

药明康德

2021年年度业绩预告

2022年1月19日



603259.SH / 2359.HK

前瞻性陈述

本演示材料有若干前瞻性陈述，该等前瞻性陈述并非历史事实，乃基于本公司的信念、管理层所作出的假设以及现时所掌握的资料而对未来事件做出的预测。尽管本公司相信所做的预测合理，但是基于未来事件固有的不确定性，前瞻性陈述最终或变得不正确。前瞻性陈述受到以下相关风险的影响，其中包括本公司所提供的服务的有效竞争力、能够符合扩展服务的时程表、保障客户知识产权的能力、行业竞争、紧急情况及不可抗力的影响。因此，阁下应注意，依赖任何前瞻性陈述涉及已知及未知的风险。本演示材料载有的所有前瞻性陈述需参照本部分所列的提示声明。本演示材料所载的所有信息仅以截至本演示材料做出当日为准，且仅基于当日的假设，除法律有所规定外，本公司概不承担义务对该等前瞻性陈述更新。

Non-IFRS 财务计量

为补充本公司按照国际财务报告准则呈列的综合财务报表，本公司提供Non-IFRS毛利和Non-IFRS归属于上市公司股东的净利润（不包括股权激励计划开支、上市开支及可转股债券发行成本、可转股债券衍生金融工具部分的公允价值变动损益、汇兑波动相关损益、并购所得无形资产摊销、商誉减值损失）、经调整Non-IFRS归属于上市公司股东的净利润（进一步剔除已实现及未实现权益类投资收益、应占合营公司盈亏）、经调整Non-IFRS每股收益、息税折旧及摊销利润、经调整息税折旧及摊销利润作为额外的财务指标。这些指标并非国际财务报告准则所规定或根据国际财务报告准则编制。同时，为了更好地反映经营成果和关键业绩，本公司调整了汇兑波动相关损益的范围，仅剔除该部分损益中公司认为与核心业务无关的部分。可比期间的比较财务数据也相应进行了调整，以反映该范围的变化。

本公司认为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。本公司管理层认为Non-IFRS财务指标在本公司所在行业被广泛接受和适用。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。阁下不应独立看待以上经调整的财务指标，或将其视为替代按照国际财务报告准则所准备的业绩结果，或将其视为可与其他公司报告或预测的业绩相比。

免责声明

本次业绩交流会的相关信息、材料的所有知识产权及权利均属于无锡药明康德新药开发股份有限公司（“药明康德”或“公司”）所有，任何人未经药明康德事先许可，不得对会议进行录音、录像或以任何形式对外传播会议相关材料。本次会议并非意图提供相关事项的完整表述，有关信息请以公司在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）和公司指定媒体刊登的2021年年度业绩预增公告为准。



01 业绩概览

02 经营亮点

03 未来展望

备注:

本演示材料所有财务信息按照IFRS会计准则编制。

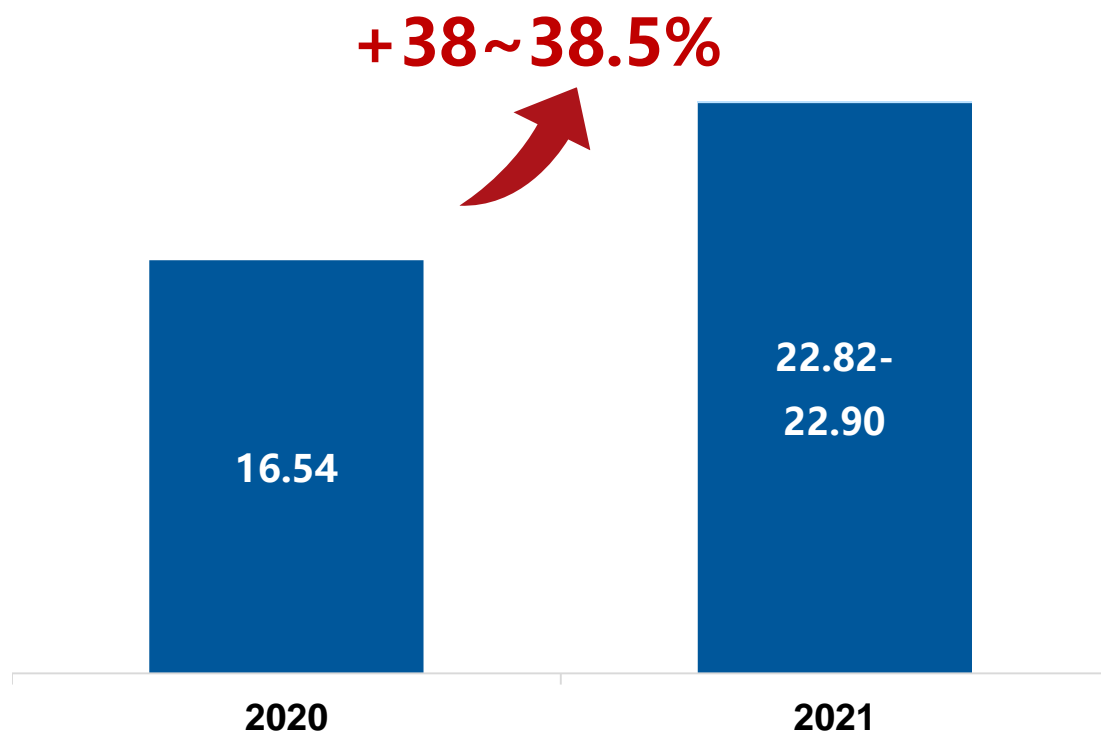
本演示材料货币单位为人民币（RMB）。

1. 业绩概览

2021年全年收入和利润实现高速增长

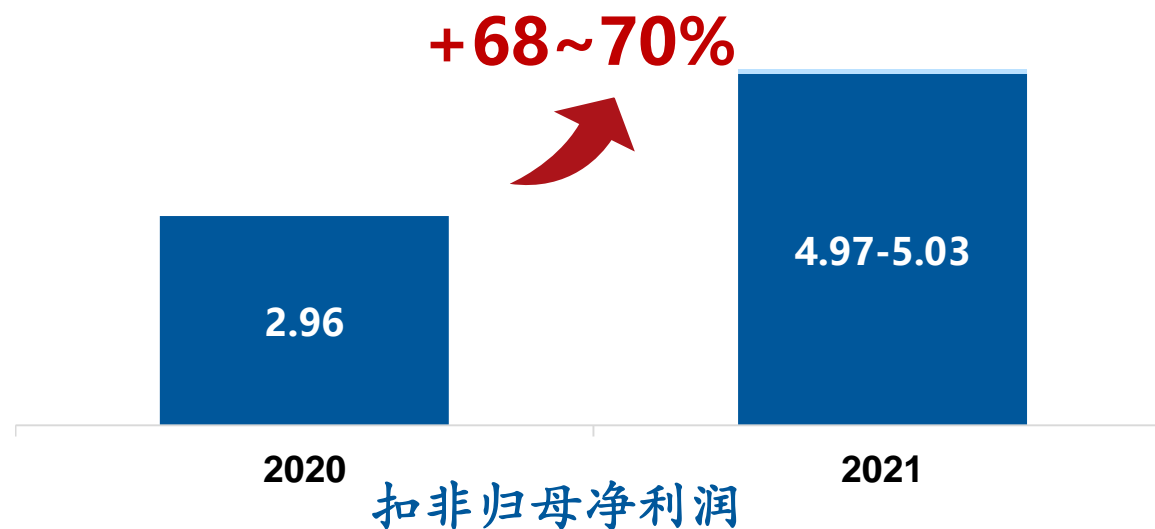
收入

人民币 十亿元



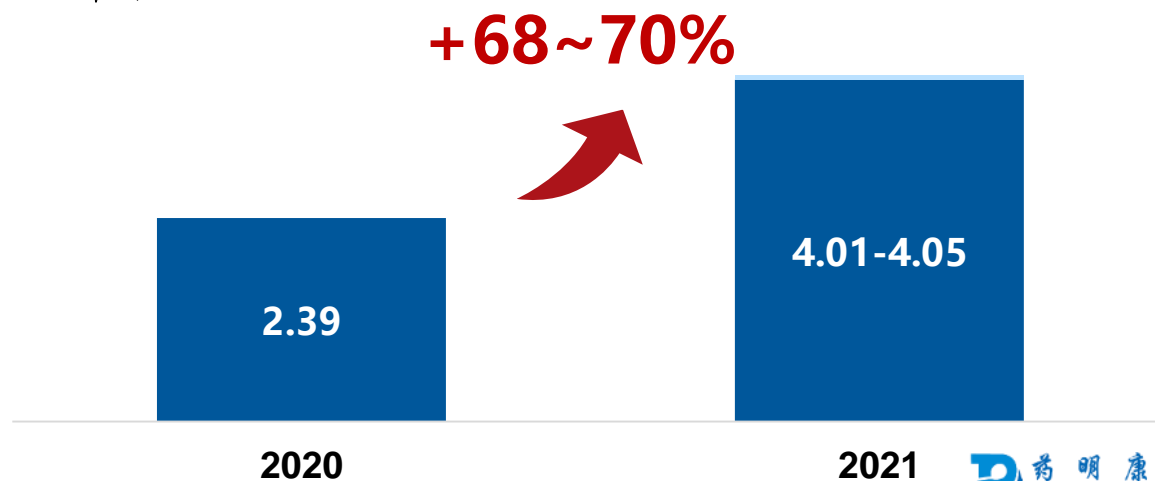
归母净利润

