

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12月31日止年度之全年業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至2024年12月31日止年度之經審核綜合業績。

財務摘要 (人民幣千元，除非另有指明)	2024年	2023年	變動
按業務劃分之收入：			
成藥	23,736,157	25,637,134	-7.4%
原料產品	3,583,163	3,641,328	-1.6%
功能食品及其它	1,689,934	2,171,647	-22.2%
收入總額	29,009,254	31,450,109	-7.8%
股東應佔溢利			
基本溢利(附註)	4,682,909	6,275,253	-25.4%
財務報表所示	4,328,035	5,873,325	-26.3%
每股盈利(人民幣分)			
基於股東應佔基本財務報表所示溢利			
— 基本	39.90	52.86	-24.5%
— 攤薄	39.90	52.85	-24.5%
基於股東應佔溢利			
— 基本	36.87	49.47	-25.5%
— 攤薄	36.87	49.47	-25.5%
每股末期股息(港仙)	10.00	14.00	-28.6%
每股全年股息(港仙)	26.00	28.00	-7.1%
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虧損、以股份為基礎之僱員酬金開支及視作出售聯營公司部份權益之收益之股東應佔溢利。有關財務報表所示與基本溢利之間的對賬載於本公告第31頁。			

主席報告

業績

2024年的股東應佔溢利為人民幣43.28億元，而2023年則為人民幣58.73億元。撇除按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損、以股份為基礎之僱員酬金開支及視作出售聯營公司部分權益之收益，年內的股東應佔基本溢利為人民幣46.83億元，2023年則為人民幣62.75億元。

股息及股份回購

董事會建議派發2024年度末期股息每股10港仙。待股東於應屆股東周年大會上批准後，建議之末期股息將於2025年7月18日派付予2025年6月9日名列股東名冊的股東。連同中期股息每股16港仙，2024年全年股息為每股26港仙，較2023年減少7.1%。

本公司於2024年上半年完成3.87億港元的股份回購。於2024年8月21日，本公司宣布再回購最多10億港元的股份，該回購已於2024年11月完成。於2024年9月19日，本公司宣布於24個月內再回購最多50億港元的股份，截至2024年12月31日已動用3.34億港元。年內合共回購340,168,000股。

行業回顧

在2024年，隨著深化改革和強化監管等政策的推動，中國醫藥行業迎來了新的發展機遇與挑戰。在創新領域，《全鏈條支持創新藥發展實施方案》明確提出要全方位強化政策保障，凝聚各方力量，推動創新藥的突破性發展。在支付改革方面，國家醫保局繼續推進醫保支付方式的改革，DRG(按疾病診斷相關分組)和DIP(按病種分值)支付模式在更多地區得以實施。

與此同時，2024年醫保談判進一步聚焦創新藥的納入，新增的91種藥品中，有90種為5年內新上市的品種，其中38種為「全球新」的創新藥。無論從比例還是絕對數量來看，這一數據均創下歷年新高。通過切實行動激勵企業投身源頭創新，推動國內創新藥企業邁向更高層次的技術突破。

本年度國內獲批上市的化學類及生物製品類創新藥數量均創下新高。這些創新藥的上市不僅豐富了臨床用藥選擇，也推動了醫藥行業的轉型升級。此外，中國藥企對外授權合作的規模再創新高，多款新藥成功進入歐美市場並獲批上市，顯示出中國藥企的研發創新實力逐年提升，進一步與國際接軌。

人工智能(AI)技術正加速賦能醫藥和醫療行業，推動產業升級，其在醫藥健康領域的應用前景廣闊。本集團以前瞻視野，率先將AI技術應用於研發和生產製造等關鍵環節。其中，我們自主開發的AI小分子藥物設計平台已成功產出YS2302018和SYH2039，並分別授權予阿斯利康和百濟神州。這兩項授權不僅彰顯了本集團在AI製藥領域的領先地位，也為未來的創新發展提供了有力支撐。

業務回顧

在2024年，本集團進行了架構調整，構建了更為扁平化的組織架構。這一系列管理變革不僅有效降低了運營成本，還顯著提升了組織的靈活性與決策效率，為本集團在複雜多變的市場環境中穩健發展奠定了堅實基礎。

2024年，本集團面臨嚴峻挑戰，藥品集中採購帶來的壓力尤為顯著。本集團的津優力[®]和多美素[®]兩款產品在京津冀「3+N」聯盟藥品集中採購中，價格分別下調了約58%和23%。隨著集採結果自2024年3月份起陸續在各相關省份執行，這兩個產品的收入出現了大幅下滑。然而，近年來新增的多個產品，如明復樂[®](注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑)、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)、意舒寧[®](硝苯地平控釋片)、戈瑞特[®](甲磺酸侖伐替尼膠囊)及恩理維[®](拉考沙胺注射液/片)均能快速增長，帶來了可觀的銷售貢獻。

此外，明復樂[®]用於治療急性缺血性卒中的新增適應症、恩舒幸[®](恩朗蘇拜單抗注射液)以及首個單抗生物類似藥恩益坦[®](注射用奧馬珠單抗)等多款重磅藥物於2024年獲得上市批准。這些新適應症/新產品的獲批為本集團銷售收入的提升奠定了堅實基礎，同時使本集團在各個治療領域的產品布局更加均衡。

本集團持續加大研發投入，同時研發效率穩步提升。創新藥物的研發和臨床開發按計劃有序推進，2024年獲得生產批件16個、臨床批件66個、突破性療法認定3項，其中多個為具有全球專利、市場價值極高的重磅產品。

在國際化方面，本集團穩步推進新步伐，新設立了美國製劑銷售公司和東南亞新藥開發事業部，致力於加快高端複雜注射製劑、單雙抗體等生物製劑以及吸入劑等多類型高端產品在歐美市場的立項與拓展。同時，我們在「一帶一路」沿線國家如新加坡、泰國、馬來西亞和越南設立公司，推動產品註冊和銷售。在印尼和菲律賓，我們與戰略客戶合作開展新藥開發業務，通過一系列舉措，不斷提升海外業務的貢獻。

在業務拓展方面，本年度完成了一個項目的許可引進和三個對外許可項目。在許可引進方面，本集團獲得了江蘇康寧杰瑞授權的JSKN003（一種靶向HER2雙表位ADC）在中國大陸的開發和商業化權利。在對外許可方面，我們與國際知名藥企達成了合作協議，包括將一款臨床前階段的Lp(a)小分子抑制劑的全球權益授權給阿斯利康、將新型甲硫氨酸腺苷轉移酶2A(MAT2A)抑制劑的全球權益授權給百濟神州，以及將抗體偶聯藥物SYS6005包括美國和英國在內多個國家的開發及商業化權益授權給Radiance Biopharma, Inc.。這些合作標誌著本集團的創新能力獲得國際認可，提升了國際知名度，為拓展國際市場和深化國際合作鋪平了道路。

本集團高度重視ESG工作，致力於打造綠色、和諧、可持續的發展路徑，提升企業治理水平，並積極回饋社會。公司已連續四年在MSCI(明晟)ESG評級中維持A級評級。

展望

我們深知，研發創新是醫藥企業的核心競爭力。展望未來，本集團將繼續深耕八大創新研發平台，專注於自研管線的開發，堅持以臨床需求為導向，致力於布局新靶點，並積極探索基因治療和細胞治療等新興領域。同時，我們將持續深化AI技術的應用，在現有AI平台的基礎上，拓展AI輔助藥物研發平台，以科技賦能醫藥創新，加速智能化醫藥企業轉型，全面提升研發效率。

在國際化方面，我們將加速重點創新藥在海外市場的研發、申報和上市進程，並通過與國際商業企業的合作提升市場份額。同時，我們將進一步加速對外授權布局，將部分創新藥權益授權給國際藥企，借助合作夥伴的全球銷售和臨床推動能力，加速產品的國際化進程，讓更多創新成果走向全球市場，展現醫藥創新的力量。

本集團將積極把握政策機遇，繼續堅持創新與國際化的雙驅動，秉承「做好藥，為中國，善報天下人」的理念，力爭成為具有國際影響力的創新型製藥企業。

致謝

在此，我衷心感謝全體員工的辛勤付出，以及各位股東、業務夥伴和客戶對本集團的長期支持！

主席
蔡東晨

2025年3月28日

管理層討論與分析

概況

本集團是一家集研發、生產和銷售於一體的創新驅動型製藥企業。秉承「做好藥，為中國，善報天下人」的企業使命，我們致力於研發創新產品，填補未滿足的臨床需求，為廣大患者提供創新的治療方案。

