

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，並明確表示概不就本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



WUXI APPTEC CO., LTD.*
無錫藥明康德新藥開發股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2359)

截至2019年6月30日止六個月中期業績公告

無錫藥明康德新藥開發股份有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈本公司及其子公司(統稱「本集團」)截至2019年6月30日止六個月(「報告期」)的未經審計中期業績。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		變動	
	2019年 人民幣 百萬元	2018年 人民幣 百萬元		
收入	5,894.4	4,409.2	33.7%	
毛利	2,283.6	1,756.1	30.0%	
毛利率	38.7%	39.8%		
母公司持有者之應佔溢利	1,056.8	1,271.9	-16.9%	
淨利率	17.9%	28.8%		
經調整非《國際財務報告準則》之 母公司持有者之應佔溢利	1,178.7	893.0	32.0%	
經調整非《國際財務報告準則》 淨利率	20.0%	20.3%		
	人民幣	人民幣		
每股盈利	— 基本	0.65	0.93	-30.1%
	— 攤薄	0.64	0.93	-31.2%
經調整非《國際財務 報告準則》每股盈利	— 基本	0.72	0.66	9.1%
	— 攤薄	0.72	0.66	9.1%

董事會議決不宣派截至2019年6月30日止六個月的任何中期股息。

管理層討論與分析

業務回顧

1. 董事會對報告期內本集團業務的討論與分析

A. 主要業務分析

報告期內，公司各板塊業務均保持良好增長勢頭，實現營業收入人民幣5,894.4百萬元，同比增長33.7%。報告期內，公司實現歸屬於母公司所有者應佔溢利為人民幣1,056.8百萬元，同比下降16.9%。報告期內經調整非《國際財務報告準則》之母公司所有者之應佔溢利約為人民幣1,178.7百萬元，同比增長32.0%。詳見下文「B.非《國際財務報告準則》指標」。

公司繼續提升現有客戶滲透率、拓展新客戶，尤其是全球「長尾」客戶，並將服務拓展至國內客戶。報告期內，公司新增客戶近600家，活躍客戶數量超過3,600家。公司發揮「一體化、端到端」的研發服務平台優勢，從「跟隨項目發展」到「跟隨藥物分子發展」，不斷擴大服務，各個業務板塊間的協同性進一步增強。

公司各個業務板塊及設施均持續推進規模和能力建設。報告期內，我們新建的啟東研發中心開始營運，未來將成為上海總部的延伸。公司的藥物安全性評價、生物分析服務及醫療器械測試等三個實驗室測試部設施分別順利通過了FDA、OECD和CNAS的監管核查。公司在無錫市的細胞和基因治療CDMO/CMO設施投入運營，服務國內客戶。子公司合全藥業位於上海的新製劑生產基地首次順利通過歐洲藥品管理局（「MPA」）GMP認證。2019年7月，合全藥業在上海的分析服務部設施及常州API流程研發及生產設施順利通過兩項FDA核查，未提供Form 483（即FDA用於記錄及傳達核查期間所發現問題的表格）。

收入

報告期內，公司實現營業收入人民幣5,894.4百萬元，同比增長33.7%。其中，中國區實驗室服務實現收入人民幣2,988.9百萬元，同比增長23.7%；CDMO/CMO服務實現收入人民幣1,717.7百萬元，同比增長42.0%；美國區實驗室服務實現收入人民幣709.8百萬元，同比增長30.0%；臨床研究及其他CRO服務實現收入人民幣472.1百萬元，同比增長104.2%。

(1) 中國區實驗室服務

報告期內，公司中國區實驗室服務實現收入人民幣2,988.9百萬元，同比增長23.7%。公司擁有的研發團隊是目前全球規模最大、經驗最為豐富的小分子化學藥研發團隊之一，配備有綜合測試平台。公司幫助全球客戶推動重大醫藥產品研發進程，並不斷深化加強與國內客戶的合作，以市場領先的實力為國內小分子新藥研發行業賦能。

小分子藥物發現方面，報告期內，我們協助全球客戶開發了眾多臨床前候選分子、申請專利，並發佈了多篇研究論文。公司建設了DNA編碼化合物庫（「DNA編碼化合物庫」），目前化合物庫分子數量約900億個，使全球越來越多客戶能夠發現創新的小分子藥物。

我們的實驗室檢測服務包括分析化學、DMPK/ADME、毒理學及生物分析檢測。此外，我們充分利用平台優勢、結合技術經驗、項目管理及監管專長促進客戶的IND申報工作。報告期內，我們向眾多國內外客戶提供WIND服務，並首次按eCTD標準幫助客戶取得FDA臨床試驗批准。

此外，公司為國內客戶提供一體化新藥發現和研發服務，服務從藥物發現階段即開始，直至完成向國家藥監局申請IND為止。在按照慣常服務模式收取新藥研發服務收入之外，若項目研發獲得成功，公司還將獲得產品未來對外授權的里程碑分成和產品上市後的銷售收入分成。報告期內，公司助力國內客戶完成10個小分子創新藥專案的IND工作，並獲得11個項目的臨床試驗批件。截至2019年6月30日公司累計為國內客戶完成65個創新藥專案項目的IND申報工作，並獲得45個項目的臨床試驗批件。

(2) CDMO/CMO服務

報告期內，公司CDMO/CMO服務實現主營業務收入人民幣1,717.7百萬元，同比增長42.0%。公司持續推進「跟隨藥物分子發展階段擴大服務」策略，通過與客戶在臨床前期階段建立緊密的合作關係，不斷為公司帶來新的臨床後期至商業化階段的項目，助推公司CDMO/CMO服務收入持續快速增長。2019年上半年小分子藥CDMO/CMO管道已發展到800多個活躍項目，其中11個是中國的MAH試點項目。此外，處於III期的項目40個、已獲批上市16個。

報告期內，公司CDMO/CMO服務顯著提升，公司不斷擴展生物催化服務。公司金山API工廠500升的生物催化反應器開始運行。公司亦繼續加強寡核苷酸藥及多肽類藥物的CDMO能力。2019年初，寡核苷酸藥及多肽類藥物cGMP試驗設施開始營運，並於報告期內完成醫用材料的首個cGMP活動。寡核苷酸藥及多肽類藥物的商業化生產平台正在建設中，預期分別不遲於2019年底及2020年上半年開始運營。

(3) 美國區實驗室服務

報告期內，公司美國區實驗室服務實現收入人民幣709.8百萬元，同比增長30.0%。該板塊包括細胞和基因治療CDMO服務以及醫療器械檢測業務。細胞和基因治療CDMO服務是公司正在積極培育的新型業務，目前仍處於能力和產能建設期。隨著產能逐步釋放和項目的增加，細胞和基因治療CDMO服務收入增長加快。截至2019年6月30日，公司為30個臨床階段細胞和基因治療項目（包括21個I期項目和9個II/III期項目）提供CDMO服務。

醫療器械檢測服務方面，公司通過加強管理銷售團隊，積極拓展新客戶群體，及提升服務的業務。歐盟醫療器械法規(REGULATION (EU) 2017/745)，大幅提升了有關醫療器械認證規範的標準，為我們提供了更多的發展機會。報告期內，公司醫療器械檢測服務收入錄得快速增長。

(4) 臨床研究及其他CRO服務

報告期內，公司臨床研究及其他CRO服務實現收入人民幣472.1百萬元，同比增加104.2%，主要得益於國內新藥臨床試驗市場持續快速發展以及截至2019年6月30日止六個月所收購美國臨床CRO業務貢獻人民幣84.5百萬元。撇除收購的影響外，我們的臨床研究及其他CRO服務收入增長67.7%。報告期內，公司繼續推進全球範圍內的網點佈局以及臨床中心的建設。截止報告期末，公司臨床試驗服務團隊在中國及海外擁有超過850名僱員；公司SMO團隊擁有超過2,200位臨床協調員，分佈在全國超過120個城市的900餘家醫院提供臨床中心管理服務。公司在報告期內推進軟硬件、培訓系統和臨床相關系統升級，如CTMS/e-TMF/PV系統已達到國際臨床的領先水平。2019年4月，我們委任Frederick H. Hausheer博士為首席醫學官。Hausheer博士憑藉數十年的中美臨床經驗，對我們客戶的醫學及臨床開發項目設計發揮重大作用，促進藥物開發項目臨床前轉化研發到首次人體臨床試驗的無縫銜接，為客戶制定I-IV期臨床開發計劃。

公司致力於強化在全球的臨床開發能力。公司自收購WuXi Clinical Development, Inc. (ResearchPoint Global)後，開始向多名客戶提供跨地區臨床試驗服務。2019年5月，公司收購臨床研究服務公司Pharmapace, Inc.，該公司專門提供優質生物識別服務，助推公司進一步提升全球臨床試驗服務能力。

毛利

報告期內，公司實現綜合毛利人民幣2,283.6百萬元，同比增長30.0%；實現主營業務毛利人民幣2,281.6百萬元，同比增長30.1%；其中中國區實驗室服務實現毛利人民幣1,301.4百萬元，同比增長20.0%；CDMO/CMO服務實現毛利人民幣698.0百萬元，同比增長42.7%；美國區實驗室服務實現毛利人民幣190.6百萬元，同比增長52.3%；臨床研究及其他CRO服務實現毛利人民幣91.6百萬元，同比增長65.5%。主營業務毛利率較去年同期下降1.1個百分點，主要原因有：(1)公司加大對關鍵人才激勵包括股權激勵費用等導致成本增幅超過收入增幅；及(2)利潤率較低的臨床研究及其他CRO服務轉付收入有所增加。

(1) 中國區實驗室服務

報告期內，公司中國區實驗室服務實現毛利人民幣1,301.4百萬元，同比增長20.0%，主要由於公司加大對關鍵人才激勵包括股權激勵費用等導致成本增幅超過收入增幅以及不同的項目組合。

