

股票代码：300759.SZ

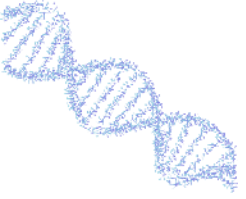
股票代码：3759.HK

2022

年度业绩会



2023年3月31日



前瞻性陈述



本演示文稿呈现的文件、观点和材料（以下简称“文件”）由康龙化成(北京)新药技术股份有限公司(以下简称“公司”)编制，供本公司在演示文稿中用于报告使用，不构成对本公司有关证券的推荐。您完全理解该文件是在保密的基础上提供的，并遵守以下规定。本文件内容未经任何司法管辖区的任何监管机构审核。在某些司法管辖区，本文件的分发可能受到法律的限制，持有本文件的收件人应告知自己并遵守这些限制。通过访问本文件，即表示您同意(i)您已阅读并同意遵守本文件通知和免责声明的内容，以及(ii)对在本文件中披露的信息绝对保密。

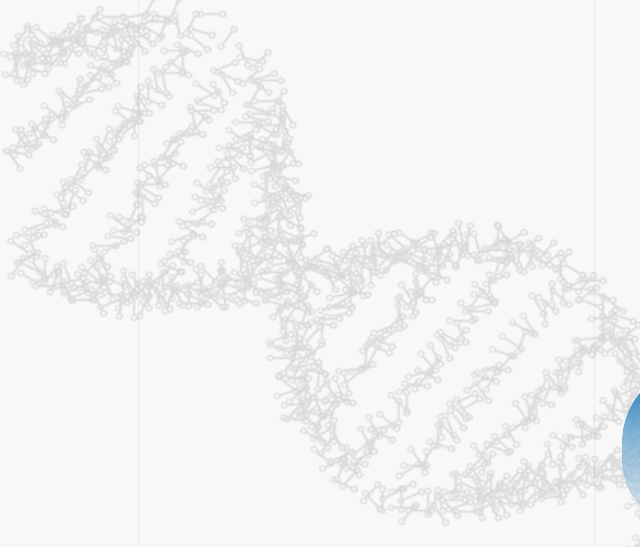
本文件未经独立核实，不构成任何投资决策的依据。不构成要约或邀请，也不构成在任何司法管辖区内要求认购或购买任何证券的要约邀请（报价），在根据该司法管辖区的证券法进行注册或取得资格之前，征集或出售都将是非法的，或者不符合该司法管辖区的法律法规，并且文件中的任何内容均不构成任何投资决策、合同或承诺的基础。本文件不包含任何可能导致被视为(1)广告的信息或材料，包含在《证券及期货条例》(香港法律第571章)(“证券及期货条例”)第(103)款或(2)香港境内的广告或邀请函，不符合香港法律或不符合法律的规定向公众提供要约。能够援引香港法律规定的任何豁免，并在不经通知的情况下进行重大变更。

本公司的证券尚未且不会根据经修订的《1933年美国证券法》(《美国证券法》)，或根据美国任何州的法律进行登记注册。本文件不构成在美国购买或认购证券的任何要约或邀约的一部分，也不用于在美国境内或美国境内（包括其领土和属地）直接或间接分配，也不会直接或间接分配在美国的任何一个州和哥伦比亚特区）。本公司的证券不会在美国发行或出售，除非根据美国证券法的豁免，或在不受美国证券法注册要求约束的交易中发行或出售。公司将不会在美国公开发行证券。

本文件和包含在此的信息，以及口头或其他方式提供的信息都是严格保密的，必须按保密对待。除符合适用的证券法外，本文件或本文件的任何副本所包含的信息均不得直接或间接地在美国、加拿大、澳大利亚、日本、中华人民共和国、香港或任何其他禁止此类信息的司法管辖区获取、传播或分发。任何未能遵守此限制的行为都可能构成违反美国或其他司法管辖区的证券法。应要求，接收方应立即归还本文件和演示文稿中提供的任何其他书面信息，而不保留任何副本。

本文件并不声称是全面的，也不包含接收方为评估集团可能需要所有信息。未作出任何明示或暗示的陈述、保证或承诺，且在法律允许的范围内，就文件及其内容的准确性、可靠性、正确性、公平或文件其内容的完整性，任何人均不接受任何责任或义务(为免生疑问，包括但不限于公司及其子公司、控制人、董事、高管、合伙人员、员工、代理人、上述任何一方的代表或顾问)。本演示文稿所传达的信息包含了某些具有或可能具有前瞻性的陈述。这些语句通常包含诸如“will (意愿)”、“expected (期望)”、“intended (意图)”、“plans to (计划)”和“anticipated (预期)”以及类似意义的词。这些前瞻性声明反映了当前公司对未来事件一些看法是基于公司经营业务的一些假设和公司无法控制的因素，并且受到重大风险和不确定性的影响，因此，与实际结果可能存在差异，请务必理解这些前瞻性陈述。特别是，但不限于，对于本文件所载的任何假设、预测、目标、估计、预测或前瞻性陈述的实现或合理性，本文件不作任何陈述或保证，也不应依赖于本文件所载的任何假设、预测、目标、估计、预测或前瞻性陈述。本公司及其关联公司、控制人、董事、高级管理人员、合伙人、雇员、代理人、代表或顾问均没有义务更新或以其他方式修订这些前瞻性声明，以适应该日期之后发生的新信息、事件或情况。公司及其任何关联公司、控制人员、董事、高级职员、合伙人、雇员、代理人、代表或顾问均不应对您或向其披露本文件信息的任何人因本文件处包含的信息使用或依赖承担任何责任（疏忽或其他情况下）。

在提供本文件时，公司及其附属公司不承担任何义务提供任何额外信息或更新本文件或任何附加信息，或纠正任何明显的不准确之处。



Contents

业绩概览

1

经营亮点

2

财务信息

3

增长战略

4

“ CONTENT

01
业绩概览

02
经营亮点

03
财务信息

04
增长战略



2022 经营概览

18 年

公司经营发展

20家运营实体

全球分布在中国、美国、英国的运营实体

>19,400

员工规模 (>17,400 科研 & 技术)⁽¹⁾

~30%

在手订单保持良好增长趋势⁽¹⁾

Top 3

全球临床前CRO服务商⁽²⁾

All Top 20

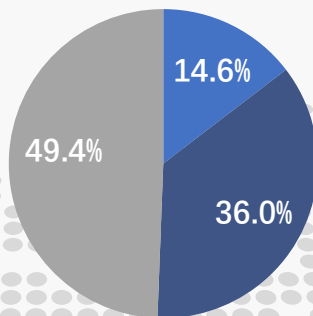
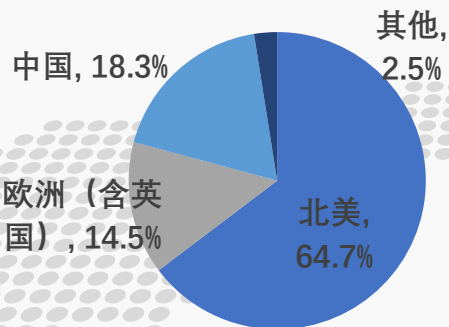
全球前二十大制药企业都是我们客户⁽¹⁾

超过 2,000

2022年服务客户数量

~ 800

新增客户



- 全球TOP20制药企业
- 已上市的生物医药企业
- 非上市的生物医药企业和科研院所

2022 中国客户的收入增长: **47.5%**

2022 海外客户的收入增长: **35.9%**

来源: 2019年报, 2020年报, 2021年报, 2022年报。

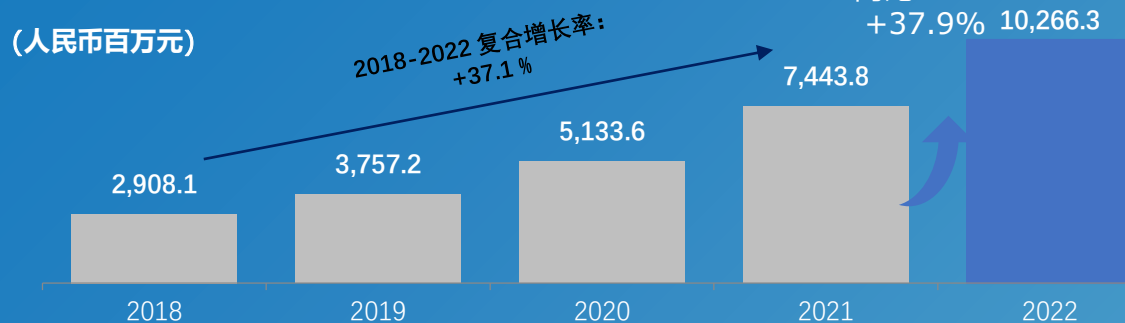
1.截止2022年12月31日。

2.根据2020年收入, 沙利文的报告分析预测。

3. 母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润定义为计入下述开支, 包括以股份为基础的报酬开支, 可转换债券相关亏损或收益, 外汇相关亏损或收益, 已实现及未实现股权投资亏损或收益等影响。

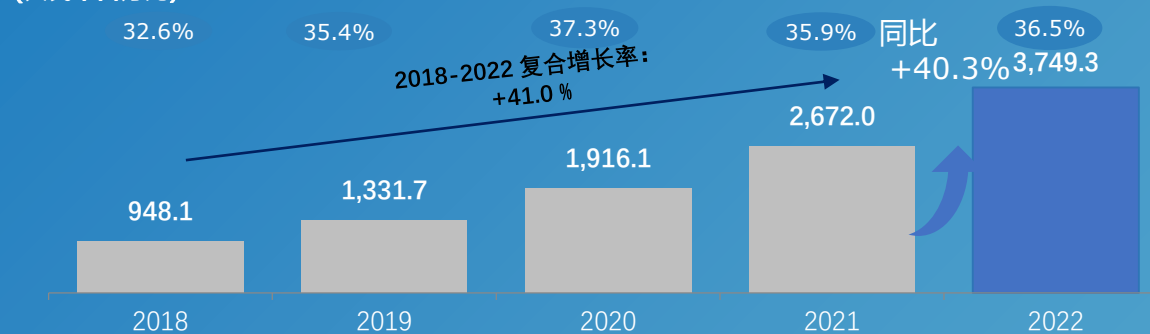
收入

(人民币百万元)



