

[請即時發放]



## 聯邦制藥公佈 2022 年全年業績

\*\*\*\*\*

公司擁有人應佔溢利按年大升 **60%**至人民幣 **15.81** 億元  
建議末期派息按年升 **75%**至每股人民幣 **14** 分  
特別股息按年升兩倍至每股人民幣 **6** 分

### 財務摘要

(人民幣百萬元)	截至12月31日止年度		
	2022年	2021年	變動
營業額	<b>11,334.3</b>	9,703.4	+16.8%
毛利	<b>4,969.0</b>	4,221.0	+18.0%
未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利	<b>2,640.8</b>	1,883.7	+40.2%
本公司擁有人應佔溢利	<b>1,581.1</b>	988.1	+60.0%
每股基本盈利 (人民幣分)	<b>86.89</b>	53.70	+61.8%
建議末期股息 (人民幣分)	<b>14.0</b>	8.0	+75.0%
建議特別股息 (人民幣分)	<b>6.0</b>	2.0	+200.0%

(2023年3月22日 - 香港) 中國領先的藥物生產商之一 - 聯邦制藥國際控股有限公司 (「聯邦制藥」、本「公司」或本「集團」, 股份編號: 3933) 今天公佈截至2022年12月31日止年度 (「年內」) 之全年業績。

年內, 本集團錄得營業額人民幣113.34億元, 較2021年同比上升約16.8%。毛利同比增加18.0%至人民幣49.69億元。未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利 (EBITDA) 約為人民幣26.41億元, 同比上升40.2%。本公司擁有人應佔溢利為人民幣15.81億元, 同比上升60.0%。每股盈利為人民幣86.89分。溢利上升主要受惠於年內本集團營業額穩步增長, 而且中間體產品及原料藥的市場價格持續上漲, 使集團整體毛利上升; 以及應收款減值虧損減少, 足以抵銷研發成本及稅項支出增加。

董事建議派發截至2022年12月31日止年度末期股息每股人民幣14分及特別股息每股人民幣6分, 連同已派發的中期股息每股人民幣5分, 全年合共派息人民幣25分。

年內, 製劑產品銷售收入約人民幣4,560.3百萬元, 同比上升13.0%。糖尿病產品錄得銷售收入共計約人民幣1,175.5百萬元。其中, 重組人胰島素注射液錄得銷售收入約人民幣661.8百萬元, 銷售數量同比增長8.8%; 甘精胰島素注射液錄得銷售收入約人民幣422.1百萬元, 銷售數量同比增長41.5%; 門冬胰島素注射液及門冬胰島素30注射液錄得銷售收入約人民幣91.6百萬元, 銷售數量同比大幅增長940.4%。

- 續 -

其他製劑產品方面，抗生素產品於年內錄得銷售收入人民幣**3,063.0**百萬元，同比增長**32.9%**。其中，注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉錄得銷售收入**672.6**百萬元，同比增長**10.0%**。阿莫西林膠囊錄得銷售收入**578.8**百萬元，同比增長**14.7%**。

集團繼續加快發展獸藥業務，獸藥製劑於年內錄得銷售收入人民幣**796.9**百萬元，同比大幅增長**106.1%**。2022年7月，本公司全資附屬公司內蒙古聯邦動保藥品有限公司與牧原食品股份有限公司達成戰略合作，共同出資成立合資公司，主要生產經營獸用藥品粉劑、粉針劑、消毒劑（固體、液體）、水針劑、片劑及大輸液產品。年內，合資項目建設推進順利，雙方進入全面深度合作階段。

年內，本集團中間體及原料藥分部分別錄得對外銷售收入約人民幣**1,599.2**百萬元及人民幣**5,174.7**百萬元，同比分別下降**5.9%**及上升**30.4%**。原料藥產品銷售價格及銷量持續上漲，中間體產品銷售價格維持高位。

海外出口銷售錄得銷售收入人民幣**2,371.5**百萬元，同比上升**13.1%**，佔本集團營業額的**20.9%**。本集團於中間體及原料藥的國內與出口市場中繼續佔據行業領先地位。2022年9月，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司抗生素類無菌原料藥多個品種通過西班牙藥品和保健品管理局（AEMPS）官方檢查，並取得西班牙官方頒發的GMP符合性證書，代表聯邦制藥生產實力及產品質量進一步取得歐盟國家的信賴與認可，有助於本集團國際化業務進程。

