

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



WUXI BIOLOGICS (CAYMAN) INC.

藥明生物技術有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2269)

內幕消息

二零二六年度醫療健康大會簡報

本公告由WuXi Biologics (Cayman) Inc.藥明生物技術有限公司*（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09條及香港法例第571章《證券及期貨條例》第XIVA部項下內幕消息條文（定義見上市規則）而作出。

本公司將於二零二六年一月十四日（美國太平洋時間）出席第44屆年度摩根大通醫療健康大會（「年度醫療健康大會」），會上將進行包含本公司業務營運的若干資訊的簡報（「簡報」）。為確保本公司所有股東及潛在投資者能夠公平及時地取得該等信息，本公司於本公告納入簡報全文。本公司股東及潛在投資者務請注意，簡報可能包含前瞻性陳述，該等陳述就其性質而言存在風險及不確定性，簡報中陳述的任何估計及未來建議均基於若干假設及估計以及管理層僅根據當前可得資料作出的判斷。

誠如簡報中所披露，本集團業務及財務表現依然強健，於二零二五年新增209個項目，項目總數達到945個(其中包括74個臨床III期及25個CMO(商業化生產)項目)。此外，本集團的研究(R)平台保持強勁勢頭，首付款及總收款於二零二五年均錄得新高，新簽研究合同潛在里程碑付款超過40億美元。憑藉其開發(D)平台，本集團三分之二的新增項目為雙特異性抗體、多特異性抗體及ADC(抗體偶聯藥物)，助力本集團開拓令人振奮的市場機遇並推動創新。本集團於二零二五年完成28個PPQ(工藝性能確認)項目，二零二六年截至本公告日期已經確定34個PPQ項目，預計未來持續增加。本公司對二零二六年保持增長動能充滿信心，並對未來前景保持樂觀。

本公司股東及潛在投資者應避免過分依賴簡報所載的資料，且務請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
WuXi Biologics (Cayman) Inc.
藥明生物技術有限公司*
董事長
李革博士

香港，二零二六年一月十一日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事陳智勝博士及Sherry Xuejun Gu博士；非執行董事李革博士、曹彥凌先生及繆靜雯女士；及獨立非執行董事William Robert Keller先生、Kenneth Walton Hitchner III先生、戴國良先生及陳珏博士。

* 僅供識別

大规模CRDMO平台驱动持续高速增长

陈智胜 博士

第44届摩根大通医疗健康大会

2026年1月14日

股票代码：2269.HK

本简报可能包含若干并非过往事实的“前瞻性陈述”，而是基于我们所信以及我们管理层的假设及目前可得的资料对未来事件的预测。尽管我们认为我们的预测属合理，但未来事件本身具有不确定性，而我们的前瞻性陈述可能变为不正确。我们的前瞻性陈述涉及与（其中包括）我们所提供的服务的有效竞争能力、我们适时达成扩展所提供的服务的能力及我们保护客户知识产权的能力等有关的风险。本简报所载的前瞻性陈述仅涉及截至作出陈述当日的情况，除适用法律或上市规则规定者外，我们并无责任更新任何前瞻性陈述。因此，阁下务请注意，倚赖任何前瞻性陈述涉及已知及未知风险及不确定因素。本简报所载的所有前瞻性陈述均已参考本节所载的警示性陈述。

使用经调整财务指标（非国际财务报告准则指标）

我们已提供相应期间的经调整纯利、经调整纯利率、经调整毛利、经调整毛利率、经调整税息折旧及摊销前利润、经调整税息折旧及摊销前利润率及经调整每股基本盈利，不包括以股份为基础的薪酬开支、上市开支、股权投资收益或亏损及外汇收益或亏损，且并非国际财务报告准则所规定或按其呈列。我们认为，本简报中使用的经调整的财务指标有利于理解及评估基础业务表现及经营趋势，而我们认为，管理层及投资者可通过参考该等经调整的财务指标消除我们认为对我们业务表现并无指标作用的若干异常及非经常性项目的影响，有助评价我们的财务表现。然而，该等未按照国际财务报告准则所呈列的财务指标，不应独立考虑或作为替代根据国际财务报告准则所编制及呈列的财务信息。阁下不应独立看待经调整业绩或视其为国际财务报告准则下业绩的替代者，或认为可与其他公司报告或预测的业绩作比较。

