

FOSUN PHARMA
复星医药

投资者演示材料

2025年一季度报

按中国会计准则披露

目录

- ① 财务概览及业务进展
- ② 创新及国际化战略
- ③ 制药业务
- ④ 器械与诊断业务
- ⑤ 医疗健康服务业务
- ⑥ 附录



财务概览及 业务进展

1Q25财务概览 (1/2)

营业收入

94.20 亿人民币
(-7.26%YoY)

- 受集采续标及地方集采的影响收入下降
- 聚焦创新药和高值器械，推进产品结构和策略转型
- 创新产品收入保持稳健

研发费用

7.37 亿人民币
(-11.10%YoY)

- 保持研发强度基本稳定，聚焦优势管线，持续优化创新研发体系，提升研发效率
- 践行开放式研发模式，通过产业基金等方式开展创新研发项目的孵化和投入，确保创新研发的持续性

经营活动净现金流

10.56 亿人民币
(+15.08%YoY)

- 供应链管理、运营效率提升
- 持续推进资产结构优化，加速现金回流
- 通过资产结构优化和严格控制资本性支出等多项措施，实现自由现金流的提升

归母净利润

7.65 亿人民币
(+25.42%YoY)

- 和睦家股权出售收益及所持金融资产公允价值变动综合影响
- 扣非后归母净利润4.10亿元，同比下降32.56%，主要系：(1) 营业收入同比减少；(2) 2024年下半年新增运营及筹建康复医疗机构，开业前期固定开支较高；(3) 复星凯瑞于2024年第四季度纳入合并报表子公司范围，尚处于投入期，对其持股比例的增加致归属于上市公司股东亏损相应增加

1Q25财务概览 (2/2)

费用结构 (亿元)	1Q25	1Q24
营业收入	94.20	101.57
毛利	45.00	50.80
<i>毛利率</i>	47.8%	50.0%
销售费用	21.26	22.40
<i>销售费用率</i>	22.6%	22.1%
<i>毛利率减去销售费用率</i>	25.2%	28.0%
管理费用	9.73	10.02
<i>管理费用率</i>	10.3%	9.9%
研发费用	7.37	8.30
<i>研发费用率</i>	7.8%	8.2%
财务费用	2.77	2.80
<i>财务费用率</i>	2.9%	2.8%

主要影响因素

- 受集采续标及地方集采影响，营业收入同比减少相应毛利下降
- 通过精细化管理和优化资源配置，继续加强对销售费用的管控，销售费用下降
- 对上市新品保持市场开发以及销售团队等投入
- 控制开支，提升人效，管理费用下降
- 保持研发强度基本稳定，聚焦优势管线，持续优化创新研发体系，提升研发效率
- 践行开放式研发模式，通过产业基金等方式开展研发项目的孵化和投入，确保创新研发的可持续性
- 优化债务结构，财务费用小幅下降

主要指标

主要指标	1Q25	2024
货币资金 (亿元)	137.16	135.24
归属于上市公司股东的净资产 (亿元)	479.24	472.61
流动比率	0.97	0.92
速动比率	0.78	0.73
资产负债率	48.4%	49.0%

2025年业务亮点

主要上市进展



斯鲁利单抗注射液 (PD-1)

- 2月获EMA批准上市，一线治疗广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC)

万缙乐 (盐酸替那帕诺片)

- 2月获NMPA批准上市，控制慢性肾脏病成人透析患者的血清磷水平

主要临床进展

枸橼酸伏维西利 (CDK4/6抑制剂)

- 1月上市申请获NMPA受理，治疗HR阳性、HER2阴性乳腺癌

丁二酸复瑞替尼 (ALK/ROS1)

- 3月上市申请获NMPA受理，治疗ALK阳性非小细胞肺癌 (NSCLC)

XH-S003 (Factor B)

- 1月进入II期临床，治疗IgA肾病等补体异常激活相关的肾小球疾病

HLX43 (PD-L1 ADC)

- 2月中国境内II期临床完成首例患者给药，治疗食管鳞癌
- 联合斯鲁利单抗治疗晚期/转移性实体瘤¹，1月获NMPA批准开展II期临床，4月于中国境内完成首例患者给药*

HLX11 (HER2)

- 美国生物制品许可申请 (BLA) 于2月获FDA受理，欧洲上市许可申请 (MAA) 3月获EMA受理，治疗HER2阳性乳腺癌

Fortacin喷雾

- 3月上市申请获NMPA受理，治疗原发性早泄

HLX22 (HER2)

- 3月联用汉曲优+化疗一线治疗晚期胃癌的MRCT²进入III期临床，并在日本完成首例患者给药
- 3月获得FDA孤儿药认证
- 4月头对头III期MRCT获EMA批准，联合曲妥珠+化疗 对比 曲妥珠+化疗±K药，治疗胃癌/胃食管结合部癌*
- 4月于中国境内完成II期临床首例患者给药，联合德曲妥珠单抗治疗乳腺癌*

注#: 许可引进产品

注1: 包括肺癌、食管癌、头颈鳞癌、结直肠癌和胃癌等

注2: 国际多中心临床试验

注*: 期后事项

创新及国际化战略

创新研发-治疗领域及在研管线

核心治疗领域

肿瘤



实体瘤

抗体

- HLX-10 (PD-1)
- HLX-22 (HER-2)

抗体偶联药物 (ADC)

- FS-1502 (HER-2 ADC)
- HLX-43 (PD-L1 ADC)
- HLX-42 (EGFR ADC)

小分子

- XS-02 (CHK1)
- XS-03 (PLK1)
- FCN-159 (MEK1/2)
- FH2001 (FGFR/VEGFR)



血液瘤

抗体

- 汉利康 (CD20)
- HLX-15 (CD38)

细胞治疗

- FKC-876 (CD19-CAR-T)
- FKC-889 (CD19-CAR-T)
- GCK-01 (CAR-NK)

小分子

- XS-04 (IRAK4/BTK)

非肿瘤



免疫炎症

细胞治疗

- FKC-288
(CD19 x BCMA CAR-T)

小分子

- XH-S003 (Factor B)



CNS

小分子

- ET-26 (GABA受体)
- Opicapone (COMT)



慢病

小分子

- XH-S004 (DPP1)

疫苗



疫苗

减毒灭活

- 冻干狂犬
- 减毒水痘
- 细胞流感

多价结合

- 13价肺炎球菌结合
- 24价肺炎球菌结合
- 四价流脑结合

昆虫细胞重组

- 重组带状疱疹

全球化运营

2024年中国大陆以外地区和其他国家收入112.97亿元，同比增长8.93%

- Gland Pharma通过控股子公司Cenexi构建欧洲本土化制造能力
- 2月斯鲁利单抗注射液 (PD-1) 获EMA批准上市
- 3月HLX11(HER2)治疗乳腺癌的MAA获EMA受理
- 4月HLX22(HER2)头对头III期MRCT¹于获EMA批准，联合曲妥珠+化疗 对比 曲妥珠+化疗±K药，治疗胃癌/胃食管结合部癌*

4月与山德士 (Sandoz) 达成合作，授予其对伊匹木单抗生物类似药 HLX13 (抗CTLA-4单抗) 在美国、欧洲42个国家和地区、日本、加拿大及澳大利亚的独家商业化权益



大医美平台Sisram:

- 持续加强直销布局，改善营销管控力，通过推出高利润产品、扩大直销份额，提升毛利率（2024年约62%，2023年约61%）
- 继2023年实现中国市场直销布局后，2024年于泰国建立新直销业务渠道，强化在亚太市场的布局
- 全球布局包括美国、英国、阿联酋等12个直销渠道，营销网络已覆盖全球110多个国家和地区，直销收入占比进一步提升至87%

注1: 国际多中心临床试验
注2: 中东、北非、土耳其
注*: 期后事项

创新本土化

FOSUN KAIROS 复星凯瑞

许可引进



- 2024年9月，增持复星凯瑞股权至**100%**
- **战略加仓**核心资产、核心研发技术平台
- 通过**许可引进**的方式与Kite Pharma保持长期战略合作伙伴关系

- 国内首款CAR-T 药物奕凯达（阿基仑赛注射液）于2023年6月新增获批**二线适应症**
- 纳入超**110款**省市惠民保和超**80项**商业保险，备案的治疗中心超**180家**，覆盖超**28个**省市
- 2024年1月，推出**按疗效价值支付**的创新方案，为国内高值创新药品的支付模式探索新路径
- 2024年4月，**二线适应症**被纳入**沪惠保**，进一步提高可负担性
- 截至2024年末，奕凯达已累计惠及超**800位**淋巴瘤患者

INTUITIVE FOSUN 直观复星

合资公司

- “**胸腹腔内窥镜手术控制系统**”于2023年6月**国内获批上市**；2023年10月首台国产达芬奇Xi系统正式**下线**，2023年12月正式**开机**，辅助肾部分切除术，**国产达芬奇手术机器人**进入**商业化时代**
- 2024年3月，**Ion支气管导航操作控制系统**获国内获批上市，并于9月实现首台商业化装机，2024年，Ion系统于中国境内实现销售**4台**
- 2024年2月，达芬奇**SP内窥镜单孔手术系统**已进入NMPA创新医疗器械**特别审查程序**
- 2024年6月，直观复星张江产业基地正式启用投产，是直观医疗在亚太地区最大的**研发、生产和培训一体化**基地，每年可**培训4,000多位**医护人员

