

证券代码：300149

证券简称：睿智医药

公告编号：2026-11

睿智医药科技股份有限公司 2025 年年度报告摘要

一、重要提示

本年度报告摘要来自年度报告全文，为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

立信会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准的无保留意见。

非标准审计意见提示

适用 不适用

公司上市时未盈利且目前未实现盈利

适用 不适用

董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

适用 不适用

公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

截至报告期末，母公司存在未弥补亏损

截至报告期末，母公司存在未弥补亏损。截至 2025 年 12 月 31 日，公司合并报表未分配利润为-667,159,552.55 元，母公司未分配利润为-770,307,788.02 元。根据《公司法》《上市公司监管指引第 3 号—上市公司现金分红》及《公司章程》等相关规定，公司目前不满足实施现金分红的前提条件。公司 2025 年度拟不派发现金红利，不送红股，不以资本公积金转增股本。敬请广大投资者注意相关投资风险。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用 不适用

二、公司基本情况

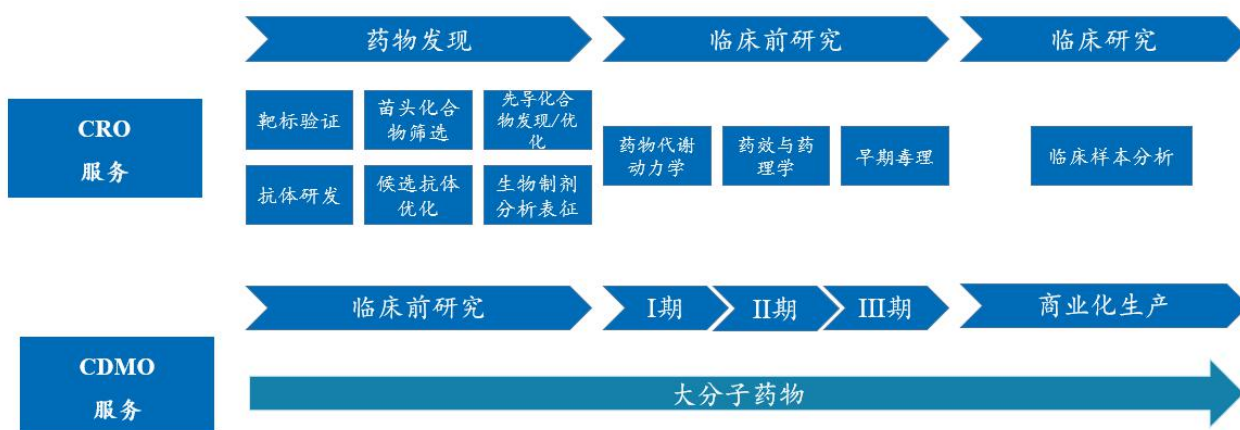
1、公司简介

股票简称	睿智医药	股票代码	300149
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	WOO SWEE LIAN（代行董事会秘书职责）	徐璐瑶	
办公地址	广州市越秀区东风中路 268 号交易广场 28 楼		广州市越秀区东风中路 268 号交易广场 28 楼

传真	0750-3869666	0750-3869666
电话	020-66811798	020-66811798
电子信箱	ir@chempartner.com	ir@chempartner.com

2、报告期主要业务或产品简介

睿智医药作为一家拥有领先水平的生物药、化学药一站式医药研发及生产服务提供商，睿智医药始终秉持“全方位赋能医药创新，让生命更早遇见希望”的使命与“成为全球生命科学领域创新者值得信赖的伙伴”的企业愿景，致力于持续赋能全球医药健康产业创新策源。公司在中国上海、江苏、四川以及美国、欧洲均设有运营场所或分支机构，能够为全球客户提供服务；报告期内，公司新成立美国波士顿研发中心，持续深化海外战略布局。



医药研发及生产服务（以下简称“CRO/CDMO”）业务板块作为公司核心业务板块，通过前沿、多元且全面的技术积累，为国内外大中型制药企业、生物技术公司以及科研院校提供涵盖化学药研发以及生物药从早期发现到开发与规模化生产阶段的一体化服务。

1、化学业务板块

公司化学业务服务内容包括计算机辅助药物设计、化合物库设计与合成、药物化学、合成化学、基于片段的药物筛选、分析化学支持与开发、早期工艺开发、工艺安全评估、毫克至公斤级放大合成，涵盖小分子、PROTACs/分子胶、多肽化学、核苷及核苷酸、以及新型偶联药物的 Linker-Payload 的化学合成。具备从靶标解析与验证、苗头化合物的设计、苗头化合物到先导化合物的筛选与优化至临床候选化合物筛选，以及支持小分子药物及新型化学治疗药物发现与早期开发各细分阶段的化合物合成等能力，能够为客户提供小分子药物临床前阶段全方位的服务。

