

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

(根據公司條例於香港註冊成立)

(股份代號：1093)

#### 截至二零二零年十二月三十一日止年度 之全年業績

#### 財務摘要

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元	變動
按業務劃分之收入：			
成藥	20,404,678	17,937,001	13.8%
原料產品			
— 維生素C	1,859,272	1,921,704	-3.2%
— 抗生素及其它	1,372,639	1,052,318	30.4%
功能食品及其它	1,305,615	1,192,169	9.5%
收入總額	<u>24,942,204</u>	<u>22,103,192</u>	12.8%
毛利	18,685,322	15,910,981	17.4%
股東應佔溢利	5,159,655	3,714,106	38.9%
	人民幣分	人民幣分 (經重列)	
每股基本盈利(附註)	43.16	31.07	38.9%

董事會建議派發二零二零年度末期股息每股9港仙。

附註：用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數已根據於二零二零年七月三日及二零二零年十月二十九日發行之紅股之影響作出調整。

## 主席報告

### 業績

於截至2020年12月31日止年度，本集團收入增加12.8%至人民幣249.42億元，股東應佔溢利增加38.9%至人民幣51.60億元，每股基本盈利相應增加至人民幣43.16分。

### 股息

董事會建議派發2020年末期股息每股9港仙。待股東於本公司應屆股東週年大會上批准後，建議末期股息於2021年6月11日派付予於2021年5月28日名列本公司股東名冊之股東。2020年中期股息每股6港仙(如經調整於2020年10月29日發行紅股之效應相當於3.75港仙)已於2020年10月9日派付。

### 行業回顧

2020年醫藥行業政策頻出，影響深遠。2月25日發佈的《中共中央國務院關於深化醫療保障制度改革的意見》從頂層規劃了醫改的方向，隨着醫改的進一步深化，醫療保障制度更加成熟定型，也為未來5-10年醫保的制度建設提出了總體改革目標和措施。

國家帶量採購繼年內第二批、第三批順利執行，第四批亦於2021年2月完成。仿製藥一致性評價的政策於五月正式擴展至注射劑，進一步推動企業提高藥品質量標準，並為注射劑品種逐步納入集採範圍奠定基礎。藥品帶量採購的政策已變成常態化、制度化，在為醫保基金和患者減負的同時，亦兼顧了企業合理利潤，推動行業集中度的提升，促進了產品創新升級。

醫保目錄於2020年進行年度調整，通過政策創新，允許企業自主申報，並首次對目錄內銷售金額較大的品種進行支付標準的談判。醫保目錄的年度動態調整，將大大加快創新藥品納入醫保目錄的速度，加速商業化進程。醫保支付方式改革持續推進，疾病診斷相關分組(DRGs)、按病種分值付費(DIP)試點，均會對改善臨床用藥的結構、減低患者負擔以及提高用藥可及性產生積極的推動作用。

這些重大醫改政策的出台，無疑給醫藥行業帶來了巨大震動，極大地促進了行業重新洗牌。優勝劣汰的競爭加劇，會使優秀企業脫穎而出，強者恒強，弱者出局。本集團憑藉其強大的專業化市場開拓能力、完備的管理體系、優秀的企業文化和持續的創新研發能力，已成為行業的頭部企業，並向行業標杆邁進。

## 業務回顧

2020年，席卷全球的新冠疫情為人類健康和世界經濟都蒙上了陰影，中國醫藥行業的發展面臨前所未有的挑戰。本集團迎難而上，在艱難的環境下創造了亮麗的業績增長。創新藥產品繼續保持高速增長，恩必普、多美素、津優力、克艾力等重磅品種再次創造了驕人的銷售成績。恩必普累計開展的超過150項醫學研究，為市場下沉、持續成長提供了強大支持。恩必普年內順利通過了醫保支付標準的談判，產品價格降低後，可及性和可負擔性顯著提高。隨著市場進一步下沉和線上銷售，將惠及更多患者，帶動銷量增長。抗腫瘤藥品持續拓展市場准入，加大學術推廣投入，擴大專業的銷售隊伍，大幅提升了目標醫院的覆蓋率。克艾力以最低價在第二輪國家集採中中標，並成功進入國家醫保目錄，將大大促進產品渠道下沉、加速放量。普藥產品方面，集採中標恩存(硫酸氫氯吡格雷片)迅速打開醫院市場，成為新的增長點，體現了本集團普藥產品的規模化、系列化發展優勢。達新寧(鹽酸決奈達隆片)、舒安靈(己酮可可碱注射液/片)及恩悉(鹽酸普拉克索片)等新上市品種銷售增長迅速，亦為本集團的增長添加了新動力。第四批集採中以合理價格中標的艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊、布洛芬片、鹽酸度洛西汀腸溶膠囊、注射用硼替佐米、鹽酸普拉克索片和諾氟沙星片，將迅速進入醫院終端，又將增加新的利潤增長源。

2020年開發的臨床產品和適應症均取得了理想進展。自年初至今共有17個產品獲得藥品註冊批件，14個產品獲得臨床試驗批件，24個品種通過了仿製藥一致性評價。重磅產品創新製劑鹽酸米托蒽醌脂質體注射液的上市申請獲得優先審評，並已通過生產現場檢查及臨床試驗核查；創新藥Duvelisib在中國的橋接試驗完成病例入組，已提交上市申請；兩性霉素B脂質體已提交上市申請，伊立替康脂質體的臨床試驗進展順利，預計於近期提交上市申請。過往三年，本集團在研發方面持續加大投入，研發費用複合增長率達到46.7%。研發管線持續豐富的同時，臨床研究的實驗進度大幅加快，試驗患者入組成倍增長，出現了大量極好的臨床試驗數據。隨著研發費用投入的持續增加，相信研發管線佈局的產品和治療適應症將會更豐富多樣，已拓展的幾個大治療領域的幾十個新適應症中，近三年會有多個新藥獲批上市。

## 展望

展望未來，本集團將繼續專注做好以下三方面的工作：

### 1、 做強商業化市場開拓能力

在銷售團隊規模持續擴充的同時，通過引進行業內先進的行為、績效管理工具，使銷售團隊的管理能力同步提升到新水平、新高度；通過對營銷骨幹的股權激勵，提升其更高的工作熱情和團隊凝聚力，力爭在銷產品管線中的每一個核心產品市場佔有率均做到行業領先。