FOSUN INSIGHTEC 复星医视特

- 2024年2月与**Insightec**成立合资公司
- “**磁波刀**”脑部治疗系统已于**2024年在中国境内及港澳市场销售**
- 在核磁共振图像引导下，实现对**人体脑部多种神经性疾病的无创治疗**，精度可达毫米级，是目前最尖端的无创经颅治疗科技产品之一
- 帮助**帕金森病**患者和**特发性震颤**患者重获高质量生活

可持续发展

- 不断提升ESG治理水平，助力企业长期可持续发展，已连续**17年**披露ESG实践与成果
- 《2024年环境、社会及管治 (ESG) 暨可持续发展报告》遵循A股、H股最新披露要求

MSCI ESG评级

A

恒生 ESG评级

A-



中国ESG上市公司
先锋100
(央视总台)



2024中国ESG50榜单
(福布斯中国)



环境保护

- **高管薪酬与环境绩效挂钩**，权重不低于**5%**
- 2024年环保方面投入**1.1亿人民币**
- 生产型控股子公司ISO14001环境管理体系覆盖率**83%**
- 2024年采购绿电超过**1,925万度**，2024年通过节电、节天然气、节外购蒸汽、采购绿电，对应减少碳排放量**20,528吨**
- 2024年自有光伏发电总量超**1,458万度**，同比增长约**4倍**
- 每年对供应商进行绿链审计

社会责任

- 已上市罕见病药物**3个**，在研罕见病药物**9项**
- 注射用青蒿琥酯累计救治全球**超8,000万**重症疟疾患者，季节性疟疾病物预防方案惠及**超3亿**非洲儿童
- 科特迪瓦园区建设项目目标产能每年**50亿片**，提供当地近**1,000个**就业机会
- 2024年，面向非洲当地医护人员举办**超2,500场**CME (Continuous Medical Education)培训，**超4.1万人次**参加，助力当地公共卫生能力建设
- 未来三年将向非洲捐赠价值**1,000万人民币**青蒿素类抗疟药品
- 女性员工占比**50.3%**，建立多元、包容工作环境

公司治理

- **董事会专业多元**：公司制定有《董事会成员多元化政策》；董事会成员来自多个行业和领域的专家；独立董事占比**33%**
- **自上而下的ESG治理架构**：构建由董事会及董事会ESG委员会、ESG管理委员会、ESG工作小组组成的ESG治理架构
- **高管薪酬与ESG绩效挂钩**，权重不低于**10%**
- 商业道德审计计划**每三年覆盖所有运营地**
- 负责任营销审计**覆盖所有对外营销业务**
- 每年**面向全员**开展商业道德和负责任营销**培训**

制药业务

创新驱动的全球化医药健康产业集团



研发创新

- 三大核心技术平台
- 三大核心治疗领域
- 3,000+研发人员
- 80+项在研创新药、生物类似药项目（按适应症计算）

生产体系

- 垂直整合化药原料药与制剂产业链，向优势产能集聚
- 生物药商业化产能48,000L
- 120+次国内外各类官方检查
- 670+批官方抽样
- 10条产线通过美国FDA、欧盟等市场GMP认证



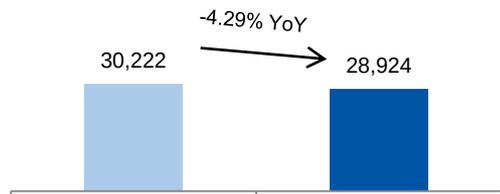
成熟的商业化体系

- 专业化、品牌化、数字化、合规化
- 5,000+人中国境内商业化团队
- 1,000+人海外商业化团队
- 持续优化营销合规管理体系

制药业务 - 业绩概览

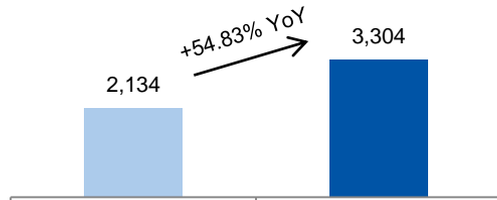
分部收入¹

(人民币百万元)



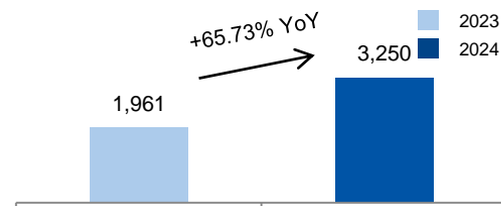
分部业绩^{1/2}

(人民币百万元)



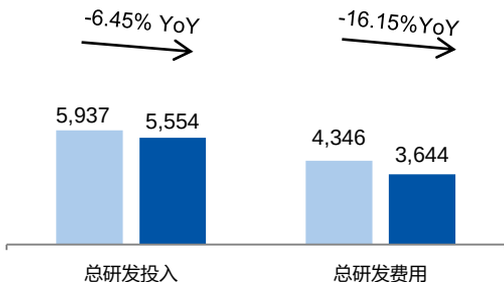
分部利润¹

(人民币百万元)



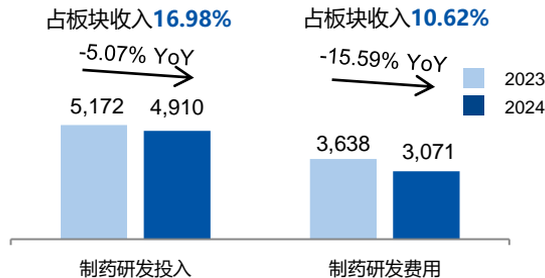
研发投入

(人民币百万元)



制药板块研发投入

(人民币百万元)



- 2024年制药业务研发投入49.10亿元占公司总研发投入的88.40%，制药业务研发投入占制药业务收入的16.98%，其中研发费用30.71亿元，占制药业务收入的10.62%；研发费用较去年同期减少5.67亿元，主要是由于2024年内研发体系整合，效率提升及管线聚焦
- 践行开放式研发模式，通过产业基金等方式开展研发项目的孵化和投入，确保创新研发的可持续性
- 截至2024年末，主要在研创新药、自研生物类似药项目超80项（按适应症计算）
- 2024年制药板块专利申请达220项，其中包括美国专利申请3项、PCT申请18项；获得发明专利授权66项

注¹: 本集团积极调整业务结构, 加大对创新产品的支持和发展力度, 聚焦核心治疗领域, 加强业务体系整合, 推动营销体系管理扁平化, 持续推进降本增效。

注²: 分部业绩系分部营业收入扣减营业成本、税金及附加、销售费用、管理费用及研发费用

制药业务进展 - 汉斯状® (斯鲁利单抗)

全球首个一线治疗SCLC的抗PD-1单抗产品



2024年收入约 **13.13** 亿元



国内已获批适应症:

- 鳞状非小细胞肺癌 (sqNSCLC)
- 广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC)
- 食管鳞状细胞癌 (ESCC)
- 非鳞状非小细胞肺癌 (nsqNSCLC)

海外进展:

- 2025年2月于欧盟的上市许可申请获EMA批准*
- ES-SCLC于印度尼西亚获批上市
- SCLC获FDA和EC孤儿药资格认定
- 美国ES-SCLC头对头桥接临床有序推进
- 一线治疗mCRC, 7月日本获批开展III期MRCT

研究成果亮眼

- 斯鲁利单抗联合化疗一线治疗广泛期小细胞肺癌的真实世界多中心研究数据于2024 WCLC大会公布。疗效数据显示, 中位 rwPFS 为 9.1 个月 (95% CI: 8.1~9.7), 1 年rwPFS¹ 率为 34.6%, 超过 ASTRUM-005 研究亚裔人群的 1 年 PFS 率 28.2%, 2 年 rwPFS 率为 11.3%。
- 临床研究数据发表在国际顶级医学期刊, 包括 JAMA (《美国医学会杂志》), Nature Medicine, British Journal of Cancer

专业团队广泛覆盖市场

- ~600人商业化团队, 完成辖区划分, 具有较高的专业沟通能力和丰富的肿瘤推广经验
- 自建美国创新药团队, 持续推动斯鲁利单抗 (PD-1) 美国商业化
- 2023年8月就斯鲁利单抗 (PD-1) 与 KGbio 增加合作 12 个中东北非国家
- 2023年10月将斯鲁利单抗 (PD-1) 在约定欧洲国家和印度的独家商业化等权益授予 Intas, 首付款至多 4,200 万欧元
- 2023年12月斯鲁利单抗 (PD-1) ES-SCLC 适应症于印度尼西亚获批, 成为首个在东南亚国家获批上市的国产 PD-1 单抗
- 2024年, 斯鲁利单抗 (PD-1) 先后于柬埔寨、泰国获批上市

制药业务进展 – 奕凯达® (阿基仑赛注射液)

- 复星凯特的奕凯达为**一次性治疗**创新细胞疗法药物，为患者带来**持久缓解**，显著**改善患者长期生存**
- 相较**复发或难治性大B细胞淋巴瘤 (r/r LBCL) 标准治疗**，奕凯达**二线治疗**可**改善患者生存率**、**延长无疾病进展时间**，从而**减轻患者负担**、**节约医疗资源**，在**药物经济学**方面**优于标准治疗**

奕凯达适应症拓展

- 2023年6月，**r/r LBCL二线适应症**获批
- **国内首个**获批上市的CAR-T细胞治疗产品

末线治疗向二线治疗推进 极大拓宽市场潜力

- 大B细胞淋巴瘤 (LBCL) 是非霍奇金淋巴瘤 (NHL) 最常见的亚型，中国LBCL占有所有NHL的**45.8%**，估算每年新发LBCL**超4万例**，**近1.3万人**为难治或复发

