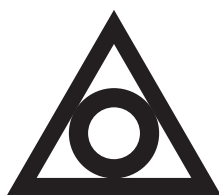


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED

中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股票編號：1177)

截至二零二四年六月三十日止六個月之中期業績公告

財務摘要

	截至六月三十日止六個月		變動 %
	二零二四年 人民幣億元	二零二三年 人民幣億元 (重列 <sup>(附註1)</sup> )	
收入	158.7	142.8	+11.1%
銷售及管理費用佔收入比率 <sup>(附註2)</sup>	43.1%	43.6%	-0.5百分點
研發費用佔收入比率	16.2%	16.3%	-0.1百分點
本期間盈利 <sup>(附註3)</sup>	46.1	27.0	+70.7%
歸屬於母公司持有者盈利 <sup>(附註3)</sup>	30.2	12.6	+139.7%
經調整非《香港財務報告準則》 歸母淨利潤 <sup>(附註4)</sup>	15.4	13.5	+14.0%
基於歸屬於母公司持有者之經調整非 《香港財務報告準則》歸母淨利潤 計算之每股基本盈利(人民幣分)	8.34	7.25	+15.0%
創新產品收入 <sup>(附註5)</sup>	61.3	53.4	+14.8%
佔收入	38.6%	37.4%	
新產品 <sup>(附註6)</sup> 收入	60.3	43.2	+39.6%
佔收入	38.0%	30.3%	

本公司董事會宣佈派發截至二零二四年六月三十日止六個月之中期股息每股3港仙。

附註1： 已在去年同期的財務資料中剔除已終止經營業務。

附註2： 銷售及分銷成本加行政費用除以收入。

附註3： 本期間盈利及歸屬於母公司持有者盈利同比顯著增加主要由於本期間錄得處置附屬公司收益並計入已終止經營業務導致。

附註4： 經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤作為一項額外的非《香港財務報告準則》計量於本業績公告內呈列，旨在通過撇除已終止經營業務、若干非現金項目以及聯營公司及一家合營公司的應佔盈利及虧損的影響以提供能更好地評核本集團核心業務表現的補充資訊。有關歸屬於母公司持有者盈利與經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤的對賬載於標題為「經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤」一節。

附註5： 收入為銷售額扣除銷售折扣，創新產品包含創新藥及生物類似藥，具體產品載於本公告「創新產品」一節。

附註6： 五年內上市的产品。

## 公司概覽

中國生物製藥有限公司（「本公司」或「中國生物製藥」）及其附屬公司（「本集團」）是中國領先的創新研究和研發驅動型醫藥集團，業務覆蓋醫藥研發平台、智能化生產和強大銷售體系全產業鏈。產品包括多種生物藥和化學藥，在腫瘤、肝病、呼吸系統、外科／鎮痛四大治療領域處於優勢地位。

本公司於2000年在香港聯交所上市，2013年入選MSCI全球標準指數的中國指數成份股；2018年入選恒生指數成份股；2019年入選恒生中國企業指數成份股；2020年入選恒生滬深港通生物科技50指數成份股、恒生中國（香港上市）25指數。中國生物製藥連續六年榮登美國權威雜誌《製藥經理人》發布的「全球製藥企業TOP50」，連續三年獲評《福布斯》（亞洲）「亞太最佳公司50強」。

中國生物製藥旗下企業分佈於北京、上海、南京、連雲港等地，擁有多個藥品生產基地。本公司成立至今，持續取得卓越成就和穩健發展，核心成員企業正大天晴藥業集團股份有限公司、北京泰德製藥股份有限公司均多年位列中國醫藥工業企業百強榜。

中國生物製藥將秉承「健康科技，溫暖更多生命」的使命，專注創新，服務病患，致力於成為全球領先的製藥企業。

## 主要產品：

抗腫瘤用藥：	福可維(鹽酸安羅替尼膠囊)、安尼可(派安普利單抗注射液)、億立舒(艾貝格司亭 $\alpha$ 注射液)、安得衛(貝莫蘇拜單抗注射液)、安柏尼(富馬酸安奈克替尼膠囊)、安洛晴(枸橼酸依奉阿克膠囊)、安倍斯(貝伐珠單抗注射液)、得利妥(利妥昔單抗注射液)、賽妥(注射用曲妥珠單抗)
肝病用藥：	天晴甘美(異甘草酸鎂注射液)、潤眾(恩替卡韋分散片)
呼吸系統用藥：	天晴速暢(吸入用布地奈德混懸液)、天韻(多黏菌素E甲磺酸鈉注射液)
外科／鎮痛用藥：	澤普思／得百安(氟比洛芬凝膠貼膏)、凱立通(利馬前列素片)、安恒吉(注射用重組人凝血因子VIII)

## 創新產品：

創新藥：	福可維(鹽酸安羅替尼膠囊)、安尼可(派安普利單抗注射液)、億立舒(艾貝格司亭 $\alpha$ 注射液)、安得衛(貝莫蘇拜單抗注射液)、安柏尼(富馬酸安奈克替尼膠囊)、安洛晴(枸橼酸依奉阿克膠囊)、天晴甘美(異甘草酸鎂注射液)、澤普思／得百安(氟比洛芬凝膠貼膏)、凱立通(利馬前列素片)
生物類似藥：	安倍斯(貝伐珠單抗注射液)、得利妥(利妥昔單抗注射液)、賽妥(注射用曲妥珠單抗)、安恒吉(注射用重組人凝血因子VIII)、泰博維(阿達木單抗注射液)、貝樂林(利拉魯肽注射液)

本集團已取得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)頒佈的有關藥品生產質量管理(「GMP」)的規範認證書的劑型包括：大容量注射液、小容量注射液、非PVC共擠膜注射液、膠囊、片劑、散劑和顆粒劑。此外，本集團亦獲得江蘇省衛生廳頒發的GMP膠囊劑保健食品認證書。

本集團主要附屬公司包括正大天晴藥業集團股份有限公司(「正大天晴」)、北京泰德製藥股份有限公司(「北京泰德」)、南京正大天晴製藥有限公司(「南京正大天晴」)、江蘇正大豐海製藥有限公司(「江蘇正大豐海」)、江蘇正大清江製藥有限公司(「江蘇正大清江」)及invoX Pharma Limited(「invoX」)。南京正大天晴、江蘇正大清江和江蘇正大豐海分別被江蘇省科學技術廳認定為「江蘇省抗腫瘤及心腦血管類植物化學藥物製劑工程技術研究中心」、「骨科藥物製劑工程技術研究中心」和「腸外營養工程技術研究中心」。

正大天晴研發中心乃中國人社部授予的「博士後科研工作站」，是中國唯一一個「新型肝病藥物工程技術研究中心」。

北京泰德已於二零一二年十二月再次獲得日本厚生勞動省對外國製藥企業的GMP認證許可。日本製藥企業可將日本國內在研及已上市的醫藥品無菌製劑委託北京泰德生產及出口到日本。

本公司獲選成為恆生綜合行業指數-消費品製造業和恆生綜合小市值指數成份股，於二零一零年三月八日正式生效。

二零一一年九月正大天晴的小劑量注射劑獲得國家食品藥品監督管理局批出全國首張新版GMP證書(證書編號CN20110001)。

本公司獲納入為MSCI全球標準指數之中國指數成份股，已於二零一三年五月三十一日收市後正式生效。

本公司於二零一六年、二零一七年及二零一八年連續三年榮登《福布斯亞洲》「亞太最佳公司50強」。

本公司獲選成為恆生指數成份股，於二零一八年九月十日正式生效。

本公司獲選成為恆生中國企業指數成份股，於二零一九年十二月九日正式生效。

本公司於二零二零年三月二十三日獲選成為恆生滬深港通生物科技50指數成份股。

本公司於二零一九年至二零二四年連續六年榮登美國雜誌《製藥經理人》發佈的「全球製藥企業Top 50」。

本集團網站：<http://www.sinobiopharm.com>

## 管理層討論及分析

### 行業回顧

國家統計局資料顯示，2024年上半年國內生產總值（「GDP」）達到人民幣61.7萬億元，同比增長5.0%，整體經濟發展穩中有進。隨著國家不斷深化醫藥衛生體制的全面改革，制約創新的障礙被逐步清除，醫藥行業加快轉型升級，新質生產力高速發展。但目前行業仍處於新舊動能轉換的攻關期，整體醫藥製造業復蘇偏弱。2024年上半年，中國規模以上醫藥製造業營業收入為人民幣12,353億元，同比下降0.9%，利潤總額為人民幣1,806億元，同比增長0.7%。

一方面，國家通過整治腐敗問題淨化營商環境，促使營銷回歸臨床價值和藥品本質，促進行業長遠健康發展。2023年7月，國家衛生健康委會同審計署、國家醫保局、國家藥監局等9個部門共同啟動了為期1年的全國醫藥領域腐敗問題集中整治工作，深入覆蓋醫藥行業全領域、全鏈條，聚焦醫藥行業「關鍵少數」和關鍵崗位，嚴格打擊利益輸送等不法行為。2024年5月，國家衛生健康委等14部委聯合制定了《關於印發2024年糾正醫藥購銷領域和醫療服務中不正之風工作要點的通知》，進一步明確了行業治理的工作要求，為推動中國醫藥行業高質量、可持續發展起到了重要作用。

另一方面，國家亦通過對研發、審批、入院、支付、投融資等全鏈條的政策支持，鼓勵高質量創新，引導行業從跟隨創新或模仿創新轉向原始創新。2024年2月，國家醫保局發佈《關於建立新上市化學藥品首發價格形成機制鼓勵高質量創新的通知（徵求意見稿）》，給予高質量創新藥更多的定價自由，提倡收益回報與投入和風險相匹配，激勵創新正向循環發展。2024年7月，國務院審議通過《全鏈條支持創新藥發展實施方案》，指出要全鏈條強化政策保障，統籌用好價格管理、醫保支付、商業保險、藥品配備使用、投融資等政策，優化審評審批，合力助推創新藥突破發展。

