

2025中期业绩公布

联邦制药国际控股有限公司 (3933.HK)

2025年8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2025年中期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

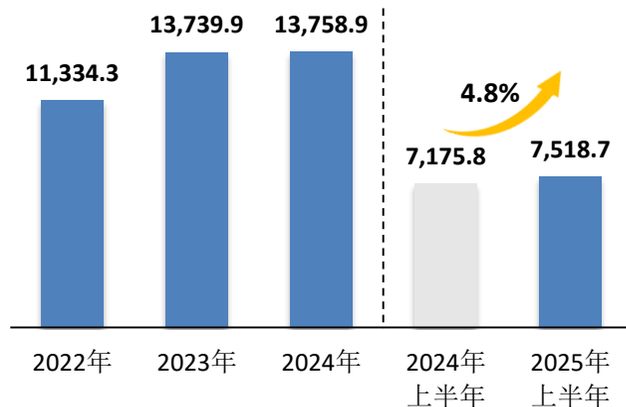
中期概览



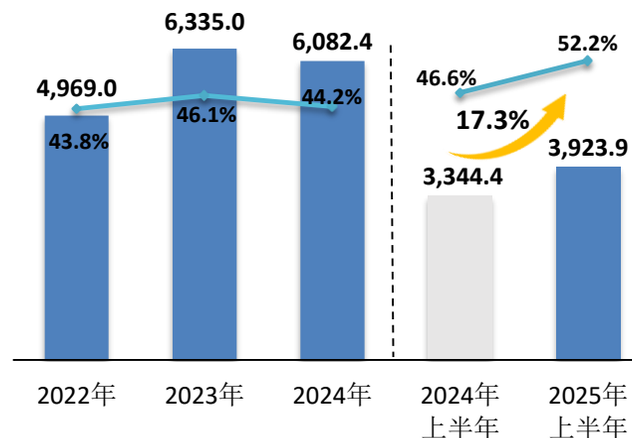
2025年中期业绩概览



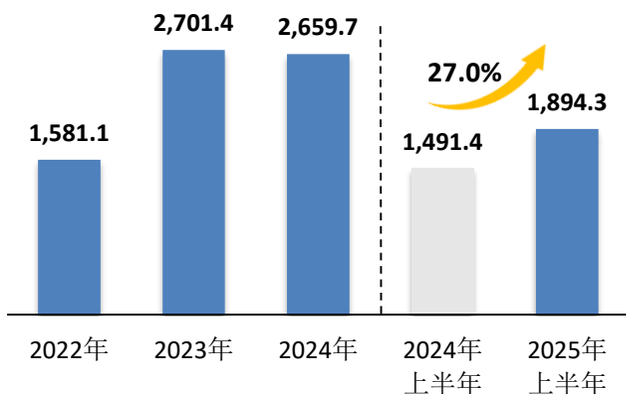
营业额（人民币百万元）



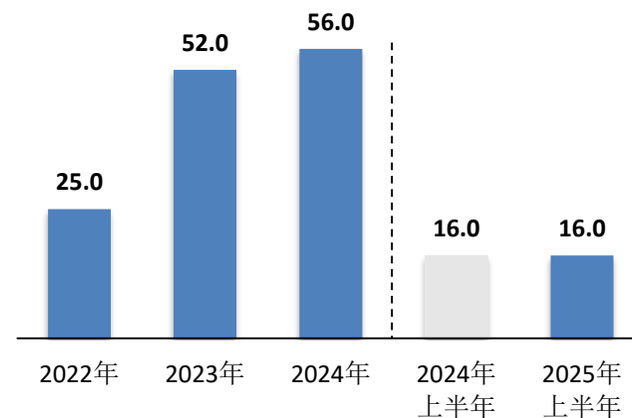
毛利（人民币百万元）及毛利率（%）



本公司拥有人应占溢利（人民币百万元）



每股股息（人民币分）





经营亮点

稳健经营 高质量发展

- 制剂板块收入（含对外授权）同比增长**65.9%**
- 胰岛素系列收入同比增长**74.5%**
- 本集团首款GLP-1产品-联邦优利泰®（利拉鲁肽注射液）上市
- 7月，完成**156,000,000**股股份配售，募集总额达**22.09**亿港元，补充基地建设、新药研发及业务发展所需资金
- 中期派息每股人民币**16分**



重要进展

深化合作 布局全球

- 与诺和诺德达成**UBT251**独家许可协议，并已收取协议首付款
- 胰岛素产品出口巴西，数量创中国同类产品出口纪录
- 抗生素制剂产品中标马来西亚市场
- 动保持续推进全球化布局，已取得海外注册批文**6**项，另启动海外注册**19**项



创新研发

在研I类新药 **22**项

- 司美格鲁肽注射液上市申请获受理
- **UBT251**注射液：
 - 超重/肥胖、糖尿病适应症中国II期临床试验
 - **MAFLD**及**CKD**适应症分别完成II期临床首个中心启动
- 7月，**UBT37034**注射液超重或肥胖适应症获美国**FDA**临床批准
- 上半年研发投入同比增长**14.9%**，持续推进创新转型



