

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12月31日止年度的年度業績公告**

賽生藥業控股有限公司(「本公司」)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12月31日止年度的經審核綜合業績。該等業績已經本公司核數師按照國際審計準則審核。此外，該業績亦經本公司審核委員會審閱。

**摘要**

**財務摘要**

截至2023年12月31日止年度，本集團取得穩健業績：

- 收入約為人民幣3,155.6百萬元，增長約為14.8%，自2017年集團重組以來複合年增長率實現雙位數增長；
- 毛利由截至2022年12月31日止年度的約人民幣2,070.5百萬元增長約13.8%至約人民幣2,356.2百萬元；
- 純利增加約人民幣266.5百萬元或31.2%至人民幣1,121.9百萬元。剔除一次性公允價值變動及減值虧損後，核心純利約為人民幣1,236.9百萬元，較截至2022年12月31日止年度的核心純利增長約19.5%；

\* 僅供識別

- 本公司擁有人應佔每股基本盈利約為人民幣1.83元，較去年增加約44.1%；
- 本公司擁有人應佔每股攤薄盈利約為人民幣1.72元，較去年增加約42.1%；
- 經營現金流量達到約人民幣1,404.3百萬元，較去年增加約人民幣220.7百萬元或18.6%。於2023年12月31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2,219.8百萬元。

## 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已實現主要目標：

- **Danyelza®**(那西妥單抗)(「達佑澤」)商業化上市：本公司於2023年7月1日正式將達佑澤商業化上市。該創新藥品已於各省市獲納入約50份惠民保特藥目錄，可為重大疾病提供基礎醫療保險的補充保障；
- **Vaborem®**(注射用美羅培南韋博巴坦)(「Vaborem」)III期臨床試驗完成受試者入組：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」)。III期臨床試驗已於2023年7月5日完成首例受試者入組給藥，且我們於2024年1月底完成受試者入組，這主要歸功於2023年所完成的工作；

- **Orserdu®(Elacestrant) (「Orserdu」) 獲授權引入**：本集團與美納里尼集團 (「美納里尼」) 旗下Berlin-Chemie AG於2023年11月訂立許可及合作協議 (「許可協議」)，授權本集團於中國獨家開發及商業化Orserdu。Orserdu為第一個也是唯一一個專門用於治療具有ESR1突變的ER+、HER2-晚期或轉移性乳腺癌 (「mBC」) 患者的療法，其獲美國食品藥品監督管理局 (「FDA」) 授予的優先審批資格與快速通道認定並於2023年1月獲FDA批准，隨後亦於2023年9月獲歐盟委員會批准。許可協議項下擬進行交易旨在將此創新治療方法引入中國，但尚需獲得中國的監管批准；
- **已上市產品生命週期管理方面的進展**：
  - 1) 兩項有關胸腺法新 (「T $\alpha$ 1」，日達仙的通用名) 的臨床試驗結果已於2023年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) T $\alpha$ 1獲納入中國另外三份全國性的治療指南與共識，亦於2023年12月獲納入一份中國全國肝癌病患教育手冊；
  - 3) 於2023年4月，T $\alpha$ 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；
- **增加來自輝瑞的推廣產品**：本集團進一步加強與輝瑞的合作，將合作關係擴大至另外三種產品：Campto® (鹽酸伊立替康) (「Campto」)、Sutent® (蘋果酸舒尼替尼) (「Sutent」) 及Vizimpro®(Dacomitinib) (「Vizimpro」)。

## 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12月31日止年度，本公司已於聯交所購回合共3,209,500股股份；
- **納入滬港通及深港通以及指數**：本公司於2023年3月獲指定為滬港通下合資格股票。繼這項成就以後，我們於2023年5月獲納入MSCI中國小型股指數及富時全球股票指數系列的兩個子指數。

## 概覽

於2023年，通貨膨脹持續加劇、高利率環境下加息、國際地緣政治局勢日趨緊張，加上復甦步伐放緩，均對我們的業務構成巨大挑戰。公司透過多種方式盡力克服上述挑戰，實現了業績的進步。

### 2023年業績表現：

截至2023年12月31日止年度，我們的收入達到人民幣3,155.6百萬元，較去年增加14.8%。2023年的毛利增加至人民幣2,356.2百萬元，較2022年增加13.8%。純利較截至2022年12月31日止年度的純利增加31.2%，達到人民幣1,121.9百萬元。剔除一次性公允價值變動及減值虧損後，核心純利約為人民幣1,236.9百萬元，較去年的核心純利增長約19.5%。此外，經營現金流量實現人民幣1,404.3百萬元的里程碑，較截至2022年12月31日止年度增加人民幣220.7百萬元或18.6%。

