

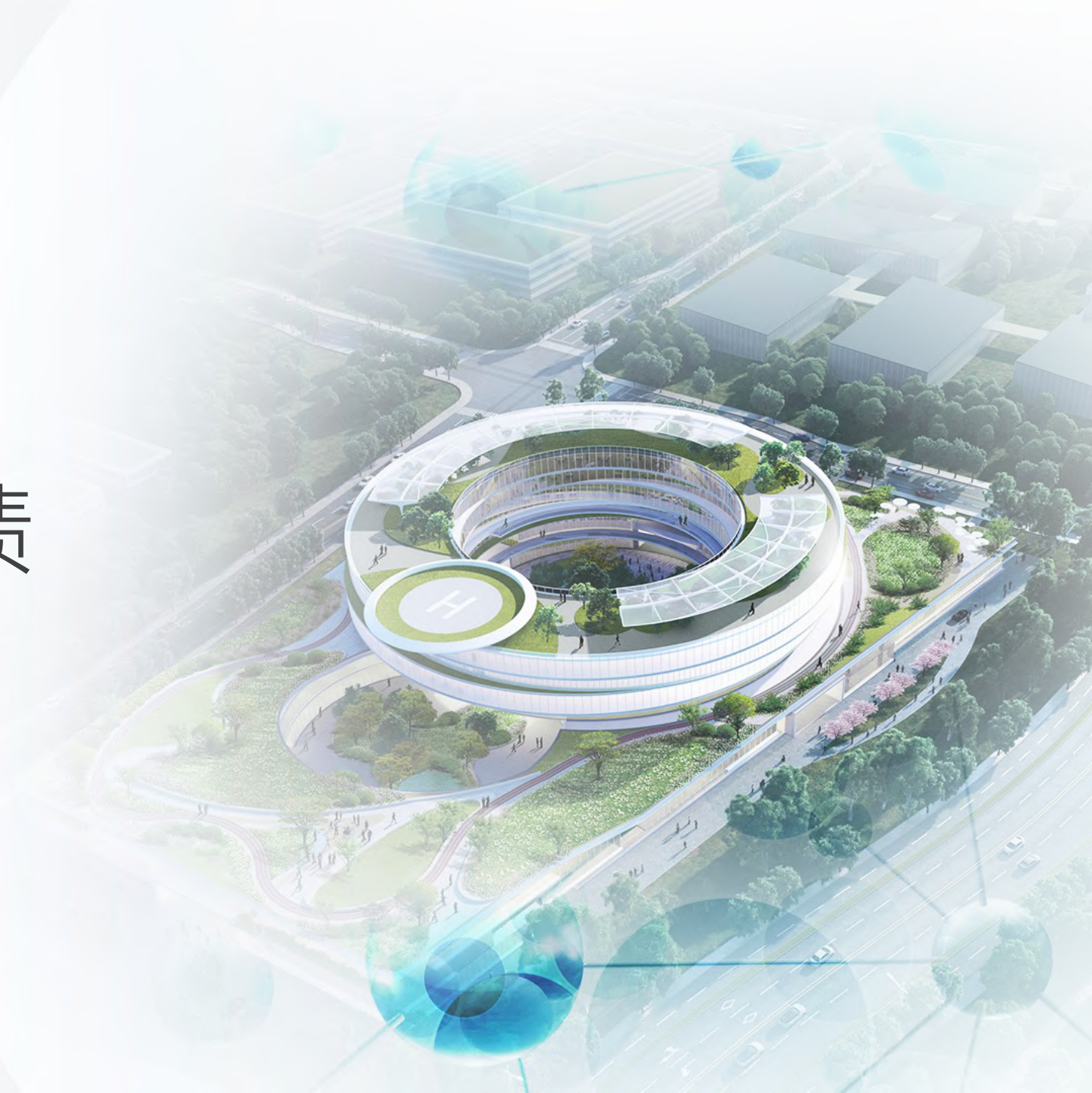


2023 年中期业绩

杭州泰格医药科技股份有限公司
300347.SZ / 3347.HK

2023 年 8 月

www.tigermedgrp.com



免责声明

本材料的唯一目的为提供信息，并非意图提供任何有关事项的部分或完整表述。有关信息请以公司在深圳证券交易所网站(www.szse.cn)和香港联合交易所网站(www.hkexnews.hk) 刊登的2023年中期业绩公告及其他相关公告为准。

本材料所披露的财务数据均以国际财务报告准则 (International Financial Reporting Standards, 或“IFRS”s) 进行编制，部分明确表明以非国际财务报告准则编制的的数据除外。

阅读本材料中的信息即代表您同意遵守以下限制：

本材料中包含的信息由杭州泰格医药科技股份有限公司 (“本公司”) 的代表编制，仅供您参考，且未经独立核实。本材料中的信息不构成有关本公司或其任何子公司的任何证券的任何建议。

对于此处包含的信息或观点的公允性、准确性、完整性或正确性，不作任何明示或暗示的陈述或保证，也不应依赖于此。本公司或其各自的关联方、控制人、董事、高管、雇员、顾问及代表均不对任何因使用本材料中的内容或与本材料相关的其他内容而产生的任何损失 (因疏忽或其他原因) 承担任何责任。本展示列示的信息或观点可能需要更新、补全、修改、核实和修订，这些信息可能会在没有通知的情况下发生实质性变化，并且只能在本展示之日被视为最新信息。本材料中的信息基于自本材料发布之日起生效的经济、法规，市场和其他条件。资料中的某些信息可能包含来自第三方的信息，这些信息未经公司的独立验证。应当理解，任何后续发展都可能影响此处包含的信息，本公司不承担更新，修改或确认的义务。

您认可，您将对自己对公司的市场和市场地位的评估承担全部责任，并且将进行自己的分析，并对对公司及其子公司业务的潜在未来表现形成自己的看法承担全部责任。

前瞻性陈述

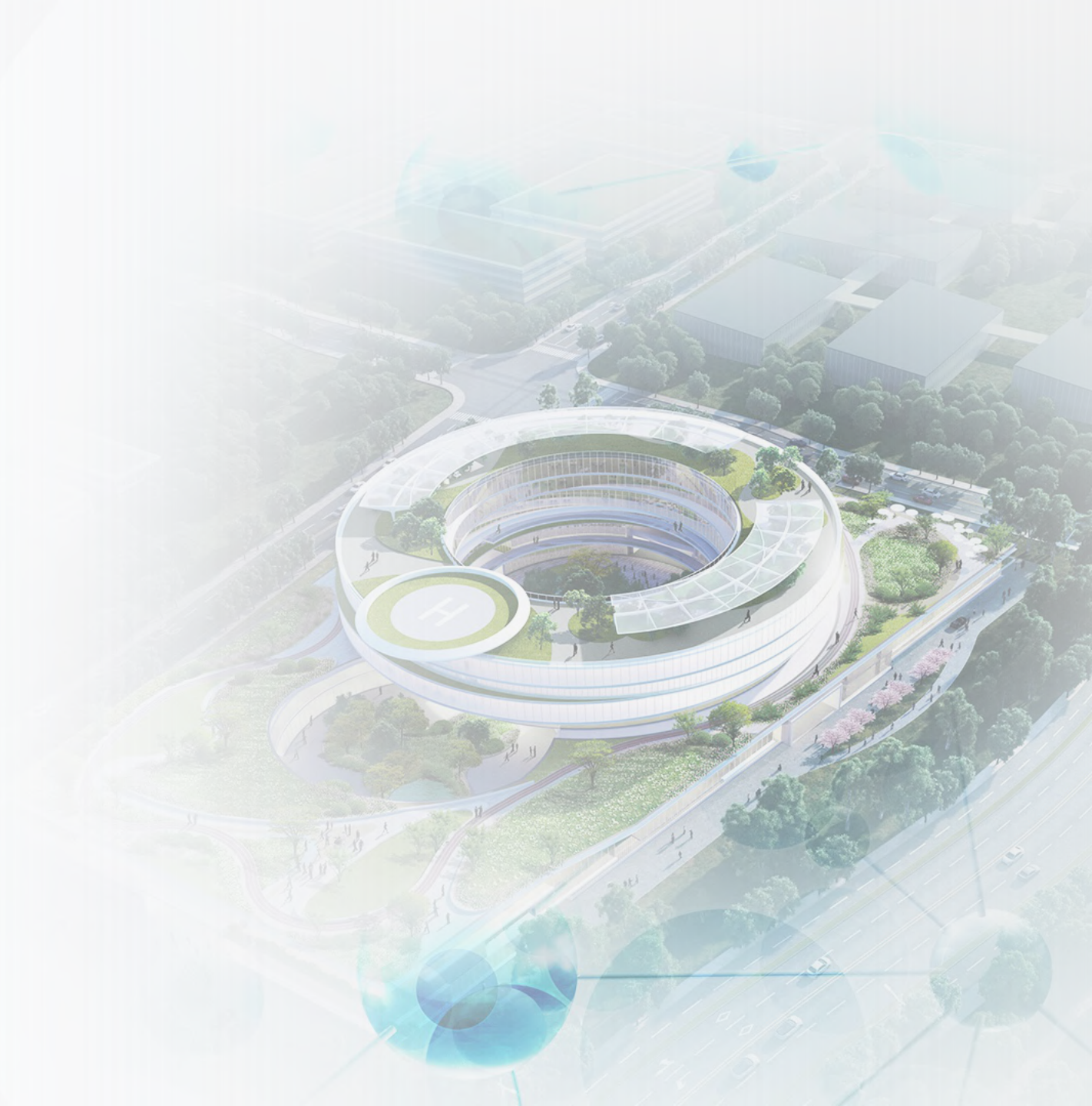
本材料传达的信息可能包含某些“前瞻性陈述”，这些陈述不是历史事实，而是包括基于我们的信念和当前可提供给我们的信息对未来事件的预测。尽管我们认为这些预测在本材料发布之日是合理的，但未来的事件具有内在的不确定性，这些前瞻性陈述可能被证明是不正确的。前瞻性陈述本质上涉及风险和不确定性，因为它们与事件相关，并且将取决于将来会发生的情况，这些情况包括但不限于我们的业务竞争能力、我们开发和推广新服务和产品的能力以及我们开拓新市场的能力；与公司上市子公司相关的风险；不可预见的国际紧张局势；某些国家的监管或政府审查；紧急情况的影响和其他不可抗力事件。除适用法律或上市规则明确要求外，我们不承担更新前瞻性陈述或使其适应未来事件和发展的义务。对公司或其子公司发行的任何证券进行的任何投资也将涉及某些风险。可能存在一些其他重大风险但这些风险目前不被认为是重大风险，或者公司及其顾问或代表没有意识到该等重大风险。在这些不确定性的背景下，您不应依赖这些前瞻性陈述。

