

2024年度业绩公布

联邦制药国际控股有限公司 (3933.HK)

2025年3月





本材料的唯一目的为提供信息，并非意图提供任何有关事项的部分或完整表述。有关信息请以公司在香港联合交易所网站 (www.hkexnews.hk) 刊登的2024年全年业绩公告及其他相关公告为准。

阅读本材料中的信息即代表您同意遵守以下限制：

本材料中包含的信息由联邦制药国际控股有限公司（“本公司”或“联邦制药”）的代表编制，仅供您参考，且未经独立核实。本材料中的信息不构成有关本公司的任何证券的任何建议。

对于此处包含的信息或观点的公允性、准确性、完整性或正确性，不作任何明示或暗示的陈述或保证，也不应依赖于此。本公司或其各自的关联方、控制人、董事、高管、雇员、顾问及代表均不对任何因使用本材料中的内容或与本材料相关的其他内容而产生的任何损失（因疏忽或其他原因）承担任何责任。本展示列示的信息或观点可能需要更新、补充、修改、核实和修订，这些信息可能会在没有通知的情况下发生实质性变化，并且只能在本展示之日被视为最新信息。本材料中的信息基于自本材料发布之日起生效的经济，法规，市场和其他条件。资料中的某些信息可能包含来自第三方的信息，这些信息未经公司的独立验证。应当理解，任何后续发展都可能影响此处包含的信息，本公司不承担更新，修改或确认的义务。

您认可，您将对自己对公司的市场和市场地位的评估承担全部责任，并且将进行自己的分析，并对公司及其子公司业务的潜在未来表现形成自己的看法承担全部责任。



第一节

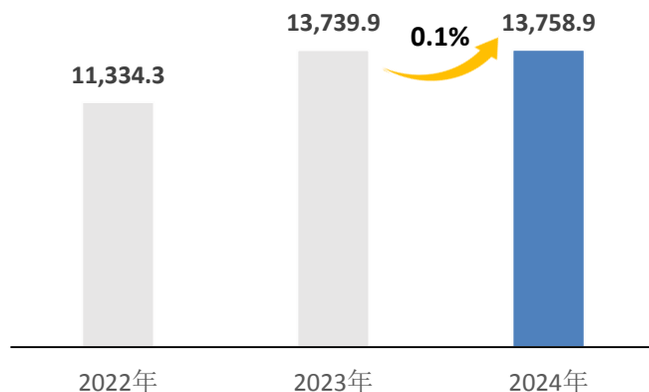
全年概览



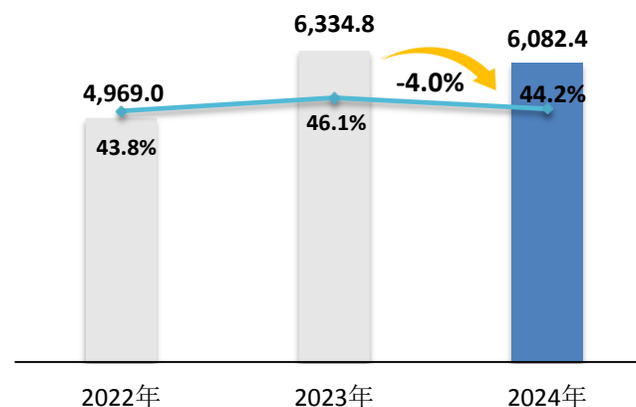
2024年业绩概览



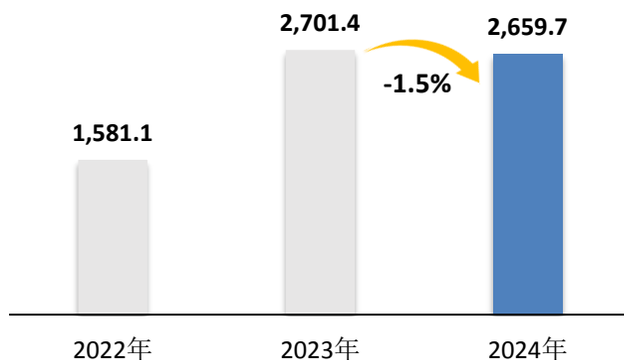
营业额（人民币百万元）



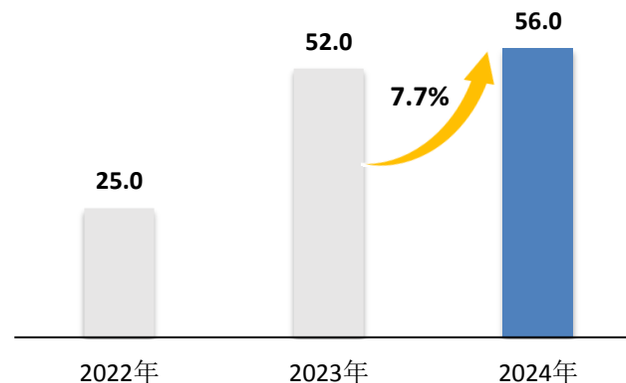
毛利（人民币百万元）及毛利率（%）



拥有人应占溢利（人民币百万元）



每股股息（人民币分）





经营亮点

稳健经营 持续派息

- 中间体销售收入同比增长**14.8%**
- 动保销售收入同比增长**17.1%**
- 建立医疗、OTC及广阔市场的制剂营销团队管理新架构
- 成立大健康事业部，打造健康消费领域标杆品牌
- 本年度派息比率升至**38.3%**



重要进展

深化合作 扬帆出海

- 2025年3月与诺和诺德达成UBT251独家许可协议
- 人胰岛素中选巴西卫生部标单
- 动保持续推进出海并取得海外注册批文
- 与国药控股签署战略合作协议，加强全系产品合作推广
- 与新西兰Riverland Foods签约合作，拓展高端宠物食品市场



创新研发

在研I类新药 **22项**

- 2025年3月利拉鲁肽注射液获批上市
- 司美格鲁肽注射液、德谷胰岛素注射液上市申请获受理
- UBT251注射液：
 - 2025年1月完成中国Ib期临床试验；
 - 2025年1月、3月慢性肾脏病（CKD）适应症分别获中、美临床批准
- TUL01101片/软膏、TUL12101滴眼液完成II期临床首例受试者入组



可持续发展

MSCI ESG **A级**

- 根据《二零二三年股份奖励计划》已授予第一批共**3,606,180**股奖励股份
- 聚焦人才培养，打造专业、高效、创新型团队
- 内蒙古基地启动分盐及酸碱转化项目、沼气焚烧余热回收利用项目，积极打造绿色工厂
- 以国际标准为标杆，不断完善质量体系



联邦生物与诺和诺德达成 GLP-1R/GIPR/GCGR三靶点激动剂UBT251独家许可协议

✓ 权益范围

联邦生物
United Biotechnology

保留大中华区#权利

诺和诺德
Novo Nordisk

除大中华区#
全球独家授权许可
开发 | 生产 | 商业化

✓ 财务条款



首付款
2亿美元



里程碑付款
最高达18亿美元



基于净销售额
的分级特许权
使用费

UBT251

- I类创新药
- 多靶点（GLP-1/GCG/GIP）效应
胃肠道激素类似物
- 中国首家、全球第二家以化学合成多肽法制备获批临床的企业
- 已获准临床适应症：
 - 2型糖尿病（中、美）
 - 超重/肥胖（中、美）
 - 慢性肾脏病（CKD）（中、美）
 - 代谢相关脂肪性肝病（MAFLD）

