

创新加速 拥抱变化 乘风破浪

收益同比增长 **21.0%**至人民币 **19.44** 亿元
纯利同比增长 **62.6%**至人民币 **7.31** 亿元
归属于本公司股东的应占溢利同比增长 **63.6%**至人民币 **7.36** 亿元
经调整纯利同比增长 **40.7%**至人民币 **7.34** 亿元
每股摊薄盈利同比增长 **55.9%**至人民币 **0.53** 元
经调整每股摊薄盈利同比增长 **38.5%**至人民币 **0.54** 元
未完成订单总额激增至 **94.64** 亿美元

* * *

一体化技术赋能平台持续推动业绩增长
综合项目数强劲增长至 **286** 个 临床后期项目升至 **19** 个
实施业务连续性计划 业务迅速回归正轨
赋能多个全球新冠治疗项目
关键新冠项目 **IND** 交付时间最短缩至 **2.5** 个月 颠覆行业记录
加速全球布局 满足市场需求
未完成订单激增仍保证充足产能 支持 **4** 周内启动任何项目

(2020年8月17日, 香港讯) 为客户提供发现、开发及生产生物制剂端到端解决方案的全球领先开放式的生物制剂技术平台公司——药明生物技术有限公司 (“药明生物”或“集团”, 股份代号: **2269.HK**), 今日欣然宣布其截至2020年6月30日止六个月之未经审核中期业绩。

2020年上半年财务亮点

- **收益:** 集团在报告期内收益增长强劲, 同比增长 **21.0%**至人民币 **19.44** 亿元, 尽管上半年由于新冠疫情影响, 集团2个月业务运营效率有所降低, 以及药品监管机构现场检查延期和全球客户临床试验进展受阻致使部分收益延期。但在此攻坚时刻, 集团不仅向客户兑现承诺如期推进项目, 如数完成项目关键里程碑, 且积极赋能新冠治疗项目开发, 在三个月内增加逾 **10** 个新冠项目。这充分彰显了集团领先的技术平台、行业最具竞争力的项目交付时间及优异的过往记录助力集团持续扩大市场份额。
- **毛利和毛利率:** 毛利同比增长 **17.3%**至人民币 **7.87** 亿元, 毛利率高达 **40.5%**, 尽管面临三个新生产基地产能利用率偏低及新冠疫情的不利影响。毛利的强

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

劲增长主要由于集团持续增长的综合项目数、现有基地产能利用率和运营效率的提升和成本优化，以及美元兑人民币汇率上涨，部分被股权激励计划开支增加所抵消。

- **纯利、归属于本公司股东的应占溢利和纯利率：**纯利同比大幅增长 62.6%至人民币 7.31 亿元，纯利率激增 960 个基点至 37.6%。去除非全资子公司非控股权益部分亏损，归属于本公司股东的应占溢利同比上涨 63.6%至人民币 7.36 亿元。除了上述提及的收益和毛利的大幅上涨，纯利激增的原因还包括：投资和外汇收益；所得税开支下降，以及录得其他非经营性收益。
- **经调整纯利**同比快速增长 40.7%至人民币 7.34 亿元，经调整纯利率上涨 540 个基点至 37.8%。
- **每股摊薄盈利**由人民币 0.34 元增至人民币 0.53 元，同比增长 55.9%。
- **经调整每股摊薄盈利**由人民币 0.39 元增至人民币 0.54 元，同比增长 38.5%。