2、药效药动业务板块

公司药效药动业务板块包括药理药效业务以及药代药动业务，服务内容涵盖体内外药效药理学、药物代谢动力学、安全毒理等相关性研究。公司借助多年积累的多种疾病动物模型与体内外生物学分析方法，为客户提供快速高效的新药体内外药效药理学、药物代谢动力学与安全毒理等相关性研究，并结合数据辅助客户确定候选化合物的结构修饰方案，帮助客户快速有效的推进候选先导化合物进行 IND 申报。

药理药效业务服务涵盖生物化学、细胞生物学、免疫学、体内药理学以及体外生物分析等，为客户在药物研发的各个阶段提供深入而全面的帮助，尤其在危重疾病领域，如肿瘤、中枢神经系统疾病、代谢病、免疫及炎症性疾病等方面，通过运用先进的科研手段和创新技术，助力药物从概念到实际应用的跨越。

药代药动业务服务覆盖生物分析、体外药代动力学、体内药代动力学以及毒理，已为全球众多客户累计完成了数以万计个化合物的 ADME 体外筛选试验以及体内药代试验，用以支持早期药物的筛选和开发。除此之外，公司拥有 AAALAC 认证的 3,800 平方米啮齿类动物中心和 4,500 平方米的大动物中心，可用于支持体内药效学和药代药动等相关研究。

3、大分子业务板块

公司大分子业务板块分为生物药研发服务、生物药开发与生产两个业务板块，可以为客户提供从大分子药物发现、工艺开发到商业化生产的一站式研发与生产服务。

公司生物药研发服务板块成立于 2010 年，致力于为全球客户提供先进全面的生物药研发一站式解决方案。服务模块涵盖从蛋白制备和细胞系构建至临床前候选抗体生成，包括利用多种表达系统的重组蛋白和抗体生产、稳转细胞株构建和分析方法开发、抗体发现（杂交瘤/Beacon 单 B 细胞克隆/噬菌体和酵母展示文库）、抗体工程改造（亲和力成熟，特异性和成药性改造，双/多特异性抗体改造等）、结构生物学、表征分析和早期可开发性评估、XDC 偶联药物等相关服务。

生物药开发与生产业务板块服务内容包括了稳转细胞株开发和建库、工艺开发和优化、无菌灌装和冻干，中试规模的样品生产和大规模的商业化生产、支持国内外 IND 与 NDA 申报等。生物药开发与生产业务板块通过上海张江和江苏启东大分子 CDMO 基地为国内外客户提供符合 NMPA、FDA 以及 EMA 质量体系及 GMP 规范条件下的生物药研发及生产服务，可以有效覆盖各类客户从临床前研究至商业化生产的需求。

3、主要会计数据和财务指标

(1) 近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

元

	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末 增减	2023 年末
总资产	2,032,945,199.21	1,995,807,969.26	1.86%	2,434,322,930.12
归属于上市公司股东的净资产	1,276,017,116.03	1,213,861,296.55	5.12%	1,436,646,599.86
	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入	1,134,719,476.30	970,204,758.80	16.96%	1,138,365,803.00
归属于上市公司股东的净利润	13,412,160.63	-226,474,828.03	105.92%	-916,752,668.84
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-2,863,292.88	-235,744,176.17	98.79%	-919,319,253.44
经营活动产生的现金流量净额	190,498,808.32	168,207,291.08	13.25%	150,992,314.83
基本每股收益（元/股）	0.03	-0.45	106.67%	-1.84
稀释每股收益（元/股）	0.03	-0.45	106.67%	-1.84
加权平均净资产收益率	1.09%	-17.09%	18.18%	-48.48%

注：因报告期内公司实施了股权激励计划，公司较上年同期新增股权激励费用，若剔除股权激励费用摊销的影响（不考虑所得税影响），归属于上市公司股东的净利润为 6,749.27 万元，同比增长 129.80%。

(2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	261,261,312.24	272,536,664.60	283,050,158.28	317,871,341.18
归属于上市公司股东的净利润	6,642,081.65	18,740,036.79	-18,290,817.17	6,320,859.36
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-1,570,969.90	8,363,257.41	-21,141,831.69	11,486,251.30
经营活动产生的现金流量净额	10,058,746.76	55,276,337.63	54,900,085.73	70,263,638.20