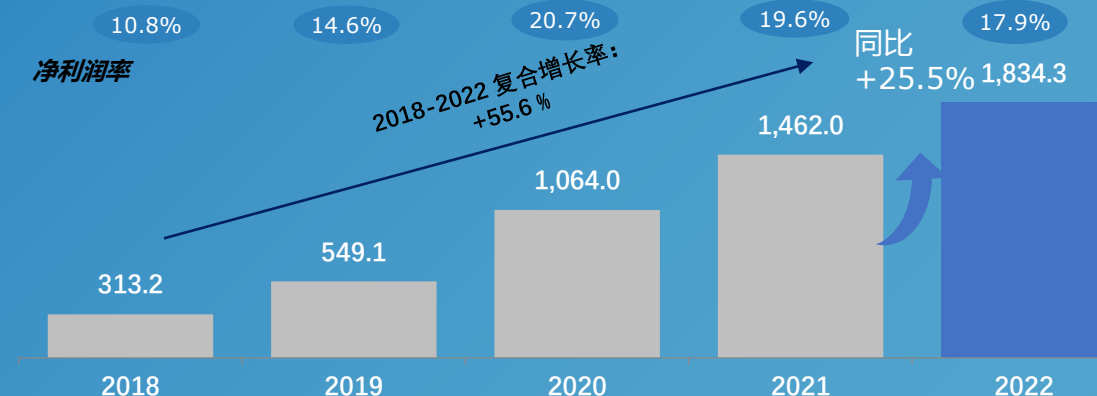
毛利

(人民币百万元)



母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润⁽³⁾

(人民币百万元)



我们的全球布局

中国



9

美国



6

英国



5



北京总部
新药研发服务
1.2 million ft²



宁波第一园区(副中心)
新药研发服务
2.6 million ft²



北京 TSP
GLP安全性评价
215,000 ft²



马里兰州巴尔的摩
临床研究
40,000 ft²



马里兰州日耳曼敦
临床生物分析
28,000 ft²



霍兹登
新药发现及其早期开发
473,000 ft²



利物浦
细胞与基因治疗药物CDMO
103,000 ft²



天津
放大生产
538,000 ft²



绍兴
商业化生产
1,791,000 ft²



西安
化学
172,000 ft²



宾夕法尼亚州埃克斯顿
药物代谢、细胞与基因治疗药物, 53,000 ft²



加州圣地亚哥
动物模型及安评(包括眼科和医疗器械) 52,000 ft²



卢斯登
放射标记化学与药物代谢
29,000 ft²



克拉姆灵顿
API商业化生产
60,000 ft² (生产区)



南京
临床研发
40,000 ft²



上海
化学
130,000 ft²



宁波第二园区
生物大分子CDMO
350,000 ft²



马萨诸塞州波士顿
生物大分子和细胞与基因治疗药物, 24,000 ft²



罗德岛州考文垂
API商业化生产
63,000 ft²

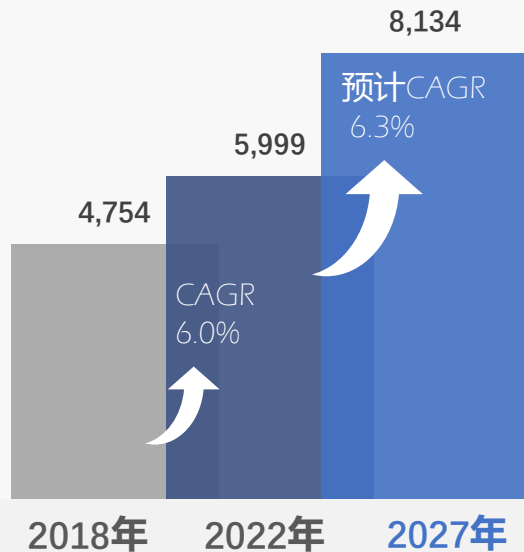


加的夫
放射标记化学
48,000 ft²

- 根据沙利文预测，2022-2027年全球医药市场药物研发及生产投入保持稳定增长，中国医药市场药物研发及生产投入增长CAGR达10.7%
- 根据沙利文预测，2022-2027年全球医药市场药物研发及生产的外包服务渗透率进一步提升，中国医药市场药物研发及生产外包服务市场占有率有望达25.3%

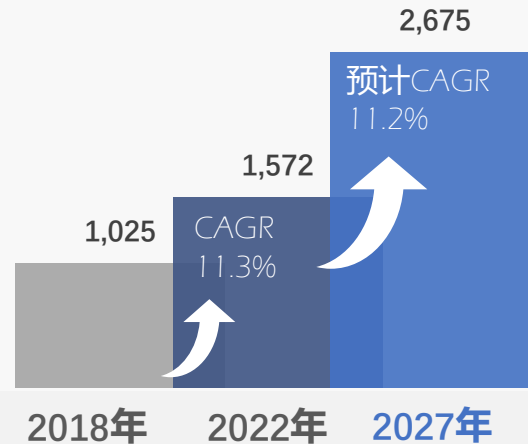
全球医药市场药物研发及生产投入规模

(单位: 亿美元)



全球医药市场药物研发及生产外包服务总体规模

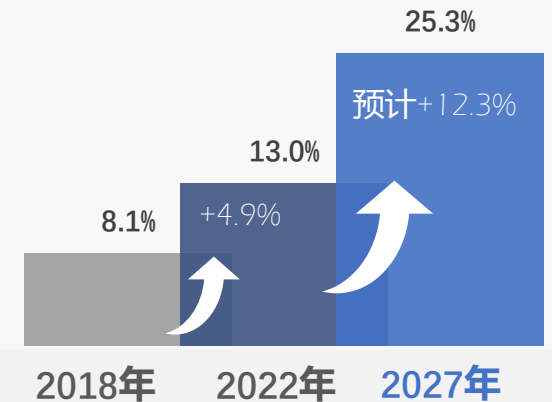
(单位: 亿美元)



中国药物研发及生产外包服务规模占比

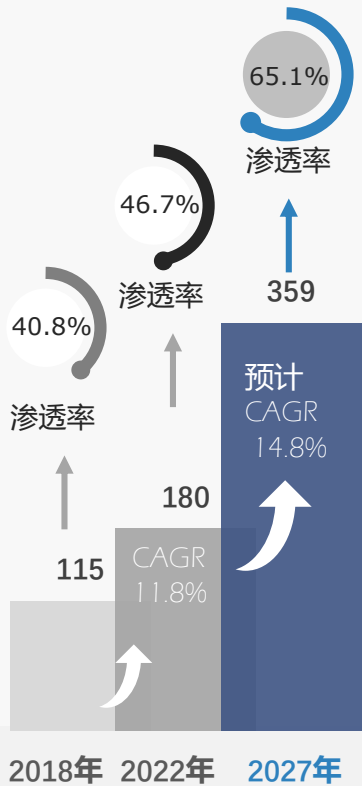
2027年市占率有望25.3%

4,087亿人民币

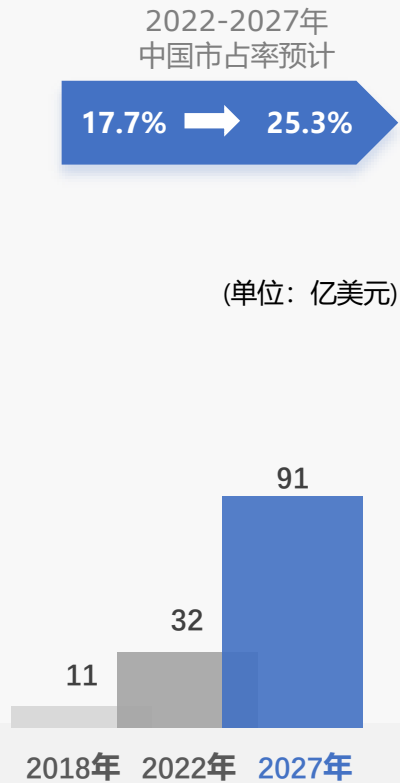


药物发现研发服务市场情况

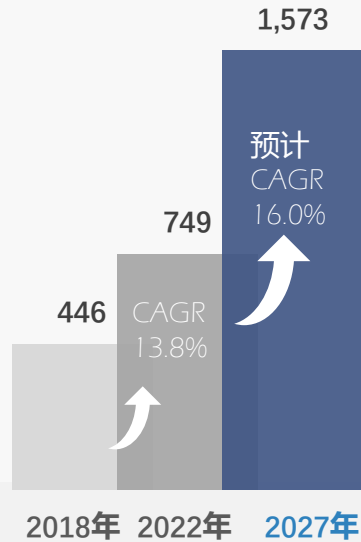
全球药物发现CRO服务市场规模



中国药物发现研发CRO服务市场规模



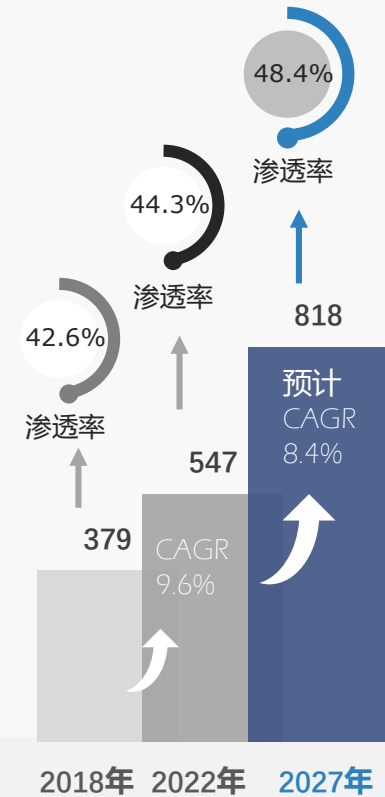
全球药物CDMO服务市场规模



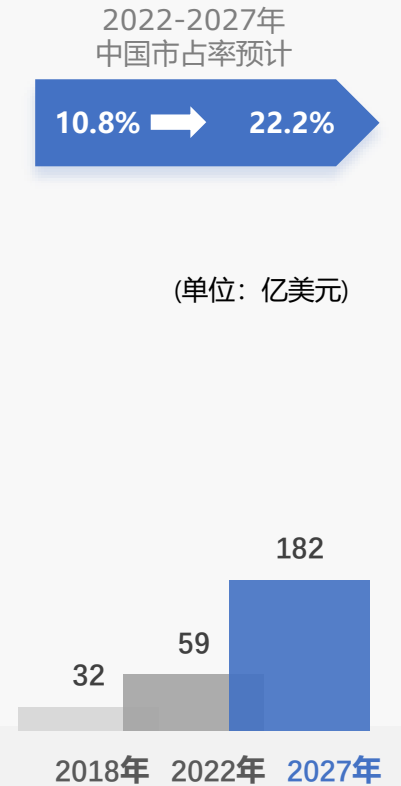
中国药物CDMO服务市场规模



全球临床研究服务市场规模



中国临床研究外包服务市场规模



“ CONTENT

01
业绩概览

02
经营亮点

03
财务信息

04
增长战略



■ 我们通过四个主要业务板块**实验室服务**、**CMC (小分子CDMO) 服务**、**临床研究服务**、**大分子和细胞与基因治疗服务**在中国、美国及英国运营我们的一体化医药研发服务平台。



