

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。

FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥（集團）股份有限公司
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.*

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：02196）

截至2017年6月30日止六個月之中期業績公告

上海復星醫藥（集團）股份有限公司（「本公司」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然公佈本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）截至2017年6月30日止六個月（「報告期」）之未經審計中期業績。

財務摘要

中期簡明綜合損益表

截至2017年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
	附註	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	8,276,941	6,877,865
銷售成本		<u>(3,571,893)</u>	<u>(3,228,575)</u>
毛利		4,705,048	3,649,290
其他收入	4	70,484	85,548
銷售及分銷開支		(2,283,045)	(1,679,761)
行政開支		(783,911)	(663,711)
研發費用		(461,320)	(307,236)
其他收益	5	491,900	375,268
其他開支		(80,319)	(48,344)
利息收入		33,969	35,973
財務成本	7	(268,021)	(234,453)
應佔損益：			
合營企業		(6,061)	868
聯營企業		<u>760,440</u>	<u>716,328</u>
稅前利潤	6	2,179,164	1,929,770
稅項	8	<u>(252,545)</u>	<u>(181,145)</u>
本期利潤		<u>1,926,619</u>	<u>1,748,625</u>
歸屬於：			
母公司股東		1,689,060	1,500,266
非控股權益		<u>237,559</u>	<u>248,359</u>
		<u>1,926,619</u>	<u>1,748,625</u>
歸屬於母公司普通股股東的每股盈利	9		
— 基本(人民幣元)		<u>0.70</u>	<u>0.65</u>
— 攤薄(人民幣元)		<u>0.70</u>	<u>0.65</u>

中期簡明綜合全面收益表
截至2017年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2017年	2016年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
本期利潤	<u>1,926,619</u>	<u>1,748,625</u>
其他綜合收益		
將於以後期間劃分至損益之其他綜合收益：		
可供出售投資：		
公允價值變動	(25,350)	(69,921)
計入綜合損益表的收益重分類調整		
一處置收益	(123,164)	(95,637)
稅項之影響	<u>13,042</u>	<u>39,465</u>
	(135,472)	(126,093)
應佔聯營企業之其他綜合(損失)/收益	(30,360)	58,732
境外經營報表折算匯兌差額	<u>(5,816)</u>	<u>(10,841)</u>
無法在以後期間劃分至損益之 其他綜合收益	<u>—</u>	<u>—</u>
本期其他綜合損失，扣除稅項	<u>(171,648)</u>	<u>(78,202)</u>
本期全面收益總額	<u>1,754,971</u>	<u>1,670,423</u>
歸屬於：		
母公司股東	1,528,993	1,419,695
非控股權益	<u>225,978</u>	<u>250,728</u>
	<u>1,754,971</u>	<u>1,670,423</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2017年6月30日

	附註	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
不動產、廠房和設備		6,607,398	6,325,479
預付土地租賃款項		1,325,452	1,030,485
商譽		3,817,274	3,473,110
其他無形資產		2,876,918	2,620,078
於合營企業之投資		655,969	248,421
於聯營企業之投資		17,029,992	15,870,262
可供出售投資		2,675,805	2,674,436
遞延稅項資產		142,405	129,551
其他非流動資產		<u>347,699</u>	<u>574,771</u>
非流動資產總額		<u>35,478,912</u>	<u>32,946,593</u>
流動資產			
存貨		1,965,661	1,670,738
貿易應收款項及應收票據	10	2,963,608	2,389,862
預付款、保證金及其他應收款項		696,793	659,188
以公允價值計量且變動計入損益的股權投資		27,094	48,489
現金及銀行結餘		<u>9,445,010</u>	<u>5,996,030</u>
流動資產總額		<u>15,098,166</u>	<u>10,764,307</u>

	附註	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動負債			
貿易應付款項及應付票據	11	1,285,434	1,149,379
其他應付款項及應計款項		3,679,974	2,504,278
計息銀行借款及其他借款		4,896,788	6,139,393
應付稅項		<u>321,659</u>	<u>315,503</u>
流動負債總額		<u>10,183,855</u>	<u>10,108,553</u>
流動資產淨額		<u>4,914,311</u>	<u>655,754</u>
資產總額減流動負債		<u>40,393,223</u>	<u>33,602,347</u>
非流動負債			
計息銀行借款及其他借款		10,145,464	5,570,958
遞延所得稅負債		1,788,576	1,786,427
遞延收入		342,265	346,706
其他長期負債		<u>694,234</u>	<u>704,817</u>
非流動負債總額		<u>12,970,539</u>	<u>8,408,908</u>
淨資產		<u>27,422,684</u>	<u>25,193,439</u>
權益			
歸屬於母公司股東之權益			
已發行股本		2,495,131	2,414,512
庫存股		(18,767)	(26,819)
儲備金		<u>22,127,182</u>	<u>19,745,636</u>
非控股權益		<u>24,603,546</u>	<u>22,133,329</u>
		<u>2,819,138</u>	<u>3,060,110</u>
權益總額		<u>27,422,684</u>	<u>25,193,439</u>

中期簡明綜合財務報表附註

截至2017年6月30日止六個月

1. 編製基準

本未經審核的中期簡明綜合財務報表，其中包括本集團於2017年6月30日之中期簡明綜合財務狀況表，以及截至2017年6月30日止六個月（「本期間」）之中期簡明綜合損益表、綜合全面收益表、綜合權益變動表及綜合現金流量表，乃根據香港會計師公會頒佈之香港會計準則第34號《中期財務報告》編製。

本未經審核中期簡明綜合財務報表並未包括年度財務報表須披露之所有資料及事項，該等未經審核的中期簡明綜合財務報表應連同本集團截至2016年12月31日止年度財務報表一併閱讀。

2. 營運分部資料

為進行管理，本集團根據其產品及服務劃分業務單元，本集團有以下五個可報告營運分部：

- (a) 藥品製造與研發分部主要從事藥品生產、銷售及研究；
- (b) 醫療服務分部主要從事提供醫療服務及醫院管理；
- (c) 醫療器械與醫學診斷分部主要從事醫療設備和診斷產品的生產和銷售；
- (d) 醫藥分銷和零售分部主要從事藥品零售及批發；及
- (e) 其他業務營運分部包括上述以外的業務。

管理層分開監察本集團各營運分部的業績，藉以作出資源分配決定和評估業績。分部業績基於各項可報告分部利潤或虧損進行評估，有關評估以計量經調整稅後利潤或虧損作出。經調整稅後利潤或虧損的計量與本集團的稅後利潤或虧損的計量一致，惟有關計量並不包括可供出售投資股息收入、出售可供出售投資的利得或損失、以公允價值計量且變動計入損益的股權投資的公允價值利得或損失、可供出售投資的減值以及總部及投資平台公司收入和開支。

分部間收入於合併時互相抵銷。分部間的銷售和轉移乃參考按照當時現行市價向第三方銷售的價格進行交易。

由於以公允價值計量且變動計入損益的股權投資、可供出售投資及未分配總部及投資平台公司資產由集團統一管理，因此，分部資產不包括該等資產。

由於計息銀行及其他借款、應付利息及投資平台公司負債由集團統一管理，因此，分部負債不包括該等負債。

截至2017年6月30日止六個月(未經審核)

	藥品製造 與研發 人民幣 千元	醫療服務 人民幣 千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣 千元	醫藥分銷 和零售 人民幣 千元	其他 業務營運 人民幣 千元	抵銷 人民幣 千元	合計 人民幣 千元
分部收入：							
向外界客戶銷售	5,706,359	1,011,127	1,540,601	—	18,854	—	8,276,941
分部間銷售	8,523	1,678	6,272	—	21,215	(37,688)	—
分部間銷售	<u>5,714,882</u>	<u>1,012,805</u>	<u>1,546,873</u>	<u>—</u>	<u>40,069</u>	<u>(37,688)</u>	<u>8,276,941</u>
分部業績*	937,183	159,331	256,726	—	9,395	(18,613)	1,344,022
其他收入	36,300	1,200	6,854	—	—	—	44,354
其他收益	232,957	1,058	(30)	—	—	—	233,985
利息收入	11,519	4,115	5,229	—	108	(4,156)	16,815
財務成本	(39,270)	(1,677)	(16,637)	—	(5,021)	39,602	(23,003)
其他開支	(37,069)	(4,855)	23,227	—	(27)	—	(18,724)
應佔損益：							
合營企業	(4,343)	356	338	—	(2,412)	—	(6,061)
聯營公司	61,796	18,263	(10,677)	750,235	(59,177)	—	760,440
未分配其他收入、 利息收入及其他收益							301,199
未分配財務成本							(245,018)
未分配開支							(228,845)
稅前利潤	1,199,073	177,791	265,030	750,235	(57,134)	16,833	2,179,164
稅項	(228,128)	(45,973)	(45,211)	—	(3)	—	(319,315)
未分配稅項							66,770
本期利潤	970,945	131,818	219,819	750,235	(57,137)	16,833	<u>1,926,619</u>
分部資產：	17,719,501	7,105,324	5,698,523	10,205,750	3,150,220	(632,806)	43,246,512
包括：							
於合營企業的投資	436,342	200,999	9,676	—	8,952	—	655,969
於聯營公司投資	1,816,940	2,761,517	452,969	10,167,374	1,831,192	—	17,029,992
未分配資產							<u>7,330,566</u>
資產總額							<u>50,577,078</u>
分部負債：	7,991,211	945,764	1,451,993	—	593,895	(5,537,369)	5,445,494
未分配負債							<u>17,708,900</u>
負債總額							<u>23,154,394</u>
其他分部資料：							
折舊及攤銷	302,000	48,215	51,381	—	12,785	—	414,381
存貨減值準備	23,392	—	3,707	—	—	—	27,099
貿易應收賬款及其他 應收款項減值準備	1,800	1,334	2,581	—	—	—	5,715
可供出售投資及於聯營 企業之投資減值準備	—	—	—	—	18,706	—	18,706
資本開支**	667,859	63,780	68,752	—	308,487	—	1,108,878

