香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責,對其準確 性或完整性亦不發表任何聲明,並明確表示概不就本公告全部或任何部分內容而產生或因依 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



WUXI BIOLOGICS (CAYMAN) INC.

藥明生物技術有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:2269)

內幕消息 二零二五年中期業績簡報

本公告由WuXi Biologics (Cayman) Inc.藥明生物技術有限公司*(「本公司」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09條及香港法例第571章《證券及期貨條例》第XIVA部項下內幕消息條文(定義見上市規則)而作出。

為使本公司股東及潛在投資者能夠更深入、更全面地了解其二零二五年中期 業績及業務營運,本公司將於二零二五年八月二十日上午九時正及晚上八時 正(香港時間)召開電話會議,屆時將就本公司財務業績及業務營運進行簡報(「簡 報」)。本公司股東及潛在投資者可於預定時間通過以下鏈接參加電話會議:

於上午九時正(香港時間)以中文進行的電話會議:

https://citi-call-wuxi-biologics-2269hk-post-1h25-aug-2025.open-exchange.net/registration

於晚上八時正(香港時間)以英文進行的電話會議:

 $https://jefferies.zoom.us/webinar/register/WN_A74otDPyQciXKWgDXMAwCA$

請在電話會議進行前使用上文提供的鏈接完成線上註冊程序。

此外,為確保所有本公司股東及潛在投資者能夠公平及時地取得該等信息,本公司於本公告納入簡報全文。本公司股東及潛在投資者務請注意,簡報可能包含前瞻性陳述,該等陳述就其性質而言存在風險及不確定性,簡報中陳述的任何估計及未來建議均基於若干假設及估計以及管理層僅根據當前可得資料作出的判斷。

本公司股東及潛在投資者應避免過分依賴簡報所載的資料,且務請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
WuXi Biologics (Cayman) Inc.
藥明生物技術有限公司*
董事長
李革博士

香港,二零二五年八月十九日

於本公告日期,本公司董事會成員包括執行董事陳智勝博士及Sherry Xuejun Gu博士;非執行董事李革博士、曹彥凌先生及繆靜雯女士;及獨立非執行董事William Robert Keller先生、 Kenneth Walton Hitchner III先生、戴國良先生及陳珏博士。

* 僅供識別



前瞻性陈述



本简报可能包含若干并非过往事实的"前瞻性陈述",而是基于我们所信以及我们管理层的假设及目前可得的资料对未来事件的预测。尽管我们认为我们的预测属合理,但未来事件本身具有不确定性,而我们的前瞻性陈述可能变为不正确。我们的前瞻性陈述涉及与(其中包括)我们所提供服务的有效竞争能力、我们适时达成扩展所提供服务的能力及我们保护客户知识产权的能力等有关的风险。本简报所载的前瞻性陈述仅涉及截至作出陈述当日的情况,除适用法律或上市规则规定者外,我们并无责任更新任何前瞻性陈述。因此,阁下务请注意,倚赖任何前瞻性陈述涉及已知及未知风险及不确定因素。本简报所载的所有前瞻性陈述均已参考本节所载的警示性陈述。

使用经调整财务指标(非国际财务报告准则指标)

我们已提供相应期间的经调整纯利、经调整纯利率、经调整毛利、经调整毛利率、经调整税息折旧及摊销前利润、经调整税息折旧及摊销前利润率及经调整每股基本盈利,不包括以股份为基础的薪酬开支、上市开支、股权投资收益或亏损及外汇收益或亏损,且并非国际财务报告准则所规定或按其呈列。我们认为,本简报中使用的经调整的财务指标有利于理解及评估基础业务表现及经营趋势,而我们认为,管理层及投资者可通过参考该等经调整的财务指标消除我们认为对我们业务表现并无指标作用的若干异常及非经常性项目的影响,有助评价我们的财务表现。然而,该等未按照国际财务报告准则所呈列的财务指标,不应独立考虑或作为替代根据国际财务报告准则所编制及呈列的财务信息。阁下不应独立看待经调整业绩或视其为国际财务报告准则下业绩的替代者,或认为可与其他公司报告或预测的业绩作比较。

©2025 WuXi Biologics. All rights reserved.





01

2025中期业绩

02

2025中期财务概览

÷

03 运营和业务更新

04

创新技术平台-未来成功的基石

÷

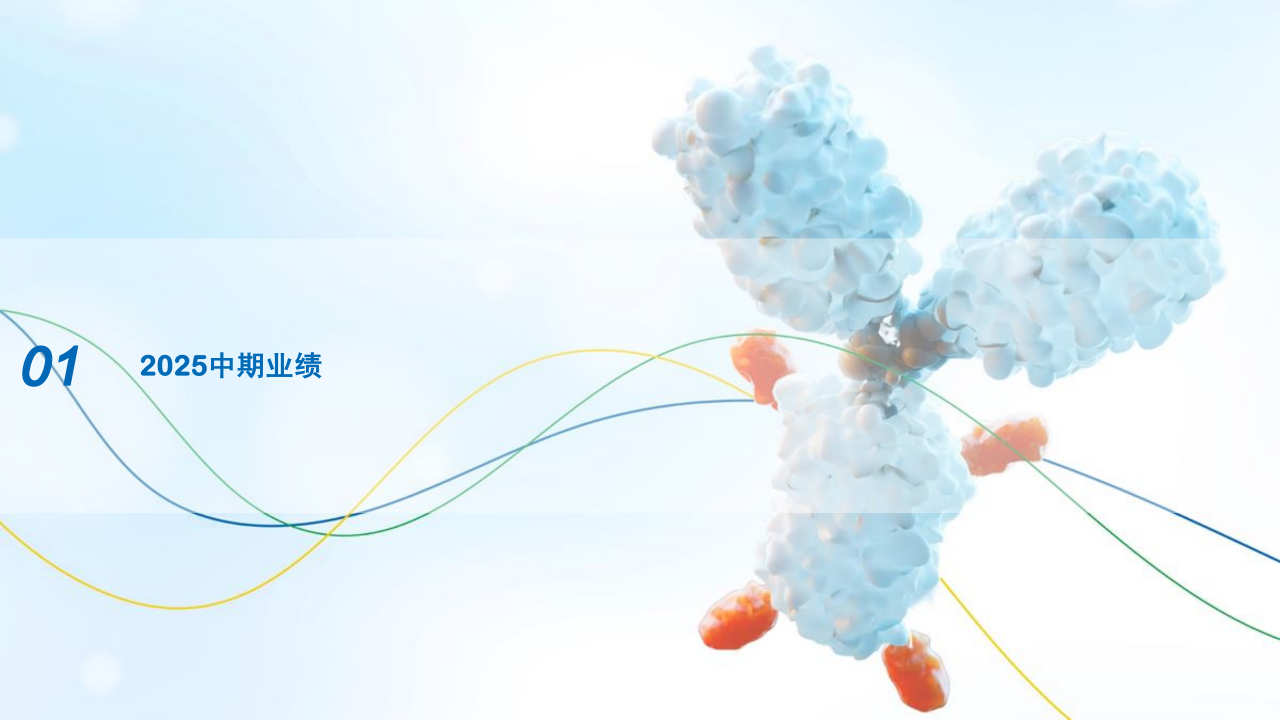
05

WBS和ESG-企业可持续发展的 战略基石



06

总结与展望





742 $\stackrel{16.4\%}{\rightarrow}$ **864**

综合项目数(同比)