目 录



01

**CRDMO业务模式助力
全球合作伙伴**



02

业务更新



03

战略布局扩张



04

技术领先优势



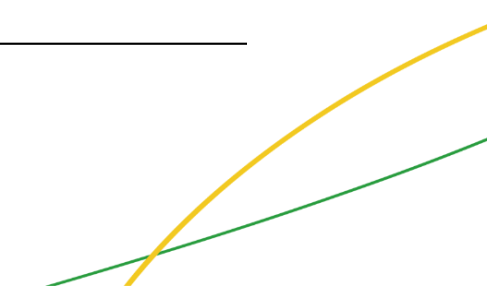
05

ESG赋能企业长期战略



06

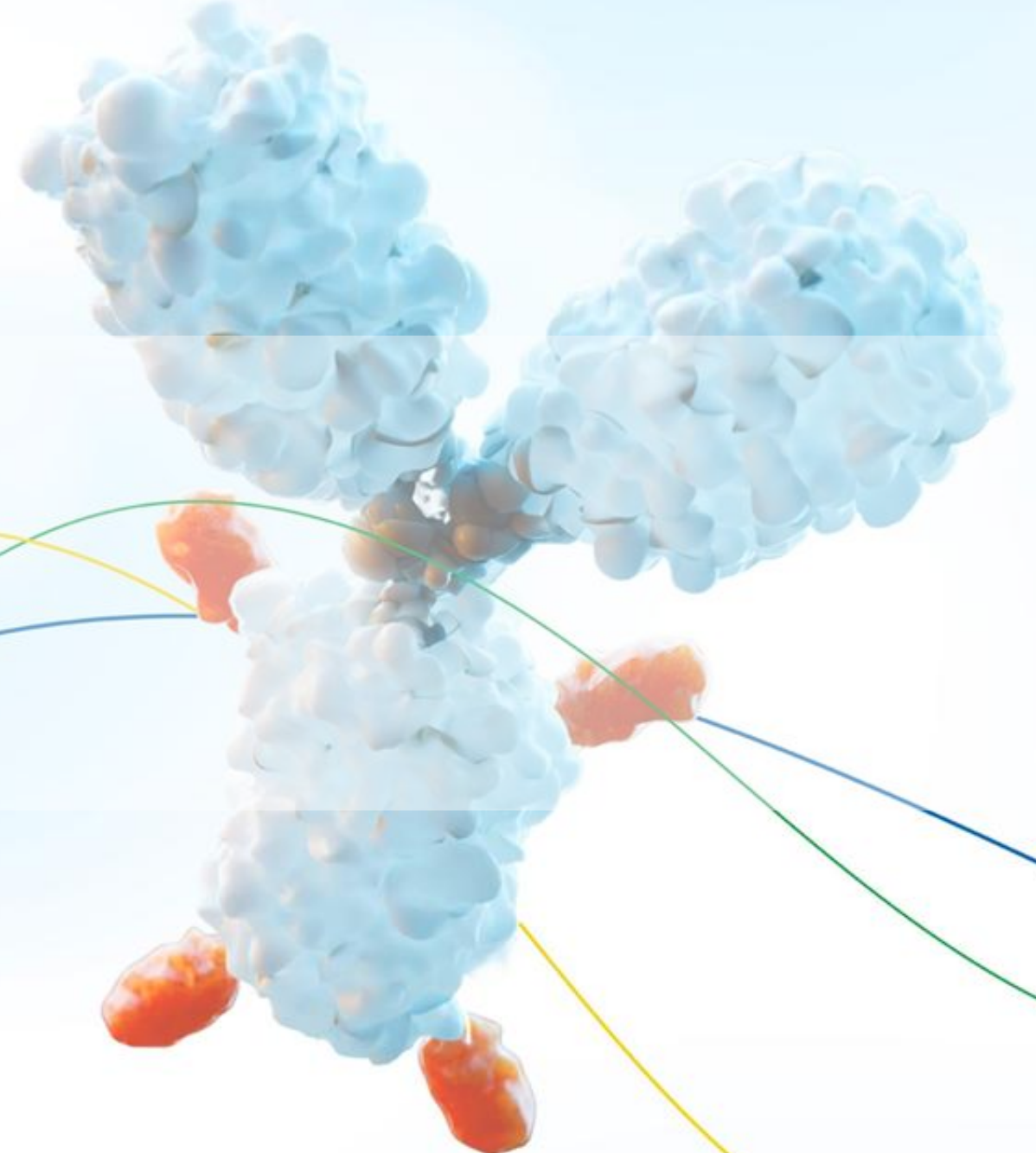
总结与展望



01

CRDMO业务模式助力全球合作伙伴：

大规模的端到端平台，全球客户信赖之选

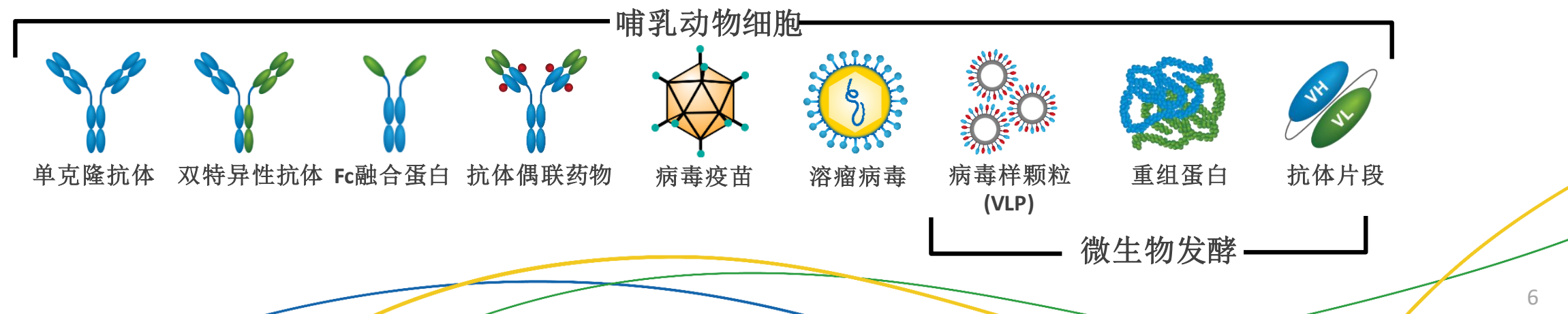




打造大规模、一体化CRDMO+平台，推动全球生物药发展



我们提供端到端的CRDMO服务，同时支持按需选择：



荣获2025全球客户价值领导力奖
凭借卓越执行与客户成果赢得行业认可

为客户创造价值



在过去**5**年中

72家药明生物客户被成功收购:

平均估值**14**亿美元，合计创造超**1,000**亿
美元**市场价值**

申报经验

全球范围内已支持**600+**个IND申报

商业化实力

支持**25**个商业化生产项目和**74**个临床**III**期项目

可靠性

实现**98.3%**原液生产成功率和**99.6%**制剂生产成功率

监管合规记录

在**FDA**、**EMA**及**NMPA**检查与审批中保持**100%**成功
率，无关键发现项

1- 2022至2025上半年

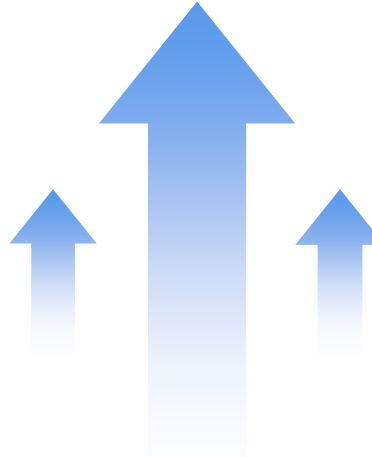
02 业务更新



研究服务业务: 合作势头加速, 平台进入战略节点

研究服务业务延续2024年强劲势头至2025年, CD3 TCE分子合作加速, 平台迎来战略节点

- 研究服务业务带来的首付款和总付款金额在2025年再创历史新高
- 2025年合作项目的潜在里程碑付款总额高达**40亿美元以上**



CD3 TCE 平台:

2016-2019年早期战略投资约1,000万美元, 当前已实现**2亿美元收入**, 未来潜力或达数十亿美元

CD3xCD20

血液瘤



CHIATAI TIANQING

CD3xCD19

血液瘤 & 自身
免疫疾病



2018

2019/2024

CD3 TCEs

血液瘤 &
实体瘤



CD3 TCE三抗

自身免疫疾病



2022

2025

CD3 TCE

实体瘤



CD3 TCE三抗

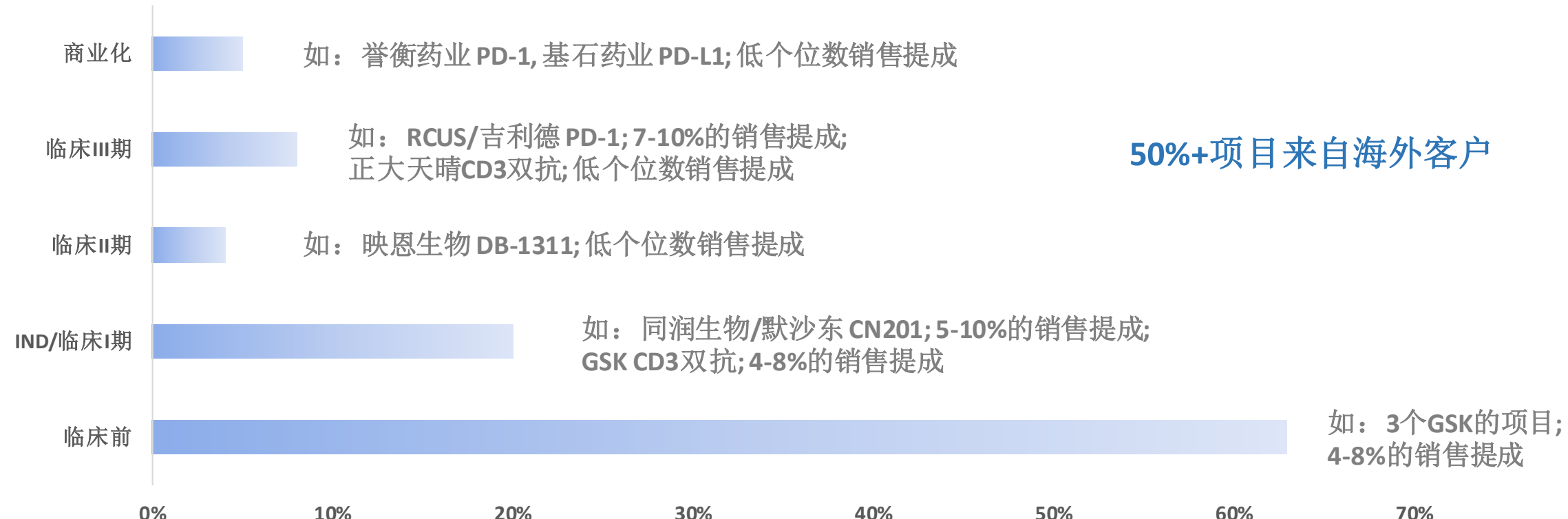
自身免疫疾病



2025

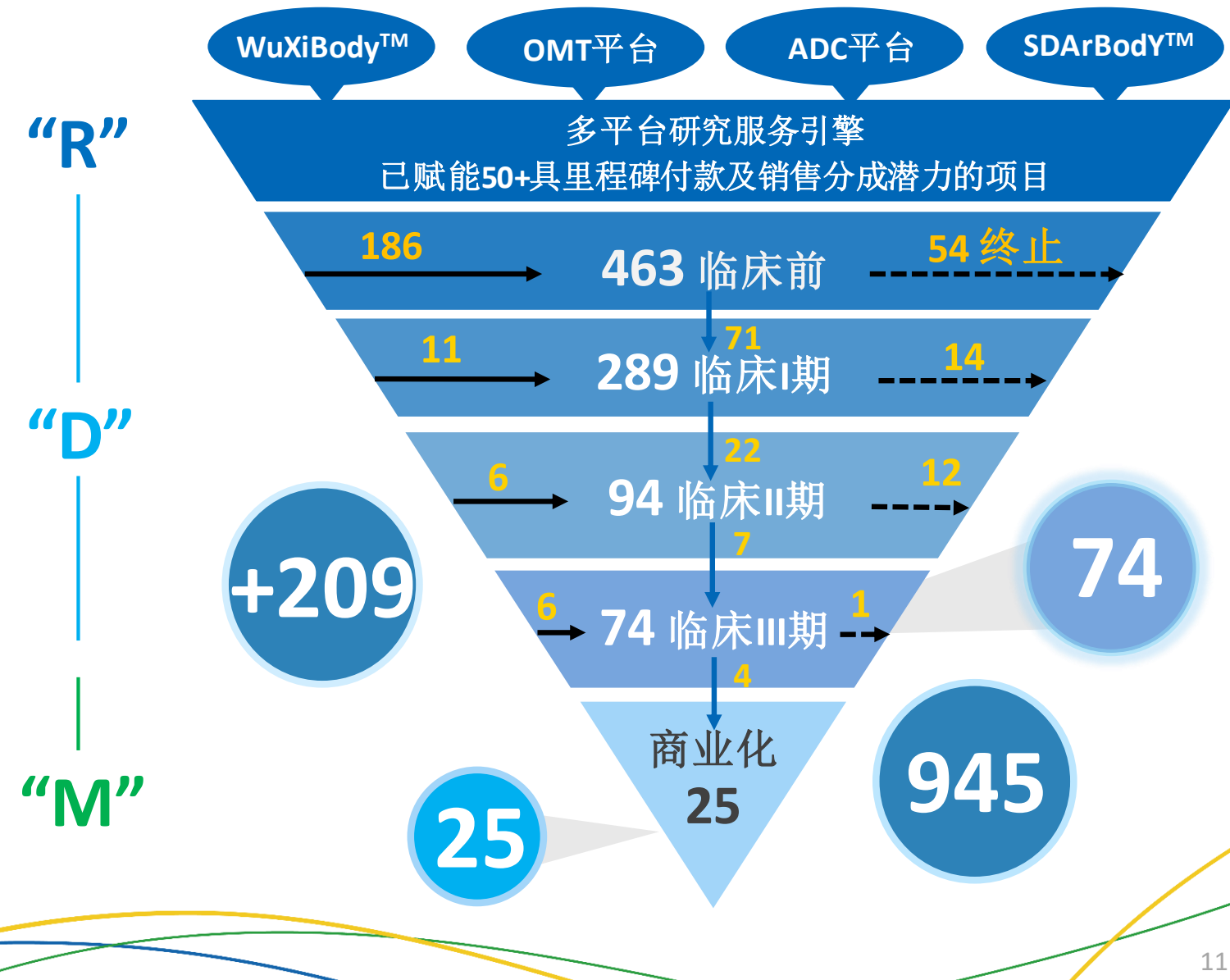


R 项目阶段分布

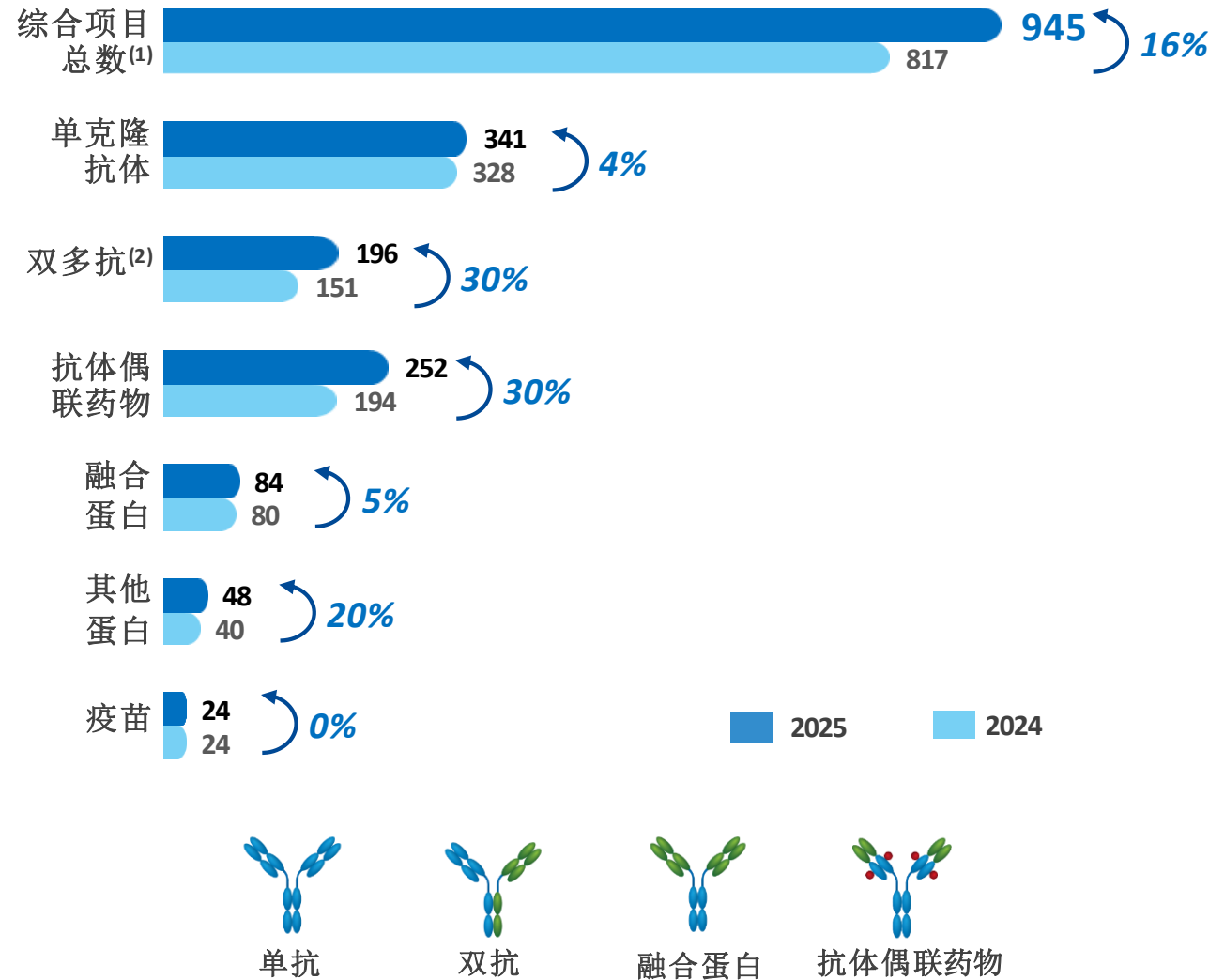


2025年新签项目创历史新高，管线进展稳步推进

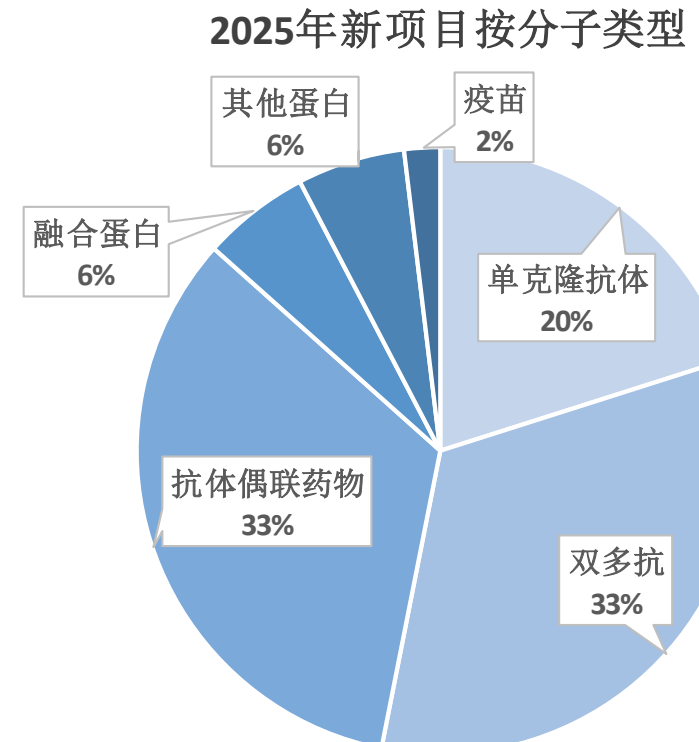
- 凭借其领先的技术、优秀的执行力和不断深化的全球布局，药明生物在2025年新签**209**个项目，巩固其作为全球生物创新企业的合作伙伴地位
 - 209**个新签项目的**2/3**是双多抗和抗体偶联药物
 - 209**个新签项目中**约半数**来自**美国**
 - 中国生物医药企业也对项目新增做出了积极贡献，随着融资环境趋稳，客户活跃度提升
- 2025年获得**23**个“赢得分子”项目，其中包括**6**个临床三期项目，约一半来自美国客户
 - 其中**超过半数**项目是复杂生物药分子，主要包括双多抗和抗体偶联药物
- 74**个临床三期和**25**个**商业化**生产项目：为未来商业化生产收入持续增长奠定坚实基础



研发管线涵盖各类生物药



- 369 个 First-in-class 项目
- 196 个双特异抗体及多特异抗体项目涵盖多种形式。凭借深耕行业的专业储备和端到端的服务能力，药明生物已成功把握该领域不断扩大的市场机遇
- 抗体偶联药物项目数同比增长30%至252个



- 双多抗和抗体偶联药物是近期行业最关键的增长领域，而公司在这些复杂分子领域深厚的技术积累助力我们保持市场领先地位
- 2/3的新签项目为双多抗+抗体偶联药物

注：