* 分部業績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支以及研發費用得出的。

** 資本開支包括添置不動產、廠房和設備、其他無形資產及預付土地租賃款項(除去新收購附屬公司的增加)。

截至2016年6月30日止六個月(未經審核)

	藥品製造 與研發 人民幣 千元	醫療服務 人民幣 千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣 千元	醫藥分銷 和零售 人民幣 千元	其他 業務營運 人民幣 千元	抵銷 人民幣 千元	合計 人民幣 千元
分部收入：							
向外界客戶銷售	4,796,657	752,150	1,315,954	—	13,104	—	6,877,865
分部間銷售	6,710	—	—	—	16,369	(23,079)	—
總計	4,803,367	752,150	1,315,954	—	29,473	(23,079)	6,877,865
分部業績*	812,431	132,660	245,118	—	5,593	(12,995)	1,182,807
其他收入	69,572	77	4,091	—	—	—	73,740
其他收益	101,752	67	4,873	—	—	(2,450)	104,242
利息收入	9,126	2,500	4,140	—	280	—	16,046
財務成本	(41,510)	(3,208)	(16,285)	—	(5,341)	31,755	(34,589)
其他開支	(5,175)	(4,179)	(10,838)	—	(17)	2,450	(17,759)
應佔損益：							
合營企業	(1,199)	669	—	—	1,398	—	868
聯營公司	76,543	18,576	(5,518)	694,625	(50,198)	—	734,028
未分配其他收入、 利息收入及其他收益							285,061
未分配財務成本							(199,864)
未分配開支							(214,810)
稅前利潤	1,021,540	147,162	225,581	694,625	(48,285)	18,760	1,929,770
稅項	(164,351)	(35,216)	(36,489)	—	—	—	(236,056)
未分配稅項							54,911
本期利潤	857,189	111,946	189,092	694,625	(48,285)	18,760	1,748,625
分部資產：	15,990,694	5,274,836	4,480,443	9,652,826	2,281,881	(137,022)	37,543,658
包括：							
於合營企業的投資	15,718	200,669	—	—	9,775	—	226,162
於聯營公司投資	1,688,535	2,038,467	399,720	9,652,826	1,546,853	—	15,326,401
未分配資產							3,343,553
資產總額							40,887,211
分部負債：	7,554,962	747,313	1,361,811	—	538,436	(5,407,364)	4,795,158
未分配負債							14,322,896
負債總額							19,118,054
其他分部資料：							
折舊及攤銷	292,376	38,027	37,982	—	10,281	—	378,666
存貨跌價準備	1,463	—	2,821	—	—	—	4,284
貿易應收賬款及其他 應收款項減值準備	(1,175)	18,321	1,137	—	—	—	18,283
資本開支**	766,326	65,592	30,996	—	25,413	—	888,327

* 分部業績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支以及研發費用得出的。

** 資本開支包括添置不動產、廠房和設備、其他無形資產及預付土地租賃款項(除去新收購附屬公司的增加)。

3. 收入

收入亦即本集團的營業額，指已售商品扣除退貨準備及貿易折扣後的發票淨值以及所提供服務的價值。

本集團的收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
銷售貨品	7,101,820	5,995,030
提供服務	1,172,092	881,916
銷售材料	3,029	919
	<u>8,276,941</u>	<u>6,877,865</u>

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
可供出售投資之股息收入	25,401	3,285
政府補助	45,083	82,263
	<u>70,484</u>	<u>85,548</u>

5. 其他收益

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
出售可供出售投資的收益	231,193	267,005
出售一家合營企業及一家聯營企業之股權的收益	248,303	91,313
匯兌收益淨額	—	12,095
出售公允價值計量且其變動計入損益的股權投資的收益	7,298	—
其他	5,106	4,855
	<u>491,900</u>	<u>375,268</u>

6. 稅前利潤

本集團的稅前利潤已扣除下列各項：

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
已售存貨的成本	2,817,475	2,701,925
已提供服務的成本	754,418	526,650
員工成本(包括董事、監事及最高行政人員的薪酬)		
薪金及其他員工成本	1,189,578	942,149
退休福利：		
定額供款基金	95,161	77,695
住房福利：		
定額供款基金	42,869	36,208
股份支付開支	5,179	13,301
	<u>1,332,787</u>	<u>1,069,353</u>
研發成本		
本年度開支(不包括其他無形資產攤銷)	437,133	283,049
減：政府對研發項目的補貼*	7,404	8,718
	<u>429,729</u>	<u>274,332</u>
經營租賃付款	43,455	23,933
不動產、廠房和設備折舊	324,019	286,030
預付土地租賃款項攤銷	12,636	10,896
其他無形資產攤銷	77,726	81,741
存貨減值準備	27,099	4,283
貿易應收款項及其他應收款項減值準備	5,715	18,283
可供出售投資減值準備	18,706	—
以公允價值計量且變動計入損益的股權		
投資的公允價值損失	3,562	7,415
匯兌損益淨額	10,555	(12,095)
出售不動產、廠房和設備及其他無形資產的虧損	1,062	3,687

* 本集團收取多項有關研發項目的政府補貼。獲發放的政府補貼已從有關研發成本扣減。就仍未承擔的相關開支所收取的政府補貼計入綜合財務狀況表的遞延收入。該等補貼並無有關的未履行條件或或有事項。

7. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
銀行及其他借款利息	272,879	236,980
減：資本化利息	<u>(4,858)</u>	<u>(2,527)</u>
利息開支，淨額	<u>268,021</u>	<u>234,453</u>

8. 稅項

中國大陸即期所得稅費用乃按2008年1月1日獲批准及生效的《中華人民共和國企業所得稅法》，以本集團應課稅利潤的法定稅率25%（2016年同期：25%）計算，惟本集團於中國大陸若干可按優惠稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

其他地區應課稅利潤的所得稅則按本集團經營業務所在司法權區的現行稅率計算。本期間香港利得稅按在香港產生的估計應課稅利潤的16.5%（2016年同期：16.5%）計算所得稅。Alma Lasers Ltd.，一家本集團的以色列附屬公司，按優惠稅率16%（2016年同期：16%）計算即期所得稅。Breas Medical Holdings AB，一家本集團的瑞典附屬公司，按稅率22%計算即期所得稅。

截至2017年6月30日和2016年6月30日止的六個月中主要所得稅成分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2017年 人民幣千元 (未經審核)	2016年 人民幣千元 (未經審核)
即期	281,723	203,221
遞延	<u>(29,178)</u>	<u>(22,076)</u>
本期間稅項開支總額	<u>252,545</u>	<u>181,145</u>

9. 歸屬於母公司普通股股東的每股盈利

每股基本盈利金額乃以母公司普通股股東應佔期內溢利扣除歸屬於結算日預計未來可解鎖限制性股票持有者的淨利潤及不包含限制性股票股數的期內已發行普通股的加權平均數2,426,136,770股(2016年6月30日：2,310,121,004股)計算。

稀釋性每股收益的分子以歸屬於本公司普通股股東的當期淨利潤確定。稀釋性每股收益的分母等於下列兩項之和：(1)基本每股收益中母公司已發行普通股的加權平均數；及(2)假定稀釋性潛在普通股轉換為普通股而增加的普通股的加權平均數。

基本每股盈利和稀釋性每股盈利之計算乃基於：

	2017年1-6月 人民幣千元	2016年1-6月 人民幣千元
盈利		
母公司普通股股東應佔溢利	1,689,060	1,500,266
減：當期分配給預計未來可解鎖限制性股票持有者的現金股利	<u>(623)</u>	<u>(1,265)</u>
母公司普通股股東應佔溢利，用於計算基本每股盈利	<u>1,688,437</u>	<u>1,499,001</u>
	股份數目	
	2017年6月30日	2016年6月30日
股份		
普通股的加權平均數，用於計算基本每股盈利	2,426,136,770	2,310,121,004
稀釋效應—普通股的加權平均數 限制性股票	<u>745,535</u>	<u>3,954,360</u>
普通股的加權平均數，用於計算稀釋性每股盈利	<u>2,426,882,305</u>	<u>2,314,075,364</u>

10. 貿易應收款項及應收票據

	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	2,574,464	1,965,005
應收票據	<u>389,144</u>	<u>424,857</u>
	<u>2,963,608</u>	<u>2,389,862</u>

