

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份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。

# FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥（集團）股份有限公司  
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.\*

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：02196）

截至2024年6月30日止六個月之中期業績公告以及  
更換聯席公司秘書及授權代表

本公司董事會欣然公佈本集團截至2024年6月30日止六個月之未經審核中期業績。

## 財務摘要

### 中期簡明綜合損益表

截至2024年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
		2024年	2023年
	附註	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
收入	3	<b>20,383,158</b>	21,315,899
銷售成本		<b>(10,463,386)</b>	(10,698,520)
毛利		<b>9,919,772</b>	10,617,379
其他收入	4	<b>167,638</b>	220,140
銷售及分銷開支		<b>(4,266,271)</b>	(5,071,296)
行政開支		<b>(2,149,000)</b>	(2,103,288)
研發費用		<b>(1,861,736)</b>	(2,134,279)
金融資產減值損失		<b>(38,038)</b>	(57,976)
其他收益	5	<b>272,781</b>	857,069
其他開支		<b>(434,689)</b>	(256,491)
利息收入		<b>188,969</b>	171,494
財務成本	6	<b>(709,545)</b>	(603,375)
應佔損益：			
合營企業		<b>(105,878)</b>	(95,841)
聯營企業		<b>947,198</b>	1,118,104
稅前溢利	7	<b>1,931,201</b>	2,661,640
稅項	8	<b>(381,469)</b>	(610,245)
本期溢利		<b>1,549,732</b>	2,051,395
歸屬於：			
母公司股東		<b>1,224,799</b>	1,783,642
非控股權益		<b>324,933</b>	267,753
		<b>1,549,732</b>	2,051,395
歸屬於母公司普通股股東的每股盈利	10		
基本及攤薄			
一 本年溢利		<b>人民幣0.46</b>	人民幣0.67

中期簡明綜合全面收益表  
截至2024年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
本期溢利	<u>1,549,732</u>	<u>2,051,395</u>
其他全面收益		
可於以後期間劃分至損益之其他全面收益：		
境外經營報表折算匯兌差額	125,725	549,556
應佔合營企業之其他全面收益	3,287	—
應佔聯營企業之其他全面損失	<u>(10,075)</u>	<u>(74,012)</u>
可於以後期間劃分至損益之其他全面收益淨額	<u>118,937</u>	<u>475,544</u>
無法在以後期間劃分至損益之其他全面收益：		
指定為以公允價值計量且其變動計入		
其他全面(損失)/收益的股權投資：		
公允價值變動	(6,768)	73
稅項之影響	<u>251</u>	<u>(11)</u>
無法在以後期間劃分至損益之		
其他全面(損失)/收益淨額	<u>(6,517)</u>	<u>62</u>
本期其他全面收益，扣除稅項	<u>112,420</u>	<u>475,606</u>
本期全面收益總額	<u>1,662,152</u>	<u>2,527,001</u>
歸屬於：		
母公司股東	1,321,337	2,042,466
非控股權益	<u>340,815</u>	<u>484,535</u>
	<u>1,662,152</u>	<u>2,527,001</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2024年6月30日

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動資產</b>			
不動產、廠房和設備		20,446,847	20,846,458
使用權資產		4,130,816	4,248,080
商譽		10,880,283	10,851,999
其他無形資產		15,716,170	15,301,788
於合營企業之投資		20,227	78,910
於聯營企業之投資		25,046,121	23,802,113
指定為以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資		13,514	52,774
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		1,029,426	1,040,114
遞延所得稅資產		660,090	624,471
貿易應收款項—非流動		85,574	85,323
其他非流動資產		<u>2,672,455</u>	<u>2,706,628</u>
非流動資產總額		<u>80,701,523</u>	<u>79,638,658</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		7,511,699	7,537,768
貿易應收款項及應收票據	11	8,246,247	7,668,229
合同資產		129,766	145,887
預付款、其他應收款項及其他資產		2,265,827	2,216,029
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		2,020,552	1,888,496
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 債權投資		471,389	642,569
現金及銀行結餘		<u>14,080,459</u>	<u>13,693,591</u>
		<b>34,725,939</b>	<b>33,792,569</b>
持有待售資產		<u>71,976</u>	<u>—</u>
流動資產總額		<u>34,797,915</u>	<u>33,792,569</u>

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>流動負債</b>			
貿易應付款項及應付票據	12	6,525,945	6,159,619
其他應付款項及應計款項		6,709,101	6,748,494
計息銀行借款及其他借款		22,534,879	19,068,818
租賃負債		299,694	329,525
合同負債		1,082,437	1,200,496
應付稅項		249,805	250,629
流動負債總額		<u>37,401,861</u>	<u>33,757,581</u>
流動(負債)/資產淨額		<u>(2,603,946)</u>	<u>34,988</u>
資產總額減流動負債		<u>78,097,577</u>	<u>79,673,646</u>
<b>非流動負債</b>			
計息銀行借款及其他借款		9,799,301	13,504,923
租賃負債		1,957,876	2,049,589
遞延所得稅負債		3,406,680	3,445,191
合同負債		374,707	319,785
遞延收入		613,686	639,399
其他長期負債		3,121,761	3,136,874
非流動負債總額		<u>19,274,011</u>	<u>23,095,761</u>
淨資產		<u>58,823,566</u>	<u>56,577,885</u>
<b>權益</b>			
歸屬於母公司股東之權益			
股本		2,672,399	2,672,399
庫存股		(74,256)	(41,928)
儲備		44,330,681	43,015,915
非控股權益		46,928,824	45,646,386
		<u>11,894,742</u>	<u>10,931,499</u>
權益總額		<u>58,823,566</u>	<u>56,577,885</u>

## 中期簡明綜合財務報表附註

2024年6月30日

### 1.1 編製基準

截至2024年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務信息乃根據香港會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務信息並不包括在年度財務報表所規定的所有信息及披露。故此，本中期簡明綜合財務信息應與本集團截至2023年12月31日止年度的年度綜合財務報表一並閱讀。

### 1.2 會計政策及披露事項的變動

除於本期財務信息中首次採用的以下新修訂及經修訂香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）外，在準備中期簡明綜合財務信息時採用的會計政策與準備截至2023年12月31日止年度的本集團年度綜合財務報表中應用的一致。

香港財務報告準則第16號（修訂本）	售後租回交易中的租賃負債
香港會計準則第1號（修訂本）	將負債分類為流動或非流動（「2020修訂本」）
香港會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債（「2022修訂本」）
香港會計準則第7號及香港財務報告準則第7號（修訂本）	供應商融資安排

這些修訂均未對本集團的財務狀況或業績產生重大影響。本集團未採用對本會計期間尚未生效的任何新的解釋。

## 2. 營運分部資料

為進行管理，本集團根據其產品及服務劃分業務單元，本集團有以下五個可報告營運分部：

- (a) 製藥分部主要從事藥品研發、生產及銷售；
- (b) 醫療器械與醫學診斷分部主要從事醫療器械和診斷產品的生產及銷售；
- (c) 醫療健康服務分部主要從事提供醫療服務及醫院管理；
- (d) 醫藥分銷和零售分部主要從事藥品零售及批發；及
- (e) 其他業務營運分部包括上述以外的業務。

管理層分開監察本集團各營運分部的業績，藉以作出資源分配決定和評估業績。分部業績基於各項可報告分部利潤或虧損進行評估，有關評估以計量經調整稅後利潤或虧損作出。調整後的稅後損益與本集團的稅後損益一致計量，但以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的公允價值損益以及總部和投資管理實體的收入和支出除外。

分部間收入於合並時互相抵銷。分部間的銷售和轉移乃參考按照當時現行市價向第三方銷售的價格進行交易。

由於以公允價值計量且變動計入損益的金融資產、以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的股權投資、計入流動性資產的委託貸款，未分配總部及投資平台公司資產由集團統一管理，因此，分部資產不包括該等資產。

由於計息銀行借款及其他借款、應付利息及未分配總部及投資平台公司負債由集團統一管理，因此，分部負債不包括該等負債。

截至2024年6月30日止六個月(未經審核)

	製藥 人民幣千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣千元	醫療健康服務 人民幣千元	醫藥分銷和 零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：							
向外界客戶銷售	14,600,938	2,068,583	3,657,174	—	56,463	—	20,383,158
分部間銷售	<u>120,272</u>	<u>15,226</u>	<u>11,437</u>	<u>—</u>	<u>13,475</u>	<u>(160,410)</u>	<u>—</u>
收入總額	<u>14,721,210</u>	<u>2,083,809</u>	<u>3,668,611</u>	<u>—</u>	<u>69,938</u>	<u>(160,410)</u>	<u>20,383,158</u>
分部業績*	1,691,714	(57,490)	74,328	—	(45,362)	(30,659)	1,632,531
其他收入	118,182	21,931	13,230	—	1,598	—	154,941
其他收益	263,725	2,871	3,066	—	9	—	269,671
利息收入	125,495	11,625	13,790	—	412	(4,485)	146,837
財務成本	(131,361)	(21,573)	(137,947)	—	(21,983)	56,753	(256,111)
其他開支	(43,728)	(45,869)	(81,770)	—	2,903	—	(168,464)
應佔損益：							
合營企業	(97,730)	—	(1,094)	—	(7,054)	—	(105,878)
聯營企業	5,400	40,269	496	943,372	(42,339)	—	947,198
未分配其他收入、利息收入、 其他收益、財務成本及開支							<u>(689,524)</u>
稅前溢利／(虧損)	1,931,697	(48,236)	(115,901)	943,372	(111,816)	21,609	1,931,201
稅項	(360,233)	(6,040)	(23,826)	—	(2,448)	—	(392,547)
未分配稅費							<u>11,078</u>
本期溢利／(虧損)	1,571,464	(54,276)	(139,727)	943,372	(114,264)	21,609	<u>1,549,732</u>
分部資產：	61,412,897	10,392,791	14,907,398	19,913,442	5,407,210	(3,043,657)	108,990,081
包括：							
於合營企業的投资	5,401	—	6,877	—	7,949	—	20,227
於聯營企業的投资	399,551	1,467,557	680,547	19,913,442	2,585,024	—	25,046,121
未分配資產							<u>6,509,357</u>
資產總額							<u>115,499,438</u>
分部負債：	22,472,857	3,014,088	5,939,532	—	1,690,483	(14,378,936)	18,738,024
未分配負債							<u>37,937,848</u>
負債總額							<u>56,675,872</u>
其他分部資料：							
折舊及攤銷	982,611	157,786	327,189	—	79,404	—	1,546,990
於損益表中確認的資產減值 損失，淨額	4,669	22,581	30,961	—	(2,952)	—	55,259
於損益表中確認的資產減值 損失，淨額(未分配)							2,953
資本開支**	1,958,527	256,596	517,557	—	19,358	—	2,752,038

\* 分部業績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支以及研發費用得出的。

\*\* 資本開支包括添置不動產、廠房和設備、其他無形資產及使用權資產中的預付土地租賃款項(除去新收購附屬公司的增加)。

截至2023年6月30日止六個月(未經審核)

	製藥 人民幣千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣千元	醫療健康服務 人民幣千元	醫藥分銷和 零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	合計 人民幣千元
<b>分部收入：</b>							
向外界客戶銷售	15,921,190	2,215,367	3,127,263	—	52,079	—	21,315,899
分部間銷售	<u>253,786</u>	<u>36,867</u>	<u>14,485</u>	<u>—</u>	<u>18,355</u>	<u>(323,493)</u>	<u>—</u>
收入總額	<u>16,174,976</u>	<u>2,252,234</u>	<u>3,141,748</u>	<u>—</u>	<u>70,434</u>	<u>(323,493)</u>	<u>21,315,899</u>
<b>分部業績*</b>	1,660,146	55,696	(150,752)	—	(58,747)	26,194	1,532,537
其他收入	150,863	29,391	21,492	—	7,915	—	209,661
其他收益	320,123	3,720	7,045	—	103,260	—	434,148
利息收入	107,917	16,180	11,607	—	1,546	(11,895)	125,355
財務成本	(168,389)	(15,398)	(105,556)	—	(22,052)	66,375	(245,020)
其他開支	(173,829)	(41,184)	(23,321)	—	(215)	841	(237,708)
<b>應佔損益：</b>							
合營企業	(104,457)	—	—	—	8,616	—	(95,841)
聯營企業	9,828	69,560	(1,341)	1,023,301	16,756	—	1,118,104
未分配其他收入、利息收入、 其他收益、財務成本及開支							<u>(179,596)</u>
稅前溢利／(虧損)	1,802,202	117,965	(240,826)	1,023,301	57,079	81,515	2,661,640
稅項	(373,730)	(3,514)	(27,413)	—	(2,674)	—	(407,331)
未分配稅費							<u>(202,914)</u>
本期溢利／(虧損)	1,428,472	114,451	(268,239)	1,023,301	54,405	81,515	<u>2,051,395</u>
<b>分部資產：</b>	60,706,554	10,816,045	11,563,857	18,386,423	5,983,591	(3,627,016)	103,829,454
包括：							
於合營企業的投資	122,920	—	—	—	13,140	—	136,060
於聯營企業的投資	479,667	1,396,309	683,887	18,386,423	2,779,680	—	23,725,966
未分配資產							<u>8,268,690</u>
資產總額							<u>112,098,144</u>
<b>分部負債：</b>	24,141,427	3,316,942	5,720,428	—	2,184,070	(16,401,114)	18,961,753
未分配負債							<u>37,732,023</u>
負債總額							<u>56,693,776</u>
<b>其他分部資料：</b>							
折舊及攤銷	1,089,966	161,154	238,330	—	75,556	—	1,565,006
於損益表中確認的資產減值 損失，淨額	75,389	18,423	18,437	—	—	—	112,249
於損益表中確認的資產減值 損失，淨額(未分配)							37,385
資本開支**	2,011,412	333,465	268,328	—	110,180	—	2,723,385

\* 分部業績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支以及研發費用得出的。

\*\* 資本開支包括添置不動產、廠房和設備、其他無形資產及使用權資產中的預付土地租賃款項(除去新收購附屬公司的增加)。

### 3. 收入

本集團的收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
客戶合同收入	20,345,730	21,287,424
其他來源收入		
總租賃收入	<u>37,428</u>	<u>28,475</u>
收入合計	<u><u>20,383,158</u></u>	<u><u>21,315,899</u></u>

### 4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產之股息收入	14,158	12,604
政府補助	<u>153,480</u>	<u>207,536</u>
其他收入合計	<u><u>167,638</u></u>	<u><u>220,140</u></u>

## 5. 其他收益

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
出售聯營企業權益的收益	238,963	244,560
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產 的收益	4,244	200,124
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的 公允價值淨收益	—	387,374
其他	29,574	25,011
其他收益合計	<u>272,781</u>	<u>857,069</u>

## 6. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
銀行及其他借款利息(不包括租賃負債)	679,305	603,996
租賃負債利息	49,128	21,367
減：資本化利息	(18,888)	(21,988)
總計	<u>709,545</u>	<u>603,375</u>

## 7. 稅前溢利

本集團的稅前溢利已扣除／(計入)下列各項：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
已售存貨的成本	7,334,597	8,531,759
已提供服務的成本	3,128,789	2,166,761
員工成本(包括董事、監事及最高行政人員的薪酬)		
薪金及其他員工成本	4,928,706	4,678,614
退休福利：		
定額供款基金	302,729	293,951
住房福利：		
定額供款基金	166,518	171,435
股份支付開支	14,914	32,178
	<b>5,412,867</b>	<b>5,176,178</b>
研發成本：		
本期開支(不包括其他無形資產攤銷)	1,737,351	1,981,564
減：政府對研發項目的補貼*	(44,422)	(17,970)
未在租賃負債中計量的租賃開支	40,951	42,934
不動產、廠房和設備折舊	821,538	701,576
使用權資產折舊	195,186	136,291
其他無形資產攤銷	496,556	689,200
存貨減值準備及遞延開發成本		
減值準備計提	19,068	21,477
不動產、廠房和設備減值準備計提	1,106	—
金融資產減值撥備		
應收賬款減值撥備	36,813	55,847
其他應收款項減值撥備	1,225	2,129
其他非流動資產減值撥備	—	8,899
於聯營企業之投資減值撥備	—	61,284
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的公允價值淨 損失／(收益)	282,398	(387,374)
匯兌損失淨額	51,716	97,838
處置不動產、廠房和設備及其他無形資產的損失	507	1,411
處置附屬公司的損失	36,920	—

