



2020年中期业绩路演

2020年8月18日



珍爱生命—关注生存—创造生活
CHERISH LIFE CARE FOR LIFE CREATE LIFE

免责声明



This document has been prepared by 3SBio Inc. (the "Company") solely for selected recipients for information purposes only.

You must read the terms, conditions, limitations, notifications, restrictions, acknowledgments and representations in the following (collectively, the "Terms") before reading or making any other use of this document. In accepting the delivery of, reading or making any other use of this document, you acknowledge and agree to be bound by the Terms, and you agree to maintain absolute confidentiality regarding the information disclosed in this document in a manner consistent with the Terms. If you do not accept any of the Terms, in whole or in part, please immediately return this document to the Company.

These materials, and any further information made available to you, are highly confidential and are being given solely for your information. These materials, and any further information made available to you, form part of the proprietary information of the Company and may not be copied, reproduced, redistributed or passed on, directly or indirectly, to any other person (whether within or outside your organization/firm) or published or otherwise disclosed, in whole or in part, in any manner and for any purpose without the prior written consent from the Company. Any forwarding, distribution or reproduction of this document, in whole or in part, is unauthorized.

The information used in preparing this document has not been independently verified and has not been reviewed by any regulatory authority in any jurisdiction. This document does not purport to provide a complete description of the matters to which it relates. No representation, warranty or undertaking, express or implied, is or will be made or given by, and no responsibility or liability is or will be accepted by, any person (for the avoidance of doubt, including but not limited to, the Company and its affiliates, controlling persons, shareholders, directors, officers, partners, employees, agents, representatives or advisers of any of the foregoing), with respect to the accuracy, reliability, correctness, fairness or completeness of this document or its contents or any oral or written communication in connection with this document. In addition, any analyses included herein are not and do not purport to be complete or comprehensive and are not and do not purport to be appraisals of the assets, stock or business of the Company or any of its holding companies, subsidiaries or other affiliates. Even when these materials contain a form of appraisal, it should be considered as preliminary, suitable only for the purpose described herein, subject to assumptions and not be disclosed or otherwise used without the prior written consent of the Company. The information in this document does not take into account the effects of a possible transaction or certain transactions which may have significant valuation and other effects. Nothing contained in this document is, or shall be, relied upon as a promise or representation as to the future or as a representation or warranty otherwise.

Nothing in this document constitutes or forms part of, or should be construed as constituting or forming part of, any regulatory, valuation, legal, tax, accounting, investment, or other advice. Nothing in this document constitutes or forms part of, or should be construed as constituting or forming part of, any recommendation, solicitation, offer or commitment to purchase, sell, subscribe for or underwrite any securities by any party, or to extend any credit or provide any insurance to you or to enter into any transaction, nor shall there be any sale of securities or other transaction in any jurisdiction in which such sale or transaction would be unlawful prior to registration or qualification under the securities laws of any such jurisdiction. Unless otherwise agreed in writing, any third party from whom you receive this document is not acting as your financial adviser or fiduciary. Before you enter into any transaction, you should ensure that you fully understand the potential risks and rewards of that transaction and you should consult with such advisers as you deem necessary to assist you in making these determinations, including, but not limited to, your accountants, investment advisors and legal and/or tax experts. None of the Company and its affiliates, controlling persons, shareholders, directors, officers, partners, employees, agents, representatives or advisers of any of the foregoing shall have any liability (in negligence or otherwise) in respect of the use of, or reliance upon, the information contained herein by you or any person to whom the information herein is disclosed.

The contents of this document are subject to corrections or changes at any time without further notice. The information contained in these materials also contains certain forward-looking statements regarding the Company's intent, plans, beliefs, strategies, and growth prospects as well as the projected growth of China's economy and the pharmaceutical industry, which are based on various assumptions and subject to risks and uncertainties. In light of these assumptions, risks, and uncertainties, the future facts, events and circumstances described in these materials may not occur and actual results could differ materially and adversely from those anticipated or implied in the forward-looking statements. The forward-looking statements are not guarantees of future performance. Each of the Company and its affiliates, controlling persons, shareholders, directors, officers, partners, employees, agents, representatives or advisers of any of the foregoing assumes no obligation to (1) provide access to any additional information, (2) correct any mistakes or inaccuracies in this document, or (3) update or otherwise revise this document, for any reason whatsoever, including without limitation to reflect new information, events or circumstances that arise, occur or become known after the date of this document.

By receiving or reading this document, you acknowledge and represent to the Company and its affiliates, controlling persons, shareholders, directors, officers, partners, employees, agents, representatives or advisers that (1) you are a "professional investor" as defined in the Securities and Futures Ordinance (Chapter 571 of the Laws of Hong Kong) and the rules made thereunder, have the knowledge and experience in financial and business matters, and are capable of evaluating the merits and risks of and conducting your own assessment of the Company and its shares, (2) you are a person into whose possession this document may lawfully be delivered in accordance with the laws of the jurisdiction in which you are located, and (3) you have conducted and will conduct your own investigation with respect to the Company and its shares and have obtained or will obtain your own independent advice relating to the investment in the shares of the Company, and, if located in the United States, are either a "qualified institutional buyer" or an institutional "accredited investor" as defined in the U.S. Securities Act of 1933, as amended, and the regulations enacted thereunder (the "U.S. Securities Act").

No information set out in this document will form the basis of or be relied upon in connection with any contract, commitment or investment decision. Any prospective investor will be required to acknowledge in any purchase contract that it has not relied on, or been induced to enter into such agreement by, any representation or warranty, save as expressly set out in such agreement. This document does not constitute, in whole or in part, an offer or invitation for the sale, purchase or subscription of any security. Any such offer or invitation will be made solely through a prospectus or offering circular in compliance with all applicable laws and any decision to purchase or subscribe for any security should be made solely on the basis of the information contained in such prospectus or offering circular issued in connection with such offer or invitation.

This document contains no information or material which may result in it being deemed (1) to be a prospectus within the meaning of the U.S. Securities Act; (2) to be a prospectus within the meaning of section 2(1) of the Companies (Winding Up and Miscellaneous Provisions) Ordinance (Chapter 32 of the Laws of Hong Kong), or an advertisement in relation to a prospectus or proposed prospectus or extract from or abridged version of a prospectus within the meaning of section 38B of the Companies (Winding Up and Miscellaneous Provisions) Ordinance or an advertisement, invitation or document containing an advertisement or invitation falling within the meaning of section 103 of the Securities and Futures Ordinance (Chapter 571 of the Laws of Hong Kong) or (3) to have effected an offer to the public in the United States, Hong Kong or anywhere else without compliance with all applicable laws and regulations or being able to invoke any exemption available under all applicable laws and regulations and is subject to material change without notice. The distribution of this document may be restricted by law, and persons into whose possession this document comes should inform themselves of, and observe, any such restrictions. Any failure to comply with these restrictions may constitute a violation of the applicable securities laws. The Company does not intend to conduct any public offering of securities in the United States, Hong Kong or anywhere else.



