

多元布局创新板块，核心产品环泊酚持续放量

海思科(002653.SZ)

核心观点

2024年度，公司实现营业收入37.20亿元，同比增长10.92%；实现归母净利润3.95亿元，同比增长34.00%，业绩基本符合预期。报告期内，公司产品稳定放量，思舒宁成为最大产品，驱动业绩增长。展望未来：（1）思舒宁、思美宁和倍长平等创新药年内销售放量；（2）HSK21542注射液两项适应症预计Q2获批、环泊酚注射液一项新适应症有望H2获批；（3）HSK31858预计Q4完成III期入组；（4）环泊酚注射液H2在美NDA申请递交；（5）THR β 等靶点H2研发持续推进。

事件

近日，海思科发布2024年年报

公司2024年全年实现销售收入37.20亿元，同比增长10.92%，实现归属于上市公司股东的净利润3.95亿元，同比增长34%，归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润1.32亿元，同比减少45.40%。

重要财务指标

	2023	2024	2025E	2026E	2027E
营业收入(百万元)	3,355.07	3,721.35	4,454.31	5,439.40	6,658.98
YoY(%)	11.27	10.92	19.70	22.12	22.42
净利润(百万元)	295.11	395.46	518.47	657.75	830.50
YoY(%)	6.54	34.00	31.11	26.86	26.26
毛利率(%)	71.02	71.46	72.03	72.75	73.48
净利率(%)	8.80	10.63	11.64	12.09	12.47
ROE(%)	7.06	9.39	11.27	12.91	14.53
EPS(摊薄/元)	0.26	0.35	0.46	0.59	0.74
P/E(倍)	176.23	131.52	100.31	79.07	62.62
P/B(倍)	12.44	12.34	11.30	10.21	9.10

资料来源：iFinD，中信建投证券

维持

买入

贺菊颖

hejuying@csc.com.cn

010-56135323

SAC 编号:S1440517050001

SFC 编号:ASZ591

袁清慧

yuanqinghui@csc.com.cn

010-56135338

SAC 编号:S1440520030001

SFC 编号:BPW879

发布日期：2025年04月18日

当前股价：46.44元

主要数据

股票价格绝对/相对市场表现(%)

1个月	3个月	12个月
34.61/38.68	49.95/48.58	75.64/66.56
12月最高/最低价(元)		47.45/25.40
总股本(万股)		111,991.80
流通A股(万股)		53,582.71
总市值(亿元)		520.09
流通市值(亿元)		248.84
近3月日均成交量(万)		502.14

主要股东

王俊民 35.68%

股价表现



相关研究报告

24.11.04 【中信建投化学制药】海思科(002653): 创新药持续兑现，业绩增长符合预期

简评

一、业绩基本符合预期，整体经营稳健

2024 年，公司实现销售收入 37.20 亿元，同比增长 10.92%，实现归属于上市公司股东的净利润 3.95 亿元，同比增长 34%，归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 1.32 亿元，同比减少 45.40%，潜在原因包括利鲁唑口溶膜项目终止所致所带来的资产减值，以及新产品商业化早期布局等。公司充分利用国家相关政策，加速推进创新药研发进程，报告期内创新药倍长平和思美宁获批上市，并实现上市第一年销售收入达数千万元。思舒宁成为最大产品，销售收入同比增幅约 45%，环泊酚及相关麻醉产品总计销售额为 12.32 亿元。同时，公司积极深化营销团队整合，加速拓展市场，推进全渠道整合，加快品牌市场渗透，实现老产品稳定放量。

二、思美宁®、倍长平®成功上市，重点品种持续放量

公司拥有覆盖麻醉镇痛、神经系统、内分泌系统等多个细分领域的产品布局，现有 40 余个品种，公司的主要产品包括：

(1) 环泊酚注射液（思舒宁®）：公司自主研发的 1 类静脉麻醉药物，2020 年 12 月获批上市，适应症包括“非气管插管手术/操作中的镇静和麻醉、全麻诱导与维持、ICU 机械通气镇静”。相比丙泊酚，环泊酚在手术室外呼吸抑制率更低；手术室内低血压发生率少、BIS 曲线稳定；在 ICU 领域环泊酚循环稳定，临床优势明显。并且获得多个指南共识推荐。2021 年纳入国家医保，2023 年全部适应症纳入医保，2024 年起执行新目录。

