

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之內容概不負責，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倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

截至2023年12月31日止年度 之全年業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至2023年12月31日止年度之經審核綜合業績。

財務摘要

(人民幣千元，除非另有指明)

	2023年	2022年	變動
按業務劃分之收入：			
成藥	25,637,134	24,520,067	+4.6%
原料產品	3,641,328	4,031,947	-9.7%
功能食品及其它	2,171,647	2,384,890	-8.9%
收入總額	31,450,109	30,936,904	+1.7%
股東應佔溢利			
基本溢利(附註)	6,275,253	6,105,725	+2.8%
財務報表所示	5,873,325	6,091,390	-3.6%
每股盈利(人民幣分)			
基於股東應佔基本溢利			
– 基本	52.86	51.23	+3.2%
– 攤薄	52.85	51.23	+3.2%
基於股東應佔溢利			
– 基本	49.47	51.11	-3.2%
– 攤薄	49.47	51.11	-3.2%
每股末期股息(港仙)	14.00	11.00	+27.3%
每股全年股息(港仙)	28.00	21.00	+33.3%

附註：股東應佔基本溢利(非香港財務報告準則指標)，指未計入按公平值計入損益之金融資產之公平值變動、以股份為基礎之僱員酬金開支及視作出售聯營公司及合營企業部份權益之收益之溢利。有關財務報表所示與基本溢利之間的對賬載於本公告第25及26頁。

主席報告

業績

截至2023年12月31日止年度，本集團的收入為人民幣314.50億元，較2022年增加1.7%。

撇除按公平值計入損益之金融資產之公平值變動、以股份為基礎之僱員酬金開支及視作出售聯營公司及合營企業部分權益之收益，股東應佔基本溢利為人民幣62.75億元，較2022年增加2.8%。

股東應佔溢利為人民幣58.73億元，較2022年減少3.6%。

股息

董事會建議派發2023年度末期股息每股14港仙，待股東於應屆股東周年大會上批准後，建議之末期股息將於2024年6月26日派付予於2024年6月5日名列股東名冊的股東。連同中期股息每股14港仙，2023年全年股息為每股28港仙，較2022年增加33.3%。

行業回顧

2023年，隨著疫情的消退，醫藥行業逐步回復正常。3月，國家藥監局藥審中心發佈《藥審中心加快創新藥上市許可申請審評工作規範(試行)》，不但對創新藥物臨床開發和審批提出了更高要求，引導企業往臨床價值更高和更創新的方向探索，也同時完善了創新藥品加快上市審評審批制度。

2023年版國家醫保藥品目錄於12月發佈，新增126種藥品，調出1種藥品，醫保談判的藥品平均降價幅度為61.7%，整體降幅較為溫和。隨著醫保政策的優化和完善，國產創新藥的成長確定性也大為提高。

隨著近年國家政策的引導，以及企業在研發的投入持續增加，本年獲批准上市的創新藥數目較去年有明顯增長，中國藥企在對外授權合作規模再創新高的同時，還有多款新藥成功闖關歐美市場獲批上市，顯示國產創新藥研發實力逐步攀升，中國藥企進一步與國際接軌。

業務回顧

2023年，本集團始終堅持「強創新，強團隊，強管理，穩增長」的經營方針，在追求持續提高競爭力的同時，實現了業績的穩定增長。

2023年成藥業務保持穩定增長，多個近年新增的產品如明復樂[®]（注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑）、伊絡達[®]（乙磺酸尼達尼布軟膠囊）及安復利克[®]（注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物）等均於年內快速上量。此外，多個具有市場潛力的新藥獲批上市，其中包括津立泰[®]（納魯索拜單抗注射液）、多恩益[®]（鹽酸伊立替康脂質體注射液）及歐悅欣[®]（琥珀酸地文拉法辛緩釋片），第三代特異性溶栓藥物明復樂[®]用於治療急性缺血性卒中亦於2024年2月獲得上市批准。多恩達[®]（鹽酸米托蒽醌脂質體注射液）、克必妥[®]（度維利塞膠囊）、海益坦[®]（谷美替尼片）和歐悅欣[®]順利通過了醫保談判納入國家醫保目錄。

本集團於年內繼續加大研發的投入，同時研發效率持續提升。創新藥物的研發和臨床開發都按計劃推進，目前有逾60個重點候選產品已處於臨床階段，當中有多個為具有全球專利且極具市場價值的重磅產品。新產品的獲批和持續上量為本集團銷售收入的增長奠定了堅實的基礎，並使本集團在各個治療領域的產品佈局更加均衡。

本集團於年內加快推進國際化的步伐，在新加坡建立國際總部及製劑海外市場事業部，致力加快脂質體等高端複雜製劑、單雙抗體等生物製劑在歐、美、日韓等市場的拓展工作；在亞非拉國開展多種類型製劑的注冊及客戶開發工作；及在「一帶一路」沿線國家如新加坡、泰國、馬來西亞和越南設立公司，推動產品注冊和銷售工作，提高海外業務的貢獻。

在業務拓展方面，本集團於本年完成3個重大產品授權項目。其中與美國Corbus Pharmaceuticals, Inc. 簽訂的SYS6002 (Nectin-4 ADC) 獨家授權協議標志著本集團的創新能力受到國際認可，是本集團自研創新產品出海的重要里程碑。

石藥高度重視ESG工作，致力於打造綠色、和諧、可持續的發展路徑，提升企業的管治水平，積極回饋社會，本公司已連續三年在MSCI (明晟) ESG 評級中維持A級評級。

展望

展望未來，本集團將繼續通過現有八大創新研發平台專注做好自研管線的開發，堅持以滿足臨床需求為導向，致力佈局新靶點，並同時佈局基因治療和細胞治療等新興領域。在國際化方面，本集團會積極遴選優勢項目在海外進行同步開發，優化臨床開發路徑，加速創新藥在海外市場的申報和上市，以及通過與海外商業企業合作等模式來提升海外業務貢獻。在業務拓展方面，本集團將繼續通過「Pharma+Biotech」的共贏模式，與有創新優勢的Biotech公司及科研機構開展廣泛且深度的合作。此外，本集團將積極把握政策機遇，繼續堅持創新與國際化的雙驅動，秉承「做好藥，為中國，善報天下人」的理念，力爭成為具有國際影響力的創新型製藥企業。

致謝

本人借此機會對全體員工努力投入工作，以及各位股東、業務夥伴及客戶對本集團的長期支持，深表謝意！

主席

蔡東晨

2024年3月20日

管理層討論與分析

概況

本集團是一家集研發、生產和銷售為一體的創新驅動型製藥企業。秉承「做好藥，為中國，善報天下人」的企業使命，致力研發創新產品，填補未滿足臨床需求，為廣大患者提供創新的治療方案。

本集團已建成一支逾2,000人的國際化研發團隊，以及分別位於石家莊、上海、北京及美國的重點研發中心，聚焦抗腫瘤、精神神經、心血管、免疫與呼吸、消化代謝和抗感染等重點治療領域。在技術領域，本集團培育了納米製劑、信使核酸(mRNA)、小干擾核酸(siRNA)、單克隆抗體、雙特異性抗體、抗體藥物偶聯物(ADC)等八大技術創新研發平台，為創新藥物的研發提供了強大的支持。目前本集團在研創的新藥項目約130項，其中大分子40餘項、小分子40餘項、新型製劑30餘項，預計未來5年將有近50款創新藥申報上市，為本集團的發展提供持續不斷的動力。

本集團擁有強大的商業化能力，目前已建立逾10,000人的專業營銷團隊，在全國的醫療機構都有廣泛覆蓋。我們正積極加強市場下沉的工作，開發縣級市場的潛力，為基層百姓提供優質藥物。通過以患者為中心、以臨床數據為導向的學術推廣活動，本集團的銷售團隊成功孵育出多個佔據市場領先地位的核心產品。強大的銷售團隊及成功的商業化經驗，為本集團上市創新藥品的銷售業績提供保障。

業務回顧

成藥業務

2023年成藥業務保持穩定增長。本集團繼續採取醫院開拓、市場下沉、零售渠道拓展、臨床應用範圍拓展及專業學術推廣活動等策略推動成藥產品的增長。年內，新上市藥品的市場開拓工作有序展開，加上多個藥品在國家集採中選或被納入國家醫保目錄，為銷售收入帶來新的貢獻，並使產品結構更為均衡。

成藥業務於本年度錄得收入人民幣256.37億元(包括授權費收入人民幣3,470萬元)，較去年增加4.6%。以下為按主要治療領域的銷售情況：

治療領域	2023年銷售額 (人民幣百萬元)	變動
神經系統	9,089	+12.1%
抗腫瘤	6,139	-16.4%
抗感染	4,236	+19.7%
心血管	2,440	-15.5%
呼吸系統	1,560	+124.0%
消化代謝	889	+17.8%
其它	1,249	+24.1%

