

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佈全部或任何部分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。



李氏大藥廠

Lee's Pharmaceutical Holdings Limited

李氏大藥廠控股有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：950)

第三季度業績 截至二零二零年九月三十日止九個月

財務摘要	截至九月三十日止		變動	截至九月三十日止		變動
	三個月			九個月		
	二零二零年	二零一九年		二零二零年	二零一九年	
	千港元	千港元		千港元	千港元	
收益	337,326	306,334	+10.1%	894,042	913,868	-2.2%
毛利	210,050	198,584	+5.8%	575,669	600,911	-4.2%
本公司擁有人 應佔溢利	25,024	42,050	-40.5%	122,006	80,344	+51.9%
	港仙	港仙		港仙	港仙	
每股盈利						
基本	4.25	7.10	-40.1%	20.75	13.57	+52.9%
攤薄	4.25	7.10	-40.1%	20.74	13.55	+53.1%

* 僅供識別

季度財務報表

李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」)董事(「董事」)謹此呈報本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至二零二零年九月三十日止九個月的未經審核綜合季度財務業績(「季度業績」)連同二零一九年同期的比較數字。季度業績未經審核，惟已獲本公司核數師恒健會計師行有限公司(「核數師」)按照香港會計師公會頒佈的《香港審閱工作準則》第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」審閱。本公司審核委員會於向董事會推薦季度業績以供批准前，亦已與管理層及核數師審閱季度業績。

業務回顧

經過自年初以來的奮戰，中國基本上成功控制新型冠狀病毒病(「COVID-19」)疫情，於本年度第三季逐步恢復區內的商業活動。計及回顧期內人民幣貶值2.8%後，本集團於本年度第三季度錄得收益337,326,000港元(截至二零一九年九月三十日止三個月：306,334,000港元)，與去年同季相比增長10.1%，主要源自《尤靖安》®及《立邁青》®於回顧季度內的銷售額增長分別30.6%及13.5%。截至二零二零年九月三十日止九個月，本集團的收益達894,042,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：913,868,000港元)，與去年同期相比的減幅收窄至2.2%。

引進產品的銷售額佔本集團收益的58.6%(截至二零一九年九月三十日止九個月：56.6%)，而專利及仿製產品的銷售額則佔本集團收益的41.4%(截至二零一九年九月三十日止九個月：43.4%)。

於本年度第三季度，本集團的毛利為210,050,000港元，增加11,466,000港元或5.8%。截至二零二零年九月三十日止九個月，本集團的毛利為575,669,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：600,911,000港元)，與去年同期相比的減幅收窄至4.2%。於本年度第三季度，本集團的毛利率為62.3%，與去年同一季度的64.8%相比下降2.5個百分點。截至二零二零年九月三十日止九個月，本集團的毛利率為64.4%，與去年同期相比下降1.4個百分點。

為了於競爭日趨激烈的環境中保持優勢，本集團於回顧期內繼續分配充足資源至市場銷售團隊，尤其聚焦於鞏固現有分銷渠道及探索新渠道，同時為推出新產品及即將面世的產品作準備。回顧期內的銷售及分銷費用與收益比率升至21.3%(截至二零一九年九月三十日止九個月：18.8%)。在對抗COVID-19疫情

的同時，本集團的新藥研究及開發(「研發」)活動自本年度第二季以來已逐步恢復。於二零二零年首九個月，研發活動的開支為268,605,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：229,245,000港元)，相當於回顧期內收益的30.0%(截至二零一九年九月三十日止九個月：25.1%)。其中，143,073,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：116,457,000港元)已確認為費用，而125,532,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：112,788,000港元)已資本化為無形資產。由於南沙基地業務持續擴大，員工成本亦有所上升，故回顧期內的行政費用上升7.3%。計及本年度第二季度提早終止產品特許的一次性補償收入41,200,000港元，以及並無重大無形資產減值，而去年第二季度本集團旗下擁有65%權益的腫瘤研發分支則產生約108,600,000港元的非經常性虧損的影響後，二零二零年首九個月的本公司擁有人應佔純利為122,006,000港元，與去年同期相比增長51.9%。

於回顧季度內及截至目前為止，本集團合肥基地的《尤靖安》[®]及《立邁青》[®]產能提升及生產設施升級進度依然良好。南沙基地生產特卡法林藥片及利伐沙班藥片作GMP申請及臨床試驗的工作亦取得積極進展。生產口服細胞毒性藥物的設備已完成安裝及調試，有關設施已準備好生產臨床樣品及註冊批次。生產連續血糖監測醫療設備的設備安裝正在進行中，預計最遲將於本年底全面調試。

隨着本年初成功生產Staccato[®]芬太尼的臨床樣品後，Staccato[®]芬太尼吸入製劑用於治療爆發性癌痛的臨床試驗新藥申請已於二零二零年十一月二日獲得中國國家藥品監督管理局(「**國家藥監局**」)批准。Staccato[®]芬太尼吸入製劑是一種複合型給藥裝置，其設計是透過肺部迅速及規律地吸入霧化芬太尼。Staccato[®]芬太尼結合具有獨特給藥技術的最新科技，於確保效率的同時防止濫用及過量用藥。Staccato[®]芬太尼的第I/IIa期臨床試驗預期將於二零二一年初開展。

