

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分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。



HANGZHOU TIGERMED CONSULTING CO., LTD.

杭州泰格醫藥科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：3347)

截至2023年12月31日止年度之年度業績公告

財務摘要

	截至12月31日止年度		變動 ⁽²⁾
	2023年 人民幣百萬元	2022年 人民幣百萬元	
經營業績			
收入	7,384.0	7,085.5	4.2%
毛利	2,820.6	2,785.4	1.3%
本公司擁有人應佔淨利潤	2,026.5	2,016.1	0.5%
本公司擁有人應佔經調整淨利潤 ⁽¹⁾	1,786.0	1,665.8	7.2%
盈利能力			
毛利率	38.2%	39.3%	(1.1)%
本公司擁有人應佔淨利潤率	27.4%	28.5%	(1.1)%
本公司擁有人應佔經調整淨利潤率 ⁽¹⁾	24.2%	23.5%	0.7%
每股盈利 (人民幣元)			
— 基本	2.34	2.33	0.4%
— 攤薄	2.34	2.33	0.4%
每股經調整盈利 (人民幣元) ⁽¹⁾			
— 基本	2.06	1.93	6.7%
— 攤薄	2.06	1.92	7.3%

	截至12月31日止年度		變動 ⁽²⁾
	2023年	2022年	
	人民幣百萬元	人民幣百萬元	
財務狀況			
總資產	29,680.7	27,446.5	8.1%
本公司擁有人應佔權益	21,069.1	19,628.4	7.3%
總負債	5,227.2	4,765.5	9.7%
現金及現金等價物	7,399.9	7,782.7	(4.9)%
權益負債比率	11.5%	9.3%	2.2%
附註：			
(1) 非國際財務報告準則計量。有關詳情，請參閱「非國際財務報告準則計量」。			
(2) 比率的百分點變動。			
董事會建議宣派截至2023年12月31日止年度末期股息每10股人民幣5.68元（含稅）。			

杭州泰格醫藥科技股份有限公司董事會欣然宣佈本集團截至2023年12月31日止年度（「**報告期間**」）之經審核綜合年度業績，連同截至2022年12月31日止年度（「**同期**」）的比較數字。

管理層討論與分析

2023年，隨著我們走出疫情，恢復正常生活。對於後疫情時代的「新常態」，我們有著相當的樂觀預期。回顧過去，伴隨著新常態的是過去幾年全球政治、宏觀經濟和產業發展發生的巨大變化，既有結構性的因素，也有週期性的影響，這些變化對全球各行各業的增長前景產生了深遠的影響。

這些影響在生物醫藥行業體現的尤為明顯。對生物醫藥行業的需求來自於全國和全球人民對於健康生活的向往、人民的生活方式、收入水平、支付渠道及支付意願等能對行業需求產生影響的因素。生物醫藥行業的創新來自於科學技術的突破、未被滿足臨床需求的解決和對現有治療方式的改進，這意味著生物醫藥行業的發展會收到多方面因素的影響，當這些因素形成良性共振時，行業的發展往往呈現出被放大的態勢，反之則則呈現出被壓縮的態勢。同時，未盈利的依賴於外部融資的生物技術公司一直是生物醫藥產業創新的重要貢獻者，這也意味著決定外部融資環境的宏觀經濟週期也對我們所在的行業有著舉足輕重的影響。

在我國，受益於國家從2015年之後對生物醫藥和相關產業鏈的大力發展以及良好的政策、法規和監管環境，在多方共同努力下，生物醫藥產業在過去幾年突飛猛進，取得了巨大的進步，建立起了完備的生物醫藥研發體系。包括公司在內的行業參與者也有幸一路見證，參與並對行業發展作出了貢獻。儘管如此，我國生物醫藥行業依然有足夠大的進步空間，產業鏈依然有待進一步完善，目前正處在高質量發展的關鍵轉型期。

在生物醫藥行業全球週期和我國特有發展週期的疊加下，我們在2023年觀察到了較往年更高的波動性，部分客戶的風險偏好發生了變化，部分依賴於外部融資的尚未盈利客戶面臨現金流壓力。在這些因素的傳導下，臨床研究外包和相關行業面臨著更大的增長挑戰及競爭壓力。

但另一方面，生命科學進步和新產品問世的步伐並未放緩。過去一年全球有多款重磅產品在不同治療領域取得積極的臨床結果，數款具有革命性的基於新技術平台的療法也在臨床研究中取得進展或獲批上市。中國本土的創新藥也逐步轉型，在全球範圍內獲得認可，湧現出大批具有標誌性意義的海外授權交易以及備受全球投資者認可的生物科技公司。本土的已上市創新藥銷量在2023年繼續上升，創新藥滲透率持續擴大，新藥獲批數量也穩步提升；越來越多的中國生物醫藥公司著眼全球市場，在海外開展臨床研究。

2023年的中國創新藥亮點不斷，包括創下歷史新高的40款1類新藥獲批；80筆涉及中國企業的海外授權交易，潛在總交易額達411億美元，首付款總額達32億美元。2023年，亘喜生物被跨國藥企阿斯利康以12億美元收購，成為史上首個被跨國藥企全資收購的中國生物科技公司。君實生物PD-1特瑞普利成為美國首款且唯一獲批用於鼻咽癌治療的藥物，成為首個被美國食品及藥品管理局（「FDA」）批准的中國原創自產生物藥。藥政方面，67個國際人用藥品註冊技術協調會（「ICH」）技術指導原則在中國全部轉化實施，法規層面與國際完全接軌。與此同時，政府繼續高度重視生物醫藥的創新發展，預計在未來仍將繼續從研發端、監管端、渠道端、支付端和資金端全方位支持我國創新藥事業發展。我們對中國生物醫藥行業的未來充滿信心。

在此基礎上，2023年下半年以來宏觀環境也有所好轉，市場對利率和投融資環境的預期更為樂觀。2023年底至2024年初，行業情緒已有所回暖，中國生物醫藥融資額環比出現了較明顯反彈；對外授權交易首付款或里程碑付款也逐漸成為企業研發資金的總要來源之一。展望新的一年，我們預計行業趨勢和環境將進一步改善。

放眼未來，泰格醫藥將持續擁抱監管變革、技術創新和全球拓展，完善和打造一體化研發服務平台，提升端到端的一站式服務能力，並帶動業績增長。同時，也將通過拓展全球跨國藥企和國內大型藥企客戶、建立以治療領域或藥物類型為基礎的業務單元、收購和併購、提升美國和歐洲等地的商務和運營能力，進一步提高全球市場份額，實現長期增長與發展。

報告期內，公司克服諸多不利因素，以及新冠疫苗相關收入同比大幅下滑的影響，仍實現了主營業務的增長，維持了於中國臨床合同研究機構行業的領先地位。2023年公司實現收入人民幣7,384.0百萬元，同比增長4.2%。在業務拓展端，公司2023年淨新增訂單金額人民幣7,852.0百萬元，同比下滑18.8%，下滑的原因主要是：1) 部分客戶在2023年第四季度取消之前的訂單，或在執行項目中發生了負面變化；2) 2023年，新增訂單的過手費同比大幅下降。2023年，在外部環境面臨較多不利因素的情況下，公司管理層和商務發展團隊同心協力，仍獲取了較多的優質訂單，尤其是來自於跨國藥企和本土製藥公司的訂單。中國的廣闊市場意味這龐大的機遇，跨國藥企和器械公司在中國的投入有增無減，在2023年，公司獲得的跨國藥企新訂單繼續保持增長。尤其是在真實世界研究、現場管理（「**SMO**」）和藥物警戒（「**藥物警戒**」）等領域。本土藥企和頭部生物技術公司在2023年也仍然保持了對臨床研究和相關市場的投入，新一代的生物科技初創型企業也漸成規模；他們除了繼續關注在本土市場的機遇之外也積極在海外開展臨床研究，力求將產品推向全球主要市場，受惠於此，公司2023年在海外市場的商務拓展取得不錯的成績。在北美市場，公司的新簽訂單和業務在2023年均實現了快速增長。截至2023年12月31日，公司的手頭積壓業務為人民幣14,080.0百萬元，同比增長2.1%。

在團隊的努力和所有合作夥伴的支持下，公司繼續保持在中國臨床合同研究機構行業的市場領先地位。自2004年成立至2023年間，公司累計為中國61%的1類新藥提供了研發服務。2023年度，公司協助批准了22個中國1類新藥以及6個中國創新醫療器械。公司維持了在中國領先臨床合同研究機構的領先地位，根據弗若斯特沙利文報告，公司在中國臨床外包市場份額最大，也是唯一進入全球前十的中國臨床服務提供商。同時，亦加大了對新興業務和技術的投入和生態圈的建設。公司進一步鞏固與優質且多元化客戶群體的業務合作，公司2023年前20大客戶中有8家是跨國大藥企，有11家是上市公司。截至2023年12月31日，公司有752個正在進行的藥物臨床研究項目，同期為680個。隨著監管制度的日趨嚴格、新技術和分析工具的迅速普及和臨床研究全球化趨勢加速等因素影響，客戶對公司的新興服務，如監管事務、早期藥理學、藥物警戒、真實世界研究等業務以及一體化、平台化服務，如數字化／去中心化臨床研究（「DCT」）平台的需求持續增加。因此，在2023年，公司加大了對新興業務和技術的投入和生態圈的建設。

截至2023年12月31日，公司員工數量達到9,701人，覆蓋28個國家，其中海外員工1,632人。其中，有超過950名專業臨床監查員（「CRA」），超過2,700名專業臨床研究協調員（「CRC」），超過850名的數據管理及統計分析專家，以及1,700餘名實驗室服務人員。

2023年公司持續深化全球佈局和服務能力，持續拓展海外業務，以及加速國際化進程。於報告期間，公司在中國香港開設國際總部，作為公司海外職能支持和業務發展的主要樞紐。公司美國臨床業務的臨床試驗服務收入及未完成訂單均顯著增長，服務領域涵蓋腫瘤、疫苗、眼科、中樞神經和醫療器械等；EMEA（歐洲、中東、非洲）團隊完成對克羅地亞Marti Farm和羅馬尼亞Opera的業務和體系整合，形成一體化臨床運營服務平台。

公司在境外（主要於南韓、澳大利亞及美國）進行中的單一區域臨床試驗由截至2022年12月31日的188個增至截至2023年12月31日的194個；在北美洲、亞太地區、歐洲及非洲進行中的國際多中心臨床試驗，由截至2022年12月31日的62個小幅下滑至截至2023年12月31日的59個，主要是因為韓國和拉丁美洲地區在2023年下半年結束了個別項目（包括個別新冠相關項目）。2023年，公司新增15個多區域臨床試驗項目，累計處理多區域臨床試驗項目經驗超過127個。截至2023年12月31日，公司美國臨床運營業務在一個支持完善的一體化平台上運營，該平台涵蓋建立了包括中心啟動、項目管理、臨床運營、法規事務、生物統計、醫學監察等，以及在北美洲的42個城市有超過110人的項目經理和CRA團隊。截至2023年12月31日，美國團隊與45個州的超過500個臨床中心開展合作，已自超過100個臨床試驗中積累知識。截至2023年12月31日，公司在EMEA成立新醫療器械團隊並支持了超過10個臨床器械試驗。截至2023年12月31日，南韓團隊(DreamCIS)人員規模達到369人，同比增長28%，正在進行中的臨床試驗超過100個。東南亞團隊

超過70人，有24個正在進行中的臨床試驗項目分佈在印尼、菲律賓、新加坡、泰國、越南、馬來西亞及老撾等國家。澳大利亞新增臨床試驗項目20個，並與更多當地臨床機構開展合作。未來公司將持續通過擴張和併購，進行全球商務開拓。我們旨在促進海外業務的增長、創造臨床運營的協同效應，在歐美以及新興區域市場打造差異化優勢，加強當地運營的專業能力，提升全球運營能力，助力客戶走向全球，成為創新產品國際化的橋樑和紐帶。

公司繼續尋求與醫療健康行業各利益相關者建立我們認為屬互惠互利的外部夥伴關係並與其開展合作。截至2023年12月31日，公司臨床試驗卓越中心於中國19個地區擁有224家核心合作中心，74家綠色通道中心。截至2023年末，公司完成7家共建中心建設，形成了多元化共贏的戰略合作模式。報告期內，公司與52家臨床試驗卓越中心正式達成戰略合作，共同建立行業領先臨床研究管理體系，助力新藥研發，滿足臨床需求。

作為全球醫療研發賦能平台，我們繼續升級企業品牌，更清晰地表達企業立場，以及為維持聲譽的行動。我們藉此提升以創新及員工為本的願景及文化，並專注於多元化、公平及包容（「**DEI**」），以打造讓所有員工發揮所長的工作場所。我們認為這對實現可持續和有效的業務成果以及建立經久不衰的企業文化至關重要。2023年，我們進一步加強環境、社會與公司治理（「**ESG**」），並獲得領先機構認可。2022年7月至今，公司獲得深圳證券交易所國證ESG評級中最高的AAA評級，2023年11月公司MSCI ESG評級上調至AA等級。

1. 管理層對報告期間本集團營運的討論與分析

收入

報告期間，我們的收入由同期的人民幣7,085.5百萬元增至人民幣7,384.0百萬元，同比增長4.2%。臨床試驗技術服務（「**臨床試驗技術服務**」）分部收入為人民幣4,168.1百萬元，而同期為人民幣4,125.2百萬元。臨床試驗相關服務及實驗室服務（「**臨床試驗相關服務及實驗室服務**」）分部收入由同期的人民幣2,960.3百萬元增至人民幣3,215.9百萬元，同比增長8.6%。

從地域來看，我們於中國的收入由同期的人民幣3,601.6百萬元增至報告期間的人民幣4,234.5百萬元，同比增長17.6%，主要由於我們繼續受惠於在中國臨床服務市場的領先地位，藥物和醫療器械項目的臨床試驗運營收入增加。此外，我們的現場管理和患者招募業務於2023年實現快速增長。數據管理及統計分析（「**數據管理及統計分析**」）、科研事務、醫學影像、真實世界研究和藥物警戒等服務於2023年實現收入穩步增長。

報告期間，我們的境外收入由同期的人民幣3,483.9百萬元減至人民幣3,149.5百萬元，同比下降9.6%。該下降主要由於報告期間與新冠肺炎疫苗相關多區域臨床試驗收入減少。

(1) 臨床試驗技術服務

於報告期間，臨床試驗技術服務分部的收入由同期的人民幣4,125.2百萬元增長1.0%至人民幣4,168.1百萬元。於報告期間，新冠肺炎疫苗臨床試驗收入較同期大幅減少，對臨床試驗技術服務分部收入增長產生負面影響。撇除新冠肺炎相關收入帶來的負面影響，臨床試驗技術服務分部實現穩定增長，主要由於(i)中國客戶對臨床試驗的持續需求；及(ii)海外臨床試驗業務(尤其是在美國)的快速增長。

