

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。



Sincere Pharmaceutical Group Limited

先聲藥業集團有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

截至2024年6月30日止六個月中期業績公告

財務摘要

截至2024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31.14億元，較2023年同期約人民幣33.82億元¹下降約7.9%。
- 創新藥業務收入約人民幣22.03億元，佔總收入比率約70.7%，較2023年同期約人民幣24.13億元下降約8.7%。
- 歸屬於本公司權益股東的利潤約人民幣4.57億元，較2023年同期約人民幣22.74億元下降約人民幣18.17億元，降幅約79.9%。經調整歸屬於本公司權益股東的利潤²約人民幣5.38億元，較2023年同期約人民幣3.94億元增加約人民幣1.44億元，增幅約36.5%。

¹ 參閱本公告「對比財務資料」章節。

² 參閱本公告「非香港財務報告準則指標—經調整歸屬於本公司權益股東的利潤」章節。

先聲藥業集團有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司連同其附屬公司(統稱「本集團」)截至2024年6月30日止六個月(「報告期間」或「期間」)的未經審核簡明合併財務業績，連同2023年同期的比較數字。報告期間的未經審核簡明合併財務資料已經本公司審計委員會(「審計委員會」)審閱。

公司概覽

本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、自身免疫及抗感染領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域，致力於實現「讓患者早日用上更有效藥物」的企業使命。

在聚焦領域內，本集團有七款創新藥獲批上市銷售。截至2024年6月30日，本集團有14種產品進入100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(「NRDL」)。

本集團高度重視創新藥研發能力的構建，在上海、南京、北京、波士頓和香港分別設有研發創新中心，並建設有神經與腫瘤藥物研發全國重點實驗室。本集團的研發系統實現了從藥物發現、臨床前開發、臨床試驗、註冊全流程覆蓋，並擁有蛋白質工程、多抗/TCE、ADC、AI輔助分子生成、蛋白降解等領先平台。截至2024年6月30日，本集團共有研發人員約880人(其中博士約160人，碩士約460人)。

本集團擁有覆蓋全國的營銷網絡和領先的商業化能力，將持續加強營銷專業化能力，提高藥品覆蓋及可及性。截至2024年6月30日，本集團的腫瘤、神經科學、自免及綜合、零售基層四大營銷事業部及其他支持部門共有人員約3,900名，遍佈中國32個省、市及自治區，產品覆蓋全國超3,000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。已投入使用的六個藥品生產基地，均符合中國GMP要求，部分生產線已通過了歐盟GMP認證或美國食品藥品監督管理局(「FDA」)檢查。

本集團以自主研發及協同創新雙輪驅動，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，不斷發掘患者亟需且有巨大市場潛力的產品。本集團建立了科學顧問委員會(SAB)，匯集十多名腫瘤、神經系統、自身免疫等領域的全球領先科學家，發揮其專業能力及行業經驗，為本集團的早期藥物發現及臨床開發提供科學建議，探索和創造前所未有的治療手段。

主要產品

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)

恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)

神經系統領域產品 先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)

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)

其他領域產品 先諾欣®(先諾特韋片/利托那韋片組合包裝)

再林®(阿莫西林/阿莫西林克拉維酸鉀/頭孢克洛/頭孢丙烯)

先聲®咳喘寧口服液

必奇®(蒙脫石散/分散片)

管理層討論及分析

行業回顧

2024年上半年，醫藥行業發展展現出複雜而多變的態勢。2024年6月，國務院辦公廳印發的《深化醫藥衛生體制改革2024年重點工作任務》，聚焦醫保、醫療、醫藥協同發展和治理，提出了包括推進藥品和醫用耗材集中帶量採購提質擴面等多項重點任務。2024年7月5日，國務院常務會議審議通過《全鏈條支持創新藥發展實施方案》，從研發、審評審批、准入、支付、投融資等全方位支持創新藥研發，強化市場信心。在持續的政策引導和技術創新的雙重推動下，醫藥企業在增加研發項目數量的同時不斷提高研發效率和研發質量。伴隨著中國醫藥行業結構轉型升級，創新藥佔比逐步提升。中國藥企國際合作的步伐明顯加快，創新藥海外授權交易顯著增加。未來擁有更高價值的創新藥和合規高效商業化能力的創新藥企業將不斷獲得可持續的、高質量的發展。

業務回顧

創新藥產品持續上市，為本集團帶來長期健康增長動力。截至本公告日期，已進入商業化階段的創新藥擴充至七款(恩度[®]、艾得辛[®]、先必新[®]、恩維達[®]、科賽拉[®]、先諾欣[®]、恩立妥[®])，新增一款創新藥恩立妥[®]獲批上市，新增兩款創新藥恩澤舒[®]、科唯可[®]新藥上市申請(「NDA」)獲受理。

基於未滿足的臨床需求，高效推進創新藥研發管線。截至本公告日期，本集團擁有創新藥研發管線超60項。新增新藥臨床試驗申請(IND)獲批六項¹，達成FPI/FIH六項²，LPI兩項³。

¹ 新藥臨床試驗申請(「IND」)獲批共六項，分別為先諾欣[®](12-17歲COVID-19，1月9日)，SIM0501(晚期惡性實體瘤，1月10日)，瑪氣諾沙韋(兒童流行性感冒，2月21日)，SIM0500(復發或難治性多發性骨髓瘤，3月9日，美國；3月12日，中國)，SIM0506(實體瘤，4月24日)。

² 達成首次人體試驗(「FIH」)共兩項，分別為SIM0501(晚期惡性實體瘤，3月19日)，SIM0500(復發或難治性多發性骨髓瘤，5月24日)；達成首例患者入組(「FPI」)共四項，分別為SIM0237(NMIBC，I期，1月23日)，先必新[®]舌下片(卒中後認知功能障礙，II期，4月8日)，樂德奇拜單抗(成人/青少年特應性皮炎，III期，7月8日；成人/青少年哮喘，III期，7月23日)。

³ 達成末例患者入組(「LPI」)共兩項，分別為先必新[®](急性缺血性腦卒中，IIa期，3月6日)，科唯可[®](失眠，III期，3月15日)。

本集團不斷提升生產能力及效率，構建全球供應鏈的堅實保障。

- 江蘇先盛生物醫藥有限公司(原料藥生產基地)從立項到竣工僅用時12個月，遠超行業平均水準，現已具備生產條件，正在快速推進重點品種的生產轉移和工藝驗證。
- 2024年4月，先聲藥業有限公司新增樂德奇拜單抗注射液(規格：150mg (1ml)／瓶)生產許可證B證獲得批准。

主要里程碑

截至2024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：

- | | |
|------------|---|
| 2024年3月15日 | 恩澤舒®(注射用蘇維西塔單抗)新藥上市申請獲NMPA受理，適應症為蘇維西塔單抗聯合化療用於含鉑化療治療失敗的復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。 |
| 2024年5月20日 | 本集團與Idorsia Pharmaceuticals Ltd. (「Idorsia」)合作的失眠症藥物科唯可®(鹽酸達利雷生片)獲香港藥劑業及毒藥管理局簽發的藥品／製品註冊證明書，准許「QUVIVIQ TABLETS 50MG」及「QUVIVIQ TABLETS 25MG」在香港銷售、要約出售、分發及管有。 |
| 2024年6月18日 | 本集團與邁博藥業有限公司合作的恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)獲NMPA批准在中國上市，適應症為與FOLFIRI方案聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的轉移性結直腸癌(「mCRC」)。 |

於報告期間後至本公告日期，本集團又達成以下里程碑：

2024年7月8日 本集團創新藥先諾欣[®](先諾特韋片／利托那韋片組合包裝)通過NMPA審評審批，由附條件批准轉為常規批准，適應症為：用於治療輕中度新型冠狀病毒感染(COVID-19)的成年患者。先諾欣[®]成為國內首款獲得常規批准的口服抗新冠病毒創新藥。

2024年7月16日 本集團與Idorsia合作的失眠症藥物科唯可[®](鹽酸達利雷生片)新藥申請獲NMPA受理，用於治療以入睡和／或睡眠維持困難為特徵的成人失眠患者。

