



INNOVATION FOR GOOD HEALTH

持续创新 乐享健康

FOSUN PHARMA
复星医药

目 录

02 关于复星医药

16 创新研发驱动

26 全球化布局

28 整合式发展

36 企业社会责任



关于 复星医药

上海复星医药（集团）股份有限公司（“复星医药”，股票代码：600196.SH，02196.HK）成立于1994年，是一家植根中国、创新驱动的全球化医药健康产业集团，直接运营的业务包括制药、医疗器械、医学诊断、医疗健康服务，并通过参股国药控股覆盖到医药商业领域。

复星医药以患者为中心、临床需求为导向，通过自主研发、合作开发、许可引进、深度孵化等多元化、多层次的合作模式，丰富创新产品管线。围绕肿瘤及免疫调节、代谢及消化系统、中枢神经系统等重点疾病领域，复星医药已搭建和形成了小分子创新药、抗体药物、细胞治疗技术平台，并积极探索RNA、基因治疗、ADC、靶向蛋白降解等前沿技术领域，提升创新能力。

在“4IN”（创新Innovation、国际化Internationalization、智能化Intelligentization、整合Integration）战略的指导下，复星医药将秉承“创新转型、整合运营、稳健增长”的发展模式以及为股东创造价值的信念，不断加强自主研发与外部合作，丰富产品管线，强化全球化布局，提升运营效率。同时，积极推进医疗健康产业线上线下布局，致力于成为全球医疗健康市场的一流企业。

