

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2025年3月31日止三個月之 季度業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2025年3月31日止三個月之未經審核綜合業績。

財務摘要

(人民幣千元，除非另有指明)

	截至3月31日止三個月		變動
	2025年	2024年	
按業務劃分之收入：			
成藥	5,500,159	7,561,303	-27.3%
原料產品	1,071,559	935,370	+14.6%
功能食品及其他	442,992	486,061	-8.9%
收入總額	7,014,710	8,982,734	-21.9%
本公司股東應佔溢利			
呈報	1,477,968	1,612,850	-8.4%
基本(附註)	1,410,790	1,724,052	-18.2%
每股盈利(人民幣分)			
基於本公司股東應佔呈報溢利			
— 基本	12.91	13.61	-5.1%
— 攤薄	12.91	13.61	-5.1%
基於本公司股東應佔基本溢利			
— 基本	12.33	14.55	-15.2%
— 攤薄	12.33	14.55	-15.2%

附註：本公司股東應佔基本溢利(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及以股份為基礎之僱員酬金開支之本公司股東應佔呈報溢利。有關呈報與基本溢利之間的對賬載於本公告第13頁。

業績

本集團於本期錄得收入人民幣70.15億元及本公司股東應佔呈報溢利人民幣14.78億元，分別較去年同期減少21.9%及8.4%。撇除按公平值計入損益的金融資產之公平值變動及以股份為基礎之僱員酬金開支後，本公司股東應佔基本溢利為人民幣14.11億元，較去年同期減少18.2%。

本期基於本公司股東應佔呈報溢利的每股基本盈利為人民幣12.91分，較去年同期減少5.1%。自2024年4月以來，本公司積極於公開市場回購股份，以提升每股盈利及實現公司股東回報最大化。由於用作計算每股盈利之普通股加權平均數有所減少，期內每股基本盈利的同比降幅較本公司股東應佔溢利為低。

業務回顧

成藥業務

成藥業務於本期實現收入人民幣55.00億元(包括授權費收入人民幣7.18億元)，較去年同期減少27.3%，主要是部份產品的銷售收入受到藥品集中帶量採購及國家醫保藥品目錄內藥品的價格調整等行業政策的持續影響所致。成藥業務收入的分析如下：

	截至3月31日止三個月		變動
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元	
按治療領域			
神經系統	1,907,917	2,707,171	-29.5%
抗腫瘤	552,208	1,611,212	-65.7%
抗感染	921,554	1,350,395	-31.8%
心血管	411,265	720,421	-42.9%
呼吸系統	325,574	467,131	-30.3%
消化代謝	299,304	314,172	-4.7%
其它	364,231	390,801	-6.8%
銷售貨物	4,782,053	7,561,303	-36.8%
授權費收入	718,106	-	不適用
收入總額	5,500,159	7,561,303	-27.3%

隨著本集團近年積極推動產品的國際化進程並進一步加強對外授權佈局，授權費收入於本期實現快速增長。這一增長不僅部份抵銷期內藥品銷售收入下滑的影響，亦有望於未來為成藥業務帶來新的增長動力。

原料產品業務

原料產品業務於本期的銷售收入較去年同期增加14.6%至人民幣10.72億元。在市場需求上升及產品價格回升的影響下，維生素C產品的銷售收入較去年同期增加25.0%至人民幣6.08億元。抗生素產品的銷售收入保持平穩，較去年同期略為增加3.3%至人民幣4.64億元。

功能食品及其他業務

功能食品及其他業務於本期的銷售收入較去年同期減少8.9%至人民幣4.43億元，主要受到咖啡因市場需求及產品價格下跌的影響。

研發

本期的研發費用較去年同期增加11.4%至人民幣13.02億元，約佔成藥業務收入23.7%。目前有近90個產品在臨床試驗的不同階段，其中10個已遞交上市申請，超30個重點產品處於註冊臨床階段。

註冊審批進展

自年初至今，本集團在中國的註冊審批進展為：2款創新產品獲批上市；3款產品上市申請獲得受理；3項產品獲得突破性治療認定；獲得25項臨床試驗批件；以及5款仿製藥藥品獲得註冊批件。此外，本集團在北美地區獲得8項創新藥臨床試驗批件及1項快速通道資格。

