

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佈之內容概不負責，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佈全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



聯康集團

Uni-Bio Science

UNI-BIO SCIENCE GROUP LIMITED

聯康生物科技集團有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：0690)

**截至二零一九年十二月三十一日止年度之
末期業績公佈**

截至二零一九年十二月三十一日止年度之摘要

- 本公司錄得除稅後溢利2.5百萬港元，而去年則為虧損138.5百萬港元，本年度是公司由虧轉盈的首個年度，原因在於公司的核心產品收入大增、一般及行政成本因本公司重組而大幅減少及出售附屬公司WGLT所擁有的物業及出售附屬公司Figure up。
- 相較於截至二零一八年十二月三十一日止年度的負EBITDA(除息稅、折舊及攤銷前盈利)約107.9百萬港元，本集團於二零一九年十二月三十一日錄得正EBITDA約28.4百萬港元。
- 金因肽®產品營業額大幅增加。截至二零一九年十二月三十一日，金因肽®銷售額達到約128百萬港元，同比大幅增長103.2%。金因肽®是本集團的核心產品，本集團將繼續進一步探索該等產品的市場機會。
- 匹納普®為本集團的化學醫藥產品，二零一九年的收益激增58.2%至約46.5百萬港元。本集團預期在二零二零年下半年獲得一致性評價認證。完成一致性評價，有利於本集團獲得進入政府藥品集中採購的機會，與通過一致性評價的少數競品競爭。

* 僅供識別

- 與一名有國有背景的香港策略投資者建立長期合作關係。本集團成功完成向一名新的策略投資者－中國港澳台僑和平發展基金管理有限公司進行30百萬港元新股份的私人配售，該投資者為在全球私募及公共市場均有投資的多策略基金，其旗下管理資產超過50億美元。
- 本集團正在研發專屬產品Uni-PTH(重組人甲狀旁腺激素1-34類似藥)。Uni-PTH亦為全球為數不多的全生物表達甲狀旁腺激素類似藥之一，在國產同款產品中鮮少競爭對手。本集團於二零一九年十二月向NMPA遞交發補材料，預期將於二零二零年下半年獲得藥品註冊批文後推出市場。
- 博舒泰®(阿卡波糖片)是一種口服抗糖尿病藥物，其目標對象出現糖尿病前期症狀並需要早期治療的患者以及病情控制較差的餐後高血糖患者。於二零一九年十月CDE發佈補充資料通知書，集團正在準備發補資料，本集團預期二零二零年下半年獲得該品種註冊批准文號。
- Uni-E4是本集團自主開發的一種創新生物藥，屬於一類稱為GLP-1誘導劑之抗糖尿病療程，是一種通過刺激腸促胰島素通道進行治療的可通過非胰島素降血糖療程。本集團Uni-E4品種其為世界第一種全生物表達GLP-1製劑。目前該項目進展順利，CDE已經於二零一九年十二月受理本集團的新Uni-E4注射液橋接試驗，本集團預計Uni-E4注射液的橋接臨床研究將在二零二零年開始，並最快於二零二二年完成NMPA註冊並推出市場。

聯康生物科技集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度之經審核綜合業績如下：

主要財務摘要

截至十二月三十一日止年度

	二零一九年	二零一八年
收益(千港元)	209,449	135,258
經調整息稅攤銷前盈利(EBITDA)(千港元)	28,443	(98,431)
毛利率(%)	86.7%	86.9%
研發費用佔收益比例(%)	20.4%	32.7%
於十二月三十一日		
流動比率(倍)	3.52	2.64
資產負債率(%)	0.0%	6.7%
總資產周轉率(%)	70.7%	55.8%

截至二零一八年及二零一九年十二月三十一日止年度基於可報告分部劃分之財務數據

	截至十二月三十一日止年度		變動
	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元	
銷售內部藥品之收益	209,449	135,258	54.9%
銷售成本	(27,932)	(17,657)	58.2%
毛利	181,517	117,601	54.3%
其他收益及虧損	(1,248)	(1,703)	-26.7%
銷售及分銷開支	(149,338)	(115,989)	28.8%
一般及行政及其他開支	(15,729)	(22,976)	-31.5%
銷售生物及化學藥品之			
經營收入	15,202	(23,067)	—
其他收入及其他虧損	20,193	8,470	138.4%
新藥產品及未來項目產生之開支	(42,702)	(44,174)	-3.3%
其他行政開支	(43,664)	(51,823)	-15.7%
融資成本	(749)	(247)	203.2%
以股本結算及以股份支付之開支	(8,344)	(8,550)	-2.4%
減值虧損及其他前虧損	(60,064)	(119,391)	-49.7%
投資物業之公平值變動	—	(1,042)	
無形資產之減值虧損	—	(14,400)	
物業、廠房及設備之減值虧損	—	(3,600)	
出售附屬公司之收益	18,777	—	
出售投資物業、使用權資產及物業、廠房及設備之收益	46,427	—	
除稅前溢利	5,140	(138,433)	
所得稅開支	(2,681)	(134)	
年內溢利(虧損)	2,459	(138,567)	

管理層討論及分析

市場概覽

於二零一八年，中國醫藥市場達1,279億美元，按年(「按年」)增長2.4%。市場於未來五年預計將按平均年增長率5%維持增長勢頭，且目前越來越重視地方醫藥公司的創意升級，以降低對進口的依賴。中央政府近年引入一系列政策，以配合該意向，包括發展跨國診所中心、全球共享診所數據、加快創新藥品審批程序及加強對診所數據的保護。行業數據顯示，加快創新藥品存取後，藥品審批速度自此提高了62%。對生物製品而言亦是如此，因為二零一八年新審批的生物製品亦按年飆升450%。從材料提交到最終審批，過程只需六個月。

為了使國家組織、中央採購改革(「《4+7試點計劃》」)發揮最大價值，國務院於去年九月作出新安排，將中央採購的試驗範圍及仿製藥的應用擴大至整個大陸，涵蓋上海及北京等11個主要城市。與此同時，國務院舉行常務會議，建議擴闊中央採購的範圍及藥品種類的應用，並優先考慮i)原創研究藥品與相應仿製藥之間存在重大價格差異者；及ii)通過仿製藥質量及效用一致性評價的基本藥品。大宗定量採購因而促使了中國藥品價格大幅下降，尤其是銷量最高的仿製藥(及其後使用最多醫保款項)。預計於未來三年，80%暢銷口服銷售藥品將獲納入《4+7試點計劃》。

