



Hillgene
谱新生物

细胞治疗药物
CDMO整体解决方案

UCAR-T CDMO
SERVICE SOLUTION

UCAR-T



让细胞药物
谱写生命新篇章

／
Cell Therapy
Innovation Inspired

CONTENTS

目录

公司介绍	02
全球化产能布局	04
细胞治疗与 UCAR-T 细胞技术	06
Hillgene® 技术平台	08
UCAR-T 细胞 CDMO 服务级别	09
UCAR-T 细胞 CDMO 服务	10
• 质粒 CDMO 服务	10
• 慢病毒 CDMO 服务	12
• 细胞 CDMO 服务	14
• 其他相关服务	16
UCAR-T 细胞 CXO 服务	18
厂房及设施	19
生产设备	20
我们的优势	21



ABOUT HILIGENE

公司介绍

总部位于美丽的太湖之滨苏州市吴中区，拥有苏州总部（10000m² GMP 厂房和研发中心）、深圳和上海基地，初步形成全国布局的生产基地网络布局；美国北卡基地也在建设中，同步进行全球布局。搭建了细胞药物专用的核酸平台、悬浮无血清病毒生产平台、全封闭的细胞工艺开发平台和质检检测技术平台，打造了细胞药物从发现到产品交付的高速公路。平台已支持多个合作伙伴成功孵化了多款 CAR-T、TCR-T、干细胞等药物。谱新生物致力于让更多项目更早更快地达到下一里程碑，把更多细胞药物推向市场，造福更多患者，让细胞药物谱写生命新篇章。

8⁺

成功的 IND 申报经验

200⁺

应用于临床的细胞制备经验

18000⁺

GMP 厂房设施面积、平米



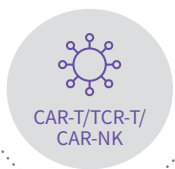
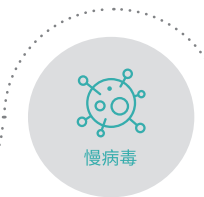
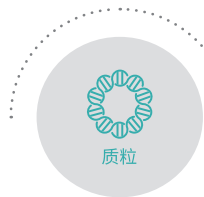
让细胞药物
谱写生命新篇章



专注的细胞药物
解决方案提供商



为客户创造价值，思想有高度，
做事有深度，做人有温度



GLOBAL LAYOUT

全球化产能布局



谱新生物为更好地服务客户，推动细胞治疗产品加速落地，已开启构建全球化战略产业布局。我们凭借专业的研发技术、成熟的工艺体系和先进的生产能力，提供一流的细胞治疗药物 CDMO 服务，至今已成为众多客户十分信赖的合作伙伴。我们的服务覆盖了从药物发现到商业化的所有阶段，以客户为中心，有效且灵活地推动项目进程，使得更多细胞治疗药物满足市场需求。我们计划在全球范围内扩大产能规模，未来也将继续坚持遵守国内外监管标准及法规，帮助全球不同地区、不同规模的客户将其创新想法转化为成功的商业产品，优化细胞药物行业在全球范围内的资源整合。

公司目前已拥有苏州总部（10000m² GMP 厂房和研发中心）、深圳和上海基地，初步形成全国布局的生产基地网络布局，美国北卡基地也在建设中，同步进行全球布局。



苏州 全球总部



深圳 生产基地



北卡 美国基地



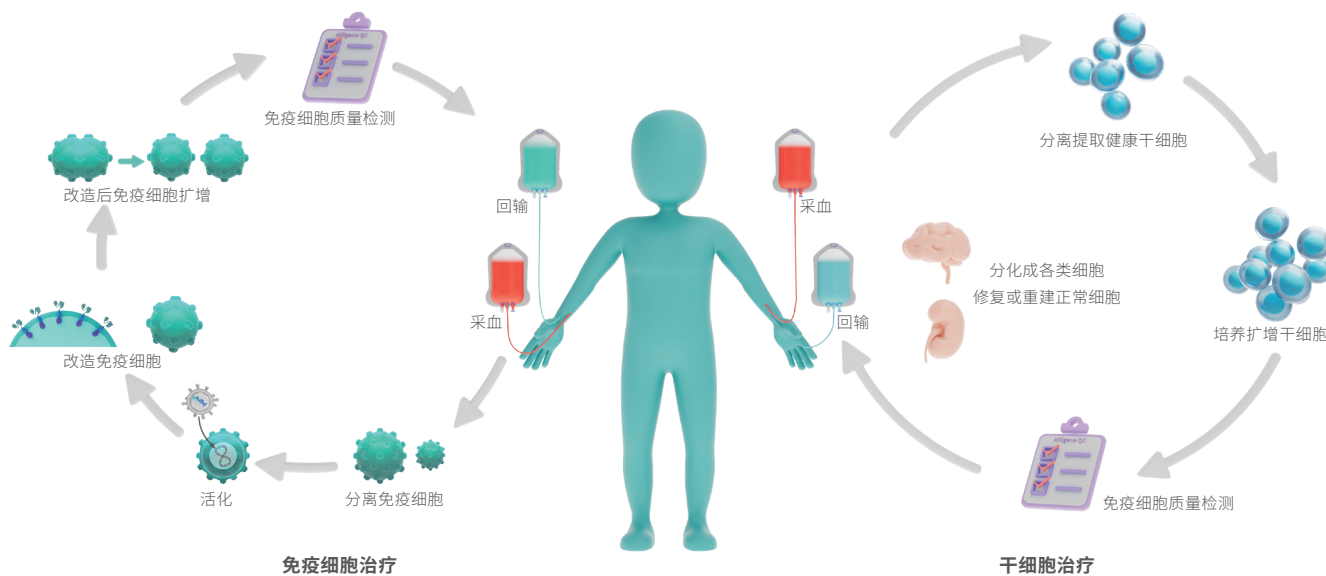
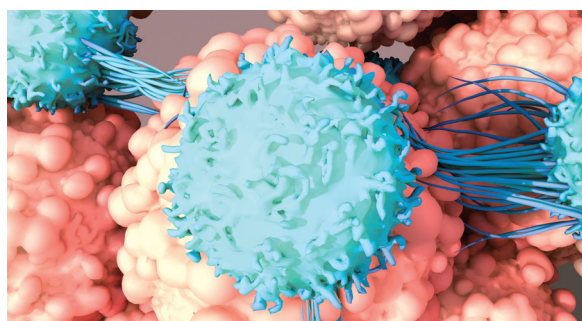
美国北卡