(2) CDMO/CMO服務

報告期內，公司CDMO/CMO服務實現毛利人民幣698.0百萬元，同比增長42.7%，與收入增長一致。

(3) 美國區實驗室服務

報告期內，公司美國區實驗室服務實現毛利人民幣190.6百萬元，同比增加52.3%。隨著美國區細胞和基因治療的服務利用率上升，以及美國醫療器械檢測服務新增客戶提高，美國區實驗室服務毛利率較去年同期增長3.9個百分點。

(4) 臨床研究及其他CRO服務

報告期內，公司臨床研究及其他CRO服務實現毛利人民幣91.6百萬元，同比增長65.5%，毛利增速略低於收入增長，主要由於轉付收入的影響和併購所產生的無形資產攤銷所致。

其他收入

其他收入由截至2018年6月30日止六個月的人民幣54.7百萬元增至截至2019年6月30日止六個月的人民幣124.9百萬元，主要由於：(1)利息收入增加人民幣46.1百萬元；及(2)政府補助及補貼增加人民幣23.2百萬元。

其他收益及虧損

其他收益及虧損由截至2018年6月30日止六個月的收益人民幣389.6百萬元減至截至2019年6月30日止六個月的虧損人民幣22.5百萬元，主要由於：(1)以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產中投資組合的公允價值收益減少人民幣442.8百萬元(主要為於納斯達克上市的Unity Biotechnology Inc.及於香港聯交所上市的華領醫藥等生物科技公司)；(2)匯兌虧損增加人民幣14.2百萬元；惟部分被(3)出售投資所取得的收益增加人民幣6.9百萬元；及(4)衍生金融工具虧損減少人民幣41.2百萬元所抵銷。

銷售及營銷開支

銷售及營銷開支由截至2018年6月30日止六個月的人民幣152.7百萬元增至截至2019年6月30日止六個月的人民幣208.5百萬元，主要是由於業務擴張導致人員費用增加。

行政開支

行政開支由截至2018年6月30日止六個月的人民幣435.3百萬元增至截至2019年6月30日止六個月的人民幣671.2百萬元，主要是由於：(1) 2018年藥明康德A股股權激勵計劃導致人員費用增加；(2)折舊及攤銷費用增加；及(3)提升經營效率的服務費增加所致。

研發開支

研發開支由截至2018年6月30日止六個月的人民幣177.5百萬元增至截至2019年6月30日止六個月的人民幣243.6百萬元，主要是由於：(1)人員費用增加；及(2)研發項目的材料費用增加所致。

財務成本

財務成本主要包括銀行借貸及租賃負債的利息支出。截至2019年6月30日止六個月，財務成本下降，主要是由於2019年上半年銀行借貸平均餘額減少。

所得稅開支

所得稅開支由截至2018年6月30日止六個月的人民幣121.0百萬元增至截至2019年6月30日止六個月的人民幣176.5百萬元，主要是由於應稅利潤增加。

期間溢利

期間溢利由截至2018年6月30日止六個月的人民幣1,304.1百萬元減至截至2019年6月30日止六個月的人民幣1,105.0百萬元。淨利率自29.6%減少至18.7%，主要是由於：(1)投資組合(主要為Unity Biotechnology Inc.及華領醫藥等公司)公允價值收益減少；及(2)業務增長及產能增加導致開支增加。

資產、負債情況分析

單位：人民幣百萬元

項目	報告期末金額	報告期末金額 佔總資產百分 比(%)	上期報告期末 金額	上期報告期末 金額佔總資產 百分比(%)	本報告期末較 上期報告期末 改變比率(%)	原因
資產						
預付土地租賃款項 (流動及非流動)	—	—	278.5	1.2	(100.0)	採納《國際財務報告準則》第16號—租賃導致預付土地租賃款項下確認的土地使用權重新分類為使用權資產。
使用權資產	1,111.8	4.6	—	—	1	報告期內，使用權資產根據《國際財務報告準則》第16號—租賃確認。
衍生金融工具(流動 及非流動)	13.9	0.1	37.1	0.2	(62.6)	報告期內部分結算外匯遠期合同導致資產減少。
應收關聯方款項	7.6	—	13.9	0.1	(45.5)	主要由於收回應收關聯方款項。
應收所得稅	8.8	—	34.0	0.2	(74.3)	主要由於收到美國國稅局的退稅。
以公允價值計量且 其變動計入損益 的金融資產(流 動)	3,152.4	12.9	2,125.3	9.4	48.3	主要由於報告期內加大貨幣基金及理財產品投資以提高資本利潤率。
銀行結餘及現金	3,699.8	15.1	5,757.7	25.4	(35.7)	主要是由於收購本公司子公司合全藥業非控制性權益股份、支付2018年現金股息以及報告期內的資本投資及收購項目所致。

項目	報告期末金額	報告期末金額 佔總資產百分比(%)	上期報告期末 金額	上期報告期末 金額佔總資產 百分比(%)	本報告期末較 上期報告期末 改變比率(%)	原因
負債						
遞延稅項負債	158.1	0.6	111.7	0.5	41.5	主要由於收購Pharmapace, Inc.時收購的無形資產遞延稅項負債。
其他長期負債	95.9	0.4	194.3	0.9	(50.7)	採納《國際財務報告準則》第16號—租賃導致先前於其他長期負債下確認的遞延租金重新分類至租賃負債。
租賃負債(流動及非流動)	842.3	3.4	—	—	/	根據《國際財務報告準則》第16號—租賃確認租賃負債。
衍生金融工具	103.3	0.4	153.3	0.7	(32.6)	報告期內部分遠期外匯合同到期交割及重估增值導致負債減少。
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債(流動及非流動)	32.4	0.1	—	—	/	主要由於收購Pharmapace, Inc.產生的或有對價。
借貸(流動)	1,294.9	5.3	120.0	0.5	979.1	主要為日常運營、資本投資和收購項目增加的借貸。

現金流

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣 百萬元	2018年 人民幣 百萬元
經營活動所得現金淨額	877.7	420.7
投資活動所用現金淨額	(2,590.7)	(3,682.8)
籌資活動(所用)所得現金淨額	(307.5)	2,201.4
現金及現金等價物減少淨額	(2,020.5)	(1,060.7)
匯率變動影響	(37.5)	(25.1)
期初現金及現金等價物	5,757.7	2,466.1
期末現金及現金等價物	3,699.8	1,380.4

截至2019年6月30日止六個月，本集團經營活動所得現金流量淨額為人民幣877.7百萬元，較截至2018年6月30日止六個月增加人民幣457.0百萬元，主要由於各業務板塊實現強勁增加，導致經營活動產生的現金淨額增加。

截至2019年6月30日止六個月，本集團投資活動所用現金流量淨額為人民幣2,590.7百萬元，較截至2018年6月30日止六個月減少人民幣1,092.1百萬元，主要由於購買以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產減少人民幣1,207.0百萬元，部分被購買物業、廠房及設備增加人民幣269.2百萬元抵銷。

截至2019年6月30日止六個月，本集團籌資活動所用的現金流量淨額為人民幣307.5百萬元，較截至2018年6月30日止六個月籌資活動產生的現金流量淨額減少人民幣2,508.9百萬元，主要由於：(1)2019年1月因部分行使超額配售權發行H股所得款項淨額人民幣316.3百萬元，對應2018年5月發行A股所得款項淨額人民幣2,160.7百萬元及(2)截至2019年6月30日止六個月向非控股股東收購合全藥業股權的現金付款人民幣867.4百萬元。

資產負債比率

截至2019年6月30日，資產負債比率(按總負債除以總資產計算)為25.8%，而於2018年12月31日該比率則為19.9%，資產負債比率上升主要由於為日常運營、資本投資和收購項目而增加短期借貸人民幣1,174.9百萬元所致。

或有負債

截至2019年6月30日，除列示於本公告簡明綜合財務報表附註15的或有對價外，本集團無重大或有負債。

借貸

截至2019年6月30日，本集團借貸合共人民幣1,309.9百萬元，其中人民幣359.9百萬元為人民幣浮動利率借貸，有效利率為3.83%至6.18%。人民幣950.0百萬元為人民幣固定利率借貸，有效利率為3.30%至3.92%。其中，人民幣1,294.9百萬元會於一年內到期，人民幣15.0百萬元會於一年以後到期。

人民幣15.0百萬元借貸由成都康德弘翼醫學臨床研究有限公司之母公司上海康德弘翼醫學臨床研究有限公司(本集團下屬子公司)以成都康德弘翼之65%股權提供質押擔保。此外，人民幣80.0百萬元借貸由本集團下屬子公司開具的銀行承兌匯票提供質押擔保。

目前，本集團遵循融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。

投資狀況分析

報告期內，本公司及其子公司進一步投資於藥物研發以及醫療保健生態系統。2019年主要新增投資包括Hygeia Healthcare Holdings Co., Limited(專注於臨床新藥開發的創新生物製藥公司)、大龍興創實驗儀器(北京)有限公司(集研發、貿易、生產於一體的實驗室儀器設備製造公司)及Halodoc Technologies LLP(印度尼西亞領先的線上醫療健康服務平台)。

B. 非《國際財務報告準則》指標

為補充我們根據《國際財務報告準則》呈列的簡明綜合財務報表，我們採用經調整母公司持有者之應佔溢利作為額外財務指標。我們將期間經調整母公司持有者之應佔溢利界定為扣除下表所示若干與本公司業務運營非直接相關的開支前的期間利潤／(虧損)。經調整母公司持有者之應佔溢利並非(i)計量我們的經營表現的除所得稅前利潤或期間應佔溢利(乃根據《國際財務報告準則》釐定)，(ii)計量我們滿足現金需求的能力的經營、投資及融資活動所得現金流量，或(iii)其他計量表現或流動性的替代指標。

本公司認為經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利有助於理解及評估基礎業務表現與營運趨勢，本公司管理層及投資者在評估本集團財務表現時可參考該等經調整非《國際財務報告準則》財務計量指標，撇除本集團認為對本集團業務表現無指標作用的若干異常及非經常性項目的影響。然而，經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利不應單獨使用或視為可替代根據《國際財務報告準則》編製及呈列的財務資料。經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利在《國際財務報告準則》中未規定標準定義，故而並不能與其他公司類似計量相比。股東與潛在投資者不應獨立看待本公司經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利，或將其視為可替代按照《國際財務報告準則》所編製的業績，或將其視為可與其他公司報告或預測的業績相比。

