

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。



Sinco Pharmaceuticals Holdings Limited

兴科蓉医药控股有限公司

(根據開曼群島法例註冊成立的有限公司)

(股份代號：6833)

截至2016年6月30日止六個月之中期業績公告

財務摘要

- 報告期內，本集團的收益減少6.5%至人民幣569.4百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣608.7百萬元)，主要是由於人血白蛋白注射液的銷售額減少人民幣81.4百萬元所致，部分被抗生素及其他產品的銷售額增加人民幣42.1百萬元所抵銷。
- 報告期內，本集團的毛利增加0.5%至人民幣83.1百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣82.7百萬元)，主要是由於抗生素平均採購價格的下降以及毛利率相對較高的其他產品銷量增加。
- 報告期內，本集團的純利減少37.4%至人民幣30.5百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣48.7百萬元)。不計及上市開支的影響，本集團報告期內的經調整純利減少6.3%至人民幣48.0百萬元(2015年6月30日止六個月：人民幣51.2百萬元)。
- 報告期內，本公司擁有人應佔溢利減少36.3%至人民幣31.0百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣48.7百萬元)。
- 報告期內，每股基本盈利為人民幣0.021元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣0.041元)。
- 董事決議就報告期派付中期股息每股0.0033港元(相當於人民幣0.0028元)(截至2015年6月30日止六個月：不適用)。

業績

興科蓉醫藥控股有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2016年6月30日止六個月(「報告期」)未經審核簡明綜合中期業績，連同2015年同期之比較數字如下：

中期綜合損益及其他全面收益表

截至2016年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2016年 人民幣千元 (未經審核)	2015年 人民幣千元 (未經審核)
收益	3	569,373	608,681
銷售成本		(486,319)	(525,976)
毛利		83,054	82,705
其他收入及收益	4	206	376
銷售及經銷開支		(2,060)	(2,585)
行政開支		(35,176)	(13,705)
其他開支		(1,867)	(4,932)
財務成本	5	(3,741)	(4,017)
除稅前溢利	6	40,416	57,842
所得稅開支	7	(9,870)	(9,143)
期內溢利及全面收入總額		30,546	48,699
以下人士應佔：			
本公司擁有人		31,062	48,699
非控股權益		(516)	—
		30,546	48,699
本公司普通股持有人應佔每股盈利：			
—基本及攤薄(人民幣元)	8	0.021	0.041

中期綜合財務狀況表
於2016年6月30日

	附註	2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	95,844	96,922
無形資產	9	37,834	40,378
預付款項	10	93,573	69,427
商譽		35,526	35,526
按金	10	3,000	3,000
非流動資產總值		265,777	245,253
流動資產			
存貨		22,506	46,563
應收票據	11	177,285	77,186
預付款項、按金及其他應收款項	10	23,139	35,802
已抵押銀行結餘		79,582	22,068
現金及現金等價物		284,661	38,138
流動資產總值		587,173	219,757
流動負債			
貿易應付款項	12	112,764	62,793
客戶墊款		27,070	33,707
其他應付款項		62,515	84,132
計息銀行貸款	13	160,000	81,915
應付稅項		17,557	8,909
流動負債總值		379,906	271,456
流動資產／(負債)淨額		207,267	(51,699)
總資產減流動負債		473,044	193,554
資產淨值		473,044	193,554
權益			
本公司擁有人應佔權益			
已發行股本	14	130	95
儲備		473,304	193,333
非控股權益		473,434 (390)	193,428 126
權益總額		473,044	193,554

簡明綜合財務報表附註

截至2016年6月30日止六個月

1. 公司資料

本公司於2015年3月16日在開曼群島註冊成立為有限公司。本公司的註冊辦事處地址為P.O. Box 309, Umland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands，於香港的主要營業地點為香港皇后大道中183號中遠大廈44樓4408A室。

報告期內，本集團主要於中國內地從事改善人體血漿藥品、抗生素及專注於治療領域與人體血漿製品及其他快速增長之類別互補的其他藥品的市場營銷、推廣及渠道管理服務。本集團的主要業務性質於報告期內並無重大變動。

董事認為，Risun Investments Limited (在英屬維爾京群島(「英屬維爾京群島」)註冊成立的公司)為本公司的母公司及最終控股公司。

2.1 編製基準

報告期內的未經審核中期簡明財務資料乃按照國際會計準則(「國際會計準則」)第34號「中期財務報告」編製。

未經審核中期簡明財務資料不包括年度財務報表規定的全部資料的披露，並應連同本集團截至2015年12月31日止年度的年度財務報表一併閱讀。

2.2 主要會計政策概要

本中期簡明財務資料與本集團截至2015年12月31日止年度的年度財務報表貫徹採用一致的會計政策編製，惟自2016年1月1日開始的財政年度首次採納以下多項由國際會計準則理事會頒佈的國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)修訂本除外。

國際財務報告準則第10號、國際財務報告準則第12號及國際會計準則第28號(修訂本)	投資實體：應用綜合賬目的例外情況
國際財務報告準則第11號(修訂本)	收購合營業務權益的會計處理
國際會計準則第1號(修訂本)	披露計劃
國際會計準則第16號及國際會計準則第38號(修訂本)	澄清折舊及攤銷的可接受方式
國際會計準則第16號及國際會計準則第41號(修訂本)	農業：生產性植物
國際會計準則第27號(修訂本)	獨立財務報表之權益法
2012年至2014年週期之年度改進	多項國際財務報告準則的修訂