我们的使命、 愿景和价值观

使命
让每个家庭乐享健康

愿景
致力于成为全球医疗健康市场
的一流企业

价值观



关爱生命



不断创新



精益求精



合作共赢

我们的战略及 发展模式



创新
INnovation

国际化
INternationalization

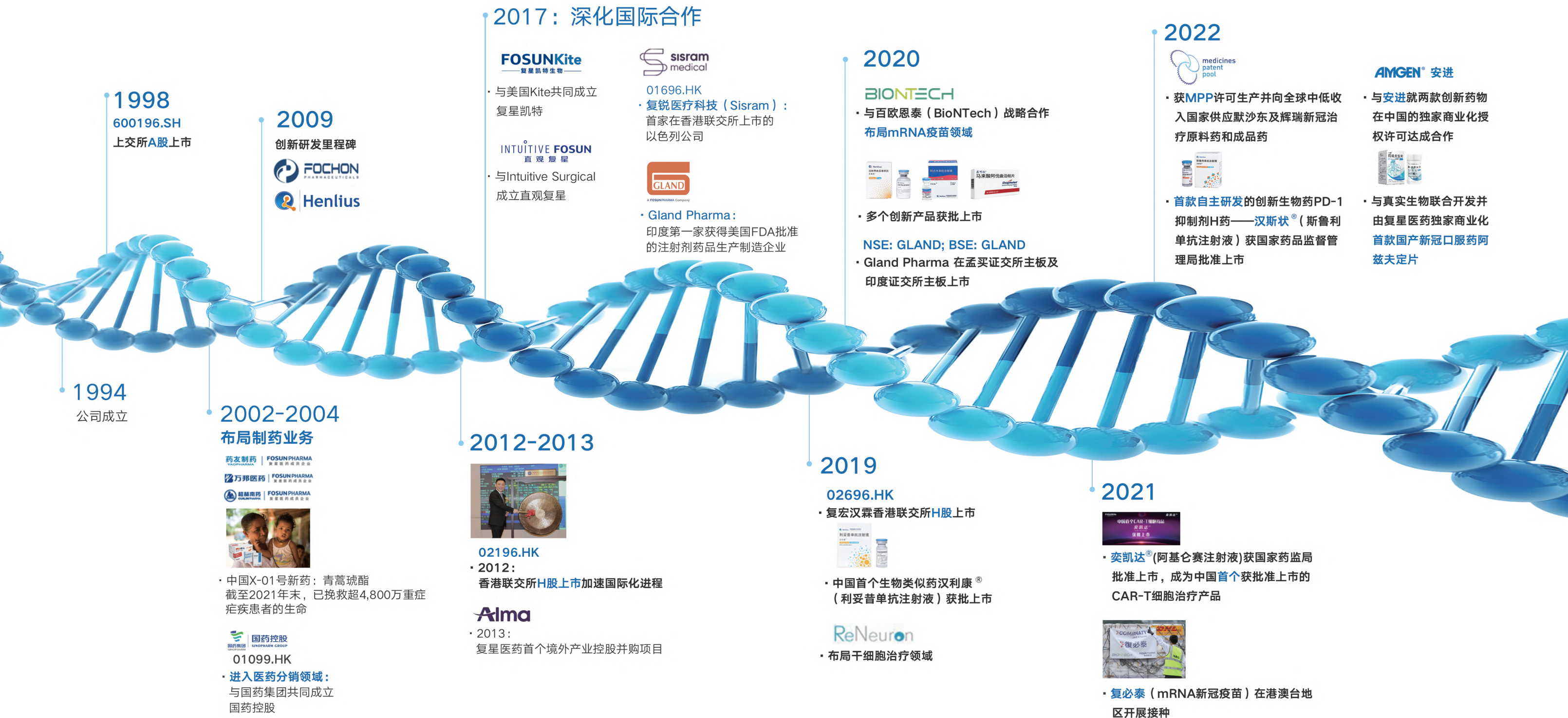
智能化
INtelligentization

整合
INtegration

发展模式



我们的创新之路



1994
公司成立

1998
600196.SH
上交所A股上市

2002-2004
布局制药业务



· 中国X-01号新药：青蒿琥酯
截至2021年末，已挽救超4,800万重症
疟疾患者的生命



· 进入医药分销领域：
与国药集团共同成立
国药控股

2009

创新研发里程碑
FOCHON
PHARMACEUTICALS
Henlius

2012-2013



02196.HK
· 2012：
香港联交所H股上市加速国际化进程



· 2013：
复星医药首个境外产业控股并购项目

2017：深化国际合作



· 与美国Kite共同成立
复星凯特



· 与Intuitive Surgical
成立直观复星



01696.HK
· 复锐医疗科技 (Sisram)：
首家在香港联交所上市的
以色列公司



· Gland Pharma：
印度第一家获得美国FDA批准
的注射剂药品生产制造企业

2019

02696.HK
· 复宏汉霖香港联交所H股上市



· 中国首个生物类似药汉利康®
(利妥昔单抗注射液) 获批上市



· 布局干细胞治疗领域

2020



· 与百欧恩泰 (BioNTech) 战略合作
布局mRNA疫苗领域



· 多个创新产品获批上市

NSE: GLAND; BSE: GLAND

· Gland Pharma 在孟买证交所主板及
印度证交所主板上市

2022



· 获MPP许可生产并向全球中低收入
国家供应默沙东及辉瑞新冠治
疗原料药和成品药



· 首款自主研发的创新生物药PD-1
抑制剂H药——汉斯状® (斯鲁利
单抗注射液) 获国家药品监督管
理局批准上市



· 与安进就两款创新药物
在中国的独家商业化授
权许可达成合作



· 与真实生物联合开发并
由复星医药独家商业化
首款国产新冠口服药阿
兹夫定片

2021



· 奕凯达® (阿基仑赛注射液) 获国家药监局
批准上市，成为中国首个获批准上市的
CAR-T细胞治疗产品



· 复必泰 (mRNA新冠疫苗) 在港澳台地区
开展接种

董事会 成员



吴以芳
执行董事、董事长



王可心
执行董事、联席董事长



关晓晖
执行董事、副董事长



文德镛
执行董事、首席执行官



陈启宇
非执行董事



姚方
非执行董事



徐晓亮
非执行董事



潘东辉
非执行董事



李玲
独立非执行董事



汤谷良
独立非执行董事



王全弟
独立非执行董事



余梓山
独立非执行董事

监事会 成员



任倩
监事会主席



曹根兴
监事



管一民
监事

*截至2022年9月30日

高管团队



文德镛

执行董事、
首席执行官



陈玉卿

联席首席执行官、
上海复星健康科技（集团）
有限公司董事长



梅璟萍

执行总裁、
首席战略官



李胜利

执行总裁、首席发展官、
上海复星健康科技（集团）
有限公司首席执行官



王冬华

高级副总裁



李东久

高级副总裁



冯蓉丽

高级副总裁、
人力资源部总经理



刘毅

高级副总裁、
医疗器械事业部董事长
兼首席执行官



胡航

高级副总裁、
上海复星健康科技（集团）
有限公司总裁



包勤贵

高级副总裁、
医学诊断事业部董事长



李静

高级副总裁、
成熟产品及制造事业部总裁



RONG YANG

高级副总裁、
Fosun Pharma USA Inc.
首席执行官



董晓娴

副总裁、董事会秘书、
联席公司秘书、
董事会秘书办公室主任



张跃建

副总裁、
医学诊断事业部总裁



袁宁

副总裁、
联席首席商务发展官、
业务发展部总经理



苏莉

副总裁、
成熟产品及制造事业部
执行总裁



纪皓

副总裁、
廉政督察部总经理



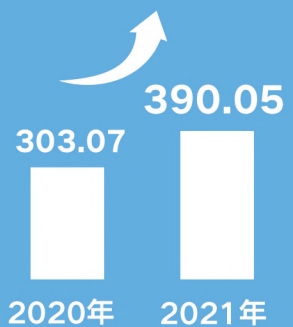
朱悦

副总裁、
法务部总经理

*截至2022年9月30日

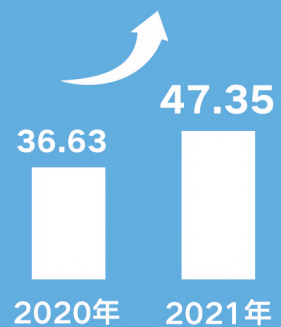
2021年营业收入
390.05亿元

同比增长
28.70%



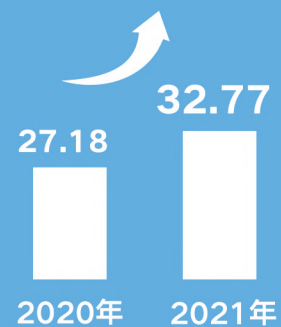
2021归母净利润
47.35亿元

同比增长
29.28%



2021年扣非归母净利润
32.77亿元

同比增长
20.60%



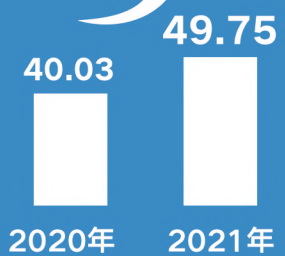
*截至2021年12月31日 单位：亿元人民币

前10
中国医药工业百强（工信部）

五星级报告（卓越）
《2021年度企业社会责任报告》评级

A
MSCI ESG 评级

在研创新药、生物类似药、
仿制药、一致性评价
等项目超260项



2021年研发投入
49.75亿元

同比增长
24.28%



研发人员超2,800人

其中超1,500人拥有
硕士及以上学位

*单位：亿元人民币



全球员工人数
36,604人



商业化团队超
6,900人

*截至2022年6月30日

创新研发驱动

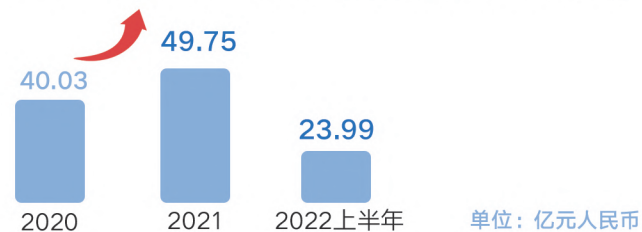
复星医药以患者为中心、临床需求为导向，通过自主研发、合作开发、许可引进、深度孵化等多元化、多层次的合作模式，丰富创新产品管线。围绕肿瘤及免疫调节、代谢及消化系统、中枢神经系统等重点疾病领域，复星医药已搭建和形成了小分子创新药、抗体药物、细胞治疗技术平台，并积极探索 RNA、基因治疗、ADC、靶向蛋白降解等前沿技术领域，提升创新能力。



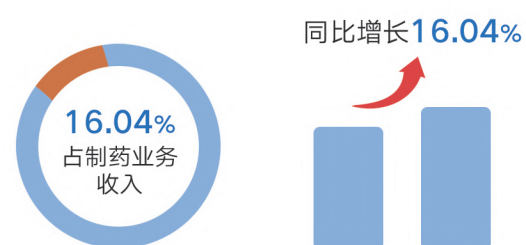
截至2022年6月末，复星医药研发人员超过2,800人，其中：超过1,500人拥有硕士及以上学历。在研创新药、生物类似药、仿制药、一致性评价等项目超260项。

创新研发投入持续加大

- 2021年，研发投入**49.75**亿元，同比增长**24.28%**
- 2022年上半年，研发投入**23.99**亿元，同比增长**22.77%**



- 2022年上半年，制药业务研发投入为**20.62**亿元



开放式研发生态



核心领域



创新成果持续落地 惠及更多患者

复星医药自2009年起布局创新研发，经过十余年的持续投入，近三年来汉利康、汉曲优、苏可欣、复必泰（港澳台地区）、汉斯状等多个品种获批上市并放量销售，创新研发加速落地，推动业绩可持续增长。