2020上半年业绩摘要



营销

- 赛普汀上市销售：2020年6月获批上市仅**12日**，全国**5所**城市均开出首张处方
- 特比澳的销售在2020年上半年达到**1,374.7百万元**，同比增长**15.2%**，排名从上年同期的第**24位**攀升至第**14位**¹，其制备生产方法斩获首届辽宁省专利二等奖
- 新版医保新增覆盖：**适诺**作为新增品种，用于治疗多种皮肤疾病；**益赛普**新增成人重度斑块状银屑病适应症；**益比奥/赛博尔**新增非骨髓恶性肿瘤化疗引起的贫血适应症；**优泌林NPH**由乙类调整为甲类；**百泌达**谈判成功，进入医保谈判目录
- **益赛普**荣膺首届“上海市知识产权创新奖”
- 国健获评2019年上海市药品生产企业**A级质量信用单位**

研发

- 赛普汀 2020年6月19日赛普汀作为国内首个自主研发抗HER2单抗获批
- **611 (抗IL-4Ra抗体)** 临床试验申请获得FDA批准，并获得NMPA受理
- **610 (抗IL-5抗体)** 获得NMPA临床试验批准，并开始一期临床入组
- **609A (抗PD1抗体)** 美国一期临床试验完成患者入组，并开始中国患者入组
- **608 (抗IL-17A 抗体)** 完成一期临床试验者入组，正计划二期临床试验
- **601A (抗VEGF抗体)** 完成AMD一期病人入组，DME一期入组进展顺利
- **TRK-820 (Remitch)** 完成三期桥接临床试验第一阶段入组
- **SSS17 (HIF117)** 开始一期临床试验患者入组
- **MN709 (米诺地尔泡沫剂)** 开始三期临床试验患者入组
- **SSS06 (长效促红素)** 多个一期完成 开始二期患者入组

财务

- 销售收入达到**2,695.2百万元**，同比增长**2.0%**
- 毛利达到**2,217.1百万元**，同比增长**1.5%**
- 母公司拥有人应占纯利达到**702.5百万元**，同比增长**118.6%**
- 经营业务产生现金流量净额**708百万元**，同比增长**1.2%**
- 杠杆比率（不包括债券）由2019年同期的**13.7%**下降至**4.1%**



医药改革全面铺开，继续鼓励创新



- 鼓励创新药的研发和销售
- 提升仿制品种质量，规范市场竞争

新药申报继续提速

- 2019年，受理需技术审评的注册申请6,199件，较2018年增加**11.2%**，其中生物制品注册申请1,005件，较2018年增长了**23.3%**
- 受理1类生物制品创新药注册申请127件（100个品种），件数较2018年增长了**3.3%**
- 2019年药审中心批准了16个用于治疗罕见病的、临床急需的药品，较2018年增长了**60%**

《药品注册管理办法》实施

- 2020年3月30日，国家市场监督管理总局公布新的《药品注册管理办法》，于**2020年7月1日**正式实施
- 《管理办法》对化药、中药、生物制品的分类重新界定，创新药的概念更明确、更科学、更规范
- 明确了**突破性治疗药物、附条件批准、优先审评审批、特别审批**四个加快通道，并明确每个通道的纳入范围、程序、支持政策等要求

生物药集采纳入规划

- 国家医疗保障局就**生物制品（含胰岛素）**和中成药的集中采购工作于2020年7月15-16日召开座谈会，听取了专家意见和建议，研究完善相关领域采购政策，将推进采购方式改进
- 2020年初武汉市率先试点了胰岛素品种集采，**胰岛素**也被认为是较有充分“条件”进入国采的品种。而**生物类似药**则是业内普遍认为最有可能进入集采的品种领域

药品集中采购工作深化

- **2020年7月21日**，上海阳光医药采购网公布联合采购办公室《关于开展部分药品相关基础信息采集工作的通知》，为了优化工作流程，要求各药品相关企业做好药品基础信息采集工作。
- **2020年7月29日**，上海阳光医药采购网发布《全国药品集中采购文件》，开展**第三批国家集采**。其中涉及**56个通用名药品、86个品规**，较第二批国家带量采购品种有大幅增加。



强大的营销能力和遍及全国的营销网络



销售网络建设



覆盖国内**所有的**省、自治区、直辖市



覆盖超过**2,500**家三级医院



覆盖超过**14,000**家二级医院或较低层级医院及医疗机构

销售团队建设



经过近**30**年市场验证的卓越营销团队



3,378名营销人员，**668**名分销商以及**2,124**第三方推广商组成的庞大销售及分销网络



遵循国际质量标准的战略性规模化的综合生产能力



- 10个剂型产线全部通过新版GMP认证
- 质量人员占基地生产人员总数的20%以上
- 总经理拥有超过10年的药品研发生产和质量控制经验



- 通过乌克兰、巴西、墨西哥等国家的生产认证
- 质量人员占基地生产人员总数的20%以上
- 质量总监拥有超过20年的药品生产与质量控制经验，曾在跨国企业担任领导职位，参与了国家医药指南和规范的编纂工作

- 服务Mylan和赛诺菲等世界知名企业
- 质量人员占基地生产人员总数的近40%
- 意大利生产线通过欧盟GMP认证



- 原有和新建产线于2013年和2016年全部通过GMP认证
- 质量人员占基地生产人员总数的20%以上
- 质量总监拥有超过十年的药品研发、生产和质量控制经验



- 通过哥伦比亚、巴西、墨西哥、乌克兰等国家的生产认证
- 通过欧盟QP审计
- 质量人员占基地生产人员总数的20%以上



完整的细胞表达系统和充足的生产能力



表达系统

原核细胞

真核细胞

化学药

现有生产能力



沈阳生产基地



注射剂年产能**5,000**万支，按照欧盟标准建造和生产



上海生产基地



超**38,000**升的抗体药物商业化生产基地，在国内大分子制药公司中产能排名第一位



深圳生产基地



注射剂年产能**4,000**万支



杭州生产基地



年产能片剂**5**亿片，硬胶囊剂**2,500**万粒，注射剂**6,200**万支，软膏、乳膏剂**1,000**万支，酞剂、喷雾剂**560**万瓶



意大利生产基地

小容量注射剂（包括水针和冻干粉针）的制剂**CMO**，通过欧盟标准认证的厂房，为 **Mylan, UCB** 等企业提供**CMO**服务



综合性国际战略合作伙伴关系



成熟产品和技术平台

 GLP-1系列产品在中国的独家商业推广许可

 胰岛素系列产品分销和推广的独家许可

 NanoX™ 技术的脂质体产品在中国大陆的商业推广

 在中国开发和商业推广Remitch的独家权利

 多项生物类似药的临床开发和商业推广合作

 三生制药将获得里程碑款和销售提成，并提供原液生产

创新产品和技术平台

 编程CAR-T细胞治疗方法的合作研究和商业推广

 巨噬细胞检查点调节剂的开发和商业推广

 两项眼科相关疾病产品的潜在许可或开发的优先选择权

 肿瘤领域的双特异和多特异抗体产品开发和商业推广

 投资于早期癌症药物研究和开发

 四种内耳疾病相关在研产品的潜在许可优先购买权



疫情下核心产品收入总体稳定



单位：百万元人民币

	2015	2016	2017	2018	2019	1H 2019	1H2020	收入占比 (%)	市占率 (%) ¹
特比澳	605	765	975	1,670	2,323	1,194	1,375	51.0	72.8
益赛普 ²	842	925	1,013	1,111	1,144	501	331	12.3	54.5 ³
益比奥/赛博尔	727	773	855	897	749	452	462	17.1	41.2 ⁴
蔓迪	24	65	94	127	250	108	129	4.8	-
其他	317	408	797	779	852	388	387	14.8	-

