



2025年 头豹行业词条报告

报告提供的任何内容（包括但不限于数据、文字、图表、图像等）均系头豹研究院独有的高度机密性文件（在报告中另行标明出处者除外）。未经头豹研究院事先书面许可，任何人不得以任何方式擅自复制、再造、传播、出版、引用、改编、汇编本报告内容，若有违反上述约定的行为发生，头豹研究院保留采取法律措施、追究相关人员责任的权利。头豹研究院开展的所有商业活动均使用“头豹研究院”或“头豹”的商号、商标，头豹研究院无任何前述名称之外的其他分支机构，也未授权或聘用其他任何第三方代表头豹研究院开展商业活动。

结直肠癌药物市场扩容：靶向治疗与免疫疗法重塑百亿美元蓝海

头豹词条报告系列

何婉怡

2025-02-28 未经平台授权，禁止转载

摘要 结直肠癌是全球第三大常见恶性肿瘤，2023年全球患者达200万人，中国患者达53.7万人，且中晚期和转移患者众多。中国结直肠癌药物市场规模增长受发病率上升推动。国产药企出海趋势显著，呋喹替尼成为标杆。在研管线丰富，未来更多创新疗法将驱动市场扩容。西达本胺联合信迪利单抗和贝伐珠单抗治疗结直肠癌的Ⅲ期临床试验申请获批，为MSS/pMMR晚期CRC患者提供前景治疗选择。

行业分类

结直肠癌药物种类繁多，每种药物都有其特定的作用机制和适用范围。在选择治疗药物时，医生会根据患者的具体情况（如肿瘤分期、病理类型、基因状态等）和药物的疗效、安全性等因素进行综合考虑，为患者制定个性化的治疗方案。

按照作用机制分类

结直肠癌药物按照作用机制分类，通常包括化疗药物、靶向治疗药物、免疫治疗药物等，旨在为患者提供多种治疗选择，以应对结直肠癌的复杂性和多样性。

化疗药物

传统化疗药物通过干扰肿瘤细胞的DNA合成或复制过程，从而抑制肿瘤细胞的生长和分裂，如氟尿嘧啶（5-FU）、奥沙利铂、伊立替康等；口服化疗药物如卡培他滨，是氟尿嘧啶的衍生物，具有抗代谢活性，可在体内转化为5-FU，发挥抗肿瘤作用。

靶向治疗药物

包括（1）表皮生长因子受体（EGFR）抑制剂：如西妥昔单抗，适用于KRAS基因野生型结直肠癌患者，通过阻断EGFR信号通路，抑制肿瘤细胞增殖。（2）血管内皮生长因子（VEGF）抑制剂：如贝伐珠单抗，可与肿瘤血管内皮生长因子结合，抑制肿瘤血管生成，从而起到抗肿瘤作用。（3）酪氨酸激酶抑制剂：如呋喹替尼，适用于既往化疗方案失败的结直肠癌患者，通过阻断肿瘤细胞信号传导通路，抑制肿瘤生长。

免疫治疗药物

免疫治疗药物通过调节患者的免疫系统来对抗肿瘤。

行业特征

结直肠癌药物的行业特征包括疾病负担重，治疗需求急迫、国产药企出海趋势显著、在研管线丰富。

① 疾病负担重，治疗需求急迫

结直肠癌是第三大常见恶性肿瘤及第二大知名癌症，2023年全球结直肠癌患者发病人数达200万人，中国结直肠癌患者人数达53.7万人。中国的结直肠癌患者中，中晚期和转移患者数量多，给治疗和预后带来巨大的压力。

② 国产药企出海趋势显著

国内药企受国内市场定价、支付端买单能力与意愿影响，具有较强的出海意愿。2023年11月9日，和黄医药/武田的呋喹替尼用于治疗经治转移性结直肠癌获FDA批准，成为了国产创新药出海的全新标杆，且在当地时间11月10日，呋喹替尼已经开出首张处方。

③ 在研管线丰富

截至2024年12月，全球已有超过10种创新疗法获批用于治疗结直肠癌，另有超过15种免疫肿瘤联合治疗正在进行Ⅱ期及进一步的临床管线。

发展历程

结肠癌药物的发展历程见证了医学研究的深入与科技的显著进步。从1950年代5-氟尿嘧啶等化疗药物的初步应用，到21世纪初奥沙利铂、伊立替康等新化疗药物的涌现及联合化疗方案的制定，再到后来靶向药物如EGFR抑制剂、VEGF抑制剂的广泛使用，以及近年来免疫治疗特别是PD-1抑制剂的突破性应用，每一次进展都显著提高了治疗效果，为患者带来了更长久的生存与更好的生活质量。