### 我們的財務靈活性及可供持續發展的資源：

2023年11月，我們除償還到期債務外，亦主動預付原於2024年11月到期的貸款餘額，提前清理債務。

償還及預付債務後，於2023年12月31日，現金及現金等價物以及現金存款(3至12個月或浮動利率)總額約為人民幣22億元。

### 在關鍵業務範疇增加資源投入：

根據與美納里尼的許可協議，在中國獲得批准後，本集團將利用其開發能力進行臨床試驗，並利用其銷售、營銷及監管專業知識來分銷Orserdu<sup>®</sup>。本集團於2023年11月向美納里尼支付現金首付款。

此外，截至2023年12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支較去年增加13.5%，研究及開發(「研發」)開支增加37.8%，反映我們在以下範疇的持續資源投入：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) 通過產品生命周期管理及開發強化品牌和提升忠誠度。

## 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。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

截至2023年12月31日，綜合銷售及營銷部門擁有約860名員工，包括分配至免疫事業部（「IBU」）約580名僱員、腫瘤事業部（「OBU」）約210名僱員及負責新產品、市場准入及商業營運約70名僱員。

我們的營銷策略乃基於積累研究證據和治療指南發展的協同整合。我們採用綜合方法，結合線下及線上營銷活動。我們需不斷在營銷方面投入資源和費用，從而在激勵市場競爭中提升我們產品的品牌認知度。憑藉市場洞察力，我們在擁抱創新業務模式方面展現出靈活性，包括GTP模式的建立及改進。

### 1) *GTP*模式：

為實現銷售管道多元化並促進日達仙直接通過藥房向患者銷售，我們早於2015年試行GTP平台。此策略性舉措將日達仙的供應範圍從醫院擴展至藥房，從而大幅改善日達仙對患者的可及性。

於2018年，通過GTP平台開始銷售為關鍵時刻，而自2019年開始，GTP平台的銷量佔比持續呈現上升趨勢。

於截至2023年12月31日止年度，升級GTP模式至6.2版本主要包括進行以下優化措施：

- 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) 加入智慧功能，例如(i)臉容辨識及動態名片碼，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；及(ii)為患者提供「快速續開處方」以節省時間等。

在目前的GTP模式框架下，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)的微信官方賬戶以及海大夫互聯網醫院微信小程序(統稱海大夫平台)獲得產品詳情及服務。在海大夫平台註冊後，患者可輕鬆將處方上傳線上平台，其後可選擇藥物直接配送上門或於DTP藥房等指定地點領取。此外，該平台亦方便患者就日達仙注射或擇泰輸注作出線上預約。海大夫互聯網醫院連接平台後，患者可無縫接受線上問診和取得電子處方。再者，本公司透過提供增值服務(包括針對學術界及患者社群的全面教育內容)來提高患者在海大夫平台上的參與度，從而培養長期品牌忠誠度。

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**

高濟；  
鄰客；  
思派；  
國藥關愛優；  
上藥雲健康旗下「益藥·藥房」；  
圓心

#### **商業保險供應商**

零氦；  
眾安保險；  
鎂信健康

## 2) 生命周期管理

我們的已上市產品的持續增長受我們持之以恆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年的產品生命周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 $\alpha$ 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 $\alpha$ 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；及
- 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 $\alpha$ 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	研究報告已提交發表， 等待期刊回饋
T $\alpha$ 1聯合PD-1抗體和阿帕替尼對晚期胃癌療效RCT	接近完成跟進並進行數據清理
美國一項預防老年血液透析患者COVID-19感染的T $\alpha$ 1試驗計劃	初步數據讀取
T $\alpha$ 1在LA-NSCLC應用CCRT的療效及安全性RCT	完成報告草稿
評估T $\alpha$ 1對LA-NSCLC根治性放化療後免疫鞏固治療完成率影響的前瞻性II期對照研究	正進行患者入組
評估術前新輔助放化療聯合PD-1抑制劑及T $\alpha$ 1治療pMMR/MSS局部晚期中低位元直腸癌的療效及安全性的II期研究	正進行患者入組
T $\alpha$ 1在老年人中作為COVID-19疫苗增強劑	由FDA批准IND

## II) 治療指南與共識

日達仙(T $\alpha$ 1)：

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 $\alpha$ 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12月31日止年度，T $\alpha$ 1被納入另外三份治療指南與共識以及一份中國全國肝癌病患教育手冊：

- 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)；
- ii) 《中國老年人新型冠狀病毒感染居家管理指導意見(2023)》；
- iii) 《中國肝細胞癌經動脈化療栓塞(TACE)治療臨床實踐指南(2023年版)》；及
- iv) 《中國臨床腫瘤學會患者教育手冊—肝癌》。

擇泰(啞來膦酸)：

截至2023年12月31日止年度，啞來膦酸(擇泰的化合物)獲納入另一治療指南—《中國抗癌協會乳腺癌診治指南與規範(2024年版)》(「指南」)。指南由中國抗癌協會乳腺癌專業委員會及其他人士編製，並於2023年12月刊載於中國癌症雜誌。指南建議在早期乳腺癌手術後使用啞來膦酸作輔助療法。

