



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited  
翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

股份代號：3692



中期報告  
2022

# 目錄

- 2 公司資料
- 4 財務摘要
- 5 公司概覽
- 9 管理層討論及分析
- 18 企業管治及其他資料
- 25 中期財務資料獨立審閱報告
- 26 中期簡明綜合損益表
- 27 中期簡明綜合全面收益表
- 28 中期簡明綜合財務狀況表
- 30 中期簡明綜合權益變動表
- 31 中期簡明綜合現金流量表
- 33 中期簡明綜合財務資料附註
- 49 釋義

# 公司資料

## 董事會

### 執行董事

鍾慧娟女士 (主席兼首席執行官)  
呂愛鋒先生  
孫遠女士

### 獨立非執行董事

林國強先生  
陳尚偉先生  
楊東濤女士

## 審核委員會

陳尚偉先生 (主席)  
林國強先生  
楊東濤女士

## 薪酬委員會

楊東濤女士 (主席)  
鍾慧娟女士  
林國強先生

## 策略及發展委員會

鍾慧娟女士 (主席)  
呂愛鋒先生  
陳尚偉先生  
楊東濤女士

## 環境、社會及管治委員會

呂愛鋒先生 (主席)  
楊東濤女士  
陳尚偉先生

## 提名委員會

鍾慧娟女士 (主席)  
林國強先生  
陳尚偉先生

## 聯席公司秘書

鍾勝利女士  
李昕穎女士

## 授權代表

孫遠女士  
李昕穎女士

## 上市資料

普通股  
香港聯合交易所有限公司  
股份代號：3692

可換股債券  
600,000,000美元於二零二一年一月二十二日  
發行的於二零二六年到期的零息可換股債券  
香港聯合交易所有限公司  
可換股債券代號：40546

## 開曼群島註冊辦事處

P.O. Box 309, Ugland House  
Grand Cayman, KY1-1104  
Cayman Islands

## 中華人民共和國主要營業地點及 總辦事處

中華人民共和國上海市  
浦東新區  
祥科路287號  
(郵編：201210)

# 公司資料

## 香港主要營業地點<sup>1</sup>

香港  
九龍觀塘道348號  
宏利廣場5樓

## 核數師

安永會計師事務所  
執業會計師  
香港  
鰂魚涌英皇道979號  
太古坊一座27樓

## 香港法律顧問

佳利(香港)律師事務所  
香港  
銅鑼灣  
軒尼詩道500號  
希慎廣場37樓

## 開曼群島股份過戶登記總處

Maples Fund Services (Cayman) Limited  
P.O. Box 1093, Boundary Hall  
Cricket Square  
Grand Cayman, KY1-1102  
Cayman Islands

## 香港股份過戶登記分處<sup>2</sup>

卓佳證券登記有限公司  
香港  
夏慤道16號  
遠東金融中心17樓

## 主要往來銀行

交通銀行連雲港分行  
中華人民共和國  
江蘇省  
連雲港市  
經濟技術開發區  
黃河路45號

## 公司網站

[www.hspharm.com](http://www.hspharm.com)

<sup>1</sup> 地址變更自2022年8月15日起生效。

<sup>2</sup> 地址變更自2022年8月15日起生效。

## 財務摘要

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團錄得以下未經審核的業績：

- 收入約人民幣四十四點三四億元，較去年同期增長約百分之零點七；
- 研發開支約人民幣七點三九億元，較去年同期增長約百分之七點六，佔收入比例約百分之十六點七；
- 溢利約人民幣十二點九八億元，較去年同期增長約百分之零點六；
- 每股基本盈利約人民幣零點二二元，較去年同期增長約百分之零點六；
- 創新藥銷售佔本集團收入約百分之五十二點三；去年同期創新藥銷售佔本集團總收入約百分之二十八點五。

# 公司概覽

本公司是中國領先的以研發創新為驅動的製藥公司之一，致力於通過持續創新滿足患者的未盡臨床需求，提升人類的健康福祉。

本公司已在中國一些規模最大、發展最快而具有重大未滿足臨床需求的治療領域中建立了領先地位，包括抗腫瘤、抗感染、中樞神經系統疾病及代謝疾病等領域。

專注創新是本公司的核心發展驅動力，本集團逐年持續加大對研發的投入，建立了完善的研發平台並掌握了一批專有技術，並研發儲備了一系列創新藥在不同研發階段。截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團共有七個新產品獲批上市，新申報及獲得臨床批件六件，均為創新藥相關；遞交上市申請四件，其中包括創新藥一件（含增加適應症）：1類創新藥培莫沙肽（曾用名：培化西海馬肽）新增用於治療未接受促紅細胞生成素治療的非透析慢性腎病患者的貧血。

本集團高度重視產品品質，通過海外認證保持生產品質體系的先進性，同時持續拓展主營業務的商務管道，並不斷引入先進的管理理念和工具，提升整體運營效率。

隨著自主創新藥的不斷獲批上市，本集團著力提升專業化營銷能力，促進醫療專業人士對自主創新藥物的瞭解和認識。截至二零二二年六月三十日止六個月，創新藥銷售收入約人民幣二十三點二一億元，同比增長約百分之八十四點八，佔本集團總收入由上年同期的百分之二十八點五上升至百分之五十二點三。

於二零一三年，江蘇豪森首次榮獲國務院頒發的國家科技獎（二等獎）。同年，抗腫瘤注射劑通過美國FDA認證，澤菲獲得美國FDA上市許可。本集團所有生產線取得最新版的中國GMP證書。

於二零一四年，江蘇豪森再度榮獲國務院頒發的國家科技獎（二等獎）。同年，本集團首個自主研發的創新藥邁靈達（嗎啉硝唑氯化鈉注射液）在中國獲批上市。

於二零一七年，江蘇豪森被中國醫藥工業信息中心評為「2017年中國醫藥工業企業百強」第22位。

於二零一八年及二零一九年，江蘇豪森連續兩年被中國醫藥工業信息中心評為「中國醫藥研發產品線最佳工業企業」第二位。

## 公司概覽

於二零一九年五月，本集團自主研發的GLP-1受體激動劑兼長效1.1類創新藥孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）獲批在中國上市，用於治療II型糖尿病。

於二零一九年五月，江蘇豪森榮獲「2019年度綠色企業管理獎」。

於二零一九年六月十四日，本公司股份成功於聯交所主板上市，為本集團創造里程碑並為我們的未來發展奠定了堅實的基礎。

於二零一九年八月，江蘇豪森被中國醫藥工業信息中心評為「中國醫藥企業社會責任優秀」企業。

於二零一九年十一月，本集團自主研發的1類創新藥豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）獲批在中國上市，用於治療慢性髓性白血病。

於二零二零年三月，本集團自主研發的1類創新藥阿美樂（甲磺酸阿美替尼片）獲批在中國上市，用於治療既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)成人患者的治療。

於二零二零年七月，本集團嗎啉硝唑發明專利、替加環素發明專利分別被中國國家知識產權局授予中國專利優秀獎、中國專利銀獎。

於二零二零年八月，江蘇豪森被中國醫藥工業信息中心評為中國醫藥研發產品線最佳工業企業。

於二零二零年八月，江蘇豪森被中國醫藥工業信息中心評為中國醫藥企業社會責任優秀企業。

於二零二零年十月，江蘇豪森被中國工業和信息化部評為綠色供應鏈管理企業。

於二零二零年十一月，本集團「國家1類長效降糖新藥聚乙二醇洛塞那肽及製劑研發與產業化」項目被中國工業經濟聯合會評為中國工業大獎表彰獎。

於二零二零年十二月，本集團1類創新藥甲磺酸阿美替尼片、甲磺酸氟馬替尼片、聚乙二醇洛塞那肽注射液被納入國家醫保目錄（2020年）。

於二零二一年一月，本公司成功完成發行及上市六億美元於二零二六年到期的零息可換股債券。

## 公司概覽

於二零二一年六月，本集團1類創新藥恒沐(艾米替諾福韋片)獲得國家藥監局頒發藥品註冊批件。

於二零二一年六月，本集團與Cormorant資管共同創立並孵化博勝藥業，已完成由本集團和Cormorant資管共同領投的七千二百萬美元A輪融資。

於二零二一年八月，江蘇豪森被中國醫藥工業信息中心評為中國醫藥研發產品線最佳工業企業。

於二零二一年十二月，本集團全球運營總部及研發中心舉行盛大啟幕，全面開啟本集團創新及國際化新征程。

於二零二一年十二月，本集團創新藥恒沐(艾米替諾福韋片)被納入新版國家醫保目錄。

於二零二一年十二月，本集團1類創新藥阿美樂(甲磺酸阿美替尼片)一線治療EGFR外顯子19缺失或外顯子21(L858R)置換突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌成人患者獲國家藥監局頒發藥品註冊批件。

於二零二二年一月，本集團自主研發的1類新藥HS-10382片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療慢性粒細胞白血病(CML)，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年二月，本集團自主研發的1類新藥HS-10370注射液獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療晚期實體瘤，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年三月，本集團自主研發的1類新藥HS-10380片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療精神分裂症，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年三月，本集團創新藥昕越(伊奈利珠單抗注射液)獲得國家藥監局頒發藥品註冊批件。

於二零二二年四月，本公司在2022年第113屆美國癌症研究協會(AACR)年會上公佈了自主研發1類創新藥PI3K $\alpha$ 抑制劑HS-10352-101單藥I期爬坡試驗研究資料。HS-10352在無標準治療方案或無法獲得或不能耐受標準治療的HR+HER2-晚期乳腺癌受試者中，顯示出良好的安全性、耐受性和藥代動力學(PK)特徵，並觀察到了初步的抗腫瘤活性，且在攜帶PIK3CA突變人群中顯示出更優的抗腫瘤活性，預期將為HR+HER2-PIK3CAm+晚期乳腺癌患者帶來臨床獲益。

於二零二二年四月，本集團自主研發的1類新藥HS-10386片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療晚期實體瘤，具體適應症待臨床試驗後確定。



