

FOSUN PHARMA
复星医药

投资者演示材料

2025年年报

按中国会计准则披露

目录

- ① 财务概览及业务进展
- ② 创新及国际化战略
- ③ 制药业务
- ④ 器械与诊断业务
- ⑤ 医疗健康服务业务
- ⑥ 附录

财务概览及 业务进展

2025财务概览 (1/2)

营业收入

416.62 亿人民币
(+1.45%YoY)

境外收入占比营收

31.15%

境外收入

129.77 亿人民币
(+14.87%YoY)

创新药品收入占比制药收入 (298.33亿人民币)

33.16%

创新药品收入

98.93 亿人民币
(+29.59%YoY)

研发投入

59.13 亿人民币
(+6.46%YoY)

- 创新药品研发投入占比72.77%
- 研发费用40.13亿元, 同比增长10.13%
- 外部创新: 充分践行开放式研发模式, 通过产业基金孵化创新研发项目

经营活动净现金流

52.13 亿人民币
(+16.45%YoY)

- 对外授权收入增加
- 非核心资产退出, 2025年回笼近30亿元

归母净利润

33.71 亿人民币
(+21.69%YoY)

- 扣非后归母净利润23.40亿元, 同比增长1.12%
- 创新成果转化, 对外授权增收
- 非核心资产处置贡献收益

2025财务概览 (2/2)

(亿元)	2025	2024
营业收入	416.62	410.67
毛利	208.62	197.02
<i>毛利率</i>	50.1%	48.0%
销售费用	91.93	86.80
<i>销售费用率</i>	22.1%	21.1%
<i>毛利率减去销售费用率</i>	28.0%	26.8%
管理费用	45.84	42.83
<i>管理费用率</i>	11.0%	10.4%
研发费用	40.13	36.44
<i>研发费用率</i>	9.6%	8.9%
财务费用	11.53	11.11
<i>财务费用率</i>	2.8%	2.7%
归母净利润	33.71	27.70
<i>归母净利润率</i>	8.09%	6.75%
扣非后归母净利润	23.40	23.14
<i>扣非后归母净利润率</i>	5.62%	5.63%

主要影响因素

- 收入结构优化
 - 境外业务收入占营业收入比例提升至31.15%
 - 创新药品收入占制药业务收入比例提升至33.16%
- 收入结构变化影响，带动毛利率减销售费用率同比改善
- 股权激励费用增加
- 新增合并子公司
- 加快重点项目推进与创新成果转化
- 外部创新：充分践行开放式研发模式，通过产业基金开展创新研发项目的孵化，确保创新研发的持续性
- 长期租赁相关的租赁负债增加
- 汇兑损益变动
- 债务结构持续优化

主要指标	2025	2024
货币资金 (亿元)	131.04	135.24
归属于上市公司股东的净资产 (亿元)	487.42	472.61
流动比率	0.93	0.92
速动比率	0.76	0.73
资产负债率	48.5%	49.0%

业务亮点

2025年，复星医药自主研发及许可引进的**7个创新药品共16项适应症**于境内外获批上市，另有**6个创新药品**的上市申请获受理，为未来的商业化增长奠定了坚实基础

IND/ Pre-IND	I 期	II 期	III 期	上市许可申请	获批上市
FXB0871 (PD -1/IL2) 实体瘤 抗体	FXS4640 combo SoC (PLK1) mCRC 小分子	FKC889 (CD19) MCL (桥接试验) CAR-T	FS1502 (HER2 ADC) 2-4L BC ADC	FCN-159 (MEK1/2) 儿童LCH, 成人NF1 小分子	FCN-159 (MEK1/2) 复迈宁® 儿童NF1, 成人LCH & ECD 小分子
FXS0260 实体瘤 小分子	FXS0887 (ATR) 实体瘤 小分子	FXS6837 (Factor B) IgA肾病 (IgAN), 阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH) 小分子	FCN-159 (MEK1/2) LGG 小分子	SAF-189s (ALK) 1L ALK+ NSCLC 小分子	FCN-437c (CDK4/6) 复妥宁® 1L, 2L BC 小分子
VT-101 实体瘤 溶瘤病毒	FXS7490 (CHK1) 实体瘤 小分子	FXS7553 (DPP1) 非囊性纤维化支气管扩张症 (NCFBE) 小分子	甘露特钠胶囊 阿尔茨海默病 (AD) 小分子	FKC889 (CD19) ALL CAR-T	FKC876 (CD19) 奕凯达® 2L&3L DLBCL CAR-T
FXS0683 (BCL-2) 血液瘤 小分子	SRT-007 (PSMA) mCRPC 核药	FXS5626 (TYK2/JAK1) 银屑病, 葡萄膜炎 (NIU) 小分子	FXS4983 (PDE5) MCI至轻度AD 小分子	Opicapone (COMT) 帕金森 综合征(PD) 小分子	Tenapanor (NHE-3) 万缙乐® 晚期肾病高磷血症, 便秘型肠易激综合征 (HK) 小分子
FKC289 (BCMA/CD19) ALA, MN CAR-T	FXS5960 (IRAK/BTK/FLT3) 血液瘤 小分子	FCN-159 (MEK1/2) 动静脉畸形 (AVM) 小分子	OP0595 (β-内酰胺酶) 成人需氧革兰氏阴性菌引起的感染 小分子	ET-26 (GABAA) 麻醉 小分子	RT002 (DaxibotulinumtoxinA) 达希斐® 中重度眉间纹, 颈部肌张力障碍 其他
HT-001 (NLRP3)* 帕金森 综合征(PD) 小分子	FXS7553 (DPP1) 慢性阻塞性肺病 (COPD) 小分子	HLX22 (HER2) +德曲妥珠单抗 HER2-low/HR+乳腺癌 单抗	HLX22 (HER2) +曲妥珠单抗 (HER2) +化疗 胃癌 单抗	Fortacin 早泄 小分子	PA-824 (Pretomanid) 普瑞尼® 肺结核 (MDR-TB) 小分子
MH004/LBP-ShC4 雄激素脱发 (AGA) 其他		HLX43 (PD-L1 ADC) 非小细胞肺癌等实体瘤 ADC	HLX10 (PD-1)+化疗 广泛期小细胞肺癌1L 单抗	HLX10 (PD-1)+chemo 胃癌 新辅助/辅助 单抗	汉斯状® (斯鲁利单抗) PD-1 广泛期小细胞肺癌 单抗
		HLX43 (PD-L1 ADC) +HLX10 (PD-1) 实体瘤 ADC+单抗	HLX10 (PD-1)+化疗+放疗 局限期小细胞肺癌1L 单抗	HLX11 (HER2) 乳腺癌 单抗	HLX14 (RANKL) 骨质疏松症、骨相关事件等 单抗
		HLX79+HLX01 (利妥昔单抗) (人唾液酸酶融合蛋白+CD20) 活动期肾小球肾炎 融合蛋白+单抗	HLX10 (PD-1)+ 贝伐珠单抗 (VEGF) +化疗 转移性结直肠癌1L 单抗	HLX14 (RANKL) 骨质疏松症、骨相关事件等 单抗	HLX11 (HER2) 乳腺癌 单抗

备注:

FXS4640, 原项目代号XS-03; FXS7490, 原项目代号XS-02; FXS5960, 原项目代号XS-04; FXS7553, 原项目代号, XH-S004; FXS6837, 原项目代号XH-S003; FXS5626, 原项目代号AC-201; FXS4983, 原项目代号AR1001



实体瘤

血液瘤

免疫炎症

中枢神经

CVRM

其他

引进项目



美国获批上市



海外获批上市



欧盟获批上市



国际多中心临床研究



美国桥接试验

注: 仅包含复宏汉霖部分临床后期重点品种

注*: 参股孵化企业项目

创新及国际化战略

创新研发- 研发决策体系

内部管线委员会

覆盖立项至
商业化环节

创新
立项

早期
研究

临床
前

CMC

临床

注册

由内部专家组成，立足科学与执行落地，负责研发战略细化、产品组合管理及项目推进的全过程把控

全球化背景的研发团队通过强化跨职能协同与研发资源的动态优化配置，持续提升创新研发的质量与效率

- 团队覆盖早研至注册的全链条能力，拥有丰富的全球临床与注册经验
- 在肿瘤、自免、心血管及代谢等领域积累深厚，融合临床药理与转化医学等能力，推动创新药高效实现从研发到上市的价值转化

- 制定研发总体战略与管线规划
- 统筹产品组合管理 (Portfolio Management)
- 提升研发效率与资源配置效率



外部智库科学顾问委员会 (SAB)

由外部专家组成，聚焦前瞻性方向与战略层面的研讨，为集团中长期创新战略提供洞见与决策支持

汇聚院士级科学家与多学科临床科研领军人才

- 依托全球一流科研与医疗机构背景，覆盖神经、肿瘤、代谢、免疫等关键领域
- 结合产业与投资视角，协助制定优化中长期创新战略，提供策略性指导和洞见

- 协助制定及优化中长期研发战略
- 支撑集团创新战略高质量落地
- 提供全球前沿科研洞见与决策建议

创新研发体系

- 持续优化研发体系，推动早研拓展、临床聚焦、研发提效，通过多元化合作拓宽创新源头，强化临床阶段项目筛选与资源配置，提升研发效率与转化成功率。

技术平台	肿瘤		非肿瘤		
	实体瘤	血液瘤	自身免疫	CNS	CVRM
小分子创新药平台	SAF-189(ALK): 1L ALK+ NSCLC FCN-159 (MEK1/2): NF1、组织细胞瘤等	FXS0683 (BCL-2): 血液系统恶性肿瘤 FXS5960 (IRAK4/BTK/FLT3): 血液系统恶性肿瘤	FXS6837: 免疫调节领域相关疾病 FXS7553(DPP1): NCFBE、COPD FXS5626 (TYK2/JAK1): 中重度斑块银屑病、活动性肺 感染性葡萄膜炎	ET-26 (GABAA受体): 麻醉 Opicapone (COMT): PD GV-971: AD FXS4983 (PDE5): AD SBK010: 卒中	万缙乐 (Tenapanor) : 控制CKD患者的血清磷水平
核药及其他前沿技术	合成致死技术平台 FXS0887(ATR): 晚期恶性实体瘤 FXS7490 (CHK1): 晚期实体瘤 FXS4640 (PLK1): RAS突变mCRC 核药技术平台  星睿青炬 SRT-007 (PSMA): PSMA阳性的转移性去势 抵抗性前列腺癌		 衡泰生物 HT-001 (NLRP3) *: 神经炎症	 星曜坤泽 HT-101 (GalNAc) * HT-102 (HBsAg) *: 抗乙型肝炎药物	
抗体/ADC技术平台	HLX10(PD-1): LC、GC、mCRC HLX22(HER2): LC、BC HLX43(PD-L1 ADC): LC、ESCC、mCRC等				HLX79(人唾液酸酶融合蛋白): 活动期肾小球肾炎
细胞治疗技术平台		FKC-876 (CD19): r/r LBCL、r/r MCL FKC-889 (CD19): r/r ALL、r/r MCL FKC-516(CD20): r/r LBCL	FKC-289 (BCMA & CD19) : r/r ALA、复发难治膜性肾病 双靶点In vivo CAR-T: 系统性红斑狼疮、重症肌无力		

