

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2023年6月30日止六個月之中期業績公告**

本公司董事會欣然公佈本集團截至2023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2023年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
收入	4	<b>21,315,899</b>	21,282,131
銷售成本		<b>(10,698,520)</b>	(11,578,145)
毛利		<b>10,617,379</b>	9,703,986
其他收入	5	<b>220,140</b>	183,900
銷售及分銷開支		<b>(5,071,296)</b>	(4,175,166)
行政開支		<b>(2,103,288)</b>	(1,722,407)
研發費用		<b>(2,134,279)</b>	(1,827,106)
金融資產減值損失		<b>(57,976)</b>	(22,860)
其他收益	6	<b>857,069</b>	651,104
其他開支		<b>(256,491)</b>	(911,508)
利息收入		<b>171,494</b>	118,424
財務成本	7	<b>(603,375)</b>	(438,906)
應佔損益：			
合營企業		<b>(95,841)</b>	(99,564)
聯營企業		<b>1,118,104</b>	898,583
稅前溢利	8	<b>2,661,640</b>	2,358,480
稅項	9	<b>(610,245)</b>	(509,086)
本期溢利		<b>2,051,395</b>	1,849,394
歸屬於：			
母公司股東		<b>1,783,642</b>	1,541,885
非控股權益		<b>267,753</b>	307,509
		<b>2,051,395</b>	1,849,394
歸屬於母公司普通股股東的每股盈利	11		
基本			
— 每股收益		<b>人民幣0.67元</b>	人民幣0.60元
稀釋			
— 每股收益		<b>人民幣0.67元</b>	人民幣0.60元

中期簡明綜合全面收益表  
截至2023年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
本期溢利	<u>2,051,395</u>	<u>1,849,394</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	549,556	115,920
應佔合營企業之其他全面收益	—	48
應佔聯營企業之其他全面損失	<u>(74,012)</u>	<u>(71,933)</u>
可於以後期間劃分至損益之其他全面收益淨額	<u>475,544</u>	<u>44,035</u>
無法在以後期間劃分至損益之其他全面 收益／(損失)：		
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 公允價值變動	73	(8,121)
稅項之影響	<u>(11)</u>	<u>1,218</u>
	<u>62</u>	<u>(6,903)</u>
無法在以後期間劃分至損益之 其他全面收益／(損失)淨額	<u>62</u>	<u>(6,903)</u>
本期其他全面收益，扣除稅項	<u>475,606</u>	<u>37,132</u>
本期全面收益總額	<u>2,527,001</u>	<u>1,886,526</u>
歸屬於：		
母公司股東	2,042,466	1,610,753
非控股權益	<u>484,535</u>	<u>275,773</u>
	<u>2,527,001</u>	<u>1,886,526</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2023年6月30日

	附註	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022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		18,286,383	15,718,789
使用權資產		2,871,063	2,837,229
商譽		11,059,458	10,337,053
其他無形資產		14,658,696	13,951,625
於合營企業之投資		136,060	230,606
於聯營企業之投資		23,725,966	22,863,449
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		52,257	15,451
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		1,083,199	2,388,829
遞延稅項資產		457,421	442,570
貿易應收款項—非流動		88,684	91,663
其他非流動資產		<u>2,827,928</u>	<u>2,956,749</u>
非流動資產總額		<u>75,247,115</u>	<u>71,834,013</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		7,866,867	6,882,432
貿易應收款項及應收票據	12	8,882,652	7,612,942
預付款、其他應收款項及其他資產		1,972,421	2,635,453
以公允價值計量且變動計入損益的金融資產		2,435,162	928,532
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 債權投資		388,967	558,927
現金及銀行結餘		<u>14,885,382</u>	<u>16,241,313</u>
		<u>36,431,451</u>	<u>34,859,599</u>
持有待售資產		<u>419,578</u>	<u>419,578</u>
流動資產總額		<u>36,851,029</u>	<u>35,279,177</u>

		2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022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	13	6,398,619	6,284,041
其他應付款項及應計款項		7,597,309	7,649,161
計息銀行借款及其他借款		20,888,422	17,016,360
租賃負債		198,483	184,406
合同負債		1,210,488	1,544,763
應付稅項		<u>525,483</u>	<u>619,339</u>
 流動負債總額		 <u>36,818,804</u>	 <u>33,298,070</u>
 流動資產淨額		 <u>32,225</u>	 <u>1,981,107</u>
 資產總額減流動負債		 <u>75,279,340</u>	 <u>73,815,120</u>
 <b>非流動負債</b>			
計息銀行借款及其他借款		11,677,280	12,099,868
租賃負債		760,883	744,992
遞延所得稅負債		3,625,412	3,362,940
合同負債		279,610	354,413
遞延收入		619,121	632,433
其他長期負債		<u>2,912,666</u>	<u>2,562,281</u>
 非流動負債總額		 <u>19,874,972</u>	 <u>19,756,927</u>
 淨資產		 <u>55,404,368</u>	 <u>54,058,193</u>
 <b>權益</b>			
歸屬於母公司股東之權益			
已發行股本		2,672,157	2,672,157
庫存股份		(53,255)	(53,255)
儲備金		<u>42,796,566</u>	<u>41,912,839</u>
 非控股權益		 <u>45,415,468</u>	 <u>44,531,741</u>
		<u>9,988,900</u>	<u>9,526,452</u>
 權益總額		 <u>55,404,368</u>	 <u>54,058,193</u>

## 中期簡明綜合財務報表附註

2023年6月30日

### 1. 編製基準

截至2023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2022年12月31日止年度的年度綜合財務報表一並閱讀。

### 2.1 會計政策及披露變動

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2022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17號	保險合約
香港財務報告準則第17號(修訂本)	保險合約
香港財務報告準則第17號(修訂本)	首次應用香港財務報告準則第17號及 香港財務報告準則第9號—比較資料
香港會計準則第1號(修訂本)及 香港財務報告準則實務公告第2號	會計政策披露
香港會計準則第8號(修訂本)	會計估計的定義
香港會計準則第12號(修訂本)	與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項
香港會計準則第12號(修訂本)	國際稅收改革-支柱二立法模板

該等新修訂及經修訂香港財務報告準則的性質及影響如下：

- (a) 香港會計準則第1號(修訂本)要求實體披露其重大會計政策資料(而非其重要會計政策)。倘會計政策資料與實體財務報表所載其他資料一併考慮時，可能合理預期影響一般用途財務報表的主要使用者基於該等財務報表作出的決定，則該等資料屬重大。香港財務報告準則實務公告第2號(修訂本)就如何將重要性概念應用於會計政策披露提供非強制性指引。本集團自2023年1月1日應用該等修訂。該等修訂並未對本集團的中期簡明綜合財務資料產生任何影響，而預計會影響本集團的年度綜合財務報表中的會計政策披露。
- (b) 香港會計準則第8號(修訂本)澄清了會計估計變更與會計政策變更之間的區別。會計估計定義為財務報表中受計量不確定性影響的貨幣金額。該等修訂亦澄清實體如何使用計量技術及輸入數據作出會計估計。本集團已對於2023年1月1日或之後發生的會計政策變動及會計估計變動應用該等修訂。由於本集團釐定會計估計的政策與修訂一致，故該等修訂對本集團的財務狀況或業績並無產生任何影響。

- (c) 香港會計準則第12號(修訂本)與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項縮小了香港會計準則第12號下初始確認例外的範圍，使其不再適用於產生同等應課稅及可扣減暫時性差異的交易，如租賃及棄置義務。因此，實體須就該等交易產生的暫時性差異確認遞延稅項資產(前提是有足夠的應課稅利潤)及遞延稅項負債。本集團已於2022年1月1日應用有關租賃的暫時性差異的修訂，任何累計影響均確認為於該日對保留溢利或權益其他組成部分(如適用)結餘的調整。此外，本集團已就於2022年1月1日或之後發生的租賃以外的交易前瞻性應用該等修訂。由於本集團釐定會計估計的政策與修訂一致，故該等修訂對本集團的財務狀況或業績並無產生任何影響。
- (d) 香港會計準則第12號(修訂本)國際稅收改革一支柱二立法模板，即對應用由經濟合作與發展組織發佈的支柱二立法的遞延稅項的確認及披露引入強制性臨時例外。該等修訂亦引入對受影響實體的披露要求，幫助財務報表的用戶更好地理解實體面臨的支柱二所得稅風險，包括支柱二立法生效期間單獨披露與支柱二所得稅相關的即期稅項，以及立法頒佈或實質頒佈但尚未生效期間披露有關所繳納支柱二所得稅的已知或合理估計信息。各類實體須披露自2023年1月1日或之後開始的年度期間所繳納支柱二所得稅相關的信息，但無需披露截至2023年12月31日或之前的任何中期期間的此類信息。本集團已追溯應用該等修訂及強制性臨時例外。本集團目前正在評估支柱二所得稅所帶來的影響。

## 2.2 以往期間之重列

### 2.2.1 同一控制下企業合併導致的以往期間財務報表重述

2022年3月，本公司附屬公司上海復星醫藥產業發展有限公司以人民幣4,000,000元的現金對價收購了上海復星高科技(集團)有限公司持有的上海星創健康科技有限公司(「上海星創」)87%的股權。上海星創主要從事的業務包括健康科技、醫療科技、企業管理諮詢、商務信息諮詢等。

2022年9月，本公司附屬公司上海復星健康科技(集團)有限公司與本公司間接擁有的附屬公司寧波復技醫療科技有限公司(「寧波復技」)通過認繳新增註冊資本，以人民幣17,000,000元的對價獲得上海復星高科技(集團)有限公司持有的上海復雲健康科技有限公司(「上海復雲」)56.66%的股權。上海復雲主要從事的業務包括健康諮詢服務(不含診療服務)、電子產品銷售等。

收購完成後，這些被收購的公司被列為本集團的附屬公司。由於本公司與被收購公司在上述收購完成前後均為上海復星高科技(集團)有限公司共同控制，故採用權益結合法對被收購公司的業務合併進行會計核算。

由控制本集團的最終股東控制下的實體的利益轉讓而產生的業務合併，按收購發生在所述最早的日期開始，或(如果晚些)在共同控制權建立之日開始進行會計處理。收購的資產和負債按之前在被收購實體的財務報表中確認的賬面金額確認。

在將一個實體的權益轉讓給控制本集團的最終股東控制下的另一個實體時，本集團在資產及負債賬面價值中的權益與轉讓該實體權益的成本之間的任何差額均直接以股權確認。

合併的其他綜合收益報表包括每個合併主體自提出之日起或自合併主體首次納入共同控制之日起的結果，其中這是一個較短的期間。

所有集團內結餘、交易、集團內交易和股息造成的未實現損益在合併時全部消除。

截至2022年1月1日的期初餘額以及截至2022年6月30日止六個月的比較信息已在合併財務報表中重述。

### 2.2.2 對綜合財務報表之量化影響

#### (i) 截至2022年6月30日止六個月之經重述綜合收益

	如前呈報 人民幣千元	以往期間 調整影響 人民幣千元 附註2.2.1	重述 人民幣千元
期間利潤	1,869,495	(20,101)	1,849,394
能於以後期間重分類至損益之 其他綜合收益淨額	44,035	—	44,035
於以後期間不重分類至損益之 其他綜合虧損淨額	(6,903)	—	(6,903)
本期間綜合收益總額	1,906,627	(20,101)	1,886,526
歸屬於：			
母公司股東	1,622,372	(11,619)	1,610,753
非控股權益	284,255	(8,482)	275,773



截至2022年6月30日止六個月之經重述綜合收益表詳情包括：

	如前呈報 人民幣千元	以往期間 調整影響 人民幣千元	重述 人民幣千元
收入	21,274,606	7,525	21,282,131
銷售成本	(11,575,661)	(2,484)	(11,578,145)
其他收入	183,645	255	183,900
利息收入	118,416	8	118,424
銷售及分銷開支	(4,166,397)	(8,769)	(4,175,166)
行政開支	(1,715,275)	(7,132)	(1,722,407)
研發費用	(1,818,335)	(8,771)	(1,827,106)
其他開支	(911,494)	(14)	(911,508)
財務成本	(438,187)	(719)	(438,906)

### 3. 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研發、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。經調整稅後利潤或虧損的計量與本集團的稅後利潤或虧損的計量一致，惟有關計量並不包括以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產及以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的權益工具的股息收入、以公允價值計量且變動計入損益的金融資產的公允價值利得或損失以及總部及投資平台公司收入和開支。

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及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
分部收入：							
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	253,786	36,867	14,485	—	18,355	(323,493)	—
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>
分部業績*	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)
應佔損益：							
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>
分部資產：	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>
分部負債：	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>
其他分部資料：							
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)。