奕凯达治疗优势¹

	三线		二线
	ZUMA-1	中国RWS	ZUMA-7
最佳总缓解率 (bORR)	82%	83%	83%
最佳完全缓解率 (bCR)	58%	58%	65%
总生存率 (OS率)	43% (5年)	84% (1年)	55% (4年)

- 奕凯达 r/r NHL中国多中心真实世界疗效与全球**一致**，12个月总生存率高达**84.3%**，最佳总缓解率达**83.2%**，最佳完全缓解率为**58.4%**，且**安全性更佳**

奕凯达商业化进程

- 已累计惠及**超800位**患者；截至2024年末备案的治疗中心数量**超180家**覆盖**超28个**省市；拥有**10,000平方米**的GMP产业化生产基地
- 多元化支付手段：截至2024年末已纳入**超80项**商业保险，**110个省市**惠民保险
- 2024年1月，奕凯达在国内推出**按疗效价值支付**的创新方案，为国内高值创新药品的支付模式探索新路径
- 2024年4月，**沪惠保**将奕凯达**二线适应症**纳入保障范围，进一步提高奕凯达的可负担性

后续管线进展

- 奕凯达的**第三项适应症**（治疗复发或难治性惰性非霍奇金淋巴瘤 (r/r iNHL)，包含滤泡性淋巴瘤和边缘区淋巴瘤的成人患者）于中国境内均处于**桥接临床试验阶段**，并纳入**突破性治疗药物程序**
- **第二款CAR-T细胞治疗产品FKC889的第一项适应症**（治疗既往接受过二线及以上治疗后复发或难治性套细胞淋巴瘤 (r/r MCL) 成人患者）及其**第二项适应症**（复发或难治性成人前体B细胞急性淋巴细胞白血病，成人r/r ALL）于中国境内均处于**桥接临床试验阶段**。



注：有效性方面，奕凯达已获得国内外权威指南一致推荐，其治疗既往接受**二线或以上弥漫性大B细胞淋巴瘤 (DLBCL)** 患者获美国NCCN指南、国家卫生健康委员会指南、中华医学会淋巴瘤指南及中国临床肿瘤学会 (CSCO) 指南推荐；其治疗**二线弥漫性大B细胞淋巴瘤 (DLBCL)** 患者获美国NCCN指南及中国临床肿瘤学会 (CSCO) 指南I级推荐

制药业务进展 – 潜力产品



倍稳®
(盐酸凯普拉生片)

- 全新的抑酸机制具有起效快、作用持久、服用省心等优势
- III期研究中，凯普拉生治疗反流性食管炎8周的黏膜愈合率达95.8%，治疗十二指肠溃疡6周的溃疡愈合率达94.4%
- 国家医保目录已正式执行



珮金®
(拓培非格司亭注射液)

- 长效重组人粒细胞集落刺激因子
- 采用了全新PEG结构，半衰期更长，给药剂量更低
- 临床上可以恢复外周中性粒细胞数量，以降低肿瘤患者化疗后的感染发生率，各项不良反应发生率均低于10%，不论是在安全性还是耐受性上均表现良好
- 国家医保目录已正式执行



一心坦®
(沙库巴曲缬沙坦钠片)

- 创新晶型的心衰和高血压用药
- 与参比晶型相比，可在30°C以下密封保存，且在高湿度环境下更稳定
- 研究结果表明，一心坦®可使射血分数降低的心衰(HFrEF)患者心血管死亡率或因心衰住院的复合终点进一步下降20%，心衰再住院风险降低21%
- 国家医保目录已正式执行



奥康泽®
(奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊)

- 全球首个双通道止吐药物
- 同时阻断NK-1受体和5-HT3受体，协同增效组合，半衰期长达96h
- 有研究结果显示，奥康泽®对于CINV全程无挽救治疗率高达96.6%，对于延迟性CINV无挽救治疗率高达97.6%，每日无显著恶心率达86%以上
- 国家医保目录已正式执行



旁必福®
(盐酸依特卡肽注射液)

- 新型注射剂型长效拟钙剂
- 长效拟钙剂，半衰期3~4天
- III期研究证实依特卡肽能有效降低血清甲状旁腺激素(PTH)、成纤维细胞生长因子23 (FGF23) 及骨转换标志物
- 每周三次透析后静脉给药的方式，患者耐受度更高，提高了患者的依从性和用药的便捷性



汉奈佳®
(马来酸奈拉替尼片)

- 2024年5个月销售收入4,530万元
- 新型口服、强效、不可逆的小分子泛HER激酶抑制剂 (TKI)
- 研究结果表明，对于原发肿瘤较大、淋巴阳性、新辅助治疗后病理未完全缓解的HER2+乳腺癌患者，在完成1年标准辅助治疗后，继续使用奈拉替尼进行强化辅助治疗，能够显著降低患者复发风险

制药业务进展 – 重点管线

复瑞替尼 (Foritinib, SAF-189s)

-新一代高效、具有CNS渗透性的ALK/ROS1 抑制剂

- III期REMARK研究荣幸入选2024 WCLC 最新突破性摘要
- PFS显著改善, 克唑替尼治疗组的中位PFS为13.93个月, 而复瑞替尼治疗组尚未达到(HR 0.23, 95% CI 0.14-0.38)
- 显著降低CNS进展风险, 克唑替尼治疗组中位CNS-TTP为19.32个月, 而复瑞替尼组尚未达到(HR 0.04, 95% CI 0.01-0.14)
- 有改善OS的趋势(HR 0.60, 95% CI 0.30-1.20)
- ORR达到92.8%, 相较于克唑替尼治疗组提高12%
- 颅内ORR可达到100%, 较克唑替尼治疗组提升50%

ET-26 (注射用甲氧依托咪酯盐酸盐)

-咪唑类静脉全身麻醉药

- 拟用于全身麻醉诱导, 以及短小外科手术及诊断性检查时的镇静或用于重症监护患者的镇静
- 2023年10月, 用于成人全身麻醉诱导于中国境内启动III期临床试验
- 有效性: 麻醉诱导成功率和依托咪酯相当
- 安全性: 显著降低依托咪酯对肾上腺皮质功能的抑制作用, 同时保留了良好的循环、呼吸稳定性

复迈宁 (芦沃美替尼片)

-自主研发的MEK1/2抑制剂

- II期临床试验数据于2024年 EHA 发表
- IRC和研究者根据PRC评估得到的确认的ORR分别为82.8% (24/29, 其中14例CMR、10例PMR) 和75.9% (22/29, 其中12例CMR、10例PMR), 中位至缓解时间均为2.9个月
- 对于IRC和研究者分别根据RECIST 1.1基线评估存在靶向病灶的16例、13例患者, 其ORR分别为56.3%、46.2%, 中位至缓解时间分别为3.0个月、3.4个月

13价肺炎球菌结合疫苗 (PCV 13)

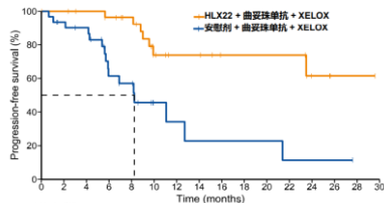
- 用于2月龄以上人群的主动免疫, 以预防1型、3型、4型、5型、6A型、6B型、7F型、9V型、14型、18C型、19A型、19F型和23F型菌株感染引起的肺炎球菌疾病
- 采用了具有自主知识产权的多价结合技术
- 2023年4月已完成中国境内III期临床入组

制药业务进展 – 抗体重点管线

HLX22

-创新型HER2 单抗

- 靶向HER2 domain IV的不同表位，与曲妥珠单抗联合，可以将HER2的内吞提高40-80%
- 临床前/临床数据显示，曲妥珠单抗与HLX22的联用疗法在胃癌适应症上比曲妥珠单抗联合帕妥珠单抗更具优势
- HLX22+曲妥珠单抗+XELOX用于一线治疗HER2阳性局部晚期或转移性胃/食管交界部 (G/GEJ) 癌的II期临床研究 (HLX22-GC-201) 结果以壁报形式入选2025 ASCO GI
- 研究结果显示，在曲妥珠+化疗的基础上加入HLX22可提高HER2阳性G/GEJ 癌患者一线治疗的生存期和抗肿瘤反应，且安全性可控

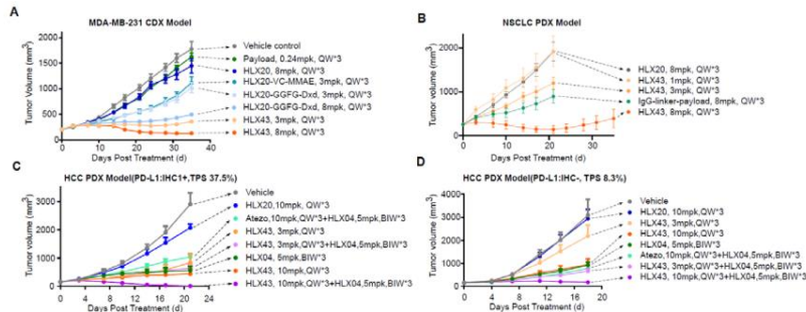


	HLX22 组 (n = 31)	安慰剂组 (n = 31)
mPFS, months (95% CI)	NR (23.5–NE)	8.3 (5.7–12.7)
HR (95% CI)	0.2 (0.06–0.45)	p<0.0001
12-month PFS rate (95% CI)	73.8 (50.3–87.4)	34.2 (12.0–58.1)
24-month PFS rate (95% CI)	61.5 (30.4–82.0)	11.4 (0.8–38.1)
mOS, months (95% CI)	NR (23.5–NE)	22.0 (10.6–NE)
HR (95% CI)	0.5 (0.20–1.21)	p=0.1174