利用銷售團隊良好的市場基礎，持續提高市場准入能力，新產品獲批後迅速拓展市場、快速做大，讓患者儘快獲益。進而以銷售能力的持續提高，保持本集團業績的持續穩定增長，並為股東持續創造價值和穩健增長的投資回報。

## 2、 提升研發創新能力和效率

繼續加大研發和BD投入力度，增加研發高端人才的引進和培養。利用本集團所擁有全國一流的研發團隊，和位於中國北京、上海、石家莊，美國加州、新澤西等地的研發中心，加速在研300個新產品的進度，將着力推動小分子、大分子創新藥和新型製劑等15個戰略品種儘快上市。

研發管線的產品布局將着眼於前沿科學技術的獨創性靶點、新技術和新治療方法，圍繞臨床未被滿足的需求，為醫生和患者提供創新解決方案。積極擴展產品治療領域，針對發病率高的大病種，開展臨床實驗，持續滿足臨床需求。本集團目前擁有國內領先、世界一流的納米新製劑研發平台，我們將不斷上市臨床療效突出的特殊製劑的產品開發。

在做好自研管線快速發展的同時，我們亦將著力提升BD工作能力，利用自身的商業化優勢，以補充產品線、拓展適應症、引進前沿的技術平台為主線，尋找全球合作夥伴，引進新產品新技術，並與合作夥伴共同成長。

本集團將堅持創新的研發策略，持續加大研發投入，研發費用佔銷售收入的比例保持在10%以上，每年都有新產品、大產品獲批上市，為收入持續增長提供產品管線保障，以確保穩定的業績增長。

## 3、 加速國際化進程

本集團將在立足中國市場的同時，繼續大力拓展國際市場、國際合作。通過做好與國際研發夥伴的新產品、新技術、高端人才的引進，與國際合作夥伴的產品授權和權益轉讓的雙向交易，擴充國際業務收入的來源，提升國際業務的營收總額。

持續做好本集團新產品的國際注冊和國際市場的開發、銷售，在國際大市場更好地樹立起石藥品牌，提升本集團的國際行業地位。

## 致謝

本人借此機會對全體員工努力投入工作，以及各位股東和客戶對本集團的長期支持，深表謝意。

## 業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至二零二零年十二月三十一日止年度之經審核綜合業績如下：

### 綜合損益表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
收入	3	24,942,204	22,103,192
銷售成本		<u>(6,256,882)</u>	<u>(6,192,211)</u>
毛利		18,685,322	15,910,981
其它收入		264,736	243,783
其它收益或虧損		376,816	48,450
銷售及分銷費用		(9,377,620)	(8,712,083)
行政費用		(945,713)	(748,509)
研發費用		(2,889,837)	(2,000,426)
其它費用		(57,036)	(142,015)
應佔聯營公司之業績		(20,917)	—
應佔合營企業之業績		34,449	58,407
視作出售聯營公司部份權益之收益		37,192	—
出售附屬公司之收益		314,901	—
視作出售附屬公司之虧損		(19,038)	—
財務費用		<u>(12,232)</u>	<u>(32,426)</u>
除稅前溢利		6,391,023	4,626,162
所得稅開支	5	<u>(1,162,013)</u>	<u>(892,810)</u>
本年度溢利	4	<u><u>5,229,010</u></u>	<u><u>3,733,352</u></u>
應佔本年度溢利：			
本公司擁有人		5,159,655	3,714,106
非控股權益		<u>69,355</u>	<u>19,246</u>
		<u><u>5,229,010</u></u>	<u><u>3,733,352</u></u>
		人民幣分	人民幣分 (經重列)
每股盈利			
— 基本	6	<u><u>43.16</u></u>	<u><u>31.07</u></u>
— 攤薄	6	<u><u>43.16</u></u>	<u><u>31.07</u></u>



## 綜合損益及其它全面收益表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
本年度溢利	<u>5,229,010</u>	<u>3,733,352</u>
<b>其它全面收益：</b>		
<b>將不會重新分類至損益之項目：</b>		
按公平值計入其它全面收益(扣除所得稅)之金融資產之 公平值收益	240,898	184,227
<b>其後可能會重新分類至損益之項目：</b>		
於換算海外經營產生之匯兌差額	<u>(9,340)</u>	<u>(24,503)</u>
本年度其它全面收益，扣除所得稅	<u>231,558</u>	<u>159,724</u>
本年度全面收益總額	<u><b>5,460,568</b></u>	<u><b>3,893,076</b></u>
應佔本年度全面收益總額：		
本公司擁有人	5,391,213	3,873,830
非控股權益	<u>69,355</u>	<u>19,246</u>
	<u><b>5,460,568</b></u>	<u><b>3,893,076</b></u>

## 綜合財務狀況表

於二零二零年十二月三十一日

	於 二零二零年 十二月 三十一日 附註 人民幣千元	於 二零一九年 十二月 三十一日 人民幣千元
<b>非流動資產</b>		
物業、廠房及設備	7,770,442	8,459,176
使用權資產	1,163,898	823,202
投資物業	35,406	—
商譽	149,983	188,964
其它無形資產	508,742	1,135,662
於聯營公司之權益	571,640	231,135
於合營企業之權益	261,546	176,639
應收合營企業款項	757,331	150,432
其它金融資產	1,877,024	1,077,932
遞延稅項資產	117,471	34,843
按金、預付款項及其它應收款項	9 505,356	343,380
銀行存款	430,000	—
	<u>14,148,839</u>	<u>12,621,365</u>
<b>流動資產</b>		
存貨	1,861,066	2,535,743
應收貿易賬款	8 2,398,859	2,258,844
按金、預付款項及其它應收款項	9 484,289	567,252
應收票據	10 1,989,549	1,993,083
應收關聯公司款項	144,260	140,183
應收聯營公司款項	82,428	—
應收合營企業款項	129,680	58,628
其它金融資產	—	536
結構性銀行存款	1,535,207	1,838,159
受限制銀行存款	36,571	186,293
銀行結存及現金	7,259,458	4,118,236
	<u>15,921,367</u>	<u>13,696,957</u>