中國 獲批上市

月份	在研藥物	適應症
2025年1月	善澤平®(普盧格列汀片)	改善成人2型糖尿病患者的血糖控制(包括單藥治療和當單獨使用鹽酸二甲雙胍仍不能有效控制血糖時的聯合治療)
2025年2月	恩益坦®(注射用奧馬珠單抗)	治療中至重度持續性過敏性哮喘

上市申請獲受理

月份	在研藥物	適應症
2025年3月	阿瑞匹坦注射液	預防術後噁心嘔吐
2025年3月	伊立替康脂質體注射液	一線胰腺癌
2025年3月	棕櫚酸帕利哌酮注射液(1M)	精神分裂症

獲授予突破性治療認定(BTD)

月份	在研藥物	適應症
2025年1月	SYS6010(抗人EGFR人源化單抗-JS-1偶聯注射劑)	單藥用於經EGFR-TKI和含鉑化療治療失敗的EGFR突變陽性晚期非小細胞肺癌
2025年2月	注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	惡性血管周圍上皮樣細胞瘤(PEComa)
2025年3月	JSKN003	鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌全人群患者

獲得臨床試驗批件 首發適應症

月份	在研藥物	適應症
2025年1月	SYH2059片(PDE4B抑制劑)	間質性肺疾病
2025年1月	注射用SYS6045 (ADC)	晚期實體瘤
2025年1月	注射用SYS6041 (ADC)	晚期實體瘤
2025年2月	SYS6017注射液(VZV-mRNA疫苗)	預防帶狀疱疹病毒感染
2025年3月	JMT108注射液(PD-1/IL15)	晚期惡性腫瘤
2025年3月	SYS6040 (ADC)	晚期實體瘤
2025年4月	SYH2046片(小分子)	急性心肌梗死後心力衰竭
2025年4月	普盧格列汀二甲雙胍緩釋片	糖尿病
2025年4月	SYH2068注射液(siRNA)	治療Lp(a)升高
2025年5月	JMT106	晚期實體瘤

新增適應症

月份	在研藥物	適應症
2025年1月	注射用紫杉醇陽離子脂質體	聯合全身系統性療法治療晚期實體瘤肝轉移
2025年1月	SYHX1901	聯合用藥治療實體瘤和血液瘤
2025年1月	JMT101注射液	聯合伊立替康脂質體聯合或不聯合美替尼片治療二線MET擴增或高表達的結直腸癌
2025年1月	SYHA1813口服液	聯合恩朗蘇拜單抗注射液(SG001)用於局限期小細胞肺癌同步/序貫放化療後鞏固治療 聯合注射用西羅莫司(白蛋白結合型)治療二線及以上晚期腎細胞癌
2025年2月	注射用SYS6002	聯合JMT101和SG001治療一線晚期頭頸鱗癌
2025年3月	JMT101	聯合米托蒽醌脂質體對照研究者選擇化療用於治療三線及以上鼻咽癌
2025年3月	谷美替尼片	聯合奧希替尼治療一線EGFR經典突變伴MET擴增或過表達的非小細胞肺癌
2025年4月	JSKN003	聯合治療一線及圍手術期HER2陽性胃癌
2025年4月	注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑	超時間窗(發病4.5-24小時內)急性缺血性卒中
2025年4月	JMT601注射液	原發性膜性腎病
2025年4月	CM326注射液	青少年哮喘
2025年4月	多西他賽(白蛋白結合型)	聯合谷美替尼片治療二線及以上MET擴增或過表達胃癌及其他實體瘤
2025年4月	普盧格列汀片	聯合達格列淨和二甲雙胍治療2型糖尿病
2025年4月	注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	聯合哌柏西利和氟維司群治療一線HR陽性HER2陰性乳腺癌

獲得註冊批件

本集團自2025年初至今共獲得5款仿製藥品註冊批件，分別為瑞戈非尼片、艾普拉唑腸溶片、磷酸奧司他韋幹混懸劑、帕拉米韋注射液(300mg/60ml袋裝)、富馬酸伏諾拉生片(20mg、10mg)。

北美

獲美國FDA授予臨床試驗批件

月份	在研藥物	適應症
2025年1月	SYS6043 (ADC)	晚期/轉移性實體瘤
2025年2月	SYH2059片 (PDE4B抑制劑)	間質性肺疾病
2025年3月	SYH2051片 (選擇性ATM抑制劑)	晚期實體瘤
2025年4月	JMT203 (GFRAL)	腫瘤惡病質
2025年4月	JMT108 (PD-1/IL15)	晚期惡性腫瘤
2025年4月	SYS6041 (ADC)	晚期實體瘤
2025年4月	JMT202 (FGFR1c/ β Klotho)	高甘油三酯血症(HTG)
2025年5月	SYH2046片 (小分子)	急性心肌梗死後心力衰竭