## 公司概覽

於二零二二年四月，由本集團自主研發的1類新藥HS-10384片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療更年期血管舒縮綜合症，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年五月，本集團與NiKang Therapeutics訂立獨家授權合約。據此，本集團獲得NiKang Therapeutics獨家特許權，在中國（包括香港、澳門及台灣）研究、開發及商業化NKT2152。

於二零二二年六月，由本公司合作夥伴EQRx遞交的本公司和EQRx合作研發、商業化的創新藥阿美替尼（中國品牌名為阿美樂®，甲磺酸阿美替尼片）用於治療表皮生長因子突變的非小細胞肺癌(NSCLC)的上市許可申請獲英國藥品和醫療保健用品管理局（「MHRA」）受理。本次是阿美替尼在中國境外的首個上市許可申請。

本集團網站：[www.hspharm.com/](http://www.hspharm.com/)

# 管理層討論及分析

## 行業回顧

回顧期內，新冠疫情的影響仍在持續，上半年部分地區的反覆，對醫藥企業的经营有所影響。但醫藥市場的剛性需求仍然不減，伴隨著人口老齡化程度的逐漸提高以及居民健康意識的不斷提升，醫藥行業預期仍將保持著穩定的增長態勢。

政策方面，中央政府繼續加大醫藥公共領域的改革和投入，加強醫療、醫保、醫藥之間的政策聯動，加快構建有序(國家、省級、市縣、基層)就醫就診新格局，推進衛生醫藥高品質發展。連續多年提升居民醫保的國家補助標準，跨省異地就醫直接結算，重點關注慢性病、癌症的防治，並且加強罕見病研究和用藥保障，多方面多層次地提升居民醫療保障水準。工信部、發改委等九部委印發《「十四五」醫藥工業發展規劃》，助推藥物創新和技術突破，支持企業創新國際化。多個層面進一步釋放了明確支援創新產業鏈的信號，專注創新研發並積極引入新技術，深耕差異化競爭能力構建的企業將具有更強的適應力並把握住關鍵的競爭優勢。

## 業務概要

回顧期內，本集團於中國內地的營運總部及研發、生產基地相繼受到疫情爆發影響，產品研發及市場活動，特別是新藥推廣進度放緩。截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團創新藥銷售收入約人民幣二十三點二一億元，同比增長約百分之八十四點八，創新藥銷售收入佔比由上年同期的百分之二十八點五上升至百分之五十二點三。創新研發方面，本集團持續加大研發投入以提升自主創新及研發效率，於二零二二年六月三十日，共有六款創新藥上市獲批，其中五款進入國家醫保目錄，其中昕越(伊奈利珠單抗注射液)用於抗水通道蛋白4抗體陽性(AQP4抗體陽性)的視神經脊髓炎譜系障礙(NMOSD)成人患者的治療於報告期內獲批上市。於二零二二年六月三十日，本集團研發人員一千四百三十二名，並有超過二十五個處於臨床不同階段的創新藥項目。與此同時，本集團密切關注全球醫藥行業的前沿技術，在BD方面通過許可引進、合作開發等方式，進一步提升本集團的創新能力以及創新產品管線佈局。

# 管理層討論及分析

## 業務概要(續)

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團於回顧期間內錄得收入約人民幣四十四點三四億元，較上年同期增長約百分之零點七；溢利約人民幣十二點九八億元，較上年同期增長約百分之零點六；每股盈利約人民幣零點二二元，較上年同期增長約百分之零點六。

我們的絕大部分收入來自於藥品的銷售，主要產品集中在本集團策略性專注的主要治療領域，即抗腫瘤、抗感染、中樞神經系統疾病、代謝及其他領域：

在抗腫瘤領域，我們主要專注於治療發病率高的實體瘤(如肺癌)以及血液腫瘤。我們的抗腫瘤產品組合主要包括創新藥阿美樂(甲磺酸阿美替尼片)、創新藥豪森昕福(甲磺酸氟馬替尼片)、普來樂(注射用培美曲塞二鈉)、昕泰(注射用硼替佐米)及昕維(甲磺酸伊馬替尼片)等。截至二零二二年六月三十日止六個月，來自抗腫瘤藥物組合的收入達約人民幣二十四點五一億元，佔本集團總收入約百分之五十五點三。

我們的抗感染產品組合主要包括創新藥邁靈達(嗎啉硝唑氯化鈉注射液)、創新藥恒沐(艾米替諾福韋片)、澤坦(注射用替加環素)及恒森(注射用米卡芬淨鈉)等。本公司主要關注抗耐藥菌領域，該等領域的臨床需求日益增加，同時本公司對於抗感染藥物學術活動以合理用藥為指導方向，推動抗感染藥物的臨床規範使用。截至二零二二年六月三十日止六個月，來自抗感染藥物組合的收入達約人民幣五點九七億元，佔本集團總收入約百分之十三點五。

我們的中樞神經系統疾病產品組合主要包括歐蘭寧(奧氮平口服製劑)、艾蘭寧(帕利哌酮緩釋片)、阿美寧(阿戈美拉汀片)等。截至二零二二年六月三十日止六個月，來自中樞神經系統疾病藥物組合的收入達約人民幣八點四五億元，佔本集團總收入約百分之十九點零。

代謝及其他領域產品組合主要包括創新藥孚來美(聚乙二醇洛塞那肽注射液)、瑞波特(雷貝拉唑鈉腸溶片)、孚來迪(瑞格列奈片)、孚來瑞(卡格列淨片)、普諾安(安立生坦片)等。截至二零二二年六月三十日止六個月，來自上述領域藥物組合的收入達約人民幣五點四一億元，佔本集團總收入約百分之十二點二。

# 管理層討論及分析

## 創新藥產品

截至二零二二年六月三十日止六個月，創新藥銷售收入約人民幣二十三點二一億元，同比增長約百分之八十四點八，約佔本集團總收入的百分之五十二點三。創新藥銷售收入包括阿美樂、豪森昕福、邁靈達、孚來美、恒沐五款創新藥產品的收入。阿美樂、豪森昕福、孚來美列入國家醫保目錄並於二零二一年三月開始生效，快速覆蓋了數百家大型醫院和DTP藥房，隨著覆蓋率的提升，使用患者人群大幅增加。邁靈達第二次與國家醫保局成功續約，繼續保持在國家醫保目錄中。恒沐於二零二一年六月獲批上市，通過本集團積極的學術推廣活動，覆蓋全國範圍內的乙肝專家已然知曉恒沐的臨床資料，恒沐於二零二一年年內通過醫保談判列入國家醫保目錄並於二零二二年一月開始生效，是本集團從獲批上市到納入國家醫保目錄最快的品種。昕越於二零二二年三月獲批上市，已被納入《中國視神經脊髓炎譜系疾病診斷與治療指南(2021年版)》，並獲得A類推薦。

## 阿美樂

阿美樂(甲磺酸阿美替尼片)是中國首個原研的三代EGFR-TKI類創新藥，二零二一年十二月，阿美樂獲批用於具有表皮生長因數受體(EGFR)外顯子19缺失或外顯子21(L858R)置換突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌成人患者的一線治療。二零二零年獲批用於既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者，並於二零二零年通過醫保談判，被收錄入國家醫保目錄，並於二零二一年三月開始執行。

二零二一年二月，阿美樂用於局部晚期或轉移性EGFR突變非小細胞肺癌(NSCLC)患者的一線治療的三期臨床資料達到主要終點，具體臨床資料已於二零二一年六月進行的ASCO會議發表，一線治療非小細胞肺癌的中位無進展生存期(mPFS)達到19.3個月。二零二一年九月，阿美樂用於既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者患者治療的總生存期資料於ESMO會議發表，二線治療非小細胞肺癌的中位生存期(mOS)達到30.2個月。

二零二二年六月，MHRA已經正式受理本公司合作夥伴EQRx遞交的本公司和EQRx合作研發、商業化的阿美替尼一線治療具有EGFR敏感突變的陽性局部晚期或轉移性非小細胞肺癌及用於治療既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性NSCLC的上市許可申請。本次是阿美替尼在中國境外的首個上市許可申請。

二零二二年六月，阿美樂用於局部晚期或轉移性EGFR突變非小細胞肺癌(NSCLC)患者的一線治療的CNS轉移數據於ASCO會議發表，於吉非替尼相比，阿美樂可顯著降低CNS進展風險，CNS中位無進展生存期達到29.0個月。

# 管理層討論及分析

## 創新藥產品 (續)

### 阿美樂 (續)

阿美樂上市以來已經得到廣泛的臨床應用，給中國肺癌患者治療帶來新希望，療效和安全性得到臨床專家的高度認可，並已被納入《2022年CSCO非小細胞肺癌診療指南》一線適應症、二線適應症均為I級推薦。

### 豪森昕福

豪森昕福(甲磺酸氟馬替尼片)是第二代Bcr-Abl TKI，其於二零二零年通過醫保談判被錄入國家醫保目錄，並於二零二一年三月開始執行。豪森昕福用於治療慢性髓性白血病，根據現有臨床試驗結果，療效優於伊馬替尼，且並未發現其他二代Bcr-Abl TKI使用中出現的胸腔積液或心臟毒性，安全性高，上市以來患者獲益明顯，長期使用患者人群持續增加。《中國慢性髓性白血病診斷與治療指南(2020版)》推薦豪森昕福用於慢性髓性白血病的一線治療。

### 邁靈達

邁靈達(嗎啉硝唑氯化鈉注射液)是本集團首個自主研發的創新藥，其於二零二一年十二月通過醫保談判，零降價成功與國家醫保局續約。邁靈達屬於新一代硝基咪唑類藥物，適用於治療婦科盆腔炎、聯合手術治療化膿性闌尾炎、壞疽性闌尾炎，較上一代典型藥物奧硝唑，安全性更高。《中國腹腔感染診治指南(2019版)》推薦邁靈達用於治療腹腔感染。邁靈達於二零一七年通過醫保談判被錄入國家醫保目錄，並分別於二零一九年十一月、二零二一年十二月連續兩次成功續約。

