

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SciClone Pharmaceuticals (Holdings) Limited

賽生藥業控股有限公司*
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：6600)

截至2020年12月31日止年度之年度業績公告

賽生藥業控股有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2020年12月31日止年度的經審計合併業績。業績已經核數師根據香港審計準則審計。此外，業績亦經審計委員會審閱。

摘要

財務摘要

截至2020年12月31日止年度，本集團錄得下列經審計業績：

- 收入約為人民幣1,918.6百萬元，較去年增長約12.3%；
- 毛利約為人民幣1,490.5百萬元，較去年增長約13.4%；
- 純利約為人民幣753.7百萬元，較去年增長約22.6%；
- 本公司擁有人應佔每股基本盈利約為人民幣1.38元，較去年增長約22.1%；及
- 本公司擁有人應佔每股攤薄盈利約為人民幣1.35元，較去年增長約19.5%。

業務摘要

- **已上市產品的增長**：銷售自有產品日达仙的收入由2019年的人民幣1,349.3百萬元增加人民幣218.9百萬元或16.2%至2020年的人民幣1,568.2百萬元。我們自2020年12月開始以進口商及分銷商身份於中國若干省份分銷择泰，並因此開始產生銷售择泰的收入。
- **在研產品的擴張**：於2020年，我們將三款候選產品添加至我們的在研候選藥物組合。於2020年3月，我們自Tarveda Therapeutics獲得PEN-866(一種治療實體瘤的選擇性精確腫瘤候選藥物)的引入授權。於2020年6月，我們自EpicentRx, Inc獲得RRx-001(一種治療實體瘤的耐受性較佳的下一代小分子免疫療法)的引入授權。於2020年12月，我們自Y-mAbs Therapeutics, Inc.獲得兩種候選藥物(用於治療高危神經母細胞瘤的Naxitamab及用於治療CNS / 神經母細胞瘤的軟腦膜轉移的Omburtamab)的引入授權。

* 僅供識別

合併全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收入	2	1,918,562	1,708,068
收入成本		(428,106)	(393,141)
毛利		1,490,456	1,314,927
銷售及營銷開支		(456,389)	(460,332)
行政開支		(216,220)	(118,385)
研發開支		(75,420)	(87,688)
其他收入		139,204	6,795
其他開支		(75,173)	—
其他收益／(虧損) — 淨額		28,465	(5,128)
經營利潤		834,923	650,189
融資收入		11,478	12,171
融資成本		(29,592)	(1,189)
融資(成本)／收入淨額		(18,114)	10,982
所得稅前利潤		816,809	661,171
所得稅開支	3	(63,114)	(46,567)
本公司擁有人應佔年內利潤		753,695	614,604
其他全面收益			
不會重新分類至損益的項目			
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 股本投資的公允價值變動		153,247	17,679
之後可能重新分類至損益的項目			
貨幣匯兌差額		9,168	27,578
年內全面收益總額		916,110	659,861
以下人士應佔全面收益總額：			
本公司擁有人		916,110	659,861
本公司擁有人應佔每股盈利(人民幣元)	5		
每股基本盈利		1.38	1.13
每股攤薄盈利		1.35	1.13

合併資產負債表

	於12月31日		
	附註	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
資產			
非流動資產			
使用權資產		8,810	26,082
物業、廠房及設備		5,454	9,021
無形資產	6	652,691	169,251
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產		55,936	24,971
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產		232,352	37,491
遞延稅項資產		13,336	—
其他資產		5,151	6,991
		<u>973,730</u>	<u>273,807</u>
流動資產			
存貨		171,585	140,199
貿易應收款項	7	324,791	362,900
其他流動資產		60,416	25,666
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產		70,013	123,761
現金及現金等價物		1,118,986	919,490
受限制現金		163,123	—
		<u>1,908,914</u>	<u>1,572,016</u>
資產總值		<u><u>2,882,644</u></u>	<u><u>1,845,823</u></u>
權益及負債			
負債			
非流動負債			
借款		1,171,489	—
遞延稅項負債		9,258	6,240
租賃負債		2,070	6,992
其他非流動負債		194	815
		<u>1,183,011</u>	<u>14,047</u>

合併資產負債表(續)

	附註	於12月31日	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
流動負債			
貿易及其他應付款項	8	514,098	224,321
租賃負債		6,402	19,466
借款		782,988	—
即期稅項負債		84,283	62,812
		<u>1,387,771</u>	<u>306,599</u>
負債總額		<u>2,570,782</u>	<u>320,646</u>
資產淨值		<u>311,862</u>	<u>1,525,177</u>
本公司擁有人應佔權益			
股本		192	—
其他儲備		162,673	1,296,133
保留盈利		148,997	229,044
權益總額		<u>311,862</u>	<u>1,525,177</u>

合併財務報表附註

1. 擬備基準

合併財務報表已按國際會計準則理事會頒佈的所有適用《國際財務報告準則》予以擬備。合併財務報表已按歷史成本慣例擬備，並通過重估以公允價值計量且其變動計入當期損益或以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產(按公允價值列賬)而作出修訂。

