

毕马威中国 生物科创领航50 企业报告

(第三届)



未来行业50
Future Sector 50



生物科技
Biotech

免责声明：

本报告中所含资料及其所含信息为一般性信息，并非毕马威对入围企业的完整、详尽的表述，毕马威也未对入围企业信息执行任何审计或审阅程序。本文件所含信息并不构成任何专业建议或服务，读者不应依赖本文件中的任何信息作为，或可能影响，其决策的唯一基础，在作出任何决策或采取任何相关行动前，应咨询符合资格的专业顾问。

本文件所含信息均按原貌提供，毕马威对本文件所含信息不作任何明示或暗示的表述或保证，除前述免责声明外，毕马威亦不担保本文件所含信息准确无误或者满足任何特定的业绩或者质量标准。毕马威明确表示不提供任何隐含的保证，包括但不限于，对可商售性、所有权、对某种特定用途的适用性、非侵权性、适配性、安全性及准确性的保证。

读者需自行承担使用本文件所含信息的风险，并承担因使用本文件所含信息而导致的全部责任及因使用它们而导致损失的风险，毕马威不承担与使用本文件所含信息有关的任何专项、间接、附带、从属性或惩罚性损害赔偿或者其他赔偿责任。倘若前述条款的任何部分因任何原因不能完全执行，其余部分内容仍然有效。

目录

1.	卷首语	04
2.	毕马威中国“未来 50”系列榜单	05
3.	毕马威中国第三届生物科创领航50企业总体概况	06
4.	毕马威中国第三届生物科创领航50上榜企业分析	08
5.	毕马威中国第三届生物科创领航50企业核心业务分布图谱	10
6.	中国生物科技的发展与趋势	11
7.	毕马威中国第三届生物科创领航50企业榜单	30
8.	毕马威中国第三届生物科创领航50上榜企业介绍	31
	脚注说明	103
	附件：毕马威中国生命科学行业洞察	104
	联系我们	105

卷首语



于子龙

毕马威中国生命科学
行业主管合伙人

在技术层面的突破与政策环境的优化双轮驱动下，中国医药创新正迎来前所未有的发展机遇。多学科及技术的交叉融合加速，AI、5G、大数据等技术与生物信息学、纳米技术等领域的深度融合，催生了新的研究方向和治疗方法。数字化转型与AI赋能成效显著，不仅降低了企业运营成本、提升了流通效率，还大幅缩短了新药研发周期。与此同时，政策驱动下，中国生物科技领域正迎来系统性支持，形成以全链条协同创新、资本生态重构、审评审批提速、支付机制改革为核心的四大支柱，共同构建起创新驱动的生物科技政策助推器。本次榜单中，从细分领域看，生物制药占比32%，位列第一；医疗器械以及细胞治疗和基因治疗类企业紧随其后，各占比28%；体外诊断类企业则占比6%。AI制药、医药外包组织及中药科创等新兴领域亦崭露头角。



黎志贤

毕马威中国生命科学
行业审计主管合伙人

当前，全球产业链供应链加速调整，国际经贸规则也正经历深刻变革，而中国生物创科行业延续其强劲的逆周期韧性，成为全球创新版图中日益重要的一极。中国企业聚焦细胞治疗及基因治疗、体外诊断、AI制药等新兴赛道，正以其颠覆性的创新力量，引领生物创新领域在核心技术攻关、产业链协同创新上的突破。从“创新链”到“产业链”，科技成果转化正在推动新质生产力的加速发展。



侯春熠

毕马威中国生命科学行业业务
发展合伙人、生物科技50活动
负责人

在生物科技创新蓬勃发展的当下，科研创新与商业模式的深度融合已成为企业制胜的关键。毕马威凭借丰富的生物科技企业服务经验和广阔的全球资源平台，通过发布“生物科创领航50企业”榜单，不仅为在技术验证、产品开发和市场推广中表现卓越的企业提供了展示舞台，更为学术界、产业界和投资界搭建了深度交流与合作的桥梁，共同推动生物科技创新产业的持续发展。

毕马威中国“未来50”系列榜单



毕马威中国推出“未来50赛道”的概念，为企业搭建行业赛道，根据企业所处的不同生命周期，引导他们做出契合其发展的战略选择，并帮助行业及资本遴选未来赛道上的明星企业。

商场如战场，行业如赛道。自毕马威在业界推出“金融科技50企业榜单”之后，我们持续拓宽赛道，推出涵盖金融、汽车、生物、消费、芯片、医疗健康以及地产等行业的“未来50”系列榜单。

毕马威“未来50”系列榜单始终坚持以专业性、公平性和平台性为三大特点，为企业搭建并拓宽各行业赛道。在此过程中，我们不断扩大各行业网络的内外部连接，并最终增加行业生态系统的整体价值。评选过程由毕马威联合内外部专家共同组成评选委员会，从团队、技术、产品、市场、融资等多个维度，以公开、公正、公平的评价标准对企业进行评估。我们希望毕马威“未来50”榜单成为一个提供行业赛道的平台，为企业带来更多的市场机遇，持续助力行业创新变革，共同揭示行业深刻洞察，预见行业未来。

毕马威中国第三届生物科创领航50企业总体概况



毕马威中国第三届生物科创领航50企业评选介绍

随着科技的飞速发展和创新的不断推进，中国生物科技行业正迎来前所未有的发展机遇。生物科技作为推动现代医学、农业、环境保护等领域进步的重要力量，其技术进步和产业升级不仅带动了相关领域的跨越式发展，更在全球科技创新格局中占据了重要位置。中国的生物科技行业在政策支持、市场需求以及技术创新的驱动下，正不断突破瓶颈，展现出强劲的发展势头。毕马威携手海南国际医药创新联合基金会、苏州生物医药产业园，邀请外部权威专家组成评审团，正式启动第三届生物科创领航50企业评选活动。此次评选活动致力于推动行业发展，发掘和支持那些在生物科技领域具有重大创新和突破的企业，从而推动整个行业的生态进化与科技进步。

参选企业范围

第三届生物科创领航50企业评选范围如下，有融资经历（A轮融资后）的尚未上市公司。

- 生物医药
- 细胞治疗及基因治疗
- 体外诊断
- 医疗器械
- 医药外包组织
- AI制药
- 中药科创

评委会组成

我们的评审委员会由十余位来自科研、产业、资本、企业等领域的行业权威专家组成。



核心评价维度

1. 技术和产品的前沿性
2. 产品管线丰富度和原研产品比例
3. 核心管理团队和研发团队组成
4. 产业化前景
5. 资本市场活跃度
6. 财务健康水平

评选过程

评委实地访谈、调研备选企业，更全面、翔实地掌握了第一手资料，确保榜单的客观、公正和严谨。

2024年9月至11月： 报名启动及企业信息收集

2024年10月至12月： 企业走访及初选筛评

2025年1-3月： 企业评选及审核

2025年4月： 榜单发布及颁奖典礼

评选方法

1. 案头调研

基于毕马威对生物科技行业的长期观察，提炼该行业的生态现状。

2. 实地访谈

毕马威中国生物科技创新50企业评选团队对报名企业进行实地走访，访谈企业创始人及高管团队。

3. 专家访谈

通过对行业领军企业的高管、学者以及专注于生物科技领域的投资人等业内专家进行访谈，了解业内人士对行业及细分领域的认知与见解。

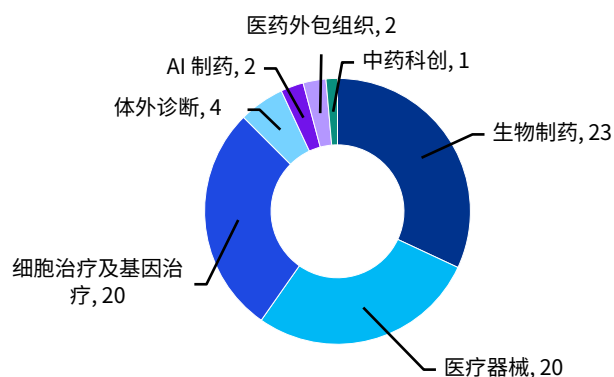
注：我们推出生物科创领航50企业评选活动，旨在促进生物科技的良性发展，并非对参评企业合规性与可投资性进行评价，也不涉及对任何监管政策的解读。本次评选不收取任何费用，特此说明。

毕马威中国第三届生物科创领航50 上榜企业分析

企业细分领域分布：生物制药类占比32%，医疗器械以及细胞治疗和基因治疗类企业紧随其后，各占比28%

2025年上榜企业的分布领域主要为生物制药、医疗器械、细胞治疗及基因治疗、体外诊断、AI制药、医药外包组织和中药科创七个领域，上榜企业数量比上一届增加7家。从分布领域占比来看，生物制药占比32%，位列第一；医疗器械以及细胞治疗和基因治疗类企业紧随其后，各占比28%；体外诊断类企业则占比6%。

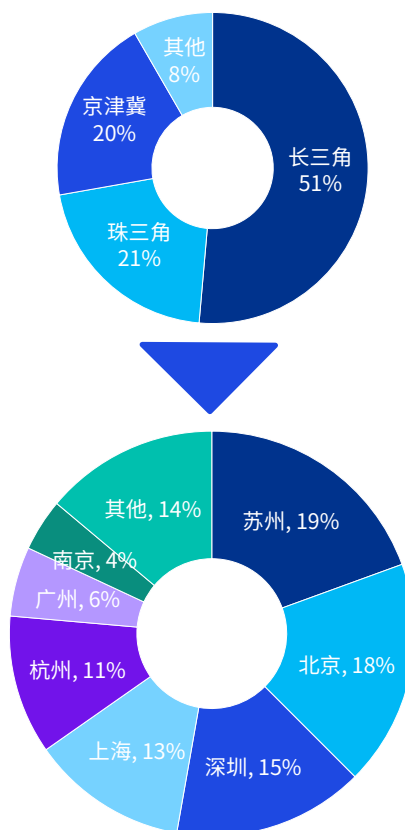
图1：上榜企业细分领域分布，家



城市和地域分布：苏州上榜企业首次位居第一，北京、深圳紧随其后，长三角地区表现亮眼

65.3%的上榜企业来自苏州、北京、深圳和上海。苏州上榜企业首次位居第一，较上一届增加了4家。得益于当地政府对生物医药产业的政策支持，并已形成生物医药产业集群。苏州凭借其位于长三角地区的优越地理位置，吸引了大量资本、人才和外资企业入驻，使其在生物医药产业中位居前列。北京上榜企业增加至13家。北京持续出台支持创新医药高质量发展的专项政策，《若干措施》提出构建500亿元规模医药健康产业基金，带动100亿元以上规模社会基金投资医药领域，力争打造具有全球竞争力的医药健康产业发展高地。

图2：上榜企业所在城市和地域分布，%



成立时间分布：逾九成企业成立三年以上，行业竞争激烈程度或进一步加剧

从入围企业成立年限来看，93%的企业成立3年以上，其中，成立时间在5-10年的企业数量为31家，占比43%。

当前生物医药行业正经历从规模扩张向价值创新的深层转型。国内生物医药利好政策逐步深入推进，各地政府陆续发布全链条支持生物医药创新发展的相关政策，吸引众多年轻企业涌入市场，生物医药行业竞争激烈程度或进一步加剧。

融资轮次：A轮到B轮为主，“投早、投小、投硬科技”趋势持续加强

从融资轮次来看，以A轮、B轮融资为主，共占比63%。其中，A轮26家，同比上升12%；B轮18家；C轮及以后轮次共10家。生物医药领域持续受到资本青睐，投资机构“投早、投小、投硬科技”趋势持续加强。

与此同时，数据显示共有9家企业未进行融资，部分企业拥有充足的自有资金和稳定的现金流，在尚未需要社会资本推动自身发展前已经初具规模。

图3：上榜企业成立时间分布，%

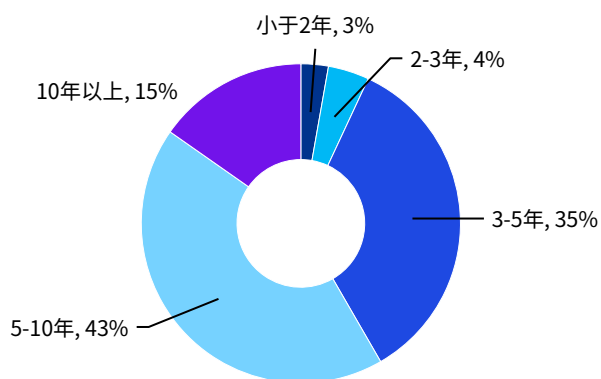
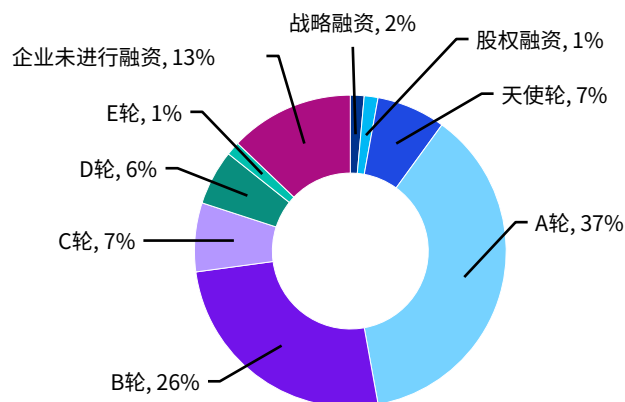


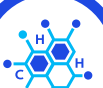
图4：上榜企业融资轮次分布，%



毕马威中国第三届生物科创领航50企业 核心业务分布图谱



生物制药



细胞治疗及基因治疗



医疗器械



体外诊断



医药外包组织



AI制药



中药科创



*以上名单按照企业简称首字母顺序排序, 排名不分先后。

© 2025 毕马威华振会计师事务所(特殊普通合伙) — 中国合伙制会计师事务所, 毕马威企业咨询(中国)有限公司 — 中国有限责任公司, 毕马威会计师事务所 — 澳门特别行政区合伙制事务所, 及毕马威会计师事务所 — 香港特别行政区合伙制事务所, 均是与毕马威国际有限公司(英国私营担保有限公司)相关联的独立成员所全球组织中的成员。版权所有, 不得转载。

中国生物科技的发展与趋势

趋势一：政策红利叠加，中国创新药步入黄金发展期

在政策驱动下，中国生物科技领域正迎来前所未有的系统性支持，形成以全链条协同创新、资本生态重构、审评审批提速、支付机制改革为核心的四大支柱，共同构建起创新驱动的生物科技政策助推器，为行业高质量发展保驾护航。

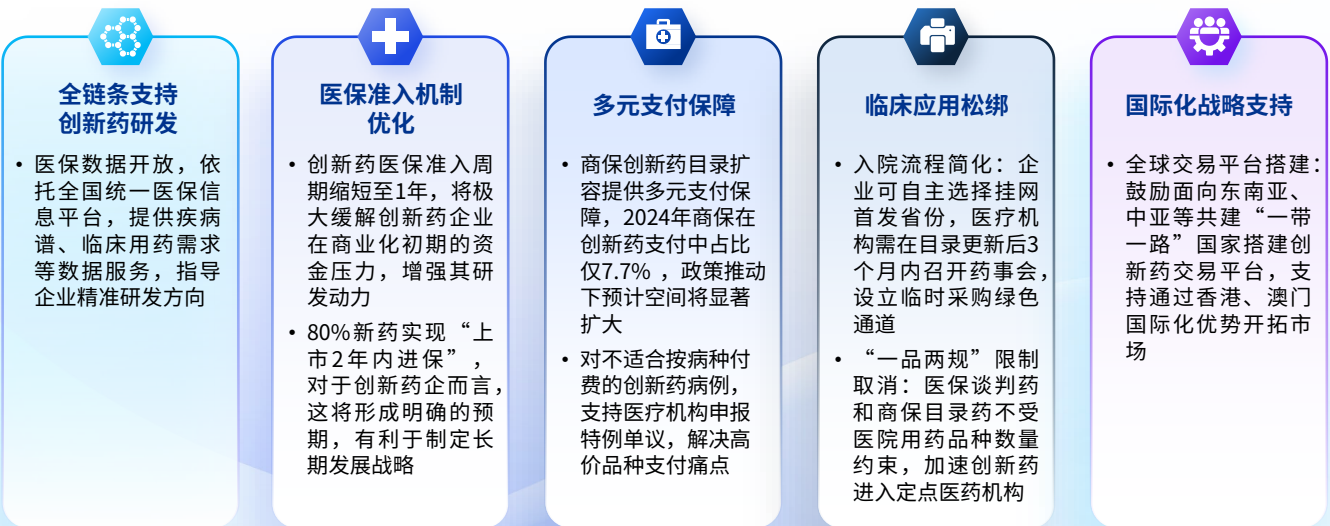
1. 全链条协同创新：顶层设计引领产业生态重塑

2024年7月，国务院常务会议审议通过《全链条支持创新药发展实施方案》，标志着我国创新药发展进入“全生命周期”政策支持的新阶段。该方案不仅强调从研发、审评、准入到支付的全流程优化，更注重通过价格管理、医保支付、商业保险、投融资等政策工具的协同发力，打通创新药从实验室走向市场的关键堵点。2025年政府工作报告再次强调对科技创新和高水平科技自立自强的支持，凸显医药行业作为技术密集型产业的战略地位。

在中央政策的引领下，京津冀、长三角、珠三角等核心区域迅速响应，因地制宜地推出配套措施，推动形成以前沿技术研发、数字化赋能、医企协同创新为核心的区域产业集群。例如，上海、北京等地通过建立多元支付机制、优化审评流程、加强产学研融合，显著提升了创新药械的转化效率。与此同时，河南、湖北等中西部省份也在细分领域寻求突破，通过补链强链、政策倾斜等方式，逐步形成具有地方特色的生物科技发展路径。

2025年6月30日，国家医保局联合国家卫生健康委出台《支持创新药高质量发展的若干措施》，提出加强对创新药研发支持、支持创新药进入医保目录和商业健康保险创新药品目录、鼓励创新药临床应用、提高创新药多元支付能力、强化组织保障等5方面16条具体举措，全链条支持体系打通“研发-准入-支付”堵点，实现“真支持创新、支持真创新、支持差异化创新”目标。近期创新药发展进入政策红利密集释放，鼓励创新的政策趋势有望延续。

图5：《支持创新药高质量发展的若干措施》政策亮点



2. 资本生态优化重构：科创板与科技金融政策双轮驱动

2025年5月，科技部等七部门联合发布《加快构建科技金融体制 有力支撑高水平科技自立自强的若干政策举措》，明确提出要增强资本市场对科技创新企业的支持力度，尤其是对掌握关键核心技术的企业给予优先上市融资支持。这一政策为生物医药企业提供了更广阔的融资通道，有助于缓解其高投入、长周期的研发压力。

与此同时，科创板制度持续优化，6月18日证监会发布《关于在科创板设置科创成长层 增强制度包容性适应性的意见》，扩大第五套上市标准的适用范围，支持人工智能、商业航天、低空经济等前沿科技领域企业上市。在生物医药领域，已有20家企业通过第五套标准成功登陆科创板，其中19家实现了核心产品的上市¹，充分体现了该制度对高技术含量、高成长性企业的包容性和适配性。

资本市场的高效运作已成为创新药企研发资金的重要来源。政策的系统性优化不仅提升了融资效率，也为行业构建了多层次、可持续的资本支持体系，推动创新成果更快转化为市场价值。

3. 审评审批提速：科技赋能监管，释放创新潜力

2025年初，国务院发布《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》，标志着我国医药监管体系迈入了一个新的发展阶段。该文件明确提出，通过优化审评审批流程、压缩审批时限、提升审批效率，为创新药械的研发提供更高效的服务。这一政策的出台，有助于缩短研发周期、降低合规成本，从而推动我国医药产业迈向全球价值链的高端²。

与此同时，国家医保局也启动了智能监管改革试点，引入大数据、人工智能等先进技术手段，构建覆盖药品和医疗器械全生命周期的动态监管体系。这种智能化监管方式不仅提升了监管的科学性和精准性，还通过减少人为干预、优化资源配置，为创新产品开辟了“绿色审批通道”。对于中小生物科技企业而言，审评审批提速意味着更低的试错成本和更高的市场准入效率，从而激发整个行业的创新力。

国家药监局在2024年7月率先发布了《优化创新药临床试验审评审批试点工作方案》，并在2025年6月进一步推出《关于优化创新药临床试验审评审批有关事项的公告（征求意见稿）》，将临床试验申请的审评审批时限从原来的60个工作日大幅缩短至30个工作日。此举旨在加快创新药的上市进程，特别是在国家重点研发品种、儿童药、罕见病药及全球同步研发品种等领域，具有重要意义。例如，无锡市生物医药产业发展促进中心近期成功助力迪哲医药的1类创新药DZD6008获批国家“优化创新药临床试验审评审批试点项目”，成为全国首个肺癌创新药试点项目，彰显了政策落地的实际成效。

早在2024年，国务院办公厅便印发了《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》，提出到2027年，药品器械监管法律法规制度将更加完善，监管体系、机制、方式将更加适应医药创新和产业高质量发展的需求，创新药和医疗器械的审评审批质量与效率将显著提升。这一年，国家药监局持续推进审评制度改革，全年共批准新药3332个，其中一类创新药48个，儿童用药106个，罕见病药55个，创新医疗器械65个。2025年一季度，北京地区更是批准了8个创新药品和医疗器械，其中包括首款干细胞治疗药物，显示出我国在生物医药创新方面的快速进步。

2025年6月，国家药监局再次发布《关于优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展的举措》，进一步优化医疗器械的监管流程，推动高端医疗器械的创新与发展。这些举措不仅提升了监管效率，也为企业的研发创新提供了有力支撑。

AI与生物医药融合发展。随着科技的不断进步，人工智能（AI）在生物医药领域的应用日益广泛。国家药监局早在2024年便开始布局AI医疗器械的监管框架，并在2025年进一步推动AI在药物研发、医疗器械设计中的应用。例如，AI在药物靶点发现、合成路径优化、临床试验设计等方面发挥了重要作用，显著提升了研发效率。通过AI技术的应用，企业可以更快地筛选出潜在的有效药物分子，优化临床试验设计，从而加速新药的上市进程。

国家药监局科技和国际合作司司长秦晓岭在2025年3月的中关村论坛上指出，国家药监局将持续推进审评制度改革，加快新药上市速度，完善附条件批准程序，推动创新药临床试验审评审批改革。这一表态进一步明确了未来监管改革的方向，即通过科技手段提升审评效率，同时确保药品的安全性和有效性。

综上，我国在药品和医疗器械审评审批方面的改革步伐正在加快，政策红利不断释放。通过科技赋能监管，特别是AI技术的广泛应用，我国医药产业正逐步实现从“跟跑”到“领跑”的转变。未来，随着监管体系的不断完善和审评效率的持续提升，我国医药产业将迎来更加广阔的发展空间，为全球医药创新贡献更多中国智慧与中国方案。

