

悦康药业集团股份有限公司

核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目

环境影响评价公众参与说明

建设单位：悦康药业集团股份有限公司

二零二二年三月

1 概述

悦康药业集团股份有限公司（原悦康药业集团有限公司，以下简称“建设单位”）创建于 1988 年，2001 年在北京经济技术开发区建厂并成立总部，是一家集新药研发、药品制造、流通销售于一体的民营医药企业，注册地址位于北京市北京经济技术开发区宏达中路 6 号。拥有通过 GMP 认证的无菌粉针、冻干粉针剂、小容量注射剂、片剂、胶囊剂、颗粒剂、栓剂、乳膏剂、凝胶剂等多条生产线。

近年来，随着悦康药业产、学、研联合开发力度加大，一批市场需求旺盛、疗效显著的新药陆续取得了生产批件，悦康药业于 2012 年在北京经济技术开发区科创七街 11 号院筹建悦康医药科工贸产业基地项目。

悦康药业集团股份有限公司于 2012 年 3 月 29 日取得原北京经济开发区环境保护局关于《悦康医药科工贸产业基地项目环境影响报告书的批复》（京技环审字[2012]053 号），于 2019 年 6 月完成了项目自主验收；2015 年 7 月取得了《关于悦康药业集团有限公司锅炉房（悦康医药科工贸产业基地项目）项目环境影响登记表的批复》（京技环审字[2015]197 号）；2020 年 3 月 19 日取得北京经济技术开发区行政审批局《关于悦康药业集团股份有限公司 HDPE 隔离干燥药品包装瓶生产线建设项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]024 号）、《关于悦康药业集团股份有限公司 FDA 标准固体口服片剂生产车间建设项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]020 号）、《关于悦康药业集团股份有限公司小容量注射剂智能化生产线建设项目环境影响报告表的批复》（京环保审字[2020]021 号）、《关于悦康药业集团股份有限公司研发中心建设及创新药研发项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]022 号）、《关于悦康药业集团股份有限公司奥美拉唑肠溶胶囊一致性评价研究及胶囊剂生产线建设项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]019 号）、《关于悦康药业集团股份有限公司颗粒剂智能化生产线建设项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]026 号）及《关于北京悦康创展科技有限公司增建锅炉房项目环境影响报告表的批复》（经环保审字[2020]023 号）；悦康药业集团股份有限公司位于北京经济技术开发区科创七街 11 号院的项目部分处于在建未投产中。

2019年10月29日取得悦康药业集团股份有限公司排污许可证，排污许可编号为：911100007263731643001V。

悦康药业集团股份有限公司拟开展核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目，进行核酸药物及 mRNA 疫苗研发（含小试及中试），此项目于 2021 年 12 月 13 日取得了北京经济技术开发区行政审批局的备案变更证明。根据备案内容，悦康药业集团股份有限公司拟于北京经济技术开发区科创七街 11 号院 3 号楼 2 层建设核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目（以下简称为“本项目”），建设内容为建设 1 条产能 300g/批的核酸药物中试生产线和 1-2 条产能 5g/批的 mRNA 疫苗中试生产线，并进行 mRNA 疫苗和寡核苷酸药物研发，开展 IND 产品申报。达产后，1 年内拿到 1-2 项具有自主知识产权的创新药临床批件，具备产业化条件后，实现年产值 8000 万元，税收 1000 万元。

根据《中华人民共和国环境影响评价法》、《建设项目环境保护管理条例》（国务院令第 682 号）、《建设项目环境影响评价分类管理名录（2021 版）》、《关于修改〈建设项目环境影响评价分类管理名录〉部分内容的决定》（生态环境部令第 1 号）及《〈建设项目环境影响评价分类管理名录〉北京市实施细化规定（2018 版）》，本项目属于管理名录中的“二十四、医药制造业—47 生物药品制品制造 276—全部（含研发中试；不含单纯药品复配、分装；不含化学药品制剂制造的）”，需编制环境影响报告书。。