1. 数据截至2025年12月31日，与2024年12月31日相比

2. 双特异性抗体(BsAb)项目数量包括WuXiBody™项目和非WuXiBody™项目



三大高增长分子类型助力药明生物加速增长



双多抗

- **196个双多抗项目**, 公司增速最快的分子类型
 - 目前3个项目在商业化生产阶段, 均为高潜力资产
- 贡献近**20%**的集团总收入, 同比增长超过**120%**
- **CD3 TCE**专有技术平台
 - 如: CD3xCD19, CD3xCD20, CD3xPSMA, CD3xCD19xCD20
- 靶向经临床验证和/或新兴通路的双特异性抗体
 - 如: PD-(L)1xVEGF, DLL4xVEGF, EGFRxTGF- β , 4-1BBxCLDN18.2



抗体偶联药物

- **252个ADC项目**, 公司的又一高增长分子类型
 - 具有差异化分子结构和/或适应症的, 且其作用机制已获临床概念验证–
如: HER2, TROP2, FR α , Nectin-4
 - 新兴作用机制 –
如: B7-H3, DLL3, ROR1, CLDN6, CLDN18.2, GPRC5D



单抗和其他蛋白

- **473个单抗和其他蛋白项目**, 拥有多个处于临床后期/商业化阶段的数十亿美元重磅产品类别
 - 如: FcRn, IGF1R, CD19 介导的B细胞沉默剂, 活性C1s的选择性抑制剂, 自免、肾病和过敏类的单抗药物



双多抗成为药明生物增速最快、盈利能力最强、最精彩的核心增长引擎

双多抗

“R”

近20个研究服务项目 (未来可收取潜在里程碑和销售提成)

127 临床前

57 临床I/II期

9 临床III期

商业化
3

196

- 近20个双多抗项目处于研究服务合作中，未来可收取潜在里程碑付款和销售提成
- 双抗及多抗项目在IND支持阶段已与抗体偶联药物并驾齐驱，显示客户强烈兴趣及管线持续扩展
- 行业内规模最大、技术最领先的双多抗开发组合之一，使药明生物处于增长最快的生物药赛道前沿
- 3个商业化项目，均为高潜力资产
- 多个PPQ计划于2026年执行

抗体偶联药物

124 临床前

104 临床I/II期

23 临床III期

商业化
1

252

“D”

“M”

