

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

2024年中期業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈，本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2024年6月30日止六個月之未經審核綜合業績。

財務摘要

(人民幣千元，除非另有指明)

	截至6月30日止六個月		變動
	2024年	2023年	
按業務劃分之收入：			
成藥	13,549,079	12,933,714	+4.8%
原料產品	1,854,794	1,969,817	-5.8%
功能食品及其它	880,409	1,176,881	-25.2%
收入總額	16,284,282	16,080,412	+1.3%
股東應佔溢利			
基本溢利(附註)	3,216,870	3,161,861	+1.7%
財務報表所示	3,020,374	2,966,987	+1.8%
每股盈利(人民幣分)			
基於股東應佔基本溢利			
— 基本	27.17	26.59	+2.2%
— 攤薄	27.17	26.59	+2.2%
基於財務報表所示			
之股東應佔溢利			
— 基本	25.51	24.95	+2.2%
— 攤薄	25.51	24.95	+2.2%
每股中期股息(港仙)	16.00	14.00	+14.3%

附註：股東應佔基本溢利(非香港財務報告準則指標)指未計入按公平值計入損益之金融資產之公平值變動以及以股份為基礎之僱員酬金開支之溢利。有關財務報表所示與基本溢利之間的對賬載於本公告第18和19頁。

2024年上半年業績

收入為人民幣162.84億元，較去年同期增加1.3%。

股東應佔基本溢利為人民幣32.17億元，較去年同期增加1.7%。

股東應佔溢利為人民幣30.20億元，較去年同期增加1.8%。

股息及股份回購

董事會宣佈派發2024年度中期股息每股16港仙，較去年同期增加14.3%。股息將於2024年11月20日(星期三)派發予於2024年11月6日(星期三)名列本公司股東名冊之股東。

本公司已於2024年上半年完成總額3.87億港元的股份回購。董事會已批准再回購總額最高為10.00億港元的股份。視乎市場情況，該股份回購預期將於2025年舉行的股東週年大會結束前完成。股份回購將根據本公司股東於2024年5月28日舉行的股東週年大會上授予董事會的一般授權進行，回購的股份將被注銷。

董事會認為進行股份回購符合本公司及股東的整體最佳利益。於當前不明朗的市場情況下，進行股份回購可展示本公司對其業務前景充滿信心，並提升股東回報。

包括上述的中期股息及股份回購，本公司回饋股東之總額將達至32.85億港元。

公司概覽

本集團是一家集研發、生產和銷售為一體的創新驅動型製藥企業。秉承「做好藥，為中國，善報天下人」的企業使命，致力研發創新產品，填補未滿足臨床需求，為廣大患者提供創新的治療方案。

本集團已建成一支逾2,000人的國際化研發團隊，以及分別位於石家莊、上海、北京及美國的重點研發中心，聚焦抗腫瘤、精神神經、心血管、免疫與呼吸、消化代謝和抗感染等重點治療領域。在技術領域，本集團培育了納米製劑、信使核酸(mRNA)、小干擾核酸(siRNA)、抗體／融合蛋白、細胞治療、抗體藥物偶聯物(ADC)等八大技術創新研發平台，為創新藥物的研發提供了強大的支持。目前本集團在研的創新藥項目約130項，其中大分子40餘項、小分子40餘項、新型製劑40餘項，預計未來5年將有近50款新產品／新適應症申報上市，為本集團的發展提供持續不斷的動力。

本集團擁有強大的商業化能力，目前已建立超過10,000人的專業營銷團隊，在全國的醫療機構都有廣泛覆蓋。我們正積極加強市場下沉的工作，開發縣級市場的潛力，為基層百姓提供優質藥物。通過以患者為中心、以臨床數據為導向的學術推廣活動，本集團的銷售團隊成功孵育出多個佔據市場領先地位的核心產品。強大的銷售團隊及成功的商業化經驗，為本集團上市創新藥品的銷售業績提供保障。

經營回顧

成藥業務

2024年上半年成藥業務保持穩定。本集團繼續採取醫院開拓、市場下沉、零售渠道拓展、臨床應用範圍拓展及專業學術推廣等策略推動成藥產品的增長。期內新上市產品的市場開拓工作有序開展，帶來新的增長動力。

成藥業務於上半年錄得收入人民幣135.49億元，同比增長4.8%，以下為按主要治療領域的銷售情況：

治療領域	銷售收入 (人民幣百萬元)	變動
神經系統	5,236	+15.0%
抗腫瘤	2,683	-10.2%
抗感染	2,307	+7.7%
心血管	1,229	-4.5%
呼吸系統	756	-13.5%
消化代謝	647	+55.4%
其它	691	+8.3%

神經系統

主要產品包括恩必普®(丁苯酞軟膠囊、丁苯酞氯化鈉注射液)、明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑)、舒安靈®(己酮可可碱緩釋片、己酮可可碱注射液)、恩理維®(拉考沙胺注射液、拉考沙胺片)、恩悉®(鹽酸普拉克索片)、歐來寧®(奧拉西坦膠囊、注射用奧拉西坦)及歐舒安®(帕利呱酮緩釋片)等。

2024年上半年，恩必普®持續保持增長，同時明復樂®用於治療急性缺血性卒中患者的新適應症獲得上市批准，提供了新的增長動力。

- 恩必普®為化學藥品1類新藥，是擁有專利保護的獨家產品，用於急性缺血性腦卒中的治療。本產品獲多個專業機構及指南推薦，為該適應症的主要用藥之一。2024年上半年包含BAST研究在內的多項重點研究陸續發表，提供新的推廣點及循證證據，推動產品持續保持增長。
- 明復樂®為擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，其適應症已從心血管領域延伸到神經系統領域，擴大了產品的市場空間。本產品用於治療急性缺血性卒中患者溶栓治療的適應症為同類產品在中國首家獲批，並列入《中國腦血管病臨床管理指南2023》和《急性缺血性卒中血管內治療中國指南2023》。2024年6月中華醫學會神經病學分會發布的《中國急性缺血性卒中診治指南2023》中，本產品獲得I級推薦、A級證據的最高級別認可。這一榮譽彰顯了明復樂®在該適應症的卓越療效和安全性，為其在神經科領域的廣泛應用奠定了堅實的基礎。
- 舒安靈®是一種非選擇性磷酸二酯酶抑制劑，通過多重作用機制改善微循環。隨著等級醫院醫生對產品的認識增加以及不斷拓展基層市場，市場空間進一步擴大。
- 恩悉®為治療成人特發性帕金森病的體徵和症狀的藥物，是集中採購的中選產品。期內通過下沉基層市場及拓展零售渠道，進一步擴大市場覆蓋。
- 歐舒安®為治療精神分裂症的藥品，是目前日治療費用最低的帕利呱酮類產品，市場推廣正積極開展。

