

石藥集團公佈 2017 年中期業績

股東應佔溢利上升 27.1% 至 13.13 億港元
創新藥業務保持良好的增長勢頭
普藥業務繼續保持平穩增長，原料藥業務維持行業領先地位

香港，2017年8月22日—中國領先製藥集團石藥集團有限公司（港交所股份代號：1093）（「石藥集團」或「本集團」）欣然宣佈其截至二零一七年六月三十日止六個月（「期內」）之中期業績。回顧期內，本集團錄得銷售收入約72.02億港元，同比增長17.2%（或按固定貨幣基準增長23.2%）；股東應佔溢利約13.13億港元，同比增長27.1%（或按固定貨幣基準增長33.6%）。

依託持續的學術推廣，本集團創新藥業務繼續保持快速增長，市場份額持續擴大，在高端市場的認知度及覆蓋面亦進一步提高。本集團的主要創新藥，包括「恩必普」、「津優力」和「多美素」，於期內均取得快速增長。期內創新藥產品整體實現銷售收入約29.49億港元，同比增長30.0%（或按固定貨幣基準增長36.6%）。

至於普藥業務方面，本集團加強與核心經銷商的戰略合作，並開展多種互動推廣活動，強化其普藥產品的美譽度。本集團的中藥軟膠囊產品系列、高端抗生素產品、保健品產品及慢性病產品於期內亦取得良好的增長。期內普藥產品整體保持平穩增長，實現銷售收入約23.25億港元，較去年同期增長10.1%（或按固定貨幣基準增長15.7%）。

原料藥業務方面，維生素C產品價格在期內反彈並維持在合理價位。期內維生素C業務的貢獻繼續改善。至於咖啡因業務方面，咖啡因市場需求穩定，產品價格略為上漲。本集團通過新規格產品的推廣以及生產成本的不斷優化，整體的咖啡因業務表現進一步改善，並繼續為本集團提供穩定的盈利貢獻。抗生素產品的市場需求於期內則仍然疲弱。

本集團目前在研的產品約有170個，其中一類新藥18個、三類新藥49個。本集團於期內向中國國家食品藥品監督管理總局（「國家藥監局」）提交共4個產品的臨床申請及5個產品的生產申請，另從國家藥監局取得3個產品的臨床研究批准。

目前，本集團有32個產品在國家藥監局待批生產申請（包括「注射用紫杉醇（白蛋白結合型）」），17個產品正在進行生物等效或臨床研究（其中包括一類新藥9個）。

在美國進行的簡約新藥申請（「ANDA」）方面，本集團今年到目前為止已提交3個藥品的申報及取得6個藥品的批准。目前本集團已申報ANDA的藥品共計4個，另有14個處於研究階段。

另外，「丁苯酞軟膠囊」在美國的二期臨床研究正在處於篩選臨床中心進行臨床研究的階段，預計今年底入組病例20例。「鹽酸米托蒽醌脂質體注射液」亦已經獲得美國FDA的批准，同意開始進行臨床研究，目前試驗方案已通過4家中心倫理審核，正在篩選病例。

- 完 -

石藥集團有限公司簡介

石藥集團有限公司在中國的製藥行業中極具領導地位，公司於1994年在香港聯合交易所主版上市。石藥集團在國內的創新藥及仿製藥領域佔據重要地位。其中暢銷的創新藥產品有「恩必普」系列、「歐來寧」系列、「玄寧」系列、「多美素」及「津優力」。石藥集團亦是主要的原料藥生產商，產品包括維生素C、抗生素及咖啡因。石藥集團的生產基地主要在中國河北省石家莊市。如欲查詢更多資料，請訪問公司網站：<http://www.cspc.com.hk>。