

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的任何損失承擔任何責任。



**Pharmaron Beijing Co., Ltd.\***  
**康龍化成（北京）新藥技術股份有限公司**  
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：3759)

**截至2019年12月31日止年度全年業績公告**

**財務摘要及要點**

	截至12月31日止年度		變動 %
	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元	
收益	<b>3,757,160</b>	2,908,123	29.2
毛利	<b>1,331,701</b>	948,050	40.5
母公司擁有人應佔年內利潤	<b>547,190</b>	336,042	62.8
母公司擁有人應佔			
非國際財務報告準則經調整年內淨利潤	<b><u>549,133</u></b>	<b><u>313,212</u></b>	<b><u>75.3</u></b>

- 於報告期內，本集團錄得總收益約人民幣3,757.2百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加約人民幣849.0百萬元或29.2%。
- 於報告期內，母公司擁有人應佔利潤約人民幣547.2百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加約62.8%。
- 董事會建議宣派截至2019年12月31日止年度的末期股息，為每10股股份人民幣1.50元（含稅）或合共約人民幣119.2百萬元。

康龍化成（北京）新藥技術股份有限公司的董事會欣然宣佈本集團截至2019年12月31日止年度的經審核綜合業績，連同於2018年同期的比較數字。

## 綜合損益表

截至2019年12月31日止年度

	附註	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
收益	5	3,757,160	2,908,123
銷售成本		<u>(2,425,459)</u>	<u>(1,960,073)</u>
毛利		1,331,701	948,050
其他收入及收益	6	70,153	53,759
其他開支	6	(11,761)	(6,767)
銷售及分銷開支		(72,989)	(54,647)
行政開支		(526,408)	(420,456)
研發成本		(62,872)	(31,611)
金融及合約資產減值虧損，扣除撥回		(5,495)	(8,886)
財務成本	7	(82,476)	(82,366)
分佔聯營公司虧損		<u>(7,303)</u>	<u>(1,132)</u>
除稅前利潤	8	632,550	395,944
所得稅開支	9	<u>(101,878)</u>	<u>(60,101)</u>
年內利潤		<u><u>530,672</u></u>	<u><u>335,843</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		547,190	336,042
非控股權益		<u>(16,518)</u>	<u>(199)</u>
		<u><u>530,672</u></u>	<u><u>335,843</u></u>
母公司普通權益持有人應佔每股盈利			
基本		人民幣	人民幣
年內利潤	11	<u><u>0.8284元</u></u>	<u><u>0.5689元</u></u>
攤薄		人民幣	人民幣
年內利潤	11	<u><u>0.8282元</u></u>	<u><u>0.5689元</u></u>

## 綜合全面收益表

截至2019年12月31日止年度

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
年內利潤	<u>530,672</u>	<u>335,843</u>
<b>其他全面收益</b>		
於其後期間會被重新分類至損益的 其他全面收益／(虧損)：		
換算海外業務的匯兌差額	<u>11,847</u>	<u>(7,376)</u>
於其後期間會被重新分類至損益的其他全面收益淨額	<u>11,847</u>	<u>(7,376)</u>
年內其他全面收益／(虧損)，扣除稅項	<u>11,847</u>	<u>(7,376)</u>
年內全面收益總額	<u><b>542,519</b></u>	<u><b>328,467</b></u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<b>558,937</b>	328,094
非控股權益	<u>(16,418)</u>	<u>373</u>
	<u><b>542,519</b></u>	<u><b>328,467</b></u>

綜合財務狀況表  
於2019年12月31日

	附註	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		2,973,354	2,677,138
使用權資產		498,989	498,921
投資物業		46,013	44,428
商譽		203,286	139,917
其他無形資產		35,352	13,900
於聯營公司的投資		131,246	28,868
按公允價值計入損益的股權投資		59,054	24,267
遞延稅項資產		6,372	8,446
其他非流動資產		36,921	90,087
		<u>3,990,587</u>	<u>3,525,972</u>
<b>非流動資產總值</b>			
		<u>3,990,587</u>	<u>3,525,972</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		97,050	70,148
合約成本		60,347	50,313
貿易應收款項	12	857,069	603,993
合約資產		89,105	51,078
預付款項、其他應收款項及其他資產		197,576	179,451
按公允價值計入損益的金融資產		169,762	—
衍生金融工具		13,689	413
已抵押存款		17,634	13,476
現金及現金等價物		4,442,218	307,235
		<u>5,944,450</u>	<u>1,276,107</u>
<b>流動資產總值</b>			
		<u>5,944,450</u>	<u>1,276,107</u>
<b>流動負債</b>			
計息銀行借款及其他借款		300,654	534,968
貿易應付款項	13	117,978	108,220
其他應付款項及應計費用		486,702	403,955
合約負債		271,547	187,156
租賃負債		64,150	60,336
應付稅項		28,649	13,413
		<u>1,269,680</u>	<u>1,308,048</u>
<b>流動負債總額</b>			
		<u>1,269,680</u>	<u>1,308,048</u>

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
流動資產／負債淨值	<u>4,674,770</u>	<u>(31,941)</u>
總資產減流動負債	<u>8,665,357</u>	<u>3,494,031</u>
非流動負債		
計息銀行借款及其他借款	543,791	898,999
遞延稅項負債	40,782	22,306
遞延收入	111,606	100,989
租賃負債	<u>131,160</u>	<u>145,166</u>
非流動負債總額	<u>827,339</u>	<u>1,167,460</u>
資產淨值	<u><u>7,838,018</u></u>	<u><u>2,326,571</u></u>
權益		
股本	794,387	590,664
庫存股	(72,781)	—
儲備	<u>7,045,457</u>	<u>1,722,916</u>
母公司擁有人應佔權益	<u>7,767,063</u>	<u>2,313,580</u>
非控股權益	<u>70,955</u>	<u>12,991</u>
權益總額	<u><u>7,838,018</u></u>	<u><u>2,326,571</u></u>

# 綜合財務報表附註

截至2019年12月31日止年度

## 1. 一般資料

康龍化成(北京)新藥技術股份有限公司於2004年7月1日在中華人民共和國(「中國」)註冊成立。經中國證券監督管理委員會批准後，本公司完成其首次公開發售，並於2019年1月28日在深圳證券交易所上市(股份代號：300759.SZ)。於2019年11月28日，本公司於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市(股份代號：3759.HK)。註冊辦事處地址為中國北京市北京經濟技術開發區泰河路6號1幢8層。

本公司是一家領先的全流程一體化醫藥研發服務平台，業務遍及全球，致力於協助客戶加速藥物創新。本公司及其子公司(統稱「本集團」)的主要業務是提供貫穿創新藥物研發全流程的合約研究、開發及製造服務，服務分為三類：實驗室服務、化學、製造及控制(「CMC」)服務及臨床研究服務。

## 2. 編製基準

本集團綜合財務報表乃根據國際財務報告準則(包括所有經國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)批准的準則及詮釋，以及仍然生效之國際會計準則委員會批准的國際會計準則及常設詮釋委員會之詮釋)、香港公認會計原則及香港公司條例的批准規定編製。

我們於整個報告期內在編製綜合財務報表時已提早採納於2019年1月1日或之前開始之會計期間生效的所有國際財務報告準則(包括國際財務報告準則第9號金融工具、國際財務報告準則第15號來自客戶合約收益及國際財務報告準則第16號租賃)連同有關過渡性條文。

## 3. 已公佈但尚未生效的國際財務報告準則

本集團並未於綜合財務報表中採納下列已公佈但尚未生效的準則：

國際財務報告準則第3號(修訂本)	業務的定義 <sup>1</sup>
國際財務報告準則第9號、國際會計準則第39號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	利率基準改革 <sup>1</sup>
國際會計準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)	重大性的定義 <sup>1</sup>
國際財務報告準則第17號	保險合約 <sup>2</sup>
國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合資企業之間的資產出售或出資 <sup>3</sup>
國際會計準則第1號(修訂本)	負債分類為流動負債或非流動負債 <sup>4</sup>

<sup>1</sup> 於2020年1月1日或之後開始的年度期間生效

<sup>2</sup> 於2021年1月1日或之後開始的年度期間生效

<sup>3</sup> 可供採納但無強制生效日期

<sup>4</sup> 於2022年1月1日或之後開始的年度期間生效

有關預期將適用於本集團的國際財務報告準則的進一步資料如下。



國際財務報告準則第3號(修訂本)澄清業務的定義，並提供額外指引。該修訂本訂明可視為業務的一組整合活動和資產，必須至少包括一項投入和一項重要過程，而兩者必須對形成收益的能力有重大貢獻。業務毋須包括形成產出所需的所有投入或過程。該修訂取消了評估市場參與者是否有能力收購業務並能持續獲得收益的規定，轉為重點關注所取得的投入和重要過程共同對形成收益的能力有否重大貢獻。該修訂亦已收窄收益的定義範圍，重點關注為客戶提供的商品或服務、投資收益或日常活動產生的其他收入。此外，修訂本亦提供有關評估所取得過程是否重大的指引，並新增公平值集中度測試選項，允許對所取得的一組活動和資產是否不屬於業務進行簡化評估。本集團預期自2020年1月1日起採用該等修訂。由於修訂預期適用於首次採納日期或之後發生的交易或其他事項，故本集團於過渡日期將不會受到這些修訂的影響。

國際會計準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)重新界定重要性。根據新定義，倘可合理預期漏報、錯報或掩蓋個別信息將可影響使用財務報表作一般目的的主要使用者基於相關財務報表作出的決定，則該信息為重要。該修訂澄清重要性將取決於信息的性質或程度。倘可合理預期信息的錯誤陳述會影響主要使用者作出的決策，則該錯誤陳述屬重要。本集團預期自2020年1月1日起採用該等修訂。該修訂預期不會對本集團財務報表造成任何重大影響。

