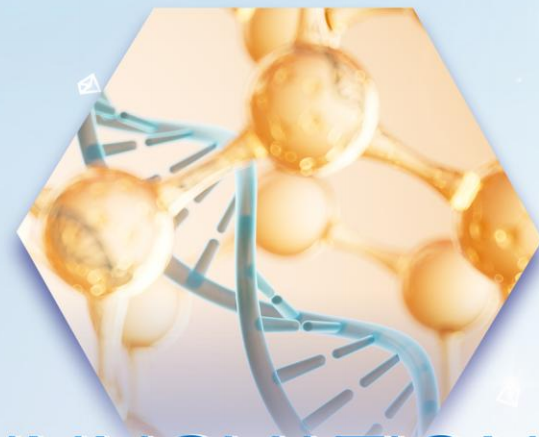


# 2025全年业绩 演示材料

2026年3月



**INNOVATION**





# 2025 业务更新

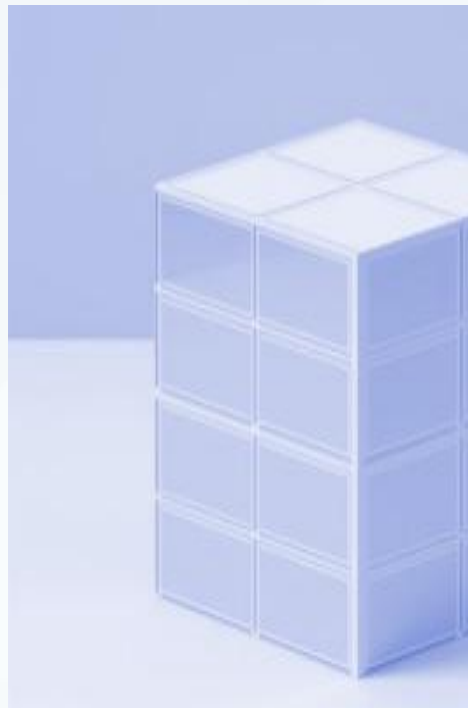
## 注册审批进展

### 5 款药品 (含新增适应症) 获批:

- 恩益坦®
- 善泽平®
- 美洛泰®
- 多恩益® - 1L胰腺癌
- 氯维地平乳状注射液

### 5 项突破性疗法:

- SYS6010 (EGFR ADC) - NSCLC
- 西罗莫司 (白蛋白结合型) - PEComa
- 普康安尼妥单抗 (JSKN003) - 卵巢癌
- JMT101- 结直肠癌
- 普康安尼妥单抗 (JSKN003) - 结直肠癌



## 主要临床进展

### 76 个IND批件:

- 中国58个 | 北美18个

### 20 个新开展关键临床试验:

- SYS6010 (EGFR ADC)
- 西罗莫司 (白蛋白结合型)
- 普康安尼妥单抗 (JSKN003)
- 阿姆西汀肠溶片
- .....

## 对外授权

2025年至今完成 **5** 项授权交易, 总金额共计 **282.1** 亿美元

2025年共计确认 **17.89** 亿元授权费收入

## 股东回报

2025年共计回购 **4.53** 亿港元 (含股份奖励计划的为1.53亿港元)

全年每股股息为 **29** 港仙 (包括中期股息14港仙及末期股息15港仙)



# BD合作驱动全球布局

2025

2025年共计完成4项对外授权交易，  
授权费用总额达**97.1**亿美元，其中首付款总计**2.6**亿美元

1



**SYS6005 / ROR1 ADC**

海外许可区域研发和商业化

**首付款：1500万美元**

里程碑付款：12.25亿美元

2



**伊立替康脂质体注射液**

美国商业化

**首付款：1500万美元**

里程碑付款：10.50亿美元

3



**AI平台战略研发合作**

全球研发和商业化

**首付款：1.1亿美元**

里程碑付款：52.20亿美元

4



**SYH2086 / GLP-1**

全球研发和商业化

**首付款：1.2亿美元**

里程碑付款：19.55亿美元

2026



**185亿美元 – 有史以来最大的中国药企对外授权交易**



**长效多肽平台战略研发合作**

海外许可区域研发和商业化

**首付款：12亿美元**

里程碑付款：173亿美元

协议涵盖8个项目，其中包括一项目前已在临床的资产（SYH2082），  
此外，还提供了AI驱动的多肽类药物发现平台  
以及创新型长效制剂平台的使用权

**交易模式多元化，从单产品的对外许可，到平台的战略合作**



# 报告期内 (2025) 进展 - 临床 “速度”

进入I期 (≥24)

进入poc (14)

进入关键临床 (20)

上市申请中 (14)