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

4、股本及股东情况

(1) 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	37,377	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	37,007	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0	持有特别表决权股份的股东总数（如有）	0
前 10 名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）									
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押、标记或冻结情况				
					股份状态	数量			
WOO SWEE LIAN	境外自然人	6.26%	31,157,198	23,367,898	不适用	0			
江门睿联医药投资有限公司	境内非国有法人	5.35%	26,641,074	0	不适用	0			
梁玉凤	境内自然人	5.26%	26,185,660	0	不适用	0			
香港中央结算有限公司	境外法人	5.25%	26,134,783	0	不适用	0			
于显文	境内自然人	5.02%	25,000,000	0	不适用	0			
MEGA STAR CENTRE LIMITED	境外法人	4.56%	22,711,333	0	不适用	0			
曾宪经	境内自然人	2.56%	12,755,275	0	不适用	0			
上海睿昀企业管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	2.11%	10,524,335	0	冻结	10,524,335			
北海八本创业投资有限公司	境内非国有法人	0.84%	4,198,928	0	不适用	0			
上海睿钊企业管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	0.80%	3,970,000	0	不适用	0			
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，江门睿联医药投资有限公司和 MEGA STAR CENTRE LIMITED 同受 WOO SWEE LIAN 先生控制；曾宪经为北海八本创业投资有限公司的实际控制人；上海睿昀企业管理中心（有限合伙）和上海睿钊企业管理中心（有限合伙）同受公司原持股 5% 以上股东 HUI MICHAEL XIN（惠欣）及其家族控制。公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系或是否属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。								

注：上述前十大股东香港中央结算有限公司持有的股份中，WOO SWEE LIAN 以其个人名义通过深港通持有 24,324,864 股股份，持股比例为 4.88%。即 WOO SWEE LIAN 合计持有公司 55,482,062 股股份，持股比例为 11.14%。

持股 5% 以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

适用 不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

适用 不适用

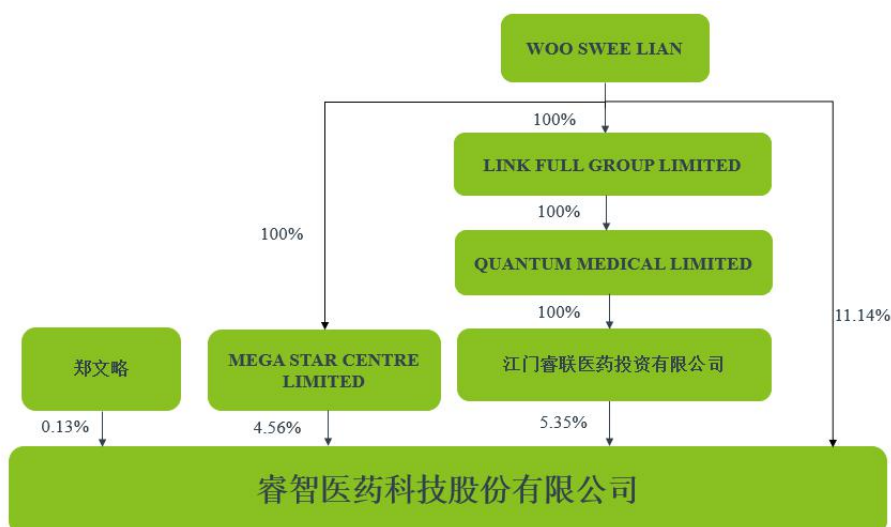
公司是否具有表决权差异安排

适用 不适用

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

公司报告期无优先股股东持股情况。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系



注：公司实际控制人 WOO SWEE LIAN 先生及其一致行动人合计持有公司 105,474,469 股股份，持股比例为 21.18%；其中 WOO SWEE LIAN 先生直接持有公司 55,482,062 股股份，持股比例为 11.14%；其一致行动人 MEGA STAR CENTRE LIMITED 持有公司 22,711,333 股股份，持股比例为 4.56%；其一致行动人江门睿联医药投资有限公司（以下简称“睿联投资”）持有公司 26,641,074 股股份，持股比例为 5.35%；睿联投资的一致行动人郑文略（睿联投资财务负责人）持有公司 640,000 股股份，持股比例为 0.13%。