神經系統

主要產品包括恩必普®(丁苯酞軟膠囊、丁苯酞氯化鈉注射液)、舒安靈®(己酮可可碱緩釋片、己酮可可碱注射液)、恩理維®(拉考沙胺注射液、拉考沙胺片)、恩悉®(鹽酸普拉克索片)、歐來寧®(奧拉西坦膠囊、注射用奧拉西坦)及歐舒安®(帕利哌酮緩釋片)等。

本年度，恩必普®保持穩定增長；舒安靈®、恩理維®及恩悉®快速上量，收入大幅增長。

- 恩必普®為化學藥品1類新藥，是擁有專利保護的獨家產品，用於急性缺血性腦卒中的治療。本產品獲多個專業機構及指南推薦，為該適應症的主要用藥之一。2023年恩必普®執行新的醫保價格，產品可及性進一步提高。新適應症的拓展亦在積極推進中，以提供新的增長空間。
- 舒安靈®是一種非選擇性磷酸二酯酶抑制劑，通過多重作用機制改善微循環。舒安靈®在拓展神經內科及內分泌領域的同時，亦進一步開發腎內科領域，使銷售收入持續錄得快速增長。
- 恩理維®為抗癲癇藥物，注射劑為2022年國家醫保目錄競價准入產品，片劑為第七批國家集採中選產品。通過以價換量的策略，銷售快速增長。

- 恩悉®為治療成人特發性帕金森病的體征和症狀的藥物，是集中採購的中選產品。年內通過下沉基層市場及拓展零售渠道，進一步擴大市場覆蓋。
- 歐舒安®為治療精神分裂症藥物，是目前日治療費用最低的帕利哌酮類產品。本產品於年內上市，市場推廣順利展開。

抗腫瘤

主要產品包括津優力®(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)、多美素®(鹽酸多柔比星脂質體注射液)、克艾力®(注射用紫杉醇(白蛋白結合型))，以及近年上市的多恩達®(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)、多恩益®(鹽酸伊立替康脂質體注射液)、津立泰®(納魯索拜單抗注射液)、克必妥®(度維利塞膠囊)及戈瑞特®(甲磺酸侖伐替尼膠囊)等。

本年度，津優力®維持穩定增長；多美素®保持平穩；克艾力®則受到集採降價影響而收入大幅減少；而新產品多恩益®於今年獲批上市後迅速上量。

- 津優力®是中國首個自主研發的長效升白藥物，用於預防和治療化療患者因中性粒細胞減少而引起的感染和發熱，為治療用生物製品1類新藥。該產品獲國內外指南一致推薦，並獲多個國家級獎項。廣東聯盟集採結果於年內執行後，本產品在集採省份的銷量實現快速增長。目前重點工作聚焦長效轉化、擴大地市級核心醫院覆蓋、市場下沉以及推進集採區域上量，推動產品持續穩健增長。
- 多美素®是由本集團「新型藥物製劑與輔料國家重點實驗室」研發及國家「重大新藥創制」項目支持的藥物，並被美國《國家綜合癌症網絡(NCCN)指南》及中國臨床腫瘤學會(CSCO)推薦用於一線治療淋巴瘤、卵巢癌、復發或轉移乳腺癌、軟組織肉瘤及艾滋病相關的卡波氏肉瘤等。多美素®為國內脂質體多柔比星領先品牌，本集團會繼續堅持專業學術推廣，加強市場下沉，並借助京津冀「3+N」聯盟集採等政策提升市場覆蓋率。

- 克艾力®為新一代紫杉醇類化療藥物，在乳腺癌、肺癌、卵巢癌、胃癌、胰腺癌及食道癌等領域均獲國內外指南、專家共識一致推薦。年內，本產品在集採續約的價格在各個省份陸續執行，以至銷售收入大幅減少。本集團將充分利用克艾力®的低價優勢，在更多的治療領域進行推廣，並持續推動替換傳統紫杉類產品，加強市場下沉，爭取更大的市場空間。
- 多恩達®是本集團自主研發的化學藥品2類新藥，用於復發/難治外周T細胞淋巴瘤的治療，為全球首個上市的米托蒽醌納米藥物，並獲得多個國家的專利授權。本產品於2022年1月上市，並於4月納入《CSCO淋巴瘤診療指南》，推薦其用於復發難治外周T細胞淋巴瘤(2A類)和NKT淋巴瘤(2B類)的治療。通過專業的學術推廣活動及不斷補充循證醫學證據，本產品上市後獲得良好的市場反應，現時已覆蓋超過670家醫院。2023年12月，多恩達®經醫保談判順利納入國家醫保目錄，對未來的銷售上量帶來正面影響。目前本產品在T細胞淋巴瘤、彌漫大B細胞淋巴瘤、急性髓細胞白血病、多發性骨髓瘤等血液腫瘤及鼻咽癌等實體瘤領域亦正進行積極的探索和研究。
- 多恩益®是中國首仿的鹽酸伊立替康脂質體注射液，於2023年9月獲批與5-氟尿嘧啶(5-FU)及亞葉酸(LV)聯合用於接受吉西他濱治療進展後的轉移性胰腺癌患者。本產品獲CSCO、CACA及NCCN指南推薦，其中CSCO指南將該聯合方案作為轉移性胰腺癌二線及以上治療的I級推薦。本集團成立了多恩益®的專線銷售隊伍，本產品自上市後快速上量，目前市場推廣主要聚焦於消化道腫瘤，包括胰腺癌、膽道腫瘤及結直腸癌，未來還會拓展小細胞肺癌等實體瘤。
- 津立泰®為於2023年9月獲得上市批准的1類新藥，是本集團自主研發的全球首個IgG4 RANKL抑制劑，用於骨巨細胞瘤、實體瘤骨轉移以及骨質疏鬆的改善。與地舒單抗相比，起效更快(納魯索拜單抗腫瘤反應中位時間為0.95個月對比地舒單抗3.1個月)且安全性良好(骨相關事件發生率僅為3.1%和≥3級低鈣血症發生率更低)。本集團現正積極推進本產品的市場推廣活動，爭取快速的市場覆蓋。

- 克必妥®是中國首個獲批的PI3K δ/γ 雙靶點抑制劑，通過特異性作用於PI3K信號通路的 δ 和 γ 雙靶點，達到了療效與安全性的平衡點。本產品是唯一被CSCO和NCCN指南共同推薦用於復發難治外周T細胞淋巴瘤治療的PI3K抑制劑。2023年12月，克必妥®經醫保談判順利納入國家醫保目錄，對未來的銷售上量帶來正面影響。
- 戈瑞特®適用於未接受過全身系統治療的不可切除肝細胞癌患者，進展性、局部晚期或轉移性放射性碘難治性分化型甲狀腺癌患者，獲得CSCO、CACA及NCCN指南認可。戈瑞特®目前主要聚焦於肝癌，未來還會拓展子宮內膜癌、腎癌、甲狀腺癌及膽道腫瘤等瘤種。本產品於2022年第七批國家集採中選後，銷售快速增長。

抗感染

主要產品包括安複利克®(注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物)、舒羅克®(注射用美羅培南)、諾莫靈®(阿莫西林膠囊)、先曲®(注射用頭孢曲松鈉)、先伍®(注射用頭孢唑林鈉)、中諾立新®(注射用頭孢呋辛鈉)及維宏®(阿奇霉素片/膠囊/腸溶片、注射用阿奇霉素)等。

本年度，因市場需求旺盛及多個產品在國家集採或省級聯盟集採中選，抗生素類產品的銷售收入強勁增長；安複利克®則通過持續的學術推廣活動，提高醫生對產品臨床優勢的認識，銷售收入實現翻倍增長。

- 安複利克®為國家工信部和衛健委聯合推薦作為「臨床急需，市場短缺」的藥物，於2021年3月通過優先審評獲批，適用於患有深部真菌感染患者。本產品經脂質結構修飾後，降低了腎毒性及低鉀血症的發生率，因腎損傷或藥物毒性而不能使用兩性霉素B有效劑量的患者，或已經接受過兩性霉素B治療無效的患者均可使用。安複利克®為國家醫保產品，藥物可及性高。本集團致力於提高醫生對產品臨床優勢的認識，全力擴大產品的市場覆蓋，及拓展血液、重症、呼吸及感染等臨床科室，達致快速的銷售增長。

心血管

主要產品包括玄寧[®] (馬來酸左氨氯地平片及分散片)、明復樂[®] (注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑)、恩存[®] (硫酸氫氯吡格雷片)、達新寧[®] (鹽酸決奈達隆片)、阿比康[®] (阿司匹林腸溶片)、意舒寧[®] (硝苯地平控釋片)及美洛林[®] (替格瑞洛片)等。

