



先聲藥業集團有限公司
Simcere Pharmaceutical Group Limited

(於香港註冊成立的有限公司)
股份代號: 2096

中期報告
2022

讓患者早日用上

更有效藥物

目錄

- 2 公司資料
- 4 公司概覽
- 7 管理層討論及分析
- 24 企業管治及其他資料
- 33 獨立核數師審閱報告
- 34 合併損益表
- 35 合併損益及其他全面收益表
- 36 合併財務狀況表
- 39 合併權益變動表
- 42 簡明合併現金流量表
- 43 未經審核中期財務報告附註

公司資料

執行董事

任晉生先生(董事長兼首席執行官)
唐任宏先生(聯席首席執行官)
萬玉山先生

非執行董事

趙令歡先生⁽¹⁾

獨立非執行董事

宋瑞霖先生
汪建國先生
王新華先生

審計委員會

王新華先生(主席)
宋瑞霖先生
汪建國先生

薪酬與考核委員會

汪建國先生(主席)
王新華先生
任晉生先生

提名委員會

宋瑞霖先生(主席)
汪建國先生
任晉生先生

戰略委員會

任晉生先生(主席)
趙令歡先生⁽¹⁾
唐任宏先生⁽²⁾
汪建國先生

聯席公司秘書

鮑軍先生
麥寶文女士(香港公司治理公會(前稱香港特許秘書公會)及英國特許公司治理公會(前稱特許秘書及行政人員公會)會員)

授權代表

鮑軍先生
萬玉山先生

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
灣仔皇后大道東183號
合和中心17樓
1712-1716室

註冊辦事處

香港
北角
電氣道183號
友邦廣場43樓

中國總部及主要營業地點

中國
江蘇省
南京市玄武區
玄武大道699-18號

公司網站

<http://www.simcere.com>

上市地點及股份代號

香港聯合交易所有限公司
2096

附註：

(1) 趙令歡先生於2022年8月31日辭任本公司非執行董事及戰略委員會成員。

(2) 唐任宏先生於2022年8月31日獲委任為戰略委員會成員。

公司資料

主要往來銀行

中國銀行股份有限公司南京江北新區分行
中國江蘇省
南京市浦口區
文德路30號

招商銀行股份有限公司南京解放路支行
中國江蘇省
南京市秦淮區
解放路53號

核數師

畢馬威會計師事務所
執業會計師
於財務匯報局條例下的註冊公眾利益實體核數師
香港中環
遮打道10號
太子大廈8樓

法律顧問

天元律師事務所
香港中環
康樂廣場1號
怡和大廈33樓
3304-3309室

公司概覽

先聲藥業集團有限公司是一家創新與研發驅動的製藥公司，擁有研發、生產及專業化營銷能力。

本集團重點聚焦腫瘤、神經系統及自身免疫三大領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域。在三大領域內，本集團有六款創新藥獲批上市銷售(包括二款進口創新藥)。截至2022年6月30日，本集團有10餘種產品進入90多個政府機構或權威專業學會發佈的指南和路徑，超過40個產品被納入國家醫保藥品目錄。

本集團高度重視創新藥研發能力的構建，實現了從藥物發現、臨床前開發、臨床試驗、註冊全流程覆蓋，並建設有轉化醫學與創新藥物國家重點實驗室。本集團在上海、南京、北京和波士頓均設立研發創新中心。本集團擁有創新藥研發管線近60項，現正就16種潛在創新藥開展20項註冊性臨床試驗。截至本報告日期，本集團共有研發人員約1,100人。

本集團擁有覆蓋全國的營銷網絡和領先的商業化能力。隨著創新藥的不斷獲批上市，為保證商業化推廣速度和效率，提高產品覆蓋率，本集團持續加強培訓、提升營銷隊伍的專業化學術推廣能力。截至本報告日期，本集團共有銷售人員約4,400名，遍佈中國31個省、市及自治區，覆蓋全國超2,700家三級醫院，約17,000家其他醫院及醫療機構，以及超過200家大型的全國性或區域性連鎖藥店。

本集團建設符合國際標準的生產設施和質量管理體系，持續提升藥品生產能力。本集團投入使用的5個藥品生產基地，均通過了中國GMP認證(部分車間已通過了歐盟GMP認證或美國FDA檢查)。

本集團以自主研發及合作研發雙輪驅動，不斷發掘患者亟需且有巨大市場潛力的產品，努力踐行「讓患者早日用上更有效藥物」的企業使命。

主要產品

神經系統領域產品

先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)

腫瘤領域產品

恩度®(重組人血管內皮抑制素注射液)

恩維達®(恩沃利單抗注射液)

科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)

自身免疫領域產品

艾得辛®(艾拉莫德片)

英太青®(雙氯芬酸鈉緩釋膠囊/凝膠)

恩瑞舒®(阿巴西普注射液)

其他領域疾病

舒夫坦®(瑞舒伐他汀鈣片)

再林®(阿莫西林顆粒/分散片/膠囊)

公司概覽

業務摘要

我們已上市的創新藥擴大至6款，2022年7月新增一款創新藥科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)獲附條件批准上市。截至2022年6月30日止六個月，收入約人民幣27.00億元，較去年同期增長約27.3%；其中創新藥收入達人民幣17.67億元，佔同期收入比重達65.4%，創新藥收入較去年同期增長約44.8%。先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)帶動神經系統領域產品收入較去年同期增長約74.7%，強化我們在該領域領先的市場地位。同時，恩維達®等產品取得的收入貢獻進一步驗證了我們的商業化能力。

我們聚焦更有效、堅持差異化，快速推進近60項創新藥在研管線。截至2022年6月30日止六個月，新增IND 5項，達成FPI/FIH 9項，臨床項目入組受試者超1,000例。截至本報告日期，先必新舌下片III期關鍵性臨床用時僅10個月完成全部受試者入組；抗新型冠狀病毒候選藥物SIM0417(3CL)正開展III期臨床試驗。

公司概覽

財務摘要

截至2022年6月30日止六個月，本集團錄得以下未經審核的財務業績：

- 收入約人民幣27.00億元，較去年同期增長約27.3%；
- 研發費用約人民幣6.52億元，較去年同期增長約3.9%，研發費用佔收入比例約24.1%；
- 期內利潤約人民幣0.62億元，較去年同期減少約88.8%；
- 每股基本盈利約人民幣0.02元，較去年同期減少約90.5%。

管理層討論及分析

行業回顧

2022年上半年，醫療、醫保、醫藥「三醫聯動」改革進一步深入，迭加新冠疫情、國際國內宏觀政治和經濟環境等諸多變量，中國醫藥創新進入「深水區」。集中帶量採購改革提速擴面，進入常態化、制度化新階段，加速推進醫藥產業創新發展，促使醫藥企業優化研發管線，加大研發投入。《「十四五」生物經濟發展規劃》《2022年國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄調整工作方案》及《以臨床價值為導向的抗腫瘤藥物臨床研發指導原則》等政策陸續實施，指引企業避免低水平重複的跟隨式研發，鼓勵更具差異化的創新藥物快速進入醫保，促進創新藥投入產出良性循環，使持續有創新藥物上市、追求真正臨床價值的醫藥企業更具發展空間。

主要里程碑

截至2022年6月30日止六個月，本集團在研藥物及業務營運方面取得多項進展，包括下列主要里程碑及成就：

- | | |
|------------|---|
| 2022年1月29日 | SIM0235(TNFR2)新藥臨床試驗申請(「IND」)獲美國食品藥品監督管理局(「FDA」)批准，擬用於開展晚期實體瘤和皮膚T細胞淋巴瘤(CTCL)的臨床試驗。此為本集團自主研發的第一款獲FDA批准臨床試驗的藥物。 |
| 2022年2月23日 | 注射用鹽酸曲拉西利在接受卡鉑聯合依託泊苷或拓撲替康治療的廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)患者中的安全性、有效性和藥代動力學特徵的隨機雙盲、安慰劑對照、多中心III期臨床試驗(TRACES研究)達到主要療效終點。 |
| 2022年2月24日 | SIM0408(QPCT)獲中國國家藥品監督管理局(「NMPA」)簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬用於阿爾茨海默病導致的輕度認知障礙(MCI)或輕度癡呆的治療(AD)。 |
| 2022年3月18日 | 本集團與凌科藥業(杭州)有限公司簽署合作協議，獲得一款選擇性JAK1抑制劑針對類風濕關節炎和強直性脊柱炎適應症在中國境內獨家商業推廣權。 |
| 2022年3月21日 | 本集團自主研發的抗腫瘤口服蛋白精氨酸甲基轉移酶5(PRMT5)抑制劑SIM0272獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬用於開展晚期惡性腫瘤治療的臨床試驗。 |

管理層討論及分析

2022年3月28日 本集團與中國科學院上海藥物研究所、武漢病毒研究所合作的抗新型冠狀病毒(「**SARS-CoV-2**」)候選藥物SIM0417獲得NMPA批准用於治療輕至中度(Mild-to-Moderate)且伴有進展為重症(包括住院或死亡)高風險因素的新型冠狀病毒肺炎(「**COVID-19**」)患者的臨床試驗。

2022年5月13日 SIM0417再獲NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬用於曾暴露於新冠檢測陽性感染者的密接人群的暴露後預防治療。

於報告期後至本報告日期，本集團又達成以下里程碑：

2022年7月12日 本集團與G1 Therapeutics, Inc. (「**G1公司**」)合作的細胞週期蛋白依賴性激酶CDK4/6抑制劑科賽拉®(通用名：注射用鹽酸曲拉西利)獲NMPA批准在中國附條件上市。作為全球首個在化療前給藥，擁有全系骨髓保護作用的創新藥物，科賽拉®在中國的上市將為更多腫瘤患者保駕護航，減少化療對骨髓造血幹／祖細胞及免疫細胞造成的損傷，填補市場空白。

有關上述各項的詳情，請參閱本報告下文及(倘適用)本公司過往於香港聯合交易所有限公司(「**聯交所**」)及本公司網站刊登的公告。

收入

截至2022年6月30日止六個月，本集團收入約人民幣27.00億元。其中創新藥收入已成為本集團主要收入來源，約人民幣17.67億元，創新藥收入較2021年同期增長約44.8%，增速強勁。創新藥收入佔同期總收入比重創歷史新高，達65.4% (2020和2021年度該比例分別為45.1%和62.4%)。

本集團的主要收入集中在既定戰略專注的神經系統、腫瘤和自身免疫三大領域，收入來源於藥品銷售和推廣服務。2022年上半年總收入上升主要是由於創新藥先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)帶來的收入快速增長。

管理層討論及分析

神經系統領域產品

主要產品為先必新[®]。截至2022年6月30日止六個月，來自神經系統領域產品組合的藥品銷售收入達約人民幣10.40億元，佔本集團總收入約38.5%。

先必新[®] (依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)

是本集團研發的具有自主知識產權的一類創新藥，於2020年7月在中國獲批上市，用於治療急性缺血性腦卒中(AIS)。根據弗若斯特沙利文資料，其為2015年以來全球唯一獲批銷售的腦卒中治療藥物。2020年12月28日，先必新[®]納入國家醫保藥品目錄。2021年，先必新[®]III期TASTE臨床試驗結果於國際權威醫學期刊《STROKE》發表，同年獲《急性腦梗死缺血半暗帶臨床評估和治療中國專家共識》《缺血性卒中基層診療指南(實踐版·2021版)》等多個指南、共識推薦，多項相關研究入選歐洲卒中大會(ESOC)、美國心臟協會(AHA)高血壓理事會科學會議、世界神經病學大會(WCN)。

- 由首都醫科大學附屬北京天壇醫院牽頭發起、全國約100家研究中心參加的TASTE II研究(評價先必新[®]聯合再灌注治療AIS患者有效性和安全性研究)進展符合預期。2022年3月21日該研究完成首例受試者入組(「FPI」)，截至本報告日期，已經納入約400例受試者，預計2022年內完成80%入組。
- 2022年5月，第八屆歐洲卒中大會(ESOC)一項研究結果提示，無論是否接受溶栓治療，先必新[®]均顯著降低了AIS患者炎症因子水準、改善神經功能，而先必新[®]與溶栓藥物聯合治療組的改善最為明顯。
- 2022年5月21日，先必新[®]獲《腦卒中防治體系建設指導規範(2022版)》推薦，推薦內容為：依達拉奉右莖醇通過自由基清除、抗炎、對抗谷氨酸興奮性毒性、線粒體保護等多靶點阻斷腦缺血級聯反應，可顯著改善缺血性腦卒中患者的功能結局，且臨床使用安全，為治療急性缺血性腦卒中提供新的、更有效的臨床治療手段(IIa級推薦，A級證據)。

腫瘤領域產品

主要產品包含恩度[®](重組人血管內皮抑制素注射液)等。截至2022年6月30日止六個月，來自腫瘤領域產品組合的藥品銷售收入達約人民幣4.57億元，佔本集團總收入約16.9%。

管理層討論及分析

恩度®(重組人血管內皮抑制素注射液)

是中國第一個抗血管生成靶向藥及國內外唯一獲准銷售的內皮抑制素。恩度®自2017年起被納入國家醫保藥品目錄，被國家衛生健康委員會(「**國家衛健委**」)、中華醫學會及中國臨床腫瘤學會(「**CSCO**」)發佈的多項腫瘤臨床實踐指南推薦為晚期非小細胞肺癌(「**NSCLC**」)患者的一線治療藥物。目前，本集團正積極探索該產品在惡性漿膜腔積液的新適應症拓展。2020年9月，CSCO抗腫瘤藥物安全管理專家委員會、血管靶向治療專家委員會在《臨床腫瘤學雜誌》發表《重組人血管內皮抑制素治療惡性漿膜腔積液臨床應用專家共識》，根據相關轉化研究、臨床試驗及真實世界研究，該共識旨在指導臨床合理應用恩度®治療惡性漿膜腔積液(含惡性胸腔積液、惡性腹腔積液和惡性心包積液)。

