

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



遠大醫藥集團

GRAND PHARMACEUTICAL GROUP

GRAND PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

遠大醫藥集團有限公司*

(於百慕達註冊成立之有限公司)

(股份代號：00512)

截至二零二四年十二月三十一日止年度之全年業績公佈

財務摘要

- 截至二零二四年十二月三十一日止年度的收益約港幣11,644,890,000元(二零二三年：港幣10,529,590,000元)，同比增長約10.6%。如撇除人民幣與港元匯率變動的影響，即較二零二三年同期相比上漲約12.8%。
- 於本回顧期間，本公司擁有人應佔期內溢利約為港幣2,468,380,000元(二零二三年：港幣1,880,000,000元)，較同期相比上漲約31.3%。如撇除人民幣與港元匯率變動的影響，即較二零二三年同期相比上漲約34.0%。
- 截至二零二四年十二月三十一日止，本集團繼續投入資源用於在研項目的推進及創新項目的引進，研發費用加上資本化研發支出、新項目的預付款及其他投入，本集團於研發工作及項目的投入約港幣2,273,960,000元。
- 截至二零二四年十二月三十一日止，本集團核藥抗腫瘤診療板塊錄得收益約港幣589,460,000元，較二零二三年同期(約港幣217,450,000元)比較上漲約176.6%(撇除人民幣與港元匯率變動的影響)，核心產品易甘泰®鉍[90Y]微球注射液已進入快速放量期。
- 本集團基於良好的業績表現，以為推動全體股東共用公司經營發展成果，切實保護股東利益為目標，今年董事會建議派發二零二四年年度末期股息每股0.26港元，共約港幣910,470,000元。

主席報告

行業回顧

二零二四年，國內醫藥行業在「系統性改革深化期」與「結構性調整轉型期」中穩步前行。一方面，集中帶量採購、醫療反腐專項行動與醫保基金專項整治保持常態化推進，重塑行業生態；另一方面，創新藥首次被納入政府工作報告，產業重要性進一步明確，國產創新藥迎來從研發、審批、進院、支付、投融資等全鏈條的有力政策支持，為醫藥行業注入了磅礴的發展動力，與此同時，也賦予了醫藥企業更為艱巨的使命與時代擔當，對企業創新能力、研發生產質效、管理水平、商業化能力均提出更高要求。

過去一年，醫藥行業在整體宏觀環境承壓及行業生態破局與重構中展現出韌性。據國家統計局資料，2024年，中國醫藥製造業規模以上工業增加值同比增長3.6%，雖低於工業整體增速，但結構性亮點顯著。雖醫藥內需市場正處在存量產能結構優化和支付改革的關鍵時期，但國內創新藥研發在部分細分領域已經展露優勢，實現技術突破，從跟隨到並跑的創新躍遷，得到越來越多跨國大型藥企的認可和合作，創新藥出海步伐加快。同時，跨境並購數量及企業產品合作開發數量攀升，行業資源整合提速。

綜合來看，中國醫藥行業正在合規高質發展的軌道上砥礪前行，唯有以臨床價值為核心的差異化創新，方能穿越週期，為企業長期可持續發展提供動能。

業務回顧

二零二四年，是遠大醫藥穩健前行的關鍵之年。置身於快速變革的行業洪流中，本集團秉持堅定的發展信念，保持戰略定力，在風雲變幻的局勢中開拓新局，毫不動搖的致力於穩增長、強創新、謀佈局，以創新發展及產業升級為目標而潛心蓄力，不斷優化管理以提質增效，精細專業化運營釋放產品商業化潛力，通過併購投資鑄穩長效發展根基。

以積厚求成勢、以實幹贏實績。本集團積極推進戰略佈局，在業務版圖上擴面並精耕，年內主導多項對外投資並引進多項創新產品，成功完成了對多普泰製藥的戰略控股，順利收購天津田邊製藥有限公司（「**天津田邊**」，現已更名為遠大醫藥（天津）有限公司）、南昌百濟製藥有限公司（現已更名為遠大九和（江西）藥業有限公司）和江西百安百煜醫藥科技有限公司（以下兩者合稱「**百濟製藥**」）100%股權，深度拓展心腦血管、呼吸等優勢領域；戰略引進全球唯一一款用於治療蠕形蟎臉緣炎的創新眼用製劑，以及用於治療乾眼症的全新作用機制的鼻噴霧劑，為眼科領域創新再添潛在重磅產品。此外，放射性藥物研發及生產基地順利封頂、科諾生物仙桃基地二期落成，企業產業根基進一步夯實。

以創新謀發展、以拼搏促進位。本集團是全球僅有的四家在腫瘤治療方面成功實現創新核藥商業化應用的創新製藥企業之一。近年來，核藥領域持續受到業內關注，全球10億美元以上並購交易頻現，2024年，多家全球醫藥跨國企業持續加碼核藥賽道，相關交易併購總金額超過70億美元，進一步體現了該領域的市場空間。在中國，自2021年國家原子能機構聯合八個部門發佈《醫用同位素中長期發展規劃（2021-2035年）》以來，核藥產業也已步入新的發展階段。Frost & Sullivan發佈的《中國放射性藥物產業現狀與未來發展藍皮書》指出，預計2025年中國市場規模將達到93億元人民幣；2025年至2030年期間，中國顯像診斷和治療用放射性藥物市場規模仍以平穩較高的複合年增長率繼續擴大，期間複合年增長率將達到22.7%，預計到2030年，市場規模將進一步增加至260億元人民幣。醫藥行業內對核藥領域的青睞，也彰顯了本集團前瞻性佈局的精準戰略眼光。本集團自2018年起在核藥領域加速拓展，通過收購Sirtex向核藥全球化佈局邁出了關鍵一步；2020年收購北京普爾偉業，獲得了放射性藥品生產許可證和經營許可證，並與江蘇省原子醫學研究所和中國生態環境部核與輻射安全中心形成戰略合作，構建了從研發、生產到監管的完整核藥產業鏈；與Telix Pharmaceutical Limited（「**Telix**」）合作引入多款放射性核素偶聯藥物（RDC），覆蓋前列腺癌、腦癌等多個適應癥，形成了「診療一體化」產品矩陣；2022年與山東大學聯合成立了遠大醫藥—山東大學放射藥物研究院，搭建了核藥早期研發平台。通過前瞻性的佈局和多年深耕，本集團已完成了向創新核藥龍頭的轉型。與此同時，本

集團積極整合全球資源、突破技術壁壘，在核藥領域建立了完整的產業鏈，在產業佈局深度及產品管線廣度等方面均已形成了穩固的競爭優勢，並儲備了多款商業化潛力可觀的創新產品，成為全球核藥抗腫瘤診療領域領軍企業。核心產品方面，易甘泰®鉍[90Y]微球注射液自國內獲批上市後快速放量，截至二零二四年末，已累計治療近2,000例患者，2024年實現近5億港幣銷售收入，同比增速超140%。RDC有3款產品處在臨床III期階段，其中用於診斷前列腺癌的RDC藥物TLX591-CDx預計今年可以完成III期臨床研究，得益於該產品優異的臨床診斷優勢，該產品在海外上市僅兩年累計取得超過7億美元收入，Telix (本集團重要戰略夥伴) 近期股價突破每股30澳幣，市值突破100億澳幣。另外，用於診斷透明細胞腎細胞癌的RDC藥物TLX250-CDx向FDA遞交的新藥上市申請已獲得受理，並進入了優先審評，國內正進行三期臨床，該品種非常有潛力成為準確性高且無創的腎癌診斷新標準。