本年度，受到集採影響，玄寧[®]及恩存[®]的銷售收入有所下跌；明復樂[®]、意舒寧[®]、達新寧[®]及美洛林[®]的銷售收入則錄得理想的增長。

- 玄寧[®]主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異型心絞痛，是國家醫保及基藥品種。市場上其它左氨氯地平品種於2023年第八批國家集採中選，對玄寧[®]在大型公立醫院的銷售構成一定影響。本集團將採用全渠道推廣策略，深化基層和民營市場的拓展，並推進零售市場及線上平台推廣，充分發揮玄寧[®]品牌影響力，爭取本產品的穩定發展。
- 明復樂[®]為擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，用於發病6小時以內的急性心肌梗死患者的溶栓治療，為《急性ST段抬高型心肌梗死溶栓治療的合理用藥指南(第2版)》、《ST段抬高型心肌梗死患者急診PCI微循環保護策略中國專家共識》、《ST段抬高型急性心肌梗死院前溶栓治療中國專家共識》等權威指南共識推薦的優選溶栓藥物。2024年2月，明復樂[®]用於治療急性缺血性卒中患者的溶栓治療獲得上市批准，並被列入《中國腦血管病臨床管理指南2023》和《急性缺血性卒中血管內治療中國指南2023》，創造了更大的市場空間。

呼吸系統

主要產品包括伊絡達[®] (乙磺酸尼達尼布軟膠囊)、琦昕[®] (磷酸奧司他韋膠囊)、琦效[®] (鹽酸阿比多爾片)、諾一安[®] (孟魯司特鈉片/咀嚼片)、中諾立克[®] (鹽酸氨溴索口服溶液)及中諾平[®] (鹽酸氨溴索緩釋片)等。

本年度，受惠於有效的推廣策略及強勁的市場需求，伊絡達[®]、琦昕[®]、琦效[®]及諾一安[®]的銷售收入較去年大幅增長。

- 伊絡達[®]為中國首仿上市的尼達尼布藥物，適用於系統性硬化病相關間質性肺疾病(SSc-ILD)、具有進行性表型的慢性纖維化性間質性肺疾病(PF-ILD)的治療。自2022年上市後，本產品銷售收入持續錄得快速增長。2024年1月，乙磺酸尼達尼布軟膠囊用於治療進展性肺纖維化(PPF)的適應症被納入醫保目錄。這是該藥物繼特發性肺纖維化、系統性硬化病相關間質性肺疾病兩個適應症被納入國家醫保目錄後的第三個適應症，進一步提高本產品的可及性。
- 琦昕[®]為抗流感病毒首選用藥，是國家醫保及基藥品種。本產品於2022年7月第七批全國藥品集中採購中選後，銷售快速增長。

消化代謝

主要產品包括林美欣[®](格列美脲分散片)、雙樂欣[®](鹽酸二甲雙胍片/緩釋片)、欣維平[®](阿卡波糖片)、歐倍妥[®](艾司奧美拉唑膠囊)及得必欣[®](奧美拉唑膠囊/片/注射劑)等。

本年度，歐倍妥[®]及雙樂欣[®]迅速上量；林美欣[®]和欣維平[®]的收入則受到集採影響而有所下降。

其它治療領域

主要產品包括歐必達[®](阿普米司特片)、固杰[®](枸橼酸托法替布緩釋片)、固邦[®](阿侖麟酸鈉片/腸溶片)、先派[®](注射用奧美拉唑鈉)及奇邁特[®](鹽酸曲馬多片)等。

原料產品業務

維生素C

2023年銷售收入為人民幣19.29億元，年內銷售量維持穩定，但受到價格持續疲弱的影響，銷售收入較去年減少23.7%。本集團將專注產品質量，大力開拓高端市場，與同行業形成差異化競爭；並同時積極佈局海外銷售網絡，設立海外駐點，進一步提升市場份額。

抗生素

2023年的銷售收入增加13.9%至人民幣17.12億元，主要是受到阿奇霉素等產品銷量增加所帶動。本集團將以市場為導向，持續完善產品鏈，優化銷售、生產、質量、註冊，提升高端市場開拓能力。

功能食品及其它業務

2023年銷售收入為人民幣21.72億元，同比減少8.9%。年內咖啡因產品的銷量略有增長，但價格有所下滑，以致銷售收入下降；果維康[®]（維生素C保健品）的銷售收入亦略微下跌。本集團將依托新工藝開發及新技術應用等措施，並優化產品結構與佈局，持續提升市場競爭力。

研發

本集團堅信創新研發是未來發展的最重要引擎，並持續加大研發投入。2023年研發費用達人民幣48.30億元（計入收益表中），同比增加21.2%，約佔成藥業務收入18.8%。目前逾60個重點在研藥物已進入臨床或申報階段，其中7個已遞交上市申請，18個處於註冊臨床階段。

註冊審批進展：

自2023年初至今，於中國有4款創新藥（含新適應症）及1款特殊製劑獲批上市，5款創新藥/特殊製劑上市申請獲得受理，獲得17項在研創新藥首發適應症，24項新增適應症的臨床試驗批准，8個仿製藥藥品註冊批件，以及1項突破性療法藥物認定；於北美地區有2款創新藥/特殊製劑上市申請獲得受理，獲得5項在研創新藥首發適應症的臨床試驗批件，以及1項快速通道資格認定。

中國

- 2023年3月，本集團自主研發含BA.5核心突變位點的新型冠狀病毒變異株mRNA疫苗（商品名：度恩泰[®]）在中國被納入緊急使用，用於預防新型冠狀病毒（SARS-CoV-2）感染引起的疾病（COVID-19），成為中國首個上市的mRNA疫苗。

- 2023年9月，生物1類新藥納魯索拜單抗注射液(JMT103)(商品名：津立泰®)用於治療不可手術切除或手術切除可能導致嚴重功能障礙的骨巨細胞瘤獲上市批准，該產品為全球首個獲批上市的IgG4亞型全人源抗RANKL單克隆抗體。
- 2023年9月，鹽酸伊立替康脂質體注射液(商品名：多恩益®)與5-氟尿嘧啶(5-FU)和亞葉酸(LV)聯合用於治療接受吉西他濱治療後進展的轉移性胰腺癌患者獲得上市批准。
- 2023年12月，本集團自主研發的新冠病毒二價(XBB.1.5+BQ.1)mRNA疫苗(SYS6006.32)在中國被納入緊急使用，對當前及未來可能的流行變異株具有廣譜的交叉免疫作用。
- 2024年2月，明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑，rhTNK-tPA)用於急性缺血性卒中患者的溶栓治療獲得上市批准，該適應症為同類產品在中國首家獲批，也是該產品獲批的第二個適應症。
- 2023年3月，恩朗蘇拜單抗注射液(重組抗PD-1全人源單克隆抗體)(SG001)用於治療至少一線含鉑方案化療失敗的PD-L1表達陽性的復發或轉移性宮頸癌的上市申請獲得受理，並獲附條件批准上市資格。
- 2023年3月，注射用兩性霉素B脂質體用於治療深部真菌感染的上市申請獲得受理。
- 2023年4月，化藥1類新藥普盧格列汀片(DBPR108)用於治療2型糖尿病的上市申請獲得受理。
- 2023年6月，注射用奧馬珠單抗用於慢性自發性蕁麻疹適應症的上市申請獲得受理。
- 2023年12月，美洛昔康納晶注射液用於治療成人中度至重度疼痛(單獨使用或與非甾體抗炎藥以外的鎮痛藥聯合使用)的適應症上市申請獲得受理。

- 2023年11月，KN026(重組人源化抗HER2雙特異性抗體注射液)獲授予突破性治療藥物認定，適應症為聯合化療藥物用於治療一線標準治療(曲妥珠單抗聯合化療)失敗的HER2陽性局部晚期、復發或轉移性的胃癌(包括胃-食管結合部腺癌)。
- 17項在研創新藥首發適應症和24項新增適應症獲得臨床試驗批准：

首發適應症

在研藥物	適應症
SYH2045 (PRMT5 抑制劑)	晚期惡性腫瘤
美洛昔康納晶注射液	成人中度至重度疼痛
丁酸氯維地平注射用乳劑	高血壓
奧曲肽長效注射液	肢端肥大症
NBL-020 (TNFR2 單抗)	晚期實體瘤
SYS6010 (ADC)	晚期實體瘤
SYH2051 (ATM 抑制劑)	實體瘤
JMT203 (GFRAL 單抗)	腫瘤惡病質
司美格魯肽注射液	2型糖尿病
NBL-028 (CLDN6/CD137 雙抗)	晚期腫瘤
SYS6006.32 (二價新冠病毒 mRNA 疫苗)	新冠預防
司庫奇尤單抗注射液 (IL-17A)	中度至重度斑塊狀銀屑病
氫溴酸右美沙芬硫酸奎尼丁片	假性延髓麻痺
SYH2038 (SOS1)	晚期惡性腫瘤
SYH2053 注射液 (PCSK9 siRNA)	成人原發性高膽固醇血症或混合型血脂異常
SYS6011 (CD73 抑制劑)	晚期實體瘤
鹽酸右美托咪定鼻噴劑	有創性檢查前鎮靜

