

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。



**Grand Pharmaceutical Group Limited**

**遠大醫藥集團有限公司\***

(於百慕達註冊成立之有限公司)

(股份代號: 00512)

截至二零二一年十二月三十一日止年度之  
全年業績公佈

#### 財務摘要

- 截至二零二一年十二月三十一日止年度的收益約港幣8,597,980,000元（二零二零年：港幣6,352,920,000元），同比增長約35.3%。
- 截至二零二一年十二月三十一日止年度的本公司擁有人應佔年內溢利總額約港幣2,402,560,000元（二零二零年：港幣1,792,660,000元），同比增長約34.0%。如撇除對Telix投資的公允價值變動收益及應佔其他海外聯營公司之業績，本公司擁有人應佔年內溢利總額約港幣2,059,590,000元（二零二零年：港幣1,709,020,000元）。
- 截至二零二一年十二月三十一日止年度的毛利率約61.0%（二零二零年：63.5%），同比下跌約2.5百分點。
- 截至二零二一年十二月三十一日止年度，現有業務持續穩定增長，與此同時本集團大力投入產品研發和佈局，投入大量資源用於在臨床前研究、臨床試驗、上市註冊等工作，並與多間公司合作以取得不同產品的研發、生產及商業化等權利及用於加強進一步合作，合計投入超過港幣23.0億元。
- 於二零二一年本集團繼續堅持壁壘產品、品牌產品、原料製劑一體化的企業發展策略，不斷創造新的利潤增長點，並取得明顯經營成效。經過多年的不懈努力，本集團的經營性利潤持續穩健增長，因此董事會建議派發末期股息每股11港仙，共約港幣390,450,000元。

遠大醫藥集團有限公司（「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」）截至二零二一年十二月三十一日止年度之經審核綜合全年業績連同去年同期之比較數字如下：

### 綜合損益及其他全面收益表

二零二一年十二月三十一日止年度

	附註	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
收益	4	<b>8,597,975</b>	6,352,919
銷售成本		<b>(3,350,737)</b>	(2,317,725)
<b>毛利</b>		<b>5,247,238</b>	4,035,194
其他收入及收益		<b>349,016</b>	383,552
分銷成本		<b>(2,397,848)</b>	(1,860,086)
行政費用		<b>(909,617)</b>	(685,239)
按攤銷成本入賬之金融資產減值撥備淨額		<b>(353)</b>	(17,805)
按公平值計入損益之金融資產的收入淨額	5	<b>484,848</b>	271,409
衍生金融工具的公平值變動		<b>(8,350)</b>	-
應佔聯營公司業績		<b>113,862</b>	61,979
財務費用	6	<b>(92,964)</b>	(115,421)
<b>除稅前溢利</b>		<b>2,785,832</b>	2,073,583
所得稅開支	7	<b>(380,800)</b>	(292,374)
<b>本年度溢利</b>	8	<b>2,405,032</b>	1,781,209

	附註	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>其他全面收益，除所得稅後</b>			
<i>其後不會重新歸類至損益的項目：</i>			
通過其他全面收益以反映公允值計量之於股本工 具之投資的公允價值收益/(虧損)		28,641	(15,602)
應佔聯營公司其他全面(虧損)/收益		(12,047)	26,435
<i>其後可能重新歸類至損益的項目：</i>			
換算海外業務產生之匯兌差額		274,095	356,602
除所得稅後年內其他全面虧損		290,689	367,435
除所得稅後本年度總全面收益		<b>2,695,721</b>	<b>2,148,644</b>
下列人士應佔本年度溢利/(虧損)：			
- 本公司擁有人		2,402,563	1,792,661
- 非控股權益		2,469	(11,452)
		<b>2,405,032</b>	<b>1,781,209</b>
下列人士應佔本年度總全面收益/(虧損)：			
- 本公司擁有人		2,696,069	2,174,432
- 非控股權益		(348)	(25,788)
		<b>2,695,721</b>	<b>2,148,644</b>
<b>每股盈利</b>			
	10		
- 基本及攤薄(港仙)		<b>67.72</b>	<b>52.03</b>

截至二零二一年十二月三十一日之股息的詳情於附註 9 中披露。

綜合財務狀況表

於二零二一年十二月三十一日

	附註	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、機器及設備		3,409,183	3,033,216
使用權資產		392,528	377,113
投資性房地產		167,151	132,696
於聯營公司之權益	11	8,066,669	6,133,066
按公平值計入其他全面收益之股本工具		145,685	171,164
應收借款		-	113,959
商譽		596,746	505,574
無形資產		1,009,764	881,843
遞延稅項資產		24,608	25,162
預付款項		466,107	291,594
		<b>14,278,441</b>	<b>11,665,387</b>
<b>流動資產</b>			
按公平值計入損益的金融資產		1,112,968	520,767
存貨		1,117,156	955,314
應收貿易賬款及其他應收款	12	2,661,450	1,894,160
應收借款		113,190	45,676
應收關連公司款項		13,320	35,436
已抵押銀行存款		7,645	30,910
現金及現金等價物		1,752,860	1,836,695
		<b>6,778,589</b>	<b>5,318,958</b>
<b>流動負債</b>			
應付貿易賬款及其他應付款	13	2,871,759	2,139,452
合約負債	13	202,106	269,049
銀行借款及其他借款		2,116,471	1,568,454
財務租賃下負債		5,728	6,200
應付關連公司款項		4,831	57,575
應付直接控股公司款項		2,331	2,331
衍生金融工具		8,350	-
應付所得稅項		354,549	259,866
		<b>5,566,125</b>	<b>4,302,927</b>
<b>流動資產淨值</b>		<b>1,212,464</b>	<b>1,016,031</b>
<b>總資產減流動負債</b>		<b>15,490,905</b>	<b>12,681,418</b>
<b>非流動負債</b>			
銀行借款及其他借款		1,510,070	798,562
租賃負債		13,306	15,162
遞延稅項負債		197,849	181,879
遞延收入		326,818	341,606
		<b>2,048,043</b>	<b>1,337,209</b>
<b>資產淨值</b>		<b>13,442,862</b>	<b>11,344,209</b>

	附註	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
本公司擁有人應佔股本及儲備			
股本	15	35,496	35,496
儲備		<u>13,357,135</u>	<u>11,204,008</u>
本公司擁有人應佔權益		<b>13,392,631</b>	11,239,504
非控股權益		<u>50,231</u>	<u>104,705</u>
權益總額		<b><u>13,442,862</u></b>	<b><u>11,344,209</u></b>

附註:

## 1. 一般資料

本公司於一九九五年十月十八日根據百慕達一九八一年公司法在百慕達註冊成立為一間獲豁免公司，其股份自一九九五年十二月十九日起於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分別為Clarendon House, 2 Church Street, Hamilton HM11, Bermuda 及香港皇后大道中99號中環中心3302室。

本集團主要於中華人民共和國（「中國」）從事研發、製造及銷售醫藥製劑及高端醫療器械、生物技術產品及健康產品、精品原料藥和其他產品。

董事認為Outwit Investments Limited（「Outwit」）為本公司之母公司，而中國遠大集團有限責任公司（「中國遠大」）為本公司之最終控股公司。

綜合財務報表以港幣（「港幣」）呈列，與本公司之功能貨幣一樣，而大部份附屬公司之功能貨幣為人民幣（「人民幣」）。董事會認為，由於本公司股份（「股份」）於聯交所上市，故綜合財務報表以港幣呈列更為合適。除另有說明外，綜合財務報表以港幣元（港幣千元）為單位呈列。

## 2. 應用經修訂香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）

### 於本年度強制生效之新訂及經修訂香港財務報告準則

於本年度，本集團已首次採用以下由香港會計師公會（「香港會計師公會」）所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（修訂本）	2019冠狀病毒病之相關租金減免
香港財務報告準則第9號、	利率基準改革－第二階段
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（修訂本）	

除以下所述外，在本年度應用經修訂之香港財務報告準則，對集團本年度及過往年度的綜合財務狀況及表現及／或對該等綜合財務報表所載的披露並無重大影響。

### **應用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（修訂本）「利率基準改革－第二階段」的影響**

本集團於本年度首次應用修訂本。該修訂涉及因利率基準改革而改變確定金融資產、金融負債和租賃合約的現金流量基礎、特定對沖會計規定及相關應用香港財務報告準則第7號「金融工具：披露」（「香港財務報告準則第7號」）的披露規定。

於二零二一年一月一日，集團有多項以港元結算之計息銀行貸款及衍生金融工具按香港銀行同業拆息（「香港銀行同業拆息」）計息，其利息與基準利率掛鈎，而基準利率可能受利率基準改革之影響。於報告日期，相關交易對手並沒有既定意向改變計息銀行貸款及衍生金融工具的利率基準。其過渡有待本集團與相關交易對手磋商後作實。

由於概無相關合約已於本年度過渡到相關替代利率，該等修訂本對綜合財務報表並無影響。本集團將對計息銀行貸款及按攤銷成本列賬之衍生金融工具因利率基準改革產生的合約現金流量之變動採用可行權宜方法。

## 已頒佈但尚未生效之新訂及經修訂準則

本集團並無提前應用以下已頒佈但尚未生效之新訂及經修訂準則：

香港財務報告準則第17號	保險合約及相關修訂 <sup>3</sup>
香港財務報告準則第3號（修訂本）	概念框架的引用 <sup>2</sup>
香港財務報告準則第10號 及香港會計準則第28號（修訂本）	投資者與其聯營公司或合營公司之間的資 產出售或注資 <sup>4</sup>
香港財務報告準則第16號（修訂本）	二零二一年六月三十日後2019冠狀病毒病相關 租金優惠 <sup>1</sup>
香港會計準則第1號（修訂本）	負債分類為流動或非流動及香港詮釋第5號 (2020)的相關修訂 <sup>3</sup>
香港會計準則第1號及 香港財務報告準則實務報告2（修訂本）	會計政策披露 <sup>3</sup>
香港會計準則第8號（修訂本）	會計估計的定義 <sup>3</sup>
香港會計準則第12號（修訂本）	單一交易產生的資產及負債的相關遞延稅項 <sup>3</sup>
香港會計準則第16號（修訂本）	物業、廠房及設備—用作擬定用途前之 所得款項 <sup>2</sup>
香港會計準則第37號（修訂本）	虧損性合約—履約成本 <sup>2</sup>

香港財務報告準則的修訂	香港財務報告準則2018年至2020年週期之 年度改進 <sup>2</sup>
會計指引第5號（修訂本）	共同控制合併之合併會計法 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> 於二零二一年四月一日或期後開始之年度期間生效。

<sup>2</sup> 於二零二二年一月一日或期後開始之年度期間生效。

<sup>3</sup> 於二零二三年一月一日或期後開始之年度期間生效。

<sup>4</sup> 於待定之日期或其後開始之年度期間生效。

董事預期應所有新訂及經修訂香港財務報告準則於可預見的將來並不會對綜合財務報表構成重大影響。

### 3. 制定綜合財務報表之基準

綜合財務報表乃根據所有適用之香港財務報告準則編製（該詞彙包括所有個別適用的香港財務報告準則、香港會計師公會頒佈的香港會計準則（「香港會計準則」）及詮釋及香港公認會計準則）。作為編制綜合財務報表之用，如該等資訊被合理預期會影響主要使用者之決策，將會被視為重大。此外，綜合財務報表包括聯交所證券上市規則（「上市規則」）及香港公司條例規定之適用披露事項。

綜合財務報表按歷史成本基準編製，惟若干物業及金融工具乃於每個報告期末按公允值計量。

歷史成本乃一般基於交換貨物及服務時付出之代價的公允價值。

公允價值是指市場參與者之間於計量日期進行的有序交易中出售一項資產所收取的價格或轉移一項負債所支付的價格，無論該價格是直接觀察到的結果還是採用其他估值技術作出的估計。在對資產或負債的公允價值作出估計時，本集團考慮了市場參與者於計量日期為該資產或負債進行定價時將會考慮的該等特徵。在該等財務報表中計量及/或披露的公允價值均按此基礎予以確定，惟香港財務報告準則第2號「股份支付」範圍內的股份付款交易、根據香港財務報告準則第16號入賬的租賃交易範圍內的租賃交易、以及與公允價值類似但並非公允價值的計量（例如香港會計準則第2號「存貨」中的可變現淨值或香港會計準則第36號「資產減值」中的使用價值）除外。

此外，就財務呈報而言，公平值計量根據公平值計量的輸入數據可觀察程度及對其整體的重要性，分為第一、第二或第三級，說明如下：

- 第一級輸入數據為實體可於計量日獲得的相同資產或負債於活躍市場的報價（未經調整）；
- 第二級輸入數據為可就資產或負債直接或間接觀察的輸入數據，惟第一級所包括的報價除外；及
- 第三級輸入數據為資產或負債的不可觀察輸入數據。