截至6月30日止六個月
 2019年 2018年
 人民幣百萬元 人民幣百萬元

母公司持有者應佔溢利	1,056.8	1,271.9
加：		
股權激勵費用	62.7	16.0
本公司A股及H股上市開支	—	6.4
匯率波動相關虧損	81.3	56.1
併購所得無形資產攤銷	12.4	8.0
	1,213.2	1,358.4
非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利		
加：		
已實現及未實現權益類投資收益	(54.7)	(474.2)
已實現及未實現應佔合營公司之虧損	20.2	8.8
	1,178.7	893.0
經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利	1,178.7	893.0

2. 2019年下半年業務前景

公司屬於醫藥研發服務行業，通過自身的技術和生產平台，為客戶賦能，助力客戶更快更好的進行新藥研發。全球醫藥研發服務公司可以分為CRO、CDMO/CMO、以及覆蓋醫藥研發全產業鏈的研發服務平台。目前，大多數醫藥研發服務公司集中於新藥研發的某一階段，如臨床前CRO、臨床試驗CRO、CDMO/CMO。此外，還有包括公司在內的為數不多的「一體化、端到端」的研發服務平台，可以為客戶提供一站式的新藥研發生產服務。「一體化、端到端」的新藥研發服務平台，能夠順應藥物研發價值鏈，從早期藥物發現階段開始為客戶提供服務，在能力和規模方面為客戶賦能。通過高品質的服務質量和效率，贏得客戶信任，並在客戶項目不斷推進的過程中，從「跟隨項目發展」到「跟隨藥物分子發展」，不斷擴大服務。

預期未來數年醫藥研發服務行業尤其是「一體化、端到端」的研發服務平台將持續穩步發展。首先，創新藥物研發具有高投入、長週期、高風險等行業特點，製藥企業在研發成本提升與「專利懸崖」的雙重擠壓下，有望更多的通過外部研發服務機構推進研發項目。其次，越來越多的中小型生物技術公司，乃至個人創業者，正成為醫藥創新的重要驅動力。根據Frost & Sullivan報告，2018年，全球小型製藥公司數量達到8,311家，佔製藥公司總數的76%；而FDA批准新藥數量的39%來自於小型製藥公司。到2023年，預計小型製藥公司數量將達到13,892家，佔製藥公司總數的79%；FDA批准新藥數量的48%將來自於小型製藥公司。這些公司通常在某些細分領域擁有科學技術優勢，並借助外部的研發和生產平台，快速推進研發項目。因此，「一體化、端到端」的研發服務平台最能夠滿足其由概念驗證到產品上市的研發服務需求。再者，加速審批、仿製藥一致性評價及上市許可持有人等政策鼓勵了中國的醫藥創新。越來越多中國製藥公司及生物技術公司加大對新藥研發的投資力度。預期醫藥研發服務公司，尤其是具備全球領先的研發實力的服務平台，將受惠於國內新藥研發服務需求的迅速增長。

3. 核心競爭力分析

我們相信以下優勢能使我們成功並脫穎而出：

(1) 全球領先的「一體化、端到端」的新藥研發服務平台

公司是全球領先的「一體化、端到端」的新藥研發服務平台，可賦能全球醫藥創新。我們的「一體化、端到端」新藥研發服務有望全面受益於全球新藥研發外包服務市場的快速發展。公司「一體化、端到端」的新藥研發服務平台，能滿足客戶提供多元化需求。順應新藥研發項目從早期開始向後期不斷發展的科學規律，從「跟隨專案發展」到「跟隨藥物分子發展」，在不同階段不斷為客戶提供服務。公司通過在新藥研發早期階段為客戶賦能，贏得眾多客戶的信任，進而在產品後期開發及商業化階段獲得更多的業務機會。

(2) 發揮行業領先優勢，持續跟蹤前沿科學技術，賦能創新

公司致力於運用最新的科學技術，賦能醫藥研發創新，說明客戶將新藥從歷年變為現實。公司的服務能力和規模在行業處於領先地位，建立了競爭對手難以複製的護城河，有助於讓公司更好的預測行業未來的科技發展及新興研發趨勢，抓住新的發展機遇。公司擁有全球領先的新藥研發平台和豐富的尖端項目經驗，密切跟隨新藥研發科學技術發展的最前沿。以此為基礎，公司通過探索包括人工智慧、醫療大數據、自動化實驗室等前沿科技，力求將其早日運用於新藥研發流程當中，幫助客戶提高研發效率，在最大程度上降低新藥研發的門檻。憑藉對行業趨勢、新興技術的深入理解，公司可以幫助客戶了解最新的行業趨勢，協助客戶解讀、研究最新的科研發現並將其轉化為可行的商業成果，為客戶賦能。

(3) 基於對行業的深入理解及客戶需求的深入挖掘，通過內生和外延進一步完善賦能平台

公司經過了19年的高速發展，積累了豐富的行業經驗。公司為國際及國內領先的製藥公司提供服務，與其建立深入的合作關係，在合作的過程中持續收集、了解最新的行業發展趨勢並積累滿足客戶需求的經驗，並通過持續的能力和規模建設，以及戰略性併購增強自身業務服務能力，為客戶提供更加優質、全面的服務。在內生建設方面，公司在全球範圍內加強能力和規模的建設。報告期內，我們新建的啟東研發中心開始營運，未來將成為上海總部的延伸。公司的藥物安全性評價、生物分析服務及醫療器械測試等三個實驗室測試部設施分別順利通過了FDA、OECD和CNAS的監管核查。公司在無錫的細胞和基因治療CDMO/CMO設施投入運營，服務國內客戶。子公司合全藥業位於上海的新製劑生產基地首次順利通過歐盟MPA GMP認證。2019年7月，合全藥業在上海的ASU及常州API流程研發及生產設施順利通過兩項FDA審計(未接到Form 483)。在外延併購方面，公司先後收購了AppTec、百奇生物、Crelux、輝源生物、WuXi Clinical Development等多家優質公司，並在收購後對其業務與公司現有業務體系進行整合，實現完善產業鏈的同時增強協同效應。2019年5月，公司收購臨床研究服務公司Pharmapace, Inc.，該公司的專長為提供優質生物識別服務，助推公司進一步提升全球臨床試驗服務能力。未來如果有合適的機會，公司將繼續通過併購增強自身CRO和CDMO/CMO的服務能力。

(4) 龐大、忠誠且不斷擴大的客戶群，構建醫藥健康領域的生態圈

公司擁有龐大、多樣且忠誠的客戶群。於報告期，公司新增客戶600餘家，合計為來自全球30多個國家的超過3,600家客戶提供服務，根據Frost & Sullivan報告，覆蓋所有全球前20大製藥企業。隨著公司賦能平台服務數量及類型的不斷增強，公司新老客戶數量穩步增長。公司通過「一體化、端到端」的賦能平台，幫助降低新藥研發門檻，提高研發效率，助力合作夥伴取得成功，並吸引更多的參與者加入新藥研發行業。在這個過程中，公司持續驅動新知識、新技術的發展，提高研發效率、降低研發成本，平台創新賦能的能力不斷增強，並形成一個良性循環的生態圈。自2016年至2018年，我們收入的40.4%、36.0%及33.2%來自全球前20大製藥企業。於報告期，我們收入的27.0%來自全球前20大製藥企業，較去年同期下降7.2個百分點。此外，公司還加強數據能力建設，致力於通過對資料進行收集、分析、驗證，以數據產生洞見，提高新藥研發效率。大數據、人工智能等領域和技術正在顛覆性地改變傳統商業模式。未來，當數據驅動和技術驅動打破醫藥健康的數據壁壘，傳統醫藥研發產業也有望迎來新一輪創新的高峰。公司成立了人工智能團隊，並和全球領先的人工智能公司、大學合作，共同探索通過人工智能，進一步提高新藥研發效率；公司投資並共同創立了醫生手機應用教育平台公司雲鵲醫(PICA)，目前已經覆蓋約180萬名社區醫生，為基層醫生賦能。雲鵲醫為中國農村地區工作的社區醫生提供最新醫學資訊及在線培訓，使其可更準確斷症及治療病人。雲鵲醫依靠其合作網絡及數據，可幫助進行早期診斷以及招募患者進行臨床試驗。公司還與中國電子信息產業集團有限公司成立合營企業中電藥明(CW Data)，開發醫藥健康數據產品與服務。中電藥明專注於數據信息學、商業分析以及諮詢服務等業務，可以為醫藥健康生態圈的參與者(包括製藥企業和保險公司)提供數據解決方案。

(5) 管理層團隊經驗豐富，富有遠見和抱負

我們由李革博士領導，李革博士是藥物外包行業領軍人物之一。高級管理層的所有成員均曾於製藥行業前線工作，於各自的專業領域有卓越行業經驗，在中美兩地生命科學領域有較高知名度。李革博士及我們的高級管理層充滿熱忱，以非凡遠見和抱負致力推動藥物發現及研發行業轉型，成為全球醫藥健康生態系統的領導者。

5. 潛在風險

(1) 醫藥研發服務市場需求下降的風險

公司的業務依賴於客戶(包括跨國製藥企業、生物技術公司、初創、虛擬公司，以及學者和非營利研究機構等)在藥品、細胞和基因療法、以及醫療器械的發現、分析測試、開發、生產等外包服務方面的支出和需求。過去，受益於全球醫藥市場不斷增長、客戶研發預算增加以及客戶外包比例提升，客戶對公司的服務需求持續上升。如果未來行業發展趨勢放緩，或者外包比例下降，可能對公司業務造成不利影響。此外，醫藥行業的兼併整合及預算調整，也可能會影響客戶的研發支出和外包需求，並對公司業務造成不利影響。