採納該等國際財務報告準則修訂本對本集團的財務狀況或表現並無重大財務影響。

3. 收益及經營分部資料

收益(即本集團的營業額)指已售貨物的發票淨值(扣除多種政府附加稅)。

本集團的收益及對溢利的貢獻主要來自其於中國內地的人血白蛋白注射液、抗生素、與人體血漿製品互補的其他治療藥品及其他類別快速增長的藥品的銷售額，我們將其列為單一可報告分部，與本集團內部向本集團高級管理層報告資料方式一致，以便進行資源分配及表現評估。此外，本集團使用的主要非流動資產均位於中國內地。因此，除以實體為單位披露外，未有呈列分部分析。

以實體為單位披露

產品資料

下表載列報告期內按產品劃分來自外部客戶的總收益及各產品所佔總收益百分比：

	截至6月30日止六個月			
	2016年		2015年	
	人民幣千元 (未經審核)	%	人民幣千元 (未經審核)	%
銷售貨物：				
人血白蛋白注射液	319,257	56.1	400,679	65.8
抗生素(安可欣及麥道必)	174,673	30.7	173,401	28.5
其他(滔羅特、泰特及愛賽福)	75,443	13.2	34,601	5.7
	<u>569,373</u>	<u>100.0</u>	<u>608,681</u>	<u>100.0</u>

地區資料

本集團於報告期內的所有外界收益均來自位於中國內地(本集團營運實體註冊地)的客戶。本集團所有非流動資產均位於中國內地。

主要客戶資料

來自各主要客戶的收益(均佔總收益的10%或以上)載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2016年	2015年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
客戶A	144,856	155,851
客戶B	*	103,511
客戶C	*	-
客戶D	*	*
客戶E	*	-

* 佔總收益的10%以下

4. 其他收入及收益

有關其他收入及收益的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2016年	2015年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
銀行利息收入	202	176
政府補助	-	200
其他	4	-
	<u>206</u>	<u>376</u>

5. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2016年	2015年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
銀行貸款利息	3,384	3,203
應收貼現票據利息	357	814
	<u>3,741</u>	<u>4,017</u>

6. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利乃經扣除以下各項後得出：

	截至6月30日止六個月	
	2016年	2015年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
已售存貨成本	<u>486,319</u>	<u>525,976</u>
僱員福利開支(包括董事薪酬)：		
工資及薪金	3,220	3,265
福利及其他利益	463	383
退休金計劃供款		
一定額供款基金	490	473
住房公積金		
一定額供款基金	224	229
僱員福利開支總額	<u>4,397</u>	<u>4,350</u>

	附註	截至6月30日止六個月	
		2016年	2015年
		人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
物業、廠房及設備項目折舊	9	2,686	2,515
無形資產攤銷 [^]	9	2,544	2,522
研究開支		2,343	1,197
經營租約租金		613	545
匯兌虧損淨額		347	4,031
核數師薪酬		750	—

[^] 報告期內及過往期間的無形資產攤銷計入損益的「銷售成本」。

7. 所得稅

所得稅開支的主要組成部分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2016年	2015年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
即期稅項：		
中國內地期內所得稅	6,370	7,490
香港期內所得稅	3,500	1,653
期內課稅總額	9,870	9,143

附註：

- 根據開曼群島及英屬維爾京群島的規則及法規，本集團毋須繳納開曼群島及英屬維爾京群島的任何所得稅。
- 位於香港的附屬公司須就報告期內產生應課稅溢利按稅率16.5%繳納香港利得稅。
- 四川興科蓉藥業有限責任公司(「四川興科蓉藥業」)根據「西部大開發政策」至2020年12月31日前享有15%優惠稅率。

2015年至2017年期間，西藏自治區所得稅率由15%改為9%。因此，西藏林芝紫光藥業有限責任公司(「林芝紫光」)於報告期內享有9%優惠稅率。

除四川興科蓉藥業及林芝紫光外，本集團於中國內地的其他附屬公司須就報告期內產生的應課稅溢利按稅率25%繳納中國企業所得稅。

- 報告期內，本公司產生不可扣稅的上市相關交易成本人民幣17,493,000元。

8. 本公司普通股持有人應佔每股盈利

每股基本盈利按報告期內本公司擁有人應佔溢利人民幣31,062,000元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣48,699,000元)，及報告期內已發行普通股的加權平均數1,455,459,890股(截至2015年6月30日止六個月：1,200,000,000股)計算。

用以計算報告期內每股基本盈利的股份加權平均數包括於2015年已發行的股份的加權平均數1,200,000,000股、中期簡明財務資料附註14(a)所指於2016年3月10日本公司股份於香港聯合交易所有限公司(「香港聯交所」)主板上市(「上市」)後發行的股份的加權平均數248,351,648股；及中期簡明財務資料附註14(b)所指的超額配股權獲部分行使時發行的股份的加權平均數7,108,242股。

由於本期間及過往期間並無出現攤薄事件，因此報告期內及過往期間的每股基本盈利均無作出調整。

9. 物業、廠房及設備以及無形資產

報告期內物業、廠房及設備以及無形資產的變動如下：

	物業、廠房 及設備 人民幣千元 (未經審核) (附註(a))	無形資產 人民幣千元 (未經審核)
於2016年1月1日的賬面值	96,922	40,378
添置	1,608	—
扣除報告期內折舊／攤銷(附註6)	(2,686)	(2,544)
於2016年6月30日的賬面值	<u>95,844</u>	<u>37,834</u>

附註：

- (a) 於2016年6月30日，本集團賬面淨值約人民幣10,938,000元(2015年12月31日：人民幣11,027,000元)的樓宇建於本集團仍在申請土地使用權證的土地上。董事認為本集團有權合法及有效佔用及使用上述土地。董事亦認為，上述事宜對本集團於2016年6月30日的財務狀況不會有任何重大影響。

於2016年6月30日，本集團賬面淨值為人民幣77,194,000元(2015年12月31日：人民幣77,089,000元)的樓宇已抵押予一間銀行，作為若干銀行貸款的擔保(附註13(a))。