注*: 参股孵化企业项目

重点研发管线

FXS4983 (PDE5抑制剂)

-强效、高选择性PDE5抑制剂

- **作用机制:** 清除AD相关的淀粉样斑块并抑制Tau蛋白的异常磷酸化, 同时抑制炎症反应, 并提供神经保护作用
- **II期临床结果:** 轻中度阿尔兹海默症
 - ◆ **疗效数据:** 对于仅接受AR1001治疗的轻度AD患者, 10 mg组较基线改善2.4分 (15.1%), 30 mg组改善8.7分 (46.3%, P=0.001)
- **III期临床:** III期临床入组已完成

FXS5626 (TYK2/JAK1抑制剂)

-高选择性、强效的口服小分子TYK2/JAK1抑制剂

- **作用机制:** 有效结合TYK2/JAK1的伪激酶结构域 (JH2), 对JAK2/JAK2通路无影响, 拟开发用于治疗多种自身免疫性疾病
- **临床结果:** 中重度斑块型银屑病
 - ◆ 12周治疗期内可显著改善中重度斑块状银屑病患者的临床症状
 - ◆ **各剂量组疗效优异:** PASI 75、PASI 90、sPGA 0/1应答率较安慰剂组显著改善
 - ◆ **整体耐受性良好:** 未发生严重不良事件或因不良事件导致治疗终止的病例

HT-001 (透脑NLRP3抑制剂) *

-口服且具备穿透血脑屏障性质的新型 NLRP3 抑制剂

- **临床前结果:** 在临床前研究中显示出卓越的疗效、良好安全性以及**优异的穿透血脑屏障的特性**
- **适应症:** 拟优先用于**中枢神经系统如帕金森病的治疗**, 并逐步拓展到**外周炎症**等疾病领域

复瑞替尼 (Foritinib, SAF-189s)

-新一代高效、具有CNS渗透性的ALK/ROS1 抑制剂

- **作用机制:** 与 ALK/ROS1 激酶的 ATP 结合口袋竞争性结合, 阻断 ATP 的结合和激酶的磷酸化, 从而抑制激酶活性, 从而抑制肿瘤细胞增殖、存活和转移
- **临床结果:** ALK 阳性非小细胞肺癌 (NSCLC)
 - ◆ **PFS、OS显著改善:** PFS HR 0.23; OS HR 0.60
 - ◆ **显著降低CNS进展风险:** 克唑替尼治疗组中位CNS-TTP为19.32个月, 而复瑞替尼组尚未达到 (HR 0.04, 95% CI 0.01-0.14)
 - ◆ **CNS高渗透性:** 基线脑转移的患者, 复瑞替尼治疗组的**颅内ORR可达到100%**, 而克唑替尼治疗组为50%

甘露特钠胶囊

-我国自主研发创新机制的轻中度AD药物

- **III期临床结果:** 全国34家三级甲等医院开展、入组患者818例
 - ◆ **主要疗效指标 (ADAS-Cog12评分) 实测值较基线的变化值, 试验组和安慰剂组的差异为-2.54分**
- **真实世界数据:** 总计入组3,300例受试者, 3,236例受试者纳入分析
 - ◆ **初治患者接受甘露特钠胶囊治疗1年, 其认知功能和日常生活能力评分均较基线明显改善; 经治患者接受甘露特钠胶囊治疗1年, 参照文献对照数据, 其认知功能和日常生活能力恶化程度均明显延缓, 优于对症性药物单用治疗**
- **确证性临床:** 计划入组1950例患者, 截至2026年3月15日, **已入组666例**

SRT-007 (PSMA)

-新型诊疗一体化靶向核药

- **作用机制:** 通过前列腺癌细胞膜表面的PSMA抗原和胞内Sigma-1受体协同作用, 介导药物内吞并抑制外排; 利用放射性核素的射线物理杀伤癌细胞
- **临床结果:** 转移性去势抵抗性前列腺癌 (mCRPC)
 - ◆ 2025年12月**完成临床I期首例患者入组**
 - ◆ 药物整体表现出高的肿瘤靶向摄取和低的非靶器官吸收, 提示更优的疗效窗口
 - ◆ 安全性和耐受性良好, 未发现药物相关严重不良事件



复星医药核心竞争力

创新研发

抗体、细胞治疗领军者



- **HLX10 (PD-1)** : 在40多个国家获批上市; 美国桥接临床入组已完成
- **HLX22 (HER-2)** : 靶向HER2的新表位单克隆抗体, 胃癌+乳腺癌临床持续推进
- **HLX43(PD-L1 ADC)**: 广谱抗肿瘤PD-L1 ADC, 多项实体瘤中展现出“高效、低毒”的初步临床疗效

“诊断+治疗”的CNS生态体系

药品



- **FXS4983 (PDE5)** : 处于临床III期阶段, 用于MCI至轻度AD
- **甘露特钠胶囊**: 创新机制AD药物, 处于确证性临床阶段, 用于轻中度AD
- **奥吡卡朋胶囊(COMT)**: 已于海南博鳌先行落地, 用于成人PD

FOSUNKAIROS

复星凯瑞

- **奕凯达 (CD19)** : 中国首款CAR-T治疗药品
- **FKC-889 (CD19)** : 成人r/r ALL NDA获受理
- **FKC-289 (BCMA&CD19)** : 复发/难治性原发性轻链型淀粉样变IND获受理

器械&诊断



- **医疗器械**: 战略布局磁波刀、脑磁图仪等高端医疗器械, 覆盖PD、癫痫等CNS疾病的诊断和治疗
- **诊断试剂**: 积极推进神经退行性疾病相关诊断试剂研发, 强化早筛与精准分层能力

多元化研发生态

坚持开放式的研发战略, 通过**多元化的合作模式**, 构建高韧性的创新生态体系, 综合**自主研发、合作开发、许可引进、基金孵化、产业投资**等多种方式, 持续丰富创新产品管线, 加速创新技术与产品的转化落地

- **自主研发**: 复迈宁、复妥宁于中国境内获批上市; 斯鲁利单抗注射液于欧盟获批上市; HLX14于美国和欧盟获批上市; HLX11于美国获批上市
- **合作开发**: 与Teva就FXB0871 (PD-1靶向型IL-2融合蛋白) 联合开发达成合作, 将共享临床数据并推进全球研发进程; 与Aditum Bio旗下基金达成战略合作, 将围绕早期靶点开展协作, 即可丰富自身高价值产品管线储备, 并可通过后续潜在对外许可加快临床价值转化
- **许可引进**: 引进AR1001、AC201等高潜力品种布局CNS和皮肤免疫疾病领域
- **基金孵化**: 原基金孵化企业星浩澎湃 (已并入体系内) 企业管线FXS6837、FXS7553(DPP1)海外权益于2025年实现对外授权

注册生产及商业化

- **全球注册能力**: 覆盖中国、美国、欧洲、日本、印度、非洲及东南亚、中东等全球核心市场的注册网络, 形成了“**欧美主导突破、新兴市场深耕**”的全球研产协同的注册能力
 - **核心品种全球渗透**: 斯鲁利单抗注射液已累计在全球**超过40个**国家和地区获批上市
 - **欧美市场全面突破**: 曲妥珠单抗、地舒单抗等系列产品相继获得**美国FDA及欧盟**批准
 - **新兴市场加速深耕**: 复迈宁 (芦沃美替尼片) 获**沙特阿拉伯**授予“**突破性疗法**”认定
- **生产体系与国际质量标准接轨**: 制药板块国内控股子公司所有商业化生产线均已通过国内GMP认证的基础上, 并已有**17个**中国境内车间/生产线生产线通过**美国、欧盟、WHO**等主流法规市场GMP认证, 实现从研发标准到生产标准的国际化, 为**全球供应链的稳定性与质量可控性提供保障**
- **多模式布局, 构建成熟国际运营能力**: 覆盖中国、美国、非洲等主要市场的商业化团队**超6,000人**, 并在非洲、东南亚等新兴市场建立了区域分销中心

全球化双向许可合作进展

- 2025年，复星医药持续推进全球双向许可与合作开发，实现对外许可及合作开发**7笔**，首付款合计**2.61亿美元**，潜在里程碑金额**超40亿美元**

	许可产品/管线	靶点	合作方	许可区域	首付款	潜在里程碑
对外许可	FXS7553	DPP1	Expedition	全球（除中国境内及港澳）	1,700万美元	6.28亿美元
	FXS6837	-	Sitala	全球（除中国境内及港澳台）	2,500万美元	6.45亿美元
	YP05002	GLP-1	Pfizer	全球	15,000万美元	19.35亿美元
	HLX15	CD38	Dr.Reddy's	美国、欧洲	3,300万美元	9,800万美元
	HLX13	CTLA-4	Sandoz	美国、欧洲、日本等	3,100万美元	2.59亿美元
	斯鲁利单抗	PD-1	Alvogen	韩国	500万美元	1.07亿美元
合作开发	早期潜力管线	-	Aditum Bio 旗下基金	全球（除中国境内及港澳）	-	单项目至多3.625亿美元
许可引进	AR1001	PDE5	纽科	中国境内及港澳地区 约定东南亚国家	4,000万元 3,000万元	1.1亿元 -
	FXB0871	PD-1/IL-2	Teva	中国境内及港澳台及特定东南亚国家	-	-
	AC201	TYK2/JAK1	爱科诺	中国境内及港澳地区	6,000万元	9,600万元
	HLX701	CD47	汉康生技	中国（除台湾）、东南亚和MENA特定国家	1,000万美元	1.92亿美元

产能整合及全球化注册，加速产品国际化布局

全球布局，夯实供应基础：截至报告期末，制药板块国内控股子公司已有**17个车间/生产线**通过**美国、欧盟、WHO**等主流法规市场GMP认证。



- **两大区域化生产中心：**依托**徐州和重庆**两大生产基地，集聚产能，形成规模化的区域制造核心，提升整体生产效率
- **原料药-制剂垂直整合：**星诺、洞庭、长寿原料药基地相继投产或进入稳定运行阶段，实现了从原料药到制剂的全链条内部整合，**强化了供应链韧性与成本控制能力**
- **全球化产能布局：****科特迪瓦园区一期项目获得本地生产许可证**，为未来非洲本土化制造与供应网络的建立奠定了坚实基础
- **资本性支出趋于平稳：**随着核心产能布局的基本完成，后续资本性开支将以优化与维护为主，**整体投资强度将显著减轻**