非国际财务报告准则 (Non-IFRS) 数据

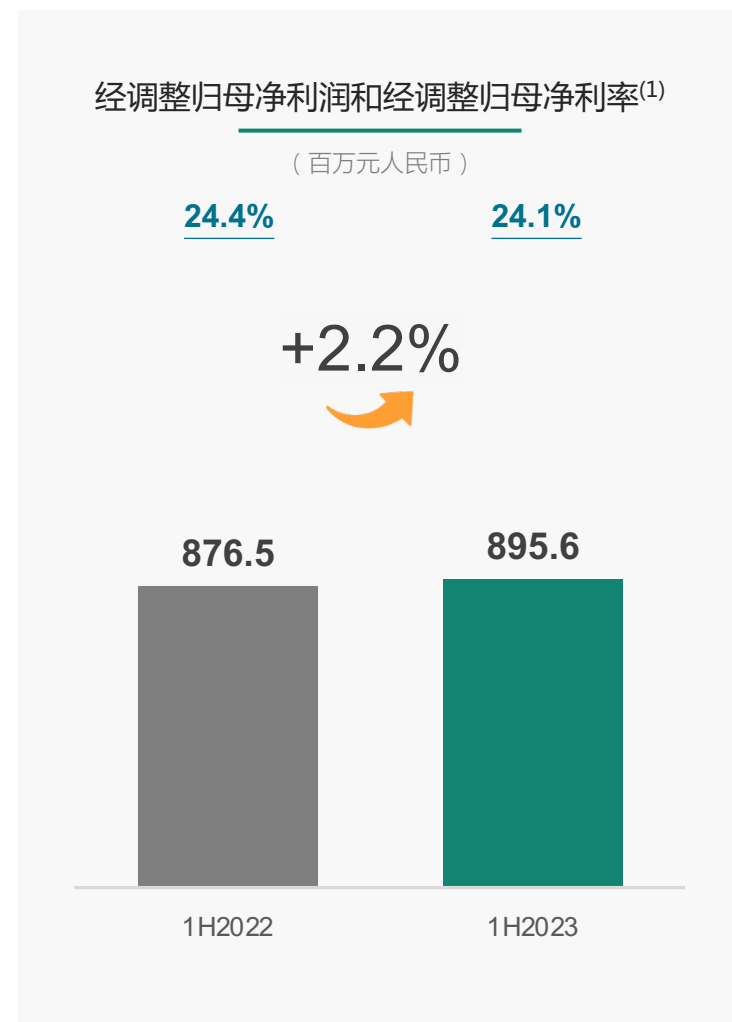
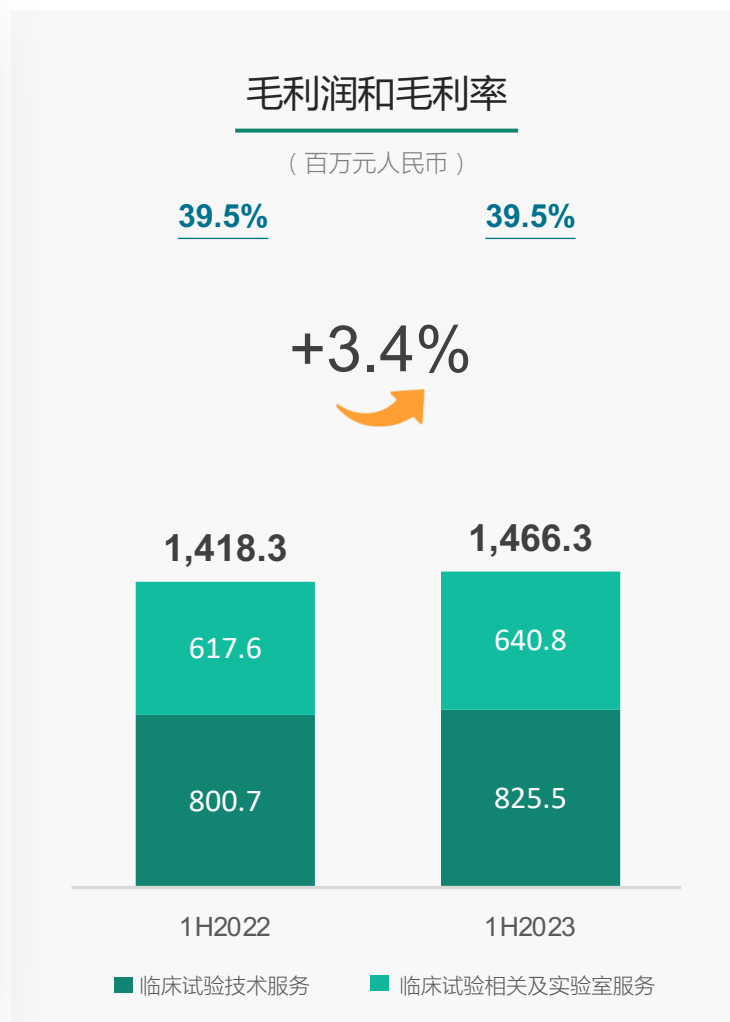
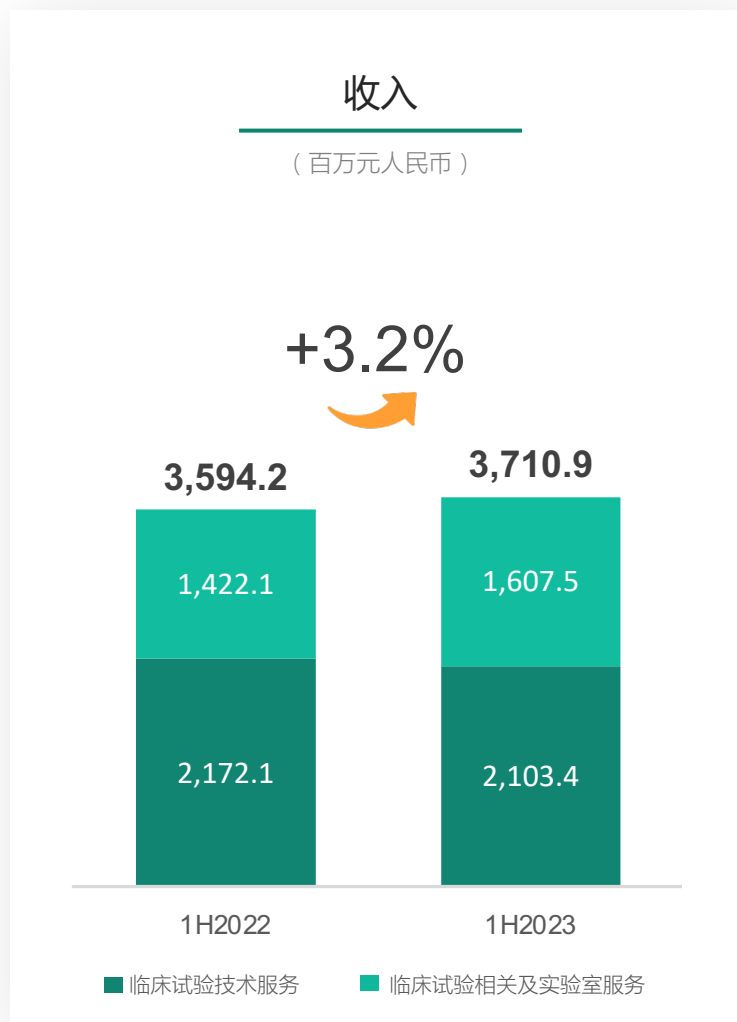
为了补充根据国际财务报告准则编制的财务信息，我们使用经调整归母净利润作为额外的财务指标，这并非国际财务报告准则的要求或基于国际财务报告准则所准备。我们将经调整归母净利润定义为扣除某些费用和摊销前的归母净利润。我们定义的调整包括 (i) 股权激励开支、(ii) 净外汇价值变化、(iii) 来自收购的一次性费用以及 (iv) 金融资产的公允价值变动。经调整归母净利润不能替代 (i) 税前利润，净利润或归母净利润 (均为根据国际财务报告准则编制)，用于衡量我们的经营状况；(ii) 来自经营、投资和融资活动的现金流，用于衡量我们取得现金和满足现金需求的能力；或者 (iii) 其他任何根据国际财务报告准则编制的业绩或流动性指标。我们认为该经调整之财务指标有助了解及评估业务表现及经营趋势，并有利于管理层及投资者透过参考此等经调整之财务指标评估本公司的财务表现，消除本公司并不认为对本公司业务表现具指示性的若干不寻常、非经常性、非现金及非日常经营项目。该等非国际财务报告准则的财务指标并不意味着可以仅考虑非公认准则的财务指标，或认为其可替代遵照国际财务报告准则编制及表达的财务信息。您不应单独审阅以上非国际财务报告准则的财务指标，也不能将其视为替代根据国际财务报告准则编制的业绩，也不应将其视为可与其他公司的历史业绩、预测业绩或名字类似的财务指标进行比较。