4. 支付端改革释放市场空间：医保与商保协同破局

近年来，我国生物医药产业快速发展，创新药械市场规模不断扩大，其在医疗保障体系中的地位日益凸显。2024年，我国创新药械市场规模估算达到1,620亿元，同比增长16%。其中，医保基金支付约710亿元，占比44%；个人现金支付约786亿元，占比49%；商业健康保险支出约124亿元，占比7.7%³。可以看出，医保仍是当前创新药械的主要支付来源，但其“保基本”的定位和“以收定支”的筹资原则，使得其在面对高定价的创新药时面临较大压力。

2025年，医保支付机制改革取得了多项实质性进展。首先，即时结算制度已在77%的统筹地区实现落地，并计划于2025年底覆盖80%，2026年实现全国覆盖⁴。这一制度的推广有效缓解了医疗机构的资金周转压力，提高了其采购和使用创新药械的积极性。此外，DRG/DIP付费模式⁵已基本实现统筹地区全覆盖⁶，截至2025年3月31日，病种覆盖率达到95%，医保基金支付覆盖率为80%⁷。这种按病种付费的方式有助于控制不合理医疗支出，同时也为创新药械的支付腾出了更多空间。特例单议机制⁸的建立也是一项重要突破，以湖南省为例，2024年医疗机构共申报特例单议病例6704份，审核通过病例6582份，通过率98.2%⁹。该机制允许对特殊病例进行个性化处理，为高值创新药械的支付提供了灵活性和缓冲空间。

2025年6月9日，中共中央办公厅、国务院办公厅联合印发《关于进一步保障和改善民生 着力解决群众急难愁盼的意见》，明确提出要“完善基本医疗保险药品目录调整机制，制定出台商业健康保险创新药品目录”，以更好地满足人民群众多层次用药保障需求。随后，国家医保局发布了《2025年基本医保目录及商保创新药目录调整申报操作指南》，首次将商业健康保险创新药目录（丙类目录）纳入医保目录调整体系。这一举措标志着我国医疗保障体系正由“单一基本保障”向“基本医保+商保补充”的协同模式转变。

目前，多地已出台相关政策鼓励商保参与创新药支付。如上海、北京等地积极推动将创新药械纳入商业保险覆盖范围，探索“医保+商保+慈善+企业自费”的多元化支付模式。这些尝试为构建多层次医疗保障体系奠定了基础。尽管商保在创新药支付方面展现出巨大潜力，但其发展仍面临多重挑战：政策执行的不确定性、市场竞争加剧、创新药研发风险高等。这些挑战需要通过政策优化、市场机制创新和企业自身努力共同克服。

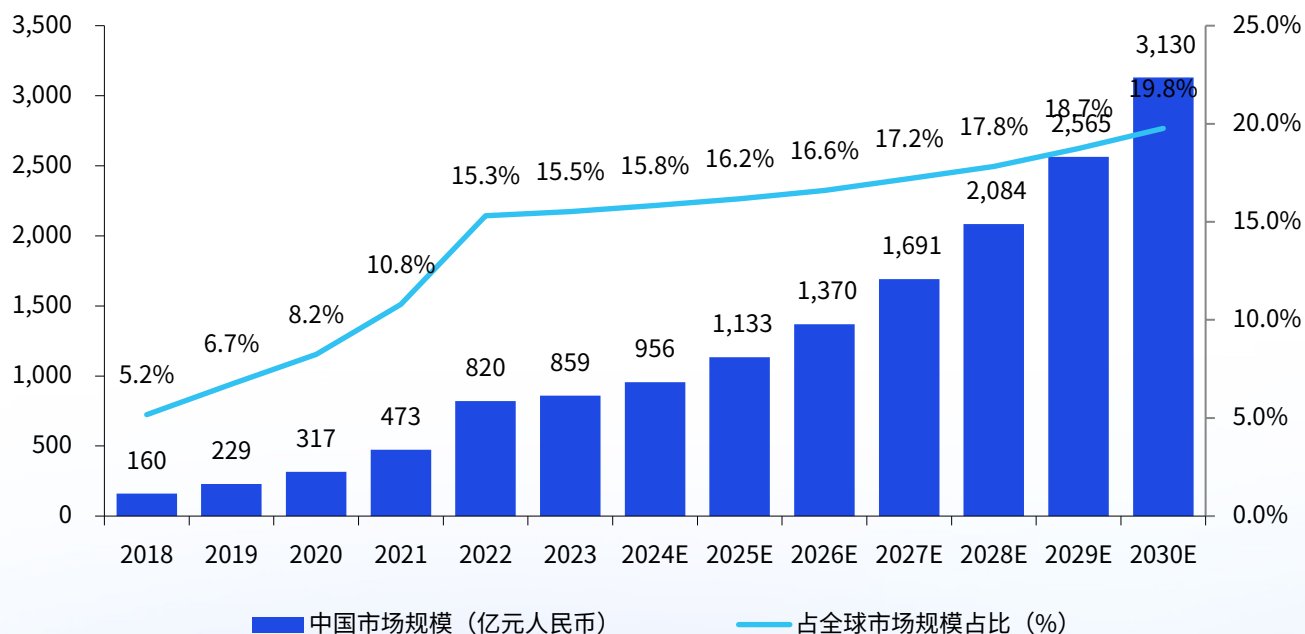
趋势二：CDMO “成本竞争” 向 “价值创造” 的战略转型

在中国医药产业持续深化分工与转型升级的大背景下，CDMO¹⁰作为连接药物研发与商业化生产的重要桥梁，正以前所未有的速度崛起，并逐步成为中国乃至全球医药产业链中不可或缺的核心力量。CDMO不仅承担传统的药物生产外包服务，更通过技术赋能，推动药物研发与制造流程的优化与革新，实现了从“产能输出”向“技术输出”的战略跃迁。

随着医药产业分工的专业化、定制化、精细化和一体化程度不断提高，制药企业越来越倾向于将非核心环节外包，以集中资源于药物研发与市场拓展。CDMO正是在这种背景下应运而生，并迅速成长为支撑医药产业链高效运转的关键角色。

作为全球第二大医药市场，近年来，中国医药CDMO市场规模处于稳定的增长态势，为国内CDMO行业发展创造广阔的市场空间。数据显示，2024年中国医药CDMO服务市场规模为956亿元，预计到2030年规模将增至3,130亿元，年均复合增长率为21.9%。与此同时，中国医药CDMO市场占全球市场的比重也在逐年增长，市场占有率从2024年的15.8%提升至2030年的19.8%¹¹。当前中国医药CDMO业务取得显著进展，行业正进入高质量发展新阶段，企业通过技术升级与工艺创新、前瞻布局新兴领域、深化全球化产能布局，加速构建核心竞争力，这一系列举措已成为生物科技行业的主要未来趋势。

图6：中国医药CDMO市场规模及占全球占比情况，亿元，%

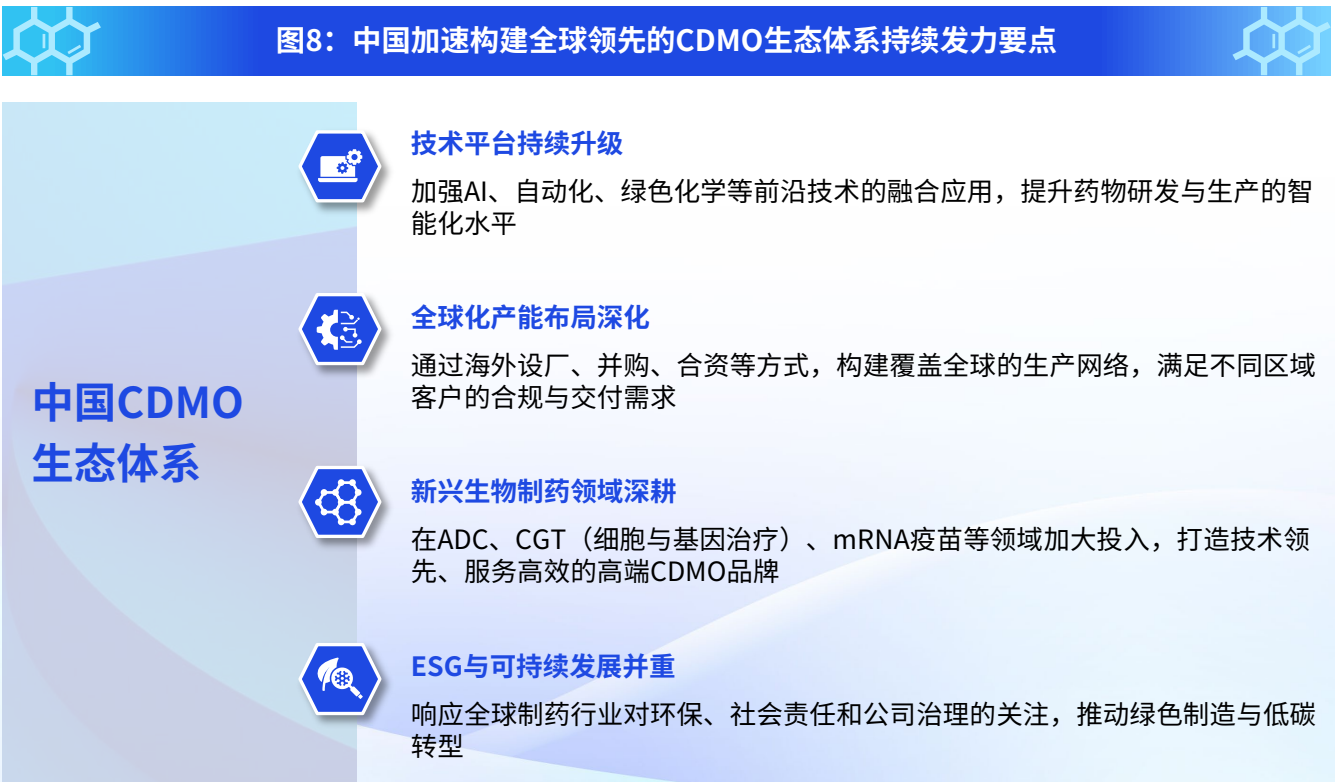


当前，中国CDMO行业正处于从“量变”走向“质变”的关键阶段。企业不再仅仅依赖低成本劳动力和规模化生产来获取订单，而是通过技术升级与工艺创新，构建起差异化的竞争优势。具体而言：

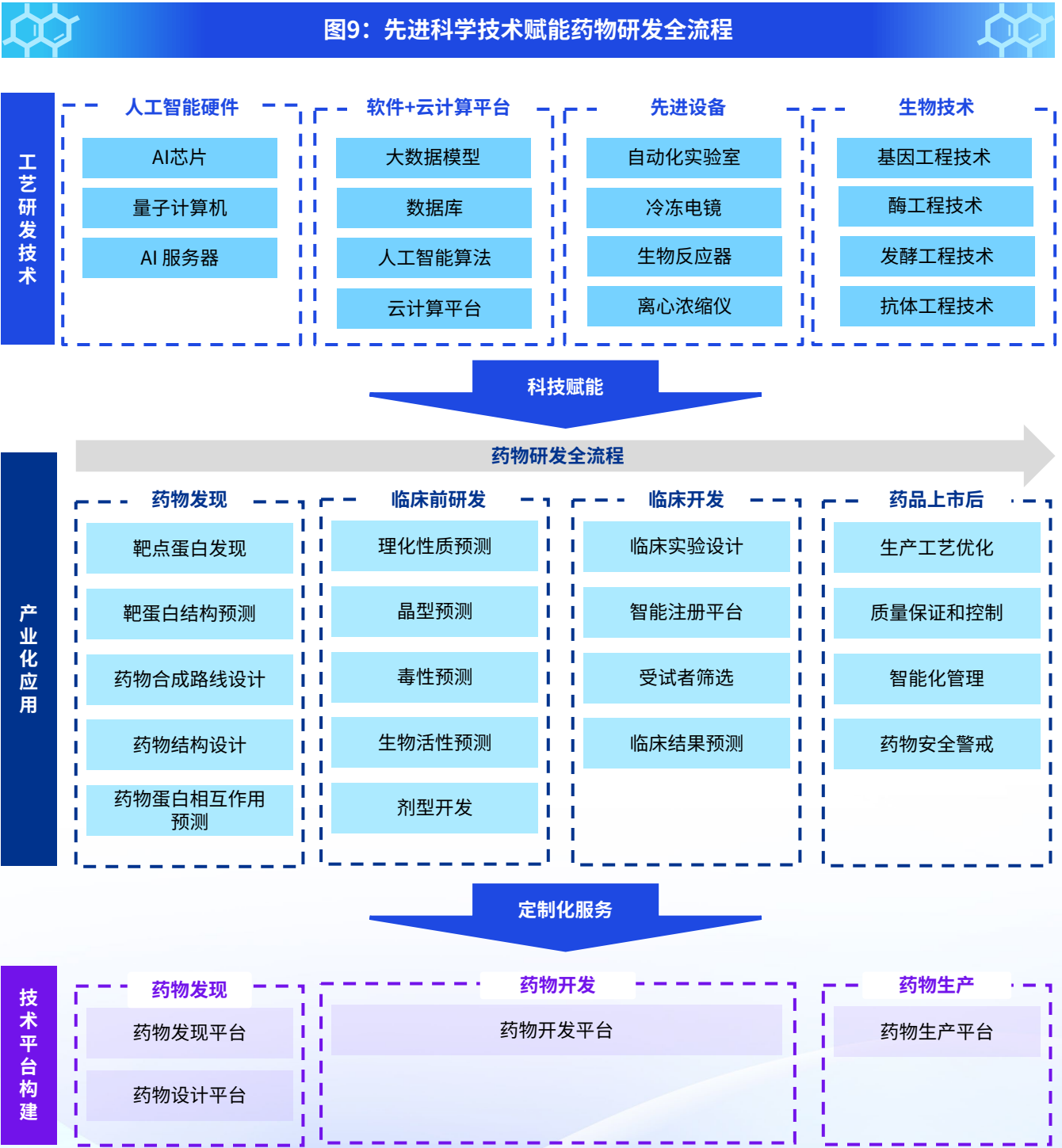


这些技术进步不仅增强了企业的服务能力，也为全球客户提供了更具性价比的解决方案，进一步巩固了中国CDMO在全球市场中的竞争力。从“成本竞争”迈向“价值创造”。过去，中国CDMO企业主要依靠低成本优势赢得市场，但随着全球客户对质量、合规和技术的要求日益提高，行业正经历从“成本竞争”向“价值创造”的深刻转变。如今，CDMO企业以需求驱动为核心，以产品整合能力为技术支撑，聚焦高潜力细分领域，推动研发与生产流程的系统性重构。通过技术协同效应，企业不仅提升了自身的议价能力，也逐步建立起技术定价模式，形成可持续的竞争壁垒。

未来展望，中国加速构建全球领先的CDMO生态体系，预计将在以下几个方面持续发力：



具体来看，持续优化和提升研发能力。从工艺研发技术角度，企业不断采用先进的技术手段，如强化连续流反应、酶催化、细胞工程、分子砌块、自动化合成及纯化等核心技术，积极结合人工智能技术，通过AI技术和智能算法体系进行药物模拟和虚拟筛选，并已在多个CDMO项目中实现产业化应用，为客户提供更精准的药物设计方案。在技术平台建设方面，中国CDMO企业建立多个先进的技术平台，包括药物发现平台、药物设计平台、药物开发平台和药物生产平台，这些平台实现智能筛选与数据分析功能，能够根据客户需求提供定制化服务。



持续加大研发投入，抢占细分领域先机。这些企业精准发力ADC药物（抗体偶联药物）、多肽及寡肽核苷酸、细胞基因治疗等新兴领域，全力塑造提升差异化竞争优势。值得关注的是，自2000年首款ADC药物上市以来，全球已有17款ADC产品获批上市。特别是在肿瘤治疗领域，ADC凭借其精准靶向和高效杀伤的优势，成为全球生物医药创新焦点。ADC药物的研发也在持续升温，跨国药企纷纷加大布局，市场规模迅速扩大。据数据显示，2024年全球ADC药物市场规模预计达到132亿美元，2025年到2030年期间仍将以30.9%的年均复合增长率保持快速增长态势，预计2030年全球ADC药物市场规模将增长至662亿美元¹²，而中国ADC CDMO市场规模则预计从2026年8.3亿美元跃升至2030年的24.5亿美元，年均复合增长率为24.2%¹³，反映出ADC药物迎来高速发展黄金期。2024年是CDMO企业加速全球化战略布局的关键之年。数据显示，2024年中国医药CDMO上市企业海外业务收入的比重为64.7%，尽管宏观经济环境充满变化，但海外业务收入占比相较2023年仍小幅提升¹⁴。这些企业积极深度融入全球产业链供应链体系与布局，一方面，企业通过海外设厂，实现本地化生产，降低运输成本并提升客户信任度。我国大型CDMO企业已在美国、瑞士、新加坡、欧洲等地拥有多个研发中心、生产基地、生产设备和分支机构/办事处。此外，国家药监局于2024年1月公开征求《关于优化已在境内上市的境外生产药物转移至国内生产的药品上市注册申请相关事宜的公告（征求意见稿）》，意味着中国符合国际标准的CDMO企业有机会进入全球供应链。另一方面，中国企业还积极并购国际认证企业，能够快速过得国际市场的准入资格，并提升自身的技术和生产能力，如药明康德在2024年进一步扩大其在美国和欧洲的产能，以满足全球客户对高质量、低成本CDMO服务的需求；凯莱英在2025年上半年新增了两家海外办事处，分别位于新加坡和德国，进一步拓展其在亚洲和欧洲的市场影响力；博腾股份于去年在美国设立了新的研发中心，专注于多肽与寡核苷酸药物的工艺开发和生产，进一步巩固其在北美市场的竞争力。

2024年至2025年，我国大型CDMO企业在国际化方面取得了显著进展，通过设立海外研发中心、生产基地和并购国际认证企业，进一步拓展了全球市场。国家药局的政策支持也为这些企业进入全球供应链提供了便利，推动了中国CDMO行业的快速发展。



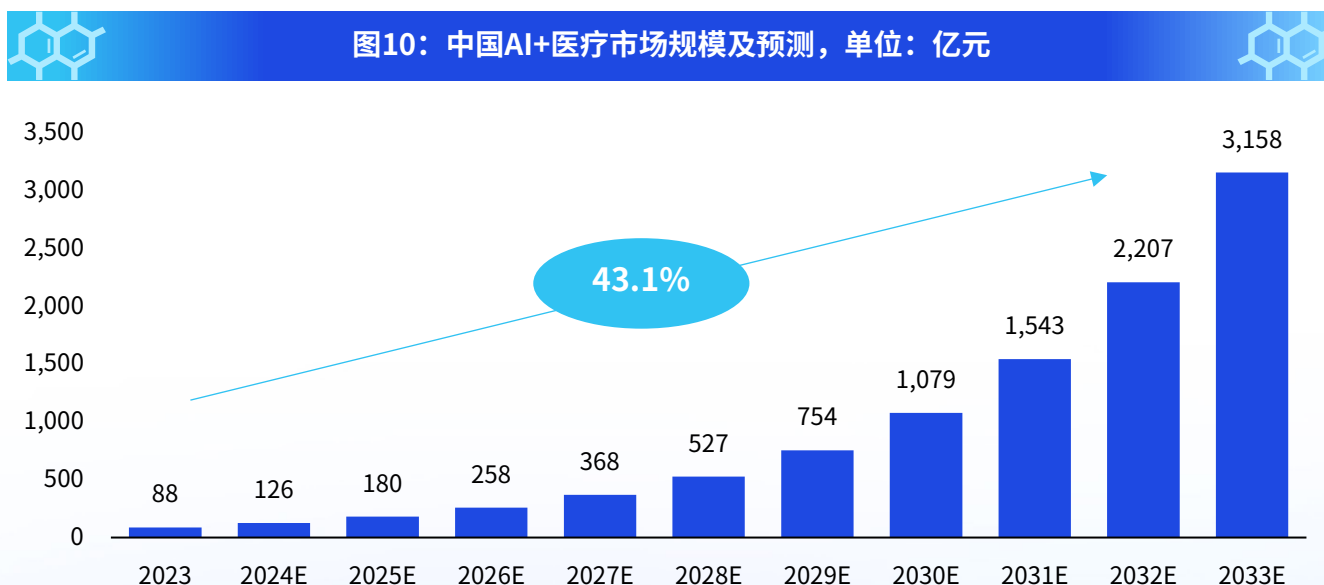
趋势三：人工智能重塑研发范式与效率

人工智能自20世纪中期兴起以来，历经从神经网络到大型语言模型的多轮技术迭代，已在计算机视觉、自然语言处理及机器人技术等领域取得突破性进展。但在医疗场景中，AI面临更严苛的挑战——医疗数据高度敏感、决策后果不可逆、责任归属复杂，这决定了医疗AI不能仅追求技术性能，更需实现“人机对齐”的深度治理。

所谓“人机对齐”，即通过算法透明、伦理约束、监管协同等机制，确保AI的行为逻辑与人类医学准则和社会价值一致。当前，AI在疾病早筛、影像辅助判读、靶点发现及药物合成路径优化中展现显著效率优势，正加速重塑医疗价值链。未来，医疗AI的发展将不仅取决于算力与数据规模，更考验企业在合规性设计与跨学科整合上的战略能力。

1. 我国AI+医疗行业进入一个调整期，逐渐从“野蛮生长”向“精耕细作”转变

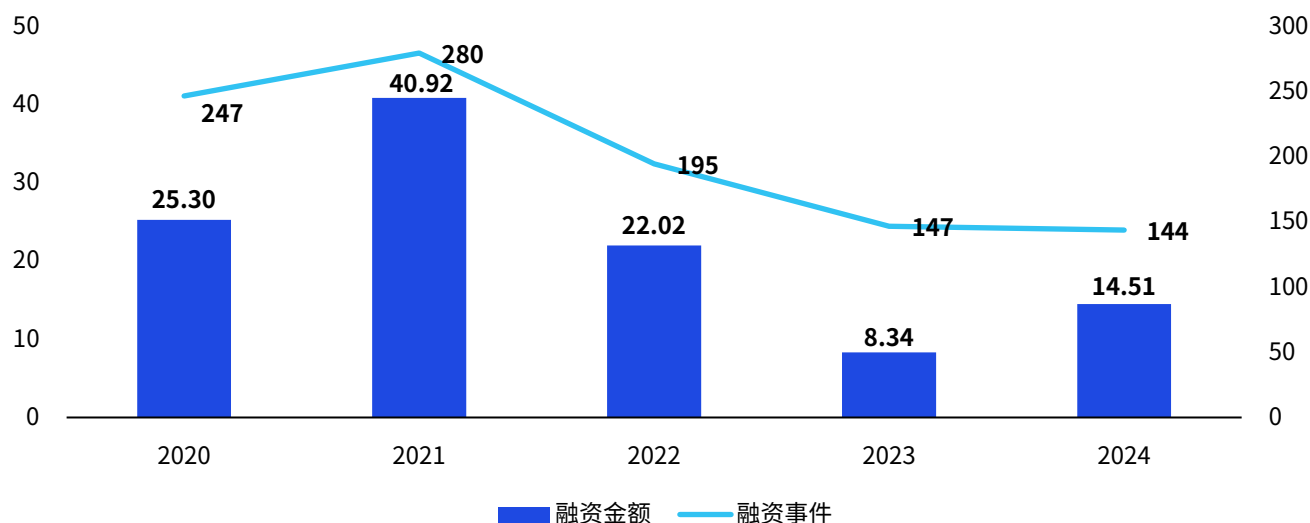
2024年11月，国家卫健委会同多部门发布《卫生健康行业人工智能应用场景参考指引》¹⁵，对AI+医药服务、临床试验、生产设备与医疗服务等提出四大类共84项应用场景，极大激活了各地探索AI+的积极性。世界经济论坛发布的《人工智能驱动健康的未来：引领潮流》中提到，2032年全球AI+医疗市场有望达到4,910亿美元，2024年至2032年增长率可达43%¹⁶。根据弗若斯特沙利文的资料显示（见下图10），2023年中国AI+医疗市场规模为88亿元，预计至2033年中国AI+医疗市场规模可达3,158亿元，复合年增长率为43.1%¹⁷，总体而言，目前中国AI+医疗领域发展迅猛，增速已进入全球领先队伍。



