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,概不對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2021年6月30日止六個月的中期業績公告

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」或「我們」) 截至2021年6月30日止六個月(「報告期間」) 的未經審核綜合業績。中期業績已經本公司核數師按照國際審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師審閱中期財務資料 | 進行審閱。此外,業績亦經本公司審核委員會審閱。

## 摘要

#### 財務摘要

截至2021年6月30日止六個月,本集團錄得下列業績:

- 一 收入約為人民幣1,331.3百萬元,較去年同期增長約14.7%;
- 毛利由截至2020年6月30日止六個月的約人民幣925.8百萬元增長約13.0%至約人民幣1,045.9百萬元;
- 一 淨利潤約為人民幣622.7百萬元,比去年同期上升約4.3%;
- 一本公司擁有人應佔每股基本盈利約為人民幣0.99元,較去年同期減少約10.4%;
- 一本公司擁有人應佔每股攤薄盈利約為人民幣0.92元,較去年同期減少約16.4%;
- 一每股基本及攤薄盈利的減少乃主要由於本公司於2021年3月3日在聯交所主板上市 時發行新股所致;

#### 業務摘要

#### ─ 已上市產品實現強勁增長:

- 儘管截至2020年6月30日止六個月中國用於預防及臨床治療COVID-19的日达仙銷售基數較高,截至2021年6月30日止六個月,我們的自有產品日达仙的銷售收入增加人民幣99.7百萬元或9.9%至人民幣1,102.3百萬元;
- 於2021年1月,我們已完成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」)。截至2021年6月30日止六個月,择泰來自註冊分銷商由諾華轉至本公司的所在省份的產品總收入為人民幣54.2百萬元,而去年同期則為零。於報告期內,分銷商的轉移仍在進行中。

#### — 在研產品達到多個開發里程碑:

- 於2021年1月,我們獲得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)批准诺弥可在中國商業化。本公司正籌備於2021年第三季度正式推出诺弥可;
- 於2021年3月,本公司向國家藥監局提交RRx-001於中國進行三線及以上小細胞肺癌(「SCLC」)多中心臨床試驗(「MRCT」)III期研究的試驗性新藥(「IND」)申請。於報告期後,本公司已於2021年7月獲得國家藥監局的IND批准;
- 於2021年4月,我們的業務合作夥伴Y-mAbs Therapeutics, Inc.向歐洲藥品管理局 (「EMA」) 提交omburtamab的上市許可申請(「MAA」),以治療CNS/神經母細胞瘤的軟腦膜轉移的兒科患者。
- 於 2021 年 6 月 , 本 公 司 在 海 南 博 鰲 樂 城 國 際 醫 療 旅 遊 先 行 區 試 點 推 出 DANYELZA®(那西妥單抗),以治療復發/難治性高危神經母細胞瘤的患者;
- 於報告期後,國家藥監局已於2021年7月受理我們就DANYELZA®(那西妥單抗) 提交的生物製品許可申請(「BLA」)。DANYELZA®(那西妥單抗)的首張處方已於 2021年8月初發出。

# 合併全面收益表

	截至6月30日止六個月		
	H44 \ \ \	2021年	2020年
	附註	人民幣千元	人民幣千元
收入	2	1,331,316	1,160,982
收入成本	2	(285,377)	(235,184)
毛利		1,045,939	925,798
銷售及營銷開支		(251,281)	(169,958)
行政開支		(88,187)	(69,565)
研發開支		(39,507)	(29,967)
其他收入		38,136	29,964
其他開支		(16,478)	(35,206)
其他收益/(虧損) 一淨額		9,852	(1,973)
經營利潤		698,474	649,093
融資收入		3,136	6,728
融資成本		(22,310)	(2,832)
版 貞 <b>以</b> 个		(22,310)	(2,632)
融資(成本)/收入淨額		(19,174)	3,896
所得税前利潤		679,300	652,989
所得税開支	3	(56,599)	(55,879)
本公司擁有人應佔期內利潤		622,701	597,110
<b>其他全面收益</b> 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		4,331	141,849
本公司貨幣換算差額		(37,856)	
之後可能重新分類至損益的項目 本公司附屬公司貨幣換算差額		39,711	28,428
期內全面收益總額		628,887	767,387
以下人士應佔全面收益總額: 本公司擁有人		628,887	767,387
本公司擁有人應佔每股盈利(人民幣元)	5		
每股基本盈利		0.99	1.10
每股攤薄盈利		0.92	1.10
写 / X   排 / 守		<u> </u>	

# 合併資產負債表

	附註	於2021年 6月30日 人民幣千元	於2020年 12月31日 人民幣千元
資產			
非流動資產 使用權資產 物業、廠房及設備 無形資產 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產 以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產 遞延税項資產	6	22,750 3,865 610,232 54,996 234,361 11,388	8,810 5,454 652,691 55,936 232,352 13,336
其他資產		5,040	5,151
		942,632	973,730
流動資產 存貨 貿易應收款項 其他流動資產 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產 現金及現金等價物 受限制現金	7	146,128 679,197 90,386 171,000 1,823,053	171,585 324,791 60,416 70,013 1,118,986 163,123
		2,909,764	1,908,914
資產總值		3,852,396	2,882,644
權益及負債			
負債			
<b>非流動負債</b> 借款 遞延税項負債 租賃負債 其他非流動負債		1,159,855 11,054 12,515 191 1,183,615	1,171,489 9,258 2,070 194 1,183,011