**JMT106**  
GPC3/IFN 双抗  
晚期实体瘤

**SYS6040**  
DLL3 ADC  
晚期实体瘤

**SYS6036**  
生物类似药  
实体瘤

**SYS6043**  
B7H3 ADC  
SCLC等其他肿瘤

**西罗莫司 (白蛋白结合型)**  
1L HR+HER2-乳腺癌

**安尼妥单抗 (KN026)**  
HER2+乳腺癌辅助治疗

**普康安尼妥单抗 (JSKN003)**  
HER2低表达乳腺癌  
HER2+乳腺癌  
HER2+结直肠癌

**安尼妥单抗 (KN026)**  
2L HER2+胃癌

**帕妥珠单抗**  
乳腺癌

**SYS6041**  
FRα ADC  
晚期实体瘤

**JMT203**  
GFRAL  
肿瘤恶病质

**SYS6090**  
PD-1/IL-15  
晚期实体瘤

**SYS6010**  
EGFR表达乳腺癌、  
头颈鳞癌、食管鳞癌

**SYHA1813**  
高级别脑膜瘤  
SCLC巩固治疗

**SYS6010**  
2L EGFRmut NSCLC

**SYS6002**  
2L宫颈癌

**西罗莫司 (白蛋白结合型)**  
≥2L HR+HER2-乳腺癌

**紫杉醇白蛋白纳米粒 (速溶型)**  
乳腺癌

**伊立替康脂质体 (美国)**  
胰腺癌

**SYS6023**  
HER3 ADC  
晚期实体瘤

**达雷妥尤单抗 MM**

**SYS6055**  
CD19 CAR-T  
B细胞淋巴瘤

**SYS6090**  
PD-1/IL-15  
黑色素瘤等肿瘤

**注射用紫杉醇阳离子脂质体**  
结直肠癌肝转移

**JMT101**  
1L EGFRmut NSCLC  
≥3L 结直肠癌

**奥曲肽长效注射液**  
胰腺神经内分泌瘤  
(辅助治疗)

**SYH2059**  
PDE4B  
间质性肺炎

**度普利尤单抗**  
特应性皮炎

**SYH2061**  
C5 SiRNA  
补体相关性肾病

**SYS6093 (CM326)**  
COPD

**SYHX1901**  
JAK&TYK  
斑秃

**SYHX1901**  
JAK&TYK  
银屑病

**SYS6093 (CM326)**  
TSLP  
中重度哮喘  
CRSwNP

**巴托利单抗 (引进)**  
重症肌无力

**乌司奴单抗**  
银屑病

**SYH2062**  
AGT SiRNA  
高血压

**SYH2068**  
LP(a) SiRNA  
高脂蛋白 (a) 血症

**SYH2069**  
GLP1/GIP  
减重

**JMT601**  
CD20&CD47  
膜性肾病

**JMT202**  
FGFR1c/βklotho  
高甘油三酯血症

**SYH2053**  
PCSK9 SiRNA  
血脂异常 (单药/联合)

**普卢格列汀达格列净二甲双胍缓释片**  
2型糖尿病

**普卢格列汀二甲双胍缓释片**  
2型糖尿病

**TG103注射液**  
减重

**司美格鲁肽长效注射液**  
减重

**SYH2070**  
ANGPTL3 SiRNA  
血脂异常

**JMT206**  
ACTRIIA/IIb  
体重管理

**SYS6017**  
VZV mRNA  
预防带状疱疹

**右美沙芬安非他酮缓释片**  
抑郁症

**明复乐**  
4.5-24h AIS

**司美格鲁肽注射液**  
2型糖尿病  
减重

**普瑞巴林缓释片**  
神经性疼痛

**SYH2072**  
醛固酮合成酶抑制剂  
未控制高血压

**SYH2046**  
急性心梗后心衰

**SYH2082**  
GLP-1/GIP  
减重

**阿莫西汀肠溶片**  
5-HT/NE  
抑郁症

**羟钴胺注射液**  
MMA (罕见病)

**阿瑞匹坦注射液**  
预防术后恶心呕吐

**两性霉素B脂质体 (美国)**

**SYH2085**  
流感

**SYH2066**  
RSV F蛋白抑制剂  
RSV感染

**SYH2056**  
5-HT<sub>2A</sub>  
抑郁症

**棕榈酸帕利哌酮注射液 (1M)**  
精神分裂症

.....

■ 内分泌/心血管

■ 免疫/呼吸

■ 神经系统

■ 肿瘤

■ 其他



# 2026年数据读出计划



## I期/II期数据读出



## 关键临床数据读出

 AACR  
已接收

**SYS6010**

**EGFR ADC**

鼻咽癌 I期 – plenary  
oral presentation

 ICHNO  
已接收

**SYS6043**

**B7H3 ADC**

鼻咽癌 I期 – proffered  
paper (LBA)

 SGO  
已接收

**SYS6043**

**B7H3 ADC**

妇科肿瘤 I期 -  
scientific plenary  
oral presentation

 计划中

**SYS6010**

**EGFR ADC**

2L EGFRmut NSCLC  
III期

 计划中

**SYS6043**

**B7H3 ADC**

晚期实体瘤 I期

 计划中

**SYS6010**

**EGFR ADC**

食管鳞癌 I期  
胃癌 I期

 计划中

**SYS6002**

**Nectin-4 ADC**

尿路上皮癌 I期  
宫颈癌 I期

 计划中

**安尼妥单抗**

**KN026**

1线乳腺癌 III期  
乳腺癌新辅助 III期  
胃癌OS数据更新 III期

 计划中

**SYS6093**

**CM326**

中重度哮喘 II期

 计划中

**SYS6090**

**PD-1/IL-15**

晚期实体瘤 I期

.....

.....

# 01

## 财务摘要





# 财务摘要

单位：人民币百万元

	2025年	2024年	变动
收入	26,006	29,009	-10.4%
毛利	17,059	20,299	-16.0%
毛利率	65.6%	70.0%	-4.4 pp
研发费用	5,809	5,191	+11.9%
本公司股东应占呈报溢利	3,882	4,328	-10.3%
本公司股东应占基本溢利*	3,534	4,683	-24.5%
每股盈利 (人民币分)			
• 基于本公司股东应占呈报溢利	33.98	36.87	-7.8%

\*注：本公司股东应占基本溢利（非香港财务报告会计准则指标），指未计入按公允价值计入损益之金融资产之公允价值变动及以股份为基础之雇员酬金开支之本公司股东应占呈报溢利。

# 销售收入

单位：人民币百万元

## 按产品类别划分的销售收入

	2025年	2024年	变动
<b>成药</b>	20,584	23,736	-13.3%
<b>维生素C原料</b>	2,231	1,994	+11.9%
<b>抗生素原料</b>	1,426	1,589	-10.2%
<b>功能食品及其它</b>	1,765	1,690	+4.5%

## 成药各领域销售收入

	2025年	2024年	变动
<b>神经系统</b>	7,817	9,645	-19.0%
<b>抗肿瘤</b>	2,201	4,400	-50.0%
<b>抗感染</b>	3,324	4,086	-18.7%
<b>心血管</b>	1,834	2,079	-11.8%
<b>呼吸系统</b>	1,223	1,199	+2.0%
<b>消化代谢</b>	943	1,051	-10.2%
<b>其它产品</b>	1,453	1,258	+15.5%
<b>授权费用</b>	1,789	17.83	+9931.4%

\*注：本材料内所载的部份财务数据之变动百分比是根据其对应并约整至最接近人民币千元的两期/年财务数据计算。因此，若干表格所列之变动百分比或会与其对应并以人民币百万呈列的两期 / 年财务数据所计算出的变动百分比有所差异。



# 经营溢利

单位：人民币百万元

	2025年	2024年	变动	2025年 经营溢利率	2024年 经营溢利率	变动
成药	3,871	4,828	-19.8%	18.8%	20.3%	-1.5 pp
维生素C原料	192	211	-9.2%	8.6%	10.6%	-2.0 pp
抗生素原料	184	299	-38.4%	12.9%	18.8%	-5.9 pp
功能食品及其它	276	305	-9.6%	15.6%	18.1%	-2.5 pp

\* 注：本材料内所载的部份财务数据之变动百分比是根据其对应并约整至最接近人民币千元的两期/年财务数据计算。因此，若干表格所列之变动百分比或会与其对应并以人民币百万呈列的两期/年财务数据所计算出的变动百分比有所差异。

# 02

## 研发管线





# 研发概览



- 5大研发中心分布中国及美国
- 约200项创新药和创新制剂

- 8项国家级科研资质
- 2个国家重点实验室
- 8个创新研发平台

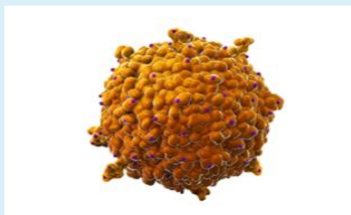
- 2666件专利申请
- 1065件专利授权

- 93项国家科技项目
- 9项国家级奖励



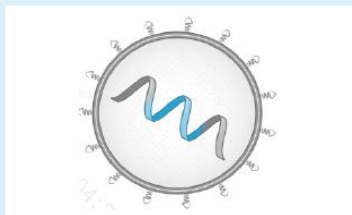
# 八大研发技术平台

## 纳米制剂技术平台



- 盐酸米托蒽醌脂质体
- 多西他赛（白蛋白结合型）
- 伊立替康脂质体
- 西罗莫司（白蛋白结合型）

## 疫苗技术平台



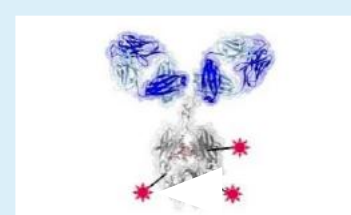
- 新冠病毒mRNA疫苗
- VZV疫苗等预防性疫苗
- HPV疫苗等治疗性疫苗