86

新增项目数

 $16 \xrightarrow{50\%} 24$

商业化项目数(同比)

185 → **203**

未完成订单(美元亿元)(24年12月→25年6月)

44次监管机构检查100%通过

监管机构检查次数

12,552/4,362/ 英键人才保留率98.8%

员工总数/研发团队科学家



 $85.7 \xrightarrow{16.1\%} 99.5$

收益(人民币亿元)(同比)

 $35.7 \xrightarrow{20.6\%} 43.1$

经调整EBITDA(人民币亿元)(同比)

25.4 ^{11.6%} 28.4

经调整纯利(人民币 亿元)(同比)

39.1% 360基点 42.7%

毛利率

43.3% / 28.5%

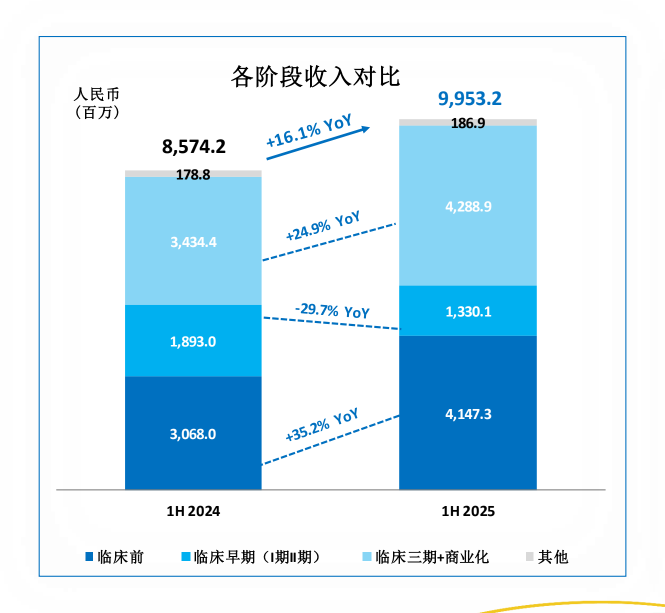
经调整EBITDA利润率 / 经调整纯利率

 $0.37 \xrightarrow{56.8\%} 0.58$

基本每股盈利(人民币元)(同比)

各阶段收入分布



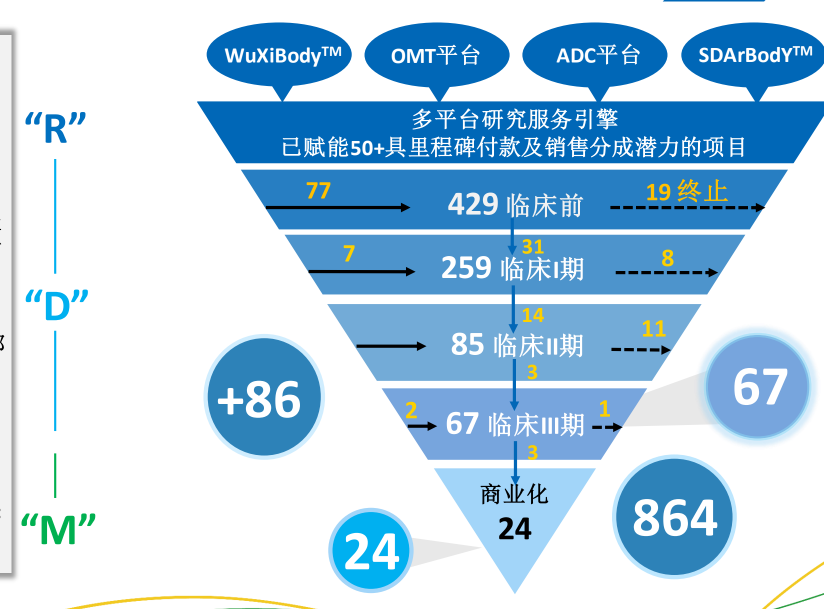


- 临床前收入今年上半年同比增长35.2%,主要由研究服务和临床前开发项目的收入转化所驱动
- 临床早期阶段收入同比下降29.7%,主 要归因于数个大型项目由临床早期进展 至后期开发阶段或者商业化阶段,以及 订单时间安排的影响
- 临床三期+商业化收入同比上升24.9%,体现了早期项目进入成熟阶段,以及现有商业化项目的持续爬坡

2025上半年新增86个项目为1H历史新高,彰显持续的客户需求和高效执行的双重驱动



- 凭借其领先的技术、优秀的执行力和 卓越的全球布局,药明生物今年上半 年新签86个项目,巩固其作为全球生 物创新企业的合作伙伴地位
 - 其中超过一半新签项目来自美国
 - 中国地区也对项目新增做出了积极 贡献,随着融资环境趋稳,客户活 跃度提升
- 2025上半年获得9个"赢得分子"项目,其中包括2个临床三期项目,大部分来自美国
 - 这9个项目中的绝大多数是复杂生物药分子(如多抗、双抗和抗体偶联药物)
- 67个临床三期和24个商业化生产项目: 为未来商业化生产收入持续增长奠定 坚实基础

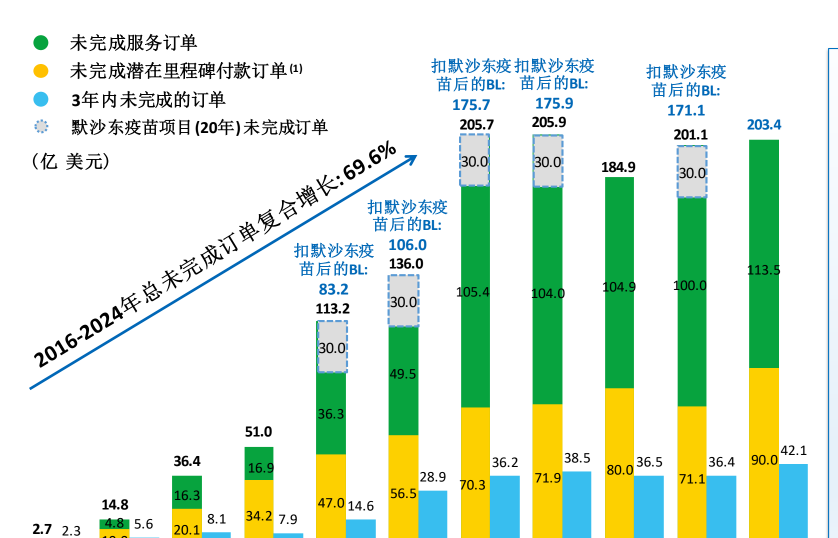


注:

- 1. 截至2025年6月30日
- 2. 商业化生产项目是指已获监管机构批准上市且和集团签定商业化生产合同的项目

未完成订单仍处于历史高位,持续推动未来收入增长





Dec 2021

Dec 2022

Dec 2023

Dec 2024

Jun 2024

Jun 2025

- 截至2025年6月30日,未完成订单总额达203亿美元,未完成服务订单约 114亿美元。
 - □临床三期项目推进、商业化生产 项目爬坡和早期项目的临床进展 共同促进未完成服务订单增长。
- 未完成潜在里程碑付款订单达90亿美元, 反映R势头加速。
- 截至2025年6月30日,三年内未完成 订单约42亿美元,巩固近期收入增长 预期。
- 基于业务性质,未完成订单并不能完全反映我们的业务周期,因此研发阶段的未完成订单与长期商业化订单相比较小。如果没有多年长期合同的签订,我们预计未完成订单不会出现显著增长。

