

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)

2022年中期業績公告

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2022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
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)	
按業務劃分之收入：			
成藥	12,292,908	11,233,382	+9.4%
原料產品	2,352,321	1,916,627	+22.7%
功能食品及其它	964,797	672,266	+43.5%
收入總額	15,610,026	13,822,275	+12.9%
股東應佔溢利			
財務報表所示	2,966,205	3,062,569	-3.1%
基本溢利(附註)	3,068,763	2,671,837	+14.9%
每股盈利(人民幣分)			
基本	24.89	25.62	-2.8%
攤薄	24.89	25.62	-2.8%
每股中期股息(港仙)	10.00	8.00	25.0%

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變動以及以股份為基礎之酬金開支之溢利。有關財務報表所示與基本溢利之間的對賬載於第16頁。

管理層討論與分析

業績

截至2022年6月30日止六個月，本集團的收入增加12.9%至人民幣156.10億元，股東應佔溢利減少3.1%至人民幣29.66億元。

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酬金開支，本集團的股東應佔基本溢利增長14.9%至人民幣30.69億元。

股息

董事會宣佈派發2022年度中期股息每股10港仙(2021年：8港仙)，中期股息將於2022年10月11日派發予於2022年9月14日名列股東名冊之股東。

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的醫藥企業，為國內醫藥行業的龍頭之一。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治療方案。

在長期發展過程中，本集團在研發、註冊、生產、商業化等方面形成了具規模效應及技術壁壘的全產業鏈優勢。在中國醫藥行業深化改革的大背景下，我們將憑藉以上優勢，以及穩健的現金流和充足的人才儲備，抓住行業變革發展的機遇，實現創新驅動的高質量發展。

本集團擁有強大的商業化能力。經過多年的發展及提升，目前已建立約一萬人的銷售團隊，圍繞主要產品線劃分多個事業部，在全國各級醫院、鄉鎮衛生院、社區衛生中心、診所等各類醫療機構和連鎖藥店都有廣泛覆蓋。在過去多年，本集團著力打造銷售團隊的創新藥商業化能力，以學術推廣為核心，全面加強醫學事務、市場准入、品牌推廣等綜合能力，成功孕育出一批包括恩必普、津優力及多美素在內的創新藥集群，並將為本集團源源不斷上市的新藥提供高效推廣及商業化的保證。在地級城市廣泛覆蓋的基礎上，銷售團隊亦正加強市場下沉的工作，挖掘縣級地區的市場潛力，為基層百姓提供優質好藥。配合醫保支付方式的改革及互聯網健康產業的快速發展，本集團積極打造新零售銷售團隊，加強 OTC 渠道和互聯網醫藥平台的建設。

本集團已建成一支國際化的研發團隊，八大創新研發平台，分佈於中國和美國的五大創新研發中心。本集團的納米技術平台已研發了包括納米脂質體、白蛋白納米製劑、聚合物膠束等多項核心遞送技術，相關管線佈局在國際上亦處於領先地位。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、三抗及新型的抗體藥物偶聯物(ADC)。小分子藥物的研發則重點打造 PROTAC、LYTAC 及基於 AI 技術的篩選平台，開發具有抗腫瘤、調整免疫等多重功能的小分子靶向藥，及基於表觀遺傳學的小分子藥物。信使核酸(mRNA)技術平台方面，除了新型冠狀病毒 mRNA 疫苗以外，還佈局了狂犬疫苗、帶狀皰疹疫苗、呼吸道合胞病毒疫苗、治療型腫瘤疫苗(包括 HPV 疫苗)等產品。小干擾核酸(siRNA)技術平台則佈局了多款遺傳基因相關的重大慢性疾病產品。我們並同時建立了基於 LNP 瞬轉 CAR mRNA / DNA 的 CAR-T、CAR-NK、CAR-M 細胞治療平台，用於腫瘤及慢性病的治療。這些領先的技術平台及研發管線將為本集團的持續發展提供源源不斷的動力。

本集團亦將國際化作為一個重要發展戰略。把人才國際化、研發國際化、市場國際化、業務拓展國際化作為目標，堅持引進來與走出去雙向並舉，拓展更廣闊的市場，提升本集團的全球行業地位。

經營回顧

1. 成藥業務

2022年上半年，成藥業務的銷售收入增長9.4%至人民幣122.93億元。按主要治療領域的銷售情況如下：

治療領域	銷售收入 (人民幣百萬元)	變幅
神經系統	3,874	+7.3%
抗腫瘤	4,055	+2.3%
抗感染	1,753	+23.9%
心血管	1,519	+4.8%
呼吸系統	253	+33.1%
消化代謝	362	+46.0%
其它	477	+33.9%

神經系統

- 恩必普(丁苯酞軟膠囊、丁苯酞氯化鈉注射液)：繼續推動縣級及鄉鎮地區的市場下沉，並加強推廣門診處方及開拓OTC市場，維持產品的平穩增長。
- 舒安靈(己酮可可碱緩釋片、己酮可可碱注射液)：通過積極開展臨床研究，加強臨床證據及市場推廣，推動產品的快速增長。