萌芽期 · 1950-01-01~2000-01-01

1957年，Charles Heidelberger发现了5-氟尿嘧啶（5-FU），并开始用于肠癌治疗。1978年，Waxmans发现CF（亚叶酸钙）可增强5-FU的活性。20世纪以前，晚期结直肠癌的治疗主要是单药氟尿嘧啶±亚叶酸钙的治疗。5-FU及其与CF的联合使用开启了结直肠癌化疗的新篇章，但生存期相对较短，中位生存期约为5个月。

启动期 · 2000-01-01~2010-01-01

2000年以后，新的化疗药——奥沙利铂、伊立替康及卡培他滨相继应用在肠癌治疗领域。2004年，V308研究采用伊立替康联合5-FU+甲酰四氢叶酸钙（LV）的FOLFIRI方案一线治疗后，再接受奥沙利铂联合5-FU/LV（FOLFOX6方案）二线治疗，中位生存期延长至21.5个月。同年，靶向药开始用于晚期结直肠癌的治疗。EGFR单克隆抗体——西妥昔单抗获美国FDA批准用于晚期结直肠癌。2008年，贝伐珠单抗在美国上市。2010年，mFOLFOX6（改良的FOLFOX6）成为标准用法。新化疗药物的引入和联合化疗方案的应用显著提高了患者的无进展生存期和总体生存期，中位生存期从1年左右迈向2年，并向3年前进。

高速发展期 · 2010-01-01~2025-01-01

2010年以后，抗肿瘤治疗进入免疫治疗的时代。2015年，《新英格兰医学杂志》发表了NCT01876511研究结果，提示PD-1单抗——帕博利珠单抗对MSI-H的转移性结直肠癌ORR和DCR分别是40%、90%。2016年，对CALGB 80405和FIRE-3两项研究进行分析，在RAS野生型的左半mCRC患者中一线使用EGFR的西妥昔单抗，疗效要优于一线使用抗VEGF的贝伐珠单抗。2017年，NCCN指南首次将帕博利珠单抗推荐用于dMMR/MSI-H不可切除的晚期结直肠癌的转化治疗。2018年，FDA批准纳武利尤单抗单药或纳武利尤单抗联合Ipilimumab用于经治MSI-H/dMMR型mCRC患者。2022年，ASCO大会报告的STRATEGIC-1研究，对于晚期不可切除转移性结直肠癌RAS/BRAF野生型多线治疗策略的探索，提示西妥昔单抗联合FOLFIRI序贯贝伐珠单抗联合mFOLFOX6的治疗策略，可以达到更高的应答率以及超过3年的OS。2024年6月25日，中国自主研发的结直肠癌EGFR单克隆抗体药物——西妥昔单抗β注射液（商品名：恩立妥）上市。

靶向治疗的出现使得mCRC患者的生存期从之前的6~12个月延长到近30个月，很大程度上提高了总体生存期。且免疫疗法的出现为dMMR/MSI-H型CRC患者提供了新的治疗选择，并展现出了良好的治疗效果。然而，只有dMMR型CRC患者才能从免疫疗法中获益，且该类型在CRC中占比不高。

产业链分析

结直肠癌药物产业链的发展现状

产业链上游是研发提供原材料的企业，主要包括化学试剂、药物载体、耗材和研发设备等；中游为结直肠癌药物研发生产商；下游主体终端销售场所，主要为各省市肿瘤医院和零售药店等。

结直肠癌药物行业产业链主要有以下核心研究观点：

技术水平是制约中游行业发展的重要原因，完备的基因载体制备平台可大力推动重组抗体药物的创新研发进程。

基因载体的设计和制备是影响基因重组抗体药物研发进展和生产效率的重要瓶颈之一。中国基因载体CDMO行业处于高速发展阶段，多家企业针对其工艺的安全性和稳定性进行优化，完备的基因载体制备平台可大力推动重组抗体药物的创新研发进程。**其中代表企业云舟生物已建成多种规模的基因载体制备平台，每批次质粒产量最高可达5g，AAV载体产量可达1,017GC，LV载体产量可达1,012TU，未来该制备技术应用到重组单克隆抗体表达载体的研发生产中有望进一步满足下游市场对单抗药物的需求。**

中游企业加速研发，更多创新疗法进入临床试验阶段。

中国的结直肠癌患者中，中晚期和转移患者数量多。83%的中国结直肠癌患者在首次确诊时就已处于中晚期，44%的患者出现肝、肺等部位的转移，给治疗和预后带来巨大的压力。2024年7月15日，先声药业与迈博药业合作的新一代靶向EGFR的抗体药物恩立妥®（通用名：西妥昔单抗β注射液）在中国医学科学院肿瘤医院开出全国首张处方，标志着该新型结直肠癌EGFR单克隆抗体药物正式进入临床应用。7月23日，微芯生物抗肿瘤I类原创新药西达本胺联合信迪利单抗和贝伐珠单抗治疗结直肠癌的Ⅲ期临床试验申请获国家药品监督管理局（NMPA）批准。丰富的产品管线的展开及获批上市，有利于推动行业的进一步发展。