新增適應症

在研藥物	適應症
KN026 注射液	聯合多西他賽(白蛋白結合型) 治療一線 HER2 陽性復發轉移性乳腺癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	聯合 SG001 (PD-1) 治療圍手術期非小細胞肺癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	聯合 SG001 (PD-1) 和順鉑同步放療治療局部晚期食管癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	聯合順鉑同步放療序貫聯合 SGO01 (PD-1) 治療局部晚期非小細胞肺癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	聯合順鉑同步放療用於局部晚期不可切除非小細胞肺癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	Luminal 型乳腺癌新輔助治療
SYH2055 片	預防 COVID-19
恩朗蘇拜單抗注射液 (SG001)	聯合化療治療一線宮頸癌
注射用紫杉醇陽離子脂質體	經標準治療失敗的晚期實體瘤動脈灌注治療
希美替尼片	聯合 SG001 (PD-1) 治療實體瘤
希美替尼片	聯合伊立替康脂質體治療二線及以上食管癌
JMT101 注射液	聯合 SG001 和伊立替康治療結直腸癌
ALMB-0166 注射液	急性缺血性腦卒中
巴托利單抗	增殖性狼瘡性腎炎
CM310 注射液	慢性阻塞性肺病
CM326 注射液	慢性阻塞性肺病
JMT601 注射液	聯合不同方案 -CD20 陽性彌漫大 B 細胞淋巴瘤
SYHX1901 片	白癜風
SYHX1901 片	斑禿
奧曲肽長效注射液	胃腸胰神經內分泌腫瘤
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	聯合內分泌治療二線及以上 HR 陽性 HER2 陰性晚期乳腺癌
順鉑膠束注射液	聯合紫杉醇治療晚期實體瘤
JMT101 注射液	聯合多西他賽白蛋白治療二線鱗狀細胞非小細胞肺癌
SYSA1801 注射液	聯合 SG001 和 CAPOX 用於 CLDN18.2 陽性、HER2 陰性無法切除的局部進展或轉移性胃或胃食管結合部腺癌的一線治療

- 自2023年初至今，8個仿製藥獲得藥品註冊批件，分別為阿普米司特片、米拉貝隆緩釋片、帕利哌酮緩釋片、注射用磷酸特地唑胺、雷貝拉唑鈉腸溶片、甲磺酸侖伐替尼膠囊、琥珀酸地文拉法辛緩釋片及沙庫巴曲韋沙坦鈉片。琥珀酸地文拉法辛緩釋片是首仿藥品，豐富了本集團在精神神經領域的產品線，並於2023年12月通過醫保談判順利納入國家醫保目錄。

北美

- 2023年1月，NBL-020注射液(TNFR2全人源化單抗)獲得美國臨床試驗批准。
- 2023年3月，CPO301注射液(ADC)獲得美國臨床試驗批准。
- 2023年6月，CPO301注射液(ADC)獲得加拿大臨床試驗批准。
- 2023年8月，NBL-028注射液(Claudin-6/CD137雙抗)獲得美國臨床試驗批准。
- 2023年8月，CPO301注射液(ADC)用於治療第三代TKI奧西替尼耐藥的EGFR突變非小細胞肺癌獲得美國快速通道資格認定。
- 2023年11月，向美國FDA成功遞交兩性霉素B脂質體的上市申請(ANDA)。
- 2023年12月，向美國FDA成功遞交伊立替康脂質體的上市申請(NDA)。
- 2024年1月，JMT106注射液(GPC3和干擾素受體雙特異性融合蛋白)獲得美國臨床試驗批准。

主要臨床研究進展：

帕妥珠單抗注射液

- 2023年1月，聯合曲妥珠單抗和多西他賽在中國開展的新輔助治療早期或局部晚期HER2陽性乳腺癌的III期臨床研究完成首例給藥，目前處於入組階段。

注射用多西他賽(白蛋白結合型)

- 2024年2月，在中國開展對比泰索帝®治療既往一線治療失敗的局部晚期或轉移性胃腺癌或胃食管結合部腺癌的III期臨床研究完成首家啓動，目前處於入組階段。

多恩達®(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)

- 2023年3月，在中國開展的用於含鉑治療失敗的復發轉移性鼻咽癌III期臨床研究完成首例患者給藥，目前處於入組階段。

CM310注射液(IL-4R α 抗體)

- 2023年3月，在中國開展的用於中重度哮喘治療的II/III期臨床研究啓動。2023年4月完成首例給藥，目前處於入組階段。

SYHX2011(注射用紫杉醇(白蛋白結合型)II)

- 2023年4月，在中國開展的SYHX2011對比注射用紫杉醇(白蛋白結合型)用於治療晚期乳腺癌的III期臨床研究完成首例給藥，2024年3月完成入組。

烏司奴單抗注射液

- 2023年4月，在中國開展的以原研藥為對照治療中度至重度斑塊狀銀屑病III期臨床研究完成首例給藥，同年8月完成入組。

TG103注射液(GLP-1受體激動劑)

- 2023年11月，在中國開展的用於減重的III期臨床研究完成首例給藥，2024年1月完成入組。

司美格魯肽注射液

- 2024年2月，在中國開展的用於治療2型糖尿病的III期臨床研究首家啓動，目前處於入組階段。

丁酸氯維地平注射用乳劑

- 2023年4月，在中國開展的用於治療高血壓急症的III期臨床研究完成首例給藥，2024年3月完成入組。

恩朗蘇拜單抗注射液(重組抗PD-1全人源單克隆抗體)(SG001)

- 2023年2月，在中國開展的用於PD-L1陽性晚期宮頸癌的一線治療III期臨床研究完成首例給藥，目前處於入組階段。

DP303c(重組人源化抗HER2單抗-MMAE偶聯藥物注射液)

- 2023年11月，在中國開展的用於治療三線及以上HER2陽性乳腺癌的II期臨床研究達到預設終點。

JMT101(重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)

- 2024年1月，在中國開展的用於治療二線及以上EGFR 20號外顯子插入突變的非小細胞肺癌II期臨床研究達到預設終點。

重要臨床數據發表：

明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑)

- 2023年2月，用於治療急性缺血性卒中的III期臨床試驗(TRACE-2)研究成果在國際權威醫學期刊《柳葉刀》(The Lancet)(IF: 202.731)發表，展示明復樂®在療效上非劣於阿替普酶，安全性良好。這是中國神經科和腦血管病藥物的註冊試驗第一次發表在國際頂級刊物，是中國腦梗治療領域的重大突破。
- 2023年4月，《英國和愛爾蘭國家卒中臨床指南(2023版)》引用TRACE-2的臨床研究結果，作為更新缺血性卒中急性期溶栓治療的重要參考，是中國本土研發和自主設計的溶栓藥物臨床研究影響國際診療規範的開端。

JMT101 (重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)

- 2023年6月，針對肺癌EGFR耐藥突變的Ib期臨床研究結果發表於國際期刊*Nature Communications* (IF: 17.69)，展示JMT101聯合奧希替尼治療EGFR 20ins非小細胞肺癌具有良好的療效和安全性。
- 2024年3月，JMT101聯合奧希替尼治療攜帶EGFR 20號外顯子插入突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者的II期臨床試驗(BECOME)的研究成果在2024年歐洲肺癌大會(2024 ELCC)上以口頭匯報的形式發表，展示JMT101聯合奧希替尼在EGFR 20號外顯子插入突變的非小細胞肺癌患者中非常有潛力的療效，且整體安全性可控。

度恩泰® (新型冠狀病毒變異株 mRNA 疫苗)

- 2023年11月-2024年2月，第一代新冠mRNA疫苗的多項臨床研究結果分別發表於*Human Vaccines & Immunotherapeutics*等多個國際期刊，展示該疫苗具有良好的保護效力、免疫原性和安全性，並且針對XBB變異株也具有一定保護作用。
- 2024年3月，二價新冠病毒mRNA疫苗(XBB.1.5/BQ.1) (SYS6006.32)的一項I期臨床研究結果發表於國際期刊*Vaccine*，展示該疫苗具有良好的安全性和免疫原性，針對多種變異株均可產生交叉免疫。

歐悅欣® (琥珀酸地文拉法辛緩釋片)

- 2023年2月，用於治療抑鬱症的III期臨床研究結果在國際期刊*Journal of Affective Disorders*發表，展示歐悅欣®可全面改善抑鬱、焦慮和疼痛症狀，療效非劣於陽性對照藥鹽酸度洛西汀腸溶膠囊，且總體安全性較好。