(2) 苯磺酸克利加巴林胶囊（思美宁®）：第三代钙通道调节剂，2024 年 5 月获批，为中国首个获批“成人糖尿病性周围神经病理性疼痛”（DPNP）适应症的 1 类新药，2024 年 6 月带状疱疹后神经痛（PHN）适应症亦获批。靶点亲和力和代谢稳定性优于普瑞巴林，无需滴定，起效快、使用便捷。已获三部指南推荐，未来适应症布局会拓展到整个神经病理性疼痛领域。

(3) 考格列汀片（倍长平®）：公司自主研发的改善成人 2 型糖尿病患者的血糖的 1.1 类创新药，于 2024 年 6 月获批，为全球首个双周口服超长效 DPP-4i。两项 III 期研究显示 HbA1c 降幅最长达 0.96%，与日制剂联合组疗效相当。倍长平具有“超长疗效、肝肾无忧、平稳放心”优势，提高了治疗便利性与患者依从性。

三、新药研发管线布局领域广泛，持续储备丰富产品管线

公司持续在多个领域布署新药研发管线，管线储备丰富。截至目前已有 14 个 1 类创新药进入临床阶段。

(1) 麻醉镇痛领域：环泊酚注射液（思舒宁®）已在国内获批 3 项适应症，儿童/青少年用药补充申请已经获得受理，正在审评中；美国“全麻诱导”适应症 III 期临床结果积极，已与 FDA 完成 PNDA 沟通。镇痛药 HSK21542 注射液（思舒静®）腹部术后镇痛 NDA 处于上市许可发补审评阶段；“成人维持性血液透析患者的 CKD 相关的中度至重度瘙痒”适应症纳入优先审评，已提交 NDA，处于上市审评阶段；“术后恶心呕吐”于 2024 年 11 月获批临床，“骨科术后镇痛”完成 II 期临床。苯磺酸克利加巴林胶囊（思美宁®）：DPNP 与 PHN 适应症 2024 年已获批，中枢神经病理性疼痛 III 期推进中；另有 HSK36357 胶囊处于临床开发中。

(2) 呼吸系统药物领域：HSK31858 片：III 期（非囊性纤维化支气管扩张症）、II 期（支气管哮喘/慢性气道炎症性疾病）已启动，COPD 适应症获批临床；HSK44459 片：II 期（特发性肺纤维化）推进中，三项新增适应症（白塞病、银屑病、特应性皮炎）均获批临床，其中“白塞病”已启动 II 期；HSK39004 治疗 COPD 两个吸入剂型：两个剂型（吸入混悬液和吸入粉雾剂）完成 I 期；改良型 HL231 吸入溶液 COPD 适应症 III 期完成入组。

(3) 代谢药物领域：糖尿病治疗药物考格列汀片（倍长平®）已于 2024 年 6 月获得“用于改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制”适应症的药品注册证书，是全球首个超长效双周口服降糖药物；HSK31679 片：高胆固醇血症适应症完成 II 期，非酒精性脂肪性肝炎适应症 II 期临床顺利推进；HSK39297 片：阵发性睡眠性血红蛋白尿进入 III 期，原发性 IgA 肾病适应症 II 期在研。

(4) 肿瘤药物领域：HSK39775 片、HSK42360 片、HSK46575 片分别于 2024 年获批开展 I 期；晚期实体瘤药物 HSK41959 片于 2025 年 3 月获批临床试验。

(5) 国际化进程：美国临床团队进一步加强，国际化进程稳步推进：环泊酚注射液（思舒宁®）麻醉诱导（IGA）的三项美国 III 期临床试验已达到了预设主要终点，并获得临床研究报告。

报告期内批件情况：

目前处于在研的制剂项目 51 个，其中创新药 26 个，改良型新药 3 个，仿制药 22 个（上市前 19 个，上市后 3 个）。主要涉及治疗领域有：电解质、酸碱平衡及营养、扩容药 12 个、神经系统疾病药物 5 个、抗肿瘤药物 7 个、肾脏/泌尿系统疾病药物 3 个、呼吸系统疾病及抗过敏药物 10 个、皮肤及五官科药物 6 个、镇痛药及麻醉科药物 2 个、消化系统疾病药物 3 个、其它系统 3 个。报告期内，新增申报项目 23 个（均为制剂），其中临床申报 15 个、生产申报 7 个，一致性批件申报 1 个；创新药取得批件 14 个，其中，生产批件 3 个、临床批件 11 个。2024 年，集团及所有子公司新获得授权专利 39 项，新申请 305 项；商标新申请 22 件，获得注册批准 21 件。集团及子公司共申请专利 1067 项，获得授权 392 项；共申请商标 734 件，获得注册批准 654 件。