有關上述各項的詳情，請參閱本公告以下章節及(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。

產品管線摘要

截至本公告日期，本集團擁有創新藥研發管線超60項，現正就16種創新藥開展臨床研究，處於NDA／關鍵臨床階段候選藥物4種⁴，處於I/II期階段候選藥物12種及臨床前候選藥物約40種。在研創新藥物形式涵蓋單克隆抗體、雙特異性抗體、多抗、融合蛋白、抗體偶聯藥物(「ADC」)及小分子藥等，豐富的管線儲備有望幫助更多患者。

下表概述截至本公告日期本集團主要研發管綫的治療靶點、治療領域、權利及開發情況。

⁴ 不含商業化權益品種瑪氣諾沙韋、LNK01001。

權益地區	在研產品 (靶點/機制)	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA/BLA	
腫 瘤								
中國	注射用蘇維西塔單抗 (VEGF)	卵巢癌/輸卵管癌/原發性腹膜癌 (SCORES 研究)						
全球	恩度® 新適應症 (血管生成通路)	惡性胸腹腔積液 (COREMAP 研究)						
全球	注射用多西他賽聚合物膠束 (微管蛋白抑制劑)	實體瘤						
全球	SIM0270 (SERD BM)	乳腺癌						
全球	SIM0235 (TNFR2)	晚期實體瘤和CTCL (中)						
		晚期實體瘤和CTCL (美)						
全球	SIM0348 (TIGIT/PVRIG雙抗)	晚期實體瘤						
全球	SIM0237 (PD-L1/IL15v雙抗)	晚期實體瘤 (中+美)						
		非肌層浸潤性膀胱癌 (中)						
全球	SIM0501 (USP1)	實體瘤 (中+美)						
全球	SIM0500 (GPRC5D-BCMA-CD3三抗)	多發性骨轉移瘤 (中+美)						
中國	SIM0395 (PI3K/mTOR)	膠質母細胞瘤 (GBM AGILE 研究)						
全球	SIM0506 (SOS1)	實體瘤						
全球	SIM0508 (Polθ)	實體瘤						
全球	SIM0505 (CDH6-ADC)	實體瘤						
全球	SIM0686 (FGFR2b-ADC)	實體瘤						
中國	SIM0323 (CD80/IL2)	實體瘤						
神 經 系 統								
全球	先必新®舌下片 (自由基和炎症細胞因子)	急性缺血性腦卒中 (中)						
		PSCI						
		急性缺血性腦卒中 (美)						
中國	科唯可® (DORA)	失眠						已在美、歐等多地上市
全球	先必新®注射液新適應症 (自由基和炎症細胞因子)	腦出血						
中國	SIM0800 (AQP4)	腦卒中伴發腦水腫						
中國	SIM0802 (PSD-95)	缺血性腦卒中等						
自 身 免 疫								
中國	樂德奇拜單抗 (IL-4Rα)	特應性皮炎						
		哮喘						
中國	SIM0295 (URAT1)	痛風伴高尿酸血症						
中國 (海外權益授權於Almirall)	SIM0278 (IL2muFc)	AD、SLE等						
全球	SIM0708	AD、COPD、哮喘等						
全球	SIM0711	AD						
中國 (商業化權益)	LNK01001 (JAK1)	類風濕關節炎&強直性脊柱炎						
其 他								
中國 (商業化權益)	瑪氣諾沙韋 (PA)	流行性感冒 (成人/青少年)						
		流行性感冒 (兒童)						

合作研發進度

處於商業化階段的創新藥

截至本公告日期，本集團商業化創新藥組合成功拓展至七款，涵蓋腫瘤、神經系統、自身免疫、抗感染多個疾病領域，擁有巨大的市場潛力和協同效益。截至2024年6月30日止六個月，創新藥業務收入約人民幣22.03億元，佔總收入的70.7%。

腫瘤領域產品

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全球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，並進入鼻咽癌、黑色素瘤、食管癌、骨肉瘤等多項指南推薦。同時，本集團正積極探索該產品在惡性胸腹腔積液的新適應症。

- 2024年1月，中國抗癌協會發佈《肺癌合併惡性胸腔積液診療專家共識》，恩度®首次進入該共識，獲專家推薦用於肺癌合併惡性胸腔積液治療。
- 2024年5月，美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會在芝加哥舉行，重組人血管內皮抑制素有4項研究入選本次會議，包括1項口頭報告、1項壁報展示、2項線上發表，研究成果涵蓋鼻咽癌、黑色素瘤等領域。

恩維達® (恩沃利單抗注射液)

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)醫藥科技有限公司及江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司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。

- 2024年3月，在2024年歐洲肺癌大會(ELCC)上，一項恩維達®聯合重組人血管內皮抑制素及化療一線治療驅動基因陰性晚期非小細胞肺癌(NSCLC)的II期臨床研究成果亮相，該治療方案良好的療效和可控的安全性，值得在廣泛人群中進一步研究。
- 2024年5月，在美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，恩維達®有9項研究入選本次會議，包括4項壁報展示、5項線上發表。研究成果涵蓋膽道癌、肝癌、直腸癌、子宮內膜癌、食管鱗狀細胞癌、胃/胃食管交界處腺癌等領域。

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。2020年8月，本集團與G1 Therapeutics, Inc. (「G1公司」)訂立獨家許可協議，以在大中華區進行科賽拉®的開發及商業化。2021年2月13日，科賽拉®獲FDA批准上市。2022年7月12日，科賽拉®獲NMPA批准在中國附條件上市。2023年4月28日，本集團已取得科賽拉®銷售里程碑的完整權益。2023年12月20日，科賽拉®地產化申請獲NMPA批准，可由本集團位於海南省海口市的生产企業生產，進一步提升其對中國腫瘤患者的可及性。目前，該產品已獲美國國立綜合癌症網絡(NCCN)、CSCO等重要相關指南推薦。

- 2024年1月，科賽拉®100mg新增規格補充申請已獲受理，未來有望更進一步方便醫生和患者的臨床用藥選擇。

- 2024年4月，《CSCO小細胞肺癌診療指南(2024版)》正式發佈。指南更新了廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的一線治療推薦，科賽拉®由II級推薦、2A類證據修改為I級推薦、1A類證據；復發小細胞肺癌二線治療推薦，科賽拉®由2A類證據修改為1A類證據。

恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)

是一種重組抗表皮生長因子受體(「EGFR」)嵌合單克隆抗體，與FOLFIRI聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的轉移性結直腸癌(「mCRC」)。恩立妥®採用特定表達工藝製備，有效避免了導致超敏反應的糖基化修飾。2024年6月18日，恩立妥®獲批准在中國上市，是首個獲NMPA批准用於mCRC一線治療的自主知識產權國產EGFR單克隆抗體創新藥。恩立妥®的成功上市，將為中國mCRC患者帶來高品質且可負擔的生物靶向治療藥物。

神經系統領域產品

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，用於治療急性缺血性腦卒中(AIS)。先必新®於2020年7月在中國獲批上市，2020年12月起納入國家醫保藥品目錄。國際權威醫學期刊《STROKE》發表的先必新®III期關鍵性臨床TASTE研究結果顯示：先必新®可顯著提升患者治療後90天的mRS評分在0-1分的患者比例(即減少因腦卒中致殘的患者比例)。先必新®已獲《中國腦血管病臨床管理指南》(唯一IIa類推薦，B級證據)、《急性腦梗死缺血半暗帶臨床評估和治療中國專家共識》、《腦卒中防治體系建設指導規範》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)。

- 2024年5月，TASTE和TASTE-SL研究的事後分析結果在第十屆歐洲卒中組織會議上正式公佈，結果顯示無論依達拉奉右莖醇注射液還是舌下片，依達拉奉右莖醇均可顯著改善大動脈粥樣硬化型(LAA)卒中的神經功能結局。

- 2024年5月，第十屆歐洲卒中組織會議期間公佈了首都醫科大學宣武醫院郝峻巍教授團隊開展的一項多中心、前瞻性、真實世界隊列研究(EXPAND)，EXPAND研究是首個大樣本，前瞻性、在真實診療環境中觀察依達拉奉右莖醇治療AIS有效性和安全性的臨床研究。該摘要報告了初步分析結果，即依達拉奉右莖醇可改善AIS患者出院時NIHSS評分較基線的變化。
- 截至2024年6月30日止六個月，先必新®注射液在卒中注射液市場份額約佔22%，覆蓋患者約63萬人，目前已覆蓋超4,800家醫療機構。