本集團的研發渠道包括心血管、女性健康、兒科、罕見病、腫瘤科、皮膚科、產科及泌尿科等各種治療領域超過40個分別處於早期至後期開發階段的項目。於期內及截至目前為止，本集團致力堅持研發並已取得顯著進展。於回顧期內，本集團亦透過其於Zhaoke Ophthalmology Limited(「**兆科眼科**」，本集團當時的附屬公司)的投資從事眼科業務。其後，兆科眼科於二零二零年十月二日成為本集團的聯營公司。

繼Unidrox®(普盧利沙星片)於本年度第二季獲得國家藥監局頒發進口藥品註冊證後，本集團預計將於年底前再獲得國家藥監局頒發另一項進口藥品註冊證。於二零二零年十一月十日，用於治療抑鬱症病人的《曲唑酮》®成功通過藥品審評中心的技術評審，而進口藥品註冊證申請已上呈國家藥監局作最終審批。截至目前為止，本集團正由藥品審評中心評審的另外四個進口藥品註冊證申請包括Natulan®、INOmax®、Zingo®及Teglutik®。

於回顧期內及截至目前為止，本集團的簡化新藥申請亦取得良好進展。

於二零二零年三月十八日，本公司全資附屬公司兆科藥業(合肥)有限公司(「兆科合肥」)所開發用於治療肺動脈高壓的藥物—曲前列環素注射劑已獲得國家藥監局的生產及上市批文，使兆科合肥的曲前列環素成為可於中國廣泛供應的首仿。

於二零二零年七月二十四日，國家藥監局接納《立邁青》®與那屈肝素鈣注射液原研進口產品(商品名：《速碧林》)生物等效的結論，並核發藥品批准文號。有關批文標誌着《立邁青》®的質量、安全性和功效獲得驗證和肯定，可望大幅擴展其當前的適應症。

在眾多簡化新藥申請中，磺達肝癸鈉及苯丁酸鈉顆粒已成功通過國家藥監局所進行的生產審核，最終批文預計將於二零二零年底發出。本集團即將提交藥品審評中心要求的苯丁酸鈉片劑補充數據。此外，兆科眼科(本集團的眼科研發分支)的眼科產品貝美前列素滴眼液目前正在接受藥品審評中心評審。

繼於中國使用阿達帕林—克林霉素複方凝膠(「ACCG」)治療中度尋常型痤瘡的關鍵第III期試驗登記在二零二零年六月完成後，ACCG的新藥上市申請(「新藥申請」)已於二零二零年十一月提交，預計將於二零二一年取得上市批准。

於二零二零年八月二十四日，本集團已完成在中國使用治療精神分裂症的試驗性吸入劑(即用於吸入系統的Staccato®洛沙平(Adasuve®))治療精神分裂症或雙相情感障礙(躁狂或混合發作)(定義見《精神障礙診斷與統計手冊(第五版)》的標準)患者激動的急性控制的關鍵第III期試驗。該項研究在14個試驗點進行，並入組共150名患者。首名及最後一名患者分別於二零二零年四月二十九日及七月十一日入組。揭盲和主要數據的統計分析已完成，其良好結果表明該研究已達到主要終點指標，給藥後兩小時得出的陽性和陰性症狀量表興奮因子(亦稱PEC)評分與基線的變化有顯著統計差異($p < 0.05$)證明該藥能有效地快速起效。新藥申請預期於二零二零年底前提交。

腫瘤科方面，中國腫瘤醫療有限公司(「COFL」)已加快ZKAB001(抗PD-L1單克隆抗體)多個方面的開發步伐。

於二零二零年七月十日，COFL已根據於二零二零年七月一日施行的新修訂《藥品註冊管理辦法》(「經修訂藥品註冊管理辦法」)向國家藥監局提交認定ZKAB001為用於治療復發及轉移性宮頸癌的突破性治療藥物的申請，使其可望成為有需要患者的新希望。突破性治療藥物指用於防治嚴重影響生存質量或者嚴重危及生命且尚無有效防治手段的疾病，或者有足夠證據表明相比現有治療方法具有明顯臨床優勢的藥物或治療方法，而經修訂藥品註冊管理辦法則擴大對突破性治療藥物的優先審評。

於二零二零年四月，COFL將ZKAB001用於小細胞肺癌一線治療的第Ib+III期臨床試驗已開始招募病人。第Ib期試驗已接近達成入組目標，並取得正面效用的跡象，並無發生嚴重不良事件。試驗計劃於二零二一年在中國30個不同地方展開，將招募逾350名患者，有望實現註冊。

