



2023 年度业绩

杭州泰格医药科技股份有限公司

300347.SZ / 3347.HK

2024 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2023年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”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 (iv) 金融资产的公允价值变动以及 (v) 商誉减值。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

年度业绩概览

2023 年度亮点



年度回顾

2023年服务了 **22** 个中国已上市 1 类新药的研发，以及 **6** 个中国已上市创新医疗器械的研发

从2004年成立至2023年间，累计为中国 **61%** 的已上市 1 类新药研发提供了服务

维持了于中国临床外包行业的领先地位，**加大了对新兴业务和技术的投入和生态圈的建设**

持续投入海外业务；**美国地区订单和业务实现快速增长**

公司业务增长和盈利能力在行业转型期间体现出较强的**韧性和可持续性**



在手项目⁽¹⁾

752 个药物临床试验

253 个海外临床试验

59 个国际多中心临床试验 (MRCT)

465 个医疗器械和 IVD 项目

1,952 个现场管理项目

826 个数统项目

4,411 个实验室服务项目



企业发展⁽¹⁾

全球员工数量达到 **9,701** 人，覆盖 **28** 个国家，其中海外员工 **1,632** 人

在中国香港成立**国际总部**，成为泰格海外职能管理和业务拓展的中枢

全球人员规模：CRA **950+**，CRC **2,700+**，数统团队 **850+**，实验室团队 **1,700+**

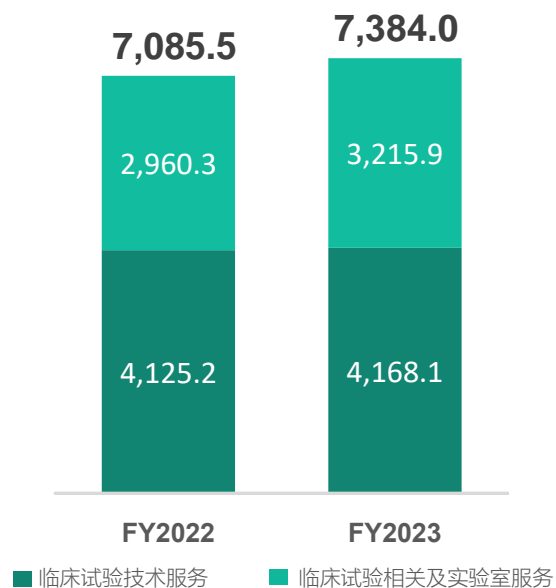
MSCI ESG 评级上调至 **AA** 级

主要财务数据

收入

(百万元人民币)

+4.2%



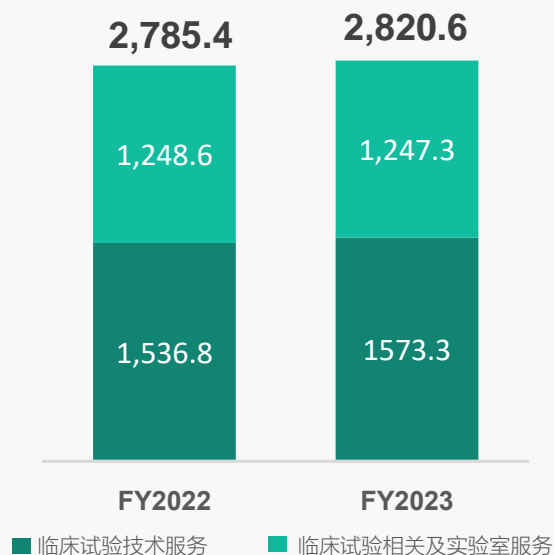
毛利润和毛利率

(百万元人民币)

39.3%

38.2%

+1.3%



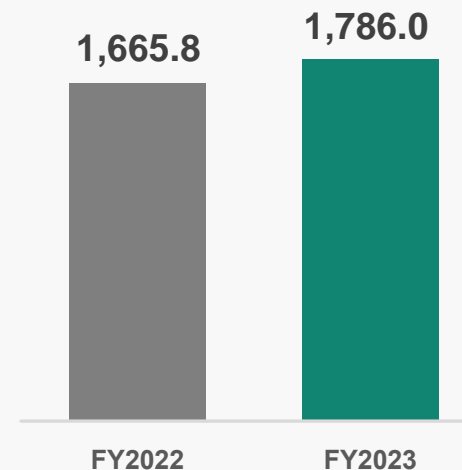
经调整归母净利润和经调整归母净利率⁽¹⁾

(百万元人民币)

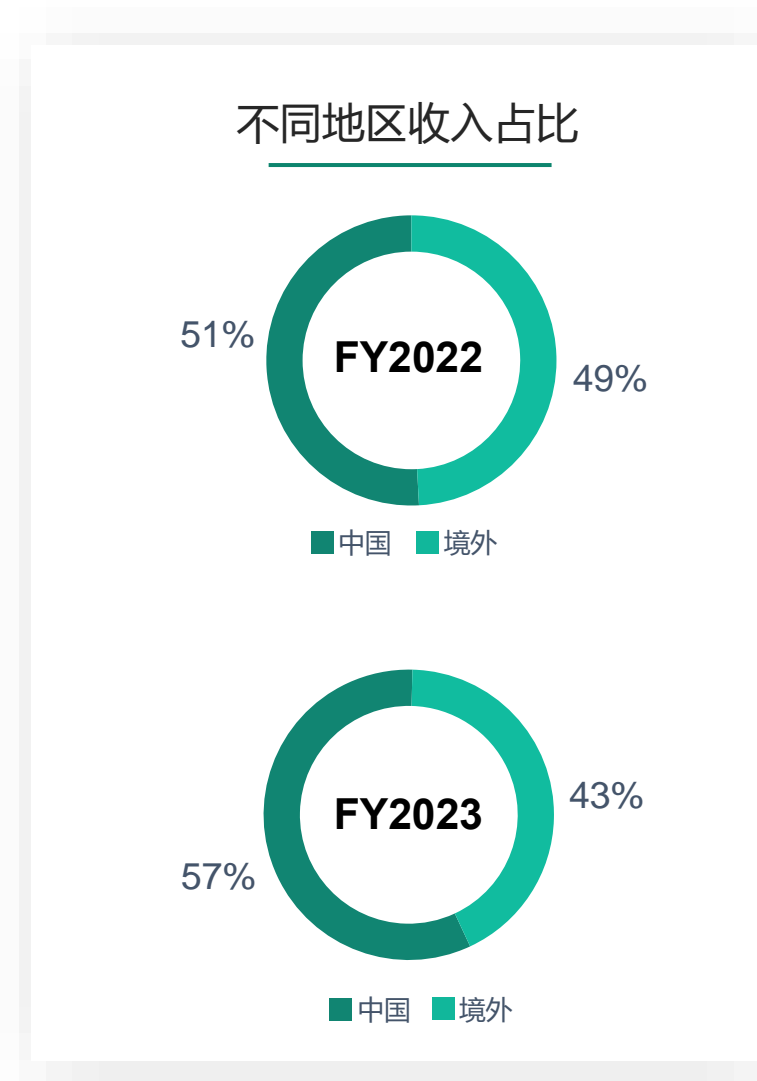
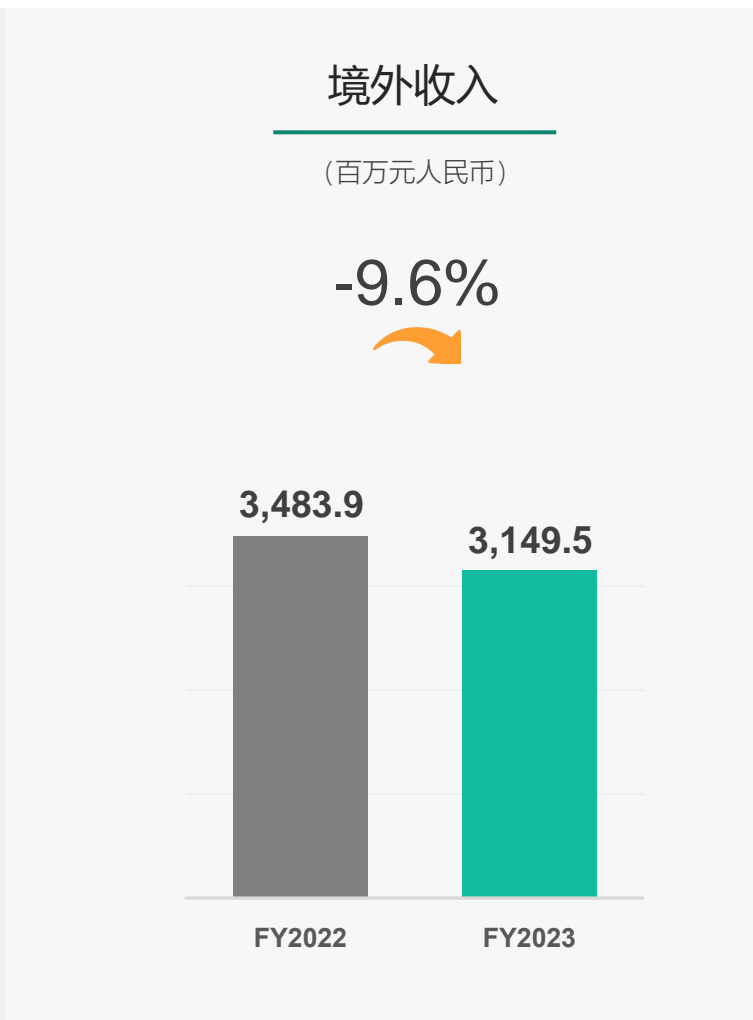
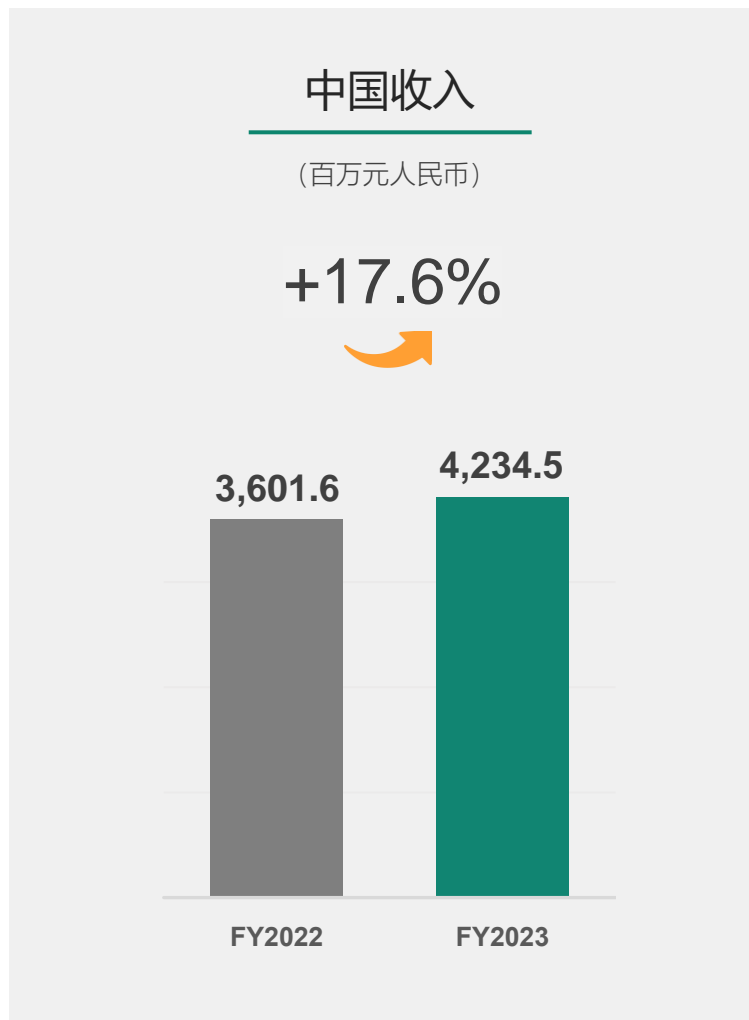
23.5%