\* 本集團收取多項有關研發項目的政府補貼。獲發放的政府補貼已從其他收益扣減。就仍未承擔的相關開支所收取的政府補貼計入綜合財務狀況表的遞延收入。該等補貼並無有關的未履行條件或或有事項。

## 8. 稅項

中國大陸即期所得稅費用乃根據二零零八年一月一日獲批准及生效的《中國企業所得稅法》以本集團應課稅溢利的法定稅率25%計算，惟本集團於中國大陸若干可按優惠稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

其他地區應課稅溢利的稅項則按本集團經營業務所在司法權區的法定稅率計算。本期內，香港利得稅按在香港產生的估計應課稅溢利以稅率16.5%計算稅項準備，首筆2,000,000港元的應評稅利潤按8.25%的稅率計提，其餘的應評稅利潤按16.5%的稅率計提。Sisram Medical Ltd (「Sisram Medical」)，一間本公司的以色列附屬公司，按優惠稅率6%計算即期所得稅準備。Gland Pharma Limited (「Gland Pharma」)，一間本公司的印度附屬公司，按法定稅率25.17%計算即期所得稅。Breas Medical Holdings AB (「Breas」)，一間本公司的瑞典附屬公司，按法定稅率20.60%計算即期所得稅。Tridem Pharma S.A.S (「Tridem Pharma」)，一間本公司的法國附屬公司，按法定稅率25.83%計算即期所得稅。Phixen S.A.S (「Cenexi」)，一間本公司的法國附屬公司，按法定稅率25.83%計算即期所得稅。

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
即期	463,700	427,510
遞延	(82,231)	182,735
本期稅項開支總額	<u>381,469</u>	<u>610,245</u>

## 9. 股息

本期間董事會未建議派發中期股息(截止2023年6月30日止六個月：無)。

建議宣派的截至2023年12月31日止年度普通股每股人民幣0.27元(稅前)的末期股息已經由2024年6月26日召開的股東周年大會批准。

## 10. 歸屬於母公司普通股股東的每股盈利

每股基本盈利金額乃以當期歸屬於母公司普通股股東的溢利，經調整以反映分配給限制性A股激勵計劃的現金股利以及本期發行在外的普通股的加權平均數2,672,398,711股(截至2023年6月30日止六個月：2,669,655,211股)計算。

稀釋性每股盈利金額以當期歸屬於母公司普通股股東的溢利為依據。加權平均普通股數系由計算本年每股基本盈利時所使用的本期內發行普通股數量，且假設由於視同歸屬或轉換所有稀釋性潛在普通股而帶來的發行普通股股數之加權平均數。

基本每股盈利和稀釋性每股盈利之計算乃基於：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
<b>盈利</b>		
歸屬於本公司普通股股東的盈利	1,224,799	1,783,642
減：分配給限制性A股激勵計劃的現金股利	—	(1,050)
調整後就計算每股基本盈利而言歸屬於 母公司普通股股東的盈利	1,224,799	1,782,592
分配給限制性A股激勵計劃的現金股利	—	1,050
	<u>1,224,799</u>	<u>1,783,642</u>
	股份數目	
	截至6月30日止六個月	
	2024年 (未經審核)	2023年 (未經審核)
<b>股份</b>		
普通股的加權平均數，用於計算基本每股盈利	2,672,398,711	2,669,655,211
具潛在攤薄的影響—加權平均數：		
— 限制性A股計劃	—	133,916
	<u>2,672,398,711</u>	<u>2,669,789,127</u>

## 11. 貿易應收款項及應收票據

	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	8,162,575	7,643,737
應收票據	<u>83,672</u>	<u>24,492</u>
合計	<u><u>8,246,247</u></u>	<u><u>7,668,229</u></u>

貿易應收款項的信用期一般為三個月，惟主要客戶可延長至六個月。貿易應收款項及應收票據不計息。

於報告期末，貿易應收款項按發票日期並扣除撥備作出的賬齡分析如下：

	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
一年以內	7,939,372	7,436,979
一至兩年	304,348	333,408
兩至三年	99,496	77,594
三年以上	<u>83,312</u>	<u>64,952</u>
	8,426,528	7,912,933
減：應收貿易款項減值撥備	<u>(263,953)</u>	<u>(269,196)</u>
賬面淨值	<u><u>8,162,575</u></u>	<u><u>7,643,737</u></u>

## 12. 貿易應付款項及應付票據

	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	5,806,793	5,507,366
應付票據	<u>719,152</u>	<u>652,253</u>
合計	<u><u>6,525,945</u></u>	<u><u>6,159,619</u></u>

貿易應付款項及應付票據不計利息，貿易應付款項一般須於兩個月內清償，應付票據一般須於90–180天內清償。

於報告期末，貿易應付款項按照發票日期作出的賬齡分析如下：

	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
一年以內	5,554,110	5,191,820
一至兩年	103,997	223,314
兩至三年	90,472	57,124
三年以上	<u>58,214</u>	<u>35,108</u>
合計	<u><u>5,806,793</u></u>	<u><u>5,507,366</u></u>

### 13. 報告期後事項

#### (a) 吉斯凱土地回購

2024年7月15日，本公司之附屬公司吉斯凱(蘇州)製藥有限公司(「蘇州吉斯凱」)與蘇州工業園區金雞湖商務區回購辦(「金雞湖回購辦」)簽訂《回購合同》，金雞湖回購辦擬以總價人民幣440,319千元回購蘇州吉斯凱位於蘇州工業園區蘇虹西路40號的國有建設用地使用權、建築物、部分設施設備及苗木等，金雞湖回購辦將依約分三期向蘇州吉斯凱支付回購款。

#### (b) 對復宏漢霖實施吸收合併及私有化

2024年6月24日，本公司之附屬公司上海復星新藥研究股份有限公司(「復星新藥」)(即要約人暨合併方)宣佈擬以現金及／或換股方式收購並註銷本公司之附屬公司上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「復宏漢霖」)其他現有股東持有的全部復宏漢霖股份(包括H股及非上市股份)(以下簡稱「吸收合併」)並私有化復宏漢霖，並於2024年8月23日，對相關方案進行調整。於吸收合併完成後，復星新藥(作為合併後存續主體)將承繼和承接復宏漢霖的全部資產、負債、權益、業務、人員、合同及一切權利與義務，復宏漢霖的法人主體將予以註銷。截至本公告日期，吸收合併尚需取得國家發改委、商務部、外管局或該等機構之地方主管部門、相關司法管轄區的證券監管機構和／或證券交易所及其他相關政府主管部門(如適用)的審批、備案或登記，以及尚待復宏漢霖股東大會及H股類別股東大會審議通過，且復宏漢霖自願退市申請還需獲得香港聯交所批准，本次吸收合併和復宏漢霖自願退市尚存在重大不確定性。

## 管理層討論與分析

### 業務回顧

#### 董事會關於本集團報告期內經營情況的討論與分析

報告期內，本集團進一步聚焦創新藥和高值器械。2024年上半年，本集團自主研發及許可引進的4個創新藥／生物類似藥共9項適應症於境內外獲批、4個創新藥／生物類似藥共9項適應症進入上市前審批／關鍵臨床階段；本集團還有38個仿製藥品種於境內外獲批（其中境內獲批24個<sup>1</sup>、海外獲批14個＜包括Gland Pharma的10個ANDA＞）。

雖受到捷倍安（阿茲夫定片）等新冠相關產品收入同比大幅下降的影響，但得益於創新藥品收入穩健增長，報告期內，本集團實現營業收入人民幣20,383百萬元；不含新冠相關產品，報告期內本集團營業收入同比增長約5.32%。製藥業務中，創新藥品於報告期內實現收入超人民幣3,700百萬元；包括雙通道止吐藥物奧康澤（奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊）、我國自主研發的首款鉀離子競爭性酸阻滯劑（P-CAB）倍穩（鹽酸凱普拉生片）、長效重組人粒細胞集落刺激因子產品珮金（拓培非格司亭注射液）及創新晶型的心衰和高血壓治療藥物一心坦（沙庫巴曲顯沙坦鈉片）在內的已上市新品的入院及銷售如期推進。

2024年，本集團持續推進精益管理，涵蓋質量提升、成本控制、效率提升、周期管理、創新研發等環節，積極推動運營效率和盈利空間的提升，構建長期可持續發展的基礎和保障；同時，持續推進非戰略非核心資產的退出和整合，集中資源聚焦核心業務，以實現資產結構的優化和資產效能的提升。

報告期內，本集團實現歸屬於母公司股東的本期溢利人民幣1,225百萬元；其中，實現歸屬於上市公司股東的扣除非經常性損益的淨利潤人民幣1,254百萬元、非經常性損益為人民幣-29百萬元。2024年第二季度，實現歸屬於上市公司股東的扣除非經常性損益的淨利潤人民幣646百萬元，環比增加人民幣37百萬元。

1 包括進口註冊

報告期內，毛利率減銷售及分銷開支率同比提升1.72個百分點；剔除新並購企業的影響，行政開支下降約人民幣200百萬元。通過經營現金流優化、供應鏈管理以及控制資本性支出等多項措施，保障穩健的自由現金流。報告期內，本集團實現經營現金流人民幣1,907百萬元，同比增長5.36%，優於當期經營性利潤的增長。

此外，本集團持續推進資產結構優化，加速現金回流。2024年以來，本集團已完成處置及已簽約待收回的處置總額超人民幣2,000百萬元。

報告期內，本集團持續優化創新研發體系，提升研發效率。2024年上半年，本集團研發投入共計人民幣2,737百萬元；其中，研發費用為人民幣1,862百萬元。在自研投入的同時，本集團充分踐行開放式研發模式，通過發起設立／管理產業基金等方式開展研發項目的孵化和投入，確保創新研發的可持續性；報告期內，完成人民幣50億元深圳生物醫藥產業基金的設立和備案。

報告期內，本集團營業收入結構如下：

單位：百萬元 幣種：人民幣

	2024年1至6月		2023年1至6月		同比增減 (%)
	營業收入		營業收入		
	金額	佔營業 收入比重 (%)	金額	佔營業 收入比重 (%)	
<b>按業務板塊</b>					
製藥	14,601	71.63	15,921	74.69	-8.29
醫療器械與醫學診斷	2,069	10.15	2,215	10.39	-6.59
醫療健康服務	3,657	17.94	3,127	14.67	16.95
<b>分地區</b>					
中國大陸	14,873	72.97	16,530	77.55	-10.02
中國大陸以外地區和其他國家	5,510	27.03	4,786	22.45	15.13

## 一、報告期內本集團主要經營進展

### 1. 持續推進創新轉型和創新產品的開發落地

- 報告期內，本集團自主研發及許可引進的4個創新藥／生物類似藥共9項適應症獲批上市，主要包括：

注射用曲妥珠單抗(美國商品名：HERCESSI™)獲美國FDA批准上市。繼於歐盟和中國境內獲批上市後，報告期內，本集團自主研發的生物類似藥注射用曲妥珠單抗(美國商品名：HERCESSI™)有3項適應症獲美國FDA批准上市，成為在中國、歐盟、美國三地獲批的國產生物類似藥。

凍乾人用狂犬病疫苗(Vero細胞)於中國境內獲批。本集團自主研發的凍乾人用狂犬病疫苗(Vero細胞)於中國境內獲批上市，相關產線亦已通過GMP符合性檢查。

漢達遠(阿達木單抗注射液)4項新增適應症於中國境內獲批。本集團自主研發的生物類似藥漢達遠(阿達木單抗注射液)4項新增適應症獲國家藥監局批准。本次獲批後，漢達遠(阿達木單抗注射液)已獲批原研阿達木單抗在中國境內上市的全部8項適應症。

蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)第二項適應症於中國境內獲批。報告期內，本集團獲獨家商業化許可的蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)於中國境內新增獲批第二項適應症(用於治療既往治療反應不佳的成人慢性原發免疫性血小板減少症(ITP))，可惠及更多患者。

截至報告期末，本集團已上市的主要創新產品及核心品種情況，詳見附表1。

- 報告期內，本集團自主研發、合作開發及許可引進的4個創新藥／生物類似藥共9項適應症進入上市前審批／關鍵臨床階段，主要包括：

本集團自主研發的MEK1/2選擇性抑制劑復邁替尼片(項目代號：FCN-159)兩項適應症(治療成人樹突狀細胞和組織細胞腫瘤、治療2歲及2歲以上兒童1型神經纖維瘤病(NF1)相關的叢狀神經纖維瘤(PN))的上市註冊申請先後於2024年5月、6月獲國家藥監局受理，且均被納入優先審評程序。

本集團自主研發的地舒單抗生物類似藥HLX14(重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液)5項適應症的上市許可申請(MAAs)獲歐洲藥品管理局(EMA)受理。

此外，報告期內，本集團自主研發的漢斯狀(斯魯利單抗注射液)聯合貝伐珠單抗聯合化療用於一線治療轉移性結直腸癌(mCRC)患者於中國境內啟動III期臨床研究；本集團與明治制果藥業共同開發的OP0595與頭孢吡肟或氨曲南聯合給藥，針對治療方案有限的成人需氧革蘭氏陰性菌感染於中國境內啟動III期臨床研究。

- 報告期內，本集團共有9項創新藥／生物類似藥項目(按適應症計算)獲批開展臨床試驗。

與此同時，報告期內，直觀復星的達芬奇SP內窺鏡單孔手術系統被納入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序，有利於加快後續註冊審評審批進度。本集團於中國境內獨家代理的注射填充產品Prophilo(即注射用透明質酸鈉溶液)作為特許藥械在海南落地。

## 2. 持續提升全球運營能力

報告期內，本集團持續在創新研發、許可引進、生產運營及商業化等多維度踐行國際化戰略，提升運營效率，強化全球市場佈局，並已主要覆蓋美國、歐洲、非洲、印度和東南亞等海外市場。

成熟法規市場方面，本集團持續強化全球化運營能力，設立多點研發中心實現全球創新，並通過自建及合作等多形式進一步完善各法規市場的商業化體系。在美國市場，本集團的仿製藥自營隊伍日益成熟，已與5家大型分銷商及16家集中採購組織開展合作，推進製劑產品銷售；同時亦已組建美國創新藥團隊，開展斯魯利單抗注射液（PD-1抑制劑）商業化籌備工作。在歐洲市場，附屬公司Gland Pharma於2023年完成對歐洲CDMO公司Cenexi的收購，戰略佈局歐洲市場CDMO業務，構建歐洲本土化製造能力，進一步拓展客戶群體。附屬公司復銳醫療科技（Sisram Medical）於2023年內完成對中國直銷渠道的收購，實現中國市場直銷佈局；截至報告期末，營銷網絡已覆蓋全球100多個國家和地區，直銷收入佔比進一步提升至86%。附屬公司博毅雅（Breas）營銷網絡也已覆蓋歐洲、美國、日本和澳大利亞等成熟市場。

新興市場方面，本集團在非洲市場主要面向撒哈拉沙漠以南英語區及法語區開展醫藥產品出口分銷業務，其銷售網絡已覆蓋超過40個國家和地區；同時，為實現非洲本地化藥品製造及供應，集藥品研發、製造及物流配送為一體的科特迪瓦園區已在加緊建設中。