*注：

1 IQVIA 2020年上半年数据

2 益赛普于2016年4月1日起并表

3 益赛普市场占有率系指TNF α 市场占有率

4 益比奥/赛博尔市场占有率系指rhEPO市场占有率



具有重大增长潜力的市场领先产品

特比澳

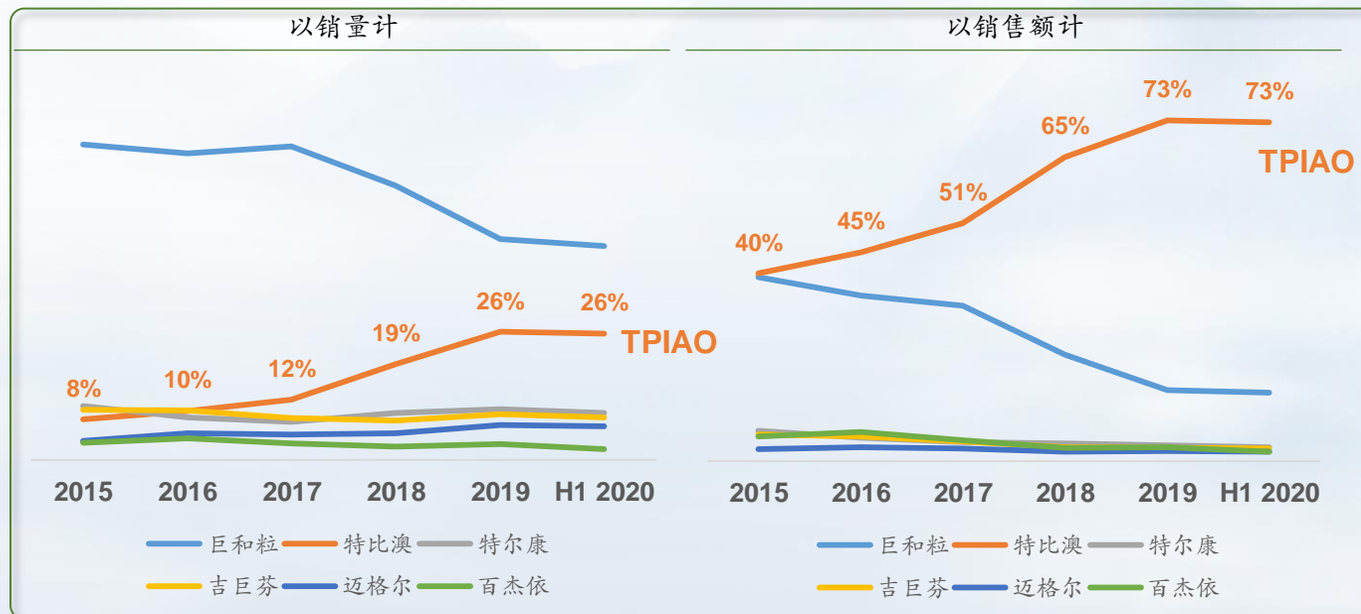


- 自主研发的首个上市和全球唯一商业化的rhTPO产品
- 市场渗透率依然较低，未来增长潜力巨大
- 血小板减少风险的肝功能障碍患者围手术期动员一期已完成
- 儿童ITP三期临床进行中
- 《淋巴瘤化疗所致血小板减少症防治中国专家共识》推荐的淋巴瘤CIT治疗方法之一
- 《中国成人血小板减少症诊疗专家共识》中列为升血小板治疗的首选推荐药物
- 《中国成人重症患者血小板减少诊疗专家共识》推荐用于治疗骨髓抑制性血小板减少
- 布局小分子产品，提高在适应症领域内的协同性

2015-2019销售额年均40%的强势增长



低市场渗透率，未来前景可期



具有重大增长潜力的市场领先产品（续）

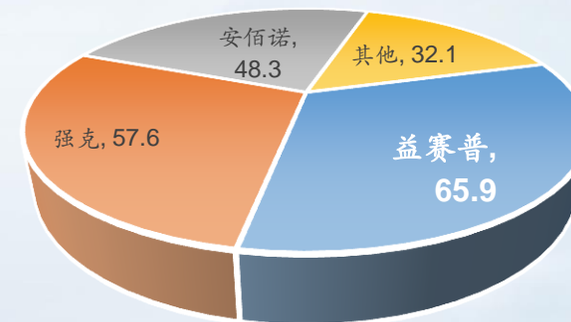
益赛普



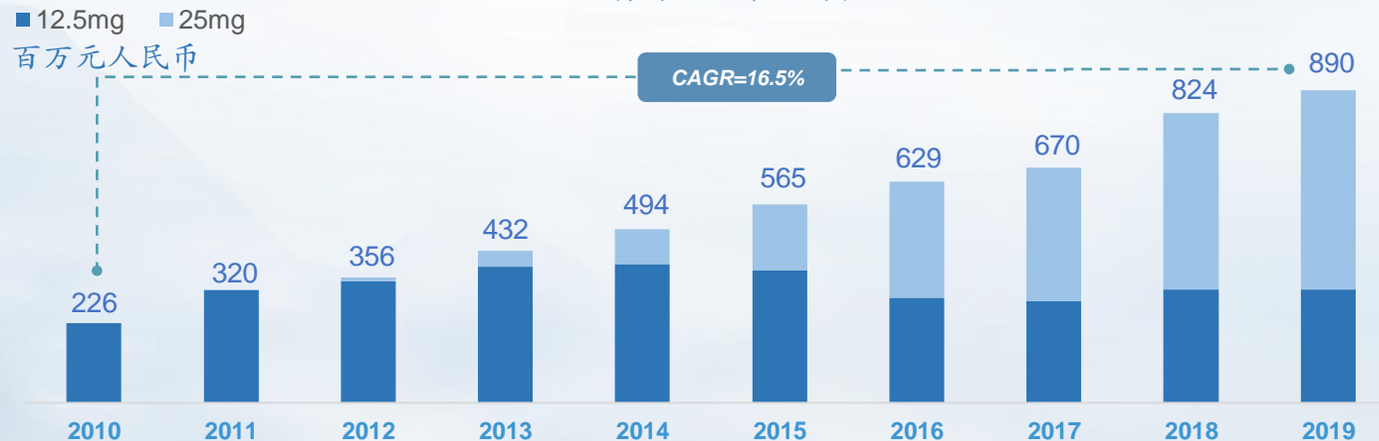
- 中国市场**首个上市**的肿瘤坏死因子α抑制剂
- 在2019年国家医保目录中新增**成人重度斑块状银屑病适应症**的覆盖
- 目前**5%-9%**的渗透率，未来继续拓展
- 已向国家药监局申请益赛普**预充式注射剂**的生产批件并获得受理
- 已获得哥伦比亚、泰国、菲律宾、巴基斯坦等**15个国家**的批准

