

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2022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2022年6月30日止六個月(「報告期」)的未經審核簡明綜合業績。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2022年6月30日止六個月，在全球動盪及充滿挑戰的經濟背景下，本集團錄得以下穩健業績：

- 收入約為人民幣1,475.1百萬元，較去年同期增長約10.8%；
- 毛利增長至約人民幣1,134.1百萬元，較去年同期增長約8.4%；
- 純利約為人民幣532.2百萬元，較去年同期減少約人民幣90.5百萬元。撇除投資的公允價值虧損變動人民幣80.5百萬元及經考慮許可人因財務困難無法撥付其進一步開發的不確定性而對相關無形資產計提全額減值虧損人民幣40.3百萬元後，一般業務經營核心純利約為人民幣653.0百萬元，較去年同期的純利增長約4.9%；
- 本公司擁有人應佔每股基本盈利約為人民幣0.79元，較去年同期減少約20.2%；

- 本公司擁有人應佔**每股攤薄盈利**約為人民幣0.75元，較去年同期減少約18.5%；
- **經營現金流量**達到約人民幣523.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月增加約人民幣215.6百萬元（或69.9%）。於2022年6月30日，現金及現金等價物以及現金存款總額（3至12個月或以浮動利率計息）為人民幣2,586.6百萬元。

業務摘要

我們在2021年度報告中闡述了我們的發展戰略，並於2022年截至本公告日期穩步推進：

— 加強上市產品組合：

- 日達仙：跟去年同期相比，截至2022年6月30日止六個月，我們的自有產品日達仙的銷售收入由人民幣1,102.3百萬元增加人民幣77.1百萬元或7.0%至人民幣1,179.4百萬元，顯示我們的業務並未因日達仙從帶量採購（「**VBP**」）中剔除而受到重大影響。持續增長的動力來自於患者需求日益增加，以及我們致力升級創新「Go-To-Patient」（「**GTP**」）模式並擴大日達仙的臨床應用：
 - ✓ 三項有關日達仙的研究已經發表結果，而其他日達仙相關的臨床研究亦如期進行；
 - ✓ 日達仙被納入另外三份治療指南與共識，其中兩份治療胃癌及一份與終末期肝病合併感染有關；
 - ✓ 將在廣東及天津試行的互聯網醫院融入**GTP**模式，進一步提升患者的數字化可及性；
 - ✓ 加強免e在線（「免e在線」）的患者通訊和教育功能，將藥品採購、配送、商業保險等服務整合到**Hi-Doctor**（互聯網醫院管理平台）。
- 擇泰：截至2022年6月30日止六個月，我們作為註冊分銷商獲得的擇泰產品總收入為人民幣95.1百萬元，而去年同期我們獲諾華授權為中國若干省份的進口商及分銷商時則為人民幣54.2百萬元。我們於2021年上半年將那些通過諾華銷售並轉移相關利潤至本公司的部份確認為其他收入。我們已於2021年下半年完成將中國所有相關省份的分銷商由諾華轉讓至本公司。與日達仙相似，我們已提升擇泰於醫院外對患者的可及性並實施學術推廣計劃：
 - ✓ 完成設立重點城市門診輸注中心；

- ✓ 完善擇泰的數字門戶泰骨聯盟(「泰骨聯盟」)，更好地整合對患者的服務，包括通訊、藥品採購及輸注預約等；
- ✓ 啟動三項擇泰對早期乳腺癌患者骨健康的真實世界研究。

— 加快產品管線進展：

- Vaborem[®](注射用美羅培南偉博巴坦)(「**Vaborem[®](MEM/VAB)**」)：於報告期後，本公司與A. Menarini Asia-Pacific Holdings Pte. Ltd.(美納里尼集團「**美納里尼**」旗下公司)訂立許可及合作協議，授予本集團根據此前美納里尼與Melinta Therapeutics的許可協議於中國獨家開發及商業化Vaborem[®] (MEM/VAB)。Vaborem[®] (MEM/VAB)已在美國、歐盟及其他國家批准上市用於治療患有複雜性泌尿道感染(「**cUTI**」)(包括急性腎盂腎炎)的成人。在部分地區，其亦獲批准用於治療患有複雜性腹腔內感染(「**cIAI**」)及HABP/VABP。倘Vaborem[®] (MEM/VAB)於中國獲批准，其將滿足國內尚未滿足的重大醫療需求。
- DANYELZA[®](那西妥單抗)：為唯一一款獲批靶向神經節苷脂GD2(一種神經母細胞瘤細胞表面的腫瘤抗原)的人源化單克隆抗體。
 - ✓ 臨床試驗：於2022年6月，國家藥品監督管理局(「**國家藥監局**」)已批准本公司就DANYELZA[®](那西妥單抗)及巨噬細胞集落刺激因子(「**GM-CSF**」)聯合原發性難治性疾病或首次復發的高危神經母細胞瘤患者的伊立替康及替莫唑胺(「**IT**」)(「**203研究**」)提交的試驗性新藥(「**IND**」)申請。203研究的開發和結果將擴大DANYELZA[®](那西妥單抗)在高危神經母細胞瘤領域的臨床應用，並使更多患有該病的兒童受益；
 - ✓ 試點推出：受惠於政策支持及當地醫院合作，本公司於2021年在海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區及中國(天津)自由貿易試驗區試點推出用於治療復發／難治性高危神經母細胞瘤患者的DANYELZA[®](那西妥單抗)。於2022年1月，DANYELZA[®](那西妥單抗)根據台灣特別進口政策開始於當地產生收入。截至2022年6月30日止六個月，DANYELZA[®](那西妥單抗)貢獻約人民幣24.2百萬元收入。

- **RRx-001**：RRx-001為治療各種實體瘤的潛在首創下一代小分子免疫療法，靶向CD47。於國家藥監局批准RRx-001於中國進行小細胞肺癌(「**SCLC**」)多中心臨床(「**MRCT**」)III期研究的IND申請後，我們開始為患者招募進行準備工作。預期將於2022年第三季於中國完成首例患者給藥。