#### 4. 收益及分類資料

截至二零二一年及二零二零年年十二月三十一日止年度，本集團主要從事製造及銷售醫藥製劑及醫療器械、生物技術產品及健康產品、以及精品原料藥和其他產品。而董事會作為本集團之主要經營決策者，會審閱本集團之整體經營業績以作出有關資源分配之決定。根據香港財務報告準則第8號，本集團之業務構成單一可呈報分類，故毋須分開編製分類資料。

本集團之收益指扣除折扣及銷售相關稅項之已售貨品發票值。

##### 地區資料

本集團之業務主要位於中國（所處國家），亦來自美國、歐洲及亞洲產生收益。

本集團按客戶所在地劃分之來自外界客戶收益及有關其按資產所在地劃分之非流動資產資料如下：

	來自外界客戶之收益		非流動資產	
	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
中國	7,422,136	4,842,323	8,528,777	7,567,295
美國	430,098	471,258	-	-
歐洲	297,962	356,331	-	-
亞洲(不包括中國)	330,889	530,094	42,805	21,739
其他	116,890	152,913	-	-
總計	<b>8,597,975</b>	<b>6,352,919</b>	<b>8,571,582</b>	<b>7,589,034</b>

附註：非流動資產並不包括按公平值計入其他全面收益之股本工具、應收借款、遞延稅項資產及部份於聯營公司之權益。

##### 有關主要客戶之資料

截至二零二一年及二零二零年十二月三十一日止年度，本集團概無來自單一客戶之銷售額佔本集團總收益之10%或以上。



## 收益

來自客戶之合約的收益

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>貨物及服務種類</b>		
生產及銷售醫藥制劑和醫療設備	5,377,145	4,081,751
銷售生物技術產品及健康產品	2,231,461	1,503,082
銷售精品原料藥及其他產品	989,369	768,086
	<b>8,597,975</b>	<b>6,352,919</b>
於個別時間點確認之收益	<b>8,597,975</b>	<b>6,352,919</b>
	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>於分部資訊中披露的收益</b>		
外部客戶	<b>8,597,975</b>	<b>6,352,919</b>
	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>收益確認時間</b>		
於個別時間點	<b>8,597,975</b>	<b>6,352,919</b>

本集團的所有收益為於個別時間，按貨物送給客戶、或客戶接受後或貨物的控制權轉移給客戶後確認。本集團的所有收益為來自於中國(基於出售產品的地點)。所有收益合約為期一年或更短，而根據香港財務報告準則第15號之實務規則所准許，分配至該等未獲滿足的合同之交易價格並沒有被披露。

## 5. 按公平值計入損益之金融資產的收入淨額

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
香港上市之股權證券之公平值變動	(1,667)	(3,333)
香港以外上市之股權證券之公平值變動	485,348	268,305
以公平值列值之投資收益淨額	1,167	6,437
	<b>484,848</b>	<b>271,409</b>

## 6. 財務費用

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
銀行借貸利息:		
- 須於五年內悉數償還	90,191	112,877
租賃負債之利息	2,773	2,544
	<b>92,964</b>	<b>115,421</b>

## 7. 所得稅開支

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
本期稅項:		
中國企業所得稅	370,443	296,475
遞延稅項	10,357	(4,101)
	<b>380,800</b>	<b>292,374</b>

於兩個年度本公司並無任何需按香港所得稅計算之應課稅利潤，因此並無於綜合財務報表內作出香港利得稅撥備。其他地方之應課稅溢利之撥備為根據本集團所營運之國家的相關現行法例、詮釋及常規按適用稅率計算。

根據中國企業所得法（「**企業所得稅法**」）及企業所得稅法之執行規定，中國附屬公司之稅率自二零零八年一月一日開始為25%。

根據有關中國稅務法例，企業獲相關機構評定為高新科技企業（「**高新科技企業**」）即可享寬減企業所得稅（「**企業所得稅**」）稅率15%。若干附屬公司獲確認為高新科技企業，因此須按稅率15%繳納企業所得稅。有關政府團體每三年進行檢討以認定高新科技企業之資格。

## 8. 本年度溢利

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
本年度溢利已計算下列各項:		
員工成本(不包括董事酬金)(附註)		
- 工資及薪金	1,265,065	974,924
- 退休福利計劃供款	82,188	12,585
	<b>1,347,253</b>	<b>987,509</b>
物業、機器及設備折舊	305,504	259,821
使用權資產折舊	16,991	15,580
無形資產攤銷	17,024	11,660
折舊及攤銷總額	<b>339,519</b>	<b>287,061</b>
確認為開支之存貨成本	3,350,737	2,317,725
研發開支	331,421	219,310
市場推廣及宣傳費用	634,985	521,456
衍生金融工具的公平值變動	<b>8,350</b>	-

附註: 包括約港幣388,870,000元(二零二零年: 港幣306,720,000元)為與銷售成本相關。

## 9. 股息

### (i) 年內應付本公司股東之股息

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
報告期末後建議之末期股息每股港幣0.11元（二零二零年：每股港幣0.11元）	<u>390,450</u>	<u>390,450</u>

### (ii) 年內批准及支付就前一財政年度應付予股東之股息

	2021 港幣千元	2020 港幣千元
年內批准及支付就前一財政年度應付予股東之股息每股港幣0.11元（二零二零年：港幣0.096元）	<u>390,450</u>	<u>324,245</u>

## 10. 每股盈利

每股基本盈利由本公司擁有人應佔溢利除以期內之普通股加權平均數結餘，當中並不包括本集團購入並持有作為庫存股之普通股。

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
<b>盈利</b>		
計算每股基本盈利之溢利	<u>2,402,563</u>	<u>1,792,661</u>
	二零二一年 千股	二零二零年 千股
<b>股份數目</b>		
計算每股基本盈利之普通股加權平均數（附註）	<u>3,548,050</u>	<u>3,445,243</u>

附註：

作為計算每股盈利用途，已發行股份中已扣除庫存股。

因為並無已發行潛在普通股，故截至二零二一年及二零二零年十二月三十一日止年度的每股基本及攤薄盈利為一致。

## 11. 於聯營公司之權益

於二零二一年十二月三十一日年內，於聯營公司之權益中，通過以下所描述之交易增加了對 Grand Pharma Sphere Pte. Ltd., (「Sirtex HoldCo」) 之持股。交易詳情已於本公司日期為二零二一年七月二日、二零二一年八月十一日及二零二一年九月一日發佈之公告及日期為二零二一年九月十三日之通函中列出。

於二零二一年七月二日，本集團與Sirtex HoldCo訂立了認購協議，據此本集團同意認購及Sirtex HoldCo同意配發84,704,650 Sirtex HoldCo股份，代價為100,000,000美元。認購事項已於二零二一年七月完成。於二零二一年十二月三十一日，通過一系列之交易後，本集團於Sirtex HoldCo之持股比例增加了0.15%。

本集團亦與一間金融機構(「法外貿」)訂立了兩份關於收益互換交易之協議(「收益互換協議」)，內容為(其中包括)法外貿可向本公司轉移法外貿於法外貿認購事項中收購的Sirtex HoldCo股份的所有經濟收益。

因為收益互換協議，作為會計中運用權益法核算之用，法外貿通過法外貿認購事項中收購持有之所有Sirtex HoldCo股份(「法外貿股份」)被視為本集團於Sirtex HoldCo之控股權益的一部份，原因為根據收益互換協議本公司有權處置法外貿持有之法外貿股份的收益及相關控股權益。因此，於釐定本集團所佔Sirtex HoldCo之控股權益比例時，需考慮法外貿持有之Sirtex HoldCo股份帶給本集團處置相關回報的權利。本集團於Sirtex HoldCo之實際投票權增加7.69%。

因此，本集團於實際上擁有收益互換交易所產生的 84,704,650 股 Sirtex HoldCo 股份之控股權益。相應之 100,000,000 美元 (相等於港幣 777,260,000 元)責任於初始確認此等控股權益時亦已被確認，以反映潛在需於未來支付之款項，並已列於綜合財務狀況表下「銀行借款及其他借款」一節中。

## 12. 應收貿易賬款及其他應收款

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
應收貿易賬款淨額	967,703	815,265
應收票據	829,402	692,807
訂金及預付款 (附註(a))	638,524	259,157
其他應收稅款	63,528	47,334
其他應收款淨額	162,293	79,597
	<b>2,661,450</b>	<b>1,894,160</b>

附註:

- (a) 訂金及預付款及其他應收款的增加，主要是與多個項目的前期訂金及里程碑款項有關，包括(但不限於) Conavi Medical Inc. 項目、Cardio Focus Inc. 項目、ALK-Abelló A/S 項目、台新藥股份有限公司項目等，共約港幣199,010,000元。另外，亦就Grand Pharma Sphere Pte Ltd. (「Sirtex HoldCo」) 項目支付了約港幣155,490,000保證金予法外貿。該等項目的詳情已於以下章節中列出。

本集團向其貿易客戶提供30天至180天(二零二零年: 30天至180天)之信用期。本集團並未向其應收貿易賬款及其他應收款收取任何擔保物。以下為應收貿易賬款於呈報日期按發票日期呈列之賬齡分析。應收票據之到期日為呈報日期之180日內。

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
90天以內	738,650	631,810
91天至180天	155,539	106,230
181天至365天	73,514	77,225
	<b>967,703</b>	<b>815,265</b>

### 13. 應付貿易賬款及其他應付款及合約負債

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
應付貿易賬款	549,963	400,142
應付票據	184,535	262,346
應計費用及其他應付款 (附註(a))	1,943,515	1,321,868
其他應付稅款	193,746	155,096
	<b>2,871,759</b>	<b>2,139,452</b>
合約負債 (附註(b))	<b>202,106</b>	<b>269,049</b>

附註:

- (a) 應計費用及其他應付款的增加，主要關於為對應業務之擴充而增加預提銷售及經營費用如工資、市場推廣及宣傳、研發費用等，共約港幣322,460,000元。
- (b) 與銷售產成品相關的合約負債為預期於一年內支付。於二零二一年一月一日之合約負債為於年內確認為收益。

以下為應付貿易賬款於呈報期末按發票日期呈列之賬齡分析:

	二零二一年 港幣千元	二零二零年 港幣千元
90天以內	300,002	237,868
90天以上	249,961	162,274
	<b>549,963</b>	<b>400,142</b>

採購貨品之平均信用期為90天。

應付票據於呈報期末起計180天內到期。

### 14. 股本

	股份數目		股本	
	二零二一年 十二月三十 一日 千股	二零二零年 十二月三十 一日 千股	二零二一年 十二月三十 一日 港幣千元	二零二零年 十二月三十 一日 港幣千元
法定 每股面值港幣0.01元之普通股	<b>100,000,000</b>	100,000,000	<b>1,000,000</b>	1,000,000
已發行及繳足				
於二零二一年及二零二零年 一月一日	<b>3,549,571</b>	3,377,571	<b>35,496</b>	33,776
按認購發行	-	172,000	-	1,720
於二零二一年及二零二零年 十二月三十一日	<b>3,549,571</b>	<b>3,549,571</b>	<b>35,496</b>	<b>35,496</b>

附註:

- (a) 於二零二一年十二月三十一日，本公司通過一個信託持有22,430,500股庫存股，以作股份獎勵計劃之用。已購買之股份的公平值約港幣143,500,000元已列為「庫存股儲備」並於權益中扣除。

## 管理層討論及分析

### 行業回顧

二零二一年是中國「十四五」規劃的開局之年，隨著中國 2019 冠狀病毒病「COVID-19」疫情得到有效防控，經濟及社會發展逐漸步入正常軌道。國際上，COVID-19 的變種病毒 Omicron 仍在全球持續擴散，各國的新增病例也在持續蔓延，COVID-19 疫情防控形勢依然嚴峻。在全球經濟復蘇步伐放緩的情況下，中國經濟依舊保持了穩健增長的態勢，生產總值較上年增長約 8.1%。

縱觀國內醫藥行業，醫藥新政不斷推進，醫藥行業疫情後時代實現恢復性高增長，醫藥工業生產端、需求端均呈現較快恢復性增長，總體發展良好。根據中國國家統計局的數據顯示，於二零二一年，醫藥製造業收入增速約為 20.1%，利潤總額增速約為 77.9%，醫療行業的發展展現出較大潛力。醫藥行業產業結構進一步整合升級，加強「十四五」時期統籌謀劃的同時，全面推進健康中國建設，促進優質醫療資源均衡佈局，加強公共衛生體系建設，加快建設分級診療體系，積極發展醫療聯合體等政策的有序出台，將長期利好醫藥行業的健康發展。同時，行業受益於人口老齡化加速、消費升級等因素，醫藥板塊作為內需中的剛需，加之醫療、醫保、醫藥「三醫聯動」逐步完善，整個行業格局迎來發展良機。