产业链上游环节分析

生产制造端

原材料供应商

上游厂商

健顺生物科技（南通）有限公司

南京诺唯赞生物科技股份有限公司

南京金斯瑞生物科技有限公司

上海乐纯生物技术股份有限公司

北京义翘神州科技股份有限公司

上海奥浦迈生物科技股份有限公司

南宁吉锐生物医药有限责任公司

艾米能斯（苏州）生物科技有限公司

深圳华大智造科技股份有限公司

浙江金仪盛世生物工程有限公司

产业链上游分析

抗体药物为结直肠癌药物的主要种类之一，其研发生产化学试剂主要有培养基、工具酶、抗原抗体等，其中培养基是抗体药物生产研发的关键原料。

抗体药物行业试剂成本占比约为10%-15%。随着生物制品行业不断发展，中游抗体药物研发生产企业对培养基原材料需求水平较高，其产能可直接影响生物制品生产效率和生产成本，是生产成本控制的重要环节。以上海奥浦迈生物为例，截至2023年末，共有170个已确定中试工艺的药品研发管线使用奥浦迈的培养基产品，其中处于临床前阶段96个，临床Ⅰ期阶段32个、临床Ⅱ期阶段20个、临床Ⅲ期阶段19个、商业化生产阶段3个；整体相较2022年末增加59个，增长幅度53.2%。其中3个商业化项目使用的均为定制化产品，高度的定制性确保了项目的顺利进行，提高了研发、生产效率和成功率。

中 产业链中游环节分析

品牌端

结直肠癌药物生产研发企业

中游厂商

- 上海复宏汉霖生物技术股份有限公司
邁博藥業有限公司
海西新药创制(福州)有限公司
深圳微芯生物科技股份有限公司
江苏先声药业有限公司
- 北京加科思新药研发有限公司
北京艺妙神州医药科技有限公司
和黃醫藥(中國)有限公司
勁方医药科技(上海)股份有限公司
- 广东安普泽生物医药股份有限公司

产业链中游分析

中游企业加大创新药物研发，在研产品管线丰富。

截至2024年12月，全球已有超过10种创新疗法获批用于治疗结直肠癌，另有超过15种免疫肿瘤联合治疗正在二期及进一步的临床管线。其中，2024年7月15日，先声药业集团旗下抗肿瘤创新药公司先声再明宣布，与迈博药业合作的新一代靶向EGFR的抗体药物恩立妥®（通用名：西妥昔单抗β注射液）在中国医学科学院肿瘤医院开出全国首张处方，标志着该新型结直肠癌EGFR单克隆抗体药物正式进入临床应用。

下 产业链下游环节分析

渠道端及终端客户

终端销售场所及患者

渠道端

- 北京大学第一医院(北京大学第一临床医学院)
广州中医药大学第一附属医院
中山大学附属第一医院
复旦大学附属华山医院
- 中国医学科学院肿瘤医院
北京肿瘤医院(北京大学肿瘤医院)
重庆大学附属肿瘤医院(重庆市肿瘤研究所)
重庆市肿瘤医院
重庆市癌症中心
- 四川省肿瘤医院(四川省第二人民医院四川省癌症防治中心)

产业链下游分析

中国结直肠癌疾病负担重，治疗需求迫切。

结直肠癌是第三大常见恶性肿瘤及第二大知名癌症，2023年全球结直肠癌患者发病人数达200万人，中国结直肠癌患者人数达53.7万人。中国的结直肠癌患者中，中晚期和转移患者数量多。83%的中国结直肠癌患者在首次确诊时就已处于中晚期，44%的患者出现肝、肺等部位的转移，给治疗和预后带来巨大的压力。近年来，随着诊疗水平的不断提升和靶向药物、免疫治疗的出现，愈多结直肠癌患者跨越了五年生存期，实现了更长的生存获益，但与欧美国家相比，中国结直肠癌诊疗仍然面临挑战。

行业规模

结直肠癌药物行业规模的概况

2019年—2023年，结直肠癌药物行业市场规模由22.3十亿人民币元增长至29.7十亿人民币元，期间年复合增长率7.43%。预计2024年—2028年，结直肠癌药物行业市场规模由31.4十亿人民币元增长至39十亿人民币元，期间年复合增长率5.57%。