人民币 十亿元



扣非归母净利润

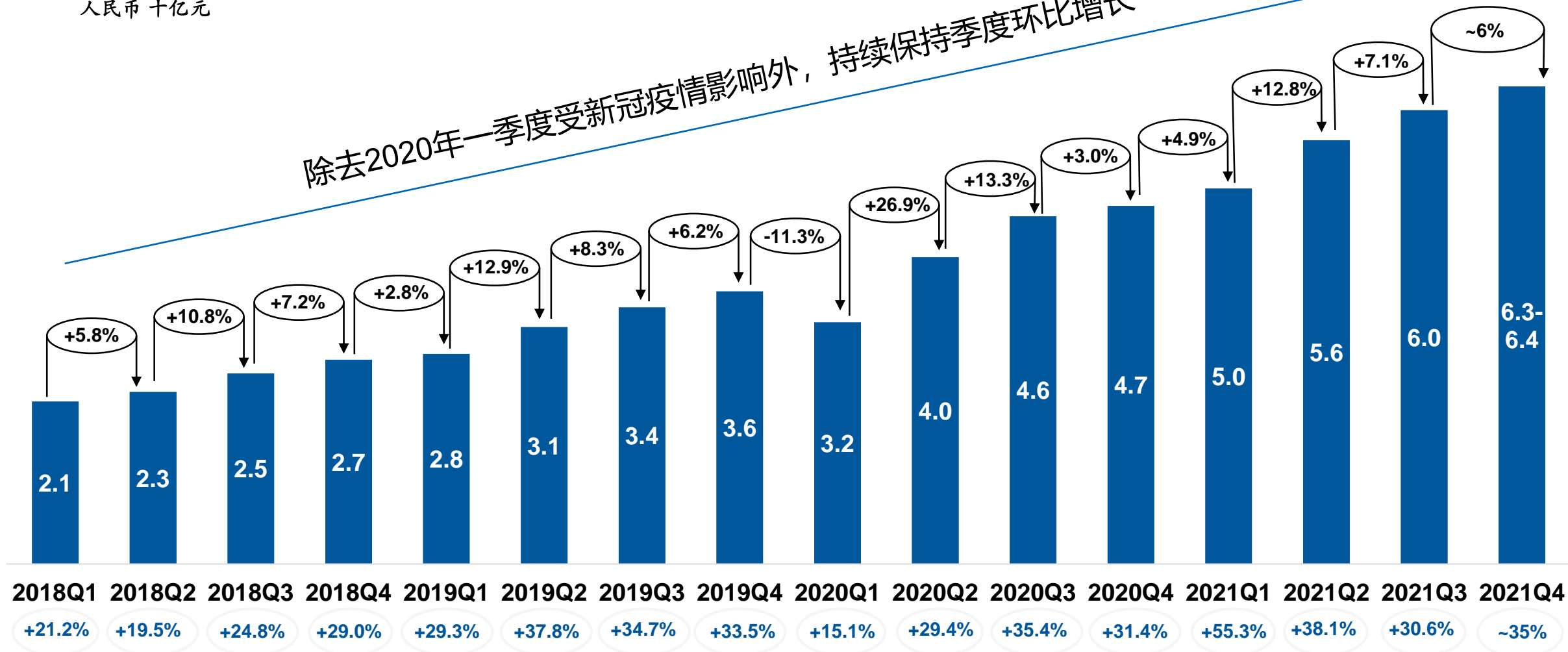
人民币 十亿元



收入持续保持季度环比增长，迭创新高

人民币 十亿元

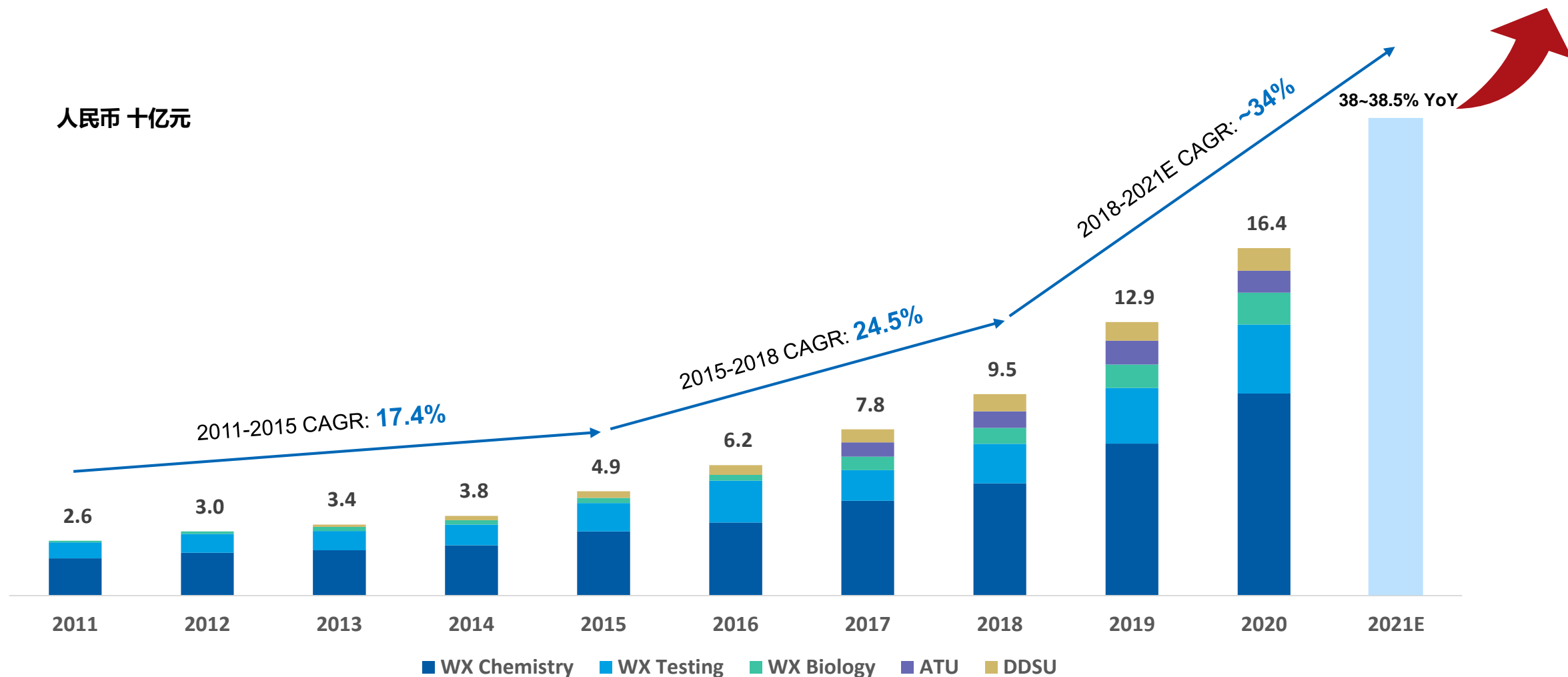
除去2020年一季度受新冠疫情影响外，持续保持季度环比增长



依托于CRDMO/CTDMO商业模式，收入加速增长

“跟随分子” - “跟随客户” - “跟随科学”