- 2021年3月18日，恩度®用於新適應症惡性胸腹腔積液的III期臨床試驗獲NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，即恩度®聯合順鉑對比安慰劑聯合順鉑腔內注射治療惡性胸腹腔積液的隨機、對照、雙盲的多中心III期臨床試驗(COREMAP研究)。
- 2022年7月28日，由上海市東方醫院作為組長單位且由全國超70家研究中心參加的COREMAP研究達成FPI。截至本報告日期，該研究推進符合預期，已入組超260例受試者。
- 2022年6月，第58屆美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上以在線摘要、壁報形式發表有關恩度®的3項重要研究結果，包括3天靜脈泵注恩度®聯合PD-1單抗和化療一線治療EGFR/ALK陰性、晚期非鱗NSCLC；恩度®聯合全腦放療治療NSCLC腦轉移患者；恩度®聯合放療治療低危局晚期鼻咽癌。
- 2022年8月6日，一項恩度®聯合卡瑞利珠單抗及化療治療晚期NSCLC的多中心回顧性研究入選2022年世界肺癌大會(WCLC)。

恩維達®(恩沃利單抗注射液)

是重組人源化抗PD-L1單域抗體Fc融合蛋白注射液，於2021年11月25日獲NMPA附條件批准在中國上市。恩維達®是全球首個上市的通過皮下注射給藥的PD-(L)1抗體，其獨特的注射給藥方式區別於目前已上市的其他PD-(L)1產品，具有給藥時間短、安全性良好等差異化優勢。本集團於2020年3月30日與思路迪(北京)醫藥及江蘇康寧傑瑞就恩沃利單抗簽訂了一份三方合作協議。上述協議為本集團提供了恩沃利單抗於中國大陸所有腫瘤適應症的獨家市場推廣權及對外許可或轉讓下的優先受讓權。

管理層討論及分析

- 2022年4月，恩維達®首次納入CSCO三項重要指南：《CSCO胃癌診療指南2022版》(I級推薦，2A類證據)；《CSCO結直腸癌診療指南2022版》(II級推薦，2A類證據)；《CSCO免疫檢查點抑制劑臨床應用指南2022版》(I級推薦，2A類證據)推薦。
- 截至本報告日期，由本集團主導的賽伐珠單抗聯合恩沃利單抗聯合／不聯合化療在晚期實體瘤患者中的有效性和安全性的多隊列、多中心II期臨床試驗已入組超60例受試者。

科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)

一種高效、選擇性、可逆的細胞週期蛋白依賴性激酶4和6 (CDK4/6)抑制劑。是全球首個在化療前給藥，擁有全系骨髓保護作用的First-in-class創新藥物，可通過短暫的阻滯骨髓中造血幹細胞和祖細胞於細胞週期的G1期，從而保護骨髓細胞免受細胞毒性化療的損害。2020年8月，本集團與G1公司訂立獨家許可協議，以在大中華區進行注射用鹽酸曲拉西利的開發及商業化。2021年2月13日，該產品獲美國FDA批准上市，適應症為：在接受含鉑聯合依託泊苷方案或含拓撲替康方案治療的小細胞肺癌患者中預防性使用，以降低化療引起的骨髓抑制的發生率。目前，該產品已獲美國國立綜合癌症網絡(「NCCN」)、中國臨床腫瘤學會(「CSCO」)等重要相關指南推薦。

- 2022年2月23日，科賽拉®在接受卡鉑聯合依託泊苷或拓撲替康治療的廣泛期小細胞肺癌(「ES-SCLC」)患者中的安全性、有效性和藥代動力學特徵的隨機雙盲、安慰劑對照、多中心III期臨床試驗(TRACES研究)到達研究主要終點。
- 2022年7月12日，科賽拉®獲NMPA批准在中國附條件上市，適應症為既往未接受過系統性化療的廣泛期小細胞肺癌患者，在接受含鉑類藥物聯合依託泊苷方案治療前預防性給藥，以降低化療引起的骨髓抑制的發生率。本次獲批上市基於TRACES研究的安全性導入階段數據，海南自由貿易港博鰲樂城國際醫療旅遊先行區真實世界研究(Trila-CN-RWS-001研究)數據，以及此前G1公司境外的數據。本集團計劃於2022年第四季度啓動科賽拉®在中國市場的商業化。

管理層討論及分析

- 2022年8月，TRACES研究于世界肺癌大會(WCLC)公佈截至2021年12月29日的隨機III期階段的主要研究結果，與安慰劑相比，在中國患者化療前給予科賽拉®可顯著縮短第1週期嚴重中性粒細胞減少持續時間(0天 vs 2天； $P=0.0003$)。此外，科賽拉®還顯著降低嚴重中性粒細胞減少(SN)的發生率(7.3% vs 45.2%， $P < 0.0001$)、發熱性中性粒細胞降低(FN)的發生率(2.4% vs 16.7%， $P = 0.0267$)以及3/4級血液學毒性的發生率(53.7% vs 88.1%， $P = 0.0005$)。安全性上，使用科賽拉®的患者中，除了高甘油三酯血症和 γ -穀氨酰轉移酶略有升高外，其他所有治療期間出現的不良事件(TEAE)均低於安慰劑對照。與安慰劑相比，使用科賽拉®的 ≥ 3 級不良事件發生更少(61% vs 88.1%)，這主要是由於 ≥ 3 級血液學不良事件(53.7% vs 88.1%)事件發生更低。

除上述ES-SCLC適應症外，科賽拉®於中國正開展用於轉移性結直腸癌(「mCRC」)、三陰性乳腺癌(「TNBC」)的兩項III期臨床試驗：

- 科賽拉®用於接受FOLFOXIRI/貝伐珠單抗治療的mCRC的國際多中心藥物III期臨床試驗(PRESERVE1研究)：2021年9月24日，本集團達成該試驗在中國的FPI。2022年6月6日，PRESERVE1研究完成全球全部受試者入組，其中中國10家研究中心共計入組53例受試者。
- 科賽拉®用於吉西他濱和卡鉑治療TNBC的國際多中心藥物III期臨床試驗(PRESERVE2研究)。2022年1月7日，本集團達成該試驗在中國的FPI。2022年8月2日，已完成全部中國入組計劃，共計入組38例受試者。

自身免疫領域產品

主要產品包含艾得辛®(艾拉莫德片)、英太青®(雙氯芬酸鈉緩釋膠囊/凝膠)和恩瑞舒®(阿巴西普注射液)等。截至2022年6月30日止六個月，來自自身免疫領域產品組合的藥品銷售收入達約人民幣4.95億元，佔本集團總收入約18.4%。

艾得辛®(艾拉莫德片)

是本集團自主研發的1.1類創新藥，也是全球首個獲批上市的艾拉莫德藥物。艾得辛®自2017年起被納入國家醫保藥品目錄(乙類)，適應症為活動性類風濕關節炎，自2012年上市以來，艾得辛®已惠及中國超100萬(人次)患者。中國國家衛健委、中華醫學會、亞太風濕病學聯盟協會及日本厚生勞動省發佈的許多臨床實踐指南及路徑推薦，均已建議將艾拉莫德作為治療活動性類風濕關節炎的主要治療藥物。目前，本集團也在積極進行該產品在乾燥綜合症的新適應症拓展。2020年4月，艾拉莫德進入中國醫師協會風濕免疫科醫師分會制訂的《原發性乾燥綜合症診療規範》。

- 2022年1月20日，以北京大學人民醫院作為組長單位的艾得辛®治療活動性原發性乾燥綜合症II期臨床試驗所有144例受試者均已完成入組，目前已經進入數據統計分析階段。

管理層討論及分析

- 2022年1月，正式發表的《類風濕關節炎診療規範》在常用傳統合成改善病情的抗風濕藥物 (csDMARDs) 中推薦艾拉莫德。
- 2022年6月，艾得辛®有2項重要研究入選歐洲抗風濕病聯盟(EULAR)年會壁報展示：一項治療類風濕關節炎相關間質性肺病機制探索研究顯示：將小鼠肺纖維化模型隨機分成對照組和不同濃度治療組，結果顯示艾拉莫德可以通過抑制EMT過程和NLRP3炎症小體的啟動，減少ROS的產生來改善肺纖維化，這為艾拉莫德在間質性肺纖維化中的進一步應用提供了新的見解；一項基於索賠演算法評價艾拉莫德在類風濕關節炎患者中的成本效益的回顧性真實世界研究顯示：證明艾拉莫德聯合甲氨喋呤治療類風濕關節炎患者是一種兼顧療效和經濟成本的治療策略。

其他產品

其他領域產品主要產品包含舒夫坦®(瑞舒伐他汀鈣片)和再林®(阿莫西林顆粒/分散片/膠囊)等。截至2022年6月30日止六個月，來自上述領域藥物組合的藥品銷售收入達約人民幣4.44億元，佔本集團總收入約16.5%。

研發

本集團高度重視並致力於創新藥研發，我們聚焦更有效、堅持差異化，以滿足患者臨床需求為核心研發目標，以自主研發與合作研發雙輪驅動豐富在研管線，以協同創新惠及全球患者。

本集團的研發戰略重點聚焦於三大優勢治療領域，即腫瘤、神經系統和自身免疫，同時前瞻性佈局未來有重大影響力的疾病領域。

截至2022年6月30日止六個月，研發費用投入達約人民幣6.52億元，佔收入比例約24.1%。

本集團高度重視創新藥研發能力的構建，在上海、南京、北京和波士頓分別設有研發創新中心，並建設有轉化醫學與創新藥物國家重點實驗室。本集團的藥物研發實現了從藥物發現、臨床前開發、臨床試驗、註冊全流程覆蓋，並擁有AI輔助藥物發現與優化、PROTAC靶向蛋白降解、蛋白質結構改造、基於NK細胞的治療等國內領先的創新研發平台。截至本報告日期，本集團共有研發人員約1,100人(其中博士約130人，碩士約520人)。

管理層討論及分析

我們與海內外多家創新企業、科研院所、臨床中心建立戰略合作夥伴關係，就合作研發、成果轉讓等探索多種協同模式。本集團同時提出並實施「先聲X計劃」，旨在吸引來自全球生命科學領域的專業領軍人才，探索和創造前所未有的治療手段。

截至本報告日期，本集團擁有創新藥研發管線項目近60項，其中III期臨床試驗8項、II期臨床試驗5項、I期臨床試驗6項。

截至2022年6月30日止六個月，本集團達成新增IND獲批5項，分別為SIM0235(TNFR2／晚期實體瘤和CTCL／美國)、SIM0408(QPCT／阿爾茲海默病／中國)、SIM0272(PRMT5／腫瘤／中國)、SIM0417(3CL／輕至中度COVID-19患者／中國)及SIM0417(3CL／新冠密接人群暴露後預防／中國)。

截至2022年6月30日止六個月，臨床項目入組受試者超1000例，達成首次人體臨床試驗(「FIH」)共4項，分別為SIM0235(TNFR2，實體瘤，3月16日)，SIM0417(3CL，健康人，4月10日)，SIM0270(SERD，乳腺癌，5月18日)，SIM0272(PRMT5，腫瘤，6月27日)；達成FPI共5項，分別為注射用鹽酸曲拉西利(CDK4/6，TNBC III期，1月7日)，SIM0417(3CL，COVID-19 Ib期，5月14日)，SIM0335(IL-17A相關通路，銀屑病IIa期，5月27日)，SIM0417(3CL，COVID-19 II期，6月13日)，注射用多西他賽膠束聚合物(微管蛋白抑制劑，實體瘤II期，6月23日)。

管理層討論及分析



圖 截至本報告日期本集團主要在研創新藥及開發情況

管理層討論及分析

本集團同時十分重視推動知識產權保護。截至2022年6月30日止六個月，本集團新增發明申請103項（包含境內外未公開專利申請），現已累計獲得發明專利授權207項、實用新型專利授權81項和外觀設計專利授權20項。

截至2022年6月30日止六個月，本集團獲得仿製藥批件1項，為阿莫西林克拉維酸鉀幹混懸劑(0.15625g)；一致性評價補充申請批件1項，為注射用比阿培南(0.3g)。

處於臨床階段的候選藥物

先必新舌下片 是一種口服固體制劑，所含依達拉奉和右莖醇兩種活性成分可在舌下迅速崩解，通過舌下靜脈叢吸收進入血液，發揮抗炎、抗自由基和保護血腦屏障等藥效，從而降低腦卒中也引發的神經元損傷，獨特的劑型有望增加卒中治療方式的靈活性，提高用藥依從性。先必新舌下片有望與先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)組成序貫療法，利於患者獲得及時和完整療程。同時，舌下片不受醫療場所條件和患者依從性限制，也更適於拓展其他神經系統疾病適應症。

- 2021年6月28日，先必新舌下片治療急性缺血性卒中III期臨床試驗達成FPI。這項多中心、隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的III期研究由北京大學第三醫院任組長單位，並有全國約40家研究中心參與，入組18–80歲發病時間在48小時以內的急性缺血性卒中患者。試驗的主要研究終點為治療後第90天mRS評分 ≤ 1 的受試者比例，即患者恢復獨立生活功能的比例，同時評價其他有效性和安全性指標以及對卒中的生物標記物進行探索。
- 2022年5月4日，上述先必新舌下片III期臨床試驗取得積極進展，用時僅10個月提前完成所有914例受試者入組，進入隨訪及資料統計階段。2022年8月，所有受試者完成末次訪視，本公司計劃快速推進先必新舌下片的NDA申報。