## 業務回顧

於報告期內，本集團共有4個創新產品獲中國國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准上市，分別為安得衛(貝莫蘇拜單抗注射液)、安柏尼(富馬酸安奈克替尼膠囊)、安洛晴(枸橼酸依奉阿克膠囊)和貝樂林(利拉魯肽注射液)，其中3個為國家1類創新藥。2024年上半年，本集團創新產品收入達到人民幣61.3億元，同比增長14.8%。除創新產品外，本集團還有11個仿製藥獲NMPA批准上市，整體仿製藥收入在2024年上半年已實現正增長。新產品是驅動本集團收入增長的重要動力，2024年上半年本集團5年內上市的新產品收入達到人民幣60.3億元，同比增長39.6%。

## 腫瘤領域

- 福可維(鹽酸安羅替尼膠囊)是一種新型小分子多靶點酪氨酸激酶抑制劑，目前已獲批六個適應症：一線小細胞肺癌、三線非小細胞肺癌、三線小細胞肺癌、軟組織肉瘤、甲狀腺髓樣癌和分化型甲狀腺癌。2024年2月和7月，安羅替尼聯合貝莫蘇拜單抗向中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(「CDE」)遞交兩項新適應症上市申請，分別用於治療二三線子宮內膜癌和一線腎細胞癌。2024年7月，安羅替尼聯合化療用於晚期軟組織肉瘤一線治療的III期臨床研究取得陽性結果，本集團將於近期遞交新增該適應症的上市申請。另外，安羅替尼還有10項新適應症的臨床研究正在III期，包含非小細胞肺癌放化療後維持、一線非小細胞肺癌、一線肝細胞癌、一線結直腸癌等，預計將在未來幾年逐步遞交上市申請。2023年12月，安羅替尼通過醫保談判，成功續約，另有分化型甲狀腺癌的適應症新增納入醫保報銷範圍。除一線小細胞肺癌外，安羅替尼的其餘五個獲批適應症均已納入醫保報銷範圍。
- 億立舒(艾貝格司亭 $\alpha$ 注射液)是一款第三代長效粒細胞集落刺激因子(G-CSF)，於2023年5月獲得NMPA的上市批准，用於預防和治療腫瘤患者在接受化療藥物後出現的中性粒細胞減少症。艾貝格司亭 $\alpha$ 通過三項全球多中心、隨機、對照研究的關鍵性III期臨床試驗，與臨床上常用的短效升白藥和長效升白藥進行了對比，證明了其療效和安全性。艾貝格司亭 $\alpha$ 通過Fc融合蛋白形成二聚體，無需PEG修飾，更好的避免了PEG引起的免疫反應，具有高穩定性、低免疫原性的顯著優勢，可以更早給藥，為患者帶來更好的治療依從性。2023年12月，艾貝格司亭 $\alpha$ 成功納入國家醫保目錄，並在2024年上半年加速放量，成為本集團收入增長的重要貢獻品種。

- 安得衛(貝莫蘇拜單抗注射液)是一款人源化PD-L1單克隆抗體，於2024年4月獲得NMPA的上市批准，用於聯合安羅替尼、卡鉑和依託泊甘一線治療廣泛期小細胞肺癌。III期臨床研究(ETER701)顯示，貝莫蘇拜單抗和安羅替尼聯合化療一線治療廣泛期小細胞肺癌的中位無進展生存期(mPFS)、中位總生存期(mOS)均為註冊研究歷史最高值，其研究結果已發表于國際權威醫學期刊《Nature Medicine》。2024年2月，貝莫蘇拜單抗向CDE遞交新適應症上市申請，用於聯合安羅替尼治療既往接受過一、二線化療方案治療失敗或不能耐受的復發性或轉移性子宮內膜癌，並被納入優先審評審批程序。2024年7月，貝莫蘇拜單抗聯合安羅替尼用於晚期不可切除或轉移性腎細胞癌一線治療向CDE遞交新適應症上市申請。另外，貝莫蘇拜單抗還有5項新適應症的臨床研究正在III期，包含非小細胞肺癌放化療後維持、一線非小細胞肺癌等，預計將在未來幾年逐步遞交上市申請。
- 安柏尼(富馬酸安奈克替尼膠囊)是一款酪氨酸激酶ROS1/ALK/c-Met小分子抑制劑，于2024年4月獲得NMPA的上市批准，用於治療ROS1陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌，是首個獲批用於治療ROS1陽性非小細胞肺癌的國產靶向藥。關鍵性II期臨床數據顯示，安奈克替尼治療ROS1陽性非小細胞肺癌的療效突破了現有治療瓶頸，受試者無論是否存在腦轉移，均取得了深度和持久的緩解，且安全性和耐受性良好，兼具高效低毒的優勢。
- 安洛晴(枸橼酸依奉阿克膠囊)是一款新型ALK抑制劑，於2024年6月獲得NMPA的上市批准，用於未經過間變性淋巴瘤激酶(ALK)抑制劑治療的ALK陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者的治療。III期臨床數據顯示，相比於克唑替尼，依奉阿克能夠顯著延長初治ALK陽性非小細胞肺癌患者的無進展生存期，同時可以顯著推遲腦轉移患者疾病進展的時間或降低新發腦轉移進展的風險。
- 安倍斯(貝伐珠單抗注射液)、得利妥(利妥昔單抗注射液)和賽妥(注射用曲妥珠單抗)分別於2023年2月、2023年5月和2023年7月獲得NMPA的上市批准。安倍斯(貝伐珠單抗注射液)獲批用於轉移性結直腸癌，復發性膠質母細胞瘤，晚期、轉移性或復發性非小細胞肺癌的治療。得利妥(利妥昔單抗注射液)獲批用於非霍奇金淋巴瘤(濾泡性淋巴瘤、CD20陽性彌漫性大B細胞淋巴瘤、慢性淋巴瘤細胞白血病)的治療。賽妥(注射用曲妥珠單抗)獲批用於人表皮生長因子受體2(HER2)陽性的早期乳腺癌、轉移性乳腺癌及轉移性胃癌的治療。該等生物類似藥在2024年上半年快速放量，加速了本集團的收入增長。

- 研發管線方面，截止報告期末，本集團共有43個腫瘤領域的創新候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括3個產品處在上市申請階段，5個產品處在臨床III期，17個產品處在臨床II期，以及18個產品處在臨床I期。另外，本集團還有18個腫瘤領域的生物類似藥或仿製藥候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括7個產品處在上市申請階段，1個產品處在關鍵臨床，2個產品處在臨床I期，以及8個產品處在生物等效性(「BE」)實驗中。本集團預計腫瘤領域未來三年(2024-2026年)將有4個創新藥和8個生物類似藥或仿製藥獲批上市。
- D-1553(KRAS G12C抑制劑)於2023年12月向CDE遞交上市申請，用於二線KRAS G12C突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌的治療，並被納入優先審評審批程序。目前，國內尚無靶向KRAS G12C的藥物上市，D-1553是國內首個自主研發並進入臨床試驗階段的KRAS G12C抑制劑。2024年6月，D-1553的兩個適應症被CDE納入突破性治療藥物程序，分別為：1)用於治療經一線治療失敗的伴KRAS G12C突變局部晚期或轉移性胰腺導管腺癌；2)聯合西妥昔單抗用於經二線標準治療失敗的、KRAS G12C突變陽性的、手術無法切除的局部晚期或轉移性結直腸癌。本集團已獲得CDE同意開展D-1553用於治療二線及以上伴KRAS G12C突變晚期胰腺導管腺癌的II期單臂註冊臨床研究。D-1553潛在適應症空間大，本集團將在未來幾年進一步拓展D-1553的適應症，有望將其打造為腫瘤領域的重磅產品。
- TQB3616(CDK2/4/6抑制劑)於2024年7月向CDE遞交上市申請，用於聯合氟維司群治療既往內分泌經治的激素受體(HR)陽性、人表皮生長因子受體2(HER2)陰性局部晚期或轉移性乳腺癌。TQB3616是一種新型CDK2/4/6抑制劑，對CDK2、CDK4、CDK6激酶有不同程度的抑制效果，並且對CDK4激酶具有較強的抑制能力。研究結果顯示，與阿貝西利相比，TQB3616對CDK2的抑制作用進一步提升，其增強的CDK2和CDK4抑制活性可能有助於在臨床上克服目前CDK4/6抑制劑的耐藥性問題。目前，本集團正在積極推進TQB3616用於HR+/HER2-乳腺癌一線治療及術後輔助治療的III期臨床研究，預計將於未來兩年逐步遞交上市申請。基於TQB3616優異的臨床數據，及其在乳腺癌一線、二線及輔助治療的多線患者覆蓋，本集團有信心將TQB3616打造成為腫瘤領域的又一款重磅產品。



- FS222 (CD137激動劑/PD-L1抑制劑) 是一種新型四價雙特異性抗體，目前正在臨床I期，作為單藥用於治療晚期實體瘤患者。本集團在2024年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上以口頭報告的形式公佈了FS222臨床I期的最新研究成果。該研究結果顯示，FS222在多種腫瘤類型中展現出了強大的抗腫瘤活性，在皮膚黑色素瘤、卵巢癌、非小細胞肺癌、粘膜黑色素瘤、三陰性乳腺癌、間皮瘤和MSS型結直腸癌中觀察到緩解。特別是在既往接受過PD-1抗體治療的轉移性/晚期皮膚黑色素瘤患者中，總緩解率為47.4%，疾病控制率為68.4%。本集團將加速FS222的臨床開發，並繼續利用本集團專有的抗體平台開發更多的創新藥物。