於ZKAB001在骨肉瘤病人的第I期臨床試驗完成後，一線治療後ZKAB001單一療法用於肉瘤維持期的關鍵第III期研究已於回顧期後開始，其首名患者已於二零二零年八月二十一日用藥。此一關鍵第III期臨床試驗稱為「ZKAB001作為高級別骨肉瘤患者於輔助性化療後的維持性治療的研究(Study of ZKAB001 for Maintenance Therapy in Patients With High-grade Osteosarcoma After Adjuvant Chemotherapy)」，於中國34個試驗地點進行，預計招募合共362名患者(包括安慰劑群組)。患者會接受每三週一次的ZKAB001治療，最多16個週期或一年，以較早者為準。是次臨床試驗的主要終點指標為患者的一年無疾病生存率。

ZKAB001另一項與化療聯合對尿路上皮癌進行一線治療的關鍵第Ib+III期研究已經開始。截至目前為止，若干患者已用藥，且所有地點均將於二零二零年底前啟動。此外，針對食道癌的新輔助研究亦已展開。該項第Ib期研究將涉及6個中心、招募30名患者。溶瘤病毒Pexa-Vec的發展方面，結合Pexa-Vec與PD-L1治療晚期黑色素瘤的臨床試驗新藥申請亦已獲得批准。首名患者預計將於二零二一年初用藥。其他腫瘤學產品(例如Zotiraciclib (TG02)及吉馬替康)研究針對的其他實體瘤包括卵巢癌、膠質母細胞瘤、膽管癌及胰腺癌等。

眼科方面，兆科眼科已與藥品審評中心協定環孢霉素A眼凝膠用於治療乾眼症試驗於中國的第III期方案，目前正在申請倫理審查，而關鍵第III期研究有望於二零二零年十一月底前開始招募患者。

於回顧期末後，兆科眼科的全資附屬公司兆科(香港)眼科藥物有限公司(「**兆科眼科香港**」)獲得Nevakar Inc.(「**Nevakar**」，一間以美國為基地，並正在開發多種眼科及醫院可注射範疇創新藥物的生物藥業公司)特許經營新的NVK-002，其第III期針對近視加深的兒童阿托品(「**CHAMP**」)研究亦進度良好。該CHAMP研究乃一個經美國食品藥品監督管理局(U.S. Food and Drug Administration)(「**FDA**」)批准的藥品試驗，由Nevakar在美國及歐洲進行。NVK-002乃一種不含防腐劑的新型外用眼睛療法，緩減兒童近視加深，首名患者已於二零二零年十一月十二日完成參與三年期第III期CHAMP研究的入組登記。

本集團不斷延攬出色的銷售人員，增強銷售團隊，以謀求實現穩定及可持續的銷售增長。集團營銷中心已於回顧期末後的二零二零年十月二十二日正式成立，以提升本集團中國營銷業務之效率及效益。本集團相信，集團營銷中心將讓本集團更好地應對快速轉變的醫藥市場環境及業務需求、發揮已上市產品的最大潛能、更好地為新及即將面世的產品上市作準備。

特許經營策略為本集團業務發展的首選模式。然而，本集團在訂立新的特許經營交易時，仍然堅持精挑細選。於回顧期內及截至目前為止，本集團已經與海外商業夥伴訂立三項特許經營交易，涉及四款眼科新產品，務求充實兆科眼科的眼科研發分支管道。

於二零二零年六月二十五日，兆科眼科香港與PanOptica, Inc.(「**PAN**」，一間專注眼科藥品的美國醫藥公司，為治療因血管異常或滲漏引致對視力構成威脅的眼部疾病而開發外用眼藥水)就於中國、香港、澳門、南韓及東南亞其他國家開發、製造及商品化PAN-90806的獨家權利訂立一份具法律約束力的意向書。兆科眼科香港與PAN計劃在全球合作開發PAN-90806，該藥物乃用於治療濕性老年性黃斑部病變及其他潛在新生血管性眼部疾病(如糖尿病性視網膜病)。

PAN-90806是每日一次外用的小分子血管內皮生長因子受體2酪氨酸激酶抑制劑，可防止血管新生及血管滲漏。專門設計的專利配方使PAN-90806透過脈絡膜毛細血管循環到達眼球後壁並產生療效，同時降低其於眼球前壁的有效濃度，以避免潛在的脫靶不良反應。在美國進行的至少兩項臨床試驗均有徵象顯示PAN-90806的療效，例如視力提高及視網膜厚度減少。目前正計劃在中國進行第II期橋接臨床試驗以確認及進一步探討該等結果。兆科眼科香港認為，PAN-90806或會改變治療濕性老年性黃斑部病變的遊戲規則。多項臨床試驗證明，抑

制血管內皮生長因子可有效治療濕性老年性黃斑部病變。眼藥水配方可單獨或與其他玻璃體內注射療法組合使用，是對抗該衰竭性疾病並降低給藥頻率的一種非創傷、更方便且更易持續使用的替代療法。抑制血管內皮生長因子是療法的基礎，而代替終生玻璃體內注射、為該等衰竭性疾病患者改善安全性、便利性、患者可及性以及最終臨床結果的療法是一項迫切需求。PAN及兆科眼科香港擬於二零二零年底前完成交易。