「引領創新，鑄就卓越石藥」是石藥人的核心願景。在董事長的領導下，本集團一直堅持「創新、國際化」雙輪驅動戰略，持續加大研發投入，推動研發隊伍和能力建設，不斷增強本集團的國內及國際競爭力，為集團的長期可持續發展提供原動力。

本集團已建立一支超過2,000人的國際化研發團隊，在石家莊、上海、北京及美國設立了研發中心，聚焦抗腫瘤、精神神經、心血管、免疫與呼吸、消化代謝及抗感染等關鍵治療領域。

本集團為保障人民生命安全和提高行業競爭力做出了卓越貢獻。在國內企業還不關注創新藥時，本集團就提早布局並成功開發了卒中領域第一個一類新藥恩必普[®]，惠及了4,000餘萬名患者；為解決腫瘤化療的骨髓抑制問題，開發了中國第一款長效升白藥津優力[®]；在新冠疫情期間，響應國家號召，自主研發了中國第一款新冠mRNA疫苗，實現了中國mRNA疫苗零的突破；為進一步滿足卒中患者的急救需求，開發了中國第一個可以在救護車上給藥的溶栓藥明復樂[®]；在國內率先研發並上市了多美素[®]、克艾力[®]、多恩益[®]、安複利克[®]以及多恩達[®]等多款納米製劑，成功打破了國外的技術壟斷，顯著降低了用藥成本，惠及了無數患者。

本集團在創新藥物研發方面飛速發展，創新成果不斷湧現。在大分子領域，成功打造了領先的抗體偶聯藥物(ADC)平台，10餘個ADC產品已經進入不同臨床階段，並率先將Claudin 18.2、Nectin 4及ROR 1等ADC授權海外公司；在小分子領域，率先使用AI技術進行設計篩選，研發的Lp(a)、MAT2A等小分子藥物成功授權給國際製藥公司，掀起了國內AI設計小分子藥物的熱潮；在細胞治療領域，是國際上首家將基於LNP/mRNA的CAR-T療法推進臨床，用於多發性骨髓瘤、系統性紅斑狼瘡和重症肌無力的治療；在長效給藥技術方面，打造了原位膠凝的平台，將奧曲肽、司美格魯肽、亮丙

瑞林等長效製劑推進臨床；在納米製劑方面，發明了新的白蛋白納米遞送技術，開發中的紫杉醇(白蛋白結合型)II在頭對頭對照研究中展現的療效和安全性結果均優於紫杉醇白蛋白製劑。多西他賽、西羅莫司等白蛋白製劑均已進入註冊臨床試驗階段；小核酸藥物的研發也在國內名列第一梯隊，PCSK9、AGT等產品已陸續進入臨床；mRNA疫苗的開發則從預防性疫苗擴展到治療性疫苗，VZV、HPV等多個疫苗產品正在積極推進臨床。整體而言，在技術領域，本集團建立了包括納米製劑、信使核酸(mRNA)、小干擾核酸(siRNA)、抗體／融合蛋白、細胞治療、抗體偶聯藥物(ADC)等八大技術創新研發平台，為創新藥物的研發提供了強而有力的支持。

多年的努力和付出，贏得了政府、監管部門和社會各界的認可。本集團是政府認定的「國家級創新型企業」，擁有「新型藥物製劑和輔料全國重點實驗室」和「手性藥物國家工程實驗室」兩個國家級重點實驗室，是「國家企業技術中心」，也是國內唯一一個「國家納米智造產業創新中心」(和廣納院聯合建設)。其中全國重點實驗和國家企業技術中心在歷次評估中均為優秀等級。本集團曾四次獲得國家科技進步二等獎，兩次獲得中國工業大獎，三次獲得中國專利金獎。

本集團的研發成果(如明復樂®、恩必普®和mRNA疫苗等)多次在新英格蘭醫學雜誌、柳葉刀等國際頂刊上發表，並改寫了中國乃至國際的診療指南。米托蒽醌脂質體、EGFR ADC、EGFR單抗、SYH1813、多西他賽(白蛋白結合型)等產品多次應邀在美國臨床腫瘤學會(ASCO)、歐洲腫瘤內科學會(ESMO)、美國血液學會(ASH)等國際大會上做口頭報告，獲得良好的國際反響和業界的廣泛關注。

本集團擁有豐富的創新管線，曾連續兩年列入Citeline評選的全球管線規模前25名。目前在研創新藥和創新製劑200餘項，其中大分子90餘項，小分子60餘項，新型製劑

50餘項；有160餘個臨床試驗正在進行中，三期臨床試驗近60項研發的EGFR ADC、Nectin 4 ADC、HER2雙抗、西羅莫司白蛋白製劑等產品多次獲得中國和美國監管機構授予的突破性治療認定和快速通道資格，預計截止2028年底，將有50餘款新藥／新適應症申報上市。其中若干領域部分核心品種舉例如下：

乳腺癌領域，包括紫杉醇(白蛋白結合型)II治療晚期乳腺癌、KN026聯合多西他賽(白蛋白結合型)用於HER2陽性乳腺癌新輔助治療及HER2陽性乳腺癌一線治療、西羅莫司白蛋白製劑(獲突破性治療認定)聯合氟維司群用於二線HR陽性／HER2陰性乳腺癌的治療、JSKN003用於二線及以上HER2陽性乳腺癌的治療以及二線及以上HER2低表達乳腺癌的治療等。

肺癌領域，包括EGFR ADC治療二線及以上的EGFR突變非小細胞肺癌(獲突破性療法和快速通道資格認定)、谷美替尼片(獲突破性治療認定)聯合奧希替尼用於EGFR-TKI耐藥後MET擴增或過表達非小細胞肺癌的治療、JMT101聯合奧希替尼用於一線EGFR經典突變非小細胞肺癌的治療等。

消化道腫瘤領域，包括KN026治療二線HER2陽性胃癌(獲突破性治療認定)、希美替尼片用於二線食管鱗癌的治療、多西他賽(白蛋白結合型)用於晚期胰腺癌和二線胃癌的治療等。

心血管和代謝領域，包括TG103治療糖尿病和肥胖，普盧格列汀二甲雙胍緩釋片及普盧格列汀達格列淨二甲雙胍緩釋片用於糖尿病的治療，緬沙坦馬來酸左氨氯地平片治療高血壓等。

這些產品的陸續上市，將解決臨床尚未滿足的需求，造福眾多患者；將充分證明本集團管線的核心價值，提升集團在行業的競爭力，為集團的發展提供源源不斷的動力；同時更意味著本集團已快速度過轉型陣痛期，平穩走向可持續發展之路。

本集團擁有強大的商業化能力，目前已建立超過10,000人的專業營銷團隊，廣泛覆蓋全國醫療機構。我們正積極推進市場下沉，開發縣級市場的潛力，為基層百姓提供優質藥物。通過以患者為中心、以臨床數據為導向的學術推廣活動，本集團的銷售團隊成功孵化出多個佔據市場領先地位的核心產品。強大的銷售團隊和豐富的商業化經驗為集團未來上市創新藥品的銷售業績提供了有力保障。

業務回顧

成藥業務

在2024年，本集團面對複雜多變的市場環境，積極應對挑戰，繼續採取醫院開拓、市場下沉、零售渠道拓展、臨床應用範圍擴展及專業學術推廣活動等策略，推動成藥產品的業務。年內，新上市藥品的市場開拓工作有序展開，多個產品成功入選國家集採或納入國家醫保目錄，為銷售收入帶來新的貢獻，並使產品結構更為均衡。

成藥業務於本年度錄得收入人民幣237.36億元(包括授權費收入人民幣1,783萬元)，較去年減少7.4%，以下為按主要治療領域的銷售情況：

治療領域	2024年銷售收入 (人民幣百萬元)	變動
神經系統	9,645	+6.1%
抗腫瘤	4,400	-28.3%
抗感染	4,086	-3.5%
心血管	2,079	-14.8%
呼吸系統	1,199	-23.1%
消化代謝	1,051	+18.1%
其他	1,258	+0.8%

神經系統

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

在本年度，恩必普®、恩理維®及歐舒安®保持了穩定增長；舒安靈®和歐來寧®則受到市場影響，銷售收入出現較大跌幅。明復樂®用於治療急性缺血性卒中患者的新適應症獲得上市批准，為本治療領域帶來了新的增長動力。

- 恩必普®是化學藥品1類新藥，是擁有專利保護的獨家產品，用於急性缺血性腦卒中的治療。該產品獲得多個專業機構及指南的推薦，為該適應症的主要用藥之一。恩必普®將於2025年執行新的醫保價格，進一步提高產品的可及性。