抗腫瘤

主要產品包括津優力[®](聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)、多美素[®](鹽酸多柔比星脂質體注射液)、克艾力[®](注射用紫杉醇(白蛋白結合型))、多恩益[®](鹽酸伊立替康脂質體注射液)、多恩達[®](鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)、津立泰[®](納魯索拜單抗注射液)、戈瑞特[®](甲磺酸侖伐替尼膠囊)等。

受到京津冀「3+N」聯盟藥品集中採購的影響，期內津優力[®]及多美素[®]的銷售有所下跌；而多恩益[®]、多恩達[®]及戈瑞特[®]等新產品的銷售則迅速上量。

- 津優力[®]是中國首個自主研發的長效升白藥物，用於預防和治療化療患者因中性粒細胞減少而引起的感染和發熱，為治療用生物製品1類新藥。該產品獲國內外指南一致推薦，並獲多個國家級獎項。目前重點工作聚焦長效轉化、擴大地市級核心醫院覆蓋，市場下沉以及推進集採區域上量。
- 多美素[®]是由本集團「新型藥物製劑與輔料國家重點實驗室」研發及國家「重大新藥創制」項目支持的藥物，並被美國《國家綜合癌症網絡(NCCN)指南》及中國臨床腫瘤學會(CSCO)推薦用於一線治療淋巴瘤、卵巢癌、復發或轉移乳腺癌、軟組織肉瘤、艾滋病相關的卡波氏肉瘤等。多美素[®]為國內脂質體多柔比星領先品牌，本集團會繼續堅持學術化推廣，加強市場下沉，以提升市場覆蓋率。
- 克艾力[®]為新一代紫杉醇類化療藥物，在乳腺癌、肺癌、卵巢癌、胃癌、胰腺癌、食管癌等領域均獲國內外指南、專家共識一致推薦。本集團將充分利用克艾力[®]低價優勢，在更多的治療領域進行推廣，並持續推動替換傳統紫杉類產品，加強市場下沉，爭取更大的市場空間。
- 多恩益[®]是中國首仿的鹽酸伊立替康脂質體注射液，於2023年9月獲批與5-氟尿嘧啶(5-FU)及亞葉酸(LV)聯合用於接受吉西他濱治療進展後的轉移性胰腺癌患者。本產品獲CSCO、CACA及NCCN指南推薦，其中CSCO指南將該聯合方案作為轉移性胰腺癌二線及以上治療的I級推薦，同時納入胰腺癌一線治療的推薦。目前本產品的市場推廣主要聚焦於消化道腫瘤，包括胰腺癌、膽道腫瘤及結直腸癌等實體瘤。

- 多恩達®是本集團自主研發的化學藥品2類新藥，用於復發／難治外周T細胞淋巴瘤的治療，為全球首個上市的米托蒽醌脂質體藥物，並獲得多個國家的專利授權。本產品於2022年上市，並於2023年12月納入國家醫保目錄。2024年4月，《中國臨床腫瘤學會惡性血液病指南2024》新增米托蒽醌脂質體聯合阿糖胞苷或依托泊苷為治療復發難治急性髓系白血病(AML)的III級推薦。通過專業的學術推廣活動及不斷補充循證醫學證據，本產品上市後獲得良好的市場反應，目前本產品在T細胞淋巴瘤、彌漫大B細胞淋巴瘤、急性髓細胞白血病、多發性骨髓瘤等血液腫瘤及鼻咽癌等實體瘤領域亦正進行積極的探索和研究。
- 津立泰®為於2023年9月獲得上市批准的治療用生物製品1類新藥，是本集團自主研發的全球首個IgG4 RANKL抑制劑，用於骨巨細胞瘤、實體瘤骨轉移以及骨質疏鬆的治療。與地舒單抗相比，起效更快(納魯索拜單抗腫瘤反應中位時間為0.95個月對比地舒單抗3.1個月)且安全性良好(骨相關事件發生率僅為3.1%以及≥3級低鈣血症發生率更低)。納魯索拜單抗已納入《中國肺癌骨轉移臨床診療指南(2024版)》推薦。本集團已成立專線銷售隊伍，積極推進本產品的市場推廣活動，爭取快速的市場覆蓋。目前本產品在實體瘤骨轉移、多發性骨髓瘤骨病、骨質疏鬆等領域亦正進行積極的探索和研究。
- 戈瑞特®適用於未接受過全身系統治療的不可切除肝細胞癌患者，進展性、局部晚期或轉移性放射性碘難治性分化型甲狀腺癌患者，獲得CSCO、CACA及NCCN指南認可。戈瑞特®目前主要聚焦於肝癌，同步拓展子宮內膜癌、腎癌、甲狀腺癌、膽道腫瘤等瘤種。

抗感染

主要產品包括安複利克®(注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物)、舒羅克®(注射用美羅培南)、諾莫靈®(阿莫西林膠囊)、先曲®(注射用頭孢曲松鈉)、先伍®(注射用頭孢唑林鈉)、中諾立新®(注射用頭孢呋辛鈉)及維宏®(阿奇霉素片／膠囊／腸溶片、注射用阿奇霉素)等。

期內，抗感染產品的市場需求維持穩定增長；而安複利克®在持續的學術推廣下醫生對產品臨床優勢的認識大為提高，銷售收入大幅增長。

- 安複利克®為國家工信部和衛健委聯合推薦作為「臨床急需，市場短缺」的品種，於2021年3月通過優先審評獲批，適用於患有深部真菌感染患者。本產品經脂質結構修飾後，降低了腎毒性及低鉀血症的發生率，因腎損傷或藥物毒性而不能使用兩性霉素B有效劑量的患者，或已經接受過兩性霉素B治療無效的患者均可使用。安複利克®為國家醫保產品，藥物可及性高。本集團致力於提高醫生對產品臨床優勢的認識，全力擴大產品的市場覆蓋，以及拓展血液、重症、呼吸、感染等臨床科室，達致銷售增長。

心血管

主要產品包括玄寧®(馬來酸左氨氯地平片及分散片)、恩存®(硫酸氫氯吡格雷片)、達新寧®(鹽酸決奈達隆片)、阿比康®(阿司匹林腸溶片)、意舒寧®(硝苯地平控釋片)、明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑)及美洛林®(替格瑞洛片)等。

期內，玄寧®受到集採政策的影響，銷售收入有所下跌，而恩存®、意舒寧®及達新寧®的銷售收入則繼續錄得理想的增長。

- 玄寧®主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異型心絞痛，是國家醫保及基藥品種。於2023年的國家第八批帶量採購，市場上其它左氨氯地平品種中選，對玄寧的銷售構成負面影響。本集團現採用全渠道推廣策略，深化基層和民營市場拓展，推進線上平台推廣活動。
- 恩存®是一種血小板聚集抑制劑，主要用於預防動脈粥樣硬化血栓形成事件，如心肌梗死、缺血性卒中等。本產品是中國唯一通過美國FDA認證的國產氯吡格雷，是首批國家集採擴圍中選品牌。未來將積極響應國家集採政策，加強市場下沉，進一步提高可及性。

