

2025年度业绩公布

联邦制药国际控股有限公司 (3933.HK)

2026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2025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。



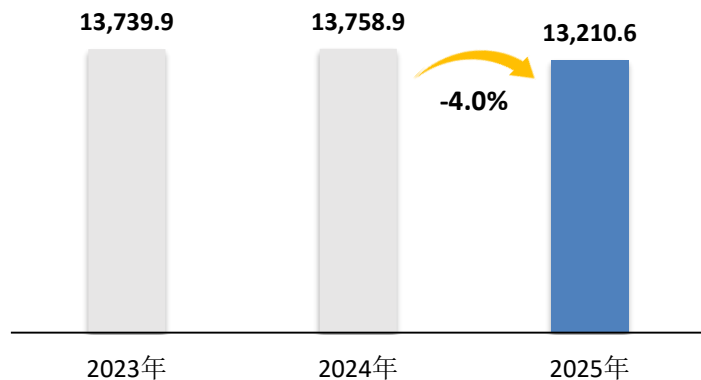
第一节

全年概览

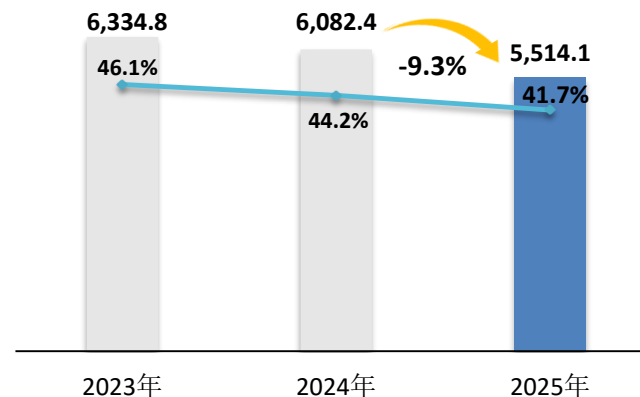
2025年度业绩概览



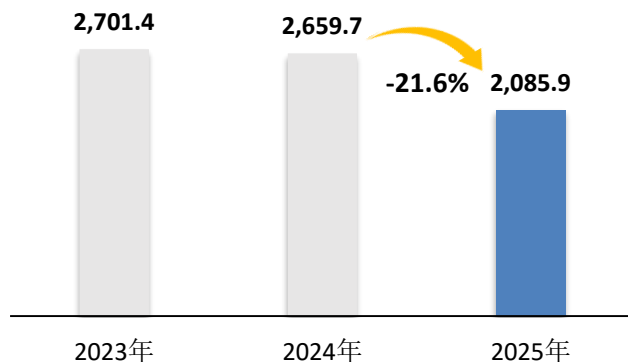
营业额（人民币百万元）



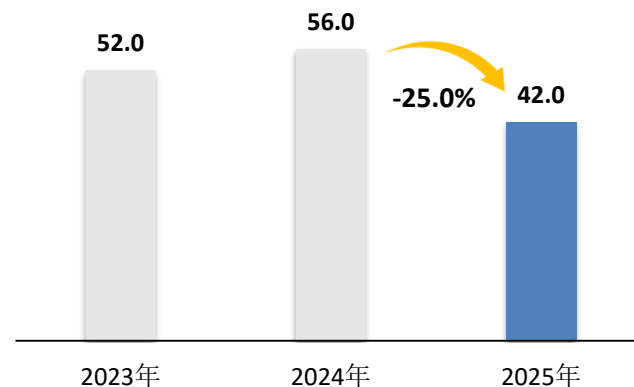
毛利（人民币百万元）及毛利率（%）



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

提质增效 高质量发展

- 制剂板块收入（含对外授权）同比增长**41.7%**
- 胰岛素系列收入同比增长**57.4%**至人民币**19.46亿元**
- 首款GLP-1产品联邦优利泰®上市，携手京东健康全网独家首发
- 年内完成总额**22.09亿**港元股份配售，补充基地建设、新药研发等所需资金
- 本年度派息比率**38%**



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
- 人用制剂实现出口创收人民币**5.54亿元**，国际化布局加速推进
 - 胰岛素产品首年出海，对巴西出口数量创中国同类产品出口纪录
 - 已与多个「一带一路」国家及新兴市场客户达成业务合作
- 动保持续推进全球化布局，已取得及注册中的海外产品注册共**88项**



创新研发

创新驱动 赋能未来

- 在研I类新药**23项**
- UBT251注射液：
 - 已完成超重/肥胖、糖尿病中国II期临床试验
 - MASH、CKD中国II期临床试验
 - 2026年2月，OSA适应症获临床试验许可
- 2026年3月，注射用UBT37034完成中国I期首例受试者入组
- 2026年1月，注射用TUL108获美国FDA临床试验许可



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」
- 提质增效、创新高质量发展
- 推进AI应用与数字化转型，全面提升业务效能
- 推动节能减排与能源结构优化，践行绿色发展
- 联邦工匠培训学校项目启动，助力区域产业安全与专业技能人才培养

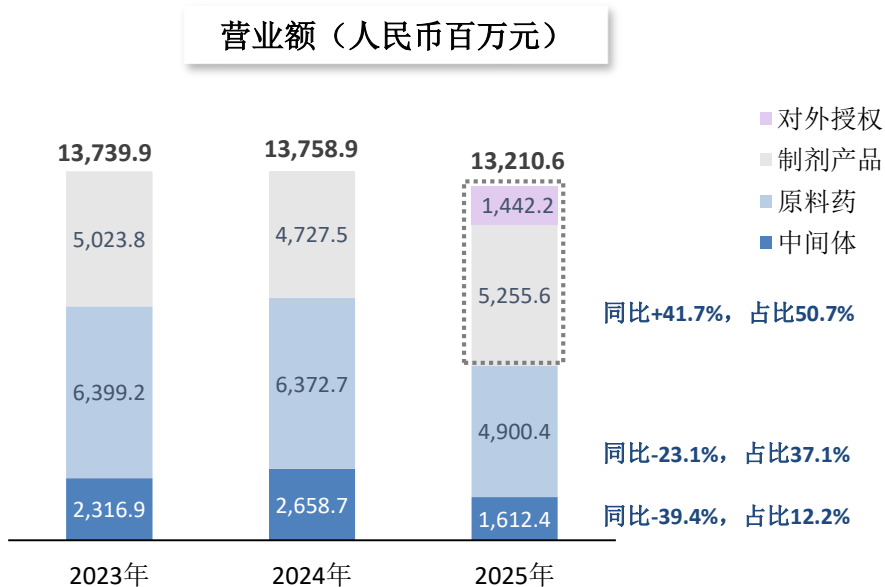


第二节

财务摘要



人民币百万元	2025年	2024年	同比变动
收入	13,210.6	13,758.9	-4.0%
毛利	5,514.1	6,082.4	-9.3%
息税折旧摊销前收益 (EBITDA)	3,247.2	3,939.4	-17.6%
拥有人应占溢利	2,085.9	2,659.7	-21.6%
每股盈利 (人民币分)			
- 基本	110.65	146.39	-24.4%
每股股息 (人民币分)			
- 中期股息	16.0	16.0	0.0%
- 末期股息	26.0	28.0	-7.1%
- 特别股息	--	12.0	-100.0%
- 全年股息	42.0	56.0	-25.0%
年度派息比率	38%	38%	--