貿易應收款項的信用期一般為三個月，主要客戶可延長至六個月。貿易應收款項及應收票據不計息。

於報告日，貿易應收款項按發票日期作出的賬齡分析如下：

	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
未清償結餘賬齡如下：		
一年以內	2,559,623	1,973,372
一至兩年	51,229	48,656
兩至三年	24,359	34,136
三年以上	<u>53,859</u>	<u>26,079</u>
	2,689,070	2,082,243
減：應收貿易款項減值準備	<u>(114,606)</u>	<u>(117,238)</u>
	<u>2,574,464</u>	<u>1,965,005</u>

11. 貿易應付款項及應付票據

	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	1,159,292	1,024,791
應付票據	<u>126,142</u>	<u>124,588</u>
	<u>1,285,434</u>	<u>1,149,379</u>

貿易應付款項及應付票據不計利息，一般須於三個月內清償。

於報告日，貿易應付款項的賬齡分析如下：

	2017年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2016年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
未清償結餘賬齡如下：		
一年以內	1,129,743	1,009,582
一至兩年	16,329	7,832
兩至三年	6,670	1,747
三年以上	<u>6,550</u>	<u>5,630</u>
	<u>1,159,292</u>	<u>1,024,791</u>

12. 股息

本期間董事會不建議派發中期股息(2016年同期：無)。

建議宣派的截至2016年12月31日止年度普通股每股人民幣0.35元(含稅)的期末股息已經由2017年6月29日召開的股東周年大會批准。

管理層討論與分析

業務回顧

1. 董事會關於本集團報告期內經營情況的討論與分析

2017年上半年，在全球及中國經濟仍充滿挑戰和不確定性的形勢下，國家醫療體制改革持續深化，製藥工業增速有所恢復但仍持續低位運行，而醫療技術及醫療服務仍受益於政策，面臨快速發展機遇。報告期內，本集團秉持「持續創新、樂享健康」的經營理念，圍繞醫藥健康核心業務，堅持產品創新和管理提升、國際化發展，積極推進內生式增長、外延式擴張、整合式發展，主營業務繼續保持均衡增長。

報告期內，本集團實現營業收入人民幣8,277百萬元，較2016年同期增長20.34%，剔除2017年新併購Breas Medical Holdings AB（「Breas」）、2016年設立溫洲老年病醫院有限公司（「溫洲老年病醫院」）及併購濟南齊魯醫學檢驗有限公司（「齊魯檢驗所」）的可比因素等影響後，營業收入較2016年同口徑增長17.06%。其中：本集團藥品製造與研發業務實現營業收入人民幣5,706百萬元，較2016年同期增長18.95%；醫療服務業務實現營業收入人民幣1,011百萬元，較2016年同期增長34.44%；剔除2016年設立溫州老年病醫院及併購齊魯檢驗所的可比因素等影響後，醫療服務業務營業收入較2016年同口徑增長19.14%。本集團在中國大陸實現營業收入人民幣6,808百萬元，較2016年同期增長14.38%，本集團海外國家或地區實現營業收入人民幣1,469百萬元，較2016年同期增長58.64%，本集團海外收入佔比為17.75%，較2016年同期提升4.29%。

報告期內，本集團各業務板塊收入情況如下：

單位：人民幣百萬元

業務板塊	2017年1至6月 營業收入	2016年1至6月 營業收入	同期增減 (%)
藥品製造與研發	5,706	4,797	18.95
醫療服務(註1)	1,011	752	34.44
醫療器械與醫學診斷(註2)	1,541	1,316	17.10

註1：醫療服務業務板塊剔除2016年設立溫州老年病醫院及併購齊魯檢驗所的可比因素等影響後，營業收入較2016年同口徑增長19.14%；

註2：醫療器械與醫學診斷業務板塊剔除2017年新併購Breas等的影響後，營業收入較2016年同口徑增長11.74%。

報告期內，本集團實現稅前利潤人民幣2,179百萬元、歸屬於母公司股東的利潤人民幣1,689百萬元，分別較2016年同期增長12.92%及12.58%。稅前利潤、歸屬於母公司股東的利潤增長主要是由於本集團業務保持穩定增長，銷售結構進一步優化，營銷體系建設及供應鏈整合效果顯現。

報告期內，本集團經營活動產生的現金流量淨額保持持續上升。2017年上半年經營活動產生的現金流量淨額人民幣1,104百萬元，較2016年同期增長17.90%，本集團盈利能力和運營質量進一步提升。

報告期內，本集團持續加強研發投入。研發投入共計人民幣626百萬元，較2016年同期增加人民幣137百萬元、增長28.12%，其中，研發費用人民幣461百萬元，較2016年同期增加人民幣154百萬元、增長50.15%；藥品製造與研發板塊的研發投入為人民幣530百萬元，較2016年增加人民幣106百萬元、增長24.93%，其中，研發費用為人民幣365百萬元，較2016年同期增加人民幣122百萬元、增長50.46%，佔藥品製造與研發板塊業務收入的6.3%。截至報告期末，本集團在研新藥、仿製藥及生物類似藥及疫苗等項目173項(其中：小分子創新藥11項、生物創新藥9項、生物類似藥12項、改良型創新藥2

項、國際標準的仿製藥133項、預防用生物製品4項、中藥2項)。報告期內，藥品製造與研發板塊專利申請達31項，其中：包括美國專利申請6項、日本專利申請1項、歐洲專利申請1項、專利合作條約(PCT)申請6項；獲得專利授權7項(均為發明專利)。

藥品製造與研發

報告期內，本集團藥品製造與研發業務實現營業收入人民幣5,706百萬元，較2016年同期增長18.95%。報告期內，本集團藥品製造與研發業務實現分部業績人民幣937百萬元，較2016年同期增長15.36%；實現分部利潤人民幣971百萬元，較2016年同期增長13.27%。

報告期內，本集團藥品製造與研發業務繼續保持穩定增長，專業化經營團隊建設進一步強化。本集團心血管系統疾病治療領域的匹伐他丁(邦之)及前列地爾干乳(優帝爾)、代謝及消化系統疾病治療領域的複方蘆薈膠囊及非布司他片(優立通)、抗腫瘤疾病治療領域核心產品培美曲塞二鈉(怡羅澤)等產品於報告期內新入選《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》(2017年版)。

2017年上半年，非布司他片(優立通)保持快速增長；還原型谷胱甘肽(阿拓莫蘭系列)、青蒿琥酯等抗瘧系列、前列地爾干乳(優帝爾)、抗結核系列、以及複方蘆薈膠囊等產品較快增長。

報告期內，本集團主要治療領域核心產品銷售收入情況如下表：

單位：人民幣百萬元

藥品製造與研發	2017年	2016年	同口徑增減 (%)
	1至6月	1至6月	
心血管系統疾病治療領域核心產品(註1)	647	585	10.69
中樞神經系統疾病治療領域核心產品(註2)	544	488	11.46
血液系統疾病治療領域核心產品(註3)	193	161	19.87
		(註3*)	
代謝及消化系統疾病治療領域核心產品(註4)	1,094	847	29.17
抗感染疾病治療領域核心產品(註5)	1,121	936	19.79
抗腫瘤治療領域核心產品(註6)	150	155	-3.23
原料藥和中間體核心產品(註7)	657	544	20.74

註1：心血管系統疾病治療領域核心產品包括前列地爾幹乳(優帝爾)、肝素系列製劑、注射用環磷腺苷葡胺(心先安)、羥苯磺酸鈣(可元)、替米沙坦片(邦坦)、匹伐他汀(邦之)；

註2：中樞神經系統疾病治療領域核心產品包括小牛血清去蛋白注射液(奧德金)、富馬酸喹硫平片(啟維)；

註3：血液系統疾病治療領域核心產品包括注射用白眉蛇毒血凝酶(邦亭)、注射用腺苷鈷胺(米樂卡)；

註3*：2016年上半年資料按2016年年報口徑重述，即2016年上半年資料中包含新增核心產品注射用腺苷鈷胺(米樂卡)的銷售收入；

註4：代謝及消化系統疾病治療領域核心產品包括還原型谷胱甘肽系列(阿拓莫蘭針、阿拓莫蘭片)、非布司他片(優立通)、格列美脲片(萬蘇平)、動物胰島素及其製劑、重組人促紅細胞生長素(怡寶)、複方蘆薈膠囊；

註5： 抗感染疾病治療領域核心產品包括青蒿琥酯等抗瘧系列、抗結核系列、頭孢美唑製劑(悉暢、先鋒美他醇)、注射用炎琥寧(沙多利卡)、哌拉西林鈉舒巴坦鈉1.5g(強舒西林)、哌拉西林鈉舒巴坦鈉3g(唛舒)、哌拉西林鈉他唑巴坦鈉(哌舒西林)、頭孢唑肟鈉(二葉必)；

