

赛赋医药 项目介绍

一、公司概况

北京赛赋医药研究院有限公司（简称“赛赋医药”）成立于2016年6月12日，总部位于北京市北京经济技术开发区，法定代表人为刘杨（董事长）。公司依托中国科学院药物创新研究院等国家级药物研发单位成立，致力于打造国际一流的一站式创新药CRO服务平台。赛赋医药的业务覆盖医药研发咨询、NMPA/FDA注册申报、抗体药物发现、早期药物筛选及成药性评价、药理药效学评价、药物代谢动力学评价、非临床安全性评价、生物样本检测及伴随诊断产品研发、放射性药物一体化生产研发等，能够为医药研发企业提供专业的一站式医药研发服务。公司已获得国家专精特新“小巨人”企业、国家高新技术企业、北京市企业科技研究开发机构、中关村高新技术企业等荣誉称号，并拥有两个博士后科研工作站。

二、核心科学与技术

赛赋医药的核心能力在于其覆盖药物研发全链条的CRO技术服务体系，尤其以非临床安全性评价（GLP）为特色。公司是中国药物非临床安全性评价项目最全的CRO企业之一，获得10项GLP资质认证；其位于河北的国科赛赋于2026年6月第三次通过NMPA GLP认证，再获十项全项资质。公司采用国际化技术标准与规范化质量管理体系，构建了完整的用于细胞与基因治疗（CGT）药物的药理药效、体内代谢分析、归巢研究、非临床安全性评价以及I期临床评价研究的技术体系平台。此外，公司下设中心实验室服务与伴随诊断产品研发部门，建立了符合GCP/GLP/CAP/ISO15189标准的中心实验室质量体系。公司高度聚焦以CGT药物为代表的前沿创新药物品种，重点打造从非临床到临床的一站式CGT技术服务能力，并整合技术开发、融资和创新医药产品转化等服务，为企业整体创新医药研发规划。

三、主要产品与管线

作为CRO企业，赛赋医药的“产品”是其服务矩阵，而非自有药品管线，主要包括：

1. 非临床安全性评价（GLP）：药物毒理检测与安全性评价；
2. 药理药效学评价：以具有FDA、NMPA新药审评经验的专家为引领；
3. 药物代谢动力学评价：高通量、高灵敏度的药代/毒代动力学研究；
4. 早期药物筛选及成药性评价：结合AI驱动与类器官技术；
5. 抗体药物发现：从靶点到临床前候选药物的服务；
6. 注册申报与咨询：NMPA/FDA注册申报；
7. 中心实验室与伴随诊断产品研发；
8. 放射性药物一体化生产研发技术平台；
9. 总包服务：整合安全性测试平台与战略合作伙伴研发能力，向全球药企提供全流程服务。

四、适应症与疾病背景（如适用）

赛赋医药作为研发外包服务平台，其服务覆盖各类治疗领域，不限定特定适应症。公司尤其服务于CGT（细胞与基因治疗）、抗体药、ADC、小分子、核酸药物等前沿品种的非临床与临床前研究。在CGT领域，由于细胞与基因治疗产品生产工艺复杂、非临床评价要求高（如细胞归巢、体内分布、长期安全性），对具备CGT专项GLP能力的CRO需求突出；公司针对此类品种的归巢研究、体内代谢、非临床安全性评价形成专项技术体系，服务于肿瘤、罕见病、自身免疫病等多领域的在研药物。放射性药物一体化平台的建立，则服务于核药这类特殊品类从生产到评价的研发需求。

五、竞争格局

中国CRO行业参与者众多，非临床安评龙头包括昭衍新药、药明康德（研究服务部）、康龙化成、美迪西、益诺思等；一站式创新药CRO平台型企业还包括昆翎（ClinChoice）、泰格医药（临床为主）等。赛赋医药的差异化定位在于以GLP非临床安评为核心、叠加CGT专项技术平台的一站式服务，并在全国形成多中心布局。与以单一环节见长的CRO相比，赛赋医药强调从非临床到临床的整合能力，利于提高客户研发效率、降低成本。但行业也面临产能扩张带来的价格竞争与头部企业规模优势的挑战，且CRO收入与药企研发支出节奏高度相关。

六、团队与平台

赛赋医药由刘杨担任董事长，团队具备中科院等国家级研发单位背景。公司构建了覆盖全国的服务网络：拥有京南固安药物GLP中心、药理药效中心、药代分析中心、深圳药物评价中心、赛赋佳源眼科药物评价中心、成都模型动物中心、药物筛选中心、北京临床评价中心、中心实验室、沈阳生物样本分析中心，自建四家三甲医院GCP临床试验基地，并设有负责FDA注册申报的美国赛赋办公室。公司仪器设备投入与实验设施规模支撑了其GLP全项资质服务能力，多个博士后科研工作站亦支撑高层次研发人才储备。