在五官科領域，本集團堅持以創新眼藥領域作為重要戰略發展方向之一，持續聚焦創新眼科藥物，堅持專業化發展道路，不斷提升行業地位和市場競爭力。經過多年的積澱，本集團已構建了「專業化、全系列、多品種」的創新藥物產品體系，在多個存在明確臨床需求的方向儲備了多款全球創新產品，且取得了重大研發進展。用於治療翼狀胬肉的創新改良型新藥CBT-001在中國開展的III期臨床研究完成了首例患者入組給藥；用於眼科術後抗炎鎮痛的激素納米混懸滴眼液GPN00833完成了在中國開展的III期臨床研究並成功達到了臨床終點；用於治療蠕形蟎睑緣炎的全球創新眼科藥物GPN01768 (TP-03，洛替拉納滴眼液，0.25%)已向藥監局遞交了NDA並獲得受理。同時，本集團持續拓展產業佈局，於年內與聯拓生物科技有限公司、Tarsus Pharmaceuticals, Inc. (「**Tarsus**」) 以及箕星藥業香港有限公司 (「**箕星**」) 達成戰略合作，擴充了目前全球首款且唯一一款獲批治療輕、中、重度干眼的無防腐劑、多劑量、無菌包裝鼻噴霧劑酒石酸伐尼克蘭鼻噴霧劑 (「**OC-01**」) 在內的多款全球創新產品，進一步豐富創新眼藥細分領域產品儲備。根據Frost & Sullivan發佈

的《眼科藥物市場發展現況與未來趨勢研究報告》，中國眼科藥物市場規模2025年預計將達到440億人民幣，2030年將達到1,166億人民幣，複合年增長率約為19.8%。在市場規模持續增長的背景下，差異化創新的業務佈局將形成本集團顯著的競爭優勢，階梯式落地的創新產品有望為本集團的發展持續提供新動能，助力本集團企穩創新眼藥賽道領先地位。

此外，在呼吸及危重症領域，用於膿毒症等重症疾病治療的全球創新產品STC3141已順利完成國內二期臨床全部患者入組並給藥；Ryaltris®複方鼻噴劑向中華人民共和國國家藥品監督管理局（「藥監局」）遞交的新藥上市申請已獲受理，有望早日造福患者。心腦血管急救領域，依普利酮及卡谷氨酸首張處方落地，前者成功納入2024年國家醫保目錄，藥物可及性提升。心腦血管精準介入領域，首款國產可調節顱內取栓支架產品獲批上市，全球創新血管內雙模成像系統NOVASIGHT™已成功完成了國外相關技術轉移和全面國產化。另外，用於治療HPV16型陽性實體腫瘤的mRNA疫苗ARC01在中國獲批開展I期臨床研究，其為中國首款獲批開展臨床研究的針對HPV陽性的mRNA腫瘤疫苗。

以擔當踐初心、以行動惠民生。本集團全方位踐行ESG理念，積極推動集約發展、綠色製藥與低碳運營，守護生態環境；持續開展義診活動，助力優質醫療資源下沉基層；大力推廣創新治療技術，跨越地域與資訊的阻隔，為患者帶來希望的曙光，以切實行動詮釋醫藥企業的責任擔當。

未來展望

二零二五年，中國醫藥行業在政策改革深化與全球化競合的雙重驅動下，仍將呈現出「強監管築基、真創新突圍、全球化加速」的局面。長期來看，醫藥行業長坡厚雪。從需求端角度，隨著優質醫療資源擴容下沉，縣域醫共體建設將加速基層醫療需求釋放；新版國家醫保藥品目錄放寬用藥限制加快藥品入院放量；互聯網醫療快速發展帶來線上購藥增長強勁。支付端方面，國家醫保局將積極引導支持商業健康保險，新增醫保丙類目錄，將進一步增強創新藥保障的覆蓋範圍和深度，形成新的支付增量。從研發創新角度，隨著

全球貨幣政策進一步寬鬆有望推動醫藥行業投融資持續回暖，與此同時，產品出海對外授權促進研發創新資金回流、合作升級；審評審批制度持續優化，提升醫藥產業創新研發效率。

當前，全球醫藥行業正處在加速變革重塑的關鍵時期，新技術、新療法加速迭代，機遇和挑戰相互交織。中國醫藥創新力量正在崛起，高效的執行力、更低的臨床試驗成本、龐大的患者群體、以及持續提升的監管審批效率，是國內藥企創新的核心優勢。本集團將繼續秉持著高品質發展的初心，圍繞「深度創新」「全球廣度」「責任溫度」三大維度，在研發技術上創新亦向心，以成為受醫生和患者尊重的醫藥企業並還原於社會為目標，堅持聚焦未被滿足的臨床需求，以產品力為核心，通過持續不斷的做強自身優勢、加強合作及研發錘煉企業的長期發展韌性。

新的一年，本集團將進一步夯實在核藥、呼吸及危重症、眼科、心腦血管精準介入等領域的創新轉型成效，加快推進臨床研究和產品商業化進程，加強與國內外領先醫療機構的研發合作，從研發團隊、平台建設等方面進一步提升公司研發實力。2025年，隨著前期醫院准入和醫生培訓工作的鋪開和顯著的臨床療效獲益，易甘泰®鉍[90Y]微球注射液有望進一步快速放量，惠及更多患者。位於成都溫江的甲級核素研發生產平台預計將於今年建成，形成集研發、生產、運營為一體的核藥全產業鏈版圖，國產化落地更進一步。在呼吸及危重症領域，STC3141國內膿毒症II期臨床研究有望於2025年上半年獲得初步結果；在五官科領域，公司將實現創新眼藥賽道的跨越式發展，圍繞眼科術後抗炎、翼狀胛肉治療、乾眼症治療、近視防控等未被滿足需求的疾病領域，多款創新產品將迎來重大的研發里程碑，疊加全球首創新一代干眼癥治療藥物的商業化加速放量，公司創新眼藥業務將正式邁入「研發攻堅與市場兌現」雙輪驅動的高質量發展階段；在心腦血管精準介入領域，公司已打造出頗具優勢的高端醫療器械產品集群並順利推動多款產品上市，後續將繼續圍繞通路管理、結構性心臟病及心衰三個方向，加強合作開發，優化產品結構及資源配置，增加管線協同性。生物科技領域，以合成生物學為核心，專注技術改進優化，提質增效，豐富氨基酸開發的種類和製劑產品，拓展海外管道，為公司業績增長貢獻穩健增量。