### III) 其他專業評價／推薦

- i) 於2023年4月，T $\alpha$ 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；及
- ii) 於2023年1月，T $\alpha$ 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，本公司開始通過授權引入模式開發多種在研候選藥物。我們在各個階段獲得許可並參與產品開發過程。我們參與的階段包括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。

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12月31日，我們的產品開發團隊共有約126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。

截至本公告日期，我們已建立由10種在研候選藥物組成的產品組合，其中6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
Orserdu® (艾拉司群)	阻隔ER的轉錄活性	ESR1突變的ER+、HER2-晚期或mBC	Berlin-Chemie AG (德國)	已上市	正籌備臨床申請
Vaborem® (注射用美羅培南偉博巴坦)	碳青霉烯+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	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；於2024年1月完成患者入組

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
Danyelza® (那西妥單抗)	靶向GD2	高危神經母細胞瘤	Y-mAbs Therapeutics, Inc. (美國)	於2020年11月從FDA取得BLA	於2023年7月正式商業化；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	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期研究的患者入組
		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	含鉑化合物	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2b期試驗	已獲得IND

## 1) 主要在研產品里程碑：

- **Orserdu**：於2023年11月，本公司與美納里尼集團旗下Berlin-Chemie AG訂立許可協議，授權本集團根據此前美納里尼與Radius Health, Inc.的總許可協議於中國獨家開發及商業化Orserdu。

Orserdu為第一個也是唯一一個專門用於治療具有ESR1突變的ER+、HER2-晚期或mBC患者的療法，其獲FDA授予的優先審批資格與快速通道認定並於2023年1月獲FDA批准，隨後亦於2023年9月獲歐盟委員會批准。

據世界衛生組織國際癌症研究機構於2020年12月發佈的統計數據顯示，乳腺癌已超越肺癌成為全球最常見的癌症，中國佔全球乳腺癌新發病例總數的18%。約70%的乳腺癌病例為HR+、HER2-，而高達40%的ER+、HER2-晚期或mBC病例患者出現ESR1突變。對於患有HR+ / HER2-mBC且無廣泛內臟受累的絕經前及絕經後婦女，序貫內分泌治療(「ET」)被認為是主流治療方法。然而，ESR1突變為標準ET耐藥性的一個已知驅動因素，迄今為止一直難以治療。Orserdu為一種口服選擇性雌激素受體降解劑(「SERD」)，用於治療具有ESR1突變的ER+、HER2-腫瘤，每日使用一次，是近20年來乳腺癌內分泌治療領域的首次創新。

根據許可協議，賽生藥業將利用其開發能力開展臨床試驗，並利用其在銷售、營銷及監管方面的專業知識在中國獲得批准後分銷Orserdu。

### 2023年里程碑

- 2023年11月簽訂許可協議後，本公司開始籌備在中國的臨床申請。

### 報告期後(預期)里程碑

- 本公司將於海南博鳌及大灣區發掘試點推出機會。

- **Vaborem**：於2022年8月，本集團與美納里尼集團旗下A. Menarini Asia-Pacific Holdings Pte. Ltd. (「美納里尼亞太公司」) 訂立許可及合作協議，授權本集團根據此前美納里尼亞太公司與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。

### *2023年里程碑*

- 於2023年3月，國家藥監局批准本公司Vaborem的IND申請；
- 於2023年7月，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。

### *報告期後(預期)里程碑*

- 於2024年1月，Vaborem在中國開展的III期臨床試驗已完成患者招募；

— 本公司計劃於2024年在中國提交Vaborem的NDA申請。

- **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。

### 2023年里程碑

- 於2023年1月，本公司於香港遞交達佑澤的生物製品許可申請(「**BLA**」)；
- 於2023年6月，本公司於澳門取得達佑澤的BLA批准；
- 於2023年7月1日，達佑澤於中國正式商業化上市；及
- 本公司已開始203號研究的患者招募。

## 報告期後(預期)里程碑

— 本公司預期於2024年完成203號研究的患者招募。

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，我們在產品開發或研發上的持續投入可能最終無法轉化為財務進益。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。

## 展望

國際貨幣基金組織表示，反通脹及穩定增長已減輕2024年全球經濟出現嚴重倒退的風險。雖然前景樂觀，本公司仍面對充滿挑戰的營商環境。我們致力通過共同努力在業務所有方面作出影響深遠的進展。我們的目標為對患者、投資者及廣大社區健康作出貢獻，堅定履行我們「給生命以希望」的使命。