## 小干扰核苷酸技术平台



- PCSK9 siRNA
- AGT siRNA
- Lp(a) siRNA
- C5 siRNA

## 抗体偶联药物技术平台



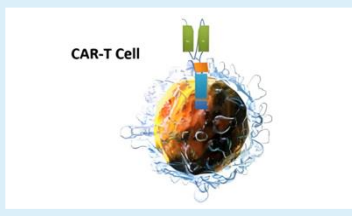
- EGFR ADC
- ROR1 ADC
- B7H3 ADC
- Nectin-4 ADC

## 抗体/融合蛋白技术平台



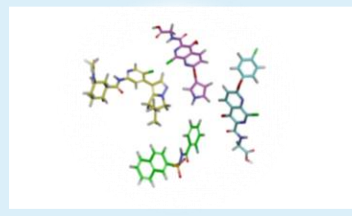
- JMT203 (GFRAL)
- JMT106 (GPC3/IFN $\alpha$ )
- JMT206 (ACTRIIA/IIB)
- SYS6090 (PD-1/IL-15)

## 细胞治疗技术平台



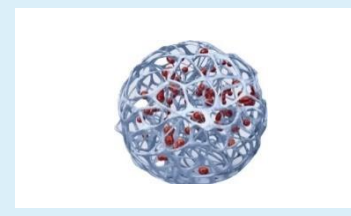
- SYS6020 (BCMA CAR-T)
- SYS6063 (CD19/BCMA CAR-T)
- SYS6055 (CD19 CAR-T)

## 小分子创新药技术平台



- 善泽平® (DPP-4)
- SYHX1901 (JAK/TYK)
- SYH2071 (Lp(a))
- SYH2039 (MAT2A)

## 长效注射剂技术平台



- 奥曲肽长效注射液
- 棕榈酸帕利哌酮注射液
- 司美格鲁肽长效注射液
- 亮丙瑞林缓释注射液

注：各平台下所示为部分代表性产品



# 研发管线进入收获期

2026-2028年预计上市重点产品 **30+**

✓ 已完成**1**项

## 2021-2025已上市

- 安复利克®
- 多恩达®
- 度恩泰®
- 津立泰®
- 明复乐® (AIS)
- 恩益坦®
- 恩舒幸®
- 安速利克®
- 美洛泰®
- 善泽平®

## 2026 预计上市

- |                             |                     |
|-----------------------------|---------------------|
| 氯维地平乳状注射液<br>高血压急症 ✓        | 乌司奴单抗<br>银屑病        |
| 安尼妥单抗 (KN026)<br>HER2+胃癌    | 巴托利单抗 (引进)<br>重症肌无力 |
| 紫杉醇白蛋白纳米粒<br>(速溶型)<br>晚期乳腺癌 | 普瑞巴林缓释片<br>神经性疼痛    |
| 棕榈酸帕利哌酮注射液<br>(1M)<br>精神分裂症 | 两性霉素B脂质体<br>(欧洲)    |
| 阿瑞匹坦注射液<br>预防成人术后恶心与呕吐      | TG103注射液<br>减重      |
- .....

## 2027-2028预计上市

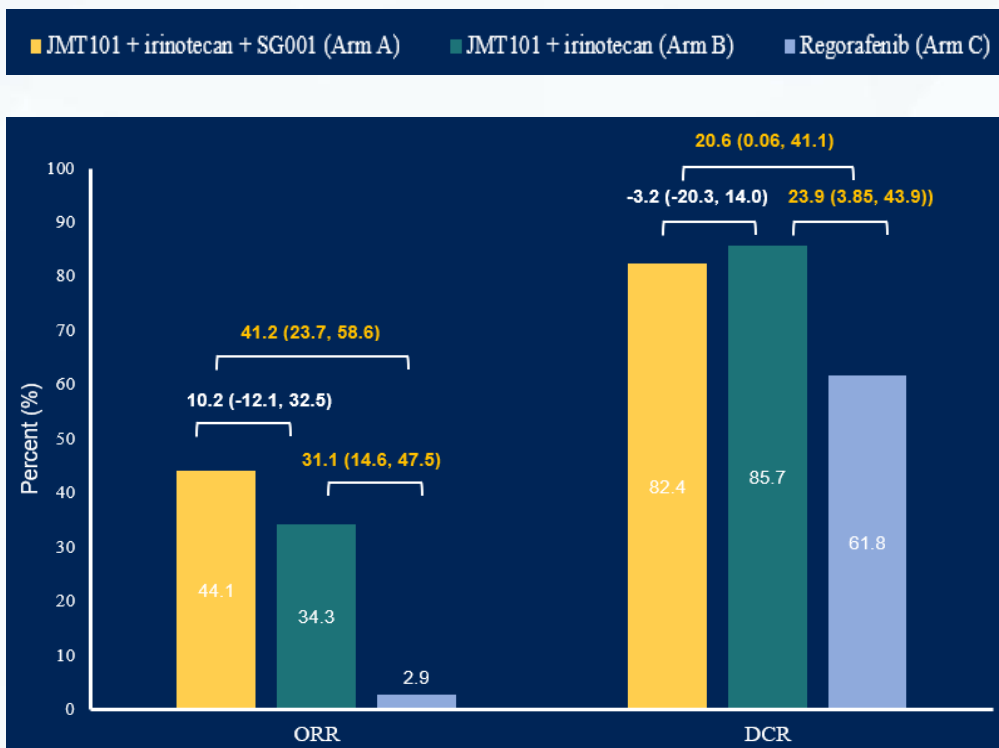
- |  |  |
|--|--|
| 司美格鲁肽注射液<br>2型糖尿病<br>减重                    | SYS6010<br>2L EGFRmut<br>NSCLC                 |
| 帕妥珠单抗<br>乳腺癌                               | DP303c<br>HER2+乳腺癌                             |
| TG103注射液<br>2型糖尿病                          | 司库奇尤单抗<br>银屑病                                  |
| 安尼妥单抗<br>(KN026)<br>乳腺癌新辅助<br>1L 乳腺癌       | 普康安尼妥单抗<br>(JSKN003)<br>HER2低表达乳腺癌<br>HER2+乳腺癌 |
| 西罗莫司 (白蛋白结合型)<br>PEComa<br>≥2L HR+HER2-乳腺癌 | 紫杉醇白蛋白纳米粒<br>(速溶型) (美国)                        |
| 右美沙芬安非他酮<br>缓释片<br>抑郁症                     | JMT101<br>1L EGFRmut NSCLC                     |
| 缬沙坦马来酸左氨氯<br>地平片<br>高血压                    | 阿姆西汀肠溶片<br>抑郁症                                 |
- .....