5、在年度报告批准报出日存续的债券情况

适用 不适用

三、重要事项

2025 年度，公司实现营业收入 113,471.95 万元，同比上涨 16.96%；实现归属于上市公司股东的净利润为 1,341.22 万元，同比上涨 105.92%。同比扭亏为盈。因报告期内公司实施了股权激励计划，公司较上年同期新增股权激励费用，若剔除股权激励费用摊销的影响（不考虑所得税影响），归属于上市公司股东的净利润为 6,749.27 万元，同比增长 129.80%。收入同比上涨主要系伴随全球创新药市场需求回暖，公司依托全流程研发平台核心竞争力，持续加大市场开拓力度，订单获取能力进一步提升；归属于上市公司股东的净利润实现扭亏为盈，主要系营业收入增加，同时公司深入推进降本增效举措，持续优化成本管控与资源配置结构，期间费用同比有所下降，加之 2024 年度计提商誉减值损失 13,926.04 万元，2025 年度未再发生相关减值，带动盈利水平有效提升。

报告期内，公司客户服务数量与项目数量均实现稳健增长：服务客户数量 1,546 家，同比增长 11.30%；承接项目数量 4,888 个，同比增长 14.63%。其中，新客户数量 442 家，同比增长 20.77%，客户基础持续夯实。同时，在新模态药物领域，尤其是 XDC、多肽、小核酸及 PROTAC 等方向业务增长显著，该领域服务客户数量同比增长 37.05%，承接项目数量同比增长 72.90%；新模态业务订单占总体订单规模比重由上年同期 10.03% 提升至 17.31%。

报告期内，公司各业务板块经营情况如下：

单位：万元

医药研发服务与生产业务	2025 年	2024 年	同期变化 (%)
营业收入	112,149.86	96,166.04	16.62%

其中：（1）化学业务	27,980.18	25,619.48	9.21%
（2）药效药动业务	60,339.98	54,712.80	10.28%
（3）大分子业务	23,781.01	15,750.17	50.99%
（4）其他业务收入	48.69	83.59	-41.75%
毛利率	28.68%	21.87%	6.81%

1、化学业务板块

报告期内，化学业务板块实现营业收入 27,980.18 万元，较去年同期增长 9.21%。公司持续加大业务拓展力度，积极优化客户结构与服务体系，实现服务客户数量 590 个，同比增长 11.11%；服务项目数量 1,701 个，同比增长 22.37%。化学业务板块经营质量持续改善，重回稳健增长通道。

在业务开展方面，公司针对新型药物及中间体业务，持续打造 ADC 的 Payload（如抗癌小分子毒素和靶向药物）及 linker、共价结合药物、PROTAC 和分子胶、新型核苷合成、糖化学、多肽合成、小核酸以及新模态偶联等技术平台。

在 ADC Linker-payload 合成化学方面，创新性开发了多个新型 Linker-payload，深入开展了新型多肽/抗体偶联物的研究及新型偶联方式的研发，开发双 Payload 的技术，有多项 ADC 化学的平台型专利申请。报告期内，针对 Payload 在靶癌细胞外非特异性释放可能引发的健康组织毒性并降低治疗指数的技术难点，公司进一步完善和扩展新一代 CP-C2LP® 连接子技术平台。该平台通过两次切割机制控制活性 Payload 的释放，有效降低了脱靶毒性；建成符合国际标准的 OEB5 级高活性药物生产车间，全面覆盖 Linker-payload 合成、抗体生产及 ADC 偶联的全流程 CMC 能力，进一步强化公司在 ADC 领域的全链条研发能力。

在多肽化学方面，公司持续深耕多肽化学领域，积极拓展复杂大环肽合成、GLP-1 多肽、PDC 及 RDC 方向，依托多肽设计、合成、分析、纯化及工艺开发全链条综合服务能力，为客户提供高效、高通量的临床前环肽合成与筛选服务。公司高通量环肽合成通量持续提升，由 100 条/周增至 400 条/周，增幅达 300%，进一步巩固并增强了临床前高通量环肽生产与筛选服务能力，纯化能力亦得到显著提升。

报告期内，公司全核酸技术平台搭建完毕，覆盖核酸药物研发临床前全链条，具备从序列设计、化学修饰、固相合成到偶联制备与分析检测的一体化服务能力。在小核酸分子设计方面，公司依托深厚的化学技术积累，持续深化修饰核苷、亚磷酸胺单体及新型 Linker 的研发布局，累计完成数百种相关分子的开发与储备，为全球客户提供高性能核酸砌块支撑。在递送技术方面，公司小核酸研发团队深入攻关肝外靶向递送难题，通过偶联技术优化与创新性双靶点 siRNA 设计，有效应对核酸药物在肝外组织的递送效率及耐药性挑战，拓展了核酸药物的适应症边界。在新型偶联药物领域，公司建立了抗体-寡核苷酸偶联物（AOC）和肽-寡核苷酸偶联物（POC）技术平台，相关业务需求持续增长。同时，公司通过多肽、小核酸与蛋白降解（TPD，含分子胶、PROTAC）及 ADC 平台的深度联动，向更广阔的 XDC 领域延伸，形成从底层化学到应用开发的完整技术服务链条。