- 明復樂®是擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，其適應症已從心血管領域擴展到神經系統領域，顯著擴大了產品的市場空間。本產品用於急性缺血性卒中的溶栓治療，是同類產品在中國首家獲批的，並已列入多個臨床治療指南。2024年12月，國家衛生健康委辦公廳發布《腦血管病防治指南(2024年版)》，明確推薦明復樂®(TNK)作為靜脈溶栓方案的首選用藥，此次推薦進一步驗證了明復樂®在臨床應用中的重要地位。

抗腫瘤

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

本治療領域的銷售於2024年錄得較大跌幅，主要原因是津優力®和多美素®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%，並於2024年3月份開始陸續在各個相關省份執行。其後多美素®入選第十批國家集採目錄，中標價格進一步大幅降低至人民幣98元/支，預計將於2025年4月執行。產品價格的大幅下降，預期將對抗腫瘤領域的銷售收入帶來巨大壓力。

另一方面，近年新上市產品多恩益®、多恩達®和津立泰®等的銷售於年內仍保持增長，並帶來新的增長動力。

- 多恩益®是中國首仿的鹽酸伊立替康脂質體注射液，於2023年9月獲批與5-氟尿嘧啶(5-FU)和亞葉酸(LV)聯合用於治療接受吉西他濱治療後進展的轉移性胰腺癌患者。2024年CSCO指南將該聯合方案列為轉移性胰腺癌二線及以上治療的II級推薦，同時也納入了胰腺癌一線治療的推薦。目前，市場推廣主要集中在消化道腫瘤領域，包括胰腺癌、膽道腫瘤和結直腸癌。
- 多恩達®是本集團自主研發的化學藥品2類新藥，2022年初獲批上市，2023年納入國家醫保目錄，用於治療復發/難治性外周T細胞淋巴瘤，是全球首個上市的米托蒽醌納米製劑，並獲得多個國家的專利授權。目前，該產品在彌漫大B細胞淋巴瘤、急性髓系白血病和鼻咽癌等多個血液腫瘤及實體瘤領域正在積極進行探索和研究。

- 恩舒幸®是治療用生物製品1類新藥，本集團擁有發明專利和完全自主知識產權。該產品於2024年6月獲批上市，並於同年納入國家醫保目錄。恩舒幸®單藥治療二線及後線復發轉移宮頸癌患者的中位生存期(mOS)可達21.3個月，顯著優於同類產品的療效。自上市以來，產品迅速上量，目前市場推廣主要集中在婦科腫瘤，包括宮頸癌和子宮內膜癌，未來還將拓展至食管鱗癌、結直腸癌等實體瘤領域。
- 津立泰®是治療用生物製品1類新藥，於2023年9月批准上市，並於同年納入國家醫保目錄，該產品是本集團自主研發的全球首個IgG4 RANKL抑制劑，可適用於骨巨細胞瘤、實體瘤骨轉移以及骨質疏鬆的改善。與地舒單抗相比，津立泰®的起效更快(納魯索拜單抗腫瘤反應的中位時間為0.95個月，而地舒單抗為3.1個月)，且安全性良好。納魯索拜單抗已納入《中國肺癌骨轉移臨床診療指南(2024版)》的推薦。目前，津立泰®在實體瘤骨轉移、骨質疏鬆等領域亦正在積極進行探索和研究。

抗感染

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

於報告期內，抗感染產品的總體銷售收入保持平穩。安複利克®在持續的學術推廣下，銷售收入大幅增長。維宏®和舒羅克®受到市場需求的影響，銷售收入有所下降。

- 安複利克®於2021年3月通過優先審評獲批上市，並於同年納入國家醫保目錄，適用於深部真菌感染患者。本品經過脂質結構修飾，極大降低了腎毒性和低鉀血症的發生率，擴大適用人群，降低醫療成本，被國家工信部和衛健委聯合推薦「臨床急需，市場短缺」的品種。

心血管

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

本治療領域的銷售在2024年有所下跌，主要原因是玄寧®未能在2023年的第八批國家集中採購中中選，導致其在嚴格執行集採政策醫院的銷售受到較大衝擊，銷售收入持續下降。相比之下，恩存®、意舒寧®、美洛林®和阿比康®的銷售收入則錄得穩定的增長。

- 玄寧®主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛和變異型心絞痛，屬國家醫保及基本藥物品種。本集團將繼續採用全渠道推廣策略，深化對基層和民營市場的拓展，同時推進零售市場和在線平台的推廣，以充分發揮產品的品牌影響力。
- 恩存®是一種血小板聚集抑制劑，主要用於預防動脈粥樣硬化引起的血栓形成事件，如心肌梗死和缺血性卒中，該產品是中國唯一通過美國FDA認證的國產氯吡格雷，也是國家集採中選產品。我們將繼續加強市場下沉，進一步提高產品的可及性。
- 明復樂®是一種擁有自主知識產權的第三代溶栓藥物，主要用於發病6小時以內的急性心肌梗死患者的溶栓治療，該產品被《急性ST段抬高型心肌梗死溶栓治療的合理用藥指南(第2版)》、《ST段抬高型心肌梗死患者急診PCI微循環保護策略中國專家共識》和《ST段抬高型急性心肌梗死院前溶栓治療中國專家共識》等權威指南推薦為優選溶栓藥物，在心血管急救領域佔據領先地位。

呼吸系統

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

於本年度，得益於有效的推廣策略和強勁的市場需求，伊絡達[®]的銷售收入大幅增長。相比之下，琦效[®]和琦昕[®]因市場需求下降，銷售收入顯著減少。年內上市的恩益坦[®]則為公司帶來了新的銷售貢獻。

- 伊絡達[®]是中國首仿上市的尼達尼布藥品，適用於系統性硬化病相關間質性肺疾病(SSc-ILD)和具有進行性表型的慢性纖維化性間質性肺疾病(PF-ILD)患者的治療。本產品的兩個適應症均已納入國家醫保，支持了本產品的持續增長。
- 恩益坦[®]是中國首個按治療用生物製品3.3類開發的茁樂[®]生物類似藥，該產品於2024年10月獲得上市批准，適用於經過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，並於2025年2月獲批中至重度持續性過敏性哮喘適應症。《全球哮喘管理和預防策略》報告(GINA 2024)指出，針對6歲以上的重症過敏性哮喘患者，強烈推薦採用IgE治療(例如奧馬珠單抗)。本產品的上市將為呼吸系統領域帶來新的增長動力。

消化代謝

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

主要得益於歐倍妥[®]和得必欣[®]的拉動，本治療領域在年內錄得理想的銷售收入增長。

- 歐倍妥[®]適用於胃食管反流病、非甾體抗炎藥(NSAIDs)引起的胃潰瘍以及聯合抗生素根除幽門螺桿菌(Hp)等酸相關疾病。艾司奧美拉唑作為一種適應症較廣的光學異構體質子泵抑制劑(PPI)，符合酸相關疾病的藥物治療需求，並被《中華消化雜誌》與《中華全科醫師雜誌》廣泛推薦。
- 得必欣[®]是一種經典的質子泵抑制劑，屬國家基本藥物和醫保甲類，受到國內外眾多權威指南推薦，適用於治療胃酸過多引起的多種胃部疾病。

其他治療領域

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

原料產品業務

2024年，原料產品業務錄得銷售收入人民幣35.83億元，同比減少1.6%。

維生素C

維生素C產品的銷售收入為人民幣19.94億元，同比增加3.4%。年內市場需求有所減少，但產品價格有所提升。本集團將專注於產品質量，積極開拓高端市場，並布局海外銷售網絡，設立海外分公司，以進一步提高市場份額。

抗生素

抗生素產品的銷售收入為人民幣15.89億元，同比減少7.2%，主要是受到海外市場需求減少的影響。本集團將以市場為導向，持續完善產品鏈，優化銷售、生產、質量和註冊等各環節，提升高端市場的開拓能力。

功能食品及其他業務

2024年，功能食品及其他業務錄得銷售收入人民幣16.90億元，同比減少22.2%。年內，咖啡因產品的價格保持穩定，但與去年相比仍有顯著下降。

研發

本年的研發費用較去年增加7.5%至人民幣51.91億元，約佔成藥業務收入21.9%。目前有近90個產品在臨床試驗的不同階段，其中9個已遞交上市申請，26個重點產品處於註冊臨床階段。