2024年最優先事項：

- 1) 持續拓展行銷渠道，加強市場推廣及商業化活動方面的投入；
- 2) 推動日達仙於傳染病方面的臨床實證的分析和發表，包括在美國疫苗(比如COVID-19疫苗)增強劑的研究，並通過與PD-1/PD-L1聯合治療擴大腫瘤治療適應症；
- 3) 在中國提交Vaborem治療cUTI(包括腎盂腎炎)的NDA；
- 4) 於海南博鰲及大灣區發掘試點推出Orserdu的機會；
- 5) 進行RRx-001 III期臨床試驗的中期分析；
- 6) 於腫瘤及重症感染領域授權引入創新資產；
- 7) 更深入廣泛地與包括輝瑞和百特在內的合作夥伴進行合作；及
- 8) 聘請臨床運營及項目管理的關鍵主管級別職位，通過多項全球研究建立臨床開發能力。

## 業績回顧

	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	人民幣 百萬元	%*	人民幣 百萬元	%*
收入	<b>3,155.6</b>	<b>100.0</b>	2,749.7	100.0
收入成本	<b>(799.4)</b>	<b>(25.3)</b>	(679.2)	(24.7)
<b>毛利</b>	<b>2,356.2</b>	<b>74.7</b>	2,070.5	75.3
銷售及營銷開支	<b>(712.8)</b>	<b>(22.6)</b>	(627.7)	(22.8)
行政開支	<b>(257.3)</b>	<b>(8.2)</b>	(225.0)	(8.2)
研發開支	<b>(170.7)</b>	<b>(5.4)</b>	(123.9)	(4.5)
其他收入	<b>41.8</b>	<b>1.3</b>	12.1	0.4
其他虧損淨額	<b>(52.1)</b>	<b>(1.7)</b>	(155.4)	(5.7)
<b>經營利潤</b>	<b>1,205.1</b>	<b>38.2</b>	950.6	34.6
財務收入	<b>70.5</b>	<b>2.2</b>	36.1	1.3
財務成本	<b>(58.2)</b>	<b>(1.8)</b>	(46.6)	(1.7)
財務收入／(成本)淨額	<b>12.3</b>	<b>0.4</b>	(10.5)	(0.4)
<b>所得稅前利潤</b>	<b>1,217.4</b>	<b>38.6</b>	940.1	34.2
所得稅開支	<b>(95.5)</b>	<b>(3.0)</b>	(84.7)	(3.1)
<b>本公司擁有人應佔年內利潤</b>	<b>1,121.9</b>	<b>35.6</b>	855.4	31.1

\* 由於約整，數字總和未必為100%



## 收入

	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	人民幣 百萬元	%*	人民幣 百萬元	%*
自有產品	2,630.7	83.4	2,168.3	78.9
為業務合作夥伴銷售推廣產品	379.0	12.0	358.9	13.0
授權引入產品	145.9	4.6	222.5	8.1
合計	<u>3,155.6</u>	<u>100.0</u>	<u>2,749.7</u>	<u>100.0</u>

截至2023年12月31日止年度，我們的收入增長至約人民幣3,155.6百萬元，較去年增長約14.8%。

### 自有產品

日達仙的銷售收入由去年的人民幣2,168.3百萬元增加人民幣462.3百萬元或21.3%至2023年的人民幣2,630.7百萬元。

在2023年度一些傳染病發展期間，市場對日達仙的需求出現上升。此外，醫生及患者認可的臨床優點、通過數字化GTP模式提升其可及性以及擴大臨床應用，也對日達仙的銷售有所推動。

T $\alpha$ 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，公眾更理解及認可免疫調節於增強免疫力方面的作用和益處以及T $\alpha$ 1的療效。

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。

## 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去年的人民幣358.9百萬元增加人民幣20.2百萬元(或5.6%)至2023年的人民幣379.0百萬元。

於2023年，我們加深與輝瑞的合作關係，在合作中加入開普拓，索坦及多澤潤等三款新產品。其中，開普拓與索坦已於年內開始產生收入，為推廣產品的銷售增長作出貢獻。

於2023年末，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、艾去適、開普拓，索坦及多澤潤，以及為百特推廣及銷售的和樂生、美司鈉及安道生。

## 授權引入產品

截至2023年12月31日止年度，授權引入產品的收入由去年的人民幣222.5百萬元下跌至人民幣145.9百萬元，該變動主要歸因於多項因素：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，而達佑澤於2023年下半年正式商業化上市後導致其銷售額上升。

- **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約50份惠民保特藥目錄，可為重大疾病提供基礎醫療保險的補充保障。

## 收入成本

截至2023年12月31日止年度，我們的收入成本由去年的人民幣679.2百萬元增加17.7%至人民幣799.4百萬元，主要由於產品成本上升人民幣114.7百萬元。

