

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2024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2024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
	2024年 (未經審核)	2023年 (未經審核)	
按業務劃分之收入：			
成藥	7,561,303	6,421,510	+17.7%
原料產品	935,370	1,016,739	-8.0%
功能食品及其它	486,061	615,020	-21.0%
收入總額	8,982,734	8,053,269	+11.5%
股東應佔溢利			
基本溢利(附註)	1,724,052	1,544,901	+11.6%
財務報表所示	1,612,850	1,428,843	+12.9%
每股盈利(人民幣分)			
基於股東應佔基本溢利			
– 基本	14.55	12.96	+12.3%
– 攤薄	14.55	12.96	+12.3%
基於財務報表所示之股東應佔溢利			
– 基本	13.61	11.99	+13.5%
– 攤薄	13.61	11.99	+13.5%

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8頁。

2024年第一季業績

收入為人民幣89.83億元，較去年同期增加11.5%。

股東應佔基本溢利為人民幣17.24億元，較去年同期增加11.6%。

財務報表所示之股東應佔溢利為人民幣16.13億元，較去年同期增加12.9%。

業務回顧

1. 成藥業務

成藥業務收入於本期增加17.7%至人民幣75.61億元。除呼吸系統外，各個治療領域的產品收入均較去年同期有所增長，來自近年推出的新產品的貢獻亦持續增加。

以下為本期按主要治療領域的產品銷售情況：

治療領域	銷售額 (人民幣百萬元)	變動
神經系統	2,707	+27.4%
抗腫瘤	1,611	+11.6%
抗感染	1,350	+9.8%
心血管	720	+22.3%
呼吸系統	467	-6.2%
消化代謝	314	+60.0%
其它	392	+28.5%

2. 原料產品業務

原料產品業務收入於本期減少8.0%至人民幣9.35億元。由於需求回落，維生素C產品的銷售收入減少11.8%至人民幣4.86億元。抗生素產品的銷售收入保持平穩，略為減少3.6%至人民幣4.49億元。

3. 功能食品及其它業務

功能食品及其它業務的收入減少21.0%至人民幣4.86億元，主要受到咖啡因產品價格下跌所影響。

4. 研發

本期研發費用為人民幣11.69億元，較去年同期增加16.0%，約佔成藥業務收入15.5%。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，20個處於註冊臨床階段。

註冊審批進展

自2024年初至今，於中國有1款創新藥(新增適應症)獲批上市，獲得16項臨床試驗批件，2款仿製藥獲得藥品註冊批件；於北美地區有2款在研創新藥物獲得臨床試驗批准。

中國

- 2024年2月，明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑，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。
- 7項在研藥物首發適應症和9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
JMT202 (mAb)	降低高甘油三酯血症患者的甘油三酯(TG)水平
SYS6023 (ADC)	晚期實體瘤
SYH2039 (MAT2A)	晚期惡性腫瘤
鹽酸右美托咪定鼻噴劑	有創性檢查前鎮靜
鹽酸毛果芸香鹼滴眼液	老視
普瑞巴林緩釋片	與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛
司美格魯肽注射液	體重管理

新增適應症

在研藥物	適應症
SYSA1801 注射液	聯合 CAPOX 和 SG001 或聯合鹽酸伊立替康脂質體注射液治療一線和二線 Claudin18.2 陽性胃癌
JMT101 注射液	聯合多西他賽白蛋白治療二線及以上 EGFR 肺鱗癌
鹽酸希美替尼片	聯合伊立替康脂質體治療二線晚期食管癌
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	聯合內分泌治療經標準治療失敗的二線及以上 HR 陽性 HER2 陰性晚期乳腺癌
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	聯合谷美替尼治療局部晚期/復發或遠處轉移 MET 過表達非小細胞肺癌
SYH2043 片	聯合氟維司群治療晚期乳腺癌
順鉑膠束注射液	聯合紫杉醇治療晚期實體瘤
奧曲肽長效注射液	胃腸胰神經內分泌瘤
伊立替康脂質體注射液	聯合奧沙利鉑、替吉奧開展胰腺癌輔助治療

- 自 2024 年初至今，仿製藥達格列淨片及帕拉米韋注射液獲得藥品註冊批件。

北美

- 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。
- 2024 年 4 月，SYH2039 片 (MAT2A 酶抑制劑) 獲得美國臨床試驗批准。

主要臨床研究進展

DP303c (重組人源化抗HER2單抗 – MMAE 偶聯藥物注射液)

- 2024年2月，在中國開展的用於治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌的III期試驗完成首家啟動，目前處於入組階段。

注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體

- 2024年2月，在中國開展的用於治療老年初治高危繼發性AML的III期試驗完成首家啟動，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啟動，目前處於入組階段。

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期臨床研究首家啟動，目前處於入組階段。

JMT103 (納魯索拜單抗注射液)

- 2024年3月，在中國開展的用於治療惡性實體瘤骨轉移的III期試驗完成首家啟動。

丁酸氯維地平注射用乳劑

- 2024年3月，在中國開展的用於治療高血壓急症／亞急症的III期試驗完成全部入組。

SYHX2011 (注射用紫杉醇(白蛋白結合型) II)