图 1:公司主要产品管线

药物名称	靶点	适应症	IND	临床 I 期	临床 II 期	临床 III 期	NDA	上市
环泊酚注射液	GABBA	非气管插管的手术/操作中的镇静和麻醉 (中)						
		全身麻醉诱导和维持 (中)						
		ICU 镇静 (中)						
		全麻诱导 (美)						
		儿科适应症 (中)						
HSK21542 (iv)	外周 K 受体 (KOR)	腹部手术后镇痛 (中)						
		慢性肾病瘙痒 (中)						
		术后恶心呕吐 (中)						
		骨科手术后镇痛 (中)						
HSK7653	DPP-IV	II 型糖尿病 (中)						
HSK16149 胶囊	α2δ-1 调节剂	糖尿病周围神经痛 (中)						
		带状疱疹后神经痛 (中)						
		中枢神经病理性疼痛 (中)						
		纤维肌痛 (中)						
HSK31858	DPP1	非囊性纤维化支气管扩张症 (中)						
		支气管哮喘 (中)						
		祛痰 (中)						
		慢性阻塞性肺疾病 (中)						
HSK31679	THRβ	成人原发性高胆固醇血症 (中)						
HSK36357	靶点暂未公布	非酒精性脂肪性肝炎 (中)						
HSK39297	靶点暂未公布	神经病理性疼痛 (中)						
HSK39297	靶点暂未公布	原发性或继发性肾小球疾病 (中)						
HSK39775	靶点暂未公布	溶血性疾病 (中)						
HSK39775	靶点暂未公布	晚期实体瘤 (中)						
HSK42360	靶点暂未公布	晚期实体瘤 (中)						
HSK39004	靶点暂未公布	慢性阻塞性肺疾病 (中)						
HSK44459	PDE4B	间质性肺疾病 (中)						
		白塞病 (中)						
		特应性皮炎 (中)						
		银屑病 (中)						
HSK46575	靶点暂未公布	前列腺癌 (中)						
HSK41959	靶点暂未公布	晚期实体瘤 (中)						

数据来源：公司公告，中信建投证券

四、夯实营销战略体系，以创新驱动为核心，实现全流程商业化模式

公司坚持创新驱动与全流程商业化协同，构建“医学+市场+销售+准入”四驾马车模式，具体如下：

(1) 学术营销与品牌建设：环泊酚通过大规模学术推广实现麻醉与 ICU 领域快速增长；思美宁®与倍长平®在上市 48 小时内实现全国多地首例处方，显著提升可及性。

(2) 全渠道与新零售布局：推进线上线下融合，打造多渠道零售和商务终端网络，提升处方药院外可及性及集采产品准入效率。海思科布局全渠道营销，试点新零售和线上线下融合的销售模式，实现终端布局和快速上量。

(3) 产品组合与市场策略：聚焦市场吸引力强的核心产品，优化产品组合，借助学术引领巩固市场地位。

(4) 事业部协同推进创新药发展：麻醉镇痛事业部：以环泊酚为核心，深入布局麻醉与 ICU；慢性病事业部：聚焦思美宁与倍长平，深耕内分泌及神经病理性疼痛；消化肝病/综合产品事业部：夯实特色产品基础盘；处方零售与商务渠道事业部：推进集采与零售渠道能力升级。

(5) 重点产品策略：环泊酚：明确产品定位，强化 ICU 镇静优势，深化重症专家体系，并继续借助医保红利，加速 ICU 科室拓展；思美宁与倍长平：医保准入后为 2025 年医院准入和上量做准备；HSK21542（思舒静®）：内外部协同构建完善上市体系，外部以市场调研、市场预热和市场策略为载体，结合专家联动，积极推动品牌建设与上市准备。

