

中国生命科学行业 概览及未来展望





执行摘要



中国正在迅速将自身定位为具有强大创新动力的全球生命科学中心

中国生命科学行业（以下简称“该行业”）已转变为具有全球重要意义的创新中心，其基础包括加速的监管路径、强有力的政策支持，以及制药、医疗器械和生物科技领域研发效率的显著提升。

数字技术，如人工智能、机器人和智能制造，正在重塑价值链，提高速度、可扩展性和成本效率。

该行业将深化其作为全球研发中心的作用，通过先进技术和全球合作伙伴关系将推动其增长。

报告中涵盖的子行业



生物科技



制药



医疗器械



6.4%

复合年增长率2024-2035E

中国医药市场规模估计为2,267亿美元，预计将达到4,480亿美元



6.5%

复合年增长率2024-2035E

中国医疗器械市场规模预计为1,310亿美元，预计将达到2,618亿美元



143亿美元

并购交易，2025年

2025年，整个行业共完成389笔交易，其中制药行业的交易规模达到59亿美元，位居首位



主要趋势

中国生命科学行业在全球范围内的影响力正在迅速扩大，这得益于强大的本土研发能力、人工智能创新，以及跨国药企通过授权和并购对中国本土资产的日益认可。



主要压力点

该行业面临着越来越多的结构性挑战，包括研发同质化、创新回报压力，以及由于医院准入限制和定价压力导致的审批后商业化障碍。



行业展望

展望未来，在创新质量提升、实现可持续商业化以及应对定价、资金和地缘政治风险的驱动下，中国有望进一步巩固其作为全球生命科学创新和研发中心的地位。



目录

1.	市场快照	4
2.	宏观经济形势	7
3.	行业主要趋势	11
4.	交易雷达	26
5.	压力点/挑战	33
6.	创新格局	39
7.	市场声音	45
8.	主要法规	48
9.	附录	54



1.

市场快照



由于政府政策、研发支出和人口老龄化，预计医药市场将稳步增长



中国医药市场规模和展望

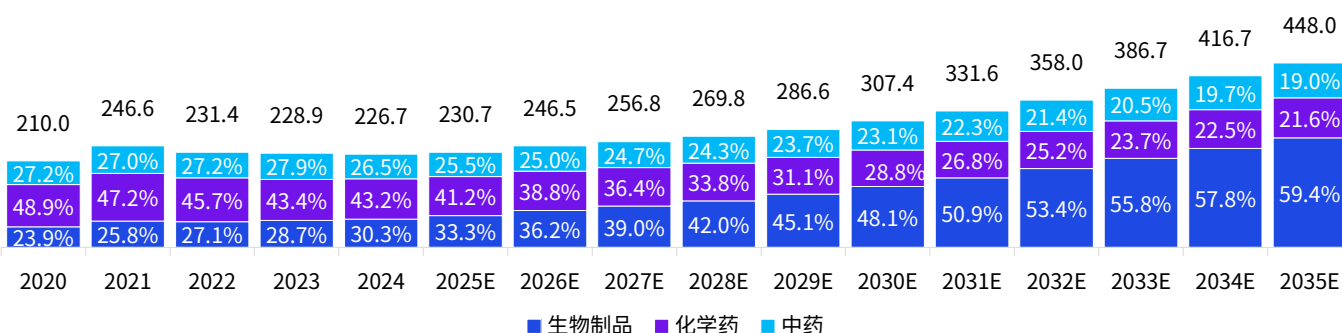
中国的医药市场围绕三个核心细分市场构建：生物制品、化学药和中药。这三个细分市场共同支撑了中国不同疾病类别的市场增长和治疗准入。¹

从历史发展趋势来看，该市场持续保持增长态势，主要受到人口加速老龄化、医疗健康支出不断扩大等因素的推动，同时也经历了由仿制药主导的数量扩张向创新驱动的价值增长模式的转变。

- 此外，近年来，中国的监管环境通过关键改革推动了以临床价值为导向的创新，如加快IND^(a)审查流程（对符合条件的创新药临床试验审评审批时限缩短至30个工作日）。

展望未来，预测市场的扩张将越来越多地受到创新药、支持性监管改革和大幅增加的研发投入的推动。¹

按细分市场划分的中国医药市场规模，2020-2035E（十亿美元）(b)(c),1



资料来源：Frost & Sullivan

期间	生物制品	化学药	中药	合计
2020-2024	8.2%	-1.2%	1.3%	1.9%
2024-2030E	8.0%	-1.0%	1.7%	3.9%
2024-2035E	9.5%	-0.1%	2.3%	5.2%

支持中国医药市场增长的主要驱动因素



医药研发支出²

到2030年，中国的医药研发支出预计将达到**786亿美元**，复合年增长率为**9.9%**（2024-2030E）。



生物制品细分市场的增长¹

受**创新肿瘤**和**自身免疫疗法**需求的推动，中国生物制品市场预计将带动整体医药市场的增长。



人口老龄化³

到2030年，中国老龄化人口预计将达到**2.564亿**，复合年增长率为**3.5%**（2024-2030E）。



人均卫生总费用 (HEPC) ³

由于人口老龄化的不断加剧，到2030年，中国的人均卫生总费用预计将达到**1,021.7美元**，复合年增长率为**6.7%**（2024-2030E）。



展望2035年，随着疾病生物学、转化研究和药物开发技术的进步以及政府政策的支持将继续推动创新疗法和靶向药物的快速涌现，尤其是肿瘤领域。

注：(a) IND代表临床试验申请；(b) E代表预期市场数据和数值，为预测数据；(c) 数据已按相应年份的年均汇率从人民币换算为美元，该汇率引自OFX于2026年4月公布的各对应年份数据。



随着技术的不断进步以及人工智能的快速融合，医疗器械行业将迎来扩张期



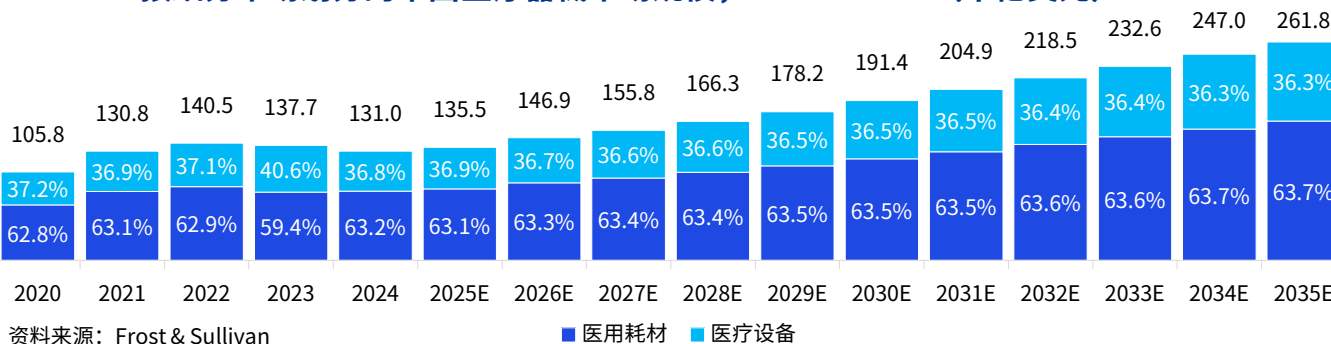
中国医疗器械市场规模和展望

中国医疗器械市场主要分为医疗器械和医用耗材两大类。影像系统、监测设备和外科技术等医疗设备通过医院升级和技术采用来驱动价值。医用耗材是指与医疗设备配合使用或在临床操作中使用的**一次性物品**。⁴

从2020年起，中国医疗器械市场受到新冠疫情引发的需求、医疗卫生基础设施的快速建设、人口老龄化、对国产化的有力政策支持以及技术采用速度加快等因素的推动。

展望未来，市场预计将越来越多地受到技术进步的驱动，包括人工智能诊断、智能影像和患者监测系统、机器人辅助和微创手术设备，以及与国内研发能力和更快临床应用相结合的远程监测解决方案。⁴

按细分市场划分的中国医疗器械市场规模，2020-2035E（十亿美元）(a)(b), ⁴



期间	医用耗材	医疗设备	合计
2020-2024	5.7%	5.2%	5.5%
2024-2030E	3.9%	3.8%	3.9%
2024-2035E	4.8%	4.6%	4.7%

支持中国医疗器械市场增长的主要驱动因素



人工智能诊断⁵

到2030年，中国人工智能诊断市场预计将达到**10亿美元**，复合年增长率为**36.5%**（2022-2030E）。



可穿戴医疗器械的增长⁶

“在技术进步、健康意识增强以及政府政策支持的推动下，中国可穿戴医疗器械市场正在快速扩张。”——China Briefing, 2024年6月



手术机器人系统⁷

到2030年，中国手术机器人系统市场预计将达到**9亿美元**，复合年增长率为**18.2%**（2025-2030E）。



智能医疗器械⁸

到2030年，中国智能医疗器械市场预计将达到**87亿美元**，复合年增长率为**14.0%**（2025-2030E）。



展望2035年，中国医疗器械市场预计将稳步扩张，这得益于人工智能诊断、手术机器人、智能设备和数字基础设施等领域的技术创新，以及政府以现代化和国内创新为重点的政策举措的支持。

注: (a) E 代表预期市场数据和数值，因为这些为预测数据；(b) 数据已按相应年份的年均汇率从人民币换算为美元，该汇率引自OFX于2026年4月公布的各对应年份数据。

© 2026 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。



2.

宏观经济形势



在中国经济放缓的背景下，政府及监管机构旨在出台措施为各行业提供推动力



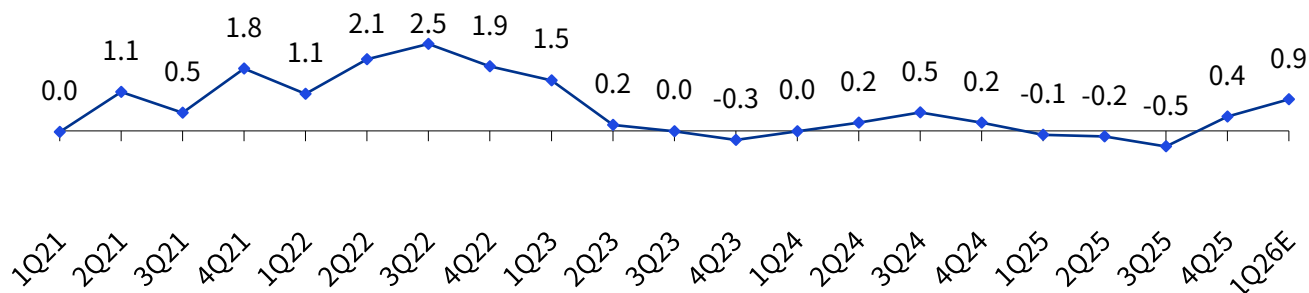
通胀

自2021年以来，中国的居民消费价格指数长期在低位徘徊。2022—2023年，在内需不足及房地产周期深度调整等因素的叠加压力下，国内物价从温和上涨转向持续走弱。直至2025年一季度起，政策持续发力与经济边际修复共同推动了通缩压力的逐步缓解，2025年四季度起由负转正。⁸

展望未来，随着出口增长回归常态和消费者信心稳定，预计未来几年通胀率将适度上升。¹⁰

- 适度的通胀可能会提高生命科学行业的原材料和服务成本，导致终端客户的价格上涨，生命科学企业可能需要适当调整价格以保持盈利。¹⁰

中国消费者价格指数，1Q21-1Q26E（平均百分比变化）(a), (b), 11



资料来源：EIU



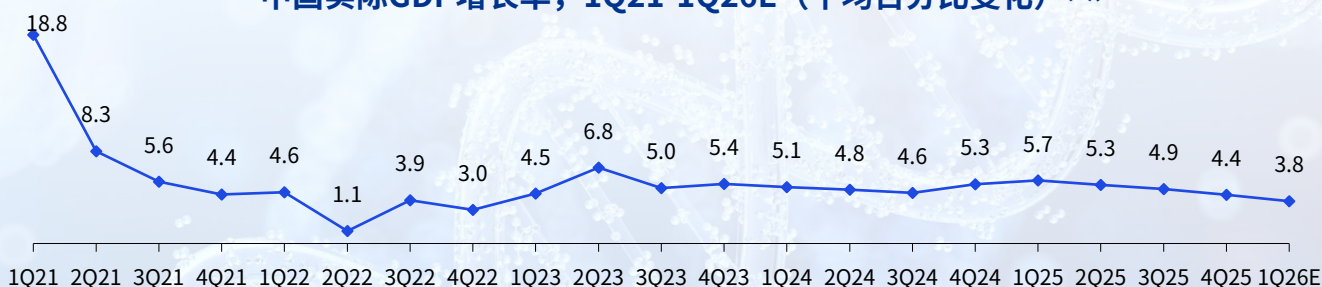
国内生产总值增长

近年来，中国的GDP增长持续放缓，内需不足、物价持续下行依然是我国经济运行中的最主要问题。¹²

政府刺激消费支出和GDP增长的举措可能会促进各行业的发展。随着经济在出口和制造业方面表现出韧性，预计生命科学行业可能会随着GDP的增长而出现增长。¹³

“中国设定了今年4.5%至5%的经济增长目标，并承诺在努力平衡结构性改革、风险防范和长期发展目标的同时，努力争取更好结果。”——国务院新闻办公室，2026年3月¹⁴

中国实际GDP增长率，1Q21-1Q26E（平均百分比变化）(b), 11



资料来源：EIU

注：(a)以本币计算的消费者价格指数同比变动百分比（期间平均值）；(b)截至2026年4月10日从EIU获取的数据。



受关税和地缘政治影响，人民币走弱，政策制定者承诺将在近期内实现改善



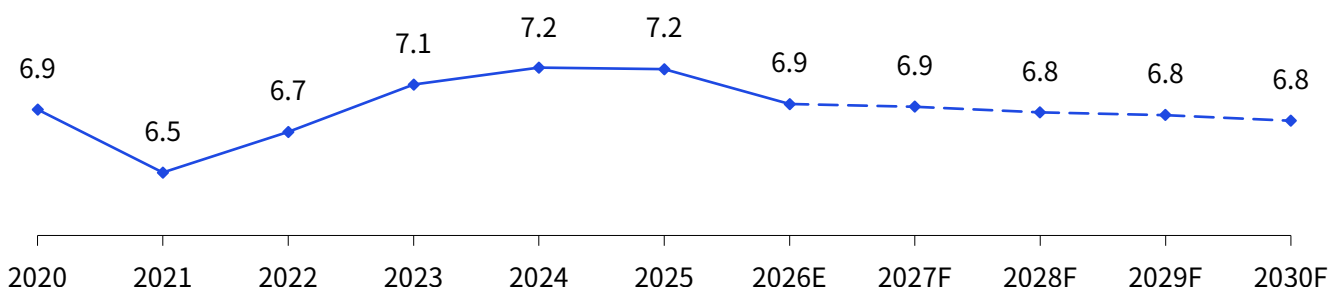
外汇汇率

多年来，中国货币一直相对稳定，但到2025年底，由于美国关税造成的贸易中断、地缘政治紧张局势和债券收益率下降，人民币兑美元汇率贬破7.2关口。^{15,16,17}