繼二零二零年五月簽訂具法律約束力的意向書後，兆科眼科香港與IACTA Pharmaceuticals, Inc. (「**IACTA**」，一間專注眼科藥品的美國醫藥公司，為治療大量醫療需求未得到滿足的疾病而開發具新型作用機制的藥物)於二零二零年七月二十四日就於中國及東南亞其他國家(「**該地區**」)開發、製造及商品化IC-265及IC-270的獨家權利訂立特許協議。IC-265目前在美國處於治療乾眼症的II期開發，是一種具有廣泛抗炎及抗過敏作用的專有、高選擇性及強效的Syk激酶抑制劑。由於Syk為激活眼部炎症或免疫級聯反應的關鍵起點，Syk激酶抑制劑能夠阻斷引起不同眼科疾病(包括乾眼)的多種下游信號傳導途徑。IC-270為IC-265與抗組胺劑的固定劑量複方製劑，用於治療炎症性眼病(包括過敏性結膜炎)。兆科眼科香港認為，此獨特複方製劑將同時解決現有療法無法企及的多種眼部主要炎症症狀。兆科眼科香港將在該地區率先開展其監管審批所需的臨床開發活動(及IC-265的臨床開發活動)。IACTA及兆科眼科香港計劃在全球合作開發IC-265及IC-270，方式為透過成立聯合開發委員會以監察及指導該兩項資產的開發。

於二零二零年十月十九日，兆科眼科香港與Nevakar訂立一份獨家特許經營協議，以於中國、香港、澳門、台灣、南韓及東南亞地區其他國家內開發、製造及商業生產NVK-002。該CHAMP試驗跟進在亞洲得出低劑量的阿托品能用於緩減兒童近視加深的突破性研究。該CHAMP乃一項576個對象、抽樣、安慰劑對照、雙盲的研究，旨在評定NVK-002對兒童近視加深的效用。研究期為三年，其後已入組的患者會重新抽樣在第四年作跟進。在此基礎下，該試驗正順利進行，冀能於二零二二年取得三年數據結果。一經批核，NVK-002可能會成為首個緩減兒童近視加深及保護視力的藥物療法。

隨着可能分拆兆科眼科，本集團已於回顧期末後訂立集團公司間特許經營交易。本集團與兆科眼科於二零二零年十月二日訂立一份授權許可協議(「**ACCG授權許可協議**」)，涉及兆科眼科向本集團授出ACCG於中國治療中度尋常性痤瘡的商品化權利。根據ACCG授權許可協議，兆科眼科同意向本集團授出有關ACCG於中國、香港、澳門及台灣的獨家許可權，作為代價，本集團同意根據ACCG授權許可協議的條款向兆科眼科支付預付金10,000,000美元(包括稅項)(已

透過以現金購回兆科眼科股份之方式支付)、里程金5,000,000美元(包括稅項)及銷售佣金。於ACCG授權許可協議完成後,兆科眼科及其附屬公司不再為本集團的間接非全資附屬公司,並成為聯營公司,其後兆科眼科及其附屬公司的財務業績不會於本集團的綜合財務報表中綜合入賬。ACCG授權許可協議的詳情已於本公司日期為二零二零年十月四日的公佈中披露。

於二零二零年十月九日,兆科眼科成功進行融資活動,為其堅持不斷創新開發多種眼科適應症藥物的工作提供充足資源,並為其日後可能分拆及獨立上市鋪路。在該項B系列融資中,兆科眼科成功同時吸引新舊投資者,集資145,000,000美元(相當於約1,131,000,000港元)。該等投資者均為生物科技業界知名及備受敬重的人士。緊接B系列優先股認購協議完成(「**B系列完成**」)前,本集團擁有兆科眼科的48.539%權益。緊隨B系列完成後,本集團於兆科眼科的間接權益下降至33.575%(於計及發行優先股(假設全數轉換)後按經擴大基準計算)。B系列融資的詳情於本公司日期為二零二零年十月十一日的公佈中披露。B系列優先股認購協議所有條件已經達成,而總代價145,000,000美元已於二零二零年十一月十七日由投資者全數支付。

展望

雖然本集團依然相信,本年度餘下時間的環境仍將荊棘滿途,惟中國大致上已成功控制冠狀病毒疫情,加上區內經濟逐步重啟,故本集團喜見本年度第三季度表現有所改善。

此外,從年初實施的新國家醫保藥品目錄起,到集團採購組織(GPO)因獲批准的合資格生物等效仿製藥持續增加而日漸深化擴大,再到近期於二零二零年十月十七日通過並將於二零二一年施行的中國生物安全法和專利法,在在顯示中國醫藥行業於回顧期內一直不斷推進升級改革。作為以研究為本的生物製藥集團,相信本集團長遠終將受惠於此等新法律及法規。

三項新產品的審批即將完成,本年度新批准總數有望增至六項,勢將刺激未來發展。該等新產品亦將擴大收益來源,成為新的增長動力。市場銷售團隊重整及重組將提升現有產品的市場競爭力,加強產品生命週期管理。提升商業運作的效益及效率亦將有助緊貼市場環境、敏銳地應對競爭。

