### **FOSUN PHARMA**

# 投资者演示材料

2021年4月

按中国会计准则披露

# 免责声明

本文件由上海复星医药(集团)股份有限公司(简称"本公司")编制,并仅供演示时使用。本文件不得被复印或向他人转发。本文件中的信息未经独立审核。本公司对本文件中所包含的信息或观点的公正、准确、完整或正确性未作任何明确或隐含的表述或担保,且任何人不得对该信息或观点的公正、准确、完整或正确性产生任何依赖。本文件的目的并非对任何财务或商业状况或前景进行完整的分析,任何获得本文件的人士必须明白其不得依赖于本文件包含的任何内容。本文件中包含的信息可能不经通知而变更,且不会就演示后所发生的重大进展而进行更新。本公司或其关联人、顾问或代表不承担任何(因疏忽或其他原因)由于对本文件或其内容的任何使用而造成的任何损失,或以其它方式产生的与本文件相关的损失。

本文件包含前瞻性声明。此类声明受限于假设、风险和不确定因素。此声明一般均以前瞻性的表达形式,如期望、估计、计划、预测、目标、可能性等,反映公司预期或可能在将来采取的行动或由此等行动而产生的结果。任何人不得对此等声明有过分依赖。本公司的实际业绩或表现可能会和前瞻性声明有偏离。

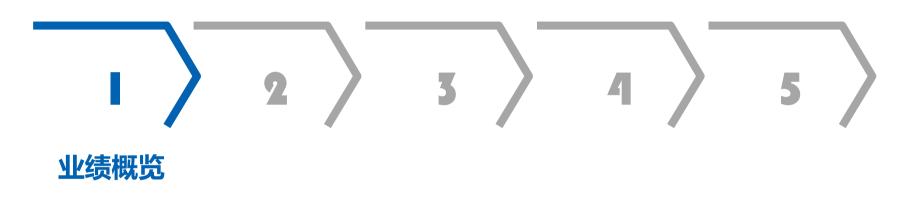
本文件仅供以下人士审阅: (i) 若在美国,是美国1933年证券法("证券法")第144A条中规定的"合格机构买家";或(ii)根据证券法S规例,处于美国境外。通过接受本文件,阁下确认其满足前一句话中的要求和条件。本文件在任何国家或地区的派发可能会受到相关法律的限制,任何收受本文件的人士必须自行了解并遵守该等限制。未能遵守该等法律,可能会构成违反美国联邦法律证券法律或其他国家的法律。

本文件并不构成任何认购或购买证券的出售要约或邀请,或对提出收购要约的邀请。本文件的任何部分均不得构成任何合同或承诺的基础,任何合同或承诺也不得依赖本文件的任何部分。

本公司的任何证券未根据美国证券法或美国任何州的证券法律进行登记,因此在无此等登记或获得相关的登记豁免时,不得在美国进行要约出售或出售。本公司目前尚未且无意在美国登记证券。本演示材料并不构成美国证券法项下的招股说明书。



# 目录



制药板块

器械与诊断

医疗服务

公司战略

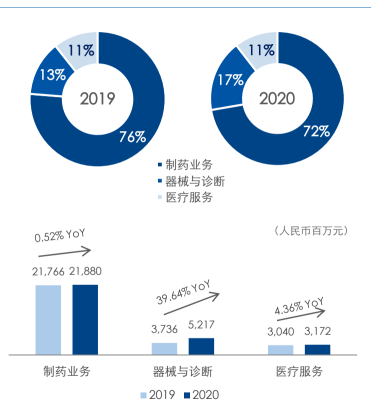


# 主要财务数据

主要会计数据 (单位: 百万元)	2019	2020	同比(%)	1Q20	1Q21	同比(%)
营业收入	28,585	30,307	6.02	5,881	8,056	37.00
归属于上市公司股东 的净利润	3,322	3,663	10.27	577	847	46.78
扣非后净利润	2,234	2,718	21.65	436	658	50.76
经营性现金流	3,222	2,580	-19.94*	382	737	92.62*
基本每股收益 (元)	1.30	1.43	10.00	0.23	0.33	43.48
分红比例(待股东大会批准)	30%	30%	-	-	-	-

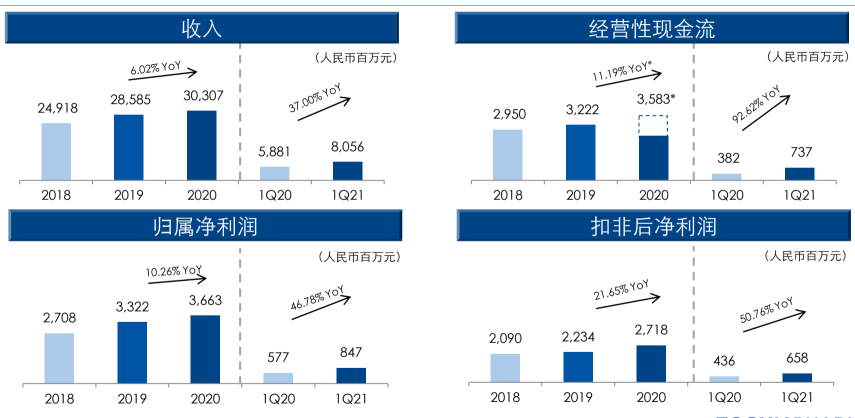


注2: 2021年一季度经营性现金流较上年同期增加主要系: 1)报告期内收入、利润同比增长,相应的经营性现金流增加; 2)报告期内收到中国香港及中国澳门政府mRNA新冠疫苗首付款以及支付相关采购支出与研发销售费用后的净贡献。