國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號(2011年)的修訂本涉及國際財務報告準則第10號與國際會計準則第28號(2011年)之間對於處理投資者與其聯營公司或合營企業間的資產出售或注資兩者規定的不一致性。該等修訂規定，當投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或注資構成一項業務時，須確認全數收益或虧損。倘交易涉及不構成一項業務的資產，則由該交易產生的收益或虧損於投資者的損益中確認，惟僅以不相關投資者於該聯營公司或合營企業的權益為限。該等修訂將按前瞻基準應用。國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號(2011年)修訂本的原強制生效日期於2016年1月已由香港會計師公會剔除，而新的強制生效日期將於完成對聯營公司及合營企業的更廣泛會計審閱後釐定。然而，該等修訂現時可供採納。

國際會計準則第1號(修訂本)負債分類為流動負債或非流動負債，取決於於報告期末存在的權利。倘實體有實質性權利可於報告期末延期結算至少12個月，則負債分為非流動負債。修訂本不再認為是無條件權利，因為貸款很少為無條件。僅當實體於報告日期符合任何相關條件時，才存在延期權。倘於報告日期或之前違反條件或於報告日期後獲得豁免，則負債分類為流動負債。倘於報告日期後違反契諾，則貸款分類為非流動負債。修訂本亦提供結算的新定義。「結算」指用現金、其他經濟資源或實體自有的權益工具清算負債。可轉換為權益的可換股工具是一項例外，但僅適用於兌換選擇權分類為一項權益工具(作為一項復合金融工具的單獨組成部分)時的該類工具。本集團預期於2022年1月1日起採納修訂本。預期修訂本將不會對本集團的財務報表造成任何重大影響。

除上文所述者外，本集團迄今認為應用該等新聲明將不會對本集團的會計政策及財務報表產生重大影響。

#### 4. 經營分部資料

就管理目的，本集團根據其服務組織為業務單位，並擁有以下四個可報告經營分部：

- 實驗室服務分部包括實驗室化學、DMPK/ADME、體外生物學及體內藥理學服務、藥物安全性評價及大分子藥物發現服務
- CMC服務分部包括工藝開發及製造、材料科學／預製劑、製劑開發及製造以及分析開發服務
- 臨床研究服務分部包括臨床實驗服務、現場管理服務、監管生物分析及放射性標記科學服務
- 「其他」分部



## 分部收益及業績

按可報告分部劃分的本集團收益及業績分析如下。

	實驗室服務 人民幣千元	CMC服務 人民幣千元	臨床 研究服務 人民幣千元	其他 人民幣千元	總計 人民幣千元
<b>截至2019年12月31日止年度</b>					
分部收益	2,379,509	901,576	456,265	19,810	3,757,160
分部業績	<u>956,085</u>	<u>249,690</u>	<u>113,919</u>	<u>12,007</u>	<u>1,331,701</u>
<b>未分配金額：</b>					
其他收入及收益					70,153
其他開支					(11,761)
銷售及營銷開支					(72,989)
行政開支					(526,408)
研發成本					(62,872)
金融及合約資產減值虧損(扣除撥回)					(5,495)
財務成本					(82,476)
分佔聯營公司虧損					<u>(7,303)</u>
<b>本集團除稅前利潤</b>					<u><u>632,550</u></u>
<b>截至2018年12月31日止年度</b>					
分部收益	1,895,755	645,824	347,504	19,040	2,908,123
分部業績	<u>709,554</u>	<u>139,833</u>	<u>88,609</u>	<u>10,054</u>	<u>948,050</u>
<b>未分配金額：</b>					
其他收入及收益					53,759
其他開支					(6,767)
銷售及分銷開支					(54,647)
行政開支					(420,456)
研發成本					(31,611)
金融及合約資產減值虧損(扣除撥回)					(8,886)
財務成本					(82,366)
分佔聯營公司虧損					<u>(1,132)</u>
<b>本集團除稅前利潤</b>					<u><u>395,944</u></u>

管理層就有關資源分配及表現評估的決策單獨監控本集團經營分部的業績。由於管理層並未就資源分配及表現評估而定期檢討該等資料，故並無呈列有關分部資產及負債的分析。因此，僅呈列分部收益及分部業績。

## 地區資料

### (a) 收益

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
北美洲	2,208,691	1,809,676
歐洲	869,541	631,714
亞洲(不包括中國內地)	149,937	141,526
中國內地	478,402	297,831
其他	50,589	27,376
	<u>3,757,160</u>	<u>2,908,123</u>

上述收益資料基於客戶位置作出。

### (b) 非流動資產

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
中國	3,200,346	2,915,461
北美洲	319,903	276,974
歐洲	404,912	300,824
	<u>3,925,161</u>	<u>3,493,259</u>

上述非流動資產資料乃基於資產的位置作出，且不包括按公允價值計入損益的股權投資及遞延稅項資產。

## 有關主要客戶的資料

由於各報告期間銷售予單一客戶並無獲得超過本集團10%或以上收益，故根據國際財務報告準則第8號經營分部，並無呈列主要客戶資料。

## 5. 收益

收益分析如下：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
來自客戶合約的收益	3,737,350	2,889,083
來自其他來源的收益	19,810	19,040
	<u>3,757,160</u>	<u>2,908,123</u>

## 來自客戶合約的收益

### (a) 分類收益資料

分部	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
<b>服務類型</b>		
實驗室服務	2,379,509	1,895,755
CMC服務	901,576	645,824
臨床研究服務	456,265	347,504
	<u>3,737,350</u>	<u>2,889,083</u>
來自客戶合約的總收益	<u>3,737,350</u>	<u>2,889,083</u>
<b>收益確認時間</b>		
即時轉讓的服務	2,028,539	1,406,558
隨時間轉讓的服務	1,708,811	1,482,525
	<u>3,737,350</u>	<u>2,889,083</u>
來自客戶合約的總收益	<u>3,737,350</u>	<u>2,889,083</u>

### (b) 履約責任

本集團根據兩種不同收費模式與不同客戶有不同的合約安排：FTE或FFS模式。

就FTE模式下的所有服務而言，收益隨時間推移按本集團有權就所執行服務開具發票時的金額確認，因此，根據國際財務報告準則第15號允許的實際權宜之計，本集團並未披露採用相當FTE模式計算的未履行履約責任的價值。

同樣地，就FFS模式下若干服務的收益而言，收益隨時間確認及合約的原預定期限通常為一年或以下，故該實際權宜之計亦同樣適用。

## 6. 其他收入及收益以及其他開支

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
<b>其他收入</b>		
利息收入	9,614	368
有關下列各項的政府補助及補貼		
— 資產	9,427	4,419
— 收入	25,576	18,233
	<u>44,617</u>	<u>23,020</u>
<b>其他收益</b>		
外匯收益淨額	1,882	30,099
按公允價值計入損益的股權投資的公允價值變動收益	10,179	246
出售一間聯營公司的收益	124	—
按公允價值計入損益的金融資產收益	2,033	—
業務合併中(而非共同控制下)現有股權的 公允價值重新計量的收益	10,363	—
其他	955	394
	<u>25,536</u>	<u>30,739</u>
	<u>70,153</u>	<u>53,759</u>
<b>其他開支</b>		
出售物業、廠房及設備的虧損	(667)	(539)
出售使用權資產的虧損	—	(1,511)
衍生金融工具虧損	(8,663)	(2,134)
其他	(2,431)	(2,583)
	<u>(11,761)</u>	<u>(6,767)</u>

## 7. 財務成本

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
銀行及其他借款利息開支	75,856	79,951
租賃負債利息開支	9,318	11,142
並非按公允價值計入損益的金融負債利息開支總額	85,174	91,093
減：資本化利息	(2,698)	(8,727)
	<u>82,476</u>	<u>82,366</u>

## 8. 除稅前利潤

本集團除稅前利潤乃扣除／(計入)下列各項後得出：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
物業、廠房及設備折舊	307,199	255,192
使用權資產折舊	61,910	58,027
投資物業折舊	812	812
其他無形資產攤銷	4,661	1,889
員工成本(包括董事及最高行政人員的薪酬)：		
薪金及其他福利	1,192,315	955,881
退休金計劃供款、社會福利及其他福利	368,206	304,459
以股份為基礎的報酬開支	11,524	—
業務合併中(而非共同控制下)現有股權的 公允價值重新計量的收益	(10,363)	—
按公允價值計入損益的股權投資的公允價值變動收益	(10,179)	(246)
存貨減值虧損，扣除撥回	1,021	1,100
金融及合約資產減值虧損，扣除撥回	5,495	8,886
衍生金融工具虧損	8,663	2,134
核數師薪酬	3,480	1,415

\* 年內的員工成本計入綜合損益表的「銷售成本」、「行政開支」、「銷售及分銷開支」及「研發成本」內。

## 9. 所得稅開支

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
即期稅項	85,479	47,820
遞延稅項	16,399	12,281
	<u>101,878</u>	<u>60,101</u>

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「《企業所得稅法》」)及《企業所得稅法實施條例》，中國子公司的企業所得稅稅率為25%，惟獲得下文所載稅項豁免者除外。

本公司於2014年被認定為「高新技術企業」(其後於2017年重續)並於2015年被認定為「技術先進型服務企業」(其後於2019年重續)，因此於各報告期間本公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。「高新技術企業」及「技術先進型服務企業」的資質每三年須經中國相關稅務部門審核。

康龍化成(西安)新藥技術有限公司於2014年被認定為「技術先進型服務企業」，其後於2017年重續，因此於各報告期間康龍化成(西安)新藥技術有限公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。該資質每三年須經中國相關稅務部門審核。

