

2023上半年业绩报告路演材料

2023年8月





全方位一体化的中国龙头创新制药企业

一 研发实力

- 8大创新研发平台
- 5大研发中心分布中国及美国
- ・ ~2000 研发人员
- ~300项在研项目(约130项创新项目)
- · 2023上半年研发费用**23亿**元

園 商业化实力

- · 10000人+的专业营销团队
- 覆盖全国35000+家医疗机构,其中 三级医院2900+家(90%以上),二 级医院7000+家(70%以上),其他 终端26000+家
- 产品出口美国、欧洲等六个大洲的114个国家或地区;在美国、德国、巴西设有营销中心



坐 生产实力

- · 10+ 药品生产基地
- · 纳米制剂:已建成生产线27条,年 总产能2000万支;在建生产线2条, 年总产能200万支
- 生物药: 发酵产能40000L
- 化药:口服固体制剂年产能约**200亿** 片,注射剂年产能约**30亿**支
- mRNA疫苗:已建成符合GMP的商业化生产车间
- 小核酸药物:已建成小核酸药物中 试生产线2条,后续长线规划商业化 生产线



2023上半年业绩亮点

研发

创新药获批:

新冠mRNA疫苗 (EUA获批) 地文拉法辛缓释片

5个新药上市申请:

恩朗苏拜单抗注射液 (PD-1) 、两性霉素B 脂质体、普卢格列汀片(DPP-4)、奥马珠单 抗、巴托利单抗

18个中国IND批件:

8个首发适应症 10个新增适应症

北美

CPO301获得美国IND批件及快速通道资格 CPO301获得加拿大IND批件



业务

- 2023年上半年收入增长**3.0%**至**160.8**亿元人 民币
- 股东应占基本溢利* (详见第6页) 增长**3.0%** 至**31.6**亿元人民币

BD

- Nectin-4ADC: 授权美国Corbus在美国、 欧盟国家、英国、加拿大、澳大利亚、 冰岛、列支敦士登、挪威及瑞士的开发 及商业化权利,将获得750万美金首付款、 潜在6.85亿美金里程碑付款和分层销售 提成
- 获得海和药物c-Met抑制剂谷美替尼 大中华区的独家销售权,该产品2023 年3月已获批
- 与辉瑞就在中国上市本土化新冠口服 抗病毒治疗药物奈玛特韦片/利托那 韦片组合包装签署战略合作协议







主要数据

单位: 人民币千元

	2023上半年	2022年上半年	变动
收入	16,080,412	15,610,026	+3.0%
毛利	11,237,639	11,338,484	-0.9%
毛利率	69.9%	72.6%	-2.7pp
研发费用	2,303,611	1,884,077	+22.3%
股东应占基本溢利*	3,161,861	3,068,763	+3.0%
股东应占溢利	2,966,987	2,966,205	+0.0%
每股基本盈利 (人民币分)	24.95	24.89	+0.2%

*注:

股东应占基本溢利(非香港财务报告准则指标),指未计入按公平值计入损益之金融资产之公平值亏损以及以股份为基础之雇员酬金开支之溢利。







销售收入

单位: 人民币百万元

	2023 上半年	2022 上半年	变动	
成药	12,934	12,293	+5.2%	
维生素C原料	1,040	1,399	-25.7%	
抗生素原料	930	781	+19.1%	
功能食品及 其它业务	1,177	1,137	+3.5%	

成药销售收入

单位: 人民币百万元

	2023 上半年	2022 上半年	变动
神经系统疾病产品	4,553	3,874	+17.5%
抗肿瘤产品	2,988	4,035	-26.0%
抗感染产品	2,143	1,753	+22.3%
心血管疾病产品	1,287	1,519	-15.3%
呼吸系统疾病产品	874	274	+219.2%
消化代谢疾病产品	416	362	+15.1%
其它领域产品	638	477	+33.9%
授权费收入	35	-	-



经营溢利

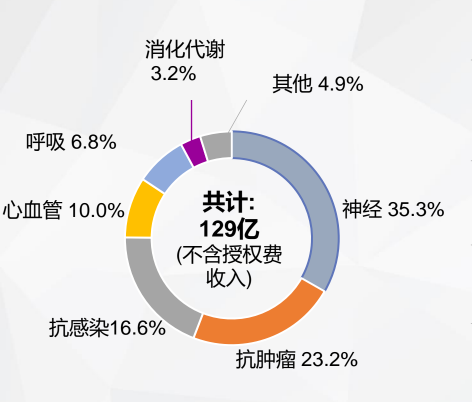
单位: 人民币百万元

	2023上半年	2022上半年	变动	2023上半年 经营溢利率	2022上半年 经营溢利率	变动
成药	3,192	3,008	+6.1%	24.7%	24.5%	+0.2pp
维生素C原料	68	321	-79.0%	6.5%	23.0%	-16.5pp
抗生素原料	71	72	-0.3%	7.7%	9.2%	-1.5pp
功能食品及其它	331	286	+15.8%	28.1%	25.1%	+3.0pp