完善全球药政体系和商业化网络：构建“**欧美主导突破、新兴市场深耕**”的全球研产协同的注册能力，全球商业化团队**超6000人**

- **核心品种全球渗透：**斯鲁利单抗注射液已累计在全球**超过40个国家和地区**获批上市，展现出强大的国际临床认可度与市场准入能力
- **欧美市场全面突破：**地舒单抗等系列产品相继获得**美国FDA及欧盟批准**，标志着本集团生物药平台的质量体系与注册能力已获得国际标准认证，实现对欧美主流市场的深度覆盖
- **新兴市场加速深耕：**复迈宁获**沙特阿拉伯**授予“**突破性疗法**”认定，可以此为支点加速撬动中东及全球市场
- **前沿领域持续领跑：**本集团细胞治疗领域的第二款CAR-T细胞治疗产品**布瑞基奥仑赛注射液**的**上市申请已获国家药监局受理**，有望进一步巩固本集团在肿瘤精准治疗领域的先发优势
- **全球价值双向循环：**引进**奥康泽、普瑞尼、万缙乐及达希斐**等多款境外原研药并实现中国境内获批上市，构建起“**引进来**”与“**走出去**”并重的双向赋能格局

商业化能力



国内

制药业务

- **CAR-T细胞治疗产品奕凯达商业化加速:** 已覆盖超过110款省市惠民保及90余项商业保险, 备案治疗中心覆盖全国29个以上省市、数量超过210家, 并于2025年12月纳入首版商保创新药目录

高端器械:

- **达芬奇市占率保持第一, Ion系统、磁波刀商业化稳步推进:** 达芬奇手术机器人”在中国境内及港澳地区装机总量超500台、累计服务患者超86万人; Ion支气管导航系统于中国境内累计装机9台、累计服务患者超600名。同时, 通过控股子公司复星医视特稳步推进“磁波刀”系统的临床推广

海外

制药业务

- **采用许可授权与自主运营双轨道模式开展商业化:**
 - ◆ **自主运营:** 积极推进仿制药销售和创新型单抗斯鲁利单抗注射液在美国上市准备
 - ◆ **全球覆盖:** 斯鲁利单抗注射液已累计在40余个国家和地区获批上市
 - ◆ **新兴市场:** 在非洲医药市场已建立覆盖40多个国家和地区的营销网络; 在东南亚及中东市场, 将通过战略合作加速创新产品落地

医疗器械:

- **Sisram:** 加强数字化渠道与直分销相结合的策略, 持续拓展全球市场; 已在全球设立12个直销办公室, 营销网络覆盖超过110个国家和地区
- **Breas:** 已在全球设立了7家子公司, 营销网络覆盖超过50个国家和地区

肿瘤创新药团队 ~2,000人

数字化及AI赋能业务增长

- 持续深化数字化与AI战略布局，围绕**新药研发、临床研究、运营管理及产品应用**等核心环节，系统推进AI能力的平台化、工程化和规模化落地，构建“**基座—平台—数据—智能体—场景—机制**”协同推进的数智化架构

研发：数智一体化平台，提升决策质量与研发效率

- PharmAID 决策智能体平台**
 - 药品研发与产业情报信息的智能**萃取效率提升约50%**
 - 持续迭代升级，为**药品商业价值评估、研发情报获取及研发决策**提供系统性支持
- AquaVista数据湖仓一体化平台**
 - 完善**数据治理、标准化处理与数据集成**能力
 - 为AI模型训练、智能分析及场景化应用落地提供稳定的**数据支持**
- MedAlkaid科研智能体**
 - 为科研人员提供**智能化科研辅助支持**
 - 自动解析研究设计要素、识别潜在风险并生成结构化审阅报告，**提升研究方案设计质量与评估效率**
- “星图计划”药物早期研发AI数智体系**
 - 涵盖**化学结构计算、分子生成、虚拟筛选、药理毒理免疫原性与安全性预测评估**等功能模块
 - 高通量计算与智能筛选候选分子，**提升早期分子设计与评估效率**
- 协同创新**
 - 通过**内部平台**（如复星医药的DTC早研平台和复宏汉霖的HAI Club）与**外部合作**（如英矽智能、深势科技、哲源科技等），持续探索**AI工具与数字孪生技术在临床试验**中的应用

应用：赋能产品、服务与运营

- 智能诊疗产品**
 - 复锐医疗**推出 **Alma IQ™ 智能皮肤分析与咨询**设备，提供实时AI皮肤分析，帮助解决皮肤健康问题
 - 复拓知达**自主研发的“**JediVision®肺结节标记物放置定位设备**”获国家药监局批准上市，推动**肺结节手术定位**进入术中实时导航新阶段
- 智慧医疗解决方案**
 - 复星杏脉**提供多科室布局的AI医疗服务整体解决方案，深度覆盖医疗机构与基层健康服务场景，持续完善**AI病理和影像早筛及分级诊疗能力**
- 运营效率提升**
 - 国内营销平台**通过“**用药助手**”、“**医学答疑**”等模块，为上市后医学、市场与学术团队提供智能培训与业务赋能，并通过“**医询智答**”系统平台，实现7*24小时的医药数字客服，并可及时汇总上报严重不良反应信息
 - 复星健康**通过AI外呼及“**星医**”小程序，为患者提供**导诊、随访及报告解读**服务，提高患者黏性

股权激励指引业绩增长，市值维护提振市场信心

- 通过长期激励机制，吸引并留住优秀人才，激发员工活力，将股东、企业与团队利益紧密结合，共同聚焦公司长远发展

	权重	2025目标值	2025完成值	2026	2027	CAGR
归母净利润 (亿人民币)	60%	33.2	33.7	39.6	47.7	~20%
创新药品收入 (亿人民币)	40%	93.6	98.9	112.3	134.8	

	A股股权激励计划	H股股权激励计划
激励工具	A股期权	H股受限制股份单位 (RSU)
股份来源	公司库存股及/或信托于二级市场购买的股份	
总规模	5,726,100 份期权, 占总股本0.2144%, 占A股总数0.2729%	13,370,500 份RSU, 占总股本0.5007%, 占H股总数2.4716%
激励对象	董事、高管、中层管理及核心骨干	
定价 (首次授予部分)	人民币 27.93元/股	人民币 1.00元/股
有效期	不超过60个月	60个月 (自计划采纳日起算)

对公司长期发展充满信心，坚定维护投资者利益，积极回购提振市场信心

2024年回购情况			
	股数(万股)	金额	均价
A股	568	人民币1.27亿元	22.31人民币/股
H股	756	港币0.97亿元	12.79港币/股

2025年回购情况			
	股数(万股)	金额	均价
A股	1,423	人民币3.48亿元	24.48 人民币/股
H股	341	港币0.48亿元	14.03 港币/股

可持续发展

- 不断提升ESG治理水平，助力企业长期可持续发展，已连续**17年**披露ESG实践与成果
- 《2024年环境、社会及管治（ESG）暨可持续发展报告》遵循A股、H股最新披露要求

MSCI ESG评级

AA

恒生 ESG评级

A-



2025 《财富》中国ESG影响力榜单

唯一上榜的中国制药企业



福布斯中国ESG 50



环境保护

- 环境表现包含在ESG绩效中，纳入**高管绩效考核**
- 2025年环保方面投入近**8,000万元**
- 生产型控股子公司**ISO14001**环境管理体系覆盖率**92.6%**，较2024年**提高9.3个百分点**
- 2025年，通过节电、节天然气、节外购蒸汽，对应减少碳排量11,811吨；综合能耗强度1.704GJ/人民币万元营收，同比下降6.8%
- 2025年自有光伏发电总量超**3,000万度**，同比增长约**1.15倍**
- 多项污染物排放目标稳步推进

社会责任

- 罕见病药物适应症**上市5项**，在研**近10项**
- 青蒿琥酯累计救治**超8,800万**重症疟疾患者，疟疾预防方案惠及**超3.3亿人次**非洲儿童，计划三年向非洲捐赠价值**1,000万元**的抗疟药品；2025年向非洲捐赠**90万人份**抗疟产品；面向非洲当地医护人员举办**超3,600场**CME¹培训，**超6万人次**参加
- 科特迪瓦园区**一期主体结构封顶**，一期项目目标产能每年**5亿片**；2025年在东南亚就药品类完成新注册递交15份，新获批2个产品
- **乡村医生项目**助力基层医疗水平提升
- 加入**制药供应链倡议组织(PSCI)**
- **ISO 9001**质量管理体系覆盖率**近98%**
- 每年对供应商进行**绿色供应链审计**，2025年审计**30次**
- 建立平等多元的工作环境，女性员工**占比51.2%**

公司治理

- **董事会专业多元**：公司制定有《董事会成员多元化政策》；董事会成员来自境内外不同行业和领域的专家；**独立董事担任董事会ESG委员会主任**
- **自上而下的ESG治理架构**：构建由董事会及董事会ESG委员会、ESG管理委员会、ESG工作小组组成的ESG治理架构
- ESG表现**占高管绩效权重不低于10%**
- 每年对商业道德规范的符合性开展查计工作
- **每年开展系统性负责任营销审计**，审计**范围覆盖所有对外销售产品的公司**
- 每年**面向全员**开展商业道德**培训**

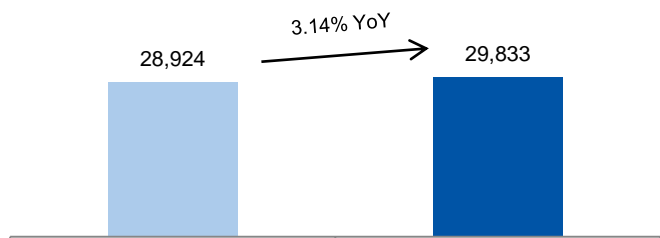


制药业务

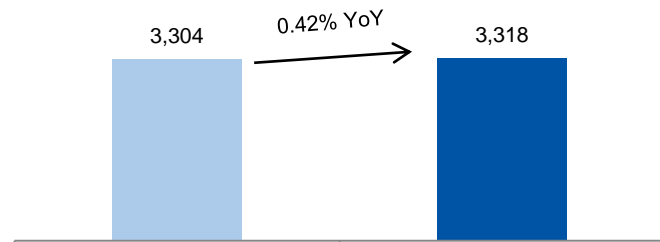
制药业务 - 业绩概览

分部收入

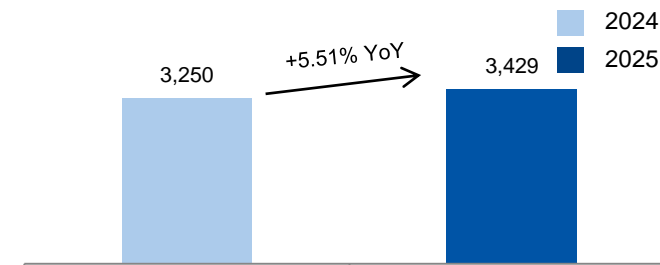
(人民币百万元)