对整个品类的增长贡献最大

2019年抗肿瘤坏死因子领域
销售额同比增长量¹（单位：百万元）



益赛普医院市场销售额¹



¹ 数据来源: IQVIA



具有重大增长潜力的市场领先产品（续）

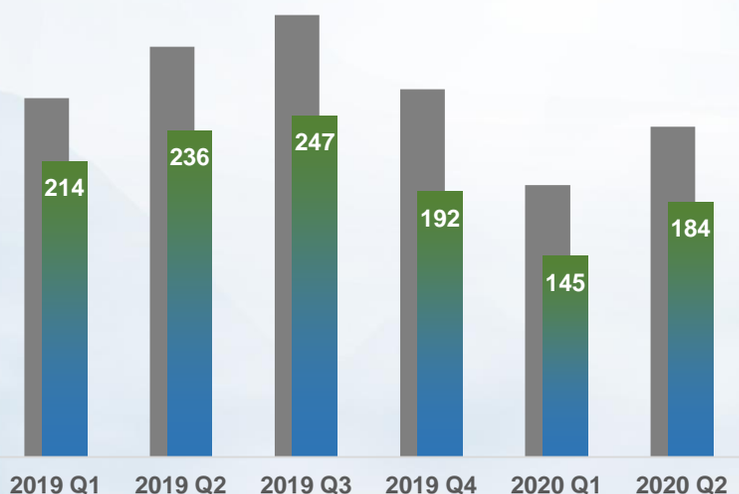
益赛普



价格承压，但增长潜力依然巨大

2019-2020上半年融合蛋白类 TNF α 产品与益赛普销售金额¹

■ 所有产品（益赛普、强克、安佰诺、恩利）
■ 益赛普



依那西普类产品与阿达木单抗类产品的比较

	依那西普类产品	阿达木单抗类产品
结核感染率 ²	0.57/百人年 (44/7690 病人年)	1.62/百人年 (86/5317 病人年) P<0.0001
慢性严重肝脏损害导致住院率 ²	0.39/百人年	0.75/百人年 p<0.0035
抗药抗体发生率 ³	0% (200 病例)	31.2% (199 病例)
给药频率	每周2次 x 25mg	每两周一次 x 40mg
剂型	注射用粉针	预充式针剂
美国上市时间	1998年 (恩利)	2002年 (修美乐)
中国上市时间	2005年 (益赛普)	2010年 (修美乐)

1. 数据来源: IQVIA

2. Chiu YM., et al., A real world risk analysis of biological treatment (adalimumab and etanercept) in a country with a high prevalence of tuberculosis and chronic liver disease: a nationwide population-based study. Scand J Rheumatol., 46: 236-240. 2017.

3. Moots RJ, et al., The impact of anti-drug antibodies on drug concentration and clinical outcomes in rheumatoid arthritis patients treated with adalimumab, etanercept, or infliximab: Results from a multinational, read-world clinical practice, non-interventional study. PLoS One, 12 (4): e0175207, DOI: 10.1371.



具有重大增长潜力的市场领先产品（续）

益比奥和赛博尔



- 仍是国内唯一一家获得三种适应症的促红素品牌
- 自2002年起一直处于国内 rhEPO 市场支配性领导地位

2020年上半年

- 益比奥和赛博尔合计销售额增至462.1百万元人民币，较2019年同期增加2.3%

未来发展

1. 2019年中标价格稳定，影响因素解除
2. 继续推进双品牌协同战略，保持价格稳定
3. 医保新增“非骨髓恶性肿瘤化疗引起的贫血”适应症的覆盖
4. 国内血液透析的渗透率仍低于其他国家，未来渗透率的提高将带来 rhEPO 使用的增长
5. 外科围手术期的红细胞动员以及肿瘤化疗引起的贫血适应症仍处于增长初期
6. 第二代长效产品已开始II期临床试验



未来将继续保持快速稳定的增长态势



具有重大增长潜力的市场领先产品（续）

蔓迪（米诺地尔酊）



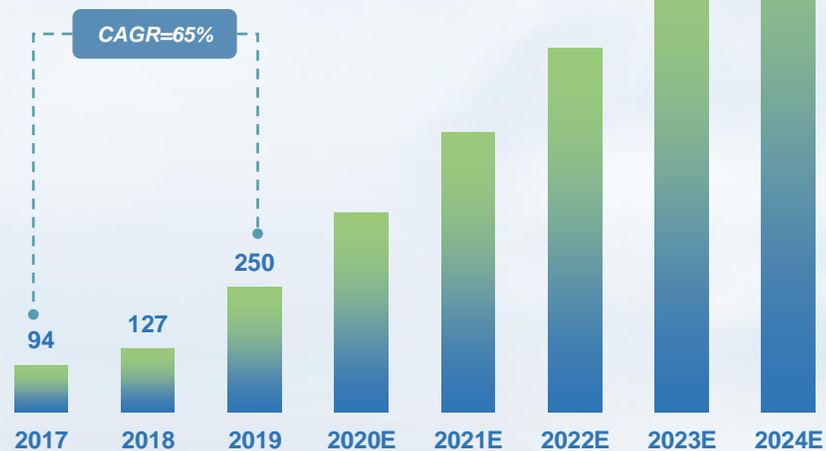
- ❖ 用于脱发治疗
- ❖ 唯一一种受到《中国雄激素性秃发诊疗指南》推荐的外用药物
- ❖ 近三年销售额强势增长，预期三年后销售额可达10亿元

电商渠道成为新兴增长点

- 电商
- 医院
- OTC



百万元人民币



新产品上市



赛普汀（伊尼妥单抗）



- 2020年6月19日获得NMPA颁发的药品注册批件
- 我国首个获批的自主研发、Fc段修饰和生产工艺优化的抗HER2单抗
- 具有更强的ADCC效应，与化疗药物联合，已被证明可以延缓HER2阳性的转移性乳腺癌患者病情进展，并带来生存获益。

健尼哌（重组抗CD25人源化单抗）



- 目前国内唯一获批上市的人源化抗CD25单抗
- 已于2019年10月上市销售
- 抗体人源化大于90%，免疫原性更低且安全性更高
- 用于预防肾移植引起的急性排异反应，可与常规免疫抑制方案联用