根据《中华人民共和国环境保护法》、《中华人民共和国环境影响评价法》、《环境影响评价公众参与办法》（生态环境部令第 4 号）等要求，我单位在确定承担环境影响评价工作的环境影响评价机构后 7 个工作日内，进行了首次环境影响评价信息公示；在环境影响报告书（征求意见稿）完成后同步采用网络平台、报纸和张贴告示三种方式进行了“征求意见稿”的公示。

按照《环境影响评价公众参与办法》（生态环境部令第 4 号）、《关于发布〈环境影响评价公众参与办法〉配套文件的公告》（生态环境部公告 2018 第 48 号）等要求，编制本项目环境影响评价公众参与说明。

2 首次环境影响评价信息公开情况

2.1 公开内容及日期

首次环境影响评价信息公开主要内容包括建设项目名称、选址选线、建

设内容等基本情况、建设单位名称及联系方式、环境影响报告书编制单位的名称、公众提出意见的主要方式等内容，具体内容详见附件 1。

首次公示时间为 2021 年 10 月 28 日至 2021 年 11 月 12 日，12 个工作日。

首次公开主要内容及日期，符合《环境影响评价公众参与办法》第九条的相关规定。

2.2 公开方式

2.2.1 网络

在悦康药业集团股份有限公司网站 (https://www.youcareyk.com/content/details25_139155.html) 上对本次环评进行了第一次公示。首次公示时间为 2021 年 10 月 28 日至 2021 年 11 月 12 日，超过 10 个工作日。载体选取符合《环境影响评价公众参与办法》要求。

首次网络公示截图如下：见图 2-1。



悦康药业集团股份有限公司核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目环境影响评价公众参与信息第一次公示

悦康药业集团股份有限公司已委托北京益普瑞环境咨询有限公司对其“核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目”进行环境影响评价工作，按照《中华人民共和国环境影响评价法》、《建设项目环境保护管理条例》、《环境影响评价公众参与办法》（部令第4号）等的有关规定，对本项目公众参与进行环境影响评价第一次公示，以听取社会各界对“核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目”的环境影响及有关环境保护工作的意见和建议，公示材料如下：

一、建设项目名称、选址选线、建设内容等基本情况

项目名称：核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目
建设地点：北京经济技术开发区科创七街11号院3号楼2层

1、建设内容：

本项目位于北京经济技术开发区科创七街11号院3号楼2层，项目总建筑面积7000平方米，总投资额12000万元人民币，其中，固定资产投资10000万元，流动资金2000万元。项目内容为：建设1条产能100g/批的核酸药物中试生产线和1-2条产能50g/批的mRNA疫苗中试生产线，并进行mRNA疫苗和寡核苷酸药物研发，开展IND产品申报。达产后，1年内拿到1-2项具有独立自主知识产权的创新药临床批件，具备产业化条件后，实现年产值8000万元，税收1000万元。

2、现有工程及其环境保护情况：

本项目的所需供暖和蒸汽依托厂区锅炉，不再单独建设。本项目所产生的废水经高道灭活后排放，依托悦康药业集团股份有限公司悦康医药科技产业基地项目的污水处理站进行处理，本项目所产生的危险废物分类收集后暂存于危废暂存区（新建），然后由具有资质的单位进行处理。研发中试过程有机废气及酸碱废气经活性炭吸附净化后排放。

二、建设单位名称和联系方式

单位名称：悦康药业集团股份有限公司
联系人：杨工
联系电话：17600708258
电子邮箱：470238912@qq.com

三、环境影响报告书编制单位的名称
单位名称：北京益普希环境咨询有限公司
联系人：曹工
联系电话：15510750545
电子邮箱：guanyinping@envdata.com