分部业绩¹

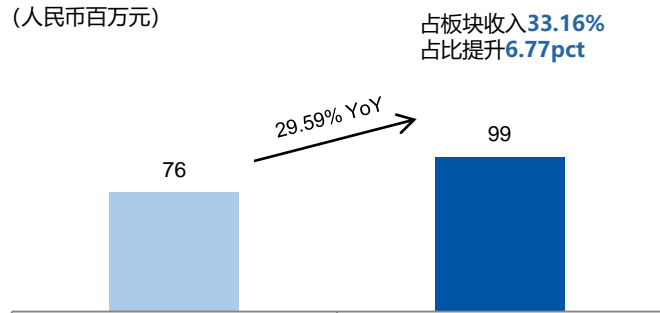


分部利润

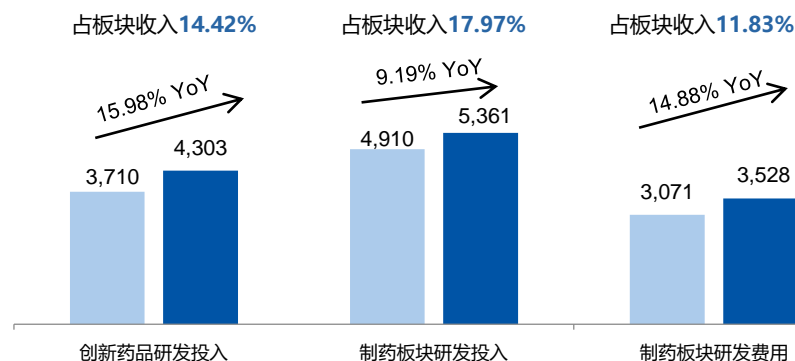


创新药品收入

(人民币百万元)



制药板块研发投入



- 创新药品实现收入**98.93亿元**、同比增长**29.59%**，占制药业务收入**33.16%**、占比同比提升**6.77**个百分点。
- 2025年制药业务研发投入**53.61亿元**、同比增长**9.19%**，占制药业务收入的**17.97%**、同比增长**0.99**个百分点；其中，**创新药品相关研发项目投入43.03亿元**、同比增长**15.98%**，占制药业务收入的**14.42%**、同比增长**1.59**个百分点
- 践行**开放式研发模式**，通过**产业基金**等方式开展研发项目的孵化和投入，确保创新研发的可持续性
- 主要在研创新药、自研生物类似药项目**超70项**（按适应症计算）
- 本集团制药板块专利申请达**402项**，其中包括**美国专利申请15项**、**PCT申请21项**；获得发明专利授权**71项**

制药业务进展 – 过亿产品

- 2025 年，制药业务销售额过亿的制剂/系列共46个

2025年销售规模	数量	制剂单品或系列
超过10 亿元	4	汉斯状（斯鲁利单抗注射液）、 汉曲优（注射用曲妥珠单抗）、 汉利康（利妥昔单抗注射液）、 肝素系列制剂
5 至10 亿元	6	奕凯达（阿基仑赛注射液） 奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊） 阿拓莫兰（谷胱甘肽片） 青蒿琥酯等抗疟系列等
3 至5 亿元	6	珮金（拓培非格司亭注射液） 倍稳（盐酸凯普拉生片） 汉贝泰（贝伐珠单抗注射液） 汉奈佳（马来酸奈拉替尼片）等
1 至3 亿元	30	汉达远（阿达木单抗注射液） 长托宁（盐酸戊乙奎醚注射液） 复可舒（抗人T细胞免疫球蛋白） 抗结核系列以及启维（富马酸喹硫平片）等



汉斯状（斯鲁利单抗注射液）

- 2025年收入14.93亿元 (+13.7%YoY)



注射用曲妥珠单抗 (中国境内商品名: 汉曲优)

- 2025年收入29.65亿元 (+5.5%YoY)



奕凯达（阿基仑赛注射液）

- 2025年收入超5亿元 (+超30%YoY)
- 2025年12月纳入首版商保创新药目录



奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊）

- 2025年收入超5亿元 (+超30%YoY)

制药业务进展 - 汉斯状® (斯鲁利单抗)

全球首个一线治疗SCLC的抗PD-1单抗产品



2025年销售收入约 **14.93** 亿元

国内获批适应症:

- 鳞状非小细胞肺癌
- 广泛期小细胞肺癌
- 食管鳞状细胞癌
- 非鳞状非小细胞肺癌

海外进展:

- 美国ES-SCLC头对头桥接临床入组完成
- 2月于欧盟的上市许可申请获EMA批准
- 6月启动日本ES-SCLC桥接临床

其他在研适应症:

- 胃癌新辅助/辅助治疗NDA获受理, 预计将于2026年获批
- 转移性结直肠癌
- 局限期小细胞肺癌

研究成果亮眼

- **ES-SCLC:** 中位 rwPFS 为 9.1 个月 (95% CI: 8.1~9.7) , 1 年rwPFS¹ 率为 34.6%, 超过 ASTRUM-005 研究亚裔人群的 1 年 PFS 率 28.2%, 2 年 rwPFS 率为 11.3%
- **mCRC:** 中位PFS 16.6个月 (95% CI 10.3–26.2) , 风险比 (HR) 为 0.66 (95% CI 0.37–1.19) ;

专业团队广泛覆盖市场

- **国内市场:** ~600人商业化团队, 完成辖区划分, 具有较高的专业沟通能力和丰富的肿瘤推广经验
- **海外市场:** 采用许可授权与自主运营双轨道模式开展商业化
 - ◆ 已累计在全球超过40个国家和地区获批上市, 展现出强大的国际临床认可度与市场准入能力
 - ◆ 自建美国创新药团队, 持续推动斯鲁利单抗 (PD-1) 美国商业化

制药业务 – 部分潜力品种

- 创新药品实现收入98.93亿元、同比增长29.59%，其中珮金、奥康泽、奕凯达增速超30%，汉利康、汉曲优、汉斯状收入保持稳定增长



倍稳®
(盐酸凯普拉生片)

- 全新的抑酸机制具有起效快、作用持久、服用省心等优势
- III期研究中，凯普拉生治疗反流性食管炎8周的黏膜愈合率达95.8%，治疗十二指肠溃疡6周的溃疡愈合率达94.4%



珮金®
(拓培非格司亭注射液)

- 长效重组人粒细胞集落刺激因子
- 采用了全新PEG结构，半衰期更长，给药剂量更低
- 临床上可以恢复外周血中性粒细胞数量，以降低肿瘤患者化疗后的感染发生率，各项不良反应发生率均低于10%，不论是在安全性还是耐受性上均表现良好



奥康泽®
(奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊)

- 全球首个双通道止吐药物
- 同时阻断NK-1受体和5-HT3受体，协同增效组合，半衰期长达96h
- 有研究结果显示，奥康泽®对于CINV全程无挽救治疗率高达96.6%，对于延迟性CINV无挽救治疗率高达97.6%，每日无显著恶心率达86%以上



万缙乐®
(盐酸替那帕诺片)

- 特异性抑制肠道NHE3，阻断细胞旁途径磷吸收，抑制肠道主要磷吸收途径
- 盐酸替那帕诺片单药治疗，血磷较安慰剂组显著降低，降幅达1.17-1.95mg/dL
- 磷结合剂治疗血磷不达标患者，通过盐酸替那帕诺片联合磷结合剂，血磷达标率提升至72.6%



复迈宁®
(芦沃美替尼片)

- 自研创新型小分子MEK1/2抑制剂
- 覆盖LCH&ECD和NF1双适应症的药物
- 后续适应症
 - ◆ 儿童LCH
 - ◆ 成人NF1
 - ◆ LGG
 - ◆ 颅外AVM
 - ◆ KRAS非G12C NSCLC



复妥宁®
(枸橼酸伏维西利胶囊)

- 自研创新型小分子CDK4/6 抑制剂
- 2025年I线、II线治疗乳腺癌先后获批
- 显著延长患者 mPFS 超 1 倍 (PFS HR: 0.484)
- 降低疾病进展的风险，整体安全性可控

创新药国家医保/商保纳入情况

- 医保品种逐步放量并兑现商业化价值

药品名称	中国境内商品名	2025年销售规模
注射用曲妥珠单抗	汉曲优	超过10亿元
利妥昔单抗注射液	汉利康	超过10亿元
奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊	奥康泽	5至10亿元
沙库巴曲缬沙坦钠片	一心坦	3至5亿元
拓培非格司亭注射液	珮金	3至5亿元
贝伐珠单抗注射液	汉贝泰	3至5亿元
盐酸凯普拉生片	倍稳	3至5亿元
马来酸奈拉替尼片	汉奈佳	3至5亿元
抗人T细胞兔免疫球蛋白	复可舒	1至3亿元
阿达木单抗注射液	汉达远	1至3亿元

- 2025年，多款产品新获纳入国家医保目录，此外，奕凯达纳入首版商保创新药目录

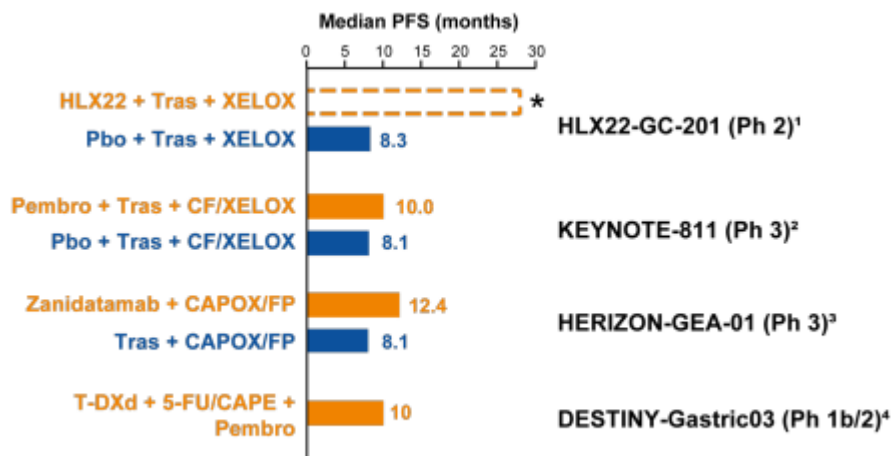
药品名称	中国境内商品名
2025年国家医保目录	
芦沃美替尼片	复迈宁
枸橼酸伏维西利胶囊	复妥宁
盐酸替那帕诺片	万缙乐
吡仑帕奈口服混悬液	奥捷宁
普托马尼片	普瑞尼
首版商保创新药目录	
阿基仑赛注射液	奕凯达

制药业务 – 抗体重点管线

HLX22

-创新型HER2 单抗

- 靶向HER2 domain IV的不同表位，与曲妥珠单抗联合，可以将HER2的内吞提高40-80%
- HLX22+曲妥珠单抗+XELOX用于一线治疗HER2阳性局部晚期或转移性胃/食管交界部 (G/GEJ) 癌的III期临床研究 (HLX22-GC-301) 设计以壁报形式入选2026 ASCO GI



* Median PFS was not reached at 28.5 months of median follow-up.