截至2022年6月30日止六個月(未經審核)(經重述)

	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	14,270,930	4,034,954	2,916,662	—	59,585	—	21,282,131
分部間銷售	<u>140,363</u>	<u>214,035</u>	<u>43,313</u>	<u>—</u>	<u>9,334</u>	<u>(407,045)</u>	<u>—</u>
收入總額	<u>14,411,293</u>	<u>4,248,989</u>	<u>2,959,975</u>	<u>—</u>	<u>68,919</u>	<u>(407,045)</u>	<u>21,282,131</u>
<b>分部業績*</b>	1,889,837	439,669	(386,703)	—	21,757	(20,930)	1,943,630
其他收入	103,862	11,334	15,396	—	11,268	—	141,860
其他收益	302,498	301,515	47,933	—	—	—	651,946
利息收入	83,261	7,596	12,901	—	118	(5,711)	98,165
財務成本	(105,897)	(14,518)	(89,415)	—	(5,044)	49,853	(165,021)
其他開支	(229,699)	(28,089)	(19,820)	—	14,628	305	(262,675)
<b>應佔損益：</b>							
合營企業	(96,979)	—	—	—	(2,585)	—	(99,564)
聯營企業	14,208	93,494	(16,446)	919,864	(112,537)	—	898,583
未分配其他收入、利息收入、 其他收益、財務成本及開支							<u>(848,444)</u>
稅前溢利／(虧損)	1,961,091	811,001	(436,154)	919,864	(72,395)	23,517	2,358,480
稅項	(382,366)	(111,764)	(5,670)	—	(23)	—	(499,823)
未分配稅費							<u>(9,263)</u>
本期溢利／(虧損)	1,578,725	699,237	(441,824)	919,864	(72,418)	23,517	<u>1,849,394</u>
<b>分部資產：</b>	51,748,370	10,007,104	11,108,724	16,774,252	5,037,837	(2,539,162)	92,137,125
包括：							
於合營企業的投資	290,610	—	832	—	7,785	—	299,227
於聯營企業的投資	1,318,013	1,250,089	893,241	16,774,252	2,599,526	—	22,835,121
未分配資產							<u>6,633,308</u>
資產總額							<u>98,770,433</u>
<b>分部負債：</b>	22,453,057	3,539,092	5,408,677	—	1,530,697	(15,682,906)	17,248,617
未分配負債							<u>33,854,545</u>
負債總額							<u>51,103,162</u>
<b>其他分部資料：</b>							
折舊及攤銷	722,087	115,279	206,588	—	20,402	—	1,064,356
於損益表中確認的資產 減值損失，淨額	65,473	20,319	11,628	—	—	—	97,420
資本開支**	1,800,755	155,846	196,281	—	21,498	—	2,174,380

\* 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)。

#### 4. 收入

本集團的收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
與客戶之間的合同產生的收入	21,287,424	21,266,285
其他來源收入		
總租賃收入	<u>28,475</u>	<u>15,846</u>
	<u>21,315,899</u>	<u>21,282,131</u>

#### 5. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產及 以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 股權投資之股息收入	12,604	36,451
政府補助	207,536	147,300
其他	<u>—</u>	<u>149</u>
	<u>220,140</u>	<u>183,900</u>

## 6. 其他收益

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
出售聯營企業權益的收益	244,560	186,594
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	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	—
出售附屬公司的收益	—	382,978
其他	25,011	81,532
	<u>857,069</u>	<u>651,104</u>

## 7. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
銀行及其他借款利息	603,996	444,963
租賃負債利息支出	21,367	22,647
減：資本化利息	(21,988)	(28,704)
利息開支，淨額	<u>603,375</u>	<u>438,906</u>

## 8. 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	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
已售存貨的成本	8,531,759	9,674,633
已提供服務的成本	2,166,761	1,903,512
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	4,678,614	4,120,838
退休福利：		
定額供款基金	293,951	261,459
住房福利：		
定額供款基金	171,435	153,680
股份支付	32,178	33,725
	<u>5,176,178</u>	<u>4,569,702</u>
研發成本		
本期開支(不包括其他無形資產攤銷)	1,981,564	1,730,993
減：政府對研發項目的補貼*	(17,970)	(50,780)
短期及低價值資產租賃支出	42,934	29,708
不動產、廠房和設備折舊	701,576	609,431
使用權資產折舊	136,291	114,947
其他無形資產攤銷	689,200	339,978
存貨減值準備及遞延開發成本		
減值準備計提	21,477	29,341
金融資產減值撥備		
應收賬款減值撥備	55,847	20,601
其他應收款項減值撥備	2,129	2,259
其他非流動資產減值撥備	8,899	—
預付款及其他資產減值準備	—	45,224
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(收益)／損失	(387,374)	640,805
匯兌損失／(收益)淨額	97,838	(72,842)
處置不動產、廠房和設備及其他無形資產的損失	1,411	2,306
虧損合同撥備	—	100,671

\* 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。

## 9. 稅項

中國大陸即期所得稅費用乃按2008年1月1日獲批准及生效的《中華人民共和國企業所得稅法》，以本集團應課稅利潤的法定稅率25%（2022年同期：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。本期間，香港利得稅按在香港產生的估計應課稅溢利以稅率16.5%計算即期所得稅。Alma Lasers Ltd.，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。Nova Medical Israel Ltd.（「Nova」），一間本公司的以色列附屬公司，按法定稅率23%計算即期所得稅。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20.6%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%計算即期所得稅。Phixen S.A.S（「Phixen」），一間本公司的法國附屬公司，按法定稅率25%計算即期所得稅。

截至2022年和2023年6月30日止的六個月中主要所得稅成分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
即期	427,510	603,241
遞延	<u>182,735</u>	<u>(94,155)</u>
本期間稅項開支總額	<u><u>610,245</u></u>	<u><u>509,086</u></u>

## 10. 股息

本期間董事會不建議派發中期股息（截止2022年6月30日止六個月：無）。

建議宣派的截至2022年12月31日止年度普通股每股人民幣0.42元（稅前）的終期股息已經由2023年6月28日召開的股東周年大會批准。

## 11. 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2,669,655,211股（截至2022年6月30日止六個月：2,562,898,545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	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核) 經重述
<b>盈利</b>		
歸屬於本公司普通股股東的盈利	<b>1,783,642</b>	1,541,885
減：分配給限制性A股激勵計劃的現金股利	<b>(1,050)</b>	—
	<u>1,782,592</u>	<u>1,541,885</u>
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	<b>1,782,592</b>	1,541,885
分配給限制性A股激勵計劃的現金股利	<b>1,050</b>	—
	<u>1,783,642*</u>	<u>1,541,885</u>
	股份數目	
	截至6月30日止六個月	
	2023年 (未經審核)	2022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	<b>2,669,655,211</b>	2,562,898,545
具潛在攤薄的影響—加權平均數：		
— 限制性A股激勵計劃	<b>133,916</b>	—
	<u>2,669,789,127*</u>	<u>2,562,898,545</u>

\* 由於考慮限制性A股激勵計劃，每股稀釋盈利會增加，因此限制性A股激勵計劃對本期間的每股基本盈利有反稀釋影響，在計算每股稀釋盈利時被忽略。因此，每股稀釋盈利的金額是基於截至2023年6月30日止六個月期間的利潤人民幣1,782,592,000元和本期間內已發行普通股的加權平均數2,669,655,211股。

## 12. 貿易應收款項及應收票據

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	8,867,945	7,588,099
應收票據	<u>14,707</u>	<u>24,843</u>
	<u><b>8,882,652</b></u>	<u><b>7,612,942</b></u>

貿易應收款項的信用期一般為三個月，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作出的賬齡分析如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
未清償結餘賬齡如下：		
一年以內	8,713,109	7,519,069
一至兩年	247,486	198,235
兩至三年	59,758	29,153
三年以上	<u>57,732</u>	<u>48,834</u>
	<b>9,078,085</b>	7,795,291
減：貿易應收款項減值準備	<u>(210,140)</u>	<u>(207,192)</u>
	<u><b>8,867,945</b></u>	<u><b>7,588,099</b></u>

## 13. 貿易應付款項及應付票據

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	5,802,885	5,426,162
應付票據	<u>595,734</u>	<u>857,879</u>
	<u><b>6,398,619</b></u>	<u><b>6,284,041</b></u>

貿易應付款項及應付票據不計利息，一般須於二個月內清償。

於報告期末，貿易應付款項按發票日期做出的賬齡分析如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
未清償結餘賬齡如下：		
一年以內	5,631,851	5,267,809
一至兩年	123,092	119,022
兩至三年	16,667	19,691
三年以上	<u>31,275</u>	<u>19,640</u>
	<u><u>5,802,885</u></u>	<u><u>5,426,162</u></u>

#### 14. 資產負債表日後事項

報告期後無重大需要披露的事項。

## 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，本集團實現營業收入人民幣21,316百萬元，較上年同期增長0.16%。收入主要影響因素包括：(1)漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)等新品和次新品收入保持快速增長，其中，2022年3月獲批上市的漢斯狀於報告期內實現收入人民幣556百萬元、漢曲優收入同比增長57.1%、蘇可欣收入同比增長32.7%，捷倍安(阿茲夫定片)在報告期初亦有一定銷售貢獻；(2)隨著新冠疫情不再構成「國際關注的突發公共衛生事件」，復必泰(mRNA新冠疫苗)、新冠抗原及核酸檢測試劑等抗疫產品收入同比顯著下降(不含抗疫產品，報告期內本集團營業收入同比增長約15%)。

報告期內，本集團實現歸屬於上市公司股東的淨利潤人民幣1,784百萬元，同比增長15.69%；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1,373百萬元，同比減少26.28%。扣除非經常性損益的淨利潤同比下降，主要係：(1)抗疫產品收入顯著下降，但報告期內仍有團隊和醫學、市場等費用；(2)附屬公司Gland Pharma因美國市場競爭加劇以及部分產線停產升級等因素導致的經營業績同比下降；(3)美元加息、升值等因素導致的財務費用和匯兌損失的增加；(4)由於人力成本增加、新併購公司的影響及擬併購項目諮詢費用等影響，管理費用同比增加人民幣381百萬元；(5)本集團保持對創新藥及生物類似藥、創新孵化平台以及早研項目等的投入，研發費用同比增加人民幣307百萬元。報告期內，本集團實現非經常性損益人民幣411百萬元，同比增加人民幣731百萬元，主要包括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部分股權等非核心資產出售收益(註：上年同期本集團所持有的BNTX股票等金融資產公允價值變動損失致上年同期非經常性損益為人民幣-320百萬元)。報告期內，本集團經營活動產生的現金流量淨額人民幣1,810百萬元，同比增長0.63%。

報告期內，本集團繼續加大研發力度，研發投入共計人民幣2,884百萬元，同比增長19.77%；其中，研發費用為人民幣2,134百萬元，同比增加人民幣307百萬元、增長16.80%。

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

	2023年1至6月		2022年1至6月		同比增減 (%)
	營業收入 金額	佔營業 收入比重 (%)	營業收入 金額	佔營業 收入比重 (%)	
<b>按業務板塊</b>					
製藥	15,921	74.69	14,271	67.06	11.56
醫療器械與醫學診斷	2,215	10.39	4,035	18.96	-45.11 <sup>註1</sup>
醫療健康服務	3,127	14.67	2,917	13.71	7.20
<b>分地區</b>					
中國大陸	16,530	77.55	13,690	64.33	20.75
中國大陸以外地區和其他國家	4,786	22.45	7,592	35.67	-36.97 <sup>註2</sup>

註1：主要係新冠抗原、核酸檢測試劑收入以及非自有抗疫產品海外銷售收入同比下降所致。

註2：主要係復必泰(mRNA新冠疫苗)在港澳台地區的銷售收入、非自有抗疫產品海外銷售收入等同比顯著下降，以及附屬公司Gland Pharma美國市場收入下降等因素所致。

## 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，本集團共有5個創新藥(適應症)、10個仿製藥(適應症)獲批上市；4個創新藥/生物類似藥(適應症)<sup>1</sup>、34個仿製藥(適應症)申報上市(NDA)；7個創新

<sup>1</sup> 包括由本集團合作夥伴Accord BioPharma Inc.於美國就本集團自主研發的注射用曲妥珠單抗(漢曲優)遞交的上市許可申請(BLA)。