国内抗HER2单抗药物预计未来增长至百亿规模
十亿元人民币



国内抗CD25单抗药物预计未来五年保持超过23%的增长
百万元人民币



阵容强大的创新在研产品线

32种在研产品，其中22种国家新药



2019年/2020上半年研发进展



领域	项目代码	靶点	项目名称	适应症	进展
肾科	SSS06	Long Acting EPO	治疗贫血第二代rhEPO	慢性肾病引发的贫血症	• 多个一期完成, 开始二期患者入组
	RD001	PEG-EPO	治疗贫血长效促红素	贫血症	• 一期完成, 开始二期患者入组
	SSS17	HIF-PHI	HIF-PH小分子抑制剂	贫血症	• 开始一期临床患者入组
	TRK-820	k-opioid	REMITCH	肾病引起皮肤瘙痒症	• 完成三期桥接临床试验第一阶段入组
肿瘤	302H	HER2	伊尼妥单抗	HER2阳性转移性乳腺癌	• 2020年6月19日成功获批
	304R	CD20	重组人鼠嵌合抗CD20单克隆抗体注射液	非霍奇金淋巴瘤	• 头对头(美罗华)对比的一期临床完成, 三期临床核查
	602	EGFR	重组抗EGFR人鼠嵌合单克隆抗体注射液	转移性结直肠癌	• 两项一期完成, 正在筹备结直肠癌的后期临床
	609A	PD-1	重组抗PD-1人源化单克隆抗体注射液	实体肿瘤	• 获得NMPA临床批件, 开始一期患者入组 • 获得FDA临床批件, 美国一期患者入组完成
	617	PSGL-1	注射用重组抗PSGL-1人源化单克隆抗体	实体肿瘤	• 获得大中华区授权
	301S	TNF α	重组人II型肿瘤坏死因子受体-抗体融合蛋白注射液	类风湿关节炎、强直性脊柱炎、银屑病	• 生产申请被受理, CDE审评中
自身免疫疾病	608	IL-17A	重组抗IL-17A人源化单克隆抗体注射液	斑块状银屑病	• 完成一期临床健康受试者入组, 计划二期临床试验
	特比澳	MplR	重组人血小板生长因子	特发性血小板减少性紫癜	• 儿童ITP三期临床进行中 • 血小板减少风险的肝功能障碍患者围手术期动员一期患者入组完成
	SSS07	TNF α	人源化抗TNF α 单克隆抗体注射液	类风湿关节炎, 其他自身免疫性疾病	• 一期完成, 正在筹备二期
眼科疾病	601A	VEGF	重组抗VEGF人源化单克隆抗体注射液	老年视网膜黄斑病变、糖尿病黄斑水肿	• AMD一期入组完成, DME一期入组进行中
	610	IL-5	重组抗IL-5人源化单克隆抗体注射液	重度嗜酸性粒细胞性哮喘维持治疗的附加治疗	• 一期临床健康受试者入组进行中
其他疾病	611	IL-4R α	重组抗IL-4R α 人源化单克隆抗体注射液	中到重度特应性皮炎、哮喘	• 获得美国FDA临床批件, 国内申请获NMPA受理
	SSS11	Uric acid	尿酸酶	高尿酸血症, 顽固性痛风	• 一期临床试验
	MN709	-	米诺地尔泡沫剂	脱发和斑秃	• 开始三期临床试验患者入组



肾科和自身免疫病及其他疾病治疗的生物药产品管线



癌症治疗领域的生物药管线



2020-2022年研发产品线展望



<p>上市批准 (2020-2021)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 302H (H1 2020)⁷ • 301S (H1 2021) 	<p>新的 IND 申请 / I 期临床 (2020-2022)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 10-15 个新的抗体和双特异性抗体的 IND 申报 (中美双报)
<p>注册临床试验的启动 (2020-2021)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 615 • 特比澳¹ • 304R² • TRK-820 • 601A³ • MN709 	<p>仿制药一致性评价 (2020-2021)</p>	<p>自身免疫和炎症疾病 肾科</p> <ul style="list-style-type: none"> • SSS20 • SSS32 • AP506 • TK805 • SSS12 • SSS34 • SSS13 • SSS38
<p>II - III 期临床 (2020-2022)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • SSS06 • RD01 • 602 • 608 • 609A • 601A⁴ 	<p>上市申请提交 (2021-2022)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 特比澳¹ (2021) • TRK-820 (2021) • MN709 (2021) • SSS12 (2021) • SSS13 (2021) • SSS20 (2021) • SSS32 (2021) • TK805 (2021) • 615 (2022) • SSS34 (2022) • SSS38 (2022) • AP506 (2022) • 601A (2023) • 304R (2023)
<p>I-II 期 临床 (2020-2022)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 610⁵ • 611⁶ • 612 • 613 • 705 • SBxx 		

*注

1. 儿科免疫性血小板减少的适应症
2. 肿瘤 (NHL) 及自身免疫疾病适应症
3. 老年视网膜黄斑病变 (AMD)
4. 糖尿病导致视网膜黄斑水肿 (DME)
5. 2020年6月23日完成首例患者入组
6. 2020年6月28日获FDA批准, 同期获NMPA受理
7. 2020年6月19日成功获批