注：

1. 截至2025年12月31日

2. 商业化生产项目是指已获监管机构批准上市且和集团签定商业化生产合同的项目

监管机构检查及许可批准



وزاره الصحة
MINISTRY OF HEALTH



通过**46**次全球监管机构检查，包括**22**次
EMA和FDA检查



136次工厂许可批准，**GMP**检查**100%**通过



15个工厂通过**GMP**认证



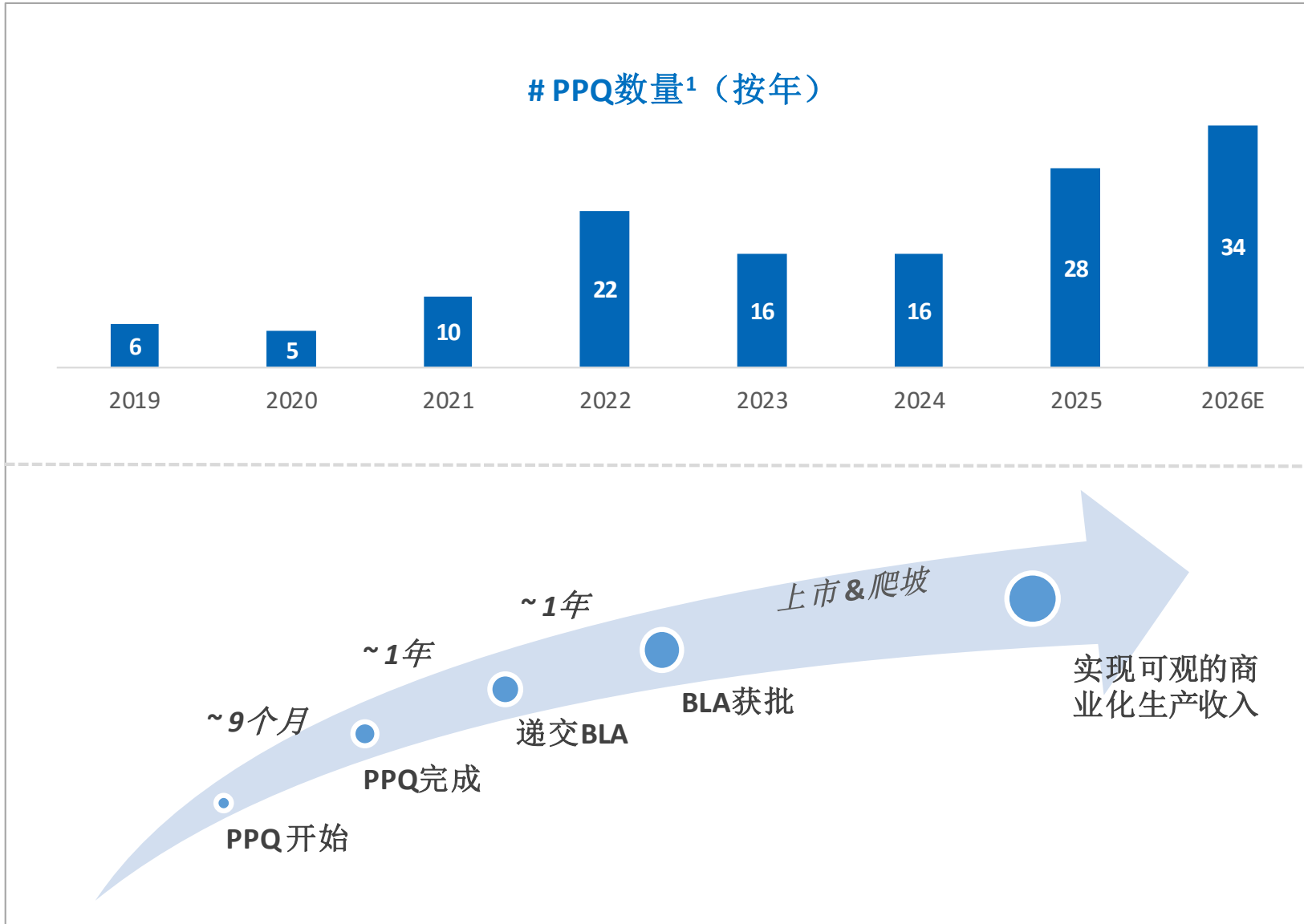
通过**1,800+**客户质量审计，包括**230+**
QP审计

注：

- 认证工厂不包括药明海德爱尔兰工厂和德国勒沃库森工厂
- 截至2025年12月31日



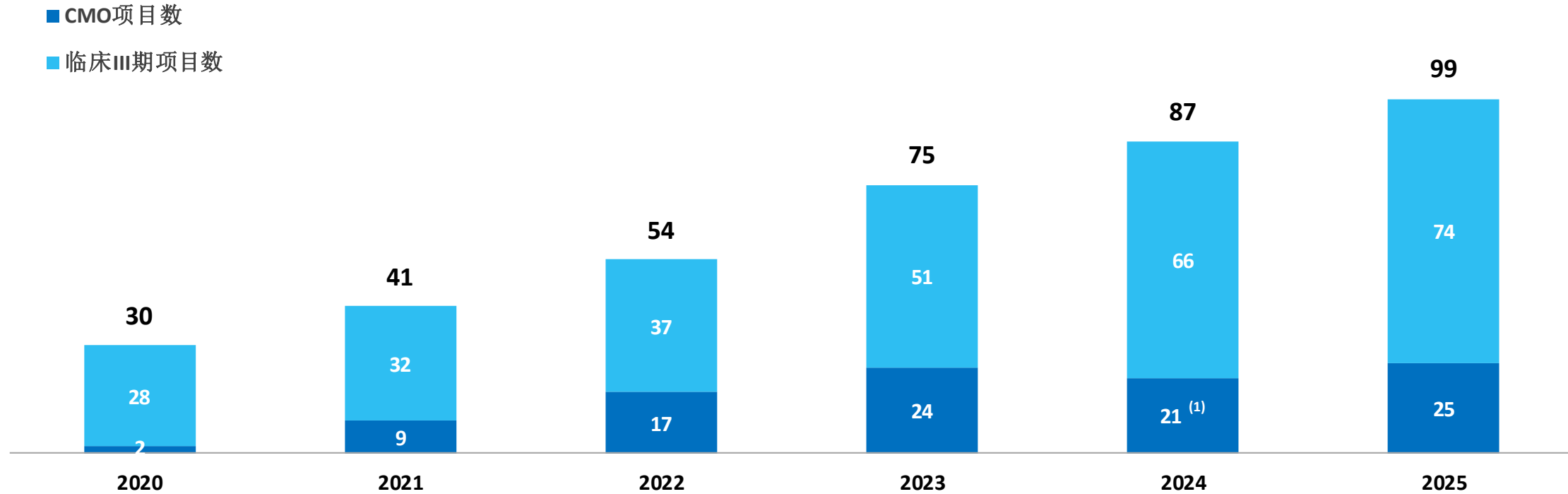
PPQ批次稳步增长，强化未来CMO增长可见性



- 2025年完成28个PPQ，2026年已经排期34个PPQ，彰显了商业化生产业务的强劲势头。
- 2026年34个PPQ排期基于现有合同，后续还将增加。
- PPQ批次生产成功率99%：业内最佳之一，彰显卓越及可靠的质量体系。



不断扩大的临床III期和CMO管线推动未来商业化生产业务增长



- 截至2025年底，74个临床III期和25个商业化项目为未来商业化生产收入奠定坚实基础。
 - 持续推进“跟随并赢得分子”战略，扩展后期及CMO管线，助力长期增长。
- 得益于商业化管线增加及每个项目爬坡所带来的收入增长，商业化生产业务有望加速增长。

注：

1.终止8个COVID CMO项目

03

战略布局扩张：
强化美国与亚洲的一体化CRDMO能力



增加美国战略投资，打造一体化生物药服务能力

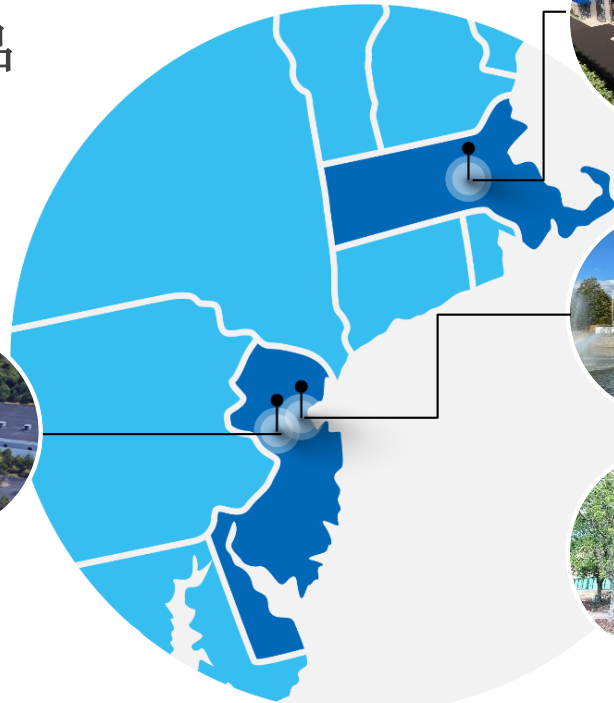
跨基地实现原材料、样品及产品的无缝转移

制剂

DP12: 罗宾斯维尔, 新泽西州
(~ 90,000 平方英尺)

- 西林瓶水针
- 预充针(PFSs)

现场临床供应
快速配送至临床试验中心



20分钟车程

原液

MFG11: 伍斯特, 马萨诸塞州 (2028)

- 临床后期和商业化生产
- 6 x 6,000 L (36,000 L) 生物反应器产能



工艺开发

克兰伯里, 新泽西州
(~ 89,000 平方英尺)



原液

MFG18: 克兰伯里, 新泽西州
(~ 66,000 ft²)

- 临床及商业化(新增)生产
- 200 – 2 x 2,000 L (5,400 L) 生物反应器产能



5小时车程

步行4分钟



新加坡: 打造规模化端到端生物药枢纽



- + 新加坡CRDMO中心的模块化生物制剂(DP)生产厂启动建设，模块化原液(DS)生产厂已处于设计阶段。
- + 药明合联生产基地于2025年6月完成机械完工—按时完成且低于预算。
- + 根据既定计划稳步推进，将新加坡基地建设成为我们全球生物药研究、开发与生产的又一战略枢纽。

从开始打桩到药明合联基地机械完工历时15个月





与卡塔尔开展战略合作，拓展全球CRDMO服务网络至中东

2025年12月2日，药明生物宣布与卡塔尔自由区管理局(QFZ)签署战略合作备忘录(MOU)。

为什么选择卡塔尔

- 通过地域多元化增强全球运营韧性
- 战略性海外基地，对标中国本土的执行力与利润水平
- 稳定、友好的营商环境，强有力的制度支持及先进生物药制造的优越经济条件
- 长期合作契合卡塔尔2030国家愿景
- 该区域对高质量生物药产能的需求持续增长