七、融资与资本

赛赋医药融资历程较长：2016年天使轮（启赋资本）起，历经Pre-A、A、A+、B（2020年10月近2亿元）、B+（2020年12月近1亿元，国投创业等）等多轮；2021年8月完成超3亿元C轮融资，中金资本体系（含中金启德基金）等机构参与投资；2022年12月完成约5亿元D轮融资，由国投创业、中国国有资本风险投资基金（国风投）联合领投，太平医疗健康基金、建银国际、方富资本及中金资本旗下中金启德基金等出资，探针资本担任财务顾问。后续还获得顺禧基金、协耀投资等战略投资。中金资本体系（中金启德基金）为公司重要投资方之一。D轮资金用于夯实一站式CRO平台、加快CGT技术平台能力建设和实验设施扩建，进一步深耕一站式CRO服务。

八、发展展望

随着中国创新药研发由仿制向首创转型，以及CGT等前疗法管线快速增长，对高质量非临床安评与一站式CRO服务的需求持续扩大。赛赋医药凭借其GLP全项资质、CGT专项平台与全国多中心布局，在创新药研发服务链条中占据特定位置。未来，公司计划持续深耕一站式CRO服务，结合行业发展和客户需要进一步扩大CGT技术平台能力与实验设施。但CRO行业整体受生物医药投融资周期影响较大，服务需求与药企研发支出节奏相关，行业竞争与产能供给变化是其面临的外部变量；公司亦需在CGT、放射性药物等新兴领域的专项能力上持续投入以保持差异化。

从行业背景看，中国创新药CRO市场在过去数年经历了从快速扩张到理性回调的周期。随着生物医药投融资环境变化，药企研发支出节奏趋缓，CRO行业一度面临产能扩张与需求波动的错配，价格竞争加剧；但与此同时，前疗法（CGT、ADC、核酸药物、放射性药物）的复杂非临床研究需求仍在增长，对具备专项GLP能力与特色技术平台的CRO形成结构性机会。赛赋医药以非临床安评为核心、叠加CGT专项平台的一站式定位，恰好卡位这一结构性需求。其分布全国的多中心网络（固安、北京、深圳、成都、沈阳及美国办公室）与GLP全项资质，使其能为不同阶段客户提供从早期筛选到非临床安评、再到临床前的一体化服务。放射性药物一体化平台的建立，进一步补足了特殊品类（核药）从生产到评价的研发链条。中长期看，CRO企业的竞争力将越来越取决于技术平台的专有性、质量体系的国际互认度，以及在CGT等新兴领域的专项经验积累。

在资质与网络层面，赛赋医药是中国药物非临床安全性评价项目最全的CRO企业之一，获得10项GLP资质认证；其位于河北的国科赛赋于2026年6月第三次通过NMPA GLP认证，再获十项全项资质。公司构建了覆盖全国的服务网络，拥有京南固安药物GLP中心、北京药理药效中心、深圳新药非临床评价中心、成都模型动物中心、北京药学及临床研究中心、沈阳生物样本检测中心，并自建四家三甲医院GCP临床

试验基地，设有负责FDA注册申报的美国赛赋办公室。在CGT专项能力上，公司建立了涵盖药理药效、体内代谢分析、归巢研究、非临床安全性评价及I期临床评价的技术体系，针对细胞与基因治疗产品的特殊评价要求形成专项方案。中心实验室服务与伴随诊断产品研发部门则建立了符合GCP、GLP、CAP、ISO15189标准的体系。这种多中心、全链条的布局，使其能为不同阶段与不同技术类型的创新药客户提供从早期筛选到非临床安评的一体化支撑。

在服务纵深上，赛赋医药除非临床安评外，还布局抗体药物发现、AI驱动与类器官早期药物筛选、药理药效、药代、生物样本检测及伴随诊断、放射性药物一体化生产研发等板块，并设有总包服务以整合内外部能力向全球药企提供全流程方案。公司获国家专精特新小巨人、国家高新技术企业、北京市企业科技研究开发机构等资质，并设两个博士后科研工作站，支撑高层次研发人才储备。在CGT专项上，其技术体系覆盖细胞归巢、体内代谢、非临床安全性评价与I期临床评价，针对细胞与基因治疗产品的特殊评价要求形成专项方案。随着创新药研发由仿制向首创转型、CGT等前治疗法管线增长，对高质量非临床安评与一站式CRO的需求扩大；但CRO收入与药企研发支出节奏高度相关，行业也面临产能与需求周期的波动。

在客户价值上，赛赋医药的一站式定位旨在帮助创新药企提高研发效率、降低研发成本、缩短研发周期。通过将非临床安评、药理药效、药代、生物样本检测及伴随诊断等环节内部协同，客户可减少在多家CRO间切换带来的沟通与衔接成本，并获得从早期筛选到临床前的一致性数据链条。公司高度聚焦以CGT药物为代表的前沿创新品种，这类产品生产工艺复杂、非临床评价要求高，对具备专项GLP能力与归巢、体内代谢评价经验的CRO需求突出。随着国内细胞与基因治疗管线增长，以及放射性药物等新兴品类兴起，赛赋医药的专项平台有望承接更多非临床与临床前评价需求。但作为研发外包服务商，其业绩与生物医药投融资及药企研发支出节奏高度相关，行业产能与需求的周期性波动是其持续经营需面对的外部变量。

信息来源：

- 赛赋医药官网（safeglp.com）服务与新闻
- 36氪项目库、爱企查企业融资信息
- 泽被投资（zecgroup.com）、金坛时报等D轮融资报道
- 本切片briefing文件公开信息摘录（更新2026-08-05）