面對中國醫療衛生體制改革不斷深化，本集團順應市場發展及行業政策的變化，把握機遇，持續夯實自身科技創新實力，以患者需求為核心，以科技創新為原動力，針對尚未滿足的臨床需求，加大對全球創新產品和先進技術的佈局，堅持「全球化運營佈局，雙循環經營發展」策略，著眼中國內外優質創新產品，深度佈局現有板塊，通過中國內外雙循環聯動發展，為全球患者提供更先進更多樣的治療方案，以提升本集團的核心競爭力，並為股東及社會帶來更大回饋。

### 企業定位

本集團是一家科技創新型國際化醫藥企業，核心產品涵蓋抗腫瘤、心腦血管急救製劑及高端心腦血管介入醫療器械、重症及抗感染、呼吸及五官科及生物健康產品和精品原料藥為代表的幾大業務領域，形成了以「創新壁壘藥械」、「品牌藥」、「原料製劑一體化」和「健康產品」為主的四大業務結構。本集團前瞻性佈局全球創新和科技領先的三條賽道，包括心腦血管精準介入診療，放射性核素抗腫瘤，和重症及抗感染。

本集團工業基礎雄厚，產業鏈完整，原料製劑一體化綜合優勢突出，被列為國家戰備儲備急救用藥生產企業、國家基本藥物基地及國家小品種藥集中生產基地等，為本集團業績持續穩定增長奠定了堅實的基礎。同時，本集團有超過九十款產品列入「國家基本藥物目錄」（2018 年版），有二百多款產品入選「國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄（2021 年版）」。

醫藥製劑方面，本集團在呼吸及五官科、心腦血管急救等傳統領域優勢明顯，在現有多款市場份額領先的壁壘產品和獨家品種穩定貢獻業績的同時，亦儲備了治療「干眼症」、「翼狀胬肉」、「眼科術後抗炎鎮痛」、「過敏性鼻炎」和「嚴重過敏反應」五款處於臨床後期或海外已上市的創新產品。未來該領域將繼續採用創仿結合的研發理念，打造產品集群，不斷鞏固本集團在該細分領域的龍頭地位。生物健康產品和精品原料藥產品方面，本集團與眾多海外優質客戶建立了常年穩定的合作關係，構成本集團經營業績持續穩定發展的重要支撐。

與此同時，本集團充分發揮「精準和穩健的海內外業務拓展能力，國際領先技術的引進消化落地能力和優秀的市場推廣銷售能力」，瞄準科技創新前沿領域，「高築牆，深挖洞，廣積糧」，以國際化和科技創新的視野不斷拓展和落地新的業績增長點，踐行「心腦血管精準介入診療」、「介入、核藥及免疫治療抗腫瘤」以及「重症抗感染」三個創新戰略，打造國際領先的精準介入診療平台，並努力發展為國際一流的腫瘤診療平台和重症抗感染領域的科技龍頭。

於「心腦血管精準介入診療」領域，本集團秉承「介入無植入」的治療理念，圍繞冠脈血管介入、外周血管介入、神經介入、結構性心臟病、電生理以及心衰六個方向進行全方位佈局，搭建科技創新型高端醫療器械產品集群，持續推進「無源+有源」創新器械平台的全面建立。目前該板塊已儲備十款產品，其中血管介入領域已有兩款產品在中國獲批上市，其他產品也在積極推進中國臨床註冊工作，力爭在未來年度實現創新產品分階段分梯次上市，帶動該領域業務實現跨越式增長。同時，本集團將繼續採用「引進落地」及「同步國產化自主研發」的發展路徑，實現本土 + 全球研發生產的雙體系建設，加速產品上市的同时完善自身的研發實力，將該板塊打造成為中國乃至全球領先的「心腦血管精準介入診療平台」。

本集團於抗腫瘤領域圍繞「腫瘤介入」、「放射性核素偶聯藥物（Radionuclide-drug conjugate，「RDC」）和「免疫治療」三個領域進行全球化重點佈局，其中放射性核素領域在三年的時間內實現了研發、生產、銷售、監管資質等多個環節的全方位佈局，建立了完整的產業鏈。在產品管線方面，本集團已擁有十六款全球創新產品，覆蓋了肝癌、前列腺癌、結直腸癌等在內的十三個癌種。其中，放射性核素藥物診療平台是本集團在抗腫瘤領域重點打造的高端技術平台，目前已儲備十款創新產品，涵蓋<sup>68</sup>Ga、<sup>177</sup>Lu、<sup>131</sup>I、<sup>90</sup>Y、<sup>89</sup>Zr、<sup>99m</sup>Tc在內的六種核素。本集團在放射性核素抗腫瘤藥物的重磅全球創新產品 SIR-Spheres® 釷[<sup>90</sup>Y]微球注射液已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局（「NMPA」）的上市許可，批准用於經標準治療失敗的不可手術切除的結直腸癌肝轉移患者的治療。研發方面，本集團依託 Telix Pharmaceuticals Limited（「Telix」）和 ITM Isotope Technologies Munich SE（「ITM」）、Sirtex Medical Pty Ltd.（「Sirtex」）、OncoSec Medical Incorporated（「OncoSec」）分別搭建了具有國際化一流水平的 RDC 研發平台、腫瘤介入研發平台和 DNA 免疫研發平台，極大地增厚了本集團在腫瘤治療領域的研發實力。未來 1-2 年內，本集團將持續加強該領域的研發和投入，建立至少 1 個甲級資質生產平台，完成 25 個以上放射性核素診療產品的管線佈局，形成以 SIR-Spheres® 釷[<sup>90</sup>Y]微球注射液為核心的放射性藥物產品群。目前，本集團連同聯營公司之放射性藥物診療平台於全球範圍內已擁有超過 400 名員工，碩士和博士人員占比約 40%；在全球範圍內共擁有三個放射性藥物研發基地及五個放射藥物生產基地，放射性藥物診療平台是目前本集團全球化程度最高的板塊之一。本集團將持續針對尚未滿足的臨床需求，加大對放射性藥物和腫瘤免疫領域全球創新產品的投入及開發，豐富和完善產品管線及產業佈局，致力於打造國際領先的放射性藥物診療平台和腫瘤介入治療平台。

於重症及抗感染領域，本集團圍繞重大未被滿足臨床需求的全球首創藥物進行佈局。在產品管線方面，目前已經儲備四款全球創新藥物，分別是兩款全新作用機制的用於治療膿毒症、呼吸窘迫綜合征(「**ARDS**」)等重症的全球創新藥物 **STC3141** 和 **APAD**，一款用於治療副流感的全球創新藥物，以及一款用於治療嚴重過敏反應的預充式腎上腺素自動注射筆。其中 **STC3141** 研發進展迅速，目前已於中國、澳洲、比利時、英國、波蘭三大洲五個國家，在膿毒症、**ARDS**、重症 **COVID-19** 感染、**COVID-19** 感染引發的 **ARDS** 四個適應症上獲批六個臨床批件，國際多中心臨床全面推進，彰顯了本集團全球化創新研發實力的持續提升。

於 mRNA 領域，本集團與比利時 **eTheRNA Immunotherapies NV** (「**eTheRNA**」) 合資組建的南京奧羅生物科技有限公司 (「**奧羅生物**」) mRNA 疫苗研發中心目前已正式投入使用，奧羅生物擁有自主研發能力，並配有早期項目研究和製劑開發實驗室，產能滿足治療性和預防性 mRNA 疫苗各階段臨床研究要求，具備了與國際領先的 mRNA 公司同台競技的能力。

本集團全球化步伐亦在不斷加快，從二零一五年至今，本集團不僅高比例持股了澳洲的 **Sirtex** 和美國的 **OncoSec** 兩家重要聯營公司，而且與德國 **Cardionovum GmbH** (「**Cardionovum**」) 及 **ITM**、加拿大 **Conavi Medical Inc** (「**Conavi**」)、澳洲 **Telix**、比利時 **eTheRNA**、意大利 **InnovHeart S.r.l.** (「**InnovHeart**」)、美國 **FastWave Medical Inc** (「**FastWave**」)、台灣全福生物科技股份有限公司及台新藥股份有限公司(「**台新藥**」) 等公司建立了股權或產品戰略合作，國際化足跡遍佈北美、歐洲、大洋洲及亞洲等全球各個區域。連同主要聯營公司，本集團已在全球範圍內佈局了五個技術研發平台和五個研發中心；在美國、加拿大、德國及新加坡等地設有生產基地，於全球 60 多個國家和地區擁有行銷網路。

「穩增長、強創新、謀佈局」，本集團將繼續以滿足患者需求為中心，以順應市場發展為方向，以堅持科技創新為原動力，秉承「綜合優勢、創新壁壘和全球拓展」的發展理念，採用「自主研發和全球拓展雙輪驅動，全球化運營佈局和雙循環經營發展」策略，形成國內國外雙循環聯動發展並相互促進的新格局，致力於成為一家受醫生和患者尊重並還原於社會的科技創新型國際化醫藥企業。

## 業務回顧

### 收益及溢利

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團錄得收益約港幣 8,597,980,000 元，較二零二零年同期上漲約 35.3%。年內本集團的毛利率錄得約 61.0%，與二零二零年同期毛利率 63.5% 比較下跌了約 2.5 個百分點。

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本公司擁有人應佔年內溢利總額約港幣 2,402,560,000 元，較二零二零年同期比較上漲約 34.0%。如撇除對 **Telix** 投資的公允價值變動收益及應佔其他海外聯營公司之業績，本公司擁有人應佔年內溢利約為港幣 2,059,590,000 元 (二零二零年：港幣 1,709,020,000 元)。

### 醫藥製劑及醫療器械

醫藥製劑及醫療器械為目前本集團之主要盈利貢獻來源，主要產品包括眼科藥物、呼吸及耳鼻喉科藥物、心腦血管急救藥物以及醫療器械等。近年來本集團致力於構建中國最全面的眼科、呼吸及耳鼻喉科以及心腦血管領域的產品供應鏈，從處方藥、非處方藥、醫療器械等各方面為醫生及患者提供治療手段及保障。截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團醫藥製劑及醫療器械之收益約為港幣 5,377,140,000 元，而二零二零年同期收益約為港幣 4,081,750,000 元，同比增長約 31.7%，主要受益於心腦血管急救產品和眼科產品的銷售持續錄得顯著上升。以下為各治療領域的主要產品及銷售情況。



## 眼科產品

本集團眼科產品近 30 款，適應症集中於干眼症、眼底出血、青光眼、白內障、抗炎及近視相關。主要產品包括瑞珠（聚乙烯醇滴眼液）、和血明目片、複明系列、白內停、傑奇、諾明等。

瑞珠（聚乙烯醇滴眼液），為單支裝無防腐劑人工淚液，其獨特的淚膜聚固力效應，能加強黏蛋白作用，滋潤眼表，並抵禦外來炎性因數侵襲，對幹眼的預防及治療起到積極的作用，現為治療幹眼的一線用藥。為《中國白內障圍手術期幹眼防治專家共識（2021 年）》、《中國幹眼專家共識（2020 年）》、《中國鐳射角膜屈光手術圍手術期用專家共識（2019 年）》、《我國睑板腺功能障礙診斷與治療專家共識（2017 年）》等多個專家共識中推薦用藥。瑞珠具有良好的品牌知名度，2017 年獲得中國馳名商標；2016-2020 年連續五年獲得西普金獎——“健康中國·品牌榜”、2021 年米內網——“中國醫藥·品牌榜”。產品在處方藥及非處方藥的推廣工作中均取得了良好的業績增長，同時集團加強在電商平台的拓展以及學術帶動，賦能銷售，保持瑞珠的穩步增長。

和血明目片，由四物湯、二至丸和生蒲黃湯三個經典名方化裁而成，具有涼血止血、滋陰化瘀、養肝明目的功效，主要用於陰虛肝旺，熱傷絡脈所引起的眼底出血。和血明目片為全國獨家品種，國家中藥保護品種，國家醫保目錄(2021 年版)和國家基本藥物目錄（2018 年版）收載品種，上市 20 餘年來，積累了大量在眼底出血方面的臨床研究資料和應用經驗，被納入《實用眼科藥物學》等多個指南/共識。2021 年，中華中醫藥學會發佈了《和血明目片治療濕性年齡相關性黃斑變性臨床應用專家共識》，為臨床使用和血明目片提供有價值的參考檔，提高濕性黃斑變性患者臨床獲益，產品銷售持續穩定增長。

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團眼科產品的收益約為港幣 1,063,230,000 元，二零二零年同期收益約為港幣 838,670,000 元，同比增長約 26.8%，其中瑞珠增長約 34.7%，和血明目片增長約 32.6%。

## 呼吸及耳鼻喉科產品

主要產品包括切諾（桉檸莖腸溶膠囊）、金嗓系列（金嗓開音片/膠囊/丸/顆粒、金嗓清音片/膠囊/丸/顆粒、金嗓利咽片/膠囊/丸/顆粒、金嗓散結片/膠囊/丸/顆粒）、諾通等。