本集團將繼續專注開發新藥、改革並擴大銷售架構以及控制成本，以期從眾多藥業公司中脫穎而出。此外，本集團完成兆科眼科的B系列集資行動，得到兆科眼科新老投資者熱烈支持，當中雲集生物科技業界知名及備受敬重的人士，在兆科眼科未來可能分拆及獨立上市的計劃上積極向前邁進。

於二零二零年十一月二十日，本公司已接獲香港聯合交易所有限公司批准第15項應用指引申請，可以進行兆科眼科的可能分拆及獨立上市，其進程取得一大進展。香港的生物科技首次公開發售樞紐逐漸成形，時至今日已成為全球第二大及亞洲最大的生物科技首次公開發售市場。本集團相信，將眼科及腫瘤科項目等研發分支作為獨立公司分拆及獨立上市，將可促進市場認識本集團研發渠道的強大價值。

待目前逆境過去，本集團對中期前景保持審慎樂觀。

簡明綜合損益表

截至二零二零年九月三十日止三個月及九個月

	附註	截至九月三十日止 三個月		截至九月三十日止 九個月	
		二零二零年	二零一九年	二零二零年	二零一九年
		千港元 (未經審核)	千港元 (未經審核)	千港元 (未經審核)	千港元 (未經審核)
收益	3	337,326	306,334	894,042	913,868
銷售成本		(127,276)	(107,750)	(318,373)	(312,957)
毛利		210,050	198,584	575,669	600,911
其他收益	4	14,454	10,882	78,082	41,334
其他收益及虧損淨額		(2,410)	(2,968)	(7,799)	(112,932)
銷售及分銷費用		(68,247)	(63,593)	(190,383)	(171,656)
行政費用		(65,993)	(60,331)	(177,126)	(165,029)
財務資產減值虧損 撥回(撥備)淨額		318	94	(269)	(669)
研究及開發費用		(67,913)	(37,645)	(143,073)	(116,457)
經營溢利		20,259	45,023	135,101	75,502
財務成本		(1,547)	(1,801)	(5,092)	(4,492)
分佔聯營公司業績		(1,964)	(3,024)	(8,003)	(8,180)
除稅前溢利		16,748	40,198	122,006	62,830
稅項	5	(12,999)	(5,224)	(42,316)	(34,672)
本期間溢利		<u>3,749</u>	<u>34,974</u>	<u>79,690</u>	<u>28,158</u>
下列人士應佔：					
本公司擁有人		25,024	42,050	122,006	80,344
非控股權益		(21,275)	(7,076)	(42,316)	(52,186)
		<u>3,749</u>	<u>34,974</u>	<u>79,690</u>	<u>28,158</u>
		港仙	港仙	港仙	港仙
每股盈利：					
基本	7	<u>4.25</u>	<u>7.10</u>	<u>20.75</u>	<u>13.57</u>
攤薄	7	<u>4.25</u>	<u>7.10</u>	<u>20.74</u>	<u>13.55</u>

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至二零二零年九月三十日止三個月及九個月

	截至九月三十日止 三個月		截至九月三十日止 九個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
本期間溢利	3,749	34,974	79,690	28,158
其他全面收益(開支)：				
其後可能重新分類至損益的項目：				
—海外附屬公司財務報表換算之 匯兌差額	69,171	(44,740)	45,234	(37,284)
—分佔聯營公司之其他全面收益	220	—	134	—
—於出售一間海外附屬公司時 將匯兌儲備重新分類	—	—	(19)	—
其後不會重新分類至損益的項目：				
—按公平值透過其他全面收益 列賬的財務資產之 公平值變動	(37,165)	(61,324)	(252,973)	(99,995)
本期間其他全面收益(開支)， 扣除稅項	32,226	(106,064)	(207,624)	(137,279)
本期間全面收益(開支)總額	<u>35,975</u>	<u>(71,090)</u>	<u>(127,934)</u>	<u>(109,121)</u>
下列人士應佔本期間全面收益 (開支)總額：				
本公司擁有人	53,748	(57,437)	(77,526)	(48,529)
非控股權益	(17,773)	(13,653)	(50,408)	(60,592)
	<u>35,975</u>	<u>(71,090)</u>	<u>(127,934)</u>	<u>(109,121)</u>