01

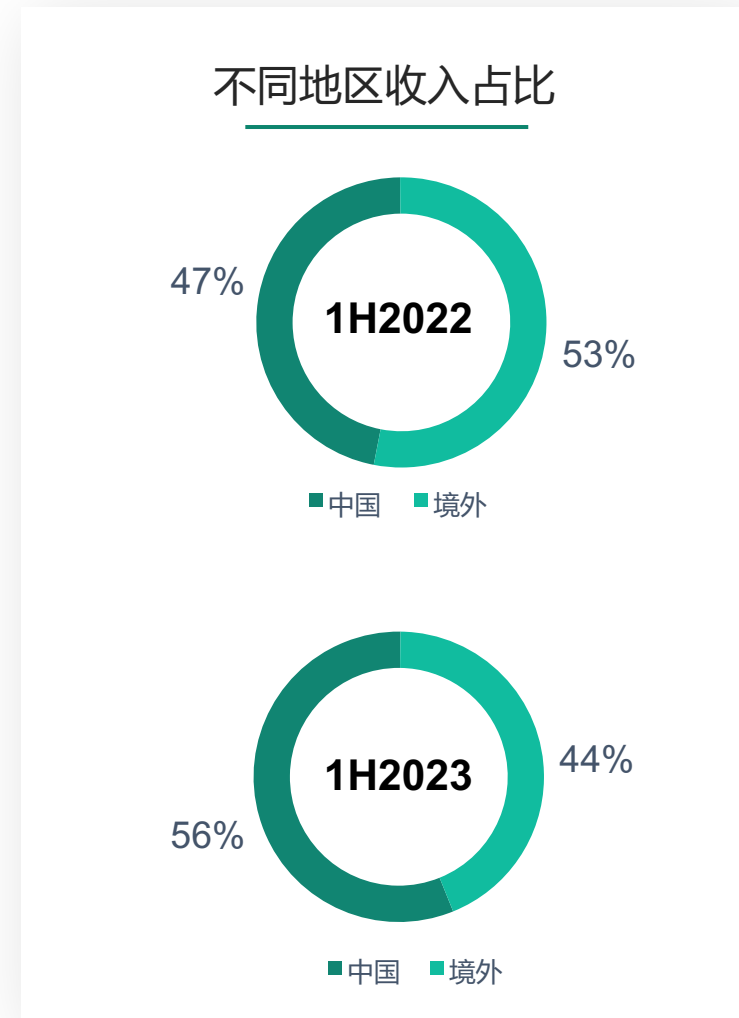
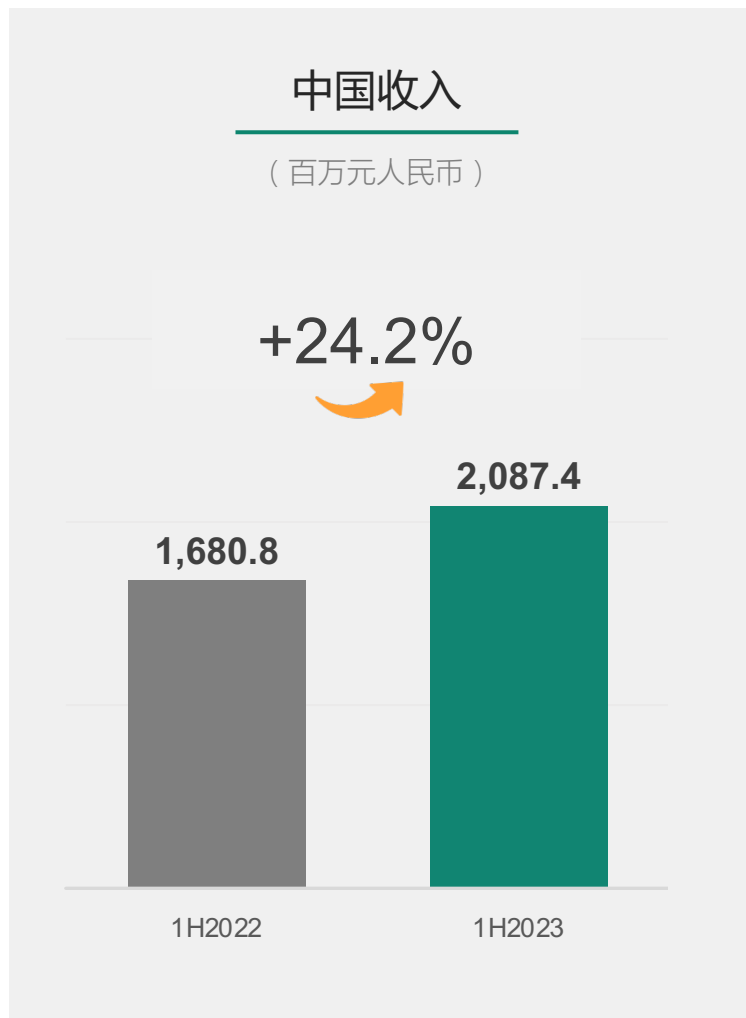
中期业绩概览



主要财务数据



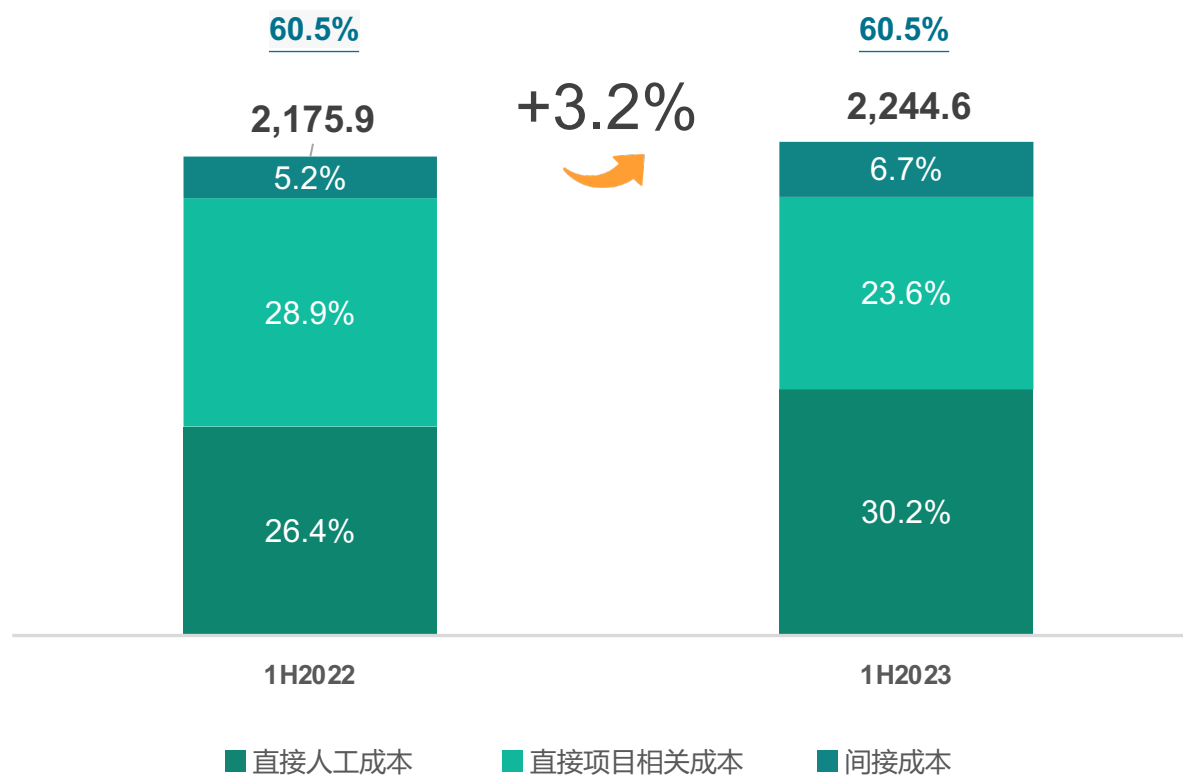
按中国和境外市场划分的收入明细



服务成本

服务成本细分及其占收入的百分比 (%)

(百万元人民币)



营运开支

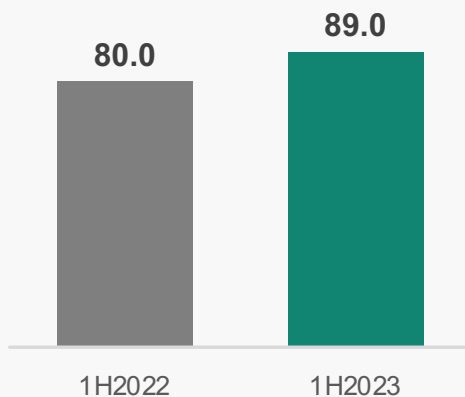
销售和营销开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

2.2%

2.4%

+11.3%



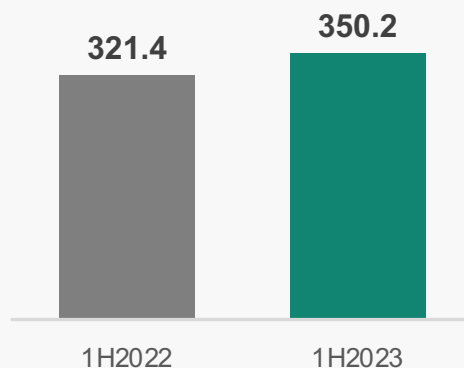
行政开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

8.9%

9.4%

+9.0%



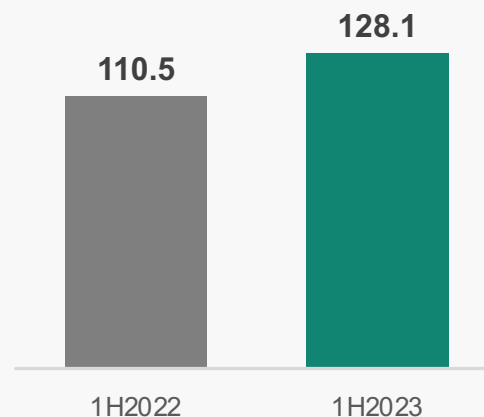
研发开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

