



维亚生物科技控股集团

VIVA BIOTECH HOLDINGS

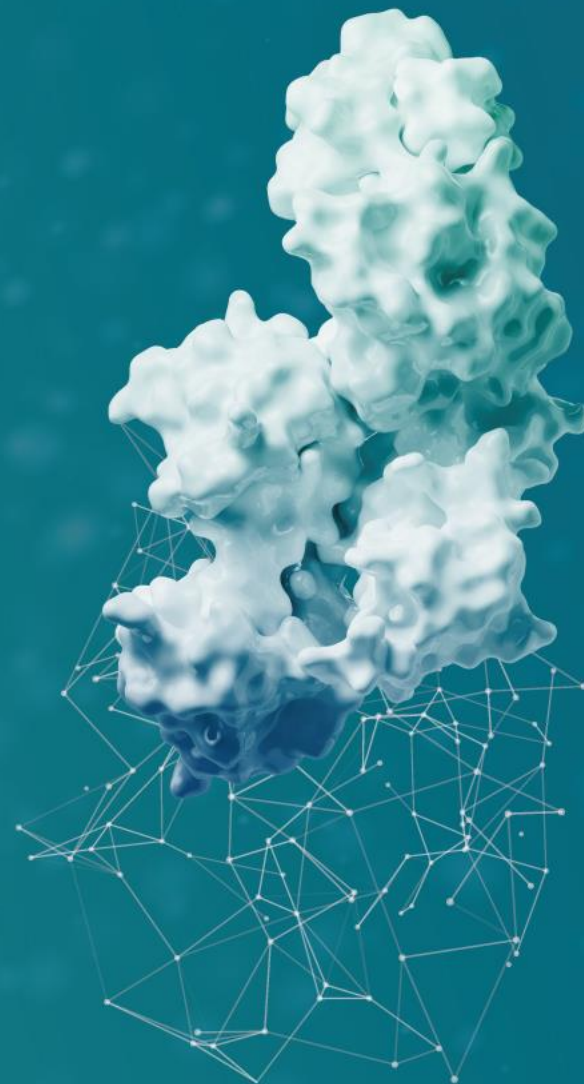
(於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司)

股票代號:1873

维亚生物2025年度 业绩发布会

日期: 2026.03.31 (星期二)

时间: 10:00 (北京时间)



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，乃基于本集团的信念、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。尽管本集团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，其中包括本集团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，本集团概不承担义务对该等前瞻性陈述更新。

非国际财务报告准则计量

为补充本集团根据国际财务报告准则（「国际财务报告准则」）呈列的未经审核简明综合财务报表，本公司已提供作为额外财务计量的经调整非国际财务报告准则净利润，经调整非国际财务报告准则净利润率及经调整非国际财务报告准则每股盈利，惟该等数据并非国际财务报告准则所要求，也不是按该准则所呈列。本公司认为以上经调整非国际财务报告准则财务计量有利于本公司管理层及投资者理解以及评估本公司的基础业绩表现及经营趋势，并且通过参考该等经调整财务计量，及借助消除本集团认为对本集团业务的表现并无指示性作用的若干异常、非经常性、非现金及/或非经营项目的影 响，有助管理层及投资者评估本集团财务表现。然而，该等非国际财务报告准则财务计量的呈列，不应被独立地使用或被视为替代根据国际财务报告准则所编制及呈列的财务资料。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。本公司在附录中提供额外资料以对经调整非国际财务报告准则净利润进行对账。

CONTENT

01 经营亮点

02 财务表现

03 未来战略规划

Q&A 问答环节



PART 1: 经营亮点



全球领先的一站式原创新药物研发及生产平台



CRO 业务

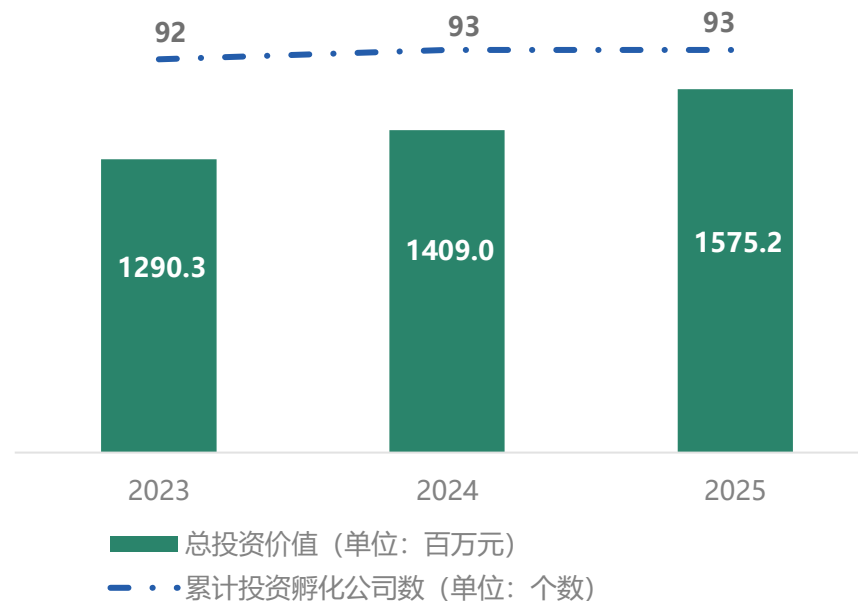
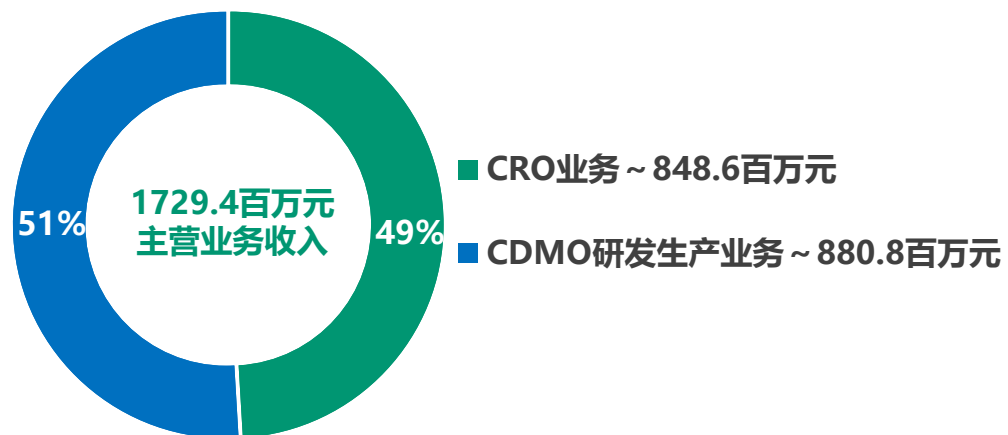
聚焦FIC的Discover业务，以SBDD为核心，驱动FBDD、药物筛选、药物设计，提供从Target到PCC的全部生物、化学服务