### 孚來美

孚來美(聚乙二醇洛塞那肽注射液)是本集團自主創新的糖尿病藥物，其於二零二零年通過醫保談判被錄入國家醫保目錄，並於二零二一年三月開始執行。孚來美是首個通過本集團自主研發的聚乙二醇修飾專有技術上市的創新藥，降糖療效明確，安全性高，且每週僅需注射一次，是中國首個原研的長效GLP-1類創新藥，為中國糖尿病患者提供新的用藥選擇。孚來美於二零二一年四月被納入中華醫學會糖尿病學分會(CDS)發佈《中國2型糖尿病防治指南(2020版)》。

# 管理層討論及分析

## 創新藥產品 (續)

### 恒沐

恒沐(艾米替諾福韋片)是本集團自主研發的新型替諾福韋前藥，也是首個中國原研口服抗乙型肝炎病毒(HBV)藥物。恒沐於二零二一年六月上市，同年即通過醫保談判被錄入國家醫保目錄。恒沐是一種新型核苷酸類逆轉錄酶抑制劑，通過優化結構，擁有更高的細胞膜穿透率，更容易進入肝細胞，實現肝靶向，同時有效提高藥物血漿穩定性，降低全身替諾福韋暴露，長期治療更安全。恒沐已被納入《CSCO肝癌診療指南(2022年版)》並作為I級推薦。

### 昕越

昕越(伊奈利珠單抗注射液)是Viela Bio於二零二一年三月十五日被Horizon Therapeutics plc收購)研發的靶向CD19 B細胞消耗性抗體，其用於治療AQP4抗體陽性的NMOSD成人患者。於二零二零年六月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)上市批准，於二零二一年三月獲得日本厚生勞動省上市批准並於二零二二年四月獲歐盟委員會批准上市。本集團於二零一九年五月二十四日獲得Viela Bio的獨家許可，於約定區域內(即中國大陸、香港及澳門)開發及商業化該產品用於NMOSD以及其他約定的潛在適應症。昕越於二零二二年三月獲批上市，已被納入《中國視神經脊髓炎譜系疾病診斷與治療指南(2021年版)》，並獲得A類推薦。

## 研發創新

我們是中國製藥公司當中研發團隊規模最大的集團之一。我們的專業研發團隊由位於上海、連雲港和常州以及美國的四個研發中心一千四百三十二名研究人員組成。我們擁有多個國家級研發稱號，包括國家級技術中心、博士後科研工作站及國家重點實驗室。

本集團重點關注抗腫瘤、抗感染、中樞神經系統類疾病、代謝疾病及自身免疫性疾病等領域新產品的研發，目前在進行創新藥臨床試驗超過四十項，來自於超過二十五個處於臨床不同階段的創新藥項目。截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團於中國共獲得授權專利四十六項(含港澳台授權八項)，國外授權專利四項；並有七個新產品獲批上市，其中包括一個創新藥：伊奈利珠單抗注射液(商品名：昕越®)獲批上市，用於AQP4抗體陽性的NMOSD成人患者的治療；新遞交上市申請四項，其中包括創新藥一項：1類創新藥培莫沙肽(曾用名：培化西海馬肽)新增用於治療未接受促紅細胞生成素治療的非透析慢性腎病患者的貧血；新申報及獲得臨床批件六項，均為創新藥相關。

# 管理層討論及分析

## 研發創新(續)

截至二零二二年六月三十日止六個月本集團創新藥的具體進展如下：

### 創新藥獲批上市

於二零二二年三月，本集團與Viela Bio，在中國共同開發及商業化的伊奈利珠單抗注射液(商品名：昕越®)獲批上市，用於AQP4抗體陽性的NMOSD成人患者的治療。

### 創新藥上市申請

於二零二二年五月，本集團自主研發的1類創新藥培莫沙肽注射液(曾用名：培化西海馬肽)新適應症上市申請獲國家藥監局受理，擬用於治療未接受促紅細胞生成素治療的非透析慢性腎貧血疾病的患者。

### 創新藥新申報及獲得臨床批件

於二零二二年一月，本集團自主研發的1類新藥HS-10382片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療慢性粒細胞白血病(CML)，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年二月，本集團自主研發的1類新藥HS-10370注射液獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療晚期實體瘤，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年三月，本集團自主研發的1類新藥HS-10380片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療精神分裂症，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年四月，本集團自主研發的1類新藥HS-10386片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療晚期實體瘤，具體適應症待臨床試驗後確定。

於二零二二年四月，由本集團自主研發的1類新藥HS-10384片劑獲國家藥監局核准簽發的臨床試驗通知書，擬用於治療更年期血管舒縮綜合症，具體適應症待臨床試驗後確定。

## BD

本集團堅持自主研發和BD外部合作雙輪驅動，除內部研發投入外，為增強產品管線，本集團亦積極尋找已有概念驗證的創新產品和高差異化早期項目的機會，為增強集團創新能力，本集團在全球範圍內積極開展平台合作，形成了豐富的具有競爭力的研發管線。

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團合共支付BD項目費用(含首付款及里程碑付款)約合人民幣一點五一億元。

# 管理層討論及分析

## BD (續)

### 與Viela Bio合作取得里程碑進展

於二零二二年三月，伊奈利珠單抗注射液（商品名：昕越®）用於AQP4抗體陽性的NMOSD成人患者的治療獲得國家藥監局頒發藥品註冊批件。該產品獲得藥品註冊批件將進一步豐富和完善本集團的產品線。

本集團於二零一九年五月二十四日獲得Viela Bio的獨家許可，於約定區域內（即中國大陸、香港及澳門）開發及商業化該產品用於NMOSD以及其他約定的潛在適應症。

### 與NiKang Therapeutics合作

於二零二二年五月，本集團與NiKang Therapeutics訂立獨家授權合約。據此，本集團獲得NiKang Therapeutics獨家特許權，在中國（包括香港、澳門及台灣）研究、開發及商業化NKT2152。

NKT2152是一種抑制HIF-2 $\alpha$ 的小分子，目前正開展1/2期劑量遞增及擴展試驗(NCT05119335)。該試驗旨在評估對晚期透明細胞腎細胞癌(ccRCC)患者的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效學及臨床活性。

### 與EQRx合作取得里程碑進展

於二零二二年六月，MHRA已經正式受理本公司合作夥伴EQRx遞交的本公司和EQRx合作研發、商業化的新型的，第三代表皮生長因數受體酪氨酸激酶抑制劑阿美替尼一線治療具有EGFR敏感突變的陽性局部晚期或NSCLC及用於治療既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性NSCLC的上市許可申請。本次是阿美替尼在中國境外的首個上市許可申請。

## 流動資金及財務資源

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團的經營活動帶來人民幣十七點七四億元之淨現金流入。報告期內的資本開支為人民幣一點八一億元，主要與建、購買額外樓宇及車間、及購買生產、研發及行政活動所需的設備、機動車輛及軟體有關。

本集團財務狀況保持穩健。於二零二二年六月三十日，我們擁有現金及銀行存款人民幣一百六十九點七八億元（於二零二一年十二月三十一日：人民幣一百四十七點零二億元），按公平值計入損益的金融資產人民幣十八點八二億元（於二零二一年十二月三十一日：人民幣二十三點五七億元）、其他金融資產人民幣二十點八六億元（於二零二一年十二月三十一日：人民幣十八點七四億元）。於二零二二年六月三十日，我們擁有的按公平值計入損益的金融資產及其他金融資產主要包括於商業銀行發行的理財產品。本集團於截至二零二二年六月三十日止六個月內購買的理財產品並不構成上市規則下本公司之須予公佈交易。於二零二二年六月三十日，本集團的資產負債率（乃按總負債除以總資產計算）約百分之二十六點八（於二零二一年十二月三十一日：百分之二十六點三）。



# 管理層討論及分析

## 流動資金及財務資源 (續)

本集團大部分資產及負債均以人民幣及美元計值。本集團透過密切留意其外匯風險淨敞口以管理其外匯風險，以減少外匯波動的影響。

## 集團資產質押

於二零二二年六月三十日，本集團的資產概無存在任何產權負擔、按揭、留置權、抵押或質押權。

## 或然負債

於二零二二年六月三十日，本集團並無重大或然負債。

## 所持重大投資

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團並無任何重大投資。

## 重大投資及資本資產的未來計劃

於二零二二年六月三十日，本集團並無任何重大投資及資本資產的計劃。

## 重大收購及出售事項

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司或合營公司事項。

## 僱員及薪酬政策

於二零二二年六月三十日，本集團合共擁有一萬零七百八十三名全職僱員，並根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬，釐訂其薪津。

截至二零二二年六月三十日止六個月，員工成本(包括執行董事薪酬及社會保險及其他福利)約為人民幣十二點三七億元。我們亦為僱員提供定期培訓。培訓旨在加強員工的敬業精神，增加彼等對我們服務的多個重要領域的瞭解，例如瞭解本公司及我們的產品及銷售、我們經營適用的法律法規、適用GMP或其他認證的要求、品質控制、安全生產及企業文化。

本公司已於二零一九年五月二十七日有條件批准及採納受限制股份單位計劃，以認可獲選參與者作出的貢獻及給予彼等獎勵，以留住彼等繼續為本集團的營運及發展作出貢獻，並吸引合適的人才為本集團進一步發展作出貢獻。有關受限制股份單位計劃詳情，請參閱本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程附錄四「法定及一般資料—D. 首次公開發售後受限制股份單位計劃」一節。於二零二二年六月三十日止六個月內，本公司已根據受限制股份單位計劃授出36,240,000個受限制股份單位，註銷53,700個受限制股份單位，並有17,037,300個受限制股份單位失效。

# 管理層討論及分析

## 展望

面對行業政策漸進明晰、競爭不斷加劇的新格局，本集團將堅持自主研發和BD外部合作的雙擎驅動模式，深化轉型升級：一方面加大自主研發力度，加速創新成果轉化，構建以自主創新為核心的競爭壁壘；另一方面，通過BD，積極發現新靶點、拓展新方向、引入新技術，並將本集團自主研發的成果面向世界推廣，努力惠及更多的全球患者。本集團也將積極拓展治療領域，除繼續深耕抗腫瘤、抗感染、中樞神經系統疾病、代謝等優勢領域外，還將進一步挖掘新領域下提供優質產品的潛力，在不斷豐富的產品系譜基礎上滿足廣大患者未盡滿足的健康需求。