人民币百万元	中间体		原料药		制剂产品	
	2025年	2024年	2025年	2024年	2025年	2024年
未扣除研发费用之分部利润 ¹	650.2	2,215.3	391.2	904.6	1,017.3 ²	889.3
分部利润 ¹	432.4	2,101.4	328.8	704.9	376.4 ²	312.1
分部利润率 ¹	10.8%	35.9%	5.6%	9.6%	7.2% ²	6.6%

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

其他主要财务指标



	截止2025年12月31日	截止2024年12月31日
流动比率	1.83	1.83
净流动资产（人民币百万元）	8,390.4	7,298.1
净现金状况#（人民币百万元）	4,027.1	2,139.7
现金及现金等价物（人民币百万元）	10,606.4	6,329.8
总资产（人民币百万元）	30,900.5	25,833.1

#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。

	2025年	2024年
经营活动产生之现金净额（人民币百万元）	3,662.9	3,199.3



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（预填充））
- ✓ 聚乙烯醇滴眼液（1.4%（0.4ml:5.6mg））
- ✓ 盐酸莫西沙星滴眼液（0.5%（3ml:15mg）、0.5%（5ml:25mg））
- ✓ 左氧氟沙星滴眼液（0.488%（5ml:24.4mg））
- ✓ 德谷胰岛素注射液（3ml:300单位（笔芯）、3ml:300单位（预填充））

申报生产

- ✓ 司美格鲁肽注射液（糖尿病）

获批临床

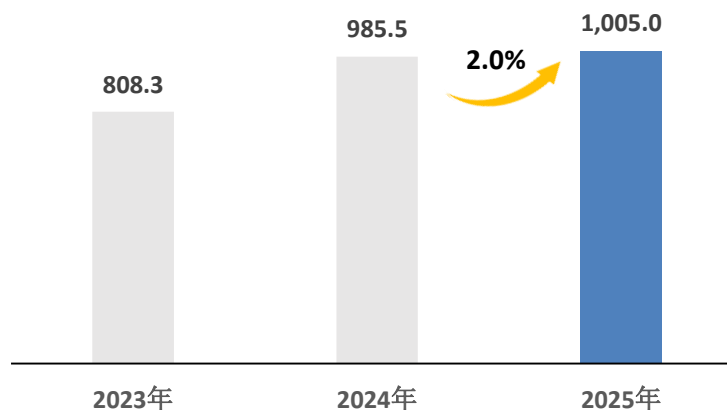
- ✓ UBT251注射液（CKD）获批中、美临床试验
- ✓ UBT251注射液（OSA）获批中国临床试验
- ✓ 注射用UBT37034（超重/肥胖）获批中、美临床试验
- ✓ 注射用TUL108获批美国临床试验

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）
- ✓ 注射用阿莫西林钠克拉维酸钾（0.6g； 1.2g）
- ✓ 注射用头孢哌酮钠舒巴坦钠（2.0g）
- ✓ 罗红霉素胶囊（150mg）

注：研发成果统计截至2026年3月

研发投入（人民币百万元）





技术平台

多肽药物研发

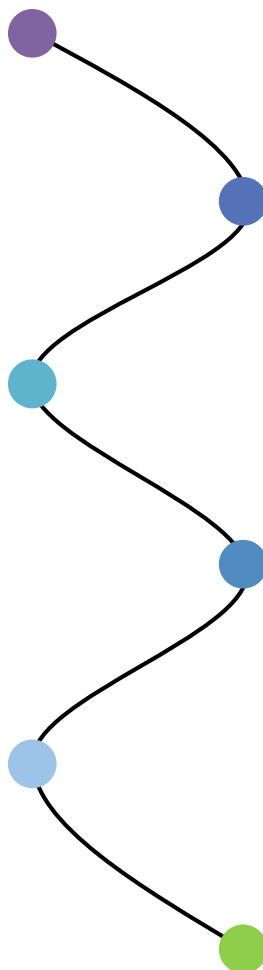
- 聚焦多肽分子领域
- 利用活性多肽设计、多肽合成、多肽长效化改造等技术，完成多肽药物分子的设计和评估
- UBT251、UBT37034 等