抗腫瘤

- 津優力(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)：期內繼續拓寬產品在更多適應症的臨床使用，並擴大地市核心醫院及縣級市場的覆蓋。津優力於2022年3月完成廣東牽頭的11省聯盟集採，產品降價後提高了藥品的可及性，有利於更廣泛的臨床使用。

- 克艾力(注射用紫杉醇白蛋白結合型)：期內積極推動產品在不同適應症更廣泛的使用，並繼續推進市場下沉的工作。克艾力於2022年6月完成河南牽頭的13省聯盟集採續約，降價幅度頗大，預期銷售收入將會遇到一定的下調壓力。我們將深化地級市及縣級市場下沉的工作，並全力推動全瘤種全科室覆蓋，爭取更大的市場空間。
- 多美素(鹽酸多柔比星脂質體注射液)：多美素目前在同類產品的市場佔有率已超過75%，我們將加快市場下沉的工作，尋求市場空間進一步擴大。
- 多恩達(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)：為本集團自主研發的抗腫瘤納米藥物，也是全球首個上市的米托蒽醌納米藥物。該產品的設計採用了獨特的載藥、釋藥技術，從而保證了給藥後，納米粒子可以有效的在腫瘤富集，並合理地釋放藥物，進而提高藥物在腫瘤的生物利用度，從而產生顯著改善的療效和安全性該產品的理性化設計也避免了納米藥物容易出現的皮膚毒性和輸液反應。多恩達於2022年1月獲得用於治療外周T細胞淋巴瘤(PTCL)的中國上市批准，臨床研究顯示其用於治療復發或難治PTCL患者的效果顯著優於同適應症的其它藥物。自2月上市後，多恩達已成功開發超過200家醫院，迅速獲得市場認可。

抗感染

- 安復利克(注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物)：於2021年4月獲批上市，並於同年12月通過醫保談判納入國家醫保目錄。安復利克的營銷由專屬的隊伍負責，通過學術推廣，促進醫療專業人士對安復利克的認識及臨床使用，目前已經覆蓋超過420家醫院。
- 有多個產品在國家集採中選(包括注射用頭孢曲松鈉、注射用頭孢唑林鈉等)，擴大了產品在醫院市場的份額。

心血管

- 玄寧(馬來酸左氨氯地平片及分散片)：受到其它治療高血壓藥品降價的影響，市場競爭加劇。玄寧會繼續通過結合自營、合作、零售的銷售模式，推進產品的穩步增長。
- 恩存(硫酸氫氯吡格雷片)：恩存於2019年集採中選後，帶來了可觀的收入貢獻，本集團繼續爭取產品的穩定增長。
- 達新寧(鹽酸決奈達隆片)：於2020年上市，是中國首家上市的鹽酸決奈達隆片。隨著中國老齡化的進程，房顫患者逐漸增大，產品具有可觀的市場空間。
- 銘復樂(注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑)：本集團通過收購而新增的產品，為擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物。目前主要用於心肌梗死患者的治療，並已被《院前溶栓中國專家共識》、《STEMI合理用藥指南》等權威指南列為推薦的優選溶栓藥物。銘復樂在一項用於治療急性缺血性卒中的III期臨床研究達到主要研究終點，並將於短期內提交上市申請，為產品創造了更廣闊的市場空間。

呼吸系統

- 主要產品包括琦效(鹽酸阿比多爾片)、中諾立克(鹽酸氨溴索口服溶液)、中諾平(鹽酸氨溴索緩釋片)、琦昕(磷酸奧司他韋膠囊)及諾一安(孟魯司特鈉片/咀嚼片)。
- 琦昕(磷酸奧司他韋膠囊)：於2021年8月批准上市，為流感防治的用藥。期內琦昕於第七批國家集採中選，預期產品能有較快的上量速度。

消化代謝

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

其它

- 主要產品包括固邦(阿侖麟酸鈉片／腸溶片)、奇邁特(鹽酸曲馬多片)及優德寧(塞來昔布膠囊)。

2. 原料業務

2022年上半年，原料業務的銷售收入增長22.7%至人民幣23.52億元。

- 受惠於生產能力的提升，維生素C產品於本期的生產及銷售量同步增加，並進一步提高了市場佔有率，儘管產品價格有所回落，維生素C產品的銷售收入仍增長29.4%至人民幣13.99億元。
- 受到個別抗生素產品銷售量提高的推動，抗生素及其它產品的銷售收入增長14.1%至人民幣9.53億元。

3. 功能食品及其它業務

主要受到咖啡因產品的銷量及售價上升的推動，功能食品及其它業務於本期的銷售收入增長43.5%至人民幣9.65億元。

4. 研發

2022年上半年的研發費用達人民幣18.84億元(計入收益表中)，同比增加16.8%，約佔成藥業務收入的15.3%。目前約有300個在研項目，其中小分子創新藥40餘項、大分子創新藥40餘項、新型製劑30餘項，主要聚焦在抗腫瘤、免疫和呼吸、精神神經、心腦血管、代謝及抗感染領域；有4個候選創新藥物於期內遞交上市申請，另有逾50項處於臨床研究階段。