註6： 抗腫瘤疾病治療領域核心產品包括西黃膠囊、注射用培美曲塞二鈉(怡羅澤)、比卡魯胺(朝暉先)；

註7： 原料藥和中間體核心產品包括氨基酸系列、氨甲環酸、鹽酸克林黴素

本集團注重產品全生命周期的質量風險管理，從研發至產品退市的產業鏈各環節，制定了嚴格的質量安全管理機制和藥品不良反應監測機制，以確保藥品研發、註冊、生產、銷售、退市或召回整個過程安全無誤。本集團藥品製造與研發板塊全面推行質量風險管理理念，注重年度質量回顧、變更管理、偏差管理、檢驗結果超標(OOS)調查、糾正措施和預防措施(CAPA)落實、供應商審計等質量管理體系建設。本集團製藥板塊注重藥品生產質量體系的持續改進，截至報告期末，本集團製藥業務的附屬公司共持有53張2010版藥品生產質量管理規範(GMP)證書，其中包括33條無菌製劑生產線、37條口服製劑生產線及63個原料藥。各製藥業務附屬公司均達到國家新版GMP要求。在生產線達到國內新版GMP標準要求的同時，本集團積極推進製藥企業國際化，鼓勵企業參與實施美國、歐盟、世界衛生組織(WHO)等國際現行優良生產作業守則(cGMP)等質量體系認證；截至報告期末，本集團有十餘個原料藥通過美國FDA認證、歐盟認證、日本厚生省和德國衛生局等國家衛生部門的GMP認證，附屬公司桂林南藥股份有限公司(「桂林南藥」)有1條口服固體製劑生產線、5個原料藥通過世衛藥品預認證(WHO-PQ)的認證，附屬公司重慶藥友製藥有限責任公司(「重慶藥友」)有1條口服固體製劑生產線通過加拿大FDA認證及美國FDA認證，多個製劑產品實現國際銷售。

本集團長期注重創新研發，繼續加大研發投入，報告期內研發投入共計人民幣626百萬元，較2016年同期增加人民幣137百萬元、增長28.12%，其中，研發費用人民幣461百萬元，較2016年同期增加人民幣154百萬元、增長50.15%；藥品製造與研發板塊的研發投入為人民幣530百萬元，較2016年增加人民幣106百萬元、增長24.93%，其中，研發費用為人民幣365百萬元，較2016年同期增加人民幣122百萬元、增長50.46%，佔藥品製造與研發板塊業務收入的6.3%。本集團持續加大對單克隆抗體生物創新藥及生物類似藥、小分子創新藥的研發投入，推進一致性評價，持續完善「仿創結合」的藥品研發

體系，推進創新體系建設，提高研發能力，努力提升核心競爭力。本集團擁有國家級企業技術中心，並在上海、重慶、台北、美國舊金山建立了高效的國際化研發團隊。為契合自身競爭優勢，本集團的研發專案持續專注於抗腫瘤、心血管系統、中樞神經系統、血液系統、代謝及消化系統、抗感染等治療領域，且主要產品均在各自細分市場佔據領先地位。

截至報告期末，本集團在研新藥、仿製藥及生物類似藥及疫苗等項目173項，其中：小分子創新藥11項、生物創新藥9項、生物類似藥12項、改良型創新藥2項、國際標準的仿製藥133項、預防用生物製品4項、中藥2項。報告期內，單克隆抗體研發步伐進一步加快，研發進展如下：

序號	藥(產)品研發項目名稱	截至報告期末 研發階段	截至報告期末 臨床試驗階段
1	重組人鼠嵌合抗CD20單克隆抗體注射液	臨床試驗	I期/III期臨床 ^(註1)
2	注射用重組抗HER2人源化單克隆抗體	臨床試驗 ^(註2)	III期臨床
3	重組抗TNF α 全人單克隆抗體注射液	臨床試驗 ^(註3)	I期臨床
4	重組抗EGFR人源化單克隆抗體注射液	臨床試驗 ^(註4)	I期臨床 ^(註5)
5	重組抗VEGF人源化單克隆抗體注射液	臨床試驗	I期臨床
6	重組抗VEGFR2全人單克隆抗體注射液	臨床試驗申請獲 受理	不適用

註1：用於類風濕性關節炎適應症及非霍奇金淋巴瘤適應症分別處於I期及III期臨床；

註2：截至報告期末，已分別獲批於中國、烏克蘭開展臨床試驗；

註3：報告期內，銀屑病適應症新增獲批於中國開展臨床試驗；

註4： 截至報告期末，已分別獲批於中國(包括台灣)、美國開展臨床試驗；

註5： 於台灣開展I期臨床試驗。

報告期內，藥品製造與研發板塊專利申請達31項，其中：包括美國專利申請6項、日本專利申請1項、歐洲專利申請1項、專利合作條約申請6項；獲得專利授權7項(均為發明專利)。

報告期內，本集團繼續以創新和國際化為導向，大力發展戰略性產品，並積極尋求行業併購與整合的機會，整合並協同本集團現有的產品線和各項資源，積極開拓國際市場的業務，從而擴大本集團藥品製造與研發業務的規模，實現收入與利潤的持續、快速增長。

醫療服務

2017年上半年，本集團繼續強化已基本形成的沿海發達城市高端醫療、二三線城市專科和綜合醫院相結合的醫療服務業務的戰略佈局，打造區域性醫療中心和大健康產業鏈，尋求與地方大型國有企業、公立醫院及大學附屬醫院合作模式，加快互聯網醫療發展戰略，持續提升業務規模和盈利能力。報告期內，宿遷市鐘吾醫院有限責任公司(「鐘吾醫院」)和岳陽廣濟醫院有限公司(「廣濟醫院」)等改擴建項目相繼啟動、溫州老年病醫院運營良好，為社會資本辦醫新模式打下基礎；參與的原屬徐礦集團相關醫療機構重組、設立淮海醫療集團，為本集團參與國有企業醫療產業重組、探索與地方大型醫療機構及大型保險企業合作運營管理醫療機構帶來新突破，在混合所有制醫院改制及醫療產業鏈整合方面具有重要意義；同時，本集團通過投資齊魯檢驗所探索與公立醫院合作建設第三方醫學檢驗的新模式；通過合作設立山東頤星護理服務有限公司，順應了醫療服務產業閉環需求；積極探索並參與互聯網醫療新業態，實現線上與

線下服務的無縫嫁接，形成O2O閉環，探索醫療服務業態和模式的創新；此外，本集團還與地方政府、高校、醫院簽訂一系列框架協議，進一步儲備和整合各方資源，實現優勢互補、共贏發展。

報告期內，本集團控股的醫療服務業務共計實現收入人民幣1,011百萬元，較2016年同期增長34.44%；剔除2016年設立溫州老年病醫院及併購的齊魯檢驗所的可比因素等影響後，營業收入較2016年同口徑增長19.14%。已運營醫院的經營業績穩步提升，報告期內實現分部業績人民幣159百萬元，較2016年同期增長20.10%；實現分部利潤人民幣132百萬元，較2016年同期增長17.75%。截至報告期末，本集團控股的佛山市禪城區中心醫院有限公司（「禪城醫院」）、安徽濟民腫瘤醫院（「濟民腫瘤醫院」）、廣濟醫院、鍾吾醫院及溫州老年病醫院等核定床位合計3,018張。

此外，報告期內，本集團積極支持並推動Chindex International, Inc.（「美中互利」）旗下高端醫療服務領先品牌「和睦家」醫院（United Family Hospital）和診所網絡的發展和佈局。2017年上半年，「和睦家」醫院繼續保持在北京、上海、天津等核心城市高端醫療領域的品牌號召力和領先地位，青島和睦家已投入運營，廣州和睦家醫院和上海浦東和睦家醫院也在加緊建設中。

在投入國內醫療服務行業的同時，本集團也密切關注對全球主流市場醫療服務領域新經營模式的探索。

醫療器械與醫學診斷

報告期內，本集團持續推動自身在醫療器械與醫學診斷領域業務的發展。

報告期內，醫療器械與醫學診斷業務實現營業收入人民幣1,541百萬元，較2016年同期增長17.10%；剔除2017年新併購Breas等的影響後，營業收入較2016年同口徑增長11.74%；報告期內實現分部業績人民幣257百萬元，較2016年同期增長4.74%；實現分部利潤人民幣220百萬元，較2016年同期增長16.25%。2017年上半年，HPV試劑、醫療美容器械及牙科數字化產品保持快增長；達芬奇手術機器人手術量繼續保持快速增長，於中國大陸及香港地區手術量超過12,800台，同比增長約60%，但受大型設備配置

審批進度影響，2017年上半年達芬奇手術機器人設備銷售與安裝延遲，設備銷售收入因此下降52%。

報告期內，Sisram Medical Ltd(「**Sisram**」)旗下的Alma Lasers Ltd.(「**Alma Lasers**」)在繼續加快開拓全球市場並重點關注新興市場的同時，進一步加強新產品尤其是醫用治療器械的開發，產品線向臨床治療領域拓展；2017年6月，Sisram已向香港聯合交易所有限公司(「**香港聯交所**」)呈交上市申請；通過受讓Chindex Medical Limited(「**CML**」)30%股權全資控股CML，本集團將以CML為平台進一步加速醫療器械業務在研發、製造、銷售、產品服務以及投資併購方面的協同發展。本公司與「達芬奇手術機器人」技術和產品擁有者Intuitive Surgical SARL(「**Intuitive Surgical**」)共同投資設立的合資公司直觀復星醫療器械技術(上海)有限公司已完成工商登記，提速高端醫療技術在中國的發展和普及；完成對瑞典呼吸器械領先品牌Breas 80%股權的投資，進一步豐富呼吸醫學業務產品線，形成從肺癌、哮喘的早期診斷，到治療呼吸類常見疾病的器械產品的戰略平台，逐步打造本集團呼吸醫學產業閉環。