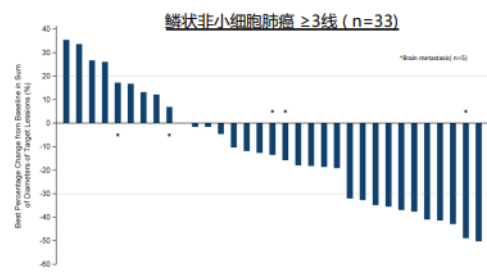
临床进展

- II 期1线HER2+ 胃癌：显示持久的 PFS/OS 获益
- III 期1线HER2+ 胃癌 MRCT：与一线标准治疗（曲妥珠单抗+化疗±帕博利珠单抗）进行头对头比较
- II 期2线HER2 低表达乳腺癌临床试验正在进行中

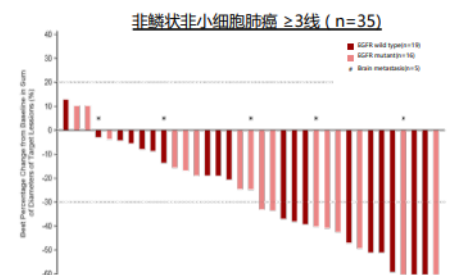
HLX43

-TAMLIN连接子和TOPO1i毒素载荷的抗PD-L1 ADC

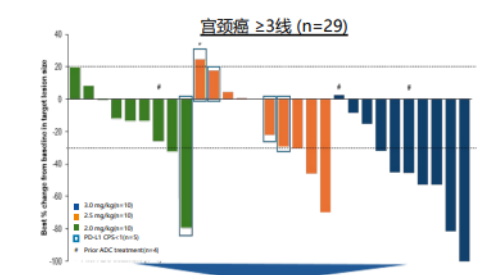
- 多瘤种广谱抗肿瘤活性
- PD-L1表达非依赖性疗效



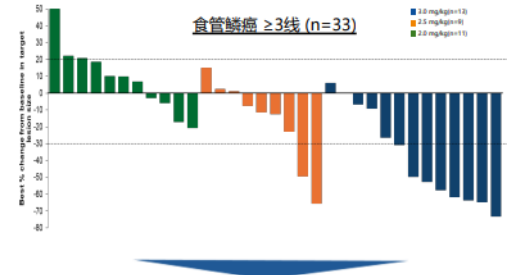
- 100%化疗耐药, 100%免疫耐药
- 中位治疗线数 ≥3线
- 鳞癌 (2.0 mg/kg) ORR: 33.3%
- 多西他赛治疗失败 (≥3线) ORR: 38.5%



- 100%化疗耐药, ~80%免疫耐药
- 中位治疗线数 ≥3线
- 非鳞癌 (2.5 mg/kg) ORR: 48.6%
- EGFR 野生型 (100%化疗&免疫耐药) ORR: 47.4%



- 100%化疗耐药, ~50%免疫耐药
- 中位治疗线数 ≥3线
- 宫颈癌 (3.0 mg/kg) ORR: 70%



- 100%化疗耐药, 100%免疫耐药
- 中位治疗线数 ≥3线
- 食管鳞癌 (3.0 mg/kg) ORR: 61.5%

器械与诊断业务

医疗器械与医学诊断业务 - 业绩概览

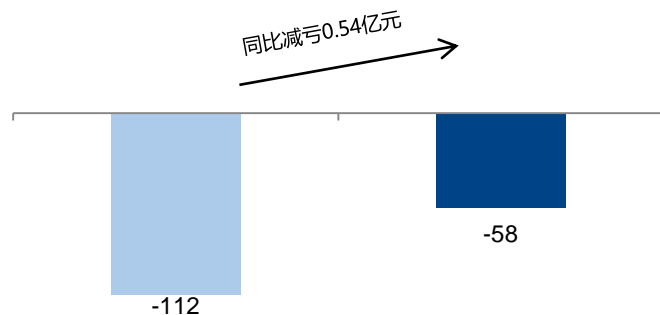
分部收入

(人民币百万元)



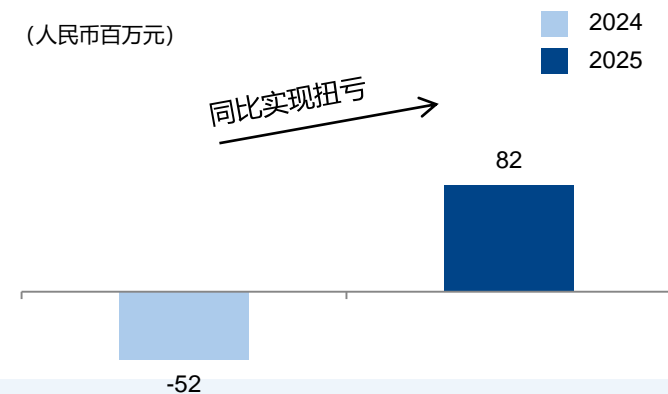
分部业绩¹

(人民币百万元)



分部利润

(人民币百万元)



医疗美容

- 复锐医疗科技 (Sisram) 通过“能量源设备+注射填充”双引擎战略，加速全球布局

呼吸健康

- 博毅雅 (Breas) 的营业收入、净利润和经营性现金流均快速增长，持续加大研发投入并聚焦市场准入，2025年，Clearo、EveryWarey以及Vivo45 LS两项新功能获美国FDA上市批准

专业设备和耗材

- 达芬奇Xi手术机器人系统2025年装机量 59 台
- Ion支气管导航操作系统于中国境内新增装机5台，全年累计完成手术436例，累计服务患者超600名
- “磁波刀”脑部治疗系统运营主体复星医视特稳步推进新机型注册及新适应症拓展等工作
- 复拓知达自主研发的 JediVision®肺结节标记物放置定位设备获批三类医疗器械注册

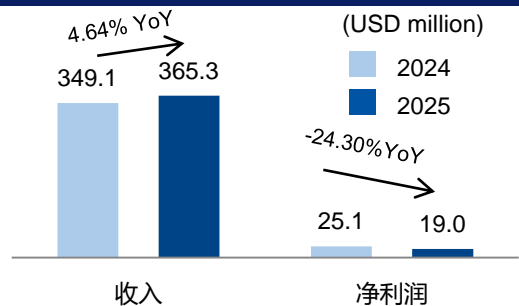
医学诊断

- 持续推进研发创新和产品注册上市，检测设备与试剂产品体系不断完善，百余项检测项目已进入研发或商业化阶段
- 细胞因子套餐累计获批13项二类医疗器械注册，并与全国30余家三甲医院开展临床应用科研合作
- 自主研发的可同时检测三种高发呼吸道病毒的居家自测产品获国家药监局批准上市

医疗器械业务 - 医美平台

- 复锐医疗科技 (Sisram) 是全球化的美丽健康集团, 持续推进 “能量源设备+注射填充” 双引擎战略
- 已在全球设立12个直销办公室, 营销网络覆盖全球110多个国家和地区

业绩表现



能量源设备 重点进展

- 积极推进 “钛提升” 及 “普娜提” 能量源设备在中国境内市场的上市进程
- 8月, 推出 PixelPeel™ 激光焕肤方案, 有效改善肌肤纹理、肤色与透亮度, 适配新一代Alma Pixel及Alma Hybrid设备系统, 北美首发后将覆盖全球



Soprano Titanium



Alma Harmony



Alma PrimeX



BeautiFill by Lipolife



Opus



Alma TED



Alma DUO



Alma Hybrid

收入:

- 北美以外市场实现20.1%的同比增长
- 持续扩大亚太地区直销业务版图, 于泰国设立新直销办公室, 产生可观收益, 同时透过分销渠道推动强劲增长
- 北美市场因持续充满挑战的宏观经济形势而放缓, 部分抵消了上述增长态势

净利润

- 区域布局调整、产品结构变化, 以及新实施进口关税的影响, 毛利减少0.7%, 毛利率下降3.2个百分点

联合治疗 生态产品

- 推出Alma IQ™: 全新的智能皮肤分析与咨询服务解决方案
- 推出Universkin by Alma: 基于AI个性化分析, 为用户提供个性化医疗级护肤产品

注射填充 重点进展

- 高浓度透明质酸钠产品Profilo® (注射用透明质酸钠溶液) 在泰国市场保持快速增长
- 与Prollenium合作透明质酸注射填充系列产品Revanesse®已在英国实现销售, 并在德国和澳大利亚组建本地销售团队以推进市场拓展
- 同步引入首创高端透明质酸产品Hallura®并推进其在战略市场的商业化进程
- 达希斐®于2026年1月通过中国食品药品检定研究院质量标准检验并完成首例临床应用, 已正式进入商业化销售阶段



Daxxify



Profilo



Revanesse

医疗器械业务 - 直观复星

本土化

- 直观复星总部产业基地于2024年6月在上海落成启用
- 直观医疗在亚太地区最大的**研发、生产和培训**一体化基地



产能满足市场需求 加速国产化进程

- 2023年12月**国产达芬奇手术机器人**进入**商业化**时代
- Ion耗材生产线**将生产柔性活检针、旋转接头和视觉转换器接头**3款**产品



培训医护人员4,000+ 位/年

达芬奇手术机器人

- 手术室面积 **550+ m²**
- 可同时开展达芬奇手术培训 **10 台**

Ion肺癌早筛诊断机器人

- 一间CT室和三间介入手术室**
- 为**呼吸科及胸外科**等提供高度真实的临床模拟环境和培训课程

主要产品

达芬奇手术机器人

- 2025年**装机量 59 台**
- 截至2025年底, 已累计在**392家**医院落户、累计装机总量**超500台**, 累计服务患者**超86万人**



Ion肺癌早筛诊断机器人

- 2024年3月获批用于**肺部微创诊疗**, 2025年新增装机**5台**, 全年手术**436例**。已累计服务**超600名患者**
- 采用形状感知技术的柔性机器人, 可通过支气管对肺外周病灶进行**精准诊疗**操作



SP内窥镜单孔手术系统

- 依托海南“**特许医疗器械**”许可制度, 在瑞金海南医院实现多学科广泛临床应用, 并在多个专科完成真实世界研究报告, 有助于**加快正式注册审批进度**



2017年

成立
直观复星

2019年

推广第四代
达芬奇Xi系统

2021年

达芬奇创新中心
投入运营

2023年

国产达芬奇入院

2024年

总部产业基地
在沪落成启用

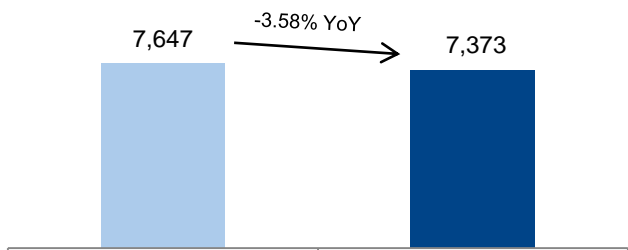
中国智造
共同研发
全球销售

医疗健康服务业务

医疗健康服务业务 - 业绩概览

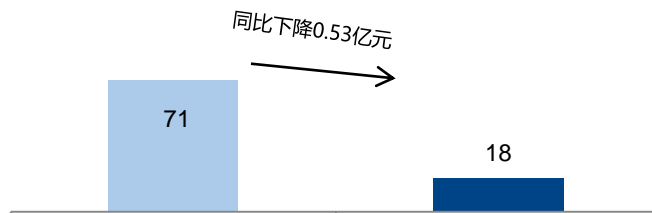
分部收入

(人民币百万元)