註冊審批進展

自年初至今，本集團在中國的註冊審批進展為：獲得6項創新產品藥品註冊批件；4款創新產品上市申請獲得受理；60項臨床試驗批件；3項突破性治療認定以及10項仿製藥藥品註冊批件。此外，本集團在北美地區獲得6項創新藥臨床試驗批件，2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)用於治療急性缺血性卒中患者溶栓治療的適應症獲得上市批准。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®(恩朗蘇拜單抗注射液，SG001)用於治療既往接受含鉑化療治療失敗的PD-L1表達陽性(CPS \geq 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，安速利克®(注射用兩性霉素B脂質體)用於治療：(i)敏感真菌引起的系統性真菌感染；(ii)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(iii)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)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，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。
- 2025年1月，善澤平®(普盧格列汀片)用於改善成人2型糖尿病患者的血糖控制(包括單藥治療和當單獨使用鹽酸二甲雙胍仍不能有效控制血糖時的聯合治療)獲得上市批准。
- 2025年2月，恩益坦®(注射用奧馬珠單抗)用於治療中至重度持續性過敏性哮喘適應症獲得上市批准。
- 2024年11月，烏司奴單抗注射液用於治療中重度斑塊狀銀屑病的上市申請獲得受理。
- 2024年11月，SYHX2011(注射用紫杉醇(白蛋白結合型)II)用於治療晚期乳腺癌的上市申請獲得受理。
- 2025年3月，阿瑞匹坦注射液用於預防術後噁心嘔吐的適應症上市申請獲得受理。
- 2025年3月，伊立替康脂質體注射液用於一線治療胰腺癌的適應症上市申請獲得受理。
- 2025年1月，SYS6010(抗人EGFR人源化單抗-JS-1偶聯注射劑)單藥用於治療經EGFR-TKI和含鉑化療治療失敗的EGFR突變陽性晚期非小細胞肺癌適應症獲得突破性治療認定(BTD)。

- 2025年2月，注射用西羅莫司(白蛋白結合型)用於治療惡性血管周圍上皮樣細胞瘤(PEComa)獲得突破性治療認定。
- 2025年3月，JSKN003 (HER2雙表位的抗體偶聯藥物)單藥治療鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌患者獲得突破性治療認定。
- 25項在研藥物首發適應症和35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注射液(FGFR1c/ β -Klotho激動劑)	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
鹽酸毛果芸香碱滴眼液	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(BCMA CAR-T)	復發或難治性多發性骨髓瘤
阿瑞匹坦注射液	預防成人手術後噁心和嘔吐
SYS6016注射液(RSV mRNA疫苗)	預防由RSV感染引起的下呼吸道疾病
右美沙芬安非他酮緩釋片	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
緬沙坦馬來酸左氯氣地平片	單藥不能有效控制的原發性輕、中度高血壓
亮丙瑞林緩釋注射液(1M)	實體瘤
SYH2062注射液(AGT)	成人原發性高血壓
司美格魯肽長效注射液	體重管理
注射用SYS6005(ADC)	晚期腫瘤
注射用SYS6043(ADC)	晚期實體瘤
SYS6026注射液(HPV mRNA疫苗)	人乳頭瘤病毒(HPV)16/18型相關高級別鱗狀上皮內病變(HSIL)
SYH2059片(PDE4B抑制劑)	間質性肺疾病
注射用SYS6045(ADC)	晚期實體瘤
注射用SYS6041(ADC)	晚期實體瘤
SYS6017注射液(VZV-mRNA疫苗)	預防帶狀疱疹病毒感染
JMT108 (PD-1/IL-15)	晚期惡性腫瘤
SYS6040(ADC)	晚期實體瘤

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 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胃食管結合部腺癌
JMT101注射液	聯合多西他賽白蛋白治療二線及以上EGFR肺鱗癌 聯合谷美替尼治療MET擴增/高表達的結直腸癌 聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)或米托蒽醌脂質體治療二線/三線頭頸部鱗癌 聯合米托蒽醌脂質體注射液治療復發或轉移性鼻咽癌 聯合伊立替康脂質體和谷美替尼二線治療MET擴增/MET高表達的結直腸癌
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
恩舒幸®(恩朗蘇拜單抗注射液)	聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)和卡鉑用於既往未接受過系統治療的新診斷晚期或復發性子宮內膜癌的一線治療
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 聯合JMT101和SG001治療一線晚期頭頸鱗癌
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 聯合恩朗蘇拜單抗注射液聯合或不聯合TACE治療肝細胞癌 聯合SG001用於局限期小細胞肺癌同步/序貫放化療後鞏固治療 聯合注射用西羅莫司(白蛋白結合型)用於二線及以上晚期腎細胞癌
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 重症肌無力

在研藥物	適應症
SYS6010注射液	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 聯合SYH2051片聯合或不聯合貝伐珠單抗治療晚期實體瘤 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
KN026注射液	聯合HB1801新輔助治療早期或局部晚期HER2陽性乳腺癌
ALMB-0168注射液	聯合瑞戈非尼治療晚期骨肉瘤
SYH2051片(ATM抑制劑)	聯合SYS6010聯合或不聯合貝伐珠單抗治療晚期實體瘤 聯合伊立替康脂質體治療晚期實體瘤
注射用紫杉醇陽離子脂質體	聯合全身系統性療法治療晚期實體瘤肝轉移適應症
SYHX1901(JAK&TYK)	聯合用藥治療實體瘤和血液瘤

- 本集團自2024年初至今共獲得10款仿製藥品註冊批件，分別為達格列淨片、帕拉米韋注射液、奧拉帕利片、呱柏西利片、羅沙司他膠囊、阿瑞匹坦注射液、注射用右雷佐生、磷酸特地唑胺片、瑞戈非尼片和艾普拉唑腸溶片。

北美

- 2024年1月，JMT106注射液(以GPC3和干擾素受體為靶點的雙特異性融合蛋白藥物)獲得美國臨床試驗批准。
- 2024年4月，SYH2039片(高選擇性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。
- 2025年1月，SYS6043(ADC)獲得美國臨床試驗批准。
- 2025年2月，SYH2059片(PDE4B抑制劑)獲得美國臨床試驗批准。
- 2025年3月，SYH2051片(選擇性ATM抑制劑)獲得美國臨床試驗批准。
- 2024年9月，CPO301(EGFR-ADC)獲美國食品藥品監督管理局(FDA)授予快速通道資格，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)。
- 2024年12月，本集團授權給Corbus Pharmaceuticals, Inc.開發的CRB-701(SYS6002)獲FDA授予快速通道資格，用於治療復發或難治性轉移性宮頸癌。

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，在中國啓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。

注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體

- 2024年2月，在中國啓動用於治療老年初治高危繼發性AML的III期臨床試驗。

注射用多西他賽(白蛋白結合型)

- 2024年2月，在中國啓動對比泰索帝®治療既往一線治療失敗的局部晚期或轉移性胃腺癌或胃食管結合部腺癌的III期臨床試驗。
- 2024年7月，在中國啓動聯合最佳支持治療(BSC)對照BSC治療晚期胰腺癌的III期臨床試驗。

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，在中國啓動用於治療惡性實體瘤骨轉移的III期臨床試驗。

普瑞巴林緩釋片

- 2024年12月，在中國開展的與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛的III期臨床試驗完成全部受試者入組。

司庫奇尤單抗注射液

- 2024年11月，在中國開展的對照可善挺®治療中重度斑塊狀銀屑病的III期臨床試驗完成全部受試者入組。

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12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。
- 2025年3月，在中國開展的用於治療超重和肥胖的III期臨床試驗完成數據庫鎖庫。

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，在中國啓動JMT101聯合奧希替尼對照順鉑聯合培美曲塞用於治療一線EGFR20號外顯子插入突變的NSCLC患者的III期臨床試驗。
- 2024年5月，在中國啓動聯合多西他賽白蛋白治療二線及以上EGFR肺鱗癌的II/III期臨床試驗。

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。

鹽酸希美替尼片

- 2024年10月，在中國啓動對照研究者選擇化療治療二線食管鱗癌的III期臨床試驗。

KN026注射液

- 2024年12月，在中國啓動聯合多西他賽白蛋白對照曲妥珠單抗和帕妥珠單抗聯合多西他賽新輔助治療HER2陽性乳腺癌的III期臨床試驗。

伊立替康脂質體注射液

- 2024年10月，在中國啓動聯合奧沙利鉑和替吉奧對照吉西他濱和卡培他濱輔助治療胰腺癌的III期臨床試驗。

阿瑞匹坦注射液

- 2024年11月，在中國開展的預防術後噁心嘔吐的Ⅲ期臨床試驗完成全部受試者入組。

帕妥珠單抗注射液

- 2024年11月，在中國開展的聯合曲妥珠單抗和多西他賽治療早期或局部晚期HER2陽性乳腺癌的Ⅲ期臨床試驗完成全部受試者入組。

纈沙坦馬來酸左氨氯地平片

- 2024年12月，在中國啓動對照纈沙坦或左氨氯地平治療高血壓的Ⅲ期臨床試驗。

鹽酸阿媽西汀腸溶片

- 2025年2月，在中國啓動對照舍曲林治療抑鬱症的Ⅲ期臨床試驗。

JSKN003

- 2024年12月，在中國啓動對照研究者選擇化療治療二線及以上治療的鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌患者Ⅲ期臨床試驗(康寧杰瑞執行)。
- 2025年2月，在中國啓動對照TDM1治療二線及以上HER2陽性晚期乳腺癌的Ⅲ期臨床試驗。