注:

.. 未完成潜在里程碑收入覆盖整个药物研发的不同阶段,能否获得取决于项目的成功率<mark>和项目进展是否</mark>顺利

Dec 2020

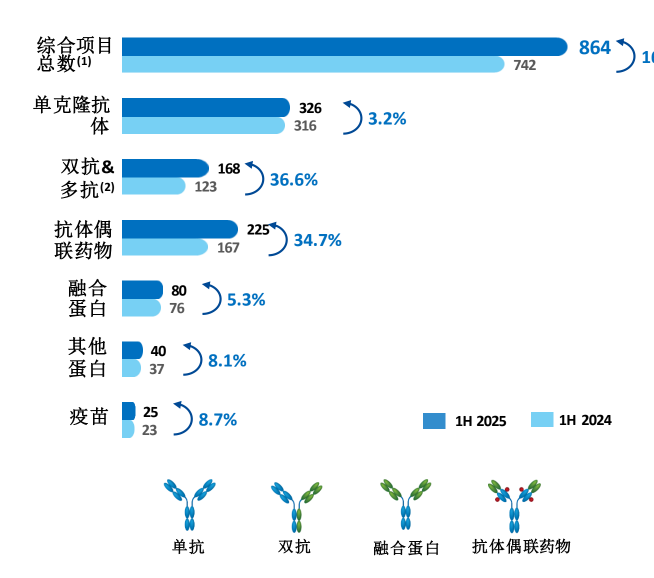
Dec 2019

2. 因四舍五入数字总和可能略有出入

Dec 2017

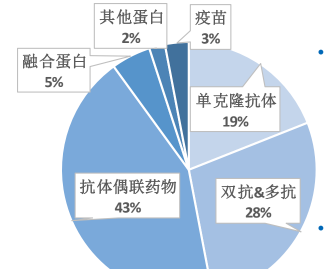
研发管线涵盖各类生物药





- 338 个First-in-class项目
- 168双特异抗体及多特异抗体项目涵盖多种形式, 已有数个在临床三期和商业化阶段。凭借深耕行业 的专业储备和端到端的服务能力,药明生物已成功 把握该领域不断扩大的市场机遇
- 受到持续的行业增长带动,抗体偶联药物项目数同 比增长34.7%至225个
- 扣除药明合联后的收入同比增长9%

2025上半年新项目按分子类型



- 双抗&多抗和抗体偶 联药物是近期行业最 关键的增长领域,而 公司在这些复杂分子 领域深厚的技术积累 助力我们保持市场领 先地位
- 双抗&多抗+抗体偶联 药物 > 70% 新签

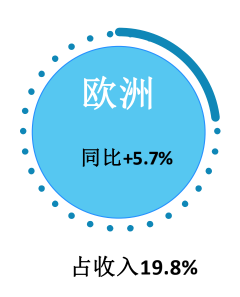
注:

- 1. 数据截至2025年6月30日,与2024年6月30日相比
- 2. 双特异性抗体(BsAb) 项目数量包括WuXiBody™ 项目和非WuXiBody™ 项目

各地区收入分布









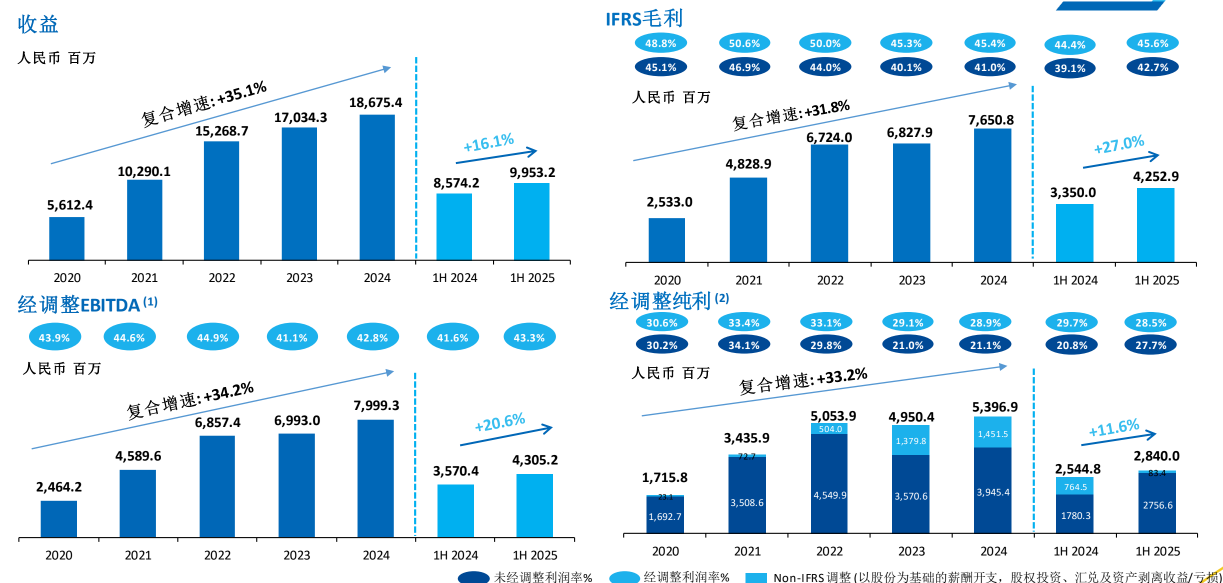


- 北美: 受到临床前和临床后期以及商业化项目的共同驱动,北美地区收入同比增长20.1%。彰显了在动态的贸易环境中持续的需求韧性与项目放量。
- 欧洲: 欧洲地区5.7%的同比增长主要受益于产品结构优化,增长潜力可期。
- 中国: 收入同比下降8.5%,反映市场逐步复苏期的订单时序、项目进展以及国内授权交易的联动效应。
- 其他地区: 随着在这些市场加强BD的举措初显成效,收入实现同比翻倍增长,尤其是日本和韩国地区增长势头延续。



2025上半年财务表现



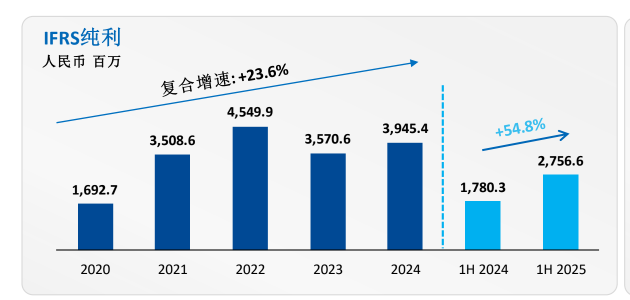


1.经调整EBITDA (经调整税息折旧及摊销前利润)指扣除以下項目前的纯利 (i) 利息支出、所得税支出及上市费用; (ii) 若干非現金支出,包括以股份 為基礎的薪酬開支、攤薄和折旧;以及 (iii) 汇兑收益/亏损以及 (iv) 股权投资及资产剥离收益/亏损