根據《國際財務報告準則》擬備財務報表須使用若干關鍵會計估計。其亦需要管理層在應用本集團的會計政策的過程中作出判斷。

集團公司間的公司間交易、結餘及未變現交易收益／虧損於合併入賬時予以對銷。

— 本集團採納的新訂及經修訂準則

本集團已就自2020年1月1日開始的年度報告期間首次採納以下準則及修訂本：

準則	於以下日期或 之後開始的 年度期間生效
《國際會計準則》第1號及《國際會計準則》第8號(修訂本)「重大的定義」	2020年1月1日
《國際財務報告準則》第3號(修訂本)「業務的定義」	2020年1月1日
《國際財務報告準則》第9號、《國際會計準則》第39號及 《國際財務報告準則》第7號(修訂本)「基準利率改革」	2020年1月1日
經修訂財務報告概念框架	2020年1月1日
《國際財務報告準則》第16號(修訂本)「COVID-19相關租金優惠」	2020年6月1日

上述修訂本對先前期間確認的金額並無任何影響，且預計不會對當期或未來期間產生重大影響。

— 尚未採納的新訂準則及詮釋

已頒佈但尚未生效且本集團並無提早採納的準則、修訂及詮釋如下：

準則	於以下日期或 之後開始的 年度期間生效
《國際財務報告準則》第17號「保險合約」	2023年1月1日
《國際財務報告準則》第10號及《國際會計準則》第28號(修訂本) 「投資者與其聯營公司或合資企業之間的資產出售或注入」	待定
《國際會計準則》第1號(修訂本)「負債分類為流動及非流動」	2023年1月1日
《國際財務報告準則》第3號(修訂本)「引用概念框架」	2022年1月1日
《國際會計準則》第37號(修訂本)「虧損性合約—履行合約的成本」	2022年1月1日
2018年至2020年《國際財務報告準則》之年度改進	2022年1月1日
《國際會計準則》第16號(修訂本)「物業、廠房及設備： 作擬定用途前的所得款項」	2022年1月1日

董事已對新準則及修訂本進行評估，並初步得出結論，這些新準則及修訂本生效後不會對本集團的合併財務報表產生重大影響。

2. 收入

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
於某一時間點確認 — 產品銷售額	<u>1,918,562</u>	<u>1,708,068</u>

3. 所得稅開支

本集團所得稅開支的分析如下：

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
當期所得稅	73,432	45,265
遞延所得稅	<u>(10,318)</u>	<u>1,302</u>
所得稅開支	<u>63,114</u>	<u>46,567</u>

本集團就其在中國內地業務的所得稅撥備，是根據現行的相關法律、詮釋及慣例，就所呈列期間應課稅利潤按25% (2019年：25%) 的稅率計算而得出。

本公司及其若干附屬公司為根據開曼群島《公司法》於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，因此無須繳納開曼群島所得稅。

在香港註冊成立的實體須繳納香港利得稅，2018年4月1日(即利得稅兩級制生效之日)之前，稅率最高為16.5%；利得稅兩級制生效後，首200萬港元應課稅利潤的稅率為8.25%，超出部分則按16.5%的稅率繳稅。

根據適用的中國稅收法規，在中國成立的公司就2008年1月1日之後產生的利潤向外國投資者派發股息，通常須按5%或10%的稅率繳納預扣所得稅，具體取決於外國投資者註冊成立所在的國家。本集團已依照中華人民共和國與香港之間的雙重徵稅協定安排就其在中國的附屬公司的未分配利潤按5%的預扣稅率確認遞延稅項負債。

4. 股息

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
年初應付股息	—	—
年內宣派股息	2,230,394	211,596
年內已付股息	(2,173,758)	(211,596)
匯兌差額	<u>(4,437)</u>	<u>—</u>
年末應付股息	<u>52,199</u>	<u>—</u>

本集團向母公司宣派股息人民幣2,230.39百萬元(2019年：人民幣211.60百萬元)及已支付現金股息人民幣2,173.76百萬元(2019年：人民幣211.60百萬元)。

5. 每股盈利

本公司所有人應佔每股基本及攤薄盈利乃基於下列數據計算：

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
盈利		
就每股基本及攤薄盈利而言之盈利	<u>753,695</u>	<u>614,604</u>
	千股	千股
股份數目		
就每股基本及攤薄盈利而言之普通股加權平均數目	547,981	543,136
普通股潛在攤薄的影響		
購股權的影響	<u>11,432</u>	<u>—</u>
就每股攤薄盈利而言之普通股加權平均數	<u>559,413</u>	<u>543,136</u>