数据来源：弗若斯特沙利文，毕马威分析

在投融资层面，根据CV Source数据显示，2020年至2021年为我国AI+医疗行业的快速增长期，与AI+医疗相关企业融资数量增多，2021年达到280家，融资金额超400亿元，推动了医疗数字化与智能化的需求；2023年与2024年逐渐下降趋于平稳，我国AI+医疗行业进入一个调整期，逐渐从“野蛮生长”向“精耕细作”转变，稳步发展。

图11：2020-2024年中国AI+医疗投融资规模，单位：十亿元，起（右轴）



数据来源：CV Source，毕马威分析

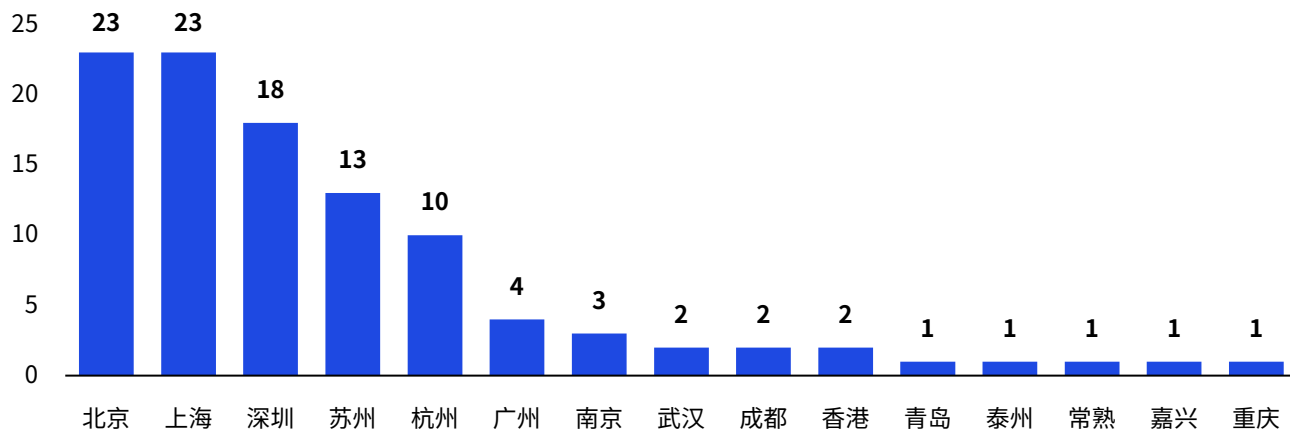
近年来，AI+医疗应用场景多元化，并逐渐细分到各个领域。在生物科技领域，AI+药物发现、AI+临床试验优化、AI+生产与供应链以及AI+精准医疗这四个领域的应用成为重要趋势。这场由技术聚合引发的产业革命，正在重新定义人类文明的演进轨迹。

2. AI重塑药物研发范式，加速靶点发现与分子筛选

AI赋能生物医药研发，不仅促进了药物靶点的发现与选择，还大幅缩短了新药研发周期。与传统药物研发相比，AI技术可以处理基因组学、蛋白组学、代谢组学等多维度海量复杂数据，并利用数据挖掘和模式识别技术挖掘潜在靶点，推进高价值首创新药（First-in-class）的研发。

截至2024年12月31日，中国AI制药公司数量已达105家¹⁸，AI+药物研发企业数量进入“百舸争流”的格局，成为生物医药领域的一支不容忽视的力量。技术层面，AI通过学习组学数据、功能实验数据、文献、专利、临床报告等海量、多来源、甚至异构的数据，快速锁定潜在药物靶点，为药物研发提供全新路径。

图12：中国AI制药企业分布，家



来源：智药局，毕马威分析

开发一种新药需要大量的投资，大约需要26亿美元¹⁹，并可能需要12至15年的时间才能完成。但即使在临床试验阶段，新药的成功率也低于10%。而AI技术的突破为这一领域提供了创新解决方案，其通过整合基因组、转录组和蛋白质组等多组学数据，构建复杂的生物网络模型，解析疾病相关的分子相互作用模式，从而高效筛选潜在药物靶点，通过高通量筛选与智能构象优化，为药物发展提供全新的加速路径，显著缩短候选物从虚拟设计到实验验证的周期。

目前，国内创新药企与AI企业的合作案例仍较为有限。若能快速提升双方的合作数量，将极大激发行业创新力，吸引更多药企参与其中，推动AI药物研发进入快速发展阶段。预计经过数年发展，行业将逐步迈向成熟。届时，AI+药物研发将不再局限于生物医药行业的概念性技术领域，而是成为这一行业不可或缺的核心组成部分。

3. AI优化临床试验设计，提升效率与成功率

AI临床试验是一种借助AI技术优化和辅助临床试验设计的创新方法。它通过机器学习（ML）、深度学习（DL）、自然语言处理（NLP）等技术，优化试验设计、患者筛选和数据管理，从而为临床试验提供更科学、更高效的解决方案。

2023年7月，国家药品监督管理局药品审评中心（CDE）发布三项意见稿，提出以患者为中心的药物临床试验相关指导原则，明确支持基于患者信息大数据的智能化招募方式。截至2023年12月，已有24种由AI发现的药物分子完成了第一阶段临床试验，其中21种取得成功，成功率介于80%-90%之间，远高于行业历史平均水平的40%-65%²⁰。

数字孪生技术的应用进一步提升了临床试验的效率与安全性。通过构建代表患者个体生理和病理特征及药物的数字孪生模型，模拟患者的疾病进展、药物反应、生存预后等关键临床指标，AI可以在虚拟空间中完成全生命周期的模拟试验。这种技术不仅支持虚拟临床试验的开展，还能揭示不同疾病在发病机制上的共性，为精准用药提供前瞻性评估。

4. AI赋能CDMO与供应链管理，提升运营效率

在全球快速发展的背景下，AI正以前所未有的方式重塑供应链管理与医药研发的底层逻辑。通过整合大数据分析、预测建模和机器学习等技术，AI不仅实现了对需求的精准预测、库存的动态优化和潜在风险的智能预警，更推动了从“经验驱动”向“数据驱动”的范式转变。特别是在制药行业，AI赋能CDMO（合同研发生产组织）模式已成为创新药物开发的核心驱动力，构建起从分子设计到生产的完整闭环，显著缩短研发周期并降低研发成本。

以博腾股份与晶泰科技的合作为例，双方于2023年12月在重庆成立“AI驱动药物研发联合实验室”，配备自动化实验机器人和高通量筛选设备，年设计分子能力超过10万级。这种AI与自动化设备的深度融合，使得分子从设计到验证的转化效率大幅提升，为药物研发带来前所未有的敏捷性与创新能力。

在供应链管理方面，AI的作用同样不可忽视。通过整合历史数据与实时信息，AI能够精准预测市场需求波动，优化库存配置，降低冗余成本。数据显示，AI技术的应用使物流成本平均降低15%，库存水平下降35%，同时将服务水平提升65%。这种效率的跃升，不仅增强了企业的抗风险能力，也为行业整体的数字化转型提供了标杆²¹。

图13：人工智能赋能供应链

应用领域	AI赋能效果	数据支持
分子设计	缩短研发周期，提升设计效率	年设计分子能力超10万级
供应链预测	提升需求预测准确性	市场预测误差率下降至±5%以内
库存管理	降低库存积压风险	库存水平下降35%
物流优化	降低运输与仓储成本	物流成本平均下降15%
风险预警	提前识别供应链中断风险	预警响应时间缩短至小时级

来源：公开数据收集，毕马威分析

值得注意的是，AI在医药行业的应用已从单一环节的效率提升，扩展到跨产业链的协同优化。例如，AI驱动的智能排产系统、视觉质检系统和预测性维护技术，已在多个企业实现落地，推动生产流程的标准化与智能化。与此同时，AI在供应链中的角色也从“辅助工具”转变为“决策中枢”，通过数字孪生等前沿技术，构建出供应链的“平行宇宙”，实现异常事件的预测性响应。

未来，随着AI模型的持续迭代与算力成本的下降，AI+CDMO模式有望成为药物研发的主流路径。这不仅意味着研发效率的进一步释放，也将推动行业从“以产品为中心”向“以数据和算法为中心”转型。然而，AI的实际应用效果仍需在不同项目中持续验证，尤其是在多晶体系复杂性、数据质量与模型泛化能力等方面，仍存在一定的不确定性。

5. AI推动精准医疗发展，提升诊断与治疗的智能化水平

AI在精准医疗领域的应用已超越辅助工具的范畴，正逐步成为推动医疗范式变革的核心驱动力。其价值不仅体现在效率提升，更在于通过数据驱动的方式重塑诊疗逻辑，实现从“经验医学”向“循证医学+智能决策”的跨越。

基因编辑的智能化跃迁，从精度到安全性的双重突破。AI通过深度神经网络模型的优化，显著提升了基因编辑的准确率。以Tempus AI为代表的前沿企业，已在基因测序与数据分析领域积累了大量临床和分子数据，支撑其算法模型持续迭代。数据显示，基因编辑准确率已从传统方法的85%提升至98%以上²²，这一进步意味着非特异性突变的发生概率被大幅压缩，为基因治疗的临床转化扫清了关键障碍。

在医学影像分析领域，AI的引入改变了传统依赖医生主观经验的诊断方式。通过深度学习与机器学习技术，AI系统能够从海量影像数据中提取细微特征，识别出肉眼难以察觉的异常。Wind资料显示，某三甲医院采用AI系统后，儿童遗传病的确诊周期缩短了70%，这不仅提升了诊断效率，也减少了患者的等待焦虑和误诊风险。

大模型赋能下的复杂诊断：从“辅助”走向“决策参与”。AI在复杂诊断和多步骤推理方面的能力显著增强。以深度推理大模型基座与Janus Pro系统的整合为例，该系统通过融合多种数据源，辅助医生诊断CT影像特征，数据显示其诊断准确率已达97.2%²³。这一水平接近甚至在某些场景下超越了资深医生的判断能力，预示着AI正在从“辅助工具”向“临床决策参与者”转变。

图14：人工智能赋能精准医疗示意

应用领域	传统方法准确率	AI优化后准确率	关键技术	典型案例
基因编辑	85%	98%以上	深度神经网络	和元生物多突变序列生成算法
医学影像	依赖医生经验	90%以上	深度学习、机器学习	某三甲医院儿童遗传病诊断系统
CT影像诊断	人工判断	97.20%	大模型、多数据源整合	Janus Pro系统与深度推理大模型结合

来源：公开数据收集、上市公司年报、毕马威分析

6. AI将成为未来精准医疗的必备基础设施

从当前趋势看，AI在精准医疗中的角色将日益深化。它不仅是提升诊断效率的工具，更是连接基因组学、临床数据、影像分析和治疗方案的桥梁。随着更多高质量数据的积累和算法的持续优化，AI有望在以下几个方面带来颠覆性改变：



个性化治疗方案制定

通过整合基因、影像、病史等多维数据，AI可为每位患者生成最优治疗路径



跨学科协作平台

AI将成为连接医生、研究人员和制药企业的通用语言，推动“数据-模型-决策”闭环



医疗资源均衡配置

在基层医疗和偏远地区，AI辅助诊断系统将缓解优质医疗资源短缺的问题



监管与伦理框架同步演进

随着AI诊断能力的提升，监管机构需同步完善AI医疗产品的认证与责任界定机制



趋势四：外资医药企业加速重构对华投资

近年来，中国医药领域的政策开放与市场扩容形成强大合力，推动外资企业重新校准在华战略。政策层面，2023年《外商投资准入负面清单》取消医药领域合资股比限制，标志着制度性壁垒的实质性破除。2025年新版《鼓励外商投资产业目录》进一步将生物医药、高端医疗器械列为重点领域，配套出台的《2025年稳外资行动方案》明确支持创新药优先审评审批，形成从研发到上市的全周期政策红利。以赛诺菲为例，其在北京新建的生物制剂与原料药生产基地直接受益于分段生产试点政策，预计成本大幅降低。此外，2025年7月，国家发展改革委副主任周海兵在国新办发布会上表示，中国将保障外资企业公平参与标准制定、政府采购、招标投标等，为外资医药企业在中国投资提供更多的机遇。

市场需求的爆发式增长同样不容忽视。2024年末,我国60岁及以上人口达到3.1亿人，占全国人口的22.0%,其中65岁及以上人口2.2亿人，占全国人口的15.6%。预计到2035年左右，我国60岁及以上老年人口将突破4亿人，占比超过30%²⁴，60岁及以上老年人，慢性病的患病率超过78%²⁵，中国人口老龄化趋势加速，为慢性病用药市场提供了广阔发展空间。

与此同时，中国生物医药产业链的成熟度形成了显著的成本优势。2023年数据显示，中国创新药的研发成本仅为美国同行的30%甚至20%，中国医药工程师的平均月薪也远远低于美国²⁶。综上所述，中国通过制度优化、市场需求增长、产业链成本优势和本土化创新环境，为外资医药企业提供了前所未有的发展机遇。这些因素共同构成了中国吸引外资医药企业的强大磁场。

跨国药企的战略调整呈现出明显的结构性分化。在业务布局上，传统仿制药领域大规模收缩——葛兰素史克关闭苏州抗生素工厂的同时，将7亿美元转投疫苗创新中心建设，反映上文提到的从“规模扩张”到“价值深耕”的转变。本土化模式也发生质变。早期以设立销售子公司为主的“轻资产”模式，正升级为“研发-生产-商业化”全链条嵌入。罗氏制药2025年在上海张江投资20.4亿元建设生物制药基地，不仅实现眼科药物罗视佳的本地化生产，更采用100%绿色能源运营，契合中国“双碳”目标。诺华则通过浙江海盐的核药生产基地，将中国纳入其全球放射性配体疗法供应链体系²⁷。这种深度本土化使外资企业能够更快响应政策变化——例如罗氏抗流感药速福达通过本地化生产迅速满足集采供应要求，2025年Q1中国区收入逆势增长。

外资战略重构正在改写中国医药市场的竞争规则。在创新药领域，跨国企业与本土药企形成“竞合共生”关系：阿斯利康与恒瑞医药合资开发ADC药物，但双方在PD-1抑制剂市场仍保持激烈价格战（外资产品定价高于国产药数倍）。供应链层面，药明康德等CXO企业承接64%的外资研发外包订单，推动中国成为全球生物制药CDMO中心。这种分工使本土企业得以快速积累技术能力，凭借知识产权博弈进入新阶段。相较于本土企业聚焦普惠医疗领域，外资凭借全球管线优势主导高端市场（如基因治疗、核医学）。

尽管前景广阔，外资药企仍面临多重考验。合规风险首当其冲——2024年AstraZeneca医保欺诈案引发连锁反应，导致行业合规支出上升。地缘政治因素也不容忽视：美国《生物安全法案》迫使部分企业重建原料药供应链，诺华因此在中瑞两地同步建设CAR-T生产线。此外，本土创新势力的崛起正在改变技术流动方向——2024年跨国药企引进的创新药候选分子中，31%来自中国Biotech公司，逆转了传统的“西药东渐”模式。

为应对这些挑战，外资企业需采取三方面策略：



技术卡位与政策适配并重

如辉瑞“China ALL-IN”战略要求中国参与所有全球关键临床试验，同时利用优先审评政策加速创新药上市



生态链深度整合

通过资本运作（如阿斯利康收购珐博进中国）和标准输出（罗氏张江基地采用欧盟GMP标准）构建护城河



动态平衡全球与本土利益

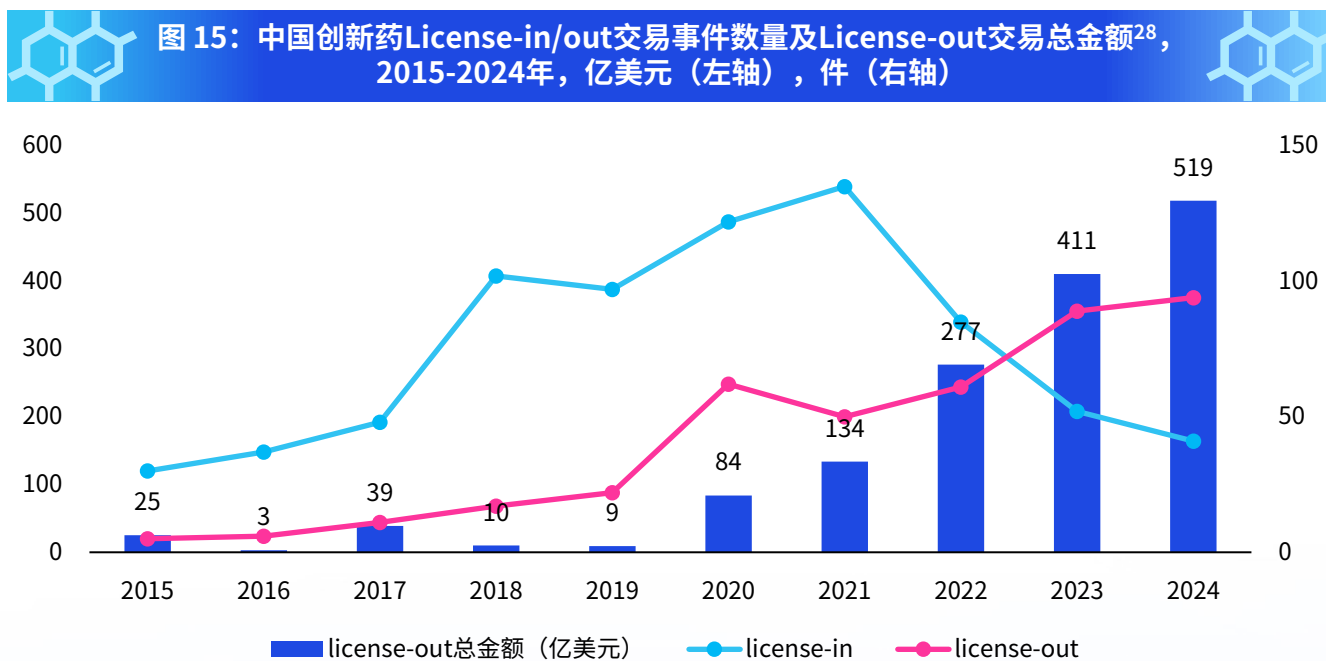
诺华海盐基地既服务中国市场，也承担全球核药供应职能，实现风险分散与效益最大化



趋势五：从“中国制造”到“全球创新”探索多元化出海模式

在国内的政策支持和全球医药产业链重构等多种因素的推动下，中国生物创新药的全球化已从“可选项”升级为“必选项”。面对高昂的研发成本、海外监管与合规高墙等挑战，如何选择合适的出海模式成为企业全球化进程中面临的重大课题。是选择通过License-out，实现快速变现；还是选择合作出海，实现风险与收益的平衡；亦或是选择自主出海，追求长期全球化；再或是选择NewCo模式，锁定远期收益。这四种出海模式各有利弊，企业需根据企业基因精准匹配出海模式，实现出海收益的最大化。

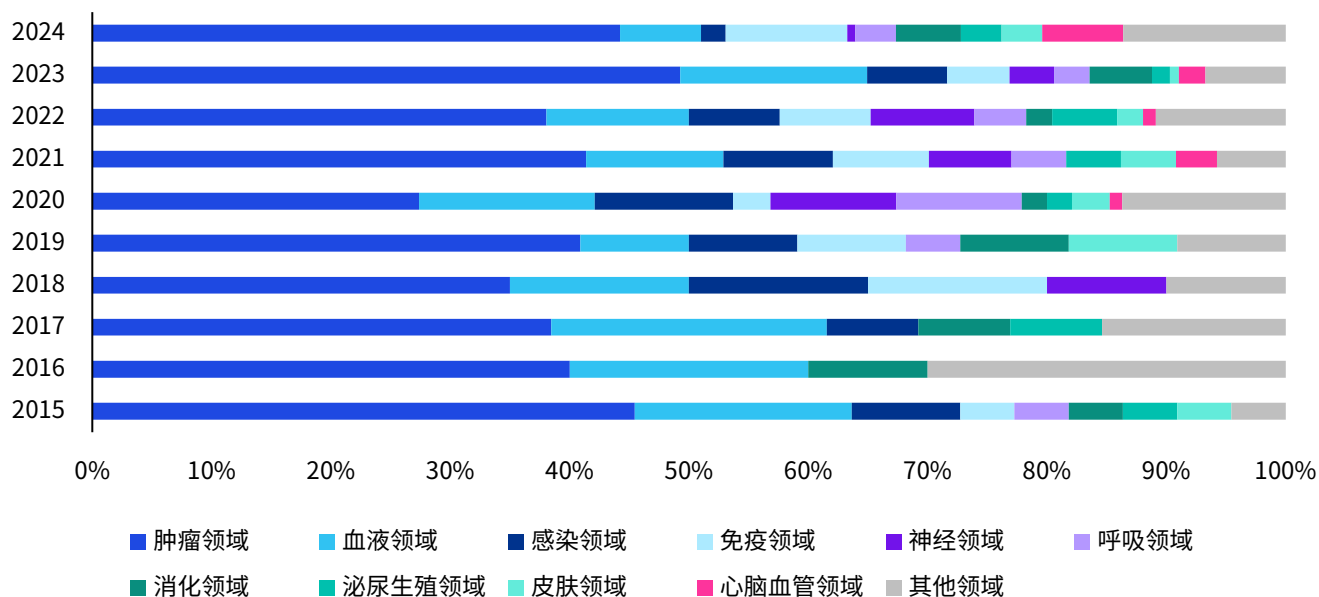
从“跟跑”到“领跑”，中国生物创新药企License-out加速出海。从“引进来”到“走出去”，中国创新药依靠对外授权合作（License-out），在出海的道路上持续加速发展。相比于合作开发与自主出海等出海模式，License-out具有灵活高效、商业化速度快、风险小的优点，使得更多的中国创新药企选择通过License-out出海。自2020年起，中国药企的License-out交易数量的增速明显加快，并在2023年达成89件对外授权交易，首次超过License-in交易事件数量。从交易规模来看，中国创新药License-out也在加速发展，交易金额从2015年的25亿美元增长至2024年的519亿美元，年复合增长率超35%。在2025年一季度，国内创新药企达成24笔出海交易，重磅交易频出，其中，联邦制药、恒瑞医药等与MNC（跨国药企）的合作单笔金额超10亿美元。