藥／生物類似藥(適應症)於中國境內獲批開展臨床試驗(IND)。有關報告期內本集團主要研發管線進展情況，詳見附表1。

本集團多款創新產品(適應症)獲批上市，創新產品組合進一步擴容。報告期內，本集團自主研發的首款生物創新藥漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於中國境內(不包括港澳台地區)新增獲批廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)適應症，成為全球首個獲批用於一線治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶向PD-1單抗藥品；奕凱達(阿基侖賽注射液)於中國境內新增獲批二線適應症(用於一線免疫化療無效或在一線免疫化療後12個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL))，將惠及更多一線免疫化療無效或復發的患者。

報告期內，本集團獲獨家商業化許可的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)以及新一代擬鈣劑旁必福(鹽酸依特卡肽注射液)均於中國境內獲批上市。2023年8月，本集團獨家商業化的一心坦(沙庫巴曲顯沙坦鈉片)亦於中國境內獲批上市。此外，本集團獲獨家商業化許可的歐泰樂(阿普米斯特片)和奧康澤(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊)於2023年1月被納入國家醫保目錄(2023年3月正式執行)。

截至報告期末，本集團已上市的主要創新產品和核心品種情況，詳見附表2。

與此同時，本集團在研管線快速推進。截至本公告日期，多款產品(適應症)陸續進入上市前審批階段。報告期內，本集團自主研發的生物創新藥斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)於歐盟的上市許可申請(MAA)獲受理；本集團自主研發的生物類似藥注射用曲妥珠單抗(中國境內商品名：漢曲優)的上市許可申請(BLA)獲美國FDA受理，並有望成為首個在中國、歐盟、美國獲批的國產生物類似藥，進一步覆蓋歐美主流生物藥市場；此外，本集團許可引進的Daxibotulinumtoxin A型肉毒桿菌毒素(項目代號：RT002)的醫美適應症(暫時性改善成人因皺眉肌／或降眉間肌活動引起的中度至重度皺眉紋)及醫療適應症(治療成人頸部肌張力障礙)的上市註冊申請

分別於2023年4月、7月獲國家藥監局受理；鹽酸替納帕諾片(項目代號：Tenapanor，擬用於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)的上市註冊申請亦於2023年7月獲國家藥監局受理。

## 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。

在美國市場，仿製藥自營隊伍已初步成熟，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。報告期內，本集團啟動美國創新藥團隊組建，並開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)的商業化籌備工作，與Syneos Health達成合作，為該產品在美國的商業化提供支持；自主研發的注射用曲妥珠單抗(中國境內商品名：漢曲優)的上市許可申請(BLA)獲美國FDA受理<sup>2</sup>。在歐洲市場，本集團自主研發的單抗產品注射用曲妥珠單抗已於2020年獲批上市(歐盟商品名：Zercepac)，成為首個中歐雙批的國產單抗生物類似藥；報告期內，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)(ES-SCLC適應症)的歐洲上市許可申請亦獲受理。在港澳地區，本集團已初步形成創新藥團隊，可涵蓋醫學事務、市場准入、銷售等職能，報告期內，持續推進AKYNZEO(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊，中國境內商品名：奧康澤)、ALOXI(帕洛諾司瓊鹽酸鹽)等產品註冊和商業化。

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，其銷售網絡覆蓋超過40個國家和地區。報告期內，集藥品研發、製造及物流配送為一體的科特迪瓦園區已啟動建設，未來將實現非洲本地化藥品製造及供應。印度附屬公司Gland Pharma積極推動向生物藥CDMO轉型、產品向複雜製劑以及高難度注射劑轉型，並持續推進產品在中國市場的上市註冊，報告

<sup>2</sup> 該上市許可申請(BLA)由本集團合作夥伴Accord BioPharma Inc.於美國提交。

期內注射用右雷佐生於中國境內獲批上市。截至本公告日期，附屬公司復宏漢霖已與Boston Oncology訂立許可及供貨協議，授予Boston Oncology就利妥昔單抗注射液在亞非16個新興市場獨家開發及商業化權益，以進一步提升該產品在亞非市場的可及性；2023年8月，復宏漢霖亦就斯魯利單抗注射液（PD-1抑制劑）與Kgbio達成協議，將雙方合作範圍由原來的東南亞10個國家進一步擴展增加中東北非區域的12個國家，以提升該產品在國際市場的可及性和認可度。

此外，在醫療美容領域，附屬公司復銳醫療科技(Sisram Medical)持續提升全球渠道能力，2023年上半年，復銳醫療科技(Sisram Medical)直銷收入佔比進一步提升至72%。報告期內，復銳醫療科技(Sisram Medical)完成對「飛頓」品牌和渠道的收購，實現醫美業務的中國市場直銷佈局。在呼吸健康領域，附屬公司博毅雅(Breas)持續深耕歐洲、美國市場並拓展中國市場，報告期內，博毅雅(Breas)Vivo 1、2、3型呼吸機分別獲批於中國境內上市，本土化進程持續推進。

### 3. 加強商業化體系的專業化、品牌化、數字化、合規化

通過持續強化製藥業務營銷體系的建設與整合，本集團已形成與現有產品及擬上市產品相匹配的專業化、品牌化、數字化、合規化的商業化體系。截至報告期末，本集團製藥板塊商業化團隊近6,000人，覆蓋超過2,000家三級醫院、10,000家一、二級醫院和近20萬家零售藥店。近年來，為了配合創新產品上市，本集團戰略佈局並持續精益優化創新藥團隊和零售團隊，覆蓋核心市場、縣區市場、DTP藥房等渠道，聚焦血液科、淋巴瘤科、乳腺科、腫瘤內科、風濕科、腎科、透析科、消化科等核心科室。此外，通過與聯營公司國藥控股的合作與聯動，充分發揮國藥控股的分銷網絡和物流配送優勢，促進本集團藥品銷售渠道的拓展。

在海外市場商業化進程方面，本集團在醫學事務、市場准入、品牌和市場推廣等方面構建了全方位的支持體系，以期最大化產品商業化價值。截至報告期末，製藥板塊已形成約1,000人的海外商業化團隊，主要覆蓋美國、非洲等市場。在美國市場，本集團已啟動斯魯利單抗注射液（PD-1抑制劑）的商業化籌備工作，啟動建設職能完備的創新藥商業化團隊；在非洲等新興市場，本集團已設有5個區域性分銷



中心，並建立發展以數字化為核心的管理能力、用戶運營能力、B2B2C模式的服務能力，可為客戶提供註冊、流通、學術推廣及上市後安全警戒等一站式服務，為本集團產品海外市場的准入及營銷奠定了堅實基礎。

此外，隨著新冠疫情不再構成「國際關注的突發公共衛生事件」，線下商業化活動逐步恢復。報告期內，本集團多項創新藥臨床數據在美國臨床腫瘤學會(ASCO)、中國臨床腫瘤學會(CSCO)、歐洲血液學年會(EHA)等國內外醫藥行業學術會議中披露。

在強化商業化體系的同時，本集團持續優化營銷合規管理體系，並設定嚴格的審核監督流程，涵蓋多個職能部門聯動協作，以保證營銷活動、營銷方式、營銷內容、營銷材料等的合規性；持續加強負責任營銷的內部審計，針對各附屬公司負責任營銷政策的執行、銷售流程、銷售合同簽訂等的規範性管理開展審計。

在內部合規監管方面，本集團進一步加強管理制度公開化、透明化，2023年1月於本公司官網公示多項內部制度，包括《反腐敗條例》、《工程建設項目廉政管理規定(試行)》和《廉潔從業管理規定》等，明確制度紅線，嚴禁任何行賄受賄行為，致力於打造公正廉潔的商業環境和文化。在內部員工培訓方面，本集團定期向營銷相關崗位的員工提供「負責任營銷」專項培訓，內容包括法律法規、內部規章制度、產品知識等，通過線上與線下相結合的培訓方式，幫助營銷人員了解本集團對於營銷相關的規定，確保營銷過程的合理、合規。

此外，截至本公告日期，本集團已開展「ESG文化月」活動，內容涵蓋營銷合規、反貪腐等主題培訓，以加深員工對合規的理解與認同，提高風險管控意識。

#### 4. 數字化賦能業務持續增長

報告期內，本集團持續優化數字化技術與手段，持續構建數字化業務中台、管理中台與數據中台。

在數字化業務中台方面，持續加強藥物研發的數字化能力，全面優化研發項目管理流程。報告期內，完成研發項目主數據治理，積極探索AI新技術賦能藥物研發場景，進一步提升研發管理效能；深化智能製造，通過頂層設計制定智能製造標準，打造數字燈塔工廠；完善供應鏈體系建設，新上線SRM (Supplier Relationship Management) 供應商管理系統，搭建SRM實施模板，推動SRM在總部以及附屬公司復宏漢霖及萬邦醫藥的落地應用，支撐研發、採購、財務等業務的管理和發展。後續，本集團將進一步深化SRM應用，在總部層面構建採購業務平台，與現有管理系統無縫集成，實現S2P (Source to Pay) 的閉環管理，打造可持續、精益化的供應鏈管理體系。

在數字化管理中台方面，進一步完善人力及財務管理體系。在人力管理方面，持續優化人力資源數字化管理eHR平台；在財務管理方面，本集團持續推進SAP核心系統建設，並完成海外附屬公司Gland Pharma、Tridem Pharma的系統部署及上線，支持印度、法國、西非等國家／地區的業務運營；在國內，推進疫苗業務的落地應用，支持企業研發、製造、供應鏈、銷售、財務等業務的管理。同時，報告期內，本集團搭建費控管理系統，進一步提升財務審單效率和質量，從預算、申請、合同、訂單、支付等各環節各維度構建支付大台賬，提高財務分析效率。

在數字化數據中台方面，建立本集團數據倉庫，將人力、財務、質量、運營、採購、EHS等數據接入數據平台建模並建立可視化分析報告，以指導企業運營管理、賦能業務發展。

附表1：報告期內主要研發管線進展情況

報告期內進展	藥品名稱／代號	靶點／機制	藥品類型 <sup>註2</sup>	臨床批准	I期	II期	III期	上市申請	上市批准	備註
NDA 獲批 (5項)	漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	PD-1	治療用生物製品	一線治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)						聯合化療 (卡鉑和依托泊苷)
	奕凱達 <sup>註1</sup> (阿基侖賽注射液)	CD19	治療用生物製品	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(t/r LBCL)						—
	倍穩 <sup>註2</sup> (鹽酸凱普拉生片)	P-CAB	化學藥品	十二指腸潰瘍(DU)						—
		P-CAB	化學藥品	反流性食管炎(RE)						—
	復必泰二價疫苗 <sup>註3</sup> (mRNA新冠疫苗原始株/ Omicron變異株BA.4-5二價疫苗)	S蛋白	—	預防由新冠病毒(SARS-CoV-2)感染所致的疾病(COVID-19)						—
NDA 獲受理 (4項)	斯魯利單抗注射液	PD-1	—	一線治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC) <sup>註4</sup>						聯合化療 (卡鉑和依托泊苷)
	DaxibotulinumtoxinA型肉毒杆菌毒素 (RT002)	/	治療用生物製品	暫時性改善成人因皺眉肌／或降眉間肌活動引起的中度至重度皺眉紋						—
	鹽酸替納帕諾片 (Tenapanor)	NHE3	—	便秘型腸易激綜合症 <sup>註5</sup>						—
	注射用曲妥珠單抗 <sup>註6</sup> (中國境內商品名：漢曲優、 歐盟商品名：Zercepac)	HER2	—	(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						—
進入III期臨床 (1項)	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	治療用生物製品	HER2陽性局部晚期或轉移性乳腺癌						—
進入II期臨床 (2項)	HLX26 (重組抗LAG-3人源化單克隆抗體 注射液)	LAG-3	治療用生物製品	轉移性結直腸癌(mCRC)						聯合漢斯狀(斯魯利單 抗注射液)和化療
	HLX208 (BRAF V600E抑制劑)	BRAF V600E	化學藥品	非小細胞肺癌(NSCLC)						聯合漢斯狀(斯魯利單 抗注射液)

報告期內進展	藥品名稱／代號	靶點／機制	藥品類型 <sup>註</sup>	臨床批准	I期	II期	III期	上市申請	上市批准	備註
進入I期臨床 (1項)	HLX15 (重組抗CD38全人單克隆抗體 注射液)	CD38	治療用生物製品	多發性骨髓瘤(MM)						—
IND獲批 (7項)	HLX51 (注射用重組抗OX40人源化單克隆 抗體)	OX40	治療用生物製品	晚期／轉移性實 體瘤和淋巴瘤						—
	HLX26 (重組抗LAG-3人源化單克隆抗體 注射液)	LAG-3	治療用生物製品	一線治療晚期 非小細胞肺癌 (NSCLC)						聯合漢斯狀 (斯魯利單抗注射液) 和化療
	HLX13 (重組抗CTLA-4全人單克隆抗體 注射液)	CTLA-4	治療用生物製品	肝癌						—
	FCN-159	MEK1/2	化學藥品	兒童朗格漢斯細 胞組織細胞增生 症						—
	FCN-338	BCL-2	化學藥品	治療髓系惡性血 液疾病						聯合阿扎胞苷或化療
	FCN-016	ROCK	化學藥品	青光眼或高眼壓						—
	SZEY-2108	PBPs	化學藥品	耐碳青霉烯類科 杆菌(CRE)感染						—