於2016年6月30日，本集團賬面淨值為人民幣10,938,000元(2015年12月31日：人民幣11,027,000元)的樓宇已抵押予獨立第三方四川省發展融資擔保有限責任公司(「四川省發展」)以取得四川省發展就若干銀行貸款提供的擔保(附註13(c))。

10. 預付款項、預付款項、按金及其他應收款項

	2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
<i>流動部分：</i>		
以下項目的預付款項：		
－購買存貨	80	657
－技術服務費	1,714	3,429
－遞延上市開支	-	3,697
－諮詢服務費	(a) 7,601	4,890
－其他	220	551
以下項目的按金：		
－其他	1,375	1,158
可收回增值稅	11,821	21,257
員工墊款	328	163
	<u>23,139</u>	<u>35,802</u>
<i>非流動部分</i>		
以下項目的預付款項：		
－與建設冷鏈設施有關的預付款項	93,573	69,427
以下項目的按金：		
－在建工程	(b) 3,000	3,000
	<u>96,573</u>	<u>72,427</u>
	<u>119,712</u>	<u>108,229</u>

附註：

- (a) 於2016年6月30日的結餘主要包括(i)就協助登記若干產品至國家《醫療保險目錄》之服務而向獨立第三方預付款項人民幣4,000,000元。倘產品未能於2016年12月31日前登記於國家《醫療保險目錄》，則將全部退還有關款項；(ii)就擴展本集團的醫藥產品市場份額的顧問費用及本集團於2016年7月1日至2017年6月30日期間於上海成立銷售中心向獨立第三方預付款項人民幣2,019,000元。
- (b) 結餘指就本集團冷鏈設施第一期建設付予一名獨立第三方的按金。

11. 應收票據

本集團與其客戶的貿易條款主要為須於交付產品前以現金或銀行承兌的應收票據全數付款。本集團對其尚未收回的應收款項結算維持嚴格控制，並擁有信貸控制部門，以將信用風險降至最低。

於2016年6月30日，本集團貼現若干獲中國的銀行承兌的應收票據，該等款項賬面值合共為人民幣55,252,000元(2015年12月31日：人民幣201,301,000元)(「終止確認票據」)。終止確認票據獲中國建設銀行、中國工商銀行、招商銀行、交通銀行、中國銀行及成都銀行等中國知名銀行承兌，於報告期末，該等票據的有效期均為三個月。根據《中華人民共和國票據法》，倘中國的銀行違約，終止確認票據的持有人對本集團擁有追索權(「持續參與」)。董事認為，本集團已轉移絕大部分與終止確認票據有關的風險及回報。因此，其已終止確認終止確認票據及相關貼現墊款的全部賬面值。

本集團因對終止確認票據的持續參與而面對的最大損失風險及購回該等終止確認票據的未貼現現金流量相等於其面值。董事認為，本集團對終止確認票據的持續參與的公平值並不重大。

報告期內，本集團確認應收貼現票據的利息開支人民幣357,000元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣814,000元)(附註5)。並無於年內或累計確認持續參與的收益或虧損。整個報告期的貼現額相當平均。

12. 貿易應付款項

於2016年6月30日及2015年12月31日，貿易應付款項根據發票日期的賬齡分析如下：

	2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
3個月內	<u>112,764</u>	<u>62,793</u>

本集團的貿易應付款項為不計息及通常於90日內結清。

13. 計息銀行貸款

		2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
銀行貸款：			
有抵押及有擔保	(a)	-	15,000
有抵押	(b)	30,000	46,915
有擔保	(c)	<u>130,000</u>	<u>20,000</u>
		<u>160,000</u>	<u>81,915</u>
分析為：			
應償還銀行貸款：			
於一年內		<u>160,000</u>	<u>81,915</u>

附註：

- (a) 於2015年12月31日的結餘指成都銀行授予本集團的一年期銀行貸款人民幣15,000,000元，以固定年利率介乎6.0%至7.5%計息，由黃祥彬先生擔保並以本集團樓宇作抵押。有關貸款於2014年1月6日以成都銀行授予三年期最大按揭及擔保合約人民幣40,700,000元提取(「最大按揭及擔保合約」)。根據最大按揭及擔保合約，本集團的若干樓宇已自2014年1月6日至2017年1月5日抵押予成都銀行(附註9(a))。
- (b) 於2016年6月30日的結餘指上海銀行授予本集團的一年期銀行貸款人民幣30,000,000元，以固定年利率5.22%計息，由本集團於林芝紫光的全部股本權益作抵押。
- (c) 於2016年6月30日的結餘包括(i)平安銀行授予本集團的一年期銀行貸款人民幣100,000,000元，以固定年利率5.22%計息，由四川科倫醫藥貿易有限公司(「科倫」)作擔保；(ii)中國銀行授予本集團的一年期銀行貸款人民幣20,000,000元，以固定年利率5.88%計息，由四川省發展作擔保；及(iii)中國銀行授予本集團的一年期銀行貸款人民幣10,000,000元，以固定年利率6.36%計息，由科倫作擔保。

14. 股本

	2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
法定：		
3,800,000,000股(2015年12月31日：3,800,000,000股) 每股面值0.0001港元的普通股	<u>304</u>	<u>304</u>
已發行及繳足：		
1,615,220,000股(2015年12月31日：1,200,000,000股) 每股面值0.0001港元的普通股	<u>130</u>	<u>95</u>

本公司股本變動概要如下：

	附註	普通股數目	普通股面值 人民幣千元
於2016年1月1日		1,200,000,000	95
發行新股份	(a)	400,000,000	34
發行新股份	(b)	<u>15,220,000</u>	<u>1</u>
於2016年6月30日(未經審核)		<u>1,615,220,000</u>	<u>130</u>