TG103 注射液 (GLP-1 受體激動劑)

- 2023年4月，在中國健康受試者中開展的Ia期研究結果發表於國際期刊*European Journal of Pharmaceutical Science*，展示TG103的安全耐受。

SYSA1801 (CLDN18.2 ADC)

- 2023年6月，用於治療CLDN18.2表達的晚期惡性實體瘤患者的I期臨床研究成果在2023年ASCO年會上以壁報形式展示。初步結果顯示SYSA1801在CLDN18.2表達晚期惡性實體瘤中顯示了良好的抗腫瘤療效，尤其在胃癌中更佳。

ALMB-0168 (Cx43 半通道抗體激動劑)

- 2023年6月，用於治療骨肉瘤的I期臨床劑量遞增數據在2023年ASCO年會上以壁報形式展示。初步結果顯示ALMB-0168在標準化療後轉移性或不可切除的骨肉瘤患者中顯示出良好療效趨勢及可耐受的安全性。

SYS6002 (注射用抗人Nectin4單克隆抗體偶聯藥物)

- 2024年1月，用於治療晚期實體瘤的I期臨床研究成果在2024年ASCO-GU大會上展示(編號：B622)。初步結果顯示SYS6002在宮頸癌和尿路上皮癌等晚期實體瘤中體現了明確的療效信號，且耐受性良好。

SYHA1813 (VEGFR/CSF1R 抑制劑)

- 2023年10月，用於治療復發或晚期實體瘤患者的I期臨床研究成果於2023 ESMO年會的進行了口頭匯報(編號：506MO)。初步結果顯示SYHA1813在復發性腦膜瘤受試者中展現出良好的客觀緩解，且耐受性良好。

普盧格列汀片 (DBPR108)

- 2024年1月，單藥用於治療糖尿病的III期臨床研究結果發表於國際期刊*Diabetes, Obesity & Metabolism*。結果顯示DBPR108片降糖療效顯著優於安慰劑組，同時非劣於陽性藥磷酸西格列汀片組。此外，DBPR108片安全性與安慰劑組及陽性藥磷酸西格列汀片組相似。

臨床管線概覽：

申報及關鍵臨床階段

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
恩朗蘇拜單抗 (SG001)	生物藥物	PD-1	宮頸癌	已遞交上市申請
普盧格列汀片 (DBPR108)	化學藥物	DPP-4 抑制劑	2 型糖尿病	已遞交上市申請
注射用重組抗 IgE 單克隆抗體	生物藥物	IgE	慢性自發性蕁麻疹	已遞交上市申請
美洛昔康納晶注射液	納米藥物	COX-2	成人中度至重度疼痛	已遞交上市申請
注射用兩性霉素 B 脂質體	納米藥物	抗感染，非特異性藥物	侵襲性真菌感染	已遞交上市申請
巴托利單抗 (HBM9161)	生物藥物 (單抗)	FcRn	重症肌無力	關鍵臨床試驗
重組人源化抗 HER2 單抗-MMAE 偶聯藥物注射液 (DP303c) (SYSA1501 注射液)	生物藥物 (抗體偶聯)	HER2 ADC	乳腺癌	關鍵臨床試驗
重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液 (JMT101)	生物藥物 (單抗)	EGFR	非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
KN026 注射液	生物藥物 (雙抗)	HER2 雙抗	胃癌	關鍵臨床試驗
KN026 注射液	生物藥物 (雙抗)	HER2 雙抗	乳腺癌	關鍵臨床試驗
帕妥珠單抗注射液	生物藥物 (單抗)	HER2	乳腺癌	關鍵臨床試驗
TG103 注射液	生物藥物 (單抗)	GLP1-Fc	減重	關鍵臨床試驗
TG103 注射液	生物藥物 (單抗)	GLP1-Fc	糖尿病	關鍵臨床試驗
CM310 注射液	生物藥物 (單抗)	IL-4R α	哮喘	關鍵臨床試驗
烏司奴單抗注射液 (SYSA1902)	生物藥物 (單抗)	IL-12、IL-23	銀屑病	關鍵臨床試驗
丁酸氯維地平注射用乳劑	納米藥物	鈣通道阻滯劑	高血壓	關鍵臨床試驗
SYHX2011	納米藥物	微管抑制劑	乳腺癌	關鍵臨床試驗
注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體	納米藥物	DNA 聚合酶抑制劑	白血病	關鍵臨床試驗
注射用多西他賽 (白蛋白結合型)	納米藥物	微管抑制劑	胃癌	關鍵臨床試驗
注射用多西他賽 (白蛋白結合型)	納米藥物	微管抑制劑	胰腺癌	關鍵臨床試驗
司美格魯肽注射液	化學藥物	GLP-1 受體激動劑	糖尿病	關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
鹽酸米托蒽醌脂質體注射液	納米藥物	細胞周期非特異性藥物	鼻咽癌	關鍵臨床試驗
納魯索拜單抗注射液(重組全人源抗RANKL單克隆抗體注射液)(JMT103)	生物藥物(單抗)	RANKL	惡性實體瘤骨轉移	關鍵臨床試驗

其他臨床階段產品

在研藥物	種類	治療領域
鹽酸阿媽西汀腸溶片	化學藥物	精神
ALMB0166注射液	生物藥物(單抗)	中樞神經
SYHA1402片、SYHA1805片、SYH2053注射液	化學藥物	代謝
奧曲肽長效注射液	化學藥物	內分泌
SYHX1901片	化學藥物	免疫
CM326注射液、NBL-012注射液(中國及美國)、司庫奇尤單抗注射液	生物藥物(單抗)	免疫
注射用前列地爾脂質體	納米藥物	心血管
鹽酸希美替尼片、SYHA1801膠囊、SYHA1803膠囊、SYHA1807膠囊、SYHA1811片、SYHA1813口服液、SYHA1815片、SYHX1903片、SYHX2001片、SYHX2005片、SYHX2009片、SYH2043片、SYH2045片、SYH2051片	化學藥物	腫瘤
ALMB0168注射液、NBL-015注射液(中國及美國)、NBL-020注射液(中國及美國)、JMT203、SYS6011注射液、NBL-028注射液(中國及美國)	生物藥物(單抗)	腫瘤
JMT601注射液(中國及美國)	生物藥物(雙抗)	腫瘤
注射用SYS6002、SYSA1801注射液、SYS6010(ADC)(中國及美國)	生物藥物(抗體偶聯)	腫瘤
注射用紫杉醇陽離子脂質體、注射用西羅莫司白蛋白結合型、注射用SYHA1908、順鉑膠束注射液	納米藥物	腫瘤

獎項及專利：

- 2023年3月，本集團「新型藥物製劑與輔料全國重點實驗室」整合重組獲批，為河北省3家全國重點實驗室之一。
- 2023年9月，本集團在2022年「國家企業技術中心」評估中位列國內醫藥行業第一名。
- 2023年9月，本集團參與共建的國家納米智造產業創新中心獲批，為納米領域唯一、全國第十家獲批的國家級產業創新中心。
- 2023年10月，本集團評為工信部醫藥工業產業鏈主企業，負責複雜注射劑和核酸藥物兩個重點任務攻關。
- 本集團於本年度共提交PCT國際申請27件，申請專利238件（國內143件、國外95件），獲得專利授權81件（國內38件、國外43件）。

本集團預計未來五年將有近50個創新藥及新型製劑藥物申報上市，以及逾60個仿製藥上市。本集團圍繞具有優勢的技術平台，積極展開產品及適應症領域佈局。納米技術平台圍繞脂質體、納米乳、納米晶和白蛋白等多種技術佈局30餘款在研產品，包括注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體，注射用多西他賽（白蛋白結合型），美洛昔康納晶、丁酸氯維地平注射用乳劑及注射用紫杉醇陽離子脂質體等產品，覆蓋抗腫瘤、心血管、鎮痛等多個適應症領域。mRNA技術平台重點拓展(i)傳染病領域：針對傳染性病原體持續開發新型的預防性mRNA疫苗；(ii)抗腫瘤領域：開發治療性腫瘤疫苗，如HPV、EBV疫苗等；(iii)細胞治療應用：如基於LNP轉染的CAR-T細胞療法。小核酸平台深耕代謝慢病領域，PCSK9 siRNA產品已進入臨床，多款臨床前小核酸產品快速推進中。小分子藥物研發則重點打造PROTAC、LYTAC及基於AI技術的篩選平台。除此之外，單抗平台、雙抗平台及ADC平台等多個先進技術平台在抗腫瘤，呼吸與自免，精神神經等多個領域佈局了豐富的產品管線，為本集團未來高質量的增長提供動力。