## 肝病領域

- 天晴甘美(異甘草酸鎂注射液)是第四代甘草酸製劑，目前已獲批3個適應症：慢性病毒性肝炎、急性藥物性肝損傷和改善肝功能異常。異甘草酸鎂是全球第一個99.9%的純化 $\alpha$ 體甘草酸，具有肝臟靶向性強、抗炎效果優、安全性高等優勢，已獲得《中國藥物性肝損傷診療指南(2023年版)》、《原發性肝癌診療指南(2024年版)》等多個權威指南的推薦，並有多項研究發表於亞太肝臟研究學會(APASL)年會、歐洲肝臟研究協會(EASL)年會等國際知名學術會議。本集團著力加強學術推廣，通過各層級的學術會議增強了醫生覆蓋和專家認可，同時大力發掘新患者拓展新市場，並積極推進回顧性研究，為其臨床使用提供更多的學術證據。
- 研發管線方面，截止報告期末，本集團共有6個肝病領域的創新候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括1個產品處在臨床III期，以及5個產品處在臨床II期。另外，本集團還有3個肝病領域的生物類似藥或仿製藥候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括2個產品處在上市申請階段，以及1個產品處在BE實驗中。本集團預計肝病領域未來三年(2024-2026年)將有2個生物類似藥或仿製藥獲批上市。
- 拉尼蘭諾(泛PPAR激動劑)是一種口服小分子藥物，通過啟動三種過氧化物酶體增植物激活受體(PPAR)亞型在體內調節抗纖維化、抗炎症通路，有益於血管和代謝變化，從而用於治療代謝功能障礙相關脂肪性肝炎(MASH)和其他潛在的代謝疾病。相較於其他僅靶向一種或兩種PPAR亞型的PPAR激動劑，該產品靶向所有三種PPAR亞型，其適中且平衡的泛PPAR結合特性可以使藥物有良好的耐受性。2023年3月，拉尼蘭諾向CDE遞交臨床試驗申請並獲得受理，7月，拉尼蘭

諾被CDE納入突破性治療品種名單。目前，拉尼蘭諾在全球進行III期臨床試驗，正在積極推進受試者入組環節。拉尼蘭諾是中國第一個進入臨床III期的MASH口服藥物，有望填補中國MASH市場空白。

- TQA2225(重組人FGF21-Fc融合蛋白)是一款全人源長效成纖維細胞生長因子21(FGF21)融合蛋白，目前正在中國開展II期臨床試驗，用於治療MASH。與其他同類靶點藥物相比，TQA2225採用了純天然的人源FGF21作為活性形式，減少了可能存在的免疫原性，具有良好的安全性。臨床研究顯示，FGF21信號轉導可以逆轉MASH發病機制的許多特徵，具有逆轉纖維化、減少肝臟脂肪、改善血糖控制等潛力。TQA2225是中國同靶點藥物中研發進度最快的產品，有望成為中國首個上市的FGF21融合蛋白藥物。

## 呼吸系統領域

- 天晴速暢(吸入用布地奈德混懸液)是中國首款獲批上市的布地奈德霧化劑型仿製藥，打破了國內市場長期被原研壟斷的局面，為國內氣道慢性炎症患者帶來了兼具有效性、安全性與經濟性的高端製劑產品。該產品已被納入集採範圍，本集團及時採取了一系列主動管理措施，包括管道下沉、拓展市場覆蓋和集採外市場的二次開發，使其銷售額在2024年上半年實現了穩步增長。
- 天韻(注射用多黏菌素E甲磺酸鈉)於2021年首仿上市，是中國首款獲批上市的注射用多黏菌素E甲磺酸鈉，並於2023年成功納入國家醫保目錄。多黏菌素E甲磺酸鈉是國際應用最廣泛、循證最充分的多黏菌素之一，已獲得《中國多黏菌素類抗菌藥物臨床合理應用多學科專家共識(2021年)》、《多黏菌素類合理應用國際共識指南(2019年)》等多個國內外權威指南的推薦。目前，國內僅兩家同通用名產品獲批。本集團通過積極的學術推廣，不斷拓展市場覆蓋，天韻的銷售額在2024年上半年快速增長。
- 研發管線方面，截止報告期末，本集團共有8個呼吸領域的創新候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括1個產品處在臨床III期，4個產品處在臨床II期，以及3個產品處在臨床I期。另外，本集團還有21個呼吸領域的生物類似藥或仿製藥候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括9個產品處在上市申請階段，3個產品處在關鍵臨床，1個產品處在臨床I期，以及8個產品處在BE實驗中。本集團預計呼吸領域未來三年(2024-2026年)將有12個生物類似藥或仿製藥獲批上市。

- TDI01 (ROCK2抑制劑) 是一款全新靶點、高選擇性的Rho/Rho相關捲曲螺旋形成蛋白激酶2(ROCK2)抑制劑，目前正處於臨床II期開發中，適應症包括特發性肺纖維化和移植物抗宿主病。TDI01通過高選擇性地抑制ROCK2信號通路，發揮抑制纖維化進展、抗炎和免疫調節等多重作用，在肺纖維化、肝纖維化等領域具有較好的治療潛力。本集團認為TDI01有成為重磅藥物的潛力，將大力推進其臨床開發，並繼續探索其在更多的纖維化及相關領域的應用。
- TQC2731 (TSLP單抗) 是一款胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)單抗，目前正在中國開展II期臨床試驗，適應症包括重度哮喘和慢性鼻竇炎伴有鼻息肉，是最快進入II期臨床試驗的國產TSLP單抗。其中，重度哮喘的II期臨床試驗已完成全部受試者入組。研究顯示，TSLP單抗不僅能有效治療嗜酸性粒細胞性哮喘，在嗜酸性粒細胞數目較低表型的哮喘人群中，亦表現出顯著療效，因此可以覆蓋更加廣泛的重度哮喘患者。目前，國內尚無TSLP單抗獲批上市，本集團將大力推進TQC2731的臨床開發，解決尚未被滿足的臨床需求。
- TCR1672 (P2X3受體拮抗劑) 是第二代高選擇性P2X3受體拮抗劑，目前正在中國開展Ib/II期臨床試驗，用於治療難治性慢性咳嗽。2021年，TCR1672向FDA提交新藥臨床試驗(IND)申請，並獲得臨床試驗許可。臨床前研究顯示，相比第一代P2X3受體拮抗劑，TCR1672體內體外藥效更高，且對P2X3和P2X2/3有更好的選擇性，預期臨床味覺干擾更小。目前，國內尚無靶向P2X3的藥物上市，TCR1672有望成為中國前三個獲批上市的P2X3受體拮抗劑。
- TQC3721 (PDE3/4抑制劑) 是一款PDE3/4雙重抑制劑，目前正在中國開展II期臨床試驗，用於治療中重度慢性阻塞性肺病。PDE3主要作用於支氣管平滑肌，PDE4主要在各種炎症細胞中表達，TQC3721通過雙靶點抑制，可以降低脫靶效應，並在一個化合物中結合支氣管擴張和抗炎的雙重活性。目前，國內尚無同靶點藥物獲批上市，TQC3721是中國研發進度最快的國產PDE3/4雙重抑制劑。
- TQH2722 (IL-4R  $\alpha$  單抗) 是一款靶向白細胞介素4受體  $\alpha$  (IL-4R  $\alpha$ ) 的人源化單抗，目前正在中國開展III期臨床試驗，適應症包括特應性皮炎和慢性鼻竇炎伴或不伴鼻息肉。TQH2722可以導致白細胞介素-4(IL-4)和白細胞介素-13(IL-13)信號的雙重阻斷，抑制2型炎症通路，從而達到控制如特應性皮炎、哮喘、慢性鼻竇炎等2型炎症性疾病的目的。

## 外科／鎮痛領域

- 澤普思／得百安(氟比洛芬凝膠貼膏)是中國首個獲批上市的國產凝膠貼膏，連續多年蟬聯外用鎮痛市場份額第一位，已獲得《肌肉骨骼慢性疼痛診治專家共識》、《非阿片類鎮痛藥治療慢性疼痛病中國指南》等多個指南推薦。本集團聚焦高潛地區開發，深入拓展市場覆蓋，並逐步擴大產能，以滿足市場的旺盛需求。氟比洛芬凝膠貼膏的銷售額在過去幾年保持增長態勢，並在2024年上半年實現了突破性增長。
- 研發管線方面，截止報告期末，本集團共有4個外科／鎮痛領域的創新候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括1個產品處在上市申請階段，1個產品處在臨床III期，1個產品處在臨床II期，以及1個產品處在臨床I期。另外，本集團還有10個外科／鎮痛領域的生物類似藥或仿製藥候選藥物處在臨床及以上開發階段，包括5個產品處在上市申請階段，3個產品處在關鍵臨床，以及2個產品處在BE實驗中。本集團預計外科／鎮痛領域未來三年(2024-2026年)將有3個創新藥和8個生物類似藥或仿製藥獲批上市。
- PL-5(抗菌肽)是全新設計的首款非抗生素類抗菌藥物，抗菌譜廣，不易耐藥，高效殺菌，對局部開放性創面感染有很好的療效，尤其是對耐藥菌株也有很強的殺傷能力，且不進入血液循環系統，安全性良好。該產品目前在國內已完成針對治療繼發性創面感染的III期臨床研究，預計將於年內申報上市，有望成為國內首個上市的抗菌肽產品。