3.1%

3.5%

+15.9%



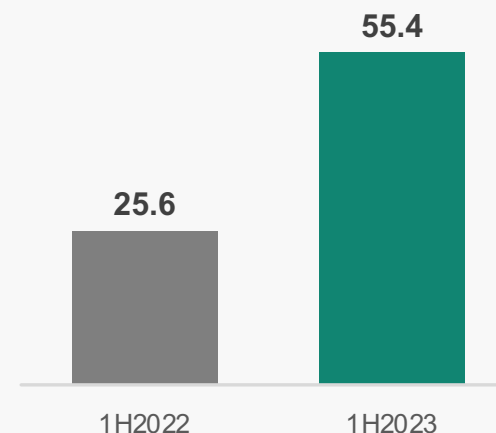
股权激励开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

0.7%

1.5%

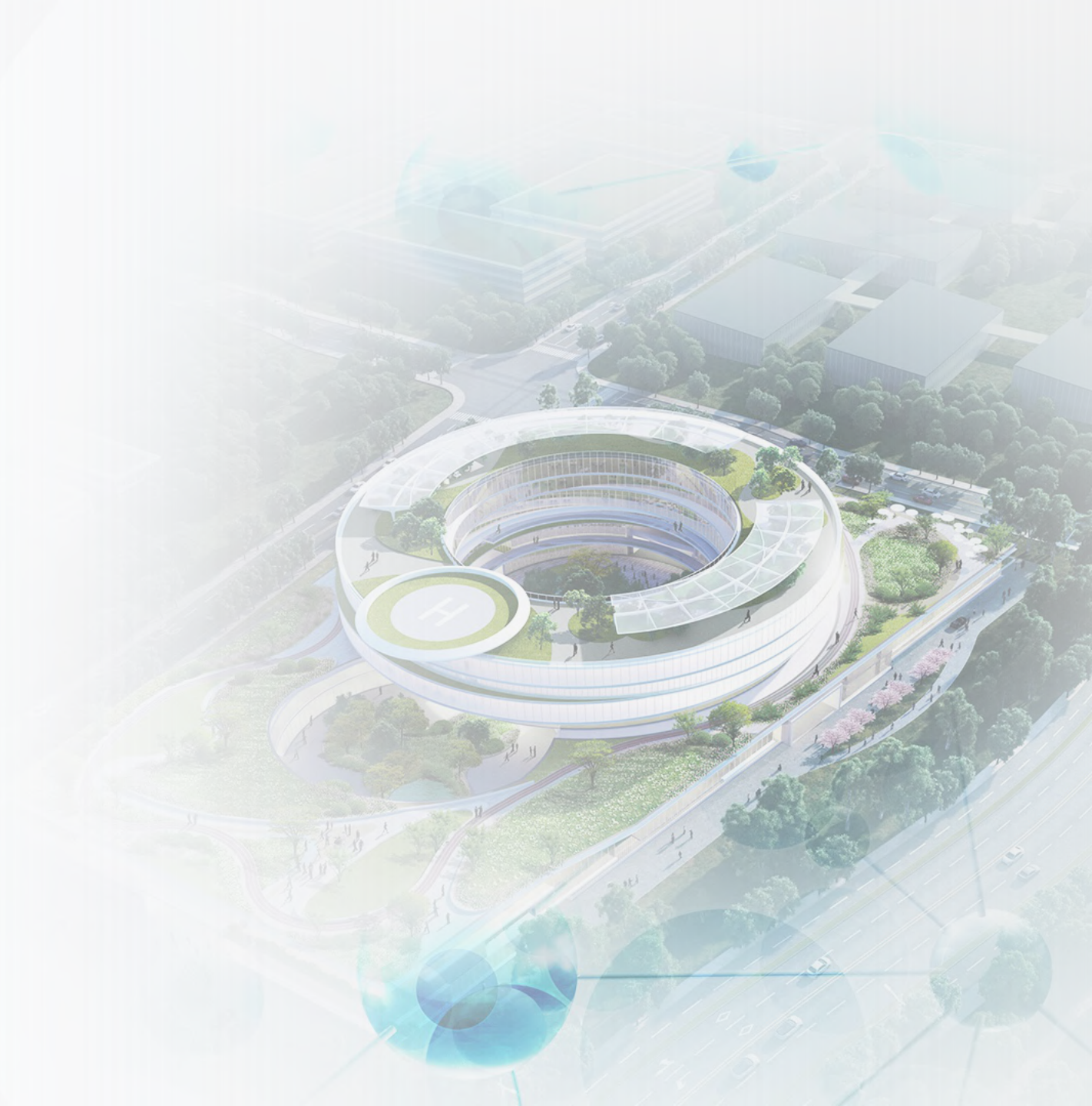
+116.4%



02

业务动态更新

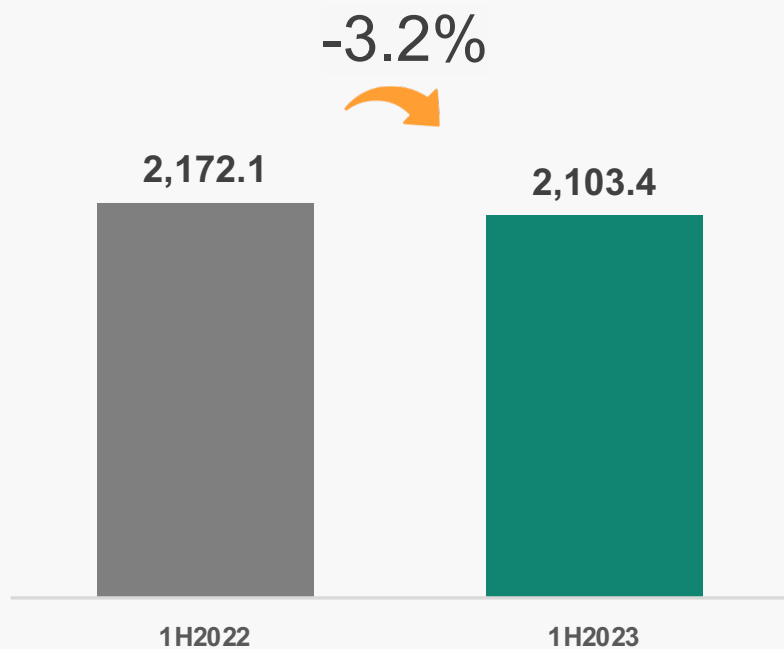
临床试验技术服务



临床试验技术服务 (“CTS”)

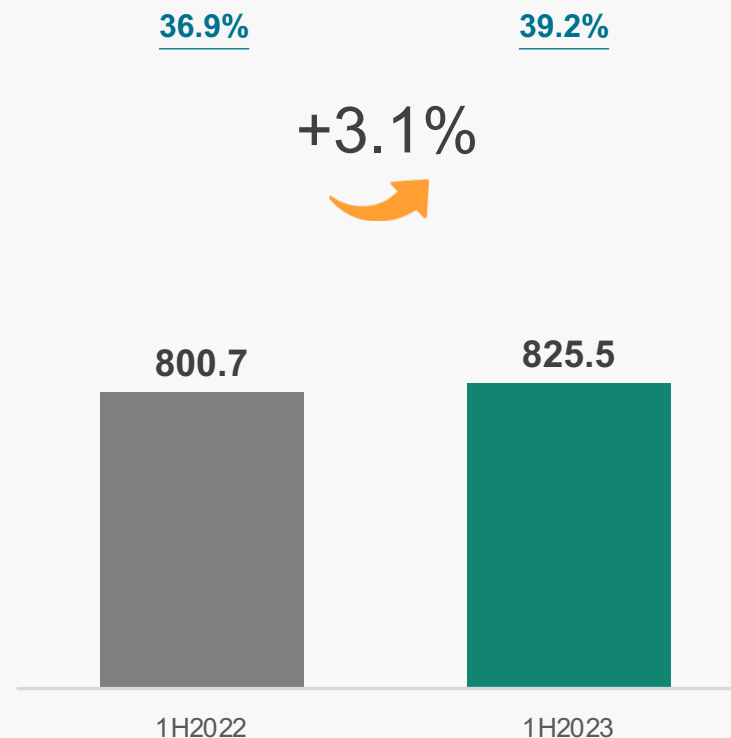
板块收入

(百万元人民币)



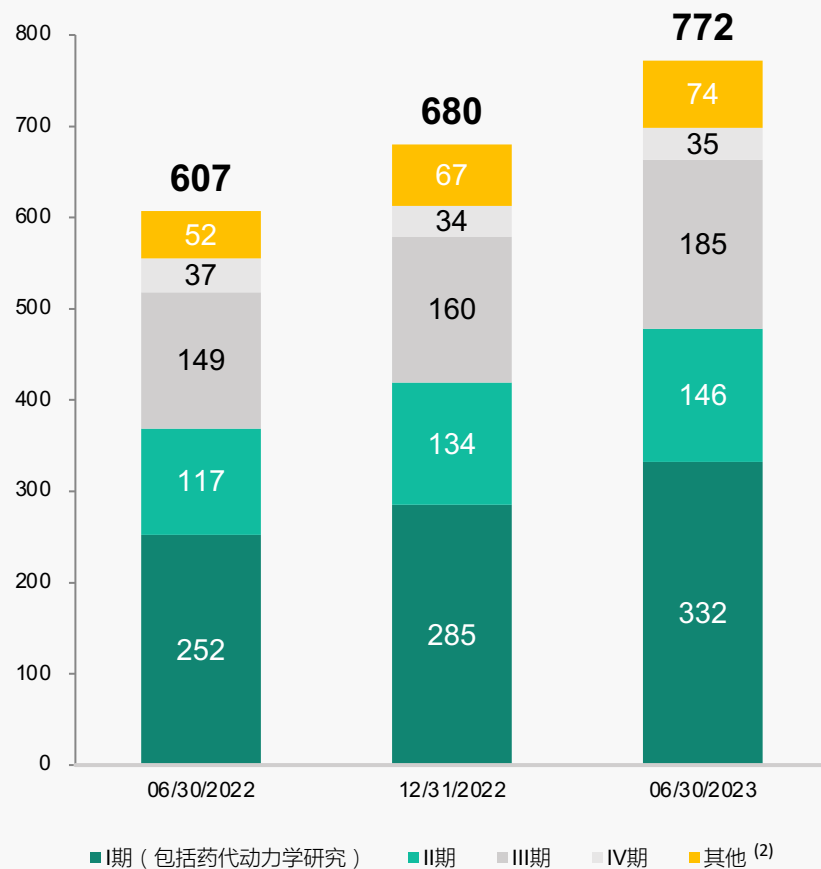
毛利润和毛利率

(百万元人民币)

