

[請即時發放]



聯邦制藥公佈 2022 年中期業績

EBITDA 按年升 8.0%至人民幣 11.4 億元

中期派息按年升 25.0%至每股人民幣 5 分

胰島素系列銷量穩步增長 德谷門冬雙胰島素注射液獲批臨床試驗

財務摘要

(人民幣百萬元)	截至6月30日止六個月		
	2022年	2021年	變動
營業額	5,181.9	4,719.1	+9.8%
毛利	2,254.0	2,095.9	+7.5%
未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利	1,141.0	1,056.8	+8.0%
本公司擁有人應佔溢利	629.5	623.1	+1.0%
每股基本盈利 (人民幣分)	34.55	33.86	+2.0%
中期股息 (人民幣分)	5.0	4.0	+25.0%

(2022年8月24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2022年6月30日止六個月 (「期內」) 未經審核之中期業績。

2022年上半年, 本集團錄得營業額人民幣51.82億元, 較去年同期上升約9.8%。毛利同比增加7.5%至人民幣22.54億元。未計利息、稅項、折舊及攤銷前溢利 (EBITDA) 約為人民幣11.41億元, 同比上升8.0%。本公司擁有人應佔溢利為人民幣6.30億元, 同比上升1.0%。每股盈利為人民幣34.55分。董事建議派發截至2022年6月30日止六個月的中期股息每股人民幣5分。

期內, 本集團製劑產品錄得銷售收入人民幣18.88億元。糖尿病產品錄得銷售收入共計約人民幣6.2億元。其中, 重組人胰島素注射液錄得銷售收入約人民幣3.48億元, 銷售數量同比增長5.4%; 甘精胰島素注射液錄得銷售收入約人民幣2.37億元, 銷售數量同比增長40.5%; 門冬胰島素注射液及門冬胰島素30注射液錄得銷售收入約人民幣3,520萬元。本集團的六組胰島素參選產品全部於第六批國家藥品集中採購 (胰島素專項) 中標, 涉及餐時、基礎、預混組別的人胰島素及胰島素類似物。2022年5月, 胰島素專項集採中選結果陸續在全國各省市執行。期內, 胰島素產品價格下降、商業客戶庫存調控等因素影響, 導致糖尿病產品業務利潤率同比下降。在胰島素專項集採的新起點下, 本集團仍將持續於全市場範圍拓展產品銷售, 以規模提升帶動利潤改善, 提高市場佔有率, 提升品牌影響力, 惠及廣大糖尿病患者, 加速糖尿病領域國產替代進程。

其他製劑產品方面, 抗生素產品於期內錄得銷售收入人民幣11.67億元, 同比增長3.2%。其中, 注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉錄得銷售收入3.15億元, 阿莫西林膠囊錄得銷售收入2.10億元。

此外, 集團繼續加快發展獸藥業務, 獸藥製劑於期內錄得銷售收入人民幣2.07億元。於2022年7月, 本公司全資附屬公司內蒙古聯邦動保藥品有限公司 (「聯邦動保」) 與牧原食品股份有限公司

(「牧原股份」) 共同出資成立河南聯牧獸藥有限公司。基於雙方優勢及多年合作基礎, 本公司將充分發揮聯邦動保的獸藥研發、生產及技術優勢, 同時借助牧原股份的品牌、市場及資源優勢, 提升業務體量。聯邦動保致力於打造中國最全的 β -內酰胺產品及酶製劑產品系列獸藥, 目前已有國家標準獸藥百餘種, 飼料添加劑及添加劑預混和飼料產品 30 餘種, 另有 19 項自主在研獸藥產品及 8 項合作在研獸藥產品。集團將持續提升於獸藥領域的綜合競爭力, 致力打造中國動保行業領軍品牌。

期內, 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 7.41 億元及人民幣 25.53 億元, 同比分別下降 9.9% 及上升 29.7%。原料藥銷售收入大幅攀升主要由於產品銷售價格持續上漲。6-APA 等中間體銷售價格持續提升, 阿莫西林等原料藥銷售額平穩增長。海外出口銷售錄得銷售收入人民幣 10.53 億元, 佔本集團營業額的 20.3%。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。

本集團持續致力於藥品研發, 期內共投入人民幣 2.43 億元用於藥品研發, 研發費用同比增長 19.4%。目前, 各項藥品研發項目進展順利, 開發中的新產品達 32 項, 其中 12 項為一類新藥項目。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、自身免疫及眼科等領域。研究項目覆蓋胰島素類似物、司美格魯肽注射液等 GLP-1 受體激動劑、多靶點效應的腸胃道激素類似物、用於治療類風濕性關節炎的 JAK1 選擇性抑制劑。其中, 德谷門冬雙胰島素注射液於 2022 年 6 月獲得國家藥品監督管理局藥物臨床試驗批准通知書。相較於目前臨床使用的預混胰島素類似物, 德谷門冬雙胰島素能更好模擬生理性胰島素分泌模式, 降糖治療更安全有效, 為糖尿病患者實現全面血糖控制提供了更為理想的選擇。本集團是國內第二家獲得該生物類似物臨床批准的企業, 標誌著聯邦制藥在糖尿病藥物研發領域再次把握先機, 取得新突破。

本集團於仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」) 方面亦取得豐碩進展。期內, 本集團申報的注射用比阿培南(規格: 0.3g)、頭孢呋辛酯片(規格: 0.125g)、注射用哌拉西林鈉他啶巴坦鈉(規格: 4.5g) 相繼通過一致性評價。未來, 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。

為積極推進生物藥物研發, 本集團全資控股的聯邦生物科技(珠海橫琴)有限公司(「聯邦生物公司」) 於 2022 年 4 月正式落戶廣東省橫琴粵澳深度合作區。作為本集團的生物醫藥研發總部, 聯邦生物科技專攻能量代謝、炎症發生以及自身免疫類的藥物產品研發, 以治療重大慢性疾病的高端生物藥品研發為主要任務, 並將逐步發展成為慢性病管理專業機構。未來, 本集團將加強國際合作交流和項目引進, 積極推進新藥項目的進展, 進一步提升自身於生物醫藥產業的競爭力。

財務方面, 本集團通過調節境內外借貸組合以降低財務費用, 並持續優化財務結構以改善流動性。期內, 本集團財務成本約為人民幣 2,180 萬元, 同比顯著下降 32.6%。截至 2022 年 6 月 30 日, 本集團的淨現金及銀行餘額為人民幣 10.15 億元, 財務狀況保持穩健。

展望未來, 聯邦制藥主席蔡海山先生總結道:「未來, 本集團將繼續投放更多資源於新藥研發及產品線擴充, 提升科研實力, 開發具有市場潛力的創新產品, 為集團長期可持續發展增添動力。本集團將繼續秉承『讓生命更有價值』的企業宗旨, 把握中國醫藥行業的變革機遇, 持續推動核心業務的發展, 並憑藉科研實力積極拓展新的業績增長點, 為股東及社會創造更多價值。」

公司資料

聯邦制藥於 2007 年 6 月在香港聯合交易所上市，主要從事製劑產品、原料藥及中間體的研發、生產及銷售，是中國領先的綜合性製藥企業之一。聯邦制藥擁有六家生產基地，完善的中間體、原料藥和製劑銷售團隊，銷售網路遍佈中國及全球。截止目前，聯邦制藥是中國為數不多的同時擁有第二代和第三代胰島素產品的製藥企業之一。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 奧美公關

羅雅婷 / 方曉璇 / 鄧經書

電話：(852) 2136 6181 / 3920 7619

傳真：(852) 3170 6606

電郵：tul@iprogilvy.com