结直肠癌药物行业市场规模历史变化的原因如下：

中国是结直肠癌高发国家之一，随着人口老龄化和生活方式的改变，结直肠癌的发病率不断上升，进而推动了结直肠癌药物市场的增长。

2023年全球结直肠癌患者发病人数达200万人，中国结直肠癌患者人数达53.7万人。结直肠癌是困扰中国患者的恶性程度最高的癌症类型之一。中国结直肠癌患者中晚期和转移患者众多，83%的中国结直肠癌患者在首次确诊时就已处于中晚期，44%的患者出现肝、肺等部位的转移。其次，国内的基因检测率低，精准治疗率低。在中晚期结直肠癌患者中，50%的RAS基因状态都是野生型，但在中国，结直肠癌患者的RAS检测率仅为19.1%。

结直肠癌药物行业市场规模未来变化的原因主要包括：

未来随着更多具有极大治疗潜力的创新疗法的获批上市，将驱动市场进一步扩容。

由于兼具小分子药物与抗体药物的优点，ADC药物正在成为医药行业广为关注的新领域，同时也是治疗结直肠癌的主要药物之一。**截至2023年11月全球已获批的ADC药物共15款，有554项ADC药物正在进行临床试验，其中分别有113款、69款及14款正进行I期、II期及III期临床试验。**聚焦结直肠癌药物领域，也有很多创新疗法进入临床试验阶段，如**2024年7月，微芯生物的抗肿瘤I类原创新药西达本胺联合信迪利单抗和贝伐珠单抗治疗结直肠癌的III期临床试验申请获国家药品监督管理局（NMPA）批准。**已有II期临床研究结果显示，对于微卫星稳定/错配修复功能完整(MSS/pMMR)型转移性结直肠癌(mCRC)患者，使用三药方案西达本胺+信迪利单抗+贝伐珠单抗进行三线及以上治疗，18周PFS率达64.0%，ORR达44.0%，中位PFS达7.3个月，被认为是MSS/pMMR晚期CRC患者极具前景的治疗选择。

