

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)

2023年中期業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈，本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2023年6月30日止六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6月30日止六個月		變幅
	2023年	2022年	
按業務劃分之收入：			
成藥	12,933,714	12,292,908	+5.2%
原料產品	1,969,817	2,180,074	-9.6%
功能食品及其它	1,176,881	1,137,044	+3.5%
收入總額	16,080,412	15,610,026	+3.0%
股東應佔溢利			
財務報表所示	2,966,987	2,966,205	+0.0%
基本溢利(附註)	3,161,861	3,068,763	+3.0%
每股盈利(人民幣分)			
基本	24.95	24.89	+0.2%
攤薄	24.95	24.89	+0.2%
每股中期股息(港仙)	14.00	10.00	40.0%

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虧損以及以股份為基礎之僱員酬金開支之溢利。有關財務報表所示與基本溢利之間的對賬載於本公告第17頁。

2023年上半年業績

收入為人民幣160.80億元，較2022年同期增加3.0%。

股東應佔基本溢利為人民幣31.62億元，較2022年同期增加3.0%。

股東應佔溢利為人民幣29.67億元，與2022年同期持平。

股息

董事會宣佈派發2023年度中期股息每股14港仙(2022年：10港仙)，股息將於2023年10月12日派發予於2023年9月12日名列本公司股東名冊之股東。

公司概覽

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，本集團致力研發創新產品，填補未滿足臨床需求，為廣大患者提供創新的治療方案。

本集團於石家莊、上海、北京及美國等地建立了多個研發中心，研發團隊逾2,000人。通過持續的投入，本集團建成了包括納米製劑、長效注射劑、單抗、雙抗、抗體藥物偶聯物(ADC)、mRNA、siRNA、PROTAC及人工智能(AI)藥物設計在內的多項研發技術平台，為創新藥物的研發提供了強大的支持。

目前研發聚焦在抗腫瘤、精神神經、心血管、免疫與呼吸、消化與代謝和抗感染等治療領域。本集團的納米技術平台已研發了包括納米脂質體、白蛋白結合納米製劑、聚合物膠束、納晶、脂質納米顆粒(LNP)、脂質納米螺旋等多項核心遞送技術，相關管線佈局在國際上處於領先地位。大分子藥物方面，重點開發多功能化的蛋白及抗體藥物，如雙抗、三抗、新型ADC。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，開發具有抗腫瘤、免疫調整等多重功能的小分子靶向藥物，及基於表觀遺傳學的小分子藥物。本集團的mRNA技術平台成功開發了中國第一個及目前唯一納入緊急使用上市的新型冠狀病毒mRNA疫苗，且目前正在針對變種毒株積極開發迭代疫苗，以應對持續變異的新冠病毒可能引起的疫情爆發。基於mRNA技術優勢，本集團將針對傳染性疾病、呼吸道病毒、腫瘤等開發其它預防性和治療性疫苗。此外，在mRNA和藥物遞送技術平台，本集團也在開發蛋白替代療法、基因編輯產品以及體內細胞重編程技術，如體內CAR-T、CAR-M；siRNA技術平台則將聚焦高血脂、高血壓、痛風等慢病和代謝疾病。

本集團擁有強大的商業化能力，目前已建立逾10,000人的專業營銷隊伍，在全國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。此外，本集團亦正積極建設零售和互聯網醫藥平台的銷售渠道，並探索慢性病管理的推廣模式。通過以患者為中心、以臨床價值為導向的學術推廣活動，本集團的銷售隊伍已成功孵育出多個佔據市場領先地位的核心產品。憑藉強大的銷售團隊及成功的商業化經驗，本集團未來上市的創新藥物的迅速上量及銷售業績將能得到保證。

經營回顧

1. 成藥業務

2023上半年成藥業務保持穩定增長。本集團繼續通過醫院開拓、市場下沉、零售渠道拓展及專業學術推廣等策略推動重點成藥產品的增長。另外新產品的不斷注入也為本集團帶來新的增長點，並使產品結構更為均衡。

2023年上半年，成藥業務錄得收入人民幣129.34億元(包括授權費收入人民幣0.35億元)，按年增長5.2%。以下為按主要治療領域的銷售情況：

治療領域	銷售收入 (人民幣百萬元)	變動
神經系統	4,553	+17.5%
抗腫瘤	2,988	-26.0%
抗感染	2,143	+22.3%
心血管	1,287	-15.3%
呼吸系統	874	+219.2%
消化代謝	416	+15.1%
其它	638	+33.9%

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)、歐來寧®(奧拉西坦膠囊、注射用奧拉西坦)、恩悉®(鹽酸普拉克索片)、恩理維®(拉考沙胺注射液、拉考沙胺片)及歐舒安®(帕利哌酮緩釋片)。