2020 年上半年业务亮点

- 本集团业务在报告期内无惧新冠肺炎疫情影响，克服业务发展面临的重大挑战，仍然持续加大市场份额，保持强劲增速，综合项目由 2019 年 6 月底的 224 个大幅增加至 2020 年 6 月底的 286 个，临床后期（III 期）项目从 15 个增至 19 个。
- 未完成订单量总额从 2019 年 12 月 31 日的 51.02 亿美元跃升至 2020 年 6 月 30 日的 94.64 亿美元，其中，得益于签订长期疫苗生产服务合同及新增更多新冠项目，未完成服务订单总额从 2019 年 12 月 31 日的 16.86 亿美元升至 2020 年 6 月 30 日的 57.73 亿美元。
- 本集团收到 4 个从全球同业企业转入的不同阶段项目，其中包括 2 个临床后期项目，彰显集团一体化技术赋能平台赢得客户认可，为未来商业化生产奠定稳固基础。此外，集团收购的德国制剂工厂已签订首个商业化生产项目。
- 除常规项目的发现、开发及生产服务询单激增外，本集团在疫情期间还收到大量抗新型冠状病毒中和抗体项目询单，在短短 3 个月内签订逾 10 个项目，为全球抗新冠抗体研发做出积极贡献，并将为今年下半年和明年业务带来积极影响。在报告期内，本集团赋能 3 个抗新冠抗体完成 IND 申报，预期今年下半年将助力更多合作伙伴的新冠治疗项目进入临床试验阶段。
- 本集团新药临床试验申请（IND）项目交付周期由平均 15 个月缩短至 12 个月，针对某个新冠项目大幅缩短至 2.5 个月，颠覆业界项目交付时间记录，惠及全球病患。赋能全球客户，更多创新生物药被推进至临床及更后期阶段，本集团赋能平台建设成果显著。
- WuXiBody™ 双特异性抗体平台和抗体偶联药物（ADC）平台深受客户认可，创新技术双引擎驱动集团业绩增长。截止 2020 年 6 月底，本集团平台上共

- 有 26 个 WuXiBody™ 项目以及 30 个 ADC 项目处于研发阶段，推动集团拓展与全球客户的战略合作，践行“跟随药物分子发展阶段扩大业务”战略。
- 本集团旗下从事疫苗合同定制研发生产（CDMO）服务的子公司药明海德与全球疫苗巨头签订价值约 30 亿美元的长期生产供应合同并在爱尔兰建设疫苗专用生产基地。疫苗 CDMO 业务为集团开启业绩增长新引擎，拥抱行业发展新趋势。
 - 本集团苏州检测基地获得欧洲药品管理局（EMA）GMP 证书，标志着集团成为中国乃至亚太地区屈指可数的欧盟认证的第三方生物安全性检测机构。
 - 本集团通过持续加大全球投资坚定贯彻“药明生物全球双厂生产”策略，深化全球战略布局。在报告期内，本集团宣布在美国建立两个生物药临床和商业化生产基地，完成收购德国生物制剂工厂，加速海外布局，通过强大健全的供应链网络赋能合作伙伴开发及生产生物药。
 - 本集团爱尔兰生物制药生产基地在开建后短短 10 个月内实现主体建筑封顶，“药明生物速度”唱响海外。
 - 尽管新冠疫情爆发为全球经济带来了不确定性，本集团业务发展依旧保持强劲态势，尤其是人才队伍不断壮大。截至 2020 年 6 月 30 日，集团员工总数达 5694 人，其中包括逾 2400 名科学家。
 - 集团将于 9 月被纳入恒生指数，成功跻身恒生指数 50 家成分股中的三家医药股之一，是登陆香港交易所主板市场三年后取得的又一里程碑。

本集团始终以保障员工的安全与健康为立身之本。新冠肺炎在中国爆发后，集团第一时间实施业务连续性计划（BCP）并采取综合解决方案确保业务正常运行，所有项目如期推进。集团在充满挑战性的商业环境下共克时艰，化危为机，呈现一份亮眼的成绩单。集团平台上新增 38 个综合项目，包括逾 10 个新冠项目，市场份额稳步提升。集团领先的技术平台引领创新浪潮，赋能更多合作伙伴，通过“跟随药物分子发展阶段扩大业务”模式引进更多项目，贡献更多里程碑收入。