(2) 行業監管政策變化的風險

醫藥研發服務行業是一個受監管程度較高的行業，其監管部門包括公司業務開展所在國家或地區的藥品監督管理機構等，該等監管部門一般通過制訂相關的政策法規對醫藥研發服務行業實施監管。境外發達國家醫藥研發服務行業的產業政策、行業法規已經形成較為成熟的體系；在中國，國家藥監局等主管機構亦不斷根據市場發展情況逐步制訂並不斷完善各項相關法規。若公司不能及時調整自身經營戰略來應對相關國家或地區醫藥研發服務行業的產業政策和行業法規的變化，將可能會對公司的經營產生潛在的不利影響。

(3) 醫藥研發服務行業競爭加劇的風險

目前，全球製藥研發服務市場競爭日趨激烈。公司在特定的服務領域面臨的競爭對手主要包括各類專業CRO/CMO/CDMO機構或大型藥企自身的研發部門，其中多數為國際化大型藥企或研發機構，這些企業或機構相比公司具備更強的財力、技術能力、客戶覆蓋度。除了上述成熟的競爭對手以外，公司還面臨來自市場新入者的競爭，他們或擁有更雄厚的資金實力，或擁有更有效的商業管道，或在細分領域擁有更強的研究實力。公司如不能繼續強化自身綜合研發技術優勢及各項商業競爭優勢，或將面臨醫藥市場競爭加劇、自身競爭優勢弱化導致的相關風險。無法保證公司將能夠與現有競爭對手或新競爭對手有效競爭，亦不保證競爭程度不會對我們的業務、經營業績、財務狀況及前景產生不利影響。

(4) 業務合規風險

公司一貫重視合規經營，已逐步建立了相對完善的內部控制制度，要求公司業務人員遵守國家相關法律法規，依法開展業務活動。儘管公司已經制定了完善的內控體系及業務合規審批制度並制定了標準操作流程以確保日常業務的合法、合規運營，但由於公司控股子企業數量較多，若實踐中母公司及高級管理層對各控股子企業或各部門的監管有效性不足，導致公司未能持續取得日常研發、檢測分析、生產業務所必需的資質、或者未完成必要的審批及備案流程、或者未能及時應對相關主管部門提出的或新增的監管要求，公司的經營、聲譽、財務狀況將面臨一定程度的不利影響。

(5) 境外經營及國際政策變動風險

公司於境外新設或收購了多家企業以推進其境外業務的發展，多年來已積累了豐富的境外經營經驗。報告期內，公司境外收入佔主營業務收入的比例較大。公司在境外開展業務和設立機構需要遵守所在國家和地區的法律法規，且在一定程度上需要依賴境外原材料供應商、客戶以及技術服務提供者以保證日常業務經營的有序進行。如果發生以下情形，例如境外業務所在國家和地區的法律法規、產業政策或者政治經濟環境發生重大變化、或因國際關係緊張、戰爭、貿易制裁等無法預知的因素或其他不可抗力而導致境外經營狀況受到影響，將可能給公司境外業務的正常開展和持續發展帶來潛在不利影響。

(6) 高級管理層及核心科研人員流失的風險

公司高級管理層及核心科研人員是公司核心競爭力的重要組成部分，也是公司賴以生存和發展的基礎和關鍵。能否維持高級管理層及核心科研技術人員隊伍的穩定，並不斷吸引優秀人才加盟，關係到公司能否繼續保持在行業內的技術領先優勢，以及研發、生產服務的穩定性和持久性。如果公司薪酬水準與同行業競爭對手相比喪失競爭優勢、高級管理層及核心科研人員的激勵機制不能落實、或人力資源管控及內部晉升制度得不到有效執行，將導致公司高級管理層及核心科研人員流失。

(7) 業務拓展失敗的風險

公司預計客戶對醫藥研發、商業化生產及臨床開發的需求將不斷增長。為了不斷滿足市場需求並把握發展機遇，公司或會收購新技術、業務或服務或者與醫療健康生態系統的第三方結成戰略聯盟，我們需要投入大量的資本和資源，在全球範圍持續推進能力和規模的建設。即使花費大量時間及資源進行收購或投資，公司亦未必能夠成功收購所識別的目標公司。公司新建業務如果因收購整合失敗、建設延誤和監管問題等遭受不可預見的延誤，或者公司未能實現預期增長，可能對公司的業務、財務、經營業績及前景產生不利影響。

(8) 外匯風險

我們經營跨國業務。人民幣兌美元及其他貨幣的匯率可能波動，而有關波動受(其中包括)政治及經濟狀況改變影響。報告期內，我們主營業務大部分收入以美元計值，而我們大部分服務成本及經營成本及開支以人民幣計值。報告期內，人民幣兌美元匯率波動幅度較大，截至2019年及2018年6月30日止六個月，本公司的匯兌虧損分別為人民幣33.3百萬元和人民幣19.1百萬元。若人民幣兌美元大幅升值，我們的利潤率會受壓，可能導致部分以人民幣計值的成本提高，國際客戶訂單量或將因服務價格上漲而相應減少，以美元計值的收入下降進而可能對盈利水準有不利影響。有關本集團為管理外匯風險而訂立的政策及遠期外匯合約，見本公告簡明合併財務報表附註的附註16。

6. 其他事項

(1) 合全藥業退市

2019年3月10日，公司董事會審議通過提議公司子公司合全藥業尋求自全國中小企業股份轉讓系統(「全國股轉系統」)退市(「建議退市」)。董事會認為，建議退市後，合全藥業可專注於長期發展策略並提高經營效率。此外，建議退市亦可為合全藥業節省不必要的行政及其他上市相關成本及開支。合全藥業於2019年4月24日召開2018年年度股東大會，會議審議通過了《關於擬申請公司股票在全國中小企業股份轉讓系統終止掛牌的議案》等與終止掛牌相關的議案。根據全國股轉系統於2019年6月24日發佈的《關於同意上海合全藥業股份有限公司股票終止在全國中小企業股份轉讓系統掛牌的函》(股轉系統函[2019]2340號)，合全藥業股份於2019年6月26日從全國股轉系統退市。

(2) 建議自關連賣方收購合全藥業股權之關連交易

2019年4月17日，董事會議決，除上海藥明於通過決議案前12個月內收購的任何合全藥業股份外，本集團將根據合全藥業董事會於2019年4月4日通過的《異議股東保護方案》（「保護方案」，在建議終止掛牌方面保護合全藥業異議股東的權益）動用最高人民幣31億元，透過上海藥明自有關建議終止掛牌之合全藥業異議股東及少數股東（「合全藥業少數股東」）收購所有餘下合全藥業股份（「建議收購」）。建議收購之對價須根據合全藥業少數股東收購合全藥業股份的時間釐定，倘任何合全藥業少數股東於公佈建議終止掛牌前收購合全藥業股份，則對價為(i)每股合全藥業股份人民幣48.00元；或(ii)合全藥業少數股東原收購成本之較高者。合全藥業少數股東包括本公司七名關連人士，合共持有5,722,802股合全藥業股份。於2019年4月17日，根據建議收購，董事會議決自關連賣方收購彼等所持合全藥業股份（「關連收購」）。關連賣方為(i)本公司董事兼首席執行官及合全藥業董事李革博士；(ii)本公司董事兼聯席首席執行官及合全藥業董事胡正國先生；(iii)本公司及合全藥業董事劉曉鐘先生；(iv)本公司及合全藥業董事張朝暉先生；(v)合全藥業董事兼首席執行官陳民章先生；(vi)本公司及合全藥業監事賀亮先生；及(vii)合全藥業監事劉翔力女士。於2019年7月2日，上海藥明與各關連賣方就關連收購訂立股權轉讓協議。應付對價合共為人民幣274.69百萬元。

人力資源

截至2019年6月30日，本集團聘有19,042名僱員。本集團與僱員訂立僱傭合約，訂明職位、僱用年期、工資、僱員福利、違約責任及終止理由等事宜。

本集團僱員的薪酬包括基本薪金、津貼、花紅、股票期權及其他僱員福利，參考僱員經驗、資歷及一般市場狀況釐定。我們向僱員提供定期培訓，以改善僱員的技巧及知識。培訓課程涵蓋教育進修至技能訓練，亦為管理人員提供專業發展課程。

購買、出售或贖回本公司上市證券

報告期內，由於2018年藥明康德A股股權激勵計劃的11名激勵對象已從本公司辭職並終止與本公司的勞動合同，不符合解鎖條件。根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃，董事會於2019年3月22日審議批准將上述激勵對象已獲授但尚未解鎖的合計31,347股限制性A股股票回購註銷，回購價格為每股人民幣45.53元，回購總對價為人民幣1,427,228.91元。該部分股份已於2019年6月18日根據上海證券交易所上市規則註銷。

報告期後，由於2018年藥明康德A股股權激勵計劃的41名激勵對象已從本公司辭職並終止與本公司的勞動合同，不符合解鎖條件。於2019年7月19日召開的董事會會議批准回購及註銷根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃發行的部分受限制股份的決議案及調整受限制股份回購數目及回購價格的決議案。根據上述決議案，由於41名參與者辭職及2018年利潤分配方案完成，本公司擬回購根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃相關條文發行予上述參與者的限制性A股股票。經調整限制性A股股票的回購價格及數目後，將於調整後按經調整回購價格每股股份人民幣32.15元回購合共338,349股限制性A股股票，回購總對價為人民幣10,877,920.35元。該部分股份將根據上海證券交易所上市規則註銷。

除上文所披露者外，本公司或其任何子公司於報告期內概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

首次公開發售所得款項淨額用途

本公司於上市發行新H股所得款項總額約為人民幣7,285.9百萬元⁽¹⁾，計劃應用的所得款項淨額約為人民幣7,032.6百萬元⁽²⁾，於2019年6月30日未動用所得款項淨額的結餘約為人民幣2,628.2百萬元。

上市所得款項淨額(根據實際所得款項淨額按比例調整)已經及將會根據招股說明書所載用途運用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及直至2019年6月30日的實際用途：