獲美國FDA授予快速通道資格

月份	在研藥物	適應症
2025年5月	CPO301 (EGFR-ADC, 於中國亦稱為SYS6010)	不伴有EGFR突變或其他驅動基因改變(AGA), 且既往經含鉑化療和抗PD-(L)1抗體治療後出現疾病進展的晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(Nsq-NSCLC)成年患者

主要臨床研究進展

關鍵性臨床啟動／入組

JSKN003

- 2025年1月，在中國開展的對照研究者選擇化療治療二線和三線HER2低表達復發／轉移性乳腺癌III期臨床試驗，實現首例受試者入組。
- 2025年2月，在中國開展的對照TDM1治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌的III期臨床試驗，實現首例受試者入組。

鹽酸阿姆西汀腸溶片

- 2025年2月，在中國啟動陽性對照治療抑鬱症的III期臨床試驗，目前處於入組階段。

棕櫚帕利哌酮酯注射液(3M)

- 2025年2月，在中國開展的用於病情穩定的精神分裂症患者生物等效性臨床試驗，實現首例受試者入組。

纈沙坦馬來酸左氨氯地平片

- 2025年2月，在中國開展的治療單藥治療不能有效控制的原發性輕、中度高血壓的III期臨床試驗，實現首例受試者入組。

注射用SYS6010(抗人EGFR人源化單抗—JS-1偶聯注射劑)

- 2025年4月，在中國開展治療二線EGFR突變NSCLC的III期臨床試驗，實現首例受試者入組。

谷美替尼片

- 2025年4月，在中國開展的聯合奧希替尼對照含鉑化療在EGFR-TKI耐藥後MET擴增或過表達的NSCLC的III期臨床試驗，實現首例受試者入組。
- 2025年4月，在中國啟動聯合奧希替尼對照奧希替尼用於治療一線EGFR經典突變伴MET擴增或過表達的NSCLC的II／III期臨床試驗，目前處於入組階段。

右美沙芬安非他酮緩釋片

- 2025年4月，在中國開展的用於治療成人抑鬱症的III期臨床試驗，實現首例受試者入組。

注射用紫杉醇陽離子脂質體

- 2025年4月，在中國啟動聯合系統性治療一線結直腸癌肝轉移的Ib/III期臨床試驗，目前處於入組階段。

注射用西羅莫司(白蛋白結合型)

- 2025年4月，在中國啟動聯合氟維司群治療二線及以上HR陽性/HER2陰性乳腺癌的III期臨床試驗，目前處於入組階段。

關鍵臨床末例受試者入組/鎖庫/統計分析結果

TG103注射液(GLP-1受體激動劑)

- 2025年3月，在中國開展的用於治療超重和肥胖的III期臨床試驗完成數據庫鎖庫。

KN026注射液

- 2025年4月，在中國開展的KN026聯合多西他賽(白蛋白結合型)對比曲妥珠單抗和帕妥珠單抗聯合多西他賽注射液一線治療HER2陽性乳腺癌的III期臨床試驗完成末例受試者入組。
- 2025年4月，在中國開展的KN026聯合化療在一線治療失敗的HER2陽性的晚期不可切除或轉移性胃癌(包括胃—食管結合部腺癌)的II/III期臨床試驗期中分析達到無進展生存期(PFS)主要終點。

DP303c注射液(重組人源化抗HER2單抗—MMAE偶聯藥物注射液)

- 2025年4月，在中國開展的治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌III期臨床試驗完成末例受試者入組。