成熟靶点的广泛覆盖及下一代治疗手段的超前布局



4大研发中心，超过420名经验丰富的科学家团队



沈阳研发中心 - 生物药/化学药



上海研发中心 - 生物药



深圳研发中心 - 生物药



杭州研发中心 - 化学药

已覆盖肿瘤重要成熟靶点

HER2

CD20

EGFR

PD1

VEGF

PSGL-1

下一代肿瘤免疫治疗手段的超前布局

巨噬细胞靶向免疫疗法

编程CAR-T细胞疗法

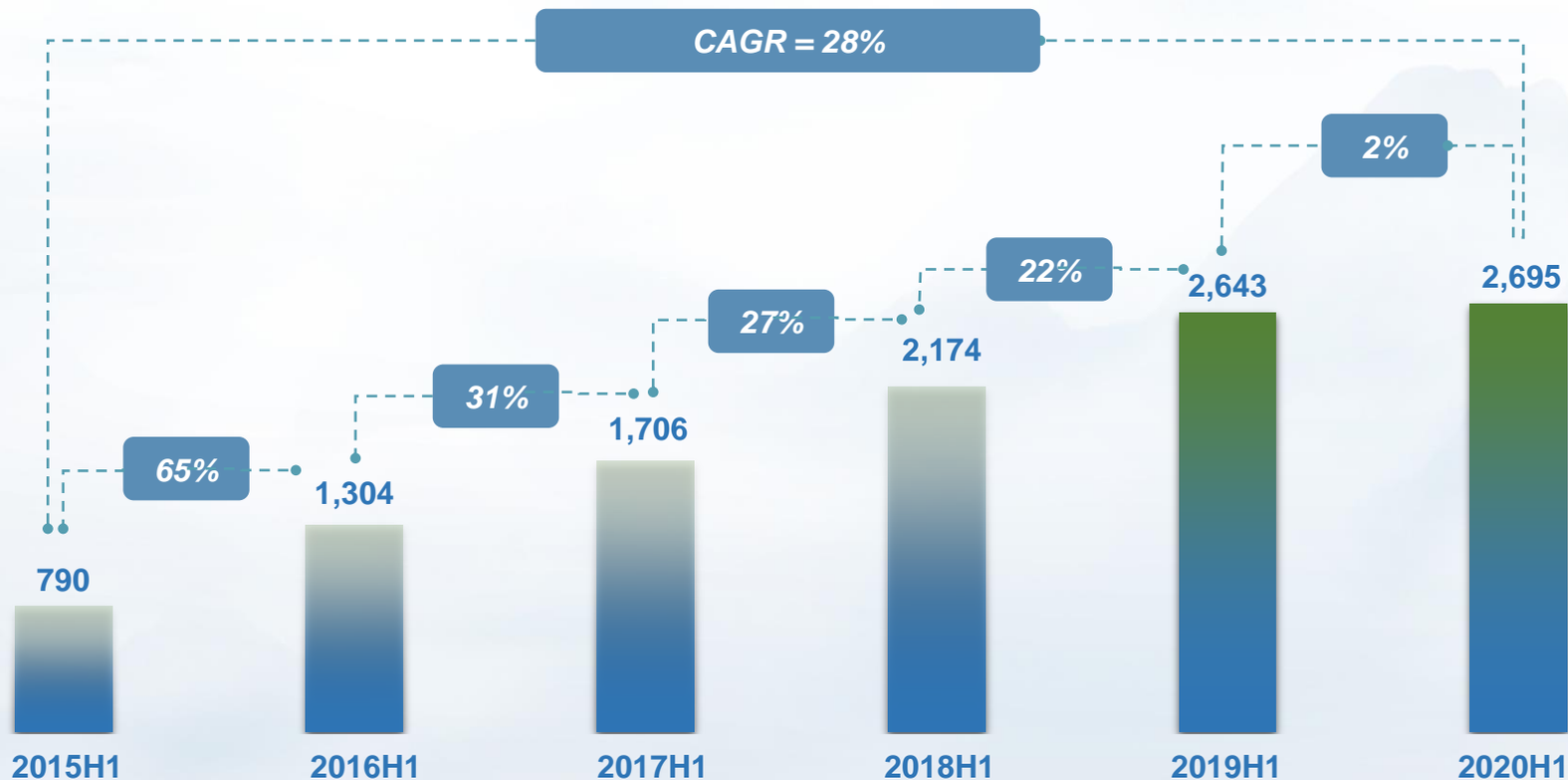
多特异性抗体

双特异性抗体



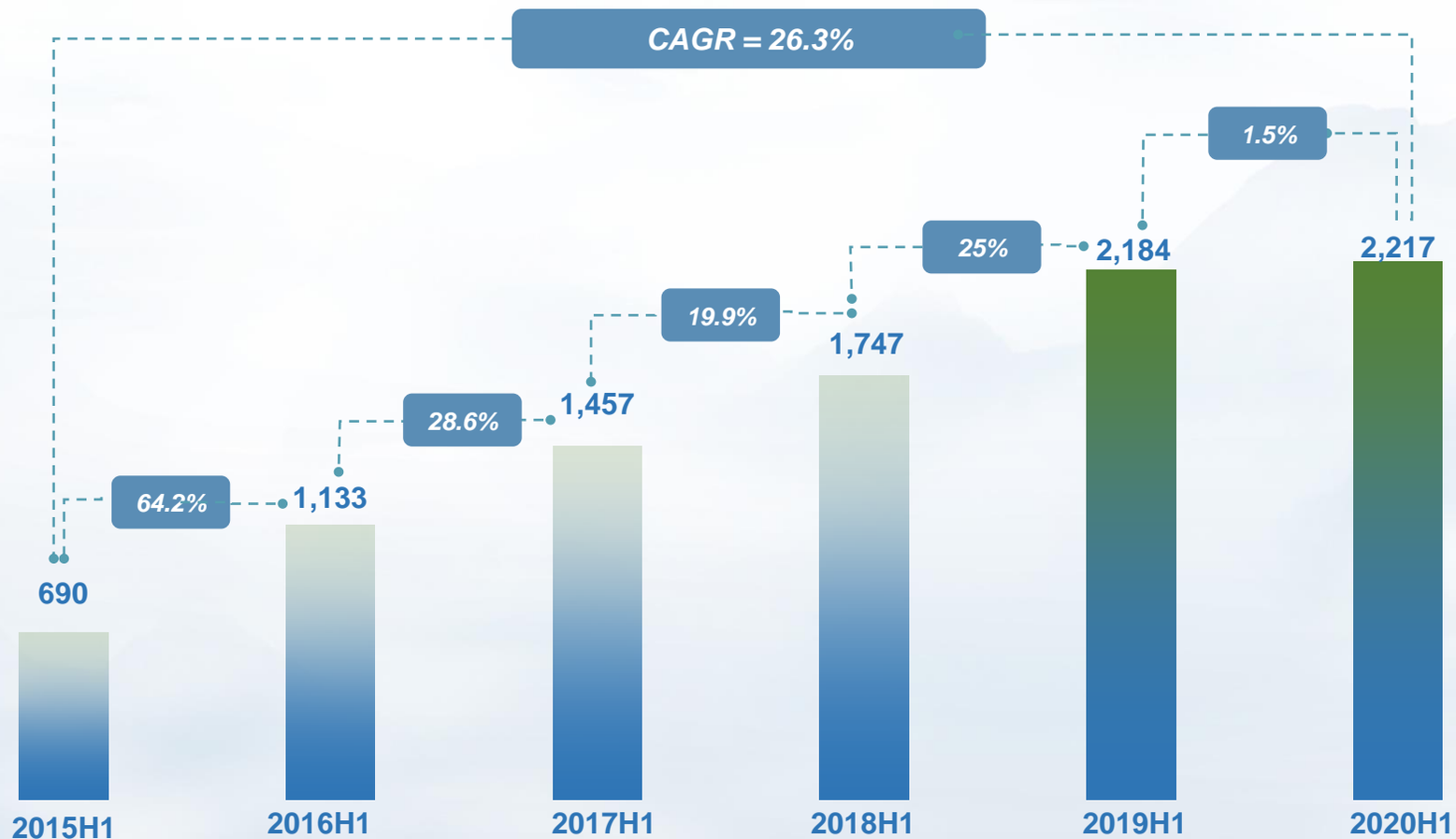
2020H1 主营收入虽受疫情影响，但总体保持持续平稳增长

单位：百万元人民币