强化技术平台建设 赋能全球合作伙伴

集团致力于持续通过多元化的一体化技术赋能平台加快生物药发现、开发及生产进程，不断强化行业领导地位，提升市场份额，推动未来发展。

本集团双特异性抗体平台 WuXiBody™ 和抗体偶联药物（ADC）平台自推出以来迅速获得全球市场青睐，助力集团赋能客户布局新一代生物药创新浪潮。截至 2020 年 6 月 30 日，集团在全球范围内已签订 30 个 ADC 项目和 26 个 WuXiBody™ 项目服务，其中 14 个 ADC 项目客户已提交 IND，彰显集团创新技术获得客户广泛认可。

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

本集团建立了业界首屈一指的生物制药能力和技术赋能平台,并不断加强技术迭代创新,打破墨守成规,IND 项目交付周期由平均 15 个缩短至 12 个月,并在一个新冠项目上大幅缩短至 2.5 个月,颠覆业界记录。极具竞争力的项目交付周期证明了本集团卓越的技术平台和执行能力,势将进一步巩固集团的行业领导地位。

药明海德扬帆起航 蓄势待发 拥抱未来

药明海德作为集团专注于疫苗 CDMO 服务的子公司,已经与一家全球疫苗巨头达成战略合作伙伴关系,签署长达二十年、价值约 30 亿美元的疫苗生产供应合同。目前药明海德正在爱尔兰建设疫苗生产基地,将为该巨头的一款疫苗产品提供生产服务并供应全球市场。

此项战略合作开创了疫苗行业全新合作模式,对药明生物、药明海德乃至全球疫苗产业而言都具有历史性意义,这也是集团疫苗业务在业界亮相不到一年的首个重要里程碑。疫苗 CDMO 服务将作为全新增长引擎推动集团持续高速发展,乘势而上。

扩大欧美产能版图 加快全球战略布局

本集团作为一家业务遍布全球的国际化公司,不断扩大美国和欧洲生产版图。全球产能布局有助于集团迅速响应客户需求,面对新冠疫情等突发情况仍然能够满足市场需求。集团收购德国生物制剂工厂,同时拓展美国版图建立研发实验室、生物药临床生产和商业化生产基地,坚定贯彻“药明生物全球双厂生产”策略,加速全球战略布局,通过健全强大的供应链网络赋能合作伙伴开发及生产生物药,御风而行。

集团爱尔兰生物制药生产基地在 10 个月内如期完成主体建筑封顶,标志着集团全球生产征程扬帆起航。该基地总计安装 6000 升灌流工艺生物反应器(药明生物六厂)与 48000 升流加细胞培养反应器(药明生物七厂),通过组合多个一次性生物反应器“横向拓展”策略进行大规模商业化生产,并率先采用全球领先的“新一代生物制药生产技术”(连续生产工艺)打造“未来工厂”。

另外,集团已完成拜耳位于德国勒沃库森生物制剂工厂的收购,这也是集团第二个欧洲生产基地。

集团深耕美国市场,先后在马萨诸塞州伍斯特建设生物药商业化生产基地,宾夕法尼亚州普鲁士王市租赁面积约 3.3 万平方英尺研发实验室,以及新泽西州克兰

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

伯里地区租赁生物药临床生产基地。不断扩大的美国基地将帮助集团打造最高、最宽和最深的生物制药技术平台，赋能合作伙伴，造福广大病患。

积极拥抱变化 业务转危为机

面对新冠疫情席卷全球带来的严峻挑战，药明生物第一时间实施完善的业务连续性计划（BCP），在最短的时间内恢复正常运营。集团高度重视员工安全，同时支持全球客户实现远程办公以确保项目进度，获得客户交口称赞，客户黏性得以持续提升。此外，集团凭借快速响应能力、前沿的技术及丰富的经验承接更多合同定制研发生产服务项目，为全球新冠肺炎治疗和预防以及全球公共卫生保驾护航贡献了积极力量。自中国农历春节除夕夜起，集团陆续动员超过 1000 名科研人员组成研发生产攻关团队，加速赋能新冠项目开发。