臨床管線概覽

關鍵臨床階段：

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
重組全人源抗RANKL單克隆抗體注射液 (JMT103)	生物藥物 (單抗)	RANKL	骨巨細胞瘤	已遞交上市申請
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	已遞交上市申請
琥珀酸去甲文拉法辛緩釋片	化學藥物	5-羥色胺和去甲腎上腺素再攝取抑制劑	抑鬱症	已遞交上市申請
甲磺酸瑞澤替尼膠囊	化學藥物	EGFR	非小細胞肺癌	已遞交上市申請
注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑 (rhTNK-tPA, 銘復樂)	生物藥物 (重組蛋白)	纖維溶酶原	超急性期缺血性卒中	準備遞交上市申請
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	準備遞交上市申請
重組抗PD-1全人源單克隆抗體注射液	生物藥物 (單抗)	PD-1	宮頸癌	關鍵臨床試驗完成
DBPR108片	化學藥物	DPP-4 抑制劑	糖尿病	關鍵臨床試驗完成
注射用重組抗IgE單克隆抗體	生物藥物 (單抗)	IgE	蕁麻疹	關鍵臨床試驗完成
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) SYSA1801注射液	生物藥物 (抗體偶聯)	HER2 ADC	乳腺癌	關鍵臨床試驗
SYS6006注射液 (新冠病毒 mRNA 疫苗)	生物藥物 (疫苗)	新冠病毒 Spike 蛋白	新型冠狀病毒肺炎預防	關鍵臨床試驗
帕妥珠單抗注射液	生物藥物 (單抗)	HER2	HER2 陽性乳腺癌	關鍵臨床試驗
度維利塞膠囊	化學藥物	PI3K- δ 、PI3K- γ	CLL/SLL	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
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
注射用紫杉醇納米粒 (速溶型)	納米藥物	微管抑制劑	乳腺癌	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	頭頸鱗癌	關鍵臨床試驗
TG103	生物藥物 (單抗)	GLP1-Fc	減重	關鍵臨床試驗
丁苯酞軟膠囊	化學藥物		血管性痴呆	關鍵臨床試驗

其它臨床階段：

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、SYHX2009片、SYHX2005片	化學藥物	腫瘤
SYHA1805片、SYHA1402片	化學藥物	代謝
SYHX1901片	化學藥物	免疫
JMT601注射液(中國及美國)	生物藥物(雙抗)	腫瘤
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	生物藥物(單抗)	腫瘤
ALMB0166注射液	生物藥物(單抗)	中樞神經
CM310注射液、CM326注射液、NBL-012注射液(中國及美國)、 烏司奴單抗注射液	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

註冊審批進展

中國

- 2022年1月，本集團自主研發的抗腫瘤納米藥物多恩達(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)獲得用於治療外周T細胞淋巴瘤(PTCL)的中國上市批准，臨床研究顯示其用於治療復發或難治PTCL患者的效果顯著優於同適應症的其它藥物。
- 2022年3月，克必妥(度維利塞膠囊)取得藥品註冊批件，用於治療以往至少經過兩次系統性治療的復發或難治性濾泡性淋巴瘤(FL)成年人患者，是全球首個獲批的口服PI3K- δ 和PI3K- γ 雙重抑制劑，也是中國首家獲批的PI3K選擇性抑制劑。
- 2022年1月，琥珀酸去甲文拉法辛緩釋片用於治療抑鬱症在中國首家遞交上市申請。
- 2022年4月，納米藥物伊立替康脂質體注射液用於治療轉移性胰腺癌遞交上市申請。
- 2022年6月，納樂舒單抗注射液(JMT103)(重組全人源抗RANKL單克隆抗體注射液)用於治療不可切除或手術困難的骨巨細胞瘤遞交上市申請，並獲納入優先審評，該產品為全球首個遞交新藥上市申請的IgG4亞型全人源抗RANKL中和性單克隆抗體。
- 自2022年初，在研創新藥獲得7項首適應症、3項新增適應症的臨床試驗批件。首適應症：SYS6006注射液(新冠病毒mRNA疫苗)、注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體(AML)、順鉑膠束注射液(實體瘤)、注射用SYHA1908(實體瘤)、烏司奴單抗注射液(銀屑病)、SYHX2005片(實體瘤)、SYHX2009(NTRK或ROS1基因重排/融合及其耐藥突變陽性時實體瘤)；新增適應症：注射用前列地爾脂質體(造影劑引發的急性腎損傷)、TG103注射液(2型糖尿病、超重/肥胖)、多恩達(視神經脊髓炎譜系疾病)。
- 自2022年初，12個仿製藥獲得藥品註冊批件，包括甲磺酸侖伐替尼膠囊、鹽酸多奈呱齊片、氫溴酸伏硫西汀片、硝苯地平控釋片、鹽酸普拉克索緩釋片、拉考沙胺注射液、唑來膦酸注射液、多索茶鹼注射液、富馬酸丙酚替諾福韋片、注射用艾司奧美拉唑鈉、加巴噴丁膠囊、鹽酸莫西沙星氯化鈉注射液。