四、公众意见表的网络链接
任何单位或个人若对该项目环评有宝贵意见或建议，可下载意见表进行填写反馈。

五、提交公众意见表的方式和途径
任何单位或个人若对项目建设、环评工作内容有宝贵意见或建议，可将填写好的公众意见表通过电子邮件、信函等方式在该项目环境影响报告书征求意见稿编制过程中向建设单位或环境影响报告书编制单位提交，反映与建设项目环境影响有关的意见和建议。

悦康药业集团股份有限公司
2021年10月28日

附件：环境影响评价公众参与意见表

图 2-1 第一次公示网站截图

2.2.2 公众意见情况

在公示期间，没有收到公众任何形式（包括电话、传真以及邮件）的有关本项目的咨询、建议及意见。

3 征求意见稿公示情况

3.1 公示内容及时限

环境影响报告书（征求意见稿）形成后，开展征求意见稿公示，公示内容主要为环境影响报告书征求意见稿全文的网络链接及查阅纸质报告书的方式和途径，征求意见的公众范围，公众意见表的网络链接，公众提出意见的方式和途径，公众提出意见的起止时间，具体内容详见附件 2 及附件 3。

征求意见稿公示时间为 2022 年 2 月 16 至 2022 年 3 月 1 日，共 10 个工作日。

征求意见稿公开主要内容及日期，符合《环境影响评价公众参与办法》第十条、第十一条的相关规定。

3.2 公示方式

3.2.1 网络

2022 年 2 月 16 至 2022 年 3 月 1 日在悦康药业集团股份有限公司网站（https://www.youcareyk.com/content/details25_266817.html）对本次环评进行了第二次公示。第二次网上公示截图见图 3-1。