		於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元	於 二零一九年 十二月 三十一日 人民幣千元
	附註		
<b>流動負債</b>			
應付貿易賬款	11	1,204,566	1,110,883
其它應付款項	12	3,554,759	3,691,652
合約負債		625,699	503,755
應付票據	13	37,000	316,137
應付或然代價		24,346	18,130
應付關聯公司款項		13,168	10,854
應付聯營公司款項		—	124,627
應付合營企業款項		239,630	104,678
租賃負債		124,835	74,235
稅項負債		378,839	258,823
借款		99,000	23,000
		<u>6,301,842</u>	<u>6,236,774</u>
<b>流動資產淨值</b>		<u>9,619,525</u>	<u>7,460,183</u>
<b>總資產減流動負債</b>		<u>23,768,364</u>	<u>20,081,548</u>
<b>非流動負債</b>			
其它應付款項	12	253,968	154,733
應付或然代價		—	13,923
租賃負債		92,879	90,300
遞延稅項負債		320,444	304,427
		<u>667,291</u>	<u>563,383</u>
<b>資產淨值</b>		<u>23,101,073</u>	<u>19,518,165</u>
<b>資本及儲備</b>			
股本		10,899,412	10,899,412
儲備		11,432,876	7,562,311
本公司擁有人應佔權益		22,332,288	18,461,723
非控股權益		768,785	1,056,442
<b>權益總額</b>		<u>23,101,073</u>	<u>19,518,165</u>

# 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，惟若干金融工具於呈報期末按公平價值計量除外。

二零二零年度全年業績初步公告所載有關截至二零二零年及二零一九年十二月三十一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二零一九年十二月三十一日止年度之財務報表，並將於適當時候送呈截至二零二零年十二月三十一日止年度之財務報表。
- 本公司之核數師已就本集團截至二零二零年及二零一九年十二月三十一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

本集團已首次應用香港財務報告準則概念框架參考修訂及下列香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則之修訂本，而此等新訂準則及修訂於二零二零年一月一日或之後開始之年度期間強制用於編製綜合財務報表：

香港會計準則第1號及香港會計準則第8號之修訂本	重大之釋義
香港財務報告準則第3號之修訂本	業務之釋義
香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號及香港財務報告準則第7號之修訂本	利率基準改革

於本期間應用上述修訂本對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現及／或該等綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

除下文所述之香港財務報告準則修訂本外，本公司董事（「董事」）預期，應用所有其它新訂香港財務報告準則及修訂本於可見將來不會對綜合財務報表有任何重大影響。

### 香港財務報告準則第3號之修訂本概念框架參考

修訂內容：

- 更新香港財務報告準則第3號對業務合併之提述，致使其為對於二零一八年六月頒佈之二零一八年財務報告概念性框架（「概念性框架」），而非編製及呈列財務報表框架（由二零一零年十月頒佈之二零一零年財務報告概念框架取代）的提述；
- 添加一項規定，就香港會計準則第37號撥備、或然負債及或然資產或香港（國際財務報告詮釋委員會）— 詮釋第21號徵費範圍內的交易及其它事件而言，收購方應用香港會計準則第37號或香港（國際財務報告詮釋委員會）— 詮釋第21號而非概念框架以識別其於業務合併中所承擔的負債；及
- 添加一項明確聲明，即收購方不會確認於一項業務合併中所收購的或有資產。

預計應用上述修訂本將不會對本集團的財務狀況及表現造成重大影響。

### 3. 收入及分類資料

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銷售貨物	<u>24,942,204</u>	<u>22,103,192</u>

向執行董事（統稱主要營運決策者（「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。

本集團根據香港財務報告準則第8號經營分類之可報告分類如下：

- 成藥 — 研發、生產及銷售藥品；
- 原料產品 — 生產及銷售粉狀維生素C、抗生素及其它產品；及
- 功能食品及其它 — 製造及銷售功能食品產品（包括咖啡因添加劑及維生素補充劑）、提供醫療服務及其它。

葡萄糖產品於過往年度列入「功能食品及其它」分類。於本年度，由於董事基於葡萄糖產品的性質認為將其分類至原料產品較為合適，因此葡萄糖產品於本年度列入「原料產品」下的抗生素及其它分類中。比較資料已重列以使與本年度呈列方式一致。

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同負債。

於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，所有未完成的銷售合約預期將於一年內達成。根據香港財務報告準則第15號的准許，分配至該等未獲履行合約的交易價格並無披露。

### 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。

**截至二零二零年十二月三十一日止年度：**

	原料產品				分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 及其它 人民幣千元	功能食品及 其它 人民幣千元			
<b>分類收入</b>							
對外銷售	20,404,678	1,859,272	1,372,639	1,305,615	24,942,204	—	24,942,204
類別間銷售	—	6,739	115,707	15,106	137,552	(137,552)	—
<b>收入總額</b>	<u>20,404,678</u>	<u>1,866,011</u>	<u>1,488,346</u>	<u>1,320,721</u>	<u>25,079,756</u>	<u>(137,552)</u>	<u>24,942,204</u>
<b>分類溢利</b>	<u>4,814,309</u>	<u>333,009</u>	<u>119,869</u>	<u>275,160</u>	<u>5,542,347</u>		5,542,347
未分配收入							703,535
未分配開支							(189,214)
應佔聯營公司之業績							(20,917)
應佔合營企業之業績							34,449
視作出售聯營公司 部份權益之收益							37,192
出售附屬公司之收益							314,901
視作出售附屬公司之虧損							(19,038)
財務費用							(12,232)
<b>除稅前溢利</b>							<u>6,391,023</u>

截至二零一九年十二月三十一日止年度：

	原料產品				分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 及其它 人民幣千元 (經重列)	功能食品及 其它 人民幣千元 (經重列)			
分類收入							
對外銷售	17,937,001	1,921,704	1,052,318	1,192,169	22,103,192	—	22,103,192
類別間銷售	—	5,446	121,320	5,214	131,980	(131,980)	—
收入總額	<u>17,937,001</u>	<u>1,927,150</u>	<u>1,173,638</u>	<u>1,197,383</u>	<u>22,235,172</u>	<u>(131,980)</u>	<u>22,103,192</u>
分類溢利	<u>3,943,808</u>	<u>391,271</u>	<u>15,999</u>	<u>252,095</u>	<u>4,603,173</u>		4,603,173
未分配收入							149,111
未分配開支							(152,103)
應佔合營企業之業績							58,407
財務費用							<u>(32,426)</u>
除稅前溢利							<u>4,626,162</u>