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從該等業務合作夥伴購買授權引入產品，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12月31日止年度					
	2023年		2022年			
	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比	人民幣 百萬元	%	佔收入 百分比
產品成本	560.9	70.2	17.8	446.2	65.7	16.2
無形資產攤銷	125.7	15.7	4.0	99.7	14.7	3.6
貨運、倉庫及物流成本	80.9	10.1	2.6	85.3	12.6	3.1
其他	31.9	4.0	0.9	48.0	7.0	1.8
合計	<u>799.4</u>	<u>100.0</u>	<u>25.3</u>	<u>679.2</u>	<u>100.0</u>	<u>24.7</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年的生產成本。為應對成本上升，我們需在2024年尋求各種節流措施。

貨運、倉庫及物流開支於2023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。

## 毛利

於2023年，我們的毛利由去年的人民幣2,070.5百萬元增加人民幣285.7百萬元或13.8%至人民幣2,356.2百萬元。我們的毛利率由去年的75.3%減少0.6個百分點至2023年的74.7%，乃主要受到上述成本增加的影響。

## 銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由去年的人民幣627.8百萬元增加人民幣85.1百萬元(或13.5%)至2023年的人民幣712.8百萬元，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33.6百萬元(或8.6%)；及
- 2) 由於業務推廣活動因中國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31.3百萬元。

未來公司將會有更多新產品上市，銷售及營銷開支可能會進一步增加。我們將繼續有效管理及監察該等開支，確保維持可持續及均衡的財務健康。

## 行政開支

我們的行政開支由去年的人民幣225.0百萬元增加人民幣32.3百萬元(或14.4%)至2023年的人民幣257.3百萬元，主要由於員工成本及差旅及會議開支增加所致。

## 研發開支

於2023年，我們的研發開支由2022年的人民幣123.9百萬元增加37.8%至人民幣170.7百萬元，乃由於我們多個主要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，我們預期將來會持續增加此方面投入。

### **其他虧損淨額**

於2023年，其他虧損淨額由2022年的人民幣155.4百萬元減少人民幣103.3百萬元（或66.5%）至人民幣52.1百萬元。

由於2022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，而於2023年並未錄得該成本。此外，隨著2023年的人民幣兌美元匯率與2022年相比微升，匯兌虧損減少人民幣45.2百萬元。

### **經營利潤**

由於上述原因，我們於2023年的經營利潤為人民幣1,205.1百萬元，而2022年的經營利潤為人民幣950.6百萬元。

### **財務收入／（成本）淨額**

我們於2023年的財務收入淨額為人民幣12.3百萬元，而2022年的財務成本為人民幣10.5百萬元。該變動主要由於財務收入隨著利率上升及現金池增加而上升。雖然銀行借款利率亦有所上升，但我們於2023年結清了全部未償還本金，包括到期償還的貸款還款。

### **所得稅開支**

我們的所得稅開支由去年的人民幣84.7百萬元增加至2023年的人民幣95.5百萬元，乃主要由於年內所得稅前利潤的增加。

### **年內利潤**

由於上述原因，我們於2023年的年內利潤為人民幣1,121.9百萬元，較去年的利潤人民幣855.4百萬元增長31.2%。

## 財務資料

董事會公佈本集團截至2023年12月31日止年度的合併財務報表，其上年同期比較數字如下：

### 合併全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	2	<b>3,155,614</b>	2,749,681
收入成本		<b>(799,413)</b>	(679,196)
<b>毛利</b>		<b>2,356,201</b>	2,070,485
銷售及營銷開支		<b>(712,810)</b>	(627,751)
行政開支		<b>(257,295)</b>	(225,003)
研發開支		<b>(170,679)</b>	(123,860)
其他收入		<b>41,770</b>	12,125
其他虧損淨額		<b>(52,081)</b>	(155,392)
<b>經營利潤</b>		<b>1,205,106</b>	950,604
財務收入		<b>70,484</b>	36,069
財務成本		<b>(58,193)</b>	(46,593)
財務收入(成本)淨額		<b>12,291</b>	(10,524)
<b>所得稅前利潤</b>		<b>1,217,397</b>	940,080
所得稅開支	3	<b>(95,495)</b>	(84,725)
<b>本公司擁有人應佔年內利潤</b>		<b>1,121,902</b>	855,355

## 合併全面收益表(續)

	截至12月31日止年度	
	2023年	2022年
附註	人民幣千元	人民幣千元
<b>其他全面收益</b>		
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	(18,599)	(221,573)
本公司貨幣換算差額	104,419	730,862
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	<u>(94,397)</u>	<u>(521,092)</u>
<b>年內全面收益總額</b>	<u><b>1,113,325</b></u>	<u><b>843,552</b></u>
以下人士應佔全面收益總額：		
本公司擁有人	<u><b>1,113,325</b></u>	<u><b>843,552</b></u>
本公司擁有人應佔每股盈利	5	
每股基本盈利(人民幣元)	<u><b>1.83</b></u>	<u><b>1.27</b></u>
每股攤薄盈利(人民幣元)	<u><b>1.72</b></u>	<u><b>1.21</b></u>