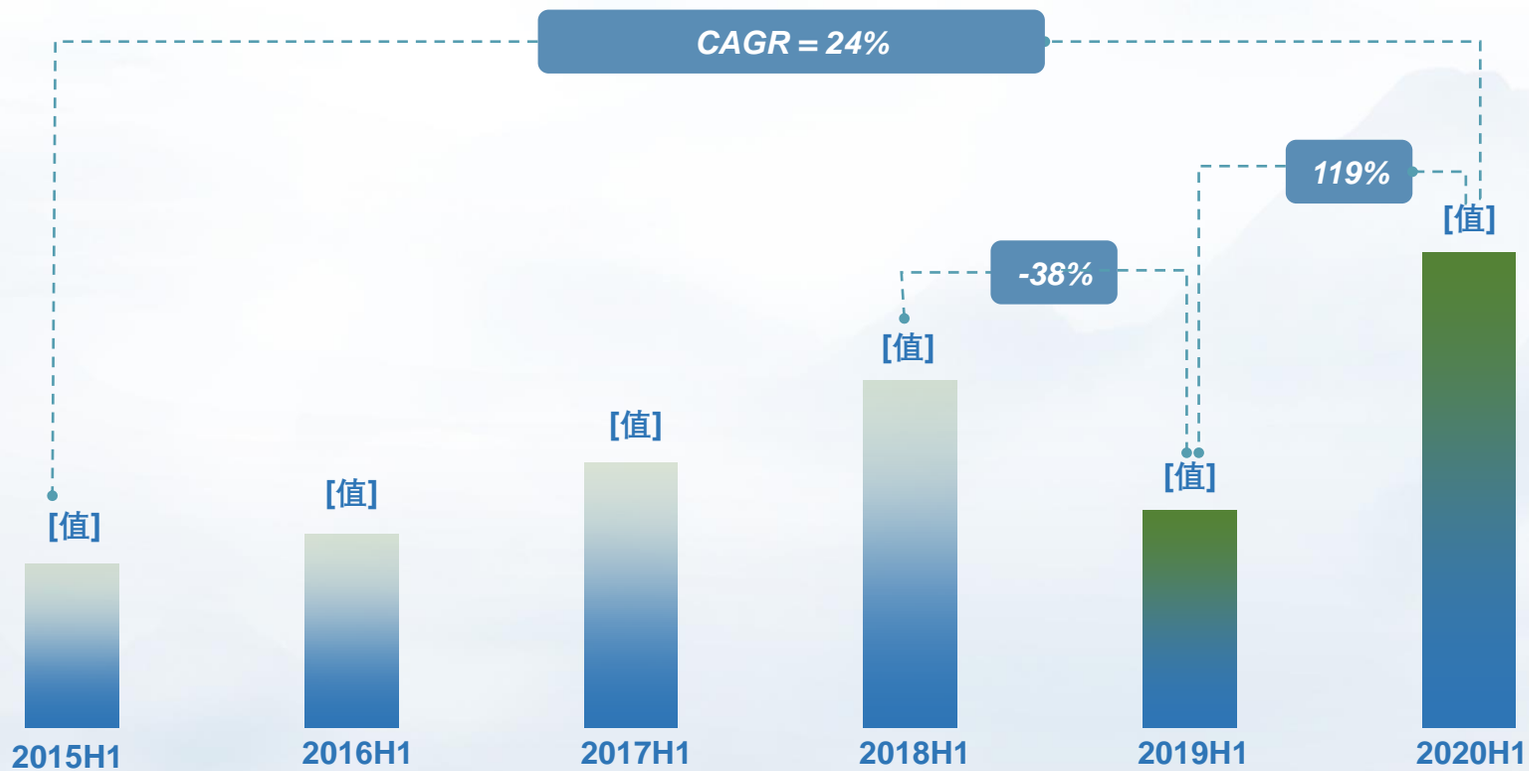
2020H1 虽受疫情影响，但毛利总体保持持续平稳增长

单位：百万元人民币



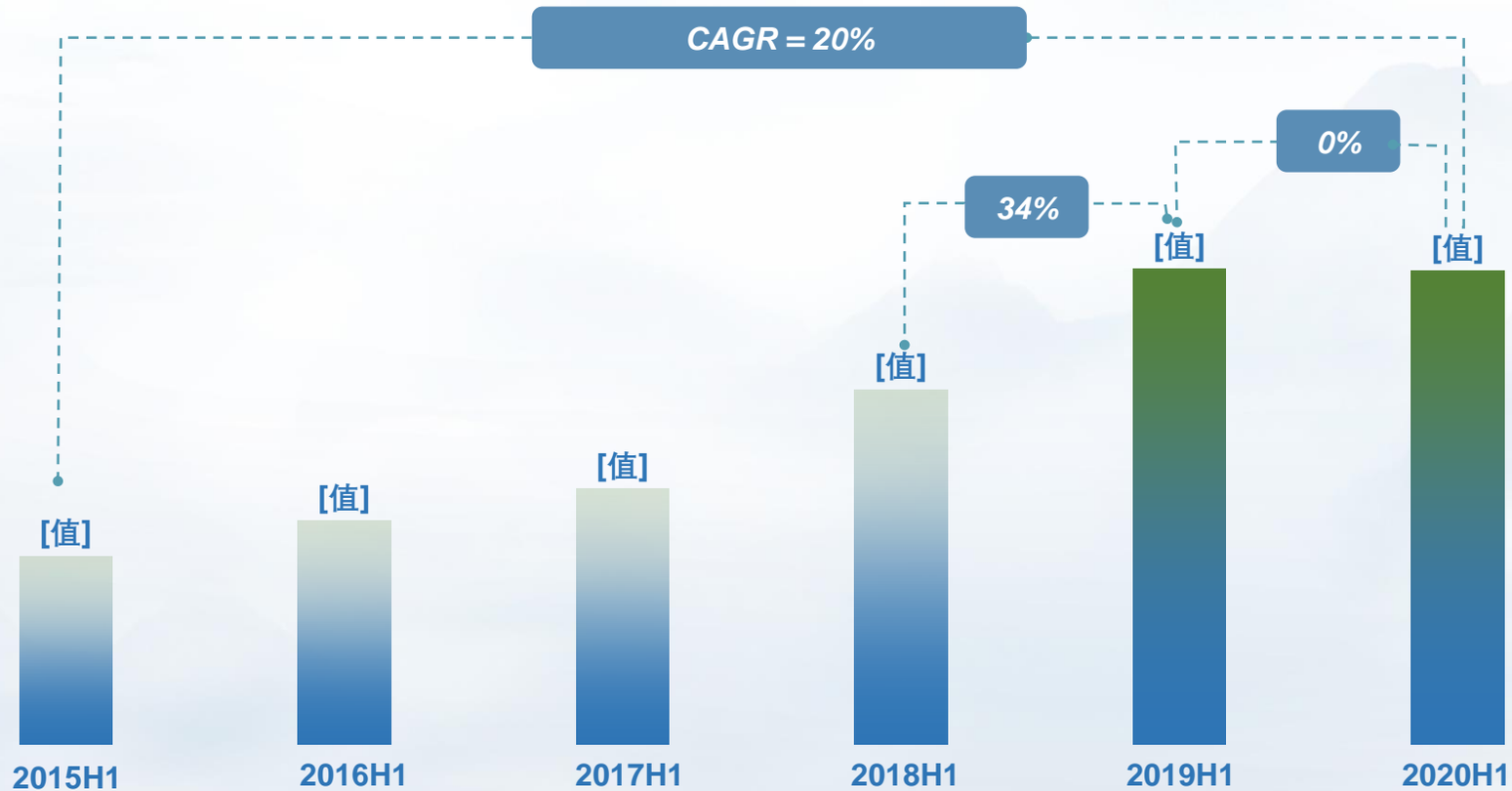
2020H1 归母净利润增长119%，持续盈利能力强

单位：百万元人民币



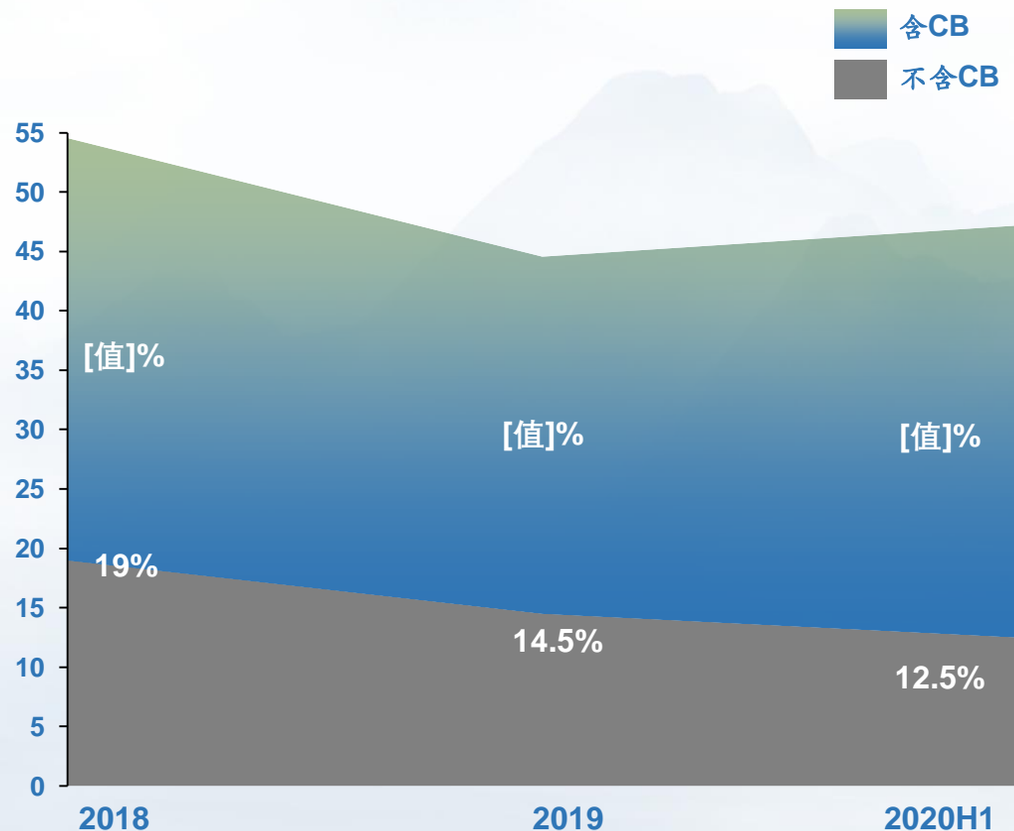
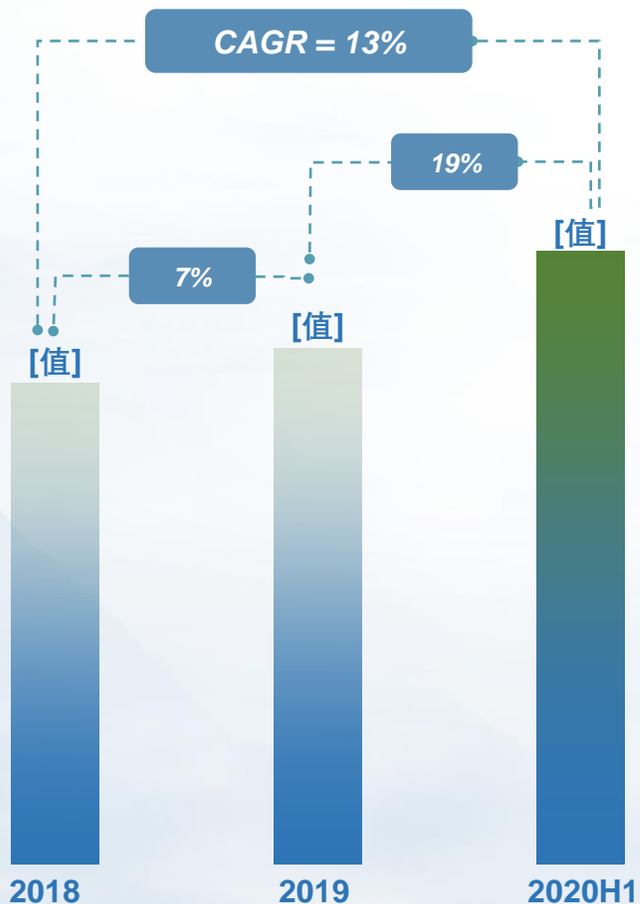
2020H1 正常化归母净利润基本持平，盈利能力稳定

单位：百万元人民币



2020H1 资产总量增加明显，负债率较低

单位：亿元人民币

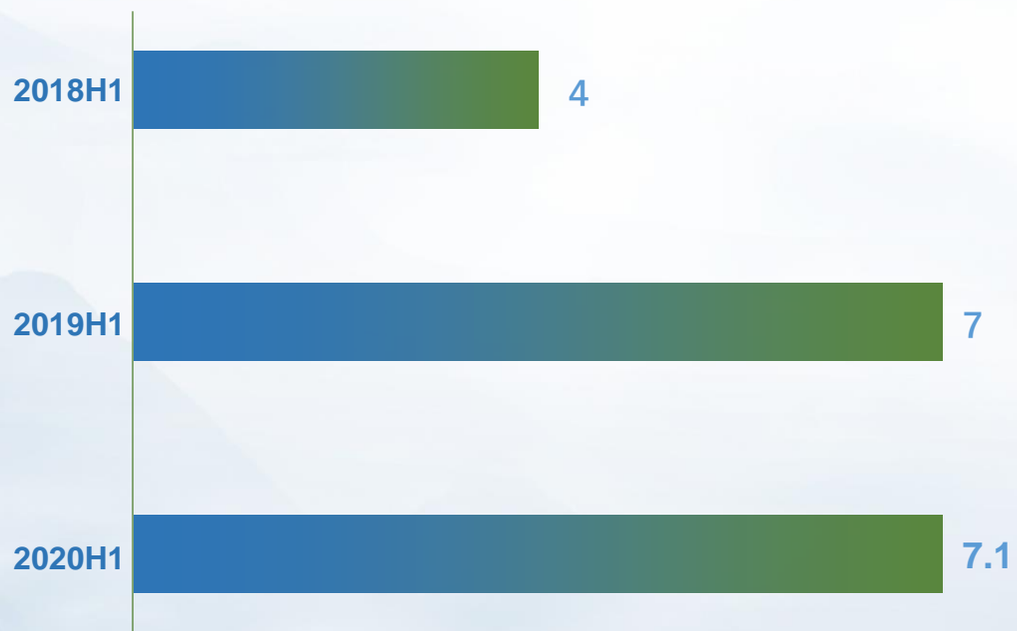


2020H1 现金流情况优秀，资金充裕