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

动保药物研发

- 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

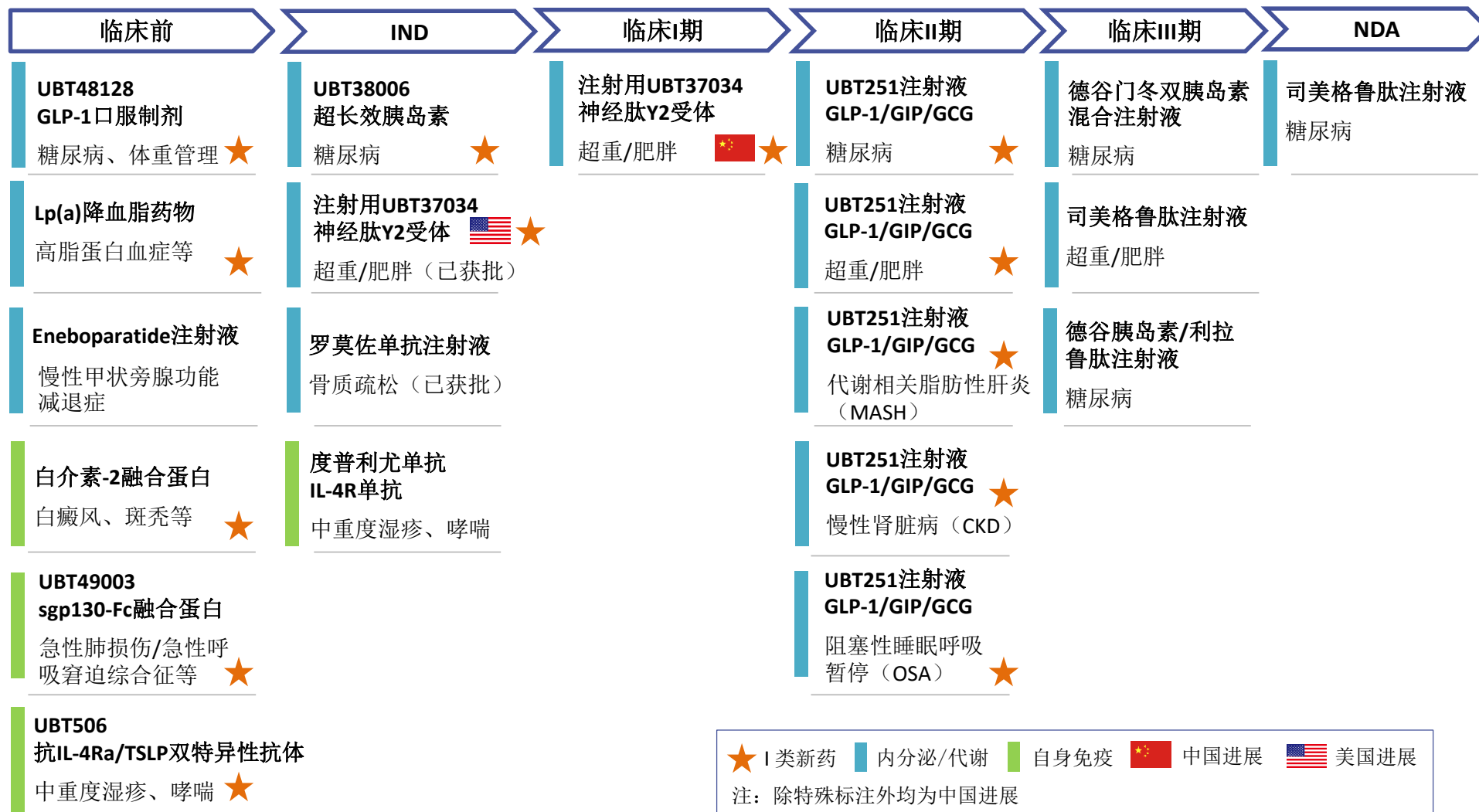
医美产品研发

- 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



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
 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



★ I类新药
 代谢
 抗感染
 自身免疫
 呼吸系统
 眼科
 其他

中国国旗 中国进展
 美国国旗 美国进展
 注：除特殊标注外均为中国进展



* 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

超重/肥胖：中国II期临床研究结果卓越

205例

共纳入205例患者

3个剂量组

UBT251注射液2mg、4mg、6mg；
安慰剂对照

24周

每周皮下注射给药1次，
连续给药24周

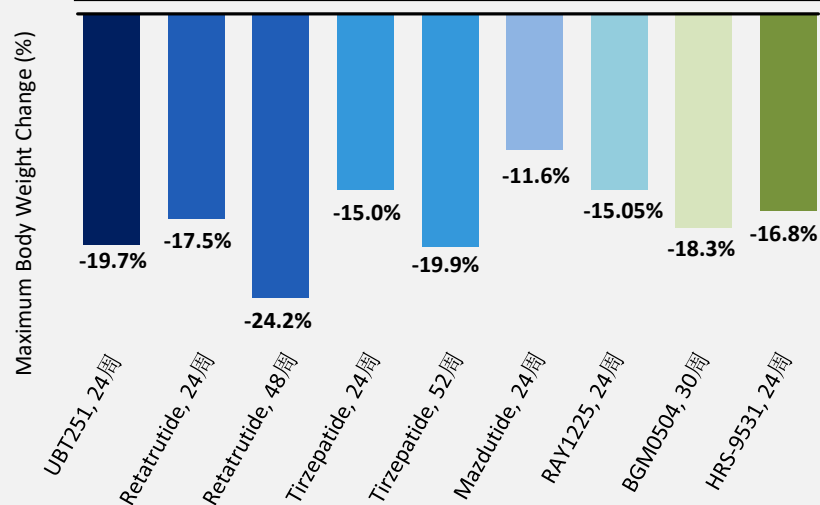
-19.7%

给药24周后，试验药组平均体重较基线变化最高达-19.7% (-17.5 kg)，安慰剂组-2.0% (-1.6 kg)

- UBT251各剂量组在腰围、血糖、血压、血脂等关键次要终点指标的改善均显著优于安慰剂
- UBT251的不良事件与同类药物类似，主要为胃肠道反应，且绝大多数为轻度至中度，未见预期外的安全性问题
- 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

主要双靶点/三靶点药物临床药效数据对比，
UBT251展现出同类领先的减重疗效

基线平均BMI (kg/m ²)	33.1	37.4	32	31.7	32.77	/	32.3
基线平均体重(kg)	92.2	108.0	91.3	88.5	94.03	/	91.5
试验组最高剂量(mg)	6.0	12.0	15.0	6.0	9.0	15.0	6.0





UBT251注射液

UBT251注射液2型糖尿病中国II期临床研究

211例

共纳入211例患者

4个剂量组

UBT251注射液2mg、4mg、6mg；
安慰剂，司美格鲁肽1mg对照

24周

每周皮下注射给药1次，
连续给药24周

-2.16%

治疗24周后，UBT251治疗组平均HbA1c
降幅最高达2.16%，优于司美格鲁肽组
(1.77%)和安慰剂组(0.66%)

- 与安慰剂组相比，UBT251在包括腰围、血压和血脂的关键次要终点方面显示出改善
- UBT251显示出良好的安全性和耐受性，与其他三靶点激动剂临床试验中观察到的结果一致
- 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

- 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
- 更多适应症研究进展
 - CKD、MASH适应症中国II期临床试验中
 - 2026月2月，OSA适应症获中国临床试验默示许可



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

UBT251海外进展

2026年
一季度

已启动针对超重/肥胖
Ib/IIa期临床研究

2026年
下半年

计划启动针对2型糖
尿病II期临床研究

2027年

临床数据读出

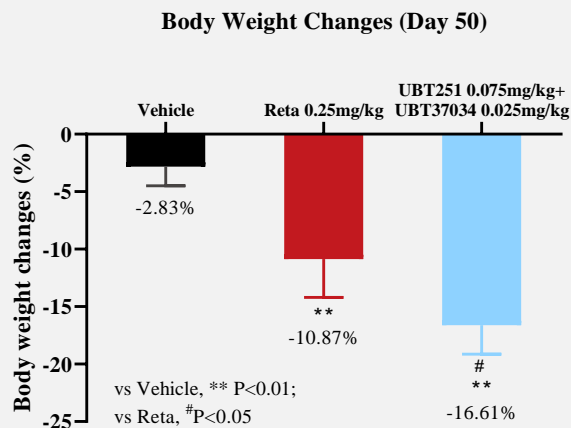
注：1. 大中华区指中国内地（大陆）、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区
2. 已于2025年6月20日收取该首付款



注射用UBT37034

- I类创新药
- 新型多肽类受体（神经肽Y2R）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
- 超重或肥胖适应症已获中、美国临床批准
- 2026年3月完成中国I期首例受试者入组

UBT37034与UBT251联用在肥胖伴糖尿病食蟹猴模型上表现出强效减重效果

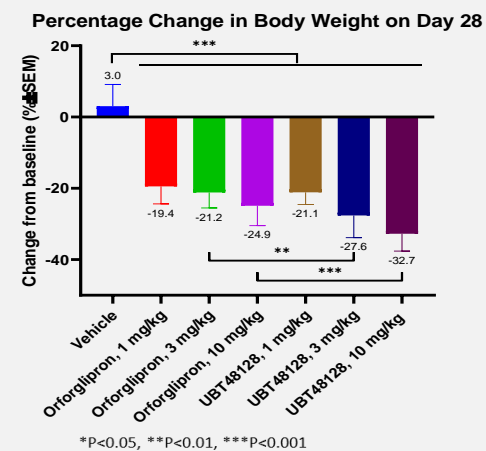


- 0.075mg/kg UBT251（1/3高剂量）与极少量UBT37034（0.025mg/kg）联用，显著降低模型动物体重（-16.61%）
- 该结果优于高剂量（0.25mg/kg）Retatrutide的减重效果（-10.87%）