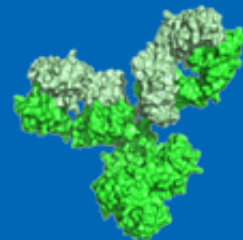
技术领先优势：
驱动差异化增长，提升利润水平

04



差异化的TCE及双多抗技术平台赋能合作伙伴管线

CD3 抗体

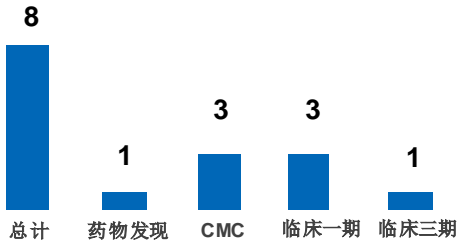
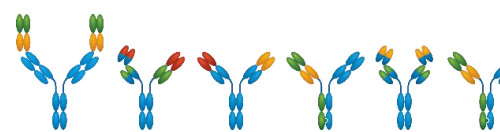


- ✓ 独特的结合表位
- ✓ 食蟹猴交叉反应性
- ✓ 40nM结合亲和力
- ✓ 快速结合与快速解离动力学
- ✓ 细胞杀伤作用与细胞因子释放解偶联
- ✓ 4个TCE分子处于临床I期/III期
- ✓ 与领先的生物技术公司和跨国药企合作
- ✓ VHH和scFv形式抗体推进中



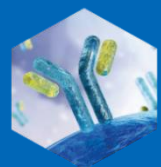
双抗
技术平台

WuXiBody™ 项目研发进展
(对外授权合作中)



多样化的双抗/多抗技术平台

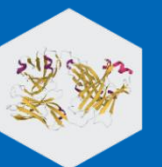
- ✓ 实现价态、距离和几何结构的优化，以达到最佳T细胞激活(1S)
效果与安全性



WuXiBody™



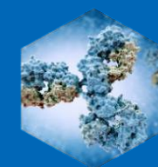
SDArBody™



SKYBody



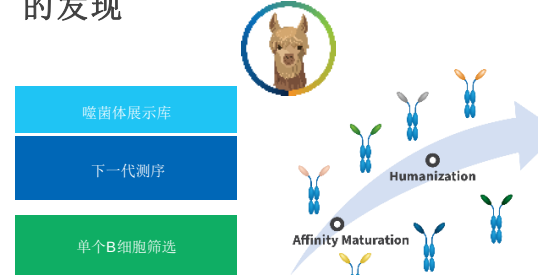
共用轻链



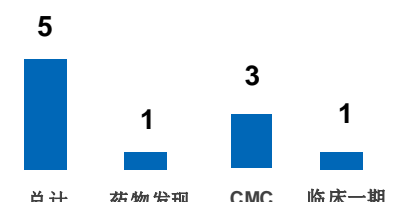
通用型双抗



多种方法用于先导化合物
的发现



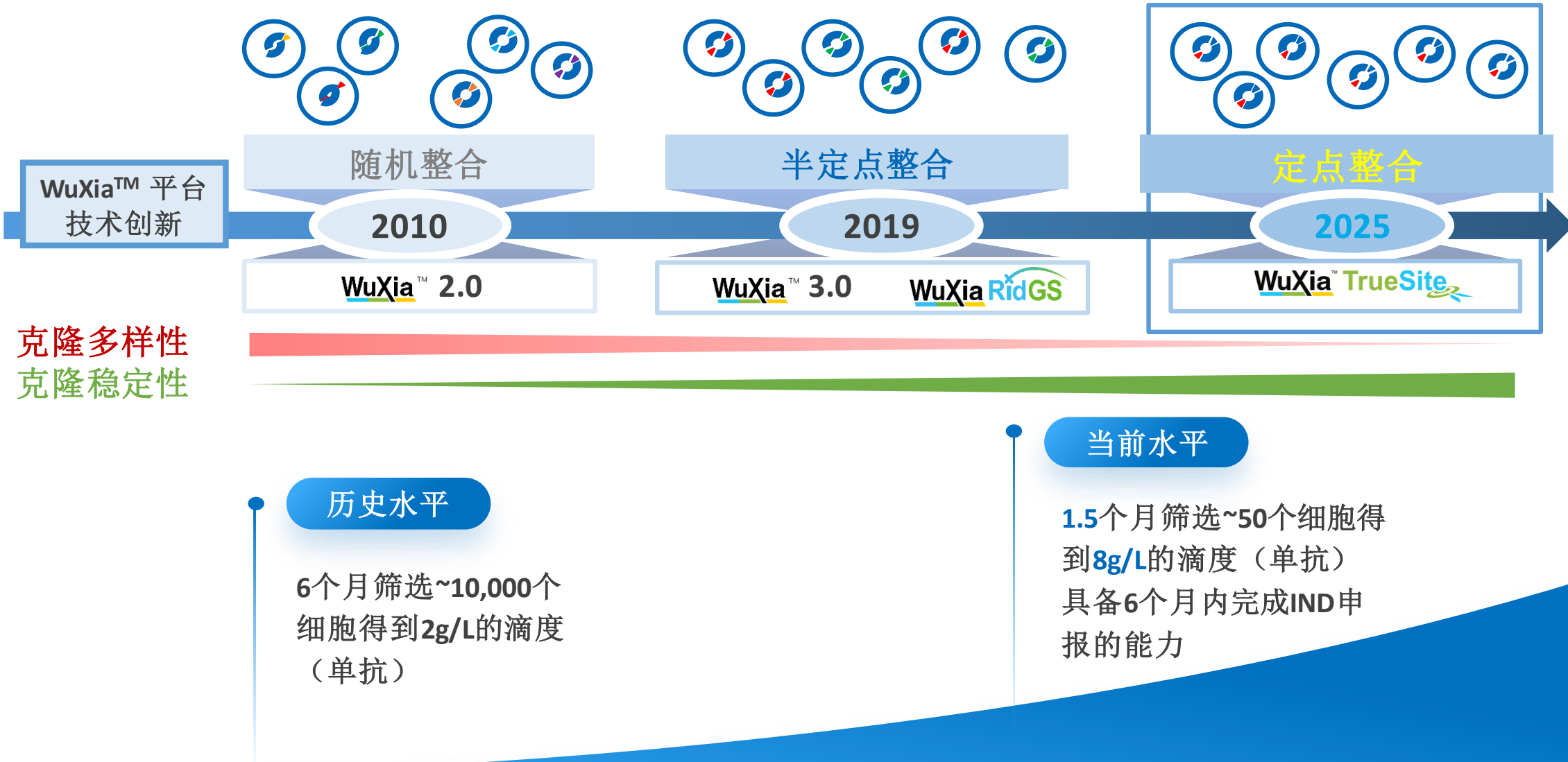
SDArBody™ 项目研发进展
(对外授权合作中)



通过研究服务业务，公司获得基于专有技术平台的首付款、里程碑付款和销售提成收入



业内领先的靶点整合细胞株平台：筛选50个细胞即可实现8g/L滴度，并在6个月内申报IND



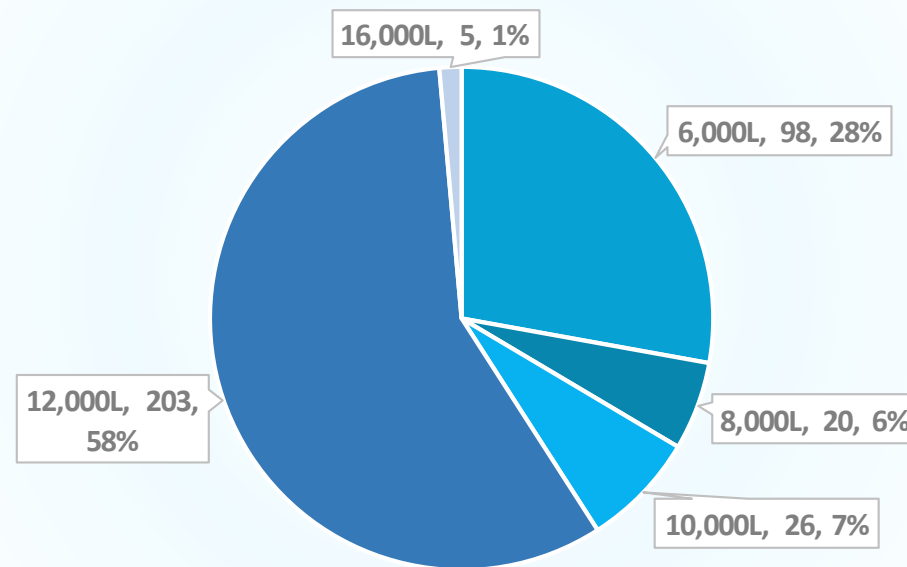


稳固的规模化生产基地：近十年成熟且经验证的大规模生产经验



药明生物自2017年已开始进行大规模生产（≥6k升/批）。至今，公司已经成功交付352批大规模生产

大规模商业化产能适配多种商业化生产规模
(总批次数)