SIM0417 2021年11月17日，本集團與中國科學院上海藥物研究所、武漢病毒研究所訂立技術轉讓合同，據此，本集團獲得抗SARS-CoV-2候選藥物SIM0417在全球開發、生產及商業化的獨家權利。SIM0417針對SARS-CoV-2病毒複製必須的關鍵蛋白酶3CL，在臨床前研究中，SIM0417良好的安全性、體內藥代動力學特性和廣譜抗病毒活性：(1)安全藥理、14天重複給藥毒性(GLP)毒理和遺傳毒性均未發現任何藥物毒性反應。(2)肺組織暴露高，具有更低的人血漿蛋白結合率。(3)對多種新冠變異株，包括野生型、德爾塔株和奧密克戎株均表現良好的抗病毒活性，能抑制肺部、腦組織中病毒複製，保護由病毒感染引起的組織損傷。相關研究成果將於未來學術期刊或會議發表。

管理層討論及分析

- 2022年3月28日，SIM0417獲NMPA批准的第1項藥物臨床試驗批准通知書，用於治療輕至中度(Mild-to-Moderate)且伴有進展為重症(包括住院或死亡)高風險因素的新型冠狀病毒肺炎(「COVID-19」)患者。
- 2022年4月10日，SIM0417在健康成年受試者中單次／多次給藥後的安全性、耐受性及藥代動力學I期臨床試驗在山東省千佛山醫院達成FPI。2022年6月1日，該研究完成全部受試者入組及院內觀察。
- 2022年5月13日，SIM0417在中國獲NMPA批准的第2項藥物臨床試驗批准通知書，用於曾暴露於新冠檢測陽性感染者的密接人群暴露後預防治療。
- 2022年6月13日，SIM0417治療COVID-19的II期臨床試驗在上海復旦大學附屬中山醫院達成FPI。2022年7月23日，用於COVID-19成年感染者的Ib期臨床試驗於深圳市第三人民醫院完成全部受試者用藥及觀察。初步數據顯示，SIM0417展現出對病毒載量、轉陰時間和新冠相關症狀消釋均有積極作用。
- 截至本報告日期，本集團根據經CDE審批同意的臨床試驗方案，積極推進SIM0417聯合利托那韋對比安慰劑的兩項臨床試驗。

賽伐珠單抗 是新一代重組人源化抗血管內皮生長因子(抗VEGF)單克隆抗體，臨床前研究顯示，在多個腫瘤模型中賽伐珠單抗比同劑量下的貝伐珠單抗具有更強的抑瘤效果。在中國已經開展的治療卵巢癌Ib期臨床試驗中初步展示其安全性和療效信號。

- 2021年6月11日，賽伐珠單抗聯合化療對比安慰劑聯合化療在含鉑化療方案治療失敗的復發性上皮卵巢癌、輸卵管癌和原發性腹膜癌患者的III期臨床試驗(SCORES研究)達成FPI。截至2022年8月11日，SCORES研究已按計劃在中國53個中心入組約205例受試者。
- 2022年6月8日，由本集團主導的賽伐珠單抗聯合恩沃利單抗聯合／不聯合化療在晚期實體瘤患者中的有效性和安全性的多隊列、多中心II期臨床試驗完成全部安全導入期入組。截至本報告日期，已入組超60例受試者。

注射用多西他賽膠束聚合物 以兩親性生物相容性可降解材料聚乙二醇單甲醚聚乳酸嵌段聚合物(mPEG-PDLLA)作為多西他賽的增溶載體，旨在降低多西他賽注射液的過敏性、血液毒性，方便臨床使用。2020年9月，本集團與蘇州海特比奧生物技術有限公司就該產品達成全球合作。

- 2022年3月31日，注射用多西他賽膠束聚合物開放性、多隊列、多中心II期臨床試驗於天津市腫瘤醫院完成FPI。

管理層討論及分析

SIM0270 是一款本集團自主研發的具有透過血腦屏障特性的第二代口服選擇性雌激素受體下調劑 (SERD) 抑制劑。SIM0270 在體內模型上的藥效顯著優於目前全球唯一上市之SERD類肌肉注射用氟維司群，與臨床試驗階段領先的化合物藥效相當，且體現了顯著優於競爭化合物的腦血比，並在乳腺癌腦原位模型上顯示了遠優於氟維司群的抑瘤藥效，且有望用於治療乳腺癌腦轉移。

- 2021年12月27日，SIM0270已獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬開展用於ER陽性，HER-2陰性乳腺癌治療的臨床試驗。
- 2022年5月18日，SIM0270的I期臨床試驗於天津市腫瘤醫院達成FPI。

SIM0235 是一款本集團自主研發的腫瘤免疫全新靶點、人免疫球蛋白G1(IgG1)型人源化抗腫瘤壞死因子2型受體(TNFR2)單克隆抗體，臨床前藥效模型展現出顯著的單藥藥效以及同PD-1聯用的潛力和優越的安全性。SIM0235能夠特異性識別表達在細胞表面的TNFR2，通過抗體依賴性細胞介導的細胞毒作用(ADCC)、抗體依賴性細胞介導的吞噬作用(ADCP)等在內的Fc端功能，對高表達TNFR2的調節性T細胞(Treg)、骨髓來源抑制細胞(MDSC)等免疫抑制細胞發揮殺傷作用，同時還可以通過阻斷內源性腫瘤壞死因子(TNF)對TNFR2的啟動作用，抑制TNFR2介導的免疫抑制功能及相關TNFR2+免疫抑制細胞Treg和MDSC的增殖，增強機體對腫瘤的殺傷免疫反應，發揮抗腫瘤作用。此外，SIM0235還能夠特異性識別表達在腫瘤細胞表面的TNFR2，通過抗體Fc端介導的效應功能直接殺傷高表達TNFR2的腫瘤細胞。

- 2021年12月6日，SIM0235獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬在中國用於開展復發或難治性晚期實體瘤和皮膚T細胞淋巴瘤(CTCL)的臨床試驗。
- 2022年1月29日，該藥IND獲FDA批准，擬用於開展晚期實體瘤和皮膚T細胞淋巴瘤(CTCL)的臨床試驗。
- 2022年3月16日，SIM0235中國I期臨床試驗於中山大學附屬腫瘤醫院達成FPI，這也是SIM0235首次人體用藥，亦是該靶點在研藥物首次用於中國受試者。本次I期臨床試驗將評價SIM0235的安全性、藥代動力學、藥效學特徵及抗腫瘤療效。

SIM0307 是基於諾貝爾獎成果水通道學說開發出的一種水通道蛋白4 (AQP4) 抑制劑，作為腦水腫領域全新作用機制的小分子First-in-class新藥，擬用於治療急性重症缺血性腦卒中伴發腦水腫。本集團於2019年10月與Aeromics, Inc. 簽訂了一份許可協議，根據該協議，本集團就SIM0307在大中華區自費進行的研究、開發、生產及商業化獲得了專有及可再許可的許可證。2021年12月8日，SIM0307的I期臨床試驗達成FPI。

管理層討論及分析

SIM0408 是一種靶向穀氨醯胺醯基環化酶(QPCT)口服小分子抑制劑。通過抑制QPCT從而防止毒性N3pE澱粉蛋白的形成，SIM0408可在疾病早期發揮作用，進而可能預防神經元的損傷。2021年6月，本集團與Vivoryon Therapeutics N.V. (「**Vivoryon**」)建立戰略區域許可合作夥伴關係，以在大中華區進行SIM0408等藥物的開發及商業化。2021年12月，FDA授予該候選藥物「快速通道(Fast Track)」資格認定。

- 2022年2月24日，SIM0408已獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬用於阿爾茨海默病(AD)導致的輕度認知障礙(MCI)或輕度癡呆的治療，並支持於中國開展I期和II期臨床試驗。

SIM0335 是本集團附屬公司江蘇博創園生物醫藥科技有限公司(「**博創園生物**」)自主研發的一種創新小分子藥物，也是全球首款調控脂肪酸代謝作用於IL-17A相關通路的國家一類候選新藥。SIM0335是一種外用軟膏，其主要活性化學成分為賽克乳香酸(CKBA)。I期臨床結果顯示系統暴露低，預期全身性安全風險小。

- 2022年5月27日，SIM0335用於治療斑塊狀銀屑病的IIa期臨床試驗於無錫市第二人民醫院達成FPI，這項試驗旨在評價SIM0335在輕到中度斑塊狀銀屑病患者中的安全性、藥效及藥代動力學特徵。

SIM0272 是本集團自研的一種PRMT5抑制劑，具有PRMT5高抑制活性和高選擇性。PRMT5在肺癌、乳腺癌、胃癌、結直腸癌、卵巢癌、白血病和淋巴瘤等多種癌症中過度表達，並與多數的癌症進展和預後差相關。臨床前藥代動力學研究顯示，SIM0272傾向於分佈在腫瘤內，腫瘤內藥物濃度與血漿藥物比值為其他在研PRMT5抑制劑的10倍左右，在體外展現出對多種血液瘤和實體瘤細胞的增殖抑制活性，有潛力在抑制腫瘤的同時大幅降低血漿暴露量及靶點相關的血液毒性副反應。

- 2022年3月21日，SIM0272獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬用於開展晚期惡性腫瘤的臨床試驗。
- 2022年4月，SIM0272臨床前重要資料於美國癌症研究協會(AACR)以口頭報告形式發表。
- 2022年6月27日，評價SIM0272在晚期惡性腫瘤患者中的安全性和耐受性，有效性以及藥代動力學的多中心I期臨床試驗於山東省腫瘤醫院達成FPI。

臨床前候選藥物節選

SIM0237 是一種抗PD-L1單抗與IL-15/IL-15R α 融合蛋白，可通過結合PD-L1阻斷PD1/PD-L1免疫抑制通路，同時通過IL-15激活免疫系統，從而起到解除免疫抑制和激活免疫系統的雙重協同作用，發揮抗腫瘤作用。臨床前研究發現，在小鼠腫瘤模型上藥效顯著優於PD-L1單藥和IL-15單藥，在食蟹猴毒理研究發現毒性低於競品。

管理層討論及分析

SIM0323 是本集團與GI Innovation公司合作開發的一款First-in-class CD80/IL-2雙功能融合蛋白，臨床前藥效模型展現出顯著的單藥療效以及同PD-1、化療藥物等聯用的潛力。

- 2021年，合作方分別獲得韓國食品藥品管理局和美國FDA臨床試驗的批准，開展該藥的I/II期臨床試驗研究。

SIM0278 是一種高活性的Treg偏好型IL2融合蛋白。臨床前研究發現，SIM0278能夠選擇性活化Treg細胞，而幾乎不啟動Teff/NK細胞，具有更大的Treg/Teff治療窗，SIM0278的PK性質優異，可開發皮下注射劑型，預期患者依從性好，是Treg-Centric策略的重要基石候選藥物。

SIM0419 是本集團與丹麥生物技術公司Avilex合作的一款擬用於治療(AIS)及蛛網膜下腔出血(SAH)等多種神經系統疾病的二聚肽類候選藥物(AVLX-144)，作用靶點為PSD-95。PSD-95可通過與谷氨酸受體亞型之一的N-甲基-D-天冬氨酸(NMDA)受體和神經元型一氧化氮合酶(nNOS)形成複合體，誘導產生神經興奮性毒性物質，損傷神經元。而SIM0419作為PSD-95的二聚體抑制劑，可同時與PSD-95中的兩個PDZ域結合，阻斷PSD-95與NMDA及nNOS的相互作用。其分子結構經過優化，具有更高親和力、更高的穩定性和更強的神經保護活性。

SIM0348 是本集團自研的一種更強啟動T/NK細胞的TIGIT/PVRIG雙抗，同時靶向TIGIT和PVRIG，調節免疫抑制信號，增強CD8+T細胞共刺激信號，同時擁有優化的Fc功能，可高效殺傷TIGIT+Treg細胞。臨床前研究顯示，SIM0348能有效促進NK細胞對人結直腸癌細胞的殺傷，同時可顯著增強抗原特异性CD8+T細胞的IFN- γ 因子的釋放，其體外活性和藥效顯著優於TIGIT單抗和PVRIG單抗聯用藥效，實現了1+1>2的效果，並擁有優異的PD-(L)1協同作用。

SIM0317 是本集團自研的一種RAD51抑制劑。RAD51是一種通過同源重組來修復DNA雙鏈斷裂的酶，在正常組織中低表達或不表達，而在某些癌細胞中高表達，下調RAD51可降低腫瘤細胞的DNA損傷修復能力，從而提高腫瘤治療的療效。SIM0317作為新一代RAD51抑制劑，在體外對人淋巴瘤Daudi細胞具有顯著的特異性抗增殖能力，與化療藥物或DDR靶向藥物聯合應用時，在淋巴瘤和實體瘤細胞系中產生協同抗癌反應。

- 2022年4月，SIM0317相關研究於AACR會議以摘要形式發表。

SIM0361 是本集團基於自主開發的CD3多特异性抗體平台SMART研發的一種靶向MSLN的CD3多特异性抗體。間皮素(MSLN)是一種在多種惡性腫瘤細胞表面過表達的糖蛋白，是急性髓系白血病(AML)等血液瘤和間皮瘤、膽管癌、卵巢癌、胰腺癌、肺癌、乳腺癌、胃癌等多種實體瘤的潛在治療靶點。SIM0361能夠同時靶向MSLN遠膜端和近膜端，更有利於免疫突觸的形成和T細胞對腫瘤細胞的殺傷作用，在體外細胞殺傷實驗和體內藥效實驗中，都顯著優於單獨靶向遠膜端的陽性對照抗體。同時，SIM0361採用了低親和力CD3端的設計以降低Treg的啟動和T細胞耗竭，增強其在實體瘤腫瘤微環境中的抗腫瘤效果。