簡明綜合權益變動表

截至二零二零年九月三十日止九個月

	本公司擁有人應佔											非控股權益應佔 千港元	總計 千港元
	股本 千港元	股份溢價 千港元	合併差額 千港元	以股份 支付的 補償儲備 千港元	其他儲備 千港元	庫存股份 千港元	投資重估儲備 千港元	匯兌儲備 千港元	保留溢利 千港元	小計 千港元	非控股 權益應佔 千港元		
於二零二零年一月一日(經審核)	29,396	714,146	9,200	23,675	157,404	-	(8,386)	(97,707)	1,468,172	2,295,900	181,538	2,477,438	
僱員購股權福利	-	-	-	11,514	-	-	-	-	-	11,514	-	11,514	
行使購股權	10	667	-	(231)	-	-	-	-	-	446	-	446	
已失效購股權	-	-	-	(39)	-	-	-	-	39	-	-	-	
分佔一間聯營公司儲備	-	-	-	-	42	-	-	-	-	42	-	42	
非控股權益出資	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	31,226	31,226	
收購一間附屬公司	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	(2,250)	(2,250)	
出售一間附屬公司	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	(1,891)	(1,891)	
本期間溢利(虧損)	-	-	-	-	-	-	-	-	122,006	122,006	(42,316)	79,690	
本期間其他全面收益(開支)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
- 海外附屬公司財務報表 換算之匯兌差額	-	-	-	-	-	-	-	41,942	-	41,942	3,292	45,234	
- 分佔聯營公司之其他全面收益	-	-	-	-	134	-	-	-	-	134	-	134	
- 於出售一間海外附屬公司時 將匯兌儲備重新分類	-	-	-	-	-	-	-	(19)	-	(19)	-	(19)	
- 按公平值透過其他全面收益 列賬的財務資產之 公平值變動	-	-	-	-	-	-	(241,589)	-	-	(241,589)	(11,384)	(252,973)	
本期間全面收益(開支)總額	-	-	-	-	134	-	(241,589)	41,923	122,006	(77,526)	(50,408)	(127,934)	
已付二零一九年末期股息	-	-	-	-	-	-	-	-	(22,349)	(22,349)	-	(22,349)	
已付二零二零年中期股息	-	-	-	-	-	-	-	-	(15,879)	(15,879)	-	(15,879)	
於二零二零年九月三十日(未經審核)	29,406	714,813	9,200	34,919	157,580	-	(249,975)	(55,784)	1,551,989	2,192,148	158,215	2,350,363	

本公司擁有人應佔

	股本 千港元	股份溢價 千港元	合併差額 千港元	以股份 支付的 補償儲備 千港元	其他儲備 千港元	庫存股份 千港元	投資重估儲備 千港元	匯兌儲備 千港元	保留溢利 千港元	小計 千港元	非控股 權益應佔 千港元	總計 千港元
於二零一九年一月一日(經審核)	29,601	731,771	9,200	18,661	64,787	-	33,726	(80,236)	1,403,033	2,210,543	27,526	2,238,069
僱員購股權福利	-	-	-	4,049	-	-	-	-	-	4,049	-	4,049
行使購股權	14	1,828	-	(447)	-	-	-	-	-	1,395	-	1,395
分佔一間聯營公司儲備	-	-	-	-	41	-	-	-	-	41	-	41
分佔於一間聯營公司的已失效 購股權	-	-	-	-	(1)	-	-	-	1	-	-	-
視作出售附屬公司權益的收益	-	-	-	-	92,545	-	-	-	-	92,545	218,412	310,957
非控股權益出資	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2,192	2,192
購回自身股份	-	-	-	-	-	(8,655)	-	-	-	(8,655)	-	(8,655)
本期間溢利(虧損)	-	-	-	-	-	-	-	-	80,344	80,344	(52,186)	28,158
本期間其他全面開支	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
- 海外附屬公司財務報表 換算之匯兌差額	-	-	-	-	-	-	-	(33,585)	-	(33,585)	(3,699)	(37,284)
- 按公平值透過其他全面收益 列賬的財務資產之 公平值變動	-	-	-	-	-	-	(95,288)	-	-	(95,288)	(4,707)	(99,995)
本期間全面(開支)收益總額	-	-	-	-	-	-	(95,288)	(33,585)	80,344	(48,529)	(60,592)	(109,121)
已付二零一八年末期股息	-	-	-	-	-	-	-	-	(49,754)	(49,754)	-	(49,754)
已付二零一九年中期股息	-	-	-	-	-	-	-	-	(10,662)	(10,662)	-	(10,662)
於二零一九年九月三十日(未經審核)	29,615	733,599	9,200	22,263	157,372	(8,655)	(61,562)	(113,821)	1,422,962	2,190,973	187,538	2,378,511

未經審核簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年九月三十日止九個月

1. 編製基準

未經審核簡明綜合財務報表乃按照香港會計師公會頒佈的香港會計準則及香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)附錄十六的適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

未經審核簡明綜合財務報表乃按歷史成本基準編製，惟若干財務工具按公平值計量(視適當情況而定)除外。

未經審核簡明綜合財務報表不包括須於全年財務報表提供的所有資料及披露事項，並應與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的全年財務報表一併閱讀。

除下述者外，編製截至二零二零年九月三十日止九個月未經審核簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的全年財務報表所用者一致。

於本期間內，本集團首次應用香港會計師公會所頒佈就編製本集團未經審核簡明綜合財務報表而言相關的下列新增香港會計準則及香港財務報告準則以及香港會計準則及香港財務報告準則的修訂：

