

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



**WUYI INTERNATIONAL PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED**

**武夷國際藥業有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1889)

## 關於 (1) 截至二零一七年六月三十日止六個月期間中期業績公告

## 及(2) 二零一七年中中期報告的補充公告

茲提述武夷國際藥業有限公司（「本公司」）分別於2017年8月31日及2017年9月20日發佈的截至二零一七年六月三十日止六個月期間中期業績公告（「中期業績公告」）及二零一七年中中期報告（「中期報告」）。

本公司董事會（「董事會」）謹此提供下述附加資料，作為中期業績公告及中期報告之補充材料，須與分別於中期業績公告及中期報告內的「管理層討論與分析」部分一併閱覽。除文義另有所指外，本公告所用詞彙具有與中期報告內的釋義相同的涵義。

### 蘇子油軟膠囊（「該產品」）

如中期業績公告第10頁及中期報告第36頁所述，該產品斷貨多時，銷售大幅下跌。其主要原因如下：

(a) 廠房地下蒸氣管道破裂：

該產品斷貨並非因為原材料的供應不足。實際上，以目前的市場情況來看，本公司可以獲得紫蘇籽的充足供應。該產品斷貨乃由於2016年11月本公司海西工貿開發區廠房地下蒸氣管道破裂，導致該產品在一段時間內無法正常生產。

(b) 《國家基本醫療保險藥品目錄》（「全國醫保目錄」）的調整：

該產品是本集團的全國獨家藥，具有降血脂和保護肝臟等功能，一直以來屬於本集團的重點產品。但是蘇子油藥品屬於處方藥，不能在藥房直接銷售，必須醫生開具處方才能購買，所以本集團以往都是透過各個地區的代理商將該產品銷往醫院。由於該產品療效好、無副作用，再加上過往在內蒙古，新疆，山西，福建等地消費者購買該產品可以在當地用醫療保險報銷，因此該產品的銷量曾頗為可觀。2016年中華人民共和國（「中國」）政府開始調整全國醫保目錄中的可報銷藥品。在當時，

本公司管理層預計該產品可以進入全國醫保目錄，在全國範圍內消費者都可以報銷，如此該產品的銷售將大幅增加。基於這個預期，本集團成立了一家聯營公司種植、加工、生產及銷售紫蘇及紫蘇籽，以避免蘇子油供不應求。然而事與願違，國家在2017年2月23日公佈的2017版醫保目錄並沒有納入該產品。因此，該產品的銷量並沒有出現預期的增長。

## 兩票制

董事會於中期業績公告第11頁及中期報告第39頁內討論到兩票制新政落實對本集團銷售網絡的影響。兩票制的實施起源於中國政府在2017年1月9日正式發佈的《關於在公立醫療機構藥品採購中推行“兩票制”的實施意見（試行）》。兩票制關乎藥品生產企業通過藥品配送企業將藥品銷售予醫院或藥店等醫療機構所構成的藥品採購鏈。兩票制實施前，藥品生產企業與醫療機構之間涉及多層中介人，每層各開發票，導致藥品價格飆升。兩票制只允許在藥品分銷過程當中開兩次發票。兩票制具體的執行措施是：1、藥品生產企業可直接配送藥品予醫療機構，或委託具有現代化物流設備及在片區內有配送資格的藥品配送企業向醫療機構配送藥品，但原則上只可委託一次；2、藥品配送企業必須承擔片區內所有實行藥品集中招標採購的醫療機構的配送任務，不得跨片區配送；3、受委託的藥品配送企業只能從獲批准的藥品生產企業直接購進藥品。如非特殊情況，及未經省藥品集中採購領導小組辦公室批准，不得從其他藥品配送企業購進藥品；及4、規範藥品配送企業的配送費用。違規企業會被列入黑名單並取消配送資格。

本集團原本主要依靠代理商來開展產品的銷售，本集團的產品以底價銷售給代理商，保留較大的利潤空間令代理商有積極性去推廣本集團的產品。但是由於兩票制的出現，本集團無法繼續銷售產品給代理商，只能銷售給終端配送企業或者醫院。本集團因流失了大量的醫藥代理作為銷售管道，令本集團原有的銷售業務受到重大負面影響，需要開始構建自己的醫藥宣傳隊伍和市場營銷隊伍。

## 本集團的銷售表現

中期業績公告第11頁及中期報告第39頁內指出，預期本集團將經歷一段藥品銷售業績的低谷期。此預期乃董事會基於以下兩個因素作出的判斷：

(a) 上述兩票制的影響：

本公司預計，構建其銷售及市場營銷隊伍需要約2年時間完成。

(b) 一致性評價制度的推行：

2015年8月18日，由中國國務院印發的《關於改革藥品醫療器械審評審批制度的意見》裡，將“提高仿製藥品質，加快仿製藥品質一致性評價”作為改革藥品審評審批制度的五大目標之一。當前階段的具體任務，是2018年底前要完成2007年10月1日前批准的《國家基本藥物目錄》中化學藥品仿製藥口服固體制劑的品質一致性評價。2016年3月5日，中國國家食品藥品監督管理總局轉發了中國國務院辦公廳發佈的《關於開展仿製藥品質和療效一致性評價的意見》。一致性評價是指對比仿製藥跟原研藥的臨床試驗效果，以評比仿製藥的品質。臨床試驗不但時間長，費

用高，其結果也可能會顯示出仿製藥與原研藥的品質差距。進行一個藥品的一致性評價目前的費用是 500 萬人民幣以上，本公司認為投入鉅資去為所有仿製藥品做一致性評價不符合本公司的利益。本公司管理層對本集團目前的藥品品類做了梳理，發現值得進行一致性評價的品類寥寥無幾。因此本公司的仿製藥部分品種很有可能在一致性評價制度下逐漸淡出市場。綜上，董事會認為藥業板塊的業績低迷會持續較長時間。

以上附加資料並不影響中期業績公告及中期報告所載的任何其他資料，中期業績公告及中期報告的內容仍然保持正確及不變。

承董事會命  
武夷國際藥業有限公司  
主席  
陳成慶

香港，二零一七年十月十一日

於本公告日期，董事會包括 3 名執行董事，分別是陳成慶先生（主席）、洪海瀾女士及張榮慶教授，以及 3 名獨立非執行董事，分別是王子豪先生、屠方魁先生及隆軍先生。