— **提升產品開發能力：**

- 本公司於2022年6月委任毛力博士為副總裁、研究及開發部(「**研發部**」)總經理兼首席醫學官。毛博士為上呼吸消化道惡性腫瘤方面的世界知名醫生及科學家，於美國及中國擁有逾35年豐富的腫瘤學臨床實踐、臨床和基礎研究以及領導經驗。彼將負責組建科學顧問委員會，以支持產品開發，並將作為本集團產品開發委員會的主席；
- 於2022年1月，我們與中國藥科大學共建實驗室，其將為雙方進行研發及人才培訓的長期平台。

管理層討論及分析

概覽

烏克蘭戰爭、全球供應鏈中斷和全球創新高的高通脹使擁有國際業務的企業於2022年上半年經營艱難。隨著中國Covid-19疫情反覆，各行各業的商業活動受到影響。然而，我們成功應對該等挑戰，並在運營中表現出極大的彈性。憑藉獨特的GTP模式，我們能夠直接通過我們的數字門戶與更多醫生及患者建立聯繫，並通過更多渠道將產品高效地配送給患者。我們在加快產品管線及提升產品開發能力方面亦取得了穩步進展。「Go-To-Patients」、「走向數字化」及「走向創新」是我們擁抱瞬息萬變的世界以實現可持續增長戰略的基石。

截至2022年6月30日止六個月，我們實現收入人民幣1,475.1百萬元，較去年同期增長10.8%。2022年上半年毛利增至人民幣1,134.1百萬元，較2021年上半年增長8.4%。受全球估值暴跌、生物醫藥企業現金緊缺以及美元升值影響，經考慮投資的公允價值虧損變動人民幣80.5百萬元及許可人因財務困難無法撥付其進一步開發的不確定性而對相關無形資產計提全額減值虧損人民幣40.3百萬元後，純利下調至人民幣532.2百萬元。撇除公允價值虧損變動及上述減值虧損的影響外，對比截至2021年6月30日止六個月的純利，一般業務經營的核心純利增長4.9%至人民幣653.0百萬元。經營現金流量達到人民幣523.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月增加人民幣215.6百萬元(或69.9%)。

我們亦在充裕的資產負債表上建立可持續增長。於2022年6月30日，現金及現金等價物以及現金存款總額(3至12個月或以浮動利率計息)約為人民幣26億元，其與資產淨值的金額相若。此外，借款總額與資產淨值的比率維持在27.8%的穩健水平。另一方面，全球生物醫藥企業的財務困難為我們提供難得的併購機遇，以支持本公司的發展目標。我們正在積極尋找潛在目標，將繼續投資促進增長，並在面臨經濟衰退壓力時保持謹慎。

業務回顧

我們是一家以成為腫瘤及重症感染領域中領先專業製藥公司為目標的生物製藥公司，兩者均為中國最大且發展迅速，並存在重大未滿足醫療需求的治療領域。為實現目標，我們實施「雙輪驅動」戰略——利用商業化專業知識及培養產品開發能力。在商業化方面，我們的上市產品具有強大現金產生能力，而在產品開發方面，已經建立了具有首創／最佳潛力的創新在研產品。

商業化

截至2022年6月30日，我們的銷售及營銷團隊由約770名僱員（截至2021年12月31日：720名）組成，系統性地部署覆蓋中國的醫院及其他醫療機構以及把握最新的市場動態，包括分配至免疫事業部（「IBU」）的約510名僱員、腫瘤事業部（「OBU」）的約220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學術推廣活動，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。

我們創新的GTP模式及有效的產品生命週期管理可反映我們於商業化方面富有技術及經驗。日達仙的銷售已證明該等獨特的商業化能力，這些能力亦應用於推廣其他產品。

1) GTP模式：

為通過藥房實現銷售多元化並擴大日達仙的銷售，我們早於2015年試行GTP平台，此後通過將日達仙的銷售從醫院擴展至藥房，增強日達仙對患者的可及性。我們於2018年開始通過GTP平台產生銷量。於2018年、2019年、2020年及2021年，通過GTP模式的銷量分別佔日達仙總銷量的20%、30%、50%及60%以上，意味著日達仙通過零售渠道日益接觸更多患者。截至2022年6月30日止六個月，通過GTP模式的銷量佔日達仙總銷量超過72%，而去年同期則約為60%。

於2022年6月30日，GTP模式（包括IBU及OBU）有超過153,000名註冊患者、超過109,000名註冊醫生及800間DTP藥房。

於GTP模式，患者可將處方上傳至電子平台，其後藥物將直接配送至該等患者。在設有試行互聯網醫院的城市，患者可以直接在線上獲得諮詢和電子處方。GTP亦為本公司向患者提供增值服務（如綜合學術及患者教育）的平台。該模式為我們的患者提供了極大的便利和全方位的支持。

多年來，我們持續投資GTP平台及其他數字技術，以加強我們的跨職能合作。通過我們對技術及線上平台的積極開發和投資，我們旨在以更低成本接觸更多的利益相關者、客戶及患者，以實現更高的營運效率及合規性。目前GTP模式下的合作如下：

- ✓ DTP連鎖藥房：鄰客、高濟、思派、圓心、國藥關愛優及上藥雲健康旗下「益藥藥房」；

- ✓ 商業保險供應商：零氦、眾安保險及鎂信健康；
- ✓ 供應鏈及其他數字患者服務：上海順豐醫藥供應鏈控股有限公司及零氦科技；
- ✓ 其他零售銷售渠道：阿里健康及京東健康。

截至2022年6月30日止六個月，GTP模式的主要更新為：

- ✓ 將在廣東及天津試行的互聯網醫院融入GTP模式，進一步提升患者的數字化可及性；
- ✓ 加強免e在線（「免e在線」）及泰骨聯盟（「泰骨聯盟」）的患者通訊和教育功能，將藥品採購、配送、商業保險及其他服務（如輸注預約）整合到Hi-Doctor平台；
- ✓ 完成設立重點城市的擇泰門診輸注中心，以提供由電子處方至輸注的閉環服務。

