

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(根據公司條例於香港註冊成立)

(股份代號：1093)

截至二零一九年十二月三十一日止年度 之全年業績

財務摘要

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元	變動
按業務劃分之收入：			
成藥	17,937,001	13,503,386	+32.8%
維生素C	1,921,704	1,783,510	+7.7%
抗生素	878,921	1,086,725	-19.1%
其它	1,365,566	1,342,919	+1.7%
收入總額	<u>22,103,192</u>	<u>17,716,540</u>	+24.8%
毛利	15,910,981	11,737,353	+35.6%
經營溢利	4,600,181	3,822,962	+20.3%
股東應佔溢利	3,714,106	3,080,802	+20.6%
每股基本盈利	人民幣 59.65 分	人民幣 49.36 分	+20.8%
每股末期股息	20 港仙	18 港仙	+11.1%

董事會亦建議按本公司股東每持有五股現有股份發行一股新股之基準發行紅股，惟需待股東於本公司應屆股東周年大會上批准方可作實。

主席報告

業績

截至2019年12月31日止年度，本集團錄得收入人民幣221.03億元，較去年增加24.8%；股東應佔溢利人民幣37.14億元，較去年增加20.6%。每股基本盈利為人民幣59.65分。

股息

本公司董事會建議派發截至2019年12月31日止年度之末期股息每股20港仙(2018年：每股18港仙)。待股東於本公司應屆股東周年大會上批准後，建議末期股息於2020年7月3日派付予2020年6月23日名列本公司股東名冊之本公司股東。

發行紅股

董事會亦建議，向於2020年6月23日名列本公司股東名冊之股東，按本公司股東每持有五股現有股份發行一股紅股之基準發行紅股，惟須待股東於本公司應屆股東週年大會上批准方可作實。有關紅股發行之進一步詳情將適時於本公司另行刊發之通函中披露。

行業回顧

2019年，國家醫改持續推進，規範醫藥行業的政策頻出。全國藥品集中採購、醫保藥品准入談判、重點監控合理用藥、創新藥加快審評、仿製藥一致性評價、疾病診斷相關分組(DRGs)試點等多項重大措施的執行，對醫藥行業的發展帶來深遠的影響。在這樣的政策環境下，中國醫藥企業的發展重心將會加快從仿製藥轉向創新藥。基於自身強大的創新研發能力，豐富的產品管線，卓越的商業化能力，以及完備的生產能力，本集團充分把握醫改帶來的機遇，進一步鞏固了競爭優勢，提升了市場地位。

業務回顧

2019年，本集團創新藥產品繼續維持高速增長，恩必普、多美素、津優力、克艾力等重磅品種再次創造了驕人的銷售成績。恩必普新增進入4項指南，累計開展超過100項醫學研究，為市場下沉及持續成長提供強大的支持。抗腫瘤藥品繼續加大學術推廣的投入，並擴大專業

的銷售隊伍，大幅提升了目標醫院的覆蓋率。克艾力以不到2年的時間建立了接近1000人的銷售隊伍，成功開發了近1500家醫院，獲得突破性增長。普藥產品方面，恩存(硫酸氫氯吡格雷片)在「4+7」集中採購全國擴圍招標以首位中標，迅速打開醫院市場，體現了本集團普藥產品在全國藥品集中採購政策下的發展優勢。年內，本集團的琦效(鹽酸阿比多爾片)重新上市，在突發的新冠病毒疫情中迅速驗證了產品療效，並被寫入了國家《流行性感感冒診療方案》和《新冠病毒肺炎診療方案》。

自2019年初至今共有10個產品在中國獲得藥品註冊批件，16個產品獲得臨床試驗批件，以及17個產品通過仿製藥一致性評價。此外，玄寧於年內獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准上市，成為中國首個獲得美國FDA完全批准的創新藥。重磅產品兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物獲得優先審評資格，預期於2020年獲批上市；米托蒽醌脂質體完成註冊臨床病例入組，已遞交pre-NDA會議申請；Duvelisib膠囊及RANKL靶點的JMT103均已進入註冊臨床階段，為國內進度最快；ALMB-0166及ALMB-0168獲准在澳大利亞開展臨床試驗。2019年開發的臨床產品和適應症均取得了理想的進展。

展望

本集團將在夯實現有產品穩定增長的基礎上，提升研發效率，加快高潛新藥的上市速度，並因應市場環境及產品優勢，制定有效銷售策略，做好產品更迭並提升綜合競爭實力。現有重磅品種如恩必普、多美素、津優力、克艾力及玄寧等均擁有其自身的市場及品牌優勢，本集團將繼續依託學術推廣及市場下沉或開拓的銷售策略，實現該等產品持續的高速增長。新上市產品則會成為新的增長動力，達新寧(鹽酸決奈達隆片)、舒安靈(己酮可可碱注射液/片)、美洛林(替格瑞洛片)、固邦佳(阿倫麟酸鈉維D3片)、高順松(阿西美辛緩釋膠囊)、琦效(鹽酸阿比多爾片)、洛瑞特(鹽酸厄洛替尼片)、恩悉(鹽酸普拉克索片)、孟魯司特鈉片/咀嚼片、磷酸西格列汀片及乙磺酸尼達尼布軟膠囊等大部分均為國內獨家或首家上市的產品，且臨床需求強大，預期單一產品的市場空間能達人民幣10億至30億元。本集團亦會積極參與全國藥品集中採購，借政策提供的機遇，促進普藥產品快速佔領醫院市場。

本集團擁有全國頂尖的研發團隊，研發基地分佈於石家莊、上海、蘇州以及美國加州、新澤西等地，在小分子、大分子創新藥和新型製劑等品種，以及各主流適應症領域已有全面的佈局，在研產品超過300個。本集團將堅持創新的研發策略，持續增加研發投入，以確保穩定的業績增長。

致謝

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

主席
蔡東晨

香港，二零二零年三月三十日

業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至二零一九年十二月三十一日止年度之經審核綜合業績如下：

綜合損益表

截至二零一九年十二月三十一日止年度

	附註	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
收入	3	22,103,192	17,716,540
銷售成本		<u>(6,192,211)</u>	<u>(5,979,187)</u>
毛利		15,910,981	11,737,353
其它收入		243,783	139,742
其它收益或虧損		48,450	155,195
銷售及分銷費用		(8,712,083)	(6,184,505)
行政費用		(748,509)	(656,597)
研發費用		(2,000,426)	(1,342,101)
其它費用		<u>(142,015)</u>	<u>(26,125)</u>
經營溢利		4,600,181	3,822,962
財務費用		(32,426)	(74,337)
應佔合營企業之業績		<u>58,407</u>	<u>43,554</u>
除稅前溢利		4,626,162	3,792,179
所得稅開支	5	<u>(892,810)</u>	<u>(733,760)</u>
本年度溢利	4	<u><u>3,733,352</u></u>	<u><u>3,058,419</u></u>
應佔本年度溢利(虧損)：			
本公司擁有人		3,714,106	3,080,802
非控股權益		<u>19,246</u>	<u>(22,383)</u>
		<u><u>3,733,352</u></u>	<u><u>3,058,419</u></u>
		人民幣分	人民幣分 (經重列)
每股盈利			
基本	6	<u><u>59.65</u></u>	<u><u>49.36</u></u>
攤薄	6	<u><u>59.64</u></u>	<u><u>不適用</u></u>