右美沙芬安非他酮緩釋片

- 2025年3月，在中國啓動對照安慰劑治療抑鬱症的Ⅲ期臨床試驗

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年美國臨床腫瘤學會泌尿生殖系統腫瘤研討會(ASCO-GU)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片(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。
- 2025年3月，DBPR108片在2型糖尿病患者的PK/PD研究結果被*Clinical Pharmacokinetics* (IF 5.6)接收。

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變異株)(SYS6006.32)的一項I期臨床研究結果發表於國際期刊*Vaccine* (IF 5.5)，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)上以口頭彙報的形式發表，展示JMT101聯合奧希替尼在上述適應症具有明顯療效，且整體安全性可控。
- 2024年9月，JMT101聯合奧希替尼治療EGFR敏感突變NSCLC患者的II期臨床試驗的研究成果被2024年ESMO—亞洲年會(ESMO Asia)以mini-oral形式接收，並於2024年12月展示(614M)。
- 2024年11月，JMT101聯合伊立替康+SG001對照瑞戈非尼治療≥3L結腸癌患者的II期臨床試驗的研究成果被2025年美國臨床腫瘤學會—胃腸道腫瘤研討會(ASCO GI)以壁報形式接收，並於2025年1月展示(TPS314)。

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* (IF 9.3)。研究結果顯示TG103單藥降低體重效果顯著優於安慰劑組。

恩舒幸® (恩朗蘇拜單抗注射液, SG001)

- 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* (IF 20.1)。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* (IF 4.5)。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。
- 2024年11月，SG001聯合鉑基礎化療聯合或不聯合貝伐珠單抗用於復發或轉移性宮頸癌的III期安全性導入期結果被2025年美國婦科腫瘤學會年會(SGO)以壁報的形式接收。

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。
- 2024年9月，JMT103治療不可切除或手術困難的骨巨細胞瘤患者的Ib/II期臨床研究結果在2024年CSCO(中國臨床腫瘤學會)上以口頭彙報，並獲優秀論文獎。2024年10月，該研究結果的文章在期刊*Nature Communications*發表(IF 14.7)，結果顯示出JMT103對該適應症的治療潛能，且安全性良好。

注射用多西他賽(白蛋白結合型)

- 2024年5月，多西他賽(白蛋白結合型)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(白蛋白結合型)安全性可控，在該適應症中展現出良好的療效。同年，該臨床研究的更新結果被2025年美國臨床腫瘤學會—胃腸道腫瘤研討會(ASCO GI)以快速口頭彙報(rapid-oral presentation)的形式接收，並於2025年1月展示。研究結果顯示多西他賽白蛋白安全性和泰索帝類似，可使死亡風險降低41%，PFS顯示出數值優勢。

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* (IF 7.9)。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。

NBL-012注射液(抗IL-23 p19亞基抗體)

- 2024年9月，NBL-012在健康人群中的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性和耐受性良好，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片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片三個劑量組在治療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。

多恩益®(伊立替康脂質體注射液, HE072)

- 2024年12月, 伊立替康脂質體三陰乳腺癌(TNBC)-Ib期項目文章在*Nature Communications* 期刊發表(IF 14.7), 結果顯示出伊立替康脂質體在治療晚期轉移性的TNBC患者中良好的抗腫瘤療效和安全耐受性。

烏司奴單抗注射液(SYSA1902)

- 2024年11月, 烏司奴單抗注射液在治療中重度斑塊狀銀屑病患者的III期試驗結果在2025年美國皮膚病協會年會(AAD)上以電子壁報形式接收。2025年3月, 該研究結果被皮膚科領域排名第一的期刊*Journal of American Academy of Dermatology* (JAAD, IF 12.8)接收。

多恩達®(米托蒽醌脂質體)

- 2024年10月, 米托蒽醌脂質體治療外周T淋巴細胞瘤(PTCL)的II期項目文章在*Cancer* 期刊發表(IF 6.1), 結果顯示米托蒽醌脂質體在治療難治或復發性PTCL患者中具有良好的抗腫瘤療效和安全耐受性。
- 2025年2月, 米托蒽醌脂質體治療頭頸鱗癌Ib期臨床試驗結果被*Oral Oncology* 期刊接收(IF4.0), 結果顯示米托蒽醌脂質體在復發/轉移的頭頸鱗癌患者中具有良好的抗腫瘤療效和安全耐受性。

注射用西羅莫司白蛋白

- 2025年2月, 注射用西羅莫司白蛋白在治療PEComa的Ib期試驗結果被ESMO Sarcoma 以mini oral形式接收。

ALMB-0166

- 2025年3月, ALMB-0166在急性脊髓損傷患者I/II期臨床試驗的結果被美國神經病學會(AAN)大會以口頭報告及壁報的形式接收, 展示了ALMB-0166在急性脊髓損傷患者中的安全性和初步神經功能恢復的改善。

SYS6010(抗人EGFR人源化單抗)

- 2025年3月, SYS6010晚期實體瘤I期臨床試驗結果被2025年美國癌症研究協會(AACR)大會以口頭匯報形式接收。

JMT601 (CD20/CD47 雙特異性融合蛋白)

- 2025年3月，JMT601在CD20陽性B細胞非霍奇金淋巴瘤的I期試驗結果被2025年AACR大會以壁報形式接收。

SWY2321 (EGFR/c-MET ADC)

- 2025年2月，SWY2321 (EGFR/c-MET ADC)項目的非臨床研究結果被AACR接收並選為壁報匯報。該藥物臨床前研究顯示對EGFR/c-MET中低表達的腫瘤均藥效優異，且能夠有效克服腫瘤異質性以及由MET擴增引起的耐藥性。

SYH2039 (MAT2A 小分子抑制劑)

- 2025年2月，SYH2039項目非臨床研究結果被AACR接收並選為口頭報告(Mini symposium)。本品是一種高活性MAT2A抑制劑，高選擇性殺傷MTAP缺失型腫瘤細胞；對多種MTAP缺失型腫瘤細胞具有抑制作用；同時擁有較高可入腦率，安全性優，同靶點全球進展第二。

SYS6041 (FR α ADC)

- 2025年2月，SYS6041(FR α ADC)項目非臨床研究結果被AACR接收進行壁報匯報。該藥物臨床前研究顯示對FR α 中低表達模型療效優異，顯著優於同類競品MTi-ADC，且在奧拉帕利耐藥及MTi-ADC不敏感的模型中，療效優異。此外，SYS6041可在腫瘤部位實現毒素的高度富集，具有良好的靶向性和安全性。

SYS6042 (TROP2 ADC)

- 2025年2月，SYS6042(TROP2-ADC)項目非臨床研究結果被AACR接收進行壁報匯報。臨床前結果顯示SYS6042在多種腫瘤模型中的藥效均優於同類TROP2-ADC，此外，SYS6042採用pH敏感型的差異化設計，顯著降低了在靶和脫靶毒性，具有良好的安全性。

SYS6051 (TF-ADC)

- 2025年2月，SYS6051 (TF-ADC)項目非臨床研究結果被AACR接收進行壁報匯報。該藥物臨床前研究顯示在組織因子(TF)不同表達得腫瘤中均有良好的療效，優於或與同類TF-ADC相當。此外，SYS6051選擇對凝血功能沒有影響非阻斷抗體，降低出血風險，且未觀察到皮疹，具有較優得安全性。

臨床管線概覽

申報及重點產品關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
美洛昔康鈉晶注射液	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
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
烏司奴單抗注射液(SYSA1902)	生物藥物(單抗)	IL-12/IL-23p40	銀屑病	已遞交上市申請
注射用紫杉醇(白蛋白結合型)II(SYHX2011)	納米藥物	微管抑制劑	乳腺癌	已遞交上市申請
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	已遞交上市申請
鹽酸伊立替康脂質體注射液	納米藥物	拓撲異構酶抑制劑	一線胰腺癌	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	EGFR 20號外顯子插入 非小細胞肺癌/肺鱗癌/EGFR突變 非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
KN026注射液	生物藥物(雙抗)	HER2雙抗	胃癌/乳腺癌/ 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/ 糖尿病(聯合)	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	初治繼發性AML	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
普瑞巴林緩釋片	化學藥物	γ -GABA類似物	與糖尿病周圍神經病變相關的神經性疼痛	關鍵臨床試驗
鹽酸毛果芸香碱滴眼液	化學藥物	膽鹼能毒蕈碱激動劑	老視	關鍵臨床試驗