24.2%

+7.2%



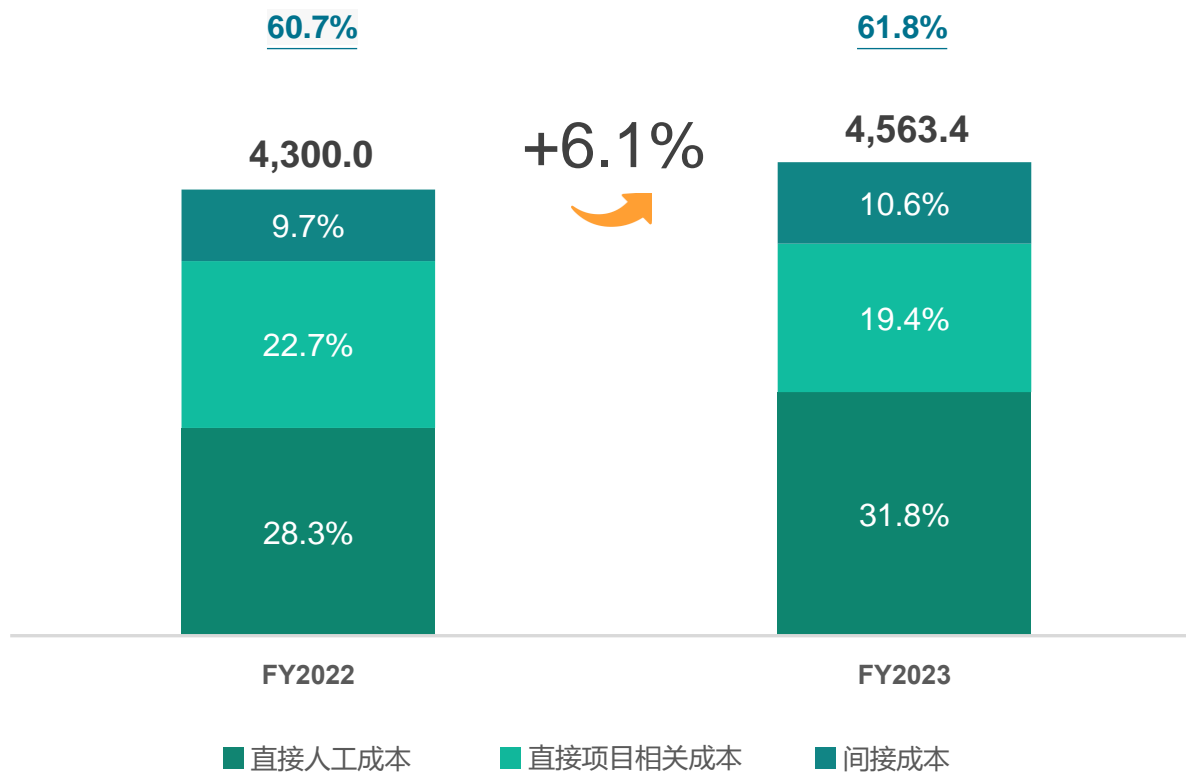
按中国和境外市场划分的收入明细



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)



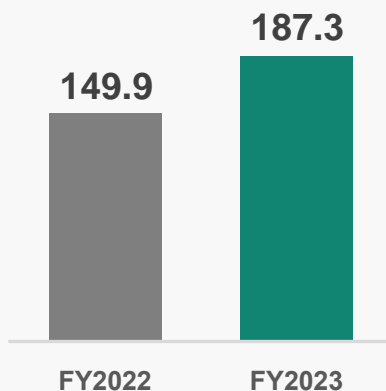
营运开支

销售和营销开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

2.1% 2.5%

+24.9%

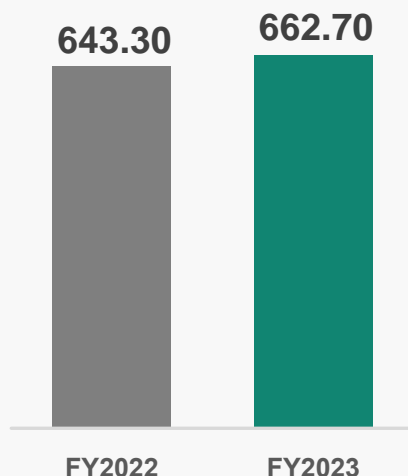


行政开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

9.1% 9.0%

+3.0%

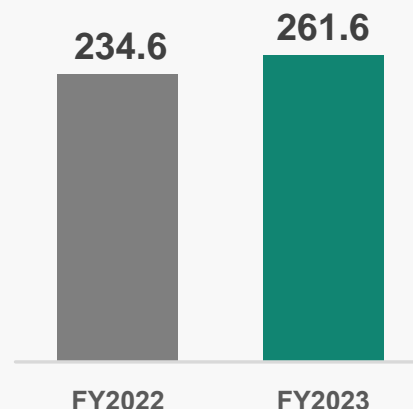


研发开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

3.3% 3.5%

+11.5%

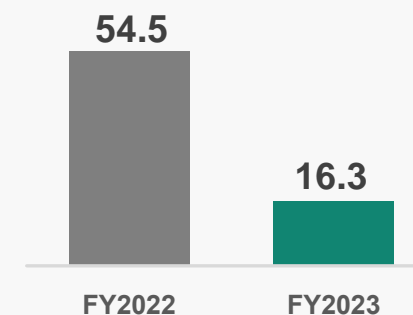


股权激励开支及其占收入的百分比

(百万元人民币)