本集團持續致力於藥品研發，年內，本集團共投入人民幣**593.6**百萬元用於藥品研發，研發費用同比增長**27.6%**。本集團開發中的新產品達**29**項，其中**15**項為一類新藥項目。本集團已建立全面的研發體系，生物研發、化藥研發、創新藥研發、臨床研究中心及對外合作等多個平台協同發展，聚焦內分泌、自身免疫及眼科等領域。

年內，本集團多項研發項目取得重要進展。2022年6月，德谷門冬雙胰島素注射液獲得國家藥品監督管理局（「NMPA」）藥物臨床試驗批准。2022年8月，司美格魯肽注射液接獲NMPA臨床註冊申請受理通知，並於10月獲得臨床試驗批准，將進一步豐富本集團於糖尿病治療領域的產品組合。2022年10月，用於輕中度特應性皮炎的治療一類新藥TUL01101軟膏獲得NMPA臨床試驗批准。2022年10月，治療乾眼症一類新藥TUL12101滴眼液獲得NMPA臨床註冊申請受理。此外，玻璃酸鈉滴眼液（規格：0.1%（0.4ml：0.4mg））及玻璃酸鈉滴眼液（規格：0.3%（0.4ml:1.2mg））於年內通過上市審批，進一步提升本集團於眼科領域的市場競爭力。

仿製藥質量與療效一致性評價方面，年內，本集團申報的注射用比阿培南（規格：0.3g）、頭孢呋辛酯片（規格：0.125g）及注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉（規格：4.5g）相繼通過一致性評價。上述通過上市審批的玻璃酸鈉滴眼液（規格：0.1%（0.4ml:0.4mg））及玻璃酸鈉滴眼液（規格：0.3%（0.4ml:1.2mg））亦已被視同通過一致性評價。本集團將持續推進新藥研發及一致性評價工作，為患者提供更多安全優質的用藥選擇。

為積極推進生物藥物研發，本集團全資控股的聯邦生物科技（珠海橫琴）有限公司（「聯邦生物科技」）於2022年4月正式落戶橫琴粵澳深度合作區。作為本集團的生物醫藥研發總部，專攻能量代謝、炎症發生以及自身免疫類的藥物產品研發。聯邦生物科技以治療重大慢性疾病的高端生物藥品研發為主要任務，並將逐步發展成為慢性病管理專業機構。未來，聯邦生物科技將加強國際合作交流和項目引進，積極推進新藥項目的進展，進一步提升自身於生物醫藥產業的競爭力。

財務方面，本集團通過調節境內外借貸組合以降低財務費用，持續優化財務結構以改善流動性。年內，本集團陸續取得多間銀行授予定期貸款額度，為本集團提供充分的流動性保障。於2022年12月31日，扣除借貸及供應商融資安排的應付貿易賬款，本集團的銀行結存及現金淨額約為人民幣1,394.6百萬元。本集團將積極調整財務結構，將人民幣作為主要借貸幣種，努力降低整體財務成本，持續提升財務靈活性及資金利用效率。

展望未來，**聯邦制藥主席蔡海山先生**總結道：「進入2023年，環球經濟下行壓力加大，不確定性依然存在。儘管外部環境充滿挑戰，但隨着國內疫情管控政策放寬，中國經濟活力將全面釋放，醫藥行業亦將加快復甦，開啟發展新局面。本集團將立足中國醫藥健康產業的發展和變革機遇，順應政策導向，鞏固核心產業優勢，以科研創新帶動企業發展。展望未來，本集團有信心於中國醫藥行業的變革浪潮中，不斷鞏固和提升行業地位和影響力，為股東及社會創造更多價值。」

- 完 -

#### 公司資料

聯邦制藥主要從事製劑產品、原料藥及中間體的研發、生產及銷售，是中國領先的綜合性製藥企業之一，產品涵蓋人用藥及動保用藥。聯邦制藥擁有六家生產基地，完善的中間體、原料藥和製劑銷售團隊，銷售網路遍佈中國及全球。截止目前，聯邦制藥是中國為數不多的同時擁有第二代和第三代胰島素產品的製藥企業之一。現時，聯邦制藥為恒生綜合指數系列的成份股之一，明晟（MSCI）ESG 評級維持 A 級，位居同業領先。

如有垂詢，請聯絡：

**iPR 奧美公關**

羅雅婷 / 方曉璇

電話：(852) 2136 6181 / 3920 7619

傳真：(852) 3170 6606

電郵：[tul@iprogilvy.com](mailto:tul@iprogilvy.com)