2) 生命週期管理：

我們的已上市產品的可持續增長受我們持續進行的臨床研究及學術推廣以擴大其臨床應用所推動。

我們一直資助支持研究人員進行隨機對照試驗（「**RCT**」）及真實世界研究（「**RWS**」），以研究已上市產品在腫瘤、重症感染、疫苗及其他治療領域的潛在臨床應用。截至本公告日期，我們在中國和海外（美國及意大利）有超過10項正在進行的臨床研究。於2022年上半年，產品生命週期管理的主要成果如下：

i) 發表研究報告

- ✓ 於2022年4月在Cancer Research上發表「胸腺法新（**T α 1**，日達仙的通用名）於胞葬作用中逆轉腫瘤相關巨噬細胞的**M2**極化」研究。研究得出結論，**T α -1**通過逆轉胞葬作用激活的巨噬細胞的**M2**極化以提高化療的療效，表明化療後立即注射**T α -1**可能有助於乳腺癌患者的高度協同抗腫瘤作用；
- ✓ 於2022年5月在Hepatology International上發表的一項針對120名乙型肝炎病毒（「**HBV**」）相關的慢性肝衰竭急性發作（「**ACLF**」）患者的臨床研究證明，胸腺法新對**HBV**相關的**ACLF**患者安全，並能顯著改善90天非肝移植存活率（75% v.s. 53.4%， $P = 0.03$ ）和180天非肝移植存活率（66.1% v.s. 48.3%， $P = 0.063$ ）；

- ✓ 於2022年7月在International Journal of Radiation Oncology, Biology, Physics上發表的一項II期臨床研究表明，與歷史對照組相比，局部晚期非小細胞肺癌（「**LANSCLC**」）患者在同步放化療（「**CCRT**」）的同時及之後接受胸腺法新的治療，可顯著減少2級及以上放射性肺炎和3-4級淋巴細胞減少症的發生。**T α 1**可能通過調節炎症反應及增強對病原體的免疫反應發揮其對放射性肺炎的保護作用。**T α 1**是一款有前景在LANSCLC中連同CCRT及鞏固免疫療法作進一步開發的藥物。

ii) 其他研究進展

- ✓ 在1,106名患者中進行膿毒症RCT及在504名患者中進行胰腺炎RCT的數據分析已完成，並正在準備發表；
- ✓ 已完成有關**T α 1**聯合PD-1抗體和阿帕替尼對晚期胃癌療效RCT的75%患者入組；
- ✓ 美國一項預防老年血液透析患者Covid-19感染的胸腺法新(**T α -1**)試驗計劃已完成90%患者入組；
- ✓ 啟動三項擇泰對早期乳腺癌患者骨健康的RWS。

基於我們對日達仙生命週期管理的工作，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，胸腺法新已被納入若干專業協會（包括中華醫學會（「**CMA**」）、中國臨床腫瘤學會、中國醫師協會及中國抗癌協會（「**CACA**」））發佈的治療指南與共識。

截至2022年6月30日止六個月，胸腺法新已被納入另外三份治療指南與共識：1)《中華醫學會胃癌臨床診療指南(2021)*》；2)《終末期肝病合併感染診治專家共識(2021)*》；3)《中國腫瘤整合診治指南—胃癌》。

* 發表年份

總結而言，胸腺法新已被納入以下治療指南與共識：

- ✓ 膿毒症(2014年及2020年)；
- ✓ 胰腺癌(2019年及2021年*)；
- ✓ 肝癌(2017年、2018年、2019年及2020年)；
- ✓ Covid-19(2020年)；
- ✓ 治療肝移植後HCC復發(2021年*)
- ✓ 淋巴瘤(2017年、2019年及2021年)；
- ✓ TACE(2018年及2021年)；
- ✓ 癌症相關性疲乏(2021年)；
- ✓ 終末期肝病合併感染(2018年及2022年*)；
- ✓ 胃癌(2022年*)及其他。

根據擇泰的臨床研究，唑來膦酸(擇泰的化合物)因其抗腫瘤效果獲：1)《中國抗癌協會乳腺癌診治指南與規範》2021；2)《早期乳腺癌患者骨健康管理中國專家共識》2022；3)《骨改良藥物安全性管理專家共識》推薦。

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。

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。該等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2022年上半年，我們的產品開發團隊共有100人。

為提升產品開發能力，於2022年6月，本公司委任毛力博士為副總裁、研發部總經理兼首席醫學官。毛博士為上呼吸消化道惡性腫瘤方面的世界知名醫生及科學家，於美國及中國擁有逾35年豐富的腫瘤學臨床實踐、臨床和基礎研究以及領導經驗。彼將負責組建科學顧問委員會，以支持產品開發，並將為本集團產品開發委員會的主席。

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。截至本公告日期，我們已建立由9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，4種在海外或中國處於臨床前至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。

產品名稱	作用機制	適應症／臨床應用	合作夥伴	合作夥伴 於海外的狀況	於中國的狀況
後期：					
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	獲得臨床試驗豁免並已於2021 年9月提交NDA
Vaborem [®] (MEM/VAB)	碳青黴烯＋β－內醯 胺酶抑制劑	cUTI、cIAI、HABP、 VABP及菌血症	美納里尼集團 (意大利)	已上市	準備就於中國進行註冊研究而 提交IND
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	在博鰲及天津進行試點推出； 於2021年7月向國家藥監局提 交BLA及2021年9月於澳門提 交BLA
		那西妥單抗及GM-CSF 聯合伊立替康及替莫 唑胺用於高危神經母 細胞瘤患者(203研究)		正在進行 美國II期試驗	於2022年6月獲得國家藥監局 的IND批准
		復發二線骨肉瘤		正在進行 美國II期試驗	於2022年7月提交Pre-IND申請
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； 於2022年3月 向FDA提交BLA；	—
RRx-001	Myc抑制劑及CD47- SIRP α 通路拮抗劑	小細胞肺癌	EpicentRx, Inc. (美國)	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；患者入組準備中
		結直腸癌		已完成美國II期 (+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	於2022年6月獲得對第一／二 期肺癌的IND批准
HSP90-PI3K SMDC	HSP90-PI3K微型 偶聯物	實體瘤		臨床前	致力進行先導偶聯物優化
PT-112	含鉑化合物	晚期前列腺癌	Phosplatin Therapeutics (美國)	正在進行 美國II期試驗	已完成I期並啟動II期試驗
		膽管癌		已完成美國I期 試驗(+吉西他濱)	
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

1) 主要在研產品里程碑：

- **Vaborem® (MEM/VAB)**：於報告期後，本公司與美納里尼訂立許可及合作協議，授權本集團根據此前美納里尼與Melinta Therapeutics的許可協議於中國獨家開發及商業化Vaborem® (MEM/VAB)。