五、企业核心竞争力分析

(1) **核心技术体系与应用**：公司秉持专业、专注、国际化的研发理念，已搭建覆盖药物早期发现至商业化的完整技术体系，注重早期成果的转化研究，并设立相关检测与分析平台，实现高效项目管理与研发、生产、临床的无缝衔接。公司自主研发产品的开发与生产均依托核心技术平台展开。通过化合物筛选平台、新药评价平台、多肽类药物平台、蛋白水解靶向嵌合分子技术平台，发现并筛选靶点候选化合物；通过分析测试研究平台、晶型盐型筛选平台、工艺化学研究平台、制剂工艺研究平台，系统评估药物理化性质并开发制备工艺。此外，公司初步建立了 CADD/AIDD 平台，运用分子对接、分子动力学、结构生物学等方法深入研究创新药物的分子作用机制，支持多个临床前项目。

(2) **科研实力和成果情况**：公司高度重视科研实力的积累，并在科研奖项、重大科研项目、核心学术期刊论文发表等科研成果方面硕果累累。创新药物研发团队先后获得“四川省顶尖创新团队”、“成都市顶尖创新团队”等荣誉。公司承接多个国家级科研项目，且目前已通过内部团队或与外部合作在核心期刊发表超 45 篇论文。2025 年 3 月，公司自主研发的 DPP-1 抑制剂 HSK31858 的 II 期临床研究成果在国际呼吸领域及危重症医学领域顶级期刊《柳叶刀·呼吸医学》(IF: 38.7) 上发表。

(3) **核心团队情况**：目前公司已形成了管理科学、组织架构齐全的技术开发体系，研发中心已形成了以海归博士、重点院校硕、博优秀研究生为核心的国际化科研团队。公司研发中心现有人员 900 余人，硕士以上占比约 35%，其中新药化学部、生物团队等核心研发部门硕博比例高达 64%。

六、财务分析：毛利率提升，各项费率微增

2024 年，公司销售毛利率为 71.62%，同比增长 0.38 pct。从具体费用情况来看：

(1) 销售费用：2024 年，公司销售费用 13.62 亿元，同比增长 13.45%，销售费用率为 36.60%，同比上升 0.82 pct。

(2) 管理费用：2024 年，公司管理费用 4.01 亿元，同比增长 25.09%，管理费用率为 10.79%，同比上升 1.22 pct。

(3) 财务费用：2024 年，公司财务费用 0.14 亿元，同比减少 40.19%，主要原因为：归还较高利息借款导致利息费用减少及存款利息增加。财务费用率为 0.38%，同比下降 0.32 pct；

(4) 研发费用：2024 年，公司研发费用 6.24 亿元，同比增长 20.80%，研发费用率为 16.77%，同比上升 1.37 pct。

七、公司未来发展展望

2025 年，公司将继续增加研发投入，依托新建立的大分子平台开展生物药研究，涵盖单抗/双抗/多抗、ADC 等，计划全年研发投入将同比上升约 15%。公司全年的营销工作将围绕学术营销与品牌建设全面展开，深入推进思舒宁、思美宁及倍长平等产品的进院销售，预计全年销售收入实现同比 15% 的增长。公司三项注射剂产品：HSK21542 注射液（用于“术后镇痛”适应症和用于“肾病瘙痒”适应症）、环泊酚注射液（用于“儿科用药”适应症）预计于 2025 年获得生产批件。2025 年度，公司计划完成 6 个创新药申报 IND，涉及肿瘤、自身免疫等领域，并且将继续扩充产品线，计划完成新项目立项 5-10 个。

(1) 麻醉镇痛领域：公司首个拥有自主知识产权的静脉麻醉 1 类创新药环泊酚注射液（思舒宁®），国内方面，将继续推进儿科适应症的注册性临床研究；美国方面，本年度公司将向 FDA 递交“麻醉诱导”适应症的 NDA 申请。苯磺酸克利加巴林胶囊（思美宁®）将按照计划继续推进“中枢神经病理性疼痛”适应症的 III 期临床研究；HSK21542 注射液（思舒静®）的“腹部手术术后镇痛”和“成人维持性血液透析患者的慢性肾脏疾病相关的中度至重度瘙痒”两项适应症预计将在 2025 年获批上市，同时，公司将继续推进包括“骨科手术术后镇痛”在内的适应症拓展 III 期临床研究。

(2) 代谢性疾病领域：HSK31679 片将继续推进“非酒精性脂肪性肝炎”适应症的 II 期临床研究；HSK39297 片将继续推进 PNH 适应症的 III 期临床研究，并将同步推进“原发性 IgA 肾病”适应症的 II 期临床研究。

