

[請即時發放]



聯邦制藥國際控股有限公司
公佈二零一四年中期業績

本公司擁有人應佔溢利大幅增長超過 15 倍至約 7.1 億港元
中間體及原料藥銷售價格持續增長 胰島素產品銷售成績理想

財務摘要

(百萬港元)	截至六月三十日止六個月		
	二零一四年	二零一三年	變動
營業額	3,701.2	3,745.9	- 1.2%
毛利	1,541.0	1,146.8	+ 34.4%
未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利(EBITDA)	1,283.1	514.2	+ 149.5%
本公司擁有人應佔溢利	709.9	43.0	+1,551.3%
• 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	--	46.1	不適用
• 物業、廠房及設備之已確認減值虧損	28.7	93.8	- 69.4%
• 補貼收入	-392.4	--	不適用
• 可換股債券嵌入式衍生工具部分之公平值收益	13.0	-54.5	+ 123.9%
經調整的核心業務盈利	359.2	128.5	+ 179.8%
每股盈利(港仙)			
- 基本	43.64	2.64	+ 1,553.0%
- 攤薄	43.64	2.62	+ 1,565.6%

(二零一四年八月二十一日 — 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)今天公佈截至二零一四年六月三十日止六個月的中期業績。

回顧期內, 本集團的營業額約為37.0億港元, 同比基本持平。未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利約為12.8億港元, 同比大幅上升149.5%。本公司擁有人應佔溢利約為7.1億港元, 同比大幅增長超過15倍, 每股盈利為43.64港仙。溢利增長主要受惠於中間體及原料藥產品的銷售價格上升, 加上內蒙古廠的新產能逐步釋放及原料藥阿莫西林釀法生產工藝日趨成熟, 有效進一步降低生產成本, 使整體毛利得以改善, 而毛利率更大幅上升至41.6%。再者, 本集團成都廠房經已停止營運, 彭州科技信息局向本集團全資附屬公司聯邦製藥(成都)有限公司授予財政補貼約3.9億港元。

聯邦制藥主席蔡海山先生表示:「隨著國家經濟及城鎮化發展, 加上人口老化, 國家對醫療及醫藥的需求有增無減, 國家政策繼續支持醫療行業發展。各行政級別醫院及診所可選擇的抗菌素產品有限, 聯邦制藥是該類產品的主要生產商, 所以能佔市場主要份額。期內醫藥市場部分落後產能停產, 供求漸趨穩定; 加上本集團中間體及原料藥產品的價格均有所上升, 整體的經營表現錄得較明顯的改善。聯邦制藥憑藉多年來的行業領先優勢, 不斷提升企業核心能力, 在多變的市況中發揮垂直一體化生產經營模式的競爭優勢, 積極尋覓機遇, 實現業務穩健發展。」

期內，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）分別約為5.0億港元、19.2億港元及12.9億港元。

本集團的產品銷售於期內取得穩定的發展。隨著抗菌素需求回升，中間體產品6-APA的售價於二零一三年下半年開始呈現平穩增長，並於二零一四年上半年繼續保持增長勢頭。中間體的主要原材料玉米的價格於期內保持穩定，有助集團有效控制產品的生產成本。集團內蒙古第四期廠房已經投產，第一期至第四期廠房接近全面達產；而第五期廠房也於二零一三年年底進行試產，並已於今年上半年開始逐步投產。此外，原本在成都的6-APA生產線已經整合至內蒙古生產廠房，有助集團優化資源分配，達至更高的成本效益。

製劑產品方面，本集團的胰島素注射液於期內繼續取得私人醫院、各級診所和藥店的訂單，其中來自山東、河南、遼寧、福建及湖北的銷售表現突出。回顧期內，來自胰島素產品錄得約7,140萬港元銷售收入，成績令人鼓舞。

海外銷售方面，本集團致力開拓出口銷售。海外銷售業務拓展進程順利，出口銷售錄得 13.8 億港元，佔整體營業額比例持續增加至約 37.3%。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持續增長將為本集團帶來理想的貢獻。

本集團繼續加強在製劑產品的研發，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正在進行臨床試驗，進一步加強集團胰島素產品線。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。目前，此藥品已在國內13個省市開始銷售，並已經在山東、重慶及湖北等地的醫院中標，本集團正積極參與其他地方的招標工作。至於新一代碳青霉烯類廣效抗生素比阿培南，已經在二零一四年六月取得國家藥品註冊。集團為國內首五大的比阿培南生產商之一，目前正積極將產品推出市場。

集團現時開發中的新產品達 43 種，截止二零一四年六月三十日止，已有 13 項專利註冊已獲批准，另有七項正在審批當中。

新產能方面，內蒙古第五期廠房已經完成建設，並已於上半年開始逐步投產。內蒙古廠房的擴產有助進一步降低生產成本，提高生產效率，預期規劃產能足夠應付未來的發展需要，有效配合出口及內銷市場拓展的步速。成都廠房方面，二零一四年三月，集團全資附屬公司聯邦製藥(成都)有限公司與彭州國土局簽立有關更改土地用途的合同，由工業用途改為商業及服務產業設施和住宅用途。集團相信更改土地用途後，該土地的價值將會大為提升。

展望未來，蔡主席總結道：「集團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的市場覆蓋，以及致力增加海外銷售，積極開拓有發展潛力的新市場。集團憑藉研發優勢，研發高毛利、高需求的產品。集團將繼續以胰島素系列產品作為重點發展方向，投放更多資源以擴大市場佔有率；加強阿莫仙和安必仙的銷售力度，進一步擴大其市場佔有率；繼續拓展新藥鹽酸美金剛於大型醫院的市場份額，積極參與招標。此外，集團會加強專科藥產品、OTC 產品及中藥保健產品的研發及銷售力度，打造多元化的產品線。憑藉集團已建立的規模優勢，我們有信心把握市場機遇，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。」

-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。截至二零一四年六月三十日止，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(基層醫療機構部分)》。

如有垂詢，請聯絡：

IPR 奧美公關

劉麗恩 / 羅雅婷 / 李子繁 / 譚卓敏

電話： (852) 2136 6952 / 2136 6181 / 3920 7648 / 3920 7626

傳真： (852) 3170 6606

電郵： tul@iproqilvy.com