# 财务业绩概览



注: 2020年经营性现金流为剔除2020年末向BioNTech支付1.25亿欧元mRNA新冠疫苗首付款影响; 此外, 四季度已消化疫苗研发及销售准备费用。

FOSUN PHARMA
Innovation for Good Health

# 经营质量分析

费用结构	2019	2020	1Q20	1Q21
毛利率	59.6%	55.7%	55.1%	52.5%
销售费用率	34.4%	27.9%	28.6%	26.6%
管理费用率	9.1%	9.8%	10.0%	8.4%
研发费用率	7.1%	9.2%	8.4%	8.0%
财务费用率	3.0%	2.4%	2.3%	1.6%

注: 2020年销售费用率同比减少的主要原因: 1) 销售收入结构变化; 2) 部分线下进行的活动转为线上,相应减少差旅会议等费用; 3) 持续加强销售费用管控; 4) 集采中标产品销售费用削减等因素影响所致。

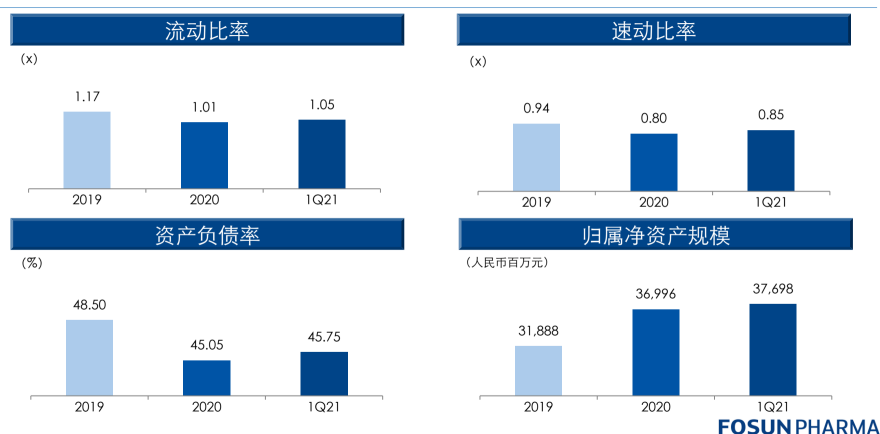
2020年毛利率同比减少的主要原因: 1)制药销售收入结构变化;抗感染和中枢神经系统等领域的注射剂产品销量下降,单位固定成本上升;2)医院就诊人数下降,但运营成本中固定成本占比高,单位固定成本上升。



经营业绩率	2019	2020
总经营业绩率	9.9%	11.6%
制药业绩率	8.8%	10.3%
器械与诊断业绩率	15.4%	20.2%
医疗服务业绩率	10.8%	6.2%



# 流动性与资产负债结构



Innovation for Good Health

# 目录



### 制药板块

业绩概览

器械与诊断

医疗服务

公司战略



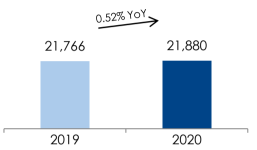
# 制药板块业绩概览



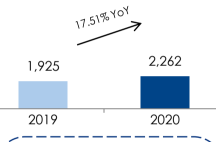
### 分部经营业绩

#### 分部利润

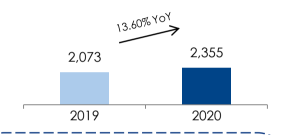
(人民币百万元)



(人民币百万元)



(人民币百万元)



#### 研发

- 通过自主研发、合作开发、许可引进、深度孵化的 方式围绕肿瘤及免疫调节、四高(高血压、高血 脂、高血糖、高尿酸症)及并发症、中枢神经系统 等重点疾病领域;
- 搭建和形成小分子创新药、抗体药物、细胞治疗技术平台,并积极探索靶向蛋白降解、RNA、溶瘤病毒、基因治疗等前沿技术领域

#### 生产

- 在国内布局综合制剂制造中心, 整合特色制剂生产基地,加快建 设原料药基地,持续扩充生物药 产能;
- 在海外,以Gland Pharma为前 站夯实国际标准生产质量体系。

#### 商业化

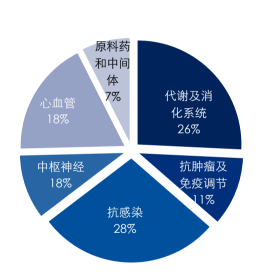
- 根据产品属性、适应症、市场区域的差异,已形成创新药、新零售、以及以非洲和美国市场为主的国际营销团队等专业化营销队伍,以及临床医学、市场准入、品牌推广等销售支持体系;
- 持续强化营销及商业化体系的建设与整合,营销模式向专业化、品牌化、数字化方向转型。