实验室服务

实验室化学和生物科学服务（包括体内外药物代谢及药代动力学、体外生物学和体内药理学、药物安全性评价及美国实验室服务）

地域分布: 中国、美国、英国

营收 人民币**6,244.7**百万元

毛利 人民币**2,805.1**百万元



CMC (小分子CDMO) 服务

工艺开发及生产、材料科学/预制剂、制剂开发及生产和分析开发服务

地域分布: 中国、美国、英国

营收 人民币**2,406.7**百万元

毛利 人民币**831.7**百万元



临床研究服务

国外临床研究服务（包括放射性标记科学及早期临床试验服务）和国内临床研究服务（包括临床试验服务和临床研究现场管理服务）

地域分布: 中国、美国、英国

营收 人民币**1,393.6**百万元

毛利 人民币**159.7**百万元



大分子和细胞与基因治疗服务

大分子药物发现、大分子药物开发与生产服务（CDMO）、细胞与基因治疗实验室服务、基因治疗药物开发与生产服务（CDMO）

地域分布: 中国、美国、英国

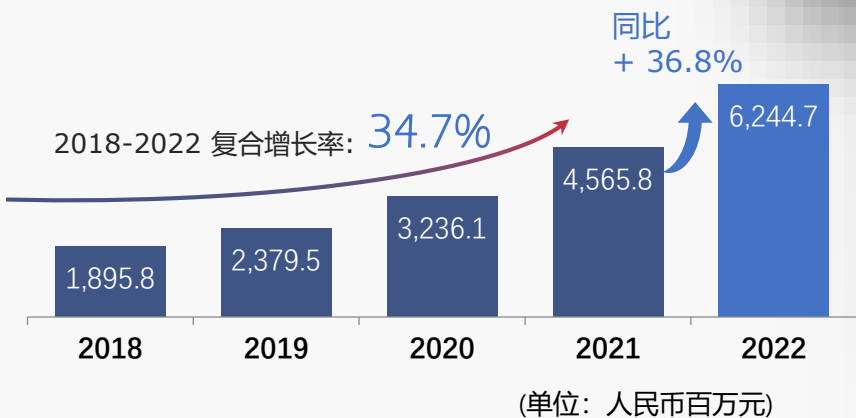
营收 人民币**195.1**百万元

毛利 人民币**-54.1**百万元



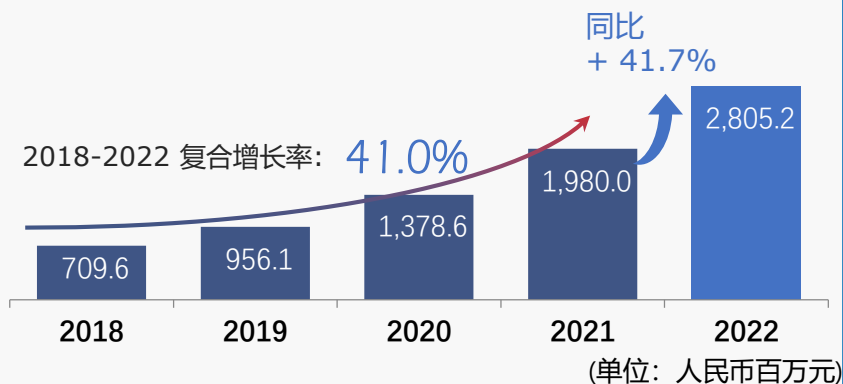
I 实验室服务

收入



毛利

利润率: 37.4% 40.2% 42.6% 43.4% 44.9%

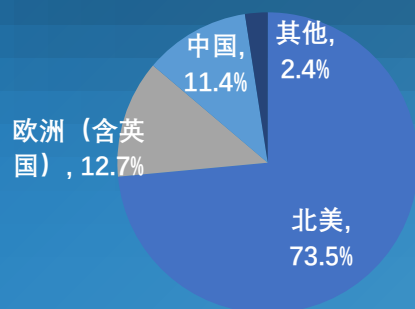


保持实验室化学全球领先，加速发展生物科学服务，加强全球化部署

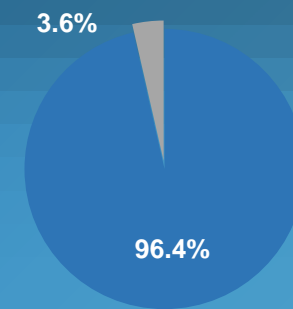


经营亮点

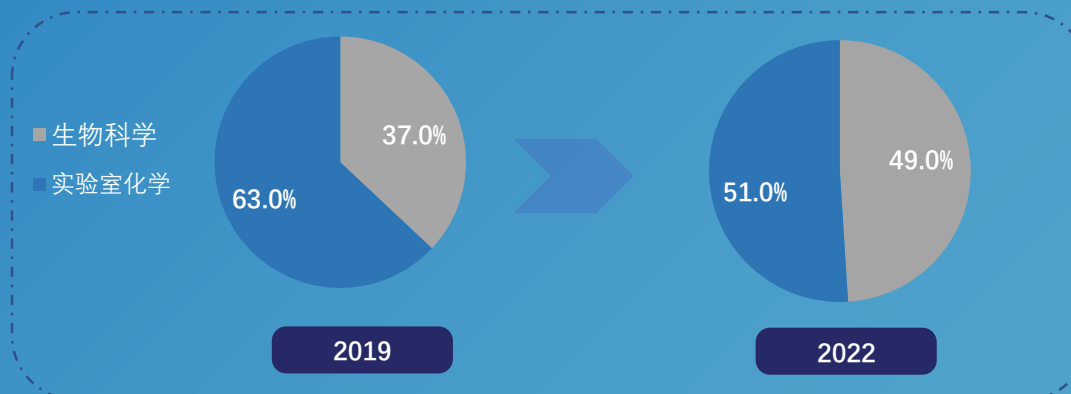
- 中、英、美三地的实验室服务团队协同，为客户提供更灵活更全面的实验室服务。
- 共参与652个药物发现项目。为国内医药及生物技术公司开展研究性新药（IND）或新药（NDA）的临床试验申报87个，其中多国（包括中国、美国和欧洲）同时申报的项目79个。
- 公司实验室服务员工数量为9,336人，相比2021年12月31日增加2,200人，其中，实验室化学研究员近6,200人。



客户构成



交付构成



2022年下半年，生物科学收入占比已超过50%

I 实验室服务

扩展情况



宁波第三园区 (规划图)



西安园区 (规划图)

■ 基础设施

- ▶ 宁波第一园区二期工程-第二部分42,000平方米的实验室持续。
- ▶ 宁波第三园区一期工程的140,000多平方米的实验室开始建设，预计将于2023年下半年陆续投入使用，将增加公司在药物安全性评价、药物代谢及药代动力学和药理学等动物实验方面的服务能力。
- ▶ 北京、青岛新增实验室面积超过70,000平方米，自2022年陆续投入使用。
- ▶ 西安园区105,000余平方米的实验室开始动工建设，预计将于2024年投入使用。



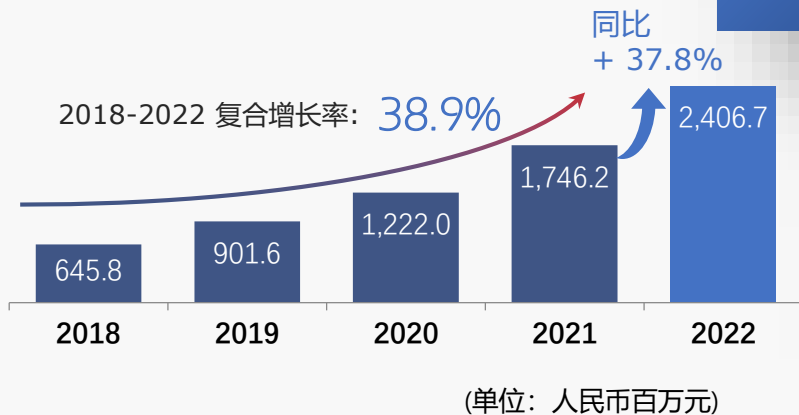
II CMC (小分子 CDMO) 服务

保持早期项目优势，中英美三地布局产能向后期和商业化项目延伸

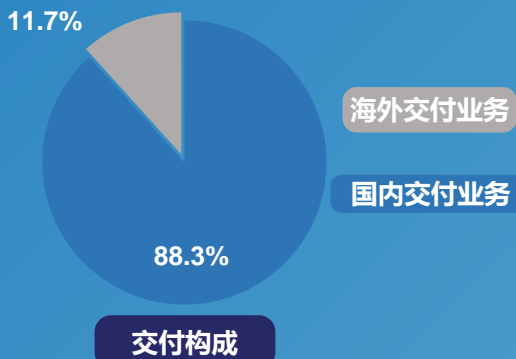
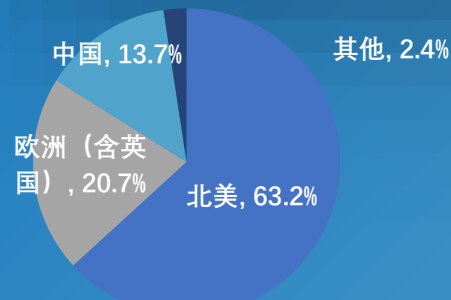
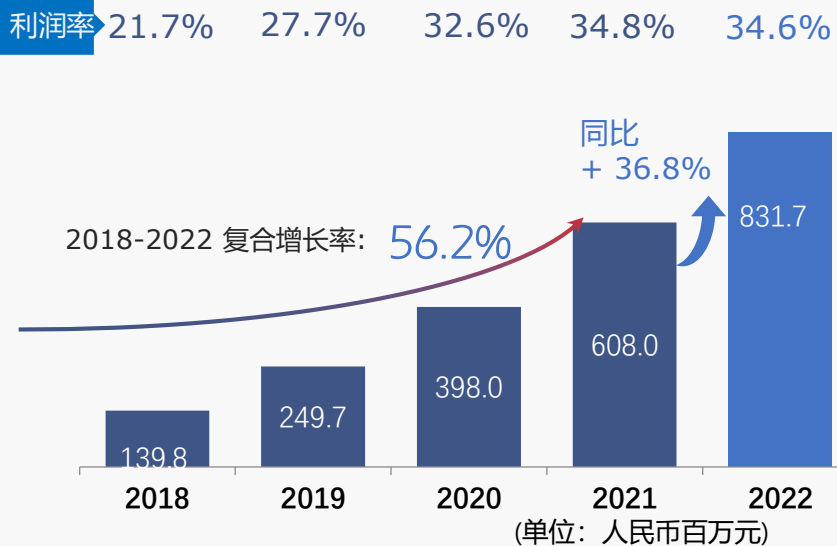
经营亮点

- 一体化服务的协同效应持续强劲，CMC (小分子CDMO) 收入中超过80%来源于药物发现服务 (实验室化学和生物科学) 的现有客户。
- 2022年，收入约80%来源于临床前至临床II期阶段，随着后期产能的提升，后期业务的收入贡献将逐步增加。
- 公司CMC (小分子CDMO) 服务员工数量为3,978人，相比2021年12月31日增加1,357人。