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

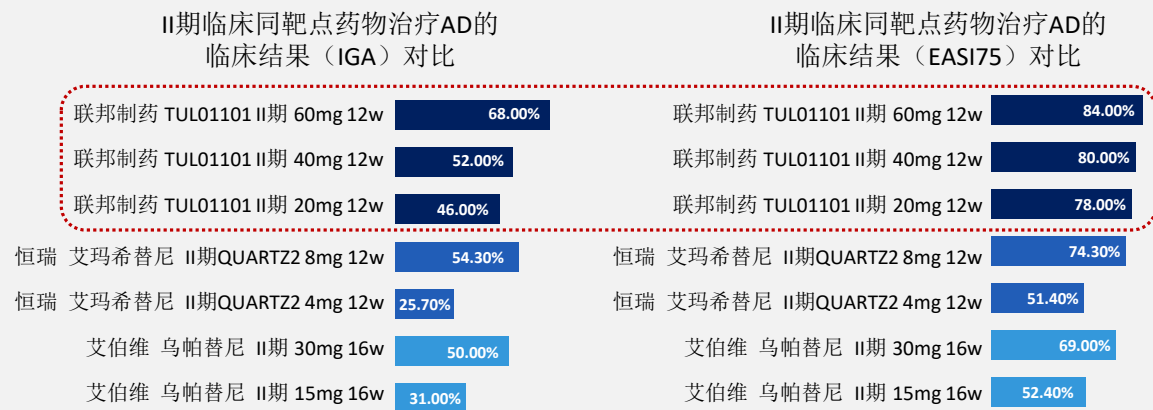




TUL01101片

- I类新药
- JAK1选择性抑制剂
- 已完成中国中重度特应性皮炎（AD）II期临床研究
- 已完成与国家药审中心（CDE）的EOP2会议沟通
- 同步开展多适应症探索，涵盖白癜风、斑秃等
- 持续优化制剂工艺，提升药物稳定性与生物利用度

TUL01101片中国中重度特应性皮炎II期临床研究展现出BIC临床潜力



- 研究纳入 201 例受试者，随机分配至 TUL01101 片三个不同剂量组（20 mg、40 mg、60 mg）及安慰剂组中，每日给药一次，连续给药 12 周
- 试验结果显示，TUL01101 片各剂量组疗效显著，可有效清除皮损、缓解瘙痒、提高受试者生活质量
- TUL01101 片的整体安全性耐受性良好，最常见的不良事件为上呼吸道感染，绝大多数不良事件为轻度至中度，未发现同类品种报道以外的安全性信号
- 在AD关键疗效终点（IGA与EASI75）上，TUL01101片疗效数据相较于已上市同类药物（如Upadacitinib、艾玛昔替尼）的II期数据均展现出更具优势的趋势



第四节

业务回顾

海外布局



人民币**91.99亿元**
中国

69.6%
占比总营业额



人民币**40.11亿元**
海外

30.4%
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



新药对外授权

- 与诺和诺德达成UBT251的独家许可协议
- 多个重点创新药项目正积极推进对外授权合作



人用制剂

- 胰岛素产品中标巴西卫生部采购标单，出口量创中国同类产品出口纪录
- 已与多个「一带一路」国家及新兴市场客户达成业务合作
- 持续推进国际化战略布局，加速产品注册与商业化落地