2022年将持续高速增长



2. 经营亮点

2021年全年经营亮点

“长尾客户”战略

1,600+ 新增客户
5,700+ 活跃客户

客户粘性强

前十大客户保留率**100%**

小分子药 CRDMO管线

732 个新增分子
1,666 个分子
42 个商业化项目; **49** 个临床III期项目

细胞和基因治疗 CTDMO

53 个临床前和临床I期项目
8 个临床II期项目 **11** 个临床III期项目

全球化布局

全球 **31** 个运营基地 & 分支机构
34,912 名员工
32,166 名科学家 & 技术人员

2021年全年为客户申报

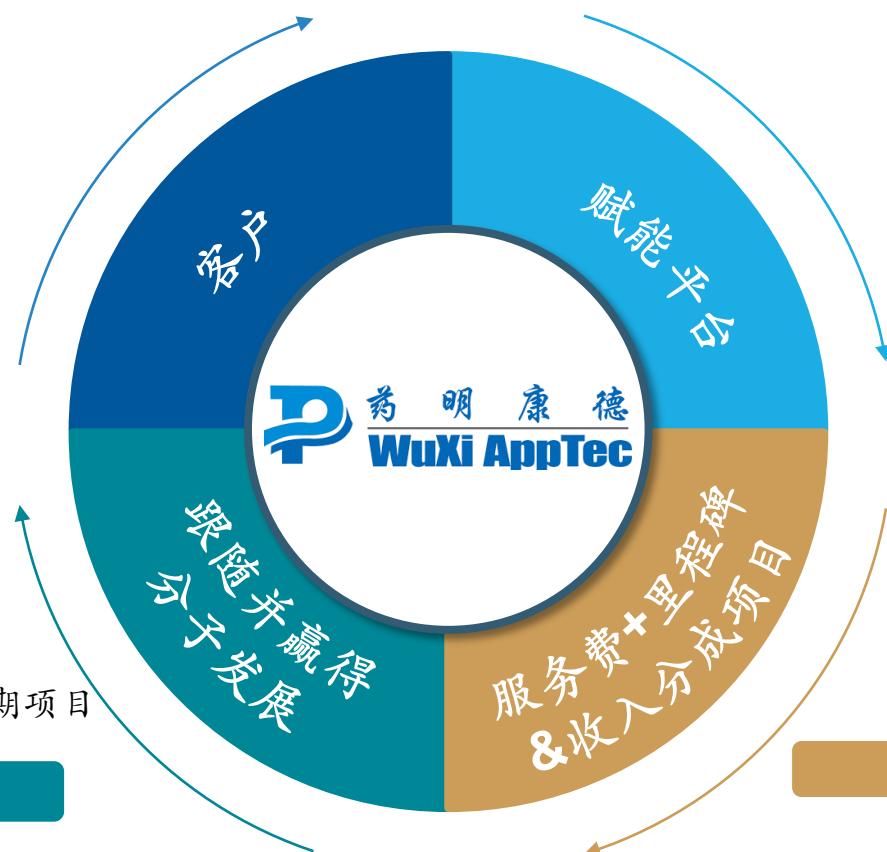
26 INDs; **23** CTAs

累计为客户申报

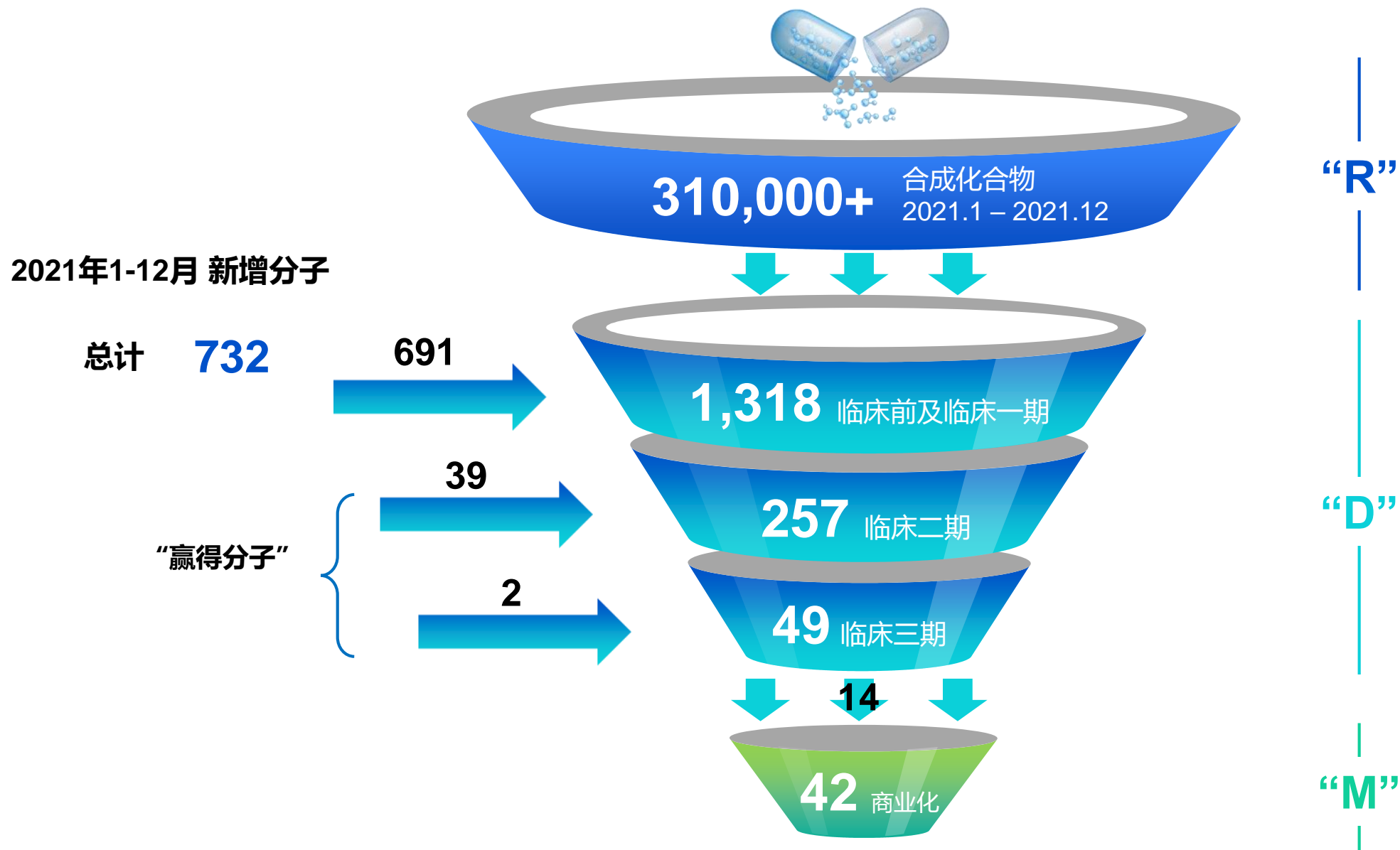
144 INDs; **110** CTAs

项目临床试验进展

1 个上市申请项目, **3** 个临床III期项目
14 个临床II期项目, **74** 个临床I期项目

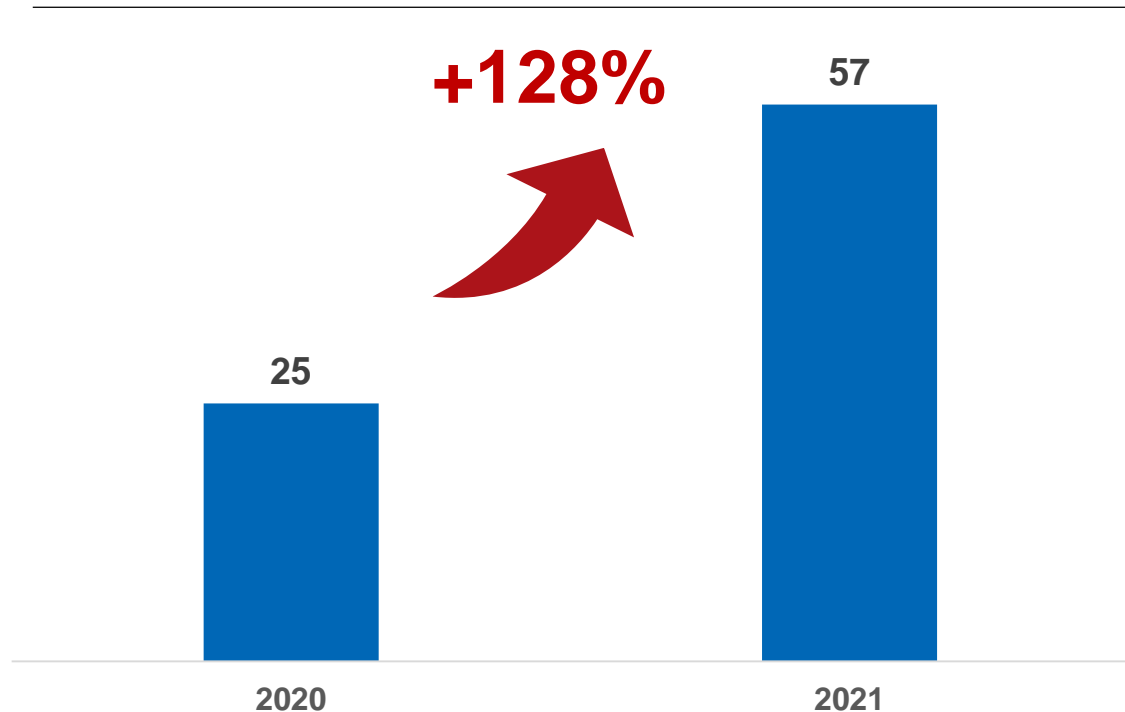


WuXi Chemistry: 一体化CRDMO平台主力管线持续扩张



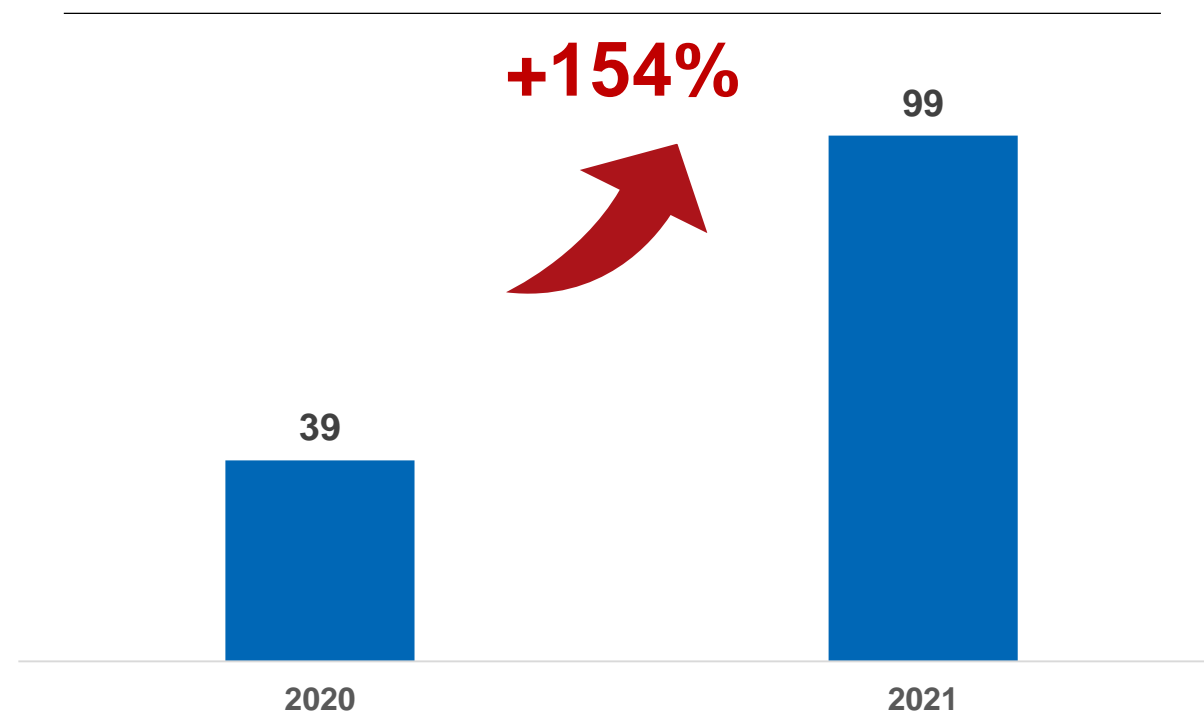
WuXi Chemistry: CRDMO新能力建设成绩显著，实现强劲增长

寡核苷酸和多肽药物CRDMO工艺开发与生产服务客户数量



- 提升寡核苷酸和多肽药物的工艺开发能力并扩大制造产能