Vaborem® (MEM/VAB)為碳青黴烯以及A類及C類絲氨酸酶β - 內酰胺酶的新型苯硼酸β - 內酰胺酶抑制劑的固定劑量組合，專開發用於抑制碳青霉烯類耐藥腸桿菌科細菌感染(「**CRE**」)(包括克雷伯氏肺炎桿菌碳青黴烯酶(「**KPC**」)產生的細菌，其為最常見的CRE類型之一)。

CRE已成為全球公共衛生威脅，並已被世界衛生組織列為需新抗菌藥物選擇的三種關鍵病原體之一。根據CHINET，CR-KP感染的發病率於過去10年在中國快速上升。由CRE引起的侵入性感染患者的呈報死亡率一直很高，但對CRE具有活性的抗菌劑的數量很少，且通常與顯著的毒性及／或次優的藥代動力學參數相關。

現時，Vaborem®(MEM/VAB)已在(其中包括)美國、歐盟及其他國家批准上市用於治療患有複雜性泌尿道感染(「**cUTI**」)(包括急性腎盂腎炎)的成人。在部分地區，其亦獲批准用於治療患有複雜性腹腔內感染(「**cIAI**」)及醫院獲得性細菌性肺炎HABP/VABP。倘Vaborem®(MEM/VAB)於中國獲批准，其將滿足國內尚未滿足的重大醫療需求。

報告期後(預期)里程碑

本公司正準備在中國提交Vaborem®(MEM/VAB)的註冊研究的IND。

- **DANYELZA® (那西妥單抗)**：DANYELZA® (那西妥單抗)為一款靶向神經節苷脂GD2的人源化單克隆抗體。GD2是一種神經母細胞瘤細胞表面的腫瘤抗原。除了已驗證的臨床獲益，DANYELZA® (那西妥單抗)還具有給藥便捷和患者依從性高的優勢。它的靜脈輸注時間只需30至60分鐘，使得門診用藥具有可執行性。另外，患者接受DANYELZA® (那西妥單抗)治療前不需要進行自體造血幹細胞移植，也不需要與IL-2(白血球介素-2)療法聯合使用。

除治療復發／難治性高危神經母細胞瘤的患者(1歲及以上，及成人)外，我們的業務合作夥伴Y-mAbs Therapeutics, Inc. (「**Y-mAbs**」)正在擴大那西妥單抗的適應症，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

於2022年4月及6月，國家藥監局分別受理及批准本公司DANYELZA® (那西妥單抗)及GM-CSF聯合伊立替康及替莫唑胺用於原發難治性或首次復發的高危神經母細胞瘤患者的IND申請(「**203號研究**」)。203號研究是一項國際、單臂、多中心的II期臨床試驗。這將是中國研究中心首次參與神經母細胞瘤免疫治療的國際多中心臨床研究並作為重要組成部份。

報告期後(預期)里程碑

- ✓ 我們於2022年7月就復發二線骨肉瘤向國家藥監局提交DANYELZA[®](那西妥單抗)的Pre-IND申請；
- ✓ 我們預期DANYELZA[®](那西妥單抗)的生物製品許可申請(「BLA」)將於2022年內獲國家藥監局批准；
- ✓ 我們旨在於2022年下半年在香港提交DANYELZA[®](那西妥單抗)的BLA。
- **Omburtamab**：Omburtamab為我們於2020年12月自Y-mAbs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)。

Omburtamab靶向人體實體瘤(包括胚瘤、惡性上皮腫瘤、肉瘤及腦癌)內的B7-H3—表達細胞，並與B7-H3分子上的FG環依賴構象(一個對其生物學功能至關重要的區域)結合。Omburtamab有望成為第一個針對CNS／軟腦膜轉移的神經母細胞瘤患者的靶向療法。

報告期內里程碑事件

Y-mAbs於2022年2月與美國食品藥物管理局(「FDA」)完成BLA前會議，並於2022年3月底就CNS／神經母細胞瘤的軟腦膜轉移向FDA重新提交omburtamab的BLA。於2022年5月底，omburtamab的BLA獲FDA受理及優先評審。

報告期後(預期)里程碑

根據處方藥使用者付費法，FDA設定目標日期為2022年11月30日。我們預期omburtamab的BLA將於2022年底獲得FDA批准。

- **RRx-001**：於2020年6月，我們自EpicentRx, Inc. (「EpicentRx」)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。於2021年7月，本公司已自國家藥監局獲得RRx-001於中國進行三線及以上SCLC的MRCT III期研究的IND批准。

報告期內里程碑事件

本公司已為患者招募進行準備工作。

報告期後(預期)里程碑

預期此三線及以上SCLC的MRCT三期研究的首名患者給藥將於2022年第三季度完成。截至本公告日期，RRx-001為全球唯一已於實體瘤治療領域進入III期臨床試驗的CD47小分子靶向藥物。

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。

2) 與研究機構進行戰略合作

除與業務合作夥伴進行緊密合作外，我們亦與外部研究機構合作，以提升我們的研發能力。於2022年1月，我們與中國藥科大學共建實驗室，其將為雙方進行研發及人才培訓的長期平台。

醫藥行業重大政策的影響

於報告期內及截至本公告日期，中國醫藥行業出台多項改革政策，VBP仍是對醫藥公司的經營中最具影響力的一項。

✓ 擇泰

於2022年1月21日，國家組織藥品聯合採購辦公室刊發第七批VBP的藥品清單。我們的產品擇泰所用的化合物唑來膦酸注射劑名列於清單。於2022年7月，擇泰參與唑來膦酸注射劑的第七批VBP競標，但擇泰並無中標。該投標由華潤雙鶴藥業股份有限公司、揚子江藥業集團四川海蓉藥業有限公司、仁合益康集團、四川科倫藥業股份有限公司、石藥集團恩必普藥業有限公司及齊魯製藥分別生產的六種唑來膦酸新仿製注射劑中標。因此，該六種中標的唑來膦酸新仿製注射劑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，擇泰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。

我們相信，我們的整體業務、經營業績及財務狀況將不會因擇泰從第七批VBP中剔除而受到重大影響：

- 1) 現時，擇泰於中國骨轉移市場的市場份額不高。儘管擇泰並無中標，但其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，而我們認為擇泰仍有充足市場繼續增長；