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、財務費用、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、出售附屬公司之收益、視作出售合營企業部份權益之虧損及視作出售附屬公司之虧損。此為就資源分配及表現評估向主要營運決策者匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

分類資產及負債並無定期提供予主要營運決策者審查。

### 地理資料

本集團按客戶地理位置呈報之外部客戶收入資料如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
中華人民共和國(「中國」)(主要營運國家)	21,615,773	18,897,453
其它亞洲地區	872,244	1,045,038
美洲	1,252,436	974,937
歐洲	987,194	1,093,405
其它	214,557	92,359
	<u>24,942,204</u>	<u>22,103,192</u>

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

該兩年內，本集團並無佔本集團總收入10%以上之客戶。

#### 4. 本年度溢利

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 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、工資及其它福利	2,771,548	1,912,253
— 退休福利計劃供款	97,128	142,693
— 股份形式支付開支	9,126	6,721
員工成本總額	<u>2,877,802</u>	<u>2,061,667</u>
其它無形資產攤銷	15,121	17,954
使用權資產折舊	120,713	85,749
物業、廠房及設備折舊	671,254	587,892
投資物業折舊	1,719	—
折舊及攤銷總額	<u>808,807</u>	<u>691,595</u>
核數師酬金		
— 審計服務	4,217	3,872
— 非審計服務	4,860	1,200
政府資助金收入(計入其它收入)	(111,606)	(135,748)
收購無形資產的預付款項減值虧損(計入其它費用)	—	100,000
銀行結餘之利息收入(計入其它收入)	(102,820)	(64,740)
按公平值計入損益之金融資產公平值變動(計入其它收益或虧損)	(531,097)	—
結構性銀行存款之公平值變動(計入其它收益或虧損)	(57,705)	(84,371)
應付或然代價之公平值變動(計入其它收益或虧損)	10,423	12,728
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	12,386	15,161
匯兌虧損(收益)淨額(計入其它收益或虧損)	127,465	(18,563)
視作出售於合營企業部份權益之虧損(計入其它收益或虧損)	—	17,235
根據預期信貸虧損模式確認的減值虧損，扣除撥回 (計入其它收益或虧損)	<u>38,120</u>	<u>13,392</u>

附註：截至二零二零年及二零一九年十二月三十一日止年度，確認為費用之存貨成本與綜合損益及其它全面收益表所示之銷售成本相若。

## 5. 所得稅開支

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
本期稅項：		
— 中國企業所得稅	1,039,914	786,220
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	136,419	94,815
— 美利堅合眾國(「美國」)聯邦及州立所得稅	4,714	3,148
	<u>1,181,047</u>	<u>884,183</u>
遞延稅項	(19,034)	8,627
	<u>1,162,013</u>	<u>892,810</u>

本公司及其在香港註冊成立之附屬公司之香港利得稅乃按香港現行稅率計算。由於本公司及其於香港註冊成立之附屬公司於兩個年度均無應課稅溢利，故並無確認香港利得稅。

根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司之基本稅率為25%。本公司若干附屬公司符合資格成為高新技術企業，並已取得相關稅務當局之批准將適用稅率削減至15%。

美國聯邦及州立所得稅按美國現行稅率計算。

## 6. 每股盈利

本公司擁有人應佔之每股基本及攤薄盈利乃根據下列數據計算：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
<b>盈利</b>		
用於計算每股基本及攤薄盈利之盈利	<u>5,159,655</u>	<u>3,714,106</u>



股份數目	二零二零年 千股	二零一九年 千股 (經重列)
用於計算每股基本盈利之加權平均普通股數目	11,954,570	11,954,967
具攤薄效應之潛在普通股之影響： 股份獎勵計劃項下未歸屬的股份	<u>967</u>	<u>917</u>
用於計算每股攤薄盈利之加權平均普通股數目	<u><b>11,955,537</b></u>	<u><b>11,955,884</b></u>

於兩個年度用於計算每股盈利之普通股加權平均數已根據於二零二零年七月三日及二零二零年十月二十九日發行之紅股及根據股份獎勵計劃受託人所持股份之效應作出調整。

計算每股攤薄盈利時並無假設行使一間附屬公司之購股權，因為假設行使會導致每股盈利上升。

## 7. 股息

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
年內確認為分派之本公司普通股股東之股息：		
二零二零年中期，已派付—每股6港仙(相等於約人民幣5.3分) (二零一九年：無)	395,134	—
二零一九年末期，已派付—每股20港仙(相等於約人民幣18.2分) (二零一九年：二零一八年末期，已派付—每股18港仙 (相等於約人民幣15.5分))	1,135,014	966,935
減：股份獎勵計劃持有股份之股息	<u>(2,454)</u>	<u>(1,550)</u>
	<u><b>1,527,694</b></u>	<u><b>965,385</b></u>

## 8. 應收貿易賬款

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
應收貿易賬款	2,421,295	2,273,530
減：減值撥備	(22,436)	(14,686)
	<u>2,398,859</u>	<u>2,258,844</u>

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(扣除減值撥備)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：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
0至90日	2,209,401	2,124,588
91至180日	176,777	125,010
181至365日	11,281	2,830
超過365日	1,400	6,416
	<u>2,398,859</u>	<u>2,258,844</u>

於報告日期，總賬面值為人民幣189,458,000元(二零一九年：人民幣134,256,000元)之貿易應收賬款已逾期。由於信貸質素並無發生重大變化，故該等款項並不被視為拖欠，而仍被視為可收回款項。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

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
預付款項	90,098	180,930
物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	461,437	343,380
出售一間附屬公司之應收代價	150,914	—
其它可收回稅項	134,215	131,778
其它	152,981	254,544
	<u>989,645</u>	<u>910,632</u>
分析：		
流動	484,289	567,252
非流動	505,356	343,380
	<u>989,645</u>	<u>910,632</u>

## 10. 應收票據

應收票據指持有之票據。本集團所有應收票據之屆滿期均少於365日(二零一九年：少於365日)，於呈報期末尚未到期。根據過往資料、經驗及在無需付出過度的成本或投入的情況下可獲得的前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