## 財務回顧

於本期間內，本集團錄得收入約人民幣1,587,440萬元，較去年同期增長約11.1%。歸屬於母公司持有者盈利約人民幣301,716萬元，較去年增加約139.7%。基於歸屬於母公司持有者盈利計算之每股基本盈利約人民幣16.39分，較去年增加約141.7%。歸屬於母公司持有者盈利同比增加主要由於本期錄得處置附屬公司的收益並歸類為已終止經營業務。扣除已終止經營業務之歸屬於母公司持有者應佔盈利、應佔聯營公司及一家合營公司盈利及虧損(扣除相關稅項及非控制權益)、若干資產及負債之公允價值變動及一次性調整之減值，流動權益投資之公允價值利潤，可轉換債券債務部份之利息費用及匯兌(收益)／損失之影響後，經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤約人民幣153,533萬元，較

去年同期增長約14.0%。本集團流動資金充裕。於本期間末，本集團有計入流動資產之現金及銀行結餘約人民幣854,947萬元、計入非流動資產之銀行存款約人民幣918,100萬元、理財管理產品總額約人民幣460,553萬元，資金儲備合共約人民幣2,233,600萬元。

### **已終止經營業務**

隨著已於二零二三年完成出售於上海正大通用藥業股份有限公司(「正大通用」)、蘇州天晴興衛醫藥有限公司、連雲港正大天晴醫藥有限公司及浙江天晴中衛醫藥有限公司全部所持股權，以及於二零二三年十二月本公司董事會(「董事會」)議決計劃出售於正大製藥(青島)有限公司(「正大青島」)所持股權後(上述公司統稱為「目標公司」)，根據香港財務報告準則第5號，本集團已將目標公司重新分類為已終止經營業務及已於二零二三年十二月三十一日將正大青島之相關資產及負債重新分類為「持作出售之出售組別之資產」及「持作出售資產之直接相關負債」。正大青島的出售已於二零二四年三月完成，交易對價為人民幣181,972萬元，錄得稅前收益人民幣170,960萬元。出售完成後，本集團於正大青島的權益由93%減少至26%並入賬為對聯營公司的投資。

截至二零二四年六月三十日止六個月，目標公司產生的盈利約人民幣160,677萬元，而截至二零二三年六月三十日止六個月，盈利約人民幣14,329萬元，並計入已終止經營業務內。

出售之進一步詳情於本公告財務報表附註7內披露。

### **持續經營業務(比較數字已重列)**

本集團在製藥業務方面繼續以發展專科治療領域相關產品為主，致力打造專科品牌。本集團的主要治療領域包括抗腫瘤用藥、肝病用藥、呼吸系統用藥、外科／鎮痛用藥、心腦血管用藥及其他產品。

#### **抗腫瘤用藥**

截至二零二四年六月三十日止六個月，抗腫瘤用藥之收入約人民幣536,026萬元，佔本集團收入約33.8%，較去年同期增長約19.5%。

#### **肝病用藥**

截至二零二四年六月三十日止六個月，肝病用藥之收入約人民幣203,258萬元，佔本集團收入約12.8%，較去年同期減少約11.2%。

### **呼吸系統用藥**

截至二零二四年六月三十日止六個月，呼吸系統用藥及服務之收入約人民幣178,381萬元，佔本集團收入約11.2%，較去年同期增長約5.4%。

### **外科／鎮痛用藥**

截至二零二四年六月三十日止六個月，外科／鎮痛用藥之收入約人民幣258,284萬元，佔本集團收入16.3%，較去年同期增長約29.9%。

### **心腦血管用藥**

截至二零二四年六月三十日止六個月，心腦血管用藥之收入約人民幣136,436萬元，佔本集團收入約8.6%，較去年同期減少約14.5%。

### **其他**

截至二零二四年六月三十日止六個月，其他之收入約人民幣275,055萬元，佔本集團收入約17.3%，較去年同期增長約23.2%。

### **經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤**

以下之附加資料提供歸屬於母公司持有者應佔盈利與經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤之對賬。此等對賬項目主要用以調整因已終止經營業務，應佔聯營公司及一家合營公司盈利及虧損(扣除相關稅項及非控制權益)，若干資產及負債之公允價值變動及一次性調整之減值，流動權益投資之公

允價值利潤，可轉換債券債務部份之利息費用和匯兌(收益)/損失之影響。本期間經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤較去年同期增長約14.0%。

	截至六月三十日止六個月		變動 %
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核及 重列)	
歸屬於母公司持有者應佔盈利	<b>3,017,162</b>	1,258,784	+139.7%
已終止經營業務之歸屬於母公司持有者應佔盈利	<b>(1,606,350)</b>	(130,750)	
應佔聯營公司及一家合營公司盈利及虧損 (扣除相關稅項及非控制權益)	<b>86,502</b>	206,402	
若干資產及負債之公允價值變動及一次性 調整之減值	<b>49,816</b>	(86,904)	
流動權益投資之公允價值利潤，淨額	<b>(11,441)</b>	(61,251)	
可轉換債券債務部分之：			
－利息費用	<b>177</b>	9,992	
－匯兌(收益)/損失	<b>(538)</b>	78,343	
－與外匯遠期合約有關之衍生金融工具之公允價 值利潤	－	(45,918)	
註銷部份可轉換債券之虧損	－	117,865	
可轉換債券嵌入式衍生部份之公允價值利潤	－	(143)	
<b>經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤</b>	<b><u>1,535,328</u></b>	<b><u>1,346,420</u></b>	+14.0%
<b>每股基本盈利</b>			
用於計算每股基本盈利之歸屬於母公司持有者之 經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤	<b><u>1,535,328</u></b>	<b><u>1,346,420</u></b>	+14.0%
用於計算每股基本盈利之期間內已發行加權平均數 普通股(股數)	<b><u>18,408,301,709</u></b>	<b><u>18,564,162,723</u></b>	
基於歸屬於母公司持有者之經調整非《香港財務報 告準則》歸母淨利潤計算之每股基本盈利 (人民幣分)	<b><u>8.34</u></b>	<b><u>7.25</u></b>	+15.0%

為補充根據香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)編製之本集團綜合業績，經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤作為一項額外之非《香港財務報告準則》財務計量於本業績公告內呈列，旨在藉著撇除若干非現金項目以及聯營公司及一家合營公司之貢獻之影響以提供能更好地評核本集團核心業務表現之補充資訊。經調整非《香港財務報告準則》歸母淨利潤應被視為根據《香港財務報告準則》編製之本集團財務業績之補充而非替代計量。

### 於聯營公司及一家合營公司之投資

於二零二四年六月三十日，本集團於聯營公司及一家合營公司之投資主要是持股15.03%、從事人用疫苗研發、生產和銷售的北京科興中維生物技術有限公司(「科興中維」)。本集團應佔聯營公司及一家合營公司盈虧於本期間為虧損約人民幣9,306萬元，扣除相關稅項收益及非控制權益約人民幣656萬元後，聯營公司及一家合營公司實質虧損共約人民幣8,650萬元。於二零二四年六月三十日，於科興中維投資的帳面值約人民幣1,018,087萬元，佔本集團總資產約15.3%。

### 透過損益／其他全面收益指定以公允價值列賬之權益投資／金融資產

於二零二四年六月三十日，本集團有透過其他全面收益指定以公允價值列賬之非流動權益投資(包括若干上市及非上市權益投資)約人民幣158,681萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣156,287萬元)及透過損益指定以公允價值列賬之流動權益投資(包括若干上市權益投資)約人民幣2,424萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣30,108萬元)。

此外，於二零二四年六月三十日，本集團有透過損益以公允價值列賬之非流動金融資產約人民幣480,673萬元(二零二三年十二月三十一日：人民幣469,970萬元)及透過損益以公允價值列賬之流動金融資產(包括若干理財管理產品)約人民幣460,553萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣281,196萬元)，包括江蘇銀行(約人民幣149,378萬元)、銀河證券(約人民幣77,000萬元)、中信建投(約人民幣49,972萬元)、興業銀行(約人民幣43,009萬元)、南京銀行(約人民幣20,000萬元)及其他銀行之理財產品。理財管理產品主要為保本浮動收益型產品，違約風險相對較低，及本金和利息於到期日一併支付。本公司董事會認為上述理財管理產品能加強本集團財務狀況及為本集團帶來豐厚收益。於二零二四年六月三十日，上述理財管理產品(約人民幣460,553萬元)，佔本集團總資產約6.9%。



上述每項理財產品的購買或出售交易均與非關連人士(定義見香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」))的第三方訂立，且根據上市規則第14.22條以同一對手的交易單獨或合計計算，所有適用百分比率均低於5%，故不構成上市規則第14章項下的須予公佈交易。

截至二零二四年六月三十日止六個月，本集團錄得透過損益指定以公允價值列賬之流動權益投資利潤(淨額)約人民幣1,144萬元。

董事會認為投資於權益投資及金融資產能為本集團投資組合多元化及未來取得更佳收益。

## 研發

本集團繼續專注腫瘤、肝病、呼吸系統和外科／鎮痛四大治療領域的新產品研發。截至報告期日，本集團有在研創新產品76個，其中腫瘤用藥46個、肝病用藥6個、呼吸系統用藥9個、外科／鎮痛用藥5個，其他類用藥10個。另外，本集團還有65個在研仿製藥產品。

一直以來，本集團十分重視研發，以結合自主創新、聯合開發及創仿開發的研發理念，不斷提升研發水平和速度，並視其為可持續發展的基礎，加大研發的資金投入。截至二零二四年六月三十日止六個月，研發總開支約人民幣276,057萬元，佔本集團收入約17.4%，當中大部份已計入損益表中。

## 投資者關係

本集團一直致力維持高水平的企業管治，以確保長期可持續發展。本集團亦十分重視與股東及投資者的溝通。於報告期內，本集團積極透過多元化管道與身處世界各地的廣大投資者保持密切及良好的聯繫，確保充分的雙向溝通。投資者在掌握本集團之最新業務發展和策略的同時，本集團亦可透過該等交流機會聆聽投資界的寶貴意見及回饋，繼而進一步提升企業管治水平。