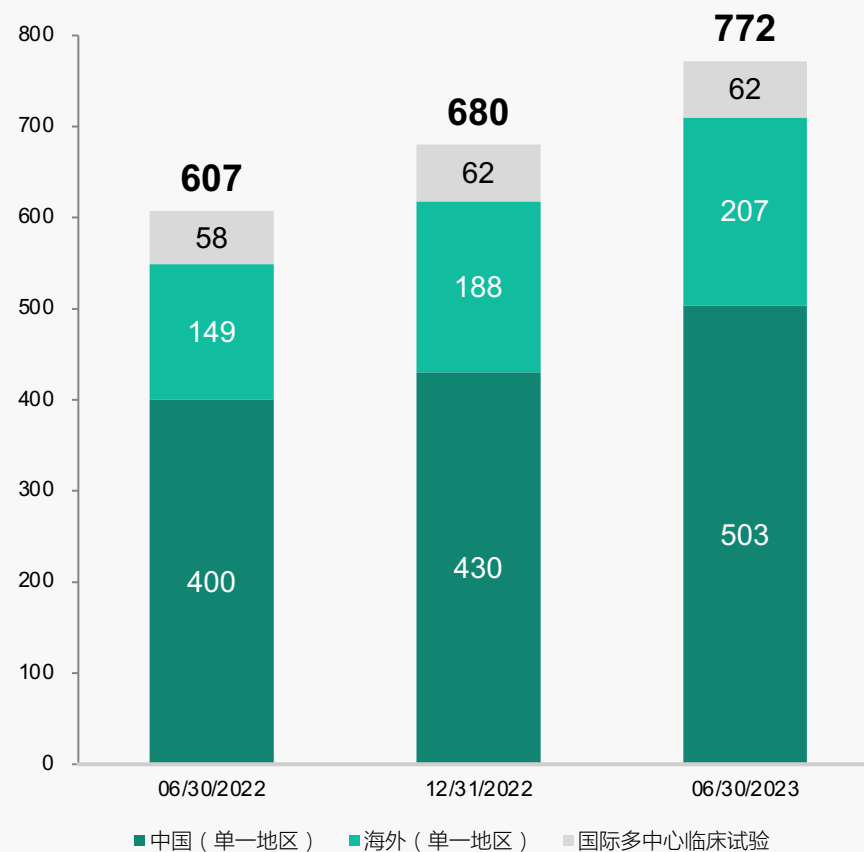


临床试验技术服务业务动态更新

按阶段分类的在执行药物临床试验项目数量⁽¹⁾

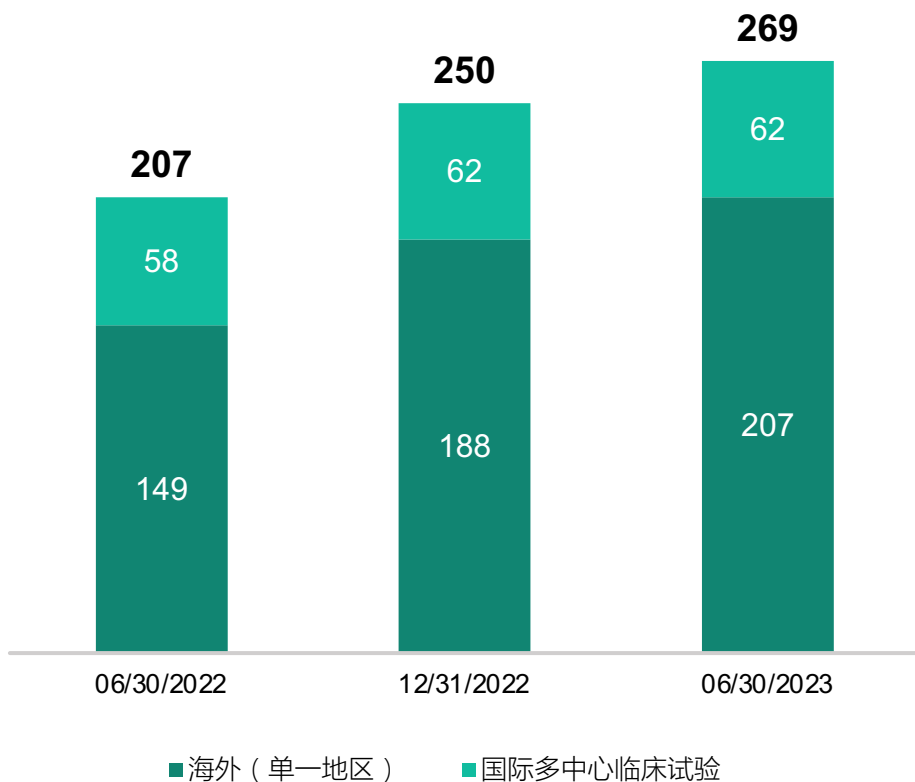


按地区分类的在执行药物临床试验项目数量⁽¹⁾



全球临床业务进展更新

海外在执行药物临床研究数量⁽¹⁾



全球员工数量达到 **9,455** 人，其中海外员工 **1,525** 名

在中国香港成立**国际总部**，为泰格医药海外职能管理和业务拓展提供有力支持

收购克罗地亚CRO公司 **Marti Farm**，进一步拓展在欧洲的服务能力与规模

全球主要岗位人员规模：CRA **1,150+**；CRC **2,800+**；数统人员 **800+**；实验室人员 **1,600+**

2022年唯一进入全球前十的中国临床外包服务提供商，市场份额 **1.5%**⁽²⁾

2023年上半年新签国际多中心临床试验（MRCT）项目 **8** 个，累计 MRCT 项目经验超过 **120** 个

全球临床业务进展更新（续）

截至2023年6月30日，与美国 **33** 个州的超过 **100** 个研究中心开展合作。美国临床运营团队规模较 2022年6月30日扩大一倍，达到 **110** 人

截至2023年6月30日，在美国地区进行中的临床试验项目超过 **40** 个（包括单区域和国际多中心临床）。业务覆盖的适应症范围不断扩展，在肿瘤领域基础上，扩展至**疫苗，眼科，皮肤，罕见病，神经，心血管**等治疗领域

完成对欧洲 Marti Farm 的收购和整合。Marti Farm 药物警戒和临床团队与泰格团队融合并共同服务全球客户

建立欧洲本土商务团队，同时完善和扩大欧洲一体化临床运营管理和职能团队，包括**医学部、解决方案、项目管理、临床运营、上市后研究、药物警戒、质量保证**等，形成完整的服务平台体系

截至2023年6月30日，在 EMEA（欧洲/中东/非洲）地区进行中的临床试验项目 **35** 个（包括医疗器械临床和国际多中心临床）。员工及运营实体覆盖 EMEA 地区的 **16** 个国家

截至2023年6月30日，在东南亚和南美两个地区进行中的临床试验项目 **31** 个，包括 **23** 个国际多中心临床项目，涉及治疗领域包括肿瘤、疫苗、心血管、内分泌、感染等。

全球研发服务和运营网络

北美 团队人数: 800+

- 美国本土临床监查和 PM 团队
- 遍布北美 8 个城市的临床前研发基地
- 与美国 100+ 临床中心开展合作
- 临床监查 / 项目管理 / 数统 / 中心管理 / 注册等

欧洲/中东/非洲 团队人数: 80+

- CRA 和 PM 布局在欧洲主要国家
- 完整的临床运营能力和职能支持
- 与非洲多国的研究中心开展合作
- 临床监查 / 项目管理 / 药物警戒 / 注册 / 临床运营等

中国 团队人数: 7,900+

- 中国最具规模临床CRO
- 与 1,300 多家临床试验机构开展合作
- 全产业链的临床运营服务
- 全球业务支持及商务中枢
- 临床前研发基地和 GLP 实验室
- 临床监查 / 注册 / SMO / 项目管理 / 影像 / 数统 / 器械 / 医学翻译 / 医学撰写 / 招募 / 药物警戒等

南美 团队人数: 12

- 南美多国本土临床运营和项目管理团队
- 执行过多个大样本疫苗临床研究
- 临床监查 / 项目管理 / 临床运营

亚太 团队人数: 500+

- 布局日、韩、澳和东南亚等十余个国家
- 本土临床运营和项目管理团队
- 执行过多个大样本疫苗临床研究
- 临床监查 / 项目管理 / 临床运营 / 数统

临床试验技术服务业务动态更新

注册与申报服务

- 截至2023年6月30日，累计注册与申报项目 **940** 个
- 2023年上半年新增美国 FDA IND 项目 **18** 个，其中 **9** 项已顺利完成递交并获得临床批件
- 2023年上半年助力 **7** 个产品在中国获批上市，**16** 项 IND/MRCT 临床试验申请在多个国家获批
- 客户数量由 2022年底的 649 家增长至 2023 年6月30日的 **700** 家

医疗器械

- 截至2023年6月30日，服务于全球超过 **1,700** 家客户，累计医疗器械和 IVD 注册项目经验 **5,700+**，累计医疗器械和 IVD 临床试验项目经验 **700+**
- 提供包括医疗器械**产品设计与开发、临床前、临床研究、注册申报、上市后阶段**的全生命周期服务
- 荣获“2023医疗器械出海最佳赋能服务企业”奖项⁽¹⁾

临床试验技术服务业务动态更新（续）

药物警戒

- 完成克罗地亚 Marti Farm 与中国药物警戒业务的整合，可同时在欧洲和中国两地提供临床及上市后安全监测解决方案（包括药品、器械、疫苗、化妆品等）
- 2023上半年拓展化妆品领域的解决方案及市场；自主开发的信号监测工具系统完成初步验证和客户试用
- 2023上半年药物警戒新增客户 **59** 个；新增项目数量 **75** 个