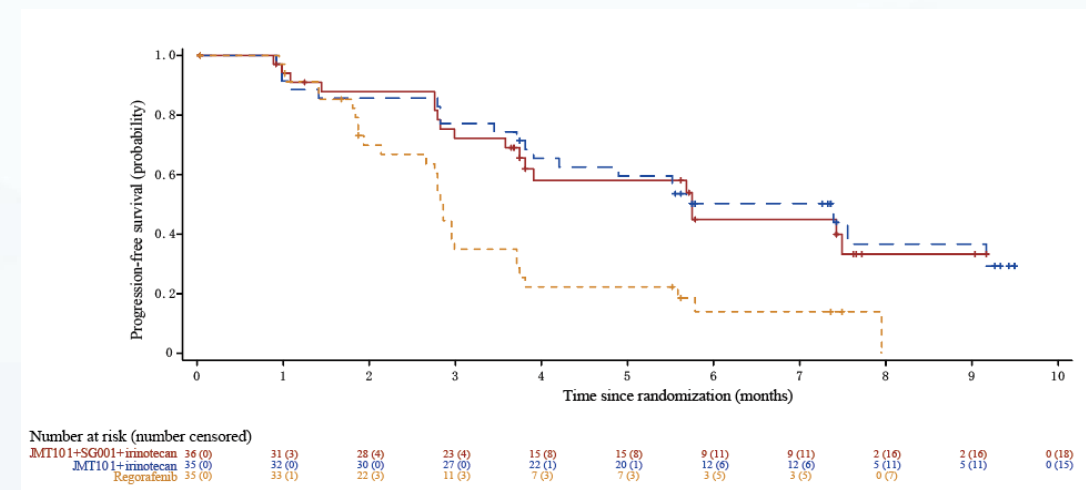
# JMT101结直肠癌II期结果积极

## 治疗晚期结直肠癌 (3L+) 的随机、对照、开放的II期试验

2025 ASCO<sup>®</sup> ANNUAL MEETING #ASCO25



	(Arm A, n=36)	(Arm B, n=35)	(Arm C, n=35)
风险事件 n/N (%)	18 (50.0)	20 (57.1)	28 (80.0)
mPFS, Mo (95%CI)	<b>5.7</b> <b>(3.75, -)</b>	<b>7.4</b> <b>(3.91, -)</b>	<b>2.9</b> <b>(2.14, 3.71)</b>
风险比	0.38 (0.21, 0.70)	0.35 (0.19, 0.64)	Ref.



数据截止日期: 2025年1月24日

ORR和DCR在疗效分析集中进行了分析。由于未进行首次肿瘤评估, 3例患者 (A组2例, C组1例) 被排除在疗效分析集之外。



# 安尼妥单抗胃癌III期临床结果积极



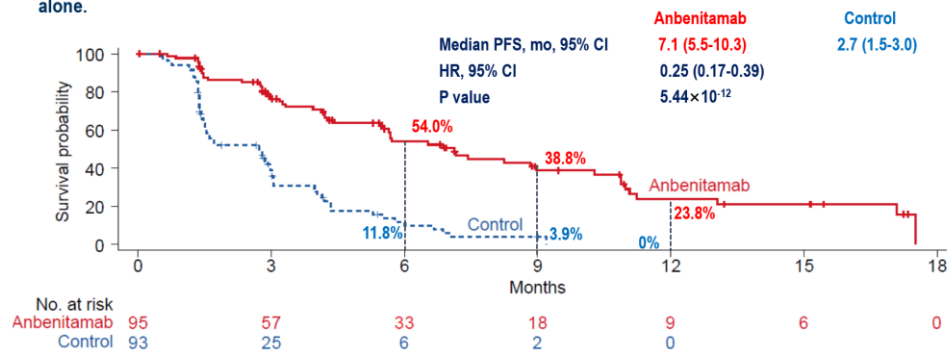
## 安尼妥单抗+化疗 vs 安慰剂+化疗治疗HER2+胃癌 (2L+) III期临床中期分析结果

**主要结果** ※ PFS: 7.1 vs 2.7 mo  
 HR 0.25  
 ※ ORR: 56% vs 11%

※ OS: 19.6 vs 11.5 mo  
 HR 0.29  
 ※ Grade ≥3TRAEs 60% vs 45%

### IRC-assessed PFS: primary endpoint

Anbenitamab plus chemotherapy significantly reduced the risk of progression or death by 75% versus chemotherapy alone.



At cutoff date of April 3, 2025, 121 PFS events occurred. The median follow-up duration was 9.7 months (95% CI, 7.2 to 11.9) in the anbenitamab group and 9.8 months (95% CI, 7.4 to 12.9) in the control group. IRC, independent review committee; HR, hazard ratio; mPFS, median progression-free survival; PFS, progression-free survival.

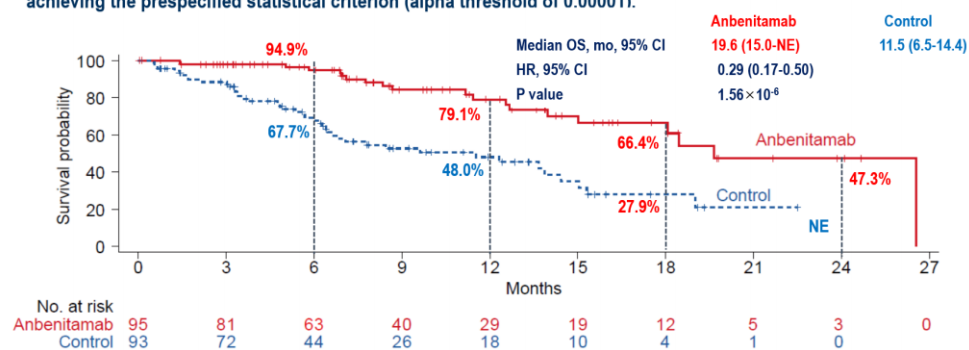
Jianming Xu

Content of this presentation is copyright and responsibility of the author. Permission is required for re-use.



### OS: co-primary endpoint

Compared with chemotherapy alone, anbenitamab plus chemotherapy significantly reduced the risk of death by 71%, achieving the prespecified statistical criterion (alpha threshold of 0.00001).



At cutoff date of April 3, 2025, 63 OS events occurred. The median follow-up duration was 9.7 months (95% CI, 7.2 to 11.9) in the anbenitamab group and 9.8 months (95% CI, 7.4 to 12.9) in the control group. HR, hazard ratio; OS, overall survival.

Jianming Xu

Content of this presentation is copyright and responsibility of the author. Permission is required for re-use.