6. 無形資產

	授權 人民幣千元	軟件 人民幣千元	合計 人民幣千元
於2019年1月1日			
成本	137,423	13,967	151,390
累計攤銷	—	(7,922)	(7,922)
賬面淨值	137,423	6,045	143,468
截至2019年12月31日止年度			
期初賬面淨值	137,423	6,045	143,468
匯兌差額	2,201	100	2,301
添置	30,695	—	30,695
攤銷費用	(5,240)	(1,973)	(7,213)
期末賬面淨值	165,079	4,172	169,251
於2019年12月31日			
成本	170,381	12,981	183,362
累計攤銷	(5,302)	(8,809)	(14,111)
賬面淨值	165,079	4,172	169,251
截至2020年12月31日止年度			
期初賬面淨值	165,079	4,172	169,251
匯兌差額	(40,282)	(81)	(40,363)
添置 ⁽¹⁾	627,363	1,379	628,742
攤銷費用	(83,040)	(2,272)	(85,312)
減值虧損	(19,627)	—	(19,627)
期末賬面淨值	649,493	3,198	652,691
於2020年12月31日			
成本	753,239	14,360	767,599
累計攤銷	(84,171)	(11,162)	(95,333)
減值虧損	(19,575)	—	(19,575)
賬面淨值	649,493	3,198	652,691

(1) 截至2020年12月31日止年度，無形資產的添置是由於本集團收購了擇泰的許可證及新授權在研候選藥品的預付款，包括：PEN-866、RRx-001、Naxitamab及Omburtamab。

7. 貿易應收款項

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
貿易應收款項	324,791	362,900
減：貿易應收款項減值撥備	—	—
貿易應收款項 — 淨額	<u>324,791</u>	<u>362,900</u>

(a) 基於發票日期的貿易應收款項之賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
6個月	307,824	362,900
6至12個月	914	—
一年以上	16,053	—
	<u>324,791</u>	<u>362,900</u>

本集團的貿易應收款項一般在發票日期起的180天內收回。貿易應收款項不收利息。

(b) 貿易應收款項以下列貨幣計值：

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
人民幣	323,766	337,546
美元	422	24,069
港元	603	1,285
	<u>324,791</u>	<u>362,900</u>

(c) 本集團應用《國際財務報告準則》第9號的簡化方法計量貿易應收款項的預期信貸虧損，其規定預期存續期虧損須自初步確認起予以確認。預期虧損率乃基於相關客戶的付款情況以及相應的歷史信貸虧損。歷史虧損率經過調整，以反映有關影響客戶結算應收款項能力的宏觀經濟因素的當前和前瞻性信息。

於2020年12月31日，由於該等應收款項並無拖欠記錄，多數貿易應收款項金額隨後已結清，且並無發現不利的當前狀況及預測未來經濟狀況，故預期信貸虧損屬極小。本集團在計量2020年12月31日的預期信貸虧損時已計及COVID-19的影響及納入相關前瞻性因素，並確定2020年12月31日的預期信貸虧損仍屬極小。

8. 貿易及其他應付款項

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
貿易應付款項	57,546	66,047
應付營銷及推廣開支	78,340	71,633
應付薪金及花紅	81,214	65,238
應付專業服務費	15,216	8,278
應付上市開支	26,790	—
購買授權應付款項	163,123	—
應付股息	52,199	—
其他	39,670	13,125
	<u>514,098</u>	<u>224,321</u>

(a) 於各資產負債表日期基於發票日期的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
少於一年	<u>57,546</u>	<u>66,047</u>

業務回顧及展望

財務摘要

於2020年，雖然COVID-19疫情導致經營環境困難，使企業及宏觀經濟面臨不確定因素、風險及挑戰，但我們的產品銷量仍保持強勁的增長態勢，因為我們透過有效的產品生命周期管理進一步加深了我們主要產品日达仙的市場滲透率、授權引入產品(择泰及安其思)的商業化取得了進展、擴大了我們的產品管線及繼續採納創新業務模式(如「Go-To-Patient」模式)。我們的收入從2019年的人民幣1,708.1百萬元增至2020年的人民幣1,918.6百萬元，同比增長12.3%。我們的毛利從2019年的人民幣1,314.9百萬元增至2020年的人民幣1,490.5百萬元，同比增長13.4%。2020年，本公司擁有人應佔年內利潤為人民幣753.7百萬元，而2019年為人民幣614.6百萬元。2020年，我們的年內全面收益總額為人民幣916.1百萬元，而2019年為人民幣659.9百萬元。

業務回顧

我們是一家擁有產品開發和商業化集成平台的生物製藥公司。我們在戰略上專注於中國一些最大且發展迅速的存在重大未滿足醫療需求的治療領域，主要包括腫瘤及重症感染。憑藉我們的集成平台，我們力圖在重點治療領域開發優質上市產品(主要包括我們的自有產品日达仙)及在研藥物的組合併對其進行商業化。