康龍化成(北京)生物技術有限公司於2015年被認定為「技術先進型服務企業」(並於2019年重續)，因此於各報告期間康龍化成(北京)生物技術有限公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。該資質每三年須經中國相關稅務部門審核。

康龍化成(寧波)新藥技術有限公司於2017年被認定為「技術先進型服務企業」(並於2019年重續)，因此於各報告期間康龍化成(寧波)新藥技術有限公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。該資質每年須經中國相關稅務部門審核。

康龍化成(寧波)科技發展有限公司於2019年被認定為「技術先進型服務企業」，因此截至2019年12月31日止年度康龍化成(寧波)科技發展有限公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。該資質每年須經中國相關稅務部門審核。

康龍化成(上海)新藥技術有限公司於2019年被認定為「技術先進型服務企業」，因此截至2019年12月31日止年度康龍化成(上海)新藥技術有限公司可按優惠企業所得稅稅率15%納稅。該資質每三年須經中國相關稅務部門審核。

在美國註冊成立的集團實體截至2018年及2019年12月31日應繳納的聯邦企業稅稅率為21%，州所得稅的稅率介乎5%至10%。

於英國註冊成立的集團實體截至2018年及2019年12月31日止年度須按稅率19%繳稅。

於香港註冊成立的集團實體須就截至2018年及2019年12月31日止年度的估計應課稅利潤按稅率16.5%繳納香港利得稅。

## 10. 股息

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
建議末期股息 — 每股普通股人民幣0.15元 (2018年：人民幣0.11元)	<u>119,158</u>	<u>72,192</u>

於2019年5月15日，本公司股東在股東週年大會上批准2018年度利潤分配方案，據此，隨後於2019年7月向於記錄日期的本公司股東派發每10股本公司股份人民幣1.10元(含稅)、總計金額人民幣72,192,000元的股息。

截至2019年12月31日止年度之建議末期股息須經本公司股東於應屆股東週年大會上批准。

## 11. 母公司普通權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利乃按母公司普通權益持有人應佔年內利潤，及於年內已發行普通股加權平均數660,535,750股(2018年：590,663,575股)計算得出，經調整以反映年內供股。

截至2019年12月31日止年度，每股攤薄盈利乃按母公司普通權益持有人應佔年內利潤，及經考慮本公司發行受限制A股之影響後假定將予發行股份的加權平均數計算得出。

每股基本及攤薄盈利乃根據以下數據計算：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
盈利：		
母公司普通權益持有人應佔利潤	<u>547,190</u>	<u>336,042</u>
	2019年	2018年
股份數目：		
用於計算每股基本盈利的年內已發行普通股加權平均數	<u>660,535,750</u>	<u>590,663,575</u>
用於計算每股攤薄盈利的年內已發行普通股加權平均數	<u>660,675,444</u>	<u>590,663,575</u>

## 12. 貿易應收款項

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
貿易應收款項－第三方	876,344	617,751
減值撥備	<u>(19,275)</u>	<u>(13,758)</u>
	<u>857,069</u>	<u>603,993</u>

本集團與其客戶之間的貿易條款以賒銷為主。信貸期通常為一個月，主要客戶可延長至三個月，每位客戶均有最高信貸額度。本集團尋求嚴格控制其未償還應收款項以降低信貸風險。逾期結餘由高級管理層定期審閱。鑑於上述情況及本集團的貿易應收款項與眾多不同客戶有關，因此並無重大集中的信貸風險。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用提升物品。貿易應收款項結餘不計利息。

於各報告期末，根據發票日期的貿易應收款項的賬齡分析如下：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
1年內	855,276	599,331
1至2年	14,547	15,330
超過2年	<u>6,521</u>	<u>3,090</u>
	<u>876,344</u>	<u>617,751</u>

貿易應收款項減值虧損撥備的變動如下：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
於年初	13,758	4,772
減值虧損淨額	5,447	8,807
匯兌調整	<u>70</u>	<u>179</u>
	<u>19,275</u>	<u>13,758</u>



本集團採用簡化法計提國際財務報告準則第9號所規定的預期信貸虧損，其允許就所有貿易應收款項使用全期預期虧損撥備。

於各報告期末使用撥備矩陣進行減值分析，以計量預期信貸虧損。撥備率基於具有類似虧損模式的各個客戶群的逾期天數釐定。該計算反映了概率加權結果，貨幣時間價值以及於各報告期末可獲得的關於過往事件、當前狀況和未來經濟狀況預測的合理和可支持的信息。一般而言，貿易應收款項如逾期超過兩年並且不受執法活動影響則予以撇銷。

以下載列有關本集團貿易應收款項使用撥備矩陣的信貸風險的資料：

	預期信貸 虧損率	2019年	
		賬面總額 人民幣千元	預期信貸虧損 人民幣千元
1年內	0.65%	855,276	5,585
1至2年	49.28%	14,547	7,169
超過2年	100.00%	6,521	6,521
		<b>876,344</b>	<b>19,275</b>
		2018年	
	預期信貸 虧損率	賬面總額 人民幣千元	預期信貸虧損 人民幣千元
1年內	0.55%	599,331	3,320
1至2年	47.93%	15,330	7,348
超過2年	100.00%	3,090	3,090
		<b>617,751</b>	<b>13,758</b>

### 13. 貿易應付款項

貿易應付款項為不計息，但一般須於一至三個月內結付。

以下載列於各報告期末按發票日期的貿易應付款項賬齡分析：

	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
1年內	114,897	106,041
超過1年	3,081	2,179
	<b>117,978</b>	<b>108,220</b>

於2019年12月31日，貿易應付款項中包括應付一名關聯方款項人民幣4,000元（2018年：零），其須於30天內償還，而有關信貸條款乃與關聯方向其主要客戶所提供者相若。

## 管理層討論與分析

### 業務概覽

#### 主要業務

本公司是一家領先的全流程一體化醫藥研發服務平台，業務遍及全球，致力於協助客戶加速藥物創新。本公司的研發及生產服務平台起源於實驗室化學，具備各主要疾病領域的小分子化合物設計能力及大規模化合物合成能力。憑藉核心的實驗室化學業務，本公司建設了完整的生物學、DMPK/ADME，體外生物學和體內藥理學等生物科學平台，為客戶提供一體化的藥物發現服務，因此積累了廣泛的客戶資源。在藥物發現業務快速增長的同時，本公司的醫藥研發服務平台亦逐步向藥物開發業務延伸，成為一體化醫藥研發服務供應商中的領先者。本公司將繼續拓展下游業務至臨床後期開發及商業化生產服務。

本公司擁有成熟的小分子創新藥物發現階段的研發服務平台，並在此基礎上把公司的專業能力擴展到藥物開發及生產的各個階段。為滿足客戶對藥物研發服務的需求，本公司將服務範圍擴大至臨床研究及CMC服務領域。本公司的藥物開發服務平台提供主要包括經過NMPA、FDA和OECD三重GLP合規認證的藥物安全評價服務，化學及製劑工藝開發服務，GMP化學原料藥及制劑生產服務，結合了基於放射性同位素的化合物合成－臨床－分析的一體化服務平台（用於臨床代謝研究），並在美國及中國提供包括藥物&器械註冊申報、醫學事務、臨床運營、數據管理和生物統計以及生物樣本分析等在內的臨床實驗服務。我們憑藉全面的服務種類在整個藥物研發過程中為醫藥及生物科技公司提供全面及定制的服務。

本公司在著力打造全流程一體化藥物研發及生產服務平台的同時，通過貫穿研究、開發及生產階段的化學服務能力與藥物代謝動力學生物分析技術，整合了公司的藥物發現及藥物開發服務平台，以使客戶的研發項目能高效地向前推進。公司這樣從前端到後端順應了藥物研發自身的周期的發展模式可以為客戶提供高質、高效及全面的藥物研發服務，幫助客戶提升其研發項目的效率和成功率。此外，這種發展模式使公司具備了獨特的競爭優勢，對促進公司業務穩定增長及維持客戶長期合作具有重要的戰略意義。截至2019年12月31日，本公司服務許多知名的公司，包括覆蓋全球排名前二十的製藥企業，其在中國、英國及美國擁有超過6,400名科學家及研發和生產技術人員，員工總數為7,393人。技術精湛、經驗豐富的管理團隊憑藉多元化專長及淵博的知識，為公司知識庫的增長做出了重大貢獻。此外，他們的國際化背景和對中國市場以及公司開放包容的企業文化的深刻理解，為公司提供了全球擴張的能力。

## 財務回顧

本公司提供創新藥物研發週期的全流程一體化藥物研究、開發及生產服務。按照主營業務類型可以劃分為實驗室服務、CMC服務及臨床研究服務三大服務模塊。報告期內，本公司實現收入人民幣3,757.2百萬元，相比去年同期增長29.2%；實現歸屬於上市公司擁有人的利潤人民幣547.2百萬元，相比去年同期增長62.8%；實現經營活動產生的現金流量淨額人民幣938.6百萬元，相比去年同期增長18.7%。經營業績增長較快，各業務模塊實現穩健發展。

## 收益

### 1、實驗室服務

本公司實驗室服務主要包括實驗室化學、DMPK/ADME、體外生物學和體內藥理學，藥物安全性評價及大分子藥物發現服務。實驗室化學是小分子藥物發現的核心和發展基石，也是本公司業務發展的起點，在實驗室服務收入中佔比較高。本公司擁有3,200多名實驗室化學研究員，是全球規模最大、經驗最為豐富的化學合成服務隊伍之一。報告期內，實驗室化學取得穩健增長，同時生物科學服務進入發展快車道。快速增長主要因為經過多年沉澱，該業務模塊科學基礎扎實，團隊穩定，架構合理，同時於報告期內進一步拓寬並深化藥物研發平台的覆蓋範圍，為我們的客戶提供更全面、更個性化的研發服務。

