

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)

截至2024年9月30日止九個月之 季度業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2024年9月30日止九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9月30日止九個月 | | 變動 |
|-------------------|-------------------|------------|--------|
| | 2024年 | 2023年 | |
| 按業務劃分之收入： | | | |
| 成藥 | 18,670,189 | 19,338,055 | -3.5% |
| 原料產品 | 2,726,122 | 2,875,233 | -5.2% |
| 功能食品及其他 | 1,289,840 | 1,651,788 | -21.9% |
| 收入總額 | 22,686,151 | 23,865,076 | -4.9% |
| 股東應佔溢利 | | | |
| 基本溢利(附註) | 3,998,789 | 4,715,187 | -15.2% |
| 呈報溢利 | 3,778,039 | 4,494,641 | -15.9% |
| 每股盈利(人民幣分) | | | |
| 基於股東應佔基本溢利 | | | |
| — 基本 | 33.90 | 39.69 | -14.6% |
| — 攤薄 | 33.90 | 39.69 | -14.6% |
| 基於股東應佔呈報溢利 | | | |
| — 基本 | 32.03 | 37.84 | -15.4% |
| — 攤薄 | 32.03 | 37.83 | -15.3% |

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、以股份為基礎之僱員酬金開支以及視作出售聯營公司部份權益之收益之股東應佔呈報溢利。有關基本溢利與呈報溢利之間的對賬載於本公告第14頁。

2024年首九個月業績

收入為人民幣226.86億元，較去年同期下跌4.9%。主要受到成藥業務收入下跌的影響，股東應佔基本溢利較去年同期下跌15.2%至人民幣39.99億元，股東應佔溢利較去年同期下跌15.9%至人民幣37.78億元。

經營回顧

成藥業務

成藥業務收入於本期下跌3.5%至人民幣186.70億元，以下為按主要治療領域的銷售情況：

| 治療領域 | 銷售額 (人民幣百萬元) | 變動 |
|------|-----------------|--------|
| 神經系統 | 7,234 | +4.5% |
| 抗腫瘤 | 3,809 | -17.6% |
| 抗感染 | 3,211 | +2.2% |
| 心血管 | 1,631 | -11.1% |
| 呼吸系統 | 941 | -18.8% |
| 消化代謝 | 865 | +30.7% |
| 其他 | 979 | +2.6% |

神經系統治療領域於第三季度的收入較去年同季下跌15.8%，然而，與去年同期相比，本期該領域的收入錄得整體增長4.5%。恩必普®(丁苯酞軟膠囊、丁苯酞氯化鈉注射液)主要因醫院在嚴格控制醫療費用的環境下，對在醫院用量排名靠前的藥品實施較嚴格的管控，使其本年第三季度銷售有較大幅度的下跌。另一方面，明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑)用於治療急性缺血性卒中患者的新適應症於年初獲得上市批准後，於本期錄得理想的銷售收入。

抗腫瘤治療領域於第三季度和本期的收入分別較去年同季和同期下跌31.2%和17.6%。下跌主要由於津優力®(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)及多美素®(鹽酸多柔比星脂質體注射液)兩款產品的價格於京津冀「3+N」聯盟藥品集中採購中分別下調了約58%和23%，隨著聯盟集採結果於本年3月份開始陸續在各個相關省份執行，該兩款產品的銷售於本年第二季度及第三季度有較顯著的下跌。新產品方面，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)及戈瑞特®(甲磺酸侖伐替尼膠囊)的銷售於期內仍保持較高增長。

抗感染治療領域於第三季度的收入較去年同季下跌9.6%，然而，與去年同期相比，本期該領域的收入則保持穩定增長。

心血管治療領域於第三季度和本期的收入分別較去年同季和同期下跌26.7%和11.1%。下跌主要由於玄寧®(馬來酸左氨氯地平片及分散片)並沒有在2023年的國家第八批集中採購中中選，使其在嚴格執行集採政策的醫院的銷售受到較大衝擊，尤其本年第二季度及第三季度的跌幅較為顯著。另外，恩存®(硫酸氫氯吡格雷片)及意舒寧®(硝苯地平控釋片)於期內的銷售保持增長。

呼吸系統治療領域於第三季度和本期的收入分別較去年同季和同期下跌35.1%和18.8%。期內琦效®(鹽酸阿比多爾片)的銷售收入因市場需求減少而有較大幅度的下跌。另外，受惠於有效的推廣策略及強勁的市場需求，伊絡達®(乙磺酸尼達尼布軟膠囊)及諾一安®(孟魯司特鈉片/咀嚼片)的銷售收入於期內保持理想增長。