就本集團而言，其產品阿卡波糖已獲納入該清單，而且最近的價格磋商已為該產品設定非常具競爭力的價格。未來三年，本集團另一款產品匹納普®亦可能進入該清單。儘管可能承受價格壓力，本集團將繼續優化成本架構，以配合新出台的低定價政策，同時更專注於創造及開發最佳生物制劑及利潤較高的仿製產品，後者獲納入《4+7試點計劃》的機會較微。然而，包括金因肽®及金因舒® Uni-PTH及Uni-E4在內的本集團自行研發產品的銷售預料將不受該政策影響。

業務回顧

聯康－綜合生物製藥公司

聯康乃一家生物製藥公司，專注糖尿病及相關代謝紊亂疾病、皮膚科學以及眼科等領域。本集團業務涉及生物製藥及化學藥品的研發(「研發」)、生產、製造以及銷售及分銷的一體化生物製藥產業鏈。於二零一九年十二月三十一日，本集團已面向市場推出四種產品，即金因肽®、金因舒®、匹納普®及博康泰®。

二零一九年所取得的重大成就

金因肽®產品營業額大幅提升

本集團繼續秉持一貫戰略，推廣專利產品金因肽®(創傷癒合表皮生長因子溶液噴劑)作為治癒燒傷、協助傷口癒合的皮膚科藥，該產品深受市場青睞。於二零一九年十二月三十一日，金因肽®銷售約達128百萬港元，按年大幅增加103.2%。實際上，本集團的專利產品金因肽®和金因舒®(專用於角膜損傷及手術後癒合的表皮生長因子衍生物眼藥水)的銷售量在年內均錄得可觀升幅。作為本集團的獲專利產品，本集團將繼續深挖這些產品的市場潛力。

就於大灣區共同建設慢性疾病管理康養設施簽署意向書

於二零一九年六月，本集團與開平時間寶鎮旅遊發展有限公司簽署戰略合作框架意向書，內容有關合作建設及營運慢病康養基地及相關康養設施，以及提供慢病管理服務。該協議預期將使本集團慢病產品的長期銷售直接受惠，尤其是即將上市的rExendin-4(「**Uni-E4**」)及rhPTH(1-34)(「**Uni-PTH**」)，分別用於治療糖尿病和骨質疏鬆。

Uni-PTH(特立帕肽)獲中關村科技園區管理委員會批准為高精尖產業項目

根據委員會於二零一八年五月發出的《中關村國家自主創新示範區高精尖產業協同創新平台建設管理辦法》，經選定單位可獲總額不超過人民幣30百萬元的財政支援，最多可連續獲發三年。待項目批准後，本集團於二零一九年四月收到首筆政府援款，並擬動用該筆款項支持產品生產線優化及升級、保護獨立知識產權及主要核心技術以及進行市場推廣，藉此為正式推出產品作準備並及時變現社會價值。批准及相關財務援助均表示產業項目具有重要臨床意義及商業潛力。

與一名有國有背景的香港策略投資者建立長期合作關係

本年度，本集團成功完成向一名新的策略投資者－中國港澳台僑和平發展基金管理有限公司進行30百萬港元新股份的私人配售，該投資者為在全球私募及公共市場均有投資的多策略基金，其旗下管理資產超過50億美元。在全面審閱本集團的研發及創新能力、業務營運、企業管治及去年的正向股價表現後，基金決定認購合共215,800,000股股份，佔本公司一年禁售期內已發行股權的3.37%。配售的所得款項將用作推動三個新的企業發展項目進行至下一階段的啟動資本，望藉此進一步加強集團的組合覆蓋。

產品第二次入選最新二零一九年國家醫保藥品目錄

根據國家醫保局及人力資源社會保障部於二零一九年八月二十日公佈的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》(2019年版本)，Triazole(重組人表皮生長因子)以及本集團格列奈類產品再一次列入於二零二零年一月一日生效的最新國家醫保藥品目錄。本集團所售主要產品，即金因肽®(專利生物醫學重組人表皮生長因子外用液(I))、匹納普®(伏立康唑片，為專利化學物)及博康泰®(米格列奈鈣片)市場潛力強大，預期將於短期內大幅持續增長。

研發及研發進度

於本年度，本集團持續投入研發具有潛力以及商業價值的創新及獲專利產品。本集團著眼內分泌疾病、眼科及皮膚科三大治療領域。本集團於下列專利藥品的開發方面取得順利進展：

藥品／成分	適用症	臨床前	第一階段	第二階段	第三階段	註冊登記前	已上市
代謝類							
Uni-PTH (粉針)	骨質疏鬆	✓	✓	✓	✓	✓	
Uni-PTH (水針)	骨質疏鬆	✓	CTE	CTE	CTE		
Uni-E4 (水針)	2型糖尿病	✓	CTE	CTE	CTE		

附註：CTE為臨床試驗豁免得簡略形式，是指在臨床環境中根據特定研究條件向患者或志願受試者施用研究藥劑的授權。獲批准後，新藥可免於第1／2／3階段臨床試驗。

產品	適用症	狀況	備註
內分泌科			
阿卡波糖	2型糖尿病	本集團正在準備發補資料，預期二零二零年下半年獲得該品種藥品註冊批准文號	與北京百奧藥業有限公司合作開發
博康泰®	2型糖尿病	博康泰®目前正在進行生物等效性研究	與江蘇豪森藥業集團有限公司合作開發
感染性疾病			
匹納普®	真菌感染	已經完成所有一致性評價實驗，資料已於二零一九年八月提交給國家藥品監督管理局(「NMPA」)。預期在二零二零年下半年獲得一致性評價認證	

Uni-PTH

本集團在研發專屬產品Uni-PTH(重組人甲狀旁腺激素1-34類似藥)能有效治療骨質疏鬆及骨痛、增加骨密度及減少骨折風險。目前該藥為透過刺激成骨細胞活性有效增加骨密度及減少椎骨和髌骨骨折的機會方面唯一合成代謝劑，亦是國產同款產品中為數不多的全生物表達甲狀旁腺激素類似藥。

本集團於二零一九年四月收到國家藥品監督管理局藥品評審中心(「CDE」)關於Uni-PTH粉針的藥品補充資料通知書(「發補通知」)，已在二零一九年十二月遞交發補材料，本集團按最新時間表預期Uni-PTH凍乾粉注射劑將於二零二零年下半年獲得藥品註冊批文並推出市場。

匹納普®

匹納普®(伏立康唑口服片)為治療深部真菌感染的重要藥物，是臨床指南推薦的一線治療藥物，廣泛的用於腫瘤科、血液科、呼吸科、ICU等重症科室患者。據IMS統計，二零一七年中國抗真菌類市場的規模為人民幣49億元，其中伏立康唑佔最大市場份額50%，口服類伏立康唑佔伏立康唑總銷售額35%。