HLX43

-TAMLIN连接子和TOPO1i毒素载荷的抗PD-L1 ADC

- 自研PD-L1 抗体 +直联TMALIN连接子独特的毒素释放机制
- 可裂解且肿瘤微环境 (TME) 激活的三肽连接子，高效能的拓扑异构酶I抑制剂载荷，具有短半衰期和强大的旁观者杀伤效应
- I期数据将于2025 ASCO中公布
- 临床II期HLX43单药多适应症概念验证(PoC)正在进行中
- 临床前结果显示
 - ◆ 在MDA-MB-231模型中，每周给药一次，连续治疗三周后动物的肿瘤体积显著缩小，且药效优于同等剂量下的PD-L1-GGFG-Dxd或PD-L1-vcMMAE
 - ◆ 在NSCLC PDX模型中，以8mg/kg剂量每周给药一次，连续治疗三周后动物的肿瘤体积显著缩小，且治疗停止后病灶仍有持久响应
 - ◆ 在PD-L1表达阳性和PD-L1表达阴性的HCC PDX模型中，HLX43均展现出优异的抗肿瘤效果，且与抗VEGF抗体具有协同效应

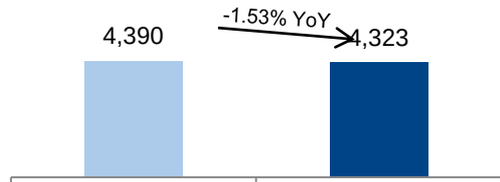


器械与诊断业务

医疗器械与医学诊断业务 - 业绩概览

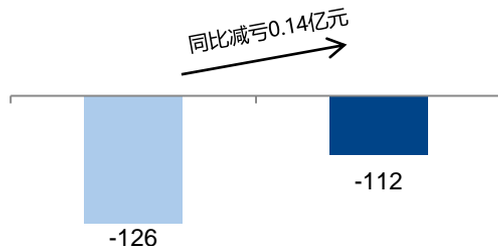
分部收入

(人民币百万元)



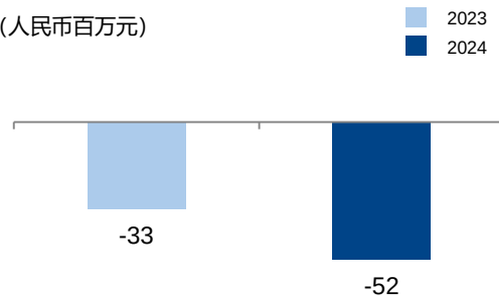
分部业绩¹

(人民币百万元)



分部利润

(人民币百万元)



分部收入&利润

- 受诊断试剂带量采购的影响，医学诊断业务价格承压，销售未达预期
- 联合营投资收益同比下降

医疗美容

- 复锐医疗科技 (Sisram) 着力培育“能量源设备+注射填充”双引擎，驱动业务聚焦提速

呼吸健康

- 博毅雅 (Breas) 的营业收入、净利润和经营性现金流稳步提升，美国、加拿大等市场的营业收入较2023年同比显著增长

专业设备和耗材

- 2024年3月，直观复星的Ion支气管导航操作控制系统获NMPA批准
- 2024年6月，集研发、生产和培训一体化的直观复星总部产业基地在上海落成启用
- 围绕脑科学领域协同推进磁波刀和脑磁图仪的学术协作和商业化布局

医学诊断

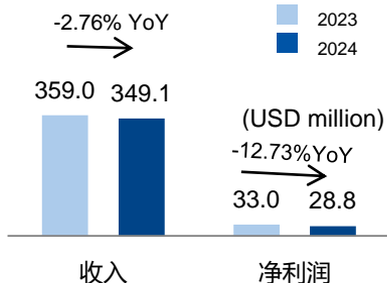
- 持续推进产品迭代及差异化管线上市，不断夯实管线基础，共有34个产品获批上市，另有28个产品已进入临床审批阶段
- F-A7000、F-i6000全自动化学发光分析仪、F-C2000全自动生化分析仪均实现首台装机；
- 2024年，15项产品成功中标“糖代谢等生化类检测试剂省际联盟集中带量采购”

注¹：分部业绩系分部营业收入扣减营业成本、税金及附加、销售费用、管理费用及研发费用

医疗器械业务 - 医美平台

- 复锐医疗科技 (Sisram) 是全球化的美丽健康集团, 拥有以能量源设备和注射填充为核心的多元化产品组合
- 营销网络覆盖全球110多个国家和地区, 直销收入占比进一步提升至87%; 继2023年实现中国市场直销布局后, 2024年于泰国建立新直销业务渠道, 强化在亚太市场的布局

业绩表现



- 亚太、欧洲、中东及非洲的收入较去年同期分别增长6.0%、0.7%和27.1%; 北美、拉丁美洲的收入较去年同期分别下降12.4%、32.3%
- 积极渗透北美市场以应对当地高利率的经济环境, 在新品和市场加速渗透的驱动下, 2024年下半年该市场环比提升5.0%, 降低当地市场环境对客户下单周期的影响
- 净利润减少主要由于Sisram扩大新直销办公室的规模导致运营支出增加

能量源设备 重点进展



- 向全球市场推出新一代以光子嫩肤为首的多功能旗舰设备Alma Harmony™
- 在全球市场推出激光脱毛设备Soprano Titanium™ Special Edition; 据Sapio Research (一家独立的全球研究机构) 的数据显示, 新的Soprano是市场上最快的脱毛治疗方案
- 推出开创性的诊断理念——Alma IQ™: 全新的智能皮肤分析与咨询服务解决方案

注射填充 重点进展



- 达希斐 (RT002) 于中国境内获批2项适应症 (暂时性改善成人因皱眉肌和/或降眉间肌活动引起的中度至重度眉间纹、治疗成人颈部肌张力障碍)
- 高浓度透明质酸钠产品Profhilo (注射用透明质酸钠溶液) 的注册申请获国家药监局受理; 已获海南省药监局批复, 将作为特许药械落地海南; 并在新开辟的泰国直销市场正式推出
- 与Prollenium建立战略合作伙伴关系, 获得采用先进玻尿酸技术的Revanesse注射填充产品系列于德国、奥地利、瑞士、澳大利亚和新西兰等多个主要市场的独家分销权
- 与Hallura®展开合作, 在战略市场独家分销其首创的HA和生物刺激剂组合

医疗器械业务 - 直观复星

本土化

- 直观复星总部产业基地于2024年6月在上海落成启用
- 直观医疗在亚太地区最大的**研发、生产和培训**一体化基地



产能满足市场需求 加速国产化进程

- 2023年12月**国产达芬奇手术机器人**进入**商业化**时代
- Ion耗材生产线**将生产柔性活检针、旋转接头和视觉转换器接头**3款**产品



培训医护人员4,000+ 位/年

达芬奇手术机器人

- 手术室面积 **550+ m²**
- 可同时开展达芬奇手术培训 **10 台**

Ion肺癌早筛诊断机器人

- 一间CT室和三间介入手术室**
- 为**呼吸科及胸外科**等提供高度真实的临床模拟环境和培训课程

主要产品

达芬奇手术机器人

- 2024年**装机量58台**
- 截至2024年末, 已为超**67万名**国内患者提供治疗, 在全国**300多家**医院落户、累计装机量**超过460台**
- 截至2024年末, 全球累计装机 **10,032台**



Ion肺癌早筛诊断机器人

- 2024年3月获批用于**肺部微创诊疗**, 并于2024年于中国境内实现销售**4台**
- 采用形状感知技术的柔性机器人, 可通过支气管对肺外周病灶进行**精准诊疗**操作



SP内窥镜单孔手术系统

- 2024年2月纳入**NMPA**创新医疗器械**特别审查**程序
- 单切口微创手术**, 最大程度降低外部碰撞可能性, 减少床旁助手协助操作系统需求



2017年

成立
直观复星

2019年

推广第四代
达芬奇Xi系统

2021年

达芬奇创新中心
投入运营

2023年

国产达芬奇入院

2024年

总部产业基地
在沪落成启用

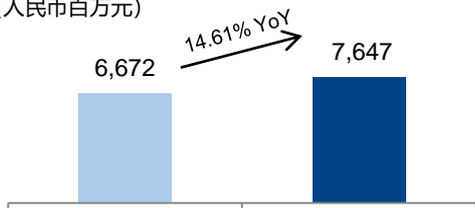
中国智造
共同研发
全球销售

医疗健康服务业务

医疗健康服务业务 - 业绩概览

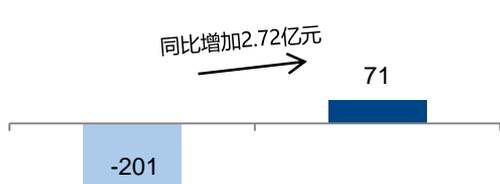
分部收入

(人民币百万元)