可持续发展

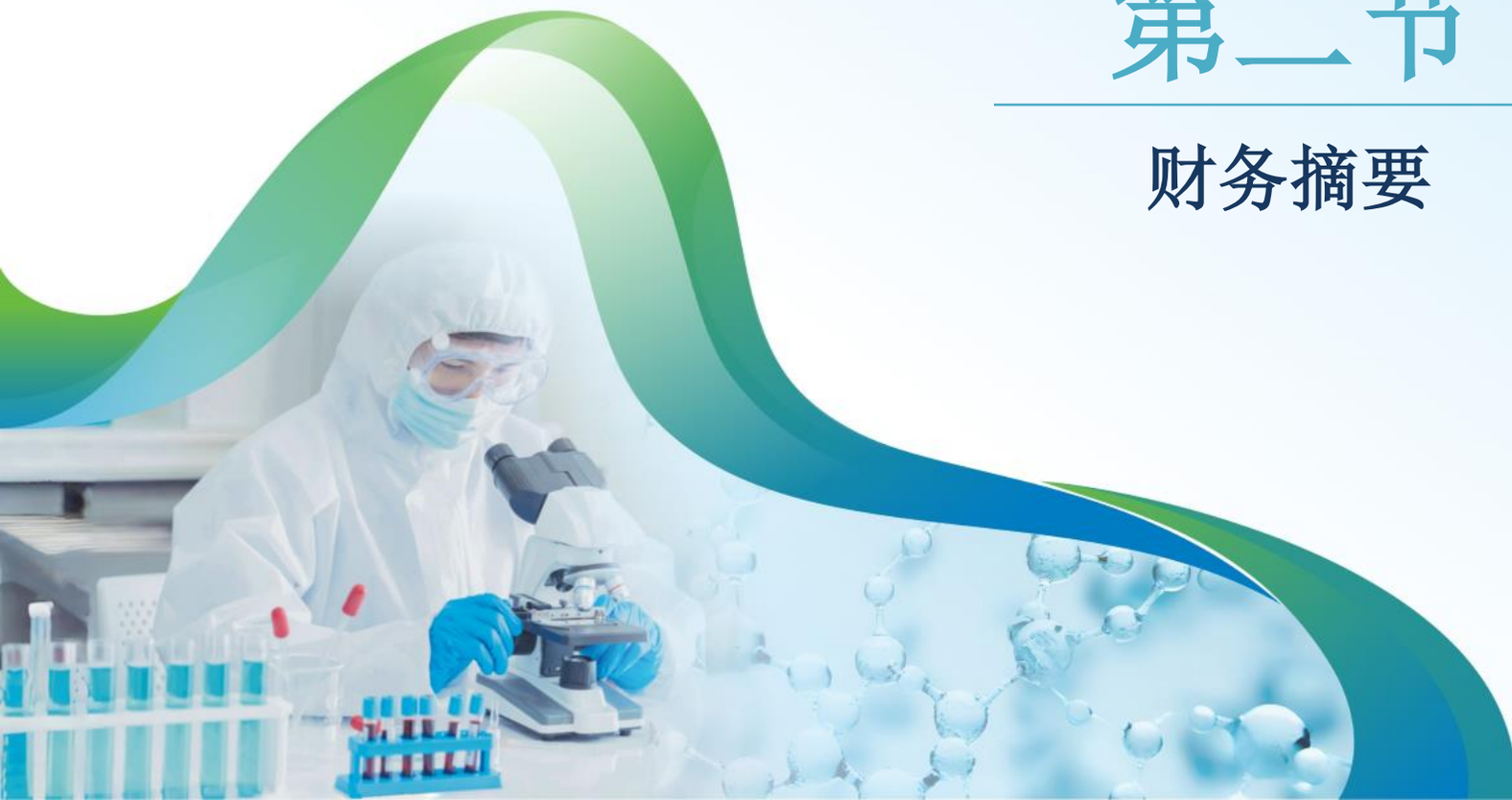
MSCI ESG **A**级

- 获评CPHI「ESG责任企业奖」及「全球优选合作伙伴」
- 联邦工匠培训学校项目启动
- 推进**AI**应用与数字化转型，全面提升业务效能
- 持续推进专业、科学、体系化管理，助力集团高质量、可持续发展



第二节

财务摘要

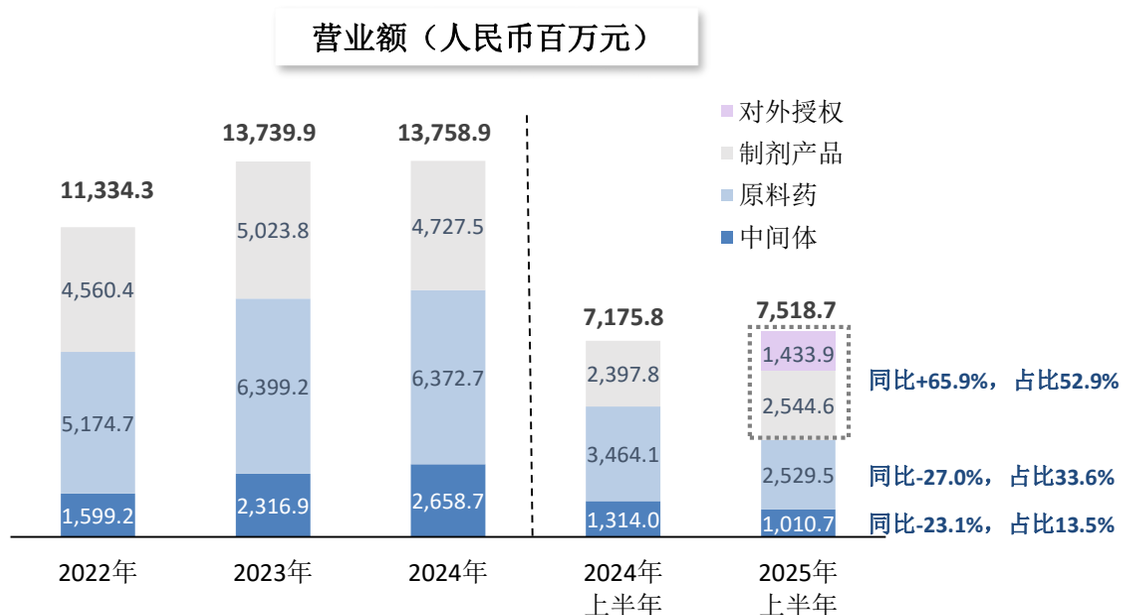


财务总览



人民币百万元	2025年 上半年	2024年 上半年	同比变动	2024年 下半年	环比变动
收入	7,518.7	7,175.8	+4.8%	6,583.1	+14.2%
毛利	3,923.9	3,344.4	+17.3%	2,738.0	+43.3%
息税折旧摊销前收益 (EBITDA)	2,752.1	2,231.9	+23.3%	1,707.5	+61.2%
本公司拥有人应占溢利	1,894.3	1,491.4	+27.0%	1,168.3	+62.1%
每股盈利 (人民币分)	104.26	82.08	+27.0%	64.31	+62.1%
- 基本					
中期股息 (人民币分)	16.0	16.0	--	--	--
中期派息比率	15.3%	19.5%	-4.2p.p.	--	--

分部业务



人民币百万元	中间体		原料药		制剂	
	2025年上半年	2024年上半年	2025年上半年	2024年上半年	2025年上半年	2024年上半年
未扣除研发费用之分部利润 ¹	798.9	1,203.3	275.8	552.8	465.3 ²	522.4
分部利润 ¹	634.6	1,068.5	250.6	522.0	155.8 ²	241.2
分部利润率 ¹	27.5%	34.7%	8.4%	13.3%	6.1% ²	10.1%

注：1. 分部利润含分部间销售
 2. 2025上半年制剂分部数据未含对外授权

其他主要财务指标



	截止2025年6月30日	截止2024年12月31日
流动比率	1.89	1.83
净流动资产（人民币百万元）	8,597.6	7,298.1
净现金状况#（人民币百万元）	2,531.2	2,139.7
现金及现金等价物（人民币百万元）	9,014.5	6,329.8
总资产（人民币百万元）	29,434.5	25,833.1