- 自2022年初，提交PCT國際申請17件、專利申請112件(國內95件、國外17件)，獲得專利授權24件(國內16件、國外8件)。

美國

- 2022年1月，JMT601(CPO107)用於治療成人復發或難治瀰漫大B細胞淋巴瘤獲得美國FDA頒發快速通道資格認定。該在研藥物為全球首個已進入臨床開發階段的具有協同靶向結合效應的雙特異性SIRP α 融合蛋白，治療靶點為CD20及CD47。
- 2022年7月，注射用多西他賽(白蛋白結合型)用於治療胃癌(包括食道胃結合部癌)獲得美國FDA頒發孤兒藥資格認定。

主要臨床試驗進展

新型冠狀病毒mRNA疫苗(SYS6006)

SYS6006為本集團針對新型冠狀病毒變異毒株自主研發的mRNA疫苗，目前已開展了6項臨床研究，包括：

- 評價SYS6006在18-59歲健康人群中接種的安全性及初步觀察免疫原性的隨機、盲法、安慰劑對照、劑量遞增的I期臨床試驗(研究編號：SYS6006-001)。
- 評價SYS6006在60歲及以上健康人群中接種的安全性及初步觀察免疫原性的隨機、盲法、安慰劑對照、劑量遞增的I期臨床試驗(研究編號：SYS6006-002)。
- 評價SYS6006在18歲及以上健康人群中接種的免疫原性及安全性的隨機、盲法、安慰劑對照的II期臨床試驗(研究編號：SYS6006-003)。
- 在18歲及以上已接種新型冠狀病毒疫苗的人群中評價序貫加強接種一劑SYS6006或滅活疫苗的免疫原性和安全性的隨機、開放、陽性對照的臨床研究(研究編號SYS6006-IIT003)(「加強免疫臨床研究」)。

- 在18歲及以上已接種新型冠狀病毒滅活疫苗人群中評價序貫加強接種一劑SYS6006的安全性和免疫原性的單中心、開放性臨床研究（研究編號：SYS6006-007）。
- 評估不同技術路綫新型冠狀病毒疫苗序貫或同源加強免疫的安全性及有效性的前瞻性、多中心、隨機對照、開放標籤、盲終點評價的臨床試驗。

上述加強免疫臨床研究的結果顯示SYS6006的安全性良好，並展現出了超高的免疫原性和對主要流行株BA.2超强的中和活性，及在應對變異株方面作為加強針的顯著優勢。有關加強免疫臨床研究及研究結果的資料，已於本公司日期為2022年8月23日的公告（標題：新型冠狀病毒 mRNA 疫苗（SYS6006）完成一項序貫加強免疫的臨床研究）公佈。

上述其它各項臨床研究亦順利推進並取得了階段性積極成果，有關該等臨床研究及研究結果的資料已於本公司日期為2022年8月23日的公告（標題：新型冠狀病毒 mRNA 疫苗（SYS6006）臨床研究進展的最新情況）公佈。

本集團目前已實現新冠病毒 mRNA 疫苗的大規模穩定生產能力，產業鏈上核心原材料和輔料亦實現了內化生產。

多恩達（鹽酸米托蒽醌脂質體注射液）

- 於2022年6月在美國臨床腫瘤學會(ASCO)上以壁報形式展示兩項研究成果，分別為用於治療鉑難治或鉑耐藥復發卵巢癌的Ib期臨床試驗結果和治療復發／轉移性頭頸部鱗狀細胞癌Ib期臨床試驗結果。研究初步結果顯示多恩達對於上述兩項適應症均具有可控的安全性和可見的療效。
- 多項血液瘤和實體瘤的臨床試驗正在開展，旨在拓寬多恩達的適應症。

銘復樂 (注射用重組人 TNK 組織型纖維溶酶原激活劑)

- 2022年7月，一項用於治療急性缺血性卒中的III期臨床研究達到預設的主要研究終點(90天mRS評分0-1分的受試者比例)，顯示銘復樂在療效上非劣於阿替普酶，且療效有提高的趨勢，安全性與阿替普酶相近。

納樂舒單抗注射液 (JMT103)

- 2022年3月，一項用於治療不可切除或手術困難的骨巨細胞瘤的關鍵臨床試驗達到預設終點，顯示JMT103有較好的臨床療效，腫瘤反應率高達93.5%，並呈現出高於地舒單抗組的趨勢。此外，JMT103的安全耐受良好，安全性風險可控。

普盧格列汀片 (DBPR108)