- 2) 我們已確認擇泰的新發展領域(如早期乳癌患者的骨健康管理)。這些新發展領域以擇泰的臨床試驗作支持，費用由患者自行承擔或由私人醫療保險承保；
- 3) 我們自2021年第一季度起開發門診注射中心項目，截至2022年6月在主要城市完成設立。我們亦一直將擇泰納入GTP模式，例如為擇泰推廣數字化門戶泰骨聯盟，並將藥品採購、交付、商業保險及輸液預約等其他服務整合至Hi-Doctor平台，以使患者可通過醫院以外的渠道購買擇泰，並為患者提供增值服務。我們將應用商業化專業知識，通過GTP模式及生命週期管理，推動擇泰的持續增長。

業績回顧

	截至6月30日止六個月			
	2022年		2021年	
	人民幣百萬元	%	人民幣百萬元	%
收入	1,475.1	100.0	1,331.3	100.0
收入成本	(341.0)	(23.1)	(285.4)	(21.4)
毛利	1,134.1	76.9	1,045.9	78.6
銷售及營銷開支	(279.5)	(18.9)	(251.3)	(18.9)
行政開支	(95.3)	(6.5)	(88.2)	(6.6)
研發開支	(50.0)	(3.4)	(39.5)	(3.0)
其他收入	7.3	0.5	38.2	2.9
其他開支	—	—	(16.5)	(1.2)
其他(虧損)/收益淨額	(129.4)	(8.8)	9.9	0.7
經營利潤	587.2	39.8	698.5	52.5
融資收入	8.0	0.5	3.1	0.2
融資成本	(16.7)	(1.1)	(22.3)	(1.7)
融資成本淨額	(8.7)	(0.6)	(19.2)	(1.4)
所得稅前利潤	578.5	39.2	679.3	51.0
所得稅開支	(46.3)	(3.1)	(56.6)	(4.3)
本公司擁有人應佔期內利潤	532.2	36.1	622.7	46.8

收入

	截至6月30日止六個月			
	2022年		2021年	
	人民幣百萬元	%	人民幣百萬元	%
自有產品	1,179.4	80.0	1,102.3	82.8
授權引入產品	123.9	8.4	54.2	4.1
為業務合作夥伴銷售推廣產品	171.8	11.6	174.8	13.1
合計	<u>1,475.1</u>	<u>100.0</u>	<u>1,331.3</u>	<u>100.0</u>

截至2022年6月30日止六個月，因中國若干城市的Covid-19疫情再次爆發患者到醫院就診減少，我們的產品銷售受到影響。然而，我們的收入仍增長至約人民幣1,457.1百萬元，較2021年上半年增長約10.8%。總收入來自(i)自有產品日達仙；(ii)授權引入產品；及(iii)於中國為業務合作夥伴銷售推廣產品。

自有產品

日達仙的銷售收入由去年同期的人民幣1,102.3百萬元增加人民幣77.1百萬元或7.0%至2022年上半年的人民幣1,179.4百萬元。

通過生命週期管理擴大臨床應用、醫生及患者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，推動日達仙的可持續增長。

日達仙為我們的自有產品。我們於1990年代開發日達仙，並於1996年獲批准在中國進行銷售。作為中國首個品牌胸腺法新藥物，日達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。日達仙的收入主要來自向中國獨家進口商及分銷商的銷售。根據「兩票制」，在我們向獨家進口商銷售日達仙後，獨家進口商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。於2021年11月，本公司訂立進口及分銷協議，以委聘我們的非主要股東之一上藥國際供應鏈有限公司為日達仙在中國的獨家進口商及分銷商。就日達仙的海外銷售(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。

授權引入產品

就於中國銷售授權引入產品而言，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授權引入產品的收入。

截至2022年6月30日止六個月，授權引入產品的收入由去年同期的人民幣54.2百萬元增加至人民幣123.9百萬元。該增長主要來自擇泰及DANYELZA[®]（那西妥單抗）。

1) 擇泰

儘管多個城市於2022年上半年就遏制Covid-19疫情而實施的措施影響擇泰在醫院的使用，惟於報告期內，擇泰的銷量達至人民幣95.1百萬元。

擇泰為我們的授權引入產品，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月完成IDL轉讓後，我們成為擇泰的上市許可持有人。於2021年將註冊分銷商由諾華轉為賽生江蘇期間，部份擇泰仍通過諾華的分銷網絡銷售，而我們將通過諾華銷售並轉移至我們的利潤確認為其他收入。我們於2021年下半年完成將分銷商由諾華轉為賽生江蘇，並自此確認產品收入。

2) DANYELZA[®]（那西妥單抗）

截至2022年6月30日止六個月，DANYELZA[®]（那西妥單抗）為本公司貢獻收入約人民幣24.2百萬元。

於2020年12月，我們自Y-mAbs獲得授權引入DANYELZA[®]（那西妥單抗）。為在獲得國家藥監局的BLA批准前加快向中國兒科患者提供該創新治療，本公司已分別於2021年6月及12月在海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區試點及中國（天津）自由貿易試驗區試點推出DANYELZA[®]（那西妥單抗）。

於2021年10月，DANYELZA[®]（那西妥單抗）獲納入京惠保海外特藥目錄，進一步擴大該創新藥品於中國對患者的可及性。京惠保是北京為重大疾病提供的基礎醫療保險的補充保障。

除向海南及天津的銷售外，於2022年1月，DANYELZA[®]（那西妥單抗）根據台灣特別進口政策開始於當地產生收入。

為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所得收入由去年同期的人民幣174.8百萬元輕微減少人民幣3.0百萬元或1.7%至2022年上半年的人民幣171.8百萬元。該等推廣產品由醫院處方及使用。於報告期內，由於若干城市的患者到醫院就診及手術的數目於新一波Covid-19疫情爆發期間減少，因此銷量下降。

我們為業務合作夥伴銷售的推廣產品包括法祿達、甲氨蝶呤及艾去適(我們為輝瑞推廣及銷售)以及和樂生、美司鈉及安道生(我們為百特推廣及銷售)。於2022年2月，我們已成功重續與百特訂立的五年合作協議。雙方均同意加強於腫瘤領域在研產品開發及創新業務模式互相支持。