所得款項用途		所得款項淨	所得款項淨	所得款項淨	已動用金額	未動用金額
		額原先分配	額原先分配	額修訂分配	(於2019年 6月30日)	(於2019年 6月30日)
		港元	人民幣	人民幣	人民幣	人民幣
		百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	百萬元
用於擴大全球所有業務						
單位的生產力						
以及能力	37.0%	2,798.0	2,462.2	2,602.1	1,010.0	1,592.1
— 投資中國項目 ⁽³⁾	22.0%	1,663.1	1,463.5	1,547.2	903.2	644.0
— 投資美國項目 ⁽⁴⁾	7.5%	570.1	501.7	562.6	106.8	455.8
— 投資香港項目 ⁽⁵⁾	7.5%	564.8	497.0	492.3	—	492.3
收購CRO以及CMO/ CDMO公司	26.5%	2,000.0	1,759.9	1,863.6	1,007.0	856.6
投資生態體系	4.0%	300.0	264.0	281.3	281.3	—
開發高端科技	2.6%	200.0	176.0	182.8	3.3	179.5
償還銀行貸款	19.9%	1,500.0	1,320.0	1,399.5	1,399.5	—
營運資金以及一般公司 用途	10.0%	755.3	664.6	703.3	703.3	—
		<u>7,553.3</u>	<u>6,646.7</u>	<u>7,032.6</u>	<u>4,404.4</u>	<u>2,628.2</u>
	100.0%					

附註：

- (1) 所得款項總額包括於2018年12月全球發售所得款項約人民幣6,969.6百萬元及於2019年1月部分行使超額配售權所得款項人民幣316.3百萬元。
- (2) 扣除承銷費用及佣金和本公司估計應付開支後，計劃應用的所得款項淨額約為人民幣7,032.6百萬元。首次公開發售所得款項淨額為港元，換算為人民幣後作計劃用途。由於上市以來外匯匯率有所波動，故計劃已稍作調整。
- (3) 投資七個中國項目，包括建立成都研發中心、無錫生產細胞和基因療法產品所用病毒載體及質粒DNA的廠房、江蘇省啟東化學及生物實驗室、發展全國臨床試驗中心及我們SMO臨床研究平台的擴建。
- (4) 投資美國項目，包括在加州聖地牙哥成立生物分析實驗室和在美國成立商業化細胞及基因療法產品的cGMP生產中心。
- (5) 投資香港項目，包括成立以香港為基地的研發創新中心。

企業管治

本公司確認，良好的企業管治對於增強本公司管理及保障股東整體利益而言意義重大。本公司已採納基於上市規則附錄十四企業管治守則所載的原則及守則條文的企業管治常規作為自身的企業管治常規守則。

董事會認為，於報告期內，本公司已遵守企業管治守則所載相關守則條文，惟企業管治守則條文第A.2.1條有所偏離。

根據企業管治守則條文第A.2.1條，主席與首席執行官的職責應有區分，不得由一人兼任。然而，本公司並無區分主席與首席執行官，現時由李革博士兼任。董事會認為，一人兼任主席及首席執行官有利於本集團的管理。高級管理層及董事會(由經驗豐富的人士組成)的運作確保權力與權限的平衡。董事會現時由五名執行董事(包括李革博士)、兩名非執行董事及五名獨立非執行董事組成，因此組成具有頗強的獨立性。

為維持高標準的企業管治，董事會將不斷檢討及監察本公司企業管治常規守則。

證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄十所載標準守則作為董事及本集團高級管理層(彼等因有關職位或受僱工作而可能知悉本集團或本公司證券的內幕消息)買賣本公司證券的行為守則。

經具體查詢後，全體董事確認於報告期內已遵守標準守則。此外，據本公司所知，本集團高級管理層於報告期內並無任何不遵守標準守則之情況。

報告期後事項

(1) 採納2019年限制性A股股票及股票期權激勵計劃

報告期後，為建立並完善本公司長遠激勵機制、吸引及挽留人才、全力鼓勵本公司核心人員、有效保障股東、本公司及核心管理團隊成員的利益，以使有關各方共同致力於本公司的可持續發展，本公司在全力保障股東利益的前提下，按收益與貢獻成正比的原則並遵守《中國公司法》、《中國證券法》、《管理法》、其他相關法律法規以及公司章程，制定2019年限制性A股股票及股票期權激勵計劃(「2019年A股股權激勵計劃」)。於2019年7月19日，董事會審議並批准根據2019年A股股權激勵計劃發行最多合共21,055,530股本公司限制性A股股票或股票期權的決議案。2019年A股股權激勵計劃共有2,534名激勵對象，當中包括董事、高級管理人員(包括高級管理層)、中級管理人員及技術人員的骨幹成員及基層管理人員及其他技術人員。2019年A股股權激勵計劃須經股東於臨時股東大會及類別股東大會上批准後方可生效。詳情請參閱本公司就(其中包括)2019年A股股權激勵計劃分別於2019年7月19日及2019年8月5日在香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)披露的公告及通函。

(2) 採納2019年股票增值權計劃

報告期後，董事會於2019年7月19日決議採納2019年股票增值權計劃（「2019年股票增值權計劃」）。根據2019年股票增值權計劃，每名合資格參與者將獲授股票增值權，理論上與一股H股相關連，並將授予獲取因相關H股市價上升所得的現金利益具體金額的權利。任何參與者均不會實際獲發行任何H股。2019年股票增值權計劃須經股東於本公司股東大會上批准後方可生效。詳情請參閱本公司就（其中包括）2019年股票增值權計劃分別於2019年7月19日及2019年8月5日在香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)披露的公告及通函。

(3) 根據2018年限制性股份及股票期權激勵計劃向參與者授出保留權益

報告期後，董事會認為根據2018年A股股權激勵計劃授出保留權益的條件已達成，並決議向21名參與者（就董事作出所有合理查詢後所知、所悉及所信，彼等均為本公司及其關連人士的獨立第三方）授出542,017股限制性A股股票；向2名參與者（其中一名為本公司關連人士）授出287,000份股票期權，確認2019年7月19日為授出日期（「保留權授出」）。根據2018年A股股權激勵計劃，所授保留限制性A股股票的授出價格為每股人民幣32.44元，所授保留股票期權的行使價格為每股人民幣64.88元。詳情請參閱本公司就保留權授出於2019年7月19日在香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)披露的公告。

(4) 2018年度利潤分配方案的資本化儲備

2019年6月3日，本公司2018年年度股東大會、2019年第一次A股類別股東大會及2019年第一次H股類別股東大會審議通過2018年度利潤分配方案。根據2018年度利潤分配方案，本公司於2019年7月2日通過資本化儲備就本公司股東於相關股權登記日所持每十股轉增四股。因此，本公司股份總數由1,170,030,939股變更為1,638,043,314股，本公司註冊資本由人民幣1,170,030,939元變更為人民幣1,638,043,314元。

審閱中期業績

本公司審計委員會包括三名獨立非執行董事婁賀統博士、張曉彤先生及劉艷女士。審計委員會主席為婁賀統博士。審計委員會與本公司管理層及核數師已審閱本集團截至2019年6月30日止六個月的未經審計中期簡明綜合財務資料。

本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師進行的中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。

中期股息

董事會並無建議就報告期間分派任何中期股息。

刊發中期業績及2019年中期報告

本公告在本公司網站(<http://www.wuxiapptec.com>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊發。本公司的2019年中期報告將於適當時候寄發予股東並在本公司及香港聯交所網站刊發。

簡明綜合損益表

截至2019年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
收入	5	5,894,358	4,409,207
服務成本		(3,610,767)	(2,653,098)
毛利		2,283,591	1,756,109
其他收入	6	124,873	54,729
其他收益及虧損	7	(22,493)	389,632
預期信用損失模式下的減值虧損 (扣除撥回)		(1,152)	5,648
銷售及營銷開支		(208,514)	(152,680)
行政開支		(671,239)	(435,261)
研發開支		(243,622)	(177,525)
經營溢利		1,261,444	1,440,652
應佔聯營公司之盈利		72,978	38,652
應佔合營公司之虧損		(20,202)	(8,752)
財務成本		(32,753)	(45,521)
稅前溢利		1,281,467	1,425,031
所得稅開支	8	(176,502)	(120,961)
期間溢利	9	<u>1,104,965</u>	<u>1,304,070</u>
期間溢利歸屬於：			
母公司持有者		1,056,762	1,271,898
非控制性權益		48,203	32,172
		<u>1,104,965</u>	<u>1,304,070</u>
每股盈利(以每股人民幣列示)	11		
— 基本		<u>0.65</u>	<u>0.93</u>
— 攤薄		<u>0.64</u>	<u>0.93</u>

簡明綜合全面收益表
截至2019年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	附註 2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
期間溢利	1,104,965	1,304,070
期間其他全面收益(開支)		
於往後期間將重新分類至損益之項目：		
外幣報表折算差額	5,352	43,255
下列各項之公允價值變動收益(虧損)		
— 現金流量套期工具	50,260	(65,884)
期間其他全面收益(開支)，除所得稅後	55,612	(22,629)
期間綜合收益總額	<u>1,160,577</u>	<u>1,281,441</u>
以下人士應佔：		
母公司持有者	1,108,710	1,244,780
非控制性權益	51,867	36,661
	<u>1,160,577</u>	<u>1,281,441</u>

簡明綜合財務狀況表
於2019年6月30日

	附註	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
資產			
非流動資產			
物業、廠房及設備		6,702,623	6,057,611
使用權資產		1,111,793	—
商譽		1,248,828	1,144,076
其他無形資產		430,614	347,949
預付土地租賃款項		—	272,306
於聯營公司之權益		747,407	618,736
於合營公司之權益		39,260	36,822
遞延稅項資產		253,787	250,175
以公允價值計量且其變動計入損益的金融 資產	12	2,516,440	2,079,311
其他非流動資產		62,128	47,378
衍生金融工具	16	605	—
		13,113,485	10,854,364
流動資產			
存貨		972,508	854,761
合同成本		119,851	97,712
應收關聯方款項		7,569	13,882
應收款項及其他應收款	13.1	3,014,028	2,498,696
合同資產	13.2	322,441	384,530
預付土地租賃款項		—	6,237
應收所得稅		8,751	34,028
以公允價值計量且其變動計入損益的金融 資產	12	3,152,359	2,125,334
衍生金融工具	16	13,265	37,054
銀行抵押存款		4,401	2,913
銀行結餘及現金		3,699,765	5,757,691
		11,314,938	11,812,838
資產總額		24,428,423	22,667,202