CELL THERAPY

细胞治疗

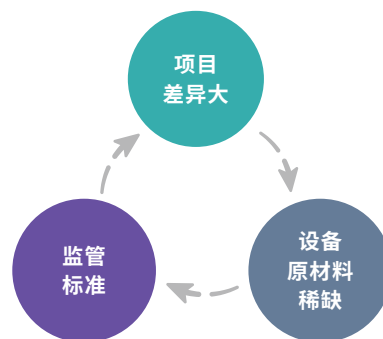
细胞治疗

细胞治疗采用生物工程的方法获取具有特定功能的细胞并通过体外扩增、特殊培养等处理后，使这些细胞具有增强免疫、杀死病原体和肿瘤细胞等功能，从而达到治疗某种疾病的目的。目前细胞治疗可分为免疫细胞治疗、干细胞治疗及其他体细胞疗法。其中免疫细胞治疗，是指在体外对某些类型的免疫细胞如 T 细胞、NK 细胞、B 细胞、DC 细胞等进行针对性的处理后再回输人体内，使其表现出杀伤肿瘤细胞，清除病毒等功能。干细胞疗法通常把干细胞培养扩增后回输到患者体内，从而修复组织或进行免疫调节以重建微环境。在临床上较常使用的干细胞种类有间充质干细胞、造血干细胞、脂肪干细胞等。



上图：细胞治疗过程示意

细胞治疗拥有独特作用机制、相较于传统药物靶向性更强。传统小分子药物不只在病变组织或细胞内分布，还分布于整个机体组织，通常会造成严重的脱靶效应。而细胞治疗优势在于其可主动迁移到靶组织或靶细胞内发挥作用，更大程度上限制药物的毒副作用。基于独特的作用机制，细胞疗法可为一些传统疗法无效、难治的疾病提供新的治疗选择，并带来长期的疗效。



UCAR-T TECHNOLOGY

UCAR-T 细胞技术

UCAR-T 细胞技术

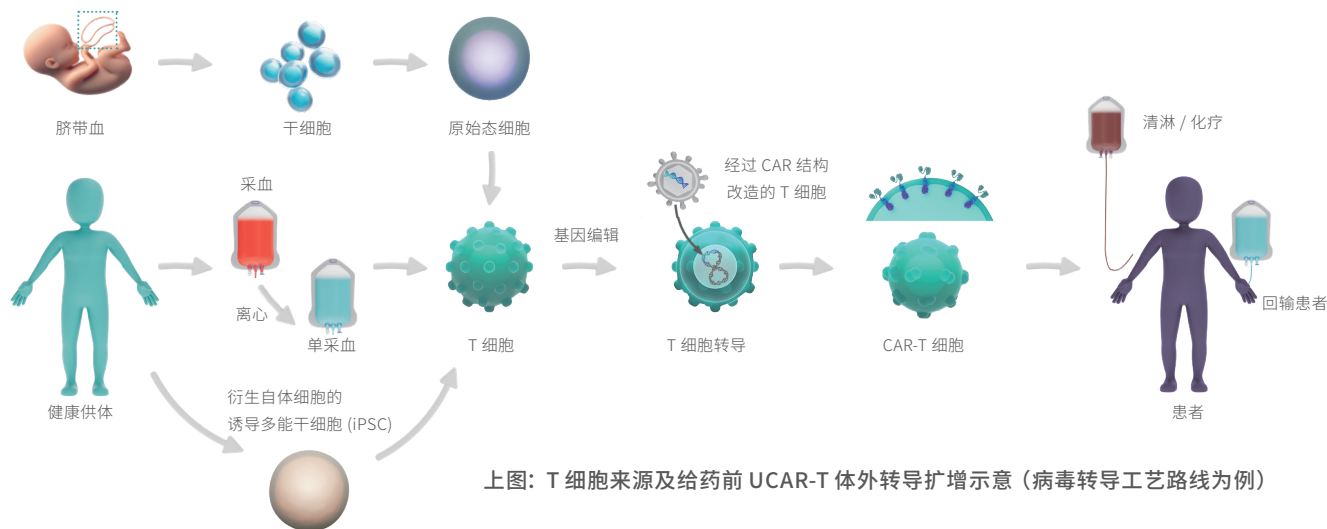
通用 CAR-T 细胞 (Universal CAR-T) 的原理是从同种异体健康供体中产生肿瘤抗原特异性 T 细胞。该方法的共同基础是通过通过基因编辑技术敲除同种异体 T 细胞的 TCR 基因和 / 或 HLA I 类位点来有效消除移植物抗宿主病 (GVHD)。通过靶向 TCR 的内源性 α 或 β 亚基恒定区域的基因组序列或破坏 MHC 基因复合物的 HLA-A 位点, TCR 或 HLA I 类抗原的表达被消除, 产生的 T 细胞不能识别同种异体抗原, 从而导致 GVHD 的消除。

最常用的基因编辑方法

锌指核酸酶 (zinc finger nuclease, ZFN)、转录激活物样效应因子核酸酶 (transcription activator-like effector nuclease,TALEN) 和 CRISPR / Cas9 系统, 是产生 TCR 缺陷和 HLA 类 I 缺陷 T 细胞最常用的基因编辑方法。

CRISPR-Cas9 的作用原理

CRISPR-Cas9 基因编辑技术就是通过人工设计的 sgRNA (guide RNA) 来识别目的基因组序列, 并引导 Cas9 蛋白酶进行有效切割 DNA 双链, 形成双链断裂, 损伤后修复会造成基因敲除或敲入等, 最终达到对基因组 DNA 进行修饰的目的。



上图: T 细胞来源及给药前 UCAR-T 体外转导扩增示意 (病毒转导工艺路线为例)

谱新生物聚焦于细胞药物领域, 搭建了细胞药物专用质粒构建平台、悬浮无血清病毒生产平台和全封闭的细胞工艺开发平台。拥有多个质粒工艺开发及中试生产的经验, 掌握安全可放大悬浮无血清细胞以及一次性反应器慢病毒生产工艺。此外, 在免疫细胞 CDMO 业务领域, 谱新生物具有成熟的细胞冻存制剂工艺, 灵活的制备工艺路线, 配套齐全的封闭设备以及丰富的申报经验。谱新生物具有独树一帜的创新平台 (包括 HiLenti[®] 慢病毒技术平台及 HiCellix[®] 细胞技术平台等), 是基于 MAH 制度下第一个细胞治疗药物生产的 CDMO 厂商产业化转化评估与服务平台。该平台已支持多个合作伙伴成功孵化了多款 CAR-T、TCR-T、干细胞等药物。