切諾，為粘液溶解性祛痰藥。適用於急、慢性鼻竇炎；急慢性支氣管炎、肺炎、支氣管擴張、肺膿腫、慢性阻塞性肺部疾患、肺部真菌感染、肺結核和矽肺等呼吸道疾病；亦可用於支氣管造影術後，促進造影劑的排出。為本集團自主研發的全國獨家品種，有成人裝和兒童裝分別適用於成年人和兒童使用。2017年進入國家醫保目錄，2018年進入國家基藥目錄。2021年10月產品名稱由“桉檸派腸溶軟膠囊”更名為“桉檸派腸溶膠囊”，並於2021年12月對接國家醫保庫。目前有11項指南和12項專家共識推薦使用黏液溶解促排劑用於臨床，其中，9項指南和5項專家共識均明確推薦桉檸派腸溶膠囊或其活性成分用於臨床治療，如《咳嗽的診斷與治療指南（2021）》、《慢性阻塞性肺疾病基層合理用藥指南（2020）》、《慢性氣道炎症性疾病氣道黏液高分泌管理中國專家共識-中文版(2015)》等，臨床地位突出，醫生及患者認可程度高，持續領跑口服止咳祛痰藥物市場。新冠疫情後口罩的佩戴及衛生習慣的改善使得呼吸道疾病的發病率有所下降，切諾銷售的增長幅度放緩。

金嗓系列產品為全國獨家產品，覆蓋喉科全病種，其中金嗓散結膠囊具有清熱解毒，活血化瘀，利濕化痰的作用，用於熱毒蓄結、氣滯血瘀而形成的慢喉暗（聲帶小結、聲帶息肉、聲帶黏膜增厚）及由此而引起的聲音嘶啞等症。金嗓散結膠囊上市三十多年以來，在臨床得到廣泛應用，被稱為“治療聲帶小結、聲帶息肉的天然藥物手術刀”。金嗓利咽膠囊具有燥濕化痰、疏肝理氣的作用，為治療肝鬱氣滯、痰濕內阻所致咽喉疾病唯一中成藥，也是臨床中咽異感症，胃食管反流性咽炎、慢性肥厚性咽喉炎理想用藥。金嗓開音膠囊具有疏風清熱、利咽開音雙重咽喉保護作用，針對急性咽炎、急性喉炎引起的咽喉紅、腫、熱、痛、聲音嘶啞起效迅速。幾款產品均被納入中華中醫藥學會《中國耳鼻咽喉科常見病診療指南》、臨床醫師診療叢書《臨床用藥指南》、權威專著《常見眼耳鼻咽喉科中成藥手冊》、《實用耳鼻咽喉頭頸外科學》等，為多個臨床路徑、專家診療指南收載品種。2022年1月中華中醫藥學會發佈《金嗓散結膠囊治療聲帶小結、聲帶息肉臨床應用專家共識》，也為金嗓散結產品的循證之路增添了新的支援。金嗓散結和金嗓開音膠囊於2021年被納入國家醫保目錄，金嗓開音、清音屬於兼具處方藥和非處方藥屬性的雙跨品種。隨著產能的提升、臨床應用的拓展以及醫保的覆蓋，金嗓系列產品的銷售快速增長。

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團呼吸及耳鼻喉科產品的收益約為港幣1,706,330,000元，二零二零年同期收益約為港幣1,331,690,000元，同比增長約28.1%，其中切諾增長約10.1%，金嗓系列增長約57.1%。

## 心腦血管急救產品

本集團產品主要覆蓋血小板抑制劑、血壓控制、血管活性藥等領域，主要產品包括利舒安(重酒石酸去甲腎上腺素注射液、鹽酸腎上腺素注射液)、欣維寧(鹽酸替羅非班氯化鈉注射液)、諾復康(鹽酸甲氧明注射液)、瑞安吉(果糖二磷酸鈉口服溶液)等。

利舒安(重酒石酸去甲腎上腺素注射液)為升壓藥物，用於急性低血壓狀態的血壓控制，也可用於心跳驟停復蘇後血壓維持。鹽酸腎上腺素注射液，適用於因支氣管痙攣所致嚴重呼吸困難，可迅速緩解藥物等引起的過敏性休克，亦可用于延長浸潤麻醉用藥的作用時間。各種原因引起的心臟驟停進行心肺復蘇的主要搶救用藥。兩款產品都為國家醫保和國家基藥目錄品種，重酒石酸去甲腎上腺素注射液於 2021 年國內首家通過一致性評價。作為重要急救用藥，兩款產品為《血管加壓藥物在急診休克中的應用專家共識(2021)》、《成人心臟驟停後綜合症診斷和治療中國急診專家共識(2021)》、《中國膿毒症/膿毒性休克急診治療指南(2018)》、《心源性休克診斷和治療中國專家共識(2018)》、《創傷失血性休克診治中國急診專家共識(2017)》、《2016 ESC 急、慢性心力衰竭診斷和治療指南》、《心力衰竭合理用藥指南(第 2 版)》等眾多指南及專家共識推薦用藥，產品臨床地位顯著。本集團利舒安具有良好的品牌知名度，銷售穩定增長。

欣維寧(鹽酸替羅非班氯化鈉注射液)，主要用於末次胸痛發作 12 小時之內且伴有心電圖改變和/或心肌酶升高的非 ST 段抬高型急性冠脈綜合症(NSTE-ACS)成年患者與計畫進行直接冠脈血管成形術(PCI)的急性心肌梗死患者(STEMI)。該產品 2004 年上市獲批，是我國首家上市的血小板表面糖蛋白 GPIIb/IIIa 受體拮抗劑，也是我國首家上市的靜脈注射類抗血小板藥物，2009 年進入國家醫保目錄。目前已被《急性 ST 段抬高型心肌梗死診斷和治療指南(2019)》、《非 ST 段抬高型急性冠狀動脈綜合症診斷和治療指南(2016)》、《冠心病合理用藥指南(第 2 版)》、《血小板糖蛋白 IIb/IIIa 受體拮抗劑在冠狀動脈粥樣硬化性心臟病治療的中國專家共識(2016)》等多篇權威指南及專家共識推薦應用，為我國防治 ACS 患者急性血栓形成、恢復血流與灌注提供了有力保障。同時，該產品也進入到 2019 年底中國卒中學會等發頒佈的《替羅非班在動脈粥樣硬化性腦血管疾病中的臨床應用專家共識》推薦意見中，本集團也在積極探索其在腦血管領域的應用價值。

諾復康(鹽酸甲氧明注射液)為升壓藥，用於治療在全身麻醉時發生的低血壓，並可防止心率失常的出現，可用於椎管內阻滯所誘發的低血壓，和終止陣發性室上性心動過速的發作。產品為本集團國內首仿，上市三十餘年，進入《中國老年患者圍術期麻醉管理指導意見(2014/2017/2020)》、《中國顱腦疾病介入治療麻醉管理專家共識(2016)》、《 $\alpha 1$  腎上腺素能受體激動劑圍術期應用專家共識(2017 版)》、《中國產科麻醉專家共識(2018/2020)》、2020《心臟病患者非心臟手術圍麻醉期中國專家臨床管理共識(2020 年)》等指南和專家共識推薦使用。

瑞安吉(果糖二磷酸鈉口服溶液)，主要用於改善冠心病的心絞痛、急性心肌梗死、心律失常和心力衰竭的心肌缺血以及病毒性心肌炎的治療；用於腦梗死、腦出血等引起的腦缺氧症狀。被列入《兒童心力衰竭診斷和治療建議（2020年修訂版）》、《燒傷休克防治全國專家共識（2020版）》、《中國國家處方集》、《諸福棠實用兒科學》第八版、《兒科治療學》第2版等，主要被推薦用於心力衰竭、病毒性心肌炎等心血管疾病的治療，有效幫助患者改善心肌能量代謝改善心功能。

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團之心腦血管急救化學藥製劑產品的收益約為港幣 1,872,030,000 元，較二零二零年同期港幣 1,410,970,000 元增長了約 32.7%，其中四款核心產品「利舒安」、「諾復康」、「欣維寧」及「瑞安吉」的收益合共約港幣 1,833,010,000 元，較二零二零年同期港幣 1,363,580,000 元增長了約 34.4%。

## 醫療器械

本集團的醫療器械產品主要覆蓋冠脈介入和外周血管介入治療方向，本集團於二零一九年十月和二零二零年四月分別在中國上市了兩款藥塗球囊高端醫療器械 RESTORE DEB 和 APERTO OTW，兩款藥塗球囊產品採用獨有的 SAFEPAX 專利技術，藥物塗層均一穩定，且脫落率小，產品競爭力強，經過兩年多的臨床使用，獲得了廣大臨床醫生和患者的認可和良好的市場口碑。

冠脈藥塗球囊 RESTORE DEB 是目前唯一一款具有原發冠脈血管病變和支架內再狹窄雙重適應症的藥塗球囊，其臨床研究結果發佈於心血管疾病領域重要期刊「JACC (Journal of the American College of Cardiology) Cardiovascular Interventions」，其臨床地位也在「中國經皮冠狀動脈介入治療指南」、「藥物塗層球囊臨床應用中國專家共識」等指南和專家共識中得以肯定。

APERTO OTW 為首款針對透析患者動靜脈內瘻狹窄適應症的藥塗球囊，這款產品具有耐高壓和藥物塗層雙重特性，與普通高壓球囊相比，APERTO OTW 在術後六個月靶病變通暢率具有顯著優勢，對於延長內瘻的使用時間、改善透析患者的生活品質都會起到重大貢獻，其臨床研究成果發佈於腎病治療領域重要期刊「American Journal of Kidney Diseases」。

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團之醫療器械的收益約為港幣 272,370,000 元，較二零二零年同期港幣 87,460,000 元增長了約 211%。

## 生物技術產品及健康產品

本集團的生物技術產品及健康產品主要包括氨基酸類、生物農藥、生物飼料添加劑等，年內生物技術產品及健康產品的收益約為港幣 2,231,460,000 元，較二零二零年同期港幣 1,503,080,000 元增長約 48.5%。

在「新技術，高質量，產業鏈，國際化」經營理念引導下，本集團已在氨基酸產業領域深耕多年，已經發展成為全球領先的通過生物製造方式規模化生產精品氨基酸產品的企業之一，致力通過生產高品質氨基酸產品服務於生物技術大健康產業。目前，本集團氨基酸產業核心產品牛磺酸產能規模位居世界第二，半胱氨酸系列產能規模位居世界第一。受益於國際業務及大健康方向業務的持續拓展，本集團的氨基酸產品（包含牛磺酸產品）收益較二零二零年同期港幣 1,178,630,000 元增長了約 54.5%至約港幣 1,820,920,000 元；生物農藥及生物飼料添加劑相關產品方面亦錄得約 21.8%的增幅。

### 精品原料藥及其他產品

精品原料藥及其他產品是本集團產品領域中發展較為穩定的領域，作為原料製劑一體化供應鏈前端的重要一環，本集團一直積極提高技術水平和產品質量，改進產品生產工藝以提高效率，並調整產品結構以提升市場競爭力和改善經濟效益。年內，該板塊的相關收益為約港幣 989,370,000 元，較二零二零年同期港幣 768,090,000 元增長了約 28.8%。

### 分銷成本及行政費用

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團分銷成本及行政費用分別約為港幣 2,397,850,000 元及 909,620,000 元，而二零二零年同期分別約為港幣 1,860,080,000 元及 685,240,000 元。分銷成本的增加，主要因為年內銷售人員的市場開發和拓展，以及團隊的擴張等均已恢復正常運營狀態，年內分銷成本佔收益的比例約為 27.9%，與二零二零年同期的約 29.3%相若。隨著本集團業務的擴張，致使整體行政費用亦較二零二零年同期增長約 32.7%。

### 財務費用

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本集團之財務費用約為港幣 92,960,000 元，而在二零二零年同期約為港幣 115,420,000 元。年內本集團持續調整借款組合，致使整體的財務費用減少了約 19.5%。

### 研發及項目投入

本集團投入大量資金用於在研項目的研究、試驗、上市注冊等階段，截至二零二一年十二月三十一日止年度，研發費用共計港幣 331,421,000 元。若加上新項目的預付款及其他投入，二零二一年全年本集團於研發工作及各個項目的投入超過港幣 23 億元。

### 應收款項及應付款項

於二零二一年十二月三十一日，本集團之應收貿易賬款及其他應收款約為港幣 2,661,450,000 元，較二零二零年結餘增加約港幣 767,290,000 元，主要原因為本期的業務增加，致使應收貿易賬款和應收票據增加約港幣 289,030,000 元。而預付款增長約港幣 379,370,000 元，主要是與多個項目的前期訂金及里程碑款項有關，包括(但不限於) Conavi Medical Inc 項目、Cardio Focus 項目、ALK 項目、台新藥項目等，共約港幣 156,420,000 元。另外，亦就 Sirtex HoldCo 項目支付了約港幣 199,010,000 保證金予法外貿。該等項目的詳情已於以下章節中列出。