簡明綜合財務狀況表

於2019年6月30日

	附註	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
權益及負債			
權益			
股本	17	1,170,031	1,164,741
儲備		16,586,084	16,523,280
歸屬於母公司持有者之權益		17,756,115	17,688,021
非控制性權益		373,050	477,210
權益總額		18,129,165	18,165,231
負債			
非流動負債			
借貸		15,000	15,000
遞延稅項負債		158,079	111,747
遞延收入		404,276	418,843
其他長期負債		95,875	194,323
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融負債	15	14,780	—
租賃負債		741,370	—
		1,429,380	739,913
流動負債			
應付款項及其他應付款	14	2,476,835	2,610,553
應付關聯方款項		11,902	12,015
衍生金融工具	16	103,302	153,292
合同負債		697,160	681,863
借貸		1,294,936	120,000
應付所得稅		167,165	184,335
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融負債	15	17,605	—
租賃負債		100,973	—
		4,869,878	3,762,058
負債總額		6,299,258	4,501,971
權益及負債總額		24,428,423	22,667,202

簡明綜合財務報表附註

截至2019年6月30日止六個月

1. 一般資料

2000年12月在中國註冊成立為有限公司的無錫藥明康德新藥開發有限公司(前稱無錫藥明康德組合化學有限公司)轉制後,本公司於2017年3月1日根據中國法律在中國註冊成立為股份有限公司。於2018年5月8日,本公司完成在上海證券交易所首次公開發售及發行104,198,556股A股(股份代號:603259.SH)。於2018年12月13日,本公司完成在香港聯交所主板首次公開發售及發行116,474,200股H股(股份代號:HK2359),並於2019年1月9日發行5,321,200股超額配售H股。本公司的註冊辦事處地址為中國江蘇省無錫濱湖區馬山五號橋,主要營業地點為中國上海外高橋自貿區富特中路288號。本公司的最終控股方為李革博士及其配偶趙寧博士、劉曉鐘先生及張朝暉先生,彼等構成一致行動人(統稱為「最終控股股東」)。

本公司為一家投資控股公司。本集團主要業務為提供一系列研發及生產服務,包括發現、研發及生產小分子藥物、細胞療法及基因療法,以及提供醫療器械測試服務。

本未經審計簡明綜合財務報表以人民幣列報,與本公司之功能貨幣相同。

本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師進行的中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。

2. 編製基準

該等簡明綜合財務報表乃根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的《國際會計準則》第34號「中期財務報告」(「《國際會計準則》第34號」)及上市規則附錄十六的適用披露規定編製。

3. 會計政策變動及披露

於本中期期間，本集團已首次應用國際會計準則理事會頒佈的下列新訂《國際財務報告準則》及修訂本（於2019年1月1日或之後開始的年度強制生效）以編製本集團的簡明合併財務報表：

《國際財務報告準則》第16號	租賃
國際財務報告解釋委員會第23號	所得稅處理之不確定性
《國際財務報告準則》第9號修訂本	具有負補償的提前還款特性
《國際會計準則》第19號修訂本	計劃修訂、削減或結算
《國際會計準則》第28號修訂本	於聯營公司及合營企業的長期權益
《國際財務報告準則》修訂本	《國際財務報告準則》2015年至2017年週期的年度改進

除下文所述者外，於本期間應用新訂《國際財務報告準則》及修訂本對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明合併財務報表所載之披露事項並無重大影響。

本集團已首次於當前中期期間應用《國際財務報告準則》第16號。《國際財務報告準則》第16號取代《國際會計準則》第17號租賃（「《國際會計準則》第17號」）及其相關詮釋。

2019年1月1日簡明綜合財務狀況表調整金額如下（未受變化影響的項目未予呈列）。

	先前於2018年 12月31日 呈報之賬面值 人民幣千元	調整 人民幣千元	根據《國際 財務報告 準則》第16號 於2019年 1月1日 之賬面值 人民幣千元
非流動資產			
預付土地租賃款項	272,306	(272,306)	—
使用權資產	—	999,868	999,868
其他非流動資產	47,378	(6,828)	40,550
遞延稅項資產	250,175	(7,234)	242,941
流動資產			
預付土地租賃款項	6,237	(6,237)	—
資本及儲備			
儲備	16,523,280	(28,408)	16,494,872
非控股權益	477,210	(1,124)	476,086

	先前於2018年 12月31日 呈報之賬面值 人民幣千元	調整 人民幣千元	根據《國際 財務報告 準則》第16號 於2019年 1月1日 之賬面值 人民幣千元
流動負債			
租賃負債	—	161,885	161,885
非流動負債			
租賃負債	—	629,093	629,093
其他長期負債	194,323	(54,183)	140,140

4. 經營分部資料

經營分部乃根據本集團內部報告釐定，並提交予首席執行官(即本集團主要營運決策者)以作表現評估及資源分配。這也是本集團組織和管理的基礎。經過這一評估，本集團確定其五個經營分部如下。

中國區實驗室服務	服務包括小分子發現，例如合成化學、藥物化學、分析化學、生物、DMPK/ADME、毒理及生物分析服務。
美國區實驗室服務	服務包括醫療器械安全測試服務的專業解決方案與細胞及基因療法的全面生產及測試。
臨床研究及其他CRO服務	我們的臨床研究服務包括臨床開發服務及SMO服務。臨床開發服務分別包括項目計劃、I期至IV期臨床試驗的臨床手術、監控及管理、結果研究和醫療器械測試；嵌入式外包及臨床信息學。SMO服務包括項目管理及臨床現場管理服務。

CMO/CDMO服務

CMO/CDMO服務是一個一體化平台，支持開發生產工序及生產先進的中間體和活性藥物成分及配方開發與藥劑產品的生產、化學藥物臨床前及臨床試驗、新藥申請及商業供應以及早期至後期的廣泛開發。

其他

其他主要包括行政服務收入、銷售原材料和銷售廢料的收入。

以下為本集團按可報告分部劃分的收入及業績分析。

	截至2019年6月30日止六個月(未經審計)					合計 人民幣 千元
	中國區實 驗室服務 人民幣 千元	美國區實 驗室服務 人民幣 千元	臨床研究 及其他 CRO服務 人民幣 千元	CMO/ CDMO 服務 人民幣 千元	其他 人民幣 千元	
分部收入	2,988,906	709,821	472,067	1,717,729	5,835	5,894,358
分部業績	<u>1,301,418</u>	<u>190,611</u>	<u>91,635</u>	<u>697,973</u>	<u>1,954</u>	<u>2,283,591</u>
未分配金額：						
其他收入						124,873
其他收益及虧損						(22,493)
預期信用損失模式下的減值虧損(扣除撥回)						(1,152)
銷售及營銷開支						(208,514)
行政開支						(671,239)
研發開支						(243,622)
應佔聯營公司之盈利						72,978
應佔合營公司之虧損						(20,202)
財務成本						<u>(32,753)</u>
本集團稅前溢利						<u><u>1,281,467</u></u>

截至2018年6月30日止六個月(經審計)

	中國區實 驗室服務 人民幣 千元	美國區實 驗室服務 人民幣 千元	臨床研究 及其他 CRO服務 人民幣 千元	CMO/ CDMO 服務 人民幣 千元	其他 人民幣 千元	合計 人民幣 千元
分部收入	2,416,292	546,081	231,154	1,209,385	6,295	4,409,207
分部業績	<u>1,084,491</u>	<u>125,193</u>	<u>55,362</u>	<u>489,230</u>	<u>1,833</u>	<u>1,756,109</u>
未分配金額：						
其他收入						54,729
其他收益及虧損						389,632
預期信用損失模式下的減值虧損(扣除撥回)						5,648
銷售及營銷開支						(152,680)
行政開支						(435,261)
研發開支						(177,525)
應佔聯營公司之盈利						38,652
應佔合營公司之虧損						(8,752)
財務成本						<u>(45,521)</u>
本集團稅前溢利						<u><u>1,425,031</u></u>

實體披露

地區資料

本集團來自外部客戶的收入(按外部客戶各自居住所在國家／地區分析)分析詳情如下：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
收入		
— 中國	1,360,137	1,180,287
— 亞洲-其他	219,016	117,932
— 美國	3,639,938	2,331,089
— 歐洲	588,642	719,105
— 世界其他地區	86,625	60,794
	<u>5,894,358</u>	<u>4,409,207</u>

本集團的非流動資產(按地區位置劃分)數據呈列如下：

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
	— 中國	7,366,092
— 世界其他地區	<u>2,976,561</u>	<u>2,229,125</u>
	<u>10,342,653</u>	<u>8,524,878</u>

非流動資產不包括遞延稅項資產、以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產以及衍生金融工具。

5. 收入

本集團的收入來自於下列主要服務項目中某時間段或某一時間點之貨物和服務轉移，與附註4中《國際財務報告準則》第8號 — 經營分部各可報告分部披露收入資訊一致。

本集團收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
收入		
— 中國區實驗室服務	2,988,906	2,416,292
— 美國區實驗室服務	709,821	546,081
— 臨床研究及其他CRO服務	472,067	231,154
— CMO/CDMO服務	1,717,729	1,209,385
— 其他	5,835	6,295
	<u>5,894,358</u>	<u>4,409,207</u>

確認收入之時間

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
隨時間確認		
— 中國區實驗室服務	2,431,672	2,053,153
— 美國區實驗室服務	709,821	546,081
— 臨床研究及其他CRO服務	472,067	231,154
— CMO/CDMO服務	167,813	86,639
— 其他	5,660	6,207
即時確認		
— 中國區實驗室服務	557,234	363,139
— CMO/CDMO服務	1,549,916	1,122,746
— 其他	175	88
	<u>5,894,358</u>	<u>4,409,207</u>

6. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
利息收入	51,843	5,697
關於下列項目之政府補助及補貼		
— 資產(i)	33,786	18,282
— 收入(ii)	35,182	27,445
下列項目產生之股息收入		
— 以公允價值計量且其變動計入損益的金融 資產	4,062	3,305
	<u>124,873</u>	<u>54,729</u>

附註：

- i 本集團已收到若干政府補助及補貼以投資實驗室設備。該等補助及補貼於相關資產的可使用年期內確認損益。
- ii 本集團已收到與收入有關的政府補助及補貼以補償研發開支。若干與收入有關的補助預期未來將產生相關成本，要求本集團符合該等補助附帶條件，且須獲政府承認我們符合該等條件。該等與收入有關的補助於隨後產生相關成本及本集團收到政府合規確認後於確認損益。用於補償已產生開支或虧損或給予本集團即時財務支援(並無未來相關成本)且與收入有關的其他應收政府補助在本集團收到時確認損益。

7. 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
匯兌虧損淨額	(33,302)	(19,062)
出售廠房及設備之虧損	(1,378)	(2,593)
處置其他無形資產之虧損	(658)	—
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產公允價值增益	18,602	461,423
衍生金融工具之虧損(未變現)	(9,604)	(51,991)
衍生金融工具之虧損(已變現)	(1,213)	—
出售以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產之收益	6,922	—
其他	(1,862)	1,855
	<u>(22,493)</u>	<u>389,632</u>

8. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
當期稅項：		
— 中國	177,373	157,185
— 香港	11,185	3,341
— 美國	8,663	1,637
— 世界其他地區	124	1,227
	<u>197,345</u>	<u>163,390</u>
過往年度超額撥備		
— 中國	(20,958)	(18,771)
	<u>(20,958)</u>	<u>(18,771)</u>
遞延稅項：		
— 本期間	115	(23,658)
	<u>115</u>	<u>(23,658)</u>
	<u>176,502</u>	<u>120,961</u>

9. 期間溢利

期間溢利乃經扣除以下項目達致：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
廠房及設備折舊	351,065	275,920
使用權資產折舊	66,184	—
其他無形資產攤銷	26,987	21,382
預付土地租賃款項攤銷	—	1,665
短期租賃費用	3,397	—
不列示為短期租賃的低值租賃費用	118	—
僱員成本(包括董事酬金)：		
— 薪金及其他福利	1,588,453	1,103,187
— 退休福利計劃供款	176,038	141,364
— 以權益結算的股份支付	67,990	12,001
— 以現金結算的股份支付	7,324	6,220
減：存貨及合同成本資本化	(393,695)	(280,835)
	1,893,861	1,280,904
核數師酬金	2,943	3,070

10. 股息

2019年6月3日，2018年年度股東大會、2019年第一次A股類別股東大會及2019年第一次H股類別股東大會決議通過2018年度利潤分配方案。根據方案，向A股及H股全體股東宣派截至2018年12月31日止年度每股人民幣0.58002元(截至2018年6月30日止六個月：零)的末期股息，總計派息人民幣678,641,000元(截至2018年6月30日止六個月：零)。自2019年6月30日至2019年7月2日，本公司已於本中期期間支付A股股息人民幣607,676,000元(截至2018年6月30日止六個月：零)及H股股息人民幣70,965,000元(截至2018年6月30日止六個月：零)。

本公司董事決議不提議或宣派中期股息(截至2018年6月30日止六個月：零)。

11. 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃根據以下數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
盈利：		
母公司普通股持有人應佔溢利	1,056,762	1,271,898
減：預期未來解鎖限制性股份股東應佔 現金股息	(2,681)	—
計算每股基本盈利所用盈利	<u>1,054,081</u>	<u>1,271,898</u>
攤薄潛在普通股的影響：		
加：預期未來解鎖限制性股份股東應佔 現金股息	2,681	—
子公司所發行股票期權的影響	<u>(11,694)</u>	<u>(3,828)</u>
計算每股攤薄盈利所用盈利	<u><u>1,045,068</u></u>	<u><u>1,268,070</u></u>
股份數目(千股)：		
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	1,628,964	1,361,259
攤薄潛在普通股的影響：		
本公司發行受限制股份的影響	2,067	—
超額配售權的影響	<u>329</u>	<u>—</u>
用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數	<u><u>1,631,360</u></u>	<u><u>1,361,259</u></u>

計算每股攤薄盈利的盈利已根據子公司所發行股票期權的影響進行調整。

截至2019年6月30日止六個月每股攤薄盈利乃基於將發行之股份的加權平均數，並已計及本公司發行受限制股份的影響而計算。

計算截至2019年6月30日止六個月的每股攤薄盈利時也假定本期間初本公司股份在香港聯交所上市授予的超額配售權已行使。

計算截至2019年及2018年6月30日止六個月的每股基本及攤薄盈利所用分母已調整，以反映於2019年7月2日根據2018年度利潤分配方案完成的資本化發行的影響。

12. 以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
流動資產		
貨幣基金投資	1,053,399	1,019,431
結構性存款	901,745	1,105,903
金融產品	1,197,215	—
	<u>3,152,359</u>	<u>2,125,334</u>
非流動資產		
上市股本證券	1,130,172	940,958
非上市股權投資	1,107,372	883,925
非上市基金投資(附註i)	278,896	254,428
	<u>2,516,440</u>	<u>2,079,311</u>

附註：

- i. 非上市投資基金的公允價值乃根據普通合夥人於報告期末向有限合夥人報告的投資基金資產淨值計算。

13. 應收款項及其他應收款／合同資產

13.1 應收款項及其他應收款

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
應收賬款		
— 第三方	2,535,986	2,015,622
信用損失撥備	(38,412)	(32,353)
	<u>2,497,574</u>	<u>1,983,269</u>
其他應收款	<u>—</u>	<u>39,582</u>
應收票據	4,757	2,709
預付款項	94,569	78,279
應收利息	2,928	1,297
預付開支	46,636	42,798
可收回增值稅	358,338	344,760
租賃按金	9,226	6,002
	<u>516,454</u>	<u>475,845</u>
應收款項及其他應收款總額	<u>3,014,028</u>	<u>2,498,696</u>

本集團向其客戶提供介乎30至90日的信貸期。於各報告期末，按發票日期呈列的應收賬款(扣除信用損失撥備)及應收票據的賬齡分析如下：

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
180日內	2,382,993	1,808,734
181日至一年	85,917	122,368
一年至兩年	21,055	45,547
兩年以上	12,366	9,329
	<u>2,502,331</u>	<u>1,985,978</u>

13.2 合同資產

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
合同資產	325,129	391,067
信用損失撥備	<u>(2,688)</u>	<u>(6,537)</u>
	<u>322,441</u>	<u>384,530</u>

13.3 金融資產和其他適用預期信用損失模式項目的減值評估

由於有關權利以本集團於報告日期完成合同特定進程的未來表現為條件，合同資產主要與本集團已完成且未開票收取對價的權利有關。合同資產於有關權利成為無條件時轉為應收款項。

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審計)	2018年 人民幣千元 (經審計)
下列各項預期信用損失模式下的 (轉回)/減值虧損：		
合同資產	(3,849)	23
應收關聯方款項	—	(5,707)
應收賬款	<u>5,001</u>	<u>36</u>
	<u>1,152</u>	<u>(5,648)</u>

14. 應付款項及其他應付款

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
應付賬款	465,269	379,362
應付薪金及花紅	401,487	548,389
收購廠房及設備應付款項	891,560	770,516
收購物業應付款項	—	234,808
收購子公司和合營公司應付款項	19,529	5,000
應計開支	261,393	279,244
其他應付稅項	19,449	19,589
應付利息	4,055	166
應付票據	16,346	19,363
其他	64,268	80,142
根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃認購本 公司限制性A股股票所收僱員對價	269,979	273,974
應付股息	63,500	—
	<u>2,476,835</u>	<u>2,610,553</u>

向供應商付款的期限主要為自供應商收到貨物起計90日內。以下為於各報告期末按發票日期呈列的應付款項及應付票據的賬齡分析：

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
一年內	475,241	393,163
一年至兩年	3,062	3,190
兩年至三年	2,331	883
超過三年	981	1,489
	<u>481,615</u>	<u>398,725</u>

15. 以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
流動負債		
或有對價(附註i)	<u>17,605</u>	<u>—</u>
非流動負債		
或有對價(附註i)	<u>14,780</u>	<u>—</u>

附註：

- i. 2019年5月1日，本集團以現金對價22,353,000美元(折合人民幣154,221,000元)以及預計或有對價4,711,000美元(折合人民幣32,501,000元)收購了Pharmapace, Inc.100%的股權。

已轉讓總對價包括現金及或有對價參考藍策管理諮詢(香港)有限公司出具的評估報告以公允價值計量。

16. 衍生金融工具

	2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2018年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
流動資產		
套期會計處理的衍生工具		
現金流量套期 — 外匯遠期合同	<u>6,973</u>	<u>6,335</u>
其他衍生工具(未進行套期會計處理)		
外匯遠期合同及領式期權合同	<u>6,292</u>	<u>30,719</u>
	<u>13,265</u>	<u>37,054</u>
非流動資產		
套期會計處理的衍生工具		
現金流量套期 — 外匯遠期合同	<u>605</u>	<u>—</u>
流動負債		
套期會計處理的衍生工具		
現金流量套期 — 外匯遠期合同	<u>47,226</u>	<u>81,426</u>
其他衍生工具(未進行套期會計處理)		
外匯遠期合同及領式期權合同	<u>56,076</u>	<u>71,866</u>
	<u>103,302</u>	<u>153,292</u>