綜合損益及其它全面收益表

截至二零一九年十二月三十一日止年度

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
本年度溢利	<u>3,733,352</u>	<u>3,058,419</u>
其它全面收益(開支)：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其它全面收益之金融資產投資之公平值收益	184,227	51,765
其後可能會重新分類至損益之項目：		
於換算海外經營產生之匯兌差額	<u>(24,503)</u>	<u>(2,463)</u>
本年度其它全面收益，扣除所得稅	<u>159,724</u>	<u>49,302</u>
本年度全面收益總額	<u>3,893,076</u>	<u>3,107,721</u>
應佔本年度全面收益總額：		
本公司擁有人	3,873,830	3,130,104
非控股權益	<u>19,246</u>	<u>(22,383)</u>
	<u>3,893,076</u>	<u>3,107,721</u>

綜合財務狀況表

於二零一九年十二月三十一日

	附註	於 二零一九年 十二月 三十一日 人民幣千元	於 二零一八年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經重列)	於 二零一八年 一月一日 人民幣千元 (經重列)
非流動資產				
物業、廠房及設備		8,459,176	6,692,220	5,548,993
使用權資產		823,202	—	—
預付租賃款項		—	526,903	479,095
商譽		188,964	140,752	101,771
其它無形資產		1,135,662	806,986	86,254
於聯營公司之權益		231,135	—	—
於合營企業之權益		176,639	126,279	91,942
按公平值計入其它全面收益之金融資產		1,077,932	672,263	264,796
應收一間合營企業款項		150,432	—	—
遞延稅項資產		34,843	18,946	17,323
按金及預付款項	9	343,380	329,000	—
銀行存款		—	100,000	—
		<u>12,621,365</u>	<u>9,413,349</u>	<u>6,590,174</u>
流動資產				
存貨		2,535,743	3,045,318	2,425,053
應收貿易賬款	8	2,258,844	2,064,925	1,546,942
按金、預付款項及其它應收款項	9	567,252	481,087	404,516
應收票據	10	1,993,083	1,296,364	1,234,773
應收關聯公司貿易賬款	11	140,183	63,443	58,132
應收合營企業款項		58,628	204,450	231,430
預付租賃款項		—	16,570	15,268
其它金融資產		536	443	612
結構性銀行存款		1,838,159	2,292,366	1,100,000
受限制銀行存款		186,293	2,909	2,909
銀行結存及現金		4,118,236	4,335,613	4,378,996
		<u>13,696,957</u>	<u>13,803,488</u>	<u>11,398,631</u>

	附註	於 二零一九年 十二月 三十一日 人民幣千元	於 二零一八年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經重列)	於 二零一八年 一月一日 人民幣千元 (經重列)
流動負債				
應付貿易賬款	12	1,110,883	1,619,356	1,241,765
其它應付款項	13	3,691,652	2,920,262	2,531,423
合約負債		503,755	700,075	—
應付票據	14	316,137	1,654,470	50,000
應付或然代價		18,130	12,375	—
應付一間合營企業款項		104,678	—	7,791
應付關聯公司款項		10,854	28,425	36,298
應付聯營公司款項		124,627	—	—
租賃負債		74,235	—	—
稅項負債		258,823	241,465	172,789
借款		23,000	70,589	775,208
		<u>6,236,774</u>	<u>7,247,017</u>	<u>4,815,274</u>
流動資產淨值		<u>7,460,183</u>	<u>6,556,471</u>	<u>6,583,357</u>
總資產減流動負債		<u>20,081,548</u>	<u>15,969,820</u>	<u>13,173,531</u>
非流動負債				
其它應付款項	13	154,733	182,404	153,804
應付或然代價		13,923	19,899	—
租賃負債		90,300	—	—
遞延稅項負債		304,427	237,917	110,019
借款		—	—	50,000
		<u>563,383</u>	<u>440,220</u>	<u>313,823</u>
資產淨值		<u>19,518,165</u>	<u>15,529,600</u>	<u>12,859,708</u>
資本及儲備				
股本		10,899,412	10,899,412	10,899,412
儲備		7,562,311	4,152,848	1,889,243
本公司擁有人應佔權益		18,461,723	15,052,260	12,788,655
非控股權益		1,056,442	477,340	71,053
權益總額		<u>19,518,165</u>	<u>15,529,600</u>	<u>12,859,708</u>

綜合財務報表附註

1. 編製基準

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

二零一九年度全年業績初步公告所載有關截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度之財務資料並不構成本公司於該等年度之法定年度綜合財務報表，惟有關財務資料均取自該等財務報表。按照香港公司條例第436條須予披露有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

- 本公司已按照香港公司條例第662(3)條及附表6第3部之規定向公司註冊處送呈截至二零一八年十二月三十一日止年度之財務報表，並將於適當時候送呈截至二零一九年十二月三十一日止年度之財務報表。
- 本公司之核數師已就本集團截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度之財務報表發表報告。上述兩個年度之核數師報告並無保留意見；亦無提述核數師在不作保留意見之情況下，強調有任何事宜須予注意；且並未載有香港公司條例第406(2)、407(2)或(3)條所指之聲明。

本公司之功能貨幣為人民幣(「人民幣」)。於過往財政年度，綜合財務報表之呈列貨幣為港元(「港元」)。鑑於本集團主要於中國經營業務，且交易主要以人民幣計值，本公司董事(「董事」)認為，自二零一九年一月一日起以人民幣作為呈列貨幣以呈列本集團之財務表現及財務狀況更為適當，而比較資料已經重列以相應反映呈列貨幣更改為人民幣之變動。

2. 應用新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂

於本年度強制生效之新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂

本集團已於本年度首次應用下列由香港會計師公會頒佈之新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂：

香港財務報告準則第16號	租賃
香港(國際財務報告詮釋委員會) — 詮釋第23號	所得稅處理的不確定因素
香港財務報告準則第9號之修訂	具有負補償的預付款項特徵
香港會計準則第19號之修訂	計劃的修訂、縮減及結算
香港會計準則第28號之修訂	於聯營公司及合營企業的長期權益
香港財務報告準則之修訂	香港財務報告準則二零一五年至二零一七年週期之年度改進