数据来源：医药魔方，毕马威分析

从疾病领域分布来看，肿瘤领域与血液领域的交易热度居高不下，2015-2024年License-out肿瘤项目达263件，占比40%；血液领域项目为80件，占比12%。除了表现火热的肿瘤领域与血液领域，自免疾病领域在沉寂两年后，在2024年重新抬头，License-out项目数15件，其中不乏重磅交易事件，如，同润生物与默沙东达成的CD3/CD19双抗TCE交易金额为13亿美元。

图 16: License-out交易项目类型疾病领域分布²⁹，2015-2024年



数据来源：医药魔方，毕马威分析

中国创新药企的创新研发实力不断加强，在全球市场内的认可度持续提高，完成从“跟跑”到“领跑”的完美蜕变。

NewCo模式保持高歌猛进，有望成为创新药出海的标准路径之一。2024年以来，在资本寒冬的背景下，越来越多临床早期的研发管线选择通过NewCo模式开启国际化进程，并在此后一直保持高歌猛进的姿态。

NewCo（New Corporation）模式指将公司核心产品的海外权利授权给海外成立的新公司，通过海外基金的资源支持，搭建成熟的商业化团队，并积极寻求海外并购或境外IPO上市的机会实现股权退出。NewCo模式的火爆离不开其自身独特的优势。首先，NewCo往往集中单一领域的研究，将特定管线剥离给NewCo，可以专注于特定管线的发展，最大化产品价值。同时，通过“产品技术授权+股权合作”的创新性出海机制，国内药企不仅能够获得海外发展所需的资金支持，还能通过保留一定比例的股权实现长期收益的共享与价值最大化。此外，在NewCo模式之下，国内药企可以通过海外并购、境外IPO上市等途径实现退出，新的退出路径的出现也为NewCo模式的热潮添加了助力。

2024年5月，以恒瑞医药与Hercules的60.35亿美元重磅交易事件为序幕，NewCo热潮就此掀起。2024年，NewCo模式达成的交易事件共7件，交易金额突破600亿元。2025年，NewCo模式继续保持高歌猛进的态势。随着摩根大通医疗健康大会（JPM）的召开，全球资源的高效整合进一步加速，仅在2025年1月，便已发生5起NewCo交易事件，2025年头一个月达成的Newco交易数量已达到2024年全年的71.4%，交易金额突破55亿美元。

图17：2025年1月中国创新药企NewCo事件一览

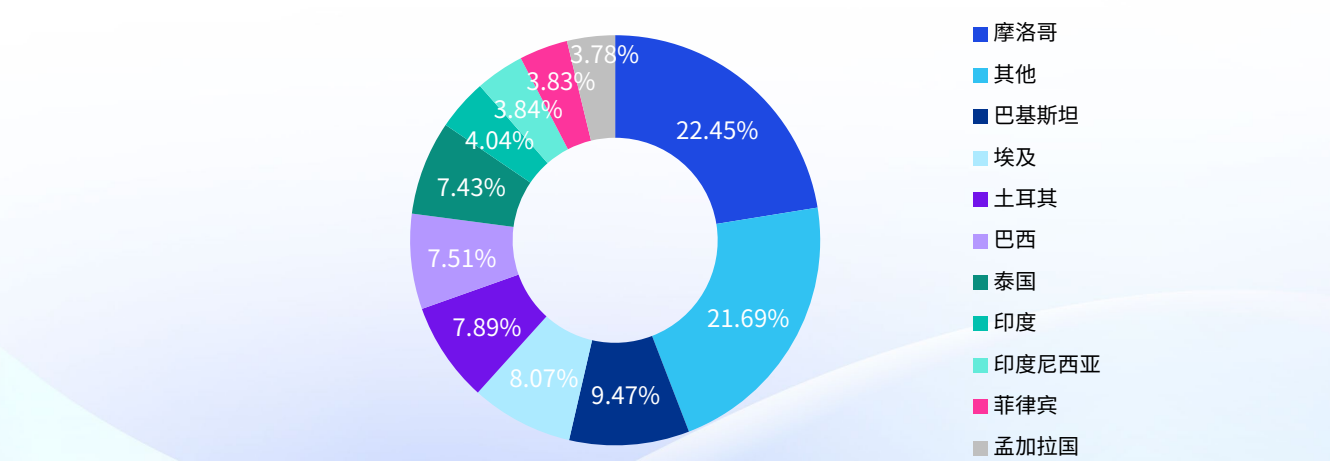
交易时间	转让方	NewCo	交易项目	药物/技术	交易金额
2025-01	康诺亚	Timberlyne Therapeutics	CD38单抗CM313	单克隆抗体	3000万美元首付款+最多3.375亿美元额外付款和未来商业化分成
2025-01	先为达生物	Verdiva Bio	Amylin RA, XW004	受体激动剂	7000万美元首付款+最高24亿美元的里程碑付款和未来商业化分成
2025-01	和铂医药/科伦博泰	Windward Bio	HBM9378/SKB378	单克隆抗体	9.7亿美元的首付款和里程碑付款
2025-01	诺诚健华/康诺亚	Prolium Bioscience	CD20×CD3双特异性抗体CM355	双特异性抗体	最高5.2亿美元的总付款
2025-01	映恩生物	Avenzo Therapeutics	EGFR/HER3双抗ADC药物DB-1418 (AVZO-1418)	ADC	5000万美元预付款+约11.5亿美元里程碑付款

信息来源：公开渠道信息整理，毕马威分析

目前，NewCo模式在中国创新药出海领域仍处于探索阶段，第一批NewCo项目的商业化可行性尚未得到充分验证。待该模式经过实践检验并趋于成熟后，有望成为新药出海的重要标准化路径之一。特别是在针对尚未寻找到合适合作方的早期管线项目和新兴治疗领域时，NewCo模式将为这些项目提供一条全新的出海路径，从而填补传统License-out模式的空白。这种模式的灵活性和针对性，使其在复杂的国际环境下具备独特优势，为更多创新药走向全球市场提供了可能性。

从集中欧美市场到开拓新兴市场，中国生物创新药企扬帆起航驶向更广阔的蓝海。受国际监管准入制度以及地缘政治不稳定性等因素的影响，为减少对单一市场的依赖，中国疫苗、生物类似药将出海目的地转向市场更为广阔、准入监管更为宽松的“一带一路”国家。以人用疫苗的出口情况为例，在2024年，中国人用疫苗出口市场主要为“一带一路”沿线国家，其中，前三大市场分别为摩洛哥、巴基斯坦和埃及，占比将近40%，对土耳其、巴西、泰国等市场出口金额也均在千万美元以上。

图18：2024年中国人用疫苗出口市场占比情况



数据来源：中国医药保健品进出口协会，毕马威分析

在经济稳步增长与人口老龄化等多种因素的影响下，传染病防治与慢性病治疗成为“一带一路”的新兴市场国家的重要医疗需求，但受制于本地供应链薄弱，产能不足等因素，疾病负担持续上升。中国疫苗与生物类似药通过本地化生产实现技术转移，如，科兴与埃及当地企业合作建立本土化疫苗灌装生产工厂，在降低供应链风险的同时，又契合当地产业升级诉求，形成“市场换产能”共赢模式。卓越的性价比优势也成为中国生物仿制药出海的重要助力。“一带一路”新兴国家多为发展中国家，国家的医保支付能力与居民的医疗消费能力有限，相比于知名度较高的欧美跨国药企，中国品牌的生物类似药更具有价格优势。此外，“一带一路”国家的生物药监管体系正在加速与国际标准的接轨。如，东盟正在积极推动通过联合评估程序（JA）加速药品在多国的同步获批，为生物类似药快速进入东盟市场提供了高效路径的同时，也能加强产品的区域辐射效应，持续扩大区域市场。

中国药企出海东南亚，不仅开辟了千亿级新兴市场，更以医疗合作为支点，推动“一带一路”从基建联通向健康共同体升级，为全球卫生治理提供中国方案。

面对监管与合规的高墙，“人才团队全球化+产能本地化”或为破局之点。在中国生物药出海的道路上，无论出海目的地是成熟的欧美市场还是新兴的“一带一路”国家，在监管与合规上都有不同的挑战。在欧美市场，以出海美国为例，中国创新药从Ⅰ期走到批准临床开发的成功率不到2%，其失败的原因可归因为：缺乏临床疗效、难以控制的毒性、药物特性差、缺乏商业需求和战略规划不佳。因此，对于中国药企而言，独立进入区域市场难度较大，因此，中国制药企业应转变仅依赖本土临床数据的研发思维，建立符合国际标准的质量体系。如，百济神州选择建立全球人才团队并开展国际多中心临床试验，满足FDA的审批监管需求，以此提高药物审批的通过率，降低出海受阻的可能性。

与监管准入制度成熟的欧美市场相比，“一带一路”国家对于药物审批制度整体呈现出碎片化的特征，各国在审批流程、政策实施和标准要求等方面都存在明显差异，这也为药企进入区域市场增加了挑战性，对于中国药企而言，提前布局本地化人才和当地的合规团队，以适应各国的监管需求，可为破局之路。

面对地缘政治和关税政策的不稳定性带来的挑战，中国生物药企业可通过在当地建设工厂或生产基地，降低准入风险和市场障碍，保证在全球范围内供应链的稳定性，同时以当地的生产基地为据点，将产能辐射至周边地区，加快区域市场的布局脚步。



毕马威中国第三届生物科创领航50企业榜单

爱博合创	32	仁景生物	68
艾里奥斯生物科技	33	瑞吉生物	69
翱锐生物	34	柔灵科技	70
澳斯康生物	35	瑞莱谱医疗	71
北京寻因生物	36	锐正基因	72
赛隼生物	37	舜景医药	73
呈诺医学	38	盛世泰科	74
德睿智药	39	深研生物	75
珞米生命科技	40	深圳安盛康泰	76
光脉医疗	41	士泽生物	77
亘喜生物	42	态创生物	78
广州达冕疫苗	43	透彻未来	79
海昶生物	44	天津普瑞生物	80
汉联药业	45	吐露港生物	81
辉粒药业	46	天新福医疗	82
皓阳生物	47	微创优通	83
惠正奇医药	48	唯公科技	84
君赛生物	49	维伟思医疗	85
晶睿生物	50	雾以希	86
吉源生物	51	维卓致远	87
科辉智药	52	兴德通	88
柯君医药	53	希格生科	89
科默医药	54	馨海生物	90
鲲石生物	55	新尖科技	91
利格泰	56	血霁生物	92
励楷科技	57	艺柏湾医疗	93
立康生命科技	58	雅济科技	94
蓝马医疗	59	易慕峰生物	95
凌泰氮生物	60	亚全能生物	96
魅丽纬叶	61	药物牧场	97
梦阳药业	62	泽安生物医药	98
浦易生物	63	智康弘义	99
齐禾生科	64	中美华世通	100
奇迹生物	65	中盛溯源	101
启维医疗	66	臻愈生物	102
瑞博生物	67	智愈医疗	103

*以上名单按照企业简称首字母顺序排序，排名不分先后。

爱博合创

abrobo 爱博合创



深圳爱博合创医疗机器人有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2020年6月4日

网址
www.abrobo.com

地址
深圳市龙岗区吉华街道甘坑社区甘李六路
12号中海信创新产业城12栋801-806



公司描述

深圳爱博合创医疗机器人有限公司，是由海外高层次人才计划引进专家、日本工程院外籍院士、IEEE Fellow郭书祥教授及团队创办的医疗机器人高新技术企业。爱博合创深耕血管介入手术机器人领域，秉持“用户至上、追求卓越、创新驱动、敏捷迭代”的价值观，打造术者好用，患者受益，且具备完全自主知识产权的血管介入手术控制系统，致力于成为受人尊敬的血管介入手术机器人全球领导者。公司已经申请中国发明专利、国际专利等知识产权上百项，多项原创性技术达到国际领先水平。公司与国内外著名的血管介入领域临床专家团队达成合作，并得到多家一线投资机构的投资。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：国中资本、联想创投、长岭资本



关键字标签

血管介入手术机器人、多术式支持、多器械兼容、自然人机交互、力反馈、远程遥控操作



核心团队

郭书祥 董事长、联合创始人、首席科学家

郭健 总经理、联合创始人

曹志 副总经理、联合创始人

任文永 副总经理、联合创始人



艾里奥斯生物科技

ALIOOTH



艾里奥斯生物科技（上海）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2021年

网址
www.aliothbio.com

地址
上海市浦东新区临港新片区沧海路2828号
5号楼2楼



公司描述

艾里奥斯生物科技（上海）有限公司，专注于制药过程过滤产品及技术的开发和应用，并致力于为制药企业提供符合国内外法规要求的高质量的分离、纯化解决方案。艾里奥斯参考 GMP 要求自建了位于上海临港和杭州的生产基地，拥有工艺开发实验室、验证实验室、以及过滤产品研发中心，并建立了膜技术科学家领头的研发团队以更好地保障中国制药企业的供应链安全，帮助用户优化药物研发和生产工艺，提高药品的生产安全性。

艾里奥斯秉着为客户创造价值、改善永无止境、团队协作共同进化、积极主动勇于担当、拥抱变化持续学习的企业价值观，助力中国制药企业的创新发展。



最新融资情况

融资轮次：A++轮

融资机构：龙磐投资、国海创新资本



关键字标签

制药过滤工艺、过滤器、深层过滤、除菌过滤、预过滤、除病毒



核心团队

贾启军 创始人、董事长

葛继均 联合创始人、CTO

高智群 联合创始人、国内销售负责人

蒋华平 联合创始人、海外销售负责人



翱锐生物

ORIOMICS
翱锐生物



杭州翱锐生物科技有限公司

细分类别
体外诊断

创立时间
2018年

网址
www.oriomics.com

地址
浙江省杭州市钱塘区经济技术开发区6号大街260号19幢11层



公司描述

翱锐生物自2018年成立起，一直深耕于消化系统肿瘤的液体活检技术研发。公司始终秉持科技服务大众健康的理念，以临床需求为导向，以癌症高危人群为中心，打造高性价比，方便使用的肿瘤早筛早诊产品。公司科研团队使用多组学技术联合机器学习算法，通过检测血液中特定癌症的DNA甲基化和蛋白质标记物，建立了高性能的消化道肿瘤早诊技术路线。凭借多年在消化系统肿瘤中的大数据积累，公司成功推出针对消化系统五大常见癌症（肝癌、胃癌、肠癌、食管癌、胰腺癌）的多款单癌及多癌联检产品，其检测性能优异。



最新融资情况

融资轮次：B+轮

融资机构：热景生物、达晨财智、国生道远



关键字标签

肿瘤早筛、辅助诊断、液体活检、
肿瘤标志物、AI算法、多组学



核心团队

杨虎山 董事长

余韶华 总经理

李冰山 首席科学家

李小沫 医学市场总监

张琼 临床注册总监



澳斯康生物



澳斯康生物（南通）股份有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2017年3月

网址
www.tobiopharm.com

地址
南通市海门区临江镇洞庭湖路100号B1楼

公司描述

澳斯康是一家生物制药规模化合规生产整体解决方案提供商，旨在向生物制药客户提供从原材料供给到工艺研发/直至最终商业化生产的整体解决方案。目前的主营业务由高端细胞培养基产品供应与服务，和生物制药抗体类（单抗、双抗、融合蛋白）CDMO服务两大板块构成，同时向ADC、CGT业务布局延伸。

培养基业务包括：甘肃健顺一期培养基生产基地、海门健顺二期培养基生产基地、韩国培养基合资公司-KCell；CDMO业务包括海门澳斯康CDMO、上海澳斯康（临港）ADC研发及GMP生产中心、上海澳斯康（张江）成药性评估及分子检测、美国澳斯康美国分公司&研发中心。细胞培养基与CDMO协同，提高整体竞争力，有效降低药企成本，提高成功率，提高最终生物制品的生产率。

最新融资情况

融资轮次：D轮

融资机构：金石投资、鼎晖百孚、允泰资本、泰安福瑞投资、深圳君信达、科创博睿投资、银河源汇、敕勒川、佰仕德资本、任君资本、惟精资本等

关键字标签

CDMO、细胞培养基、ADC、CGT、生物制药

核心团队

罗家立 澳斯康集团首席执行官

阚子义 澳斯康生物首席执行官

张业忻 首席技术官



北京寻因生物



北京寻因生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2015年9月18日

网址
www.seekgene.com

地址
北京市昌平区生命科学园生命园路8号院一区9号-1至5层101

公司描述

北京寻因生物科技有限公司是一家专注于单细胞测序技术自研的技术创新驱动型公司。公司始终秉承“用技术温暖生命，预见未来”的企业愿景，致力于全球单细胞市场标准普适化发展，推动单细胞技术在临床、药研等应用方向的深耕落地，为全球科学家、技术公司及药企工业等客户提供可信赖的高品质单细胞技术服务及实验室建设解决方案。

寻因生物拥有完全自主知识产权的微孔、油包水、空间三大单细胞技术平台，已完成覆盖单细胞仪器、实验、建库、分析全链条自研产品20余项，提供单细胞科研全周期服务&特殊样本解决方案50余种。现已完成100+单细胞全体系知识产权布局，22项自主知识产品体系搭建，9项产品获得了欧盟数据EUDAMED注册认证。技术平台获得涵盖医疗器械、质量、环境安全、职业健康和信息安全五项管理体系认证。并于2023年，作为牵头单位成功立项“十四五”国家重点研发计划“前沿生物技术”重点专项。

寻因生物为国家高新技术企业、工信部第6批“专精特新小巨人”企业，2024年昌平区潜在独角兽企业。

最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：元璟资本、联想之星、中金资本、博远资本

关键字标签

单细胞测序技术、单细胞空间测序技术、单细胞表观组学技术、单细胞空间多组学技术

核心团队

李宗文 创始人、首席执行官

焦少灼 联合创始人、首席技术官

魏清泉 仪器研发总监



赛隽生物

cellgenes



广州赛隽生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2016年3月15日

网址

www.cellgenes.com

地址

广州市黄埔区开源大道11号科技企业加速器C3栋8楼



公司描述

赛隽生物由行业顶尖科学家、知名产业方（达安基因）发起成立，专注于干细胞技术和产品的研发、生产与销售，并获多家投资机构投资。创始人项鹏教授，为干细胞行业标准制定人、多项国家重点研发计划项目负责人、国家干细胞临床研究专委会委员、干细胞国地联合工程中心主任、国家药典委委员，是国内将干细胞基础研究推向临床转化的前沿科学家。公司研发团队占比超80%、硕博比例超80%，拥有十余项发明专利，建设有3个B+A洁净区，通过了CNAS认证、ISO-9001认证。凭借突出的创新能力，公司已获得3项干细胞药物临床批件，获颁国家地方联合工程技术中心、广东省干细胞与再生医学创新平台等核心资质。



最新融资情况

融资轮次：C轮

融资机构：杨淑琪、松禾资本、六六八投资、华寓商务



关键字标签

干细胞技术的研究开发、干细胞药物研发、干细胞的采集存储制备服务（不含脐带血造血干细胞采集、存储）、生物医疗技术研究、药品研发、生物技术推广服务



核心团队

颜孙兴 总经理

余伟华 高级研发科学家



呈诺医学



呈诺再生医学科技（北京）有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年

网址

www.allifetech.com

地址

北京市大兴区经济开发区金苑路22号



公司描述

呈诺医学是一家以iPSC技术为核心平台，专注于开发细胞与基因治疗药物，致力于治愈疾病、挽救生命并延长人类寿命的创新型生物制药企业。公司秉承“做百姓用得起的创新药”的企业使命，重点推进通用现货型细胞药物的研发，已成为iPSC制药领域的行业佼佼者。

呈诺医学已建立十余条创新研发管线，涵盖脑卒中、糖尿病、癌症等重大疾病领域。其中，治疗急性缺血性脑卒中的细胞药物已获批进入临床II期研究阶段，治疗下肢缺血的细胞药物已完成临床I期试验并将启动II期临床研究。

作为中国iPSC领域的开拓者，呈诺医学创造了多项行业里程碑：中国率先获批iPSC来源细胞药物临床批件的企业、沙利文认证的iPSC来源EPC细胞治疗药物平台。公司拥有百余项iPSC领域国际国内核心专利，构建了从基础研究到产业化的完整创新体系，实现了我国在iPSC技术及药物研发领域的历史性突破。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：香雅医疗、盛周基金



关键字标签

iPSC（诱导多能干细胞）、EPC（内皮祖细胞）、AIS（急性缺血性脑卒中）、CLI（严重下肢缺血）、ED（勃起功能障碍）



核心团队

顾雨春 董事长、首席科学家

谭声江 首席技术官

宁泽民 首席数据科学家

彭 雪 首席财务官

王晓旭 首席运营官



德睿智药



杭州德睿智药科技有限公司

细分类别
AI制药

创立时间
2020年11月23日

网址
www.mindrak.ai

地址
中国（浙江）自由贸易试验区杭州市钱塘区
白杨街道科技园路2号2幢19层1901-1914室

公司描述

德睿智药是一家临床阶段AI驱动的创新药物研发公司。公司愿景是通过推动人工智能和新药研发领域多种前沿技术渗透融合，持续输出兼具差异化和高临床价值的候选药物，从而让更多生命重获健康。公司AI医药解决方案曾被欧美权威机构Deep Pharma Intelligence评为“2018-2020全球最重要的AI药物研发突破性成就”之一。2023年入选福布斯“Forbes Asia 100 to Watch”榜单。2024年入选《财富》杂志IMPACT企业榜“中国最具社会影响力创业公司”。

最新融资情况

融资轮次：A+轮
融资机构：谢诺投资等

关键字标签

AI制药、人工智能、新药研发、
工业级一站式AI驱动创新药物研
发平台、GLP-1

核心团队

牛张明 创始人、首席执行官
张 龙 联合创始人
林 剑 首席商务官
David Rubinsztein 首席科学顾问



珞米生命科技



杭州珞米医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2021年

网址
www.nanomics.bio

地址
浙江省杭州市钱塘区下沙街道福城路400号6幢5层501室

公司描述

珞米生命科技（Nanomics Biotech）致力于打造世界级的高通量蛋白组学标准化平台，以前所未有的方式发现多重蛋白标志物，从而引领新一代精准医学和前沿药物开发的创新浪潮。公司由国家级创新和创业领军人才创立，核心团队来自于芝加哥大学，技术研发团队占80%以上。公司目前已申报专利数十项，并获得国家级科技型中小企业称号。