(3) 肿瘤领域：2025 年将继续推进在 I 期临床研究阶段的多款抗肿瘤药物的进程，对于新增获批临床的 HSK41959 片，也将在 2025 年上半年启动临床研究。

(4) 呼吸疾病治疗领域：HSK31858 片将积极推进“非囊性纤维化支气管扩张症”适应症的 III 期临床研究，并同步推进“支气管哮喘”和“慢性气道炎症性疾病”两项适应症的 II 期临床研究；HSK44459 片将快速推进“特发性肺纤维化”适应症的 II 期临床研究；HSK39004 将尽快进入 II 期临床研究阶段。HL231 吸入溶液的也将继续推进 III 期临床研究的进程。

(5) 自免领域：HSK44459 片针对自身免疫系统疾病的相关适应症，如“白塞病”、“特应性皮炎”等，将根据公司策略陆续启动临床 II 期研究。

八、盈利预测及估值

我们假设（1）公司创新药环泊酚注射液（思舒宁®）、甲磺酸多拉司琼注射液（立必复®）继续放量；（2）公司仿制药销量在自营模式下平稳销售；（3）公司新上市药物苯磺酸克利加巴林胶囊（思美宁®）、考格列汀片（倍长平®）快速放量；由此预计公司 2025、2026、2027 年营业收入分别为 44.54、54.39、66.59 亿元，对应增速分别为 19.70%、22.12%、22.42%。归母净利润分别为 5.18、6.58、8.31 亿元，对应增速分别为 31.11%、26.86%、26.26%，给予“买入”评级。

风险分析

行业政策风险：因为行业政策调整带来的研究设计要求变化、价格变化、带量采购政策变化、医保报销范围及比例变化等风险。

研发不及预期风险：新药物在研发过程中，存在临床入组进度不确定、疗效结果及安全性结果数据不确定等风险。

审批不及预期风险：HSK21542 正在 NDA 审批阶段，审批过程中存在资料补充、审批流程变化等因素导致的审批周期延长等风险。

销售不及预期风险：思美宁®（苯磺酸克利加巴林胶囊）和倍长平®（考格列汀片）两款新药上市后在销售过程中会受到竞争格局加剧、物流运力不足、生产产能不足等风险，存在增速低于预期的风险。

医保谈判风险：医保谈判带来的降幅存在不确定性风险。

敏感性分析：原材料价格上涨等可能影响净利润水平。手术修复不及预期，散点式诊疗停滞，麻醉新产品上市放量进度有限，可能影响麻醉线的销售增速。

分析师介绍

贺菊颖

中信建投证券医药行业首席分析师，复旦大学管理学硕士，10 年以上医药卖方研究从业经验，善于前瞻性把握细分赛道机会，公司研究深入细致，负责整体投资方向判断。2020 年度新浪财经金麒麟分析师医药行业第七名、新财富最佳分析师医药行业入围、万德最佳分析师医药行业第四名等荣誉。2019 年 Wind “金牌分析师”医药行业第 1 名。2018 年 Wind “金牌分析师”医药行业第 3 名，2018 第一财经最佳分析师医药行业第 1 名。2013 年新财富医药行业第 3 名，水晶球医药行业第 5 名。

袁清慧

中信建投制药及生物科技组首席分析师。中山大学理学本科，佐治亚州立大学理学硕士，北卡大学教堂山分校医学院研究学者。曾从事阿尔茨海默、肿瘤相关新药研发，擅长创新药产业研究。2018 年加入中信建投证券研究发展部，负责制药及生物科技板块。

2020 年新浪金麒麟分析师医药行业第七名、新财富最佳分析师医药行业入围团队核心成员、Wind 金牌分析师医药行业第 4 名。2019 年 Wind 金牌分析师医药行业第 1 名。2018 年 Wind 金牌分析师医药行业第 3 名，第一财经最佳分析师医药行业第 1 名。2021 年新财富最佳分析师医药行业第五名。

评级说明

投资评级标准		评级	说明
报告中投资建议涉及的评级标准为报告发布日后6个月内的相对市场表现,也即报告发布日后的6个月内公司股价(或行业指数)相对同期相关证券市场代表性指数的涨跌幅作为基准。A股市场以沪深300指数作为基准;新三板市场以三板成指为基准;香港市场以恒生指数作为基准;美国市场以标普500指数为基准。	股票评级	买入	相对涨幅 15%以上
		增持	相对涨幅 5%—15%
		中性	相对涨幅-5%—5%之间
		减持	相对跌幅 5%—15%
		卖出	相对跌幅 15%以上
	行业评级	强于大市	相对涨幅 10%以上
		中性	相对涨幅-10-10%之间
		弱于大市	相对跌幅 10%以上