除下文所述者外，於本年度應用新訂香港財務報告準則及香港財務報告準則之修訂對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現及／或該等綜合財務報表所載之披露並無重大影響。

香港財務報告準則第16號租賃

本集團於本年度初次應用香港財務報告準則第16號。香港財務報告準則第16號取代香港會計準則第17號租賃（「香港會計準則第17號」）及相關詮釋。

租賃定義

本集團已選擇可行之權宜手段，將香港財務報告準則第16號應用於先前應用香港會計準則第17號及香港（國際財務報告詮釋委員會）— 詮釋第4號釐定安排是否包括租賃識別為租賃合約，而並無對先前並未識別為包括租賃的合約應用該準則。因此，本集團並無重新評估於首次應用日期前已存在的合約。

就於二零一九年一月一日或之後訂立或修改的合約而言，本集團於評估合約是否包含租賃時，根據香港財務報告準則第16號所載的規定應用租賃定義。

作為承租人

本集團已追溯應用香港財務報告準則第16號，而累積影響已於初始應用日期（二零一九年一月一日）確認。

於二零一九年一月一日，本集團確認額外租賃負債及使用權資產，其金額相等於應用香港財務報告準則第16號C8(b)(ii)項過渡經任何預付或應計租賃款項調整的相關租賃負債及並無重列比較資料。

於過渡時應用香港財務報告準則第16號項下的經修訂追溯方法時，本集團按逐項租賃基準就先前根據香港會計準則第17號列作經營租賃且與各租賃合約相關的租賃應用以下可行權宜方法：

- i. 通過應用香港會計準則第37號撥備、或然負債及或然資產作為減值審閱的替代方法，評估租賃是否屬有償；
- ii. 選擇不就租期於初始應用日期起計12個月內結束的租賃確認使用權資產及租賃負債；
- iii. 於初始應用日期計量使用權資產時撇除初始直接成本；及
- iv. 就類似經濟環境內相似類別相關資產的類似剩餘租期的租賃組合應用單一貼現率。

就先前分類為經營租賃之租賃確認租賃負債時，本集團已於初始應用日期應用相關集團實體之增量借款利率。所應用之加權平均增量借款利率為4.35%。

於二零一九年
一月一日
人民幣千元

於二零一八年十二月三十一日所披露之經營租賃承擔(經重列)	213,907
減：於二零一九年一月一日開始之租賃承擔	<u>(9,584)</u>
	<u>204,323</u>
按相關增量借款利率貼現之租賃負債	189,659
減：確認豁免 — 短期租賃	<u>(9,155)</u>
於二零一九年一月一日之租賃負債	<u>180,504</u>
分析	
流動	55,850
非流動	<u>124,654</u>
	<u>180,504</u>

使用權資產於二零一九年一月一日之賬面值包括以下各項：

附註 使用權資產
 人民幣千元

應用香港財務報告準則第16號後		
有關已確認經營租賃之使用權資產		180,504
由預付租賃款項重新分類	(a)	<u>543,473</u>
		<u>723,977</u>

以下調整乃就於二零一九年一月一日綜合財務狀況表確認之金額而作出。概無呈列不受變動影響之項目。

	附註	先前於 二零一八年 十二月 三十一日 呈報之賬面值 人民幣千元 (經重列)	調整 人民幣千元	於二零一九年 一月一日 香港財務報告 準則第16號 項下之賬面值 人民幣千元
非流動資產				
預付租賃款項	(a)	526,903	(526,903)	—
使用權資產		—	723,977	723,977
流動資產				
預付租賃款項	(a)	16,570	(16,570)	—
流動負債				
租賃負債		—	(55,850)	(55,850)
非流動負債				
租賃負債		—	(124,654)	(124,654)

附註：

- (a) 於中國租賃土地之預付款項於二零一八年十二月三十一日分類為預付租賃款項。應用香港財務報告準則第16號後，重新分類至使用權資產之預付租賃款項的流動及非流動部分分別為人民幣16,570,000元及人民幣526,903,000元。
- (b) 就截至二零一九年十二月三十一日止年度以間接方法呈報來自經營活動之現金流量而言，營運資金之變動已按上文所披露於二零一九年一月一日之期初綜合財務狀況表計算。

3. 收入及分類資料

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
銷售貨物	<u>22,103,192</u>	<u>17,716,540</u>

向執行董事(統稱主要營運決策者(「主要營運決策者」))呈報作分配資源及評估分類表現之資料着重於所交付之貨品類別。

本集團根據香港財務報告準則第8號經營分類之可報告分類如下：

- (a) 成藥 — 研發、生產及銷售藥品；
- (b) 維生素C — 生產及銷售維生素C原料藥產品；
- (c) 抗生素 — 生產及銷售抗生素原料藥產品；及
- (d) 其它 — 製造及銷售功能食品產品(包括咖啡因添加劑及維生素補充劑)、葡萄糖產品及提供醫療服務

維生素補充劑於本年度列入其它分類中之功能食品產品，而其於過往財政年度列入成藥分類。比較資料已重列以使與本年度呈列方式一致。

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

直至貨物交付給客戶之前，本集團收到的交易價格確認為合同負債。

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

分類收入及業績

以下為本集團以經營及可報告分類劃分之收入及業績分析。

截至二零一九年十二月三十一日止年度：

	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元	其它 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
分類收入							
對外銷售	17,937,001	1,921,704	878,921	1,365,566	22,103,192	—	22,103,192
類別間銷售	—	5,446	119,483	7,051	131,980	(131,980)	—
收入總額	<u>17,937,001</u>	<u>1,927,150</u>	<u>998,404</u>	<u>1,372,617</u>	<u>22,235,172</u>	<u>(131,980)</u>	<u>22,103,192</u>
分類溢利	<u>3,943,808</u>	<u>391,271</u>	<u>4,103</u>	<u>263,991</u>	<u>4,603,173</u>		4,603,173
未分配收入							150,723
未分配開支							<u>(153,715)</u>
經營溢利							4,600,181
財務費用							(32,426)
應佔合營企業之業績							<u>58,407</u>
除稅前溢利							<u>4,626,162</u>

截至二零一八年十二月三十一日止年度(經重列)：

	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元	其它 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
分類收入							
對外銷售	13,503,386	1,783,510	1,086,725	1,342,919	17,716,540	—	17,716,540
類別間銷售	—	11,775	90,574	6,486	108,835	(108,835)	—
收入總額	<u>13,503,386</u>	<u>1,795,285</u>	<u>1,177,299</u>	<u>1,349,405</u>	<u>17,825,375</u>	<u>(108,835)</u>	<u>17,716,540</u>
分類溢利	<u>2,815,148</u>	<u>679,928</u>	<u>32,593</u>	<u>267,791</u>	<u>3,795,460</u>		3,795,460
未分配收入							198,122
未分配開支							<u>(170,620)</u>
經營溢利							3,822,962
財務費用							(74,337)
應佔合營企業之業績							<u>43,554</u>
除稅前溢利							<u>3,792,179</u>