我們的業務模式及產品

於2020年，我們主要從事(i)銷售自有產品日达仙；(ii)銷售我們的授權引入產品；及(iii)代表業務合作夥伴在中國銷售推廣產品。

- **銷售我們的自有產品日达仙：**於2020年，我們的收入主要來自日达仙於中國的銷售。於2020年，我們繼續在中國通過向國藥集團銷售日达仙獲得收益，國藥集團於過去約十年是我們在中國的日达仙獨家進口商及分銷商。我們繼續擴大我們的創新「Go-To-Patient」模式以銷售日达仙。截至2020年12月31日止年度，通過「Go-To-Patient」模式的銷量佔同期日达仙總銷量的55%以上。於2020年，我們繼續通過我們的CMO合作夥伴Patheon Italia生產日达仙，自2002年起，我們一直與其在生產和供應協議項下合作，該協議每兩年自動續期。
- **銷售我們的授權引入產品：**
 - **择泰：**择泰是我們的已上市授權引入產品，適用於治療多發性骨髓瘤患者及已發生骨轉移的實體瘤患者，以及惡性高鈣血症。於2020年2月，諾華向我們轉讓若干上市許可、域名、商標、其他與择泰有關的知識產權及第三方協議，根據我們與諾華的許可安排，就其於中國銷售择泰而言，我們自諾華錄得利潤分享作為其他收入的一部分。根據諾華的授權，我們自2020年12月開始以進口商及分銷商身份於中國若干省份分銷择泰，並因此開始自銷售择泰錄得部分收入。
 - **安其思：**安其思是我們將上市的授權引入產品，適用於在治療接受經皮冠狀動脈介入治療的患者(包括肝素誘導的血小板減少症伴血栓形成綜合征患者)時作為抗凝藥使用。就安其思而言，我們於2020年8月31日與輝正(上海)醫藥科技有限公司(「輝正」)訂立協議，據此，我們委聘輝正於中國內地推廣及分銷安其思。

- 代表我們的業務合作夥伴銷售推廣產品：於2020年，我們繼續作為合作夥伴製藥公司(如輝瑞及百特)的推銷商及分銷商，為該等業務合作夥伴銷售推廣產品。

我們的產品開發

於2020年，我們一直積極參與我們自有及授權引入藥品的開發，專注於在高價值和高增長領域建立具有強大定位的藥品組合。近年來，我們開始開發多種在研候選藥物，主要側重於腫瘤學及重症感染治療領域。對於我們的授權引入產品，我們一般在各個階段(從部分早期在研產品的IND申報到部分後期在研產品的關鍵性臨床試驗)獲得許可並參與產品開發過程。截至2020年12月31日，我們擁有八種在研候選藥物的產品組合，包括處於III期臨床試驗或晚期階段的五種後期候選藥物及已進入II期臨床試驗或更早期階段的三種早期候選藥物。

- 於2020年，我們擴大了在研候選藥物的產品組合：
 - *PEN-866*：於2020年3月，我們自Tarveda Therapeutics獲得PEN-866(一種治療實體瘤的選擇性精確腫瘤候選藥物)的引入授權。PEN-866預計將於2022年完成其實體瘤美國II期試驗。
 - *RRx-001*：於2020年6月，我們自EpicentRx, Inc.獲得RRx-001(一種治療實體瘤的耐受性較佳的下一代小分子免疫療法)的引入授權。於2020年12月31日前，RRx-001已完成其結直腸癌美國II期試驗，預計將於2021年啟動其結直腸癌美國III期試驗，並有望於2021年底前完成其小細胞肺癌美國II期試驗。
 - *Naxitamab*及*Omburtamab*：於2020年12月，我們自Y-mAbs Therapeutics, Inc.獲得兩種候選藥物(用於治療高危神經母細胞瘤的Naxitamab及用於治療CNS／神經母細胞瘤的軟腦膜轉移的Omburtamab)的引入授權。於2020年12月31日前，Naxitamab已在美國完成I期及II期試驗，並於2020年11月收到FDA對生物製品許可申請的批准，且我們計劃利用海外臨床數據在中國提交Naxitamab的NDA申請。於2020年12月31日前，Omburtamab已在美國完成I期及II期試驗，Y-mAbs計劃於2021年初為Omburtamab重新提交BLA，且我們計劃利用海外臨床數據在中國提交Omburtamab的NDA申請。
- 於2020年，在研候選藥物的產品開發進度：
 - *諾弥可*：諾弥可是我們自BioAlliance授權引入的一種咪康唑類含片在研候選藥物，用於治療口咽念珠菌病。在我們完成登記試驗並於2019年9月通過國家藥監局抽樣測試基礎的數據驗證後，我們已於2020年6月提交所需的其他數據以進行相關技術審查，並於2020年12月成功獲得藥審中心技術審查。
 - *SGX-942*：於2020年12月，SGX-942(我們先前潛在候選藥物之一)未能達到其III期臨床終點。因此，截至2020年12月31日，我們已對有關無形資產作出全額減值撥備人民幣19.6百萬元。截至2020年12月31日止年度，有關減值虧損於合併全面收益表內確認為行政開支。我們擬密切監控SGX-942的III期臨床數據子組分析，並將持續開發其他潛在臨床應用。