分析师声明

本报告署名分析师在此声明: (i) 以勤勉的职业态度、专业审慎的研究方法,使用合法合规的信息,独立、客观地出具本报告,结论不受任何第三方的授意或影响。(ii) 本人不曾因,不因,也将不会因本报告中的具体推荐意见或观点而直接或间接收到任何形式的补偿。

法律主体说明

本报告由中信建投证券股份有限公司及/或其附属机构(以下合称“中信建投”)制作,由中信建投证券股份有限公司在中华人民共和国(仅为本报告目的,不包括香港、澳门、台湾)提供。中信建投证券股份有限公司具有中国证监会许可的投资咨询业务资格,本报告署名分析师所持中国证券业协会授予的证券投资咨询执业资格证书编号已披露在报告首页。

在遵守适用的法律法规情况下,本报告亦可能由中信建投(国际)证券有限公司在香港提供。本报告作者所持香港证监会牌照的中央编号已披露在报告首页。

一般性声明

本报告由中信建投制作。发送本报告不构成任何合同或承诺的基础,不因接收者收到本报告而视其为中信建投客户。

本报告的信息均来源于中信建投认为可靠的公开资料,但中信建投对这些信息的准确性及完整性不作任何保证。本报告所载观点、评估和预测仅反映本报告出具日该分析师的判断,该等观点、评估和预测可能在不发出通知的情况下有所变更,亦有可能因使用不同假设和标准或者采用不同分析方法而与中信建投其他部门、人员口头或书面表达的意见不同或相反。本报告所引证券或其他金融工具的过往业绩不代表其未来表现。报告中所含任何具有预测性质的内容皆基于相应的假设条件,而任何假设条件都可能随时发生变化并影响实际投资收益。中信建投不承诺、不保证本报告所含具有预测性质的内容必然得以实现。

本报告内容的全部或部分均不构成投资建议。本报告所包含的观点、建议并未考虑报告接收人在财务状况、投资目的、风险偏好等方面的具体情况,报告接收者应当独立评估本报告所含信息,基于自身投资目标、需求、市场机会、风险及其他因素自主做出决策并自行承担投资风险。中信建投建议所有投资者应就任何潜在投资向其税务、会计或法律顾问咨询。不论报告接收者是否根据本报告做出投资决策,中信建投都不对该等投资决策提供任何形式的担保,亦不以任何形式分享投资收益或者分担投资损失。中信建投不对使用本报告所产生的任何直接或间接损失承担责任。

在法律法规及监管规定允许的范围内,中信建投可能持有并交易本报告中所提公司的股份或其他财产权益,也可能在过去12个月、目前或者将来为本报中所提公司提供或者争取为其提供投资银行、做市交易、财务顾问或其他金融服务。本报告内容真实、准确、完整地反映了署名分析师的观点,分析师的薪酬无论过去、现在或未来都不会直接或间接与其所撰写报告中的具体观点相联系,分析师亦不会因撰写本报告而获取不当利益。

本报告为中信建投所有。未经中信建投事先书面许可,任何机构和/或个人不得以任何形式转发、翻版、复制、发布或引用本报告全部或部分内容,亦不得从未经中信建投书面授权的任何机构、个人或其运营的媒体平台接收、翻版、复制或引用本报告全部或部分内容。版权所有,违者必究。

中信建投证券研究发展部

北京
 朝阳区景辉街16号院1号楼18层
 电话: (8610) 56135088
 联系人: 李祉瑶
 邮箱: lizhiyao@csc.com.cn

上海
 上海浦东新区浦东南路528号南塔2103室
 电话: (8621) 6882-1600
 联系人: 翁起帆
 邮箱: wengqifan@csc.com.cn

深圳
 福田区福中三路与鹏程一路交汇处广电金融中心35楼
 电话: (86755) 8252-1369
 联系人: 曹莹
 邮箱: caoying@csc.com.cn

中信建投(国际)

香港
 中环交易广场2期18楼
 电话: (852) 3465-5600
 联系人: 刘泓麟
 邮箱: charleneliu@csci.hk