2.经调整纯利剔除以股份为基础的薪酬,股权投资收益/亏损,汇兑及资产剥离收益/亏损

关键利润指标











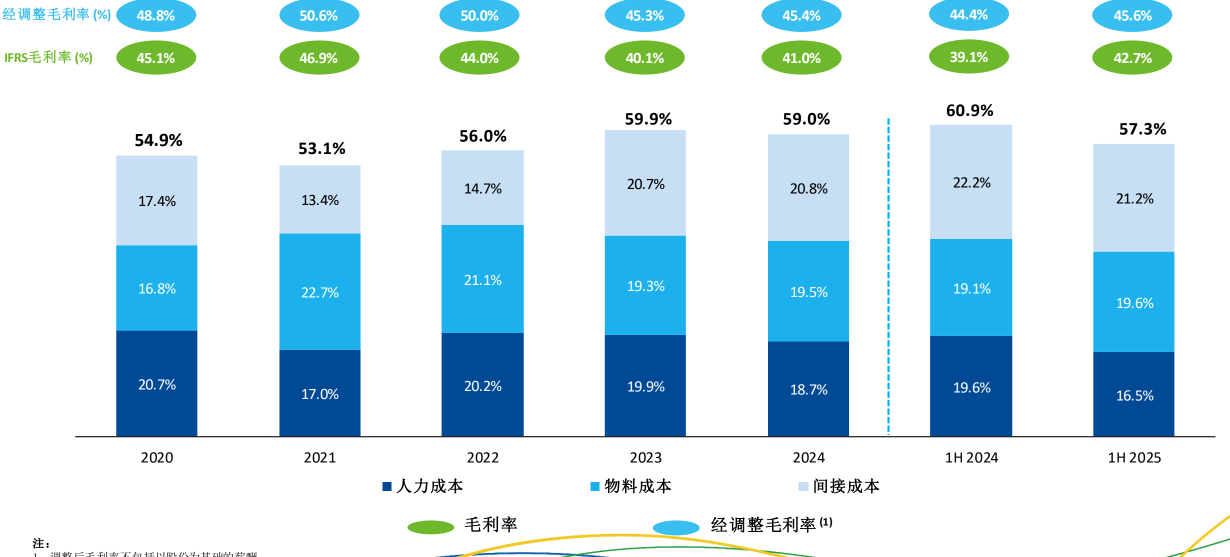
1. 本公司法定及已发行股份按每一(1)股已发行股份拆细为三(3)股拆细股份的基准实施拆细,该股份拆细于二零二零年十一月十六日生效。每股基本及摊薄盈利已于考虑股份拆细的影响后进行呈列。比较数字亦已假设股份拆细于上一年度生效而呈列

注:

■ 毛利和生产成本

WuXi Biologics Global Solution Provider

成本占收益比例



流动性指标



可支配资金

- 截至2025年6月30日,现有资金约人民币125亿元
- 资本负债比率5.6%, 充足的自有资金可支持未来发展

资本开支

- 2025上半年资本开支约为人民币19亿元,主要用于药明生物和药明合联在新加坡的 产能建设,药明生物美国工厂的建设以及药明合联在中国的产能扩建
- 2025年资本开支预计约为人民币53亿元

银行贷款

- 截至2025年6月30日,银行贷款约为人民币27亿元
- 银行授信额度约人民币60亿元

现金流

- 2025上半年自由现金流为负人民币0.9亿元,由于时间性差异导致
- 2025年下半年预计自由现金流显著增长



使用药明生物专有技术的分子在RDM各阶段的收入潜力



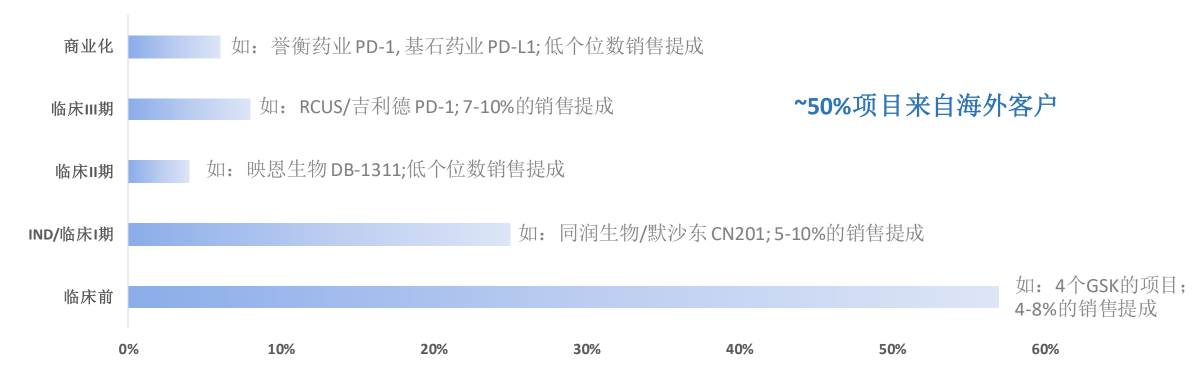
	大多数分子		CD3 TCEs 分子							
	收益	毛利率%	收益	毛利率%						
R	80%+			80%+						
首付款 (1x)	高达3,000万美元		高达4,000万美元							
里程碑付款 (累计项)	高达2亿美元		高达2亿美元							
销售提成 (经常项)	每10亿美元药物销售,提成高达1亿美元/年		每 10亿美元药物销售,提成高达 1亿美元/年							
D	根据临床需求浮动	50%+	根据临床需求浮动	50%+						
预计2025年底有600+项目能够收取潜在细胞株提成1										
M-生产服务费	5,000万美元/年 (每10亿美元药 物销售)	45%+	每年数个批次 CD3 TCEs	45%+						
M-细胞株提成	通常以药品销售额的0.5%作为细胞株提成,毛利率高达80%+									

- 1. 100%在药明生物生产的项目的细胞株提成可以豁免。不在药明生物生产的部分则需要收取细胞株提成,这将为公司带来可观的利润
 - 首付款、里程碑付款、销售提成和细胞株提成是未来收入的重要来源
 - 推动集团利润率提升

截至目前研究服务业务已为全球客户赋能50+项目



R项目阶段分布



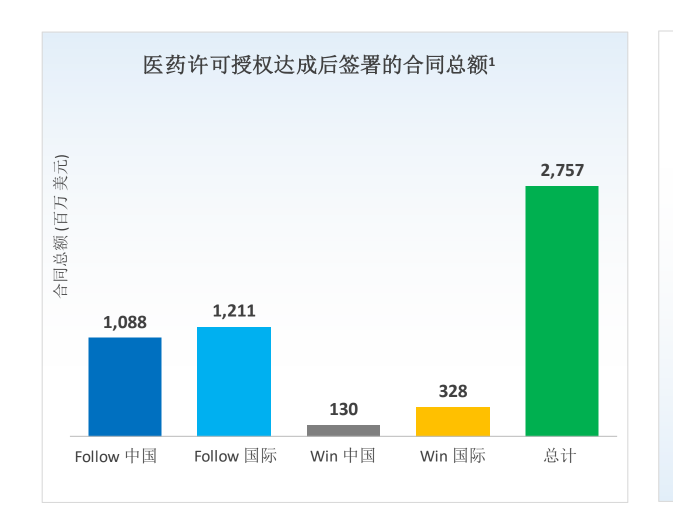
根据既往分析,临床研发成功率的行业基准值为**10%**.....基于对**18**家领先制药公司(2006-2022年)及**274**个新药获批情况表明,首次获批率的平均概率为**14%**,且跨度范围较广,介于**8%**至**23%**之间。