TECHNOLOGY PLATFORM

Hillgene® 技术平台

为攻克细胞治疗核心技术，从源头提高药物产业化的效率。谱新生物自主研发了一系列细胞治疗相关技术平台系统，包括 HiLenti®-T/NK 慢病毒载体系统、HiLenti® 悬浮无血清慢病毒生产平台、HiCellx® 全封闭自动化细胞生产平台、HiCellx® Stem 大规模干细胞生产平台、核酸产业化技术平台以及质量控制检测技术平台。可以提供一站式细胞治疗 CDMO 服务，助力更多项目更早更快地达到下一里程碑。

HiLenti® -T/NK 慢病毒载体系统

自研四质粒卡那抗性载体系统，提高 2-5 倍滴度。

HiLenti® 悬浮无血清慢病毒生产平台

自主驯化悬浮无血清 293T 细胞，采用一次性反应器慢病毒生产工艺。

质量控制检测技术平台

为细胞药物量身定制的检测技术手段，提供全流程质量与风险控制服务。

HiCellx® 全封闭自动化细胞生产平台

配备了所有国际上卫生监管部门普遍认可的封闭细胞生产设备，同时具备成熟的封闭细胞生产平台工艺。

核酸产业化技术平台

灵活高效的核酸生产技术平台，提供了细胞治疗产品定制优化的设计方案。

HiCellx® Stem 大规模干细胞生产平台

干细胞专用大规模生产平台，有丰富的 CMC 生产经验。





200⁺

IIT 非注册临床样本制备经验

IIT 级别 / 非注册临床研究级别

在符合 GMP 管理体系的中试车间完成质粒、病毒载体和细胞治疗产品的生产，并提供所有产品的质量检测报告，用于研究者发起的在医院开展的临床研究。

8⁺

成功的 IND 申报经验

IND 级别 / 新药临床申报级别

有丰富的可用于治疗血液瘤与实体瘤的细胞治疗产品的生产经验。可提供用于中、美新药临床实验申请的临床中试样品生产服务，根据开发的实验室规模工艺进行中试放大，生产过程严格按照 IND 申报要求进行，并协助撰写注册申报材料。

2⁺

注册临床制备经验

注册临床试验级别

提供可用于已通过新药临床实验申请的样品生产服务，生产过程严格按照 GMP 要求进行，产品用于注册临床试验。

20⁺

有合作经验的医院资源

商业化生产级别

我们的 GMP 生产车间遵循国际领先的设计理念，严格遵照中国、美国和欧盟现行法规与指南所进行的，满足各国监管要求。车间整体采用了严格的物理隔离与单向流设计，可同时进行多种样品的生产，为商业化生产提供产能保障。

CDMO SERVICE

UCAR-T 细胞 CDMO 服务

质粒 Plasmid CDMO 服务

质粒作为 CAR-T 细胞药物生产的关键步骤之一，涉及复杂的生产、纯化、分析等过程。细菌质粒作为目前基因工程领域的基础工具，既可作为基因细胞治疗终产品，也可作为基因细胞治疗生产的中间载体，是绝大部分基因细胞治疗生产过程必不可少的一环。随着细胞治疗行业的兴起，市场对质粒的需求也逐年增长。谱新生物专注于细胞治疗药物 CDMO 服务的整体解决方案，搭建了 GMP 级别核酸类产品工艺开发平台，可以为不同的客户提供高品质的质粒 CDMO 服务。

服务内容

质粒 CDMO 服务

类别		服务内容		
IIT 级别	1	自研四质粒载体系统	<ul style="list-style-type: none"> 三代四质粒载体系统 卡那抗性 无需授权 	<ul style="list-style-type: none"> 与 IND 申报无缝衔接 GMP-like 车间 GMP-like 质量管理体系 记录真实、可追溯
	2	菌种库建立 (GMP-like)	<ul style="list-style-type: none"> 可定制化建库数量与标准 	
	3	质粒生产与检验 (GMP-like)	<ul style="list-style-type: none"> 可定制产量和质量标准 	
IND 级别	1	自研四质粒载体系统	<ul style="list-style-type: none"> 三代四质粒载体系统 卡那抗性 可授权 	<ul style="list-style-type: none"> 中美双报标准 Full-GMP 车间 单独建库区域 带菌区和无菌区单独车间 GMP 质量管理体系
	2	GMP 菌种库建立	<ul style="list-style-type: none"> 单克隆筛选 可定制化建库数量 库稳定性研究 	
	3	工艺与检验方法开发	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	
	4	GMP 质粒生产	<ul style="list-style-type: none"> 产量: 10mg~1g (可定制) 发酵规模: 3~30L (可定制) 纯化方法: 三步法 / 两步法 	
	5	质粒检验	<ul style="list-style-type: none"> 纯度 (HPLC) <i>E.coli</i> DNA 残留检测 <i>E.coli</i> HCP 残留检测 <i>E.coli</i> RNA 残留检测 抗生素残留检测 无菌 支原体 内毒素 	
	6	方法学验证	<ul style="list-style-type: none"> 专属性 准确度 精密度 样品稀释线性及范围 LOD 等 	
	7	稳定性研究	<ul style="list-style-type: none"> 长期稳定性 加速稳定性 影响因素 	
临床级别	1	GMP 质粒生产	<ul style="list-style-type: none"> 产量: 10mg~1g (可定制) 发酵规模: 3~30L (可定制) 纯化方法: 三步法 / 两步法 	<ul style="list-style-type: none"> Full-GMP 车间 带菌区和无菌区单独车间 GMP 质量管理体系 符合注册临床要求的厂房设施设备验证 成熟的技术转出方案 成熟的技术转移接收 不同阶段不同的技术转移方案
	2	技术转移	<ul style="list-style-type: none"> 技术转移转出 技术转移接收 	
商业化生产级别	1	GMP 质粒生产	<ul style="list-style-type: none"> 产量: 10mg~1g (可定制) 发酵规模: 3~30L (可定制) 纯化方法: 三步法 / 两步法 	/