## 11. 應付貿易賬款

以下為於呈報期末應付貿易賬款按發票日期呈列之賬齡分析：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
0至90日	1,011,690	941,700
91至180日	39,574	34,626
超過180日	153,302	134,557
	<u>1,204,566</u>	<u>1,110,883</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日(二零一九年：90日)。本集團設有財務風險管理政策，以確保所有應付款項均於信貸限期內清償。

## 12. 其它應付款項

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
其它應付稅項	131,291	118,071
應付銷售費用	1,912,702	1,558,936
建設及購置物業、廠房及設備產生之應付款項	848,242	1,083,551
政府資助金	373,442	359,841
應付薪金、工資及員工福利	254,590	217,813
其它	288,460	508,173
	<u>3,808,727</u>	<u>3,846,385</u>
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
分析：		
流動	3,554,759	3,691,652
非流動	253,968	154,733
	<u>3,808,727</u>	<u>3,846,385</u>

## 13. 應付票據

於呈報期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日(二零一九年：365日)內且尚未到期。於二零二零年十二月三十一日，應付票據零元(二零一九年：人民幣198,649,000元)以若干銀行存款作抵押。

## 管理層討論與分析

### 業務回顧

受到2020年初冠狀病毒疫情爆發影響，2020年一季度的醫院就診率大幅下降，市場活動受到阻礙，對經營造成了一定的負面影響。本集團通過積極開展線上學術會議的推廣方式及靈活的銷售策略，減輕了疫情對銷售的影響。二季度始，由於政府強而有力的管控措施，疫情在中國逐漸受到控制，醫院就診率及各項市場推廣活動也得到復蘇，本集團整體的經營情況也回復正常，並保持了全年營收12.8%的持續增長。

2020年，本集團的經營業績維持良好的增長態勢。通過專業學術推廣、醫院開拓、市場下沉、臨床應用範圍拓展、專業銷售隊伍擴大等措施，重點成藥產品均保持了快速增長，覆蓋從城市到縣級、鄉鎮、社區等不同等級醫療機構的市場佈局更趨完善。年內新上市的幾個產品的市場開拓工作亦有序開展，不僅形成新的銷售收入增長點，並使得成藥業務的產品結構更趨均衡合理。

研發方面亦取得良好的進展：

- 1) 取得利伐沙班片、孟魯司特鈉片、孟魯司特鈉咀嚼片、門冬氨酸鳥氨酸注射液、注射用硼替佐米、塞來昔布膠囊、阿卡波糖片、鹽酸美金剛片、鹽酸度洛西汀腸溶膠囊、達沙替尼片、艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊、乙磺酸尼達尼布軟膠囊及恩替卡韋片的國內藥品註冊批件；
- 2) 取得歐米加-3-酸乙酯90軟膠囊、艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊、帕利哌酮緩釋片及鹽酸帕羅西汀腸溶緩釋片的美國ANDA批件；
- 3) 鹽酸米托蒽醌脂質體注射液(新型製劑)的中國新藥上市申請獲得優先審評，並已通過生產現場檢查及臨床試驗核查；
- 4) 完成創新藥Duvelisib在中國的橋接試驗病例入組，已遞交上市申請並獲得優先審評資格；
- 5) 兩性霉素B脂質體已遞交上市申請；

- 6) 津優力及相關技術申報國家科技進步二等獎，已通過審評及公示；
- 7) 取得伊立替康脂質體注射液(治療胰腺癌、乳腺癌、小細胞肺癌)、注射用多西他賽(白蛋白結合型)、SYHA1805片、SYHA1815片、注射用重組抗IgE單克隆抗體、ALMB-0168、ALMB-0166、注射用兩性霉素B脂質體、丁苯酞注射液、SYHA1813口服液於中國的臨床批件；取得ALMB-0168於澳大利亞的臨床批件；及注射用多西他賽(白蛋白結合型)、Y150(CD38/CD3雙特異性抗體)和NBL-012(IL23/P19全人源化單克隆抗體)於美國的臨床批件；及
- 8) 27個品種(42個品規)通過／視同通過仿製藥質量及療效一致性評價。

## 成藥業務

成藥業務於2020年錄得銷售收入人民幣204.05億元，較去年增加13.8%。以下為各主要治療領域的產品及銷售情況。

### 神經系統疾病產品

主要產品包括恩必普(丁苯酞軟膠囊及丁苯酞氯化鈉注射液)、歐來寧(奧拉西坦膠囊及注射液奧拉西坦)、舒安靈(己酮可可碱緩釋片及己酮可可碱注射液)及恩悉(鹽酸普拉克索片)。

恩必普為國家化學1類新藥，是擁有專利保護的獨家產品，主要用於急性缺血性腦卒中的治療，為中華醫學會多版《中國急性缺血性腦卒中診治指南》推薦藥品，亦被列入十餘項國內權威的臨床指南及專家共識，其臨床效果得到廣泛肯定。恩必普的兩個劑型均為國家醫保藥品，對注射液搶佔腦卒中治療的急救期用藥和軟膠囊恢復期用藥的序貫治療推廣起到了積極的拉動作用。丁苯酞在不斷強化臨床證據的同時，亦在積極探索新的治療領域，目前正在進行的研究項目共155項，其中丁苯酞軟膠囊治療血管性癱瘓的臨床實驗整體進展順利，患者入組正在進行中。丁苯酞軟膠囊在美國的II期臨床試驗因疫情原因已提前結束病例入組，正在進行數據分析，新適應症及新市場的開發將為在丁苯酞專利到期後帶來新的增長機會。2020年12月丁苯酞的兩個劑型均順利通過了國家醫保目錄的價格談判，相應的價格調低可大大提高產品可及性，刺激市場需求，促進銷量快速增長。價格下降雖然短期內會對該產品的銷售額帶來一定壓力，但亦可能會加快該產品的醫院准入，化解其被列入國家和各省市集中帶量採購目錄的風險。本集團將持續做好市場的下沉，增加用藥人群的覆蓋，惠及更多患者。

歐來寧主要用於輕中度血管性癡呆、老年性癡呆及腦外傷等症引致的神經功能缺失、記憶與智能障礙的治療。2019年國家重點監控合理用藥藥品目錄的出台，及省級醫保增補藥品目錄的調出對歐來寧的銷售造成了較大影響。然而，該品種已上市超過17年，並列入了多個權威指南，具有較為廣泛的醫生及患者使用基礎。集團於本年以自營加合作的銷售模式，加強對各級終端及分銷商的掌控及學術推廣力度，爭取實現歐來寧在合理用藥範圍內的穩定銷售。