- 恩必普®為化學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。新的國家醫保續約價格於本年3月開始執行，進一步提高了注射劑型的可及性。期內通過持續的開拓縣級醫院市場及零售渠道的工作，實現了產品的穩定增長。

- 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，全面改善微循環。期內在拓展神經內科及內分泌領域的同時，進一步開發腎內科領域，銷售收入持續錄得快速增長。
- 恩悉®為用於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。期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。
- 恩理維®為抗癲癇藥物，通過價格談判納入國家醫保目錄，於2023年3月開始執行。通過以價換量的策略，銷售快速增長。
- 歐舒安®是2023年新上市治療精神分裂症的產品，是目前日治療費用最低的帕利哌酮類產品。

抗腫瘤

主要產品包括多美素®(鹽酸多柔比星脂質體注射液)、津優力®(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)、克艾力®(注射用紫杉醇(白蛋白結合型))，以及近年新增的多恩達®(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)、克必妥®(度維利塞膠囊)及戈瑞特®(甲磺酸侖伐替尼膠囊)。

- 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」項目支持的產品，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、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。期內通過進一步開拓地市和縣域的廣闊市場，推動產品持續穩健增長。

- 津優力®為中國首個自主研發的長效升白藥物，能預防化療患者因中性粒細胞減少而引起的感染和發熱。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。廣東聯盟集採結果於期內執行後，本產品在廣東、河南等集採六省的銷量實現快速增長。
- 克艾力®為新一代紫杉醇類化療藥物，在乳腺癌、肺癌、胃癌、婦瘤等多個領域均獲國內外指南、專家共識一致推薦。克艾力®於2022年完成河南聯盟集採續約後，新集採價格也在其它省份陸續執行，對銷售構成嚴重壓力，以致銷售收入大幅下跌。本集團將持續推廣替換傳統紫衫類產品，加強市場下沉及推廣在更多瘤種的使用，以提高市場佔有率。
- 多恩達®是本集團自主研發的2類新藥，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，用於復發/難治外周T細胞淋巴瘤的治療，並於4月納入《CSCO淋巴瘤診療指南》，推薦用於復發/難治外周T細胞淋巴瘤(2A級)和NKT細胞淋巴瘤(2B級)的治療。自上市後，通過專業的學術推廣及不斷補充循證醫學證據，本產品獲得良好的市場反應。目前本產品並在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進行積極的探索和研究。
- 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，獲得國內外多項指南推薦。目前本集團正積極推進本產品的學術推廣工作。

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®/石藥®(注射用頭孢曲松鈉)、維宏®(阿奇霉素膠囊、注射用阿奇霉素)及中諾立新®(注射用頭孢呋辛鈉)。

- 安複利克®是國家工信部和衛健委聯合推薦作為「臨床急需，市場短缺」的品種，於2021年3月優先審評獲批，適用於患有深部真菌感染患者。本產品經脂質結構修飾後，改變了普通兩性霉素B的代謝和分佈特點，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有效劑量兩性霉素B的患者，或已經接受過普通兩性霉素B治療無效的患者均可使用安複利克®。安複利克®於2021年12月通過談判納入國家醫保目錄，提高了藥物可及性。期內本集團持續學術推廣，提高醫生對本產品的臨床優勢的認識，並拓展血液、感染、呼吸等臨床科室，達致快速的銷售增長。
- 諾莫靈®、維宏®等多個抗感染產品陸續在國家集採或省級聯盟集採中選，銷售收入增長加快。

心血管

主要產品包括玄寧®(馬來酸左氨氯地平片及分散片)、銘復樂®(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)及意舒寧®(硝苯地平控釋片)。

- 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。2023年左氨氯地平品種納入國家第八批帶量採購，玄寧的銷售受到一定影響。本集團將採用全渠道推廣策略，深化基層和民營市場拓展，推進線上平台推廣，充分發揮玄寧®品牌影響力，保持銷售平穩。

- 銘復樂®為擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，目前主要用於心梗的治療，已被《院前溶栓中國專家共識》、《STEMI合理用藥指南》(201902)等權威指南列為推薦的優選溶栓藥物。於2022年12月發佈的《急性缺血性卒中替奈普酶靜脈溶栓治療中國專家共識》，更可作為TNK溶栓藥物臨床推廣用藥的依據。此外，銘復樂®用於急性缺血性卒中患者的溶栓治療的新適應症已於2022年底遞交上市申請，該適應症的獲批將會大幅擴大本產品的市場空間。期內通過重點開發有溶栓能力的醫院，快速覆蓋市場，實現快速的銷售增長。
- 意舒寧®主要用於高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異性心絞痛的治療，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，選擇供應省份為河南、河北、黑龍江，期內實現快速上量。