收入



毛利



II CMC (小分子 CDMO) 服务



中国绍兴

扩展情况



英美生产基地

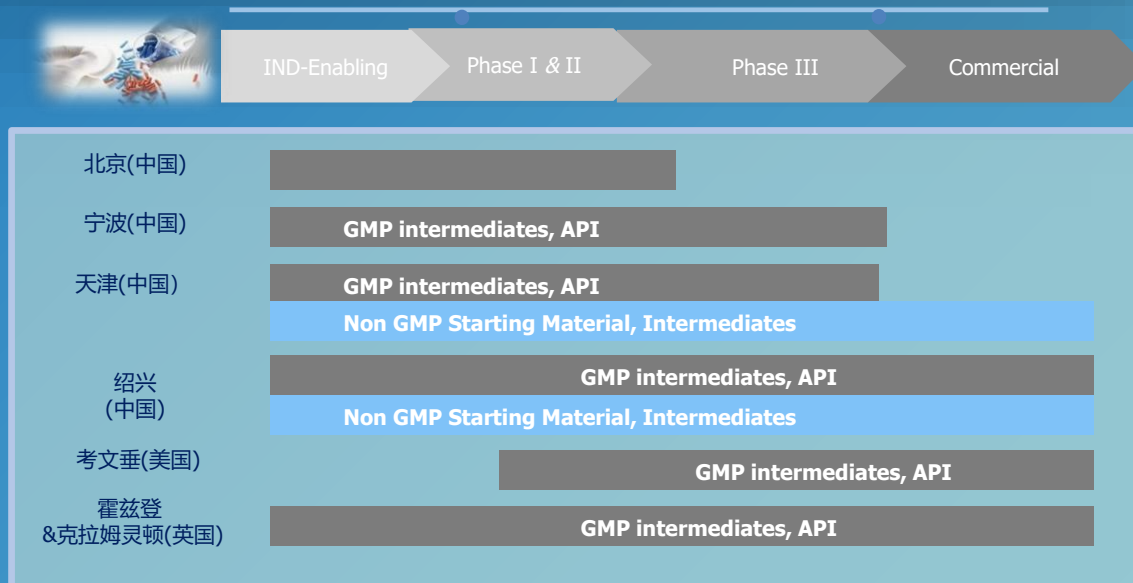
■ 基础设施

➤ 绍兴工厂占地面积81,000平方米的一期工程已基本建设完成，化学反应釜容量600立方米，自2022年开始陆续投入使用，将满足从早期项目往后期商业化生产服务延伸的战略需要。

■ 外延并购

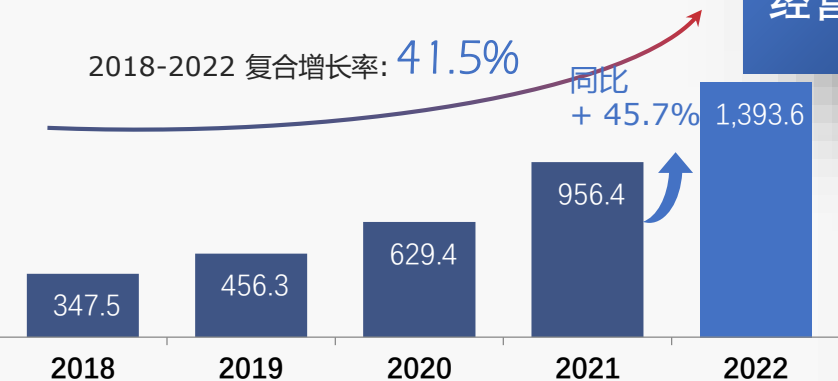
➤ 收购**英国Cramlington**生产基地和**美国罗德岛州Coventry**的原料药生产基地，两个生产基地均可提供从中试至吨级商业化规模的cGMP原料药生产服务，并通过包括美国食品及药物管理局（FDA）在内的多家监管机构核查并获认证。

全球小分子CDMO产能布局



III 临床研究服务

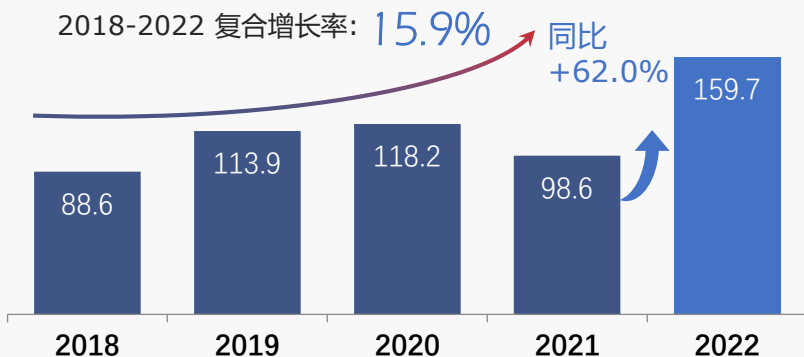
收入



(单位: 人民币百万元)

毛利

利润率 25.5% 25.0% 18.8% 10.3% 11.5%

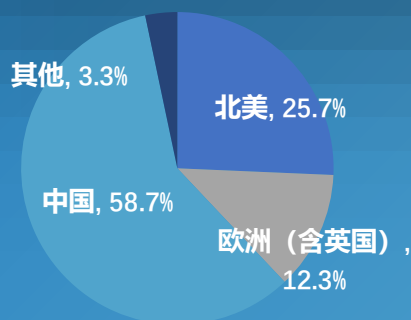


(单位: 人民币百万元)

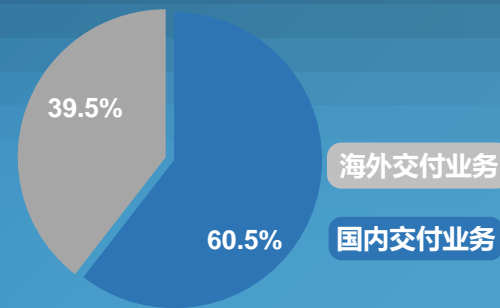
经营亮点

持续发展海外特色临床服务，打造康龙临床国内一体化大平台

- 深度整合与强化国内临床研发能力，树立“康龙临床”一体化大平台品牌。国内临床品牌效应逐步显现，国内临床2022年收入增速达65.5%。
- 前期为增强服务能力在人员方面超前投入的策略初见成效，康龙临床在国内的行业影响力逐步增强，收入增长下规模效应逐步体现，2022年毛利率提高1.2%。
- 2022年，康龙临床的中国临床试验服务正在进行的项目超过800个。临床研究现场管理进行的项目超过1,100个。
- 公司从事临床研究服务的员工有3,602人，相比2021年12月31日增加245人。



客户构成



交付构成

III 临床研究服务

扩展情况

全球办公室分布	全球员工人数
20	3,600+
现场管理服务覆盖城市	建立合作的医院及临床试验中心
120+	约600

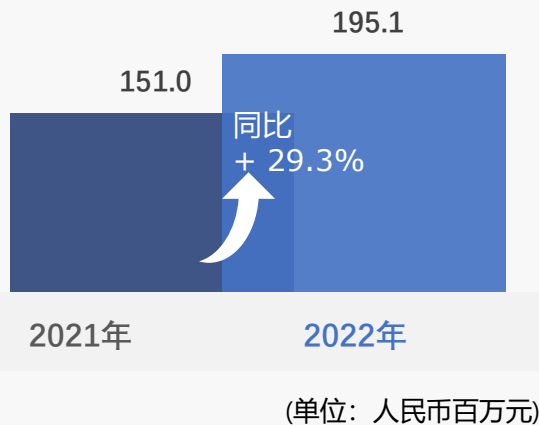


- 通过有效整合英、美两地放射性技术优势和临床基础而建立的“放射性同位素化合物合成-临床-分析”一体化平台，凭借特色与优势，获得了客户的广泛认可。
- 2022年8月，康龙临床承接的新药注册临床试验项目首次接受国家药品监督管理局食品药品审核查验中心（CFDI）专家组现场核查并顺利通过。

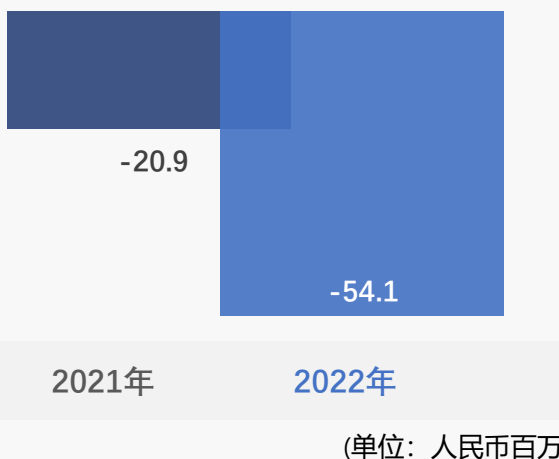


IV 大分子和细胞与基因治疗

收入



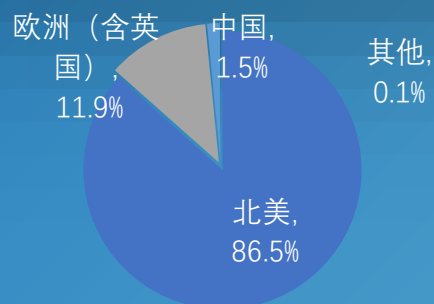
毛利



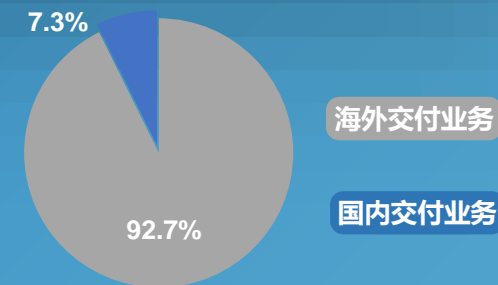
打造世界一流的端到端细胞与基因治疗服务平台，持续推进大分子药物研发生产服务能力的建设

经营亮点

- 超过50个CGT项目提供批次放行检测分析方法的开发及放行服务，其中19个药效评估分析方法已用于临床阶段的批次放行，2个已用于商业化生产阶段的批次放行。
- 在安全性评价服务方面，公司已经完成和正在进行超过40个细胞与基因治疗药物的非-GLP和GLP毒理试验。
- 满足不同阶段的产量和监管要求的不同腺相关病毒血清型的病毒载体生产系统已完成包括GMP后期生产在内的超过100个批次生产任务
- 公司的基因治疗CDMO服务平台自2021年开始承接外部订单，2022年已完成或正在进行约29个不同服务范畴和阶段的基因治疗CDMO项目。
- 公司从事大分子和细胞与基因治疗服务的人员有490人，相比2021年末增加149人。