成药各治疗领域概况



神经	 主要产品包括恩必普(丁苯酞软胶囊、丁苯酞氯化钠注射液)、舒安灵(己酮可可碱缓释片、己酮可可碱注射液)、欧来宁(奥拉西坦胶囊、注射用奥拉西坦)、恩悉(盐酸普拉克索片)、恩理维(拉考沙胺注射液、拉考沙胺片)及欧舒安(帕利哌酮缓释片)
抗肿瘤	 主要产品包括多美素(盐酸多柔比星脂质体注射液)、津优力(聚乙二醇化重组人粒细胞刺激因子注射液)、克艾力(注射用紫杉醇(白蛋白结合型))、多恩达(盐酸米托蒽醌脂质体注射液)、克必妥(度维利塞胶囊)及戈瑞特(甲磺酸仑伐替尼胶囊)
抗感染	主要产品包括安复利克(注射用两性霉素B胆固醇硫酸酯复合物)、舒罗克(注射用美罗培南)、诺莫灵(阿莫西林胶囊)、先曲/石药(注射用头孢曲松钠)、维宏(阿奇霉素胶囊、注射用阿奇霉素)及中诺立新(注射用头孢呋辛钠)
心血管	• 主要产品包括玄宁(马来酸左氨氯地平片及分散片)、铭复乐(注射用重组人 TNK组织型纤溶酶原激活剂)、恩存(硫酸氢氯吡格雷片)、达新宁(盐酸决奈 达隆片)及意舒宁(硝苯地平控释片)
呼吸	 主要产品包括伊络达(乙磺酸尼达尼布胶囊)、琦昕(磷酸奥司他韦胶囊)、琦效(盐酸阿比多尔片)、诺一安(孟鲁司特钠片/咀嚼片)、中诺立克(盐酸氨溴索口服溶液)及中诺平(盐酸氨溴索缓释片)
消化代谢	主要产品包括得必欣(奥美拉唑肠溶胶囊)、林美欣(格列美脲分散片)、双乐欣(盐酸二甲双胍片/缓释片)及欣维平(阿卡波糖片)
其他	• 主要产品包括固邦(阿仑膦酸钠片/肠溶片)、先派(注射用奥美拉唑钠)及奇迈特(盐酸曲马多片)等



重点产品概况

恩必普

丁苯酞软胶囊及丁苯酞氯化钠注射液

- 中国心脑血管领域第一个1类新药
- 医保谈判后以价换量,惠及更多患者
- · OTC及互联网渠道增长显著
- 新适应症血管性痴呆(VaD)临床开展中

铭复乐

注射用重组人TNK组织型 纤溶酶原激活剂

- •目前主要用于心肌梗死患者的治疗
- •《院前溶栓中国专家共识》、 《STEMI合理用药指南》等权威指 南推荐的优选溶栓药物
- •用于治疗急性缺血性脑卒中的BLA 已获得CDE受理

玄宁

马来酸左氨氯地平片及分散片

- 中国独家产品、第一个获美国 FDA完全批准的中国新药
- 继续通过结合自营、合作、零售的销售模式,推进产品的稳步增长。

安复利克

注射用两性霉素B 胆固醇硫酸酯复合物

- 独家特殊制剂,2021年3月获批, 12月纳入医保
- 已覆盖约1300家医院
- 形成纳米复合物后,可降低肾毒性及低钾血症,显著提高使用剂量

多美素

盐酸多柔比星脂质体注射液

- 国内市场占有率第一
- 首家通过一致性评价

津优力

PEG化重组人粒细胞 刺激因子注射液

- •中国首个自主研发的长效升白药物
- 扩大销售队伍以覆盖地市核心医院, 布局县级市场
- •广东11省联盟集采,产品降价后提高了药品的可及性,有利于更广泛的临床使用

克艾力

注射用紫杉醇 (白蛋白结合型)

- 河南省联盟集采续约后,新价格 陆续在其他省份执行,预期销售 将会遇到严重下行压力
- 将深化地级市及县级市场下沉的工作,并全力推动全瘤种全科室覆盖,争取更大的市场空间

多恩达

盐酸米托蒽醌脂质体注射液

- · 全球独家创新制剂,获多国专 利授权,2022年1月获批
- 多个实体瘤适应症同步开展临床,市场空间可观,有重磅品种潜力



原料产品、功能食品及其他业务

维生素C原料

- 主要产品:维生素C、维生素C-钠、维生素C-钙、维生素C-钙、维生素C
- 销售收入为人民币10.40亿元, 按年减少25.7%。维生素C产 品价格于期内仍处于偏低水平, 以致销售收入及经营溢利均低 于去年同期

抗生素原料

- 抗生素原料:主要产品:7-ACA(中间体)、头孢唑 啉钠、青霉素钾、青霉素钠、 阿奇霉素、氨苄西林钠
- 因销售量增长的拉动,期内 抗生素产品的销售收入增加 19.1%至人民币9.30亿元