0.8% 0.2%

-70.1%



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)

+1.0%



4,125.2

4,168.1

FY2022

FY2023

毛利润和毛利率

(百万元人民币)

37.3%

37.7%

+2.4%



1,536.8

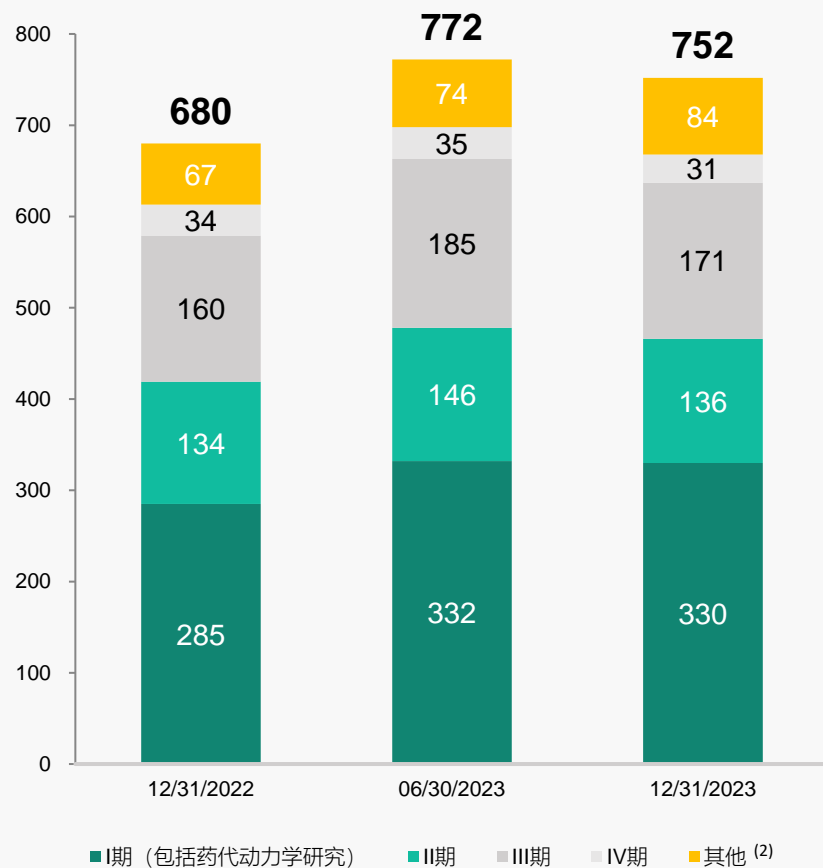
1,573.3

FY2022

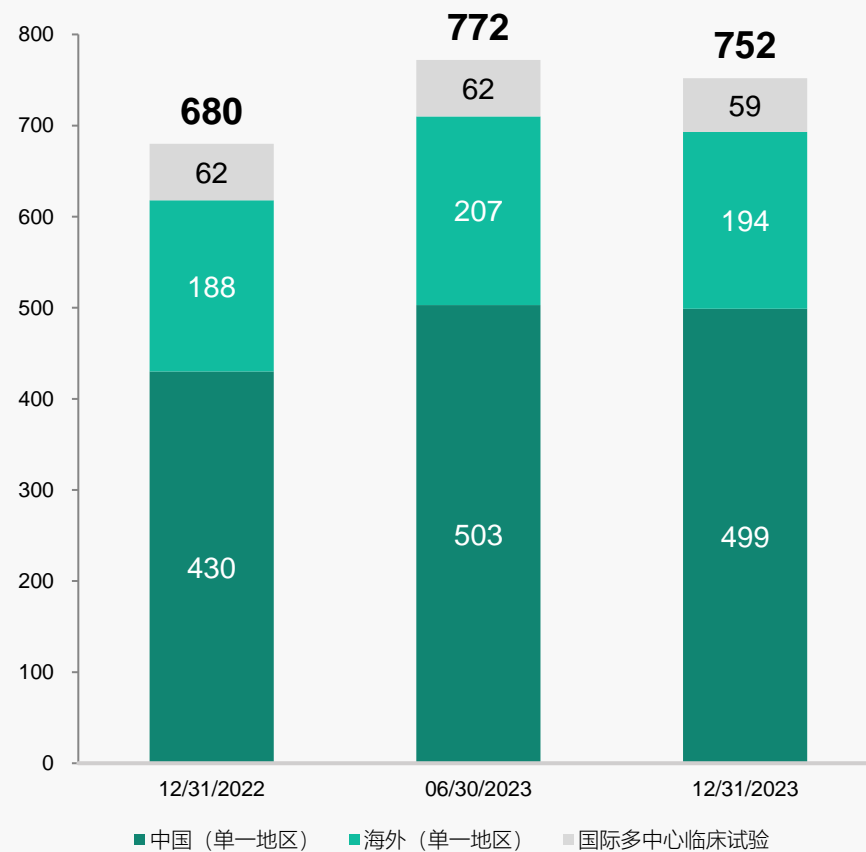
FY2023

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⁾

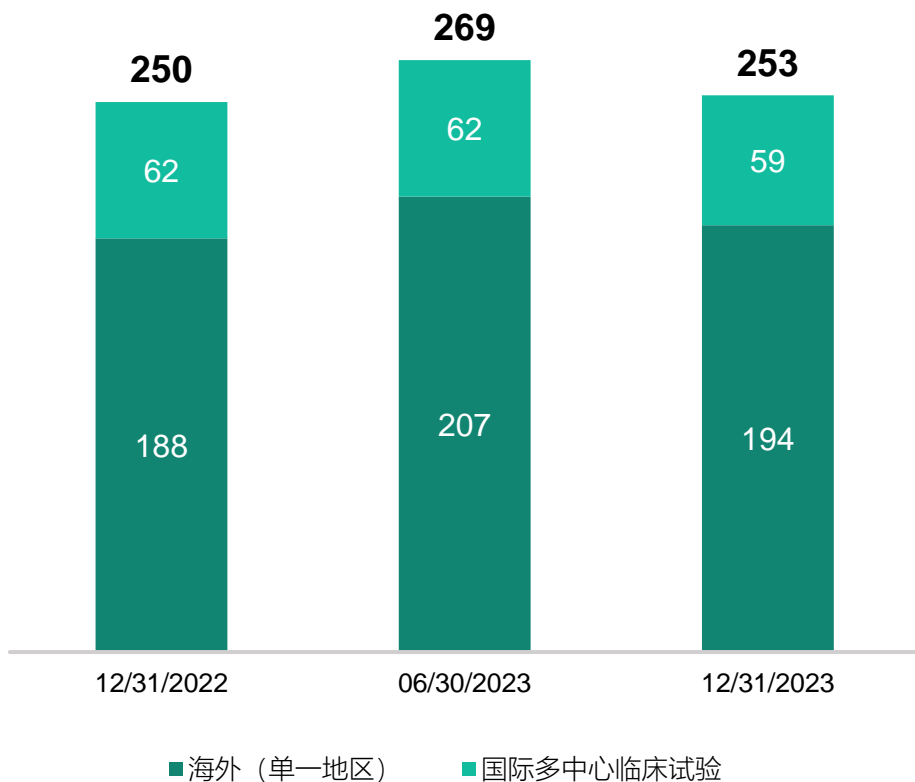


按地区分类的在执行药物临床试验项目数量⁽¹⁾



全球临床业务进展更新

海外在执行药物临床试验项目数量⁽¹⁾



于 2023年12月31日，有 **194** 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 2023年12月31日，有 **59** 个在执行的国际多中心临床试验（覆盖北美、亚太、欧洲和非洲）

较前期相比，海外在执行项目数小幅下滑的原因主要是因为韩国和拉丁美洲地区在2023年下半年结束了多个项目（包括个别新冠疫苗项目）

首次在美国本土启动和执行中国疫苗项目（带状疱疹蛋白疫苗）的 I 期临床试验

2023年全年新签药物国际多中心临床试验（MRCT）项目 **15** 个

截至2023年12月31日，累计 MRCT 项目经验超过 **127** 个

全球临床业务进展更新 (续)

美国地区

2023年美国地区临床试验服务收入及在手订单均显著增长，服务领域涵盖肿瘤、疫苗、眼科、中枢神经、器械等

截至2023年12月31日，美国临床运营服务建立了包括**中心启动、项目管理、临床运营、法规注册、数统、医学监查**等综合一体化平台，以及完整的运营团队，包括布局在美国和加拿大**42**个城市的超过**110**位 PM 和 CRA