收入成本

我們的收入成本由去年同期的人民幣285.4百萬元增加19.5%至2022年上半年的人民幣341.0百萬元。

收入成本的增長主要由於：i) 產品成本的增加跟隨日達仙及擇泰的銷售增長；ii) 運輸成本增加主要由於烏克蘭戰爭造成貨運中斷及燃料價格上漲；iii) 無形資產攤銷大幅增加，乃由於擇泰於2021年1月的IDL轉讓所致。於2021年完成分銷商轉換前，我們按擇泰相應的產品收入計算將擇泰的部分無形資產攤銷確認為收入成本，而於2022年上半年的全部攤銷計入收入成本。

我們通過行業領先且聲譽良好的CMO Patheon Italia生產我們的自有產品日達仙。我們根據與業務合作夥伴訂立的供應協議將授權引入產品的生產外包予該等業務合作夥伴，包括諾華(就擇泰而言)、Vectan Pharm(就諾弥可而言)及Y-mAbs(就DANYELZA[®](那西妥單抗)而言)。我們的生產質量管理標準符合我們經營所在各個市場的良好生產規範(「GMP」)。

截至2022年6月30日止六個月，儘管我們面臨國際供應鏈中斷及全球通脹壓力，我們妥善管理海外CMO、業務合作夥伴及物流公司確保供應充足及穩定以滿足中國及其他國家的需求，並盡量減少貨運成本增加所帶來的影響。

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					
	2022年			2021年		
	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比
產品成本	212.4	62.3	14.4	205.8	72.1	15.5
倉庫及物流成本	57.2	16.8	3.9	40.0	14.0	3.0
無形資產攤銷	48.1	14.1	3.3	26.7	9.3	2.0
其他	23.3	6.8	1.5	12.9	4.6	0.9
合計	<u>341.0</u>	<u>100.0</u>	<u>23.1</u>	<u>285.4</u>	<u>100.0</u>	<u>21.4</u>

毛利

我們的毛利由去年同期的人民幣1,045.9百萬元增加人民幣88.2百萬元或8.4%至2022年上半年的人民幣1,134.1百萬元，而我們的毛利率由去年同期的78.6%輕微減少1.7ppt至2022年上半年的76.9%。除供應鏈中斷及高通脹導致毛利減少外，我們的產品組合變動亦導致毛利率下降。於報告期內，我們從擇泰獲得增加收入，而擇泰與日達仙相比毛利較低，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251.3百萬元增加人民幣28.2百萬元(或11.2%)至2022年上半年的人民幣279.5百萬元，主要由於以下因素的淨影響所致：1) 隨着銷售及營銷團隊的擴大以及銷量增長，僱員薪酬及銷售激勵花紅增加人民幣37.9百萬元(或25.5%)；2) 於2022年上半年，由於業務推廣活動因若干城市的新一波Covid-19疫情爆發而中斷，因此營銷及推廣開支以及差旅及會議開支分別減少人民幣6.6百萬元及人民幣3.7百萬元。

截至2022年及2021年6月30日止六個月，營銷及推廣開支佔總收入比例保持平穩，分別約為18.9%。

一般及行政開支

我們的一般及行政開支由去年上半年的人民幣88.2百萬元增加8.0%至2022年同期的人民幣95.3百萬元，主要由於經考慮許可人因財務困難撥付其進一步開發的不確定性而對相關無形資產作出全額減值撥備人民幣40.3百萬元，其被以下所抵銷：i)由於基於成本確認的首次公開發售前購股權的股份酬金開支呈下降趨勢，因此僱員福利減少人民幣23.3百萬元；ii)概無於2021年3月在香港聯交所主板上市後產生任何上市開支。

研發開支

我們的研發開支由去年同期的人民幣39.5百萬元增加26.6%至2022年上半年的人民幣50.0百萬元，由於我們擴大產品開發團隊及多個產品開發項目有所進展。

其他收入及其他開支

於2021年下半年完成將所有省份的分銷商由諾華轉至本公司後，我們將所有產品收入及其攤銷確認為收入成本。

其他(虧損)/收益淨額

其他(虧損)/收益主要包括以下項目：

- i) 投資的公允價值虧損變動：我們於一家生物科技公司已投資人民幣80.5百萬元。被投資方因全球行業市場拋售、估值暴跌、交易停擺等再融資困難已進入破產程序。經審慎評估，我們錄得此項投資的公允價值虧損人民幣80.5百萬元；
- ii) 匯兌虧損：2022年上半年匯兌淨虧損為人民幣57.5百萬元，去年同期則為匯兌收益淨額人民幣7.2百萬元。匯兌虧損主要是由於附屬公司將人民幣貨幣資產換算為美元功能貨幣所致。

經營利潤

由於上述原因，我們於2022年上半年的經營利潤為人民幣587.2百萬元，而去年同期的經營利潤為人民幣698.5百萬元。

財務成本淨額

我們於2022年上半年的財務成本淨額為人民幣8.7百萬元，而去年同期的財務成本淨額為人民幣19.2百萬元，主要由於我們根據還款時間表於2021年償還若干本金導致利息開支減少。

所得稅開支

我們的所得稅開支由去年同期的所得稅開支人民幣56.6百萬元減少至2022年上半年的人民幣46.3百萬元，與期內所得稅前利潤減少一致。

期間利潤

由於上述原因，我們於2022年上半年的期內利潤為人民幣532.2百萬元，而去年同期的利潤為人民幣622.7百萬元。

撇除投資的公允價值虧損變動人民幣80.5百萬元及經考慮許可人因財務困難無法撥付其進一步開發而對相關無形資產造成全額減值虧損人民幣40.3百萬元後，截至2022年6月30日止期間，一般業務經營核心溢利增加4.9%至人民幣653.0百萬元。

財務資料

董事會公佈本集團截至2022年6月30日止六個月的簡明合併財務報表，其上期同期比較數字如下：

簡明合併全面收益表

		截至6月30日止六個月	
		2022年	2021年
	附註	人民幣千元	人民幣千元
收入	2	1,475,072	1,331,316
收入成本		(340,941)	(285,377)
毛利		1,134,131	1,045,939
銷售及營銷開支		(279,538)	(251,281)
行政開支		(95,266)	(88,187)
研發開支		(50,034)	(39,507)
其他收入		7,322	38,136
其他開支		—	(16,478)
其他虧損／(收益) — 淨額	3	(129,432)	9,852
經營利潤		587,183	698,474
融資收入		7,985	3,136
融資成本		(16,714)	(22,310)
融資成本淨額		(8,729)	(19,174)
所得稅前利潤		578,454	679,300
所得稅開支	4	(46,256)	(56,599)
本公司擁有人應佔期內利潤		532,198	622,701
其他全面收益			
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		(193,477)	4,331
貨幣換算差額		451,655	(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		(329,910)	39,711
期內全面收益總額		460,466	628,887
以下人士應佔全面收益總額：			
本公司擁有人		460,466	628,887
本公司擁有人應佔每股盈利(人民幣元)	6		
每股基本盈利		0.79	0.99
每股攤薄盈利		0.75	0.92