# 企業管治及其他資料

## 董事及最高行政人員於股份、相關股份及債權證的權益及／或淡倉

於二零二二年六月三十日，董事及本公司最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）之股份、相關股份及債權證中擁有(i)根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所之權益及／或淡倉（包括根據證券及期貨條例之該等條文彼等被當作或視為擁有之權益及／或淡倉），或(ii)根據證券及期貨條例第352條登記於本公司須存置之登記冊之權益及／或淡倉，或(iii)根據標準守則已另行知會本公司及聯交所之權益及／或淡倉如下：

### 1. 於本公司股份或相關股份的權益

董事姓名	身份／權益性質	股份或 相關股份數目	股權 概約百分比 <sup>(1)</sup>
鍾慧娟女士 <sup>(2)</sup>	對信託有影響力的人士	3,900,000,000	65.85%
孫遠女士 <sup>(3)</sup>	信託受益人	3,901,200,300	65.87%
呂愛鋒先生 <sup>(4)</sup>	實益擁有人	1,550,000	0.03%

附註：

- (1) 按於二零二二年六月三十日本公司已發行股份總數5,922,350,070股計算。
- (2) 本公司該等普通股由Stellar Infinity Company Ltd.（「**Stellar Infinity**」）實益擁有，Stellar Infinity為Sunrise Investment Advisors Limited（「**Sunrise Investment**」）的全資附屬公司，Sunrise Investment繼而由Harmonia Holding Investing (PTC) Limited（「**Sunrise Trust**受託人」）全資擁有，Sunrise Trust受託人為孫遠女士（「**孫女士**」）設立的全權信託The Sunrise Trust（「**Sunrise Trust**」）的受託人。鍾慧娟女士（「**鍾女士**」）為根據有關Sunrise Trust的信託契約對有關Sunrise Trust的關鍵事宜擁有同意權之人士。因此，就證券及期貨條例第XV部而言，鍾女士及孫女士被視為或當做於Stellar Infinity實益擁有的所有本公司股份中擁有權益。
- (3) 除Stellar Infinity持有的普通股外，孫女士有權獲得1,200,300股受歸屬條件限制的股份單位。
- (4) 該等包括呂愛鋒先生（「**呂先生**」）(i)根據行使限制性股份單位而持有的210,000股本公司普通股，及(ii)呂先生對受歸屬條件所限的1,340,000個受限制股份單位的權益。

# 企業管治及其他資料

## 董事及最高行政人員於股份、相關股份及債權證的權益及／或淡倉（續）

### 2. 於本公司相聯法團的股份或相關股份的權益

董事姓名	相聯法團名稱	身份／權益性質	於相聯法團的 股份或相關 股份數目	於相聯法團 的股權百分比
鍾慧娟女士	Sunrise Investment <sup>(1)</sup>	對信託有影響力的人士	100	100%
孫遠女士	Sunrise Investment <sup>(1)</sup>	信託受益人	100	100%

附註：

- (1) Sunrise Investment由Sunrise Trust受託人全資擁有，Sunrise Trust受託人為孫女士設立的全權信託Sunrise Trust的受託人。鍾女士為根據有關Sunrise Trust的信託契約對有關Sunrise Trust的關鍵事宜擁有同意權之人士。因此，就證券及期貨條例第XV部而言，鍾女士及孫女士被視為或當做於Sunrise Trust受託人實益擁有的所有Sunrise Investment股份中擁有權益。

除上文所披露者外，於二零二二年六月三十日，據董事所知，概無董事及本公司最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須予知會或根據證券及期貨條例第352條登記於本公司須存置之登記冊或根據標準守則已另行知會本公司及聯交所之任何權益或淡倉。

# 企業管治及其他資料

## 主要股東於股份及相關股份的權益及／或淡倉

於二零二二年六月三十日，有關人士（董事及本公司最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份（定義見證券及期貨條例第XV部）中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部須予知會或根據證券及期貨條例第336條登記於本公司須存置之登記冊之權益及／或淡倉如下：

股東名稱／姓名	身份／權益性質	股份或相關 股份數目	股權概約 百分比 <sup>(1)</sup>
Stellar Infinity <sup>(2)</sup>	實益擁有人	3,900,000,000	65.85%
Sunrise Investment <sup>(2)</sup>	受控法團權益	3,900,000,000	65.85%
Sunrise Trust受託人 <sup>(2)</sup>	受控法團權益	3,900,000,000	65.85%
Apex Medical <sup>(3)</sup>	實益擁有人	950,000,000	16.04%
岑均達先生 <sup>(3)</sup>	受控法團權益	950,000,000	16.04%

附註：

- (1) 按於二零二二年六月三十日本公司已發行股份總數5,922,350,070股計算。
- (2) Stellar Infinity為Sunrise Investment的全資附屬公司，而Sunrise Investment由Sunrise Trust的受託人Sunrise Trust受託人全資擁有。因此，根據證券及期貨條例，Sunrise Investment及Sunrise Trust受託人各自被視為於Stellar Infinity所持有的本公司股份中擁有權益。
- (3) Apex Medical由岑均達先生全資擁有。因此，根據證券及期貨條例，岑均達先生被視為於Apex Medical所持有的本公司股份中擁有權益。

除上文所披露者外，於二零二二年六月三十日，據董事所知，概無人士（董事及本公司最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有或被視為擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部須予知會或根據證券及期貨條例第336條登記於本公司須存置之登記冊之任何權益或淡倉。

# 企業管治及其他資料

## 受限制股份單位計劃

我們於二零一九年五月二十七日有條件批准及採納受限制股份單位計劃，以認可獲選參與者作出的貢獻及給予彼等獎勵，以留往彼等繼續為本集團的營運及發展作出貢獻，並吸引合適的人才為本集團進一步發展作出貢獻。有關受限制股份單位計劃詳情，請參閱本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程附錄四「法定及一般資料—D. 首次公開發售後受限制股份單位計劃」。

於二零二二年六月三十日，根據受限制股份單位計劃，本公司已向董事、行政人員及僱員授出代表38,942,520股本公司股份的本集團尚未行使受限制股份單位。截至二零二二年六月三十日止六個月，根據受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位詳情如下：

類別	授出日期 <sup>(1)</sup>	於	於回顧年度內相關受限制股份單位的股份數目 <sup>(1)</sup>					於
		二零二二年 一月一日 尚未行使	已授出	已行使	已註銷	已失效	二零二二年 六月三十日 尚未行使	
<b>1. 董事</b>								
孫遠女士	二零二二年四月二十九日	0	1,200,300	0	0	0	1,200,300	
呂愛鋒先生	二零二零年六月十五日至 二零二二年四月二十九日	930,000	1,250,000	90,000	0	750,000	1,340,000	
<b>2. 本集團僱員</b>								
合計	二零二零年四月二十二日至 二零二二年六月二十四日	21,400,860	33,789,700	2,447,340	53,700	16,287,300	36,402,220	
總計：		22,330,860	<u>36,240,000</u>	<u>2,537,340</u>	<u>53,700</u>	<u>17,037,300</u>	<u>38,942,520</u>	

附註：

- (1) 已授予的受限制股份單位歸屬時間表為如下其一：(i)百分之四十於授予日期起計第一周年歸屬，而餘下的將於授予日期起計第二及第三周年分別按百分之三十及百分之三十歸屬；(ii)百分之三十於授予日期起計第一周年歸屬，而餘下的將於授予日期起計第二及第三周年分別按百分之三十及百分之四十歸屬；或(iii)約百分之十九於授予日期起計六個月歸屬，而餘下的將於授予日期起計第一、第二及第三周年分別按約百分之三十三、百分之三十三及約百分之十五歸屬。

## 董事資料變更

截至二零二二年六月三十日止六個月，董事履歷詳情並無發生任何須根據上市規則第13.51B(1)條予以披露的變更。

# 企業管治及其他資料

## 報告期後事項

於二零二二年七月，本集團開發的「呱柏西利膠囊」獲得國家藥監局頒發藥品註冊證書。呱柏西利膠囊為抗腫瘤藥物，適用於激素受體(HR)陽性、人表皮生長因數受體2(HER2)陰性的局部晚期或轉移性乳腺癌，應與芳香化酶抑制劑聯合使用作為絕經後女性患者的初始內分泌治療。該產品獲得藥品註冊證書將進一步豐富和完善本集團的產品組合。

於二零二二年八月，本集團與TiumBio訂立獨家許可協議（「TiumBio」許可協議），獲得TiumBio的獨家許可，以於中國（包括香港、澳門及台灣）開發及商業化TU2670用於子宮內膜異位症和子宮肌瘤及其他潛在適應症的治療。

由二零二二年八月十五日起，本公司於香港的主要營業地點的地址將由香港皇后大道東183號合和中心54樓遷往：香港九龍觀塘道348號宏利廣場5樓。

由二零二二年八月十五日起，本公司的香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司的地址將由香港皇后大道東183號合和中心54樓更改為：香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

於二零二二年八月，本公司就與北京華益健康藥物研究中心訂立獨家許可與合作開發協議（「GHDDI」許可協議）自願公告。本集團獲得抗新型冠狀病毒（「SARS-CoV-2」）候選新藥GDI-4405系列於全球開發、生產及商業化的獨家權利。

## 遵守企業管治守則

本公司的企業管治常規乃根據上市規則附錄十四所載企業管治守則載列的原則及守則條文為基礎，而本公司已採納企業管治守則為其自身企業管治守則。

董事會認為本公司於截至二零二二年六月三十日止六個月已遵守企業管治守則載列的所有守則條文，惟企業管治守則的守則條文第C.2.1條除外。

### 守則條文第C.2.1條

企業管治守則的守則條文第C.2.1條訂明，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。本公司已委任鍾女士擔任本公司的主席兼首席執行官。由於本集團經營的性質與領域，以及鍾女士在中國醫藥行業的豐富知識和經驗，董事會認為目前架構無損權利與授權的制衡，更可讓本公司及時且有效決策及執行。董事會將繼續審視，當時機合適並基於本集團的整體狀況，考慮區分董事會主席與本公司首席執行官的角色。