截至2023年12月31日，我們正在進行的藥物臨床研究項目由截至2022年12月31日的680個增至752個。

下表載列截至所示日期，我們正在進行的、按期劃分的藥物臨床研究項目明細：

項目階段	截至年 / 期末		
	2022年 12月31日	2023年 6月30日	2023年 12月31日
I期(包括藥代動力學研究)	285	332	330
II期	134	146	136
III期	160	185	171
IV期	34	35	31
其他	67	74	84
合計	680	772	752

註：其他項目主要包括研究者發起的研究和真實世界研究

截至2023年12月31日，公司有499個藥物臨床研究項目在境內開展，253個項目在境外開展，其中有194個項目在境外(主要於南韓、澳大利亞及美國)進行單一區域臨床試驗；有59個項目在亞太地區、北美洲、歐洲及非洲進行多區域臨床試驗，涉及治療領域包括腫瘤、呼吸、心血管、內分泌、風濕免疫、感染、罕見疾病及疫苗等。截至2023年12月31日，正在進行的海外項目數量小幅下滑的原因主要是因為南韓和拉丁美洲地區在2023年下半年結束了多個項目(包括若干新冠疫苗項目)。

下表載列截至所示日期在不同區域進行的藥物臨床研究項目數量：

區域	截至年／期末		
	2022年 12月31日	2023年 6月30日	2023年 12月31日
單一區域			
境內	430	503	499
境外	188	207	194
多區域臨床試驗	62	62	59
合計	<u>680</u>	<u>772</u>	<u>752</u>

報告期內，公司內部DCT技術已廣泛應用於關鍵臨床試驗、上市後研究、真實世界研究、研究者發起的研究等各類項目中，覆蓋腫瘤、血液疾病、中樞神經、呼吸、內分泌等多個領域。公司進行中的臨床試驗有13%採用了遠程智能混合臨床研究模式(DCT hybrid model)。泰格DCT團隊參與輝瑞公司樂泰可®中國和韓國的III期試驗，並使用患者電子報告結果(「ePRO」)系統採集主要療效數據，並使其於2023年在中國獲批。公司深入參與中國DCT生態體系建設，發佈《數字化／去中心化臨床研究行業實踐調研》報告，並編寫了《DCT全球監管手冊》(Tigermed DCT Global Regulatory Handbook)。公司的一體化DCT解決方案有望進一步提高臨床試驗技術業務的效率。

截至2023年12月31日，公司正在進行465個醫療器械和IVD項目，包括醫療器械和IVD臨床試驗運營、醫學監查、方案設計和醫學撰寫等，醫療器械和IVD業務營收增長顯著。

報告期內，公司醫療器械團隊承接國內多個首款醫療器械產品的臨床運營服務以及支持多個行業創新領先產品的臨床策略，並助力6款創新醫療器械產品於2023年獲得中國上市批准。公司實現了2023年多區域器械項目的快速擴增，業務範圍覆蓋歐洲、韓國、美國、東南亞等地區。我們亦將醫療器械註冊服務也拓展至美國、東南亞和沙特等國家。於2024年2月，公司公佈收購North American Science Associates, Inc. (「NAMSA」)的中國業務，並與NAMSA訂立中國獨家戰略合作協議，擴大現有團隊及全球影響，包括一般諮詢、法規事務、質量諮詢、臨床研究等。

公司註冊團隊服務的客戶數量從截至2022年12月31日的649家增至截至2023年12月31日的720家，累計完成1,009個項目經驗，於2023年，助力9個產品在中國獲批准，以及40項多區域臨床試驗國際新藥（「IND」）在多個國家和地區進行申請。報告期內，公司新增FDA IND項目29個，其中16個已進行臨床試驗。

報告期內，我們持續加強藥物警戒團隊建設，為藥品、醫療器械、疫苗和醫美產品的新藥申請(NDA)前和上市後項目提供全球安全監測解決方案。Marti Farm藥物警戒團隊與我們於中國現有的藥物警戒團隊整合後，公司進一步提升了公司全球化服務能力，在全球範圍內擁有近150人的藥物警戒專業團隊。截至2023年12月31日，我們的信號管理工具處於最終測試階段。同時，我們已與關注信號管理項目的潛在藥物警戒客戶建立聯繫。報告期內，我們藥物警戒業務新增藥物警戒項目152個，藥物警戒新增客戶數量超過134家。

於報告期間，我們的醫學翻譯業務新增86家客戶，其中藥企45家，醫療器械企業41家，並於2023年成為多家全球藥企的亞太地區供應商及／或全球供應商。截至2023年12月31日，依託我們涵蓋業務開發、系統(TMS/EPS/TEP/TQC)、項目管理、質量控制、翻譯和算法優化等方面的綜合醫學翻譯平台，年翻譯量達到380百萬字。未來，我們計劃開發用於生命科學翻譯的自動化模型並利用行業領先的大語言模型增強我們的智能醫學翻譯及文檔管理平台。根據CSA Research，我們的醫學翻譯業務在2023年CSA頂尖生命科學領域語言服務企業排名中位列全球第7位（中國大陸地區第一，亞太地區第三）。

報告期內，真實世界研究團隊與賽諾菲合作向NMPA提交其Isatuximab的新藥註冊申請（於2023年12月獲NMPA受理），作為首批在海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區開展真實世界研究的三個試點藥品之一，成為首個使用博鳌樂城國際醫療旅遊先行區真實世界數據的血液腫瘤藥物的新藥註冊申請獲接納的申請。報告期內，我們真實世界研究項目已進一步擴展至腫瘤、罕見病、骨科、糖尿病、呼吸疾病、心血管疾病、眼科、醫美等多個治療領域。未來將進一步增加DCT技術和應用在真實世界研究中的採用。

2023年首次在美國本土啟動和執行中國疫苗（帶狀皰疹蛋白疫苗）的I期臨床試驗；在印度尼西亞啟動和執行四價流腦結合疫苗的III期臨床試驗，入組人數超過1,400例；2023年完成了中國疾控中心開展的2個大型III期保護效力疫苗臨床研究，總入組人數超過38,000例。公司與國內多家疾控中心（「CDC」）建立長期和戰略合作，持續開展I-IV期疫苗臨床試驗項目，覆蓋江蘇、湖北、四川、貴州、山東、山西、湖南等區域。

公司持續開發完善及一體化、數字化的臨床試驗平台「泰臨研」，該平台綜合了臨床試驗管理系統、電子數據採集、電子資源記錄、臨床試驗遠程監查、電子試驗主文件、臨床試驗卓越中心及基於風險的質量管理（「RBQM」）等多項功能。公司積極探索數字化創新模式，建立了數字療法孵化器及全流程孵化程序，為需要數字療法的企業提供全流程服務。報告期內，推出的RBQM獲取中國專利證書。公司作為主要編寫人，參與編寫DIA數字健康社區（「DHC」）的RBQM藍皮書。

(2) 臨床試驗相關服務及實驗室服務

於報告期間，臨床試驗相關服務及實驗室服務分部產生的收入由同期的人民幣2,960.3百萬元同比增長8.6%至人民幣3,215.9百萬元。該增加主要是由於報告期間我們的現場管理及患者招募服務、數據管理及統計分析服務以及實驗室服務的收入增加，其中現場管理及患者招募服務增長強勁，數據管理及統計分析服務保持穩定增長，而實驗室服務收入實現小幅增長。

於報告期間，我們的數據管理及統計分析團隊繼續在中國及海外市場開發新客戶。全球客戶數量由截至2022年12月31日的259家同比增加31.3%至截至2023年12月31日的340家。報告期內，公司數據管理及統計分析團隊為中國多個新藥審批提供數據管理及統計分析服務，包括輝瑞公司治療偏頭痛的樂泰可®及全球首個針對復發或難治性結外NK/T細胞淋巴瘤適應症獲批的擇捷美®以及具有全球自主知識產權的口服新冠病毒藥物。截至2023年12月31日，公司完成306個項目，有826個正在進行的項目，其中499個項目由國內團隊實施，327個項目由海外團隊執行並實施。報告期內，公司數據管理和統計分析團隊在中國、韓國、美國及印度擁有850餘名專業人才。

截至2023年12月31日，我們的現場管理團隊已完成273個SMO項目，正在進行的SMO項目由截至2022年12月31日的1,621個增加至截至2023年12月31日的1,952個。我們的現場管理團隊覆蓋中國超過140座城市，設置25個辦事處，覆蓋1,100多家臨床試驗中心，擁有2,700餘名專業臨床研究協調員(CRC)。截至2023年12月31日，我們已提供SMO服務，累積為50個中國1類創新藥品的審批提供支持。

2023年方達醫藥完成對Nucro-Technics Holdings, Inc.及其附屬公司Nucro-Technics, Inc的收購，進而擴增了超過5,574平方米實驗室，提升我們在北美的分析化學、微生物學、毒理學、生物分析和樣品儲存及穩定性測試服務。蘇州新建的超過8,000平方米臨床樣品生產中心正式投入運營，進一步提高了我們在良好生產規範(「良好生產規範」)臨床樣品生產方面的能力，滿足了客戶更加多樣化的需求。方達醫藥蘇州安評中心獲得國家藥品監督管理局頒發的GLP認證證書(Good Laboratory Practice, GLP)。於2023年5月15日，方達子公司合亞醫藥的武漢研發中心正式啟用。研發中心總面積18,000平方米，一期工程建成50個化學藥理實驗室、4個工藝研發實驗室以及配套的分析測試服務中心，提供從靶點篩選到臨床前藥理研究的一站式研發服務。截至2023年12月31日，在執行的實驗室服務項目數量為4,411個。

報告期內，公司影像評估團隊為6款中國獲批新藥提供了獨立影像評估服務。於2023年，我們接受20次國家藥品監督管理局的檢查，概無發現任何問題。截至2023年12月31日，累積為超過280個臨床試驗項目提供影像服務，其中25款產品獲批。於報告期間，我們建立了涵蓋中心影像、腫瘤影像、病理、心電圖、影像諮詢等為一體的核心業務架構，並於2023年拓展到呼吸系統、皮膚疾病、骨科等新的治療領域。

毛利

報告期間，我們實現毛利人民幣2,820.6百萬元，較同期的人民幣2,785.4百萬元略有增長。毛利率由同期的39.3%下降至報告期間的38.2%。

我們的服務成本由同期的人民幣4,300.0百萬元增至報告期間的人民幣4,563.4百萬元。

下表載列於所示期間我們按性質劃分的服務成本及其佔我們收入百分比的明細：

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣百萬元	2022年 人民幣百萬元
直接人工成本	2,347.8	2,002.9
佔收入百分比	31.8%	28.3%
直接項目相關成本	1,430.7	1,607.4
佔收入百分比	19.4%	22.7%
間接成本	784.9	689.7
佔收入百分比	10.6%	9.7%
總服務成本	4,563.4	4,300.0
佔收入百分比	61.8%	60.7%

(1) 臨床試驗技術服務

於報告期間，臨床試驗技術服務分部毛利人民幣1,573.3百萬元，同期為人民幣1,536.8百萬元，同比增長2.4%。於報告期間，臨床試驗技術服務分部的毛利率由同期的37.3%增至37.7%。

報告期間毛利率增加，乃由於(i)我們的臨床試驗技術服務服務效率有所提高，部分由於2023年第二季度疫情控制措施放鬆；及(ii)我們的多區域臨床試驗(包括若干新冠肺炎相關試驗)較少，當中涉及較我們的常規臨床試驗項目更高的過手費。該等因素對臨床試驗技術服務分部的毛利率做出積極貢獻。

過手費涉及我們在並無於當地經營業務的若干國家或地區將部分環節分包予第三方合同研究機構，以及我們代表客戶結算與受試者招募相關費用的若干國家將部分環節分包予當地醫院。一般而言，當我們代表客戶支付該等過手費時，我們將同時入賬收入及相應成本，從而降低毛利率。於報告期間及同期，若干新冠肺炎相關臨床試驗的最終結束及結算收取若干過手費。我們預期未來不會經常性錄得該等與新冠肺炎相關的過手費。

(2) 臨床試驗相關服務及實驗室服務

於報告期間，臨床試驗相關服務及實驗室服務分部實現的毛利為人民幣1,247.3百萬元，而同期為人民幣1,248.6百萬元。

臨床試驗相關服務及實驗室服務分部的毛利率由同期的42.2%下降3.4個百分點至報告期間的38.8%。毛利率下降主要由於(i)於報告期間，毛利率較低的現場管理服務較其他臨床試驗相關服務及實驗室服務增長較快；及(ii)方達控股的收入增長較低，尤其是在臨床前研究、化學、製造和控制(CMC)方面。同時，隨著蘇州臨床前動物研究設施、上海臨港實驗室、武漢化學設施等位於中國的新投資的運營，相關管理成本增加，利率下降，導致於報告期內實驗室服務的毛利率大幅下降。

員工情況

我們的僱員總數由截至2023年6月30日的9,455人及截至2022年12月31日的9,233人增至截至2023年12月31日的9,701人。以下為截至2023年12月31日按職能及地區劃分的僱員明細：

職能	僱員人數				總計
	中國 (中國除外)	亞太地區	美洲	歐洲、中東和非洲	
項目運營	7,206	534	807	62	8,609
營銷及業務開發	418	50	43	8	519
管理及行政	445	34	88	6	573
總計	8,069	618	938	76	9,701

我們的海外員工數量由截至2022年12月31日的1,426人增加至截至2023年12月31日的1,632人。作為公司業務增長策略的一部分，將持續擴大北美洲及歐洲等主要海外市場的臨床運營及項目管理團隊。公司自2022年正式發佈全球人才價值主張「激發無限潛能，探索生命旅程」(Inspire to Excel, Empower to Achieve)，也一直秉承該理念通過系統的人才發展管理機制識別、培養和發展符合公司戰略發展的人才，激發員工的潛能，激活組織活力。高素質且穩定的員工對於公司向客戶提供始終如一的優質服務至關重要。公司將致力於吸引具有全球經驗的複合型人才、行業專家及專業技術人員等以支持全球擴張，也將繼續完善員工招聘、培訓和發展計劃以及長期激勵計劃以培養和挽留人才。

其他收入

我們的其他收入由同期的人民幣285.0百萬元同比增長9.4%至報告期間的人民幣311.7百萬元，主要是由於自按公允價值計入損益（「按公允價值計入損益」）的金融資產的股息收入增加人民幣27.8百萬元。