管理層討論及分析

- 2022年4月，SIM0361相關研究於AACR會議以摘要形式發表。

SIM0271 是本集團自主研發的MAT2A抑制劑，提高了靶點選擇性，且在多種實體瘤細胞中展現出更好的增殖抑制活性，同時在體內模型中也顯示出了更優的腫瘤抑制率。在臨床前多物種安全性實驗中，SIM0271耐受良好，即使在高劑量條件下也未觀察到動物體內膽紅素水準升高。

- 2022年4月，SIM0271相關研究於AACR會議以摘要形式發表。

SIM0368 是本集團自主研發的針對CDK2/4/6的高活性抑制劑，不僅對CDK4/6耐藥的細胞株顯示出高抑制活性，而且對多種乳腺癌腫瘤細胞株，包括HR陽性和三陰性乳腺癌細胞系也體現了較高的抑制活性。體內藥效研究顯示，同等劑量下在OVCAR3 SIM0368與CDK4/6敏感的MCF7異種移植瘤小鼠模型中，較其他在研CDK2/4/6抑制劑均有更佳或相當的腫瘤生長抑制作用。

- 2022年4月，SIM0368相關研究於AACR會議以摘要形式發表。

COVID-19的影響

2022年以來，中國多個城市COVID-19病例(包括COVID-19奧密克戎變種病例)持續增加，但通過若干常態化政策干預，COVID-19疫情得以控制。

在此等情況下，因疫情零星爆發對本集團部分在研項目和營銷造成的波動較小，本集團預期COVID-19疫情不會對業務運營及財務狀況造成重大影響。因此，本集團的資金流動性以及營運資金的充足性可以滿足本公司的運營需求及資本承諾。

為降低員工因COVID-19導致的交叉感染風險，本集團採取嚴格的疾病預防計劃。本集團將密切關注COVID-19疫情(包括COVID-19新變種導致的後續爆發，如有)的發展，對其影響作進一步評估，在疫情期間遵照有關臨床試驗的適用監管指引，竭力減少延誤及中斷，並採取相關措施將疫情影響降至最低。

流動資金及財務資源

本集團財務狀況保持穩健。於2022年6月30日，本集團擁有現金及現金等值約人民幣18.65億元(於2021年12月31日：約人民幣9.73億元)，定期存款約人民幣9.59億元(於2021年12月31日：約人民幣16.20億元)。於2022年6月30日，本集團的銀行貸款餘額約人民幣12.93億元(於2021年12月31日：約人民幣15.30億元)，其中約人民幣12.93億元(於2021年12月31日：約人民幣15.30億元)將於一年內到期。有關銀行貸款到期狀況的詳情，請參閱未經審核中期財務報告附註16。本集團的銀行貸款以港幣、歐元、美元和人民幣計值。於2022年6月30日，本集團的銀行貸款餘額中約人民幣8.91億元以固定利率計息，該等貸款的實際年利率區間為0.5%至1.7%。於2022年6月30日，本集團的資產負債率(乃按總負債除以總資產計算)約38.1%(於2021年12月31日：約36.4%)。

管理層討論及分析

現時，本集團遵循融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。本集團期望通過各種來源組合（包括但不限於內部融資及基於合理市場價格的外部融資）向其營運資金及其他資本性需求提供資金。為更好地控制及減少資金成本，本集團集中化管理財務活動。

本集團大部份資產及負債以人民幣、港幣和歐元計值。本集團當期並未動用任何金融工具或訂立任何外匯合約，以對沖外匯風險。但是，本集團通過密切留意其外匯風險淨敞口管理其外匯風險，以減少外匯波動的影響。

集團資產抵押

於2022年6月30日，本集團質押應收票據約人民幣0.93億元用於開立銀行承兌匯票，抵押銀行存款約人民幣233萬元用於開立履約保函。除上文所披露者外，於2022年6月30日，本集團並無其他資產抵押。

或然負債

於2022年6月30日，本集團並無或然負債。

所持重大投資

於2022年6月30日，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

除本報告中「上市所得款項用途」所披露者外，於2022年6月30日，本集團並無任何其他重大投資及資本資產的未來計劃。

重大收購及出售事項

截至2022年6月30日止六個月，本集團並無進行附屬公司、聯營公司及合營公司的重大收購或出售。

僱員與薪酬政策

於2022年6月30日，本集團合共擁有6,542名全職僱員。本集團非常重視招募、培訓及留任優秀僱員，並維持高標準在全球遴選、招聘英才，提供具有競爭力的薪酬待遇。僱員的薪酬待遇主要包括基本薪金、績效獎金及長期激勵等。本公司全職董事及高級管理層之薪酬將由董事會薪酬與考核委員會參考有關管理職位的主要職責、表現評估結果以及於市場之薪酬水準後釐定。截至2022年6月30日止六個月，本集團員工成本（包括董事薪酬及社會保險及其他福利）約為人民幣8.55億元。本集團設立了先聲學院，為僱員提供定期培訓，包括新僱員的入職培訓、技能培訓，中高層管理人員專業及管理培訓以及全員健康與安全培訓。

管理層討論及分析

本集團於2021年5月20日採納一項受限制股份單位計劃(「**2021年受限制股份單位計劃**」)。2021年受限制股份單位計劃的目的為透過向現有或新加入的董事、高級管理層及僱員提供擁有本公司股權的機會，(i)獎勵彼等為本集團作出的貢獻；及(ii)吸引、激勵及留住技術熟練與經驗豐富的人員為本集團的未來發展及擴張而努力。2021年受限制股份單位計劃由採納日期起計有效期為十(10)年。有關2021年受限制股份單位計劃詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。

報告期內，董事會已於2022年5月11日決議根據2021年受限制股份單位計劃以零代價向合共21名獲選人士(為本集團僱員)授出合共6,810,000份受限制股份單位，相當於6,810,000股相關股份。相關授予的詳情，請參考本公司日期為2022年5月11日的公告。截至2022年6月30日，本公司已根據2021年受限制股份單位計劃授出合共38,300,000份受限制股份單位，相當於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數的約1.447%，其中2,298,000份受限制股份單位已失效。因此，截至2022年6月30日，未行使的受限制股份單位數目為36,002,000份，相當於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數的約1.360%。

展望

創新藥業務已成為本集團持續增長的主要驅動力。未來，本公司仍將大力投入創新研發，聚焦臨床未滿足需求，以更多差異化創新藥惠及更多患者：

- (1) 即將完成關鍵性臨床試驗的先必新舌下片，有望和已上市的先必新®(依達拉奉右莧醇注射用濃溶液)形成產品組合，以獨特的劑型增加卒中治療的患者依從性，進一步強化本集團在神經系統領域的優勢地位；
- (2) 2022年7月上市的全球首創全系骨髓保護藥物科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)，將為中國更多腫瘤患者保駕護航。我們還將積極探索該藥在新適應症、生存質量、ADC藥物聯用方面的可能性，填補市場空白；
- (3) 鑒於新冠疫情對社會經濟及大眾健康造成的持續影響，我們將快速推進抗新冠藥物SIM0417的研發進程。

未來，本公司還將聚焦差異化創新，關注全球醫藥研發和創新趨勢，通過多種協同創新舉措，加強產學研深度融合，與合作方攜手並進，同心創造更有效藥物。

企業管治及其他資料

董事及最高行政人員於股份、相關股份及債權證中的權益及／或淡倉

於2022年6月30日，董事或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的權益或淡倉(包括根據證券及期貨條例的這些條文被當作或視為擁有的權益或淡倉)，或(ii)根據證券及期貨條例第352條須記入該條所述登記冊的權益或淡倉，或(iii)根據上市發行人董事進行證券交易的標準守則須知會本公司及聯交所的權益或淡倉如下：

1. 於本公司的權益

董事／最高行政人員姓名	權益性質	擁有 權益的股份／ 相關股份數目	概約持股 比例 ⁽¹⁾
任晉生先生 ⁽²⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,800,965	77.06%
萬玉山先生 ⁽³⁾	實益擁有人	2,155,000	0.08%
唐任宏先生 ⁽⁴⁾	實益擁有人	3,000,000	0.11%
趙令歡先生 ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	75,905,613	2.87%

(1) 基於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數2,646,907,618股計算。

(2) 任晉生先生連同先聲投資、P&H Holdings、Right Wealth、任用先生、李詩濛女士、任衛東先生、任真女士及彭素琴女士(統稱為「最終控股股東」)合共間接持有2,039,308,965股股份，包括(i)雅景及先聲藥業控股(均為我們的最終控股股東控制的公司)分別直接持有的606,810,031股股份及1,196,009,986股股份；及(ii)先聲投資及佳原投資(均為任晉生先生控制的公司)分別直接持有的115,527,578股股份及120,961,370股股份。根據證券及期貨條例，由於我們的最終控股股東根據收購守則被視作一致行動人士，故其均被視作於彼此持有的股份中擁有權益。任晉生先生亦被視為於授予其配偶王熙女士492,000股受限制股份單位相關股份中擁有權益。

(3) 萬玉山先生(i)直接持有130,000股股份；及(ii)於根據2021年受限制股份單位計劃授予其的2,025,000份受限制股份單位中擁有權益，故有權收取合共2,025,000股股份，惟須受歸屬所限制。於2022年8月27日，授予彼的受限制股份單位相關的675,000股股份獲歸屬。

(4) 唐任宏先生於根據2021年受限制股份單位計劃授予其的3,000,000份受限制股份單位中擁有權益，故有權收取合共3,000,000股股份，惟須受歸屬所限制。於2022年8月27日，授予彼的受限制股份單位相關的1,000,000股股份獲歸屬。

(5) 尚嘉有限公司(「尚嘉有限」)直接持有75,905,613股股份。尚嘉有限由Hony Capital Fund V, L.P.持有82.22%的權益。Hony Capital Fund V, L.P.的普通合夥人為Hony Capital Fund V GP, L.P.,其普通合夥人為Hony Capital Fund V GP Limited。Hony Capital Fund V GP Limited由Hony Group Management Limited全資擁有，後者80%的股權由Hony Managing Partners Limited持有，而Hony Managing Partners Limited由Exponential Fortune Group Limited全資擁有。Exponential Fortune Group Limited由趙令歡先生及兩名其他人士(為獨立第三方)分別持有49%及51%的權益。因此，根據證券及期貨條例，趙令歡先生被視為於尚嘉有限持有的股份中擁有權益。趙令歡先生已向董事會提交辭呈，辭去非執行董事職務，自2022年8月31日起生效。詳見本公司日期為2022年8月31日的公告。

企業管治及其他資料

2. 於相聯法團的權益

於2022年6月30日，據董事所知，概無董事或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分部須知會本公司的任何權益或淡倉，或根據證券及期貨條例第352條須記入本公司存置的登記冊內的任何權益或淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的任何權益或淡倉。

主要股東於股份及相關股份中的權益及淡倉

2022年6月30日，下列人士(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分部須知會本公司的權益或淡倉或根據證券及期貨條例第336條須記入本公司存置的登記冊內的權益或淡倉：

股東姓名／名稱	權益性質	股份或 相關股份數目	概約持股比例
任用先生 ⁽²⁾⁽³⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益／ 酌情信託創辦人	2,039,308,965	77.04%
李詩濠女士 ⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益／ 配偶權益	2,039,308,965	77.04%
P&H Holdings Group Ltd. (「P&H Holdings」) ⁽²⁾⁽³⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,308,965	77.04%
任衛東先生 ⁽²⁾⁽⁴⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,308,965	77.04%
Right Wealth Holdings Limited (「Right Wealth」) ⁽²⁾⁽⁴⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,308,965	77.04%
任真女士 ⁽²⁾⁽⁵⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,308,965	77.04%
彭素琴女士 ⁽²⁾⁽⁶⁾	於受控法團的權益／ 一致行動人士的權益	2,039,308,965	77.04%
Artking Global Limited (「雅景」) ⁽⁷⁾	實益權益	606,810,031	22.93%
	於受控法團的權益	1,196,009,986	45.19%
	一致行動人士的權益	236,488,948	8.93%
Simcere Holding Limited (「先聲控股」) ⁽⁸⁾	於受控法團的權益	1,196,009,986	45.19%
	一致行動人士的權益	843,298,979	31.86%
Excel Investments Group Limited (「Excel Investments」) ⁽⁹⁾	於受控法團的權益	1,196,009,986	45.19%
	一致行動人士的權益	843,298,979	31.86%
Simcere Pharmaceutical Holding Limited (「先聲藥業控股」) ⁽¹⁰⁾	實益權益	1,196,009,986	45.19%
	一致行動人士的權益	843,298,979	31.86%

企業管治及其他資料

股東姓名／名稱	權益性質	股份或 相關股份數目	概約持股比例
Simcere Investments Group Limited (「先聲投資」) ⁽²⁾⁽¹¹⁾	實益權益	115,527,578	4.36%
	於受控法團的權益	120,961,370	4.57%
	一致行動人士的權益	1,802,820,017	68.11%
Fortune Fountain Investment Limited (「佳原投資」) ⁽¹²⁾	實益權益	120,961,370	4.57%
	一致行動人士的權益	1,918,347,595	72.48%

