

上海盟科药业股份有限公司

Shanghai MicuRx Pharmaceutical Co., Ltd

2022年第三季度报告





免责说明

- 本演示文稿及随后的讨论(如果有)中包含的信息,陈述和意见不构成出售或征求任何认购或购买任何证券或其他金融工具或任何有关此 类证券的建议或推荐的要约。或任何司法管辖区的其他金融工具。特别是,本演示文稿不是出售证券的要约,也不是要求购买证券的要约。
- 提醒本公司潜在投资者及股东(「潜在投资者及股东」)本简报及后续讨论(如有)所载资料包括本公司截至2022年9月30日止的经营数据及财务资料摘录。本演示文稿中包含的信息和随后的讨论(如果有的话),本质上并不是全面的,也不提供任何形式的财务或其他建议,仅供一般参考之用,某些信息并非独立验证。它可能不包含您可能认为重要的所有信息。对于本演示文稿中提供或包含的信息,陈述或意见以及任何后续讨论或任何这些信息产生的数据的公正性,准确性,完整性或正确性,不作任何明示或暗示的陈述或保证。
- 本演示文稿及随后的讨论(如有)中包含的本公司候选药物的表现数据,操作结果及临床开发属于历史性质,过往表现并不保证本公司的未来业绩。本演示文稿和随后的讨论(如果有)中包含的任何前瞻性陈述和意见均基于陈述发布之日的当前计划,预期,估计和预测,因此涉及风险和不确定性。"目标","预期","相信","可以","继续","期望","估计","前进","打算","可以","计划","预测","项目","潜在","寻求","将",这术语和类似表达的否定,因为它们与我们有关,旨在识别前瞻性陈述。无法保证这些前瞻性陈述中列出的任何事项可以实现,实际发生或将会实现或完整或准确。实际结果可能与这些前瞻性陈述和意见中所陈述,暗示和/或反映的内容存在重大差异和/或不利影响。本公司,关联公司,董事,高级职员,员工,代理人,代表和顾问均假定(a)没有义务更正,更新或补充本演示文稿及后续讨论中所包含的前瞻性陈述或意见(如有),无论是新信息,未来事件还是其他事项;(b)如果任何前瞻性陈述或意见未实现或结果不正确,则不承担任何责任。
- 本演示文稿还可能包含独立方和我们与市场化和增长以及有关我们行业的其他数据相关的估算和其他统计数据。这些数据涉及许多假设和限制,请注意不要对此类估计给予过度的重视。我们或任何其他人均不对此类数据的准确性或完整性作出任何陈述,或承担在本演示文稿发布之后更新此类数据的任何义务。此外,我们未来业绩的预测,假设和估计以及我们经营所在市场的未来表现必然会受到高度不确定性和风险的影响。
- 潜在投资者及股东在投资或买卖本公司证券时务请审慎行事。建议任何对其职位或采取的行动有疑问的人咨询他/她/自己的专业顾问。