Artesun® (注射用青蒿琥酯)

已救治全球超过4,800万重症疟疾患者



复必泰 (mRNA新冠疫苗, 即BNT162b2)

全球首款获美国FDA完全批准的mRNA新冠疫苗



汉利康® (利妥昔单抗注射液)

中国首个生物类似药



捷倍安® (阿兹夫定片)

首个国产新冠小分子口服药物



汉曲优® (注射用曲妥珠单抗)

中国首个自主研发的中欧双批单抗药物



苏可欣® (马来酸阿伐曲泊帕片)

首个引进的小分子创新药



汉斯状® (斯鲁利单抗注射液)

首款自主研发的创新型单抗H药



奥康泽® (奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊)

全球首个且唯一协同阻断2条CINV关键受体通路 (5-HT3和NK1) 的止吐口服复方制剂



奕凯达® (阿基仑赛注射液)

中国首个获批上市的CAR-T细胞治疗产品



欧泰乐® (阿普米司特片)

中国首个且唯一一个获批用于斑块状银屑病治疗的口服磷酸二酯酶4 (PDE4) 抑制剂



自主研发 生物药核心管线



自主研发

复宏汉霖



复宏汉霖 (02696.HK) 是一家国际化的创新生物制药公司, 致力于为全球患者提供可负担的高品质生物药, 产品覆盖肿瘤、自身免疫疾病、眼科疾病等领域, 截至2022年8月29日, 已在中国上市5款产品, 在国际上市1款产品, 13项适应症获批, 5个上市注册申请获得中国药监局受理。自2010年成立以来, 复宏汉霖已建成一体化生物制药平台, 高效及创新的自主核心能力贯穿研发、生产及商业运营全产业链。公司已建立完善高效的全球创新中心, 按照国际药品生产质量管理规范 (GMP) 标准进行生产和质量管控, 不断夯实一体化综合生产平台, 其中, 上海徐汇基地已获得中国和欧盟GMP认证, 松江基地 (一) 也已获得中国GMP认证。

5个
在中国上市产品



中国首个生物类似药

汉利康® (利妥昔单抗)



中国首个自主研发的中欧双批单抗药物

汉曲优® (曲妥珠单抗)



中国首个中欧双GMP认证生产基地的阿达木单抗生物类似药

汉达远® (阿达木单抗)



中国唯一拥有转移性结肠直肠癌III期临床数据的贝伐珠单抗

汉贝泰® (贝伐珠单抗)



公司首个自主研发的创新型单抗

汉斯状® (斯鲁利单抗)

1个
在国际上市产品



汉曲优®
(欧洲商品名Zercepac®
澳大利亚商品名: Tuzucip® 和Trastucip®)



20+项
临床试验



70+项
全球临床试验批准



5个
上市注册申请获得
中国药监局受理



13+11项
临床在研产品/免疫联合疗法



13个
适应症获批



治疗
疾病
领域



肿瘤



自身免疫疾病



眼科疾病

48,000升

现有商业化产能

	产品	靶点	适应症	临床前	IND	I期	II期	III期	NDA
近期可商业化	HLX10 ⁽¹⁾ (斯鲁利单抗)	+化疗	PD-1	鳞状非小细胞肺癌 1L	国际多中心临床研究				
				广泛期小细胞肺癌 1L	国际多中心临床研究				
临床在研	HLX10 ⁽¹⁾ (斯鲁利单抗) XKbio	+化疗	PD-1	胃癌 新辅助/辅助					
		+化疗 +化疗 +放疗	PD-1	局限期小细胞肺癌 1L	国际多中心临床研究				
		+汉贝泰	PD-1+VEGF	非鳞状非小细胞肺癌 1L					
		+HLX07	PD-1+EGFR	肝细胞癌 1L					
		+HLX26	PD-1+LAG-3	转移性结肠直肠癌 1L					
		+HLX60 ⁽²⁾	PD-1+GARP	头颈部鳞状细胞癌 2L					
	HLX04-O ⁽³⁾	ESSEX/CR	VEGF	鳞状非小细胞肺癌 1L					
	HLX11(帕妥珠单抗) ⁽⁴⁾	ORGANON	HER2	实体瘤					
	HLX14(地舒单抗) ⁽⁵⁾	ORGANON	RANKL	乳腺癌					
	HLX22 + 汉曲优		HER2+HER2	骨质疏松症					
	HLX07 ⁽⁶⁾		EGFR	胃癌					
	HLX05(西妥昔单抗) ⁽⁷⁾	Jingze	EGFR	实体瘤 (非小细胞肺癌、食管癌等)					
	HLX12(雷莫芦单抗)		VEGFR2	转移性结肠直肠癌、头颈部鳞状细胞癌					
HLX26		LAG-3	胃癌、转移性非小细胞肺癌、转移性结肠癌						
HLX35 ⁽⁸⁾	BINACEA	EGFRx 4-1BB	实体瘤、淋巴瘤						
HLX301 ⁽⁹⁾		PD-L1x TIGIT	实体瘤						
HLX13(伊匹木单抗)		CTLA-4	黑色素瘤、肾细胞癌、转移性结肠癌						
HLX15(达雷妥尤单抗)		CD38	多发性骨髓瘤						
HLX23 ⁽¹⁰⁾		CD73	实体瘤						
HLX53		TIGIT	实体瘤、淋巴瘤						

(1) 获中国、美国、欧盟等国家和地区临床许可
(2) 于澳大利亚获得新药临床试验许可
(3) 于中国、澳大利亚、美国、新加坡、欧盟等国家和地区获得新药临床试验许可
(4) 授予organon中国 (含港澳台地区) 以外的全球商业化权利
(5) 授予organon中国 (含港澳台地区) 以外的全球商业化权利, 于中国、澳大利亚获批开展临床试验

(6) 获中国、美国临床许可
(7) 授予上海景泽在中国的商业化权利
(8) 授予Binacea中国 (含港澳台地区) 以外的全球范围独家商业化权利
(9) 于中国、澳大利亚获得新药临床试验许可
(10) 获美国临床许可
注: 临床进展更新至2022年8月29日

自主研发

小分子创新药核心管线

复创医药

2009年3月，复创医药由复星医药与海外科学家合资组建，是一家致力于研发具有自主知识产权的全新小分子靶向新药的高新技术企业，以重庆、上海及美国旧金山的“两国三地”国际性布局。