截至2023年12月31日，美国临床运营项目经验超过**100**个，与美国**45**个州的超过**500**家临床研究中心开展合作

欧洲/中东/非洲地区

2023年欧洲团队完成对克罗地亚 Marti Farm 和罗马尼亚 Opera 的业务和体系整合，形成了一体化的临床运营服务平台

2023年在 EMEA (欧洲、中东、非洲) 地区新成立**医疗器械团队**并支持了超过**10**个器械临床研究项目

亚太地区

截至2023年12月31日，韩国团队 (DreamCIS) 规模达到**369**人，同比增长28%，进行中的临床项目超过**100**个

截至2023年12月31日，东南亚临床运营团队超过**70**人，布局在印尼、菲律宾、新加坡、泰国、越南、马来西亚和老挝，进行中的临床试验项目**24**个

澳大利亚地区新增临床试验项目**20**个，并与更多澳洲临床机构展开合作

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12月31日，累计注册与申报项目 **1,009** 个
- 2023全年新增美国 FDA IND 项目 **29** 个，其中 **16** 个已获得临床批件
- 2023全年助力 **9** 个产品在中国获批上市；助力 **40** 项国际多中心临床试验的 IND 申请在多个国家获得批件
- 服务客户数量由 2022年12月31日的 649 家增长至 2023 年12月31日的 **720** 家

医疗器械

- 2023年助力 **6** 款创新医疗器械产品在中国成功上市
- 实现了海外器械临床多中心项目的快速扩增，业务范围覆盖**欧洲、韩国、美国、东南亚**等地区。海外器械注册业务也拓展至**美国、东南亚各国和中东沙特**等国家
- 加强了器械实验室能力建设，现有资质涉及 185 个检测对象，2913 个参数的技术能力，涉及 343 个标准
- 2024年2月宣布收购能盛 (NAMSA) 中国器械团队，并与能盛达成中国区独家战略合作协议，扩大了团队规模及海外服务触达范围，包括医疗器械咨询、法规事务、质量咨询、临床研究等

临床试验技术服务业务动态更新（续）

去中心化临床试验（DCTs）

- 2023年泰格 DCT 技术和平台已应用于注册临床、上市后研究、真实世界研究、研究者发起的研究等各类项目中，覆盖肿瘤、血液疾病、中枢神经、呼吸、内分泌等多个领域
- 截至2023年12月31日，泰格进行中的临床试验有 **13%** 采用了远程智能混合临床研究模式（DCT hybrid model）
- 2023年深入参与了 DCT 行业生态体系建设，牵头《**数字化/去中心化临床研究行业实践调研**》报告的编写和发布，自主编写并发布了《**DCT全球监管手册**》（*Tigermed DCT Global Regulatory Handbook*）
- 在辉瑞公司乐泰可®（瑞美吉泮口崩片）中国临床试验中，提供了 III 期中韩两国临床运营服务，并使用 ePRO 采集主要疗效指标数据，最终助力其获批

真实世界研究（RWS）

- 成功助力赛诺菲单克隆抗体 Isatuximab 注射液于2023年12月12日获得 NMPA 上市许可申请受理，作为首批获准在海南博鳌乐城国际医疗旅游先行区开展临床真实世界数据研究的三个试点药品之一，成为首个利用乐城真实世界数据获 NMPA 受理上市许可申请的血液肿瘤治疗药物
- 真实世界研究进一步扩展至**肿瘤、罕见病、骨科、糖尿病、呼吸疾病、心血管疾病、眼科、医美**等多个领域
- 未来将进一步扩大 DCT 技术和应用在真实世界研究中的比例

临床试验技术服务业务动态更新（续）

药物警戒

- 与欧洲团队整合后，药物警戒团队规模达到近 **150** 人，业务覆盖全球范围内临床阶段、上市后阶段药品领域、器械领域、疫苗领域、化妆品领域的解决方案
- 2023全年药物警戒新增客户 **134** 个；新增项目数量 **152** 个
- 信号管理工具进入最后功能确认及上线阶段，着手验证实施；并积极沟通关注信号管理的潜在客户

医学翻译

- 2023全年新增客户 **86** 家，其中药品客户 45 家，器械客户 41 家
- 翻译服务从业务流程、线上系统（TMS/EPS/TEP/TQC）、业务管理和应用、质量控制、翻译生产、技术算法等形成完整的业务架构体系，年翻译量达到 **3.8 亿** 个单词
- 2023年成为多个欧美跨国制药企业的亚太区一级供应商和全球供应商
- 在 CSA Research 2023 年生命科学领域语言服务企业排名中位列 **全球第 7 位**（亚太地区第三，中国大陆地区第一）
- 未来将基于前沿大语言模型技术，研发医疗语言小模型并优化智能医学翻译和文档管理平台

03

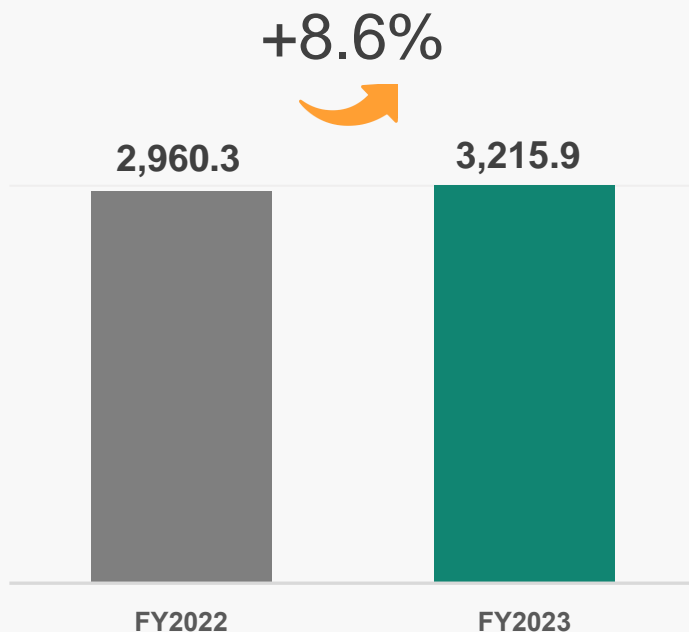
业务动态更新

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”)

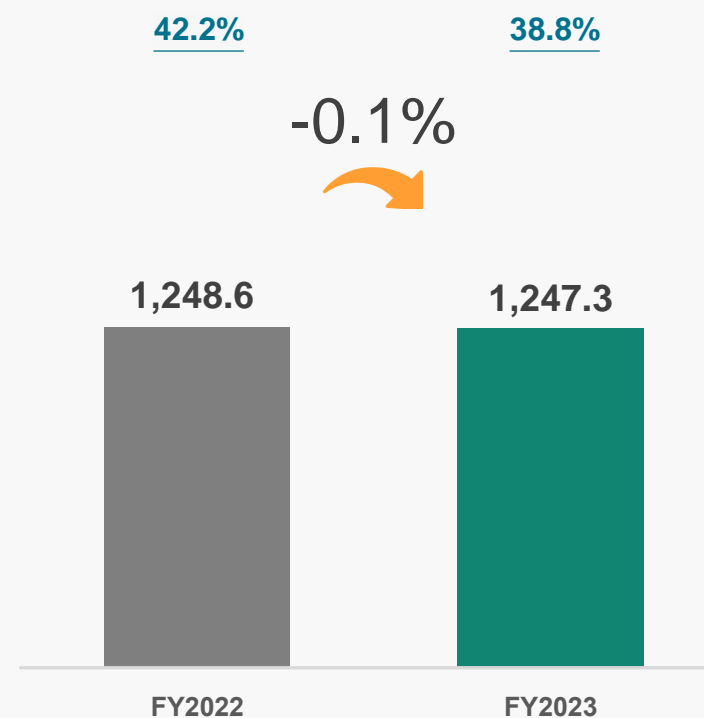
板块收入

(百万元人民币)