- 加强从实验室研究到工艺开发和制造的导流
- 持续挖掘长尾客户，扩大服务覆盖

寡核苷酸和多肽药物CRDMO工艺开发与生产服务分子数量



- 与寡核苷酸和多肽药物的行业研发龙头公司建立战略合作
- 加强与上游核心供应商的深度合作，为客户提供稳定的服务

WuXi Chemistry: 小分子CRDMO业务全球布局与产能扩张



美国圣地亚哥
原料药开发与生产
制剂生产
2,700m²



瑞士库威
制剂生产
19,000m²



上海外高桥
原料药开发
制剂开发与生产
68,800m²



上海金山
原料药&中间体开发与生产
78,500m²



常州
原料药开发与生产
寡核苷酸和多肽开发与生产
215,500m²



无锡
制剂开发与生产
34,200m²



美国特拉华州
原料药开发与生产
制剂开发与生产
正在建造
预计2024年开始投入运营



常熟
原料药开发与生产
91,800m²



泰兴
原料药开发与生产
正在建造
预计2022年H2开始投入运营



全球品牌

全球平台

全球人才

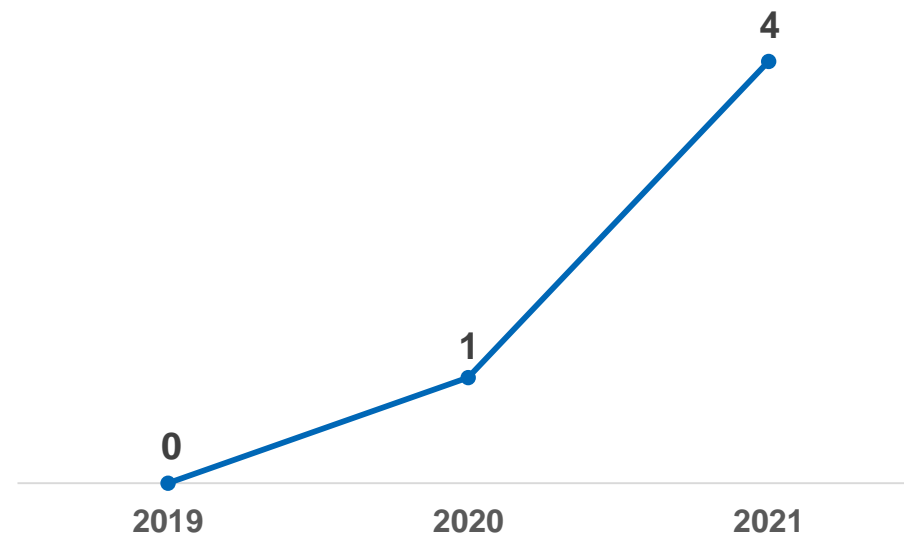
WuXi Chemistry: 制剂商业化生产持续加速

上海外高桥基地顺利通过首个制剂项目美国FDA上市前检查



- 上海外高桥基地于2021年10月顺利通过首个制剂项目的美国FDA上市前检查（PAI, Pre-Approval Inspection）。
- 2021年10月的同一周，外高桥基地同时顺利通过2个制剂项目的中国NMPA上市前检查。
- 一周内同时接待并通过3个制剂项目的上市前检查，证明了合全药业符合国际标准的强大质量体系。