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
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&TYK雙靶點抑制劑	銀屑病	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)/二線乳腺癌	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
SYS6010注射液	生物藥物	EGFR(ADC)	初治的和TKI耐藥的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)	CIDN18.2陽性HER2陰性的 胃腺癌	關鍵臨床試驗
緬沙坦馬來酸左氨氯地平片	化學藥物	血管緊張素II受體拮抗劑	高血壓	關鍵臨床試驗
鹽酸阿媽西汀腸溶片	化學藥物	5-羥色胺和去甲腎上腺素 再攝取抑制劑	抑鬱症	關鍵臨床試驗
右美沙芬安非他酮緩釋片	化學藥物	NMDA受體拮抗劑	抑鬱症	關鍵臨床試驗
JSKN003	生物藥物	HER2雙特异性抗ADC	二線及以上HER2 陽性乳腺癌/ HER2低表達 乳腺癌/二線及 以上的鉑耐藥 復發性上皮性 卵巢癌、原發性 腹膜癌或輸卵管癌患者	關鍵臨床試驗
SYHA1813口服液	化學藥物	VEGFR/CSF1R	小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
普盧格列汀片	化學藥物	DPP4抑制劑	糖尿病(聯合治療)	關鍵臨床試驗
谷美替尼片	化學藥物	MET抑制劑	非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗

獎項及專利

- 2024年12月，本集團的「肺纖維化新藥乙磺酸尼達尼布關鍵技術研究及產業化」項目榮獲河北省科技進步獎一等獎。
- 2024年12月，本集團牽頭組建的「河北省新型藥物製劑與遞送技術創新聯合體」獲河北省科學技術廳批准設立。
- 自2024年初至今，本集團共提交PCT國際申請51件，申請專利338件(國內200件和國外138件)，獲得專利授權93件(國內44件、國外49件)。

- 本集團目前累計共提交PCT國際申請213件，申請專利2,132件(國內1,384件和國外748件)，獲得專利授權992件(國內649件和國外343件)。

業務拓展

在不斷提升內部創新研發能力的同時，本集團亦積極推進業務拓展。通過與擁有優質在研藥物的生物科技公司合作，進一步強化產品管線，創造新的增長點。同時，通過對外授權本集團的創新產品，積極推動業務的國際化進程。

許可引進

- 2024年9月，本集團與江蘇康寧杰瑞簽訂了獨家授權許可協議，獲得了JSKN003(一種靶向HER2雙表位ADC)在中國大陸的開發和商業化權利。

對外許可

- 2024年10月，本集團與阿斯利康簽訂了獨家授權協議，向其授出本集團開發的一款處於臨床前階段的Lp(a)小分子抑制劑(YS302018)及後續開發的由該化合物組成或含有該化合物的任何藥品的全球開發、製造及商業化權利。本集團將收取1億美元的首付款，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，以及分層銷售分成。
- 2024年12月，本集團與百濟神州簽訂了獨家授權協議，向其授出本集團開發的一種新型甲硫氨酸腺苷轉移酶2A(MAT2A)抑制劑(SYH2039)及後續開發的由該化合物組成或含有該化合物的任何藥品的全球開發、製造及商業化權利。本集團將收取總計1.5億美元的預付款，並有權收取最高1.35億美元的潛在開發里程碑付款及最高15.50億美元的潛在銷售里程碑付款，以及分層銷售提成。
- 2025年2月，本集團與Radiance Biopharma, Inc.簽訂了獨家授權協議，向其授出本集團開發的一種抗體偶聯藥物SYS6005在美國、歐盟、英國、瑞士、挪威、冰島、列支敦士登、阿爾巴尼亞、黑山、北馬其頓、塞爾維亞、澳大利亞和加拿大的開發及商業化權利。本集團將收取總計1,500萬美元的首付款，並有權收取最高1.5億美元的潛在開發里程碑付款及最高10.75億美元的潛在銷售里程碑付款，以及分層銷售提成。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

本年度之收入為人民幣290.09億元，較2023年的人民幣314.50億元減少了7.8%，主要是由於成藥業務收入下降所致，毛利率則略為下降0.5個百分點至70.0%。

其他收入

本年度之其他收入為人民幣5.61億元(2023年：人民幣6.26億元)，主要包括銀行存款及結餘利息收入人民幣2.32億元(2023年：人民幣2.60億元)、政府資助金收入人民幣1.29億元(2023年：人民幣2.16億元)及代理收入人民幣1.18億元(2023年：人民幣0.27億元)。

其他收益或虧損淨額

本年度錄得淨虧損人民幣1.18億元(2023年：淨虧損人民幣1.05億元)，主要包括按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損人民幣1.52億元(2023年：虧損人民幣2.11億元)，匯兌收益淨額人民幣0.20億元(2023年：淨收益人民幣1.03億元)及結構性銀行存款之公平值收益人民幣0.47億元(2023年：收益人民幣0.87億元)。

經營開支

本年度之銷售及分銷費用為人民幣86.62億元，較2023年的人民幣91.41億元減少5.2%。本集團於年內繼續擴大各產品的市場覆蓋，積極推廣新上市產品，同時加強費用管理，提高營銷活動的效率。

本年度之行政費用為人民幣10.80億元，較2023年的人民幣11.90億元減少9.3%，主要是由於本集團加強費用控制所致。

本年度之研發費用為人民幣51.91億元，較2023年的人民幣48.30億元增加7.5%，主要是由於持續進行及新啟動的臨床研究開支的增加。

所得稅開支

本年度之所得稅開支為人民幣12.40億元(2023年：人民幣13.17億元)，包括各附屬公司按應課稅溢利計提之所得稅開支以及就派發股息所計提之中國預扣稅。實際稅率(本年度稅項支出與除稅前溢利的比率)為22.2%。

非香港財務報告準則指標

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

以下的附加資料提供財務報表所示之股東應佔溢利與股東應佔基本溢利的對賬：

	2024年 (人民幣千元)	2023年 (人民幣千元)
股東應佔溢利	4,328,035	5,873,325
調整：		
— 按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損(附註a)	151,936	210,712
— 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	210,454	235,092
— 視作出售聯營公司部分權益之收益	—	(32,861)
— 相關所得稅之影響	(7,516)	(11,015)
股東應佔基本溢利	4,682,909	6,275,253

附註：

- (a) 按公平值計入損益的金融資產之公平值虧損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) 於本年確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣198,319,000元(2023年：人民幣193,952,000元)為有關本公司股東建誠有限公司向本集團選定員工授予之股份獎勵。

流動資金及財政狀況

於2024年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣45.35億元(2023年：人民幣41.79億元)。應收貿易賬款周轉日數(應收貿易賬款結餘相對銷售額的比率，包括在中國銷售的增值稅)為62日，略低於2023年的63日，本集團將持續加強應收賬款的控制和管理。存貨周轉日數(存貨結餘相對於銷售成本的比率)為132日，高於2023年的124日。於2024年12月31日的流動比率為2.3，低於一年前的2.6。本年度的資本開支為人民幣21.04億元，主要用於興建生產設施和提高生產效率。

本集團的財務狀況保持穩健。於2024年12月31日，本集團的銀行存款、結存及現金為人民幣91.87億元(2023年：人民幣127.55億元)，結構性銀行存款為人民幣13.07億元(2023年：人民幣10.77億元)，而銀行借款為人民幣3.92億元(2023年：人民幣4.50億元)。於2024年12月31日，資產負債比率(銀行借款與總權益的比率)為1.2%(2023年：1.3%)。

本集團的銷售收入以人民幣(中國內銷)及美元(出口銷售)計值。本集團通過密切監測其外匯風險承擔並根據需要進行適當的對沖安排，以減輕外匯波動的影響，從而有效管理其外匯風險。

抵押資產

於2024年12月31日，人民幣0.44億元的銀行存款已作為抵押，用於獲取短期銀行信貸。

或然負債

於2024年12月31日，本集團並無任何重大或然負債。

僱員

於2024年12月31日，本集團共僱用約21,400名員工，其中大部分受僱於中國內地。本集團繼續根據整體表現和個別員工的表現，為合資格員工提供具競爭力的薪酬待遇、酌情購股權、股份獎勵及花紅。

