



2021 年度业绩

杭州泰格医药科技股份有限公司

300347.SZ / 3347.HK

2022年3月

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2021年度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”) 进行编制，部分明确表明以非国际财务报告准则编制的除外。

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) 汇兑损益，(iii) 来自收购的无形资产摊销，(iv) 集团产生的上市费用，以及 (v) 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。



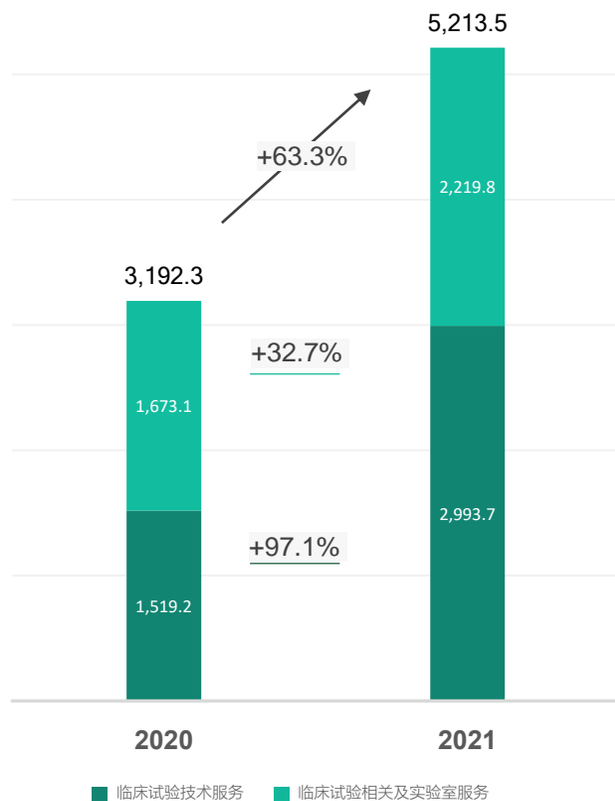
01

业绩概览

2021 年主要财务数据

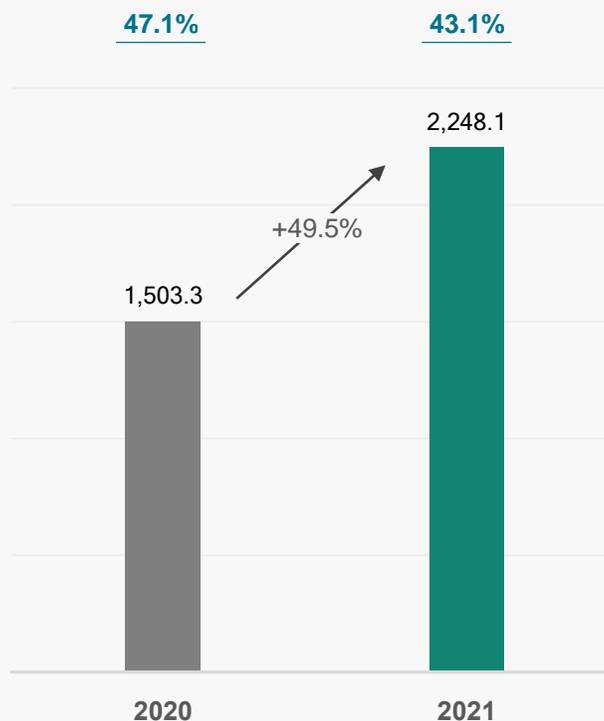
收入

(百万元人民币)



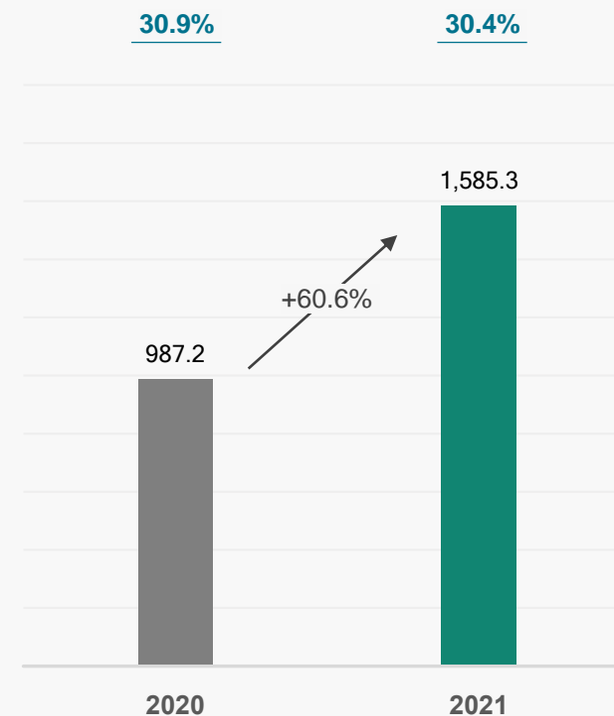
毛利润和毛利率

(百万元人民币)



经调整归母净利润和经调整归母净利率⁽¹⁾

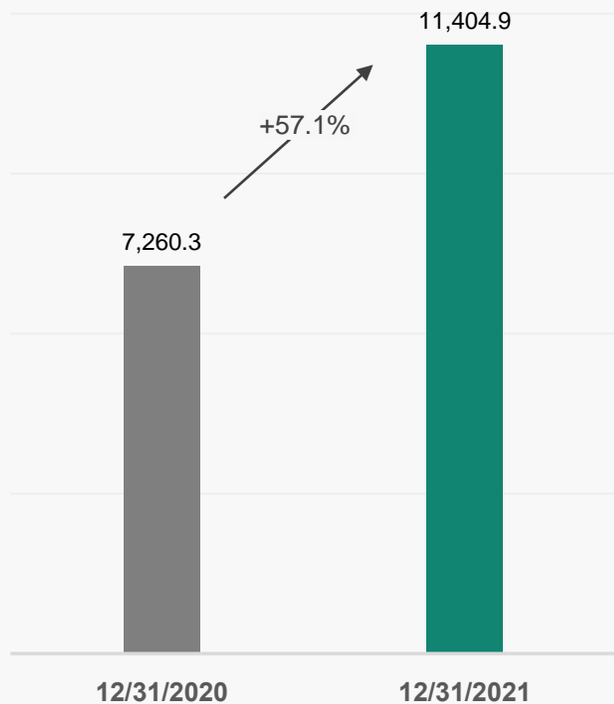
(百万元人民币)



在手未执行订单和新签订单

年底在手未执行订单

(百万元人民币)



新签订单

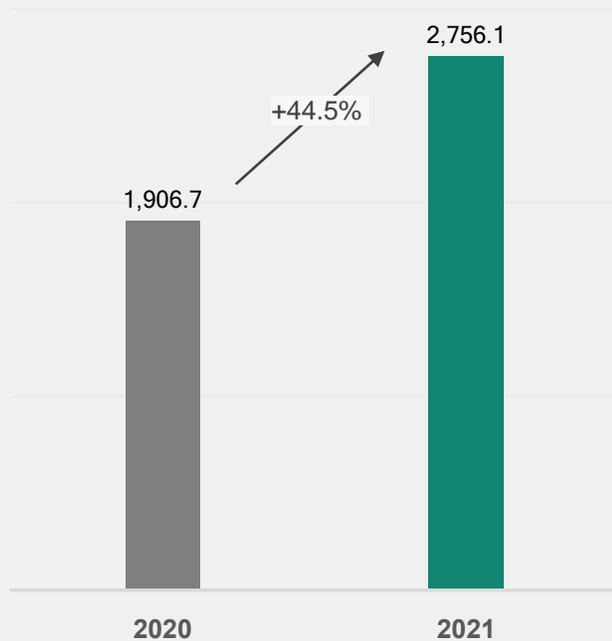
(百万元人民币)



按中国和境外市场划分的收入明细

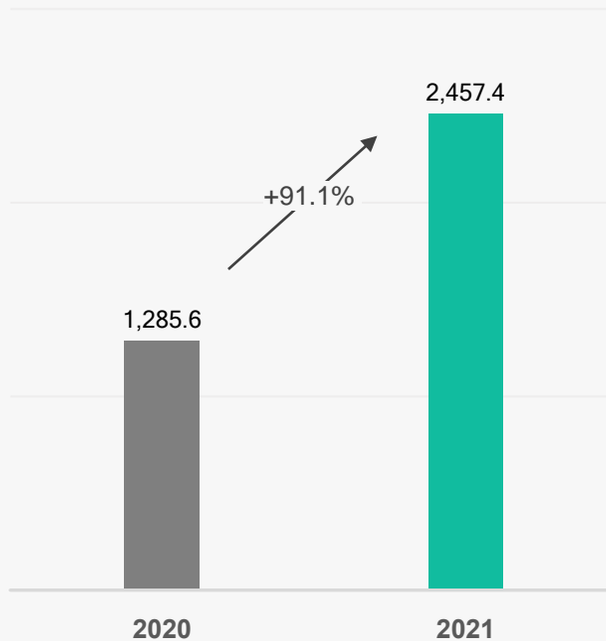
中国收入

(百万元人民币)