珞米科技推出的Proteonano™平台，可以实现同时对1,500-12,000个血浆蛋白质进行检测，且丰度超越8个数量级，低丰度蛋白覆盖2000个信号通路，包括心脏代谢、免疫肿瘤、神经学、炎症因子等，直接助力科研、药企和精准医疗公司。

公司实验室占地面积1000平米试剂和实验室自动化机器人生产场地，并拥有一类医疗器械生产许可资质。实验室配备超多重高通量蛋白组平台50套，年处理样本量超过10万例。公司在神经类疾病生物标志物发现领域、心脏代谢疾病和药物疗效评估方面成果斐然，已经和全国20个省份的顶级研究所和高校开展合作项目，并与各大服务公司和创新药企建立长期合作关系。

最新融资情况

融资轮次：Pre-A轮

融资机构：碧桂园创投、线性资本、Taihill Venture

关键字标签

标准化蛋白组学平台、多重生物标志物发现、超低丰度蛋白富集、AI蛋白组学

核心团队

吴昊 创始人、CEO

沈乐 联合创始人、首席医学官



光脉医疗



上海光脉医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2021年1月11日

网址
www.spectrum-dynamics.com

地址
中国（上海）自由贸易试验区临港新片区玉宇路1068号、飞渡路1568号、天高路1111号12幢

公司描述

上海光脉医疗科技有限公司是一家集研发、生产、销售和售后服务为一体的国家级高新技术企业，是上海市专精特新企业。

公司致力于高端分子影像设备国产化，从根本上解决“卡脖子”技术难题。公司以独创的碲锌镉半导体晶体探测技术为根基，实现了从技术突破到产业化应用的无缝衔接；依托跨国团队的高效协作网络，搭建涵盖欧美、以色列、日本、新加坡、东南亚等7个技术服务中心构建起“中国研发、全球服务”的服务网络体系，让先进设备快速触达临床一线。未来，光脉医疗将始终以技术迭代为引擎，为全球医疗诊断带来更精准、更高效的解决方案。

最新融资情况

融资轮次：A+轮

融资机构：仁爱集团、泽晋投资、火山石投资

关键字标签

研发、创新、核医学

核心团队

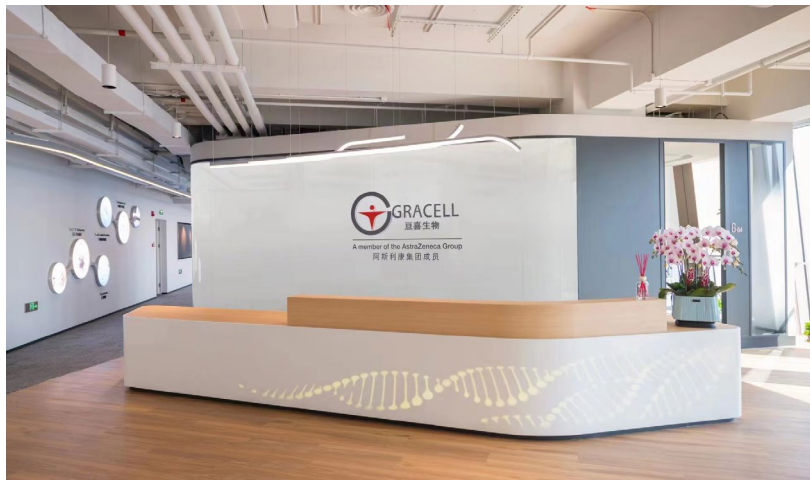
马鑫 总经理

杨志山 技术总监

周誉 运营总监



亘喜生物



亘喜生物科技（上海）有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2017年5月

网址

www.gracellbio.com

地址

上海市长宁区红宝石路188号41楼



公司描述

亘喜生物是一家面向全球、处于临床阶段的生物制药企业，致力于开发创新、高效的细胞疗法，用于治疗癌症及自身免疫性疾病。公司于2024年2月正式成为阿斯利康集团成员。目前，公司已搭建起自主且完善的研发体系，利用其开创性的FasTCAR及TruUCAR两大突破性技术平台以及SMART CART™技术模块，正在开发一条处于临床阶段，且涵盖自体 and 同种异体细胞疗法的丰富产品管线。这些候选产品有望攻克目前CAR-T疗法持续存在的重大行业难题。在加入阿斯利康集团后，双方的资源优势和专业能力形成高效互补，亘喜生物的源头研发以及临床开发能力将提升到全新高度，有望继续成为引领下一代CAR-T细胞疗法的新标杆。



最新融资情况

不适用



关键字标签

FasTCAR、FasTCAR-T AZD0120 (GC012F)、TruUCAR、SMART CART、肿瘤、自身免疫性疾病、罕见病



核心团队

沈连军 高级副总裁、研发负责人

刘 佳 副总裁、临床医学负责人

何佳平 副总裁、工艺开发及生产负责人



广州达冕疫苗



达冕疫苗（广州）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2021年1月

网址
www.rnaimmune.com

地址
广州国际生物岛螺旋大道87号标准产业单元四期配套C栋第17层

公司描述

达冕疫苗是一家临床阶段的生物技术公司，专注于开发mRNA疫苗和治疗药物。公司位于广州国际生物岛，致力于利用mRNA技术为传染性疾病、癌症和其他健康挑战提供创新解决方案，以满足医疗领域的需求。公司拥有人工智能驱动的创新技术平台，并已申报了34项全球专利，拥有完整的自主知识产权。其创新技术包括创新脂质体、复制子平台、创新递送系统和创新环码平台。公司曾入选2022年科技部国家生物药技术创新中心核酸药物“揭榜挂帅”重点项目，并连续三年入选美国癌症研究协会年会（AACR）

（2023年、2024年、2025年）。在2023年的AACR年会上，公司就KRAS广谱mRNA肿瘤疫苗向全球癌症研究者做了口头报告。达冕疫苗的产品线涵盖传染性疾病（如RSV、新冠、流感、HSV等）和癌症疫苗（如RAS），以及信使核糖核酸编码抗体。在2023年4月，公司的新型冠状病毒广谱mRNA疫苗加强针RV-1730获得了FDA临床试验批准。2023年12月15日，预防人类呼吸道合胞病毒（RSV）的mRNA疫苗RV-1770获得了FDA临床试验批准，2024年8月达冕入选强生全球创新企业。2024年10月，达冕疫苗荣获第十三届中国创新创业大赛（广东·广州赛区）暨2024年广州科技创新创业大赛医药研发行业赛成长组“十强企业”荣誉，并获得国家高新技术企业认定。

最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：旋石天成16号投资合伙人有限公司、佛山弘陶资本投资合伙人有限公司、达鼎生命科学投资有限公司、燕创技术（开曼）有限公司

关键字标签

呼吸道合胞病毒疫苗、KRAS mRNA肿瘤疫苗、新型阳离子脂质体、靶向递送、人工智能、mRNA 编码抗体、个性化肿瘤疫苗

核心团队

沈 栋 创始人、总裁兼首席执行官

Steven Long 首席科学官

陆春天 首席运营官



海昶生物



浙江海昶生物医药技术有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2013年10月25日

网址
www.zhejianghaichang.com

地址
浙江省杭州市钱塘区下沙街道万晶湖畔中心西区2幢1109室



公司描述

浙江海昶生物医药技术有限公司位于杭州医药港，是一家以创新生物医药技术开发为主，具有自主创新能力和全球知识产权的国家高新技术企业。公司紧紧围绕“分享、进取、求真、务实”的核心价值观，以药物递送系统开发和产业化为核心，专注于mRNA疫苗、小核酸药物等核酸创新药及高端复杂注射剂的开发。产品管线覆盖传染病预防、肿瘤免疫治疗、抗肿瘤、镇痛等领域。



最新融资情况

融资轮次：C轮

融资机构：国投（广东）科技成果转化创业投资基金合伙企业（有限合伙）、东莞松山湖科学城股权投资合伙企业（有限合伙）、杭州钱塘和达大健康创业投资基金合伙企业（有限合伙）、科兴生物制药股份有限公司、建源舜达（杭州）股权投资基金合伙企业（有限合伙）



关键字标签

HC0301、HC007、创新药+仿制药（高端复杂制剂）、出海能力



核心团队

赵孝斌 创始人、总经理

李剑光 联合创始人、首席科学官

门宇欣 临床中心副总裁、首席医学官



汉联药业



福建汉联济世生物科技 股份有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2019年12月12日

网址

暂无

地址

福建省泉州市丰泽区丰海路1569号匹克总部大厦1002室



公司描述

汉联药业是以干细胞再生医学为核心的一家生物医药公司，致力于将干细胞技术转化为通用产品，制造老百姓用得起的干细胞药物。

截止目前，公司下属三个研发子公司共计有3款干细胞新药（8条研发管线）分别获得所在国家药监部门的临床许可。其中，两款新药已进入确证性临床试验阶段，入组顺利。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：泉州市金同汉氏投资合伙企业（有限合伙）、蔡强、李万东、新时代创新科技(北京)有限公司



关键字标签

First-in-class，全球首创技术，间充质干细胞创新药物，难治性疾病



核心团队

韩忠朝 董事长



辉粒药业



辉粒药业（苏州）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2020年12月14日

网址
暂无

地址
苏州工业园区星湖街218号C17五楼

公司描述

辉粒药业（苏州）有限公司，是一家聚焦新型递送技术特别是微球缓释制剂的创新型医药公司，继承了北京辉粒科技有限公司产学研成果，与中科院过程所共建联合实验室，同中科森辉微球技术（苏州）有限公司形成战略合作。

自成立以来，公司已荣获多项资质和荣誉，包括入选中国及江苏省潜在独角兽企业、苏州市独角兽培育企业以及江苏省科技型中小企业。此外，公司还获得江苏省市区三级科技领军人才项目、姑苏重大创新团队。公司是中国科学院马光辉院士团队唯一的新型药物递送技术转化平台，已建成均一微球制剂GMP全自控生产线。截至2024年底，公司完成了三轮融资，目前已有2款微球制剂处于临床I、II期试验。

最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：星祥创投、领军创投、泰越资本

关键字标签

药物递送系统、微球制剂、长效缓控释、粒径均一、释放特性可控

核心团队

许平 创始人、总经理

马光辉 合伙人、首席科学家

巩方玲 合伙人、首席技术官

张淳 首席医学官



皓阳生物

HEALSUN
皓阳生物



杭州皓阳生物技术有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2015年

网址
www.hs-biopharm.com

地址
浙江省杭州市临平区东湖街道东湖北路
488-1号45幢



公司描述

杭州皓阳生物技术有限公司，专注于为客户提供抗体、融合蛋白、ADC类产品从早期成药性评估、IND药学研究到商业化生产的一站式研发、生产服务。公司在上海和杭州两地设有研发、生产基地，上海研发中心依托多种分析手段和瞬时表达平台为客户提供从人源化设计，活性分析到成药性分析多维度的分子设计和评估；杭州研发中心拥有自主开发可授权的高表达稳定细胞株构建平台（皓越）和工艺开发平台；中试生产基地建有完善的250L/500L规模抗体原液和成品GMP生产线和100L规模ADC原液GMP生产线，分别能够在7个月和8个月提供从DNA到毒理批抗体和ADC样品交付。同时公司还在建6*2000L规模抗体商业化生产线和500L规模ADC商业化生产线，于2025年陆续投入使用。



最新融资情况

融资轮次：B+轮

融资机构：康哲药业、东方嘉富



关键字标签

早期发现、工艺开发、XDC、GMP
生产、商业化生产



核心团队

李浩强 董事长、总裁

戴明舒 副总裁、上海子公司总经理

林 帅 副总裁、杭州子公司总经理

靳维维 副总裁、CMC负责人



惠正奇医药



惠正奇医药（广州）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2023年3月

网址
暂无

地址
广东省广州市黄埔区广州国际生物岛星汉大道26号801室

公司描述

惠正奇医药(广州) 有限公司是一家全球化mRNA平台型生物医药公司，专注于开发肿瘤和免疫领域创新药物及新一代传染病疫苗，由mRNA及抗肿瘤药领域知名专家回爱民博士创立。

惠正奇拥有国内极其稀缺的mRNA药物成功研发经验的团队，已成功搭建AI主导、具有独立知识产权的五大mRNA优势技术平台：① enCureVac— 独特的抗原设计及序列优化平台；② enCureLip— 自主产权LNP递送平台；③ enCureNeo— 体系化肿瘤新抗原平台；④ enCurePro— 全流程GMP生产平台；⑤ enCureQua— 系统性mRNA产品检测平台。

惠正奇的mRNA技术及管线得到业界及学界的广泛认可。2024年10月，惠正奇获授国家级博士后科研工作站资质，2025年6月入选“全国颠覆性技术创业之星”。

惠正奇旨在打造国际一流的mRNA研产一体化平台，推动mRNA产业发展。

最新融资情况

融资轮次：种子轮

融资机构：广州黄埔先导医疗创业投资基金、广州生物岛产业投资基金、广州科创丹麓三期创业投资基金、勤智惠正奇投资有限公司、杭州泰富盈瑞创业投资合伙企业

关键字标签

创新、mRNA、传染病、肿瘤、免疫、疫苗

核心团队

回爱民 创始人、董事长兼CEO



君赛生物



君赛生物
Juncell Therapeutics



上海君赛生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2019年6月

网址

www.juncell.com

地址

上海市嘉定区翔乐路28号4号楼3楼



公司描述

君赛生物是肿瘤浸润淋巴细胞（TIL）创新药领域的领军企业，作为TIL行业代表入选科技部颠覆性技术项目库，荣膺“上海市模范集体”等荣誉，拥有TIL研发与产业化基地。公司已建立DeepTIL®细胞富集扩增NovaGMP®基因修饰技术平台，颠覆性解决传统TIL疗法的痛点问题，并据此开发一系列TIL细胞新药，已有2款进入注册临床，覆盖多种类型实体肿瘤，其中一款已进入关键II期临床（上市前临床），有望成为国内获批上市的TIL细胞新药。产品临床表现优异，多例晚期患者肿瘤被完全清除，最长已维持无瘤近4年。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：凯泰资本、元禾原点、元生创投、黄埔医药基金、嘉定国资、杭州科度



关键字标签

肿瘤浸润淋巴细胞（TIL）、无需依赖滋养细胞、无需高强度清淋、无需IL-2注射、非病毒载体、实体瘤



核心团队

金华君 创始人、CEO&CTO

施伟 副总裁

林树伟 副总裁



晶睿生物

GENEVIDE



苏州晶睿生物科技有限公司

细分类别
体外诊断

创立时间

2019-07-11

网址

www.genevide.com

地址

中国（江苏）自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街218号生物医药产业园一期A6楼201-204单元及C7幢501



公司描述

晶睿生物是一家聚焦于现场核酸快检技术革新及产业化的生物科技企业，获得了国家高新技术企业、江苏省民营科技企业及苏州市科技领军企业等荣誉。以基于酶表征的酶筛选优化创新平台为引擎，开发了具有自主知识产权的兼具准确快速、简单、便携等优点的现场核酸快检技术平台，以解决农林牧渔领域疫病防控下沉至“最后一公里”的难题。公司具有从酶原料、试剂到仪器全链条的研发与生产能力，已成功研制70多款疫病现场快检产品。非洲猪瘟病毒现场快检产品获得了农业农村部兽药GMP证书及生产许可证，松材线虫现场快检产品通过了国家科技成果鉴定，并与俄罗斯全俄植物检疫中心签署了全面合作协议。



最新融资情况

融资轮次：天使轮

融资机构：元生创投、启明创投、三江资本、盛鼎资本



关键字标签

又快又准、简单便携、基层疫病防控、农林牧渔



核心团队

李秋实 董事长兼首席执行官

胡振新 首席科学家

吉源生物



北京吉源生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2012年11月

网址

www.jiyuanbio.com.cn

地址

北京市顺义区天柱东路17号院远洋盈创健康产业园6号楼



公司描述

北京吉源生物科技有限公司成立于2012年，为国家高新技术企业。公司坚持以科研创新为核心，创造性地利用基因技术与干细胞相融合实现靶向治疗，致力于二代基因修饰干细胞创新药的研发。

公司自主研发的“人GLP-1和FGF21双因子高表达脂肪干细胞注射液”治疗2型糖尿病获得了多项国家专利和美国专利，被列为国家重点研发专项，获得国家卫健委和总局后卫生局双备案项目，获得国家药品监督管理局一类新药临床试验（IND）默示许可，公司在基因修饰干细胞应用开发及药物转化方面已搭建了模块化研发平台。



最新融资情况

融资轮次：A+轮

融资机构：远裕行创业投资、恒康医疗等



关键字标签

基因修饰、间充质干细胞、T2DM、GLP-1、FGF21



核心团队

张振利 董事长

薛冰华 技术中心主任

朱龙彪 副总经理

牛 娜 副总经理



科辉智药



科辉智药生物科技（无锡）有限公司

细分类别

AI 制药

创立时间

2018年9月27日

网址

www.artivila.com

地址

深圳市龙岗区龙城工业园三号楼二楼南区



公司描述

科辉智药是一家基于AI驱动的创新药研发平台，现有虚拟化合物库和集人工智能和云计算、化学信息学、生物信息学、药物设计、生物结构学设计知识及经验于一体的独特数据及计算驱动药物发现平台。科辉智药致力于解决神经退行性疾病、肿瘤和自身免疫性疾病等患者刚性治疗需求的创新药物。研发团队由拥有超过二十年工业界经验的顶级计算化学专家朱振东博士和顶级药物化学专家牛德强博士领军，团队成员有来自英国剑桥大学、美国哥伦比亚大学、北京大学等世界级名校的众多人才。科辉智药研发人员占比超过85%，拥有博士学位的科研人员超过20人，12位员工有海外工作和学习的经历。优秀的科学家经验，计算机辅助药物发现（CADD）和人工智能驱动药物发现（AIDD）在这里有机深度融合，造就了科辉智药强大的创新药物研发能力。通过挖掘新靶点，扩展新化学空间，预测化合物性质，减少研发需要的循环次数，开发差异性显著的适应症，有望大幅降低研发成本，有效缩短研发周期，解锁高难研发领域，提高研发成功率，从而满足未被满足的临床医疗需求，为患者提供可以承担的创新药物。科辉智药成立至今已经顺利完成多次融资，获得了众多生物医药专业投资人和综合基金的长期认可，累计融资额超过2.9亿元，为公司的快速稳步发展提供了坚实的保障。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：健壹资本、深圳锐革实业、无锡金程映月、弘晖基金、博普资本、山行资本



关键字标签

创新药研发、挖掘新靶点、药物设计、生物结构学设计、计算机辅助药物发现（CADD）、人工智能驱动药物发现（AIDD）



核心团队

朱振东 创始人&董事长

牛德强 联合创始人&总经理

秦世欣 生物总监



柯君医药



上海柯君医药科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2018年9月12日

网址
www.curegene.com.cn

地址
上海市浦东新区高科中路1976号衡谷C1座2层



公司描述

柯君医药目前主要聚焦心脑血管疾病和抗病毒等治疗领域，致力于成为一家立足中国布局全球的创新药公司，具备核心平台技术和高效自主的创新能力。公司已成功基于自身平台技术，研发了多个具有广泛市场价值，并具备全球独立知识产权的创新型管线药物，目前正在积极推动多个管线的临床开发。在公司使命和愿景的驱动下，柯君医药汇聚了一批具备全球视野的高水平的科学家和海归人才。在公司综合战略布局下，柯君医药成功实现了快速高效的研发成果转化，在研管线均具备成为First-in-Class或Best-in-Class药物的潜力。



最新融资情况

融资轮次： B+轮

融资机构： 国信创新股权、粤科母基金、北京谊安、英飞尼迪资本、宏海资本



关键字标签

靶向前药技术平台、抗病毒药物技术平台、新一代抗血小板药物、新型THR-β激动剂——减重增肌



核心团队

何公欣 创始人兼首席执行官

陈小五 化学研发副总裁

聂玉春 生物研发副总裁

陈佳琳 首席运营官

姚莉 财务管理副总裁



科默医药



南京科默生物医药有限公司

细分类别

医药外包组织

创立时间

2020年06月18日

网址

www.caremo.com.cn

地址

南京市栖霞区纬地路9号C6栋、南京市江宁区天元东路2289号6栋



公司描述

南京科默生物医药有限公司，系由中组部“万人计划”专家、前华威医药集团创始人张孝清先生于2020年6月创立，总部位于南京。科默医药致力于为全球生物科技及制药企业提供一站式、可定制化医药研发解决方案，涵盖新药临床前研究、CMC开发、临床试验等专业技术服务，及可定制化开发和新药孵化投资等领域。科默医药一站式、可定制化的解决方案和全流程的项目管理覆盖从产品立项直至商业化的全生命周期，可快速高效地支持合作伙伴推进药物研发进程。科默医药已组建超600人、在新药临床前研究和CMC方面拥有丰富经验的研发管理团队，超过13000m²符合中美监管要求的化学和P2实验室及数百台大型仪器设备已投入使用，超过35000m²的GLP研发总部已在建设之中。



最新融资情况

融资轮次：A+轮

融资机构：莎普爱思、青松资本



关键字标签

药物发现、新药临床前研究、CMC开发、临床研究、MAH、定制合成



核心团队

张孝清 董事长、首席执行官

戴富清 常务副总裁

徐 峰 副总经理

谢晓燕 东科康德负责人

李 振 东默化学负责人



鲲石生物



RocRock
BIOTECHNOLOGY



苏州鲲石一号生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年4月7日

网址

www.rocrockbio.com

地址

苏州自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街218号A6栋402-403



公司描述

鲲石生物成立于2021年，是一家处于临床阶段的专注于肿瘤和慢性病的巨噬细胞药物研发企业，是串联活细胞因子并具备基因编辑、生物材料和合成生物学驱动的工程化巨噬细胞技术平台的公司。从技术先进性以及临床推进速度都属于国际第一梯队。公司孵化于德国柏林，是欧洲归国华人科学家尹秀山教授在二十多年前沿科学研究基础上领衔创立的生物医学战略性高科技企业。鲲石生物以基因编辑、细胞编程和靶向递送技术为驱动，目前完成了苏州、德国柏林的多体布局，开创性地打造了以巨噬细胞为核心的闭环产业链。公司愿景是做老百姓用得起的抗癌药，提供有效的肿瘤及慢性病解决方案，在巨噬细胞治疗领域发挥全球引领作用。