动保

- 业务覆盖14个海外国家及地区
- 已取得及注册中的海外产品注册共88项
- 打造样板市场，形成可复制的出海手册



中间体及原料药



人用制剂



动保

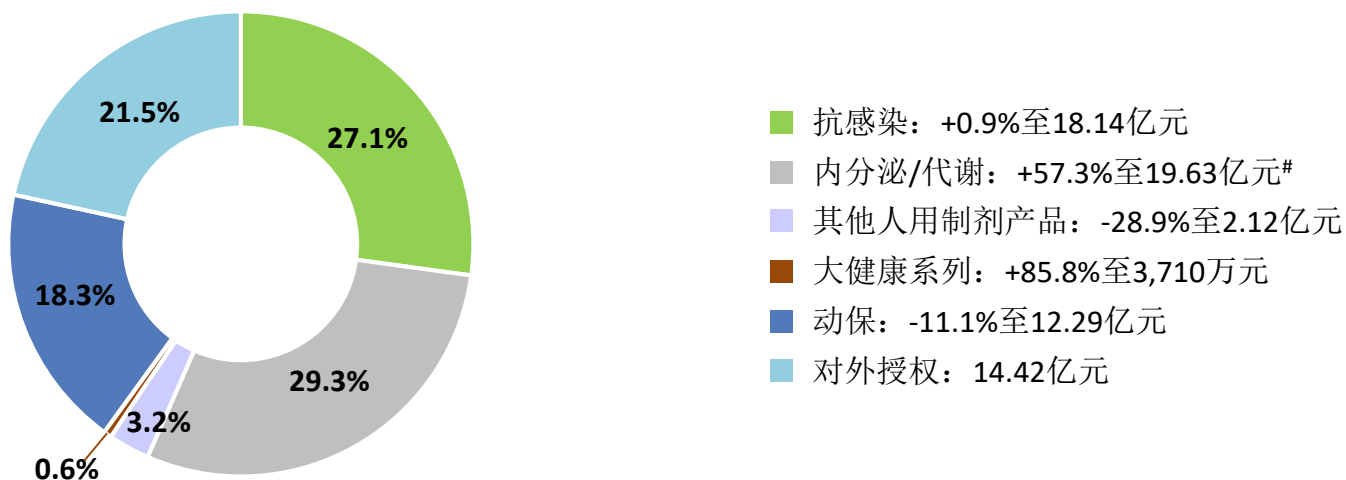


新药对外授权



制剂产品 – 销售分布

2025年制剂产品销售收入（含对外授权）上升**41.7%**至人民币**66.98**亿元，占集团对外销售总额的**50.7%**



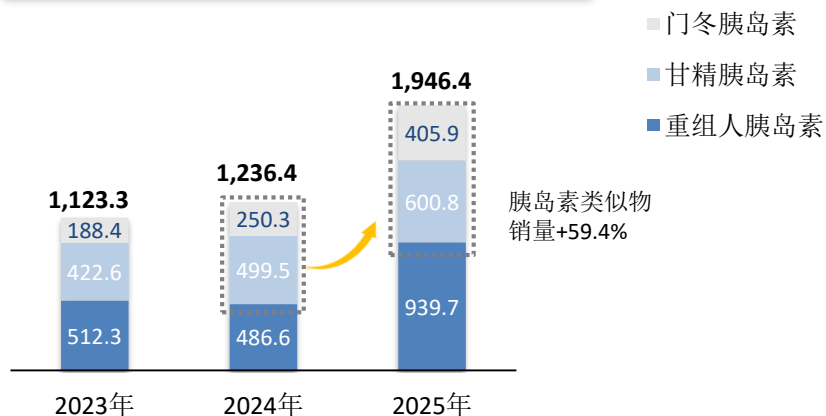
2025年制剂产品销售分布

#销售收入指含销售折扣之销售总额

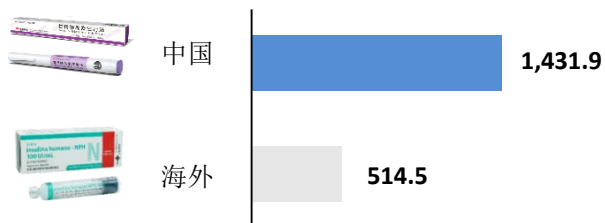


制剂产品 - 胰岛素系列

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



优得灵

德谷胰岛素注射液

- 2026年上市
- 超长效胰岛素类似物，用药更灵活





制剂产品 - 抗生素及其他

阿莫仙

阿莫西林胶囊



- 销售收入5.25亿元，同比下降1.3%

强力阿莫仙

阿莫西林克拉维酸钾



- 销售收入2.66亿元，同比上升26.1%

他唑仙

注射用哌拉西林钠
他唑巴坦钠



- 销售收入2.59亿元，同比下降12.0%

倍能安

注射用亚胺培南西司他丁钠



- 销售收入3.0亿元，同比上升15.7%

眼科系列

玻璃酸钠滴眼液、
盐酸左氧氟沙星滴眼液等



- 销售收入1.09亿元，同比上升5.5%

大健康系列



- 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
- 销售收入3,710万元，同比上升85.8%



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
- ✓ 通过创新的产品及服务成为全球动物健康领域领导者

合作伙伴（部分）

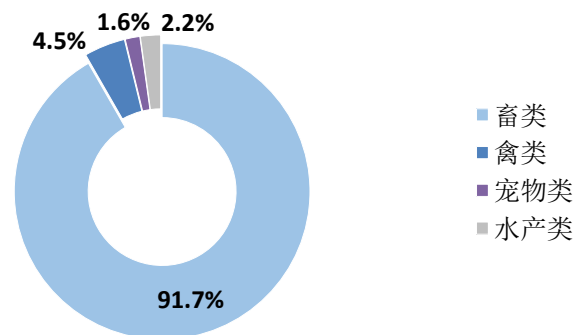
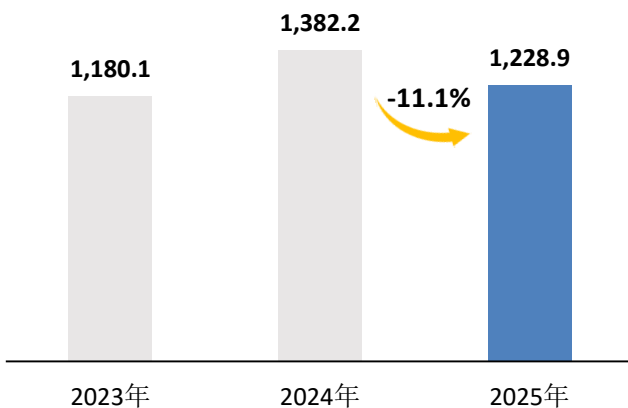


2024年中国主要禽畜养殖基地分布
(资料来源：中国畜牧业协会)