客户构成



交付构成

IV 大分子和细胞与基因治疗



宁波大分子CDMO



英国利物浦基因治疗CDMO



美国细胞与基因治疗实验室服务

扩展情况

■ 基础设施

- **大分子药物开发和生产服务基地：**近70,000平方米的大分子GMP生产服务项目预计2023年第三季度投入使用。将能够提供细胞株与细胞培养工艺、上下游生产工艺、制剂处方和灌装生产工艺以及分析方法的开发服务，同时提供200L到2000L规模的中试至商业化阶段的原液及制剂生产服务。
- **海外CGT 服务基地：**构建了端到端细胞与基因治疗服务平台。在质粒制备方面，公司拥有自主开发细胞株和质粒的能力，且具有在500L SUB中优化生产GMP质粒的能力。在病毒载体制备方面，公司拥有基于悬浮培养技术从50L到500L SUBs的生产能力。

■ 重组融资

康龙生物：为进一步加快大分子药物及细胞与基因治疗等研发服务能力的建设，对包括国内的大分子研发和CDMO业务，英国ABL和美国Absorption System业务进行重组成立**康龙生物**并对外融资9.5亿元人民币。融资完成后公司对康龙生物的股权比例将由100%变更为88.89%。

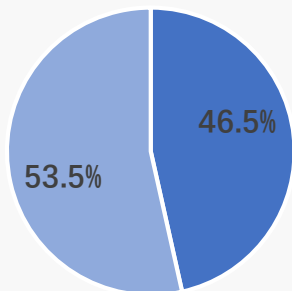
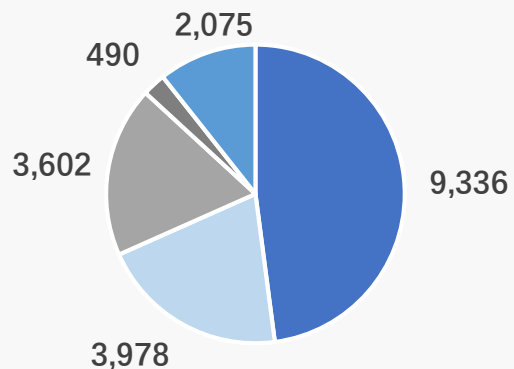
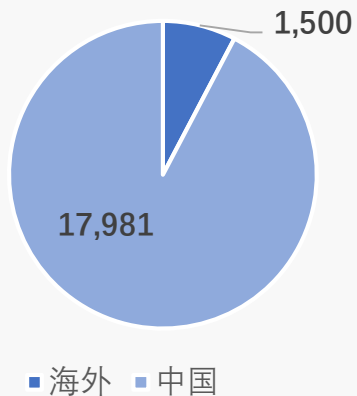


端到端的细胞和基因治疗（CGT）研发服务

药物发现 (候选药物筛选)	概念验证 (Non-GLP)	临床前IND开发 (GLP/Non-GLP)	临床开发 (IND-BLA/MAA)
体内筛选 (啮齿动物)	药效、药代动力学及药效动力学相关性研究(啮齿动物)	IND的毒理学研究 (啮齿类和大动物)	用于临床研究的生产工艺兼容性和稳定性
生物分析 (分子表达及活性)	临床前药代动力学及药效动力学的生物分析	GLP生物分析 (组织分布, 病毒散播分析)	临床药代动力学样品的生物分析及临床上病毒散播分析
体液免疫原性 (抗药物抗体)	体液免疫原性(抗药物抗体、中和抗体)	细胞免疫原性 (ELISpot)	临床样品的生物分析 免疫原性、生物标志物
体外筛选 (细胞株)	研发所需的工作细胞库	GMP细胞库建立	工艺表征和验证
研发分析及测试	研发阶段药效评估分析方法	药效评估分析方法及其它分析方法 方法的开发验证及定量分析	药效评估分析方法的GMP验证
候选分子克隆	研发制品生产(质粒、原液)	原液及成品工艺开发及生产	临床用药的GMP生产

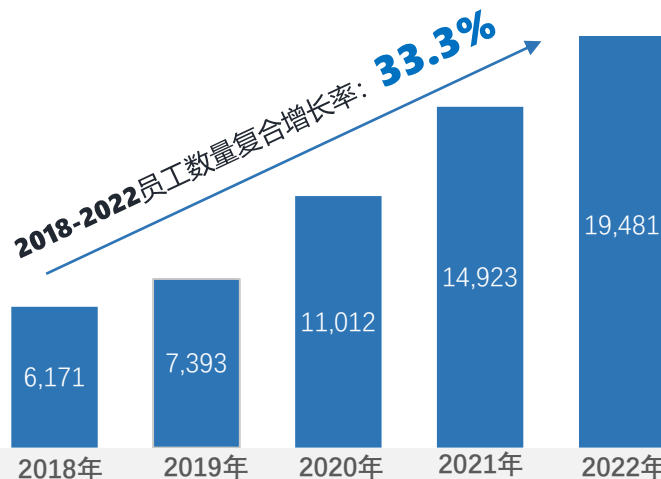
针对基因治疗产品

员工总数与分布情况



- 实验室服务
- 临床研究服务
- 运营支持
- CMC (小分子CDMO)
- 大分子&CGT

人才规模持续增长



多元化的福利制度



报告期内发行3批股权激励计划，激励员工人数554人；
正式员工的社会保险覆盖率100%



生物酶催化技术

目前已有近三千个生物催化酶，其中有六百多个基因改造的突变酶。仅2022年一年新开发七百多种酶。所建立的酶催化剂筛选平台和酶的定向进化平台，为多家客户的放大生产项目筛选出了具有较高转化率和立体选择性的催化酶。



流体化学技术 (连续生产技术)

引入了连续光化学、Online-Mass在线监控等新技术与新手段，技术能力得到进一步提高。在2022年，连续化技术应用于100多个PDM项目的放大及生产中，在产能建设方面，在天津工厂建设了non-GMP连续反应、连续淬灭、连续分离以及PAT连续在线监控等全流程连续化技术平台，实现吨级项目生产



化学反应筛选平台

2022年该平台对6,400多个反应筛选超过35万个反应条件。



基因编码化合物库技术平台

目前已包含上百个库超过一百五十亿个结构新颖、独特的有机小分子新药类似化合物。圆满完成众多基因编码化合物探针、基因编码化合物库的合成项目。基于自主研发，已向中国专利局提交了19篇发明专利的申请，六篇研究论文也已经被科研期刊录用。



化学蛋白质组学平台

综合运用药物化学、生物学/生物信息学、药理学、质谱分析等多学科的方法和工具，基于生物活性分子的化学探针检测与蛋白质组的相互作用，从而揭示小分子在细胞内或组织内的靶标蛋白。

CMC
(小分子CDMO)

生物科学

实验室化学



3D细胞微球及类器官模型

已成功建立的将近200例3D细胞微球，用于药物活性的筛选。对于肿瘤类器官，我们已经成功摸索出适合包括结肠癌、胃癌、肺癌、食道癌等多种肿瘤类器官培养的技术，同时确立了严格的质检机制、清晰的操作流程。



影像技术平台

包括细胞成像和在体影像技术。细胞成像技术于2022年通过构建带有荧光标记的靶点蛋白的细胞系，利用细胞成像技术完成了首个基于高通量平台的化合物库筛选项目，评价化合物对于蛋白转位的作用。在体影像技术已建成270株 luciferase-expressed 肿瘤细胞，112个体内原位肿瘤及转移瘤模型，涵盖30个不同的癌症类型，已广泛应用于肿瘤药效学研究及相关领域。



基因编辑技术平台

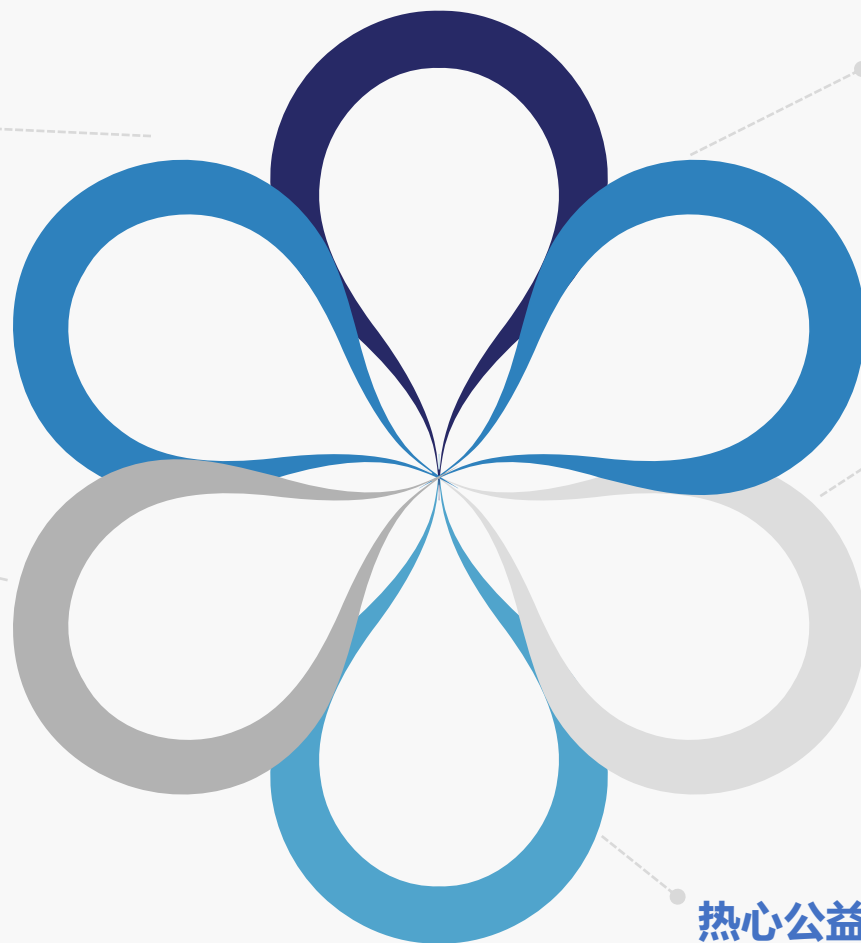
引进多种先进的编辑技术，经整合后，显著提高了实验成功率，并缩短了试验周期，涵盖靶向蛋白的表达调控，基于诱导剂非诱导的蛋白过表达、表达抑制。为一系列客户提供了基因敲除、基因敲入以及基因定点突变等服务，并帮助客户完成了早期靶点验证以及化合物药效筛选工作

ESG治理

- 构建“治理层-管理层-执行层”的三级ESG治理架构
- 发布并实施《环境、社会与公司治理管理办法》和《环境、社会与公司治理信息管理手册》
- 制定2021至2025年的可持续发展环境目标
- 出具《2022年环境、社会及管治报告》