註：上表中，藥品類型係依《藥品註冊管理辦法》的規定進行分類。

註1：奕凱達(阿基侖賽注射液)為合營公司復星凱特產品。2023年6月，該產品第二項適應症(用於治療一線免疫化療無效或在一線免疫化療後12個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL))獲國家藥監局附條件上市批准。

註2：倍穩(鹽酸凱普拉生片)為本集團許可引進的創新藥。





註3：復必泰二價疫苗為本集團許可引進的創新藥(疫苗)，於2023年1月澳門獲批常規進口疫苗。





註4：2023年3月，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)聯合化療(卡鉑和依托泊苷)用於廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)成人患者一線治療的上市許可申請獲歐洲EMA受理。






註5：2023年3月，鹽酸替納帕諾片(Tenapanor)用於治療便秘型腸易激綜合症的上市申請在香港遞交並獲受理。

註6：2023年2月，合作夥伴Accord BioPharma Inc.就本集團自主研發的注射用曲妥珠單抗遞交的上市許可申請(BLA)獲美國FDA受理，擬用於(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。

附表2：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	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。	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠 單抗)	該藥品是國內首個獲批上市的曲妥珠單抗生物類似藥、也是首個中歐雙批的國產單抗生物類似藥。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。 圍繞該藥品，本集團携手包括Accord Healthcare Limited, PT Kalbio Global Medika, Laboratorio ELEA Phoenix S.A.等在內的國際知名生物製藥企業佈局歐洲、美國、加拿大等地和衆多新興國家市場，並已於約40個國家和地區獲批上市。 該藥品的歐洲商品名為Zercepac、澳大利亞商品名為Tuzucip和Trastucip。	
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。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。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。	
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。	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
5	抗腫瘤 及 免疫調節	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，是全球首個批准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相關血小板減少症的成年患者；此外，該藥品第二個適應症(用於治療對既往治療反應不佳的成人慢性免疫性血小板減少症(ITP))的藥品註冊申請也已獲國家藥監局受理。	
6		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徵的中度至重度斑塊狀銀屑病的成人患者。	
7		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，是全球首個且截至本公告日期唯一同時阻斷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。	
8		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，係中國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。	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
9	抗腫瘤 及 免疫調節	復可舒* (抗人T細胞兔免疫球蛋白)	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。	
10		奕凱達 (阿基侖賽注射液， 係合營公司 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 DLBCL)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)。	
11	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，係肝病治療基礎用藥。 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。	
12		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腺功能亢進症(SHPT)。	
13		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，是截至本公告日期國內唯一獲批DU/RE雙適應症的P-CAB，係中國1類新藥，已獲批適應症為十二指腸潰瘍(DU)和反流性食管炎(RE)。	



序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
14	抗感染	青蒿琥酯等 抗瘧系列	<p>該系列包括 Artesun (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>截至本公告日期，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) 於2023年6月獲WHO PQ認證，且已獲得16個國家的註冊批准。截至2023年6月，本集團已向全球累計供應超過3億支注射用青蒿琥酯。</p>	
15		捷倍安* (阿茲夫定片)	<p>該藥品 (廣譜RNA病毒抑制劑) 於2022年7月獲國家藥監局應急附條件批准用於治療普通型新冠肺炎成年患者。</p> <p>該藥品其他已獲批適應症還包括與其他逆轉錄酶抑制劑聯用治療高病毒載量的成年HIV-1感染患者 (即艾滋病患者) (附條件批准)。</p>	
16		復必泰* (mRNA新冠疫苗)	<p>復必泰 (mRNA 新冠疫苗 BNT162b2)、復必泰 (原始株/Omicron 變異株 BA.4-5 二價疫苗) 均已於香港正式註冊為藥品/製品 (生物製品)、於澳門獲批准為常規進口疫苗，相關兒童劑型 (用於5至11歲兒童接種) 及幼兒劑型 (用於6個月至4歲幼兒接種) 也已分別獲香港緊急使用認可 (EUA)、澳門特別許可進口。</p>	
17	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。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。</p> <p>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>	

註：\* 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

報告期內，本集團製藥業務實現收入人民幣15,921百萬元，同比增長11.56%。2023年上半年，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)等新品和次新品收入保持快速增長；其中，2022年3月獲批上市的漢斯狀於報告期內實現收入人民幣556百萬元，漢曲優收入同比增長57.1%、蘇可欣收入同比增長32.7%，此外捷倍安(阿茲夫定片)在報告期初亦有一定銷售貢獻，但復必泰(mRNA新冠疫苗)銷量同比顯著下降。

報告期內，製藥業務實現分部業績人民幣1,660百萬元，同比減少12.17%，實現分部利潤人民幣1,428百萬元，同比減少9.56%。主要係：(1)儘管捷倍安(阿茲夫定片)在報告期初有一定銷售貢獻，但復必泰(mRNA新冠疫苗)銷量顯著下降，且報告期內仍有相應的團隊和醫學、市場等費用發生；(2)附屬公司Gland Pharma因美國市場競爭加劇以及部分產線停產升級等因素導致的經營業績同比下降；(3)漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、倍穩(鹽酸凱普拉生片)等上市新品的市場開發、團隊加強等戰略性投入以及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)在海外市場的前期佈局及團隊投入；(4)報告期內本集團保持對創新藥及生物類似藥、創新孵化平台以及早研項目等的投入，研發費用同比增加人民幣301百萬元。

報告期內，本集團製藥業務研發投入人民幣2,519百萬元，同比增長22.16%，製藥業務研發投入佔製藥業務收入的15.82%；其中，研發費用為人民幣1,792百萬元，佔製藥業務收入的11.26%。

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	2023年 1至6月	2022年 1至6月*	同口徑 增長 (%)
抗腫瘤及免疫調節核心產品(註1、3)	<b>3,699</b>	2,550	45.05
抗感染核心產品(註3)	<b>3,318</b>	3,646	-9.00
代謝及消化系統核心產品(註3)	<b>1,504</b>	1,383	8.76
心血管系統核心產品(註2、3)	<b>839</b>	1,095	-23.40
中樞神經系統核心產品(註3)	<b>551</b>	479	14.93
原料藥和中間體核心產品(註3)	<b>654</b>	633	3.21

註1：抗腫瘤及免疫調節核心產品的營業收入同比增長45.05%，主要係漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)銷售增長及新產品歐泰樂(阿普米斯特片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、奧康澤(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊)的收入貢獻所致。

註2：心血管系統核心產品的營業收入同比減少23.40%，主要係肝素系列製劑銷售減少所致。

註3：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、漢利康(利妥昔單抗注射液)、漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、蘇可欣(馬來酸阿伐曲泊帕片)、可勝(西黃膠囊)、凱萊止(鹽酸依匹斯汀膠囊)、奧康澤(奈妥匹坦帕洛諾司瓊膠囊)、漢達遠(阿達木單抗注射液)、歐泰樂(阿普米司特片)、怡羅澤/圖美司(注射用培美曲塞二鈉)、朝暉先(比卡魯胺片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、昂丹司瓊、紫杉醇、奧沙利鉑、迪凱美(甲苯磺酸索拉非尼片)。

抗感染核心產品包括：捷倍安(阿茲夫定片)、青蒿琥酯等抗瘧系列、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)、可樂必妥(左氧氟沙星注射液)、強舒西林/嗶舒/二葉嗶(注射用哌拉西林鈉舒巴坦鈉)、卡泊芬淨、抗結核系列、悉暢/畢立樞(注射用頭孢美唑鈉)、賽複諾(注

射用頭孢米諾鈉)、賀普丁(拉米夫定片)、達托黴素、復必泰(mRNA新冠疫苗)、米卡芬淨、二葉必(注射用頭孢唑肅鈉)、萬古黴素、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、可伊(新複方蘆薈膠囊)、阿拓莫蘭(注射用谷胱甘肽)、怡寶(注射用重組人促紅素(CHO細胞))、立慶(阿法骨化醇片)、萬蘇靖(恩格列淨片)、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)。

心血管系統核心產品包括：肝素系列製劑、邦坦(替米沙坦片)、邦之(匹伐他汀鈣片)、亞尼安(苯磺酸氨氯地平片)、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)、啟程(草酸艾司西酞普蘭片)、奧德金(小牛血清去蛋白注射液)、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。

\* 2022年1至6月數據按2023年1至6月口徑重述。

## 重點事項

### ● 斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑，中國境內商品名：漢斯狀)相關進展

報告期內，本集團自主研發的創新型PD-1抑制劑漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於中國境內(不包括港澳台地區)新增獲批廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)適應症，成為全球首個獲批用於一線治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶向PD-1單抗藥品，其於歐盟的上市許可申請(MAA)也已獲受理。截至本公告日期，漢斯狀已獲批三項適應症(即微衛星高度不穩定(MSI-H)實體瘤、鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)、廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC))，第四項適應症(食管鱗狀細胞癌，ESCC)於中國境內的上市註冊申請也已獲受理；2023年2月，漢斯狀針對食管鱗狀細胞癌(ESCC)的III期臨床研究(ASTRUM-007)結果發表於國際期刊《自然—醫學》(Nature Medicine，影響因子：82.9)，該試驗的研究結果亦入選2023年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會。

圍繞「Combo+Global」(聯合治療+國際化)差異化開發戰略，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)與其他自有管線產品積極協同，並已相繼獲得中國、美國等國家及地區的臨床試驗批准。截至本公告日期，除已獲批註冊的適應症外，以該產品為核心的11項聯合療法正在全球開展臨床試驗，覆蓋肺癌、食管癌、頭頸鱗癌和胃癌等適應症。其中就鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)、廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)和局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)三項適應症均開展了國際多中心臨床試驗，包括在美國已啟動一項對比一線標準治療阿替利珠單抗用於廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的頭對頭橋接試驗；局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)的國際多中心III期臨床研究也已於中國境內、美國和澳洲完成首例患者給藥，並於西班牙獲批臨床。此外，憑借優異的產品力，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)用於治療小細胞肺癌(SCLC)已先後獲得美國FDA和歐盟委員會(EC)的孤兒藥資格認定。

隨著斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑，中國境內商品名：漢斯狀)多項適應症在國內相繼獲批以及在海外臨床的順利開展，本集團將持續推進該產品的全球商業化佈局，提升該產品的可及性。截至報告期末，漢斯狀已於中國境內29個省、自治區、直轄市完成招標掛網，並進入上海、寧波、珠海等多個城市的定制型商業保險目錄。截至報告期末，已在國內建立約500人的漢斯狀專職營銷團隊，覆蓋近1,500家醫院；報告期內，該產品實現銷售收入人民幣556百萬元(其中2023年3月首次實現單月銷售破人民幣100百萬元)。在海外商業化方面，本集團於2019年與Kgbio達成合作，授予Kgbio就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)首個單藥療法及兩項聯合療法在東南亞10個國家的獨家商業化權利，2023年8月復宏漢霖就該產品合作進一步擴大，增加中東北非區域的12個國家；此外，本集團持續推動該產品於美國市場的商業化工作，自建美國創新藥團隊，涵蓋醫學事務、市場准入、銷售等職能，並已與Syneos Health達成合作，為該產品美國的商業化提供支持。

- CAR-T細胞治療產品二線新適應症獲批及其他進展

報告期內，合營公司復星凱特的奕凱達（阿基侖賽注射液）於中國境內（不包括港澳台地區）新增獲批二線適應症，即用於治療一線免疫化療無效或在一線免疫化療後12個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤（r/r LBCL）。

奕凱達是國內首個獲批上市的CAR-T細胞治療產品，基於自Kite Pharma引進的CAR-T細胞治療產品Yescarta進行技術轉移並獲授權在中國進行本土化生產，首個獲批適應症為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。奕凱達是一次性治療使用的創新細胞療法藥物，能夠減輕患者負擔，提高患者生活質量。截至報告期末，奕凱達已累計惠及超過500位淋巴瘤患者，被納入超過90款城市惠民保和超過60項商業保險，備案的治療中心覆蓋全國超過25個省市、數量超過140家。