* 注: 谱新生物可为客户提供相对灵活的定制化服务, 包括但不限于以上服务内容。

服务优势

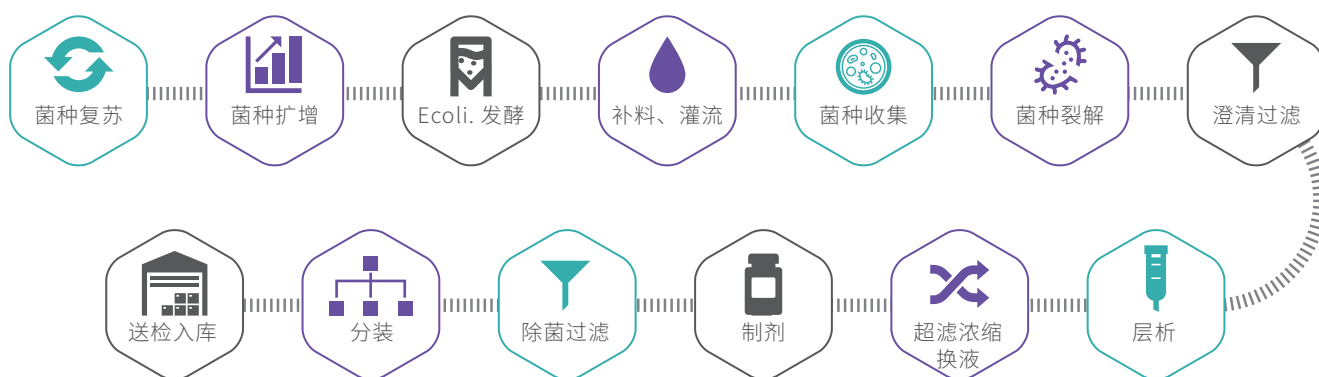
质粒载体系统优势：

- 自研四质粒卡那抗性载体系统
- 载体优化能力具有可持续性
- 质粒序列可追溯、合规、高效
- 丰富的有成功 IND 申报经验
- 注册临床 UCAR-T 细胞样品生产使用中
- 经过多个项目的对比，客户项目更改为我司载体系统后均有 2-5 倍的滴度提高

质粒生产优势：

- 全生产流程坚持无抗生素添加
- 质粒生产建库为单独车间区域
- 带菌区和无菌区完全隔离
- 终产品使用隔离器进行分装
- 包装质粒（慢病毒用）已经完成 CTD 资料撰写，可缩短申报时间 3-4 个月，并有多个项目获得 IND 默示许可，并正在进行注册临床 I 期

生产流程



质量控制

检验项目		检验方法
外观		目测
鉴别	鉴别 1	限制性内切酶法
	鉴别 2	桑格测序 (Sanger)
检查	pH	2020 版 ChP 0631
	纯度	高效液相色谱法 (HPLC)
	E.coli 宿主蛋白残留	酶联免疫法
	E.coli DNA 残留	q-PCR 法
	E.coli RNA 残留	q-PCR 法
	抗生素残留	酶联免疫法
	细菌内毒素	2020 版 ChP 1143
无菌	2020 版 ChP 1101	
浓度测定	DNA 浓度	2020 版 ChP 0401

* 注：谱新生物针对不同技术平台建立了相应的质量控制方法，质量控制检测包括但不限于以上项目。

慢病毒 Lentivirus CDMO 服务

服务内容

UCAR-T 的开发和生产工艺有包含病毒载体或非病毒载体等多种路径，其中以慢病毒载体为核心的基因递送过程是常见且重要的一种。慢病毒是逆转录病毒的一种亚种，可将目标基因整合至宿主基因组中，是一种常用于体外细胞修饰改造的病毒载体。随着细胞治疗行业的持续发展，市场对慢病毒的需求也在逐年增长。谱新生物专注于细胞治疗药物 CDMO 服务，为全球医药研发企业提供全方位、一站式的整体解决方案。凭借先进的 GMP 级别悬浮无血清病毒生产平台，谱新生物可为客户提供高品质的慢病毒 CDMO 服务，以满足不同客户的需求。

慢病毒 CDMO 服务 (HiLenti® 技术平台)

类别		服务内容		
IIT 级别	1	自研四质粒载体系统	<ul style="list-style-type: none"> 三代四质粒载体系统 卡那抗性 无需授权 	<ul style="list-style-type: none"> 与 IND 申报无缝衔接
	2	慢病毒生产与检验 (GMP-like)	<ul style="list-style-type: none"> 可定制产量和质量标准 	<ul style="list-style-type: none"> GMP-like 车间 记录真实、可追溯 GMP-like 质量管理体系
IND 级别	1	自研四质粒载体系统	<ul style="list-style-type: none"> 三代四质粒载体系统 卡那抗性 可授权 	<ul style="list-style-type: none"> 中美双报标准 Full-GMP 车间 单独建库区域 带菌区和无菌区单独车间 GMP 质量管理体系
	2	GMP 细胞库建立	<ul style="list-style-type: none"> 可定制化建库数量 库稳定性研究 	
	3	工艺与检验方法开发	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	
	4	GMP 慢病毒生产	<ul style="list-style-type: none"> 反应器工艺: 5~50L 一次性反应器工艺 (可定制) 生产规模: 2~30L (可定制) 	
	5	慢病毒检验	<ul style="list-style-type: none"> 物理滴度 感染 / 转导滴度 293T 宿主 DNA 残留检测 293T 宿主蛋白残留检测 外源 DNA 残留检测 Benzonase 酶残留检测 E1A/SV40 质粒残留检测 DNA 分子片段大小 外源病毒因子 无菌 支原体 内毒素 	
	6	方法学验证	<ul style="list-style-type: none"> 专属性 准确度 精密度 样品稀释线性及范围 LOD 等 	
	7	稳定性研究	<ul style="list-style-type: none"> 长期稳定性 加速稳定性 影响因素 	
临床级别	1	GMP 慢病毒生产	<ul style="list-style-type: none"> 反应器工艺: 5~50L 一次性反应器工艺 (可定制) 生产规模: 2~30L (可定制) 	<ul style="list-style-type: none"> Full-GMP 车间 有病毒区和无毒区单独车间 GMP 质量管理体系 符合注册临床要求的厂房设施设备验证
	2	技术转移	<ul style="list-style-type: none"> 技术转移转出 技术转移接收 	<ul style="list-style-type: none"> 成熟的技术转出方案 成熟的技术转移接收 不同阶段不同的技术转移方案
商业化生产级别	1	GMP 慢病毒生产	<ul style="list-style-type: none"> 反应器工艺: 5~50L 一次性反应器工艺 (可定制) 生产规模: 2~30L (可定制) 	/