附註：

- (1) 基於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數2,646,907,618股計算。
- (2) 最終控股股東合共間接持有2,039,308,965股股份，包括(i)雅景及先聲藥業控股(均為最終控股股東控制的公司)分別直接持有的606,810,031股股份及1,196,009,986股股份；及(ii)先聲投資及佳原投資(均為任晉生先生控制的公司)分別直接持有的115,527,578股股份及120,961,370股股份。根據證券及期貨條例，由於本公司最終控股股東根據收購守則被視作一致行動人士，故其均被視作於彼此持有的股份中擁有權益。任晉生先生亦被視作於授予其配偶王熙女士492,000股受限制股份單位相關的股份中擁有權益，其中授予其受限制股份單位相關的164,000股股份於2022年8月27日獲歸屬。
- (3) 任用先生(任晉生先生的兒子及李詩濛女士的配偶)為P&H Family Trust的委託人，通過P&H Family Trust持有P&H Holdings的全部股權。任用先生、李詩濛女士及P&H Holdings均為本公司最終控股股東及被視為於本公司最終控股股東共同持有的股份中擁有權益。
- (4) 任衛東先生為任晉生先生的兄弟及持有Right Wealth的全部股權。任衛東先生及Right Wealth為本公司最終控股股東及被視為於本公司最終控股股東共同持有的股份中擁有權益。
- (5) 任真女士為任晉生先生的姊妹。她為本公司其中一名最終控股股東及被視為於本公司最終控股股東共同持有的股份中擁有權益。
- (6) 彭素琴女士為任用先生的母親。她為本公司其中一名最終控股股東及被視為於本公司最終控股股東共同持有的股份中擁有權益。
- (7) 雅景直接持有606,810,031股股份及間接持有1,432,498,934股股份，包括(i)雅景的受控法團先聲藥業控股直接持有的1,196,009,986股股份，及(ii)先聲投資及佳原投資(均為受任晉生先生控制的公司及根據收購守則被視為雅景的一致行動人士)直接持有的合共236,488,948股股份。
- (8) 先聲控股間接持有2,039,308,965股股份，包括(i)先聲控股的受控法團先聲藥業控股直接持有的1,196,009,986股股份，及(ii)合共843,298,979股股份，包括雅景(受本公司最終控股股東控制的公司)直接持有的606,810,031股股份，及先聲投資及佳原投資(均為受任晉生先生控制的公司)直接持有的236,488,948股股份。根據收購守則，雅景、先聲投資及佳原投資被視為先聲控股的一致行動人士。
- (9) Excel Investments間接持有2,039,308,965股股份，包括(i) Excel Investments的受控法團先聲藥業控股直接持有的1,196,009,986股股份，及(ii)合共843,298,979股股份，包括雅景(受本公司最終控股股東控制的公司)直接持有的606,810,031股股份，及先聲投資及佳原投資(均為受任晉生先生控制的公司)直接持有的236,488,948股股份。根據收購守則，雅景、先聲投資及佳原投資被視為Excel Investments的一致行動人士。

企業管治及其他資料

- (10) 先聲藥業控股直接持有1,196,009,986股股份及間接持有合共843,298,979股股份，包括雅景(受本公司最終控股股東控制的公司)直接持有的606,810,031股股份，及先聲投資及佳原投資(均為受任晉生先生控制的公司)直接持有的合共236,488,948股股份。根據收購守則，雅景、先聲投資及佳原投資被視為先聲藥業控股的一致行動人士。
- (11) 先聲投資直接持有115,527,578股股份及間接持有1,923,781,387股股份，包括(i)佳原投資(先聲投資的受控法團及受任晉生先生最終控制)直接持有的120,961,370股股份，及(ii)先聲藥業控股及雅景(根據收購守則均被視為先聲投資的一致行動人士)直接持有的合共1,802,820,017股股份。
- (12) 佳原投資直接持有120,961,370股股份及間接持有合共1,918,347,595股由先聲藥業控股、雅景及先聲投資(根據收購守則均被視為佳原投資的一致行動人士)直接持有的股份。

受限制股份單位計劃

本公司已於2021年5月20日批准採納2021年受限制股份單位計劃，旨在為透過向現有或新加入的董事、高級管理層及僱員提供擁有本公司股權的機會，(i)獎勵彼等為本集團作出的貢獻；及(ii)吸引、激勵及留住技術熟練與經驗豐富的人員為本集團的未來發展及擴張而努力。2021年受限制股份單位計劃自採納日期起計有效期為十年。就聯交所證券上市規則(「**上市規則**」)第十七章而言，2021年受限制股份單位計劃並不構成購股權計劃或購股權計劃類似安排，乃本公司的酌情計劃。有關2021年受限制股份單位計劃的進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。

於報告期間，董事會已於2022年5月11日決議根據2021年受限制股份單位計劃以零代價向合共21名獲選人士(為本集團僱員)授出合共6,810,000份受限制股份單位，相當於6,810,000股相關股份。相關授予的詳情，請參考本公司日期為2022年5月11日的公告。截至2022年6月30日，本公司已根據2021年受限制股份單位計劃授出合共38,300,000份受限制股份單位，相當於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數的約1.447%，其中2,298,000份受限制股份單位已失效。因此，截至2022年6月30日，未行使的受限制股份單位數目為36,002,000份，相當於截至2022年6月30日本公司已發行股份總數的約1.360%。

企業管治及其他資料

截至2022年1月1日及2022年6月30日根據2021年受限制股份單位計劃可供授出的受限制股份單位分別為106,355,927份及101,294,927份。於報告期間，根據2021年受限制股份單位授出的受限制股份單位相關股份數目除以報告期間已發行股份的加權平均數為0.26%。於報告期間，根據2021年受限制股份單位授出的受限制股份單位及變動的詳情載列如下：

承授人姓名 或類別	授出日期	於授出	於2022年	於報告期間 授出的 受限制股份 單位數目	緊接獎勵 授出日期 前股份的 成交價	於獎勵授出 日期的公允 價值及採納 的會計標準 (附註2)	於報告 期間歸屬 (附註3)	於報告 期間失效 (附註4)	於2022年	歸屬日期 (須符合歸屬 條件)(附註5)	佔於2022年
		日期未行使 的受限制 股份單位 相關股份 數目(附註1)	1月1日 未授出的 受限制股份 單位相關 股份數目						6月30日 未行使的 受限制股份 單位相關 股份數目		6月30日 已發行股份 數目的概約 百分比
董事											
萬玉山先生	2021年11月1日	2,025,000	2,025,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	2,025,000	附註6	0.077%
唐任宏先生	2021年11月1日	3,000,000	3,000,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	3,000,000	附註6	0.113%
高級管理層及其他關連人士											
史瑞文先生	2021年11月1日	411,000	411,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	411,000	附註6	0.016%
程向華先生	2021年11月1日	615,000	615,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	615,000	附註6	0.023%
陸劍雪先生	2021年11月1日	615,000	615,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	615,000	附註6	0.023%
王熙女士	2021年11月1日	492,000	492,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	492,000	附註6	0.019%
王峰先生	2021年11月1日	492,000	492,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	492,000	附註6	0.019%
馬妍女士	2021年11月1日	306,000	306,000	—	8.12港元	7.92港元	—	306,000	0	—	—
陳燕瓊女士	2021年11月1日	165,000	165,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	165,000	附註6	0.006%
余慶祝先生	2021年11月1日	129,000	129,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	129,000	附註6	0.005%
陳倩潔女士	2021年11月1日	63,000	63,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	63,000	附註6	0.002%
叢越華女士	2021年11月1日	96,000	96,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	96,000	附註6	0.004%
彭少平先生	2021年11月1日	225,000	225,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	225,000	附註6	0.009%
張榮先生	2021年11月1日	78,000	78,000	—	8.12港元	7.92港元	—	—	78,000	附註6	0.003%
除董事、高級管理層及關連人士以外的承授人											
其他僱員	2021年7月16日	10,937,000	10,422,000	—	12.22港元	12.50港元	—	729,000	9,693,000	附註7	0.366%
其他僱員	2021年12月23日	11,841,000	11,807,000	—	9.12港元	9.35港元	—	714,000	11,093,000	附註8	0.419%
其他僱員	2022年5月11日	—	—	6,810,000	7.85港元	8.27港元	—	—	6,810,000	附註9	0.257%
總計	—	31,490,000	30,941,000	6,810,000	—	—	—	1,749,000	36,002,000	—	1.360% (附註10)

企業管治及其他資料

附註：

1. 已向承受人按零代價授出受限制股份單位。
2. 有關受限制股份單位公允價值所採納的會計標準及政策以及計量基準的詳情，請參閱本報告財務報表附註19(b)。
3. 由於於報告期間並無受限制股份單位歸屬，緊接受限制股份單位歸屬日期前的股份加權平均成交價不適用。
4. 於報告期間，並無受限制股份單位註銷。
5. 受限制股份單位的歸屬須達成以下表現目標作為歸屬條件：
 - (i) 年內利潤及年內研發費用總額一定程度上有所增加並實現正數增長；及
 - (ii) 本集團人力資源委員會進行的個人表現評估結果遵守各部門的職能及目標。
6. 三分之一的已授出受限制股份單位應分別於2022年8月27日、2023年8月27日及2024年8月27日歸屬。
7. 三分之一的已授出受限制股份單位應分別於2022年7月16日、2023年7月16日及2024年7月16日歸屬。
8. 三分之一的已授出受限制股份單位應分別於2022年12月23日、2023年12月23日及2024年12月23日歸屬。
9. 有關已授出的1,500,000份受限制股份單位，三分之一的受限制股份單位應分別於2023年、2024年及2025年1月17日歸屬。有關已授出的5,310,000份受限制股份單位，三分之一的受限制股份單位應分別於2023年、2024年及2025年5月11日歸屬。
10. 由於四捨五入的原因，於2022年6月30日未行使的受限制股份單位相關股份數目佔於2022年6月30日已發行股份數目的百分比加總可能不等於總百分比1.360%。

董事資料變更

本公司執行董事唐任宏先生(「**唐先生**」)已獲委任為本公司聯席首席執行官，自2022年5月25日起生效。唐先生協助本公司董事長兼首席執行官任晉生先生全面領導本集團的研發事務，並將繼續擔任執行董事。詳情請參閱本公司於2022年5月25日發佈的公告。

為投入更多時間專注於彼之其他業務承擔，趙令歡先生已向董事會提交辭呈，辭去非執行董事及董事會戰略委員會(「**戰略委員會**」)成員之職務，自2022年8月31日起生效。趙令歡先生辭任後，唐先生獲委任為戰略委員會成員，自2022年8月31日起生效。詳見本公司日期為2022年8月31日的公告。

除上文所披露者外，自本公司2021年年報日期起至本報告日期概無根據上市規則第13.51B條須予披露的其他董事資料變更。

企業管治及其他資料

報告期間後重大事件

截至本報告日期，本集團概無須予披露的報告期間後重大事件。

遵守企業管治守則

本集團致力維持及促進嚴格的企業管治。本集團企業管治原則旨在推廣有效的內部控制措施，強調業務在各方面均能貫徹高標準的道德、透明度、責任及誠信操守，並確保所有業務營運均符合適用法律及法規以及增進董事會工作的透明度及加強對所有股東的責任承擔。本集團的企業管治常規乃根據上市規則附錄14所載《企業管治守則》(「**企業管治守則**」)規定的原則及守則條文而訂立。

除下文所披露外，本集團自2022年1月1日起至2022年6月30日止期間一直遵守《企業管治守則》所載的守則條文。

根據《企業管治守則》第二部分第C.2.1條守則條文，主席及行政總裁的職位應予區分，由不同人士擔任。截至2022年6月30日，任晉生先生兼任本公司主席及行政總裁的職位。任先生為本集團的創始人、本公司董事長兼首席執行官。其主要負責制訂本集團的整體公司業務戰略、業務運營及作出本集團的重大業務及運營決策。董事認為，任先生擔任本公司董事長兼首席執行官可通過確保對本集團的一致領導以及作出及時有效的決策並予以實施而有利於本集團的業務前景。此外，董事認為，該結構不會損害本公司董事會與管理層之間權力與權限的平衡，鑒於(i)董事會作出的任何決策至少須經過半數董事批准；(ii)任先生及其他董事知悉並承諾履行其作為董事的受信責任，這要求(其中包括)其應為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並基於此為本公司作出決策；(iii)董事會(由三名執行董事(包括任先生)及三名獨立非執行董事組成並具有頗強的獨立元素)的運作可確保權力與權限的平衡；(iv)本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及營運政策均於董事會及高級管理層層面進行全面討論後共同制定；及(v)唐先生獲委任為本公司聯席首席執行官。

遵守董事進行證券交易的標準守則

本集團已採納上市規則附錄十所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「**標準守則**」)作為本集團有關董事進行證券交易的行為守則。經向本集團全體董事作出特定查詢後，全體董事確認，於報告期間，彼等已嚴格遵守標準守則。

企業管治及其他資料

審計委員會

本集團已遵照《企業管治守則》成立審計委員會（「**審計委員會**」）並制定書面職權範圍。截至本報告日期，審計委員會由三名成員（均為獨立非執行董事）組成，即王新華先生、宋瑞霖先生及汪建國先生。王新華先生為審計委員會的主席，具備適當的專業資格及會計及相關財務管理專業知識。審計委員會的主要職責為審查及監督本集團的財務報告流程及內部控制系統、監察審計流程、審查及監察本集團的現有及潛在風險，並履行董事會指派的其他職責。

審計委員會已審閱本集團的財務報告流程以及本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表及中期報告，並認為此等報表乃遵照適用會計準則、上市規則及法律規定編製，並已作出充分披露。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