其他收益及虧損淨額

於報告期間，我們錄得其他收益及虧損淨額人民幣552.2百萬元，較同期的人民幣620.3百萬元同比減少11.0%。該減少主要是由於(i)按公允價值計入損益的金融資產公允價值變動由同期的人民幣549.7百萬元同比減少35.8%至報告期間的人民幣352.8百萬元；及(ii)出售聯營公司的收益由同期的人民幣54.1百萬元減少至報告期間的人民幣1.7百萬元，佔總跌幅的76.9%。出售按公允價值計入損益的金融資產收益的增加部分被該下降所抵銷。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由同期的人民幣149.9百萬元同比增加24.9%至報告期間的人民幣187.3百萬元。該增加主要是由於(i)我們於中國及海外的銷售及營銷團隊僱員人數增加；(ii)我們的銷售及營銷僱員的薪酬水平增加；及(iii)我們繼續發展業務、擴大業務發展範圍及推廣我們的品牌知名度，令銷售及營銷活動產生的成本增加所致。銷售及營銷開支於報告期間同比增長24.9%亦反映了我們的銷售及營銷活動受到同期疫情的不利影響。

行政開支

我們的行政開支由同期的人民幣643.3百萬元同比增加3.0%至報告期間的人民幣662.7百萬元。該增加乃主要由於我們於中國及海外的行政及管理人員的員工費用增加。於報告期間，該增加被股份支付費用減少所抵銷。

研發開支

我們的研發開支由同期的人民幣234.6百萬元同比增加11.5%至報告期間的人民幣261.6百萬元。該增加乃主要由於(i)參與研發活動的僱員總數增加，以及該等僱員的薪酬水平提高；及(ii)本集團對創新及技術發展所作的投資增加所致。

分佔聯營公司溢利

我們的分佔聯營公司溢利由同期的人民幣39.8百萬元增加164.3%至報告期間的人民幣105.2百萬元，主要由於應佔上海觀合醫藥科技股份有限公司及杭州泰鯤股權投資基金合夥企業（有限合夥）（「杭州泰鯤」）的表現改善。

財務成本

我們的財務成本由同期的人民幣83.2百萬元增加44.1%至報告期間的人民幣119.9百萬元，主要由於銀行借款利息開支由同期的人民幣57.8百萬元增至報告期間的人民幣92.0百萬元。

所得稅開支

我們的所得稅開支由同期的人民幣313.7百萬元增加7.9%至報告期間的人民幣338.6百萬元。我們的實際稅率由同期的12.1%增至報告期間的13.6%，主要由於報告期間若干其他收益項目變動減少，如按公允價值計入損益的金融資產公允價值變動，而其中僅部分毋須課稅。

年內利潤

由於以上論述，我們的年內利潤由同期的人民幣2,281.3百萬元減少5.7%至報告期間的人民幣2,151.6百萬元。該減少主要由於銷售成本的增加以及銷售及營銷開支的增加所致，其被收入增加所抵銷，以及其他收益及虧損淨額的利潤貢獻減少。本公司擁有人應佔利潤由同期的人民幣2,016.1百萬元增加0.5%至報告期間的人民幣2,026.5百萬元，及非控制權益應佔利潤由同期的人民幣265.2百萬元減少52.8%至報告期間的人民幣125.1百萬元。

非國際財務報告準則計量

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的財務資料，我們採用本公司擁有人應佔經調整淨利潤作為額外財務計量，而該計量並非國際財務報告準則所規定或根據國際財務報告準則呈列。按我們的定義，本公司擁有人應佔經調整淨利潤乃扣除下表所載若干開支及攤銷前的本公司擁有人應佔期內利潤。本公司擁有人應佔經調整淨利潤並非以下各項的替代指標：(i)用於計量我們經營表現的除稅前利潤、期內利潤或本公司擁有人應佔期內利潤（根據國際財務報告準則確定）；(ii)用於計量我們滿足現金需求能力的經營、投資及融資活動現金流量；或(iii)用於計量表現或流動性的任何其他指標。

我們認為，此非國際財務報告準則計量有助於理解及評估相關業務表現及經營趨勢，且本公司擁有人及我們可能受益於此非國際財務報告準則計量，透過撇除我們認為並非我們業務表現指標的若干不尋常、非經常性、非現金及／或非經營項目的影響評估本集團的財務表現。然而，此非國際財務報告準則計量的呈列並非旨在且不應獨立於或取代根據國際財務報告準則編製及呈列的財務資料。本公司擁有人及潛在投資者不應單獨研讀此非國際財務報告準則計量，或將其視作根據國際財務報告準則編製的業績的替代，或認為其與其他公司呈報或預測的業績或類似名稱的財務計量方法相若。

按我們的定義，本公司擁有人應佔經調整淨利潤為本公司擁有人應佔溢利，並就以下項目作出調整：(i)以股份為基礎的薪酬開支；(ii)外匯虧損／(收益)淨額；(iii)收購產生的無形資產攤銷；(iv)商譽減值；及(v)按公允價值計入損益的金融資產之公允價值增加。下表載列於所示期間本公司擁有人應佔經調整淨利潤及本公司擁有人應佔利潤與本公司擁有人應佔經調整淨利潤的對賬。

本公司擁有人應佔經調整淨利潤

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣百萬元	2022年 人民幣百萬元
本公司擁有人應佔利潤	2,026.5	2,016.1
經調整：		
以股份為基礎的薪酬開支	5.7	37.5
外匯虧損／(收益)淨額	0.1	(17.0)
收購產生的無形資產攤銷	13.8	15.5
商譽減值	23.3	—
按公允價值計入損益的金融資產之 公允價值增加	(283.4)	(386.3)
本公司擁有人應佔經調整淨利潤	<u>1,786.0</u>	<u>1,665.8</u>
本公司擁有人應佔經調整淨利潤率 ⁽¹⁾	24.2%	23.5%
經調整每股盈利(人民幣)		
— 基本 ⁽²⁾	2.06	1.93
— 攤薄 ⁽³⁾	2.06	1.92

附註：

- (1) 本公司擁有人應佔經調整淨利潤率乃按本公司擁有人應佔經調整淨利潤除以收入再乘以100%計算。
- (2) 經調整每股基本盈利乃根據本公司擁有人應佔經調整淨利潤除以旨在計算每股基本盈利的普通股加權平均數計算。
- (3) 每股攤薄經調整盈利乃根據本公司擁有人應佔經調整淨利潤除以旨在計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數計算。
- (4) 由於四捨五入，數目相加後未必等於總和。

本公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整淨利潤

於報告期間，本公司擁有人應佔非國際財務報告準則經調整淨利潤為人民幣1,786.0百萬元，對比同期的人民幣1,665.8百萬元同比增加7.2%。本公司擁有人應佔經調整淨利潤率由同期的23.5%增加至報告期間的24.2%。

現金流量

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣百萬元	2022年 人民幣百萬元
經營活動所得現金淨額	931.3	1,133.6
投資活動所用現金淨額	(1,315.1)	(2,565.4)
融資活動(所用)／所得現金淨額	(7.8)	809.2

於報告期間，我們的經營活動所得現金淨額為人民幣931.3百萬元，較同期的人民幣1,133.6百萬元減少17.8%。該減少主要由於(i)貿易應收款項、應收票據及其他應收款項及預付款項由同期的人民幣152.4百萬元增加65.2%至報告期間的人民幣251.8百萬元；及(ii)本集團自客戶收到的與服務協議或工作訂單有關的預付款項較少。

於報告期間，我們的投資活動所用現金淨額為人民幣1,315.1百萬元，較同期的人民幣2,565.4百萬元減少48.7%。該減少主要由於金融工具收取的現金大幅增加(特別是出售按公允價值計入損益的金融資產及按公允價值計入損益的金融資產股息及聯營公司)，投資現金流量增加人民幣810.2百萬元。

於報告期間，我們的融資活動所用現金淨額為人民幣7.8百萬元，而同期所得人民幣809.2百萬元。於報告期間，本集團償還銀行借款人民幣682.0百萬元，高於同期償還的金額。同時，償還租賃負債同比增長30.3%，且本集團於報告期間支付更多股息。

本集團主要以人民幣持有現金及現金等價物。

流動資金及資金來源

本集團的主要資金來源為經營活動所得現金、銀行貸款及2020年8月的H股首次公開發售，我們預期將利用其來滿足我們未來的資金需求。

截至2023年12月31日，本集團概無使用任何金融工具作對沖用途，亦概無任何外幣投資淨額以貨幣借貸及／或其他外沖工具進行對沖。

貿易應收款項、應收票據及其他應收款項及預付款項

我們的貿易應收款項、應收票據及其他應收款項及預付款項由截至2022年12月31日的人民幣1,186.3百萬元增加20.4%至截至2023年12月31日的人民幣1,428.2百萬元，主要是由於(i)隨著我們的業務不斷增長，來自第三方的貿易應收款項由同期的人民幣1,105.3百萬元增加至報告期間的人民幣1,379.8百萬元；及(ii)主要因銀行存款的應收利息增加導致來自第三方的其他應收款項由同期的人民幣99.6百萬元增加至報告期間的人民幣115.6百萬元所致。該增加部分被應收票據減少96.4%（主要由於報告期間大部分銀行匯票的承兌所致）所抵銷。

貿易及其他應付款項

我們的貿易及其他應付款項由截至2022年12月31日的人民幣718.0百萬元增加17.7%至截至2023年12月31日的人民幣845.1百萬元，主要由於(i)向第三方作出的貿易應付款項由截至2022年12月31日的人民幣125.6百萬元增至截至2023年12月31日的人民幣182.7百萬元；及(ii)由於同期對聯營公司投資的資本承擔，向關聯方作出的其他應付款項由截至2022年12月31日的人民幣0.6百萬元增至截至2023年12月31日的人民幣13.0百萬元。該增加被方達過往年度進行的或有應付款項補強收購的結算所抵銷。

合同資產及合同負債

我們的合同資產由截至2022年12月31日的人民幣1,997.3百萬元增加18.4%至截至2023年12月31日的人民幣2,364.4百萬元，乃由於我們與客戶的合同總額（收益已確認）增加，惟由於我們持續推動業務增長，我們於達致客戶服務協議或工程訂單所訂明的開票階段尚未向客戶開具發票所致。

我們的合同負債由截至2022年12月31日的人民幣939.8百萬元減少27.6%至截至2023年12月31日的人民幣680.5百萬元，乃由於就我們與客戶的服務協議或工程訂單向彼等收取的預付款項減少所致。

物業、廠房及設備

我們的物業、廠房及設備由截至2022年12月31日的人民幣976.7百萬元增加21.9%至截至2023年12月31日的人民幣1,191.0百萬元，主要由於我們為辦公室、實驗室設施及研究能力採購實驗設備及擴充樓宇及租賃物業裝修所致。方達於報告期間進行的補強收購亦使我們的物業、廠房及設備增加。

無形資產

我們的無形資產由截至2022年12月31日的人民幣276.1百萬元增加12.2%至截至2023年12月31日的人民幣309.9百萬元，主要由於(i)客戶關係由截至2022年12月31日的人民幣194.9百萬元同比增長13.9%至截至2023年12月31日的人民幣221.9百萬元；及(ii)「不競爭條款」貢獻增長53.0%，乃由於報告期間方達進行的補強收購所致。

使用權資產

我們的使用權資產由截至2022年12月31日的人民幣622.4百萬元減少10.6%至截至2023年12月31日的人民幣556.6百萬元，乃主要由於若干現有租賃合約已於報告期內到期。

於聯營公司的權益

我們於聯營公司的權益由截至2022年12月31日的人民幣1,799.8百萬元增加至截至2023年12月31日的人民幣2,977.0百萬元，主要由於截至2023年12月31日注資杭州泰鯤（我們擁有50.0%的權益）及易迪希醫藥科技（嘉興）有限公司（我們擁有19.8%的權益）。此外，我們已向江蘇瀾灣管理科技有限公司（我們擁有49.0%的權益）及泰和藥業（威海）有限公司（我們擁有30.0%的權益）增資。

按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益之金融資產

我們按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益之金融資產包括上市股本證券、非上市股權投資、非上市基金投資、金融產品、非上市債務工具及壽險保單。我們按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益的金融資產由截至2022年12月31日的人民幣9,992.7百萬元增加3.0%至截至2023年12月31日的人民幣10,288.3百萬元。有關增加主要是由於我們於報告期間按公允價值計入損益的金融資產之公允價值及持續投資活動增加所致。下表載列我們於所示日期按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益的金融資產明細：

	截至2023年 12月31日 人民幣千元	截至2022年 12月31日 人民幣千元
非流動資產		
按公允價值計入損益之金融資產		
— 壽險保單	3,443	2,680
— 上市股本證券	265,925	304,175
— 非上市股權投資	4,991,648	4,718,449
— 非上市基金投資	4,906,380	4,918,549
— 非上市債務工具	64,306	20,000
	<u>10,231,702</u>	<u>9,963,853</u>
按公允價值計入損益之非流動金融資產總額		
按公允價值計入其他全面收益的金融資產		
— 上市股權投資	7,754	—
— 非上市股權投資	6,754	3,864
	<u>14,508</u>	<u>3,864</u>
按公允價值計入其他全面收益之非流動金融資產總額		
流動資產		
按公允價值計入損益之金融資產		
— 金融產品	10,000	24,770
— 上市股本證券	—	62
— 非上市股權投資	1,103	—
— 非上市基金投資	—	114
— 非上市債務工具	31,035	—
	<u>42,138</u>	<u>24,946</u>
按公允價值計入損益的流動金融資產總額		
按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益之金融資產總額	<u><u>10,288,348</u></u>	<u><u>9,992,663</u></u>

對公司的投資及投資資金

於報告期間，我們繼續通過在醫療健康行業進行選擇性少數投資、為新興公司的創新研發努力提供資金，以建立長期合作關係，並獲得新興業務及創新技術的機會，不斷建立並管理我們的投資組合。除於創新型初創公司的直接戰略投資外，我們亦與投資基金（包括杭州泰鯤）合作，以該等投資基金的有限合夥人身份培育具發展有潛力的生物科技及醫療器械公司。我們全面管理我們的多元化投資組合，旨在推動中長期價值，而非為尋求短期財務回報專注於任何個別投資資產的表現。於報告期間，我們根據行業策略繼續對醫療健康行業作出投資。我們利用經營活動所得現金及部分於2020年8月自H股首次公開發售收取的所得款項作為所得款項擬定用途的一部分，為我們的投資活動撥付資金。

截至2023年12月31日，我們是170家醫療健康行業內創新型公司及其他關連公司的戰略投資者，亦是55家專業投資基金的有限合夥人。

於報告期間，按退出金額與我們的初始投資成本計量，我們因退出於公司及投資基金的投資而實現收益人民幣546.1百萬元，高於同期的人民幣162.8百萬元。

截至2023年12月31日，我們於上市股本證券的投資達人民幣273.7百萬元，較截至2022年12月31日的人民幣304.2百萬元減少10.0%。該減少主要由於報告期間出售若干已解鎖股份。

截至2023年12月31日，我們的非上市股權投資為人民幣4,999.5百萬元，較截至2022年12月31日的人民幣4,722.3百萬元增加5.9%。該增加主要由於我們於報告期間作出更多投資及我們自同期起持有的非上市股權組合的公允價值變動增加所致。