自身免疫領域產品

艾得辛®(艾拉莫德片)

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，適應症為活動性類風濕關節炎，中國國家衛健委、中華醫學會、亞太風濕病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。自2012年上市以來，艾得辛®已惠及中國超100萬(人次)患者。

- 2024年6月，在歐洲抗風濕病聯盟(EULAR)年會上，艾拉莫德公佈了5項研究成果，涉及類風濕關節炎、原發性乾燥綜合征、廢用性骨質疏鬆症等疾病領域。

抗感染領域產品

先諾欣®(先諾特韋片/利托那韋片組合包裝)

我國首款獲批的具有自主知識產權的國產3CL小分子抗新冠創新藥。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，本集團獲得先諾特韋在全球開發、生產及商業化的獨家權利。

- 2024年1月，《新英格蘭醫學雜誌》(The New England Journal of Medicine)在線發表了先諾欣®用於輕中度COVID-19成年患者的II/III期、雙盲、隨機、安慰劑對照臨床試驗的完整數據。該研究中納入患者年齡中位數為35歲，1,092例(95.9%)患者已完成首次疫苗接種，其中874例(76.7%)患者接受過加強劑量。該研究覆蓋了不同的奧密克戎變異株，證明了先諾欣®在實際臨床中的應用價值。該研究的成功發表，標誌著先諾欣®成為首個成功打造完整證據鏈的國產3CL靶點抗新冠創新藥。
- 2024年5月，《中華醫學雜誌》發表了《抗新型冠狀病毒小分子藥物臨床應用專家共識》，主要內容包括7種抗新冠病毒小分子藥物(包括先諾特韋/利托那韋)介紹，重點闡述了老年人群、合併慢性疾病人群、腫瘤患者、孕婦、兒童等14種特殊人群用藥推薦，為臨床醫師規範用藥提供建議。
- 2024年7月8日，先諾欣®通過NMPA審評審批，由附條件批准轉為常規批准，成為國內首款獲得常規批准的口服抗新冠創新藥。

處於NDA／關鍵臨床階段的候選藥物

先必新®舌下片

先必新®舌下片是本集團與南京寧丹新藥技術有限公司合作開發的創新藥，是一種經舌下黏膜吸收的固體製劑，所含依達拉奉和右莖醇可在舌下迅速崩解，通過舌下靜脈叢吸收進入血液，其主要藥理作用為抗炎和清除自由基，從而最大限度地減少AIS引發的級聯損傷，保護腦細胞。獨特的劑型有望增加卒中治療方式的靈活性。先必新®舌下片未來有望與本公司已上市的先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)組成序貫療法，利於患者獲得完整療程。同時，舌下片不受醫療場所條件限制，也更適於拓展其他神經系統疾病適應症。

- 2024年2月19日，《美國醫學會雜誌·神經病學》(JAMA NEUROLOGY，影響因子：29.0)在線發表了先必新®舌下片治療急性缺血性腦卒中多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究(TASTE-SL研究)的主要結果。結果顯示，先必新®舌下片顯著改善AIS患者治療後神經功能恢復及獨立生活能力。

恩澤舒®(注射用蘇維西塔單抗)

是本集團與Apexigen, Inc(現併入Pyxis Oncology, Inc)合作的新一代重組人源化抗血管內皮生長因子(抗VEGF)兔源單克隆抗體。臨床前研究顯示，在多個腫瘤模型中蘇維西塔單抗比同劑量下的貝伐珠單抗具有更強的親和性和抑瘤效果。

- 2024年1月3日，SCORES研究達到主要研究終點。初步結果顯示：對比安慰劑組，試驗組PFS改善具有統計學意義和臨床意義；試驗組顯示出OS獲益的趨勢；安全性可控，未發現新的安全性信號。

- 2024年3月15日，恩澤舒®新藥上市申請獲NMPA受理，適應症為蘇維西塔單抗聯合化療用於含鉑化療治療失敗的復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。
- 2024年6月2日，SCORES研究最新數據於2024美國臨床腫瘤學會(「ASCO」)年會上口頭報告。本次公佈研究數據表明：(1)經BIRC評估，蘇維西塔組對比安慰劑組顯著延長了無進展生存期；在所有預先設定的亞組中，療效分析均呈現陽性結果，PFS均顯著獲益；(2)在包括既往使用過VEGF和/或PARP抑制劑的人群中，蘇維西塔單抗聯合化療均可顯著延長患者PFS；(3)蘇維西塔單抗組較對照組呈現出OS獲益趨勢；(4)BIRC和研究者評估的疾病控制率(「DCR」)、緩解持續時間(「DOR」)也呈現出一致的獲益；及(5)聯用化療總體安全性良好，對比同機制藥物無新的安全性信號。

科唯可®(鹽酸達利雷生片)

是本集團與Idorsia合作的失眠症藥物，是一種雙重食慾素受體拮抗劑(「DORA」)，可阻斷促進覺醒的食慾素神經肽(食慾素A和食慾素B)與其受體結合，與一般通過鎮靜大腦來促進睡眠不同，科唯可®僅阻斷食慾素神經肽對食慾素受體的啟動。因此，科唯可®減少喚醒驅動，誘導睡眠發生，而不改變睡眠結構。科唯可®已獲得長達12個月持續治療的臨床數據，結果支持科唯可®可以長期用藥。科唯可®除可改善慢性失眠障礙成年人群的夜間睡眠外，還可改善患者的日間功能，是唯一一款獲得歐洲藥品監督管理局(EMA)批准的改善日間功能的DORA類失眠藥物。目前，科唯可®已於美國、英國、義大利、德國、瑞士、加拿大獲批上市。

- 2024年3月15日，科唯可®III期臨床研究完成全部205例患者入組(LPI)。
- 2024年7月16日，科唯可®新藥上市申請獲國家藥品監督管理局受理。

LNK01001 (JAK1)⁵

LNK01001是一款高選擇性JAK1抑制劑，此前已完成了針對類風濕關節炎(RA)、強直性脊柱炎(AS)和特應性皮炎(AD)患者的3項II期臨床研究，均成功達到其相應的主要和次要臨床終點，且未觀察到主要心血管不良事件、血栓、嚴重感染或惡性腫瘤形成等已獲批的JAK抑制劑所表現出來的相關不良反應。2022年3月18日，本集團與凌科藥業(杭州)有限公司(「凌科藥業」)簽署合作協議，本集團獲得LNK01001在中國境內針對類風濕關節炎和強直性脊柱炎適應症的獨家商業化權益並負責上市後推廣。

瑪氬諾沙韋(PA)⁶

是一種抗流感的聚合酶酸性蛋白(PA)抑制劑。臨床前研究顯示，瑪氬諾沙韋具有無中樞神經系統副作用、口服吸收不受食物影響、更高安全劑量等優勢。瑪氬諾沙韋全程口服劑量僅為「一粒」，並可在24小時內阻斷流感病毒複製，未來有望為廣大患者(包括兒童患者)帶來極大便利。

- 2024年2月21日，瑪氬諾沙韋兒童顆粒已獲得臨床批件，正在開展III期臨床試驗。
- 2024年4月1日，瑪氬諾沙韋兒童顆粒生物利用度(BA)橋接完成全部患者入組(LPI)。

樂德奇拜單抗(IL-4R α)⁷

樂德奇拜單抗是靶向IL-4R α (IL-4R α 是IL-4受體和IL-13受體的共同亞基)的全人源單抗。樂德奇拜單抗與IL-4R α 結合可以有效阻斷IL-4和IL-13功能，進而阻斷Th2型炎症通路，從而達到有效治療特應性皮炎及哮喘等Th2相關炎症性疾病的目標。

- 2024年7月8日，樂德奇拜單抗成人及青少年特應性皮炎III期臨床研究達成FPI。
- 2024年7月23日，樂德奇拜單抗成人及青少年哮喘III期臨床研究達成FPI。