附註：

- (a) 與上市相關，400,000,000股每股面值0.0001港元的普通股以每股0.8港元的價格發行，總現金代價為320,000,000港元(扣除上市開支前)。
- (b) 於2016年4月7日，15,220,000股每股面值0.0001港元的普通股透過超額配股權獲部分行使以每股0.8港元發行，總代價為12,176,000港元。

15. 股息

董事決議就報告期派發中期股息每股0.0033港元(相當於人民幣0.0028元)(截至2015年6月30日止六個月：不適用)。中期股息擬從本公司股份溢價賬派付。

16. 承擔

於報告期末，本集團的資本承擔如下：

	2016年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2015年 12月31日 人民幣千元
已訂約但未撥備： — 建設冷鏈設施	<u>28,402</u>	<u>37,514</u>

17. 關連方交易

(a) 報告期內，本集團並無與其關連方進行重大交易。

	截至6月30日止六個月	
	2016年 人民幣千元 (未經審核)	2015年 人民幣千元 (未經審核)
由黃祥彬先生擔保的銀行貸款	<u>-</u>	<u>72,603</u>
購買獨家經銷權 鵬盈有限公司	<u>-</u>	<u>45,392</u>

(b) 本集團主要管理人員報酬：

	截至6月30日止六個月	
	2016年 人民幣千元 (未經審核)	2015年 人民幣千元 (未經審核)
薪金、津貼及實物福利	<u>667</u>	222
退休金計劃供款	<u>49</u>	<u>51</u>
	<u>716</u>	<u>273</u>

18. 公平值與金融工具的公平值層級

根據於報告期設有類似條款及到期日的存款及貸款之現行借貸率計，本集團的現金存款及計息銀行貸款之賬面值與其公平值相若。

由於到期日短，故報告期末本集團其他金融工具的賬面值與其公平值相若。

19. 報告期後事項

於2016年7月13日，本集團向獨立第三方深圳市威廉金融控股有限公司購買金額為120,000,000港元(相當於人民幣103,500,000元)名為威廉金控併購9號基金(「基金」)的一年期基金。基金每年固定回報率3.6%，基於包括債券、逆回購債券、銀行存款、可轉讓存款證、外匯市場基金及擁有低風險組合及高流動性的其他金融產品的投資組合所提供的穩定收入。於贖回前不少於5日發出書面通知後，基金可於認購事項後隨時贖回。在本集團發出贖回請求後，可贖回全數本金。

20. 批准中期簡明財務資料

中期簡明財務資料已於2016年8月29日獲董事會批准及授權刊發。

管理層討論及分析

業務回顧

2016年上半年醫藥行業政策密集落地，對中華人民共和國（「中國」）醫藥行業產生了重大而深遠的影響。醫保控費力度加大、分級診療制度推行、精準醫療計劃等政策陸續出台，以及藥品價格談判、最低價格聯動、「兩票制」等制度的推行，醫藥行業深化改革之風更加強勁。長遠來看，這些政策的實施會進一步規範中國醫藥行業中的藥品研發、生產、流通，優化藥品購銷秩序，更好地保障藥品質量及患者利益。但在短期內，為了適應新政策，中國醫藥企業將面臨業務模式轉型的過渡期，過渡期內產品銷量、生產和銷售成本都將面臨一定的壓力。在中國醫藥行業總體增速放緩的態勢下，本集團業務於報告期內一直維持穩定。於報告期內，本集團的收益略微減少6.5%至人民幣569.4百萬元（截至2015年6月30日止六個月：人民幣608.7百萬元），毛利增長0.5%至人民幣83.1百萬元（截至2015年6月30日止六個月：人民幣82.7百萬元）。為了穩定本集團的市場份額並積極地響應國家頒布的新政策，我們已着手調整我們的業務模式，並加強我們的內部管理。因此，包括上市開支的整體開支增加，淨利潤因而從截至2015年6月30日止六個月的人民幣48.7百萬元減少37.4%至報告期內的人民幣30.5百萬元。倘不考慮一次性上市開支的影響，經調整純利減少6.3%至人民幣48.0百萬元（截至2015年6月30日止六個月：人民幣51.2百萬元）。

於報告期內，本集團繼續保持與全球領先的血液製品生產商奧克特珐瑪藥劑生產有限公司（「奧克特珐瑪」）的穩定合作關係，把握國內血液製品行業量價齊升、蓬勃發展的態勢，並繼續提升為海外中小型製藥商提供綜合營銷、推廣及渠道管理服務的能力，全面優化現有經銷商網絡結構，完善並細化市場營銷策略。

1. 產品發展

本集團現有產品組合包括多項由海外中小型製藥商生產的優質產品，該等產品既可彌補國內市場對於血液製品供不應求的現狀，亦可滿足醫療機構、患者對於臨床效果卓越、品質優異的藥品的強烈需求。截至2016年6月30日，本集團的產品組合涵蓋了癌症、肝膽疾病、胃腸疾病、顱腦疾病、燒傷、免疫性疾病等治療領域。

於報告期內，本集團採取合理有效的市場推廣策略積極應對醫藥政策和市場環境的變化。同時，通過業務組織架構的重新調整，成立產品事業部等一系列舉措逐步完成，本集團強化了對內部營銷團隊的專業化建設及

對經銷商的業務控制和精細化管理，進一步完善了產品營銷網絡的市場佈局，挖掘產品的市場潛力。

人血白蛋白注射液

人血白蛋白注射液由奧克特珉瑪生產，用於治療因血容量減少引起的休克、消除水腫和有毒物質、新生兒高膽紅素血症，是國家醫保目錄乙類產品。2015年中國血液製品市場規模已達到人民幣245億元，成為全球第二大血製品市場，市場需求巨大。自2015年6月1日國家放開血液製品行業最高零售價限制後，血液製品紛紛進入量價齊升的階段。因此，本集團於報告期內提高人血白蛋白注射液的銷售價格。然而，因本年度上半年廠家供貨量略微下降，人血白蛋白注射液實現銷售收益人民幣319.3百萬元，較2015年同期減少20.3%。