消化代謝治療領域於第三季度的收入較去年同季下跌11.2%，然而，與去年同期相比，本期該領域的收入大幅增長30.7%。其中，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)受惠於有效的推廣策略及市場需求，增長尤其顯著。

原料產品業務

原料產品業務收入於本期減少5.2%至人民幣27.26億元。主要受到市場需求減少的影響，維生素C產品的銷售收入減少3.4%至人民幣14.62億元，抗生素產品收入減少7.2%至人民幣12.64億元。

功能食品及其他業務

功能食品及其他業務的收入於本期減少21.9%至人民幣12.90億元。咖啡因產品的價格於本期保持穩定，但相比去年同期仍有顯著的下降。

研發

本期研發費用較去年同期增加5.5%至人民幣38.80億元，約佔成藥業務收入20.8%。目前逾60個重點在研藥物已進入臨床或申報階段，其中6個已遞交上市申請，24個產品(30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)、1款生物類似藥、1款特殊製劑獲批上市，及在研藥物獲得34項臨床試驗批件，7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，1項快速通道資格認定。

中國

- 2024年2月，明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑，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。
- 2024年9月，注射用兩性霉素B脂質體用於治療：1)敏感真菌引起的系統性真菌感染；2)不明原因發熱且高度提示存在系統性真菌感染的中性粒細胞減少症患者；及3)成人和兒童內臟利什曼病的適應症獲得上市批准。
- 2024年9月，恩益坦®(注射用奧馬珠單抗)為國內首個按治療用生物製品3.3類開發的茁樂®生物類似藥，用於治療採用H1抗組胺藥治療後仍有症狀的成人和青少年(12歲及以上)慢性自發性蕁麻疹患者獲得上市批准。
- 13項在研藥物首發適應症和21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 |

| 在研藥物 | 適應症 |
|--------------------|---------------------|
| SYS6016注射液(mRNA疫苗) | 預防由RSV感染引起的下呼吸道疾病 |
| 氫溴酸右美沙芬鹽酸安非他酮緩釋片 | 成人抑鬱症 |
| 替比培南匹伏酯細粒劑 | 兒童社區獲得性細菌性肺炎 |
| 纈沙坦馬來酸左氨氯地平片 | 單藥不能有效控制的原發性輕、中度高血壓 |

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) | 聯合谷美替尼片治療既往接受免疫治療(抗PD-1/PD-L1抗體)和含鉑雙藥化療(聯合用藥或序貫用藥)後疾病進展的驅動基因陰性且伴有MET過表達的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌 |
| 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 | 聯合奧沙利鉑和替吉奧用於胰腺癌手術後輔助治療 |
| 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SG001治療晚期實體瘤 |
| SYHA1813口服液 | 聯合SG001和注射用多西他賽(白蛋白結合型)治療晚期實體瘤 |

| 在研藥物 | 適應症 |
|---------------------|--|
| 注射用西羅莫司 (白蛋白結合型) | 聯合伊立替康脂質體注射液治療小細胞肺癌 |
| SYS6020注射液 (CAR-T) | 系統性紅斑狼瘡 |
| SYS6020注射液 (CAR-T) | 重症肌無力 |
| SYS6010 | 聯合奧希替尼治療EGFR突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌 |
| SYS6010 | 聯合SYH2051片聯合或不聯合貝伐珠單抗治療晚期實體瘤 |
| SYS6010 | 聯合SG001聯合或不聯合化療治療EGFR及ALK野生型晚期非小細胞肺癌和其他晚期實體瘤 |
| SYSA1801注射液 | 聯合卡培他濱治療一線不可切除的局部晚期或轉移性胃或食管結合部腺癌 |
| KN026 | 聯合HB1801新輔助治療早期或局部晚期HER2陽性乳腺癌 |

- 自年初至今，7款仿製藥品獲得註冊批件，分別為達格列淨片、帕拉米韋注射液、奧拉帕利片、呱柏西利片、羅沙司他膠囊、阿瑞匹坦注射液和注射用右雷佐生。

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。
- 2024年9月，CPO301 (EGFR-ADC)用於治療表皮生長因子受體(EGFR)過度表達而在接受含鉑方案化療及抗PD-L1治療期間或之後病情出現進展的復發或轉移性鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)，獲美國食品藥品監督管理局(FDA)授予快速通道資格。

主要臨床研究進展

DP303c注射液(重組人源化抗HER2單抗—MMAE偶聯藥物注射液)