一次性生产技术已被证明与不锈钢罐技术成本相当，且非常灵活，有效适用大规模生产

370k升 2029年起预计投入运行的大规模生产¹产能

30 吨 2029年起预计的生物药年产量

46 全球监管机构检查，包括22次EMA和FDA检查

5² 拥有商业化产能的国家，覆盖全球主要市场

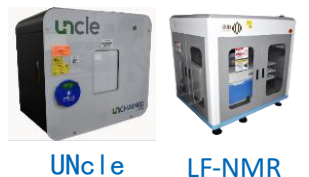
1. 原液 每批次> 6,000L
2. 预计2029年

高剂量给药

三大技术解决方案

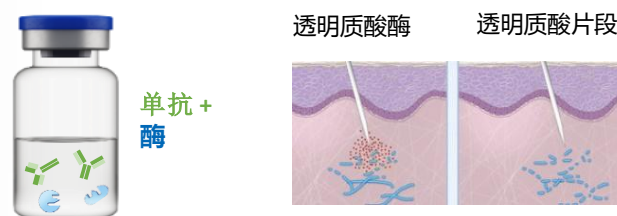
WuXiHigh™

- ❖ 高浓度（达230 mg/mL）
- ❖ 先进的开发策略
- ❖ 高通量仪器
- ❖ 创新降黏辅料组合
- ❖ 计算机模拟模型



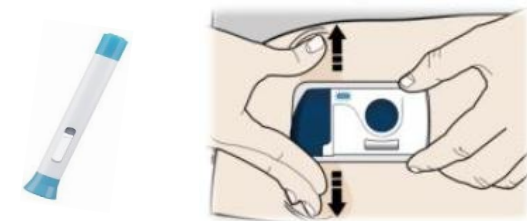
透明质酸酶共制剂

- ❖ 大体积皮下给药（2mL→20mL及以上）
- ❖ 高剂量皮下注射替代静脉给药
- ❖ 增强共注射分子的渗透和吸收
- ❖ 短暂、局部作用且完全可逆



可穿戴式装置

- ❖ 高剂量皮下给药及自行给药
- ❖ 在家给药：提高患者依从性
- ❖ 减轻医疗系统负担
- ❖ 提高剂量准确度
- ❖ 减少产品浪费





全面的制剂开发，覆盖多种分子类型、多种剂型与多样给药途径



单抗、双特异性抗体、融合蛋白、ADC、酶等



西林瓶、预充针，安全预充针或自动注射器等



液体制剂，冷冻制剂，冻干制剂开发



高通量及自动化的开发能力



液体西林瓶
2R-50R, 包括即用型西
林瓶



冻干西林瓶



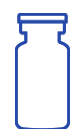
预充针



安全预充针



自动注射器



500+
制剂处方开发
和工艺开发



100+
高浓度开发



80+
冻干制剂开发



30+
处方稳健性



20+
工艺表征



40+
可提取物/浸出物

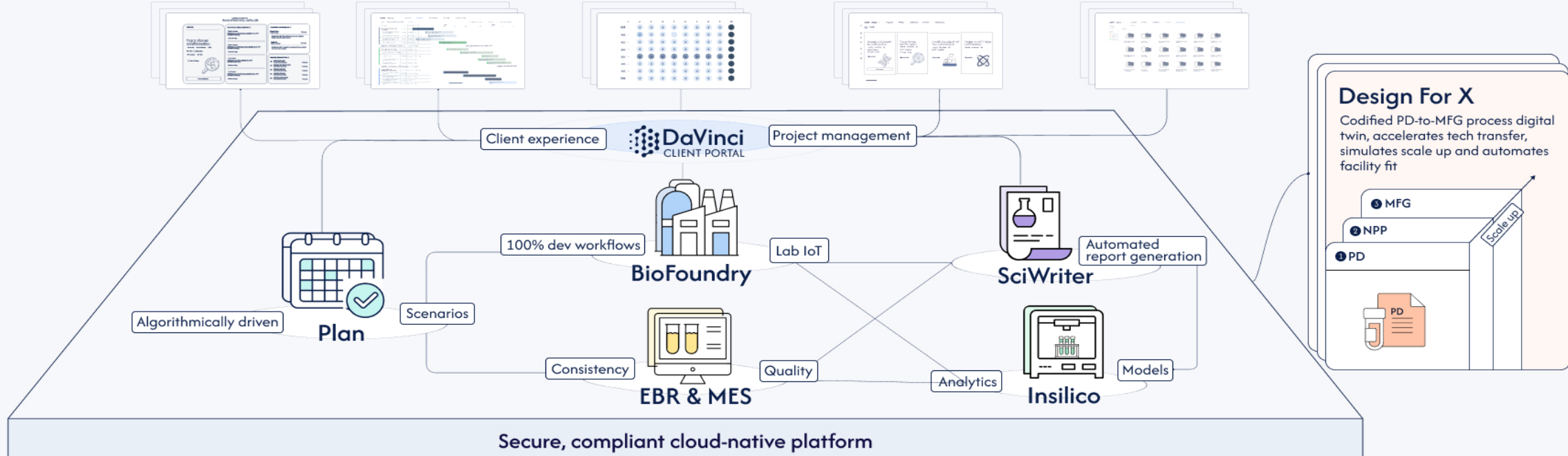


30+
滤器验证



30+
运输

打造全球领先的数字化CRDMO





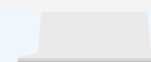
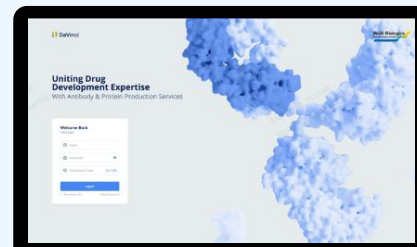
数字化平台驱动速度、质量与运营效率提升

赢得客户，服务客户



DaVinci一站式客户门户

- + 行业领先的云端安全平台，提供卓越数字化客户体验，支持客户无缝生成方案、访问实验数据与报告、成本估算及物流追踪



实验室核心操作系统和分析技术加速药物研发



BioFoundry

- + 实验室流程的数字化孪生系统，通过无代码工作流配置实现实验设备智能互联

400+ 标准化流程



InSilico

- + 运用计算机建模与分析方法，减少湿实验并持续优化工艺流程

30+ 模型应用

生产与质量控制



EBR

- + 全面推行电子批次记录系统，显著提升生产质量、效率、响应速度与灵活性

生产力提升 ~**40%**



高效资源规划

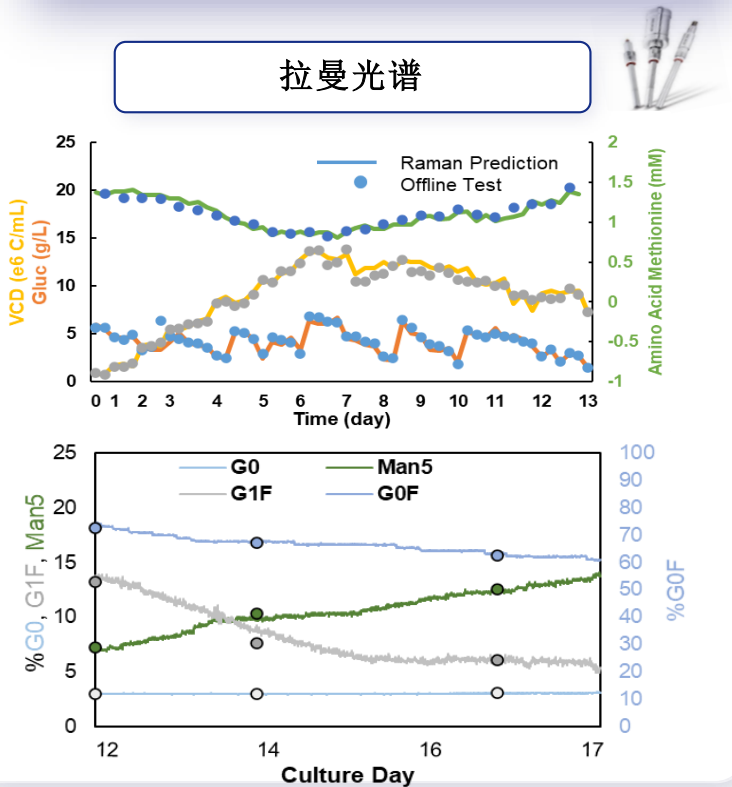
- + 基于数据与分析驱动的计划与排产，在复杂场景下高效优化人力、物料及设备资源配置，实现利用率最大化