過去半年，本集團持續主動向投資者發佈最新業務發展訊息。本集團於3月底舉行了投資者發佈會，向投資者深入講解2023年全年業績及最新業務發展情況，會議吸引了近500位分析師、基金經理等投資者參與。此外，本集團亦及時發放業績新聞稿予傳媒，透過傳媒渠道實時向散戶投資者更新本集

團最新業務發展情況及發展前景。除了業績新聞稿，本集團亦不時透過傳媒發放股份回購、根據限制性股份獎勵計劃購買股份、正大天晴根據股份激勵計劃購買股份等訊息，務求在保持信息高度透明的情況下，鞏固股東及市場之信心。

此外，本集團管理層於期內參與多場由大型投資銀行及證券公司舉辦的投資峰會及路演，包括美銀、花旗、摩根大通、摩根士丹利、瑞銀、高盛、中金、中信、中信建投、華泰、海通及興業等，讓投資者獲悉本集團業務發展及競爭優勢。於報告期內，本集團累計參加投資者交流會議500餘場，涵蓋一對一會議、小組會議、電話會議等多種形式。

一如既往，本集團亦在本公司及香港交易及結算所有限公司網站按時公佈年報及中期報告、披露及通函，並主動發放自願公告，向股東及市場披露公司發展的最新訊息，致力保持企業管治的高度透明，並不斷提升市場對本公司的關注度。

### 流動資金及財務資源

本集團之流動資金狀況仍維持強勁。於本期間內，本集團之資金主要來自日常業務、發行熊貓債和可轉換債券及銀行貸款。於二零二四年六月三十日，本集團之現金及銀行結餘約人民幣854,947萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣945,188萬元)。分類為非流動資產的銀行存款約為人民幣918,100萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣731,289萬元)。

### 資本架構

於二零二四年六月三十日，本集團有短期貸款，金額約為人民幣848,459萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣1,113,594萬元)及長期貸款，金額約人民幣101,002萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣105,794萬元)。另外，於二零二四年六月三十日，可轉換債券債務部份金額約人民幣1,651萬元(二零二三年十二月三十一日：人民幣1,648萬元)。此外，於二零二四年六月三十日，租賃負債總額(分類為流動負債和非流動負債)約為人民幣16,545萬元(二零二三年十二月三十一日：人民幣36,988萬元)。於二零二四年六月三十日，本集團可用授信額度總額約達人民幣387億元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣382億元)，其中人民幣292億元尚未使用(二零二三年十二月三十一日：人民幣260億元)。

### 資產抵押

於二零二四年六月三十日，本集團有約人民幣47,705萬元資產抵押(二零二三年十二月三十一日：約人民幣149,400萬元)。

## 或然負債

於二零二四年六月三十日，本集團及本公司均沒有重大之或然負債(二零二三年十二月三十一日：無)。

## 資產及負債比率

於二零二四年六月三十日，本集團之總資產約人民幣6,670,374萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣6,360,482萬元)，總負債約人民幣2,458,206萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣2,543,487萬元)，而資產及負債比率(總負債除以總資產)約36.9%(二零二三年十二月三十一日：約40.0%)。本集團的現金淨額約為人民幣805,391萬元(二零二三年十二月三十一日：約人民幣418,453萬元)，為分類為流動資產的現金及銀行結餘和分類為非流動資產的銀行存款的總和減去短期貸款、長期貸款、可轉換債券的債務部分和租賃負債總額。

## 僱員及薪酬政策

本集團於二零二四年六月三十日有24,437名僱員，並根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬釐訂其薪津。其他僱員福利包括強積金、保險及醫療、資助培訓，以及員工股份激勵計劃。於回顧期間內，銷售及分銷成本和行政費用中員工成本(包括董事酬金)總額約為人民幣251,470萬元(二零二三年：約人民幣230,457萬元)。

本集團於二零二三年六月十五日採納購股權計劃(「二零二三購股權計劃」)及於二零一八年一月五日採納股份獎勵計劃(「二零一八股份獎勵計劃」)。本集團於二零二四年五月七日決議核准本公司之附屬公司正大天晴實施股權激勵計劃(「二零二四正大天晴股份激勵計劃」)。這些計劃提供獎勵以挽留及鼓勵獲選參與者為本集團之持續營運及發展而努力。截至二零二四年六月三十日止六個月內，概無根據二零二三購股權計劃授出任何本公司股份(「股份」)購股權，亦無根據二零一八股份獎勵計劃及二零二四正大天晴股份激勵計劃授出任何獎勵或激勵股份。於期末，由二零一八股份獎勵計劃之受託人信託持有之股份總數為515,843,043股以及由二零二四正大天晴股份激勵計劃之受託人信託持有之股份總數為69,905,000股。

## 承受匯率波動風險

本集團大部份資產及負債均以人民幣、美元、歐元及港元定值。本集團已用人民幣借款對沖部分海外營運淨投資之人民幣風險，並將繼續密切監察外匯淨風險以降低匯率波動的影響。

## 環境、社會及管治(「ESG」)

中國生物製藥致力於通過高質量的ESG管理，切實踐行「提升生命質量，維護生命尊嚴」的企業使命，為患者與社會謀求健康福祉。我們以此為願景，不斷促進企業、員工、社會與環境的和諧發展，以期為本集團可持續發展提供有力支撐，為自身和各界夥伴創造長期價值。

2024年，中國生物製藥以「鞏固+精進」ESG工作方針，結合集團發展實質需要，制定《2024年度ESG工作規劃》，設定十項年度核心工作任務，以「ESG信息管理完善、碳中和目標及路徑規劃、負責任供應鏈建設、ESG理念文化建設」為重點，著力推動ESG管理與企業運營的深度融合。

上半年度，本集團ESG管治體系保持有效運行，董事會、管理層與執行層ESG專項委員會合計召開4次，作為中國生物製藥ESG工作推動的根本保障，有序推動年度整體規劃的制定，並對各項重點工作的開展給予有效督導。

ESG信息管理完善方面，在遵循聯交所合規要求，高質量發佈2023財年ESG報告的基礎之上，中國生物製藥首次委託國際專業第三方機構——英國標準協會，對ESG報告進行獨立第三方鑒證，並順利通過鑒證審核。

碳中和目標及路徑規劃方面，本集團已對兩家「碳中和試點單位」——正大天晴江甯廠區、北京泰德，完成2022&2023年度碳盤查工作，全面梳理減排機會點15大類，並初步完成減排行動方案的科學論證。與此同時，本集團積極拓展可再生能源的使用場景，2024上半年度可再生能源用量同比上漲16%。

負責任供應鏈建設方面，本集團在持續加強供應商ESG理念宣貫的基礎上，進一步加強在ESG實踐領域的交流與培訓，通過組織供應商ESG管理表現自評估等措施，進一步推動供應商ESG管理實踐的實質改善。

ESG理念文化建設方面，本集團首次開展「中國生物製藥ESG DAY」活動，並以此為標誌，引領本集團ESG理念文化建設系統性工作的全面啟動。

2024上半年度，本集團陸續獲得多項國內外重大影響力榮譽，其中包括首次入選富時社會責任指數系列(FTSE4Good Index Series)；連續第二年入選標普全球《可持續發展年鑒(中國版)2024》；連續第二年入選《中國ESG上市公司先鋒100榜單》(中央廣播電視台財經節目中心聯合國務院國資委、全國工商聯等部門發佈)。中國生物製藥對於可持續發展以及長期價值的堅持，獲得了社會與國內外專業機構的進一步認可。

下半年度，本集團將在董事會引領下，持續高質量推動ESG管治工作的落地，制定並發佈切實可行的碳中和目標及路徑規劃，完善自身及供應鏈ESG管理表現，持續拓展醫藥可及性，並結合「中國生物製藥ESG DAY」等標誌性活動，進一步推動ESG理念文化在全員範圍內的普及與深化，在切實完善自身ESG管治水平的同時，為帶動行業及產業鏈整體可持續發展水平貢獻力量。

## 展望

醫藥行業作為關係民生及經濟的支柱行業，已成為中國乃至全球發展最快、且最具發展潛力的領域之一。作為全球第二大醫藥市場，近年來，中國醫療健康需求快速增長、生物技術不斷取得突破，創新成為推動中國醫藥產業高質量發展的新動力。

本集團持續關注國家、社會及行業發展動態，不斷優化發展策略。本集團圍繞「組織整合、全面創新、國際化、數字化」四大戰略，積極革新組織架構，全面提升運營效率，並專注於腫瘤、肝病、呼吸、外科／鎮痛四大治療領域的創新發展，大力推進國際化佈局。

本集團秉承「專注創新、服務病患，成為全球領先的製藥企業」的願景，以自主研發和商務拓展雙引擎驅動創新發展。多年來，本集團不斷加大研發投入，打造了雄厚的自主研發能力。同時，本集團大力推進商務拓展和戰略合作，力爭成為全球製藥與生物科技公司的最佳合作夥伴。2024年4月，本集團與勃林格殷格翰建立戰略合作夥伴關係，將勃林格殷格翰的創新抗腫瘤療法帶到中國大陸市場。目前，本集團已步入創新成果的密集收穫期，預計到2026年，已上市創新產品的數量將達到25個，將進一步強化本集團在四大治療領域的優勢地位，為長期可持續增長注入強大動力。

本集團立足於中國，並將目光投向廣闊的全球市場，以國際化加速創新發展。本集團將深入實施「雙路徑」國際化發展戰略，力爭成為連結全球創新的重要橋樑。一方面，本集團通過「引進來」將全球醫藥創新成果帶回中國，造福中國病患；另一方面，本集團通過「走出去」開拓新市場，加速解決全球未被滿足的臨床需求。