分類溢利指各分類所賺取溢利，惟並無分配利息收入、結構性銀行存款之公平值變動、財務費用、中央行政費用及應佔合營企業之業績。此為就資源分配及表現評估向主要營運決策者匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

分類資產及負債並無定期提供予主要營運決策者審查。

地理資料

本集團按客戶地理位置呈報之外部客戶收入資料如下：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
中華人民共和國(「中國」)(主要營運國家)	18,897,453	14,682,452
其它亞洲地區	1,045,038	1,264,785
美洲	974,937	783,175
歐洲	1,093,405	817,993
其它	<u>92,359</u>	<u>168,135</u>
	<u>22,103,192</u>	<u>17,716,540</u>

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

該兩年內，本集團並無佔本集團總收入10%以上之客戶。

4. 本年度溢利

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
本年度溢利已扣除(計入)：		
員工成本，包括董事及行政總裁酬金		
— 薪金、工資及其它福利	1,912,253	1,305,860
— 退休福利計劃供款	142,693	127,416
— 股份形式支付開支	6,721	—
員工成本總額	<u>2,061,667</u>	<u>1,433,276</u>
其它無形資產攤銷	17,954	20,142
使用權資產折舊	85,749	—
物業、廠房及設備折舊	<u>587,892</u>	<u>594,006</u>
折舊及攤銷總額	<u>691,595</u>	<u>614,148</u>
解除預付租賃款項	—	15,700
核數師酬金	3,872	3,427
結構性銀行存款之公平值變動(計入其它收益或虧損)	(84,371)	(112,440)
政府資助金收入(計入其它收入)	(135,748)	(29,107)
銀行結餘之利息收入(計入其它收入)	(64,740)	(53,070)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	15,161	16,020
匯兌收益淨額(計入其它收益或虧損)	(18,563)	(59,752)
收購無形資產的預付款項減值(計入其它費用)	100,000	—
視作出售於一間合營企業部份權益之虧損(計入其它收益或虧損)	17,235	—
應付或然代價之公平值變動(計入其它收益或虧損)	<u>12,728</u>	<u>—</u>

附註：截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度，確認為費用之存貨成本與綜合損益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
本期稅項：		
— 中國企業所得稅	786,220	628,345
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	94,815	67,535
— 美利堅合眾國(「美國」)聯邦及州立所得稅	3,148	8,870
	<u>884,183</u>	<u>704,750</u>
遞延稅項	8,627	29,010
	<u>892,810</u>	<u>733,760</u>

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

根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司之基本稅率為25%。本公司若干附屬公司符合資格成為高新技術企業，並已取得相關稅務當局之批准將適用稅率削減至15%，直至二零二零年止為期三年。

美國聯邦及州立所得稅按美國現行稅率計算。

6. 每股盈利

本公司擁有人應佔之每股基本及攤薄盈利乃根據下列數據計算：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
盈利		
用於計算每股基本及攤薄盈利之盈利	<u>3,714,106</u>	<u>3,080,802</u>

股份數目	二零一九年 千股	二零一八年 千股
用於計算每股基本盈利之加權平均普通股數目	6,226,545	6,242,083
具攤薄效應之潛在普通股之影響： 股份獎勵計劃項下未歸屬的股份	<u>917</u>	<u>不適用</u>
用於計算每股攤薄盈利之加權平均普通股數目	<u>6,227,462</u>	<u>不適用</u>

截至二零一九年十二月三十一日止年度，用於計算每股基本盈利之加權平均普通股數目已根據股份獎勵計劃就受託人所持股份之效應調整。

由於在該年度並無已發行潛在普通股，故並無呈列截至二零一八年十二月三十一日止年度之每股攤薄盈利。

7. 股息

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
年內確認為分派之本公司普通股股東之股息：		
二零一八年末期，已派付 — 每股18港仙(相等於約人民幣15.5分) (二零一八年：二零一七年末期，已派付 — 每股15港仙 (相等於約人民幣12.5分))	<u>965,385</u>	<u>782,875</u>

8. 應收貿易賬款

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
應收貿易賬款	2,273,530	2,076,986
減：減值撥備	<u>(14,686)</u>	<u>(12,061)</u>
	<u>2,258,844</u>	<u>2,064,925</u>

於二零一八年一月一日，來自客戶合約之應收賬款為人民幣1,546,942,000元。

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(扣除減值撥備)於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
0至90日	2,124,588	1,861,714
91至180日	125,010	188,303
181至365日	2,830	7,880
超過365日	6,416	7,028
	<u>2,258,844</u>	<u>2,064,925</u>

於報告日期，總賬面值為人民幣134,256,000元(二零一八年：人民幣203,211,000元)之貿易應收賬款已逾期。由於信貸質素並無發生重大變化，故該等款項並不被視為拖欠，而仍被視為可收回款項。本集團並無就該等結餘持有任何抵押品或其他信貸增強措施，亦無合法權利以本集團應付對方之任何款項抵銷。

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
購買原材料之預付款項	176,471	143,067
預付研發開支	4,459	44,464
收購無形資產之預付款項(附註)	—	100,000
使用權資產／預付租賃款項所付按金	333,380	229,000
公用服務之按金及預付款項	51,646	35,400
其它可收回稅項	114,453	70,756
其它	230,223	187,400
	<u>910,632</u>	<u>810,087</u>
分析：		
流動	567,252	481,087
非流動	343,380	329,000
	<u>910,632</u>	<u>810,087</u>

附註：於截至二零一八年十二月三十一日止年度，本集團就收購一項正在進行臨床試驗之藥品在中國的獨家商業化權利與第三方訂立一項合作協議及支付前期款項人民幣1億元。於本年度，該合作終止，並就前期款項計提減值撥備人民幣1億元。

10. 應收票據

應收票據指持有之票據。本集團所有應收票據之屆滿期均少於365日(二零一八年：少於365日)，於呈報期末尚未到期。根據過往資料及經驗，管理層認為拖欠率為低。

於截至二零一八年十二月三十一日止年度，集團公司就結付集團內部交易而發行之應收票據已不帶追索權貼現予銀行，所得款項為人民幣1,504,583,000元，相關負債已計入於二零一八年十二月三十一日之應付票據中。