注：大中华区指中国内地（大陆）、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区

海外布局



人民币111.16亿元
中国

80.8%
占比总营业额



人民币26.43亿元
海外

19.2%
占比总营业额

- 覆盖欧洲、印度、中东、南美、东南亚及其他地区等全球近80个国家及地区
- 获得欧洲EDQM、美国FDA、德国、印度、日本、巴西、墨西哥等多国官方认证



- 以糖尿病产品为核心、以「一带一路」沿线国家为重点推进布局



- 2024年中选巴西卫生部人胰岛素采购标单



- 已取得越南、澳大利亚共6个动保产品注册批文



中间体及原料药 人用制剂 动保



第二节

财务摘要



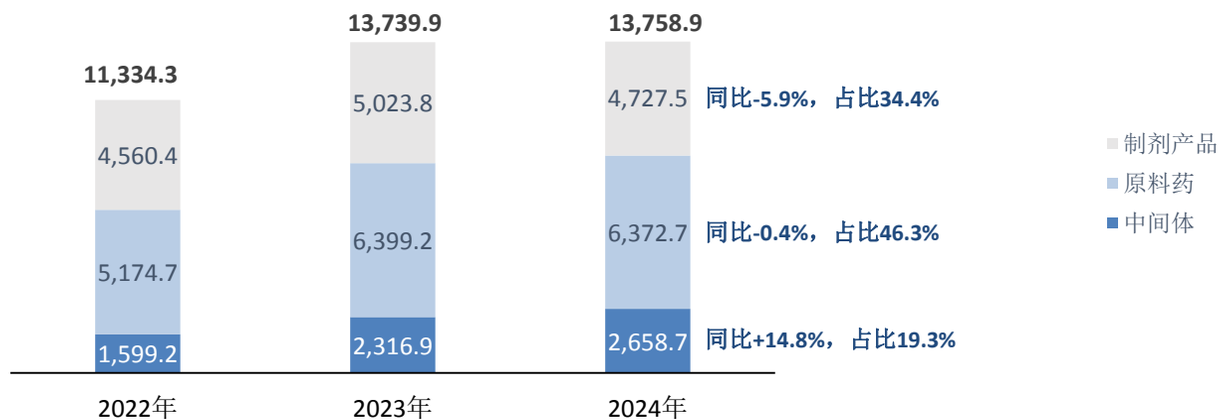
财务总览



人民币百万元	2024年	2023年	同比变动	2024年 上半年	2024年 下半年
收入	13,758.9	13,739.9	+0.1%	7,175.8	6,583.1
毛利	6,082.4	6,334.8	-4.0%	3,344.4	2,738.0
息税折旧摊销前收益 (EBITDA)	3,939.4	3,976.7	-0.9%	2,231.9	1,707.5
拥有人应占溢利	2,659.7	2,701.4	-1.5%	1,491.4	1,168.3
每股盈利 (人民币分)					
- 基本	146.39	148.67	-1.5%	82.08	64.31
每股股息 (人民币分)					
- 中期股息	16.0	12.0	+33.3%		
- 末期股息	28.0	28.0	+0%	--	--
- 特别股息	12.0	12.0	+0%		
年度派息比率	38.3%	35.0%	+3.3p.p.	--	--



营业额（人民币百万元）



人民币百万元	中间体		原料药		制剂	
	2024年	2023年	2024年	2023年	2024年	2023年
未扣除研发费用之分部利润	2,215.3	2,098.2	904.6	969.4	889.3	1,044.4
分部利润	2,101.4	1,984.5	704.9	781.8	312.1	588.5
分部利润率	35.9%	34.5%	9.6%	10.6%	6.6%	11.7%

注：分部利润含分部间销售



其他主要财务指标

	截止 2024 年 12月31 日	截止 2023 年 12月31 日
流动比率	1.83	2.08
净流动资产（人民币百万元）	7,298.1	7,160.5
净现金状况#（人民币百万元）	2,139.7	1,755.5
现金及现金等价物（人民币百万元）	6,329.8	4,262.0
总资产（人民币百万元）	25,833.1	21,017.2

#净现金状况是指扣除借贷、供应商融资安排的应付贸易账款（以上指应付票据）后本集团的净现金及银行余额。

	2024 年	2023年
经营活动产生之现金净额（人民币百万元）	3,199.3	2,439.4



第三节

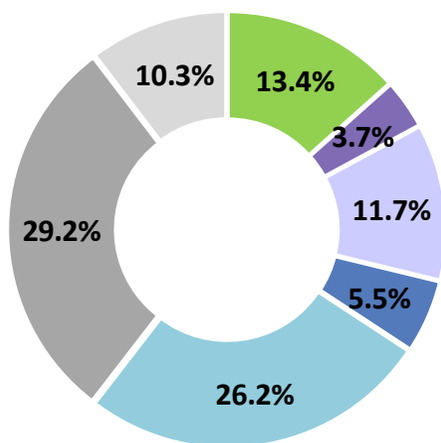
业务回顾





制剂产品 – 销售分布

2024年制剂产品销售收入下降5.9%至人民币47.28亿元，占集团对外销售总额的34.4%



2024年制剂产品销售分布

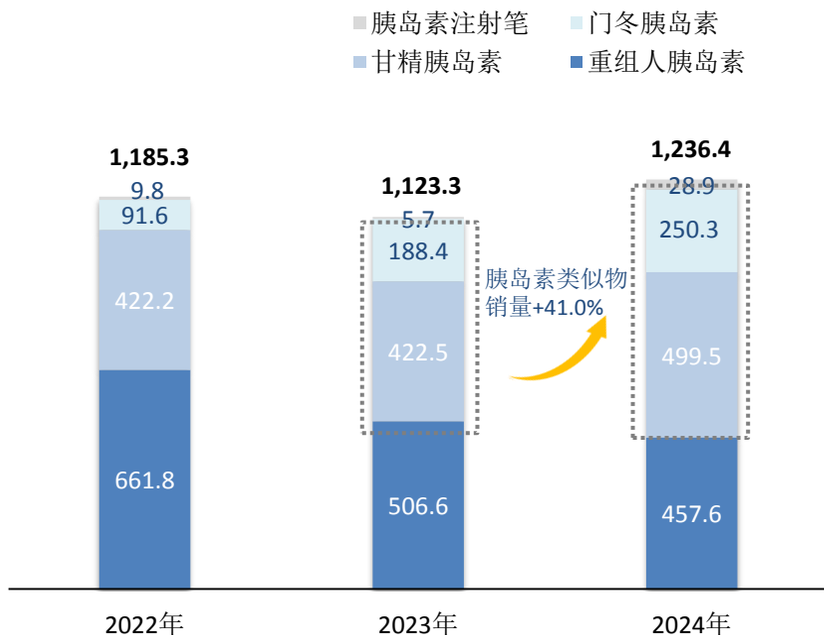
- 半合成青霉素类抗生素：-4.6%至6.33亿元
- 头孢类抗生素：-10.7%至1.75亿元
- β-内酰胺酶抑制剂类抗生素：-44.8%至5.54亿元
- 碳青霉烯类抗生素：-9.9%至2.59亿元
- 胰岛素系列：+10.1%至12.36亿元[#]
- 动保：+17.1%至13.82亿元
- 其他制剂：-14.7%至4.88亿元