# 合併資產負債表(續)

		於2021年	於2020年
		6月30日	12月31日
	附註	人民幣千元	人民幣千元
流動負債			
貿易及其他應付款項	8	250,236	514,098
租賃負債		10,509	6,402
借款		387,606	782,988
即期税項負債		91,422	84,283
		739,773	1,387,771
負債總額		1,923,388	2,570,782
資產淨值		1,929,008	311,862
本公司擁有人應佔權益			
股本		229	192
股份溢價		1,727,026	192
其他儲備		, ,	162 672
		201,753	162,673
保留盈利			148,997
		4 000 000	
權益總額		1,929,008	311,862

## 合併財務報表附註

#### 1. 擬備基準

截至2021年6月30日止六個月的合併中期財務資料已按國際會計準則第34號「中期財務報告」擬備。合併中期財務報表已按應計基準及歷史成本慣例擬備,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。合併中期財務資料應與按《國際財務報告準則》擬備的截至2020年12月31日止年度的合併財務報表一併閱讀。

根據《國際財務報告準則》擬備中期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。

本集團擬備合併中期財務資料時所應用的會計政策與編製截至2020年12月31日止年度的合併財務報表時所採用的會計政策一致。

截至2021年及2020年6月30日止六個月的所得税使用適用於預期年度利潤總額的税率累計。

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。

一 本集團採納的新訂及經修訂準則

本集團已就自2021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:

國際財務報告準則第9號、國際會計準則第39號、國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第4號及國際財務報告準則第16號(修訂本)

利率基準(IBOR) 改革一第二階段

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。

一 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及修訂如下:

於以下日期或 之後開始的 進則 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 《國際會計準則》第1號及《國際財務報告準則實務報告第2號》(修訂本) 「會計政策的披露」 2023年1月1日 《國際會計準則》第8號(修訂本)「會計估計的定義」 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

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6月30日止六個月

2021年

2020年

人民幣千元

人民幣千元

於某一時間點確認 一產品銷售額

1,331,316

1,160,982

#### 3. 所得税開支

本集團所得税開支的分析如下:

截至6月30日止六個月

2021年 人民幣千元 2020年 人民幣千元

當期所得稅遞延所得稅

52,854 3,745

53,879 2,000

e ~ // 11 //

所得税開支

56,599

55,879

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税,自2018年4月1日(即利得税兩級制生效之日)開始首200萬港元應課税利潤的税率為8.25%,超出部分則按16.5%的税率繳税。

本公司就其在中國內地城立之附屬公司的所得稅撥備,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%(截至2020年6月30日止六個月:25%)的稅率計算而得出。

根據適用的中國税收法規,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6月30日止六個月

2021年 人民幣千元

人民幣千元

期初應付股息期內宣派股息期內已付股息

776,520 (827,303)

52,199

2,230,394

2020年

期內已付股息 匯兑差額

(1,416)

(2,173,758)

期末應付股息

\_\_\_\_

56,636

於2021年2月,本公司向本公司當時股東宣派股息人民幣776.52百萬元。本公司在2021年3月2日(在其於聯交所主板上市前一天)已悉數支付此等股息。

#### 5 每股盈利

(a) 每股基本盈利以本公司擁有人應佔溢利除以有關期間已發行普通股的加權平均數計算。

	截 至6月30日 止6個 月		
	2021年	2020年	
	人民幣千元	人民幣千元	
本公司擁有人應佔期內溢利	622,701	597,110	
已發行普通的加權平均數(千股)	632,096	543,136	
每股基本盈利(以每股人民幣表示)	0.99	1.10	

(b) 每股攤薄盈利乃按假設已轉換所有具攤薄潛力的普通股後,經調整發行在外普通股的加權平均數計算得出。截至2021年及2020年6月30日止六個月,每股攤薄盈利乃經考慮行使尚未行使的購股權後應予發行的普通股而計算(使用庫存股票法)。

截至6月30日止6個月		
2021年	2020年	
人民幣千元	人民幣千元	
622,701	597,110	
632,096	543,136	
45,182	1,042	
677,278	544,178	
0.92	1.10	
	2021年 人民幣千元 622,701 632,096 45,182 677,278	

## 6. 無形資產

	授權 <i>人民幣千元</i>	軟件 <i>人民幣千元</i>	合計 <i>人民幣千元</i>
於2020年1月1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6月30日止六個月			
期初賬面淨值	165,079	4,172	169,251
<b>匯</b> 兑差額	2,232	27	2,259
添置	453,088	1,266	454,354
攤銷費用	(39,220)	(796)	(40,016)
期末賬面淨值	581,179	4,669	585,848
於2020年6月30日			
成本	625,992	18,207	644,199
累計攤銷	(44,813)	(13,538)	(58,351)
賬面淨值	581,179	4,669	585,848
於2021年1月1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
截至2021年6月30日止六個月			
期初賬面淨值	649,493	3,198	652,691
<b>匯</b> 兑差額	(6,450)	(90)	(6,540)
添置	6,460	2,455	8,915
攤銷費用	(43,132)	(1,702)	(44,834)
期末賬面淨值	606,371	3,861	610,232
於2021年6月30日			
成本	752,106	16,725	768,831
累計攤銷	(126,355)	(12,864)	(139,219)
減值虧損	(19,380)		(19,380)
賬面淨值	606,371	3,861	610,232