功能食品及其他业务

• 销售收入人民币11.77亿元, 按年增长3.5%。期内咖啡因 产品的价格有所下降,但生 产及销售量持续增加,全球 的市场份额进一步提高





研发概览





- 5大研发中心分布中国 及美国
- 2023年上半年研发投入人民币23亿



技术平台

- 8项国家级科研资质
- 2个国家重点实验室
- 8个创新技术平台



在研项目和专利

- 约300项在研项目 (约130项创新项目)
- 1733件专利申请
- 861件专利授权



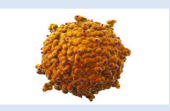
科技项目及奖励

- 87项国家科技项目
- 8.9亿元政府财政支持
- 8项国家级奖励



八大创新研发平台

纳米制剂



- > 米托蒽醌脂质体
- ▶ 多西他赛白蛋白
- > 紫杉醇阳离子脂质体
- ▶ 顺铂胶束

mRNA vaccine



- ➤ 新冠病毒mRNA疫苗
- ▶ 多种预防性或治疗性疫苗

siRNA



➤ PCSK9 siRNA等慢病 治疗药物

ADC



➤ HER2、CLDN18.2、 Nectin4等多种ADC项目

双抗/双功能 融合蛋白



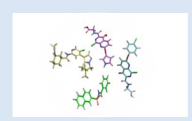
- > JMT601 (CD47/CD20)
- ➤ JMT106
- > SYS6013

单抗



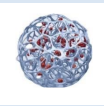
- > JMT101 (EGFR)
- > JMT103 (RANKL)
- ➤ ALMB0168 (CX43激动剂)
- ➤ ALMB0166 (CX43拮抗剂)

小分子



- ▶ 普卢格列汀
- ▶ 盐酸阿姆西汀
- > SKLB1028 (FLT3)
- > SYHA1813 (VEGFR/CSF1R)