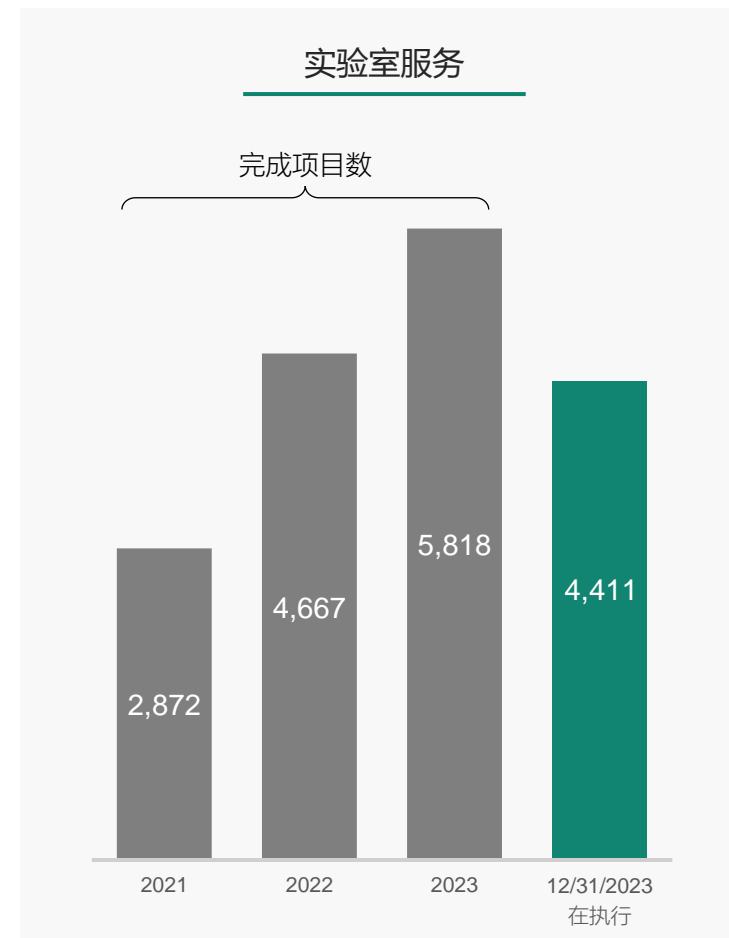
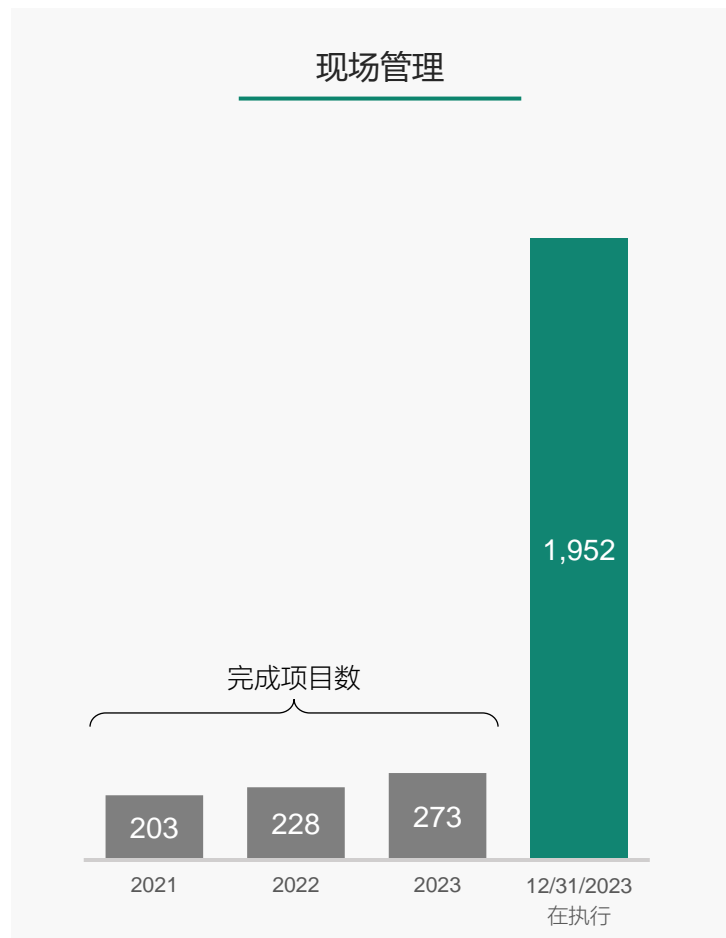
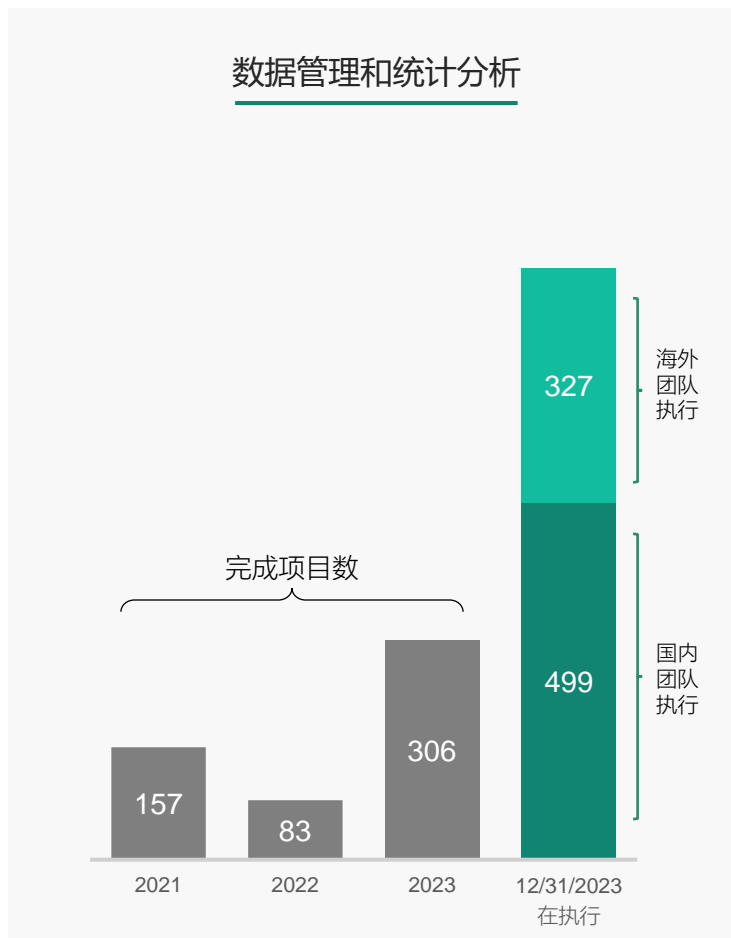
毛利润和毛利率

(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

- 2023年**完成多个中国新药获批的数据管理和统计分析工作**，包括具有全球自主知识产权的抗新冠病毒创新药阿泰特韦片/利托那韦片组合包装、辉瑞公司治疗偏头痛的乐泰可®（瑞美吉泮口崩片）和全球首个针对复发或难治性结外NK/T细胞淋巴瘤适应症获批的择捷美®（舒格利单抗注射液）等
- 截至 2023年12月31日，全球数统专业人员超过 **850** 人，分布于中国、韩国、美国和印度
- 截至 2023年12月31日，全球客户数量由2022年12月31日的 259 家增加至 **340** 家
- 截至 2023年12月31日，在执行项目数量由2022年12月31日的 776 个增加至 **826** 个

实验室服务

- 美国方达完成对 **Nucro-Technics Holdings, Inc.及其附属公司 Nucro-Technics, Inc** 的收购，进而扩增了超过 **5,574** 平方米实验室，提升分析化学、微生物学、毒理学、生物分析和样品储存及稳定性测试服务
- 位于苏州的超过 **8,000** 平方米的新建临床样品生产中心投入运营，进一步提升多剂型高产能的临床样品生产能力
- 方达医药子公司合亚医药科技（武汉）有限公司正式开业，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，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服务
- 方达医药苏州安评中心获得国家药品监督管理局颁发的 **GLP 认证证书**（Good Laboratory Practice, GLP）

临床试验相关及实验室服务（续）

SMO 现场管理

- 截至 2023年12月31日，进行中的 SMO 现场管理项目 **1,952**个，2023年完成的项目数量 **273** 个
- 截至 2023年12月31日，临床协调员（CRC）总人数超过 **2,700** 人，覆盖中国超过 **140** 座城市，设置 **25** 个办事处，覆盖超过 **1,100** 家中心
- 截至 2023年12月31日，累计为 **50** 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12月31日，全国分为 19 个大区，**224** 家E-site重点合作中心，**74** 家绿色通道中心，完成 **7** 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12月31日，泰格医药与 **52** 家中心正式达成战略合作，共同探索建立高标准的临床研究管理体系，助力新药研发，满足临床需求

影像评估

- 2023全年为 **6** 款中国获批新药提供了独立影像评估服务。2023全年接受超过 **20** 家中心的国家局核查，没有任何影像评估问题发现
- 截至2023年12月31日，累计为超过 **280** 个临床试验项目提供影像评估服务，助力 **25** 款产品上市
- 建立了**中心影像、中心肿瘤、中心病理、心电图阅片、专业咨询**等为一体的核心业务，并新增**呼吸系统、皮肤疾病、骨科**等疾病领域