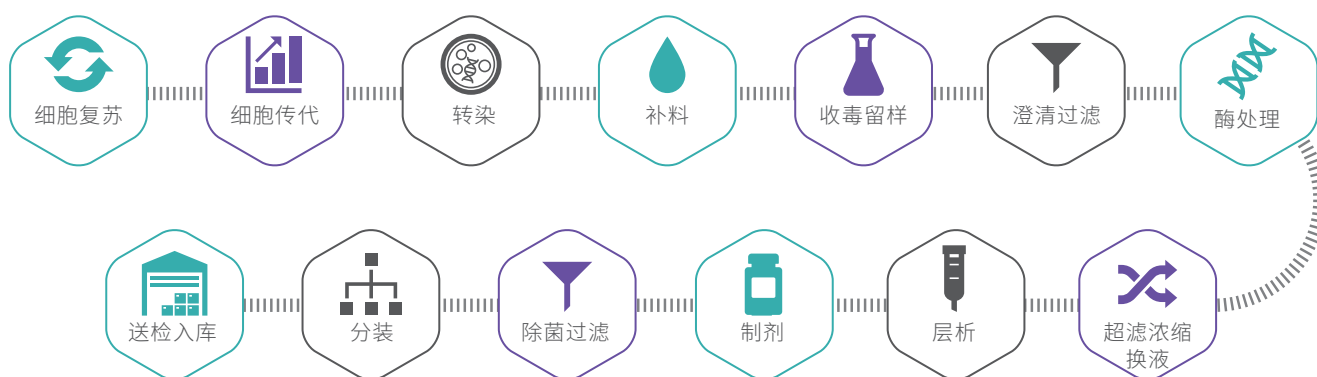
* 注: 谱新生物可为客户提供相对灵活的定制化服务, 包括但不限于以上服务内容。

服务优势

谱新生物采用慢病毒悬浮无血清工艺，平台优势：

- 全工艺无动物源成分添加
- 慢病毒生产可线性放大
- 单个容器的 50L 一次性反应器
- 细胞建库为单独车间区域
- 终产品使用无菌隔离器进行分装
- 专为 T 细胞 搭建的慢病毒系统，感染效率高
- 生产成本低、检验成本低（不需要检测 BSA、胰酶残留）
- 多个用慢病毒项目的成功的 NMPA IND 申报经验

生产流程



质量控制

品名	检验项目	检验方法
收获液	外源病毒因子污染	2020 版 ChP 3302
	复制型慢病毒	指示培养法
原液 / 成品	外观	目视法
	无菌	2020 版 ChP 1101
	支原体	2020 版 ChP 3301
	pH	2020 版 ChP 0631
	渗透压摩尔浓度	2020 版 ChP 0632
	目的基因结构鉴定	测序
	宿主残留蛋白	酶联免疫法
	物理滴度 (p24)	酶联免疫法
	转导滴度	流式细胞术
	细菌内毒素	2020 版 ChP 1143
	Benzonase 酶残留	酶联免疫法
	宿主 DNA 残留	q-PCR 法
	E1A 转移残留	共培法
	SV40 转移残留	共培法

* 注：谱新生物针对不同技术平台建立了相应的质量控制方法，质量控制检测包括但不限于以上项目。

UCAR-T 细胞 CDMO 服务

UCAR-T 细胞即通用 CAR-T 细胞，是从同种异体健康供体中获取 T 细胞并通过基因工程技术产生肿瘤抗原特异性 T 细胞，具有的优势能很好地弥补自体 CAR-T 细胞疗法的不足。随着基因组编辑工具的进步，特别是 CRISPR/Cas9 的应用，可以克服同种异体 CAR-T 细胞产品的两个主要限制：移植物抗宿主病和宿主异体排斥。谱新生物专注于细胞治疗药物 CDMO 服务的整体解决方案，搭建了全封闭的细胞工艺开发平台，可以为不同需求的客户提供高品质的细胞 CDMO 服务。

服务内容

UCAR-T 细胞 CDMO 服务 (HiCellx® 技术平台)

类别		服务内容		
IIT 级别	1	资料支持	<ul style="list-style-type: none"> 伦理文件 人遗文件 	<ul style="list-style-type: none"> 与 IND 申报无缝衔接 GMP-like 车间 记录真实、可追溯 GMP-like 质量管理体系 200+ 批次的生产经验
	2	工艺开发	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	
	3	工艺确认	<ul style="list-style-type: none"> 连续 3 批生产, 满足项目设计要求和质量标准 	
	4	保存稳定性	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	
	5	运输稳定性	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	
	6	细胞生产与检验 (GMP-like)	<ul style="list-style-type: none"> 衔接运输 生产规模: 200mL~20L (可定制) 工艺路线: 灵活的工艺设计、可定制 	
IND 级别	1	工艺与检验方法开发	<ul style="list-style-type: none"> 根据项目要求 (可定制) 	<ul style="list-style-type: none"> Full-GMP B+A 单向流车间 GMP 质量管理体系 中国多个项目成功申报经验
	2	GMP UCAR-T 细胞生产	<ul style="list-style-type: none"> 生产规模: 200mL~20L (可定制) 工艺路线: 灵活的工艺设计、可定制 	
	3	UCAR-T 细胞检验	<ul style="list-style-type: none"> CD4/CD8 CAR 阳性率 RCL (快检法) 拷贝数检测 无菌 (药典法) 无菌 (快检法) 支原体 (药典法) 支原体 (快检法) 内毒素 Cas9 残留 SgRNA 残留 染色体易位 等 	
	4	方法学验证	<ul style="list-style-type: none"> 专属性 准确度 精密度 样品稀释线性及范围 LOD 等 	
	5	稳定性研究	<ul style="list-style-type: none"> 长期稳定性 加速稳定性 影响因素 运输稳定性 	
临床级别	1	GMP UCAR-T 细胞生产	<ul style="list-style-type: none"> 生产规模: 200mL~20L (可定制) 工艺路线: 灵活的工艺设计、可定制 	<ul style="list-style-type: none"> Full-GMP B+A 单向流车间 GMP 质量管理体系 已有注册临床项目进行中
	2	技术转移	<ul style="list-style-type: none"> 技术转移转出 技术转移接收 	<ul style="list-style-type: none"> 成熟的技术转出方案 成熟的技术转移接收 不同阶段不同的技术转移方案
商业化生产级别	1	GMP UCAR-T 细胞生产	<ul style="list-style-type: none"> 生产规模: 200mL~20L (可定制) 工艺路线: 灵活的工艺设计、可定制 	/