- 明復樂®為擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，聚焦於發病6小時以內的急性心肌梗死患者的溶栓治療，為《急性ST段抬高型心肌梗死溶栓治療的合理用藥指南(第2版)》、《ST段抬高型心肌梗死患者急診PCI微循環保護策略中國專家共識》及《ST段抬高型急性心肌梗死院前溶栓治療中國專家共識》等權威指南中推薦的優選溶栓藥物，在心血管急救領域佔據領先地位。

呼吸系統

主要產品包括伊絡達®(乙磺酸尼達尼布軟膠囊)、琦昕®(磷酸奧司他韋膠囊)、琦效®(鹽酸阿比多爾片)、諾一安®(孟魯司特鈉片/咀嚼片)、中諾立克®(鹽酸氨溴索口服溶液)及中諾平®(鹽酸氨溴索緩釋片)等。

2024上半年，受惠於有效的推廣策略及強勁的市場需求，伊絡達®及諾一安®的銷售收入大幅增長；琦效®的銷售收入則因市場需求減少而有所下跌。

- 伊絡達®為中國首仿上市的尼達尼布藥品，適用於系統性硬化病相關間質性肺疾病(SSc-ILD)、具有進行性表型的慢性纖維化性間質性肺疾病(PF-ILD)的治療。自2022年上市後，本產品銷售收入持續增長。2024年1月，乙磺酸尼達尼布軟膠囊用於治療進行性表型的慢性纖維化性間質性肺疾病(PF-ILD)的適應症被納入醫保目錄。這是本產品繼特發性肺纖維化、系統性硬化病相關間質性肺疾病兩個適應症被納入國家醫保目錄後的第三個適應症，進一步提高本產品的可及性。
- 琦昕®為抗流感病毒首選用藥，是國家醫保及基藥品種。本產品於2022年7月第七批全國藥品集中採購中選。

消化代謝

主要產品包括林美欣®(格列美脲分散片)、雙樂欣®(鹽酸二甲雙胍片/緩釋片)、欣維平®(阿卡波糖片)、歐倍妥®(艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊)及得必欣®(奧美拉唑腸溶膠囊/片/注射劑)等。

受惠於有效的推廣策略及市場需求，消化代謝領域於期內的銷售收入較去年同期大幅增加，其中歐倍妥®及得必欣®的增長尤其顯著。

- 歐倍妥®適用於胃食管反流病、非甾體抗炎藥(NSAIDs)引起的胃潰瘍以及聯合抗生素根除幽門螺杆菌(Hp)等酸相關疾病，被《中華消化雜誌》及《中華全科醫師雜誌》廣泛推薦。通過大範圍開展患者服務(免費幽門螺杆菌篩查、患者疾病知識科普教育等)，增強品牌影響力及患者用藥認知，歐倍妥®銷售快速增長，成為國內艾司奧美拉唑類藥物的領先品牌。

其它治療領域

主要產品包括歐必達®(阿普米司特片)、固杰®(枸橼酸托法替布緩釋片)、固邦®(阿倫膦酸鈉片/腸溶片)、先派®(注射用奧美拉唑鈉)及奇邁特®(鹽酸曲馬多片)等。

原料產品業務

2024年上半年，原料產品業務錄得銷售收入人民幣18.55億元，同比減少5.8%。

- 維生素C產品的銷售收入為人民幣9.84億元，同比下跌5.4%，主要是期內市場需求回落所致。隨著市場供應逐漸調整，銷售價格於期內緩慢回升。本集團將根據市場情況變化調整銷售策略，同時積極布局海外銷售網絡，進一步提高市場份額。
- 抗生素產品的銷售收入為人民幣8.71億元，同比下跌6.4%，主要是受到海外市場需求減少的影響。本集團將以市場為導向，持續完善產品鏈，優化銷售、生產、質量、註冊等各環節，提升高端市場開拓能力。

功能食品及其它業務

2024年上半年，功能食品及其它業務錄得銷售收入人民幣8.80億元，同比減少25.2%，主要是受到咖啡因產品價格下跌的影響。

研發

2024年上半年研發費用較去年同期增加10.3%至人民幣25.42億元，約佔成藥業務收入18.8%。目前逾60個重點在研藥物已進入臨床或申報階段，其中7個已遞交上市申請，19個產品(22個適應症)處於註冊臨床階段。

註冊審批進展

自年初至今，於中國有2款創新藥(新增適應症)獲批上市，獲得22項臨床試驗批准，5款仿製藥獲得藥品註冊批件；於北美地區有3款在研創新藥物獲得臨床試驗批准。

中國

- 2024年2月，明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑，rhTNK-tPA)用於急性缺血性卒中患者的溶栓治療獲得上市批准，該適應症為同類產品在中國首家獲批，也是該產品獲批的第二個適應症。
- 2024年6月，恩舒幸®(重組抗PD-1全人源單克隆抗體)，用於治療既往接受含鉑化療治療失敗的PD-L1表達陽性(CPS≥1)的復發或轉移性宮頸癌患者獲附條件批准上市。
- 10項在研藥物首發適應症和12項新增適應症獲得臨床試驗批准：

首發適應症

在研藥物	適應症
JMT202 (mAb)	降低高甘油三酯血症患者的甘油三酯(TG)水平
SYS6023 (ADC)	晚期實體瘤
SYH2039 (MAT2A)	晚期惡性腫瘤
鹽酸右美托咪定鼻噴劑	有創性檢查前鎮靜
鹽酸毛果芸香鹼滴眼液	老視
普瑞巴林緩釋片	與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛
司美格魯肽注射液	體重管理
SYS6020注射液(CAR-T)	復發或難治性多發性骨髓瘤
阿瑞匹坦注射液	預防成人手術後噁心和嘔吐
SYS6016注射液(mRNA疫苗)	預防由RSV感染引起的下呼吸道疾病