数据截止日期: 2025年4月



# 多项产品临床前数据公布



November 4-7, 2025 • Atlanta

Home Search Sessions Speakers

ID: Poster-467

## CSPC-ALK7— ALK7 小核酸药物

CSPC-ALK7, a ALK7 siRNA Demonstrates Efficacy in Reducing Body Weight and Abdominal Fat in Obese NHP

Yunxia Dong, Xiaolong Wang, Xiaolin Zhang, PhD, Bin Rong, Chenglong Zhao, Xiaoye Su, PhD, Mo Dan, PharmD, PhD

**Background:** Activin receptor-like kinase 7 (ALK7) is a member of the transforming growth factor- $\beta$  superfamily predominantly expressed in adipose tissue, where it functions to attenuate catabolic processes and conserve energy stores. Human genetic studies have identified a significant association between ALK7 variants and both reduced waist-to-hip ratios and increased resistance to diabetes development, highlighting ALK7 as a potential target for addressing abdominal obesity. In this study, we present the pre-clinical data of CSPC-ALK7, a small interfering RNA (siRNA) specifically targeting adipocyte ALK7, developed utilizing CSPC's proprietary delivery platform.

**Methods:** To assess target engagement and efficacy, ALK7 mRNA suppression was quantified in both human adipocytes and adipose tissue of human ACVR1C (hACVR1C) transgenic murine models. In high-fat-diet (HFD)-induced obese cynomolgus monkeys (DIO-monkeys), changes in body weight were monitored following a single administration of CSPC-ALK7, an

Home Search Sessions Speakers

ID: Poster-146

## SYH2082—长效 GLP1R/GIPR 激动剂

SYH2082, a Long-Acting GLP1R/GIPR Agonist Developed on CSPC's LiquidGel Platform, Demonstrated a Sustained Release in Non-Clinical Studies

Xiaojun Zhang, PhD, CSPC Pharmaceutical Group Ltd., Xiaolin Zhang, PhD, Xue Liang, PhD, Yanan Qiu, Jingyang Sun, Jingyi Gao, PhD, Guidong Feng, Zhen Xu, Xiangyan Meng, Qiongfeng Yang, Mo Dan, PharmD, PhD, Yajuan Wang, PhD

**Background:** The success of Tirzepatide in weight control demonstrates the superiority of dual GLP-1/GIPR agonist compared to conventional single agonist therapies. However, it is unclear whether Tirzepatide has achieved optimal synergism of the two pathways. Currently available dual-target agonist injections have weekly administration schemes, and the need for a longer dosing interval therapy that allow better patients compliance is unmet. Herein, we introduce SYH2069, a novel GLP1/GIPR agonist peptide with enhanced efficacy and prolonged T-half compared to Tirzepatide, alongside favorable safety profiles. Moreover, in combination with CSPC's pioneering LiquidGel technology, the final therapy, SYH2082, achieved more prolonged half-life that supports potential monthly administration in future clinical applications.

**Methods:** For SYH2069, cell line expressing human GLP-1R or GIPR were used to determine in vitro potency under 0.1% casein or 1% HSA culturing conditions. High fat diet induced obesity (DIO) mice, DIO rats, and DIO monkeys were used to evaluate food intake inhibition and body weight reducing effect. PK profiles were evaluated in rats and monkeys. Potential off-target effects were analyzed by running a 39-targets panel. Furthermore, non-GLP exploratory toxicology studies were performed in rats and monkeys to evaluate safety profiles.

**Results:** SYH2069 is a highly potent agonist of hGLP-1R/hGIPR with EC50 at pM level. Compared with Tirzepatide, it exhibits six-fold higher in vitro activation in cell line expressing low density of GLP-1R and shows comparable in vitro activation of hGIPR, while displaying multiple-fold greater albumin shift. In DIO mice, SYH2069 induced significant and dose-dependent body weight drops, with the 5 nmol/Kg dosage achieving similar efficacy compared to 20 nmol/Kg Tirzepatide. Similarly, a four-fold lower dosage of SYH2069 was able to induce similar body weight drop in DIO rats compared with Tirzepatide. In DIO monkeys, SYH2069 also exhibited superior weight reduction efficacy and higher response rate compared with Tirzepatide at the same dosage. The in vitro safety panel screening did not identify any off-target effects. Moreover, no drug related adverse events other than body weight loss were observed for SYH2069 in rats and monkeys in the repeat-dosage TOX studies, supporting a good treatment window. In rats and monkeys, SYH2069 exhibits longer T-half and MRT than Tirzepatide. SYH2082 LiquidGel demonstrates substantially prolonged MRT and T-half vs. immediate release with no burst release in rats and monkeys.

**Conclusions:** SYH2069 exhibits superior potency on GLP-1R/GIPR activating, higher HSA binding affinity and longer half-life in vivo, enabling a lower effective dose compared to Tirzepatide. LiquidGel technology further prolonged the T-half supporting potential monthly administration in human. These findings highlight its potential as a long-acting obesity therapy, providing robust support for future clinical development.

数据链接:

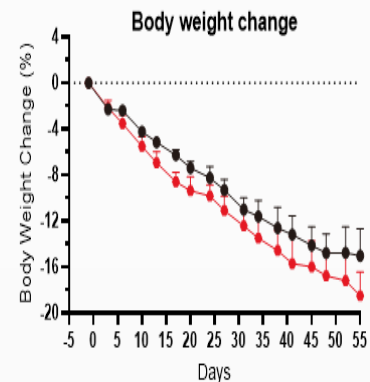
<https://tos.planion.com/Web.User/AbstractDet?ACCOUNT=TOS&ABSID=1551450&CONF=OW2025&ssOverride=OFF&CKEY=8891J6884>

<https://tos.planion.com/Web.User/AbstractDet?ACCOUNT=TOS&ABSID=1563922&CONF=OW2025&ssOverride=OFF&CKEY=8891J6884>

<https://tos.planion.com/Web.User/AbstractDet?ACCOUNT=TOS&ABSID=1551646&CONF=OW2025&ssOverride=OFF&CKEY=8891J6884>

## JMT206

### Best-In-Class ACTRIIA/IIB Blocker For Superior Body Composition Management In Combination With GLP-1 RAs



JMT206 s.c. QW + semaglutide vs semaglutide

Parameter	JMT206 s.c. QW + semaglutide	semaglutide
Body Weight	-18.5% ↓	-15.0% ↓
Fat mass	-41.0% ↓↓	-27.3% ↓
Lean Mass	+1.28% ↑↑	-5.01% ↓

Dose regimen: Semaglutide: D0~6 10  $\mu$ g/kg; D7~13 20  $\mu$ g/kg; D14~41 30  $\mu$ g/kg; D42~56 10  $\mu$ g/kg. BIW,s.c.; JMT206, QW, s.c., 5 mpk

- JMT206 + sema induced more body weight loss -18.5% vs. sema alone -15.0% at Day 55
- JMT206 + sema led to significantly increased lean mass and reduced fat mass vs. sema