醫藥分銷和零售

報告期內，本集團參股的國藥控股繼續加速行業整合，擴大醫藥分銷網路建設，並保持業務快速增長。2017年上半年，國藥控股實現營業收入人民幣137,768百萬元、淨利潤人民幣4,032百萬元、歸屬母公司股東淨利潤人民幣2,765百萬元，分別較2016年同期增長8.65%、增長7.39%和增長9.04%。截至報告期末，國藥控股下屬分銷網路已覆蓋中國31個省、自治區、直轄市；其直接客戶數已達14,279家(僅指分級醫院，包括最大型最高級別的三級醫院1,938家)，小規模終端客戶(含基層醫療機構等)112,041家，零售藥店74,108家。報告期內，國藥控股醫藥分銷業務實現收入人民幣131,700百萬元，較2016年同期增長9.10%。與此同時，國藥控股醫藥零售業務保持增長，報告期內實現收入人民幣5,701百萬元，較2016年同期增長16.12%；零售藥店網路進一步擴張，截至報

告期末，門店覆蓋全國18個省市，擁有3,693家零售藥店（僅指國大藥房所屬），其中直營店2,664家，加盟店1,029家。

內部整合和運營提升

報告期內，本集團持續加大內部整合的投入，進一步強化集團內部通融、提升運營效率。通過內部股權整合、板塊間產品與服務合作等方式，加強各板塊內部及產業板塊間的協作，進一步整合資源，實現集團內部通融，推進業務發展；通過與國藥控股的合作與聯動，充分發揮國藥控股的分銷網絡和物流配送優勢，促進本集團藥品銷售渠道的拓展；通過區域財務共享中心，實現區域附屬公司／單位會計核算、報表編製、稅務管理、財務分析、內控建設的集成化。

在降本增效方面，報告期內，本集團在集中採購、戰略採購、採購管理體系及平台建設等方面持續提升運營效率。報告期內，本集團繼續擴大集中採購的品種，合計完成12項集中採購項目。本集團已定標項目的單項最大降幅約52%，其中單品採購價格最高降幅為65%。在供應商建設方面，本集團通過公開招標，形成2個基建類戰略供應商庫；報告期內，本集團在招標入圍環節引入徵信體系，客觀了解投標單位的企業整體經營情況，降低供應風險；本年度繼續推進本集團綠色供應鏈項目，滾動更新綠色供應鏈5年戰略，帶動供應商加強環境自製和行業自律，推動整個行業的供應鏈生態更加健康、更加可持續發展。在管理體系和平台建設方面，以《採招管理基本準則（試行）》為基礎，協同成員企業編製企業採招管理辦法。進一步深化應用採招平台、進一步提升採招協同與工作效率，協同推進ERP系統的實施，強化本集團內採招業務的協同。

在合規運營方面，通過頒佈及修訂《反腐敗條例》、《廉潔從業管理規定》等制度、全面落實公開招標和重點監控敏感熱點領域、完善合規運營廉政督察體系。

在信息資源方面，秉承「數字化轉型」發展策略，在製藥板塊分期上線SAP系統、在醫療服務板塊與總部間建成融通信息平台，實現集團內資源互通、信息共享，滿足了跨區域集團化管控需求。

環保、健康與安全

報告期內，本集團持續推進環境保護、職業健康和安全(EHS)管理體系的建設和深化、落實，通過對EHS各項設施硬件的完善升級，以及EHS標準和程序的管理強化，切實有效提高本集團的EHS績效表現。

隨著國家對環保治理要求的進一步提高，本集團在製藥板塊附屬公司中展開了對揮發性有機物(VOCs)的全面摸底排查並逐步實施減排工程項目，報告期內已完成了對上海朝暉藥業有限公司的VOCs治理減排工程。除此之外，相關附屬公司依據各地環保治理推進的總體部署，漸次實施「煤改氣」、污水處理設施升級改造等各項環保改善舉措，各項環保節能減排工作正在積極、有序推進過程中。

報告期內，本集團對存在原料藥和危化品存貯與使用情況的附屬公司展開了工藝安全管理(PSM)框架的構建與完善、對涉及精細化工工藝的高風險工藝設施和單元展開工藝安全風險評估和管理，確保企業的安全生產風險得到有效降低和控制。報告期內，本集團達成了零工亡、零火災爆炸的安全目標。

在EHS管控和文化建設方面，本集團陸續頒佈簽發了《控股成員企業EHS官方檢查應對及滙報制度》、《安全環保特殊標準之職業健康、安全與環保績效指標管理程序》《職業健康安全環保責任制》等一系列管理規定，搭建了EHS基礎數據網絡化申報平台和月度EHS基礎數據申報制度，細化了管控手段及過程精細化管理，努力實現EHS問題早介入、早發現、早完善，確保零重大違規事項發生。

報告期內，本集團對境內外的投資併購項目全面實施了EHS盡職調查並將其作為投資決策的重要影響因素之一，同時對投後企業及時地展開了EHS管理體系對接和持續改善。

截至報告期末，本集團建立起對EHS的定期審視和管理決策機制，在組織機構、人力資源、管控流程和資源投入上不斷進取，EHS團隊建設和專業能力持續提高，為本集團EHS合法合規運營和持續性發展奠定了組織和資源保障。

融資

報告期內，本公司完成H股配售（「H股配售」），配售所得款項總額約為港幣2,322.91百萬元，用於償還計息債務、補充本集團營運資金及為本地或海外潛在合併及收購提供資金；本公司完成人民幣1,250百萬元公司債券的發行，調整債券結構。與此同時，本集團繼續拓展與中國進出口銀行、國家開發銀行、國際金融公司(IFC)的合作，獲得低利率優惠融資額度。本集團拓展、保持與境內外主要銀行的良好合作關係，授信額度進一步增加，為本集團強化主營業務發展、國際化戰略實施提供了有利條件。

A. 主營業務分析

(1) 財務報表相關科目變動分析表

單位：人民幣百萬元

科目	2017年 1至6月	2016年 1至6月	同比增減 (%)
收入	8,277	6,878	20.34
銷售成本	3,572	3,229	10.63
銷售及分銷開支	2,283	1,680	35.91
行政開支	784	664	25.29
研發費用	461	307	50.15
財務成本	268	234	14.53
經營活動產生的現金流量淨額	1,104	936	17.90
投資活動產生的現金流量淨額	-1,653	-1,128	-46.49
籌資活動產生的現金流量淨額	4,901	668	633.43
研發支出	626	488	28.12

銷售費用的增加主要由於報告期內主要治療領域核心產品銷售增長以及市場開拓深入所致；

研發費用的增加主要由於報告期內持續加大對單克隆抗體生物創新藥及生物類似藥、小分子創新藥的研發投入以及一致性評價的集中投入所致；

財務成本的增加主要由於報告期內H股配售資金受匯率變動影響產生匯兌損失，以及國內公開市場利率和美元Libor上升導致的利息支出增加所致；

投資活動產生的現金流量淨額減少主要係報告期內對外投資支付的現金增加所致；

籌資活動產生的現金流量淨額增加主要係報告期內H股配售及新增銀行借款所致。

(2) 研發支出

① 研發支出情況表

單位：人民幣百萬元

本期費用化研發支出	461
本期資本化研發支出	<u>165</u>
研發支出合計	<u><u>626</u></u>
研發支出總額佔淨資產比例(%)	2.28
研發支出總額佔營業收入比例(%)	<u><u>7.5</u></u>

② 情況說明

本報告期內，研發投入共計人民幣626百萬元，較2016年同期增加人民幣137百萬元，增長28.12%，其中，研發費用人民幣461百萬元，較2016年同期增加人民幣154百萬元，增長50.15%；藥品製造與研發板塊的研發投入為人民幣530百萬元，較2016年增加人民幣106百萬元，增長24.93%，其中，研發費用為人民幣365百萬元，較2016年同期增加人民幣122百萬元，增長50.46%，佔藥品製造與研發板塊業務收入的6.3%。主要係報告期內持續加大對單克隆抗體生物創新藥及生物類似藥、小分子創新藥的研發投入以及一致性評價的集中投入所致。

(3) 經營計劃進展說明

報告期內，本集團堅持「內生式增長、外延式擴張、整合式發展」的發展道路，集中優勢資源於藥品製造與研發這一核心業務，堅持產品創新，產品競爭力進一步提升。與此同時，本集團持續加大對醫療服務領域的投資，並已基本形成沿海發達城市高端醫療、二三線城市專科和綜合醫院相結合的醫療服務業務的戰略佈局。此外，本集團積極推進國際化戰略，加快國際化併購步伐，提升業務規模。

B. 行業及地區經營情況分析

(1) 主營業務分行業、分產品情況

單位：人民幣百萬元

分行業	主營業務分行業情況			營業收入	銷售成本	毛利率
	營業收入	銷售成本	毛利率	比上年 同期增減	比上年 同期增減	比上年 同期增減
			(%)	(%)	(%)	
藥品製造與研發	5,706	2,050	64.07	18.95	2.03	增加5.95個百分點
醫療服務(註1)	1,011	711	29.67	34.44	33.19	增加0.68個百分點
醫療器械與醫學診斷	1,541	791	48.67	17.10	18.45	減少0.57個百分點