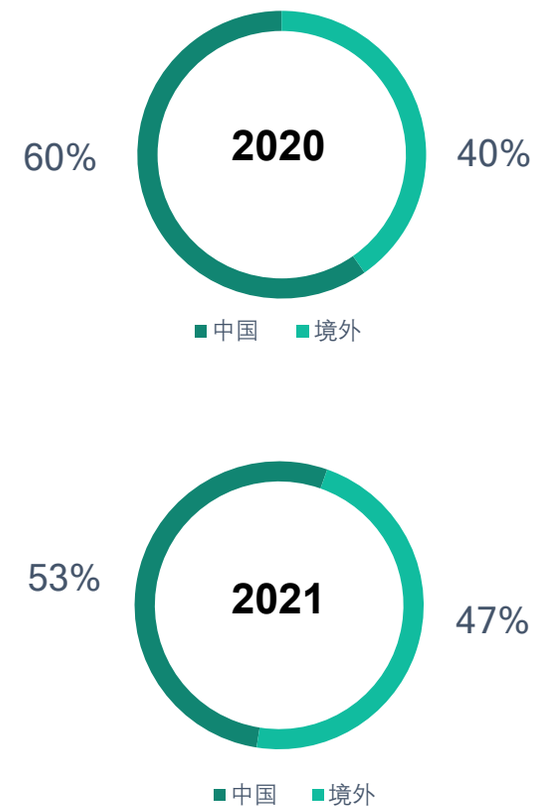


境外收入

(百万元人民币)



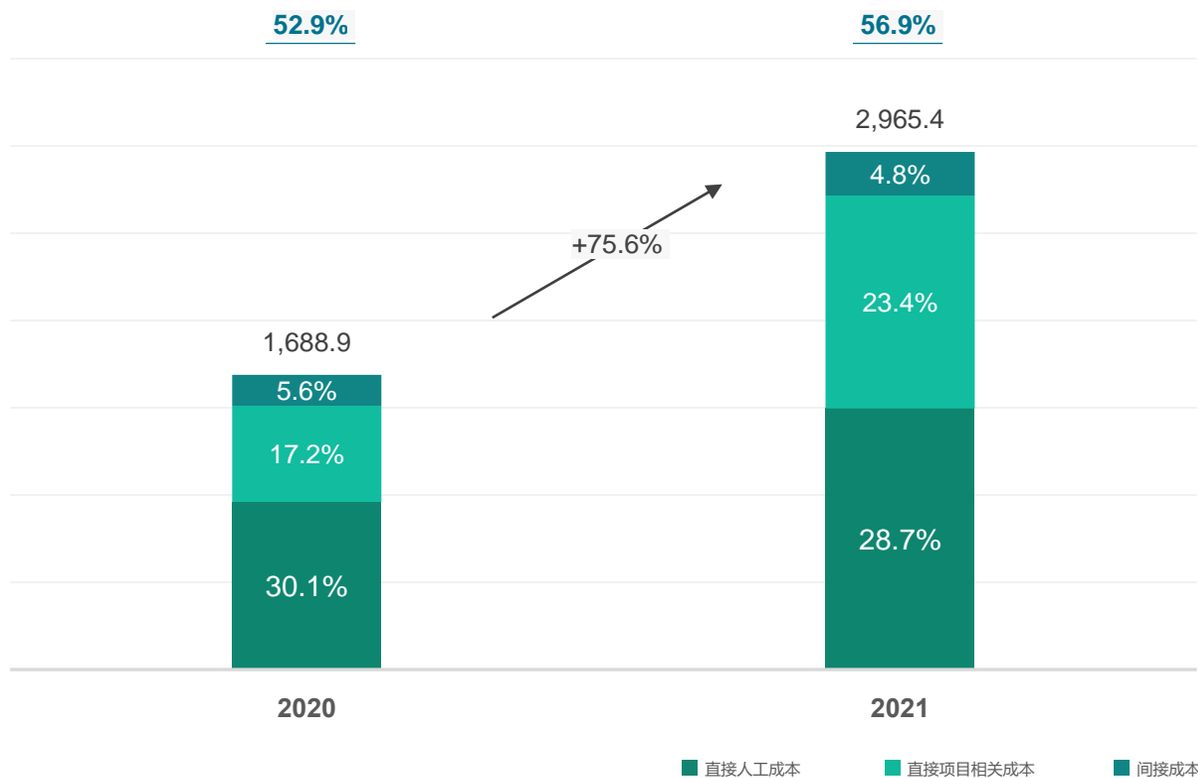
不同地区收入占比



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)

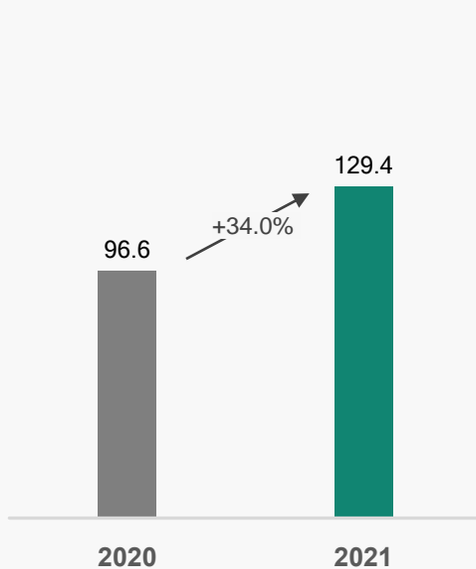


营运开支

销售和营销开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

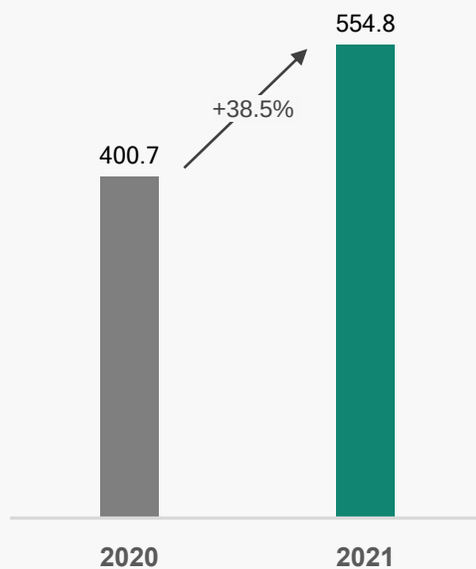
3.0% 2.5%



行政开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

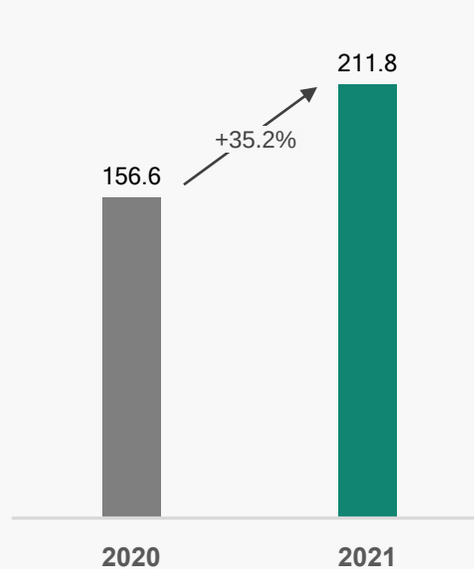
12.6% 10.6%



研发开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

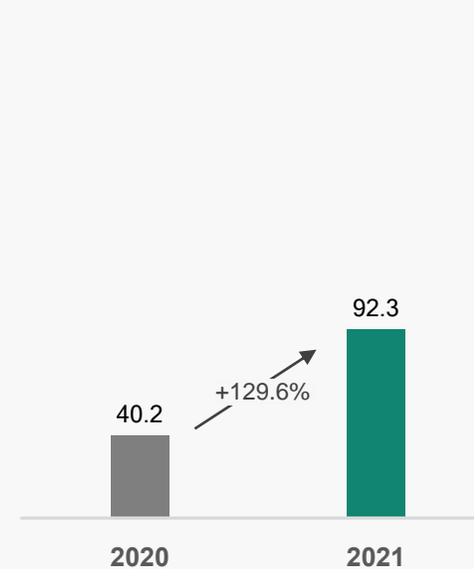
4.9% 4.1%



股权激励开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

1.3% 1.8%





02

业务动态更新

2021 年业务亮点



行业地位

在 2016 到 2021 年间为中国 **52.9%** 的一类新药获批提供了服务

占遗传办 2021 年国际合作审批、备案项目的 **12.3%** ⁽¹⁾

在 2021 年参加了超过 **4,000** 个项目竞标⁽²⁾

前 **20** 大客户中有 **6** 家是跨国大药企⁽³⁾, **16** 家是上市公司

员工数量达到 **8,326** 名⁽⁴⁾



在手项目⁽⁴⁾

567 个药物临床试验

182 个海外临床试验

50 个国际多中心临床试验 (MRCT)