遠行天下，健康為大。本集團一直以來致力於發展生命健康事業，聚焦前沿技術、差異化發展路徑，篤定「綜合優勢、創新引領、全球拓展」的發展理念，深耕「自主研發+全球拓展」雙輪驅動戰略，嚴守行業標準規範，聚焦高品質發展主軸，持續助力醫藥行業發展，全力守護人類健康，攜手共創醫藥健康的嶄新未來。

在此，謹向各位股東、董事會成員、合作夥伴、管理層及全體員工的鼎力支持及付出致以誠摯感謝。

主席
唐緯坤博士

管理層討論及分析

企業定位

本集團是一家科技創新型國際化醫藥企業，核心業務橫跨核藥抗腫瘤診療及心腦血管精準介入診療科技、製藥科技、生物科技三大領域。本集團以醫藥及生物工業為基礎，以患者需求為核心，以科技創新為源動力，針對尚未滿足的臨床需求，加大對全球創新產品和先進技術的投入，豐富和完善產品管線，鞏固和強化產業鏈佈局，充分發揮本集團的產業優勢和研發實力，為全球患者提供更先進更多樣的治療方案。

經過近年的不懈努力，本集團發展基礎更加穩健，經營規模更加鞏固，業務結構逐步優化，經營方式持續提升，轉型升級步伐加快，創新佈局多點開花。本集團盈利能力持續增強，助力研發創新；良好的併購與整合能力，繼續鞏固發展規模；原料製劑一體化，完善產業鏈結構；業務與實體多元化，有效加強綜合優勢。

「穩增長、強創新、謀佈局」，本集團將繼續秉承「綜合優勢、創新引領和全球拓展」的發展理念，採用「自主研發和全球拓展雙輪驅動，全球化運營佈局和雙循環經營發展」策略，形成國內國外雙循環聯動發展並相互促進的新格局，致力於成為一家受醫生和患者尊重並還原於社會的科技創新型國際化醫藥企業。

業務回顧及前景

於二零二四年至本公告日期止，本集團共有63項重大的里程碑進展，其中創新產品23項，仿製產品17項，功能性食品3項；原料產品認證11項；產品及產業佈局5項；重大建設項目4項。此外，本集團今年新增商業化產品14款，其中核藥抗腫瘤診療板塊新增1款為尿路上皮癌早檢產品優愛[®]，心腦血管精準介入診療板塊新增5款，分別為首款國產可調節顱內取栓支架產品鸚鵡[®]、國產化血管內雙模成像設備NOVASYNC[™]、多極腎動脈射頻消融系統鉑睿時Iberis[™]、國產外周衝擊波系統DEEPQUAKE[™]、國產經導管二尖瓣夾系統NeoNova[®]，呼吸及危重症板塊新增1款為布地奈德鼻噴霧劑，五官科板塊新增2款為脈血康系列產品和酒石酸伐尼克蘭鼻噴霧劑（「OC-01」），心腦血管急救板塊新增5款，分別為合心爽[®]／合貝爽[®]系列、安步樂克[®]、力美通[®]依普利酮片、潤漠德霖[®]曲前列尼爾注射液，這些產品將為本集團後續的業績增長奠定基礎；同時，本集團核藥抗腫瘤板塊的易甘泰[®]釷[90Y]微球注射液和液體栓塞劑Lava[™]、呼吸及危重症板塊的恩卓潤[®]比斯海樂[®]、恩明潤[®]比斯海樂[®]和布地奈德鼻噴霧劑、心腦血管急救板塊的能氣朗[®]輔酶Q10片已進入快速放量階段，成功助力本集團產品組合的更新迭代，並成為本集團業績穩健增長的新動能。

創新產品

核藥抗腫瘤診療：

- 一 用於透明細胞腎細胞癌（「ccRCC」）診斷的創新核藥產品TLX250-CDx在中國完成了I期臨床研究，並達到了臨床終點；開展了確證性臨床研究並完成了首例患者入組給藥；

- 創新核藥產品ITM-11分別遞交了用於治療高分化侵襲性2級和3級、生長抑素受體陽性 (SSTR+) 的胃腸胰腺神經內分泌瘤 (「**GEP-NETs**」) 的III期臨床研究 (「**COMPOSE 研究**」) 和用於治療不可手術、進展性、高分化1級或2級、SSTR+的GEP-NETs的III期臨床研究 (「**COMPETE橋接研究**」) 的新藥臨床試驗申請 (Investigational New Drug, 「**IND**」), 都已獲得藥監局批准;
- 全球創新的溫度敏感性栓塞劑正式進入註冊性臨床研究階段並完成了首例患者入組。

心腦血管精準介入診療：

- 用於治療急性缺血性卒中的首款國產可調節顱內取栓支架產品鷓鴣®獲得藥監局頒發醫療器械註冊證書;
- 用於冠狀動脈成像的國產化血管內雙模成像系統NOVASYNC HYBRID SYSTEM™ (「**NOVASYNC™**」) 獲得藥監局頒發醫療器械註冊證書。

呼吸及危重症：

- 用於過敏性鼻炎治療的創新產品Ryaltris®複方鼻噴劑 (「**GSP 301 NS**」) 已向藥監局遞交了新藥上市申請 (New Drug Application, 「**NDA**」) 並獲得受理;
- 用於治療呼吸道疾病的創新藥GPN00187獲批開展I期臨床研究;
- 用於治療呼吸道疾病的創新藥GPN00204向藥監局遞交了IND並獲批開展I期臨床研究;
- 用於治療膿毒症的全局創新藥物APAD成功完成了在中國開展的I期臨床研究;
- 用於治療膿毒症的全局創新藥物STC3141在中國開展的II期臨床研究完成了全部患者入組給藥。

五官科：

- 用於治療翼狀胬肉的創新改良型新藥CBT-001在中國開展的III期臨床研究完成了首例患者入組給藥；
- 用於延緩兒童近視進展的創新藥物GPN00884在中國獲批開展I期臨床研究並完成了全部受試者入組給藥；
- 用於治療抑鬱症的中藥創新藥GPN01360在中國開展的II期臨床研究完成了首例患者入組給藥；
- 用於眼科術後抗炎鎮痛的激素納米混懸滴眼液GPN00833完成了在中國開展的III期臨床研究並成功達到了臨床終點；
- 用於治療蠕形蟎臉緣炎的全球創新眼科藥物GPN01768 (TP-03，洛替拉納滴眼液，0.25%)已向藥監局遞交了NDA並獲得受理。
- 創新眼科器械GPN00680在中國開展的臨床研究完成了首例患者入組。

mRNA平台：

- 針對人類乳頭瘤病毒16型(「**HPV-16**」)陽性的晚期不可切除或復發／轉移性實體瘤的治療性腫瘤疫苗ARC01在中國獲批開展I期臨床研究。

仿製產品

有17款產品獲批上市。

功能性食品：

有3款功能性食品在中國上市。

原料產品

有11款原料藥產品獲得藥監局批准上市。

產品及產業佈局

在呼吸及危重症領域，本集團已完成百濟製藥100%股權的變更登記，並獲得其技術領先的鼻噴製劑技術平台。百濟製藥的產品將會與本集團Ryaltris®複方鼻噴劑形成產品組合，全面滿足輕、中、重度過敏性鼻炎患者的用藥需求，同時將進一步完善本集團呼吸領域吸入性製劑平台的建設。

