



海思科医药集团举行首届媒体日

主流媒体走进海思科共探中国创新药未来

华夏早报讯（首席记者 张存猛 通讯员 冯国栋）“海”阔扬帆，携手“媒”好，共启未来。6月16日，海思科医药集团首届媒体日在四川成都举行。来自新华社、人民日报、央视、经济参考报、中国医药报、健康报、半月谈、瞭望东方、上海证券报、光明日报、新华网、央广网、环球网、第一财经、新浪财经、财经、中华商报、华夏早报等20余家主流媒体嘉宾齐聚。

媒体嘉宾走进研发现场，通过高峰论坛等互动，深入调研海思科创新和全球化2.0战略成果，全面了解企业在发展中遇到的堵点、痛点，共同探讨中国创新药发展新路径。

深入调研，走进“海思科”

活动期间，媒体嘉宾先后参观了海思科成都园区展厅、研发中心，近距离了解企业创新研发体系、技术平台建设以及产业化能力。

海思科医药集团副总经理吴楠女士向媒体嘉宾致以诚挚的欢迎，并感谢媒体对海思科的支持。吴楠女士表示，2012年海思科医药集团在深圳证券交易所主板上市，集团响应国家政策，作出了向创新药全面转型的战略决策。在国家产业政策扶持、各级政府关心支持下，海思科坚定走创新与国际化战略，推动全行业创新发展，持续打造具有国际竞争力的创新产品管线。

海思科医药集团营销副总经理樊琳女士向现场嘉宾做全景式集团介绍，回顾了企业26年发展历程，重点展示了业务布局与核心优势赛道，以及海思科依托自有多元技术平台取得的一系列创新成果，并分享了集团在人文关怀、公益社会责任层面的实践。

四川大学华西医院麻醉手术中心主任医师、博士生导师左云霞教授作了《环泊酚注射液的发现之旅与临床特点》的主题分享。左云霞教授说，

麻醉药物长期面临安全性与有效性平衡难题。作为全球三十年来静脉麻醉领域的重要创新成果，环泊酚显著改善了长期困扰临床的痛点，带来更安全、更舒适的临床解决方案，体现了中国科研能力，也让中国原创药物在国际舞台上拥有了更多话语权。

高峰论坛，解码“环泊酚”

在高峰论坛环节，左云霞教授、四川省人民医院临床试验中心主任杨孟昌教授、海思科医药集团副总经理吴楠女士、海思科医药集团研发副总经理窦赢先生，与媒体嘉宾围绕“环泊酚研发故事与出海硬实力解读”，共同展开深入探讨。

有媒体嘉宾提问，儿科麻醉一直是临床诊疗的难点，环泊酚如何突破难点、惠及更多患者？左云霞教授表示，环泊酚上市前历经多阶段临床试验，上市后又完成了28项临床研究，2025年9月正式拓展适应症，用于儿童及青少年全身麻醉诱导和维持，不仅有效改善、有力推动临床舒适化诊疗，更为儿科麻醉提供操作性强、安全可靠的合规方案。

在回答媒体嘉宾关于舒适化诊疗方面的问题时，杨孟昌教授表示，环泊酚不仅减少注射痛、极大改善患者体验，更凭借其对于循环、呼吸抑制风险低等优势，不仅为基层医疗机构提供了更安全的选择，更满足了患者对舒适化诊疗的需求，是服务中国患者、造福全球患者、提升诊疗舒适度的优质方案。

针对媒体嘉宾关注的“创新转型背后的成功经验”，吴楠女士从发展战略层面深入解读。她指出，在国家全链条政策协同支持下，海思科坚持“*In China, For Global*”（在中国，为全球），创新成果丰硕，激活了企业“四力”，即：转型创新的魄力、高标准研发的实力、坚守战略初心的

定力，以及高水平研发团队的活力，为成就下一个“环泊酚”提供战略支持。针对媒体嘉宾关心的“环泊酚背后的创新故事”等问题，窦赢先生从研发视角做了深度分享。他说集团从研发设计之初就坚持全球最高标准，历时十余年，上千次化合物筛选，数百项药效、安全性验证实验，通过开创性引入手性环丙基，实现底层分子结构创新，成为FDA看重的核心点之一，凭借独特的创新性、扎实的临床数据和安全性等优势，实现豁免“跳级”审批。

高层互动，读懂“海思科”

海思科医药集团总经理严庞科先生出席活动，与在场媒体嘉宾深入交流。严庞科先生系统阐述了集团创新发展战略，回应了媒体关于行业发展方向、中国医药全球化布局等热点问题的关切。

严庞科先生表示，“十五五”规划为中国医药行业的高质量发展提供了重要政策指引，国家先后推出创新药优先评审、《药品注册管理办法》等利好行业的顶层设计，今年政府工作报告将生物医药列为新兴支柱产业，我们深刻感受到了国家对医药创新的战略支持，海思科的转型与发展正是顺应了国家政策的大势，未来企业也将紧跟国际战略，在中国，为全球，成为中国从医药大国向医药强国转型的推动者。

参与活动的媒体嘉宾表示，通过海思科首届媒体日，感受到了海思科医药集团的创新实力。海思科作为中国创新药迈向国际市场的重要推动者和见证者，跃升成为推动中国创新药的核心力量，将发挥媒体力量，合力推动中国医药创新行业向前推进。首届媒体日活动由海思科医药集团企业事务部公共关系部主办。

创新药 HSK46256 片 获批开展药物临床试验

海思科医药集团于近日收到国家药品监督管理局下发的《药物临床试验批准通知书》。根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2026年4月受理的 HSK46256 片符合药品注册的有关要求，同意本品开展临床试验。

审评中心 HSK46256 是海思科自主研发的一个全新的具有独立知识产权的治疗晚期实体瘤的药物。临床前研究结果显示，HSK46256 在多个肿瘤细胞系中显示出潜在疗效，并在同源重组修复缺陷模型中具有强效的抗肿瘤活性，有潜力用于治疗同源重组修复缺失相关癌症，尤其是与 BRCA 突变相关的癌症，如乳腺癌、卵巢癌及前列腺癌等。

此外，HSK46256 具有较好的入脑性质，在颅内瘤药效模型中，可以有效抑制颅内肿瘤增殖，并延长动物生存期，是一款极具开发潜力的小分子药物。

海思科（辽宁）获评 2026 年省级先进级智能工厂

近日，海思科医药集团全资子公司辽宁海思科制药有限公司凭借在智能制造领域的深耕实践与卓越成果，成功获评 2026 年辽宁省先进级智能工厂，标志着公司数字化转型与智能制造水平正式跻身辽宁省行业前列。

辽宁省智能工厂评选标准严苛，对企业自动化水平、数据贯通能力、柔性生产实力及质量管控体系均有极高要求。此次获评，是省工信厅对公司智能制造建设成果的权威认可，也是公司深耕主业、坚持创新驱动发展的重要里程碑。

作为扎根辽宁、深耕制药智造领域的辽海，摒弃传统粗放生产模式，始终坚持以智能化、数字化、绿色化为核心发展方向，依托完善的生产硬件基底与前沿的数智技术应用，打造现代化医药智能制造生产体系。

在生产端，公司引入工业化机器及智能数控设备，实现了工艺数字化、在线智能检测、质量精准追溯、仓储智能管理、设备在线监控、能源智能管控、污染在线管理、供应商数字化管理等，实现全流程可视化、可追溯、可优化管控。

在管理端，公司融合大数据、人工智能等新一代信息技术，搭建一体化协同管理平台，实现生产调度、质量管控、成本核算、安全监管的智能化协同，大幅提升运营效率。