截至2023年12月31日，我們的非上市基金投資為人民幣4,906.4百萬元，較截至2022年12月31日的人民幣4,918.7百萬元減少0.3%。該減少主要由於報告期間出售投資較多。

截至2023年12月31日，我們的壽險保單為人民幣3.4百萬元，較截至2022年12月31日的人民幣2.7百萬元增加25.9%。於報告期間，DreamCIS作出的補強收購為增長帶來貢獻。

我們的未上市債務工具由截至2022年12月31日的人民幣20.0百萬元增至截至2023年12月31日的人民幣95.3百萬元，乃由於本集團已與客戶達成認購可轉換債券的協議，其被分類為債務工具。

於報告期間，按公允價值計入損益及按公允價值計入其他全面收益的金融資產變動載列如下：

	非上市 股權投資 人民幣千元	非上市 基金投資 人民幣千元	上市 股本證券 人民幣千元	壽險保單 人民幣千元	非上市 債務工具 人民幣千元	總計 人民幣千元
期初結餘	4,722,313	4,918,663	304,237	2,680	20,000	9,967,893
添置	513,110	119,374	7,845	1,373	115,899	757,601
(撥至上市公司) / 撥自非上市公司	(296,284)	-	296,284	-	-	-
報告期間公允價值變動	135,989	292,796	(75,889)	(619)	401	352,678
股份處置	(80,903)	(440,287)	(262,011)	-	(41,516)	(824,717)
匯兌調整	5,280	15,834	3,213	9	557	24,893
期末結餘	<u>4,999,505</u>	<u>4,906,380</u>	<u>273,679</u>	<u>3,443</u>	<u>95,341</u>	<u>10,278,348</u>

債項

借款

截至2023年12月31日，本集團擁有人民幣2,800.6百萬元的未償還借款，其中人民幣2,366.4百萬元為短期借款，而人民幣434.2百萬元為長期借款。截至2023年12月31日，超過85.6%借款以人民幣計值，而14.3%則為美元借款。截至2023年12月31日，本集團未動用的銀行融資為人民幣4,265.2百萬元。

權益負債比率

權益負債比率按銀行及其他實體的計息借款除以總權益再乘以100%計算。截至2023年12月31日，權益負債比率為11.5%。

租賃負債

截至2023年12月31日，我們合共有未償還租賃負債（於有關租期餘期）人民幣546.0百萬元，較截至2022年12月31日的人民幣606.7百萬元下跌10.0%，主要由於若干現有租賃合同到期及2023年訂立的新租賃合同較少。截至2023年12月31日的租賃負債總額中，人民幣122.9百萬元將於一年內到期及人民幣423.1百萬元將於一年以上到期。

本集團資產抵押

截至2023年12月31日，本集團概無本集團資產抵押。

或然負債

截至2023年12月31日，本集團並無或然負債。

資本承擔

截至2023年12月31日，本集團有已訂立但尚未履行且於財務報表中未作出撥備的資本承擔總額約人民幣614.3百萬元（2022年12月31日：約人民幣777.0百萬元），且主要包括未就基金或公司收購投資計提撥備的資本承擔約人民幣586.7百萬元（2022年12月31日：約人民幣746.8百萬元）。

此外，本集團於2021年訂立認購協議，以認購一家聯營公司杭州泰鯤的50%股權。本集團截至2023年12月31日已承諾向杭州泰鯤投資額外資本人民幣75億元。本集團的資本承擔應按杭州泰鯤普通合夥人根據杭州泰鯤的資本需要所發出的通知支付。

所持重大投資

截至2023年12月31日，除下文所述投資外，本集團並無持有任何重大投資，且上述投資並不構成本集團的重大投資。

於2021年7月12日，本公司子公司杭州泰格股權投資合夥企業（有限合夥）（「泰格股權」）及杭州泰瓏創業投資合夥企業（有限合夥）（「泰瓏投資」）與杭州產業投資有限公司（「杭州產業」）及杭州高新創業投資有限公司（「杭州高新投」）訂立合夥協議，內容有關成立基金（即杭州泰鯤）。杭州泰鯤的註冊資本將為人民幣200億元，其中人民幣2億元將由泰瓏投資（作為普通合夥人）出資、人民幣98億元將由泰格股權（作為有限合夥人）出資、人民幣50億元將由杭州產業（作為有限合夥人）出資及人民幣50億元將由杭州高新投（作為有限合夥人）出資。

杭州泰鯤於2021年8月10日成立，為本集團的聯營公司。截至2023年12月31日，本集團已繳足人民幣2,500百萬元作為杭州泰鯤的註冊資本。

杭州泰鯤主要從事專注於醫療健康行業創新型初創企業的投資活動。除直接戰略投資外，杭州泰鯤亦投資醫療健康行業的股本投資及風險投資基金。

本公司透過其子公司泰格股權及泰瓏投資持有杭州泰鯤50.0%股權。

截至2023年12月31日，本公司於杭州泰鯤投資的賬面值為人民幣2,615.8百萬元，佔本集團總資產的8.8%。

截至2023年12月31日，杭州泰鯤的資產淨值為人民幣5,231.7百萬元，於報告期間產生利潤人民幣185.3百萬元。本集團於報告期間收到有關杭州泰鯤投資的投資收入人民幣4.4百萬元。

透過投資杭州泰鯤，能夠利用本公司強大的投資及融資平台，深化本公司生物醫藥領域的佈局，促進優化上下游產業鏈，從而提升本公司的核心競爭力。董事認為，有關投資與本公司的長期投資策略相輔相成。

有關詳情請參閱本公司日期為2021年7月12日及2021年8月23日的公告及本公司日期為2021年7月23日的通函。

除上述重大投資外，本公司並無有關重大投資或資本資產的其他未來計劃。

子公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售

於報告期間，本集團未進行任何子公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售。

財政政策

目前，本集團遵循一系列融資及財政政策以管理其資本資源並避免相關風險。本集團預期通過各種來源（包括但不限於經營活動產生的現金流量、內部融資及基於合理市場利率的外部融資）撥付其營運資金及其他資本需求。除公開上市的方達及DreamCIS外，本集團集中管理財政活動。本集團一般與聲譽良好的金融機構進行交易。

競爭力分析

我們認為，以下優勢令我們從競爭者中脫穎而出：

1. 豐富的項目執行經驗

作為行業領先的合同研究機構，我們成立近20年來已積累了豐富的創新藥物和醫療器械研發服務經驗，全球客戶超過2,800家，包括全球跨國藥企和國內大型製藥企業，中小型創新藥研發企業等，產品覆蓋化藥、生物製品、疫苗、醫療器械等各個類型，以及腫瘤、呼吸、感染、內分泌、血液、神經系統、心血管、皮膚、免疫、消化、代謝、罕見病等在內的絕大部分治療領域。截至2023年12月31日，我們累計臨床試驗運營項目經驗超過3,500個，包括700多項中國1類藥物臨床試驗，120多項國際多區域臨床試驗。

2. 全球同步運營和管理

近年來，我們在世界各洲多個國家佈局分公司並組建本地臨床團隊，擁有熟悉各國藥政法規和臨床實踐的專業人員，並建立同步運營和協作機制，形成了全球化項目同步執行的強大能力。同時，也通過收購海外[合同研究機構]公司來擴大海外客戶群體和運營能力。截至2023年12月31日，我們全球員工數量達到9,701人，覆蓋全球28個國家。於2023年，我們在香港設立國際總部，成為泰格海外職能支持與業務發展的主要樞紐。

3. 覆蓋研發全產業鏈

對於合同研究機構企業來說，一體化服務能夠增加與客戶合作的深度和廣度，減少研發流程中的溝通和銜接成本，提升效率，提高合作的穩定性。目前，我們已建立了藥品和醫療器械兩大一體化研發服務平台。我們的藥品研發一體化服務平台可提供藥物發現、臨床前開發、IND申報、臨床I至III期試驗、上市註冊、上市後及真實世界研究等在內的全流程、端到端服務。我們的醫療器械研發一體化服務平台可提供產品設計與研發、臨床前、臨床開發與評價、註冊申報、上市後研究等貫穿醫療器械研發全生命週期的研發服務。

4. 卓越的質量標準和交付能力

卓越的質量管理是臨床研究的堅實基礎，也是我們引以為傲的核心競爭力之一。我們設立質量管理委員會，作為質量治理最高機構，推動我們質量管理體系的運作和完善，定期組織質量評審活動及全面評估我們整體質量狀況，審閱評估我們質量風險和相關整改措施等，公司總經理擔任質量管理第一責任人。我們主動擁抱變化，勇於創新，積極探索運用數字化、智能化、遠程化、前瞻性的方式將「質量源於設計」納入臨床試驗設計、運營和質量管理中，開發RBQM系統，進行基於風險的質量管理，成立DCT解決方案團隊，運用如基於風險的監查系統(RBQM)，電子知情、遠程隨訪、藥物直達患者、電子支付等最新遠程智能混合臨床試驗方式，持續改善臨床運營效率和質量管理能力，提升高質量交付效率和交付能力。

5. 領先的行業地位和影響力

我們從2004年成立至今，見證並參與了中國醫藥產業從仿製藥到快速仿藥再到創新藥品的全過程。經過近20年的發展，我們從一家本土合同研究機構到向擴展亞太，再從亞太地區擴展到歐美。我們已成長成為國內領先的，少數能夠覆蓋全球5大洲，具備全球同步研發服務能力的國際性合同研究機構公司。從2004年成立至2023年間，我們為中國61%的已上市I類新藥提供了服務。根據弗若斯特沙利文的報告，我們連續多年在中國臨床外包市場佔據最大的市場份額，也是唯一進入全球前十的中國臨床服務提供商。

6. 與中國及全球研究機構的廣泛合作網絡

在中國，我們的辦事處和運營網絡超過150個，幾乎覆蓋國內全部中大型城市，合作的中國臨床試驗機構數量超過1,380家。在美國，我們與美國45個州的超過500個臨床研究中心開展合作。我們還推出了臨床試驗卓越中心戰略，持續加強與頂尖臨床試驗機構的合作，共同培養專業臨床試驗團隊，共建臨床中心，提升管理和效率，打造共贏和可持續的臨床研究網絡。截至2023年12月31日，我們已與52家臨床試驗卓越中心達成戰略聯盟，在全國有224家核心合作中心。

7. 提供企業全生命週期服務

為了更好地推動生物醫藥創新，我們對創新生物製藥及醫療器械初創企業進行少數股權投資，行業聲譽、經驗及專業知識使我們能夠識別早期投資機會，打造多元化的投資組合。通過投資，我們可與該等公司建立長期合作關係，並促進中國乃至全球生物製藥行業的持續創新。除了為初創企業提供資金支持之外，我們還關注科研成果的早期轉化，整合政府、產業、高校、科研院所、醫院、投資機構等各方醫藥創新創業資源，著力打造科技成果轉化全生命週期賦能平台，積極參與投資與孵化更多創新企業，並提供一站式研發解決方案和企業經營全生命週期服務，持續賦能創新企業成長。

其他事項

1. 於2023年3月28日，本公司子公司DreamCIS建議採納一份購股權計劃（「**DreamCIS 2023年購股權計劃**」），旨在向為DreamCIS及其子公司作出貢獻及持續努力促進其利益的DreamCIS董事或僱員提供激勵或獎勵。DreamCIS 2023年購股權計劃已由股東於本公司在2023年5月23日舉行的股東週年大會（「**2022年股東週年大會**」）上批准，據此，因根據DreamCIS 2023年購股權計劃將予授出的購股權獲行使而可予發行的DreamCIS股份總數不得超過270,000股，不超過DreamCIS 2023年購股權計劃獲批准當日已發行DreamCIS股份總數的10%。

有關詳情，請參閱本公司日期為2023年3月28日及2023年5月23日的公告以及本公司日期為2023年4月28日的通函。

於2023年7月14日，DreamCIS董事會已批准建議DreamCIS 2023年購股權計劃。

2. 於2023年3月28日，本公司召開第四屆董事會第三十二次會議，批准建議重選葉小平博士、曹曉春女士及吳灝先生為第五屆董事會執行董事，委任聞增玉先生為第五屆董事會執行董事，重選楊波博士及廖啟宇先生為第五屆董事會獨立非執行董事，以及委任張文生先生為第五屆董事會獨立非執行董事。由於張文生先生因個人原因退出第五屆董事會獨立非執行董事候選人選舉，於2023年4月25日，本公司召開第四屆董事會第三十三次會議，審議通過建議委任袁華剛先生為第五屆董事會獨立非執行董事（「**建議選舉第五屆董事會**」）。有關建議選舉第五屆董事會的決議案已由股東於2022年股東週年大會上批准。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年3月28日、2023年4月25日及2023年5月23日的公告以及本公司日期為2023年4月28日的通函。
3. 於2023年3月28日，第四屆監事會第二十一次會議已獲召開以批准建議重選陳智敏女士及張炳輝先生為第五屆監事會的非職工代表監事（「**建議選舉第五屆監事會非職工代表監事**」）。有關建議選舉第五屆監事會非職工代表監事的決議案已由股東於2022年股東週年大會上批准。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年3月28日及2023年5月23日的公告以及本公司日期為2023年4月28日的通函。

4. 於2023年3月28日，樓文卿女士獲選舉為第五屆監事會職工代表監事，任期自第五屆監事會起至第五屆監事會任期屆滿之日止。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年3月28日的公告。

5. 於2023年5月23日，本公司召開第五屆董事會第一次會議，批准委任葉小平博士為第五屆董事會董事長、委任曹曉春女士為本公司總經理、吳灝先生為本公司聯席總裁、聞增玉先生為本公司副總經理、楊成成女士為本公司財務負責人、李曉日女士為董事會秘書以及阮新卉女士為本公司證券事務代表，各任期自2023年5月23日起至第五屆董事會屆滿之日止。張炳輝先生獲委任為第五屆監事會主席，任期自2023年5月23日起至第五屆監事會屆滿之日止。第五屆董事會的董事會委員會人員組成如下：(1)審計委員會包括廖啟宇先生、楊波博士及袁華剛先生，廖啟宇先生擔任主席；(2)提名委員會包括楊波博士、聞增玉先生及廖啟宇先生，楊波博士擔任主席；(3)薪酬與評核委員會包括袁華剛先生、廖啟宇先生及曹曉春女士，袁華剛先生擔任主席；及(4)戰略發展委員會包括葉小平博士、吳灝先生、楊波博士及袁華剛先生，葉小平博士擔任主席，各任期自2023年5月23日起至第五屆董事會屆滿之日止。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年5月23日的公告。