在五官科領域，產業佈局方面，本集團完成了對重慶多普泰醫藥科技有限公司（「**多普泰科技**」）90%的股權收購，並獲得了其核心中藥產品脈血康系列的產品權益，多普泰科技已成為本集團非全資擁有附屬公司。此次收購不僅豐富了本集團五官科板塊的中藥產品管線，同時還會進一步鞏固本集團在中藥方向上的市場綜合競爭力。產品佈局方面，本集團引進了三款全球創新的眼科產品，分別是用於治療蠕形蟎臉緣炎及蠕形蟎導致的臉板腺功能障礙的GPN01768以及用於治療乾眼症的OC-01及OC-02（Simpinicline）鼻噴霧劑（「**OC-02**」），進一步擴充了本集團在五官科領域的創新管線，為本集團五官科的持續健康發展提供新動能。

在心腦血管急救領域，本集團完成了天津田邊100%的股權變更登記，天津田邊已成為本集團全資擁有附屬公司。進一步鞏固了本集團在心腦血管急搶救市場上的領導者地位，也加速了本集團進入心腦血管慢性疾病市場的進程，有利於快速建立市場優勢。

此外，本集團在生產基地的建設方面也有重大進展。

生產基地：

位於中國四川省成都市溫江區的遠大醫藥放射性藥物研發及生產基地已完成主體結構封頂，並將於二零二五年投入運營。該研發及生產基地建成後將進一步夯實本集團核藥產業的基礎，加速全球創新研發管線的落地，推動本集團實現核藥產業的高質量發展，培育高價值重磅品種，為本集團放射性藥物的國產化落地奠定堅實的基礎。

位於中國湖北省黃石市陽新縣的遠大醫藥永晟製劑工廠建設項目(一期)工程完成主體結構封頂，該生產基地建成後將進一步擴大本集團製藥科技的產能規模，並為後續的高端製劑項目落地提供生產支援，補強本集團高端製劑製造的產業鏈，為本集團製藥科技後續的業績增長提供持續動能。

位於中國湖北省黃石市的大健康營養品生產基地建設項目正式啟動，通過採用綠色循環經濟模式與智慧化生產體系，建設符合國際標準的高端健康營養品生產線，致力於打造國內外客戶審計認可的智能化示範工廠，該基地建成後將作為本集團氨基酸板塊高端健康營養品的核心生產載體，持續豐富氨基酸板塊的產品管線，並與現有產品形成協同效應，增強該板塊的發展動能與抗風險能力，深化本集團在健康營養方向上的行業地位，為本集團生物科技領域的可持續發展提供戰略支撐。

位於中國湖北省仙桃市的氨基酸生產基地的二期工程已完成主體結構封頂，該生產基地建成後將進一步擴大本集團多個高品質氨基酸品種的產能，為本集團氨基酸板塊後續的業績增長提供持續動能。

業務介紹

本集團科技創新實力強勁、國際化實力突出、工業基礎雄厚，產業鏈完整，原料製劑一體化綜合優勢顯著。本集團有超過130款產品列入「國家基本藥物目錄」(2018年版)，有超過260款產品入選「國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2024年版)」。本集團於二零二四年六月榮登「2023年度中國化藥企業TOP100排行榜」第19位，並於二零二四年八月榮登「2024醫藥工業綜合競爭力指數百強」第25位。

核藥抗腫瘤診療及心腦血管精准介入診療科技

本集團充分發揮「精准和穩健的海內外業務拓展能力，國際領先技術的引進消化落地能力和優秀的市場推廣銷售能力」，瞄準科技創新前沿領域，重點佈局「核藥抗腫瘤診療」以及「心腦血管精准介入診療」板塊，已成為核藥抗腫瘤診療的龍頭企業和具備國際前沿技術的全方位心腦血管精准介入診療科技平台。

核藥抗腫瘤診療板塊

本集團在核藥抗腫瘤診療板塊已實現了研發、生產、銷售、監管資質等多個環節的全方位佈局，建立了完整的產業鏈。擁有放射性藥品生產許可證、放射性藥品經營許可證及輻射安全許可證等一系列國內放射性藥物生產經營類許可資質，中國商業化穩步推進。同時，亦參與制定《放射性體內治療藥物臨床評價技術指導原則》、《關於改革完善放射性藥品審評審批管理體系的意見》等規範文件，推動中國核藥產業健康發展。

核藥抗腫瘤診療板塊是本集團全球化程度最高的板塊之一，目前已擁有約800名員工，本集團聯合Sirtex並與Telix和ITM Isotope Technologies Munich SE（「ITM」）合作，搭建了具有國際化一流水平的腫瘤介入技術平台和RDC技術平台。圍繞腫瘤診療一體化的治療理念，目前本集團在研發註冊階段已儲備12款創新產品，涵蓋⁶⁸Ga、¹⁷⁷Lu、¹³¹I、⁹⁰Y、⁸⁹Zr在內的5種放射性核素，覆蓋了肝癌、前列腺癌、腦癌等在內的7個癌種。在產品種類方面，涵蓋診斷和治療兩類核素藥物，為患者提供多適應症治療選擇、多手段且診療一體化的全球領先的抗腫瘤方案。同時本集團與山東大學聯合成立了遠大醫藥—山東大學放射藥物研究院，並以該研究院為起點，逐步完成了核藥早期研發平台的建設，進行RDC藥物的自主研發，目前早期研發階段的產品儲備已達12款。

隨著產品管線的不斷擴充，創新產品中國註冊申報工作亦在順利推進，腫瘤介入方面，於二零二二年易甘泰®釷[90Y]微球注射液順利上市，於二零二五年一月全球創新溫度敏感性栓塞劑GPN00289的註冊性臨床研究完成了首例患者入組；RDC藥物方面，目前已有四款產品獲批開展臨床研究，其中三款已進入III期臨床階段，包括診斷前列腺癌的產品TLX591-CDx、診斷透明細胞腎細胞癌產品TLX250-CDx，以及治療GEP-NETs的產品ITM-11。海外註冊方面，全球創新的液體栓塞劑Lava™於二零二三年在美國獲批上市並成功實現商業化。同時，本集團正在有序推進甲級資質核素生產平台的建設。未來，本集團將持續加強核藥抗腫瘤診療板塊的研發和建設，豐富和完善產品管線及產業佈局，形成以易甘泰®釷[90Y]微球注射液為核心的核藥抗腫瘤診療產品集群，持續夯實本集團在全球核藥抗腫瘤診療領域領軍企業地位。