2023年6月發佈的一項中國多中心真實世界研究數據顯示，奕凱達對中國境內復發難治性非霍奇金淋巴瘤患者的真實世界療效與全球一致，12個月總生存率高達84.3%，最佳總緩解率達83.2%，最佳完全緩解率為58.4%，且安全性更佳。Yescarta的ZUMA-7臨床試驗研究的生存分析數據發表於醫學期刊《新英格蘭醫學雜誌》（*New England Journal Of Medicine*，影響因子：176.082），該項研究的分析結果顯示：r/r LBCL二線應用阿基侖賽注射液較目前二線標準治療（SOC）死亡風險降低了27.4%，阿基侖賽注射液顯著延長了患者的總生存期。在有效性方面，奕凱達已獲得國內外權威指南一致推薦，其治療既往接受二線或以上彌漫性大B細胞淋巴瘤（DLBCL）患者獲美國NCCN指南、國家衛生健康委員會指南、中華醫學會淋巴瘤指南及中國臨床腫瘤學會（CSCO）指南推薦；其治療二線彌漫性大B細胞淋巴瘤（DLBCL）患者獲美國NCCN指南及中國臨床腫瘤學會（CSCO）指南I級推薦。

奕凱達的第三項適應症（用於治療復發或難治性惰性非霍奇金淋巴瘤（r/r iNHL），包含濾泡性淋巴瘤和邊緣區淋巴瘤的成人患者）已於2021年獲批在中國

境內(不包括港澳台地區)開展臨床試驗，亦已被納入突破性治療藥物程序；截至本公告日期，該項適應症已於中國境內處於橋接臨床試驗階段。

此外，復星凱特的第二款CAR-T細胞治療產品FKC889的第一項適應症(用於治療既往接受過二線及以上治療後復發或難治性套細胞淋巴瘤(r/r MCL)成人患者)和第二項適應症(復發或難治性成人前體B細胞急性淋巴細胞白血病，成人r/r ALL)分別於2022年3月和2022年12月於中國境內獲批開展臨床試驗；截至本公告日期，兩項適應症於中國境內均處於橋接臨床試驗階段。

- 其他在研產品進展

本集團不斷優化研發體系，在日漸完善的研發戰略下，重點佈局小分子、抗體／ADC、RNA和細胞療法四大核心技術平台，並持續推進各創新產品研發、上市進程。截至本公告日期，本集團自主研發、合作開發及許可引進的多款產品已陸續進入關鍵臨床／審批階段。

報告期內，本集團許可引進並經後續自主研發的創新型定點抗體偶聯藥物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)用於治療HER2陽性不可手術切除的局部晚期或轉移性乳腺癌於中國境內啟動III期臨床研究。其針對HER2陽性晚期乳腺癌的I期臨床試驗數據顯示，在67例可評估療效的HER2陽性乳腺癌患者中，ORR為53.7%，中位PFS為15.5個月，且耐受性良好。FS-1502用於治療HER2表達晚期惡性實體瘤、以及FS-1502聯合斯魯利單抗和／或化療用於治療HER2表達的晚期胃癌均已於中國境內開展臨床II期試驗。

報告期內，本集團自主研發的MEK1/2選擇性抑制劑FCN-159用於治療兒童朗格漢斯細胞組織細胞增生症／朗格罕細胞組織細胞增生症的II期臨床試驗申請獲國家藥監局批准。截至本公告日期，FCN-159用於成人I型神經纖維瘤治療已啟動中國境內III期臨床研究；其兩項適應症(即組織細胞腫瘤、治療無法手術或術後殘留／復發的NF1〈即I型神經纖維瘤〉相關的叢狀神經纖維瘤成人患者)先後於2023年4月、7月被納入突破性治療藥物程序。FCN-159針對成人I型神經纖

維瘤的I/II期研究研究結果表明，FCN-159針對成人I型神經纖維瘤的ORR為45.1%，安全性良好。FCN-159用於治療低級別腦膠質瘤、用於治療動靜脈畸形，於中國境內均處於II期臨床試驗階段。

報告期內，本集團持續推動管線內疫苗的產業化落地。2023年4月，本集團自主研發13價肺炎球菌結合疫苗已完成III期臨床入組。2023年1月，復星安特金獲發《藥品生產許可證》，為其後續開展在研疫苗產品的商業化生產奠定基礎。此外，報告期內，本集團自主研發的凍幹人用狂犬病疫苗（Vero細胞）和四價流感病毒裂解疫苗均通過註冊、生產GMP符合性二合一現場檢查及臨床試驗現場核查。

與此同時，報告期內，本集團成熟產品及製造業務在產品端持續優化成熟產品的生命周期管理，聚焦首仿、前三仿及高難度複雜製劑的自主研發，把握高契合度的外延機會，提升管線厚度及體系能效，積極推動製劑的海外商業化。報告期內，附屬公司Gland Pharma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。報告期內，本集團共有10個仿製藥（適應症）獲得國家藥監局上市批准、2個仿製藥通過一致性評價，其中，附屬公司奧鴻藥業的力妥寧（鹽酸烏拉地爾注射液）是國內首個通過一致性評價的鹽酸烏拉地爾產品、附屬公司萬邦醫藥的馬來酸氯苯那敏注射液亦是國內同類品種中首個通過一致性評價的產品。此外，附屬公司Gland Pharma共有7個仿製藥產品獲得美國FDA上市批准。

此外，截至本公告日期，包括Daxibotulinumtoxin A型肉毒杆菌毒素（項目代號：RT002）、鹽酸替納帕諾片（項目代號：Tenapanor）在內的多款在研藥品在中國境內的上市申請（NDA）獲受理，注射用曲妥珠單抗在美國的上市申請（BLA）亦已獲受理。

- 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，並通過建設原料藥、製劑基地及工程技術中心，實現產品的快速轉化。通過打造具有國際競爭力的明星



產線和生產基地、建立CMO/MAH管理體系，積極推進集團內產品產線資源的整合，推動本集團產品向明星產線和專業生產基地集聚。

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區域化生產中心，繼續推進建設徐州星諾、湖南洞庭、藥友長壽三大原料藥基地，垂直整合原料藥與製劑產業鏈，以實現集約化大產能生產，並涵蓋多種劑型和疾病領域；加快復宏漢霖松江基地的建設，持續擴充產能。截至報告期末，湖南洞庭原料藥基地已開展首個產品氨甲環酸產線的帶料試車；徐州星諾原料藥基地、徐州產業園製劑基地也已開始進行相關產品的轉移落地，後期可持續導入新產品並提升產能；復宏漢霖松江基地項目原液和製劑樓已完成安裝並進入調試驗證階段；本集團已啟動建設位於阿比讓附近的科特迪瓦醫藥生產基地項目，以期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國際質量標準認證，夯實製劑出海基礎。本集團通過差距分析、專項檢查、專項培訓等形式，積極推動附屬公司建立符合國內國際要求的質量體系，提升全員質量風險意識及質量管理能力。報告期內，本集團自主研發的第二代注射用青蒿琥酯(Argesun)通過WHO PQ認證，成為首個通過WHO PQ認證的「一步配製青蒿琥酯注射劑」。截至報告期末，本集團製藥板塊國內附屬公司所有生產線均已通過國內GMP認證，報告期內該等生產線接受國內外各類官方檢查50餘次、接受官方抽樣超過400批次，均順利通過；並有9條產線通過美國FDA、歐盟等主流法規市場GMP認證。2023年8月，復宏

漢霖松江基地一期已接受美國FDA針對注射用曲妥珠單抗的上市許可前檢查(Pre-License Inspection)；同月，桂林南藥的鹽酸舍曲林片和複方磺胺甲噁唑片也接受了美國FDA的批准前現場檢查(Pre-Approval Inspection)。

此外，報告期內，本集團持續深化「卓越運營管理」，以FOPEX為基礎，進一步升級為FES管理體系。制定FES/FOPEX手冊，指導企業建立精益運營體系；通過深入重點產品生產環節的分析研究，落實優化措施，改進工藝，提高質量，降低成本，提升產品交付能力；聚焦節能降耗，減少能源耗用和碳排放，持續推進綠色運營；聚焦營收增長和研發效率提升，持續深化信息化智能化改造。

## 研發創新

報告期內，本集團進一步完善創新藥事業部頂層架構，持續引進資深科學家和高能級人才，全面升級國內外早期研發、CMC、臨床醫學、臨床運營等能力；同時，通過精益研發項目，借助INNOX數字化管理系統對創新藥項目立項、管理、重大節點決策機制進行重新梳理，動態評估管線價值與競爭力，提升研發質量與成效。

為進一步強化科創戰略、提升研發效率，報告期內，本公司於集團層面成立科學顧問委員會(Scientific Advisory Board,「SAB」)。作為「外部智庫」，SAB將協助本集團管理層制定優化中長期科創和研發戰略，並提供更多策略性指導和洞見。首屆SAB委員共9人，由享有國際聲望、學術造詣深厚的國內外院士、科學家、臨床專家等組成，專業涵蓋腫瘤、心血管、免疫學、臨床藥物開發等多個領域。首次SAB會議於2023年6月召開，SAB委員圍繞本集團全球研發整體戰略規劃、在研產品管線、研發資源配置進行討論和評估，並對早期產品的開發目標、國際化創新化戰略和路徑、研發投資領域的外部合作等提出了寶貴建議。

通過自主研發、合作開發、許可引進、深度孵化的方式，本集團聚焦腫瘤（實體瘤、血液瘤）、自身免疫、中樞神經、慢病（肝病／代謝／腎病）等核心治療領域，重點強化小分子、抗體／ADC、細胞治療、RNA核心技術平台，打造開放式、全球化的創新研發體系，並積極探索核酸藥物、腫瘤疫苗、AI藥物研發等前沿技術的佈局，持續提升核心研發能力和管線價值，以推動更多FIC（First-in-class，即同類首創）與BIC（Best-in-class，即同類最佳）產品的研發及商業化。

報告期內，本集團共有5個創新藥（適應症）、10個仿製藥（適應症）獲批上市；4個創新藥／生物類似藥（適應症）<sup>3</sup>、34個仿製藥（適應症）申報上市（NDA）；7個創新藥（適應症）於中國境內獲批開展臨床試驗（IND）。報告期內，本集團製藥板塊專利申請達54項，其中包括美國專利申請2項、PCT申請2項；獲得發明專利授權34項。

此外，報告期內，本集團多項創新藥臨床數據在美國臨床腫瘤學會（ASCO）、中國臨床腫瘤學會（CSCO）、歐洲血液學年會（EHA）等國內外醫藥行業學術會議中披露。

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

<sup>3</sup> 包括由本集團合作夥伴 Accord BioPharma Inc. 於美國就本集團自主研發的注射用曲妥珠單抗遞交的上市許可申請（BLA）。

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	獲臨床試驗批准	—
4		FCN-159 <sup>註2</sup>	I型神經纖維瘤	II期臨床(國際多中心) <sup>註1</sup>	
5			低級別腦膠質瘤	II期臨床	—
6			組織細胞腫瘤	II期臨床	—
7			兒童朗格漢斯細胞組織 細胞增生症	獲臨床試驗批准	—
8		ORIN1001	實體瘤	I期臨床	I期臨床(美國)
9		SAF-189	非小細胞肺癌(ROS1+)	II期臨床	獲臨床試驗批准(美國)
10			非小細胞肺癌(ALK+)	III期臨床	
11		FCN-437c	乳腺癌1L	III期臨床	註3
12			乳腺癌2L	III期臨床	
13		YP01001	晚期實體瘤	I期臨床	—
14		FH-2001	晚期惡性實體瘤	I期臨床	—
15	代謝及消化系統	FCN-342	痛風	I期臨床	—
16	其他	ORIN1001	特發性肺纖維化(IPF)	獲臨床試驗批准	I期臨床(美國)
17		ET-26	麻醉	II期臨床	—
18		FCN-159	動靜脈畸形	II期臨床	—
19		FCN-016滴眼液	青光眼或高眼壓	獲臨床試驗批准	—
20		注射用SZEY-2108	耐碳青霉烯腸科桿菌(CRE)感染	獲臨床試驗批准	—

註1：2023年7月，FCN-159片用於成人I型神經纖維瘤治療於中國境內啟動III期臨床研究。

註2：FCN-159片用於組織細胞腫瘤治療、用於治療無法手術或術後殘留／復發的NF1(即I型神經纖維瘤)相關的叢狀神經纖維瘤成人患者兩項適應症先後於2023年4月、2023年7月被納入突破性藥物治療程序。