於二零二一年十二月三十一日，本集團之應付貿易賬款及其他應付款約為港幣 2,871,760,000 元，較二零二零年結餘增加約港幣 732,310,000 元，主要原因為本期的業務增加，致使應付貿易賬款和應付票據增加約港幣 72,010,000 元，同時為對應業務之擴充而增加預提銷售及經營費用如工資、市場推廣及宣傳、研發費用等，共約港幣 322,460,000 元。

## 研究與開發

本集團為中國較早轉型科技創新和國際化的醫藥企業之一，傾力構建創新研發和高端人才體系，積極與世界領先的醫藥企業、大學和科研機構開展深入研發合作，形成了獨有的科技創新佈局和發展思路。在重點治療領域遵循國際化佈局、差異化創新和專業化發展的戰略理念，逐步形成了以心腦血管精準介入診療、腫瘤治療、重症及抗感染、呼吸及五官科四大重點治療領域的產品佈局。目前，本集團創新管綫充足，累計在研項目 106 個，創新項目 43 個，分佈於臨床前到新藥上市申請的不同階段，管綫佈局合理，形成了良好的梯隊效應。

藉助高水準的研發落地能力，本集團於年內，獲得生產批件 21 個，申報上市申請 8 項，創新產品獲得臨床批件 10 個，申報臨床 5 項，實現了眾多里程碑進展。

## 創新研發管綫

### • 心腦血管精準介入領域

心腦血管精準介入診療領域是本集團核心戰略領域之一，本集團致力於打造國際領先的精準介入診療平台，已經佈局了 10 款創新產品，全面覆蓋了冠脈介入、外周血管介入、神經介入、結構性心臟病、電生理和心衰，實現六大戰略市場全方位佈局。其中針對冠脈介入和外周血管介入的兩款產品已上市，其他產品也在有序推進。

冠脈介入和外周血管介入治療領域，本集團秉承「介入無植入」的治療理念，佈局了三款血管介入藥塗球囊產品和一款針對血管鈣化的震波鈣化處理系統。已上市的冠脈藥塗球囊 RESTORE DEB 和外周藥塗球囊 APERTO OTW 的上市後臨床研究仍在順利開展。另外，針對外周動脈狹窄的藥塗球囊 LEGFLOW OTW 目前處於臨床研究階段，預計二零二四年在中國上市。針對血管鈣化問題，本集團正在開發一款治療中、重度動脈鈣化的創新醫療器械血管內震波鈣化處理系統，在病變部位通過震波壞淺表與深層鈣化而不造成血管內壁/內膜軟組織損傷，為最新一代血管鈣化治療手段。

而在冠脈介入診斷領域，本集團的全球創新產品 NOVASIGHT Hybrid，融合了血管超聲和光學相干斷層掃描兩種成像技術，可以同時、同向、同軸、同位的展示超聲及光學圖像，也是首款獲得美國食品藥品管理局(「FDA」)批准的血管內超聲光學成像融合系統，在冠脈血管成像和腔內介入手術領域都有廣闊的應用前景，該產品已在美國、加拿大和日本上市。於中國註冊的進度方面，於二零一九年進入創新醫療器械特別審評的綠色通道，目前已經完成臨床研究，有望於二零二二年在中國獲批上市。

在神經介入領域，本集團佈局了一款針對於缺血性腦卒中的取栓支架產品 LONG，借鑒了冠脈及外周的成熟介入技術和支架體系，神經取栓支架可將缺血性腦卒中患者的治療窗從藥物治療的 6 小時擴展到 24 小時，為臨床腦卒中患者治療提供新的治療路徑。該產品的佈局是集團邁向實現「心腦同治」目標的關鍵一步，該產品已進入臨床階段，預計二零二四年在中國獲批上市。

針對結構性心臟病領域，本集團佈局了一款用於二尖瓣置換的全球創新醫療器械 Saturn，該產品用經房間隔的介入方式植入，最大程度避免手術創傷，縮短術後恢復時間，創新性地將瓣環重建技術與瓣膜置換技術相結合，提升器械適配性，適合各種常見的二尖瓣結構。目前，產品處於開發過程中。

於電生理領域，本集團佈局了一款治療心房顫動創新醫療器械 HeartLight X3 激光消融平台產品，兼顧了傳統射頻導管消融的可調節能量點對點精準消融特點，同時又具有冷凍消融的操作簡單、手術時間短的特點，對操作者的依賴程度也大幅降低，為最新一代的房顫消融技術平台。HeartLight X3 產品已於二零二零年五月在美國批准上市，是全球唯一一款通過激光可實現環形消融治療房顫的產品，該項目的中國落地工作已在準備中。

在心衰領域，本集團針對三級和終末期心衰患者，將與耶魯大學孵化的創新性醫療器械公司合作開發一款經導管完全植入的醫療設備 CoRISMA，採用世界先進的能量傳輸技術無線供電，通過微創手術為心衰終末期患者提供了具有創傷小、安全性高、無電源線感染、併發症少的治療方法。目前，產品處於開發過程中。

## • 抗腫瘤領域

本集團在腫瘤領域的佈局兼具深度與廣度，體現了腫瘤治療理念的前瞻性、科技性及創新性。一方面，以 SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液為核心，系統布局 RDC 類產品，建立放射性藥物診療平台；另一方面，打造全新的腫瘤免疫治療產品，如溶瘤病毒、DNA 免疫治療、mRNA 腫瘤疫苗等，解決腫瘤免疫治療無效和耐藥問題。目前已儲備 16 款全球創新產品，覆蓋了肝癌、前列腺癌、結直腸癌等在內的 13 個癌種，涉及腫瘤介入、RDC 藥物以及免疫治療三個方向，通過產品組合深入內科、外科、介入科、核醫學科等形成多學科的協同效應，使得腫瘤治療的產品能夠多維度多科室的為患者服務。目前腫瘤介入的重磅產品 SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液已獲批上市，其他產品的上市工作也在積極推進中。

SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液是本集團腫瘤介入方向的重點產品，是全球唯一一款用於結直腸癌肝轉移選擇性內放射治療「SIRT」的產品，在全球共有 50 個國家和地區超過了 12 萬人次使用，並被美國國立綜合癌症網路（NCCN）、歐洲腫瘤內科學會指南（ESMO）、歐洲肝臟研究學會（European Association for the Study of the Liver, EASL）、英國國家健康照護專業組織（National Institute for Health and Care Excellence, NICE）等多個國際權威機構的治療指南推薦，並進入了《原發性肝癌診療指南（2022 版）》《中國結直腸癌肝轉移診斷和綜合治療指南（2018 版）》、《中國肝癌肝移植臨床實踐指南（2018 版）》等多項中國權威的臨床實踐指南當中。SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液於二零二二年二月正式獲得 NMPA 頒發的藥品註冊證書，可用於經標準治療失敗的不可手術切除的結直腸癌肝轉移患者的治療。報告期內，海外的研發及市場拓展亦取得重要進展。於二零二一年三月，SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]樹脂微球獲得英國國家健康照護專業組織（NICE）推薦，同月，SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]樹脂微球獲美國 FDA 批准開展原發性肝癌（HCC）臨床試驗並於五月完成首例患者給藥。

在腫瘤介入領域，本集團亦佈局了一款用於肝癌治療的溫度敏感性栓塞劑，該產品為一款獲得 NMPA 創新性醫療器械審批資質的腫瘤類產品。於常溫下，凝膠具有良好的流動性，通過微導管輸送到病變組織的血管後，在人體溫度下凝膠形成從未梢血管到主供血管的原位膠凝化，實現病變組織血管的栓塞，適用於各種富血管性實質臟器腫瘤，特別是肝臟富血管的良性及中惡性腫瘤的栓塞治療。由於該產品具有載藥特性，後續還將可能與 SIR-Spheres® 釷 [90Y] 微球注射液聯合推出新的組合產品，擴大單一產品的適用範圍。目前，產品處於臨床前開發階段。

在 RDC 領域，本集團目前佈局了 9 款 RDC 產品權益，期間多款產品取得了重要進展。其中，TLX591-CDx 於二零二一年六月在日本完成首例患者給藥，於十二月在美國和澳洲獲批上市，在巴西獲得特別授權，准許正式獲批前銷售，同時也已在 17 個國家遞交上市申請；TLX591 於二零二一年六月在澳洲獲批開展 III 期臨床研究；而於二零二一年七月，TLX250-CDx 於澳洲完成拓展適應症膀胱癌首例患者給藥，同時其針對腎透明細胞癌的 III 期臨床進展順利，年內完成了 95% 的患者入組；二零二一年十二月，本集團與 ITM 合作，取得 TOCscan®、ITM-11 以及 ITM-41 三款 RDC 產品的大中華地區的獨家開發、生產及商業化權益，其中 TOCscan® 已在在德國、奧地利、法國獲批上市，ITM-11 和 ITM-41 在海外已分別進入臨床 III 期和臨床 I 期。9 款產品在中國的落地工作也按計劃順利推進。

腫瘤免疫治療領域，本集團全球首創的基因免疫療法產品 TAVO™，通過電穿孔傳遞系統實現腫瘤局部白細胞介素-12 (「IL-12」) 的表達，通過 IL-12 的免疫刺激功能，將對免疫治療不回應的「冷腫瘤」轉化為對免疫治療有回應的「熱腫瘤」。TAVO™ 於二零一七年被 FDA 授予快速通道資格和用於治療不可切除性轉移性黑色素瘤的孤兒藥地位。目前正在開展的聯合抗 PD-1 藥物 KEYTRUDA® (可瑞達，通用名：pembrolizumab，帕博利珠單抗) 針對抗 PD-1 檢查點耐藥轉移性黑色素瘤的註冊性 IIb 期臨床試驗進展順利，有望於二零二二年底完成該研究。OncoSec 的基因電轉設備 GenPulse™ 於二零二一年四月獲得歐盟 CE 認證；於二零二一年七月，OncoSec 與 Merck & Co., Inc. (在美國和加拿大以外的地區稱默沙東) (NYSE: MRK) 就 TAVO™ 聯合 KEYTRUDA® 治療晚期轉移性黑色素瘤臨床 III 期研究達成合作協定；而在其他適應症方面，TAVO™ 三陰乳腺癌、鱗狀細胞癌等適應症的臨床研究也在穩步推進。

本集團亦在 mRNA 平台佈局腫瘤免疫治療產品，本集團的 mRNA 平台奧羅生物擁有先進的 mRNA 技術和 LNP 技術的研發和生產平台，可進行腫瘤免疫治療和感染性疾病的 mRNA 疫苗的研發及生產。報告期內，奧羅生物完成了 mRNA 研發和生產平台的建設，並正式投入使用。奧羅生物擁有一款針對人乳頭瘤病毒 HPV 陽性頭頸部癌的全球創新 mRNA 產品，通過啟動機體過繼性免疫反應，與現有的腫瘤免疫檢測點抑制劑藥物聯合使用，能有效提高腫瘤患者的響應率並改善患者臨床預後。目前，該產品處於臨床前開發階段。

為加強在腫瘤免疫領域的進一步深耕，本集團還佈局了一款治療結直腸癌的全球創新水泡性口炎溶瘤病毒產品 (VSV-GPM) REV-001。該產品為唯一不插入外源基因的溶瘤病毒，經基因修飾後的病毒加強了對於腫瘤細胞的選擇性，而對正常細胞的毒性較小，此外病毒基因不會整合至人體細胞基因組中，無基因毒性風險，安全性較好。REV-001 靶向難治性腫瘤的 RAS 蛋白，具有該靶點的難治性腫瘤發病率高、惡性程度高、死亡率高且目前仍沒有有效治療手段。目前，該產品處於臨床前開發階段。



- **重症及抗感染領域**

於重症及抗感染領域，本集團基於對未被滿足的臨床需求的深度挖掘，在膿毒症、ARDS、COVID-19、病毒感染、嚴重過敏反應等對人類健康構成重大威脅的疾病上進行了前瞻性佈局，目前在研管線上有 4 款全新作用機制的全球創新藥物。