#净现金状况是指扣除借贷及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。

	2025年上半年	2024年上半年
经营活动产生之现金净额（人民币百万元）	1,997.1	1,845.6



第三节

产品研发





研发投入及成果

获批上市

- ✓ 利拉鲁肽注射液（3ml:18mg）
- ✓ 聚乙烯醇滴眼液（1.4%（0.4ml:5.6mg））

申报生产

- ✓ 司美格鲁肽注射液（糖尿病适应症）

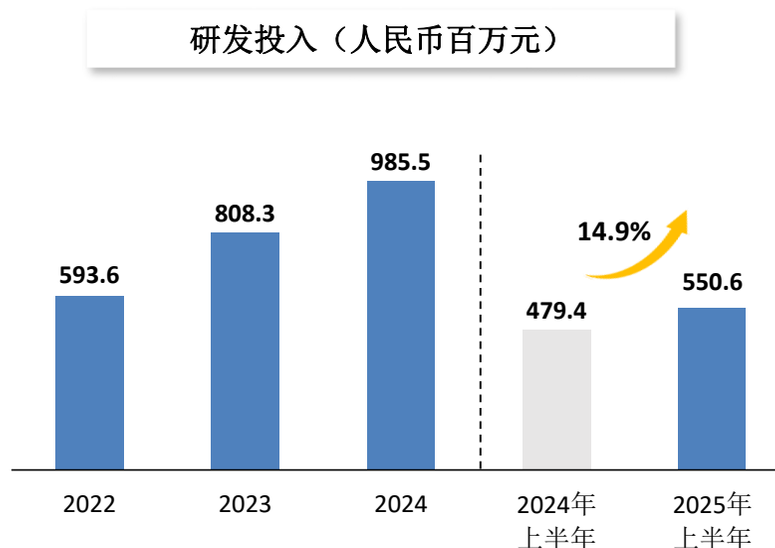
获批临床

- ✓ UBT251注射液（慢性肾脏病适应症）获批中、美临床试验
- ✓ UBT37034注射液（超重或肥胖适应症）获批美国临床试验

仿制药一致性评价

- ✓ 注射用头孢曲松钠（1.0g； 2.0g）
- ✓ 注射用头孢噻肟钠（1.0g； 2.0g）
- ✓ 注射用阿莫西林克拉维酸钾（0.6g； 1.2g）

注：研发成果截至2025年8月





技术平台

多肽药物研发

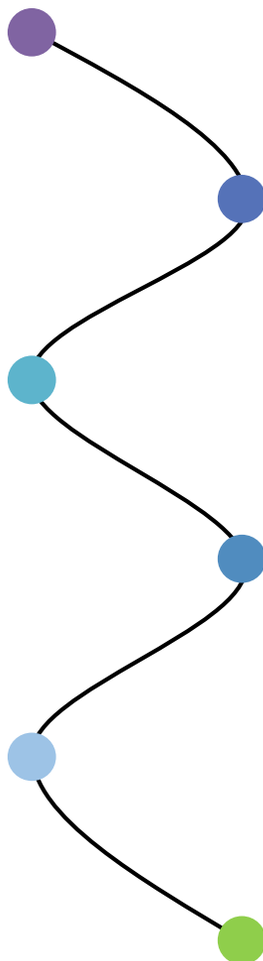
- 聚焦多肽分子领域
- 利用活性多肽设计、多肽合成、多肽长效化改造等技术，完成多肽药物分子的设计和评估
- UBT251、UBT37034 等

抗体药物研发

- 聚焦大分子重组蛋白（单克隆抗体、双特异性抗体、融合蛋白等）领域
- 利用蛋白表达、高产细胞株构建和筛选、双抗及融合蛋白设计等技术，完成抗体或融合蛋白药物分子的设计和评估
- 罗莫佐单抗、白介素-2 融合蛋白、抗 TSLP/IL-4Ra 双抗等

宠物药研发

- 聚焦宠物犬猫皮肤病、自身免疫性疾病、肥胖、糖尿病、关节炎、抗病毒等治疗性药物的研发
- 宠物用抗体药物、胰岛素等



小分子药物研发

- 聚焦小分子化药领域
- 采用基于结构的药物设计、AI辅助药物设计（AIDD）、高通量合成等技术，完成小分子药物分子的设计和评估，并建立完备的小分子合成平台，用于支持分子筛选
- GLP-1口服制剂、Lp(a)降血脂药物、TUL01101等

微生物重组蛋白药物研发

- 聚焦重组蛋白领域
- 利用高产菌株构建、高密度发酵、高纯度纯化等技术，完成重组蛋白药物分子的设计和评估
- UBT38006、德谷门冬双胰岛素混合注射液等

医美产品研发

- 自主开发聚乳酸高分子、透明质酸钠高分子交联改造并制备注射微球的技术
- 注射用交联透明质酸钠凝胶、注射用聚乳酸微球等



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
 中国进展
 美国进展
 注：除特殊标注外均为中国进展