於2020年，我們繼續擴大我們的產品開發團隊。截至2020年12月31日，我們的產品開發團隊已發展到70多人。

銷售、營銷及分銷

於2020年，我們繼續通過銷售和營銷活動向醫院和藥房(主要)推廣我們的自有及授權引入產品。我們通過分銷商向醫院及藥房銷售我們的自有及授權引入的藥品。具體而言，對於自有產品日达仙，我們自Polypeptide購買原料藥，基於我們的銷售及生產預測，通過我們的CMO合作夥伴Patheon Italia生產，並通過向國藥集團(作為我們日达仙在中國的獨家進口商及分銷商)銷售确认收益。根據「兩票制」，在我們向國藥集團售出日达仙後，國藥集團會將其作為進口藥品通過中國海關清關，並進一步分銷至醫院及藥房。截至2020年12月31日，國藥集團的日达仙分銷網絡已涵蓋中國31個省、直轄市和自治區。

年內，我們持續發展並保持我們與製藥公司(例如我們的合作夥伴輝瑞及百特)的合作關係，並通過我們的銷售及營銷活動向醫院及藥房推廣我們為該等合作夥伴銷售的推廣產品。我們的業務合作夥伴為我們供應該等推廣產品，然後我們通過賽生醫藥江蘇有限公司進口。我們通過我們管理的分銷網絡確認我們向分銷商銷售推廣產品的收入。

於2020年，我們進一步擴大銷售及營銷工作團隊。截至2020年12月31日，我們的銷售及營銷團隊已發展壯大，擁有超過650名僱員，系統地部署以覆蓋中國2,000多家醫院及掌握最新市場動態。

生產及質量控制

我們透過Patheon Italia(一家行業領先，聲譽卓著的CMO)生產我們的自有產品(日达仙)及我們的授權引進產品(安其思)。根據與諾華的供應協議，我們將择泰的生產外包予諾華。於我們經營所在各市場，我們的生產質量管理標準仍符合GMP。

重大政策對醫藥行業的影響

於2020年，中國醫藥行業頻繁出台多項改革政策，帶量採購對於製藥公司的經營仍然是最有影響力的一項。比伐盧定(我們產品安其思的化合物)於2020年12月25日被列入第四批帶量採購目錄。倘胸腺法新(我們自有產品日达仙的化合物)被納入帶量採購目錄，則日达仙可能在向公立醫院及公立醫療機構銷售方面面臨更激烈的競爭，因此，我們的業務、經營業績及財務狀況將受到不利影響。在該情況下，我們可能會根據我們價格水平、銷售量及市場份額等各種因素之間的平衡，制定最佳策略並選擇是否參與帶量採購。

展望

展望未來一年，我們將進一步利用產品開發及商業化的集成平台，抓住更多機會。我們的開發措施包括繼續：

- 通過有效的生命周期管理加強我們的上市產品組合，包括進一步在膿毒症、免疫腫瘤學及COVID-19疫苗改良方面積累日达仙的臨床證據，以及投資臨床研究及新資產；
- 通過投資新資產及臨床研究來擴展我們的產品管線，例如與EpicentRx的RRx-001（用於小細胞肺癌）III期多中心臨床試驗（通過加速後期資產的快速上市策略及關注潛在首創／同類最優早期資產）；
- 業務模式創新，例如「Go-To-Patient」模式，並增強我們的商業及開發能力以推動產品增長；
- 致力於人才發展及增強我們的運營基礎架構以支持我們的未來擴張；及
- 通過組織國家及地區工作組以應對外部挑戰，例如帶量採購。

管理層討論與分析

2020年回顧

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣百萬元	%	人民幣百萬元	%
收入	1,918.6	100.0	1,708.1	100.0
收入成本	(428.1)	(22.3)	(393.1)	(23.0)
毛利	1,490.5	77.7	1,314.9	77.0
銷售及營銷開支	(456.4)	(23.8)	(460.3)	(27.0)
行政開支	(216.2)	(11.3)	(118.4)	(6.9)
研發開支	(75.4)	(3.9)	(87.7)	(5.1)
其他收入	139.2	7.3	6.8	0.4
其他開支	(75.2)	(3.9)	—	—
其他收益／(虧損)淨額	28.5	1.5	(5.1)	(0.3)
經營利潤	834.9	43.5	650.2	38.1
融資收入	11.5	0.6	12.2	0.7
融資成本	(29.6)	(1.5)	(1.2)	(0.1)
融資(成本)／收益淨額	(18.1)	(0.9)	11.0	0.6
所得稅前利潤	816.8	42.6	661.2	38.7
所得稅開支	(63.1)	(3.3)	(46.6)	(2.7)
本公司擁有人應佔年內利潤	753.7	39.3	614.6	36.0

收入

我們的收入由2019年的人民幣1,708.1百萬元增加12.3%至2020年的人民幣1,918.6百萬元。該增加主要是由於銷售日达仙，為業務合作夥伴銷售推廣產品，安其思及择泰所得收入增加所致。下表載列我們截至2019年及2020年12月31日止年度按產品劃分的收入。