**FOSUN** PHARMA

Innovation for Good Health

# 商业化 - 核心产品收入

### 核心产品收入2020



#### (人民币百万元)





## 商业化 - 重磅已上市品种



#### 苏可欣<sup>®</sup> 阿伐曲泊帕片



### 汉利康<sup>®</sup> 利妥昔单抗注射液



### 汉曲优<sup>®</sup> 注射用曲妥珠单抗



#### D-ARTEPP® 双氢青蒿素磷酸哌喹 (普通片/分散片)等 抗疟系列

- 于2020年获批上市用于治疗慢性肝病相关的血小板减少症,是目前全球首个批准用于此适应症的口服药物,也是公司首个获批上市的小分子创新药,填补了国内相关治疗领域的用药空白:
- 自8月上市销售以来,已实现 对全国31个省区市4,000家医院、DTP药房的覆盖,报告期 内实现销售1.4亿元;
- 2020年12月底,成功纳入医保 目录,该目录将于2021年3月 起在全国30个省份落地执行;
- 与此同时,用于治疗**成人慢性 免疫性血小板减少症(ITP)**的 III期临床已获国家药监局批准,正在有序推进。

- 于2019年2月获批上市,为中 国首个根据《生物类似药研发 与技术评价指导原则》获批上 市的生物类似药;
- 2020年全年实现销售收入**7.5** 亿元,在新患者的使用比例超过**50%**;
- 2020年先后完成了2000L生产规模的扩容并新增产品规格 500mg/50ml/瓶,产能全面提升;7月,获批用于治疗初治 滤泡性淋巴瘤及先前未经治疗 或复发性/难治性慢性淋巴细胞 白血病;11月,用于治疗中重 度活动性类风湿关节炎的川期 临床研究已达到主要临床终 点。(原研药尚未就该适应症 于中国境内获得NDA批准)

- 于2020年7-8月相继获得欧盟 委员会(EC)与NPMA批准 上市,**为首个中欧双批**的国 产单抗生物类似药;
- 国内获批后6个工作日内便于 多家医院开出首张处方,截 止3月29日,已开通全国所有 省市的医保准入,于28个省 市完成招标挂网。
- Zercepac®已在包括德国、 西班牙、法国、爱尔兰、意 大利、匈牙利等近20个欧盟 国家和地区成功上市,并在 英国进入国家医保和全球多 家顶级医院,印证国际市场 对该产品的信心和认可。
- 2020年,全年在中欧共实现 销售收入1.4亿元。

- 2020年双氢青蒿素磷酸哌喹和全球首创的双氢青蒿素磷酸哌喹分散片(D-Artepp Dispersible)通过WHO PQ认证,至此本公司该系列21个产品和规格全部38个主部在全球38个主要疟疾高发国家获得产品进址,并在全球38个主册并实现销售;其中公司制制。被WHO推荐为重症疟疾治疗的首选用药并被指南,成为治疗重症疟疾的。
- 年内向马达加斯加、科特迪瓦、坦桑尼亚、乌干达、赞比亚等国供应近1,000万人份的D-artepp Dispersible。