為了符合國家提高仿製藥質量要求，本集團在二零一八年開展了質量與療效一致性評價實驗，目前本集團已經完成所有一致性評價實驗，而其把資料已於二零一九年八月提交給國家藥品監督管理局(「NMPA」)，本集團預期在二零二零年下半年獲得一致性評價認證。完成一致性評價，有利於本集團獲得進入藥品集中採購的機會，與通過一致性評價的少數競品競爭，以更經濟的價格和同等療效質量獲得更大的市場份額。

博舒泰®

博舒泰®(阿卡波糖片)是一種口服抗糖尿病藥物，其目標對象出現糖尿病前期症狀並需要早期治療的患者或病情控制較差的餐後高血糖患者，阿卡波糖尤其適用於飲食富含高碳水化合物的亞洲患者。NMPA於二零一九年一月正式受理本集團化藥註冊IV類申請，二零一九年十月CDE發佈補充資料通知書，集團正在準備發佈補充資料，本集團預期二零二零年下半年獲得該品種註冊批准文號。為了讓其於藥品集中採購項目的競爭藥品中脫穎而出，本集團將尋求通過內部監控及外部合作進一步優化成本結構，因為較精簡的成本結構可為集團提供競爭優勢，以有限營銷投入進行市場滲透，有效地提高市場份額。

Uni-E4

Uni-E4是本集團自主開發的一種創新生物藥，其活性成分是重組醋酸艾塞那肽(rExendin-4)生物分子，屬於一類稱為GLP-1誘導劑之抗糖尿病療程，是一種通過刺激腸促胰島素通道進行治療的可通過非胰島素降血糖療程。二零一六年GLP-1受體激動劑全球銷售額達69億美元，佔據糖尿病用藥市場的10%。然而，目前國內市場此類藥物佔比僅1%，GLP-1類進入中國的市場較晚，市場導入滯後，未來有極大的增長空間。

本集團Uni-E4品種其為世界第一種全生物表達GLP-1製劑，生物表達的Uni-E4與化學合成艾塞那肽一級結構序列相同，但二級結構更接近生物體內天然GLP-1，但生物學空間結構更完整更穩定，有望達致更佳療效及安全性。同時技術要求更高，不易仿製，與其他化學合成艾塞那肽相比，更有單獨定價，價格維護(不會納入化學藥帶量採購)及市場准入優勢，以及無需外購原料藥，享有穩定供貨及成本優勢。基於獨特生物表達生產流程、具有成本及價格優勢的Uni-E4，有望成為中國GLP-1類藥物藍海市場的有力競爭者。同時本集團開發的水針版本可與安全高效注射筆兼容用於多種用途而無需覆溶，相對於粉針版更具有使用便利性。

目前該項目進展順利，CDE已經於二零一九年十二月受理新的Uni-E4注射筆橋接試驗，本集團預計Uni-E4注射液的橋接臨床研究將在二零二零年開始，並最快於二零二二年完成NMPA註冊並推出市場。

業績回顧

於回顧年度，本集團錄得營業額209.4百萬港元，按年飈升約54.9%(二零一八年：135.3百萬港元)。營業額增加乃主要由於金因肽®的銷售大幅增長及匹納普®的銷售回升。

本年度銷售成本由二零一八年的17.7百萬港元按比例增加58.2%至二零一九年的27.9百萬港元。毛利181.5百萬港元，較二零一八年的約117.6百萬港元增長54.30%，乃主要由於收益增加所致。反而，毛利率維持穩定於86.7%的水平(二零一八年：86.9%)。在我們重組及重構直銷團隊以實現更高效益的同時，本集團於年內增聘了市場代理，致使銷售及分銷成本增加28.8%至149.3百萬港元(二零一八年：116.0百萬港元)。

本集團錄得溢利2.5百萬港元，每股基本盈利0.04港仙，標誌著從二零一八年的虧損138.6百萬港元或每股基本虧損2.24港仙逆轉。

上市藥品銷售

金因肽®

本集團核心產品之一金因肽®為用於創傷癒合的處方生物藥品。其治癒效果已從單純的燒傷和皮膚病擴展到產科和整形手術。年內，金因肽®產生的收益總計128百萬港元，較二零一八年的約63.0百萬港元增加103.2%，主要由於營銷策略的調整奏效。其中，15毫升裝金因肽®特別受市場青睞，其銷量在年內出現重大增長。因此，本集團於二零一九年十一月就該藥品產線啟動兩個全新研究項目，預期將金因肽®的應用擴大至新病患群，以進一步鞏固市場競爭力。

金因舒®

金因舒®主要用於治療眼科的角膜潰瘍，其收益錄得穩定的增幅，由約27.1百萬港元按年增加10.7%至30百萬港元。該增長乃主要歸因於我們與華潤紫竹之間的戰略合作，華潤紫竹擁有金因舒®的唯一分銷及推廣權，以於現有國內醫院網絡銷售及引進金因舒®。憑藉華潤紫竹龐大的網絡，該產品的收益獲得大幅增長，這意味著該戰略舉措已初見成效，且可於本集團之收益中窺見一斑。

匹納普®

本集團自主開發的化學製藥產品匹納普®(伏立康唑片)，主要針對治療嚴重的真菌感染，其收益於年內錄得大幅增長，收益由約29.4百萬港元上漲58.2%至二零一九年的約46.5百萬港元。該增長乃主要由於我們的合作夥伴引入新戰略，加上市場對生物等效性研究良好進展的反應正面，大大推動了銷量及抵銷去年的負面價格影響。本集團對於二零二零年下半年為產品取得一致性評價證書維持樂觀。由於匹納普®的一致性評價及生物等效性研究即將完成，預料該產品將較其他類似但沒有參與生物等效性臨床測試程序的產品取得更強勁的增長。

博康泰®

本集團新推出的產品博康泰®(米格列奈片)為口服新糖尿病藥，主要用於治療2型糖尿病。博康泰®於二零一七年獲納入國家醫保目錄藥物清單，享有龐大市場潛力，且本集團不斷增撥資源，以擴大銷售渠道，藉此獲取更多市場份額。年內，來自博康泰®的收益由4.3百萬港元輕微增加4.5%至約4.5百萬港元，多三個省份加入分銷網絡，即廣西、貴州及新疆省。自從本集團於二零一七年將其納入《醫療保險目錄》以來，博康泰®能夠進入合共16個省市醫保目錄。本集團相信該產品的收益將持續增長，並預期在二零二一年其生產工藝資質轉移至本集團後，該產品利潤將大幅提高。

財務表現回顧

收益

銷售業務發展

截至二零一九年十二月三十一日止年度，金因肽®的銷售增長一倍有多，本集團錄得總營業額約209.4百萬港元，按年上升約54.9%。

獲專利生物藥品

本集團之獲專利生物藥品包括金因肽®(創傷癒合表皮生長因子噴劑)及金因舒®(專用於角膜損傷及手術後癒合的表皮生長因子衍生物眼藥水)。年內，獲專利生物藥品銷售額為158百萬港元，較之去年同期大幅上漲約54.6%，佔年內銷售總額76.5%。