呼吸系統

主要產品包括伊絡達®(乙磺酸尼達尼布膠囊)、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)。

- 伊絡達®為中國首仿上市的尼達尼布藥品，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。自於2022年上市後，本產品銷售收入持續錄得快速增長。
- 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，期內銷售增長強勁。
- 受惠於有效的推廣策略及強勁的市場需求，琦效®及諾一安®於期內實現快速的銷售增長。

消化代謝

主要產品包括得必欣®(奧美拉唑腸溶膠囊)、林美欣®(格列美脲分散片)、雙樂欣®(鹽酸二甲雙胍片/緩釋片)及欣維平®(阿卡波糖片)。

其它治療領域

主要產品包括固邦[®](阿侖膦酸鈉片/腸溶片)、先派[®](注射用奧美拉唑鈉)及奇邁特[®](鹽酸曲馬多片)等。

2. 原料產品業務

2023年上半年，原料產品業務錄得銷售收入人民幣19.70億元，按年減少9.6%。

- 維生素C產品的銷售收入為人民幣10.40億元，按年減少25.7%。維生素C產品價格於期內仍處於偏低水平，以致銷售收入及經營溢利均低於去年同期。
- 因銷售量增長的拉動，期內抗生素產品的銷售收入增加19.1%至人民幣9.30億元。

3. 功能食品及其它業務

2023年上半年，功能食品及其它業務錄得銷售收入人民幣11.77億元，按年增長3.5%。期內咖啡因產品的價格有所下降，但生產及銷售量持續增加，全球的市場份額進一步提高。

4. 新型冠狀病毒 mRNA 疫苗

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)。該疫苗採用先進的自主知識產權的工藝技術，具有生產能力更大，工藝重現性更好，容易實現放大和規模化生產的優點；且產品質量一致性及穩定性好，可在2-8°C長期貯藏。國務院聯防聯控機制4月10日印發的《應對近期新冠病毒感染疫情疫苗接種工作方案》指出，現階段疫苗接種的重點是針對不同目標人群補齊免疫水平差距，進一步降低重症和死亡風險，優先推薦使用本集團的新冠病毒 mRNA 疫苗，用於18歲以上人群加強免疫。5月13日，度恩泰在河北省會石家莊一小區衛生服務中心接種全國首針，標誌著全國推廣新冠病毒 mRNA 疫苗接種的開展。

本集團亦將持續推進針對新變異株的迭代新冠 mRNA 疫苗的研發，以應對持續變異的病毒對人民生命健康帶來的威脅。

5. 研發

本集團堅信創新研發是未來發展的最重要引擎，並持續加大研發的投入。2023 上半年的研發費用達人民幣 23.04 億元(計入損益表中)，同比增加 22.3%，約佔成藥業務收入的 17.8%。目前約 60 個重點在研藥物已進入臨床或申報階段，其中 8 個已遞交上市申請，16 個處於註冊臨床或即將遞交上市申請的階段。

註冊審批進展：

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)。
- 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正式受理，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正式受理。
- 2023 年 4 月，普盧格列汀片(DBPR108)用於治療 2 型糖尿病的上市申請獲得正式受理。
- 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生物製品許可上市申請獲得正式受理。
- 2023 年 6 月，巴托利單抗(HBM9161)用於治療全身性重症肌無力(gMG)的生物製品許可上市申請獲得正式受理。
- 自 2023 年初，獲得 8 個在研創新藥首適應症及 10 個新增適應症的臨床試驗批准：

首適應症

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

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) 和順鉑治療局部晚期食管癌同步放療
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) (PD-1)	聯合化療用於一線宮頸癌
CM326	慢性阻塞性肺病
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	聯合 SG001 (PD-1) 用於實體瘤

- 自 2023 年初，6 個仿製藥獲得藥品註冊批件，包括阿普米司特片、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、琥珀酸地文拉法辛緩釋片。

北美

- 2023 年 4 月，抗體藥物偶聯物 CPO301 獲得美國臨床試驗批准。
- 2023 年 6 月，抗體藥物偶聯物 CPO301 獲得美國快速通道資格。
- 2023 年 6 月，抗體藥物偶聯物 CPO301 獲得加拿大臨床試驗批准。