CDMO 研发生产业务

为创新药合作伙伴提供药物研发生产的全流程小分子CDMO、API、中间体及制剂业务

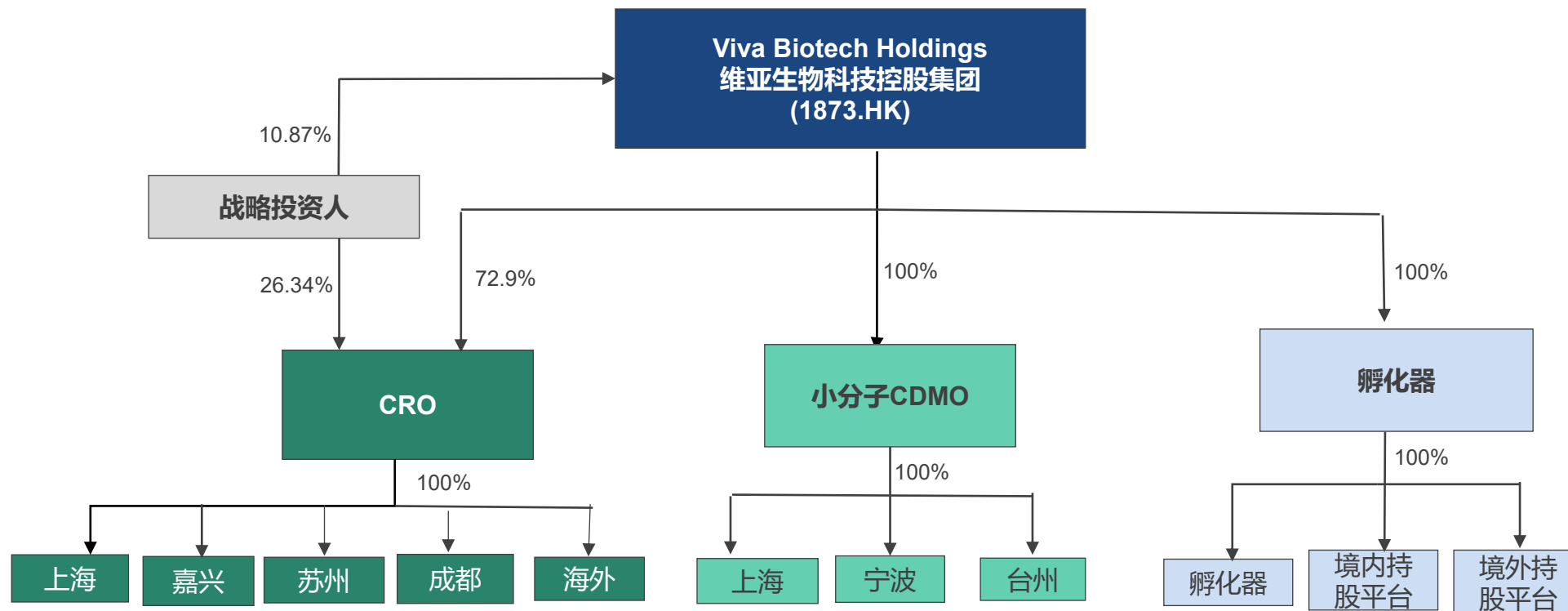
EFS投资孵化业务

专注于发现、投资高潜力生物医药初创公司，以解决未满足的临床医学需求



注释: 总投资价值 = 公允价值 + 现金回报

维亚集团架构图



◆ 截止目前，维亚集团主要包括三块业务，其持有维亚上海72.9%的股权，并且全资持有朗华制药及投资孵化业务。

◆ 本报告期内，本集团管理层和集团的战略投资人以充分互信展开多项合作，充分发挥战略投资人在全球视野、资本市场和战略资源方面的优势，赋能集团在公司治理、业务运营、投融资及战略规划方面的持续提升。

维亚一站式原创新药物研发及生产综合服务平台



新分子模式:

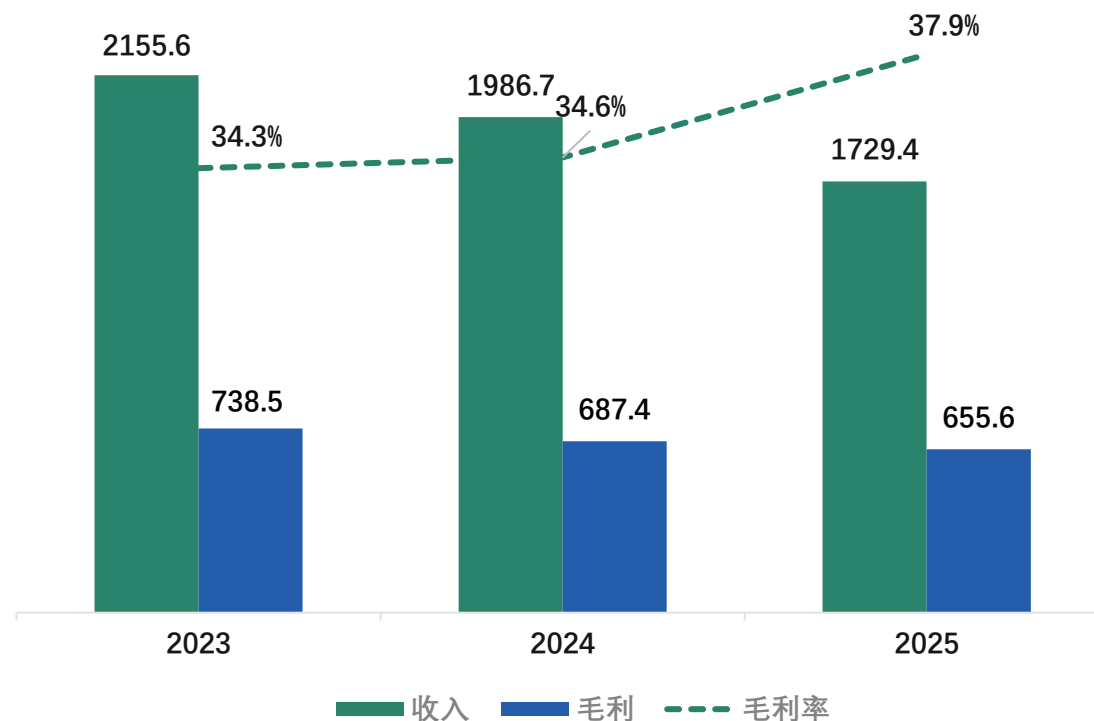
- **PROTAC/分子胶:** 已累计研究E3连接酶50+个, 交付PROTAC三元复合物260多个, 分子胶筛选库扩展到千万级别, 靶向不同的E3连接酶。
- **多肽技术平台:** 在多肽发现端, DEL环肽库进行了升级, 设计合成了自主的短肽building block, 并基于这些新颖building block大幅扩充了库的规模, 尤其是覆盖了更多的口服成药性高的结构空间, 综合提高客户口服环肽研发的效率和成功率。
- **抗体/大分子研发技术平台:** 验证了维亚AIDD全新抗体发现技术, 实现了AI自主设计功能抗体的里程碑, 并与药代与药效部门合作, 实现了在维亚完成从抗体发现到药代及药效研究的PCC全流程服务的能力。
- **XDC大平台:** 进一步拓展了XDC平台能力, 在分子设计, 合成和早期评价能力的基础上, 进一步建立了XDC的代谢研究及药效研究能力, 形成了PCC阶段从设计, 合成, 表征, 代谢到药效的全流程服务能力。

集团经营亮点

单位：百万元人民币

- 2025年全年营业收入达**1729.4百万元**人民币，毛利达**655.6百万元**
- 毛利率为**37.9%**，相较去年同期提升**3.3pp**
- 经调整净利润达**335.3百万元**，与去年同期相比**+6.6%**
- 未经调整净利润达**269.3百万元**，与去年同期相比**+21.3%**

- 经调整后每股基本盈利 **0.13元**（人民币），与去年同期相比**+8.3%**
- 截至期末，集团总客户数为**2786家**，相较去年同期增加**321家**，广泛分布于北美、欧洲、亚洲等地区
- 海外收入占比**85.0%**
- 集团总员工人数达**2169人**



CRO业务：收入增速持续回暖，国内收入大幅正增长

- 收入**848.6百万元**人民币，同比**+4.7%**
- 经调整毛利**383.1百万元**人民币，同比**+7.3%**
- 经调整毛利率为**45.1%**，同比提升**1.1 pp**
- 前十大客户收入占比**25.7%**
- 海外地区客户收入占比**84.5%**，同比增幅约为**1.3%**
- 中国地区客户收入占比**15.5%**，同比增幅约为**27.7%**
- CFS收入**847.2百万元**人民币，同比**+5.2%**
- SFE收入**1.4百万元**人民币，同比**-76.0%**
- 独立靶标数2025FY **+247 个**
- 蛋白结构数2025FY **+16,169 例**
- 新分子模式（多肽、抗体、XDC、PROTAC/分子胶等）
累计占CRO收入的**15.8%**左右，同比增长约**11.0%**