⁵ 為商業化權益品種

⁶ 為商業化權益品種

⁷ 英文通用名Rademikibart

處於 I/II 期臨床階段的候選藥物

SIM0270 (SERD)

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降解劑(「**SERD**」)。**SIM0270**在體內模型上的藥效顯著優於已上市的肌肉注射**SERD**產品氟維司群，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效果，且有望用於治療乳腺癌腦轉移。截至本公告日期，**SIM0270** I期臨床試驗推進順利，已完成安全性及有效性劑量探索及優化，在已經確定的PP2D劑量下完成單藥及聯合治療有效性和安全性概念驗證，累計招募患者超200例。

- 2024年7月7日，本集團已向CDE遞交**SIM0270** III期臨床試驗啓動前會議(Pre-III)申請。

SIM0235 (人源化 TNFR2 單克隆抗體)

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。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。

SIM0237 (PD-L1/IL15 ν 雙特異性抗體)

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台自主開發的一種抗PD-L1單抗與IL-15/IL15R α sushi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啟動免疫系統，從而起到了解除免疫抑制和啟動免疫系統的雙重協同作用，發揮抗腫瘤作用。臨床前研究顯示，**SIM0237**在小鼠腫瘤模型中藥效優於PD-L1單藥和IL-15單藥，有較高的臨床開發潛力。

- 2024年1月23日，**SIM0237**用於非肌層浸潤性膀胱癌患者達成FPI。

SIM0501 (USP1 小分子抑制劑)

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的可口服、非共價、高選擇性泛素特異性肽酶1(「USP1」)小分子抑制劑。在臨床前體外和體內藥理研究中，SIM0501單藥或與PARPi聯合，均對HRD腫瘤有顯著的抗增殖活性，顯示出較高的臨床開發潛力。

- 2024年1月10日，SIM0501片獲NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，獲准SIM0501片單藥在晚期惡性實體瘤中開展臨床試驗。
- 2024年3月19日，上述臨床試驗已在山東第一醫科大學附屬腫瘤醫院實現全球首次人體試驗(FIH)。

SIM0500 (人源化GPRC5D-BCMA-CD3三特異性抗體)

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的潛在1類新藥，基於臨床前數據其可能是治療多發性骨髓瘤的潛在同類最佳(BIC)藥物。

- 2024年3月9日，SIM0500美國IND獲FDA批准，擬開展SIM0500用於復發或難治性多發性骨髓瘤患者的臨床試驗。
- 2024年3月12日，SIM0500中國IND獲NMPA批准，擬開展SIM0500用於復發或難治性多發性骨髓瘤患者的臨床試驗。
- 2024年4月9日，SIM0500獲授一項FDA快速通道資格，以用於既往接受過≥3線治療(包括一種蛋白酶體抑制劑(PI)、一種免疫調節劑(IMiD)及一種抗CD38單克隆抗體)，且對於已知可以提供臨床獲益的標準治療耐藥或無法耐受的多發性骨髓瘤患者。
- 2024年5月24日，上述臨床試驗已在中國醫學科學院血液病醫院(中國醫學科學院血液學研究所)完成全球首次人體試驗(FIH)。

SIM0348 (人源化TIGIT/PVRIG 雙特異性抗體)

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台自主開發的一種基於IgG1的人源化TIGIT/PVRIG雙特異性抗體，可同時特異性結合人TIGIT和PVRIG兩種新型免疫檢查點蛋白，旨在阻斷CD155/TIGIT之間及CD112/PVRIG之間的相互作用，提升免疫細胞的抗腫瘤活性。截至本公告日期，SIM0348臨床試驗進展順利，正在進行聯合治療階段劑量優化探索。

SIM0395 (Paxalisib)

是一款可透過血腦屏障的PI3K/mTOR通路抑制劑。一項II期臨床研究顯示，Paxalisib在MGMT非甲基化的膠質母細胞瘤患者中展現出令人鼓舞的臨床療效信號。2018年Paxalisib被FDA授予GBM孤兒藥認定，2020年獲FDA快速通道認定、瀰漫性內生型橋腦膠質瘤(DIPG)罕見兒童疾病和孤兒藥認定。2021年3月，本集團與Kazia簽署獨家許可協議，引進SIM0395在大中華地區所有適應症的開發和商業化權益。

- 2024年7月10日，Kazia公佈Paxalisib對比標準治療(SOC)用於膠質母細胞瘤的關鍵III期臨床試驗(GAM-AGILE研究)頂綫結果，並計劃於2024年下半年向FDA發起溝通。

SIM0278 (IL2 mu Fc)

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台開發的一種調節性T細胞(「Treg」)偏好型IL2突變的Fc融合蛋白(IL2 mu Fc)，通過引入相關突變，降低了SIM0278與效應T細胞的親和力，同時保留與Treg細胞的高親和力，進而提高Treg細胞的選擇性。2022年9月28日，本集團與國際生物製藥公司Almirall S.A.(「Almirall」)訂立授權協議。根據該協議，本集團授予Almirall在大中華以外地區開發和商業化SIM0278的獨家權益，並保留該產品在大中華地區的所有權益。

SIM0800 (AQP4)

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SIM0800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。

IND階段／臨床前候選藥物節選

本集團擁有臨床前候選藥物約40種，自研管線聚焦有同類第一(FIC)和BIC潛力的差異化靶點，可為本集團長期可持續增長提供強大且多元化的產品管線，部分高潛力研發資產如下。

SIM0506 (SOS1小分子抑制劑)

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的高效、高選擇性的SOS1抑制劑，用以治療多種實體瘤。臨床前研究顯示SIM0506展示出pan-KRAS抑制活性，聯用後協同效果顯著，安全耐受，起效劑量低並展示良好的抑瘤效果。

- 2024年4月26日，SIM0506膠囊IND已獲NMPA批准，擬在KRAS通路突變的晚期實體瘤中開展臨床試驗。

SIM0508 (Pol θ 小分子抑制劑)

Pol θ 是一種DNA聚合酶，其介導MMEJ修復通路是DNA雙鏈斷裂修復的重要途徑之一。

- 2024年6月4日，SIM0508臨床試驗申請已獲NMPA正式受理，並將於2024年7月30日向FDA正式遞交臨床試驗申請。

SIM0505 (CDH6-ADC)

CDH6是位於上皮細胞基底外側膜並介導鈣依賴性細胞-細胞黏附的一種II型經典鈣黏蛋白，又稱K-鈣黏蛋白。該款ADC擬開發用於治療卵巢癌和腎癌等惡性腫瘤，本集團計劃於2024年底和2025年上半年分別向NMPA和FDA遞交IND申請。

SIM0686 (FGFR2b-ADC)

成纖維細胞生長因子受體(FGFR)是成纖維細胞生長因子(FGF)的跨膜酪氨酸激酶受體，目前已知主要有FGFR1、FGFR2、FGFR3和FGFR4四種亞型。該款ADC擬開發用於治療胃癌和肺癌等晚期惡性腫瘤，本集團計劃於2025年上半年向NMPA和FDA遞交IND申請。

SIM0323 (CD80/IL2)

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FDA臨床試驗的批准，開展該藥的I/II期臨床試驗研究。

SIM0802 (PSD-95)

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，作用靶點為PSD-95。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。

仿製藥

截至2024年6月30日止六個月，本集團新增仿製藥批件1項，為利托那韋片(100mg)，同時獲批一致性評價申請1項，為苯磺酸左氨氯地平片(2.5mg(按C₂₀H₂₅ClN₂O₅計))。

知識產權

本集團同時十分重視推動知識產權保護。截至2024年6月30日止六個月，本集團新增專利申請199項(包含境內外未公開專利申請)，其中發明專利申請193項、實用新型專利申請3項和外觀設計專利申請3項。截至2024年6月30日，本集團已累計獲得發明專利授權263項、實用新型專利授權98項和外觀設計專利授權28項。

對比財務資料

本公告所有對比財務資料已根據截至2023年6月30日的經重列合併財務資料進行調整。於2023年11月，本集團完成收購南京佳原堂生物科技有限公司，該收購事項根據香港會計師公會發佈的會計指引第5號「共同控制合併的合併會計處理」所載的合併會計原則被視為本集團共同控制下的業務合併。本集團截至2023年6月30日止六個月的財務資料已相應重列，以遵守相關會計準則。