1,432 个现场管理项目

743 个数统⁽⁵⁾项目

2,516 个实验室服务项目



海外拓展⁽⁴⁾

1,026 名海外员工

24 家海外分公司

全球员工分布于 **5** 大洲的 **52** 个国家或地区

海外战略合作 CRO 覆盖超过**30**个国家

2021 年在中国建立了集成化上下游服务中心

全球一体化的 SOP 流程和预算管理

⁽¹⁾ 数据来源: 中国人类遗传资源管理办公室, 可能并不详尽; 包含泰格医药及泰格医药控股子公司参与的国际合作审批和备案项目

⁽²⁾ 临床试验技术服务、现场管理和战略客户部的参与竞标数

⁽³⁾ 2021年销售收入超过200亿美元的跨国药企

⁽⁴⁾ 于2021年12月31日

⁽⁵⁾ 数据管理和统计分析

我们的服务赋能临床研发的整个周期

药物发现和临床前研究



■ 临床试验技术服务 ■ 临床试验相关及实验室服务

A family of five is shown in a bright, outdoor setting, sitting on the ground and smiling. A woman on the left is holding a smartphone up to take a selfie. The family includes a young woman, an elderly woman, a man, a young boy, and another woman. The background is a soft-focus landscape with trees and a bright sky.

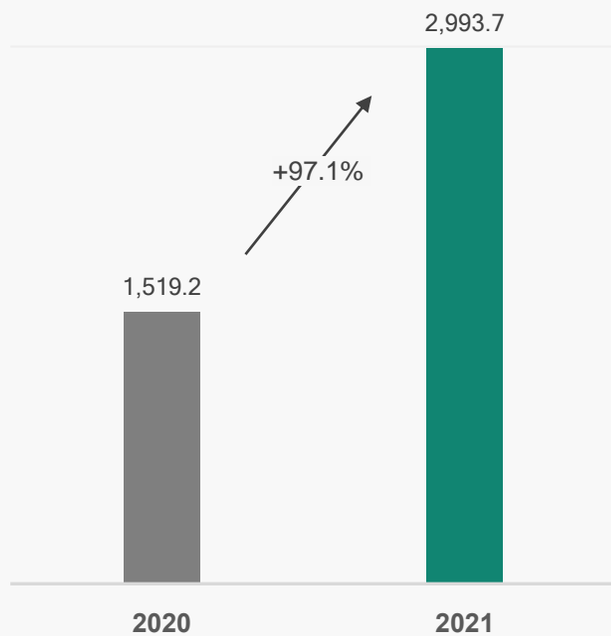
03

临床试验技术服务

临床试验技术服务 (“CTS”)

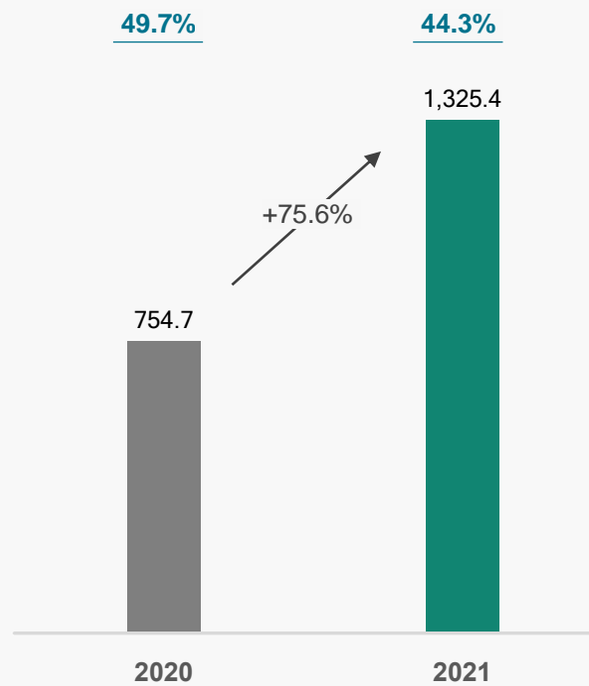
板块收入

(百万元人民币)



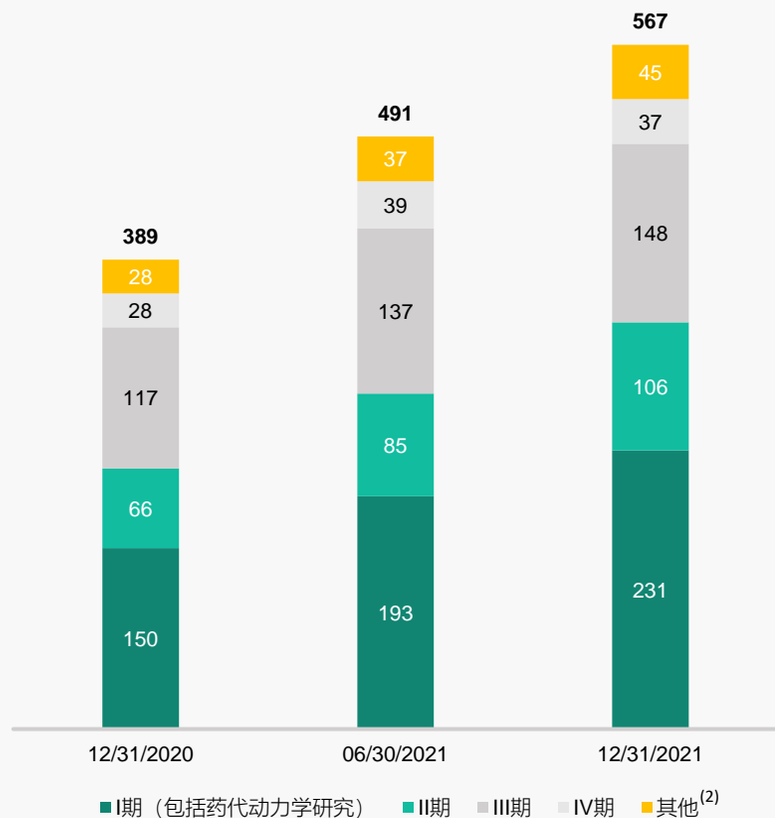
毛利润和毛利率

(百万元人民币)

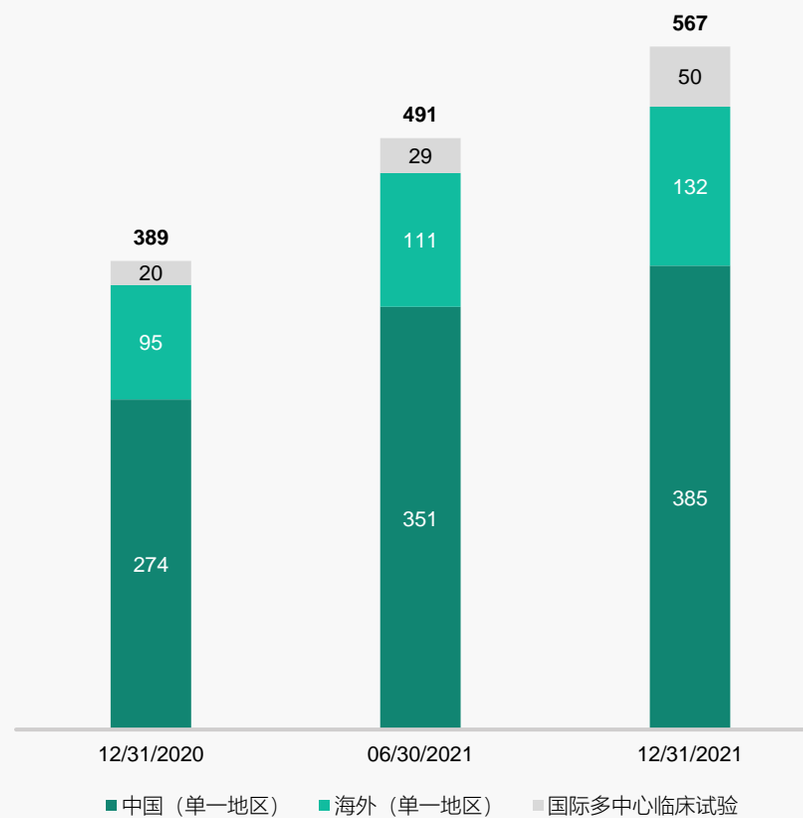


临床试验技术服务业务动态更新

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⁾



临床试验技术服务业务动态更新（续）

医疗器械

- 2021 年完成了 **148** 个医疗器械项目⁽¹⁾，于 2021 年 12 月 31 日正在进行中的项目达 **341** 个
- 协助 **3** 个创新器械和 **2** 个人工智能医疗软件成功上市
- 拓展数字医疗、机器人等创新器械领域，继深耕医美、骨科、眼科等特色领域之后，进一步深化医疗器械服务能力
- 启动多个在海南博鳌乐城国际医疗旅游先行区的医疗器械真实世界研究咨询和临床项目
- 开展器械产品监管策略咨询业务，帮助医疗器械企业完成超过 **30** 个产品的注册路径规划
- 医疗器械检测实验室开始承接第三类医疗器械的生物学评价测试项目，并建立了眼科产品的性能测试能力