董事會將定期檢討及提升其企業管治常規以確保本公司繼續符合企業管治守則的規定。

# 企業管治及其他資料

## 遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納一套自訂有關董事進行本公司證券交易的操守守則(「**公司守則**」)，其條款並不遜於標準守則的規定標準。本公司已對所有董事作出具體查詢，所有董事確認彼等已於截至二零二二年六月三十日止六個月遵守公司守則。

## 審核委員會

董事會已成立審核委員會，並根據上市規則第3.21條及企業管治守則第D.3段以書面訂明其職權範圍。審核委員會由三名獨立非執行董事(即陳尚偉先生(審核委員會主席)、林國強先生和楊東濤女士)組成。

審核委員會已與外聘核數師安永會計師事務所一同審閱本集團截至二零二二年六月三十日止六個月的未經審核中期業績。

## 購買、出售或贖回本公司的上市證券

於截至二零二二年六月三十日止六個月，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證券。

## 中期股息及暫停辦理股份過戶登記手續

董事會宣佈派發截至二零二二年六月三十日止六個月的中期股息每股5.00港仙。二零二二年中期股息將於二零二二年九月三十日(星期五)派發予二零二二年九月十四日(星期三)名列本公司股東名冊之股東。為釐訂有權收取中期股息，本公司將於二零二二年九月十三日(星期二)至二零二二年九月十四日(星期三)(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續。為確保有權收取中期股息，各股東須於二零二二年九月九日(星期五)下午四時三十分前將所有過戶文件連同有關股票交回本公司之香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓，方為有效。

## 發行可換股債券所得款項用途

於二零二一年一月，本公司成功完成僅向專業投資者發行六億美元於二零二六年到期的零息可換股債券及上市。如本公司日期為二零二一年一月八日的公告所披露，債券所得款項淨額約五點九五六五億美元已經及將會用於研發開支、升級及擴建現有生產設施(包括研發設施)及採購其生產設施所需設備以及作一般公司用途。於二零二二年六月三十日已經動用二點三三五七億美元，而三點六二零八億美元則尚未動用。餘額預期於二零三零年前悉數動用。



# 企業管治及其他資料

## 配售事項所得款項用途

於二零二零年四月二十二日，本公司與Morgan Stanley & Co. International plc和Citigroup Global Markets Limited（「**配售代理**」）訂立配售協定，據此，配售代理同意向不少於六名承配人配售本公司的130,380,000股普通股，否則按悉數包銷基準自行購買。該等承配人為由配售代理挑選及促使的專業的、機構的或其他投資者，且其各自最終實益擁有人為獨立協力廠商（「**配售事項**」）。配售價為每股二十六點七五港元。

如本公司日期為二零二零年四月二十二日的公告所披露，配售事項所得款項淨額約三十四點七七二零億港元，已經及將會用於研發（包括但不限於我們現有及未來的國內及海外藥品研發）項目、擴充我們的研發團隊及於技術的投資，以進一步增強我們的研發能力及豐富我們的產品管線。於二零二二年六月三十日已經動用三點一二五零億港元，而三十一點六四七零億港元則尚未動用。餘額預期於二零三零年前悉數動用。

## 上市所得款項用途

本公司股份於二零一九年六月首次公開發售及於二零一九年七月因超額配股權獲全面行使而配發及發行股份的所得款項淨額合共為約八十七點九八億港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程披露。截至二零二二年六月三十日，所得款項淨額約八十七點九八億港元已全部按招股章程所載用途使用完畢。

# 中期財務資料獨立審閱報告



Ernst & Young  
27/F, One Taikoo Place  
979 King's Road  
Quarry Bay, Hong Kong

安永會計師事務所  
香港鰂魚涌英皇道979號  
太古坊一座27樓

Tel 電話: +852 2846 9888  
Fax 傳真: +852 2868 4432  
ey.com

致翰森製藥集團有限公司董事會  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)

## 引言

我們已審閱載於第26至48頁的中期簡明綜合財務資料，包括翰森製藥集團有限公司(「貴公司」)及其附屬公司(「貴集團」)於2022年6月30日的簡明綜合財務狀況表，及截至該日止六個月期間的相關簡明綜合損益表、全面收益表、權益變動表及現金流量表，以及其他解釋性附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料擬備的報告必須符合以上規則的有關條文以及香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港會計準則第34號*中期財務報告*(「香港會計準則第34號」)。貴公司董事須負責根據香港會計準則第34號擬備及列報該等中期財務資料。我們的責任是按照我們協定的業務約定條款僅向閣下(作為整體)作報告，除此之外本報告別無其他目的。我們不會就本報告的內容向任何其他人士負上或承擔任何責任。

## 審閱範圍

我們已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號*由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱*進行審閱。審閱中期財務資料包括主要向負責財務和會計事務的人員作出查詢，及應用分析性和其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據香港審計準則進行審核的範圍為小，故不能令我們可保證我們將知悉在審核中可能被發現的所有重大事項。因此，我們不會發表審核意見。

## 結論

按照我們的審閱，我們並無發現任何事項，令我們相信中期簡明綜合財務資料未有在各重大方面根據香港會計準則第34號擬備。

安永會計師事務所  
執業會計師  
香港

2022年8月26日

# 中期簡明綜合損益表

截至二零二二年六月三十日止六個月

	附註	2022年 (未經審核) 人民幣千元	2021年 (未經審核) 人民幣千元
收入	4	4,434,378	4,401,501
銷售成本		<u>(398,582)</u>	<u>(415,680)</u>
毛利		4,035,796	3,985,821
其他收入	4	194,399	182,245
銷售及分銷開支		(1,682,856)	(1,529,142)
行政開支		(292,386)	(432,693)
研發開支		(739,035)	(686,929)
其他(開支)/收益淨額	4	<u>(6,794)</u>	<u>27,754</u>
除稅前溢利	5	1,509,124	1,547,056
所得稅開支	6	<u>(211,148)</u>	<u>(256,466)</u>
期內溢利		<u>1,297,976</u>	<u>1,290,590</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u>1,297,976</u>	<u>1,290,590</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利			
基本(人民幣)	8	0.22	0.22
攤薄(人民幣)	8	<u>0.22</u>	<u>0.20</u>

# 中期簡明綜合全面收益表

截至二零二二年六月三十日止六個月

	2022年 (未經審核) 人民幣千元	2021年 (未經審核) 人民幣千元
期內溢利	<u>1,297,976</u>	<u>1,290,590</u>
其他全面收益		
其他於後續期間可能重分類至損益的其他全面收益：		
換算境外經營的匯兌差異	<u>253,549</u>	<u>(124,121)</u>
將於後續期間可能重分類至損益的其他全面收益／(開支)淨額	<u>253,549</u>	<u>(124,121)</u>
除稅後期內其他全面收益／(開支)	<u>253,549</u>	<u>(124,121)</u>
期內全面收益總額	<u>1,551,525</u>	<u>1,166,469</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u>1,551,525</u>	<u>1,166,469</u>

# 中期簡明綜合財務狀況表

於二零二二年六月三十日止

	附註	於2022年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	於2021年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備	9	3,243,289	3,224,555
使用權資產	10 (a)	261,706	250,840
無形資產		31,776	17,037
於聯營公司之投資	11	87,649	–
按公平值計入損益之金融資產	13	437,606	394,967
預付物業、廠房及設備購置款		85,896	93,404
<b>非流動資產總額</b>		<b>4,147,922</b>	<b>3,980,803</b>
<b>流動資產</b>			
存貨		497,126	410,127
貿易應收款項及應收票據	12	3,033,249	3,675,990
預付款項、其他應收款項及其他資產		221,293	160,207
按公平值計入損益之金融資產	13	1,881,837	2,357,215
其他金融資產	14	2,085,894	1,873,773
現金及銀行結餘	15	16,977,595	14,702,056
<b>流動資產總額</b>		<b>24,696,994</b>	<b>23,179,368</b>
<b>流動負債</b>			
貿易應付款項及應付票據	16	239,612	248,330
其他應付款項及應計費用	17	2,404,266	2,609,035
合約負債		13,246	22,201
租賃負債	10 (b)	14,426	9,968
應付稅項		81,059	134,196
應付股息		455,826	–
<b>流動負債總額</b>		<b>3,208,435</b>	<b>3,023,730</b>
<b>流動資產淨額</b>		<b>21,488,559</b>	<b>20,155,638</b>
<b>資產總額減流動負債</b>		<b>25,636,481</b>	<b>24,136,441</b>

# 中期簡明綜合財務狀況表

於二零二二年六月三十日止

	附註	於2022年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	於2021年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
<b>非流動負債</b>			
可轉換債券	18	<b>4,029,505</b>	3,742,996
租賃負債	10 (b)	<b>86,193</b>	74,917
遞延稅項負債		<b>372,003</b>	266,752
其他非流動負債		<b>22,695</b>	22,931
<b>非流動負債總額</b>		<b>4,510,396</b>	4,107,596
<b>資產淨額</b>		<b>21,126,085</b>	20,028,845
<b>權益</b>			
<b>母公司擁有人應佔權益</b>			
股本	19	<b>52</b>	52
庫存股		<b>(86,138)</b>	(57,969)
儲備		<b>21,212,171</b>	20,086,762
		<b>21,126,085</b>	20,028,845
非控制性權益		—	—
<b>權益總額</b>		<b>21,126,085</b>	20,028,845