管线内FCN-437c (CDK4/6) 已推进至临床III期，FCN-159 (MEK) 于中美欧三地推进临床，FCN338 (BCL-2) 与礼来达成合作。

治疗领域	项目名称	靶点/机制	适应症	临床前	IND	I期	II期	III期	NDA	
肿瘤	FCN-437c	CDK4/6	乳腺癌(1L)	2022年1月获NMPA批准开展III期临床试验;						
			乳腺癌(2L)	2022年1月获NMPA批准开展III期临床试验;						
	SAF-189	ALK	非小细胞肺癌	2022年1月启动境内III期临床试验; 获临床试验批准(美国)						
			非小细胞肺癌	获临床试验批准(美国)						
	HLX-208	BRAF V600E	转移性结肠癌、非小细胞肺癌等实体瘤 LCH和ECD	2022年1月获NMPA批准开展Ib/II期临床试验						
	FCN-159	MEK	I型神经纤维瘤	国际多中心临床						
			低级别胶质瘤							
			恶性黑色素瘤							
			动脉粥样硬化	2022年5月获NMPA批准开展临床试验						
	ORIN1001	-	组织细胞肿瘤	2022年5月获NMPA批准开展临床试验						
			实体瘤	I期临床(美国)						
	YP01001	VEGFR等	晚期实体瘤							
	FCN-338 ¹	BCL-2	血液系统恶性肿瘤	I期临床(美国)						
	FH-2001	FGFR/PD-L1	复发或难治性B细胞淋巴瘤	2021年8月获NMPA批准开展III期临床试验						
			肝癌等实体瘤	2021年8月获NMPA批准开展III期临床试验						
PLK1抑制剂	PLK1	KRAS突变的结肠癌和非小细胞肺癌								
CHK1抑制剂	CHK1	卵巢癌等相关实体瘤								
IRAK4/BTK双靶点抑制剂	IRAK4/BTK	弥漫性大B细胞淋巴瘤(DLBCL)								

20 注1: 许可Lilly除中国内地、香港及澳门特别行政区外的所有国家及地区独家开展研发、生产及商业化权利

复星弘创

2017年7月，复星弘创由复星医药及美国科学家团队共同创立，聚焦小分子在肿瘤微环境下与癌细胞代谢相关的抗癌药物的研究与开发。目前已在苏州、洛杉矶设立研发基地和研发团队。



管线内ORIN1001是一个具有全新靶点，全新酶作用机制，全新化合物类型的First-in-Class药物。

治疗领域	项目名称	靶点/机制	适应症	临床前	IND	I期	II期	III期	NDA
中枢神经系统	Opicapone胶囊	COMT	帕金森综合征						欧洲上市Ongentys*
血液系统	马来酸阿伐曲泊帕片	TPO-R	慢性免疫性血小板减少症 (ITP)						
	Tenapanor片	NHE 3	终末期肾病透析患者高磷血症(ESRD-HD)						
代谢及消化系统	枸橼酸焦磷酸铁溶液	-	透析患者铁替代药						
	Tenapanor片	NHE 3	便秘性肠易激综合征						
抗感染	FCN-342	URAT1	痛风						2021年11月获NMPA批准开展I期临床试验
	Molnupiravir	RNA聚合酶	新型冠状病毒感染						
	Paxlovid	3CL蛋白酶	新型冠状病毒感染						
	mRNA疫苗BNT162b2	-	预防新型冠状病毒肺炎						中国大陆: II期临床试验完成; 中国香港: 获紧急使用授权; 中国澳门: 获进口药品之预先许可; 中国台湾地区: 获专案输入核准紧急使用
其他	PA-824	-	无法耐受治疗/疗效欠佳的广泛耐药结核病 (XDR-TB) 或耐多药结核病 (MDR-TB)						美国上市Pretomanid*
	Fortacin喷雾 (利多卡因丙胺卡因喷雾剂)	-	早泄						欧盟上市*
	ET-26	-	麻醉						
其他	ORIN1001	-	特发性肺纤维化						2022年2月于中国境内(不包括港澳台地区)开展I期临床试验; 美国I期临床试验
	FCN-016	ROCK	青光眼						
	凝血因子FXLa抑制剂	FXLa	抗血栓						
	FH2002	补体因子B	IgA肾病等免疫异常疾病						

注2: 临床进展更新至2022年8月29日

注: 临床进展更新至2022年8月29日

许可引进及 对外许可



许可引进

苏可欣® (马来酸阿伐曲泊帕片)

- 首个引进的小分子创新药
- 2020年获国家药品监督管理局批准上市
- 全球首个且唯一获批用于治疗慢性肝病相关的小血小板减少症的口服药物，为中国慢性肝病相关血小板减少症患者带来了全球领先的临床治疗新方案
- 2020年12月28日，苏可欣正式纳入国家医保目录，并于2021年3月1日起，苏可欣医保标准执行，全面提升患者临床治疗可及性
- 2022年上半年，实现收入 3.60 亿元



RT002长效肉毒素

- 中国内地及港澳地区引入的市场首款长效肉毒素RT002
- 中到重度眉间纹（美容适应症）及颈部肌张力障碍（治疗适应症）均已完成国内III期临床入组工作
- RT002制剂中不含有人血来源的物质或动物来源的蛋白，超过3,800例试验证明，安全性良好且没有严重副作用，RT002效果持续时间中位数为24周

对外许可



Lilly

FCN-338

复星医药控股子公司重庆复创以最多44,000万美元授予Lilly大中华地区以外研发、生产及商业化BCL-2选择性小分子抑制剂FCN-338的权利



INTAS

Expressions for a Healthy Life

accord

We make it better

汉曲优 (Zercepac)

复宏汉霖授予 Intas Pharmaceuticals 在美国及加拿大独家商业化汉曲优 (Zercepac) 的权利，授予 Accord 在欧洲、部分中东及北非地区以及部分独联体国家独家商业化汉曲优 (Zercepac) 的权利

Zercepac® (150mg /瓶) 已于英国、德国、西班牙、法国、意大利等近20个欧洲国家和地区上市



Getz

pharma

汉达远 (阿达木单抗)

复宏汉霖与Getz Pharma就汉达远 (阿达木单抗) 达成商业化授权合作，覆盖亚非欧11个新兴市场国家



KGbio

汉斯状 (斯鲁利单抗)

复宏汉霖授予KG Bio在东南亚地区10个国家独家开发及商业化汉斯状 (斯鲁利单抗) 的权利



EUROFARMA

your life means ours

汉利康、汉曲优、汉贝泰

复宏汉霖授予巴西本土龙头药企Eurofarma 在 16 个拉美地区国家对汉利康 (利妥昔单抗注射液)、汉曲优 (注射用曲妥珠单抗)、汉贝泰 (贝伐珠单抗注射液) 三款产品的商业化等权益，积极拓展三款产品在拉美地区的市场