分產品	主營業務分產品情況			營業收入	銷售成本	毛利率
	營業收入	銷售成本	毛利率	比上年 同期增減	比上年 同期增減	比上年 同期增減
			(%)	(%)	(%)	
心血管疾病治療領域核心產品	647	125	80.71	10.69	2.05	增加1.64個百分點
中樞神經疾病治療領域核心產品	544	56	89.70	11.46	-13.45	增加2.97個百分點
血液系統疾病治療領域核心產品 (註2)	193	20	89.64	19.87	-40.78	增加10.61個百分點 (註3)
代謝及消化疾病治療領域 核心產品	1,094	248	77.30	29.17	-5.29	增加8.26個百分點
抗感染疾病治療領域核心產品	1,121	348	68.94	19.79	-11.87	增加11.16個百分點
抗腫瘤疾病治療領域核心產品	150	39	73.83	-3.23	34.68	減少7.37個百分點 (註4)
原料藥和中間體核心產品	657	441	32.80	20.74	10.68	增加6.10個百分點

- 註1：醫療服務板塊營業收入及營業成本同比增長主要由於2016年設立溫州老年病醫院及併購齊魯檢驗所所致；
- 註2：血液系統疾病治療領域核心產品2016年上半年資料按2016年年報口徑重述，即2016年上半年資料中包含新增核心產品注射用腺苷鈷胺(米樂卡)的營業收入和營業成本；
- 註3：血液系統疾病治療領域核心產品營業成本同比下降40.78%，主要由於加強原材料渠道管控，降低原材料採購成本所致；
- 註4：抗腫瘤疾病治療領域核心產品營業成本同比增長34.68%，主要由於西黃膠囊原材料替換導致材料成本上升所致。

(2) 主營業務分地區情況

單位：人民幣百萬元

地區	業務收入	營業收入比上年同期增減 (%)
中國大陸	6,808	14.38
海外國家或地區	1,469	58.63

C. 主要附屬公司、參股公司分析

(1) 本集團主要附屬公司經營情況及業績

① 主要附屬公司經營情況及業績

單位：人民幣百萬元

公司名稱	業務性質	主要產品或服務	註冊			營業	營業	
			資本	總資產	淨資產	收入	利潤	淨利潤
重慶藥友	醫藥製造	阿托莫蘭、優帝爾、沙多利卡、悉暢、先鋒美他醇等	197	2,666	1,621	1,839	242	223

公司名稱	業務性質	主要產品或服務	註冊			營業	營業	淨利潤
			資本	總資產	淨資產	收入	利潤	
江蘇萬邦生化醫藥集團有限責任公司 (「萬邦醫藥」)	醫藥製造	優立通、EPO、西黃膠囊、萬蘇平、肝素鈉系列等	440	2,956	1,423	1,489	178	149
錦州奧鴻藥業有限責任公司	醫藥製造	奧德金、邦亭	108	1,779	1,385	564	238	204
桂林南藥	醫藥製造	青蒿琥酯	285	1,244	856	471	175	155
湖北新生源生物工程股份有限公司(「湖北新生源」)	氨基酸製造	氨基酸系列	51	749	352	650	59	49

② 其他業務板塊主要附屬公司情況

單位：人民幣百萬元

公司名稱	業務性質	主要產品	註冊資本	總資產	淨資產	淨利潤
禪城醫院(註)	醫療服務	醫療服務	50	1,701	1,209	116

註： 禪城醫院的數據含評估增值及評估增值攤銷。

(2) 淨利潤、投資收益對本集團淨利潤影響達10%以上參股公司的經營情況及業績

單位：人民幣百萬元

公司名稱	業務性質	主要業務	註冊			營業	營業	淨利
			資本	總資產	淨資產	收入	利潤	潤
國藥產業投資有限公司	醫藥投資	醫藥投資	100	174,389	48,962	137,433	4,920	4,019

- (3) 本報告期取得和處置附屬公司的情況，包括取得和處置的方式以及對本集團整體生產經營和業績影響

單位：人民幣百萬元

公司名稱	取得方式	淨資產 (截至2017年 6月30日)	淨利潤 (併購日至2017 年6月30日)	併購日
Breas	股權轉讓	278.41	3.56	2017年3月15日
遠東腸衣食品有限公司 (「遠東腸衣」)	股權轉讓	7.20	1.65	2017年4月13日

註：Breas、遠東腸衣的數據含評估增值及評估增值攤銷。

D. 核心競爭力分析

I 概述

本集團已在中國藥品市場最具潛力和成長力的六大疾病領域(心血管、代謝及消化系統、中樞神經系統、血液系統、抗感染、抗腫瘤)形成了比較完善的產品布局。本集團核心醫藥產品在各自的細分市場領域都具有領先優勢。

本集團已通過在中國(上海、重慶、台北)、美國(舊金山、波士頓)、以色列、瑞典的布局建立互動一體化的研發體系，形成了國際化的研發佈局和較強的研發能力。在藥品製造與研發業務板塊，打造了高效的化學創新藥平台、生物藥平台、高價值仿製藥平台及細胞免疫平台。報告期內，本集團還加強了抗腫瘤藥物的產品佈局，經過幾年的研發積累，截至報告期末，本集團在研新藥、仿製藥及生物類似藥及疫苗等項目173項(其中：小分子創新藥11項、生物創新藥9項、生物類似藥12項、改良型創新藥2項、國際標準的仿製藥133項、預防用生物製品4項、中藥2項)，8個項目正在申報進入臨床試驗、25個項目正在進行臨床試驗、33個項目等待審批上市，預計這些在研產品將為本集團後續經營業績的持續提升打下良好基礎。截至報告期末，本集團研發人員已逾千人。與此

同時，本集團通過組建合營公司、成立科技創新孵化平台等多元化合作方式，採用技術引進和「深度孵化」的模式銜接全球前沿創新技術，實現全球創新前沿技術的轉化落地，促進本集團對接國際領先的科技創新技術和項目，進一步提升本集團創新能力、推進國際化進程。

在不斷提升產品競爭力的同時，本集團高度重視產品營銷體系的建設，現已經形成了3,500餘人的營銷隊伍，銷售網絡基本覆蓋全國的主要市場，產品推廣和銷售能力不斷增強。本集團參股投資的國藥控股經過十餘年的發展，已成為中國最大的藥品、醫療保健產品分銷商及領先的供應鏈服務提供商，擁有並經營中國最大的藥品分銷及配送網路。本集團與國藥控股保持戰略合作，通過與國藥控股的合作，充分發揮雙方的協同作用。

本集團是國內較早啟動國際化發展戰略的醫藥企業，目前已初步具備了國際化的製造能力，並已有數條生產線通過了相關國際認證，部分製劑和原料藥產品已成規模地進入國際市場。在全球市場，重慶藥友的固體製劑生產線已通過加拿大及美國FDA認證、湖北新生源的膳食補充劑類氨基酸通過美國FDA認證，本集團已成為抗瘡藥物研發製造的領先者。本集團在國際營銷平台建設上也取得了初步成效，尤其是在非洲市場，以及歐美市場的醫療器械營銷方面具備了能力。

本集團在醫療服務產業方面，已初步形成沿海發達城市高端醫療、二三線城市專科和綜合醫院相結合的醫療服務業務戰略佈局。在投資管理體系及投後管理體系建設上形成了基本的佈局，使得成員醫院在管理效率、採購成本控制、信息技術體系上得到持續提升，資產管理的效率得到不斷加強。

此外，本集團卓越的投資、併購、整合能力已得到業界的廣泛認可，這也為未來本集團的跨越式發展奠定了堅實的基礎。

兩地上市的資本結構，為本集團通過併購整合快速提升產業規模和競爭優勢創造了良好的條件。

II 報告期

本集團以與自身戰略相符的藥品製造與研發、醫療服務領域為主要投資方向，且主要為控股性投資，並維持對國藥控股的長期投資。本集團的藥品製藥與研發業務、醫療器械與醫學診斷業務均在行業中處於較領先的地位；而本集團醫療器械業務代理的「達芬奇手術機器人」尚無同類競爭產品上市。與此同時，本集團的醫療服務業務在業務拓展、整合能力上亦在行業內處於領先。

本集團的核心競爭力體現在日益豐富的產品線、強大的研發能力、高度規範的生產管理、高質量的服務、專業化的營銷團隊以及國際化業務發展的能力上。就本集團藥品製造與研發板塊而言，本集團藥品治療領域不斷擴展，截至報告期末，已在中國藥品市場最具潛力和成長力的六大疾病領域(心血管、代謝及消化系統、中樞神經系統、血液系統、抗感染、抗腫瘤)形成了比較完善的產品佈局。

本集團將順應國家醫藥工業「十三五」發展規劃的指引，利用自身優勢，堅持「內生式增長、外延式擴張、整合式發展」的道路，持續發展壯大。

E. 員工及薪酬制度

截至報告期末，本集團共有員工20,497人。本集團的僱員薪酬政策按照業績表現、工作經驗及外部市場薪酬水平而制訂。

2. 2017年下半年經營展望

2017年下半年，本集團將繼續堅持以促進人類健康為使命，秉承「持續創新、樂享健康」的經營理念，以廣闊的中國醫藥市場、歐美主流市場及全球新興市場仿製藥的快速增長為契機，堅持「內生式增長、外延式擴張、整合式發展」的發展戰略，在不斷增強研發能力的同時，繼續通過採用技術引進和「深度孵化」的模式銜接全球前沿創新技

