

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的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公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。



SciClone Pharmaceuticals (Holdings) Limited
賽生藥業控股有限公司*
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：6600)

截至2023年6月30日止六個月的中期業績公告

賽生藥業控股有限公司(「本公司」或「賽生」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」或「我們」)截至2023年6月30日止六個月(「報告期」)的未經審核簡明綜合業績。該等中期業績已經本公司核數師按照國際審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師審閱中期財務資料」進行審閱。此外，業績亦經本公司審核委員會審閱。

摘要

財務摘要

截至2023年6月30日止六個月，本集團在充滿挑戰的全球宏觀經濟環境下仍較截至2022年6月30日止六個月錄得以下理想業績：

- 收入增長約人民幣128.3百萬元或約8.7%至人民幣1,603.3百萬元；
- 毛利增長至約人民幣1,194.7百萬元，增幅約5.3%；
- 純利增長約人民幣98.0百萬元或約18.4%至人民幣630.2百萬元；

* 僅供識別

- 本公司擁有人應佔**每股基本盈利**約為人民幣1.00元，增幅約26.6%；
- 本公司擁有人應佔**每股攤薄盈利**約為人民幣0.96元，增幅約28.0%；
- **經營現金流量**達到約人民幣579.7百萬元，增長約人民幣55.8百萬元或10.6%。於2023年6月30日，現金及現金等價物以及現金存款總額(3至12個月或以浮動利率計息)為人民幣2,343.2百萬元。

業務摘要

我們在2022年度報告中闡述了我們的發展戰略，並於2023年截至本公告日期穩步推進：

- **升級Go-To-Patient (「GTP」) 模式**：繼續將患者、醫生和藥房整合到海大夫平台上，完成「互聯網醫院 — 處方 — DTP藥房 — 配送」的閉環並改良功能。截至2023年6月30日，GTP模式有超過208,000名註冊患者及超過143,000名註冊醫生，較2022年末分別增加20.9%及18.2%；
- **GTP銷售佔比增加**：截至2023年6月30日止六個月，通過GTP模式的銷量佔日達仙總銷量約78%，而去年同期則約為72%；
- **Danyelza® (那西妥單抗) (「達佑澤」) 商業化上市**：基於報告期內所做的準備工作，本公司於2023年7月1日正式將達佑澤商業化上市。達佑澤於多省市獲納入惠民保特藥目錄，可為重大疾病提供基礎醫療保險的補充保障。該創新藥品正式商業化上市及獲納入惠民保可進一步擴大其對中國患者的可及性；

— 日達仙生命週期管理方面的成就：

- 1) 兩項有關胸腺法新(「**T α 1**」，日達仙的通用名)的臨床試驗結果已於5月舉行的2023年美國臨床腫瘤學會(「**ASCO**」)年會以線上摘要形式發佈；
- 2) 於報告期內，**T α 1**獲納入另外兩份全國性的治療指南與共識；
- 3) 於2023年4月，**T α 1**於《柳葉刀 — 腫瘤學》(**The Lancet Oncology**) (影響因子為54.43) 以《中國COVID-19浪潮中的抗癌策略》為題的評論文章獲正面評價；
- 4) 於2023年1月，**T α 1**被納入《上海市新型冠狀病毒感染診治規範與分級診療流程》並獲多家三級綜合醫院推薦用於治療COVID-19患者；

- **Vaborem[®]** (注射用美羅培南韋博巴坦)(「**Vaborem**」)的臨床試驗里程碑：於2023年3月，中國國家藥品監督管理局(「**國家藥監局**」)已批准**Vaborem**的試驗性新藥(「**IND**」)申請。此**IND**申請包括一項III期臨床研究，其目的是評估**Vaborem**在中國複雜性泌尿道感染(「**cUTI**」)(包括腎盂腎炎)患者中的療效和安全性；以及一項針對中國健康志願者的藥代動力學研究，以評估**Vaborem**的藥代動力學特徵。這兩項在中國開展的臨床研究用於橋接國外臨床試驗數據，並支持**Vaborem**最終在中國的新藥上市申請(「**NDA**」)。於2023年7月5日，III期臨床試驗已成功完成首例受試者入組給藥。

資本摘要

- **股份回購**：1) 於2023年3月1日，本公司已完成自願現金要約回購，按每股股份10.06港元回購77,534,791股股份；及2) 截至2023年6月30日止六個月，本公司已於聯交所購回合共2,044,500股股份。現金要約回購及市場上回購均可提升股份價值，進而改善本公司股東的回報；
- **納入滬港通及深港通以及指數**：本公司於2023年3月獲納入滬港通下合資格股票，並於2023年5月獲納入MSCI中國小型股指數，此舉有助進一步擴大股東基礎及增加本公司股份的市場流通性。

管理層討論及分析

概覽

中國2023年上半年的經濟數據反映COVID-19後穩步復原的跡象。然而，歐洲通脹持續高企、美國加息、國際地緣政治局勢緊張以及復甦勢頭疲軟，均對我們的業務構成巨大挑戰。雖然我們未能完全避開不利影響，但我們於報告期內的業績表現，加上我們致力對日後發展進行投資，均加強我們對實現長期可持續增長的信心。

報告期內的業績表現：

截至2023年6月30日止六個月，我們實現收入人民幣1,603.3百萬元，較去年同期增長8.7%。2023年上半年毛利增至人民幣1,194.7百萬元，較2022年上半年增長5.3%。對比截至2022年6月30日止六個月純利，純利增長18.4%至人民幣630.2百萬元。經營現金流量達到人民幣579.7百萬元，較截至2022年6月30日止年六個月增加人民幣55.8百萬元(或10.6%)。

增加資源投入以取得未來成功：

於報告期內，銷售及營銷開支以及研究及開發(「研發」)開支分別較去年同期增加16.8%及45.4%，反映我們持續投資於：1) 招聘及留聘商業化及產品開發的重要人才；2) 通過升級GTP模式至6.2版本增強數字商業化實力，以進一步提升產品可及性；及3) 通過產品生命週期管理及開發強化品牌和提升忠誠度。

可供持續發展的財務資源：

於2023年6月30日，現金及現金等價物以及現金存款總額(3至12個月或以浮動利率計息)約為人民幣23億元，佔資產淨值約83.3%。此外，借款總額與資產總額的比率維持穩健，為20.7%。我們正在積極物色潛在併購目標，並將繼續投資促進增長，同時對改善財務表現保持樂觀態度。

業務回顧

賽生藥業是專注於腫瘤及重症感染疾病治療領域並擁有產品開發和商業化集成平台的國際生物製藥公司。以創新引領轉型，本集團已建立起了具有差異化優勢的產品組合，包括多款First-in-class與Best-in-class潛質產品。秉懷本集團「給生命以希望」的初心，本集團堅持以患者健康為己任，不斷踐行提供國際品質的醫療產品及服務的使命，造福廣大患者。

商業化

我們的商業化能力造就本公司取得成功。截至2023年6月30日，我們上下一心的銷售及營銷團隊由約800名資深兼具行業知識的人員組成，彼等能夠及時應對市場動向，改善經營效率及提升客戶體驗。

銷售及營銷團隊採用「更深入、更廣泛」的策略，系統性地部署覆蓋中國大量的醫院及其他醫療機構，包括分配至免疫事業部（「**IBU**」）約550名僱員、腫瘤事業部（「**OBU**」）約210名僱員及負責市場准入及商業營運約40名僱員。