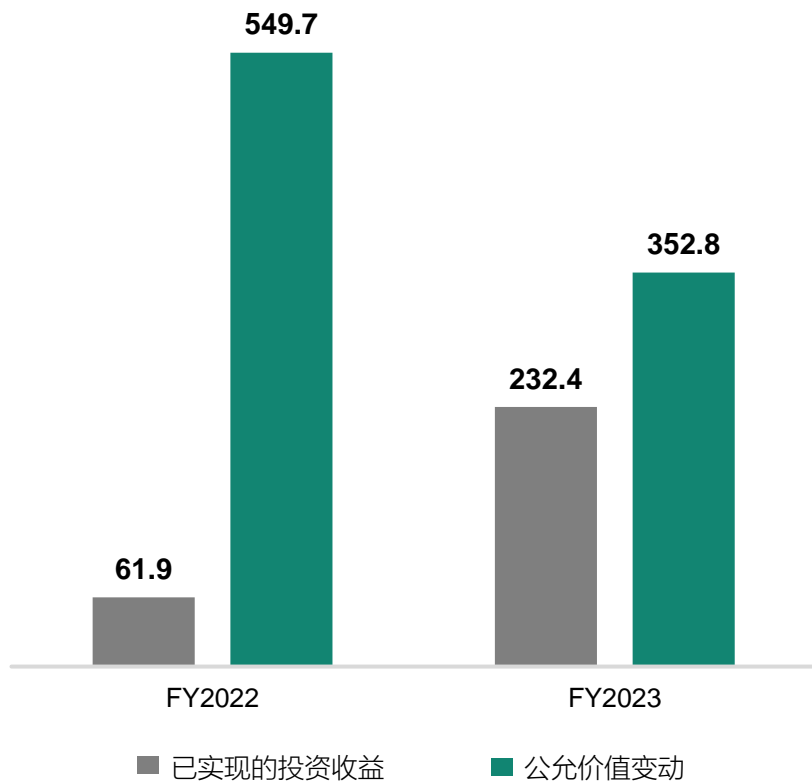
04

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)

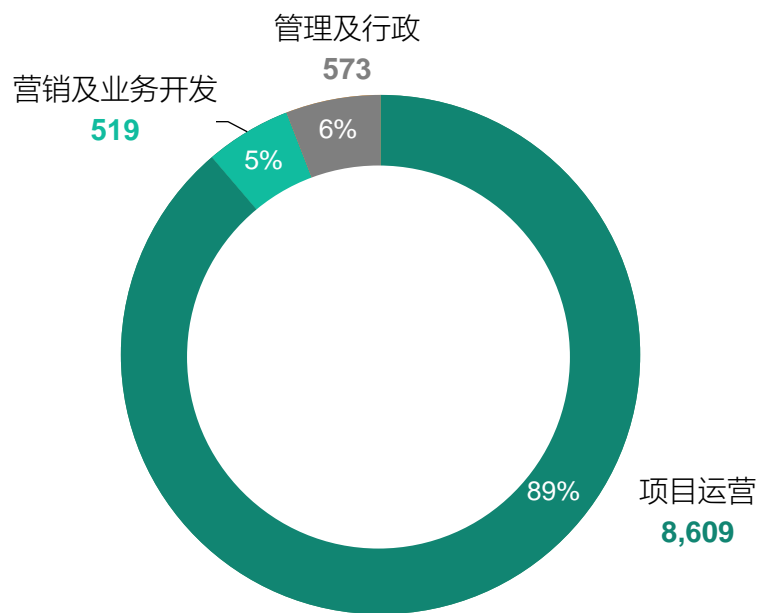


- 截至2023年12月31日，投资组合包括医疗行业的 170 家公司和 55 只基金
- 截至 2023 年 12 月 31 日所投资产账面价值为 102.9 亿元人民币
- 2023 年投资了 5.1 亿元人民币的未上市股权，以及 1.2 亿元人民币的投资基金
- 2023 年退出投资收到 11.7 亿元人民币现金
- 按成本计价，2023 年实现投资收益 5.5 亿元人民币

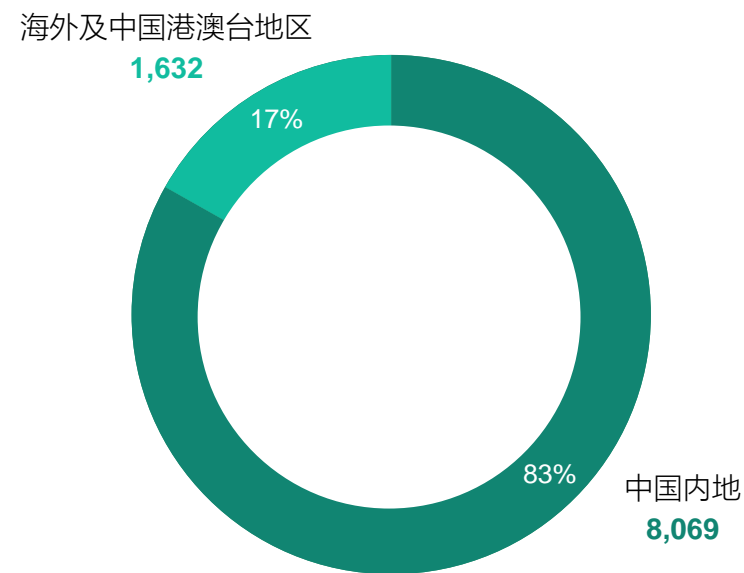
员工数量和构成

2023年12月31日的员工总数从2023年06月30日的**9,455**人增加至**9,701**人

按职能划分的员工构成⁽¹⁾



按地区划分的员工构成⁽¹⁾



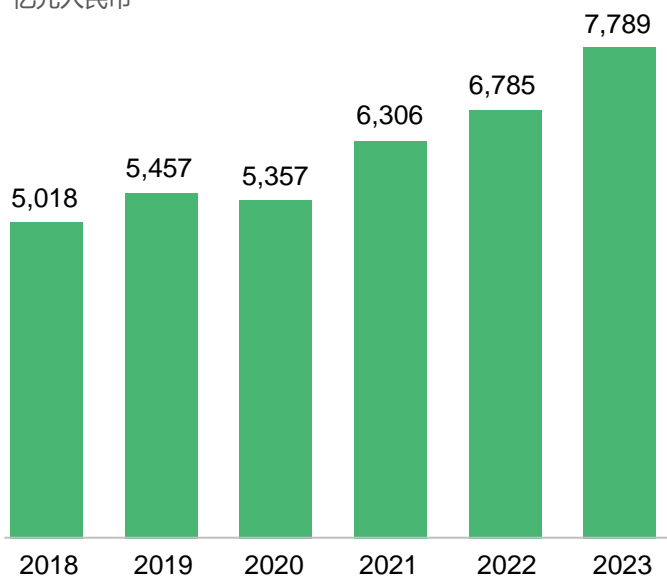
05

行业趋势和未来策略

中国创新药行业整体保持上升趋势

市场规模不断扩大

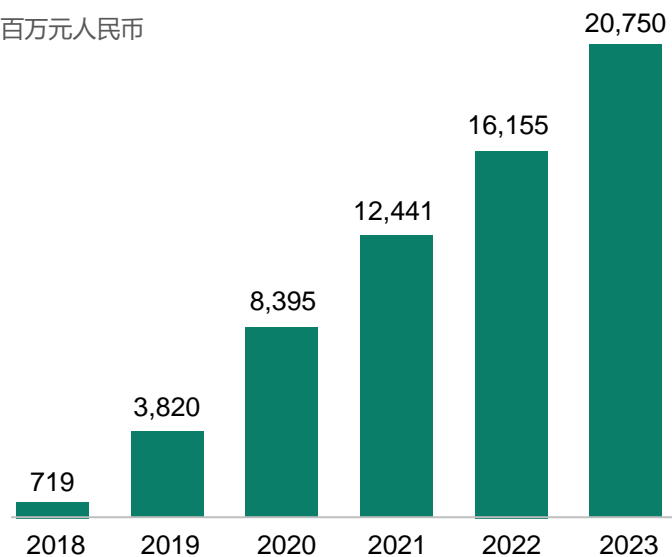
2018-2023中国创新药整体市场规模
亿元人民币



国产新药销售额增长迅速

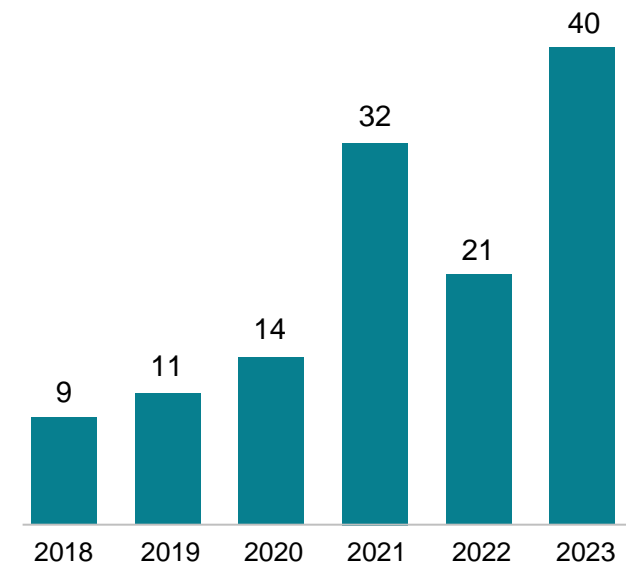
2023年销售 TOP10 国产创新药在中国国市场的
销售额⁽¹⁾

百万元人民币



新药获批数量稳步提升

NMPA历年批准上市的 1 类创新药数量⁽²⁾



(1) TOP10原创新药均在2018年之后获批, 包括: Tislelizumab, Anlotinib, Sintilibab, Almonertinib, Zanubrutinib, Furmonertinib, Cadonilimab, Serplulimab, Fruquintinib, Toripalimab