主要臨床進展：

- 2023年2月，銘復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑，rhTNK-tPA)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雜誌《柳葉刀》(The Lancet)(IF:202.731)發表，展示銘復樂在療效上非劣於阿替普酶，安全性與阿替普酶相近。
- 2023年3月，多恩達®(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)在中國開展的用於含鉑治療失敗的復發轉移性鼻咽癌III期臨床試驗完成首例患者給藥。
- 2023年3月，注射用奧馬珠單抗(SYSA1903)以原研藥為參照，用於H1抗組胺藥治療後仍有症狀的慢性自發性蕁麻疹的等效性III期試驗達到預設終點。
- 2023年3月，CM310(IL-4R α 抗體)用於中重度哮喘治療的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照II/III期臨床研究啟動。
- 2023年3月，CM326(TSLP抗體)用於中重度哮喘治療的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照II期臨床研究啟動。
- 2023年6月，ALMB-0168(Cx43半通道抗體激動劑)用於治療骨肉瘤的臨床數據在2023年ASCO周年大會上公佈。初步結果顯示在I期劑量遞增試驗中，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令人鼓舞的療效及可耐受的安全性。
- 2023年6月，SYSA1801(CLDN18.2 ADC)治療CLDN18.2表達晚期惡性實體瘤患者的I期臨床研究成果在2023年ASCO大會上進行展示。初步結果顯示SYSA1801在CLDN18.2表達晚期惡性實體瘤中顯示了非常有前景的抗腫瘤療效，尤其在胃癌中更佳。

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
納魯索拜單抗注射液 (JMT103)	生物藥物 (單抗)	RANKL	骨巨細胞瘤	已遞交BLA
伊立替康脂質體注射液	納米藥物	DNA 拓撲異構酶抑制劑	胰腺癌	已遞交NDA
銘復樂® (注射用重組人TNK 組織型纖溶酶原激活劑)	生物藥物 (重組蛋白)	纖溶酶原	急性缺血性腦卒中	已遞交BLA
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NDA
恩朗蘇拜單抗 (SG001)	生物藥物 (單抗)	PD-1	宮頸癌	已遞交BLA
普盧格列汀片 (DBPR108)	化學藥物	DPP-4 抑制劑	糖尿病	已遞交NDA
注射用奧馬珠單抗 (SYSA1903)	生物藥物 (單抗)	IgE	蕁麻疹	已遞交BLA
巴托利單抗 (HBM9161)	生物藥物 (單抗)	FcRn	重症肌無力	已遞交BLA
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	EGFR 20 號外顯子插入突變非小細胞肺癌	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
重組人源化抗 HER2 單抗-MMAE 偶聯藥物注射液 (DP303c) (SYSA1501)	生物藥物 (抗體偶聯)	HER2 ADC	乳腺癌	關鍵臨床試驗
帕妥珠單抗注射液 (SYSA1901)	生物藥物 (單抗)	HER2	HER2 陽性乳腺癌	關鍵臨床試驗
TG103 注射液	生物藥物 (融合蛋白)	GLP1-Fc	減重	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	中重度銀屑病	關鍵臨床試驗
SKLB1028 膠囊	化學藥物	FLT3、Abl、Lyn、EGFR	急性髓性白血病	關鍵臨床試驗
HA121-28 片	化學藥物	RET、EGFR、VEGFR、FGFR	RET 基因融合突變的非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
SYH2055片	化學藥物	3CL蛋白酶抑制劑	COVID-19 伴高風險	關鍵臨床試驗
注射用紫杉醇(白蛋白結合型)(II)	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	RNA聚合酶抑制劑 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	胰腺癌、頭頸鱗癌	關鍵臨床試驗
美洛昔康納晶注射液	納米藥物	COX-2	疼痛	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
丁苯酞軟膠囊	化學藥物		血管性癱瘓	關鍵臨床試驗

其他臨床階段

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
丁苯酞軟膠囊(中國及美國)	化學藥物	神經
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
SYHA1402片、SYHA1805片	化學藥物	代謝
SYHX1901片	化學藥物	免疫
奧曲肽長效注射液	化學藥物	內分泌
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(中國及美國)	生物藥物(抗體偶聯)	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 SYS6010(ADC)(中國及美國)	生物藥物(單抗)	腫瘤
ALMB0166注射液	生物藥物(單抗)	中樞神經
CM326注射液、NBL-012注射液(中國及美國)	生物藥物(單抗)	免疫
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
注射用前列地爾脂質體	納米藥物	心血管

專利：

- 2023年上半年，共提交PCT國際申請14件，申請專利122件(國內66件、國外56件)，獲得專利授權30件(國內14件、國外16件)。

本集團預計未來五年將有逾40個創新藥及新型製劑藥物，以及逾60個仿製藥上市，其中納米技術平台研發的米托蒽醌脂質體、多西他賽白蛋白納米粒、西羅莫司白蛋白納米粒、順鉑聚合物膠束、紫杉醇白蛋白納米粒(速溶)；代謝領域的超長效GLP1-IgD/IgG4 Fc融合蛋白；全球全新的CX43抑制及激活抗體；基於酶法偶聯的新型ADC及ISAC；基於新型不對稱結構的CD20/CD47等雙抗產品；針對新冠病毒突變株的多價mRNA疫苗；以及半年給藥一次的小核酸藥物都是具有全球專利且極具市場價值的重磅產品。這些新產品的上市將能支撐本集團未來高質量增長。