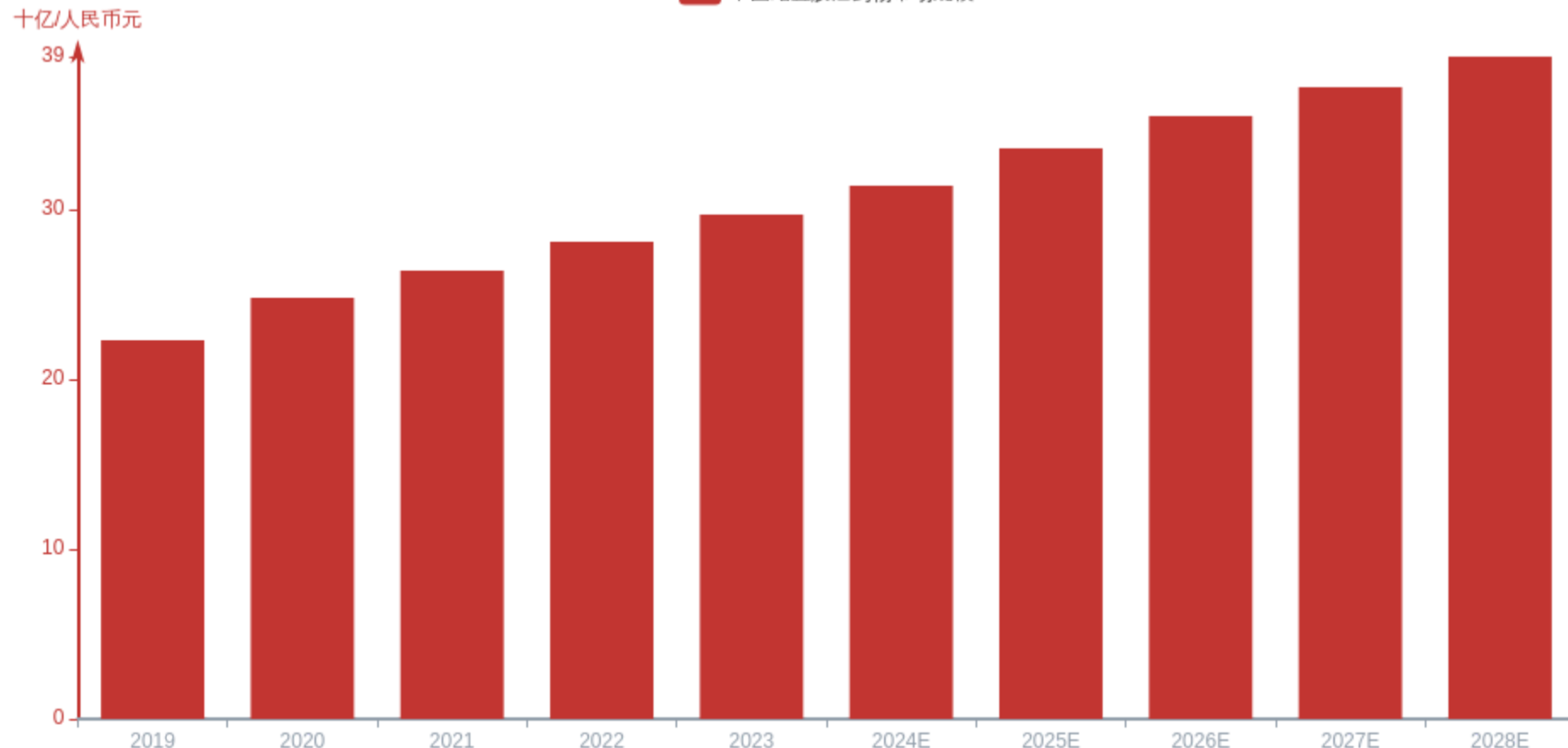
结直肠癌药物规模预测

规模预测SIZE模型

结直肠癌药物行业规模

中国结直肠癌药物市场规模

中国结直肠癌药物市场规模



数据来源：海西新药

| 政策梳理

	政策名称	颁布主体	生效日期	影响
	《抗体偶联药物药学研究与评价技术指导原则》	国家药监局药审中心	2024-02-01	8
政策内容	《抗体偶联药物药学研究与评价技术指导原则》的提出为规范抗体偶联药物（ADC）的研发及申报过程，确保ADC药物的安全性和有效性。			
政策解读	指导原则将规范ADC药物的研发和评价过程，确保药物的安全性和有效性。且通过明确的技术要求和指导，将有助于提升中国ADC药物的研发水平和质量。另外，这一指导原则的实施将有助于推动中国医药产业的健康发展，满足人民群众日益增长的健康需求。			
政策性质	指导性			

	政策名称	颁布主体	生效日期	影响
	《新型抗肿瘤药物临床应用指导原则(2023年版)》	国家卫健委	2024-01-01	7
政策内容	为规范新型抗肿瘤药物的临床应用，提升药物使用效率与安全性，国家卫生健康委修订发布了《新型抗肿瘤药物临床应用指导原则（2023年版）》，对医疗实践中的药物选择、组合及剂量给予明确指导，旨在优化疗效与降低不良反应。			
政策解读	该指导原则具有高度的专业性，聚焦于提高医疗服务水平与患者安全。规范性条文的更新将推动抗肿瘤药物的合理应用，提升治疗效率与安全性标准。该政策鼓励医疗机构与专业人士综合考虑患者具体情况，采纳更为精准的治疗方案。			
政策性质	规范类政策			

	政策名称	颁布主体	生效日期	影响
	《双特异性抗体抗肿瘤药物临床研发技术指导原则》	国家药监局药审中心	2022-11-01	7
政策内容	该指导原则旨在为双特异性抗体抗肿瘤药物的临床研发提供明确的技术指导和规范，以确保其研发过程科学、合理、有效。			
政策解读	《指导原则》的发布，为双特异性抗体抗肿瘤药物的研发提供了明确的技术指导和规范，有利于规范企业的研发行为，减少无序竞争和弯路。同时，该指导原则还有利于推动双特异性抗体抗肿瘤药物的创新研发，为患者提供更多有效、安全的治疗选择。			
政策性质	指导性政策			

	政策名称	颁布主体	生效日期	影响
	《药品附条件批准上市申请审评审批工作程序（试行）（修订稿征求意见稿）》	国家药监局	2023-08-01	8
政策内容	政策主要内容涵盖了附条件批准上市的适用条件、工作程序、申请材料要求、审评审批标准以及后续监管等方面，为加快创新药物或急需药物的上市速度，满足患者需求提供了有力的政策支持。			
政策解读	该政策的颁布有利于加快药品上市速度、满足患者需求、推动药品研发和创新以及提升审评审批工作的透明度和公正性；且这将有助于推动中国医药产业的健康发展，提升中国在全球医药领域的竞争力。			
政策性质	指导性政策			

	政策名称	颁布主体	生效日期	影响
	《“十四五”国家药品安全及促进高质量发展规划》	国家药监局	2021-12-01	5
政策内容	《规划》着重强调药品全生命周期监管，并提出五项主要发展目标和十项主要任务。目标包括提升药品监管能力至接近国际先进水平，确保药品安全。任务涵盖全面监管、产业升级、治理体系完善、审评审批制度改革、疫苗监管、中药传承与创新发展等关键方向。			
政策解读	鼓励药品创新及加快核心技术攻关意在提升行业竞争力和产品质量，对于促进该行业技术进步与市场扩张均具有积极推动作用。特别强化的药品全生命周期监管，将促进企业加强管理与合规性，为高质量发展奠定基础。			
政策性质	指导性政策			