獲專利化學藥品

本集團的化學藥品包括匹納普®(伏立康唑片，用於治療嚴重的真菌感染)及博康泰®(米格列奈片，聯康集團於二零一七年推出，用於治療二型糖尿病)。此分部於年內錄得51.0百萬港元之營業額，匹納普®及博康泰®分別產生46.5百萬港元及4.5百萬港元之銷售。特別是匹納普®已於年內完成所有一致性評價實驗，並預料將於二零二零年下半年正式通過一致性評價。本集團預計完成相關一致性評價後將取得更大市場份額。

毛利及毛利率

年內，毛利約為181.5百萬港元，較二零一八年的約117.6百萬港元增加54.3%。毛利大幅增加乃主要由於我們主要產品產生的收益增加。毛利率維持穩定於86.7%的水平(二零一八年：86.9%)。

銷售及分銷開支

年內，銷售及分銷開支由二零一八年的約116.0百萬港元增加至二零一九年的約149.3百萬港元；倘按百分比計算，則由二零一八年佔總收益的85.8%大幅收縮至二零一九年佔總收益的71.3%。減少乃主要由於本集團對其銷售團隊及分銷策略進行結構性調整，當中本集團加強專注於擴大直銷渠道、與更多醫院建立緊密關係及建立策略合夥關係，例如於二零一九年一月與Lyomed簽訂的合作協議。本集團認為其策略行之有效，並反映於銷售收益顯著增加上。憑藉穩固的分銷網絡，本集團預期各種產品的銷售將高速增長，因此銷售開支佔收益的百分比將繼續下跌至更加合理的水平。

研發費用

二零一九年研發費用約為42.7百萬港元，較二零一八年的44.2百萬港元輕微減少3.3%。按佔收益的百分比計算，研發費用由二零一八年的32.7%下降至二零一九年的20.4%。本集團於二零一九年繼續進行若干研發項目，包括Uni-E4及Uni-PTH，以及阿卡波糖及匹納普®的生物等效性研究。本集團鑑於金因肽®及金因舒®的潛力龐大，將對該兩款產品投放更多研發資源。未來，本集團將繼續建基於其策略重心，將重點放於代謝及內分泌疾病方面。

一般及行政開支

隨著重整銷售管道及搭建銷售平台，一般及行政(「**一般及行政**」)開支於本年度亦有所減少。一般及行政開支由二零一八年的74.8百萬港元減至二零一九年的59.4百萬港元，錄得減幅為20.6%。具體而言，本集團於二零一九年初進行管理重組，將集團組織架構由分部門組織架構變為分為具體業務單位的職能組織架構。因此，通過合併支持性的職能(如財務、人力資源、行政及資訊技術)為整體，節省開支及提高效益。本集團亦對其資訊技術基建作出重大改動，香港的所有服務器及資訊技術支援已遷至北京，從而減省更多成本。

出售物業、廠房及設備之收益

於本年度，由於華生元出售事項人民幣60百萬元，本集團錄得出售物業、廠房及設備收益人民幣46.4百萬元，將分三期結付。於二零一九年三月二十五日，本公司於完成第一期後收到人民幣36百萬元。另一筆人民幣12百萬元則於二零一九年十二月三十一日收到。除了華生元已完成華生元分立及華生元土地及物業權利完成已發生外，華生元銷售股份完成的其他餘下先決條件尚未達成。具體而言，華生元土地的業權及土地使用權以及於華生元土地上建立的樓宇物業權益轉讓所需時間超出訂約方原先的預計。

其他收入

本年度，其他收入約為20.2百萬港元，較去年的7.4百萬港元增加173%。其他收入指來自非核心業務(如租賃及已收銀行存款利息)之收入以及用於產品開發之一次性政府補助金。於本年度，本集團收到多項政府資金及免稅優惠合共12.5百萬港元(二零一八年：3.3百萬港元)以支援本集團項目之研發及商品化。財政支援表示政府繼續對集團研發及創新能力頗為認可。

EBITDA及本年度溢利

相比截至二零一八年十二月三十一日止年度的負EBITDA(除息稅、折舊及攤銷前盈利)約107.9百萬港元，本集團於二零一九年十二月三十一日錄得正EBITDA約28.4百萬港元。與截至二零一八年十二月三十一日止年度的淨虧損約138.6百萬港元相比，本集團於二零一九年十二月三十一日錄得溢利約2.5百萬港元。由虧轉盈是由於多個因素所致，包括：i)本集團在銷售團隊、直銷渠道及營銷

策略優化方面持續投入努力，而主要產品的銷售表現較上一年有雙位數增長，ii)本集團多類研發項目取得政府支持，於本年度合計12.5百萬港元，iii)一般及行政成本因本公司重組而大幅減少；及iv)就出售本集團附屬公司及土地及物業權利的交易產生一次性收益65.1百萬港元，有關詳情載於日期為二零一九年三月二十五日的公告。

前景

展望

中國醫藥市場近年不斷增長，估計於二零二三年規模將高達1,618億港元或佔全球市場30%。Equal Ocean近期的報告亦顯示，二零一八年中國醫療初創公司已吸引合共27億港元的投資，佔全球投資7.1%。該數字其後於二零一九年翻倍至45億港元或11.6%，種種跡象均顯示市場在未來將更趨活躍及蓬勃增長。

過去五年，中國醫藥行業逐漸將重心從仿製藥轉移至原創及創新治療的發展。本集團矢志成為原創治療的領導者，已在糖尿病及骨質疏鬆等代謝長期疾病以及表皮生長因子投放大量研發資源。發展策略亦獲一系列有利政策支持，包括化藥註冊分類改革，上市許可持有人制度試點，創新藥獲得優先審評、專利補償、藥品試驗資料保護等。

抓住慢性疾病盛行所產生的機遇

根據中華人民共和國國家衛生健康委員會的資料，截至二零一八年，有250百萬名年過60歲的長者處於不健康的狀態。在中國罹患一種以上慢性病的長者比例高達75%，顯示對合適及充足保健的需求迫切。為抓住該機遇，本集團已與開平時間寶鎮旅遊發展有限公司就獨家合作框架協議簽訂不具法律約束力的意向書。該項目是自然保健旅遊項目，集訓練、長者護理及休閒旅遊設施於一身。根據意向書，本集團將為確診慢性病的病人提供保健相關服務，且可能於項目範圍設立及營運醫院／診所，特別是在糖尿病及骨質疏鬆等範疇，藉此支持本集團未來研究的第一期及第四期臨床試驗。透過該舉措，本集團預期將累積該等治療範疇的特別技術訣竅，致使日後能夠開發更優質及利潤更豐厚的產品。本集團Uni-E4及Uni-PTH的開發預期亦將從該項目受惠。