## 合併資產負債表

	於12月31日	
	2023年	2022年
附註	人民幣千元	人民幣千元
<b>資產</b>		
<b>非流動資產</b>		
使用權資產	32,403	18,829
物業、廠房及設備	7,018	9,796
無形資產	6 396,039	542,241
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	4,033	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	106,604	123,295
遞延稅項資產	—	651
其他資產	7,046	5,301
<b>非流動資產總值</b>	<b>553,143</b>	<b>719,919</b>
<b>流動資產</b>		
存貨	308,285	140,560
貿易應收款項	7 867,954	780,962
其他流動資產	8 274,201	804,435
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產	187,476	202,701
現金及現金等價物	1,809,191	1,671,829
<b>流動資產總值</b>	<b>3,447,107</b>	<b>3,600,487</b>
<b>資產總值</b>	<b>4,000,250</b>	<b>4,320,406</b>
<b>權益及負債</b>		
<b>負債</b>		
<b>非流動負債</b>		
借款	—	414,682
遞延稅項負債	16,963	14,570
租賃負債	19,768	7,355
其他非流動負債	208	205
<b>非流動負債總值</b>	<b>36,939</b>	<b>436,812</b>



## 合併資產負債表(續)

	附註	於12月31日	
		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
<b>流動負債</b>			
貿易及其他應付款項	9	623,100	418,752
租賃負債		13,064	12,714
借款		—	417,876
即期稅項負債		62,080	42,090
		<u>698,244</u>	<u>891,432</u>
<b>流動負債總額</b>		<b>698,244</b>	<b>891,432</b>
<b>負債總額</b>		<b><u>735,183</u></b>	<b><u>1,328,244</u></b>
<b>資產淨值</b>		<b><u>3,265,067</u></b>	<b><u>2,992,162</u></b>
<b>本公司擁有人應佔權益</b>			
股本		216	237
股份溢價		1,014,517	1,710,429
其他權益		(8)	(7)
其他儲備		410,564	347,484
保留盈利		1,839,778	934,019
		<u>1,839,778</u>	<u>934,019</u>
<b>權益總額</b>		<b><u>3,265,067</u></b>	<b><u>2,992,162</u></b>

# 合併財務報表附註

## 1. 擬備基準

合併財務報表已按國際會計準則理事會(「國際財務報告會計準則」)頒佈的所有適用《國際財務報告準則》(「國際財務報告準則」)予以擬備。合併財務報表已按歷史成本慣例擬備，並通過重估以公允價值計量且其變動計入當期損益或以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產(按公允價值列賬)而作出修訂。

根據《國際財務報告準則》擬備財務報表須使用若干關鍵會計估計。其亦需要管理層在應用本集團的會計政策的過程中作出判斷。

集團公司間的公司間交易、結餘及未變現交易收益／虧損於合併入賬時予以對銷。

### — 本集團採納的新訂及經修訂準則

準則	於以下日期或之後 開始的年度期間生效
《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
OECD支柱二立法模板	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。

## — 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、修訂及詮釋如下：

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」、 「附帶契諾的非流動負債」	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
國際會計準則第7號及國際財務報告準則第7號(修訂本)「供應商 融資安排」	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

董事已對新準則及修訂本進行評估，並初步得出結論，這些新準則及修訂本生效後不會對本集團的合併財務報表產生重大影響。

## 2. 收入

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於某一時間點確認 — 產品銷售額	<u>3,155,614</u>	<u>2,749,681</u>

## 3. 所得稅開支

本集團的所得稅開支分析如下：

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
即期所得稅	92,451	84,267
遞延所得稅	<u>3,044</u>	<u>458</u>
所得稅開支	<u>95,495</u>	<u>84,725</u>

於中國內地成立的本集團的所得稅撥備，是根據現行的相關法律、詮釋及慣例，就所呈列期間應課稅利潤按25%的稅率計算而得出。

本公司及其若干附屬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，因此無須繳納開曼群島所得稅。

在香港註冊成立的實體須按利得稅兩級制繳稅，首200萬港元應課稅利潤的稅率為8.25%，超出部分則按16.5%的稅率繳稅。

根據適用的中國稅收法規，在中國成立的公司就2008年1月1日之後產生的利潤向外國投資者派發股息，通常須按5%或10%的稅率繳納預扣所得稅，具體取決於外國投資者註冊成立所在的國家。本集團已依照中華人民共和國與香港之間的雙重徵稅協定安排就其在中國的附屬公司的未分配利潤按5%的預扣稅率確認遞延稅項負債。