安可欣(注射用頭孢味辛鈉)

安可欣由麥道甘美大藥廠(「麥道甘美」)生產，用於治療敏感細菌所造成的感染症，如呼吸道感染、生殖泌尿道感染、皮膚及軟組織感染等，該產品被納入國家基本藥物目錄、國家醫保目錄甲類產品，屬第二代頭孢類抗菌素。2015年7月24日，國家衛生和計劃生育委員會印發了《抗菌藥物臨床應用指導原則(2015版)》，對抗菌藥物臨床應用實行分級管理，各級醫院隨即逐步減少或停止門診靜脈輸注抗菌藥物，抗生素市場由於政策收緊而總體增速放緩。但由於安可欣具有抗菌譜廣、抗菌活性強、過敏反應少等優勢，已成為國內抗感染類主要用藥之一。經過多年的品牌建立和營銷網絡拓展，安可欣在中國已樹立了良好的口碑和品牌認知度。故於報告期內，安可欣的銷售仍舊保持了平穩的發展態勢，實現收益人民幣148.4百萬元，較2015年同期增長4.9%。

麥道必(注射用頭孢呱酮鈉)

麥道必由麥道甘美生產，用於治療敏感產酶菌引起的感染症，如呼吸系統、生殖泌尿系統、膽道、胸腹腔、皮膚及軟組織感染、盆腔感染及敗血症等，對流感桿菌、腦膜炎球菌引起的腦內感染也有很好的療效，屬第三代頭孢類抗菌素。由於第三代頭孢製劑以療效顯著及副作用小等特點深受臨床醫患的青睞，其消費主要集中在大城市三甲級醫院。然而，由於政策

收緊，報告期內，麥道必實現銷售收益人民幣26.2百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣32.0百萬元)，較2015年同期減少17.9%。

滔羅特(牛磺熊去氧膽酸膠囊)

滔羅特作為本集團的另一主打產品，於報告期內取得了穩定增長。滔羅特由意大利貝斯迪大藥廠生產，用於溶解膽固醇結石。國外臨床試驗顯示，滔羅特對於治療膽汁淤積性肝病、原發性膽汁性肝硬化等也有良好效果，可用於預防膽結石術後復發。滔羅特是中國市場上通用名獨家的第三代口服膽汁酸類藥物，具有親水性更強、更安全、生物利用度更高、水溶性更好及起效迅速等優勢，是替代熊去氧膽酸的溶石治療藥物之一。持續的市場開發和品牌宣傳依然是報告期內本集團的工作重點。通過產品學術價值推廣和品牌教育，持續挖掘和培育產品銷售熱點，並開展臨床科研、醫生教育等方式不斷提高醫生對產品的認同，致力於增加產品的醫院覆蓋，進一步推動了產品的發展。於報告期內，滔羅特實現銷售收益人民幣66.1百萬元(截至2015年6月30日止六個月：26.5百萬元)，較2015年同期增長149.4%。

愛賽福(注射用1,6-二磷酸果糖)

愛賽福由意大利福斯卡瑪生化製藥公司生產，用於治療酒精中毒、營養不良及低磷酸鹽血症引起的呼吸系統衰竭等低磷酸鹽血症及慢性疾病，是心絞痛、心衰竭、心肌梗塞、急性心肌充血的輔助治療藥物，在心血管疾病治療中發揮了一定作用。該產品屬國家醫保目錄乙類品種。二磷酸果糖已屬心血管類前三大品種之一，而愛賽福是我國市場上唯一的進口藥物。本集團對產品的學術資料進行了梳理，完善產品推廣要點，並通過學術研究區分愛賽福與國產產品在質量層次上的差別。此外，本集團不斷加強與第三終端的緊密協作，更增加了對市場的覆蓋並且增加在私營醫院的銷售。於報告期內，愛賽福實現銷售收益人民幣9.3百萬元，較2015年同期增加人民幣6.1百萬元(截至2015年6月30日止六個月：人民幣3.2百萬元)。

泰特(注射用還原型谷胱甘肽)

泰特由意大利福斯卡瑪生化製藥公司生產，用於治療和預防病毒性、藥物毒性、酒精毒性及其他化學物質毒性引起的中毒、細胞損傷和肝臟損害，屬國家醫保目錄乙類品種。因其能夠有效改善肝功能，促進膽酸代謝，保護肝臟的合成、解毒、滅活激素等功能，不良反應少，是臨床上常用的保肝護肝藥物。國家食品藥品監督管理總局目前正在開展泰特技術評審工作，於2015年11月25日發出《補充資料通知》(藥審補字[2015]第1379號、1380號)，通知要求補充相關材料以完善該產品有關安全性、有效性或／和質量控制的內容。我們已根據通知要求於2016年4月9日前將相關補充資料遞交國家食品藥品監督管理總局藥品審評中心。截至2016年6月30日，本集團尚未獲得藥品評審中心進一步補充資料的通知，我們預期於2016年第三季度結束前取得泰特更新的進口藥品註冊證。由於該產品進口藥品註冊證仍在更新中，故於報告期內本集團暫無銷售。

2. 營銷推廣網絡發展

本集團致力於不斷拓展營銷推廣網絡，並以持續強化對經銷商的管理作為本集團的重點發展戰略之一。為確保營銷網絡的效率和品質，本集團通過內部營銷推廣團隊，制定營銷及推廣策略，管理、委任、培訓、支持及監督經銷商，開展產品學術活動，並通過經銷商負責本集團產品在全國市場的具體營銷及推廣工作。此模式能夠有效擴大本集團的業務覆蓋區域，充分發揮經銷商在區域營銷、推廣中的經驗，保持業務運作靈活應變，同時有效減少本集團的整體營銷及推廣成本。