截至2022年6月30日止六個月，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。

中期股息

董事會已決議不宣派截至2022年6月30日止六個月的任何中期股息。

上市所得款項用途

本公司於2020年10月首次公開發售股份及於2020年11月因超額配股權獲部分行使而配發及發行股份的所得款項淨額（「**所得款項淨額**」），合共為約3,513百萬港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司於2020年10月13日發佈的招股書（「**招股書**」）披露。

下表載列截至2022年6月30日的所得款項淨額用途及預計使用時間：

用途	佔總金額之百分比	所收到的所得款項淨額 (百萬港元)	於2021年	於2022年	截至	截至	預計使用時間
			12月31日止年度 期間動用的所得款項淨額 (百萬港元)	6月30日止六個月 期間動用的所得款項淨額 (百萬港元)	2022年 6月30日的已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	2022年 6月30日的未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	
持續研發在本集團的戰略重點治療領域中的選定在研產品	60%	2,107.85	475.60	266.55	761.95	1,345.90	實際所得款項淨額 預計於2027年前用完。

企業管治及其他資料

用途	佔總金額之百分比	所收到的 所得 款項淨額 (百萬港元)	於2021年	於2022年	截至	截至	預計使用時間
			12月31日 止年度 期間動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	6月30日 止六個月 期間動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	2022年 6月30日 的已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	2022年 6月30日 的未動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	
加強本集團的銷售及營銷能力	10%	351.31	267.19	67.30	351.31	—	實際所得款項淨額 已用完。
投資醫藥或生物技術領域的公司	10%	351.31	114.67	236.64	351.31	—	實際所得款項淨額 已用完。
償還若干未償還銀行貸款	10%	351.31	—	—	351.31	—	實際所得款項淨額 已用完。
營運資金及其他一般企業用途	10%	351.31	295.81	—	351.31	—	實際所得款項淨額 已用完。
總計	100%	3,513.09	1,153.27	570.49	2,167.19	1,345.90	

有關更多詳情，請參閱招股書「未來計劃及所得款項用途 — 所得款項用途」一節。於2021年4月15日，董事會決議將用於選定細胞治療在研產品，包括CD19 CART細胞治療（適應症1）、CD19 CART細胞治療（適應症2）、BCMA CART細胞治療及SIM0325的所得款項淨額約325.62百萬港元重新分配至目前正在開發中的選定腫瘤疾病在研產品，包括曲拉西利（小細胞肺癌、轉移性結直腸癌及三陰乳腺癌）、SIM0395及注射用多西他賽聚合物膠束。於2022年8月31日，董事會決議將原擬用於處於臨床前階段的選定創新腫瘤疾病在研產品（包括SIM-200、SIM-203-1、SIM-203-2、SIM-203-3、SIM-236）的部分尚未動用的所得款項淨額約530百萬港元重新分配至先必新舌下片、先必新®（依達拉奉右莖醇注射用濃溶液）、SIM0417及SIM0278的持續研發。相關詳情請見本公司日期為2021年4月15日有關變更所得款項用途之公告及日期為2022年8月31日有關進一步變更所得款項用途之公告（「該等公告」）內。於2022年6月30日，已動用所得款項淨額約為2,167.19百萬港元，而未動用所得款項淨額則約為1,345.90百萬港元。除該等公告所披露者外，本集團擬按招股書及該等公告所載方式及比例運用截至2022年6月30日尚未動用之所得款項淨額。

獨立核數師審閱報告

致先聲藥業集團有限公司董事會

(於香港註冊成立的有限公司)

引言

本核數師(以下簡稱「**我們**」)已審閱列載於第34至64頁的中期財務報告，此中期財務報告包括先聲藥業集團有限公司(以下簡稱「**貴公司**」)於2022年6月30日的合併財務狀況表與截至該日止六個月期間相關的合併損益表、損益及其他全面收益表、權益變動表及簡明合併現金流量表，以及附註解釋。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，中期財務報告的編製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(「**香港會計準則**」)第34號「**中期財務報告**」。董事須負責根據香港會計準則第34號編製及列報中期財務報告。

我們的責任是根據我們的審閱對中期財務報告作出結論，並僅按照我們協定的業務約定條款向閣下(作為整體)報告我們的結論，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。審閱中期財務報告包括主要向負責財務及會計事務的人員作出查詢，及應用分析性及其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據《香港審計準則》進行審計的範圍為小，故不能令我們可保證我們將知悉在審計中可能被發現的所有重大事項。因此，我們不會發表審計意見。

結論

按照我們的審閱，我們並無發現任何事項，令我們相信截止2022年6月30日的中期財務報告未有在各重大方面根據香港會計準則第34號「**中期財務報告**」擬備。

畢馬威會計師事務所

執業會計師

香港中環
遮打道10號
太子大廈8樓

2022年8月31日

合併損益表

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收入	4	2,699,650	2,120,002
銷售成本		(557,371)	(456,977)
毛利		2,142,279	1,663,025
其他收入	5(a)	87,131	62,670
其他(虧損)/收益淨額	5(b)	(338,979)	490,504
研發成本		(651,537)	(626,803)
銷售及經銷開支		(1,029,335)	(830,178)
行政及其他運營開支		(188,481)	(163,478)
貿易及其他應收款項減值損失轉回/(確認)		20,033	(39,634)
經營利潤		41,111	556,106
財務收入	6(a)	30,260	28,014
財務成本	6(a)	(18,514)	(47,396)
財務收入/(成本)淨額		11,746	(19,382)
應佔聯營公司損失		(387)	(14,750)
應佔合營公司收益/(損失)		53	(134)
稅前利潤	6	52,523	521,840
所得稅	7	9,398	33,055
期內利潤		61,921	554,895
以下各項應佔：			
本公司權益股東		63,784	557,814
非控股權益		(1,863)	(2,919)
期內利潤		61,921	554,895
每股盈利	8		
基本(人民幣元)		0.02	0.21
攤薄(人民幣元)		0.02	0.21

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。應付本公司權益股東的股息詳情載於附註19(a)。

合併損益及其他全面收益表

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
期內利潤	61,921	554,895
期內其他全面收益(稅項調整後)		
不會重新分類至損益的項目：		
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產 — 公允價值儲備變動淨額(不可撥回)， 除稅	(124,652)	179,150
其後可能重新分類至損益的項目：		
以人民幣(「人民幣」)以外的功能貨幣換算 實體財務報表的匯兌差額	71,589	(12,465)
期內其他全面收益	(53,063)	166,685
期內全面收益總額	8,858	721,580
以下各項應佔：		
本公司權益股東	10,721	724,499
非控股權益	(1,863)	(2,919)
期內全面收益總額	8,858	721,580

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併財務狀況表

於2022年6月30日 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	附註	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	2,036,170	1,931,212
無形資產	9	176,801	59,691
商譽		172,788	172,788
於聯營公司的權益		4,476	4,863
於合營公司的權益		4,455	4,402
預付款項及押金	14	53,902	76,564
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產	10	175,082	291,727
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產	11	1,527,535	1,940,375
定期存款	15(c)	10,558	410,000
遞延稅項資產		334,045	289,972
		4,495,812	5,181,594
流動資產			
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產	11	41,782	—
存貨	12	337,420	235,157
貿易應收款項及應收票據	13	2,106,889	2,398,767
預付款項、押金及其他應收款項	14	125,039	140,034
可收回稅項		6,820	16,789
已抵押存款	15(b)	2,328	1,580
受限制存款	15(b)	10,417	4,005
定期存款	15(c)	948,586	1,210,078
現金及現金等價物	15(a)	1,865,035	973,139
		5,444,316	4,979,549

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併財務狀況表(續)

於2022年6月30日 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	附註	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
流動負債			
銀行貸款	16	1,292,935	1,530,085
租賃負債		51,228	31,558
貿易應付款項及應付票據	17	378,790	323,951
其他應付款項及應計費用	18	1,310,670	1,162,014
應付稅項		23,447	16,155
		3,057,070	3,063,763
淨流動資產		2,387,246	1,915,786
總資產減流動負債		6,883,058	7,097,380
非流動負債			
租賃負債		170,253	74,239
遞延收入		403,925	417,613
遞延稅項負債		156,568	142,771
		730,746	634,623
淨資產		6,152,312	6,462,757

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併財務狀況表(續)

於2022年6月30日 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	附註	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
資本及儲備			
股本	19	3,002,871	3,002,871
儲備	19	3,125,544	3,434,126
本公司權益股東應佔總權益		6,128,415	6,436,997
非控股權益		23,897	25,760
總權益		6,152,312	6,462,757

此財務報告已於2022年8月31日獲董事會批准及授權刊發。

任晉生

)

)

)

)

) 董事

)

萬玉山

)

)

)

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併權益變動表

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核
(以人民幣呈列)

附註	本公司權益股東應佔									
	股本	其他儲備	中國		公允價值儲備		保留利潤	總計	非控股權益	總權益
			法定儲備	匯兌儲備	(不可撥回)					
人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
於2020年12月31日及										
2021年1月1日的結餘	3,002,871	61,261	536,899	(61,785)	152,005	1,610,538	5,301,789	33,935	5,335,724	
截至2021年6月30日止										
六個月權益變動：										
期內利潤	—	—	—	—	—	557,814	557,814	(2,919)	554,895	
其他全面收益	—	—	—	(12,465)	179,150	—	166,685	—	166,685	
全面收益總額	—	—	—	(12,465)	179,150	557,814	724,499	(2,919)	721,580	
出售以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產	—	—	—	—	(30,927)	30,927	—	—	—	
以權益結算以股份為基礎的交易	19(b)	—	6,328	—	—	—	6,328	—	6,328	
股息分派	19(a)	—	—	—	—	(391,296)	(391,296)	—	(391,296)	
於2021年6月30日及										
2021年7月1日的結餘	3,002,871	67,589	536,899	(74,250)	300,228	1,807,983	5,641,320	31,016	5,672,336	

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併權益變動表(續)

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核

(以人民幣呈列)

附註	本公司權益股東應佔									
	股本	其他儲備	中國		公允價值 儲備		保留利潤	總計	非控股 權益	總權益
			法定儲備	匯兌儲備	(不可撥回)					
人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
於2021年6月30日及										
2021年7月1日的結餘	3,002,871	67,589	536,899	(74,250)	300,228	1,807,983	5,641,320	31,016	5,672,336	
截至2021年12月31日止										
六個月權益變動：										
期內利潤	—	—	—	—	—	949,282	949,282	(5,256)	944,026	
其他全面收益	—	—	—	(46,891)	(162,778)	—	(209,669)	—	(209,669)	
全面收益總額	—	—	—	(46,891)	(162,778)	949,282	739,613	(5,256)	734,357	
儲備分派	—	—	155,296	—	—	(155,296)	—	—	—	
以權益結算以股份為基礎的 交易	19(b)	56,064	—	—	—	—	56,064	—	56,064	
於2021年12月31日的結餘	3,002,871	123,653	692,195	(121,141)	137,450	2,601,969	6,436,997	25,760	6,462,757	

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

合併權益變動表(續)

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核

(以人民幣呈列)

附註	本公司權益股東應佔									
	股本	其他儲備	中國		公允價值儲備		保留利潤	總計	非控股權益	總權益
			法定儲備	匯兌儲備	(不可撥回)					
			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日的結餘	3,002,871	123,653	692,195	(121,141)	137,450	2,601,969	6,436,997	25,760	6,462,757	
截至2022年6月30日止										
六個月權益變動：										
期內利潤	—	—	—	—	—	63,784	63,784	(1,863)	61,921	
其他全面收益	—	—	—	71,589	(124,652)	—	(53,063)	—	(53,063)	
全面收益總額	—	—	—	71,589	(124,652)	63,784	10,721	(1,863)	8,858	
以權益結算以股份為基礎的										
交易	19(b)	71,993	—	—	—	—	71,993	—	71,993	
股息分派	19(a)	—	—	—	—	(391,296)	(391,296)	—	(391,296)	
於2022年6月30日的結餘	3,002,871	195,646	692,195	(49,552)	12,798	2,274,457	6,128,415	23,897	6,152,312	

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

簡明合併現金流量表

截至2022年6月30日止六個月 — 未經審核

(以人民幣呈列)

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
經營活動			
經營所得／(所用)現金		668,573	(518,229)
退回／(已付)稅項		16,426	(4,602)
經營活動所得／(所用)現金淨額		684,999	(522,831)
投資活動			
購買以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產的款項		(122,446)	(75,489)
出售以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產的所得款項		122,037	315
定期存款減少／(增加)		700,000	(1,018,000)
關聯方償還貸款		—	445,830
投資活動產生的其他現金流		(201,031)	25,905
投資活動所得／(所用)現金淨額		498,560	(621,439)
融資活動			
新銀行貸款的所得款項		550,000	537,405
償還銀行貸款		(777,381)	(1,615,295)
銀行融資的已抵押存款減少		—	315,600
融資活動產生的其他現金流		(66,065)	(70,714)
融資活動所用現金淨額		(293,446)	(833,004)
現金及現金等價物增加／(減少)淨額		890,113	(1,977,274)
期初現金及現金等價物	15(a)	973,139	3,270,241
匯率變動的影響		1,783	(8,371)
期末現金及現金等價物	15(a)	1,865,035	1,284,596

第43至64頁的附註為本中期財務報告的一部分。

未經審核中期財務報告附註

(以人民幣呈列)

1 一般資料

先聲藥業集團有限公司(「**本公司**」)於2015年11月30日於香港註冊成立為有限公司，且其註冊辦事處位於香港北角電氣道183號友邦廣場43樓。本公司股份於2020年10月27日於香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司為投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱為「**本集團**」)的主要業務為研發、製造及銷售藥品，以及提供非本集團製造藥品的推廣服務。