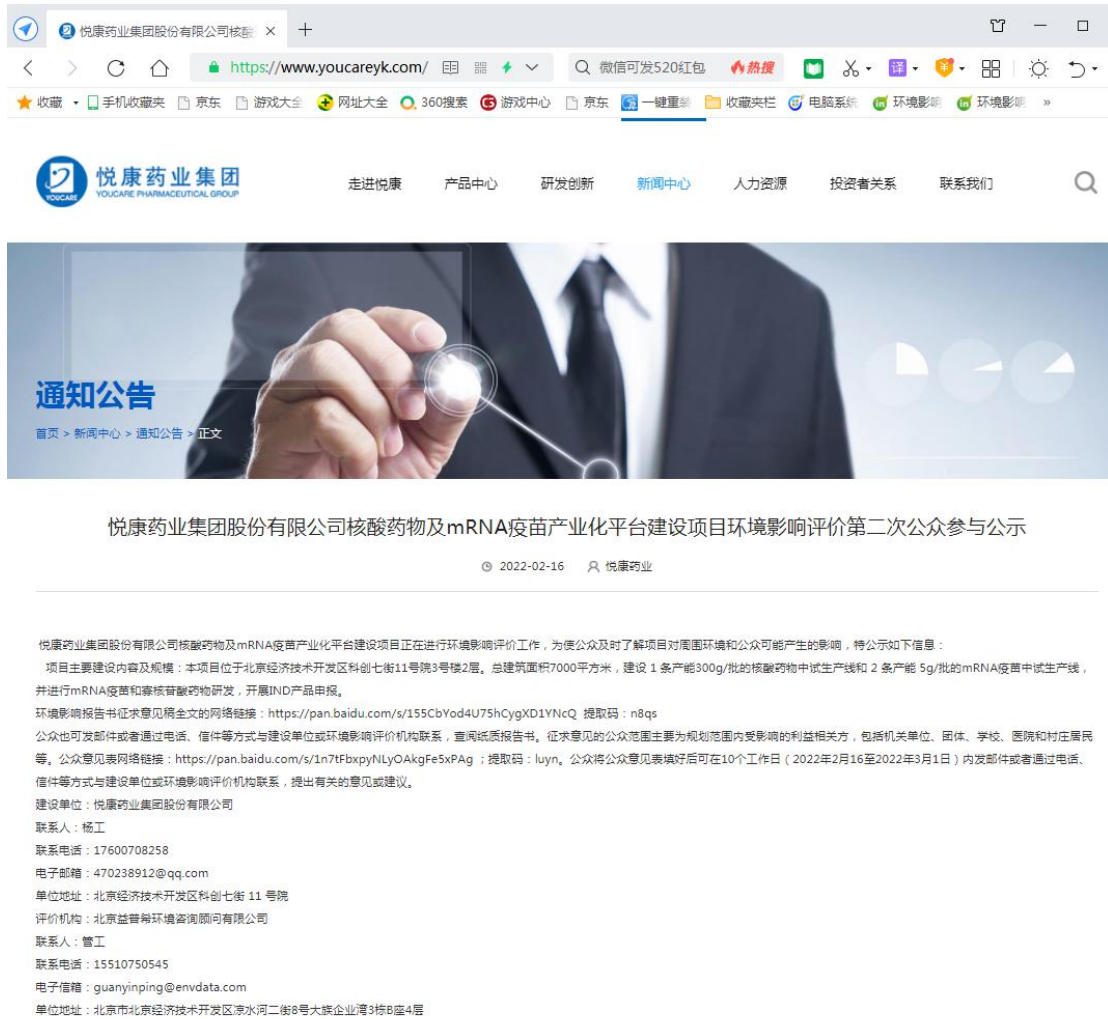


图 3-1 第二次公示网站截图

3.2.2 报纸

悦康药业集团股份有限公司核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目选取亦城时报进行项目信息公示，报纸刊登时间：2022 年 2 月 18 日、2022 年 2 月 25 日，共计 2 次。相关照片见图 3-2、图 3-3。



图 3-2 2022 年 2 月 18 日报纸公示图片

经开区企业自研疫苗通过世卫组织预认证

【本报记者 孙鹤翔 北京报道】北京生物制品研究所有限责任公司(以下简称北京生物)自主研发的13价肺炎球菌结合疫苗(13vPCV)近日通过世界卫生组织(WHO)预认证,成为我国首个通过WHO预认证的自主研发疫苗。北京生物董事长、党委书记、总经理王明贵表示,13vPCV的预认证是该企业自主研发疫苗研发历程中的一个重要里程碑,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

北京生物自主研发的13vPCV,由13种肺炎球菌荚膜多糖与载体蛋白结合而成,能够有效预防由肺炎球菌引起的肺炎、中耳炎、鼻窦炎、脑膜炎等侵袭性感染。13vPCV的研发和生产,是北京生物自主研发疫苗研发实力的有力证明,也是该企业自主研发疫苗研发实力的有力证明。

自由移动 自然交流 自我成长 强强联合打造全球领先的汽车机器人

【本报记者 孙鹤翔 北京报道】北京汽车机器人有限公司(以下简称北汽机器人)近日宣布,与全球领先的汽车机器人制造商——德国博世汽车机器人系统有限公司(以下简称博世)达成战略合作,强强联合打造全球领先的汽车机器人。

北汽机器人与博世汽车机器人系统有限公司的合作,将充分发挥双方在汽车机器人领域的技术优势,共同研发和生产新一代汽车机器人。北汽机器人董事长表示,此次合作是北汽机器人发展历程中的一个重要里程碑,也是北汽机器人自主研发实力的有力证明。

博世汽车机器人系统有限公司表示,此次合作是博世汽车机器人系统有限公司发展历程中的一个重要里程碑,也是博世汽车机器人系统有限公司自主研发实力的有力证明。双方合作将推动全球汽车机器人产业的发展,为智能制造提供强有力的支持。

AR 智能眼镜助力冬奥医疗急救



【本报记者 孙鹤翔 北京报道】北京冬奥会期间,北京急救中心联合多家企业,研发并应用了AR智能眼镜,助力冬奥医疗急救。AR智能眼镜能够将急救知识、急救流程等信息,实时呈现在急救人员眼前,提高急救效率和准确性。