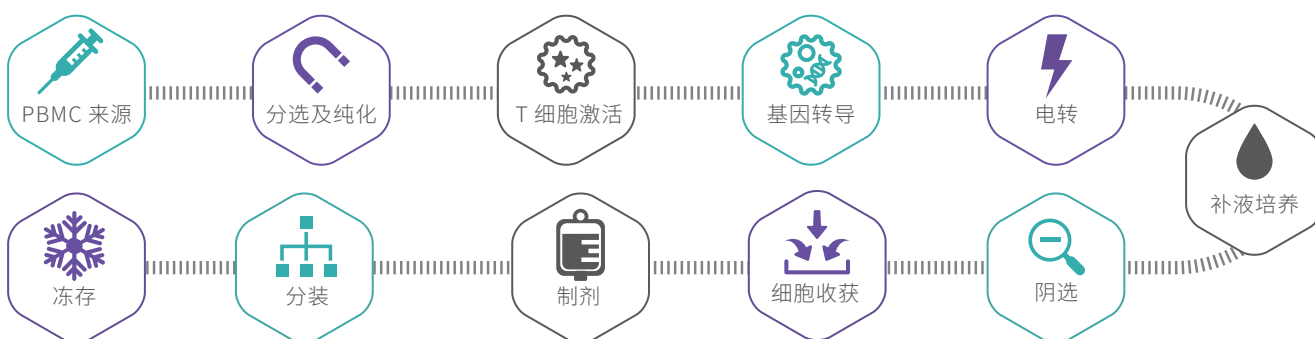
* 注: 谱新生物可为客户提供相对灵活的定制化服务, 包括但不限于以上服务内容。前置工艺以慢病毒转导工艺路线为例。

服务优势

谱新生物采用 HiCellx[®] 细胞技术平台，平台优势：

- 使用自主研发的细胞冻存制剂
- 配备国际主流封闭自动细胞生产用设备
- 符合注册临床和商业化要求的细胞车间：全 B+A、单向流、Full-GMP
- 细胞扩增倍数高，解决了阳性率低和扩增倍数低的问题
- 可灵活适应各种细胞产品的生产和检验
- 具备大量的封闭自动设备的生产经验
- 拥有 200+ 例 IIT 临床样品生产经验
- 承接国内注册临床细胞产品的技术转移和注册临床细胞样品生产经验

生产流程



质量控制

类别	检测项目	检测方法	
常规检项	外观	目视法	
	pH	2020 版 ChP 0631	
	渗透压摩尔浓度	2020 版 ChP 0632	
细胞特性 / 功能检项	细胞数量	荧光染色	
	细胞活率	荧光染色	
	CAR 阳性率	流式细胞术	
	免疫细胞组成	流式细胞术	
	细胞因子分泌	酶联免疫法	
	细胞杀伤	依据方案而定	
杂质检项	培养过程添加物残留	依据添加物类型而定	
	磁珠残留	显微观察	
安全性检项	CAR 基因拷贝数	q-PCR 法	
	细胞内毒素检测	2020 版 ChP 1143	
	无菌检测	快检	2020 版 ChP 1101
	支原体检测	q-PCR 法	2020 版 ChP 3301
	RCL	q-PCR 法	
细胞特性 / 功能检项	Cas9 残留	酶联免疫法	
	SgRNA 残留	q-PCR 法	
	染色体易位	q-PCR 法 / MSI 微卫星检测	
	基因编辑效率	流式细胞术	

* 注：谱新生物针对不同技术平台建立了相应的质量控制方法，质量控制检测包括但不限于以上项目。

其他 相关服务

项目管理

谱新生物的项目管理团队为每一个 GMP 项目保驾护航，团队组成包括项目首席科学家、项目经理、项目 QA 和 GMP 实施技术专家。

项目管理机制



知识产权保护与保密

在当今全球化和竞争激烈的市场中，知识产权是比以往任何时候都重要。作为一家 CDMO 公司，谱新生物已建立 GB/T 29490-2013 知识产权管理体系，为客户信息及知识产权提供完整生命周期的安全保护，包括建立、流转、外发、存储、销毁等。