用於治療膿毒症的全球創新藥物 STC3141 臨床進展迅速，於二零二零年五月在澳洲獲批開展用於治療感染 COVID-19 患者 ARDS 的 II 期臨床研究和用於治療膿毒症的 Ib 期臨床研究並於同年十二月完成首例患者給藥；於二零二一年三月初獲得 NMPA 批准，在 ARDS 患者中開展 Ib 期臨床研究，並於二零二一年十一月完成首例患者給藥；於二零二一年四月至十月分別在比利時、波蘭和英國獲批治療重症 COVID-19 感染的 IIa 期臨床試驗，於二零二一年十二月完成所有患者入組給藥，二零二二年一月完成全部患者的隨訪工作，初步資料顯示患者死亡率及重症轉歸率預期良好。目前該項目在中國、澳洲、比利時、英國、波蘭三大洲五個國家，在膿毒症、ARDS、重症 COVID-19、COVID-19 引發的 ARDS 四個適應症上獲批六個臨床批件，國際多中心臨床正在全面推進。

本集團另一款治療膿毒症的藥物 APAD，目前已經完成化合物篩選並正處於臨床前開發階段。APAD 可拮抗多種病原體相關分子，對細菌及病毒感染導致的膿毒症都能起到治療作用，與 STC3141 以拮抗機體過度免疫反應來治療膿毒症的作用形成互補，可在膿毒症等重症的治療方面形成良好的協同效應。

本集團與澳洲格里菲斯大學(Griffith University)合作開發的副流感新藥是一款基於蛋白結構設計的全球首創小分子化合物，目前處於篩選化合物階段。

在嚴重過敏反應領域，本集團佈局了一款預充式腎上腺素自動注射筆，該產品是一款內含腎上腺素無菌溶液的一次性自動注射器，通過將單劑量腎上腺素緊急注射到大腿肌肉外側（肌肉注射），可緊急治療因昆蟲叮咬、食物、藥物或運動而引起的突然且危及生命的嚴重過敏反應。目前，該產品已在歐洲、韓國以及中國香港地區上市，中國大陸方面的註冊工作正在積極推進中。

- **呼吸及五官科領域**

呼吸及五官科是本集團的傳統優勢領域，為進一步加強該領域的創新儲備，鞏固市場優勢地位，增強競爭能力，集團在該領域佈局了四款創新藥物。

治療干眼症的 BRM421 為小分子多肽滴眼液，可加速角膜緣幹細胞的分裂增殖，促進眼表修復。BRM421 已於美國完成的 II 期臨床研究資料顯示，與目前已在國外上市並於未來數年可能在中國上市的治療干眼症的環孢素類滴眼液相比，其安全性高且刺激性小，具有能夠在兩星期內迅速緩解干眼症症狀和體征的潛力。目前，該產品在中國的註冊工作正在穩步的推進中。

治療翼狀胬肉的 CBT-001 為已上市治療肺纖維化藥物尼達尼布的創新改良產品，對新生血管生成和組織纖維化均有抑制作用。目前已在美國完成 II 期臨床試驗，安全性高，臨床療效顯著，可抑制翼狀胬肉生長並控制病情惡化。CBT-001 全球開發將於二零二二年進入 III 期臨床階段，中國的註冊工作正在穩步推進中。

用於季節性過敏性鼻炎的新型複方鼻噴劑 **Ryaltris** 是一種新型的糖皮質激素和抗組胺藥的複方鼻噴劑，目前該產品已在澳洲、韓國、俄羅斯和歐盟等國家和地區獲批上市，美國的上市申請亦已提交；中國註冊方面，於二零二一年十月獲批開展用於治療 12 歲及以上患者的過敏性鼻炎和鼻結膜炎症狀的 III 期臨床試驗。

針對眼科術後抗炎鎮痛的改良型新藥激素納米混懸滴眼液 **APP13007** 為強效的糖皮質激素，具有高效的局部抗炎活性和較強的毛細血管收縮作用，同時其獨特的納米製劑工藝有效解決了激素產品低水溶性導致的生物利用度低及安全性風險，已於美國完成的 II 期臨床試驗顯示，產品在較低的濃度下也能具備良好的有效性和安全性。目前產品的中國註冊工作已在準備過程中。

## 研發中心

本集團本著積極開放的心態進行全球化研發佈局，並已取得階段性成果。藥物方面，本集團在全球範圍內佈局了四個研發技術平台：**RDC** 技術平台、**DNA** 研發技術平台、**mRNA** 研發技術平台、糖組學研發技術平台；建立了五個研發中心：武漢光谷國際研發中心，以多肽組學、藥學平台為主導，為本集團的高端製劑的研發提供技術支持；而海外的四個研發中心，美國聖地牙哥研發中心 - 免疫治療（DNA 技術）抗腫瘤、美國波士頓研發中心 - 精準介入抗腫瘤、比利時研發中心 - mRNA、澳洲研發中心 - 重症及抗感染，即進行全球創新產品的早期開發工作並承接創新產品的海外臨床研究推進工作。

而在醫療器械方面，本集團已在北美洲及歐洲設立了海外研發平台和生產基地，持續進行創新產品的開發。在中國常州以及武漢光谷分別建立無源產品和有源產品的研發及生產基地，常州研發及生產基地已投入使用，武漢光谷研發及生產基地預計將於二零二二年正式投入使用，持續夯實中國研發及生產力量。

## 研發團隊

作為科技創新型醫藥企業，本集團長期致力於構建高端的創新研發人才體系以推進創新專案的全球開發工作，目前本集團連同聯營公司之研發人員共有 643 人（包括 **Sirtex**、**OncoSec** 等海外研發團隊），較去年同期增長 22%，其中碩士及博士高學歷人才 383 名，佔比接近 60%，同時儲備國際知名科學家超過 30 人。各板塊專業負責人及團隊核心成員均具備臨床醫學或藥學學術背景，部分擁有海外學習或工作經歷。

## 仿製藥開發

回顧期內，貝美前列素滴眼液、拉呋替丁片、硫酸特布他林注射液及他達拉非片獲 **NMPA** 發藥品註冊證書，其中貝美前列素滴眼液、拉呋替丁片和硫酸特布他林注射液為首仿獲批上市。

## 一致性評價

回顧期內，吲達帕胺片、酒石酸美托洛爾片、鹽酸替羅非班氯化鈉注射液、重酒石酸去甲腎上腺素注射液、鹽酸腎上腺素注射液、尼美舒利分散片、鹽酸溴己新注射液獲批通過一致性評價，其中重酒石酸去甲腎上腺素注射液、尼美舒利分散片為首家通過品種，並新申報氯化琥珀膽鹼注射液、鹽酸胺碘酮注射液、氟尿嘧啶注射液、華法林鈉片、地高辛注射液、鹽酸曲馬多注射液、左西孟旦注射液、鹽酸多巴酚丁胺注射液和鹽酸莫西沙星滴眼液。目前本集團共有 17 個產品獲批通過或視同通過一致性評價，另 13 個產品在審評。

## 知識產權保護

回顧期內，本集團新增專利申請 67 項，其中核心專利申請 14 項，新增專利授權 97 項，其中發明專利授權 43 項，占比 44.3%。本集團累計有效專利 480 項，其中發明專利授權 261 項，實用新型專利及外觀設計專利授權 219 項。其中 STC3141 項目相關適應症的 PCT 專利申請新進入包括美國、歐洲、中國、日本、澳洲等 13 個國家及地區，APAD、副流感、BRM421 等創新項目新增核心專利 4 項，PCT 專利申請 2 項；高端醫療器械版塊自主開發或從第三方許可獲得專利數量 45 項，其中核心專利申請 25 件，獲得專利授權 28 件，專利覆蓋中國、美國、歐洲、日本、韓國等市場；腫瘤免疫版塊（包括控股或參股企業）新增專利申請 12 項；生物版塊新增專利申請 13 項，其中核心專利 7 項、PCT 專利申請 1 項，累計有效專利 110 項，其中發明專利申請量 70 項，PCT 申請量 12 項。

## 商業化能力

集團業績持續提升，創新產品持續上市並產生利潤貢獻離不開商業化能力的持續提升。本集團現有銷售人員近 3,500 人，傳統優勢領域銷售人員超過 3,100 人，全國範圍內覆蓋醫院近 17,000 家，輻射藥店約 26 萬家；創新醫療器械板塊銷售人員 110 人，覆蓋近 700 家醫院；核藥板塊全球銷售人員共 228 人，正在積極進行 SIR-Spheres® 釷[90Y]微球注射液入院及醫院覆蓋工作。

## 重大投資併購與合作

於二零二一年及截至本公告日期為止，本集團延續「自主研發+全球拓展」的發展戰略，在全球範圍內進一步挖掘優質創新項目來擴充本集團的產品管線和提高本集團的綜合實力，大力向創新和國際化轉型。截至本公告日期，本集團進行了以下的重大投資併購與合作項目：

- **收購東海醫療**

二零二一年二月，本集團與東海資本(香港)有限公司訂立了股份購買協議，據此本集團以 1,200 萬美元收購香港東海醫療有限公司（「東海醫療」）752 股股份，代表其全部已發行股本的約 50.13%。在完成股份購買協議後，東海醫療成為了本集團之全資擁有附屬公司。東海醫療主要資產為於 Conavi Medical Inc. 的「Novasight Hybrid」系列及「Foresight ICE」系列等產品在中國大陸、香港、澳門及台灣等地區之二十年獨家代理權。收購東海醫療與本集團打造國際領先的心腦血管精準介入診療平台的佈局與規劃完美契合，有助於本集團在精準介入領域實現診療一體化。

- **收購申命醫療及獲得創新溫度敏感性介入栓塞劑之全部開發及商業化權益**

二零二一年五月，本集團與江蘇申命醫療科技有限公司（「申命醫療」）訂立股權轉讓協議，本集團在相關條件獲滿足後，以人民幣 860 萬元獲得申命醫療 100% 的股本權益，並藉此獲得申命醫療開發、用於治療肝癌的溫度敏感性栓塞劑以及後續開發的凝膠類產品的全部開發及商業化權益。該投資將進一步完善本集團於腫瘤介入領域的佈局。

- **獲得新一代創新醫療器械 HeartLight X3 激光消融平台獨家商業化權利**

二零二一年五月，本集團與美國 Cardio Focus, Inc. (「**Cardio Focus**」) 達成合作與產品獨家授權協議。本集團以不超過 2,000 萬美元的里程碑付款及一定比例的銷售提成，引進 Cardio Focus 治療心房顫動創新醫療器械 HeartLight® Endoscopic Ablation System 的新一代 HeartLight X3 激光消融平台產品在中國大陸、香港及澳門地區的獨家商業化權利和附條件的核心技術轉移權利，並享有 Cardio Focus 在授權區域內其他產品的優先合作權利。HeartLight X3 產品為本集團在心腦血管精準介入領域取得的又一全球創新產品，是本集團在打造國際領先的心腦血管精準介入診療平台重要佈局。

- **獲得針對眼科術後抗炎鎮痛的改良型新藥激素納米混懸滴眼液獨家開發和商業化權利**

二零二一年六月，本集團與台新藥達成產品獨家授權協議。本集團以不超過 950 萬美元的里程碑付款及一定比例的銷售提成，獲得台新藥開發的針對眼科術後抗炎鎮痛的 APP13007 在中國大陸、香港和澳門地區的獨家開發和商業化權利。與台新藥的合作，為本集團在眼科板塊引進了一款治療眼部炎症反應的產品的同時，進一步豐富了眼科板塊高壁壘藥品的產品線，為本集團的中長期發展提供戰略儲備。

- **增持 Sirtex HoldCo 股份**

二零二一年七月，本集團全資擁有之附屬公司弘年發展有限公司(「**弘年**」)與 Natixis (「**法外貿**」) 及 Grand Pharma Sphere Pte Ltd. (「**Sirtex HoldCo**」) 訂立股權認購協議，其中弘年認購 Sirtex HoldCo 配發的 84,704,650 股股份，代價為 100,000,000 美元。於二零二一年八月，法外貿亦再與 Sirtex HoldCo 訂立了第二次股權認購協議。兩項交易完成後，Sirtex HoldCo 股份由弘年實益擁有約 56.84%。通過此兩次認購事項，將可降低 Sirtex 的淨負債，有助於其業務的全面開展。

- **收購武漢遠大弘元股份有限公司股份**

二零二一年七月，本集團與武漢三鎮實業控股股份有限公司方訂立收購協議，認購武漢遠大弘元股份有限公司(「**遠大弘元**」) 的 10% 股本權益，累計代價為人民幣 51,980,000 元。此次收購事項將可使本集團增加於遠大弘元的股權及整合對標的企業的控制，以成為中國最具競爭力的氨基酸生產商之一。

- **與 FastWave 合作開發全球創新血管內震波鈣化處理系統並搭建心腦血管精準介入器械海外研發平台**

二零二一年八月，本集團與 FastWave 簽署一系列投資及戰略合作協議，本集團分階段以最多共 7,200 萬美元為代價取得 FastWave 100% 的股權，另以投入最多 800 萬美元用作支持和合作進行開發用作治療中、重度動脈鈣化的創新醫療器械血管內震波鈣化處理系統。此外，在相關條件獲得滿足後，FastWave 將有望成為本集團在心腦血管精準介入器械領域的全資附屬公司及海外高端創新醫療器械研發平台。