本集團將繼續聚焦創新，並致力於提升腫瘤、肝病、呼吸、外科／鎮痛四大治療領域的研發效率和研發質量，加快國際化佈局，力爭實現業務快速發展、業績穩步提升。

## 致謝

承蒙各位股東的鼎力信賴、支持和理解，本集團全體員工的不懈努力，本人謹代表董事會致以謝意。

## 業績

本公司董事會宣佈本集團截至二零二四年六月三十日止六個月之未經審核中期簡明綜合業績，連同二零二三年同期之比較數字如下：

### 中期簡明綜合損益表

	附註	截至六月三十日止六個月 二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
<b>持續經營業務</b>			
收入	3	<b>15,874,403</b>	14,283,672
銷售成本		<b>(2,844,780)</b>	(2,599,759)
毛利		<b>13,029,623</b>	11,683,913
其他收益	3	<b>499,080</b>	575,166
其他利潤／(虧損),淨額	3	<b>(108,027)</b>	(46,741)
銷售及分銷成本		<b>(5,796,755)</b>	(5,220,925)
行政費用		<b>(1,051,187)</b>	(1,005,120)
其他費用		<b>(2,711,923)</b>	(2,419,308)
包括：研究與開發成本		<b>(2,578,342)</b>	(2,325,435)
財務成本	4	<b>(153,739)</b>	(293,425)
應佔聯營公司及一家合營公司盈利及虧損		<b>(93,056)</b>	(219,438)
持續經營業務之除稅前盈利	5	<b>3,614,016</b>	3,054,122
所得稅費用	6	<b>(614,093)</b>	(497,992)
持續經營業務之本期間盈利		<b>2,999,923</b>	2,556,130
<b>已終止經營業務</b>			
已終止經營業務之本期間盈利	7	<b>1,606,765</b>	143,294
<b>本期間盈利</b>		<b>4,606,688</b>	2,699,424
盈利歸屬於：			
母公司持有者		<b>3,017,162</b>	1,258,784
非控制權益		<b>1,589,526</b>	1,440,640
		<b>4,606,688</b>	2,699,424
<b>歸屬於母公司普通股權益持有者之每股盈利</b>	9		
基本			
— 本期間盈利		人民幣 <b>16.39</b> 分	人民幣6.78分
— 持續經營業務之本期間盈利		人民幣 <b>7.66</b> 分	人民幣6.08分
攤薄			
— 本期間盈利		人民幣 <b>16.39</b> 分	人民幣6.78分
— 持續經營業務之本期間盈利		人民幣 <b>7.66</b> 分	人民幣6.08分

本期間宣佈派發中期股息之詳情列載於本公告財務報表附註8內。

## 中期簡明綜合全面收益表

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年	二零二三年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
本期間盈利	<b>4,606,688</b>	2,699,424
<b>其他全面收益</b>		
其他全面收益於往後期間將重新分類為損益：		
匯兌差額：		
淨投資套期淨收益	123,891	63,753
海外營運換算之匯兌差額	<b>146,715</b>	147,151
其他全面收益於往後期間將重新分類為損益淨額	<b>270,606</b>	210,904
其他全面收益於往後期間將不會重新分類為損益：		
透過其他全面收益指定以公允價值列賬之權益投資：		
公允價值變動	(11,309)	(34,355)
所得稅影響	-	-
其他全面收益於往後期間將不會重新分類為損益淨額	<b>(11,309)</b>	(34,355)
本期間其他全面收益，除稅後	<b>259,297</b>	176,549
本期間總全面收益	<b>4,865,985</b>	2,875,973
歸屬於：		
母公司持有者	3,275,666	1,434,530
非控制權益	<b>1,590,319</b>	1,441,443
	<b>4,865,985</b>	2,875,973



中期簡明綜合財務狀況表

	附註	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		8,036,893	8,080,907
投資物業		281,564	289,342
使用權資產		1,640,872	1,831,254
商譽		700,963	680,452
無形資產		2,422,396	2,228,509
於聯營公司及一家合營公司之投資		11,835,188	12,243,675
透過其他全面收益指定以公允價值列賬之權益投資		1,586,814	1,562,870
透過損益以公允價值列賬之金融資產		4,806,730	4,699,703
銀行存款		9,181,000	7,312,891
遞延稅項資產		532,781	567,012
預付款及其他資產		456,544	302,673
總非流動資產		<b>41,481,745</b>	<b>39,799,288</b>
<b>流動資產</b>			
存貨		1,837,297	1,993,472
交易及票據應收賬款	10	7,215,537	4,510,195
預付款、其他應收款及其他資產		2,844,916	3,635,630
應收相關公司款項		145,010	188,610
透過損益指定以公允價值列賬之權益投資		24,237	301,080
透過損益以公允價值列賬之金融資產		4,605,526	2,811,960
現金及銀行結餘	11	8,549,473	9,451,878
分類為持作出售之出售組別之資產	7	25,221,996	22,892,825
		-	912,706
總流動資產		<b>25,221,996</b>	<b>23,805,531</b>
<b>流動負債</b>			
交易及票據應付賬款	12	2,183,406	1,334,703
應付稅項		406,890	271,871
其他應付款及預提費用		10,826,783	9,405,589
附息銀行借款		8,484,591	11,135,940
應付相關公司款項		7,762	136,130
租賃負債		10,793	71,488
或然對價		12,479	12,195
可轉換債券－債務部份		16,508	-
分類為持作出售資產之直接相關負債	7	21,949,212	22,367,916
		-	238,859
總流動負債		<b>21,949,212</b>	<b>22,606,775</b>
淨流動資產		<b>3,272,784</b>	<b>1,198,756</b>
總資產減流動負債		<b>44,754,529</b>	<b>40,998,044</b>

	附註	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
總資產減流動負債		<u>44,754,529</u>	<u>40,998,044</u>
非流動負債			
可轉換債券－債務部份		–	16,478
遞延政府補貼		538,909	548,272
付息銀行借款		1,010,016	1,057,944
租賃負債		154,653	298,394
或然對價		132,064	125,460
遞延稅項負債		<u>797,205</u>	<u>781,543</u>
總非流動負債		<u>2,632,847</u>	<u>2,828,091</u>
淨資產		<u>42,121,682</u>	<u>38,169,953</u>
權益			
歸屬於母公司持有者之權益			
股本	13	414,384	414,615
庫存股份		(2,108,669)	(1,769,723)
儲備		<u>34,539,269</u>	<u>31,829,577</u>
		<u>32,844,984</u>	<u>30,474,469</u>
非控制權益		<u>9,276,698</u>	<u>7,695,484</u>
總權益		<u>42,121,682</u>	<u>38,169,953</u>

附註：

## 1. 編製基準及會計政策的變更

### 1.1 編製基準

截至2024年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據香港會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並未包括年度財務報表所需的所有資料及披露，應與本集團截至2023年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

### 1.2 會計政策的變更

編製中期簡明綜合財務資料所採用的會計政策與編製本集團截至2023年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟就本期間的財務資料首次採用的下列經修訂香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）除外。

香港會計準則第7號及香港財務報告準則第16號之修訂	供應商融資安排則第7號之修訂
香港會計準則第1號之修訂	售後租回中之租賃負債
香港會計準則第1號之修訂	負債分類為流動或非流動（「2020年修訂」）
香港會計準則第1號之修訂	附帶契約的非流動負債（「2022年修訂」）

於報告期內應用該等經修訂香港財務報告準則對本集團的財務報表概無重大影響。

## 2. 經營分部資料

管理層認為業務從產品和服務角度，三個可呈報營運分部資料如下：

- (a) 中藥現代製劑及西藥分部包括生產、銷售及配銷中藥現代製劑及西藥產品及相關服務；
- (b) 投資分部為從事長期及短期投資；及
- (c) 「其他」分部主要包括相關醫療及醫院業務。

管理層會獨立監察營運分部之業績而作出資源分配之決定及評定其表現。分部表現評估乃根據可呈報分部盈利／（虧損），即本集團經調整稅前盈利／（虧損）。

分部資產不包括被視為以集團形式管理之遞延稅項資產及於聯營公司及一家合營公司之投資。

分部負債不包括被視為以集團形式管理之應付稅項及遞延稅項負債。

截至二零二四年六月三十日止六個月之分部業績(未經審核)

	中藥現代製劑 及西藥 人民幣千元	投資 人民幣千元	其他 人民幣千元	總計 人民幣千元
分部收入				
售往外部的客戶	<u>15,649,885</u>	<u>–</u>	<u>224,518</u>	<u>15,874,403</u>
毛利	<u>12,980,820</u>	<u>–</u>	<u>48,803</u>	<u>13,029,623</u>
分部業績	<u>3,933,880</u>	<u>(158,376)</u>	<u>49,979</u>	<u>3,825,483</u>
調整：				
利息及不可分攤利潤				223,848
應佔聯營公司及一家合營公司之 盈利及虧損				(93,056)
不可分攤的費用				<u>(342,259)</u>
持續經營業務之除稅前盈利				3,614,016
所得稅費用				<u>(614,093)</u>
持續經營業務之本期間盈利				<u>2,999,923</u>
其他分部資料				
折舊和攤銷	<u>472,187</u>	<u>23,683</u>	<u>14,361</u>	<u>510,231</u>
資本支出	<u>592,933</u>	<u>5,557</u>	<u>69,183</u>	<u>667,673</u>
其他非現金費用	<u>20,307</u>	<u>73</u>	<u>125</u>	<u>20,505</u>
於二零二四年六月三十日(未經審核)				
資產及負債				
分部資產	41,309,133	11,403,136	1,623,503	54,335,772
調整：				
於聯營公司及一家合營公司之投資				11,835,188
其他不可分攤資產				<u>532,781</u>
總資產				<u>66,703,741</u>
分部負債	18,513,064	4,074,338	790,562	23,377,964
調整：				
其他不可分攤負債				<u>1,204,095</u>
總負債				<u>24,582,059</u>