- 2022年8月，兩項用於治療2型糖尿病的III期試驗結果均達到預設終點。單藥試驗結果顯示，在主要療效終點第24周末HbA1c較基綫變化，DBPR108組顯著優於安慰劑組，同時非劣於陽性藥磷酸西格列汀片組。聯合試驗結果顯示，在主要療效終點第24周末HbA1c較基綫變化，DBPR108組顯著優於安慰劑組。此外，DBPR108組的安全性數據顯示安全性與西格列汀組和安慰劑組相似。

獎項

- 2022年1月，石藥集團在國家發展和改革委員會公佈的2021年國家企業技術中心評價結果中，以總排名第六、醫藥行業排名第一的成績獲評優秀。
- 2022年4月，《白蛋白結合型納米藥物遞送關鍵技術及產業化研究》項目再次榮獲河北省科技進步一等獎，連續兩年斬獲省科技獎最高榮譽。

5. 業務拓展

在不斷提升內生創新研發能力的同時，我們亦加強業務拓展工作，打造國際化BD生態系統。本集團已建立起了國際化的業務拓展團隊，在全球尋找優質項目，尋求合作機會；並同時就自研的創新產品，尋求合作夥伴。

- 2022年2月，完成收購廣州銘康生物工程有限公司51%股權（現已更名為石藥集團明復樂藥業（廣州）有限公司，股權佔比提升至54.8%）。銘復樂（注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑），一個具有知識產權的第三代特異性溶栓藥，為該公司已上市的产品。
- 2022年7月，本集團與美國生物製藥公司Elevation Oncology, Inc.簽訂獨家授權協議，向其授出本集團開發的SYSA1801 (Claudin 18.2 ADC)項目在大中華地區以外的開發及商業化權利。本集團獲得27,000,000美元首付款，並有權收取最多148,000,000美元潛在開發及監管里程碑付款及最多1,020,000,000美元潛在銷售里程碑付款，以及高至雙位數的銷售提成。這是本集團在國際化上又一重要里程碑，標誌著公司創新能力受到國際認可。

6. 新冠病毒疫情影響

2022年上半年，新冠病毒疫情在上海及其它個別地區爆發，期間實施的防控措施對本集團的銷售和臨床研究活動造成了一定影響。隨著6月以來防疫措施逐步放鬆，整體業務也逐漸恢復。我們將繼續關注疫情的發展情況，並採取適當的措施以減少對業務的影響。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

截至2022年6月30日止六個月之收入為人民幣156.10億元，而截至2021年6月30日止六個月為人民幣138.22億元，增長主要是來自成藥業務、原料產品業務及功能食品及其它業務分別增長9.4%、22.7%及43.5%所推動。毛利率下降3.5個百分點至72.6%，主要是由於收入結構的變化及維生素C產品的銷售價格下降所致。

經營開支

截至2022年6月30日止六個月之銷售及分銷費用為人民幣54.10億元，而截至2021年6月30日止六個月為人民幣53.20億元。增加的主要原因是擴大銷售隊伍及加大成藥產品的營銷及學術推廣力度。

截至2022年6月30日止六個月之行政費用為人民幣5.65億元，而截至2021年6月30日止六個月為人民幣4.97億元。增加之主要原因為本集團業務持續擴大，以及就建誠有限公司(本公司股東)於2022年4月1日向本集團選定僱員授予股份獎勵而確認之以股份為基礎之酬金開支。

截至2022年6月30日止六個月之研發費用為人民幣18.84億元，而截至2021年6月30日止六個月為人民幣16.13億元。該增長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。

其它收入

其它收入主要包括銀行結餘利息收入及政府資助金收入。截至2022年6月30日止六個月之銀行結餘利息收入為人民幣0.98億元(2021年上半年：人民幣0.75億元)，政府資助金收入為人民幣0.65億元(2021年上半年：人民幣0.30億元)。

其它收益及虧損

其它收及虧損主要包含按公平值計入損益的金融資產之公平值變動和外匯淨收益或虧損。截至2022年6月30日止六個月按公平值計入損益的金融資產之公平值變動為虧損人民幣0.34億元(2021年上半年：收益人民幣4.26億元)，外匯淨收益或虧損為收益人民幣0.52億元(2021年上半年：虧損人民幣0.10億元)。

所得稅開支

截至2022年6月30日止六個月之所得稅開支為人民幣6.92億元，而截至2021年6月30日止六個月為人民幣5.54億元，乃按若干子公司應課稅溢利計提之所得稅開支及派發股息的中國預扣稅。

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一額外財務衡量指標，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現金和／或非經營性項目，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財務報表所示之股東應佔溢利與股東應佔基本溢利(非HKFRS財務衡量指標)的對賬。

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	(人民幣千元)	(人民幣千元)
股東應佔溢利	2,966,205	3,062,569
調整：		
— 按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損(溢利)(i)	33,517	(425,631)
— 以股份為基礎之酬金開支(ii)	71,866	4,347
— 相關所得稅之影響	(2,825)	30,552
股東應佔基本溢利	<u>3,068,763</u>	<u>2,671,837</u>