核心產品

全球創新產品易甘泰®釷[90Y]微球注射液：

本集團重磅全球創新產品易甘泰®釷[90Y]微球注射液是全球唯一一款用於結直腸癌肝轉移選擇性內放射治療「SIRT」的產品，在全球共有50多個國家和地區超過了15萬人次使用，並被巴賽隆納臨床肝癌指南(BCLC)、美國國立綜合癌症網路(NCCN)、歐洲腫瘤內科學會指南(ESMO)、歐洲肝臟研究學會(European Association for the Study of the Liver, EASL)、英國國家健康照護專業組織(National Institute for Health and Care Excellence, NICE)等多個國際權威機構的治療指南推薦，並進入了《二零二四年CSCO原發性肝癌診療指南》、《原發性肝癌診療指南(2024版)》、《中國結直腸癌肝轉移診斷和綜合治療指南(2023版)》、《中國肝癌肝移植臨床實踐指南(2021版)》等多項中國權威的臨床實踐指南當中。

易甘泰®釷[90Y]微球注射液於二零二二年一月獲得藥監局的上市許可，批准用於經標準治療失敗的不可手術切除的結直腸癌肝轉移患者的治療。該產品為中國肝臟惡性腫瘤患者提供了一種全新且有效的治療方式，提供轉化治療並進而進行手術切除的機會，實現臨床治癒，彌補了肝臟惡性腫瘤局部治療的空白，改善中國肝臟惡性腫瘤患者群體的遠期治療效果，標誌中國肝臟惡性腫瘤領域迎來了全新國際化精準介入治療方案。

二零二二年五月，易甘泰®釷[90Y]微球注射液在中國正式投入應用，中國肝部惡性腫瘤治療邁入了全新的「釷時代」。自易甘泰®正式上市後，近70家醫院已完成了核素轉讓手續，正式手術已在中國22個省市的50餘家醫院展開，已建立7個手術、治療及培訓中心。隨訪結果顯示，接受了易甘泰®手術的患者響應整體較為理想，大部分患者均獲得很好的臨床療效。目前，已有40余名患者順利實現肝癌腫瘤降期轉化並實施了肝癌切除手術，10余名患者通過橋接治療成功實施肝移植，實現臨床治癒；在所有可隨訪到的患者中，易甘泰®治療肝臟惡性腫瘤客觀緩解率達到65.6%，超半數患者腫瘤大小有緩解，其中近60位患者症狀完全緩解，無需切除，隨訪到的患者疾病控制率達到87.4%，治療效果顯著。

為加快易甘泰®微球注射液精準介入治療手段在中國的落地與普及，本集團依據中國藥監局及美國FDA批准的術者督導培訓體系，集中全球資源對中國國內術者提供患者篩選知識、手術操作技巧、預後評估方法等全方位培訓，幫助醫生掌握和積累臨床經驗以保證產品更加廣泛安全有效的應用，通過海外知名臨床專家協助國內醫師進行了多次特性化的實操培訓。目前，已對70家醫院超過1,100名醫生進行了易甘泰®手術理論或技能培訓，已有超過170名醫師獲得易甘泰®手術醫師登記。其中70名醫師通過了國際和國內著名專家一對一的嚴格培訓，獲取了獨立手術的操作資格，85名醫師具備助理手術操作資質。另外有16位專家已經獲得培訓導師的資格，將進一步加快易甘泰®放射性介入操作的臨床普及。

自上市以來，易甘泰®釷[90Y]微球注射液已進入上海滬惠保、北京普惠健康保、杭州西湖益聯保、成都惠蓉保等45個惠民保和3個特藥險，覆蓋21個省，30餘個城市，大大增加肝癌患者對該產品的可及性。

全球創新的液體栓塞劑Lava™

Lava™為美國首款獲批用於治療外周血管動脈出血的創新液體栓塞劑，該產品具有不透射線屬性，成像過程中不易出現偽影，體現出更優的成像效果。Lava™使用便捷，製備過程只需2分鐘（同類產品製備過程約需要20分鐘），在緊急狀況下為醫生節省準備時間提高患者生存概率；轉化後的固體栓塞提供兩種粘度選擇，針對不同情況的患者可靈活使用。Lava™可以與放射性同位素的近距離放射療法和介入療法產生協同作用。該產品已於二零二三年四月在美國獲批上市並於同年十月正式實現商業化。

尿路上皮癌早檢產品優愛®

採用甲基化+基因突變雙靶點設計，根據超過1000例的註冊性臨床研究的資料顯示，優愛®的敏感性達到92.5%，特異性達到95.8%，臨床結果優異，而且無創，不受血尿、結石等外界因素干擾，有助於實現對尿路上皮癌患者的早發現、早診斷、早治療與早獲益，目前該產品已經獲得了藥監局批准上市，是中國首款甲基化+基因突變雙靶點的尿路上皮癌早檢產品，同時作為《2024年CSCO尿路上皮癌診療指南》、《膀胱癌早診早治專家共識（2024版）》、《中國癌症篩查中心技術專家共識》等權威指南共識唯一推薦的產品，優愛®以「一管尿」，精準無創的實現了尿路上皮癌患者的早期診斷，性能卓越。

創新研發管線

核藥抗腫瘤診療板塊產品主要分為介入治療和RDC兩大類別。

介入治療：

全球創新溫度敏感性栓塞劑GPN00289：

GPN00289是一款獲得藥監局創新型醫療器械資質認定的溫度敏感性栓塞材料，用於治療富血管的良性及惡性腫瘤。於常溫下，凝膠具有良好的流動性，通過微導管輸送到病變組織的血管後，在人體溫度下凝膠形成從末梢血管到主供血管的原位固化，實現病變組織血管的栓塞，適用於各種富血管性實質臟器腫瘤，特別是肝臟富血管的良性及中惡性腫瘤的栓塞治療。該產品已於二零二四年七月進入註冊性臨床研究階段，並於二零二五年一月完成了首例患者入組。

全球創新的液體栓塞劑Kona™

適用於腦動靜脈畸形的術前栓塞，該產品具有短暫不透射線屬性，射線不透性將隨時間而遞減，可達成清晰的術後器官可視化效果。此外，Kona™具有載藥特性潛力，有望裝載其他化藥或放射性藥物，開發全新的藥械組合產品，可為其他腫瘤或血管疾病治療領域提供更為豐富的治療方案。目前Kona™已向FDA遞交了上市前審批(Premarket Approval, PMA)申請。

全球創新的實體瘤消融治療技術AuroLase®

AuroLase®是一款用於前列腺癌組織消融的全球創新治療技術，利用一種具有光學可調性的新型納米顆粒，通過靜脈遞送並富集在腫瘤中，選擇性地吸收鐳射能量，將光轉換成熱，從而精準地破壞腫瘤以及為腫瘤供血的血管，而不會嚴重破壞周圍的健康組織。與外科手術、放射療法或傳統的替代性局灶療法相比，AuroLase®療法可以最大程度地提高治療效果，同時最大程度地減少與手術、放射線和替代性局灶療法相關的副作用。目前該產品已向FDA遞交了PMA申請。