- 2024年3月，在中國開展的用於治療晚期乳腺癌的III期試驗完成全部入組。

TG103 注射液 (GLP-1 受體激動劑)

- 2024年1月，在中國開展的用於治療超重和肥胖的III期試驗完成全部入組。
- 2024年4月，在中國開展的用於治療2型糖尿病的III期臨床研究首家啟動，目前處於入組階段。

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(NSCLC)II期臨床研究達到預設終點。
- 2024年4月，在中國開展的JMT101聯合奧希替尼對照順鉑聯合培美曲塞用於治療一線EGFR 20號外顯子插入突變的NSCLC患者的III期試驗完成首家啟動，目前處於入組階段。

重要臨床數據發表

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。

DBPR108 (普盧格列汀片)

- 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。

度恩泰® (新型冠狀病毒變異株 mRNA 疫苗)

- 2024年2月–2024年3月，第一代新冠mRNA疫苗的多項臨床研究結果分別發表於國際期刊*Emerging Microbes & Infections*、*Vaccine*和*Journal of Medical Virology*，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。

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(NSCLC)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NSCLC患者中非常有潛力的療效，且整體安全性可控。

TG103 注射液 (GLP-1 受體激動劑)

- 2024年4月，單藥用於超重或肥胖不伴2型糖尿病的Ib期臨床研究結果發表於國際期刊*BMC Medicine*。結果顯示TG103單藥降低體重效果顯著優於安慰劑組。

專利

自2024年初至今共提交PCT國際申請12件，申請專利62件(國內46件和國外16件)，獲得專利授權22件(國內13件、國外9件)。截止2024年4月30日，本集團共提交PCT國際申請174件，申請專利1,856件(國內1,230件和國外626件)，獲得專利授權921件(國內618件和國外303件)。

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3月31日止三個月	
	2024年 (人民幣千元)	2023年 (人民幣千元)
財務報表所示之股東應佔溢利	1,612,850	1,428,843
調整：		
– 按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損 (附註 a)	48,801	70,435
– 以股份為基礎之僱員酬金開支 (附註 b)	65,328	50,523
– 相關所得稅之影響	(2,927)	(4,900)
股東應佔基本溢利	1,724,052	1,544,901

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) 於確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，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(2023年第一季：人民幣50,045,000元)。

簡明綜合收益表

截至2024年3月31日止三個月 — 未經審核

	截至3月31日止三個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	8,982,734	8,053,269
銷售成本	(2,487,305)	(2,534,670)
毛利	6,495,429	5,518,599
其它收入	122,701	117,770
其它收益或虧損淨值	(52,147)	(59,269)
銷售及分銷費用	(2,959,541)	(2,487,600)
行政費用	(332,831)	(263,080)
研發費用	(1,169,277)	(1,007,649)
其它費用	(11,499)	(16,644)
應佔聯營公司之業績	(15,009)	(12,045)
應佔合營企業之業績	(13,484)	(4,692)
財務費用	(6,105)	(4,429)
除稅前溢利	2,058,237	1,780,961
所得稅開支	(428,350)	(311,861)
本期溢利	1,629,887	1,469,100
應佔本期溢利：		
本公司擁有人	1,612,850	1,428,843
非控股權益	17,037	40,257
	1,629,887	1,469,100
	人民幣分	人民幣分
每股盈利		
– 基本	13.61	11.99
– 攤薄	13.61	11.99

簡明綜合全面收益表

截至2024年3月31日止三個月 — 未經審核

	截至3月31日止三個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
本期溢利	1,629,887	1,469,100
其它全面收益／(開支)		
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		
公平值收益(扣除所得稅)	203,965	1,890
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	(2,480)	(3,010)
本期其它全面收益／(開支)(扣除所得稅)	201,485	(1,120)
本期全面收益總額	1,831,372	1,467,980
應佔本期全面收益總額：		
本公司擁有人	1,814,335	1,427,723
非控股權益	17,037	40,257
	1,831,372	1,467,980

附註：

1. 主要會計政策

編製截至2024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2023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	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銷售貨物	8,982,734	8,018,569
授權費收入	—	34,700
	8,982,734	8,053,269

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) 功能食品及其它 — 製造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)、提供醫療服務及其它。

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	其它	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

截至2023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	其它	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	6,386,810	551,046	465,693	615,020	8,018,569	—	8,018,569
類別間銷售	—	2,287	86,060	66,768	155,115	(155,115)	—
授權費收入	34,700	—	—	—	34,700	—	34,700
收入總額	6,421,510	553,333	551,753	681,788	8,208,384	(155,115)	8,053,269
分類溢利	1,620,650	31,365	26,372	143,627	1,822,014		1,822,014
未分配收入							95,001
未分配開支							(114,888)
應佔聯營公司之業績							(12,045)
應佔合營企業之業績							(4,692)
財務費用							(4,429)
除稅前溢利							1,780,961

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2024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，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，2024年5月27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。