2 編製基準

本中期財務報告已根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製，包括遵守香港會計師公會(「**香港會計師公會**」)頒佈的香港會計準則(「**香港會計準則**」)第34號「**中期財務報告**」。本中期財務報告已於2022年8月31日獲批刊發。

除預期將於2022年度財務報表所反映的會計政策變動外，編製中期財務報告所採用的會計政策與2021年度財務報表所採用者一致。會計政策變動詳情載於附註3。

編製符合香港會計準則第34號的中期財務報告時，管理層須按照年初至今的基準作出可影響政策應用及所呈報資產、負債、收入與開支金額的判斷、估計及假設。實際結果可能有別於這些估計。

本中期財務報告含有簡明合併財務報表及部分解釋附註。附註包括了就理解本集團自2021年度財務報表以來財務狀況及表現發生之變動而具有重大意義的事項及交易的解釋。簡明合併中期財務報表及相關附註並未包含編製符合香港財務報告準則的整套財務報表所須全部資料。

中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所按照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。畢馬威會計師事務所向董事會出具的獨立審閱報告載於第33頁。

列入中期財務報告作為比較資料的有關截至2021年12月31日止財政年度的財務資料並不構成本公司該財政年度的法定年度合併財務報表，而是源於該等財務報表。根據香港公司條例(第622章)第436條披露的有關該等法定財務報表的進一步資料載列如下：

本公司已按照公司條例第662(3)條和附表6第3部分的要求，將截至2021年12月31日止年度的財務報表送呈公司註冊處處長。

本公司核數師已就該等財務報表作出報告。核數師報告為無保留意見，並未提及核數師強調注意但不至出具保留意見的任何事項，亦未包含公司條例第406(2)、407(2)或(3)條項下之聲明。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

3 會計政策變動

本集團已就當前會計期間的中期財務報告採用以下由香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則修訂本：

- 香港會計準則第16號之修訂「物業、廠房及設備－擬定用途前之所得款項」
- 香港會計準則第37號之修訂「準備、或有負債及或有資產－虧損性合約－履約成本」

上述修訂並未對本集團如何編製或呈列本中期財務報告內當前或過往期間的業績及財務狀況產生重大影響。本集團概無採用當前會計期間尚未生效的任何新訂準則或詮釋。

4 收入及分部報告

(a) 收入

本集團的主要業務為研發、製造及銷售藥品，以及提供非本集團製造藥品的推廣服務。

(i) 收入分類

按業務線劃分的客戶合同收入分類如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
屬香港財務報告準則第15號客戶合同收入		
藥品銷售	2,436,754	1,945,601
推廣服務收入	262,896	174,401
	2,699,650	2,120,002

本集團的客戶合同收入於截至2022年6月30日止六個月的某個時間確認。

(b) 分部報告

營運分部乃根據本集團最高行政管理層定期審核分配予分部資源及評估其表現的內部報告確認。

本集團的最高行政管理層根據內部管理職能作出資源分配決策，並將本集團的業務表現作為一項綜合業務(而非透過單條業務線或地理區域)進行評估。因此，本集團僅擁有一個營運分部，且因此並無呈列任何分部資料。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

4 收入及分部報告(續)

(b) 分部報告(續)

根據香港財務報告準則第8號「營運分部」，不論實體的組織如何(即使該實體擁有單一可呈報分部)，均需識別及披露有關該實體地理區域的信息。本集團於一個地理位置經營，因為其全部收入主要來自中國，且其近乎所有非流動營運資產及資本支出亦位於／產生自中國。因此並無呈列任何地理資料。

5 其他收入及其他(虧損)／收益淨額

(a) 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
政府補助	67,394	38,165
租金收入	8,835	8,341
物業管理收入	2,685	2,855
諮詢及技術服務收入	4,253	3,759
其他	3,964	9,550
	87,131	62,670

(b) 其他(虧損)／收益淨額

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
匯兌(虧損)／收益淨額	(8,318)	30,402
出售物業、廠房及設備的(虧損)／收益淨額	(2)	208
交易證券的已變現及未變現虧損淨額	—	(119)
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 已變現及未變現虧損淨額	(330,659)	(42,658)
重新計量聯營公司權益公允價值產生的收益淨額	—	103,341
出售附屬公司權益的收益淨額	—	399,330
	(338,979)	490,504

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

6 稅前利潤

稅前利潤已(計入)/扣除：

(a) 財務(收入)/成本淨額

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行存款利息收入	(30,260)	(28,014)
財務收入	(30,260)	(28,014)
銀行貸款利息開支	15,846	43,121
租賃負債利息開支	2,668	4,275
財務成本	18,514	47,396
財務(收入)/成本淨額	(11,746)	19,382

(b) 其他項目

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
折舊支出		
— 自有物業、廠房及設備	104,480	97,834
— 使用權資產	21,308	24,230
無形資產攤銷	8,362	8,958
存貨跌價準備	13,349	8,893

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

7 合併損益表內的所得稅

合併損益表內的稅項為：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
即期稅項		
中國企業所得稅		
期內準備	12,686	22,039
過往年度準備(超額)/不足準備	(13,493)	4,791
	(807)	26,830
遞延稅項		
暫時差額的產生及轉回	(8,591)	(59,885)
所得稅總額	(9,398)	(33,055)

中國所得稅撥備乃基於設於中國的各附屬公司各自所適用的企業所得稅率，按照中國有關所得稅法規及條例而釐定。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

8 每股盈利

(a) 每股基本盈利

每股基本盈利乃根據本公司普通股權益股東應佔利潤人民幣63,784,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣557,814,000元)及中期報告期內2,608,641,618股已發行普通股的加權平均數目(截至2021年6月30日止六個月：2,608,641,618股普通股)計算。

普通股加權平均數目

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
於1月1日的已發行普通股	2,628,290,618	2,608,641,618
發行予受託人股份的影響	12,604,150	—
2021年受限制股份單位計劃項下未歸屬股份的影響 (附註19(b))	(32,253,150)	—
於6月30日普通股的加權平均數目	2,608,641,618	2,608,641,618

(b) 每股攤薄盈利

每股攤薄盈利乃根據本公司普通股權益股東應佔利潤人民幣63,784,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣557,814,000元)及2,618,372,285股普通股的加權平均數目(截至2021年6月30日止六個月：2,608,641,618股)計算。

普通股加權平均數目(攤薄)

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
於6月30日普通股的加權平均數目	2,608,641,618	2,608,641,618
根據2021年受限制股份單位計劃視作無償發行股份的影響(附註19(b))	9,730,667	—
於6月30日普通股的加權平均數目(攤薄)	2,618,372,285	2,608,641,618

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

9 物業、廠房、設備及無形資產

(a) 使用權資產

截至2022年6月30日止六個月，本集團新訂樓宇使用的租賃協議，繼而額外確認使用權資產人民幣136,096,000元。

(b) 收購及出售自有資產

截至2022年6月30日止六個月，本集團花費成本人民幣94,840,000元收購物業、廠房及設備項目(截至2021年6月30日止六個月：人民幣102,726,000元)。截至2022年6月30日止六個月，出售賬面淨值為人民幣190,000元的物業、廠房及設備項目(截至2021年6月30日止六個月：人民幣2,530,000元)，從而錄得出售虧損人民幣2,000元(截至2021年6月30日止六個月：收益人民幣208,000元)。

截至2022年6月30日止六個月，本集團花費成本人民幣125,472,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣零元)收購無形資產項目，為在研藥物的獨家商業化權益。2022年3月18日，本集團與第三方簽訂協議，以人民幣125,472,000元取得於中國的獨家商業化權益。第三方負責藥物臨床開發，經監管部門批准後，本集團將擁有該藥物的獨家商業化權益。獨家商業化權益尚未可供使用且不攤銷，但每年單獨進行減值測試，直至產品在中國獲得監管部門批准。

10 以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 股本證券(不可撥回)		
— 上市股本證券	60,722	240,527
— 非上市股本證券	114,360	51,200
	175,082	291,727

以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的上市股本證券(不可撥回)指於在美國及開曼群島註冊成立的上市公司所發行的上市股本證券的投資。以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的非上市股本證券(不可撥回)指於在中國註冊成立的私人實體的非上市股權的投資。該等投資從事創新藥品研發。

本集團將該等投資指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益(不可撥回)，因為該等投資是為戰略目的而持有。截至2022年及2021年6月30日止六個月，並未就該等投資收到任何股息。

上述金融資產的公允價值計量分析披露於附註22。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

11 以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產 — 非流動		
— 上市股本證券	8,562	16,307
— 非上市投資	763,644	750,959
— 投資基金的非上市單位	755,329	1,173,109
	1,527,535	1,940,375
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產 — 流動		
— 理財產品	41,782	—
	1,569,317	1,940,375

本集團以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的非流動結餘指在澳大利亞註冊成立的上市公司所發行的上市股本證券、在中國、美國及開曼群島註冊成立的私人實體的非上市投資及在中國、美國、開曼群島及荷蘭註冊成立的投資基金的非上市單位。該等投資主要從事或進一步投資於醫療及製藥行業。

本集團以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的流動結餘主要指在中國各金融機構發行的浮動收益理財產品，到期日與本金一併支付。

本集團上述金融資產的公允價值計量分析披露於附註22。

12 存貨

(a) 合併財務狀況表內的存貨包括：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
原材料	134,789	89,998
半成品	38,446	26,205
成品	164,185	118,954
	337,420	235,157

於截至2022年6月30日止六個月，本集團就可變現淨值低於賬面值的存貨確認跌價人民幣13,349,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣8,893,000元)。有關跌價計入合併損益及其他全面收益表內，入賬為銷售成本。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

13 貿易應收款項及應收票據

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	1,813,598	2,017,320
應收票據	311,929	419,635
	2,125,527	2,436,955
減：虧損撥備	(18,638)	(38,188)
	2,106,889	2,398,767

所有貿易應收款項及應收票據預計於一年內收回。

賬齡分析

截至報告期末，貿易應收款項及應收票據基於發票日期的賬齡分析(經扣除虧損撥備)如下：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
3個月內	1,760,723	1,561,742
超過3個月但12個月內	342,589	831,220
超過12個月	3,577	5,805
	2,106,889	2,398,767

貿易應收款項及應收票據由發出賬單當日起30至90日內到期。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

14 預付款項、押金及其他應收款項

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
流動		
原材料及開支預付款項	39,658	55,807
可收回增值稅	4,900	21,524
應收股息	72,101	—
其他押金及應收款項	8,666	63,651
	125,325	140,982
減：虧損撥備	(286)	(948)
	125,039	140,034
非流動		
物業、廠房及設備預付款項	21,556	30,432
預付投資款	16,000	—
其他押金及其他應收款項	16,346	46,132
	53,902	76,564

所有預付款項、押金及其他應收款項的流動結餘預期於一年內收回或確認為開支。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

15 現金及現金等價物、定期存款、已抵押存款及受限制存款

(a) 現金及現金等價物包括：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
銀行現金	1,865,035	973,139

截至報告期末，於中國大陸的現金及現金等價物為人民幣1,643,946,000元(2021年：人民幣571,340,000元)。將資金匯出中國大陸須遵守相關外匯管制規則及規例。

(b) 已抵押存款及受限制存款包括：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
用作以下用途的已抵押存款		
— 開立履約保函	2,328	1,580
	2,328	1,580

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
用作以下用途的受限制存款		
— 研發項目	10,417	4,005
	10,417	4,005

(c) 定期存款：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
即期部分	948,586	1,210,078
非即期部分	10,558	410,000
	959,144	1,620,078

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

16 銀行貸款

本集團於各報告期末的計息銀行貸款的到期情況如下：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
短期銀行貸款	1,283,908	991,571
長期銀行貸款的即期部分	9,027	538,514
	1,292,935	1,530,085

銀行貸款的擔保情況如下：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
銀行貸款		
— 有擔保	881,657	1,134,596
— 無擔保	411,278	395,489
	1,292,935	1,530,085

17 貿易應付款項及應付票據

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項	275,612	256,131
應付票據	103,178	67,820
	378,790	323,951

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

17 貿易應付款項及應付票據(續)

截至報告期末，貿易應付款項及應付票據基於發票日期的賬齡分析如下：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
3個月內	291,460	252,556
超過3個月但12個月內	73,255	70,567
12個月以上	14,075	828
	378,790	323,951

所有貿易應付款項及應付票據預計於一年內結算或按要求償還。

18 其他應付款項及應計費用

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
應計費用(附註i)	394,315	546,992
合約負債(附註ii)	19,235	26,140
應付僱員報銷款項	36,408	105,691
員工相關成本的應付款項	273,503	279,064
採購物業、廠房及設備的應付款項	30,526	35,334
應付股息	391,296	—
其他應付稅項	69,271	76,667
其他	96,116	92,126
	1,310,670	1,162,014

附註：

- (i) 應計費用主要包括營銷及推廣費用、研發成本及其他費用。
- (ii) 合約負債指就尚未轉移至客戶的商品收取的客戶預付款。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

19 資本、儲備及股息

(a) 股息

期內宣派及批准的應付本公司權益股東應佔過往財政年度股息如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
於中期期間宣派及批准的過往財政年度股息， 每股股份人民幣0.15元(截至2021年6月30日 止六個月：每股股份人民幣0.15元)	391,296	391,296

董事不建議就中期期間派付中期股息(截至2021年6月30日止六個月並無中期股息)。

(b) 以權益結算以股份為基礎的交易

2021年受限制股份單位計劃

於2021年5月20日，本公司董事會批准採納2021年受限制股份單位(「受限制股份單位」)計劃並將根據2021年受限制股份單位計劃向本公司董事、僱員以及其附屬公司(「激勵對象」)授出最多合共137,296,927股份受限制股份單位，代表137,296,927股相關股份。