新增適應症

在研藥物	適應症
SYSA1801注射液	聯合CAPOX和SG001或聯合鹽酸伊立替康脂質體注射液治療一線和二線Claudin18.2陽性胃癌
JMT101注射液	聯合多西他賽白蛋白治療二線及以上EGFR肺鱗癌
鹽酸希美替尼片	聯合伊立替康脂質體治療晚期食管癌
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	聯合內分泌治療經標準治療失敗的HR陽性HER2陰性晚期乳腺癌
注射用多西他賽(白蛋白結合型)	聯合谷美替尼治療局部晚期/復發或遠處轉移MET過表達非小細胞肺癌
SYH2043片	聯合氟維司群治療晚期乳腺癌
順鉑膠束注射液	聯合紫杉醇治療晚期實體瘤
奧曲肽長效注射液	胃腸胰神經內分泌瘤
伊立替康脂質體注射液	聯合奧沙利鉑、替吉奧開展胰腺癌輔助治療
DP303c注射液	聯合鹽酸希美替尼或伊立替康脂質體治療HER2表達局部晚期或轉移性胃腺癌或胃食管結合部腺癌
鹽酸希美替尼片	聯合DP303c注射液治療HER2低表達復發/轉移性乳腺癌
注射用SYS6002 (Nectin-4 ADC)	聯合重組抗PD-1全人源單克隆抗體注射液治療晚期實體瘤

- 自年初至今，共獲得5款仿製藥品註冊批件，分別為達格列淨片、帕拉米韋注射液、奧拉帕利片、哌柏西利片和羅沙司他膠囊。

北美

- 2024年1月，JMT106注射液(GPC3和干擾素受體雙特異性融合蛋白)獲得美國臨床試驗批准。
- 2024年4月，SYH2039片(MAT2A抑制劑)獲得美國臨床試驗批准。
- 2024年7月，SYS6023 (ADC)獲得美國臨床試驗批准。

主要臨床研究進展

DP303c (重組人源化抗HER2單抗—MMAE偶聯藥物注射液)

- 2024年2月，在中國啓動用於治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌的III期試驗，目前處於入組階段。

注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體

- 2024年2月，在中國啓動用於治療老年初治高危繼發性AML的III期試驗，目前處於入組階段。

注射用多西他賽(白蛋白結合型)

- 2024年2月，在中國啓動對比泰索帝®治療既往一線治療失敗的局部晚期或轉移性胃腺癌或胃食管結合部腺癌的III期臨床研究，目前處於入組階段。

司美格魯肽注射液

- 2024年2月，在中國啓動用於治療2型糖尿病的III期臨床研究，目前處於入組階段。

JMT103 (納魯索拜單抗注射液)

- 2024年3月，在中國啓動用於治療惡性實體瘤骨轉移的III期試驗，目前處於入組階段。

SYHX2011 (注射用紫杉醇(白蛋白結合型)II)

- 2024年3月，在中國開展的用於治療晚期乳腺癌的III期試驗完成全部受試者入組。

普瑞巴林緩釋片

- 2024年5月，在中國啓動與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛的III期試驗，目前處於入組階段。

司庫奇尤單抗注射液

- 2024年6月，在中國啓動對照可善挺®治療中重度斑塊狀銀屑病III期試驗，目前處於入組階段。

TG103 注射液 (GLP-1 受體激動劑)

- 2024年1月，在中國開展的用於治療超重和肥胖的III期試驗完成全部受試者入組。
- 2024年4月，在中國啟動用於治療2型糖尿病的III期臨床研究，目前處於入組階段。

JMT101 (重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)

- 2024年4月，在中國啟動*JMT101*聯合奧希替尼對照順鉑聯合培美曲塞用於治療一線EGFR 20號外顯子插入突變的NSCLC患者的III期試驗，目前處於入組階段。

重要臨床數據發表

注射用*SYS6002* (抗人Nectin-4單克隆抗體偶聯藥物)

- 2024年1月，用於治療晚期實體瘤的I期臨床研究成果在2024年ASCO-GU大會上展示(編號：B622)。初步結果顯示*SYS6002*在宮頸癌和尿路上皮癌等晚期實體瘤中體現了明確的療效信號，且耐受性良好。
- 2024年5月，用於治療晚期實體瘤的I期臨床研究成果在2024年ASCO大會上，以壁報的形式發表(編號：3151)。初步結果顯示*SYS6002*在晚期實體瘤患者中出現了明確的療效信號，且耐受性良好。

DBPR108 (普盧格列汀片)

- 2024年1月，單藥用於治療糖尿病的III期臨床研究結果發表於國際期刊*Diabetes, Obesity & Metabolism*。結果顯示*DBPR108*片降糖療效顯著優於安慰劑組，同時非劣於陽性藥磷酸西格列汀片組。此外，*DBPR108*片安全性與安慰劑組及陽性藥磷酸西格列汀片組相似。

度恩泰®(新型冠狀病毒變異株mRNA疫苗)

- 2024年2月至2024年3月，第一代新冠mRNA疫苗的多項臨床研究結果分別發表於國際期刊*Emerging Microbes & Infections*、*Vaccine*和*Journal of Medical Virology*，展示該疫苗具有良好的保護效力、免疫原性和安全性，並且針對XBB變異株也具有一定保護作用。
- 2024年3月，二價新冠病毒mRNA疫苗(XBB.1.5/BQ.1) (SYS6006.32)的一項I期臨床研究結果發表於國際期刊*Vaccine*，展示該疫苗具有良好的安全性和免疫原性，針對多種變異株均可產生交叉免疫。

JMT101(重組人源化抗表皮生長因子受體單克隆抗體注射液)

- 2024年3月，JMT101聯合奧希替尼治療攜帶EGFR 20號外顯子插入突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)患者的II期臨床試驗(BECOME)的研究成果在2024年歐洲肺癌大會(2024 ELCC)上以口頭匯報的形式發表，展示JMT101聯合奧希替尼在EGFR 20號外顯子插入突變的NSCLC患者中非常有潛力的療效，且整體安全性可控。

TG103注射液(GLP-1受體激動劑)

- 2024年4月，單藥用於超重或肥胖不伴2型糖尿病的Ib期臨床研究結果發表於國際期刊*BMC Medicine*。結果顯示TG103單藥降低體重效果顯著優於安慰劑組。

SG001(恩朗蘇拜單抗注射液)

- 2024年5月，SG001單藥用於復發或轉移性宮頸癌的Ib期臨床研究結果發表於國際期刊*Cancer Communications*。結果顯示SG001單藥展現出良好的療效，且安全性可控，在復發或轉移性宮頸癌未來的聯合治療中具有巨大的潛力。
- 2024年5月，SG001單藥用於復發或轉移性宮頸癌的II期臨床研究結果在2024年ASCO年會上，以壁報的形式發表(編號：5526)。研究結果顯示，SG001單藥在PD-L1陽性的復發性/轉移性宮頸癌患者中顯示出持久的抗腫瘤活性和可接受的安全性。

鹽酸希美替尼片

- 2024年5月，鹽酸希美替尼片治療晚期實體瘤的I期臨床研究結果在2024年ASCO年會上，以壁報的形式發表(編號：3109)。初步的研究結果顯示，鹽酸希美替尼片安全性可控，在食管鱗癌患者中展現出良好的療效。