為滿足日益增加的業務需求，本公司繼續擴大其服務能力。於2019年，我們為藥物安全性評價服務新增了3,500平方米的動物實驗設施，並開始運營於上海的實驗室服務。此外，於2019年，我們開始寧波杭州灣研發服務中心的二期建設，在2021年末之前，其將再為最多2,500名實驗室及CMC服務的科學家及技術人員提供額外空間。同時，為滿足業務發展需要，不斷擴充研發隊伍，提升人員素質，截至2019年12月31日，本公司實驗室服務業務員工數量為4,301人，相比2018年12月31日增加595人。

隨著全球藥物研發投入繼續增加及研發外包滲透率持續提升，伴隨著公司的新投產設施、技術能力增強及以及深化了各項業務板塊之間整合能力，來自優質客戶及項目的業務量得以不斷增加，實驗室服務收入實現穩健增長。報告期內，本公司實驗室服務實現收入人民幣2,379.5百萬元，相比去年同期增長25.5%。

## 2、CMC服務

公司經驗豐富的CMC團隊為客戶提供藥物開發及生產方面個性化且具成本效益的解決方案，包括工藝開發及生產、材料科學／預制、配方開發及生產和分析開發服務以支持臨床前及各階段臨床研究，其能夠幫助客戶大幅降低研發成本、加快研發進程。報告期內，本公司CMC服務實現收入人民幣901.6百萬元，相比2018年度增長39.6%。CMC服務收入增長主要因為許多客戶的藥物發現項目進入藥物開發階段而帶來的需求增長；CMC服務範圍拓展及技術能力提升、產能擴大；以及國內創新藥市場持續發展。

報告期內，本公司繼續優化其CMC服務平台，這不僅提升了CMC服務能力，亦提高了業務質量。中國團隊擁有568個已完成及正在進行的項目，其中臨床前項目485個，臨床I期54個，臨床II期20個，臨床III期9個。在CMC服務的境外運營方面，英國團隊於2019年實施了20項臨床前及早期臨床階段的項目，其顯示了業務量的顯著提升。隨著本公司中國和英國團隊的深度協作，本公司的國際化服務能力將得到進一步強化，並形成優勢互補。報告期內，本公司完成包括國際大型製藥公司在內的客戶的59次QA審計及5次EHS審計，繼續在技術能力及服務質量方面獲得客戶的認可。

隨着中國藥品上市持有人制度的實施以及大量生物科技初創企業的興起，國內藥物研發由仿製藥研發向創新藥物研發轉變，預計CMC國內市場將持續增長。為滿足日益增長的CMC服務需求，本公司積極擴充CMC服務團隊，截至2019年12月31日，本公司CMC服務員工數量為1,544人，相比2018年12月31日增加198人。

## 3、臨床研究服務

本公司的臨床研究服務包括臨床實驗服務、現場管理服務、監管生物分析服務及放射性標記科學。報告期內，本公司臨床研究服務實現收入人民幣456.3百萬元，相比去年同期增長31.3%。就客戶推薦而言，由於我們美國的臨床中心於2019年已完成了中國客戶的總計6個項目，這顯示了不同服務產品之間以及各地域之間進行的有效整合和交流的益處。



報告期內，本公司計劃擴張國內臨床研究服務市場，於2019年5月完成對南京思睿生物科技有限公司（「南京思睿」）的收購。結合本公司臨床服務的現有能力和本公司已擴大了創新藥物及臨床服務的臨床研究服務，包括註冊申報、醫學事務、臨床運營、數據管理和生物統計、藥物警戒、生物樣本分析及其他業務。於2019年6月，本公司完成了對北京聯斯達醫藥科技發展有限公司（「聯斯達」）的戰略投資，這家公司提供第三方獨立臨床研究現場管理服務，且業務遍及全國。伴隨著國內創新藥市場的發展，本公司未來將在國內臨床研究領域有更多作為。

為滿足不斷增長的臨床研究服務需求，於報告期內，本公司在英國和美國分部均進一步擴大了臨床研究業務，亦加大了全球臨床研究服務方面人才儲備。截至2019年12月31日，本公司從事臨床研究服務的員工有556人，相比2018年12月31日的人數增加281人。

### 毛利與毛利率

於報告期內，毛利約為人民幣1,331.7百萬元，截至2018年12月31日止年度為人民幣948.1百萬元。毛利率自截至2018年12月31日止年度的32.6%上漲至35.4%。

實驗室服務的毛利自截至2018年12月31日止年度的人民幣709.6百萬元增至截至2019年12月31日止年度的人民幣956.1百萬元。實驗室服務的毛利率自截至2018年12月31日止年度的37.4%增至截至2019年12月31日止年度的40.2%，主要是由於隨著技術能力的增強及不同服務產品之間的深度整合，令業務量增長，實現營運效率及規模經濟。

CMC服務的毛利自截至2018年12月31日止年度的人民幣139.8百萬元增至截至2019年12月31日止年度的人民幣249.7百萬元，主要是由於CMC服務需求增長及位於中國寧波的其他設施投產。CMC服務的毛利率自截至2018年12月31日止年度的21.7%增至截至2019年12月31日止年度的27.7%，主要是由於我們於中國及英國新投入使用的設施處於增產期。

臨床研究服務的毛利自截至2018年12月31日止年度的人民幣88.6百萬元增至截至2019年12月31日止年度的人民幣113.9百萬元，主要是由於我們向海外市場客戶提供的臨床研究及放射性標記科學服務增加。臨床研究服務的毛利率自截至2018年12月31日止年度的25.5%輕微減至截至2019年12月31日止年度的25.0%，這是業務量增加產生的營運效率與我們在美國、英國及中國服務能力持續發展的組合效應。

## **其他收入及收益**

報告期間內其他收入及收益約為人民幣70.2百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加約30.5%或人民幣16.4百萬元。此增加主要是由於(1)利息收入增加人民幣9.2百萬元；(2)政府補助增加人民幣12.4百萬元；(3)權益性投資之公允價值變動產生之增益增加人民幣9.9百萬元；(4)當2019年南京思睿成為我們的子公司時，因重新計量我們於南京思睿的股權而產生一次性公允價值增益人民幣10.4百萬元；及(5)撤銷外匯增益之減少人民幣28.2百萬元。

## **銷售及分銷開支**

銷售開支於報告期內約為人民幣73.0百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加約33.6%或約人民幣18.3百萬元。此增加主要是由於為支持業務擴張使得業務開發員工總數增加。

## **行政開支**

本集團於報告期內的行政開支約為人民幣526.4百萬元，而截至2018年12月31日止年度則約為人民幣420.5百萬元。此增加主要是由於我們持續的業務擴張。行政開支佔收益的比例自2018年的14.5%繼續下降至2019年14.0%，其主要是由於規模經濟及我們的開支控制努力。

## **研發成本**

本集團於報告期內的研發成本約為人民幣62.9百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加約98.9%或約人民幣31.3百萬元。此增加主要是由於我們探索及拓展新的服務領域的內部研發活動增加。

## **財務成本**

於報告期內，財務成本約為人民幣82.5百萬元，較截至2018年12月31日止年度輕微增加約0.1%或人民幣0.1百萬元。

## **所得稅開支**

所得稅開支於報告期內約為人民幣101.9百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加69.5%或約人民幣41.8百萬元。其乃由於本集團業務運營增長使得除稅前利潤增加所致。

## **報告期內利潤**

因上述所述，母公司擁有人應佔利潤於報告期內為人民幣547.2百萬元，較截至2018年12月31日止年度的人民幣336.0百萬元增加62.8%。

## 母公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整年內淨利潤

為對我們按照國際財務報告準則編製的綜合財務報表進行補充說明，我們採用母公司擁有人應佔經調整年內淨利潤作為額外財務指標。我們將母公司擁有人應佔經調整年內淨利潤定義為計入下表所載若干開支前的年內利潤／(虧損)。擁有人應佔經調整淨利潤並非以下各項的替代指標(i)根據國際財務報告準則確定、用於計量經營表現的除稅前利潤或年內利潤，(ii)用於計量我們滿足現金需求能力的經營、投資及融資活動現金流量，或(iii)用於計量表現或流動性的任何其他指標。

本公司認為，母公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整年內淨利潤有助於理解與評估相關業務表現與經營趨勢。本集團認為若干異常和非經常性項目並非本集團業務表現的指標，通過排除該等項目的影響，參考非國際財務報告準則經調整財務指標，本公司管理層及投資者可更好地評估本集團的財務表現。此外，呈列母公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整年內淨利潤並非有意孤立考慮或替代根據國際財務報告準則編製及呈列的財務資料。股東及潛在投資者不應單獨審閱母公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整年內淨利潤或以其替代根據國際財務報告準則編製的業績，或認為其與其他公司報告或預測的業績具有可比性。

	截至2019年 12月31日 止年度 人民幣 千元	截至2018年 12月31日 止年度 人民幣 千元
母公司擁有人應佔年內利潤	<u>547,190</u>	<u>336,042</u>
加：		
以股份為基礎的報酬開支	9,496	—
外匯相關收益或虧損	(1,579)	(25,530)
外匯相關衍生金融工具虧損	<u>7,364</u>	<u>1,814</u>
母公司擁有人應佔非國際財務報告準則年內淨利潤	<u>562,471</u>	<u>312,326</u>
加：		
已變現及未變現投資收益或虧損	<u>(13,338)</u>	<u>886</u>
母公司擁有人應佔非國際財務報告 準則經調整年內淨利潤	<u><u>549,133</u></u>	<u><u>313,212</u></u>



## 現金流量

於截至2019年12月31日止年度期間，本集團經營活動所得現金流量淨額為人民幣938.6百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加人民幣147.8百萬元或18.7%。該增加主要是由於我們於報告期間收益及利潤的增加。