普瑞巴林緩釋片

- 2025年4月，在中國開展的用於治療糖尿病周圍神經痛(DPNP) III期臨床試驗數據庫鎖庫及獲得Topline數據，顯示主要終點結果陽性。

注射用柔紅黴素阿糖胞苷脂質體

- 2025年4月，在中國開展的用於治療老年初治AML患者的生物等效性臨床試驗完成數據庫鎖庫。

重要數據發表

產品	研究名稱	發表期刊/會議
HA121-28片(小分子酪氨酸激酶抑制劑)	HA121-28治療晚期實體瘤患者的I期臨床試驗 HA121-28治療RET融合陽性NSCLC患者的II期臨床研究	Signal Transduct Target Ther (IF40.8)
多恩達®(米托蒽醌脂質體)	米托蒽醌脂質體治療頭頸鱗癌Ib期臨床試驗	Oral Oncology (IF 4.0)
SWY321 (EGFR/c-MET ADC)	非臨床研究	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
SYH2039 (MAT2A小分子抑制劑)	非臨床研究	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
SYS6041(FR α ADC)	非臨床研究	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
SYS6042(TROP2 ADC)	非臨床研究	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
SYS6051 (TF-ADC)	非臨床研究	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
JMT601 (CD20/CD47雙特异性融合蛋白)	JMT601治療CD20陽性B細胞非霍奇金淋巴瘤的I期試驗	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會一壁報
注射用奧馬珠單抗	注射用奧馬珠單抗與茁樂®治療慢性自發性蕁麻疹患者的等效性III期臨床研究	中國醫學雜誌(IF 7.1)
DBPR108片(普盧格列汀片)	DBPR108片在2型糖尿病患者的PK/PD研究	Clinical Pharmacokinetics (IF 4.6)
JMT101注射液(重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)	JMT101聯合伊立替康以及SG001對照瑞戈非尼治療三線及以上結直腸癌患者的II期臨床試驗	2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會一口頭報告
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	注射用西羅莫司(白蛋白結合型)治療PEComa的I期臨床試驗	歐洲醫學腫瘤學會(ESMO Sarcoma)大會—小型口頭報告
ALMB-0166	ALMB-0166治療急性脊髓損傷患者I/II期臨床試驗	美國神經病學會(AAN)年會一口頭報告 國際神經病學和大腦疾病會議(INBC)一口頭報告 歐洲神經科學(EAN)年會—電子壁報
ALMB-0168	ALMB-0168治療骨肉瘤患者I期臨床試驗	2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會一口頭報告

產品	研究名稱	發表期刊/會議
SYS6010 (抗人EGFR人源化單抗—JS-1偶聯注射劑)	SYS6010治療晚期實體瘤I期臨床試驗	2025年美國癌症研究協會(AACR)年會—口頭報告
	SYS6010聯合SYH2051治療胃腸道腫瘤患者的IIT研究	2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—壁報
紫杉醇陽離子脂質體	紫杉醇陽離子脂質體治療晚期實體瘤患者(動脈灌注化療)的IIT臨床試驗	2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—在線發表
烏司奴單抗注射液	烏司奴單抗注射液與喜達諾®治療中度至重度斑塊狀銀屑病的等效性III期臨床研究	Journal of American Academy of Dermatology (JAAD, IF 12.8) 美國皮膚科學會(AAD)年會—電子壁報

臨床管線概覽

申報及重點產品關鍵臨床試驗
已在中國遞交上市申請

在研藥物	種類	靶點	適應症
美洛昔康納晶注射液	納米藥物	選擇性COX-2抑制劑	成人中度至重度疼痛
丁酸氯維地平注射用乳劑	納米藥物	鈣通道阻滯劑	高血壓
巴托利單抗	生物藥物(單抗)	FcRn	重症肌無力
烏司奴單抗注射液	生物藥物(單抗)	IL-12/IL-23p40	銀屑病
注射用紫杉醇(白蛋白結合型) II (SYHX2011)	納米藥物	微管抑制劑	乳腺癌
阿瑞匹坦注射液	化學藥物	NK1受體拮抗劑	預防術後噁心嘔吐
伊立替康脂質體注射液	化學藥物	DNA拓撲異構酶抑制劑	一線胰腺癌
棕櫚酸帕利哌酮注射液(1M)	化學藥物	D2和5-HT2A受體拮抗劑	精神分裂症

已在美國遞交上市申請

在研藥物	種類	靶點	適應症
注射用兩性黴素B脂質體	納米藥物	抗感染, 非特異性藥物	侵襲性真菌感染
鹽酸伊立替康脂質體注射液	納米藥物	拓撲異構酶抑制劑	胰腺癌