然而，人民币走弱也可能导致中国出口对全球市场更具竞争力和吸引力。例如，其原料药（API）可能会从全球范围内的人民币贬值中“受益”。^{18,19}

“目前人民币对美元双边的汇率水平处于这些年来的中值区间，中国没有必要也无意通过汇率贬值获取贸易竞争优势。”——中国人民银行行长潘功胜，2026年3月²⁰

美元—人民币平均汇率，2020-30F (a), 11



资料来源：EIU

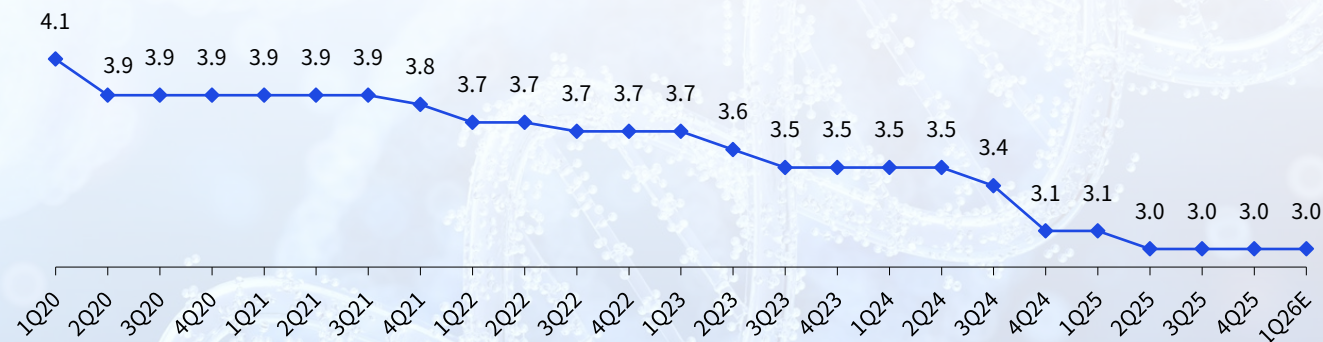


利率

中国央行一直在下调贷款利率，目的是在经济持续放缓、贸易和地缘政治紧张的情况下实施宽松的货币政策。²¹

展望未来，低贷款利率预计对中国的生命科学企业起到刺激作用。央行承诺在2026年降低贷款利率，并计划为民营企业设立专门的再贷款计划。此外，它还计划增加技术创新贷款额度，同时支持中小型民营企业，这一举措可能会对整个生命科学行业提供宝贵的推动力。²²

中国贷款市场报价利率（1年期），1Q20-1Q26E（百分比）(a), 11



资料来源：EIU

注：(a)截至2026年4月10日从EIU获取的数据。

© 2026 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。



中国老年人口的增加以及各年龄段慢性病患率上升，预示该行业将迎来增长



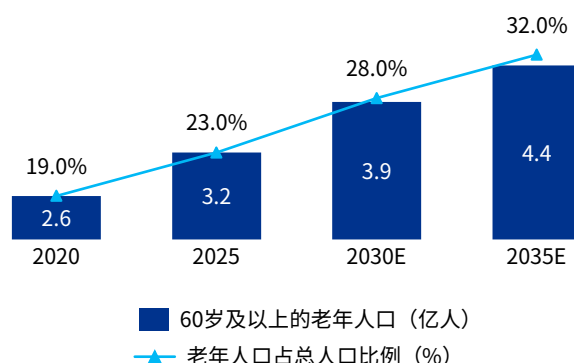
人口老龄化

中国老年人口的增长推动了生命科学行业的发展。超过78.0%的老年人患有至少一种慢性病，从而对药品、医疗器械和诊断产品产生长期需求。²³

- 由于出生率持续下降和预期寿命不断延长等因素，根据《中国统计年鉴（2025）》显示，中国65岁及以上人口占比15.66%，而0~14岁人口占比为15.81%，这将带来劳动年龄人口持续减少，以及老年抚养比显著上升的局面。²⁴
- 目前超过一半的中国成年人超重或肥胖。如果这一趋势持续下去，到2030年这一比例可能上升至70.5%（根据2026年3月的一篇文章）。²⁵
- 根据国际糖尿病联盟的数据，全球每四名成年糖尿病患者中就有一名来自中国。此外，2024年，中国有4,790万名65至99岁的人群被诊断患有糖尿病，使中国成为全球老年糖尿病患者人数最多的国家。²⁶
- 此外，儿童的超重和肥胖率高达24.6%，这意味着每四个儿童中就有一个面临超重或肥胖的困扰。²⁷

“我们预测，在人口快速老龄化的推动下，中国医疗卫生市场将在未来十年大幅增长（从2024年的1.4万亿美元起）。到2040年，预计65岁及以上的成年人将占总人口的27%，从而带动医疗卫生支出的增加。预计创新药、先进医疗器械和高价值医疗卫生服务将推动这一增长。尽管存在监管不确定性和地缘政治风险等挑战，但我们认为结构性机遇仍然可观”。——瑞银研究，2026年2月²⁸

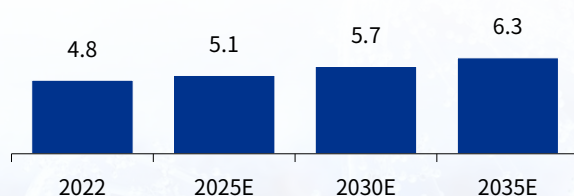
中国65岁及以上人口及其占总人口的比例，2020-2030E（亿人，百分比）⁹



复合年增长率（百分比）	
期间	65岁及以上人口
2020-2030E	3.7
2020-2035E	3.3

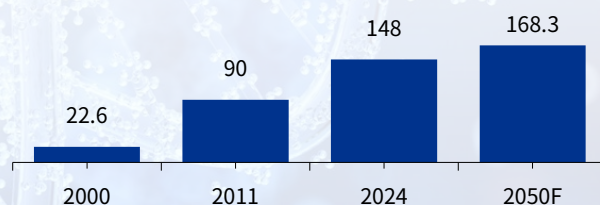
资料来源：《社会政策研究》

预计新增癌症病例数，2022-2030F（年龄0-85岁以上，男女合计，百万）²⁹



资料来源：国际癌症研究机构

中国糖尿病预计患病人数，2000-2050F（百万）³⁰



资料来源：国际糖尿病联合会



3.

行业主要趋势



中国制药和生物科技公司正通过创纪录的对外授权交易，扩大全球布局

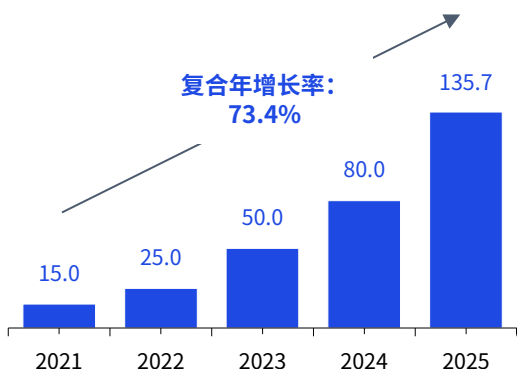


对外授权交易迎来爆发式增长

对外授权是指一家公司（授权方）授予另一方（被授权方）合法使用、开发、生产或商业化其知识产权（如技术、药物配方或专利产品）的权利，以换取经济回报。

- 例如，2025年10月，中国的诺诚健华（InnoCare Pharma）与美国的Zenas BioPharma签署了一项20亿美元的协议，以开发和销售自身免疫性疾病候选药物。³¹

中国对外授权交易金额，2021-2025（十亿美元）³²



资料来源：Vision Lifesciences

- 自2021年以来，中国的对外授权交易已从“中国为中国”转变为“中国为全球”。³³
- 这一激增主要是由创新成本优势驱动的，因为中国的药物发现成本比美国/欧盟低30.0%-40.0%，且临床试验入组速度快2-3倍，从而实现了有效的药物开发。³⁴
- 在2022年至2023年期间，市场对分子候选药物的关注增加，推动了交易规模的扩大，其中10亿美元以上的交易从2021年的5-8笔增至2025年上半年的24笔。³³

2025年中国对外授权集中³³

中国的对外授权优势在先进疗法领域尤为突出，尤其是在抗体偶联药物（ADC）方面；双特异性抗体、小分子药物以及细胞与基因治疗（CGT）则构成了下一波授权交易的热点。

治疗区域	概述	关键事实
1 抗体药物偶联物	一种将药物运送到正确细胞的药物，主要用于癌症/肿瘤领域	全球90.0%的抗体药物偶联物（ADC）授权交易与中国资产相关
2 双特异性抗体	一种同时作用于两个靶点的药物，主要用于癌症/肿瘤领域	中国约占全球双特异性授权交易数量的一半
3 小分子药物（新一代）	一种能够进入细胞内部的小分子药物，用于治疗心脏、肝脏及罕见疾病	被列为增长最快的细分市场
4 细胞与基因疗法	一种利用细胞或基因对抗疾病的疗法，用于治疗肿瘤、遗传性疾病及免疫系统疾病	仍是一个新兴的对外授权领域



2026年，随着各企业加强研发能力并推动商业扩张，这一趋势将保持强劲势头

2025年主要对外授权交易^(a)

中国制药企业正积极寻求合作伙伴关系，旨在构建资金渠道，强化研发创新能力，并通过提升商业化运营能力，实现全球市场的拓展。

	公布日期	合作		简介
生物制药	2025年7月	恒瑞	 葛兰素史克	同意开发12种创新药，作为全球化战略的一部分。 交易金额： 125亿美元 ³⁵
	2025年9月	舶望制药	 诺华	获得舶望制药长效siRNA心脏病药物的使用权。 交易金额： 54亿美元 ³⁶
	2025年6月	石药集团	 阿斯利康	旨在推进能够治疗多种疾病的新型口服候选药物的发现与开发。 交易金额： 53亿美元 ³⁷
	2025年6月	翰森制药	 再生元	获得在中国境外开发和销售肥胖症药物HS-20094的权利。 交易金额： 21亿美元 ³⁸

授权方

被授权方



展望

这一趋势预计将在2026年第一季度继续保持强劲势头。2026年第一季度的交易额已超过600亿美元，接近2025年全年总额的一半，表明在专利到期和研发成本削减的背景下，海外制药企业对中国创新分子管线的认可度显著提升。截至2026年3月，今年中国已有10个创新药获批上市，其中包括2个进口药和8个国产药。³⁹

“我们相信，中国生物科技公司正在重塑美国生物制药格局，因为来自中国的授权资产可以为跨国公司提供一种在可承受且时间可控的范围内缓解压力的解决方案。”——Fierce Biotech，2025年7月⁴⁰

“在未来18—24个月内，这些对外授权交易的总金额有望再次翻倍。”——美国银行证券亚太区并购主管Tom Barsha，2026年2月⁴¹

注：(a)交易清单按交易规模从大到小排列

© 2026 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。



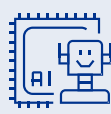
生命科学企业正在整个价值链中部署人工智能/生成式人工智能，以扩大运营并提高效率

先进技术加速融合

中国生命科学行业正在经历数字解决方案和先进技术在价值链中的高度融合，这使企业能够扩大运营和服务规模，从而获得竞争优势。这些技术包括：



人工智能/
生成式人工智能



机器人



智能工厂



人工智能/生成式人工智能的使用

通过大数据分析和机器学习，人工智能正在加速整个价值链的各个环节。中国企业在运营中加强了对人工智能的采用，并已取得若干成效。根据2025年的一份报告，中国已有113家人工智能药企。⁴²



靶点识别与先导
化合物生成

恒瑞医药部署了人工智能赋能的筛选技术，从10万个化合物库中识别出500个潜在分子，将筛选效率提高了200倍，并将时间缩短了40.0%。^{(a), 43}



临床前优化

晶泰科技 (Xtalpi) 部署的生成式人工智能服务将化学和药物实验的成功率从传统的20.0%-30.0%提升至90.0%。^{(a), 44}



临床开发与概念
验证

康宁连续制药科技公司声称已将药物合成工艺开发从四个月缩短至三周，同时效率提升了五倍以上。^{(a), 45}



启动和商业执行

云南白药在供应链中运用人工智能模型降低了13.6%的成本，在营销中部署人工智能新增了7,000万用户，并将患者满意度提升了50.0%。^{(a), 46}



展望

中国在《医药工业数智化转型实施方案（2025—2030年）》中提出了人工智能部署的设想，该方案概述了人工智能在新型工业化中的应用，推动新一代信息技术与医药产业链深度融合，加快医药产业数字化转型。⁴⁷

“人工智能正在不断渗透到制药行业。我们预计会看到两个变化：第一，预测性制造和质量控制；第二，使用人工智能代替湿实验室工作。”——西交利物浦大学未来医疗技术概念验证中心执行主任周兆丽，2025年7月⁴⁵

注：(a) 此处提及的示例引自2025年发布的资料，但这些资料未提供解决方案的具体实施日期。

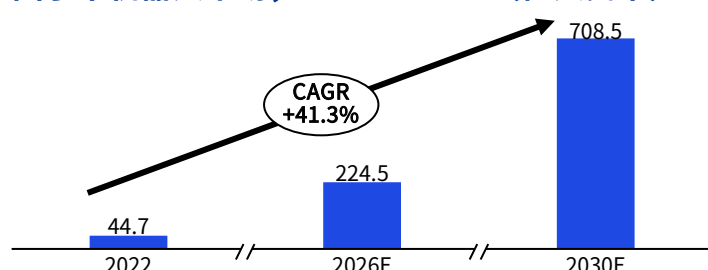
在政府政策的推动下，机器人技术预计将渗透到手术和药物发现流程中



机器人技术的实现

随着各企业整合部署流程以最大限度地提高客户交付并提高效率，机器人技术在外科手术和运营领域的渗透已经很明显。

中国手术机器人市场，2022-2030E（亿人民币）(a), 48



资料来源：弗若斯特沙利文

近年来，由于政策支持、人口老龄化导致的康复需求增加以及精准手术，手术机器人领域取得了相当大的发展势头。⁵⁰

- 中国患者越来越愿意寻求微创治疗，导致对机器人辅助手术（RAS）的需求不断增长。⁵⁰
- 展望未来，外科医生对更高手术精度和连续性的需求不断增加，也将促进医疗机器人的普及。⁵⁰

“随着医疗机器人与人工智能、脑机接口、5G网络、增强现实/虚拟现实和大数据等前沿技术的深度融合，治疗机器人等智能化医疗装备成为探索新质生产力的重要领域。”——中国信通院，2024年12月⁵⁰

机器人技术在制药运营中的融合

药物发现和检测

- 2025年，良渚实验室与晶泰科技（Xtalpi）合作建立了机器人驱动的生物材料实验室，晶泰科技提供覆盖从合成到测试全流程的智能机器人平台。⁵¹

临床/实验室测试

- 2025年8月，百奥赛图（Biocytogen）与镁伽科技（MegaRobo）合作，将机器人和智能化应用于全人源抗体的发现与生产，助力加快研发速度并提高可扩展性。⁵²



展望

医疗卫生领域的机器人技术已迅速成为风险投资家和行业参与者的投资热点，其目标是革新落后的医疗系统与实践，包括外科治疗和器械应用。

- 对医疗机器人的需求是双重的：医疗卫生行业渴望提升患者护理水平并减轻劳动力负担，而投资者则在寻找能够推动大规模社会变革的初创企业。⁵³

“对于中国的人形机器人和物理人工智能，我们预计2026年将发生转变，从吸引眼球的展示转向具有商业价值的实际应用。投资者对此提出了要求。”——《机器人报告》，2026年1月⁵⁴

注：(a) 换算率引自OFX各对应年份的数据。此外，E代表预期市场数据和数值，为预测数据；(b) PP代表经皮穿刺机器人，其他包括泛血管/血管介入手术机器人、经自然腔道手术机器人及其他专科手术机器人