授出的條款及條件如下：

	受限制股份 單位數目	歸屬條件	每份受限制 股份單位 的代價 人民幣元
2021年受限制股份單位計劃			
— 於2021年7月16日	10,838,000	根據績效表現自授出日期起三年內每年分級歸屬三分之一	零
— 於2021年11月1日	8,712,000	根據績效表現，分別於2022年8月27日、2023年8月27日及2024年8月27日分級歸屬三分之一	零
— 於2021年12月23日	11,841,000	根據績效表現自授出日期起三年內每年分級歸屬三分之一	零
— 於2022年5月11日	6,810,000	根據績效表現，分別於2023年1月17日、2024年1月17日及2025年1月17日分級歸屬1,500,000份受限制股份單位的三分之一，並自授出日期起三年內每年歸屬5,310,000份受限制股份單位的三分之一	零

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

19 資本、儲備及股息(續)

(b) 以權益結算以股份為基礎的交易(續)

2021年受限制股份單位計劃(續)

於2022年6月30日，本公司向富途信託有限公司或Tricor Trust (Hong Kong) Limited(「受託人」)配發及發行38,266,000股股份(2021年12月31日：19,649,000股)，該等股份將於2021年受限制股份單位計劃項下授出的受限制股份單位歸屬時發行予激勵對象。激勵對象或受託人均不得就受託人因2021年受限制股份單位計劃所持有的任何股份行使任何投票權。

截至2022年6月30日止六個月尚未行使的受限制股份單位概要：

	2022年6月30日	
	加權平均 授出日期 公允價值 人民幣元	受限制股份 單位數目 以千計
期初結餘	8.20	30,941
期內授出	7.09	6,810
期內歸屬	—	—
期內沒收	8.56	(1,749)
期末結餘	7.97	36,002

授出的受限制股份單位的授出日期公允價值乃按本公司股份於各授出日期的收市價計量。

截至2022年6月30日止六個月，人民幣71,993,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣6,328,000元)就以權益結算以股份為基礎的交易於損益中扣除。

20 資本承擔

於2022年6月30日在中期財務報告內未作撥備的未履行資本承擔如下：

	2022年 6月30日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
已訂約	189,446	112,677
下列各項應佔：		
建造廠房及建築物	157,103	71,919
購買機器設備	32,343	40,758
	189,446	112,677

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

21 重大關聯方交易

(a) 與本集團有其他重大交易的關聯方名稱／姓名及關係

關聯方名稱／姓名	關係
Sincere Pharmaceutical Holding Limited	本集團直接母公司
先聲投資集團有限公司	本集團控股股東
北京祥瑞生物製品有限公司	由本集團最終控股股東控制
百家匯精準醫療控股集團有限公司	由本集團最終控股股東控制
南京百家匯資產管理有限公司	由本集團最終控股股東控制
南京百家匯創新藥品零售有限公司(附註(a))	由本集團最終控股股東控制
南京佳原堂生物科技有限公司	由本集團最終控股股東控制
南京麥得威文化傳媒有限公司	由本集團最終控股股東控制
江蘇百家匯轉化醫學科技有限公司	由本集團最終控股股東控制
江蘇省醫藥工業研究所有限公司	由本集團最終控股股東的近親控制
江蘇先聲醫學診斷有限公司	由本集團最終控股股東的近親控制
江蘇有愛科技有限責任公司	由本集團最終控股股東的近親控制
上海有序醫療器械有限公司	由本集團最終控股股東的近親控制
先聲再康江蘇藥業有限公司(附註(a))	由本集團最終控股股東控制
江蘇先聲再康醫藥有限公司(附註(a))	由本集團最終控股股東控制
南京先聲醫學檢驗實驗室有限公司	由本集團最終控股股東控制
上海先博生物科技有限公司(附註(b))	由本集團最終控股股東控制

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

21 重大關聯方交易(續)

(a) 與本集團有其他重大交易的關聯方名稱／姓名及關係(續)

關聯方名稱／姓名	關係
南京玄武有愛診所有限公司	由本集團最終控股股東的近親控制
思路迪生物醫藥(上海)有限公司(附註(c))	本集團聯營公司

附註：

- (a) 該等實體於2021年4月9日被本集團最終控股股東出售，並自此不再確認為本集團的關聯方。
- (b) 該實體於2021年5月7日被本集團出售予本集團控股股東，並自此確認為本集團的關聯方。
- (c) 於2021年12月1日，本集團對該實體不再具有重大影響力，並自此不再將其確認為本集團的關聯方。

(b) 重大關聯方交易

本集團與關聯方訂立以下交易：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
採購商品		
南京佳原堂生物科技有限公司	265	327
江蘇有愛科技有限責任公司	128	266
先聲再康江蘇藥業有限公司	—	13
江蘇先聲再康醫藥有限公司	—	1
	393	607

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

21 重大關聯方交易(續)

(b) 重大關聯方交易(續)

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
接受勞務		
南京先聲醫學檢驗實驗室有限公司	1,002	—
南京玄武有愛診所有限公司	66	—
百家匯精準醫療控股集團有限公司	—	6,076
江蘇百家匯轉化醫學科技有限公司	—	191
南京麥得威文化傳媒有限公司	428	24
江蘇先聲醫學診斷有限公司	—	30
	1,496	6,321
銷售商品		
江蘇先聲再康醫藥有限公司	—	2,206
先聲再康江蘇藥業有限公司	—	602
	—	2,808
提供勞務		
北京祥瑞生物製品有限公司	—	24,324
上海先博生物科技有限公司	—	1,109
江蘇先聲醫學診斷有限公司	71	164
思路迪生物醫藥(上海)有限公司	—	146
南京百家匯創新藥品零售有限公司	—	99
	71	25,842
出售附屬公司權益		
先聲投資集團有限公司	—	104,170
接受租賃、物業管理及其他相關服務		
百家匯精準醫療控股集團有限公司	20,283	16,483
南京百家匯資產管理有限公司	1,151	1,147
	21,434	17,630

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

21 重大關聯方交易(續)

(b) 重大關聯方交易(續)

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
提供租賃、物業管理及其他相關服務		
思路迪生物醫藥(上海)有限公司	—	2,121
上海先博生物科技有限公司	2,836	640
上海有序醫療器械有限公司	—	16
	2,836	2,777
代關聯方支付的款項		
江蘇省醫藥工業研究所有限公司	—	163
上海先博生物科技有限公司	—	112
	—	275
收到退還保證金		
北京祥瑞生物製品有限公司	5,000	—
	5,000	—

22 金融工具的公允價值計量

(a) 以公允價值計量的金融資產及負債

(i) 公允價值層級

下表按經常性基準呈列於各報告期末計量的本集團金融工具的公允價值，乃分為三個公允價值層級(定義見香港財務報告準則第13號公允價值計量)。公允價值計量所屬級別乃參照在估值技術中使用的輸入數據的可觀察程度及重要性釐定，分類如下：

— 第一級估值：公允價值僅採用第一級輸入數據計量，即在交投活躍市場中相同資產或負債於計量日期的未經調整報價；

— 第二級估值：公允價值採用第二級輸入數據(即不符合第一級的可觀察輸入數據)且不會採用重大不可觀察輸入數據計量。不可觀察輸入數據為無法取得市場數據的輸入數據；

— 第三級估值：公允價值採用重大不可觀察輸入數據計量。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

22 金融工具的公允價值計量(續)

(a) 以公允價值計量的金融資產及負債(續)

(i) 公允價值層級(續)

本集團設有由財務經理主管的團隊為金融工具(包括分類為公允價值層級第三級的非上市股本證券、非上市投資及投資基金的非上市單位)進行估值。團隊直接向首席財務官匯報。載有公允價值計量變動分析的估值報告乃由團隊於各中期及年度報告日期編製，並由首席財務官審閱及批准。團隊就估值過程及結果每年與首席財務官進行兩次討論，以與報告日期保持一致。

	於	於2022年6月30日		
	2022年 6月30日的 公允價值 人民幣千元	第一級	第二級	第三級
經常性公允價值計量				
以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的金融資產				
— 上市股本證券	60,722	60,722	—	—
— 非上市股本證券	114,360	—	114,360	—
以公允價值計量且其變動計入 損益的金融資產				
— 上市股本證券	8,562	8,562	—	—
— 非上市投資	763,644	—	247,775	515,869
— 投資基金的非上市單位	755,329	—	—	755,329
— 理財產品	41,782	—	—	41,782

	於	於2021年12月31日		
	2021年 12月31日的 公允價值 人民幣千元	第一級	第二級	第三級
經常性公允價值計量				
以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的金融資產				
— 上市股本證券	240,527	240,527	—	—
— 非上市股本證券	51,200	—	51,200	—
以公允價值計量且其變動計入 損益的金融資產				
— 上市股本證券	16,307	16,307	—	—
— 非上市投資	750,959	—	254,288	496,671
— 投資基金的非上市單位	1,173,109	—	—	1,173,109

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

22 金融工具的公允價值計量(續)

(a) 以公允價值計量的金融資產及負債(續)

(i) 公允價值層級(續)

截至2022年6月30日止六個月，並無第一級與第二級之間的轉移，亦無轉入第三級。截至2022年6月30日止六個月，為數人民幣6,797,000元(2021年：人民幣48,035,000元)因2022年可用近期可比交易及重大可觀察輸入數據自第三級轉入第二級。本集團的政策為在公允價值層級發生轉移的報告期間結束時確認有關轉移。

第二級公允價值計量中使用的估值方法及輸入數據

第二級非上市股本證券及若干非上市投資的公允價值根據市場上近期可比交易價格釐定。該等投資乃由本集團近期收購、再投資或在市場上新融資。

(ii) 有關第三級公允價值計量的資料

	估值方法	重大不可觀察輸入數據
非上市投資	估值倍數(附註i)	可資比較公司中等市場倍數的變化趨勢
	折現現金流量法及 股權分配模型(附註ii)	缺乏流通性折貼 (「缺乏流通性折貼」)
投資基金的非上市單位	資產淨值(附註iii)	相關投資的資產淨值
理財產品	折現現金流量(附註iv)	預期收益率

附註：

- (i) 若干非上市投資的公允價值採用估值倍數釐定，根據可資比較公司中等市場倍數的變化趨勢進行調整。公允價值計量與可資比較公司中等市場倍數的變化趨勢呈正相關。於2022年6月30日，預計在所有其他變量保持不變的情況下，可資比較公司中等市場倍數的變化上升/下降5%會導致本集團的期內利潤增加/減少人民幣2,657,000元(2021年：人民幣2,857,000元)
- (ii) 非上市投資的公允價值採用折現現金流量法釐定被投資公司的股權價值，然後採用股權分配模型釐定投資的公允價值。公允價值計量與缺乏流通性折貼負相關並與波動性正相關。於2022年6月30日，預計在所有其他變量保持不變的情況下，缺乏流通性折貼上升5%會使本集團期內利潤減少人民幣23,202,000元(2021年：人民幣22,433,000元)，缺乏流通性折貼下降5%會使本集團期內利潤增加人民幣24,749,000元(2021年：人民幣22,775,000元)。
- (iii) 投資基金的非上市單位的公允價值參照相關投資的資產淨值釐定。公允價值計量與相關投資的資產淨值呈正相關。於2022年6月30日，預計在所有其他變量保持不變的情況下，相關投資的資產淨值增加/減少5%會導致本集團的期內利潤增加/減少人民幣34,260,000元(2021年：人民幣48,333,000元)。
- (iv) 理財產品的公允價值按預期未來現金流量折貼計算。公允價值計量與預期收益率呈負相關。於2022年6月30日，預計在所有其他變量保持不變的情況下，預計理財產品公允價值上升/下降5%會使本集團期內利潤增加/減少人民幣1,643,000元(2021年：人民幣零元)。

未經審核中期財務報告附註(續)

(以人民幣呈列)

22 金融工具的公允價值計量(續)

(a) 以公允價值計量的金融資產及負債(續)

(ii) 有關第三級公允價值計量的資料(續)

下表顯示公允價值層級第三級中公允價值計量的期初結餘與期末結餘之對賬：

	以公允價值 計量且其 變動計入 其他全面 收益的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 損益的 金融資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2022年1月1日	—	1,669,780	1,669,780
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產的未變現虧損淨額	—	(498,317)	(498,317)
購買	—	90,568	90,568
匯兌差額	—	57,746	57,746
轉入第二級	—	(6,797)	(6,797)
於2022年6月30日	—	1,312,980	1,312,980
於2021年1月1日	30,423	1,231,701	1,262,124
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產的未變現虧損淨額	—	(221,019)	(221,019)
以公允價值計量且其變動計入其他全面 收益的股本投資 — 公允價值儲備變動 淨額(不可撥回)	20,777	—	20,777
購買	—	49,621	49,621
匯兌差額	—	(5,383)	(5,383)
轉入第三級	—	105,936	105,936
於2021年6月30日	51,200	1,160,856	1,212,056

截至2022年6月30日止六個月，報告期末持有的經常性公允價值計量分類為公允價值層級第三級的金融資產計入損益的已變現和未變現虧損為人民幣422,853,000元(截至2021年6月30日止六個月：人民幣36,126,000元)。

重新計量本集團就戰略目的持有的非上市股本證券所產生的任何收益或虧損於其他全面收益的公允價值儲備(不可撥回)內確認。於出售股本證券後，其他全面收益累計的金額直接轉入保留盈利。

(b) 並非以公允價值列賬的金融資產及負債的公允價值

於2021年12月31日及2022年6月30日，本集團以成本或攤銷成本列賬的金融工具的賬面值與其公允價值並無重大差異。