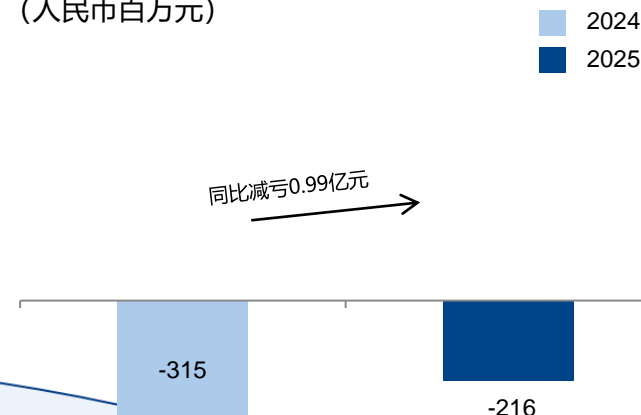
分部业绩^{1,2}

(人民币百万元)



分部利润

(人民币百万元)



注1：分部业绩同比有所下降主要由于康复专科连锁业务尚处于爬坡期，固定开支较高

注2：分部业绩系分部营业收入扣减营业成本、税金及附加、销售费用、管理费用及研发费用

医疗健康服务业务

- 2025年，复星健康荣膺艾力彼“2024-2025届社会办医·医院集团100强”第二名
- 截至2025年末，19家控股医院（不包括健嘉医疗控股医院）合计床位 6,500张；持有9家互联网医院牌照

大湾区主要医院

- 复星健康建立“大湾区总院”管理机制，深化区域一体化运营战略。旗下多家医疗机构为“港澳药械通”定点医院，依托“港澳药械通”平台，成功引入近60个国际创新药品与医疗器械批件



佛山复星禅诚医院
FOSHAN FOSUN CHANCHENG HOSPITAL



深圳恒生医院
SHENZHEN HENGSHENG HOSPITAL



广东医科大学附属第三医院
广州新市医院

- **重点专科持续投入：**围绕学科体系建设、诊疗能力提升、创新医疗技术引进迭代等不断强化医疗本质，报告期内相关医疗机构¹新增8个省/市级重点专科，累计总数达76个
- **加速国际化战略布局：**报告期内，复星健康持续推进国际化进程，结合南亚、东南亚及中东地区的医疗需求，积极拓展**印尼、孟加拉、蒙古、香港及澳门**等市场，构建开放、稳定、专业的国际医疗协作网络
- **医疗及保险的双向赋能：**已累计签约**国内外保险机构超过55家**，并开拓中国香港保险市场合作，商保网络和落地范围大幅扩展

康复学科服务能力

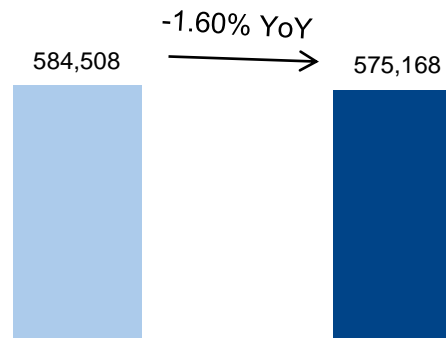
- 持续深化康复赛道的战略布局，在**直辖市、新一线城市及省会城市**等核心市场加速落地与开业
- 进一步**聚焦康复医疗业务**，同时加速非核心资产的退出，优化资产结构
- 截至2025年末，运营康复医院**24家**、筹建**1家**
- 重点强化**神经康复、重症康复、骨科康复**等战略亚专科，并积极拓展**疼痛康复、呼吸康复、中医康复**等优势亚专科
- 积极探索**多元化支付解决方案**，深化与保险机构的合作，为患者提供更便捷、灵活的支付渠道



国药控股业绩概览

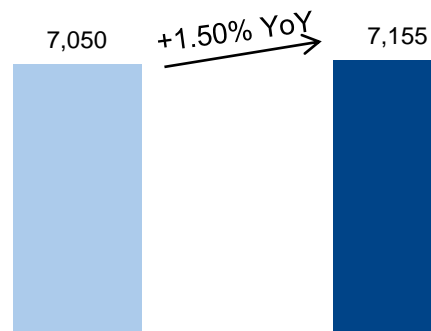
收入

(人民币百万元)



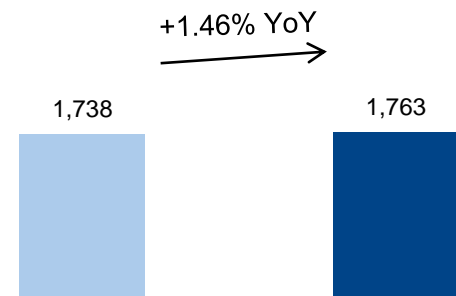
归母净利润

(人民币百万元)



归属复星医药净利润

(人民币百万元)








2024
2025

- **医药分销业务收入4,353.92亿元、同比下降2.02%。**围绕市场份额拓展，优化品类结构，巩固集采及国谈品种优势，核心区域保持稳健增长。通过重点客户分级管理与服务优化，提升客户黏性和终端覆盖能力，持续巩固公立医院主渠道优势。
- **器械分销业务收入1,155.37亿元，同比下降2.02%。**优化器械分销业务结构，压降长账期及低毛利业务，提升高附加值及高黏性业务占比，持续优化收入来源。
- **医药零售业务收入383.83亿元、同比增加6.67%。**通过压降费用、优化商品结构并提升运营效率，带动零售板块盈利能力改善。其中，专业药房依托院外处方承接实现较快增长，成为主要驱动力，国大药房通过经营调整实现业绩修复。






附录

前十大制剂单品或系列简介 (1/2)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
1	肿瘤及免疫调节	汉利康 (利妥昔单抗注射液)	该药品于2019年2月获国家药监局批准上市，是第一个国产生物类似药。 已获批适应症包括：非霍奇金淋巴瘤、慢性淋巴细胞白血病、类风湿关节炎（RA）适应症，亦是中国首个获批类风湿关节炎（RA）适应症的利妥昔单抗。	是	
2		汉曲优 (注射用曲妥珠单抗)	该药品是国内首个获批上市的曲妥珠单抗生物类似药、也是中欧美三地获批的国产单抗生物类似药。 截至报告期末，该药品已累计于中国、欧洲、美国、澳大利亚、加拿大等50多个国家和地区获批上市。该药品的欧洲商品名：Zercepac、美国商品名：HERCESSI™、加拿大商品名：Adheroza。 已获批适应症包括：HER2阳性早期乳腺癌、转移性乳腺癌、转移性胃癌。	是	
3		汉斯状 (斯鲁利单抗注射液)	该药品（抗PD-1单抗）于2022年3月获国家药监局批准上市，是本集团首款自主研发的创新型单抗。2025年2月，该药品获欧盟委员会（EC）批准，成为首个欧盟批准用于广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)治疗的抗PD-1单抗 欧盟商品名：Hetronify®。截至本报告发布日，该药品已累计在40余个国家和地区获批上市。 已获批适应症包括：一线治疗鳞状非小细胞肺癌(sqNSCLC)、广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)、食管鳞状细胞癌(ESCC)及非鳞状非小细胞肺癌(nsNSCLC)。 该药品是全球首个获批一线治疗小细胞肺癌的抗PD-1单抗，并已获《CSCO小细胞肺癌诊疗指南》《CSCO非小细胞肺癌诊疗指南》《CSCO食管癌诊疗指南》《CSCO结直肠癌诊疗指南》和《CSCO免疫检查点抑制剂临床应用指南》等多部指南推荐。	否	
4		奕凯达 (阿基仑赛注射液)*	该产品于2021年6月获国家药监局批准上市，是国内首个获批上市的CAR-T细胞治疗产品。 已获批适应症包括：既往接受二线或以上系统性治疗后复发或难治性大B细胞淋巴瘤（r/r LBCL）成人患者、一线免疫化疗无效或在一线免疫化疗后12个月内复发的成人B细胞淋巴瘤（r/r LBCL）（附条件批准）。 截至报告期末，该产品已被纳入超过110款城市惠民保和超过90项商业保险，备案的治疗中心覆盖全国超29个省市、数量超过210家；并已纳入首版商保创新药目录。	否	
5		奥康泽 (奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊)*	该药品于2019年8月获国家药监局批准上市、于2017年7月于中国香港获准注册，是全球首个同时阻断NK-1受体和5-HT3受体的双通道固定剂量组合口服复方制剂。 已获批适应症为用于成年患者预防高度致吐性化疗引起的急性和延迟性恶心和呕吐。	是	

注：*为本集团许可引进的产品

前十大制剂单品或系列简介 (2/2)

序号	治疗领域	产品名称	产品介绍	是否纳入国家医保目录	产品图片
6	代谢及消化系统	阿拓莫兰 (谷胱甘肽系列制剂)	该系列包括阿拓莫兰(谷胱甘肽片)、阿拓莫兰(注射用谷胱甘肽), 均为国家医保乙类药物, 系肝病治疗基础用药。其中, 阿拓莫兰(谷胱甘肽片)为国内首款谷胱甘肽口服制剂、阿拓莫兰(注射用谷胱甘肽)为国内首仿。	是	
7		优立通 (非布司他片)	该药品于2013年6月获国家药监局批准上市。 已获批适应症为用于痛风患者高尿酸血症的长期治疗。	是	
8	抗感染	青蒿琥酯等 抗疟系列	该系列包括Artesun和Argesun(注射用青蒿琥酯)、SPAQ-CO(磺胺多辛乙胺嘧啶分散片+阿莫地喹分散片)、D-ARTEPP系列(双氢青蒿素磷酸哌嗪片)等; 其中, 青蒿琥酯是中国首个1类新药。 截至报告期末, 本集团累计已有40个品规的抗疟药产品(包括原料药及制剂)通过WHO PQ认证; 第二代注射用青蒿琥酯(Argesun)已获得25个国家的注册批准。截至报告期末, 本集团已向全球累计供应超4.4亿支注射用青蒿琥酯, 救治全球超8,800万重症疟疾患者, 以SPAQ-CO系列产品为核心药物的“季节性疟疾药物预防项目”惠及超过3.3亿人次非洲儿童。	部分已纳入	
9		可乐必妥 (左氧氟沙星制剂)	该系列包括可乐必妥(左氧氟沙星片)、可乐必妥(左氧氟沙星氯化钠注射液), 均为国家基药、医保甲类药物。 该制剂主要用于治疗或预防已证明或高度怀疑由敏感细菌引起的感染, 被国内外多个权威指南推荐为一线抗感染治疗药物。	是	
10	心血管系统	肝素系列制剂	该系列包括依诺肝素钠注射液、肝素钠注射液、注射用低分子量肝素钠、那曲肝素钙注射液等。 肝素系列制剂主要用于防止血栓形成或栓塞性疾病的治疗。 本集团已具备肝素粗品、精品、低分子量肝素原料和制剂的全产业链供应能力, 销售区域已覆盖中国、美国、南美、欧洲、中东及东南亚市场。	部分已纳入	