收入	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣百萬元	%	人民幣百萬元	%
日达仙	1,568.2	81.7	1,349.3	79.0
為業務合作夥伴銷售推廣產品	336.3	17.5	314.3	18.4
DC Bead	8.1	0.4	44.4	2.6
安其思	1.3	0.1	—	—
择泰	4.7	0.3	—	—
合計	<u>1,918.6</u>	<u>100.0</u>	<u>1,708.1</u>	<u>100.0</u>

日达仙

日达仙是我們的自有產品。我們於二十世紀九十年代初開發日达仙，並於1996年獲批在中國市場進行銷售。日达仙的銷售收入由2019年的人民幣1,349.3百萬元增加人民幣218.9百萬元或16.2%至2020年的人民幣1,568.2百萬元。我們銷售日达仙產生的收入增加乃主要由於日达仙的市場需求增加(由於日达仙在中國用於預防和臨床治療COVID-19等多個因素)。

為業務合作夥伴銷售推廣產品

我們為業務合作夥伴銷售的推廣產品包括法祿达、甲氨蝶呤及艾去适(我們為輝瑞推廣及銷售)以及和乐生、美司钠及安道生(我們為百特推廣及銷售)。為業務合作夥伴銷售推廣產品所得收入從2019年的人民幣314.3百萬元增加人民幣22.0百萬元或7.0%至2020年的人民幣336.3百萬元，為業務合作夥伴銷售推廣產品所得收入增加主要是由於業務合作夥伴銷售推廣產品的銷量增加。

DC Bead

DC Bead是用於肝動脈化療栓塞治療肝癌的微球。DC Bead銷售所得收入由2019年的人民幣44.4百萬元減少人民幣36.4百萬元或81.9%至2020年的人民幣8.1百萬元。DC Bead銷售所得收入減少主要是由於DC Bead業務根據我們與波士頓科學在其收購BTG plc. (BTG plc. 原先擁有DC Bead) 後訂立的終止協議於2020年4月30日終止。

安其思

安其思是我們將上市的授權引入產品，適用於在治療接受經皮冠狀動脈介入治療的患者(包括肝素誘導的血小板減少症伴血栓形成綜合征患者)時作為抗凝藥使用。安其思的銷售收入由2019年的零增至2020年的人民幣1.3百萬元，主要由於安其思於2020年第四季度開始銷售以作推廣準備。

择泰

择泰是我們的授權引入產品，適用於治療多發性骨髓瘤患者及已發生骨轉移的實體瘤患者，以及惡性高鈣血症。择泰的銷售收入由2019年的零增至2020年的人民幣4.7百萬元，主要由於择泰於2020年12月開始銷售。

收入成本

我們的收入成本由2019年的人民幣393.1百萬元增加8.9%至2020年的人民幣428.1百萬元，我們的收入成本增加主要是由於：(i)產品成本隨著日达仙及為業務合作夥伴銷售推廣產品的銷售增加而增加；及(ii) COVID-19疫情令意大利與中國的航班減少，而這導致交通和貨運成本的增加。

下表載列我們於所示年度按金額劃分的收入成本、佔收入成本總額的百分比及佔收入總額的百分比：

	截至12月31日止年度					
	2020年		2019年			
	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比
產品成本	364.5	85.1	19.0	322.6	82.1	18.9
倉庫成本	14.8	3.5	0.8	20.2	5.1	1.2
貨運成本	34.5	8.1	1.8	28.4	7.2	1.7
其他	14.3	3.3	0.7	21.8	5.6	1.2
合計	<u>428.1</u>	<u>100.0</u>	<u>22.3</u>	<u>393.1</u>	<u>100.0</u>	<u>23.0</u>

毛利及毛利率

我們的毛利由2019年的人民幣1,314.9百萬元增加人民幣175.5百萬元或13.4%至2020年的人民幣1,490.5百萬元，而我們的毛利率於2019年及2020年保持相對穩定，分別為77.0%及77.7%。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由2019年的人民幣460.3百萬元減少0.9%至2020年的人民幣456.4百萬元，主要是由於COVID-19疫情令市場開發及業務推廣開支以及差旅及會議開支均有所減少。

一般及行政開支

我們的一般及行政開支由2019年的人民幣118.4百萬元增加82.6%至2020年的人民幣216.2百萬元，主要由於幾筆一次性開支，包括：(i)已確認上市開支的大幅增加；及(ii)就SGX-942相關無形資產減值而言的減值虧損增加，SGX-942為我們的潛在候選藥物之一，未能於2020年12月達到其III期臨床終點。此外，股份酬金開支令僱員福利增加。該增加與我們業務的整體擴張一致。