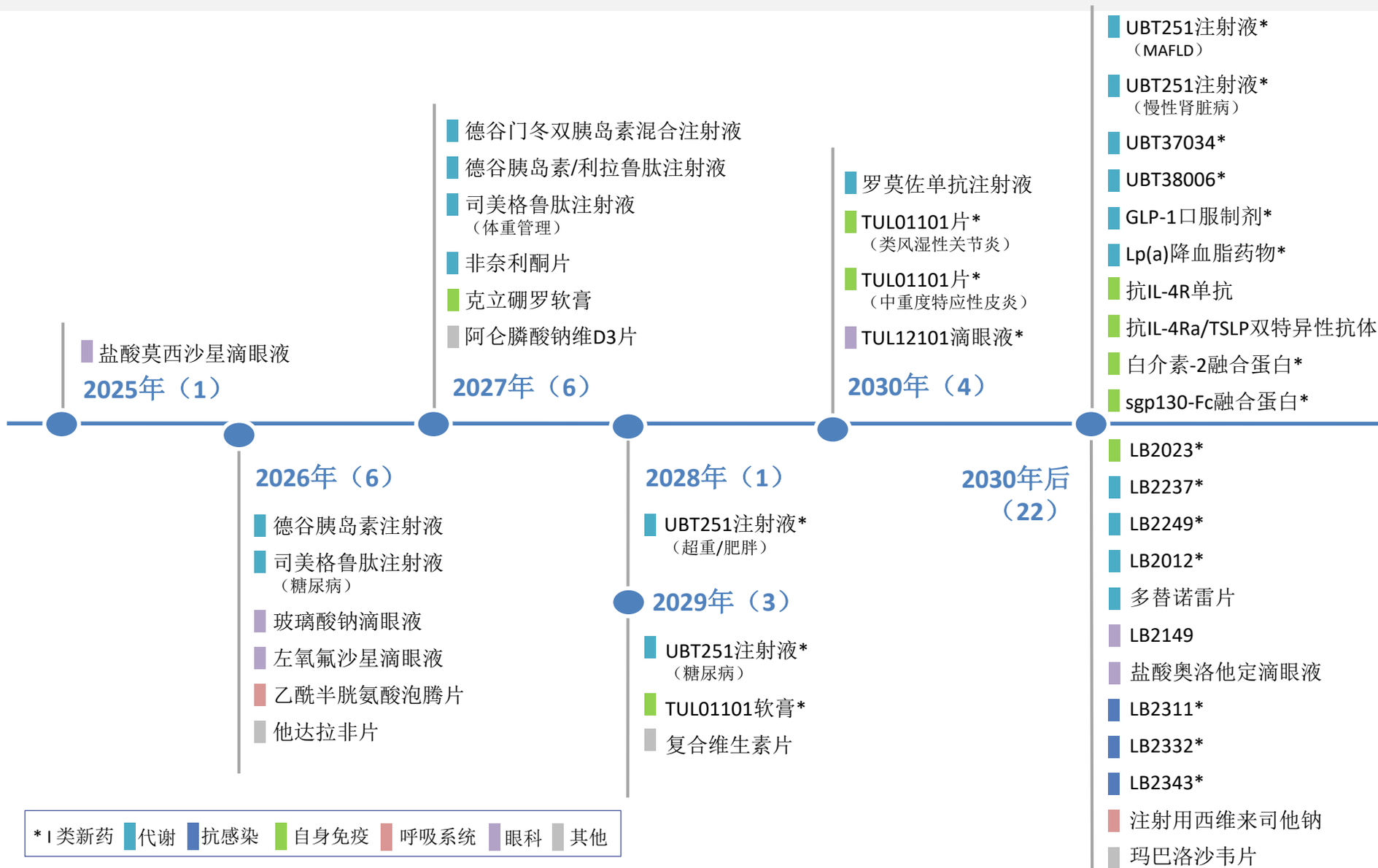


在研产品线

小分子布局自身免疫、代谢、眼科、抗感染等领域

临床前			临床II期	临床III期	NDA
LB2012 减重/防反弹 ★	LB2237 高血脂 ★	LB2249 减脂增肌 ★	TUL01101片 JAK1抑制剂 类风湿性关节炎 ★	TUL01101片 JAK1抑制剂 中重度特应性皮炎 ★	玻璃酸钠滴眼液 干眼症
注射用TUL108 细菌感染 ★	LB2332 真菌感染 ★	LB2343 细菌感染 ★	TUL12101滴眼液 RASP抑制剂 干眼症 ★	TUL01101软膏 JAK1抑制剂 特应性皮炎 ★	左氧氟沙星滴眼液 结膜炎
TUL321胶囊 IgA肾炎 ★	克立硼罗软膏 特应性皮炎	LB2149 蠕形螨睑缘炎			盐酸莫西沙星滴眼液 结膜炎
盐酸奥洛他定滴眼液 结膜炎	注射用西维来司他钠 急性肺损伤等	非奈利酮片 糖尿病肾病			乙酰半胱氨酸泡腾片 呼吸系统感染
多替诺雷片 高尿酸血症和痛风	复合维生素片 营养补充剂	玛巴洛沙韦片 甲型/乙型流感			他达拉非片 男性功能障碍
阿仑膦酸钠维D3片 骨质疏松					

★ I类新药 代谢 抗感染 自身免疫 呼吸系统 眼科 其他





UBT251注射液

- 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
- 研发进展
 - 4月，完成超重/肥胖适应症中国II期临床入组
 - 5月，完成糖尿病适应症中国II期临床入组
 - MAFLD及CKD适应症已分别完成II期临床首个中心启动

超重/肥胖：中国Ib期临床试验结果卓越

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



中国领先的
综合性制药企业

联邦制药



全球领先的
生物制药公司

诺和诺德



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¹权利

诺和诺德
Novo Nordisk

除大中华区¹
全球独家授权许可
开发 | 生产 | 商业化

✓ 财务条款



首付款²
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

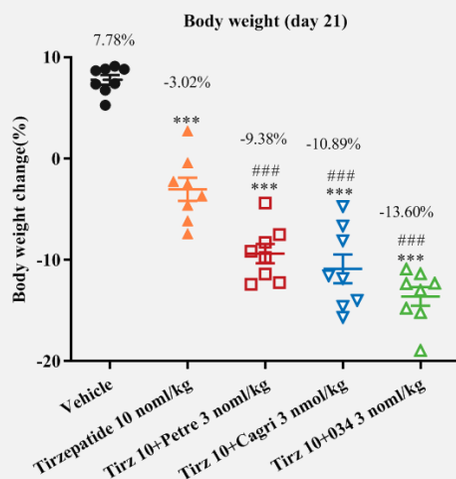
注：1. 大中华区指中国内地（大陆）、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区
2. 已于2025年6月20日收取该首付款



UBT37034注射液

- I类创新药
- 新型多肽类（神经肽Y2受体）受体激动剂
- 临床前多种动物模型研究结果显示，与GLP-1类似物联用显著降低体重
- 2025年7月，超重或肥胖适应症获美国临床批准
- 中国已递交临床申请

UBT37034与替尔泊肽联用在饮食诱导肥胖大鼠（DIO Rats）上表现出强效减重效果

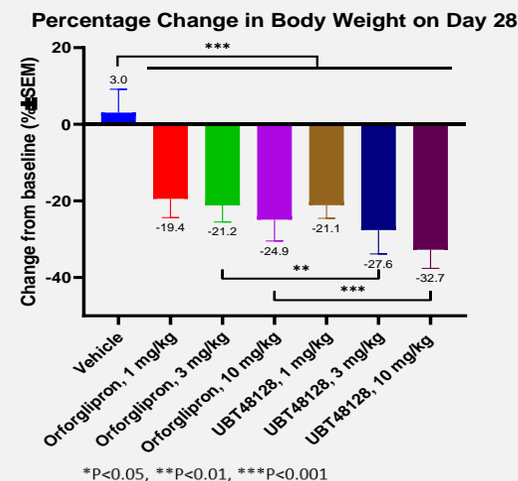


- 与Tirzepatide单独疗法相比（-3.02%），UBT37034 & Tirzepatide联用能有效减轻DIO大鼠体重（-13.6%）
- 与Petrelintide & Tirzepatide联用（-9.38%）或Cagrilintide & Tirzepatide联用（-10.89%）组相比较，UBT37034 & Tirzepatide联用（-13.6%）能降低DIO大鼠更多体重

UBT48128口服制剂

- I类创新药
- 口服GLP-1R小分子激动剂
- 临床前动物模型研究结果显示，较礼来Orforglipron有减重优势
- 预计2026年提交中美临床申请

UBT48128在饮食诱导肥胖hGLP-1R小鼠上表现出更强的减重效果

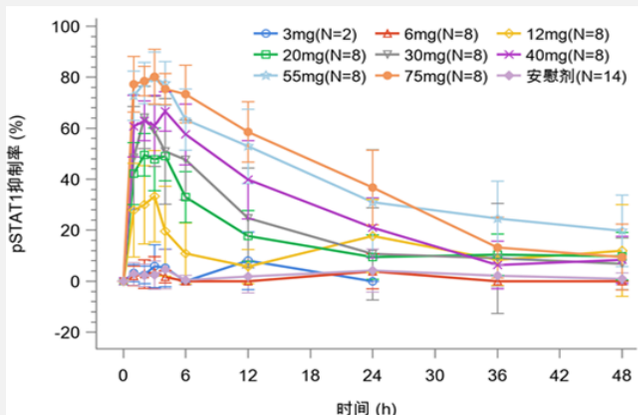


*P<0.05, **P<0.01, ***P<0.001

TUL01101片&TUL01101软膏

- I类新药
- JAK1选择性抑制剂
- 类风湿性关节炎适应症II期临床准备阶段
- 中重度特应性皮炎适应症III期临床准备阶段
- TUL01101软膏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

TUL12101滴眼液

- I类新药
- 新型小分子RASP (活性醛) 抑制剂
- 干眼症治疗滴眼液
- 国内、外暂无其他同机制产品上市
- I期临床结果显示, 0.1%、0.25%和0.5% (w/v) 三个规格的TUL12101滴眼液, 均具有良好的安全性和耐受性, 试验期间未见预期外的安全性问题
- II期临床试验进行中