RDC藥物：

目前有9款在研產品，多款產品於期內取得了重要進展。

全球創新型前列腺癌診療產品TLX591/TLX591-CDx：

TLX591是一款靶向前列腺特異性膜抗原(PSMA)的治療性RDC藥物，其海外早期臨床研究顯示出了積極治療結果，影像學無進展生存期(rPFS)中位數為8.8個月，且安全性良好，該產品已於二零二三年十一月完成了海外III期國際多中心臨床研究的首例患者入組。TLX591-CDx是靶向PSMA的診斷RDC藥物，可與TLX591形成前列腺癌的放射診療一體化組合。TLX591-CDx於二零二一年十一月在澳大利亞獲批上市，同年十二月在美國獲批上市並在巴西獲得特別授權准許於正式獲批前銷售，二零二二年十月在加拿大獲批上市，二零二五年二月在英國和丹麥獲批上市，同時該產品在19個歐洲國家的上市申請也正在積極推進中。二零二三年八月，TLX591-CDx在中國開展的III期臨床研究完成了首例患者入組。

全球創新型透明細胞腎細胞癌診療產品TLX250/TLX250-CDx：

TLX250與TLX250-CDx形成了透明細胞腎細胞癌的放射診療一體化組合。TLX250-CDx在二零二零年七月獲FDA授予的突破性療法，其海外III期臨床研究在二零二二年十一月成功達到臨床終點。根據試驗結果顯示，對於通過目前臨床常用診斷方法電子掃描(CT)或磁力共振(MRI)提示存在腎臟腫塊但無法判斷是否為ccRCC的患者，TLX250-CDx正電子發射斷層成像(PET)在診斷ccRCC的敏感性和特異性上分別達到86%和87%，遠超過FDA要求的預設閾值(敏感性和特異性均大於或等於70%)，陽性預測值可達93%，針對目前難以診斷的處於T1a期的早期ccRCC(即腫瘤局限於腎內，腫瘤最大徑少於或等於4cm)，TLX250-CDx診斷的敏感性和特異性分別達到85%和89%。這些突破性的臨床結果表明，TLX250-CDx將有望為臨床提供一種準確性高且無創的ccRCC診斷方案，並有潛力成為全新的ccRCC臨床診斷標準，目前TLX250-CDx向FDA遞交的新藥上市申請已獲得受理，並進入了優先審評；此外，TLX250-CDx用於CAIX陽性實體瘤、膀胱及尿路上皮癌的多項拓展適應症臨床研究也在全球範圍內同步推進中；二零二二年九月，TLX250-CDx獲得藥監局批准於中國開展I/III期臨床研究，並於二零二四年六月完成了I期臨床研究並順利進入了III期臨床研究，目前該產品已完成了III期臨床研究的首例入患者入組給藥；TLX250正在海外開展II期臨床研究。

全球創新型胃腸胰腺神經內分泌瘤（「**GEP-NETs**」）診療產品ITM-11/TOCscan®：

ITM-11與TOCscan®組成了胃腸胰腺神經內分泌瘤的放射性診療一體化組合。ITM-11獲得FDA和歐洲藥品管理局（「**EMA**」）的孤兒藥資格，海外開展的III期臨床研究（COMPETE）已於二零二五年一月達到主要臨床終點，中國註冊方面，該產品於二零二三年四月獲得藥監局批准開展用於治療不可手術、進展性、SSTR+的GEP-NETs的I期臨床研究，於二零二四年三月獲得藥監局批准加入針對高分化侵襲性2級和3級、SSTR+的GEP-NETs的國際多中心III期臨床研究（COMPOSE研究）；此外，該產品於二零二四年十二月獲得藥監局批准開展用於治療高分化1級或2級、SSTR+的GEP-NETs的III期橋接臨床研究（COMPETE橋接研究），該產品有望實現對GEP-NETs各階段病程的全方位覆蓋；TOCscan®已於二零一八年在德國、奧地利、法國獲批上市。

全球創新型膠質母細胞瘤治療產品TLX101：

TLX101是一款用於治療多形性膠質母細胞瘤的RDC藥物，可自由通過血腦屏障進入大腦，並靶向膠質母細胞瘤過度表達的L型氨基酸轉運蛋白1（LAT-1）精準輻射癌細胞，促使其凋亡以達到治療效果。該產品已獲FDA孤兒藥認定，目前正在海外正處於I/II期臨床研究階段，二零二三年四月，TLX101獲得藥監局批准於中國開展I期臨床研究。

全球創新型惡性腫瘤骨轉移治療產品ITM-41：

ITM-41是一款將無載體¹⁷⁷Lu與唑來膦酸偶聯靶向惡性腫瘤骨轉移的治療類RDC藥物。產品可精準靶向轉移部位的羥基磷灰石，對惡性腫瘤骨轉移有抑制作用，同時最大限度地減少對正常組織的輻射，大大提高了患者的生存質量，並有可能進一步減少嚴重的骨轉移患者骨骼相關事件。目前，該產品正處於臨床前研究階段。

心腦血管精准介入診療板塊

本集團秉承「精准治療」的治療理念，圍繞通路管理、結構性心臟病及心衰三個方向進行全方位佈局，搭建高端醫療器械產品集群，目前該板塊已佈局27款產品，其中通路管理方向已有20款產品在中國獲批上市，結構性心臟病方向已有1款產品在中國獲批上市，首款自研的國產可調節顱內取栓支架鷓鴣於二零二四年十月獲得藥監局批准在中國上市，全球創新的國產化血管內雙模成像系統NOVASYNC™於二零二四年十二月獲得藥監局批准在中國上市，此外，本集團與江蘇臻億醫療科技有限公司合作的外周衝擊波系統DEEPQUAKE™和經導管二尖瓣夾系統NeoNova®分別於二零二四年十一月和二零二五年二月獲得藥監局批准在中國上市，與上海安通醫療科技有限公司合作的多極腎動脈射頻消融系統鉅睿時Iberis™於二零二五年二月獲得藥監局批准在中國上市，其他產品也在積極推進中國臨床註冊工作，力爭在未來年度實現創新產品分階段分梯次上市，帶動該板塊業務穩定增長。

本集團在該板塊已實現「無源+有源」創新器械平台的全面建設，其中，武漢光毅有源器械研發生產基地和常州無源器械研發生產基地以及聚焦結構性心臟病領域的上海器械研發中心已投入使用。目前已經和美國、加拿大、德國、義大利、瑞士等多國臨床中心或者研發平台進行技術合作，逐步開啟邁向全球化研發新進程。該板塊員工超過220人，其中，研發團隊超過50人，且碩士和博士佔比超過60%，擁有醫學、藥學、材料、機械、電子等綜合背景，助力研發創新工作行穩致遠，本集團致力於將該板塊打造成為中國乃至全球領先的「心腦血管精准介入診療平台」。