隨著行業監管新政的不斷推進，藥品經營質量管理規範(「GSP」)飛行檢查、藥監部門對藥品流通行業大整治以及「兩票制」的執行，使得醫藥流通行業的兼並整合提速。2016年5月，國家食品藥品監督管理總局發佈了藥品批發企業自查公告，本集團積極響應國家政策要求對現有經銷商就掛靠、非法經營等行為進行自查，主動接受市場監督，強化對現有經銷商綜合能力的監督管理力度，堅決抵制違法行為，實施精細化管理，並大力推進內部營銷團隊的專業水準。

為加快經營模式轉型進程，通過業務組織架構的重新調整及成立產品事業部等一系列舉措，強化公司內部營銷團隊的專業營銷推廣能力。通過內部調整及外部人才補充等方式，充實營銷推廣隊伍。各產品事業部內設置總監作為部門領導者，並配備專業銷售、市場、商務、客戶服務及財務人員，圍繞公司產品全面開展營銷推廣和銷售工作。同時，積極開展產品學術推廣工作，為產品推廣提供高品質的學術支持。增強政府事務能力，有效地開展物價備案、招標公關等工作。截至2016年6月30日，本集團擁有逾75名內部營銷推廣人員。

對經銷商實施精細化管理，意味著本集團對經銷商和市場現有管理更加細緻。各產品事業部全面梳理公司產品現時的經銷商網絡結構，主動淘汰不適應本公司發展戰略目標的經銷商。為確保營銷網絡的效率和品質，本公司積極主動優化銷售渠道，開發更多與醫院、其他醫療機構客戶有牢固關係的區域性優質經銷商，不斷推進營銷網絡向終端市場延伸。同時，本集團不斷細化對經銷商的過程管理和銷售業績管理，增強對經銷商的培訓和支持力度，充分發揮經銷商在區域營銷、推廣中的經驗，有效地填補了產品的空白市場並挖掘出更多產品的市場潛力。於報告期內，本集團於市場銷售時間較長的产品，如安可欣新增覆蓋醫院和醫療機構超過162家，而市場潛力巨大的品種，如滔羅特新增覆蓋醫院和醫療機構超過74家。

截至2016年6月30日，本集團擁有遍佈中國31個省、市及自治區的231名經銷商的全國網絡，覆蓋至全國930家三級醫院、1,340家二級醫院、434家一級醫院及超過700家藥房和其他醫療機構。

3. 冷鏈倉儲設施

考慮到本集團今後業務擴張需求以及關於血液製品、生物製品在倉儲、運輸環節對於醫藥冷鏈的巨大需求，本集團加快了在四川省成都市雙流區的冷鏈設施及研發基地的建設進度。2016年4月山東疫苗案之後，國務院頒佈了新修訂的《疫苗流通和預防接種管理條例》以及國家食品藥品監督管理總局、國家衛生計生委於2016年6月聯合下發通知，明確疫苗儲運環節全程不得脫離冷鏈控制，定時監測、記錄溫度，保證疫苗質量。新政既凸顯了國家規範藥品行業的決心，更意味著中國醫藥冷鏈行業將進入高速發展的快車道。本集團正在建設的第一期冷鏈設施(15,000平方米)可滿足公司自身的倉儲需求，能夠更好地控制產品組合中血液製品的質量安全。截至2016年6月30日，本集團已向雙流區政府提請辦理土地出讓手續。我們預計於2016年下半年結束前取得土地使用權證。

4. 研發

為了進一步增加產品組合的種類，本集團聘請中國中醫科學研究院開發以雄黃為原料的用於治療急性早幼粒細胞白血病的化學藥物「Sinco I」。Sinco I分類為一類化學藥製劑，乃未曾在中國或其他國家推出的一類新藥。由於一類化學藥製劑的審批時間較長，通常超過八年，涉及臨床試驗新藥申報及投入商用前多階段臨床研究，我們預計於2016年12月前完成Sinco I的原料藥中試階段。報告期內，本集團在Sinco I的研發工作上取得了一定進展，目前正在設計建設中試車間以進行中試試驗。截至2016年6月30日，本集團產生開發Sinco I的研發費用為人民幣2.3百萬元。

前景及展望

當前中國醫藥市場環境正發生著巨大的變化，整個醫藥行業正面臨著前所未有的機遇和挑戰。本集團始終堅信，中國醫藥行業的根基依然穩固，發展速度和市場需求仍在不斷擴大。本集團將順應醫藥行業的變革和發展態勢，充分發揮自身在血液製品營銷、推廣和渠道管理服務上的競爭優勢，把握發展機會，保持持續穩健的增長，實現企業價值的提升。

本集團將繼續加深與奧克特珐瑪等供應商的緊密合作關係，以鞏固我們作為中國最大的進口血液製品營銷、推廣和渠道管理服務供應商的地位。同時，我們將積極考察尋找在中國醫藥市場具備高增長潛力的產品，尤其專注於血液製品和以血液製品的患者為目標客戶的治療領域，實現經營的規模效應。除與供應商簽訂獨家經銷協議的方式外，本集團將尋求機會，通過戰略投資或股權併購等方式引進更多優質的進口醫藥產品，以豐富公司產品組合。

本集團將不斷推進營銷推廣網絡向終端市場延伸，努力通過各種營銷推廣方式，對產品在中國醫藥市場擴張進行佈局。結合醫藥行業政策與經銷商建立更緊密的合作關係，不斷推進對經銷商的精細化管理工作，最大程度地發揮經銷商網絡的規模效應。本集團還將組建面向醫院和其他醫療機構直接銷售團隊，以構建一個覆蓋面廣泛且密度更高的營銷推廣網絡，為集團貢獻更高的利潤，承載更多的產品。