舒安靈主要用於腦血管病、周圍血管病、糖尿病併發症等的治療，獲國內外多個臨床用藥指南推薦。國家醫保目錄調整及國家重點監控目錄出台後，多種擴張血管、改善微循環類藥物的醫保報銷受限，為己酮可可鹼成為替代藥物搶得更多市場份額帶來大好機遇。2020年本集團通過組建專門銷售隊伍、加大醫院開發，實現了銷售快速上量，醫院終端覆蓋已超過1,300家。

恩悉是本集團在帕金森治療領域推出的首個產品，是國內第一個及目前唯一通過一致性評價的鹽酸普拉克索片。自本年4月上市，已成功在全國超過20個省掛網，並開發了900多家等級醫院。

於2020年，神經系統疾病產品錄得銷售收入人民幣74.14億元，同比增加1.5%。其中恩必普的銷售收入增加17.4%，歐來寧減少63.6%。

### **抗腫瘤產品**

主要產品包括多美素(鹽酸多柔比星脂質體注射液)、津優力(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)及克艾力(注射用紫杉醇白蛋白結合型)。

多美素是由本集團「新型藥物製劑與輔料國家重點實驗室」研發、國家「重大新藥創制」項目支持的產品，並被美國《國家綜合癌症網絡(NCCN)指南》推薦用於一線治療淋巴瘤、卵巢癌、復發或轉移乳腺癌、軟組織肉瘤、艾滋病相關的卡波氏肉瘤等。多美素在療效和安全性方面(尤其對於患者的心臟安全性)較傳統蒽環類藥物有明顯優勢。在鞏固血液瘤、乳腺癌、婦瘤、骨腫瘤等現有銷售領域的基礎上，本集團將繼續開發白血病、肝癌、膀胱癌、肺癌、胃癌等新領域，助力多美素銷售的穩定持續增長。



津優力是中國首個自主研發的長效升白藥物，能減少正在接受放化療的患者因中性粒細胞減少而引起的感染及發熱，確保標準化療劑量按時實施。津優力擁有充足的臨床證據，其IV期臨床試驗是國內最大樣本量的長效粒細胞刺激因子臨床研究，涵蓋了肺癌、乳腺癌、淋巴瘤、卵巢癌、結直腸癌、胃癌等，獲國內外指南一致推薦。本集團將在現有領域的基礎上進一步擴展頭頸腫瘤、泌尿系統腫瘤等領域，並持續開拓免疫治療、同步放化療、兒童急淋等用藥機會，以推動津優力佔據長效升白市場的領導地位。

克艾力是國內首仿上市並通過一致性評價的新一代紫杉醇類化療藥，是由紫杉醇與人血清白蛋白(內源性)形成穩定的納米粒。本產品一方面增加了紫杉醇藥物的療效，另一方面使用便利，無需使用有很強副作用的溶劑和預處理，輸注時間僅需30分鐘，具有簡捷、高效、安全的特點。自克艾力上市至今的臨床試驗及醫學項目已在多個腫瘤領域取得階段性成果，有6篇文章於《科學引文索引(SCI)》及國內核心期刊發表，5篇文章在CSCO、ESMO-ASIA、ASCO等會議發佈，並協助了1項胰腺癌領域指南的制定。除鞏固乳腺、肺癌、婦瘤等現有治療領域外，本集團將持續開發胃癌、食管癌、頭頸癌等新領域。2020年初，克艾力以最低價在國家集中採購中中標，年末亦順利進入國家新版醫保目錄。本集團將依託政策優勢，做好全瘤腫佈局、醫院開發及市場下沉的工作，並繼續採取專業化的學術推廣方式，實現克艾力的迅速放量。

2020年，抗腫瘤產品錄得銷售收入人民幣62.94億元，同比增加29.0%。其中克艾力、津優力及多美素的銷售收入分別增加16.4%、37.3%及41.3%。

### **抗感染產品**

主要產品包括舒羅克(注射用美羅培南)、諾莫靈(阿莫西林膠囊)、先曲／石藥(注射用頭孢曲松鈉)、中諾立新(注射用頭孢呋辛鈉)、新維宏(阿奇霉素片)、維宏(阿奇霉素分散片／膠囊／腸溶片)。



受到抗生素限用等政策的影響，抗感染產品市場相對比較疲弱。加上年內民眾普遍採取了防止感染疫情的預防措施，流感及其他感染性疾病的人數大幅減少，相關藥品的需求亦相應減少。2020年，抗感染產品錄得銷售收入人民幣27.08億元，同比減少7.9%。

### **心血管疾病產品**

主要產品包括玄寧(馬來酸左氨氯地平片及分散片)、恩存(硫酸氫氯吡格雷片)、達新寧(鹽酸決奈達隆片)、阿比康(阿司匹林腸溶片)及美洛林(替格瑞洛片)。

玄寧主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異型心絞痛，是國家醫保及基藥品種。於2019年，玄寧獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准在美國上市，成為中國首個獲得美國FDA完全批准的創新藥，並列入《中國高血壓防治指南》、《高血壓合理用藥指南》等國內權威指南。本集團於本年重組了玄寧銷售團隊，以自營、合作、零售三種模式相結合，強化在國內不同等級醫療機構的應用，共同推進了玄寧銷售的快速上量，並在積極拓展海外市場。

恩存是國內唯一通過美國FDA認證的國產硫酸氫氯吡格雷片，是冠心病及卒中二級預防患者治療的高品質、價格合理的優選用藥，亦獲《基層心血管病綜合管理實踐指南》2020版推薦。2019年9月，本集團以符合預期的理想價格在集中採購全國擴圍招標中中標，2020年是執標的首年，在中標省份，我們通過高效的市場開發和學術推廣活動，年內快速放量，實現銷量超過約定採購量的一倍多，錄得了理想的銷售收入。

達新寧是國內首家上市的鹽酸決奈達隆片仿製藥，主要用於治療陣發性或持續性房顫病史的竇性心律患者。決奈達隆為國內獨家產品，短期內不會成為國家帶量採購品種。隨著中國老齡化社會的進程，房顫患者基數會逐漸增大，並會越來越得到重視，產品市場前景廣闊。自2019年10月份上市，本集團即組建獨立的銷售團隊，走專業化學術推廣道路，迄今為止一年內已經服務房顫患者1.2萬餘人，錄得理想的銷售收入。