- **創新產品中國本土化進展**

本集團積極將國際領先技術和產品引入中國市場，惠及更多患者、客戶。報告期內，聯營公司直觀復星總部產業基地於2024年6月在上海張江國際醫學園區落成啟用，該基地集研發、生產和培訓於一體，該基地的啟用將進一步加速達芬奇手術系統的國產化進程。2024年上半年，「達芬奇手術機器人」於中國境內及澳門的裝機量共計24台；截至報告期末，於中國境內和港澳地區，「達芬奇手術機器人」已為超54萬名患者提供治療、在300多家醫院落戶、累計裝機量超過380台。此外，直觀復星的Ion支氣管導航操作控制系統（「Ion系統」）於2024年3月獲國家藥監局批准，Ion系統採用形狀感知技術的柔性機器人，可通過支氣管對肺外周病灶進行精準診療操作，Ion系統在中國的上市，將幫助更多肺癌患者通過更微創的方式獲得早期的診斷和治療；直觀復星的達芬奇SP內窺鏡單孔手術系統亦於報告期內被納入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序，有利

於加快後續註冊審評審批進度。報告期內，與Insightec於中國成立的合資公司復星醫視特就「磁波刀」腦部治療系統在中國境內及港澳市場臨床推廣和商業化工作穩步進行；附屬公司博毅雅(Breas)多款呼吸機分別於中國境內獲批上市。此外，報告期內，合營公司復星凱特國內上市的第一款CAR-T產品奕凱達(阿基侖賽注射液)在國內率先推出按療效價值支付的創新支付模式，為國內高價值創新藥品的支付模式探索新路徑。截至報告期末，奕凱達(阿基侖賽注射液)已被納入超過110款城市惠民保和超過80項商業保險，備案的治療中心覆蓋全國超28個省市、數量超過170家。

- **國際質量標準生產體系進展**

本集團持續推進生產體系的國際質量標準認證，質量管理體系和生產能力獲國際權威認證機構的認可，進一步夯實製劑出海基礎。附屬公司凱林製藥於2024年3月接受美國FDA就原料藥鹽酸克林黴素、克林黴素磷酸酯、鹽酸米托蒽醌、鹽酸格拉司瓊、恩替卡韋、鹽酸文拉法辛、甲苯磺酸索拉非尼、鹽酸克林黴素棕櫚酸脂的常規監督性檢查(Surveillance Inspection)並於2024年6月收到美國FDA出具的零缺陷通過的檢查報告；萬邦醫藥的凍乾製劑生產線再次通過歐盟GMP現場檢查，並於2024年7月收到荷蘭衛生監督機構(Health and Youth Care Inspectorate)簽發的GMP現場檢查最終報告及GMP檢查證書。

### 3. 成熟的商業化體系

本集團持續完善商業化體系。截至報告期末，中國境內製藥板塊商業化團隊近5,000人，覆蓋院內市場、零售渠道等，在血液科、淋巴瘤科、乳腺科、腫瘤內科、內分泌科、心內科、風濕科、腎科等核心科室，通過體系化市場准入團隊和專線產品團隊拓展核心治療領域創新產品市場，並通過廣闊市場團隊覆蓋中國境內縣級市和部分地級市市場。此外，本集團通過與聯營公司國藥控股的合作與聯動，持續拓展藥品銷售渠道。

在海外市場商業化進程方面，截至報告期末，海外商業化團隊近1,000人，主要覆蓋美國、非洲等市場。本集團已在美國市場組建美國創新藥團隊，並開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)上市前的商業化籌備工作以及創新產品許可引進的前期佈局；在非洲等新興市場已建立5個區域性分銷中心，持續提升核心的數字化管理能力、用戶運營能力、B2B2C模式的服務能力，為客戶提供註冊、流通、學術推廣及上市後安全警戒等一站式服務。此外，報告期內，本集團亦有多項在研產品及已上市產品的臨床數據在美國臨床腫瘤學會(ASCO)、美國癌症協會年會(AACR)、歐洲血液學協會大會(EHA)等全球行業學術會議上發佈。

與此同時，本集團持續優化營銷合規管理體系，加強負責任營銷的內部審計。在內部合規監管方面，本集團秉持管理制度的公開化和透明化，於本公司官網公示多項制度，明確制度紅線，維護公平廉潔的商業環境和文化。在內部員工培訓方面，本集團定期面向員工開展「負責任營銷」專項培訓，持續提升員工合規營銷意識。

#### 4. 數字化賦能創新研發

報告期內，本集團持續優化數字化技術與手段，持續完善供應鏈、營銷數字化體系建設，並重點佈局研發領域，以加強藥物研發數字化能力，提升研發效率。

報告期內，本集團繼續深化與清華大學智慧產業研究院孵化的水木分子的合作，推進PharmAID項目的建設。後續隨著該項目的逐步完善，將為藥物研發提供更為精準的量化決策支援，提升藥物研發決策效率、增強決策準確性，從而實現生物醫藥領域大模型自主可控。同時，本集團亦積極探索AIGC (AI Generated Content) 人工智能大語言模型技術在醫學寫作、醫學翻譯、通用問答助手等場景下的應用，旨在通過該等技術的應用，整體提高核心業務的工作效率，為創新研發提供支持。

附表1：已上市的主要創新產品及核心品種簡介

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
1	抗腫瘤及 免疫調節	漢利康 (利妥昔單抗注射液)	該藥品於2019年2月獲國家藥監局批准上市，是第一個國產生物類似藥。 已獲批適應症包括：(1)非霍奇金淋巴瘤、(2)慢性淋巴細胞白血病、(3)類風濕關節炎(RA)適應症，亦是中國首個獲批類風濕關節炎(RA)適應症的利妥昔單抗。	是	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠單抗) 美國商品名： HERCESSI™、 歐洲商品名： Zercepac	該藥品是國內首個獲批上市的曲妥珠單抗生物類似藥、也是中歐美三地獲批的國產單抗生物類似藥。截至報告期末，該藥品已於中國、歐洲、美國、澳大利亞等40餘個國家和地區獲批上市。 已獲批適應症包括：(1)HER2陽性早期乳腺癌、(2)轉移性乳腺癌、(3)轉移性胃癌。	是	
3		漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	該藥品(PD-1抑制劑)於2022年3月獲國家藥監局批准上市，是本集團首款自主研發的創新型單抗。2023年12月，該藥品獲印度尼西亞食品藥品監督管理局(BPOM)批准，首次在海外市場獲批上市，成為首個在東南亞國家獲批上市的國產PD-1單抗。 已獲批適應症包括：(1)微衛星高度不穩定(MSI-H)實體瘤(附條件批准)、(2)鱗狀非小細胞肺癌、(3)廣泛期小細胞肺癌、(4)食管鱗狀細胞癌(ESCC)。 該藥品是全球首個獲批一線治療小細胞肺癌的抗PD-1單抗，並已獲2023年《CSCO小細胞肺癌診療指南》、《CSCO非小細胞肺癌診療指南》、《CSCO食管癌診療指南》、《CSCO結直腸癌診療指南》和《CSCO免疫檢查點抑制劑臨床應用指南》等9部指南推薦。	否	
4		漢達遠 (阿達木單抗注射液)	該藥品於2020年12月獲國家藥監局批准上市，是中國首個中歐雙GMP認證生產基地的阿達木單抗生物類似藥。 已獲批適應症包括：(1)類風濕關節炎、(2)強直性脊柱炎、(3)銀屑病、(4)葡萄膜炎、(5)多關節型幼年特發性關節炎、(6)兒童斑塊狀銀屑病、(7)克羅恩病、(8)兒童克羅恩病。	是	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
5	抗腫瘤及 免疫調節	漢貝泰 (貝伐珠單抗 注射液)	該藥品於2021年11月獲國家藥監局批准上市。 已獲批適應症包括：(1)轉移性結直腸癌、(2)晚期、轉移性或復發性非小細胞肺癌、(3)復發性膠質母細胞瘤、(4)上皮性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌、(5)宮頸癌。	是	
6		蘇可欣* (馬來酸阿伐曲 泊帕片)	該藥品於2020年4月獲國家藥監局批准上市，是全球首個獲批用於治療慢性肝病相關的血小板減少症的口服藥物。 已獲批適應症為用於擇期行診斷性操作或者手術的慢性肝病(CLDT)相關血小板減少症的成年患者、治療對既往治療反應不佳的成人慢性原發免疫性血小板減少症(ITP)。	是	
7		歐泰樂* (阿普米司特 片)	該藥品於2021年8月獲國家藥監局批准上市，是全球首款獲批用於斑塊狀銀屑病治療的口服磷酸二酯酶4(PDE4)抑制劑。 已獲批適應症為用於治療符合接受光療或系統治療指征的中度至重度斑塊狀銀屑病的成人患者。	是	
8		奧康澤* (奈妥匹坦帕洛 諾司瓊膠囊)	該藥品於2019年8月獲國家藥監局批准上市，是全球首個同時阻斷NK-1受體和5-HT3受體的雙通道固定劑量組合口服複方製劑。 已獲批適應症為用於成年患者預防高度致吐性化療引起的急性和延遲性噁心和嘔吐。	是	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
9	抗腫瘤及 免疫調節	珮金* (拓培非格司亭 注射液)	該藥品(新一代長效重組人粒細胞集落刺激因子產品)於2023年6月獲國家藥監局批准上市,系中國1類新藥。 已獲批適應症為用於非髓性惡性腫瘤患者在接受容易引起發熱性中性粒細胞減少症的骨髓抑制性抗癌藥物治療時,降低以發熱性中性粒細胞減少症為表現的感染發生率。	是	
10		復可舒* (抗人T細胞免 疫 球蛋白)	該產品是一種多克隆抗體抑制劑。 已獲批適應症為實體器官移植(SOT)中排斥反應的預防,以及在皮質激素治療效果不滿意的情況下,用於治療急性排斥危象。	是	
11		奕凱達 (阿基侖賽注射 液,系合營公 司復星凱特的 產品)	該產品於2021年6月獲國家藥監局批准上市,是國內首個獲批上市的CAR-T細胞治療產品。 已獲批適應症包括(1)治療既往接受二線或以上系統性治療後復發或難治性大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL)成人患者、(2)治療一線免疫化療無效或在一線免疫化療後12個月內復發的成人B細胞淋巴瘤(r/r LBCL)(附條件批准)。 截至報告期末,該產品已被納入超過110款城市惠民保和超過80項商業保險,備案的治療中心覆蓋全國超28個省市、數量超過170家。	否	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
12	代謝及 消化系統	阿拓莫蘭 (谷胱甘肽系列 製劑)	該系列包括阿拓莫蘭(谷胱甘肽片)、阿拓莫蘭(注射用谷胱甘肽)，均為國家醫保乙類藥物，系肝病治療基礎用藥。 其中，阿拓莫蘭(谷胱甘肽片)為國內首款谷胱甘肽口服製劑、阿拓莫蘭(注射用谷胱甘肽)為國內首仿。	是	
13		旁必福* (鹽酸依特 卡肽注射液)	該藥品(新一代擬鈣劑)於2023年5月獲國家藥監局批准上市。 已獲批適應症為慢性腎臟病(CKD)接受血液透析的成人患者的繼發性甲狀旁腺功能亢進症(SHPT)。	否	
14		倍穩* (鹽酸凱普拉生 片)	該藥品(鉀離子競爭性酸阻滯劑(P-CAB))於2023年2月獲國家藥監局批准上市，係中國1類新藥；是國內首款獲批DU/RE雙適應症的P-CAB。 已獲批適應症為十二指腸潰瘍(DU)和反流性食管炎(RE)。	是	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
15	抗感染	青蒿琥酯等抗瘧系列	<p>該系列包括 Artesun 和 Argesun (注射用青蒿琥酯)、SPAQ-CO (磺胺多辛乙胺嘧啶分散片+阿莫地喹分散片)、D-ARTEPP 系列 (雙氫青蒿素磷酸呱啶片) 等；其中，青蒿琥酯是中國首個 1 類新藥。</p> <p>截至報告期末，本集團累計已有 33 個抗瘧藥產品 (包括原料藥及製劑) 通過 WHO PQ 認證；第二代注射用青蒿琥酯 (Argesun) 已獲得 23 個國家的註冊批准。截至報告期末，本集團已向全球累計供應超過 3.6 億支注射用青蒿琥酯。</p>	不適用	
16	心血管系統	肝素系列製劑	<p>該系列包括依諾肝素鈉注射液、肝素鈉注射液、注射用低分子量肝素鈉、那曲肝素鈣注射液等。</p> <p>肝素系列製劑主要用於防止血栓形成或栓塞性疾病的治療。本集團已具備肝素粗品、精品、低分子肝素原料和製劑的全產業鏈供應能力，銷售區域已覆蓋中國、美國、南美、歐洲、中東及東南亞市場。</p>	部分中國境內上市產品已納入	
17		一心坦* (沙庫巴曲瓚沙坦鈉片)	<p>該藥品於 2023 年 8 月獲國家藥監局批准上市，是創新晶型的心衰和高血壓治療一線用藥。</p> <p>已獲批適應症為治療原發性高血壓，以及用於射血分數降低的慢性心力衰竭 (NYHA II - IV 級，LVEF ≤ 40%) 成人患者，降低心血管死亡和心力衰竭住院的風險。</p>	是	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	是否納入 國家醫保目錄	產品圖片
18	狂犬病 預防	人用狂犬病疫苗(Vero細胞)、凍乾人用狂犬病疫苗(Vero細胞)	<p>人用狂犬病疫苗(Vero細胞)、凍乾人用狂犬病疫苗(Vero細胞)分別於2016年9月、2024年3月獲國家藥監局批准上市。已獲批適應症為預防狂犬病。</p> <p>該等疫苗生產使用的病毒株為CTN-1V,其基因序列更接近目前流行的狂犬病病毒街毒株,具有較好的免疫保護效果。</p>	人用狂犬病疫苗(Vero細胞)已納入	
19	流感預防	流感病毒裂解疫苗	<p>流感病毒裂解疫苗包括成人劑型、兒童劑型;成人劑型於2005年11月獲國家藥監局批准上市,規格為預充式0.5ml/支;兒童劑型於2009年7月獲國家藥監局批准上市,規格為預充式0.25ml/支。</p> <p>已獲批適應症為預防本株病毒引起的流行性感冒。</p> <p>該產品系用WHO推薦並由國家藥監局批准的甲1型流感病毒株、甲3型流感病毒株、乙型流感病毒株製備。該產品中有效成分血凝素含量優於《中國藥典》的標準,確保產品的有效性。</p>	否	

\* 為本集團許可引進的創新藥(產品)。

## 二、分板塊業績概覽

### 1. 製藥

#### 業績概要

雖受到捷倍安(阿茲夫定片)等新冠相關產品收入同比大幅下降的影響，但得益於創新藥品收入穩健增長，報告期內，本集團製藥業務實現收入人民幣14,601百萬元；其中，創新藥品收入超人民幣3,700百萬元，保持穩健增長。不含新冠相關產品，製藥業務營業收入同比增長1.88%。報告期內，製藥業務實現分部業績人民幣1,692百萬元，同比增長1.93%；實現分部利潤人民幣1,571百萬元，同比增長10.01%。

報告期內，本集團聚焦優勢管線，通過整合研發體系提升效率。2024年上半年，本集團製藥業務研發投入人民幣2,406百萬元，佔製藥業務收入的16.48%；其中，研發費用為人民幣1,572百萬元，佔製藥業務收入的10.77%，研發費用較去年同期減少人民幣220百萬元。在自研投入的同時，本集團充分踐行開放式研發模式，通過發起設立／管理產業基金等方式開展研發項目的孵化和投入，確保藥品創新研發的可持續性。