- 01 第三季度报告分析
 - 02 中国商业化业务进展

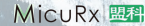
- 03 全球研发业务进展
- 04 其他公司运营情况

- 业务总览

• 第三季度收入快速增长,终端销售增长势头良好

• 各项研发项目按计划推进

· 完成科创板IPO, 财务状况保持稳健





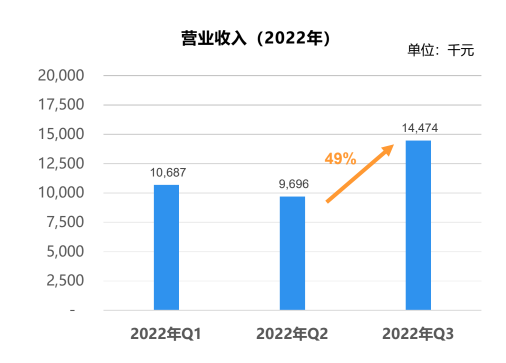
第三季度报告分析

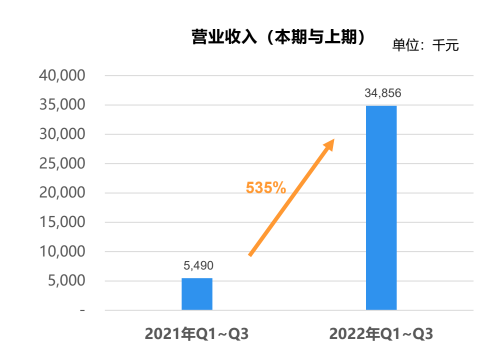
三 营业收入

第三季度收入环比快速增长,抵消第二季度疫情不利影响

2022年第三季度营业收入为1,447万元,较第二季度环比增长49%。

2022年1-9月累计营业收入为3,486万元,去年同期为549万元,同比增长535%。





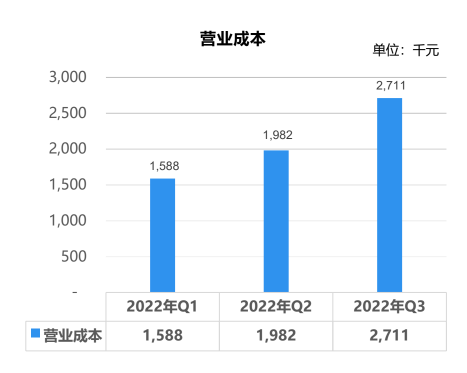
- 营业成本与毛利

毛利环比快速增长,毛利率稳中有升

2022年1-9月营业成本累计为628万元,去年同期为26万元。

2022年1-9月毛利累计为2,858万元, Q3较Q2环比增长**52%。**

2022年1-9月毛利率为82.0%, 第三季度毛利率为81.3%。





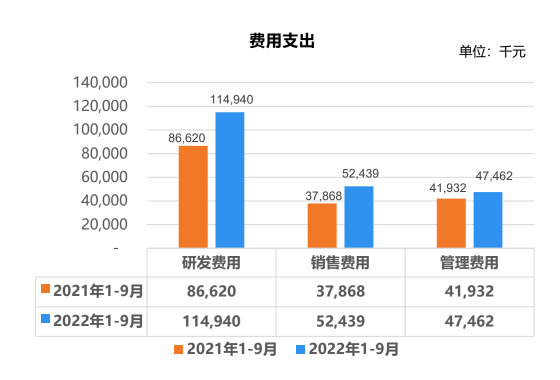
费用

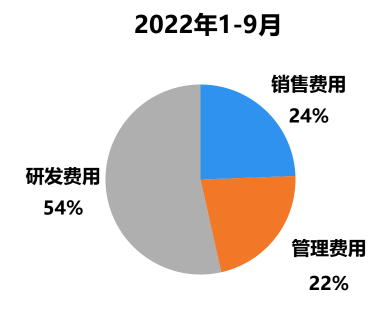
研发加速,研发费用增长较快;销售费用增速低于收入增速;管理费用略有增长。

2022年1-9月研发费用为11,494万元,去年同期为8,662万元,同比增长33%。

2022年1-9月销售费用为5,244万元,去年同期为3,787万元,同比增长38%。

2022年1-9月管理费用为4,746万元,去年同期为4,193万元,同比增长13%。





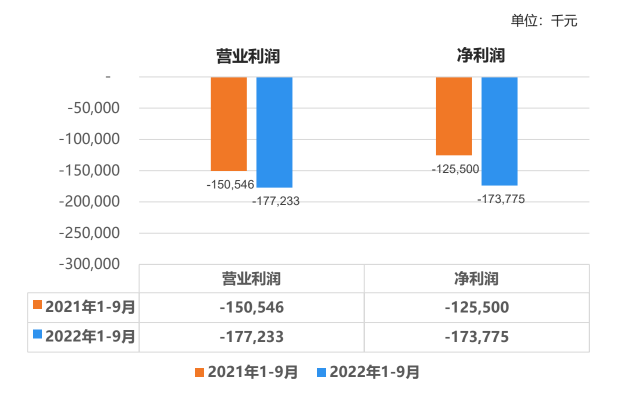
- 营业利润及净利润

受各项投入增长影响,特别是研发费用的增长,亏损有所扩大

2022年1-9月营业利润为-17,723万元,去年同期为-15,055万元,同比亏损扩大18%。

2022年1-9月净利润为-17,378万元,去年同期为-12,550万元,同比亏损扩大38%。

截止2022年9月30日EPS为-0.31元/股。



单位: 千元

- 现金与现金流

完成IPO募资,现金结余充裕

单位: 干元

现金项目	2022年9月30日	2021年12月31日	
货币资金	304,410	145,517	
交易性金融资产	962,635	326,358	
合计	1,267,045	471,875	