2020年，心血管疾病產品錄得銷售收入人民幣23.59億元，同比增加61.9%。除恩存及達新寧等新產品帶來新的銷售收入外，玄寧的銷售增長亦達到36.8%。

## **呼吸系統疾病產品**

主要產品包括琦效(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)及諾一安(孟魯司特鈉片／咀嚼片)。

琦效為廣譜抗病毒藥品，主要用於治療以流感為代表的病毒性感染，2020年亦被列入多版的新冠疫情診治指南。集團將加大琦效在多領域的醫學研究，在流感領域確立和奧司他韋等效的證據，並積極推動產品在急診、兒科、呼吸、感染等科室的臨床應用。琦效於年內快速放量，實現理想的銷售收入。

2020年，呼吸系統疾病產品錄得銷售收入人民幣4.91億元，同比增加54.4%。

## **消化代謝疾病產品**

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)及於今年上半年獲批的欣維平(阿卡波糖片)。2020年，消化代謝疾病產品錄得銷售收入人民幣4.92億元，同比增加8.8%。

## **其它治療領域的產品**

主要產品包括固邦(阿侖麟酸鈉片／腸溶片)、先派(注射用奧美唑鈉)及奇邁特(鹽酸曲馬多片)。2020年，其它治療領域的產品錄得銷售收入人民幣6.47億元，同比增加10.7%。

## **原料產品業務**

### **維生素C**

2020年維生素C產品系列的銷售收入為人民幣18.59億元，較去年輕微減少3.2%。因疫情及供需關係等因素影響，產品價格自本年初開始呈現上升趨勢，市場需求保持強勁。本集團已部署2021年維生素C擴產計劃，為進一步提升市場份額佔比、開拓空白及薄弱市場提供堅實基礎。本集團將繼續優化客戶結構，聚焦品牌打造，提升綜合競爭實力。

## **抗生素及其它**

2020年抗生素及其它產品系列的銷售收入為人民幣13.73億元，較去年增加30.4%。年內抗生素產品出口需求有所增強，帶動業績增長。本集團將繼續提高產品質量，加速高端市場註冊認證工作及開發終端客戶，充分發揮產品鏈優勢。

## **功能食品及其它業務**

2020年本業務的銷售收入為人民幣13.06億元，較去年增加9.5%，咖啡因產品平穩運營，產品價格穩定，銷量有所增長。本集團會繼續通過技術提升、成本節降、市場開發投入等措施，以保持穩定的業績增長。

## **研發**

本集團擁有頂尖的研發團隊，研發基地分佈於石家莊、上海、北京以及美國，專注於小分子靶向藥物、納米藥物、單抗藥物、雙抗藥物、抗體偶聯藥物以及免疫領域生物藥物的發現、研究及開發。

本集團堅信投放資源於研發的重要性，以使本集團擁有強大的產品及工藝創新能力，以及豐富的在研產品管線。本年的研發費用達人民幣28.90億元(計入損益表中)，同比增加44.5%，約佔成藥業務收入的14.2%。目前在研項目約300項，其中小分子創新藥40餘項、大分子創新藥40餘項，新型製劑20餘項，主要聚焦在腫瘤、自身免疫、精神神經、消化和代謝、心腦血管系統及抗感染治療領域。目前有30個藥品處於註冊審評待批階段，41個產品正在開展臨床試驗(包括30個創新藥以及11個新型製劑)，8個產品正在進行生物等效試驗，以及2個產品待批臨床批件。

本集團致力於打造具有自主知識產權的技術平台，和行業內的競爭對手實現差異化競爭。本集團的納米藥物技術平台在行業內最具競爭力，相關管線布局在國際上也處於領先地位。依托本集團成立的「新型製劑及輔料國家重點實驗室」多次在國家重點實驗室評價中被評為「優秀」。

在納米藥物遞送技術方面，本集團系統的布局並研發了包括納米脂質體、白蛋白納米製劑、聚合物膠束，以及用於遞送核酸藥物及核酸疫苗的脂質納米粒在內的多項核心遞送技術。

目前基於納米藥物技術平台已經開發了多項產品。「多美素」、「克艾力」已經上市並成為本集團的重要產品；兩性霉素B納米複合物、米托蒽醌脂質體已經NDA並獲得優先審評，並將於今年獲得批准；兩性霉素B脂質體已經遞交上市申請，伊立替康脂質體將於近期遞交上市申請，多西他賽白蛋白納米粒、紫杉醇陽離子脂質體、前列地爾脂質體、柔紅霉素／阿糖胞苷複方脂質體及紫杉醇白蛋白納米粒(速溶)正在臨床研究，西羅莫司白蛋白納米粒、順鉑聚合物膠束等產品將於近期遞交臨床申請並開展臨床試驗。此外在還有二十餘個納米藥物在臨床前研究。採用納米技術遞送核酸藥物及核酸疫苗已經逐漸成為行業的發展趨勢和熱點，本集團也在積極研發新的遞送技術，開發了包括新冠RBD二聚體核酸疫苗等多項新產品並取得了積極進展。

本集團主要在研產品如下：

治療領域	在研項目名稱	
抗腫瘤	Duvelisib 膠囊	SKLB1028 膠囊
	HA121-28 片	SYHA1801 膠囊
	SYHA1807 膠囊	鹽酸希美替尼片
	SYHA1803 膠囊	JMT103
	SYHA1813 口服液	DP303c
	SYHA1815 片	M802*
	SYSA1802	ALMB0168
	JMT101	注射用紫杉醇陽離子脂質體
	M701*	注射用多西他賽(白蛋白結合型)
	Y150 (CD38 / CD3) *	
	伊立替康脂質體注射液	
	鹽酸米托蒽醌脂質體注射液	
	抗感染	注射用兩性霉素 B 脂質體
注射用兩性霉素 B 膽固醇硫酸酯複合物		
消化與代謝	DBPR108 片	SYHA1402 片
	SYHA1805 片	SYSA1803 (TG103)
精神神經	丁苯酞軟膠囊	鹽酸阿媽西汀腸溶片
	ALMB0166	
心腦血管	SYHA136 片	注射用前列地爾脂質體
免疫系統	奧馬珠單抗	SYHX1901
	NBL-012	
其它	CSPCHA115 膠囊	JMT103