在推动自动化运营的过程中，智能工厂在生命科学企业中越来越受欢迎



智能工厂的出现

智能工厂融合了物联网（IoT）、5G、工业软件、云平台和人工智能等多项先进技术，构建了一个高度互联、数据驱动的制造环境。通过实时采集和分析生产过程中的各类数据，实现了跨系统、跨地域的无缝协同。这使得制造商能够突破传统运营模式，迈向实时控制，从而显著提升生产稳定性与资源利用效率。⁵⁵

- 根据2025年的一份报告，中国在同一年建造了230多家智能工厂和1,260家5G工厂。这些新建成的工厂占全球智能工厂总数的50.0%以上。⁵⁶

智能工厂在生命科学领域的布局

制药和生物科技公司主要通过自动化整个价值链的流程转向智能工厂。其中一些例子包括：

齐都药业⁵⁷

运营一个全数字化的智能工厂，涵盖工厂建设、研发设计、生产运营、生产管理和运营管理。

- 通过实时可视化生产执行管理和控制以及自动数据收集，**80.0%的流程实现自动化**。
- **部署机器学习、神经网络和深度学习等人工智能技术**，以及用于自动优化、智能生产调度和智能发货的智能算法模型。

人福医药⁵⁸

管理智能工厂，实现麻醉药品和精神药品的智能管理和控制。

- **集成人工智能、5G、边缘计算、工业互联网和大数据智能决策等新一代信息技术**。此外，将MES、SAP、LIMS、WMS和TMS等核心业务系统与SCADA和PI等数据分析平台集成。^(a)
- 为实时数据收集、监控、分析和优化的整个过程创建**闭环管理系统**。



展望

随着《医药工业数智化转型实施方案（2025-2030年）》的通过，人工智能、大数据和物联网技术将深入融入整个供应链。

- 到2027年，该政策的目标是建成100家以上数智化医药与医疗器械工厂，培育50家以上数智化转型领军企业，推广5个数智化转型优秀医药工业园区。⁴⁷

“中国研究与发展研究院（CRDI）认为，未来五年，智能医药制造将覆盖药物全生命周期，从研发环节的靶点发现、分子设计，到生产环节的智能工厂、柔性制造，再到供应链环节的区块链追溯、应急响应。”——中国研究网，2026年1月⁵⁹

注：(a)MES（制造执行系统）、SAP（数据处理中的系统、应用程序和产品）、LIMS（实验室信息管理系统）、WMS（仓库管理系统）和TMS（运输管理系统），以及SCADA（监控和数据采集）和PI（工厂信息/过程信息系统）等数据分析平台，用于数字化连接整个工厂的制造、实验室操作、仓储、物流和实时流程监控

© 2026 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。



以药品审批和测试为重点的政策使中国能够建立一个强大的生态系统，并将其定位为研发中心



中国作为全球研发中心的崛起

中国作为全球研发中心的地位依托于持续增长的创新产出、快速扩展的临床研究能力、加速审批机制以及对先进药物和医疗器械的强化政策扶持。这一趋势凸显了其创新生态系统的规模效应与成熟度跃升，为国内外企业开辟新机遇。

关键参数	中国	美国	欧洲
 新药上市批准 (2025年)	76种新药获批 ⁶⁰	46种新药获批 ⁶¹	104种新药获批 ⁶²
 申请审评 (标准与优先)	标准审评—12—18个月； 优先审评—6个月 ⁶³	标准审评—10个月； 优先审评—6个月 ⁶³	7个月（集中） ⁶³
 监管改革机制	将IND ^(a) 时间缩减到30个工作日 ⁶⁴	加快生物相似性研究并减少临床试验 ⁶⁵	引入跨国临床试验 ⁶⁶
 创新支持路径	利用优先审评（PR）、附条件批准（CA）和突破性疗法认定（BTD） ⁶⁷	快速通道、优先审评、加速审批计划的广泛使用 ⁶⁸	使用加速和优先审评路径 ⁶⁶
 专用研发中心	政策支持，如苏州生物医药产业园，专注于复杂仿制药和抗体药物偶联物等利基行业 ⁶⁹	Boston-Cambridge和BioHealth Capital等地区得到政府资助和税务减免作为激励 ⁷⁰	以德国海德堡、英国剑桥和瑞士巴塞尔为中心的欧洲集群 ⁶⁹



展望

展望未来，中国可能会巩固其地位，特别是在速度、规模和政策协调最重要的领域，包括创新制药管线、临床试验、细胞和基因治疗以及新一代医疗器械。

“（此外）中国已经真正成为全球企业为其管线寻找新资产的首选目的地，尤其是在肿瘤学领域，到2030年，目前多达一半的品牌产品的专利将到期。”——创意制药战略咨询与分析总裁Jacqueline Poot，2025年12月⁷¹

“我们之所以选择在今年推出首个中国创新指数，是因为我们可以看到一个明显的趋势——中国正在成为一个全球制药创新中心，其企业（与全球合作伙伴）截然不同。”——SAI MedPartners亚洲区总裁Celia Deng，2025年12月⁷¹

注：(a) IND代表临床试验申请，即向国家药品监督管理局（NMPA）提交的申请，申请许可开展新药或生物制品的人体临床试验

© 2026 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。

政策对医疗器械的推动，加速国产替代进程以及出口的激增



医疗器械国产替代化加速

在医疗器械创新、医院设备更新需求与高性价比导向的采购机制融合背景下，中国正通过强化政策支持加速国产医疗器械产业发展。

- 2025年，国家药品监督管理局（NMPA）共收到医疗器械首次注册、延续注册和变更注册申请14,647件，较2024年同比增长5.9%。⁷²

2025年中国医疗器械贸易统计数据（同比变化）



进口⁷²

348亿美元
-2.7%



出口⁷²

505亿美元
+3.5%



医疗器械贸易总额853亿美元，同比增长0.8%。⁷³

- 随着全球对高端医疗设备需求的增加以及贸易范围的扩大，出口激增。⁷³
- 随着医疗器械的国产替代趋势从常规类别向中高端器械延伸，进口下降显示出国产医疗器械的韧性。⁷³

“中国自主研发的高端医疗器械，在开拓国内市场的同时，也在加速融入全球医疗卫生行业格局。”——中国医疗器械行业协会，2026年1月⁷⁴

国产化战略支柱



加速国产替代

二类和三类医疗器械的国产化步伐加快，从2021年的90.7%攀升至2025年上半年的96.4%。⁷⁵



医保成本控制

将多种医疗器械纳入医保范围，提高医院与患者的可及性。⁷⁶



扩大集中采购

国家带量采购体系促使企业从价格竞争转向创新竞争。⁷⁷



展望

展望未来，中国医疗器械行业正从单纯的出口产品迈向出口技术标准和建立本地化生态系统的新阶段。随着中国企业在高端医疗设备和利基市场的技术实力和产品竞争力不断提高，海外产能扩张正在加速，医疗服务网络和全球分销渠道不断完善。⁷⁸

“未来，随着政策体系的不断完善、技术创新的突破、市场生态的日益成熟，中国将逐步成长为全球医疗器械行业的创新中心和制造中心，为人民健康福祉和全球医疗卫生事业发展贡献中国力量。”——中国医疗器械行业协会，2025年12月⁷⁹

患者端的需求正日益推动体重管理、医美、失眠等与生活方式相关领域的药物发展



患者价值革新医疗流程——处方药逐渐成为消费品

在中国，处方药——特别是与生活方式相关及慢性消费者决策领域（体重管理、皮肤病/脱发、医美、失眠、代谢健康）——正越来越多地被当作消费品来购买。

- 随着患者意识的提升和数字化渠道的普及，药品上市模式正从以医院为中心、仅面向医疗卫生专业人士（HCP）的推广，转向多渠道、以患者为中心的互动模式，包括零售药店、互联网医院、电商平台以及社交媒体主导的教育宣传。



患者端需求推动的核心药物领域



体重管理/肥胖



肥胖与外貌、自我形象和生活质量密切相关。中国患者正在积极寻求治疗方案，促使企业满足这一需求。

- 2025年6月，国家药品监督管理局（NMPA）批准了信达生物（Innovent Biologics）开发的玛仕度肽（Mazdutide），用于超重和肥胖成人的慢性体重管理。⁸⁰



皮肤病（脱发、痤疮、皮肤疾病）

牛皮癣等皮肤病严重影响患者的皮肤外观、自信和日常生活，促使患者积极寻求治疗。

- 2025年7月，国家药品监督管理局（NMPA）批准了恒瑞医药开发的硫酸艾玛昔替尼片，用于治疗重症斑秃，这标志着中国首批自主研发的口服靶向脱发疗法之一。⁸¹

失眠



失眠患者正在积极寻找改善睡眠的解决方案，这推动了药企满足该领域患者需求。

- 2025年6月，国家药品监督管理局（NMPA）批准了先声药业商业化推广的新一代失眠药达利雷生（daridorexant），这凸显了中国睡眠疗法向消费驱动、与生活方式相关的处方药的转变。⁸²

医美



医疗美容在中国迅速发展，这得益于人们对美的意识增强、可支配收入增加以及对微创美容手术接受度的提高。

- 2025年7月，国家药品监督管理局（NMPA）批准了聚左旋乳酸（PLLA）微球填充剂用于纠正鼻唇沟，这标志着中国再生抗衰医美注射剂的上市。⁸³

注：(a) HCP代表医疗卫生专业人员

中国的患者互动正朝着从医院扩展到零售和线上平台的多渠道方向发展



中国从以医院为中心的推广转向多渠道互动



通过在线医疗卫生平台销售和分销体重管理药物

药企正在利用线上渠道普及有关减肥和血糖控制的知识，这标志着他们不再仅仅依靠HCP推动营销。

- 2025年7月，中国的信达生物与中国医疗卫生线上平台京东健康合作，支持玛仕度肽（GLP-1体重管理药物^(a)）的上市和推广。⁸⁴



通过线上平台进行与疾病相关的患者教育和咨询

中国的药企正通过数字平台（如互联网医院和人工智能健康应用）提供疾病相关的患者教育和咨询，将标准化、持续的教育融入患者诊疗全程。

- 2025年1月，京东健康推出了基于大语言模型的医疗生态系统“AI京医”，其核心功能之一是为患者提供人工智能驱动的疾病教育功能。⁸⁵
- 2024年12月，京东健康互联网医院推出了面向患者的24*7视频问诊服务，将患者与全职全科医生连接起来，医生在9秒内响应患者咨询。⁸⁶



通过社交媒体推广医美相关药物和注射剂

社交和电商平台已成为人们公开分享肉毒杆菌素、填充剂等医美相关体验的推广平台。

- 小红书等平台已变得具有影响力，成为值得信赖的用户生成内容库。
 - 一般来说，女性消费者会在平台上主动寻求医美信息，但在2025年中，小红书上的男性用户发布的帖子激增，他们通过上传前后对比照分享肉毒杆菌素/填充剂的使用体验，从而引发了同侪兴趣。⁸⁷



展望

未来，减重管理、医美护肤、皮肤健康及睡眠改善领域的药物及疗法需求将呈现结构性转变——从医生处方主导转向具备健康意识的消费者自主决策，相关产品被重新定义为生活方式解决方案。在此背景下，中国医药市场将构建整合型全渠道生态系统，医院、零售终端、在线诊疗平台及社交电商将协同塑造用药行为。

注：(a) GLP-1表示胰高血糖素样肽，这是一种肠道激素，通过刺激胰岛素释放、抑制胰高血糖素、减缓胃排空和增加饱腹感来帮助调节血糖和食欲，使其成为糖尿病和体重管理药物的关键靶点

中国企业正通过外包整个价值链的环节来控制开支并扩大运营规模

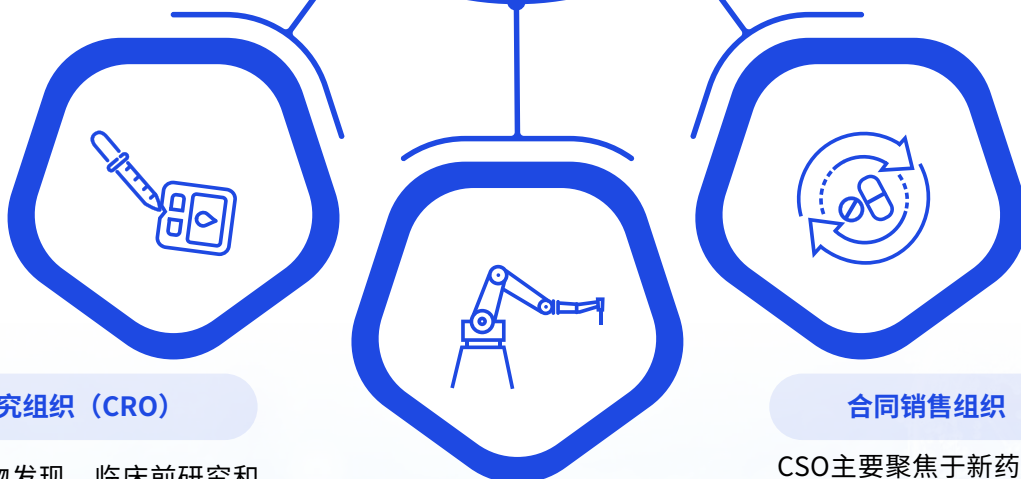
外包模式的兴起



中国的制药和生物科技公司正在利用核心和非核心外包流程，建立一种更灵活、更快速、更具资本效率的运营模式，涵盖研发执行、制造和商业化，同时保留对核心创新战略和产品所有权的控制，从而控制运营费用和扩大运营规模。

中国医药外包与价值链映射

关键模式



合同研究组织（CRO）

CRO提供药物发现、临床前研究和临床试验等服务，涵盖靶点筛选、分子设计以及药理和毒理学研究。

合同开发与制造组织（CDMO）

CDMO主要专注于药品生产流程，负责流程开发和生产优化以及包装等服务。

合同销售组织（CSO）

CSO主要聚焦于新药的市场开发和销售，其核心职能是将药物推向药企和药店等终端市场。

上游

通过初步临床研究和试验支持制药

中游

处理与生产相关的资源和运营

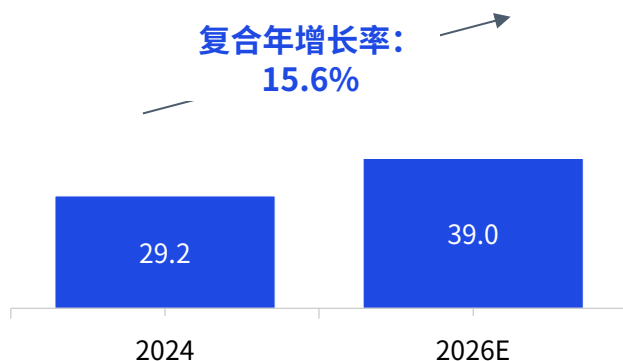
下游

专注于产品的商业化和营销

外包模式满足国内外生命科学企业的各种需求



中国医药外包市场，2024–2026E（十亿美元）(a), ⁸⁸



资料来源: ASK CI

多年来，随着药企研发投入和外包渗透率的提高，市场保持了稳定增长。⁸⁸

- 中国药企海外对外授权交易规模（笔数和金额）的扩大，预计将进一步推动增长。⁸⁸
- 此外，创新药发展的政策支持体系以及加速审评审批，将为CXO各细分领域提供更多动力。⁸⁸

细分市场增长驱动因素



- 对集成端到端外包的需求不断增长（从概念验证、非临床研究到关键临床试验）。
- 新疗法的专业疾病专业知识和技术复杂性方面的支持。
- 更迫切地需要转化和监管支持。⁸⁹