注册事务

- 受益于客户强劲的订单需求，2021 年医学注册业务持续快速增长
- 2021 年 新签IND 项目数同比增长 **59%**，新签美国 FDA IND 项目数同比增长 **417%**
- 注册团队规模由 2020 年底的 **33** 人增长至 2021 年底 **60** 人；截至2021 年底，累计项目经验超过 **1,000** 个，累计客户数超过 **550** 家
- 2021 年在 **22** 个国家完成了多中心临床申请的递交

我们的临床试验技术服务在不断进步

监管变革

深刻理解目前的监管环境和对未来潜在的监管变革进行研判 — 使我们能够快速适应监管变化并抢占商机

技术创新

在高度监管的临床研究市场中运用前沿技术并推出新服务 — 使我们能够作为先行者提升新兴服务的市占率并提高我们的服务效率

全球拓展

跟随客户需求在发达市场和主要发展中国家拓展全球团队 — 让我们能够提供全球解决方案并赢得跨境和多中心业务

竞争壁垒提高

增长机遇

巩固核心成熟业务优势

抢占新兴业务市场份额

连接中外临床试验的桥梁

我们服务于一个监管要求不断提升的市场

2015年07月22日

国家食药总局发布《关于开展药物临床试验数据自查核查工作的公告》

严查数据造假

2017年6月1日

中国国家食品药品监督总局 (CFDA) 正式成为ICH成员

接轨国际标准

2017年8月14日

最高人民法院、最高人民检察院发布《关于办理药品、医疗器械注册申请数据造假刑事案件适用法律若干问题的解释》

纳入刑法规定

2019年8月26日

新修订的《中华人民共和国药品管理法》经十三届全国人大常委会表决通过

监管法律更新

2020年3月30日

国家市场监督管理总局发布新版《药品注册管理办法》

强化过程管理

2020年4月26日

国家药监局和国家卫健委发布《药物临床试验质量管理规范》

提升临床质量

2020年7月1日

国家药监局发布《药品记录与数据管理要求（试行）》

确保数据真实

2021年12月20日

国家药监局发布《药品注册核查要点与判定原则（药物临床试验）（试行）》

规范现场核查

我们在高度监管的市场中运用新技术

以泰临研平台为案例

泰临研是公司开发的一体化、数字化临床试验平台，于2021年正式推出，包含多项功能：

- 临床研究管理系统（CTMS）
- 电子数据采集系统（EDC）
- 电子源数据记录系统（ESR）
- 远程监查系统（CTRM）
- eTMF (Electronic Trial Master File)
- 卓越研究中心接口（E-Site）
- 基于风险的质量管理系统（RBQM）



泰临研智能临床研究平台



泰格医药RBQM系统

泰临研系统的开发包含自主研发、合作研究和引进行业先进技术工具等方式，同时运用了先进的算法和数据结构，能够显著提升我们临床试验技术服务的效率。泰临研平台同时包含多种接口，以便未来增加新功能。

基于平台的新服务

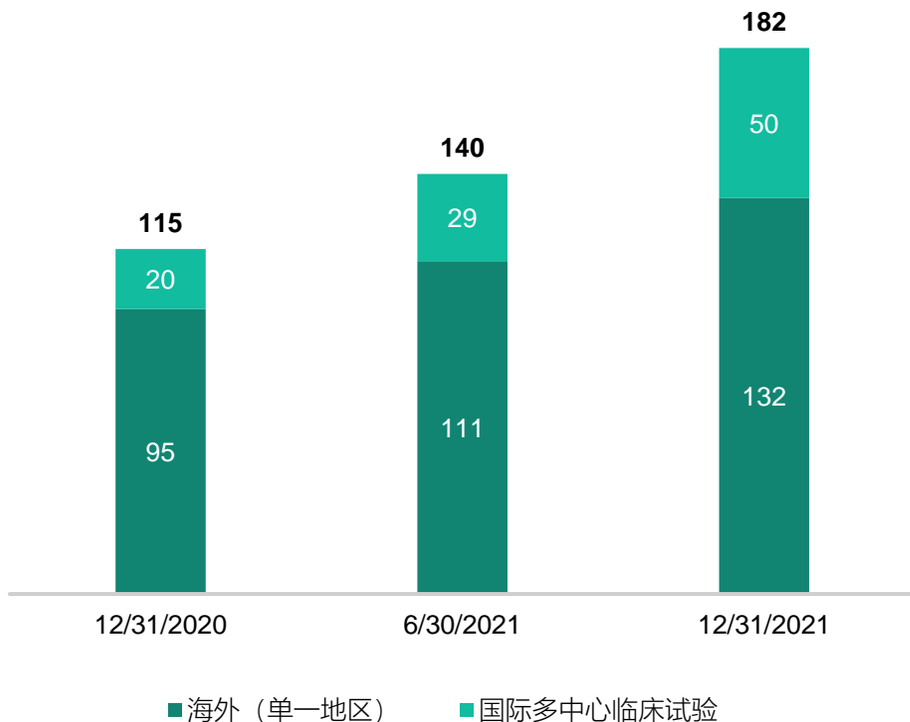
基于NMPA于2020年发布的基于风险的临床试验监察指导原则，泰格医药于2021年推出自主研发的基于风险的质量管理系统（RBQM）。通过在试验前确定关键数据和流程、进行全面风险识别与评估、制定缓解计划，在试验过程中实时监控风险，从而保障受试者安全，提升数据质量，加速临床试验研发进程。是中国国内市场第一个上线的RBQM系统。

业界认可

2021年12月，泰格医药凭借发展临床研究数字化创新战略，成功入选APEC中国工商理事会的“样本行动”年度成果《中国数字经济产业示范样本2021》，成为具有典型性、示范性的本土企业在数字经济领域的50个成功案例之一。

全球临床业务进展更新

海外在执行药物临床研究数量⁽¹⁾



- 于 2021 年 12 月 31 日，有 **132** 个在执行的海外单一地区临床试验（主要在韩国、澳大利亚和美国）
- 于 2021 年 12 月 31 日，在 **20** 多个国家有 **50** 个在执行的国际多中心临床试验
- 项目中心覆盖北美、亚太、欧洲、拉美和非洲
- 项目涵盖多个治疗领域，包括肿瘤、疫苗、中枢神经、心血管和罕见病等
- 于 2021 年 12 月 31 日，在位于 **5** 个大洲的 **52** 个海外国家或地区有超过 **1,000** 名员工
- 2021 年在中国建立起了集成化的上下游服务中心，涵盖医学撰写、医学监查、注册、数统、药物警戒、中心实验室、中心影像等服务
- 建立起了全球一体化的 SOP 流程、全球一体化的预算管理

全球临床业务进展更新 (续)