\* 為武漢友芝友生物製藥有限公司開發之產品

本集團的研發創新能力以及研發項目受到政府的積極支持。今年以來，獲得政府資助的項目包括：「十三五」重大新藥創制專項科技重大專項14項、國家重點研究計劃「納米科技」重點專項1項、河北省科技計劃項目10項、石家莊工信廳發展生物醫藥健康產業專項5項、石家莊市科技計劃項目4項課題及多項高新區政策扶持項目。

本集團亦非常重視知識產權的保護，積極為各研發項目申報各種專利。今年以來申請專利148件，其中國內申請115件，國外申請33件；取得專利授權106件，其中國內授權84件，國外授權22件。

本集團亦積極物色收購及合作機會，以加強產品管線，並加以利用其強大的市場推廣能力。於二零二一年三月，本集團已取得兩個在研產品(即CM310(抗IL-4R $\alpha$ 重組全人源抗體)及BPI-7711膠囊(第三代不可逆EGFR-TKI))的產品授權及商業化權利。

未來三年，本集團預計將上市新產品60餘個，其中預計市場空間超過人民幣10億元的重磅品種將不少於15個，而且納米技術平台研發的米托蒽醌脂質體、多西他賽白蛋白納米粒、紫杉醇白蛋白納米粒(速溶)等產品，都是具有全球專利的、極具市場價值的重磅產品。上述新產品的上市必將強力支撐本集團未來的高質量增長。

## 財務回顧

### 業績

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元	變動
收入：			
成藥	20,404,678	17,937,001	13.8%
原料產品			
— 維生素C	1,859,272	1,921,704	-3.2%
— 抗生素及其它	1,372,639	1,052,318	30.4%
功能食品及其它	1,305,615	1,192,169	9.5%
總計	<u>24,942,204</u>	<u>22,103,192</u>	<u>12.8%</u>
毛利	18,685,322	15,910,981	17.4%
毛利率	74.9%	72.0%	



成藥業務為本集團的主要增長動力，本年的銷售收入增加13.8%至人民幣204.05億元，重點產品恩必普、玄寧、多美素、津優力及克艾力均保持強勁增長。毛利率略為上升主要由於銷售結構有所改善。

## 銷售及分銷費用

本年的銷售及分銷費用為人民幣93.78億元，去年為人民幣87.12億元。銷售及分銷費用增加主要是由於：(i)成藥業務的銷售隊伍繼續擴大；及(ii)重點成藥產品及新上市成藥產品的市場營銷及學術推廣投入加大。

## 行政費用

本年的行政費用為人民幣9.46億元，去年為人民幣7.49億元。行政費用增加主要是由於本集團經營規模及管理部門擴大。

## 研發費用

本年的研發費用為人民幣28.90億元，去年為人民幣20億元。研發費用增加主要是由於：(i)在研產品的數目增加；及(ii)用於持續進行及新開展的臨床試驗費用增加。

## 流動資金及財政狀況

於2020年，本集團的經營活動持續帶來強勁的現金流入淨額。應收貿易賬款平均周轉期(應收貿易賬款結餘相對於銷售額(包括在中國內銷的增值稅)的比率)由2019年的35天減少至本年的33天。存貨平均周轉期(存貨結餘相對於銷售成本的比率)由2019年的149天減少至本年的109天。於2020年年末，本集團的流動比率為2.5，高於一年前的2.2。本年的資本開支約為人民幣10.00億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率的項目。

本集團財務狀況保持穩健。於2020年年末，本集團的銀行結存及現金為人民幣72.59億元(2019：人民幣41.18億元)及銀行借款為人民幣0.99億元(2019：人民幣0.23億元)。本年末的負債比率(銀行借款餘額除以總權益而得出)為0.43%(2019：0.12%)。



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

## **抵押資產**

於2020年12月31日，本集團並無已抵押予任何第三方的資產。

## **股息政策**

董事會目前之意向旨在為股東提供定期股息，一般目標派息率為不少於本集團全年核心利潤之30%。股息之實際金額將視乎多項因素，包括但不限於本集團之財務業績、財務狀況及資金需求。

## **僱員**

於2020年12月31日，本集團共有僱員約21,527人，大部分受僱於中國內地。本集團將繼續基於本集團及個別僱員的表現向員工提供具競爭力的薪酬待遇、購股權、股份獎勵及花紅。

## **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2020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(「上市規則」)附錄14企業管治守則(「守則」)所載之守則條文，惟下文所述就守則條文第A.2.1條有所偏離除外。

守則之守則條文第A.2.1條規定主席及行政總裁之角色應有區分，且不應由一人同時兼任。本公司主席蔡東晨先生同時出任本公司行政總裁之職位。本公司相信，讓蔡先生同時出任上述兩個職位，能更有效地策劃及執行業務策略。由於所有重大決定均會諮詢董事會成員之意見後才作出，故本公司相信現時權力與授權分布有足夠之平衡。

陳兆強先生於2021年1月1日辭任獨立非執行董事後，本公司並不符合下列上市規則：i)第3.10A條規定獨立非執行董事須佔董事會成員人數至少三分之一；ii)第3.10(2)條規定至少須有一名獨立非執行董事具備適當專業資格或會計或相關財務管理專業知識；iii)第3.21條規定至少須有一名審核委員會成員具備適當專業資格或會計或相關財務管理專業知識，出任主席者亦必須是獨立非執行董事；及iv)第3.25條規定薪酬委員會主席必須由獨立非執行董事出任。隨歐振國先生於2021年1月27日獲委任為獨立非執行董事、審核委員會及薪酬委員會主席，本公司已遵守上市規則的上述規定。

## **全年業績審閱**

本公司及其附屬公司截至2020年12月31日止年度之綜合財務報告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2021年5月12日(星期三)至2021年5月18日(星期二)(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2021年5月18日(星期二)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2021年5月11日(星期二)下午四時三十分前送達公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心五十四樓。

本公司將於2021年5月26日(星期三)至2021年5月28日(星期五)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續。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2021年5月25日(星期二)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心五十四樓。

## 購買、出售或贖回本公司之上市證券

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，二零二一年三月十五日

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、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；以及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan 先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。