[#]销售收入指含销售折扣之销售总额

制剂产品 - 胰岛素系列



胰岛素系列销售收入# (人民币百万元)



#销售收入指含销售折扣之销售总额

优思灵 (USLIN)

人胰岛素注射液系列



- 2009年上市
- 包括N、R、30R、50R四种规格

优乐灵 (USLEN)

甘精胰岛素注射液



- 2016年上市
- 长效胰岛素类似物，平稳控糖

优倍灵 (UBLIN)

门冬胰岛素/门冬胰岛素30注射液



- 2021年上市
- 速效胰岛素类似物，起效迅速



制剂产品 - 抗生素

- ✓ 包括青霉素类、头孢类、 β -内酰胺酶抑制剂类及碳青霉烯类口服及注射抗生素产品
- ✓ 2024年，抗生素类制剂产品（含动保）销售收入同比下降10.0%至人民币31.80亿元



阿莫仙

阿莫西林胶囊
销售收入5.31亿元
同比下降2.8%



他唑仙

注射用哌拉西林钠
他唑巴坦钠
销售收入2.94亿元
同比下降56.5%



倍能安

注射用亚胺培南
西司他丁钠
销售收入2.59亿元
同比下降8.0%



赛乐林

罗红霉素胶囊
销售收入8,950万元
同比上升2.6%



强力阿莫仙

阿莫西林克拉维酸钾
干混悬剂
销售收入2.11亿元
同比下降25.1%

制剂产品 - 大健康



- ✓ 已上市18个产品，布局普通膳食、保健食品、跨境营养膳食、医疗器械、医美护肤五大产品线
- ✓ 2024年，大健康销售收入人民币1,996.5万元



打造健康消费品牌

- 2024年成立大健康事业部
- “全渠道、全领域、全人群”战略
- 打造健康消费领域标杆品牌

多元产品组合

- 心血管健康
- 肠道调理
- 免疫调节
- 滋补气血
- 骨关节营养
- 视力保护
- 美白抗衰

完善销售网络

- 电商、直播及新零售线上平台矩阵
- 已入驻天猫、京东、抖音、快手、微信商城、小红书
- 连锁药房及健康垂直渠道覆盖超9,000家



制剂产品 - 动保

- ✓ 主营经济型和伴侣型动物药品的研发、生产及销售
- ✓ β -内酰胺类全系列产品，青霉素类兽药制剂处于行业领先地位
- ✓ “南、北、中” 产业布局
- ✓ 拓展战略合作，开发全球市场
- ✓ 打造中国动保行业领军品牌及全球动物健康领域领导者

合作伙伴（部分）

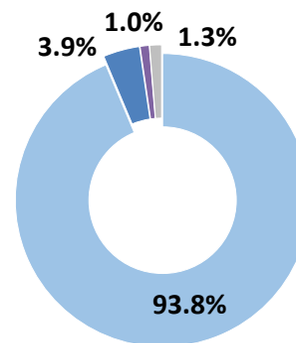
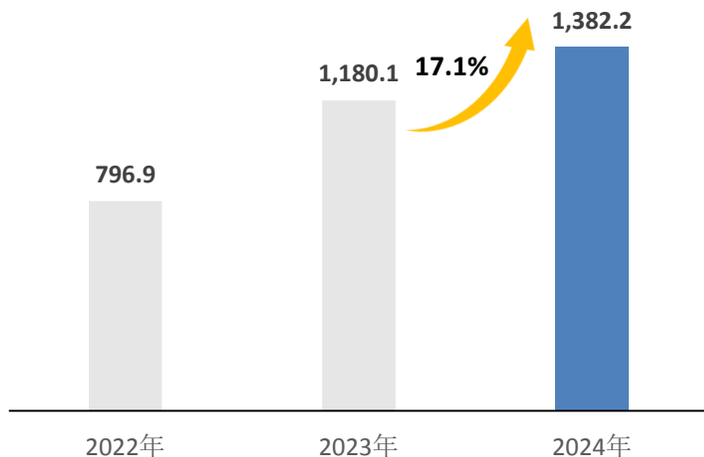


2023年中国主要禽畜养殖基地分布
(资料来源：中国畜牧业协会)

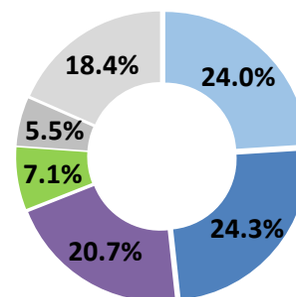
制剂产品 - 动保



动保业务收入（人民币百万元）



2024年
动保业务收入分布
(按类别)



2024年
动保业务收入分布
(按产品)



制剂产品 - 动保

100+

符合国家标准兽药

30+

饲料添加剂及
添加剂预混合饲料产品

6个二类新兽药证书

3个四类新兽药证书

1个五类新兽药证书

6个

海外注册批文

注射用青霉素钠

- 2016年上市，适用畜类
- 迅速起效、安全稳定



80%阿莫西林可溶性粉

- 2018年上市，适用禽类/水产
- 高含量、经济高效



阿莫西林克拉维酸钾片

- 2023年上市，适用宠物
- 定制化原料，吸收度高



复方阿莫西林粉

- 2017年上市，适用畜/禽类
- 广谱抗菌、不易耐药



明星
产品

联治灵

邦倍林

联邦金

联克净

联立健

阿莫西林硫酸黏菌素可溶性粉

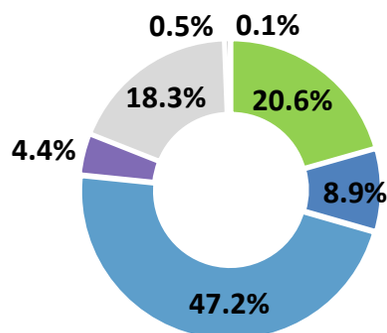
- 2020年上市，适用禽类
- 混合继发感染首选用药





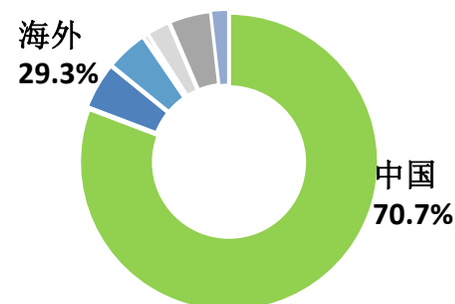
中间体及原料药 – 销售分布

2024年中间体销售上升**14.8%**至人民币**26.59**亿元，原料药销售下降**0.4%**至人民币**63.73**亿元，分别占集团对外销售总额的**19.3%**和**46.3%**