CRO业务：运营效率不断提升、客户数量稳步增长



CRO研发人员保持平稳、运营效率不断提升



CRO业务客户数同比 +19.0%



服务全球TOP50领先大药企



2025年度“Fierce Biotech’s Fierce 15”榜上15家最具潜力生物科技公司中，存在多家客户。



CRO业务：稳健经营，靶标及蛋白结构交付数量持续增加



光源效率快速提升，使用时长有所下降

单位：小时



- 与全球**13家**同步辐射光源中心保持长期合作
- 遍及中国上海、美国、加拿大、日本、澳大利亚、英国、法国、德国、中国台湾以及瑞士，**10个**国家及地区，可确保全年不间断的收集数据

CRO实验室面积

- 上海：约35000平方米
- 成都：约10800平方米
- 嘉兴：约5335平方米
- 苏州：约5305平方米

上海超算中心

- 上海超算中心目前能够支持计算化学（CADD）计算，人工智能(AIDD)相关计算以及晶体组和冷冻电镜组的运算等。

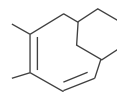
储备面积

- 成都：仍留有建筑面积约**4.8万平方米**物业，将来可用于实验室规划。

靶标及蛋白结构交付数量持续增加



- 本期独立靶标研究数 **+247** 个
- 累计研究数 **2345** 个



- 本期蛋白结构交付数量 **+16,169** 例
- 累计交付 **98,885** 例

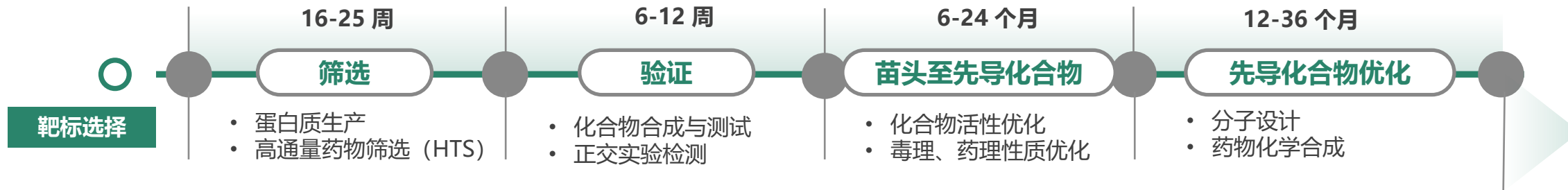


AI技术驱动实验为药物研发开启新征程

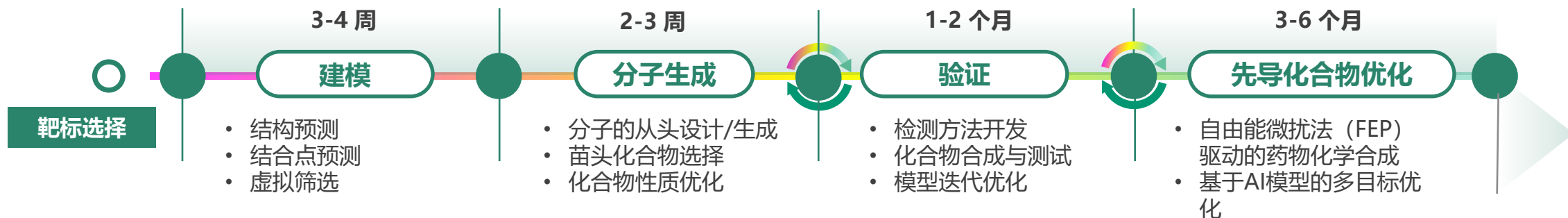


- ◆ 维亚已建立了复合型人才团队，计算化学及人工智能算法科学家专业背景涵盖物理、化学、生物、药学、制药工程等领域，团队成员均持有硕士以上学位，毕业于国内985、211等重点高校，并包括多位海外归国学者。
- ◆ 构建学术顶刊产出与核心专利集群的双轮驱动模式，针对自研算法与核心数据完成了深度的知识产权布局。打造计算+实验深度融合的一体化平台及 AIDD Web 端系统，实现了从底层算法到高价值商业解决方案的精准转化与核心能力的逐步对外开放。
- ◆ 集成自研平台及端到端实验室，实现了多肽自动化3D建模、NCAA替换及多样化环化设计，将研发周期缩短至1/3，成本降低50%-70%，极大加速了多肽药物的发现进程。
- ◆ 依托多模态自研算法突破传统化学空间限制，实现了全原子水平的协同折叠与精密设计。在深耕小分子与抗体的同时，重点强化了多肽模态的开发能力，已形成涵盖万亿级库筛选及复杂环化策略的技术壁垒，并成功交付多个皮摩尔级高亲和力候选分子案例。
- ◆ 截止二零二五年十二月三十一日，AIDD已累计参与项目数达【196】个，累计客户数为【73】家，AI参与赋能的项目实现收入占比近CRO总收入的【12.0%】左右，并已在某些细分领域达成整套AI发现解决方案的知名合作并与国内相关药企达成战略合作协议。此外，公司通过与某国际巨头达成深度合作，共同推动以AI驱动“干湿闭环”的药物发现新模式并得到了成功且有效的验证。这将为未来与MNC达成平台专利授权类的大型合作打下了坚实的基础。

人工智能驱动药物设计—全新的制药逻辑



传统药物发现的工作流程



AI驱动的药物发现工作流

人工智能驱动药物设计—AIDD平台三大核心功能模块



- 结合口袋识别
- 全自动NCAA力场参数化
- 高通量分子准备
- 多肽3D建模与构象生成
- 大环与复杂序列自动化拓扑识别
- 多模态ADMET和PK/PD预测



- 主动学习增强的虚拟筛选
- 分子动力学模拟
- 自适应混合增强采样算法
- 智能环化策略筛选与位点识别
- PPI网络分析与热点动态模拟
- 自由能微扰 (FEP)
 - 非共价配体
 - 共价配体
 - 生物制剂突变



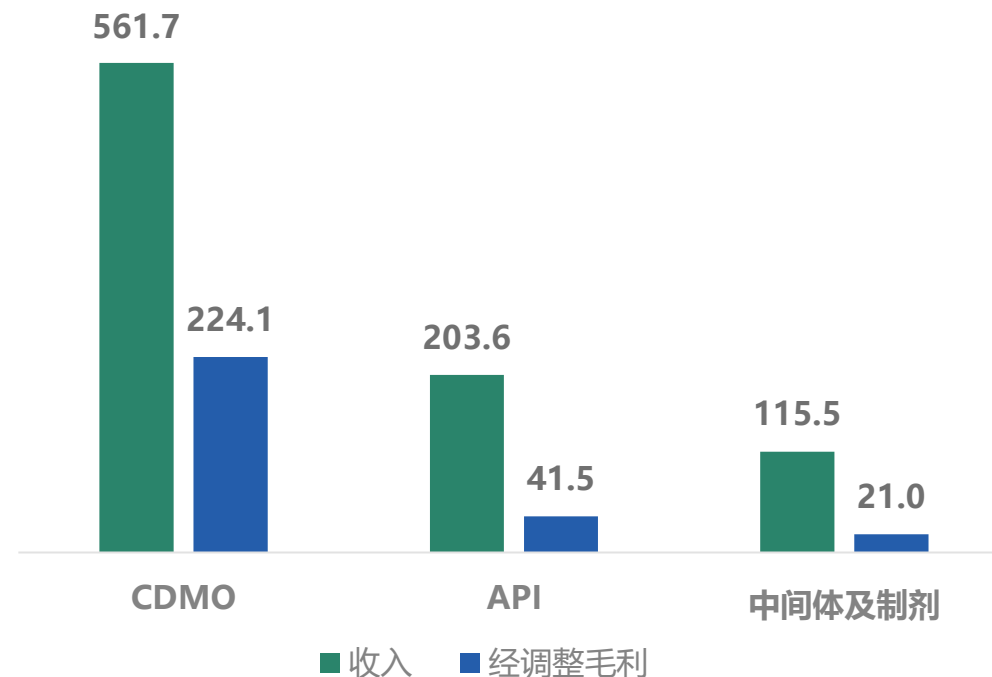
- 一站式智能化环肽平台
- 生物大语言模型
- 全原子靶点-大分子复合物结构预测
- 生成式生物制剂序列与结构优化
- PDC与Linker协同设计/生成
- 抗体工程平台
- AI驱动酶工程平台