# 中期簡明綜合權益變動表

截至二零二二年六月三十日止六個月

附註	股本 人民幣千元	股份溢價* 人民幣千元	以股份	庫存股 人民幣千元	合併儲備/ 其他儲備*	外匯變動	法定盈餘	留存溢利* 人民幣千元	權益總額 人民幣千元
			為基礎的 付款儲備* 人民幣千元		人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元		
於2022年1月1日(經審核)	52	14,023,877	134,062	(57,969)	(57,100)	(923,885)	853,383	6,056,425	20,028,845
期內溢利	-	-	-	-	-	-	-	1,297,976	1,297,976
期內其他全面收益：									
換算境外經營的匯兌差異	-	-	-	-	-	253,549	-	-	253,549
期內全面收益總額	-	-	-	-	-	253,549	-	1,297,976	1,551,525
股份支付計劃下認購的 限制性股票單元	-	(19,193)	-	29,891	-	-	-	-	10,698
確認以權益結算以股份 為基礎的付款	-	-	51,194	-	-	-	-	-	51,194
根據股份獎勵回購股份	-	-	-	(58,060)	-	-	-	-	(58,060)
已宣派股息	7	-	-	-	-	-	-	(455,826)	(455,826)
其他	-	-	-	-	(2,291)	-	-	-	(2,291)
於2022年6月30日 (未經審核)	52	14,004,684	185,256	(86,138)	(59,391)	(670,336)	853,383	6,898,575	21,126,085
於2021年1月1日(經審核)	52	14,008,766	68,590	-	(57,100)	(722,482)	846,908	3,730,864	17,875,598
期內溢利	-	-	-	-	-	-	-	1,290,590	1,290,590
期內其他全面收益：									
換算境外經營的匯兌差異	-	-	-	-	-	(124,121)	-	-	(124,121)
期內全面收益總額	-	-	-	-	-	(124,121)	-	1,290,590	1,166,469
發行股份	-	15,111	-	-	-	-	-	-	15,111
確認以權益結算以股份 為基礎的付款	-	-	42,089	-	-	-	-	-	42,089
已宣派股息	7	-	-	-	-	-	-	(380,866)	(380,866)
於2021年6月30日 (未經審核)	52	14,023,877	110,679	-	(57,100)	(846,603)	846,908	4,640,588	18,718,401

\* 該等儲備賬戶包括於2022年6月30日及2021年6月30日於簡明綜合財務狀況表中的儲備分別為人民幣21,212,171,000元及人民幣18,718,349,000元。

# 中期簡明綜合現金流量表

截至二零二二年六月三十日止六個月

	附註	2022年 (未經審核) 人民幣千元	2021年 (未經審核) 人民幣千元
<b>經營活動所得現金流量</b>			
除稅前溢利		1,509,124	1,547,056
就以下作調整：			
貿易應收款項減值淨額	5	1,481	20
存貨減值淨額	5	312	733
物業、廠房及設備項目折舊	5	144,320	124,416
使用權資產折舊	5	10,021	7,720
遞延收入攤銷		(236)	(236)
無形資產攤銷	5	3,826	3,115
出售物業、廠房及設備項目的收益	4	(2,196)	(479)
應佔聯營公司之虧損	4	776	-
按公平值計入損益之金融資產的公平值收益	4	(43,596)	(12,525)
可轉換債券的公平值變動	4	60,692	(89,336)
投資收益	4	(3,620)	(74,095)
於收購時初始存款期逾三個月存款利息收入		(126,972)	(19,414)
利息開支	4	28,656	27,114
以股份為基礎的付款開支	5	51,194	42,089
		<b>1,633,782</b>	<b>1,556,178</b>
貿易應收款項及應收票據減少／(增加)		641,260	(53,238)
預付款項、其他應收款項及其他資產增加		(61,086)	(87,894)
存貨增加		(87,311)	(30,973)
貿易應付款項及應付票據(減少)／增加		(8,718)	125,562
其他應付款項及應計費用減少		(176,096)	(187,282)
合約負債(減少)／增加		(8,955)	9,016
經營所得現金		<b>1,932,876</b>	<b>1,331,369</b>
已付所得稅		<b>(159,034)</b>	<b>(247,230)</b>
經營活動所得現金流量淨額		<b>1,773,842</b>	<b>1,084,139</b>



# 中期簡明綜合現金流量表

截至二零二二年六月三十日止六個月

	附註	2022年 (未經審核) 人民幣千元	2021年 (未經審核) 人民幣千元
<b>投資活動所得現金流量</b>			
出售物業、廠房及設備項目的所得款項		3,546	3,879
購買物業、廠房及設備項目		(185,914)	(252,331)
購買無形資產		(16,680)	(359)
於收購時初始存款期逾三個月之銀行存款增加		(5,694,345)	(4,502,478)
計入其他金融資產的理財產品(增加)/減少		(92,841)	6,366,971
計入按公平值計入損益之金融資產減少/(增加)		407,535	(1,302,332)
收到於收購時初始存款期逾三個月之銀行存款利息收入		80,958	26,056
收到於按其他金融資產列式之理財產品投資收益		3,620	74,095
收到於按公平值計入損益之金融資產列式之 理財產品投資收益		25,761	7,651
投資活動(所用)/所得現金流量淨額		(5,468,360)	421,152
<b>融資活動所得現金流量</b>			
就發行可轉換債券的所得款項淨額		-	3,852,789
就配售新股的所得款項淨額		-	15,111
租賃付款的本金部分		(7,467)	(7,969)
根據股權激勵計劃購買股份		(58,060)	-
收取員工股權激勵計劃認購股份款		10,698	-
已付股息		-	(64,336)
融資活動(所用)/所得現金流量淨額		(54,829)	3,795,595
現金及現金等價物(減少)/增加淨額		(3,749,347)	5,300,886
期初現金及現金等價物		6,718,709	3,063,316
匯率變動影響淨額		(261,835)	288,794
期末現金及現金等價物		2,707,527	8,652,996
<b>現金及現金等價物的結餘分析</b>			
現金及銀行結餘, 未受限	15	2,653,210	2,413,139
於取得時初始存款期少於三個月之未經抵押定期存款	15	54,317	6,239,857
列示於財務狀況表及現金流量表中的現金及現金等價物		2,707,527	8,652,996

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 1. 公司資料

本公司為根據開曼群島公司法於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司。

## 2.1 編製基準

截至2022年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料已根據香港會計準則第34號中期財務報告編製。本中期簡明綜合財務資料未包含年度財務報表規定的所有資料及披露，故應當與本集團截至2021年12月31日止年度的綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料以人民幣（「人民幣」）呈列，除另有指明外，所有價值均約整至最接近的千元（人民幣千元）。

## 2.2 會計政策變更及披露

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至2021年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者相同，惟下列於本期財務資料首次採納的經修訂香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）除外。

香港財務報告準則第3號的修訂  
香港會計準則第16號的修訂  
香港會計準則第37號的修訂  
2018-2020年香港財務報告準則的  
年度改進

參考概念框架  
物業、廠房及設備：預期用途前的收益  
有價合同－履行合同的成本  
香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則第9號、  
香港財務報告準則第16號所附示例及香港會計準則  
第41號的修訂

該等修訂均未對本集團的財務狀況或表現造成重大影響。本集團並未應用任何在本會計期間尚未生效的新準則或詮釋。

## 3. 經營分部資料

### 地區資料

由於本集團超過90%的收入及經營溢利產生於中國內地的醫藥產品銷售，本集團的大部分可識別經營資產及負債位於中國內地，故根據香港財務報告準則第8號經營分部之規定無須呈列地區分部資料。

### 有關主要客戶的資料

於所示期間，本集團並無向單一客戶的銷售收入佔本集團收入的10%或以上。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 4. 收入、其他收入及其他(開支)／收益淨額

收入及其他收入的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
<b>來自客戶合約收入</b>		
貨品銷售－按時點	4,372,817	4,390,540
提供研發服務	61,561	10,961
	<b>4,434,378</b>	<b>4,401,501</b>
<b>其他收入</b>		
投資收益	3,620	74,095
政府補助	38,930	43,312
銀行利息收入	151,802	64,248
其他	47	590
	<b>194,399</b>	<b>182,245</b>

其他(開支)／收益淨額的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
<b>其他(開支)／收益淨額</b>		
出售物業、廠房及設備項目的收益	2,196	479
按公平值計入損益之金融資產的公平值收益	43,596	12,525
可轉換債券的公平值(虧損)／收益	(60,692)	89,336
捐贈	(25,374)	(34,564)
匯兌損益，淨額	68,819	(2,070)
貿易應收款項減值淨額	(1,481)	(20)
存貨減值淨額	(312)	(733)
利息開支	(28,656)	(27,114)
應佔聯營公司之虧損	(776)	—
其他	(4,114)	(10,085)
	<b>(6,794)</b>	<b>27,754</b>

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 5. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
已售存貨成本		250,301	282,667
物業、廠房及設備項目折舊		144,320	124,416
使用權資產折舊		10,021	7,720
無形資產攤銷		3,826	3,115
貿易應收款項減值淨額		1,481	20
存貨減值淨額		312	733
經營租賃開支		3,802	2,102
核數師薪酬		1,534	1,937
應佔聯營公司之虧損	4	776	–
出售物業、廠房及設備項目的收益	4	(2,196)	(479)
投資收益	4	(3,620)	(74,095)
按公平值計入損益之金融資產的公平值收益	4	(43,596)	(12,525)
可轉換債券的公平值虧損／(收益)	4	60,692	(89,336)
銀行利息收入	4	(151,802)	(64,248)
匯兌損益，淨額	4	(68,819)	2,070
僱員福利開支			
工資及薪金		849,677	814,940
社會福利及其他福利*		335,817	252,339
以股份為基礎的付款開支		51,194	42,089
		<b>1,236,688</b>	<b>1,109,368</b>

\* 本集團作為僱主未罰沒任何養老金以減少現有的養老金規模。

## 6. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所處及經營的司法管轄區所產生或賺取的溢利，按實體基準繳付所得稅。

根據開曼群島及英屬維爾京群島的規則及法規，本集團毋須繳納任何開曼群島及英屬維爾京群島所得稅。

於香港註冊成立的附屬公司和註冊為香港稅收居民的附屬公司於報告期內在港產生的估計應課稅溢利須按16.5%的稅率繳納利得稅。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 6. 所得稅(續)

中國企業所得稅乃根據本集團若干中國附屬公司應課稅溢利按法定稅率25%計提撥備，而該稅率乃根據於2008年1月1日批准並生效的《中華人民共和國企業所得稅法》釐定，惟本集團於中國內地的若干附屬公司獲授稅項優惠及按優惠稅率徵稅除外。