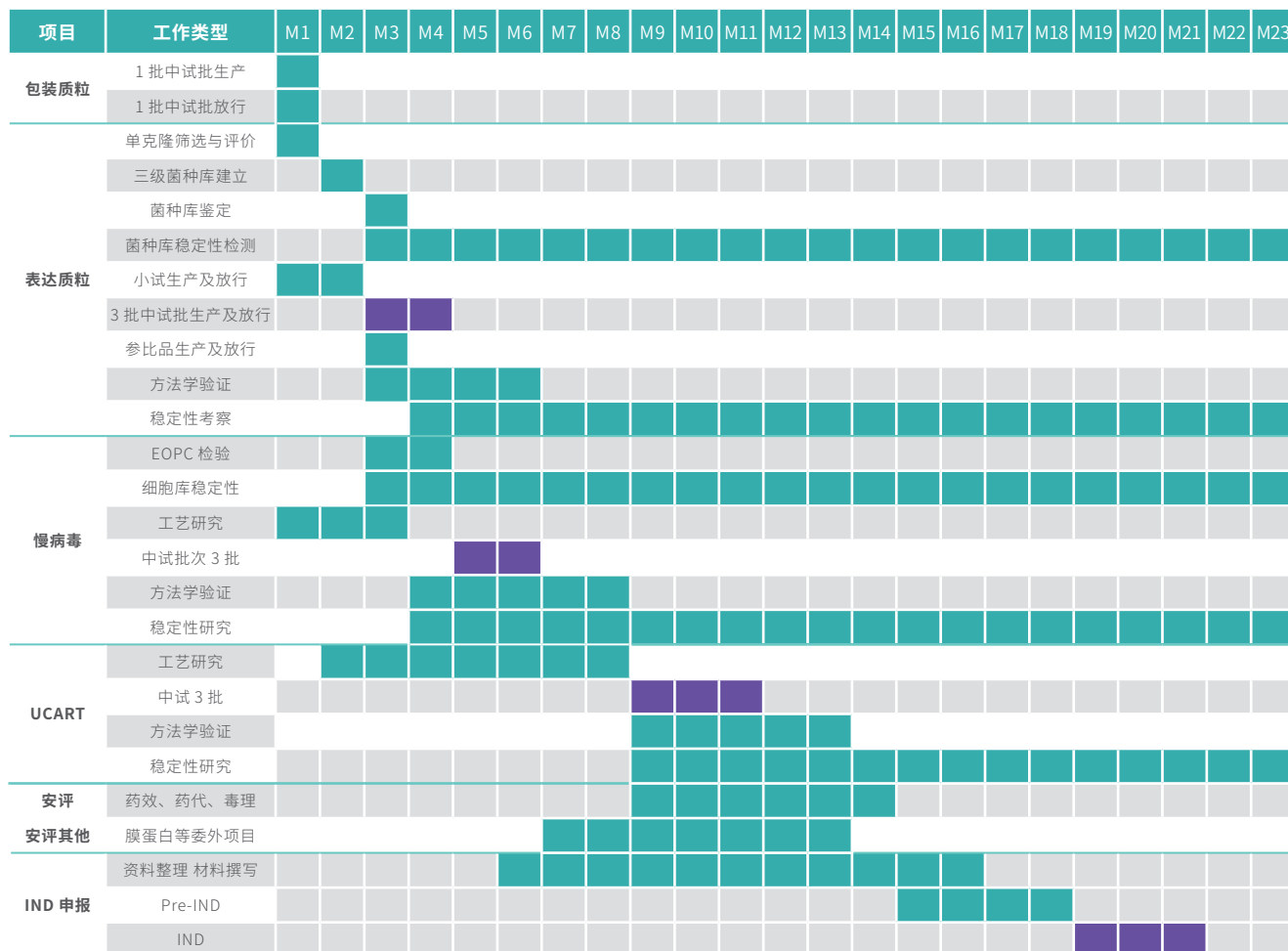
技术转移

谱新生物提供覆盖从研发→IND→注册临床→BLA 全流程专业的技术转移服务。技术转移基于双方优秀的团队，以成功转移为共同的目标，相互协作，才能快速解决问题。双方在早期就沟通工艺细节，建立合理的控制策略，也是促进技术转移成功的因素。



备注：如合同约定需进行一定工时的技术转移支持，按照合同要求进行约定形式的技术转移支持，如电话会议、视频会议、乙方场地支持。

UCAR-T 项目 Time-line 介绍



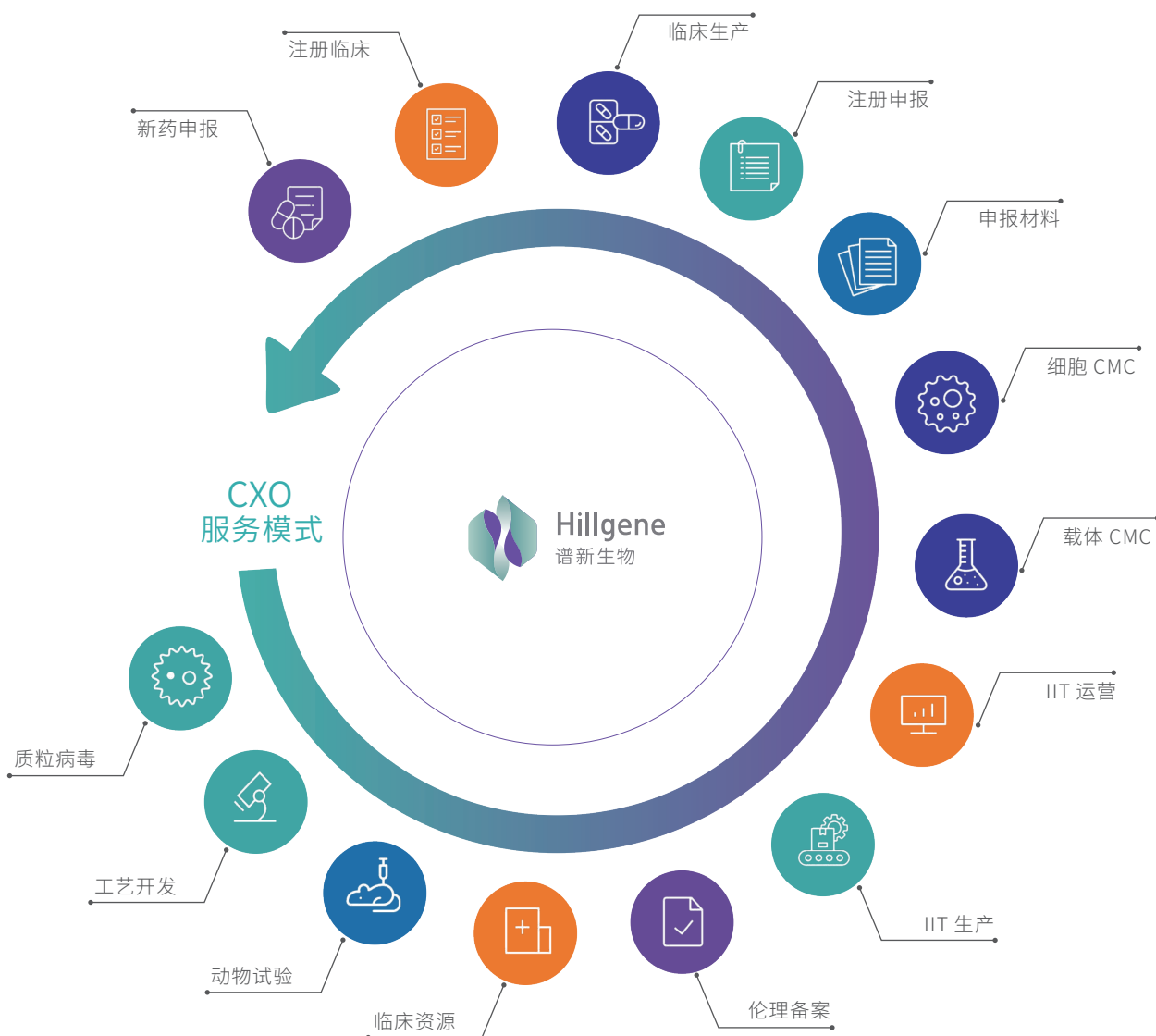
注：仅供参考，具体工期需根据项目实际情况进行制定。

CXO SERVICE

细胞药全流程 CXO 服务

CXO 服务模式

谱新生物打造独树一帜的细胞药物 CXO 服务模式，基于我们与战略合作伙伴的各领域的服务能力，提供从新药研发到生产的定制化服务，为客户降低总体拥有成本的同时又能推进整体项目的快速落地，助力细胞治疗产品的申报和商业化。





苏州 GMP 工厂

谱新生物目前在苏州总部拥有 3000m² 研发中心，7000m² 整栋 GMP 质粒、病毒载体和细胞治疗产品生产车间。搭建了细胞药物专用核酸平台、HiLenti[®] 悬浮无血清病毒生产平台和 HiCellx[®] 全封闭的细胞工艺开发平台，已支持多个合作伙伴成功孵化了多款 CAR-T、TCR-T、干细胞等药物。