於截至2019年12月31日止年度期間，本集團投資活動所得現金流量淨額為人民幣1,045.2百萬元，較截至2018年12月31日止年度增加人民幣330.6百萬元或46.3%。該增加主要是由於(1)購買物業、廠房及設備增加人民幣205.3百萬元；(2)收購我們的子公司南京思睿人民幣59.5百萬元；及(3)對我們聯營公司的注資增加人民幣60.0百萬元。

於截至2019年12月31日止年度期間，本集團融資活動所得現金流量淨額為人民幣4,245.9百萬元，其主要是由於我們於本年度內自A股及H股發行收到的所得款項淨額。

## 流動資金與財務資源

於截至2019年12月31日止年度，本集團財務狀況良好。於2019年12月31日，本集團現金及銀行結餘約為人民幣4,442.2百萬元。於截至2019年12月31日止年度，本集團經營活動所得現金流量淨額約為人民幣938.6百萬元。

本集團於2019年12月31日錄得流動資產總值約人民幣5,944.5百萬元(2018年：約人民幣1,276.1百萬元)及流動負債總額約人民幣1,269.7百萬元(2018年：約人民幣1,308.0百萬元)。本集團於2019年12月31日的流動比率(按流動資產除以流動負債計算)約為4.7(2018年：約為1.0)。

## 借款與槓桿比率

本集團於2019年12月31日共擁有計息銀行及其他借款人民幣844.4百萬元。其中人民幣300.7百萬元將於一年內到期，人民幣543.8百萬元將於一年後到期。

於2019年12月31日，以負債總額除以資產總值計，槓桿比率為21.1%，於2018年12月31日為51.6%。

## 資產抵押

於2019年12月31日，本集團抵押的樓宇、土地及設備的賬面淨值約為人民幣1,333.2百萬元（於2018年12月31日：約人民幣1,465.0百萬元）；抵押的使用權資產的賬面淨值約為人民幣81.7百萬元（於2018年12月31日：約人民幣83.5百萬元）；以及並無抵押任何投資物業（於2018年12月31日：約人民幣44.4百萬元）。

上述已抵押資產已為本集團的計息銀行貸款及其他借款作出擔保。

此外，於2019年12月31日，本集團為出具信用證及就環境保護已抵押存款約人民幣17.6百萬元（於2018年12月31日：約人民幣13.5百萬元）。

## 或然負債

於2019年12月31日，本集團並無任何重大或然負債。

## 其他事項

### 2019年A股及H股首次公開發售及上市

2019年1月28日，本公司成功首次公開發行人民幣普通股（A股）65,630,000股，並在深圳證券交易所創業板掛牌上市。2019年11月28日本公司再次成功完成H股首次公開發行並在香港聯交所主板掛牌上市。超額配售權行使後，本公司發行總計134,016,500股港元普通股（H股）。2019年，本公司成功完成在深圳和香港兩地上市工作，標誌著本公司在境內外資本市場的助力下進入全新的發展階段。

## 核心競爭力分析

本公司為客戶提供涵蓋創新藥物整個研發週期的藥物研究、開發與生產服務的全流程一體化服務，其在業務模式、研發服務能力、客戶合作、賦能國內外的醫藥／生物科技公司的創新藥研發等方面均具有顯著的競爭優勢。

### 1、領先的全流程一體化醫藥研發服務平台，具備雄厚實力，在全球範圍內提供全面的服務

本公司擁有成熟的小分子創新藥物發現階段的藥物研發服務平台，在此基礎上將本公司的專業能力擴展到藥物開發及生產的各個階段。本公司在藥物發現、臨床前及早期臨床研究方面處於領先地位，同時致力於拓展包括臨床後期開發及商業化生產在內的下游業務能力。在擴大研發服務的過程中，本公

司從單一的實驗室化學服務供應商成功發展為業務立足中國、美國及英國的端到端醫藥研發服務平台。本公司已在不同的研發進程中建立了全面的專業知識，以協助客戶加快研發計劃，滿足客戶全方位的需求。本公司在全球醫藥研發服務行業建立了良好的聲譽，並與頂級醫藥及生物科技公司建立了牢固的夥伴關係。在向客戶提供綜合藥物研發早期服務的過程中，對客戶新藥研發項目中所面臨的獨有科學挑戰的理解不斷加深，這使本公司在該項目進入後期開發階段時能更快地推動項目取得進展。本公司憑借豐厚的行業知識、強大的執行能力及端到端的解決方案，縮短藥物發現及開發周期並降低相關風險，為客戶創造價值。

作為藥物研發全流程一體化服務提供商，本公司全面的藥物研發平台具有以下三項核心競爭力：

#### (1) 貫穿整個新藥研發過程的全面化學平台

作為創新藥物（尤其是小分子藥物）的全流程一體化服務提供商，本公司的化學技術特點與優勢始終貫穿整個新藥研發全過程。

在藥物發現階段，本公司在化合物設計、構效關係、合成能力以及化合物庫合成方面積累了大量的經驗。在藥物開發階段，得益於本公司在藥物發現階段的積累的經驗，本公司對擴大化合物生產的獨特科學挑戰有深入了解，這使我們能夠加快整個藥物研發過程並為客戶提高效率。

憑藉我們的化學平台，本公司能夠滿足客戶藥物研發過程中各個階段的藥物研發生產需求，從藥物發現階段的實驗室合成工藝，到藥物臨床前開發階段的小試工藝及符合GLP/GMP標準的生產，直至臨床階段的中試工藝及符合GMP標準的生產，以及符合GMP標準的商業生產工藝開發，充分滿足不同類型客戶的多樣化需求。除了提供化合物合成工藝研發服務外，結合本公司的製劑開發服務，本公司可為客戶真正實現從初始化合物到成品藥物的全流程一體化藥物研發生產解決方案。

#### (2) 貫穿新藥研發整個階段的DMPK/ADME服務平台

本公司提供覆蓋藥物發現直到藥物開發整個研發流程的DMPK/ADME服務。早期的DMPK/ADME研究意義重大，因為可以為客戶的後期藥物開發戰略提供關鍵性的決策依據。此外，本公司為可提供全流程一體化醫藥研發解決方案的唯一一家醫藥研發服務供應商，其結合了基於放射性同位素的化合物合成—臨床—分析技巧與AMS同位素分析技術，其對臨床研究階段的吸收、擴散、代謝與排泄研究來說是一項重要的工具。

### (3) IND申請增值服務的全方位解決方案

隨著對藥物發現及早期藥物開發服務的整合，本公司可為一項候選新藥的IND申請提供完整的研發服務，包括臨床前藥物安全性評價、CMC材料、藥理學和藥代動力學數據以及候選新藥的臨床試驗方案IND申請。另外，本公司亦同步支持中國、美國或歐洲的IND申請，其為客戶提供靈活性，以加速他們的藥物開發進程。

## 2、*利用全球業務、豐富的藥物研發服務經驗和最先進的技術提供定制化的解決方案*

本公司通過位於中國、美國、英國的實驗室、臨床及生產設施開展全球業務。為躋身科技前沿及保持競爭力，本公司致力於通過內部研發投入、與大學院校及研究機構合作、與客戶協作及收購的方式，進一步提升技術實力。

本公司建有化學性蛋白質體平台，該平台在藥物研發中有多種應用，如方便以獨特的方式發現新型生物靶點與苗頭化合物及進行安全性評價。此外，本公司的技術平台利用放射性標記測試結合微放射自顯影及免疫組化，幫助我們更好地了解作用機制以達到有效性和安全性。

本公司豐富的全球藥物研發服務經驗和全球業務及世界一流的技術實力使我們能夠向客戶提供將技術專長與高效服務相結合的獨特方案。本公司通過整合全球運營的專業知識以滿足客戶的特定需求，為客戶提供定制化解決方案，並取得了良好的過往成績。例如，位於美國的臨床藥理學團隊已與中國團隊無縫合作，以便於中國團隊編製及提交臨床批件申請後可以在美國進行首次人體實驗研究。此外，本公司在不同的司法權區進行項目申報的經驗以及為客戶提供整體解決方案的服務模式，使客戶可在中國、美國或歐洲並行提交候選藥物的IND申請，為客戶臨床批件申請提供了更高的靈活度並提升了申報效率。

## 3、*憑藉領先地位把握行業形勢不斷轉變所帶來的增長機遇*

本公司憑藉在行業內的領先地位把握全球醫藥研發服務市場因行業形勢不斷轉變而出現的增長機遇。由於醫藥公司及生物科技初創企業加強與其首選服務供應商合作以提升項目的研發效率已成為趨勢，因此，提供端到端服務且往績卓越的醫藥研發服務供應商（如本公司）通常是該等企業首選的合作夥伴。生物科技初創企業的數量及其研發開支正在快速增加。這些生物科技



初創企業極為依賴全流程一體化平台提供的全面研發支持，以補充他們的內部研發資源，此舉與其建立全面的內部研發能力相比更具成本效益和時間效率。通過與合作夥伴及客戶之間的長期合作，以更高效的方式為藥物發現及開發行業的變革做出貢獻，並將繼續受益於醫藥研發外包服務需求的日益增長。

隨著中國大型醫藥公司將研發重點從仿製藥轉移至創新藥物以及中國生物科技初創企業數目迅速增長的趨勢，中國市場對醫藥研發外包服務的需求強勁。扎根於全球增長最快的醫藥研發服務市場，通過多年來積累的豐富的全球業務經驗，本公司將利用中國醫藥研發行業增長的強大驅動力，進一步鞏固市場領先地位。