綜合財務報表

綜合收益表

截至2024年12月31日止年度

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	3	29,009,254	31,450,109
銷售成本		(8,710,543)	(9,273,423)
毛利		20,298,711	22,176,686
其它收入		561,089	626,271
其它收益或虧損淨額		(118,149)	(104,936)
銷售及分銷費用		(8,662,306)	(9,140,652)
行政費用		(1,079,603)	(1,189,648)
研發費用		(5,190,656)	(4,830,375)
其它費用		(97,213)	(100,743)
應佔聯營公司之業績		(45,922)	(41,065)
應佔合營企業之業績		(43,552)	(13,131)
視作出售聯營公司部份權益之收益		-	32,861
財務費用		(43,673)	(25,896)
除稅前溢利		5,578,726	7,389,372
所得稅開支	5	(1,239,901)	(1,316,679)
本年度溢利	4	4,338,825	6,072,693
應佔本年度溢利：			
本公司擁有人		4,328,035	5,873,325
非控股權益		10,790	199,368
		4,338,825	6,072,693
每股盈利	6	人民幣分	人民幣分
— 基本		36.87	49.47
— 攤薄		36.87	49.47

綜合全面收益表

截至2024年12月31日止年度

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
本年度溢利	4,338,825	6,072,693
其它全面開支：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其它全面收益計量之金融資產之 公平值虧損(扣除所得稅)	(12,453)	(6,003)
其後可能會重新分類至損益之項目：		
於換算海外經營產生之匯兌差額	(29,594)	(17,544)
本年度其它全面開支(扣除所得稅)	(42,047)	(23,547)
本年度全面收益總額	4,296,778	6,049,146
應佔本年度全面收益總額：		
本公司擁有人	4,285,988	5,849,778
非控股權益	10,790	199,368
	4,296,778	6,049,146

綜合財務狀況表

於2024年12月31日

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		11,374,442	10,416,599
使用權資產		1,128,458	1,226,293
投資物業		56,127	59,432
商譽		234,904	234,904
無形資產		2,609,506	2,198,549
於聯營公司之權益		815,094	786,085
於合營企業之權益		711,799	682,351
其它金融資產		2,334,120	2,387,159
遞延稅項資產		250,297	186,776
按金、預付款項及其它應收款項	9	576,100	619,077
銀行存款		2,410,000	740,000
		22,500,847	19,537,225
流動資產			
存貨		3,130,014	3,138,664
應收貿易賬款	8	5,160,672	5,869,223
按金、預付款項及其它應收款項	9	887,059	672,655
應收票據	10	4,035,490	3,685,282
應收關聯公司款項		359,123	157,313
應收合營企業款項		65,475	129,531
其它金融資產		166,105	–
結構性銀行存款		1,307,007	1,077,054
銀行存款、結存及現金		6,777,199	12,015,223
		21,888,144	26,744,945
流動負債			
應付貿易賬款	11	1,667,247	2,426,115
其它應付款項	12	5,741,793	5,978,313
合約負債		283,901	326,205
應付票據	13	945,753	415,624
應付關聯公司款項		272,659	21,436
應付合營企業款項		133,965	35,587
租賃負債		58,991	149,627
稅項負債		137,514	379,450
銀行借款		392,204	450,216
		9,634,027	10,182,573
流動資產淨值		12,254,117	16,562,372
總資產減流動負債		34,754,964	36,099,597

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
非流動負債			
其它應付款項	12	407,808	399,684
租賃負債		56,135	107,058
遞延稅項負債		424,731	574,843
		888,674	1,081,585
資產淨值		33,866,290	35,018,012
資本及儲備			
股本		11,032,752	10,899,412
儲備		21,231,943	22,303,796
本公司擁有人應佔權益		32,264,695	33,203,208
非控股權益		1,601,595	1,814,804
權益總額		33,866,290	35,018,012

綜合財務報表附註

1. 編製基準

綜合財務報表乃按香港會計師公會(「香港會計師公會」)所頒佈之香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)及按歷史成本基準編製，惟若干金融工具於報告期末按公平值計量除外。

2024年度全年業績初步公告所載有關截至2024年及2023年12月31日止年度之財務資料並不構成本公司於該等年度之法定年度綜合財務報表，惟有關財務資料均取自該等財務報表。按照香港公司條例第436條須予披露有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

- 本公司已按照香港公司條例第662(3)條及附表6第3部之規定向公司註冊處送呈截至2023年12月31日止年度之財務報表，並將於適當時候送呈截至2024年12月31日止年度之財務報表。
- 本公司之核數師已就本集團截至2024年及2023年12月31日止年度之財務報表發表報告。上述兩個年度之核數師報告並無保留意見；亦無提述核數師在不作保留意見之情況下，強調有任何事宜須予注意；且並未載有香港公司條例第406(2)、407(2)或(3)條所指之聲明。

綜合財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，人民幣亦為本公司之功能貨幣。

2. 應用新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂

於本年度強制生效之香港財務報告準則之修訂

於本年度，本集團已首次應用下列香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則之修訂，而此等修訂於2024年1月1日開始之本集團年度期間強制用於編製綜合財務報表：

香港財務報告準則第16號之修訂	售後租回的租賃負債
香港會計準則第1號之修訂	負債分類為流動或非流動及香港詮釋第5號的 相關修訂(二零二零年)
香港會計準則第1號之修訂	附帶契諾的非流動負債
香港會計準則第7號及香港 財務報告準則第7號之修訂	供應商融資安排

於本年度應用經修訂香港財務報告準則對本集團於本年度及過往年度之財務狀況及表現及／或該等綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

3. 收入及分類資料

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銷售貨物	28,991,423	31,415,409
授權費收入	17,831	34,700
	29,009,254	31,450,109

向執行董事(統稱主要營運決策者)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、生產及銷售藥品及授權費收入；
- (b) 原料產品—生產及銷售粉狀維生素C、抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其它—製造及銷售功能食品產品(包括咖啡因添加劑、無水葡萄糖、阿卡波糖及維生素C含片)、提供醫療服務及其它。

銷售貨物

收入於貨物控制權轉移後的某個時間點，即貨物已交付客戶之特定地點時確認。交付後，客戶承擔與貨物相關的陳舊和損失的風險。一般信貸期為交貨後90天。

直至貨物交付給客戶之前，本集團收到的交易價格確認為合約負債。

於2024年12月31日，所有未完成的銷售合約預期將於一年內達成。

授權費收入

本集團向客戶提供其專利知識產權授權或商業化授權，且於客戶獲得取得或使用相關知識產權或授權時確認收入。授權費收入於客戶取得知識產權控制權後在某個時點確認。

授權的代價包括固定要素(預付款)及可變要素(包括但不限於開發里程碑及使用費)。

對於與客戶使用權相關的授權，收到的預付費列入合約負債項下，僅當客戶能夠使用授權時才確認為收入，可變代價僅在極有可能將來不會發生收入的重大轉回時確認。

分類收入及業績

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12月31日止年度：

	原料產品			功能食品		分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其它	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	人民幣千元	人民幣千元
分類收入								
對外銷售	23,718,326	1,994,256	1,588,907	1,689,934	28,991,423	-	28,991,423	
類別間銷售	-	36,478	183,575	174,697	394,750	(394,750)	-	
授權費收入	17,831	-	-	-	17,831	-	17,831	
收入總額	23,736,157	2,030,734	1,772,482	1,864,631	29,404,004	(394,750)	29,009,254	
分類溢利	4,827,585	211,279	299,175	305,291	5,643,330		5,643,330	
未分配收入							279,966	
未分配開支							(211,423)	
應佔聯營公司之業績							(45,922)	
應佔合營企業之業績							(43,552)	
財務費用							(43,673)	
除稅前溢利							5,578,726	

截至2023年12月31日止年度：

	原料產品			功能食品		分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其它	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	人民幣千元	人民幣千元
分類收入								
對外銷售	25,602,434	1,929,406	1,711,922	2,171,647	31,415,409	-	31,415,409	
類別間銷售	-	11,960	299,812	300,250	612,022	(612,022)	-	
授權費收入	34,700	-	-	-	34,700	-	34,700	
收入總額	25,637,134	1,941,366	2,011,734	2,471,897	32,062,131	(612,022)	31,450,109	
分類溢利	6,699,897	4,950	154,346	561,525	7,420,718		7,420,718	
未分配收入							414,636	
未分配開支							(398,751)	
應佔聯營公司之業績							(41,065)	
應佔合營企業之業績							(13,131)	
視作出售聯營公司部份權益之收益							32,861	
財務費用							(25,896)	
除稅前溢利							7,389,372	

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

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

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

地域資料

按客戶地域市場劃分(而不論產品原產地)之外部客戶收入呈列如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
中國內地	25,106,726	27,183,715
其他亞洲地區	1,182,318	1,582,878
歐洲	1,313,288	1,276,883
北美	853,042	881,801
其他	553,880	524,832
	29,009,254	31,450,109