6. 業務拓展

- 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。
- 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，攜手提升中國患者對新冠口服抗病毒治療藥物的可及性。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

2023年上半年之收入為人民幣160.80億元，較2022年上半年的人民幣156.10億元增加3.0%，主要來自成藥業務的推動。本期的毛利率下降2.7個百分點至69.9%，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

2023年上半年之其它收入為人民幣2.49億元(2022年上半年：人民幣2.33億元)，主要包括銀行存款及結餘利息收入人民幣1.25億元(2022年上半年：人民幣0.98億元)及政府資助金收入人民幣0.60億元(2022年上半年：人民幣0.65億元)。

其它收益及虧損

2023年上半年錄得淨收益人民幣0.20億元(2022年上半年：淨收益人民幣0.50億元)，主要包括按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損人民幣0.91億元(2022年上半年：虧損人民幣0.34億元)，外匯淨收益人民幣0.85億元(2022年上半年：收益人民幣0.52億元)。

經營開支

2023年上半年之銷售及分銷費用為人民幣49.02億元，較2022年上半年的人民幣54.10億元減少9.4%。本集團於期內繼續擴大各產品的市場覆蓋及積極推廣新上市產品，亦同時提高營銷活動的效率，達致費用率降低。

2023年上半年之行政費用為人民幣5.36億元，較2022年上半年的人民幣5.65億元減少5.2%，主要是由於期內加強了費用的控制。

2023年上半年之研發費用為人民幣23.04億元，較2022年上半年的人民幣18.84億元增加22.3%，主要是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

2023年上半年之所得稅開支為人民幣6.24億元(2022年上半年：人民幣6.92億元)，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。

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。

	截至6月30日止六個月	
	2023年	2022年
	(人民幣千元)	(人民幣千元)
股東應佔溢利	2,966,987	2,966,205
調整：		
– 按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損(附註a)	90,824	33,517
– 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	109,536	71,866
– 相關所得稅之影響	(5,486)	(2,825)
股東應佔基本溢利	3,161,861	3,068,763

附註：

- (a) 按公平值計入損益的金融資產之公平值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) 於本期確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣94,251,000元(2022年上半年：人民幣63,586,000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年上半年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣13.20億元(2022年上半年：人民幣42.57億元)。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58日，高於2022年的44日，主要是由於期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103日，略低於2022年的107日。於2023年6月30日的流動比率為2.7，與半年前的相同。本期資本開支為人民幣9.08億元，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6月30日，本集團之銀行存款、結存及現金為人民幣112.05億元(2022年12月31日：人民幣104.98億元)，結構性銀行存款為人民幣16.25億元(2022年12月31日：人民幣35.75億元)，而銀行借款為人民幣0.75億元(2022年12月31日：人民幣1.82億元)。於2023年6月30日的資產負債比率(銀行借款與總權益的比率)為0.2%(2022年12月31日：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6月30日，人民幣0.19億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6月30日，本集團並無任何重大的或然負債。

僱員

於2023年6月30日，本集團共僱用25,587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間接全資擁有)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。授予的獎勵股份將於授予日期起3至5年內歸屬及轉讓予承授人，轉讓價格為每股2.95港元，惟須滿足若干條件。於2023年6月30日，有206,050,000股尚未歸屬的獎勵股份。

簡明綜合收益表

截至2023年6月30日止六個月 – 未經審核

		截至6月30日止六個月	
	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	3	16,080,412	15,610,026
銷售成本		(4,842,773)	(4,271,542)
毛利		11,237,639	11,338,484
其它收入		248,811	232,734
其它收益或虧損淨額		20,126	49,711
銷售及分銷費用		(4,902,391)	(5,410,159)
行政費用		(535,640)	(564,819)
研發費用		(2,303,611)	(1,884,077)
其它費用		(54,155)	(33,515)
應佔聯營公司之業績		(16,248)	(26,954)
應佔合營企業之業績		(2,255)	27,777
財務費用		(10,722)	(9,722)
除稅前溢利	4	3,681,554	3,719,460
所得稅開支	5	(623,514)	(692,377)
本期間溢利		3,058,040	3,027,083
應佔本期間溢利：			
本公司擁有人		2,966,987	2,966,205
非控股權益		91,053	60,878
		3,058,040	3,027,083
		人民幣分	人民幣分
每股盈利	7		
– 基本		24.95	24.89
– 攤薄		24.95	24.89