在中國關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症
DP303c注射液(重組人源化抗HER2單抗—MMAE偶聯藥物注射液)	生物藥物	HER2受體(ADC)	乳腺癌
JMT101注射液(重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)	生物藥物(單抗)	EGFR	EGFR 20號外顯子插入非小細胞肺癌/EGFR突變非小細胞肺癌
KN026注射液	生物藥物(雙抗)	HER2雙抗	胃癌/乳腺癌/乳腺癌新輔助
帕妥珠單抗注射液	生物藥物(單抗)	HER2	乳腺癌
TG103注射液	生物藥物(單抗)	GLP-1受體激動劑	肥胖、超重/糖尿病
注射用柔紅黴素阿糖胞苷脂質體	納米藥物	RNA/DNA聚合酶抑制劑	初治繼發性AML
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	納米藥物	微管抑制劑	胃癌/胰腺癌
司美格魯肽注射液	化學藥物	GLP-1Ra/GLP-1受體激動劑	糖尿病/體重管理
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
JMT103(納魯索拜單抗注射液)	生物藥物(單抗)	RANKL	惡性實體瘤骨轉移/骨巨細胞瘤
普瑞巴林緩釋片	化學藥物	γ -GABA類似物	與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛
鹽酸毛果芸香鹼滴眼液	化學藥物	膽鹼能毒蕈鹼激動劑	老視
司庫奇尤單抗注射液	生物藥物(單抗)	IL-17單克隆抗體	銀屑病
SYHX1901片	化學藥物	JAK&SYK雙靶點抑制劑	銀屑病
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	納米藥物	mTOR抑制劑	血管周上皮樣細胞腫瘤(PEComa)/二線乳腺癌
鹽酸伊立替康脂質體注射液	納米藥物	拓撲異構酶抑制劑	胰腺癌輔助
鹽酸希美替尼片	化學藥物	FGFR1-3&KDR&CSF1R多靶點小分子激酶抑制劑	食管鱗癌
注射用SYS6010	生物藥物	EGFR(ADC)	初治的和TKI耐藥的EGFR突變型非小細胞肺癌

在研藥物	種類	靶點	適應症
SYSA1801注射液	生物藥物	CLDN18.2(ADC)	CIDN18.2陽性HER2陰性的胃腺癌
纈沙坦馬來酸左氨氯地平片	化學藥物	血管緊張素II受體拮抗劑	高血壓
鹽酸阿媽西汀腸溶片	化學藥物	5-羥色胺和去甲腎上腺素再攝取抑製劑	抑鬱症
右美沙芬安非他酮緩釋片	化學藥物	NMDA受體拮抗劑	抑鬱症
JSKN003	生物藥物	HER2雙特異性抗ADC	二線及以上HER2陽性乳腺癌／HER2低表達乳腺癌／二線及以上的鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌患者
SYHA1813口服液	化學藥物	VEGFR/CSF1R	小細胞肺癌／腎細胞癌
普盧格列汀片	化學藥物	DPP4抑製劑	糖尿病(聯合治療)
谷美替尼片	化學藥物	MET抑製劑	非小細胞肺癌
SG001(恩舒幸®)	治療用生物製品1類	PD-1	宮頸癌
注射用重組人TNK組織型 纖溶酶原激活劑(明復樂®)	生物藥物	重組人組織型纖溶酶原 激活劑	缺血性卒中(發病4.5-24h)
注射用紫杉醇陽離子脂質體	化學藥物	微管解聚抑製劑	結直腸癌肝轉移

獎項及專利

- 2025年3月，本集團的「高端製劑用新輔料關鍵技術及產業化應用」項目榮獲中國產學研合作促進會科技創新成果二等獎。
- 2025年1至4月，本集團共提交PCT國際專利申請10件，專利申請93件(國內74件和國外19件)；此外，本集團獲得專利授權20件(國內9件、國外11件)。
- 截至2025年4月30日，本集團累計共提交PCT國際專利申請218件，專利申請2,178件(國內1,429件和國外749件)；此外，本集團獲得專利授權998件(國內653件和國外345件)。

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拓展。本集團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，創造新的增長點；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進程。

對外許可

SYS6005 (ADC)

- 2025年2月，本集團與Radiance Biopharma, Inc.簽訂了獨家授權協議，向其授出SYS6005 (ADC)在美國、歐盟、英國、瑞士、挪威、冰島、列支敦士登、阿爾巴尼亞、黑山、北馬其頓、塞爾維亞、澳大利亞和加拿大的開發及商業化權利。本集團將收取總計1,500萬美元的首付款，並有權收取最高1.5億美元的潛在開發里程碑付款及最高10.75億美元的潛在銷售里程碑付款，以及分層銷售提成。

