

证券代码：300149

证券简称：睿智医药

公告编号：2023-40

睿智医药科技股份有限公司 2023 年半年度报告摘要

一、重要提示

本半年度报告摘要来自半年度报告全文，为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读半年度报告全文。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

非标准审计意见提示

适用 不适用

董事会审议的报告期普通股利润分配预案或公积金转增股本预案

适用 不适用

公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用 不适用

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	睿智医药	股票代码	300149
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	许剑	徐璐瑶	
电话	020-66811798	020-66811798	
办公地址	广州市越秀区东风中路 268 号交易广场 28 楼		广州市越秀区东风中路 268 号交易广场 28 楼
电子信箱	ir@cppt.com.cn		ir@cppt.com.cn

2、主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
营业收入（元）	557,454,592.06	686,896,517.51	-18.84%
归属于上市公司股东的净利润（元）	-15,095,685.76	956,584,663.07	-101.58%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	-22,198,829.94	-34,991,234.21	36.56%
经营活动产生的现金流量净额（元）	7,556,888.71	42,733,151.63	-82.32%
基本每股收益（元/股）	-0.03	1.92	-101.56%
稀释每股收益（元/股）	-0.03	1.92	-101.56%
加权平均净资产收益率	-0.64%	39.07%	-39.71%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减
总资产（元）	3,421,486,177.63	3,807,937,141.71	-10.15%
归属于上市公司股东的净资产（元）	2,340,266,135.48	2,345,576,001.31	-0.23%

3、公司股东数量及持股情况

单位：股

报告期末普通股股东总数	24,671	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）	0	持有特别表决权股份的股东总数（如有）	0	
前 10 名股东持股情况						
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押、标记或冻结情况	
					股份状态	数量
北海八本创业投资有限公司	境内非国有法人	13.69%	68,441,800.00	0.00		
杭州磁量佳投资管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	10.24%	51,185,660.00	0.00		
上海睿昀企业管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	6.88%	34,380,629.00	0.00		
香港中央结算有限公司	境外法人	5.44%	27,172,999.00	0.00		
MEGA STAR CENTRE LIMITED	境外法人	4.54%	22,711,333.00	0.00		
中国工商银行股份有限公司—融通健康产业灵活配置混合型证券投资基金	其他	3.74%	18,700,000.00	0.00		
韶关宝桃企业管理有限公司	境内非国有法人	2.69%	13,425,300.00	0.00		
曾宪经	境内自然人	2.55%	12,755,275.00	0.00		
湖南嘉泉商务有限公司	境内非国有法人	2.43%	12,156,618.00	0.00		
张道才	境内自然人	1.58%	7,908,340.00	0.00		
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，曾宪经为北海八本创业投资有限公司的实际控制人。公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系或是否属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。					
前 10 名普通股股东参与融资融券业务股东情况说明（如有）	股东“北海八本创业投资有限公司”通过“广发证券股份有限公司客户信用交易担保证券账户”持有 3,147,954 股，通过普通证券账户持有 65,293,846 股，合计持有 68,441,800 股。					

公司是否具有表决权差异安排

是 否

4、控股股东或实际控制人变更情况

控股股东报告期内变更

适用 不适用

公司报告期控股股东未发生变更。

实际控制人报告期内变更

适用 不适用

公司报告期实际控制人未发生变更。

5、公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

公司报告期无优先股股东持股情况。

6、在半年度报告批准报出日存续的债券情况

适用 不适用

三、重要事项

报告期内，公司围绕年初制定的经营计划，积极有序开展各项工作。2023 上半年，公司实现营业收入 55,745.46 万元，同比下降 18.84%；实现归属于上市公司股东的净利润为-1,509.57 万元，同比下降 101.58%，归属上市公司股东扣除非经常性损益的净利润为-2,219.88 万元，同比增长 36.56%。收入同比下降主要系公司于 2022 年上半年置出小分子 CDMO 和益生元业务，本报告期较往年减少了该两个业务板块收入所致；归属上市公司股东的净利润同比下降主要系因为 2022 年上半年公司出售益生元业务实现投资收益较多。