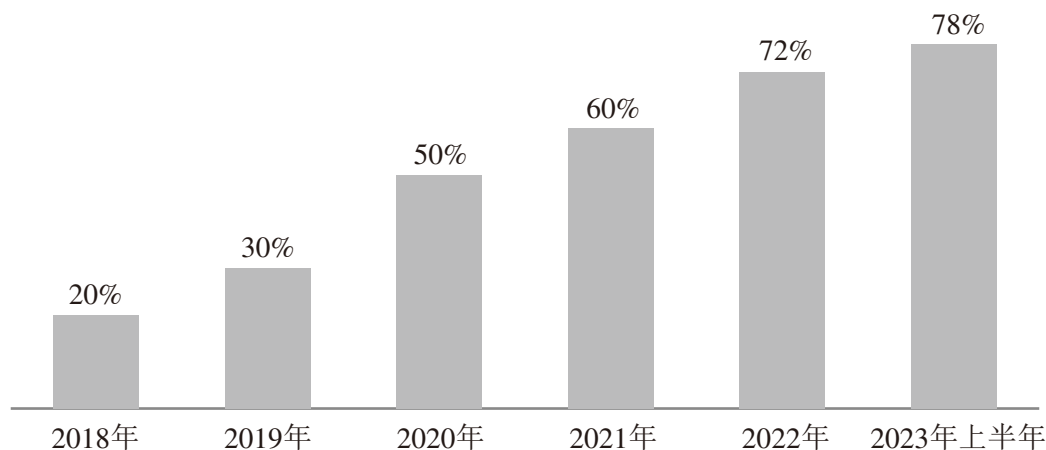
我們的營銷策略專注於將積累研究證據和建立治療指南相結合。我們通過定期組織和參與營銷活動來開展線上及線下營銷和推廣活動，包括學術會議、專家會議和諮詢會、講習班、宣講會、全國和地方品牌論壇、培訓等，從而不斷提升產品的品牌認知度。

受市場洞察力所推動，我們在採取創新業務模式時仍保持高度靈活性，包括創建及升級GTP模式。日達仙的銷售已證明該等獨特的商業化能力，這些能力亦應用於推廣其他產品。

1) GTP模式：

為通過藥房實現銷售多元化並擴大日達仙的銷售，我們早於2015年試行GTP平台，此後通過將日達仙的銷售從醫院擴展至藥房，增強日達仙對患者的可及性。我們於2018年開始通過GTP平台產生銷量，此後通過GTP模式的銷量所佔銷量的比例持續上升(圖1)。

圖1：按銷量計算的GTP銷售佔比



截至2023年6月30日止六個月，通過GTP模式的銷量佔日達仙總銷量超過78%，而去年同期則約為72%。經考慮日達仙總銷量的增幅，GTP銷量佔比的持續上升顯著提升日達仙通過零售渠道對患者的可及性。

於2023年6月30日，GTP模式(包括IBU及OBU)有超過208,000名註冊患者、超過143,000名註冊醫生及約790間DTP藥房，較2022年末分別增加20.9%、18.2%及3.9%。

於報告期內，升級GTP模式至6.2版本主要包括進行以下優化措施，從而迎接人工智能新世代：

- 1) 整合智能問診功能以改善患者就診(尤其是復診)的體驗及效率；
- 2) 加入臉容辨識及動態名片碼等智慧功能，以便醫生及患者使用，促進彼等之間進行更有效的互動和連繫；

於現時的GTP模式，患者可分別於免e在線(就日達仙而言)、泰骨聯盟(就擇泰而言)及神母關愛(就達佑澤而言)的微信官方賬戶(統稱海大夫平台)獲得產品資訊及服務。海大夫平台的註冊患者可將處方上傳線上平台，其後藥物將直接配送至該等患者或由彼等於DTP藥房等指定地點領取。患者亦可就日達仙注射或擇泰輸注作出線上預約。將互聯網醫院(如連接到海大夫互聯網醫院微信小程序)融入海大夫平台，患者可以直接在線上獲得諮詢和電子處方。此外，本公司在海大夫平台上為患者提供綜合學術及患者教育等增值服務，以提升品牌長期忠誠度。數字化模式為我們的患者提供了極大的便利和全方位的支持。

多年來，我們一直對GTP模式及其他數字技術進行投資。憑藉我們對技術及線上平台的積極開發和投資，我們旨在以更低成本接觸更多的利益相關者、客戶及患者，以更有效地實現營運效率和合規情況。

目前GTP模式下的合作如下(表1)：

DTP連鎖藥房

- 1) 高濟；
- 2) 鄰客；
- 3) 思派；
- 4) 國藥關愛優；
- 5) 上藥雲健康旗下「益藥·藥房」；
- 6) 圓心

商業保險供應商

- 1) 零氦；
- 2) 眾安保險；
- 3) 鎂信健康

2) 生命週期管理：

我們的已上市產品的可持續增長受我們持續進行的臨床研究及學術推廣以擴大其臨床應用所推動。我們於2023年上半年的產品生命週期管理主要成果如下：

D) 臨床研究及發表

我們一直資助支持研究人員進行隨機對照試驗(「**RCT**」)及真實世界研究(「**RWS**」)，以研究已上市產品在腫瘤、重症感染、疫苗及其他治療領域的潛在臨床應用。截至本公告日期，我們在中國和海外(美國及意大利)有超過10項正在進行的臨床研究。

i) 研究報告發表：

兩項有關T α 1的臨床試驗結果已於2023年5月舉行的2023年ASCO年會以線上摘要形式發佈。ASCO年會是全球臨床腫瘤領域享負盛名及最具影響力的科研會議，每年均會重點介紹臨床腫瘤研究方面的最新突破，並呈報現時最先進的癌症治療策略。這兩項摘要如下：

- a) 《胸腺法新對有淋巴細胞減少的晚期復發惡性實體瘤患者的安全性與有效性研究》(#研究摘要e14543)由蘇州大學附屬第二醫院的張力元教授擔任首席研究員。該研究的結論指出，每日負荷劑量T α 1治療可增加外周淋巴細胞亞群數量，此效應似乎有利於生存獲益，可為晚期或復發惡性實體瘤患者在開始ICI(免疫檢查點抑制劑)治療帶來曙光；
- b) 《胸腺法新在局晚期非小細胞肺癌(「**LA-NSCLC**」)接受同步放化療(「**CCRT**」)序貫免疫鞏固治療的初步分析》(#研究摘要e20569)。研究的首席研究員為來自中山大學腫瘤防治中心的劉慧教授。該研究的結論指出，將T α 1整合到CCRT及鞏固免疫治療中可對LA-NSCLC患者產生協同效應，或有助於延長鞏固免疫療法的使用並有利於生存獲益。

ii) 其他臨床研究：

表2：主要研究及狀況

主要研究	狀況
在1,106名患者中進行膿毒症RCT	正準備發表研究報告
T α 1聯合PD-1抗體和阿帕替尼對晚期胃癌療效RCT	初步數據分析
美國一項預防老年血液透析患者COVID-19感染的T α 1試驗計劃	清理數據及編碼
T α 1在LA-NSCLC應用CCRT的療效及安全性RCT	啟動

II) 治療指南／共識

除官方適應症(用於治療慢性乙型肝炎及免疫功能受損患者的疫苗增強劑)外，T α 1已被納入若干專業協會(包括中華醫學會、中國臨床腫瘤學會(「CSCO」)、中國醫師協會及中國抗癌協會發佈的治療指南與共識。

截至2023年6月30日止六個月，T α 1被納入另外兩份治療指南與共識：

- i) 《肺癌患者新型冠狀病毒感染防治專家共識》(CSCO及中國醫藥教育協會)，當中指出T α 1等免疫調節劑可增強免疫功能抑制的肺癌患者對疫苗的免疫應答。對因COVID-19感染導致低氧血症和淋巴細胞減少症的患者，給予常規治療聯合T α 1連續治療5天，可顯著增加CD4+T細胞計數，加快臨床恢復，安全性良好。(推薦等級：A，證據等級：I)。推薦和證據等級均屬最高的推薦和證據等級；