收入

截至2024年6月30日止六個月，本集團實現收入約人民幣31.14億元，較2023年同期約人民幣33.82億元下降約7.9%。收入降低主要歸因於：(a)推廣服務收入的下降，包括：i)因複傲坦[®](奧美沙坦酯氫氯噻嗪片)進入集採，本公司終止與第一三共製藥(上海)有限公司(及其聯屬公司)的推廣服務協議；及ii)恩維達[®](恩沃利單抗注射液)推廣服務收入不及預期；及(b)新冠疫情變化後先諾欣[®](先諾特韋片/利托那韋片組合包裝)銷售收入的下降。

本集團收入主要來自業務聚焦的治療領域。其中，腫瘤領域收入約人民幣6.19億元，佔總收入的19.9%，較2023年同期約人民幣7.83億元下降約20.9%；神經系統領域收入約人民幣9.09億元，佔總收入的29.2%，較2023年同期人民幣10.55億元下降約13.8%；自身免疫領域收入約人民幣8.50億元，佔總收入的27.3%，較2023年同期人民幣6.59億元增長約29.0%；其他領域收入約人民幣7.36億元，佔總收入的23.6%，較2023年同期約人民幣8.85億元下降約16.8%。

研發投入

本集團的研發投入包括研發費用及無形資產獲授特許權利的新增。

- 截至2024年6月30日止六個月，本集團研發投入總額約為人民幣6.12億元，較2023年同期約人民幣9.89億元減少約38.1%。研發投入佔收入的比率約為19.7%，較2023年同期的約29.2%減少了9.5個百分點。
- 截至2024年6月30日止六個月，研發費用約為人民幣5.66億元，較2023年同期約人民幣7.76億元減少約27.0%。研發費用佔收入的比率約為18.2%，較2023年同期的約22.9%減少了4.7個百分點。

- 截至2024年6月30日止六個月，無形資產獲授特許權利的新增約為人民幣0.46億元，較2023年同期的約人民幣2.13億元減少約78.4%。無形資產獲授特許權利的新增佔收入的比率約為1.5%，較2023年同期的約6.3%下降了4.8個百分點。

歸屬於本公司權益股東的利潤

截至2024年6月30日止六個月，本集團實現歸屬於本公司權益股東的利潤約人民幣4.57億元，相比於去年同期約人民幣22.74億元降幅約79.9%。有關歸屬於本公司權益股東的利潤變動主要歸因於：(a)本集團持有的3D Medicines Inc.股份的公允價值變動(按照其股票收盤價計量)致使本集團截至2024年6月30日止六個月產生公允價值稅前虧損淨額約人民幣0.48億元，而去年同期該投資實現稅前收益淨額約人民幣11.34億元；及(b)去年同期處置子公司，實現約人民幣7.89億元的一次性稅前收益。

非香港財務報告準則指標 — 經調整歸屬於本公司權益股東的利潤

為了對按照香港財務報告準則呈列的財務資料進行補充，本集團亦使用經調整歸屬於本公司權益股東的利潤作為非香港財務報告準則指標，該指標屬於未經審核性質且並非香港財務報告準則規定或根據香港財務報告準則呈列。本集團將經調整歸屬於本公司權益股東的利潤界定為對下列項目作出調整的歸屬於本公司權益股東的利潤：(i)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)/收益淨額；(ii)贖回負債的利息費用；及(iii)出售於附屬公司的權益的收益淨額。本集團認為，該指標扣除若干非經常性、非現金及/或非經營項目的影響，有助本集團的管理層及投資者評價本集團核心業務的財務表現。然而，本集團呈列的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤不可與其他公司所呈列類似名稱的指標作比較，因為其並無標準意義。作為分析工具，應用非香港財務報告準則指標有其限制，股東及投資者不應對其單獨考慮，或以此代替本集團根據香港財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分析。

經調整歸屬於本公司權益股東的利潤由截至2023年6月30日止六個月的人民幣3.94億元增加至截至2024年6月30日止六個月的人民幣5.38億元，增幅為約36.5%。

下表呈列本集團的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤與根據香港財務報告準則計算及呈列的最直接可比較財務計量(即歸屬於本公司權益股東的利潤)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
	(未經審計)	(未經審計)
		(經重述)
歸屬於本公司權益股東的利潤	456,600	2,273,684
減：		
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)/收益淨額 ⁽¹⁾	(84,175)	1,148,800
贖回負債的利息費用 ⁽²⁾	(5,103)	–
出售於附屬公司權益的收益淨額 ⁽³⁾	–	789,491
相關所得稅影響	8,208	(58,629)
	<u>537,670</u>	<u>394,022</u>
經調整歸屬於本公司權益股東的利潤	537,670	394,022

附註：

- (1) 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)/收益淨額乃產生自重新計量本集團於若干私人公司及投資基金、上市股本證券、結構性存款及理財產品按公允價值計量的投資。
- (2) 贖回負債的利息費用指就先聲再明(定義見下文)於2024年上半年增資所發行的金融負債的賬面價值變動。
- (3) 出售於附屬公司權益的收益淨額指於2023年上半年出售本集團於先聲(上海)醫藥有限公司及江蘇博創園生物醫藥科技有限公司的權益的收益。

流動資金及財務資源

本集團財務狀況保持穩健。截至2024年6月30日止六個月，經營活動所得現金淨額約人民幣8.63億元，而去年同期的經營活動現金流出淨額約人民幣0.82億元，該等變化主要是由於本集團2023年上半年先諾欣®等創新藥品投入較多所致。於2024年6月30日，本集團擁有現金及現金等值約人民幣27.55億元(於2023年12月31日：約人民幣20.07億元)，定期存款約人民幣3.02億元(於2023年12月31日：約人民幣0.12億元)。於2024年6月30日，本集團的銀行貸款餘額約人民幣10.03億元(於2023年12月31日：約人民幣12.21億元)，其中人民幣9.94億元(於2023年12月31日：人民幣10.15億元)將於一年內到期。截至2024年6月30日，本集團銀行貸款結餘中約人民幣10.03億元乃以固定利率計息，而該等貸款之實際年利率介乎1.0%至2.35%。

於2024年6月30日，本集團的流動比率(乃按總流動資產除以流動負債計算)約209.9%(於2023年12月31日：約209.9%)，資產負債率(乃按總負債除以總資產計算)約41.0%(於2023年12月31日：約33.5%)。資產負債率上升主要是由於：(a)本公司的子公司先聲再明於2024年上半年收到第三方投資者的投資款人民幣9.7億元作為金融負債入賬，金融負債的賬面價值變動計入損益；及(b)本集團2024年6月宣派截至2023年12月31日止年度之末期股息確認應付股息約人民幣4.01億元。

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。

本集團資產及負債以人民幣、美元、英鎊和港元等計值。報告期間內，本集團未動用金融衍生工具或訂立外匯衍生交易合約，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2024年6月30日，本集團質押應收票據約人民幣0.68億元用於開立銀行承兌匯票，抵押銀行存款約人民幣0.24億元用於開立履約保函。於2024年6月30日，賬面淨值約人民幣1.12億元的土地使用權已抵押作為銀行融資的擔保，有關銀行融資截至2024年6月30日尚未動用。除上文所披露者外，於2024年6月30日，本集團並無資產被抵押。

或然負債

於2024年6月30日，本集團並無或然負債。

所持重大投資

本集團於報告期內並無持有任何重大投資。

重大投資及資本資產的未來計劃

除本公告中「上市所得款項用途」所披露者外，於2024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

於2024年1月1日，江蘇先聲生物製藥有限公司（「先聲生物」，為本公司的間接全資附屬公司）與江蘇先聲診斷技術有限公司（「江蘇診斷技術」）訂立股權轉讓協議，據此，先聲生物同意收購而江蘇診斷技術同意出售南京百家匯創新醫療科技有限公司（「南京百家匯」）的全部股權，現金代價為人民幣42,306,500元（「收購事項」）。收購事項已於2024年1月31日完成，自此，南京百家匯成為本公司的間接全資附屬公司。詳情請參閱本公司日期為2024年1月1日的公告。