### **FOSUN** PHARMA

Innovation for Good Health

# 商业化 - 39个过亿品种



























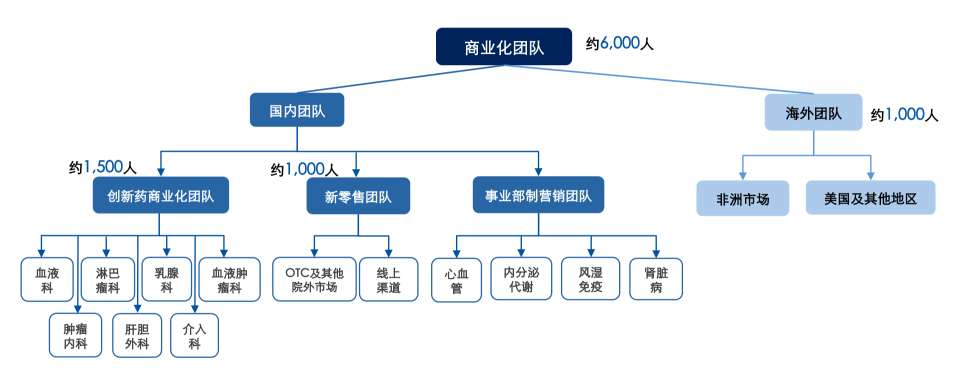






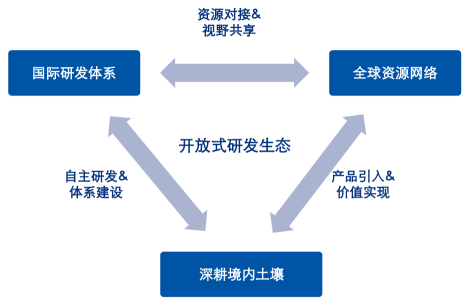


# 商业化 - 营销体系

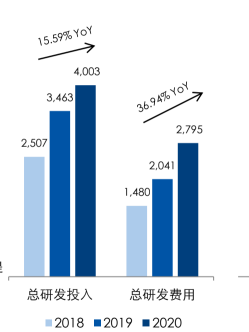




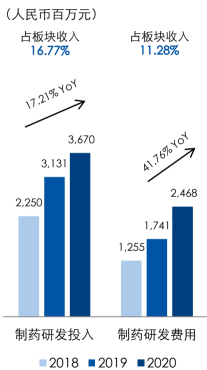
## 研发 – 开放式研发生态



- 研发团队于2020年初升级设立全球研发中心,统筹创新研发项目管理,提 高临床效率。
- 研发人员近2,300人,约占在职员工总数的7%
- 主要在研新药、仿制药、生物类似药及一致性评价等项目 **247** 项(未包括 Gland Pharma在研项目)



(人民币百万元)





## 研发 – 多元化研发体系

- 通过多元化的创新研发体系,加速公司创新转型,推动创新技术和产品的开发和转化落地。
  - 利妥昔单抗注射液
  - 注射用曲妥珠单抗
  - 阿达木单抗注射液
  - SAF189
  - FCN-338
  - Orin1001



- 免疫细胞治疗
- 干细胞治疗
- mRNA疫苗 (COVID-19)

- 阿伐曲泊帕片
- Opicapone
- Tenapanor片
- 肉毒杆菌毒素(A型)
- SurVaxM
- Balixafortide

- 肺癌早期诊断
- 基因细胞治疗
- 溶脂针 (RZL012)
- 复健资本新药创新基金
- Berkeley Catalyst Fund I, LP



### 研发 - License-In & Out

License-in 进程演化 伴随公司开放式研发生态成型和国际化进程深化带来的全球BD能力:

- 依托多年积累的全球网络渠道,包括海外子公司、FOFs、过往国际合作伙伴等,高效触达新兴领域和领先技术,保持团队行业敏感度;
- 深耕国内医药市场超过二十年沉淀的产业能力,赋能合作产品,培养复星凯特等众多全球领先企业成功合作案例给予企业的国际商誉认可。

#### 2018年

- 从Dova许可引进阿伐曲泊帕
- 与Bial签署Opicapone。





#### 2019年

• 布局再生医学干细胞治疗领域;



#### 2020年

- 阿伐曲泊帕片于国内获批上市
- Opicapone免III期临床;
- 布局mRNA疫苗领域





#### 小分子创新药



- 2020年10月29日,复创医药授予 Lilly 大中华区以外研发、生产及商业化 BCL-2 选择性小分子抑制剂 FCN-338 的权利; Lilly支付至多 44,000 万美元(包括首付款4,000万美元、临床开发注册里程碑至多34,000 万美元及销售里程碑至多6,000 万美元);
- 本次license-out是对复创医药研发能力的有力背书,亦折射出 复星医药研发体系的国际化标准。

#### 抗体药物

- 授予 Accord 在欧洲、美国及加拿大独家商业化HLX02权利,其首付款为3500万美元,合计研发及销售里程碑至多8500万美元;
- 授予KG Bio在东南亚地区开发及独家商业化HLX10的权利,KG Bio需 预付款1000万美元,至多6.72亿美元研发及商业化里程碑支付
- 拟就HLX04 于湿性年龄相关性黄斑变性等眼病治疗在全球范围内并授 予 Essex 注册、生产及商业化的独家许可,其支付至多 2,500 万美元 的首付款及研发里程碑。

随着自主研发能力及平台的不断成熟,公司积极寻求与全球领先医药企业在产品方面的合作机会,一方面能实现**研发成果的快速转化**,支持公司可持续创新研发体系,另一方面借助国际领先的合作伙伴覆盖增量市场,**实现产品价值最大化。** 



# 研发 - 合作开发: mRNA新冠疫苗

#### 最新进展



• 2021年4月22日,《自然-医学》发表了BNT162b1在中国开展的 I 期 临床试验结果,研究证实了BNT162b1针对中国人具有良好的免疫原性、耐受性及安全性。



根据BioNTech2020年年报披露,BNT162b2已在全球超过65个国家 (包括英国、美国、欧盟27个成员国、澳洲、加拿大、挪威、新加坡、墨西哥、智利等)获得附条件上市批准、EUA授权或临时授权;



• 2021年1月26日,mRNA新冠疫苗获香港特别行政区食物及卫生局 **认可在香港作紧急使用**; 2021年2月23日,mRNA 新冠疫苗获得中 **国澳门**特别行政区卫生局**特别许可进口批准**,目前香港及澳门接种 工作正在积极开展中。



2020年12月15日,复星医药与BioNTech就mRNA新冠疫苗于中国大陆供应和生产事项达成协议,预计将于2021年向中国大陆供应至少1亿剂BNT162 mRNA新冠疫苗,对于首批5000万剂疫苗复星医药将支付2.5亿欧元首付款,并已于2020年末支付其中1.25亿欧元。