截至二零二三年六月三十日止六個月之分部業績(未經審核及重列)

	中藥現代製劑 及西藥 人民幣千元	投資 人民幣千元	其他 人民幣千元	總計 人民幣千元
<b>分部收入</b>				
售往外部的客戶	13,970,611	–	313,061	14,283,672
毛利	11,641,209	–	42,704	11,683,913
分部業績	3,469,103	117,909	(125,697)	3,461,315
<b>調整：</b>				
利息及不可分攤利潤				180,980
應佔聯營公司及一家合營公司之 盈利及虧損				(219,438)
不可分攤的費用				(368,735)
持續經營業務之除稅前盈利				3,054,122
所得稅費用				(497,992)
持續經營業務之本期間盈利				2,556,130
<b>其他分部資料</b>				
折舊和攤銷	574,119	36,554	20,041	630,714
資本支出	1,916,483	348	24,069	1,940,900
其他非現金費用	12,889	–	64	12,953
<b>於二零二三年十二月三十一日(經審核)</b>				
<b>資產及負債</b>				
分部資產	40,489,011	7,791,693	1,600,722	49,881,426
<b>調整：</b>				
於聯營公司及一家合營公司之投資				12,243,675
其他不可分攤資產				567,012
已終止營運之有關資產				912,706
<b>總資產</b>				63,604,819
分部負債	16,116,328	7,261,854	764,411	24,142,593
<b>調整：</b>				
其他不可分攤負債				1,053,414
已終止營運之有關負債				238,859
<b>總負債</b>				25,434,866

## 地理區域資料

### (a) 來自外部客戶的收入

由於本集團超過90%的收入來自中國大陸內地客戶，故並無呈列更多地理區域分類資料。

### (b) 非流動資產

	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
香港	5,092,671	8,987,602
中國大陸	17,982,542	16,239,046
其他國家及地區	2,299,207	430,164
	<u>25,374,420</u>	<u>25,656,812</u>

上述持續經營業務的非流動資產資訊基於資產所在地區，不包括金融工具和遞延所得稅資產。

### 主要客戶資料

截至二零二四年及二零二三年六月三十日止六個月，由於本集團於期間內來自單一顧客的銷售收入並未達到本集團收入的10%或以上，故並無呈列主要客戶資料。

### 3. 收入、其他收益及其他利潤／(虧損)，淨額

收入乃指已售出貨品的發票淨值減去退貨和折扣。

收入、其他收益和其他利潤／(虧損)，淨額分析如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
源自客戶合約之收入		
工業產品之銷售	15,631,808	14,073,156
其他來源之收入	242,595	210,516
	<u>15,874,403</u>	<u>14,283,672</u>

截至六月三十日止六個月  
二零二四年      二零二三年  
人民幣千元      人民幣千元  
(未經審核)      (未經審核  
及重列)

**其他收益**

銀行利息收益	223,848	180,980
收取自一家聯營公司之利息收益	-	3,150
股息收益	167	183
政府補貼	42,140	243,826
出售廢料	428	178
投資收益	83,944	114,496
總租金收入	4,334	9,702
增值稅加計抵減	16,597	-
其他	127,622	22,651
	<u>499,080</u>	<u>575,166</u>

截至六月三十日止六個月  
二零二四年      二零二三年  
人民幣千元      人民幣千元  
(未經審核)      (未經審核  
及重列)

**其他利潤／(虧損)，淨額**

出售物業、廠房及設備利潤	1,846	7,411
出售使用權資產利潤	-	218
由聯營公司轉為子公司的分步收購事項之公允價值變動收益	-	60,282
公允價值利潤／(虧損)，淨額		
透過損益指定以公允價值列賬之權益投資	11,441	61,251
透過損益以公允價值列賬之金融資產	(1,136)	3,140
透過損益以公允價值列賬之金融資產(非流動)	(49,816)	26,622
可轉換債券嵌入衍生工具之公允價值利潤	-	143
衍生金融工具	-	45,918
匯兌虧損，淨額	(70,362)	(133,861)
註銷部份可轉換債券之虧損	-	(117,865)
	<u>(108,027)</u>	<u>(46,741)</u>

#### 4. 財務成本

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
銀行借款利息	149,912	275,839
可轉換債券利息	177	9,992
租賃負債利息	3,650	7,594
	<u>153,739</u>	<u>293,425</u>

#### 5. 稅前盈利

本集團稅前盈利已扣除／(計入)：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
存貨銷售成本	2,844,780	2,599,759
物業、廠房及設備折舊	416,952	560,858
投資物業折舊	12,004	19,479
使用權資產折舊	29,035	40,688
無形資產攤銷	52,240	9,689
研究及開發費	2,578,342	2,325,435
出售物業、廠房及設備利潤	(1,846)	(7,411)
出售使用權資產利潤	–	(218)
由聯營公司轉為子公司的分步收購事項之公允價值變動收益	–	(60,282)
應佔聯營公司及一家合營公司損益	93,056	219,438
銀行利息收益	(223,848)	(180,980)
收取自一家聯營公司之利息收益	–	(3,150)
股息收益	(167)	(183)
投資收益	(83,944)	(114,496)
註銷部份可轉換債券之虧損	–	117,865
公允價值(利潤)／虧損，淨額		
透過損益指定以公允價值列賬之權益投資	(11,441)	(61,251)
透過損益以公允價值列賬之金融資產	1,136	(3,140)
透過損益以公允價值列賬之金融資產(非流動)	49,816	(26,622)
可轉換債券嵌入衍生工具之公允價值利潤	–	(143)
衍生金融工具	–	(45,918)



	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
核數師酬金	3,562	2,525
於銷售及分銷成本和行政費用中的員工福利費用(包括董事酬金)：		
工資及薪金	2,013,451	1,840,630
退休金計劃供款	501,246	463,940
	<u>2,514,697</u>	<u>2,304,570</u>
外匯差額，淨額	70,362	133,861
應收賬款減值虧損計提	18,657	11,454

## 6. 所得稅

利得稅按本集團經營所在司法管轄區現行稅率計算。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核 及重列)
本集團：		
本期間–香港	–	–
本期間–中國大陸	539,166	565,177
遞延稅項	74,927	(67,185)
	<u>614,093</u>	<u>497,992</u>
本期間來自持續經營業務的稅金	614,093	497,992
本期間來自終止經營業務的稅金	110,143	26,751
	<u>724,236</u>	<u>524,743</u>

本公司於開曼群島成立，根據開曼群島法律，無需繳納所得稅或資本增值稅。此外，股息支付於開曼群島無需繳納預扣所得稅。

由於在英屬處女群島註冊成立的附屬公司並無於英屬處女群島擁有經營地點(註冊辦事處除外)或經營任何業務，故附屬公司毋須繳納所得稅。

香港所得稅以本期間內於香港所產生之預計應課稅收入按稅率16.5%(二零二三年：16.5%)予以撥備。

於英國註冊成立的附屬公司須就本期間內在英國產生的估計應課稅利潤按名義稅率25% (二零二三年：19%-25%) 的稅率繳納英國企業所得稅。

比利時所得稅以本期間內於比利時所產生之預計應課稅收入按稅率25% (二零二三年：25%) 予以撥備。

中國內地企業所得稅的撥備是根據2008年1月1日批准生效的《中華人民共和國企業所得稅法》確定的應納稅利潤的25%的法定稅率計算。

部分在中國內地經營的子公司因符合「高新技術企業」資格，本期間享有15%的企業所得稅優惠稅率。

根據中國企業所得稅稅法，於中國大陸成立的外國投資企業所派發給外方投資者之股息需徵收10%預扣所得稅。該項要求由二零零八年一月一日起正式生效並適用於二零零七年十二月三十一日後之利潤。若中國與外方投資者之司法權區有稅務條約，則可適用較低預扣稅項稅率。因此，本集團有責任就該等於中國大陸成立的附屬公司及聯營公司於二零零八年一月一日起產生之利潤並派發的股息繳付分別為5%及10%之預扣所得稅。

於二零二四年六月三十日止六個月，與應佔聯營公司及一家合營公司盈利及虧損相關的稅項收益為約人民幣6,554,000元 (二零二三年：稅項費用人民幣14,853,000元)。

## 支柱二所得稅

本集團於確認及披露支柱二所得稅產生的遞延稅項資產及負債的資料時應用強制性例外規定。目前尚不清楚或無法合理估計應用支柱二所得稅的潛在風險 (如有)。本集團預期可於截至二零二四年十二月三十一日止年度的財務報表呈報潛在風險。

## 7. 已終止經營業務

於二零二三年，為了進一步聚焦腫瘤、肝病、呼吸、外科／鎮痛四大核心治療領域，本集團決定出售中國商業流通業務以及骨質疏鬆症藥物及海洋藥物業務。

本公司董事會議決出售於三家在中國從事商業流通業務的附屬公司蘇州天晴興衛醫藥有限公司 (「蘇州興衛」)、連雲港正大天晴醫藥有限公司 (「連雲港天晴」) 及浙江天晴中衛醫藥有限公司 (「浙江中衛」) (統稱「商業流通子公司」) 的股權。出售商業流通子公司已於二零二三年十二月完成並已列入已終止經營業務，本集團不再持有商業流通子公司的任何股權。

本公司董事會議決出售於附屬公司上海正大通用藥業股份有限公司 (「正大通用」) 的股權。出售正大通用已於二零二三年內完成並已列入已終止經營業務，本集團不再持有正大通用的任何股權。