於2024年2月24日，本公司、先聲藥業（山東）有限公司（為本公司的直接全資附屬公司）、海南先聲藥業有限公司（為本公司的間接全資附屬公司）、海南先聲再明醫藥股份有限公司（「先聲再明」，前稱先聲再明醫藥有限公司，於增資前為本公司的間接全資附屬公司）及其各附屬公司（合稱「先聲再明集團」）與先進製造產業投資基金二期（有限合夥）、深圳中深新創股權投資合夥企業（有限合夥）、蘇州杏澤興湧新興醫療產業投資基金管理合夥企業（有限合夥）及泉州鼎信中和投資合夥企業（有限合夥）（合稱「投資者」）訂立增資協議、股東協議及其他相關交易文件。根據增資協議，投資者已有條件同意以現金向先聲再明增資合共人民幣970百萬元，以換取先聲再明合共約11.45%的經擴大已發行股本（「增資」）。於增資交割後，先聲再明成為本公司的間接非全資附屬公司，而先聲再明集團的財務業績繼續併入本集團的財務報表。詳情請參閱本公司日期為2024年2月24日的公告。

此外，作為增資的交割前重組的其中一環，先聲再明董事會及股東決議採納僱員激勵計劃，以認可先聲再明集團的高級管理層及核心僱員於過往及現時的貢獻，並激勵彼等於未來繼續作出貢獻。於2024年3月20日，董事會決議以直接或透過員工持股計劃平台認購先聲再明註冊資本的方式向經選定參與者授出激勵權益(相當於緊隨該認購完成後的先聲再明經擴大已發行股本約5%)，詳情請參閱本公司日期為2024年3月20日的公告。於增資完成後且截至本公告日期，激勵權益相當於先聲再明經擴大已發行股本約4.43%。

除上文披露者外，截至2024年6月30日止六個月，本集團並無進行附屬公司、聯營公司或合營公司的重大收購或出售。

僱員與薪酬政策

於2024年6月30日，本集團合共擁有6,412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本公司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2024年6月30日止六個月，本集團員工成本(包括董事薪酬、社會保險及其他福利)約為人民幣10.62億元。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。此外，本集團亦於2021年5月20日採納了受限制股份單位(「受限制股份單位」)計劃(「**2021年受限制股份單位計劃**」)，以(1)激勵現任和擬任的董事、高級管理層和員工為本集團作出的貢獻；及(2)向技能嫻熟且經驗豐富的人員提供持有本公司股權的機會，由此吸引、激勵並留住他們，促使其為本集團的未來發展和業務擴張而奮鬥。

於報告期間，董事會於2024年3月21日議決根據2021年受限制股份單位計劃按零代價向合共31名合資格參與者授出合共3,828,000份受限制股份單位(相當於3,828,000股相關股份)。有關該等授予的詳情，請參閱本公司日期為2024年3月21日的公告。截至2024年6月30日，2021年受限制股份單位計劃的計劃授權限額項下可供授出的股份數目為260,500,061股。

中期股息

董事會已決議不宣派截至2024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以及於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」)合共約3,513.09百萬港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司日期為2020年10月13日的招股書(「招股書」)中披露。

下表載列截至2024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 百分比	實際 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2024年	截至2024年	截至2024年	預計使用時間
			6月30日止 六個月內 已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	6月30日 累計已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	6月30日 未動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	
在本集團的戰略重點治療 領域中持續研發其選定 在研產品	60%	2,107.85	59.93	1,635.40	472.45	實際所得款項淨額預計 將於2027年前全部使用。
加強本集團的銷售及 營銷能力	10%	351.31	–	351.31	–	– 實際所得款項淨額均 已悉數動用。
投資醫藥或生物技術領域 的公司	10%	351.31	–	351.31	–	– 實際所得款項淨額均 已悉數動用。
償還本集團若干未償還 銀行貸款	10%	351.31	–	351.31	–	– 實際所得款項淨額均 已悉數動用。
營運資金及其他一般企業 用途	10%	351.31	–	351.31	–	– 實際所得款項淨額均 已悉數動用。
總計	100%	3,513.09	59.93	3,040.64	472.45	

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 CAR-T細胞治療(適應症1)、CD19 CAR-T細胞治療(適應症2)、BCMA CAR-T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，包括科賽拉®(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，董事會決議將原定用於處於臨床前階段的所選定創新腫瘤學在研產品(包括SIM-200、SIM-203-1、SIM-203-2、SIM-203-3及SIM-236)為數約530百萬港元的未動用所得款項淨額中的一部分重新分配予先必新®舌下片、先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)、先諾欣®及SIM0278的持續研發。有關詳情請參閱本公司日期為2021年4月15日及2022年8月31日的變更所得款項用途之公告(「該等公告」)。截至2024年6月30日，已動用所得款項淨額約為3,040.64百萬港元，而未動用所得款項淨額則約為472.45百萬港元。本公司擬按招股書及該等公告所載方式及比例運用截至2024年6月30日尚未動用之所得款項淨額。

展望

本集團將於本財政年度及未來積極踐行「讓患者早日用上更有效藥物」這一企業使命，加強市場佈局，深化與各級醫療機構的合作，同時探索多元化的銷售管道，提升已上市產品的市場份額和可及性，為實現可持續發展奠定堅實基礎。此外，本集團亦將通過優化研發流程、加強產學研合作，不斷提升研發效率，加強管線梯度，積極開展海外臨床，推進在研管綫海外授權，為患者提供更多優質治療方案，為社會健康福祉做出更大貢獻。

其他資料

購買、出售或贖回本公司的上市證券

董事於本公司在2024年6月14日舉行的本公司股東週年大會(「**2023年股東週年大會**」)上獲本公司股東(「**股東**」)授出一般授權，以於聯交所購回最多260,976,161股股份(「**購回授權**」)，相當於2023年股東週年大會日期的已發行股份總數之10%。於報告期間，本公司根據購回授權於聯交所購回合共79,825,000股股份，總代價(不包括開支)為440,685,620港元(「**股份購回**」)，乃由本公司內部資源撥付。截至本公告日期，該等購回股份(即79,825,000股股份)已被註銷。本公司於報告期間購回的股份詳情如下：

股份購回的月份	購回的股份總數	每股股份最高購買價 (港元)	每股股份最低購買價 (港元)	總代價 (不包括開支) (港元)
2024年1月	6,961,000	6.58	5.82	42,583,540
2024年3月	8,021,000	5.49	5.28	43,162,320
2024年4月	34,421,000	5.44	5.07	179,728,360
2024年5月	17,519,000	5.84	5.53	100,067,750
2024年6月	<u>12,903,000</u>	6.20	5.53	<u>75,143,650</u>
總計	<u>79,825,000</u>	—	—	<u>440,685,620</u>

股份購回受香港公司條例第257條監管。就購回股份支付的總金額440,685,620港元(人民幣等值401,740,000元)乃悉數從保留利潤支付。

董事會認為，股份購回能展現本公司對其業務前景的信心，並終能為本公司帶來益處及為股東創造價值。此外，董事會認為本公司現時擁有的財務資源足以在維持財務狀況穩健的同時進行股份購回。

除上文披露者外，於報告期間，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(包括出售庫存股份)。截至2024年6月30日，本公司不持有任何庫存股份。

報告期間後重大事件

於報告期間後及直至本公告日期，並無發生影響本公司或其任何附屬公司的重大事件。

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，強調業務營運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香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）附錄C1《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。

除下文披露者外，本集團於報告期間一直遵守《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，並不應由一人同時兼任。截至2024年6月30日，本公司董事長（「董事長」）及首席執行官（「首席執行官」）的職責並無區分，而任晉生先生（「任先生」）目前兼任該兩個角色。任先生為本集團的創始人、董事長兼首席執行官。彼主要負責制定本集團的整體公司業務戰略、業務營運及作出本集團的重大業務及營運決策。董事共同認為，由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，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)截至本公告日期，董事會(由四名執行董事(包括任先生)及四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；及(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，董事共同認為，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。

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C3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。