制剂商业化生产项目数量



- 合全药业累计通过美国FDA、欧盟EMA、中国NMPA、日本PMDA等各大监管机构超过40多项检查。
- 合全药业目前共有4个制剂商业化项目。
- 另有8个制剂项目处于临床三期或NDA申请阶段。

WuXi Testing: 亚太最大的实验室分析与测试平台

>> 2021

110,000

m²,
实验室

450

#,
动物房



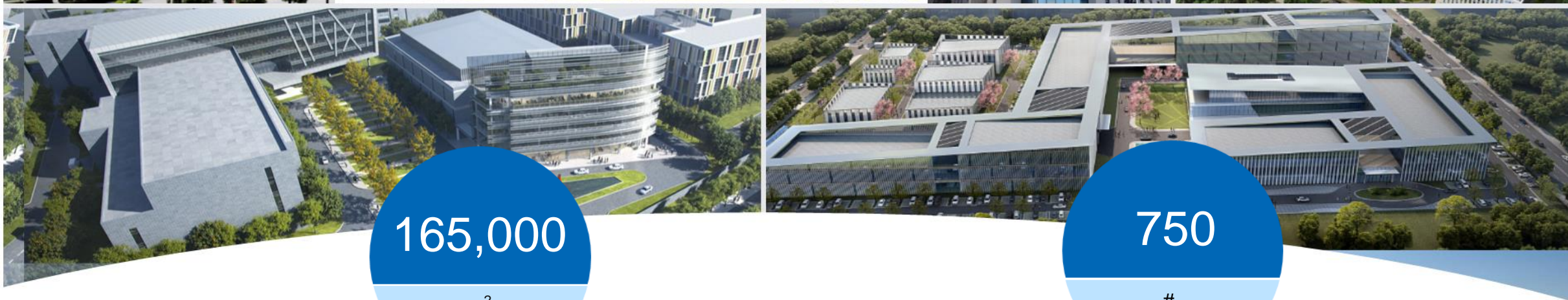
>> 2023

165,000

m²,
实验室

750

#,
动物房



WuXi Biology: 世界最大的发现生物学赋能平台



- **世界最大**的发现生物学赋能平台

2,100+ 名生物学家和研发经理



- 覆盖**所有疾病领域和靶点**的能力专长
- 赋能**所有类型的新能力新技术**
- **一站式**靶标到苗头化合物发现平台

- 赋能苗头化合物、先导化合物和临床前候选化合物的丰富经验
- 赋能创新药物从药物研发到上市获批的成功经验



- 从药物发现到临床前候选化合物**一体化服务**
- 与**世界最大**的化学药研发与生产平台合作

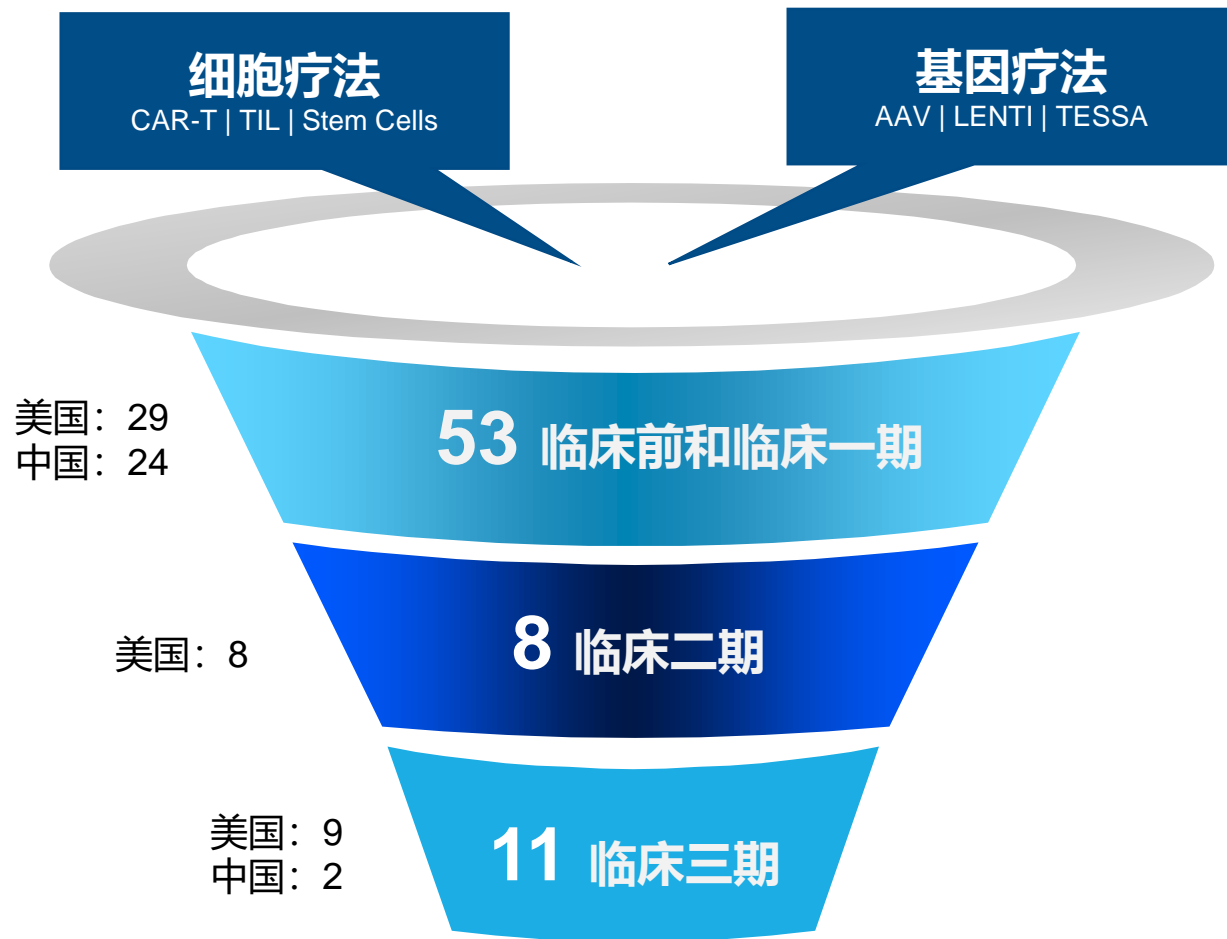
>70% 2021年收入来自同时使用WuXi Chemistry和WuXi Biology服务的客户