2. 管理層對我們未來發展的討論與分析

行業展望

在人口老齡化趨勢加快、慢性非傳染性疾病發病率上升及突破性療法加速發展等因素的推動下，全球製藥市場一直保持穩定增長。根據弗若斯特沙利文報告，全球製藥市場的規模將於2023年達到約1.6萬億美元，並預計將於2027年增長至1.9萬億美元。由於市場對創新療法的需求持續增長，針對尚未滿足的臨床需求，製藥公司以市場為導向，集中資源優勢，同時其已在適當的研發模式下優化研發成本，控制研發風險，提高研發效率，不斷加大對臨床階段重要管線的投資。臨床研究的發展亦倡導研發合同研究機構需求的增加。根據弗若斯特沙利文報告，從2018年至2022年，全球合同研究機構市場規模由539.1億美元增至775.7億美元，且隨著全球藥物研發需求的逐年增長，預計市場規模將於2025年達到1,026.5億美元。全球臨床合同研究機構市場規模由2018年的379.4億美元增長至2022年的546.6億美元，並預計將於2025年增長至699.7億美元。

受經濟發展、醫療體制改革、人口結構變化等因素影響，中國製藥市場規模不斷擴大。與此同時，政府大力推進監管審評體系改革，相繼出台了大量鼓勵創新藥發展的政策，倡導行業快速、高質量發展，並推動未盈利的生物製藥公司上市。該改革使中國創新藥產業取得巨大發展，亦帶動研發外包需求的增長，因此使得合同研究機構市場規模持續增長。根據弗若斯特沙利文報告，從2018年至2022年，中國合同研究機構市場規模由人民幣388.0億元增長至人民幣802.1億元，並預計將於2025年達到人民幣1,405.9億元。中國臨床合同研究機構市場規模由2018年的人民幣210.5億元增長至2022年的人民幣411.1億元，並預計將於2025年增長至人民幣725.5億元。

根據藥物臨床試驗登記與信息公示平台，中國臨床試驗數量由2022年的3,316項增至2023年的4,205項，同比增長26.81%。根據CDE統計數據，2023年中國獲批的I類新藥達40款，創歷史新高。此外，近年來在抗腫瘤、自身免疫、ADC技術等治療領域，部分創新藥相繼進入商業化階段。相關製藥公司有望收回已投入的研發資金，以支持後續研究管線的發展。

受主要經濟體貨幣政策收緊等因素影響，近年來國內創新藥融資活動有所減少，創新藥事業進入階段性調整期。於此情況下，推動醫藥公司逐步優化成本，聚焦基於臨床價值的差異化創新項目，加快開發具有臨床優勢的同類最佳產品及同類首創產品，加快商業化進程及海外擴張，進一步提升研發創新能力，推動產業高質量發展。據不完全統計，2023年，我國創新藥面向海外的License-out產品授權交易數量和金額創下新高，共80筆，總交易額可能超過411億美元，其中10筆交易總額可能超過10億美元。此外，若干創新藥及生物仿製藥目前正在接受FDA及歐盟的審評。中國製藥公司亦在積極佈局東南亞及拉丁美洲等發展中市場。中國創新藥不斷走向海外，表明中國的創新藥研發能力已得到國際認可。這有助於企業在面臨外部資金環境波動時更快地實現商業化，滿足研發資金需求，增加研發投入，進一步提升創新研發能力，實現良性循環。

多家跨國製藥公司在中國的銷售實現增長，從而促進其在中國的研發投資。國外創新藥物在中國同步臨床試驗的需求亦在穩步增長，外資製藥公司在中國開展的臨床試驗逐年增加，2023年同比增長18.5%。充分利用中國製藥市場的發展機遇，越來越多的外資製藥公司將中國作為其新藥商業化的首發地之一，這將進一步拉動中國的合作研究機構需求。

在創新及國產替代的浪潮下，中國醫療器械產業呈現出良好的發展態勢。受益於新型基礎設施、海外收入增長、國產替代政策以及與全球醫療器械監管標準接軌等因素，醫療器械公司在中國的研發投入不斷擴大，國產高端醫療器械產品不斷湧現，國產醫療器械加速替代進口醫療器械。我國創新疫苗亦處於快速發展期，其中帶狀皰疹疫苗、RSV疫苗、金黃色葡萄球菌疫苗、諾如病毒疫苗等一批新品種取得階段性突破。許多大宗疫苗產品亦已進入收穫期，mRNA等新技術亦推動了疫苗市場的進一步擴大。

新藥研發的難度及複雜度不斷增加、監管機構對藥品註冊上市的監管趨嚴以及海外擴張需求不斷增長等因素推動創新藥企將研發外包的需求和意願，以降低研發成本、提高研發成功率及研發效率。具備豐富臨床項目經驗、創新技術適應性強、可提供多元化及一站式[合同研究機構]服務和數字化新技術的賦能、以及具備全球大型臨床試驗項目管理能力的臨床[合同研究機構]企業將持續提高行業壁壘，具有更大的競爭優勢。

潛在風險

1. 不可抗力事件、自然災害或爆發其他流行病及傳染病及其他緊急事件的風險

我們的業務營運、財務狀況及經營業績受到潛在不可抗力事件、自然災害或爆發其他流行病及傳染病以及其他緊急事件的不利影響。此外，我們可能在未來面臨對項目、業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響的其他中斷事件。該等其他中斷事件亦可能帶來若干其他風險，如與我們吸引及保留客戶的能力、我們向現有及未來客戶收回款項的能力、我們招募健康的志願者和患者進行臨床試驗的能力及我們進行優質研發項目和及時交付的能力有關的風險。對我們的業務造成的影響程度將視未來發展而定，現時仍具有不確定性和不可預測性。

我們已制定業務連續性管理計劃，在緊急事件或破壞性事件發生的前、中、後期，及時、有組織地促進關鍵業務、職能及技術的恢復，使本集團能夠可行及穩定發展業務。然而，倘我們的業務連續性管理計劃無法應對相關突發事件及不可抗力的影響，則可能對我們的業務、財務、經營業績及前景產生重大不利影響。

2. 生物製藥研發服務需求下降的風險

我們業務的成功主要依賴與客戶(大多數為生物製藥及醫療器械公司)所簽訂服務合同的數量及規模。過往數年內，我們受惠於全球製藥市場不斷增長、客戶研發預算增加及客戶外包更普遍，使客戶對我們服務的需求日益上升。任何該等趨勢的放緩或逆轉可能對我們服務的需求造成重大不利影響。此外，倘公司產生的現金流量減少或外部投資者的投資意願降低導致製藥行業投資減少，業內公司外包生物製藥研發服務的需求亦可能減少。倘我們的客戶削減其對我們服務的支出，我們的業務、財務狀況、經營業績及前景亦會受到重大不利影響。

3. 未能適應法規／政策更新或變更的風險

生物製藥研發行業通常受我們運營或提供服務的國家與地區的相關當地監管機構的嚴格監管。在發達國家，監管生物製藥研發行業的法規與政策通常已經確立。中國地方政府及國家藥品監督管理局一直在逐步制定及完善中國生物製藥研發活動的相關法規與政策。雖然我們高度重視該等法規及政策的最新發展，但倘我們不能制定更新的經營戰略，及時適應該等相關法規或政策的更新或變化，我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到不利影響。

4. 競爭加劇的風險

全球臨床合同研究機構市場競爭日益激烈。我們面臨多方面的競爭，包括價格、服務質量、服務範圍及靈活性、能力、提供服務及時性、符合監管標準及客戶關係等。我們與跨國合同研究機構及國內中小型合同研究機構競爭。此外，我們與客戶自有的開發團隊競爭。倘我們無法與現有競爭者或新競爭者進行有效競爭，則我們的業務、財務狀況及經營業績會受到不利影響。此外，競爭加劇會對我們的服務造成定價壓力，並可能會降低我們的收入及盈利能力。

5. 業務擴張及戰略實施失敗的風險

我們預計未來業務會得到持續發展，因而將繼續擴大服務範圍及增強全球影響力。因此，我們將需要不斷提高並更新服務及技術、優化品牌、銷售及營銷工作以及擴大、培訓及管理員工。所有該等工作將需要投入大量管理、財務及人力資源。若我們無法有效管理增長或執行戰略，我們未必能成功擴張，且我們的業務、財務狀況及經營業績或會受到重大不利影響。

6. 未能遵守現行或未來法律、規例或行業標準變動的風險

世界各地的政府機構及行業監管機構就客戶如何開發、測試、研究及製造藥物、醫療器械及生物製劑，以及合同研究機構及其他第三方如何代表客戶執行有關受監管的服務實施嚴格的法規或行業標準。鑑於公司為客戶提供的服務廣泛且涵蓋不同地理範圍，公司受限於世界各地適用法律及監管的規定。同時，公司在運營過程中高度重視遵守法律、法規及行業標準，並將持續投入，以加強我們質量管理體系及合規程序建設。如果未來公司未能遵守業務開展所在地區的法律、法規或行業標準，其業務、財務狀況及經營業績將會受到重大不利影響。此外，監管機構可能不時更改其法律及監管規定。因此，如果公司現有的質量管理體系及合規程序未能充分適應新的法律及監管要求，且公司可能需要產生額外的合規成本及面臨相關政府部門發出負面調查結果的風險，這可能會對其業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響。此外，如果公司存在因違反相關法律、法規或行業標準導致政府監管機構對公司採取任何行動，即使公司最終成功抗辯或解決，也可能導致公司承擔相關法律費用，並使管理層對公司業務營運的注意力轉移，對其聲譽、業務、財務狀況及經營業績造成不利影響。

7. 未能取得或重續業務所需的若干監管批准、牌照、許可證及證書的風險

我們需要向有關部門取得並維持多項批文、牌照、保證、認證、許可證、登記及證書進行業務經營。若我們或我們的業務夥伴未能取得業務所需的批文、登記、牌照、保證、認證、許可證及證書或未能遵守相關條款、條件和要求，則可能對我們採取強制措施包括暫停或終止牌照、批文、保證、認證、許可證、登記及證書，有關監管機構頒佈命令導致需停止營運、受到罰款及其他處罰，以及可能包括需產生資本支出或採取補救行動的整改措施。若採取該等強制措施，我們的業務經營可能受到重大不利干擾。此外，若干該等批文、牌照、保證、認證、許可證、登記及證書需由有關部門定期續期，且續期標準可能不時更改，若我們未能取得必要的續期及未能以其他方式保持隨時開展我們業務所需的所有批文、牌照、登記、保證、認證、許可證及證書，我們的業務可能受到嚴重影響或被終止，從而對公司的業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響。此外，現有法律及規例的詮釋或執行可能發生變動及新的規例可能生效，要求我們取得先前經營我們現有業務、設施或任何已規劃中的未來業務或設施並不要求的任何額外的批文、許可證、牌照、登記、保證、認證或證書。未能取得額外批文、許可證、牌照或證書可能會限制我們經營業務的能力，從而可能對我們的業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響。

8. 未能滿足客戶期望的風險

倘客戶認為彼等對我們服務的投入無法獲得預期結果，彼等或會將部分或全部預算分配至我們的競爭對手、減少或終止與我們的業務合作。我們未必能以相若或更高花費水平的新顧客取替減少或停止購買我們服務的顧客。因此，我們可能會因流失顧客而有所損失，或不能獲取新客戶，而我們維持及／或增加收入的能力可能受到重大不利影響。

9. 喪失主要客戶及合同的風險

倘我們的主要客戶大幅削減對我們服務的支出，或終止彼等與我們的業務關係，我們的業務、財務狀況及經營業績可能受到重大不利影響。此外，倘我們的多份合同或一份大型合同於正常業務過程中遭到終止、延遲或變更，可能會對我們的業務、財務狀況及經營業績造成不利影響。

10. 收購及投資的風險

過往我們能通過多項收購及投資實現業務增長，預計未來將繼續進行選擇性的收購及投資。如果未能物色到合適的收購或投資標的，或做出的收購、投資未能順利實施，我們可能無法從該等交易中實現預期回報，我們的業務、財務狀況及經營業績亦可能會受到不利影響。

11. 未能吸引、培訓、激勵及挽留人才的風險

我們在持續擴張的同時，已建立具有豐富項目管理經驗及研發能力的人才庫。嫻熟及出色的人員協助公司在藥物及醫療器械行業的研發技術和方法方面與時俱進，對公司的成功尤為重要。我們的業務經營也依賴具備高技術能力的人員，以滿足我們的項目管理、質量控制、合規、安全及健康、信息科技及營銷。為了培養及挽留人才，我們通過舉辦不同座談會、論壇及講座向僱員提供持續培訓計劃。我們亦向主要僱員提供僱員股份激勵計劃，藉此提供機會讓彼等分享業務增長的碩果。我們擬繼續吸引及挽留技能嫻熟人員。然而，由於具備必備經驗及專業知識的合資格人員供應有限，而有關人才大受製藥公司、醫療器械公司、合同研究機構及研究機構青睞，我們須提供具競爭力的薪酬及福利待遇以吸引及挽留人才。我們未必能夠一直聘請及挽留足夠數量的合資格人員，以配合我們預期的增長，同時維持穩定的服務質素。預計隨著中國和全球合同研究機構市場增長，預計我們招聘和挽留人才的支出將繼續增加。如果大幅增加，我們的業務、財務狀況及經營業績可能受到不利影響。此外，我們未必能夠一直成功培訓專業人員快速適應科技發展、不斷演變的標準及不斷改變的客戶需求，我們的服務質量可能因此受到嚴重影響。若無法吸引、培訓或挽留技能嫻熟的人員，我們的聲譽、業務、財務狀況、經營業績及前景可能受到重大不利影響。

12. 人才流失的風險

董事及高級管理人員對過往業績增長起到了推動作用，對我們的成功至關重要，若任何董事或高級管理人員離職，我們可能無法找到合適及合資格的人選替代，且招聘及培訓新員工可能產生額外開支，這可能對業務及增長造成干擾。此外，由於我們預期將繼續擴大經營及開發新服務及產品，故我們需要繼續吸引及挽留經驗豐富的管理、主要技術及科研人員。該等人才競爭激烈，合適及合資格的應聘者數量有限。我們未必能吸引或挽留實現我們業務目標所需的該等人員，而未能或延遲吸引或挽留該等人員可能會對我們的競爭力、業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響。

13. 按公允價值計入損益的金融資產的風險

按公允價值計入損益的金融資產（包括上市股本證券、非上市股權投資、非上市基金投資、非上市債務工具及金融產品）的公允價值須視乎超出我們控制範圍的變動而定。於同期及報告期間，我們錄得按公允價值計入損益的金融資產的公允價值正面變動金額分別為人民幣549.7百萬元及人民幣352.8百萬元。無法保證按公允價值計入損益的金融資產公允價值變動將繼續為正值，且按公允價值計入損益的金融資產公允價值變動波動或對我們的財務業績構成重大影響。於同期及報告期間，我們錄得出售按公允價值計入損益的金融資產收益及獲得按公允價值計入損益的金融資產紅利合共分別為人民幣3.5百萬元及人民幣232.0百萬元。我們亦概不保證我們於日後將繼續錄得出售按公允價值計入損益的金融資產收益，而我們的財務業績可能會受到重大影響。