附註：

- i. 按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損(溢利)(非現金項目)乃由於本集團於合夥企業、基金及上市股股權投資以公平值計量而產生。
- ii. 於本期確認的以股份為基礎之酬金開支(非現金項目)總額中，人民幣0.64億元為有關本公司股東建誠有限公司於2022年4月1日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2022年上半年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣42.57億元(2021年上半年：人民幣27.43億元)。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42日，而2021年為40日。存貨周轉日數(存貨結餘對於銷售成本的比率)從2021年的134日降低至111日。於2022年6月30日的流動比率為2.7，略低半年前的2.8。本期資本開支為人民幣6.20億元，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2022年6月30日，本集團的銀行存款、結存及現金為人民幣91.64億元(2021年12月31日：人民幣96.84億元)；結構性銀行存款為人民幣43.45億元(2021年12月31日：人民幣14.43億元)；銀行借款為人民幣3.96億元(2021年12月31日：零)。於2022年6月30日，資產負債比率(銀行借款與總權益的比率)為1.3%(2021年12月31日：零)。

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2022年6月30日，有人民幣2.70億元抵押銀行存款用作擔保授予本集團的銀行信貸。

或然負債

於2022年6月30日，本集團並無任何重大的或然負債。

僱員

於2022年6月30日，本集團共僱用25,147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。

為認可本集團僱員之貢獻，與保留及激勵僱員為集團之持續經營及發展努力，本公司股東建誠有限公司（「建誠」）（由蔡東晨先生（董事會主席）間接全資擁有）於2022年4月1日向本集團選定僱員授予有條件股份獎勵，涉及建誠目前持有的本公司現有已發行股份共218,250,000股。授予的股份將於授予日期起3至5年內分批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。

簡明綜合損益表

截至2022年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	15,610,026	13,822,275
銷售成本		<u>(4,271,542)</u>	<u>(3,297,610)</u>
毛利		11,338,484	10,524,665
其它收入		232,734	162,113
其它收益或虧損		49,711	464,857
銷售及分銷費用		(5,410,159)	(5,320,143)
行政費用		(564,819)	(497,030)
研發費用		(1,884,077)	(1,612,964)
其它費用		(33,515)	(79,659)
應佔聯營公司之業績		(26,954)	(19,471)
應佔合營企業之業績		27,777	21,021
出售合營企業之收益		—	24,273
財務費用		<u>(9,722)</u>	<u>(4,784)</u>
除稅前溢利	4	3,719,460	3,662,878
所得稅開支	5	<u>(692,377)</u>	<u>(553,767)</u>
本期間溢利		<u><u>3,027,083</u></u>	<u><u>3,109,111</u></u>
應佔本期間溢利：			
本公司擁有人		2,966,205	3,062,569
非控股權益		<u>60,878</u>	<u>46,542</u>
		<u><u>3,027,083</u></u>	<u><u>3,109,111</u></u>
		人民幣分 (未經審核)	人民幣分 (未經審核)
每股盈利	7		
— 基本		<u><u>24.89</u></u>	<u><u>25.62</u></u>
— 攤薄		<u><u>24.89</u></u>	<u><u>25.62</u></u>

簡明綜合損益及其它全面收益表

截至2022年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
本期間溢利	<u>3,027,083</u>	<u>3,109,111</u>
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投資之 公平值收益(虧損), 扣除所得稅	8,365	(13,621)
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>44,435</u>	<u>12,697</u>
本期間其它全面收益(開支), 扣除所得稅	<u>52,800</u>	<u>(924)</u>
本期間全面收益總額	<u><u>3,079,883</u></u>	<u><u>3,108,187</u></u>
應佔本期間全面收益總額:		
本公司擁有人	3,019,005	3,061,645
非控股權益	<u>60,878</u>	<u>46,542</u>
	<u><u>3,079,883</u></u>	<u><u>3,108,187</u></u>

簡明綜合財務狀況表

於2022年6月30日

	附註	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		8,810,183	8,529,370
使用權資產		1,268,264	1,034,549
投資物業		32,827	33,687
商譽		221,591	149,983
其它無形資產		1,464,217	467,854
於聯營公司之權益		667,947	650,956
於合營企業之權益		296,539	292,505
應收合營企業款項		269,365	253,953
其它金融資產		1,987,463	1,979,345
遞延稅項資產		118,401	43,000
按金、預付款項及其它應收款項	9	773,259	569,871
銀行存款		100,000	400,000
		16,010,056	14,405,073
流動資產			
存貨		2,624,301	2,480,369
應收貿易賬款	8	3,856,099	3,309,148
按金、預付款項及其它應收款項	9	565,944	580,425
應收票據	10	1,979,942	3,099,188
應收關聯公司款項		166,027	100,135
應收聯營公司款項		—	400
應收合營企業款項		227,389	39,783
結構性銀行存款	12	4,344,535	1,443,413
銀行結存及現金		9,064,220	9,283,642
		22,828,457	20,336,503