- ii) 中華預防醫學會老年病預防與控制專業委員會、中華醫學會老年醫學分會及中國醫師協會老年醫學科醫師分會發佈的《中國老年人新型冠狀病毒感染居家管理指導意見(2023)》，當中指出由於免疫力是人體的第一道防線，提高機體的免疫力是抵抗新冠病毒感染的重要措施，因此，對細胞免疫功能低下的老年患者，可以在醫生指導下使用免疫調節劑，如T α 1等，增強機體免疫功能。

日達仙：總結而言，自2014年以來，T α 1已被納入超過25份治療指南與共識：

相關病症或治療	納入年份
膿毒症	2014年、2020年及2022年
胰腺癌	2019年、2021年*及2022年
肝癌	2017年、2018年、2019年、 2020年及2022年
COVID-19	2020年及2023年
治療肝移植後肝細胞癌(HCC)復發	2021年
淋巴瘤	2017年、2019年及2021年
肝動脈化療栓塞(TACE)	2018年及2021年
癌症相關性疲乏(CRF)	2021年
終末期肝病合併感染	2018年及2022年*
胃癌	2022年*
慢性阻塞性肺病(COPD)的免疫調節療法	2022年
肝癌患者的侵入性真菌感染(IFI)	2022年

擇泰：總結而言，啞來膦酸(擇泰的化合物)因其乳腺癌治療效果獲納入四大權威指南：

- ✓ 在中國：1)《中國抗癌協會乳腺癌診治指南與規範》(2021)；2)《早期乳腺癌患者骨健康管理中國專家共識》(2022)；及3)《骨改良藥物安全性管理專家共識》；

* 發表年份

- ✓ 國際上：獲ASCO和Ontario Health (安大略癌症治療中心[CCO]) 納入在乳腺癌輔助治療中使用雙磷酸鹽及其他骨改良藥物的臨床實踐指南及更新。2022年該指南更新於2022年3月發表於《臨床腫瘤學雜誌》(JCO，為ASCO官方期刊，影響因子50.7)。

III) 其他專業評價／推薦

- i) 於2023年4月，T α 1於《柳葉刀—腫瘤學》(The Lancet Oncology) (影響因子為54.43) 以《中國COVID-19浪潮中的抗癌策略》為題的評論文章獲正面評價；
- ii) 於2023年1月，T α 1被納入《上海市新型冠狀病毒感染診治規範與分級診療流程》並獲多家三級綜合醫院推薦用於治療COVID-19患者。

產品開發

近年，我們開始通過授權引入模式開發多種在研候選藥物。我們在各個階段(從部分早期在研產品的IND申報到部分後期在研產品的關鍵性臨床試驗)獲得許可並參與產品開發過程。

我們的產品開發流程通過業務開發、研發及監管事務團隊的共同努力進行。該等團隊積極尋求開發針對靶向療法、免疫療法及增強化療方案的產品，該等產品具有成為首創／同類最優產品的潛力。於2023年6月30日，我們的產品開發團隊共有約115人。

毛力博士為副總裁、研發部總經理兼首席醫學官。毛博士為上呼吸消化道惡性腫瘤方面的世界知名醫生及科學家，於美國及中國擁有逾35年豐富的腫瘤學臨床實踐、臨床和基礎研究以及領導經驗。彼已作為本集團產品開發委員會的主席以支持產品開發。

憑藉我們在產品開發方面的努力，我們在關鍵治療領域以及高價值／高增長領域(腫瘤及重症感染)已開發出多種處於不同開發階段的在研潛在候選藥物。截至本公告日期，我們已建立由9種在研候選藥物組成的產品組合，其中5種在海外處於III期或後期階段並將在中國採取快速上市策略，4種在海外或中國處於臨床前至II期臨床試驗的早期階段。

下表概述截至本公告日期我們在研資產的作用機制、適應症／臨床應用及開發狀況。

產品名稱	作用機制	適應症／臨床應用	合作夥伴	合作夥伴於海外的狀況	於中國的狀況
後期：					
Vibativ	對細胞壁及細胞膜的雙重抗菌活性	HABP/VABP複雜性皮膚及皮膚結構感染	Cumberland Pharmaceuticals (美國)	已上市	獲得臨床試驗豁免並已於2021年9月提交NDA
Vaborem® (注射用美羅培南偉博巴坦)	碳青黴烯 + β-內酰胺酶抑制劑	cUTI、cIAI、HABP、VABP及菌血症	美納里尼集團 (意大利)	已上市	正在進行註冊研究：於2023年3月取得IND批准；於2023年7月完成首例受試者入組給藥
DANYELZA® (那西妥單抗)	靶向GD2	高危神經母細胞瘤	Y-mAbs Therapeutics, Inc. (美國)	已上市	於2022年12月獲得國家藥監局的BLA批准；於2023年6月於澳門取得BLA批准；於2023年1月於香港提交BLA
		那西妥單抗及GM-CSF聯合伊立替康及替莫唑胺用於高危神經母細胞瘤患者 (203號研究)		正在進行美國II期試驗	於2022年6月獲得國家藥監局的IND批准；正準備患者入組
		復發二線骨肉瘤		正在進行美國II期試驗	正準備提交IND
Omburtamab	靶向B7-H3表達細胞	CNS／神經母細胞瘤的軟腦膜轉移	Y-mAbs Therapeutics, Inc. (美國)	於2021年4月向EMA提交MAA	—
RRx-001	Myc抑制劑及CD47-SIRP α通路拮抗劑	小細胞肺癌	EpicentRx, Inc. (美國)	正在進行美國III期試驗	正在進行三線及以上SCLC III期研究
		結直腸癌		已完成美國II期 (+伊立替康)	—
早期：					
PEN-866	HSP90-SN38微型偶聯物	實體瘤	Tarveda Therapeutics (美國)	正在進行美國II期籃子試驗	於2022年6月獲得對第一／二期肺癌的IND批准
HSP90-PI3K SMDC	HSP90-PI3K微型偶聯物	實體瘤		臨床前	致力進行先導偶聯物優化
PT-112	含鉍化合物	晚期前列腺癌	Phosplatin Therapeutics (美國)	正在進行美國II期試驗	已完成2a期試驗
		膽管癌		已完成美國I期試驗 (+吉西他濱)	
ABTL-0812	Akt/mTOR抑制劑	子宮內膜／肺／胰腺癌	Ability Pharma (西班牙)	已完成歐盟2a期試驗	已獲得IND

主要在研產品里程碑：

- **Vaborem**：於2022年8月，本集團與A. Menarini Asia-Pacific Holdings Pte. Ltd. (美納里尼集團(「美納里尼」)旗下公司)訂立許可及合作協議，授權本集團根據此前美納里尼與Melinta Therapeutics的總許可協議於中國獨家開發及商業化Vaborem。

Vaborem為碳青黴烯以及A類及C類絲氨酸酶β-內醯胺酶的新型苯硼酸β-內醯胺酶抑制劑的固定劑量組合。韋博巴坦能夠抑制多種A類以及C類β-內醯胺酶，其保護美羅培南免受絲氨酸酶碳青黴烯酶的降解，恢復美羅培南對碳青黴烯類耐藥菌株的活性。Vaborem被專門開發用於抑制碳青黴烯類耐藥腸杆菌科細菌(「CRE」)，包括常見的產肺炎克雷伯菌碳青黴烯酶(「KPC」)細菌。

CRE已成為全球公共衛生威脅，並已被世界衛生組織列為需新抗菌藥物選擇的三種關鍵病原體之一。根據CHINET，碳青黴烯類耐藥肺炎克雷伯菌(CR-KP)感染的發病率於過去10年在中國快速上升。由CRE引起的侵入性感感染患者的呈報死亡率一直很高，但對CRE具有活性的抗菌劑的數量很少，且通常與顯著的毒性及／或次優的藥代動力學參數相關。