報告期內，本集團製藥業務主要治療領域核心產品銷售收入情況如下表：

單位：百萬元 幣種：人民幣

主要治療領域	2024年 1至6月	2023年 1至6月*	同口徑 增長 (%)
抗腫瘤及免疫調節核心產品(註1、4)	4,051	3,699	9.52
抗感染核心產品(註2、4)	1,453	3,325	-56.30
代謝及消化系統核心產品(註4)	1,398	1,504	-7.05
心血管系統核心產品(註3、4)	1,026	839	22.29
中樞神經系統核心產品(註4)	492	551	-10.71
原料藥和中間體核心產品(註4)	560	654	-14.37

註1：抗腫瘤及免疫調節核心產品的營業收入同比增長9.52%，主要受漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、奧康澤(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊)銷售增長及新產品復可舒(抗人T細胞兔免疫球蛋白)、珮金(拓培非格司亭注射液)的收入貢獻所致。

註2：抗感染核心產品的營業收入同比減少56.30%，主要係捷倍安(阿茲夫定片)等銷售減少所致。

註3：心血管系統核心產品的營業收入同比增加22.29%，主要係肝素系列製劑海外市場銷售增長及新產品一心坦(沙庫巴曲韋沙坦鈉片)的收入貢獻所致。

註4：抗腫瘤及免疫調節核心產品包括：漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢利康(利妥昔單抗注射液)、蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)、奧康澤(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊)、可勝(西黃膠囊)、凱萊止(鹽酸依匹斯汀膠囊)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、漢達遠(阿達木單抗注射液)、歐泰樂(阿普米司特片)、復可舒(抗人T細胞兔免疫球蛋白)、珮金(拓培非格司亭注射液)、朝暉先(比卡魯胺片)、怡羅澤/圖美司(注射用培美曲塞二鈉)、奧沙利鉑、昂丹司瓊、紫杉醇、迪凱美(甲苯磺酸索拉非尼片)。

抗感染核心產品包括：青蒿琥酯等抗瘧系列、捷倍安(阿茲夫定片)、可樂必妥(左氧氟沙星片)、沙多力卡(注射用炎琥寧)、非凍乾人用狂犬疫苗(VERO細胞)、哌舒西林(注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉)、抗結核系列、可樂必妥(左氧氟沙星注射液)、強舒西林／嗪舒／二葉嗪(注射用哌拉西林鈉舒巴坦鈉)、卡泊芬淨、悉暢／畢立樞(注射用頭孢美唑鈉)、賽複諾(注射用頭孢米諾鈉)、達托黴素、賀普丁(拉米夫定片)、米卡芬淨、復必泰(mRNA新冠疫苗)、萬古黴素、二葉必(注射用頭孢唑肟鈉)、司可尼(阿奇黴素膠囊)、卡荻(注射用氟氯西林鈉)、瑞賽寧(鹽酸克林黴素膠囊)。

代謝及消化系統核心產品包括：優立通(非布司他片)、阿拓莫蘭(谷胱甘肽片)、倍逸(氯化鉀顆粒)、動物胰島素及其製劑、阿拓莫蘭(注射用谷胱甘肽)、可伊(新複方蘆薈膠囊)、萬蘇靖(恩格列淨片)、怡寶(注射用重組人促紅素(CHO細胞))、立慶(阿法骨化醇片)、萬蘇平(格列美脲片)、人胰島素及其製劑、凡可佳(硫辛酸注射液)、倍穩(鹽酸凱普拉生片)、旁必福(鹽酸依特卡肽注射液)。

心血管系統核心產品包括：肝素系列製劑、邦坦(替米沙坦片)、亞尼安(苯磺酸氨氯地平片)、邦之(匹伐他汀鈣片)、可元(羥苯磺酸鈣膠囊)、優帝爾(注射用前列地爾幹乳劑)、心先安(環磷腺苷葡胺注射液)、蘇卡欣(吲達帕胺片)。

中樞神經系統核心產品包括：長托寧(鹽酸戊乙奎醚注射液)、啟維(富馬酸喹硫平片)、奧德金(小牛血清去蛋白注射液)、啟程(草酸艾司西酞普蘭片)、勞拉西洋片。

原料藥和中間體核心產品包括：氨基酸系列、氨甲環酸、鹽酸左旋咪唑、鹽酸克林黴素。

\* 2023年1至6月數據按2024年1至6月口徑重述。

## 研發創新

本集團業已形成的自主研發、合作開發、許可引進、產業投資等模式相結合的開放式、全球化的藥品創新研發體系，聚焦實體瘤、血液瘤、免疫炎症等核心治療領域，重點強化抗體/ADC、細胞治療、小分子核心技術平台，並探索佈局RNA、基因治療、AI藥物研發等前沿技術，以期持續提升核心研發能力和管線價值，推動更多重磅產品加速研發進程，早日實現商業化。

為高質量推進創新戰略的實施、持續提升研發效率，在集團層面設有「外部智庫」為主組成的科學顧問委員會 (Scientific Advisory Board, 即「SAB」)，協助本集團管理層制定優化中長期創新戰略，並提供策略性指導和洞見。內部創新管理架構完善方面，通過引進資深科學家和高能級人才，全面升級早期研發、CMC、臨床醫學、臨床運營等能力；通過建立由內部專家組成管線委員會，加強協同效應，優化研發資源配置，推動提升創新研發的質量與成效；此外，還通過精益研發項目，借助 INNOX 數字化管理系統對研發立項、預算管理、重大節點決策機制等過程管理進行持續優化。

報告期內，本集團自主研發及許可引進的4個創新藥／生物類似藥共9項適應症、38個仿製藥品種於境內外獲批(其中境內獲批24個<sup>2</sup>、海外獲批14個<包括Gland Pharma的10個ANDA>)；2個創新藥／生物類似藥共7項適應症、38個仿製藥品種於境內外申報上市(其中境內申報24個<sup>2</sup>、海外申報14個<包括Gland Pharma的6個ANDA>)；此外，報告期內獲臨床試驗批准的創新藥／生物類似藥項目共9項(按適應症計算)。報告期內，本集團製藥板塊專利申請達124項，其中包括美國專利申請2項、PCT申請8項；獲得發明專利授權37項。

在創新戰略引領下，本集團創新成果亦受到國際學界的關注和認可，全球學術影響力不斷提升。報告期內，本集團亦有多項在研產品及已上市產品的臨床資料在美國臨床腫瘤學會(ASCO)、美國癌症協會年會(AACR)、歐洲血液學協會大會(EHA)等全球行業學術會議上發佈。

有關報告期內本集團主要研發管線進展更新，詳見附表2。

附表2：報告期內主要研發管綫進展更新

報告期內進展	藥品名稱／代號	靶點／機制	藥品類型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
獲批上市	注射用曲妥珠單抗 (中國商品名：漢曲優)	HER2	生物製品	(1)輔助治療HER2過表達乳腺癌、(2)治療HER2過表達轉移性乳腺癌、(3)治療HER2過表達轉移性胃腺癌或胃食管交界腺癌(美國)						—
	阿達木單抗注射液 (中國商品名：漢達遠)	TNF- $\alpha$	治療用生物製品	(1)多關節型幼年特發性關節炎、(2)兒童斑塊狀銀屑病、(3)克羅恩病、(4)兒童克羅恩病						註1
	凍乾人用狂犬病疫苗 (Vero細胞)	/	預防用生物製品	預防狂犬病						—
	馬來酸阿伐曲泊帕片 (中國商品名：蘇可欣)	TPO受體激動劑	化學藥品	用於治療既往治療反應不佳的成人慢性原發免疫性血小板減少症(ITP)						—
上市申請獲受理	復邁替尼片 (FCN-159)	MEK1/2	化學藥品	治療成人樹突狀細胞和組織細胞腫瘤					註2	
				治療2歲及2歲以上兒童1型神經纖維瘤病(NF1)相關的叢狀神經纖維瘤(PN)						
	HLX14(重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液)	RANKL	生物製品	(1)骨折高風險的絕經後婦女及男性的骨質疏鬆症治療、(2)骨折高風險的前列腺癌男性與激素消融相關的骨質流失治療、(3)骨折高風險的成年患者中與長期全身糖皮質激素治療相關骨質流失的治療、(4)預防成人晚期骨惡性腫瘤的骨相關事件、(5)不可手術切除或手術切除後可能導致嚴重功能障礙的骨巨細胞瘤患者的治療，包括成人和骨骼發育成熟的青少年患者(歐洲)						—
進入III期臨床	OP0595 (注射用Nacubactam)	$\beta$ -內醯胺酶抑制劑	化學藥品	治療方案有限的成人需氧革蘭氏陰性菌感染						與頭孢吡肟或 氨曲南聯合， 註3
	斯魯利單抗注射液 (中國商品名：漢斯狀)	PD-1	治療用生物製品	一綫治療轉移性結直腸癌(mCRC)						聯合貝伐珠單 抗聯合化療

報告期內進展	藥品名稱／代號	靶點／機制	藥品類型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
進入I期臨床	HLX6018# (創新抗GARP/TGF-β1單抗)	GARP/ TGF-β1	治療用 生物製品	治療特發性肺纖維化						—
	XH-S004#	/	化學藥品	治療非囊性纖維化支氣管擴張症						—
	HLX42 (靶向EGFR抗體-新型DNA拓撲異構酶I抑制劑偶聯藥物)	EGFR ADC	治療用 生物製品	治療晚期／轉移性實體瘤						—
IND獲批	FCN-338	BCL-2	化學藥品	治療系統性輕鏈型澱粉樣變性						聯合地塞米松
				治療慢性淋巴細胞白血病／小淋巴細胞淋巴瘤						聯合FCN-647
	XS-02	CHK1	化學藥品	治療晚期實體瘤						—
	GCK-01	CD20	治療用 生物製品	治療復發或化療耐藥的濾泡性淋巴瘤						—
	HLX53 (抗TIGIT的Fc融合蛋白)	TIGIT	治療用 生物製品	一綫治療局部晚期或轉移性肝細胞癌(HCC)						聯合斯魯利單抗和貝伐珠單抗，註4
	HLX22 (抗人表皮生長因子受體-2(HER2)人源化單克隆抗體注射液)	HER2	生物製品	一綫治療HER2陽性的晚期胃癌(美國)						聯合曲妥珠單抗及化療，註5
	HLX78 (拉索昔芬片)	SERM	化學藥品	治療於ESR1突變的ER+/HER2-乳腺癌						註6

# 為報告期內獲批臨床試驗且進入相應臨床研究階段的創新藥。

註1：2024年5月，漢達遠(阿達木單抗注射液)4項新增適應症的補充註冊申請獲國家藥監局批准。

註2：此外，該2項適應症均被納入優先審評程序。

註3：報告期內，OP0595與頭孢吡肟或氨曲南聯合給藥，針對治療方案有限的成人需氧革蘭氏陰性菌感染於中國境內啟動2項III期臨床研究。

註4：此外，該適應症於2024年8月於中國境內啟動II期臨床試驗。

註5：2024年5月，HLX22(抗人表皮生長因子受體-2(HER2)人源化單克隆抗體注射液)聯合曲妥珠單抗及化療一線治療HER2陽性的晚期胃癌的III期臨床試驗申請獲美國FDA批准。

註6：2024年5月，HLX78(拉索昔芬片)獲國家藥監局批准於中國境內開展健康受試者的I期臨床試驗以及國際多中心III期臨床試驗(該新藥聯合阿貝西利治療接受過芳香化酶抑制劑(AI)聯合細胞周期蛋白依賴性激酶(CDK 4/6)抑制劑治療期間發生疾病進展的、攜帶雌激素受體1(ESR1)突變的、雌激素受體陽性(ER+)、人表皮生長因子受體2陰性(HER2-)的絕經前/後女性與男性局部晚期或轉移性乳腺癌)。

截至報告期末，本集團主要在研創新藥、生物類似藥項目超過70項（按適應症計算），本集團主要在研藥品項目情況，詳見附表3至附表6。

附表3—自研小分子創新藥

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末於中國境內的研發進展	截至報告期末於其他國家的研發進展
1	抗腫瘤	FCN-338	血液系統惡性腫瘤	I期臨床	I期臨床(美國)
2			復發或難治性B細胞淋巴瘤	I期臨床	
3			聯合阿扎胞苷或化療治療髓系惡性血液疾病	II期臨床	—
4		FCN-338 + FCN-647	慢性淋巴細胞白血病／小淋巴細胞淋巴瘤	獲臨床試驗批准	—
5		FCN-159	1型神經纖維瘤(兒童)	上市申請	—
6			1型神經纖維瘤(成人)	III期臨床	—
7			成人樹突狀細胞和組織細胞腫瘤	上市申請	—
8			低級別腦膠質瘤	II期臨床	—
9			兒童朗格漢斯細胞組織細胞增生症	II期臨床	—
10		SAF-189	非小細胞肺癌(ROS1+)	II期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
11			非小細胞肺癌(ALK+)	III期臨床	
12		FCN-437c	乳腺癌1L	III期臨床	—
13			乳腺癌2L	上市申請	
14		YP01001	晚期實體瘤	I期臨床	—
15		FH-2001	晚期惡性實體瘤	Ib/II期臨床	—
16		XS-03	RAS突變晚期實體瘤	I期臨床	—
17		XS-02	晚期實體瘤	獲臨床試驗批准	—
18	其他	ET-26	麻醉	III期臨床	—
19		FCN-159	動靜脈畸形	II期臨床	—
20		FCN-016	青光眼或高眼壓	獲臨床試驗批准	—
21		XH-S004	非囊性纖維化支氣管擴張症	I期臨床	—
22		XH-S003	IgA腎病等補體異常激活相關的腎小球疾病	I期臨床	I期臨床(澳大利亞)
23		FCN-338	系統性輕鏈型澱粉樣變性	獲臨床試驗批准	—

附表4—自研生物創新藥

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末於中國境內的研發進展	截至報告期末於其他國家的研發進展
1	抗腫瘤	漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+化療	鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)	獲批上市	III期臨床(國際多中心)
2			廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)	獲批上市	上市申請(歐盟) 橋接試驗(美國)
3			非鱗狀非小細胞肺癌(nsqNSCLC)	上市申請	—
4			胃癌 新輔助／輔助( Neo-/adjuvant treatment of GC )	III期臨床	—
5		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+化療+放療	局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)	III期臨床(國際多中心)	
6		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+貝伐珠單抗+化療	轉移性結直腸癌(mCRC)	III期臨床	註1
7		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR人源化單克隆抗體注射液)	復發或轉移性頭頸部鱗狀細胞癌(HNSCC)	II期臨床	—
8			鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)	II期臨床	—
9		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR人源化單克隆抗體注射液)+漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	肝細胞癌(HCC)	獲臨床試驗批准	—
10		HLX07(重組抗EGFR人源化單克隆抗體注射液)	實體瘤	Ib/II期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
11			局部晚期或轉移性皮膚鱗狀細胞癌(CSCC)	II期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
12		HLX26(重組抗LAG-3人源化單克隆抗體注射液)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+化療	晚期非小細胞肺癌(NSCLC)	II期臨床	—
13		HLX51(注射用重組抗OX40人源化單克隆抗體)	實體瘤、淋巴瘤	獲臨床試驗批准	—
14		HLX53(抗TIGIT的Fc融合蛋白)	實體瘤、淋巴瘤	I期臨床	—

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末於中國境內的研發進展	截至報告期末於其他國家的研發進展
15	抗腫瘤	HLX53 (抗TIGIT的Fc融合蛋白)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	一線治療局部晚期或轉移性肝細胞癌(HCC)	獲臨床試驗批准 <sup>註2</sup>	—
16		HLX42 (靶向EGFR抗體-新型DNA拓撲異構酶I抑制劑偶聯藥物)	晚期／轉移性實體瘤	I期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
17		HLX43 (靶向PD-L1抗體-新型DNA拓撲異構酶I抑制劑偶聯藥物)	晚期／轉移性實體瘤	I期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
18		VT-101	晚期頭頸部鱗癌、黑色素瘤和乳腺癌等實體瘤	獲臨床試驗批准	獲臨床試驗批准(美國)
19		GCK-01	復發或化療耐藥的濾泡性淋巴瘤	獲臨床試驗批准	—
20	其他	HLX04-O (重組抗VEGF人源化單克隆抗體注射液)	濕性年齡相關性黃斑變性(w AMD)	III期臨床	III期臨床(國際多中心)
21		HLX6018 (創新抗GARP/TGF-β1單抗)	特發性肺纖維化	I期臨床	—
22		GC101	隱性營養不良型大疱性表皮鬆解症(RDEB)	獲臨床試驗批准	—

