

[請即時發放]



## 聯邦制藥公佈 2023 年全年業績

\*\*\*\*\*

公司擁有人應佔溢利按年大升 **70.9%** 至人民幣 **27 億元**  
末期股息每股人民幣 **28 分** 及  
特別股息每股人民幣 **12 分**

### 財務摘要

(人民幣百萬元)	截至12月31日止年度		
	2023年	2022年	變動
營業額	<b>13,739.9</b>	11,334.3	+21.2%
毛利	<b>6,334.8</b>	4,969.0	+27.5%
未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利	<b>3,976.7</b>	2,640.8	+50.6%
本公司擁有人應佔溢利	<b>2,701.4</b>	1,581.1	+70.9%
每股基本盈利 (人民幣分)	<b>148.67</b>	86.89	+71.1%
末期股息 (人民幣分)	<b>28.0</b>	14.0	+100%
特別股息 (人民幣分)	<b>12.0</b>	6.0	+100%

(2024年3月27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) 公佈截至2023年12月31日止年度 (「年內」) 之全年業績。

年內, 本集團錄得營業額人民幣137.40億元, 較2022年上升約21.2%。毛利同比增加27.5%至人民幣63.35億元。未計利息、稅項、折舊及攤銷前盈利約為人民幣39.77億元, 同比上升50.6%。本公司擁有人應佔溢利為人民幣27.01億元, 同比大幅上升70.9%。每股盈利為人民幣148.67分。溢利上升主要受惠於年內中間體產品及原料藥的銷售增長, 海外市場需求回升帶動產品市場價格穩健上升, 以及動保銷售顯著增長。董事建議派發截至2023年12月31日止年度末期股息每股人民幣28分及特別股息每股人民幣12分, 連同已派發的中期股息每股人民幣12分, 全年合共派息人民幣52分, 派息比率為35.0%。

### 中間體及原料藥再創新高

年內, 本集團中間體及原料藥分部分別錄得對外銷售收入約人民幣23.17億元及人民幣63.99億元, 同比分別上升44.9%及上升23.7%。在以海外市場為代表的需求回升帶動下, 中間體及原料藥相關產品市場價格逐步上行。海外出口錄得銷售收入人民幣26.16億元, 同比上升10.3%, 佔本集團總銷售額的19.0%。本集團於中間體及原料藥的國內與出口市場中繼續佔據行業領先地位。

2023年11月, 本集團位於珠海高欄港的原料藥生產基地開工建設。該基地總建築面積約12萬平方米, 將建設三個無菌頭孢原料藥車間、一個無菌酶抑制劑車間、一個普通化藥車間以及一系列配套設施。建成後將全面提高本集團原料藥生產的集約化、自動化、智能化及規模化水準。

## 製劑業務穩步轉型，動保業務高速增長

年內，製劑產品銷售收入約人民幣50.24億元，同比上升10.2%。糖尿病藥品錄得銷售收入共計約人民幣11.18億元。其中，人胰島素錄得銷售收入約人民幣5.07億元；胰島素類似物合計錄得銷售收入約人民幣6.11億元，銷量保持高速增長。

抗生素產品（含動保產品）錄得銷售收入人民幣35.33億元，同比增長15.3%。其中，注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉錄得銷售收入6.77億元，阿莫西林膠囊錄得銷售收入5.47億元。年內，本集團的注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉（規格：4.5g）成功中選第八批國家組織藥品集中採購。

集團繼續加快發展動保業務，動保產品錄得銷售收入人民幣11.80億元，同比大幅增長48.1%。年內，聯邦制藥（內蒙古）有限公司順利通過酒石酸泰萬菌素獸藥生產許可證及GMP檢查驗收，聯邦動保口服溶液劑生產線亦順利通過GMP認證。此外，本集團位於珠海高欄港的動保生產基地已於2023年11月啟動建設。該項目是本集團優化獸藥產業結構，提升集約發展水準，推動行業轉型升級的重要項目，對本集團的動保業務發展具有重要意義。此外，內蒙古聯邦動保新廠區及聯牧獸藥生產基地建設亦穩步推進中。

## 新藥研發捷報頻傳

GLP-1藥物蓬勃發展，重磅產品不斷湧現，多項新適應症的拓展更進一步催生巨大的市場潛力。圍繞 GLP-1 靶點，本集團佈局了創新藥和生物類似藥相結合的差異化產品管線。年內，1類創新藥 UBT251注射液先後獲得中、美兩國藥物臨床試驗批准，本集團成為國內首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效 GLP-1（胰高血糖素樣肽-1）/GIP（葡萄糖依賴性促胰島素多肽）/GCG（胰高血糖素）三激動劑獲批臨床的企業；司美格魯肽注射液、利拉魯肽注射液也取得積極進展。本集團聚焦代謝、自身免疫、眼科及抗感染等領域，持續擴展在研新藥管線。治療乾眼症的1類新藥TUL12101滴眼液、治療中重度特應性皮炎的1類新藥 TUL01101 片相繼於年內獲批藥物臨床試驗。

本集團開發中的新產品達39項，其中19項為一類新藥項目。本集團已建立全面的研發體系，生物研發、化藥研發、創新藥研發、臨床研究中心及對外合作等多個平台協同發展，聚焦內分泌、自身免疫、眼科及高端抗感染等領域。

仿製藥質量與療效一致性評價方面，年內，本集團的阿莫西林膠囊（規格：0.5g）、注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉（規格：2.25g）、布洛芬緩釋膠囊（規格：0.3g）及注射用美羅培南（規格：0.25g；0.5g）均相繼通過一致性評價。本集團將持續推進新藥研發及一致性評價工作，為患者提供更多安全優質的用藥選擇。

展望未來，聯邦制藥主席蔡海山先生總結道：「過去十年，通過優化組織架構、提升營運效益、調整資源分配、豐富產品組合、加強對外合作等一系列措施，本集團取得了令人矚目的成績，實現營業額的翻倍增長。展望未來，本集團將堅持以市場為導向，以研發創新為動力，積極把握發展機遇。立足新起點，本集團將鞏固核心競爭優勢，加快研發及產業化進程，拓展商業合作，完善多元佈局，持續提升綜合競爭實力，實現高質量、可持續發展，為股東及社會創造更多價值。」

## 公司資料

聯邦制藥主要從事藥品的研發、生產及銷售，是中國領先的綜合性製藥企業之一。秉承「讓生命更有價值」的企業使命，從創立初期以抗生素為主導的產品結構，現已延伸至生物製藥、動保用藥領域，並持續優化垂直整合的業務模式。目前擁有七家生產基地，產品涵蓋醫藥中間體及原料藥、製劑產品、獸藥、藥用空心膠囊、醫療器械，銷售網路遍佈全球。現時，聯邦制藥為恒生綜合指數系列的成份股之一，明晟（MSCI）ESG 評級 A 級，位居同業領先。

如有垂詢，請聯絡：

**iPR 奧美公關**

羅雅婷 / 方曉璇 / 劉鋆峰

電話：(852) 2136 6181 / 3920 7619 / 3920 7654

傳真：(852) 3170 6606

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