截至2021年12月31日的全球布局

52

个国家分布泰格员工

覆盖全球五大洲



24

个海外分支机构

可提供研发服务的运营实体



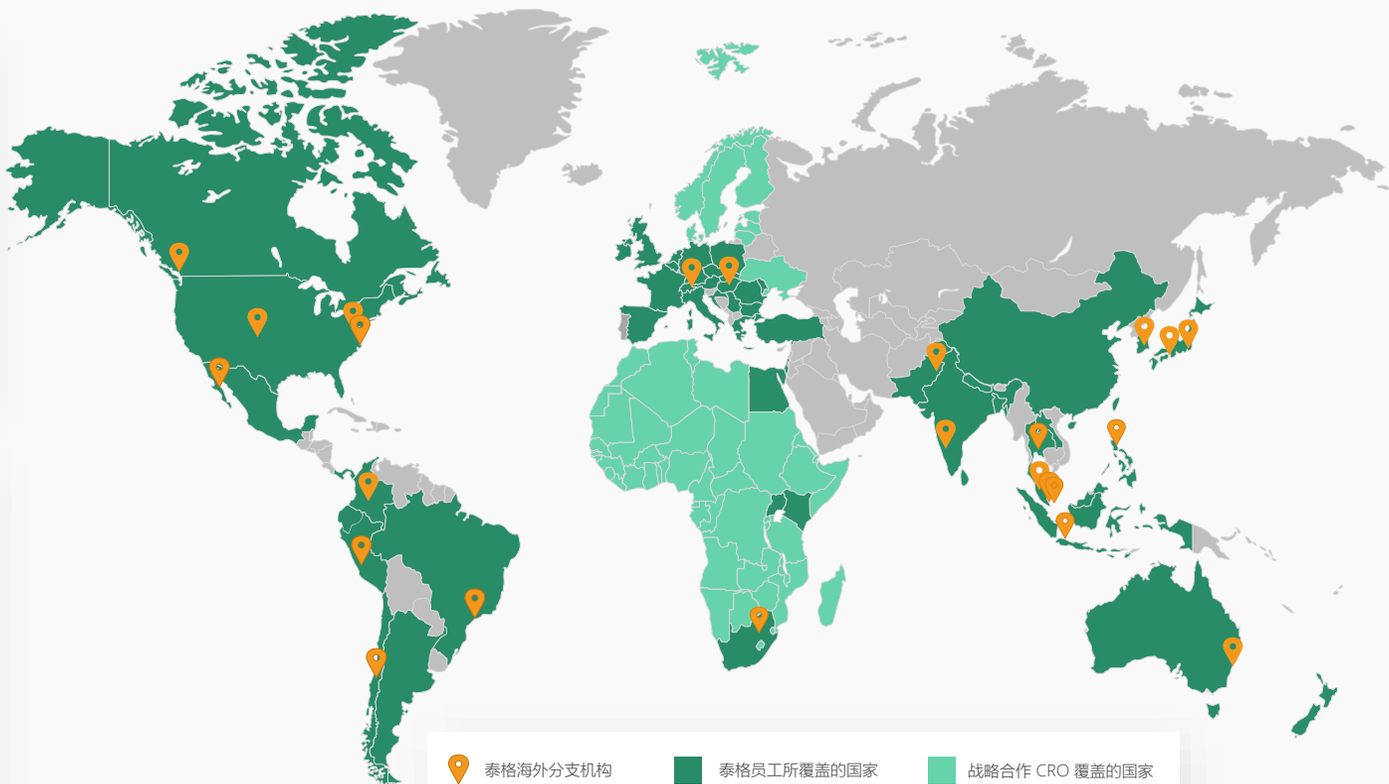
1,000+

位海外员工



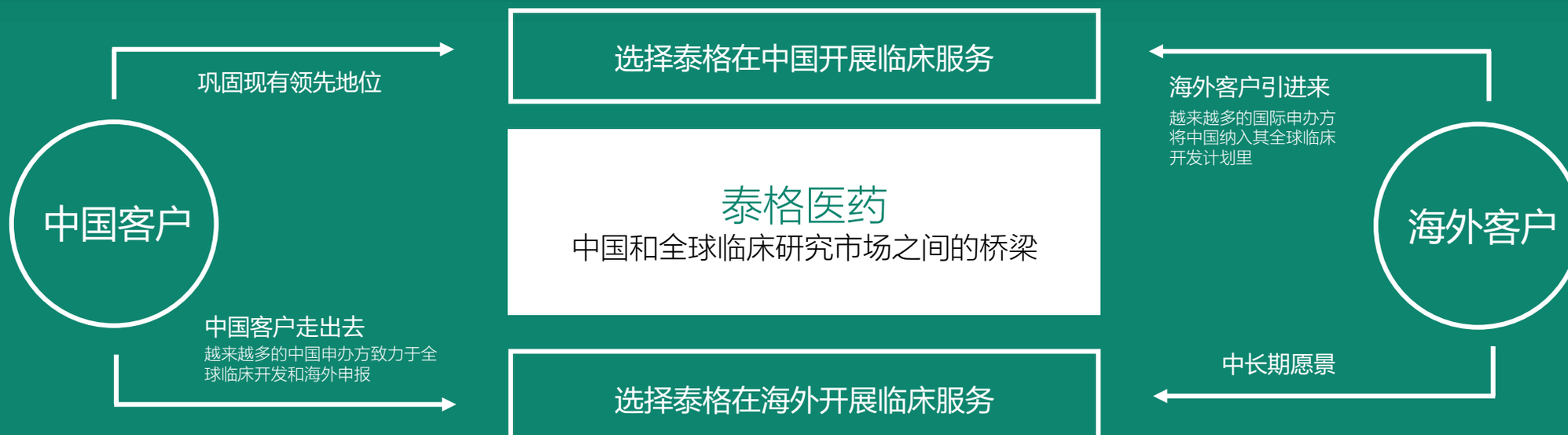
30+

个战略合作 CRO
覆盖国家



临床试验技术服务未来的增长策略

- 持续巩固核心成熟业务优势
- 拓展新兴业务，并扩大新兴业务的规模和能力
- 做好连接中国和全球临床研究市场之间的桥梁，并双向赋能
- 构建并完善临床研发生态体系，持续引入研究项目
- 关注国内和海外市场的整合机会





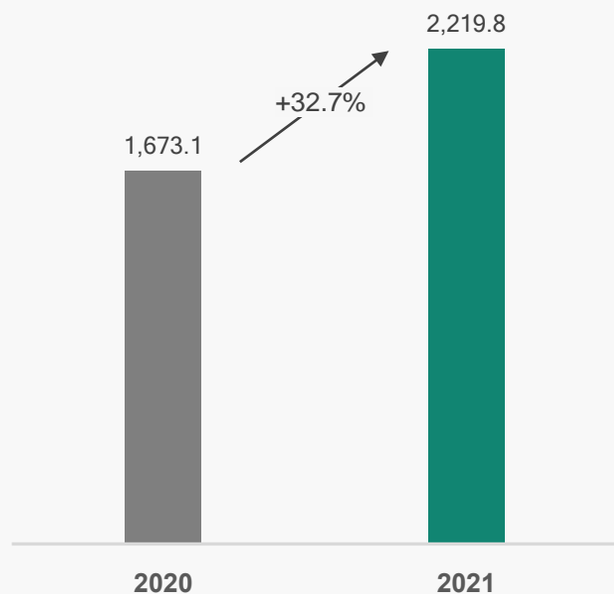
04

临床试验相关及实验室服务

临床试验相关及实验室服务 (“CRLS”)

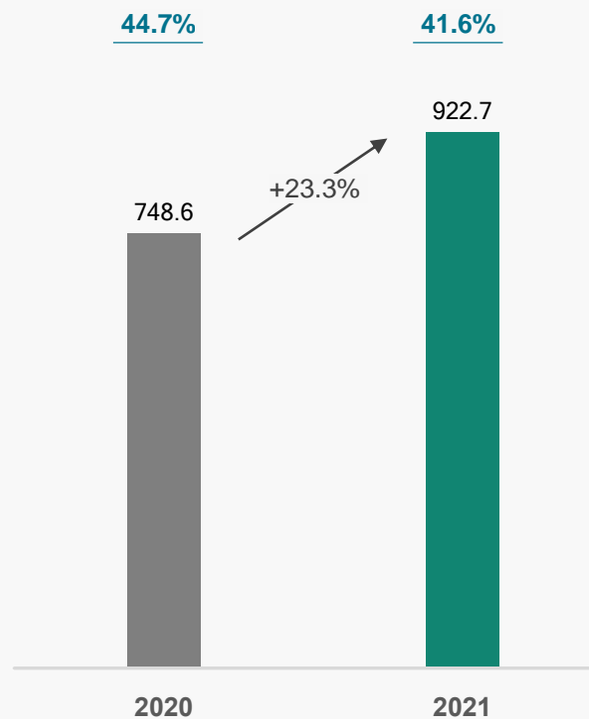
收入

(百万元人民币)