註1：2024年7月，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)聯合貝伐珠單抗聯合化療用於一線治療轉移性結直腸癌(mCRC)患者的國際多中心III期研究獲日本藥品醫療器械綜合機構(PMDA)許可。

註2：2024年8月，HLX53(抗TIGIT的Fc融合蛋白)聯合漢斯狀(斯魯利單抗注射液)聯合漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)一線治療局部晚期或轉移性肝細胞癌(HCC)於中國境內啟動II期臨床試驗。

附表5—許可引進創新藥

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末於主要許可區域的研發進展
1	抗腫瘤	FS-1502 (注射用重組HER2人源化單克隆抗體單甲基奧瑞他汀F偶聯劑)	HER2陽性局部晚期或轉移性乳腺癌	中國境內：III期臨床
2			HER2表達晚期惡性實體瘤	中國境內：II期臨床
3		FS-1502 (注射用重組HER2人源化單克隆抗體單甲基奧瑞他汀F偶聯劑)聯合斯魯利單抗和／或化療	HER2有表達的晚期胃癌	中國境內：II期臨床
4		HLX78 (拉索昔芬片)	乳腺癌	中國境內：獲臨床試驗批准
5		HLX208 (BRAF V600E抑制劑)	實體瘤(轉移性結直腸癌、非小細胞肺癌等)、LCH、ECD	中國境內：II期臨床
6		HLX208 (BRAF V600E抑制劑)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)	BRAF V600E或BRAF V600突變陽性晚期實體瘤(非小細胞肺癌)	中國境內：II期臨床
7		HLX22 (抗人表皮生長因子受體-2(HER2)人源化單克隆抗體注射液)+漢曲優(注射用曲妥珠單抗)	胃癌(GC)	中國境內：II期臨床
8		HLX22 (抗人表皮生長因子受體-2(HER2)人源化單克隆抗體注射液)+曲妥珠單抗+化療	一綫治療HER2陽性的晚期胃癌	美國：獲臨床試驗批准
9		HLX22 (抗人表皮生長因子受體-2(HER2)人源化單克隆抗體注射液)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+標準治療(曲妥珠單抗聯合化療)	胃癌(GC)	中國境內：獲臨床試驗批准
10			SVN53-67/M57-KLH肽疫苗(Sur Vax M)	初診膠質母細胞瘤
11	代謝及消化系統	Tenapanor片(鹽酸替納帕諾片)	便秘型腸易激綜合症(IBS-C)	中國境內：I期臨床 香港：獲批上市
12	抗感染	普托馬尼片(Pretomanid片)	廣泛耐藥(XDR)、不耐受或無緩解的耐多藥肺結核病(MDR-TB)	中國境內：上市申請 香港：獲批上市
13		OP0595(Nacubactam)+頭孢吡肟或氨曲南	治療方案有限的成人需氧革蘭氏陰性菌引起的感染	中國境內：III期臨床

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末 於主要許可區域的 研發進展
14	中樞神經 系統	Opicapone 膠囊 (奧吡卡朋膠囊)	帕金森綜合征	中國境內：上市申請
15	血液系統	馬來酸阿伐曲泊帕片	慢性免疫性血小板減少症(ITP)	中國境內：獲批上市
16		Tenapanor 片 (鹽酸替納帕諾片)	控制正在接受血液透析治療的慢性腎臟病(CKD)成人患者的高磷血症	中國境內：上市申請
17		復可舒 (抗人T細胞兔免疫球蛋白)	預防造血幹細胞移植術後的移植 物抗宿主病(GvHD)	中國境內：獲臨床試驗批准
18	其他	RT002	成人中重度眉間紋(GL)	中國境內：上市申請
19		(Daxibotulinumtoxin A 型肉毒桿 菌毒素)	成人頸部肌張力障礙(CD)	中國境內：上市申請
20		Fortacin 噴霧 (利多卡因丙胺卡因噴霧劑)	早泄	中國境內：III期臨床

附表6—自研生物類似藥

序號	治療領域	藥品名稱／代號	適應症	截至報告期末於中國境內的研發進展
1	抗腫瘤	HLX11 (重組抗HER2結構域II人源化單克隆抗體注射液)	乳腺癌 新輔助 (Neoadjuvant treatment of BC)	III期臨床 (國際多中心)
2		HLX05 (重組抗EGFR人鼠嵌合單克隆抗體注射液)	轉移性結直腸癌(mCRC)、轉移性頭頸部鱗狀細胞癌(HNSCC)	I期臨床
3		HLX13 (重組抗CTLA-4全人單克隆抗體注射液)	黑色素瘤、腎細胞癌、結直腸癌、肝細胞癌、非小細胞肺癌、惡性胸膜間皮瘤及食管鱗狀細胞癌	I期臨床
			肝癌	獲臨床試驗批准
4		HLX15 (重組抗CD38全人單克隆抗體注射液)	多發性骨髓瘤(MM)	I期臨床
5	代謝與消化系統	精蛋白鋅重組賴脯胰島素混合注射液(50R)	糖尿病	獲批上市
6		精蛋白鋅重組賴脯胰島素混合注射液(25R)	糖尿病	上市申請
7		司美格魯肽注射液	糖尿病	III期臨床
8		利拉魯肽注射液	糖尿病	III期臨床
9		德穀胰島素注射液	糖尿病	III期臨床
10	其他	HLX14 (重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液)	骨質疏鬆症(OP)等	III期臨床 (國際多中心)

截至報告期末，本集團已有累計34個已通過或視為通過仿製藥一致性評價的產品在九批全國藥品集中採購及胰島素專項接續採購招標中中選(詳見附表7—集採中選產品)，其中，第九批集採及胰島素專項接續採購的中選結果分別於2024年3月、2024年5月起實施。對於納入集採的存量品種，本集團發揮多渠道營銷及精益生產的優勢，在以價換量的同時強化集採產品的生命週期管理，並積極推動增量產品通過集採路徑快速切入市場，有效平滑存量產品受集中帶量採購的影響。

附表7—集採中選產品

序號	中選批次	藥品名稱	適應症	規格	計價單位
1	4+7 擴圍	苯磺酸氨氯地平片	高血壓	5mg*7片/盒	盒
2		草酸艾司西酞普蘭片	抑鬱障礙	10mg*7片/盒、 10mg*10片/盒、 10mg*14片/盒	盒
3	第二批	阿奇黴素膠囊	1、化膿性鏈球菌引起的急性咽炎、急性扁桃體炎；2、敏感細菌引起的鼻竇炎、中耳炎、急性支氣管炎、慢性支氣管炎急性發作；3、肺炎鏈球菌、流感嗜血桿菌以及肺炎支原體所致的肺炎；4、沙眼衣原體及非多種耐藥淋病奈瑟菌所致的尿道炎和宮頸炎；5、敏感細菌引起的皮膚軟組織感染。	0.25g*6粒/盒、 0.25g*4粒/盒	盒
4		鹽酸克林黴素膠囊	由鏈球菌屬、葡萄球菌屬及厭氧菌等敏感菌株所致的感染	0.15g*10粒/盒、 0.15g*20粒/盒	盒
5		吲達帕胺片	原發性高血壓	2.5mg*10片/盒、 2.5mg*30片/盒	盒
6		異煙肼片	結核病	0.1g*100片/瓶	瓶
7	第三批	非布司他片	痛風患者高尿酸血症的長期治療	40mg*16片/盒	盒
8		富馬酸喹硫平片	精神分裂症和雙相情感障礙的躁狂發作	0.1g*10片/板*3板/盒、 25mg*14片/板*2板/盒、 0.2g*8片/板*2板/盒	盒
9		匹伐他汀鈣片	高膽固醇血症、家族性高膽固醇血症	2mg*14片/盒	盒
10		鹽酸乙胺丁醇片	適用於與其他抗結核藥聯合治療結核桿菌所致的肺結核。亦可用於結核性腦膜炎及非典型分枝桿菌感染的治療。	0.25g*50片/瓶、 0.25g*100片/瓶	瓶
11		鹽酸美金剛片	中重度阿爾茨海默症	10mg*14片/盒	盒
12	第四批	替米沙坦片	原發性高血壓	40mg*8片/板*4板/盒	盒
13		恩格列淨片	2型糖尿病	10mg*10片/板*1板/盒	盒
14		羥苯磺酸鈣膠囊	1、微血管病的治療：糖尿病性微血管病變-視網膜病及腎小球硬化症(基-威氏綜合症)；微血管損傷-伴有毛細血管脆性和通透性增加，毛細血管病，手足發紺。2、用於慢性靜脈功能不全(靜脈曲張綜合症)及其後遺症(栓塞後綜合症；腿部潰瘍，紫癩性皮炎等鬱積性皮膚病，周圍血管鬱積性水腫等)的輔助治療。	0.5g*10粒/板*3板/盒	盒
15		甲苯磺酸索拉非尼片	不能手術或遠處轉移的肝細胞癌	0.2g*10片/板*3板/盒	盒
16		鹽酸度洛西汀腸溶膠囊	廣泛性焦慮障礙、抑鬱症	20mg*60粒/瓶、 30mg*90粒/瓶、 60mg*30粒/瓶	瓶
17		吡嗪酰胺片	本品僅對分枝桿菌有效，與其他抗結核藥(如鏈黴素、異煙肼、利福平及乙胺丁醇)聯合用於治療結核病。	0.25g*100片/瓶	瓶
18		第五批	阿法骨化醇片	1、改善慢性腎功能不全、甲狀腺功能低下和抗維生素D佝僂病、骨軟化症患者因維生素D代謝異常的症狀，如：低鈣血症、抽搐、骨痛及骨損害。2、骨質疏鬆症。	0.25μg*10片/板*3板/盒
19	比卡魯胺片		1、50mg每日：與促黃體生成素釋放激素(LHRH)類似物或外科舉丸切除術聯合應用於晚期前列腺癌的治療。 2、150mg每日：用於治療局部晚期、無遠處轉移的前列腺癌患者，這些患者不適宜或不願接受外科去勢術或其他內科治療。	50mg*14片/板/盒	盒
20	第六批	人胰島素注射液 <sup>註</sup>	糖尿病	3ml:300單位(筆芯)*1支	支
21		精蛋白重組人胰島素混合注射液(30/70) <sup>註</sup>	糖尿病	3ml:300單位(筆芯)*1支	支

序號	中選批次	藥品名稱	適應症	規格	計價單位
22	第七批	注射用頭孢美唑鈉	金色葡萄球菌、大腸杆菌、肺炎杆菌、變形杆菌(吡嘞陽性及陰性)類杆菌屬、消化球菌及消化鏈球菌屬中，對本品敏感菌引起的下述感染症： 敗血症；支氣管炎、支氣管擴張症；肺炎、慢性呼吸疾患；繼發性感染、肺化膿症(肺膿腫)、膿胸；膽管炎、膽囊炎、腹膜炎；腎盂腎炎、膀胱炎；前庭大腺炎、子宮內感染、子宮附件炎、子宮旁組織炎；頰骨周圍窩織炎、頰炎。	1g*10瓶/盒、 0.25g*10瓶/盒、 0.5g*10瓶/盒、 2g*10瓶/盒	盒
23		注射用頭孢米諾鈉	1、呼吸系統感染：扁桃體炎、扁桃體周圍膿腫、支氣管炎、細支氣管炎、支氣管擴張症(感染時)、慢性呼吸疾患繼發感染、肺炎、肺化膿症；2、泌尿系統感染：腎盂腎炎、膀胱炎；3、腹腔感染：膽囊炎、膽管炎、腹膜炎；4、盆腔感染：盆腔腹膜炎、子宮附件炎、子宮內感染、盆腔腔炎、子宮旁組織炎；5、敗血症。	0.25g*10瓶/盒、 0.5g*10瓶/盒、 1g*10瓶/盒	盒
24		鹽酸利多卡因注射液	本品為局麻藥及抗心律失常藥。主要用於浸潤麻醉、硬膜外麻醉、表面麻醉(包括在胸腔鏡檢查或腹腔手術時作粘膜麻醉用)及神經傳導阻滯。本品可用於急性心肌梗塞後室性早搏和室性心動過速，亦可用於洋地黄類中毒、心髒外科手術及心導管引起的室性心律失常。本品對室上性心律失常通常無效。	5ml:0.1g*5支/盒、 10ml:0.2g*5支/盒、 20ml:0.4g*5支/盒	盒
25		羅紅霉素片	用於治療由羅紅霉素敏感病原體導致的感染	150mg*6片/板/盒	盒
26	第八批	依諾肝素鈉注射液	1、預防靜脈血栓性塞性疾病(預防靜脈內血栓形成)，特別是與骨科或普外手術有關的血栓形成；2、治療已形成的深靜脈血栓，伴或不伴有肺栓塞，臨床症狀不嚴重，不包括需要外科手術或溶栓劑治療的肺栓塞；3、治療不穩定性心絞痛及非Q波心肌梗死，與阿司匹林合用；4、用於血液透析體外循環中，防止血栓形成；5、治療急性ST段抬高型心肌梗死，與溶栓劑聯用或同時與經皮冠狀動脈介入治療(PCI)聯用。	0.6ml:6000AxaIU(預灌封)*2支/盒	盒
27		注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉	用於治療下列由已檢出或疑為敏感細菌所致的全身和/或局部感染。1、下呼吸道感染；2、泌尿道感染(混合感染或單一細菌感染)；3、腹腔內感染；4、皮膚及軟組織感染；5、細菌性敗血症；6、婦科感染；7、與氨基糖苷類藥物聯合用於患中性粒細胞減少症的病人的細菌感染；8、骨與關節感染；9、多種細菌混合感染。	2.25g(哌拉西林2.0g 與他唑巴坦0.25g)*8瓶/盒、 4.5g(哌拉西林4.0g 與他唑巴坦0.5g)*6瓶/盒、 4.5g(哌拉西林4.0g 與他唑巴坦0.5g)*5瓶/盒	盒
28		磷酸奧司他韋幹混懸劑	用於成人和2周及以上兒童的甲型和乙型流感治療。用於1歲及1歲以上患者的甲型和乙型流感的預防。	0.36g*1瓶/盒	盒
29		注射用頭孢哌鈉舒巴坦鈉	單獨用藥：頭孢哌鈉/舒巴坦適用於治療由敏感菌所引起的下列感染： 1、上、下呼吸道感染；2、上、下泌尿道感染；3、腹膜炎、膽囊炎、膽管炎和其他腹腔內感染；4、敗血症；5、腦膜炎；6、皮膚和軟組織感染；7、骨骼和關節感染；8、盆腔炎、子宮內膜炎、淋病和其他生殖道感染。 聯合用藥：頭孢哌鈉/舒巴坦與其他抗生素聯合應用。	1g(1:1)*10瓶/盒、 2g(1:1)*10瓶/盒、 3g(1:1)*10瓶/盒	盒
30		呋塞米注射液	1、水腫性疾病；2、高血壓；3、預防急性腎功能衰竭；4、高鉀血症及高鈣血症；5、稀釋性低鈉血症；6、抗利尿激素分泌過多症(SIADH)；7、急性藥物中毒。	2ml:20mg*10支/盒	盒
31		利福平膠囊	1、與其他抗結核藥聯合用於各種結核病的初治與複治，包括結核性腦膜炎的治療。2、與其他藥物聯合用於麻風、非結核分枝杆菌感染的治療。3、與萬古黴素(靜脈)可聯合用於甲氧西林耐藥葡萄球菌所致的嚴重感染。利福平與紅霉素聯合方案可用於軍團菌屬嚴重感染。4、用於無症狀腦膜炎奈瑟菌帶菌者，以消除鼻咽部腦膜炎奈瑟菌；但不適用於腦膜炎奈瑟菌感染的治療。	0.15g*100粒/瓶	瓶
32		第九批	雷貝拉唑鈉腸溶片	胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合口潰瘍、反流性食管炎、卓-艾氏(Zollinger-Ellison)綜合症。	20mg*30片/瓶
33	胰島素專項 接續	賴脯胰島素注射液	糖尿病	3ml:300單位(筆芯)*1支	支
34		甘精胰島素注射液	糖尿病	3ml:300單位(筆芯)*1支	支