- 政策推动，如上市许可持有人，授权CDMO进行更高质量的外部生产。
- 成本驱动的供应链转变进一步加速能力升级和扩大布局。⁹⁰



- 进入中国市场且缺乏专业本土支持团队的跨国药企及新兴生物科技公司。
- 面临成本压力的传统药企，希望在中国借助成熟销售渠道、加速商业化并降低销售成本。⁹¹



展望

未来，CXO市场将专注于技术升级、全球布局和生态整合，以强化核心壁垒，推动行业价值链重塑。⁹²

头部企业已在细分领域（如GLP、ADC、连续流反应）形成差异化优势，技术迭代加速行业集中度提升。”——新浪财经，2025年7月⁹³

“高盛预测，2026年，随着知名度的提高、行业情绪的触底、后期项目的复苏以及全球外包趋势回归常态，中国CDMO企业的项目收购和订单转换将再次加速。”——新浪财经，2026年3月⁹⁴

注：(a)换算率引自OFX各对应年份的数据。此外，E代表预期市场数据和数值，为预测数据



随着外国投资者对该行业增长前景的信心不断增强，2025年中国迎来强劲的上市期

IPO活动激增



随着行业格局日益广阔和竞争加剧，越来越多的公司正在申请IPO。这一趋势既包括未上市公司申请IPO，也包括已上市公司寻求两地上市的趋势。

- 例如，已在A股（指深圳或上海证券交易所）上市的江苏恒瑞医药，也向港交所（H股）提交了IPO申请⁹⁵

2025年，共有26家生命科学企业（包括8家医疗器械及服务类公司）在香港联交所上市，较2024年增加17家。⁹⁵

- 其中16家为未盈利生物科技公司，它们依据《香港联合交易所有限公司证券上市规则》第18A章（2018年修订版，允许未盈利生物科技公司在港上市的法规）完成了上市操作⁹⁵
- 进入2026年，IPO热潮仍在继续，仅在1月上半月，就有7家生物药企向港交所提交了上市申请，延续了行业的增长势头⁹⁵

IPO活动的主要驱动因素⁹⁵



国际资本回归

高盛、摩根士丹利等国际投行重新参与中国生物医药IPO，支持江苏恒瑞医药、映恩生物等公司上市



政策转变

自2018年以来，已有80多家生物科技公司上市，使香港迅速崛起为亚洲最大的、全球排名第二的生物科技融资中心



两地上市主张

在A股和H股市场两地上市，使企业能够提升品牌价值，并为创新融资打开大门

2025年主要IPO

企业	细分市场	索引	IPO金额（百万美元）
江苏恒瑞医药	制药	香港交易所	1,260.0 ⁹⁶
映恩生物	生物科技	香港交易所	228.0 (a), 97, 98



展望

展望未来，随着行业逐渐转向“价值驱动”型增长模式，投资者开始更加关注公司的长期价值，预计会有更多的IPO上市。

“在香港寻求IPO的生物药企中，近70%是创新药公司，其技术路线集中在ADC、双特异性抗体和细胞治疗等前沿领域。CXO和医疗器械公司等产业链上下游公司也在加快扩张”——药智新闻，2026年4月⁹⁵

注：(a)数字已按引自OFX的历史汇率换算

NewCo授权模式使中国生物科技公司能够在全球范围内降低成本，同时扩大利润

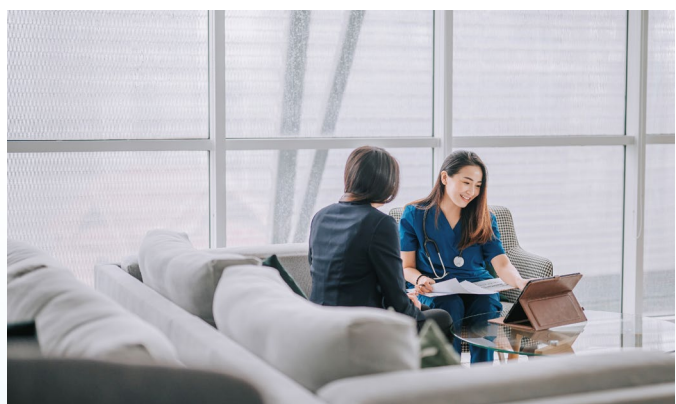
NewCo^(a) 授权模式



NewCo模式越来越受欢迎，尤其是对于早期资产。在这种模式下，企业将核心管线/产品分拆成新的实体，由全球投资者或制药合作伙伴共同出资。

- 这种跨境并购使中国生物药企能够融入跨国生态系统，同时将资产货币化并出口技术。⁹⁹

例如，2025年9月，迈威生物将其用于血脂异常患者血脂管理的双靶点小干扰RNA（siRNA）候选药物2-MW7141的全球权益对外授权。该权益由美国风险投资公司Aditum Bio通过其NewCo公司Kalexio Bio获得，交易金额高达10亿美元。¹⁰⁰



“NewCo的发展路径可能各不相同。它可能仅仅作作为候选药物日后出售给另一家制药开发商的载体，也可能自身更像一家制药开发商，推进候选药物甚至寻求首次公开募股（IPO）。”

——David Chen, Goodwin Procter合伙人，2025年9月¹⁰⁰



展望

总体而言，中国生物医药授权市场正呈现出快速增长的成熟态势，NewCo等创新模式进一步丰富了交易结构和谈判动态。¹⁰²

注：(a)NewCo表示一种战略业务结构，母组织将特定资产或业务部门剥离为新创建的独立实体

© 2026 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。



商业保险正从边缘补充角色转变为与国家医保目录并存的互补支付方

扩大保险承保范围



2025年7月，国家医疗保障局发布了《商业健康保险创新药品目录》。该目录自2026年1月1日起生效。¹⁰³

- 该目录聚焦于创新水平高、临床价值显著，且超出基本医保“保基本”目标的药品，包括高价创新肿瘤药（如CAR-T疗法）、基因治疗药物以及部分罕见病药物。¹⁰³

国家医保目录则是国家主导的基本医疗保险体系的核心，决定了哪些药物可以报销，同时平衡患者可及性与医疗成本可持续性。例如，2025年新增91种药品，目录总数增至3,159种。其中，90种为过去五年内上市的药品，38种为全球创新药。¹⁰⁴



这两种机制如何实现互补？¹⁰³

对国家医保目录的延伸

- 《商业健康保险创新药品目录》填补了肿瘤、阿尔茨海默病和罕见遗传病等领域中临床价值高但价格高昂的创新药（即因可负担性限制而难以被纳入国家医保目录的疗法）的空白。

药品协同上市以实现全面覆盖

- 两个目录预计将协同运作。若某药品同时符合国家医保目录和商业保险目录的入选标准，将优先进行国家医保目录准入谈判。
- 若未能纳入国家医保目录，则进入商业保险目录的价格谈判阶段。

“商业健康保险创新药品目录与基本医保目录并非简单的替代关系，而是相互补充。它能更好地满足患者用药需求，支持创新药发展，有助于完善多层次医疗保障体系，减轻基本医保负担，形成保障人民群众健康的合力。”——金春林，主任，上海市卫生和健康发展研究中心，2025年7月¹⁰³



展望

这种新的双层保障机制有望促进创新、临床突破及疗效提升，通过提供真实世界数据吸引投保人，并设计风险共担方案以体现创新支付特征。¹⁰⁵



4.

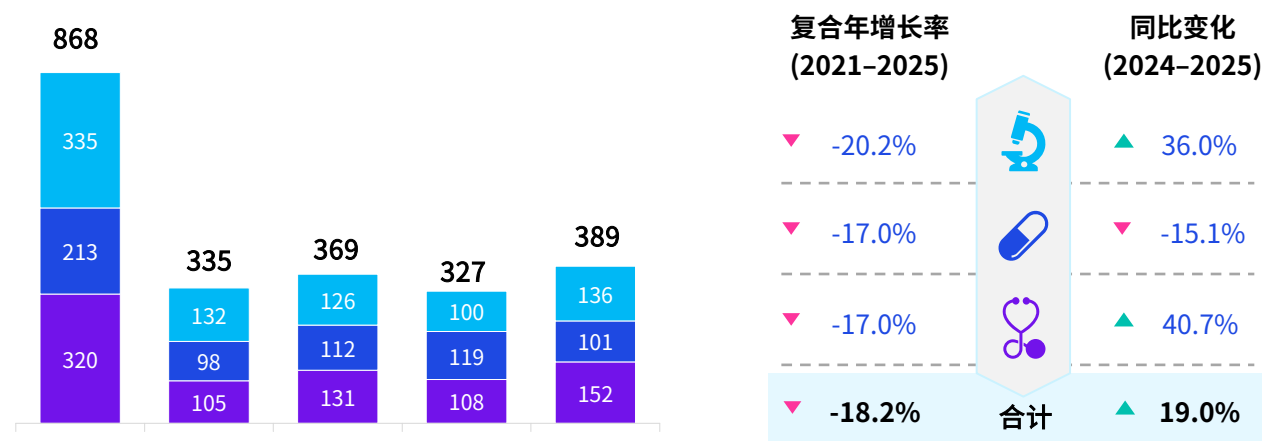
交易雷达

2025年的交易笔数小幅增长，生物科技和医疗器械相关交易领涨



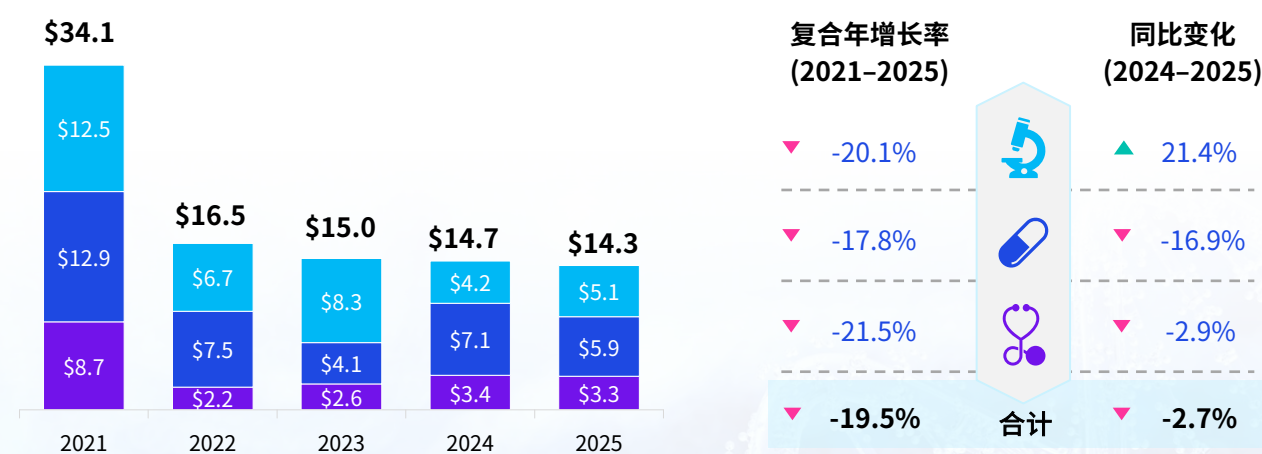
中国并购活动（2021-2025）

按子行业划分的交易笔数，2021-2025年（交易笔数）(a)(b)(c)(d), 106



资料来源：路孚特

按子行业划分的交易金额，2021-2025年（十亿美元）(b)(c)(d)(e), 106



资料来源：路孚特

从历史上看，2021年，随着投资者在新冠疫情后优先关注该行业，该行业的并购活动有所加强。

- 然而，从2022年开始，由于监管审查收紧（修订后的《反垄断法》于2022年生效）¹⁰⁷、关税相关政策的不可预测性、国内需求低迷导致的通货紧缩趋势等事件造成的宏观层面的不确定性，交易活动呈下降趋势。¹⁰⁸

在2025年，由于投资者对生物科技和医疗设备的兴趣增加，并购交易量略有上升，但主要是小额交易，因为公司更倾向于进行资产交易或建立联盟，而不是尝试高额收购。¹⁰⁹

图例：

生物科技

制药

医疗器械

注：(a) 交易笔数包含已完成的交易；(b) 交易总数包含国内、入境和出境交易；(c) 数据源中包含30笔收购方未披露的交易，因此已从分析中剔除；(d) 数据源中的“国内”包含中国大陆、中国香港、中国台湾和中国澳门等所有中国领土；(e) 总交易金额仅针对已披露/可获取交易金额的交易进行列示

© 2026 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。



2025年，受政策支持推动，并购活动以国内交易为主，但跨境交易仍受到制约

按交易笔数和金额划分的并购活动总量（国内、入境和出境），2021–2025年^{(a)(b)(c)(d)(e)(f)}

	交易笔数			交易金额		
	交易笔数 (2025)	复合年 增长率 (2021–2025)	同比变化 (2024– 2025)	十亿美元 (2025)	复合年 增长率 (2021– 2025)	同比变化 (2024– 2025)
国内	350	-17.5%	25.9%	\$12.3	-17.2%	17.1%
入境	13	-20.8%	-27.8%	\$0.7	-32.1%	-74.1%
出境	26	-24.0%	-16.1%	\$1.3	-27.1%	-13.3%
合计	389	-18.2%	19.0%	\$14.3	-19.5%	-2.7%

2025年，受政府支持政策的推动，该行业的并购活动主要由国内交易驱动，其交易笔数占总量的90.0%，交易金额占总量的86.0%。

- 例如，2024年9月中国证监会发布的并购重组指导意见（2025年初实施）通过优先支持战略性和创新驱动型收购，推动了交易活动的提升。¹¹⁰
 - 此外，新措施扩大了财务架构的灵活性，例如允许在最长48个月内分期支付股份对价，从而减轻了收购方的即时资金压力。¹¹⁰
- 同时，该框架为符合条件的交易引入了快速通道审核机制，部分合格案例可实现快速登记批准（最短约5个工作日），从而缩短了执行周期。¹¹⁰

2025年，该行业的入境并购交易显著放缓，原因是境外公司因监管改革（如药品带量采购）、地缘政治紧张局势下政策可预测性降低，以及更高的尽职调查/数据合规风险（对患者数据共享的审查）而变得更加谨慎。¹⁰⁸

- 许多公司放弃了收购，转而采用授权交易结构，主要是因为后者涉及的监管、尽职调查和整合风险较低。¹⁰⁸

2025年，由于许多中国企业优先考虑国内整合（得益于更加友好的并购政策环境）而非向海外配置资本，同时跨境监管障碍（包括西方市场更严格的国家安全审查）增加了执行风险，该行业的出境交易有所下降。¹⁰⁸

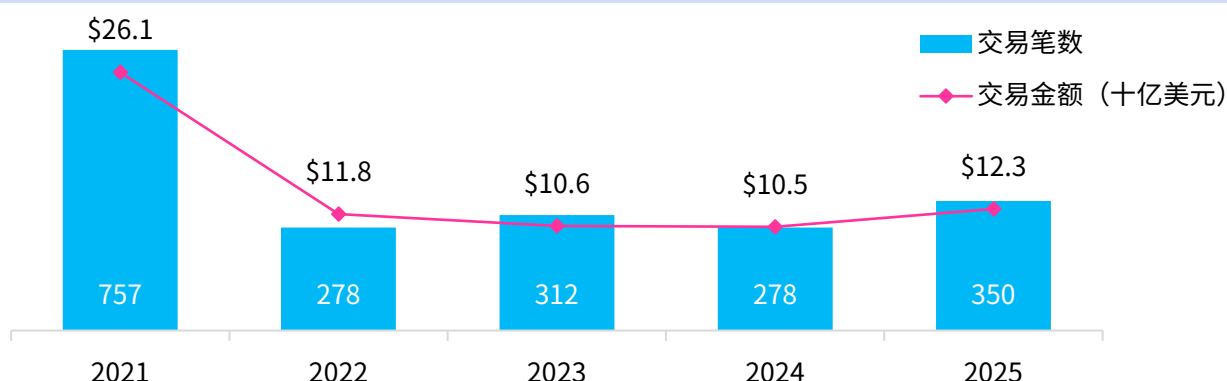
- 在2025年经济放缓的情况下，由于其庞大的商业市场和创新资产储备，美国在出境交易中占据主导地位。（38.5%）