第四节

业务回顾



新建基地



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
- ✓ 2025年8月投产

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10月投产
- #牧原食品股份有限公司
占40%权益。

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及生物用药
- ✓ 预计2025年底投产

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10月投产

内蒙古光大联丰 生物科技有限公司



- ✓ 位于内蒙古巴彦淖尔经济技术开发区
- ✓ 一期项目占地200亩
- ✓ 主要产品
 - 医药原料药
 - 医药中间体
- ✓ 预计2025年10月投产

海外布局



人民币47.25亿元
中国

62.8%
占比总营业额



人民币27.94亿元
海外

37.2%
占比总营业额

中间体&原料药

- 覆盖欧洲、印度、中东、南美、东南亚等全球近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



人用制剂

- 胰岛素产品中标巴西卫生部采购标单，出口数量创中国同类产品出口纪录
- 抗生素制剂产品中标马来西亚市场
- 围绕「一带一路」发展战略，推进重点产品海外注册



动保

- 已取得越南、澳大利亚共6项动保产品注册批文
- 另启动海外注册19项

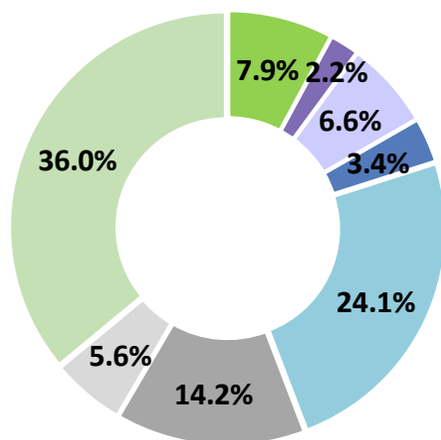


 中间体及原料药  人用制剂  动保



制剂产品 – 销售分布

2025年上半年制剂产品收入（含对外授权收入）上升65.9%至人民币39.79亿元，占集团对外销售总额的52.9%



2025年上半年制剂产品销售分布

- 半合成青霉素类抗生素：-4.6%至3.13亿元
- 头孢类抗生素：-7.4%至8,760万元
- β-内酰胺酶抑制剂类抗生素：-19.2%至2.63亿元
- 碳青霉烯类抗生素：-3.4%至1.35亿元
- 胰岛素系列：+74.5%至9.61亿元[#]
- 动保：-15.9%至5.65亿元
- 其他制剂：-28.9%至2.21亿元
- 对外授权：14.34亿元

[#]销售收入指含销售折扣之销售总额

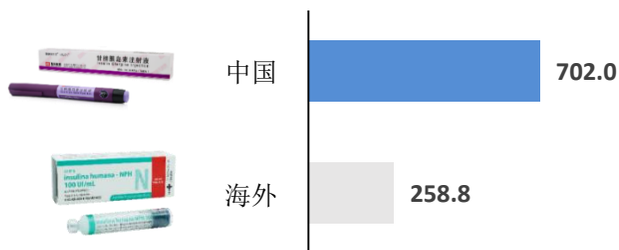


制剂产品 - 胰岛素系列

胰岛素销售收入# (人民币百万元)



2025年上半年胰岛素销售收入# (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)

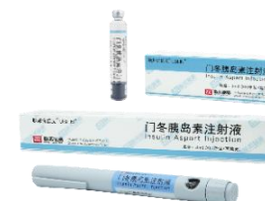
甘精胰岛素注射液



- 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
- ✓ 2025年上半年，抗生素类制剂产品（含动保）销售收入同比下降13.6%至人民币14.59亿元



阿莫仙

阿莫西林胶囊
销售收入2.54亿元
同比下降6.3%



他唑仙

注射用哌拉西林钠
他唑巴坦钠
销售收入1.26亿元
同比下降33.2%



倍能安

注射用亚胺培南
西司他丁钠
销售收入1.35亿元
同比下降3.2%



强力阿莫仙

阿莫西林克拉维酸钾
干混悬剂
销售收入4,770万元
同比上升2.7%



亮晶晶

滴眼液系列
销售收入5,240万元
同比上升6.6%



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
- ✓ 2025年上半年，大健康销售收入人民币1,120万元



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）



2024年中国主要禽畜养殖基地分布
(资料来源：中国畜牧业协会)

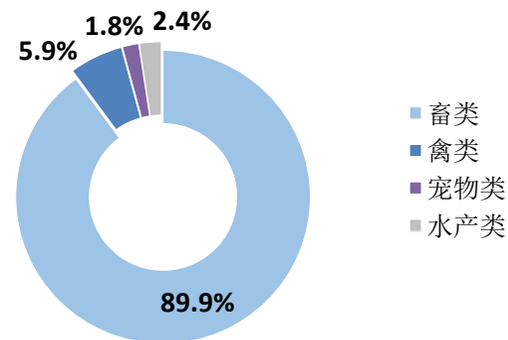


制剂产品 - 动保

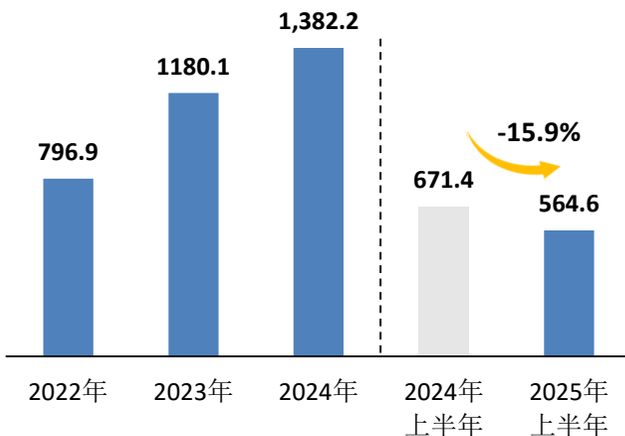
100+
符合国家标准兽药

30+
饲料添加剂及
添加剂预混合饲料产品

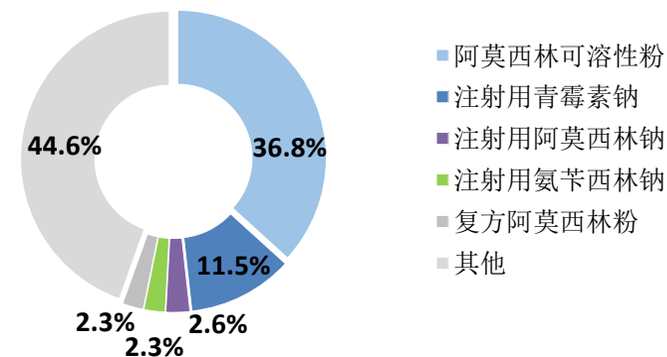
7个二类新兽药证书
1个三类新兽药证书
3个四类新兽药证书
5个五类新兽药证书



动保业务收入 (人民币百万元)



2025年上半年
动保业务收入分布
(按类别)