積極尋覓及鞏固與策略夥伴的關係

經聯交所上市規則第18A章去年批准後，有意投資尚未有收益的生物科技公司的二手市場投資者越來越多。自此，本集團已成功於二零一九年八月六日與中國港澳台僑和平發展基金管理有限公司完成私人配售。本集團將尋求與中國港澳台僑和平發展基金管理有限公司緊密合作，以實現任何潛力協同效益，同時為迎接未來策略夥伴樹立榜樣。

為抗衡《4+7試點計劃》的影響，本集團亦尋覓策略夥伴，尤其是在仿製產品上，以優化製造成本。本集團相信憑藉策略夥伴的專業知識，本集團將能夠精簡及降低製造成本，從而為阿卡波糖等產品爭取更高競爭力優勢。具體而言，全球阿卡波糖市場於二零二零年的估值約為131.1百萬美元，預計按複合年增長率2.8%增長，至二零二六年將高達約159.4百萬美元。這為產品創造可觀的前景，正是本集團所汲汲追求的。

在產品開發方面，本集團將繼續密切監察其應用的進展。在策略夥伴的支持下，本集團預料將展開下一期的Uni-E4、Uni-PTH、金因肽®、金因舒®及博舒泰®研發，進一步加強本集團的競爭優勢，以及為股東締造長期價值。本集團亦計劃進一步優化銷售團隊，以盡量擴大效益，並透過與優質第三方合夥，降低成本。

流動資金及財務資源

於二零一九年十二月三十一日，本集團之銀行存款、銀行結餘及現金約為87,200,000港元。於二零一九年十二月三十一日，本集團總資產約為296,453,000港元(於二零一八年十二月三十一日：258,916,000港元)，流動資產約192,469,000港元(於二零一八年十二月三十一日：102,531,000港元)，而流動負債為51,440,000港元(於二零一八年十二月三十一日：39,479,000港元)。總負債對總資產的比率為18.4%(於二零一八年十二月三十一日：15.7%)。本集團之主要權益及營運均位於中國。本集團與供應商之間的貨品及服務合約亦以人民幣(「人民幣」)列值。由於港元兌人民幣之匯率維持窄幅上落，故本集團並無進行外幣風險對沖。

於二零一九年十二月三十一日，資產負債比率(按總債務(銀行借貸總額)除以權益總額計算)為零(於二零一八年十二月三十一日：6.7%)。

於二零一九年七月二十二日，本公司安排以向一名獨立私人投資者私人配售215,800,000股每股面值0.01港元的普通股，作價為每股普通股0.139港元，佔二零一九年七月二十二日本公司普通股總數的約3.37%。所得款項乃用作為本公司提供額外營運資金。公司擁有龐大現金儲備，可以維持營運。

僱員及薪酬政策

於二零一九年十二月三十一日，本集團於內地及香港聘有288名員工。本集團為其僱員提供具競爭力的薪酬待遇以吸引及挽留高端人才，而晉升及加薪方面則按表現釐定。員工更可按其個別工作表現獲授購股權。

股息

董事會並不建議派付截至二零一九年十二月三十一日止年度之末期股息(截至二零一八年十二月三十一日止年度：無)。

審核委員會

審核委員會現時由三名獨立非執行董事(即周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生)組成。審核委員會已審閱本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度之經審核綜合財務報表。

本公司的核數師德勤•關黃陳方會計師行已就本集團本年度及過往年度的財務報表出具核數師報告。該核數師報告為無保留意見的核數師報告及當中不包含核數師在不出具保留意見的情況下以強調的方式提請使用者注意的任何事項。

遵守企業管治

本公司於截至二零一九年十二月三十一日止年度一直遵守香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)附錄十四所載之企業管治守則內所有適用守則條文。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄十所載之上市發行人董事進行證券交易之標準守則(「標準守則」)，作為董事買賣本公司證券的操守守則。本公司已向全體董事作出具體查詢，董事已確認彼等於截至二零一九年十二月三十一日止年度內一直遵守標準守則。

足夠公眾持股量

根據本公司於公開途徑獲取之資料及據董事於刊發本公佈前之最後實際可行日期所得悉，本公司於回顧年度至本公佈日期止維持上市規則所規定之足夠公眾持股量。

重大購置及出售附屬公司及聯營公司

於二零一九年三月二十五日，本集團在出售附屬公司Figures Up Trading Ltd及其附屬公司時終止經營其中一項研發業務。交易詳情於本公司日期為二零一八年九月二十一日的通函披露。

購買、出售或贖回本公司上市股份

截至二零一九年十二月三十一日止年度內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市股份。

發行新股份

於二零一九年十二月三十一日，本公司已發行股份總數為6,410,768,147股。於本年度內合共發行15,000,000股新股份，根據服務協議陳大偉先生無需進行付款。有關詳情披露於本公司日期為二零一七年六月八日的通函。於二零一九年七月二十二日，本公司安排以向一名獨立私人投資者私人配售215,800,000股每股面值0.01港元的普通股，作價為每股普通股0.139港元，佔二零一九年七月二十二日本公司普通股總數的約3.37%。所得款項用於為本公司提供額外營運資金。

刊登末期業績及年報

本公佈將在本公司之網站(<http://www.uni-bioscience.com>)及聯交所網站(<http://www.hkex.com.hk>)刊載。本公司二零一九年年報將於適當時候在本公司及聯交所各自之網站刊載。

承董事會命
聯康生物科技集團有限公司*
主席
梁國龍

香港，二零二零年三月三十一日

於本公佈日期，董事會包括三名執行董事梁國龍先生(主席)、陳大偉先生(副主席)及趙志剛先生；一名非執行董事邱國榮先生及三名獨立非執行董事周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生。

綜合損益及其他全面收益表

截至二零一九年十二月三十一日止年度

	附註	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
收益	3	209,449	135,258
銷售成本		<u>(27,932)</u>	<u>(17,657)</u>
毛利		181,517	117,601
其他收入	5	20,193	7,428
其他收益及虧損		(1,248)	(1,703)
銷售與分銷成本		(149,338)	(115,989)
一般及行政開支		(59,393)	(74,799)
研發費用		(42,702)	(44,174)
以股本結算及以股份支付之開支		(8,344)	(8,550)
無形資產之減值虧損		–	(14,400)
物業、廠房及設備之減值虧損		–	(3,600)
出售附屬公司之收益	12	18,777	–
撤銷確認投資物業、使用權資產及物業、 廠房及設備之收益	13	46,427	–
融資成本		<u>(749)</u>	<u>(247)</u>
除稅前溢利(虧損)	6	5,140	(138,433)
所得稅開支	7	<u>(2,681)</u>	<u>(134)</u>
年度溢利(虧損)		<u>2,459</u>	<u>(138,567)</u>
其他全面開支			
其後可能重新分類至損益之項目：			
境外經營公司因貨幣換算產生之 匯兌差額		<u>(1,101)</u>	<u>(11,386)</u>
年度其他全面開支		<u>(1,101)</u>	<u>(11,386)</u>
年度全面收入(開支)總額		<u>1,358</u>	<u>(149,953)</u>
每股盈利(虧損)(港仙)			
基本	8	0.04	(2.24)
攤薄	8	<u>0.04</u>	<u>不適用</u>