长效注射剂



- > 奥曲肽流体晶注射液
- > 棕榈酸帕利哌酮注射液
- > 注射用醋酸亮丙瑞林微球



纳米制剂平台

纳米制剂 研发生产平台



新载体设计

- 发明白蛋白纳米乳
- 开发新型阳离子材料及新型载体

新的载药技术

- 发明磺丁基醚-β-环糊精铵 盐梯度法、5-磺基水杨酸铵 盐梯度法
- 胆固醇PEG化修饰法及单层 后PEG化等载药技术

新的制备方法

- 发明单相溶液冻干技术、新型 O/W型乳化技术、交叉流混合 技术、连续流反应技术等
- 发明了新型bottom up纳晶制 备技术,可实现连续化生产

工业化制备技术

- 发明连续流工艺,采用可 线性放大设备,解决工业 化门槛
- 阐明通过四个关键工艺的 排列组合,可实现所有纳 米药物的制备

纳米制剂 评价体系



粒子属性表征方法

开发了脂质体、白蛋白纳 米粒、乳剂、胶束等纳米 制剂的粒子属性评价方法

PK检测方法

建立多个脂质体、白蛋白 纳米粒、胶束等纳米药物 在血浆中游离药分离分析 方法

成熟的动物筛选模型

- 建立了多种动物疾病模型, 用于药效评价
- 建立评价ABC现象、 CARPA和HFS的动物模型, 可实现快速筛选

基于粒子属性的体内PK、PD、Tox评价

- 阐明了脂质体释药速度、给 药方式及动物模型对ABC现 象的影响
- 详细研究了CARPA和HFS, 为纳米粒子合理设计奠定基 础

国际最大的纳米制剂研发及产业化基地

mRNA疫苗平台

1 抗原设计优势

- 针对未来突变趋势的预测
- 生物信息学结合结构生物学获得 有效抗原表位
- 抗原的定点突变获得高免疫原性

2 mRNA疫苗设计

- 修饰性碱基、UTR筛选、密码子优化、结构元件导入
- 特定的能量算法和高级结构 使用,提升抗原表达

3 产业化优势

- 石药集团配套的产业化优势
- 国家级脂质体制剂平台
- 15亿剂/年产能

4 安全性更高

- 临床未观察到严重不良反应,安全性良好
- 采用的脂质辅料已被证明是安全的
- 修饰性碱基,降低天然免疫源性, 安全性更好
- 处方设计保障长期稳定性

5 工艺路线面向产业化

- 一步法原液生产
- 一步法原液纯化: >99%
- 可放大化制剂技术
- 全成品批次生产周期~2天

6 技术平台拓展性强

- 产品模块化设计理念具备拓展能力
- mRNA拓展从线性到环状,制剂递 送拓展从肝脏到肝外
- 从预防到治疗,从疫苗到CGT领域研发的拓展

▼ siRNA平台

1 高通量序列筛选平台

- 生物信息学设计结合上市品种经验
- 完备的体内外药效药代评价体系

2 自主的药学平台

- 以QbD理念, 从头构建核酸药物CMC平台
- 研发开创性的液相合成技术

3 产业化优势

- 石药集团配套的产业化优势
- 在建中试和商业化产能

4 安全性更高

- 预实验表明人拟用剂量100倍条件下安全性良好
- 脱靶评价体系建立
- 化学修饰,降低天然免疫源性,安全性更好
- 处方设计保障长期稳定性

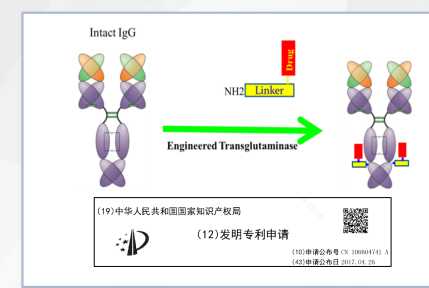
5 核苷单体自主开发

- 各类创新型核苷单体
- 独立知识产权且CMC更友好的 Galnac单体
- 可放大的单体制造技术
- 内化核心单体生产能力

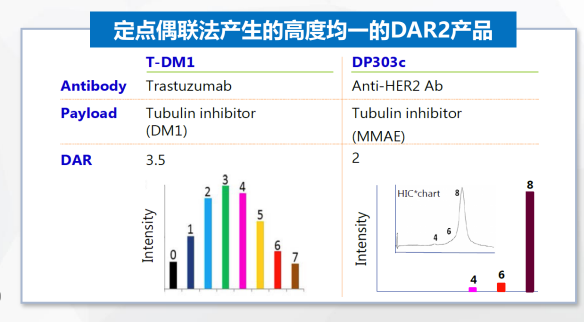
6 技术平台拓展性强

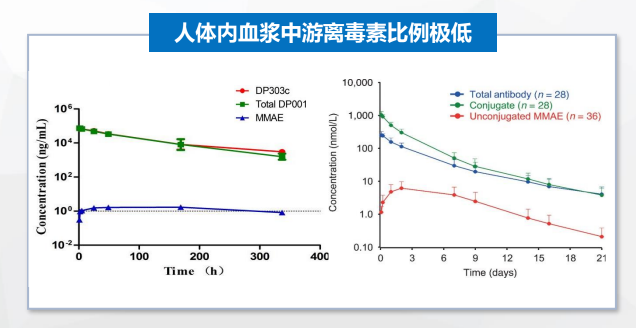
- 产品模块化设计理念具备拓展能力
- 从单体,原料药到制剂的全链条创新能力

◀ ADC平台



技术分类	技术特点	技术优势
偶联方式	工程化TGase 酶催化	工程改造的Tgase用于催化Fc区内源性谷氨酰胺 残基处的位点特异性缀合反应。可产生高纯度、
偶联位点	抗体重链保守的Q295残 基	DAR值稳定的ADC分子,并具备优异PK特性、 宽治疗指数等优点。
抗体形式	完整的内源性IgG抗体	无需引入突变或去糖基化,从而降低免疫原性

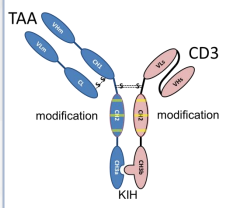






双抗平台

YBODY®双抗平台



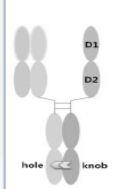
分子量约125Kd

- ✓ 完整的IgG:良好的PK/PD,便捷的纯化工艺
- ✓ KIH和盐桥构建策略:高效生成异源二聚体产品
- ✓ 完美的T细胞重定向双特异性抗体构建形式
- ✓ 独特的MOA、高效价、减少复发
- ✓ 低剂量、减少副反应和治疗费用
- ✓ 可扩展的抗体设计、测试平台技术

- 自主研发的全球领先非对称双特异性抗体平台 YBODY®用于肿瘤治疗
- · 调节肿瘤细胞和T细胞相互作用
- SEC纯度大于99%
- 表达量 > 5g/L,稳定性测试支持 > 3年稳定性
- 专利涵盖 > 35个肿瘤细胞靶点

靶向CD47双功能融合蛋白平台

✓ 不结合TAA-/CD47+细胞,包括红细胞、血小板等 ✓ TAA依赖性增强CD47竞争结合



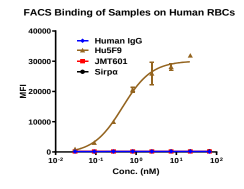
左臂:

高亲和靶向肿瘤 半抗体

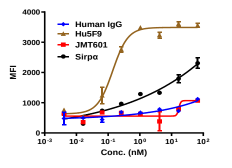
右臂:

低亲和SIRPα-Fc

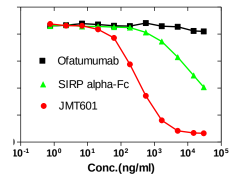
融合蛋白



FACS Binding of Samples on Human Platelets



et alata



- 扩展性强:各种 肿瘤靶向抗体均 可用作左臂
- 安全性更高
- 分子量更低,更适 合实体瘤
- 生产工艺简单
- 自主知识产权





临床阶段重点创新产品

(14)(24)Ⅱ期概念性验证 |期探索阶段

Ⅲ期关键临床

(16)

上市审评

(8)

ALMB0166 NBL-012 NBL-015 IL23-P19 Cx43i mAb CLDN18.2 mAb

NBL-020 SYS6002 SYS6010 TNFR2 **EGFR ADC Nectin-4 ADC**

JMT203 SYH2043 SYH2045 **GFRAL** CDK2/4/6 PRMT5

SYHA1801 SYHA1803 SYHA1805 BRD4 **FXRs** Pan-FGFR

SYHA1807 SYHA1811 SYHA1815 LSD1 **BTK** FGFR/RET

SYHX1903 SYHX2001 SYHX2005 CDK9 PRMT5 FGFR4

SYH2043 SYH2045 **SYHX2009** CDK2/4/6 NTRK/ROS1 PRMT5

SYH2051 纳米药物 顺铂胶束 **ATM SYHA1908** **CLDN18.2** ADC

CM326 **TSLP**

JMT601 ALMB0168 CD20/CD47 Cx43s mAb

阿姆西汀 5-HT/NE

SYHA1402 ARi

奥曲肽长效

注射液

紫杉醇

阳离子脂质体

希美替尼 **SYHA1813** TKI VEGFR/CSF1R

丁苯酞软胶囊 **SYHX1901** (美国二期) JAK/SYK

西罗莫司 白蛋白

前列地尔 脂质体

EGFR mAb

JMT101

KN026 Her2 双抗

帕妥珠单抗

DP303C HER2 ADC

SKLB1028 FLT3-TKI

SYHA121-28 **RET-TKI**

紫杉醇纳米粒 (速溶型)