#### 4、*信譽良好、忠誠且不斷擴大的客戶群，有助於我們的可持續增長及加強商業合作*

本公司擁有龐大、多元化及忠誠的客戶群，為超過1,000家客戶提供服務，包括全球前二十大醫藥公司及眾多聲譽良好的生物科技公司。本公司的全流程一體化解決方案及對客戶需求的深刻理解使本公司能根據客戶需求為客戶提供定制化的醫藥研發服務，隨著現有客戶的項目進一步推進，忠誠且持續增長的客戶群將使我們能夠在藥物開發及早期臨床階段拓展新服務。

本公司受益於與特定客戶之間的戰略夥伴關係。本公司與該等客戶深入合作，共享專有知識並接受他們的培訓，以使本公司的技術能力進一步提升，服務品質亦進一步完善，從而建立良性循環。本公司強大的技術專長、先進的技術基礎設施、深厚的行業知識、強大的執行能力及優質的客戶服務，使本公司能夠成為客戶的戰略夥伴，協助客戶制訂藥物開發或研發外包策略，進而鞏固本公司與該等客戶之間的緊密關係。除了強大的科學能力外，本公司同樣注重環保、健康、安全及知識產權保護等領域。本公司採取各種措施包括建立知識產權保護制度、搭建信息系統等，以確保妥善保障客戶的知識產權，本公司在這方面獲得客戶的廣泛認可與信任。本公司的優質服務有助於在現有客戶群中積累良好的聲譽口碑，從而通過口碑獲得新客戶以擴大客戶群。

## 5、敬業、穩定且富有遠見的管理團隊及經驗豐富的人才庫

本公司的管理團隊由董事長兼首席執行官樓柏良博士帶領，他擁有逾30年的醫藥行業經驗，以其卓越的領導才能帶領本公司高速發展，在業界備受尊崇。本公司的高級管理團隊在本公司均有超過10年的工作經驗。本公司擁有近百名科學技術帶頭人，其中入選國家「千人計劃」3人、北京市「海聚人才」14人。本公司技術精湛、經驗豐富、國際化的管理團隊成員憑藉多元化專長及淵博知識，為本公司機構知識庫的增長做出了重大貢獻。本公司專注於組建由出類拔萃、年輕有為的科學家組成的自有科研團隊，打造了一支擁有992名技術主管及高端科研人才組成的有凝聚力、富有活力的中層管理隊伍，分佈於本公司各學科隊伍。此外，本公司富有遠見的管理團隊亦已建設形成一支經驗豐富的高技能人才隊伍，具備強大的執行能力。截至2019年12月31日，本公司在中國、英國及美國有超過6,400名科學家及研發和生產技術人員。

專業深厚的技術團隊確保本公司能夠為客戶持續提供高質量、高水平的研發服務。開放的人才發展平台為本公司持續吸引全球優秀人才提供保障。本公司在發展過程中始終將人才戰略擺在首要位置，特別重視本公司員工的培養與發展。為發展及培養人才，本公司通過包括康龍學院在內的內部培訓體系為員工提供培訓。本公司與知名實驗室和機構推出訪問學者計劃，並定期舉辦各類研討會、論壇及學術報告會，使團隊成員獲悉最高端技術及最新的工藝。此外，本公司分別與牛津大學和中科院上海有機所簽訂了人才聯合培養計劃，探索高端科研人才培養模式。上述舉措極大地提高了本公司及員工自身的科研水平，增強了團隊凝聚力。

敬業、穩定且富有遠見的管理團隊及經驗豐富的人才庫是本公司的寶貴財產，為本公司的長遠成功奠定了堅實基礎。

## 2020年展望

### 未來發展的討論與分析

#### 1、行業競爭與發展

本公司從事藥物研究、開發及生產服務，為客戶提供創新藥物研發週期的全流程一體化服務，本公司業務與醫藥行業及藥物研發外包市場的發展有著緊密的關係。

##### (1) 藥物研發及外包服務市場情況

在研發成本增加和專利懸崖的雙重壓力下，同時受到自身研發能力的影響，醫藥公司逐步傾向於選擇醫藥研發／生產外包服務以降低藥物研發的成本，提升本公司研發效率。醫藥研發投入的不斷增加亦為研發及生產外包服務的市場發展提供了堅實基礎與保證。未來全球藥物研究、開發及生產服務市場規模和中國藥物服務市場規模均有望保持良好增長。根據沙利文預測，2019年全球藥物服務市場規模預計為944億美元，2014年至2019年的年複合增長率預計為10.3%。在全球新藥研發成本高漲的情況下，藥企越來越傾向於將藥物研發進行外包來加速新藥的研發工作。預計至2023年，全球藥物服務的市場規模將增長至1,470億美元。與全球藥物服務市場相比較，目前中國藥物服務市場的體量較小，但增長較快。根據沙利文預測，2019年中國藥物服務的市場規模預計達到108億美元，預計到2023年將增長至299億美元，2倍於全球藥物服務市場的增速。

##### (2) 藥物發現研發服務市場情況

藥物發現是一個多學科協作、系統性的工作和過程。根據沙利文預測，2019年全球藥物發現服務市場規模預計為130億美元，市場滲透率(服務收入佔全部研發投入的比重)達37.0%。預計至2023年，全球藥物發現服務的市場規模將增至191億美元，2019年至2023年的年複合增長率10.1%，遠超同期藥物發現研發投入金額的增速，同時全球藥物發現研發服務市場滲透率將達到42.5%；與此同時，2019年中國藥物發現服務市場規模預計為15億美元，規模佔整個藥物發現研發市場的51.7%(即藥物發現研發服務滲透率)。預計到2023年，中國藥物發現研發服務市場規模將增至42億美元，超過同期藥物發現投入金額的增速及同期全球藥物發現研發服務增速，中國藥物發現研發服務市場滲透率亦將上升到59%。



### (3) 藥物工藝開發及生產服務市場情況

藥物工藝開發及生產服務覆蓋藥物臨床前研究、臨床研究、藥品註冊和商業化生產全過程。根據沙利文預測，2019年全球藥物CMO服務市場規模預計為303億美元，市場滲透率達18.4%。預計至2023年，全球藥物CMO服務的市場規模將增至518億美元，2019年至2023年的年複合增長率14.3%；與此同時，2019年中國藥物CMO服務市場規模預計為30億美元，規模佔整個藥物CMO服務市場的9.8%。預計到2023年，中國藥物CMO服務市場規模將增至85億美元，超過同期全球藥物CMO服務增速15.7%，中國藥物CMO服務市場滲透率亦將上升到21.2%。

### (4) 臨床研究服務的市場情況

藥物臨床研究服務覆蓋藥物的一期至三期的人體臨床試驗及上市後研究。全球範圍內，隨著醫藥研發投入的穩定增長、多個重磅炸彈藥物專利懸崖的到來以及中小型生物科技公司的興起，藥企逐漸青睞研發服務外包，尤其是外包人力成本較高的臨床研究服務，以尋求更高效地推進藥物發展階段。根據沙利文分析，2019年全球藥物臨床研究服務市場規模為406億美元，預計至2024年，全球的市場規模將增至602億美元，2019年至2024年的年複合增長率為8.2%；與此同時，2019年中國藥物臨床研究服務市場達到了36億美元，規模佔整個藥物臨床研究服務市場的8.9%。未來隨著中國早期藥物授權引進的不斷升溫及本土早期階段藥物的研發推進，中國藥物臨床研究服務將繼續保持高速發展，預計到2024年，中國藥物臨床研究服務市場規模將增至120億美元，期間複合年增長率為27.0%，遠超同期全球市場增速8.2%。

## 2. 本公司未來發展的展望及策略

持續打造並不斷完善全流程一體化和國際化的藥物研發服務平台始終是本公司的核心發展戰略。通過全流程一體化服務平台，本公司可以為客戶提供更加靈活高效的服務，並根據客戶需求及時為客戶組建擁有各種專業技能的業務團隊，及時響應研發項目需求。因此，全流程一體化服務平台可以補充和加強客戶不同研發階段的研發能力並促進不同學科之間的協作，幫助客戶順利而高效的完成藥物研發工作。

本公司在為國外客戶提供服務的過程中不斷提高自身研發能力和專業技術水平，使本公司研發能力進一步加強以符合國際標準。同時，憑藉豐富的國際經驗，為國內客戶產品進行海外申報、走向國際市場提供助力。此外，本公司在跨境併購過程中對收購項目上人才的重視也為本公司的「國際化」提供了更加有效的人才儲備。隨著中國醫藥研發投入的快速增長，本公司將更加重視國內市場，抓住國內創新藥研發市場蓬勃的機會；同時，在國際市場上，持續加強與大型製藥公司和生物技術初創企業的合作，並爭取更多的新客戶。

在2020年，本公司將在長期發展戰略的基礎上，重點做好以下幾項工作：

(1) 進一步加強全流程一體化藥物研發服務平台的建設並繼續加強全球化佈局

本公司將通過縱橫兩方面大力提升全流程一體化藥物研發服務平台的優勢和協同效應並繼續加強全球化佈局。在縱向上，致力於加強不同學科在新藥研發同一階段的協同合作，實現無縫對接，在藥物研發過程中節約時間和成本，推動學科間的相互轉化，為客戶創造價值。2020年將持續通過實驗室化學服務積累的豐富經驗及聲譽，縱向上繼續帶動生物科學的業務增長，將生物科學業務打造為實驗室服務的下一個業務亮點，引領整個藥物研發服務平台的持續成長。在橫向上，加強同一學科在新藥研發不同階段的協同效應，著力提升學科專業水準，豐富服務內容，保持領先地位。2020年本公司將繼續加強在藥物開發階段的CMC以及臨床研究能力，進一步提高寧波及天津等地設施的生產能力並繼續完善服務質量體系。