綜合財務狀況表

於二零一九年十二月三十一日

	附註	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
非流動資產			
物業、廠房及設備		42,320	54,620
投資物業		9,300	24,350
使用權資產		9,333	—
預付租賃款項		—	10,062
無形資產		33,900	39,971
購置物業、廠房及設備之已付按金		1,926	3,331
購置無形資產之已付按金		7,205	6,050
		103,984	138,384
流動資產			
存貨		13,338	18,517
應收貿易賬款及其他應收款項	10	78,536	45,967
應收一名關聯方款項		13,397	—
預付租賃款項		—	794
定期存款		21,000	7,000
銀行結餘及現金		66,198	31,786
		192,469	104,064
流動負債			
應付貿易賬款及其他應付款項	11	30,515	11,386
合約負債		19,650	12,434
應付所得稅		3,317	2,213
租賃負債		1,117	2,213
銀行借款		—	13,447
		54,599	39,480
流動資產淨值		137,870	64,584
資產總值減流動負債		241,854	202,968
非流動負債			
遞延稅項負債		404	1,218
資產淨值		241,450	201,750
資本及儲備			
股本		64,108	61,800
儲備		177,342	139,950
權益總額		241,450	201,750

綜合財務報表附註

截至二零一九年十二月三十一日止年度

1. 一般資料

本公司乃於開曼群島註冊成立之獲豁免有限公司，其股份在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）上市。本公司之註冊辦事處及主要營業地點地址披露於年報「公司資料」一節。

本公司之功能貨幣為港元（「港元」），而中國附屬公司之功能貨幣為人民幣（「人民幣」）。由於本公司於香港上市，為方便財務報表使用者，綜合財務報表乃以港元呈列。

2. 應用新訂及經修訂香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）

於本年度強制生效的新訂及經修訂香港財務報告準則

本集團於本年度首次應用下列由香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈之新訂及經修訂香港財務報告準則：

香港財務報告準則第16號	租賃
香港（國際財務報告詮釋委員會） — 詮釋第23號	所得稅處理之不確定性
香港財務報告準則第9號之修訂	具負補償特性的預付款項
香港財務報告準則第19號之修訂	計劃修正、縮減或清償
香港會計準則第28號之修訂	於聯營公司及合營企業之長期權益
香港財務報告準則之修訂	香港財務報告準則二零一五年至二零一七年週期之 年度改進

除下文所述者外，本年度應用該等香港財務報告準則之修訂對本集團於本年度及過往年度之財務表現及狀況及／或載於綜合財務報表之披露並無重大影響。

2.1 香港財務報告準則第16號租賃

本集團已於本年度首次應用香港財務報告準則第16號。香港財務報告準則第16號取代香港會計準則第17號租賃（「香港會計準則第17號」）及相關詮釋。

租賃的定義

本集團已選擇可行權宜方法，對先前應用香港會計準則第17號及香港（國際財務報告詮釋委員會）— 詮釋第4號釐定安排是否包含租賃識別為租賃的合約應用香港財務報告準則第16號，而並無對先前並未識別為包含租賃的合約應用該準則。因此，本集團並無重新評估於首次應用日期前已存在的合約。

就於二零一九年一月一日或之後訂立或修訂的合約而言，本集團於評估合約是否包含租賃時根據香港財務報告準則第16號所載的規定應用租賃的定義。

作為承租人

本集團已追溯應用香港財務報告準則第16號，累計影響於首次應用日期(二零一九年一月一日)確認。

於二零一九年一月一日，本集團透過應用香港財務報告準則第16.C8(b)(ii)號過渡確認額外租賃負債及使用權資產，其金額相等於相關租賃負債。於首次應用日期之任何差額在年初之累計虧損確認，且比較資料並無重列。

於過渡時應用香港財務報告準則第16號項下之經修訂追溯方法時，本集團按逐項租賃基準就先前根據香港會計準則第17號分類為經營租賃且與各租賃合約相關之租賃應用以下可行權宜方法：

- 應用香港會計準則第37號「撥備、或然負債及或然資產」作為替代減值審閱，依賴租賃是否繁重的評估。

於就先前分類為經營租賃之租賃確認租賃負債時，本集團已於首次應用日期應用相關集團實體之增量借款利率。所應用之加權平均遞增借貸利率5.655%。

	於二零一九年 一月一日 千港元
於二零一八年十二月三十一日披露的經營租賃承擔	9,455
按相關遞增借貸利率貼現的租賃負債	8,372
於二零一九年一月一日的租賃負債	8,372
分析如下	
即期	1,436
非即期	6,936
	8,372

於二零一九年一月一日作自用的使用權資產的賬面值包括下列各項：

	使用權資產 千港元
於應用香港財務報告準則第16號後確認的 與經營租賃有關的使用權資產	8,372
從預付租賃款項重新分類(附註)	10,856
	19,228

附註：於中國作為自用物業的租賃土地的預付款項於二零一八年十二月三十一日分類為預付租賃付款。應用香港財務報告準則第16號後，預付租賃付款的流動及非流動部分分別為794,000港元及10,062,000港元重新分類至使用權資產。

作為出租人

根據香港財務報告準則第16號的過渡條文，本集團毋須就其為出租人的租賃作出任何過渡調整，但須自初次應用日期起根據香港財務報告準則第16號對該等租賃進行會計處理，惟並無重列比較資料。

於應用香港財務報告準則第16號前，本集團將已付可退還租金按金視作適用於香港會計準則第17號的租賃下的權利及責任。根據香港財務報告準則第16號下租賃付款的定義，該等按金並非與相關資產使用權有關的付款及應反映過渡時的貼現影響。由於過渡時已付可退還租金按金所受貼現影響極微，故並無對已付可退還租金按金作出調整。因此，作為出租人應用香港財務報告準則第16號並無對本集團於二零一九年十二月三十一日的綜合財務狀況表及其於截至二零一九年十二月三十一日止年度的綜合損益及其他全面收益及現金流量表產生重大影響。