心腦血管精准介入診療產品

本集團兩款在售藥塗球囊RESTORE DEB[®]和APERTO[®] OTW，均採用獨有的SAFEPA^X專利技術，藥物塗層均一穩定，且脫落率小，上市以來獲得了廣大臨床醫生和患者的認可和良好的市場口碑。用於冠狀動脈成像的全球創新血管內雙模成像設備NOVASIGHT HYBRID SYSTEM[™]（「NOVASIGHT[™]」）以及其國產化產品NOVASYNC HYBRID SYSTEM[™]（「NOVASYNC[™]」）能夠同時實現超聲和光學兩種成像，可同步滿足醫生對分辨力和穿透力的要求，簡化醫生操作，提高成像的準確性，可為需要進行經皮冠狀動脈介入治療（「PCI」）的患者提供更加精准的血管成像方案，滿足個性化的臨床需求。在神經介入方面，本集團自研自產的用於治療急性缺血性腦卒中的首款國產可調節顱內取栓支架產品鷓鴣[®]以及可以與其配套使用的一系列創新器械產品均已於中國獲批上市。

冠脈藥塗球囊RESTORE DEB[®]：

RESTORE DEB[®]是目前中國首款具有原發冠脈血管病變和支架內再狹窄雙重適應症的藥塗球囊，其臨床研究結果發佈於心血管疾病領域重要期刊「JACC (Journal of the American College of Cardiology) Cardiovascular Interventions」，其臨床地位也在「中國經皮冠狀動脈介入治療指南」、「藥物塗層球囊臨床應用中國專家共識等指南和專家共識中得以肯定。

透析通路藥塗球囊APERTO[®] OTW：

APERTO[®] OTW為首款針對透析患者動靜脈內癩狹窄適應症的藥塗球囊，這款產品具有耐高壓和藥物塗層雙重特性，與普通高壓球囊相比，APERTO[®] OTW在術後六個月靶病變通暢率具有顯著優勢，對於延長內癩的使用時間、改善透析患者的生活質量都會起到重大貢獻，其臨床研究成果發佈於腎病治療領域重要期刊「American Journal of Kidney Diseases」。

血管內雙模成像設備NOVASIGHT™及其國產化產品NOVASYNC™：

NOVASIGHT™和NOVASYNC™融合了血管內超聲（「IVUS」）和光學相干斷層成像（「OCT」）兩種成像技術，可以同時、同向、同軸、同位的展示血管內的超聲及光學圖像。一方面，可以更好的為醫生提供血管內斑塊與血管壁的組織學和形態學資訊，有利於醫生為患者提供更為精準的治療方案；另一方面，也為患者減少了診療程式，減輕了醫療負擔。NOVASIGHT™是首款獲得美國FDA批准的血管內超聲光學雙模成像系統，且在加拿大和日本均已上市，NOVASYNC™是NOVASIGHT™的國產迭代產品，繼承了NOVASIGHT™的優異性能與高品質、實現了國產與進口產品的互相相容、可進一步降低產品的生產成本，有望惠及更多的冠心病患者。這兩款產品在冠脈血管成像和腔內介入手術領域都有廣闊的應用前景。

首款國產可調節顱內取栓支架產品：

鷓鴣®採用圓絲編織結構設計，可在體外進行手動調控至理想直徑以匹配目標血管，同時支架植入過程中全程可視、全程顯影，能夠更好的輔助術者根據血栓部位與總長度，來調節支架以更好的適應閉塞血管，實現更高的血管再通率。鷓鴣的可調節特性，一方面提高了支架與血栓嵌合能力，提高了手術的有效性，另一方面減少了對血管的損傷，提高了手術的安全性。此外，鷓鴣為全支架顯影，更便於醫生精準操作，鷓鴣的上市將為急性缺血性卒中取栓治療提供了新的選擇。

多極腎動脈射頻消融系統鉑睿時Iberis™

依託先進的腎神經消融技術，通過微創介入操作，將消融導管精準送達腎動脈血管，利用射頻能量對腎交感神經進行消融，有效阻斷過度興奮的腎交感神經信號傳導，從而實現血壓的穩定調控。Iberis™在控制不佳的原發性高血壓患者的治療中展現出優秀臨床療效，相關研究成果已在國際心血管頂級學術期刊Circulation（影響因數：35.5）上全文發表，獲得了國際學術界的高度認可，是目前全球範圍內唯一獲得歐盟CE認證且具備橈動脈與股動脈雙入路設計的腎動脈去交感神經消融術（RDN）產品。

國產外周衝擊波系統DEEPQUAKE™

通過在球囊低壓擴張時向病變部位釋放非聚焦的脈衝式聲壓力波，高效安全地破壞血管壁淺表與深層的鈣化斑塊，可用于治療成人患者髂動脈、股動脈、髂股動脈、腘動脈、腎動脈和膝下動脈的鈣化病變（血管狹窄程度 $\geq 50\%$ ）。DEEPQUAKE™產品設計獨特，具備較大的脈衝能量且能量可五檔調節，能更加有針對性的擊碎頑固的鈣化組織；具備較多的電極數量排布，保證了能量更均勻的分佈，提高治療的安全性和有效性；具備較長的球囊長度，可以覆蓋長段彌漫的鈣化病變。該產品有望為外周血管鈣化病變患者提供更多樣化的治療選擇。

國產經導管二尖瓣夾系統NeoNova®

通過介入方式對二尖瓣反流患者進行緣對緣二尖瓣修復，提高心臟功能，減小患者手術創傷，縮短恢復時間。該產品操作便捷且安全性好，採用彈性自鎖機制可以讓夾臂自動適應瓣膜強度並自動鎖定，在保證夾合穩定的同時，最大限度規避了術中和術後遠期瓣膜被撕裂風險；使用「一字型」夾合器，可靈活應對腱索纏繞和交界區域跨瓣等複雜情況；控彎穩定，半徑更小，節省了手術在心房內所需的操作空間，手術操作餘地更大。該產品有望為二尖瓣反流患者提供了全新的治療選擇。

創新研發管線

通路管理方向：

全球創新型內源性組織修復產品aXess：

aXess是一款用於對終末期腎臟病（ESRD）患者建立移植物血管內瘻（AVG）開展血液透析治療的全球創新內源性組織修復產品，該產品可以為患者自體組織修復提供基礎結構框架，加快透析通路的建立，降低血栓以及相關併發症的發生，有望為透析患者提供一種更為安全且有效的血液通路。aXess可進一步與APERTO® OTW在血液透析領域形成協同。該產品在美國獲批開展的關鍵性臨床研究已於二零二四年十一月完成了首例患者入組，在歐洲開展的關鍵性臨床研究於二零二五年一月完成了全部患者入組，同時，該產品在中國的註冊工作也在積極地推進中。

結構性心臟病方向：

全球創新型二尖瓣置換系統Saturn：

Saturn是一款用於二尖瓣置換的全球創新醫療器械，該產品用經房間隔的介入方式植入，最大程度避免手術創傷，縮短術後恢復時間，創新性地將瓣環重建技術與瓣膜置換技術相結合，提升器械適配性，適合各種常見的二尖瓣結構。該產品於二零二四年六月在美國完成首次人體實驗的首例患者入組，同時，該產品在中國的註冊工作也在積極地推進中。

心衰方向：

全球創新型心室輔助器械CoRISMA：

CoRISMA是一款治療三級和終末期心衰的經導管完全植入的心室輔助醫療器械，採用世界先進的能量傳輸技術無線供電，通過微創手術為心衰終末期患者提供了具有創傷小、安全性高、無電源線感染、併發症少的治療方法。目前，本集團正在與耶魯大學孵化的創新性醫療器械公司進行產品的合作開發工作。