#### 7. 貿易應收款項

	於2021年 6月30日 人民幣千元	於2020年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項 減:貿易應收款項減值撥備	679,197 —	324,791 —
貿易應收款項 — 淨額	679,197	324,791
(a) 基於發票日期的貿易應收款項之賬齡分析如下:		
	於2021年 6月30日 人民幣千元	於2020年 12月31日 人民幣千元
6個月內 6至12個月 一年以上	679,197 	307,824 914 16,053
	<u>679,197</u>	324,791
本集團的貿易應收款項一般在發票日期起的180天內收回。貸	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2021年 6月30日 <i>人民幣千元</i>	於2020年 12月31日 人民幣千元
人民幣 美元 港元	678,409 191 597	323,766 422 603

(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2021年6月30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2021年6月30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2021年6月30日的預期信貸虧損仍屬極小。

679,197

324,791

## 8. 貿易及其他應付款項

	於2021年 6月30日 <i>人民幣千元</i>	於2020年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項(a)	76,152	57,546
應付營銷及推廣開支	80,787	78,340
應付薪金及花紅	44,862	81,214
應付專業服務費	17,160	15,216
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	31,275	39,670
	250,236	514,098
(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一	下:	
	於2021年	於2020年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
少於一年	76,152	57,546

## 財務摘要

中國國內生產總值於2021年上半年增長12.7%,顯示經濟已從疫情造成的干擾中反彈。 創新監管的支持不斷增加、居民收入持續增長、互聯網醫療服務趨勢上升以及個人醫藥 意識提高,創造了醫藥行業的廣闊前景。儘管仍然存在挑戰、風險及不確定因素,我們 仍能把握宏觀環境,妥善實施我們的策略。我們的產品銷售保持強勁增長勢頭,我們的 創新在研藥物DANYELZA®(那西妥單抗)實現更快的上市時間,我們的「Go-To-Patient」創 新模式繼續蓬勃發展。

截至2021年6月30日止六個月,我們的收入由去年同期的人民幣1,161.0百萬元增加至人民幣1,331.3百萬元,同比增長14.7%。截至2021年6月30日止六個月,我們的毛利由去年同期的人民幣925.8百萬元增加至人民幣1,045.9百萬元,同比增長13.0%。截至2021年6月30日止六個月,本公司擁有人應佔期內利潤為人民幣622.7百萬元,而去年同期則為人民幣597.1百萬元。

## 業務回顧

我們是一家擁有產品開發及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,我們已建立專注於高潛力治療領域的均衡產品組合,以具有強大 現金產生能力及有效生命週期管理的上市產品為主導,並以具有同類首創/同類最佳 潛力的創新在研產品為支持,推動可持續的長期增長。

## 我們的已上市產品

截至2021年6月30日止六個月,我們的已上市產品包括(i)自有產品日达仙;(ii)授權引入產品;及(iii)於中國代表業務合作夥伴的推廣產品。

#### • 銷售自有產品日达仙:

我們於1990年代初開發日达仙,並於1996年獲批准在中國市場進行銷售。作為中國首個品牌胸腺法新藥物,日达仙擁有強大的品牌認知度及來自醫生及目標患者對產品的忠誠度的優勢,其中多數患者為自費或由私人醫療保險承保。截至2021年6月30日止六個月,我們的收入主要來自向國藥集團的銷售,國藥集團在中國擔任日达仙的獨家進口商及分銷商約10年。我們透過與我們合作數十年的CMO業務合作夥伴Patheon Italia生產日达仙。

儘管截至2020年6月30日止六個月中國用於預防及臨床治療COVID-19的日达仙銷售基數較高,通過有效的生命週期管理及「Go-To-Patient」創新模式的開發,日达仙的銷售於截至2021年6月30日止六個月繼續實現強勁增長,增長9.9%至人民幣1,102.3百萬元。

#### 1) 生命周期管理:

日达仙的可持續增長受我們持續進行的學術推廣以擴大其臨床應用所推動。除官方適應症(用於治療慢性乙型肝炎及免疫功能受損患者的疫苗增強劑)外,日达仙已被納入治療膿毒症(2014年)、胰腺癌(2019年及2020年)、肝癌(2017年、2018年及2019年)及COVID-19(2020年)的治療指南。截至2021年6月30日止六個月,日达仙在若干專業協會(包括中華醫學會、中國臨床腫瘤學會及中國醫師協會)發佈的治療指南中被列為治療淋巴瘤(2021年)及TACE(2021年)的藥物。

截至本公告日期,我們在中國及海外有超過10項正在進行的臨床研究(隨機對照試驗「RCT」及真實世界研究「RWS」),旨在繼續開發日达仙在腫瘤、重症感染、疫苗及其他治療領域的臨床應用,以增加對日达仙的需求。在該等臨床研究中,預期於2021年底前在1,106名患者中進行膿毒症的RCT及在504名患者中進行胰腺炎的RCT將進行數據披露。