竞争格局

结直肠癌药物竞争格局概况

结直肠癌药物行业呈现以下梯队情况：第一梯队的公司有：复宏汉霖等；第二梯队的公司有迈博药业、和黄医药等；第三梯队的公司有：加科思、劲方医药等。

结直肠癌药物行业竞争格局的历史原因

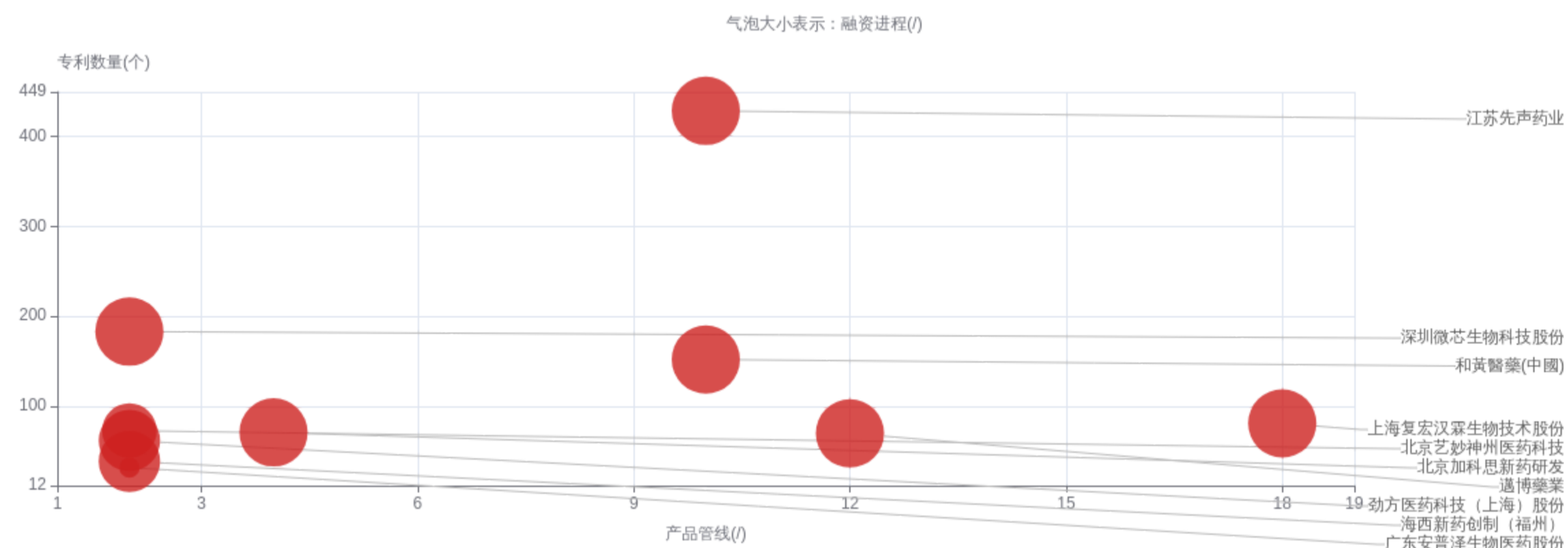
国产抗体药物出海兑现，创新药企凭借产品出海增强市场影响力。

国内药企受国内市场定价、支付端买单能力与意愿影响，具有较强的出海意愿。以ADC领域为例，国产ADC频繁License-out，2021-2023年ADC总交易金额达364亿美元，首付款达20亿美元。聚焦结直肠癌药物领域，**2023年11月9日，和黄医药/武田的呋喹替尼用于治疗经治转移性结直肠癌获FDA批准，成为了国产创新药出海的全新标杆，且在当地时间11月10日，呋喹替尼已经开出首张处方。**国产药企通过对外授权可在短期内实现资金回笼，尽快推进后续研发动作。且通过海外药企尤其是跨国药企的背书，授权方可快速获得资本市场认可并加速融资，且可快速打开海外市场，抢占市场地位。

结直肠癌药物行业竞争格局未来变化原因

未来随着更多创新疗法获批上市，将推动市场竞争愈加激烈。

截至2024年12月，全球已有超过10种创新疗法获批用于治疗结直肠癌，另有超过15种免疫肿瘤联合治疗正在二期及进一步的临床管线，未来随着更多创新疗法获批上市，将推动市场竞争愈加激烈。如2024年10月24日，斯鲁利单抗联合贝伐珠单抗联合化疗用于一线治疗转移性结直肠癌（mCRC）患者的国际多中心III期临床研究（即II/III期国际多中心临床研究ASTRUM-015的III期阶段）完成日本首例患者给药。此前，ASTRUM-015研究已启动III期临床阶段研究并于中国和印度尼西亚完成首例受试者给药。