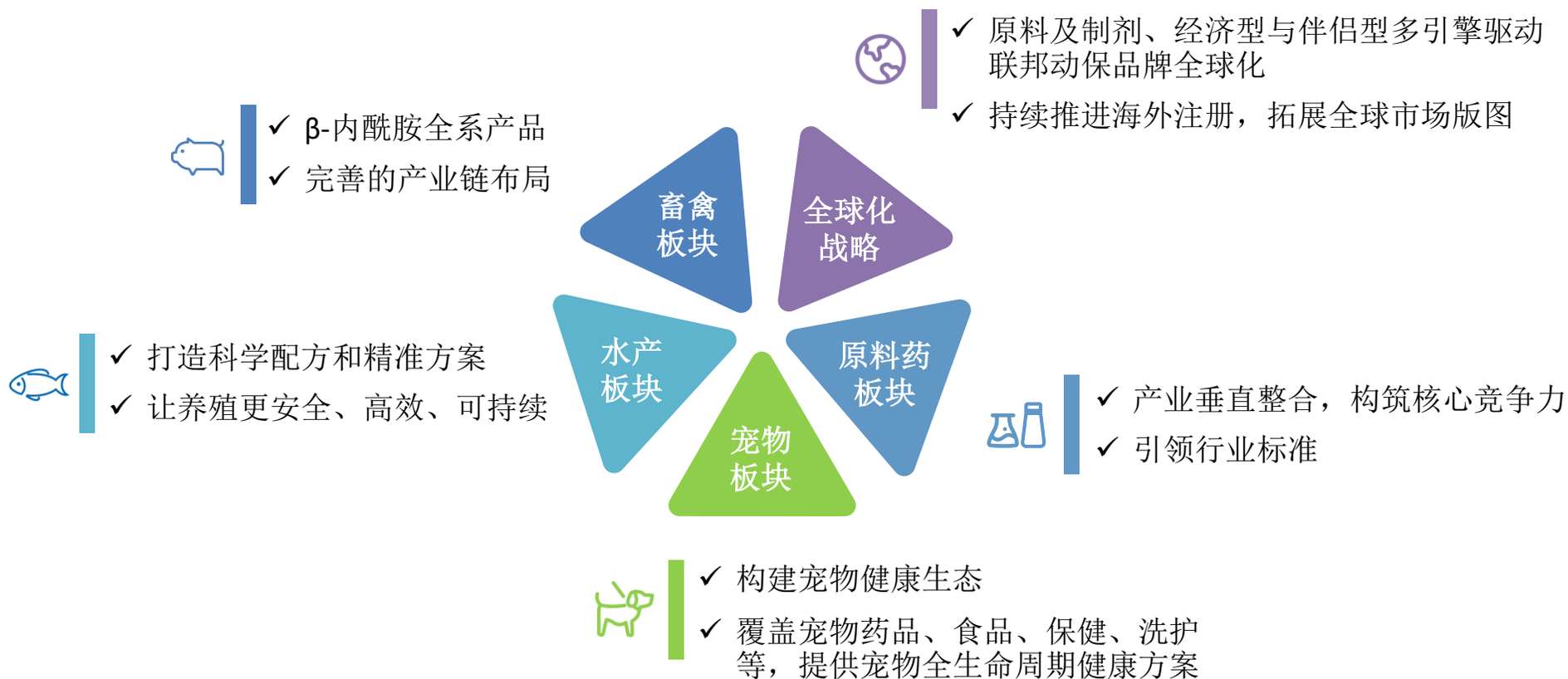


2025年上半年
动保业务收入分布
(按产品)