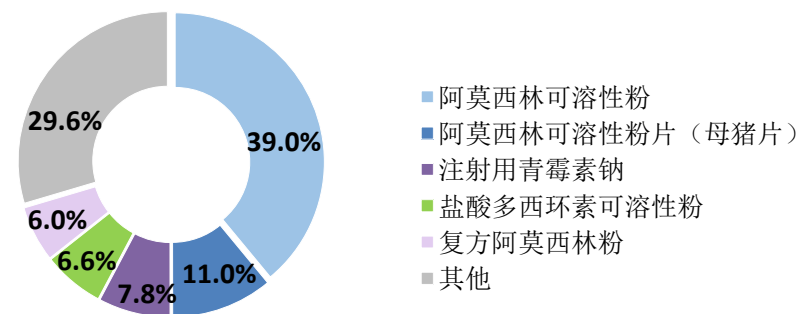
制剂产品 - 动保



动保业务收入（人民币百万元）



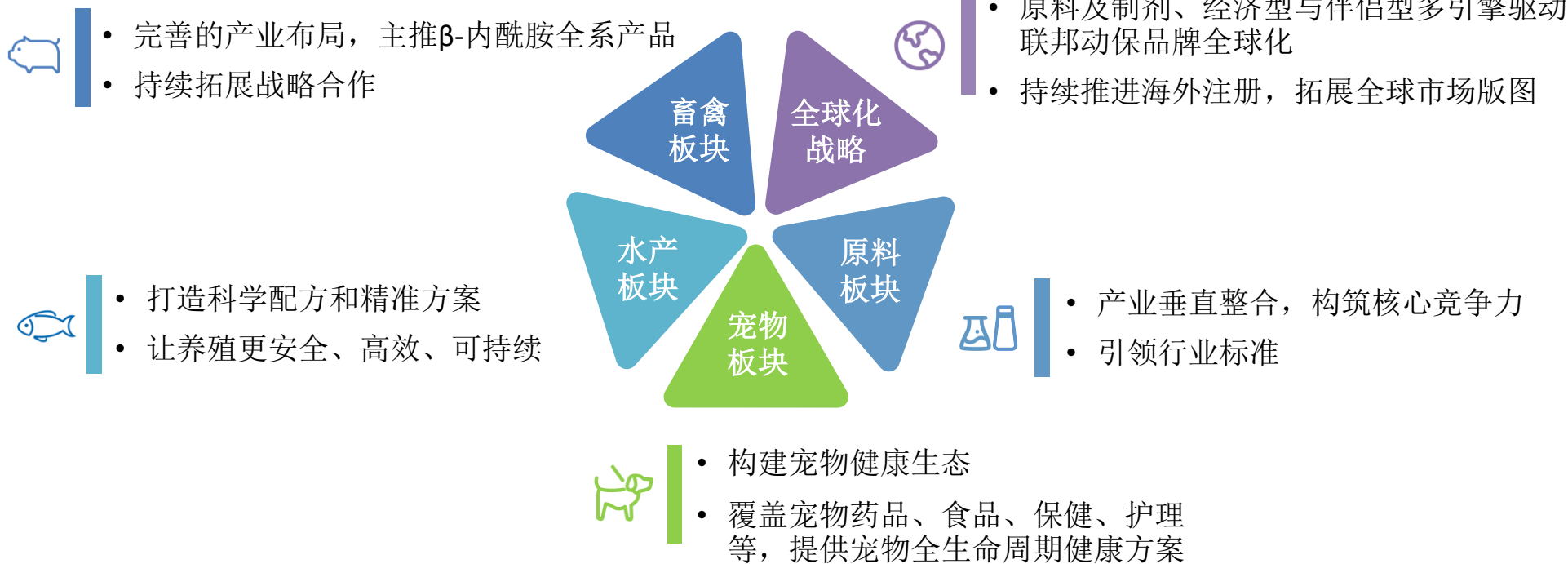
2025年动保业务收入分布（按类别）



2025年动保业务收入分布（按产品）



双轮驱动，深化布局，全球拓展



产业布局

- 三大生产基地
- 原料药、制剂一体化产业链

产品矩阵

- 100+国家标准兽药
- 30+饲料添加剂及预混合饲料产品

创新与出海

- 19项新兽药注册证书
- 88项已取得及注册中的海外产品注册
- 60项动保在研项目

动保在研产品线



一类新兽药	四类新兽药	宠物	禽类
二类新兽药	五类新兽药	畜类	水产



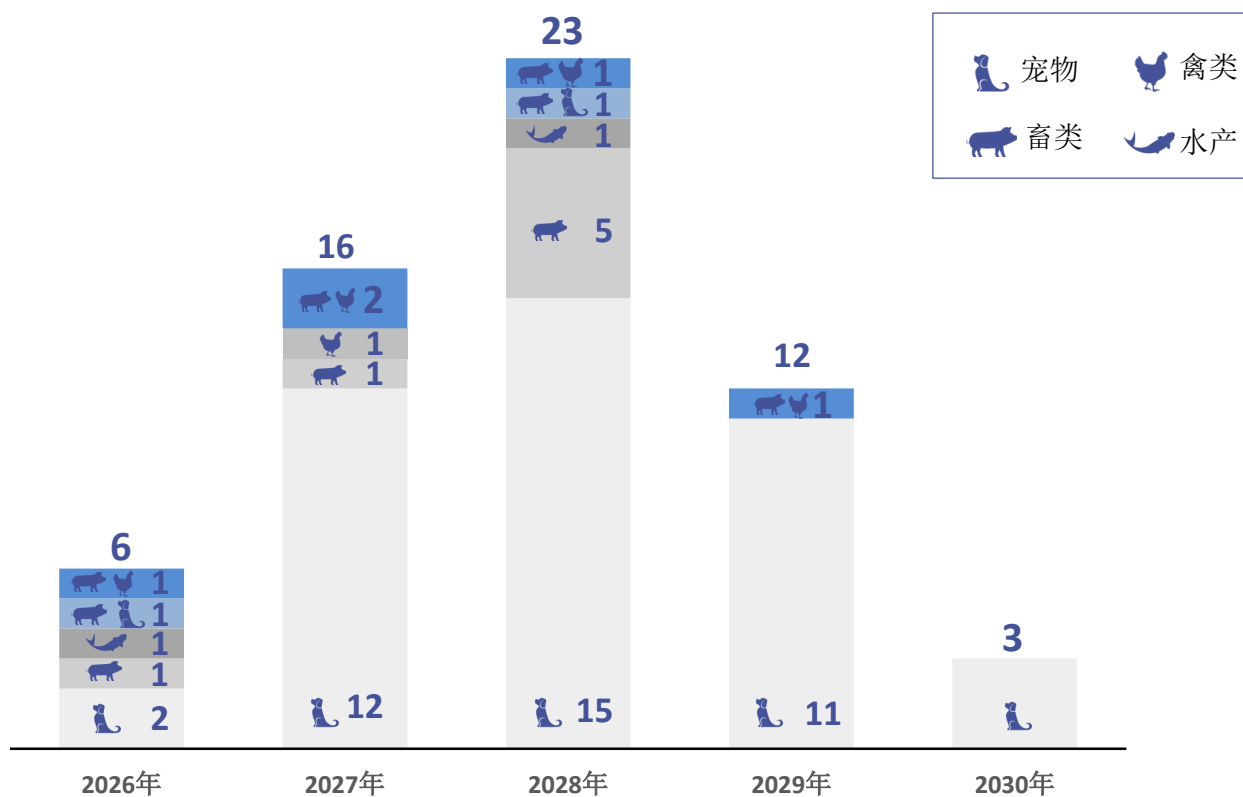
动保在研产品线（续）





上市预期

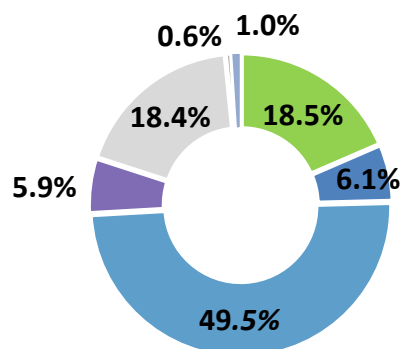
- ✓ 拥有60项自主、合作在研项目，全面布局伴侣型及经济性动物用药
- ✓ 伴侣型动物产品在研占比超70%





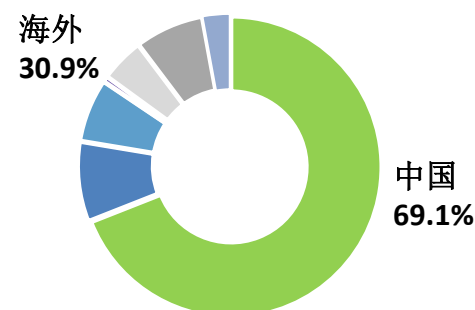
中间体及原料药 – 销售分布

2025年中间体销售下降39.4%至人民币16.12亿元，原料药销售下降23.1%至人民币49.0亿元，分别占集团对外销售总额的12.2%和37.1%



2025年中间体及原料药对外销售分布
(按产品)

- 6-APA: 12.06亿元
- 青霉素G钾工业盐: 4.00亿元
- 半合成青霉素类: 32.22亿元
- 头孢类: 3.84亿元
- β-内酰胺酶抑制剂类: 11.98亿元
- 碳青霉烯类: 3,730万元
- 其他: 6,580万元



2025年中间体及原料药对外销售分布
(按市场)

- 中国: 44.98亿元
- 欧洲: 5.60亿元
- 印度: 4.40亿元
- 中东: 3,765万元
- 南美洲: 3.08亿元
- 其他亚洲地区: 4.80亿元
- 其他地区: 1.90亿元



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%	44.9% ²
	克拉维酸叔辛胺	800	34.1%	N/A
原料药	半合成青霉素类	23,000	96.9%	84.6%
	头孢类	1,200	64.5%	84.6%
	β-内酰胺酶抑制剂类	1,568	66.8%	84.6%

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
- 持续推进对外授权与合作
- 完善高端人才团队，激发创新活力
- 推动AI赋能新药研发，提升效能加速创新

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，支持业务拓展与应对市场变化
- 优化负债结构，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
- 优化融资结构，降低资金成本，保障战略项目资金需求
- 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，核心业务聚焦药品研发、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，本集团已构建形成涵盖制剂、原料、生物、动保四大业务板块的多元化产业格局，并持续优化垂直整合的业务模式。目前拥有十一家生产基地，产品涵盖医药中间体及原料药、制剂产品、大健康产品、动保产品、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120项。