術，實現全球創新前沿技術的轉化落地，促進本集團對接國際領先的科技創新技術和項目，進一步提升本集團創新能力、推進國際化進程。同時，加大對國內外優秀製藥企業的併購與整合，加強生產製造體系及產品營銷體系的建設，積極推動產業國際化的落地。此外，本集團將抓住醫療服務行業的發展契機，強化在醫療服務領域的投資與管理能力。本集團將進一步強化核心競爭能力，不斷提升經營業績；同時，將繼續積極拓展國內外融資渠道，為持續發展創造良好條件。

藥品研發與製造

2017年下半年，本集團將繼續以創新和國際化為導向，大力發展戰略性產品，並積極尋求行業併購與整合的機會，實現收入與利潤的持續、快速增長。

本集團將在心血管系統、中樞神經系統、血液系統、代謝及消化系統、抗腫瘤和抗感染等疾病治療領域積極推進專業化營銷隊伍建設和後續產品研發，並在保證本集團原有重點領域和產品的市場地位和銷售增長的基礎上，加大對重點產品的市場推廣力度，從而保持和提高各產品在細分市場的領先地位。

本集團將繼續堅持「仿創結合」戰略、「國外技術許可」與「國內產學研」相結合，以「專案+技術平台」為合作紐帶，繼續加大研發投入；本集團將繼續嚴格執行新產品立項流程，提高研發效率；加強藥品註冊隊伍建設，在支援創新的同時，推進現有品種儘快獲批；本集團將積極推進包括單克隆抗體產品和小分子創新藥在研註冊過程中按既定時間表完成；加快研發與市場的對接，推進創新研發的價值實現；充分發揮各研發技術平台的效用，努力打造戰略性產品線和符合國際標準的新藥研發體系，加速後續戰略產品的培育和儲備。

同時，仿製藥一致性評價工作，關乎企業的發展大局，本集團將充分利用本次機遇，力爭確保和擴大優勢品種的市場地位，搶抓新的市場機會。

此外，本集團將利用本集團的行業經驗與全球領先的研發、製藥企業積極合作，充分發揮中國動力嫁接全球資源的優勢，創新合作模式、尋找新的發展動力，進一步夯實本集團製藥產業的核心競爭力。

醫療服務

2017年下半年，本集團將繼續把握國內進一步開放社會資本辦醫的市場機遇和投資機會，持續加大對醫療服務領域的投入，強化已形成沿海發達城市高端醫療、二三線城市專科和綜合醫院相結合的醫療服務業務戰略佈局，不斷擴大醫療服務規模。已控股投資的醫療機構將進一步加強學科建設和質量管理，提高運營效率，加快業務發展；隨著禪城醫院新綜合醫療大樓及其腫瘤中心的運營，本集團將持續提升禪城醫院醫療服務的輻射範圍和區域影響力；同時，本集團還將推進台州浙東醫院、玉林心血管專科醫院、玉林腦科醫院以及鐘吾醫院、廣濟醫院等項目的建設，並積極尋求新的醫療服務併購機會。此外，本集團還將繼續支持並推動美中互利旗下高端醫療服務品牌「和睦家」醫院的發展，尤其是廣州和睦家醫院和上海浦東和睦家醫院的建設和業務開拓，支持其加快發展以多層次、多樣化、延伸性為特色的高端醫療服務。

醫療器械與醫學診斷

2017年下半年，本集團將加大投入，繼續強化醫療器械的研發、製造和銷售，進一步推進Sisram的香港上市。Sisram旗下Alma Lasers將進一步加快醫用治療器械的開發和銷售，積極探索與其他業務板塊的協同及業務模式創新，以實現器械供應向服務的延伸。同時，本集團將繼續發揮國際化方面的優勢，以現有的境外企業為平台，在積極

整合的基礎上大力拓展與境外企業的合作業務以及尋求國內外優秀器械企業的投資機會和高端醫療器械的引進，以精準醫療為目標，從而實現醫療器械業務的規模增長。通過對呼吸領域的醫療器械與診斷相關企業的投資與併購，不斷拓展產品布局、豐富產品線。繼與Intuitive Surgical在上海成立合資公司以及呼吸器械領先瑞典品牌Breas相關公司控股權的交割完成，本集團在呼吸醫學業務領域將形成從肺癌、哮喘的早期診斷，到治療呼吸類常見疾病的器械產品的戰略平台，逐步打造本集團的呼吸醫學產業閉環。

同時，在醫學診斷產品方面將優化和穩固現有業務領域，推進終端下沉，進一步建立或引進新的技術平台與新的商業模式。

醫藥分銷和零售

2017年下半年，本集團將繼續推動國藥控股實現在藥品分銷業務上的整合與快速增長，不斷擴大國藥控股在醫藥分銷及零售行業中的領先優勢。

融資

2017年下半年，本集團將繼續拓展境內外的融資渠道，優化本集團的融資渠道和債務結構，降低財務成本，推動本集團進一步加強核心競爭能力建設，鞏固行業領先地位。

3. 可能面對的風險

I. 產業政策及體制改革風險

醫藥行業是國家政策影響最深刻的行業之一。從事藥品、診斷產品、醫療器械的生產和銷售，必須取得食品藥品監督管理部門頒發的相關許可，產品質量受到嚴格的法規規範。醫藥行業目前處於國家政策的重大調整和嚴格監控時期。本集團主要藥品、醫療器械、診斷產品生產和經營企業雖然均已獲得食品藥品監督管理部門頒發的上述許可證和批件，但是國家對藥品、診斷產品、醫療器械的生產、銷售的規範均可能作調整，如本集團不能作相應調整和完善，將對本集團的生產經營產生不利

的影響。同時，隨著醫藥和醫療領域體制改革進一步深化，領域內的產業整合、商業模式轉型不可避免。我國探索中的醫改政策將直接影響到整個醫藥行業的發展趨勢，藥品降價、生產質量規範、環保治理等政策措施的實施也直接關係到整個醫藥行業的盈利水平和生產成本，進而影響到本集團的生產經營。

II. 市場風險

由於中國醫藥市場廣闊而且發展潛力巨大，因此吸引了世界上主要的醫藥企業先後進入，同時其他行業企業也競相涉足，再加上國內原有的遍佈各地的醫藥生產企業，導致國內醫藥生產企業數量眾多，市場分散，市場集中度較低，使得市場競爭不斷加劇。國內藥品製造企業競爭日益激烈，放開藥價、實行醫保支付價等相關改革措施正在逐步落實中，這些因素加大了藥品製造企業產品價格不確定的風險。

III. 業務與經營風險

藥品作為一種特殊商品，直接關係到生命健康。藥品或因原材料、生產、運輸、儲存、使用等原因而產生質量問題，進而對本集團生產經營和市場聲譽造成不利影響。另一方面，如果本集團新藥不能適應不斷變化的市場需求、新產品開發失敗或難以被市場接受，將加大本集團的經營成本，對本集團的盈利水平和未來發展產生不利影響。

醫藥生產企業在生產過程中還面臨環保風險，其產生的廢渣、廢氣、廢液及其他污染物，若處理不當可能會對周邊環境造成一定不利影響，並可能影響本集團正常生產經營；雖然本集團已嚴格按照有關環保法規、標準對污染物進行了治理，廢渣、廢氣、廢液的排放均達到環保規定的標準，但隨著社會對環保意識的不斷增加，國家及地方政府可能在將來頒佈更高標準的環保法律法規，使本集團支付更高的環保費用。

醫療服務業務還面臨醫療事故風險，其中包括手術失誤、醫生誤診、治療檢測設備事故等造成的醫患投訴及糾紛。如果未來發生較大的醫療事故，將可能導致本集團面臨相關賠償和損失的風險，也會對本集團醫療服務機構的經營業績、品牌及市場聲譽造成不利影響。

IV. 管理風險

(1) 業務擴張下的管理風險

伴隨著本集團「國際化」戰略的逐步實施，本集團產品對外出口的規模、海外生產經營的地區範圍也將不斷擴大。在國際化發展戰略的實施過程中，本集團可能面臨對海外市場環境不夠熟悉、海外客戶需求與國內客戶需求不同、部分國家實施貿易保護等問題。同時，本集團的全球銷售網絡進一步提升、銷售規模進一步擴大，業務範圍進一步拓寬，對本集團的經營和管理能力也將提出更高的要求。若本集團的生產經營、市場營銷、質量控制、風險管理、合規廉政、人才培養等能力不能適應本集團國際化的發展速度，不能適應本集團規模擴張的要求，將會引發相應的經營和管理風險。此外，本集團以外幣結算的採購、銷售以及併購業務比重不斷上升，人民幣兌換外幣的匯率波動亦會對本集團的經營造成影響。

(2) 併購重組帶來的風險

本集團發展戰略之一為推進併購和整合，實現規模效應。但併購整合過程中可能存在一定的法律、政策、經營風險，收購成功後對本集團的運營、管理方面也會提出更高的要求，如併購未產生協同效應，可能導致本集團經營業績下滑。