研發開支

我們的研發開支由2019年的人民幣87.7百萬元減少14.0%至2020年的人民幣75.4百萬元，主要由於COVID-19疫情期間的研發活動減少。

其他收入及其他開支

我們的其他收入由2019年的人民幣6.8百萬元大幅增至2020年的人民幣139.2百萬元，主要由於(i)我們與諾華訂立授權安排令與擇泰有關的授權收入增加；(ii)來自波士頓科學的DC Bead業務終止賠償。

我們於2020年的其他開支為人民幣75.2百萬元，主要為與擇泰相關的無形資產攤銷。

其他收益／(虧損)淨額

我們於2020年的其他收益淨額為人民幣28.5百萬元，而2019年的其他虧損淨額為人民幣5.1百萬元，主要由於2020年美元兌人民幣匯率波動令外匯收益淨額大幅增加，因為截至2020年12月31日我們持有的外幣負債遠多於資產。

經營利潤

由於上文所述，我們於2020年的經營利潤為人民幣834.9百萬元，而2019年的經營利潤為人民幣650.2百萬元。

融資(成本)／收益淨額

我們於2020年的融資成本淨額為人民幣18.1百萬元，而2019年的融資收入淨額為人民幣11.0百萬元，主要由於自中國民生銀行股份有限公司香港分行借入的貸款的應計利息導致借款的利息開支大幅增加。

所得稅開支

我們的所得稅開支由2019年的人民幣46.6百萬元增至2020年的人民幣63.1百萬元，與年內我們的利潤增長一致。

年內利潤

由於上文所述，我們於2020年的年內利潤為人民幣753.7百萬元，而2019年的年內利潤為人民幣614.6百萬元。

其他財務資料

資本結構

本公司繼續保持健康穩健的財務狀況。我們的總資產由截至2019年12月31日的人民幣1,845.8百萬元增加至截至2020年12月31日的人民幣2,882.6百萬元，而我們的總負債由截至2019年12月31日的人民幣320.6百萬元增加至截至2020年12月31日的人民幣2,570.8百萬元。

流動資金、財務資源及資本負債水平

我們過往主要以營運所得現金，其次以股權及債務融資滿足現金需求。我們在現金及財務管理方面採取審慎的庫務政策。為實現更好的風險控制及盡量降低資金成本，我們的庫務活動集中。現金一般存作主要以人民幣或美元計值的短期存款。我們會定期檢討我們的流動資金及融資需求。我們將考慮新融資，同時在預期新投資或銀行貸款到期時保持適當的資產負債水平。

截至2020年12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣1,119.0百萬元，主要以美元計值。展望未來，我們相信，透過採用經營活動所得現金、不時從資本市場籌集的其他資金及本公司全球發售所得款項淨額等綜合方式，將可滿足我們的流動資金需求。

截至2020年12月31日，我們的借款總額約為人民幣1,954.5百萬元，均以美元計值。下表載列截至2020年12月31日我們的銀行借款詳情：

	人民幣百萬元	利率
有抵押	<u>1,954.5</u>	倫敦銀行 同業拆息 上浮2.3%
合計	<u><u>1,954.5</u></u>	<u>不適用</u>

截至2020年12月31日，我們概無未動用銀行融資，亦無任何重大或有負債。截至2020年12月31日，我們的資產負債比率(負債總額除以資產總值)為89.2%(截至2019年12月31日：17.4%)。

資本開支

我們的資本開支主要包括與辦公用途相關的物業及設備的購買以及無形資產的購買支出。我們的資本開支由2019年的人民幣32.6百萬元變化至2020年的人民幣469.4百萬元。我們計劃使用本公司經營所得現金及全球發售所得款項淨額為我們的計劃資本開支提供資金。

重大收購及日後重大投資計劃

截至2020年12月31日止年度，本公司並未進行任何重大收購或投資。

所持重大投資

截至2020年12月31日，本公司並未持有任何重大投資。

外匯風險管理

我們的附屬公司在開曼群島、中國內地和香港運營，並面臨貨幣風險敞口(主要涉及人民幣)帶來的外匯風險。外匯風險主要來自我們收到或將收到的來自業務合作夥伴的外幣付款或我們以外幣向或將向業務合作夥伴付款時我們於開曼群島附屬公司中的所確認資產和負債。我們透過定期審查我們的外匯風險敞口管理我們的外匯風險並盡可能透過自然對沖將該等風險最小化，並在必要時訂立遠期外匯合約。於2020年，我們並未訂立任何遠期合約或其他金融工具以對沖外匯風險敞口。

僱員及薪酬政策

截至2020年12月31日，我們擁有逾790名全職僱員，彼等絕大多數居於中國內地，其餘僱員位於香港、美國、意大利及開曼群島。

致力於建立一個具有競爭力、公平的薪酬及福利體系，我們不斷完善我們的薪酬及激勵政策，以確保我們的僱員獲得具競爭力的薪酬組合。根據中國法規的要求，我們參與當地相關市級及省級政府組織的住房公積金及各類僱員社會保障計劃。我們亦為僱員購買商業健康及意外保險。我們亦針對各部門僱員的需求提供定期專項培訓，以便我們的僱員了解最新的行業發展及技術進步。為激勵僱員，我們已授出及計劃於未來繼續向僱員授出以股份為基礎的獎勵，以激勵彼等為我們的增長及發展作出貢獻。