负责任运营

- 高质量的产品
 - 创新研发
 - 优质服务
- 构建稳定、可持续的供应链



赋能人才发展

- 平等与多元化
- 吸引和保留人才
- 注重员工健康与安全

道德与合规

- 廉洁从业，完善合规管理，0 贪腐舞弊案件
- 信息安全
- 临床试验伦理
- 动物福利

坚持绿色低碳

- 应对气候变化、可持续环境目标、环境管理、污染防治、资源保护

热心公益慈善

公益平台、公益行动

积极推动可持续发展战略

2021至2025年的可持续发展环境目标



2022 MSCI ESG评级 BBB

- ISS Governance评级持续保持行业较高水准
- CDP气候变化问卷评级B
- 签署科学碳目标倡议承诺书 (SBTi Commitment Letter)
- 获得ISO14001认证
- 加入ACS GCI2 Pharmaceutical Roundtable (美国化学学会绿色化学协会制药圆桌会议)
- 获得绿色实验室金级认证——“My green lab”

第十二届中国证券金紫荆奖，荣获“最佳ESG实践上市公司”

- 自公司上市以来，公司股票已经陆续被纳入**恒生综合指数**、**恒生医疗保健指数**、**MSCI中国医药卫生指数**、**深圳100指数**、**创业板综指**和**深证成分指数**等证券市场核心指数。



资本市场价值榜
年度影响力企业



创业板上市公司50强



中国证券金紫荆奖
最佳ESG实践上市
公司



第十届港股100强
医药榜单25强
第8名



2022中国医药CRO
企业20强



2022中国生物医药产业链创新风云榜“2022最佳临床前CRO/CDMO企业（成熟型）金马奖



香港商业奖
海外拓展成就奖

“ CONTENT

01

业绩概览

02

经营亮点

03

财务信息

04

增长战略

收入分析

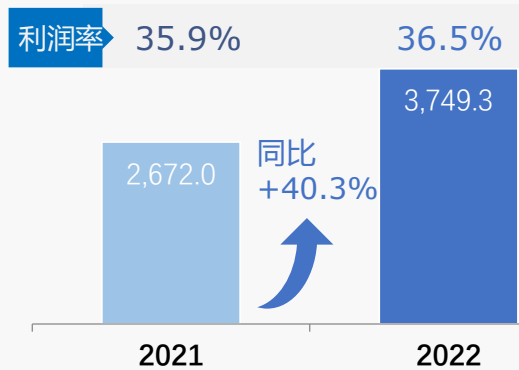
人民币 百万元



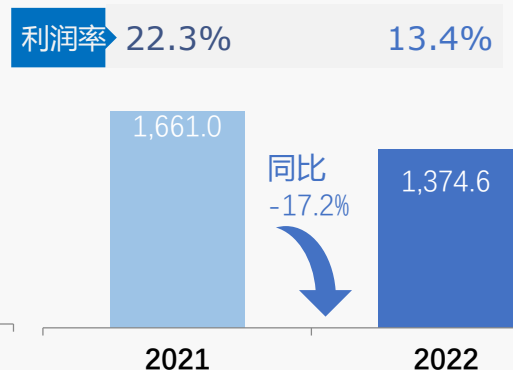
利润分析

人民币 百万元

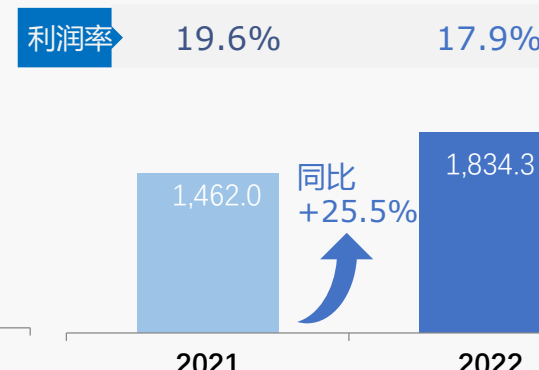
毛利及毛利率



净利润⁽¹⁾ 及净利率

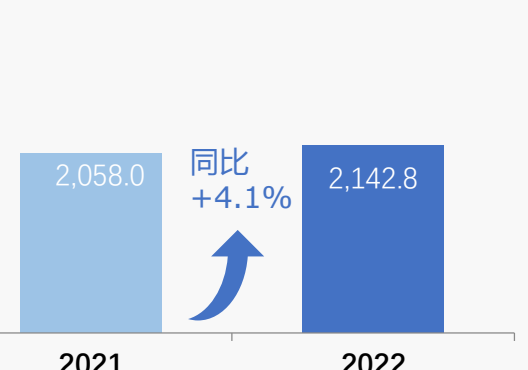


母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润⁽²⁾



经营活动所得现金流量净额

人民币 百万元



来源: 2022 年报

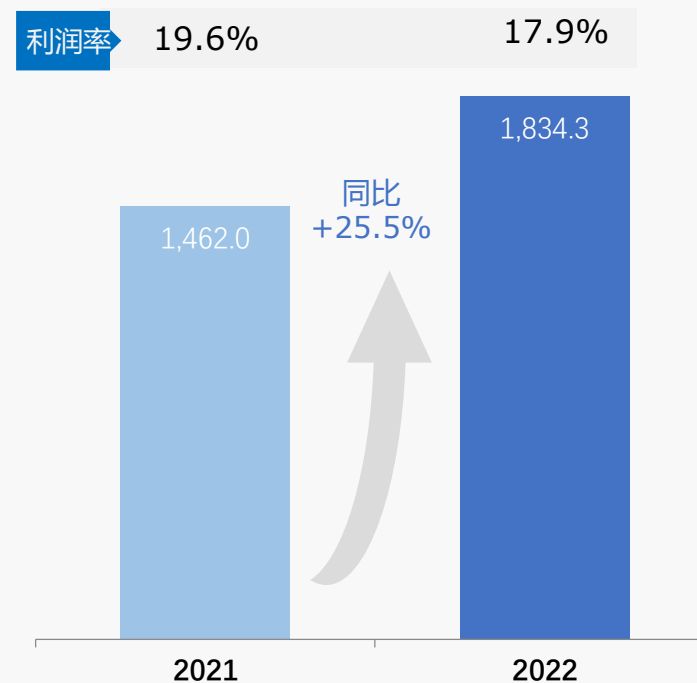
说明: 数据四舍五入到百万位。

1. 母公司拥有人应占利润。

2. 母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润定义为计入下述开支, 包括以股份为基础的报酬开支, 可转换债券相关亏损或收益, 外汇相关亏损或收益, 已实现及未实现股权投资亏损或收益等影响。

2022母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润

人民币 百万元	2021	2022
母公司拥有人应占利润	1,661.0	1,374.6
加:		
以股份为基础的报酬开支	56.8	157.2
可转换债券相关(收益)/亏损	(12.9)	142.0
外汇相关(收益)/亏损	(23.4)	77.7
已实现及未实现股权投资(收益)/亏损	(219.5)	82.8
母公司拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润	1,462.0	1,834.3

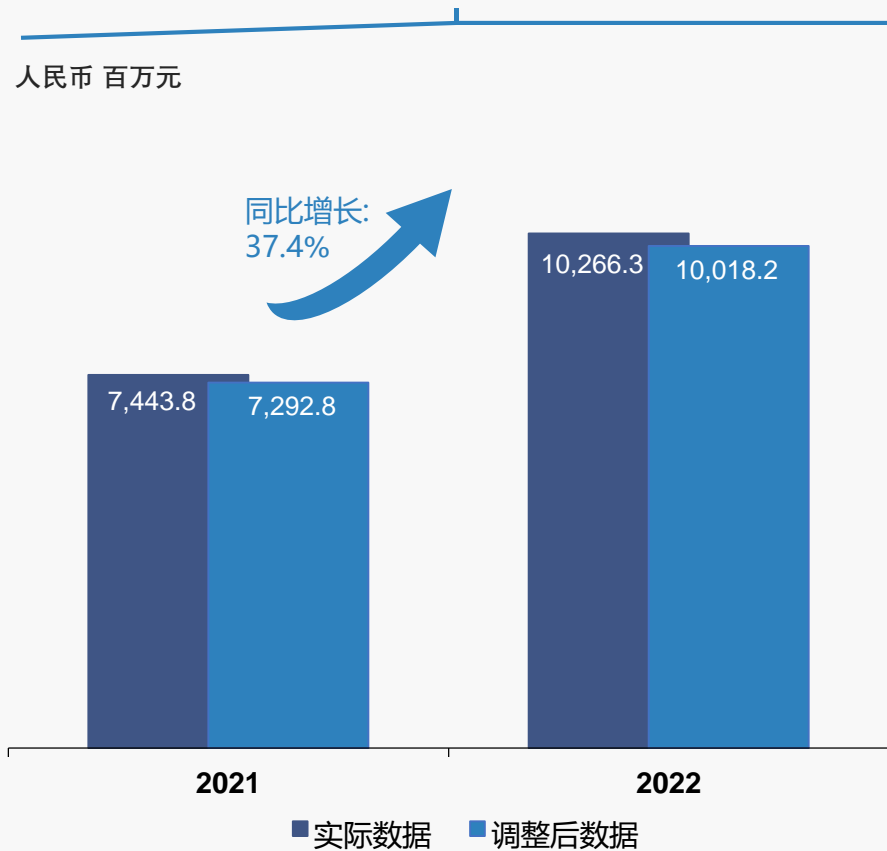


成熟业务的收入和利润保持高速增长

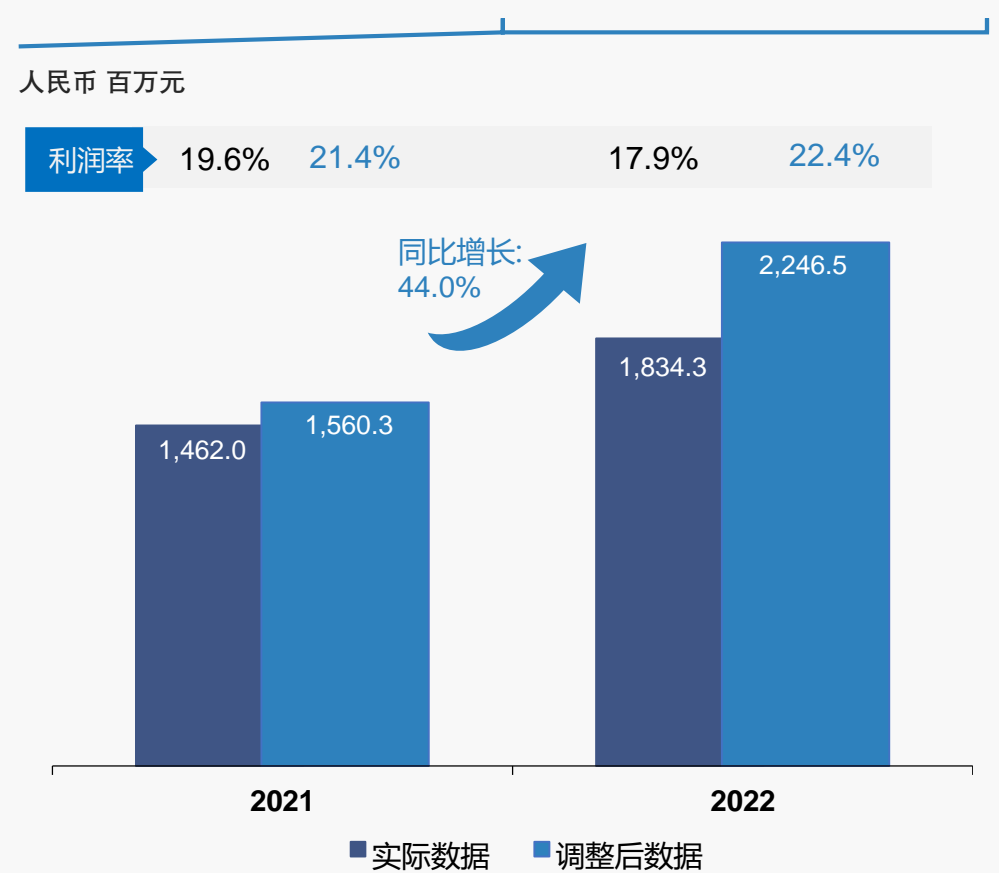
成熟业务的收入和利润剔除以下大分子和细胞与基因治疗服务和CMC(小分子CDMO)服务的海外产能布局对收入和利润的影响后保持高速增长:

- **大分子和细胞与基因治疗服务** - 自2021年, 公司出于中、长期的发展考虑, 通过自建和并购的方式搭建大分子和细胞与基因治疗服务平台。大分子和细胞与基因治疗服务处于投入阶段对公司的利润有一定的影响
- **CMC(小分子CDMO)服务的海外产能布局** - 自2022年, 出于对打造小分子CDMO全球服务网络的战略考虑, 公司于2022年1月和7月先后收购英国和美国的产能。英国和美国产能并入和整合的初期对公司的利润有一定的影响

收入



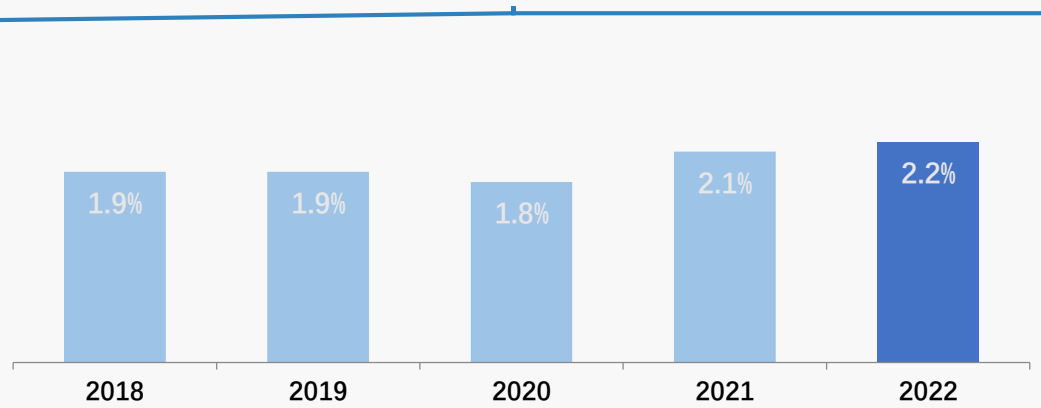
拥有人应占非国际财务报告准则经调整净利润



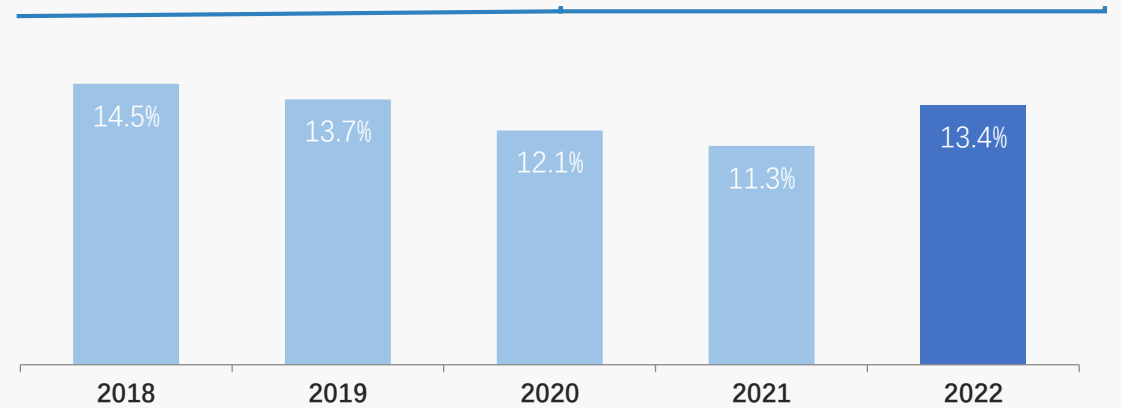
说明: 调整后数据为剔除大分子和细胞与基因治疗及2022年境外CMC(小分子CDMO)服务并购影响后的数据。