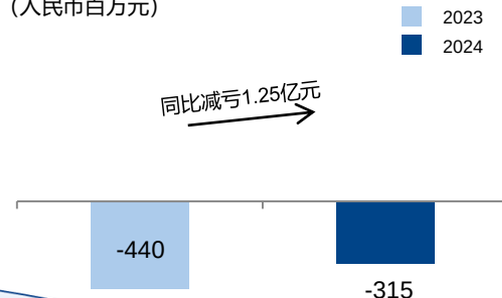
分部业绩^{1,2}

(人民币百万元)



分部利润²

(人民币百万元)



注1: 分部业绩系分部营业收入扣减营业成本、税金及附加、销售费用、管理费用及研发费用

注2: 同比变动的主要原因是 (1) 持续打造重点专科建设, (2) 通过智慧医疗提升服务效率与服务质量, (3) 通过一体化运营提升运营效率

医疗健康服务业务

- 2024年，复星健康荣膺艾力彼“2024届社会办医·医院集团100强”第二名
- 截至2024年末，控股医院（不包括健嘉医疗控股医院）合计床位 **6,578张**；持有**9家**互联网医院牌照

大湾区主要医院

- 复星健康建立“大湾区总院”管理机制，在区域网络拓展、医学学科建设、财务运营、智慧医疗辐射、品牌战略提升、供应链效率提升等方面，**推动4家医疗机构一体化运营**
- 5月，复星健康与佛山禅西城投签订《增资扩股协议》，获得佛山禅西城投**3亿元战略投资**



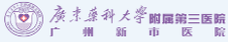
佛山复星禅诚医院
FOSHAN FOSUN CHANCHENG HOSPITAL

- 大型综合性三级医院，核定床位**1,750张**
- 连续七年蝉联“艾力彼社会办医·单体医院竞争力榜”**第一位**
- 持股比例87.41%



深圳恒生医院
SHENZHEN HENGSHENG HOSPITAL

- 大型综合性三级医院，核定床位**600张**
- 持股比例60%



广东医科大学附属第三医院
广州城新院区

- 大型综合性三级医院，床位数**800张**
- 持股比例70%



珠海禅诚医院
ZHUHAI CHANCHENG HOSPITAL

- 二级综合医院，床位数**200张**

AI赋能医疗

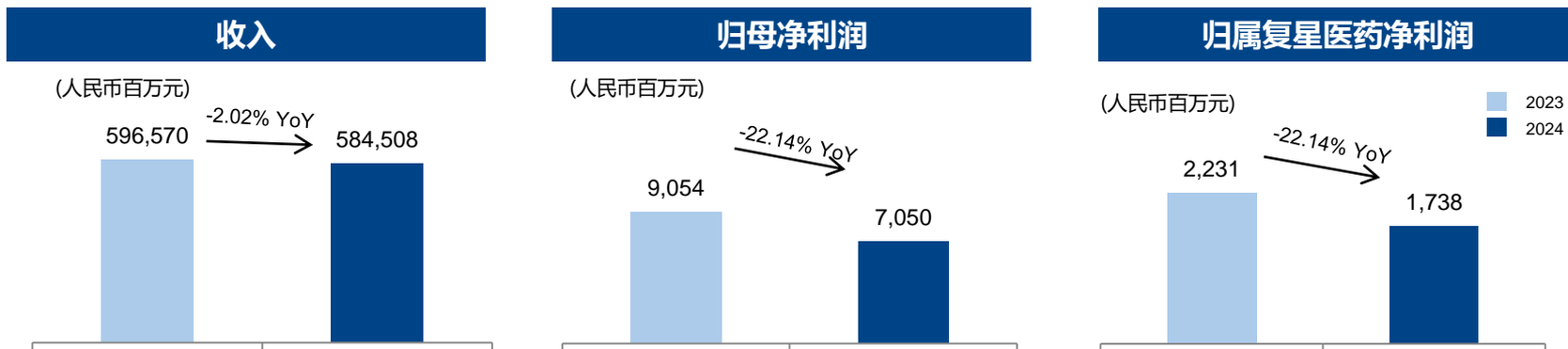
- 2025年2月，复星健康“云HIS”通过集成DeepSeek推出AI助手，并在大湾区4家医院内上线使用
- 2024年起，大湾区4家医院针对逾期未到院的慢病、术后患者，提供**AI智能外呼服务**，覆盖超**30个科室**、**70多个病种**，共随访**4万余人次**

康复学科服务能力

- 持续迭代康复医院项目的**标准化模型建设**，在项目筹建、运营管理、学科建设等各个环节进一步实现精细化管理，**不断提升运营效率与服务治疗**
- 进一步**聚焦康复医疗业务**，同时加速非核心资产的退出，优化资产结构
- 截至2024年末，运营康复医疗机构**14家**、筹建康复医疗机构**8家**
- 康复专科业务**聚焦脑卒中、脑外伤、脊髓损伤**等康复核心病种的医疗服务能力提升
- 以康复管家服务为切入点，开展康复患者**全生命周期管理**，不断提升康复**患者满意度与品牌忠诚度**
- 持续对接商业保险机构，探索多元化支付渠道，为康复患者**提供更便捷、灵活的支付方式**



国药控股业绩概览



- **医药分销业务展现了稳健发展韧性，收入达到4,443.65亿元，同比增长0.75%**。2024年内，国药控股加大医药分销网络优化布局，持续以优质的终端结构为医药分销业务发展筑牢根基，积极推动提升市场份额；同时，持续优化药品分销业务渠道结构，提升面向高等级医院及零售终端的直销业务，截至2024年末，其直销业务占比稳健增长
- 受到行业监管和财政贴息政策下设备采购项目减少以及高毛利防疫物资骤减产生的比较基数影响。2024年，**器械分销业务收入为1,179.15亿元，同比下降9.44%**
- **医药零售业务实现收入359.81亿元，同比增长0.82%**，国药控股零售药房店铺总数为11,213家，较2023年年末合计净减少896家；其中，截至2024年末，专业药房数为1,644家，较2023年年末增加51家

附录

已上市的主要创新产品及核心品种 (1/4)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
1	抗肿瘤及免疫调节	汉利康 (利妥昔单抗注射液)	该药品于2019年2月获国家药监局批准上市，是第一个国产生物类似药。 已获批适应症包括：非霍奇金淋巴瘤、慢性淋巴细胞白血病、类风湿关节炎（RA）适应症，亦是中国首个获批类风湿关节炎（RA）适应症的利妥昔单抗。	是	
2		汉曲优、 美国商品名： HERCESSI™、欧 洲商品名： Zercepac、 加拿大商品名： Adheroza (注射用曲妥珠单抗)	该药品是国内首个获批上市的曲妥珠单抗生物类似药，也是中欧美三地获批的国产单克隆生物类似药。截至2024年末，该药品已累计于中国、欧洲、美国、澳大利亚等50多个国家和地区获批上市。该药品的欧洲商品名：Zercepac、美国商品名：HERCESSI™、加拿大商品名：Adheroza。 已获批适应症包括：HER2阳性早期乳腺癌、转移性乳腺癌、转移性胃癌。	是	
3		汉斯状、 欧盟商品名： Hetronifly (斯鲁利单抗 注射液)	该药品（抗PD-1单抗）于2022年3月获国家药监局批准上市，是本集团首款自主研发的创新型单抗。2025年2月，该药品获欧盟委员会批准，成为首个欧盟批准用于广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)治疗的抗PD-1单抗。该药品的欧盟商品名：Hetronifly。 已获批适应症包括：一线治疗鳞状非小细胞肺癌(sqNSCLC)、广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)、食管鳞状细胞癌(ESCC)及非鳞状非小细胞肺癌(nsNSCLC)。 该药品是全球首个获批一线治疗小细胞肺癌的抗PD-1单抗，并已获《CSCO小细胞肺癌诊疗指南》、《CSCO非小细胞肺癌诊疗指南》、《CSCO食管癌诊疗指南》、《CSCO结直肠癌诊疗指南》和《CSCO免疫检查点抑制剂临床应用指南》等多部指南推荐。	否	
4		汉达远 (阿达木单抗注射液)	该药品于2020年12月获国家药监局批准上市，是中国首个中欧双GMP认证生产基地的阿达木单抗生物类似药。 已获批适应症包括：类风湿关节炎、强直性脊柱炎、银屑病、葡萄膜炎等。	是	
5		汉贝泰 (贝伐珠单抗注射液)	该药品于2021年11月获国家药监局批准上市。 已获批适应症包括：转移性结直肠癌，晚期、转移性或复发性非小细胞肺癌，复发性胶质母细胞瘤，上皮性卵巢癌等。	是	