註：人胰島素注射液、精蛋白人胰島素混合注射液(30R)於2024年中選全國藥品集中採購(胰島素專項接續)。

- 整合式生產及精益運營

為進一步提高製藥業務生產體系競爭力、提升運營效率並落實國際化戰略，本集團不斷梳理挖掘內部優勢產能、深化生產端整合，並通過建設和整合原料藥、製劑生產資源，實現產品的快速轉化，並打造具有國際競爭力的明星產線和生產基地。

本集團持續進行生產端的產線整合，打造區域化生產中心，集聚產能並打通原料藥及製劑一體化，以進一步提升生產運營效率、擴大生產成本優勢。報告期內，本集團圍繞徐州地區和重慶地區打造規模化生產中心，繼續推進星諾醫藥原料藥基地、湖南洞庭原料藥基地及重慶藥友長壽原料藥基地的建設投產，垂直整合原料藥與製劑產業鏈，以實現集約化大產能生產。同時，本集團亦規劃和建設複雜製劑和特殊製劑產線，BFS吹灌封、噴霧乾燥、OEB4/5級產線相繼進入建設及／或投產階段。截至報告期末，湖南洞庭原料藥基地氨甲環酸產線、慶大黴素B產線已進入調試和驗證階段；重慶藥友長壽原料藥基地已進行產品工藝驗證；星諾醫藥原料藥基地部分產線所涉多個產品已完成了三合一現場檢查並可進入商業化生產階段；徐州產業園製劑基地已完成口服固體製劑和BFS產線建設，進入相關產品的轉移落地階段，後期可持續導入新產品並提升產能。此外，本集團持續推動集藥品研發、製造及物流配送為一體的科特迪瓦園區項目的建設，以期儘快實現非洲本地化藥品製造及供應。

與此同時，本集團持續推進生產體系的國際質量標準認證，夯實製劑出海基礎。本集團通過專項培訓、差距分析、整改提升等形式，按國內國際要求持續提升質量體系、持續加強全員質量風險意識及質量管制能力。截至報告期末，本集團製藥板塊國內附屬公司所有商業化生產線均已通過國內GMP認證，並有10條生產線通過美

國、歐盟等主流法規市場GMP認證；報告期內製藥板塊國內附屬公司接受國內外各類官方檢查40餘次，接受官方市場抽樣超300批次，市場抽樣批次檢測結果均為合格。

## 2. 醫療器械與醫學診斷

報告期內，醫療器械與醫學診斷業務實現營業收入人民幣2,069百萬元，同比減少6.59%，主要由於新冠抗原、核酸檢測試劑收入以及非自有新冠產品海外銷售收入顯著下降所致。不含新冠相關產品，醫療器械與醫學診斷業務實現營業收入同口径增長5.13%。報告期內，醫療器械與醫學診斷業務實現分部業績為人民幣-57百萬元，同比減少人民幣113百萬元；分部利潤為人民幣-54百萬元，同比減少人民幣168百萬元；主要由於(1)新冠抗原、核酸檢測試劑收入大幅下降相應的利潤影響，(2)醫學診斷產品銷售未達預期，以及(3)復銳醫療科技(Sisram Medical)部分區域分銷轉直銷過程中運營成本上升。

### (1) 醫療器械

本集團醫療器械業務已構建形成以醫療美容產品、呼吸健康產品、專業醫療產品為核心的三大業務分支。

在醫療美容產品領域，附屬公司復銳醫療科技(Sisram Medical)圍繞多元化生態戰略，不斷豐富產品管線，持續推進全球營銷網絡建設。於報告期內，復銳醫療科技(Sisram Medical)向北美市場推出新一代以光子嫩膚為首的多功能旗艦設備Alma Harmony，並在全球市場推出鐳射脫毛設備Soprano Titanium Special Edition，其代理的新一代透明質酸鈉複合體Profilo(即注射用透明質酸鈉溶液)於2024年4月作為特許藥械在海南落地。此外，2024年1月與Prollenium建立戰略合作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技術的Revanesse注射填充產品系列於德國、奧地利、瑞士、澳大利亞和新西蘭等多個主要市場的獨家分銷權。報告期內，復銳醫療科技(Sisram Medical)實現營業收入169百萬美元、淨利潤13百萬美元(根據復銳醫療科技(Sisram Medical)本幣財務報表)。

在呼吸健康產品領域，博毅雅(Breas)加快新品推出並持續優化供應鏈，報告期內銷售業績保持良好態勢，適用於醫用和家用場景的多功能無創呼吸機(包括Clearway2等)同比均有不同幅度增長，美國等市場的營業收入也有較為明顯增長。

在專業醫療產品領域，加快聚集整合，通過「引入孵化」與「中國智造」，著力構建研發、生產、產品、營銷等體系化能力。報告期內，聯營公司直觀復星「達芬奇手術機器人」於中國境內及澳門的裝機量共計24台，直觀復星總部產業基地於2024年6月在上海張江國際醫學園區落成啟用。報告期內，直觀復星的達芬奇SP內窺鏡單孔手術系統被納入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序，有利於加快後續註冊審評審批進度；採用形狀感知技術的柔性機器人的「Ion系統」獲批於中國境內上市。報告期內，與Insightec於中國成立的合資公司復星醫視特就「磁波刀」腦部治療系統在中國境內及港澳市場臨床推廣和商業化工作穩步進行。附屬公司復拓知達聚焦人工智能手術導航領域，加快推進技術產品創新研發，其「一次性使用肺結節定位標記物」於2024年7月獲批於中國境內上市。

此外，醫療器械業務在構建全球營銷網絡方面也取得積極進展。復銳醫療科技(Sisram Medical)通過加強數字化渠道、直分銷相結合的策略及方式，持續拓展全球市場；截至報告期末，營銷網絡已覆蓋全球100多個國家和地區，直銷收入佔比進一步提升至86%。同時，博毅雅(Breas)營銷網絡也已覆蓋歐洲、美國、中國、日本、印度和澳大利亞等市場。

## (2) 醫學診斷

報告期內新冠抗原、核酸檢測試劑收入顯著下降，對醫學診斷業務收入及利潤影響明顯。隨著新冠疫情不再構成「國際關注的突發公共衛生事件」，醫學診斷業務重心轉向非新冠的常規業務，持續推進產品迭代及差異化管線上市。報告期內，本集團自主研發的F-i6000全自動化學發光免疫分析儀獲批上市。F-i6000為超高速免疫分析儀，具有完全自主知識產權，檢測速度達到600測試／小時，該產品可接入實驗室自動化系統，提供整體解決方案。此外，促甲狀腺素檢測試劑盒(化學發光法)、甲狀腺球蛋白檢測試劑盒(化學發光法)等8項甲狀腺功能檢測試劑，促卵泡生成素檢測試劑盒(化學發光法)、雌二醇檢測試劑盒(化學發光法)等7項性激素檢測試劑已完成迭代更新並陸續獲批上市；呼吸道病毒多聯檢(PCR法)等多項分子檢測產品、IL-2檢測試劑盒(化學發光法)等多項化學發光試劑等也已陸續進入臨床試驗及申報註冊階段。

截至報告期末，醫學診斷業務已上市設備產品線包括全自動生化檢測儀、全自動化學發光分析儀、高速生免一體機、全實驗室自動化系統、全自動分子一體化工作站、全自動免疫組化儀等數十項；肝功能、腎功能、心肌酶譜、腫瘤標誌物、性激素、甲狀腺功能、心肌標誌物、肝纖維標誌物等近200個檢測項目已進入量產商業化階段；另有超120個產品處於研發推進中。

## 3. 醫療健康服務

報告期內，醫療健康服務業務實現營業收入人民幣3,657百萬元，同比增長16.95%；實現分部業績人民幣74百萬元，同比減少虧損人民幣225百萬元；分部利潤為人民幣-140百萬元，同比減少虧損人民幣128百萬元。同比減虧的主要原因是線上業務進一步聚焦、優化支出以及藥械集中採購的降本效益。

(1) 以綜合性醫療機構為主的醫療健康服務業務

經過多年深耕，附屬公司復星健康已形成以大灣區為核心、綜合與專科相結合、線上線下一體化的醫療健康服務平台。2024年上半年，復星健康榮膺艾力彼「2024屆社會辦醫·醫院集團100強」第二名（已連續四年位列該榜單前三名）。截至報告期末，其控股醫療機構的核定床位合計6,578張、持有8家互聯網醫院牌照。其中，佛山復星禪誠醫院、廣州新市醫院在內的4家醫療機構已構建形成區域醫聯體，可輻射整個大灣區。

報告期內，復星健康持續推動醫療學科高度建設，提升醫療實力，多家控股醫院於所在區域地完成市級和區級重點專科的創建；同時，以大灣區為核心，積極開展與其他醫療機構的戰略合作，共同推動區域內醫療服務能力和醫療服務水平的提升，以及業務的拓展。此外，本集團還持續推進商業保險運營體系建設，報告期內控股醫院佛山復星禪誠醫院和平安健康保險股份有限公司簽署戰略合作協議，將實現「商保一站式直付服務」。

憑藉在醫療健康服務領域多年的深耕，尤其是在大灣區已形成的運營規模和聲譽，2024年5月，復星健康與佛山禪西城投簽訂《增資擴股協議》，獲得佛山禪西城投人民幣300百萬元戰略投資，以進一步鞏固其在醫療健康服務領域的特色和優勢。

## (2) 康復專科業務

報告期內，本集團繼續深化康復賽道佈局，深耕華東地區並拓展其他區域的核心城市，推進「一城多點」模式的佈局。康復專科業務明確康復亞專科三年規劃和專病建設方案，通過設立以臨床、康復和護理相融合的康復專業委員會，開展重點專病規範化培訓、醫療管理相關專項培訓，提升康復治療與服務質量；積極開發新產品和服務，如康復管家和專病康復服務包，以滿足患者差異化、個性化需求；同時，持續對接商保完善多元化支付渠道，深化產業鏈戰略合作。

2024年上半年，附屬公司健嘉醫療積極推進康復醫院項目的標準化複製，細化康復醫院的全生命周期管理，通過標準化模型的優化與迭代，從項目籌建、學科建設、到日常管理等各方面推進標準化模式，深化跨區域醫院的精細化管理。截至報告期末，運營康復醫療機構11家(包括處於試運營狀態的康復醫療機構)、籌建康復醫療機構7家。

## 4. 醫藥分銷和零售

報告期內，國藥控股積極順應行業全新發展環境，克服困難，加速推進業務轉型創新。2024年上半年，國藥控股實現營業收入人民幣294,727百萬元、淨利潤人民幣5,899百萬元、歸屬於母公司股東的淨利潤3,704百萬元，分別較上年同期下降2.07%、14.42%和9.76%。

醫藥分銷業務，著力聚焦核心和重點區域，相關市場的份額不斷提升，尤其在江浙滬、華中、華北、兩廣等重點區域的收入佔比仍保持較快增長。報告期內，醫藥分銷業務實現收入人民幣226,494百萬元，同比增長0.47%。器械分銷業務，受到終端需求結構變化的影響，報告期內實現收入人民幣58,494百萬元，同比下降7.08%。

醫藥零售業務，實現收入人民幣16,558百萬元，同比下降6.43%。其中，專業化藥房保持了20%以上的高速增長，但社會化藥房受到醫保個人賬戶規模縮減的影響銷售收入同比下降。截至報告期末，國藥控股零售門店總數為12,366家，較2023年年末合計淨增257家。

### 三、核心競爭力分析

報告期內，本集團的核心競爭力體現在開放式的研發生態、前瞻性的國際化佈局、體系化的商業化團隊等方面：

1. 研發創新優勢。本集團通過自主研發、合作開發、許可引進、產業投資等多元化、多層次的合作模式對接全球優秀科學人才、領先技術及高價值產品，通過全球研發中心對創新研發項目的一體化管理，持續豐富創新產品管線，提升FIC (First-in-class，即同類首創) 與BIC (Best-in-class，即同類最佳) 產品的研究與臨床開發能力，加快創新技術和產品的研發和轉化落地。
2. 國際化優勢。本集團在創新研發、雙向許可、生產運營及商業化等多維度踐行國際化戰略。全球BD團隊持續加強產品和IP的雙向許可，並通過合作開發、許可引進等方式佈局前沿領域；美國、非洲、歐洲、印度、日本、中東及東南亞藥品臨床及註冊團隊持續強化海外藥品註冊申報能力；國內產線加速推進國際質量體系認證，同時國際營銷能力建設進一步深化，持續拓展國際市場，其中，在醫療器械領域，本集團醫療美容設備的營銷網絡覆蓋全球100多個國家和地區並在多個國家建立直銷體系佈局。
3. 商業化優勢。本集團持續強化營銷體系的建設與整合，已形成與現有產品及擬上市產品相配套的專業化、品牌化、數字化及合規化的分線營銷體系。截至報告期末，本集團已在醫學事務、大准入體系、醫學戰略聯盟、品牌和市場推廣等方面構建了全方位的支持體系。

#### 四、報告期內主要經營情況

##### (-) 主營業務分析

##### 1、財務報表相關科目變動分析表

單位：百萬元 幣種：人民幣

科目	本期數	上年同期數	變動比例 (%)
收入(註1)	20,383	21,316	-4.38
銷售成本(註1)	10,463	10,699	-2.21
銷售及分銷開支(註2)	4,266	5,071	-15.87
行政開支(註3)	2,149	2,103	2.19
研發費用(註4)	1,862	2,134	-12.75
其他收益(註5)	273	857	-68.14
其他開支(註5)	435	256	69.92
應佔聯營企業損益(註6)	947	1,118	-15.30
經營活動產生的現金流量淨額	1,907	1,810	5.36

註1：收入及銷售成本的同比變動原因參見「管理層討論與分析」之「分板塊業績概覽」及下文「主營業務分行業、分產品、分地區情況」。

註2：報告期內銷售費用率為20.93%，較上年同期減少2.86個百分點，毛利率減銷售及分銷開支率同比提升1.72個百分點。

註3：報告期內行政開支率為10.54%，剔除新並購企業影響，行政開支下降約人民幣200百萬元。

註4：主要係報告期內本集團聚焦優勢管線，研發體系整合提效。

註5：主要係上年同期存在持有的藥師幫等金融資產公允價值變動收益以及天津藥業等非核心資產出售收益。

註6：主要係聯合營投資收益同比下降影響。

## 2、研發投入

### (1) 研發投入情況表

單位：百萬元 幣種：人民幣

本期費用化研發投入	1,862
本期資本化研發投入	875
研發投入合計	2,737
研發投入總額佔營業收入比例(%)	13.38
製藥業務研發投入總額佔製藥業務收入比例(%)	16.39
研發投入資本化的比重(%)	31.97