1990年
成立

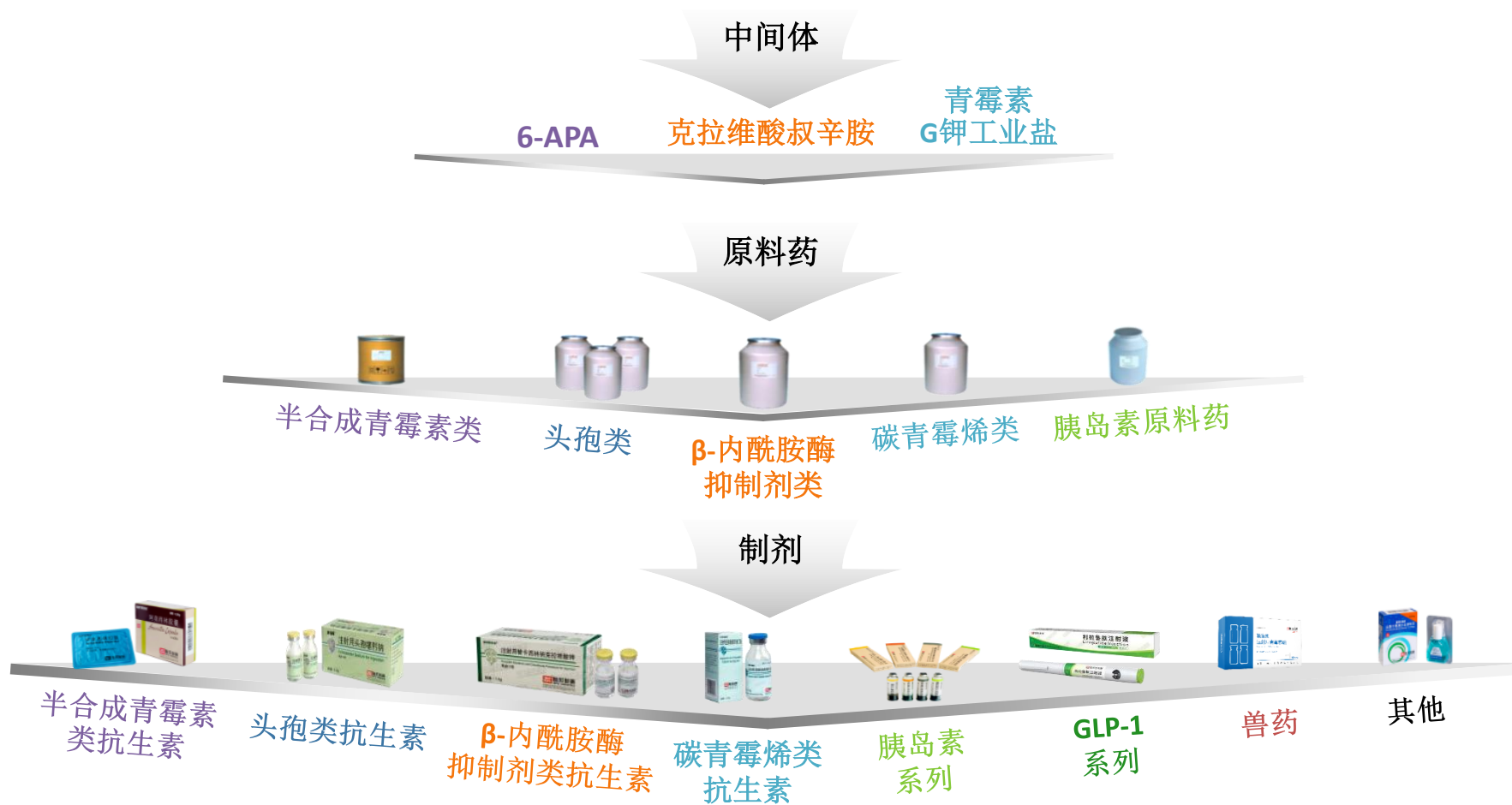
2007年
香港上市

11家
生产基地

18,000+
雇员



业务模式

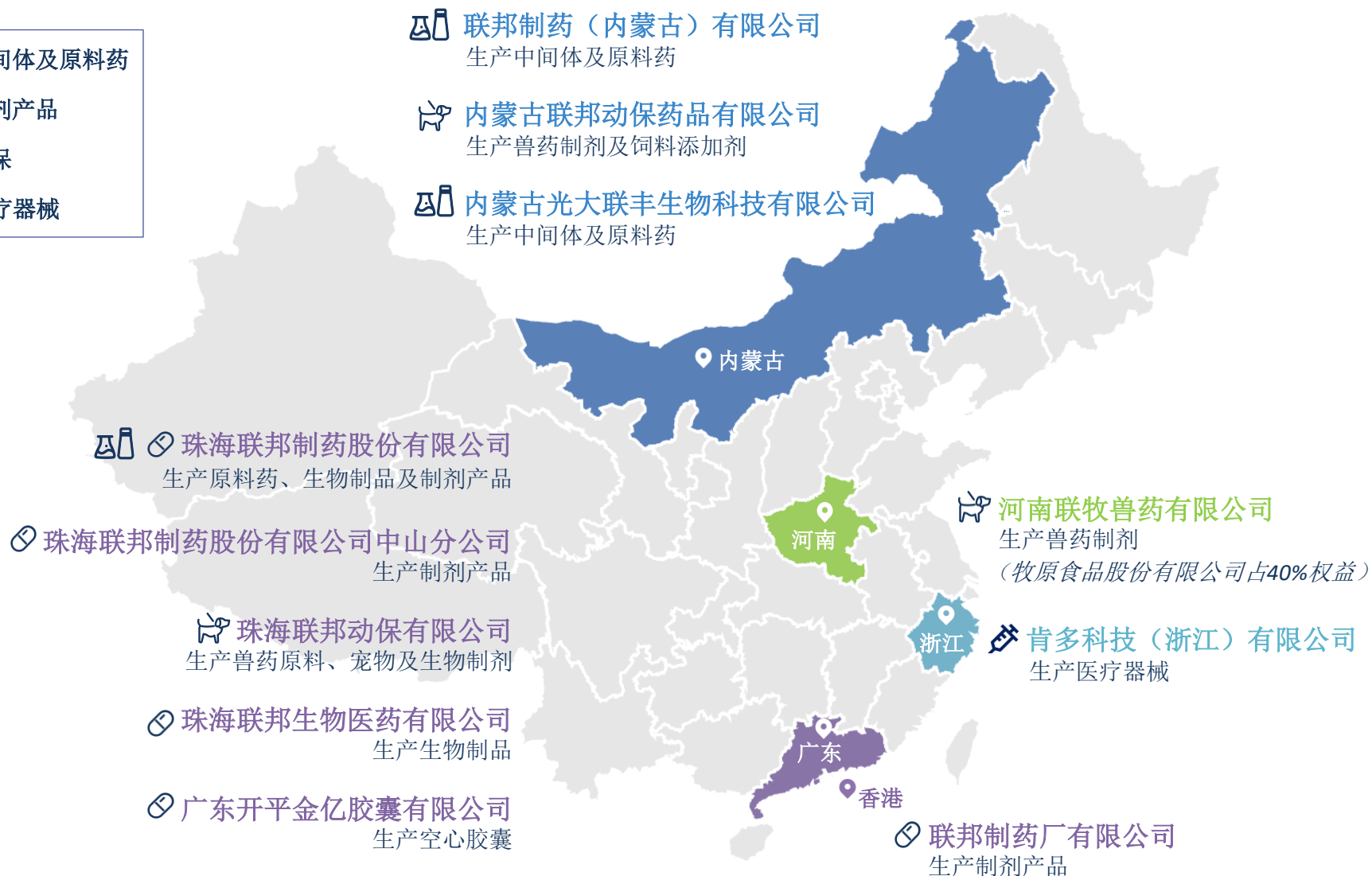


#产品名称以相同颜色代表同类上下游品种

生产基地



-  中间体及原料药
-  制剂产品
-  动保
-  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
- 制剂营销中心设有28个制剂产品销售办事处
- 医疗市场覆盖超36,000家终端、OTC市场超170,000家终端、广阔市场超137,000家终端
- 已成立制剂国际贸易事业部，扩展海外市场