报告期内，公司各业务板块经营情况如下：

单位：万元

医药研发服务与生产业务	2023 年上半年	2022 年上半年	同期变化 (%)
营业收入	55,686.21	55,287.73	0.72%
其中：（1）化学业务	17,093.05	16,589.98	3.03%
（2）药效药动业务	27,067.61	25,206.86	7.38%
（3）大分子业务	11,145.30	11,935.96	-6.62%
（4）其他业务收入	380.25	1,554.93	-75.55%
毛利率	25.24%	32.03%	-6.79%

注：因 2022 年公司将益生元和小分子 CDMO 业务置出，为更直观的展示公司现有主营业务的变化情况，2022 年上半年经营数据按照现有业务板块重新划分及选取。

1、化学业务板块

报告期内，化学业务板块实现营业收入 17,093.05 万元，较去年同期略微增长。由于化学研发业务所处的市场发展成熟度较高、市场竞争激烈，导致此板块业务增长放缓。

在业务开展方面，公司针对新型药物及中间体业务，持续打造 ADC 的 Payload（如抗癌小分子药物）及连接子、共价结合药物、PROTAC、新型核苷合成等技术平台；在多肽化学方面，积极拓展肽偶联药物（PDC）、复杂环肽合成业务以及搭建小核酸研发新平台，开展多肽设计合成一体化服务，持续提升技术优势。

报告期内，公司子公司上海睿智医药开发有限公司于 5 月下旬在临港正式投入运营，该子公司主要运用“化学合成与早期工艺开发”技术平台为客户提供覆盖毫克级到公斤级活性药物分子及其中间体的定制合成、早期工艺开发、特殊化学合成、放大安全评估和分析方法开发等，可凭借有机合成与工艺开发的融合优势，持续升级公司小分子药 CRO 一站式研发服务能力。公司子公司成都睿智凭借在杂环小分子合成领域的专业化深耕和自主创新能力，入选了第五批国家级专精特新“小巨人”企业，展现了公司化学业务在核心技术、创新能力、市场应用等方面综合实力水平。

2、药效药动业务板块

报告期内，药效药动业务板块实现营业收入为 27,067.61 万元，同比增长 7.38%。

报告期内，药效药动业务紧跟技术趋势，持续构建前沿性技术平台，以确保向客户提供高效高质的服务。为了适应当前大分子药物研究相关业务以及食蟹猴药代和毒性评价业务的持续性增长需求，积极扩建启东大动物实验平台，扩建总面积近 1,500 m²，通过提升食蟹猴、比格犬的存栏数量，为公司未来大分子药物相关业务的能力提升提供有力保障；通过持续搭建前制剂（pre-formulation）实验平台、转化医学研究平台、临床样本分析平台以及体外 ADME 自动化平台，进一步实现从临床前药物评价到临床分析的一站式服务。

3、大分子业务板块

报告期内，公司大分子业务板块实现营业收入 11,145.30 万元，较去年下降了 6.62%。大分子业务板块包括生物药研发业务和大分子 CDMO 业务。

在公司大分子业务板块的客户结构中，国内客户占有较大比例，虽然公司生物药研发业务在服务客户数量以及项目数量方面同比均有小幅度增加，受国内生物医药行业发展放缓的影响，公司大分子业务板块的订单获取情况均未达到预期。

在生物药研发业务开展方面，公司持续通过完善 ADC 偶联方法开发、建立 GMP ADC 分析平台以及完善小核酸偶联物的表征方法来提高项目承接能力、增加业务技术竞争力。报告期内，生物药研发业

务助力国内 1 家 Big Pharma 1 类新药 PD-L1 单抗获批上市，同时助力国内 5 家 Biotech 公司大分子药物获批临床试验资质。

在生物药开发与生产服务项目方面，报告期内，张江大分子 CDMO 服务项目共计 43 个，其中处于临床前阶段项目 28 个、临床 I 期 15 个。为进一步提升市场竞争力，建立并完善了实时荧光定量 PCR 检测细胞株遗传稳定性的技术平台和定点整合细胞株开发技术平台的建设，建立抗体蛋白计算机模拟+实验评估的双重体系，进一步提升对高浓度制剂冻干技术平台的开发。报告期内，张江大分子 CDMO 助力 2 个项目进行 IND 申报，2 个项目获得 NMPA 临床试验批准，1 个项目获得 FDA 临床试验批准；启东大分子 CDMO 完成 2 批制剂生产及第一个外部技术转让/放大项目的 2 批 500L 原液生产。