#### 2) 「Go-To-Patient」(「GTP」) 模式:

我們的創新GTP模式透過擴展至零售渠道對日达仙的銷售增長作出重大貢獻。其提升了日达仙對患者的可及性,並擴大了患者的覆蓋範圍。

我們繼續進一步開發GTP模式以銷售日达仙。於2021年4月,本公司與Shanghai SF Phamaceuticals Supply Chain Holdings Co., Ltd. (順豐集團(SZ.002352)的全資附屬公司,專門從事醫療保健F2C (廠商到消費者)一站式供應鏈解決方案)展開戰略合作,以建立更高效的供應鏈,將廠商端醫療保健企業與消費者端患者用戶連接起來,並提供專業、高效及安全的端到端服務。於2021年5月,本公司亦與零氪科技有限公司(一家數據驅動及人工智能賦能的高科技醫療公司)訂立戰略合作,以建立更好的患者服務,將創新的支付解決方案與數字服務相結合。截至2021年6月30日,在GTP模式下支持我們於中國銷售日达仙的DTP藥房數量為827家(截至2020年12月31日:590家)。

截至2021年6月30日止六個月,通過GTP模式進行的銷售佔我們同期日达仙總銷量的60%以上,而截至2020年6月30日止六個月則約為53%。

#### • 銷售授權引入產品:

- 择泰: 择泰為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2021年1月,我們已完成择泰的IDL的轉讓,並成為择泰於中國的MAH。自此,我們逐步將多個省份的註冊分銷商由諾華轉為本公司,截至2021年6月30日,一個重要省份仍在進行該轉換。截至2021年6月30日止六個月,择泰來自已完成轉換的該等省份的產品總收入為人民幣54.2百萬元,而去年同期則為零。
- 安其思:安其思為我們的授權引入產品,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。於2020年8月31日,我們與輝正(上海)醫藥科技有限公司(「輝正」)訂立協議,據此,我們委聘輝正在中國內地推廣及分銷安其思。於2020年12月,我們出售安其思的若干單位,以籌備推廣活動。安其思於2021年第二季度以商業化方式推出,首張處方於2021年5月28日發出。我們預期於2021年下半年產生更多收入。
- 代表業務合作夥伴銷售推廣產品:於2021年上半年,我們繼續作為我們的合作夥伴製藥公司(如輝瑞及百特)的推廣商及分銷商,為該等業務合作夥伴銷售推廣產品。 為業務合作夥伴銷售推廣產品的收入由去年同期的人民幣151.4百萬元增加人民幣 23.4百萬元或15.5%至2021年上半年的人民幣174.8百萬元。

#### 我們的產品開發

近年,我們開始通過授權引入模式開發多種在研候選藥物。我們在各個階段(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。

憑藉我們在產品開發方面的努力,在我們的關鍵治療領域以及高價值/高增長領域(腫瘤及重症感染),我們擁有在研產品,目前已開發出多種處於不同開發階段的潛在候選藥物。截至2021年6月30日,我們已建立由8種在研候選藥物組成的產品組合,其中5種在海外處於III期或後期階段並將在中國採取快速上市策略,3種在海外或中國處於II期臨床試驗的早期階段。

下表概述截至本公告日期我們在研資產的作用機制、適應症/臨床應用及開發狀況。

				合作夥伴	
產品名稱	作用機制	適應症/臨床應用	合作夥伴	於海外的狀況	於中國的狀況
後期:					
诺弥可	羊毛甾醇14α-去甲 基化酶抑制劑	口咽念珠菌病	VectansPharma (法國)	已上市	於2021年1月獲得國家藥監局 的商業化批准
Vibativ	對細胞壁及細胞膜的 雙重抗菌活性	HABP/VABP複雜性皮膚及皮膚結構感染	Cumberland Pharmaceuticals (美國)	已上市	已獲得IND及臨床試驗豁免
DANYELZA® (那西妥單抗)	靶向GD2	高危神經母細胞瘤	Y-mAbs Therapeutics, Inc. (美國)	於2020年11月 自FDA取得BLA	於2021年6月在博鰲進行試點 推出;於2021年7月向國家藥 監局提交BLA
		復發二線骨肉瘤		已完成美國II期試驗	_
Omburtamab	靶向B7-H3表達細胞	CNS / 神經母細胞瘤 的軟腦膜轉移	Y-mAbs Therapeutics, Inc. (美國)	於2021年4月 向EMA提交MAA	_
RRx-001	小細胞肺癌 Myc抑制劑及CD47-		EpicentRx, Inc.	正在進行 美國III期試驗	於2021年7月獲得國家藥監局 對三線及以上SCLC III期研究 的IND批准
	SIRPα通路拮抗劑	結直腸癌	(夫國)	已完成美國II期試驗 (+伊立替康)	_
早期:					
PEN-866	HSP90-SN38微型 偶聯物	實體瘤	Tarveda Therapeutics (美國)	正在進行美國II期籃 子試驗	_
DT 110	A N- 11. A 11.	晚期前列腺癌	Phosplatin	正在進行美國II期 試驗	
PT-112	含	膽管癌	Therapeutics (美國)	正在進行美國II期 試驗(+吉西他濱)	│ 已完成I期並啟動II期試驗
ABTL-0812	Akt/mTOR抑制劑	子宮內膜/肺/ 胰腺癌	Ability Pharma (西班牙)	正在進行歐盟II期 試驗	已獲得IND