現時，Vaborem已在(其中包括)美國、歐盟及其他國家批准上市用於治療患有cUTI(包括急性腎盂腎炎)的成人。在部分地區，其亦獲批准用於治療患有複雜性腹腔內感染(「cIAI」)及醫院獲得性細菌性肺炎(「HABP」)與呼吸機相關細菌性肺炎(「VABP」)。倘Vaborem於中國獲批准，其將滿足國內尚未滿足的重大醫療需求。

報告期內里程碑

於2023年3月，國家藥監局批准本公司Vaborem的IND申請。

IND申請包括在中國開展的一項隨機、雙盲雙模擬、陽性藥物對照、多中心的III期臨床試驗，旨在評價Vaborem在cUTI(包括急性腎盂腎炎)患者中的有效性和安全性。該研究結果以及同時開展的一項在中國健康志願者中評估Vaborem藥代動力學特徵的研究結果，將用於橋接國外臨床試驗數據，並最終支持Vaborem在中國遞交NDA申請。

報告期後(預期)里程碑

於2023年7月初，Vaborem在中國開展的III期臨床試驗已成功完成首例受試者入組給藥。

- **達佑澤**：達佑澤為一款靶向神經節苷脂GD2的人源化單克隆抗體，而GD2是一種神經母細胞瘤細胞表面的腫瘤抗原。達佑澤先後於2020年11月及2022年12月獲美國食品藥品監督管理局(「**FDA**」)及中國國家藥監局批准，可與粒細胞—巨噬細胞集落刺激因子(「**GM-CSF**」)聯合使用，用於治療伴有骨或骨髓病變，對既往治療表現出部分緩解、輕微緩解或疾病穩定的復發或難治性高危神經母細胞瘤兒童(一歲或以上)和成人患者(「**適應症**」)。

除了已驗證的臨床獲益，達佑澤還具有給藥便捷和患者依從性高的優勢。它的靜脈輸注時間只需30至60分鐘，使得門診用藥具有可執行性。另外，患者接受達佑澤治療前不需要進行自體造血幹細胞移植，也不需要與IL-2(白血球介素-2)療法聯合使用。

除治療適應症外，我們的業務合作夥伴Y-mAbs Therapeutics, Inc. (「**Y-mAbs**」)正在擴大那西妥單抗的適應症，如那西妥單抗及GMCSF聯合伊立替康及替莫唑胺(「**IT**」)用於高危神經母細胞瘤患者(「**203號研究**」)及復發二線骨肉瘤(正在進行II期試驗)。

於2022年6月，本公司的203號研究已獲國家藥監局的IND批准。203號研究是一項國際、單臂、多中心的II期臨床試驗。這將是中國研究中心首次參與神經母細胞瘤免疫治療的國際多中心臨床研究並作為重要組成部份。

報告期內里程碑

- 於2023年1月，本公司於香港遞交達佑澤的BLA；
- 於2023年6月，本公司於澳門取得達佑澤的BLA批准；
- 本公司已為203號研究患者招募進行準備工作；及
- 本公司準備於中國將達佑澤正式商業化上市。

報告期後(預期)里程碑

- 於2023年7月1日，達佑澤於中國正式商業化上市；及
- 於2023年下半年開始患者招募。

本公司無法保證其將能夠成功開發或最終成功上市任何在研產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

業績回顧

	截至6月30日止六個月			
	2023年		2022年	
	人民幣 百萬元 (未經審核)	%	人民幣 百萬元 (未經審核)	%
收入	1,603.3	100.0	1,475.1	100.0
收入成本	(408.6)	(25.5)	(341.0)	(23.1)
毛利	1,194.7	74.5	1,134.1	76.9
銷售及營銷開支	(326.5)	(20.4)	(279.5)	(18.9)
行政開支	(62.7)	(3.9)	(95.3)	(6.5)
研發開支	(72.7)	(4.5)	(50.0)	(3.4)
其他收入	19.0	1.2	7.3	0.5
其他虧損淨額	(57.0)	(3.6)	(129.4)	(8.8)
經營利潤	694.8	43.3	587.2	39.8
財務收入	33.5	2.1	8.0	0.5
財務成本	(30.0)	(1.9)	(16.7)	(1.1)
財務收入／(成本)淨額	3.5	0.2	(8.7)	(0.6)
所得稅前利潤	698.3	43.5	578.5	39.2
所得稅開支	(68.1)	(4.2)	(46.3)	(3.1)
本公司擁有人應佔期內利潤	630.2	39.3	532.2	36.1

收入

	截至6月30日止六個月			
	2023年		2022年	
	人民幣 百萬元 (未經審核)	%	人民幣 百萬元 (未經審核)	%
自有產品	1,334.0	83.2	1,179.4	80.0
授權引入產品	107.6	6.7	123.9	8.4
為業務合作夥伴銷售推廣產品	161.7	10.1	171.8	11.6
合計	1,603.3	100.0	1,475.1	100.0

截至2023年6月30日止六個月，因市場對日達仙的需求不斷上升，我們的總收入增長至約人民幣1,603.3百萬元，較2022年上半年增長約8.7%。

自有產品

日達仙為我們的自有產品。日達仙的銷售收入由2022年上半年的人民幣1,179.4百萬元增加人民幣154.6百萬元或13.1%至2023年同期的人民幣1,334.0百萬元。

市場對日達仙的需求不斷上升，乃源自於醫生及患者對其臨床益處的認可增加、通過數字化GTP模式提升其可及性以及擴大臨床應用。

T α 1為一種免疫調節多肽，可刺激先天性及適應性的免疫反應，逆轉T-細胞衰竭及恢復免疫重建，更被廣泛應用於治療病毒感染、免疫缺陷病和癌症。COVID-19疫情後，公眾對免疫調節於增強免疫力方面的作用和益處以及T α 1的療效有更多的理解和接受。

我們於1990年代開發日達仙，並於1996年獲批准在中國進行銷售。作為中國首個品牌胸腺法新藥物，日達仙擁有強大的品牌認知度及來自醫生及目標患者對產品的忠誠度的優勢，其中多數患者為自費或由私人醫療保險承保。

日達仙的收入主要來自向中國獨家進口商及分銷商的銷售。根據「兩票制」，在我們向獨家進口商銷售日達仙後，獨家進口商會將其作為進口藥品通過中國海關清關，並進一步分銷至醫院及藥房。於2021年11月，本公司訂立進口及分銷協議，以委聘我們的非主要股東之一上藥國際供應鏈有限公司為日達仙在中國的獨家進口商及分銷商。就日達仙的海外銷售(如韓國、泰國、阿根廷、意大利及柬埔寨)而言，我們主要依賴海外業務合作夥伴進行營銷、推廣、銷售及分銷。

授權引入產品

截至2023年6月30日止六個月，授權引入產品的收入由去年同期的人民幣123.9百萬元輕微下降至人民幣107.6百萬元。該小幅下降主要歸因於兩大因素：自2022年第四季度以來進行第七批帶量採購(「VBP」)導致擇泰業績有所下降，以及達佑澤的銷售額上升。

- 擇泰

於2023年上半年，擇泰的銷售額因VBP執行而受到影響。我們已確認擇泰的新發展領域(如早期乳腺癌患者的骨健康管理)。這些新發展領域以擇泰的臨床試驗作支持，費用由患者自行承擔或由私人醫療保險承保。

我們相信，我們的整體業務、經營業績及財務狀況將不會因擇泰從第七批VBP中剔除而受到重大影響。

- 達佑澤

於2020年12月，我們自Y-mAbs獲得授權引入達佑澤。為在獲得國家藥監局的BLA批准前加快向中國兒科患者提供該創新治療，本公司已分別於2021年6月及12月在海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區試點及中國(天津)自由貿易試驗區試點推出達佑澤。除向海南及天津的銷售外，於2022年1月，達佑澤根據台灣特別進口政策開始於當地產生收入。