2024年中间体及原料药对外销售分布
(按产品)

- 6-APA: 18.58亿元
- 青霉素G钾工业盐: 8.00亿元
- 半合成青霉素类: 42.60亿元
- 头孢类: 3.96亿元
- β-内酰胺酶抑制剂类: 16.60亿元
- 碳青霉烯类: 4,700万元
- 其他类: 1,010万元



2024年中间体及原料药对外销售分布
(按市场)

- 中国: 63.88亿元
- 欧洲: 6.96亿元
- 印度: 6.34亿元
- 中东: 7,330万元
- 南美洲: 3.63亿元
- 其他亚洲地区: 6.33亿元
- 其他地区: 2.44亿元



中间体及原料药 – 产能

类别	产品	设计产能 (吨)	产能利用率	外销占比
中间体	6-APA/青霉素G钾工业盐 ¹	20,500	100%	67.7% ²
	克拉维酸叔辛胺	800	88.9%	N/A
原料药	半合成青霉素类	23,000	93.5%	90%
	头孢类	1,200	85.5%	90%
	β-内酰胺酶抑制剂类	1,568	100%	90%

1. 目前, 内蒙古基地6-APA与青霉素G钾工业盐共线生产

2. 外部销售占比计算并不包括期初存货



生产基地 - 建设中

建成达产后预计新增年产值贡献超人民币50亿元

内蒙古联邦动保 新厂区



- ✓ 占地面积100亩
- ✓ 主要产品
兽药制剂
 - 粉剂/预混剂
 - 无菌粉针剂
 - 注射剂
 - 消毒剂宠物产品
 - 片剂
 - 口服液
 - 滴剂
 - 软咀嚼
 - 饲料添加剂
- ✓ 预计2025年建成投产

河南联牧兽药 有限公司



- ✓ 占地面积94亩
- ✓ 六条兽用药品生产线
- ✓ 主要产品
兽药制剂
 - 粉剂/预混剂
 - 无菌粉针剂
 - 大输液剂
- ✓ 预计2025年建成投产

珠海联邦动保 有限公司



- ✓ 位于珠海高栏港
- ✓ 占地面积100亩
- ✓ 主要产品
兽药原料
 - 头孢类
 - 氟尼辛葡甲胺
 - 恩诺沙星
 - 各类宠物专用原料宠物用药
- ✓ 预计2025年建成投产

珠海联邦制药高栏港 原料药项目



- ✓ 占地面积180亩
- ✓ 主要产品
 - 无菌酶抑制剂原料药
 - 无菌头孢原料药
- ✓ 预计2025年建成投产

内蒙古光大联丰 生物科技有限公司



- ✓ 主要产品
 - 医药原料药
 - 长链二元酸等
- ✓ 2024年4月奠基开工



第四节

产品研发





研发投入及成果

获批上市

- ✓ 利拉鲁肽注射液（3ml:18mg）
- ✓ 莫匹罗星软膏（2%（5g:0.1g）
- ✓ 聚乙烯醇滴眼液（1.4%（0.4ml:5.6mg））

申报生产

- ✓ 德谷胰岛素注射液
- ✓ 司美格鲁肽注射液（糖尿病适应症）

获批临床

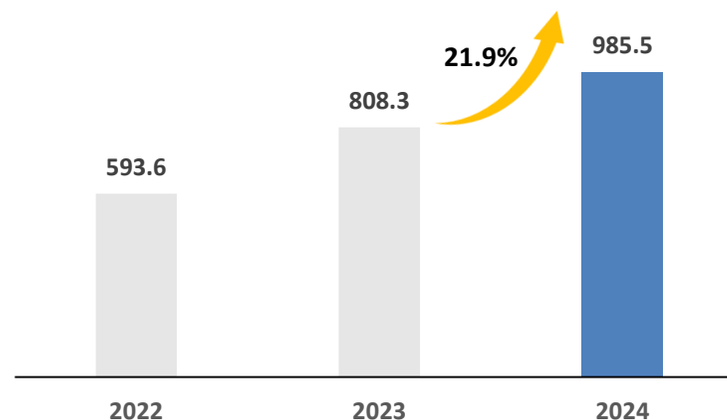
- ✓ UBT251注射液（慢性肾脏病适应症）获批中、美临床试验

仿制药一致性评价

- ✓ 注射用亚胺培南西司他丁钠（0.5g； 1.0g）
- ✓ 阿莫西林克拉维酸钾片（0.375g）
- ✓ 阿莫西林颗粒（0.125g）
- ✓ 注射用头孢他啶（1.0g）
- ✓ 注射用头孢呋辛钠（0.75g； 1.5g）
- ✓ 莫匹罗星软膏（2%（5g： 0.1g））
- ✓ 注射用头孢曲松钠（1.0g； 2.0g）