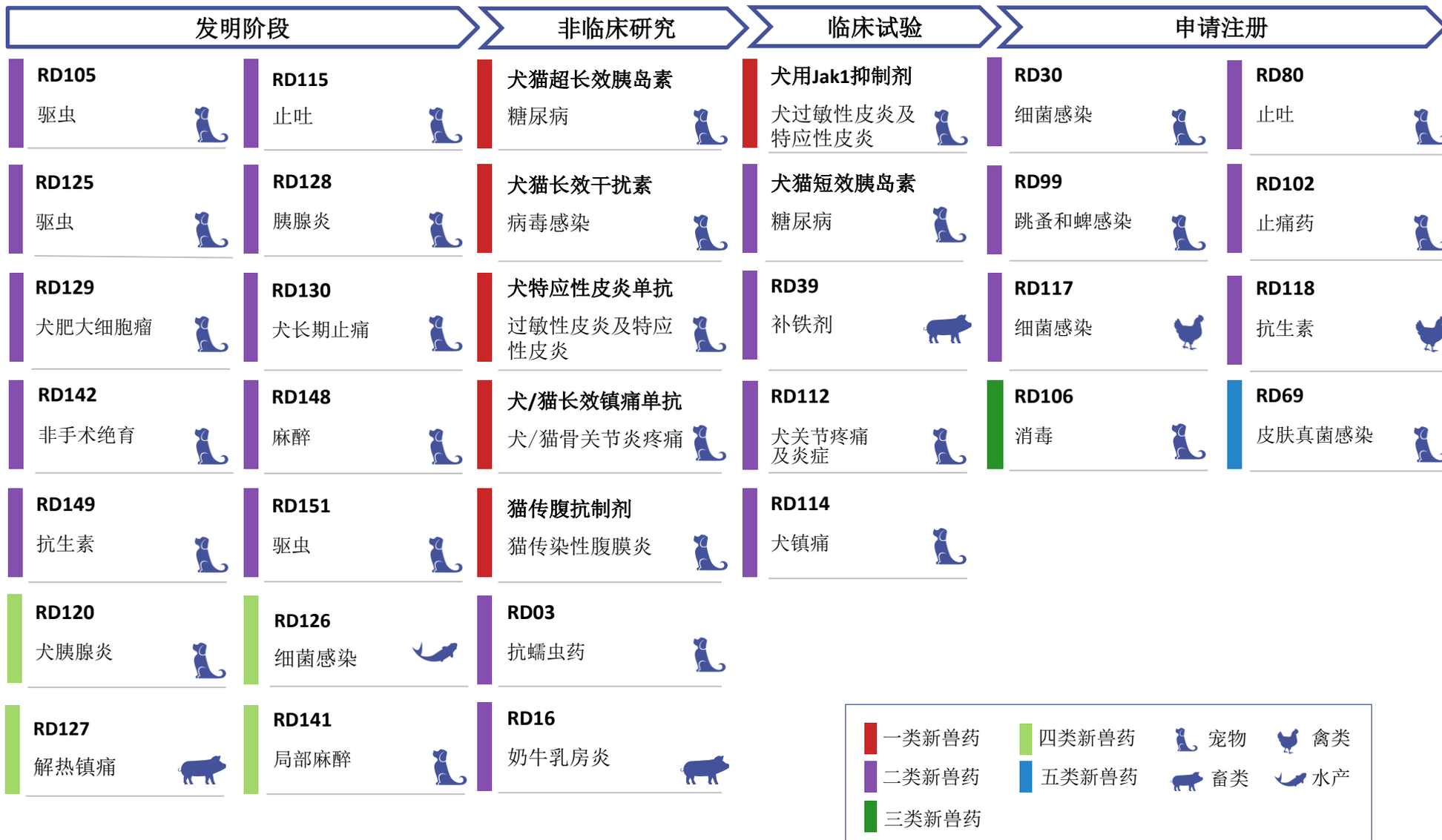


制剂产品 - 动保

经济动物与伴侣动物业务双轮驱动，原料药与全剂型制剂产业深化布局



动保在研产品线





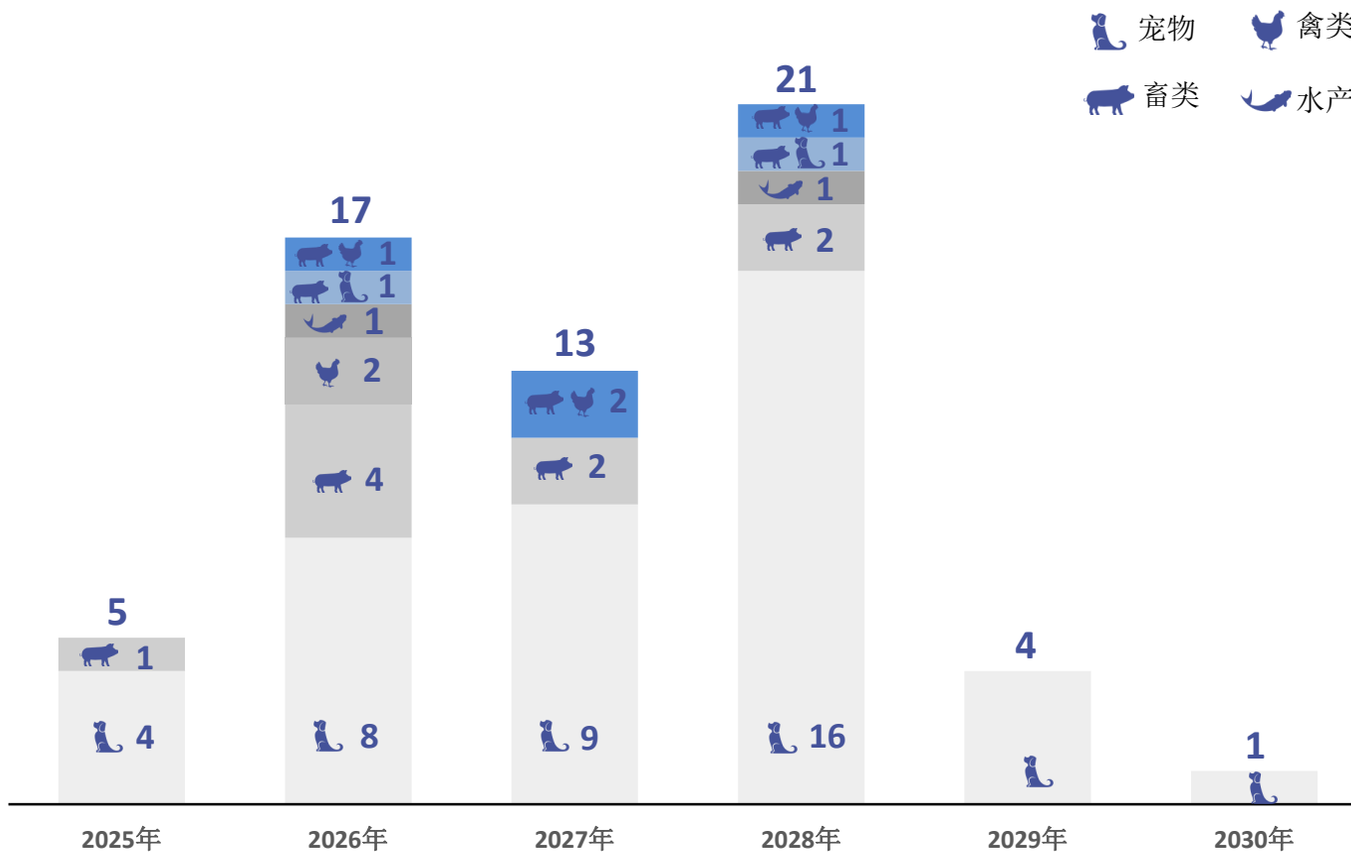
动保在研产品线（续）

发明阶段		临床试验		申请注册	
RD145 猫杯状病毒 	RD83 仔猪补铁 	RD122 抗病毒 	RD103 食欲管理 	RD111 犬特异性皮炎 	
RD133 猫焦虑症 	RD146 止炎消痛  	RD67 真菌感染 	RD116 跳蚤及蜱感染 	RD131 猫血压控制 	
RD147 抗生素 	RD150 心力衰竭 	RD104 耳道真菌感染 	RD132 药浴洗护 	RD98 皮肤痤疮 	
RD152 体表杀虫 	阿莫西林克拉维酸钾注射液 细菌感染  	RD143 心力衰竭 	注射用阿莫西林钠 细菌感染 	注射用氨苄西林钠 细菌感染 	
盐酸多西环素可溶性粉 细菌感染  	注射用头孢噻吩钠 细菌感染  	RD123 细菌感染  	RD113 细菌感染 		
RD64 /  	RD108 细菌感染 				
RD124 细菌感染 					

■ 四类新兽药 ■ 五类新兽药  宠物  禽类
■ 其他  畜类  水产



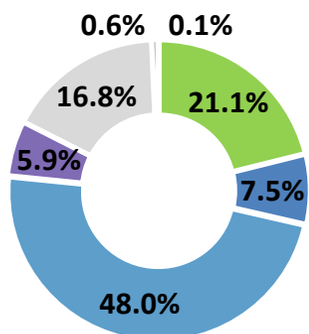
拥有61项自主、合作在研项目，全面布局伴侣型及经济性动物用药





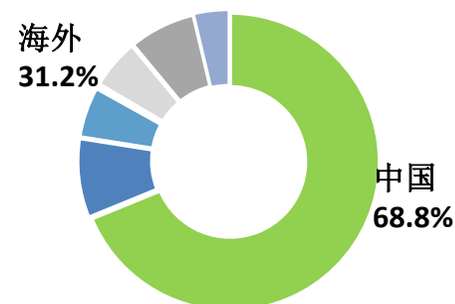
中间体及原料药 – 销售分布

2025年上半年中间体销售下降23.1%至人民币10.11亿元，原料药销售下降27.0%至人民币25.30亿元，分别占集团对外销售总额的13.5%和33.6%



2025年上半年中间体及原料药对外销售分布
(按产品)

- 6-APA: 7.46亿元
- 青霉素G钾工业盐: 2.64亿元
- 半合成青霉素类: 17.00亿元
- 头孢类: 2.10亿元
- β-内酰胺酶抑制剂类: 5.95亿元
- 碳青霉烯类: 1,980万元
- 其他类: 500万元



2025年上半年中间体及原料药对外销售分布
(按市场)

- 中国: 24.36亿元
- 欧洲: 3.08亿元
- 印度: 1.98亿元
- 中东: 1,360万元
- 南美洲: 1.95亿元
- 其他亚洲地区: 2.58亿元
- 其他地区: 1.32亿元



中间体及原料药 – 产能

类别	产品	半年设计产能 (吨)	产能利用率	外销占比
中间体	6-APA/青霉素G钾工业盐 ¹	10,250	100%	31.0% ²
	克拉维酸叔辛胺	800	65.0%	N/A
原料药	半合成青霉素类	11,500	100%	76.2%
	头孢类	600	70.2%	76.2%
	β -内酰胺酶抑制剂类	784	69.3%	76.2%