创新药主要临床研发管线 (1/4)

治疗领域	技术平台	药品名称/代号	靶点	适应症	IND 获批	I 期	II 期	III 期	上市 申请 受理	获批 上市	备注 ^注		
实体瘤	抗体	斯鲁利单抗注射液+化疗	PD-1	广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC)							桥接试验 (美国、日本)		
				胃癌 新辅助/辅助 (Neo-/adjuvant treatment of GC)						-			
				局限期小细胞肺癌 (LS-SCLC)					国际多中心				
		斯鲁利单抗注射液+化疗+放疗											
		斯鲁利单抗注射液+贝伐珠单抗+化疗	PD-1+VEGF		转移性结直肠癌 (mCRC)							国际多中心	
		HLX22*+标准治疗 ²	HER2 + HER2		HER2 阳性的局部晚期或转移性胃食管交界部癌和胃癌 (GC)							国际多中心, 注 2	
		斯鲁利单抗注射液+ HLX07	PD-1+EGFR		鳞状非小细胞肺癌 (sqNSCLC) 等							-	
		HLX22*+标准治疗/德曲妥珠单抗	HER2 + HER2 ADC		HER2 低表达 HR 阳性的局部晚期或转移性乳腺癌							-	
		HLX07	EGFR		实体瘤								获临床试验批准 (美国)
					局部晚期或转移性皮肤鳞状细胞癌 (CSCC)								获临床试验批准 (美国)
		HLX37	PD-L1/VEGF		晚期/转移性实体瘤								-
HLX22*+斯鲁利单抗注射液+标准治疗	HER2 + PD-1		HER2 阳性的晚期胃癌								-		
HLX22* ^{注 2} +HLX87	HER2 + HER2 ADC		HER2 阳性乳腺癌 (BC)、HER2 阳性乳腺癌新辅助治疗 (BCneo)								-		

创新药主要临床研发管线 (2/4)

治疗领域	技术平台	药品名称/代号	靶点	适应症	IND 获批	I 期	II 期	III 期	上市 申请 受理	获批 上市	备注 ^注		
实体瘤	ADC	FS-1502*	HER2	HER2 阳性局部晚期或转移性乳腺癌							-		
		HLX43	PD-L1	晚期非小细胞肺癌 (NSCLC)							国际多中心		
				复发/转移性食管鳞癌 (ESCC) 转移性结直肠癌 (mCRC)、宫颈癌 (CC) 等							-		
		HLX43+斯鲁利单抗注射液	PD-L1+EGFR	晚期/转移性实体瘤							-		
		HLX43	PD-L1	晚期/转移性实体瘤							获临床试验批准 (美国)		
		HLX43+HLX07	PD-L1+EGFR	晚期/转移性实体瘤							-		
	小分子	复迈宁 (芦沃美替尼片、 项目代号: FCN-159)	MEK1/2	1 型神经纤维瘤 (儿童)							-		
				朗格汉斯细胞组织细胞增生症 (LCH) 和组织细胞肿瘤 (成人)							-		
		复妥宁 (枸橼酸伏维西利胶囊、 项目代号: FCN-437c)	CDK4/6	联合氟维司群用于既往接受内分泌治疗后出现疾病进展的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子 2 (HER2) 阴性的复发或转移性乳腺癌								-	
				联合芳香化酶抑制剂治疗 HR 阳性、HER2 阴性的局部晚期或转移性乳腺癌								-	
		复迈宁 (芦沃美替尼片、 项目代号: FCN-159)	MEK1/2	儿童朗格汉斯细胞组织细胞增生症 (LCH)								注 3	
		丁二酸复瑞替尼胶囊 (SAF-189)	ALK	非小细胞肺癌 (ALK+)								获临床试验批准 (美国)	
		复迈宁 (芦沃美替尼片、 项目代号: FCN-159)	MEK1/2	1 型神经纤维瘤 (成人)									注 4
				低级别脑胶质瘤 (儿童)									-
		HLX78* (拉索昔芬片)	选择性雌激素受体调节剂	乳腺癌								国际多中心	
		FXS4640 (原项目代号: XS-03)	PLK1	联合 FOLFOX 或 FOLFIRI 和贝伐珠单抗用于 RAS 突变转移性结直肠癌									-

创新药主要临床研发管线 (3/4)

治疗领域	技术平台	药品名称/代号	靶点	适应症	IND 获批	I 期	II 期	III 期	上市 申请 受理	获批 上市	备注 ^a
实体瘤	小分子	FXS7490 (原项目代号: XS-02)	CHK1	晚期实体瘤							-
		FXS0887	ATR	晚期恶性实体瘤							注 4
	核药	SRT-007*	PSMA	PSMA 阳性的转移性去势抵抗性前列腺癌							注 5
	其他	VT-101	-	晚期头颈部鳞癌、黑色素瘤和乳腺癌等实体瘤							获临床试验批准 (美国)
血液瘤	细胞疗法	布瑞基奥仑赛注射液* (项目代号: FKC889)	CD19	成人 r/r ALL							-
				成人 r/r MCL							-
	细胞疗法	奕凯达* (阿基仑赛注射液)	CD19	复发或难治性惰性非霍奇金淋巴瘤 (r/r iNHL)							-
	小分子	FXS5960 (原项目代号: XS-04)	IRAK4/BTK/FLT3	血液系统恶性肿瘤							-
免疫炎症	小分子	FXS6837	CFB	免疫调节领域相关疾病							-
	小分子	FXS7553 (原项目代号: XH-S004)	DPP1	非囊性纤维化支气管扩张症 (NCFBE)							-
		FXS5626* (原项目代号: AC-201)	TYK2/JAK1	中重度斑块型银屑病							-
		FXS7553 (原项目代号: XH-S004)	DPP1	慢性阻塞性肺病 (COPD)							-
	抗体	HLX6018	GARP/TGF-β 1	特发性肺纤维化							-
中枢神经 领域	小分子	Opicapone* (奥吡卡朋胶囊)	COMT	帕金森综合征							-
		FXS4983* (原项目代号: AR1001)	PDE5	轻度认知障碍 (MCI) 到轻度阿尔茨海默病							国际多中心
		盐酸莫托咪酯注射液 (项目代号: ET-26)	-	麻醉诱导和短时手术麻醉							注 6
肾及代谢	小分子	万缛乐** (盐酸替那帕诺片、项目代 号: Tenapanor)	NHE3	控制对磷结合剂疗效不充分或不耐受的慢性肾脏病 (CKD) 成人透析患者的血清磷水平						-	

创新药主要临床研发管线 (4/4)

治疗领域	技术平台	药品名称/代号	靶点	适应症	IND 获批	I 期	II 期	III 期	上市 申请 受理	获批 上市	备注 ^h
其他	小分子	Portacin 喷雾* (利多卡因丙胺卡因喷雾剂)	-	早泄							-
		OP0595 (Nacubactam) *+头孢 吡肟或氨曲南	β-内酰胺酶	治疗方案有限的成人需氧革兰氏阴性菌引起的感染							-
		复迈宁 (芦沃美替尼片、 项目代号: FCN-159)	MEK1/2	动静脉畸形							-
	其他	复可舒** (抗人 T 细胞免疫球蛋白)	-	预防造血干细胞移植术后的移植物抗宿主病 (GvHD)							-
		LBP-SHC4	-	雄激素脱发 (AGA) (美国)							获临床试验批准 (美国), 注 8

*为本集团许可引进后进一步开发的产品。

注: 包括中国境内以外其他地区/国家的进展或报告期后进展。

注1: 2025 年11 月, 斯鲁利单抗注射液用于联合化疗新辅助/辅助治疗胃癌 (Gcneo) 被国家药监局纳入突破性治疗药物程序; 2025 年12 月, 斯鲁利单抗注射液 (联合含铂化疗新辅助治疗, 在手术后辅助治疗, 用于PD-L1 阳性的、可手术切除的胃癌患者) 被国家药监局纳入优先审评程序。

注2: 报告期内, HLX22 联合标准治疗于欧盟、韩国等国家/地区获得临床试验批准。

注3: 复迈宁 (芦沃美替尼片) 用于治疗儿童朗格汉斯组织细胞增生症于2025 年5 月、2025 年11 月分别被国家药监局纳入突破性治疗药物程序、优先审评程序。

注4: 2026 年2 月, 复迈宁 (芦沃美替尼片) 新增适应症 (用于治疗伴有症状、无法手术的丛状神经纤维瘤 (PN) 的I 型神经纤维瘤病 (NF1) 成人患者) 的药品上市申请获国家药监局受理并被纳入优先审评程序。

注5: 2026 年1 月, FXS0887 用于治疗晚期恶性实体瘤于中国境内启动 I 期临床试验。

注6: 诊疗一体化核药项目SRT-007 包括镓[68Ga]PSMA-0057 (诊断) 和镥[177Lu]PSMA-0057 (治疗) 两个注射液; 其中, 镓[68Ga]PSMA-0057 注射液为诊断用放射性药物、镥[177Lu]PSMA-0057 注射液为治疗用放射性药物。

注7: 2026 年2 月, 盐酸莫托咪酯注射液 (项目代号: ET-26) 的药品注册申请获国家药监局受理, 本次申报拟定适应症为用于麻醉诱导和短时手术麻醉。

注8: 2026 年3 月, LBP-SHC4 用于治疗雄激素脱发 (AGA) 的 I 期临床试验申请获国家药监局批准。

生物类似药主要临床研发管线

治疗领域	技术平台	药品名称/代号	靶点	适应症	IND 获批	I期	II期	III期	上市 申请 受理	获批 上市	备注
实体瘤	抗体	HLX11	HER2	乳腺癌新辅助							对外许可区域； 美国已获批上市
		HLX13	CTLA-4	黑色素瘤、肝细胞癌等							获临床试验批准 (美国)
		HLX05	EGFR	转移性结直肠癌 (mCRC)、头颈部鳞状细胞癌 (HNSCC)							-
		HLX15	CD38	多发性骨髓瘤 (MM)							-
		HLX17	PD-1	黑色素瘤、非小细胞肺癌、食管癌、头颈部鳞状细胞癌等多种已切除实体瘤							-
		HLX18	PD-1	非小细胞肺癌、黑色素瘤等多种实体瘤 (美国)							获临床试验批准 (美国)
肾及代谢	抗体	HLX79+利妥昔单抗注射液	人唾液酸酶融合蛋白	活动期肾小球肾炎							-
	其他	HLX14	RANKL	骨质疏松症 (OP)、骨相关事件等							对外许可区域； 美国、欧盟已获 批上市
		精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液 (25R)	-	糖尿病							-
		司美格鲁肽注射液	GLP-1	糖尿病							-
		利拉鲁肽注射液	GLP-1	糖尿病							-
		德谷胰岛素注射液	-	糖尿病							-