JMT103 (納魯索拜單抗注射液)

- 2024年5月，JMT103治療實體瘤骨轉移的Ib期臨床研究結果在2024年ASCO年會上，以線上的形式發表(編號：e15190)。初步的研究結果顯示，JMT103免疫原性低，具有良好的安全性，在降低骨代謝生物標誌物方面展現出良好的療效。

注射用多西他賽(白蛋白結合型)

- 2024年5月，多西他賽白蛋白治療胃腺癌或胃食管結合部腺癌的II期臨床研究結果在2024年ASCO年會上，以線上的形式發表(編號：e16018)。初步的研究結果顯示，多西他賽白蛋白安全性可控，在胃腺癌或食管胃結合部腺癌患者中展現出良好的療效。

臨床管線概覽

申報及關鍵臨床階段

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
普盧格列汀片(DBPR108)	化學藥物	DPP-4抑制劑	2型糖尿病	已遞交上市申請
注射用重組抗IgE單克隆抗體	生物藥物(單抗)	抗IgE單克隆抗體	慢性自發性蕁麻疹	已遞交上市申請
美洛昔康納晶注射液	納米藥物	選擇性COX-2抑制劑	成人中度至重度疼痛	已遞交上市申請
注射用兩性霉素B脂質體	納米藥物	抗感染，非特異性藥物	侵襲性真菌感染	已遞交上市申請(中國和美國)
鹽酸伊立替康脂質體注射液	納米藥物	拓撲異構酶抑制劑	胰腺癌	已遞交上市申請(美國)
丁酸氯維地平注射用乳劑	納米藥物	鈣通道阻滯劑	高血壓	已遞交上市申請

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
巴托利單抗(HBM9161)	生物藥物(單抗)	FcRn	重症肌無力	已遞交上市申請
重組人源化抗HER2 單抗—MMAE 偶聯藥物注射液(DP303c)	生物藥物 (抗體偶聯)	HER2受體(ADC)	乳腺癌	關鍵臨床試驗
重組人源化抗表皮生長 因子受體單克隆抗體注射液 (JMT101)	生物藥物(單抗)	EGFR	非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
KN026注射液	生物藥物(雙抗)	HER2雙抗	胃癌/乳腺癌	關鍵臨床試驗
帕妥珠單抗注射液	生物藥物(單抗)	HER2	乳腺癌	關鍵臨床試驗
TG103注射液	生物藥物(單抗)	GLP-1 受體激動劑	肥胖、超重/ 糖尿病	關鍵臨床試驗
CM310注射液	生物藥物(單抗)	抗IL-4R α 單克隆抗體	哮喘	關鍵臨床試驗
烏司奴單抗注射液(SYSA1902)	生物藥物(單抗)	IL-12/IL-23p40	銀屑病	關鍵臨床試驗
SYHX2011	納米藥物	微管抑制劑	乳腺癌	關鍵臨床試驗
注射用柔紅霉素 阿糖胞苷脂質體	納米藥物	RNA/DNA聚合 酶抑制劑	白血病	關鍵臨床試驗
注射用多西他賽 (白蛋白結合型)	納米藥物	微管抑制劑	胃癌/胰腺癌	關鍵臨床試驗
司美格魯肽注射液	化學藥物	GLP-1Ra/GLP-1 受體激動劑	糖尿病	關鍵臨床試驗
鹽酸米托蒽醌脂質體注射液	納米藥物	細胞週期 非特異性藥物	鼻咽癌	關鍵臨床試驗
納魯索拜單抗注射液 (JMT103)	生物藥物(單抗)	RANKL	惡性實體 瘤骨轉移	關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
普瑞巴林緩釋片	化學藥物	γ -GABA類似物	與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛	關鍵臨床試驗
鹽酸毛果芸香碱滴眼液	化學藥物	膽鹼能毒蕈鹼激動劑	老視	關鍵臨床試驗
司庫奇尤單抗注射液	生物藥物(單抗)	IL-17單克隆抗體	銀屑病	關鍵臨床試驗
SYHX1901片	化學藥物	JAK&SYK雙靶點抑制劑	銀屑病	關鍵臨床試驗
阿瑞匹坦注射液	新型製劑	NK-1受體拮抗劑	預防術後噁心嘔吐	關鍵臨床試驗
注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	納米藥物	mTOR抑制劑	血管周上皮樣細胞腫瘤(PEComa)	關鍵臨床試驗

專利

自2024年初至今共提交PCT國際申請30件，申請專利154件(國內95件和國外59件)，獲得專利授權52件(國內28件、國外24件)。截止2024年7月31日，本集團累計共提交PCT國際申請192件，申請專利1,948件(國內1,279件和國外669件)，獲得專利授權951件(國內633件和國外318件)。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

2024年上半年之收入為人民幣162.84億元，較2023年上半年的人民幣160.80億元增加1.3%。本期的毛利率上升1.7個百分點至71.6%，主要是由於成藥業務收入的佔比增加所致。

其它收入

2024年上半年之其它收入為人民幣3.15億元(2023年上半年：人民幣2.49億元)，主要包括銀行存款及結餘利息收入人民幣1.25億元(2023年上半年：人民幣1.25億元)、政府資助金收入人民幣0.49億元(2023年上半年：人民幣0.60億元)及代理收入人民幣0.42億元(2023年上半年：人民幣0.06億元)。

其它收益或虧損淨額

2024年上半年錄得淨虧損人民幣1.08億元(2023年上半年：淨收益人民幣0.2億元)，主要包括按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損人民幣0.84億元(2023年上半年：虧損人民幣0.91億元)、匯兌淨虧損人民幣0.14億元(2023年上半年：收益人民幣0.85億元)及結構性銀行存款的公平值收益人民幣0.23億元(2023年上半年：收益人民幣0.58億元)。

經營開支

2024年上半年之銷售及分銷費用為人民幣47.77億元，較2023年上半年的人民幣49.02億元減少2.5%。本集團於期內繼續擴大各產品的市場覆蓋及積極推廣新上市產品，亦同時提高營銷活動的效率，達致費用率降低。

2024年上半年之行政費用為人民幣6.33億元，較2023年上半年的人民幣5.36億元增加18.1%，主要是由於員工成本有所增加。

2024年上半年之研發費用為人民幣25.42億元，較2023年上半年的人民幣23.04億元增加10.3%，主要是由於用在持續進行及新啟動的臨床研究的開支增加。

所得稅開支

2024年上半年之所得稅開支為人民幣7.50億元(2023年上半年：人民幣6.24億元)，包括各附屬公司按應課稅溢利計提之所得稅開支及就派發股息所計提之中國預扣稅。