簡明合併資產負債表

		於2022年 6月30日 附註 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
資產			
非流動資產			
使用權資產		26,194	21,983
物業、廠房及設備		8,109	7,895
無形資產	7	548,700	606,095
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產		19,429	91,524
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產		147,204	329,449
遞延稅項資產		3,055	1,520
其他資產		5,264	5,156
非流動資產總值		757,955	1,063,622
流動資產			
存貨		149,876	174,660
貿易應收款項	8	806,006	546,512
其他流動資產		1,183,909	90,212
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產		119,626	60,188
現金及現金等價物		1,312,720	2,127,488
流動資產總值		3,572,137	2,999,060
資產總值		4,330,092	4,062,682
權益及負債			
負債			
非流動負債			
借款		802,289	762,160
遞延稅項負債		17,312	14,981
租賃負債		12,846	11,175
其他非流動負債		197	188
非流動負債總額		832,644	788,504

簡明合併資產負債表(續)

		於2022年 6月30日 附註 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	471,702	537,802
租賃負債		14,092	11,391
借款		402,684	382,542
即期稅項負債		24,375	25,035
		<u>912,853</u>	<u>956,770</u>
流動負債總額		912,853	956,770
負債總額		1,745,497	1,745,274
資產淨值		2,584,595	2,317,408
本公司擁有人應佔權益			
股本		232	232
股份溢價		1,716,909	1,727,026
其他權益		(3)	(3)
其他儲備		249,410	299,759
保留盈利		618,047	290,394
		<u>2,584,595</u>	<u>2,317,408</u>
權益總額		2,584,595	2,317,408

簡明合併財務報表附註

1. 擬備基準

截至2022年6月30日止六個月的簡明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。

本中期報告不包括一般載於年度財務報告的所有附註。因此，本報告須與賽生藥業控股有限公司截至2021年12月31日止年度的年度報告及賽生藥業控股有限公司於中期報告期作出的任何公告一併閱讀。

除估計所得稅（見附註4）及下文所載的採納新訂及經修訂準則，已採納的會計政策與截至2021年12月31日止年度及相應中期報告期所採納的會計政策一致。

— 本集團採納的新訂及經修訂準則

若干經修訂準則適用於本報告期。本集團毋須就採納該等經修訂準則更改其會計政策或作出追溯調整。

本集團已就自2022年1月1日開始的年度報告期首次採納以下修訂本：

《國際會計準則》第16號（修訂本）「物業、機器及設備：作擬定用途前之所得款項」	2022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

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。

— 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：

準則	於以下日期或 之後開始的 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
《國際會計準則》第12號（修訂本）「與單一交易產生的資產及負債相關的遞延稅項」	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

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	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
於某一時間點確認		
— 產品銷售額	<u>1,475,072</u>	<u>1,331,316</u>

3. 其他(虧損)/收益 — 淨額

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元 (未經審計)	人民幣千元 (未經審計)
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 債務投資(a)	(74,179)	—
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 結構性存款	1,057	1,129
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 可轉讓存單	797	—
外匯(虧損)/收益淨額	(57,466)	7,230
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 股權投資	—	(378)
其他	<u>359</u>	<u>1,871</u>
	<u>(129,432)</u>	<u>9,852</u>

- (a) 本集團投資於一家生物科技公司的可贖回優先股，其作為債務工具入賬，並按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產計量。該被投資方於2022年上半年進入破產程序並停止經營，管理層認為該債務投資的公允價值在2022年上半年減少至零，並錄得公允價值變動虧損人民幣80,537,000元，考慮到被投資方財務困難帶來的不確定性，為彼等的進一步發展提供資金，我們亦向獲被投資方許可的相關無形資產計提全額減值準備(附註7)。

4. 所得稅開支

所得稅開支基於管理層對整個財政年度的預期加權平均實際年所得稅率的估計確認。截至2022年6月30日止年度所使用之估計平均年度稅率為8.0%，而截至2021年6月30日止六個月為8.3%。

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
當期所得稅	45,462	52,854
遞延所得稅	<u>794</u>	<u>3,745</u>
所得稅開支	<u>46,256</u>	<u>56,599</u>

5. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
期初應付股息	—	52,199
期內宣派股息	204,545	776,520
期內已付股息	(205,622)	(827,303)
匯兌差額	1,077	(1,416)
	<u> </u>	<u> </u>
期末應付股息	<u> </u>	<u> </u>

截至2021年12月31日止年度的末期股息為0.35港元，已於2022年5月19日舉行的股東週年大會上獲股東批准。末期股息於2022年6月22日派付予於2022年6月2日名列本公司股東名冊之股東。

6. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利的計算乃基於以下數據：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
本公司擁有人應佔期內溢利	532,198	622,701
已發行普通的加權平均數(千股)	672,945	632,096
	<u> </u>	<u> </u>
每股基本盈利(以每股人民幣表示)	<u>0.79</u>	<u>0.99</u>

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2022年及2021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日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
本公司擁有人應佔期內溢利	532,198	622,701
已發行普通股的加權平均數(千股)	672,945	632,096
購股權的攤薄影響	36,598	45,182
	<u> </u>	<u> </u>
每股攤薄盈利的普通股加權平均數(千股)	<u>709,543</u>	<u>677,278</u>
	<u> </u>	<u> </u>
每股攤薄盈利	<u>0.75</u>	<u>0.92</u>