本公司董事會於二零二三年十二月議決通過出售於附屬公司正大製藥 (青島) 有限公司 (「正大青島」) 的股權的計劃，其後於二零二四年二月議決出售於正大青島的部分股權。出售正大青島已於二零二四年三月完成，交易對價為人民幣181,972萬元，錄得稅前收益170,960萬元。出售完成後，本集團於正大青島的權益由93%降至26%並入賬為對聯營公司的投資。

於二零二三年十二月三十一日，正大青島被分類為持有待售的出售組並列入已終止經營業務。由於目標公司被分類為已終止經營業務，目標公司不再於經營分部資料中呈列。

商業流通子公司及正大通用之本期間業績呈列如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年* 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核)
收入	-	634,401
費用	-	(622,351)
財務成本	-	(10,703)
已終止經營業務之除稅前盈利	-	1,347
所得稅：		
與稅前盈利有關的所得稅	-	(1,436)
已終止經營業務之本期間虧損	-	(89)

\* 表示2023年處置後2024年沒有任何活動。

正大青島之本期間業績呈列如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年# 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核)
收入	53,290	358,964
費用	(45,986)	(190,257)
財務成本	-	(9)
已終止經營業務之本期間盈利	7,304	168,698
所得稅利益／(費用)：		
與稅前盈利有關	25,256	(25,315)
已終止經營業務之除稅後盈利	32,560	143,383
出售已終止經營業務之利潤	1,709,604	-
應佔稅項	(135,399)	-
出售已終止經營業務之稅後收益	1,574,205	-
已終止經營業務之本期間盈利	1,606,765	143,383

# 表示2024年3月處置前兩個月的活動

出售正大青島所產生的現金流量淨額如下：

	人民幣千元 (未經審核)
已收現金對價	1,455,780
已出售現金及銀行結餘	<u>(46,101)</u>
出售附屬公司的現金及現金等價物的現金流入淨額	<u>1,409,679</u>
一年內應收現金對價	<u>363,940</u>
按喪失控制日之公允價值衡量，歸屬於對正大青島之剩餘26%投資之處置利益部分	<u>342,192</u>

截至出售日期止期間商業流通子公司及正大通用的現金流量淨額呈列如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年* 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動	-	13,684
投資活動	-	(36,288)
融資活動	-	<u>12,493</u>
現金淨流出	<u>-</u>	<u>(10,111)</u>

\* 表示2023年處置後2024年沒有任何活動。

正大青島的現金流量淨額呈列如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年# 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動	(42,427)	52,024
投資活動	<u>(114,700)</u>	<u>416,822</u>
現金淨(流出)／流入	<u>(157,127)</u>	<u>468,846</u>

# 表示2024年3月處置前兩個月的活動

每股盈利：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 (未經審核)	二零二三年 (未經審核)
基本，來自已終止經營業務	人民幣8.73分	人民幣0.70分
攤薄，來自已終止經營業務	人民幣8.73分	人民幣0.70分

已終止經營業務的每股基本及攤薄盈利的計算基於：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 (未經審核)	二零二三年 (未經審核)
已終止經營業務的母公司普通權益持有人應佔虧損(人民幣千元)	1,606,350	130,750
用於計算每股基本盈利的年內已發行普通股加權平均數	18,408,301,709	18,564,162,723
用於計算每股攤薄盈利的年內已發行普通股加權平均數	18,409,838,741	18,655,395,514

## 8. 股息及暫停辦理股份過戶登記手續

董事會宣佈派發截至二零二四年六月三十日止六個月之中期股息每股普通股3港仙(二零二三年：2港仙)。二零二四年中期股息將於二零二四年十月四日(星期五)派發予二零二四年九月十三日(星期五)名列本公司股東名冊之股東。為確定有權收取中期股息股東之身份，本公司將於二零二四年九月十二日(星期四)至二零二四年九月十三日(星期五)(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續。為確保有權收取中期股息，各股東須於二零二四年九月十一日(星期三)下午四時三十分前將所有過戶文件連同有關股票交回本公司於香港之股份過戶登記分處卓佳登捷時有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓，方為有效。

## 9. 歸屬於母公司普通股權益持有者之每股盈利

每股基本盈利乃按本期間股東應佔淨利潤約人民幣3,017,162,000元(二零二三年：約人民幣1,258,784,000元)及期間內已發行加權平均數普通股18,408,301,709股(二零二三年：18,564,162,723股)而計算。

攤薄後每股盈利的計算是基於本期間屬於母公司普通股權益持有者盈利，並在適用時進行調整以反映可轉換債券的利息，匯兌差額和公允價值變動(見下文)。計算中所用的普通股加權平均數是計算基本每股收益時所用的該期間已發行普通股的數量，以及假定在不考慮對價的情況下已發行的普通股的加權平均數所有稀釋性潛在普通股被視為行使或轉換為普通股。

因為將其包括在內會產生反攤薄作用，截至二零二三年六月三十日止期間的攤薄後每股收益未假設可轉換債券進行轉換。

截至二零二四年六月三十日止期間之每股基本和攤薄後盈利的計算基於：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二四年 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 人民幣千元 (未經審核)
<b>盈利</b>		
用於每股基本盈利計算之母公司普通股權益持有者應佔利潤		
來自持續經營業務	1,410,812	1,128,034
來自已終止經營業務	1,606,350	130,750
	<u>3,017,162</u>	<u>1,258,784</u>
可轉換債券之利息	177	9,992
可轉換債券－債務部分之匯兌(收益)/虧損	(538)	78,343
可轉換債券－嵌入式衍生工具部分之公允價值收益	-	(143)
註銷部份可轉換債券之虧損	-	117,865
	<u>3,016,801</u>	<u>1,464,841</u>
未計及可轉換債券之利息之母公司普通股權益持有者應佔利潤		
應佔盈利		
來自持續經營業務	1,410,451	1,334,091
來自已終止經營業務	1,606,350	130,750
	<u>3,016,801</u>	<u>1,464,841</u>
	股份數目	股份數目
	二零二四年	二零二三年
	(未經審核)	(未經審核)
<b>股票</b>		
用於每股基本盈利計算之期間內已發行加權平均數普通股	18,408,301,709	18,564,162,723
加權平均數普通股之攤薄效應：		
－可轉換債券	1,537,032	91,232,791
	<u>18,409,838,741</u>	<u>18,655,395,514</u>

## 10. 交易及票據應收賬款

於呈報日，本集團之交易及票據應收賬款減去撥備並按發票日計算的賬齡分析如下：

	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
即日至90天	6,989,661	4,319,725
91天至180天	156,229	142,561
超逾180天	69,647	47,909
	<u>7,215,537</u>	<u>4,510,195</u>

## 11. 現金及銀行結餘

	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
無限制之現金及銀行結餘	3,173,677	4,203,568
於三個月內期滿之定期存款	1,295,796	3,098,310
超逾三個月期滿之定期存款	4,080,000	2,510,000
	<u>8,549,473</u>	<u>9,451,878</u>

## 12. 交易及票據應付賬款

於呈報日，本集團之交易及票據應付賬款按發票日期計算的賬齡分析如下：

	二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
即日至90天	1,113,472	694,354
91天至180天	376,582	397,702
超逾180天	693,352	242,647
	<u>2,183,406</u>	<u>1,334,703</u>

### 13. 股本

二零二四年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二三年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
-----------------------------------	------------------------------------

#### 已發行及已繳足股本：

18,791,217,230股普通股每股約0.025港元

(二零二三年：18,801,217,230股普通股每股約0.025港元)

**414,384**

**414,615**

### 14. 比較金額

比較同期損益表已重新列報，於本期間內已終止經營業務為猶如比較同期開始時已終止經營。



## 企業管治守則

董事認為，本公司於截至二零二四年六月三十日止六個月內一直遵守上市規則附錄C1所載的《企業管治守則》條文，唯偏離守則條文第C.1.6條有關本公司獨立非執行董事（「獨董」）出席本公司股東週年大會（「股東週年大會」）者除外。兩位獨董因有其他事務安排未能出席於二零二四年六月五日舉行的股東週年大會。

## 獨立非執行董事、審核委員會及業績審閱

截至二零二四年六月三十日止六個月內，本公司已遵守上市規則第3.10及3.10(A)條的規定，委任足夠人數的獨董而其中兩位擁有適當的專業資格或會計或相關財務管理專長。審核委員會由四位獨董組成。審核委員會已與管理層檢閱本集團採用的會計原則及實務，並討論內部監控及財務報告事宜，包括審閱本公司回顧期未經審核綜合財務報表。

## 購買、出售或贖回上市證券

截至二零二四年六月三十日止六個月內，本公司在聯交所已回購共10,000,000股股份，總代價（不包括開支）為約24,382,000港元。回購的股份其後已註銷。進一步詳情載列如下：

月份	股份回購數目	每股股份購買代價		已付代價 港元
		最高 港元	最低 港元	
四月	10,000,000	2.54	2.32	24,382,000

於本期間內，根據二零一八股份獎勵計劃的規則，計劃受託人以總代價約175,404,000港元在聯交所購買了共61,750,000股股份。

於本期間內，根據二零二四正大天晴股份激勵計劃的規則，計劃受託人以總代價約189,836,000港元在聯交所購買了共69,905,000股股份。

除上文所披露者外，於本期間內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司的上市證券。

## 前瞻性陳述

本公告中所包含的某些陳述可能被視為「前瞻性陳述」，涉及本集團的業務展望、財務表現估算及業務運營預測。該等前瞻性陳述乃基於董事會及本公司當前的信念、假設及預期以及現有的信息而作出，因此帶有風險及不確定性。實際結果可能與該等前瞻性陳述的預測及預期有重大差異。本公司概不承擔更新本公告所載前瞻性陳述的任何義務。鑑於上述風險及不確定性，本公司股東及潛在投資者不應過於倚賴該等陳述。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二四年八月十三日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生，以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。