11. 應收關聯公司貿易賬款

本集團一般向其關聯公司提供90日(二零一八年：90日)之信貸期。以下為於呈報期末應收關聯公司貿易賬款按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
0至90日	<u>140,183</u>	<u>63,443</u>

12. 應付貿易賬款

以下為於呈報期末應付貿易賬款按發票日期呈列之賬齡分析：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
0至90日	941,700	1,455,498
91至180日	34,626	60,093
超過180日	<u>134,557</u>	<u>103,765</u>
	<u>1,110,883</u>	<u>1,619,356</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日(二零一八年：90日)。本集團設有財務風險管理政策，以確保所有應付款項均於信貸限期內清償。

13. 其它應付款項

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
客戶按金	238,748	340,811
其它應付稅項	126,489	206,275
應付銷售費用及其它應計費用	1,512,130	950,798
建設及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	1,157,020	845,308
政府資助金	359,841	360,375
應付員工福利	244,848	239,559
其它	207,309	159,540
	<u>3,846,385</u>	<u>3,102,666</u>
	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元 (經重列)
分析：		
流動	3,691,652	2,920,262
非流動	154,733	182,404
	<u>3,846,385</u>	<u>3,102,666</u>

14. 應付票據

於呈報期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日(二零一八年：365日)內且尚未到期。於二零一九年十二月三十一日，應付票據人民幣198,648,600元(二零一八年：人民幣1,504,583,000元)以若干銀行存款及結構性銀行存款作抵押。

管理層討論與分析

成藥業務

成藥業務於2019年保持理想增長，銷售收入達人民幣179.37億元，較去年增長32.8%。

(一) 創新藥產品

年內，本集團繼續擴大專線銷售隊伍，加快重點城市及醫院的市場開拓進度，並根據產品自身的市場定位及競爭格局，採取不同的銷售策略，包括i)加強市場下沉力度，將市場空間延伸至縣級醫院和社區醫療機構；ii)為新產品快速建立專線銷售隊伍，積極進行重點醫院的市場開拓；iii)突出產品的差異化優勢，爭取市場份額的提升；及iv)通過專業學術推廣，加強不同適應症的市場開拓。憑著產品自身的優勢以及有效的銷售策略，創新藥產品保持了強勁的增長勢頭，於2019年實現銷售收入人民幣129.75億元，增長48.4%。其中恩必普的銷售收入增長35.8%，抗腫瘤藥品的銷售收入增長148.8%，成為本集團業績增長的雙引擎。

以下為本集團主要的創新藥產品：

恩必普(丁苯酞軟膠囊及注射液)

恩必普為國家化學1類新藥，是擁有專利保護的獨家產品，主要用於急性缺血性腦卒中的治療。恩必普被歷屆《中國急性缺血性腦卒中診治指南》列為推薦藥品之一，亦被列入《中國缺血性腦卒中急性期診療指導規範》、《缺血性卒中腦側支循環評估與干預中國指南(2017)》、《中國腦梗死中西醫結合診治指南(2017)》、《中國腦卒中合理用藥指導規範(2019)》、《中國腦血管病臨床管理指南(2019)》等十餘項指南及專家共識，充分肯定了恩必普治療急性缺血性腦卒中的臨床效果。恩必普的兩個劑型均已進入國家醫保目錄，為注射液搶佔腦卒中治療的急救期用藥和軟膠囊恢復期用藥的序貫治療推廣起到了積極的拉動作用。

在新治療領域的探索方面，丁苯酞正在進行的研究項目共134項(基礎69項及臨床65項)，其中丁苯酞軟膠囊治療血管性癱瘓獲准直接開展Ⅲ期臨床研究，預期可加快新適應症的上市時間。此外，恩必普亦參加了七項國家「十三五」課題研究，包括丁苯酞用於治療腦小血管病、大動脈粥樣硬化型腦梗死及急性缺血性卒中靜脈溶栓或血管內治療等新領域療效和安全性研究，年內還新增了由北京天壇醫院牽頭進行的丁苯酞治療出血性腦卒中的研究。丁苯酞軟膠囊在美國的Ⅱ期臨床試驗已入組112例。新適應症及新市場的開發將為恩必普帶來新的增長機會。

本集團於年內進一步擴大了恩必普的專線銷售隊伍，並逐步開發縣級和社區衛生服務中心等基層醫療市場，銷售覆蓋的醫院數目快速增加，銷售收入保持強勁增長。目前恩必普在縣級市場的覆蓋率依然偏低，序貫治療市場的使用量也有很大增長空間，本集團相信恩必普仍然可以持續穩定增長。

歐來寧(奧拉西坦膠囊及凍乾粉針)

歐來寧主要用於輕中度血管性癱瘓、老年性癱瘓及腦外傷等症引致的神經功能缺失、記憶與智能障礙的治療。年內國家醫保目錄調整及全國統一執行，以及國家重點監控合理用藥藥品目錄出台等政策對歐來寧的銷售造成了較大影響，全年的收入有所下降。然而，歐來寧於國內已上市超過16年，並已列入《腦小血管病相關認知障礙診治指南2019》、《中國癱瘓與認知障礙診治指南2015》等多個指南，具有較為廣泛的醫生及患者使用基礎，為臨床常用的基礎治療藥物。此外，由國內權威神經病學領域專家牽頭的奧拉西坦多個基礎和臨床研究已啟動，研究結果相信將為歐來寧的學術推廣提供有力支撐。

歐來寧於年內已基本轉為自營隊伍的銷售模式，加強了對各級終端的掌控及學術推廣力度，以強化其在合理使用範疇的增長。

玄寧(馬來酸左旋氨氯地平片及分散片)

玄寧主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異型心絞痛。於2019年12月，玄寧獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准在美國上市，成為中國首個獲得美國FDA完全批准的創新藥。左旋氨氯地平與氨氯地平為不同化學物質，且無參比製劑，預期短期內不會成為國家集中採購品種。隨著國家基藥政策的有力推行，玄寧將迎來較好的發展機遇。

年內，本集團啟動玄寧自營團隊的建設，同時加強精細化招商及對縣級及以下基層市場的管理，銷售收入錄得平穩增長。本集團將加大OTC隊伍建設的力度，依託產品特性，與競品進行差異化競爭，有效實施處方轉換及品牌建設的戰略。

津優力(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)

津優力是中國首個自主研發的長效升白藥物，能減少正在接受放化療的患者因中性粒細胞減少而引起的感染及發熱，確保標準化療劑量按時實施。津優力擁有充足的臨床證據，其IV期臨床研究是國內最大樣本量的長效粒細胞刺激因子臨床研究，涵蓋肺癌、乳腺癌、淋巴瘤、卵巢癌、結直腸癌、胃癌、鼻咽癌等，獲國內外指南一致推薦。

