

[請即時發放]



聯邦制藥國際控股有限公司  
公佈二零一三年全年業績

\*\*\*\*\*

營業額增長至 76.5 億港元 業務持續穩健發展  
重組人胰島素產品銷售表現突出

財務摘要

(百萬港元)	截至十二月三十一日止年度		
	二零一三年	二零一二年	變動
營業額	7,648.4	7,021.6	+ 8.9%
毛利	2,637.7	2,117.3	+ 24.6%
未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利(EBITDA)	1,677.0	1,003.2	+ 67.2%
本公司擁有人應佔溢利	48.0	162.0	- 70.3%
• 因成都生產線停產的員工遣散成本和搬遷成本以及短暫生產停頓成本	187.3	不適用	不適用
• 物業、廠房及設備之已確認減值虧損	808.4	不適用	不適用
• 投資物業之公平值變動	(1,335.3)	不適用	不適用
• 投資物業之公平值變動而帶來之遞延稅項負債	713.2	不適用	不適用
• 可換股債券嵌入式衍生工具部分之公平值收益	0.4	(56.1)	不適用
<b>經調整的核心業務盈利</b>	<b>402.0</b>	<b>105.9</b>	<b>+279.6%</b>
每股盈利(港仙)			
- 基本	2.95	10.7	- 72.4%
- 攤薄	2.95	10.7	- 72.4%

(二零一四年三月二十八日 — 香港) 中國領先的藥物生產商之一 — 聯邦制藥國際控股有限公司(「聯邦制藥」、本「公司」或本「集團」, 股份編號: 3933)今天公佈截至二零一三年十二月三十一日止年度的全年業績。

回顧年內, 本集團的營業額約為76.5億港元, 較二零一二年上升8.9%。未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利約為16.8億港元, 同比上升67.2%。本公司擁有人應佔溢利約為4,800萬港元, 在扣除須為撤銷成都廠之所有生產設施及其他相關開支、可換股債券嵌入式衍生工具部分之公平值收益減少以及其他因素後, 經調整的核心業務盈利約為4億港元, 同比上升近2.8倍。每股盈利為2.95港仙。董事會不建議派發截至二零一三年十二月三十一日止年度的末期股息。

聯邦制藥主席蔡海山先生表示:「二零一三年, 隨著國家醫療政策平穩發展, 整體庫存減少, 儘管下半年國家實行反貪腐措施, 對部份依賴醫院渠道的醫藥企業造成影響, 但在各級醫院及診所可選擇的抗菌素產品有限的情況下, 抗菌素製劑需求維持穩定。加上部分落後產能停產, 市場供求漸趨穩定, 整體的經營環境持續改善。聯邦制藥憑藉多年來行業領先優勢, 不斷提升企業核心能力, 在多變的市況中尋覓機遇, 實現業務穩健發展。」

年內，中間體、原料藥及製劑產品的分部營業額（包括分部間之銷售）較二零一二年分別上升**18.5%**、**7.4%**及**17.5%**。

本集團的產品銷售於年內取得穩定的發展。隨著抗菌素需求漸趨穩定，中間體產品**6-APA**的售價由二零一二年的谷底回升，價格於二零一三年下半年開始呈現平穩增長，並於二零一四年初繼續保持增長勢頭。中間體的主要原材料玉米的價格於年內保持穩定，有效控制產品的生產成本。

製劑產品方面，本集團的重組人胰島素注射液於二零一三年五月正式納入《國家基本藥物目錄》，加速本集團於全國各級醫療機構的推廣及投標工作。回顧年內，集團陸續取得公共及私人醫院、各級診所和藥店的訂單，其中來自山東省、河南省及遼寧省的銷售表現突出。於二零一三年，來自重組人胰島素產品銷售收入成功達至年初訂立的銷售目標，成績令人鼓舞。

新產品方面，本集團繼續加強製劑產品的研發，已於二零一二年完成甘精胰島素（第三代胰島素）的臨床試驗，並於二零一三年初進入生產報批階段，而第三代胰島素門冬胰島素則正在進行臨床試驗，進一步完善胰島素產品線。此外，本集團研製的治療老年性癡呆的新藥鹽酸美金剛原料、口服溶液劑及片劑，於二零一三年七月十六日獲得國家食品藥品監督管理總局頒發的藥品註冊批件，使聯邦製藥成為國內首家獲得仿製鹽酸美金剛系列產品生產批件的廠家，進一步擴大製劑產品業務。本集團擁有約**3,000**人的強大銷售團隊，有效縮短新產品投入市場時間，為新產品推出市場的最強推動力。現時開發中的新產品達**44**種，到二零一三年十二月三十一日止，**13**項專利註冊已獲批准，另有**7**項正在審批當中。