簡明綜合全面收益表

截至2023年6月30日止六個月 – 未經審核

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本期間溢利	<u>3,058,040</u>	<u>3,027,083</u>
其它全面收益：		
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 公平值收益，扣除所得稅	10,979	8,365
其後可能會重新分類至損益之項目：		
因換算海外經營時而產生之匯兌差額	<u>7,077</u>	<u>44,435</u>
本期間其它全面收益，扣除所得稅	<u>18,056</u>	<u>52,800</u>
本期間全面收益總額	<u>3,076,096</u>	<u>3,079,883</u>
應佔本期間全面收益總額：		
本公司擁有人	2,985,043	3,019,005
非控股權益	<u>91,053</u>	<u>60,878</u>
	<u>3,076,096</u>	<u>3,079,883</u>

簡明綜合財務狀況表

於2023年6月30日 – 未經審核

		2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備		10,037,227	9,582,060
使用權資產		1,321,356	1,394,859
投資物業		61,085	62,737
商譽		234,904	234,904
無形資產		2,264,522	1,908,112
於聯營公司之權益		678,042	685,290
於合營企業之權益		707,227	709,482
其它金融資產		2,532,672	2,125,574
遞延稅項資產		146,351	113,026
按金、預付款項及其它應收款項	9	568,282	796,570
銀行存款		740,000	200,000
		19,291,668	17,812,614
流動資產			
存貨		2,751,952	2,554,861
應收貿易賬款	8	5,415,329	3,937,967
按金、預付款項及其它應收款項	9	659,499	693,224
應收票據	10	3,006,209	2,602,551
應收關聯公司款項		353,128	195,643
應收合營企業款項		104,759	100,048
結構性銀行存款	11	1,625,425	3,574,859
銀行存款、結存及現金		10,465,265	10,298,007
		24,381,566	23,957,160

		2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
	附註		
流動負債			
應付貿易賬款	12	1,922,553	1,507,986
其它應付款項	13	5,780,042	5,355,516
合約負債		233,509	799,458
應付票據	14	440,687	502,079
應付關聯公司款項		33,638	104,938
應付合營企業款項		115,518	130,860
租賃負債		153,107	142,071
稅項負債		291,245	261,608
銀行借款		55,370	153,484
		<u>9,025,669</u>	<u>8,958,000</u>
流動資產淨值		<u>15,355,897</u>	<u>14,999,160</u>
總資產減流動負債		<u>34,647,565</u>	<u>32,811,774</u>
非流動負債			
其它應付款項	13	372,317	270,917
租賃負債		186,885	258,039
遞延稅項負債		556,576	611,993
銀行借款		19,900	28,950
		<u>1,135,678</u>	<u>1,169,899</u>
資產淨值		<u>33,511,887</u>	<u>31,641,875</u>
資本及儲備			
股本		10,899,412	10,899,412
儲備		20,920,068	19,298,122
本公司擁有人應佔權益		<u>31,819,480</u>	<u>30,197,534</u>
非控股權益		1,692,407	1,444,341
權益總額		<u>33,511,887</u>	<u>31,641,875</u>

簡明綜合財務報表附註

截至2023年6月30日止六個月 – 未經審核

1. 編製基準

本公司為一間於香港註冊成立之公眾有限公司，而其股份於聯交所上市。

簡明綜合財務報表乃根據香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈之香港會計準則（「香港會計準則」）第34號中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16之適用披露規定而編製。

簡明綜合財務報表所載作為比較資料之截至2022年12月31日止年度之財務資料並不構成本公司該年度之法定年度綜合財務報表，但乃源自該財務報表。有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

本公司已根據香港《公司條例》第662(3)條及附表6第3部規定向公司註冊處處長提交截至2022年12月31日止年度之財務報表。

本公司之核數師已就該財務報表作出報告。核數師報告並無保留意見，亦無提述核數師在不就該報告作保留之情況下以強調之方式促請有關人士注意之任何事項，也沒有載列根據香港《公司條例》第406(2)、407(2)或(3)條作出之陳述。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃根據歷史成本編製，惟若干金融工具以公平值計量（如適用）除外。

除應用新訂及經修訂之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）所產生之附加會計政策外，截至2023年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與編製本集團截至2022年12月31日止年度之年度財務報表所呈報者相同。

應用香港財務報告準則之新訂及修訂本

於本中期期間，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本，而此等修訂本於2023年1月1日開始之年度期間強制用於編製本集團簡明綜合財務報表：

香港財務報告準則第17號 保險合約
(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)

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

於本中期期間應用香港財務報告準則之新訂及修訂本對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現及/或該等簡明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

(i) 來自客戶合約的收入分類

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銷售貨物	16,045,712	15,610,026
授權費收入	34,700	—
	<u>16,080,412</u>	<u>15,610,026</u>

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及損失的風險。一般信貸期為交貨後90天。

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，或倘控制權隨時間轉移（如授予客戶為期一段期間的商業化授權），收入則按完成相關履約責任的進度隨時間確認。