- 2024年2月，在中國啟動用於治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌的III期臨床試驗，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，在中國啟動用於治療老年初治高危繼發性急性骨髓白血病(AML)的III期臨床試驗，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，在中國啟動對比泰索帝®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8月，在中國開展的用於治療2型糖尿病的III期臨床試驗完成全部受試者入組。
- 2024年9月，在中國開展的用於體重管理的III期臨床試驗完成全部受試者入組。

JMT103(納魯索拜單抗注射液)

- 2024年3月，在中國啟動用於治療惡性實體瘤骨轉移的III期臨床試驗，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期臨床試驗完成全部受試者入組。

普瑞巴林緩釋片

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

司庫奇尤單抗注射液

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

JMT101注射液(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期臨床試驗，目前處於入組階段。

SYSA1902(烏司奴單抗注射液)

- 2024年9月，在中國開展的用於治療中重度斑塊狀銀屑病III期臨床試驗達到預設終點。

鹽酸米托蒽醌脂質體注射液

- 2024年9月，在中國開展的用於治療二線及以上的復發／難治外周T細胞淋巴瘤的III期確證性臨床試驗完成全部受試者入組。

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注射液(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*。研究結果顯示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*。研究結果顯示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月和10月，SG001單藥用於復發或轉移性宮頸癌的II期臨床研究結果分別發表於2024年ASCO年會(以壁報的形式發表(編號：5526))和國際期刊*Gynecologic Oncology*。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。

DP303c注射液(重組人源化抗HER2單抗—MMAE偶聯藥物注射液)

- 2024年8月，DP303c治療HER2表達的晚期實體瘤的I期臨床研究結果發表在國際期刊*npj Precision Oncology*。研究結果顯示，DP303c在HER2表達的晚期實體瘤，尤其是HER2表達的乳腺癌中展現出良好的療效。

SYHA1813口服液

- 2024年9月，SYHA1813治療復發或晚期實體瘤的I期臨床研究結果在2024年ESMO年會上，以mini-oral形式發表(編號：2032)。研究結果顯示，SYHA1813在復發性腦膠質瘤中顯示出良好的抗腫瘤療效。

KN026注射液

- 2024年9月，KN026聯合治療HER2陽性晚期不可切除或轉移性胃癌／胃食管結合部腺癌的II期臨床研究結果在2024年ESMO年會上，以壁報形式發表(編號：1425P)。研究結果顯示，KN026聯合治療在二線及以上HER2陽性胃癌／胃食管結合部腺癌患者中具有突出的療效，安全性良好。

CM310 注射液

- 2024年9月，CM310治療中重度哮喘的II期臨床研究結果分別在2024年European Respiratory Society (ERS)年會和中華醫學會2024年全國變態反應學術會議(CSA 2024)上，以壁報(編號：2982)和口頭匯報(編號：OR-0170)形式發表。研究結果顯示，CM310可以顯著提升肺功能，減少哮喘急性發作和失控，尤其是150 mg劑量組。CM310還具有良好的耐受性和安全性，而且TEAE發生率較低，主要為呼吸道感染。

NBL-012 注射液(抗IL-23 p19亞基抗體)

- 2024年9月，NBL-012在健康人中的I期臨床研究結果在2024年歐洲皮膚病與性病學會大會(EADV Congress)上，以壁報形式發表(編號：P0959)。研究結果顯示，NBL-012在中國健康受試者中整體安全和耐受性良好，且在20 mg~400 mg劑量範圍內呈線性藥代動力學特徵。

SYHX1901 片

- 2024年9月，SYHX1901在中重度斑塊狀銀屑病中的II期臨床研究結果在2024年EADV Congress上，以壁報形式發表(編號：P3135)。研究結果顯示，SYHX1901三個劑量組在治療12周時PASI75達成率均顯著優於安慰劑組，且整體安全性、耐受性良好。