注： (a) 交易笔数包含已完成的交易；(b) 交易总数包含国内、入境和出境交易；(c) 数据源中包含30笔收购方未披露的交易，因此已从分析中剔除；(d) 总交易金额仅针对已披露/可获取交易金额的交易进行列示；(e) 数据源中的“国内”包含中国大陆、中国香港、中国台湾和中国澳门等所有中国领土；(f) 国内交易指收购方和标的均来自国内，入境交易指标的在国内、收购方在境外，出境交易指标的在境外、收购方在国内



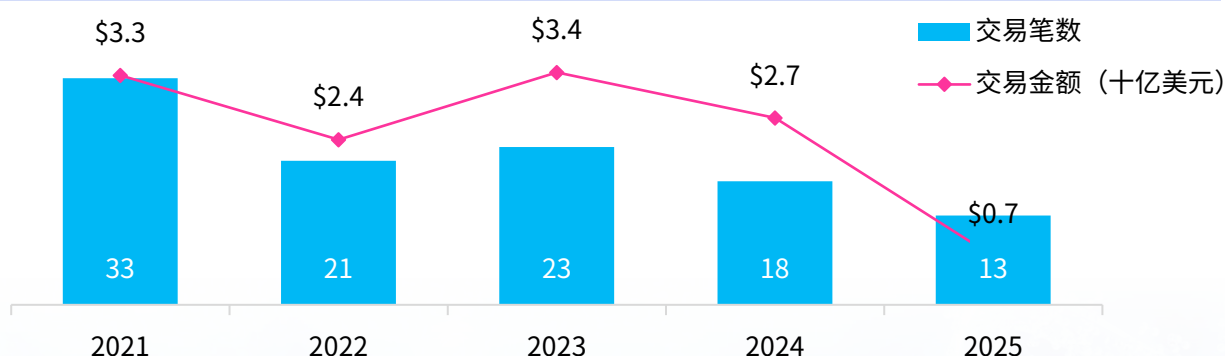
多年来，由于跨境监管和国家安全审查，入境和出境交易均有所下降

国内并购，2021–2025年(a)(b)(c)(d), 106



注：国内并购包括标的在国内且收购方在国内的交易

跨境入境并购活动，2021–2025年(a)(b)(c)(d), 106



注：跨境入境并购包括标的在国内、收购方在境外的交易

出境并购，2021–2025年(a)(b)(c)(d), 106



注：跨境出境并购包括标的在境外、收购方在国内的交易

注：(a) 交易笔数包含已完成的交易；(b) 数据源中包含30笔收购方未披露的交易，因此已从分析中剔除；(c) 总交易金额仅针对已披露/可获取交易金额的交易进行列示；(d) 数据源中的“国内”包含中国大陆、中国香港、中国台湾和中国澳门等所有中国领土

2025年，生物科技领域的交易主要集中在生物制品和基于人工智能的药物发现方面，预计这一趋势将在2026年持续



生物科技



136

2025年总交易笔数¹⁰⁶



5.1^(a)

2025年总交易金额（十亿美元）¹⁰⁶



35%

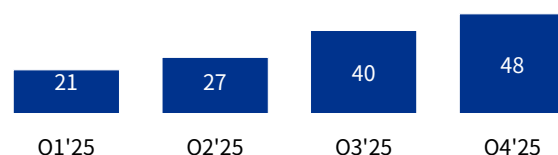
2025年占总交易笔数的份额¹⁰⁶

2025年回顾

生物科技行业在第一季度和第二季度实现了稳定增长，随后在第三季度和第四季度大幅加速，带动交易金额从2024年的42亿美元增至50亿美元。

- 这一增长是由大公司以开发潜在的大市场生物制品和人工智能药物发现为目标交易激增推动的。¹¹¹

生物科技交易笔数，1Q' 25–4Q' 25^{(b), 106}



资料来源：路孚特

2025年中国生物科技交易前三^{(c), 106}

公布日期	标的	标的所在国家	竞购方	竞购方所在国家/地区	金额（百万美元）
2025年7月	礼新医药科技（上海）有限公司	中国	正大制药	中国	950.9
2025年9月	MicroPort Cardiac Rhythm Management Ltd	法国	微创心通医疗科技有限公司	中国	680.0
2025年10月	上海津石医药科技有限公司	中国	上海世和慕企业管理咨询有限公司	中国	393.2



2026年展望

展望未来，随着中国生物科技生态系统积极产出早期有前景的候选药物，并为欧美企业提供获取低成本创新产品的激励，预计将出现更多入境交易和授权协议。¹¹²

“与中国生物科技公司达成交易的节奏基本保持稳定，预计将持续到2026年。我认为有趣的是交易金额，因为这方面出现了一些变化。”——Mark Lansdell, Evaluate资产与投资组合策略业务主管，2025年12月¹¹³

注：(a) 金额仅涵盖已披露交易的总和；(b) 由于仅纳入了已报告的交易金额，季度交易金额未包含在图表中，否则会导致整体分析出现偏差；(c) 交易按金额降序排列

© 2026 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。

医药交易因利基市场而获得发展势头，预计将保持类似的轨迹



制药



101

2025年总交易笔数¹⁰⁶



5.9^(a)

2025年总交易金额（十亿美元）¹⁰⁶



26%

2025年占总交易笔数的份额¹⁰⁶

2025年回顾

制药行业全年保持平稳态势，上半年交易量激增，随后趋于平稳。然而，年度交易金额较2024年的71亿美元也有所下降。

- 交易主要集中在研发资源的整合以及面向细分市场/特定疾病领域（如肿瘤）的全球化能力建设。¹¹⁴

制药交易笔数，1Q' 25–4Q' 25^{(b), 106}



资料来源：路孚特

2025年中国医药交易前三^{(c), 105}

公布日期	标的	标的所在国家	竞购方	竞购方所在国家/地区	金额（百万美元）
2025年1月	人福医药集团股份有限公司	中国	投资者团体	中国	1,609.5
2025年1月	上海和黄药业有限公司	中国	投资者团体	中国	613.4
2025年3月	南岳生物制药有限公司	中国	上海莱士血液制品股份有限公司	中国	584.8



2026年展望

随着全球制药公司面临专利到期压力以补充其研发管线，预计该行业的并购交易和对外授权将出现大幅增长。此外，利用人工智能平台的生物医药初创公司激增，为跨境收购提供了更多机会。¹¹⁵

“到2026年，在更加完善的支付体系、企业密集的研发投入以及全球化加速推进的支持下，国产创新药将逐步在医药生物科技行业中占据主导地位。”——全球金融热点，2026年1月¹¹⁶

注：(a) 金额仅涵盖已披露交易的总和；(b) 由于仅纳入了已报告的交易金额，季度交易金额未包含在图表中，否则会导致整体分析出现偏差；(c) 交易按金额降序排列

医疗器械并购受到政府监管的推动，企业纷纷谋求全球扩张



医疗器械



152

2025年总交易笔数¹⁰⁶3.3^(a)2025年总交易金额（十亿美元）¹⁰⁶

39%

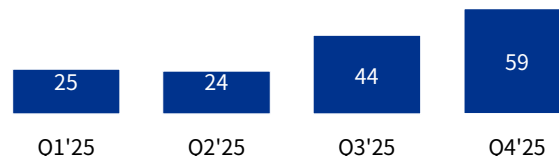
2025年占总交易笔数的份额¹⁰⁶

2025年回顾

医疗器械行业在2025年上半年经历了稳定增长，下半年交易量显著激增，但交易金额同比持平。

- 该行业的交易趋势主要依赖于植入物等创新产品，以及支持产品研发和商业化的积极政策推动。¹¹⁷

医疗器械交易笔数，1Q' 25-4Q' 25^{(b), 106}



资料来源：路孚特

2025年中国医疗器械交易前三^{(c), 106}

公布日期	标的	标的所在国家	竞购方	竞购方所在国家/地区	金额（百万美元）
2025年8月	康基医疗控股有限公司	中国	Knight Bidco Ltd	中国香港	1,423.4
2025年8月	重庆医药健康产业有限公司	中国	中国通用技术（集团）控股有限责任公司	中国	307.2
2025年9月	广州迈胜医疗设备有限公司	中国	投资者团体	中国	210.3



2026年展望

该行业将重点关注进一步扩大的政策支持，以及欧洲和美国市场的产品开发和销售进展，以扩大足迹，为交易创造机会。¹¹⁷

“展望2026年，投资战略将侧重于两个主要方向：‘走出去’和‘创新’。走出去将为公司带来更多增长机会，而创新产品将支持利润率。”——《发现报告》，2025年12月¹¹⁷

注：(a) 金额仅涵盖已披露交易的总和；(b) 由于仅纳入了已报告的交易金额，季度交易金额未包含在图表中，否则会导致整体分析出现偏差；(c) 交易按金额降序排列



5.

压力点/挑战

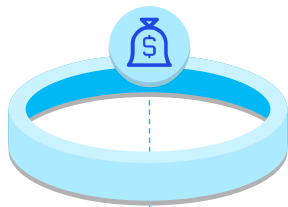




国内压力、定价压力、合规负担和地缘政治危机等因素可能会阻碍该行业的增长

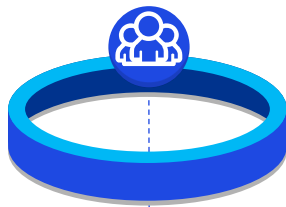


驾驭复杂性



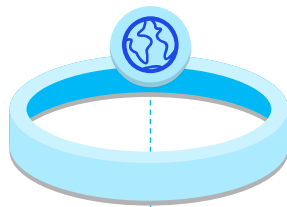
投资组合质量和创新回报

强调与生命科学行业相关的结构性挑战，其中包括研发同质化瓶颈和不断增加的创新回报压力



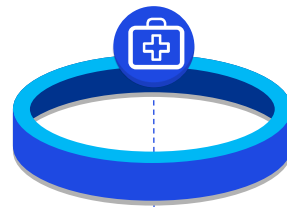
制造和运营弹性

概述跨行业融资疲软和随着生命科学企业倾向于扩展其能力而增加的生命周期合规负担等更大主题



全球化与地缘政治风险

抓住中国生命科学企业在持续的地缘政治冲突和市场进入波动中的运营痛点



市场准入与临床应用

涵盖企业如何面临医院批准后的商业化以及定价压力的问题





在定价压力不断加大的情况下，各企业正致力于转化商业机会

投资组合质量和创新回报

创新药同质化竞争加剧

中国创新药行业正面临同业间日益激烈的竞争，原始创新有限及研发同质化现象普遍，阻碍了长期增长前景。

- 企业广泛从事“me-too”药物的生产，这些药物被定义为与已批准的药物类别具有相同靶点和相似作用机制的产品。¹¹⁸
- 根据NMPA2025年的批准数据，2025年共记录289件新药上市申请（NDA），其中55.0%为改良型药物，表明行业参与者倾向于me-too药物。¹¹⁹

“在取得积极进展的同时，我们也必须认识到，中国创新药行业的同质竞争正在加剧。”——国家医疗保障局，2025年7月¹²⁰

“某些领域的一些创新药存在同质化和临床价值不足等问题。”——北京市药品监督管理局，2025年7月¹²¹

受影响的行业



早期阶段集中化导致创新回报承压

中国的创新药产出迅速扩大，2015年至2024年，中国企业开发的4,382种候选创新药进入了全球首次人体试验。¹²²

- 然而，约90.0%的在研候选药物仍处于早期开发阶段，意味着大部分管线距离商业验证还很遥远。¹²²
- 此外，对外授权交易涉及临床前阶段的资产，表明多家中国企业正在将尚未经过后期验证或尚未完全具备上市条件的资产进行变现。¹²³

“尽管我国创新药行业快速增长，其特点是海外业务发展（BD）活动激增，出现了大量新企业，以及研发渠道的扩张，但核心领域仍然受到过度模仿创新和缺乏明确临床价值优势等问题的困扰。”——国家医疗保障局，2025年7月¹²⁰

受影响的行业



生物科技



制药



医疗器械



缺乏稳定的融资渠道和生命周期合规性阻碍了该行业的增长前景

制造能力和运营弹性

融资的连续性仍然是一个直接的制约因素

在全球范围内及中国国内，融资问题依然是生物科技公司关注的核心，因为融资活动集中在数量更少但规模更大的交易中。这些交易为企业提供了更长的药物开发周期，无需进行下一轮融资。¹²³

- 根据2025年的一份调研报告，融资仍是一项关键挑战，41.0%的机构正在积极寻求额外的研发资金，自2023年以来增长了27.0%，凸显了整个行业持续面临的财务压力。¹²⁴
- 大多数中国企业仍缺乏足够的资金来承受早期研究失败的风险，也难以成功完成从研发发现到商业化的整个周期。¹²⁵

“国内医药投资基金迫于退出压力更偏好处于后期阶段的成熟项目。基金规避早期高潜力项目影响了源头创新，不少项目更因资本中途退出资金链断裂，成果转化受影响，无法完成产业化和商业化。”——丁列明，全国政协委员，2026年3月¹²⁶

受影响的行业



全生命周期合规带来的运营负担日益加重

各行业已实施多项法规，增加了质量控制和管理的检查与监督层级。然而，端到端的法规正给企业带来额外的合规清单。

- 例如，中国于2021年出台的《药物警戒质量管理规范》（GVP）目前正在严格执行，增加了对生物制品、细胞疗法和进口药物安全监测系统的检查要求。¹²⁷
- 根据2025年的一份调查报告，55.0%的受访者表示，开发药物的新法规造成了合规负担，同时也导致了更高的成本。¹²⁸

“医药行业正面临‘常态化严格监管’和‘加速数字化转型’的双重挑战。”——2025医药行业合规数智创新论坛，2025年9月¹²⁹

受影响的行业



生物科技



制药



医疗器械



地缘政治紧张局势加剧了生命科学企业在中国的运营痛点

全球化与地缘政治风险

市场进入风险：运营和监管障碍

中国各行业的生命科学企业在国内拥有强大的研发和制造能力，但将其转化为可持续的全球市场准入是一个关键挑战。

- 就运营能力而言，生命科学企业难以应对高昂的临床试验成本、严重的同质化、缺乏国际人才以及忽视市场需求/可行性。¹²⁵
- 相关法规包括2025年6月欧盟禁止中国企业参与欧盟政府医疗器械招标，以及2025年12月美国《生物安全法案》禁止接受联邦资金的生命科学企业与部分中国企业合作。¹³⁰

“创新型药企应加大吸引和培养国际人才的力度，建设一支具有全景视野的人才队伍，提升公司的国际视野和运营能力。”——华实生物董事总经理茹钦华，2025年6月¹³¹

受影响的行业



地缘政治动荡导致供应链中断

项目中断：由于关税导致的成本增加和供应链中断，多家中国企业在维护管线方面面临困难。

- 例如，药明康德和药明生物正在改变项目计划、增加原材料库存并讨论本地化检测。¹³²

持续的地缘政治危机：能源成本及运输成本的上升预计将给依赖生命科学出口的经济体及消费者带来负担。

- 美国智库Per Think Global Health表示，疫苗、胰岛素、生物制品和癌症治疗的供应链预计将受到冲突的主要打击。¹³³

“对延迟进入美国供应链和提高进口关税的担忧促使生物科技和药企避免、暂停或考虑推迟项目的启动。”——美国新闻，2025年6月¹³²

“随着霍尔木兹海峡周围的混乱升级，受影响最严重的货运通常是临床试验分发药物。”——Alex Guillen, Global SME, Tive, 2026年3月¹³⁴

受影响的行业



生物科技



制药



医疗器械

定价预期与患者支付能力之间的差距阻碍了药物的商业普及

市场准入与临床应用

审批后商业化受到医院准入和定价压力的制约¹³⁵

尽管市场准入改革通过国家医保目录（NRDL）降价纳入的方式提高了药物的采用率，但较低的医院采用率仍持续制约着商业回报。¹²²

- 根据国家医保局2025年7月的声明，创新药企业的定价预期与医保体系的支付能力之间持续存在差距，这直接限制了商业化的上行空间。¹²⁰
- 该行业正在产出更多创新产品，但并非所有产品都能达到具有吸引力的报销和广泛商业推广的门槛，这表明存在定价错位问题。

“创新药获批后，并非就能顺利走进临床，而是要面对医保准入、医院准入、患者支付等多重壁垒的层层阻隔。”——医科创联研究院，2026年3月¹³⁶

受影响的行业



生物科技



制药



医疗器械





6.