香港會計準則第1號及 香港會計準則第8號的修訂	重大的定義
香港財務報告準則第3號的修訂	業務的定義
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號的修訂	利率基準改革

應用該等新增香港會計準則及香港財務報告準則以及香港會計準則及香港財務報告準則的修訂對本未經審核簡明綜合財務報表所呈報的金額及/或本未經審核簡明綜合財務報表所載的披露事項並無重大影響。

本集團並無提早應用下列已頒佈但尚未生效的新增香港會計準則及香港財務報告準則以及香港會計準則及香港財務報告準則的修訂：

香港財務報告準則第17號 香港詮釋—第5號(二零二零年)	保險合約 ⁴ 財務報表的呈列—借款人對含有按要求償還 條款的有期貸款的分類 ⁴
香港會計準則第1號的修訂 香港財務報告準則第9號、 香港會計準則第39號、 香港財務報告準則第7號、 香港財務報告準則第4號及 香港財務報告準則第16號的修訂	流動或非流動負債的分類 ⁴ 利率基準改革—第2階段 ²
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號的修訂	投資者及其聯營公司或合營企業之間的資產 出售或注資 ⁵
香港財務報告準則第16號的修訂 香港財務報告準則的修訂	COVID-19相關租金優惠 ¹ 香港財務報告準則二零一八年至二零二零年的 年度改進 ³

- 1 於二零二零年六月一日或之後開始的年度期間生效，可提早應用
- 2 於二零二一年一月一日或之後開始的年度期間生效，可提早應用
- 3 於二零二二年一月一日或之後開始的年度期間生效，可提早應用
- 4 於二零二三年一月一日或之後開始的年度期間生效，可提早應用
- 5 於待定期限或之後開始的年度期間生效

本集團已開始評估該等新增香港會計準則及香港財務報告準則以及香港會計準則及香港財務報告準則的修訂的影響，但尚無法說明該等新增香港會計準則及香港財務報告準則以及香港會計準則及香港財務報告準則的修訂會否對本集團的經營業績及財務狀況造成重大影響。

3. 收益

本集團之主要業務為開發、製造、銷售及推廣藥品。於期內，收益乃指本集團向外部客戶出售貨品之已收及應收款項淨額，並按時間點確認如下：

業務分部

	截至九月三十日止三個月		截至九月三十日止九個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
專利及仿製產品	152,533	125,958	370,215	396,965
引進產品	184,793	180,376	523,827	516,903
	337,326	306,334	894,042	913,868

地區分部

於截至二零二零年及二零一九年九月三十日止三個月及九個月，本集團逾90%的收益源自於中華人民共和國(「中國」)進行的業務，因此並無呈列地區分部資料。

4. 其他收益

	截至九月三十日止三個月		截至九月三十日止九個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
下列各項的利息收入：				
銀行存款	959	2,898	5,725	6,118
應收貸款	-	232	-	718
墊付予聯營公司的款項	700	386	1,616	1,141
	<u>1,659</u>	<u>3,516</u>	<u>7,341</u>	<u>7,977</u>
利息收入總額	1,659	3,516	7,341	7,977
補償收入	-	-	41,208	-
開發及政府補助	6,355	1,090	18,003	8,123
供應商獎勵	2,860	-	2,860	2,116
來自聯營公司的租金及 公共服務收入	321	-	934	-
研究及開發服務收入	2,587	5,888	4,892	22,123
雜項收入	672	388	2,844	995
	<u>14,454</u>	<u>10,882</u>	<u>78,082</u>	<u>41,334</u>

5. 稅項

	截至九月三十日止三個月		截至九月三十日止九個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
現時稅項				
香港利得稅	8,019	3,046	30,845	18,857
中國企業所得稅	-	(743)	-	5,387
	<u>8,019</u>	<u>2,303</u>	<u>30,845</u>	<u>24,244</u>
過往年度撥備不足(超額撥備)				
中國企業所得稅	-	46	(228)	(3,048)
	<u>-</u>	<u>46</u>	<u>(228)</u>	<u>(3,048)</u>
遞延稅項				
產生及撥回暫時差額	4,980	2,875	11,699	13,476
	<u>4,980</u>	<u>2,875</u>	<u>11,699</u>	<u>13,476</u>
	<u>12,999</u>	<u>5,224</u>	<u>42,316</u>	<u>34,672</u>

按照利得稅兩級制，截至二零二零年九月三十日止三個月及九個月的香港利得稅就首2百萬港元估計應課稅溢利按8.25%（截至二零一九年九月三十日止三個月及九個月：8.25%）及就2百萬港元以上估計應課稅溢利按16.5%（截至二零一九年九月三十日止三個月及九個月：16.5%）計算。

於中國產生的稅項按中國現行稅率計算。於其他司法權區產生的稅項按有關司法權區的現行稅率計算。

6. 股息

本公司於二零二零年八月二十七日宣派並於二零二零年九月三十日派付截至二零二零年六月三十日止六個月的中期股息每股0.027港元，合共約為15,879,000港元(截至二零一九年六月三十日止六個月：每股0.018港元，合共約為10,662,000港元)。

