加快和转变全球生物制药发现、开发及生产的全方位一体化服务能力，为合作伙伴加快生物新药研发速度、降低研发生产成本，造福全球病患。”

### 关于药明生物

药明生物作为一家香港上市公司，是全球领先的开放式、一体化生物制药能力和技术平台。

公司为全球生物制药公司和生物技术公司提供全方位的端到端研发服务，帮助任何人、任何公司发现、开发及生产生物药，实现从概念到商业化生产的全过程，加速全球生物药研发进程，降低研发成本，造福病患。如需更多信息，请访问：[www.wuxibiologics.com.cn](http://www.wuxibiologics.com.cn)。

**更多信息，敬请联系**

药明生物

王玥 女士

投资者关系高级主任

[ir@wuxibiologics.com](mailto:ir@wuxibiologics.com)