	附註	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動負債			
應付貿易賬款	13	1,496,370	1,481,359
其它應付款項	14	5,365,345	4,680,829
合約負債		255,078	428,404
應付票據	15	298,192	141,258
應付關聯公司款項		90,009	58,910
應付合營企業款項		114,023	136,127
租賃負債		92,534	38,424
稅項負債		363,124	260,732
銀行借款		384,577	—
		8,459,252	7,226,043
流動資產淨值		14,369,205	13,110,460
總資產減流動負債		30,379,261	27,515,533
非流動負債			
其它應付款項	14	242,602	250,198
租賃負債		193,659	55,620
遞延稅項負債		516,071	381,484
銀行借款		11,790	—
		964,122	687,302
資產淨值		29,415,139	26,828,231
資本及儲備			
股本		10,899,412	10,899,412
儲備		17,141,885	15,087,260
本公司擁有人應佔權益		28,041,297	25,986,672
非控股權益		1,373,842	841,559
權益總額		29,415,139	26,828,231

簡明綜合財務報表附註

截至2022年6月30日止六個月

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2021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2021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。

截至2022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2021年12月31日止年度之年度財務報表所依循者相同。

應用香港財務報告準則之修訂本

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（「香港財務報告準則」）之修訂本，而此等修訂本於2022年1月1日或之後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3號之修訂本	概念框架參考
香港財務報告準則第16號之修訂本	2021年6月30日後Covid-19相關的 租金優惠
香港會計準則第16號之修訂本	物業、廠房及設備 — 擬定用途前之所得款項
香港會計準則第37號之修訂本	虧損性合約 — 履行合約之成本
香港財務報告準則之修訂本	香港財務報告準則2018年至2020年 週期之年度改進

於本中期期間應用香港財務報告準則之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

向執行董事（即主要營運決策者（「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。

本集團根據香港財務報告準則第8號「經營分類」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、抗生素及其它產品；及
- (c) 功能食品及其它 — 製造及銷售功能食品產品（包括咖啡因添加劑及維生素補充劑）、提供醫療服務及其它。

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。

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2022年6月30日止六個月(未經審核)

	原料產品				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 及其它 人民幣千元	功能食品 及其它 人民幣千元			
分類收入							
對外銷售	12,292,908	1,398,898	953,423	964,797	15,610,026	—	15,610,026
類別間銷售	—	2,640	141,864	32,706	177,210	(177,210)	—
收入總計	<u>12,292,908</u>	<u>1,401,538</u>	<u>1,095,287</u>	<u>997,503</u>	<u>15,787,236</u>	<u>(177,210)</u>	<u>15,610,026</u>
分類溢利	<u>3,008,121</u>	<u>321,077</u>	<u>92,736</u>	<u>264,686</u>			<u>3,686,620</u>
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>

截至2021年6月30日止六個月(未經審核)

	原料產品				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 及其它 人民幣千元	功能食品 及其它 人民幣千元			
分類收入							
對外銷售	11,233,382	1,080,770	835,857	672,266	13,822,275	—	13,822,275
類別間銷售	—	5,767	63,554	8,814	78,135	(78,135)	—
收入總計	<u>11,233,382</u>	<u>1,086,537</u>	<u>899,411</u>	<u>681,080</u>	<u>13,900,410</u>	<u>(78,135)</u>	<u>13,822,275</u>
分類溢利	<u>2,591,280</u>	<u>359,335</u>	<u>46,059</u>	<u>154,623</u>			3,151,297
未分配收入							547,096
未分配開支							(56,554)
應佔聯營公司之業績							(19,471)
應佔合營企業之業績							21,021
出售合營企業之收益							24,273
財務費用							(4,784)
除稅前溢利							<u>3,662,878</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、應佔聯營公司及合營企業之業績及出售合營企業之收益。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	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
除稅前溢利已扣除(計入):		
物業、廠房及設備折舊	389,425	349,621
使用權資產折舊	68,025	68,920
投資物業折舊	860	859
其它無形資產攤銷	23,324	11,080
折舊及攤銷總額	<u>481,634</u>	<u>430,480</u>
政府資助金收入(計入其它收入)	(64,808)	(30,338)
預期信貸虧損模式下確認(撥回)之減值虧損 (計入其它收益或虧損)	14,492	(16,971)
無形資產減值虧損(計入其它開支)	—	50,000
銀行結餘利息收入(計入其它收入)	(98,475)	(75,007)
按公平值計入損益之金融資產公平值變動 (計入其它收益或虧損)	33,517	(425,631)
結構性銀行存款之公平值變動(計入其它收益或虧損)	(51,155)	(33,832)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	4,541	2,209
匯兌(收益)虧損淨額(計入其它收益或虧損)	(51,540)	9,627
以股份為基礎之酬金開支	<u>71,866</u>	<u>4,347</u>