(2) 包括新冠疫苗及相关诊断产品

数据来源: Frost & Sullivan / 国家药监局药审中心数据 / 医药魔方数据库 / 泰格医药整理; 可能有遗漏

2023年中国创新药行业亮点频出

40 款

1类新药获批创历史新高⁽¹⁾

刷新了2021年32款的历史纪录

80 笔

对外BD授权 (license-out)
总交易数量⁽²⁾

为历年最高

411 亿美元

对外BD授权 (license-out) 潜在交易总金额⁽³⁾

32亿美元首付款总额也为历年最高

史上首次

中国biotech被MNC全资收购⁽⁴⁾

2023年12月阿斯利康 12 亿美元收购中国 Biotech巨喜生物

中国首个

被美国FDA批准的中国原创自产生物药⁽⁵⁾

君实生物 PD-1 特瑞普利成为美国首款且唯一获批用于鼻咽癌治疗的药物

67个

ICH 技术指导原则在中国全部转化实施⁽⁶⁾

药政法规层面与国际完全接轨，助力药物同步研发和同步注册

(1) 国家药品监督管理局药审中心《2023年度药品审评报告》

(2) 来源：医药魔方数据库

(3) 来源：医药魔方数据库

(4) 来源：巨喜生物官方新闻稿 / 医药魔方数据库

(5) 来源：君实生物官方新闻稿 / Coherus BioSciences官方新闻稿 / 医药魔方数据库

(6) 来源：国家药品监督管理局药审中心 DIA 2023 年会报告

行业正迈向新的创新周期

Stage 1

行业兴起和发展

2010-2017

- 大部分研发管线为仿制药或“跟进型”研发
- 与全球创新药概念验证研究 (PoC) 的水平有很大差距
- 临床研究水平和策略相对较低
- 创新依然处于初期阶段，尚未形成核心技术和能力体系
- 高质量人才陆续聚集，高价值产业链开始逐步完善

Stage 2

缩小与发达国家的差距

2017-2021

- 前沿生物医药公司通过“快速跟进”和差异化策略进行创新研发
- 管线中陆续出现复杂的结构分子
- 药政法规持续完善和规范
- 逐渐向全球同步的创新靠拢
- 对临床开发资源和能力进行持续投入，整体水平快速提升

Stage 3

源头创新和全球认可

2021 至今

- 授权至海外跨国药企的中国创新药逐年增加
如：自2021年以来，中国在全球 ADC 产品对外授权的比例达到 27%⁽¹⁾
- 与欧美领先药企共同联合开发新药
- 截至2023年 ICH 的 67 个技术指导原则在中国全部转化实施
- 聚焦源头创新，以差异化的方式进行全球领先的创新
如：全球首创的药物作用机制 (MoAs) 中有 15% 由中国药企研发⁽²⁾

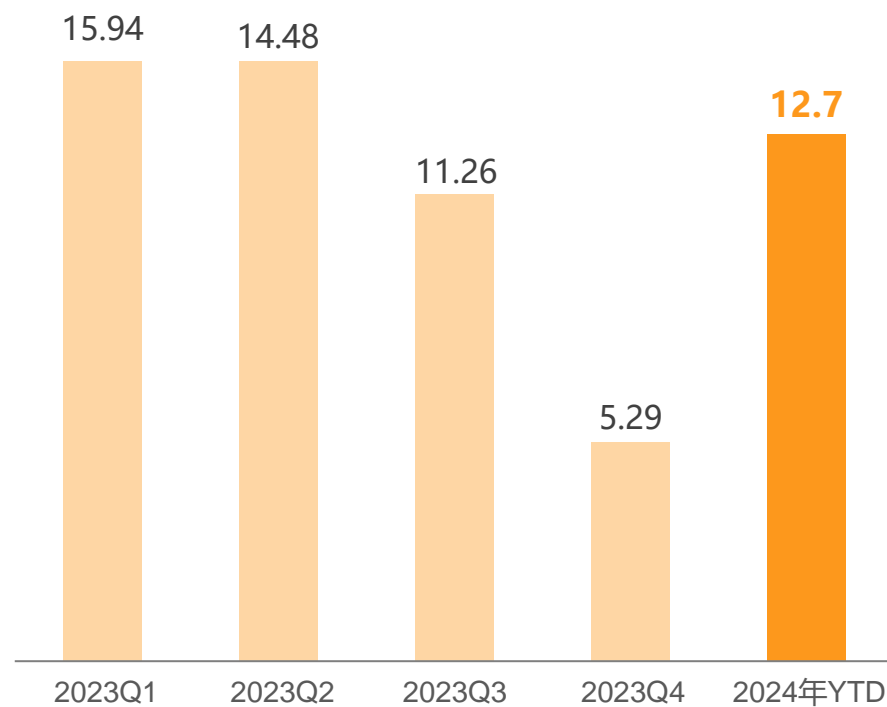
(1) 来源：麦肯锡；截至2023年11月。中国的ADC交易仅包括对美国和欧盟市场的授权许可交易；不包括收购

(2) 来源：麦肯锡；截至2023年11月。包括处于临床-III阶段及临床前新药申请 (NDA) 阶段的作用机理 (MoA)。MoA的数量基于模式和靶点组合计算，即对于小分子药物、ADC和单克隆抗体，MoA按靶点计算；对于双抗、多抗和基因细胞治疗 (CGT)，作用机理按组合计算

行业融资情况有好转的趋势

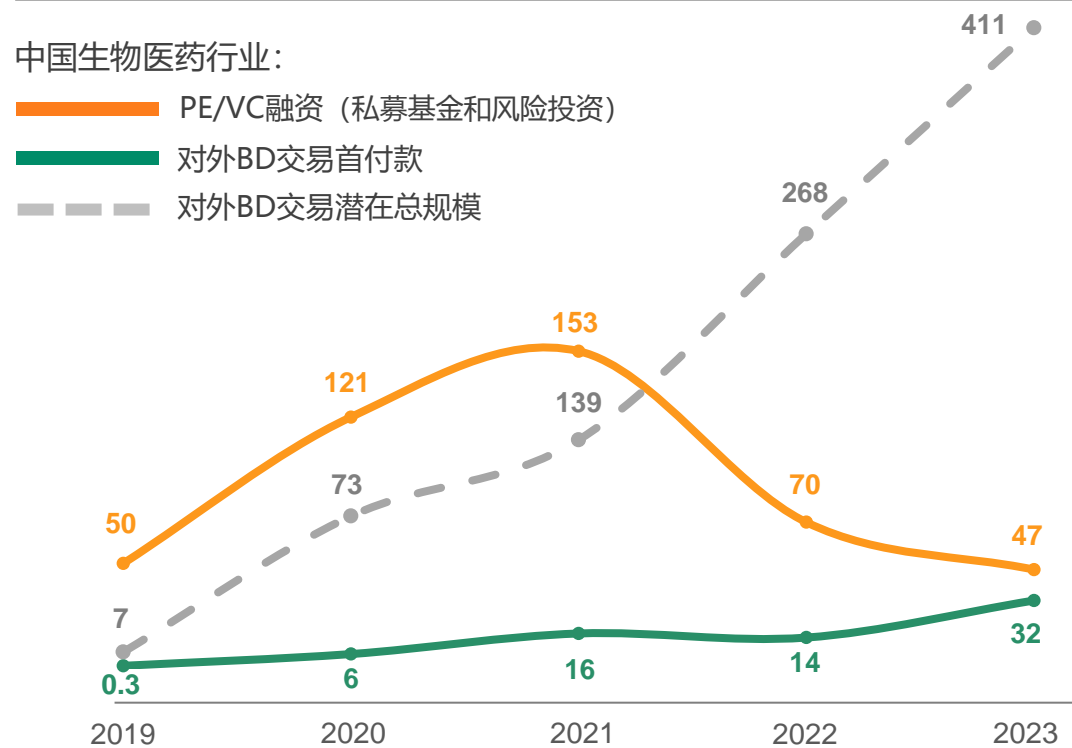
2024年截至3月下旬中国生物医药融资相比2023年Q4已有改善趋势⁽¹⁾

单位：亿美元



尽管近几年融资下滑，但对外BD授权交易首付款逐年增加，为行业资金来源注入新动力⁽¹⁾

单位：亿美元



数据可能有遗漏

CRO行业未来展望



中国CRO市场持续扩大⁽¹⁾

- 预计中国CRO市场规模在2026年将达到 **1,650 亿人民币**，占同期全球CRO市场规模的**21.0%**
- CRO行业增速预计将持续快于R&D支出增速；**临床CRO市场增速预计快于整个CRO市场**