海外銷售方面，本集團致力開拓出口銷售。年內，海外銷售業務拓展進程順利，出口銷售錄得**27**億港元，保持平穩。自二零一三年起，所有進口歐盟的藥品必須由經取得歐盟或**GMP**認證的廠房生產。本集團已分別取得歐盟**EU-CEP**認證、美國**FDA**認證、日本**GMP**認證及墨西哥官方認證。國際認可的生產工藝，加上極具價格優勢的產品，本集團有信心出口銷售將持續為本集團帶來理想的貢獻。

此外，珠海聯邦制藥股份有限公司持有的「聯邦」商標被國家工商總局正式認定為中國馳名商標。同時，根據有關國際公約，聯邦制藥擁有的兩個馳名商標「聯邦」和「阿莫仙」在國際上也可以獲得相應保護。

產能方面，本集團內蒙古第四期廠房於年內投產，並於二零一三年年底達至約**60%**使用率；第五期廠房部份產能亦於二零一三年年底進行試產，預期規劃產能足夠應付未來的發展需要，有效配合出口以及內銷市場拓展的步速。在內蒙古第一期至第三期廠房接近全面達產的情況下，加上本集團積極研發及於新建產能應用以酶法生產阿莫西林等新的生產工藝，進一步加強垂直整合，有效降低生產成本。而成都**6-APA**生產線的搬遷計劃順利完成，並已整合至內蒙古生產廠房，有助本集團優化資源分配，達至更高的成本效益。

在財務策略方面，本集團有效把握市場機遇，成功於內通過包括三年期的融資租約等措施優化財務架構，確保營運資金充裕。於二零一三年六月，本公司與國家開發銀行股份有限公司香港分行簽訂一項貸款協定，獲授予為期三年的八億港元貸款額，所得淨集資金額主要用作業務拓展以及償還銀行貸款。於二零一三年十月，本公司的全資附屬公司珠海聯邦製藥股份有限公司發行第二批最高本金總額為人民幣**6**億元為期一年的公司債券。

展望未來，蔡主席總結道：「國家已經表明會繼續投放資源扶持醫藥產業，特別是國內的龍頭企業，預期聯邦制藥將受惠有關政策，進一步提升市場份額。於二零一三年五月一日起實施的《國家基本藥物目錄》涵蓋的藥物增加至 520 種，其中包括本集團的胰島素和阿莫西林等產品。憑藉具競爭性的價格優勢和廣泛的銷售網絡，本集團已經早佔先機，滲透農村市場和基層醫療衛生機構，新目錄推出將進一步提高相關產品的銷量。

「作為行業中少數可以達到最嚴格標準，並能夠維持穩定生產及提高產能的企業之一，聯邦製藥於未來將貫徹原有的業務發展策略，繼續擴大銷售網絡，加強在中國國內農村和社區市場的滲透，以及致力增加海外銷售，積極開拓有發展潛力的新市場。同時，繼續以重組人胰島素作為本集團的重點產品，投放資源爭取更多省份的招標，擴大市場佔有率。重組人胰島素產品的品質和生產技術達到國際水平，未來將會研究把產品推銷至海外市場。集團將加強推廣大規格新包裝的阿莫仙和安必仙的力度，推動銷售讓其成為製劑產品銷售的新增長點，更將開拓專科藥產品、OTC 產品、中成藥產品及保健產品等於連鎖藥店的銷售。我們相信國內外市場均有龐大的發展空間，對本集團之業務前景充滿信心。」

-完-

#### 公司資料

聯邦制藥於二零零七年六月在香港聯合交易所上市，主要從事不同製劑藥品，以及用於生產該等產品的原料藥及中間產品的生產及銷售，是中國主要製藥生產商之一。截至二零一三年十二月三十一日止，聯邦制藥共持有 188 種產品的中國註冊批件及香港藥品/製品註冊證明書，合資格在中國及/或香港投產，84 種正在生產，34 種已納入醫保目錄。集團共有 19 個製劑產品進入了《國家基本藥物目錄(基層醫療機構部分)》。

如有垂詢，請聯絡：

**iPR Ogilvy Ltd.**

劉麗恩 / 羅雅婷 / 譚卓敏

電話： (852) 2136 6952 / 2136 6181 / 3920 7626

傳真： (852) 3170 6606

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