注：部分列举2024年至2025年3月的研发成果

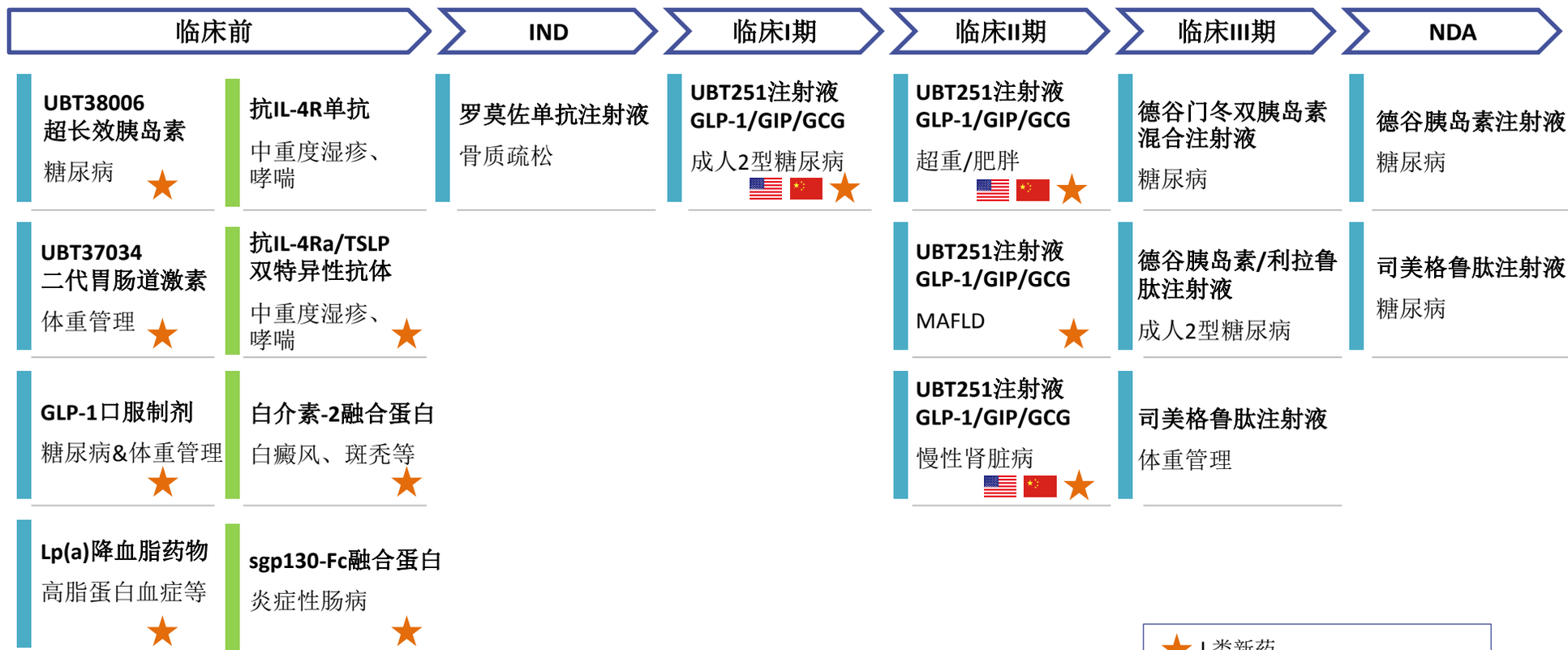
研发投入（人民币百万元）





在研产品线

聚焦内分泌/代谢、自身免疫领域，拥有完善的糖尿病、体重管理研发管线



★ I类新药

■ 内分泌/代谢 ■ 自身免疫

获准中、美临床试验

注：除特殊标注外均为中国进展

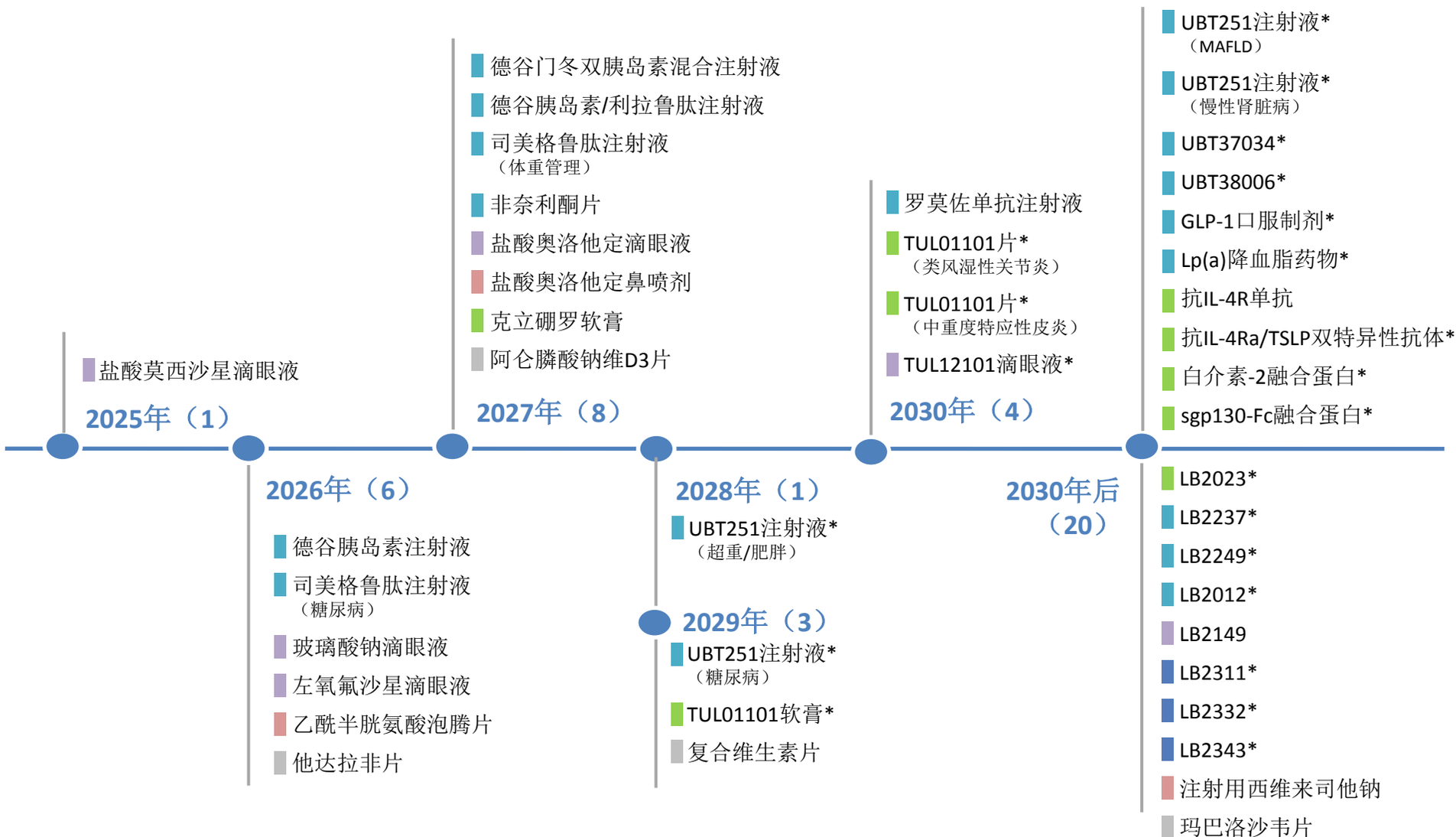


在研产品线

小分子布局自身免疫、代谢、眼科、抗感染等领域



上市预期



■ 代谢
 ■ 抗感染
 ■ 自身免疫
 ■ 呼吸系统
 ■ 眼科
 ■ 其他
 * I类新药



关于UBT251中国Ib期（超重/肥胖）临床试验

- 采用随机、双盲、安慰剂对照的试验设计
- 旨在评估UBT251注射液多次皮下注射给药的安全性、耐受性、药代动力学和药效动力学
- 共纳入36例患者，开展三个不同剂量（1mg、1mg/3mg、1mg/3mg/6mg）组的疗效和安全性研究，每组采用剂量滴定方式，每周皮下注射给药1次，连续给药12周

UBT251中国Ib期（超重/肥胖） 临床试验结果卓越

36例

共纳入36例患者

3个剂量组

1mg、1mg/3mg、1mg/3mg/6mg，
每组采用剂量滴定方式

12周

每周皮下注射给药1次，
连续给药12周

-15.1%

给药第12周，最高剂量组平均体重较基线
下降15.1%，安慰剂组较基线平均增加1.5%

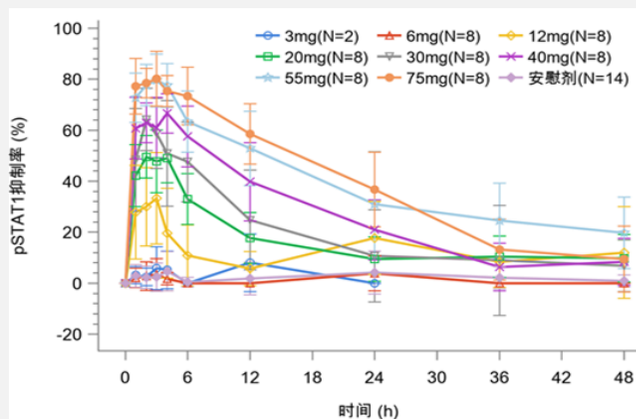
- UBT251的安全性特征与其他肠促胰岛素类产品相似，最常见的不良事件为胃肠道反应，且绝大多数为轻度至中度
- 上述临床研究达到预期目标，支持其进入下一阶段临床研究
- 本公司已启动在中国超重/肥胖的II期临床试验