授權的代價對價包括固定要素（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。

(ii) 分類資料

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、生產及銷售藥品以及授權費收入；
- (b) 原料產品 — 生產及銷售粉狀維生素C及抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其它 — 製造及銷售功能食品產品（包括咖啡因食物添加劑、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分類管理及報告。比較數字已重列以符合本期之列報方式。

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6月30日止六個月：

	原料產品			功能食品	分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其它			
	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	12,899,014	1,039,715	930,102	1,176,881	16,045,712	—	16,045,712
類別間銷售	—	3,574	138,097	112,200	253,871	(253,871)	—
授權費收入	34,700	—	—	—	34,700	—	34,700
收入總計	<u>12,933,714</u>	<u>1,043,289</u>	<u>1,068,199</u>	<u>1,289,081</u>	<u>16,334,283</u>	<u>(253,871)</u>	<u>16,080,412</u>
分類溢利	<u>3,192,433</u>	<u>67,582</u>	<u>71,421</u>	<u>331,005</u>			3,662,441
未分配收入							183,397
未分配開支							(135,059)
應佔聯營公司之業績							(16,248)
應佔合營企業之業績							(2,255)
財務費用							(10,722)
除稅前溢利							<u>3,681,554</u>

截至2022年6月30日止六個月(經重列)：

	原料產品			功能食品	分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其它			
	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	12,292,908	1,398,898	781,176	1,137,044	15,610,026	—	15,610,026
類別間銷售	—	2,640	113,887	62,002	178,529	(178,529)	—
收入總計	<u>12,292,908</u>	<u>1,401,538</u>	<u>895,063</u>	<u>1,199,046</u>	<u>15,788,555</u>	<u>(178,529)</u>	<u>15,610,026</u>
分類溢利	<u>3,008,121</u>	<u>321,077</u>	<u>71,614</u>	<u>285,808</u>			3,686,620
未分配收入							163,176
未分配開支							(121,437)
應佔聯營公司之業績							(26,954)
應佔合營企業之業績							27,777
財務費用							(9,722)
除稅前溢利							<u>3,719,460</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、財務費用、中央行政費用及應佔聯營公司及合營企業之業績。此為就資源分配及表現評估向主要營運決策者匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

主要營運決策者根據各分部的經營業績作出決策。由於主要營運決策者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。

4. 除稅前溢利

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
除稅前溢利已扣除(計入)：		
物業、廠房及設備折舊	415,596	389,425
使用權資產折舊	84,240	68,025
投資物業折舊	1,652	860
無形資產攤銷	30,412	23,324
折舊及攤銷總額	<u>531,900</u>	<u>481,634</u>
以股份為基礎之僱員酬金福利(附註a)	109,536	71,866
政府資助金收入(計入其它收入)	(60,180)	(64,808)
按公平值計入損益之金融資產公平值虧損 (計入其它收益或虧損)	90,824	33,517
結構性銀行存款之公平值收益(計入其它收益或虧損)	(58,415)	(51,155)
預期信貸虧損模式下確認之減值虧損 (計入其它收益或虧損)	8,593	14,492
銀行存款及結餘利息收入(計入其它收入)	(124,805)	(98,475)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	23,659	4,541
匯兌收益淨額(計入其它收益或虧損)	<u>(84,704)</u>	<u>(51,540)</u>

附註：

- (a) 該金額主要包括根據本公司股份獎勵計劃授出股份獎勵之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣13,981,000元(截至2022年6月30日止六個月：人民幣5,609,000元)，以及本公司一位股東於2022年向本集團選定員工授予之股份獎勵(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94,251,000元(截至2022年6月30日止六個月：人民幣63,586,000元)。
- (b) 於截至2023年及2022年6月30日止六個月確認為開支之存貨成本與簡明綜合收益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
稅項開支包括：		
本期稅項		
– 中國企業所得稅	601,557	707,703
– 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	103,126	51,330
– 美國聯邦及州立所得稅	8,007	5,782
	<u>712,690</u>	<u>764,815</u>
遞延稅項	(89,176)	(72,438)
	<u>623,514</u>	<u>692,377</u>

本公司及其在香港註冊成立之附屬公司之香港利得稅乃按香港現行稅率計算。由於本公司及其於香港註冊成立之附屬公司於兩個期間均無應課稅溢利，故並無確認香港利得稅。

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之基本稅率為25%。本公司若干附屬公司符合資格成為高新技術企業，並已獲相關稅務當局之批准將適用稅率降至15%，為期3年，直至2025年為止。