報告期後事項

於2021年1月，我們從國家藥監局獲得諾弥可在中國的商業化批准。

於2021年1月，我們完成了择泰的進口藥品註冊證(「**IDL**」)的轉讓，並成為择泰於中國的上市許可持有人(「**MAH**」)。

於2021年1月22日，本公司股東批准及採納以股份為基礎的付款計劃(「**首次公開發售後受限制股份單位計劃**」)，據此，本公司合共6,689,963股股份將發行及授予本集團若干董事、高級人員以及其他關鍵貢獻者及僱員，惟於上市後須受若干歸屬條件規限。

於2021年2月，本公司發行合共6,689,963股股份，隨後直接分配予SCLN ESOP Management Limited，該公司註冊成立的目的是根據首次公開發售後受限制股份單位計劃以信託形式為及代表承授人(將於上市後確定)持有股份。

於2021年2月，我們以安其思參加比伐盧定第四批帶量採購，但安其思並未中標。

於2021年2月5日，董事會批准了我們自截至2020年12月31日的合併保留盈利中向現有股東宣派股息約120.0百萬美元的計劃。我們已於上市前以自有現金完成該股息支付。

本公司已於2021年3月3日在聯交所主板上市。

除上文所披露者外，自2020年12月31日起至本公告日期，概無發生影響本公司的重大事項。

其他資料

購買、出售或贖回本公司上市證券

股份於上市日期在聯交所首次上市。於上市日期起至本公告日期期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

末期股息

於2021年2月5日，董事會從我們自截至2020年12月31日的合併保留盈利中向當時股東宣派股息120.0百萬美元。除上文所披露者外，董事會不建議支付截至2020年12月31日止年度的任何末期股息。

股東週年大會

股東週年大會定於2021年6月16日(星期三)舉行。召開股東週年大會的通告將按《上市規則》規定的方式適時刊發及寄發予股東。

暫停辦理股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並進行投票的股東的名單，本公司將於2021年6月10日(星期四)至2021年6月16日(星期三)(包括首尾兩日)暫停股東登記，期間將不會辦理任何股份過戶手續。所有股份轉讓文件連同相關股票須於2021年6月9日(星期三)下午四時三十分前送交本公司的香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司，地址為香港皇后大道東183號合和中心54樓。

遵守企業管治守則

本公司致力於實現高標準的企業管治。董事會認為，良好的企業管治標準對本公司提供一個保護股東的利益、提升企業價值、制定其業務戰略及政策並增加其透明度及可信度的框架而言，實屬重要。

本公司已採用《企業管治守則》所載原則及所有相關守則條文。由於股份已於上市日期在聯交所上市，故《企業管治守則》已自上市日期起生效並適用於本公司。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採用《標準守則》作為本公司關於董事證券交易的行為守則。在向董事作出具體問詢後，所有董事已確認彼等自上市日期起至本公告日期期間已遵守《標準守則》的規定。

審核委員會審核年度業績

截至2020年12月31日止年度，審核委員會成員包括兩名獨立非執行董事Wendy Hayes女士（審核委員會主席）及Gu Alex Yushao先生，以及一名非執行董事李泉女士，且已審閱本集團年度業績。

於聯交所及本公司網站刊發年度業績及年度報告

本年度業績公告刊發於本公司網站<http://www.sciclone.com/>及聯交所網站<http://www.hkexnews.hk>。2020年年度報告包含《上市規則》附錄十六規定的所有資料，將適時寄發於股東及於上述網站發佈。

釋義

除非文中另有規定，否則於本公告中，下列表述應具有下述涵義：

「股東週年大會」	指	擬於2021年6月16日（星期三）召開的本公司股東週年大會
「核數師」	指	羅兵咸永道會計師事務所
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門及台灣
「本公司」	指	賽生藥業控股有限公司，一家於2020年5月13日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄十四所載企業管治常規守則
「董事」	指	本公司董事
「本集團」	指	本公司及其附屬公司的統稱
「港元」及「港仙」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區

「上市」	指	股份於香港聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年3月3日，股份於聯交所上市日期
「《上市規則》」	指	聯交所主板證券上市規則
「《標準守則》」	指	《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
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「股份」	指	本公司股本中每股普通股0.00005美元
「股東」	指	本公司股東
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「美元」	指	美國法定貨幣
「%」	指	百分比

承董事會命
賽生藥業控股有限公司*
 執行董事，首席執行官兼總裁
趙宏

香港，2021年3月26日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙宏先生；非執行董事Li Zhenfu先生、Daniel Luzius Vasella博士、Lin Shirley Yi-Hsien女士、李泉女士、石岑先生及王曉卓女士；以及獨立非執行董事劉國恩博士、Chen Ping博士、Gu Alex Yushao先生及Wendy Hayes女士。