TUL01101片 & TUL01101软膏

TUL12101滴眼液

- I类新药
- JAK1选择性抑制剂
- 类风湿性关节炎完成Ib期临床
- 中重度特应性皮炎适应症II期临床试验中
- 特应性皮炎外用制剂III期临床准备阶段

TUL01101片的安全性和耐受性研究



pSTAT1抑制率-时间图
(Mean ± SD) (PDOS)



TUL01101片70mg组
一例受试者用药前和
用药96天后药效对比图

- Ia期和Ib期临床结果显示，TUL01101在人体内有着良好的量效关系，并且在患者中疗效显著，安全性良好

- I类新药
- 新型小分子RASP（活性醛）抑制剂
- 干眼症治疗滴眼液
- 机制确切，安全性、舒适性良好
- 国内、外暂无其他同机制产品上市
- 2024年10月完成IIa期临床试验首例受试者入组



动保在研产品线

发明阶段		非临床研究		临床试验		申请注册	
RD125 驱虫 	RD126 细菌感染 	犬猫超长效胰岛素 糖尿病 	犬Jak1抑制剂 过敏性皮炎及特应性皮炎 	双羟萘酸噻嘧啶吡喹酮片 线虫、绦虫混合感染 			
RD127 解热镇痛 	阿莫西林克拉维酸钾注射液 细菌感染  	犬猫长效干扰素 病毒感染 	犬猫短效胰岛素 糖尿病 	RD37 猪赤痢、沙门氏菌病等 			
注射用阿莫西林钠 细菌感染 	卡巴匹林钙可溶性粉 解热镇痛 	犬特应性皮炎单克隆抗体注射液 过敏性皮炎及特应性皮炎 	RD123 细菌感染  	RD113 细菌感染 			
注射用氨苄西林钠 细菌感染 	RD64 /  	犬/猫长效镇痛单抗 犬/猫骨关节炎疼痛 		酒石酸泰万菌素可溶性粉 呼吸系统疾病 			
RD108 细菌感染 	RD124 细菌感染 	猫传腹抗病毒药物 猫传染性腹膜炎 					
		草酸控制剂 饲料添加剂 					

 一类新兽药	 四类新兽药	 宠物	 禽类
 二类新兽药	 其他	 畜类	 水产

动保在研产品线

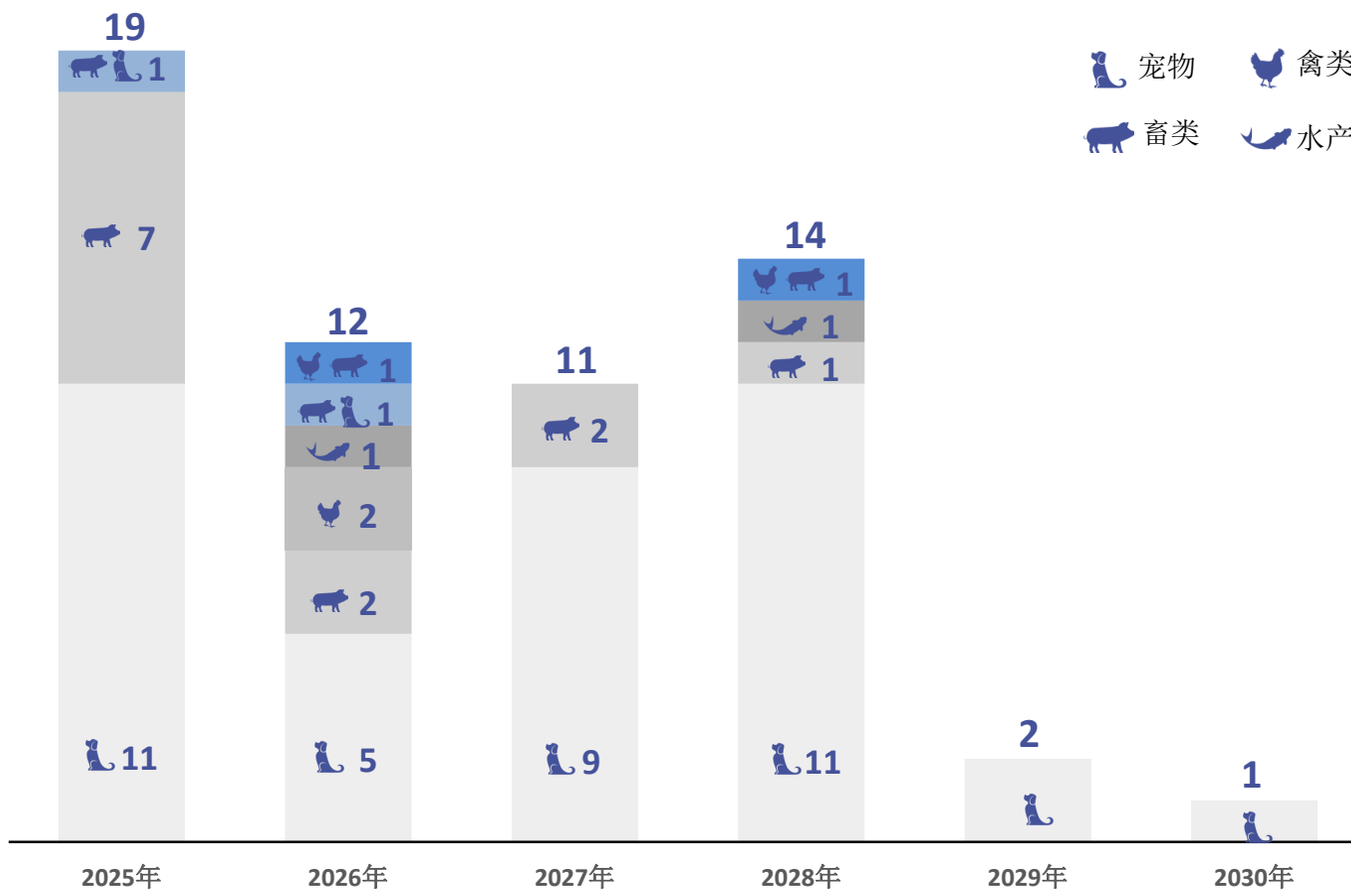


发明阶段		非临床研究		临床试验		申请注册	
RD105 驱虫	RD115 止吐	RD03 抗蠕虫药	RD119 特异性皮炎	RD30 细菌感染	RD80 止吐		
RD128 胰腺炎	RD129 犬肥大细胞瘤	RD16 奶牛乳房炎	RD39 补铁剂	RD99 跳蚤和蜱感染	RD102 止痛药		
RD130 犬长期止痛	RD142 非手术绝育	RD104 耳道真菌感染	RD114 犬镇痛	RD117 细菌感染	RD118 抗生素		
RD120 犬胰腺炎	RD122 抗病毒	RD112 犬关节疼痛及炎症	RD67 真菌感染	RD106 消毒	RD121 细菌性/支原体感染		
RD141 局部麻醉	RD83 仔猪补铁		RD98 皮肤痤疮	RD69 皮肤真菌感染	RD103 食欲管理		
RD133 猫焦虑症	RD144 消炎止痛		RD116 跳蚤及蜱感染	RD111 犬特异性皮炎	RD131 猫血压控制		
			RD143 心力衰竭	RD132 药浴洗护			