融资状况将有所改善⁽²⁾

- 2024年1-3月创新药行业融资已超2023Q4，展现复苏趋势
- 对外授权交易的火热有望持续，并成为创新药研发资金来源的新渠道



外资申办方对中国热情不减⁽³⁾

- 外资申办方在中国开展的临床试验**逐年增加，2023年同比增长18.5%**
- 外资申办方持续扩大自身研发管线
- 多家MNC在中国业绩实现快速增长，并加大了对中国创新的投入



部分海外CRO龙头预期乐观⁽⁴⁾

- Company 1 预计Q2开始营收回暖
- Company 2 连续四个季度上调预期
- Company 3 和 Company 4 上调指引
- Company 5 在手订单增长10%

(1) Frost & Sullivan 报告

(2) 医药魔方数据库 / 泰格医药整理

(3) 医药魔方数据库 / 泰格医药整理

(4) IQVIA Q42023 Earning Conference Call / Medpace Q42023 Earnings Presentation / Charles River 2023 earnings and 2024 guidance conference call / Q4 and Full Year 2023 Laboratory Corporation of America Holdings Earnings Conference Call / ICON Q4 2023 Earnings Conference Call & Webcast

我们的临床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

竞争壁垒更高、韧性更强

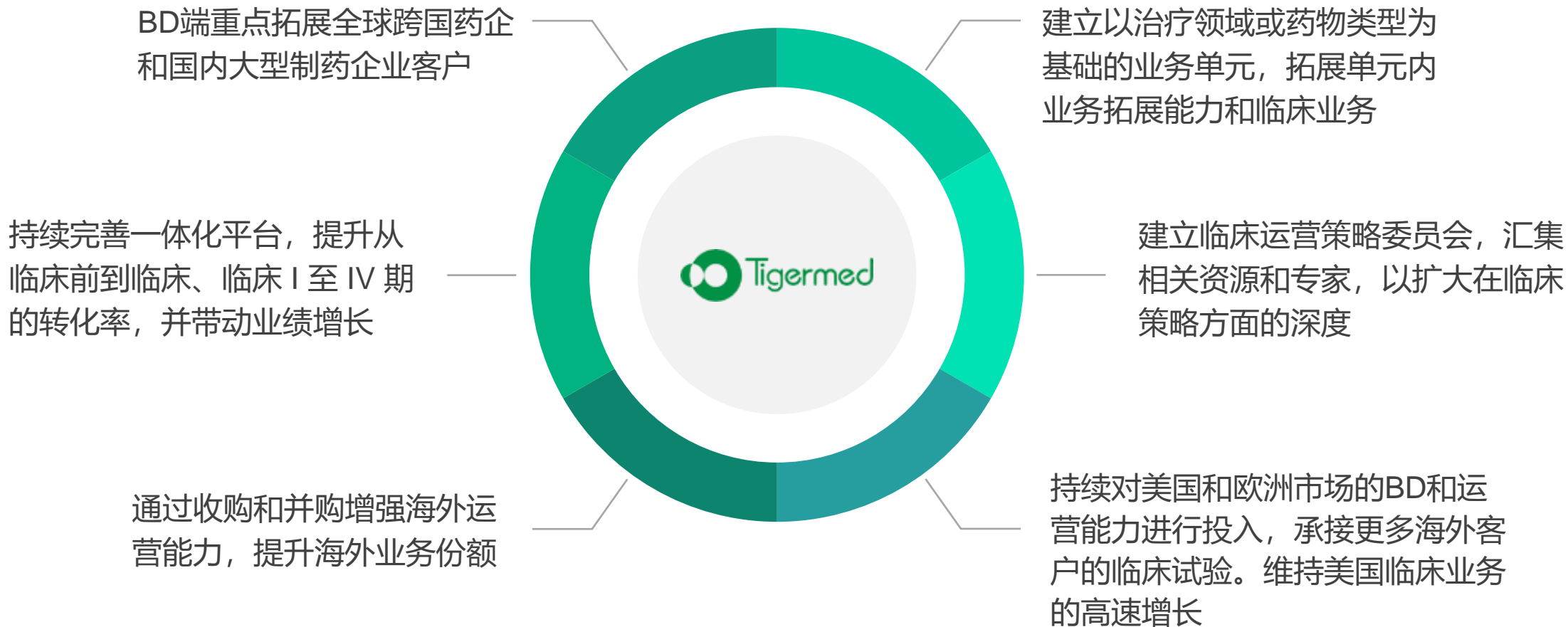
增长机遇

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

中短期业务拓展和增长策略



06

附录

合并损益表

	截至12月31日的财年	
	2022	2023
(单位: 人民币千元)		
收入	7,085,471	7,384,039
服务成本	(4,300,027)	(4,563,378)
毛利润	2,785,444	2,820,661
其他收入	284,961	311,707
其他损益, 净值	620,322	552,201
减值损失	(24,575)	(68,098)
销售和推广费用	(149,890)	(187,315)
行政费用	(643,315)	(662,696)
研发费用	(234,619)	(261,555)
关联公司的损益部分	39,763	105,183
财务成本	(83,179)	(119,897)
税前利润	2,594,912	2,490,191
所得税费用	(313,652)	(338,606)
全年利润	2,281,260	2,151,585
归母净利润	2,016,086	2,026,507
调整项:		
股票类薪酬费用	37,542	5,712
净汇兑损失/ (利得)	(16,952)	111
来自收购的无形资产摊销	15,448	13,876
商誉减值	-	23,286
以公允价值计量的金融资产的公允价值变化	(386,254)	(283,372)
经调整归母净利润 ⁽¹⁾	1,665, 870	1,786,120

合并资产负债表

(单位: 人民币千元)

	于2022年12月31日	于2023年12月31日
非流动资产	16,341,353	18,338,740
物业, 厂房及设备	976,679	1,190,992
无形资产	276,147	309,852
商誉	2,485,018	2,764,189
使用权资产	622,354	556,645
关联公司权益	1,799,825	2,977,028
债权投资	27,607	-
递延税资产	121,353	134,791
以公允价值计量的金融资产 ("FVTPL")	9,963,853	10,231,702
计入其他综合收益的金融资产 ("FVOCI")	3,864	14,508
受限银行存款	2,089	2,137
其他非流动资产	62,564	156,896
流动资产	11,105,157	11,342,003
存货	22,204	23,398
贸易, 票据及其他应收款及预付款	1,186,273	1,428,206
合同资产	1,997,311	2,364,435
债权投资	-	40,995
结构性存款和衍生型金融工具	24,946	42,138
预付所得税	15,136	24,977
限制性银行存款	19,115	6,885
初始期限超过三个月的定期存款	54,194	11,028
现金和现金等价物	7,782,741	7,399,941
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12月31日
流动负债	3,729,569	4,138,737
贸易和其他应付款	717,950	845,110
合同负债	939,765	680,489
借款	1,868,215	2,366,380
应付所得税	85,875	123,877
租赁负债	117,764	122,881
非流动负债	1,035,913	1,088,444
长期借款	244,641	434,223
租赁负债	488,976	423,109
递延收益	14,786	14,594
长期应付职工薪酬	425	719
其他长期负债	72,692	1,820
递延税负债	214,393	213,979
净资产	22,681,028	24,453,562
权益总计	22,681,028	24,453,562
股本	872,419	872,419
库存股	(869,340)	(869,340)
储备金	19,625,366	21,066,063
公司所有者应占权益	19,628,445	21,069,142
非控股权益	3,052,583	3,384,420



杭州泰格医药科技股份有限公司
300347.SZ / 3347.HK

www.tigermedgrp.com