丁酸氯维地平注 射用乳剂

CM310 IL4R

TG103 Fc-GLP1

乌司奴单抗

丁苯酞软胶囊 (VaD) ☆

SYH2055 3CL

柔红霉素阿糖 胞苷脂质体

> 多西他赛 白蛋白

美洛昔康纳晶 注射液

JMT103 RANKL

rhTNK-tPA < 4.5h脑卒中∜

SYSA1802 PD-1

奥马珠单抗

巴托利单抗

DBPR108 DDP4

两性霉素B 脂质体

伊立替康脂质体

☆ 新增适应症



小分子



新型制剂

22



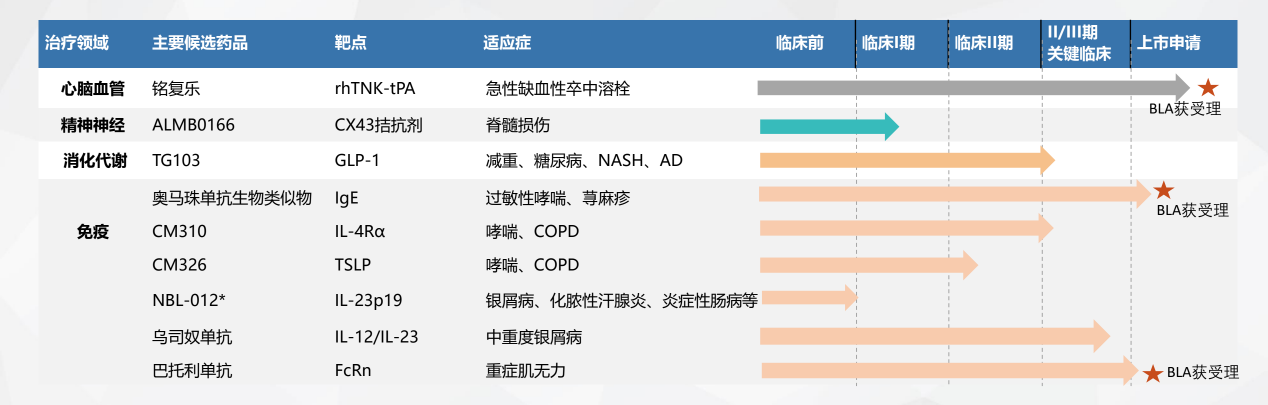
大分子创新药

在研大分子创新药40余项,5项已申报BLA,18项处于临床研究阶段(其中7项在注册临床阶段)。20余项处于临床前研究阶段





大分子创新药



*中、美双报产品



小分子创新药

在研小分子创新药40余项,1项已申报上市,22项处于临床研究阶段,其中4项处于注册临床阶段,20余项处于临床前研究阶段

治疗领域	主要候选药品	靶点	适应症	临床前	临床I期	临床II期	II/III期关键临床	上市申请
	SKLB1028	FLT3、Abl、 Lyn 、EGFR	急性髓性白血病		 	 		1
	SYHA121-28	EGFR、VEGFR、FGFR、RET	「肺癌					
	希美替尼	FGFR、KDR	胃癌、胆管癌、肺鳞癌					
	SYHA1801	BRD4	晚期实体瘤					
	SYHA1803	Pan-FGFR	肝内胆管癌、尿路上皮癌			 	 	
	SYHA1807	LSD1	肺癌				1	
肿瘤	SYHA1815	RET、FGFR	晚期实体瘤					! ! !
77日	SYHA1813	VEGFR/CSF1R	复发或晚期实体瘤					
	SYHA1811	BTK	白血病、淋巴瘤			7 	 	
	SYHX1903	CDK9	血液瘤、实体瘤			 	 	
	SYHX2001	PRMT5	晚期实体瘤、复发难治血液瘤				1	
	SYHX2005	FGFR4	晚期实体瘤					
	SYHX2009	NTRK、ROS1	实体瘤					
	SYH2043	CDK2/4/6	乳腺癌			 	 	
	SYH2045	PRMT5	晚期恶性肿瘤			 	 	
	SYH2051	ATM	实体瘤					1