一类新兽药	四类新兽药	宠物
二类新兽药	五类新兽药	畜类
三类新兽药		禽类



拥有59项自主、合作在研项目，全面布局伴侣型及经济性动物用药





第五节

未来展望及策略





未来展望及策略

推进全面创新转型
深化全球战略布局

研发
创新驱动

- 秉持创新驱动发展战略，继续加大创新投入，提升研发效率
- 丰富新药管线布局，聚焦核心治疗领域
- 持续推进海外授权与合作
- 完善高端人才团队，激发创新活力

业务
全球布局

- 加快各业务板块海外拓展，深化全球战略布局
- 深化垂直整合产业布局，发展多元业务，强化综合竞争力
- 丰富产品矩阵，开拓潜力市场
- 加强战略合作，巩固市场地位
- 推进制剂、原料、动保、研发互补协同发展的新格局

财务
健康可持续

- 维持稳健的现金流流动性，支持集团业务拓展与应对市场变化
- 平衡长短期借款，控制财务成本及外汇风险
- 提升资金使用效率，改善理财收益表现
- 并寻求低成本人民币银行借款，推进项目贷款落地
- 提升企业价值，促进长期、健康、可持续发展



第六节

附录



关于联邦



本集团创立于一九九零年，主要从事药品的研发、生产及销售，是中国领先的综合性制药企业之一。二零零七年六月十五日于香港联交所主板上市（股份代号：3933）。现时，本集团为恒生综合指数系列的成份股之一，明晟（MSCI）ESG评级A级，位居同业领先。

历经三十余年的高速发展，本集团从创立初期以抗生素为主导的产品结构，现已延伸至生物制药、动保用药领域，并持续优化垂直整合的业务模式。目前拥有七家生产基地，产品涵盖医药中间体及原料药、制剂产品、兽药、药用空心胶囊、医疗器械，销售网络遍布全球近80个国家和地区。

本集团持续扩展药物研究领域与国际化视野，多平台全面布局协同发展，聚焦内分泌、代谢、自身免疫、抗感染、眼科等领域，多款I类新药已进入临床试验阶段。截至目前，本集团在研项目合计百余项，取得专利超100项。

1990年
成立

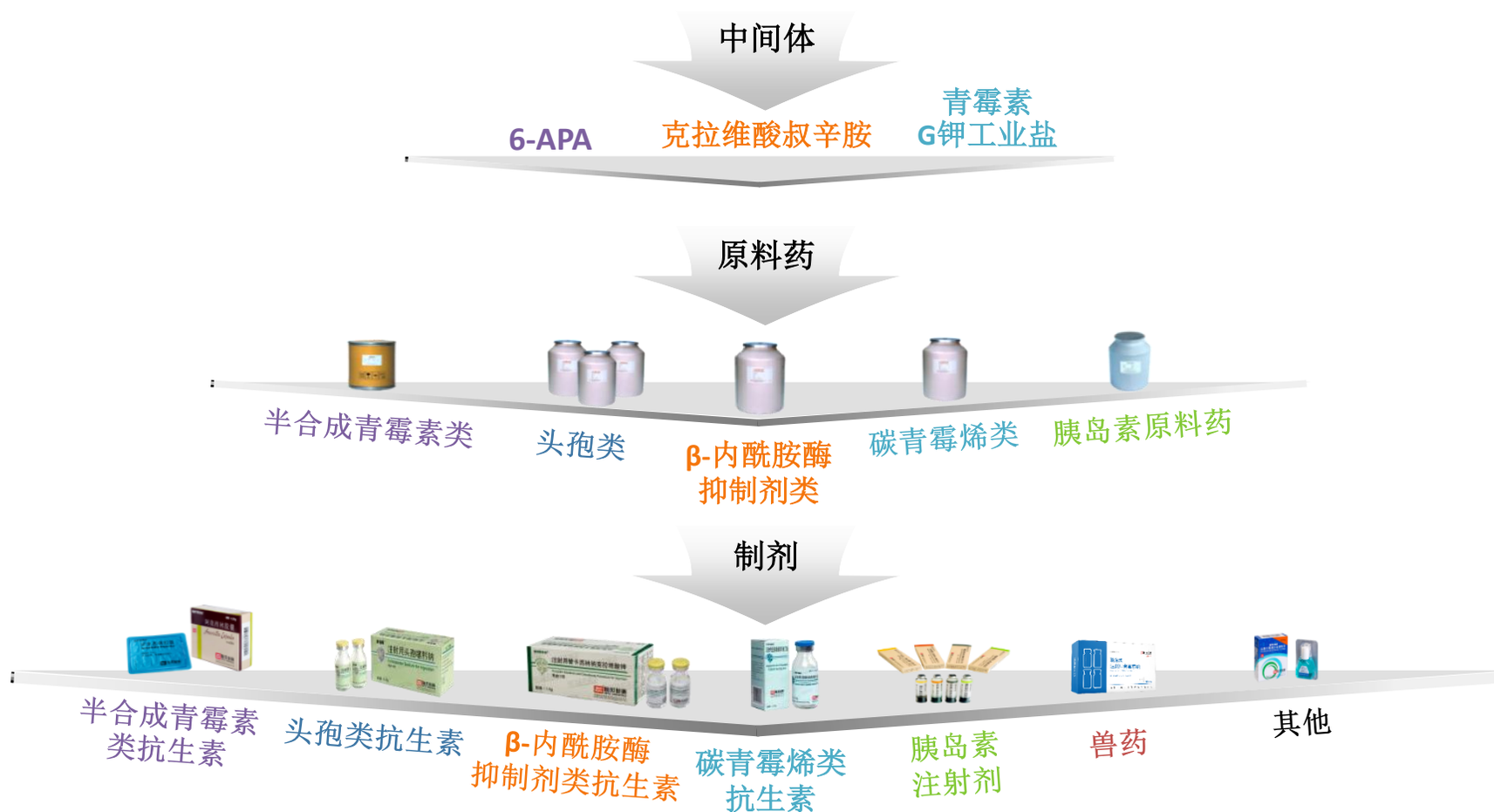
2007年
香港上市

7家
生产基地

17,000+
雇员



业务模式



#产品名称以相同颜色代表同类上下游品种



生产基地 - 已投产

香港
生产制剂产品



中山
生产制剂产品



珠海
生产原料药、生物制品及制剂产品



内蒙古
生产中间体及原料药



内蒙古动保
生产兽药制剂及饲料添加剂



开平
生产空心胶囊



肯多（浙江）
生产医疗器械





中间体及原料药

- 团队约100名员工
- 设有八个销售大区
- 覆盖全球近80个国家及地区
- 服务全球客户超600家



人用制剂

- 团队约4,000名员工，按医疗市场、OTC市场、广阔市场划分管理
- 设有28个制剂产品销售办事处
- 覆盖超23,000家医院、330,000家卫生诊所和社区门诊、230,000家药店
- 已成立制剂国际贸易事业部，扩展海外市场