上市公司速览

迈博药业有限公司 (02181)

总市值	营收规模	同比增长(%)	毛利率(%)
61.9亿 >	1.1亿 >	146.4	87.0

上海复宏汉霖生物技术股份有限公司 (02696)

总市值	营收规模	同比增长(%)	毛利率(%)
267.4亿 >	53.9亿 >	67.8	-

深圳微芯生物科技股份有限公司 (688321)

总市值	营收规模	同比增长(%)	毛利率(%)
-	4.8亿元 >	38.0	87.6

先声药业集团有限公司 (02096)

总市值	营收规模	同比增长(%)	毛利率(%)
357.0亿 >	31.1亿 >	-7.9	79.1

加科思药业集团有限公司 (01167)

总市值 106.3亿 > 营收规模 4033.5万 > 同比增长(%) -26.2 毛利率(%) -

和黄医药(中国)有限公司 (00013)

总市值 340.3亿 > 营收规模 8.4亿 > 同比增长(%) 96.5 毛利率(%) 61.1

企业分析

1 泰州迈博太科药业有限公司

公司信息

企业状态	存续	注册资本	21000万美元
企业总部	泰州市	行业	医药制造业
法人	王皓	统一社会信用代码	913212913295463245
企业类型	有限责任公司(港澳台法人独资)	成立时间	1422979200000
品牌名称	泰州迈博太科药业有限公司	经营范围	生物制品、诊断试剂、化学生物试剂、药品的研究开发、技术咨询、技术转让及技术服务（人体干细胞、基因诊断与治疗技术开发和应用除外），涉及以上货物与技术的进出口及批发业务。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）许可项目：药品生产（不含中药饮片的蒸、炒、炙、煅等炮制技术的应用及中成药保密处方产品的生产）（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以审批结果为准）

融资信息

融资时间	披露时间	投资企业	金额	轮次	投资比例	估值
/	2019-05-31	公开发行	11.75亿港元	IPO上市	/	/
/	2015-03-01	鼎晖投资	未披露	A轮	/	/

公司竞争优势

竞争优势

迈博药业有限公司是中国领先的生物医药公司，专注于治疗癌症和自身免疫性疾病的新药及生物类似药的研发和生产。致力于通过高效的研发体系以及低成本药品生产能力为市场带来高质量且可负担的创新型生物药品，并充分利用自身丰富的研发经验开发多种治疗产品。药物管线目前包括10种单克隆抗体药物及1个强抗体药物。

企业官网

2 海西新药创制（福州）有限公司

▪ 公司信息

企业状态	存续	注册资本	16000万人民币
企业总部	福州市	行业	医药制造业
法人	康心汕	统一社会信用代码	91350182MABRPNDP8D
企业类型	有限责任公司（非自然人投资或控股的法人独资）	成立时间	1656518400000
品牌名称	海西新药创制（福州）有限公司	经营范围	许可项目：药品生产；药品批发；药品零售；药品委托生产；药品进出口；药品互联网信息服务；第三类医疗器械经营；医疗器械互联网信息服务；食品销售；食品互联网销售；道路货物运输（不含危险货物）；药用辅料销售。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：医学研究和试验发展；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；货物进出口；技术进出口；食品进出口；进出口代理；非居住房地产租赁；普通货物仓储服务（不含危险化学品等需许可审批的项目）；租赁服务（不含许可类租赁服务）；仓储设备租赁服务；实验分析仪器销售；制冷、空调设备销售；包装专用设备销售；制药专用设备销售；机械设备销售；互联网销售（除销售需要许可的商品）；保健食品（预包装）销售；塑料制品销售；第一类医疗器械销售；婴幼儿配方乳粉及其他婴幼儿配方食品销售；日用品销售；日用百货销售；日用化学产品销售；消毒剂销售（不含危险化学品）；化妆品批发；化妆品零售；劳动保护用品销售；医护人员防护用品零售；医护人员防护用品批发；卫生用品和一次性使用医疗用品销售；化工产品销售（不含许可类化工产品）；办公用品销售；专用化学产品销售（不含危险化学品）；产业用纺织制成品销售；软件开发；计算机软硬件及辅助设备批发；计算机软硬件及辅助设备零售；计算机系统服务；信息技术咨询服务；信息咨询服务（不含许可类信息咨询服务）；健康咨询服务（不含诊疗服务）；咨询策划服务；市场营销策划；会议及展览服务；广告设计、代理；广告制作；广告发布。（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