本集團主要於中國內地營運，而本集團大部分非流動資產均位於中國內地。因此，並無進一步呈列地域資料分析。

該兩個年度內，本集團並無佔本集團總收入10%以上之客戶。

4. 本年度溢利

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
本年度溢利已扣除／(計入)：		
員工成本，包括董事及行政總裁酬金		
— 薪金、工資及其他福利	4,001,063	4,230,760
— 退休福利計劃供款	193,978	241,560
— 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註a)	210,454	235,092
員工成本總額	4,405,495	4,707,412
物業、廠房及設備折舊	1,023,305	867,252
使用權資產折舊	163,768	164,077
投資物業折舊	3,305	3,305
無形資產攤銷	149,072	82,856
折舊及攤銷總額	1,339,450	1,117,490
核數師酬金	7,461	7,493
政府資助金收入(計入其它收入)	(128,772)	(215,702)
根據預期信貸虧損模式確認的減值虧損 (計入其它收益或虧損)	16,304	18,412
無形資產之減值虧損(計入其它收益或虧損)	-	42,315
銀行存款及結存利息收入(計入其它收入)	(232,497)	(259,881)
按公平值計入損益之金融資產之公平值虧損 (計入其它收益或虧損)	151,936	210,712
結構性銀行存款之公平值收益(計入其它收益或虧損)	(47,470)	(87,228)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	23,398	22,226
匯兌收益淨額(計入其它收益或虧損)	(19,789)	(102,531)

附註：

- (a) 該金額主要包括本公司授出之股份獎勵及購股權之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣12,052,000元(2023年：人民幣42,030,000元)，以及本公司一位股東授出股份獎勵(涉及該股東持有的本公司現有股份)之以股份為基礎之僱員酬金開支人民幣198,319,000元(2023年：人民幣193,952,000元)。
- (b) 截至2024年及2023年12月31日止年度，確認為費用之存貨成本與綜合收益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
本期稅項：		
— 中國企業所得稅	1,191,896	1,279,724
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	253,000	136,017
— 海外稅項	6,095	11,250
	1,450,991	1,426,991
遞延稅項	(211,090)	(110,312)
	1,239,901	1,316,679

由於本集團於兩個年度均無任何產生自或源自香港的應評稅溢利，因此並無就香港利得稅計提撥備。

根據中國企業所得稅法（「企業所得稅法」）及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司的標準稅率為25%。本公司若干附屬公司符合高新技術企業的資格，可享有15%的優惠稅率直至2027年。

根據企業所得稅法，於中國成立的公司就自2008年1月1日起賺取的溢利向外國投資者分派股息須繳納10%的預提所得稅。倘該等外國投資者符合相關稅務法規訂明的若干條件，則稅率將減至5%。

其他司法權區所產生的稅項按相關司法權區的現行稅率計算。

本集團於其中一個第二支柱規則已生效之司法權區經營業務。經考慮根據管理層按照全球反稅基侵蝕規則之最佳估計而作出之調整後，估計本集團經營所在之有效司法權區的實際稅率高於15%，本集團管理層認為本集團毋須根據第二支柱規則繳納補足稅。

6. 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃按下列計算：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
本公司擁有人應佔溢利(人民幣千元)	4,328,035	5,873,325
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數(千股)	11,738,041	11,872,021
具攤薄效應的潛在普通股之影響：		
購股權及股份獎勵(千股)	2	1,010
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數(千股)	11,738,043	11,873,031

於兩個年度用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數已根據本公司的股份獎勵計劃受託人所持股份之效應作出調整。

7. 股息

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內確認為分派之股息：		
已派付中期股息：		
2024年：每股16港仙(約人民幣14.7分) (2023年：每股14港仙(約人民幣12.8分))	1,716,637	1,529,135
已派付末期股息：		
2023年：每股14港仙(約人民幣13分) (2022年：每股11港仙(約人民幣10.1分))	1,540,544	1,207,225
減：股份獎勵計劃項下持有股份之股息	(23,366)	(10,107)
	3,233,815	2,726,253

於報告期末後建議之本年度末期股息，尚未於報告期末確認為負債。

8. 應收貿易賬款

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
應收貿易賬款	5,219,113	5,911,360
減：預期信貸虧損撥備	(58,441)	(42,137)
	5,160,672	5,869,223

於2023年1月1日，客戶合約之應收貿易賬款(已扣除預期信貸虧損模型下的撥備)為人民幣3,937,967,000元。

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

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至90日	4,322,517	5,272,089
91至180日	672,925	564,976
181至365日	147,431	29,364
超過365日	17,799	2,794
	5,160,672	5,869,223

於報告日期，賬面總值為人民幣838,155,000元(2023年：人民幣597,134,000元)之應收貿易賬款已逾期。於逾期結餘中，人民幣165,230,000元(2023年：人民幣32,158,000元)已逾期90日或以上，但並未被視為違約，乃由於該等款項的信貸質素並無發生重大變化且仍被視為可收回。本集團並無就該等結餘持有任何抵押品或其他信貸增強措施，亦無合法權利以本集團應付對方之任何款項抵銷。

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
原材料及研發費用之預付款項	207,080	175,305
收購物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	576,100	619,077
其它可收回稅項	362,346	210,162
其它	317,633	287,188
	1,463,159	1,291,732
分析：		
流動	887,059	672,655
非流動	576,100	619,077
	1,463,159	1,291,732

10. 應收票據

本集團所有應收票據之屆滿期均少於365日(2023年：少於365日)，於報告期末尚未到期。根據毋須付出過多成本或努力即可獲得的過往資料、經驗及前瞻性資料，管理層認為違約風險為低。

11. 應付貿易賬款

以下為於報告期末應付貿易賬款按發票日期呈列之賬齡分析：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至90日	1,360,917	1,994,671
91至180日	170,476	203,696
超過180日	135,854	227,748
	1,667,247	2,426,115

採購貨物之一般信貸期為最多90日(2023年：90日)。

12. 其它應付款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
其它應付稅項	196,717	181,502
建設及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	1,033,790	1,027,366
遞延政府補助金	661,956	509,226
應付薪金、工資及員工福利	509,439	660,299
應付銷售費用	2,925,497	3,293,158
應付研發開支	189,807	264,913
其它	632,395	441,533
	6,149,601	6,377,997
分析：		
流動	5,741,793	5,978,313
非流動	407,808	399,684
	6,149,601	6,377,997

13. 應付票據

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

可持續發展策略

本集團將繼續追求(i)積極發展創新藥業務；(ii)繼續推進產品國際化；及(iii)鞏固原料藥業務領先優勢之發展策略，以達致長期可持續性增長。

企業管治

本公司於截至2024年12月31日止年度內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄C1企業管治守則所載之守則條文。

全年業績審閱

本公司及其附屬公司截至2024年12月31日止年度之綜合財務報表經由本公司之審核委員會審閱，並經由本公司核數師審核。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2025年5月26日(星期一)至2025年5月30日(星期五)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會進行股份轉讓。為確定有權出席將於2025年5月30日(星期五)舉行之股東周年大會並於會上投票之股東身份，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2025年5月23日(星期五)下午四時三十分前送達本公司股份過戶登記處卓佳證券登記有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

本公司將於2025年6月6日(星期五)至2025年6月9日(星期一)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會進行股份轉讓。為確保有權收取建議末期股息，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2025年6月5日(星期四)下午四時三十分前送達本公司股份過戶登記處卓佳證券登記有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

於本年度，本公司通過香港聯合交易所有限公司購回本身之股份如下：

日期	股份購回 數目	每股	每股	總代價(扣除開支前)	
		最高購買價 港元	最低購買價 港元	千港元	人民幣千元 (等值)
2024年4月	26,628,000	5.99	5.66	155,616	141,147
2024年6月	36,350,000	6.58	6.21	231,848	211,185
2024年8月	55,760,000	4.93	4.69	268,055	244,853
2024年9月	108,100,000	4.88	4.51	504,924	460,291
2024年11月	57,580,000	5.25	5.02	295,822	273,376
2024年12月	55,750,000	4.87	4.61	264,804	244,964
	340,168,000			1,721,069	1,575,816

已購回股份中，分別有284,418,000股及55,750,000股股份於本年度及2025年1月註銷。

購回股份乃為股東之利益而作出，旨在提升每股盈利及將股東回報最大化。

除上文所述外，本公司或其任何附屬公司於年內概無購買、出售或贖回任何本公司之上市證券。

承董事會命
蔡東晨
主席

香港，2025年3月28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、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；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。