- 行政开支占营业收入比例有所增加：报告期内，公司完成多家境外公司的并购，在整合阶段收入较低，行政开支占营业收入比例有所提高

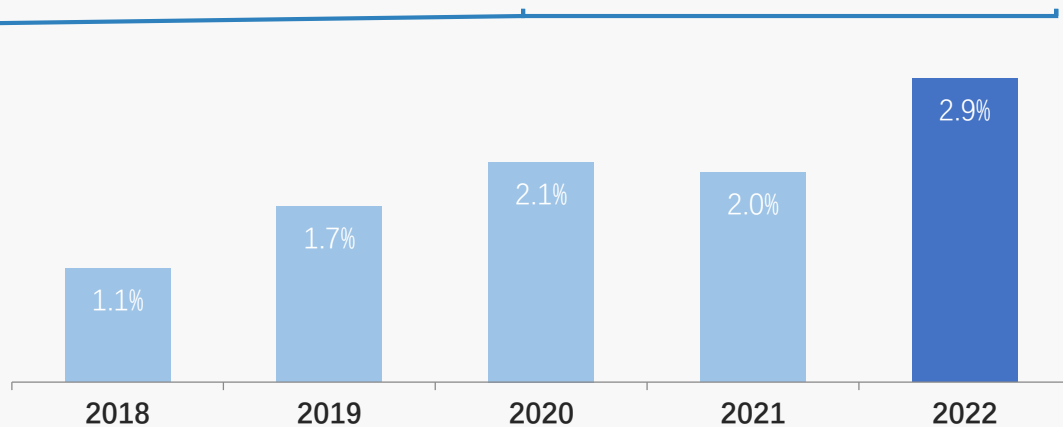
销售及分销开支占营业收入比例



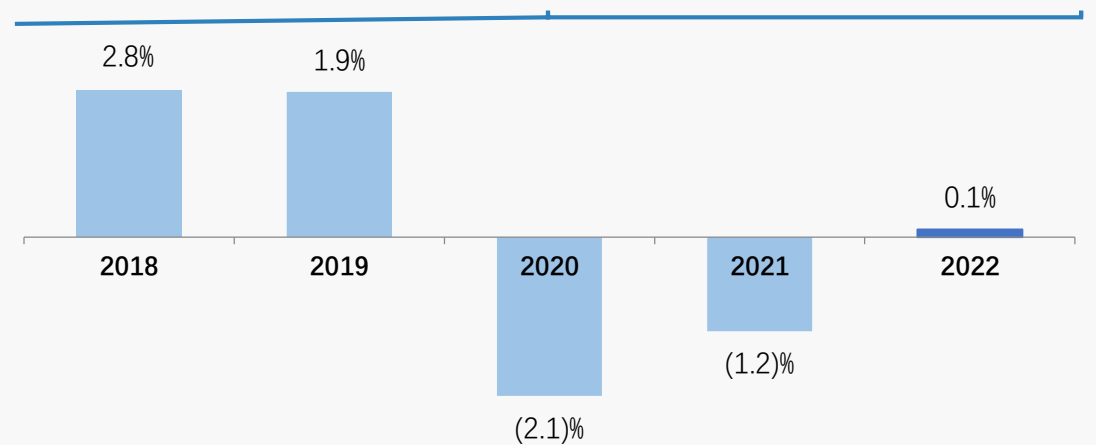
行政开支占营业收入比例占营业收入比例⁽¹⁾



研发成本占营业收入比例



净利息支出占营业收入比例⁽²⁾



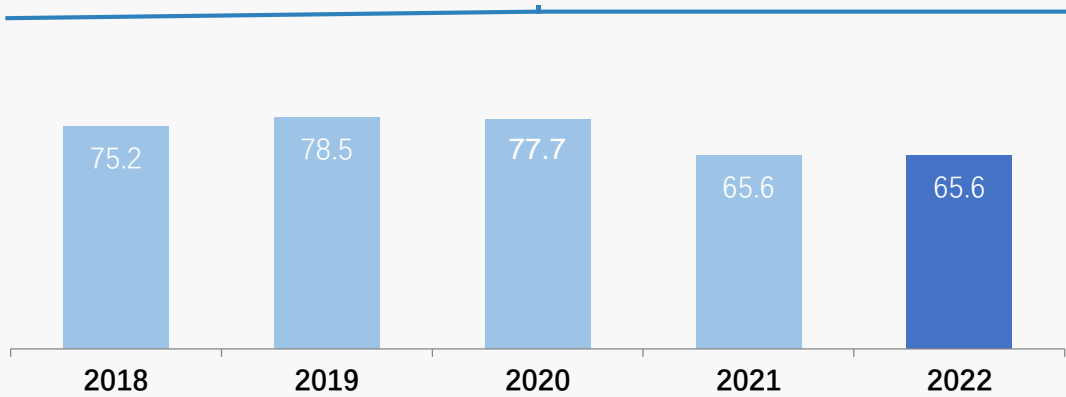
来源: 2019 年报, 2020 年报, 2021 年报及2022年报

注: 1. 系扣除以股份为基础的报酬开支后的数据。

2. 净利息支出包括借款及租赁利息支出、利息收入以及理财产品相关收益

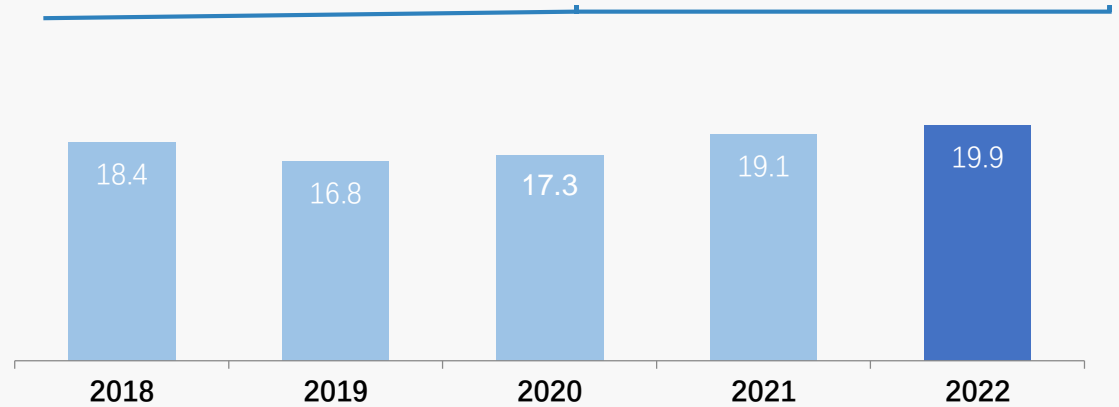
贸易应收款项及合约资产周转天数⁽¹⁾

天数



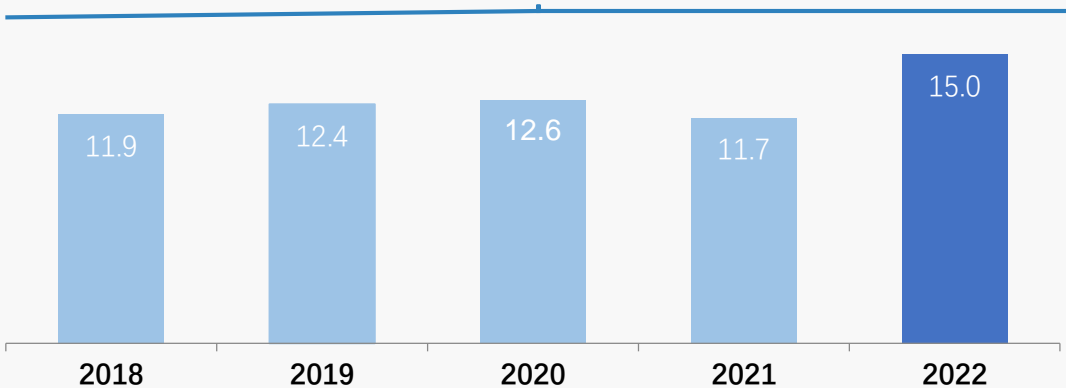
贸易应付款项周转天数⁽²⁾

天数



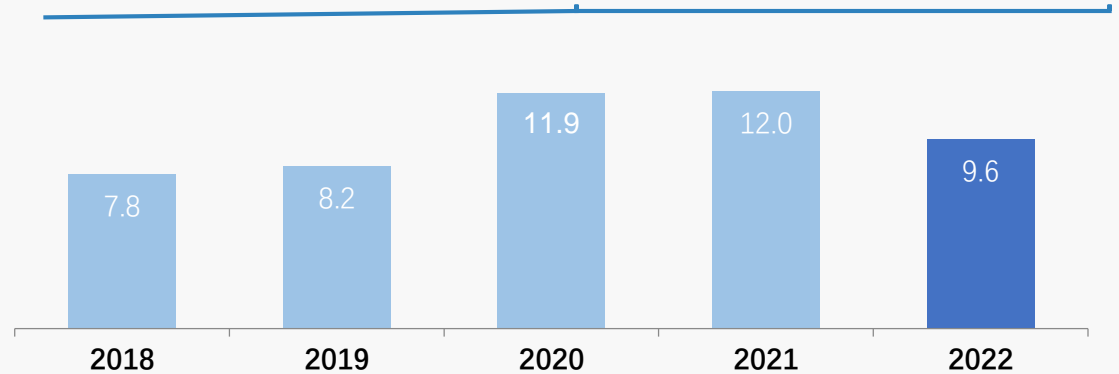
存货周转天数⁽²⁾

天数



合约成本周转天数⁽²⁾

天数



来源：2019 年报，2020 年报，2021 年报，2022 年报

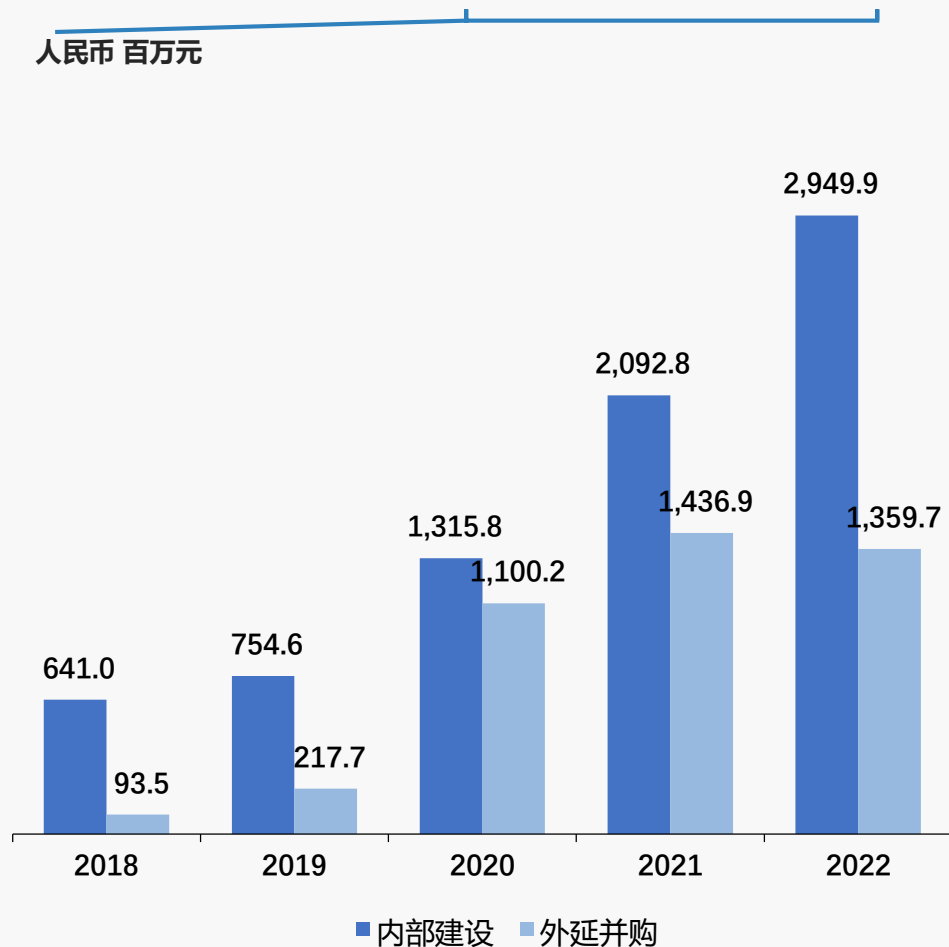
1. 按相关年度期间贸易应收款项及合约资产（均于减值准备调整前）年/期初和年/期末余额的平均数除以该年度/期间的收入，再乘以360天（对于年度）计算。

2. 按相关年度/期间应付账款、存货或合约成本年/期初和年/期末余额的平均数除以该年度/期间的销售成本，再乘以360天（对于年度）计算。

2022资本开支及银行相关资产&授信、借款结构

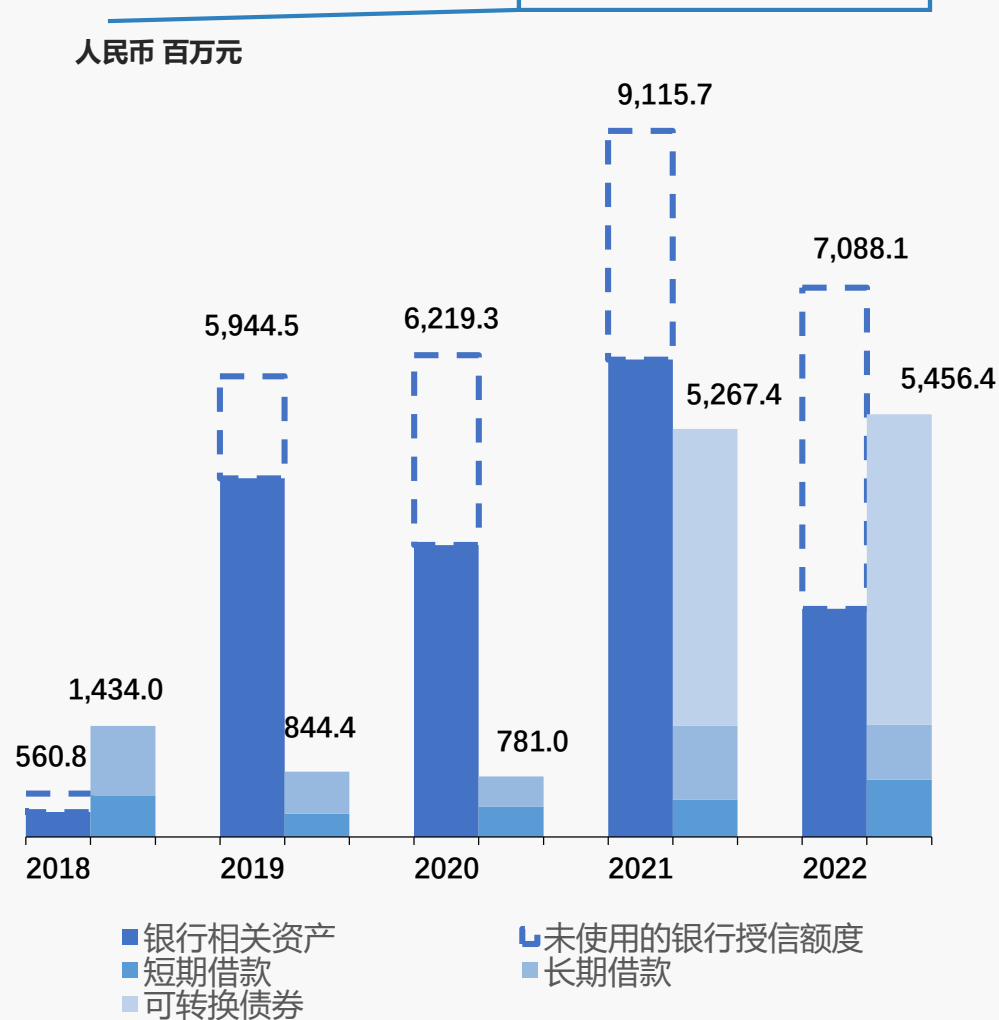
资本开支

人民币 百万元



银行相关资产&授信、借款结构^注

人民币 百万元



注：
银行相关资产包括：现金及现金等价物、银行理财产品等；借款包括银行借款以及可转换债券，可转换债券按照面值*相应年度12月31日汇率列示

“ CONTENT

01

业绩概览

02

经营亮点

03

财务信息

04

增长战略



- 持续打造并不断完善深度融合的“全流程、一体化和国际化”的药物研发服务平台始终是公司的核心发展战略

持续完善临床开发
一体化平台

进一步巩固和强化小分子研发
服务领域的领导地位

继续加速建设大分子和
细胞基因疗法服务平台

继续加强人才储备，以支持长期
可持续发展

全面提升管理能力



继续海内外市场拓展



康龙化成
PHARMARON

谢谢