

[請即時發放]



聯邦制藥國際控股有限公司
公佈二零一五年全年業績

重組人胰島素產品銷售成績理想
新一輪藥品招標成績鼓舞，奠定堅實市場基礎

(二零一六年三月二十三日 — 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) 今天公佈截至二零一五年十二月三十一日止年度 (「年內」) 的全年業績。

年內，本集團的營業額約為**76.95**億港元(二零一四年：**80.30**億港元)，未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利和除稅前溢利分別約為**14.06**億港元(二零一四年：**17.49**億港元)和**2.35**億港元(二零一四年：**6.64**億港元)。本公司擁有人應佔溢利約為**1.10**億港元(二零一四年：**6.81**億港元)，每股盈利為**6.78**港仙(二零一四年：**41.86**港仙)。董事會不建議派發截至二零一五年十二月三十一日止年度的末期股息。

聯邦集團主席蔡海山先生表示：「二零一五年全球經濟增長步伐放緩，全球貿易增速依然處於金融危機以來的較低水準。面對錯綜複雜的國際形勢和不斷加大的經濟下行壓力，中國經濟保持了總體穩中有進的發展態勢。中國政府準備投入『十三五』計劃，堅決貫徹落實關於『推進健康中國建設』的決策部署，向全民提供基本醫療衛生制度並作為公共產品，著力建立更加完善的公共衛生、醫療服務、醫療保障、藥品供應保障和服務監管體系，以及醫療衛生機構管理體制和運行機制。這些將帶動醫藥行業長遠及持續的發展，為本集團未來增長動力。」

年內，內蒙古工廠 **6-APA** 項目順利通過美國 **FDA** 認證，為該產品的銷售尤其是海外銷售提供了強有力的品質保證。

製劑產品方面，在各省的藥品採購調整下，本集團積極應對新一輪藥品招標政策變化及價格調整，集團的推廣及投標的工作繼續穩步推進。年內，本集團共在十餘個省份順利中標。其中，於湖南省共計 **41** 品規中標，於四川省共計 **50** 品規中標，於湖北省共計 **39** 品規中標。重組人胰島素產品更是在新一輪招標的安徽、四川、湖北、福建等省份全部品規中標，進一步擴大市場，更好地發揮集團銷售團隊在基層醫療機構佈局及服務優勢。此外，本集團繼續取得大中型醫院、基藥市場、**OTC** 市場及農村市場的訂單，其中來自山東省、河南省、安徽省、廣東省和吉林省的銷售表現尤其突出。重組人胰島素產品於年內的銷售收入較去年同期顯著增長，預期來年胰島素產品會繼續為集團的主要增長動力，盈利能力也有望進一步提升。

-續-

年內，集團主推抗生素產品，在受到招標、加強抗生素管控等國家醫藥政策因素的影響下，「聯邦他唑仙」於本年內的銷售收入較去年增長；此外，培南類高端抗生素製劑產品銷售明顯增長，本年內的銷售收入較去年錄得顯著增長。

另一方面，本集團於年內積極拓展治療老年性腦退化的新藥鹽酸美金剛的市場，現時該產品於全國 19 個省市實現銷售，並於山東、重慶、湖北等 11 個省市中標。此外，集團不斷致力開發該系列新的規格及劑型，以進一步擴大市場佔有率，逐步增加銷售貢獻。

隨著大健康時代的到來以及「互聯網+」概念的提出，為了更好地通過互聯網宣傳、推廣企業品牌及優秀產品，聯邦製藥官方旗艦店成功入駐天貓、京東及 1 號店等電商平台，首期開展保健品聯邦銀丹牌健怡泡騰片的銷售，並計劃未來逐步開拓互聯網銷售模式，進一步擴大市場覆蓋。

本集團一直致力藥品研發，旗下珠海聯邦製藥股份有限公司獲得「二零一五年中國醫藥研發產品線最佳工業企業」稱號，同時榮登中國醫藥工業百強榜並位列第二十三名，實力得到業界高度認同。

生物製劑產品研發方面，甘精胰島素（第三代胰島素）現已完成註冊生產場地現場檢查。而第三代胰島素門冬胰島素已順利完成臨床試驗，進入申報生產準備階段，進一步完善本集團胰島素產品線。同時，集團有多個生物製劑在研項目，包括第三代地特胰島素、德谷胰島素、利拉魯肽等，展望未來將逐步投放市場，惠及中國更多糖尿病患者。

化藥產品研發方面，用於治療癲癇的 3.1 類新藥左乙拉西坦原料及製劑已於二零一五年五月獲國家食品藥品監督管理總局頒發生產批件及新藥證書，聯邦製藥正式成為國內第四家獲批生產該品種的企業。聯邦製藥研發的 3.1 類新藥注射用多立培南(規格：0.25g)於二零一五年七月獲得國家食品藥品監督管理總局頒發的藥物臨床試驗批件。

海外銷售方面，年內錄得約 24.15 億港元，佔集團總銷售額 31.4%。聯邦製藥先後榮獲中國醫藥保健品進出口商會頒發的「二零一四年原料藥出口龍頭企業」稱號，由中國化學製藥工業協會頒發的「2015 年中國化學製藥工業企業綜合實力百強」及「2015 中國化學製藥行業原料藥出口型優秀企業品牌」等榮譽稱號。本集團亦已分別取得歐盟 EU-CEP 認證、美國 FDA 認證、墨西哥官方認證、日本 GMP 認證、羅馬尼亞 GMP 認證及俄羅斯、印度等的認證。

財務策略方面，本集團致力優化財務結構並節省財務成本。年內，本集團透過票據貼現和央行利率下調，將融資成本減至最低。此外，本集團計劃將來通過更多融資租約以優化財務架構，確保營運資金充裕。

展望未來，蔡主席總結道：「隨著國務院辦公廳頒佈《關於開展仿製藥品質和療效一致性評價的意見》，要求化學藥品新註冊分類實施前批准上市的仿製藥開展一致性評價。本集團認為，仿製藥一致性評價勢在必行，並加快醫藥行業結構調整及促進產業升級。未來，本集團將積極推進相關工作，並繼續憑藉研發優勢，研發高毛利、高需求的產品。隨著胰島素產品線的不斷豐富，胰島素系列產品將繼續成為集團的重點戰略品種。本集團將密切關注國家對於糖尿病等重大疾病治療藥物不斷釋放的利好政策，投放更多的資源爭取其在更多省份中標，擴大市場佔有率。此外，集團亦積極拓展 OTC 產品、中成藥產品及保健產品等於連鎖藥店的銷售，進一步推動製劑業務的增長。通過不斷加強自身的競爭力，集團有信心把握市場機遇，借著行業升級轉型的大好機遇，加快創新能力的培養，提高科研能力，致力維持集團可持續發展動力，為股東、客戶及各權益人創造最大價值。」

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。截至二零一五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，41 種已納入醫保目錄。集團共有 26 個製劑產品進入了國家基本藥物目錄。現時，聯邦制藥為恒生綜合指數系列的成份股之一。

如有垂詢，請聯絡：

IPR Ogilvy & Mather

羅雅婷 / 譚卓敏 / 賴秋怡

電話：(852) 2136 6181 / 3920 7626 / 3920 7634

傳真：(852) 3170 6606

電郵：tul@iprogilvy.com