北京急救中心表示,AR智能眼镜的应用,是急救领域的一项重要技术创新。通过AR智能眼镜,急救人员可以实时获取急救知识、急救流程等信息,提高急救效率和准确性。同时,AR智能眼镜还可以记录急救过程,为后续分析和改进提供数据支持。

城市志愿者清理路面残留螺丝钉



【本报记者 孙鹤翔 北京报道】北京冬奥会期间,北京城市志愿者协会组织志愿者,开展清理路面残留螺丝钉活动。志愿者们手持工具,对路面残留的螺丝钉进行清理,确保路面安全,保障冬奥会顺利进行。

北京城市志愿者协会表示,清理路面残留螺丝钉活动,是志愿者们为冬奥会提供志愿服务的一项重要内容。志愿者们通过清理路面残留螺丝钉,确保路面安全,保障冬奥会顺利进行。同时,志愿者们还开展了其他志愿服务活动,为冬奥会营造了良好的氛围。

北京城市志愿者协会表示,清理路面残留螺丝钉活动,是志愿者们为冬奥会提供志愿服务的一项重要内容。志愿者们通过清理路面残留螺丝钉,确保路面安全,保障冬奥会顺利进行。同时,志愿者们还开展了其他志愿服务活动,为冬奥会营造了良好的氛围。

“亦庄智慧”护航冬奥血液应急保障



【本报记者 孙鹤翔 北京报道】北京冬奥会期间,北京经济技术开发区(以下简称亦庄)智慧园区,为冬奥会血液应急保障提供技术支持。智慧园区通过物联网、大数据等技术,实现了对血液库存、运输、配送等环节的实时监控和智能调度,确保血液供应安全、稳定。

北京经济技术开发区表示,智慧园区为冬奥会血液应急保障提供技术支持,是智慧园区建设的一项重要成果。通过智慧园区建设,实现了园区内各项业务的智能化、自动化,提高了园区运营效率和安全性。同时,智慧园区还为冬奥会提供了良好的服务保障,为冬奥会顺利举行提供了有力支持。

悦康药业集团股份有限公司 疫苗产业化平台建设项目 环境影响评价第二次 公众参与公示

悦康药业集团股份有限公司(以下简称悦康药业)疫苗产业化平台建设项目,环境影响评价第二次公众参与公示。项目位于北京经济技术开发区,主要从事疫苗的研发、生产和销售。项目建成后将带动当地经济发展,增加就业机会,为北京冬奥会提供有力的支持。

悦康药业表示,疫苗产业化平台建设项目,是悦康药业发展历程中的一个重要里程碑,也是悦康药业自主研发实力的有力证明。项目建成后将带动当地经济发展,增加就业机会,为北京冬奥会提供有力的支持。同时,悦康药业还将积极开展环保工作,为保护生态环境做出积极贡献。

悦康药业表示,疫苗产业化平台建设项目,是悦康药业发展历程中的一个重要里程碑,也是悦康药业自主研发实力的有力证明。项目建成后将带动当地经济发展,增加就业机会,为北京冬奥会提供有力的支持。同时,悦康药业还将积极开展环保工作,为保护生态环境做出积极贡献。

悦康药业表示,疫苗产业化平台建设项目,是悦康药业发展历程中的一个重要里程碑,也是悦康药业自主研发实力的有力证明。项目建成后将带动当地经济发展,增加就业机会,为北京冬奥会提供有力的支持。同时,悦康药业还将积极开展环保工作,为保护生态环境做出积极贡献。



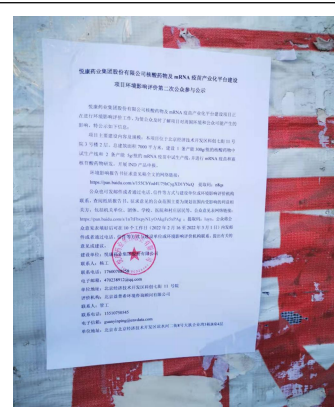
图 3-3 2022 年 2 月 25 日报纸公示图片

3.2.3 张贴

悦康药业集团股份有限公司核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目在厂区公示栏、东侧的敏感点张贴信息公示资料，公示时间：2022 年 2 月 16 至 2022 年 3 月 1 日，公示期间未收到反馈意见。相关图片见图 3-4。



