

[請即時發放]



## 聯邦制藥國際控股有限公司

### 二零一三年中期業績公布

\*\*\*\*\*

營業額增長至**37.5**億港元 實現業務穩健發展  
重組人胰島素產品搶佔更大的市場份額

#### 財務摘要

(百萬港元)	截至六月三十日止六個月		
	二零一三年	二零一二年	變動
營業額	<b>3,745.9</b>	3,646.5	<b>+2.7%</b>
毛利	<b>1,146.8</b>	1,070.2	<b>+7.1%</b>
未計利息、稅項、折舊及攤銷前盈利(EBITDA)	<b>610.0</b>	590.4	<b>+3.3%</b>
本公司擁有人應佔溢利	<b>43.0</b>	169.1	<b>-74.6%</b>
• 撇銷成都廠之若干廠房設施及其它開支	<b>140.0</b>	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	<b>54.5</b>	102.8	<b>-47.0%</b>
扣除以上兩項因素經調整的本公司擁有人應佔溢利	<b>128.5</b>	66.3	<b>+93.5%</b>
每股盈利(港仙)			
- 基本	<b>2.64</b>	11.43	<b>-76.9%</b>
- 攤薄	<b>2.62</b>	6.98	<b>-62.5%</b>

(二零一三年八月二十日 - 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六月三十日止六個月的中期業績。

回顧期內, 聯邦制藥憑藉行業領先優勢, 不斷提升企業核心能力, 在多變的市況中尋覓商機, 實現業務穩健發展。期內, 本集團的營業額約為 3,745,900,000 港元, 較二零一二年同期上升 2.7%。未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利約為 610,000,000 港元, 同比上升 3.3%。本公司擁有人應佔溢利約為 43,000,000 港元, 在扣除撇銷成都廠之若干廠房設施及其它開支, 以及可換股債券嵌入式衍生工具部分之公平值收益兩項因素後, 經調整股東應佔溢利約為 128,500,000 港元, 同比上升 93.5%。每股基本盈利為 2.64 港仙。

截至二零一三年六月三十日止六個月, 原料藥及製劑產品的分部營業額(其中包括分部間銷售)分別較去年同期增長 1.7%及 13.6%, 中間體產品則下跌 6.1%。於回顧期內, 原料藥及製劑產品的分部業績分別增長 281.7%及 6.1%, 中間體產品的分部業績則下跌 99.0%

- 續 -

本集團的產品銷售於期內取得穩定的發展。中間體產品 6-APA 的售價由二零一二年的谷底回升，價格於二零一三年上半年大致保持平穩。集團另一中間體產品 7-ACA 的售價於期內亦有輕微改善。隨著中間體的主要原材料玉米的價格於期內有所回落，有助減輕產品的生產成本。此外，本集團積極研發新的生產工藝，加強垂直整合，內蒙古廠房成功以酶法生產阿莫西林。新建產能亦已按新工藝進行投產，有效配合出口以及內銷市場拓展的步速。

製劑產品方面，本集團的重組人胰島素產品自二零一一年五月新產品推出市場以來，陸續取得私人醫院、各級診所和藥店的訂單，各省份地區醫院的招標工作按計劃進行，並取得階段性發展。受本集團的重組人胰島素產品銷量上升帶動，製劑產品銷售額較去同期上升 13.6%。重組人胰島素注射液及阿莫西林更於年初正式納入《國家基本藥物目錄》，有利本集團於全國各級醫療機構的推廣及投標工作，以搶佔更大的市場份額。

海外銷售方面，本集團致力加大出口銷售的力度，海外銷售業務拓展進程順利。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。本集團於回顧期內已分別全面取得歐盟 EU-CEP 認證、美國 FDA 認證、日本 GMP 認證及墨西哥認證。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未來的增長作出貢獻。

產能方面，本集團於回顧期內重新檢視生產線，以加強生產能力及降低生產成本，增加本集團產品的競爭力。自本集團的內蒙古廠房全面完工及投產，其低生產成本的優勢為本集團帶來強大效益，因此，本集團決定將成都廠房的 6-APA 中間體生產線逐步搬遷合併至內蒙古廠房集中生產，以降低生產成本及增加效益。

在財務策略方面，本集團有效把握市場機遇，成功於期內優化財務架構，增加營運資金。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。

展望下半年，國內醫藥改革將會持續演進，國家已經明確表示會繼續投放資源扶持醫藥產業，特別是本土的龍頭產業，本集團有信心在政策的帶動下，進佔更有利的市場位置，帶動業務更上一層樓。最新發佈的《國家基本藥物目錄》涵蓋的藥物增加至 520 種，當中 317 種為化學／生物藥物，本集團的胰島素和阿莫西林產品也在名單上。該目錄已於今年五月一日起實施。由於本集團已經早佔先機，滲透農村市場和基層醫療衛生機構，預料新目錄推出將提高相關產品的銷量，帶動業務持續增長。

在新產品方面，本集團早前已經完成第三代胰島素的臨床試驗，正式進入生產報批階段。該藥品將按計劃在今明兩年達到一定的規模，屆時將成為本集團的增長動力。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個獲得鹽酸美金剛系列產品生產批件的廠家，將有助進一步擴大本集團製劑產品業務。本集團不斷推進新產品研發，現時開發中的新產品達 44 種，到目前為止，8 項專利註冊已獲批准，另有 11 項正在審批當中。

新產能方面，本集團早前投資建造的內蒙古廠房發電站已經完成，內蒙古廠房第四期已進入測試微調階段，預料在今年下半年正式投入大規模投產。內蒙古廠房第五期亦將於年底完成建設，預期年底前集團將增添 6-APA 及克拉維酸鉀的新產能。內蒙古廠房的擴產，進一步降低生產成本，提高生產效率，有效配合出口以及內銷市場拓展的步速。

集團主席蔡海山先生表示：「集團將繼續推進行之有效的業務發展策略，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，並積極開拓有發展潛力的新市場。本集團憑藉研發優勢，研發高毛利、高需求的產品。同時，繼續以重組人胰島素作為本集團的重點產品，投放大量資源以佔據更大的市場佔有率。重組人胰島素產品的品質和生產技術已為國際認識，未來將會研究把產品推銷至海外市場。本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。通過持續提升整體競爭力，本集團有信心能夠發揮規模優勢，把握市場機遇，致力維持本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。」

- 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。截至二零一二年十二月三十一日止，聯邦制藥共持有 184 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，80 種正在生產，34 種已納入醫保目錄。集團共有 17 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／譚順文／張安琦

電話： (852) 2136 6952 / 2136 6181 / 3920 7640 / 3920 7626

傳真： (852) 3170 6606

電郵： tul@iprogilvy.com