最新融资情况

融资轮次：Pre-A轮

融资机构：青岛瀛海安泰股权投资



关键字标签

串联活细胞因子的CAR-M独特疗法、CAR-M药物研发、质控与生产获国际认证、临床阶段的管线进度



核心团队

尹秀山 创始人、首席执行官

吕文娟 董助

刘茜阳 01管线负责人

杨玉莹 02管线负责人



利格泰



上海利格泰生物科技股份有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2014年10月11日

网址
www.ligatech.com.cn

地址
上海市青浦区天辰路508号1号楼301室



公司描述

上海利格泰生物科技股份有限公司是国内领先的数字化运动医学平台型企业，以数字化运动医学的治疗理念出发，公司已形成“影像设备+人工智能、有源设备及配套耗材、重建及植入物耗材”的完善产品布局，可为运动医学的“诊断-治疗-运动管理”提供完善的解决方案，引领运动医学向精准化、智能化、标准化方向发展。



最新融资情况

融资轮次：D轮

融资机构：信达鲲鹏、汉石投资、建信国贸、君联资本



关键字标签

运动医学、数字医疗、国家重点研发计划



核心团队

袁 征 董事长兼总经理

赖卫国 副总经理

王远强 副总经理

胡 瑞 副总经理

刘昊拓 副总经理兼董事会秘书

蔡宗远 首席科学家

闫长玮 财务总监



励楷科技



上海励楷科技有限公司

细分类别

医疗器械

创立时间

2019年1月

网址

www.kaimtgroup.com

地址

上海市闵行区联航路1588号（浦江镇481街坊20/1丘）1幢科创楼301室



公司描述

励楷科技专注研发、生产、销售神经介入植入医疗器械产品，产品管线全覆盖出血类、缺血类、通路类。目前在中国上海、中国杭州、中国江阴以及美国加州设有分公司，公司致力于以神经介入为切入点，通过强大的“内在自主研发能力+外在探索BD能力”双轮驱动，以及完善的研发-产品-市场销售闭环体系，成为全球脑血管疾病器械，乃至整个医疗器械产业中的优秀创新技术及服务平台。



最新融资情况

融资轮次：C+轮

融资机构：贝利创投、张江浩珩



关键字标签

人体神经血管系统、病变、输送通路、神经介入、术式革新、医工融合



核心团队

刘安 创始人兼总经理

郝建华 研发总监

刘辰洋 创新策略总监

朱永为 法规事务总监

赵亮 战略与投融资总监

徐超 国际业务总监

王蕾 组织与发展总监



立康生命科技



北京立康生命科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2019 年

网址

www.likanglife.com

地址

北京市朝阳区酒仙桥东路1 号院电子城创新产业园 M3 栋 410



公司描述

北京立康生命科技有限公司是一家自主研发，拥有自主知识产权，开发以肿瘤新生抗原为靶标的个性化肿瘤疫苗和T细胞药物的创新型企业。宗旨是以国际最前沿的精准诊断技术、mRNA药物技术和细胞药物开发平台，针对未被满足的临床需求，开发“First in Class”抗肿瘤创新药物。公司开发的肿瘤新生抗原疫苗产品LK101注射液是获得NMPA批准进入临床阶段的个性化肿瘤新生抗原疫苗，也是获批进入临床阶段的完全个性化的mRNA编辑产品。公司的目标是建立理念超前、技术领先的国际一流个性化肿瘤药物研发中心，引领癌症治疗进入真正的精准免疫治疗新时代。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：珠海永桐科技、明德丰泰



关键字标签

个性化肿瘤新生抗原疫苗、个性化mRNA肿瘤疫苗、精准免疫治疗、精准诊断技术



核心团队

陈立 科技创始人、董事长兼首席执行官

张永康 联合创始人兼副董事长



蓝马医疗



苏州蓝马医疗技术有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2020年12月

网址

www.lanmabio.com

地址

苏州高新区马涧路168号生命健康小镇产业园13幢4F



公司描述

苏州蓝马医疗技术有限公司，是一家专注于开发以肿瘤浸润性淋巴细胞（TILs）疗法产品为核心的生物医药企业。目前公司主要在研产品覆盖包括宫颈癌、非小细胞肺癌、恶性黑色素瘤、头颈肿瘤等在内的实体瘤种。创始人团队在TILs疗法研发和产业化方向深耕多年。其中包括来自MD安德森癌症研究中心TIL试验室长期研究工作经历的Feng Li博士及来自美国最大TIL公司负责开发相关产品管线，并参与完成了相应产品在美国FDA的申报的Steven Dai博士。从科研界到产业界，创始人团队在TIL疗法领域已经积累了近20年产品生产、优化及团队管理经验。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：天创资本、天士力资本、苏高新创投、苏高新股份



关键字标签

工艺扎实、安全有效、国产化率高、成本可控、自主创新



核心团队

戴志敏 创始人、首席执行官

李凤娥 联合创始人、首席战略官

杜学明 联合创始人、首席市场官



凌泰氮生物

IncTAC



成都凌泰氮生物技术有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年4月25日

网址

www.lnctac.com

地址

成都天府国际生物城（双流区慧谷西一路19号）K3栋



公司描述

成都凌泰氮生物技术有限公司是国内较早专注于长非编码 RNA（lncRNA）核酸药物和药物靶向递送研发的创新型平台企业。在短短四年多，公司获得多家头部机构的认可，已于近期完成A轮亿元融资。公司组建了由各领域资深博士带队的多个专业职能部门，形成了完善的核酸药物研发链。目前，公司总部位于中国成都，另有苏州、青岛研发中心。拥有3个核心技术平台，超10个产品管线，已申请国内外发明专利10余项，部分管线已进入IND enabling阶段。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：杭州华方丰柏投资管理合伙企业（有限合伙）、
西藏龙磐中小企业发展基金股权投资合伙企业（有限合伙）



关键字标签

lncRNA、药物递送、核酸药物



核心团队

宋旭 创始人、董事长

丁利华 联合创始人、首席执行官



魅丽纬叶



上海魅丽纬叶医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2013年8月5日

网址
www.brattea.com

地址
上海市徐汇区银都路466号3号楼5楼



公司描述

魅丽纬叶专注于微创介入治疗领域，具备自主知识产权的高科技创新型医疗器械公司。自主研发的 Netrod®网状多电极肾动脉射频消融系统是获得美国FDA“突破性医疗器械”认证的国内RDN产品，拥有CE证书并通过了NMPA的“创新医疗器械特别审查”，NMPA三类医疗器械产品注册证。Netrod®产品临床试验结果以FDA及NMPA优效性实验要求，已获极光、夏尔巴、上汽集团、泰康人寿、建银国际、复星集团、平安集团、上实集团（SHC）等大型投资机构的战略投资，未来，Netrod®产品将造福国内患者群体，并布局海外市场以期造福全球患者。



最新融资情况

融资轮次：D+轮
融资机构：上实投资



关键字标签

高血压、RDN、FDA突破性认证、Netrod®、唯一阳性结果



核心团队

曹红光 董事长、首席技术官
陈海东 总经理
吉亮 常务副总经理、董秘



梦阳药业



梦阳药业股份有限公司

细分类别

中药科创

创立时间

2009年

网址

www.monyan.cn

地址

湖北省荆门市掇刀区福耀一路3号



公司描述

梦阳药业股份有限公司，坐落于湖北省荆门市，是一家集科研、生产、营销为一体的股份制现代化制药高新技术企业，公司秉承“以患者为中心，以未被满足的临床需求为导向，守正创新，持续奋斗”的价值观，以“提高肿瘤患者的生活质量”为使命，致力成为“肿瘤治疗相关疾病领域的领军者”。

梦阳药业在肿瘤治疗过程中毒副作用等相关疾病药物研发领域拥有十数年研发经验，拥有国内外该领域顶尖专家和专业的研发团队及引进先进设备，积累100余项授权专利。公司系国家级绿色工厂、国家级知识产权优势企业、湖北省第一批科创“新物种”瞪羚企业，获湖北省科技型中小企业创新奖等诸多奖项。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：芜湖昊辰八号股权投资、扬州铠贤创业投资、井冈山振东晟红



关键字标签

生白口服液（合剂）、猪苓多糖胶囊、肿瘤相关疾病、白细胞减少症、心脏毒性



核心团队

张 敏 董事长

胡 汛 首席科学家



浦易生物



浦易（上海）生物技术股份有限公司

细分类别

医疗器械

创立时间

2012年10月12日

网址

www.puyibio.com

地址

中国（上海）自由贸易试验区李时珍路396号1幢2206室



公司描述

浦易（上海）生物技术股份有限公司成立于2012年10月，位于上海市浦东新区张江高科技园区。拥有高分子材料和药物缓解的核心技术，先后被认定为高新技术企业、上海市专精特新中小企业和浦东新区研发机构。

公司自主研发的全降解鼻窦药物支架系统通过国家创新医疗器械特别审批通道，获批全降解鼻窦支架类产品。2020年荣获“上海市高新技术成果转化项目认定”，2024年喜获“上海市高新技术成果转化项目百佳”表彰，同年荣获北京市科学技术进步奖一等奖。公司全资子公司易浦润研发的硅橡胶子宫药物支架系统可促进子宫内膜生长，预防宫腔粘连，于2025年4月成功入选《上海市创新产品推荐目录》。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：高盛亚洲



关键字标签

鼻窦支架、高端植介入器械、医用新材料、创新驱动发展、匠心铸就未来



核心团队

谢建 创始人、总经理

花盛 首席财务官

何川 市场销售总监

陈宝爱 质量总监



齐禾生科



北京齐禾生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年9月15日

网址

www.qi-biodesign.com

地址

北京市昌平区未来科学城蓬莱苑南街9号院5号楼3层



公司描述

齐禾生科主要致力于开发自主可控的新型精准基因编辑技术及创制卓越生物性状和产品，公司构建了 SEEDIT™ 生物技术及性状工程平台，开发了一系列具有全球自主知识产权的基因编辑核心技术体系，能够实现基因的精准敲除、碱基替换、基因表达精细调控以及大片段DNA精准插入等复杂的多重基因、基因组操作，针对世界重要粮食作物以及经济特色植物建立了40余种自主高效递送体系，在此基础上进行主粮作物、经济作物等方面的生物育种产品创制，以及以植物为底盘的合成生物学产品创制。公司科研成果取得“Best of Cell 2023”、Nature 2024年值得关注的七大技术之一、2023年度“中国科学十大进展”、2024年中关村论坛重大科技成果之“面向世界科技前沿”的五大科技成果之一等。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：北京市医药健康产业投资基金、昌发展集团、辰德资本、铭哲资产



关键字标签

基因编辑技术



核心团队

高彩霞 联合创始人、首席科学家

张 蓓 联合创始人、首席执行官

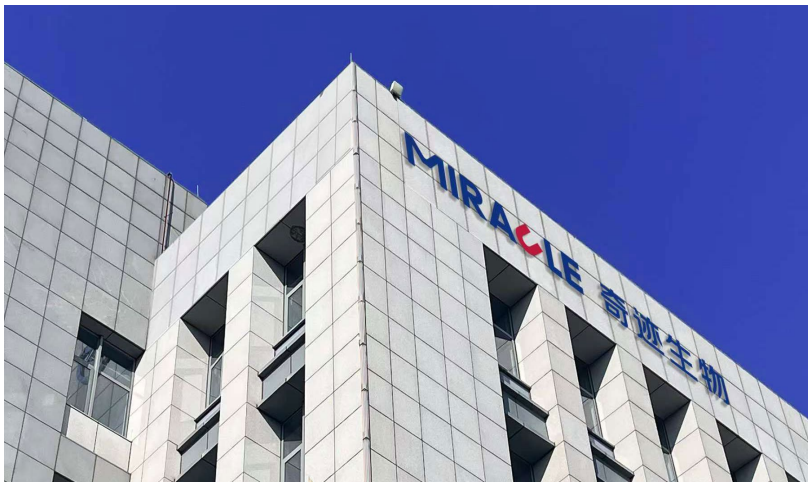
赵天萌 联合创始人、首席技术官

杨海泉 联合创始人、首席商务官



奇迹生物

MIRACLE
奇迹生物



南京奇迹生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2023年

网址

www.njmiracle.com

地址

南京市栖霞区仙林街道纬地路9号江苏生命科技创新园F7幢6楼622室



公司描述

奇迹生物成立于2023年，是一家专注于以通用型CAR-T药物进行肿瘤免疫细胞治疗的创新医药公司。公司拥有国际一流的细胞、基因科学团队和成熟高效的产业化运营团队以及12000m²先进的cGMP实验室。基于公司核心研发平台robustT，两款通用型CAR-T产品已进入IIT研究阶段，CHT102管线产品获得美国FDA孤儿药认证。奇迹生物拥有国际领先的技术研发实力和产业落地能力，旨在为中国和全球实体瘤、血液瘤以及自体免疫性疾病患者研发更安全、更有效、用得起的通用型CAR-T。公司愿景是让肿瘤患者重燃生命之光。公司使命是提供让老百姓用得起、用得好、用得上的细胞治疗药物。



最新融资情况

暂无



关键字标签

UCAR-T治疗实体瘤



核心团队

郭志刚 董事长、首席战略官

潘林莉 创始人、首席执行官

胡建华 联合创始人、首席市场官



启维医疗



启维医疗技术（深圳）有限责任公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2022年2月15日

网址
www.keewaymed.com

地址
深圳市光明区光明街道东周社区双明大道
南侧云智科技园B4栋1102



公司描述

启维医疗专注于研发和生产心衰介入治疗领域的创新医疗器械，通过科技成果的持续转化，提供安全有效的临床解决方案及产品，为千万患者造福。公司全部在研产品包括房间隔药物球囊（房间隔分流治疗心力衰竭的第二代介入无植入技术）、动脉给药微导管、前列腺药球（良性前列腺增生微创治疗金标准的挑战者）及导丝固定器。



最新融资情况

融资轮次：天使轮
融资机构：元明资本



关键字标签

解决临床痛点、创新型国产替代、
差异化竞争、国内外首创、国内首
个缓释性药物涂层技术平台

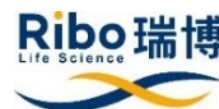


核心团队

毛 懿 创始人
周剑钊 总经理



瑞博生物



苏州瑞博生物技术股份有限公司

细分类别

生物制药

创立时间

2007年1月18日

网址

www.ribolia.com

地址

江苏省昆山市玉山镇元丰路168号



公司描述

苏州瑞博生物技术股份有限公司专注于RNA干扰（RNAi）技术开发及小核酸药物产业化，是早期布局该领域的开拓者之一。公司建立了自主可控、全技术链整合的小核酸药物研发平台，构建了全球一体化的小核酸药物开发体系，其自主研发的肝靶向RiboGalSTARTM递送技术已将多个产品推进临床II期阶段，有效性和安全性得到很好的临床验证。目前，瑞博生物的siRNA药物管线，覆盖了心血管、代谢类、肾病和肝病等多个疾病尤其是慢病治疗领域。瑞博生物在中国北京和苏州以及欧洲建立多个研发中心，以全球化研发战略、持续创新的研发能力、坚实的对外战略合作、与国际化管理团队支撑公司可持续发展和全球竞争力，致力推动中国小核酸制药产业走向世界前沿。



最新融资情况

融资轮次：E2轮

融资机构：名信资本、酬勤基金、磐霖资本、软银中国



关键字标签

小核酸药物、小核酸递送技术、自主创新、全球化、技术出海



核心团队

梁子才 创始董事长、首席执行官

甘黎明 联席首席执行官、全球研发总裁兼首席医学官

张鸿雁 创始总裁

张 甦 首席财务官、董事会秘书兼联席公司秘书

John Taylor 副总裁兼全球业务发展负责人



瑞吉生物



深圳瑞吉生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2019年9月11日

网址
www.rhegen.com

地址
深圳市南山区高新中一道8号万和医药园B栋4楼



公司描述

瑞吉生物是中国mRNA创新药企业与技术解决方案服务商，聚焦于肿瘤、重大传染病、自免等领域，致力于开发mRNA核酸药物与疗法。在产品研发过程中，逐步积累和沉淀了mRNA底层原创技术和多项核心专利，构建了mRNA领域全要素技术能力平台。基于先进的技术能力平台，瑞吉生物“从底层、从源头”高效设计开发多款mRNA创新疫苗和药物，已进入临床阶段。

瑞吉生物总部位于深圳，核心研发团队来自哈佛大学、法国巴斯德研究所、中国科学院、武汉大学、华中科技大学等知名院校机构，产业化团队均来自大型医药企业。公司已获得红杉资本、沃盈投资等知名投资机构的多轮投资，是国家高新技术企业和深圳市专精特新企业。



最新融资情况

融资轮次：Pre-B轮
融资机构：长沙金瑞



关键字标签

自主可控的mRNA领域全要素技术平台、满足重大临床需求的mRNA创新疫苗和药物



核心团队

胡 勇 创始人、董事长兼首席执行官



仁景生物



仁景（苏州）生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2021年2月22日

网址
www.rinuagene.com

地址
苏州工业园区桑田街 218 号生物医药产业园二期 C 区 24 号楼 201 单元



公司描述

公司已建成国内mRNA药物领域稀缺的、具备全面自主知识产权的全链条研发平台。平台技术领先优势显著，目前已自主构建包括线状mRNA、环状RNA、靶向递送、CMC、AI药物设计及高通量筛选在内的核心技术平台。公司坚持关键技术自主研发，并已完成相应全球专利布局，核心递送系统在药效与安全性方面已超越国际主流产品。公司拥有积淀深厚的专业团队，凝聚力强，持续驱动创新。在研管线10余条，RG002 HPV治疗性疫苗于23年10月获批FDA IND批件，用于治疗HPV16型和/或18型相关的2级或3级宫颈上皮内瘤变，并于24年12月获批CDE批件。



最新融资情况

融资轮次：A1轮

融资机构：青岛财通、青岛新药能健康产业投资



关键字标签

mRNA药物、病毒感染相关疾病、药物递送、数据科学、脂质纳米颗粒（LNP）



核心团队

董翊洁 创始人、CEO

岑山 联合创始人、CSO



柔灵科技

FlectoThink
柔 灵 科 技



浙江柔灵科技有限公司

细分类别

医疗器械

创立时间

2020年2月26日

网址

flexolinkai.com

地址

浙江省杭州市萧山区天人大厦2503



公司描述

柔灵科技专注于脑机接口技术研究及其在消费电子领域和医疗领域的应用，目前在杭州、深圳设有办公室，集结了脑机接口工程师、神经科学家、人机交互工程师，是一支有交叉学科背景的综合研发型团队。另外团队也吸纳了中国本土的医疗数据专家、医疗器械专家。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：紫金港资本、创始资本、蓝湾科创、敦鸿资本等



关键字标签

脑机接口、纳米材料、人工智能



核心团队

孙 瑜 首席执行官

潘 毅 首席算法科学家

Gerwin Schalk 首席科学家

牛 犇 市场高级副总裁

葛广超 运营高级副总裁



瑞莱谱医疗



瑞莱谱医疗
Reliable Med



瑞莱谱（杭州）医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2019年6月6日

网址
<http://www.reliablemed.cn/>

地址
浙江省杭州市滨江区建业路511号华创大厦17层1701室



公司描述

瑞莱谱医疗是一家致力于临床质谱设备、自动化前处理设备以及体外诊断试剂盒的研发、生产及销售的“小巨人”企业，旨在为临床客户提供质谱仪器、自动化配套设备、体外诊断试剂盒、应用方法学及服务的一站式整体解决方案，填补国内外IVD领域高端临床质谱的产业空白。公司以产品、技术和服务为依托，形成检测智能化、报告数字化、试剂专业化、服务即时化的临床质谱全自动流水线，推动临床质谱检测技术真正成为普惠大众的精准诊断技术。



最新融资情况

融资轮次：B+轮
融资机构：合创资本、广州产投集团



关键字标签

临床质谱、精准检测



核心团队

郑毅 创始人、董事长
李晓旭 创始人、CTO
石娟娟 副总经理
张会永 副总经理



锐正基因



锐正基因（苏州）有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年7月

网址

<https://www.accuredit.com/>

地址

苏州工业园区裕新路108号1号楼A栋5楼



公司描述

锐正基因专注于开发基于LNP和其他非病毒载体的体内基因编辑技术和产品，致力于为全球患者提供终生只需一次用药且具备成本优势的创新治疗方案。公司已成功建立全球首个经临床验证的产业级、端到端体内基因编辑技术平台，系统布局了相关技术与产品知识产权，其中新型碱基编辑器ARTbase-A1™已经获得中美专利授权。公司构建了针对遗传性罕见病和难治常见病的产品管线组合。其中针对ATTR的产品ART001为中国第一个进入人体临床试验的、以LNP为载体的体内基因编辑药物，ART001是中国第一个和目前唯一同时获得中国NMPA和美国FDA临床试验许可的同类产品，并已获得FDA ODD（孤儿药资格）和RMAT（再生医学先进疗法）认证。针对家族性高胆固醇血症HeFH（PCSK9）的产品ART002成为全球首个在人体内达到药效饱和，并在超高基线患者中有效降低LDL-C的同类产品。ART001和ART002的安全性和有效性数据均显示其具有成为全球best-in-class产品的潜力。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：君联资本、Cormorant Asset Management、苏州协耀科盛、南京市紫金生物医药产业投资基金



关键字标签

体内基因编辑、端到端平台、自主知识产权、一次性治愈、安全有效、成本可控



核心团队

王永忠 创始人、董事长兼首席执行官

陶佳林 共同创始人、研发负责人



舜景医药



北京舜景生物医药技术有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2018年12月21日

网址
www.sungenbiomed.com

地址
北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药产业基地庆丰西路55号院2号楼1-4层



公司描述

舜景医药是一家创新驱动型生物医药技术公司，致力于原创性（FIC, First in class）抗体药物的研究开发。凭借卓越的科研和创新药物开发能力，已搭建一系列国际水准的技术平台，以未被满足的临床需求为导向，建立了多条极具市场潜力的原创性生物大分子药物产品管线，涉及心脑血管、肿瘤、神经退行性等多种疾病的治疗。



最新融资情况

融资轮次：A轮
融资机构：松禾资本、达晨财智、创景资本、海达投资、热景生物



关键字标签

单克隆抗体、双特异性抗体、ADC、AOC



核心团队

林长青 创始人、董事长
孙志伟 联合创始人、总经理兼首席科学家



盛世泰科



盛世泰科生物医药技术 (苏州) 股份有限公司

细分类别

生物制药

创立时间

2010年1月25日

网址

<http://www.cgenetech.com.cn/>

地址

苏州工业园区星湖街218号生物医药产业园一期项目C11楼101、102单元，C19楼301单元



公司描述

盛世泰科是一家处于商业化阶段的生物科技公司，核心产品1类创新药森格列汀（曾用名：盛格列汀）上市销售。公司于2010年在苏州工业园区创办，核心团队拥有几十年国际化药品全生命周期的从业经验，致力于优质化与差异化的小分子创新药研发与产业化。公司凭借集成化药物研发技术平台和多元化的商业视野，搭建了覆盖降糖、抗癌和自身免疫等丰富的创新药管线。