本集團於年內推出津優力預灌封注射劑型，增強了給藥準確性及藥液利用率，且雙劑型可更有效地滿足不同市場的需求；同時加速地、縣級醫院的開發，並與多家重點醫院開展戰略合作。津優力於年內的銷售收入維持高速增長。本集團將會開拓免疫治療和靶向治療的用藥機會，以及進一步擴展血液、骨腫瘤等領域，為津優力打造更大的市場空間。

多美素(鹽酸多柔比星脂質體注射液)

多美素是由本集團「新型藥物製劑與輔料國家重點實驗室」研發、國家「重大新藥創制」項目支持的產品，用於一線治療淋巴瘤、卵巢癌、復發或轉移乳腺癌、軟組織肉瘤、愛滋病相關的卡波氏肉瘤等。多美素在療效和安全性方面(尤其對於患者的心臟安全性)較傳統蒽環類藥物有明顯優勢。

經過多年學術推廣、醫院開發及市場經營的努力，多美素已成為國內脂質體阿霉素市場的領先品牌。此外，多美素於2019年開展一致性評價研究，此舉將進一步提升其品牌優勢，為繼續擴大市場佔有率提供有力保障。

年內，多美素的銷售收入維持高速增長。本集團將繼續加大學術推廣力度，並通過與專業學會及專家合作，開展新的臨床研究，提升市場認受度。此外，除鞏固血液瘤、乳腺癌、婦瘤、骨腫瘤等現有銷售領域外，本集團將繼續開發白血病、肝癌、膀胱癌、肺癌、胃癌等新領域，助力多美素銷售的穩定增長。

克艾力(注射用紫杉醇白蛋白結合型)

克艾力是國內首仿上市並通過一致性評價的新一代紫杉醇類化療藥，是由紫杉醇與人血清白蛋白(內源性)形成穩定的納米粒。本產品一方面增加了紫杉醇藥物的療效，另一方面使用便利，無需有毒溶劑和預處理，輸注時間僅需30分鐘，具有簡捷、高效、安全的特點。

自克艾力上市至今，本集團不斷加大臨床試驗及相關醫學項目的投入，已有145項醫學項目立項，覆蓋乳腺癌、婦瘤、胃癌、肺癌、胰腺癌等13個腫瘤領域。同時，本集團堅持專業化學術推廣，支持和開展了千餘場學術活動。

年內，克艾力實現了突破性銷售增長。本集團將把握克艾力以最低價進入國家集采目錄的契機，加快醫院開發和市場下沉，並繼續採取專業化的學術推廣策略，搶奪紫杉醇的市場份額，實現克艾力的迅速放量。

艾利能(橈香烯注射液)

艾利能是中國自主研發的抗腫瘤藥物，已進入國家醫保目錄。該產品主要用於神經膠質瘤、腦轉移瘤和癌性胸腹水的治療，並可聯合放、化療方案，提高治療效果。經過多年臨床驗證，已獲得廣大醫護人員認可。本產品為水針劑型，獲得了國家專利，相較於傳統的乳劑，橈香烯的純度和含量都有了進一步的提升，臨床不良反應率顯著降低。

艾利能目前的銷售體量不大，本集團將繼續加強學術推廣力度，以及開展臨床醫學研究，進一步提升艾利能的市場份額。

(二) 普藥產品

年內，本集團繼續執行優化銷售結構的策略，加大非抗生素類藥品的推廣力度及拓展慢性疾病的口服產品線。其中銷售增長較高的產品有阿司匹林腸溶片、曲克蘆丁片、複方氨林巴比妥注射液等。本集團亦積極推動重點品種的一致性評價工作，年內有17個品種通過一致性評價，累計通過23個品種。通過一致性評價的產品能為患者提供優質優價的用藥選擇，並減少醫保支出的負擔。本集團將充分利用一致性評價帶來的契機，積極為產品爭取更大的市場份額。此外，本集團亦會積極研究並利用藥品集中採購政策帶來的發展機遇，拓展普藥產品在醫院市場的機會。

於2019年，普藥產品實現銷售收入人民幣49.62億元，增長4.2%。本集團除繼續執行上述發展策略外，亦會推動專業學術推廣的自營銷售模式，增加醫生對產品的認可度，爭取更好的推廣效果及更高的銷售增長。

(三) 新上市產品

強大的研發能力及豐富的在研產品管綫使得本集團可持續推動新產品上市。本集團相信，這些新產品將在未來三年貢獻可觀的銷售收入，並成為新的增長動力。

琦效(鹽酸阿比多爾片)

阿比多爾為廣譜抗病毒藥物，主要用於對流感為代表的病毒性感染治療。由於阿比多爾良好的臨床療效，以及在新冠病毒肺炎治療過程中的優秀表現，先後被寫入了國家《流行性感冒診療方案》和《新冠病毒肺炎診療方案》。

本集團已組建了超過500人的專線銷售隊伍，並會全力推動阿比多爾在流感、新型冠狀病毒和其它病毒領域的研究。鑒於流感有較高的發病率，預期琦效具有極佳的市場空間。

達新寧(鹽酸決奈達隆片)

決奈達隆適用於有陣發性或持續性心房顫動病史的竇性心律患者，減少因心房顫動(AF)住院的風險，並為臨床急需、市場短缺產品。

本集團已經成立達新寧的專線銷售隊伍，以開拓決奈達隆在中國的市場。達新寧為國內獨家產品，具有巨大的市場空間。

舒安靈(己酮可可碱注射液/片)

己酮可可碱是一個臨床應用超過百年的經典藥品，在歐美國家可以作為基礎用藥。其應用領域為治療腦循環缺血導致的眩暈、改善腦供血不足導致的認知功能障礙，治療外周血管病變導致的間歇性跛行、靜脈潰瘍等。

本集團已組建了舒安靈的專線銷售隊伍，並將通過開展臨床試驗項目，培育醫生對己酮可可碱的用藥觀念。由於己酮可可碱的多數競品受到醫保限制，使得己酮可可碱的銷售目前增長迅猛，預期舒安靈未來將有可觀的市場空間。

美洛林(替格瑞洛片)

替格瑞洛為急性冠脈綜合征抗血小板治療的一線治療用藥，更獲最新《2019急性ST段抬高心肌梗死臨床路徑》首選推薦。市場資料顯示，2019年抗血小板市場銷售總額為人民幣154億元，其中P2Y12受體抑制劑佔比60%，替格瑞洛市場增速最為強勁，複合增長率為103%，市場潛力巨大。

美洛林是國內第二個上市的仿製藥，並獲得晶型發明專利，較原研產品更加穩定，是現有市場性價比最高產品。本集團將逐步搭建心血管領域專家平台，形成心血管產品組合拳，通過專業學術推廣形成品牌影響力，以及通過加速產品准入搶佔市場。