財務回顧

收益

收益由2015年同期的人民幣608.7百萬元減少6.5%至報告期內的人民幣569.4百萬元，主要是由於人血白蛋白注射液的銷售額減少人民幣81.4百萬元所致，部分被抗生素及其他產品的銷售額增加人民幣42.1百萬元所抵銷。有關按產品劃分收益的分析詳情，請參閱「業務回顧」。

銷售成本

銷售成本由2015年同期的人民幣526.0百萬元減少7.5%至報告期內的人民幣486.3百萬元，與銷量變動大致吻合。

毛利及毛利率

毛利由2015年同期的人民幣82.7百萬元略升0.5%至報告期內的人民幣83.1百萬元。平均毛利率由截至2015年6月30日止六個月的13.6%增加至報告期內的14.6%。

人血白蛋白注射液

於報告期內，單位銷售成本上升7.1%，主要是由於人民幣兌美元貶值。為了應對匯率波動，本集團將平均售價提高5.4%。因此，銷售人血白蛋白注射液的毛利率由2015年同期的13.2%下降至報告期內的11.9%。

抗生素

自2015年11月起，本集團調低安可欣及麥道必的採購價，此舉的影響超過報告期內人民幣兌美元貶值的影響。因此，銷售抗生素的毛利率由2015年同期的12.0%增加至報告期內的14.6%。

其他產品

其他產品的平均毛利率維持穩定，此乃由於本集團能夠以美元結算交易，避免匯率波動的影響。

其他收入及收益

其他收入及收益由2015年同期的人民幣0.4百萬元減少至報告期內的人民幣0.2百萬元，主要是由於政府補助減少人民幣0.2百萬元。

銷售及經銷開支

銷售及經銷開支由2015年同期的人民幣2.6百萬元減少19.2%至報告期內的人民幣2.1百萬元，主要是由於績效獎金減少人民幣0.5百萬元。

行政開支

行政開支由2015年同期的人民幣13.7百萬元增加156.9%至報告期內的人民幣35.2百萬元，主要是由於(i)上市開支增加人民幣15.0百萬元；(ii)專業諮詢費用增加人民幣3.1百萬元；(iii)研發開支增加人民幣1.1百萬元；(iv)董事薪酬及員工成本增加人民幣0.6百萬元；及(v)應酬開支增加人民幣0.6百萬元。

其他開支

其他開支由2015年同期的人民幣4.9百萬元減少至報告期內的人民幣1.9百萬元，主要是由於匯兌虧損減少人民幣3.7百萬元，部分被銀行收費增加人民幣0.6百萬元所抵銷。

財務成本

財務成本由2015年同期的人民幣4.0百萬元微降至報告期內的人民幣3.7百萬元，主要是因為應收票據貼現利息減少人民幣0.5百萬元，而銀行貸款利息增加人民幣0.2百萬元。

所得稅開支

所得稅開支由2015年同期的人民幣9.1百萬元增加8.8%至報告期內的人民幣9.9百萬元，實際所得稅稅率由15.8%增加至24.4%，主要是由於不可扣減之上市開支增加人民幣15.0百萬元所致。

報告期溢利

綜上所述，本集團的純利由2015年同期的人民幣48.7百萬元減少37.4%至報告期內的人民幣30.5百萬元。純利率由2015年同期的8.0%下降至報告期內的5.4%，主要由於報告期內確認一次性上市開支增加人民幣15.0百萬元。

存貨

存貨結餘由2015年12月31日的人民幣46.6百萬元減少至2016年6月30日的人民幣22.5百萬元，主要是由於產品(尤其是人血白蛋白注射液)的市場需求增加以及存貨周轉天數減少。

應收票據

應收票據由2015年12月31日的人民幣77.2百萬元增加至2016年6月30日的人民幣177.3百萬元，主要是由於2016年第二季度人血白蛋白注射液的銷售增加以及票據貼現減少。為保持穩健的現金流及改善管理，我們要求客戶悉數付款後方會交付貨品。預付款項包括有關銷售人血白蛋白注射液的現金存款及60日銀行承兌票據。

預付款項、按金及其他應收款項

預付款項、按金及其他應收款項由2015年12月31日的人民幣35.8百萬元減少至2016年6月30日的人民幣23.1百萬元，主要是由於(i)預付增值稅減少人民幣9.4百萬元；及(ii)預付上市費用及技術服務費用減少人民幣5.4百萬元，部份由預付顧問服務費用增加人民幣2.7百萬元抵銷。

貿易應付款項

貿易應付款項由2015年12月31日的人民幣62.8百萬元增加至2016年6月30日的人民幣112.8百萬元。貿易應付款項增加主要是由於2016年第二季採購增加導致未到期信用証增加。貿易應付款項周轉天數由截至2015年12月31日止年度的16天增加至報告期內的33天，主要是由於2016年6月30日的貿易應付款項結餘增加所致。

其他應付款項

其他應付款項由2015年12月31日的人民幣84.1百萬元減少至2016年6月30日的人民幣62.5百萬元，主要是由於(i)按金減少人民幣14.3百萬元；及(ii)就收購林芝紫光集團全部股權支付人民幣9.5百萬元，部份由(i)應付顧問及專業費用增加人民幣1.6百萬元；及(ii)應付運輸費增加人民幣0.7百萬元抵銷。

銀行借款及負債比率

於2016年6月30日，本集團的計息銀行貸款為人民幣160.0百萬元(2015年12月31日：人民幣81.9百萬元)，全部均須於一年內償還。本集團的負債比率按淨債務除以總權益與淨債務之總和計算，而淨債務等於計息銀行貸款減現金等價物。於2016年6月30日，本集團的現金及現金等價物超過總計息銀行貸款，因此並無呈列負債比率(2015年12月31日：18.4%)。