審計委員會及審閱財務資料

本集團已遵照《企業管治守則》成立審計委員會並制定書面職權範圍。於本公告日期，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，彼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2024年6月30日止六個月的未經審核簡明合併中期財務報表及中期報告，並認為該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。

核數師的獨立審閱工作

截至2024年6月30日止六個月之中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所根據香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「由實體之獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱，其無修訂意見之審閱報告已載於2024年中期報告，並將2024年中期報告寄發予股東。

刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告分別在聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本集團網站(www.simcere.com)發佈。本集團的2024年中期報告將適時於上述網站發佈。

合併損益表

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 (經重列) (附註16)
收入	4	3,113,524	3,381,695
銷售成本		<u>(651,592)</u>	<u>(820,358)</u>
毛利		2,461,932	2,561,337
其他收入	5(a)	71,476	76,461
其他(虧損)/收益淨額	5(b)	(90,519)	1,953,152
研發成本		(566,129)	(775,892)
銷售及經銷開支		(1,155,619)	(1,247,477)
行政及其他運營開支		(230,806)	(257,474)
貿易及其他應收款項減值損失轉回		<u>1,825</u>	<u>939</u>
經營利潤		<u>492,160</u>	<u>2,311,046</u>
財務收入	6(a)	25,411	30,936
財務成本	6(a)	(18,366)	(18,156)
贖回負債的利息費用	6(a)	<u>(5,103)</u>	<u>—</u>
財務收入淨額		<u>1,942</u>	<u>12,780</u>
應佔聯營公司利潤/(損失)		18	(793)
應佔合營公司利潤		<u>573</u>	<u>1,186</u>
稅前利潤	6	494,693	2,324,219
所得稅	7	<u>(38,093)</u>	<u>(51,346)</u>
期內利潤		<u>456,600</u>	<u>2,272,873</u>

合併損益表(續)

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 (經重列) (附註16)
以下各項應佔：			
本公司權益股東		456,600	2,273,684
非控股權益		<u>-</u>	<u>(811)</u>
期內利潤		<u>456,600</u>	<u>2,272,873</u>
每股盈利	8		
基本(人民幣元)		<u>0.18</u>	<u>0.87</u>
攤薄(人民幣元)		<u>0.18</u>	<u>0.86</u>

合併損益及其他全面收益表

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 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
期內利潤	<u>456,600</u>	<u>2,272,873</u>
期內其他全面收益(稅項調整後)		
將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	(1,055)	(5,159)
換算公司層面財務報表的匯兌差額	<u>(1,116)</u>	<u>53,979</u>
將重新分類至損益的項目：		
換算海外附屬公司財務報表的匯兌差額	<u>2,229</u>	<u>17,555</u>
期內其他全面收益	<u>58</u>	<u>66,375</u>
期內全面收益總額	<u>456,658</u>	<u>2,339,248</u>
以下各項應佔：		
本公司權益股東	456,658	2,340,059
非控股權益	<u>-</u>	<u>(811)</u>
期內全面收益總額	<u>456,658</u>	<u>2,339,248</u>

合併財務狀況表

於2024年6月30日－未經審核

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		2,246,969	2,170,339
無形資產		953,499	715,786
商譽		142,474	142,474
於聯營公司的權益		52,520	52,502
於合營公司的權益		98,277	98,069
預付款項、押金及其他應收款項		19,724	188,954
以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的金融資產		173,024	174,267
以公允價值計量且其變動計入 損益的金融資產		1,111,053	1,254,331
向一名第三方貸款		100,096	100,326
定期存款	10(c)	683	673
遞延稅項資產		396,782	317,002
		<u>5,295,101</u>	<u>5,214,723</u>
流動資產			
存貨		656,525	614,562
合約資產		3,719	13,000
貿易應收款項及應收票據	9	2,413,321	2,631,645
預付款項、押金及其他應收款項		245,122	286,777
已抵押存款	10(b)	23,787	52,513
受限制存款	10(b)	19,169	22,148
定期存款	10(c)	301,430	11,137
現金及現金等價物	10(a)	2,754,982	2,007,162
		<u>6,418,055</u>	<u>5,638,944</u>

合併財務狀況表(續)

於2024年6月30日－未經審核

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
流動負債			
銀行貸款	11	994,483	1,015,133
租賃負債		83,829	79,848
貿易應付款項及應付票據	12	355,912	317,218
其他應付款項及應計費用	13	1,473,730	1,229,812
應付稅項		127,082	17,899
撥備		22,000	25,990
		<u>3,057,036</u>	<u>2,685,900</u>
淨流動資產		<u>3,361,019</u>	<u>2,953,044</u>
總資產減流動負債		<u>8,656,120</u>	<u>8,167,767</u>
非流動負債			
銀行貸款	11	8,513	205,846
租賃負債		95,053	128,397
遞延收入		438,706	393,112
遞延稅項負債		65,032	102,676
其他金融負債	14	975,103	–
其他非流動負債		165,000	115,000
		<u>1,747,407</u>	<u>945,031</u>
淨資產		<u>6,908,713</u>	<u>7,222,736</u>

合併財務狀況表(續)

於2024年6月30日－未經審核

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
資本及儲備			
股本		3,173,805	3,173,805
儲備		<u>3,734,908</u>	<u>4,048,931</u>
總權益		<u>6,908,713</u>	<u>7,222,736</u>

於2024年8月21日獲董事會批准及授權刊發。

)	
)	
任晉生)	
)	
)	董事
)	
萬玉山)	
)	
)	

未經審核中期財務資料附註

(除另有指明外，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新界白石角香港科學園第三期20E號樓7樓703室。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

本未經審核中期財務資料摘錄自本集團截至2024年6月30日止六個月的中期財務報告。

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」。

除預期將於2024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2023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。

本中期財務報告載有簡明合併財務報表及部分解釋附註。附註包括就理解本集團自2023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。

列入中期財務報告作為比較資料的有關截至2023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)條及附表6第3部分的規定，將截至2023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。

3 會計政策變動

香港會計師公會已頒佈以下於本集團當前會計期間首次生效的修訂本。其中，以下發展與本集團之財務報表相關：

- 香港會計準則第1號修訂本，財務報表的呈列：負債分類為流動或非流動（「2020年修訂本」）
- 香港會計準則第1號修訂本，財務報表的呈列：附帶契諾的非流動負債（「2022年修訂本」）
- 香港財務報告準則第16號修訂本，租賃：售後租回的租賃負債
- 香港會計準則第7號，現金流量表及香港財務報告準則第7號修訂本，金融工具：披露－供應方融資安排

上述發展對本集團如何編製或在中期財務報告中呈列本期或過往期間的業績及財務狀況均無重大影響。本集團並無應用於本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

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	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
香港財務報告準則第15號範圍內的客戶合同收入		
藥品銷售	2,955,614	3,062,491
推廣服務收入	130,398	319,204
研發服務收入	27,512	—
	<u>3,113,524</u>	<u>3,381,695</u>

4 收入及分部報告(續)

(a) 收入(續)

收入分類(續)

按業務線劃分的客戶合同收入分類如下：(續)

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
收入確認的時間		
於某個時間點	3,086,012	3,381,695
隨時間	<u>27,512</u>	<u>—</u>
	<u>3,113,524</u>	<u>3,381,695</u>

(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(而非透過個別業務線或地理區域)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。

香港財務報告準則第8號「營運分部」規定，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	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
政府補助	64,360	59,844
租金收入	435	4,517
物業管理收入	628	5,436
諮詢及技術服務收入	3,459	1,754
其他	2,594	4,910
	<u>71,476</u>	<u>76,461</u>

(b) 其他(虧損)/收益淨額

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
匯兌(虧損)/收益淨額	(4,869)	14,279
出售物業、廠房及設備的收益淨額	108	582
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)/收益淨額	(84,175)	1,148,800
出售附屬公司權益的收益淨額(附註)	-	789,491
就訴訟撥回的撥備	902	-
出售無形資產虧損淨額	(2,485)	-
	<u>(90,519)</u>	<u>1,953,152</u>

附註：

於2023年2月24日，本集團與一名第三方訂立協議以出售其於江蘇博創園生物醫藥科技有限公司(「博創園」，一家受控制附屬公司)50%的股權，代價為人民幣200,000,000元。於出售在2023年3月完成後，本集團失去其於博創園的控制權，並將博創園餘下13.57%的股權，金額為人民幣54,150,000元，確認為以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。出售博創園權益的淨收益為人民幣197,222,000元。