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 |
|-----------------|------|-------------|-----------|-------------|
| DBPR108(普盧格列汀片) | 化學藥物 | DPP-4抑制劑 | 2型糖尿病 | 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(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 |
| DP303c注射液 (重組人源化抗HER2 單抗—MMAE偶聯 藥物注射液) | 生物藥物 (抗體偶聯) | HER2受體(ADC) | 乳腺癌 | 關鍵臨床試驗 |
| JMT101注射液(重組人源化 抗表皮生長因子受體單 克隆抗體注射液) | 生物藥物(單抗) | EGFR | 非小細胞肺癌/ 肺鱗癌 | 關鍵臨床試驗 |
| KN026注射液 | 生物藥物(雙抗) | HER2雙抗 | 胃癌/乳腺癌/ 乳腺癌新輔助 | 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 |
| SYSA1902(烏司奴單抗 注射液) | 生物藥物(單抗) | IL-12/IL-23p40 | 銀屑病 | 關鍵臨床試驗 |
| SYHX2011(注射用紫杉醇 (白蛋白結合型)II) | 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/體重管理 | 關鍵臨床試驗 |
| 鹽酸米托蒽醌脂質體 注射液 | 納米藥物 | 細胞周期 非特異性藥物 | 鼻咽癌 | 關鍵臨床試驗 |
| JMT103(納魯索拜單抗 注射液) | 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 |
| 鹽酸毛果芸香鹼滴眼液 | 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 | 化學藥物 | 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 |
| 鹽酸伊立替康脂質體注射液 | 納米藥物 | 拓撲異構酶抑制劑 | 胰腺癌輔助 | 關鍵臨床試驗 |
| 鹽酸希美替尼片 | 化學藥物 | FGFR1-3&KDR&CSF1R多靶點小分子激酶抑制劑 | 食管鱗癌 | 關鍵臨床試驗 |
| 注射用SYS6010 | 生物藥物 | EGFR (ADC) | EGFR突變型非小細胞肺癌 | 關鍵臨床試驗 |
| SYSA1801注射液 | 生物藥物 | CLDN18.2 (ADC) | CLDN18.2陽性HER2陰性的胃腺癌 | 關鍵臨床試驗 |
| 巹沙坦馬來酸左氫氯地平片 | 化學藥物 | 血管緊張素II受體拮抗劑 | 高血壓 | 關鍵臨床試驗 |

專利

自2024年初至今，本集團共提交PCT國際申請36件，申請專利229件(國內127件和國外102件)，獲得專利授權60件(國內31件、國外29件)。截止2024年9月30日，本集團共提交PCT國際申請198件，申請專利2,023件(國內1,311件和國外712件)，獲得專利授權959件(國內636件和國外323件)。

業務拓展

許可引進

- 2024年9月，本集團與江蘇康寧傑瑞訂立獨家授權許可協議，以在中國內地(不包括香港、澳門或台灣)開發、銷售、許諾銷售及商業化JSKN003(一種靶向HER2雙表位抗體偶聯藥物(ADC))用於治療腫瘤相關適應症。

對外許可

- 2024年10月，本集團與阿斯利康(AstraZeneca)訂立獨家授權協議，以在全球開發、製造及商業化本集團的脂蛋白(a)(Lipoprotein(a), Lp(a))抑制劑YS2302018，以及後續開發的由YS2302018組成或含有YS2302018的任何藥品或生物製品。本集團將收取1.0億美元的首付款，並有權收取最高3.7億美元的潛在開發里程碑付款及最高15.5億美元的潛在銷售里程碑付款，以及分層銷售提成。

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編製及呈報的財務資料。

以下的附加數據提供股東應佔呈報溢利與股東應佔基本溢利的對賬。

| | 截至9月30日止九個月 | |
|----------------------------|-------------|-----------|
| | 2024年 | 2023年 |
| | (人民幣千元) | (人民幣千元) |
| 股東應佔呈報溢利 | 3,778,039 | 4,494,641 |
| 調整： | | |
| — 按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損(附註a) | 54,843 | 88,932 |
| — 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b) | 169,999 | 169,297 |
| — 視作出售聯營公司部份權益之收益 | — | (32,861) |
| — 相關所得稅之影響 | (4,092) | (4,822) |
| 股東應佔基本溢利 | 3,998,789 | 4,715,187 |

附註：

- (a) 按公平值計入損益之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148,469,000元(2023年首九個月：人民幣147,926,000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。