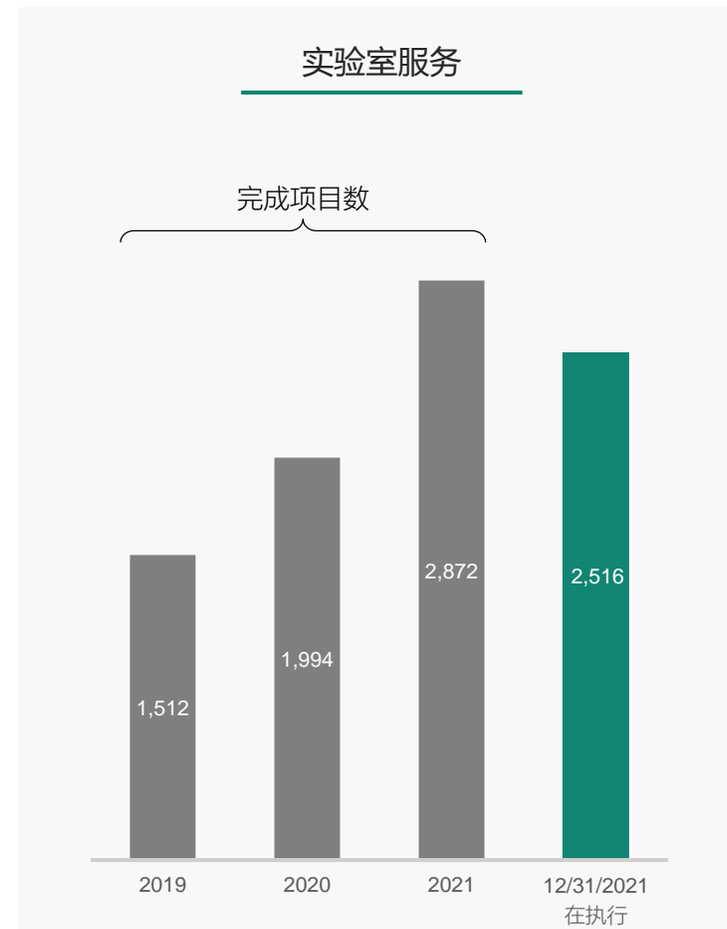
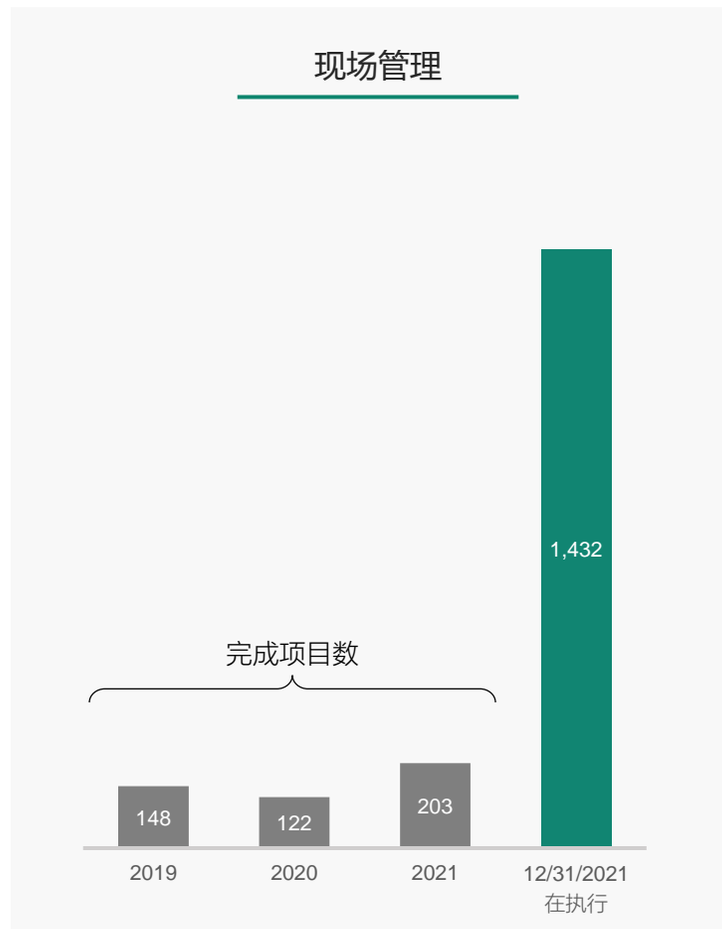
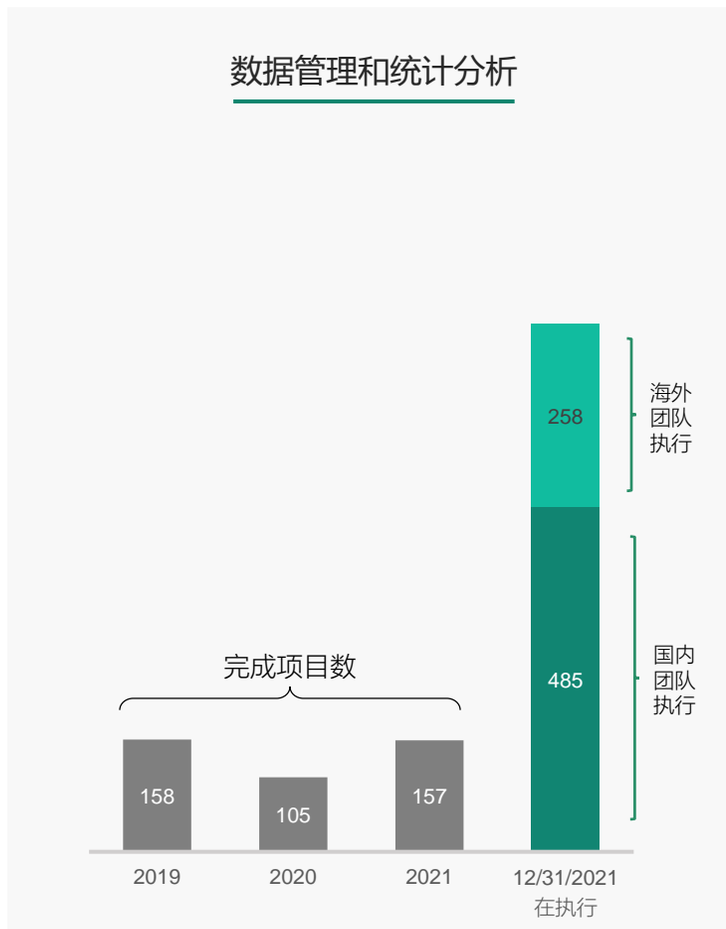
毛利润和毛利率

(百万元人民币)



临床试验相关及实验室服务 (续)

板块内部分业务项目情况



临床试验相关及实验室服务（续）

数据管理和统计分析

- 持续获得来自于国内和国际客户的订单，数统全球客户数由 2020 年 12 月 31 日的 **116** 家上升到 2021 年 12 月 31 日的 **163** 家
- 于 2021 年完成了 **157** 个项目，于 2021 年 12 月 31 日正在执行的项目数量为 **743** 个，其中 **485** 个由国内团队执行、**258** 个由海外团队执行
- 在 2021 年，通过中国和美国的数统团队紧密合作，成功支持了一款全球首创 (First-in-class) 药物的获批；在关键性临床试验和安全性和有效性综合总结 (ISS/ISE) 中提供了全方位的数统服务
- 在提高效率和自动化水平方面延续了一如既往的投入
- 截至 2021 年 12 月 31 日，全球数统团队规模超过 **800** 人，分布于中国、韩国、美国和印度

实验室服务

2021 年在中国和北美持续提升服务能力和扩大产能规模

- 2021 年 2 月，方达于上海新增 **6,200** 平方米实验室，扩张大分子生物分析、中心实验室和 DMPK 业务
- 2021 年 4 月，方达苏州药物**安全评价中心**项目装修正式启动，并于年底基本完工
- 2021 年 4 月，方达美国设立全方位放射性化合物的人体吸收、代谢和排泄 (hAME) 研究服务，并已获得新泽西州环境保护局的所有批准
- 2021 年 7 月，方达完成位于宾夕法尼亚州的 **6,600** 平方米新实验室建设，并已正式投入运营
- 2021 年 12 月，方达上海**中心实验室**完成施工，旗下全资子公司合亚医药新药发现实验室（二期）正式投入运营，总面积 **1,660** 平方米，建有 **10** 个标准药化实验室

2021 年继续通过收购来扩大平台和能力

- 2021 年 4 月，方达收购 **Ocean Ridge Biosciences**，扩展基因组学服务
- 2021 年 6 月，方达收购 **Quintara Discovery Inc.**，提升高质量的体外 ADME 分析，生物分析以及专业的分析开发和化合物筛选服务
- 2021 年 9 月，方达收购**武汉合研生物医药科技有限公司** 70% 股权，扩大基于靶点的体外药效筛选，早期药理药效学评价，和定制化生物学方法开发和检测服务

现场管理

- 于 2021 年完成了 **203** 个现场管理项目；正在执行的项目数量从 2020 年 12 月 31 日的 **1,180** 个上升到 2021 年 12 月 31 日的 **1,432** 个
- 截至 2021 年 12 月 31 日，拥有一只由超过 **2,700** 名全职临床研究协调员 (“CRC”) 组成了现场管理服务团队，覆盖国内 **147** 个城市，与全国 **1,267** 家临床研究中心开展合作

A family of five is shown in a bright, outdoor setting, sitting on the ground and smiling. A woman on the left is holding a smartphone up to take a selfie. The family includes a young woman, an elderly woman, a young man, a young woman, and a young boy. The background is a soft-focus outdoor scene with trees and a bright sky.