药明生物首席执行官陈智胜博士表示：“新冠疫情形势仍旧严峻，人类健康正面临前所未有的挑战，全球经济前景也面临高度不确定性。药明生物亦受到疫情冲击，2 个月业务运营效率降低，药品监管机构现场检查延期和全球客户临床试验进展缓慢。然而，得益于员工的辛勤付出和全球客户的充份信任，本集团业务持续发力，捷报频传，成绩斐然。尤其是，集团仅在上市三年后就入选恒生指数，即将跻身 50 支成分股之一，是我们公司发展的又一重要里程碑。2020 年上半年，集团的项目进度均按计划推进，并采取强有力的措施以提升整体运营效率。即便是在中国疫情最严峻的情况下，我们也克服重重困难完成项目交付，出色的项目执行力极大地提升了我们与全球客户的粘性。此外，集团签订逾 10 个抗新冠中和抗体项目，紧急动员超过 1000 名科研人员开展项目攻关，在短短 3-5 个月内成功赋能客户提交 3 个 IND，再创‘药明生物速度’新记录。由于中国已迅速从疫情中恢复正常，本土创新药研发市场焕发巨大活力，中国市场收益增长可观；北美市场受到疫情影响，收益增速放缓，但仍是我们最重要的市场，疫情期间新增 12 个综合项目彰显这一市场创新发展生机勃勃。行业领先的项目执行力和世界一流的质量体系让我们获得更多客户信任。此外，我们在全球其他地区市场增速喜人，多元化的市场结构让集团业务保持稳定增长。值此共抗疫情之际，集团凭借卓越的一体化技术赋能平台助力全球客户实现‘在家’工作并将更多项目推进至后期阶段。今年上半年，我们新增 38 个综合项目再创历史新高，‘跟随药物分子发展阶段扩大业务’战略持续发力，业务基本面仍然表现强劲，集团未来发展可期。”

陈博士再指出：“凭借全球领先的技术平台和卓越的人才团队，集团不断缩短研发周期，降低客户生产成本。随着新冠疫情爆发，生物药全球生产线多元化分布及稳健的全球供应链的重要性日益凸显。过去三年间，我们践行全球双厂生产布局策略，优化供应链，成功化危为机，携手客户共克时艰、创新共赢。美国和欧

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

洲产能版图布局有助于集团把握市场机遇，满足更多客户日益增长的服务需求。我们的一体化技术赋能平台持续吸引源源不断的项目，获得客户青睐。今年上半年，临床后期项目从去年同期的 15 个升至 19 个，充分展现了客户对药明生物能力的高度认可。双抗技术平台 WuXiBody™ 和 ADC 技术平台聚焦新一代生物药创新技术，成为集团强劲发展的‘源动力’。此外，药明海德与全球疫苗巨头签订长期生产供应合同标志集团疫苗 CDMO 业务取得实质性进展，助力集团打造新增长点，激发新活力，开辟新局面。我们深信集团基于卓越技术平台、全球产能布局、国际一流质量体系、经验丰富的科学家团队及优异的过往记录，未来可持续发展的潜力无限。”

药明生物董事长李革博士总结道：“2020 年由于新冠疫情而变得极具挑战性，人类健康面临极大威胁，开发出有效疗法迫在眉睫。重任在肩，我们计划海外投资近 10 亿美元，持续扩大美国、爱尔兰及德国的产能建设，更好赋能全球合作伙伴发现和开发生物药，造福广大病患。过去一年，我们攻坚克难，砥砺前行。道阻且长，未来我们依然要脚踏实地，仰望星空，为最终实现‘让天下没有难做的药，难治的病’的伟大愿景继续奋斗。”

2020 年中期业绩

2020 年上半年，集团收益同比增长 21.0%至人民币 19.44 亿元。主要增长动力来自：**(i)**迅速有效实施业务连续性计划（BCP），将新冠肺炎疫情对业务和营运的影响降至最低；**(ii)**现有生产基地产能利用率提升所带来的研发和生产收益的强劲增长；**(iii)**研发管线引入更多客户项目，加快新冠肺炎相关潜在治疗方案的开发与生产服务全球客户。