14. 匯率風險

我們的大多數銷售及其成本均以相同貨幣計值。然而，本集團旗下若干實體擁有以外幣計值的銷售、成本、資本開支、現金及現金等價物以及借款，令本集團面臨外幣風險。此外，本集團旗下若干實體亦有以其各自功能貨幣以外的貨幣計值的應收款項及應付款項。本集團主要面臨美元的外匯風險。倘人民幣兌美元大幅升值，我們的收入增長可能受到負面影響，利潤率亦可能收縮。本集團現時並無外幣對沖政策。然而，管理層會監察外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外幣風險。

15. 國際政策及形勢變化的風險

倘發生以下情形，包括但不限於：開展境外業務所在任何國家或地區的法律、規例、行業政策或政治及經濟環境發生重大變化，或出現地緣政治緊張、國際衝突、戰爭、貿易制裁等任何不可預見及不可預測的因素，或其他不可抗力事件，我們的海外擴張、財務狀況及經營業績可能受到不利影響。具體而言，國際市場情況和國際監管環境歷來受到國家之間的競爭和地緣政治摩擦的影響。貿易政策、條約及關稅變動，或該等變動可能發生的預期，均可能會對我們經營所在司法權區的財務及經濟狀況、我們的股份上市及交易的資本市場，以及對我們的海外擴張、籌集額外資金的能力、財務狀況及經營業績造成不利影響。

僱員

我們的僱員人數由截至2022年12月31日的9,233人增加至截至2023年12月31日的9,701人。於報告期間，我們持續擴大美國及歐洲等主要市場的臨床運營及項目管理團隊，作為增長戰略的一部分。截至2023年12月31日，我們的海外僱員遍佈28個國家和地區。

我們與僱員訂立個人僱傭合同，內容涵蓋工資、花紅、僱員福利、工作場所安全、保密責任、不競爭及終止理由等事宜。該等僱傭合同通常為期三年。我們亦提供具競爭力的薪金、花紅及其他手段，以吸引、激勵、留住及回報僱員。此外，我們投入資源為管理人員及其他僱員提供繼續教育及培訓計劃（包括內部及外部培訓），以提升彼等的技能及知識。

我們定期檢討我們的能力及調整我們的勞動力，以確保我們擁有最佳的專才組合來滿足我們的服務需求。我們已在中國成立工會，在頒佈公司細則及內部規定方面代表僱員。

遵守企業管治守則

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則的原則及守則條文，且於報告期間，本公司已遵守企業管治守則的守則條文。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為董事、監事及本集團高級管理人員買賣本公司證券的行為守則，而該等董事、監事及高級管理人員因其職務或僱傭關係而可能擁有有關本集團或本公司證券的內幕消息。

於2024年1月29日及2024年2月1日（緊接本公告刊發日期）前60日內），由於本公司的股價當時大幅下跌，本公司執行董事兼總經理曹曉春女士按照安信證券資產管理有限公司（「安信證券」）的要求將合共5,000,000股A股上市股份抵押予安信證券（「抵押」），作為安信證券向其提供貸款以方便其個人財務安排的附加抵押品。就抵押而言，曹曉春女士處於被動地位。董事（受抵押影響的曹曉春女士除外）信納，抵押乃於特殊情況（定義見標準守則規則C.14）下發生，應獲准許。

本公司已就遵守標準守則向全體董事及監事作出具體查詢且並不知悉董事及監事於報告期間有任何違反標準守則的情況。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司或其任何子公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

香港首次公開發售所得款項淨額之用途

經扣除包銷佣金及本公司就全球發售應付的其他預計開支後，本公司於聯交所上市發行H股的所得款項淨額總計約為11,817.4百萬港元⁽¹⁾。

於2022年3月28日，董事會考慮並批准建議變更所得款項用途。本次建議變更所得款項用途，有助於本公司更好地分配其財務資源，促使本集團把握商機實現可持續發展，並於不久的將來為股東帶來回報。董事會認為，本次變更將有助於本公司更好地把握國內市場的商機，契合本公司的未來發展策略。本次建議變更所得款項用途已於2022年5月20日召開的2021年股東週年大會審議通過。有關詳情，請參閱本公司日期為2022年3月28日及2022年5月20日的公告及日期為2022年4月28日的通函。就於報告期間末未動用所得款項淨額約5,142.4百萬港元，本公司擬按本公司日期為2022年3月28日的公告及日期為2022年4月28日的通函所述的相同方式及比例使用，並建議根據下表所披露的預期時間表使用未動用所得款項淨額。

截至報告期間末，本集團已動用所得款項淨額如下：

	按本公司日期為 2022年3月28日 的公告及日期為 2022年4月28日 的通函所述方式 使用的經修訂 所得款項用途 (百萬港元)	於報告期間 初尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	於報告期間 所得款項的 實際用途 (百萬港元)	截至報告期間 末所得款項的 累計實際用途 (百萬港元)	於報告期間末 尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	使用餘下 未動用所得 款項淨額的 預期時間表
約15%用於內生擴展及提升我們在臨床試驗技術服務以及臨床試驗相關服務方面的服務種類及能力，以滿足國內及海外市場對我們服務不斷增加的需求	1,594.4	1,189.5	864.4	1,269.3	325.1	自上市起計36至48個月
約40%用於作為我們全球擴張計劃的一部分，為潛在收購可補足我們現有業務的具吸引力國內及海外臨床合同研究機構提供資金，以1)進一步加強並豐富我們的服務種類及2)在全球範圍內拓展業務並提升在關鍵市場中的實力	4,727.0	4,384.0	-	343.0	4,384.0	自上市起計36至60個月

	按本公司日期為 2022年3月28日 的公告及日期為 2022年4月28日 的通函所述方式 使用的經修訂 所得款項用途 (百萬港元)	於報告期間 初尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	於報告期間 所得款項的 實際用途 (百萬港元)	截至報告期間 末所得款項的 累計實際用途 (百萬港元)	於報告期間末 尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	使用餘下 未動用所得 款項淨額的 預期時間表
約20%用於通過對以創新業務模式營運及具增長潛力的國內及海外公司(如生物科技公司、醫療健康IT公司、醫院、醫療器械及診斷研究公司)進行少數投資，促進我們生物製藥研發生態系統發展	296.7	74.1	74.1	296.7	-	-
約10%用於償還我們截至2020年5月31日的若干未償還借款	1,181.7	-	-	1,181.7	-	-

	按本公司日期為 2022年3月28日 的公告及日期為 2022年4月28日 的通函所述方式 使用的經修訂 所得款項用途 (百萬港元)	於報告期間 初尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	於報告期間 所得款項的 實際用途 (百萬港元)	截至報告期間 末所得款項的 累計實際用途 (百萬港元)	於報告期間末 尚未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	使用餘下 未動用所得 款項淨額的 預期時間表
約5%用於通過招募合格的技術及科學專業人員並開展特定的研發項目，開發先進技術以提升我們綜合服務的質量及效率，如雲端虛擬臨床試驗平台及實驗室自動化、醫療數據平台及現場管理能力	590.9	21.3	21.3	590.9	-	-
約10%用作營運資金及一般企業用途	1,181.7	433.3	-	748.4	433.3	自上市起計36 至48個月
總計	9,572.4	6,102.2	959.8	4,430.0	5,142.4	

附註：

- (1) 本公司於聯交所上市後發行H股的所得款項淨額總計為11,817.4百萬港元，包括於超額配股權獲行使前已收取的所得款項淨額約10,251.0百萬港元以及自超額配發H股發行開支收取的額外所得款項淨額約1,566.4百萬港元。有關超額配股權已於2020年8月29日獲悉數行使。於截至2020年6月30日止六個月的中期業績報告發佈後，上述金額已於我們編製驗資報告的過程中作出調整，以反映本公司於扣除已付佣金及其他發售開支後的最終所得款項淨額。驗資報告已經中國證監會審核並批准。

末期股息

董事會建議宣派截至2023年12月31日止年度的末期股息每10股人民幣5.68元(含稅)(即本公司截至本公告日期的已發行股份總數總金額人民幣491.3百萬元(含稅))。

上述建議須待於本公司應屆股東週年大會(「股東週年大會」)上審議通過後，方可作實。倘分派建議於股東週年大會上獲批准，預期截至2023年12月31日止年度的末期股息將於股東週年大會後60日內(即於2024年7月31日或之前)派付予股東。有關本公司暫停辦理股份過戶登記及宣派及派付股息的詳情將適時公佈。

報告期後事項

於2023年12月31日後，發生了以下重大事項：

1. 於2024年2月6日，本公司召開第五屆董事會第四次會議，以審議及批准《關於回購公司股份方案的議案》，據此，本公司擬使用自有資金或自籌資金以集中競價交易的方式回購部分本公司A股股份(「本次回購」)，用於後期實施A股股權激勵計劃或A股員工持股計劃。回購資金總額不低於人民幣500,000,000元且不超過人民幣1,000,000,000元，回購價格不超過人民幣60.00元/股(含人民幣60.00元/股)。回購期限為自本公司股東大會審議通過本次回購股份方案之日起12個月。有關詳情，請參閱本公司日期為2024年2月6日的公告。
2. 於2024年2月，楊波博士因個人工作原因辭去本公司第五屆董事會獨立非執行董事職務，同時辭去第五屆董事會提名委員會召集人(主席)及委員、審計委員會委員及戰略發展委員會委員職務。

於2024年2月27日，本公司召開第五屆董事會第五次會議審議通過提名建議委任劉毓文女士(「劉女士」)為獨立非執行董事。

劉女士的委任已於2024年3月21日召開的本公司臨時股東大會上獲董事批准，並於當日起生效，直至第五屆董事會屆滿之日止。獲委任後，彼亦擔任本公司第五屆董事會提名委員會召集人(主席)及委員、審計委員會委員及戰略發展委員會委員。有關詳情，請參閱本公司日期為2024年2月27日及2024年3月21日的公告以及2024年3月1日的通函。

3. 於2024年3月28日，本公司召開第五屆董事會第六次會議、第五屆監事會第四次會議，董事會議決及通過（其中包括）：(i)審議通過了《關於終止實施2022年A股限制性股票激勵計劃的議案》（「**建議終止實施2022年A股限制性股票激勵計劃**」）；(ii)已授予但尚未歸屬的限制性股票全部作廢（「**建議註銷回購股份**」）；(iii)因建議註銷回購股份而建議變更本公司註冊資本（「**建議變更註冊資本**」）；及(iv)因建議變更註冊資本而建議修訂本公司章程細則（「**建議修訂章程細則**」）。建議終止實施2022年A股限制性股票激勵計劃、建議註銷回購股份、建議變更註冊資本及建議修訂章程細則須待股東於本公司2024年第二次臨時股東大會、本公司2024年第一次A股類別股東會議及2024年第一次H股類別股東會議上通過特別決議案後，方可作實。有關詳情，請參閱本公司日期為2024年3月28日的公告。
4. 於2024年3月28日，本公司召開第五屆董事會第六次會議，董事會考慮本公司業務發展的需要，議決及通過（其中包括）本公司章程細則、股東大會議事規則及董事會議事規則的建議修訂（「**建議修訂章程細則及相關議事規則**」），以反映相關法律、行政法規和規範性文件的規定。建議修訂章程細則及相關議事規則須經本公司股東週年大會、2024年第二次A股類別股東會議及2024年第二次H股類別股東會議的特別決議批准。有關詳情，請參閱本公司日期為2024年3月28日的公告。
5. 於2024年3月28日，本公司召開第五屆董事會第六次會議，董事會決議及通過（其中包括）：(i)將本公司的海外財務報表編製標準由國際財務報告準則變更為中國企業會計準則，惟須經上文4項所述建議修訂章程細則及相關議事規則的相關章程細則批准；及(ii)建議不續聘香港立信德豪會計師事務所有限公司為本公司的海外財務報表審計機構（「**建議不續聘海外財務報表審計機構**」）。建議不續聘海外財務報表審計機構須待股東於本公司應屆股東週年大會上通過普通決議案後，方可作實。有關詳情，請參閱本公司日期為2024年3月28日的公告。

股東週年大會及暫停辦理股份過戶登記期間

本公司將會盡快安排應屆股東週年大會時間，並根據上市規則及章程細則的規定公佈及向股東寄發股東週年大會通告。待股東週年大會日期確定後，本公司將於股東週年大會通告中公佈本公司暫停辦理H股股份過戶登記期間。

年度業績審閱

審計委員會包括三名獨立非執行董事，分別為廖啟宇先生、袁華剛先生及劉毓文女士。審計委員會的主席為廖啟宇先生，其持有根據上市規則第3.10(2)條及第3.21條所規定的適當專業資格。審計委員會與本公司的管理層及核數師已審閱本集團截至2023年12月31日止年度的經審核綜合財務資料。

審計委員會認為，年度業績遵守適用的會計準則、法例及規例，且本公司已根據相關會計準則、法例及規例作出適當披露。本公司的獨立核數師（即香港立信德豪會計師事務所有限公司）已同意，本公告所載有關本集團截至2023年12月31日止年度的年度業績的數字與本集團於本年度的經審核綜合財務報表所載金額一致。

香港立信德豪會計師事務所有限公司就此進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱工作準則或香港核證工作準則進行的核證工作，因此，香港立信德豪會計師事務所有限公司概不就初步公告發表任何保證。

綜合損益及其他全面收益表
截至2023年12月31日止年度

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	5	7,384,039	7,085,471
服務成本		(4,563,378)	(4,300,027)
毛利		2,820,661	2,785,444
其他收入	6	311,707	284,961
其他收益及虧損淨額	7	552,201	620,322
減值虧損撥備淨額	8	(68,098)	(24,575)
銷售及營銷開支		(187,315)	(149,890)
行政開支		(662,696)	(643,315)
研發開支		(261,555)	(234,619)
分佔聯營公司利潤		105,183	39,763
財務成本	9	(119,897)	(83,179)
除稅前利潤	10	2,490,191	2,594,912
所得稅開支	11	(338,606)	(313,652)
年內利潤		<u>2,151,585</u>	<u>2,281,260</u>
年內其他全面收益			
隨後不會重新分類至損益的項目：			
按公允價值計入其他全面收益（「按公允價值計入其他全面收益」）的金融資產公允價值變動，扣除稅項		(74)	14,624
重新計量定額福利責任淨額		(145)	(112)
隨後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		60,962	288,788
年內全面收益總額		<u>2,212,328</u>	<u>2,584,560</u>
以下人士應佔年內利潤：			
本公司擁有人		2,026,507	2,016,086
非控制權益		125,078	265,174
		<u>2,151,585</u>	<u>2,281,260</u>
以下人士應佔年內全面收益總額：			
本公司擁有人		2,064,491	2,237,630
非控制權益		147,837	346,930
		<u>2,212,328</u>	<u>2,584,560</u>
每股盈利	12		
— 基本（人民幣元）		<u>2.34</u>	<u>2.33</u>
— 攤薄（人民幣元）		<u>2.34</u>	<u>2.33</u>