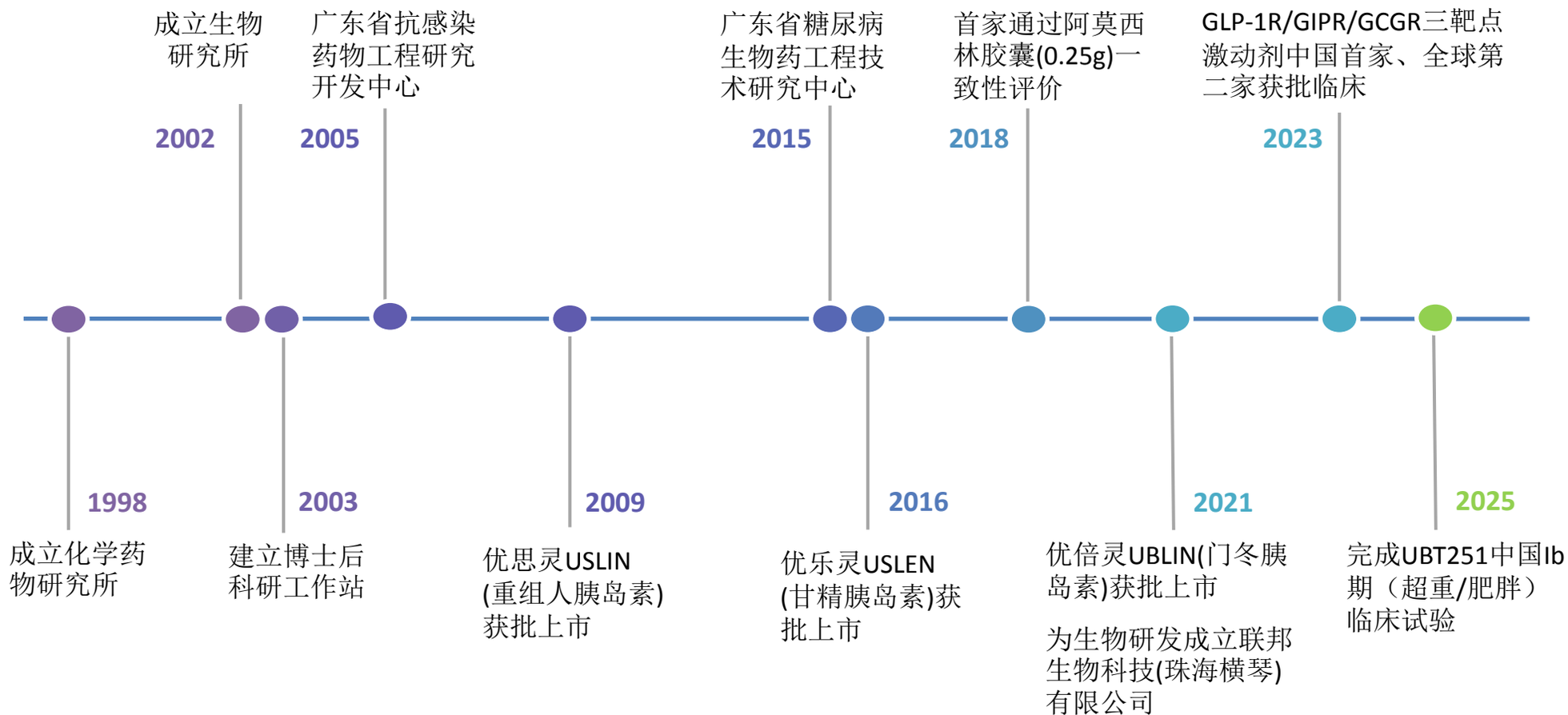


动保

- 于2014年成立
- 团队约60名员工
- 设有七大事业部，销售网络遍及全国
- 服务客户超300家
- 成立国际业务团队，持续拓展中



研发里程碑





研发平台

多平台全面布局

生物研发

- 18项人用药项目在研，其中11项I类新药
- 13项动保药物及医美等项目，含5项I类新兽药
- 超800名科研及技术人员
- 博士后科研工作站
- 广东省糖尿病生物药物工程技术研究中心

化药研发

- 25项化药新药项目在研
- 仿制药一致性评价：8项在研，26项已过评
- 约220名科研人员
- 博士后科研工作站

创新药研发 (化药)

- 负责小分子创新药项目的合作与开发
- 11项I类新药
- 22家合作机构
- 科研人员硕博占比约70%

动保研发

- 2015年成立
- 10项新兽药注册证书，6项海外注册批文
- 技术团队涵盖兽医药理学、病理学、兽医学、制药工程、等专业

临床研究

- 与国内近200家具备国家药物临床试验资格权威机构紧密合作
- 已完成近110项药物临床试验

对外合作

- 与国内、外知名高校、研究所及实验室合作



可持续发展

MSCI ESG评级A级，位居行业前列

环境保护

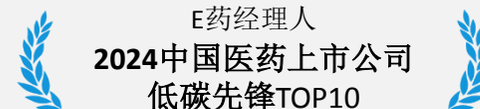
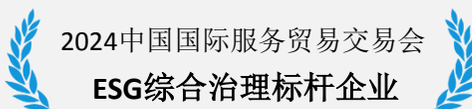
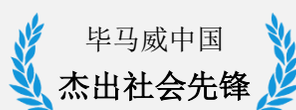
- ✓ 秉承可持续发展理念，全面建设绿色工厂
- ✓ 响应国家双碳目标，创新驱动绿色制造
- ✓ 关注气候变化，增强气候风险抵御能力，抓住有利气候机遇

社会责任

- ✓ 关注药品可及性，改善患者用药负担
- ✓ 具备完善的研发创新、质量管理、供应链管理、员工培养、社会公益相关体系
- ✓ 设立“联邦医学教育奖学金”、开展“反哺燕”系列公益活动

公司治理

- ✓ 完善ESG管治体系，将可持续发展理念融入企业运营
- ✓ 恪守商业道德，保障信息安全，维护知识产权
- ✓ 秉持专业化、品牌化、合规化营销体系管控





让 生 命 更 有 价 值
Our mission is to make life more valuable



联邦制药投资者关系
tulir@tul.com.hk
<http://ir.tul.com.cn>