ORGANON

HLX11、HLX14

复宏汉霖授予Organon关于帕妥珠单抗生物类似药HLX11、地舒单抗生物类似药HLX14两款产品在除中国以外全球范围内进行独家商业化的权益

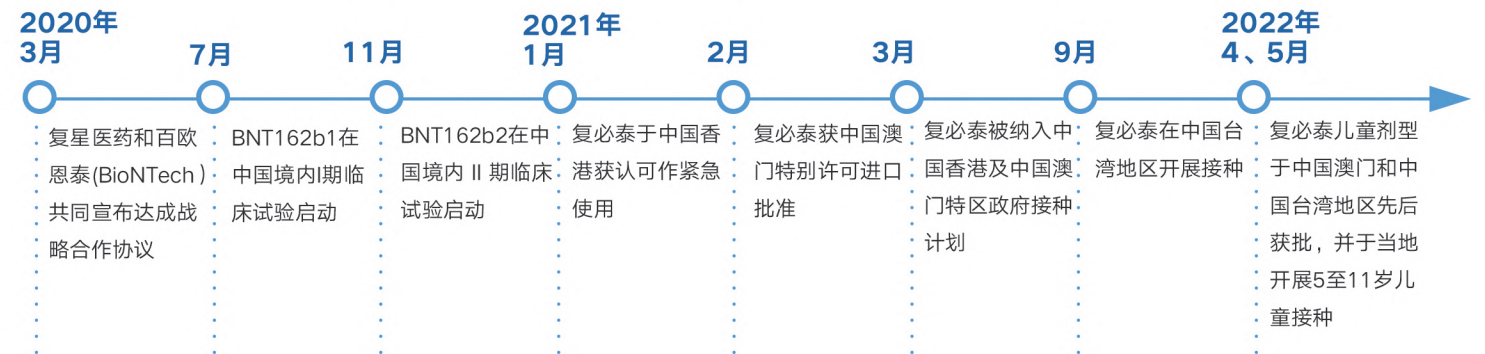


复必泰 (mRNA新冠疫苗, 即BNT162b2)

BIONTECH FOSUN PHARMA
复星医药

mRNA新冠疫苗复必泰已于2021年相继在港澳台地区开展接种, 助力当地建立免疫屏障。2022年上半年, 复星医药持续保障mRNA新冠疫苗复必泰向港澳台地区供货, 自上市以来于上述地区已累计实现销售超3,000万剂。复必泰儿童剂型(每剂10微克)于2022年4月、5月先后获批于中国澳门和中国台湾地区开展5至11岁低龄儿童接种。幼儿剂型(每剂3微克)2022年8月获批于中国台湾地区开展6个月至4岁幼儿接种。

合作里程碑

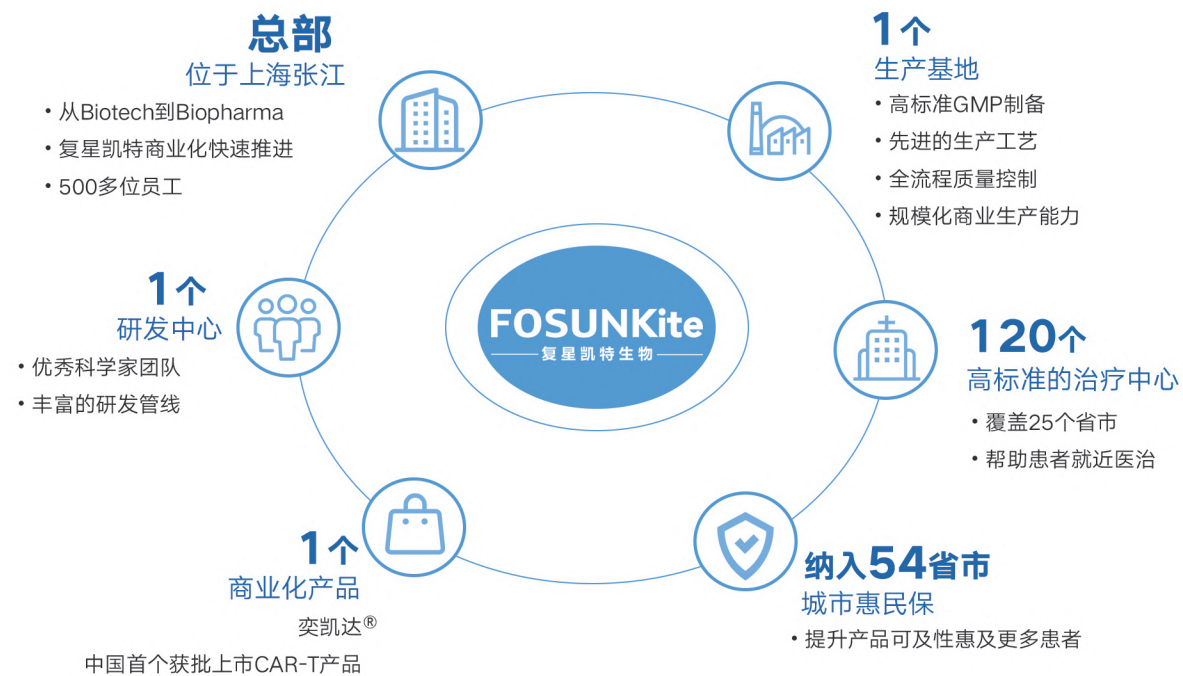


合作开发

复星凯特

FOSUNKite
复星凯特生物

2021年6月, 合营公司复星凯特的奕凯达®(阿基仑赛注射液)成为国内首个获批上市的CAR-T细胞治疗产品, 用于治疗既往接受二线或以上系统性治疗后复发或难治性大B细胞淋巴瘤成人患者。



*截至2022年9月30日

早期投资&深度孵化

1. 早期投资

参与投资海外医药背景基金, 挖掘全球范围内优质项目资源, 获取更多的许可引进和产业整合的机会



复健资本旗下首支基金新药创新基金已完成封闭, 新药创新基金首批投资项目包括博奥明赛(双抗药物), 天津星魅(医美平台)等



2. 深度孵化



- 复星领智成立于2017年, 聚焦全球生物技术和信息技术的前沿交叉领域
- 布局科技创新项目, 包括基因细胞治疗的精缮科技、AI辅助肿瘤精准治疗、个体化肿瘤新抗原免疫治疗、肠道微生物菌群技术等
- 战略布局了可移动核磁共振仪、手持式超声仪、蛋白质测序仪等世界前沿技术产品



- 复融孵化平台位于美国Boston, 隶属于复星医药美国子公司
- 2019年孵化创立 Archimmune Therapeutics, 拥有两个完全创新的基于纳米技术的新型肿瘤免疫疗法平台: 个性化治疗型肿瘤疫苗(AC-NP)和多特异免疫纳米治疗(MINP)