於2014年，本公司的附屬公司江蘇豪森藥業集團有限公司(「江蘇豪森」)被認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)，可於2014年至2016年三年期間享受15%的優惠所得稅稅率。江蘇豪森隨後於2017年和2019年分別更新高新技術企業資格，可於2020年至2022年期間享受15%的優惠所得稅稅率。

於2017年，本公司的附屬公司上海翰森生物醫藥科技有限公司(「上海翰森」)首次被認定為高新技術企業，因此可於2017年至2019年期間享受15%的優惠所得稅稅率。上海翰森隨後於2020年更新高新技術企業資格，可於2020年至2022年期間享受15%的優惠所得稅稅率。

於2021年，本公司的附屬公司常州恆邦藥業有限公司(「常州恆邦」)首次被認定為高新技術企業，因此可於2021年至2023年期間享受15%的優惠所得稅稅率。

本集團於所示期間的所得稅開支分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
即期所得稅	105,897	174,741
遞延所得稅	105,251	81,725
	<b>211,148</b>	<b>256,466</b>

## 7. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
已宣派股息 — 每股普通股人民幣7.32分 (截至2021年6月30日止六個月： 每股普通股人民幣6.51分)	<b>455,826</b>	<b>380,866</b>

附註：

根據公司日期為2022年6月10日的股東決議案，本公司向股東宣佈分紅每股股息為人民幣7.32分(截至2021年6月30日止六個月：每股普通股人民幣6.51分)，共計折合人民幣455,826,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣380,866,000元)。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 8. 母公司普通股權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利金額乃以母公司普通股權益持有人應佔期內溢利，和期內已發行普通股的加權平均數 5,916,956,923股 (2021年：5,920,327,325股) 計算，並經調整以反映期內進行的供股。

每股攤薄盈利金額乃基於期內母公司普通股權益持有人應佔溢利計算，並經調整以反映可換股債券的利息及公允價值。計算每股攤薄盈利所用普通股加權平均數為計算每股基本盈利所用的母公司已發行普通股的加權平均數，及假設所有潛在攤薄股份兌換為普通股發行時的加權平均普通股數目。

因為將其包括在內會產生反攤薄作用，截至2022年6月30日的攤薄後每股收益未假設可轉換債券進行轉換。

每股基本及攤薄盈利乃根據以下計算：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
盈利		
每股基本及攤薄盈利計算所用的母公司		
普通股權益持有人應佔溢利	1,297,976	1,290,590
可換股債券利息	-	23,770
可轉換債券衍生工具部分的公允價值變動	-	(89,336)
	<u>1,297,976</u>	<u>1,225,024</u>
	經調整股份數目	
	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
股份		
於本期已發行普通股之加權平均數用於計算每股基本盈利	5,916,956,923	5,920,327,325
攤薄影響 — 普通股之加權平均數		
受限制股份單位	2,524,570	3,991,197
可轉換債券	-	68,105,586
	<u>5,919,481,493</u>	<u>5,992,424,108</u>
於本期已發行普通股之加權平均數用於計算每股攤薄盈利		
	<u>5,919,481,493</u>	<u>5,992,424,108</u>
每股基本盈利 (每股人民幣元)	0.22	0.22
每股攤薄盈利 (每股人民幣元)	0.22	0.20

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 9. 物業、廠房及設備

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
於期初：		
成本	4,584,317	3,166,835
累計折舊	(1,359,762)	(1,127,506)
賬面淨值	<u>3,224,555</u>	<u>2,039,329</u>
於期初，扣除累計折舊	3,224,555	2,039,329
添置	165,863	1,134,106
出售	(311)	(3,679)
期內折舊撥備	(144,320)	(124,416)
轉撥	(4,038)	(1,906)
匯兌	1,540	326
於期末，扣除累計折舊	<u>3,243,289</u>	<u>3,043,760</u>
於期末：		
成本	4,734,230	4,288,608
累計折舊	(1,490,941)	(1,244,848)
賬面淨值	<u>3,243,289</u>	<u>3,043,760</u>

## 10. 租賃

### 本集團作為承租人

本集團擁有各類土地使用權、物業、設備及車輛的租賃合同。為從租賃期為50年的業主處獲得租賃土地，預付了一次總付款，並且根據這些土地租賃條款，不會進行任何持續付款。物業的租賃期一般為3至5年。設備及車輛的租賃期限一般為12個月或更短，且／或個別價值較低。一般而言，本集團不可向本集團以外人士轉讓及分租租賃資產。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 10. 租賃(續)

### 本集團作為承租人(續)

#### (a) 使用權資產

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
於期初	250,840	264,489
添置	16,824	–
處置	–	(5,140)
匯兌調整	4,063	–
折舊開支	(10,021)	(7,720)
於期末	261,706	251,629

#### (b) 租賃負債

期內租賃負債的賬面值及變動如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
於期初的賬面值	84,885	92,749
新租賃	16,824	–
出售	–	(4,724)
期內已確認利息增幅	2,154	1,717
匯兌調整	4,223	(695)
付款	(7,467)	(6,223)
於期末的賬面值	100,619	82,824

#### (c) 於損益中確認的租賃相關款項如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
租賃負債利息開支	2,154	1,717
使用權資產折舊開支	10,021	7,720
損益中確認款項總額	12,175	9,437



# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 11. 於聯營公司之投資

2022年6月30日  
人民幣千元  
(未經審核)

攤佔資產淨額 **87,649**

上述投資指通過本公司一間全資子公司持有之Blossom Bioscience, Ltd. 27.8%之權益股份。

下表詳述就個別而言並不重大的集團聯營公司之財務資料：

截至2022年  
6月30日止六個月  
人民幣千元  
(未經審核)

應佔聯營公司期間虧損 **(776)**  
本集團於聯營公司投資之賬面淨值 **87,649**

## 12. 貿易應收款項及應收票據

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	3,001,495	3,248,366
減值撥備	(2,550)	(1,069)
	<b>2,998,945</b>	3,247,297
應收票據	34,304	428,693
	<b>3,033,249</b>	3,675,990

於報告期末，貿易應收款項根據發票日的賬齡分析（經扣除虧損撥備）如下：

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
90天內	2,767,437	2,997,328
91天至180天	14,191	217,159
180天以上	217,317	32,810
	<b>2,998,945</b>	3,247,297

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 12. 貿易應收款項及應收票據 (續)

於報告期末，應收票據根據票據日期的賬齡分析如下：

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
90天內	26,612	394,604
91天至180天	7,692	34,089
	<b>34,304</b>	<b>428,693</b>

有關貿易應收款項減值的虧損撥備變動如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
於期初	1,069	462
減值撥備淨額	1,481	20
撤銷	-	-
於期末	<b>2,550</b>	<b>482</b>

以下列載使用撥備矩陣計算有關本集團貿易應收款的信貸風險信息：

	並無逾期	逾期			總計
		90天內	90天至一年	一年以上	
<b>於2022年6月30日</b>					
預期信貸虧損率	0%	0%	20%	100%	0%
賬面總額(人民幣千元)	<b>2,765,408</b>	<b>224,976</b>	<b>10,701</b>	<b>410</b>	<b>3,001,495</b>
虧損撥備(人民幣千元)	-	-	<b>2,140</b>	<b>410</b>	<b>2,550</b>
<b>於2021年12月31日</b>					
預期信貸虧損率	0%	0%	20%	100%	0%
賬面總額(人民幣千元)	2,952,695	291,128	4,343	200	3,248,366
虧損撥備(人民幣千元)	-	-	869	200	1,069

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 13. 按公平值計入損益之金融資產

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>流動</b>		
理財產品投資(附註(a))	<u>1,881,837</u>	<u>2,357,215</u>
<b>非流動</b>		
按公平值計量的其他非上市投資(附註(b))	<u>437,606</u>	<u>394,967</u>

附註：

- (a) 該等投資為商業銀行發行的若干理財產品的投資，預期年回報率介乎1.05%至3.84%之間。所有該等理財產品的回報均不作保證。投資的公平值接近其成本加上預期回報。該等投資均未逾期或減值。
- (b) 該等投資為對生命科學領域七家公司和七家專門從事生命科學行業股權投資的風險投資公司的非上市股權投資。本集團有意將其作為長期投資持有。

## 14. 其他金融資產

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
理財產品投資	<u>2,085,894</u>	<u>1,873,773</u>

上述投資為於商業銀行發行的若干理財產品的投資。該等理財產品的期限為一年內，保證年回報率介乎0.39%至3.09%之間(2021年12月31日：0.39%至0.47%之間)。該等投資均未逾期或減值。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 15. 現金及銀行結餘

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
無限制之現金及銀行結餘	2,653,210	2,503,263
於收購時初始存款期少於三個月之銀行存款	54,317	4,215,446
於收購時初始存款期逾三個月之銀行存款(附註(a))	14,270,068	7,983,347
現金及銀行結餘	<u>16,977,595</u>	<u>14,702,056</u>

附註：

- (a) 上述投資指由商業銀行發行的於收購時初始存款期逾三個月(包括三個月)之定期存款，年回報利率介乎0.81%至4.33%之間。該等投資既未逾期亦未減值。該等存款概無質押。

## 16. 貿易應付款項及應付票據

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	151,171	116,103
應付票據	88,441	132,227
	<u>239,612</u>	<u>248,330</u>

於報告期末，貿易應付款項及應付票據根據發票日期及票據日期的賬齡分析如下：

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
90天內	238,234	247,069
91天至180天	131	193
181天至1年	191	12
1年以上	1,056	1,056
	<u>239,612</u>	<u>248,330</u>

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 17. 其他應付款項及應計費用

	2022年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣千元 (經審核)
應計開支	1,657,480	1,725,012
應付僱員工資、福利及花紅	276,241	362,688
其他應付稅項	158,145	112,861
購買物業、廠房及設備項目應付款項	91,170	102,800
其他應付款項	221,230	305,674
	<b>2,404,266</b>	<b>2,609,035</b>