#### ● 若干在研產品的里程碑:

• **诺弥可**: 诺弥可為我們自Vectans Pharma獲得授權引入的咪康唑頰含片在研候選藥物,用於治療口咽念珠菌病。

報告期內里程碑事件

我們已於2021年1月就诺弥可在中國的商業化獲得國家藥監局的批准。

報告期後(預期)里程碑

本公司正為诺弥可於2021年第三季度進行商業化奠定基礎。由於诺弥可透過零售渠道擁有更多來自患者的潛在需求,我們擬利用我們於目標市場的現有零售渠道,並透過GTP模式向患者提供一站式諮詢及處方服務。

• Naxitamab:於2020年12月,我們自Y-mAbs Therapeutics, Inc. (「Y-mAb」)獲得授權引入naxitamab。其用於治療復發/難治性高危神經母細胞瘤的患者(1歲及以上,及成人)。Naxitamab獲得優先評審、突破性治療認定及孤兒藥認定,並於2020年11月獲得美利堅合眾國(「美國」)食品藥品監督管理局(「FDA」)加速批准。Y-mAbs正在擴大naxitamab的適應症,例如復發二線骨肉瘤(正在進行II期試驗)。

#### 報告期內里程碑事件

為在獲得中國國家藥監局NDA批准前加快向中國兒科患者提供該創新治療,本公司已於2021年6月在海南博鰲樂城國際醫療旅遊先行區試點推出naxitamab。

#### 報告期後里程碑

於2021年7月,本公司於FDA批准後短短七個月內向中國國家藥監局提交naxitamab的BLA。國家藥監局已受理我們的申請。BLA有待國家藥監局批准。於2021年8月初,naxitamab的首張處方在海南博鰲發出。

• Omburtamab: Omburtamab為我們於2020年12月自Y-mAb獲得授權引入的另一種在研候選藥物,用於治療CNS/神經母細胞瘤的軟腦膜轉移。Y-mAbs正在進行臨床試驗的其他治療領域包括擴散型內因性腦橋神經膠質瘤(正在進行I期試驗)及促結締組織增生性小圓細胞腫瘤(正在進行II期試驗)。

#### 報告期內里程碑事件

於2021年4月,我們的業務合作夥伴Y-mAb向歐洲EMA提交omburtamab的MAA,用於治療神經母細胞瘤的CNS/leptomeningeal轉移性疾病的兒科患者。

#### 報告期後(預期)里程碑

Y-mAbs旨在於2021年底前重新提交omburtamab的BLA。

• **RRx-001**:於2020年6月,我們自EpicentRx, Inc獲得授權引入RRx-001。RRx-001最初自航天工業發現及獲取,並由EpicentRx開發為新的同類首創療法。RRx-001是一種耐受性良好的下一代小分子免疫療法,靶向實體瘤。其有潛力將耐鉑腫瘤轉化為對鉑類敏感的腫瘤,並可能有廣泛的臨床應用,用作單一療法或與化療、免疫療法、放療及靶向藥劑聯合使用。

#### 報告期內里程碑事件

於2021年3月,本公司向向國家藥監局藥品評審中心(「藥品評審中心」)提交RRx-001於中國進行三線及以上SCLC的MRCT III期研究的IND申請。

#### 報告期後里程碑

於2021年7月,本公司已取得藥品評審中心的IND批准。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明:本公司無法保證其將能夠成功開發或最終成功 上市任何在研產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

#### • 擴大產品開發團隊:

我們的產品開發流程通過業務開發、研發及監管事務團隊的共同努力進行。團隊積極尋求開發及商業化針對靶向療法、免疫療法及增強化療方案的產品,該等產品具有成為首創/同類最優產品的潛力。

於2021年上半年,我們繼續擴大產品開發團隊。截至2021年6月30日,我們的產品開發團隊增至超過90人(截至2020年12月31日:80人)。

#### 銷售、營銷及分銷

截至2021年6月30日,我們的銷售及營銷團隊由約700名僱員組成,系統性地部署覆蓋中國約2,000多家醫院及把握最新的市場動態,包括分配至免疫學業務部門的約460名僱員、腫瘤業務部門的約200名僱員及負責市場准入及商業營運的約40名僱員。我們的銷售及營銷團隊從事線下及線上營銷及推廣活動,以產生市場需求及為我們的自有產品、授權引入產品(安其思除外)及推廣產品建立品牌知名度。

我們透過分銷商向中國醫院及藥店銷售我們的自有產品、授權引入產品及推廣產品。 具體而言,就我們的自有產品日达仙而言,我們通過向國藥集團(作為日达仙在中國的 獨家進口商及分銷商)的銷售確認收入。根據「兩票制」,在我們向國藥集團銷售日达仙 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2021年6月30日,國藥集團的日达仙分銷網絡覆蓋中國31個省、直轄市及自治區。就 日达仙的海外銷售(如韓國、泰國、阿根廷、意大利及柬埔寨)而言,我們主要依賴海外 業務合作夥伴進行營銷、推廣、銷售及分銷。 就择泰及6種推廣產品而言,我們透過我們的全資附屬公司賽生醫藥江蘇有限公司 (「**賽生江蘇**」) 進口及分銷該等產品。我們透過所管理的分銷網絡確認向分銷商銷售 择泰及推廣產品的收入。就安其思而言,我們確認其向輝正銷售的收入。

#### 生產及質量控制

我們通過行業領先、聲譽良好的CMO Patheon Italia生產我們的自有產品日达仙及我們的授權引入產品安其思。我們根據與諾華訂立的供應協議將择泰的生產外包予諾華。我們的生產質量管理標準仍然符合我們經營所在各個市場的GMP。