当代药物发现2025 (Drug Discovery Today 2025)

Biopharma医药许可合作:

并购方扩大合作并签署更多合同,实现双赢





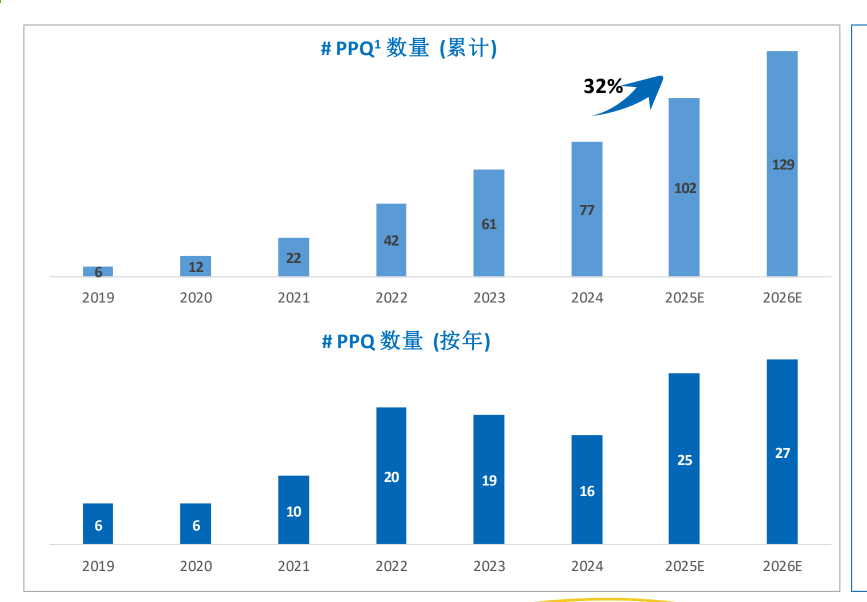
- 2024年在使用CDMO的中国创新药出海项目中,药明 生物占据行业领先地位²
- 自2018年至2025上半年,客户被收购后签署的合同总额达到27.57亿美元
- ~60%的合同来自跨国大药企
- 客户项目达成授权许可合作后,~90%的项目依旧留在药明生物:
 - o 并购方启动更大规模和/或额外的临床试验,带来更多的项目收入

注

- 1.2018年至2025上半年
- 2. 公司内部分析

PPQ批次稳步增长,未来CMO增长可期





- 2025年预计完成25个PPQ
- 2025年和2026年PPQ排期 是基于现有合同,巩固增 长前景
- PPQ批次生产成功率 98%+: 业内最佳之一,彰 显卓越及可靠的质量体系

注:

1. 工艺性能确认 (PPQ, Process Performance Qualification) 是商业化生产前的重要环节

在全球布局研究服务、药物开发和生产的端到端能力

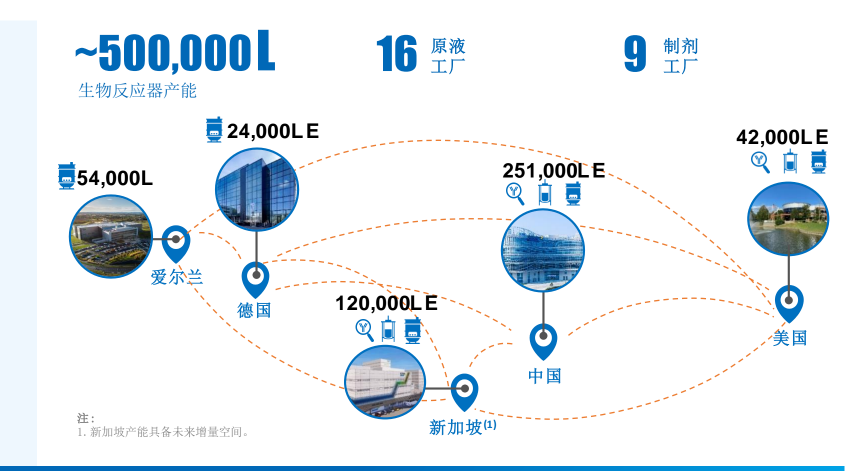


3 RDM 中心 欧洲/美国,新加坡,中国

150 IND申报/年 项目承接能力

12 BLA申报/年 项目承接能力

12,000+





中国上海外高桥、上海奉贤、成都; 美国 波士顿; 新加坡



3 药物开发中心

中国上海外高桥、无锡、上海奉贤、杭州、苏州、成都;美国新泽西克兰伯里;新加坡



₩ 商业化生产中心

中国无锡、石家庄、成都、杭州;德国伍珀塔尔;爱尔兰敦多克; 美国马萨诸塞州伍斯特;新加坡

全球基地近况更新





- MFG6.2成功完成首次工程批和PPQ生产
- MFG7完成第二个12,000L规模PPQ生产
- 爱尔兰基地首个产品通过EMA批准进 行商业化生产
- PPQ生产成功率100%
- 在报告期内,爱尔兰基地在爱尔兰卓 越运营奖评选中斩获2025年"生命科 学卓越运营奖"

MFG6 & 7 爱尔兰敦多克



马萨诸塞州

- MFG11可能是美国最大规模的使用一次性技术的工厂
 - 。 上游6 x 6,000L一次性生物反应器, 连接一条下游线
 - 。下游高产出
 - 。先进的自动化
- 建造完成后,药明生物将在美国具备端到端服务能力

新泽西

- 位于克兰伯里的MFG18将进行改造,以 优化产能并提升效率
- 位于新泽西的DP12于2025年二季度 GMP就绪

MFG11 & 18 美国



- MFG20 15,000L原液生产线完成首 个商业化项目PPQ生产,这是亚洲 首条5,000L一次性生产技术的横向 拓展原液生产线
- 这一成就展现了公司应用一次性生产技术实现大规模生产的卓越生产服务能力

MFG20 中国杭州

新加坡基地近况更新





- 新加坡CRDMO中心的模块化生物制剂(DP)生产厂启动建 设,模块化原液(DS)生产厂已处于设计阶段。
- 药明合联生产基地于2025年6月完成机械完工—按时完 成且低于预算。
- 根据既定计划稳步推进,将新加坡基地建设成为我们全 球生物药研究、开发与生产的又一战略枢纽。