於2023年7月1日，達佑澤已正式商業化上市。達佑澤於多省市獲納入惠民保特藥目錄，可為重大疾病提供基礎醫療保險的補充保障。該創新藥品正式商業化上市及獲納入惠民保可進一步擴大其對中國患者的可及性。

為業務合作夥伴銷售推廣產品

為業務合作夥伴銷售推廣產品所得收入由2022年上半年的人民幣171.8百萬元減少人民幣10.1百萬元(或5.9%)至2023年同期的人民幣161.7百萬元。該等推廣產品由醫院處方及使用。於2023年第一季度，由於COVID-19的感染率於相關防疫限制獲解除後急劇上升，令患者到醫院就診及進行手術的數目有所減少，導致銷量下降。

我們為業務合作夥伴銷售的推廣產品包括為輝瑞推廣及銷售的法祿達、甲氨蝶呤及艾去適，以及為百特推廣及銷售的和樂生、美司鈉及安道生。

收入成本

我們的收入成本由2022年上半年的人民幣341.0百萬元增加19.8%至2023年同期的人民幣408.6百萬元，乃主要歸因於產品成本急增人民幣51.9百萬元。

我們通過行業領先且聲譽良好的CMO Patheon Italia生產我們的自有產品日達仙。我們根據與業務合作夥伴訂立的供應協議將授權引入產品的生產外包予該等業務合作夥伴，包括諾華(就擇泰而言)、Vectan Pharm(就諾彌可而言)及Y-mAbs(就達佑澤而言)。我們的生產質量管理標準符合我們運營所在各個市場的良好生產規範(GMP)。

下表載列我們於所示期間按金額劃分的收入成本佔總收入成本的百分比以及佔總收入的百分比：

	截至6月30日止六個月					
	2023年			2022年		
	人民幣 百萬元 (未經審核)	%	佔收入 百分比	人民幣 百萬元 (未經審核)	%	佔收入 百分比
產品成本	264.3	64.7	16.5	212.4	62.3	14.4
倉庫及物流成本	43.8	10.7	2.7	57.2	16.8	3.9
無形資產攤銷	67.7	16.6	4.2	48.1	14.1	3.3
其他	32.8	8.0	2.1	23.3	6.8	1.5
合計	<u>408.6</u>	<u>100.0</u>	<u>25.5</u>	<u>341.0</u>	<u>100.0</u>	<u>23.1</u>

產品成本大幅增加，乃主要受兩大因素影響：產品收入增長及歐洲通脹率高企的影響。尤其於2022年第四季度意大利通脹飆升，更推高我們於2023年上半年的生產成本。為應對有關情況，我們不斷積極尋求各種成本節省策略，務求緩減該等成本上漲對我們業務構成的影響，例如善用經濟規模效益降低單位成本，以及由於預期歐洲通脹壓力趨向穩定，故憑藉我們與供貨商的長期業務關係有望就我們的材料和生產與彼等重新磋商並取得更為合理的價格。

貨運開支於2023年上半年有所下跌，因為國際能源緊張局勢得以緩解及中國於2023年初重新通關後復航班次增多。攤銷費用增加乃由於我們於2022年末向許可方作出若干銷售里程碑付款。「其他」類別主要包含特許使用權費用，有關費用隨達佑澤的收入增長而上升。

毛利

我們的毛利由2022年上半年的人民幣1,134.1百萬元增加人民幣60.6百萬元或5.3%至2023年同期的人民幣1,194.7百萬元，而我們的毛利率則由2022年上半年的76.9%減少2.4個百分點至2023年同期的74.5%，乃主要受到上述產品成本上漲的影響。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由2022年上半年的人民幣279.5百萬元增加人民幣47.0百萬元(或16.8%)至2023年同期的人民幣326.5百萬元，主要由於以下因素所致：

- 1) 隨著銷售及營銷團隊的擴大以及銷量增長，僱員薪酬及銷售激勵花紅增加人民幣20.2百萬元(或10.8%)；
- 2) 營銷及推廣開支增加人民幣15.8百萬元，包括為優化綜合海大夫平台及升級GTP模式數字化所產生的開支；及
- 3) 由於業務推廣活動因COVID-19防疫限制獲解除而恢復，因此差旅及會議開支增加人民幣10.8百萬元。

截至2023年6月30日止六個月，營銷及推廣開支佔總收入比例上升1.4個百分點至約20.4%。

儘管銷售及營銷開支增加，其所佔收入比例仍維持於合理較低水平。該增幅乃為留聘人才、擴大市場佔有率、提升產品可及性以及帶動未來收入增長的必要策略性投資。我們將繼續有效管理銷售及營銷開支，確保有關開支不會不合理地超過收入增長，以維持穩健及長久的收支平衡。

行政開支

我們的行政開支由2022年上半年的人民幣95.3百萬元減少34.2%至2023年同期的人民幣62.7百萬元。

於2022年上半年，相關無形資產出現單次減值虧損人民幣40.3百萬元，而於2023年上半年則並無再次產生有關虧損。剔除於2022年上半年錄得的一次性虧損後，報告期內的行政開支輕微增長人民幣7.7百萬元(或14.0%)。

研發開支

我們的研發開支由2022年上半年的人民幣50.0百萬元增加45.4%至2023年同期的人民幣72.7百萬元，乃由於我們多個產品開發項目及擴大產品開發團隊有所進展。研發開支增加反映我們致力加快產品管線及提升研發能力，務求取得進一步成功。

其他虧損淨額

於報告期，其他虧損淨額由截至2022年6月30日止六個月的人民幣129.4百萬元減少人民幣72.4百萬元(或56.0%)至人民幣57.0百萬元。

由於2022年上半年市場下行以致一項投資錄得公允價值虧損，本公司錄得一次性成本人民幣80.5百萬元，但於報告期內並未再次錄得此一次性成本。

經營利潤

由於上述原因，我們於2023年上半年的經營利潤為人民幣694.8百萬元，而去年同期的經營利潤則為人民幣587.2百萬元。

財務收入／(成本)淨額

我們於2023年上半年的財務收入淨額為人民幣3.5百萬元，而去年同期的財務成本淨額則為人民幣8.7百萬元，主要由於財務收入隨著利率上升及現金池維持穩健而增加。銀行借款利率亦有所上升，但我們已根據還款時間表於2022年11月償還部分本金。

所得稅開支

我們的所得稅開支由2022年上半年的人民幣46.3百萬元增加至2023年同期的人民幣68.1百萬元，與報告期內所得稅前利潤增加一致。

期內利潤

由於上述原因，我們於2023年上半年的期內利潤為人民幣630.2百萬元，較去年同期的利潤人民幣532.2百萬元增長18.4%。

財務資料

董事會公佈本集團截至2023年6月30日止六個月的簡明合併財務報表，其上年同期比較數字如下：

簡明合併全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收入	2	1,603,331	1,475,072
收入成本		<u>(408,615)</u>	<u>(340,941)</u>
毛利		<u>1,194,716</u>	<u>1,134,131</u>
銷售及營銷開支		(326,547)	(279,538)
行政開支		(62,698)	(95,266)
研究及開發(「研發」)開支		(72,726)	(50,034)
其他收入		18,961	7,322
其他虧損淨額	3	<u>(57,025)</u>	<u>(129,432)</u>
經營利潤		694,681	587,183
財務收入		33,540	7,985
財務成本		<u>(29,984)</u>	<u>(16,714)</u>
財務收入／(成本)淨額		<u>3,556</u>	<u>(8,729)</u>
所得稅前利潤		698,237	578,454
所得稅開支	4	<u>(68,054)</u>	<u>(46,256)</u>
本公司擁有人應佔期內利潤		<u><u>630,183</u></u>	<u><u>532,198</u></u>