#### 醫藥行業重大政策的影響

2021年上半年,中國醫藥行業出台多項改革政策,帶量採購(「VBP」)仍是對醫藥公司的經營中最具影響力的一項。胸腺法新於2021年4月被列入第五批VBP目錄。於2021年6月,我們與日达仙參與胸腺法新的第五批VBP,但日达仙並無中標。該投標由雙成藥業、揚子江藥業、江蘇諾泰澳賽諾生物製藥股份有限公司及深圳翰宇藥業股份有限公司分別生產的四種胸腺法新仿製藥中標。因此,該四種中標的胸腺法新仿製藥將由公立醫院及其他公立醫療機構優先採購,使其能夠增加市場份額。然而,日达仙仍可由公立醫院及其他公共醫療機構的醫生按照相關處方規定為患者處方,或在藥房購買。

日达仙為1996年在中國獲批准的首個品牌胸腺法新藥物。憑藉先發優勢及經證實的療效,日达仙一直能夠維持強大品牌知名度及醫生及目標患者對產品的忠誠度,尤其是其在治療SARS及COVID-19方面的潛在益處。大部分患者為自費或由私人藥物保險承保。我們預期日达仙將繼續享有其競爭力,由於我們繼續透過零售藥房實現銷售多元化、透過生命周期管理擴大日达仙的臨床應用,並與商業保險公司及其他創新支付解決方案供應商合作以增加日达仙的保險範圍。我們相信,我們的整體業務、經營業績及財務狀況將不會因日达仙從VBP中剔除而受到重大影響。

## 管理層討論及分析

## 截至6月30日止六個月

2021年		2020年	•	
人民幣百萬元	%人	民幣百萬元		
1,331.3	100.00	1,161.0	100.0	
(285.4)	(21.4)	(235.2)	(20.3)	
1.045.9	78.6	925.8	79.7	
(251.3)	(18.9)	(170.0)	(14.6)	
(88.2)	(6.6)	(69.6)	(6.0)	
(39.5)	(3.0)	(30.0)	(2.6)	
38.2	2.9	30.0	2.6	
(16.5)	<b>(1.2)</b>	(35.2)	(3.0)	
9.9	0.7	(1.9)	(0.2)	
698.5	52.5	649.1	55.9	
3.1	0.2	6.7	0.6	
(22.3)	(1.7)	(2.8)	(0.2)	
(19.2)	(1.4)	3.9	0.4	
679.3	51.0	653.0	56.3	
(56.6)	(4.3)	(55.9)	(4.8)	
622.7	46.8	597.1	51.5	
	人民幣百萬元  1,331.3 (285.4)  1,045.9 (251.3) (88.2) (39.5) 38.2 (16.5) 9.9  698.5 3.1 (22.3)  (19.2)  679.3 (56.6)	(人民幣百萬元 %人人 1,331.3 100.00 (285.4) (21.4) (21.4) (251.3) (18.9) (88.2) (6.6) (39.5) (3.0) 38.2 2.9 (16.5) (1.2) 9.9 0.7 (1.2) 9.9 0.7 (22.3) (1.7) (19.2) (1.4) (19.2) (1.4) (19.2) (1.4) (56.6) (4.3)	(285.4)	

#### 截至6月30日止六個月

	既上が750日 上 八 個 75				
	2021	年	2020	)年	
	人民幣百萬元	%	(民幣百萬元	%	
自有產品	1,102.3	82.8	1,002.6	86.4	
授權引入產品	54.2	4.1			
為業務合作夥伴銷售推廣產品	174.8	13.1	151.4	13.0	
DC Bead			7.0	0.6	
合計	1,331.3	100.0	1,161.0	100.0	

截至2021年6月30日止六個月,收入約為人民幣1,331.3百萬元,較去年同期增加約14.7%。增長主要來自日达仙及择泰。

#### 自有產品

日达仙為我們的自有產品。通過生命周期管理擴大臨床應用、醫生及患者(尤其是COVID-19疫情後)對臨床益處的認可增加,以及通過GTP模式提供在線醫療健康服務的趨勢,推動日达仙的可持續增長。

儘管截至2020年6月30日止六個月中國用於預防及臨床治療COVID-19的日达仙銷售基數較高,日达仙的銷售收入由去年同期的人民幣1,002.6百萬元增加人民幣99.7百萬元或9.9%至2021年上半年的人民幣1,102.3百萬元。

## 授權引入產品

择泰為我們獲得諾華授權引入的產品。經诺華授權,我們自2020年12月起開始,作為進口商及分銷商在中國若干省份分銷择泰,並因此開始記錄為銷售择泰的部分收入。於2021年1月完成IDL的轉讓後,我們成為择泰的MAH。截至2021年6月30日止六個月,我們產生產品收入人民幣54.2百萬元。於報告期,分銷商由諾華轉至賽生江蘇的過程仍在進行中,因此部份择泰仍通過诺華的分銷網絡銷售。我們通過從诺華轉移的利潤確認诺華的該等銷售為其他收入。

## 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由去年同期的人民幣151.4百萬元增加人民幣23.4百萬元或15.5%至2021年上半年的人民幣174.8百萬元。

該增加反映我們致力進行銷售及營銷活動以提升我們推廣產品的品牌知名度。去年同期,由於中國許多醫院投入大量資源控制COVID-19,且患有其他疾病的患者通常避免前往醫院以防止感染,而於報告期間患者到醫院就診及手術的數目從COVID-19疫情中恢復。