最新融资情况

融资轮次：C轮

融资机构：同人盛世



关键字标签

小分子创新药、新一代DPP-4抑制剂、特立氟胺片、降糖、抗肿瘤、自身免疫疾病



核心团队

丁炬平 董事长

余 强 首席执行官

赵家宏 首席医学官



深研生物



深圳市深研生物科技 有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2014年2月10日

网址

www.eurekabio.com

地址

深圳市南山区南海大道1079号花园城数码大厦A座8楼



公司描述

深圳市深研生物科技有限公司是一家生物技术与自动化技术深度结合的国家高新技术企业，是细胞治疗和基因治疗领域上游的核心供应商，以降本增效为目标，专注于细胞基因治疗关键技术和核心工艺的研究与开发。利用多学科与生命科学的交叉融合，完成细胞及基因治疗中一系列核心技术与工艺的研发，提供成本可控、稳定可靠的高度自动化、精准化、个体化的癌症免疫治疗整体解决方案。

作为国内细胞制备自动化设备的领军企业，深研生物自主研发的CellSep PRO全封闭自动化细胞处理系统，适用于多种细胞治疗产品的自动化封闭化生产。目前CellSep® PRO系统已被多家客户采用，并成功帮助客户完成IND申报、临床一期和二期试验，实现了相关产品的“国产化替代”。同时，深研生物创新性开发了《EuLV®基于稳定细胞系的慢病毒载体生产系统》是实现商业化，慢病毒载体规模化生产及大幅降低病成本的解决方案，填补了国内空白产品。



最新融资情况

融资轮次：B+轮

融资机构：越秀集团、达晨财智、天士力生物医药产业集团、粤科金融集团等



关键字标签

细胞制备、慢病毒载体



核心团队

马 墨 首席执行官、联合创始人

薛博夫 首席战略官、联合创始人

刘 斌 首席市场官



深圳安盛康泰



深圳安盛康泰医药有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2023年10月30日

网址

<https://www.asctherapeutics.com/>

地址

深圳市南山区桃源街道长源社区学苑大道
1001号南山智园D3栋2203



公司描述

ASC Therapeutics Inc (ASCT) 位于美国旧金山湾区Milpitas市，其前身为Applied StemCell (ASC)，于2008年5月由姜儒鸿博士 (Chairman, CEO and President) 与Stanford大学病理系系主任Michael Cleary教授和癌症研究中心副主任Ruby Chen-Tsai教授共同创办。公司在硅谷拥有5000m²的研发中心，由行业资深科学家组成了一支高效协作、卓有成效的创新团队。

ASCT专注于干细胞和精准基因编辑技术，拥有6项干细胞技术专利和12项基因精准编辑技术专利，目前有两款创新药处于美国临床阶段。曾两度被《自然生物技术》(Nature Biotechnology) 评为“引领精准基因编辑应用技术的全球前十名公司”。其“第二代基因治疗技术”突破性地解决了治疗蛋白外分泌问题，适用于100多种代谢遗传病和300多种血液和肝脏遗传病。其通用型细胞治疗平台，适用于100多种自身免疫疾病和癌症。



最新融资情况

融资轮次：C轮

融资机构：复星国际、平安创新投资基金、尚城资本、通德资本、元明资本、先声药业、VI Ventures 等



关键字标签

创新药、通用型细胞治疗平台、细胞治疗、基因治疗、自身免疫性疾病、美国临床二期获批



核心团队

姜儒鸿 创始人

王凯林 首席财务官

Behnam Sadeghi 首席战略官

士泽生物



士泽生物医药（苏州）有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2021年02月26日

网址

www.xellsmart.com

地址

苏州工业园区金谷路99号生物医药产业园三期B区项目3号楼201单元



公司描述

由创始人李翔博士于2021年全职归国创立，士泽生物专注于开发临床级iPS衍生细胞药治疗帕金森病等尚无实质临床解决方案的神经系统疾病（核心主营业务）。士泽生物正在开展临床级iPSC衍生神经前体细胞治疗中重度帕金森病及渐冻症的两项国家级备案干细胞临床研究，拥有美国FDA全球孤儿药认定。获评姑苏重大创新团队企业、江苏省双创领军人才企业、姑苏创新创业领军人才企业等。近2年内士泽生物已完成逾三亿元 A轮/A+轮/B1轮市场化融资，由峰瑞资本、启明创投、礼来亚洲基金、红杉中国、金圆展鸿、中新资本、泰珑/泰鲲资本等多家知名市场化机构领投及共同投资。



最新融资情况

融资轮次：B1轮

融资机构：泰珑/泰鲲资本、七晟资本、天汇资本、峰瑞资本、启明创投、礼来亚洲基金、红杉中国等



关键字标签

iPS细胞、帕金森病、渐冻症、神经系统疾病



核心团队

李翔 创始人、首席执行官



态创生物



态创生物科技（广州）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2021年1月

网址
<https://www.tidetronbio.com/>

地址
广东省广州市海珠区仑头路74号T28新麓里南区1F-06单元

公司描述

态创生物是全球首批实现多种物质量产的平台型合成生物企业，以高效、安全、绿色环保的生物制造方式，专注满足民众“医食美安”新需求，在业内率先实现研产销一体化的全产业链布局和可持续发展，并携手各领域合作伙伴共建全球合成生物产业生态。

依托平台化发展路径，态创生物目前已推进联合研发项目10余项，获得国家专利授权40余项，在库物质突破100种，打通超100家品牌需求，年度产能超万吨。公司获得专精特新“小巨人”企业、广东省合成生物产业工程技术研究中心、高新技术企业等政府机构的荣誉认证，入选《财富》中国2023年最具社会影响力的创业公司、2023IDC中国可持续发展先锋案例、2024《中国企业家》新锐100等荣誉榜单。

最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：九合创投、真格基金、君联资本、IDG

关键字标签

生物制造、绿色原料、AI+Bio平台技术合作、抗菌肽、蛛丝蛋白、N-乙酰氨基葡萄糖

核心团队

张志乾 创始人、首席执行官



透彻未来



北京透彻未来科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2022年5月7日

网址
<http://thorough.ai>

地址
北京市海淀区莲花池东路39号6层608



公司描述

北京透彻未来科技有限公司是一家在人工智能病理图像诊断领域深耕的优质企业。公司以尖端深度学习技术为核心竞争力，以海量病理图像数据为基石，致力于构建一个集智能判别、诊断、预测服务于一体的综合解决方案，旨在推动病理学科的数字化、信息化和智能化进程。透彻未来汇聚了一支由国内外人工智能及病理学专家组成的研发团队，以及拥有丰富行业经验的运营管理团队。在国际上攻克复杂器官的组织学病理人工智能诊断，在Nature Communications、Modern Pathology、Cancer Communications、ICCV等国际顶级学术期刊、会议发表论文20余篇，其人工智能病理辅助诊断平台已在百余家大型三级医院得到广泛应用，技术成果和临床应用效果得到了业界的广泛认可。



最新融资情况

融资轮次：A++轮

融资机构：启明创投、KIP资本、RY投资、邦勤资本、中科天使、道合资本



关键字标签

病理人工智能服务商、高效病理标注系统、先进图像分割技术、创新设计开发理念、颠覆传统阅片方式、多平台产品矩阵



核心团队

刘岩斌 首席执行官

王书浩 首席技术官

田艳杰 首席营销官

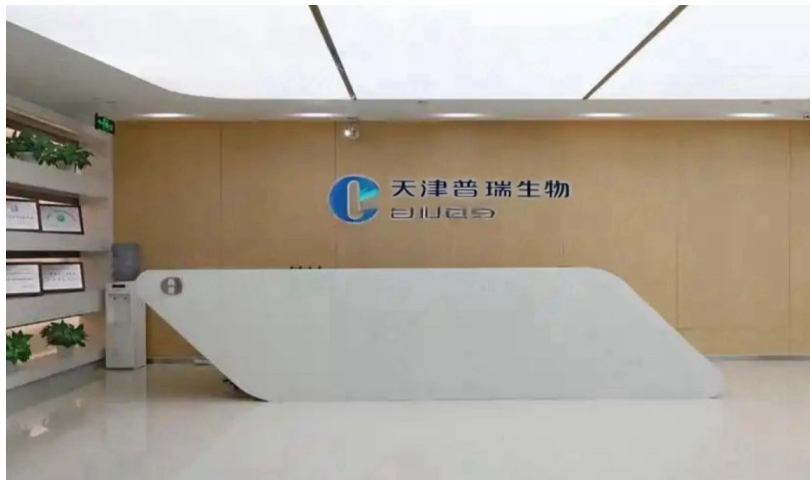
张楠 首席运营官

庞宏伟 首席应用官

王金美 首席人事官



天津普瑞生物



天津普瑞生物医药有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2020年

网址
暂无

地址
天津市西青塞达高新区兴华二支路2号G座2-2



公司描述

普瑞生物医药有限公司是一家技术领先的生物技术公司，专注于开发和商业化基于疏水离子对（Hydrophobic Ion Pairing, HIP）技术的创新药物递送系统。普瑞生物结合前沿的科学研究与创新的工程技术，旨在解决传统药物递送中的挑战，包括生物大分子的口服以及提高药物跨越血脑屏障功能。我们的目标是通过革新的递送技术，解锁新的药物应用领域，提高治疗效果，改善患者生活质量。



最新融资情况

融资轮次：天使轮



关键字标签

疏水离子对、口服载体、细胞间隙吸收、淋巴吸收、口服胰岛素、口服GLP-1



核心团队

龚珉 总经理

吐露港生物



南京吐露港生物科技 有限公司

细分类别
体外诊断

创立时间
2020年3月19日

网址
<https://www.tolobio.com/>

地址
无锡市惠山区惠山大道1719-2号D2栋3楼

公司描述

吐露港生物是一家从事医疗大健康产业的生物科技企业，主要从事CRISPR底层技术研发、分子原料供应、诊断试剂开发，公司首次发现CRISPR-Cas12蛋白具备高效的“反式切割活性”，并开发了“福尔摩斯/HOLMES”核酸快速检测平台技术（one-Hour Low-cost Multipurpose highly Efficient System），在病原菌检测、遗传疾病筛查、精准医疗等众多领域有很大的应用潜力，CRISPR诊断技术被美国《Science》杂志誉为“下一代分子诊断技术”。公司与美国博德研究所和Sherlock Biosciences公司达成了全球范围内的CRISPR诊断“专利交叉授权”合作协议，目前正在积极推动SHERLOCK和HOLMES两大平台技术在分子POCT、临床感染检测、肿瘤早筛和伴随诊断、家庭检测等方面的应用，并诚愿携手体外诊断同行，共推CRISPR诊断产业的快速发展。

最新融资情况

融资轮次：Pre-A轮

融资机构：华大共赢、君联资本和惠远资本等

关键字标签

CRISPR、分子诊断、POCT、
居家自测、病原检测、肿瘤筛查

核心团队

王 金 创始人、董事长、总经理、首席科学家

赵国屏 创始股东



天新福医疗



天新福（北京）医疗器材股份有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2002年1月18日

网址
www.tyfmedical.com

地址
北京市昌平区科技园区火炬街30号



公司描述

天新福（北京）医疗器材股份有限公司（以下简称“天新福医疗”）是一家以科技为先导，自主研发、生产、销售为一体的国家专精特新“小巨人”企业、国家高新技术企业、国家制造业单项冠军企业。公司成立于2002年，主要生产第三类植入性医疗器械。拥有人工硬脑膜、人工硬脊膜、人工神经鞘管、肌腱膜、一次性组织扩张器、可吸收口腔修复膜、医美等多条产品生产线。自建立以来，天新福医疗致力于再生医学及组织修复工程相关产品的研发，推出诱导自身组织再生的硬脑膜修复产品并获得第三类医疗器械注册证。



最新融资情况

暂无



关键字标签

生物膜、硬脑（脊）膜补片、神经鞘管、I型胶原蛋白、高纯度、再生医学



核心团队

孙冰冰 法定代表人、董事、总经理



微创优通



微创优通医疗科技（嘉兴）有限公司

细分类别

医疗器械

创立时间

2017年

网址

<http://www.microportmicrocare.cn/>

地址

浙江省嘉兴市南湖区亚太路1303号



公司描述

微创优通成立于2017年，业务涵盖泌尿外科与妇科、消化道介入、呼吸介入等领域。公司研发中心位于上海张江科技城，并在嘉兴科技城拥有近3000平米生产基地。

目前已围绕泌尿外科成功开发出多款有竞争力的产品，形成泌尿结石一体化解决方案。同时，公司在消化、呼吸、妇科介入领域也均有涉及。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：嘉兴南湖国有集团



关键字标签

激光多光谱胃肠镜、一次性可注水切开刀、医用内窥镜与治疗技术一体化解决方案引领者



核心团队

阙亦云 董事长

黄河 总裁



唯公科技



深圳唯公科技有限公司

细分类别

医疗器械

创立时间

2017年6月19日

网址

wellgrowtec.com

地址

深圳市坪山区坑梓街道金辉路14号深圳生物医药创新产业园区1号楼602A



公司描述

深圳唯公科技有限公司是依托国家高端人才计划创立的创新型高新技术企业，下属位于深圳国家生物产业基地的深圳唯公生物科技有限公司、位于北京昌平区中关村园区的北京唯公医疗技术有限公司和位于湖南长沙浏阳国家级经济技术开发区的湖南唯公生物科技有限公司。公司生产场地8000多平米，其中包括用于体外诊断试剂生产的800平米左右十万级和万级超净厂房，以及用于医疗设备生产的4000平米生产车间，和近3600平米的研发中心。

公司专业从事体外诊断医疗设备和试剂的研发及产业化。企业秉承“高科技、高质量、为大众服务”的理念及宗旨，专注流式细胞及流式荧光免疫分析领域，率先突破国外垄断企业的专利壁垒，开发出具有自主知识产权的磁性多维编码微球。公司自成立以来持续投入研发资源，开展自主创新，陆续推出流式细胞仪、流式样本前处理仪、流式荧光免疫分析仪、单克隆抗体试剂、精子功能试剂和流式荧光免疫试剂等贴近临床价值的产品，为普及流式和流式荧光技术，改善临床工作流程，提升效率，推动临床发展和变革做出了贡献。



最新融资情况

融资轮次：B+轮

融资机构：招商健康、中国创新基金、同创伟业



关键字标签

磁编码微球核心技术、高通量液相芯片联检系统、多重联检体外诊断试剂、全自动流式荧光免疫分析平台、全自动流式细胞仪、流式/细胞因子样本前处理仪



核心团队

李为公 创始人



维伟思医疗



苏州维伟思医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2019年3月

网址
<https://www.vivest.cn/>

地址
中国自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街218号生物医药产业园一期项目B1楼205、206、207单元

公司描述

维伟思医疗科技是专注于室性心律失常防治及心律数据服务的创新医疗科技企业。公司致力于提供全球领先的室性心律失常预防、监测、治疗、康复全流程完整解决方案，打造无创室性心律失常及心源性猝死防治服务平台。现已开发出两款具有完全自主知识产权的产品——穿戴式自动体外除颤器（WCD）及自动体外除颤器（AED），并初步建起为该产品使用者提供远程服务的数据平台。

最新融资情况

融资轮次：B轮

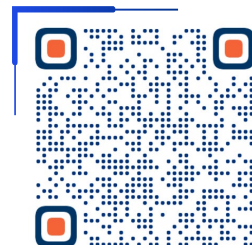
融资机构：国投创合、鼎心资本、安吉国资

关键字标签

半自动体外除颤器（AED）、穿戴式自动体外除颤设备（WCD）、室性心律失常穿戴式产品、室性心律失常治疗平台、心源性猝死防治平台

核心团队

郑杰 创始人



雾以希

雾以希[®]
RARESEE

深圳市水木生物制药有限公司

细分类别
生物制药创立时间
2020年8月12日网址
raresee.com地址
深圳市宝安区西乡街道共乐社区银田工业
区西发小区C区雍启科技园科技楼9A 公司描述

深圳水木生物制药有限公司，一家专注于雾化健康领域的创新企业。雾以希是其旗下专业雾化医疗品牌，致力于将雾化技术与生物制药创新融合，围绕眼、鼻、喉、口腔、皮肤、呼吸道等新慢病场景，为用户提供移动式雾化护理解决方案，带来更精准、便携和高效的雾化产品体验，守护每一位用户的健康生活。自2020年成立以来，雾以希积极与呼吸疾病全国重点实验室等权威科研机构合作，共同研发了一系列创新雾化医疗产品，覆盖多个健康领域。凭借独特的雾化给药方式和显著的疗效，产品上市仅半年，累计用户超百万，赢得了市场的广泛赞誉和用户的深度信赖。

 最新融资情况

暂无

 关键字标签

移动式雾化、安全、高效、便捷

 核心团队刘 列 创始人
徐 亿 总裁

维卓致远



维卓致远



北京维卓致远医疗科技股份有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2016年3月14日

网址
www.Visual3d.cn

地址
北京市丰台区南四环西路186号四区6号楼
9层11室



公司描述

北京维卓致远医疗科技股份有限公司是一家致力于为临床医生提供数智手术整体解决方案的高新技术企业。公司主营业务为数智手术医疗设备及器械的研发、设计、生产与销售以及医学影像交互系统及相关服务。公司深耕于数字智能手术器械行业，现已取得多项资质，公司经工信部认定为国家级专精特新“小巨人”企业、已获得北京市“专精特新”中小企业、国家高新技术企业、中关村高新技术企业、中关村“金种子”企业、“双软认证”企业。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：开源证券、朗玛峰创投、立方投资集团



关键字标签

数智手术、人工智能、手术机器人



核心团队

鲁通 董事长、总经理



兴德通

SINOCRO[®]
Through Truth For Service 兴德通

北京兴德通医药科技股份有限公司

细分类别

医药外包组织

创立时间

2006年3月30日

网址

www.sinocro.cn

地址

北京市朝阳区左家庄中街6号豪成大厦21层



公司描述

兴德通是一家具有丰富行业经验和专业资源的CRO集团公司，提供药物研发全流程服务。深耕行业近20年，先后获得国家高新技术企业、北京市“专精特新”企业、中关村高新技术企业等多项资质认定。已在武汉、苏州、深圳设立子公司，并在全国多城设办事处，构建覆盖全国的临床研究网络。2023年通过收购通化创优检测服务有限公司，进一步完善了检测与临床研究一体化服务体系。数智化是兴德通的基础布局，将AI技术与临床研究深度融合，推出临床研究互联网医院和Clinical Box等创新产品，致力于构建高效、安全的临床研发生态。兴德通在行业中率先成立了细胞临床研究中心，积累了丰富的项目经验，形成了“两横两纵”的战略发展体系，持续提升在CGT领域的专业服务能力。



最新融资情况

融资轮次：战略投资

融资机构：辉耀资本



关键字标签

CGT细分龙头CRO、AI+临床研究、ICVP服务、检测+临床研究一体化、“专精特新”CRO、无外资、药企股份CRO



核心团队

黄明光 董事长兼总经理

梁 潇 常务副总经理

张爱玲 副总经理、细胞临床研究中心主任



希格生科



希格生科（深圳）有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2020年12月4日

网址
www.signettx.com

地址
深圳市福田区福保街道福保社区红柳道2号国际生物医药产业园2期6层A601



公司描述

希格生科是基于类器官疾病模型+AI的癌症创新靶向药研发公司。其最初创立于哈佛校园，于2020年落地深圳，并在一年内完成了近1.5亿元的天使轮融资。希格不仅是Signet的音译，而且秉承“希冀满怀，格物致知”的愿景，利用接近病人基因组学特征类器官疾病模型在药效评价及新靶点发现中的关键作用，结合AI人工智能筛选、合成和优化小分子化合物，开发first-in-class创新靶向药。目前公司具有三条药物管线，首条管线开发弥漫性胃癌靶向药，目前已进入一期临床阶段。公司具有1200m²研发场地，500m²实验动物房场地。希格生科的疾病模型平台不仅服务于自身药物管线，也积极赋能大药企进行新药研发，助力更多创新药的诞生。



最新融资情况

融资轮次：A轮
融资机构：晶泰科技



关键字标签

类器官疾病模型、AI药物发现、
靶向治疗、弥漫性胃癌靶点发现、
创新药研发



核心团队

张海生 创始人、首席执行官
Adam Bass 联合创始人、首席顾问



馨海生物



浙江馨海生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2020年11月

网址
www.xhsynbio.com

地址
浙江省杭州市西湖区三墩镇金蓬街366号1幢201室



公司描述

馨海生物是一家具备完整创新研发能力和产业化的合成生物学公司，专业从事生物技术以及相关产品的研发、生产和销售，是国内较早聚焦于合成生物学领域的企业。核心技术团队来自浙江大学教授和海外留学人员，已建成生物酶定向进化以及AI设计技术平台、代谢工程技术平台以及生物制造技术平台，成功开发出多种新产品和新工艺，广泛用于手性药物中间体、农化产品、医美产品、酶制剂和动物营养品等。旗下全资子公司2019年，2022年和2023年连续获得国家高新技术企业称号，并被认定为浙江省合成生物学高新技术研发中心、浙江省专精特新企业。公司已达到年均千万级产值，2023年实现营收近5000万。动物饲料和维生素的产品研发基本完成中试阶段，可逐渐打通饲料添加剂和营养品市场。



最新融资情况

融资轮次：A轮
融资机构：中化基金、象屿基金



关键字标签

合成生物、精草铵膦、生物油脂、维生素A、DHEA



核心团队

于洪巍 创始人、董事长、首席科学家
朱伟明 总裁



新尖科技

SELGENS
新尖科技·为生命而创造



北京新尖科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2021年3月12日

网址
暂无

地址
北京市昌平区科技园区双营西路86号1号楼3层东侧



公司描述

北京新尖科技有限公司成立于2021年3月，由心血管领域科学家、临床医生和连续创业者共同创立。新尖科技致力于心血管未被满足的重大临床需求领域进行创新医疗器械的研发、生产和销售。以心血管疾病机理为研发核心，以临床医学理论、临床医生经验为器械研发输入条件，进行具有针对性的创新型心血管治疗产品设计。企业面积2664.26平方米，其中建有符合三类医疗器械生产要求的洁净车间面积1700平方米，拥有各种相关的先进设备和技术平台。现搭建了优秀的人才梯队，是一支能够持续创新和高效战斗的年轻队伍。公司产品围绕结构心脏病、心衰治疗、血管闭合、诊断等全周期诊疗场景构成了产品矩阵，包括瓣膜置换、心室辅助、血管缝合、凝血监测等。

目前公司已获中关村高新技术企业、专精特新中小企业、创新型中小企业、科技型中小企业、北京市知识产权试点单位认定，纳入昌平区育新企业库，纳入潜在硬科技独角兽企业管理。