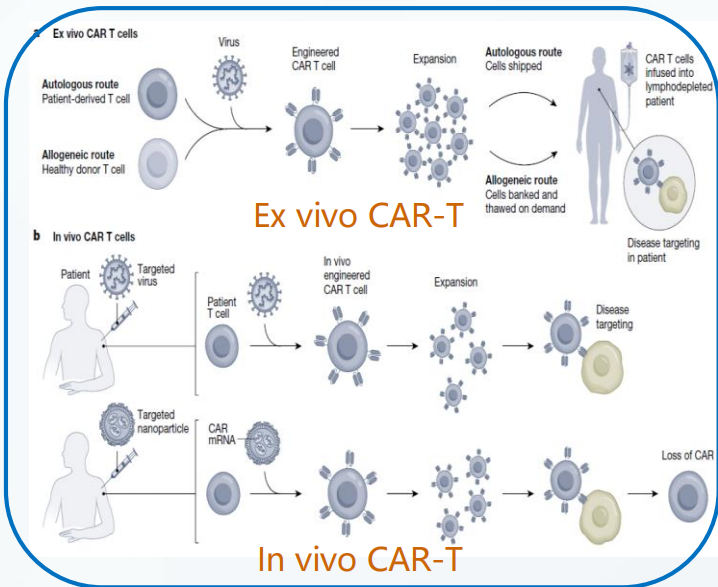
# 研发管线 – 疫苗、CAR-T

## 一流的mRNA递送平台

全球首款获得临床批件的LNP Ex vivo CAR-T, 国内首款获得临床批件的In vivo CAR-T

mRNA

预防性疫苗 → 治疗性疫苗



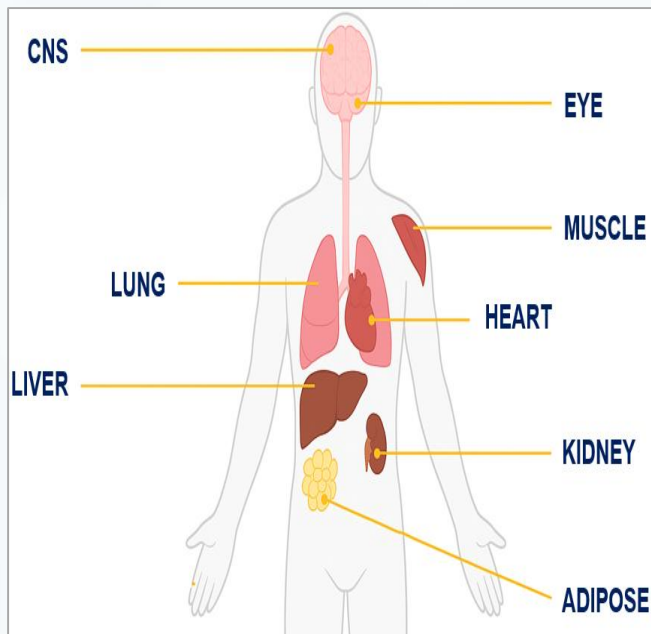
主要候选药品	靶点	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市
度恩泰®	BA.5变异株	预防性疫苗				纳入紧急使用 ★
度恩泰2®	XBB1.5/BQ.1变异株	预防性疫苗				纳入紧急使用 ★
SYS6017	VZV mRNA	预防性疫苗				
SYS6026	HPV mRNA	治疗性疫苗		HPV 16/18型相关高级别鳞状上皮内病变		
SYS6020	BCMA CAR-T	Ex vivo CAR-T		SLE、MG		
SYS6055	CD19 CAR-T	In vivo CAR-T		B细胞淋巴瘤		



# 研发管线 – SiRNA系列

临床在研**5**项，管线数量和进度国内领先；

探索实现眼、肺、脂肪、肌肉靶向递送，解锁更广阔的适应症



主要候选药品	靶点	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市申请
SYH2053	PCSK9	SiRNA	成人原发性高胆固醇血症和混合型血脂异常			
SYH2068	LP(a)	SiRNA	高脂蛋白a血症			
SYH2062	AGT	SiRNA	高血压			
SYH2070*	ANGPTL3	SiRNA	血脂异常			
SYH2061*	C5	SiRNA	补体相关性肾病			

\*中、美双报产品



# 研发管线 – 生物制剂

3款产品商业化, 6款递交BLA, 7款处于关键临床阶段

—— 涵盖抗体药物、细胞治疗、ADC等多种药物形式

	主要候选药品	靶点	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市申请	上市
免疫	奥马珠单抗	IgE	生物类似药	慢性自发性荨麻疹、过敏性哮喘				★
	乌司奴单抗	IL-12/IL-23	生物类似药	银屑病				
	巴托利单抗	FcRn	单抗	重症肌无力				
	司库奇尤单抗	IL-17A	生物类似药	银屑病				
	度普利尤单抗	IL-4Rα	生物类似药	特应性皮炎				
	SYS6093 (CM326)	TSLP	单抗	中重度哮喘 (III期)、慢性鼻窦炎伴鼻息肉 (III期)、COPD (II期)				
内分泌代谢	TG103注射液	GLP-1	融合蛋白	减重-BLA、2型糖尿病 (III期)				
	司美格鲁肽注射液 (周制剂)	GLP-1	多肽	2型糖尿病-NDA、减重 (III期)				
	JMT202*	FGFR1c/βklotho	单抗	降低高甘油三酯血症患者的甘油三酯 (TG) 水平				
	JMT206*	ACTRIIA/IIB	单抗	体重管理				
	SYS2069*	GLP-1/GIP	多肽	减重				
	SYH2082*	GLP-1/GIP	多肽	减重				

\*中、美双报产品



# 研发管线 – 生物制剂

	主要候选药品	靶点	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市申请	上市
肿瘤	JMT103	RANKL	单抗	批准上市：骨巨细胞瘤； 在研：骨转移（III期）、骨质疏松				★
	SYSA1802	PD-1	单抗	批准上市：晚期宫颈癌； 在研：1L宫颈癌（III期）				★
	安尼妥单抗	HER2	双抗	2L胃癌BLA、1L乳腺癌（III期）、乳腺癌新辅助（III期）				
	帕妥珠单抗	HER2	生物类似药	乳腺癌				
	JMT101	EGFR	单抗	非小细胞肺癌、结直肠癌				
	SYS6036	未披露	生物类似药	实体瘤				
	JMT203*	GFRAL	单抗	肿瘤恶病质				
	SYS6090*	PD-1/IL-15	双功能融合蛋白	晚期实体瘤、黑色素瘤（I/II期）				
	JMT106*	GPC3&IFN	双抗	晚期实体瘤				
	JMT601*	CD20/CD47	双抗	NHL及其他血液肿瘤、膜性肾病（II期）				
	普康安尼妥单抗 (JSKN003)	HER2 ADC	抗体-药物偶联物	HER2+乳腺癌（III期）、HER2低表达乳腺癌（III期）、卵巢癌（III期）、HER2+结直肠癌（III期）				
	DP303c	HER2 ADC	抗体-药物偶联物	乳腺癌				
	SYS6010*	EGFR ADC	抗体-药物偶联物	1L/2L EGFRmut NSCLC（III期）、食管鳞癌（II/III期）、2L EGFRwt NSCLC				
	SYS6002*	Nectin-4 ADC	抗体-药物偶联物	2L宫颈癌（III期）				
	SYS6043*	B7H3 ADC	抗体-药物偶联物	小细胞肺癌、妇科肿瘤				
	SYS6023*	HER3 ADC	抗体-药物偶联物	晚期肿瘤				
	SYS6005*	ROR1 ADC	抗体-药物偶联物	晚期肿瘤				
	SYS6041*	FR $\alpha$ ADC	抗体-药物偶联物	晚期肿瘤				
	SYS6040*	DLL3 ADC	抗体-药物偶联物	晚期肿瘤				