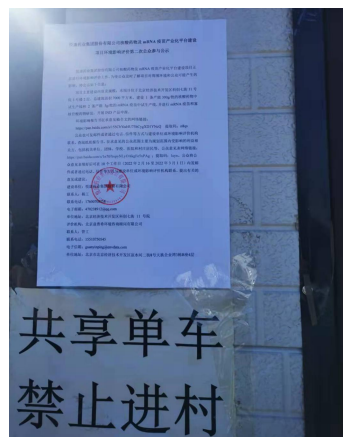
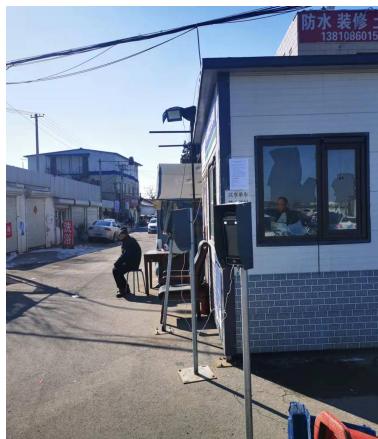
厂区大门口



敏感点（丁庄村）



敏感点（白庄村）



敏感点（马庄村）

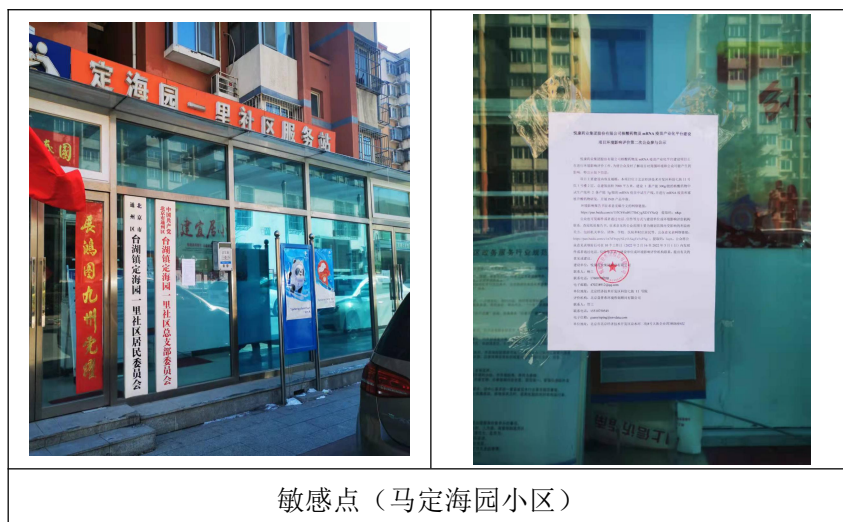


图 3-4 张贴公告公示图片

3.3 查阅情况

纸质报告书查阅场所设在建设单位及环评编制单位，征求意见期间，无公众到办公室查阅报告书。

3.4 公众提出意见情况

本项目网络公示、报纸公示、张贴告示期间，建设单位未收到周围公众反馈的公众意见表。

4 公众意见处理情况

本项目网络公示、报纸公示、张贴告示期间，建设单位未收到周围公众反馈的公众意见表。

5 其他

根据《环境影响评价公众参与办法》，建设单位应当将环境影响报告书编制过程中公众参与的相关原始资料，存档备查。本项目存档备查内容包括现场公示照片、二次报纸公示报纸、公众参与调查表、征求意见反馈函等。