从开始打桩到药明合联基地机械完工历时15个月



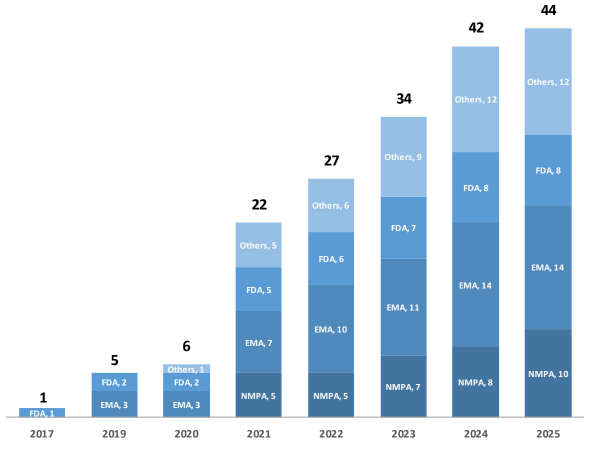
质量体系是我们的核心竞争力之一



监管机构检查次数:44



药品上市批准前检查(PLI)100%通过率



许可批准次数:81 (以厂房计115)

	ency Facility	MFG1	MFG2F	MFG2P	MFG4	MFG5	DP1	DP2	DP4	DP5	MFG3(CB)	MFG3	DP
		WBPXXX	WBPXXX			WBPXXX/	WBPXXX	WBPXXX		* New			
	== 4 (4 A)	WBPXXX				WBPXXX	WBPXXX			11/25/00/04			
1	FDA (12)	WBPXXX		WBPXXX	(WBPXXX	WBPXXX		VBPXXX	WBPXXXX			WBP
		WBPXXX	WBPXXX			WBPXXX WBPXXXX	WBPXXX WBP	WBPXXX					
		WBPXXX											
2		WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX/ WBPXXX	WBPXXX				WBPXXX		
		WBPXXX											WBPX
	EMA (12)	WBPXXX											
		WBPXXX	WBPXXX	WBPXXXX							WBPXXX		
		WBPXXX											
	NMPA (8)	WBPXXX		WBPXXX(2)		WBPXXXX	WBPXXX WBPXXX(2)	WBPXXX	WBPXXX		WBPXXX	WBPXXX	
3	NIVIFA (8)	WBPXXX		WBPXXX	WBPXXXX	WBPXXX		WBPXXX		WBPXXX	WBPXXX		
			WBPXXX										1
4	ANVISA (3)		WBPXXX		WBPXXX								
5	WHO (1)		W DI XXX		WBPXXX								+
,	WIIO (1)		WBPXXX		W DI XXX								+
6	TGA (2)												
-	(4)		WBPXXX										-
7	Hong Kong (1)	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX		WBPXXX/	WBPXXX						-
8	MHRA (5)	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX		WBPXXX	WBPXXX						
		WBFAAA	WBPXXX	WBPXXX		WBPXXX/	TT DI ACA						_
9	PMDA (4)	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX		WBPXXX WBPXXX	WBPXXX				WBPXXX		
10	Switzerland (3)	WBPXXX	WBPXXX	WBPXXX			WBPXXX						
11	United Arab Emirates (2)		WBPXXX										
	a . (a)		WBPXXX										
12	Canada (3)		WBPXXX										
13	Saudi Arabia (1)												
14	Costa Rica (1)					WBPXXX/							
15	Panama (1)					WBPXXX							
16	Russian (1)					-12							
17	New Zealand (2)		WBPXXX										
			TT DI AUA										
18	Thailand (1)												-
19	Jordan (1)												-
20	Malaysia (1)												-
21	HSA (1)												-
22	Sweden(1)												-
23	Spain(1)												
24	Poland(1)												
25	Norway(1)												
26	Northern												
27	Ireland(1)												+
28	Netherlands(1)		WBPXXX -14										+
29	Italy(1) Greece(1)												+
30	Greece(1) Germany(1)												+
	France(1)												+
31 32	France(1) Finland(1)												+
32	Denmark(1)												+
34	Czechia(1)												+
													-
35	Australia(1)	low MPDVVV		WIRDWY			MARRY						-
36	Australia(1) *	lew wbpxxx		WBPXXX			WBPXXX	3	2		4	2	

































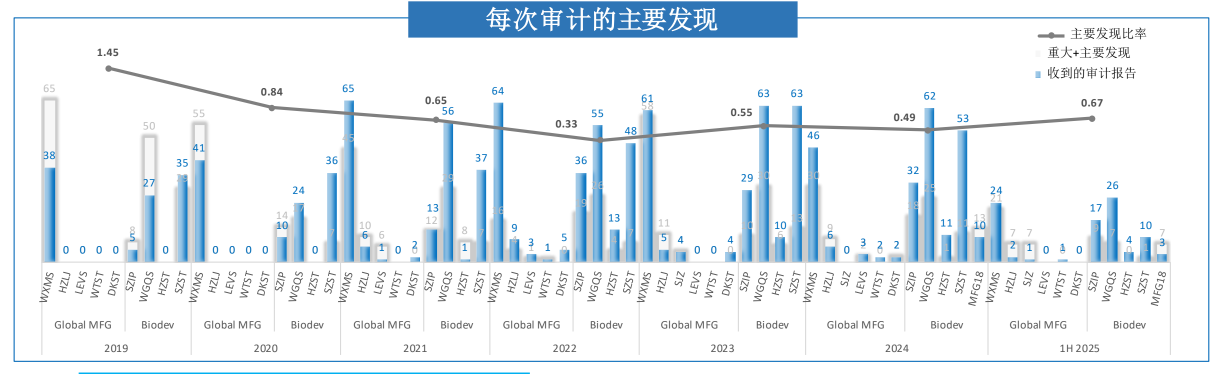






关键质量与合规指标: 在客户审计中持续取得良好结果





总结

截至2025年上半年, 共收到 88 份报告(总计139次客户审计)

截至2025年上半年,每次客户审计的主要发现为 0.67 项 (59/88)

$$1.45 \longrightarrow 0.84 \longrightarrow 0.65 \longrightarrow 0.33 \longrightarrow 0.55 \longrightarrow 0.49 \longrightarrow 0.67$$
(2019) (2020) (2021) (2022) (2023) (2024) (1H 2025)