\*中、美双报产品



# 研发管线 – 新型制剂

4款产品商业化, 3款递交NDA, 3款处于关键临床阶段

——涵盖脂质体、白蛋白、纳米晶等多种药物形式

	主要候选药品	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市申请	上市	
肿瘤	盐酸米托蒽醌脂质体注射液	新型制剂	NMPA批准上市: PTCL; 在研: NMOSD (II期)					★
	伊立替康脂质体注射液*	新型制剂	NMPA批准上市: 1L/2L胰腺癌; FDA审批: 2L胰腺癌					★
	注射用两性霉素B脂质体*	新型制剂	NMPA批准上市: 侵袭性真菌感染; FDA审批: 侵袭性真菌感染;					★
	紫杉醇白蛋白纳米粒 (速溶型) *	新型制剂	晚期乳腺癌					
	西罗莫司 (白蛋白结合型)	新型制剂	PEComa、≥2L HR+HER2-乳腺癌					
	多西他赛 (白蛋白结合型)	新型制剂	胃癌、胰腺癌					
	注射用柔红霉素阿糖胞苷脂质体	新型制剂	老年初治高危继发性AML					
	注射用紫杉醇阳离子脂质体	新型制剂	晚期肿瘤					
	亮丙瑞林缓释注射液	新型制剂	实体瘤					
非肿瘤	氯维地平乳状注射液	新型制剂	高血压急症					★
	阿瑞匹坦注射液	新型制剂	预防术后恶心呕吐					
	棕榈酸帕利哌酮注射液 (1M)	新型制剂	精神分裂症					
	奥曲肽长效注射液	新型制剂	肢端肥大症、胃肠胰神经内分泌瘤 (III期)					

\*中、美双报产品



# 研发管线 – 小分子药物

1款产品商业化, 1款递交NDA, 6款处于关键临床阶段

	主要候选药品	靶点	类型	临床I期	临床II期	临床III期	上市申请	上市
肿瘤	SYHA1813	VEGFR/CSF1R	小分子	晚期脑膜瘤、SCLC巩固治疗				
	SYH2043	CDK2/4/6	小分子	乳腺癌				
	SYH2045	PRMT5	小分子	晚期肿瘤				
非肿瘤	善泽平®	DPP-4	小分子	2型糖尿病 (获批)、2型糖尿病-复方制剂 (III期) NDA				★
	普瑞巴林缓释片	GABA受体调节剂	小分子	糖尿病性周围神经病理性疼痛和带状疱疹后神经痛				
	SYHX1901	JAK&TYK抑制剂	小分子	银屑病 (III期)、斑秃				
	缬沙坦马来酸左氨氯地平片	血管紧张素II受体拮抗剂	小分子	高血压				
	阿莫西汀肠溶片	5-HT/NE再摄取抑制剂	小分子	抑郁症				
	右美沙芬安非他酮缓释片	NMDA受体拮抗剂	小分子	抑郁症				
	盐酸羟钴胺注射液	cbl (VitB12)	小分子	甲基丙二酸血症				
	SYS2059*	PED4B	小分子	间质性肺疾病				
	SYH2046*	未披露	小分子	急性心肌梗死后心衰				
	SYH2056*	5-HT <sub>2A</sub>	小分子	抑郁症				
	SYH2066	RSV F蛋白抑制剂	小分子	RSV感染				
	SYH2072*	醛固酮合成酶抑制剂	小分子	未控制高血压				



# 普药上市计划

预计2025-26年获批普药项目**20+**项；另有处于药学研究阶段约**30**项。

## 2025

帕拉米韦注射液  
(300mg/60ml)  
抗感染 ✓

瑞戈非尼片  
肿瘤 ✓

艾普拉唑肠溶片  
消化与代谢 ✓

腺苷钴胺胶囊  
其他 ✓

磷酸奥司他韦干混悬剂  
抗感染 ✓

美沙拉秦肠溶片  
免疫 ✓

富马酸伏诺拉生片  
消化与代谢 ✓

己酮可可碱缓释片  
心脑血管 ✓

他克莫司缓释胶囊  
免疫 ✓

## 2026

蔗糖铁注射液  
其他

枸橼酸坦度螺酮片  
精神神经

兰索拉唑肠溶胶囊  
消化与代谢

艾司奥美拉唑镁肠溶  
干混悬剂  
消化与代谢

布地奈德肠溶胶囊  
自身免疫

利那洛肽胶囊  
消化与代谢

环孢素软胶囊  
自身免疫

乌帕替尼缓释片  
自身免疫

恩格列净二甲双胍  
缓释片  
消化与代谢

西格列汀二甲双胍  
缓释片  
消化与代谢

利奈唑胺干混悬剂  
抗感染

注射用硫酸艾沙康唑  
抗感染

.....

备注：帕拉米韦注射液是增规品种

✓ 已完成

03

ESG





# 建立可持续发展企业，致力于成为制药行业ESG领先者

## 2024年环保关键数据

以2017年排放量为基准

单位营收温室气体排放量

↓ 53.0%

单位营收无害废弃物

↓ 72.0%

单位营收有害废弃物

↓ 26.5%

综合能耗

↓ 49.7%

单位营收水耗

↓ 32.8%



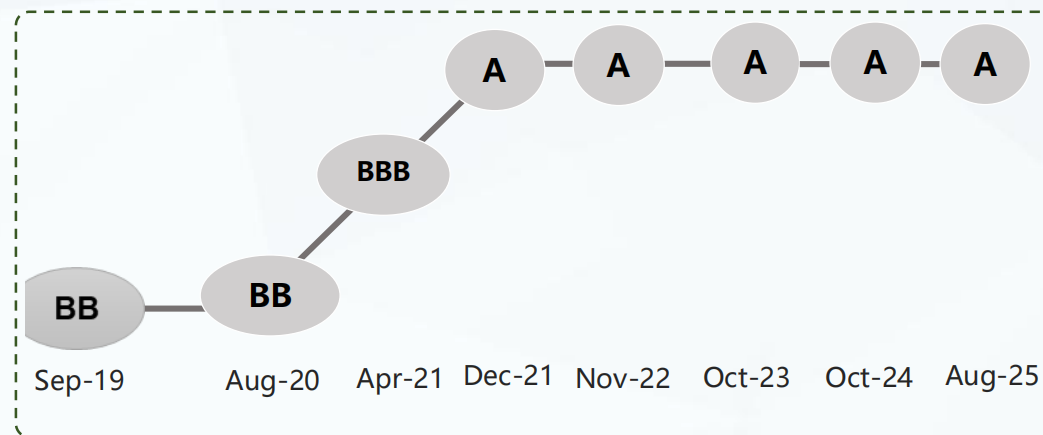
◆ 2023年提前达成2025年环保目标

### 2024年环保升级投入 1亿元+

每年计划投入资源用于支持环保提标升级

- ◆ 欧意、恩必普、石药创新、银湖、泰州工厂，被工信部认定为“国家级绿色工厂”
- ◆ 维生、圣雪公司为“省级绿色工厂”
- ◆ 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