6 诚信承诺

我单位已按照《环境影响评价公众参与办法》要求，在悦康药业集团股份有限公司核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目环境影响报告书编制阶段开展了公众参与工作，公众参与阶段未收到公众反馈意见，

按照要求编制了公众参与说明。

我单位承诺，本次提交的《悦康药业集团股份有限公司核酸药物及mRNA疫苗产业化平台建设项目环境影响评价公众参与说明》内容客观、真实，未包含依法不得公开的国家秘密、商业秘密、个人隐私。如存在弄虚作假、隐瞒欺骗等情况及由此导致的一切后果由悦康药业集团股份有限公司承担全部责任。

承诺单位：悦康药业集团股份有限公司

承诺时间：2022年3月

7 附件

附件1 第一次环境影响评价信息公开内容

附件2 第二次环境影响评价信息公开内容（网络）

附件3 第二次环境影响评价信息公开内容（报纸与现场张贴告示）

附件 1 第一次环境影响评价信息公开内容

悦康药业集团股份有限公司

核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目

环境影响评价公众参与信息第一次公示

悦康药业集团股份有限公司已委托北京益普希环境咨询顾问有限公司对其“核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目”进行环境影响评价工作，按照《中华人民共和国环境影响评价法》、《建设项目环境保护管理条例》、《环境影响评价公众参与办法》（部令第 4 号）等的有关规定，对本项目公众参与进行环境影响评价第一次公示，以听取社会各界对“核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目”的环境影响及有关环境保护工作的意见和建议，公示材料如下：

一、建设项目名称、选址选线、建设内容等基本情况

项目名称：核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目

建设地点：北京经济技术开发区科创七街 11 号院 3 号楼 2 层

1、建设内容：

本项目位于北京经济技术开发区科创七街 11 号院 3 号楼 2 层，项目总建筑面积 7000 平方米，总投资额 12000 万元人民币，其中，固定资产投资 10000 万元，流动资金 2000 万元。项目内容为：建设 1 条产能 300g/批的核酸药物中试生产线和 1-2 条产能 5g/批的 mRNA 疫苗中试生产线，并进行 mRNA 疫苗和寡核苷酸药物研发，开展 IND 产品申报。达产后，1 年内拿到 1-2 项具有自主知识产权的创新药临床批件，具备产业化条件后，实现年产值 8000 万元，税收 1000 万元。

2、现有工程及其环境保护情况：

本项目的所需供暖和蒸汽依托厂区锅炉，不再单独建设。本项目所产生的废水经高温灭活后排放，依托悦康药业集团股份有限公司悦康医药科工贸产业基地项目的污水处理站进行处理，本项目所产生的危险废物分类收集后暂存于危废暂存区（新建），然后由具有资质的单位进行处置。研发中试过程有机废气及酸碱

废气经活性炭吸附净化后排放。

二、建设单位名称和联系方式

单位名称：悦康药业集团股份有限公司

联系人：杨工

联系电话：17600708258

电子邮箱：470238912@qq.com

三、环境影响报告书编制单位的名称

单位名称：北京益普希环境咨询顾问有限公司

联系人：管工

联系电话：15510750545

电子邮箱：guanyinping@envdata.com

四、公众意见表的网络链接

任何单位或个人若对该项目环评有宝贵意见或建议，可以下载意见表进行填写反馈。



附件：环境影响评价公众参与意见表.

五、提交公众意见表的方式和途径

任何单位或个人若对项目建设、环评工作内容有宝贵意见或建议，可将填写好的公众意见表通过电子邮件、信函等方式在该项目环境影响报告书征求意见稿编制过程中向建设单位或环境影响报告书编制单位提交，反映与建设项目环境影响有关的意见和建议。

悦康药业集团股份有限公司

2021年10月28日

附件 2 第二次环境影响评价信息公开内容（网络）

悦康药业集团股份有限公司核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设

项目环境影响评价第二次公众参与公示

根据《中华人民共和国环境影响评价法》、《环境影响评价公众参与办法》（生态环境部令第4号）等相关规定，对本项目有关环境影响评价情况进行第二次公示，并征求广大公众的相关意见。其公示内容如下：