流動資金及資本來源

本集團的現金主要用於提供營運資金、購買物業、廠房及設備、支付其他經常性開支及償還債務。於報告期內，本集團主要透過經營活動產生的現金以及全球發售及銀行借款募集的資金應對本集團的現金需求。

下表為所示期間的綜合現金流量表的簡明摘要及所示日期的現金及現金等價物結餘分析：

	截至6月30日止六個月	
	2016年 人民幣千元 (未經審核)	2015年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動所得現金淨額	8,666	37,754
投資活動所用現金淨額	(35,254)	(25,745)
融資活動所得／(所用)現金淨額	327,014	(6,266)
現金及現金等價物增加淨額	300,426	5,743
匯率變動影響	3,611	155
期初現金及現金等價物	60,206	70,216
	<u>364,243</u>	<u>76,114</u>

資本開支

下表載列所示期間本集團的資本開支：

	截至6月30日止六個月	
	2016年 人民幣千元 (未經審核)	2015年 人民幣千元 (未經審核)
購買物業、廠房及設備及無形資產	25,754	6,745
收購附屬公司	9,500	5,000
自當時的股東收購一家附屬公司的非控股權益	—	14,000
	<u>35,254</u>	<u>25,745</u>

僱員及薪酬政策

截至2016年6月30日，本集團共有110名僱員。於報告期，本集團的員工成本總計人民幣4.4百萬元，而截至2015年6月30日止六個月為人民幣4.4百萬元。

本集團僱員薪酬政策乃參考有關當地市場的薪酬、行業的整體薪酬標準、通脹水平、企業營運效率及僱員表現等因素而釐定。本集團每年為僱員進行一次表現評核，於年度薪金檢討及晉升評估時有關評核結果將被考慮。本集團僱員的年度花紅根據若干績效條件及評核結果而釐定。本集團根據相關中國法規為其中國僱員作出社會保險供款。

本集團亦為僱員提供持續學習及培訓計劃，以提升彼等的技能及知識，藉此維持彼等的競爭力並提高服務質量。本集團於報告期內在招聘方面並無遇到任何重大困難，亦無出現任何嚴重人員流失或任何重大勞資糾紛。

上市所得款項淨額用途

經扣除包銷費用及相關開支後，本公司上市所得款項淨額約為260.0百萬港元（相當於約人民幣217.2百萬元）。於2016年6月30日，人民幣78.1百萬元已按本公司日期為2016年2月29日的招股書所載分配方式運用。

中期股息

董事決議向於2016年9月15日(星期四)名列本公司股東名冊之股東派發就報告期之中期股息每股0.0033港元(相當於人民幣0.0028元)(截至2015年6月30日止六個月：不適用)。中期股息擬於2016年10月18日或前後從本公司股份溢價賬派付。於2016年6月30日，本公司之股份溢價賬約為308,238,000港元。派發中期股息後，假設股份溢價賬並無其他變動，本公司之股份溢價賬預期將減少至約302,908,000港元。

暫停辦理過戶登記手續

為釐定本公司股東收取中期股息的資格，本公司將於2016年9月13日(星期二)至2016年9月15日(星期四)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會登記本公司股份過戶。所有過戶文件連同相關股票於2016年9月12日(星期一)下午四時三十分或之前送交本公司之香港股份過戶登記處中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖)。

企業管治常規

本集團致力維持高水平的企業管治，以保障股東利益及提升企業價值與問責性。本公司已採納香港聯交所證券上市規則(「上市規則」)附錄十四所載的企業管治守則(「企業管治守則」)作為其自身的企業管治守則。

本公司自2016年3月10日(「上市日期」)起至2016年6月30日一直遵守企業管治守則的所有適用守則條文並採納企業管治守則所載的大部分最佳常規，惟下列條文除外。

根據企業管治守則守則條文第A.2.1條，主席及行政總裁角色應予以區分及由不同人士擔任。根據本公司的組織架構，黃祥彬先生為董事會主席兼行政總裁。黃先生於醫藥行業擁有豐富經驗，董事會認為由同一人出任主席及行政總裁兩職有利本集團的業務前景及管理。由富有經驗及才能的人士組成的高級管理層與董事會，可確保權力與權限之間有所制衡。

於郝景輝先生獲委任為本公司聯席行政總裁，自2016年8月16日起生效後，黃祥彬先生擔任本公司聯席行政總裁。黃先生與郝先生共同負責本集團整體業務發展、營運及管理的工作。

證券交易的標準守則

本公司已採用上市規則附錄十所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)作為其董事進行證券交易之操守守則。經向董事作出具體查詢後，全體董事確認彼等自上市日期至2016年6月30日止期間一直遵守標準守則所載的規定標準。

購買、出售或贖回上市證券

本公司或其附屬公司概無於報告期內購買、出售或贖回任何本公司上市證券。

審核委員會

董事會已設立審核委員會(「審核委員會」)，由三名獨立非執行董事鄒小磊先生(主席)、汪晴先生及劉文芳先生組成。審核委員會主要職責包括審查及監察本集團財務申報流程、內部監控及風險管理系統、編製財務報表及內部監控程序。其亦就本集團審核範圍內的事宜作為董事會與外聘核數師之間的重要聯繫。

審核委員會連同本公司管理層及外聘核數師已審閱本集團於報告期內的未經審核簡明中期業績。

於香港聯交所及本公司網站刊發中期業績及2016年中期報告

本中期業績公告登載於香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.sinco-pharm.com)，載有上市規則規定的所有資料的2016年中期報告將於適當時候寄發予本公司股東，並於香港聯交所及本公司各自的網站登載。

承董事會命
興科蓉醫藥控股有限公司
主席兼執行董事
黃祥彬

中國四川，2016年8月29日

於本公告日期，執行董事為黃祥彬先生及張志傑女士；及獨立非執行董事為鄒小磊先生、汪晴先生及劉文芳先生。