(2) 繼續開發並獲取創新醫藥研發技術

先進的技術對於本公司維持行業內的領先地位十分重要。除了與知名研究機構及大學密切合作外，本公司將繼續大力投資新技術與創新，重點建設但不限於：建立高產量有機反應系統，擴大DNA編碼庫容量，加強用於創新生物靶點發現，苗頭化合物／先導化合物識別及藥物安全性評價的化學蛋白質組學平台建設，引入用於作用機制和診斷用途的尖端成像技術等，進一步使藥物研發服務平台的技術升級。

### (3) 進一步培育生物製劑的研發能力

近年來，本公司已在其實驗室服務線上建立了生物製劑發現服務。在此基礎上，本公司將進一步擴大其隊伍，並於2020年招募更多的科學家及技術人員，以此擴大其在生物製劑領域的服務範圍。另外，本公司將在早期開發階段加快開發生物製劑分析及測試服務，並建立生物製劑開發及製造能力。本公司亦將尋求收購機會，為生物製劑發現及開發領域引入新的研發能力。

### (4) 進一步加強人才梯隊建設，助力公司長期可持續增長

隨著創新藥物研發服務市場不斷增長的需求，公司需要持續吸引國內外優秀藥物研發人才以滿足未來業務的需求。本公司將通過多維度及綜合在職學習平台（包括康龍學院）繼續開發未來的科學研究及管理人才，並系統地招募、培訓及開發各專業領域的人才，保留各層次（即，高級、中級及初級）的員工團隊，其可為我們的長期業務發展儲備人才。

### (5) 擴大客戶基礎並深化與客戶的合作

中國為世界上第二大醫藥市場及速度發展最快的醫藥研發服務市場，針對擁有巨大潛力的國內市場，公司將憑藉豐富的國際研發服務經驗並結合國內客戶的需求特點，進一步優化針對國內客戶的服務產品。此外，公司將拓寬營銷渠道，同時為國內市場開展有針對性的市場推廣和品牌建設。針對海外市場，公司將深化與現有客戶的關係，深度分析並挖掘客戶需求，並同時吸引更多的新客戶。另外，本公司將擴大其服務範圍，繼續拓展下游業務的服務能力，為客戶提供更為便捷、快速和高質量的服務，提高客戶忠誠度，提升本公司的品牌知名度。

### (6) 繼續提升服務質量，加強安全及注重合規性

為客戶提供高質量的產品及服務，是本公司的長期目標和文化，且本公司一直特別重視質量控制及質量保證，並在全球範圍內通過嚴格遵守行業的高水平質量標準建立本公司的質量制度。同時，本公司將繼續把安全作為日常運營及管理的重點。此外，本公司將承擔上市公司的社會責任，遵守相關機構的所有適用監管規定，並遵守更高標準的合規性要求。

### 3. 可能面對的風險

#### (1) 藥物研發服務市場需求下降的風險

公司是一家領先的全流程一體化醫藥研發服務平台，業務遍佈全球，致力於協助客戶加速藥物創新。公司的業績依賴於客戶（包括製藥公司和生物科技初創企業）研發項目外包的數量和規模。過去幾年，受益於全球醫藥市場不斷增長帶來的藥物研發服務需求上升，客戶研發預算增加以及藥物研發外包滲透率上升，公司業務規模快速增長。儘管全球醫藥行業預期將在人口老齡化、高水平可支配收入及醫療開支增加等因素的帶動下持續增長，但無法保證醫藥行業將按我們預期的速度增長。如果未來全球醫藥市場增長速度放緩，可能導致客戶暫緩藥物研發項目或削減藥物研發預算，從而將對公司的經營業績及前景造成不利影響。

未來，公司將堅定地執行全流程一體化的戰略方針，不斷提升自身科研實力及服務質量，提高公司市場競爭力，同時依托雄厚的技術儲備以及豐富的客戶資源，進一步深耕國內及國際市場，保證公司市場份額的穩步提升。

#### (2) 科研技術人才、高級管理人員流失的風險

公司已經建立了一支經驗豐富、執行能力強勁的人才隊伍，其擁有及時向客戶提供優質服務和緊跟醫藥研發尖端科技及發展的能力。然而，具有必備經驗和專業知識的合資格研發人員數量有限，且該等合資格人員亦受大型製藥公司、生物科技初創企業、科研院所的強烈青睞。如果本公司未來不能在吸引、挽留優秀科研技術人員方面保持競爭力，我們可能無法為客戶提供優質的服務，從而對公司的業務造成重大不利影響。

公司高級管理團隊的穩定性對公司業務發展十分重要，尤其是公司依賴於董事長兼首席執行官樓博士領導的高級管理團隊對業務的管理、監督和規劃。公司的高級管理人員在公司任職均超過十年，對公司過去的成長做出了重大貢獻。儘管我們與每位高級管理人員均簽訂了同業競止協議，但如果任意一位高級管理人員離開公司並加入競爭對手或自行開展與公司構成競爭關係的業務，公司可能無法執行該等規定，從而對公司的業務經營造成不利影響。



針對上述風險，公司將優化完善人力資源管理體系，進一步在吸引、考核、培養、激勵等各個環節加大力度，不斷完善對各類人才的長效激勵機制（包括股權激勵），力求建立一支素質一流、能夠適應國際化競爭的人才團隊。

### (3) 知識產權保護風險

保護與客戶研發服務有關的知識產權對所有客戶而言十分重要。公司與客戶簽訂的服務協議及保密協議一般要求公司行使所有合理預防措施以保障客戶機密資料的完整性和機密性。任何未經授權披露客戶的知識產權或機密資料的行為將會使公司負上違約責任，並導致公司的聲譽嚴重受損，從而對公司的業務和經營業績產生重大不利影響。

公司未來將會進一步完善現有保密政策及軟硬件設施，並對員工持續進行內部培訓以增強保密及知識產權保護意識。

### (4) 政策監管風險

在藥品最終擬銷往的許多國家或地區（如中國、美國、英國及若干歐盟國家）都有嚴格的法律、法規和行業標準來規範藥品開發及生產的過程。這些國家醫藥行業監管部門（如FDA或NMPA）亦會對藥品開發及生產機構（如客戶和我們）進行計劃內或計劃外的設施檢查，以確保相關設施符合監管要求。在過往期間裡，公司在所有重大方面均通過了相關監管機構對有關藥品發現、開發及生產流程及設施的檢查。如果未來公司不能持續滿足監管政策的要求或未通過監管機構的現場檢查，將可能導致公司被取消從業資格或受到其他行政處罰，致使客戶終止與我們的合作。

此外，公司的經營受限於有關環境保護、健康及安全的全國性及地區性法律，包括但不限於易燃、易爆、有毒的危險化學物質的使用及污染物（廢氣、廢水、廢渣或其他污染物）的處理。倘若未來有關的環保政策趨於嚴格，將會增加公司在環保方面的合規成本。

為應對政策監管風險，一方面，公司將密切關注醫藥政策動向並積極落實國家政策，努力在未來競爭中佔得先機；另一方面，公司已經建立一系列環保和安全生產的管理體系，自設立以來未發生過重大環保或安全生產事故，未來公司將會繼續嚴格執行環保和安全生產相關的各項內部制度，並根據法律法規及時調整，確保公司持續滿足監管政策要求。

#### (5) 無法取得開展業務所需的許可證書的風險

公司受限於藥物研發及生產方面若干法律法規的約束，這些法律法規規定公司需取得不同主管部門的多項批准、執照、許可證書以經營我們的業務，其中部分證書還需要定期更新及續領。如果公司無法取得經營所需的批准、執照、許可證書，將會被相關監管機關命令中止經營。

為應對上述風險，公司將認真跟進相關法律法規的實施情況，加強與政府部門的溝通，以期順利取得開展業務所需的各類資質。同時，公司亦會嚴格監督內部生產管理體系，以便可以續領相關資質。

#### (6) 匯率風險

公司的外匯風險主要與美元、英鎊及歐元有關。報告期內，公司自海外客戶所得收入佔比遠高於國內客戶，我們相當部分的收入來自以美元計價的銷售。然而，公司大部分人員及運營設施在中國境內，相關的經營成本及開支是以人民幣為計價單位。近年來，受到中國政治及經濟狀況、美國與中國之間的貿易緊張局勢以及國際經濟及政治發展所影響，再加上中國政府已決定進一步推進人民幣匯率系統改革及提升人民幣匯率的彈性，造成人民幣與美元及其他貨幣之間的匯率存在波動。如果未來人民幣兌美元升值，公司以美元計價的營業收入折算成人民幣的金額將隨之減少，從而對公司的經營業績產生不利影響。

為應對匯率波動風險，公司已通過並將繼續通過開展套期保值交易的方式降低匯率波動風險。

## (7) 市場競爭風險

創新藥的全球藥物研發服務市場競爭激烈，公司致力於打造擁有實驗室服務、臨床研究及CMC服務能力的全流程一體化服務平台，因此公司預期與國內及國際競爭對手在藥物研發特定階段展開競爭。同時公司亦與製藥公司內部的藥物發現、試驗、開發及商業化生產部門競爭。隨著更多的競爭對手進入市場，預期競爭水平將持續增加。公司面臨服務質量、一體化服務的廣度、交付及時性、研發服務實力、知識產權保護、客戶關係深度、價格等多方面因素的市場競爭。如果未來不能在上述各個方面保持競爭力，公司的業務和經營業績將會受到不利影響。

未來，公司將繼續深化建設全流程一體化藥物研發生產服務平台，加強科研團隊的建設，提升服務質量。同時，公司也將利用自身在行業內的領先地位及多年積累的口碑，積極擴展新客戶，進一步強化自身抵禦市場競爭風險的能力。