临港基地基于“化学合成与早期工艺开发”技术平台，为客户提供覆盖毫克级到公斤级活性药物分子及其中间体的定制合成、早期工艺开发、特殊化学合成、放大安全评估与分析方法开发等服务，在此基础上，公司持续布局并拓展原料药工艺研发及生产、原料药质量研究、制剂研究、CMC 注册申报等服务能力，着力打造一体化 CMC 平台。此外，在核酸单体方向，进一步拓展工艺放大能力，将核酸的早期研发优势延伸至工艺放大阶段。为完善小分子全链条服务体系，有序推进 GMP 体系建设，与药物化学、药效药动等业务协同，持续构建小分子 CRO/CDMO 一站式服务平台。

2、药效药动业务板块

报告期内，药效药动业务板块实现营业收入为 60,339.98 万元，同比增长 10.28%，服务客户数量 718 家，同比增长 14.33%，承接项目数量 2,814 个，同比增长 7.49%。药效药动业务板块包括药代药动业务和药理药效业务。

报告期内，公司持续加强药代药动与药理药效两大核心业务的技术平台建设，同时积极布局新模态药物研发前沿领域，以高效响应客户日益增长的研发需求。

在药代药动业务方面，公司紧密围绕新模态药物研发需求，构建并完善了一系列适配新型化合物的药代评价技术体系。目前已建成代谢产物鉴定、体外透皮试验、大鼠脑微透析、胆汁排泄、肠道吸收等多项核心技术平台，可全面支持小分子、抗体药物偶联物（ADC）、多肽、小核酸等多类型化合物的药代动力学研究，相关技术平台均已成熟运行并持续服务客户。

在药理药效业务方面，技术平台持续扩容，新增活细胞实时动态监测与定量分析平台，同时积极筹建肿瘤类器官平台；离子通道靶点药物筛选平台能力显著增强，中枢神经系统 CNS 技术体系实现全方位突破。体内药效方面，建成精神分裂症、阿尔茨海默症、帕金森病等多疾病动物模型及配套行为学、电生理检测体系，并搭建眼科疾病模型完成系统评价；体外药效方面，构建 10 余个离子通道靶点稳定细胞株及符合国际 CiPA 标准的心脏安全性评价体系，自主开发诱导多能干细胞（hiPSC）定向分化多巴胺能神经元与中脑类器官技术。建立覆盖小核酸高通量筛选、蛋白验证、细胞内吞定位及功能研究的全链条体外评价体系，完成 GalNAc 肝靶向递送系统专项研究，持续夯实技术服务能力。

3、大分子业务板块

报告期内，公司大分子业务板块实现营业收入 23,781.01 万元，同比增长 50.99%。大分子业务板块包括生物药研发业务和生物药开发与生产业务。

得益于抗体发现、XDC、抗体工程业务的需求增长，公司生物药研发业务实现快速增长，生物药研发业务服务客户数量 208 家，同比增长 8.33%，承接项目数量 639，同比增长 42.63%。客户结构持续优化，长期合作订单占比提升，形成多元化、高粘性的全球客户网络。

报告期内，公司 ADC/XDC 偶联技术平台为 125 家客户提供研发服务，累计已为 100+ 个靶点/客户提供专业研发服务。公司自主开发 ConjuBody™ 创新技术平台并已申请相关专利两项，系统性完善偶联方法开发、双抗 ADC 和双药 ADC 偶联制备、多肽偶联物表征等核心技术，拓展 ADC 分析平台能力，显著提升复杂偶联药项目的承接效率与成功率。与此同时，公司持续推进多项前沿平台技术建设，完成噬菌体展示多肽平台建设并构建高容量双环肽库，酵母展示平台已正式承接客户项目，新型 CHO 瞬转程序实现成本不变条件下产量翻倍，差异化竞争优势持续强化。报告期内，公司助力 2 个国内 Big Pharma 从早期抗体发现推进至新药获批上市。

在生物药开发与生产服务方面，为进一步提升市场竞争力，公司建立了 AI 辅助计算机模拟+实验评估的双特异性抗体药物成药性评估体系，开发了定点整合细胞株平台，通过了单抗及对称性双抗项目测试，进一步升级了高浓度制剂及其冻干技术平台。