綜合財務狀況表
截至2023年12月31日

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		1,190,992	976,679
無形資產		309,852	276,147
商譽		2,764,189	2,485,018
使用權資產		556,645	622,354
於聯營公司的權益		2,977,028	1,799,825
遞延稅項資產		134,791	121,353
按公允價值計入損益(「按公允價值計入損益」) 的金融資產	14	10,231,702	9,963,853
按公允價值計入其他全面收益的金融資產	14	14,508	3,864
按攤銷成本計量的其他金融資產		–	27,607
受限制銀行存款	17	2,137	2,089
其他非流動資產		156,896	62,564
		18,338,740	16,341,353
流動資產			
存貨		23,398	22,204
貿易應收款項、應收票據及其他應收款項以及 預付款項	15	1,428,206	1,186,273
合同資產	16	2,364,435	1,997,311
按攤銷成本計量的其他金融資產		40,995	–
按公允價值計入損益的金融資產	14	42,138	24,946
預付所得稅		24,977	15,136
受限制銀行存款	17	6,885	19,115
原到期日超過三個月的定期存款	17	11,028	54,194
現金及現金等價物	17	7,399,941	7,782,741
		11,342,003	11,101,920
分類為持作出售的資產		–	3,237
		11,342,003	11,105,157
流動負債			
貿易及其他應付款項	18	845,110	717,950
合同負債		680,489	939,765
借款	19	2,366,380	1,868,215
應付所得稅		123,877	85,875
租賃負債		122,881	117,764
		4,138,737	3,729,569
流動資產淨值		7,203,266	7,375,588
總資產減流動負債		25,542,006	23,716,941

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動負債			
借款	19	434,223	244,641
遞延政府補助		14,594	14,786
退休金責任		719	425
租賃負債		423,109	488,976
其他長期負債		1,820	72,692
遞延稅項負債		213,979	214,393
		<u>1,088,444</u>	<u>1,035,913</u>
資產淨值		<u>24,453,562</u>	<u>22,681,028</u>
股本及儲備			
股本	20	872,419	872,419
庫存股份	21	(869,340)	(869,340)
儲備		<u>21,066,063</u>	<u>19,625,366</u>
本公司擁有人應佔權益		21,069,142	19,628,445
非控制權益		<u>3,384,420</u>	<u>3,052,583</u>
總權益		<u>24,453,562</u>	<u>22,681,028</u>

綜合財務報表附註

1. 一般資料

本公司於2004年12月25日在中華人民共和國(「中國」)成立為股份有限公司。於2012年8月17日，本公司股份於深圳證券交易所創業板上市，股份代號300347。於2020年8月7日，本公司股份於聯交所主板上市，股份代號3347。其註冊辦事處及主要營業地點位於中國杭州市濱江區西興街道聚工路19號8棟20樓2001-2010室。

本集團主要從事合同研究機構服務。

葉小平博士與曹曉春女士一致行動，且為本公司最大股東。

本公司的功能貨幣為人民幣，與綜合財務報表的呈列貨幣相同。

2. 編製基準

該等綜合財務報表乃根據符合國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際會計準則(「國際會計準則」)的會計政策編製。此外，綜合財務報表包括香港公司條例及聯交所證券上市規則的適用披露規定。

3. 採納國際財務報告準則

(a) 採納新訂／經修訂國際財務報告準則 — 自2023年1月1日起生效

本集團已於本年度就編製綜合財務報表而首次應用下列國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的經修訂國際財務報告準則，該等準則於2023年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

國際財務報告準則第17號	保險合約
國際會計準則第1號及國際財務報告準則實務報告第2號(修訂本)	會計政策披露
國際會計準則第8號(修訂本)	會計估計的定義
國際會計準則第12號(修訂本)	與單一交易產生的資產及負債相關的遞延稅項
國際會計準則第12號(修訂本)	遞延稅務改革 — 支柱二立法模板

4. 分部資料

經營分部乃根據本集團內部報告釐定，並提交予行政總裁(即本集團主要營運決策者(「主要營運決策者」))以作表現評估及資源分配。這也是本集團組織和管理的基礎。

本集團並無呈列分部資產及負債，乃由於該等資產及負債並未定期向主要營運決策者提供以作表現評估及資源分配。

根據國際財務報告準則第8號「經營分部」，本集團的可報告分部如下：

- 臨床試驗技術服務
- 臨床試驗相關服務及實驗室服務

分部收入及業績

以下為本集團按可報告分部劃分的收入分析。

截至2023年12月31日止年度

	臨床試驗 技術服務 人民幣千元	臨床相關服務 及實驗室服務 人民幣千元	總計 人民幣千元
收入	4,168,128	3,215,911	7,384,039
毛利	1,573,319	1,247,342	2,820,661
未分配金額：			
其他收入			311,707
其他收益及虧損淨額			552,201
減值虧損撥備淨額			(68,098)
銷售及營銷開支			(187,315)
行政開支			(662,696)
研發開支			(261,555)
分佔聯營公司利潤			105,183
財務成本			(119,897)
除稅前利潤			<u>2,490,191</u>

截至2022年12月31日止年度

	臨床試驗 技術服務 人民幣千元	臨床相關服務 及實驗室服務 人民幣千元	總計 人民幣千元
收入	4,125,199	2,960,272	7,085,471
毛利	1,536,811	1,248,633	2,785,444
未分配金額：			
其他收入			284,961
其他收益及虧損淨額			620,322
減值虧損撥備淨額			(24,575)
銷售及營銷開支			(149,890)
行政開支			(643,315)
研發開支			(234,619)
分佔聯營公司利潤			39,763
財務成本			(83,179)
除稅前利潤			<u>2,594,912</u>

管理層獨立監察本集團經營分部的業績，以就表現評估及資源分配方面作出決定。由於管理層並未就表現評估及資源分配而定期檢討該等資料，故並無呈列有關分部資產及負債的分析。因此，僅呈列分部收入及毛利。

地理資料

按地區分析的本集團來自外部客戶的收入分析呈列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
來自外部客戶的收入		
－ 中國	4,234,516	3,601,587
－ 其他海外國家及地區	<u>3,149,523</u>	<u>3,483,884</u>
	<u>7,384,039</u>	<u>7,085,471</u>

按資產地理位置劃分的本集團非流動資產資料呈列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動資產(不包括金融資產及遞延稅項資產)		
－ 中國	1,742,956	3,695,750
－ 其他海外國家及地區	<u>6,140,831</u>	<u>2,522,755</u>
	<u>7,883,787</u>	<u>6,218,505</u>

主要客戶的資料

由於本年度及上年度內向單一用戶銷售的收入概無佔本集團收入10%或以上，根據國際財務報告準則第8號「經營分部」，並無呈列主要客戶的資料。

5. 收入

本集團的收入來源分類如下：

- － 臨床試驗技術服務包括臨床試驗運作服務及與臨床試驗運作直接相關的其他主要臨床服務，如醫學撰寫、翻譯及註冊服務、以及藥物警戒服務。
- － 臨床試驗相關服務及實驗室服務包括提供必要支援予臨床試驗運作的配套服務，包括分析服務(如數據管理及統計分析以及醫學影像)、後勤及執行支援服務(如現場管理)、行政協助(如患者招募)、諮詢服務(如良好生產規範諮詢)以及實驗室服務(如藥物代謝和藥代動力學、安全及毒理學、生物分析及化學、製造和控制服務)以及化學服務。

本集團收入分析如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於某個時間段		
臨床試驗技術服務	4,168,128	4,125,199
臨床試驗相關服務及實驗室服務	3,215,911	2,960,272
	<u>7,384,039</u>	<u>7,085,471</u>

分配至未來履約責任的交易價

於2023年12月31日，分配至未履行（或部分未履行）履約責任的交易價總額為人民幣14,079,987,000元（2022年：人民幣13,785,925,000元）。本集團管理層預計，截至各報告期末，大部分分配至未完成合同的交易價將於各報告期末起3年內確認。

下表載列有關客戶合同的貿易應收款項及應收票據、合同資產及合同負債資料。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應收款項及應收票據 (附註15)	1,260,915	1,033,820
合同資產 (附註16)	2,364,435	1,997,311
合同負債	<u>(680,489)</u>	<u>(939,765)</u>

合同資產主要與本集團就已完成但未開票工作獲取代價的權利有關，原因是有關權利須以本集團於報告日期歸檔合同內特定里程碑的未來表現為條件。於權利成為無條件後，合同資產轉撥至應收款項。此情況一般於本集團向客戶開具發票時發生。

合同負債主要與收取來自客戶的預付代價有關。

6. 其他收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行存款利息收入	229,849	227,338
金融產品利息收入	633	1,090
非上市債務工具利息收入	342	-
政府補助	44,652	50,181
按公允價值計入損益的金融資產股息收入	33,063	5,263
其他	3,168	1,089
	<u>311,707</u>	<u>284,961</u>

7. 其他收益及虧損淨額

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
外匯收益淨額	2,610	20,132
出售／撤銷物業、廠房及設備及無形資產虧損	(188)	(87)
按公允價值計入損益的金融資產公允價值變動	352,771	549,690
應付或然代價的公允價值變動	(3,603)	(1,304)
出售聯營公司的收益	1,657	54,135
出售按公允價值計入損益的金融資產收益／(虧損)	198,954	(1,799)
重新分類為持作出售的資產後物業、廠房及設備的虧損	-	(445)
	<u>552,201</u>	<u>620,322</u>

8. 減值虧損

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
預期信貸虧損模式的減值虧損(扣除撥回)		
貿易應收款項	39,288	21,891
合同資產	(2,604)	1,971
其他應收款項	(915)	713
	<u>35,769</u>	<u>24,575</u>
存貨	3,172	-
商譽	29,157	-
	<u>68,098</u>	<u>24,575</u>

9. 財務成本

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行借款的利息費用	91,976	57,846
租賃負債利息	27,921	25,333
	<u>119,897</u>	<u>83,179</u>

10. 除稅前利潤

除稅前利潤乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
物業、廠房及設備折舊	144,019	113,932
無形資產攤銷	73,251	64,314
使用權資產折舊	121,754	106,598
員工費用(包括董事酬金)：		
— 薪金及其他福利	2,606,237	2,296,879
— 退休福利計劃供款	200,291	276,638
— 股份支付費用	16,310	54,513
	2,822,838	2,628,030
核數師薪酬	4,340	4,340
應用確認豁免的短期租賃	2,637	21,527
應用確認豁免的低價值資產租賃	8,450	8,220

11. 所得稅開支

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
即期稅項：		
— 中國企業所得稅(「企業所得稅」)	288,249	252,007
— 美國所得稅	57,600	66,033
— 韓國所得稅	3,604	3,185
— 其他	14,402	14,840
上年度即期稅項撥備不足／(超額撥備)	30,192	(4,347)
	394,047	331,718
遞延稅項：		
— 本年度	(55,441)	(18,066)
所得稅開支總額	338,606	313,652

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，中國子公司的標準企業所得稅稅率為25%。就獲有關政府機關認可為高新技術企業或先進技術企業的中國子公司而言，其享有15%的優惠稅率。於中國作為合夥成立的基金並非為應課稅實體且企業所得稅將適用於合夥人層面。就於中國並無任何機構的非居民企業而言，其須就其源自中國的收入按10%的預扣所得稅稅率納稅。

於美國註冊成立的集團實體須繳納聯邦企業稅及州所得稅。兩個年度的聯邦所得稅稅率均為21%。特定州份的應課稅收入(即州應課稅收入)按經作出州份稅項調整(其後分配或按比例分攤至各州)的聯邦應課稅收入(即按比例分攤或特別分配至本集團經營所在各州的應課稅收入百分比)計算。

兩個年度，於香港註冊成立的集團實體須就估計應課稅利潤按16.5%的稅率繳納香港利得稅。於2018年3月21日，香港立法會通過2017年稅務(修訂)(第7號)條例草案(「**條例草案**」)，其引入利得稅兩級制。條例草案於2018年3月28日經簽署成為法律並於翌日刊登憲報。根據利得稅兩級制，合資格企業的首2,000,000港元利潤將按8.25%的稅率納稅，而超過2,000,000港元的利潤將按16.5%的稅率納稅。利得稅兩級制適用於本集團香港子公司於截至2018年4月1日或之後的年度報告期間的估計應課稅利潤。

於開曼群島註冊成立的集團實體根據開曼群島法律無須繳納所得稅或資本增值稅。

於英屬處女群島(「**英屬處女群島**」)成立的集團實體根據英屬處女群島法律無須繳納所得稅或資本增值稅。

我們在其他司法權區產生的稅項按相關司法權區的現行稅率計算。

於本年度的所得稅開支與綜合損益及其他全面收益表中的除稅前利潤的對賬如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
除稅前利潤	<u>2,490,191</u>	<u>2,594,912</u>
按25%的適用稅率計算的稅項	622,548	648,728
分佔聯營公司利潤的稅務影響	(26,296)	(9,941)
無須課稅收入的稅務影響	(80,774)	(142,742)
不可扣稅開支的稅務影響	25,455	15,403
上年度即期稅項撥備不足／(超額撥備)	30,192	(4,347)
額外扣減的研發開支影響	(56,150)	(49,000)
動用未確認的可扣減暫時性差額及稅項虧損	(1,644)	(6,532)
按優惠稅率計算的稅項	(171,982)	(134,522)
適用稅率變動對遞延稅項資產或負債的影響	(3,971)	1,544
於其他司法權區營運的子公司稅率不同的影響	<u>1,228</u>	<u>(4,939)</u>
所得稅開支	<u><u>338,606</u></u>	<u><u>313,652</u></u>

12. 每股盈利

(a) 每股基本盈利

本公司擁有人應佔每股基本盈利乃基於下列數據計算：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
用於計算每股基本盈利的盈利	<u>2,026,507</u>	<u>2,016,086</u>

股份數目：

	2023年	2022年
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	<u>864,948,570</u>	<u>864,681,059</u>

(b) 每股攤薄盈利

本公司擁有人應佔每股攤薄盈利乃基於下列數據計算：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本公司擁有人應佔年內利潤	2,026,507	2,016,086
子公司發行購股權的影響 (附註(ii))	<u>(871)</u>	<u>(1,569)</u>
用於計算每股攤薄盈利的盈利	<u>2,025,636</u>	<u>2,014,517</u>

股份數目：

	2023年	2022年
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	864,948,570	864,681,059
限制性股份計劃項下發行在外限制性股份涉及的潛在攤薄普通股的影響 (附註(i))	<u>419,517</u>	<u>806,269</u>
用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數	<u>865,368,087</u>	<u>865,487,328</u>