註3：FCN-437c於美國開展的針對乳腺癌的I期臨床試驗已暫停。

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)	微衛星高度不穩定(MSI-H) 實體瘤	獲批上市	獲臨床試驗批准 <sup>註</sup>
2		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)
3			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)
4			食管鱗狀細胞癌(ESCC)	上市申請	—
5			胃癌 新輔助/輔助 (Neo-/adjuvant treatment of GC)	III期臨床	—
6			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)
7		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+ 漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	非鱗狀非小細胞肺癌(nsNSCLC)	III期臨床	—
8			轉移性結直腸癌(mCRC)	II期/III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)	復發或轉移性頭頸部鱗狀細胞癌 (HNSCC)	II期臨床	—
10			鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)	II期臨床	—
11		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	—
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)	轉移性結直腸癌(mCRC)	II期臨床	—
13		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)
14			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)

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	HLX26(重組抗LAG-3人源化單克隆抗體注射液)	實體瘤、淋巴瘤	I期臨床	—
16		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)	獲臨床試驗批准	—
17		HLX301(重組抗PD-L1與抗TIGIT雙特異性抗體注射液)	實體瘤、淋巴瘤	I期臨床	I期臨床(澳大利亞)
18		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	—
19		HLX53(抗TIGIT的Fc融合蛋白)	實體瘤、淋巴瘤	I期臨床	—
20		HLX60(重組抗GARP人源化單克隆抗體注射液)	實體瘤、淋巴瘤	I期臨床	—
21		HLX60(重組抗GARP人源化單克隆抗體注射液)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)	實體瘤	—	I期臨床(澳大利亞)
22	血液系統	重組人促紅素-HyFc融合蛋白注射液	貧血	Ib/II期臨床	—
23	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(wAMD)	III期臨床	III期臨床(國際多中心)
24		GC101	隱性營養不良型大疱性表皮鬆懈症(RDEB)	獲臨床試驗批准	—

註：斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)於美國、歐盟等國家和地區已獲得新藥臨床試驗許可。

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		HLX208 <sup>註1</sup>	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
5		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
6		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
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
8		SVN53-67/M57-KLH肽疫苗(SurVaxM)	初診膠質母細胞瘤	中國境內：獲臨床試驗批准
9	代謝及消化系統	鹽酸凱普拉生片 (中國境內商品名：倍穩)	十二指腸胃潰瘍(DU)	中國境內：上市獲批 美國：I期臨床試驗
10			反流性食管炎(RE)	中國境內：上市獲批 美國：I期臨床試驗
11		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：上市申請
12	抗感染	復必泰BNT162b2 ( mRNA疫苗BNT162b2)、復必泰二價疫苗 ( mRNA新冠疫苗原始株/Omicron變異株BA.4-5二價疫苗)	預防由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染所致的疾病(COVID-19)	中國大陸：II期臨床試驗完成 香港：獲正式註冊 澳門：獲批常規進口疫苗 中國台灣地區：獲專案輸入核准緊急使用
13		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：I期臨床
14		OP0595 (注射用Nacubactam)+頭孢吡肟或氨基曲南	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：獲臨床試驗批准 <sup>註2</sup>

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
15	中樞神經系統	Opicapone膠囊(奧吡卡朋膠囊)	帕金森綜合症	中國境內：上市申請
16	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：上市申請
17		Tenapanor片(鹽酸替納帕諾片)	終末期腎臟病—血液透析 (ESRD-HD)患者高磷血症	中國境內：III期臨床 <sup>註3</sup>
18	其他	RT002(Daxibotulinumtoxin A型 肉毒桿菌毒素)	成人中重度眉間紋(GL)	中國境內：上市申請
19			成人頸部肌張力障礙(CD)	中國境內：III期臨床 <sup>註4</sup>
20		Fortacin噴霧 (利多卡因丙胺卡因噴霧劑)	早洩	中國境內：III期臨床

註1：2023年4月，HLX208用於治療BRAF V600E突變的成人朗格漢斯細胞組織細胞增生症(LCH)和Erdheim-Chester病(ECD)被納入突破性治療藥物程序。

註2：2023年7月，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的I期、III期臨床試驗申請獲國家藥監局批准。

註3：2023年7月，鹽酸替納帕諾片(項目代號：Tenapanor)用於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的藥品註冊申請獲國家藥監局受理。

註4：2023年7月，Daxibotulinumtoxin A型肉毒桿菌毒素(項目代號：RT002)用於治療成人頸部肌張力障礙的藥品註冊申請獲國家藥監局受理。



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(RCC)、轉移性結直腸癌(mCRC)、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	上市申請
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	臨床試驗獲批
8		利拉魯肽注射液	糖尿病	III期臨床
9	其他	HLX14(重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液)	骨質疏鬆症(OP)	III期臨床(國際多中心)

截至報告期末，本集團已有累計31個已通過或視為通過仿製藥一致性評價的產品在八批國家藥品集中帶量採購招標中中選(詳見附表7—集採中選產品)，其中，第八批集採中選結果於2023年7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化生產的優勢，在以價換量的同時強化集採產品的生命周期管理，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	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	盒
5		吲達帕胺片	原發性高血壓	2.5mg*10片/盒	盒
6		異煙肼片	結核病	0.1g*100片/瓶	瓶
7	第三批	非佈司他片	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/盒	盒
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一視網膜病及腎小球硬化症(基-威氏綜合症)；微血管損傷一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		吡嗪醯胺片	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)類似物或外科睪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	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)	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、大腸桿菌、肺炎桿菌、變形桿菌(吲哚陽性及陰性)類桿菌屬、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、慢性呼吸道疾患繼發感染、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；頰骨周圍蜂窩織炎、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)、慢性呼吸道疾患繼發感染、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、盆腔死腔炎、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、心臟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無效。	5ml:0.1g*5支/盒、 10ml:0.2g*5支/盒、 20ml:0.4g*5支/盒	盒
25		羅紅黴素片	用於治療由羅紅黴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、預防靜脈血栓栓塞性疾病(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		注射用呱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(呱拉西林2.0g 與他唑巴坦0.25g)* 8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		注射用頭孢呱酮鈉舒巴坦鈉	單獨用藥：頭孢呱酮/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、骨髓和關節感染；8、盆腔炎、子宮內膜炎、淋病和其他生殖道感染。 聯合用藥：頭孢呱酮/舒巴坦與其他抗生素聯合應用。	1g(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、急性藥物毒物中毒。	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、非結核分枝桿菌感染的治療。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。利福平與紅黴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

## 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2,215百萬元，同比減少45.11%；分部業績人民幣56百萬元，同比減少87.27%；分部利潤人民幣114百萬元，同比減少83.69%。醫療器械與醫學診斷業務業績的下降由於新冠抗原、核酸檢測試劑以及非自有抗疫產品海外銷售收入顯著下降所致。

### (1) 醫療器械

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

在醫療美容領域，報告期內，附屬公司復銳醫療科技(Sisram Medical)實現營業收入172百萬美元、淨利潤19百萬美元(根據復銳醫療科技(Sisram Medical)本幣財務報表)，同比分別下降1.71%、8.50%，營業收入變動主要受歐洲、中東及非洲等區域業務的周期性波動、部分區域從分銷模式向直銷模式轉型過程中階段性影響所致；淨利潤減少主要由於銷售費用增加(包括直銷業務的費用增加以及為提升品牌知名度而新聘品牌大使的開支等)所致。

在積極拓展原有能量源醫美設備業務的同時，復銳醫療科技(Sisram Medical)繼續深化美容牙科、注射填充、個人護理等戰略賽道的業務佈局和整合。報告期內，復銳醫療科技(Sisram Medical)將Soprano Titanium、Alma Opus兩款產品推向新市場；激光輔助吸脂和皮膚緊致產品設備BeautiFill的兩個新增補充配件均已獲得美國FDA監管許可；用於常見皮膚病和血管疾病的創新設備Alma Veil也已完成在北美市場的上市前準備工作；2023年6月完成對「飛頓」品牌和渠道的收購，實現醫美業務的中國市場直銷佈局，有利於進一步提升復銳醫療科技(Sisram Medical)在中國市場的聚焦力度，持續完善美麗健康生態系統。

在呼吸健康領域，在深耕歐洲和美國市場的同時，持續加大力度拓展中國市場，同時，加速整合提效與數字化。報告期內，博毅雅(Breas) Vivo1、2、3型

呼吸機均獲批於中國境內上市，並已啟動新一代呼吸健康產品的研發。

在專業醫療設備領域，加快聚集整合，通過引入、孵化與「中國智造」相結合，持續豐富產品管線，加強研發、生產、營銷產業鏈閉環。報告期內，聯營公司直觀復星的「達芬奇手術機器人」裝機量為34台，「胸腹腔內窺鏡手術控制系統」（屬第四代達芬奇手術系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、胸外科等腔鏡手術）於2023年6月獲國家藥監局國產醫療器械註冊批准，標誌著本土化生產的達芬奇手術機器人即將與公眾見面。

此外，醫療器械業務已形成直銷分銷相結合的全球營銷網絡。報告期內，復銳醫療科技(Sisram Medical)通過加強數字化渠道、豐富全球營銷的策略及方式，持續拓展全球直銷市場。截至報告期末，復銳醫療科技(Sisram Medical)營銷網絡覆蓋全球90多個國家和地區，2023年上半年直銷收入佔比進一步提升至72%。同時，本集團呼吸健康領域的銷售網絡也已覆蓋歐洲、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短期影響明顯。隨著新冠疫情不再構成「國際關注的突發公共衛生事件」，醫學診斷業務重心向非抗疫產品調整，報告期內乙型肝炎病毒核酸檢測試劑盒（PCR-熒光探針法）、心肌肌鈣蛋白T檢測試劑盒（化學發光法）、腦利鈉肽檢測試劑盒（化學發光法）等試劑產品以及F-A 7000 Series流水線系統、生化免疫連機等新儀器陸續上市。截至報告期末，化學發光產品中的腫瘤標志物、激素、甲狀腺功能、感染等數個試劑產品進入量產商業化階段，產品管線中的高速生化檢測儀、高速化學發光分析儀、全自動分子工作站、Glycotest HCC Panel（早

期肝癌診斷和篩查方案)、分子POCT呼吸道檢測領域數個聯檢panel以及免疫熒光層析平台上的數個感染病原體檢測panel等臨床價值較高的診斷試劑的研發也正在積極推進中。

同時，本集團醫學診斷業務根據各基地的業務側重和特點，以各自作為研發製造中心、差異化儀器研發平台、檢驗服務業務平台、試劑製造基地等的分工定位，持續推動診斷板塊整合和運營一體化進程。

### 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3,127百萬元，同比增長7.20%；分部業績為人民幣-151百萬元，同比減少虧損人民幣236百萬元；分部利潤為人民幣-268百萬元，同比減少虧損人民幣174百萬元。減虧的主要原因是線下醫院收入恢復以及線上業務進一步聚焦、優化支出。

報告期內，本集團持續整合內外部優質醫療資源，提升專業服務深度；推動專業醫療與健康管理整合式發展，拓展一站式服務；隨著數字化渠道已成為居民獲取醫療服務的主要方式之一，積極推進線上線下、院內院外場景打通，圍繞專業醫療能力，加速推動醫療數字化轉型，並提供醫療中心和區域醫聯體、智慧醫療及保險賦能等服務。截至報告期末，本集團控股醫院核定床位合計6,448張，持有9家互聯網醫院牌照。

醫療中心和區域醫聯體方面，本集團通過持續打造醫療學科高度、推動集團一體化運營、推進醫療機構的線上線下一體化、延伸基層服務，深耕區域性醫療模式，圍繞大灣區、長三角等重點區域，形成區域醫療服務網絡佈局。報告期內，本集團以控股醫院為切入點，通過區域內醫療機構協同打通預防、診斷、治療及康復服務環節，滿足用戶從預防到治療康復全周期、多層次的醫療需求；同時，持續提升學科高度，成立重點專科委員會，通過「醫生集團」模式引入重點專科頭部專家合夥人團隊落地控股醫療機構舉措，持續提升醫療實力，多家控股醫院已完成所在區域地

市級重點專科、省級專科的創建，報告期內，佛山復星禪誠醫院成為佛山首家「港澳藥械通」指定醫療機構、廣州新市醫院與廣東藥科大學達成戰略合作形成緊密協作機制、上海星晨兒童醫院正式開業深耕婦兒專科賽道、重慶星榮整形外科醫院成為全國首家藥物和醫療器械臨床試驗雙基地備案的社會辦醫醫療機構。此外，集團一體化運營持續加強，醫療健康服務板塊不斷增強資產管理效率及質控合規，並通過藥械集中採購降本效益顯著。