◆ 本报告期内，公司成功举办主题为“Enchantment of Drug Discovery”发布会，向业界展示了维亚自主研发的AIDD平台的独特优势，对传统药物研发流程的颠覆性创新以及平台三大核心功能模块V-Scepter、V-Orb、V-Mantle，并通过一系列案例演示进一步展示了平台在实际应用中的无限潜能。

朗华研发生产服务

- 朗华整体收入**880.8百万元**人民币，朗华整体经调整毛利**286.6百万元**人民币；
- 朗华整体经调整毛利率为**32.5%**，同比上升**3.2pp**；
- CDMO：收入**561.7百万元**人民币；经调整毛利率39.9%，同比**上升1.3pp**；
- API (仿制药原料药业务)：收入**203.6百万元**人民币；经调整毛利率20.4%，同比**下降0.1pp**；
- 中间体及制剂（供应链业务）：收入**115.5百万元**人民币；经调整毛利率18.2%，同比**上升5.9pp**；
- 朗华整体服务客户数达**920家**，前十大客户收入占比**68.0%**，前十大客户留存率**100.0%**；
- 朗华制药浙江台州工厂的建筑面积约为**40,936平方米**，台州研发中心面积约为**2,500平方米**，宁波研发中心及办公室面积约为**2,513平方米**。

单位：百万元人民币

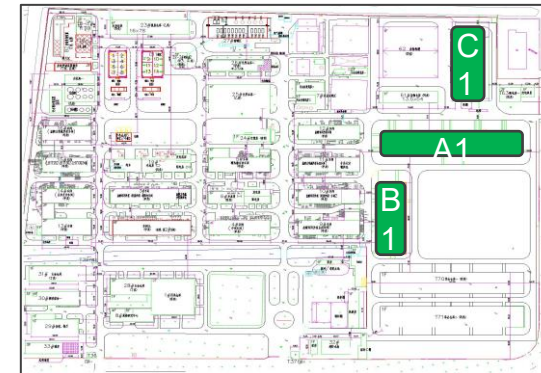
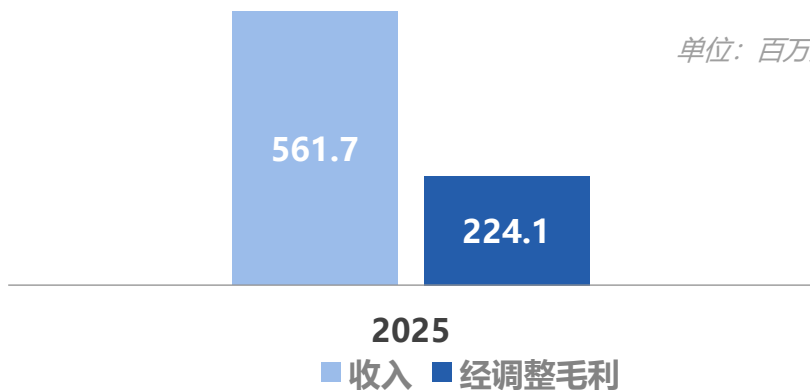


CDMO业务: 新商业化项目已顺利落地, 产能扩张稳步推进



CDMO业务收入与经调整毛利

单位: 百万人民币



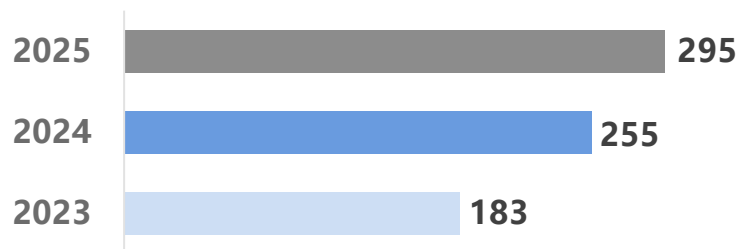
- CDMO端收入**561.7百万元人民币**, 收入下降的原因为CDMO个别商业化品种, 客户备货量调整所导致的短暂性影响。未来等新品种的商业化生产交付完成之后, 将快速推动该板块的收入实现恢复性正增长。
- CDMO端**经调整毛利224.1百万元人民币**, 经调整毛利率**39.9%**, 同比**上升1.3pp**
- 截止本报告期末, 朗华两个重要的新商业化项目, 其中一个项目已顺利完成PPQ批次交付, 即将迎来商业化生产交付阶段; 另一个项目正在进行PPQ生产。预计分别在**2026、2027年将实现商业化上市**, 这将成为未来CDMO业务新的增长驱动力。
- 截止2025FY, 产能建设方面, 目前可使用的总产能为**860立方米**, 这将足以支持未来两年内新商业化品种实际落地生产的需求。
- 此外, 朗华正在新建**400立方米**的产能以服务于未来新分子商业化生产的放量增长需求。目前, 新车间已经完成了厂区桥架(供电、溶剂、废气、蒸汽)等公用系统的链接。台州生态环境局批复通过了朗华制药根据报告书所载的条款及计划改造现有三个生产车间以生产多肽及其他小分子药物的高级中间体的方案, 这将为商业化生产的产能需求提供充足保障。

CMC业务进行了调整与优化，盈利状况持续改善



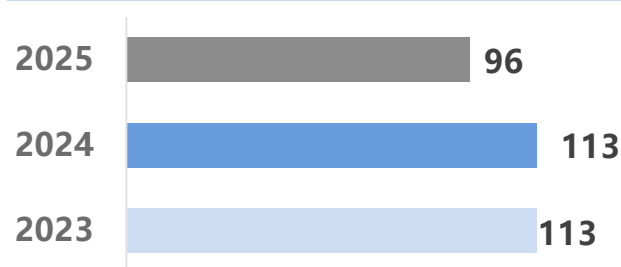
CMC项目累计数不断增加

单位：个数



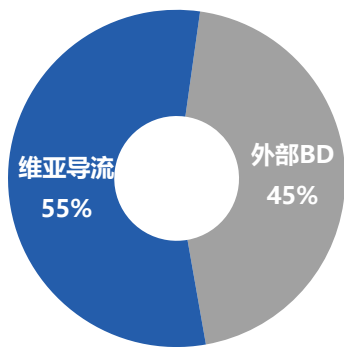
CMC研发人员总体保持稳定

单位：人数

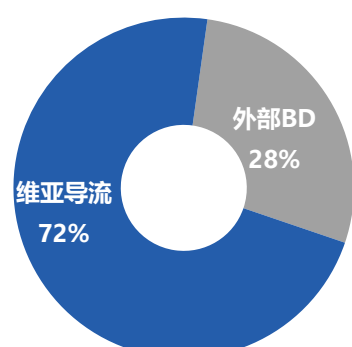


集团内部导流及一体化布局已获得成功验证

客户订单数口径统计



客户金额口径统计



- 本报告期内，集团对CMC业务进行了调整与优化，一方面推动项目交付率及客户复购率的提升；另一方面，主动优化客户结构，提升海外客户及项目的占比，从而推动盈利状况的持续改善。
- 集团投资孵化公司ArthroSi的AR882管线已进入临床三期且进展迅速，且未来就原料药的供应已与集团签订了新的工作说明（SOW），这显示集团一体化战略的成功。
- CMC从成立至今，已完成及正在推进的新药项目数近**295个**
- CMC业务研发人员数量为**96人**
- CMC实验室面积约**2914平方米**，部分面积转让给新成立的**PPO事业部**，以备未来生产经营使用。