### (2) 情況說明

報告期內，製藥業務的研發投入為人民幣2,406百萬元，同比減少人民幣113百萬元，下降4.49%，佔製藥業務收入的16.39%；其中，研發費用為人民幣1,572百萬元，同比減少人民幣220百萬元，下降12.28%，佔製藥業務收入的10.71%。在自研投入的同時，本集團充分踐行開放式研發模式，通過發起設立／管理產業基金等方式開展研發項目的孵化和投入，確保創新研發的可持續性。

## (二) 行業及地區經營情況

### 主營業務分行業、分產品、分地區情況

單位：百萬元 幣種：人民幣

分行業	營業收入	銷售成本	主營業務分行業情況			
			毛利率	營業收入	銷售成本	毛利率比上年
				比上年	比上年	
(%)	(%)	(%)	同期增減	同期增減	同期增減	
製藥	14,601	6,621	54.65	-8.29	-6.94	減少0.66個百分點
醫療器械與醫學診斷	2,069	1,028	50.31	-6.59	-2.28	減少2.20個百分點
醫療健康服務	3,657	2,772	24.20	16.95	11.59	增加3.64個百分點

分產品	主營業務分產品情況					
	營業收入	銷售成本	毛利率 (%)	營業收入	銷售成本	毛利率比上年
				比上年 同期增減 (%)	比上年 同期增減 (%)	同期增減
抗腫瘤及免疫調節核心產品	4,051	853	78.94	9.52	12.68	減少0.60個百分點
抗感染核心產品(註)	1,453	417	71.30	-56.30	-71.79	增加15.75個百分點
代謝及消化系統核心產品	1,398	341	75.61	-7.05	4.60	減少2.71個百分點
心血管系統核心產品	1,026	645	37.13	22.29	27.22	減少2.44個百分點
中樞神經系統核心產品	492	53	89.23	-10.71	6.00	減少1.70個百分點
原料藥和中間體核心產品	560	417	25.54	-14.37	-10.90	減少2.90個百分點

分地區	主營業務分地區情況					
	營業收入	銷售成本	毛利率 (%)	營業收入	銷售成本	毛利率比上年
				比上年 同期增減 (%)	比上年 同期增減 (%)	同期增減
中國大陸	14,873	6,998	52.95	-10.02	-12.40	增加1.28個百分點
中國大陸以外地區和 其他國家	5,510	3,465	37.11	15.13	27.86	減少6.27個百分點

註：抗感染核心產品的營業收入及銷售成本均較上年同期減少，主要係報告期內捷倍安(阿茲夫定片)等新冠相關產品收入同比大幅下降所致。

### (三) 附屬公司、參股公司分析

#### 1、本集團主要附屬公司經營情況及業績

##### (1) 重要附屬公司經營情況及業績

單位：百萬元 幣種：人民幣

公司名稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	營業利潤	淨利潤
重慶藥友	藥品研發與製造	197	8,227	6,282	2,813	544	461
萬邦醫藥	藥品研發與製造	480	7,005	4,151	4,012	400	351
復宏漢霖(註1)	藥品研發與製造	543	9,980	2,578	2,746	397	386
桂林南藥	藥品研發與製造	285	2,300	1,340	662	211	180
Gland Pharma(註2)	藥品研發與製造	不適用	10,943	8,817	2,541	318	201

註：以上數據含評估增值及評估增值攤銷。

註1：復宏漢霖的數據系根據國際財務報告準則編製。

註2：Gland Pharma的數據系根據印度公認會計準則編製。

##### (2) 其他主要附屬公司情況

單位：百萬元 幣種：人民幣

公司名稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	淨利潤
佛山復星禪誠醫院(註1)	醫療服務	50	3,901	2,036	1,210	73
復銳醫療科技 (Sisram Medical)(註2)	醫療器械研發與製造	不適用	4,467	3,368	1,199	94

註1：佛山復星禪誠醫院的數據含評估增值及評估增值攤銷。

註2：復銳醫療科技(Sisram Medical)數據系根據國際財務報告準則編製。

2、淨利潤、投資收益對本集團淨利潤影響達10%以上參股公司的經營情況及業績

單位：百萬元 幣種：人民幣

公司名稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	營業利潤	淨利潤
國藥產投	醫藥投資	100	430,892	124,112	294,727	7,569	5,891

3、本報告期取得和處置附屬公司的情況，包括取得和處置的目的、方式以及對本集團整體生產經營和業績的影響

報告期內處置附屬公司對本集團生產和業績的影響如下：

單位：百萬元 幣種：人民幣

公司名稱	處置方式	處置日 淨資產	報告期初至 處置日淨利潤
重慶國渝健康管理有限公司	股權轉讓	—	—
國融樂養健康科技 (上海)有限公司	股權轉讓	4	—
福建嘉護醫療管理有限公司	股權轉讓	-1	1
國藥莆田涵江醫療投資管理有限公司	股權轉讓	326	—
天津國藥康養護理服務有限公司	註銷	—	—
合肥濟眾堂大藥房有限公司	註銷	-1	1
青島星齊醫療器械有限公司	註銷	—	—

#### (四) 員工及薪酬制度

截至報告期末，本集團共有員工39,309人。本集團的僱員薪酬政策按照業績表現、工作經驗及外部市場薪酬水平而制定。

#### (五) 資產、負債情況分析

截至報告期末，本集團總債務佔總資產比率為28.01%，而於2023年12月31日該比率則為28.72%，係按總計息銀行及其他借款除以總資產計算而得。

### 五、2024年下半年經營展望

2024下半年，本集團將持續提升研發效率、加速實現上市產品的商業化價值，內部運營進一步提質增效。創新研發方面，本集團將深耕境內市場並拓展國際市場，圍繞存在較大未滿足需求的核心治療領域產品、技術展開針對性佈局，提升研發效率，優化管線產品結構。經營管理效率提升方面，本集團將積極推進精益運營、降本增效和資產輕量化，以優化財務結構，夯實本集團長期穩健發展的基礎。

為實現上述經營目標，具體策略和行動包括：

#### 製藥

2024年下半年，本集團將繼續貫徹「4IN」戰略，提升創新研發能力，大力發展戰略性產品，拓展全球市場機遇，優化資產配置，提升研發和運營效率。

創新藥業務，將繼續聚焦優勢資源，保障重點項目順利推進，同時全面升級BD能力，鞏固血液瘤、乳腺癌、肺癌等腫瘤領域的優勢地位，拓展免疫炎症、慢病(肝病、代謝、腎病等)和中樞神經領域的佈局機會；加大與國際一流高校、科研院所開展產學研合作，在早期階段捕獲源頭創新產品；同時積極推動優質產品出海，推進全球同步開發。在營銷端，深化營銷組織變革，通過大准入體系和創新全域營銷，加強產品生命周期管理，以最大化創新產品的商業化價值，著力打造十億級重磅產品矩陣。

成熟產品及製造業務，在研發方面，圍繞首仿、高難仿及差異化產品、改良型新藥進行研發立項並高效推進在研產品，佈局原位凝膠、微片、口溶膜、吸入製劑、緩控釋等高端／複雜製劑，形成差異化研發佈局。在運營方面，統籌規劃產業佈局，提升原料製劑一體化，佈局特色原料藥、新興技術平台，加強原料藥國際註冊及營銷體系能力建設，全面提升運營效率，打造成成本領先優勢，重點推動肝素產業的整合與國際化協同。在營銷方面，積極應對集採，加快營銷模式轉型，持續深耕中國市場，不斷加強對美國市場的佈局，同時，對於非洲、中東、東南亞等新興市場，則通過戰略佈局，實現快速突破，以全面推進全球化佈局並形成區域聚焦，並借助外延並購加快國際市場拓展。

疫苗業務，將繼續豐富細菌性疫苗、病毒性疫苗以及新興疫苗技術平台的產品組合；積極推進13價肺炎球菌結合疫苗(多價結合體)III期臨床，加快推進四價流感裂解疫苗上市進度並有序推進管線中戰略性疫苗產品的研發；同時加強自主研發及開放式合作，強化疫苗技術平台核心競爭力，持續推進疫苗產業相關產能與質量體系提升。

### **醫療器械與醫學診斷**

2024年下半年，醫療器械業務將繼續聚焦醫療美容產品、呼吸健康產品、專業醫療產品等業務賽道，系統性提升營銷力、產品力和孵化力，進一步推動醫療器械業務的專業化、國際化和品牌化。其中，醫療美容產品業務深耕多元化生態與全球網絡佈局的價值創造，內生外延並舉。呼吸健康業務持續深度整合，做大業務體量，提升盈利質量。專業醫療業務聚焦腫瘤、神經等領域，做強專業營銷，創專科領域優勢品牌。

2024年下半年，醫學診斷業務將在產品矩陣構建方面繼續深化產品線組合佈局，加速檢驗中心實驗室裝備平台、免疫試劑組合、分子試劑組合產品的上市進程，提升醫學診斷整體解決方案提供的能力；積極推進高速生免一體機FCi-6200、超敏肌鈣蛋白Hs-cTn(化學發光法)、CA199檢測試劑盒(化學發光法)等II代試劑、呼吸道病毒多聯檢(PCR法)等產品的上市進程。

### **醫療健康服務**

2024年下半年，以綜合性醫療機構為主的醫療健康服務業務將在鞏固現有優勢領域的基礎上，持續完善專科服務能力以及基於病程的全生命周期管理體系，進一步提高醫療服務水平；持續加強核心能力建設，推動醫療技術創新與落地應用，提升一體化運營效率；持續加強與商業保險的合作深度和廣度，提升商業保險的覆蓋度，並加速拓展醫藥保健融合的一站式健康管理服務；基於數字化平台，持續深化線上線下一體化智慧醫療服務；同時，深耕大灣區並探索拓展國際醫療服務的能力。

2024年下半年，康復專科業務將持續在核心區域與重點城市推進「一城多點」連鎖化康復醫療創新模式；以專科建設為中心、專病治療產品為特色，強化精益運營，不斷提升醫療質量及醫務管理專業水平；優化信息系統與數字化平台建設，深化供應鏈戰略合作，完善數智化配套方案，為運營管理的互聯互通、患者管理及專病服務打下堅實基礎，夯實「臨床-康復一體化」建設，持續提升康復患者就醫體驗。

## **六、可能面對的風險**

### **(-) 產業政策調整**

醫療健康行業是受國家政策影響最深刻的行業之一，涉及國家醫保、衛生健康、藥品監管、工業和信息化、科技和知識產權等多個部委和機構。隨著藥品生產與製造、醫療衛生和醫療保障領域相關改革的持續深化，醫療健康政策趨於穩定，創新

轉型、產業整合、商業模式轉型迫在眉睫。在「三醫聯動」愈發緊密的大環境下，國家和地方的藥械集中帶量採購、醫保支付方式和支付價格調整、國家醫保目錄動態調整、生物安全和環保等系列新政策的實施及推進，都關係到整個醫藥行業的生產成本和盈利水平，行業競爭格局持續翻新。

在醫療器械與診斷領域，政策鼓勵企業資源整合優勢互補，同時將創新作為發展重點，對高端醫療器械創新支持力度加大，臨床產品技術水平持續提升；高值耗材和診斷試劑的集中帶量採購也引發行業較大變革。

在醫療健康服務領域，社會辦醫如何通過和主導地位的醫療服務機構加強合作、錯位發展、協同拓展健康服務新領域，需要更多戰略性和多元性思考。

對此，本集團將密切關注並分析相關行業政策走勢，及時把握行業發展變化趨勢，持續提高經營管理水平，充分降低因政策變化引起的經營風險。

## (二) 市場風險

隨著醫療體制改革的深入，國家醫保局全面開展藥品和耗材的價格統一治理，並延伸到零售終端，同時加大醫保按病組(DRG)和病種分值(DIP)付費的改革力度，將進一步優化、重塑診療行為。

在創新藥方面，由於仿製藥市場體量大幅縮水，眾多仿製藥企業紛紛尋求轉型。隨著中國加入ICH(即人用藥品註冊技術要求國際協調會議)以及國內藥品審評審批制度逐步與國際接軌，推動更多的創新藥加速上市，本土創新藥企業的內部競爭日趨激烈，同時還要面臨國際藥企的競爭壓力。此外，本土藥企的創新產品在海外市場

的開發和上市也面臨投入大、監管要求不夠熟悉等方面的挑戰。在仿製藥方面，隨著醫保控費政策趨緊、國家和地方兩個層面集中帶量採購的持續推進和深化，仿製藥行業的行業集中度將得到進一步提升。同時，隨著供給側改革的推進，以及更多創新藥的快速市場進入，仿製藥產品市場份額及利潤空間將被進一步壓縮。

此外，本集團以美國為主的海外市場，仿製藥競爭激烈，藥品監管機構對生產質量的要求日趨嚴格，這些因素構成了國際化深化過程中不可避免的風險點。而在非洲等新興市場，越來越多的仿製藥企業加入了競爭，政府招標的價格壓力加劇，競爭風險日趨增加。

對此，本集團將把握行業發展變化趨勢，堅持創新研發，持續豐富產品線、優化產品結構、提升研發效率；同時，在生產上提升規模化效益，提質增效；營銷上逐步加大市場開拓力度，提高產品力，以擴大市場覆蓋度。

### (三) 業務與經營風險

#### 1. 藥品研發風險

藥品從研發到上市須經歷臨床前研究、臨床試驗、申報註冊、獲准生產等過程，具有投入大、周期長、風險高等特點，容易受到不可預測因素的影響。此外，若藥品研發與未來市場需求不匹配、亦或新藥上市後因競爭加劇等因素導致銷售不暢，均可能影響到前期投入的收回和經濟效益的實現，進而對本集團的盈利水平和發展構成不利影響。

對此，本集團將繼續加強立項及早研能力建設，樹立精益研發的流程與理念，科學執行Go/No-go決策，配合有效的獎懲機制，提高研發效率與產出；此外，還將進一步加強BD與臨床註冊能力建設，引進開發臨床價值高、創新屬性強的產品管線，加快創新產品的獲批上市；同時，借助產學研合作、產業投資等模式，積極探索創新技術平台佈局和全新靶點，打造有競爭力的產品管線。

## 2. 產品／服務質量控制風險

藥品、醫療器械及診斷產品作為一種特殊商品，其質量問題一直以來受到全社會的關注，本集團在質量管理方面一直加大管理力度和技術改造投入力度，附屬公司的工藝技術裝備水平已得到明顯提升，但由於醫藥產品生產環節較多，或可能由於原材料、生產、運輸、儲存、使用等原因而產生質量問題。同時，雖然本集團已對藥品、醫療器械及診斷等產品的採購、庫存、製備、銷售等環節按照GMP等要求制訂了相應的管理辦法並成立管理機構以確保守法經營，但在實際經營過程中仍存在相關運營實體因管理不善等各種原因而未嚴格遵守有關法律法規而被處罰的可能性。

醫療健康服務業務可能面臨醫療事故或糾紛風險，其中包括手術失誤、醫生誤診、治療檢測設備事故等造成的醫患投訴及糾紛。如果未來發生較大的醫療事故，將可能導致本集團面臨相關賠償和損失的風險，也會對本集團醫療健康服務機構的經營業績、品牌及市場聲譽造成不利影響。

對此，本集團將持續堅持產品全生命周期的質量風險管理，執行質量安全管理機制和藥物警戒機制，並將繼續以精益化運營為手段；對於醫療健康服務，則在追求業務發展的同時，著力於學科建設的加強以及運營質量的提升。

## 3. 安全、環保風險

生產型企業在生產過程中還面臨安全、環保風險，在藥品、醫療器械及診斷產品生產過程中可能會由於原料藥涉及化學危險品，在裝卸、搬運、貯存及使用過程中操作不當或維護措施不到位，發生安全生產事故。而在產品生產過程中或醫療健康服務提供過程中產生的廢渣、廢氣、廢液及其他污染物，若處理不