伊立替康脂質體注射液

- 2025年5月，本集團與Cipla USA, Inc.簽訂了獨家授權協議，向其授出伊立替康脂質體注射液在美國的商業化權利。本集團將收取1,500萬美元的首付款，並有權收取最高2,500萬美元的潛在首次商業銷售和監管里程碑付款及最高10.25億美元的潛在額外商業銷售里程碑付款，以及根據在美國的年度銷售淨額計算的雙位數梯度銷售提成。

非香港財務報告準則指標

為評估本集團之業績，本公司亦呈列本公司股東應佔基本溢利作為額外財務衡量指標，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**編製及呈報的財務資料。

以下的附加資料提供本公司股東應佔呈報與基本溢利的對賬：

	截至3月31日止三個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
本公司股東應佔呈報溢利	1,477,968	1,612,850
調整：		
— 按公平值計入損益的金融資產之 公平值(收益)/虧損(附註a)	(120,996)	48,801
— 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	48,901	65,328
— 相關所得稅之影響	4,917	(2,927)
本公司股東應佔基本溢利	1,410,790	1,724,052

附註：

- (a) 按公平值計入損益的金融資產之公平值(收益)/虧損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) 於確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣48,767,000元(2024年第一季：人民幣47,634,000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。

簡明綜合收益表

截至2025年3月31日止三個月—未經審核

	截至3月31日止三個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收入	7,014,710	8,982,734
銷售成本	(2,309,580)	(2,487,305)
毛利	4,705,130	6,495,429
其他收入	160,702	122,701
其他收益或虧損淨值	133,790	(52,147)
銷售及分銷費用	(1,660,360)	(2,959,541)
行政費用	(228,435)	(332,831)
研發費用	(1,302,196)	(1,169,277)
其他費用	(16,023)	(11,499)
應佔聯營公司之業績	1,779	(15,009)
應佔合營企業之業績	8,388	(13,484)
財務費用	(6,739)	(6,105)
除稅前溢利	1,796,036	2,058,237
所得稅開支	(301,258)	(428,350)
本期溢利	1,494,778	1,629,887
應佔本期溢利：		
本公司擁有人	1,477,968	1,612,850
非控股權益	16,810	17,037
	1,494,778	1,629,887
	人民幣分	人民幣分
每股盈利		
— 基本	12.91	13.61
— 攤薄	12.91	13.61

附註：

1. 主要會計政策

編製截至2025年3月31日止三個月之財務數據所採用之主要會計政策及計算方法與編製本集團截至2024年12月31日止年度之財務報表所依循者一致。

2. 收入及分類資料

	截至3月31日止三個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銷售貨物	6,296,604	8,982,734
授權費收入	718,106	-
收入總額	7,014,710	8,982,734

向執行董事(即主要營運決策者)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及抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其他—生產及銷售功能食品產品(包括咖啡因食品添加劑、無水葡萄糖、阿卡波糖及維生素C含片)、提供醫療服務及其他。

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2025年3月31日止三個月

	原料產品			功能食品及	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元	其他 人民幣千元			
分類收入							
對外銷售	4,782,053	607,671	463,888	442,992	6,296,604	-	6,296,604
授權費收入	718,106	-	-	-	718,106	-	718,106
類別間銷售	-	5,137	21,714	3,959	30,810	(30,810)	-
收入總額	5,500,159	612,808	485,602	446,951	7,045,520	(30,810)	7,014,710
分類溢利	1,393,615	98,420	91,033	81,369	1,664,437		1,664,437
未分配收入							153,014
未分配開支							(24,843)
應佔聯營公司之業績							1,779
應佔合營企業之業績							8,388
財務費用							(6,739)
除稅前溢利							1,796,036

截至2024年3月31日止三個月

	原料產品			功能食品及		對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	其他	分類總計		
	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	7,561,303	486,295	449,075	486,061	8,982,734	-	8,982,734
類別間銷售	-	8,958	48,251	28,120	85,329	(85,329)	-
收入總額	7,561,303	495,253	497,326	514,181	9,068,063	(85,329)	8,982,734
分類溢利	1,884,587	12,523	105,926	121,075	2,124,111		2,124,111
未分配收入							71,788
未分配開支							(103,064)
應佔聯營公司之業績							(15,009)
應佔合營企業之業績							(13,484)
財務費用							(6,105)
除稅前溢利							2,058,237

分類溢利指各分類所賺取之溢利，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。

業績審閱

截至2025年3月31日止三個月之財務數據乃根據本集團之內部記錄及管理賬目而編製，且已經本公司審核委員會審閱，但並未經本公司外聘核數師審閱或審核。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2025年5月29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、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；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。