EFS投资孵化业务

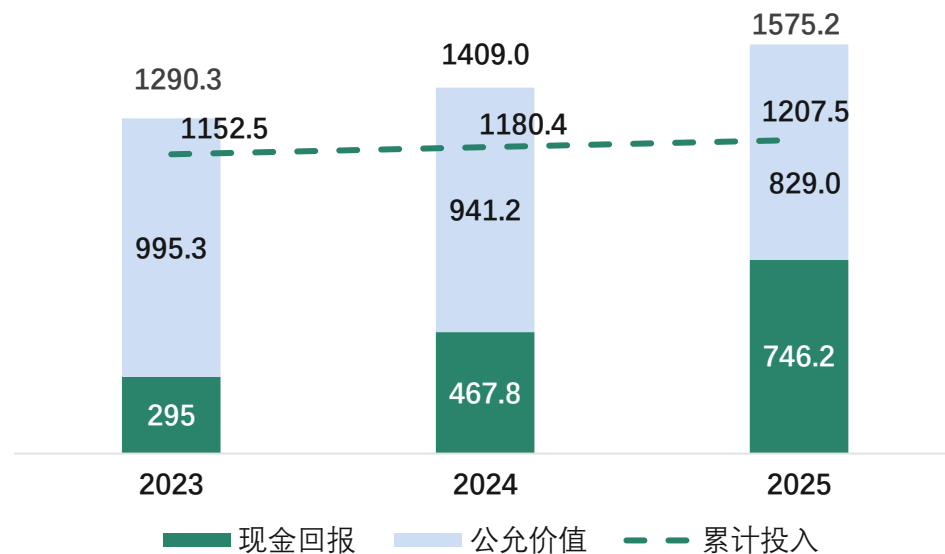
单位：人民币百万元

- 截止报告期末，共计投资孵化**93家**企业
- 报告期内，**多家**孵化公司的退出，兑现投资收益并累计获得近**83.6百万**

元人民币

- 孵化公司产品管线达**231条**，其中**187**条管线处于临床前阶段，**44**条管线已进入临床阶段

- **13家**投资孵化企业完成新一轮融资，融资总额超过**453.3百万元美金**
- 报告期内按公允价值变动带来的投资收益约**150.5百万元人民币**
- **此外，还存在数个有潜在退出可能性的项目，预计在未来几年将逐步收到现金回款并兑现相应的投资收益**



单位：人民币百万元	2023	2024	2025
总投资价值	1290.3	1409.0	1575.2
公允价值	995.3	941.2	829.0
现金回报	295.0	467.8	746.2
累计投入	1152.5	1180.4	1207.5

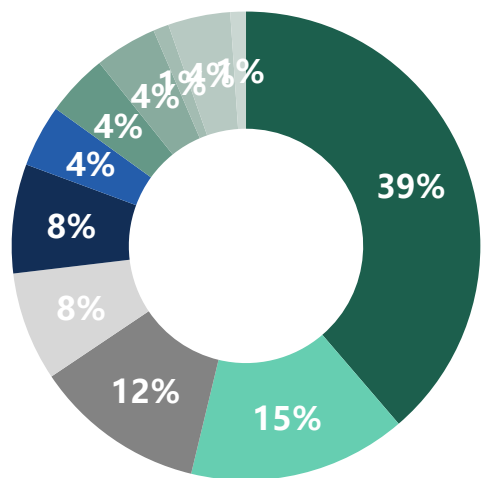
注释：
 1. 总投资价值 = 公允价值 + 现金回报
 2. 累计投入 = 累计现金投入 + 累计EFS投入
 资料来源：招股书、2023-2025按公平值列入损益之金融资产部分、于合营企业之权益部分及管理层信息

VBI孵化项目退出及构成状况一览

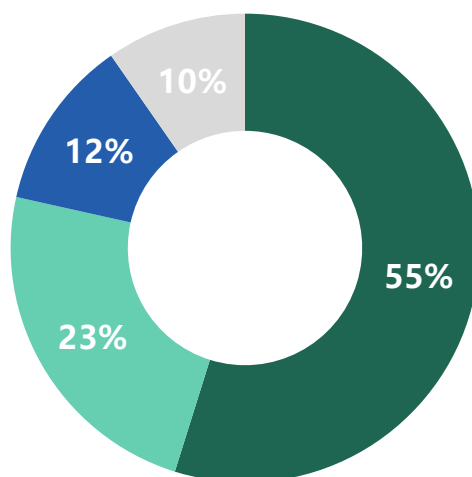


- 截止2025FY, VBI累计孵化93个项目, 已有19家公司实现全部或部分退出。投资孵化企业覆盖多适应症领域、多种分子模式以及全球多地区。
- 截止2025FY, 公司通过实现了对多家孵化公司的退出, 兑现投资收益并累计获得近83.6百万元人民币回款。报告期后, 本公司已自出售孵化投资企业收到所得款项约205.1百万元人民币。此外, 公司会使用其中部分退出款, 充分利用现有AI+SBDD的干湿实验平台, 进行自持管线的孵化。
- 截止2025FY, 杭州维亚宗晨(本公司全资附属公司)作为有限合伙人参与设立并投资了一只人民币基金, 杭州维亚宗晨预计将投资人民币25.0百万元。目前, 基金在完成发起和设立之后, 已进入正常运作中。

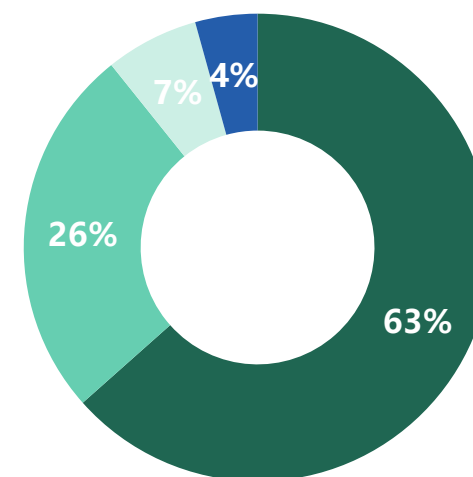
成功退出项目精选展示



- 癌症疾病
- 中枢神经疾病
- 代谢类疾病
- 免疫类疾病
- 其他
- 心血管疾病
- 感染类疾病
- 皮肤疾病
- 眼科疾病
- 神经科疾病
- 炎症



- 小分子药物
- 大分子药物
- 基因/细胞治疗
- 其他



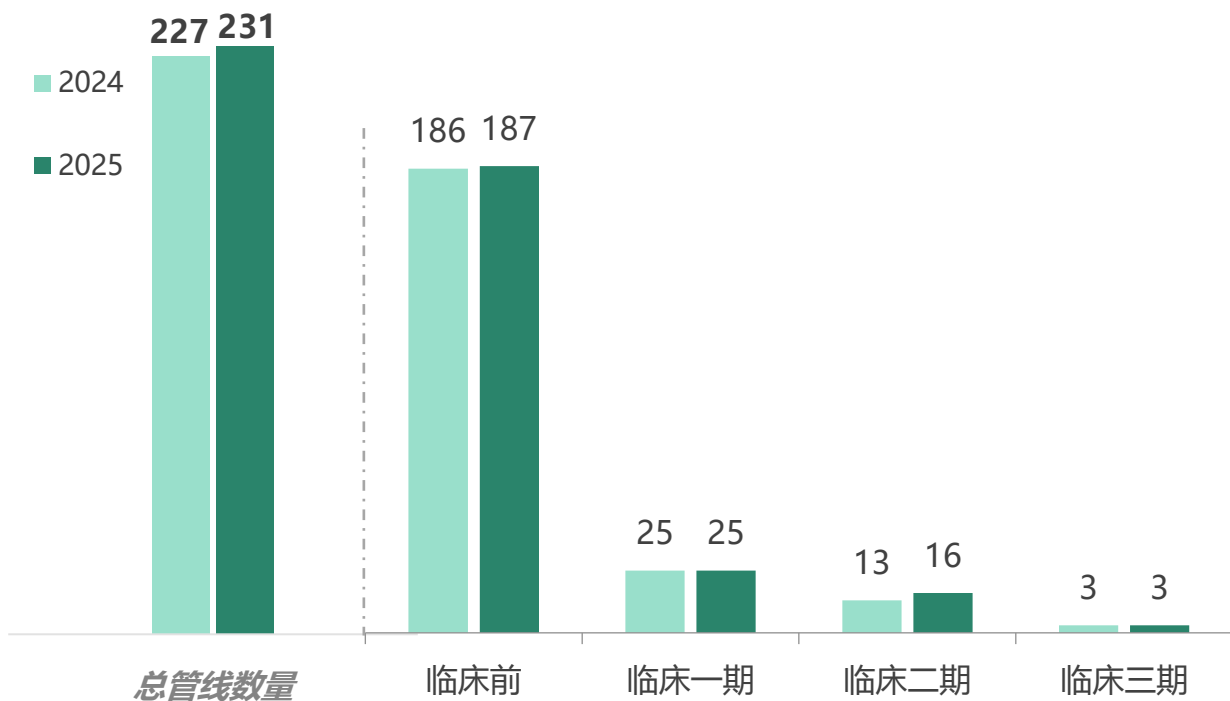
- 美国
- 中国
- 欧洲
- 加拿大

VBI孵化公司药物管线不断扩张，融资持续推进



孵化公司产品管线总计231条

*以累计孵化公司数计



- 2025年全年，共**13家**孵化公司完成新一轮融资，融资总额约**453.3**百万元美金
- 其中**187**条管线处于临床前阶段，**44**条管线已进入**临床阶段**