		截至6月30日止六個月	
		2023年	2022年
附註		人民幣千元	人民幣千元
		(未經審核)	(未經審核)
其他全面收益			
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			
	收益的股本投資的公允價值變動	31,053	(193,477)
	貨幣換算差額	273,185	451,655
之後可能重新分類至損益的項目			
	本公司附屬公司貨幣換算差額	(224,273)	(329,910)
	期內全面收益總額	<u>710,148</u>	<u>460,466</u>
以下人士應佔全面收益總額：			
	本公司擁有人	<u>710,148</u>	<u>460,466</u>
本公司擁有人應佔每股盈利(人民幣)			
	每股基本盈利	<u>1.00</u>	<u>0.79</u>
	每股攤薄盈利	<u>0.96</u>	<u>0.75</u>

簡明合併資產負債表

	附註	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
資產			
非流動資產			
使用權資產		13,687	18,829
物業、廠房及設備		7,954	9,796
無形資產	7	491,262	542,241
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		19,390	19,806
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產		158,909	123,295
遞延稅項資產		651	651
其他資產		5,362	5,301
非流動資產總值		697,215	719,919
流動資產			
存貨		115,519	140,560
貿易應收款項	8	962,571	780,962
其他流動資產		596,074	804,435
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		195,701	202,701
現金及現金等價物		1,612,032	1,671,829
流動資產總值		3,481,897	3,600,487
資產總值		4,179,112	4,320,406
權益及負債			
負債			
非流動負債			
借款		430,234	414,682
遞延稅項負債		14,564	14,570
租賃負債		3,148	7,355
其他非流動負債		212	205
非流動負債總額		448,158	436,812

簡明合併資產負債表(續)

		於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	381,990	418,752
租賃負債		11,803	12,714
借款		433,548	417,876
即期稅項負債		89,603	42,090
流動負債總額		<u>916,944</u>	<u>891,432</u>
負債總額		<u><u>1,365,102</u></u>	<u><u>1,328,244</u></u>
資產淨值		<u><u>2,814,010</u></u>	<u><u>2,992,162</u></u>
本公司擁有人應佔權益			
股本		213	237
股份溢價		1,012,289	1,710,429
其他權益		(6)	(7)
其他儲備		448,765	347,484
保留盈利		1,352,749	934,019
權益總額		<u><u>2,814,010</u></u>	<u><u>2,992,162</u></u>

簡明合併財務報表附註

1. 擬備基準

截至2023年6月30日止六個月的簡明合併中期財務資料已按國際會計準則第34號「中期財務報告」擬備。

本中期報告不包括一般載於年度財務報告的所有附註。因此，本報告須與賽生藥業控股有限公司截至2022年12月31日止年度的年度報告及賽生藥業控股有限公司於中期報告期作出的任何公告一併閱讀。

除估計所得稅(見附註4)及下文所載的採納新訂及經修訂準則，已採納的會計政策與截至2022年12月31日止年度及相應中期報告期所採納的會計政策一致。

— 本集團採納的新訂及經修訂準則

若干經修訂準則適用於本報告期。本集團毋須就採納該等經修訂準則更改其會計政策或作出追溯調整。

本集團已就自2023年1月1日開始的年度報告期首次採納以下修訂本：

《國際財務報告準則》第17號「保險合約」	2023年1月1日
《國際會計準則》第1號及《國際財務報告準則實務報告》第2號 (修訂本)「會計政策的披露」	2023年1月1日
《國際會計準則》第8號(修訂本)「會計估計的定義」	2023年1月1日
《國際會計準則》第12號(修訂本)「與單一交易產生的資產及負債 相關的遞延稅項」	2023年1月1日

上述修訂本對先前期間確認的金額並無任何影響，且預計不會對當期或未來期間產生重大影響。

1. 擬備基準(續)

— 尚未採納的新訂準則及詮釋

已頒佈但尚未生效且本集團並無提早採納的準則及修訂如下：

準則	於以下日期或之後 開始的年度期間生效
《國際會計準則》第1號(修訂本)「負債分類為流動及非流動」	2024年1月1日
《國際財務報告準則》第16號(修訂本)「銷售及售後租回的租賃負債」	2024年1月1日
《國際財務報告準則》第10號及《國際會計準則》第28號(修訂本)「投資者與其聯營公司或合資企業之間的資產出售或注入」	待定

此等新準則及修訂本生效後預計不會對本集團的合併財務報表產生重大影響。

2. 收入

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
於某一時間點確認		
— 產品銷售額	<u>1,603,331</u>	<u>1,475,072</u>

3. 其他虧損 — 淨額

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
外匯虧損淨額	58,092	57,466
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 股權投資	518	—
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 可轉讓存單	(170)	(797)
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 結構性存款	(976)	(1,057)
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 公允價值變動 — 債務投資(a)	—	74,179
其他	(439)	(359)
	<u>57,025</u>	<u>129,432</u>

- (a) 本集團投資於一家生物科技公司的可贖回優先股，其作為債務工具入賬，並按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產計量。該被投資方於2022年上半年進入破產程序並停止經營，管理層認為該債務投資的公允價值在2022年上半年減少至零，並錄得公允價值變動虧損人民幣80,537,000元，考慮到被投資方財務困難帶來的不確定性，為彼等的進一步發展提供資金，我們亦向獲被投資方許可的相關無形資產計提全額減值準備(附註7)。

4. 所得稅開支

所得稅開支基於管理層對整個財政年度的預期加權平均實際年所得稅率的估計確認。截至2023年6月30日止六個月所使用之估計平均年度稅率為9.7%，而截至2022年6月30日止六個月為8.0%。

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
當期所得稅	68,054	45,462
遞延所得稅	—	794
所得稅開支	<u>68,054</u>	<u>46,256</u>

5. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
期初應付股息	—	—
期內宣派股息	211,453	204,545
期內已付股息	(215,018)	(205,622)
匯兌差額	3,565	1,077
	<u> </u>	<u> </u>
期末應付股息	<u> </u>	<u> </u>

於2023年5月，在股東週年大會上取得股東批准後，本公司宣派截至2022年12月31日止年度股息241,172,908港元(每股股份0.39港元)。本公司於2023年6月28日悉數支付有關股息。

6. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利的計算乃基於以下數據：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
本公司擁有人應佔期內溢利	630,183	532,198
已發行普通股的加權平均數(千股)	628,155	672,945
	<u> </u>	<u> </u>
每股基本盈利(以每股人民幣表示)	<u>1.00</u>	<u>0.79</u>

每股攤薄盈利乃按假設已轉換所有具攤薄潛力的普通股後，經調整發行在外普通股的加權平均數計算得出。截至2023年及2022年6月30日止六個月，每股攤薄盈利乃經考慮行使尚未行使的購股權後應予發行的普通股而計算(使用庫存股票法)。

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
本公司擁有人應佔期內溢利	630,183	532,198
已發行普通股的加權平均數(千股)	628,155	672,945
購股權的攤薄影響	28,967	36,598
	<u> </u>	<u> </u>
每股攤薄盈利的普通股加權平均數(千股)	<u>657,122</u>	<u>709,543</u>
	<u> </u>	<u> </u>
每股攤薄盈利(以每股人民幣表示)	<u>0.96</u>	<u>0.75</u>