業務拓展

在不斷提升內部創新研發能力的同時，本集團亦積極推進業務開拓的工作。通過與擁有優質在研藥物的生物科技公司合作，進一步強化產品管線，提供新增長點；同時通過對外授權本集團的創新產品，積極推動業務的國際化。

許可引進：

- 2023年3月，口服、強效、高選擇性MET酪氨酸激酶抑制劑(TKI)，化藥1類新藥海益坦®(谷美替尼片)在中國獲得附條件批准上市，並在12月順利通過價格談判納入醫保目錄。本集團已通過一項授權許可取得該產品在大中華(包含港澳台)範圍內的商業化推廣權。
- 2023年6月，本集團與輝瑞就在中國上市本土化新冠口服抗病毒治療藥物奈瑪特韋片/利托那韋片組合包裝簽署戰略合作協議。

對外許可：

- 2023年1月，本集團與美國Corbus Pharmaceuticals, Inc. 簽訂獨家授權協議，向其授出本集團開發的SYS6002 (Nectin-4 ADC) 項目在美國、歐盟國家、英國、加拿大、澳大利亞、冰島、列支敦士登、挪威及瑞士的開發及商業化權利。本集團將獲得750萬美元首付款，並有權收取最多1.3億美元潛在開發及監管里程碑付款及最多5.55億美元潛在銷售里程碑付款，以及分層銷售提成。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

本年度之收入為人民幣314.50億元，較2022年的人民幣309.37億元增加1.7%，主要來自成藥業務的增長推動。本年的毛利率下降了1.4個百分點至70.5%，主要是由於收入結構變化及維生素C產品銷售價格下降所致。

其它收入

本年度之其它收入為人民幣6.26億元(2022年：人民幣6.04億元)，主要包括利息收入人民幣2.60億元(2022年：人民幣2.43億元)及政府資助金收入人民幣2.16億元(2022年：人民幣1.95億元)。

其它收益或虧損淨額

本年度錄得淨虧損人民幣1.05億元(2022年：淨收益人民幣2.91億元)，主要包括按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損人民幣2.11億元(2022年：收益人民幣1.01億元)，外匯淨收益人民幣1.03億元(2022年：淨收益人民幣1.18億元)。

經營開支

本年度之銷售及分銷費用為人民幣91.41億元，較2022的人民幣103.37億元減少11.6%。本集團於年內繼續擴大各產品的市場覆蓋及積極推廣新上市產品，並同時加強費用的管理及提高營銷活動的效率，以至費用率有所降低。

本年度之行政費用為人民幣11.90億元，較2022年的人民幣11.73億元增加1.4%，費用率持平。

本年度之研發費用為人民幣48.30億元，較2022年的人民幣39.87億元增加21.2%，主要由於用在持續進行及新啟動的臨床研究的開支增加。

所得稅開支

本年度之所得稅開支為人民幣13.17億元(2022年：人民幣13.50億元)，包括各附屬公司按應課稅溢利計提之所得稅開支及就派發股息所計提之中國預扣稅。實際稅率(本年度稅項支出對除稅前利潤的比率)為17.8%，與2022年持平。

非香港財務報告準則指標

為評估本集團之業績，本公司亦呈列股東應佔基本溢利作額外的財務衡量指標，該指標並非香港財務報告準則(「HKFRS」)所要求，亦非按照HKFRS呈列。本集團認為，此非HKFRS財務衡量指標通過撇除本集團認為不能反映本集團經營業績的非經營性項目，更能反映本集團之基本經營業績。然而，呈列此非HKFRS財務衡量指標，並無意替代或表示其優於按HKFRS編制及呈報的財務資料。

以下的附加資料提供財務報表所示之股東應佔溢利與股東應佔基本溢利的對賬。

	2023年 (人民幣千元)	2022年 (人民幣千元)
股東應佔溢利	5,873,325	6,091,390
調整：		
– 按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損(收益) (附註a)	210,712	(100,905)
– 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	235,092	160,726
– 視作出售聯營公司及合營企業部分權益之收益	(32,861)	(48,065)
– 相關所得稅之影響	(11,015)	2,579
股東應佔基本溢利	6,275,253	6,105,725

附註：

- (a) 按公平值計入損益的金融資產之公平值變動乃由於本集團於若干合夥企業、基金及上市股權之投資以公平值計量而產生。
- (b) 於本年確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣193,952,000元(2022年：人民幣149,780,000元)為有關本公司股東建誠有限公司向本集團選定員工授予之股份獎勵。

流動資金及財政狀況

於2023年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣41.79億元(2022：人民幣76.27億元)。應收貿易賬款周轉日數(應收貿易賬款結餘相對銷售額的比率，包括在中國銷售的增值稅)為63日，高於2022年的44日，主要是由於年內客戶的回款速度有所放慢，但仍在一般的信貸期內，本集團將會加強這方面的控制及管理。存貨周轉日數(存貨結餘對於銷售成本的比率)為124日，高於2022年的107日。於2023年12月31日的流動比率為2.6，略低一年前的2.7。本年度的資本開支為人民幣18.63億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率。

本集團財務狀況保持穩健。於2023年12月31日，本集團的銀行存款、結存及現金為人民幣127.55億元(2022年：人民幣104.98億元)，結構性銀行存款為人民幣10.77億元(2022年：人民幣35.75億元)，而銀行借款為人民幣4.50億元(2022年：人民幣1.82億元)。於2023年12月31日的資產負債比率(銀行借款與總權益的比率)為1.3%(2022年：0.6%)。

本集團的銷售收入以人民幣(中國內銷)及美元(出口銷售)計值。本集團透過密切監察其外匯風險承擔及根據需要進行合適對沖安排減輕外匯波動的影響以管理其外匯風險。

抵押資產

於2023年12月31日，人民幣1,700萬元的銀行存款已用作抵押，以獲取短期銀行信貸。

或然負債

於2023年12月31日，本集團並無任何重大的或然負債。

僱員

於2023年12月31日，本集團共僱用約23,500名僱員，大部分受僱於中國內地。本集團繼續基於本集團及個別僱員的表現向合資格員工提供具競爭力的薪酬待遇、酌情購股權、股份獎勵及花紅。

為保留及激勵僱員為本集團之持續經營及發展努力，本公司股東建誠有限公司(由董事會主席蔡東晨先生全資擁有)於2022年向本集團選定員工授予有條件股份獎勵，涉及建誠有限公司持有的本公司現有已發行股份。

綜合財務報表

綜合收益表

截至2023年12月31日止年度

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	3	31,450,109	30,936,904
銷售成本		<u>(9,273,423)</u>	<u>(8,680,490)</u>
毛利		22,176,686	22,256,414
其它收入		626,271	603,799
其它收益或虧損淨額		(104,936)	291,383
銷售及分銷費用		(9,140,652)	(10,337,423)
行政費用		(1,189,648)	(1,172,842)
研發費用		(4,830,375)	(3,986,516)
其它費用		(100,743)	(80,333)
應佔聯營公司之業績		(41,065)	(42,509)
應佔合營企業之業績		(13,131)	27,114
視作出售聯營公司及合營企業部份權益之收益		32,861	48,065
財務費用		<u>(25,896)</u>	<u>(24,891)</u>
除稅前溢利		7,389,372	7,582,261
所得稅開支	5	<u>(1,316,679)</u>	<u>(1,350,211)</u>
本年度溢利	4	<u>6,072,693</u>	<u>6,232,050</u>
應佔本年度溢利：			
本公司擁有人		5,873,325	6,091,390
非控股權益		<u>199,368</u>	<u>140,660</u>
		<u>6,072,693</u>	<u>6,232,050</u>
		人民幣分	人民幣分
每股盈利	6		
– 基本		49.47	51.11
– 攤薄		<u>49.47</u>	<u>51.11</u>

綜合全面收益表

截至2023年12月31日止年度

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本年度溢利	<u>6,072,693</u>	<u>6,232,050</u>
其它全面(開支)收益：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其它全面收益之金融資產之 公平值(虧損)收益(扣除所得稅)	(6,003)	13,013
其後可能會重新分類至損益之項目：		
於換算海外經營產生之匯兌差額	<u>(17,544)</u>	<u>50,493</u>
本年度其它全面(開支)收益(扣除所得稅)	<u>(23,547)</u>	<u>63,506</u>
本年度全面收益總額	<u>6,049,146</u>	<u>6,295,556</u>
應佔本年度全面收益總額：		
本公司擁有人	5,849,778	6,154,896
非控股權益	<u>199,368</u>	<u>140,660</u>
	<u>6,049,146</u>	<u>6,295,556</u>