• 2020年11月13日,复星医药和BioNTech共同宣布,其mRNA疫苗 BNT162b2的临床试验获NMPA批准,并于11月24日在中国江苏泰州 和涟水启动该疫苗的II期临床试验,共招募960名健康受试者。

#### 其他相关信息

#### 存储条件:

- · -70摄氏度的情况下可保存6个月;在控温运输盒中可以至多保存15 天;在2-8摄氏度的冷藏条件下至多可以保存5天;
- FDA已批准BioNTech mRNA疫苗在常规药品冷冻箱温度下(-25℃至-15℃)运输和储存2周时间;

#### 产能情况:

 根据BioNTech2020年年报披露, BNT162b2疫苗2021年底产量预 计将达25亿剂;

#### 疫苗配套工作:

复星医药正在积极筹备疫苗配套的GSP仓储、冷链物流等准备工作,未来将根据法规选择商业化方案,并调动现有疫苗业务相关资源与之协同。

#### 变异毒株:

- 2021年1月27日,BioNTech宣布了新冠疫苗的体外中和研究结果, 疫苗**对南非与英国的变异有效。**
- 2021年3月8日, BionTech在《新英格兰医学杂志》上发表的一项 实验室研究显示, BNT162b2能够**对巴西变异株P1产生中和抗体**;



## 研发 - 深度孵化&早期投资

深度孵化

早期投资

复融孵化平台位于美国 Boston,隶属于复星医药 美国子公司,2019年孵化 创立 Archimmune Therapeutics,拥有两个 完全创新的基于纳米技术 的新型肿瘤免疫疗法平 台:个性化治疗型肿瘤疫 苗(AC-NP)和多特异免 疫纳米治疗(MINP)。 参与投资海外医药背景基金如: Pontifax Venture Capital、Berkeley Catalyst Fund I, LP、Partners Innovation Fund II, LP等,挖掘全球范围内优质项目资源,获取更多的许可引进和产业整合的机会,夯实并推进本集团创新战略的实施。

# 研发 - 自主研发: 生物药核心管线

	产品		靶点	适应症	临床前	IND	1期	2期	3期	NDA
近期可 商业化	HLX01 (	利妥昔单抗)	CD20	类风湿性关节炎						
	HLX04(贝伐珠单抗) HLX10		VEGFR	转移性结直肠癌、非鳞状非小细胞肺癌						
			PD-1	高度微卫星不稳定性实体瘤 (MSI-H)						
		单药	PD-1	慢性乙型肝炎					•	
	HLX10	+化疗	PD-1	转移性食道鳞状上皮癌 鳞状非小细胞肺癌 广泛期小细胞肺癌 胃癌						• •
		+HLX04	PD-1+VEGF	非鳞状非小细胞肺癌 转移性结直肠癌 肝细胞癌						•
临床		+HLX07	PD-1+EGFR	头颈部鳞状细胞癌					•	
在研	HLX05(西妥昔单抗) EGFI HLX12(雷莫芦单抗) VEG HLX20 PD-L HLX22 HER? HLX55 C-MI HLX11(帕妥珠单抗) HER? HLX14(地舒单抗) RAN HLX04-o VEG		EGFR EGFR VEGFR2 PD-L1 HER2 c-MET HER2 RANKL VEGF CTLA-4	实体瘤 转移性结直肠癌、头颈部鳞状细胞癌 胃癌、转移性非小细胞肺癌、转移性结直肠癌 实体瘤 乳腺癌 胃质疏松症 湿性年龄相关性黄斑变性 黑色素瘤、肾细胞瘤、转移性结直肠癌					•	

注: 临床进展更新至2021年4月26日;



## 研发 – 自主研发: 小分子创新药核心管线

• 2020年10月,复创就FCN-338与礼来签署该品种海外权力的许可协议。礼来将向复创支付4千万美金的首付款和最高4亿美金的研发及销售里程碑



注: 临床进展更新至2021年4月26日。

# 研发 - 许可引进产品管线

治疗领域	项目名称	注册分类	适应症	国内研发进展	海外研发进展*
代谢及消	Tenapanor片	1类	便秘性肠易激综合症(IBS-C)	l期临床	美国上市
化系统疾 病	枸橼酸焦磷酸铁溶液	5.1类	透析患者铁替代药	Ⅲ期临床	美国上市Triferic(溶剂)
	Balixafortide	1类	乳腺癌	Ⅲ期临床试验申请准备	全球Ⅲ期临床准备中
抗肿瘤	SurvaxM注射液	1类	恶性胶质母细胞瘤	Ⅲ期临床试验申请准备	全球Ⅲ临床筹备中
抗感染	新型冠状病毒mRNA 疫苗BNT162b2	1类	预防新型冠状病毒肺炎	Ⅱ期临床	于全球50多个国家获批 紧急使用或附条件上市
JUE VI	PA-824	1.1类	无法耐受治疗/疗效欠佳的广泛耐药结核病 (XDR-TB) 或耐多药结核病 (MDR-TB)	l期临床	美国上市Pretomanid
中枢神经 系统疾病	Opicapone胶囊	5.1类	帕金森综合征	上市申请已受理(豁免Ⅲ期临床)	欧洲上市Ongentys
血液系统	马来酸阿伐曲泊帕片	5.1类	慢性免疫性血小板减少症(ITP)	Ⅲ期临床获批	欧盟、美国上市
疾病	Tenapanor片	2.4类	终末期肾病透析患者高磷血症(ESRD-HD)	Ⅲ期临床获批	已完成Ⅲ临床试验
	RT002	生物制品1类	成人中重度眉间纹(GL)	Ⅲ期临床获批	美国上市
其他			成人孤立性肌张力障碍(CD)	Ⅲ期临床获批	Ⅲ期临床进行中
	Fortacin喷雾 (利多卡因丙胺卡因 喷雾剂)	5.1类	早泄	临床试验申请准备	欧盟上市
	Bremelanotide注射 液	生物制品1类	机能减退女性性欲障碍 (HSDD)	l期临床	美国上市