创新格局



在监管加速和政策支持的推动下，中国已从仿制药主导的市场转变为全球创新中心



中国作为全球生命科学创新领导者的崛起

中国已从依靠仿制药和制造为主导的模式，转向创新驱动的生命科学生态系统。监管改革、政府支持的资本投入、密集的创新集群以及人工智能和数字技术的快速融合，使中国成为全球创新药、生物制品及高端医疗器械的重要来源地。¹³⁷

中国在全球生物医药创新市场的份额（%），2025年^(a)，¹³⁸



全球越来越多药企将中国视为创新的源泉……中国医疗卫生系统的支出已从仿制药转向创新疗法。”
——高盛，2025年12月¹³⁸

资料来源：高盛

推动中国生命科学行业创新的关键因素



政策和政府支持

政府的支持是一贯和长期的，制定了《中国制造2025》、《健康中国2030》和“十五五”规划等战略。¹³⁹



研究支出增加

在国家层面，2025年中国的研究支出达到5,686亿美元，包括生物医药在内的战略部门的研究支出同比增长8.1%。¹⁴⁰



监管改革

中国缩短了创新药的审批时间。例如，创新药的标准审评时间已从200个工作日减少到130个工作日。¹⁴¹



基于集群的生态系统

中国通过将大学、医院和初创企业聚集在一起，建立了生物医药集群，在特定区域形成了高密度的创新生态（有关这些集群的更多信息，请参阅下页）。¹³⁹

中国生命科学各子行业的关键创新重点^{137, 138}

医疗器械：

机器人、人工智能医疗器械和
新型生物材料器械

制药：

肿瘤和免疫学领域的创新药

生物科技：

双特异性和多特异性抗体的研发

注：(a)数据适用于2025年1月至11月

© 2026 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。



中国的生命科学创新集中在少数集研究、临床试验和生产于一体的区域集群中

集群驱动的创新：中国生命科学行业增长的中坚力量



中国的生命科学创新集群被打造为端到端的转化引擎——在特定区域内整合学术研究、临床试验医院、产业能力，以及合同研究组织（CRO）、合同研发生产组织（CDMO）和共享实验室，以加速从发现到商业化的进程。以下是中国部分主要创新集群：^(a), 139, 142

01

京津冀（BTH）

京津冀集群汇聚了专注于研发的跨国及国内生物制药企业。

- 诺和诺德等外资企业以及百济神州、诺诚健华等国内企业均在此集群布局。
- 该集群的核心竞争优势在于其密集的学术专业知识和研究基础设施，拥有中关村生命科技园等产业园区。

02

长三角（YRD）

该集群汇聚了大量企业，如药明生物、上海君实生物和上海复宏汉霖

- 该地区的企业正在将人工智能与合成生物学相结合，以简化研发流程并加速新产品的产业化放大。
- 该集群的主要优势是，它拥有该行业最大的人才库之一，大部分人力资本集中在上海。

03

大湾区（GBA）

大湾区集群是一个综合性经济区，涵盖广东省九个城市以及香港特别行政区和澳门特别行政区。

- 该区域设有监管沙盒，允许在香港特别行政区注册的药品和医疗器械在指定的大湾区医院使用，无需获得国家药监局的完全批准。
- 该集群的产业园区示例为河套深港科技创新合作区，旨在加快新药的审批进程。

04

成渝（西部增长极）和武汉（华中枢纽）等新兴集群

西部增长极和华中枢纽是新兴的创新枢纽，将全球层面的合规能力与平台驱动的创新相结合。

- 例如，武汉提供了一种国有生产与民营创新相结合的混合模式——以国药集团中国生物武汉生物制品研究所（疫苗/生物制品生产）为核心，同时拥有武汉友芝友生物制药等专注于双特异性抗体疗法的创新企业。

注：(a)该列表涵盖了中国的部分关键创新集群，并非详尽无遗

© 2026 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。



长三角、京津冀和大湾区是一些领先的创新集群

生命科学创新集群的地理空间分布/集中度(a)



创新集群中的核心城市(b)

- ☒ 北京
- ☒ 天津
- ☒ 上海
- ☒ 苏州
- ☒ 无锡
- ☒ 杭州
- ☒ 南京
- ☒ 深圳
- ☒ 广州
- ☒ 香港
- ☒ 澳门
- ☒ 成都
- ☒ 重庆
- ☒ 武汉

集群	集群产业园区集中度	重点产业园区	创新实力 ⁶
京津冀		中关村生命科学园 ¹⁴³	早期发现、转化医学、人工智能、生物学、神经/脑科学项目、蛋白质科学
长三角		张江高科技园区 ¹⁴⁴	生物制品、双特异性、ADC CMC工程
大湾区		广州国际生物岛 ¹⁴²	基因组学、精准医学、数字健康
西部增长极		天府生命科技园 ¹⁴⁵	细胞/基因、精准医疗
华中枢纽		武汉国家生物产业基地（光谷生物城） ¹⁴⁶	疫苗/生物制品加肿瘤平台

图例：

高

中

低

注： (a) 地理分布涵盖了中国部分关键创新集群，并非详尽无遗；(b) 所列城市旨在示意各创新集群中部分生命科学相关企业或产业园区所在的关键城市，并非详尽无遗



中国2025年医疗器械创新管线包含多个类别的临床密集型技术

2025年NMPA批准审评的创新医疗器械



2025年，中国国家药品监督管理局（NMPA）通过其医疗器械技术审评中心（CMDE）将104个创新医疗器械纳入优先审评程序的审评通道^(a)。

这些产品需证明其拥有中国持有的核心技术知识产权、真正的技术原创性，以及在临床性能或安全性方面有实质性的改进，这表明创新认定的标准正在收紧。

NMPA批准用于特殊审评管线的八个类别的创新医疗器械数量，2025年 ^(b), 147



注：（a）优先审评程序是由国家药监局（通过CMDE）管理的加速监管路径，适用于具有真正技术突破和明确临床价值的医疗器械。纳入该程序的产品将获得优先监管支持，包括早期技术指导 and 更快的审评周期；（b）创新医疗器械总数包括分属八个类别的97个医疗器械，以及7个未归入任何具体医疗器械类别的器械

© 2026 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。



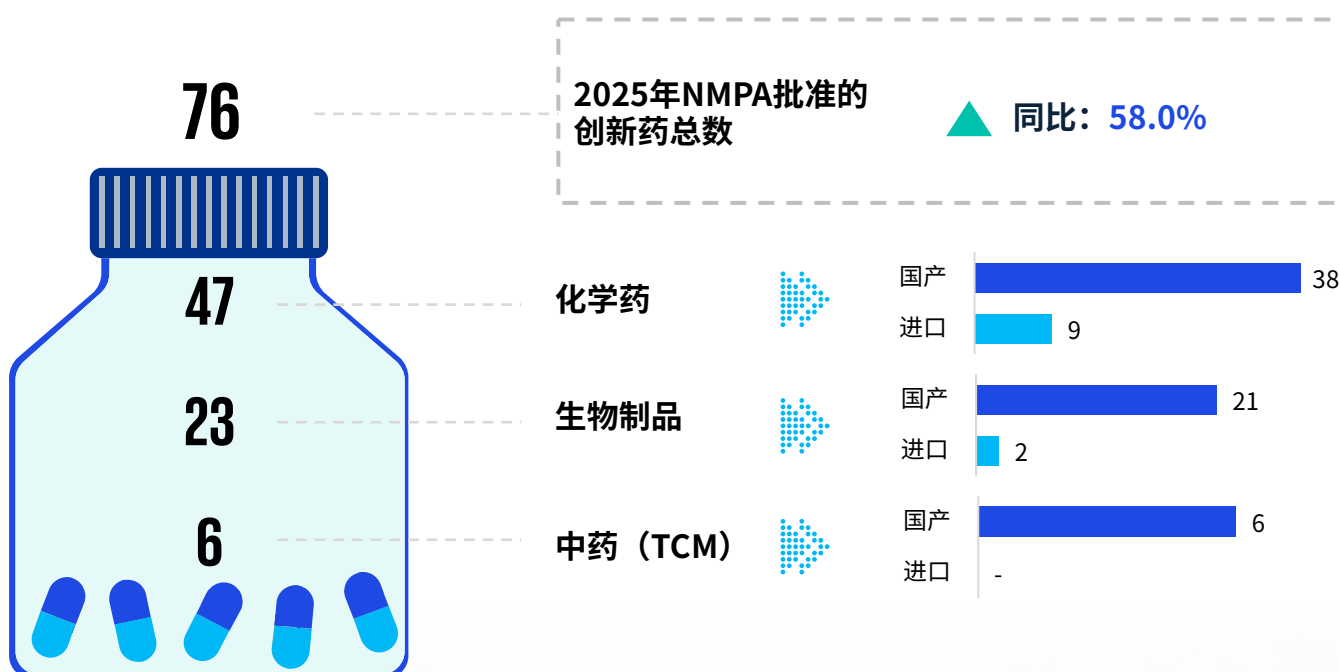
中国的创新药管线在2025年获得了更多的批准，转化为2026年的深层临床管线

2025年获批上市的创新药管线



在中国，创新药由国家药品监督管理局（NMPA）定义为在分子结构、生物机制或临床应用方面具有原创性，并根据《药品注册管理办法》正式归类为化学药、治疗性生物制品及创新中药的药品。¹⁴⁸

2025年NMPA批准的创新药数量¹⁴⁹



2026年药物开发管线

截至2026年第一季度，中国生物科技公司占全球药物开发的近30.0%，拥有超过1,200个新候选药物处于临床试验阶段，这反映出其战略重心转向以发现为驱动的早期创新，而非依赖后期阶段。¹⁵⁰

2026年，中国的创新药资产主要集中在以下高价值创新领域：

- **抗体药物偶联物（ADC）**：这是一类靶向癌症药物，利用抗体找到并附着于癌细胞，将药物直接递送至这些细胞内。
 - 中国ADC的优势在于其临床速度——由于拥有集中的肿瘤专科中心和快速的患者入组，在美国需要2年的I期试验在中国通常只需9个月即可完成。
- **代谢疗法**：作为全球糖尿病患者最多的国家之一，中国的本土管线主要集中在治疗糖尿病的胰高血糖素样肽-1（GLP-1）药物。



7.

市场声音



政府重点关注创新先行监管、审批加速和系统现代化，以支持该行业

塑造市场的声音：市场情绪和行业信号



本部分综合了监管机构、政策制定者、行业领袖及生态参与者的观点，旨在揭示市场如何看待中国生命科学行业的发展轨迹、监管环境及商业前景。

政府与监管观点



各主题的主要评论（示意性）

- “医疗机器人、高端医学影像设备、人工智能医疗设备以及新型生物材料医疗器械，是塑造医疗器械行业新质生产力的关键领域。”——NMPA，2025年10月¹⁵¹
- “要显著提升我国创新体系整体水平，构建教育、科技、人力资源融合发展的基本框架。要显著加强基础研究和原始创新能力。”——中共中央，“十五五”规划，2025年10月¹⁵²
- “30天临床试验审评审批通道支持国家重点研发产品……服务临床急需和中国医药产业发展。”——NMPA，2025年10月¹⁵³
- “国家药监局将加大对药物研发创新的支持力度，持续提升药品审评审批质量和效率，加快满足公众需求的高质量创新药上市，不断增强医药产业的创新活力和市场竞争能力。”——NMPA，2026年1月¹⁵⁴
- “到2027年，药品和医疗器械监管的法律法规框架将更加健全，形成更加适应医药创新和产业高质量发展需要的监管体系、监管机制和监管方式。”——NMPA，2025年3月¹⁵⁵
- “到2035年，中国将全面保障药品医疗器械的质量、安全、有效和可及性。医药产业将展现更强的创新力、创造力和全球竞争力，监管体系实现现代化。”——NMPA，2025年3月¹⁵⁵

在中国监管势头的支持下，市场参与者正在深化其管线、研发和合作承诺

行业和市场参与者的观点

主题



全球管线建设



加速创新



更快的监管路径



本地合作伙伴
关系和商业化



研发能力深化

各主题的主要评论（示意性）



“全球制药公司高度关注在中国寻找下一代的创新药管线，并正在考虑多种交易结构。”——Tom Barsha，美国银行证券亚太区并购主管，2026年2月¹⁵⁶



“中国的生物医药创新正以史无前例的速度加速推进。中国生物科技行业的发展得益于双引擎驱动——北京汇集了众多培养杰出人才和生物科技精英的知名医科大学，同时营造了有利于新公司创立的环境。”——David a.Ricks，礼来公司董事长兼首席执行官，2025年5月¹⁵⁷



“相关改革刺激了制药行业的创新，加快了新药和有效药物进入中国市场的步伐，促使中国成为全球制药创新的重要来源……中国作为全球领先的医疗卫生市场，也是新兴生物科技研发的中心，为科学突破创造了理想的环境。”——王莉，礼来中国高级副总裁、礼来中国药物开发及医学事务中心负责人，2025年3月¹⁵⁸



“过去，我们必须提前几周与审批机构预约，通常要等一周才能收到有关药物和器械研发申请的反馈。现在，得益于这一三级服务机制，我们最快在第二天收到反馈。”——深圳普瑞金生物药业股份有限公司代表，2025年7月¹⁵⁹



“未来，武田中国将继续深化与当地合作伙伴的战略合作，加快更多突破性疗法的商业化，确保中国的医疗创新能够惠及更多患者，为中国罕见病行业的高质量发展做出贡献。”——单国洪，武田制药高级副总裁，2025年4月¹⁶⁰



“这笔25亿美元的投资，体现了我们对北京世界级生命科学生态系统的信心、对广泛合作机遇和人才资源的认可，以及我们对中国的持续承诺。”——苏博科，阿斯利康首席执行官，2025年3月¹⁶¹



“随着中国生物制药行业需求的不断发展和对新型药物疗法的日益重视，我们看到该地区在工艺开发应用和人才培养方面的需求不断增长。”——Roy Wu博士，默克集团中国生命科学业务总监，2024年3月¹⁶²





8.