- **引進 ALK 公司 Jext<sup>®</sup>預充式腎上腺素自動注射筆**

二零二一年八月，本集團與丹麥的 ALK-Abelló A/S (「ALK 公司」)達成產品獨家授權協議，本集團合計以 1,200 萬歐元的首付款及里程碑費用，獲得 ALK 公司開發的治療嚴重過敏反應的 Jext<sup>®</sup>預充式腎上腺素自動注射筆在中國大陸、澳門和台灣地區的長期獨家商業化權利。引進該產品，將填補中國市場的空白，對於嚴重過敏反應患者實現快速救治。

- **引進 CoRISMA 全球創新先進心力衰竭治療系統**

二零二一年八月，本集團與美國 CoRISMA MCS Systems, Inc (「CoRISMA」)達成股權及產品戰略合作，本集團以 1,200 萬美元為代價分階段取得 CoRISMA 約 22.2%的股權，後續會進一步投入以獲得治療心力衰竭的創新醫療器械 CoRISMA 系列產品在大中華區（包括中國大陸、香港、澳門、台灣）以及東南亞多個國家及地區的獨家開發、生產及商業化權益，並使相關產品能於授權地區上市。CoRISMA 創立於 2018 年，是由耶魯大學 Bonde 人工心臟實驗室(Bonde Artificial Heart Laboratory, Yale University)所孵化的一家創新性醫療器械公司，專注於為嚴重心衰患者開發全球創新的醫療設備。CoRISMA 聯合創始人 Pramod Bonde 博士是耶魯紐黑文醫院(Yale New Haven Hospital)心臟外科醫生，是心力衰竭治療領域領先的研究人員。此次交易也將促進本集團與耶魯大學等國際頂尖院校的深度合作。

- **收購華晨生物 80%股權佈局甘氨酸產業**

二零二一年十月，本集團的湖北遠大生命科學與技術有限責任公司(「遠大生科」)與河北華陽生物科技有限公司訂立股權收購協議，遠大生科將以人民幣 1.072 億元收購滄州華晨生物科技有限公司(「華晨生物」)80%的股權，佈局甘氨酸產業鏈，並為集團氨基酸產業領導地位的建立奠定基礎。

- **引進全球創新二尖瓣置換醫療器械 Saturn**

二零二一年十一月，本集團與 InnovHeart 達成股權投資及產品引進戰略合作協議，本集團以約 4,380 萬歐元為代價取得 InnovHeart 約 17.8%的股權及用於二尖瓣置換的全球創新醫療器械 Saturn 在中國大陸、香港、澳門、台灣的獨家開發、生產及商業化權益。至此，本集團已實現在心腦血管精準介入診療領域中六個方向創新產品的全方位佈局，順利如期完成了年初制定的發展規劃目標，並成為在心腦血管精準介入診療領域中產品佈局方向最廣、疾病覆蓋最全的公司之一。

- **引進 ITM 三款全球創新 RDC 藥物**

二零二一年十二月，本集團與 ITM 達成產品戰略合作，將支付不超過 5.2 億歐元的授權許可費及里程碑款項以獲得 ITM 開發的包括：(1)用於診斷胃腸胰腺神經內分泌瘤的 TOCscan<sup>®</sup> (<sup>68</sup>Ga-Edotreotide);(2)用於治療胃腸胰腺神經內分泌瘤的 ITM-11(n.c.a.<sup>177</sup>Lu-Edotreotide);及(3)用於治療惡性腫瘤骨轉移的 ITM-41(n.c.a.<sup>177</sup>LuZoledronate)在內的 3 款全球創新型 RDC 產品在大中華區（中國大陸、香港、澳門、台灣）的獨家開發、生產及商業化權益。

- **與 ITM 訂立股權投資協議**

二零二二年二月，本集團與 ITM 訂立股權投資協議，本集團將以 2,500 萬歐元的代價認購 ITM 公司的新股，相等於其擴大後之股本的約 1.31%。此次股權投資將會加深本集團與 ITM 的進一步合作，為本集團在全球進行放射性核素藥品的產、研、銷之全產業鏈佈局奠定了堅實的基礎。

除以上所提及外，回顧期內本集團並沒有其他重大收購或出售。

## **投資者關係**

一直以來，本集團致力提高企業管治水平，以確保本集團的長遠發展。年內，本集團通過在本公司及香港交易及結算所有限公司網站公佈年報、年度業績公告、其他公告及通函，並主動發放自願性公告，向股東及投資者披露本集團的最新業務發展。

同時，本集團積極通過不同渠道與投資者保持密切溝通，包括券商路演、大型電話會議、一對一會議等多元化對話方式，向投資者介紹本集團的業務情況、發展進況及海外成員企業業務等，並同步通過不同媒體渠道發佈最新業務動態，旨在搭建一個公開、雙向、透明、誠懇的溝通平台，從而讓投資者即時掌握本集團之業務進展及發展前景。年內，本集團通過新產品說明會、業績發佈會、投資者開放日等推介活動積極與資本市場及投資者進行溝通，並參與多場由大型投資銀行及證券公司等機構舉辦的峰會、論壇、策略會及專題路演等活動，吸引了百名機構投資者和分析師參與。藉由與投資者溝通交流的機會，本集團冀望聽取更多寶貴意見，建立積極、高效的資訊溝通機制，廣泛收集投資者反饋，以期進一步提升企業管治水平。

本集團的投資者關係管理工作有助於樹立優質的企業形象、傳遞科技創新的核心戰略，在多維度獲得業內的高度認可，於二零二一年十二月榮膺財聯社「2021 新經濟最具投資潛力上市公司」獎項，並於二零二二年一月榮膺第六屆金港股「最具價值醫藥及醫療公司」和「最佳 IR 團隊」獎項。

## **前景**

二零二二年一月三十日，工業和信息化部、國家發展和改革委員會、科學技術部等九部門聯合印發《「十四五」醫藥工業發展規劃》（「十四五規劃」）。該規劃對醫藥工業提出更高要求，在產品創新和產業化技術突破、產業鏈穩定性和競爭力、供應保障能力、醫藥製造能力系統、國際競爭新優勢等方面都提出了具體發展要求。面對行業的變革，本集團把握醫藥行業未來高質量發展中的機遇，以科技創新為驅動，持續佈局全球創新產品及先進技術，不斷豐富和完善產品管線及強化產業鏈佈局和建設。於二零二二年，隨著 SIR-Spheres® 釷[90Y]微球注射液等全球創新產品陸續在中國上市，本集團將在多個核心領域全線發力，不斷貢獻新的利潤增長點並夯實優勢領域的行業領導者地位，為本集團可持續發展奠定了堅實的基礎。

## 推進放射性藥物診療平台建設，加速重症創新藥物研發

近年，中國放射性藥物市場發展迅速，配套的政策指引也為中國核醫學的發展按下加速鍵。二零二一年，國家發佈了首個針對核技術在醫療衛生應用領域的綱領性文件「醫用同位素中長期發展規劃（2021-2035年）」及「放射性體內診斷藥物非臨床研究技術指導原則」等規範政策的出台對於中國提升醫用同位素相關產業能力水平，推動和規範國內放射性體內診斷藥物的研發，保障健康中國戰略具有重要的意義。本集團緊跟政策方向，深度佈局及構建放射性核素藥物診療平台，打通放射性藥物的監管、註冊、研發、原料、運輸、進院等產業鏈環節，為本集團放射性核素藥物的落地奠定堅實的基礎。

二零二二年年初，十四五規劃中將微球類注射劑、藥械組合等新機制創新藥作為未來重點發展的對象。本集團放射性核素藥物診療平台重磅產品 SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液在二零二二年二月成功在中國落地上市。SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液的上市是順應政策導向，符合行業發展的，同時，本集團的 RDC 藥物也將會迎來新的里程碑進展。未來，本集團將會以 SIR-Spheres<sup>®</sup> 釷[90Y]微球注射液為核心，以 RDC 藥物為研發方向，通過與全球的高校和優秀的研發型公司合作，夯實本集團的研發實力，推進本集團在放射性核素藥物領域的產業鏈佈局，加速本集團的放射性核素藥物診療平台的建設，本集團將始終以為患者提供多適應症治療選擇、多手段且診療一體化的全球領先的抗腫瘤方案這一目標而努力。

重症領域的全球首創新藥 STC3141 是一款本集團自研的全新作用機制的小分子藥物，該產品的全球臨床工作進展迅速，預計二零二二年第二季度，STC3141 在歐洲針對重症 COVID-19 感染的 IIa 期臨床試驗的結果將會正式公佈，該結果勢必會進一步為 STC3141 的後續的全球範圍內的臨床推進提供有力的數據支援。STC3141 在臨床上的里程碑進展，一方面證實了本集團有能力進行自研產品的開發，另一方面也為本集團後續的國際化道路奠定堅實基礎。同時，該產品也有望填補膿毒症、ARDS 等這一全球尚未有有效治療藥物的重症領域的空白，為患者和醫生提供更多、更優的臨床解決方案。

## 佈局全球一流創新醫療器械產品，推進高端醫療器械國產化落地進程

隨著新醫改的推進，中國醫療器械行業在危機與機遇中尋找確定性及高景氣發展機遇。二零二一年，醫療器械行業加速規範，統一耗材編碼、耗材集採、按疾病診斷相關分組（DRG）/病種分值（DIP）醫保付費等對行業未來的監管及經營都產生了深遠的影響，明確了未來行業的發展新方向。根據十四五規劃的指示，高端的介入植入產品、新型醫學影像設備、生物醫用材料等創新醫療器械將會是未來重點發展的方向。本集團在行業變革中精準的尋找到了未來的發展賽道，在全球範圍內佈局創新技術，持續擴充全球一流的創新醫療器械產品，不斷提高本集團的綜合實力。

二零二一年，本集團累計投入超過 1.6 億美元，在心腦血管精準介入診療領域佈局了新一代房顫治療鐳射消融平台 HeartLight X3、治療心衰的創新器械 CoRISMA 系列產品、治療動脈鈣化的血管內震波鈣化處理系統 Fastwave 和二尖瓣置換產品 Saturn 等一系列的高端介入植入產品，並搭建了海外高端創新醫療器械研發平台，完成冠脈介入、外周介入、神經介入、結構性心臟病、電生理以及心衰六個方向的全方位佈局。本集團的融合了血管超聲和光學相干斷層掃描兩種成像技術的新型醫學影像設備 NOVASIGHT Hybrid 預計將於二零二二年在中國獲批上市，這無疑將會成為本集團新的利潤增長點。未來，本集團將會繼續佈局全球一流的高端醫療器械，並推進產品的中國上市進程以及國產化落地建設，加速創新醫療器械產業化建設，打造研、產、供、銷一體化的心腦血管精準介入診療領域的高端醫療器械平台。

## 持續推進傳統優勢領域的高品質發展，進一步打造全產業鏈綜合優勢的新格局

十四五規劃將醫藥工業的地位從「重要產業」提升至「戰略性產業」，而帶量採購常態化又對醫藥企業的醫藥製造能力和供應保障能力提出了新的要求。因此，產業鏈穩定性和競爭力是企業能否在傳統化學藥領域中生存的重要因素。原料藥和化學藥製劑一直以來都是本集團的傳統優勢領域，本集團眾多的明星產品都已實現了原料製劑一體化，穩定的產業鏈優勢為本集團在傳統化學藥領域提供了強大的競爭力。未來，本集團還會繼續科學的發展高端仿製藥製劑，同時進一步加大集團戰略品種的原料製劑一體化，打造全產業鏈的綜合優勢，並提高企業抗風險能力，同時為本集團的創新產品的研發提供物質支援。

氨基酸產業是本集團另一傳統優勢領域，本集團通過收購華晨生物，從精品氨基酸領域向多元化氨基酸戰略邁進了重要一步。未來，本集團將會進一步整合氨基酸產業資源，打造成全球最好的食品級甘氨酸生產基地，在豐富產品集群的同時，將氨基酸產業鏈進一步延伸，在上游氨基酸原料及下游終端健康食品及醫藥製劑領域建立深度的產業化及規模化佈局，深度參與全球化高端市場競爭，為本集團氨基酸產業領導地位的建立奠定基礎。

## 堅持以臨床價值為導向，科學推進中藥板塊的發展

隨著十四五規劃對中醫藥行業的政策支持，以及早前發佈的《關於醫保支持中醫藥傳承創新發展的指導意見》、《關於加快中醫藥特色發展的若干政策措施》以及《關於促進中醫藥傳承創新發展的意見》等多個政策紅利，國家重點發展中藥產業的決心是非常明確的，中醫藥市場需求有望得到進一步釋放。本集團之西安碑林藥業股份有限公司已深耕中醫藥產業 50 餘年，集中藥研發、生產、銷售為一體，擁有多管道的行業優勢及品牌市場認知度，獨家產品和血明目片和金嗓系列擁有良好的臨床療效和市場口碑。未來，本集團將會繼續以臨床價值為導向，在傳統優勢領域的眼科和耳鼻喉科立足臨床需求、基於臨床實踐深化開發滿足患者需求的高品質中藥產品，同時積極佈局尚未滿足臨床需求的領域，旨在成為中藥領域的領軍企業。