最新融资情况

融资轮次：A+轮

融资机构：欣柯资本、王则江、合方资本、翎凯资本



关键字标签

人工心脏瓣膜、心室辅助装置、血管闭合、凝血诊断



核心团队

吴金雨 董事长

孙嘉康 研发副总裁



血霁生物



苏州血霁生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2021年6月9日

网址
<https://www.xuejibio.com/>

地址
江苏省苏州工业园区东堰里路21号生物医药产业园五期B区5号楼5楼

公司描述

血霁生物是一家专注于血小板研发与产业化的生物科技公司，致力于满足临床输血与血小板相关疾病的治疗需求，利用干细胞定向诱导分化成血小板，期待为中国带来第二次“输血革命”，同时公司已搭建iPS建系技术平台和血小板药物递送平台，用于癌症等适应症的开发。血霁生物自成立以来，发展迅速，已经完成了四轮融资，投资机构包含了元禾控股、招银国际、北极光创投、鼎晖投资等机构。血霁生物获得科技部颠覆性技术创新大赛优胜奖（最高奖）、第十一届中国创新创业大赛优秀企业、2023江苏省“双创人才”创业类、2023&2024年中国潜在独角兽企业、2022&2023年江苏省潜在独角兽企业等奖项。

最新融资情况

融资轮次：A+轮
融资机构：中科康美

关键字标签

诱导性多能干细胞（iPS）、造血干细胞（HSC）、体外再生血小板

核心团队

朱芳芳 创始人兼首席执行官
吴晨 研发副总裁
张鹏博 技术副总裁



艺柏湾医疗



艺柏湾医疗科技（苏州）有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2021年

网址
暂无

地址
常熟市东南街道金麟路 99号金峰产业园1幢（5号）



公司描述

艺柏湾医疗®（EabMed®）创立于2022年，是一家紧密围绕临床需求，正向研发,致力于为微创外科诊疗提供高品质产品和服务的高端医疗器械平台型公司。

全球独创的新一代智能胸腹腔手术机器人系统，以胸外科临床痛点切入，外科拓展，全科覆盖。产品凭借减孔微创技术，实现了机器人减孔微创的入路方式，优化了传统腹腔镜机器人的工作流，创造出更显著的卫生经济学价值。

公司拥有独立的核心技术，完备的知识产权体系，专利布局全面覆盖国内、美国、欧洲等主要市场，产品源于中国临床智慧，为全球医护人员及病患提供卓越的医疗产品与服务。



最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：君联资本、盛景嘉成



关键字标签

全球独创、减孔微创、手术机器人、人工智能、高值耗材



核心团队

李元勋 董事长、首席执行官

史红英 联合创始人

沈 桐 联合创始人

王 腾 临床&市场负责人

郭 炜 项目&政府事务负责人



雅济科技



深圳雅济科技有限公司

细分类别

体外诊断

创立时间

2016年12月

网址

<https://www.aegicare.com>

地址

深圳市南山区粤海街道高新区社区科技南路
深圳湾科技生态园10栋A座813



公司描述

雅济科技（Aegicare）是一家以AI赋能临床精准诊疗的国家高新技术企业，专注于遗传疾病、基因组医学及生命组学大数据研究，面向医疗机构和科研机构提供AI精准诊疗智能化解决方案。公司具备自主研发的AEGIS™基因智能平台，依托所积累的超15万例独家中国罕见病患者数据，及所整合的疾病基因变异和多组学大数据，构建了数千万节点的知识图谱。通过整合专利生物信息学算法与前沿AI模型，搭建一体化服务体系：以智能诊断提升临床效率，以精准检测支持临床决策，以独家数据库推动新药研发。目前公司已与全国300余家三甲医院及科研机构达成战略合作，同时联合北京大学工学院、华中科技大学同济医学院共建基因智能协同创新实验室，深化产学研融合。

公司下设深圳安吉康尔医学检验实验室，实验室具备覆盖检测全流程的标准化管理体系，符合美国CLIA/CAP标准，拥有美国医学遗传学会（ABMGG）资质认证，获国际标准ISO 15189医学实验室认证证书，并满分获得60余项室间质评认证。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：横琴金投、澳银资本、博行资本



关键字标签

AI+基因检测、精准诊断、
罕见病、精准医学智能化



核心团队

李 阳 创始人、董事长

刘永初 首席执行官

刘 阳 联合创始人、首席技术官



易慕峰生物



苏州易慕峰生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2020年7月16日

网址

<https://immunofoco.com/>

地址

中国（江苏）自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街328号创意产业园A3幢501单元



公司描述

易慕峰是一家致力于突破实体瘤治疗，给全球患者带来长期生存获益的免疫细胞治疗药物开发企业，核心成员拥有成功推动中国CAR-T药品上市的产业化经验。易慕峰从实体瘤治疗痛点和临床获益出发，提出“化实体瘤为血液瘤”的临床策略，并在此基础上开发了Peri Cruiser、SNR、T-Booster等技术平台，旨在提高CAR-T产品的安全性、对抗肿瘤异质性以及提高扩增和浸润肿瘤的能力，同时开发降本增效FOCO-CAR自体CAR-T生产工艺平台和现货型in vivo CAR-T技术平台，大幅降低生产成本，提高患者可及性。公司成立四年有靶向消化道肿瘤的3个I类新药细胞治疗项目推进到临床阶段，其中两个项目IND中美双报获批。同时承担多项省部级研发项目。



最新融资情况

融资轮次：A++轮

融资机构：Vivo Capital、国投创业联合



关键字标签

CAR-T、实体瘤、CLDN18.2、EpCAM、降本增效、in vivo CAR-T



核心团队

孙敏敏 创始人、首席执行官



亚全能生物



北京亚全能生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2023年11月24日

网址
<http://www.hbyqn.com/>

地址
北京市东城区东单三条5号

公司描述

北京亚全能生物科技有限公司，在国家“863”、“973”、“十三五”、“十四五”新药创制重大专项和国家技术发明奖基础上，由中国医学科学院组织工程研究中心主任赵春华教授创办，是一家致力于干细胞新药研发、技术转化及临床研究服务的高新技术创新型研发企业，主要开展以成体干细胞治疗药物为核心的产品研发和产业化，现有干细胞新药III期临床项目1个，准II期临床项目1个，I期临床项目3个，细胞储存库1个，区域细胞制备中心1个，在海南博鳌乐城先行区获准临床应用收费项目1个，全国细胞产业基地10个，已经发展成为创新型细胞医药科技企业。

最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：领航细胞、珩生投资、嘉禾投资、惠健未来

关键字标签

普迈托赛注射液、亚全能干细胞、赵春华、PEPSC

核心团队

赵春华 创始人、首席科学家

邓之冬 执行董事、财务负责人



药物牧场

DRUG FARM
药物牧场



上海药苑生物科技有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2015年10月21日

网址
www.drug-farm.com

地址
上海市宝山区园丰路69号5幢

公司描述

药物牧场是一家致力于研发全球创新药的生物医药企业。公司以自主研发的IDInVivo+动物遗传学靶点发现平台和AI药物设计平台为依托，专注于研发治疗乙肝、肿瘤、眼科罕见病和自身免疫疾病的First-in-class创新药。

成立8年来，药物牧场已经发现了多个全新先天免疫通路和靶点，并正在迅速推进多个首创药物进入临床开发阶段。药物牧场立足中国，着眼全球市场。成立伊始，即以从0到1的原创新药开发作为使命。这也与国家出台的全链条支持创新药发展的国策正相契合。药物牧场着眼的正是新靶点，新机制，新结构，新技术的药物研发。

最新融资情况

融资轮次：D轮

融资机构：百奥维达、药明康德、中南创投、德同资本、浙民投、嘉善国投、苇渡资本、医渡云和贝达投资等

关键字标签

DF-006、DF-003、IDInVivo+动物体内药靶发现平台、MedChem5药物化学人工智能设计平台

核心团队

许 枫 首席运营官兼联合创始人

刘丹阳 药物化学副总裁

范洁清 主任科学家



泽安生物医药



泽安生物医药
— LTZ Therapeutics —



深圳泽安生物医药有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2022年2月17日

网址
www.ltztherapeutics.com

地址
深圳市南山区西丽街道松坪山社区朗山路
13号南门西侧清华信息港科研楼209



公司描述

泽安生物医药 (LTZ Therapeutics) 是一家聚焦免疫疗法的全球一体化生物技术公司。针对癌症、自身免疫性疾病等领域的重大未满足临床需求,公司致力于开发广谱、安全、有效的“髓系细胞衔接抗体”平台及原创新药,头部产品将于2025年启动临床试验,旨在提升广大患者的综合临床获益。

LTZ国际化团队分布于中国深圳和美国加州红木城,核心骨干拥有超过15年的国际药企一线肿瘤免疫药物研发经验。LTZ自成立以来已完成四轮、累计约9000万美元的融资,获得来自万物创投、龙磐投资、险峰淇云、启明创投、高瓴创投等头部机构的投资,入选了2023、2024年度Venture50榜单。



最新融资情况

融资轮次: A+轮

融资机构: 万物创投、五源资本、蓝驰创投、独秀资本、滤泡性淋巴瘤创新研究所、龙磐投资、高瓴创投



关键字标签

髓系细胞衔接抗体, 一类新药, 肿瘤微环境, 反向转化科学, 泛癌种, 自身免疫性疾病



核心团队

李金泽 创始人、首席执行官

Wayne Godfrey 首席医学官

Martin Treder 联合创始人、首席科学官



智康弘义



无锡智康弘义生物科技 有限公司

细分类别
生物制药

创立时间
2017年12月28日

网址
biocitypharma.com/

地址
无锡市滨湖区建筑西路581号汇创大厦西楼
24层

公司描述

无锡智康弘义生物科技有限公司成立于2017年12月，是一家临床阶段的生物制药公司，公司以疾病生物学及转化医学研究为基础，致力于癌症和慢性肾病领域同类首个（FIC）、同类最佳（BIC）治疗药物的连续开发。智康弘义已经梯次布局了丰富的临床管线，其中，一款全球首创（FIC）的CDH3-ADC已进入Ib/ II期研究，已有临床数据展现了在不同瘤种上的巨大潜力，并因此与美国默沙东达成了联合用药的临床开发合作，另一款GPC3-ADC也于近期在全球范围内首获FDA IND。近期，公司开发的一款全球重磅肾病药物——同类最佳（BIC）的高选择性ETA拮抗剂SC0062，其针对IgA肾病的一项III期临床试验已全面展开，并已被纳入突破性疗法，另一项针对伴随高蛋白尿肾病的全球III期临床试验也正在积极推进中。

最新融资情况

融资轮次：A+轮
融资机构：锡创投、滨湖产业集团、药明生物

关键字标签

癌症、慢性肾病、化学小分子、
单克隆抗体、双特异性抗体、
抗体偶联药物（ADC）

核心团队

贾祥波 创始人、董事长
王一维 联合创始人、执行总裁



中美华世通



中美华世通生物医药科技 (武汉) 股份有限公司

细分类别

生物制药

创立时间

2009年12月17日

网址

www.waterstonepharma.com

地址

武汉东湖开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B3-4栋



公司描述

中美华世通生物医药科技（武汉）股份有限公司是一家专业从事代谢性疾病的高分子药物的研发、生产及销售的全产业链医药企业。公司建立了高分子创新药和高分子中间体、原料药到制剂的研发生产平台，是细分领域的龙头企业。

公司已有多款仿制药批准上市，多款产品已进入国家和联盟集采，多个I类创新药已进入不同临床阶段。公司是国家高新技术企业、国家专精特新小巨人企业、湖北省工程技术研究中心和博士后创新实践基地等，已申请专利300多项，其中欧洲、美国、日本、加拿大均获得多个发明专利授权。



最新融资情况

融资轮次：C+轮

融资机构：国投聚力、龙磐创投、元生创投、威高金控、磐熹资本



关键字标签

高分子、司维拉姆、MFA、
创新药、代谢性疾病



核心团队

张发明 董事长

刘陆平 首席技术官

宋艾云 首席医学官

莫雅淳 首席财务官



中盛溯源



中盛溯源生物科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2016年

网址

www.nuwacell.com

地址

合肥市高新区创新大道2800号创新产业园二期H3栋



公司描述

中盛溯源专注于开发广泛可及的iPSC衍生细胞治疗产品。公司已建成iPSC技术上游（iPSC重编程建库和临床级培养试剂产品）、中游（iPSC相关CDMO/科研技术服务）和下游（iPSC来源细胞药物开发）的覆盖全产业链的产品和服务体系，拥有国际领先的高标准科研级和临床级干细胞研发生产设施。同时系统性建立了围绕iPSC技术应用的发明专利组合，覆盖了iPSC的重编程、多种功能细胞的定向诱导分化、生产工艺和关键原材料等领域。

围绕iPSC核心技术，中盛溯源布局抗炎修复、肿瘤免疫、和再生医学三大医学领域，已陆续将iPSC衍生3种功能细胞（iMSC、iNK、iDAP）的多条产品管线推动至注册临床试验阶段。其中NCR100和NCR300为国内获批临床的iMSC和iNK细胞产品，NCR101为全球获批临床的基因修饰iMSC细胞产品。公司后续iPSC来源细胞药物也将陆续申报IND进入临床试验阶段，持续探索iPSC来源细胞药物的临床价值。



最新融资情况

融资轮次：B轮

融资机构：广州产投、中源投资、国聚投资、合肥高投、科金控股、广药资本、合肥产投、菡源资产



关键字标签

iPSC企业、再生医学、抗炎修复、肿瘤免疫



核心团队

俞君英 创始人、首席科学家

张颖 创始人、首席技术官



臻愈生物



成都臻愈生物医药科技有限公司

细分类别

细胞治疗及基因治疗

创立时间

2023年7月18日

网址

暂无

地址

中国（四川）自由贸易试验区成都高新区和民街366号2号楼4层401号



公司描述

成都臻愈生物医药科技有限公司，作为专注于下一代免疫治疗创新产品研发的生物医药企业，其核心技术体系涵盖新型通用型治疗性细胞疫苗平台与in vivo CAR-T技术平台。依托这两大前沿技术平台，公司在新一代免疫治疗与细胞治疗领域构建了深厚的技术壁垒与创新研发能力，形成从基础研究到临床转化的全链条布局，具备在全球范围内开发突破性肿瘤治疗方案的核心竞争力。

公司已获君联资本、生物城菁创等机构战略投资。核心产品CR-101通过美国FDA孤儿药资格认定，将加速中美临床研究及新药临床试验申请（IND）进程。另一重点产品CR-201基于in vivo CAR-T平台，突破传统CAR-T体外细胞制备局限，通过系统性技术改进实现T细胞体内高效靶向递送与表达，有望重塑肿瘤细胞治疗市场格局。同时，臻愈生物也在研发针对其它肿瘤靶点的通用型主动免疫细胞疗法，致力于为更多类型的肿瘤患者提供安全、有效、可负担的创新治疗产品。



最新融资情况

融资轮次：天使轮

融资机构：国生资本



关键字标签

细胞治疗、基因治疗、肿瘤疫苗



核心团队

杨寒朔 创始人

袁超 首席执行官



智愈医疗



北京智愈医疗科技有限公司

细分类别
医疗器械

创立时间
2021年5月26日

网址
<https://www.healinno.cn>

地址
北京市北京经济技术开发区地盛东路1号院
5号楼2层

公司描述

智愈医疗® | Healinno Tech™成立于2021年5月，是一家专注于泌尿外科和经自然腔道手术的领先产品开发，致力于通过创新技术改善患者生活质量的高新技术企业。

智愈医疗的旗舰产品——metaFlow®高能水射流自主执行手术机器人（水刀手术机器人），在泌尿外科前列腺增生手术领域实现了技术与临床术式的双重突破，以其精准定位、智能规划、自动执行的特点，为中重度良性前列腺增生患者提供了安全高效的治疗方案。作为全球少数具备医疗影像引导、机器人定位和运动控制、创新能量手术器械复合研发能力的医疗器械平台型企业，智愈医疗2025年3月前已申请国内外专利120余项，其中60项已获得中国专利授权（超半数发明专利）。智愈医疗凭借创新产品的商业前景，发明专利的创造性和独特的价值主张，以及为全球可持续发展目标做出贡献的潜力，荣膺联合国专门机构世界知识产权组织（WIPO）全球奖。

智愈医疗坚持自主研发，追求原始创新，致力于成为全球智能外科的领导者，为患者提供更安全、高效的治疗，实现“精益治疗，人人可及”的愿景。

最新融资情况

融资轮次：A轮

融资机构：顺为资本、礼来亚洲基金、亦庄控股、众海投资、辰德资本、联想之星

关键字标签

水刀、BPH手术机器人、水刀能量平台、能量手术器械、外科手术设备、AI影像导航

核心团队

史轶伦 创始人、首席执行官

陈文波 联合创始人、首席技术官

赵 静 联合创始人、首席运营官



脚注说明：

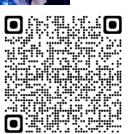
1. 数据来源：Wind，毕马威分析
2. 国家药监局印发《优化创新药临床试验审评审批试点工作方案》 药物临床试验启动用时将缩短 创新药发展再迎利好，证券日报，2024年8月，<http://www.zqrb.cn/finance/hongguanjingji/2024-08-02/A1722505096413.html>
3. 《中国创新药械多元支付报告（2025）》，中再寿险，2025年3月
4. 国家医保局：即时结算已覆盖77%统筹地区，新华社，2025年5月，https://www.gov.cn/lianbo/bumen/202505/content_7024989.htm
5. DRG指疾病诊断相关分组；DIP指按病种分值付费
6. 国家医保局：DRG/DIP付费基本实现统筹地区全覆盖，央视新闻，2025年1月，<https://baijiahao.baidu.com/s?id=1821461623889694782&wfr=spider&for=pc>
7. 医保支付方式改革进入关键期，如何兼顾创新医药技术使用？南方都市报，2025年4月
<https://baijiahao.baidu.com/s?id=1830102464616186937&wfr=spider&for=pc>
8. 特例单议机制是DRG/DIP支付方式改革的重要组成部分,对保障复杂危重病例充分治疗、支持新药新技术合理应用具有重要意义
9. 湖南省提前完成年度医保基金清算 精准赋能3.1万家医药机构，国家医疗保障局，2025年6月
https://www.nhsa.gov.cn/art/2025/6/11/art_52_16783.html
10. Contract Development and Manufacturing Organization，合同研发与生产组织
11. 数据来源：弗若斯特沙利文，毕马威分析
12. 数据来源：弗若斯特沙利文，毕马威分析
13. 数据来源：弗若斯特沙利文，毕马威分析
14. 数据来源：Wind，毕马威分析
15. [国家卫生健康委员会办公厅关于印发卫生健康行业人工智能应用场景参考指引的通知](#)
16. [乘数据浪潮，“AI+医疗”解锁万亿级市场潜力](#)
17. [AI医疗加速落地 企业争相布局垂类大模型 财经 中国网](#)
18. [中国地图上的105家AI制药公司（2024终极版）|医药|张江|cro|新药研发|ai制药公司|联盟集中带量 网易订阅](#)
19. [杨胜勇/张康/李校堃/黄牛等：AI在药物研发的应用、挑战及未来 - 推荐阅读 - PharmaTEC制药网](#)
20. [AI能治病了？AI生成药物分子90%成功率通过I期临床试验](#)
21. [供应链 | 生成式人工智能将为物流供应链带来哪些变化？](#)
22. [深度解析：AI技术革新推动生命科学突破的未来趋势 基因 创新 人工智能](#)
23. [近1000家医院部署DeepSeek，6大应用场景总结-智慧医院-智慧医疗网](#)
24. 对外授权交易大单频现中国创新药闪耀全球舞台，新浪财经，2025年6月
<https://baijiahao.baidu.com/s?id=1835762247556757357&wfr=spider&for=pc>
25. 60岁及以上老年人慢病患病率超78%，聚焦打通慢病防治全链条管理市政协启动调研，北京日报，2024年7月，
<https://baijiahao.baidu.com/s?id=1805167284475081028&wfr=spider&for=pc>
26. [对外授权交易频现大单！中国创新药闪耀全球舞台](#)
27. 深耕中国市场，诺华司库奇单抗在华获批新适应症！2025年3月，制药网，
<https://baijiahao.baidu.com/s?id=1817348525414709359&wfr=spider&for=pc>
28. 纳入双抗创新药和技术平台相关交易，排除中药、预防性疫苗、仿制药、改良型新药和生物类似药相关交易；交易金额仅统计公开披露的数据；中国数据统计时仅纳入内地数据，不包括港澳台数据
29. 仅纳入创新药和技术平台相关交易和项目，排除中药、预防性疫苗、仿制药、改良型新药和生物类似药相关交易；中国数据统计时仅纳入内地数据，不包括港澳台数据；同一项目针对多个疾病领域的重复统计

附件：毕马威中国生命科学行业洞察

往届毕马威中国生物科技50企业评选报告



近两年毕马威中国生命科学洞察报告



联系我们

于子龙

毕马威中国
生命科学行业主管合伙人
电话: +86 (10) 8508 3588
邮箱: cz.yu@kpmg.com

黎志贤

毕马威中国
生命科学行业审计服务主管合伙人
电话: +86 (21) 2212 2186
邮箱: frankie.lai@kpmg.com

侯春熠

毕马威中国
生命科学行业业务发展合伙人
电话: +86 (10) 8508 7026
邮箱: fran.hou@kpmg.com

罗科

毕马威中国
北方区医疗及生命科学行业主管合伙人
电话: +86 (10) 8508 5104
邮箱: robert.luo@kpmg.com

吴惠煌

毕马威中国
南方区医疗及生命科学行业主管合伙人
电话: +86 (755) 2547 4108
邮箱: spencer.wu@kpmg.com

肖鑫

毕马威中国
医疗和生命科学行业税务主管合伙人
电话: +86 (21) 2212 3273
邮箱: robin.xiao@kpmg.com

焦阳

毕马威中国
中国区兼北方区生物科技创新50项目经理
电话: +86(10) 8508 5103
邮箱: sandy.jiao@kpmg.com

斯琳

毕马威中国
华中区生物科技创新50项目经理
电话: +86(21) 2212 2923
邮箱: celine.si@kpmg.com

袁霖

毕马威中国
南方区生命科学行业业务发展副总监
电话: +86(755) 2547 4117
邮箱: arlen.yuan@kpmg.com

kpmg.com/cn/socialmedia



如需获取毕马威中国各办公室信息，请扫描二维码或登陆我们的网站：
<https://kpmg.com/cn/zh/home/about/office-locations.html>

所载资料仅供一般参考用，并非针对任何个人或团体的个别情况而提供。虽然本所已致力提供准确和及时的资料，但本所不能保证这些资料在阁下收取时或日后仍然准确。任何人士不应在没有详细考虑相关的情况及获取适当的专业意见下依据所载资料行事。

© 2025 毕马威华振会计师事务所(特殊普通合伙) — 中国合伙制会计师事务所，毕马威企业咨询 (中国) 有限公司 — 中国有限责任公司，毕马威会计师事务所 — 澳门特别行政区合伙制事务所，及毕马威会计师事务所 — 香港特别行政区合伙制事务所，均是与毕马威国际有限公司(英国私营担保有限公司)相关联的独立成员所全球组织中的成员。版权所有，不得转载。在中国印刷。

毕马威的名称和标识均为毕马威全球组织中的独立成员所经许可后使用的商标。