主要法规



中国生命科学行业政策持续优化，形成“创新驱动+审批加速+监管提质”的政策组合拳

中国生命科学行业政策¹持续优化，形成“创新驱动+审批加速+监管提质”的政策组合拳，通过一系列顶层设计和落地举措，构建了生命科学领域覆盖研发、生产、流通、使用全链条的政策支持体系，推动产业向高质量发展迈进。

01 创新驱动与高质量发展

国家加大对生物技术及药品医疗器械研发创新的支持力度，明确鼓励生产制造数字化转型，推动人工智能、信息技术等有效应用。具体措施包括加速发展AI医疗、脑机接口、生物制造、高端仪器等新经济增长点，重点支持智能制药设备、工业软件等关键技术攻关，强化生物科技的前沿系统布局，深化基因编辑、分子精准递送、细胞编程与调控、先进组学研究等生物技术的突破发展及落地应用，推动人工智能在药物研发、生产制造、质量控制等环节的深度应用，通过数据要素驱动全产业链竞争力提升。

审评审批优化与产品可及性提升

生物医药、医疗器械及生物技术均设立关于创新药、高端器械及生物医学新技术优先审评审批通道，缩短审评周期，加快技术的临床转化应用，提升研发效率，推动全球同步研发和临床急需产品快速上市。在创新药方面，为符合条件的创新药临床试验开设“30日通道”，将审评审批期限从常规的60个工作日缩短至30个工作日。在医疗器械方面，明确将高端医疗器械定位为塑造医疗器械新质生产力的关键领域，医疗器械临床试验审评审批时限也由60个工作日缩短为30个工作日，并发布优先审批高端医疗器械目录，目录涵盖脑机接口、超高场磁共振、ECMO核心部件等高端设备，加速国产替代进程。在生物医学新技术方面，实行“5+15工作日”审批流程（5个工作日转交技术+伦理评估，15个工作日作出决定），加速新技术的临床转化应用落地。在市场准入方面，通过医保目录动态调整和商业健康保险创新药品目录，加快创新药进入临床使用。

03 全生命周期监管与严格合规

政策体系从“重审批”向“全生命周期监管”转变，强化药品、医疗器械、生物医学新技术全生命周期监管，防控风险。在药品方面，生物制品分段生产政策在保障质量安全的前提下，优化了生产资源配置，要求委托双方建立统一质量保证体系，至少一方具备三年以上同剂型商业化生产经验。“人工智能+药品监管”实施意见则推动监管模式向智能化转型，通过构建人机协同智能审评审批体系和风险监控智能体，实现从“事后被动处置”向“事前主动预警”的根本性转变。《药品现代物流规范化建设指导意见》统一了全国药品物流标准，明确了从入库到运输的全过程质量控制要求。在医疗器械方面，《医疗器械生产质量管理规范》要求医疗器械生产企业建立覆盖设计开发、生产、质量控制、产品放行、销售及售后服务全过程的质量管理体系，推行风险管理和数智化转型。在生物医学新技术方面，《生物医学新技术临床研究和临床转化应用管理条例》明确从研究阶段的备案与动态评估、实施过程控制与变更管理、风险事件与终止机制及转化后的条件管理与再评估等一系列流程的监管要求。

在共性框架下，生物医药、医疗器械和生物技术政策的侧重点和战略定位呈现差异。生物医药政策侧重创新新药研发与临床转化，加大中药研发创新支持，创新药出海及产业链对外开放；医疗器械则突出高端器械创新、网络销售规范和加速国产化进程。

注：1. 政策法规分析截至2026年4月的主要相关政策，后续政策动态建议结合最新官方文件一并参考。



“十五五”规划纲要明确将生物医药明确列为新兴支柱产业，政策升级预计将持续覆盖全链条支持

“十五五”规划纲要提到加快建设健康中国，实施健康优先发展战略，将生物医药产业从“战略性新兴产业”升级为“新兴支柱产业”，并在“十五五”开局之年，2026年政府工作报告中首次将生物医药明确列为新兴支柱产业，战略地位实现历史性跃迁。规划纲要明确将生物科技与人工智能、量子科技、新能源并列，成为国家科技战略部署的前沿领域。

具体表现为：

01. 产业梯度更加清晰：

生物医药列为新兴支柱产业，生物制造、具身智能、脑机接口等定位为未来产业

02. 融入国家核心创新体系：

从聚焦民生保障的健康产业“行业事”上升为国民经济新兴支柱“国之事”，成为发展新质生产力的核心战场

03. 六重战略信号叠加：

同时出现在新兴支柱产业、未来产业、新的经济增长点、关键核心技术攻关、科技战略部署、新兴领域立法六个国家框架中

随着生物医药产业被确立“新兴支柱产业”，市场预期全链条政策支持将迎来系统性强化。这一政策升级预计将持续覆盖研发、资本、审批、生产、应用、支付等关键环节，形成多维度的产业支持体系。

- ➡ **在创新研发层面**，政策将重点支持源头创新和关键核心技术攻关，支持创新药和高端医疗器械的投入研发，大力支持细胞基因技术、脑机接口、人工智能等前沿交叉研究与应用，着力推动中医药经典名方向新药转化，引导资源向基础研究、源头创新和关键核心技术攻关集聚。
- ➡ **在资本市场层面**，政策导向有望引导更多长期耐心资本进入生物医药领域，优化行业融资环境与资本结构。具体措施包括但不限于鼓励政府引导基金和长期专项基金“投早、投小、投长期、投硬科技”，支持企业围绕产业链上下游开展并购投资，促进生物医药产业发展。
- ➡ **在审评审批方面**，针对创新药械的加速审批申报机制有望进一步落地，以提升创新产品的上市效率。具体措施包括：对符合条件的创新药临床试验申请审评审批时限压缩至30个工作日，药品补充申请审评时限由国家规定的200个工作日大幅压缩至60个工作日，医疗器械临床试验审评审批时限也由60个工作日缩短为30个工作日，并为创新产品开通检验绿色通道。
- ➡ **在应用场景拓展方面**，政策或将支持更广泛的临床应用场景开发，鼓励深化拓展“人工智能+生物医药”应用场景，如AI辅助药物筛选、靶点预测、合成生物学设计、工艺优化等，同时配套相应的法律法规体系，为新技术、新产品的商业化应用提供制度保障。
- ➡ **支付端改革**预计将聚焦于商业保险政策完善，加快发展商业健康保险，并推动DRG/DIP支付体系向具有临床价值的创新药械产品倾斜，解决创新药械的市场准入与支付难题。



政策摘要¹

2026年4月1日

国家药监局发布《关于做好生物制品分段生产有关工作的通知》提到，国家药监局药品审评中心要积极开展生物制品分段生产上市许可及补充应用技术审评，重点审核工艺衔接合理性与全过程质量可控性。

**2026年3月20日**

国家药监局印发《关于药品现代物流规范化建设指导意见的通知》，对药品批发企业和药品第三方物流企业提出“3个明确”：明确药品现代物流的定义；明确物流环节关键要素标准；明确药品第三方物流企业标准。

2026年3月11日

国家药监局印发《关于“人工智能+药品监管”的实施意见》，提出到2030年，初步构建药品监管与人工智能融合创新体系，“人工智能+药品监管”运行管理机制基本形成，算力支撑底座更加集约高效，形成满足监管智能化需要的高质量数据集、垂直大模型和智能体，人工智能在审评审批、监督检查、检验监测、政务服务等场景中有效应用，人机协同效率显著提升，全生命周期数智化监管能力迈上新台阶。到2035年，基本形成数智驱动、智能敏捷、自主可控、生态协同的智慧化药品安全治理新格局。

**2026年1月30日**

工业和信息化部等八部门关于印发《中药工业高质量发展实施方案（2026—2030年）》的通知，提出加快中药工业结构优化和转型升级，全面提升中药工业产业链供应链韧性和稳定性。到2030年，中药工业全产业链协同发展体系初步形成，数智化、绿色化水平明显提升。

2026年1月15日

商务部等9部门发布《关于促进药品零售行业高质量发展的意见》，提出推动药品零售行业专业化、集约化、数字化、规范化发展，分别就完善药事服务、创新健康服务、强化应急服务、优化行业结构、规范行业秩序等五大方向提出系列具体措施。

**2025年12月24日**

国家药监局发布优先审批高端医疗器械目录，目录涵盖脑机接口、超高场磁共振、ECMO核心部件等高端设备，加速国产替代进程。

注：1. 本附录收录2025年至2026年4月的主要相关政策，后续政策动态建议结合最新官方文件一并参考。



政策摘要

2025年12月19日

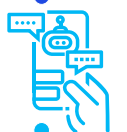
国家药监局发布《关于互联网药品医疗器械信息服务备案管理规定的公告》，指出互联网药品医疗器械信息服务提供者应当以网站、客户端、应用程序为基本单元进行备案，除应当符合《互联网信息服务管理办法》规定的要求外，还应当具备一系列条件。

**2025年12月5日**

国家医保局、人力资源社会保障部印发关于《国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录》以及《商业健康保险创新药品目录》（2025年）的通知，一方面通过新增药品、统一支付标准、完善“双通道”等措施提升基本医保对临床必需、价值突出的药品保障能力；另一方面以商保创新药目录作为多层次保障的补充，推动医保与商保有效衔接。

2025年11月7日

国家药品监督管理局发布《关于优化境外生产药品补充申请审评审批程序试点工作的通知》，通知明确，试点省级药品监管部门可为境内责任人申报境外生产化学药品重大变更提供前置服务，包括前置指导、立卷及注册检验。中国食品药品检定研究院负责前置注册检验，试点单位会同口岸药品检验机构实施。前置服务结束后，持有人向药品审评中心提出补充申请，符合要求且无需境外注册核查的，审评时限由200个工作日缩短为60个工作日。

**2025年11月4日**

国家药监局发布《医疗器械生产质量管理规范》的公告，规范要求医疗器械生产企业建立覆盖设计开发、生产、质量控制、产品放行、销售及售后服务全过程的质量管理体系，落实质量安全主体责任，推行风险管理和数智化转型。

2025年9月28日

国务院颁布《生物医学新技术临床研究和临床转化应用管理条例》，标志着我国首次以国家立法形式为细胞与基因治疗等生物医学技术构建了完整的监管架构。该条例旨在规范基因编辑、干细胞、细胞治疗等前沿生物医学技术的临床研究与转化应用，在保障患者安全、坚守伦理底线的基础上，推动医学科技进步，更好地服务于国民健康。

**2025年9月12日**

国家药监局发布《关于优化创新药临床试验审评审批有关事项的公告》，对符合要求的创新药临床试验申请，在受理后30个工作日内完成审评审批。

2025年7月23日

工信部等七部门联合发布《关于推动脑机接口产业创新发展的实施意见》，提出到2027年，脑机接口关键技术取得突破，初步建立先进的技术体系、产业体系和标准体系，到2030年，脑机接口产业创新能力显著提升，形成安全可靠的产业体系，培育2至3家有全球影响力的领军企业和一批专精特新中小企业等具体要求。





政策摘要

2025年6月30日



国家医保局、国家卫生健康委关于印发《支持创新药高质量发展的若干措施》的通知，提出加大创新药研发支持力度，支持创新药进入基本医保药品目录和商业健康保险创新药品目录，支持创新药临床应用，提高创新药多元支付能力等措施。

2025年6月27日



国家药监局发布《关于优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》，明确将高端医疗器械定位为塑造医疗器械新质生产力的关键领域，涵盖医用机器人、高端医学影像设备、人工智能医疗器械和新型生物材料医疗器械四大领域。

2025年5月26日



国家药监局综合司关于贯彻实施《医疗器械网络销售质量管理规范》有关事项的通知，《规范》的出台对指导企业和电商平台加强医疗器械网络销售质量管理、规范医疗器械网络销售行为、保障网络销售医疗器械质量安全具有重要意义。

2025年4月3日



工业和信息化部等七部门关于印发《医药工业数智化转型实施方案（2025—2030年）》的通知，提出到2027年，医药工业数智化转型取得重要进展，以数智技术驱动的医药全产业链竞争力和全生命周期质量管理水平显著提升。到2030年，规上医药工业企业基本实现数智化转型全覆盖，数智技术融合创新能力大幅提升，医药工业全链条数据体系进一步完善，医药工业数智化转型生态体系进一步健全。

2025年3月26日



器审中心关于进一步加大对创新医疗器械支持力度有关事项的通告，《通告》提到促进医疗器械产业高质量发展，加大对医疗器械研发创新支持力度，将审评审批资源更多向临床急需的重点创新医疗器械倾斜。按照“提前介入、一企一策、全程指导、研审联动”要求，进一步加强对创新医疗器械研发的指导服务。

2025年3月15日



国务院办公厅发布《关于提升中药质量促进中医药产业高质量发展的意见》，提出加强中药资源保护利用、提升中药材产业发展水平、加快推进中药产业转型升级、推进中药药品价值评估和配备使用、推进中药科技创新、强化中药质量监管、推动中药开放发展和提高综合治理能力和保障水平等意见。



9.