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



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





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

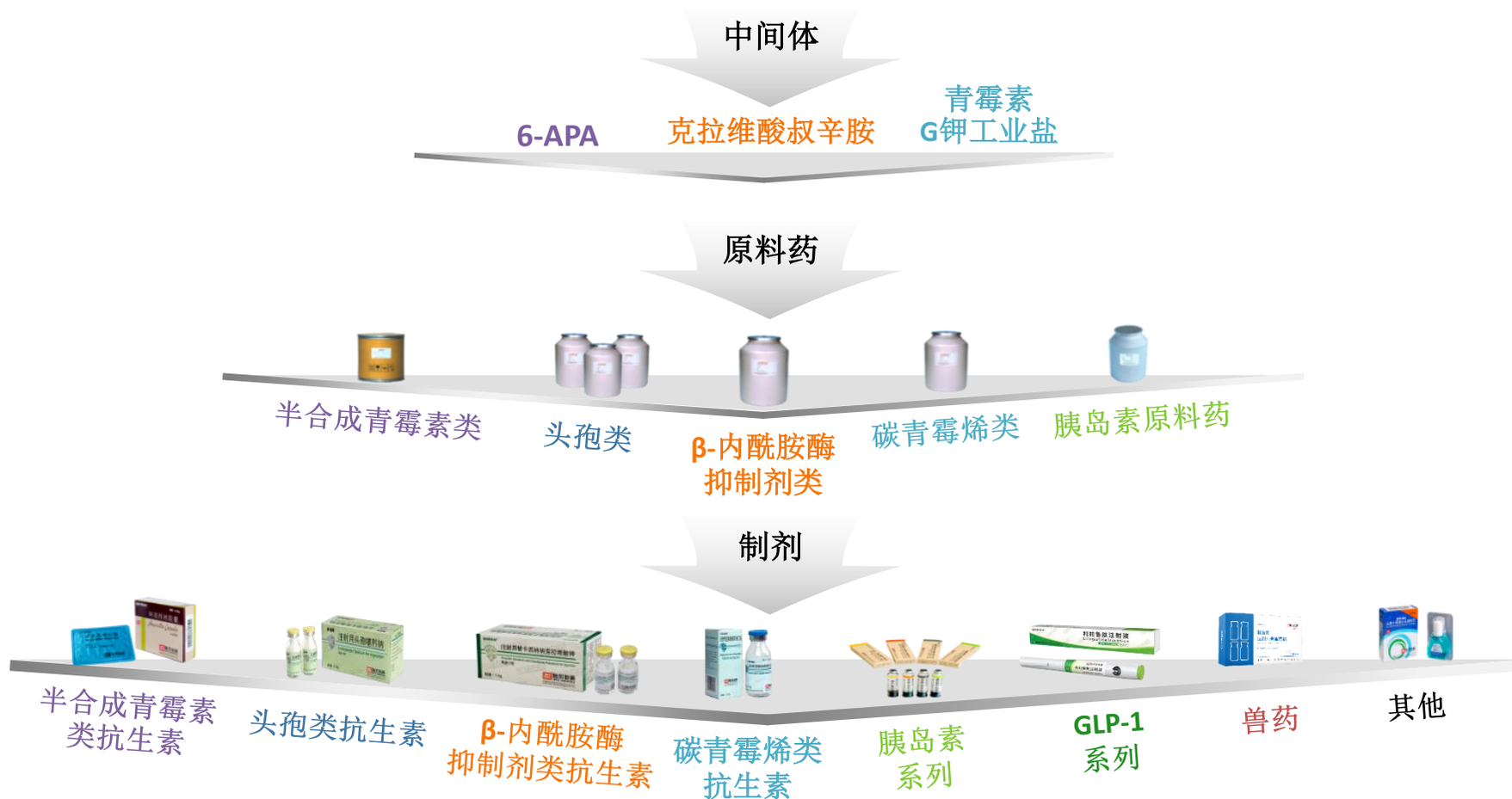
2007年
香港上市

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，全面覆盖中国及海外市场
- 产品畅销全球近80个国家及地区
- 服务全球客户超600家



人用制剂

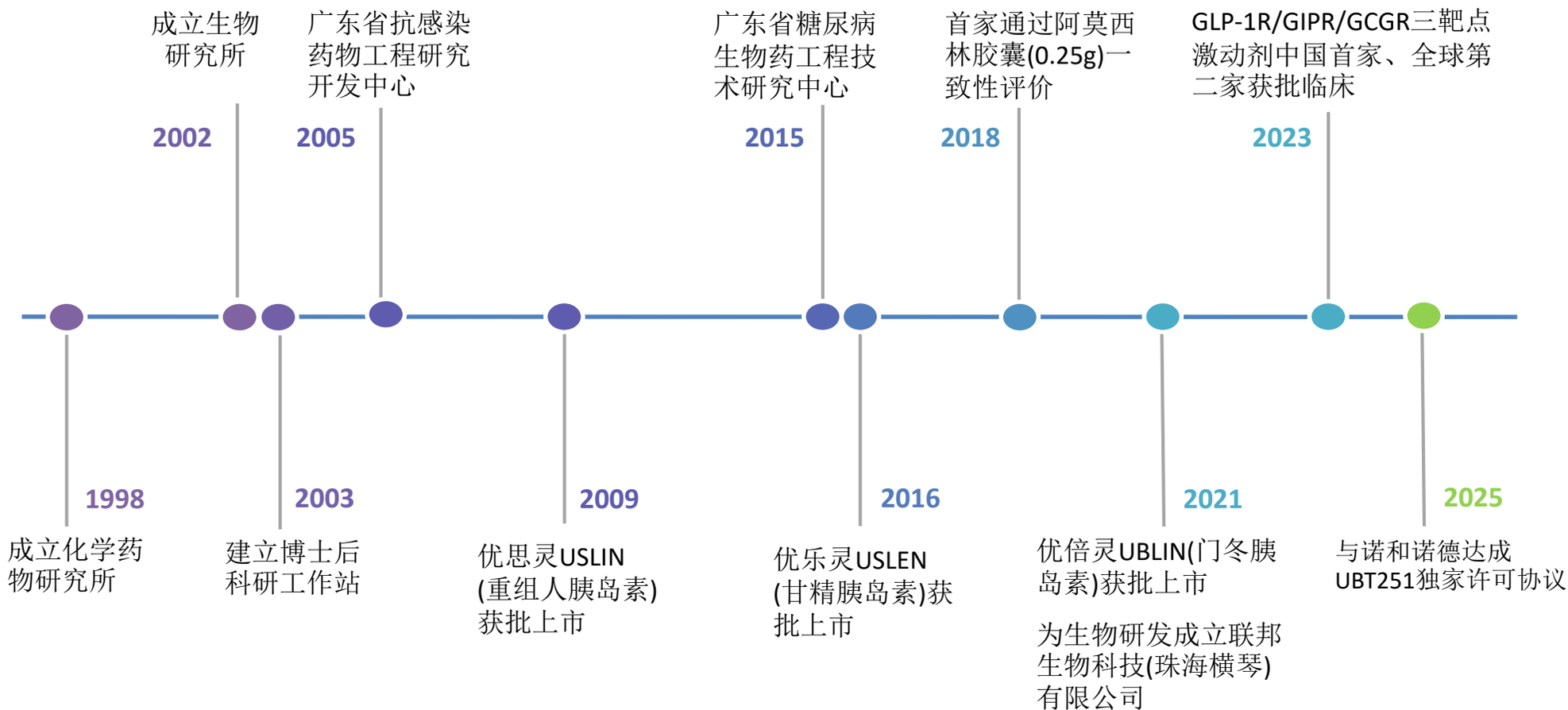
- 团队约4,000名员工，按医疗市场、OTC市场、广阔市场划分管理
- 设有28个制剂产品销售办事处
- 覆盖超23,000家医院、330,000家卫生诊所和社区门诊、230,000家药店
- 已成立制剂国际贸易事业部，扩展海外市场



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6项I类新兽药
- 近900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，其中11项I类新药
- 仿制药一致性评价：6项在研，31项已过评
- 约220名科研人员
- 博士后科研工作站
- 广东省抗感染药物工程技术研究开发中心

原料药研发、 医药中间体

- 从事生物发酵、化学合成、酶法合成及提取工艺技术的创新研发
- 约100名科研人员
- 内蒙古自治区酶法制药工程研究中心
- 生物及化学合成药物研究开发中心

动保研发

- 2015年成立
- 16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、外知名科研院校、研发机构及实验室深入合作
- 推进产学研战略合作



可持续发展

MSCI ESG评级A级，位居行业前列

环境保护

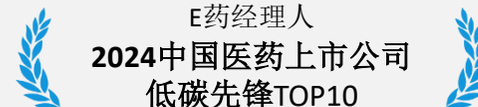
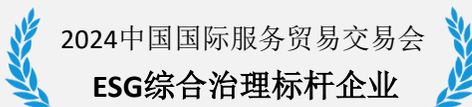
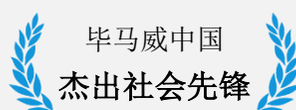
- ✓ 秉承可持续发展理念，全面建设绿色工厂
- ✓ 响应国家双碳目标，创新驱动绿色制造
- ✓ 关注气候变化，增强气候风险抵御能力，抓住有利气候机遇

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>