- 2025年12月，Sobi与Arthrosi达成收购协议，Sobi将以高达15亿美元的交易总对价收购Arthrosi，此次收购的核心是Arthrosi用于治疗痛风的在研药物AR882。
- 2025年12月，博致生物完成逾3000万美元A+轮融资，推进全球首创PD-1/IL-2前药融合蛋白PTX-912临床开发。
- 2025年11月，Kainova启动DT-7012靶向CCR8治疗实体瘤的I/II期临床试验，完成首批患者给药。
- 2025年11月，Basking Biosciences完成临床试验2期B部分首批患者给药，解锁2750万美元融资分期款项。
- 2025年11月，AmacaThera与Pacira签署全球独家授权协议，总交易金额最高达2.3亿美元。
- 2025年10月，天境生物完成近6亿元融资，加速创新药商业化与全球化进程。
- 2025年7月，维眸生物成功完成超亿元人民币的D2+轮融资交割，主要用于公司多个核心管线中后期临床的加速推进、支持临床前管线的研发工作以及扩展和升级技术创新平台。
- 2025年6月，由维亚生物参与投资孵化的启愈生物宣布完成亿元C1轮融资，本轮融资由倚锋资本独家领投。
- 2025年5月，Altos Labs宣布收购Dorian，加速其衰老细胞抑制药(senotherapeutics)的研发布局。
- 2025年5月，HAYA宣布完成6500万美元A轮融资。本轮融资将加速公司领先管线HTX-001(靶向长链非编码RNA的心衰治疗药物)的临床开发，并拓展其RNA导向调控基因组药物研发平台。

VBI投资孵化重点项目展示:



序号	名称	区域	机制	适应症	管线阶段	公司介绍
1	ArthroSi	美国	小分子	痛风及痛风石	临床期	一家临床阶段的生物技术公司，致力于发展痛风和慢性肾脏疾病。其专有的候选药物AR882在痛风患者中表现出前所未有的持续尿酸降低的潜力，并有可能在临床开发中提供其他治疗益处。
2	天境杭州	中国	大分子	免疫类疾病	临床期	一家集研发、生产、持证和产品销售于一体的生物医药企业，拥有符合中、美、欧GMP标准的临床及商业化生产基地，已通过纳斯达克上市公司重组并完成超5亿元人民币C1轮融资，整合包括长效生长激素和CD38/CD73/CD47等多款临床项目管线，正致力于成为中国领先的创新生物药企业。
3	维眸生物	中国	小分子	眼科	临床期	一家专注于眼科创新药研发领域的临床阶段生物科技公司，除进入临床三期的用于治疗中重度干眼症的VVN001项目外，公司正在开发VVN461用于治疗非感染性前葡萄膜炎和术后炎症，VVN539用于治疗青光眼或高眼压症等。2023年1月，维眸生物与Everads Therapy合作开发基于脉络膜上腔给药技术的视网膜疾病创新疗法，双方共同开展临床前研究并计划未来成立合资公司推进商业化。
4	勤浩医药	中国	小分子	肿瘤	临床期	一家专注于抗肿瘤小分子药物研发的创新型生物医药公司。在商务拓展方面，勤浩医药与多家知名企业和机构建立了合作关系。包括与沪亚生物国际成功签署SHP2项目海外权益转让协议。2021年，勤浩医药与药明康德签署战略合作协议，双方将共同推动勤浩医药的抗肿瘤小分子药物的研发进程。
5	Haya	瑞士	LncRNA	心血管疾病、代谢性疾病	临床前	一家专注于发现和开发创新组织和细胞选择性基因组药物的精准药物公司，其独特关注点是调节基因组的RNA导向可编程治疗药物，用于解决包括心血管疾病和代谢性疾病在内的严重健康问题。2024年9月，礼来制药与Haya 签署了达成了潜在价值10亿美元的多年合作协议，将利用Haya专有RNA引导基因组平台来识别药物靶点，以应对肥胖以及其他慢性病症。
6	Mediar	美国	大分子	免疫类疾病	临床期	一家临床前阶段的生物技术公司，致力于开发能够阻止甚至逆转纤维化的疗法。该平台及管线是基于一类新兴的新靶点——纤维化介导分子药物。这些分子药物主要是在调节肌成纤维细胞的生物学和慢性受损器官纤维化的发展中发挥关键作用。2025年1月，Mediar与礼来达成合作，推进用于治疗特发性肺纤维化（IPF）的首创抗体WISP1，潜在付款高达7.86亿美元。
7	Basking	美国	Aptamer	心血管疾病	临床期	一家处于临床阶段的公司，旨在解决缺血性脑卒中治疗的最大需求——一种快速起效的短效溶栓药物，能够提供比现有疗法大大延长的治疗窗口，并重新疏通阻塞的动脉，并且在出血时可以迅速被逆转活性。公司正在开发的药物BB-031，即是这种first-in-class RNA适配体，靶向血栓的重要结构成分和凝血过程的驱动因素血管性血友病因子。
8	Cybrexa	美国	PDC	肿瘤	临床期	一家专注于肿瘤学的PDC平台技术公司，能够针对小分子药物抗癌药物实现对肿瘤和转移灶的不依赖抗原的靶向以及深层组织渗透。他们热衷于带来新的治疗选择，以帮助更多的癌症患者活得更久、更充实。
9	FuseBio	美国	大分子	肿瘤	临床前	一家专注于开发下一代免疫调节疗法的生物技术公司，致力于为癌症患者开发以白介素-18（IL-18）为核心的免疫疗法。
10	Proviva	中国	大分子	肿瘤	临床期	一家成立于2019年的临床阶段生物技术公司，基于其 pro-cytokine 融合蛋白平台，开发双功能融合蛋白 PTX-912（靶向IL-2R 和 PD-1），通过可控激活肿瘤微环境内 cytokine 的方式治疗实体瘤，目前已于2024年启动首期I期临床试验。