7. 無形資產

	未達到 可使用狀態 的無形資產 人民幣千元	商業化 的無形資產 人民幣千元	軟件 人民幣千元	合計 人民幣千元
(未經審核)				
於2023年1月1日				
成本	252,106	762,382	19,625	1,034,113
累計攤銷	—	(295,187)	(16,210)	(311,397)
減值虧損	(139,475)	(41,000)	—	(180,475)
賬面淨值	112,631	426,195	3,415	542,241
截至2023年6月30日止六個月				
期初賬面淨值	112,631	426,195	3,415	542,241
匯兌差額	3,880	13,016	—	16,896
添置	—	—	955	955
攤銷費用	—	(67,724)	(1,106)	(68,830)
期末賬面淨值	116,511	371,487	3,264	491,262
於2023年6月30日				
成本	261,123	790,472	20,580	1,072,175
累計攤銷	—	(377,985)	(17,316)	(395,301)
減值虧損	(144,612)	(41,000)	—	(185,612)
賬面淨值	116,511	371,487	3,264	491,262
(未經審核)				
於2022年1月1日				
成本	191,436	663,133	17,992	872,561
累計攤銷	—	(176,037)	(14,198)	(190,235)
減值虧損	(35,231)	(41,000)	—	(76,231)
賬面淨值	156,205	446,096	3,794	606,095
截至2022年6月30日止六個月				
期初賬面淨值	156,205	446,096	3,794	606,095
匯兌差額	8,224	23,864	—	32,088
添置	—	—	104	104
攤銷費用	—	(48,088)	(1,231)	(49,319)
減值虧損(a)	(40,268)	—	—	(40,268)
期末賬面淨值	124,161	421,872	2,667	548,700
於2022年6月30日				
成本	201,408	693,795	18,146	913,349
累計攤銷	—	(230,923)	(15,479)	(246,402)
減值虧損	(77,247)	(41,000)	—	(118,247)
賬面淨值	124,161	421,872	2,667	548,700

7. 無形資產(續)

- (a) 截至2022年6月30日止六個月期間，若干候選藥物的許可人因財務困難進入清算程序。考慮到許可方為進一步開發該等在研藥物提供資金的財務困難帶來的不確定性，本公司對與若干候選藥物相關的無形資產錄得人民幣40,268,000元(6百萬美元)的全額減值。減值虧損於截至2022年6月30日止六個月的合併全面收益表中確認為行政開支。

8. 貿易應收款項

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	962,571	780,962
減：貿易應收款項減值撥備	—	—
貿易應收款項 — 淨額	<u>962,571</u>	<u>780,962</u>

- (a) 基於發票日期的貿易應收款項之賬齡分析如下：

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
6月個月內	960,025	775,258
6至12個月	<u>2,546</u>	<u>5,704</u>
	<u>962,571</u>	<u>780,962</u>

本集團的貿易應收款項一般在發票日期起的90天內收回。貿易應收款項不收利息。

8. 貿易應收款項(續)

(b) 貿易應收款項以下列貨幣計值：

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
人民幣	959,788	780,177
美元	1,460	464
港元	1,323	321
	<u>962,571</u>	<u>780,962</u>

(c) 本集團應用《國際財務報告準則》第9號的簡化方法計量貿易應收款項的預期信貸虧損，其規定預期存續期虧損須自初步確認起予以確認。預期虧損率乃基於相關客戶的付款情況以及相應的歷史信貸虧損。歷史虧損率經過調整，以反映有關影響客戶結算應收款項能力的宏觀經濟因素的當前和前瞻性信息。

於2023年6月30日，由於該等應收款項並無拖欠記錄，多數貿易應收款項金額隨後已結清，且並無發現不利的當前狀況及預測未來經濟狀況，故預期信貸虧損屬極小。本集團在計量2023年6月30日的預期信貸虧損時已納入相關前瞻性因素，並確定2023年6月30日的預期信貸虧損仍屬極小。

9. 貿易及其他應付款項

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項(a)	107,868	102,717
應付營銷及推銷開支	102,987	65,999
應付薪金及花紅	84,945	138,786
應付測試及研發臨床試驗費用	28,790	32,630
應付專業服務費	26,446	28,322
其他	30,954	50,298
	<u>381,990</u>	<u>418,752</u>

(a) 於各資產負債表日期基於發票日期的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元
1年以內	<u>107,868</u>	<u>102,717</u>

其他財務資料

資本結構

本公司繼續維持穩健的財務狀況。我們的總資產由截至2022年12月31日的人民幣4,320.4百萬元減少至截至2023年6月30日的人民幣4,179.1百萬元，而我們的總負債則由截至2022年12月31日的人民幣1,328.2百萬元略增至截至2023年6月30日的人民幣1,365.1百萬元。

流動資金、財務資源及資產負債水平

我們過往主要以經營所得現金，其次以股權及債務融資滿足現金需求。我們在現金及財務管理方面採取審慎的庫務政策。為實現更好的風險控制及盡量降低資金成本，我們的庫務活動集中。現金一般存作主要以人民幣計值的短期存款。我們會定期檢討我們的流動資金及融資需求。我們將考慮新融資，同時在預期新投資或銀行貸款到期時保持適當資產負債水平。

截至2023年6月30日，我們的現金及現金等價物以及現金存款(3至12個月或以浮動利率計息)合共為人民幣2,343.2百萬元，主要以人民幣計值。展望未來，我們相信，我們的流動資金需求將通過經營活動產生現金、不時從資本市場籌集的其他資金以及所收本公司全球發售所得款項淨額的組合來滿足。截至2023年6月30日止六個月，我們的經營現金流達到約人民幣579.7百萬元，較截至2022年6月30日止六個月增加約人民幣55.8百萬元。

截至2023年6月30日，我們並無未動用銀行融資。截至2023年6月30日，我們的借款總額約為人民幣863.8百萬元，均以美元計值。下表載列截至2023年6月30日我們銀行借款的進一步詳情：

	人民幣百萬元	利率
有抵押	863.8	倫敦銀行同業拆息上浮2.3%
合計	<u>863.8</u>	<u>不適用</u>

截至2023年6月30日，我們的資產負債比率(總負債除以總資產)為32.7%(截至2022年12月31日為30.7%)。

或有負債

截至2023年6月30日，我們並無任何重大或有負債。

資本開支

我們的資本開支主要包括與辦公用途相關的物業及設備的購買以及無形資產的購買支出。我們的資本開支由2022年上半年的人民幣0.8百萬元增至截至2023年同期的人民幣1.4百萬元。我們計劃使用本公司經營所得現金及全球發售所得款項淨額為我們的計劃資本開支提供資金。

重大收購及日後重大投資計劃

截至2023年6月30日止期間，本公司並無進行任何重大收購或投資。於本公告日期，我們並未就重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合資公司制定具體未來計劃。

所持重大投資

於2023年6月30日，我們並未持有任何重大投資。於本公告日期，我們並未就重大投資或資本資產制定具體未來計劃。

外匯風險管理

我們的附屬公司在開曼群島、中國內地及香港營運，並面臨貨幣風險敞口(主要涉及人民幣)帶來的外匯風險。外匯風險主要來自在我們收到或將收到來自業務合作夥伴的外匯付款或我們以外幣向或將向業務合作夥伴付款時我們於開曼群島附屬公司中的所確認資產及負債。我們透過定期審查我們的外匯風險敞口管理我們的外匯風險並盡可能透過自然對沖將該等風險最小化，並在必要時訂立遠期外匯合約。於2023年上半年，我們並未訂立任何遠期合約或其他金融工具以對沖外匯風險敞口。

僱員及薪酬政策

截至2023年6月30日，我們擁有逾1,000名全職僱員，其中大部分居於中國內地，其餘僱員居於香港、新加坡、美國、意大利及開曼群島。

致力於建立一個具有競爭力、公平的薪酬及福利體系，我們不斷完善我們的薪酬及激勵政策，以確保我們的僱員獲得具競爭力的薪酬組合。根據中國法規的要求，我們參與當地相關市級及省級政府組織的住房公積金及各類僱員社會保障計劃。我們亦為僱員購買商業健康及意外保險。我們亦針對各部門僱員的需求提供定期專項培訓，以便我們的僱員了解最新的行業發展及技術進步。為激勵僱員，我們已授出及計劃於未來繼續向僱員授出以股份為基礎的獎勵，以激勵彼等為我們的增長及發展作出貢獻。