智慧醫療方面，報告期內，本集團醫療健康服務平台以「讓家庭更健康、讓生命更美好」為使命，為用戶提供全病程閉環解決方案和醫藥健保融合的一站式健康管理服務。報告期內，包括佛山復星禪誠醫院及其輻射醫聯體在內的多家醫療機構全面上線「雲HIS」(新一代智慧醫療雲平台)及互聯網醫院SaaS，逐步推廣大灣區區域醫療醫聯體線上線下一體化服務模式，持續擴大醫院科室及患者的覆蓋範圍；基於醫院運營及患者診療需求，不斷完善智慧醫療解決方案，形成以專病患者為中心的全病程管理服務、以便利服務患者健康需求為中心的私人醫生服務、以擴大專科輻射範圍為目標的專科點診服務以及以賦能基層醫療機構為重點的醫護協作服務等多種服務模式，不斷完善並逐步探索對外輸出能力，形成業務閉環。

保險賦能方面，持續推進醫療及保險的雙向賦能。報告期內，本集團持續推進成員醫療機構的商保體系建設，圍繞醫療中心和區域醫聯體的特色科室及前沿醫療技術，打造定制化的保險創新支付方案，讓更多專病患者享受到特色醫療服務；進一步加深與零售藥店、保險公司、藥企的合作。同時，與相關保險公司探索商保TPA

(即third party administrator)能力建設，打通保險生態高端客戶導流，加強醫院商保服務能力，構建長期穩定的合作模式。

#### 4. 醫藥分銷和零售

報告期內，國藥控股實現營業收入人民幣300,950百萬元、淨利潤人民幣6,893百萬元、歸屬於母公司股東的淨利潤人民幣4,104百萬元，分別較上年同期增長15.10%，10.67%和11.12%。

在醫藥分銷領域，報告期內，國藥控股著力聚焦核心和重點區域，進一步提升業務在相關市場的份額，醫藥分銷業務在西北、東北及華北等地區實現了較快增長。報告期內，國藥控股醫藥分銷業務實現收入人民幣225,433百萬元，較上年同期增長14.71%。

在醫療器械領域，報告期內，國藥控股積極順應醫療設備更新升級的政策導向，抓住「優質醫療資源擴容和區域均衡佈局」的趨勢變化，有效加強內部集採及供應鏈一體化管理，不斷提升業務規模和網絡覆蓋。報告期內，國藥控股醫療器械業務實現收入人民幣62,954百萬元，較上年同期增長17.27%。

在藥品零售領域，報告期內，面對藥品零售市場的快速轉型，國藥控股持續聚焦C端需求變化，打造線上和線下相互融合的全場景、全周期、全渠道業務模式，持續推動零售業務的高速發展。截至報告期末，國藥控股零售門店總數為11,352家，較2022年年末淨增599家。報告期內，國藥控股藥品零售業務實現收入人民幣17,697百萬元，較上年同期增長15.86%。

#### 5. 融資

報告期內，本集團持續優化債務結構，合理控制債務規模和綜合融資成本，並通過多元化的融資渠道，高效把握行業機會，保障長期可持續發展。

本集團積極加強與境內外金融機構的良好合作，其中，與國際金融公司(IFC)持續深化合作夥伴關係，報告期內，雙方已就總額達50百萬歐元的貸款達成協議，以



支持本集團建設位於非洲的科特迪瓦醫藥生產基地等項目。此外，截至報告期末本公司已獲註冊人民幣6,000百萬元的銀行間市場超短期融資債券發行額度和人民幣4,000百萬元的銀行間市場中期票據發行額度。

### 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、深度孵化等多元化、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與BIC新藥的研究與臨床開發能力，加快創新技術和產品的研發及轉化落地。截至報告期末，本集團研發人員超過3,500人，其中超過1,800人擁有碩士及以上學位。報告期內，本集團研發投入為人民幣2,884百萬元，佔本集團營業收入的13.53%。
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、歐洲及印度的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。
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，本集團在醫學事務、市場准入、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)	21,316	21,282	0.16
銷售成本(註1)	10,699	11,578	-7.59
銷售及分銷開支(註2)	5,071	4,175	21.46
行政開支(註3)	2,103	1,722	22.13
研發費用(註4)	2,134	1,827	16.80
財務成本(註5)	603	439	37.36
其他收益(註6)	857	651	31.64
其他開支(註6)	256	912	-71.93
經營活動產生的現金流量淨額	1,810	1,799	0.63
投資活動產生的現金流量淨額	-2,362	-2,485	-4.95
籌資活動產生的現金流量淨額 (註7)	1,400	2,441	-42.65

註1：收入變化原因參見「管理層討論與分析」之「分板塊業績概覽」。隨著毛利率相對較高的新品及次新品在總收入中佔比提升，報告期內本集團毛利率為49.81%，較上年同期增加4.21個百分點。

- 註2：報告期內銷售費用率為23.79%，較上年同期增加4.17個百分點；毛利率減銷售費用率同比提升0.04個百分點。銷售費用率同比變動的主要原因包括(1)抗疫產品銷售費用影響：抗疫產品收入顯著下降，但報告期內仍有團隊和醫學、市場等費用；(2)海外市場費用增加，如斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)在美國市場上市前籌備投入、復銳醫療科技(Sisram Medical)直銷業務的費用增加以及為提升品牌知名度而新聘品牌大使的開支等；及(3)漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、倍穩(鹽酸凱普拉生片)等新品的團隊建設及加強和市場開發等投入。
- 註3：報告期內行政開支同比增加人民幣381百萬元，較上年同期增長22.13%。行政開支同比增加主要係人力成本增加、新併購公司的影響及擬併購項目諮詢費用所致。
- 註4：報告期內研發費用同比增加人民幣307百萬元，較上年同期增長16.80%。研發費用同比增加主要係本集團保持對創新藥及生物類似藥、創新孵化平台以及早研項目等的投入所致。
- 註5：報告期內財務成本增加主要係計息債務規模增加以及美元加息、升值等因素導致的財務費用和匯兌損失增加所致。
- 註6：報告期內其他收益以及其他開支增加，主要係持有的藥師幫股票等金融資產公允價值變動以及金融資產出售產生的投資收益所致。
- 註7：報告期內籌資活動產生的現金流量淨額減少主要係「21復藥01」公司債券兌付所致。

## 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	2,134
本期資本化研發投入	750
研發投入合計	2,884
研發投入總額佔營業收入比例(%)	13.48
製藥業務研發投入總額佔製藥業務收入比例(%)	15.82
研發投入資本化的比重(%)	26.01

### (2) 情況說明

報告期內，製藥業務的研發投入為人民幣2,519百萬元，同比增加人民幣457百萬元，增長22.16%，佔製藥業務收入的15.82%。其中，研發費用為人民幣1,792百萬元，同比增加人民幣301百萬元，增長20.19%，佔製藥業務收入的11.26%。研發投入增長主要係報告期內本集團保持對創新藥及生物類似藥、創新孵化平台以及早研項目等的投入所致。

## (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

主營業務分行業情況						
分行業	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
製藥(註1)	15,921	7,115	55.31	30.73	9.31	增加0.92個百分點
醫療器械與醫學診斷(註2)	2,215	1,052	52.51	-45.11	-60.30	增加18.19個百分點
醫療健康服務	3,127	2,484	20.56	7.20	3.41	增加2.90個百分點

主營業務分產品情況						
分產品	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(註3)	3,699	757	79.54	45.05	53.31	減少1.11個百分點
抗感染核心產品	3,318	1,462	55.94	-9.00	-14.93	增加3.06個百分點
代謝及消化系統核心產品	1,504	326	78.32	8.76	12.95	減少0.79個百分點
心血管系統核心產品	839	507	39.57	-23.40	-28.19	增加4.07個百分點
中樞神經系統核心產品	551	50	90.93	14.93	3.97	增加0.97個百分點
原料藥和中間體核心產品	654	468	28.44	3.21	-1.67	增加3.59個百分點

### 主營業務分地區情況

分地區	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 (%)	比上年 同期增減
中國大陸	16,530	7,989	51.67	20.75	16.42	增加1.79個百分點
中國大陸以外地區和 其他國家	4,786	2,710	43.38	-36.96	-42.54	增加5.50個百分點

註1：製藥業務毛利率較上年同期增加，主要係報告期內毛利率相對較高的新品及次新品在總收入中佔比提升所致。

註2：醫療器械與醫學診斷業務營業收入及營業成本較上年同期減少，主要係報告期內新冠抗原、核酸檢測試劑的收入以及非自有抗疫產品海外銷售下降所致。不含抗疫產品，醫療器械與醫學診斷業務營業收入同比增加9.32%。

醫療器械與醫學診斷業務毛利率較上年同期上升，主要係上年同期非自有抗疫產品海外銷售的毛利率較低所致。

註3：抗腫瘤及免疫調節核心產品的營業收入及營業成本均較上年同期增加，主要係該治療領域新品上市所致。

### (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	7,867	5,692	2,974	476	433
萬邦醫藥	藥品研發與製造	492	7,015	4,067	4,166	486	434
Gland Pharma (註1)	藥品研發與製造	不適用	10,745	8,513	1,690	191	137

註1：Gland Pharma的數據係根據印度公認會計報告準則編製。

註2：以上數據均含評估增值及評估增值攤銷。

## (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
復宏漢霖(註1)	藥品研發與製造	543	9,592	1,890	2,500	240
佛山復星禪誠醫院(註2)	醫療服務	50	3,800	2,046	1,133	68
復銳醫療科技 (Sisram Medical)(註3)	醫療器械研發與製造	不適用	4,370	3,294	1,196	131

註1：復宏漢霖的數據係根據國際財務報告準則編製。

註2：佛山復星禪誠醫院的數據含評估增值及評估增值攤銷。

註3：復銳醫療科技(Sisram Medical)的數據係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	417,635	114,713	300,950	8,847	6,886

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

(1) 報告期內取得附屬公司的情況

報告期內取得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／資產 名稱	取得方式	淨資產 (截至報告期末)	淨利潤 (併購日至 報告期末)	併購日
Cenexi	股權轉讓	842	-2	2023年4月27日
飛頓	資產收購(註2)	123	—	2023年6月28日

註1：以上數據均含評估增值及評估增值攤銷。

註2：附屬公司Alma Lasers、Alma HK與賣方(即PhotonMed HK及其實際控制人等)簽訂資產購買協議，約定由Alma HK以現金及股份發行方式收購PhotonMed HK所有與Alma Lasers產品中國分銷業務有關的資產。

(2) 報告期內處置附屬公司的情況

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	處置日
復星健康藥房(浙江)	註銷	—	—	2023年6月30日



#### (四) 員工及薪酬制度

截至報告期末，本集團共有員工38,591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29.05%，而於2022年12月31日該比率則為27.18%，係按總計息銀行及其他借款除以總資產計算而得。

截至報告期末，本集團流動資產淨值為人民幣32百萬元，而於2022年12月31日則為人民幣1,981百萬元。流動資產淨值同比下降主要係本集團報告期內新併購公司所致。

### 五、2023年下半年經營展望

2023年下半年，本集團將加強創新研發，穩健拓展國際市場，圍繞存在較大未滿足需求的治療領域的產品、技術開展積極佈局，提升研發效率，優化產品結構；提升醫療服務業務的運營效率，加大優勢學科建設，持續打通線上線下一體化。與此同時，本集團將繼續推進精益運營，降本增效，並持續優化財務結構。

為實現上述經營目標，本集團將不斷優化運營管控，提升資產運營效率。

#### 製藥

2023年下半年，本集團將繼續貫徹「4IN」(創新Innovation、國際化Internationalization、智能化Intelligentization、整合Integration)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，並積極尋求行業併購與整合的機會，實現收入與利潤的穩健增長。

創新藥業務將繼續優化研發策略，聚焦優勢資源，保障重點項目順利推進，並加大國際BD合作擴充早晚期管線，鞏固血液瘤、實體瘤等領域的優勢地位，通過積極與國際一流高校、科研院所合作，在早研階段加大對慢病(肝病、代謝、腎病)和中樞神經領域的佈局；同時積極推動優質產品出海，推進全球同步開發。同時，通過創新全域營

銷，加強產品生命周期管理，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集採常態化、全球供應鏈重構等因素影響下，將繼續聚焦整合、研發、產業協同和效能提升。在研發方面，圍繞首仿／前三仿、高難仿及差異化產品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，打造「快」、「專」、「新」戰略目標；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；在營銷方面，積極應對集採，加快營銷模式轉型；並重點圍繞美國、歐洲、非洲、中東、印度、東南亞及拉美等市場，全面推進全球化佈局並形成區域聚焦，同時，藉助外延併購加快國際市場拓展；在組織和人員方面，加強專業和管理人才的儲備和梯隊建設，建立聚力、敏捷、精緻組織，推動戰略落地，打造國際競爭力的仿製藥產業鏈。