小分子创新药

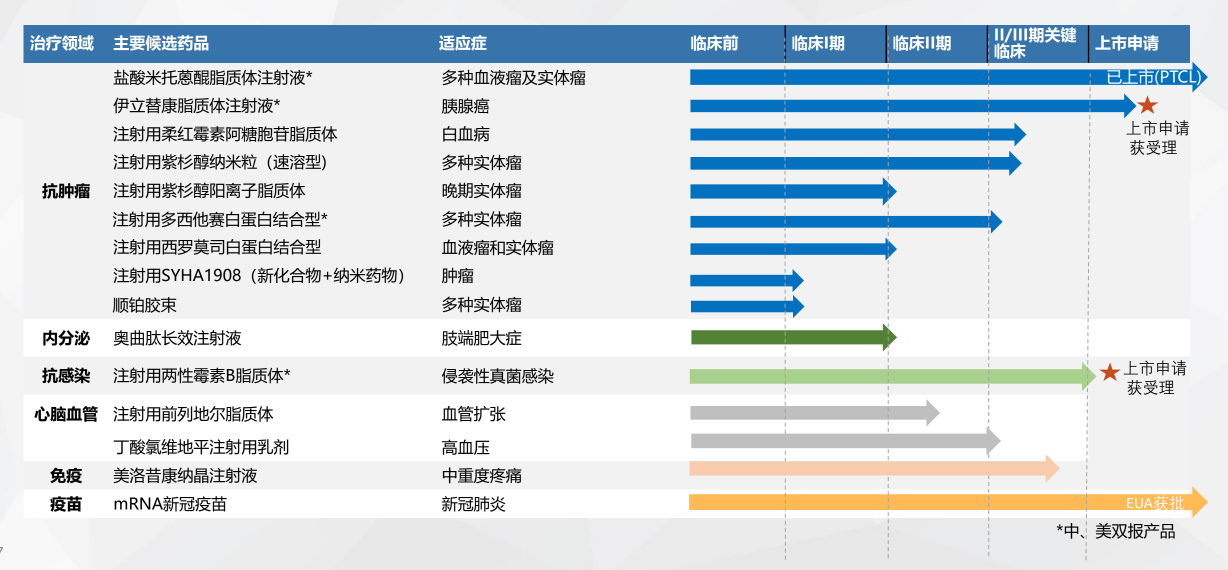


*中、美双报产品



新型制剂

已研究新型制剂30余项,2项已申报上市,11项正在进行临床研究,20余项正在进行临床前研究





管线产品蓄势待发

- 预计6年内将有58个新产品/适应症获批

12

12

12

疫苗

大分子

小分子

特殊制剂

■■■ 非肿瘤产品

5

抑郁症

JMT103 (RANKL) 骨巨细胞瘤

> 伊立替康脂质体 胰腺癌

> > 2023

TG103 肥胖/超重

10

乌司奴单抗 银屑病

丁苯酞软胶囊 VaD

SYHA1402(Ari) 糖尿病心肌病

> 西罗莫司 **PEComa**

多西他赛 (白蛋白) 胰腺癌

JMT101(EGFR mAb) **EGFR 20 ins NSCLC**

HA121-28(RET-TKI) Ret融合肺癌

DP303C(HER2 ADC) 乳腺癌

紫杉醇纳米粒 复发转移性乳腺癌

司美格鲁肽 糖尿病

丁酸氯维地平 高血压急症

棕榈酸帕利哌酮 (1M) 精神分裂

> **SYHA1813** 脑胶质瘤

SKLB1028 (FLT3-TKI) 复发难治AML

> 帕妥珠单抗 乳腺癌

KN026(Her2 双抗) HER2阳性胃癌

JMT601(CD47/CD20) 淋巴瘤

SYSA1801 (CLDN 18.2) 胃癌

> 柔红阿糖胞苷脂质体 AML/AML-MRC

米托蒽醌脂质体 弥漫大B淋巴瘤

米托蒽醌脂质体 鼻咽癌

mRNA疫苗 狂犬病

SYHX1901 银屑病

CM310 (IL-4Rα) 哮喘

> 巴托利单抗 甲状腺眼病

棕榈酸帕利哌酮酯(3M) 精神分裂

> 右美托咪定 辅助检查前镇静

紫杉醇阳离子脂质体 实体瘤动脉灌注化疗

> 希美替尼(TKI) 实体瘤

JMT203 (GFRAL) 肿瘤恶病质

KN026(Her2 双抗) 乳腺癌

NBL-020 (TNFR2) 免疫治疗失败后肿瘤

ALMB0168(Cx43s) 骨肉瘤

mRNA疫苗 呼吸道合胞病毒 (RSV)

> mRNA疫苗 带状疱疹 (VZV)

塞来昔布盐酸曲马多 镇痛

> 阿姆西汀 抑郁症

米托蒽醌脂质体 **NMOSD**

顺铂胶束 尿路上皮癌/胰腺癌

SYHA1908 (C2多西) 晚期实体瘤

SYS6002 (Nectin4) 尿路上皮癌

NBL-015 (CLDN 18.2) 胃癌

SYS6010 (EGFR ADC) 肺癌/结直肠癌/头颈癌

SYH2051 (ATM抑制剂) 胶质瘤

SYHX2001 (PRMT5) 实体瘤

2028

mRNA疫苗 新冠

琥珀酸地文拉法辛缓释

3CL抑制剂 (辉瑞合作)

2024

巴托利单抗

重症肌无力

铭复乐

急性缺血性脑卒中

奥马珠单抗

荨麻疹

美洛昔康纳晶

术后阵痛

两性霉素B脂质体

深部真菌感染

DBPR108(DPP4)

糖尿病

SYSA1802(PD-1)

≥2L宫颈癌

2025

2026

2027



○ □申报注册普药获批计划

目前处于审评阶段普药项目有9项,预计可在2023-2024年获批;另有处于药学研究阶段普药项目20余项,预计可在 2025-2026年获批。

序号	产品名称	治疗领域	预计获批时间
1	沙库巴曲缬沙坦钠片	心脑血管	2023年
2	达格列净片	消化与代谢	2024年
3	奥拉帕利片	肿瘤	2024年
4	哌柏西利片	肿瘤	2024年
5	帕拉米韦注射液	抗感染	2024年
6	阿瑞匹坦注射液	其他	2024年
7	注射用右雷佐生	其他	2024年
8	罗沙司他胶囊	其他	2024年
9	瑞戈非尼片	肿瘤	2025年



2023年初至今获得的临床批件

首发适应症临床批件 (8+2)				
SYH2045 (实体瘤)	美洛昔康纳晶注射液 (成人中重度疼痛)			
丁酸氯维地平乳状注射液 (高血压)	奥曲肽流体晶注射液 (肢端肥大)			
NBL-020 (晚期实体瘤)	SYS6010 (晚期实体瘤)			
SYH2051 (实体瘤)	JMT203 (肿瘤恶病质)			
CPO301 (晚期实体瘤) (美国+加拿大)				

新增适应症临床批件 (10)				
KN026注射液(联合多西他赛白蛋白治疗一线HER2阳性复发转移性乳腺癌)	注射用多西他赛(白蛋白结合型)(联合SG001治疗围手术期NSCLC)			
注射用多西他赛(白蛋白结合型)(联合SG001和顺铂治疗局部晚期食管癌同步放疗)	注射用多西他赛(白蛋白结合型)(联合顺铂同步放疗用于局部晚期不可切除NSCLC)			
注射用多西他赛(白蛋白结合型)(Luminal型乳腺癌-新辅助)	SYH2055片 (预防COVID-19)			
PD-1注射液 (SG001) (一线宫颈癌-联合化疗)	CM326 (COPD)			
注射用紫杉醇阳离子脂质体 (晚期实体瘤-动脉灌注化疗)	希美替尼(联合SG001-实体瘤)			





BD战略布局与进击之路

聚焦战略领域,深化BD策略,搭建国际化BD生态系统



BD产品定位:紧跟临床需求,注重临床获益,掌握国际前沿技术与产品趋势,强化集团优势领域,聚焦中后期关键临床阶段产品,探索布局肾病和眼科两个空白领域。

BD技术平台: 积极探索与AI制药、抗体筛选、核酸药物抗原筛选平台、细胞与基因治疗技术、疫苗研发平台开展早期产品的合作开发。

BD国际化: License in 与 out 双向并举,扩展与头部跨国制药企业的国际化项目及一带一路出海,加固落实与基金机构的战略关系,推进全球化项目的链接与合作。

BD生态建设:结合集团临床开发、产品注册及产品商业化资源优势,通过Pharma+Biotech共赢的模式,与细分领域或技术平台有创新优势的Biotech公司或科研机构