已上市的主要创新产品及核心品种 (2/4)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
6	抗肿瘤及免疫调节	苏可欣* (马来酸阿伐曲泊帕片)	该药品于2020年4月获国家药监局批准上市，是全球首个获批用于治疗慢性肝病相关的小血小板减少症的口服药物。 已获批适应症为用于择期行诊断性操作或者手术的慢性肝病（CLDT）相关血小板减少症的成年患者、治疗对既往治疗反应不佳的成人慢性原发性免疫性血小板减少症（ITP）。	是	
7		欧泰乐* (阿普米司特片)	该药品于2021年8月获国家药监局批准上市，是全球首款获批用于斑块状银屑病治疗的口服磷酸二酯酶4（PDE4）抑制剂。 已获批适应症为用于治疗符合接受光疗或系统治疗指征的中度至重度斑块状银屑病的成人患者。	是	
8		奥康泽* (奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊)	该药品于2019年8月获国家药监局批准上市，是全球首个同时阻断NK-1受体和5-HT3受体的双通道固定剂量组合口服复方制剂。 已获批适应症为用于成年患者预防高度致吐性化疗引起的急性和延迟性恶心和呕吐。	是	
9		珮金* (拓培非格司亭注射液)	该药品（新一代长效重组人粒细胞集落刺激因子产品）于2023年6月获国家药监局批准上市，系中国1类新药。 已获批适应症为用于非髓性恶性肿瘤患者在接受容易引起发热性中性粒细胞减少症的骨髓抑制性抗癌药物治疗时，降低以发热性中性粒细胞减少症为表现的感染发生率。	是	
10		复可舒* (抗人T细胞免疫球蛋白)	该产品是一种多克隆抗体抑制剂。 已获批适应症为实体器官移植（SOT）中排斥反应的预防，以及在皮质激素治疗效果不满意的条件下，用于治疗急性排斥危象。	是	
11		奕凯达* (阿基仑赛注射液)	该产品于2021年6月获国家药监局批准上市，是国内首个获批上市的CAR-T细胞治疗产品。 已获批适应症包括：治疗既往接受二线或以上系统性治疗后复发或难治性大B细胞淋巴瘤（r/r LBCL）成人患者、治疗一线免疫化疗无效或在一线免疫化疗后12个月内复发的成人B细胞淋巴瘤（r/r LBCL）（附条件批准）。 截至2024年末，该产品已被纳入超过110款城市惠民保和超过80项商业保险，备案的治疗中心覆盖全国超28个省市、数量超过180家。	否	

已上市的主要创新产品及核心品种 (3/4)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
12	代谢及消化系统	阿拓莫兰 (谷胱甘肽系列制剂)	该系列包括阿拓莫兰（谷胱甘肽片）、阿拓莫兰（注射用谷胱甘肽），均为国家医保乙类药物，系肝病治疗基础用药。 其中，阿拓莫兰（谷胱甘肽片）为国内首款谷胱甘肽口服制剂、阿拓莫兰（注射用谷胱甘肽）为国内首仿。	是	
13		旁必福* (盐酸依特卡肽注射液)	该药品（新一代拟钙剂）于2023年5月获国家药监局批准上市。 已获批准适应症为慢性肾脏病（CKD）接受血液透析的成人患者的继发性甲状旁腺功能亢进症（SHPT）。	否	
14		倍稳* (盐酸凯普拉生片)	该药品（钾离子竞争性酸阻滞剂（P-CAB））于2023年2月获国家药监局批准上市，系中国1类新药；是国内首款获批DU/RE双适应症的P-CAB。 已获批准适应症为十二指肠溃疡（DU）、反流性食管炎（RE）、与适当的抗生素联用以根除幽门螺杆菌（H. pylori）。	是	
15	抗感染	青蒿琥酯等 抗疟系列	该系列包括Artesun和Argesun（注射用青蒿琥酯）、SPAQ-CO（磺胺多辛乙胺嘧啶分散片+阿莫地嗪分散片）、D-ARTEPP系列（双氢青蒿素磷酸哌喹片）等；其中，青蒿琥酯是中国首个1类新药。 截至2024年末，本集团累计已有36个抗疟药产品（包括原料药及制剂）通过WHO PQ认证；第二代注射用青蒿琥酯（Argesun）已获得25个国家的注册批准。截至2024年末，本集团已向全球累计供应超4亿支注射用青蒿琥酯。	部分中国境内上市产品已纳入	
16	心血管系统	肝素系列制剂	该系列包括依诺肝素钠注射液、肝素钠注射液、注射用低分子量肝素钠、那曲肝素钙注射液等。 肝素系列制剂主要用于防止血栓形成或栓塞性疾病的治疗。 本集团已具备肝素粗品、精品、低分子肝素原料和制剂的全产业链供应能力，销售区域已覆盖中国、美国、南美、欧洲、中东及东南亚市场。	部分中国境内上市产品已纳入	
17		一心坦* (沙库巴曲缬沙坦钠片)	该药品于2023年8月获国家药监局批准上市，是创新晶型的心衰和高血压治疗一线用药。 已获批准适应症为治疗原发性高血压，以及用于射血分数降低的慢性心力衰竭（NYHA II-IV级，LVEF≤40%）成人患者，降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险。	是	

注：*为本集团许可引进的创新药（产品）

已上市的主要创新产品及核心品种 (4/4)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
17	流感预防	人用狂犬病疫苗 (Vero细胞)、冻干人用狂犬病疫苗 (Vero细胞)	<p>人用狂犬病疫苗 (Vero细胞)、冻干人用狂犬病疫苗 (Vero细胞) 分别于2016年9月、2024年3月获国家药监局批准上市。</p> <p>已获批适应症为预防狂犬病。</p> <p>该等疫苗生产使用的病毒株为CTN-1V,其基因序列更接近目前流行的狂犬病病毒街毒株, 具有较好的免疫保护效果。</p>	人用狂犬病疫苗 (Vero细胞) 已纳入	
18	流感预防	流感病毒裂解疫苗	<p>流感病毒裂解疫苗包括成人剂型、儿童剂型; 成人剂型于2005年11月获国家药监局批准上市, 规格为预充式0.5ml/支; 儿童剂型于2009年7月获国家药监局批准上市, 规格为预充式0.25ml/支。</p> <p>已获批适应症为预防本株病毒引起的流行性感冒。</p> <p>该产品系用WHO推荐并由国家药监局批准的甲1型流感病毒株、甲3型流感病毒株、乙型流感病毒株制备。</p> <p>该产品中有效成分血凝素含量优于《中国药典》的标准, 确保产品的有效性。</p>	否	

制药业务进展 – 过亿产品

- 2024 年，制药业务销售额过亿的制剂/系列共49 个

2024年销售规模	数量	制剂单品或系列
超过10 亿元	4	汉曲优（注射用曲妥珠单抗）、 汉利康（利妥昔单抗注射液）、 汉斯状（斯鲁利单抗注射液）、 肝素系列制剂
5 至10 亿元	3	青蒿琥酯等抗疟系列、 优立通（非布司他片）、 苏可欣（马来酸阿伐曲泊帕片）
3 至5 亿元	4	可乐必妥（左氧氟沙星片）、 阿拓莫兰（谷胱甘肽片）、 奕凯达（阿基仑赛注射液）、 奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊）
1 至3 亿元	38	欧泰乐（阿普米司特片）、 汉达远（阿达木单抗注射液）、 汉贝泰（贝伐珠单抗注射液）、 启维（富马酸喹硫平片）、 复可舒（抗人T细胞免疫球蛋白）、 一心坦（沙库巴曲缬沙坦钠片）、 珮金（拓培非格司亭注射液）等38个品种



汉斯状（斯鲁利单抗注射液）

- 2024年收入13.13亿元，同比增长17.2%



注射用曲妥珠单抗 （中国境内商品名：汉曲优）

- 2024年收入28.10亿元
- 其中：国内26.92亿元，海外1.18亿元



奕凯达（阿基仑赛注射液）

- 2023年6月获批二线适应症
- 自2021年获批以来，累计惠及超过800位淋巴瘤患者



奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊）

- 2019年8月获批上市
- 2024年收入3.19亿元，同比增加104.8%

大分子产品管线 (1/2)

产品		靶点/机制	适应症	临床前	IND	1期	2期	3期	NDA
抗肿瘤	HLX10 ¹ (斯鲁单抗)	+化疗	PD-1	鳞状非小细胞肺癌 广泛期小细胞肺癌 胃癌新辅助/辅助	国际多中心临床研究III期已完成, 2022年11月中国境内获批上市				
			PD-1	局限期小细胞肺癌	美国处于桥接临床阶段, 2025年2月于欧洲获批上市; 2022年获FDA/EC孤儿药资格认定; 2023年1月中国境内获批上市				
			PD-1+VEGF	转移性结直肠癌					
		+HLX07	PD-1+EGFR	复发或转移性头颈部鳞状细胞癌 鳞状非小细胞肺癌					
	HLX07		EGFR	实体瘤、局部晚期或转移性皮肤鳞状细胞癌	于美国获临床试验批准				
	HLX53	-	TIGIT	实体瘤、淋巴瘤					
		+汉斯状+汉贝泰	TIGIT+PD-1+VEGF	一线治疗局部晚期或转移性肝癌 (HCC)					
	HLX22 [#]	+汉曲优+化疗	HER2+HER2	一线治疗HER2阳性的局部晚期或转移性胃食管交界部癌和胃癌 一线治疗HER2阳性的晚期胃癌	国际多中心III期 (中、日、澳); 于美、日、澳、欧盟等获批开展临床				
			HER2+PD-1+HER2	HER2阳性晚期胃癌					
		+标准治疗/德曲妥单抗	HER2	HER2表达实体瘤					
		HLX11 (帕妥珠单抗) ²	HER2	乳腺癌新辅助	2月获FDA受理, 3月获EMA受理				
	HLX05 (西妥昔单抗) ³	EGFR	转移性结直肠癌、转移性头颈部鳞状细胞癌						
	HLX13 (伊匹木单抗)	CLTA-4	注 ⁴ 肝癌						
	HLX15 (达雷妥尤单抗) ⁵	CD38	多发性骨髓瘤 (MM)						
	HLX17 (帕博利珠单抗)	PD-1	注 ⁶						
FS-1502 [#]	-	HER2 ADC	HER2阳性局部晚期或转移性乳腺癌 HER2 表达晚期恶性实体瘤						
	+汉斯状±化疗	HER2 ADC+PD-1	HER2有表达的晚期胃癌						