附录



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
1	浙江博锐生物制药股份有限公司上市申请证明文件	香港交易所	2026年1月	链接
2	中国生物医药行业分析	Frost & Sullivan	2025年12月	链接
3	经济学人智库（EIU）数据	EIU	-	-
4	深圳迈瑞生物医疗电子股份有限公司上市申请证明文件	香港交易所	2025年11月	链接
5	中国人工智能（AI）诊断市场分析	Insights10	2023年2月	链接
6	投资中国可穿戴医疗设备市场：趋势与机遇	China Briefing	2024年6月	链接
7	中国手术机器人系统市场规模及展望	Grand View Research	-	链接
8	重磅报告 赵建，金超：走出通缩（万字长文）	西京研究院	2026年4月	链接
9	中国人口老龄化的过去、现在和未来	社会政策研究	2024年1月	链接
10	中国通货紧缩对全球市场的溢出效应	摩根大通	2023年9月	链接
11	2026—27年中国展望：韧性与再平衡	瑞银集团	2026年2月	链接
12	积极扩大内需，筑牢增长根基——2026年中国经济展望与政策建议	北京大学光华管理学院	2026年1月	链接
13	中国经济在支出和投资下滑中失去动力	Euro News	2025年12月	链接
14	4.5%—5%，2026年经济增长预期目标怎么看？	新华社	2026年3月	链接
15	中国设定2026年GDP增长目标，着眼于更强劲的增长	国务院新闻办公室	2026年3月	链接
16	2025年人民币兑美元持续走低，中国寻求人民币汇率稳定	Finextra	2025年7月	链接
17	中国10年期收益率接近3周低点	Trading Economics	2026年3月	链接
18	今年人民币汇率疲软支撑了中国的出口	芬兰银行新兴经济体研究所	2025年12月	链接
19	2025年我国原料药及中间体进出口形势分析与展望	中国医药保健品进出口商会	2026年2月	链接
20	中国表示不需要人民币贬值来促进贸易	UPI	2026年3月	链接
21	中国贷款市场报价利率	Trading Economics	2026年3月	链接
22	尽管经济增长放缓，中国仍保持基准贷款利率不变	美国消费者新闻与商业频道	2026年1月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
23	解“一人多病”难题，广东省人民医院开老年共病多学科门诊	广东省人民医院	2025年7月	链接
24	人口变化带来的新课题，怎么破？	中国发展改革报社	2025年12月	链接
25	超半数中国成年人超重或肥胖，中国必须应对这一挑战	亚洲频道新闻	2026年3月	链接
26	糖尿病图集2025	国际糖尿病联合会	2025年	链接
27	2010年至2020年中国7—18岁儿童和青少年超重和社会经济不平等的趋势	BMC Public Health	2025年10月	链接
28	中国人口老龄化正在重塑医疗卫生——开启万亿美元的机会	瑞银集团	2026年2月	链接
29	数据可视化	国际癌症研究机构	-	链接
30	糖尿病图集国家洞察	国际糖尿病联合会	-	链接
31	Zenas BioPharma和诺诚健华宣布授权协议	Zenas BioPharma	2025年10月	链接
32	中国生物技术境外授权许可追踪：1,360亿美元交易浪潮	Vision Lifesciences	2026年2月	链接
33	中国生物医药全球交易和IPO回顾	MSQ ventures	2021年12月	链接
34	中国生物制药对外授权许可：2025年开启中英合作新时代	Cambridge Network	2025年7月	链接
35	恒瑞医药与葛兰素史克达成协议	美通社	2025年7月	链接
36	舶望制药宣布与诺华就心血管疾病新分子达成多资产许可和期权协议	舶望制药	2025年9月	链接
37	阿斯利康与石药集团达成战略合作，专注于人工智能研究	阿斯利康	2025年6月	链接
38	翰森制药授予再生元独家许可权	翰森制药	2025年6月	链接
39	一季度我国创新药对外授权交易额超600亿美元；迈瑞医疗预计2026年国内业务正增长	东方财富	2026年3月	链接
40	放射配体疗法规模化发展	Fierce Biotech	2026年3月	链接
41	分析—随着研发管线扩容，2026年中国生物科技授权交易将创纪录	U.S. News	2026年2月	链接
42	「行业研究」AI+制药全览：千亿赛道、三足鼎立与尚未跨越的三大挑战	医药魔方ByDrug	2026年3月	链接
43	恒瑞医药PD-1研发黑科技：AI如何让新药研发提速6个月？	常州北格数字孪生	2025年7月	链接
44	港交所上市公司称，大湾区融合助力AI驱动药物发现	南华早报	2025年1月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
45	AI赋能医药全产业链	西交利物浦大学	2025年7月	链接
46	云南白药：生态协同 以数智化转型引领健康新时代	新华网	2025年8月	链接
47	医药工业数智化转型实施方案（2025-2030年）	中国国务院	2025年4月	链接
48	手术机器人市场研究	Frost & Sullivan	2024年1月	链接
49	中国手术机器人产业发展报告	国家高性能医疗器械创新中心、应科咨询	2025年4月	链接
50	智能化医疗装备产业蓝皮书	中国信通院	2024年12月	链接
51	晶泰控股宣布2025年中期业绩	美通社	2025年8月	链接
52	百奥赛图和镁伽科技宣布战略合作	百奥赛图	2025年8月	链接
53	安全数字企业架构：为云原生公司设计弹性集成框架	福布斯	2026年4月	链接
54	2026年中国机器人展望：协作机器人增长，竞争压力加剧	The Robot Report	2026年1月	链接
55	技术与人的关系并非替代而是共生 制药行业将从智能制造迈向人机协同和绿色可持续发展	中国食品药品网	2026年3月	链接
56	工信部部长李乐成：我国累计建成230多家卓越级智能工厂、1,260家5G工厂	新浪财经	2026年9月	链接
57	齐都药业入选“全国示范性智慧工厂”	齐都药业	2025年10月	链接
58	宜昌人福药业入选2025年度卓越级智能工厂	新浪财经	2025年11月	链接
59	2026年中国智能制药产业竞争格局及发展趋势预测	China Research Network	2026年1月	链接
60	中国2025年批准创新药数量创纪录	光明网	2026年1月	链接
61	2025年新药批准	美国食品药品监督管理局	2026年3月	链接
62	2025年人用药物	欧洲药品管理局	2026年1月	链接
63	NMPA药品审批流程：全球制药完整指南	Vision Lifesciences	2026年2月	链接
64	国家药监局2025年受理注册医疗器械14,647项，同比增加5.9%	新华网	2026年2月	链接
65	FDA加快生物仿制药开发并降低药品成本	美国食品药品监督管理局	2025年10月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
66	欧盟临床试验法规（CTR）和CTIS指南	Intuition Labs	2026年4月	链接
67	国家药监局关于进口已上市药品临床前商业规模批次产品有关事项的公告政策解读	国家药品监督管理局	2025年11月	链接
68	2025年新药物治疗批准	美国食品药品监督管理局	2026年1月	链接
69	三极引领 多点发展 生态竞合 全球医药产业集群格局加速重塑	中国医药报	2026年4月	链接
70	你应该知道的五大美国生物科技中心	Biotech Primer	2025年6月	链接
71	中国医药行业作为全球创新强国进入大联盟	南华早报	2025年12月	链接
72	国家药监局2025年受理注册医疗器械14,647项，同比增加5.9%	新华社	2026年2月	链接
73	尽管面临压力，我国医疗器械对外贸易已显示出韧性	中国医药报	2026年3月	链接
74	创新突围：中国高端医疗器械适时崛起	中国医疗器械行业协会	2026年1月	链接
75	2025年上半年产品注册数据发布报告-设备篇	中国医疗器械行业协会	2025年7月	链接
76	2025创新三类械大盘点：76款“国之重器”如何通过医保惠及亿万国人？	医药魔方ByDrug	2026年1月	链接
77	1,300个产品，3,000家企业中选！2025医疗器械带量采购年度解析	药智医械数据	2026年2月	链接
78	我国医疗器械产业的国际化之路：从“产品出口”到“生态建设”	中国食品药品网	2026年3月	链接
79	2025年中国医疗器械行业发展趋势展望	中国医疗器械行业协会	2025年12月	链接
80	信达生物宣布首个双GCG/GLP-1受体双激动剂Mazdutide获中国国家药监局批准用于慢性体重管理	美通社	2025年6月	链接
81	恒瑞医药JAK1抑制剂艾维替尼获国家药品监督管理局批准用于重症斑秃	MedPath	2025年7月	链接
82	QUVIVIQ®——世界新一代抗失眠药物——批准上市，显着改善睡眠和白天功能	先声药业	2025年6月	链接
83	康哲药业与西宏医药联合公告：聚L—乳酸微粒填充注射液获准在中国上市	康哲药业	2025年7月	链接
84	“中国版司美格鲁肽”先驱与京东健康达成线上分销合作	南华早报	2025年7月	链接
85	京东健康推出突破性大模型套件，赋能线上线下全场景医疗健康服务	京东健康	2025年1月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
86	为何越来越多中国男性接受“微整形”	Jing Daily	2025年7月	链接
87	京东健康旗下互联网医院推出视频问诊服务	京东健康	2024年12月	链接
88	2026年中国CXO（医药外包）行业市场前景预测研究报告	新浪财经	2025年11月	链接
89	行业概况	香港交易所	2025年	链接
90	弗若斯塔沙利文发布《2025中国医药CDMO行业发展洞察蓝皮书》	药时代	2025年6月	链接
91	2025年中国医药合同销售外包（CSO）行业发展背景、产业链、发展现状、竞争格局及发展趋势研判：合规化CSO已成为药企降低销售成本、规避财税风险的核心选择	智研咨询	2025年4月	链接
92	2025年中国医药外包（CXO）行业政策梳理及上下游产业链全景分析	新浪财经	2025年10月	链接
93	CXO医药外包 最核心8家企业和概念股梳理（附名单）	新浪财经	2025年7月	链接
94	高盛：2026年看好中国CXO	新浪财经	2026年3月	链接
95	A+H，中国biotech加速“双栖”	药智新闻	2026年4月	链接
96	恒瑞医药港股募资98亿港元，创五年来制药行业最大IPO	中国商法杂志	2025年5月	链接
97	映恩生物制药股份有限公司全球发售公告	香港交易所	2025年4月	链接
98	映恩生物今日启动IPO，预计4月15日上市	滴度医贸网	2025年4月	链接
99	中国创新医药走出去：中国创新药的“DeepSeek时刻”——从全球参与者到价值输出者	ARC Group	2025年7月	链接
100	NewCo授权模式使交易向中国生物科技公司倾斜	Pharmaceutical Technology	2025年9月	链接
101	中国生物科技对外授权追踪：1,360亿美元的交易浪潮	Vision Lifesciences	2026年2月	链接
102	2025年中国生物科技NewCo及许可引进/授权交易分析	汉坤律师事务所	2026年1月	链接
103	2025年国家报销药品目录调整正式启动：新增“商业健康保险创新药目录”是什么？	上海市医疗保障局	2025年7月	链接
104	中国国家医保目录是什么？	Freyr Solutions	-	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
105	中国发布2025年国家医保目录及首个商业保险药品目录	Pharmaceutical Technology	2026年1月	链接
106	交易筛选程序	路孚特	访问日期： 2026年3月	-
107	反垄断v2.0——跨国公司对中国《反垄断法》修订应知之事	美国律师协会	2023年6月	链接
108	2025年上半年中国生物制药交易激增，受创纪录的许可和肿瘤焦点推动	BioPharmaAPAC	2025年8月	链接
109	2025年中国生命科学行业概览与展望	毕马威	2025年4月	链接
110	2025年中国并购：全球买方与卖方须知	ARC Group	2025年6月	链接
111	推动2025年交易的生物科技趋势	biopharmadealmakers	2025年12月	链接
112	Pitchbook称中国在早期药物研发方面的优势“可能会持续”	BioPharma Dive	2026年1月	链接
113	Evaluate：尽管存在地缘政治压力，中国生物科技交易热度不减，总价值飙升	FierceBiotech	2025年12月	链接
114	2025年上半年，医药并购量价齐升：在政策支持下，高频低值交易成为主流	网易	2025年7月	链接
115	2026年医药并购展望：趋势向好，AI与成长型资产成为新引擎	科学网	2026年1月	链接
116	2026年医药行业展望	搜狐	2026年1月	链接
117	医疗器械行业2026年度策略：国内需求待复苏，聚焦创新与海外市场	Discover Reports	2025年12月	链接
118	2024年中国创新药研发趋势	nature reviews drug discovery	2024年7月	链接
119	2025年中国国家药品监督管理局批准情况	nature reviews drug discovery	2026年2月	链接
120	国家医疗保障局“关于支持创新药高质量发展若干措施”新闻发布会实录	国家医疗保障局	2025年7月	链接
121	十六条新措施助力创新药加速跑（政策解读）	北京市药品监督管理局	2025年7月	链接
122	2015—2024年中国医药行业的崛起：创新的十年	nature reviews drug discovery	2025年7月	链接
123	中国创新药出海低至“一折” “青苗贱卖”何以愈演愈盛？	东方财富	2025年7月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
124	调查显示，中国成为生物科技领域的主导力量	DRUG DISCOVERY WORLD DDW	2025年12月	链接
125	中国生物科技的崛起：为什么只有合作才能确保领导力	亚洲协会政策研究所	2026年2月	链接
126	媒体聚焦 直指生物医药投融资难题！全国政协委员、贝达药业董事长丁列明呼吁坚持长期主义，打造“耐心”资本	中国基因药谷	2026年3月	链接
127	中国药品监管改革：2025年中国药品监管的下一件大事	Freyr Solutions	2025年6月	链接
128	2025中国生物科技行业调查	ICON Biotech	2025年12月	链接
129	2025医药行业合规数智创新论坛	药智新闻	2025年9月	链接
130	欧盟在报复性贸易行动中将中国医疗供应商从欧洲市场拒之门外	Euro News.	2025年6月	链接
131	创新药出海扬帆新航道	中国医药报	2025年6月	链接
132	中国制药项目因中美紧张局势而中断	U.S. News	2025年6月	链接
133	伊朗战争不仅仅影响石油价格！这“三大”关键供应链也受到冲击	雅虎财经	2026年3月	链接
134	随着伊朗战争挤压中东药品运输，专家警告称，这将对美国的仿制药制造业产生长期影响	Fierce Pharma	2026年3月	链接
135	医管前沿 聚焦国谈创新药：现状、堵点与良方	搜狐	2025年2月	链接
136	中国创新药的沉默战场 不是“最后1公里”而是获批后的“开荒期”	医科创联研究院	2026年3月	链接
137	中国生物科技的创新热潮	摩根士丹利	2025年9月	链接
138	中国正在增加其在全球药物开发中的份额	高盛	2025年12月	链接
139	中国生物制药产业集群：集群机遇与区域优势	China Briefing	2025年9月	链接
140	中国实验室如何争创下一个“首创”突破	C&EN	2026年3月	链接
141	我国药品审评审批不断提速 中国新药为全球患者提供更多“中国方案”	中国中央电视台	2025年3月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
142	中国的生物科技和制药产业集群	Trial Sites News	2026年1月	链接
143	中关村生命科学园一览	中关村生命科学园	-	链接
144	中国长三角如何推动国家高新技术创新	中国环球电视网（CGTN）	2025年12月	链接
145	天府生命科技园简介	天府生命科技园网站	-	链接
146	概述——武汉国家生物产业基地	中国光谷	2025年6月	链接
147	2025年国家药监局批准104项创新医疗器械专项审查	Cisema	2026年1月	链接
148	2024年国家药监局批准情况	nature reviews drug discovery	2025年2月	链接
149	中国2025年批准创新药数量创纪录	光明网	2026年1月	链接
150	中国生物技术许可2026：最终技术指南	Vision Lifesciences	2025年12月	链接
151	国家药监局关于发布《优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展举措》的公告（〔2025〕第63号）	国家药品监督管理局	2025年10月	链接
152	全文：《中共中央关于制定国民经济和社会发展第十五个五年计划的建议》	中国国务院	2025年10月	链接
153	国家药监局关于优化创新药临床试验审评审批进程的公告（〔2025〕第86号）	国家药品监督管理局	2025年10月	链接
154	国家药监局加强修订规则下的药品监管——致力于以人民为中心的健康政策并加强高效监管	国家药品监督管理局	2026年1月	链接
155	国务院办公厅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	国家药品监督管理局	2025年3月	链接
156	分析——随着管线扩张，2026年中国生物科技许可热潮将创纪录	U.S. News	2026年2月	链接
157	瑞士制药商将在上海建立新的生产设施	新华社	2025年5月	链接



附录

序号	出版物标题	出版商	出版时间	URL
158	中国医药改革加速创新：美国制药巨头	新华社	2025年3月	链接
159	坪山推出生物医药产业服务机制	深圳日报	2025年7月	链接
160	放眼亚洲：国会委员会、葛兰素史克和基因疗法批准	BioXconomy	2025年4月	链接
161	阿斯利康将投资25亿美元在北京建设新的全球战略研发中心，并签订生物技术合作协议及开展制造业务	阿斯利康	2025年3月	链接
162	简报——默克集团额外增加1,400万欧元在华投入	The Pharma Letter	2024年3月	链接





毕马威可提供的专业服务

毕马威遍布全球的专业服务人员能够为生命科学行业中全球卓越的生物制药、生物技术、医疗器械和其他企业提供支持。

毕马威成员所可帮助生命科学企业应对复杂的业务挑战，如为利益相关者提供长久利好的财务成果，利用AI等技术创新提高竞争优势，借助ESG之力实现企业转型，建设更可持续的未来。

在这个充满挑战的时代，商业领袖需要值得信任的专业人士的见解和指导。毕马威采用多元专业服务模式，能够从不同区域、领域和经验中汇集资源，为生命科学行业提供涵盖以下方面的服务：

- 战略咨询
- 市场和竞争情报
- 税务转型
- 交易寻源和评估
- 数字化和技术转型
- 商业尽职调查
- 风险及合规

联系我们



于子龙

生命科学行业主管合伙人
生命科学行业变革咨询合伙人
毕马威中国
电话：+86 (10) 8553 3588
邮箱：cz.yu@kpmg.com



黎志贤

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



肖鑫

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



秋璇

生命科学行业交易咨询
主管合伙人
毕马威中国
电话：+86 (21) 2212 3572
邮箱：andy.qiu@kpmg.com



黄芃芃

生命科学行业科技咨询
主管合伙人
毕马威中国
电话：+86 (21) 2212 2355
邮箱：quin.huang@kpmg.com



金毅

生命科学行业风险咨询主管合伙人
毕马威中国
电话：+86 (21) 2212 3266
邮箱：kevin.y.jin@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/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。

© 2026 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。

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。

刊物编号：1774518743428