医学翻译

- 2023上半年新增客户 **52** 家，其中药品客户26家，器械客户26家
- 与日本本土语言服务及翻译公司合作，拓展日本业务市场
- 通过开发数字平台提升业务效率：将翻译系统和服务捆绑到易迪希 Clinflash-Safety 系统中；面向高校的教育版翻译平台（CAT+MT+QC）持续开发中
- 完善了业内领先的翻译技术架构图，即在人工智能算法和大数据模型引擎的基础上，定制化开发的应用层工具所构成的全流程生产与交付平台，为客户提供低成本、高质量、高效率的医学语言服务
- 在国际知名语言服务咨询机构 CSA Research 发布的2023年全球百强语言服务企业榜单中**排名全球 51 位**（中国内地第5位，亚太地区第14位）⁽¹⁾

临床试验技术服务业务动态更新（续）

真实世界研究（RWS）

- 合作客户数量和类型持续扩大，并成功与某 MNC 药企达成多项 RWS 合作
- 与高校及医院等科研单位的研究合作进一步加强，包括与香港中文大学的“十四五”国家课题合作、重庆医科大学的多中心 IIT（研究者发起的研究）等
- 在 RWS 项目中引进 DCT 技术和模式，引入 AI 智能随访及自主开发的临床研究患者管理系统（eCPM⁽¹⁾），有效提高了受试者的依从性、自报数据的效率及准确性，项目成本较传统执行模式能潜在降低 40% 以上

疫苗临床研究

- 提供包括方案设计、数统、临床运营、EDC、SMO、中心实验室等在内的一站式 I-IV 期疫苗临床研究解决方案
- 2023上半年助力首个中国本土疫苗在美国获批开展 I 期临床研究
- 2023上半年支持多个创新型疫苗在中国省级疾控中心和医院开展三期保护效力研究，包括**水痘、RSV、金葡菌疫苗、治疗性卡介苗**等
- 截至2023年6月30日，海外新冠疫苗项目经验 **14** 个，其中三期临床项目 **8** 个，覆盖亚太、南美、欧洲和非洲的 **17** 个国家，总入组人数超过 **15** 万人

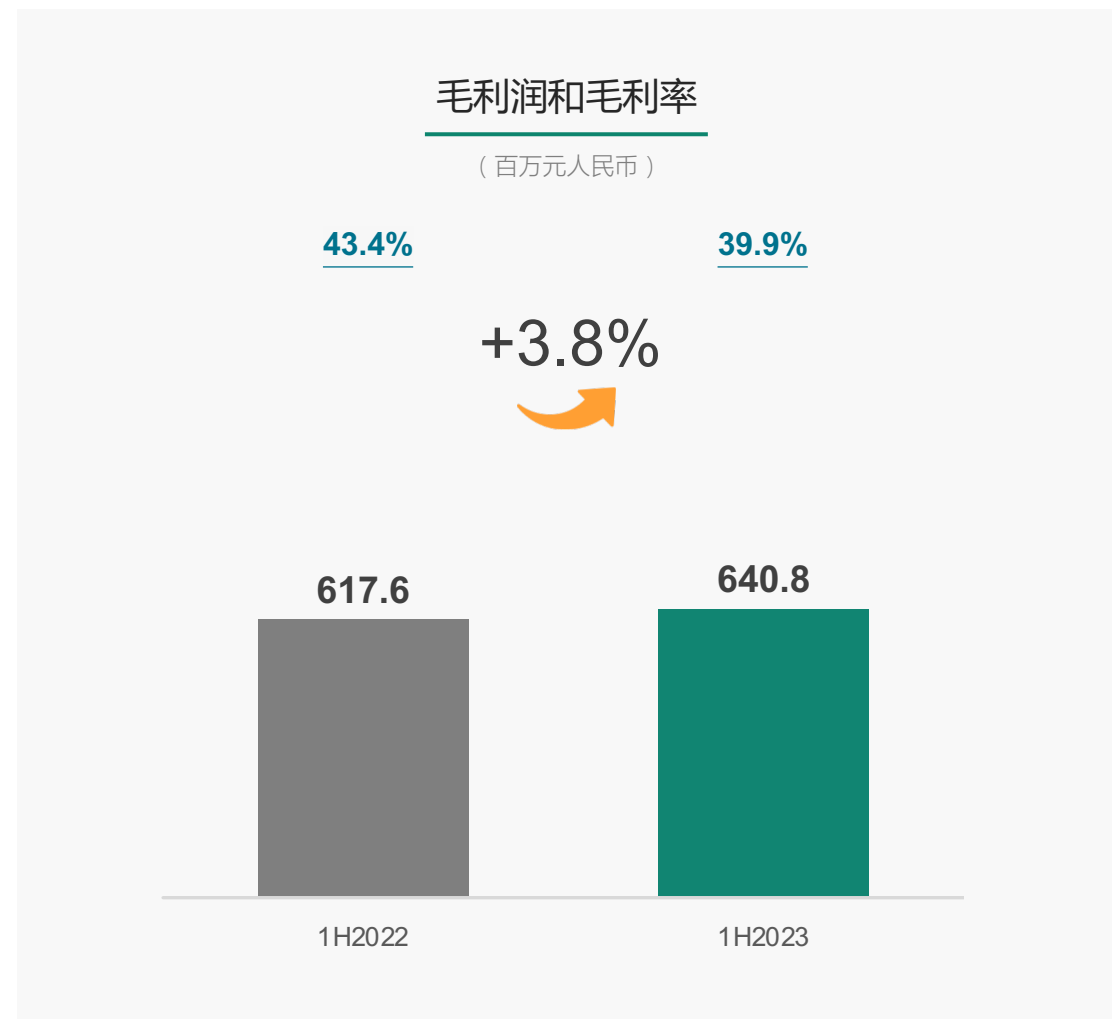
03

业务动态更新

临床试验相关服务及实验室服务

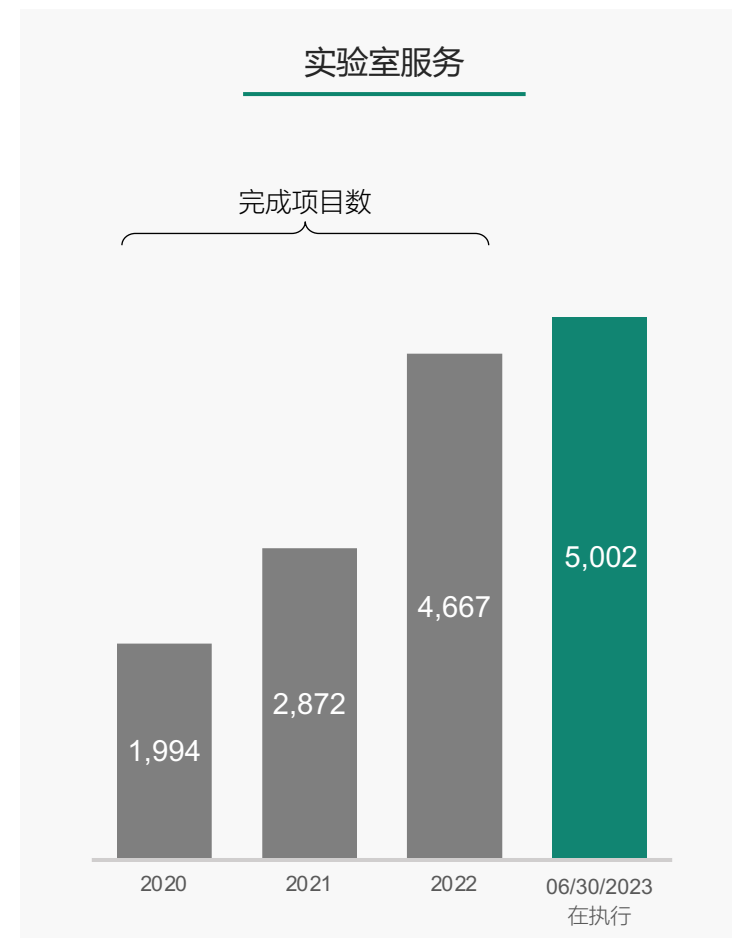
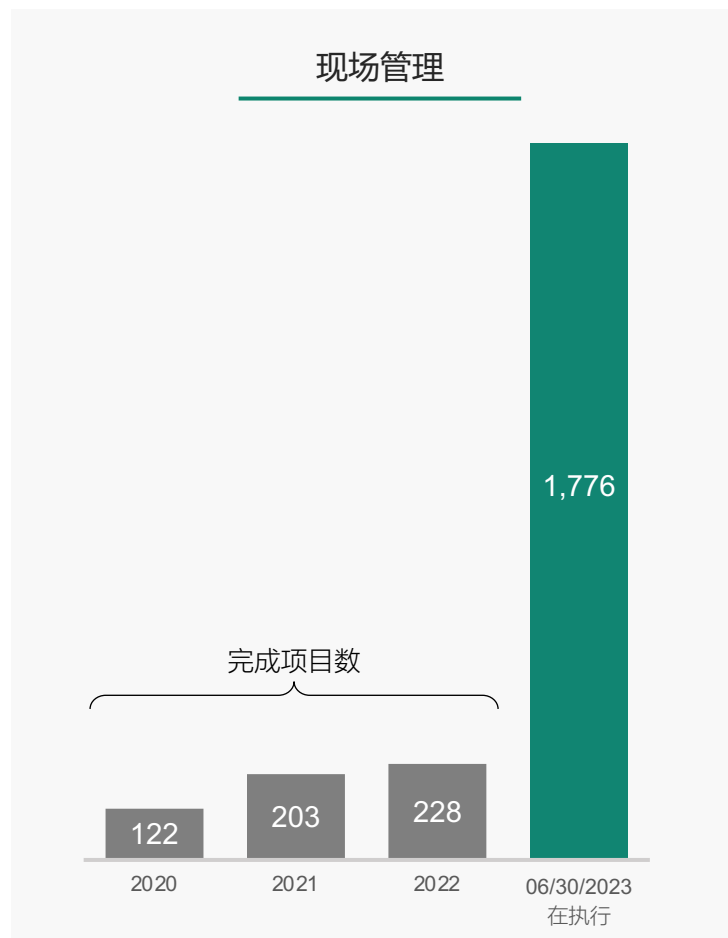
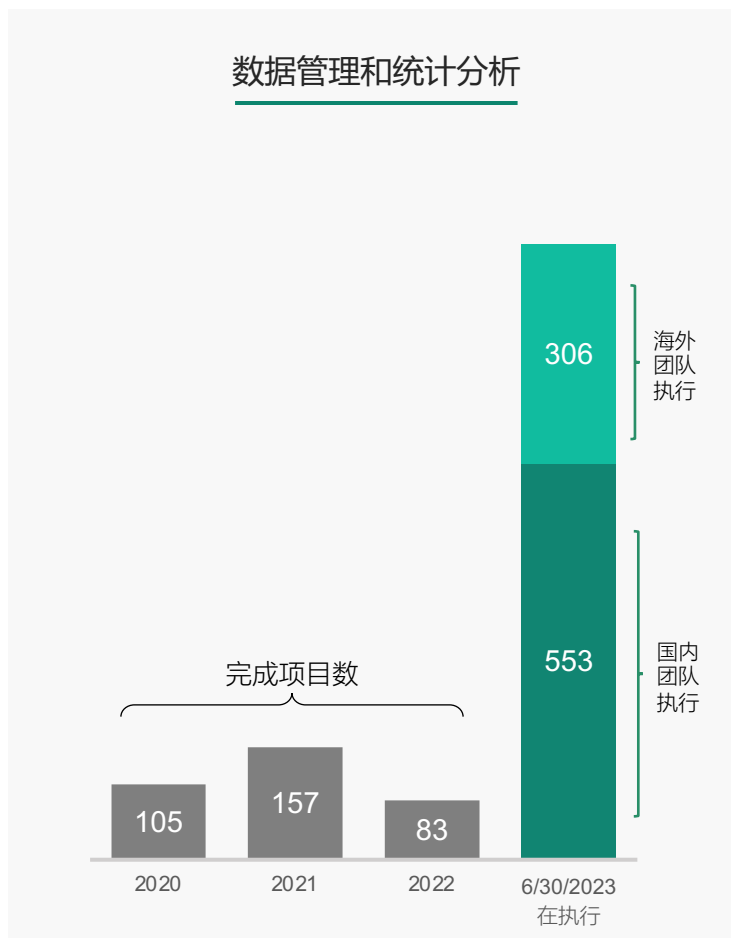