V. 不可抗力風險

嚴重自然災害以及突發性公共衛生事件會對本集團的財產、人員造成損害，並有可能影響本集團的正常生產經營。

4. 其他事項

(a) 限制性A股激勵計劃

於2017年1月12日，董事會考慮及批准有關限制性A股激勵計劃所涉及的限制性A股(「限制性A股」)滿足第三次解鎖條件之決議案，以及24名承授人已滿足限制性A股激勵計劃解鎖條件。因此，合共1,259,360股限制性A股已解鎖，並於2017年1月19日可開始買賣。

(b) 第二期限限制性A股激勵計劃

因第二期限限制性A股激勵計劃承授人柏桓先生、陳懿先生已分別辭去於本公司的任職，並解除了與本公司的勞動合同，已不符合激勵條件。根據第二期限限制性A股激勵計劃，董事會考慮及批准將柏桓先生、陳懿先生已獲授但尚未解鎖的共計37,500股限制性A股股票回購註銷，回購價格為人民幣10.54元/股，回購總價款為人民幣395,250元，第二期限限制性A股激勵計劃承授人數量由45名減少為43名。該部分股票已於2017年2月24日註銷。

(c) 向合格投資者公開發行公司債券（第一期）

本公司股東已於2015年11月16日批准(其中包括)有關公開發行公司債券。

中國證券監督管理委員會(「中國證監會」)於2015年12月30日出具《關於核准上海復星醫藥(集團)股份有限公司向合格投資者公開發行公司債券的批覆》，批准本公司向合格投資者公開發行面值總額不超過人民幣5,000百萬元的公司債券。本公司於2016年3月4日完成2016年第一期公司債券的發行，發行規模為人民幣3,000百萬元。

根據《上海復星醫藥(集團)股份有限公司2017年公開發行公司債券(面向合格投資者)(第一期)發行公告》，本公司於2017年3月14日完成2017年第一期公司債券的發行，發行規模為人民幣1,250百萬元。2017年第一期公司債券的起息日為2017年3月14日，最終票面利率為4.50%。

(d) 根據一般性授權發行H股

本公司2015年股東周年大會審議通過關於授予董事會增發本公司H股股份的一般性授權的議案，同意授權本公司董事會根據市場情況和本公司需要，決定發行、配發及處理不超過於該等決議案獲股東大會通過時本公司已發行境外上市外資股(H股)20%之新增股份。

2016年11月30日，本公司收到中國證監會《關於核准上海復星醫藥(集團)股份有限公司增發境外上市外資股的批覆》(證監許可2016[2680]號)，核准本公司增發不超過80,656,800股境外上市外資股(H股)，每股面值人民幣1元，全部為普通股。

2017年5月24日，本公司成功向不少於六名承配人配發及發行共計80,656,500股新H股，每股配售股份價格為28.80港元，H股配售所得款項總額約為2,322.91百萬港元。

(e) 建議Sisram集團境外上市

本公司股東已於2016年8月31日批准(其中包括)有關建議Sisram分拆及境外上市的決議案。於2016年12月22日，中國證監會出具對本公司分拆Sisram境外上市事宜無異議的函件。

2017年6月6日，Sisram已通過其聯席保薦人向香港聯交所呈交上市申請(A1表格)，以申請Sisram股份於香港聯交所主板上市及獲准買賣。於本報告期末，建議Sisram境外上市尚待香港聯交所核准。

(f) 吳以芳先生增持計劃

2016年12月30日，本公司接到執行董事、總裁、首席執行官吳以芳先生的通知，吳以芳先生計劃於2017年1月3日(含當日)起12個月內擇機在二級市場增持本公司股份(包括A股及/或H股股份)，累計增持金額折合人民幣不低於20百萬元。截至報告期末，吳以芳先生自增持計劃實施以來累計增持金額約為人民幣14.57百萬元，累計增持本公司529,000股股份(其中：270,000股A股股份、259,000股H股股份)，佔截至報告期末本公司已發行股份總數的約0.021%。

(g) 2016年控股股東增持計劃

本公司控股股東上海復星高科技(集團)有限公司(「復星集團」)於2016年1月28日、2016年2月1日、2016年2月3日及2016年11月10日的書面通知，復星集團擬自2016年1月28日(含當日)起算12個月內通過其及其一致行動人擇機在二級市場增持本公司股份(包括A股及/或H股股份)，累計增持金額不低於人民幣70百萬元，累計增持比例不超過截至2016年11月7日本公司已發行股份總數(即2,314,075,364股)的2%。

截至2017年1月27日收市，2016年控股股東增持計劃期限已屆滿。自2016年1月28日至2017年1月27日，復星集團累計增持本公司17,070,466股股份(其中：11,897,466股A股股份、5,173,000股H股股份)，累計增持金額折合人民幣約370.92百萬元，累計增持股份比例佔截至2016年11月7日本公司已發行股份總數的約0.74%。

(h) 2017年控股股東增持計劃

2017年5月9日和2017年5月24日，本公司接到復星集團的書面通知，復星集團計劃於2017年5月9日(含當日)起12個月內以自身名義及通過一致行動人擇機在二級市場增持本公司股份(包括A股及/或H股股份)，累計增持總金額折合人民幣不低於70百萬元、累計增持比例不超過本公司H股配售前已發行股份總數(即2,414,474,545股)的2%。截至報告期末，復星集團自增持計劃實施以來累計增持總金額折合人民幣約112.52百萬元，累計增持本公司4,169,928股股份(其中：755,928股A股股份、3,414,000股H股股份)，佔本公司H股配售前已發行股份總數的約0.17%。

(i) 收購Gland Pharma之控股權益

於2016年7月28日，本公司與有關收購Gland Pharma Limited(「Gland Pharma」)之控股權益的交易各方簽訂(其中包括)股份買賣協議(「股份買賣協議」)。本公司股東已於2016年9月29日批准(其中包括)有關收購Gland Pharma之控股權益的決議案。

2017年4月25日及2017年7月27日，經本公司董事會審議通過，同意將股份買賣協議項下有關收購Gland Pharma之控股權益之終止日延長至2017年9月26日。

於本公告日，收購Gland Pharma之控股權益尚待印度經濟專務內閣委員會審核批准。

回購、出售或贖回本公司上市證券

(a) 第二期限限制性A股激勵計劃

因第二期限限制性A股激勵計劃承授人柏桓先生、陳懿先生已分別辭去於本公司的任職，並解除了與本公司的勞動合同，已不符合激勵條件。根據第二期限限制性A股激勵計劃，董事會考慮及批准將柏桓先生、陳懿先生已獲授但尚未解鎖的共計37,500股限制性A股股票回購註銷，回購價格為人民幣10.54元/股，回購總價款為人民幣395,250元。該部分股票已於2017年2月24日註銷。

(b) 一般性授權發行H股

於2017年5月17日，本公司與配售代理就配售訂立配售協議，配售代理以每股H股28.80港元的配售價配售80,656,500股H股。

本公司於2017年5月24日宣佈，H股配售的全部先決條件均已達成，並已於2017年5月24日完成H股配售。於2017年5月24日，本公司成功按配售價每股H股28.80港元向不少於六名承配人配發及發行合共80,656,500股新H股，佔經配發及發行H股後擴大的已發行H股總數約16.67%；H股配售所得款項總額約為2,322.91百萬港元。

除上文披露者外，報告期內，本公司及其任何附屬公司概無回購、出售或贖回本公司任何上市證券。

遵守企業管治守則

作為一家於上海證券交易所及香港聯交所上市的上市公司，本公司一直嚴格遵守本公司章程細則、相關法例、規例以及《上海證券交易所股票上市規則》及《香港聯交所證券上市規則》(「香港上市規則」)之規定。本公司致力持續改善其企業管治架構，優化其內部管理與監控及業務經營以改善本公司之企業管治。

本公司之企業管治常規乃以香港上市規則附錄十四《企業管治守則》及《企業管治報告》(「《企業管治守則》」)所載之原則及守則條文為基礎。報告期內，本公司恪守企業管治守則所載之全部適用守則條文。

證券交易的標準守則

本公司已採納香港上市規則附錄十所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》(「標準守則」)，並制定本公司董事及相關僱員進行證券交易書面守則(「書面守則」)作為有關證券交易之行為守則。

經向董事作出特定查詢後，全體董事確認彼等於報告期內一直遵守標準守則及書面守則所載準則。

審計委員會審閱中期業績

本公司之審計委員會已審閱本集團截至2017年6月30日止六個月之未經審計中期業績。

中期股息

董事會於報告期間不建議派發任何中期股息。

刊登中期業績及2017年中期報告

本公告於本公司網站(<http://www.fosunpharma.com>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊登。2017年中期報告將於適當時候寄發予本公司股東及將於本公司及香港聯交所網站上供人取閱。

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
陳啟宇

中華人民共和國，上海

2017年8月29日

於本公告日期，本公司之執行董事為陳啟宇先生、姚方先生及吳以芳先生；本公司之非執行董事為郭廣昌先生、汪群斌先生、康嵐女士及王燦先生；本公司之獨立非執行董事為曹惠民先生、江憲先生、黃天祐博士及韋少琨先生。

* 僅供識別