固邦佳(阿侖膦酸鈉維D3片)

阿侖膦酸鈉維D3主要用於治療絕經後婦女骨質疏鬆症和男性骨質疏鬆症以增加骨量。中國骨質疏鬆症患者保守估計有7000萬人，隨著老齡化進程加快和生活方式的改變，骨質疏鬆症患病率仍在逐漸增加，目前的治療率僅為11.5%，市場前景廣闊。

固邦佳為國內首家及唯一阿侖膦酸鈉維D3複合製劑，本集團將加大對醫生及患者學術活動的覆蓋，並同時組建自營銷售隊伍。

高順松(阿西美辛緩釋膠囊)

阿西美辛為非甾體抗炎藥(NSAIDs)，主要用於治療骨關節炎、強直性脊柱炎、類風濕性關節炎。非甾體抗炎藥2018年整體市場銷售估計超過人民幣130億元，三年複合增長率達到15.64%，市場規模穩步提升。

高順松為國內獨家仿製藥，本集團正組建自營銷售隊伍、加大終端覆蓋，爭取更廣泛的患者使用。

恩悉(鹽酸普拉克索片)

恩悉適用於治療成人特發性帕金森病的體征和症狀，是國內首個通過一致性評價的鹽酸普拉克索片。中國每年新增約10萬帕金森患者，預計2030年將達到494萬人。2018年普拉克索國內銷售額占帕金森病藥物整體市場約41.2%，並以每年18%的複合增長率高速增长，因此預期恩悉將具有良好的銷售前景。

本集團將開展多項臨床研究，包括與原研藥進行對比，以及與丁苯酞聯合治療血管性帕金森／帕金森綜合征的研究。本集團將同時提升帕金森病醫師診療水平，加強患者教育，推動帕金森病患者的就診率。目前恩悉定價僅為原研產品的47%，可極大程度地減輕患者經濟負擔，並最大程度實現其臨床價值。

洛瑞特(鹽酸厄洛替尼片)

厄洛替尼是針對晚期EGFR陽性的肺癌患者的一線治療藥物，屬於一代EGFR-TKI藥物，獲國內外指南一致推薦。洛瑞特是國內首仿的厄洛替尼，通過國家一致性評價，屬於國家醫保乙類藥物，比原研藥物價格低，更具藥物經濟學價值。

本集團將重點利用產品及資源優勢競爭一代EGFR-TKI市場，在非小細胞肺癌EGFR突變陽性目標患者人群中，搶佔新患者入組及老患者替換。

孟魯司特鈉片／咀嚼片

孟魯司特主要用於哮喘的預防和長期治療。哮喘是當今世界最常見的疾患之一，中國有大約3000萬哮喘患者，兒童的患病率達3.02%，14歲以上人口的患病率達1.24%，且發病率以驚人速度增長。孟魯司特在中國的銷售額高達人民幣32億元，已進入第一批「4+7」集中採購試點。本集團的孟魯司特鈉片／咀嚼片已視同通過一致性評價，本集團將致力於推動該產品的臨床使用，並為參加下一輪的全國集中採購做好準備。

磷酸西格列汀片

西格列汀主要用於 II 型糖尿病的治療，為全球首個上市的二肽基肽酶 IV (DPP-4) 抑制劑，獲國內外臨床指南充分認可，治療地位不斷提升，並引領 DPP-4 抑制劑逐漸成為降糖藥物市場的主力之一。中國糖尿病患者人數約 1.16 億，居全球第一，糖尿病藥物治療市場龐大。目前西格列汀的銷售維持快速增長，預期本集團的西格列汀於獲批後將能佔有一定的市場份額。

乙磺酸尼達尼布軟膠囊

尼達尼布主要用於特發性纖維化及系統硬化症相關的間質性肺病的治療，與吡非尼酮一同獲指南推薦作為治療肺纖維化的藥物，但安全性更高。本集團將力爭該產品於國內首仿上市。

維生素 C 業務

2019 年，維生素 C 業務繼續發揮了產能、質量、成本的市場優勢，在行業排名第一的基礎上，銷量及出口市場份額均繼續增長，但在價格下滑的影響下，年內的業務表現仍遜色於去年。預期維生素 C 整體供過於求的局面長期存在，市場價格難有明顯回升。除致力於持續提高產品質量及降低生產成本外，本集團將通過聚焦薄弱市場開發、優化客戶結構、終端客戶增量、節能降耗等多種措施，繼續提升本業務的綜合市場競爭實力。

抗生素業務

在多年限抗政令下，抗生素需求總量及價格繼續在低谷徘徊，2019 年的業務表現仍然疲弱。本集團將繼續提升產品質量，開發高端市場，爭取高端註冊，發揮產品鏈優勢，提升競爭實力。

其它業務

2019 年，功能食品業務(包括咖啡因添加劑及維生素補充劑)錄得穩定增長。咖啡因市場環境於年內發生變化，競爭對手增加，供應總量有所上升。本集團通過技術提升、成本節降，加大力度開發市場，使得出口市場份額大幅提高，仍取得了較好的業績。

研發

本集團堅信投放資源於研發的重要性，以使本集團能有強大的產品及工藝創新能力，以及豐富的在研產品管線。年內研發費用達人民幣20億元(計入損益表中)，增加49.1%，約佔成藥業務收入的11.2%。目前已在中國及海外設立四大研發中心，擁有十大核心技術平台，研發團隊1800餘人；在研項目300餘項，其中小分子創新藥40餘項、大分子創新藥50餘項、新型製劑20餘項，主要聚焦在腫瘤、自身免疫、精神神經、消化和代謝、心腦血管系統及抗感染治療領域。在國家發改委發佈的國家企業技術中心2019年評價結果中，本集團獲評「優秀」，充分證明了本集團的研發創新實力。

本集團從2019年初至近期主要的研發進展如下：

取得國內藥品註冊批件10件，其中蘋果酸舒尼替尼膠囊和鹽酸決奈達隆片為首仿上市，鹽酸普拉克索片首家通過一致性評價，硫酸氫氯吡格雷片、替格瑞洛片、利伐沙班片等重磅產品市場潛力巨大；目前還有27個藥品處於註冊審評待批階段。國際註冊方面，取得美國NDA批件1件，ANDA批件2件，尚有6個藥品待批。

本集團年內迎來一致性評價申報和批准高峰，17個產品通過評價，25個產品已遞交申請待批准。

16個在研新藥取得臨床批件，其中中國12個，美國及澳大利亞合計4個，包括小分子創新藥7個，大分子創新藥5個，新型製劑4個，進一步豐富了新藥臨床管線。目前本集團已有42個產品正在開展臨床試驗，其中創新藥31個，新型製劑11個。