#### 收入成本

我們的收入成本由去年同期的人民幣235.2百萬元增加21.3%至2021年上半年的人民幣285.4 百萬元。在收入成本的增加中,產品成本及貨運成本的增加(合共10.1%)大致上跟隨日达仙、择泰及推廣產品的銷售增長。無形資產攤銷大幅增加,乃由於择泰於2021年1月的IDL的轉讓所致。我們按择泰相應的產品收入計算將择泰的部分無形資產攤銷確認為收入成本,而於2020年上半年全部人民幣35.2百萬元攤銷計入其他開支。

下表載列我們於所示期間按金額劃分的收入成本佔總收入成本的百分比及佔總收入的百分比:

	截至6月30日止六個月						
	2021年				2020年		
	人民幣		佔收入	人民幣		佔收入	
	百萬元	%	百分比	百萬元	%	百分比	
產品成本	205.8	72.1	15.5	192.7	82.0	16.6	
無形資產攤銷	26.7	9.3	2.0	4.0	1.7	0.3	
貨運成本	31.0	10.9	2.3	22.3	9.5	1.9	
其他	21.9	7.7	1.6	16.2	6.8	1.5	
合計	285.4	100.0	21.4	235.2	100.0	20.3	

#### 毛利及毛利率

我們的毛利由去年同期的人民幣925.8百萬元增加人民幣120.1百萬元或13.0%至2021年上半年的人民幣1,045.9百萬元,而我們的毛利率由去年同期的79.7%減少1.1%至2021年上半年的78.6%,主要由於我們的產品組合出現變化。在報告期內,我們從择泰獲得最高收益,而择泰與日达仙相比毛利較低,因為它涉及無形資產的攤銷成本。

#### 銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由去年同期的人民幣170.0百萬元增加47.8%至2021年上半年的人民幣251.3百萬元,主要由於:1)2020年上半年市場開發及業務推廣活動因COVID-19爆發而中斷,基數較低;2)隨着我們銷售及營銷團隊的擴大,僱員福利增加。推廣相關開支及僱員福利分別增加人民幣47.2百萬元及人民幣31.6百萬元。

#### 一般及行政開支

我們的一般及行政開支由去年同期的人民幣69.6百萬元增加26.8%至2021年上半年的人民幣88.2百萬元,主要由於股權激勵費用導致僱員福利增加人民幣27.0百萬元。該增加與我們為支持業務擴張而招聘及挽留人才的策略一致。

#### 研發開支

我們的研發開支由去年同期的人民幣30.0百萬元增加31.8%至2021年上半年的人民幣39.5 百萬元。隨着銷售及開發團隊的擴大,僱員福利增加10.8%。此外,於2020年上半年,由 於COVID-19的影響,研發活動被推遲或取消,而自2020年下半年起,研發活動逐漸從該 影響中恢復並增長。此勢頭延續至2021年上半年。

#### 其他收入及其他開支

我們的其他收入由去年同期的人民幣30.0百萬元增加至2021年上半年的人民幣38.1百萬元,主要由於我們與諾華的許可安排導致择泰產品許可收入增加。

我們的其他開支由去年同期的人民幣35.2百萬元減少至2021年上半年的人民幣16.5百萬元,原因為與择泰有關的無形資產攤銷減少。由於我們於2021年1月完成择泰的IDL轉讓,我們就择泰的產品收入計算將其部分攤銷確認為收入成本,而非全額確認為其他開支。

## 其他收益/(虧損)淨額

我們於2021年上半年的其他收益淨額為人民幣9.9百萬元,而去年同期的其他虧損淨額為人民幣2.0百萬元,主要由於截至2021年6月30日止六個月美元兑人民幣價值波動導致外匯收益淨額大幅增加。

#### 經營利潤

由於上述原因,我們於2021年上半年的經營利潤為人民幣698.5百萬元,而去年同期的經營利潤為人民幣649.1百萬元。

#### 財務成本淨額

我們於2021年上半年的財務成本淨額為人民幣19.2百萬元,而去年同期的財務收入淨額為人民幣3.9百萬元,主要由於2020年6月向中國民生銀行股份有限公司香港分行借入貸款的應計利息導致借款利息開支大幅增加。

#### 所得税開支

我們的所得税開支由去年同期的所得税開支人民幣55.9百萬元上升至2021年上半年的人民幣56.6百萬元,與期內所得税前利潤上升一致。

#### 期間利潤

由於上述原因,我們於2021年上半年的期內利潤為人民幣622.7百萬元,而去年同期的利潤為人民幣597.1百萬元。

#### 其他財務資料

#### 資本結構

本公司繼續維持穩健的財務狀況。我們的總資產由截至2020年12月31日的人民幣2,882.6 百萬元增加至截至2021年6月30日的人民幣3,852.4百萬元,而我們的總負債由截至2020年 12月31日的人民幣2,570.8百萬元減至截至2021年6月30日的人民幣1,923.4百萬元。

## 流動資金、財務資源及資產負債水平

我們過往主要以經營所得現金,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港元計值的短期存款。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資產負債水平。