注: 临床进展更新至2025年4月底; 注¹: 授予KGBio在东南亚地区10个国家的独家开发和商业化权利; 注²: 授予Organon除中国以外全球范围内的独家商业化权益; 注³: 授予上海景泽在中国大陆的商业化权利; 注⁴: 黑色素瘤、肾细胞癌、结直肠癌、肝癌、非小细胞肺癌、恶性胸膜间皮瘤及食管鳞状细胞癌; 注⁵: 美国及欧洲商业化权力授予Dr. Reddy's, 首付款3300万美元; 注⁶: 黑色素瘤、非小细胞肺癌、食管癌、头颈部鳞状细胞癌、结直肠癌、肝癌、三阴性乳腺癌、微卫星高度不稳定型或错配修复基因缺陷型肿瘤; 注[#]: 许可引进产品

大分子产品管线 (2/2)

产品		靶点/机制	适应症	临床前	IND	1期	2期	3期	NDA	
抗肿瘤	HLX42	EGFR-ADC	晚期/转移性实体瘤	获FDA临床试验批准						
	HLX43	-	PD-L1-ADC	复发/转移性食管鳞癌 (ESCC)						
		+汉斯状	PD-1+PD-L1 ADC	晚期/转移性实体瘤	获FDA临床试验批准					
	HLX26	+汉斯状+化疗	LAG-3+PD-1	晚期非小细胞肺癌						
	VT-101注射液		溶瘤病毒	晚期头颈部鳞癌、黑色素瘤和乳腺癌等实体瘤	获FDA临床试验批准					
	SVN53-67/M57-KLH肽疫(SurVaxM)		肿瘤疫苗	初诊胶质母细胞瘤						
	GCK-01		CD20	复发或化疗耐药的滤泡性淋巴瘤						
血液系统	复可舒(抗人T 细胞免疫球蛋白)		-	预防造血干细胞移植术后的移植物抗宿主病 (GvHD)						
代谢及消化系统	精蛋白锌重组赖脯胰岛素 (25R)		INSR	糖尿病						
	利拉鲁肽		GLP-1	糖尿病						
	司美格鲁肽		GLP-1	糖尿病						
	德谷胰岛素注射液		INSR	糖尿病						
其他	HLX04-O ¹		VEGF	湿性年龄相关性黄斑变性	国际多中心III期					
	HLX14 (地舒单抗) ²		RANKL	骨质疏松症						
	GC101		COL7A1 (CGT)	隐性营养不良型大疱性表皮松懈症						
	HLX6018		GARP/TGF-β1	特发性肺纤维化						

注1: 授予亿胜生物在全球范围内针对眼科适应症的注册开发、生产及商业化独家许可权; 注2: 授予Organon除中国以外全球范围内的独家商业化权益; 注3: 临床进展更新至2025年4月底

小分子产品管线 (1/2)

治疗领域	项目名称	靶点/机制	适应症	临床前	IND	1期	2期	3期	NDA	
抗肿瘤	FCN-437c	CDK4/6	乳腺癌2L 乳腺癌1L		1月获NMPA受理					
	SAF-189	ALK/ROS1	非小细胞肺癌 (ALK+)		3月获NMPA受理; 已在美国获批开展临床试验					
	HLX208#	-	BRAF	实体瘤 (转移性结直肠癌、非小细胞肺癌等)、 朗格汉斯细胞组织细胞增生症 (LCH)、 Erdheim-Chester病 (ECD)						
		+汉斯状	BRAF+PD-1	BRAFV600E或BRAFV600突变阳性晚期实体瘤 (非小细胞肺癌)						
	复迈宁(芦沃美替尼片)		MEK1/2	1型神经纤维瘤 (儿童)						
				1型神经纤维瘤 (成人)						
				成人树突状细胞和组织细胞肿瘤						
				低级别脑胶质瘤						
	YPO1001	VEGFR等	晚期实体瘤							
	FCN-338	+阿扎胞苷或化疗	BCL-2	髓系恶性血液疾病						
		-		血液系统恶性肿瘤	国际多中心期					
		-		复发或难治性B细胞淋巴瘤	国际多中心期					
	FH-2001		FGFR/VEGFR	晚期恶性实体瘤						
	XS-03	-	PLK1	RAS 突变晚期实体瘤						
		化疗或化疗+贝伐珠	PLK1+Chemo ±VEGF	RAS突变转移性结直肠癌		获NMPA批准开展Ib/II期				
XS-02		CHK1	晚期实体瘤							
XS-04		IRAK4/BTK	治疗血液系统恶性肿瘤							
HLX78		SERM	乳腺癌		国际多中心III期					

小分子产品管线 (2/2)

治疗领域	项目名称	靶点/机制	适应症	临床前	IND	1期	2期	3期	NDA
血液系统	SBK010口服溶液	-	治疗轻、中度急性缺血性脑卒中						
抗感染	OP0595(Nacubactam) [#] +头孢吡肟或氨基曲南	-	治疗方案有限的成人需氧革兰氏阴性菌引起的感染						
中枢神经系统	Opicapone胶囊 [#] (奥吡卡朋胶囊)	COMT	帕金森综合征						
其他	Fortacin喷雾 [#] (利多卡因丙胺卡因喷雾剂)	-	早泄	3月获NMPA受理					
	ET-26 (注射用甲氧依托咪酯盐酸盐)	-	麻醉						
	复迈宁(芦沃美替尼片)	MEK1/2	动静脉畸形						
	FCN-016	ROCK	青光眼或高眼压						
	XH-S003	Factor B	IgA肾病等补体异常激活相关的肾小球疾病	澳大利亚I期临床					
			阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH)						
	XH-S004	DPP1	非囊性纤维化支气管扩张症						
			慢性阻塞性肺疾病	获NMPA批准开展I期					
HLX99	-	肌萎缩侧索硬化 (ALS)	美国I期临床						

制药业务主要上市产品

	主要治疗领域	核心产品
	抗肿瘤及免疫调节	汉曲优（注射用曲妥珠单抗）及曲妥珠单抗原液、汉利康（利妥昔单抗注射液）、汉斯状（斯鲁利单抗注射液）、苏可欣（马来酸阿伐曲泊帕片）、奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊）、可胜（西黄胶囊）、珮金（拓培非格司亭注射液）、凯莱止（盐酸依匹斯汀胶囊）、汉贝泰（贝伐珠单抗注射液）、汉达远（阿达木单抗注射液）、复可舒（抗人T细胞免疫球蛋白）、朝晖先（比卡鲁胺片）、欧泰乐（阿普米司特片）、奕凯达（阿基仑赛注射液）、怡罗泽/图美司（注射用培美曲塞二钠）、汉奈佳（马来酸奈拉替尼片）、紫杉醇、奥沙利铂、昂丹司琼、迪凯美（甲苯磺酸索拉非尼片）
	代谢及消化系统	优立通（非布司他片）、阿拓莫兰（谷胱甘肽片）、倍逸（氯化钾颗粒）、动物胰岛素及其制剂、阿拓莫兰（注射用谷胱甘肽）、可伊（新复方芦荟胶囊）、万苏靖（恩格列净片）、立庆（阿法骨化醇片）、阿拓莫兰（注射用谷胱甘肽）、怡宝（注射用重组人促红素（CHO细胞））、万苏平（格列美脲片）、倍稳（盐酸凯普拉生片）、人胰岛素及其制剂、旁必福（盐酸依特卡肽注射液）
	抗感染	青蒿琥酯等抗疟系列、可乐必妥（左氧氟沙星片）、哌舒西林（注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠）、抗结核系列、可乐必妥（左氧氟沙星注射液）、达托霉素、悉畅/毕立枢（注射用头孢美唑钠）、米卡芬净、卡泊芬净、沙多力卡（注射用炎琥宁）、强舒西林/哌舒/二叶啉（注射用哌拉西林钠舒巴坦钠）、贺普丁（拉米夫定片）、赛复诺（注射用头孢米诺钠）、复必泰（mRNA 新冠疫苗）、二叶必（注射用头孢唑肟钠）、万古霉素、冻干人用狂犬疫苗（VERO 细胞）、司可尼（阿奇霉素胶囊）、非冻干人用狂犬疫苗（VERO 细胞）、捷倍安（阿兹夫定片）、卡荻（注射用氟氯西林钠）
	中枢神经系统	启维（富马酸喹硫平片）、长托宁（盐酸戊乙奎醚注射液）、劳拉西洋片、罗库溴铵、启程（草酸艾司西酞普兰片）、右旋美托咪啉、奥德金（小牛血清去蛋白注射液）
	心血管系统	肝素系列制剂、邦坦（替米沙坦片）、一心坦（沙库巴曲缬沙坦钠片）、亚尼安（苯磺酸氨氯地平片）、邦之（匹伐他汀钙片）、可元（羟苯磺酸钙胶囊）、优帝尔（注射用前列地尔干乳剂）、心先安（环磷腺苷葡胺注射液）、苏卡欣（呋达帕胺片）
	原料药和中间体	氨基环酸、盐酸克林霉素、盐酸左旋咪唑、氨基酸系列

制药产能整合及国际化认证

集约化制剂	 徐州 产业园		 重庆 药友		 Gland Pharma	
原料药	 徐州 星诺		 湖南 洞庭		 重庆 长寿	
生物药	 复宏 汉霖		 安特金		 化药原料药	 化药制剂
					 生物药	