临床试验相关服务及实验室服务 (“CRLS”)



临床试验相关服务及实验室服务（续）

板块内部分业务项目情况



临床试验相关服务及实验室服务

数据管理和统计分析

- 截至 2023年6月30日，全球数统专业人员超过 **800** 人，分布于中国、韩国、美国和印度
- 截至 2023年6月30日，数统全球客户数量 **296** 家，进行中的项目 **859** 个
- 项目服务合作模式可根据客户需求定制
- 2023上半年数统数字化一体化（DIS）自动化工具共发布 **5** 个产品，包括：泰格CRF模板、TFL Shell 自动化工具，SDTM aCRF自动化工具，CDISC SDTM Macros以及Define Generator工具
- 2023上半年完成 **14** 个高新软著立项

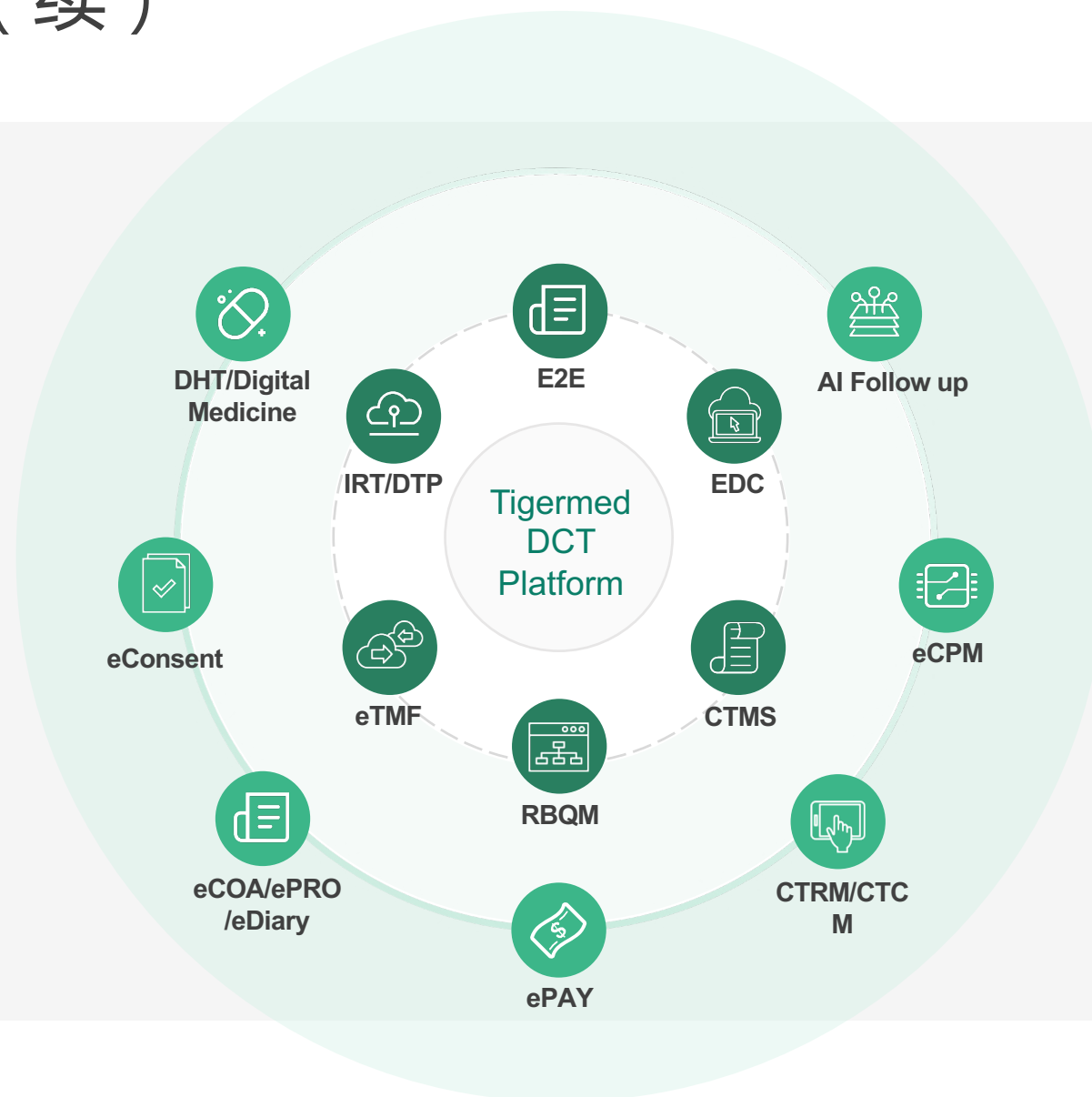
实验室服务

- 在苏州新建的 **8,000+** 平方米临床样品生产中心正式投入运营，进一步提高在临床样品生产上的产能灵活性，满足众多医药研发企业的多样化需求
- 2023年5月15日，方达医药子公司合亚医药武汉研发中心正式开业。总建筑面积约 **1.8 万平米**，一期工程建成 **50** 个药化实验室和 **4** 个工艺研发实验室以及配套的分析测试服务中心，为国内外客户提供小分子创新药研发、从靶点筛选到临床前药学研究的一站式研发服务
- 2023年6月6日，方达医药苏州安评中心获得国家药品监督管理局（National Medical Products Administration, NMPA）颁发的**GLP认证证书**（Good Laboratory Practice, GLP）。NMPA GLP证书的获得表明方达医药苏州安评中心在组织架构与人员培训、仪器设备与计算机化系统、实验材料、标准操作规程以及试验运行等方面均已满足中国GLP法规要求

临床试验相关及实验室服务（续）

去中心化临床试验（DCT）

- 2023上半年泰格医药 DCT 解决方案在多个项目中运用，涉及阿尔茨海默症、偏头痛、肿瘤、糖尿病、新冠等治疗领域，DCT元素包括**远程随访，远程监查，远程知情，电子患者报告，可穿戴设备等**
- 编写《**DCT全球监管手册**》(Tigermed DCT Global Regulatory Handbook)，为DCT在全球临床研究应用提供监管参考和操作指南，即将对外发布
- E2E（EMR to EDC）在III期注册临床试验中正式上线使用，实现院内电子原始数据的自动抓取、标准化处理及EDC系统传输
- 泰格DCT 数字化技术进一步扩展，一体化平台更加完善，将更好地为客户提供去中心化临床试验解决方案
- 多次参与监管和行业的去中心化临床试验法规建设的课题及研讨



临床试验相关及实验室服务（续）

现场管理

- 截至2023年6月30日，进行中的 SMO 现场管理项目 **1,776** 个，2023上半年完成的项目数量 **105** 个
- 截至2023年6月30日，临床协调员（CRC）总人数超过 **2,800** 人，覆盖中国超过 140 座城市
- 2023上半年为 **11** 个中国已获批 1 类新药提供了 SMO 现场管理服务

E-Site 卓越中心

- 截至2023年6月30日，E-Site 重点合作中心 **204** 家，绿色通道中心 **61** 家，完成 **39** 家战略合作中心签署，完成 **6** 家共建中心建设，形成了多元化深度共赢的战略合作模式
- 截至2023年6月30日在北京、上海、江苏、浙江、湖南、湖北、山东、福建、重庆、安徽等重点区域的战略合作中心配备 E-Site 专职驻点人员（17 人），协助研究中心高效管理和运营临床项目，加深泰格与中心的合作粘性，共同加速药物研发效率
- E-Site 新开发服务：1) 支持研究机构资质申请和备案业务；2) 支持项目竞标和导入流程，加速项目在机构落地，形成闭环流程