套期會計處理的衍生工具

本集團訂立遠期外匯合約以管理預期未來18個月因外匯交易而產生的匯率風險，特別是美元與人民幣之間的匯率，並指定為現金流量套期。

	2019年 6月30日的 平均執行 匯率	2019年 6月30日的 外幣金額 千美元	2019年 6月30日的 名義金額 人民幣千元	2019年 6月30日的 公允價值 資產 人民幣千元
出售美元				
3個月內	6.90	36,000	248,522	1,005
3至6個月	6.91	55,000	380,126	1,735
7至12個月	6.93	77,000	533,678	2,346
13至18個月	7.01	5,000	35,050	605
購買人民幣				
3個月內	7.02	7,000	49,137	996
3至6個月	6.97	10,000	69,720	891
	2019年 6月30日的 平均執行 匯率	2019年 6月30日的 外幣金額 千美元	2019年 6月30日的 名義金額 人民幣千元	2019年 6月30日的 公允價值 負債 人民幣千元
出售美元				
3個月內	6.69	80,500	538,875	14,526
3至6個月	6.73	30,000	201,768	4,542
7至12個月	6.79	159,500	1,082,207	16,484
購買人民幣				
3個月內	6.81	7,000	47,653	483
3至6個月	6.83	24,000	164,004	1,213
7至12個月	6.77	78,000	527,941	9,978

於2018年8月31日，本集團與對手銀行訂立重組協議，終止數份遠期合同並替換為新遠期合同及領式期權合同。本集團亦已終止該等受影響遠期合同的套期會計處理。截至2019年6月30日止六個月，因為預期日後仍會套期銷售，本中期期間累計套期儲備人民幣24,639,000元一直計入套期儲備，直至產生預期現金流量，隨後重新分類至損益。

截至2019年6月30日止六個月，已在其他全面收益中確認並累計至與中國營運子公司以美元計值的未來預期銷售交易的風險相關的現金流量套期儲備的外匯遠期合同稅後虧損總額為人民幣9,323,000元(截至2018年6月30日止六個月：人民幣42,642,000元)。預期銷售將於未來18個月內發生，屆時在其他全面收益中確認的金額將重新分類至損益。

截至2019年6月30日止六個月，已在其他全面收益中確認並累計至與香港營運子公司以人民幣計值的未來預期採購交易的風險相關的現金流量套期儲備的外匯遠期合同稅後虧損總額為人民幣19,958,000元(截至2018年6月30日止六個月：零)。該子公司的功能貨幣為美元。預期採購將於未來12個月發生，屆時在權益中遞延的金額將計入存貨的賬面值。預期存貨將在採購後盡快出售，屆時確認於其他綜合收益的金額將重新分類至損益。

截至2019年6月30日，未產生任何於損益確認的無效部分。

其他衍生工具(未進行套期會計處理)

本集團也與銀行簽訂數份外匯遠期合同和領式期權合同以管理本集團與美元兌人民幣有關的外匯敞口且決定不就該等合同採取套期會計處理。於2019年6月30日簡明綜合財務報表所示的該等合同主要條款載列如下：

尚待執行之遠期合同	2019年	2019年	2019年	2019年
	6月30日的 平均 執行匯率	6月30日的 外幣金額 千美元	6月30日的 名義金額 人民幣千元	6月30日的 公允價值 資產 人民幣千元
購買人民幣				
3個月內	6.93	67,000	464,237	3,624
3至6個月	6.94	26,000	180,527	1,627
7至12個月	6.94	34,000	235,904	1,041

尚待執行之遠期合同	2019年	2019年	2019年	2019年
	6月30日的 平均 執行匯率	6月30日的 外幣金額 千美元	6月30日的 名義金額 人民幣千元	6月30日的 公允價值 負債 人民幣千元

購買人民幣

3個月內	6.81	1,000	6,808	69
3至6個月	6.80	18,000	122,400	1,525
7至12個月	6.75	99,000	668,413	14,093

尚待執行之 領式期權合同	2019年	2019年	2019年	2019年	2019年	2019年
	6月30日 的平均執 行匯率1*	6月30日 的平均執 行匯率2*	6月30日 的外幣 金額 千美元	6月30日 的名義 金額1* 人民幣 千元	6月30日 的名義 金額2* 人民幣 千元	6月30日 的公允價 值負債 人民幣 千元

出售美元

3至6個月	6.00	6.51	60,000	360,000	390,360	22,750
-------	------	------	--------	---------	---------	--------

購買人民幣

3個月內	5.80	6.54	21,000	121,800	137,340	7,263
3至6個月	5.80	6.54	30,000	174,000	196,200	10,376

* 倘結算日的現行匯率等於或低於平均執行利率1，本集團則以平均執行利率1出售美元及購買人民幣；倘結算日的現行匯率介於平均執行利率1與平均執行利率2之間，則不進行交易；倘結算日的現行匯率等於或高於平均執行利率2，本集團則以平均執行利率2出售美元及購買人民幣。

截至2019年6月30日止六個月，外匯遠期合同和領式期權合同虧損人民幣10,817,000元（截至2018年6月30日止六個月：人民幣51,991,000元）已在其他收益及虧損中確認。

17. 股本

人民幣千元

普通股每股人民幣1.00元	
2018年1月1日	937,787
於上海證券交易所首次公開發行A股	104,199
於香港聯合交易所首次公開發行H股	116,474
根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃發行限制性A股股票	<u>6,281</u>
2018年12月31日	1,164,741
根據超額配售權發行H股(附註i)	5,321
根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃購回及註銷限制性A股股票(附註ii)	<u>(31)</u>
2019年6月30日	<u><u>1,170,031</u></u>

附註：

- i. 於2019年1月4日，聯席全球協調人(代表國際承銷商)已部分行使為配合本公司H股股份於香港聯交所上市而授出的超額配售權，涉及5,321,200股H股。本公司於2019年1月9日按每股H股68.0港元發行及配發上述超額配售股份，募得資金361,842,000港元(折合人民幣316,318,000元)。
- ii. 由於2018年藥明康德A股股權激勵計劃的部分認股人退出，本公司以每股A股人民幣45.53元的購回價(即授出價)從上述認股人手中購回及註銷已獲授但尚未解除限售的限制性A股股票合共31,347股。

釋義

「2018年度利潤分配方案」	指	本公司截至2018年12月31日止年度的利潤分配方案，包括本公司日期為2019年4月18日的通函中所界定之資本化儲備及利潤分配
「2018年藥明康德A股股權激勵計劃」	指	本公司於2018年8月22日採納之2018年限制性A股股票及股票期權激勵計劃
「A股」	指	本公司每股面值人民幣1.00元的內資股，於上海證券交易所上市並以人民幣進行買賣
「ADME」	指	吸收、分佈、代謝與排泄
「AI」	指	人工智能
「API」	指	活性藥物成分
「細則」或「公司章程」	指	本公司不時修訂的公司章程
「ASU」	指	分析服務部
「審計委員會」	指	董事會轄下審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CDMO」	指	合同開發生產服務，除提供綜合藥物生產服務外，亦在CMO的基礎上就生產服務提供工藝開發及其他藥物開發服務
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載「企業管治守則」
「cGMP」	指	現行藥品生產管理規範，FDA對製藥及生物技術公司實施的規範，以確保所生產的產品符合同一性、強度、質量及純度等方面的指定要求

「中國」	指	中華人民共和國，在本中期業績公告中僅屬地理上的表述，不包括香港、澳門及台灣
「CMC」	指	化學成分生產和控制，檔案中一個重要而詳細的部分，支持藥物的臨床研究及推廣應用
「CMO」	指	合同生產服務，按合同向其他製藥行業公司提供綜合藥物生產服務的公司
「CNAS」		中國合格評定國家認可委員會
「本公司」、「藥明康德」、「本集團」或「我們」	指	無錫藥明康德新藥開發股份有限公司，一家根據中國法律成立的股份有限公司，其前身無錫藥明康德新藥開發有限公司(前稱無錫藥明康德組合化學有限公司)於2000年12月根據中國法律註冊成立為企業法人，其A股於上海證券交易所(股票代碼：603259)上市，H股於香港聯交所(股票代碼：02359)上市，(倘文義有所指)包括其前身
「CRO」	指	合同研究服務
「CTA」	指	臨床試驗許可
「董事」	指	本公司董事或當中任何一名董事
「DMPK」	指	藥物代謝動力學，研究確定藥物的吸收及分佈、發揮藥效的速度、維持藥效的時長及藥物被人體代謝後的情況
「eCTD」	指	電子通用技術文件
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「以公允價值計量且其變動計入損益」	指	以公允價值計量且其變動計入損益

「GMP」	指	藥品生產質量管理規範 (Good Manufacturing Practice)，為確保醫藥公司的產品符合公共機構(例如美國FDA)執行的同一性、強度、質量和純度的特定要求而採用的質量管理控制系統
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元於聯交所上市的境外上市外資股
「港元」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區
「《國際財務報告準則》」	指	《國際財務報告準則》
「IND」	指	研究性新藥
「上市」或「首次公開發售」	指	H股於2018年12月13日在聯交所主板上市
「上市規則」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(不時修訂)
「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」
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「OECD」	指	經濟合作與發展組織
「招股說明書」	指	本公司於2018年12月3日發佈的招股說明書
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「報告期」	指	截至2019年6月30日止六個月
「限制性A股股票」	指	本公司根據2018年藥明康德A股股權激勵計劃及2019年A股股權激勵計劃授出的限制性A股股票

「研發」	指	研究及開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括A股及H股
「股東」	指	股份持有人
「SMO」	指	現場管理服務
「合全藥業」	指	上海合全藥業股份有限公司
「合全藥業股份」	指	合全藥業的股份
「聯交所」或「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及所有受其管轄的地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「上海藥明」	指	上海藥明康德新藥開發有限公司
「WIND」	指	WuXi IND
「%」	指	百分比

承董事會命
無錫藥明康德新藥開發股份有限公司
主席
李革博士

香港，2019年8月19日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事李革博士、胡正國先生、劉曉鐘先生、張朝暉先生及趙寧博士；非執行董事童小幪先生及吳亦兵博士；獨立非執行董事蔡江南博士、劉艷女士、馮岱先生、婁賀統博士及張曉彤先生。

* 僅供識別