截至2021年6月30日,我們的現金及現金等價物為人民幣1,823.1百萬元,主要以港元計值。展望未來,我們相信,我們的流動資金需求將通過經營活動產生現金、所收本公司全球發售所得款項淨額、以及不時從資本市場籌集的其他資金的組合來滿足。

截至2021年6月30日,我們並無未動用銀行融資。截至2021年6月30日,我們的借款總額約為人民幣1,547.5百萬元,均以美元計值。下表載列截至2021年6月30日我們銀行借款的進一步詳情:

人民幣百萬元利率有抵押1,547.5倫敦銀行同業<br/>拆息上浮2.3%合計1,547.5不適用

截至2021年6月30日,我們的資產負債比率(總負債除以總資產)為49.9%(截至2020年12月31日為89.2%)。

#### 或有負債

截至2021年6月30日,我們並無任何重大或有負債。

#### 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。我們的資本開支由去年同期的人民幣275.4百萬元變為2021年上半年的人民幣172.3百萬元。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2021年6月30日止期間,本公司並無進行任何重大收購或投資。

#### 所持重大投資

本集團繼續於其投資戰略中維持審慎資本管理及流動性風險管理,並遵守嚴格的程序評估及批准投資項目。於決定是否投資若干收購及投資項目時,本公司將主要考慮對該項目的戰略影響及其淨現值作出的評估。截至2021年6月30日,本集團持有Zentalis Pharmaceuticals, Inc.(納斯達克:ZNTL,「Zentalis」)的531,438股股份(「投資」),佔Zentalis根據公開信息已發行及發行在外股份的約1.3%。Zentalis為一家臨床階段生物製藥公司,專注於針對癌症基礎生物通路的小分子療法的發現及開發。本集團於2014年12月作出該投資,投資成本為該等股份的面值,而Zentalis於2020年4月在納斯達克上市。截至2021年6月30日,該投資的公允價值為約人民幣182.6百萬元,佔本集團總資產的約4.7%(2020年12月31日:6.3%)。於2021年上半年,本集團並未自Zentalis收到任何股息。除上文所披露者外,截至2021年6月30日止六個月,本集團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、中國內地及香港營運,並面臨貨幣風險敞口(主要涉及人民幣)帶來的外匯風險。外匯風險主要來自在我們收到或將收到來自業務合作夥伴的外匯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及負債。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2021年上半年,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2021年6月30日,我們擁有逾850名全職僱員,其中大部分居於中國內地,其餘僱員居於香港、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

除上文所披露者外,於報告期末後及直至本公告日期,概無發生重大事項。

## 展望

董事會認為,自刊發最近期年報以來,本集團業務的未來發展並無重大變動。

## 其他資料

#### 中期股息

董事會議決並不就截至2021年6月30日止六個月派付任何中期股息。

#### 所得款項用途

本公司股份於上市日期在聯交所主板上市,經扣除包銷佣金及所有相關開支後,本公司自全球發售收取的所得款項淨額約為2,083.6百萬港元。

所得款項淨額已根據招股章程所載用途動用,截至2021年6月30日,約1,600.8百萬港元仍未獲動用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及截至2021年6月30日的實際用途:

所得款項淨額擬定用途	所得款項 淨額分配	截至 2021年6月30日 的已動用 所得款項淨額 港幣百萬元	截至 2021年6月30日 的所得款項 淨額餘額 港幣百萬元
潛在收購新候選藥物的投資	30%	_	625.1
償還現有債務	28%	466.4	117.0
為臨床階段候選產品的開發及			
商業化提供資金	26%	5.5	536.2
招聘及擴充僱員的投資	10%	7.1	201.3
為我們上市產品組合進行額外臨床			
應用的持續臨床研究提供資金	6%	3.8	121.2
	100%	482.8	1,600.8

除上文所披露者外,由上市日期起,本集團並未動用所得款項淨額的任何其他部分。招股章程先前披露的所得款項淨額擬定用途並無變動,本公司將根據招股章程所述擬定用途逐步動用所得款項淨額的餘額,並預期於2024年12月31日前悉數動用所得款項淨額。預期時間表乃基於本公司對未來市況及業務營運作出的最佳估計,且仍可根據當前及未來市況發展以及實際業務需求而變動。

#### 遵守企業管治守則

本公司致力維持及確保高水平的企業管治常規,而本公司採納的企業管治原則符合本公司及其股東的利益。

於報告期內,本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文,並採納了其中的絕大多數建議最佳常規。

#### 董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其董事進行證券交易的行為守則。經向董事作出具體查詢後,全體董事確認彼等於報告期間已遵守標準守則所載的規定標準。

#### 購買、出售或贖回上市證券

於報告期間,本公司或其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

#### 審核委員會

審核委員會由三名成員組成,即獨立非執行董事Wendy Hayes女士、Gu Alex Yushao先生及非執行董事李泉女士,Wendy Hayes女士目前擔任審核委員會主席。審核委員會連同管理層及核數師已審閱本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合業績。

#### 刊發中期業績及中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.sciclone.com),包含《上市規則》規定的所有資料的中期報告將於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.sciclone.com)刊載,並將適時寄發予股東。

## 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:

「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,股份於聯交所上市的日期

「《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

「招股章程」 指 本公司日期為2021年2月19日的招股章程

「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

## 致謝

本人謹代表董事會感謝股東、管理團隊、僱員及業務合作夥伴對本集團的持續信任、支持及奉獻。

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8月20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、石岑先生及王海霞女士;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。