於二零一九年一月一日的簡明綜合財務狀況表內已確認的款項作出下列調整，並無計及未受變動影響的項目。

	於二零一八年 十二月 三十一日 先前呈報的 賬面值 千港元	調整 千港元	於二零一九年 一月一日 根據香港 財務報告準則 第16號計算的 賬面值 千港元
非流動資產			
預付租賃付款	10,062	(10,062)	-
使用權資產	-	19,228	19,228
流動資產			
預付租賃付款	794	(794)	-
流動負債			
租賃負債	-	1,436	1,436
非流動負債			
租賃負債	-	6,936	6,936

過渡至香港財務報告準則第16號對二零一九年一月一日的累計虧損並無影響。

已頒佈但尚未生效之新訂及經修訂香港財務報告準則

香港財務報告準則第17號	保險合約 ¹
香港財務報告準則第3號之修訂	業務的定義 ²
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號之修訂	投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或 注資 ³
香港會計準則第1號及 香港會計準則第8號之修訂	重大的定義 ⁴
香港財務報告準則第9號、 香港會計準則第39號及 香港財務報告準則第7號之修訂	利率基準改革 ⁴

¹ 於二零二一年一月一日或之後開始的年度期間生效

² 適用於收購日期為二零二零年一月一日或之後開始的首個年度期間開始當日或之後進行的業務合併及資產收購

³ 於尚待確定之日期或之後開始的年度期間生效

⁴ 於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間生效

除上文之新訂及經修訂香港財務報告準則外，二零一八年頒佈了經修訂香港財務報告之概念框架。其重大修訂、香港財務報告準則之概念框架指引之修訂，將於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間生效。

除下文所述之新訂及經修訂香港財務報告準則外，本公司董事預期應用所有其他新訂及經修訂香港財務報告準則於可見未來將不會對本集團綜合財務報表產生重大影響。

香港會計準則第1號及香港會計準則第8號之修訂重大的定義

該等修訂透過載入作出重大判斷時的額外指引及解釋，對重要的定義進行修訂。尤其是有關修訂：

- 包含「掩蓋」重要資料的概念，其與遺漏或誤報資料有類似效果；
- 就影響使用者重要性的範圍以「可合理預期影響」取代「可影響」；及
- 包含使用詞組「主要使用者」，而非僅指「使用者」，於決定於財務報表披露何等資料時，該用語被視為過於廣義。

該等修訂與各香港財務報告準則的定義一致，並將在本集團於二零二零年一月一日開始的年度期間強制生效。預期應用該等修訂不會對本集團的綜合財務狀況及表現造成重大影響，惟可能影響於綜合財務報表中的呈列及披露。

二零一八年財務報告概念框架(「新框架」)及提述香港財務報告準則概念框架之修訂

新框架：

- 重新引入管理及審慎此等術語；
- 引入著重權利的新資產定義以及範圍可能比所取代定義更廣的新負債定義，惟不會改變負債與權益工具之間的區別；
- 討論歷史成本及現值計量，並就如何為某一資產或負債選擇計量基準提供額外指引；

- 指出財務表現主要計量標準為損益，且於特殊情況下方會使用其他全面收益，且僅用於資產或負債現值產生變動的收入或開支；及
- 討論不確定因素、終止確認、會計單位、報告實體及合併財務報表。

相應修訂已作出，致使有關若干香港財務報告準則中的提述已更新至符合新框架，惟部分香港財務報告準則仍參考該框架的先前版本。該等修訂於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間生效，並可提早應用。除仍參考該框架先前版本的特定準則外，本集團將於其生效日期按新框架決定會計政策，尤其是會計準則未有處理的交易、事件或條件。

該等修訂亦統一所有香港財務報告準則的定義及將就本集團於二零二零年一月一日開始的年度期間強制生效。應用該等修訂預期不會對本集團的綜合財務狀況及表現產生重大影響，但可能影響綜合財務報表的呈列及披露資料。

3. 收益

收益來自銷售化學及生物醫藥產品，並在貨品控制權已轉移且貨品已交付客戶特定地點時確認。交付後，對於並無退貨保證的貨品，客戶自行承擔相關過時和丟失的風險。一般信用期限為自交付後90天(二零一八年：90天)。

在將貨品交付給客戶之前，從客戶收到的預付款及按金乃確認為合約負債。

銷售合約期限為一年或更短。根據香港財務報告準則第15號規定，我們獲許無需披露分配至該等未完成合約的交易價格。

4. 分部資料

向本公司執行董事(即主要經營決策者(「主要經營決策者」))報告以作分部資源分配及評估分部表現用途之資料乃按收入流基準劃分。本集團之經營及可報告分部為(a)製造及銷售化學藥品，(b)製造及銷售生物藥品，及(c)在研藥品規模化生產。主要經營決策者在設定本集團的可報告分部時並無彙合所識別的經營分部。

分部收益及業績

以下為按可報告分部劃分之本集團收益及業績分析。

截至二零一九年十二月三十一日止年度

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
分部收益				
外部銷售	<u>51,071</u>	<u>158,378</u>	<u>-</u>	<u>209,449</u>
業績				
分部(虧損)盈利	<u>(20,109)</u>	<u>15,152</u>	<u>(39,165)</u>	(44,122)
其他收入(不包括專利權費 收入)				16,981
以股本結算及 以股份支付之開支				(8,344)
未分配行政開支				(23,830)
融資成本				(749)
出售附屬公司收益				18,777
取消確認投資物業及 使用權資產以及物業、 廠房及設備之收益				<u>46,427</u>
除稅前溢利				<u>5,140</u>

截至二零一八年十二月三十一日止年度

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
外部銷售	<u>31,513</u>	<u>103,745</u>	<u>-</u>	<u>135,258</u>
業績				
分部(虧損)盈利	<u>(26,889)</u>	<u>3,217</u>	<u>(77,087)</u>	(100,759)
其他收入				7,428
投資物業之公平值變動				(1,042)
以股本結算及 以股份支付之開支				(8,550)
未分配行政開支				(35,263)
融資成本				<u>(247)</u>
除稅前虧損				<u>(138,433)</u>

經營分部的會計政策與附註2所述本集團之會計政策一致。分部業績指於並無分配其他收入、投資物業之公平值變動、以股本結算及以股份支付之開支、未分配行政開支及融資成本情況下之分部業績。此為向本集團之主要經營決策者報告以供其分配資源及評估表現之方式。

5. 其他收入

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
銀行存款利息	813	1,078
租金收入	1,674	2,652
專利權費收入	3,212	–
政府補助(附註)	12,546	3,375
服務收入	1,269	–
雜項收入	679	323
	20,193	7,428

附註：截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團獲得關於已發生之研究及開發費用提供補貼之政府補助金共人民幣11,054,000元(相當約12,546,000港元)，且有關條件已於授出時達成(二零一八年：人民幣2,865,000元(約3,375,000港元))。