制药业务主要上市产品

主要治疗领域	核心产品
肿瘤及免疫调节	汉曲优（注射用曲妥珠单抗）及曲妥珠单抗原液、汉利康（利妥昔单抗注射液）、汉斯状（斯鲁利单抗注射液）、奥康泽（奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊）、奕凯达（阿基仑赛注射液）、珮金（拓培非格司亭注射液）、汉贝泰（贝伐珠单抗注射液）、汉奈佳（马来酸奈拉替尼片）、凯莱止（盐酸依匹斯汀胶囊）、苏可欣（马来酸阿伐曲泊帕片）、可胜（西黄胶囊）、复可舒（抗人T细胞免疫球蛋白）、汉达远（阿达木单抗注射液）、欧泰乐（阿普米司特片）、朝晖先（比卡鲁胺片）、怡罗泽/图美司（注射用培美曲塞二钠）、昂丹司琼、紫杉醇、复迈宁（芦沃美替尼片）、迪凯美（甲苯磺酸索拉非尼片）、奥沙利铂、地舒单抗注射液、复妥宁（枸橼酸伏维西利胶囊）
抗感染	青蒿琥酯等抗疟系列、可乐必妥（左氧氟沙星片）、可乐必妥（左氧氟沙星注射液）、达托霉素、哌舒西林（注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠）、抗结核系列、冻干人用狂犬病疫苗（Vero细胞）、卡泊芬净、米卡芬净、贺普丁（拉米夫定片）、悉畅/毕立枢（注射用头孢美唑钠）、强舒西林/哌舒/二叶嗪（注射用哌拉西林钠舒巴坦钠）、沙多力卡（注射用炎琥宁）、万古霉素、二叶必（注射用头孢唑肟钠）、司可尼（阿奇霉素胶囊）、赛复诺（注射用头孢米诺钠）、复必泰（mRNA 新冠疫苗）、非冻干人用狂犬疫苗（VERO细胞）、捷倍安（阿兹夫定片）、卡荻（注射用氟氯西林钠）
代谢及消化系统	阿拓莫兰（谷胱甘肽片）、优立通（非布司他片）、倍稳（盐酸凯普拉生片）、可伊（新复方芦荟胶囊）、动物胰岛素及其制剂、阿拓莫兰（注射用谷胱甘肽）、怡宝（注射用重组人促红素（CHO细胞））、万苏靖（恩格列净片）、立庆（阿法骨化醇片）、普瑞尼（普托马尼片）、万苏平（格列美脲片）、人胰岛素及其制剂、倍逸（氯化钾颗粒）、旁必福（盐酸依特卡肽注射液）
心血管系统	肝素系列制剂、一心坦（沙库巴曲缬沙坦钠片）、邦坦（替米沙坦片）、亚尼安（苯磺酸氨氯地平片）、邦之（匹伐他汀钙片）、可元（羟苯磺酸钙胶囊）、心先安（环磷腺苷葡胺注射液）、优帝尔（注射用前列地尔干乳剂）、苏卡欣（吲达帕胺片）、盐酸普萘洛尔注射液
中枢神经系统	启维（富马酸喹硫平片）、奥德金（小牛血清去蛋白注射液）、长托宁（盐酸戊乙奎醚注射液）、劳拉西洋片、罗库溴铵、右旋美托咪啶、启程（草酸艾司西酞普兰片）
原料药和中间体	氨基酸系列、氨甲环酸、盐酸左旋咪唑、盐酸克林霉素

集采中标品种 (1/3)

集采批次	药品名称	适应症	规格	承接公司
4+7扩围	苯磺酸氨氯地平片	高血压	5mg	重庆药友
	草酸艾司西酞普兰片	抑郁障碍	10mg	湖南洞庭
第二批集采	阿奇霉素胶囊	感染	250mg	苏州二叶
	盐酸克林霉素胶囊	由链球菌属、葡萄球菌属及厌氧菌等敏感菌株所致的感染	150mg	重庆药友
	吲达帕胺片	原发性高血压	2.5mg	重庆药友
	异烟肼片	结核病	100mg	沈阳红旗
	非布司他片	痛风患者高尿酸血症的长期治疗	40mg	复星万邦
	富马酸喹硫平片	精神分裂症和双相情感障碍的躁狂发作	100mg	湖南洞庭
第三批集采	匹伐他汀钙片	高胆固醇血症、家族性高胆固醇血症	1mg/2mg	复星万邦
	盐酸乙胺丁醇片	肺结核	250mg	沈阳红旗
	盐酸美金刚片	中重度阿尔茨海默症	10mg	湖南洞庭
第四批集采	替米沙坦片	原发性高血压	40mg	复星万邦
	恩格列净片	2型糖尿病	10mg	复星万邦
	羟苯磺酸钙胶囊	注 ¹	500mg	上海朝晖
	甲苯磺酸索拉非尼片	不能手术或远处转移的肝细胞癌	200mg	重庆药友
	盐酸度洛西汀肠溶胶囊	广泛性焦虑障碍、抑郁症	20mg	重庆药友
	吡嗪酰胺片	结核病	250mg	沈阳红旗
第五批集采	阿法骨化醇片	改善慢性肾功能不全、甲状旁腺功能低下和抗维生素D佝偻病、骨软化症患者因维生素D代谢异常的症状；骨质疏松症	0.25μg	重庆药友
	比卡鲁胺片	前列腺癌	50mg	上海朝晖
第六批集采	人胰岛素注射液	糖尿病	10ml/3ml	复星万邦
	精蛋白重组人胰岛素混合注射液(30)	糖尿病	3ml	复星万邦

注1: 1、糖尿病引起的视网膜病变; 2、微循环障碍引起的心、脑、肾疾病, 如肾小球动脉硬化症等; 3、降低血液粘稠度; 4、防止微血栓形成; 5、四肢麻木、疼痛, 皮肤瘙痒; 6、静脉曲张等综合症

集采中标品种 (2/3)

集采批次	药品名称	适应症	规格	承接公司
第七批集采	注射用头孢美唑钠	多种细菌引起的疾病	1g/0.25g/0.5g/2g	重庆药友
	注射用头孢米诺钠	多种细菌引起的疾病	0.25g/0.5g/1g	重庆药友
	盐酸利多卡因注射液	局麻药及抗心律失常药	5ml/10ml/20ml	上海朝晖
	罗红霉素片	治疗由罗红霉素敏感病原体导致的感染	150mg	桂林南药
第八批集采	依诺肝素钠注射液	静脉血栓栓塞性疾病、心绞痛、急性心肌梗死	0.6ml	苏州二叶
	注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠	敏感细菌导致的全身或局部感染	2.25g	苏州二叶
	磷酸奥司他韦干混悬剂	甲型和乙型流感	0.36g	苏州二叶
	注射用头孢哌酮钠舒巴坦钠	由敏感菌所引起的感染	1g	苏州二叶
	呋塞米注射液	注 ¹	2ml	上海朝晖
	利福平胶囊	结核病、麻风、非结核分枝杆菌感染	0.15g	沈阳红旗
第九批集采	雷贝拉唑钠肠溶片	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾氏 (Zollinger-Ellison) 综合征	20mg	重庆药友
胰岛素专项接续	赖脯胰岛素注射液	糖尿病	3ml:300单位 (笔芯)	复星万邦
	甘精胰岛素注射液	糖尿病	3ml:300单位 (笔芯)	复星万邦
第十批集采	阿司匹林肠溶片	不稳定性心绞痛; 急性心肌梗死; 预防心肌梗死复发; 动脉血管手术或介入手术后; 预防脑梗死	100mg*14片/板*4板/盒	重庆药友
	氯化钾颗粒	低钾血症	1.0g*6袋/盒	重庆药友
	注射用拉氧头孢钠	敏感菌引起的各种感染症	0.75g*1瓶/瓶、 1.5g*1瓶/瓶	重庆药友
	注射用氨苄西林钠舒巴坦钠	敏感菌引起的各种感染症	1g*1瓶/盒、 2g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用哌拉西林钠	败血症、敏感菌引起的各种感染症	0.5g*1瓶/盒、 1g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用氨苄西林钠	敏感菌引起的各种感染症	0.5g*1瓶/盒、 1g*1瓶/盒	苏州二叶
	注射用青霉素钠	敏感菌引起的各种感染症	80万单位*1瓶/瓶、 160万单位*1瓶/瓶、 400万单位*1瓶/瓶	苏州二叶
	磷酸西格列汀片	2型糖尿病患者的血糖控制	100mg*30片/瓶	复星万邦

注1: 1、水肿性疾病; 2、高血压; 3、预防急性肾功能衰竭; 4、高钾血症及高钙血症; 5、稀释性低钠血症; 6、抗利尿激素分泌过多症; 7、急性药物毒物中毒

集采中标品种 (3/3)

集采批次	药品名称	适应症	规格	承接公司
第十一批集采	异烟肼注射液	与其他抗结核药物联合, 适用于对异烟肼敏感的各型结核病治疗	2ml:100mg*1支/支	沈阳红旗
	乙磺酸尼达尼布软胶囊	用于系统性硬化病相关间质性肺疾病 (SSc-ILD) 用于具有进行性表型的慢性纤维化性间质性肺疾病	100mg*6粒/板, 5板/盒 150mg*6粒/板, 5板/盒	沈阳红旗
	苯唑西林注射剂	仅适用于治疗产青霉素酶葡萄球菌感染, 包括败血症、心内膜炎、肺炎和皮肤、软组织感染等。也可用于化脓性链球菌或肺炎球菌与耐青霉素葡萄球菌所致的混合感染	0.5g*10瓶/盒 1.0*10瓶/盒 2g*10瓶/盒	苏州二叶
	罗沙司他口服常释剂型	适用于慢性肾脏病 (CKD) 引起的贫血, 包括透析及非透析患者	20mg*3粒/板; 1板/盒 20mg*3粒/板; 8板/盒 50mg*3粒/板; 1板/盒 50mg*3粒/板; 8板/盒	复星万邦
	盐酸布比卡因注射液	用于局部浸润麻醉、外周神经阻滞和椎管内阻滞	5ml:37.5mg*1支/支	上海朝晖
	法莫替丁注射液	用于消化性溃疡所致上消化道出血, 除肿瘤及食道、胃底静脉曲张以外的各种原因所致的胃及十二指肠粘膜糜烂出血者	2ml:20mg*1支/支	奥鸿药业

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



复星医药微信公众号
www.fosunpharma.com