

以客户为中心, 提供创新可靠的CDMO全球化解决方案



上海闵行 总部,研发中心

- 面积: 20000 m²
- 用于mg-kg级的制备、工艺开发和质量研究
- 高活等级: OEB 5 (OEL <0.05 μg/m³)



上海浦东

研发和GMP生产基地

- 面积: 5000+ m²
- 偶联 (10-200L, OEB 5)
- 口服制剂、注射剂开发和生产
- ·临床前到临床II期



上海奉贤 GMP生产基地

- 面积: 64000 m²
- · IND、GMP临床批次和商业化生产
- 高活等级: OEB 5 (OEL< 0.05 μg/m³)



重庆北碚

GMP生产基地

- 液体注射剂、冻干粉、口服制剂
- 液体注射: >3000万支/年, 冻干粉: >330万支/年
- GMP临床批次和商业化生产

六大运营体系

ΙP

QA

EHS

RA

项目管理

供应链管理

原料药 (DS) + 制剂 (DP) 一站式服务、覆盖新药开发全生命周期

临床前阶段		IND	临床I期	临床II期	临床III期	NDA / BLA	商业化阶段
药化研究服务		Ĭ					
工艺开发							
	工艺优化						
					工艺验证		
	临床实验批次GMP生产、全检放行与稳定性研究						
							商业化供应
	分析方法开发	_{支、确i}	人与验证				
					分析化学及检测		
					全生命周期项目管理		
注册申报							









多肽药物

- · 线性多肽 (<50 aa)
- · 环状多肽 (<50 aa)
- 多肽修饰
- 起始物料 (非天然氨基酸等) 和片段中间体





寡核苷酸药物

- ASO, siRNA
- PMO
- Aptamer
- sgRNA
- 小核酸修饰





偶联药物

- 化学小分子药物偶联
- PDC
- ADC Payload-Linker
- XDC (RDC, Precursors)





药物递送物料

- 可电离脂质/阳离子脂质
- 药物递送聚合物
- 复杂、偶联多糖
- 其他脂质





无菌注射剂研究

- 冻干制剂
- 液体制剂
- 预充针
- 注射笔





复杂注射剂研究

- LNP
- Exosome
- Microspheres
- Nano-drug Carriers