簡明綜合收益表

截至2024年9月30日止九個月－未經審核

| | 截至9月30日止九個月 | |
|-----------------|----------------|----------------|
| | 2024年 人民幣千元 | 2023年 人民幣千元 |
| 收入 | 22,686,151 | 23,865,076 |
| 銷售成本 | (6,700,907) | (7,072,976) |
| 毛利 | 15,985,244 | 16,792,100 |
| 其他收入 | 401,531 | 464,997 |
| 其他收益或虧損淨額 | (79,523) | 22,158 |
| 銷售及分銷費用 | (6,624,661) | (7,031,806) |
| 行政費用 | (880,646) | (855,973) |
| 研發費用 | (3,879,728) | (3,677,949) |
| 其他費用 | (62,441) | (81,279) |
| 應佔聯營公司之業績 | (39,532) | (32,970) |
| 應佔合營企業之業績 | (41,440) | (5,503) |
| 視作出售聯營公司部份權益之收益 | - | 32,861 |
| 財務費用 | (33,291) | (16,877) |
| 除稅前溢利 | 4,745,513 | 5,609,759 |
| 所得稅開支 | (942,703) | (964,743) |
| 本期間溢利 | 3,802,810 | 4,645,016 |
| 應佔本期間溢利： | | |
| 本公司擁有人 | 3,778,039 | 4,494,641 |
| 非控股權益 | 24,771 | 150,375 |
| | 3,802,810 | 4,645,016 |
| | 人民幣分 | 人民幣分 |
| 每股盈利 | | |
| — 基本 | 32.03 | 37.84 |
| — 攤薄 | 32.03 | 37.83 |

附註：

1. 主要會計政策

編製截至2024年9月30日止九個月之財務數據所採用之主要會計政策及計算方法與編製本集團截至2024年6月30日止六個月之中期財務報表所依循者一致。

2. 收入及分類資料

| | 截至9月30日止九個月 | |
|-------|-------------------|-------------------|
| | 2024年 人民幣千元 | 2023年 人民幣千元 |
| 銷售貨物 | 22,686,151 | 23,830,376 |
| 授權費收入 | - | 34,700 |
| | 22,686,151 | 23,865,076 |

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品類別。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) 功能食品及其他 — 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)、提供醫療服務及其他。

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9月30日止九個月

| | 原料產品 | | | 功能食品 及其他 | 分類總計 | 對銷 | 綜合 |
|-----------|------------|-----------|-----------|-------------|------------|-----------|------------|
| | 成藥 | 維生素C | 抗生素 | | | | |
| | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 |
| 分類收入 | | | | | | | |
| 銷售貨物 | 18,670,189 | 1,461,726 | 1,264,396 | 1,289,840 | 22,686,151 | - | 22,686,151 |
| 類別間銷售 | - | 29,814 | 145,563 | 124,519 | 299,896 | (299,896) | - |
| 收入總額 | 18,670,189 | 1,491,540 | 1,409,959 | 1,414,359 | 22,986,047 | (299,896) | 22,686,151 |
| 分類溢利 | 4,232,433 | 110,691 | 239,041 | 235,162 | | | 4,817,327 |
| 未分配收入 | | | | | | | 222,276 |
| 未分配開支 | | | | | | | (179,827) |
| 應佔聯營公司之業績 | | | | | | | (39,532) |
| 應佔合營企業之業績 | | | | | | | (41,440) |
| 財務費用 | | | | | | | (33,291) |
| 除稅前溢利 | | | | | | | 4,745,513 |

截至2023年9月30日止九個月

| | 原料產品 | | | 功能食品 及其他 | 分類總計 | 對銷 | 綜合 |
|---------------------|------------|-----------|-----------|-------------|------------|-----------|------------|
| | 成藥 | 維生素C | 抗生素 | | | | |
| | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 | 人民幣千元 |
| 分類收入 | | | | | | | |
| 銷售貨物 | 19,303,355 | 1,512,917 | 1,362,316 | 1,651,788 | 23,830,376 | - | 23,830,376 |
| 類別間銷售 | - | 5,664 | 243,739 | 213,627 | 463,030 | (463,030) | - |
| 授權費收入 | 34,700 | - | - | - | 34,700 | - | 34,700 |
| 收入總額 | 19,338,055 | 1,518,581 | 1,606,055 | 1,865,415 | 24,328,106 | (463,030) | 23,865,076 |
| 分類溢利 | 4,959,021 | 51,528 | 103,584 | 439,527 | | | 5,553,660 |
| 未分配收入 | | | | | | | 269,273 |
| 未分配開支 | | | | | | | (190,685) |
| 應佔聯營公司之業績 | | | | | | | (32,970) |
| 應佔合營企業之業績 | | | | | | | (5,503) |
| 視作出售聯營公司 部份權益之收益 | | | | | | | 32,861 |
| 財務費用 | | | | | | | (16,877) |
| 除稅前溢利 | | | | | | | 5,609,759 |

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之公平值變動、中央行政費用、應佔聯營公司及合營企業之業績、視作出售聯營公司部份權益之收益及財務費用。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。

業績審閱

截至2024年9月30日止九個月之財務數據乃根據本集團之內部記錄及管理賬目而編製，且已經本公司審核委員會審閱，但並未經本公司外聘核數師審閱或審核。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2024年11月15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。