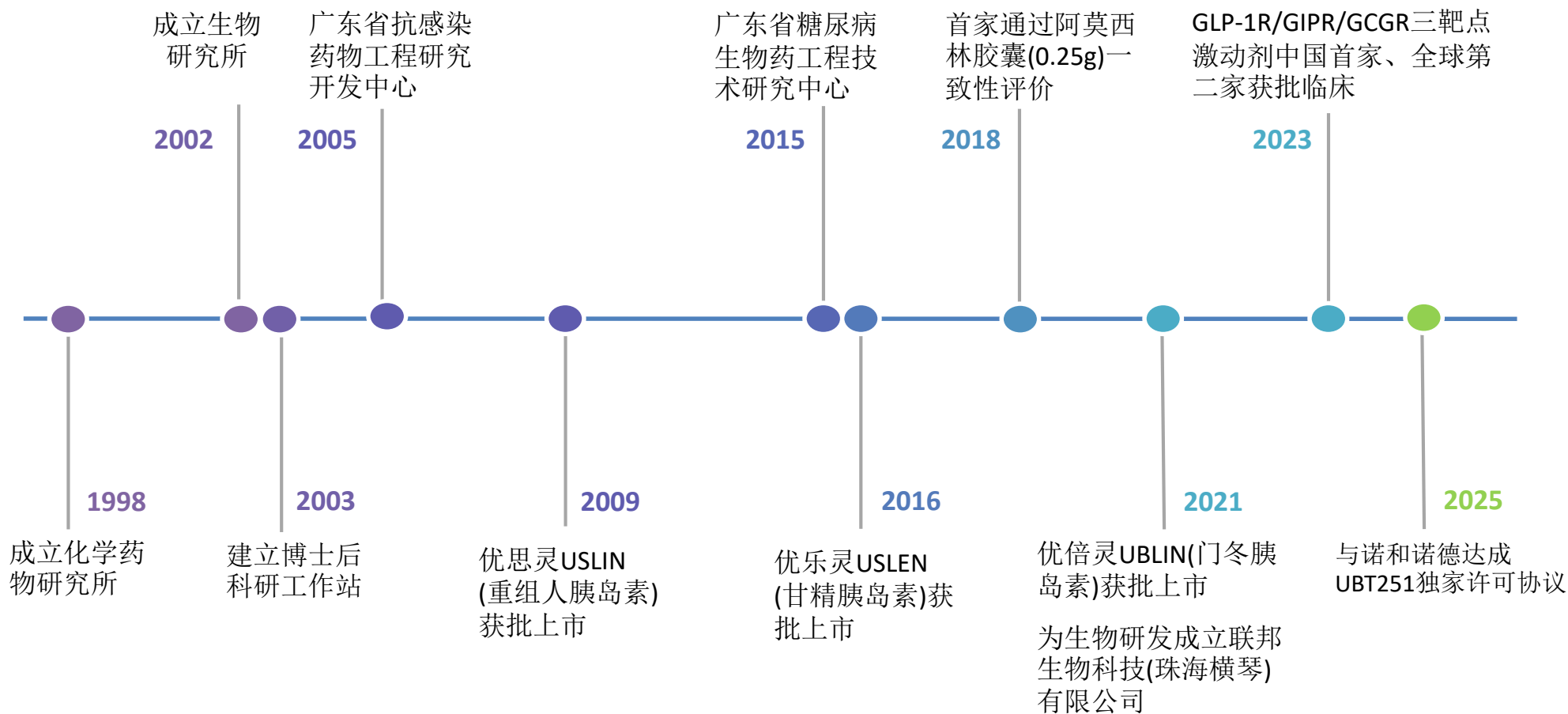


动保

- 于2014年成立
- 团队约100名员工
- 公司设有专业销售与技术团队负责推广及服务，现有全球客户超400家
- 中国营销中心下设七大事业部，销售网络遍及全国
- 海外营销中心持续拓展中



研发里程碑





研发平台

多平台全面布局

生物研发

- 19项人用药项目在研，其中12项I类新药
- 13项动保及医美等项目在研，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

- 23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：4项在研，35项已过评
- 约180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

生物酶法发酵及化学合成研究

- 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，涉及宠物、禽畜、反刍、水产等用药领域
- 19项新兽药注册证书，88项海外注册登记（含注册中）
- 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

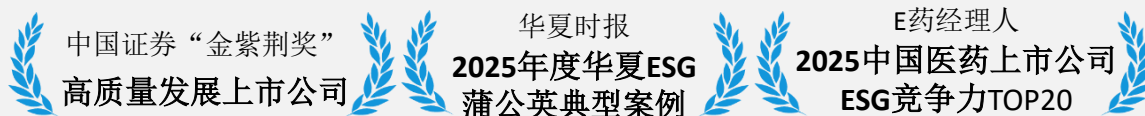
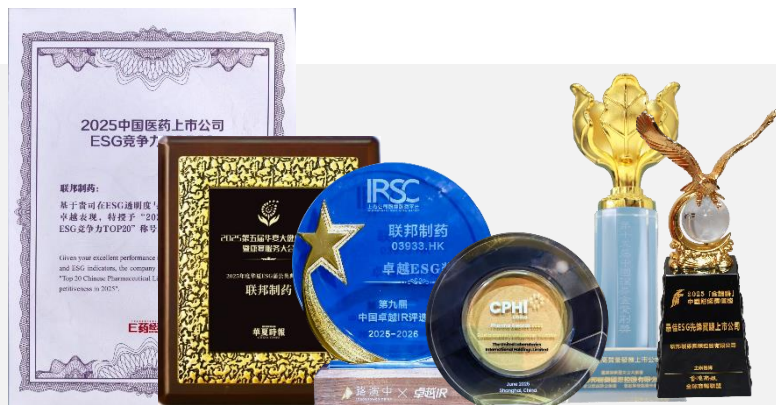
- ✓ 秉承可持续发展理念，全面建设绿色工厂
- ✓ 响应国家双碳目标，创新驱动绿色制造
- ✓ 关注气候变化，增强气候风险抵御能力，抓住有利气候机遇

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>