報告期後事項

除上文所披露者外，於報告期末後及直至本公告日期，概無發生重大事項。

展望

董事會認為，自刊發最近期年報以來，本集團業務的未來發展並無重大變動。

中期股息

董事會議決並不就截至2023年6月30日止六個月派付任何中期股息(截至2022年6月30日止六個月：無)。

所得款項用途

本公司股份於上市日期在聯交所主板上市，經扣除包銷佣金及所有相關開支後，本公司自全球發售收取的所得款項淨額約為2,083.6百萬港元。

所得款項淨額已根據招股章程所載用途動用，截至2023年6月30日，約1,284.7百萬港元仍未獲動用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及截至2023年6月30日的實際用途：

所得款項淨額擬定用途	所得款項 淨額分配	截至2022年	於報告期內	截至2023年	截至2023年
		12月31日的 所得款項 淨額結餘 百萬港元	已動用所得 款項淨額 百萬港元	6月30日的 已動用所得 款項淨額 百萬港元	6月30日的 所得款項 淨額結餘 百萬港元
潛在收購新候選藥物的投資	30%	561.5	—	63.6	561.5
償還現有債務	28%	—	—	583.4	—
為臨床階段候選產品的開發及商業化提供 資金	26%	506.7	11.9	46.9	494.8
招聘及擴充僱員的投資	10%	128.7	7.3	87.0	121.4
為我們上市產品組合進行額外臨床應用的 持續臨床研究提供資金	6%	111.7	4.7	18.0	107.0
	<u>100%</u>	<u>1,308.6</u>	<u>23.9</u>	<u>798.9</u>	<u>1,284.7</u>

除上文所披露者外，由上市日期起，本集團並未動用所得款項淨額的任何其他部分。招股章程先前披露的所得款項淨額擬定用途並無變動，本公司將根據招股章程所述擬定用途逐步動用所得款項淨額的餘額，並預期於2024年12月31日前悉數動用所得款項淨額。預期時間表乃基於本公司對未來市況及業務營運作出的最佳估計，且仍可根據當前及未來市況發展以及實際業務需求而變動。

遵守企業管治守則

本公司致力維持及確保高水平的企業管治常規，而本公司採納的企業管治原則符合本公司及其股東的利益。於報告期內，本公司已遵守《企業管治守則》的所有適用守則條文，並採納了其中的絕大多數最佳常規。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其董事進行證券交易的行為守則。經向董事作出具體查詢後，全體董事確認彼等於報告期內已遵守標準守則所載的規定標準。

購買、出售或贖回上市證券

於2023年3月1日，本公司以現金要約回購方式按每股股份10.06港元購回77,534,791股股份，總代價為780百萬港元。於2023年3月10日，通過現金要約購回的股份已獲註銷。

於截至2023年6月30日止六個月，本公司已於聯交所購回合共2,044,500股股份，詳情載列如下：

截至2023年6月30日止 六個月的購回月份	購回 股份數目	每股股份價格		總代價 港元
		最高 港元	最低 港元	
4月	80,000	11.70	11.42	923,552.00
5月	100,000	12.02	11.86	1,194,420.00
6月	<u>1,864,500</u>	10.94	10.12	<u>19,611,419.90</u>
合計	<u><u>2,044,500</u></u>			<u><u>21,729,391.90</u></u>

於2023年6月30日，2,044,500股購回股份尚未獲註銷。於報告期後，2,044,500股購回股份已於2023年7月25日獲註銷。

除上文所述者外，於截至2023年6月30日止期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市股份的權益。

首次公開發售後受限制股份單位計劃

茲提述本公司截至2022年12月31日止年度的年報。就首次公開發售後受限制股份單位計劃而言，於2022年1月1日及2022年12月31日，首次公開發售後受限制股份單位計劃項下可供授出的受限制股份單位總數為6,689,963份及4,170,963份。由於本公司已就根據首次公開發售後受限制股份單位計劃以信託形式代表所有承授人持有股份而向SCLN ESOP Management Limited發行首次公開發售後受限制股份單位計劃相關的6,689,963股股份，故本公司不會就首次公開發售後受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位授出任何新股份。截至2022年12月31日止年度，根據本公司所有計劃授出的購股權及獎勵可發行的股份總數應相等於截至2022年12月31日止年度就首次公開發售後購股權計劃項下購股權可發行股份的總數，而除以截至2022年12月31日止年度已發行股份數目的加權平均數則為2.85%。

審核委員會

審核委員會由三名成員組成，即獨立非執行董事Wendy Hayes女士、Gu Alex Yushao先生及非執行董事Lin Shirley Yi-Hsien女士，Wendy Hayes女士目前擔任審核委員會主席。審核委員會連同管理層及核數師已審閱本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核簡明合併業績。

刊發中期業績及中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.sciclone.com)，包含《上市規則》規定的所有資料的中期報告將於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.sciclone.com)刊載，並將適時寄發予股東。

釋義

除非文中另有規定，否則於本公告中，下列表述應具有下述涵義：

「核數師」 指 羅兵咸永道會計師事務所

「審核委員會」 指 董事會審核委員會

「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄十四所載企業管治常規守則
「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，就本公告而言，除非文義另有所指，不包括香港、澳門及台灣
「CHINET」	指	中國抗菌素監測網
「CMO」	指	為製藥行業的其他公司提供合約服務的合約製造機構，提供藥物製造服務
「CNS」	指	中樞神經系統
「董事」	指	本公司董事
「DTP藥房」	指	直送患者藥房，指向患者直接提供有價值的專業服務的藥房。當患者收到醫院的醫生處方，DTP藥房會按照患者的處方於患者所選時間及地點交付有關藥物
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「Go-to-Patient」或「GTP」	指	一種加強醫生和患者之間的通信，並通過藥房及其他零售渠道解決患者獲得藥物問題的商業模式
「本集團」	指	本公司及其附屬公司之統稱
「港元」及「港仙」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「《上市規則》」	指	聯交所主板證券上市規則
「MAA」	指	營銷授權申請

「標準守則」	指	《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
「MSCI」	指	摩根士丹利資本國際，一家以其基準指數聞名的投資研究公司
「首次公開發售後購股權計劃」	指	股東於2021年1月22日批准並通過的首次公開發售後購股權計劃，其主要條款概要載於本公司日期為2021年2月19日的招股章程
「首次公開發售後受限制股份單位計劃」	指	股東於2021年1月22日批准並通過的首次公開發售後受限制股份單位計劃，其主要條款概要載於本公司日期為2021年2月19日的招股章程
「報告期」	指	2023年1月1日至2023年6月30日止六個月期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「受限制股份單位」	指	根據首次公開發售後受限制股份單位計劃將予授出的受限制股份單位
「股份」	指	本公司股本中每股0.00005美元的普通股
「股東」	指	本公司股東
「SMDC」	指	小分子藥物偶聯物
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國法定貨幣

致謝

董事會感謝股東、管理團隊、僱員及業務合作夥伴對本集團的持續信任、支持及奉獻。

承董事會命
賽生藥業控股有限公司
執行董事、首席執行官兼總裁
趙宏

香港，2023年8月17日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙宏先生及潘蓉容女士；非執行董事Li Zhenfu先生、Daniel Luzius Vasella博士、Lin Shirley Yi-Hsien女士及王海霞女士；以及獨立非執行董事劉國恩博士、Chen Ping博士、Gu Alex Yushao先生及Wendy Hayes女士。