2020 年上半年，毛利增加 17.3%至人民币 7.87 亿元。2019 年下半年，集团三个新生产基地投入运营，集团因此获得更多生物药、ADC 和制剂的产能。尽管新生产基地产能利用率上升缓慢及新冠疫情带来负面影响，毛利仍增加 17.3%至人民币 7.87 亿元，毛利率为 40.5%。毛利强劲增长主要是由于：**(i)**集团强劲增长的综合项目数和现有基地产能利用率提升；**(ii)**现有生产基地运营效率提升和成本优化；**(iii)**美元兑人民币汇率上涨，尽管**(iv)**部分被新开工建设的生产基地建设成本和股权激励计划开支增加所抵消。

经营利润同比上涨 6.6%至人民币 4.11 亿元。经营利润的增幅略低于毛利增幅的主要原因是**(i)**人工成本和行政开支的增加，以支持集团在欧洲和美国的新厂建设，及集团在新业务领域的拓展，如疫苗、抗体偶联(ADC)及微生物领域；**(ii)**集团在诸如信息技术基础设施及企业解决方案等基建方面的支出增多；以及**(iii)**集团在强化业务拓展能力方面的持续投入。

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

2020 年上半年，集团纯利按年同比激增 62.6%至约人民币 7.31 亿元。纯利率同比增长 960 个基点至 37.6%。纯利率明显提高主要是由于：(i)集团综合项目数量持续稳定增长，令收益和毛利强劲增长；(ii)投资收入和外汇收益增加；和(iii)所得税开支下降，但(iv)部分被如上所述的行政开支增加以及录得坏账减值准备所抵消。

经调整纯利，即扣除以下因素：(i)汇兑收益；(ii) 股权激励计划开支。集团 2020 年上半年经调纯利同比增长 40.7%至人民币 7.34 亿元，以及经调纯利率同比增加 540 个基点，从 2019 年上半年的 32.4%增长至今年同期的 37.8%。

每股基本和摊薄盈利分别为人民币 0.57 元和 0.53 元。同比分别增长 54.1%和 55.9%。

经调整之每股摊薄盈利同比增长 38.5%至人民币 0.54 元。

主要财务比率

(截至六月三十日止首六个月)

主要财务比率	2020 年上半年	2019 年上半年	变动
收益(人民币百万元)	1,944.1	1,607.1	21.0%
毛利 (人民币百万元)	787.3	671.0	17.3%
毛利率(%)	40.5%	41.8%	
纯利(人民币百万元)	730.7	449.5	62.6%
纯利率(%)	37.6%	28.0%	
经调整纯利(人民币百万元)	734.0	521.5	40.7%
经调整纯利率(%)	37.8%	32.4%	
经调整 EBITDA (人民币百万元)	944.7	747.4	26.4%
经调整 EBITDA 率(%)	48.6%	46.5%	
经调整摊薄每股盈利 (人民币)	0.54	0.39	38.5%

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

综合损益表

(截至六月三十日止首六个月)

(人民币百万元)	2020年上半年	2019年上半年
收益	1,944.1	1,607.1
销售和服务成本	(1,156.8)	(936.1)
毛利	787.3	671.0
其他收入	148.4	123.8
其他收益及亏损	225.7	16.3
预期信用损失模型下的减值亏损 (已扣除拨回)	(56.6)	(9.6)
销售及营销开支	(48.5)	(26.3)
行政开支	(203.4)	(149.7)
研发开支	(124.4)	(109.1)
应占联营公司 (亏损) 利润	(1.1)	0.3
财务成本	(22.4)	(4.6)
除税前溢利	705.1	512.0
所得税抵免 (开支)	25.6	(62.6)
本期溢利	730.7	449.5
其中归因于:		
本公司控股股东	736.1	450.0
非控股权益	(5.4)	(0.5)
每股盈利-基本(人民币元)	0.57	0.37
每股盈利-摊薄(人民币元)	0.53	0.34

注：由于四舍五入可能导致上述结果加总并不完全一致。

药明生物 2020 上半年纯利同比增长 62.6%至人民币 7.31 亿元

经调整 EBITDA 及经调整纯利之差额调节表

(截至六月三十日止六个月)