董事會不建議就截至二零二零年九月三十日止九個月派付其他中期股息(截至二零一九年九月三十日止九個月：無)。

7. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利乃基於下列數據計算：

	截至九月三十日止三個月		截至九月三十日止九個月	
	二零二零年	二零一九年	二零二零年	二零一九年
	千港元	千港元	千港元	千港元
	(未經審核)	(未經審核)	(未經審核)	(未經審核)
<i>盈利：</i>				
就計算每股基本及攤薄盈利而言的本公司擁有人應佔純利	<u>25,024</u>	<u>42,050</u>	<u>122,006</u>	<u>80,344</u>
	截至九月三十日止三個月		截至九月三十日止九個月	
	二零二零年	二零一九年	二零二零年	二零一九年
	千股	千股	千股	千股
	(未經審核)	(未經審核)	(未經審核)	(未經審核)
<i>股份數目：</i>				
就計算每股基本盈利而言的普通股加權平均數	588,125	592,309	588,119	592,242
潛在攤薄普通股的影響：				
購股權	<u>351</u>	<u>121</u>	<u>4</u>	<u>516</u>
就計算每股攤薄盈利而言的普通股加權平均數	<u>588,476</u>	<u>592,430</u>	<u>588,123</u>	<u>592,758</u>

8. 關聯方交易

於報告期，本集團與關聯方訂立以下交易。董事認為，以下交易乃於本集團一般業務過程中產生。

(a) 與聯營公司之交易

	截至九月三十日止九個月	
	二零二零年	二零一九年
	千港元	千港元
	(未經審核)	(未經審核)
利息收入	1,616	1,141
租金及公用服務收入	934	-

(b) 主要管理人員的補償

於期內，董事及其他主要管理人員的薪酬如下：

	截至九月三十日止九個月	
	二零二零年	二零一九年
	千港元	千港元
	(未經審核)	(未經審核)
短期僱員福利	17,829	14,627
以股份支付的款項	7,504	2,224
退休及其他離職後福利	19,713	12,030
一定額供款計劃	27	30
一退休福利	19,686	12,000
	45,046	28,881

(c) 向李氏大藥廠-李杜靜芳獎學金有限公司(「李杜靜芳獎學金」)作出捐獻

於截至二零二零年九月三十日止九個月，向李杜靜芳獎學金作出的捐獻合共約為1,275,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：約3,144,000港元)。本公司董事李小羿博士亦為李杜靜芳獎學金的主要管理層成員之一，而李杜靜芳獎學金被視為本集團的關聯方。

(d) 發行附屬公司股份予美創集團有限公司(「美創集團」)

於回顧期，一間間接非全資附屬公司中國腫瘤醫療有限公司按比例發行18,620股股份予美創集團。李燁妮女士、李小芳女士及李小羿博士均為本公司董事及美創集團的主要股東，因此美創集團被視為本集團的關聯方。就發行股份收取的總代價為4,003,300美元(相當於約31,226,000港元)。

(e) 來自美創集團的股東貸款的利息開支

於回顧期，財務成本包括來自美創集團的貸款的利息開支約147,000港元(截至二零一九年九月三十日止九個月：約296,000港元)。

9. 資本承擔

	於 二零二零年 九月三十日 千港元 (未經審核)	於 二零一九年 十二月三十一日 千港元 (經審核)
有關下列各項的已訂約資本承擔：		
—於按公平值透過其他全面收益列賬的財務資產的投資	21,985	29,892
—無形資產—專利費及開發成本	142,156	103,455
—物業、廠房及設備	110,543	100,452
	<u>274,684</u>	<u>233,799</u>

10. 報告期後事項

於報告期末後之二零二零年十月二日，本集團與Zhaoke Ophthalmology Limited(「兆科眼科」，前稱China Ophthalmology Focus Limited)訂立一份授權許可協議(「ACCG授權許可協議」)，涉及兆科眼科向本集團授出ACCG於中國治療中度尋常性痤瘡的商品化權利。根據ACCG授權許可協議，兆科眼科同意向本集團授出有關ACCG於中國、香港、澳門及台灣的獨家許可權，作為代價，本集團同意根據ACCG授權許可協議的條款向兆科眼科支付預付金10,000,000美元(包括稅項)(已透過以現金購回兆科眼科股份之方式支付)、里程金5,000,000美元(包括稅項)及銷售佣金。於ACCG授權許可協議完成後，兆科眼科及其附屬公司不再為本集團的間接非全資附屬公司，並成為聯營公司。ACCG授權許可協議的詳情已於本公司日期為二零二零年十月四日的公佈中披露。

購買、出售或贖回上市證券

於截至二零二零年九月三十日止九個月，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

股息

董事會不建議就截至二零二零年九月三十日止九個月派付股息(截至二零一九年九月三十日止九個月：無)。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二零年十一月二十六日

於本公佈日期，執行董事為李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士；非執行董事為Simon Miles Ball先生；獨立非執行董事為陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士。