非香港財務報告準則指標

為評估本集團之業績，本公司亦呈列股東應佔基本溢利作額外的財務衡量指標，該指標並非香港財務報告準則(「HKFRS」)所要求，亦非按照HKFRS呈列。本集團認為，此非HKFRS財務衡量指標通過撇除本集團認為不能反映本集團經營業績的非經營性項目，更能反映本集團之基本經營業績。然而，呈列此非HKFRS財務衡量指標，並無意替代或表示其優於按HKFRS編制及呈報的財務資料。

以下的附加資料提供財務報表所示之股東應佔溢利與股東應佔基本溢利的對賬：

截至6月30日止六個月
2024年 2023年
(人民幣千元) (人民幣千元)

股東應佔溢利	3,020,374	2,966,987
調整：		
— 按公平值計入損益之金融資產之 公平值虧損(附註a)	84,071	90,824
— 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	118,237	109,536
— 相關所得稅之影響	(5,812)	(5,486)
股東應佔基本溢利	3,216,870	3,161,861

附註：

- (a) 按公平值計入損益的金融資產之公平值變動乃由於本集團於若干合夥企業、基金及上市股權之投資以公平值計量而產生。
- (b) 於本期確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣98,618,000元(2023年上半年：人民幣94,251,000元)為有關本公司股東建誠有限公司向本集團選定員工授予之股份獎勵。

流動資金及財政狀況

於2024年上半年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣14.25億元(2023年上半年：人民幣13.20億元)。應收貿易賬款周轉日數(應收貿易賬款結餘相對銷售額的比率，包括在中國銷售的增值稅)為70日，高於2023年的63日，主要是由於期內客戶的回款速度有所放慢，本集團將會加強這方面的控制及管理。存貨周轉日數(存貨結餘對於銷售成本的比率)為129日，略高於2023年的124日。於2024年6月30日的流動比率為2.5，與2023年底的2.6相比維持穩定。本期資本開支為人民幣6.29億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率。

本集團財務狀況保持穩健。於2024年6月30日，本集團之銀行存款、結存及現金為人民幣98.85億元(2023年12月31日：人民幣127.55億元)，結構性銀行存款為人民幣24.42億元(2023年12月31日：人民幣10.77億元)，而銀行借款為人民幣2.03億元(2023年12月31日：人民幣4.50億元)。於2024年6月30日，資產負債比率(銀行借款與總權益的比率)為0.6%(2023年12月31日：1.3%)。

本集團的銷售收入以人民幣(中國內銷)及美元(出口銷售)計值。本集團透過密切監察其外匯風險承擔及根據需要進行合適對沖安排減輕外匯波動的影響以管理其外匯風險。

抵押資產

於2024年6月30日，人民幣0.25億元的銀行存款已用作抵押，作為本集團獲授短期銀行信貸的擔保。

或然負債

於2024年6月30日，本集團並無任何重大的或然負債。

僱員

於2024年6月30日，本集團共僱用20,300名僱員，大部分受僱於中國內地。本集團繼續基於本集團及個別僱員的表現向合資格員工提供具競爭力的薪酬待遇、酌情購股權、股份獎勵及花紅。

簡明綜合收益表

截至2024年6月30日止六個月－未經審核

	附註	截至6月30日止六個月	
		2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	3	16,284,282	16,080,412
銷售成本		(4,629,735)	(4,842,773)
毛利		11,654,547	11,237,639
其它收入		314,988	248,811
其它收益或虧損淨額		(107,667)	20,126
銷售及分銷費用		(4,777,410)	(4,902,391)
行政費用		(632,842)	(535,640)
研發費用		(2,541,991)	(2,303,611)
其它費用		(34,851)	(54,155)
應佔聯營公司之業績		(27,239)	(16,248)
應佔合營企業之業績		(24,430)	(2,255)
財務費用		(21,975)	(10,722)
除稅前溢利	4	3,801,130	3,681,554
所得稅開支	5	(749,664)	(623,514)
本期溢利		3,051,466	3,058,040
應佔本期溢利：			
本公司擁有人		3,020,374	2,966,987
非控股權益		31,092	91,053
		3,051,466	3,058,040
		人民幣分	人民幣分
每股盈利	6		
— 基本		25.51	24.95
— 攤薄		25.51	24.95

簡明綜合全面收益表

截至2024年6月30日止六個月—未經審核

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
本期溢利	3,051,466	3,058,040
其它全面收益：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其它全面收益之		
金融資產之公平值收益，扣除所得稅	931,249	10,979
其後可能會重新分類至損益之項目：		
因換算海外經營時而產生之匯兌差額	(9,449)	7,077
本期其它全面收益，扣除所得稅	921,800	18,056
本期全面收益總額	3,973,266	3,076,096
應佔本期全面收益總額：		
本公司擁有人	3,942,174	2,985,043
非控股權益	31,092	91,053
	3,973,266	3,076,096

簡明綜合財務狀況表

於2024年6月30日—未經審核

		2024年 6月30日	2023年 12月31日
	附註	人民幣千元	人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		10,488,048	10,416,599
使用權資產		1,147,806	1,226,293
投資物業		57,779	59,432
商譽		234,904	234,904
無形資產		2,240,018	2,198,549
於聯營公司之權益		801,276	786,085
於合營企業之權益		730,921	682,351
其它金融資產		3,403,702	2,387,159
遞延稅項資產		216,763	186,776
按金、預付款項及其它應收款項	9	598,877	619,077
銀行存款		1,510,000	740,000
		21,430,094	19,537,225
流動資產			
存貨		3,270,713	3,138,664
應收貿易賬款	8	6,343,176	5,869,223
按金、預付款項及其它應收款項	9	751,199	672,655
應收票據	10	4,544,570	3,685,282
應收關聯公司款項		559,783	157,313
應收合營企業款項		179,807	129,531
結構性銀行存款	11	2,442,314	1,077,054
銀行存款、結存及現金		8,374,689	12,015,223
		26,466,251	26,744,945

		2024年 6月30日	2023年 12月31日
	附註	人民幣千元	人民幣千元
流動負債			
應付貿易賬款	12	2,543,392	2,426,115
其它應付款項	13	6,385,631	5,978,313
合約負債		258,986	326,205
應付票據	14	639,733	415,624
應付關聯公司款項		20,047	21,436
應付合營企業款項		37,987	35,587
租賃負債		119,994	149,627
稅項負債		226,977	379,450
銀行借款		202,560	450,216
		10,435,307	10,182,573
流動資產淨值		16,030,944	16,562,372
總資產減流動負債		37,461,038	36,099,597
非流動負債			
其它應付款項		350,580	399,684
租賃負債		66,316	107,058
遞延稅項負債		571,804	574,843
		988,700	1,081,585
資產淨值		36,472,338	35,018,012
資本及儲備			
股本		11,005,842	10,899,412
儲備		23,845,122	22,303,796
本公司擁有人應佔權益		34,850,964	33,203,208
非控股權益		1,621,374	1,814,804
權益總額		36,472,338	35,018,012

簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月一未經審核

1. 編製基準

石藥集團有限公司(「本公司」)為一間於香港註冊成立之公眾有限公司，而其股份於聯交所上市。

簡明綜合財務報表乃根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈之香港會計準則第34號(「香港會計準則第34號」)中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16之適用披露規定而編製。

簡明綜合財務報表所載作為比較資料之截至2023年12月31日止年度之財務資料並不構成本公司該年度之法定年度綜合財務報表，但乃源自該財務報表。有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

本公司已根據香港《公司條例》第662(3)條及附表6第3部規定向公司註冊處處長提交截至2023年12月31日止年度之財務報表。

本公司之核數師已就該財務報表作出報告。核數師報告並無保留意見，亦無提述核數師在不就該報告作保留意見之情況下以強調之方式促請有關人士注意之任何事項，也沒有載列根據香港《公司條例》第406(2)、407(2)或(3)條作出之陳述。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃根據歷史成本編製，惟若干金融工具以公平值計量(如適用)除外。

除應用新訂香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)及修訂所產生之附加會計政策外，截至2024年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與本集團截至2023年12月31日止年度之年度財務報表所呈報者相同。

應用香港財務報告準則之修訂

期內，本集團已首次應用下列由香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則之修訂，該等修訂於本集團於2024年1月1日開始之年度期間強制生效，以編製本集團之簡明綜合財務報表：

香港會計準則第16號之修訂	售後租回之租賃負債
香港會計準則第1號之修訂	負債分類為流動或非流動及相關香港詮釋第5號之修訂(2020年)
香港會計準則第1號之修訂	附帶契諾之非流動負債
香港會計準則第7號及	供應商融資安排
香港財務報告準則第7號之修訂	

於本中期期間應用香港財務報告準則之修訂對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現及/或該等簡明綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

3. 收入及分類資料

(i) 收入分類

與客戶合約之收入分類

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銷售貨物	16,284,282	16,045,712
授權費收入	-	34,700
	16,284,282	16,080,412

銷售貨物

收入於貨物控制權轉移後的某個時間點，即貨物已交付客戶之特定地點時確認。交付後，客戶承擔與貨物相關的陳舊及損失的風險。

授權費收入

本集團向客戶提供其專利知識產權授權或商業化授權，且於客戶獲得有關取得或使用相關知識產權或授權的權利時確認收入。授權費收入於客戶取得知識產權控制權後在某個時間點確認，或倘控制權隨時間轉移(如授予客戶為期一段期間的商業化授權)，收入則按完成相關履約責任的進度隨時間確認。

授權的代價包括固定要素(首付款)及可變要素(包括但不限於開發里程碑及使用費)。對於與客戶使用權相關的授權，收到的預付費列入合約負債項下，僅當客戶能夠使用授權時才確認為收入，可變代價僅在極有可能不會發生將來收入的重大轉回時確認。

地理資料

根據客戶所在地按地域市場劃分(而不論貨物原產地)之外部客戶收入呈列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
中國內地(註冊地點)	14,256,973	13,841,284
其它亞洲地區	643,601	823,567
歐洲	692,788	691,814
北美	398,320	489,542
其它	292,600	234,205
	16,284,282	16,080,412

(ii) 分類資料

向執行董事(即主要營運決策者)呈報作分配資源及評估分類表現之資料着重於所交付之貨物類別。本集團之可報告分類如下：

- (a) 成藥—研發、生產及銷售藥品以及授權費收入；
- (b) 原料產品—生產及銷售粉狀維生素C及抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其它—生產及銷售功能食品產品(包括咖啡因食物添加劑、無水葡萄糖、阿卡波糖及維生素C含片)、提供醫療服務及其它。

以下為本集團以經營及可報告分類劃分之收入及業績分析。

截至2024年6月30日止六個月

	成藥 人民幣千元	原料產品		功能食品 及其它 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
		維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元				
分類收入							
銷售貨物	13,549,079	983,900	870,894	880,409	16,284,282	-	16,284,282
類別間銷售	-	16,427	99,803	71,526	187,756	(187,756)	-
收入總計	13,549,079	1,000,327	970,697	951,935	16,472,038	(187,756)	16,284,282
分類溢利	3,488,515	67,623	186,195	174,924			3,917,257
未分配收入							147,550
未分配開支							(190,033)
應佔聯營公司之業績							(27,239)
應佔合營企業之業績							(24,430)
財務費用							(21,975)
除稅前溢利							3,801,130

截至2023年6月30日止六個月

	成藥 人民幣千元	原料產品		功能食品 及其它 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
		維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元				
分類收入							
銷售貨物	12,899,014	1,039,715	930,102	1,176,881	16,045,712	-	16,045,712
類別間銷售	-	3,574	138,097	112,200	253,871	(253,871)	-
授權費收入	34,700	-	-	-	34,700	-	34,700
收入總計	12,933,714	1,043,289	1,068,199	1,289,081	16,334,283	(253,871)	16,080,412
分類溢利	3,192,433	67,582	71,421	331,005			3,662,441
未分配收入							183,397
未分配開支							(135,059)
應佔聯營公司之業績							(16,248)
應佔合營企業之業績							(2,255)
財務費用							(10,722)
除稅前溢利							3,681,554

分類溢利指各分類所賺取溢利，惟並無分配利息收入、結構性銀行存款之公平值變動、按公平值計入損益之金融資產公平值變動、中央行政費用、應佔聯營公司及合營企業之業績以及財務費用。此為就資源分配及表現評估向執行董事匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

執行董事根據各分類的經營業績作出決策。由於執行董事並未就資源分配及績效評估的目的定期審閱該等資料，故並無呈列分類資產及分類負債的分析。因此，僅呈列分類收入及分類業績。

4. 除稅前溢利

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
除稅前溢利已扣除／(計入)：		
物業、廠房及設備折舊	494,710	415,596
使用權資產折舊	81,568	84,240
投資物業折舊	1,653	1,652
無形資產攤銷	53,600	30,412
折舊及攤銷總額	631,531	531,900
以股份為基礎之僱員酬金福利(附註a)	118,237	109,536
政府資助金收入(計入其它收入)	(49,243)	(60,180)
代理收入(計入其它收入)	(41,789)	(6,391)
按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損 (計入其它收益或虧損)	84,071	90,824
結構性銀行存款之公平值收益(計入其它收益或虧損)	(22,768)	(58,415)
預期信貸虧損模式下確認之減值虧損 (計入其它收益或虧損)	11,701	8,593
銀行存款及結存利息收入(計入其它收入)	(124,782)	(124,805)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	13,539	23,659
匯兌虧損／(收益)淨額(計入其它收益或虧損)	14,371	(84,704)