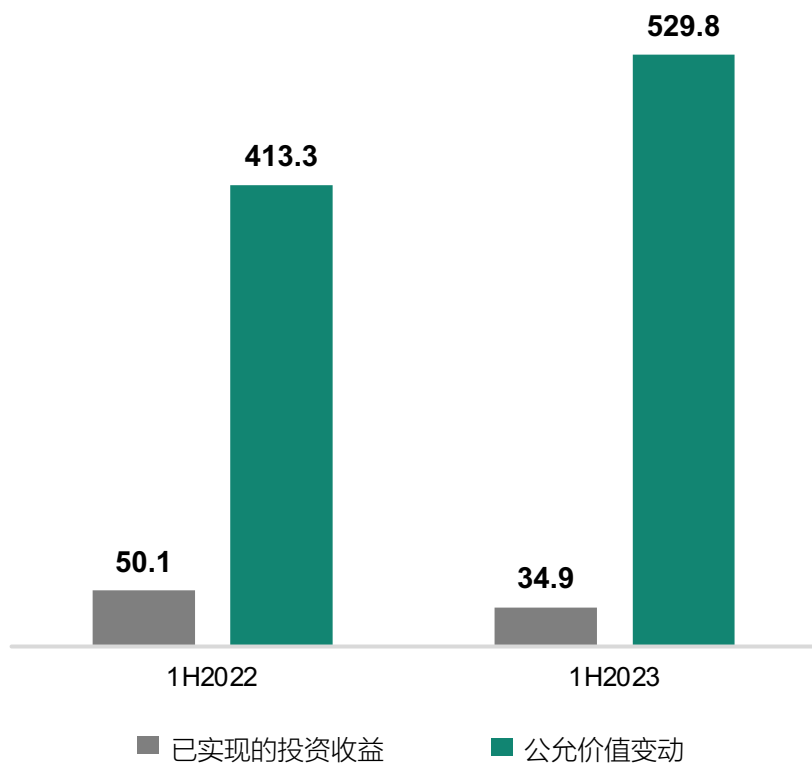
04 其他更新



投资活动更新

已实现投资收益和公允价值变动收益⁽¹⁾

(百万元人民币)

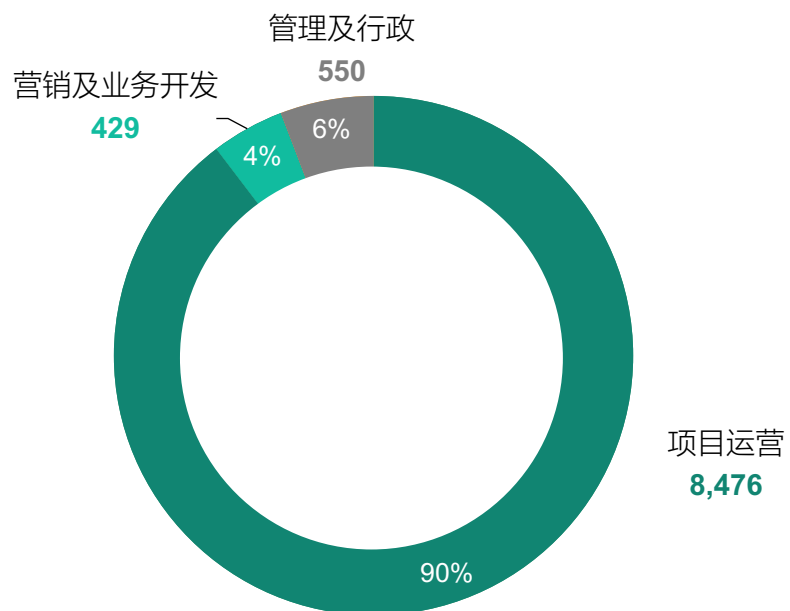


- 截至2023年06月30日，投资组合包括医疗行业的 158 家公司和 59 只基金
- 截至 2023 年 06 月 30 日所投资产账面价值为 106.3 亿元人民币
- 2023年上半年投资了 2.4 亿元人民币的未上市股权，以及 0.2 亿元人民币的投资基金
- 2023年上半年退出投资收到 3.8 亿元人民币现金
- 按成本计价，2023年上半年实现投资收益 1.5 亿元人民币

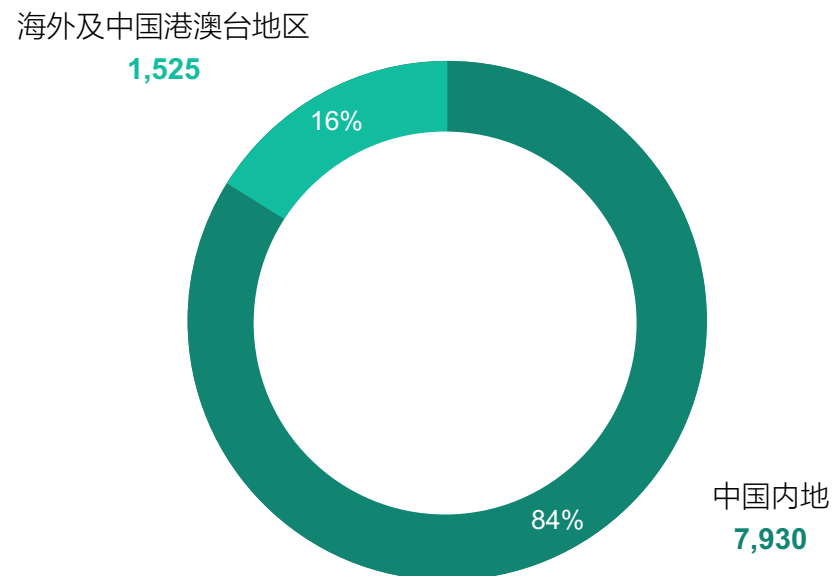
员工数量和构成

2023年06月30日的员工总数从2022年12月31日的**9,233**人增加至**9,455**人

按职能划分的员工构成⁽¹⁾



按地区划分的员工构成⁽¹⁾



在香港成立泰格医药国际总部

- 2023年8月16日，泰格医药国际总部在香港正式落成
- 继2011年9月在香港设立分公司、2020年8月在香港联合交易所挂牌上市后，泰格医药国际化运营的另一个里程碑，为公司未来海外业务拓展和增长建立新平台
- 国际总部落成后，将为泰格医药海外职能管理和业务拓展提供有力支持，更高效地协调全球项目执行、赋能全球客户。同时也为建立一体化研发服务平台、海外人才管理、国际化运营体系、品牌与企业文化发展等注入新活力
- 通过向香港引入临床研究技术和服务平台，更便捷、高效地为香港和亚太地区医药和医疗器械创新企业提供高质量 CRO 服务，以扩大业务版图
- 通过与香港及亚太头部研究者和研究机构的合作，引入更多全球创新临床研究项目
- 通过香港国际总部吸引更多国际临床专业人才



05 附录



合并损益表

	截至06月30日的财年	
	2022	2023
(单位：人民币千元)		
收入	3,594,209	3,710,850
服务成本	(2,175,881)	(2,244,568)
毛利润	1,418,328	1,466,282
其他收入	128,757	147,146
其他损益，净值	468,609	571,836
减值损失	(28,411)	(29,777)
销售和推广费用	(80,040)	(88,998)
行政费用	(321,379)	(350,171)
研发费用	(110,520)	(128,082)
关联公司的损益部分	35,556	63,724
财务成本	(31,035)	(52,815)
税前利润	1,479,865	1,599,145
所得税费用	(162,239)	(191,055)
全年利润	1,317,626	1,408,090
归母净利润	1,192,004	1,388,337
调整项:		
股票类薪酬费用	16,673	48,476
净汇兑损失/(利得)	(1,829)	(17,659)
来自收购的无形资产摊销	17,225	5,472
以公允价值计量的金融资产的公允价值变化	(347,542)	(529,013)
经调整归母净利润 ⁽¹⁾	876,531	895,613

合并资产负债表

(单位：人民币千元)

	于2022年12月31日	于2023年06月30日
非流动资产	16,341,353	17,692,426
物业，厂房及设备	976,679	1,049,760
无形资产	276,147	270,413
商誉	2,485,018	2,549,178
使用权资产	622,354	584,058
关联公司权益	1,799,825	2,413,561
债权投资	27,607	39,087
递延税资产	121,353	141,532
以公允价值计量的金融资产 (“FVTPL”)	9,963,853	10,609,474
计入其他综合收益的金融资产 (“FVOCI”)	3,864	3,844
受限银行存款	2,089	2,168
其他非流动资产	62,564	29,351
流动资产	11,105,157	11,974,249
存货	22,204	26,532
贸易，票据及其他应收款及预付款	1,186,273	1,398,473
合同资产	1,997,311	2,364,142
结构性存款和衍生型金性工具	24,946	20,000
预付所得税	15,136	29,358
限制性银行存款	19,115	6,884
初始期限超过三个月的定期存款	54,194	32,688
现金和现金等价物	7,782,741	8,096,172
划分为持有待售的资产	3,237	-

合并资产负债表（续）

(单位：人民币千元)

	于2022年12月31日	于2023年06月30日
流动负债	3,729,569	4,633,250
贸易和其他应付款	717,950	1,149,121
合同负债	939,765	876,381
借款	1,868,215	2,390,088
应付所得税	85,875	98,295
租赁负债	117,764	119,365
非流动负债	1,035,913	1,075,576
长期借款	244,641	288,571
租赁负债	488,976	453,103
递延收益	14,786	15,115
长期应付职工薪酬	425	461
其他长期负债	72,692	86,937
递延税负债	214,393	231,389
净资产	22,681,028	23,957,849
权益总计	22,681,028	23,957,849
股本	872,419	872,419
库存股	(869,340)	(869,340)
储备金	19,625,366	20,635,416
公司所有者应占权益	19,628,445	20,638,495
非控股权益	3,052,583	3,319,354



300347.SZ / 3347.HK

杭州泰格医药科技股份有限公司
www.tigermedgrp.com