整个生产中心基于 NMPA, FDA, EMA 等政策要求进行设计，已通过 cGMP 审计，符合体系要求，具备临床样品的生产条件。



15 套空调机组



200 多个房间



在线环境、悬浮粒子、浮游菌监测系统



10 个全 B+A 单向流细胞操作间



核酸 GMP 车间

- 带菌区、无菌区隔离设计
- 50L 规模
- 单独建库区域
- 适应连续生产 + 核酸类产品 (DNA+mRNA)
- 分装：无菌隔离器



病毒 GMP 车间

- 带毒区、无毒区隔离设计
- 50L 规模
- 单独建库区域
- 适应连续生产 + 全病毒类产品 (慢病毒)
- 分装：无菌隔离器



细胞 GMP 车间

- 全 B+A 洁净车间
- 全单向流设计
- 在线监测系统：粒子、浮游菌
- 在线环境监测系统：温湿度、风速、压差
- 10 个 B+A 级细胞制备间



检验 GMP 车间

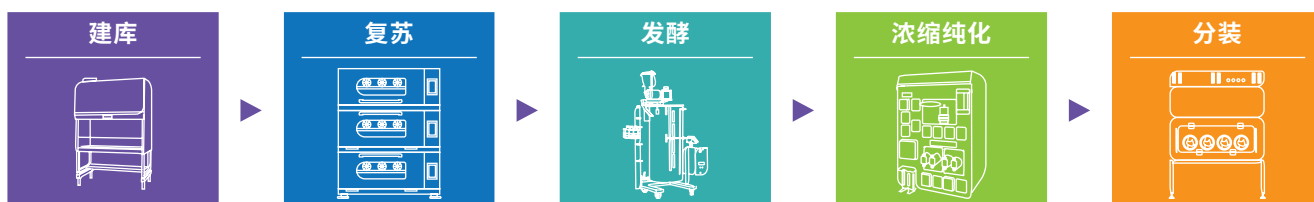
- 80 多个房间
- 单独 PCR 区域
- 各功能区定制区域划分
- 50 多个检测方法

EQUIPMENT

生产设备

质粒 CMC

质粒生产过程中使用到的生产设备包括：生物安全柜、微生物培养摇床、发酵罐、全自动层析系统和无菌隔离器等。



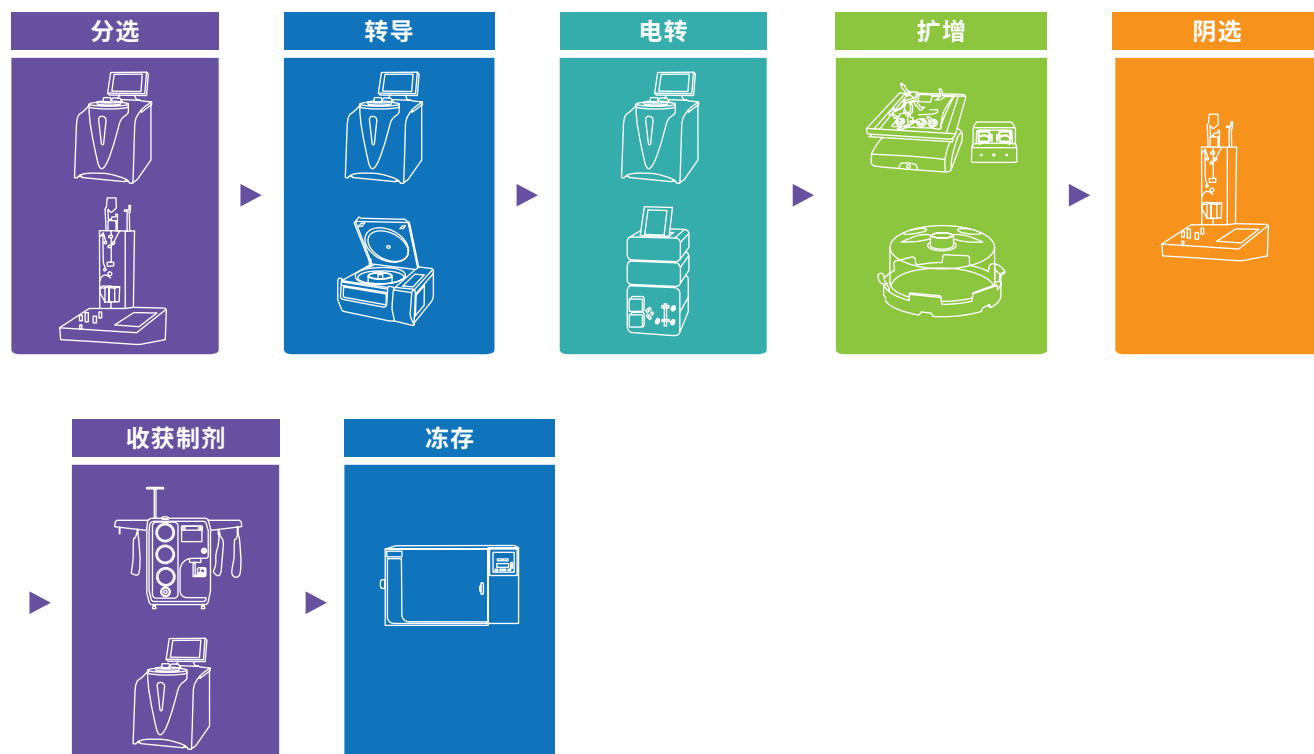
慢病毒 CMC

慢病毒生产过程中使用到的生产设备包括：生物安全柜、细胞培养摇床、生物反应器、全自动层析系统和无菌隔离器等。



细胞 CMC

UCAR-T 细胞生产过程中使用到的生产设备包括：细胞处理系统、细胞分选仪、离心机、电转仪、WAVE 生物反应器、悬浮细胞透气培养瓶、全自动细胞处理纯化系统和程序降温仪等。



OUR ADVANTAGE

我们的优势



丰富的细胞治疗药物开发经验



覆盖全生命周期的厂房设施



细胞药的 CMC 全流程成功申报经验



对细胞药项目巨大差异的深入理解

细胞治疗药物
CDMO 整体解决方案

UCAR-T CDMO
SERVICE SOLUTION

让细胞药物
谱写生命新篇章

Cell Therapy
Innovation Inspired



欢迎关注谱新生物
微信公众号

江苏谱新生物医药有限公司

A: 苏州市吴中经济技术开发区越溪街道吴中大道1463号越旺智慧谷4号楼
T: 400-900-1882
E: bd@hillgene.com
W: www.hillgene.com

谱新生物致力于不断开发新技术平台和提升服务能力,并保有改变宣传物料设计和相关信息而无需事先给予通知的权力。

©Hillgene 2023

2023.10