药明生物重视并维持我们的数据可靠性以保持我们在客户和监管机构的优秀过往记录: 无关键发现项以及零数据可靠性问题

1. 数据不包括药明合联

数字化解决方案加速科学发展



赢得客户,服务客户



DaVinci 一站式客户门户

行业领先的云端安全平台,提供卓越数字化客户体验,支持客户无缝生成方案、访问实验数据与报告、成本估算及物流追踪



实验室核心操作系统和分析技术加速药物研发



BioFoundry

实验室流程的数字化孪生系统,通过无代码工作流 配置实现实验设备智能互联

400+ 标准化流程



InSilico

运用计算机建模与分析方法,减少湿实验并持 续优化工艺流程

30+ 模型应用

生产与质量控制



EBR

全面推行电子批次记录系统,显著提升生产质量、效率、响应速度与灵活性

生产力提升40%



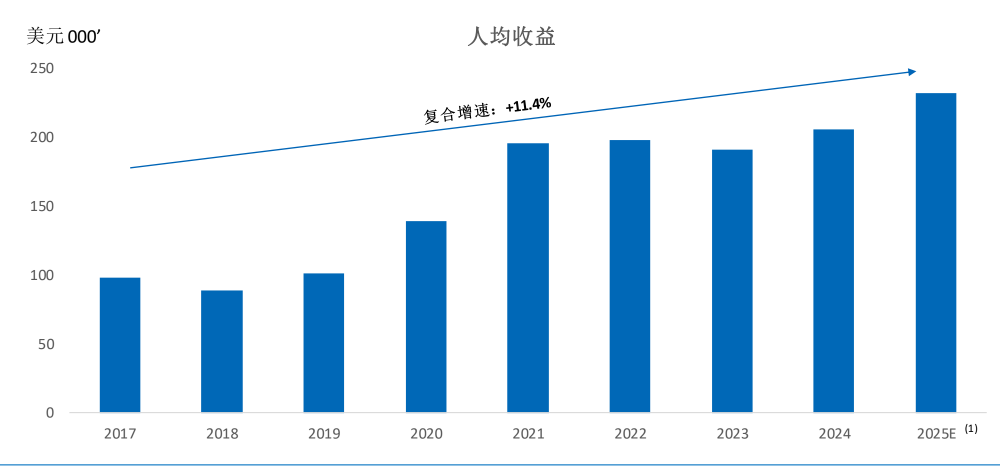
Plan 高效资源计划

基于数据与分析驱动的计划与排产,在复杂场景下高效优化人力、物料及设备资源配置,实现利用率最大化

效率提升20%

人均收益持续增长





• 人均收益有望实现可持续增长,这主要得益于数字化和WBS带来的效率提升,以及首付款、里程碑收入和销售提成等更高利润的收入贡献

^{1.2025}年的预计数据是基于2025年收入指引中位数所得



深耕前沿技术,开启临床验证新蓝海



不断升级药明合联专有技术平台,把握行业前沿趋势

<u> 偶联技术</u>



- 2024 年推出升级版本
- 在临床验证的偶联位点上提供 灵活的DAR值选择和高均一性

• 越来越多的客户正借助该平台 开发新型偶联药物(如 AOC、 APC 及双载荷 ADC等)

X-LinC

- 2024年推出
- 在体内和体外研究中,展示出 比马来酰亚胺(目前应用最广 泛的连接子)更优异的稳定性
- 对于追求更佳性能和稳定性的 客户而言,X-LinC在应用方面 具有显著潜力

创新的载荷连接子

WuXiTecan-1 and WuXiTecan-2

- 2025 年上半年新推出
- 在小鼠的细胞源性异种移植模型 (CDX)中显示出良好的疗效, 并在小鼠和猴上展现出了优异的 安全性特征
- 客户正积极评估WuXiTecan-1和 WuXiTecan-2的疗效,潜在合作 事宜正在商讨中

缩写: DAC=Degrader-antibody Conjugate 降解抗体偶联物, AOC=Antibody Oligonucleotide Conjugate抗体-寡核苷酸偶联物, APC=Antibody Peptide Conjugate 抗体-多肽偶联物; CDX = Cell line-derived xenograft model细胞源性异种移植模型

1.与苏州佰睿壹生物技术有限公司的MCLICK-DAR1-A1/MCLICK-DAR2-A1/MCLICK-DAR6-A1合作开发的技术

一次性生产技术 - 拥抱变革 迎接生物制药工艺的行业新常态



成本效益

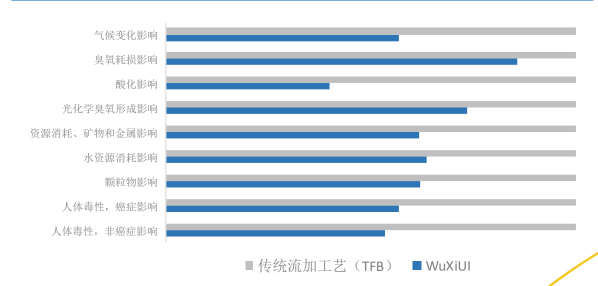
- 一次性生物反应器(SUTs)具有前期固定资本投入较低、建设 周期更短及间接成本更少等优势。
- 基于300+大规模生产批次的数据分析,药明生物认为当前采用SUTs的生产成本仍具优势,特别是当结合使用SUTs与先进生物工艺技术平台时实现的成本节约。

可持续发展

- 多项研究表明,相较于不锈钢设施,SUT减少了能源、水和清洁剂的消耗,可以显著减少总体碳足迹²。
- 在相同产量下,SUT技术可减少最高达70%的用水量、降低约30%的电力消耗,并削减约25%的二氧化碳排放²。
- 这些可持续性发展优势也有助于客户达成日益严格的ESG 目标。

生产效率和灵活性

- 药明生物采用横向扩展策略,通过并联多个一次性生物反应 器实现大规模生产,生产规模可达16,000L。
- 这种横向扩展模式消除了传统非线性放大的复杂性和风险, 使产能可根据需求变化灵活快速调整。
- 仅有20%的商业化生物药需要 > 10,000L的生物反应器 1 。



传统流加生产工艺(TFB)与 WuXiUI™环境影响对比

^{1.} BPI Editors. Biomanufacturing supply and demand: industry trends and projected impacts. BioProcess Int, July 31, 2024.

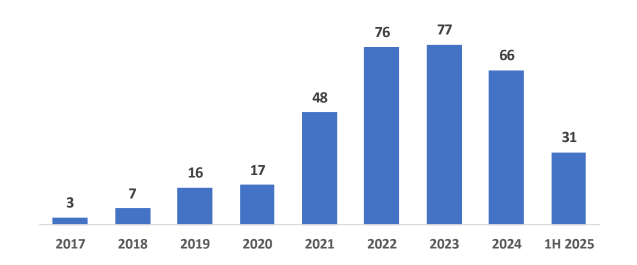
^{2.} Sinclair A et al. The environmental impact of disposable technologies. BioPharm Int 2008; 201-9.

可放大的一次性生产技术媲美不锈钢罐



每年成功放大的生产批次

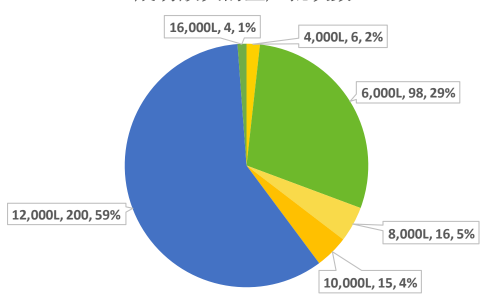
■放大的生产批次



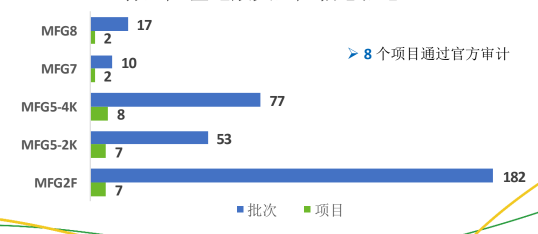
- ▶ 在2个国家的5个生产基地共生产339批
- ▶ 总体成功率达97%, 自2022年以来成功率达98%