- 遵循**全球标准**管理的实验室和动物房
- 一流的设施与系统

1,300 名客户
覆盖**20**家全球前20的大型跨国制药企业

WuXi ATU: 一体化CTDMO平台助力管线持续扩张



利用全球产能为**细胞及基因疗法**客户提供一体化的测试、工艺开发和生产服务，赋能客户加速研发创新

4个项目处在即将递交上市申请阶段

WuXi ATU: 持续全球化产能扩张

美国费城扩建基地投入运营，提升三倍检测产能



- 美国费城扩建的13,000平方米基地已于2021年11月正式投入运营
- 投产后将使公司高端细胞及基因疗法检测产能提升三倍
- 支持1,700+ 客户提交生物安全性测试
- 全面的检测能力，覆盖检测开发、生物安全测试、病毒清除和商业批放行检测

上海临港基地，为全球客户提供CTDMO一体化服务



- 上海临港新建的工艺研发和商业化生产中心正式投入运营
- 新基地配备200多个独立套间和6条完整的载体和细胞生产线
- 投入运营后，临港基地将为全球客户提供病毒载体和细胞疗法的一体化工艺开发、生产和测试服务

WuXi DDSU: 里程碑+销售分成, 共赢新药成功收益

144

IND 申报²

70%+

中国同类前三¹

截至2021年12月31日, 共有232个项目在进行中

药物发现&临床前研发: 100

IND & 临床开发: 132

IND: 34

临床开发: 98

6

74

14

3

1

CTA

P1

P2

P3

NDA

备注:

1. 在同类候选药物中按临床开发速度排序

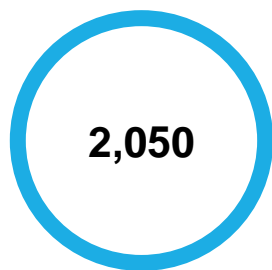
2. 目前有12个在CTA、1期和2期的项目被客户终止临床开发

3. 未来展望

快速发展的人才梯队，助力公司高速增长



截至2021年12月31日
员工人数



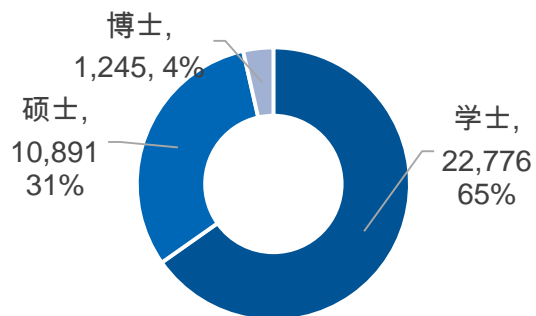
海外员工



研发人员

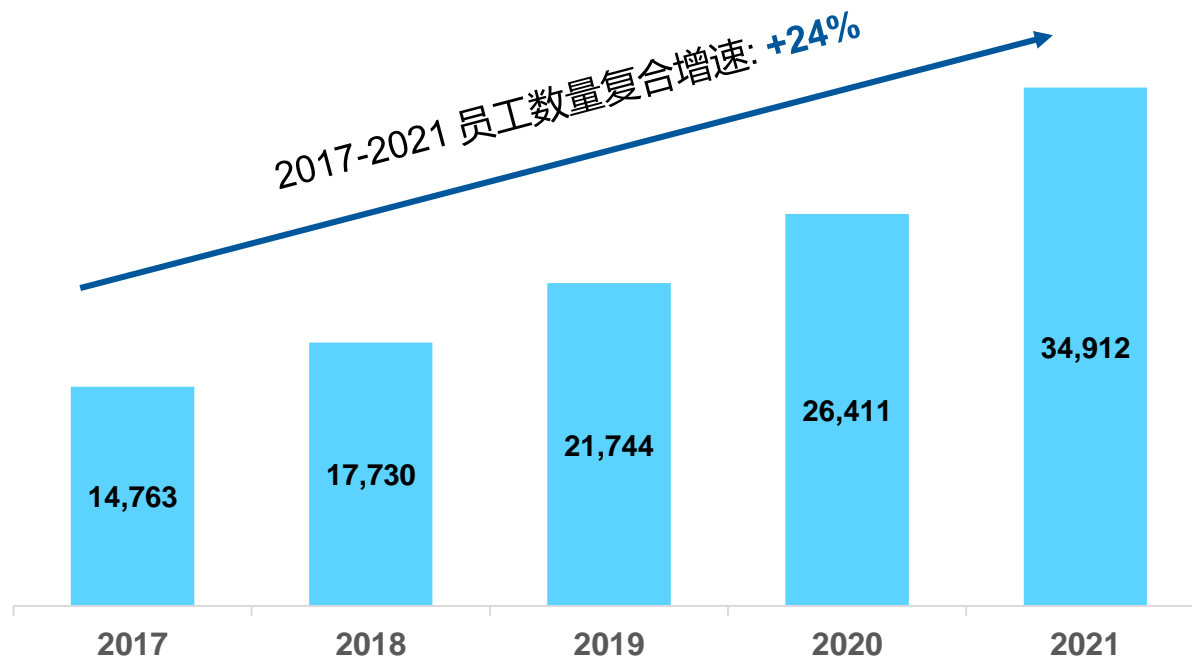


生产人员



拥有超过35%硕士或博士学位的专业人才团队

公司员工人数保持稳定增长

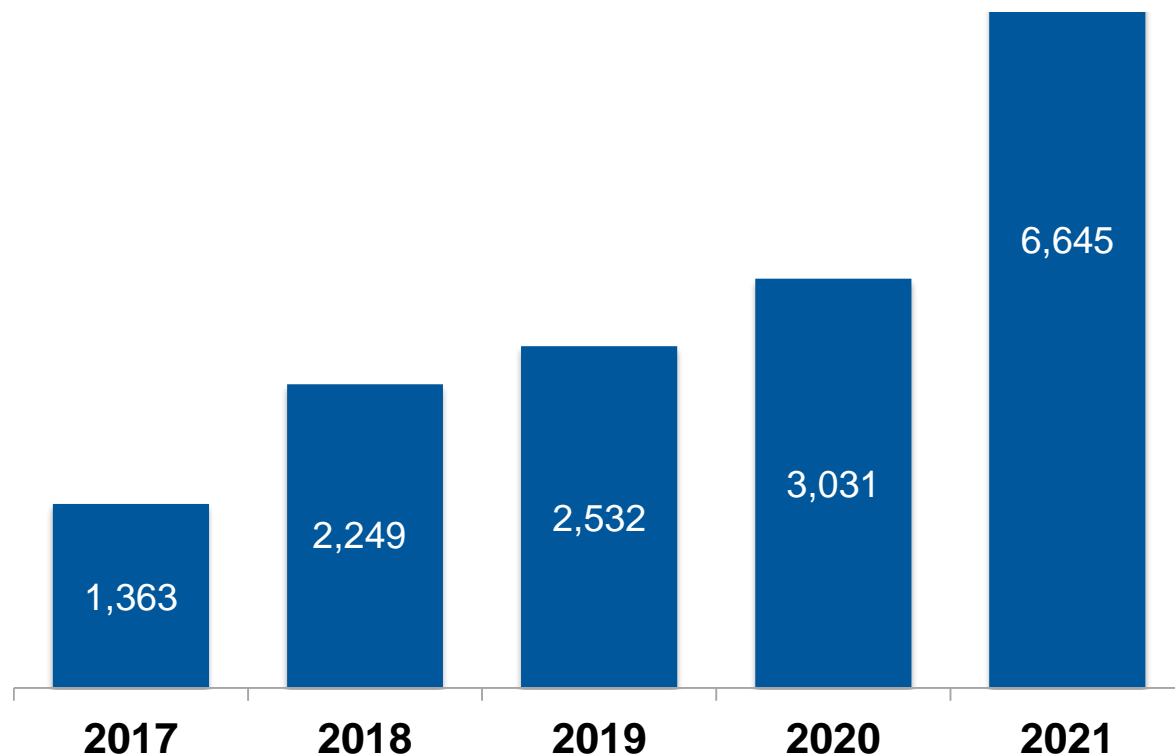


2017-2021 收入复合增速: +31%

资本开支稳步加速

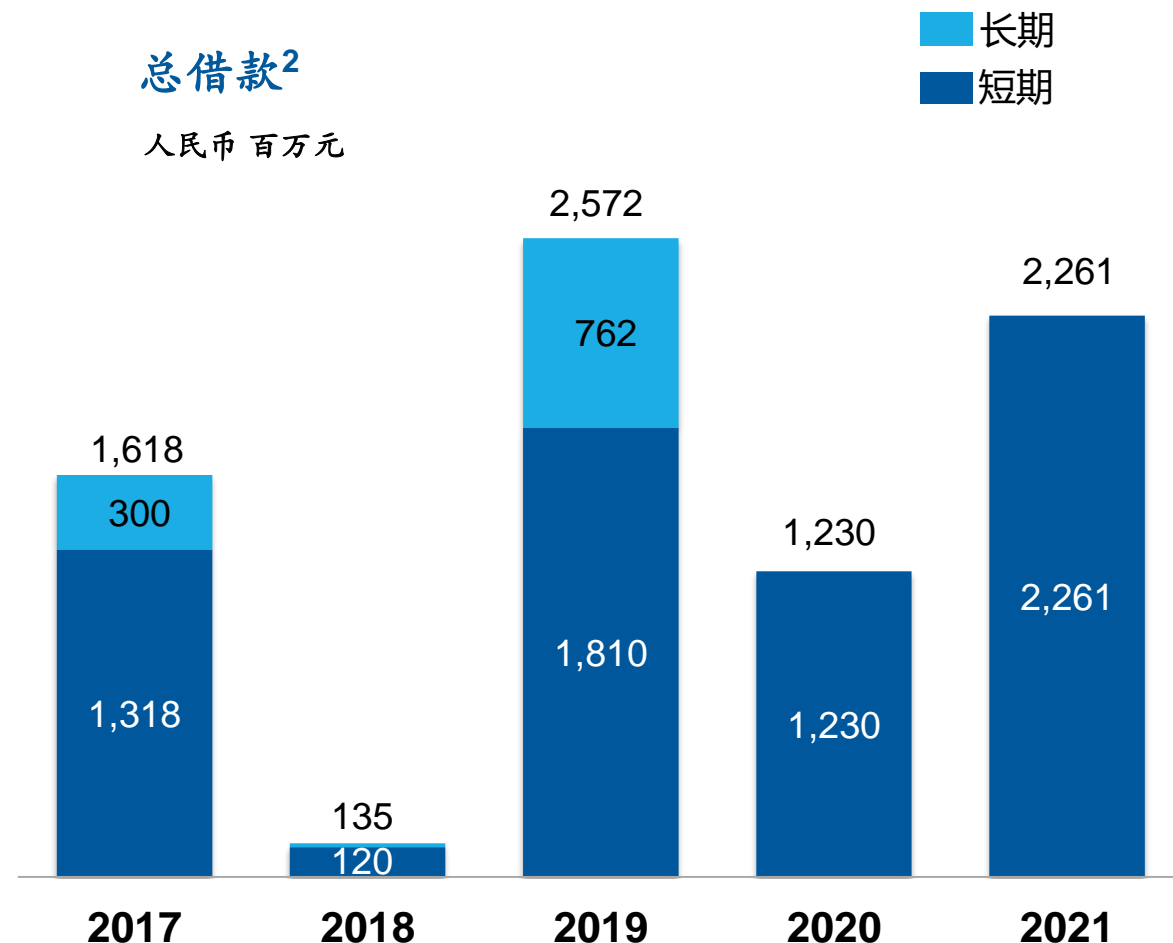
资本开支¹

人民币 百万元



总借款²

人民币 百万元



备注:

1. 资本开支包括购建固定资产、无形资产、预付租赁款和其他长期费用。
2. 总借款包括短期借款及长期借款，未包括2019年Q3发行的可转债。

我们相信



- 1 我们独特的一体化CRDMO和CTDMO将引领全球生物医药行业的商业模式创新
- 2 在 2021 年强劲增长的基础上，我们预计 2022 年收入和利润增长将继续加速，尤其是WuXi Chemistry业务
- 3 坚持“跟随科学”、“跟随客户”、“跟随分子”，赋能客户创新
- 4 2022 年，我们将继续在全球各个业务部门积极建设产能，满足客户需求
- 5 我们将持续保持快速增长，为股东创造价值，延续我们卓越的过往成绩和口碑