#### 4. 股息

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年初應付股息	—	—
年內宣派股息	<b>211,453</b>	204,545
年內已付股息	<b>(215,018)</b>	(205,622)
匯兌差額	<b>3,565</b>	1,077
	<hr/>	<hr/>
年末應付股息	<b>—</b>	<b>—</b>

於2023年5月，經股東於股東週年大會上批准後，本公司就截至2022年12月31日止年度宣派股息每股0.39港元。本公司已於2023年6月28日悉數派付該等股息。

## 5. 每股盈利

- (a) 於相應年度，每股基本盈利乃通過將本公司擁有人應佔利潤除以已發行普通股的加權平均數計算。

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本公司擁有人應佔年內溢利	1,121,902	855,355
已發行普通股的加權平均數(千股)	<u>614,710</u>	<u>673,221</u>
每股基本盈利(以每股人民幣表示)	<u><u>1.83</u></u>	<u><u>1.27</u></u>

- (b) 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12月31日止年度，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12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本公司擁有人應佔年內利潤	1,121,902	855,355
已發行普通股的加權平均數(千股)	614,710	673,221
購股權的攤薄影響	35,723	34,919
每股攤薄盈利的普通股加權平均數(千股)	<u>650,433</u>	<u>708,140</u>
每股攤薄盈利(以每股人民幣表示)	<u><u>1.72</u></u>	<u><u>1.21</u></u>

## 6. 無形資產

	未達到可使用 狀態的無形資產 人民幣千元	已商業化的 無形資產 人民幣千元	軟件 人民幣千元	合計 人民幣千元
<b>於2022年1月1日</b>				
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)
<b>賬面淨值</b>	<b>156,205</b>	<b>446,096</b>	<b>3,794</b>	<b>606,095</b>
<b>截至2022年12月31日止年度</b>				
期初賬面淨值	156,205	446,096	3,794	606,095
匯兌差額	14,575	37,162	32	51,769
添置	41,318	42,660	1,817	85,795
攤銷費用	—	(99,723)	(2,228)	(101,951)
減值虧損	(99,467)	—	—	(99,467)
<b>期末賬面淨值</b>	<b>112,631</b>	<b>426,195</b>	<b>3,415</b>	<b>542,241</b>
<b>於2022年12月31日</b>				
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)
<b>賬面淨值</b>	<b>112,631</b>	<b>426,195</b>	<b>3,415</b>	<b>542,241</b>
<b>截至2023年12月31日止年度</b>				
期初賬面淨值	112,631	426,195	3,415	542,241
匯兌差額	1,752	6,308	—	8,060
添置 <sup>(1)</sup>	71,788	—	1,878	73,666
攤銷費用	—	(125,654)	(2,274)	(127,928)
減值虧損	—	(100,000)	—	(100,000)
<b>期末賬面淨值</b>	<b>186,171</b>	<b>206,849</b>	<b>3,019</b>	<b>396,039</b>
<b>於2023年12月31日</b>				
成本	327,968	775,079	21,503	1,124,550
累計攤銷	—	(427,230)	(18,484)	(445,714)
減值虧損	(141,797)	(141,000)	—	(282,797)
<b>賬面淨值</b>	<b>186,171</b>	<b>206,849</b>	<b>3,019</b>	<b>396,039</b>

(1) 截至2023年12月31日止年度添置無形資產指購買Orserdu授權。

## 7. 貿易應收款項

	於12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應收款項	867,954	780,962
減：貿易應收款項減值撥備	—	—
貿易應收款項 — 淨額	<u>867,954</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12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
6個月內	843,013	775,258
6至12個月	24,941	5,704
	<u>867,954</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。

(b) 貿易應收款項以下列貨幣計值：

	於12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
人民幣	866,178	780,177
美元	1,126	464
港元	650	321
	<u>867,954</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12月31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12月31日的預期信貸虧損時已計及相關前瞻性因素，並確定2023年12月31日的預期信貸虧損仍屬極小。

## 8. 其他流動資產

	於12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
按攤銷成本計量的金融工具：		
— 定期存款	226,623	767,106
— 採購返點應收款項	9,567	9,439
— 應收利息	2,239	7,834
— 租賃按金	101	263
其他：		
— 預付臨床試驗費	17,243	13,481
— 可收回增值稅	13,330	4,357
— 預付保險費	363	470
— 其他	4,735	1,485
	<u>274,201</u>	<u>804,435</u>

## 9. 貿易及其他應付款項

	於12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應付款項(a)	236,591	102,717
應付薪金及花紅	153,122	138,786
應付營銷及推廣開支	106,706	65,999
應付專業服務費	46,939	28,322
應付研發測試及臨床試驗費	42,184	32,630
其他	37,558	50,298
	<u>623,100</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12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
少於1年	<u>236,591</u>	<u>102,717</u>