人民币百万元

经调整 EBITDA 调节表	2020 年上半年	2019 年上半年
EBITDA	941.4	675.4
股权激励计划开支	126.4	81.3
外汇亏损/(收益)	(123.1)	(9.3)
经调整之 EBITDA	944.7	747.4

人民币百万元

经调整纯利调节表	2020 年上半年	2019 年上半年
纯利	730.7	449.5
股权激励计划开支	126.4	81.3
外汇亏损/(收益)	(123.1)	(9.3)
经调整纯利	734.0	521.5

注：由于四舍五入可能导致上述结果加总并不完全一致。

~ 完 ~

关于药明生物

药明生物（股票代码：2269.HK）作为一家香港上市公司，是全球领先的开放式、一体化生物制药能力和技术赋能平台。公司为全球生物制药公司和生物技术公司提供全方位的端到端研发服务，帮助任何人、任何公司发现、开发及生产生物药，实现从概念到商业化生产的全过程，加速全球生物药研发进程，降低研发成本，造福病患。截至 2020 年 6 月 30 日，在药明生物平台上研发的综合项目达 286 个，包括 141 个处于临床前研究阶段，125 个在临床早期（I 期，II 期）阶段，19 个在后期临床（III 期）以及 1 个在商业化生产阶段。预计到 2023 年后，公司在中国、爱尔兰、美国、德国和新加坡规划的生物制药生产基地合计产能将超过 28 万升，这将有力确保公司通过健全强大的全球供应链网络为客户提供符合全球质量标准的生物药。如需更多信息，请浏览：www.wuxibiologics.com



前瞻性陈述

本新闻稿载有若干前瞻性陈述，该等前瞻性陈述并非历史事实，乃基于本集团的信念、管理层所作出的假设及现时所掌握的资料而对未来事件作出的预测。尽管本集团相信所作的预测合理，但基于未来事件固有的不确定性，前瞻性陈述最终或会变得不正确。前瞻性陈述受以下相关风险影响，其中包括本集团所提供的服务的有效竞争能力、能够符合扩展服务的时间表、保障客户知识产权的能力。本新闻稿所载的前瞻性陈述中仅以截至有关陈述作出当日为准，除法律有所规定外，本集团概不承担义务对该等前瞻性陈述更新。因此，阁下应注意，依赖任何前瞻性陈述涉及已知及未知的风险。本新闻稿载有的所有前瞻性陈述需参照本部分所列的提示声明。

非国际财务报告准则指标

为补充本集团按照国际财务报告准则展示的简明综合财务报表，本集团提供作为额外财务指标的经调整纯利、经调整纯利率、经调整税息折旧及摊销前利润、经调整税息折旧及摊销前利润率及经调整每股基本及摊薄盈利，惟该等数据并非国际财务报告准则所要求，也不是该准则所呈列。

本公司认为经调整的财务指标有利于理解及评估本公司的基础业绩表现及经营趋势，并且通过参考该等经调整的财务指标，及借着消除本集团认为对本集团核心业务表现并无指标作用的若干异常、非经常性、非现金及/或非经营性项目的影响，有助于管理层及投资者评价本集团财务表现。本集团管理层认为该等非国际财务报告准则的财务指标于本集团经营所在行业被广泛接受和应用。然而，该等未按照国际财务报告准则所呈列的财务指标，不应被独立地使用或者被视为替代根据国际财务报告准则所编制及呈列的财务信息。本公司股东及有意投资者不应独立看待以上经调整业绩，或将其视为替代按照国际财务报告准则所准备的业绩结果。且该等非国际财务报告准则的财务报告指标不可与其他公司所呈列类似标题者作比较。

投资者垂询:

王玥女士

投资者关系负责人，执行总监

药明生物技术有限公司

邮箱: ir@wuxibiologics.com

媒体垂询:

李玉冰女士

高级副总裁

纵横财经公关顾问(中国)有限公司

邮箱: sprg-wuxibio@sprg.com.hk