注: 临床进展更新至2021年4月26日; 海外研发进展非复星医药许可地区, 供参考。

# 生产 - 国际接轨的生产体系

海外:加速国际体系认证、 依托前站突围

| **20,000**升

国内:扩充产能、垂直整合

#### 接轨国际化

- 国内产线加速国际质量体系标准认证,截止报告期末, 国内制药成员企业十条产线通过美国FDA、欧盟、日本 厚生省和德国卫生局等国家卫生部门的GMP认证;
- Gland Pharma已建有并运行通过美国、欧盟、日本、澳大利亚等主流法规地区GMP认证的多条生产线,依托Gland Pharma为国际化前站,深耕国际市场;
- 2020年Gland Pharma完成了Pash工厂新增冻干线和激素类产品线的安装,为2021年产能进一步提升奠定了基础。

#### 生物药生产基地:

- 徐汇生产基地:商业化产能从2019年2,000升提升至目前 20,000升,并获得欧盟GMP认证;
- 松江生产基地:松江基地(一)规划产能24,000升,已于2Q20启动试生产;松江基地(二)产能预计36,000升,预计2021年完工投入试生产;

#### 小分子药物生产基地:

- 布局有江苏万邦、重庆药友等国内综合制剂制造中心,为强化 江苏万邦生产成本优势,打造星诺原料药、徐州制剂厂等核心 生产基地;
- 整合特色制剂生产基地包括高活性品种向锦州奥鸿基地集聚、 青霉素品种向二叶山东基地集聚、中成药类品种向河北复临基地;同时,加快建设和提升常德、新沂、长寿三个原料药基地。