PART 2: 财务表现

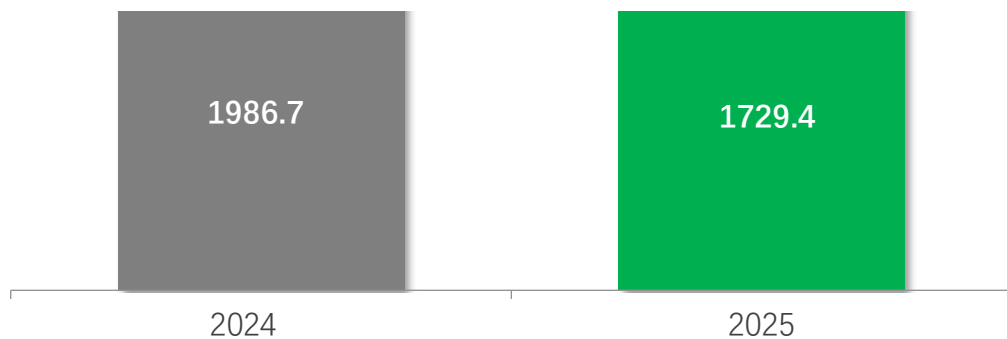


集团财务数据：净利润同比大幅正增长



集团营业收入

单位：百万元人民币



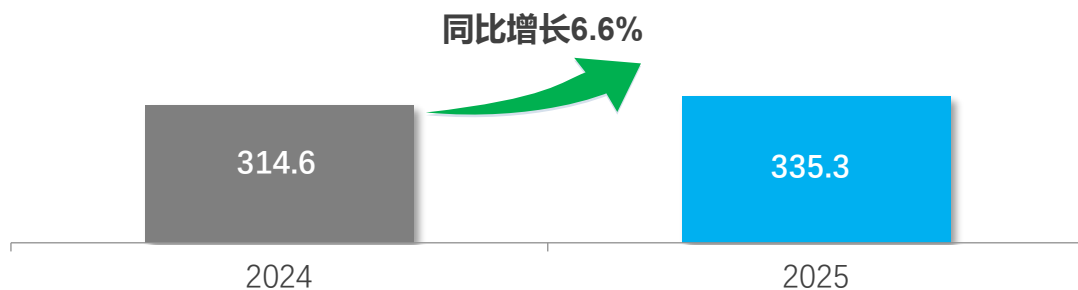
经调整毛利

单位：百万元人民币



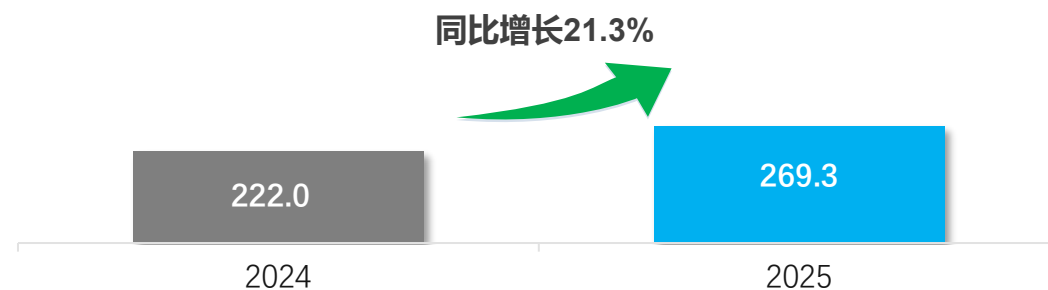
经调整净利润同比正增长

单位：百万元人民币



净利润同比大幅正增长

单位：百万元人民币



CRO业务板块财务数据：收入和毛利双向正增长，人效不断提升



CRO营业收入

单位：百万元人民币

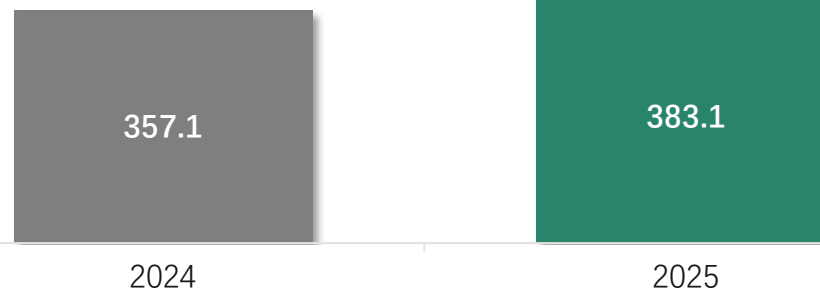
同比增长4.7%



经调整毛利

单位：百万元人民币

同比增长7.3%



CRO研发人员数量

单位：人数

1121

1123

2024

2025

www.vivabiotech.com

CRO研发人员人效

单位：千元人民币

同比增长4.5%

723.4

755.7

2024

2025

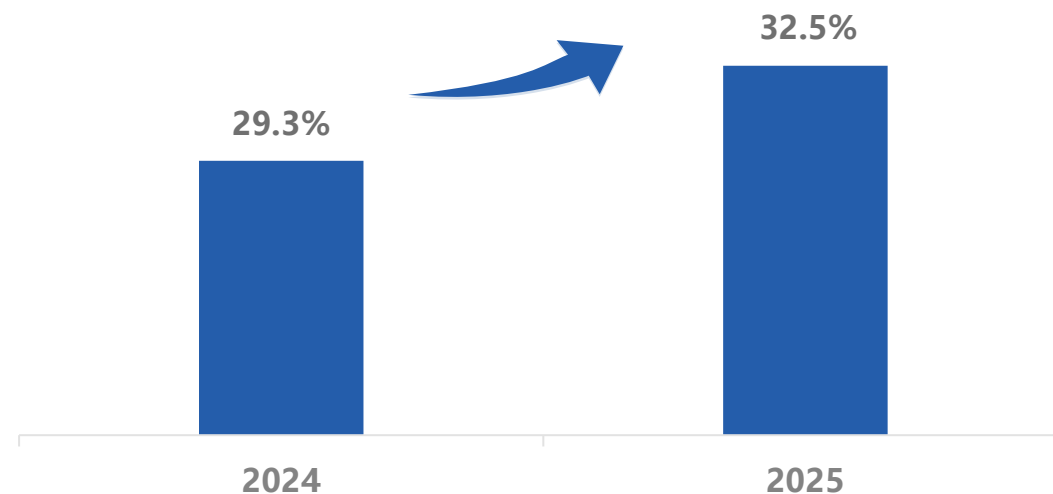
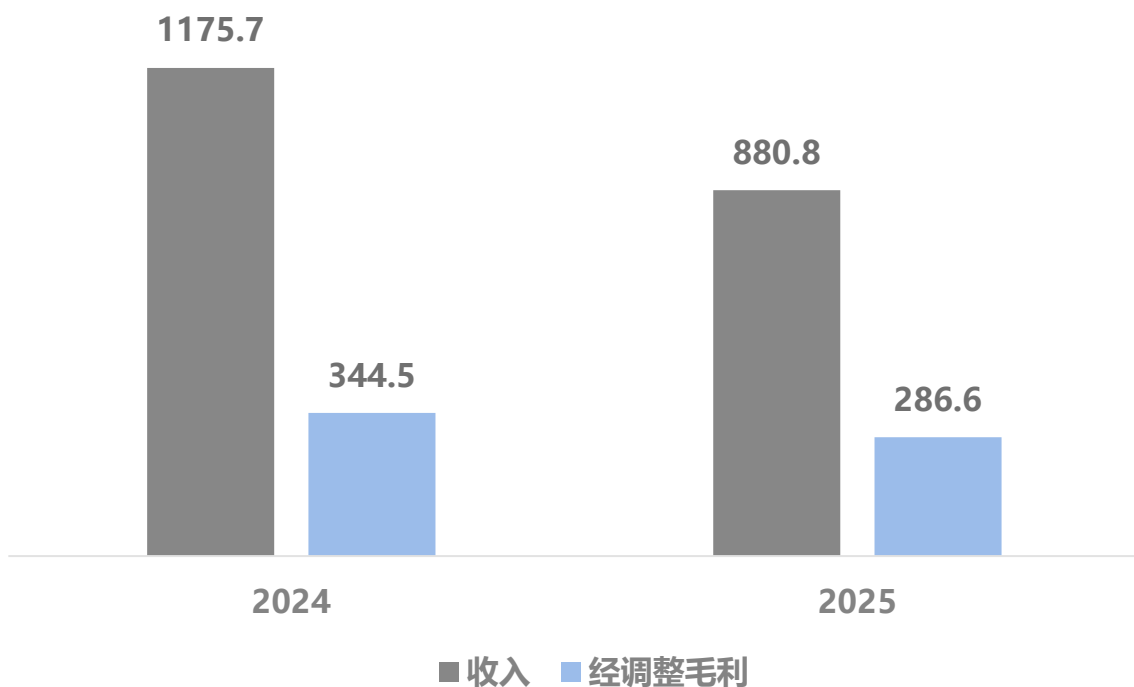
CDMO板块财务数据：受益于业务结构的优化调整，毛利率持续提升



