

附件 1

第 68 届（2026 年）全国制药机械博览会
暨 2026 中国国际制药机械博览会
展区展品目录

参展商注册时可根据主营产品，选择以下一个意向参展展区，北京洲际展览有限公司将参考该意向展区核定展位安排。各展区所列产品类别为参考示例；若参展商所选展区与北京洲际展览有限公司归类判断不一致的，以北京洲际展览有限公司认定为准。

展区名称	可展出产品类别
原料药设备展区	化学反应设备（反应釜、塔设备等）、结晶设备、分离机械（离心机、过滤机等）、萃取设备、换热器、蒸发与蒸馏设备、提取浓缩设备、干燥机械（喷雾/真空/冷冻干燥等）、储存设备、灭菌设备、无菌原料药处理系统等。 生物制品的原料药设备请参照生物制药设备专区。
制剂设备展区	片剂机械（压片机、包衣机、制粒机等）、胶囊剂机械、粉针剂机械、小容量注射剂（安瓿）机械、大容量注射剂（输液）机械、丸剂/栓剂/软膏剂机械、口服液体制剂机械、气雾剂/喷雾剂机械、滴眼剂机械、药膜剂机械、混合制粒干燥一体机等
药品包装设备展区	泡罩包装机、瓶装包装线、袋装/条形包装机、装盒机、贴标机、喷码与赋码设备、收缩/捆扎包装机、无菌灌装封口设备、药包材（铝塑、玻瓶、胶塞、复合膜等）、电子监管码系统等
检测、实验室及研发设备展区	硬度/脆碎度/崩解仪、溶出度测定仪、澄明度与异物/灯检设备、在线称重剔除设备、水分测定仪、分析天平、色谱与光谱仪器、微生物检测设备、稳定性试验箱、通风/超净工作台、洁净度与粒子检测仪、实验室仪器与试剂等
制药用水、气设备展区	纯化水设备、注射用水（WFI）设备、多效蒸馏水机、纯蒸汽发生器、反渗透/EDI 系统、离子交换设备、水储存与分配系统、工艺用气（压缩空气、氮气等）净化系统、罐体呼吸器与终端过滤器、在线 TOC/电导率监测系统等
药用粉碎设备展区	机械式粉碎机（万能粉碎机）、超微粉碎机、气流粉碎机、研磨机械、低温粉碎机、振动磨、整粒机、筛分机、混合机（V 型/三维/槽型）、除尘配套设备等
中药饮片设备展区	药材选/洗/炒/润/切制机械、煅药炉、蒸煮设备、药材烘干机械、中药配方颗粒生产线等
元器件、零部件及其他配套设备展区	卫生级阀门（隔膜阀、球阀、蝶阀、取样阀等）、卫生级管件与接头、不锈钢管道及管路系统、工业软管、卫生级泵（离心泵、转子泵、计量泵等）、过滤器与过滤系统、密封件与垫片、传感器与仪表元件、电气与自动化控制元器件、轴承/导轨/联轴器/减速机、输送机械、辅助机械（清洗机、理瓶机、上料系统等）、不锈钢桶柜罐槽推车、

展区名称	可展出产品类别
	润滑油及通用配套等
工程净化及验证专区	洁净室围护系统（彩钢板、传递窗、风淋室等）、空气净化机组（净化空调、FFU、高效过滤器等）、层流罩与生物安全柜、隔离器与 RABS、制药废水 / 废气 / 固废处理设备、消毒灭菌（VHP / 臭氧）系统、第三方工程设计与建设服务、验证服务（IQ / OQ / PQ）等
生物制药设备专区	生物反应器（一次性 / 不锈钢发酵罐、细胞培养系统等）、一次性使用系统（储液袋、管路组件、连接器等）、生物制品的分离机械（层析柱、超滤 / 纳滤膜包、离心机等）、无菌灌装与冻干设备、病毒灭活 / 除病毒过滤设备、细胞与基因治疗工艺设备、培养基与缓冲液配制系统、生物安全与无菌隔离设备、低温存储与冷链设备等
智能制造与数字化专区	工业机器人与机械臂、AGV / 物流自动化与智能仓储、自动化产线集成与控制系统（PLC / DCS / SCADA）、MES / 制药信息化软件、电子批记录与数据完整性（EBR / 审计追踪）系统、PAT 过程分析技术、智能称量与配料系统、AI 视觉检测与缺陷识别、AI 驱动的工艺优化与预测性维护、机器学习建模与数字孪生、生成式 AI 辅助研发与文档管理、智能决策与 AI 质量放行（AI / ML）平台等
国际展区	境外企业、跨国公司 & 外资品牌在制药装备、技术与服务领域的先进产品和创新解决方案。参展资格须经《中国国际制药机械博览会国际馆参展资质审定办法》审定，可选择参加本展区或对应产品分区，但不可同时参展。

备注：引用标准汇总

装备分类依据：GB / T 15692 – 2024《制药机械术语》（国家标准）

GMP 及工艺标准：ICH Q7（原料药 GMP）、EU GMP Annex 1（无菌制剂）、ISO 13408（无菌工艺）、ISPE Baseline（OSD / 注射剂）

卫生级工程标准：ASME BPE（卫生级设计与制造）、ISO 2852 / DIN 11864（卫生连接件）、3 – A Sanitary Standards

制药用水标准：USP < 643 > / < 645 >（TOC / 电导率）、EP 制药用水专论、ISO 8573（压缩空气）

检测与实验室标准：ISO / IEC 17025（实验室能力认可）、USP / EP / ChP 通则（药典方法）、ICH Q2（分析方法验证）

包装与追溯标准：ISO 15378（药包材 GMP）、GS1 标准（条码与数据载体）、EU FMD / 美国 DSCSA（序列化追溯）

洁净室与验证标准：ISO 14644（洁净室等级与监测）、GB 50457（医药洁净厂房设计规范）、GAMP 5（计算机化系统验证）

生物制药标准：USP <1043>（一次性使用系统）、PDA TR 系列（生物制药工艺技术报告）

智能制造与数字化标准：21 CFR Part 11（电子记录与电子签名）、IEC 62264 / ISA - 95（MES 集成）、ISA - 88（批控制）、PIC / S 数据完整性指南、FDA AI / ML 药品制造相关指南、ISO / IEC 42001（AI 管理体系）

通用质量管理：ISO 9001（质量管理体系）、GB / T 20367（药用产品生产 GMP 通用要求）