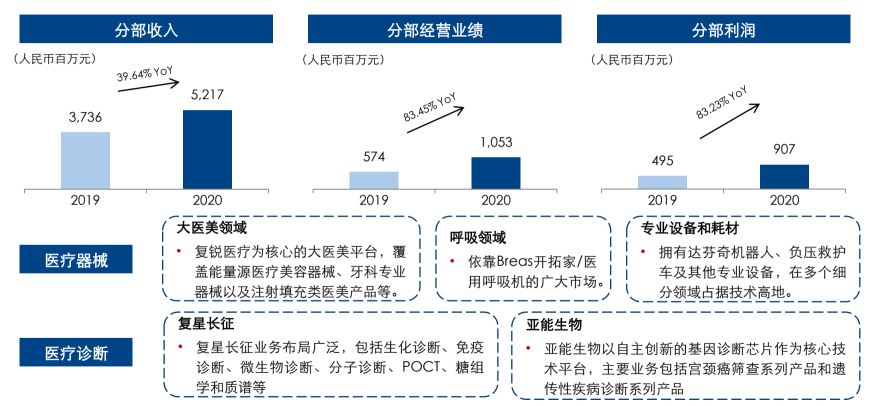


# 目录





# 医疗器械与医学诊断板块业绩概览



## 医疗器械板块 - 核心平台

器械板块

#### 大医美领域

### 呼吸领域

### 专业设备/耗材领域



Medical



**BREAS** 



。 INTUITIVE **FOSUN** 直观复星



复锐医疗科技是全球领先的能量源医疗美容器械 供应商,拥有全方位能量源医美器械的设计、开 发、生产及销售能力,主营产品覆盖脱毛、嫩 肤、紧肤、色素治疗等领域。

持续整合医美业务,以复锐医疗作为大医美平台,整合牙科专业器械以及注射填充类医美产品,逐渐构建美丽健康生态系统,丰富业务条

线,引入长期增长引擎。

Breas成立于瑞典哥德堡,是研发、生产和销售专业呼吸通气类医疗设备的一体化公司;开拓家/医用呼吸机广大市场;结合数字化服务加大客户粘性。

一家专业从 事进口医疗 救护车以及 高端手术车辆 特种车辆销 售公司。

















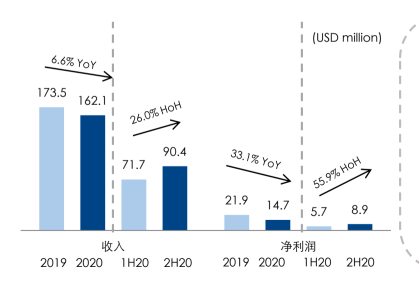




注:复锐医疗科技收购复星牙科事项尚待股东大会批准。

# 医疗器械板块 – 复锐医疗科技

- 复锐医疗科技是全球领先的能量源医疗美容器械供应商,拥有全方位能量源医美器械的设计、开发、生产及销售能力,主要产品线包括无创医疗美容设备、微创医疗美容设备和生活医疗美容设备,研发出包括冰点脱毛、热拉提、光子嫩肤等多款创新产品;
- 2021年4月22日,公司公告拟以现金人民币**3.124亿元收购复星牙科100%股权**,进一步扩展牙科业务,是公司积极打造"全球美丽健康生态"的重要步伐;
- 2020下半年业绩复苏迹象明显。下半年收入较2019年同期增长2.6%,同比增长26.0%。下半年净利润同比增长10.8%,环比增长55.9%;
- 基于市场对公司产品需求的增加,以及截至2020年12月31日的订单数据,在不受任何不可预见的情况和市场重大变化影响下,公司预计 2021年上半年收入同比增长超过40%。



#### 产品及研发:

2020年推出四款新产品

- 1) 首款等离子肌肤修复技术产品Opus Plasma
- 2) 多功能系统Harmony XL PRO特别版(全新手具),提供升级嫩肤体验;
- 3) DermaClear皮肤深层清洁,滋养及补水三效合一的操作系统;
- 4) Alma Hybrid™通过独家结合三种核心能量源技术(CO2激光、1570nm激光、Alma专利超声技术),为嫩肤及疤痕修复提供个性化治疗。





# 医疗器械板块 - 呼吸及专业设备/耗材领域

#### 呼吸领域

### **BREAS**

#### Z1便携式睡眠呼吸 机:

为体积超小质量超轻的睡眠呼吸机 (259g)





iSleep家用系列无创 呼吸机: 恒温加湿为 一体,专为家庭使用 设计





## Vivo系列医用呼吸机:

多功能呼吸机,拥有 广泛的机型,医用/家 用皆可



### 专业设备/耗材领域

#### INTUITIVE **FOSUN** 育观 复星

- 截止2020年底,达芬奇手术机器人目前已在全球67个国家实现装机5989台,其中美国装机3720台,欧洲装机1059台,亚洲装机894台(截止报告期末,中国总配额仅为225台),其他地区装机316台;从分部来看,亚太地区尤其是中国仍处于早期阶段,市场潜力巨大;
- 直观医疗截至2020年12月31日, 拥有超过4000项美国和美国之外的 专利所有权或专有领域使用许可。







布局多个专业设备领域包括影像类 设备、救护车、植发机器人等

EOS®全身骨骼三维 建模成像系统



 BodyTom®自由移 动式全身CT



• Artas植发手术辅助 机器人



负压救护车



### **FOSUN** PHARMA

# 医学诊断板块

### 医学诊断

分子诊断

免疫诊断

生化诊断

微生物诊断

**POCT** 

质谱产品

#### 诊断产品线布局全面并持续推进产品迭代,营销网络遍及全球。

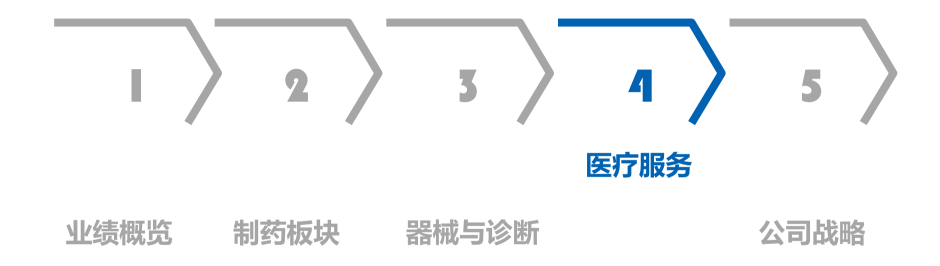
- 2020年,自主研发的全自动化学发光仪器及配套试剂产品进入市场,并逐步放量销售,相关配套试剂获得注册批准文号;
- 独家产品Mycare 用于抗精神类药物的血药浓度监测获得终端用户认可,迅速打开市场;
- Glycotest (肝癌诊断) 已进入产品注册阶段。
- 为应对疫情,自主研发的新型冠状病毒(2019-nCoV)核酸检测试剂盒(荧光PCR法)通过国家药监局应急审批,获得医疗器械产品注册证(体外诊断试剂),并有若干新型冠状病毒检测试剂盒取得美国、欧盟、澳大利亚等国家和地区的相关资质及认证。