於2023年4月13日，本集團與一名第三方訂立協議以出售其於先聲(上海)醫藥有限公司(「先聲(上海)」)的總股權，代價為人民幣926,865,000元。出售已於2023年5月完成。出售先聲(上海)權益的淨收益為人民幣592,269,000元。

6 稅前利潤

稅前利潤已扣除／(計入)：

(a) 財務收入淨額

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
銀行存款利息收入	(23,700)	(30,936)
向第三方貸款的利息收入	(1,711)	—
財務收入	(25,411)	(30,936)
銀行貸款利息開支	15,242	14,547
租賃負債利息開支	3,124	3,609
財務成本	18,366	18,156
贖回負債的利息費用(附註14)	5,103	—
財務收入淨額	(1,942)	(12,780)

(b) 其他項目

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元 (經重列) (附註16)
折舊支出		
—自有物業、廠房及設備	108,424	109,129
—使用權資產	39,459	36,048
無形資產攤銷	13,365	5,428
存貨跌價準備	29,969	3,163

7 所得稅

合併損益表內的稅項為：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
即期稅項		
<i>中國企業所得稅</i>		
期內準備	160,507	52,706
過往年度超額準備	(5,262)	(4,927)
	<u>155,245</u>	<u>47,779</u>
<i>國外企業所得稅</i>		
期內準備	75	1,928
遞延稅項		
暫時差額的產生及轉回	<u>(117,227)</u>	<u>1,639</u>
	<u>38,093</u>	<u>51,346</u>

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。

海外附屬公司的稅項亦使用預期適用於相關國家的估計年度實際稅率計算。

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456,600,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣2,273,684,000元(經重列))及中期期間2,552,167,209股已發行普通股的加權平均數目(截至2023年6月30日止六個月：2,618,949,497股普通股)計算。

(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456,600,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣2,273,684,000元(經重列))及2,552,167,209股普通股的加權平均數目(截至2023年6月30日止六個月：2,629,759,497股)計算。

9 貿易應收款項及應收票據

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	2,060,527	1,996,245
應收票據	<u>374,181</u>	<u>658,575</u>
	2,434,708	2,654,820
減：虧損撥備	<u>(21,387)</u>	<u>(23,175)</u>
	<u>2,413,321</u>	<u>2,631,645</u>

所有貿易應收款項及應收票據預計於一年內收回。

於2024年6月30日，應收票據人民幣67,579,000元被質押用於開具應付票據(2023年：人民幣75,977,000元)。

賬齡分析

截至報告期間末，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：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
3個月內	2,065,144	2,014,485
超過3個月但6個月內	256,718	564,369
超過6個月但9個月內	91,047	47,761
超過9個月但12個月內	<u>412</u>	<u>5,030</u>
	<u>2,413,321</u>	<u>2,631,645</u>

貿易應收款項由發出賬單當日起30至90日內到期。

10 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：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
銀行現金	<u>2,754,982</u>	<u>2,007,162</u>

截至報告期間末，於中國大陸的現金及現金等價物為人民幣2,050,807,000元(2023年：人民幣1,843,969,000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：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023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	<u>23,787</u>	<u>52,513</u>
用作以下用途的受限制存款		
— 2021年受限制股份單位計劃	10,232	10,232
— 訴訟	204	3,990
— 研發項目	<u>8,733</u>	<u>7,926</u>
	<u>19,169</u>	<u>22,148</u>

(c) 定期存款：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
即期部分	301,430	11,137
非即期部分	<u>683</u>	<u>673</u>
	<u>302,113</u>	<u>11,810</u>

11 銀行貸款

本集團於各報告期間末的計息銀行貸款的到期情況如下：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
短期銀行貸款	993,773	762,427
長期銀行貸款的即期部分	<u>710</u>	<u>252,706</u>
1年內或按要求	<u>994,483</u>	<u>1,015,133</u>
1年後但於2年內	659	197,655
2年後但於5年內	1,977	1,965
5年後	<u>5,877</u>	<u>6,226</u>
	<u>8,513</u>	<u>205,846</u>
	<u>1,002,996</u>	<u>1,220,979</u>

銀行貸款的擔保情況如下：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
銀行貸款 — 無擔保	<u>1,002,996</u>	<u>1,220,979</u>

12 貿易應付款項及應付票據

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項	288,333	228,585
應付票據	<u>67,579</u>	<u>88,633</u>
	<u>355,912</u>	<u>317,218</u>

12 貿易應付款項及應付票據(續)

截至報告期間末，貿易應付款項及應付票據基於發票日期的賬齡分析如下：

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
3個月內	270,226	220,812
3至12個月	82,186	94,377
12個月以上	3,500	2,029
	<u>355,912</u>	<u>317,218</u>

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。

13 其他應付款項及應計費用

	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
應計費用(附註i)	430,157	495,241
合約負債(附註ii)	38,979	43,311
應付僱員報銷款項	13,059	18,236
員工相關成本的應付款項	292,529	335,832
採購物業、廠房及設備的應付款項	19,712	29,675
收購無形資產的應付款項	70,000	47,170
應付股息	401,484	–
其他應付稅項	126,235	152,670
研發的應付款項	33,036	43,516
其他	48,539	64,161
	<u>1,473,730</u>	<u>1,229,812</u>

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。

14 其他金融負債

於2024年2月24日，本集團中國附屬公司海南先聲再明醫藥股份有限公司(「先聲再明」)與若干投資者訂立增資協議，據此，先聲再明發行人民幣52,559,000元的額外股本，總對價為人民幣970,000,000元。增資已於2024年6月4日完成，並已收取所有對價。

除與先聲再明其他權益持有人相同的表決權及股息權外，該等投資者獲授若干特別權利，包括購回權、清盤優先權及反攤薄權。由於當達成協議所載的若干條件時，本集團有責任以現金購買其本身的權益工具，其令贖回金額的現值產生金融負債。按攤銷成本計的金融負債的其後變動會直接於損益確認。

贖回負債的變動如下：

	贖回負債 人民幣千元
於2024年1月1日	-
期內添置	970,000
於損益扣除	<u>5,103</u>
於2024年6月30日	<u>975,103</u>

15 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	
	2024年 人民幣千元	2023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0.16元(截至2023年6月30日 止六個月：每股股份人民幣0.16元)	406,946	426,247
減：2021年受限制股份單位計劃項下未歸屬股份 應佔的股息	<u>(5,462)</u>	<u>(7,029)</u>
	<u>401,484</u>	<u>419,218</u>

董事不建議就中期期間派付中期股息(截至2023年6月30日止六個月並無中期股息)。

16 共同控制下的業務合併

於2023年11月，本集團同意向江蘇先惠藥物研發有限公司收購南京佳原堂生物科技有限公司(主要於中國從事保健產品生產及銷售)的全部股權，代價為人民幣5,022,600元。收購事項已於2023年11月17日完成。於收購事項完成後，南京佳原堂生物科技有限公司及其附屬公司(統稱「南京佳原堂集團」)成為本集團的附屬公司。由於南京佳原堂集團及本集團於業務合併前後由任晉生先生最終控制，且該控制權並非暫時性，收購南京佳原堂集團視作涉及受共同控制的實體的企業合併。

本集團一貫採用同一控制下企業合併的會計政策，即在編製本集團的財務報表時採用合併會計處理收購南京佳原堂集團。透過採用合併會計原則，合併財務報表中的可比較金額猶如實體或業務於所呈列的最早資產負債表日期或首次受同一控制時(以較遲者為準)已合併呈列。

本集團先前呈報截至2023年6月30日止六個月的財務表現經已重列，以包括各該等合併實體自最早呈列當日起或自該等合併實體首次受共同控制當日起(以期限較短者為準，與共同控制合併日期無關)的經營業績。

承董事會命
先聲藥業集團有限公司
董事長兼首席執行官
任晉生先生

香港，2024年8月21日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生；執行董事唐任宏先生、萬玉山先生及王熙女士；獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生、王新華先生及宋嘉桓先生。