附註：於截至2022年及2021年6月30日止六個月確認為開支之存貨成本與簡明綜合損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	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
稅項開支包括：		
本期稅項		
— 中國企業所得稅	707,703	422,262
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	51,330	15,000
— 美國聯邦及州立所得稅	5,782	959
	<hr/>	<hr/>
	764,815	438,221
遞延稅項	(72,438)	115,546
	<hr/>	<hr/>
	692,377	553,767
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

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2023年為止。

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

於報告期末後，董事會已宣派2022年中期股息每股10港仙(2021年：已派付每股8港仙(相等於人民幣6.6分)，金額為約人民幣793,883,000元)，其尚未於報告期末確認為負債。

(b) 報告期內批准之末期股息

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內確認為分派之本公司普通股股東之股息：		
2021年末期，已派付 — 每股10港仙 (相等於人民幣8.6分)		
(2021年：2020年末期，已派付 — 每股9港仙(相等於人民幣8.3分))	1,020,529	898,321
減：股份獎勵計劃持有股份之股息	(1,364)	(1,441)
	<u>1,019,165</u>	<u>896,880</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	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
盈利		
用於計算每股基本及攤薄盈利之盈利	<u>2,966,205</u>	<u>3,062,569</u>
	截至6月30日止六個月	
	2022年 千股	2021年 千股
股份數目		
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數	<u>11,917,148</u>	<u>11,954,570</u>
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	<u>945</u>	<u>1,415</u>
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數	<u>11,918,093</u>	<u>11,955,985</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

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應收貿易賬款	3,920,050	3,358,607
減：減值撥備	(63,951)	(49,459)
	<u>3,856,099</u>	<u>3,309,148</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：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	3,608,526	3,122,761
91至180日	235,004	175,494
181至365日	10,211	8,578
365日以上	2,358	2,315
	<u>3,856,099</u>	<u>3,309,148</u>

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	142,857	177,753
收購其它無形資產之預付款項	404,289	304,289
物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	368,970	265,582
其它可收回稅項	171,683	199,534
其它	251,404	203,138
	1,339,203	1,150,296
分析：		
流動	565,944	580,425
非流動	773,259	569,871
	1,339,203	1,150,296

10. 應收票據

應收票據指持有之票據。本集團所有應收票據之屆滿期均為少於365日(2021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. 應收關聯公司貿易賬款

本集團一般向其關聯公司提供90日之信貸期。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。

12. 結構性銀行存款

人民幣4,344,535,000元的結構性銀行存款每年提供介乎1.15%至2.2%的保證回報，預期總回報每年最高達3.8% (2021年12月31日：人民幣1,243,413,000元，每年提供1.4%的保證回報，預期總回報每年最高達3.41%)。於2021年12月31日，人民幣200,000,000元的結構性銀行存款不提供保證回報，預期總回報每年最高達3.1%，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。

13. 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：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	1,328,755	1,262,830
91至180日	47,547	82,438
超過180日	120,068	136,091
	<u>1,496,370</u>	<u>1,481,359</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日 (2021年12月31日：90日)。

14. 其它應付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
其它應付稅項	117,849	102,507
應付銷售費用	3,179,049	2,500,679
建設及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	724,019	790,696
政府補助金	422,189	467,545
應付薪金、工資及員工福利	508,821	416,749
應付研發開支	195,223	143,644
其它	460,797	509,207
	5,607,947	4,931,027
分析：		
流動	5,365,345	4,680,829
非流動	242,602	250,198
	5,607,947	4,931,027

15. 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(2021年12月31日：365日內)且尚未到期。人民幣210,682,000元的應付票據(2021年12月31日：人民幣141,258,000元)以本集團若干受限制銀行存款作抵押。

企業管治

本公司於截至2022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(「守則」)所載之守則條文，惟下文所述就守則條文第C.2.1條有所偏離除外。

守則之守則條文第C.2.1條規定主席及行政總裁的角色應有區分，且不應由一人同時兼任。於2022年1月1日至2022年5月27日期間，本公司主席蔡東晨先生同時出任本公司行政總裁之職位。本公司相信，讓蔡先生同時出任上述兩個職位，能更有效地策劃及執行業務策略。由於所有重大決定均會諮詢董事會成員之意見後才作出，故本公司相信現時權力與授權分佈有足夠之平衡。自2022年5月27日起，張翠龍先生已獲委任為行政總裁，以替代蔡東晨先生。蔡東晨先生仍擔任本公司執行董事及主席。此後，蔡東晨先生不再同時兼任本公司主席及行政總裁兩個職務，而本公司亦已遵守企業管治守則守則條文第C.2.1條。

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2022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2022年9月13日(星期二)至2022年9月14日(星期三)(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2022年9月9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2022年6月30日止六個月內，本公司通過香港聯合交易所有限公司購回本身之股份如下：

購回月份	普通股 數目	所付每股 最高價 港元	所付每股 最低價 港元	所付代價 總額 千港元
2022年1月	2,054,000	8.49	8.44	17,409

全部上述股份於送達股票後已於2022年1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2022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，2022年8月24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、歐振國先生及羅卓堅先生。