一次性生产技术已被证明是具有成本优势的,且灵活机动,同时高效适配于小规模和大规模生产

成功放大的生产批次数



各生产基地放大生产信息汇总



WuXiHigh™2.0 - 下一代高通量制剂配方平台



浓度高达 230mg/ml

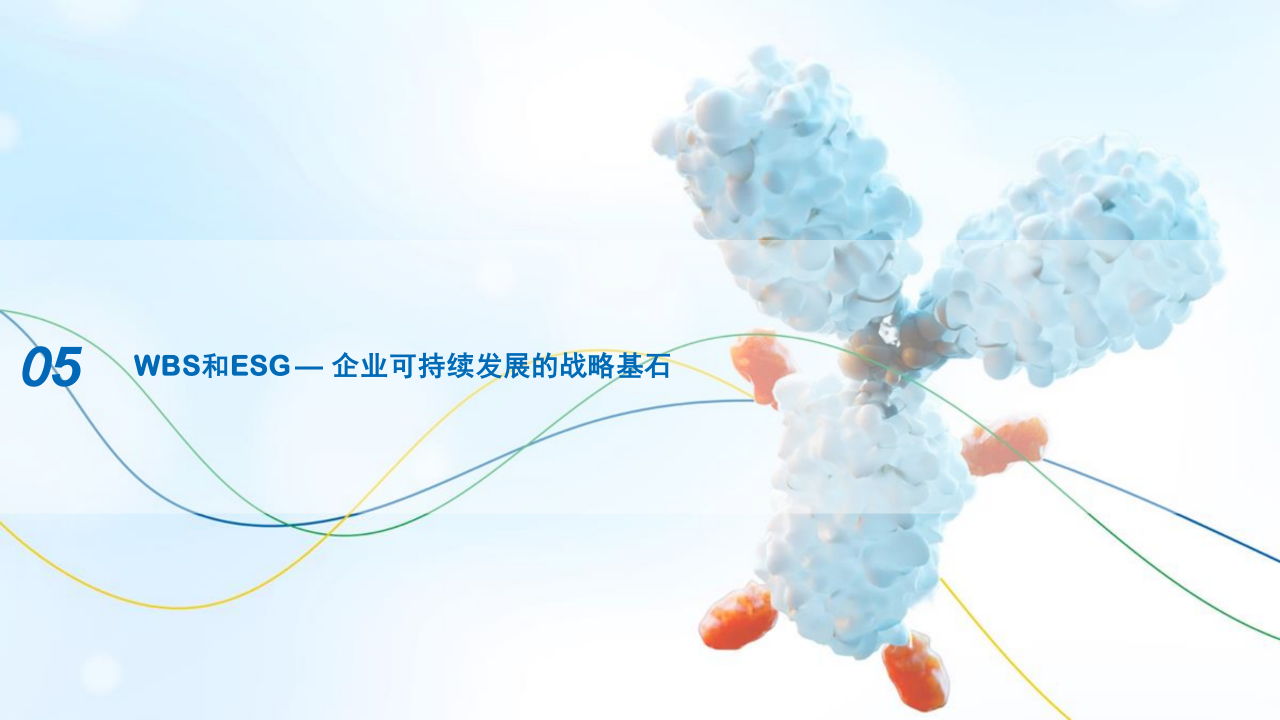
WuXiHigh™2.0平台依托 专有的辅料配方组合和 配方专业能力,赋能高 浓度制剂,蛋白浓度高 达 230 mg/mL

粘度-90%

最高可将粘度降低 90%,同时保障配方 稳定性或注射舒适度

WuXiHig♠™

- WuXiHigh™2.0赋能的配方浓度超过目前 FDA批准的最高浓度200 mg/mL,并在注 射量、减少给药频率和简化冷链物流方 面具有更大的灵活性。
 - o 也能够提高原液、制剂生产效率。
- 这一创新强化了我们在技术方面的领先地位,加快了客户项目进程,并改善了患者用药。







1 百分点

毛利率提升

128+

改善项目



卓越品质

提升报告标准降低质量风险



业务增长

提高客户保留率 开拓新业务



人效提高

数字化举措部署 实施标准工作



物料节省

优化物料使用改善库存管理



费用节省

优化闲置厂房 提升预算管理



ESG优化

降低能源消耗 节约水资源 减少废弃物 减少二氧化碳排放

ESG治理优异表现荣获业界认可 - 可信赖的合作伙伴





道琼斯可持续发展指数 标普全球ESG指数 (2023-2025)





MSCI ESG AAA 评级 MSCI 精选指数 (2023-2025)



EcoVadis铂金奖牌 全球排名1% (2023-2025)



Sustainalytics "风险可忽略" 行业及区域(亚太)最佳ESG (2021-2025)



A级榜单-水安全 A级榜单-供应商参与 领导力评分-气候变化 (2023-2025)



富时社会责任指数 新兴市场成分股 (2021-2025)



ISS ESG评级 「最佳」奖章 (2023-2025)



我们坚信CRDMO商业模式是行业最高效的赋能者



R

将全球生物科技公司的创新概念转化成现实

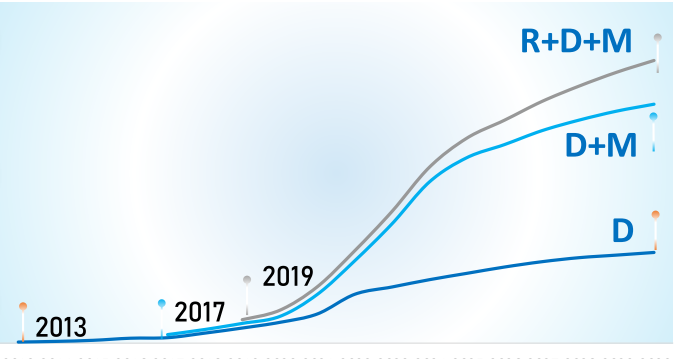
D

通过卓越的执行力和快速交付加速了项目推进

M

为全球病患提供更经济的疗法

三条长期增长曲线



2013 2014 2015 2016 2017 2018 2019 2020 2021 2022 2023 2024 2025 2026 2027 2028 2029 2030

- 过去十年,通过实施"跟随分子"战略,药明生物实现了显著增长,药物开发业务(D)收入大幅提升。
- 凭借行业领先的创新技术平台,我们相信研究服务业务(R)将成为未来增长的另一重要驱动力。
- 作为在现代生物制药领域的技术领导者,我们积累了交付大型商业化生产项目的丰富成功经验,我们认为商业化生产(M)是未来增长的另一个关键支柱。

2025年上半年强劲业绩夯实增长信心 收入增长预期提升至14%-16%



1H 2025: 强劲业绩凸显增长轨迹

- 集团收入同比增长16.1% (持续经营业务 +20.2%),毛利率同比提升360个基点
 - o 临床前收入同比增长35.2%; 执行复杂分子项目的专业 能力广受认可
 - o M收入同比增长24.9%
- D: 25年上半年新增86个项目,为上半年期的历史新高
- M: 2025年排期的PPQ项目为25个(同比增长56%),数个大型项目于近期获批/即将获批
- 新签订单增长受到临床后期项目进展、商业化项目爬坡和早期项目临床进展的共同带动
- 优化资产配置以增强运营敏捷性,提升资产效率

- 加速增长 未来可期
 - o R-D-M全面发力
 - 。 M业务势头依然强劲,截至今年上半年, 2026年PPQ项目排期已达27个
- 利润率提升
 - 。 多重因素驱动包括R业务、WBS效率提升、 产能利用率提高(数个大型商业化项目)
- 强劲的自由现金流凸显优异的盈利质量
- 全球产能布局如期推进
- 技术创新
 - o 高度自动化的原液生产
 - o 制剂开发平台WuXiHigh™
 - o 微生物表达平台Effix™

WuXi Biologics

Global Solution Provider



- ◆ 2025年收益增长预期由12%-15%提升至14%-16%
- ◆ 2025年盈利水平稳步提升,自由现金流显著增长



药明生物愿景

让天下没有难做的生物药

药明生物使命

加速和变革全球生物药发现、开发和生产进程,赋能全球合作伙伴,造福广大病患