6. 除稅前溢利(虧損)

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
除稅前虧損已扣除下列各項目：		
僱員成本(包括董事酬金)		
薪酬、工資及其他福利	45,230	54,097
退休福利計劃之供款	7,400	11,131
以股本結算及以股份支付付款	8,093	8,324
	60,723	73,552
支付予顧問之以股本結算及以股份支付付款	251	226
無形資產攤銷	6,016	6,245
物業、廠房及設備折舊	12,609	14,675
使用權資產折舊	2,862	–
減：計入研發費用之折舊	(6,303)	(5,079)
	15,184	15,841
預付租賃款之攤銷	–	835
核數師薪酬	2,619	1,950
確認為開支的存貨成本	27,932	17,657
有關辦公室之經營租賃租金	–	3,852
研發費用	42,702	44,174
經計入：		
業租金收入減支出	1,674	2,210

7. 所得稅開支

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
中國企業所得稅(「企業所得稅」)		
－本年度	3,467	—
－過往期間少計撥備	36	290
	3,503	290
遞延稅項		
－本年度	(822)	(156)
	2,681	134

由於於香港經營之實體於兩個年度均並無產生應課稅溢利，因此並無就香港利得稅作出撥備。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「企業所得稅法」)及企業所得稅法之實施規例，自二零零八年一月一日起，中國附屬公司的稅率為25%。

北京博康健基因科技有限公司及深圳華生元基因工程發展有限公司(本公司之全資附屬公司)獲認定為「高新技術企業」，於截至二零一八年及二零一九年十二月三十一日止年度合資格享受15%(二零一八年：15%)的優惠企業所得稅稅率。

8. 每股盈利(虧損)

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利(虧損)乃按下列數據得出：

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
盈利(虧損)		
用於計算每股基本及攤薄盈利(虧損)之年內本公司擁有人應佔溢利／(虧損)	2,459	(138,567)
	二零一九年 千股	二零一八年 千股
股份數目		
用於計算每股基本盈利(虧損)之普通股加權平均數	6,278,443	6,175,911
具攤薄潛力普通股之影響：		
購股權	845	—
用於計算每股攤薄盈利(虧損)之普通股加權平均數	6,279,288	6,175,911

9. 股息

於二零一九年並無支付、宣派或擬派股息，且自報告期末起亦無擬派任何股息(二零一八年：無)。

10. 應收貿易賬款及其他應收款項

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
應收貿易賬款	52,929	37,618
減：信貸虧損撥備	(2,937)	(2,697)
	<u>49,992</u>	<u>34,921</u>
應收票據	21,088	4,974
租賃按金	1,132	1,229
向僱員墊款	799	1,005
預付款項	3,536	1,488
其他	1,989	2,350
	<u>78,536</u>	<u>45,967</u>

按照與相關收益確認日期相近的發票日期呈列之應收貿易賬款扣除信貸虧損撥備後之賬齡分析如下：

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
0日至90日	34,272	17,831
91日至120日	6,859	1,647
121日至180日	5,088	8,655
181日至360日	2,303	4,796
360日以上	1,470	1,992
	<u>49,992</u>	<u>34,921</u>

11. 應付貿易賬款及其他應付款項

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
應付貿易賬款	1,802	86
應計開支及其他應付款項：		
購置設備之應付款項	41	1,072
研發開支之應付款項	1,970	2,139
其他應付稅項	2,989	906
應計核數費用	1,704	1,833
應計薪金	7,832	5,350
應計銷售費用	9,867	—
應付一名關聯方款項	1,712	—
應計專業費	609	—
其他	1,989	—
	<u>30,515</u>	<u>11,386</u>

應付貿易賬款於報告期末按交易日期呈報之賬齡分析如下：

	二零一九年 千港元	二零一八年 千港元
0日至30日	1,098	46
31日至60日	80	40
61日至90日	65	–
90日以上	559	–
	<u>1,802</u>	<u>86</u>

12. 出售附屬公司

於二零一九年三月二十五日，本集團以代價人民幣40,000,000元（相等於46,806,000港元）向Greater Bay (R&D) Capital Limited（「**Greater Bay R&D**」）出售一間間接全資附屬公司Figure Up Trading Limited及其附屬公司，產生出售附屬公司收益約18,777,000港元。Figure Up Trading Limited為投資控股公司，其主要附屬公司東莞太力生物工程有限公司為本集團負責在研藥物開發的研發平台之一。本公司董事對Greater Bay (R&D)擁有重大影響力。

Figures Up Trading Ltd. 及其附屬公司於出售日期的資產淨值如下：

	千港元
已收代價：	
已收現金	<u>46,806</u>
	二零一九年 三月二十五日 千港元
失去控制權的資產及負債分析：	
物業、廠房及設備	612
使用權資產	2,533
應收貿易賬款及其他應收款項	459
銀行結餘及現金	28,018
應付貿易賬款及其他應付款項	(1,060)
租賃負債	<u>(2,533)</u>
已出售資產淨值	<u>28,029</u>
出售附屬公司的收益：	
已收代價	<u>46,806</u>
出售收益	<u>18,777</u>
出售產生的現金流入淨額：	
現金代價	46,806
減：已出售銀行結餘及現金	<u>28,018</u>
	<u>18,788</u>

13. 取消確認投資物業、使用權資產及物業、廠房及設備

於二零一二年十一月十六日，本集團與Greater Bay Capital Limited (「**Greater Bay Capital**」) 訂立協議，轉讓目前由本公司間接全資附屬公司深圳市華生元基因工程發展有限公司(「**深圳華生**」)持有與深圳一幅土地的土地使用權及其上所建樓宇的物業權利有關的所有經濟權利(「**深圳土地及物業**」)，代價為人民幣60,000,000元(相當於68,100,000港元)，受一系列完成條件規限(「**GBC協議**」)。本公司董事對Greater Bay Capital具重大影響力。

於二零一九年三月二十五日，GBC協議下所有先決條件已經達成，且本集團不再擁有深圳土地及物業的控制權，包括投資物業、使用權資產及物業、廠房及設備價值分別15,208,000港元、2,418,000港元及4,753,000港元。該等資產已取消確認並錄得收益46,427,000港元。截至二零一九年十二月三十一日，土地及樓宇目前用作製造及銷售生物藥品。

二零一九年
三月二十五日
千港元

失去控制權的資產分析：

投資物業	15,208
使用權資產	2,418
物業、廠房及設備	4,753

已取消確認資產	22,379
---------	--------

取消確認投資物業、使用權資產及物業、廠房及設備的收益：

已收及應收代價之公平值	68,100
減：已取消資產	(22,379)
加：已保留使用權資產	706
	46,427