## 財務資源及流動資金

於二零二一年十二月三十一日，本集團之流動資產為港幣6,778,590,000元（二零二零年十二月三十一日：港幣5,318,960,000元），流動負債為港幣5,566,130,000元（二零二零年十二月三十一日：港幣4,302,930,000元）。於二零二一年十二月三十一日之流動比率約為1.22，而於二零二零年十二月三十一日則約為1.24。



本集團於二零二一年十二月三十一日之現金及銀行結餘為港幣1,752,860,000元（二零二零年十二月三十一日：港幣1,836,700,000元），其中約7.0%以港幣、美元、澳元及歐元列值，93.0%以人民幣列值。

於二零二一年十二月三十一日，本集團之尚未償還銀行貸款為約港幣2,849,290,000元（二零二零年十二月三十一日：港幣2,345,690,000元），由中國及香港的銀行發放及以人民幣、美元和港幣為單位。銀行計息之年利率介乎2.18%至6.89%（二零二零年十二月三十一日：2.60%至6.89%）不等，其中約港幣226,000,000元銀行貸款為按固定利率計息。若干銀行貸款以本集團之資產作為抵押，其賬面淨值約為港幣284,350,000元（二零二零年十二月三十一日：港幣86,220,000元）。於二零二零年十二月三十一日，本集團之負債比率（按銀行借款佔股東權益之百分比計算）約21.3%，而於二零二零年十二月三十一日亦為約20.9%。

由於本集團之主要業務在中國境內進行，而現有之財務資源包括現金及銀行借款主要是人民幣及港幣，故此需要面對匯率波動之風險較低。

本集團擬以其經營收益、內部資源及銀行信貸所得款項結餘撥付其經營及投資活動。董事相信，本集團的財務狀況穩健，並具備足夠資源應付其資本開支及營運資金所需。本集團對大部分港幣銀行存款或營運附屬公司之當地貨幣銀行存款採取保守庫務政策，藉此減低外匯風險。於二零二一年十二月三十一日，本集團訂立了一項交叉貨幣掉期合約，以對沖由若干銀行貸款的利息支出產生的港幣和人民幣匯率風險。除以上所述外，本集團並無採用其他外匯協議、利率掉期、貨幣掉期或其他財務衍生工具以作對沖之用。

## 重大事項進展

茲提述本公司於二零一六年、二零一七年、二零一八年以及二零一九年年報中所披露，天津晶明新技術開發有限公司（「天津晶明」）（一間本公司之間接非全資擁有附屬公司）正因其一個產品的品質事件而涉及若干訴訟，並正就可能遭受的損失而向天津晶明之原股東提出訴訟追討。截至二零二一年十二月三十一日止，法院已就其中五十六項訴訟作出判決，其中兩項訴訟仍在人民法院審理程序中，涉案金額約人民幣1,690,000元。經終審的生效判決中，天津晶明亦已按照判決結果支付賠償款項連同相關訟費約人民幣30,960,000元。其他有關產品品質事件的訴訟仍未作出判決，而(1) 因為該等產品並非本集團之主要產品，及(2) 根據收購天津晶明的協議之條款，天津晶明之原股東應該承擔二零一五年六月三十日前有關產品事故的賠償責任，而遠大醫藥（中國）已就其可能遭受的損失而向天津晶明之原股東提出訴訟。根據法院的最終判決，天津晶明的原股東需向我們賠償約人民幣8,090,000元作為於判決時點已有之損失賠償以及違約金，經人民法院強制執行後，遠大醫藥（中國）已取得原股東房產及現金回款合計約人民幣6,600,000元，餘額仍在繼續強制執行中。另外，遠大醫藥（中國）已就天津晶明在二零二一年三月七日前已賠付氣體事件損失約人民幣19,000,000元向天津晶明之原股東提出第二起索賠訴訟，截至二零二一年十二月三十一日止該訴訟仍在人民法院二審審理程序中。因此，董事認為該等事故及相關訴訟並不會對本集團產生重大影響。

根據收購天津晶明的協議之條款，賣方承諾天津晶明於二零一五年一月一日起至二零一五年六月三十日期間國內銷售所產生的除稅後淨利潤（僅包含國內銷售所產生的淨利潤，且不包含銷售灌注液所產生的利潤）（「實際利潤」）不低於人民幣5,000,000元（「業績承諾」）。如果上述業績承諾不能獲滿足，本集團為可追索退回部分股權轉讓款（為根據本公司日期為二零一四年十二月二十二日之公告中所列示的公式）。本集團已就該業績承諾事項與該等賣方進行訴訟，經法院一審、二審及再審，已於二零二零年十二月獲得法院終審判決，判決本集團可取回存放於本集團與賣方共同管理之銀行帳戶內的人民幣10,000,000元股權轉讓款，而賣方亦需按照收購天津晶明的協議之條款，向本集團額外退回股權轉讓款約人民幣11,200,000元。截至本公告日期，該案件已申請人民法院強制執行並被受理，本集團亦已依據法院的判決，取回與賣方共同管理之銀行帳戶內的人民幣10,000,000元。

## 重大投資

除以上所提及外，本集團於年內並無其他重大投資。

## 合約及資本承擔

於二零二一年十二月三十一日，本集團作為出租人有經營租賃承擔約港幣210,000元(二零二零年: 港幣120,000元)。

於二零二一年十二月三十一日，本集團有資本承擔約港幣180,320,000元(二零二零年: 港幣108,700,000元)。

## 或然負債

於二零二一年十二月三十一日，董事並不知悉有任何重大或然負債。

## 結算期後事項

除以上所提及外，於二零二一年十二月三十一日後，概無發生可能會對本集團未來營運之資產及負債構成重大影響之結算期後事項。

## 發行新股份及資金用途

於二零二零年八月一日，本公司與中國國際金融香港證券有限公司(「配售代理」)訂立配售協議，據此配售代理有條件同意作為本公司之代理，按盡力基準為本公司按每股配售股份港幣5.90元之配售價格配售或促使配售最多172,000,000股新股份予不少於六名承配人。於二零二零年七月三十一日(即訂立協議前的股份最後交易日期)的股份收市價為每股港幣7.34元。於二零二零年八月十日，本公司已完成配發及發行合共172,000,000股配售股份，而所得款項淨額(經扣除配售佣金和相關成本及開支)約為港幣1,013,600,000元(相等於每股配售股份的淨價約港幣5.89元)，用於研發項目(包括但不限於我們國內及海外藥品研發)、擴充我們的研發團隊及於技術的投資。於截至二零二零年十二月三十一日止年度，所得款項中約港幣613,110,000元已用於上述之用途，而餘下的款項已於二零二一年內全數用於上述之用途。

## 股份獎勵計劃

於二零二一年九月一日，本公司採納了股份獎勵計劃(「該計劃」)，而本集團的僱員、董事及顧問將有權參與該計劃。該計劃的詳情載於本公司日期為二零二一年九月一日的公告。

於二零二一年，本集團已向為該計劃成立的信托支付了港幣155,000,000元，當中約港幣143,500,000元已用於購買22,430,500股股份作為信託基金一部分，而該等股份由受託人就信託項下合資格參與者的利益持有。

除上述外，於本公告日期，董事會並無授出任何獎勵，亦無促使向受託人支付信託基金以購買或認購股份。

## 買入、出售或贖回股份

除該計劃的受託人根據該計劃的規則及信託契據的條款以總代價約港幣143,500,000元於聯交所購買合共22,430,500股股份外，截至二零二一年十二月三十一日止年度，本公司或其任何附屬公司並無買入、出售或贖回本公司任何上市證券。

## 僱員及薪酬政策

於二零二一年十二月三十一日，本集團於香港及中國境內聘用約10,029名職員及工人（二零二零年十二月三十一日：約8,722名）。本集團根據員工表現及經驗釐定員工薪酬，管理層亦會定期檢討員工薪酬制度。其他員工福利包括醫療保險、退休計劃、適當培訓計劃及認股權計劃。

## 競爭利益

除執行董事牛戰旗博士為華東醫藥股份有限公司之董事，而因此可能於與本集團業務有或可能有直接或間接競爭之業務中擁有權益外，就董事所悉，本公司董事或管理層股東（定義見上市規則）概無於任何會或可能會與本集團業務構成競爭之業務擁有權益。

## 董事於交易、安排或合約之權益

董事概無於本公司、其任何控股公司或附屬公司或其他附屬公司所訂立直至本年度結束或於本年度期間任何時間仍然存續之任何就本集團業務而言屬重大之交易、安排或合約擁有重大權益。

## 證券交易之標準守則

本公司已採納上市規則附錄10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」）為其董事進行證券交易之操守準則。本公司已向本公司董事作出個別查詢，於截至二零二一年十二月三十一日止年內一直遵守標準守則所載之所有相關規定。

## 獨立非執行董事之獨立性

本公司已根據上市規則第3.13條收到各獨立非執行董事每年對其獨立性之確認。獨立非執行董事已確認彼等均為獨立。

## 企業管治常規守則

截至二零二一年十二月三十一日止年度，本公司已遵守上市規則附錄14所載之企業管治守則之所有適用守則條文（「企業管治守則」）。

## 審核委員會

本公司已成立審核委員會，以監察本集團財務報表之完整性及審視財務匯報程式及內部監控系統。現時，審核委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括兩名獨立非執行董事胡野碧先生及裴更博士。

審核委員會已審閱本集團截至二零二一年十二月三十一日止年度之經審核年度業績。

## 薪酬委員會

本公司已成立薪酬委員會，以考慮本公司所有董事及高級管理層之薪酬。現時，薪酬委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括執行董事唐緯坤博士及獨立非執行董事胡野碧先生。

## 提名委員會

本公司已成立提名委員會，以協助董事會對本公司的董事提名制度實行整體管理。現時，提名委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括執行董事邵岩博士及獨立非執行董事胡野碧先生。

## 股東週年大會

本公司股東週年大會將於二零二二年五月二十七日（星期五）假座香港中環皇后大道中99號中環中心3302室舉行。股東週年大會通告將按上市規則之規定在適當時間刊登及寄發予股東。

## 暫停辦理股份過戶登記手續

本公司將於下列日期暫停辦理股份過戶登記手續：

- (i) 為確定股東出席本公司於二零二二年五月二十七日（星期五）舉行之股東週年大會及於會上投票之權利，自二零二二年五月二十四日（星期二）起至二零二二年五月二十七日（星期五）止期間（包括首尾兩天）暫停辦理股份過戶。為符合資格出席本公司之股東週年大會及於會上投票，所有購入之股票填妥背面或另頁之過戶表格須於二零二二年五月二十三日（星期一）下午四時三十分前送達本公司之股票過戶登記分處，即香港皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716室香港中央證券登記有限公司，辦理過戶登記手續；及
- (ii) 為確定股東獲派發擬定末期股息之權利，於二零二二年六月八日（星期三）暫停辦理股份過戶。為享有獲派發擬定末期股息，所有購入之股票填妥背面或另頁之過戶表格須於二零二二年六月七日（星期二）下午四時三十分前送達本公司之股票過戶登記分處，即香港皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716室香港中央證券登記有限公司，辦理過戶登記手續。末期股息將會於或約在二零二二年六月二十一日（星期二）派發予於二零二二年六月八日（星期三）在股東名冊上之股東。

## 國衛會計師事務所有限公司的工作範圍

經本集團核數師國衛會計師事務所有限公司（「國衛」）同意，本公告所載有關本集團本年度之綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表以及相關附註之數據，等同本集團該年度綜合財務報表草擬本所載之金額。國衛就此進行之工作並不構成按照香港會計師公會頒佈之《香港核數準則》、《香港審閱工作準則》或《香港核證工作準則》之核證工作約定，因此國衛概不就本初步公告作出保證。

## 登載年度業績及年報

年度業績公佈將登載於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk)) 及本公司網站([www.grandpharm.com](http://www.grandpharm.com))，而本公司的二零二一年年報將於適當時間寄發予股東並於本公司及聯交所網站登載。

承董事會命  
遠大醫藥集團有限公司  
唐緯坤博士  
主席

香港，二零二二年三月十七日

於本公告日期，董事會由四名執行董事唐緯坤博士、邵岩博士、牛戰旗博士及史琳博士；及三名獨立非執行董事蘇彩雲女士、胡野碧先生及裴更博士組成。

#本公告中的個別名詞之英文名稱的中文翻譯僅作為展示用途，並不代表該等名詞的正式中文名稱。

\* 僅供識別