全球化布局

2022年上半年，中国大陆以外地区和其他国家收入75.92亿元人民币，占营业收入比重达到35.58%，同比提升4.92个百分点，全球化运营能力进一步提升。

2022年上半年，中国大陆以外地区和其他国家收入

75.92亿元

占营业收入比重达到35.58%
同比提升4.92个百分点



单位：亿元人民币

● 嫁接创新势能

实现首个生物类似物出海
覆盖药品、器械等多个赛道，全面布局早期孵化、投资BD、临床前及临床研究等创新研发环节

全球主要业务布局



● 开拓增量市场

拥有约800人商业化团队，已建立5个区域性分销中心，覆盖非洲39个国家和地区

持续强化营销能力并推进本土制造能力的建设

● 差异化优势供应全球

2017年收购印度第一家获得美国FDA批准的注射剂生产企业Gland Pharma。积极推动Gland Pharma向生物药CDMO、复杂制剂以及高难度注射剂的转型。加快产品在中国的注册进程

● 研产销全能力建设

审图号：GS(2016)1666号

与国际接轨的生产质量体系



依托公司接轨国际的生产质量及全球领先的生产效率，获MPP授权生产并在全球约定中低收入国家销售默沙东及辉瑞新冠治疗原料药和成品药。

● 质量提升：加速国际质量标准认证

复星医药集团已累计有十余条原料药及制剂产线通过美国FDA、欧盟等市场GMP认证；Gland Pharma多条针剂生产线通过美国、欧盟、日本、澳大利亚等市场GMP认证

● 效率提升：打通原料药及制剂一体化

整合公司产线向具有竞争力的明星产线集聚。原料药制剂垂直打通，加快徐州、重庆综合性制造基地及长沙常德、徐州新沂、重庆长寿原料药基地的建设

● 产能提升：持续扩大生物药产能

复宏汉霖松江基地（一）获GMP认证，商业化产能由24,000L增至48,000L



化药原料药 化药制剂 生物药

覆盖全球的商业化运营能力

● 制药板块商业化团队



国内：创新药团队、事业部制营销团队及新零售团队



海外团队：非洲市场、美国及其他地区

● 海外商业化团队

非洲市场

业务覆盖非洲39个国家和地区，拥有约800人的一线销售团队，及注册、流通、学术推广及上市后安全警戒等一站式服务支持体系

美国市场

与5家大型分销商及16家集团采购组织（GPO）开展合作，通过21家渠道商覆盖连锁零售药房，订立近20份合作协议覆盖85%的一体化网络配送系统（IDNs），形成了对市场的多渠道全方位覆盖。



全球商业化团队超6,900人，覆盖超40个国家

非洲及欧美海外专业营销团队超1,400人

*数据截至2022年6月30日

整合式发展

复星医药直接运营的业务包括制药、医疗器械、医学诊断、医疗健康服务，并通过参股国药控股覆盖到医药商业领域。



复星医药积极推进业务分线聚焦，并加速研发、生产及营销三大体系的整合和运营效率的提升，促进业绩稳健增长。

000 制药

- 2022年上半年，制药业务收入人民币**143.27**亿元，同比增长**16.97%**。
- 2022年上半年，新产品和次新品收入在制药业务中收入占比超过**25%**。

复星医药在肿瘤及免疫调节、抗感染、代谢及消化系统、中枢神经系统、心血管系统等领域拥有多个优势产品：

肿瘤及免疫调节核心产品



● **汉利康®**
(利妥昔单抗注射液)
中国首个生物类似药

2021年销售收入
16.90亿元
同比增长
125.33%

2022年上半年销售收入
8.19亿元



● **汉曲优®**
(注射用曲妥珠单抗)
中国首个自主研发的
中欧双批单抗药物

2021年销售收入
9.32亿元

2022年上半年销售收入
8.13亿元



● **苏可欣®**
(马来酸阿伐曲泊帕片)

2021年销售收入
4.26亿元

2022年上半年销售收入
3.60亿元

抗感染核心产品

● **复必泰 (mRNA 新冠疫苗)**
助力港澳台地区建立新冠免疫屏障



● **青蒿琥酯等抗疟系列**
已挽救超过4,800 万重症疟疾患者



● **儿童疟疾预防用药SPAQ-CO® Disp**
帮助有效降低非洲5岁以下儿童的
疟疾发病率和死亡率



中枢神经系统核心产品

- **启维 (富马酸喹硫平片)**
- **长托宁 (盐酸戊乙奎醚注射液)**
- **奥德金 (小牛血清去蛋白注射液)**
- **启程 (草酸艾司西酞普兰片)**



心血管系统核心产品

- **肝素系列制剂**
- **邦坦 (替米沙坦片)**
- **邦之 (匹伐他汀钙片)**



代谢及消化系统核心产品

- **怡宝 (注射用人促红素)**
- **阿拓莫兰片 (谷胱甘肽片)**

2021年，获批新适应症用于治疗非骨髓恶性肿瘤患者应用化疗引起的贫血。

2021年销售收入超
5亿元





医疗器械与医学诊断

2022年上半年，医疗器械与医学诊断业务的营业收入人民币**40.43亿元**，同比增长**42.51%**。

医疗器械

复星医药医疗器械板块整合旗下多家海内外成员企业，业务领域涵盖“医疗美容”、“呼吸健康”以及“专业医疗技术与产品”三大战略方向，致力于打造全球领先的医疗器械产业运营平台。



1. 医疗美容领域 —— 打造美丽健康生态系统

持续深耕医美产业，作为“医疗美容”的核心主体，复锐医疗科技(01696.HK)基于能量源医美设备、注射填充、美容及数字牙科、个人护理等四大核心业务，通过创新产品组合、多元化市场策略及全球战略布局，持续打造美丽健康生态系统。

2022年 上半年	sisram medical	营业收入 174.5 百万美元 同比增长 39.3%	归母净利润 20.5 百万美元 同比增长 25.9%
四大 核心业务	Alma 能量源医美设备 Alma是全球领先的 能量源设备供应商	LMNT. 个人护理 全新推出个人 护理品牌LMNT	copulla FGSHION 美容及数字牙科 打造全新牙科平台
			(IBSA, Raziell, Revance) 注射填充 布局注射填充赛道

2. 呼吸健康 —— 布局呼吸健康生态产业

BREAS 复星医药医疗器械板块不断开拓和丰富呼吸领域产品线。旗下源自瑞典的专业机械通气公司博毅雅历经30年市场考验，通过瑞典、美国和中国三大运营中心为全球患者提供创新的呼吸解决方案。