當可能會對周邊環境造成一定不利影響，並可能影響本集團正常生產經營。雖然本集團已按照有關環保法規、標準，對污染物進行治理和排放，但隨著社會對環保意識的不斷增加，國家及地方政府可能在將來頒佈更高標準的環保法律法規，使本集團支付更高的環保費用。

對此，本集團將通過持續強化安全生產管理、加強員工培訓、落實相關安全生產措施，合理控制風險。同時，將通過重視並履行環境保護的社會責任，確保環保設施的正常運轉，為達標排放提供保障。

#### (四) 管理風險

##### 1. 國際化風險

地緣政治的不確定性，對生物醫藥行業的國際化運營帶來風險。中國生物醫藥企業的國際合作或將受到新格局和新政策的影響。

此外，在國際化發展戰略的實施過程中，本集團可能面臨對海外監管與市場環境不夠熟悉、海外客戶需求與國內客戶需求不同、部分國家實施貿易保護等問題。同時，隨著全球銷售網絡進一步拓展、銷售規模進一步擴大、業務範圍進一步拓展，對本集團的經營和管理能力也將提出更高的要求。若本集團的生產經營、市場營銷、質量控制、風險管理、合規廉政、數據保護、人才培養等能力不能適應國際化的發展速度以及規模擴張的要求，將會引發相應的經營和管理風險。

##### 2. 併購重組帶來的風險

在併購整合過程中，亦可能存在一定的法律、政策、經營風險，收購完成後對本集團的運營、管理方面也會提出更高的要求，如併購未產生協同效應，可能會對本集團的經營業績造成不利影響。

對此，本集團在經營活動中，將持續加強技術、專業能力的提升以及對海外市場監管法規政策的理解，盡可能降低潛在的經營風險。

## (五) 匯率波動風險

隨著本集團國際化戰略的推進實施，經營所轄區域不斷擴大，以外幣結算的採購、銷售以及併購業務比重不斷上升。匯率的變動將影響以外幣計價的資產、負債及境外投資實體的價值，並間接引起本集團一定期間收益或現金流量的變化，隨著匯率市場化改革的深入，人民幣與其它可兌換貨幣之間的匯率波動較大，存在外匯結算過程中的匯率波動風險。

對此，本集團將持續關注匯率市場波動情況，並不斷優化境內外資產的結構，合理控制匯率風險敞口，提高應對匯率波動風險的能力。

## (六) 不可抗力風險

嚴重自然災害以及突發性公共衛生事件會對本集團的財產、人員造成損害，並有可能影響本集團的正常生產經營。

對此，本集團將加強對不可抗力風險的分析預判，建立健全應急管理機制，盡可能降低不可抗力事件可能給經營帶來的不利影響。

## 七、其他事項

### 控股股東增持

2023年9月13日、2023年9月22日及2023年11月24日，本公司收到控股股東復星高科技的書面通知，復星高科技（及／或通過一致行動人）計劃自2023年9月13日（含當日）起的12個月內通過（包括但不限於）證券交易所集中競價或大宗交易、協議轉讓等方式擇機增持本公司股份（包括A股及／或H股），累計增持總金額折合人民幣不低於100百萬元<sup>註</sup>（其中增持A股的總金額亦不低於人民幣100百萬元）、累計增持比例不超過截至2023年9月13日本公司已發行股份總數（即2,672,156,611股，下同）的2%（且滾動12個月

註： 其中港幣兌人民幣匯率按相關增持當日中國人民銀行公佈的港幣兌人民幣匯率中間價折算。

內增持本公司股份數量不超過本公司已發行股份總數的2%)(「**增持計劃**」)；復星高科技及／或一致行動人在增持計劃實施期間及法定期限內不減持所持有的本公司股份。

截至報告期末，根據增持計劃，復星高科技累計增持本公司720,000股股份(全部為A股)，約佔截至2023年9月13日本公司已發行股份總數的0.03%，增持總金額約為人民幣20.08百萬元。

### **銀行間市場債務融資工具**

上海復星醫藥(集團)股份有限公司2022年度第一期中期票據初始發行總額為人民幣500百萬元，根據《上海復星醫藥(集團)股份有限公司2022年度第一期中期票據募集說明書》中設定的發行人調整票面利率選擇權和投資者回售選擇權，本公司決定自該期中期票據存續期的第三個計息年度起，票面利率由3.50%上調至4.20%；同時，部分持有人行使回售選擇權，回售金額共計人民幣260百萬元，該期中期票據餘額減少至人民幣240百萬元，回售部分未予轉售。2024年3月，該期中期票據完成當期利息的支付，以及回售金額的兌付和回售部分的註銷。

### **對復宏漢霖實施吸收合併及私有化**

於2024年6月24日，附屬公司復星新藥(作為要約人暨合併方)宣佈擬以現金及／或換股方式收購並註銷復宏漢霖其他現有股東持有的全部復宏漢霖股份(包括H股及非上市股份)(「**吸收合併**」)並私有化復宏漢霖，並於2024年8月23日，對相關方案進行調整。

於吸收合併完成後，復星新藥(作為合併後存續主體)將承繼和承接復宏漢霖的全部資產、負債、權益、業務、人員、合同及一切權利與義務，復宏漢霖的法人主體將予以註銷。

截至本公告日期，吸收合併尚需取得國家發改委、商務部、外管局或該等機構之地方主管部門、相關司法管轄區的證券監管機構和／或證券交易所及其他相關政府主管部門(如適用)的審批、備案或登記，以及尚待復宏漢霖股東大會及H股類別股東大會審議通過，且復宏漢霖自願退市申請還需獲得香港聯交所批准，吸收合併和復宏漢霖自願退市尚存在重大不確定性。

## 回購、出售或贖回本公司上市證券

### 回購本公司A股

2024年3月26日，董事會審議通過回購股份方案（「回購方案」），同意本公司以自有資金通過上證所交易系統以集中競價交易方式回購本公司A股，回購資金總額為不低於人民幣100百萬元且不超過200百萬元（均含本數），回購期間為自董事會審議通過回購方案之日起6個月（即自2024年3月26日起至2024年9月25日止〈含首尾兩日〉）。

於報告期內，根據回購方案，本公司累計在上證所回購1,457,800股A股，約佔截至報告期末本公司股份總數（即2,672,398,711股）的0.0546%，回購總金額約為人民幣32.3238百萬元（不含交易費用）。截至報告期末，本公司通過回購持有之1,457,800股A股庫存股份，擬用於實施股權激勵計劃及／或員工持股計劃。

除上文披露者外，自2024年1月1日起至報告期末期間，本公司及其任何附屬公司概無回購、出售或贖回本公司任何上市證券。

### 遵守企業管治守則

作為一家股份於香港聯交所及上證所上市的公司，本公司恪守公司章程、相關法規以及香港上市規則及上海上市規則。本公司致力持續改善企業管治架構，優化內部管理與監控及業務經營以改善本公司之企業管治。

本公司之企業管治常規乃以香港上市規則附錄C1企業管治守則所載之原則及守則條文為基礎。

董事會認為，高標準的企業管治對於為本集團提供一個框架以保障股東權益及提高企業價值與問責度而言至關重要。

董事會認為，於報告期內，本公司一直恪守企業管治守則所載之全部適用守則條文。

## 證券交易的標準守則及書面指引

本公司已就董事的證券交易採納香港上市規則附錄C3所載之標準守則，並制定書面指引作為進行證券交易的行為守則。經向董事作出特定查詢後，全體董事確認彼等於報告期內一直遵守標準守則及書面指引所載有關董事的證券交易的標準。

## 審計委員會審閱中期業績

本公司之審計委員會已審閱本集團截至2024年6月30日止六個月之未經審核中期業績。

## 中期股息

董事會於報告期間未建議派發任何中期股息。

## 刊登中期業績及2024年中期報告

本公告於本公司網站 (<https://www.fosunpharma.com>) 及香港聯交所網站 (<https://www.hkexnews.hk>) 刊登。2024年中期報告將於適當時候寄發予股東及將於本公司及香港聯交所網站發佈。

## 更換聯席公司秘書及授權代表

### 聯席公司秘書及授權代表辭任

董事會宣佈，因到齡退休，甘美霞女士（「甘女士」）辭任(i)本公司聯席公司秘書「聯席公司秘書」；及(ii)香港上市規則第3.05條項下本公司授權代表（「授權代表」），自二零二四年八月二十七日起生效。

甘女士已確認，其與董事會並無意見分歧，亦無有關彼辭任須促請股東垂注之其他事宜。

### 委任聯席公司秘書及授權代表

董事會同時宣佈委任陳秀玲女士（「陳女士」）為本公司聯席公司秘書及授權代表，自二零二四年八月二十七日起生效。陳女士將協助另一位現任聯席公司秘書董曉嫻女士共同擔任聯席公司秘書，並與吳以芳先生共同履行授權代表的有關職責。

陳女士，54歲。陳女士現任卓佳專業商務有限公司公司秘書服務董事。加入卓佳專業商務有限公司前，陳女士曾於會計師事務所的公司秘書服務部工作。除本公司外，陳女士目前亦擔任若干香港聯交所上市公司的公司秘書／聯席公司秘書。陳女士為特許秘書、公司治理師、香港公司治理公會資深會士、特許公司治理公會資深會士。陳女士於2003年4月畢業於University of South Australia並獲授會計學學士文憑。

## 釋義

於本公告中，除非文義另有所指，否則以下詞彙的涵義載列如下。

「A股」	指	本公司每股面值人民幣1.00元的內資股，於上證所上市及以人民幣買賣
「ADC」	指	Antibody-drug Conjugate (抗體藥物偶聯物)
「ANDA」	指	Abbreviated New Drug Application (簡略新藥上市註冊申請)
「原料藥」	指	原料藥 (Active Pharmaceutical Ingredient)
「公司章程」	指	本公司的章程
「董事會」	指	本公司董事會
「博毅雅(Breas)」	指	Breas Medical Holdings AB，一間於瑞典成立的公司，為本公司的附屬公司
「孟買證交所」	指	BSE Limited (孟買證券交易所)
「凱林製藥」	指	重慶凱林製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「CDMO」	指	Contract Development and Manufacturing Organization (醫藥合同定製研發生產企業)
「Cenexi」	指	Phixen, société par actions simplifiée，一間於法國成立的公司，為本公司的附屬公司
「企業管治守則」	指	香港上市規則附錄C1所載之《企業管治守則》
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control (化學成分生產和控制)
「守則條文」	指	企業管治守則項下的守則條文

「本公司」 或「復星醫藥」	指	上海復星醫藥(集團)股份有限公司，一間於中國成立的股份有限公司，其H股及A股分別於香港聯交所主板及上證所上市及買賣
「董事」	指	本公司董事
「EMA」	指	European Medicine Agency (歐洲藥品管理局)
「歐盟」	指	歐洲聯盟
「佛山禪西城投」	指	佛山市禪城區禪西新城投資建設有限公司
「佛山復星禪誠醫院」	指	佛山復星禪誠醫院有限公司，為本公司的附屬公司
「復星健康」	指	上海復星健康科技(集團)有限公司，為本公司的附屬公司
「復星高科技」	指	上海復星高科技(集團)有限公司，為復星國際的直接全資附屬公司，並為本公司的控股股東
「復星國際」	指	復星國際有限公司，一間於香港成立並於香港聯交所上市(股份代號：00656)的公司，為復星國際控股的間接附屬公司，並為本公司的控股股東
「復星國際控股」	指	復星國際控股有限公司，一間於英屬維爾京群島成立的公司，截至報告期末，由郭廣昌先生及汪群斌先生分別持有85.29%及14.71%權益，並為本公司的控股股東
「復星凱特」	指	復星凱特生物科技有限公司，為本公司的合營公司
「復星醫視特」	指	復星醫視特醫療科技(江蘇徐州)有限責任公司，為本公司的附屬公司

「復星新藥」	指	上海復星新藥研究股份有限公司(原名上海復星新藥研究有限公司，於2024年7月改制為股份有限公司並更名)，為本公司的附屬公司
「復拓知達」	指	上海復拓知達醫療科技有限公司，為本公司的附屬公司
「Gland Pharma」	指	Gland Pharma Limited，一間於印度成立並於孟買證交所及印度證交所上市的公司(股份代號：Gland)，為本公司的附屬公司
「GMP」	指	Good Manufacture Practices(藥品生產質量管理規範)
「本集團」	指	本公司及其附屬公司(或如文義所指，指本公司及其任何一間或多間附屬公司)
「廣州新市醫院」	指	廣州新市醫院有限公司，為本公司的附屬公司
「桂林南藥」	指	桂林南藥股份有限公司，為本公司的附屬公司
「H股」	指	本公司普通股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資股，於香港聯交所上市及以港幣買賣
「香港」	指	中國香港特別行政區
「香港上市規則」	指	香港聯交所證券上市規則
「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「湖南洞庭」	指	湖南洞庭藥業股份有限公司，為本公司的附屬公司
「IND」	指	新藥臨床試驗申請
「Insightec」	指	Insightec Ltd.，一間於以色列成立的公司
「直觀復星」	指	直觀復星醫療器械技術(上海)有限公司，為本公司的聯營公司

「健嘉醫療」	指	健嘉醫療投資管理有限公司，為本公司的附屬公司
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「明治制果藥業」	指	Meiji Seika Pharma Co., Ltd.，一間於日本成立的公司
「商務部」	指	中國商務部
「標準守則」	指	香港上市規則附錄C3所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「國家發改委」	指	中國國家發展和改革委員會
「國家醫保目錄」	指	《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》
「上市註冊申請」	指	新藥上市註冊申請
「國家藥監局」	指	中國國家藥品監督管理局
「印度證交所」	指	The National Stock Exchange of India Limited (印度國家證券交易所)
「PCT」	指	Patent Cooperation Treaty (專利合作條約)
「中國」	指	中華人民共和國
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	自2024年1月1日起至2024年6月30日止6個月
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「外管局」	指	中國國家外匯管理局
「復宏漢霖」	指	上海復宏漢霖生物技術股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：02696)，為本公司的附屬公司
「上海上市規則」	指	《上海證券交易所股票上市規則》
「上證所」	指	上海證券交易所
「股東」	指	股份持有人

「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，由A股及H股組成
「深圳生物醫藥產業基金」	指	深圳市鵬復生物醫藥產業私募股權投資基金合夥企業(有限合夥)，截至報告期末，為本公司之聯營公司
「國藥控股」	指	國藥控股股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：01099)，為國藥產投的附屬公司
「國藥產投」	指	國藥產業投資有限公司，為本公司的聯營公司
「復銳醫療科技 (Sisram Medical)」	指	復銳醫療科技有限公司，即Sisram Medical Ltd，一間於以色列成立並於香港聯交所上市(股份代號：01696)的公司，為本公司的附屬公司
「天津藥業」	指	天津藥業集團有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其國土及屬地、美國任何州份及哥倫比亞特區
「美國FDA」	指	U.S. Food and Drug Administration
「美元」	指	美元，美國法定貨幣
「萬邦醫藥」	指	江蘇萬邦生化醫藥集團有限責任公司，為本公司的附屬公司
「WHO PQ」	指	World Health Organization—Prequalification (世界衛生組織預認證)
「書面指引」	指	《上海復星醫藥(集團)股份有限公司董事／有關僱員進行證券交易的書面指引》
「星諾醫藥」	指	江蘇星諾醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「重慶藥友」	指	重慶藥友製藥有限責任公司，為本公司的附屬公司

「藥師幫」 指 YSB Inc.，一間於開曼群島成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：09885)

「%」 指 百分比

承董事會命  
上海復星醫藥(集團)股份有限公司  
董事長  
吳以芳

中國，上海  
2024年8月27日

於本公告日期，本公司之執行董事為吳以芳先生、王可心先生、關曉暉女士及文德鏞先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、徐曉亮先生及潘東輝先生；以及本公司之獨立非執行董事為李玲女士、湯谷良先生、王全弟先生及余梓山先生。

\* 僅供識別