## (8) 技術更新風險

隨著市場的持續發展，研發技術在不斷創新，先進的技術對於公司維持行業內的領先地位十分重要，公司必須緊跟新技術及工藝的發展方向以維持我們在行業內的領先地位。倘若公司不能開發或使用新的技術及工藝為客戶提供服務，可能會導致客戶對我們服務需求的停滯或減少，從而對公司業績帶來不利影響。

為應對上述風險，公司將持續投入大量人力和資本資源以開發新技術，升級我們的服務平台。如出現擁有對公司具有吸引力的新技術標的公司，公司亦會通過考慮收購的方式來為我們平台注入新的服務能力。

## (9) 服務質量風險

服務質量及客戶滿意度是公司保持業績增長的重要因素之一。公司藥物研究、開發及生產服務向客戶提供的成果主要是實驗數據和樣品，上述實驗數據和樣品是客戶進行後續研發生產的重要基礎。同時客戶有權於審計公司服務的標準作業程序及紀錄，並檢查用以向該等顧客提供服務的設施。如果公司未能保持高水平的服務質量，提供的實驗數據或樣品存在瑕疵，或者我們的服務設施未能通過客戶審計，這將導致公司可能面臨違約賠償，還可能由於聲譽受損而使客戶流失，從而對公司的業務產生不利影響。

未來，公司將持續穩步推進質量管理工作，著力完善公司質量控制體系，為客戶提供高質量的產品和服務。



## 其他資料

### 年度股息

董事會建議宣派截至2019年12月31日止年度的末期股息，為每10股股份人民幣1.50元(含稅)或合共約人民幣119.2百萬元。

上述建議須於股東週年大會上審議及批准。倘分派建議於股東週年大會上獲得批准，截至2019年12月31日止年度的末期股息預期將於股東週年大會後60天派付予股東。有關暫停辦理本公司之股份過戶登記手續以及股息的宣派及派付的詳情將另行公佈。

### 首次公開發售所得款項用途

本公司自首次公開發售籌得款項淨額約為人民幣4,522.7百萬元(經扣除發售的承銷佣金及其他估計開支)。截至本公告日期尚未使用首次公開發售所得款項，並且所有款項淨額已存入本集團銀行賬戶的短期存款。本公司將於2020年開始將首次公開發售所得款項用於本公司日期為2019年11月14日之招股說明書「未來計劃及所得款項用途」一節所載用途。

### 僱員薪酬及關係

於2019年12月31日，本集團共有7,393名僱員，而於2018年12月31日，本集團共有6,171名僱員。本集團向僱員提供具競爭力的薪酬及福利，其薪酬政策乃根據個人表現評估制定，並會定期檢討。本集團為僱員提供與世界一流的科學家一起從事尖端藥物研發項目及在集團的康龍化成學院繼續深造的機會。

### 購買、出售或贖回本公司的上市證券

於報告期間，本公司及其任何子公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

### 報告期後重大事項

#### *成立寧波康君寧元股權投資合夥企業(有限合夥)*

於2020年1月20日，本公司(作為有限合夥人)與康君投資管理(北京)有限公司(作為普通合夥人，根據上市規則第14A章之規定，亦為本集團的聯屬人士)訂立一份有限合夥協議，內容有關成立及投資寧波康君寧元股權投資合夥企業(有限合夥)。基金將於中國以有限合夥企業方式成立，其主要目標為(其中包括)對生物醫藥相關的企業或實體進行股權及／或可轉債投資。有關該交易的詳情，請參閱本公司日期為2020年1月20日及2020年2月6日的公告。

## 評估2019年新型冠狀病毒的影響

自2019年新型冠狀病毒(「COVID-19」)於2020年1月在我國及全球各地爆發以來，本集團積極採取措施以實施地方政府發佈的有關冠狀病毒疫情防控的法規和要求。

由於冠狀病毒的爆發，本集團推遲復工至2020年2月10日，即原復工日期後一周。因此，本集團於2020年2月若干訂單的交付時間表將會輕微延遲。

本集團將繼續關注冠狀病毒情況的發展以及其對本集團財務狀況和經營的影響。截至本公告日期，尚未發現任何重大不利影響。

## 收購聯斯達額外20%的股權

於2020年2月，本公司與一名獨立第三方郁岳江先生訂立一份協議，以人民幣60,000,000元的現金代價收購聯營公司聯斯達額外20%的股權。該收購預期隨後將於2020年第二季度完成。該交易完成後，本公司將持有聯斯達68%的股權，而聯斯達將成為本公司的一家子公司。聯斯達在中國提供現場管理服務，包括數據輸入及檔案管理、現場藥物管理及生物樣本管理，直至現場關閉為止。

## 認購AccuGen集團的股份

根據由(其中包括)Pharmaron (Hong Kong) International Limited(「康龍(香港)」)(本公司的一家全資子公司)與AccuGen集團之間訂立的日期為2020年3月5日的種子輪優先股購買協議，康龍(香港)已同意購買及認購佔AccuGen集團50%股權(按攤薄基準)的股份(「認購」)。預期該認購將於2020年第二季度完成，但須達成或豁免若干先決條件。AccuGen集團為一家在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其主要從事於提供細胞和基因治療產品的研究、開發和製造服務。

## 董事進行證券交易遵守的標準守則

本公司已採納上市規則附錄10所載的標準守則作為董事進行證券買賣的操守守則。經向董事作出具體查詢後，全體董事確認彼等自公司於2019年11月28日上市至本年度業績公告日期一直遵守標準守則所載的準則。

## 遵守企業管治守則

自公司於2019年11月28日上市以來及於報告期間，本公司一直遵守企業管治守則所載的所有守則條文，惟本公司董事會主席及總經理的角色並無按企業管治守則內守則條文第A.2.1條的要求予以區分。就樓柏良博士的經驗、個人履歷及其於本公司的職務以及樓博士自我們開業以來承擔本公司首席執行官的職務而言，董事會認為，樓博士擔任董事會主席及本公司首席執行官，這有利於本公司的業務前景及經營效益。董事會將不時檢討架構，以確保架構有助於執行本集團的業務戰略及盡量提高其運營效率。

## 審計委員會

本公司已設立審計委員會，其書面職權範圍符合上市規則第3.21條及上市規則附錄14所載企業管治守則及企業管治報告。審計委員會由三名成員組成，即沈蓉女士、李麗華女士及陳國琴女士，均為本公司獨立非執行董事。沈女士為審計委員會主席且具備合適專業資格。

審計委員會已審閱本公司於本報告期間的經審核綜合年度業績，並確認已遵從適用的會計原則、準則及規定及已作出足夠披露。審計委員會亦已討論審核、內部控制及財務報告事宜。

## 安永會計師事務所之工作範圍

本年度業績公告所載截至2019年12月31止年度之上述數字已得到本公司核數師安永會計師事務所（註冊會計師）（「安永」）的同意，該等數字與本集團年度綜合財務報表所載數額一致。安永就此履行的工作不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱聘用準則或香港核證聘用準則作出的核證聘用，故此安永概不就本公告發表任何保證。

## 股東週年大會

在第一屆董事會第27次會議期間，董事會已(i)批准召開股東週年大會；及(ii)授權董事會主席批准將於股東週年大會上發佈的文件，以及釐定有關股東週年大會的其他事項，包括但不限於召開股東週年大會的時間及地點。股東週年大會的通告及通函將於適當時候發出。

## 刊登年度業績及年度報告

年度業績公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.pharmaron.com)刊登。本集團的2019年年度報告將派發予股東並於適當時候在上述網站刊登。

## 致謝

最後，我要感謝所有員工和管理團隊在本報告期間的辛勤工作。我還要代表本集團向所有用戶和業務合作夥伴表示衷心感謝，並希望在未來能夠得到他們持續支持。我們將繼續與股東及僱員緊密合作，使集團的營運更趨現代化更完善，並期望藉此開啟集團發展的新篇章。

## 釋義

「股東週年大會」	指	本公司將予召開的股東週年大會，以(其中包括)批准截至2019年12月31日止年度之經審核財務報表
「AMS」	指	加速器質譜法
「原料藥」	指	原料藥
「A股」	指	本公司的內資股，面值為每股股份人民幣1.00元，其在深圳證券交易所上市並以人民幣交易
「審計委員會」	指	董事會屬下的審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CMC」	指	化學、製造及控制
「CMO」	指	合同生產服務
「CNS」	指	中樞神經系統
「本公司」	指	康龍化成(北京)新藥技術股份有限公司，一家根據中國法律註冊成立的股份有限公司
「CRO」	指	合同研發服務
「DMPK/ADME」	指	藥物代謝動力學／吸收、擴散、代謝與排泄

「董事」	指	本公司董事
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「首次人體實驗研究」	指	首次人體實驗研究
「GLP」	指	良好實驗室規範(Good Laboratory Practice)
「GMP」	指	良好生產規範
「H股」	指	本公司股本中的境外上市外資股，面值為每股股份人民幣1.00元，其在香港聯交所上市並以港元交易
「IND申請」	指	研究性新藥申請
「本集團」、「我們」	指	本公司及其子公司
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則
「標準守則」	指	上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局(前稱國家食品藥品監督管理總局)，負責審批中國藥品及生物製品的部門
「OECD」	指	經濟合作與發展組織
「中國」	指	中華人民共和國
「研發」	指	研究及開發
「報告期間」	指	截至2019年12月31日止年度
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣

「SMO」	指	現場管理組織
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「英國」	指	英國
「美國」	指	美國
「%」	指	百分比

承董事會命  
康龍化成(北京)新藥技術股份有限公司  
主席  
樓柏良博士

中華人民共和國北京，2020年3月30日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事樓柏良博士、樓小強先生及鄭北女士；非執行董事陳平進先生、胡柏風先生、李家慶先生及周宏斌先生；獨立非執行董事戴立信先生、李麗華女士、陳國琴女士、沈蓉女士及曾坤鴻先生。