2021年4月，围绕海南“智造”战略，博毅雅Z1进口国产化项目成功落地。2022年3月，正式启动vivo3/vivo 45国产化项目。



3. 专业医疗技术与产品 —— 提供从院前急救到院内专科解决方案

在专业医疗产品与技术领域，紧密围绕临床需求痛点，器械板块提供从院前移动医疗解决方案，到院内专业手术整体解决方案，涵盖院前急救/神外/骨科/肿瘤等核心赛道的医疗设备、高端外科手术机器人以及医用耗材，全方位布局中国医疗技术和市场。

复星北铃 移动全身CT 卒中创伤救护车 奔驰负压/监护转运救护车 移动P2+生物安全检测车 全自动P2+核酸检测车	CHINDEX EOS 全身骨骼三维建模成像系统 Xoft Axcent X射线近距离治疗系统 BodyTom 自由移动式全身CT CereTom 自由移动式头部CT Artas植发手术辅助机器人	INTUITIVE FOSUN 直观复星 达芬奇手术系统 <p>截至2022年6月30日，达芬奇手术机器人中国内地和港澳地区累计装机近300台，手术量超25万例；全球累计装机7,135台，手术量超1,000万台。</p> <p>2021年10月，达芬奇创新中心落户上海浦东新区张江高科技园区。</p> <p>2022年8月，直观复星医疗机器人制造·研发中心于上海正式开工建设，总占地面积约31.2亩</p>
---	--	--



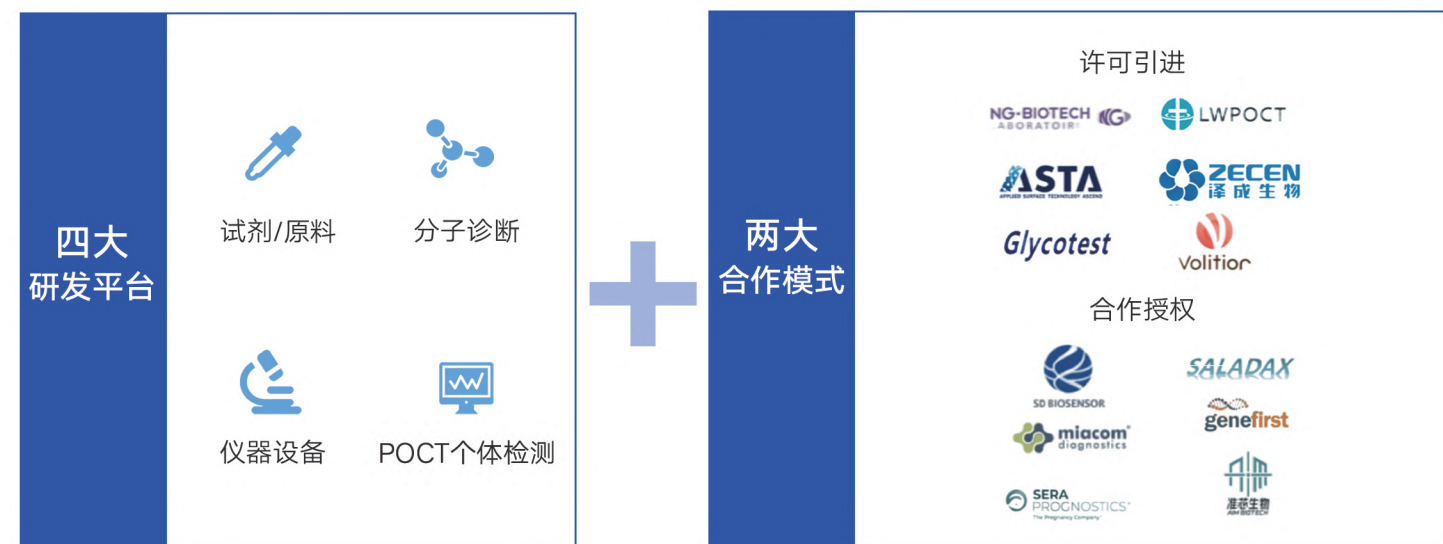
医学诊断

2022年上半年，复星医药医学诊断业务积极推进战略升级和内部整合，根据各基地和控股子公司的业务侧重和特点，明确了各自作为研发制造中心、差异化仪器研发平台、检验服务业务平台、试剂制造基地等的分工定位，加速诊断板块整合和运营一体化进程，推动诊断板块长期可持续发展。

1. 六大基地



2. “4+2” 平台建设



自主研发

常规检验的主力仪器和试剂产品
关键核心技术

技术引进

广泛市场应用场景
快速上市的需求

联合开发

国内外原研厂孵化中的技术
高校或实验室合作项目

3. 围绕六大疾病领域构建大型全自动流水线和小型POCT产品群





医疗健康服务

2022年上半年，医疗健康服务业务营业收入人民币**29.18亿元**，同比增长**58.24%**。

2021年，复星医药医疗健康服务业务战略升级为数字化和线上化医疗服务平台，以“让家庭更健康，让生命更美好”为使命，为用户提供基于医疗级信任的一站式健康服务和全病程闭环解决方案，并致力成为“家庭主动健康管理的引领者”。

医疗服务

全国布局	医疗资源丰富	医疗实力雄厚
<ul style="list-style-type: none"> ● 围绕珠三角大湾区、长三角、京津冀、成渝经济带、华中经济带等五大经济带布局，控股综合、专科医院、高端诊所及第三方检验机构 ● 截至2022年6月末，核定床位合计5,732张 	<ul style="list-style-type: none"> ● 3,000+自有医生 ● 50+控股/联营/参股医院 ● 22万+合作医生 ● 2万+合作医院 	<ul style="list-style-type: none"> ● 6家三级医院（规模） ● 8家二级医院 ● 艾力彼“2021届社会办医医院集团百强榜”全国第二