朗华营业收入及经调整毛利

单位：百万元人民币

朗华经调整毛利率持续提升



主营业务收入分类

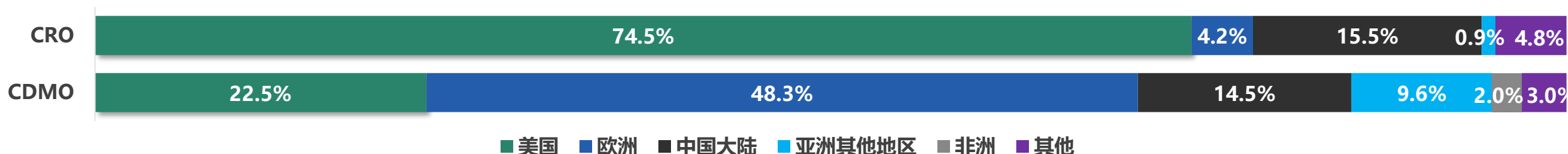


截至二零二五年十二月三十一日

货品或服务类型	药物发现服务 人民币千元	CDMO及商业化服务 人民币千元	VBI 人民币千元	总计 人民币千元
来自非投资对象的收益				
FTE服务	623,857	-	-	623,857
FFS服务	196,453	6,621	-	203,074
销售产品	-	856,493	-	856,493
该项收入合计	820,310	863,114	-	1,683,424
来自投资对象的收益				
FTE服务	13,231	-	1,111	14,342
FFS服务	5,803	17,682	6,774	30,259
SFE服务	-	-	1,421	1,421
该项收入合计	19,034	17,682	9,306	46,022
主营业务收入	839,344	880,796	9,306	1,729,446

注释：VBI部门是指重组以后，留在维亚集团内的相关法律主体与投资孵化公司签订的服务合同对应所产生的CRO相关收入；

● 主营业务收入区域结构



按公允价值计量且其变动计入损益项目



报告期按公允价值列入损益之未上市投资的账面变动如下：

	人民币千元
二零二四年一月一日	995,281
收购	20,147
确认自SFE收益	7,782
公允价值变动收益	83,728
出售	(172,778)
汇兑调整	7,081
于二零二四年十二月三十一日及二零二五年一月一日	941,241
收购	25,325
确认自SFE收益	1,775
公允价值变动收益	150,543
出售	(278,449)
汇兑调整	(11,388)
于二零二五年十二月三十一日	829,047

● EFS业务带来的总价值（累计价值）

单位：人民币百万元

	2023	2024	2025
现金回报	295.0	467.8	746.2
公允价值	995.3	941.2	829.0
总投资价值	1290.3	1409.0	1575.2

附录：经调整Non-IFRS净利润



	2025FY	2025H1	2024FY	2024H1	2023FY
	人民币千元	人民币千元	人民币千元	人民币千元	人民币千元
净利润 / (亏损)	269,267	148,637	221,987	144,237	-99,790
加: 以公允价值计入损益的金融负债的公允价值收益	-	-	-	-	-174,323
加: 可转换债券债务部分的利息开支	-	-	-	-	124,386
加: 购回可转换债券的亏损	-	-	-	-	222,758
加: 重组产生的交易成本	-	-	1,836	-	36,646
加: 处置非经常性固定资产之亏损	-	-	-	-	-
加: 已收购资产之摊销	47,837	23,919	47,969	23,990	48,144
加: 外汇亏损	-	-	-	-	51,014
加: 非金融资产、物业、厂房及设备以及租赁物业的减值亏损与开支	19,423	-	30,763	-	-
加: 附属公司股份激励开支	-1,224	10,892	12,057	-	-
经调整非国际财务报告准则净利润	335,303	183,448	314,612	168,227	208,835
经调整非国际财务报告准则净利润率	19.39%	17.87%	15.84%	17.10%	9.70%

A 3D molecular model of a protein structure, rendered in shades of blue and teal, set against a dark teal background with a light green diagonal stripe.

PART 3: 未来战略规划

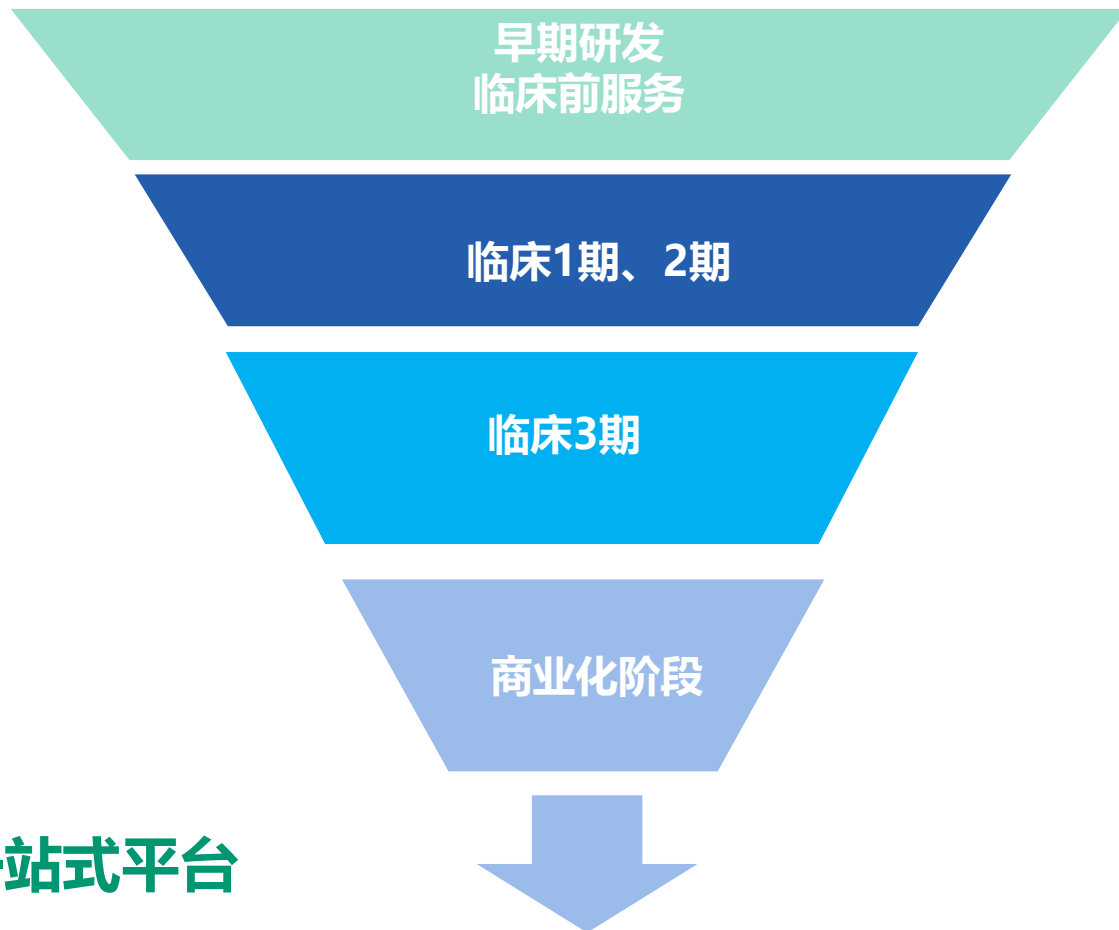
提升前端项目业务能力建设，并持续向下游拓展全产业链服务



构建面向全球的生物医药创新者的开放式合作平台和共赢生态圈

- 不断提高技术壁垒、扩大服务设施及产能
- 加强人才引进和人员激励
- 加大对全球范围内的商业开发
- 加强CRO-CDMO业务的连续性
- 不断加强AI对原创新药物研发服务平台的赋能和驱动
- 不断加强生物和化学业务之间的导流及协同效应

深化产业链战略合作，构建全球创新药研发及生产一站式平台



A 3D molecular model of a protein structure, rendered in shades of blue and teal, set against a dark teal background. The model shows a complex, multi-domain structure with various surface features.

Q&A 问答环节



维亚生物科技控股集团

VIVA BIOTECH HOLDINGS

(於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司)

股票代號:1873

维亚生物2025年度 业绩发布会

日期: 2026.03.31 (星期二)

时间: 10:00 (北京时间)