附註：

- (a) 該金額主要包括本公司所授出購股權及股份獎勵之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣19,902,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣13,981,000元)，以及本公司一位股東所授出股份獎勵(涉及該股東持有的本公司現有股份)之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣98,618,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣94,251,000元)。
- (b) 於截至2024年及2023年6月30日止六個月，確認為開支之存貨成本與簡明綜合收益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
本期稅項		
— 中國企業所得稅	726,935	601,557
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	213,500	103,126
— 海外稅項	6,680	8,007
	947,115	712,690
遞延稅項	(197,451)	(89,176)
	749,664	623,514

由於本集團於兩個期間均無應評稅溢利，因此並無就香港利得稅計提撥備。

根據中國企業所得稅法（「企業所得稅法」）及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司之標準稅率為25%。本公司若干附屬公司符合高新技術企業之資格，可於截至2026年止享有15%之優惠稅率。

根據企業所得稅法，於中國成立之公司就2008年1月1日起賺取之溢利向外國投資者分派之股息須繳納10%之預扣稅。倘該等外國投資者符合相關稅務法規指定之若干條件，則稅率將降至5%。由於本集團可控制撥回暫時性差額之時間，且暫時性差額可能不會於可見將來撥回，故並無就中國附屬公司累計溢利應佔暫時性差額約人民幣29,204,000,000元（2023年12月31日：人民幣25,308,000,000元）計提遞延稅項撥備。

其它司法權區所產生之稅項按相關司法權區之現行稅率計算。

本集團於第二支柱規則生效之其中一個司法權區經營業務。由於本集團經營所在之有效司法權區之本集團估計實際稅率高於15%，經考慮根據管理層之最佳估計按照全球反稅基侵蝕規則作出之調整後，本集團管理層認為本集團毋須根據第二支柱規則繳納補足稅。

6. 每股盈利

本公司擁有人應佔之每股基本及攤薄盈利乃根據下列數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
本公司擁有人應佔溢利(人民幣千元)	3,020,374	2,966,987
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數(千股)	11,838,461	11,892,763
具攤薄效應的潛在普通股之影響：		
購股權及股份獎勵(千股)	233	504
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數(千股)	11,838,694	11,893,267

於兩個期間用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數已根據本公司股份獎勵計劃受託人所持股份之影響作出調整。

7. 股息

(a) 中期股息

於中期期末後，董事會宣派2024年中期股息每股16港仙(2023年：每股14港仙(約人民幣12.8分)，金額為約人民幣1,529,135,000元)，其尚未於中期期末確認為負債。

(b) 中期期間已批准並支付之末期股息

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
於以下中期期間已批准並支付之過往財政年度末期股息：		
每股14.0港仙(約人民幣13.0分)(2023年：每股11.0港仙(約人民幣10.1分))	1,540,544	1,207,225
減：股份獎勵計劃持有股份之股息	(8,689)	(3,496)
	1,531,855	1,203,729

8. 應收貿易賬款

	2024年	2023年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
應收貿易賬款	6,397,014	5,911,360
減：預期信貸虧損撥備	(53,838)	(42,137)
	6,343,176	5,869,223

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(扣除預期信貸虧損撥備)於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
0至90日	4,629,442	5,272,089
91至180日	1,290,490	564,976
181至365日	419,554	29,364
365日以上	3,690	2,794
	6,343,176	5,869,223

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
原材料及研發費用之預付款項	188,071	175,305
收購物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	598,877	619,077
其它可收回稅項	277,757	210,162
其它	285,371	287,188
	1,350,076	1,291,732
分析：		
流動	751,199	672,655
非流動	598,877	619,077
	1,350,076	1,291,732

10. 應收票據

本集團應收票據之屆滿期均為少於365日(2023年12月31日：少於365日)，於報告期末尚未到期。根據過往資料、經驗及在無需付出過度的成本或投入的情況下可獲得的前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

11. 結構性銀行存款

結構性銀行存款每年提供最高達2.3%(2023年12月31日：1.8%)的保證回報，預期總回報每年最高達3.0%(2023年12月31日：3.0%)，視乎相關存款條款列明的相關商品的市場報價而定。

結構性銀行存款於初步確認時指定為按公平值計入損益，因其包含並不密切相關的內嵌式衍生工具。

12. 應付貿易賬款

以下為應付貿易賬款於報告期末按發票日期呈列之賬齡分析：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
0至90日	1,990,637	1,994,671
91至180日	139,047	203,696
超過180日	413,708	227,748
	2,543,392	2,426,115

採購貨物之一般信貸期為最多90日(2023年12月31日：90日)。

13. 其它應付款項

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
其它應付稅項	66,682	181,502
建設成本及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	989,575	1,027,366
遞延政府補助金	547,725	509,226
應付薪金、工資及員工福利	565,487	660,299
應付銷售費用	3,265,723	3,293,158
應付研發費用	425,348	264,913
收購附屬公司額外權益之應付代價	200,731	—
其它	674,940	441,533
	6,736,211	6,377,997
分析：		
流動	6,385,631	5,978,313
非流動	350,580	399,684
	6,736,211	6,377,997

14. 應付票據

於報告期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日內(2023年12月31日：365日內)且尚未到期。

企業管治

本公司於截至2024年6月30日止六個月期間內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄C1企業管治守則所載之守則條文。

中期業績審閱

外聘核數師與本公司之審核委員會已審閱截至2024年6月30日止六個月之中期業績。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2024年11月4日(星期一)至2024年11月6日(星期三)(包括首尾兩天在內)暫停辦理股份過戶登記手續。為確保享有中期股息，所有股份過戶文件連同相關股票必須於2024年11月1日(星期五)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

於截至2024年6月30日止六個月內，本公司於香港聯合交易所有限公司購回本身之股份如下：

日期	購回 股份數目	最高購買價 港元	最低購買價 港元	總代價(扣除開支前)	
				港元	人民幣元 (等值)
2024年4月	26,628,000	5.99	5.66	155,616,000	141,147,000
2024年6月	36,350,000	6.58	6.21	231,848,000	211,185,000
	62,978,000			387,464,000	352,332,000

於2024年4月回購之股份已於2024年5月註銷。於2024年6月回購之股份已於2024年7月註銷。董事會認為該等購回乃為股東之利益而作出，旨在提升每股盈利及將股東回報最大化。

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司於截至2024年6月30日止六個月內概無購買、出售或贖回任何本公司之上市證券。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2024年8月21日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、姜昊博士、姚兵博士及蔡鑫先生；及獨立非執行董事王波先生、*CHEN Chuan*先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。