05

新兴业务

我们的部分新兴业务概览

临床试验技术服务

临床运营

医学撰写

法规事务

现场服务 (FSP)

稽查和培训

注册服务

药物警戒

真实世界研究

早研和科学事务

医学翻译

临床试验相关及实验室服务

数据管理

统计分析

现场管理

受试者招募

实验室服务

医学影像

卓越临床中心 (E-Site)

新兴业务

早期临床研究和科学事务

新整合的早期临床研究服务

- 2021 年整合原早期临床团队和谋思团队成立了新的早期临床事业部，结合泰格早期临床运营团队和谋思医药的临床药理团队的优势，为客户提供从临床开发策略，到临床方案设计和项目执行，最后到临床试验报告的一站式早期临床解决方案。同时应用计算机建模与模拟，优化早期临床试验，力争缩短从临床前到概念验证（Proof of concept，简称 POC）的时间并降低研发成本，并为之后的关键临床试验奠定基础
- 于 2021 年 12 月 31 日，早期临床团队有来自于 **215** 个客户的 **405** 个进行中的临床药理研究项目，以及来自于 **53** 个客户的 **72** 个进行中的定量药理项目

新推出的临床开发策略咨询服务

2021 年开始为客户提供贯穿临床开发全周期、以产品特征和申报目标为基础的“定制化”方案设计和策略咨询服务

- 提供针对适应症的策略和医学建议，涵盖早期临床，关键性临床，适应症选择以及联用探索等
- 注重于研发各阶段之间的转化和衔接（从动物到健康人群；从健康人群到患者等）
- 领域覆盖化学药品、生物制品、细胞和基因治疗、疫苗

药物警戒



- 2019 年药品管理法提出了建立药物警戒系统的理念，我们的药物警戒服务应运而生
- 依托于自主研发药物警戒职能洞察和改进概况系统 PHiOS，为中国和全球医药和医疗器械创新企业提供符合全球标准的药物安全警戒服务
- **10,000+ /年** 个例报告，保障药品上市后的药物警戒活动顺利开展
- 团队规模从2020年底的 **70**人增加到 2021 年底的 **超过100** 人；
- 2021 年业务客户数量新增 **36** 家；新增项目 **177** 个；
- 2021 年服务范围从药品拓展到疫苗临床研究及疫苗上市后研究；
- 2022 年计划推出信号管理平台，同时加强器械及医美方面的药物警戒服务

真实世界研究

依托于泰格对NMPA真实世界研究相关法规指导的理解、创新技术平台以及临床运营和现场管理的能力和丰富经验，为客户提供一站式的真实世界研究服务

解决方案

回顾性及前瞻性真实世界研究

通过分析真实世界数据，对药物的疗效、安全性以及药物经济学等方面进行全面评估

真实世界证据支持新产品获批

(博鳌乐城模式)
适应症获批、新适应症拓展、药品说明书扩增等

研究者发起的真实世界研究

疾病登记研究，队列研究等

2021 年亮点

- 截至 2021 年 12 月 31 日，真实世界在研项目 **20** 个，包括回顾性及前瞻性真实世界研究、研究者发起的真实世界研究、真实世界方案设计及法规事务咨询等
- 2021 年新增客户 **13** 个，其中海南博鳌乐城 **5** 个

博鳌乐城真实世界研究中心

中国真实世界研究的创新实践者

2019年8月

海南博鳌乐城国际旅游先行
区管理局正式设立

2020年9月

泰格医药与乐城管理局建立
战略合作伙伴关系

2021年5月

“博鳌乐城临床研究中心”正式揭
牌，前期授权委托泰格医药共同
运营和管理

2021年10月

泰格医药与海南一龄达成战略合作，发布
博鳌乐城临床研究中心ESR (eSource
Record) 电子源数据记录工具

医学翻译

医学翻译团队专注于生命科学领域的翻译服务，拥有资深翻译团队和学术专家；随着跨境项目的日益增多，医学翻译的订单需求持续强劲，在中国、欧洲、美洲、东南亚均有运营团队

8.35亿+

2021年全年汉字翻译量

71

2021年新增客户数量

一站式翻译平台

将流程管理、翻译生产、数据管理融为有机一体，实现翻译流程透明化

380+

全职专业翻译人员⁽¹⁾

25

2021年翻译工作涉及25个语种

eCTD

提供从前期准备到电子/纸质档案交付的完整 eCTD⁽²⁾ 一站式服务

医学影像

泰格子公司英放是中国第三方独立医学影像服务的开拓者，为药品、医疗器械临床试验提供一站式影像服务和解决方案

2021 年亮点

- 2021 年全年，影像业务新增合同数量 **45** 个，同比增长 **50%**，来源于 **27** 家客户
- 2021 年全年为 **5** 个获批 I 类创新药提供了独立影像分析服务
- 截至 2021 年底，累计为 **150** 多个临床试验提供中心影像评估分析服务。业务覆盖领域包括：肿瘤、中枢神经系统、内分泌、心血管、风湿、血液系统、肌肉骨骼系统、消化系统、皮肤、耳鼻喉、眼科、造影剂临床试验、医疗器械等
- 启用影像电子评估系统 IEES：根据试验方案提供定制化需求设计；数据记录保存完整，保证良好的稽查轨迹；影像状态实时跟踪、数据质疑报表、影像流程查看、阅片结论速查、阅片状态情况统计等

卓越临床研究中心 (“E-Site”)

泰格医药于 2020 年启动了 E-Site 卓越临床研究中心战略。公司充分发挥自身丰富项目经验、专业团队、领先质量标准 and 优质行业资源等优势，与合作临床机构携手并肩深度合作，共同培养专业、高效的临床研究团队，共同优化临床研究管理流程，提高临床访视效率，打造高绩效的临床研究中心，并共同培养新一代的临床研究者

E-Site 价值

打造卓越GCP中心

- 提供定制化的培训
- 优化临床管理流程
- 提高临床管理效率
- 培养新一代的临床研究者

引进高质量研究项目

- 引进创新临床项目和国际多中心临床研究项目
- 协助提高机构的创新产品临床研究和国际化合作的能力

创建可持续研究体系

- 提升临床研究基础设施建设
- 打造信息化和数字化的临床研究系统
- 共同打造适应未来趋势的临床研究体系

2021 年亮点

157

家中心E-site重点
合作中心⁽¹⁾

57

家绿色通道中心⁽¹⁾

14

完成与 14 家中心的战略合作



2021年与复旦大学附属肿瘤医院正式达成战略合作，在临床研究全生命周期领域展开深度合作



2021年与湖南省肿瘤医院达成战略合作，共创卓越临床研究中心

06

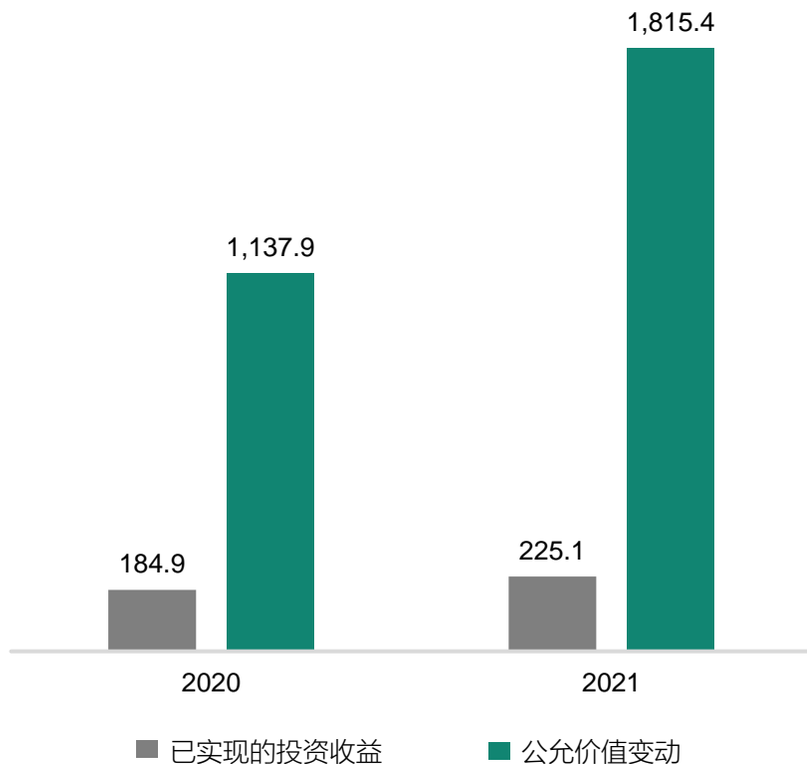
其他更新



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)