主要医疗机构

珠三角大湾区

● 佛山复星禅诚医院

- 三级甲等医院、国际JCI认证
- 连续四年蝉联艾力彼“社会办医单体医院”竞争力榜全国第一
- 核定床位数：1,200张

● 深圳恒生医院

- 一线城市三级综合医院
- 核定床位数：600张

● 广东药科大学附属第三医院（新市医院）

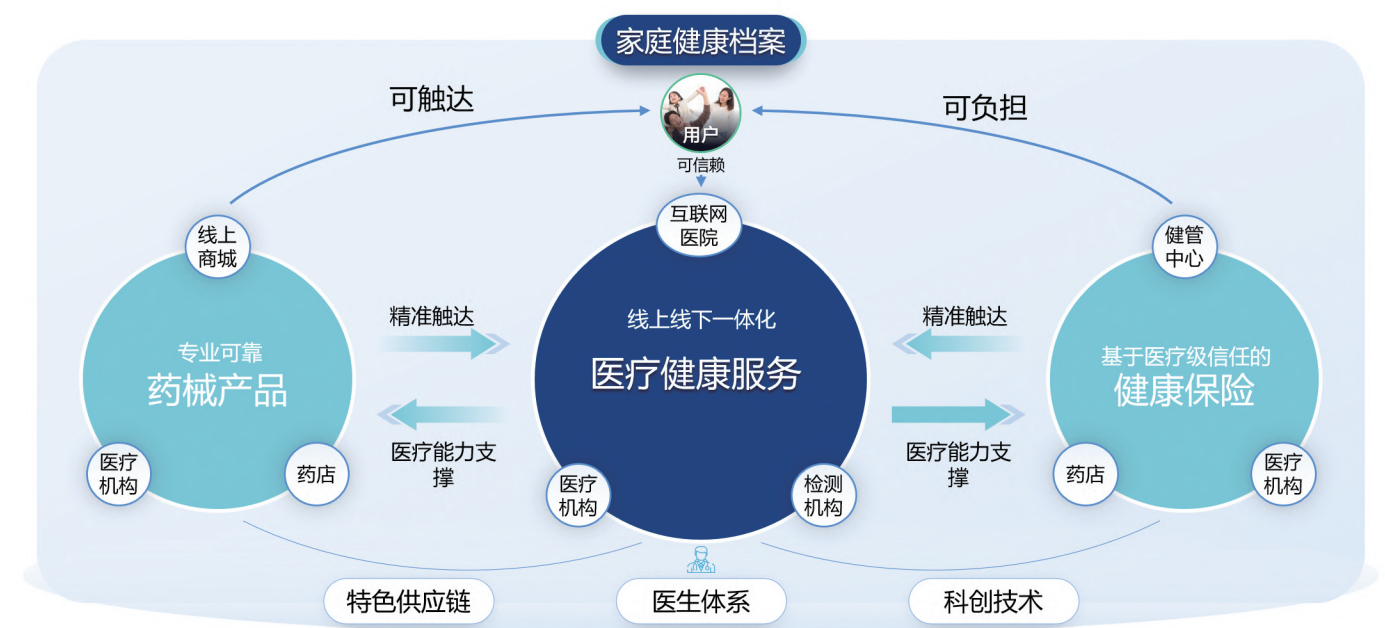
- 一线城市三级综合医院
- 核定床位数：800张

重点发展区域主要医疗机构



线上医疗

1. 自2021年开始，整合线下医疗机构和互联网医疗平台，正式布局线上医疗健康服务，截至2022年6月末，共获得8家互联网医院牌照
2. 复星健康致力于构建中国路径的主动健康管理模式（FHMO），以医疗为核心，打造医疗级、全场景、一站式的健康管理平台



企业社会责任

秉持“持续创新 乐享健康”的品牌理念，复星医药追求人才和产品的可持续发展，积极践行企业社会责任，用责任守护更多人的健康。



奖项&荣誉

● 连续第14年发布企业社会责任报告 评级保持卓越



● MSCI ESG 评级A

Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.

MSCI ESG Ratings						
CCC	B	BB	BBB	A	AA	AAA
COUNTRY			INDUSTRY			
China			Pharmaceuticals			

● 2022年《财富》中国ESG影响力榜

● 上海市企业社会责任报告发布杰出企业

● 中国ESG优秀企业500强

● 2021“中国益公司”企业社会责任杰出企业之科技创新杰出企业

● 2022年“科技责任·先锋30指数”

● 2020抗疫贡献奖

● 2020“益企未来”中华企业责任社会贡献奖

“星爱121” 用责任守护健康



“手拉手”乡村医疗人才振兴计划
助推乡村健康发展



响应健康中国战略、乡村振兴战略
启动“乡村振兴健康示范工程”战略合作



“未来星计划”持续支持教育
激励高校优秀师生



援非抗疟 共建无疟疾世界

FOSUN FOUNDATION
复星基金会

星爱121
FOSUN PHARMA
HEALTH CARE INITIATIVE

使命 以家庭客户为中心
提供全方位全周期健康服务

愿景 让每个家庭
乐享健康



携手战疫 同心守护
持续奋战抗疫一线



紧急调配阿兹夫定片
驰援疫情防控一线

复星人要知道的八件事

1 客户优先

C端置顶，以客户需求为中心。解决客户痛点，提升客户体验并为客户创造价值。

2 企业家精神

主动向前一步走。始终从价值创造出发，自我驱动；主动走出舒适区，为社会创造价值。

3 FC2M 生态思维

主动了解复星的产业、资源和人。善于从客户角度来挖掘、整合内外部生态资源。迎接组织裂变发展，实现业务乘数效应。

4 持续创新、不断进化

积极拥抱变化，保持对市场敏锐的观察。敢于走入无人区，通过新科技等创造性地满足客户需求并推动产品和组织的不断进化。

5 快0.01秒

既要有前瞻的判断力，也要有敏捷的执行力。凡事要比别人快0.01秒。

6 竞合

0-1有灰度，1-N要有速度。以良性竞争激发组织活力。以通融合作促进最终目标的达成。

7 永不毕业的大学

保持谦卑，终身学习。充分利用复星的资源，快速学习并付诸实践。

8 坚持做对的事、难的事、需要时间积累的事

以终为始，不忘初心。锚定对的方向，经得起考验和磨砺，做时间的朋友，不达目标誓不罢休。

价值观

关爱生命

- 我们尊重生命，提供安全、便利、优质的健康产品和服务，为提高人类生命品质而不断努力。
- 我们珍视个体生存环境，以可持续发展理念促进大众健康与环境改善。
- 我们热心社会公益，帮助贫困患者和弱势群体，积极承担企业社会责任。

不断创新

- 我们坚持创新研发，通过原创性突破和应用技术改进，为大众健康带来新的可能。
- 我们汇聚全球创新资源，跟踪研发前沿技术，打造国际化研发平台。
- 我们推动管理创新，持续提升运营效率，成为不断进化的智慧生命体。

精益求精

- 我们坚持质量至上，建立符合国际标准的生产管理及服务体系。
- 我们不断改善制造工艺，优化服务体验，提供高品质产品与服务。
- 我们追求卓越，坚持做对的事，难的事，需要时间积累的事。

合作共赢

- 我们坚守创业理想，倡导企业家精神，推崇团队合作的企业文化。
- 我们融通产业资源，推进整合协同，创造价值，分享发展。
- 我们推动行业可持续发展，携手优秀合作伙伴创造长期价值，致力于构建和谐健康的商业生态。



FOSUN PHARMA

复星医药



复星医药官方
微信公众号二维码



官方视频号
二维码



官方微博
二维码

上海复星医药（集团）股份有限公司
公司地址：上海市宜山路1289号（复星科技园A楼）

邮政编码：200233

电话：+86-21-33987000

传真：+86-21-33987020

复星医药官方网站：www.fosunpharma.com