除內部的研發投入外，本集團亦積極對外尋找合作及收購的機會。期內，1)與杭州英創醫藥科技有限公司簽訂關於5個小分子化合物的授權協議；2)收購永順科技發展有限公司全部權益，獲得其抗體研發平台及管線品種；3)與上海藥物研究所簽訂關於4個小分子化合物的授

權協議；4)與上海海和藥物研究開發有限公司成立合資公司，共同開發5個新藥項目；5)與興盟生物醫藥(蘇州)有限公司簽訂關於奧馬珠單抗生物類似藥的授權協議；及6)與上海創諾製藥有限公司簽訂鹽酸厄洛替尼產品轉讓協議。

本集團亦非常重視知識產權的保護，積極為各研發項目申報各種專利。於年內申請國內專利161件，獲授權61件；國外專利62件，獲授權9件。

未來三年，本集團預計將上市新產品50餘個，其中預計市場空間超過人民幣10億元的重磅品種將不少於15個，可強力支撐本集團未來的高質量增長。

本集團作為中國國家創新型企業，擁有強大的研發團隊和產品管線，必將在未來的市場競爭中獨佔鰲頭。

新型冠狀病毒(COVID-19)的影響

新型冠狀病毒疫情於2020年1月爆發後，全國各地封閉式管理，醫院門診量及住院率受到嚴重影響，市場活動及藥品配送亦受到阻礙。除了與疫情相關的部分成藥產品銷售超出原先預期外，其它成藥產品的銷售均受到不同程度的負面影響。

疫情期間，本集團一方面積極配合政府的各項防控措施，全力生產、供應阿比多爾等臨床急需產品；另一方面，通過線上學術會議、空中講堂，創新學術推廣的形式，收到很好的效果，一定程度上化解了疫情對銷售的影響。目前除湖北省外，本集團已全面復工，各項業務已恢復正常，將全力以赴，彌補疫情對全年進度的影響。

財務回顧

業績

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元	變動
收入：			
成藥	17,937,001	13,503,386	+32.8%
維生素C	1,921,704	1,783,510	+7.7%
抗生素	878,921	1,086,725	-19.1%
其它	1,365,566	1,342,919	+1.7%
總計	<u>22,103,192</u>	<u>17,716,540</u>	+24.8%
經營溢利	4,600,181	3,822,962	+20.3%
經營溢利率	20.8 %	21.6%	
股東應占溢利	3,714,106	3,080,802	+20.6%

成藥業務仍為本集團的主要增長動力，本年度的銷售收入增加32.8%至人民幣179.37億元。其中創新藥增長尤其強勁，銷售收入達到人民幣129.75億元，增加48.4%。而創新藥收入佔本集團總收入的比重亦由2018年的49.3%進一步增加至本年的58.7%。

經營溢利率由2018年的21.6%輕微下跌至2019年的20.8%，此乃下列各項因素的綜合結果：(i)具有相對較高利潤率的創新藥的銷售佔比提高；(ii)由於本集團加大市場開發力度，成藥業務的銷售費用佔收入的比率有所提高；(iii)研發費用大幅增長；及(iv)由於售價下跌以致維生素C業務的利潤率下降。

銷售及分銷費用

2019年的銷售及分銷費用為人民幣87.12億元，2018年則為人民幣61.85億元。銷售及分銷費用增加主要是由於：(i)擴充創新藥的銷售隊伍；(ii)加大新上市創新藥產品「克艾力」的市場營銷及學術推廣力度；及(iii)加大若干普藥產品的學術推廣力度。

行政費用

2019年的行政費用為人民幣7.49億元，2018年則為人民幣6.57億元。行政費用增加主要是由於本集團經營規模擴大所致。

研發費用

2019年的研發費用為人民幣20億元，2018年則為人民幣13.42億元。研發費用增加主要是由於：(i)在研產品的數目增加；(ii)用於持續進行及新開展的臨床試驗費用增加；(iii)用於產品合作項目的支出增加；及(iv)有關普藥的質量及療效一致性評價的支出增加。

流動資金及財政狀況

於2019年財政年度，本集團的經營活動帶來人民幣37.84億元的現金流入(2018年：人民幣37.95億元)。應收貿易賬款平均周轉期(應收貿易賬款結餘相對於銷售額(包括在中國內銷的增值稅)的比率)由2018年的37天略為改善至本年度的35天。存貨平均周轉期(存貨結餘相對於銷售成本的比率)由2018年的178天下降至本年度的149天。於2019年12月31日，本集團的流動比率為2.2，高於一年前的1.9。本年度的資本開支為人民幣21.85億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率。

本集團財務狀況保持穩健。於2019年12月31日，現金及現金等值為人民幣41.18億元(2018年：人民幣43.36億元)；銀行借款為人民幣0.23億元(2018年：人民幣0.71億元)，產生淨現金人民幣40.95億元(2018年：人民幣42.65億元)。

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

抵押資產

於2019年12月31日，已抵押結構性銀行存款人民幣1.95億元及樓宇人民幣0.34億元以擔保授予本集團的若干銀行信貸。

股息政策

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

僱員

於2019年12月31日，本集團共有僱員約17,300人，大部分受僱於中國內地。本集團將繼續基於本集團及個別僱員的表現向員工提供具競爭力的薪酬待遇、購股權、股份獎勵及花紅。

可持續發展策略

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

企業管治

本公司於截至2019年12月31日止年度內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）附錄14企業管治守則（「守則」）所載之守則條文，惟下文所述就守則條文第A.2.1條有所偏離除外。

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

全年業績審閱

本公司及其附屬公司截至2019年12月31日止年度之綜合財務報告經由本公司之審核委員會審閱，並經由本公司核數師審核。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2020年6月9日(星期二)至2020年6月15日(星期一)包括首尾兩天在內，暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會進行股份轉讓。為確定有權出席將於2020年6月15日(星期一)舉行之股東周年大會並於會上投票之股東身份，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2020年6月8日(星期一)下午四時三十分前送達公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心五十四樓。

本公司將於2020年6月22日(星期一)至2020年6月23日(星期二)(包括首尾兩天在內)，暫停辦理股份過戶登記手續。為確保有權收取建議末期股息及獲發紅股，所有股份過戶文件連同相關股票，必須於2020年6月19日(星期五)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心五十四樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

本公司或其任何附屬公司於年內概無購買、出售或贖回任何本公司之上市證券。

承董事會命
蔡東晨
主席

香港，二零二零年三月三十日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、盧華博士、李春雷博士、王慶喜博士及翟健文先生；非執行董事李嘉士先生；以及獨立非執行董事陳兆強先生、王波先生、盧毓琳教授、于金明博士及陳川先生。