现金流项目	2022年9月30日
经营活动现金流量净额	-178,920
经营活动现金流入小计	47,060
经营活动现金流出小计	-225,979
投资活动现金流量净额	-581,606
筹资活动现金流量净额	962,048

营运资本占用随业务发展增长, 仍处低位

单位: 千元

项目	2022年9月30日	2021年12月31日	变动
营运资本占用	5,542	-7,057	
其中: 应收账款	10,478	1,417	640%
存货	17,924	11,009	63%
应付账款	9,802	10,804	-9%

备注: 营运资本占用=应收账款+其他应收款+存货-应付账款-其他应付款-应交税金

- 非流动资产

非流动资产总体小幅下降

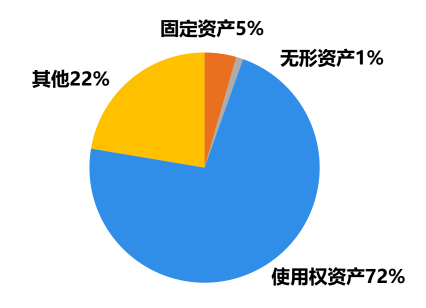
单位: 千元

非流动资产项目	2022年9月30日	2021年12月31日	变动
固定资产	5,722	2,452	133%
无形资产	1,256	838	50%
使用权资产	92,721	104,699	-11%
其他	28,696	30,963	-7%
合计	128,394	138,952	-8%

备注: 1、"使用权资产" 为办公场地房租

2、"其他"主要为办公场地装修费的长期待摊费用

2022年9月30日



- 短期借款与长期借款

持续获得银行信贷支持,还款负担低

第三季度获得中信银行2亿元三年期流动资金信用贷款额度。

单位: 千元

所属期	所属期 短期借款 长期		可用资金	总借款/可用资金
2022年9月30日	57,581	-	1,267,045	5%
2021年12月31日	50,081	-	471,875	11%