根據企業所得稅法，向非中國居民企業投資者宣派及支付的股息，須按10%或更低適用稅率徵收預扣稅。

美國聯邦及州立所得稅按美國現行稅率計算。

6. 股息

(a) 中期股息

於中期期末後，董事會宣派2023年中期股息每股14港仙(2022年：每股10港仙(約人民幣9.0分)，金額為約人民幣1,077,797,000元)，其尚未於中期期末確認為負債。

(b) 中期期間批准並支付之末期股息

	截至6月30日止六個月	
	2023年	2022年
	人民幣千元	人民幣千元
其後中期期間批准並支付之上一財政年度之末期股息：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：股份獎勵計劃持有股份之股息	(3,496)	(1,364)
	<u>1,203,729</u>	<u>1,019,165</u>

7. 每股盈利

本公司擁有人應佔之每股基本及攤薄盈利乃根據下列數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2023年	2022年
用於計算每股基本及攤薄盈利之盈利(人民幣千元)	<u>2,966,987</u>	<u>2,966,205</u>
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數(千股)	11,892,763	11,917,148
具攤薄效應的潛在普通股之影響：		
股份獎勵計劃項下的未歸屬股份(千股)	504	945
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數(千股)	<u>11,893,267</u>	<u>11,918,093</u>

於兩個期間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股份獎勵計劃受託人所持股份之影響作出調整。

8. 應收貿易賬款

	2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
應收貿易賬款	5,447,198	3,961,692
減：減值撥備	(31,869)	(23,725)
	<u>5,415,329</u>	<u>3,937,967</u>

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(扣除減值撥備)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 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
0至90日	4,893,450	3,664,707
91至180日	489,453	261,185
181至365日	29,962	9,562
365日以上	2,464	2,513
	<u>5,415,329</u>	<u>3,937,967</u>

應收關聯公司貿易賬款於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)之賬齡為90日內。

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
原材料及研發費用之預付款項	210,816	207,224
物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	568,282	646,570
其它可收回稅項	191,296	189,037
收購無形資產之預付款項	—	150,000
其它	257,387	296,963
	1,227,781	1,489,794
分析：		
流動	659,499	693,224
非流動	568,282	796,570
	1,227,781	1,489,794

10. 應收票據

本集團應收票據之屆滿期均少於365日(2022年12月31日：少於365日)，於報告期末尚未到期。根據過往資料、經驗及在無需付出過度的成本或投入的情況下可獲得的前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

11. 結構性銀行存款

結構性銀行存款每年提供最高達1.90%(2022年12月31日：1.60%)的保證回報，預期總回報每年最高達3.4%(2022年12月31日：3.5%)，視乎相關存款條款列明的相關商品的市場報價而定。

結構性銀行存款於初步確認時指定為按公平值計入損益，因其包含並不密切相關的內嵌式衍生工具。

12. 應付貿易賬款

以下為應付貿易賬款於報告期末按發票日期呈列之賬齡分析：

	2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
0至90日	1,695,185	1,333,746
91至180日	58,670	51,978
超過180日	168,698	122,262
	<u>1,922,553</u>	<u>1,507,986</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日(2022年12月31日：90日)。

13. 其它應付款項

	2023年 6月30日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
其它應付稅項	121,163	181,238
建設及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	860,842	818,967
遞延政府補助金	492,962	411,959
應付薪金、工資及員工福利	564,462	546,927
應付銷售費用	3,191,497	3,049,003
應付研發費用	194,246	126,516
應付授權費用	119,428	—
其它	607,759	491,823
	<u>6,152,359</u>	<u>5,626,433</u>
分析：		
流動	5,780,042	5,355,516
非流動	372,317	270,917
	<u>6,152,359</u>	<u>5,626,433</u>

14. 應付票據

於報告期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日內(2022年12月31日：365日內)且尚未到期。

企業管治

本公司於截至2023年6月30日止六個月期間內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄14企業管治守則所載之守則條文。

中期業績審閱

外聘核數師與本公司之審核委員會已審閱截至2023年6月30日止六個月之中期業績。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2023年9月11日(星期一)至2023年9月12日(星期二)(包括首尾兩天在內)暫停辦理股份過戶登記手續。為確保享有中期股息，所有股份過戶文件連同相關股票必須於2023年9月8日(星期五)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

於截至2023年6月30日止六個月內，本公司於香港聯合交易所有限公司購回本身之股份如下：

日期	購回股份數目	每股	每股	代價總額	
		最高購買價	最低購買價	(扣除開支前)	
		港元	港元	千港元	人民幣 (等值)
2023年3月	24,560,000	7.80	7.41	187,202	163,877
2023年4月	5,440,000	7.75	7.61	41,673	36,481
	<u>30,000,000</u>			<u>228,875</u>	<u>200,358</u>

於股票送達後該等股份已於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。

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司於截至2023年6月30日止六個月內概無購買、出售或贖回任何本公司之上市證券。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2023年8月23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。