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；將積極推進13價肺炎球菌結合疫苗（多價結合體）、人用凍乾狂犬疫苗（Vero細胞）、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研發；同時加強自主研發及開放式合作，強化疫苗技術平台的核心競爭力。

### **醫療器械與醫學診斷**

2023年下半年，醫療器械業務將繼續圍繞整合與聚焦，自主研發，持續突破。通過持續加大研發投入、許可引進與合作、引入投資基金等多元化方式，豐富業務及產品佈局，進一步推動醫療器械業務專業化與平台化。其中，醫美業務做強多元化生態，全球網絡深度覆蓋，內生外延並舉，贏得更高全球領先地位；呼吸健康業務加速整合提

效，數字化賦能，中國本土化拓展，創領導品牌；高價值器械業務做強專業營銷，通過孵化引入與「中國智造」相結合，創專科領域優勢品牌。

2023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，推進戰略性賽道、新興技術的開發、引進與本土化，並在應用領域形成閉環，提升產品的競爭力；同時，聚焦感染、腫瘤、婦幼生殖、消化代謝、中樞神經等領域，進一步豐富產品及服務組合，為客戶提供整體解決方案。

此外，本集團也將繼續發揮國際化方面的優勢，以現有的境外企業為平台，在積極整合的基礎上，大力拓展與境外企業的業務合作並尋求投資機會，通過引進前沿科技和創新產品，不斷增強臨床整體解決方案競爭力，從而實現醫療器械與醫學診斷業務的規模增長。

### **醫療健康服務**

2023年下半年，醫療健康服務業務將基於現有優勢醫療資源及數字化平台，持續深化在醫療集團、智慧醫療及保險賦能等領域的業務佈局，打通線上線下一體化，完善專科服務能力以及基於病程的全生命周期管理體系，加速拓展醫藥保健融合的一站式健康管理服務；同時，將持續加強核心能力建設，夯實醫生資源體系、完善特色供應鏈、提升一體化運營效率。

### **醫藥分銷與零售**

2023年下半年，本集團將繼續支持和推動國藥控股實現在醫藥、醫療器械分銷等業務上的整合與快速增長，不斷擴大其在醫藥、醫療器械流通行業中的領先優勢。

## 六、可能面對的風險

### (-) 產業政策調整

醫藥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政府部門、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，醫藥市場格局仍處於劇烈變化當中，創新轉型、產業整合、商業模式轉型等不可避免。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、合理用藥和限制輔助用藥政策、醫療費用增速控制、醫保支付方式和支付價格調整、基藥目錄調整、國家醫保目錄向性價比高的創新藥傾斜、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；醫療高值耗材集中帶量採購帶來流通領域較大變革；遠程智能化、網絡化醫療設備和服務模式需求明顯；財政加大基層醫院設備配置，公共衛生體系完善和應急機制建設的需求對行業推動明顯。

在醫療健康服務領域，社會辦醫如何通過和主導地位的服務機構加強合作、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，政府相繼出台了以降低價格為主要導向的集中招標、藥品零加價及差別定價等價格管理制度和藥品流通環節價格管理的暫行辦法，對列入政府定價範圍的藥品價格進行全面調整。

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，更多的創新藥將加速上市，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。在仿製藥方面，隨著醫保控費政策趨緊、仿製藥一致性評價的推進及集中帶量採購政策的實施，原本數量眾多、市場分散、市場集中度較低的仿製藥行業現狀將被打破，行業集中度將得到進一步提升。隨著供給側改革的推進，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，越來越多的印度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，加強創新研發投入，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，積極降本增效；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，配合有效的獎懲機制，提高研發效率與產出；此外，將進一步加強BD與臨床註冊隊伍建設，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，憑藉包括自主孵化在內的多種模式，積極探索全新技術和新靶點的佈局，拓展技術平台佈局，持續打造長期的產品孵化能力。

#### 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、銷售等環節已按照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。而在產品生產或醫療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。雖然本集團已嚴格按照有關環保法規、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，加大環保投入，確保環保設施的正常運轉，保證達標排放。

## (四) 管理風險

### 1. 國際化風險

在歐美高通脹背景下，美國於2022年出台《通脹削減法案》、歐盟也發佈了一項加快創新藥上市註冊的法規草案，對中國企業走出去提出了成本、創新競爭、監管門檻等新課題。同時，人工智能等技術的應用，也已進入各國監管視野，

如美國FDA就AI/ML(人工智能／機器學習)在藥物研發和生物製品中的應用發表討論文件，重構相關監管思路。

另外，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、人才培養等方面的能力不能適應本集團「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，經營所轄區域的不斷擴大，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，面臨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

嚴重的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，建立健全應急管理體系，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

### 潛在增發H股或／及發行H股可轉換公司債券獲中國證監會批覆

於2023年3月30日，中國證監會出具《關於核准上海復星醫藥(集團)股份有限公司發行境外上市外資股和可轉換為境外上市外資股的公司債券的批覆》(證監許可[2023]724號)(「批覆」)，核准本公司通過以下其中一種或兩種方式發行不超過110,388,100股H股(「核准額度」)：(1)向包括機構投資者及專業投資者在內的投資者發行及配售H股；及(2)本公司或由本公司擔保的境外全資附屬公司發行本金不超過6億美元(或等值之其他外幣)可轉換為H股的公司債券。本公司可於核准額度及有效期內進行一次或多次發行。批覆自批覆之日(即2023年3月30日)起12個月內有效。

截至本公告日期，概無任何H股或H股可轉換債券根據批覆獲發行。

### 「18復藥01」公司債券摘牌

2023年8月，上海復星醫藥(集團)股份有限公司2018年公開發行公司債券(第一期)(18復藥01)完成剩餘本金人民幣745.001百萬元及最後一期利息的兌付並摘牌。

## 回購、出售或贖回本公司上市證券

### 「21復藥01」公司債券回售

「21復藥01」初始發行額為人民幣1,600百萬元。根據《上海復星醫藥(集團)股份有限公司2021年公開發行公司債券(第一期)募集說明書(面向專業投資者)》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，於該期公司債券存續期的第二個計息年度末，債券持有人行使回售選擇權，回售金額為人民幣1,600百萬元。截至2023年3月1日，該期公司債券已全額登記回售，且未實現轉售，因此該期公司債券全額注銷，並於2023年3月13日摘牌。

除上文披露者外，自2023年1月1日起至本公告日期止期間，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。

## 股份激勵計劃

### 2022年限制性A股股票激勵計劃

2022年11月29日，本公司股東於臨時股東大會、A股類別股東會及H股類別股東會上批准採納2022年限制性A股股票激勵計劃。

限制性A股激勵計劃旨在進一步完善法人治理結構，促進本集團建立、健全激勵約束機制，充分調動本公司執行董事、高級管理人員及本集團員工的積極性，有效地將股東利益、企業利益和經營者個人的利益結合在一起，使各方共同關注本集團的長遠發展，並為之共同努力奮鬥。

限制性A股計劃下首次授予已於2022年12月完成。於報告期內，概無限制性A股根據限制性A股激勵計劃獲授出。

### 2022年H股員工持股計劃

2022年11月29日，本公司股東於臨時股東大會上批准採納2022年H股員工持股計劃。

H股員工持股計劃旨在進一步完善法人治理結構，促進本集團建立、健全激勵約束機制，充分調動本公司執行董事、高級管理人員及本集團員工的積極性，有效地將股東利益、企業利益和經營者個人的利益結合在一起，使各方共同關注本集團的長遠發展，並為之共同努力奮鬥。

H股員工持股計劃下首次授予已於2022年12月完成。於報告期內，概無H股員工持股計劃份額根據H股員工持股計劃獲授出。

### **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，本公司嚴格遵守公司章程、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十四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守則條文。

### **證券交易的標準守則**

本公司已採納香港上市規則附錄十所載之標準守則，並制定書面守則作為進行證券交易之行為守則。

本公司已對全體董事作出特定查詢，而董事亦已確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則及書面守則。

本公司並無獲悉董事及有關僱員不遵守書面守則之事件。

### **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2023年6月30日止六個月之未經審核中期業績。

## 中期股息

董事會於報告期間不建議派發任何中期股息。

## 刊登中期業績及2023年中期報告

本公告於本公司網站(<http://www.fosunpharma.com>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊登。2023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。

## 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。

「2022年H股員工持股計劃」或「H股員工持股計劃」	指	本公司2022年H股股票員工持股計劃，其經本公司股東於2022年11月29日召開的臨時股東大會批准採納
「2022年限制性A股股票激勵計劃」或「限制性A股激勵計劃」	指	本公司2022年限制性A股股票激勵計劃，其分別經本公司股東於2022年11月29日召開的臨時股東大會、A股類別股東會及H股類別股東會批准採納
「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)
「Alma HK」	指	Alma Hong Kong 2023 Limited，一間於香港成立的公司，為本公司的附屬公司
「Alma Lasers」	指	Alma Lasers Ltd.，一間於以色列成立的公司，為本公司的附屬公司
「原料藥」	指	原料藥(Active Pharmaceutical Ingredient)
「公司章程」	指	本公司的章程
「奧鴻藥業」	指	錦州奧鴻藥業有限責任公司，為本公司的附屬公司

「BIC」	指	Best-in-class (同類最佳)
「BNTX」	指	BioNTech SE，一間於德國成立並於NASDAQ上市的公司(股份代號：BNTX)
「董事會」	指	本公司董事會
「Boston Oncology」	指	Boston Oncology, LLC，一間於美國成立的公司
「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)
「柯菲平」	指	江蘇柯菲平醫藥股份有限公司
「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，截至報告期末，為本公司的附屬公司
「企業管治守則」	指	香港上市規則附錄十四所載之《企業管治守則》
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control (化學成分生產和控制)
「CMO」	指	Contract Manufacture Organization (醫藥合同定製生產企業)
「守則條文」	指	企業管治守則項下的守則條文
「本公司」	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
「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「董事」	指	本公司董事
「DTP」	指	Direct to Patient (直接面向病人)
「EHS」	指	環境、健康和安全
「歐洲EMA」	指	European Medicine Agency (歐洲藥品管理局)

「歐盟」	指	歐洲聯盟
「FIC」	指	First-in-class (同類首創)
「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
「復星安特金」	指	復星安特金(成都)生物製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「復星健康藥房(浙江)」	指	復星健康藥房(浙江)有限公司，於2023年6月30日註銷
「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
「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)
「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
「直觀復星香港」	指	Intuitive Surgical-Fosun (Hongkong) Co., Limited，一間於香港成立的公司，為本公司的聯營公司
「直觀復星上海」	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
「直觀復星」	指	直觀復星香港及直觀復星上海的合稱

「KGBio」	指	PT Kalbe Genexine Biologics，一間於印度尼西亞成立的公司
「Kite Pharma」	指	KP EU C.V.，一間於荷蘭成立的公司
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「MAH」	指	Marketing Authorization Holder(上市許可持有人)
「標準守則」	指	香港上市規則附錄十所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「NASDAQ」	指	National Association of Securities Dealers Automated Quotation(納斯達克)
「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(2022年)》
「NCCN」	指	National Comprehensive Cancer Network
「上市註冊申請」或 「NDA」	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)
「ORR」	指	objective response rate(客觀緩解率)
「PCT」	指	Patent Cooperation Treaty(專利合作條約)
「PFS」	指	progression free survival(無進展生存期)
「PhotonMed HK」	指	PhotonMed International Limited，一間於香港成立的公司
「POCT」	指	Point-Of-Care Testing(即時檢驗)
「中國」	指	中華人民共和國
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	自2023年1月1日起至2023年6月30日止6個月
「限制性A股」	指	本公司根據2022年限制性A股股票激勵計劃規定的條件和價格，授予激勵對象一定數量的A股股票，該等股票設置一定期限的限售期，在達到解除限售條件後，方可解鎖並流通

「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「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
「國藥產投」	指	國藥產業投資有限公司，為本公司的聯營公司
「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
「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
「Syneos Health」	指	Syneos Health, Inc.，一間於美國成立的公司
「天津藥業」	指	天津藥業集團有限公司
「Tridem Pharma」	指	Tridem Pharma S.A.S，一間於法國成立的公司，為本公司的附屬公司
「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	美國法定貨幣美元
「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)



「書面守則」	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守則》
「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	藥師幫股份有限公司，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  
2023年8月29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、姚方先生、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