上海美迪西生物医药股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号: 2025-10-002

	☑特定对象调研	□分析师会议
投资者关系活动	□媒体采访	□业绩说明会
类别	□新闻发布会	□路演活动
	□现场参观	□其他 (电话会议)
参与单位名称	东方证券、建信基金	
时间	2025年10月22日	
地点	公司会议室	
上市公司接待人	董事会秘书:卓楠	
员姓名	证券办公室: 翁少凡	
	1、问题:公司是如何拓展海外市场?	
	回答:公司 2025 年上半年,公司境外客户收入为 2.48	
	亿元,同比增长 31.08%,占主营业务的收入占比提升至	
	45.89%,同时,境外新签订单金额同比增长约 40%。公司	
	海外业务的良好增长,是深化战略实施与全球化布局的成果	
	体现。	
投资者关系活动	为推进全球化战略,公	司已在美国波士顿投入使用约
主要内容介绍	2,000 平方米的研发办公场地,服务范围涵盖化学、生物、	
	动物实验,目前已投入使用并	牟实现创收。同时,公司在欧洲、
	亚太地区等海外产业核心区域多点布局,加强实验室能力以	
	及商务团队的建设。目前,公司已在海外建立起十多名 BD	
	团队,将继续加强欧洲市场	BD 的团队建设,增加海外 BD
	和国内科研团队沟通,建立名	客户信息情报系统, 做好大客户
	服务管理,逐步建立适应海	外市场竞争的市场销售体系。

此外,自 2011 年取得 NMPA 的 GLP 认证以来,公司 多次顺利通过中国 NMPA 和美国 FDA 的 GLP 现场核查。 今年子公司美迪西普亚南汇园区新增实验设施通过 NMPA GLP 增项检查,新增三项认证资质,进一步增强公司的综合服务能力和核心竞争优势。获得了匈牙利与墨西哥的 OECD GLP 认证。公司不断完善加强覆盖中、美、欧、日等全球主要医药市场的多维合规体系及 AAALAC 国际认证。

公司引入优秀技术和管理人才担任负责人,以系统性强 化海外市场的开拓能力,注重运营美国波士顿研发中心,并 将积极参与国际行业会议,增加科研团队定期拓展频率,积 极主动地拓展海外市场,力争将公司的海外业务占比逐步提 升至 50%,为公司的发展和增长提供新思路、新方向、新 动能。

2、问题:公司今年的人才招聘计划?

回答:公司高度重视 CRO 行业对专业技术人才的需求,作为人才密集型企业,公司一直高度重视技术人才队伍及管理人才队伍的建立,注重内部人才梯队的建设。为满足业务发展需求,公司同步配置了高素质人才,截至 2025 年 6 月底,公司本科及以上学历员工比例为 85.37%,硕博比例为 28.65%。公司加大引进优秀技术和管理人才,包括首席战略发展官(CSDO)和首席技术官(CTO)、事业部的负责 VP等均已加盟,更多优秀人才继续招聘之中,并积极培养和提拔内部优秀员工,助力公司的未来发展。同时,公司制定了2025 年员工持股计划及限制性股票激励计划,旨在吸引和留住优秀人才,充分调动其积极性和创造性,有效提升核心团队凝聚力和企业核心竞争力,确保公司发展战略和经营目标的实现。

未来,公司各事业部继续落实各项组织精简工作,协同

各部门进行专业化资源的整合、共享,旨在合理控制人员规模,提升人员使用的效率。公司会依据市场情况以及成本控制情况,持续优化内部组织及人才结构,落实各项人效提升措施,适时调整人员招聘计划,使之与公司业务的发展情况相匹配,以保障未来业务的发展以及项目的顺利实施。

3、问题:实验用猴的价格变化及供应情况?

回答:近期实验用猴的市场价格稳中有升。公司已积极 采取丰富采购渠道、深化与实验动物供应商的合作等多项措 施保障公司实验动物,特别是实验用猴的供应稳定,能够满 足公司经营的需要。

4、问题:公司怎么看待国内 CXO 行业的发展趋势?

回答:近年来受宏观环境及医药投融资节奏放缓影响,CRO 行业一度面临挑战,但创新药企及 CRO 公司依然持续积极推进研发工作,积极探索创新药出海道路。GLP-1、ADC、小核酸等药物类别的持续活跃,出现了新的机遇。此外,一些大型制药企业正积极探索利用 AI 技术创新药物发现,提升研发效率。这种趋势对 CRO 行业也产生了积极影响,促进美迪西在内的 CRO 企业紧跟创新药物研发前沿动态,提前布局新技术平台,不断丰富服务内容,助力新药的研发进程。截至目前,公司已助力多款创新药物成功出海,也持续关注新兴医药企业的出海战略和商业化落地,全力支持全球合作伙伴的药物研发,助力创新药企扩展全球化版图。

其次,国家政策方面,高度支持创新药产业发展,继国务院常务会议审议通过《全链条支持创新药发展实施方案》, 地方性支持生物医药产业全链条创新发展的具体实施细则 陆续出台,有望利好行业及公司未来持续发展。政策指引下 医药产业基金投资活动频繁,新基金陆续筹备设立。此外, 2025 年 3 月发布的政府工作报告中进一步明确下一步支持 方向,"健全药品价格形成机制,制定创新药目录,支持创新药发展",优化药品集采政策。另外,2025年6月9日,中央发布"民生10条",提到"制定出台商业健康保险创新药品目录"。2025年9月12日,国家药监局发布《国家药监局关于优化创新药临床试验审评审批有关事项的公告(2025年第86号)》,提到对符合要求的创新药临床试验申请,在受理后30个工作日内完成审评审批,创新药审评再次加速。政策端的大力支持对国内创新药产业的中长期发展有着积极影响。

作为临床前 CRO, 2025 年上半年,公司参与研发完成的新药项目已有 68 件通过审批进入临床试验,其中 59 件通过 NMPA 批准进入临床试验,9 件通过美国 FDA 的审批进入临床试验,加速创新药的研发进程。未来各项支持政策的落实落细,将会为国内 CRO 企业提供更多机会,有望提升国内创新药企业研发投入信心,促进生物医药产业持续创新发展,进而带动国内创新药以及 CRO 公司的整体发展。公司也将继续在新药研发的核心环节创新,不断加强技术平台建设,巩固在国内外市场的竞争力,继续发挥 CRO 的重要专业作用,支持更多优秀的创新药获批临床。

附件清单(如有)

无

日期

2025年10月22日