公司竞争优势

▪ 竞争优势

福建海西新药创制股份有限公司（下称“海西新药”），在福建省、福州市两级政府及有关部门的大力支持下，于2012年3月在福州成立。是一家以药品上市许可持有人（MAH）为核心架构，贯穿研发、临床研究、生产和销售等行业上下游全产业链的制药企业。

公司官网

③ 上海复宏汉霖生物技术股份有限公司【HK.02696】

▪ 公司信息

企业状态	存续	注册资本	54349.4853万人民币
企业总部	上海市	行业	研究和试验发展
法人	WENJIE ZHANG	统一社会信用代码	91310000550094566N
企业类型	股份有限公司(外商投资、上市)	成立时间	1266940800000
品牌名称	上海复宏汉霖生物技术股份有限公司	经营范围	单克隆抗体药物的研发（除人体干细胞、基因诊断与治疗技术的开发和应用），自有技术转让，并提供相关技术服务和技术咨询。【依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动】

公司竞争优势

▪ 竞争优势

复宏汉霖（2696.HK）是一家国际化的创新生物制药公司，致力于为全球患者提供可负担的高品质生物药，产品覆盖肿瘤、自身免疫疾病、眼科疾病等领域，已有6款产品在中国获批上市，3款产品在国际获批上市，4个上市申请分别获中国药监局、美国FDA和欧盟EMA受理。自2010年成立以来，复宏汉霖已建成一体化生物制药平台，高效及创新的自主核心能力贯穿研发、生产及商业运营全产业链。公司已建立完善高效的全球创新中心，按照国际药品生产质量管理规范（GMP）标准进行生产和质量管控，不断夯实一体化综合生产平台，其中，公司商业化生产基地已相继获得中国、欧盟和美国GMP认证。

公司官网

附录

法律声明



权利归属：头豹上关于页面内容的补充说明、描述，以及其中包含的头豹标识、版面设计、排版方式、文本、图片、图形等，相关知识产权归头豹所有，均受著作权法、商标法及其它法律保护。

尊重原创：头豹上发布的内容（包括但不限于页面中呈现的数据、文字、图表、图像等），著作权均归发布者所有。头豹有权但无义务对用户发布的内容进行审核，有权根据相关证据结合法律法规对侵权信息进行处理。头豹不对发布者发布内容的知识产权权属进行保证，并且尊重权利人的知识产权及其他合法权益。如果权利人认为头豹平台上发布者发布的内容侵犯自身的知识产权及其他合法权益，可依法向头豹（联系邮箱：support@leadleo.com）发出书面说明，并应提供具有证明效力的证据材料。头豹在书面审核相关材料后，有权根据《中华人民共和国侵权责任法》等法律法规删除相关内容，并依法保留相关数据。

内容使用：未经发布方及头豹事先书面许可，任何人不得以任何方式直接或间接地复制、再造、传播、出版、引用、改编、汇编上述内容，或用于任何商业目的。任何第三方如需转载、引用或基于任何商业目的使用本页面上的任何内容（包括但不限于数据、文字、图表、图像等），可根据页面相关的指引进行授权操作；或联系头豹取得相应授权，联系邮箱：support@leadleo.com。

合作维权：头豹已获得发布方的授权，如果任何第三方侵犯了发布方相关的权利，发布方或将授权头豹或其指定的代理人代表头豹自身或发布方对该第三方提出警告、投诉、发起诉讼、进行上诉，或谈判和解，或在认为必要的情况下参与共同维权。

完整性：以上声明和本页内容以及本平台所有内容（包括但不限于文字、图片、图表、视频、数据）构成不可分割的部分，在未详细阅读并认可本声明所有条款的前提下，请勿对本页面以及头豹所有内容做任何形式的浏览、点击、引用或下载。

成为头豹会员—享专属权益

- 成为头豹会员，尊享头豹海量数据库内容及定制化研究咨询服务
- 头豹已累积上万本行业报告、词条报告，拥有20万+注册用户，沉淀100万+原创数据元素
- 头豹优势：行业覆盖全、数据量庞大、研究内容应用场景广泛，并有专业分析师团队为您提供定制化服务，助力企业展业

报告次卡

任意10本报告
阅读权益（一年有效）

¥598 /年

企业标准版



适用于研究频次高的用户或企业
无限量阅读全站报告
升级报告下载量
专享企业服务
定制词条报告

¥50,000 /年

企业专业版/旗舰版



满足定制研究需求的企业用户
定制深度研究报告
随需下载报告
分析师一对一沟通
专享所有核心功能

¥150,000+ /年

购买与咨询

咨询邮箱：

nancy.wang@frostchi
na.com

客服电话：

400-072-5588



Copyright © 2025 头豹