一、环境影响报告书征求意见稿全文的网络链接及查阅纸质报告书的方式和途径

公众可通过网络链接下载报告书征求意见稿全文，环境影响报告书征求意见稿全文的网络链接：（链接：<https://pan.baidu.com/s/155CbYod4U75hCygXD1YNcQ> 提取码：n8qs）。公众也可发邮件或者通过电话、信件等方式与建设单位或环境影响评价机构联系，查阅纸质报告书。具体地址及联系方式如下：

建设单位：悦康药业集团股份有限公司

联系人：杨工

联系电话：17600708258

电子邮箱：470238912@qq.com

单位地址：北京经济技术开发区科创七街 11 号院

评价机构：北京益普希环境咨询顾问有限公司

联系人：管银屏

联系电话：15510750545

电子信箱：guanyinping@envdata.com

单位地址：北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号大族企业湾3栋B座4层

二、征求意见的公众范围

主要为规划范围内受影响的利益相关方，包括机关单位、团体、学校、医院和村庄居民等。

三、公众意见表的网络连接

链接：<https://pan.baidu.com/s/1n7tFbxpyNlyOAkgFe5xPAg>

提取码：luyh

四、公众提出意见的主要方式和途径

公众将从国家生态环境部或网络链接下载的公众意见表填写好之后,可通过信函、电子邮件、自送、电话联系建设单位上门取件等方式提交建设单位或环评单位,并注明发表日期、真实姓名和联系方式。在环境影响报告书征求意见稿编制过程中,公众均可提出与环境影响评价相关的意见。

邮寄或自送地址:北京经济技术开发区科创七街 11 号院/北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号大族企业湾3栋B座4层。

五、公众提出意见的起止时间

本公告有效期自发布之日起10个工作日内。

2022年2月16至2022年3月1日。

附件3 第二次环境影响评价信息公开内容（报纸与现场张贴告示）

悦康药业集团股份有限公司核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设 项目环境影响评价第二次公众参与公示

悦康药业集团股份有限公司核酸药物及 mRNA 疫苗产业化平台建设项目正在进行环境影响评价工作，为使公众及时了解项目对周围环境和公众可能产生的影响，特公示如下信息：

项目主要建设内容及规模：本项目位于北京经济技术开发区科创七街 11 号院 3 号楼 2 层。总建筑面积 7000 平方米，建设 1 条产能 300g/批的核酸药物中试生产线和 2 条产能 5g/批的 mRNA 疫苗中试生产线，并进行 mRNA 疫苗和寡核苷酸药物研发，开展 IND 产品申报。

环境影响报告书征求意见稿全文的网络链接：

<https://pan.baidu.com/s/155CbYod4U75hCygXD1YncQ> 提取码：n8qs

公众也可发邮件或者通过电话、信件等方式与建设单位或环境影响评价机构联系，查阅纸质报告书。征求意见的公众范围主要为规划范围内受影响的利益相关方，包括机关单位、团体、学校、医院和村庄居民等。公众意见表网络链接：<https://pan.baidu.com/s/1n7tFbxpyNlyOAkgFe5xPAg>；提取码：luyn。公众将公众意见表填好后可在 10 个工作日（2022 年 2 月 16 至 2022 年 3 月 1 日）内发邮件或者通过电话、信件等方式与建设单位或环境影响评价机构联系，提出有关的意见或建议。

建设单位：悦康药业集团股份有限公司

联系人：杨工

联系电话：17600708258

电子邮箱：470238912@qq.com

单位地址：北京经济技术开发区科创七街 11 号院

评价机构：北京益普希环境咨询顾问有限公司

联系人：管工

联系电话：15510750545

电子信箱: guanyinping@envdata.com

单位地址: 北京市北京经济技术开发区凉水河二街8号大族企业湾3栋B座4层