7. 無形資產

	授權 人民幣千元	軟件 人民幣千元	總計 人民幣千元
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
匯兌差額	(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
於2022年1月1日			
成本	854,569	17,992	872,561
累計攤銷	(176,037)	(14,198)	(190,235)
減值虧損	(76,231)	—	(76,231)
賬面淨值	602,301	3,794	606,095
截至2022年6月30日止六個月			
期初賬面淨值	602,301	3,794	606,095
匯兌差額	32,088	—	32,088
添置	—	104	104
攤銷費用	(48,088)	(1,231)	(49,319)
減值虧損(a)	(40,268)	—	(40,268)
期末賬面淨值	546,033	2,667	548,700
於2022年6月30日			
成本	895,203	18,146	913,349
累計攤銷	(230,923)	(15,479)	(246,402)
減值虧損	(118,247)	—	(118,247)
賬面淨值	546,033	2,667	548,700

- (a) 截至2022年6月30日止六個月期間，若干候選藥物的許可人因財務困難進入清算程序。考慮到許可方為進一步開發該等在研藥物提供資金的財務困難帶來的不確定性，本公司對與若干候選藥物相關的無形資產錄得人民幣40,268,000元(6百萬美元)的全額減值。減值虧損於截至2022年6月30日止六個月的綜合全面收益表中確認為行政開支。

8. 貿易應收款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	806,006	546,512
減：貿易應收款項減值撥備	—	—
貿易應收款項 — 淨額	<u>806,006</u>	<u>546,512</u>

(a) 基於發票日期的貿易應收款項之賬齡分析如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
6個月內	805,998	546,512
6至12個月	8	—
	<u>806,006</u>	<u>546,512</u>

本集團的貿易應收款項一般在發票日期起的180天內收回。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2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
人民幣	783,288	545,665
美元	22,104	260
港元	614	587
	<u>806,006</u>	<u>546,512</u>

(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2022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2022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2022年6月30日的預期信貸虧損仍屬極小。

9. 貿易及其他應付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項(a)	98,540	126,920
購買授權應付款項	100,671	95,636
應付營銷及推銷開支	75,254	87,948
應付薪金及花紅	70,501	92,878
應付測試及研發臨床試驗費用	46,541	48,369
應付專業服務費	24,183	29,706
其他	56,012	56,345
	<u>471,702</u>	<u>537,802</u>

(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下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
少於一年	<u>98,540</u>	<u>126,920</u>

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2021年12月31日的人民幣4,062.7百萬元增加至截至2022年6月30日的人民幣4,330.1百萬元，而我們的總負債由截至2021年12月31日的人民幣1,745.3百萬元略升至截至2022年6月30日的人民幣1,745.5百萬元。

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2022年6月30日，我們的現金及現金等價物以及現金存款(3至12個月或以浮動利率計息)合共為人民幣2,586.6百萬元，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、不時從資本市場籌集的其他資金、以及本公司自全球發售收取的所得款項淨額的組合來滿足。截至2022年6月30日止六個月，我們的經營現金流達到約人民幣523.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月增加約人民幣215.6百萬元。

截至2022年6月30日，我們並無未動用銀行融資。截至2022年6月30日，我們的借款總額約為人民幣1,205.0百萬元，均以美元計值。下表載列截至2022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
		倫敦銀行 同業拆息上浮
有抵押	<u>1,205.0</u>	<u>2.3%</u>
合計	<u><u>1,205.0</u></u>	<u><u>不適用</u></u>

截至2022年6月30日，我們的資產負債比率(總負債除以總資產)為40.3%(截至2021年12月31日為43.0%)。

或有負債

截至2022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172.3百萬元變為2022年上半年的人民幣0.8百萬元。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2022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2022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2022年6月30日，投資的公允價值為約人民幣100.2百萬元，佔本集團總資產的約2.3% (2021年12月31日：7.0%)。於2022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2022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2022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2022年6月30日，我們擁有逾950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。

中期股息

董事會議決並不就截至2022年6月30日止六個月派付任何中期股息（截至2021年6月30日止六個月：零）。

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2022年6月30日，約1,422.7百萬港元仍未獲動用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及截至2022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 2022年6月30日 的已動用 所得款項淨額 百萬港元	截至 2022年6月30日 的所得款項 淨額餘額 百萬港元
潛在收購新候選藥物的投資	30%	15.6	609.5
償還現有債務	28%	583.4	—
為臨床階段候選產品的開發及 商業化提供資金	26%	15.2	526.5
招聘及擴充僱員的投資	10%	35.7	172.7
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%	11.0	114.0
	100%	660.9	1,422.7

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

於截至2022年6月30日止六個月，本公司已於聯交所購回合共2,826,500股股份，詳情載列如下：

截至2022年6月30日止 六個月的購回月份	購回股份 數目	每股股份價格		總代價 港元
		最高 港元	最低 港元	
3月	623,500	8.36	7.99	5,150,393.35
4月	828,500	8.50	7.67	6,649,868.25
5月	658,000	8.72	8.14	5,527,762.20
6月	716,500	8.76	8.00	6,002,500.80
合計	2,826,500			23,330,524.60

於2022年6月30日，1,967,500股購回股份已獲註銷，而859,000股回購股份尚未註銷。

除上文所述者外，於截至2022年6月30日止期間，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股份的權益。

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2022年6月30日止六個月的未經審計簡明合併業績。

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
「《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
「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，就本公告而言，除非文義另有所指，不包括香港、澳門及台灣
「CHINET」	指	中國抗菌素監測網
「CMO」	指	為製藥行業的其他公司提供合約服務的合約製造機構，提供藥物製造服務
「CNS」	指	中樞神經系統
「Go-to-Patient」或「GTP」	指	一種加強醫生和患者之間的通信，並解決患者通過藥房及其他零售渠道獲得藥物問題的商業模式
「CRF」	指	癌症相關性疲乏
「董事」	指	本公司董事
「DTP藥房」	指	直送患者藥房，指向患者直接提供有價值的專業服務的藥房。當患者收到醫院的醫生處方，DTP藥房會按照患者的處方於患者所選時間及地點交付有關藥物
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「HABP/VABP」	指	醫院獲得性細菌性肺炎及呼吸機相關細菌性肺炎
「HCC」	指	肝細胞癌

「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	股份於聯交所主板上市
「《上市規則》」	指	聯交所主板證券上市規則
「MAA」	指	營銷授權申請
「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
「報告期」	指	2022年1月1日至2022年6月30日止六個月期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「股份」	指	本公司股本中每股0.00005美元的普通股
「股東」	指	本公司股東
「SMDC」	指	小分子藥物偶聯物
「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
「TACE」	指	肝動脈化療栓塞
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國法定貨幣

致謝

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，2022年8月19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。