备注:可用资金=货币资金+交易性金融资产



中国商业化业务进展

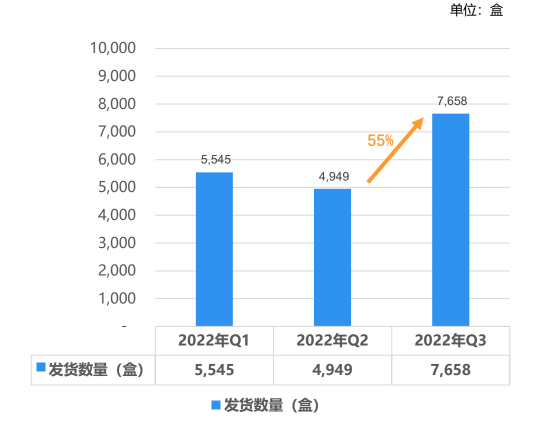
- 发货情况

发货呈现良性快速增长

发货数量: Q3环比Q2增长**55%**

数量 (盒)	2022年Q1	2022年Q2	2022年Q3	合计
发货数量	5,545	4,949	7,658	18,152

备注: 20片/盒



- 销量分布情况&医院覆盖情况

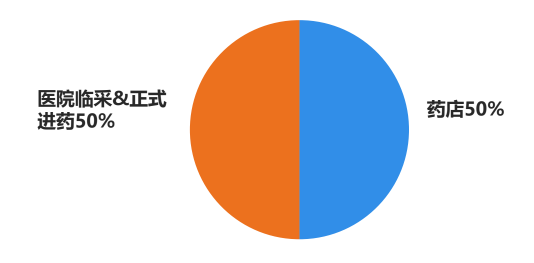
医院覆盖与准入规模持续扩大, 支持未来销量增长

截止9.30 , 正式入院及批量临采医院数: 65 家

截止9.30, 本年累计覆盖医院数: 269家

备注: "批量临采" 是指不受采购次数限制且单次采购数量不受病人数量限制的医院临时采购。

分类	销量占比			
医院临采	28%			
医院正式进药	22%			
药店	50%			





全球研发业务进展

- 管线开发: 打造抗感染领域的全球竞争力

项目	药物类型	主要适应症	早期研发	临床前研究	期	II期	III期	上市	地区	备注
康替唑胺	ᅋᇎᄱᄽᄭᆕᆓᇊᆛᄼ	复杂性皮肤和软组织感染							中国	2021年6月 NDA获批
(MRX-I)	噁唑烷酮类	急性细菌性皮肤和皮肤结构感染、 糖尿病足感染							全球 多中心	Ⅲ期进行中
MRX-4	噁唑烷酮类	急性细菌性皮肤和皮肤结构感染、 糖尿病足感染							全球 多中心	III期进行中
MRX-8	多粘菌素类	耐药革兰阴性菌感染							中国	I期进行中
IVIKA-0	多柏困系尖	<u> </u>				•			美国	I期已完成
MRX-5	硼烷类	非结核分枝杆菌肺炎								
MRX-7	截短侧耳素类	耐药革兰阳性菌感染								
MRX-15	多肽药物偶联物	肾癌								
MRX-17	多肽药物偶联物	肾炎								
MRX-18	蛋白酶抑制剂	新冠病毒感染								
MRX-23	单抗药物偶联物	肿瘤								

监管方认可的临床试验,支持说明书更新

糖尿病足感染皿期研究 (中美欧等)

- MRX-4注射剂和康替唑胺片
- 中国作为国际多中心临床的一部分
- 已获得CDE临床试验通知书

儿童复杂性皮肤和软组织感染 Ⅱ 期研究 (中国)

- 6至17周岁,康替唑胺片
- 考察安全性、有效性和药代动力学特征
- 已获得CDE临床试验通知书

- MRX-4 (注射剂): 临床试验策略与进展

糖尿病足感染研究, 扩展第二适应症

糖尿病足感染的Ⅲ期临床试验 (中、美、欧)

患者人群: 中度或重度糖尿病足感染成人患者

试验药物: MRX-4注射剂和康替唑胺片

治疗周期: 14-28天

目前进展:

• 美国:已启动多个临床研究中心

• 中国:已获得CDE临床试验通知书

完成临床试验中心筛选

• 欧洲:已获得临床试验批准

正在筛选临床试验中心

完成两项国际Ⅲ期临床,支持美欧上市

急性细菌性皮肤和皮肤结构 感染的III期临床试验(美、欧)

患者人群: 急性细菌性皮肤和皮肤组织感染成人患者

试验药物: MRX-4注射剂和康替唑胺片

治疗周期: 10-14天

目前进展:

• 美国:已完成FDA申请,准备启动临床试验

• 欧洲:准备提交临床试验申请

美国I期临床试验 – 已完成

受试者: 美国健康受试者

目前进展:

已完成,在预计的临床治疗剂量下, 对于美国健康受试者具有可接受的安 全性和药代动力学特性

中国期临床试验 – 已启动

受试者: 中国健康受试者

目前进展:

- 已完成临床试验启动会
- 即将启动受试者入组

- MRX-5: 研发进展和临床开发计划

有望成为同类首创 (first-in-class) 药物

项目背景

疾病: 最常见非结核分枝杆菌 (NTM)

包括脓肿分枝杆菌和鸟分枝杆菌等

流行病学: 据分析中国NTM感染患者约

90-100万, 美国约10-20万#

现有疗法:目前推荐三药以上联合治疗,

治疗周期需1-2年

临床需求:

- 老药副作用大,患者依从性差
- 耐药率升高,临床治愈率低
- 临床需求强烈,潜在全球市场潜力大

临床前研究进展

结构类型: 硼烷类全新结构

抗菌谱: 脓肿分枝杆菌和鸟分枝杆菌等

NTM

拟开发适应症: 难治性脓肿分枝杆菌肺炎,

难治性鸟分枝杆菌肺炎等

目前进展:

- 已启动GLP毒理研究
- 其他临床前试验讲行中
- 拟定剂型为口服片剂
- 临床试验样品生产进行中

I期临床开发计划

首次申请地区:澳大利亚

受试者:健康受试者

试验设计: 随机、双盲、安慰剂对照

主要目的:安全性、耐受性和药代动力

学特征



PTRTA 公司其他运营情况

- 公司人员情况

总体人数稳中有升,人员比例保持稳定

人员分类	人数 (2022年9月30日)	人数 (2021年12月31日)	人数 变动
研发	59	50	9
商业化	87	79	8
管理及运营	26	29	-3
合计	172	158	14

2022年9月30日