綜合財務狀況表

於2023年12月31日

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		10,416,599	9,582,060
使用權資產		1,226,293	1,394,859
投資物業		59,432	62,737
商譽		234,904	234,904
無形資產		2,198,549	1,908,112
於聯營公司之權益		786,085	685,290
於合營企業之權益		682,351	709,482
其它金融資產		2,387,159	2,125,574
遞延稅項資產		186,776	113,026
按金、預付款項及其它應收款項	9	619,077	796,570
銀行存款		740,000	200,000
		<u>19,537,225</u>	<u>17,812,614</u>
流動資產			
存貨		3,138,664	2,554,861
應收貿易賬款	8	5,869,223	3,937,967
按金、預付款項及其它應收款項	9	672,655	693,224
應收票據	10	3,685,282	2,602,551
應收關聯公司款項		157,313	195,643
應收合營企業款項		129,531	100,048
結構性銀行存款		1,077,054	3,574,859
銀行結存、存款及現金		<u>12,015,223</u>	<u>10,298,007</u>
		<u>26,744,945</u>	<u>23,957,160</u>

		2023年	2022年
	附註	人民幣千元	人民幣千元
流動負債			
應付貿易賬款	11	2,426,115	1,507,986
其它應付款項	12	5,978,313	5,355,516
合約負債		326,205	799,458
應付票據	13	415,624	502,079
應付關聯公司款項		21,436	104,938
應付合營企業款項		35,587	130,860
租賃負債		149,627	142,071
稅項負債		379,450	261,608
銀行借款		450,216	153,484
		<u>10,182,573</u>	<u>8,958,000</u>
流動資產淨值		<u>16,562,372</u>	<u>14,999,160</u>
總資產減流動負債		<u>36,099,597</u>	<u>32,811,774</u>
非流動負債			
其它應付款項	12	399,684	270,917
租賃負債		107,058	258,039
遞延稅項負債		574,843	611,993
銀行借款		—	28,950
		<u>1,081,585</u>	<u>1,169,899</u>
資產淨值		<u>35,018,012</u>	<u>31,641,875</u>
資本及儲備			
股本		10,899,412	10,899,412
儲備		22,303,796	19,298,122
本公司擁有人應佔權益		<u>33,203,208</u>	<u>30,197,534</u>
非控股權益		1,814,804	1,444,341
權益總額		<u>35,018,012</u>	<u>31,641,875</u>

綜合財務報表附註

1. 編製基準

綜合財務報表乃按香港會計師公會（「香港會計師公會」）所頒佈之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）及按歷史成本基準編製，惟若干金融工具於呈報期末按公平值計量除外。

2023年度全年業績初步公告所載有關截至2023年及2022年12月31日止年度之財務資料並不構成本公司於該等年度之法定年度綜合財務報表，惟有關財務資料均取自該等財務報表。按照香港公司條例第436條須予披露有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

- 本公司已按照香港公司條例第662(3)條及附表6第3部之規定向公司註冊處送呈截至2022年12月31日止年度之財務報表，並將於適當時候送呈截至2023年12月31日止年度之財務報表。
- 本公司之核數師已就本集團截至2023年及2022年12月31日止年度之財務報表發表報告。上述兩個年度之核數師報告並無保留意見；亦無提述核數師在不作保留意見之情況下，強調有任何事宜須予注意；且並未載有香港公司條例第406(2)、407(2)或(3)條所指之聲明。

綜合財務報表以人民幣（「人民幣」）呈列，人民幣亦為本公司之功能貨幣。

2. 應用新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂

於本年度強制生效之新訂及經修訂香港財務報告準則

於本年度，本集團已首次應用下列香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則之修訂，而此等修訂於2023年1月1日開始之本集團年度期間強制用於編製綜合財務報表：

香港財務報告準則第17號 （包括2020年10月及2022年2月 香港財務報告準則第17號之修訂）	保險合約
香港會計準則第8號之修訂	會計估計的定義
香港會計準則第12號之修訂	與單一交易產生的資產及負債相關的遞延稅項
香港會計準則第12號之修訂	國際稅收改革 — 支柱二立法模板
香港會計準則第1號及香港財務報告 準則實務報告第2號之修訂	會計政策的披露

於本年度應用新訂及經修訂香港財務報告準則對本集團於本年度及過往年度之財務狀況及表現及/或該等綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

3. 收入及分類資料

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銷售貨物	31,415,409	30,751,087
授權費收入	34,700	185,817
	<u>31,450,109</u>	<u>30,936,904</u>

向執行董事(統稱主要營運決策者)呈報作分配資源及評估分類表現之資料着重於所交付之貨品類別。

本集團根據香港財務報告準則第8號經營分類之可報告分類如下：

- (a) 成藥 — 研發、生產及銷售藥品及授權費收入；
- (b) 原料產品 — 生產及銷售粉狀維生素C、抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其它 — 製造及銷售功能食品產品(包括咖啡因添加劑、無水葡萄糖、阿卡波糖及維生素C含片)、提供醫療服務及其它。

無水葡萄糖及阿卡波糖原料產品於過往年度列入原料產品(抗生素及其它)分類。為加強業務發展的協同效應，本集團的經營分類已進行重組，無水葡萄糖及阿卡波糖原料產品現於功能食品及其他分類管理及報告，比較數字已重列以符合本年度之列報方式。

銷售貨物

收入於貨物控制權轉移後的某個時間點，即貨物已交付客戶之特定地點時確認。交付後，客戶承擔與貨物相關的陳舊和損失的風險。一般信貸期為交貨後90天。

直至貨物交付給客戶之前，本集團收到的交易價格確認為合同負債。

於2023年12月31日，所有未完成的銷售合約預期將於一年內達成。根據香港財務報告準則第15號的准許，分配至該等未獲履行合約的交易價格並無披露。

授權費收入

本集團向客戶提供其專利知識產權授權或商業化授權，且於客戶獲得取得或使用相關知識產權或授權時確認收入。授權費收入於客戶取得知識產權控制權後在某個時點確認。

授權的代價包括固定要素(首付款)及可變要素(包括但不限於開發里程碑及使用費)。

對於與客戶使用權相關的授權，收到的預付費列入合約負債項下，僅當客戶能夠使用授權時才確認為收入，可變代價僅在極有可能不會發生將來收入的重大轉回時確認。

分類收入及業績

以下為本集團以經營及可報告分類劃分之收入及業績分析。

截至2023年12月31日止年度：

	原料產品			功能食品及	分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	其它			
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
分類收入							
對外銷售	25,602,434	1,929,406	1,711,922	2,171,647	31,415,409	—	31,415,409
類別間銷售	—	11,960	299,812	300,250	612,022	(612,022)	—
授權費收入	34,700	—	—	—	34,700	—	34,700
收入總額	<u>25,637,134</u>	<u>1,941,366</u>	<u>2,011,734</u>	<u>2,471,897</u>	<u>32,062,131</u>	<u>(612,022)</u>	<u>31,450,109</u>
分類溢利	<u>6,699,897</u>	<u>4,950</u>	<u>154,346</u>	<u>561,525</u>	<u>7,420,718</u>		7,420,718
未分配收入							414,636
未分配開支							(398,751)
應佔聯營公司之業績							(41,065)
應佔合營企業之業績							(13,131)
視作出售聯營公司及 合營企業部份權益之收益							32,861
財務費用							(25,896)
除稅前溢利							<u>7,389,372</u>

截至2022年12月31日止年度(經重列)：

	原料產品			功能食品及		分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	其它	人民幣千元			
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
分類收入								
對外銷售	24,334,250	2,529,126	1,502,821	2,384,890	30,751,087	–	–	30,751,087
類別間銷售	–	4,285	200,632	182,338	387,255	(387,255)	–	–
授權費收入	185,817	–	–	–	185,817	–	–	185,817
收入總額	<u>24,520,067</u>	<u>2,533,411</u>	<u>1,703,453</u>	<u>2,567,228</u>	<u>31,324,159</u>	<u>(387,255)</u>	<u>–</u>	<u>30,936,904</u>
分類溢利	<u>6,067,844</u>	<u>442,574</u>	<u>114,155</u>	<u>647,424</u>	<u>7,271,997</u>			<u>7,271,997</u>
未分配收入								535,440
未分配開支								(232,955)
應佔聯營公司之業績								(42,509)
應佔合營企業之業績								27,114
視作出售聯營公司及合營企業 部份權益之收益								48,065
財務費用								<u>(24,891)</u>
除稅前溢利								<u>7,582,261</u>

分類溢利指各分類所賺取溢利，惟並無分配利息收入、結構性銀行存款之公平值變動、按公平值計入損益之金融資產公平值變動、中央行政費用、應佔聯營公司及合營企業之業績、視作出售聯營公司及合營企業部份權益之收益，以及財務費用。此為就資源分配及表現評估向執行董事匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

執行董事根據各分部的經營業績作出決策。由於執行董事並未就資源分配及績效評估的目的定期審閱該等資料，故並無呈列分部資產及分部負債的分析。因此，僅呈列分部收入及分部業績。