效率提升 ~**20%**



PatroLab™: 生物工艺数字孪生平台技术方案

拉曼数据采集与存储库



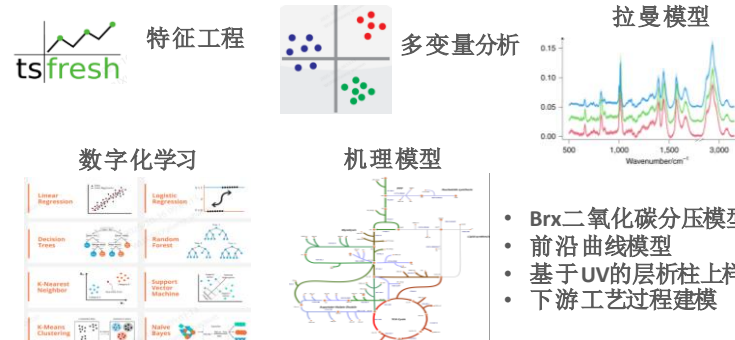
对40多个工艺指标与产品质量属性
进行实时监控

工艺知识中心

多源数据整合

- 在线工艺数据: OSI PI 系统
- 离线分析: 生产数据中心
- 拉曼光谱

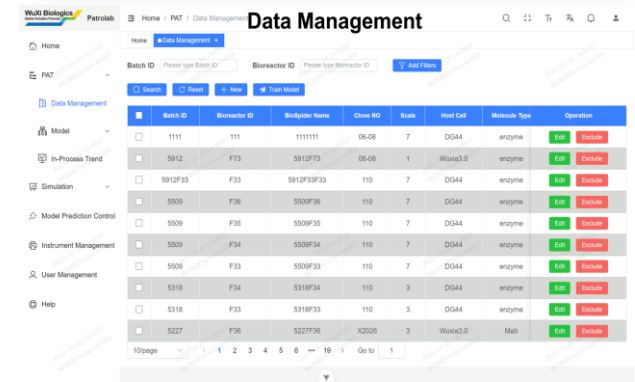
模型管理中心



计算仿真建模与模拟

工艺管理与调度界面

模型可视化



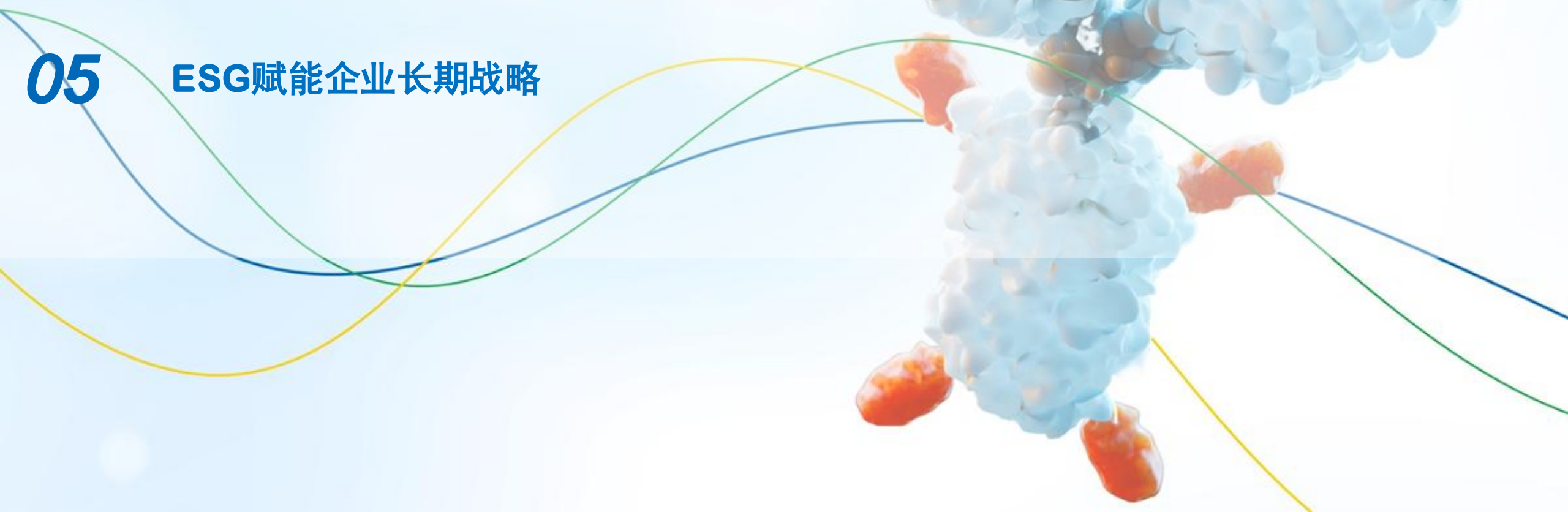
生产控制强化

- 实时工艺表现模拟
- 即时超趋势警报
- 根因识别定位

用于模型可视化与控制的
交互式用户界面

05

ESG赋能企业长期战略





持续提升可持续发展水平 树立行业标杆 赋能全球客户

深度响应联合国可持续发展目标

加入多个可持续发展国际倡议



ESG+20
引领全球企业变革 20 年



ESG治理优异表现荣获业界认可



* 数据截至2025年12月31日



总结与展望

06

总结

- 稳步实现2025财年目标 - 收入和利润双双增长
- 双多抗成为公司增速最快、盈利能力最强、最精彩的分子类型，并在R、D和M全链条展现显著优势
 - 该分子类型贡献集团近20%的收入，同比增长超过120%
- 大规模生产经验丰富、记录优秀，350+批生产记录证明一次性技术与不锈钢罐技术成本相当
 - 横向拓展具备成本效益、灵活性与敏捷性，可满足各种体量的商业化项目需求
- 持续投资提升行业的下一代生产技术（细胞株开发、高浓度制剂）
- R: CD3 TCE分子交易合作加速，平台迎来战略节点
 - 2025年新签交易的首付款和其他潜在收入达历史新高，所带来的潜在里程碑收入高达40亿美元
- D: 新签209个项目数创历史新高
- M: 2025年完成28个PPQ项目(同比增长+75%)
 - 得益于商业化项目数持续扩大，及每个项目随时间推进收入爬坡，商业化生产业务有望加速增长
- 全球网络扩张持续推进 & 推动数字化转型

展望

- 业务增长势头持续
 - 受以下因素推动，2026年有望加速增长
 - ✓ 强劲的研究服务业务
 - 领先的平台受到广泛认可
 - ✓ 领先的药物开发业务
 - 2025年新签项目创新高，达到209个，奠定增长基石
 - 2/3的新签项目为双多抗和ADC
 - ✓ 卓越的生产业务
 - PPQs、新药获批，以及现有生产项目爬坡
 - 数个重磅药物将会启动

WuXi Biologics

让天下没有难做的生物药

| 质量卓越

| 技术创新

| 执行到位

| 速度领先

| 成本优势