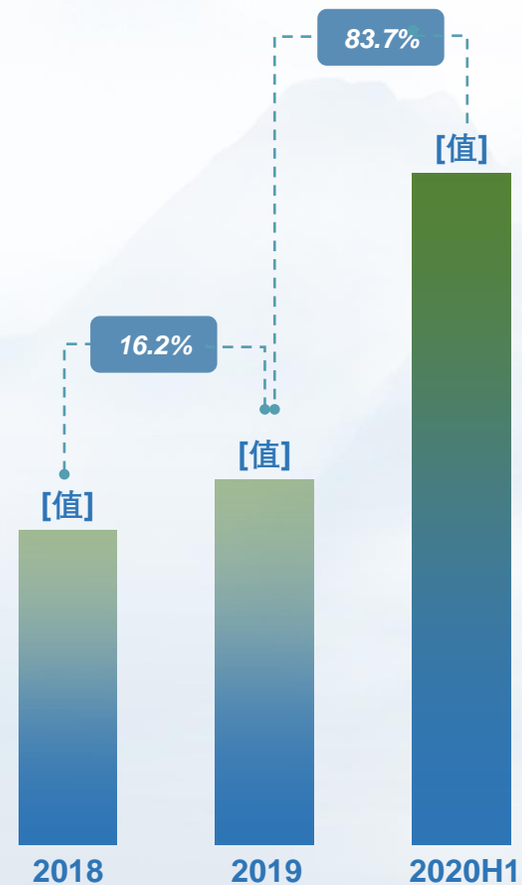
单位：亿元人民币



经营性现金流



货币资金



卓越的运营管理能力

单位：百万元人民币



经营业务产生现金流量净额



研发费用



销售费用



财务费用



展望



运营

- ❖ 各项经营指标及各主要产品收入继续保持稳定增长

新产品

- ❖ 新产品上市(益赛普预充式水针等)

研发

- ❖ 加大研发投入, 继续加快推进临床试验及新品种的临床申请

对外合作

- ❖ 继续开展BD合作和品种引进

生产

- ❖ 继续扩大生产能力





THANKS

Q & A



珍爱生命 · 关注生存 · 创造生活
CHERISH LIFE CARE FOR LIFE CREATE LIFE