地理資料

按客戶地域市場劃分(而不論產品原產地)之外部客戶收入呈列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
中國內地(主要營運國家)	27,183,715	26,139,499
其它亞洲地區	1,582,878	1,735,668
北美	881,801	1,176,218
歐洲	1,276,883	1,268,015
其它	524,832	617,504
	<u>31,450,109</u>	<u>30,936,904</u>

本集團主要於中國內地營運，而本集團大部分非流動資產均位於中國內地。因此，並無進一步呈列地區資料分析。

該兩個年度內，本集團並無佔本集團總收入10%以上之客戶。

4. 本年度溢利

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本年度溢利已扣除(計入)：		
員工成本，包括董事及行政總裁酬金		
– 薪金、工資及其它福利	4,230,760	4,307,962
– 退休福利計劃供款	241,560	254,686
– 以股份為基礎之僱員酬金福利(附註a)	235,092	160,726
員工成本總額	<u>4,707,412</u>	<u>4,723,374</u>
物業、廠房及設備折舊	867,252	802,592
使用權資產折舊	164,077	152,869
投資物業折舊	3,305	2,126
無形資產攤銷	82,856	90,352
折舊及攤銷總額	<u>1,117,490</u>	<u>1,047,939</u>
核數師酬金	7,493	7,806
政府資助金收入(計入其它收入)	(215,702)	(195,005)
根據預期信貸虧損模式確認(撥回)的減值虧損 (計入其它收益或虧損)	18,412	(25,734)
無形資產確認的減值虧損(計入其它收益或虧損)	42,315	72,105
利息收入(計入其它收入)	(259,881)	(242,528)
按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損(收益) (計入其它收益或虧損)	210,712	(100,905)
結構性銀行存款之公平值收益(計入其它收益或虧損)	(87,228)	(117,435)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	22,226	7,361
匯兌收益淨額(計入其它收益或虧損)	<u>(102,531)</u>	<u>(118,127)</u>

附註：

- (a) 該金額主要包括本公司授出之股份獎勵及購股權之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣42,030,000元(2022年：人民幣6,904,000元)，以及本公司一位股東授出股份獎勵(涉及該股東持有的本公司現有股份)之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣193,952,000元(2022年：人民幣149,780,000元)。
- (b) 截至2023年及2022年12月31日止年度，確認為費用之存貨成本與綜合收益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本期稅項：		
– 中國企業所得稅	1,279,724	1,189,308
– 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	136,017	133,187
– 海外稅項	11,250	12,965
	<u>1,426,991</u>	<u>1,335,460</u>
遞延稅項	(110,312)	14,751
	<u>1,316,679</u>	<u>1,350,211</u>

由於本集團於兩個年度均無任何應評稅溢利，因此並無就香港利得稅計提撥備。

根據中國企業所得稅法（「企業所得稅法」）及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司的標準稅率為25%。本公司若干附屬公司符合高新技術企業的資格，可於截至2026年止的三年期間享有15%的優惠稅率。

根據企業所得稅法，於中國成立的公司就自2008年1月1日起賺取的溢利向外國投資者分派股息須繳納10%的預提所得稅。倘該等外國投資者符合相關稅務法規訂明的若干條件，則稅率將減至5%。

其他司法權區所產生的稅項按相關司法權區的現行稅率計算。

6. 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃按下列計算：

	2023年	2022年
本公司擁有人應佔溢利(人民幣千元)	<u>5,873,325</u>	<u>6,091,390</u>
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數(千股)	11,872,021	11,917,204
具攤薄效應的潛在普通股之影響：		
股份獎勵	<u>1,010</u>	<u>1,319</u>
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數(千股)	<u>11,873,031</u>	<u>11,918,523</u>

於兩個年度用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數已根據本公司的股份獎勵計劃受託人所持股份之效應作出調整。

7. 股息

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年內確認為分派之股息：		
已派付中期股息：		
2023年：每股14港仙(約人民幣12.8分)		
(2022年：每股10港仙(約人民幣9.0分))	1,529,135	1,079,240
已派付末期股息：		
2022年：每股11港仙(約人民幣10.1分)		
(2021年：每股10港仙(約人民幣8.6分))	1,207,225	1,020,529
減：股份獎勵計劃項下持有股份之股息	<u>(10,107)</u>	<u>(2,808)</u>
	<u>2,726,253</u>	<u>2,096,961</u>

於報告期末後建議之本年度末期股息，尚未於報告期末確認為負債。

8. 應收貿易賬款

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
應收貿易賬款	5,911,360	3,961,692
減：預期信貸虧損撥備	(42,137)	(23,725)
	<u>5,869,223</u>	<u>3,937,967</u>

於2022年1月1日，客戶合約之應收貿易賬款(已扣除預期信貸虧損模型下的撥備)為人民幣3,309,148,000元。

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(已扣除預期信貸虧損模型下的撥備)於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至90日	5,272,089	3,664,707
91至180日	564,976	261,185
181至365日	29,364	9,562
超過365日	2,794	2,513
	<u>5,869,223</u>	<u>3,937,967</u>

於報告日期，賬面總值為人民幣597,134,000元(2022年：人民幣273,260,000元)之應收貿易賬款已逾期。於逾期結餘中，人民幣32,158,000元(2022年：人民幣12,075,000元)已逾期90日或以上，但並未被視為違約，乃由於該等款項的信貸質素並無發生重大變化且仍被視為可收回。本集團並無就該等結餘持有任何抵押品或其它信貸增強措施，亦無合法權利以本集團應付對方之任何款項抵銷。

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
原材料及研發費用之預付款項	175,305	207,224
收購無形資產之預付款項	—	150,000
物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	619,077	646,570
其它可收回稅項	210,162	189,037
其它	287,188	296,963
	<u>1,291,732</u>	<u>1,489,794</u>
分析：		
流動	672,655	693,224
非流動	619,077	796,570
	<u>1,291,732</u>	<u>1,489,794</u>

10. 應收票據

本集團所有應收票據之屆滿期均少於365日(2022年：少於365日)，於呈報期末尚未到期。根據毋須付出過多成本或努力即可獲得的過往資料、經驗及前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

11. 應付貿易賬款

以下為於呈報期末應付貿易賬款按發票日期呈列之賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至90日	1,994,671	1,333,746
91至180日	203,696	51,978
超過180日	227,748	122,262
	<u>2,426,115</u>	<u>1,507,986</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日(2022年：90日)。本集團設有財務風險管理政策，以確保所有應付款項均於信貸限期內清償。

12. 其它應付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
其它應付稅項	181,502	181,238
建設及購置物業、廠房及設備產生之應付款項	1,027,366	818,967
遞延政府補助金	509,226	411,958
應付薪金、工資及員工福利	660,299	546,927
應付銷售費用	3,292,158	3,049,003
應付研發開支	264,913	126,516
其它	442,533	491,824
	<u>6,377,997</u>	<u>5,626,433</u>
分析：		
流動	5,978,313	5,355,516
非流動	399,684	270,917
	<u>6,377,997</u>	<u>5,626,433</u>

13. 應付票據

於呈報期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日(2022年：365日)內且尚未到期。

可持續發展策略

本集團將繼續追求 (i) 積極發展創新藥業務；(ii) 繼續推進產品國際化；及 (iii) 鞏固原料藥業務領先優勢之發展策略，以達致長期可持續性增長。

企業管治

本公司於截至2023年12月31日止年度內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄C1企業管治守則所載之守則條文。

全年業績審閱

本公司及其附屬公司截至2023年12月31日止年度之綜合財務報告經由本公司之審核委員會審閱，並經由本公司核數師審核。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2024年5月22日(星期三)至2024年5月28日(星期二)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會進行股份轉讓。為確定有權出席將於2024年5月28日(星期二)舉行之股東周年大會並於會上投票之股東身份，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2024年5月21日(星期二)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

本公司將於2024年6月4日(星期二)至2024年6月5日(星期三)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續。為確保有權收取建議末期股息，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2024年6月3日(星期一)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

於本年度，本公司在香港聯合交易所有限公司購回本身之股份如下：

日期	股份購回數目	每股	每股	總代價(扣除開支前)	
		最高購買價 港元	最低購買價 港元	港元	人民幣 (等值)
2023年3月	24,560,000	7.80	7.41	187,202,000	163,877,000
2023年4月	5,440,000	7.75	7.61	41,673,000	36,481,000
	<u>30,000,000</u>			<u>228,875,000</u>	<u>200,358,000</u>

所有購回之股份於送達股票後已於2023年4月註銷。

購回股份乃為股東之利益而作出，旨在提升每股盈利及將股東回報最大化。

除上文所述外，本公司或其任何附屬公司於年內概無購買、出售或贖回任何本公司之上市證券。

承董事會命
蔡東晨
主席

香港，2024年3月20日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。