开展基于未来的广泛且深度的合作,包括务实可行的并购模式,继续助力集团的外部创新。

2023 上半年BD工作完成情况



■ 对外授权:

• 授权Corbus Pharmaceuticals 公司SYS6002 (Nectin-4ADC, 1期) 在美国、欧盟国家、英国、加拿大、澳大利亚、冰岛、列支敦士登、挪威及瑞士的开发及商业化权益

■ 授权引进:

• 获得辉瑞独家授权,在中国上市本土化新冠口服抗病毒治疗药物奈玛特韦片/利托那韦片







2023年BD重点治疗领域策略

强化已布局领域前沿地位

- •脑卒中疾病全程管理,重点关注与公司现有资源高度协同的血管再通、神经保护和抗炎的创新药项目的布局与合作
- •关注AD领域临床后期或即将获 批以及新获批的新靶点药物

神经领域



- •加强血液肿瘤、肺癌、乳腺癌 差异化布局,重点跟进靶向药、 新免疫疗法及联合用药
- 探索关注消化道肿瘤、妇科肿瘤、泌尿肿瘤等领域的创新药

肿瘤领域



- •关注难治性高血压、高血脂、 心衰等细分领域
- •关注长效、口服的糖尿病/减重 创新产品
- •关注甲状腺疾病、痛风相关创新药

心血管 与内分泌领域



- •重 点 布 局 呼 吸 疾 病 IPF 、 COPD/哮喘、咳嗽等细分领域 探索创新靶点、药械组合及药 物递送系统
- •关注对目前临床上耐药菌有效 的高端抗生素产品
- •关注特应性皮炎、系统性红斑 狼疮、IBD等创新药

呼吸、自免与 抗感染领域



开拓新颖治疗领域、技术平台

- •关注IgA肾病、糖尿病肾 病等原发、继发性肾病
- •重点布局肾性贫血、高 磷血症肾病高血压、肾 病瘙痒等肾病并发症
- •重点关注具有临床中后期成熟眼科管线公司
- •关注基于新靶点、长效制剂、纳米制剂、基因疗法的治疗AMD等视网膜疾病的产品,重点布局地图样萎缩适应症

眼科领域



核药领域

•关注治疗用核药,在避

免同质化现象时,入局

新靶点,新适应症,新

核素的突破。持续调研

上游核素供应问题和打

通下游核医学建设等关

键问题的解决,及国家

监管申报法规动态

•骨科领域创新药断档,

从医患消除减轻临床症

状的急需, 骨科领域存

在一定机会, 关注能够

解决空白和补充骨科领



- •关注和拓展人群基数较大的精神障碍类疾病抑郁症以及
- 精神分裂症等疾病管线中有 效性、安全性和依从性有较 大改善的全新靶点药物的布
- •重点挖掘可以快速起效的鼻 喷制剂

精神领域

局与合作

肾病领域



- •慢性疼痛:关注镇痛效果 更好,安全性更高以及非 成瘾性的创新药项目的布 局与合作
- •急性疼痛:关注能够延长 术后镇痛时间同时安全性 更高的创新药项目的布局 与合作

镇痛领域



骨科领域

域的创新药物。





建立可持续发展的企业,致力成为制药行业的ESG领先者

- •曾荣获"河北省AAA级劳动关系和谐企业"和"全国就业先进企业"等称号
- •实现"五零一低"-死亡、重伤、 多人受伤、职业病、中毒事故为 零及低损工事故率
- 2022年度公司股东向300多位 员工授出约2.2亿股有条件股份 奖励
- 持续提升董事会多元化
 - •结构降碳-创新药/制剂比重持续 提升, API比重下降
 - •2022年在绿色工厂提升和改造方面投入共计超2亿元
 - 2022年在第一制造中心投入使用 一套集中式工艺用水系统,有效 减少水资源消耗
 - •子公司欧意、恩必普被国家工信部认定为"绿色工厂"

•坚守"公平、公正、绿色透明"的采购原则

•招采全程线上办;供应 商廉洁承诺,《失信黑 名单》管理制度



环境友好 绿色降碳

同创共享

携手前行

以人为本

共赢未来

使命引领 责任担当

- 国内疫情爆发期间,对急需防疫药品进行满负荷生产,缓解了市场紧缺,收到工信部慰问及感谢
- •石药集团助学金-2022年帮扶 367名困境大学生
- •困境儿童医疗救助项目-2022年 救助困境儿童63名
- •困境肿瘤大病患者援助项目-2022年援助50位患者

环保2025计划

- ✓ 单位营收温室气体排放量降低 50%
- / 单位营收无害废弃物 (一般固废) 的排放量减少 70%
- 单位营收有害(危险)废弃物排放量降低 25%

- ✓ 综合能耗下降 47%
- ✓ 单位营收水耗下降 27%



34 * 减排目标以2017年排放量为基准



石药集团IR团队企业微信: (加微信请备注所属机构)



谢谢!