## 18. 可轉換債券

於2021年1月22日，本公司發行6.0億美元的於2026年到期的零息可轉換債券。債券持有人可選擇於2021年3月4日以後以每股60.00港元的基本轉換價格將債券轉換為普通股。債券持有人可於2024年1月22日贖回債券。任何未轉換、贖回或購買並註銷的可轉換票據將於2026年1月22日由本公司按面值的價格贖回。

債務部分的公平值是在發行日使用類似債券（並無轉換選擇權）的等效市場利率估算得出。

可換股債券包括兩個組成部分：

- 債務部分最初按公允價值計量為562,489,000美元（相等於人民幣3,634,633,000元）。在考慮交易成本的影響後，採用實際利率法以攤銷成本進行後續計量。
- 衍生工具部分包括轉換選擇權和提前贖回選擇權（與債務部分沒有密切關係），最初按公允價值計量為37,511,000美元（相等於人民幣242,387,000元），其後按公允價值計量且公允價值變動在損益中確認。

與發行可換股債券有關的總交易成本為4,000,000美元（相等於人民幣25,847,000元），已按其各自的公允價值按比例分配至債務和衍生工具部分。

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 18. 可轉換債券(續)

2021年內發行的可轉換債券可分為負債和嵌入式衍生工具部分，詳情如下：

	債務部分 人民幣千元	嵌入式衍生 工具部分 人民幣千元	合計 人民幣千元
於2022年1月1日	3,611,331	131,665	3,742,996
已分配的交易成本			
匯兌調整	190,827	8,488	199,315
利息費用	26,502	–	26,502
公允價值變動	–	60,692	60,692
於2022年6月30日(未經審核)	<u>3,828,660</u>	<u>200,845</u>	<u>4,029,505</u>

## 19. 股本

	2022年6月30日 人民幣元 (未經審核)	2021年12月31日 人民幣元 (經審核)
已發行及繳足：		
5,922,350,070股每股0.00001港元的股份 (2021年12月31日：5,922,350,070股 每股0.00001港元的股份)	<u>52,169</u>	<u>52,169</u>

本公司的股本變動概要如下：

	已發行股份數目	股本 人民幣元
於2022年1月1日(經審核)	<u>5,922,350,070</u>	<u>52,169</u>
於2022年6月30日(未經審核)	<u>5,922,350,070</u>	<u>52,169</u>

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 20. 庫存股

截至2022年6月30日止六個月，本公司的庫存股變動概要如下：

	庫存股 人民幣千元
於2022年1月1日	57,969
為股份激勵計劃購買股份	58,060
行使股份認購權	<u>(29,891)</u>
於2022年6月30日（未經審核）	<u>86,138</u>

## 21. 承擔

於報告期末，本集團有下列資本承擔：

	2022年6月30日 人民幣千元 （未經審核）	2021年12月31日 人民幣千元 （經審核）
已訂約但未撥備：購置物業、廠房及設備	<u>142,894</u>	<u>202,836</u>

## 22. 關聯方交易

本集團關鍵管理人員的薪酬：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 （未經審核）	2021年 人民幣千元 （未經審核）
薪金、津貼和實物福利	27,749	25,128
績效相關獎金	11,467	6,696
確認以權益結算為基礎的付款	27,443	20,502
僱員退休金供款計劃	<u>1,349</u>	<u>1,331</u>
支付予關鍵管理人員的薪酬總額	<u>68,008</u>	<u>53,657</u>

# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 23. 金融工具的公平值及公平值層級

管理層已評估，現金及現金等價物、於收購時初始期限逾三個月之銀行存款、貿易應收款項及應收票據、貿易應付款項及應付票據、按公平值計入損益之金融資產、其他金融資產、按金及其他應收款項、計入其他應付款項及應計費用的金融負債以及應付股息的公平值與其賬面值相若，主要由於該等工具短期內到期。

金融資產及負債之公平值以自願交易方（強迫或清盤出售除外）當前交易下成交該工具的金額入賬。

租賃負債的非流動部分的公平值是通過使用具有類似條款、信用風險和剩餘到期日的工具的當前可用利率對預期未來現金流進行折現計算。經評估，於2022年6月30日，由於本集團自身的租賃負債不履行風險而導致的公允價值變動不重大。

### 公平值層級

下表列示本集團金融工具的公平值計量層級：

按公平值計量的資產：

	使用以下各項的公平值計量			總計
	活躍	重大	重大	
	市場報價	可觀察	不可觀察	
	(第1級)	輸入數據	輸入數據	
	(第1級)	(第2級)	(第3級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元

#### 於2022年6月30日

按公平值計入損益之金融資產	–	1,881,837	437,606	2,319,443
應收票據(附註(a))	–	–	34,304	34,304

#### 於2021年12月31日

按公平值計入損益之金融資產	–	2,357,215	394,967	2,752,182
應收票據(附註(a))	–	–	423,251	423,251



# 中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

## 23. 金融工具的公平值及公平值層級(續)

### 公平值層級(續)

按公平值計量的負債：

	使用以下各項的公平值計量			總計 人民幣千元
	活躍	重大	重大	
	市場報價	可觀察	不可觀察	
	(第1級)	輸入數據	輸入數據	
	(第1級)	(第2級)	(第3級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元

#### 於2022年6月30日

可轉換債券－嵌入式 衍生工具部分(附註(b))	—	—	200,845	200,845
----------------------------	---	---	---------	---------

#### 於2021年12月31日

可轉換債券－嵌入式衍生工具 部分(附註(b))	—	—	131,665	131,665
----------------------------	---	---	---------	---------

附註：

- (a) 於2022年6月30日，本集團持有應收票據的業務模式為既以收取合同現金流量為目標又以出售金融資產為目標。應收票據按公平價值計量且其變動計入其他全面收益。由於該等工具的到期日較短，應收票據的公平值與其賬面值相若。
- (b) 對可轉換債券－嵌入式衍生工具部分採用二項式期權定價模型進行估計。重要的不可觀察輸入值為貼現率。

於期內，金融資產及金融負債第1級與第2級之間並無公平值計量轉移，第3級亦無轉入或轉出(截至2021年12月31日：無)。

## 釋義

於本年報內，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。

「Apex Medical」	指	APEX MEDICAL COMPANY LTD.，於在英屬維爾京群島註冊成立，並由岑均達先生全資擁有的有限公司
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「Bcr-Abl TKI」	指	BCR-ABL蛋白質酪氨酸激酶抑制劑(TKI)
「BD」	指	業務拓展
「博勝藥業」	指	博勝藥業有限公司
「董事會」	指	本公司董事會
「英屬維爾京群島」	指	英屬維爾京群島
「常州恒邦」	指	常州恒邦藥業有限公司，於中國註冊成立的有限責任公司，為本公司的全資附屬公司
「中國」	指	中華人民共和國
「中樞神經系統」	指	中樞神經系統
「守則條文」	指	企業管治守則項下條文
「本公司」	指	翰森製藥集團有限公司，於開曼群島註冊成立的有限公司，其股份於香港聯交所主板上市及買賣
「關連人士」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「關連交易」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「可換股債券」	指	本公司於二零二一年一月二十二日向專業投資者（具有證券及期貨條例（第571章）及證券及期貨（專業投資者）規則（第571D章）所賦予的含義）完成發行的600百萬美元於2026年到期的零息可換股債券並於聯交所上市及交易，債券代號為40546
「核心關連人士」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「Cormorant資管」	指	Cormorant Asset Management

## 釋義

「董事」	指	本公司董事
「EGFR-TKI」	指	表皮生長因子受體(EGFR)-酪氨酸激酶抑制劑(TKI)
「EQRx」	指	EQRx, Inc.
「Fortune Peak」	指	Fortune Peak (HS) Company Limited，於英屬維爾京群島註冊成立的有限公司，為本公司的全資附屬公司
「GHDDI」	指	北京華益健康藥物研究中心，又名為全球健康藥物研發中心
「GMP」	指	Good Manufacture Practice (藥品生產品質管制規範)
「本集團」或「我們」	指	本公司及本公司附屬公司，於本公司成為現有附屬公司的控股公司之前的期間，則指該等附屬公司或其前身公司(視乎情況而定)所經營的業務
「港元」或「港仙」	指	香港的法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「江蘇豪森」	指	江蘇豪森藥業集團有限公司，於中國註冊成立的有限責任公司，為本公司的全資附屬公司
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則(經不時修訂或補充)
「主板」	指	由聯交所營運的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於聯交所創業板，並與其併行運作。為免生疑，主板不包括聯交所創業板

## 釋義

「MHRA」	指	英國藥品和醫療保健用品管理局
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「國家醫保局」	指	中華人民共和國國家醫療保障局
「NiKang Therapeutics」	指	NiKang Therapeutics Inc.
「國家藥監局」	指	中華人民共和國國家藥品監督管理局
「國家醫保目錄」	指	由國家醫保局發佈的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》
「非小細胞肺癌」	指	非小細胞肺癌
「招股章程」	指	本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程
「研發」	指	研究及開發
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「受限制股份單位計劃」	指	本公司於二零一九年五月二十七日有條件批准及採納的計劃，已於全球發售完成後授出受限制股份單位（「受限制股份單位」），其詳情載於本公司招股章程附錄四「法定及一般資料」一節
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章證券及期貨條例（經不時修訂、補充或以其他方式修改）
「國務院」	指	中華人民共和國國務院
「Stellar Infinity」	指	Stellar Infinity Company Ltd.，於英屬維爾京群島註冊成立的有限公司，由Sunrise Investment持有100%權益
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司

## 釋義

「附屬公司」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「主要股東」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「Sunrise Investment」	指	Sunrise Investment Advisors Limited，於英屬維爾京群島註冊成立的有限公司，由Sunrise信託受託人擁有100%權益
「Sunrise Trust」	指	Sunrise Trust，由孫女士成立的全權信託，根據日期為二零一六年一月二十八日的信託契據，Sunrise Trust受託人擔任受託人
「Sunrise Trust 受託人」	指	Harmonia Holding Investing (PTC) Limited
「TiumBio」	指	TiumBio Co., Ltd.
「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「Viela Bio」	指	Viela Bio, Inc.
「%」	指	百分比

\* 僅供識別