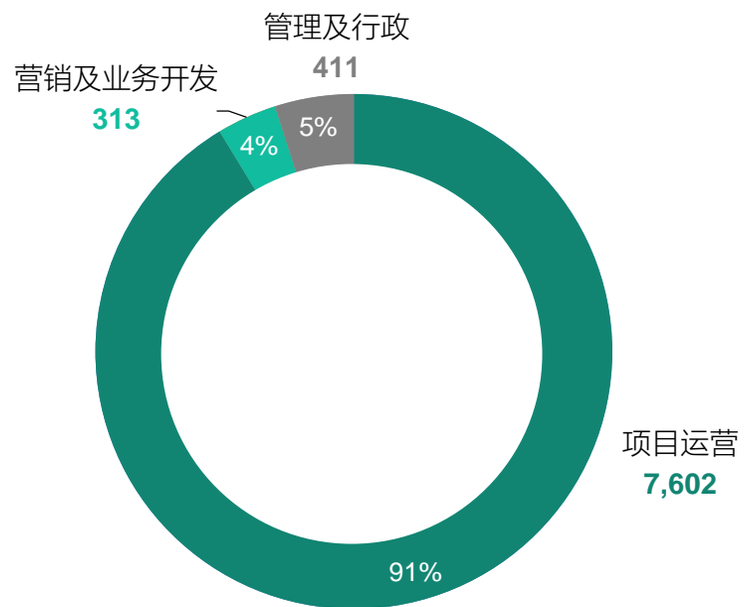


- 截至2021年12月31日，投资组合包括医疗行业的123家公司和56只基金
- 截至2021年12月31日所投资产账面价值为87.6亿元人民币
- 2021年全年投资了13.6亿元人民币的未上市股权，以及7.6亿元人民币的投资基金
- 2021年全年退出投资收到11.5亿元人民币现金
- 按成本计价，2021年全年实现投资收益3.9亿元人民币，2020年全年实现按成本计价投资收益2.3亿元人民币

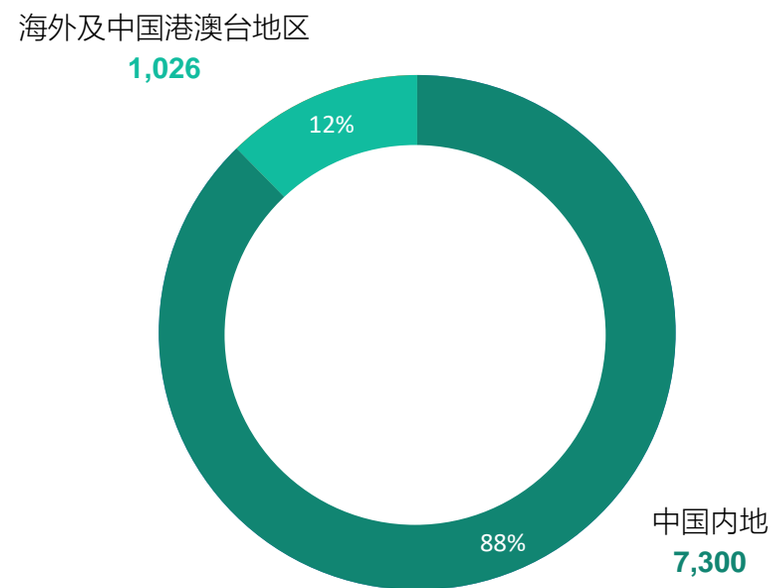
员工数量和构成

2021年12月31日的员工总数从2021年6月30日的**7,208**人增加了15.5%至**8,326**人

按职能划分的员工构成⁽¹⁾



按地区划分的员工构成⁽¹⁾



致力于可持续发展和社会责任

将健全的可持续发展和 ESG 实践融入企业战略，并受到行业认可



2021 入选《财富》全球未来 50 强榜单



荣获新浪财经 ESG 评级中心 2021 中国企业 ESG “金责奖”
- 最佳社会 (S) 责任奖



入围 2021 年度领英全球卓越人才管理奖中国榜单，荣获“领英新星奖”



荣获弗若斯特沙利文 (Frost & Sullivan) “2021 中国临床合同研究组织 (CRO) 竞争战略领导力”奖项

0.23 吨CO₂当量

人均碳排放量，同比降低72%，实现“从2020年起人均温室气体排放量不高于上一年度”的目标

80% 女性员工比例

高级管理团队中女性占比54%；董事会中女性占比43%

4,000,000元

2021年，我们对糖尿病老人、孤儿、特困家庭等困难群众开展帮扶，累计捐款超过400万元

数字创新

泰格医药凭借发展临床研究数字化创新战略、拓展创新数字疗法，成功入选APEC“样本行动”年度成果《中国数字经济产业示范样本2021》

38,000 个家庭

乙肝母婴零传播工程项目涉及135家医院，惠及38,000多个家庭

100% 保险和体检覆盖率

员工医疗补充保险、重大疾病险覆盖率100%，员工体检覆盖率100%

0 事故

报告期内公司发生工伤死亡事故数为0，职业病发生数为0，火灾事故数为0

临床科普

2021年泰格医药参与编撰国内首部面向受试者的科普书籍《药物临床试验受试者小宝典》正式出版

07

附录



合并损益表

(单位: 人民币千元)	截至12月31日的财年	
	2020	2021
收入	3,192,279	5,213,538
服务成本	(1,688,946)	(2,965,420)
毛利润	1,503,333	2,248,118
其他收入	145,063	295,217
其他损益, 净值	1,273,621	2,077,190
减值损失	10,075	(24,426)
销售和推广费用	(96,581)	(129,399)
上市费用	(3,567)	-
行政费用	(400,749)	(554,807)
研发费用	(156,648)	(211,829)
关联公司的损益部分	(3,508)	14,348
财务成本	(50,777)	(24,910)
税前利润	2,220,262	3,689,502
所得税费用	(189,707)	(292,864)
全年利润	2,030,555	3,396,638
归母净利润	1,751,328	2,879,099
调整项:		
股票类薪酬费用	35,718	66,594
净汇兑损失/ (利得)	146,243	11,179
来自收购的无形资产摊销	6,737	13,355
集团产生的上市费用	4,991	-
以公允价值计量的金融资产的公允价值变化	(957,828)	(1,384,922)
经调整归母净利润 ⁽¹⁾	987,189	1,585,305

合并资产负债表

(单位: 人民币千元)

	于2020年12月31日	于2021年12月31日
非流动资产	7,862,049	12,891,285
物业, 厂房及设备	400,455	701,857
无形资产	124,782	234,090
商誉	1,444,519	1,778,948
使用权资产	332,615	473,262
关联公司权益	60,270	738,799
递延税资产	79,507	100,936
以公允价值计量的金融资产 ("FVTPL")	5,292,302	8,746,344
计入其他综合收益的金融资产 ("FVOCI")	15,158	13,531
受限银行存款	1,957	1,913
其他非流动资产	110,484	101,605
流动资产	11,644,010	10,849,888
存货	4,721	6,095
贸易, 票据及其他应收款及预付款	638,680	952,017
合同资产	824,714	1,285,475
结构性存款和衍生型金性工具	26,000	29,180
应收票据	944	-
预付所得税	27,017	34,678
限制性银行存款	52	8,586
初始期限超过三个月的定期存款	161,919	155,440
现金和现金等价物	9,959,963	8,378,417

合并资产负债表 (续)

(单位: 人民币千元)

	于2020年12月31日	于2021年12月31日
流动负债	1,139,337	2,412,716
贸易和其他应付款	529,546	879,962
合同负债	484,643	789,509
借款	-	492,320
应付所得税	72,858	176,410
租赁负债	52,290	74,515
非流动负债	508,245	723,260
租赁负债	279,021	406,839
其他长期负债	97,494	114,881
递延税负债	131,730	201,540
净资产	17,858,477	20,605,197
权益总计	17,858,477	20,605,197
股本	872,484	872,439
库存股	(157,912)	(579,186)
储备金	15,439,252	17,892,210
公司所有者应占权益	16,153,824	18,185,463
非控股权益	1,704,653	2,419,734



300347.SZ / 3347.HK

杭州泰格医药科技股份有限公司
www.tigermedgrp.com