附註：

- (i) 潛在攤薄普通股的影響與本公司推出的限制性股份計劃有關。
- (ii) 截至2023年及2022年12月31日止年度，子公司發行購股權的影響與本公司子公司方達控股公司（「方達控股」）發行的購股權及股份獎勵、DreamCIS Inc.（「DreamCIS」）及Meditip Co., Ltd（「Meditip」）發行的購股權有關。
- (iii) 上文所示普通股加權平均數已就下列各項作出調整：附註21所載發行庫存股。

13. 股息

於截至2023年12月31日止年度，本公司向其股東建議宣派的現金股息如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
報告期末後建議就截至2023年及 2022年12月31日止年度分別宣派 末期股息人民幣0.568元及人民幣0.55元	<u>491,291</u>	<u>475,722</u>

於年末後建議宣派的末期股息於年末尚未確認為負債。

14. 按公允價值計量的金融資產／金融產品

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
金融資產		
非流動資產		
按公允價值計入損益的金融資產		
－ 人壽保單 (附註(a))	3,443	2,680
－ 上市股權證券	265,925	304,175
－ 非上市債務工具	64,306	20,000
－ 非上市股權投資	4,991,648	4,718,449
－ 非上市基金投資	4,906,380	4,918,549
	<u>10,231,702</u>	<u>9,963,853</u>
按公允價值計入其他全面收益的金融資產		
－ 非上市股權投資	6,754	3,864
－ 上市股權投資	7,754	—
	<u>14,508</u>	<u>3,864</u>
流動資產		
按公允價值計入損益的金融資產		
－ 金融產品 (附註(b))	10,000	24,770
－ 上市股權證券	—	62
－ 非上市基金投資	—	114
－ 非上市股權投資	1,103	—
－ 非上市債務工具	31,035	—
	<u>42,138</u>	<u>24,946</u>

附註：

- (a) 於Meditip Co., Ltd. (「Meditip」) 被DreamCIS收購及成為本公司子公司前，Meditip於過往年度與多間保險公司訂立若干份保單，為Meditip的董事投購保險。

根據該等保單，投保人和受益人均為Meditip。本集團須為每份保單支付預付款項。本集團可隨時退保，並根據該等保單於退保日的賬面價值在退保日期取回現金，有關價值根據所支付的保費總額加所賺取的累計保證利息及扣除根據保單條款及條件收取的任何手續費計算。倘於第一個保單年度至保單所載的退保期結束期間退保，會自賬面減值扣除指定金額的退保費。保險公司於保單年期內向本集團支付保證利息，另加保險公司釐定的紅利。

- (b) 本集團於中國與銀行及其他金融機構訂立一系列金融產品合同。該等投資為具有預期但無保證回報率的高收益存款。截至2023年12月31日止年度，預計回報率每年3.00% (2022年：3.25%)，此乃參考相關投資的回報後釐定。董事認為，金融產品應分類為按公允價值計入損益的金融資產，而於各報告期末就金融產品已付的金額與其公允價值相若。

15. 貿易應收款項、應收票據及其他應收款項以及預付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應收款項		
— 第三方	1,379,757	1,105,316
— 關聯方	77	—
減：貿易應收款項虧損撥備	<u>(119,134)</u>	<u>(77,527)</u>
	<u>1,260,700</u>	<u>1,027,789</u>
應收票據		
— 第三方	<u>215</u>	<u>6,031</u>
其他應收款項		
— 第三方	115,589	99,619
— 關聯方	1,553	1,010
減：其他應收款項虧損撥備	<u>(6,397)</u>	<u>(7,302)</u>
	<u>110,745</u>	<u>93,327</u>
預付款項		
— 第三方	55,557	59,103
— 關聯方	<u>989</u>	<u>23</u>
	<u>56,546</u>	<u>59,126</u>
	<u><u>1,428,206</u></u>	<u><u>1,186,273</u></u>

本集團授予其客戶30至90天的信貸期。下表載列於各報告期末基於發票日期呈列的貿易應收款項(扣除減值虧損撥備)的賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
90天內	963,830	854,554
91天至180天	153,731	107,104
181天至1年	114,369	41,734
超過1年	28,770	24,397
	<u>1,260,700</u>	<u>1,027,789</u>

16. 合同資產

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
合同資產		
— 第三方	2,405,891	2,043,093
— 關聯方	3,317	1,550
減：合同資產虧損撥備	(44,773)	(47,332)
	<u>2,364,435</u>	<u>1,997,311</u>

合同資產變動主要與開票時間有關。

17. 現金及現金等價物／原到期日超過三個月的定期存款／受限制銀行存款

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
現金及現金等價物(附註(a))	7,399,941	7,782,741
原到期日超過三個月的定期存款(附註(d))	<u>11,028</u>	<u>54,194</u>
受限制銀行存款		
分類為流動資產的部分(附註(b)及(e))	6,885	19,115
非流動部分(附註(c))	<u>2,137</u>	<u>2,089</u>
	<u>9,022</u>	<u>21,204</u>

附註：

- (a) 於各報告期末，本集團的現金及現金等價物包括銀行結餘及所持現金。於2023年12月31日，銀行結餘按現行市場利率計息，利率介乎每年0.02%至4.20%（2022年：0.02%至4.20%）。
- (b) 於2023年12月31日，美國賓夕法尼亞州環境保護署、輻射防護局就美國放射牌照要求現金存款369,000美元（相當於約人民幣2,614,000元）（2022年：357,000美元（相當於約人民幣2,486,000元）），且該金額受到限制。於2023年12月31日，抵押賬戶餘額為369,000美元（相當於約人民幣2,614,000元）（2022年：357,000美元（相當於約人民幣2,486,000元）），已計入受限制銀行存款。

- (c) 根據新澤西州斯考克斯的物業的租賃協議，需要300,000美元的現金存款作為該物業的擔保，直至租賃期於2027年結束。
- (d) 原到期日超過三個月的定期存款指自收購日期起計到期日超過三個月的固定存款，於2023年12月31日按現行市場年利率介乎2.90%至3.45%（2022年：2.35%至5.20%）計息。
- (e) 於2023年12月31日，上海海關要求若干銀行存款的結餘為人民幣208,000元，用於繳納中國進口增值稅。

18. 貿易及其他應付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應付款項		
— 第三方	182,712	125,563
— 關聯方	<u>66,596</u>	<u>32,395</u>
	<u>249,308</u>	<u>157,958</u>
其他應付款項		
— 第三方	62,178	70,678
— 關聯方	13,026	597
— 應付代價	—	2,298
— 應付或然代價	44,028	79,421
— 應付股息	3,470	2,266
— 應付薪金及花紅	357,979	292,868
— 其他應付稅項	<u>115,121</u>	<u>111,864</u>
	<u>595,802</u>	<u>559,992</u>
	<u>845,110</u>	<u>717,950</u>

與供應商的付款條款主要有關自發票日期起30至60日的信貸。以下為於各報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
90天內	228,964	138,716
91天至1年	9,355	16,284
超過1年	<u>10,989</u>	<u>2,958</u>
	<u>249,308</u>	<u>157,958</u>

19. 借款

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
有保證及無擔保銀行貸款 (附註(a))	571,792	340,232
無保證及有擔保銀行貸款 (附註(b))	4,411	2,706
無保證及無擔保銀行貸款 (附註(c))	<u>2,224,400</u>	<u>1,769,918</u>
	<u>2,800,603</u>	<u>2,112,856</u>
貸款年利率介乎	3.55%-7.50%	1.50%-9.50%

流動及非流動借款總額計劃償還如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
按要求或於一年內	2,366,380	1,868,215
一年以上但不超過兩年	82,235	28,778
兩年以上但不超過五年	351,988	165,329
五年以上	-	50,534
	<u>2,800,603</u>	<u>2,112,856</u>

本集團的計息銀行借款賬面金額與其公允價值相若。

附註：

- (a) 於2023年12月31日，本集團已動用附註17中的若干受限制銀行存款，以取得銀行融資總額人民幣512,000,000元（2022年：人民幣360,000,000元），其中人民幣176,220,000元（2022年：人民幣149,136,000元）已用於借款。

於2022年5月31日，Frontage Laboratories, Inc.（「Frontage Labs」）與一家銀行訂立為期三年的已承諾優先有擔保循環信貸協議，據此，該銀行已同意向Frontage Labs提供本金總額最高45,000,000美元。於2023年12月31日，9,000,000美元（相當於人民幣63,744,000元）（2022年：3,000,000美元）（相當於人民幣20,894,000元）的融資已獲動用。Frontage Labs有義務向該銀行授予其在美國的部分指定子公司的擔保權益及應對該等子公司的抵押品負有義務。

於2022年7月22日，Frontage Labs與一家銀行訂立信貸協議，據此，該銀行同意向Frontage Labs提供本金總額為49,000,000美元。於2023年12月31日，47,400,000美元（相當於人民幣335,720,000元）（2022年：15,000,000美元）（相當於人民幣104,469,000元）的融資已獲動用。方達控股公司（作為擔保人）有義務擔保Frontage Labs於該融資下的責任、義務及全額償付。該融資以Frontage Labs於美國部分指定子公司的資產作抵押。

於2022年9月16日，Quintara Discovery, Inc.（「Quintara」）與一家銀行訂立貸款協議，據此，該銀行同意以多筆貸款墊款的形式向Quintara提供本金總額最多為20,000,000美元的貸款。於2023年12月31日，零美元（相當於人民幣零元）（2022年：10,000,000美元）（相當於人民幣69,646,000元）的貸款已獲動用。Frontage Labs及本公司（作為擔保人）有義務擔保該貸款的全額償付。該貸款亦以Frontage Labs於Quintara的全部權益作抵押。

- (b) 於2023年12月31日，人民幣4,441,000元（2022年：人民幣2,706,000元）的銀行借款乃以子公司一名董事提供的個人擔保作保證。
- (c) 於2023年12月31日，本集團的銀行融資為人民幣5,887,500,000元（2022年：人民幣8,950,000,000元）。於2023年12月31日的上述未償還銀行貸款為人民幣2,224,400,000元（2022年：人民幣1,769,918,000元）。
- (d) 本集團的銀行融資總額為人民幣4,265,190,000元（2022年：人民幣7,855,027,000元），於2023年12月31日尚未動用。

20. 股本

	普通股數目	法定股份 人民幣千元	已發行及 已繳足股份 人民幣千元
於2022年1月1日	872,438,364	872,439	872,439
註銷股份 (附註(a))	(20,144)	(20)	(20)
	<u>872,418,220</u>	<u>872,419</u>	<u>872,419</u>
於2022年12月31日及2023年1月1日以及 2023年12月31日	<u>872,418,220</u>	<u>872,419</u>	<u>872,419</u>

附註：

- (a) 截至2022年12月31日止年度，本公司部分原激勵對象辭職，並失去彼等獲得激勵的權利。因此，本公司購回並註銷該等激勵對象先前持有的20,144股限制性股份，經扣除庫存股份人民幣644,000元，包括扣減股本人民幣20,000元及股份溢價人民幣624,000元。

21. 庫存股份

	於12月31日			
	2023年		2022年	
	普通股數目	收購成本 人民幣千元	普通股數目	收購成本 人民幣千元
承前結餘	7,469,650	869,340	6,037,121	579,186
購回股份 (附註(a))	-	-	3,909,800	369,391
註銷股份	-	-	(20,144)	(644)
根據限制性股份計劃歸屬限制性 股份單位	-	-	(2,457,127)	(78,593)
	<u>7,469,650</u>	<u>869,340</u>	<u>7,469,650</u>	<u>869,340</u>
結轉結餘	<u>7,469,650</u>	<u>869,340</u>	<u>7,469,650</u>	<u>869,340</u>

附註：

- (a) 本公司於公開市場收購持作庫存股份的本身股份。

刊發年度業績及年報

本業績公告刊登於聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)及本公司網站(www.tigermedgrp.com)。載有上市規則規定所有資料的本公司2023年年報將於2024年4月末前刊登於本公司及聯交所網站。

致謝

本集團謹向全體員工對本集團發展所作出的傑出貢獻致以衷心感謝。董事會藉此對本公司管理層的奉獻及勤懇努力致以衷心感謝，彼等的奉獻及勤懇努力是本集團未來繼續取得成功的關鍵因素。董事會亦對各股東、客戶及業務夥伴的長期支持深表謝意。本集團日後將致力於業務的可持續發展，以為全體股東創造更多價值。

釋義

「A股」	指 本公司已發行每股面值人民幣1.00元的普通股，將以人民幣認購或入賬列作繳足，並於深圳證券交易所上市買賣
「章程細則」	指 本公司的公司組織章程細則（經不時修訂）
「審計委員會」	指 董事會轄下審計委員會
「董事會」	指 董事會
「企業管治守則」	指 上市規則附錄C1所載「企業管治守則」
「中國」	指 中華人民共和國，就本年度業績公告而言及僅供地區參考，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指 杭州泰格醫藥科技股份有限公司，其A股於深圳證券交易所上市（股票代碼：300347）及H股於聯交所上市（股份代號：03347）
「新冠肺炎」	指 新型冠狀病毒
「合同研究機構」	指 合同研究機構
「董事」	指 本公司董事或當中任何一名董事

「DreamCIS」	指	DreamCIS Inc.，為一間於2000年4月27日根據韓國法律註冊成立的股份有限公司，於韓國交易所韓國證券交易商自動報價協會上市（股份代號：A223250），為本公司子公司
「EMEA」	指	歐洲、中東及非洲
「方達」或「方達控股」	指	方達控股公司，一家於2018年4月16日根據開曼群島法律註冊成立的有限公司，於聯交所上市（股份代號：1521），為本公司子公司
「按公允價值計入其他全面收益」	指	按公允價值計入其他全面收益
「按公允價值計入損益」	指	按公允價值計入損益
「本集團」、「泰格醫藥」或「我們」	指	本公司及其子公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，並於聯交所上市
「港元」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「上市」或「首次公開發售」	指	H股於2020年8月7日於聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂）
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載「上市發行人董事進行證券交易的標準守則」
「多區域臨床試驗」	指	多區域臨床試驗
「國家藥品監督管理局」	指	中國國家藥品監督管理局
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「研發」	指	研發
「報告期間」	指	截至2023年12月31日止年度
「股份」	指	包括A股及H股

「股東」	指 股份持有人
「聯交所」	指 香港聯合交易所有限公司
「監事」	指 本公司監事或當中任何一名監事
「監事會」	指 監事會
「美國」	指 美國
「美元」	指 美國法定貨幣美元
「同比」	指 同比
「%」	指 百分比

承董事會命
杭州泰格醫藥科技股份有限公司
董事長
葉小平

香港，2024年3月28日

於本公告日期，執行董事為葉小平博士、曹曉春女士、吳灝先生及聞增玉先生；獨立非執行董事為廖啟宇先生、袁華剛先生及劉毓文女士。

* 僅供識別

本公告以英文編製，中英文如有歧異，概以英文版為準。