## 其他財務資料

### 資本結構

本集團維持穩健的財務狀況。償還銀行貸款後，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12月31日的人民幣4,000.3百萬元。該償還亦直接導致負債由2022年12月31日的人民幣1,328.2百萬元大幅減少至2023年12月31日的人民幣735.2百萬元。

### 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。

截至2023年12月31日止年度，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2,219.8百萬元，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、所收本公司全球發售所得款項淨額、以及不時從資本市場籌集的其他資金的組合來滿足。截至2023年12月31日止年度，我們的經營現金流達到約人民幣1,404.3百萬元，較截至2022年12月31日止年度增加約人民幣220.7百萬元或18.6%。

截至2023年12月31日，我們並無未動用銀行融資。我們於2023年11月償還所有貸款餘額，截至2023年12月31日，並無銀行借款。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12月31日，我們的資產負債比率(總負債除以總資產)為18.4%(截至2022年12月31日為30.7%)。

### 或有負債

截至2023年12月31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。我們的資本開支由去年的人民幣196.1百萬元變為截至2023年12月31日止年度的人民幣77.6百萬元。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

本公司於截至2023年12月31日止年度並無進行任何重大收購或投資。於本公告日期，我們並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業的具體未來計劃。

## 所持重大投資

截至2023年12月31日，我們並無持有任何重大投資。於本公告日期，我們並無對重大投資或資本資產有具體未來計劃。

## 外匯風險管理

我們的附屬公司主要在開曼群島、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，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12月31日，我們擁有約1,050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。

## 其他資料

### 末期股息

董事會已議決就截至2023年12月31日止年度不派付末期股息(2022年：每股股息0.39港元)。

### 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12月31日，約1,152.4百萬港元仍未獲動用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及截至2023年12月31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	於報告期	截至	截至
		2022年 12月31日 的所得 款項淨額 餘額 百萬港元	內已動用 所得款項 淨額 百萬港元	2023年 12月31日 的已動用 所得 款項淨額 百萬港元	2023年 12月31日 的所得 款項淨額 餘額 百萬港元
潛在收購新候選藥物的投資	30%	561.5	78.4	142.0	483.1
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	40.2	75.2	466.5
招聘及擴充僱員的投資	10%	128.7	30.5	110.2	98.2
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	7.1	20.4	104.6
	<u>100%</u>	<u>1,308.6</u>	<u>156.2</u>	<u>931.2</u>	<u>1,152.4</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。最初，本公司預期所得款項淨額將於2024年12月31日之前悉數動用。然而，由於動用所得款項淨額取決於本公司識別合適的機遇，因此現預期將於2027年12月31日之前悉數動用所得款項淨額。預期時間表乃基於本公司目前對市場狀況及業務營運的估計，且可根據未來市況發展及本公司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。

截至2023年12月31日止年度，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，全體董事確認彼等截至2023年12月31日止年度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，本公司以現金要約方式以每股10.06港元購回77,534,791股股份，總代價為780百萬港元。通過現金要約購回的股份已於2023年3月10日註銷。

於截至2023年12月31日止年度，本公司已在聯交所購回合共3,209,500股股份，詳情載列如下：

截至2023年12月31日止年度 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	1,864,500	10.94	10.12	19,611,419.90
7月	865,000	10.80	10.48	9,170,811.60
8月	300,000	9.80	9.47	2,918,100.00
合計	<u>3,209,500</u>			<u>33,818,303.50</u>

於2023年12月31日，3,209,500股購回股份已獲註銷。

除上文所述者外，於截至2023年12月31日止年度，本公司或其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市股份的權益。

## 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已審閱本集團截至2023年12月31日止年度的全年財務業績。

## 股東週年大會

本公司將於2024年6月18日(星期二)舉行股東週年大會。召開股東週年大會的通告將按《上市規則》規定的方式適時刊發及寄發予股東。

## 暫停辦理股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並進行投票的股東的名單，本公司將於2024年6月13日(星期四)至2024年6月18日(星期二)(包括首尾兩日)暫停股東登記，期間將不會辦理任何股份過戶手續。所有股份轉讓文件連同相關股票須於2024年6月12日(星期三)下午四時三十分前送交本公司的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。

## 刊發年度業績及年度報告

本年度業績公告刊載於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.sciclone.com](http://www.sciclone.com))，包含《上市規則》規定的所有資料的2023年年度報告將於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.sciclone.com](http://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
「董事會」	指	本公司董事會
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄C1所載企業管治常規守則
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，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
「本公司」	指	賽生藥業控股有限公司，一家於2020年5月13日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「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
「本集團」	指	本公司及其附屬公司的統稱
「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
「《上市規則》」	指	聯交所主板證券上市規則
「標準守則」	指	《上市規則》附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「招股章程」	指	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12月31日的一年期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「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
「%」	指	百分比



## 致謝

本人謹代表董事會感謝股東、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，2024年3月28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。