国际接轨的生产质量体系

- 药友、复星万邦及南药已累计有十余条原料药及制剂产线通过美国FDA、欧盟等市场GMP认证；
- 原料药、制剂垂直打通，推进徐州产业园制剂基地及徐州星诺、湖南洞庭、重庆长寿原料药基地建设
- 复宏汉霖现有商业化产能**48,000L**；商业化总产能可达**144,000L**；徐汇基地已获得**中国**和**欧盟**双重GMP认证
- 复星安特金获发《药品生产许可证》、《药品经营许可证》，为其后续开展在研疫苗产品的商业化奠定基础
- 建设**科特迪瓦园区**，旨在实现**非洲**本地化药品制造及供应
- **Gland Pharma**多条针剂生产线通过**美国、欧盟、日本、澳大利亚**等市场GMP认证；Gland Pharma通过控股子公司**Cenexi**构建欧洲本土化制造能力

基地	时间	产品	国际质量标准生产体系进展
复宏汉霖松江（一）	23.08	曲妥珠单抗（HER2）	接受美国上市许可前检查
复宏汉霖徐汇	23.10	斯鲁利单抗（PD-1）	通过印度尼西亚上市前GMP检查
复宏汉霖徐汇	23.10	斯鲁利单抗（PD-1），曲妥珠单抗（HER2）	通过巴西上市前GMP检查
复宏汉霖徐汇	23.11	利妥昔单抗（CD20）原液（DS）和制剂（DP）	通过哥伦比亚GMP检查
复宏汉霖徐汇&松江（一）	23.12	斯鲁利单抗（PD-1）	通过欧盟上市前GMP检查
桂林南药	23.10	盐酸舍曲林片、复方磺胺甲噁唑片、原料药（布美他尼）	通过美国批准前现场检查
凯林制药	24.03	原料药盐酸克林霉素、克林霉素磷酸酯、盐酸米托蒽醌、盐酸格拉司琼、恩替卡韦、盐酸文拉法辛、甲苯磺酸索拉非尼、盐酸克林霉素棕榈酸酯	通过FDA常规监督性检查
复星万邦	24.07	冻干制剂	通过欧盟GMP检查

制药业务商业化 - 全球营销体系



合规营销

管理体系

持续优化营销合规管理体系，加强**负责任营销**

管理制度

秉持管理制度的**公开化和透明化**，于官网公示多项制度，明确制度红线，维护**公平廉洁**的商业环境和文化

员工培训

每年面向全体员工开展不定期对相关业务员工有针对性地进行专题合规培训，持续提升员工**合规营销意识**

集采中标品种 (1/2)

集采批次	药品名称	适应症	规格	承接公司
4+7扩围	苯磺酸氨氯地平片	高血压	5mg	重庆药友
	草酸艾司西酞普兰片	抑郁障碍	10mg	湖南洞庭
第二批集采	阿奇霉素胶囊	感染	250mg	苏州二叶
	盐酸克林霉素胶囊	由链球菌属、葡萄球菌属及厌氧菌等敏感菌株所致的感染	150mg	重庆药友
	吲达帕胺片	原发性高血压	2.5mg	重庆药友
	异烟肼片	结核病	100mg	沈阳红旗
	非布司他片	痛风患者高尿酸血症的长期治疗	40mg	复星万邦
第三批集采	富马酸喹硫平片	精神分裂症和双相情感障碍的躁狂发作	100mg	湖南洞庭
	匹伐他汀钙片	高胆固醇血症、家族性高胆固醇血症	1mg/2mg	复星万邦
	盐酸乙胺丁醇片	肺结核	250mg	沈阳红旗
	盐酸美金刚片	中重度阿尔茨海默症	10mg	湖南洞庭
	替米沙坦片	原发性高血压	40mg	复星万邦
第四批集采	恩格列净片	2型糖尿病	10mg	复星万邦
	羟苯磺酸钙胶囊	注 ¹	500mg	上海朝晖
	甲苯磺酸索拉非尼片	不能手术或远处转移的肝细胞癌	200mg	重庆药友
	盐酸度洛西汀肠溶胶囊	广泛性焦虑障碍、抑郁症	20mg	重庆药友
	吡嗪酰胺片	结核病	250mg	沈阳红旗
第五批集采	阿法骨化醇片	改善慢性肾功能不全、甲状旁腺功能低下和抗维生素D佝偻病、骨软化症患者因维生素D代谢异常的症状；骨质疏松症	0.25μg	重庆药友
	比卡鲁胺片	前列腺癌	50mg	上海朝晖
第六批集采	人胰岛素注射液	糖尿病	10ml/3ml	复星万邦
	精蛋白重组人胰岛素混合注射液(30)	糖尿病	3ml	复星万邦

注1: 1、糖尿病引起的视网膜病变; 2、微循环障碍引起的心、脑、肾疾病, 如肾小球动脉硬化症等; 3、降低血液粘稠度; 4、防止微血栓形成; 5、四肢麻木、疼痛, 皮肤瘙痒; 6、静脉曲张等综合症

集采中标品种 (2/2)

集采批次	药品名称	适应症	规格	承接公司
第七批集采	注射用头孢美唑钠	多种细菌引起的疾病	1g/0.25g/0.5g/2g	重庆药友
	注射用头孢米诺钠	多种细菌引起的疾病	0.25g/0.5g/1g	重庆药友
	盐酸利多卡因注射液	局麻药及抗心律失常药	5ml/10ml/20ml	上海朝晖
	罗红霉素片	治疗由罗红霉素敏感病原体导致的感染	150mg	桂林南药
第八批集采	依诺肝素钠注射液	静脉血栓栓塞性疾病、心绞痛、急性心肌梗死	0.6ml	苏州二叶
	注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠	敏感细菌导致的全身或局部感染	2.25g	苏州二叶
	磷酸奥司他韦干混悬剂	甲型和乙型流感	0.36g	苏州二叶
	注射用头孢哌酮钠舒巴坦钠	由敏感菌所引起的感染	1g	苏州二叶
	呋塞米注射液	注 ¹	2ml	上海朝晖
第九批集采	利福平胶囊	结核病、麻风、非结核分枝杆菌感染	0.15g	沈阳红旗
	雷贝拉唑钠肠溶片	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾氏 (Zollinger-Ellison) 综合征	20mg	重庆药友
胰岛素专项接续	赖脯胰岛素注射液	糖尿病	3ml:300单位 (笔芯)	复星万邦
	甘精胰岛素注射液	糖尿病	3ml:300单位 (笔芯)	复星万邦
第十批集采	阿司匹林肠溶片	不稳定性心绞痛; 急性心肌梗死; 预防心肌梗死复发; 动脉血管手术或介入手术后; 预防脑梗死	100mg*14片/板×4板/盒	重庆药友
	氯化钾颗粒	低钾血症	1.0g*6袋/盒	重庆药友
	注射用拉氧头孢钠	敏感菌引起的各种感染症	0.75g*1瓶/瓶、 1.5g*1瓶/瓶	重庆药友
	注射用氨苄西林钠舒巴坦钠	敏感菌引起的各种感染症	1g*1瓶/盒、 2g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用哌拉西林钠	败血症、敏感菌引起的各种感染症	0.5g*1瓶/盒、 1g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用氨苄西林钠	敏感菌引起的各种感染症	0.5g*1瓶/盒、 1g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用青霉素钠	敏感菌引起的各种感染症	80万单位*1瓶/瓶、 160万单位*1瓶/瓶、 400万单位*1瓶/瓶	苏州二叶
	磷酸西格列汀片	2型糖尿病患者的血糖控制	100mg*30片/瓶	复星万邦

注1: 1、水肿性疾病; 2、高血压; 3、预防急性肾功能衰竭; 4、高钾血症及高钙血症; 5、稀释性低钠血症; 6、抗利尿激素分泌过多症; 7、急性药物毒物中毒

免责条款及商标版权

- 本文件中所包含的所有内容（包括预测性描述），复星医药、陈述人或提供人不保证其完全准确、完整或及时，如因有关内容存在错误、遗漏或失准之处而引致的行为或结果，复星医药、陈述人或提供人对此不承担责任。
- 本文件内容不包含亦不应被视为任何投资建议，投资者基于本文件中内容做出的投资决策，责任自负。
- 本文件及其中所包含内容的所有权利包括版权均由复星医药独家所有，其中相关的“FOSUN”和“复星”字样、图案及相关LOGO标识均为复星医药合法所有的字号、商标和标识。该等资料和内容未经复星医药书面同意，任何第三方不得以包括转载在内的任何方式加以使用。
- Fosun Pharma, the Representor or the Provider will not warrant the accuracy, the completeness and the timeliness of all information and contents, including predictive description, contained in the PPT documents/visual materials. In the event of any mistake, omission, and inaccuracy, Fosun Pharma, the Representor or the Provider should not be held for any liabilities in this regard.
- The PPT documents/visual materials will not include and should not be deemed as any investment proposals. The investor should take their own responsibilities for any determinations so come to based upon the information contained in the PPT documents/visual materials.
- Fosun Pharma is entitled to all rights, including copyright, pertaining to the PPT documents/visual materials. The characters, the designs and other related logos, like “Fosun” and “复星”, are the trade name, trademark and the logos legally owned by Fosun Pharma. Without written consent offered by Fosun Pharma, any third party should not utilize such materials and information in any manner, including reprinting.

FOSUN PHARMA

复星医药

持续创新 乐享健康



复星医药微信公众号
www.fosunpharma.com