## MSCI ESG 连续五年评级为A



## 2024年社会帮扶项目

- 患者援助：235人次
- 员工帮扶：103人次
- 奖助学金：2,000人
- 慈善赠药：21.7万盒

# 04

## 附录：基本概况





# 中国龙头创新制药企业

## 研发实力

**8大**  
研究平台

**5大**  
研发中心分布  
中国及美国

**2000+**  
研发人员

**~200项**  
创新药和创新制剂

## 生产实力

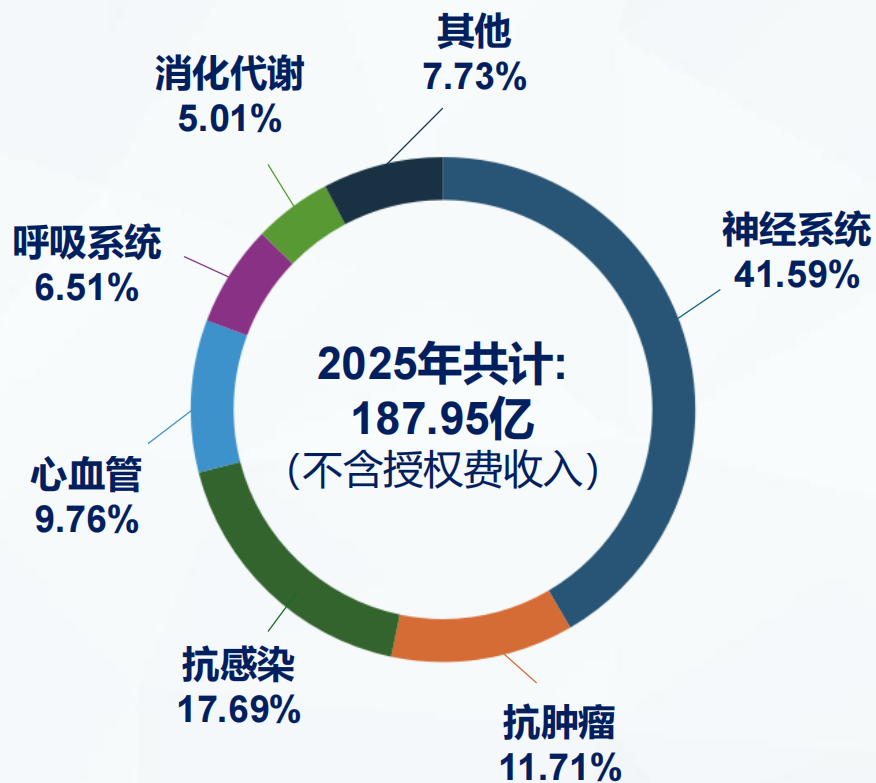
- **10+**家药品生产基地
- 纳米制剂年产能 **2,000万支**； 生物制剂年发酵 **250,000L**
- 化药口服固体制剂年产能约**300亿片**； 化药注射剂年产能约**30亿支**
- 具有mRNA疫苗商业化生产车间；且小核酸药物商业化生产线正在筹建中

## 商业化实力

- 专业营销 **10,000+**人
- 医疗机构 **35,000+**家， 药店 **350,000+**家
- 产品出口**110+**国家或地区；在美国、德国、巴西设有海外营销中心



# 成药各治疗领域产品概况



## 神经系统

- 主要产品：恩必普®、明复乐®（注射用重组人TNK组织型纤溶酶原激活剂）、舒安灵®、恩理维®（拉考沙胺注射液/片）、恩悉®（盐酸普拉克索片）、欧舒安®（帕利哌酮缓释片）及欧来宁®（奥拉西坦胶囊/注射用奥拉西坦）等

## 抗肿瘤

- 主要产品：津优力®、多美素®、克艾力®、多恩益®（盐酸伊立替康脂质体注射液）、多恩达®、戈瑞特®（甲磺酸仑伐替尼胶囊）、恩舒幸®（恩朗苏拜单抗注射液）及津立泰®（纳鲁索拜单抗注射液）等

## 抗感染

- 主要产品：安速利克®、安复利克®、维宏®（阿奇霉素片/胶囊/肠溶片及注射用阿奇霉素）、舒罗克®（注射用美罗培南）、诺莫灵®（阿莫西林胶囊）、先曲®（注射用头孢曲松钠）、先伍®（注射用头孢唑林钠）及欧健®（头孢克肟胶囊）等

## 心血管

- 主要产品：玄宁®、恩存®（硫酸氢氯吡格雷片）、阿比康®（阿司匹林肠溶片）、意舒宁®（硝苯地平控释片）、明复乐®-心梗、达新宁®（盐酸决奈达隆片）及美洛林®（替格瑞洛片）等

## 呼吸系统

- 主要产品：伊络达®（乙磺酸尼达尼布胶囊）、琦昕®（磷酸奥司他韦胶囊）、诺一安®（孟鲁司特钠片/咀嚼片）、琦效®（盐酸阿比多尔片）、中诺立克®（盐酸氨溴索口服溶液）、中诺平®（盐酸氨溴索缓释片）及恩益坦®（注射用奥马珠单抗）等

## 消化代谢

- 主要产品：林美欣®（格列美脲分散片）、双乐欣®（盐酸二甲双胍片/缓释片）、欣维平®（阿卡波糖片）、欧倍妥®（艾司奥美拉唑胶囊）及得必欣®（奥美拉唑肠溶胶囊/片/注射剂）等

## 其他治疗领域

- 主要产品：奇迈特®（盐酸曲马多片）、欧必达®（阿普米司特片）、固杰®（枸橼酸托法替布缓释片）、固邦®（阿仑膦酸钠片/肠溶片）、先派®（注射用奥美拉唑钠）、善泽平®及美洛泰®等



# 创新成果：重点产品概况

## 创新药

恩必普®



丁苯酞软胶囊  
丁苯酞氯化钠注射液

明复乐®



注射用重组人TNK  
组织型纤溶酶原激活剂

津优力®



PEG化重组人粒细胞  
刺激因子注射液

玄宁®



马来酸左氨氯地平片

多恩达®



盐酸米托蒽醌  
脂质体注射液

度恩泰®



新冠病毒mRNA疫苗

恩舒幸®



PD-1抑制剂  
恩朗苏拜单抗注射液

津立泰®



纳鲁索拜单抗注射液

善泽平®



普卢格列汀片

## 特殊制剂及生物类似药

多美素®



盐酸多柔比星脂质体  
注射液

多恩益®



盐酸伊立替康  
脂质体注射液

安速利克®



注射用两性霉素B  
脂质体

安复利克®



注射用两性霉素B  
胆固醇硫酸酯复合物

恩益坦®



注射用奥马珠单抗  
注射液

美洛泰®



美洛昔康注射液 (III)



石药集团IR团队邮箱:

[ir@cspc.cn](mailto:ir@cspc.cn)

投资者关系官网:



**谢谢!**