# 目录





# 医疗服务板块业绩概览







#### 优先集中突破三大城市带,以学科建设、互联网医疗为抓手,形成区域核心医院辐射体系

12大专科联盟: 妇产科,心血管内科,神经内科,呼吸科,康复医学科,肿瘤科,骨科,检验科,护理科,肾内科,儿科,中医药科

整合复星医疗体系,实现"线下转线上"及自有医生7\*24小时优质快捷的服务体验

#### 珠三角大湾区

,构建以**佛山禅城医院及深圳恒生**为核心 的医联体体系,扩大区域影响力

#### 长三角经济区

与**复旦大学旗下附属医院**合作,全面辐射上海、苏南及浙江地区

#### 成渝地区

 以重庆星荣医美医院打造医美整形连 锁服务平台,并延伸到其他特色专科

FOSUN PHARMA
Innovation for Good Health

# 目录





# 复星医药发展战略



# 战略布局各板块业务



#### 制药板块

#### 研发

- 通过自主研发、合作开发、许可引进、深度孵化的方式围绕肿瘤及免疫调节、四高(高血压、高血脂、高血糖、高尿酸症)及并发症、中枢神经系统等重点疾病领域;
- 搭建和形成小分子创新药、抗体药物、细胞治疗技术平台,并积极探索靶向蛋白降解、RNA、溶瘤病毒、基因治疗等前沿技术领域

#### 生产运营

- 在国内布局综合制剂 制造中心,整合特色 制剂生产基地,加快 建设原料药基地,持 续扩充生物药产能。
  - 在海外,以Gland Pharma为前站夯实 国际标准生产质量体 系。

#### 商业化

- 根据产品属性、适应症、市场区域的差异,已形成创新药、新零售、以及以非洲和美国市场为主的国际营销团队等专业化营销队伍,以及临床医学、市场准入、品牌推广等销售支持体系;
- 持续强化营销及商业化体系的建设与整合、营销模式向专业化、品牌化、数字化方向转型。

### 医疗服务

共13家控股医院。将3家控股医院。将4.610张。从610张。从610张。从610张。从610张。从6三角等成为,有一个人。从6三角的,从610张。从610

### 医疗器械

- 大医美领域:复锐医疗为核心的大医美平台,覆盖能量源医疗美容器械、牙科专业器械以及注射填充类医美产品等;
- · 呼吸领域: 依靠Breas开拓家/医用呼吸机的广大市场;
- 专业设备和耗材领域:拥有达芬奇机器人、负压救护车及其他专业设备,在多个细分领域占据技术高地。



### 医学诊断

通过复星长征及亚能生物,覆盖生化诊断、免疫诊断、微生物诊断、分子诊断、POCT、糖组学和质谱等领域



# 环境、社会及公司治理 (ESG)

- ESG 即环境(Environmental)、社会(Social)和公司治理(Governance),反应了公司在绿色环保,履行社会责任,公司治理等方面的水平,代表公司整体的可持续发展能力;
- 随着监管机构对上市公司ESG披露要求越发细致,资本市场将ESG作为评估公司价值的有效手段,社会各界愈发关注公司ESG水平,复星医药对此也做出积极响应;
- 在报告期,公司广泛聆听利益相关方意见,持续推动ESG工作,在董事会层面设立ESG委员会,MSCI评级从BB提升至BBB。

### 提升公司治理

### 搭建ESG体系

 报告期内,公司引入 专业外部ESG顾问, 对标行业优秀企业, 搭建公司ESG体系。

- 设立董事会ESG委员会 及下属ESG工作小组;
- 广泛聆听利益相关方意见,促进公司治理提升

### 强化ESG回应

- 在A股及H股年报中增加ESG相关内容披露
- 回应各大评级机构,增 大ESG指数覆盖几率

### 持续推动ESG

- 未来形成单独ESG报告
- 就投资者关心问题持续 提升ESG相关内容披露



# 免责条款及商标版权

- 本文件中所包含的所有内容(包括预测性描述),复星医药、陈述人或提供人不保证其完全准确、完整或及时,如因有关内容存在错误、遗漏或失准之处而引致的行为或结果,复星医药、陈述人或提供人对此不承担责任。
- 本文件内容不包含亦不应被视为任何投资建议,投资者基于本文件中内容做出的投资决策,责任自负。
- 本文件及其中所包含内容的所有权利包括版权均由复星医药独家所有,其中相关的"FOSUN"和"复星"字样、图案及相关LOGO标识均为复星医药合法所有的字号、商标和标识。该等资料和内容未经复星医药书面同意,任何第三方不得以包括转载在内的任何方式加以使用。
- Fosun Pharma, the Representor or the Provider will not warrant the accuracy, the completeness and the timeliness of all information and contents, including predictive description, contained in the PPT documents/visual materials. In the event of any mistake, omission, and inaccuracy, Fosun Pharma, the Representor or the Provider should not be held for any liabilities in this regard.
- The PPT documents/visual materials will not include and should not be deemed as any investment proposals. The investor should take their own responsibilities for any determinations so come to based upon the information contained in the PPT documents/visual materials.
- Fosun Pharma is entitled to all rights, including copyright, pertaining to the PPT documents/visual materials. The characters, the designs and other related logos, like "Fosun" and"复星", are the trade name, trademark and the logos legally owned by Fosun Pharma. Without written consent offered by Fosun Pharma, any third party should not utilize such materials and information in any manner, including reprinting.



### FOSUN PHARMA 复星医药

持续创新·乐享健康