製藥科技

本集團在呼吸及危重症、五官科、心腦血管急救等領域深耕多年，現有多款市場份額領先的高壁壘產品和獨家品種，具備良好的品牌優勢和穩固的市場地位，亦儲備多款創新產品。

通過全球技術合作與自主研發相結合的創新模式，本集團在製藥科技領域建立了武漢光穀國際研發中心、澳洲糖組學研發中心以及南京奧羅mRNA研發中心。各研發中心及技術平台將持續賦能，為本集團在製藥科技領域的研發創新提供源源不斷的技術支援。

呼吸及危重症板塊

本集團於呼吸及危重症板塊在售產品覆蓋鼻炎、支氣管炎、肺炎、哮喘、慢性阻塞性肺部疾患等多個適應症。核心產品切諾(桉檸蒎腸溶膠囊)、恩卓潤®比斯海樂®和恩明潤®比斯海樂®均為全國獨家品種，處於細分領域的領先地位。

該板塊針對未被滿足的重大臨床需求進行創新佈局，已有多款在研產品覆蓋過敏性鼻炎、膿毒症、呼吸窘迫綜合征(「ARDS」)等。未來，本集團將繼續採用自主研發與全球拓展的研發理念，打造氣道慢病全週期管理產品集群和危重症產品管線，不斷鞏固本集團在該領域的行業地位。

呼吸科產品

主要產品包括切諾®、恩卓潤®比斯海樂®和恩明潤®比斯海樂®、布地奈德鼻噴霧劑等。

切諾®：

為一款粘液溶解性祛痰藥。適用於急、慢性鼻竇炎；急慢性支氣管炎、肺炎、支氣管擴張、肺膿腫、慢性阻塞性肺部疾患、肺部真菌感染、肺結核和硅肺等呼吸道疾病；亦可用於支氣管造影術後，促進造影劑的排出。為本集團自主研發的中國獨家品種，有成人裝和兒童裝分別適用於成年人和兒童使用，分別於二零一七年進入中國國家醫保目錄及二零一八年進入中國國家基藥目錄，並榮登「二零二四年健康產業品牌榜」、「2022-2023年中國家庭常備藥上榜品牌」、「2023-2024年度中國藥品零售市場潛力品牌」。目前已有數十項指南和專家共識推薦使用黏液溶解促排劑用於臨床，其中十餘項指南和專家共識均明確推薦桉檸蒎腸溶膠囊或其活性成分用於臨床治療，如《中國咳嗽基層診療與管理指南(2024年)》《中國成人支氣管擴張症診斷與治療專家共識(2021)》、《兒童分泌性中耳炎診斷和治

療指南(2021)》、《慢性阻塞性肺疾病基層合理用藥指南(2020)》、《中國胸外科圍手術期氣道管理指南(2020版)》、《原發性纖毛運動障礙診斷與治療中國專家共識》、《鼻炎分類和診斷及鼻腔用藥方案的專家共識》、《兒童反復呼吸道感染專家共識》等，臨床地位突出，醫生及患者認可程度高，持續領跑口服止咳祛痰藥物市場。

恩卓潤®比斯海樂®(茛達格莫吸入粉霧劑II)和恩明潤®比斯海樂®(茛達特羅莫米松吸入粉霧劑II、III)：

恩卓潤®比斯海樂®是中國國內首款獲批哮喘適應症的三聯複方吸入製劑，適用於使用長效 β 2受體激動劑(LABA)和吸入性糖皮質激素(ICS)聯合維持治療未能充分控制的成年哮喘患者的維持治療。產品療效明確，使用便捷，並實現了三方面的突破：(1)採用了優化的ICS、LABA和長效乙醯膽鹼受體拮抗劑(LAMA)藥物組合，即糠酸莫米松/醋酸茛達特羅/格隆溴銨，三種有效成分協同增益，對比常規高劑量ICS-LABA和高劑量ICS-LABA聯合LAMA開放三聯，恩卓潤®比斯海樂®可有效改善中重度哮喘患者臨床症狀和肺功能，並顯著降低急性發作風險；(2)每日一次給藥，極大程度便利患者並有望改善依從性；(3)採用先進的比斯海樂®吸入裝置，裝置操作簡易，為患者提供可聽、可嘗、可視的三重給藥確認，增強患者完整劑量用藥的信心。該產品III期臨床研究ARGON顯示，相較于高劑量沙美特羅替卡松吸入粉霧劑聯合噻托溴銨吸入噴霧劑開放三聯，恩卓潤®比斯海樂®可顯著降低急性發作風險，特別是24周中度急性發作風險的年化發生率降低了43%。恩明潤®比斯海樂®為創新型ICS糠酸莫米松和LABA醋酸印達特羅的二聯複方製劑，適用於成人及12歲以上青少年哮喘患者的維持治療。恩明潤®比斯海樂®同樣具備「可視可控、精準吸入、一天一次」等特點，可顯著改善患者肺功能並減少急性發作風險，是哮喘患者優化治療的新選擇。該產品III期臨床研究顯示，對比常規高劑量沙美特羅替卡松吸入粉霧劑，恩明潤®比斯海樂®可顯著改善患者急性發作風險，重度、中重度和所有急性發作類別風險分別降低約26%、22%和19%。這兩款產品均已正式納入中國的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》乙類藥品管理範圍，為長期接受哮喘治療的人群提供新的治療方案。

布地奈德鼻噴霧劑：

是一種鼻用皮質類固醇藥物，具有強效的局部抗炎與抗過敏作用，可直接作用於鼻黏膜，緩解鼻炎症狀。適用於治療季節性和常年性過敏性鼻炎，常年性非過敏性鼻炎；亦可用於預防鼻息肉切除後鼻息肉的再生，對症治療鼻息肉。為過敏性鼻炎的一線用藥，被納入《中國變應性鼻炎診斷和治療指南(2022年，修訂版)》、《鼻用糖皮質激素治療變應性鼻炎專家共識》、《中國慢性鼻竇炎診斷與治療指南》、《鼻炎分類和診斷及鼻腔用藥方案的專家共識》等多項臨床指南和專家共識中。該產品為國內首仿，將有望改變同通用名產品市場上外資企業獨佔的競爭格局。

創新研發管線

本集團基於未被滿足的臨床需求，針對季節性過敏性鼻炎、膿毒症、ARDS等適應症，佈局了多款全球創新藥物。

治療季節性過敏性鼻炎的新型複方鼻噴劑GSP 301 NS：

GSP 301 NS是一款新型的糖皮質激素和抗組胺藥的複方鼻噴劑，目前該產品已在美國、澳洲、韓國、俄羅斯、英國和歐盟等國家和地區獲批上市；中國註冊方面，於二零二一年十月獲批開展用於治療12歲及以上患者的過敏性鼻炎和鼻結膜炎症狀的III期臨床試驗，已於二零二三年九月成功到達了臨床終點，根據臨床結果顯示，GSP 301 NS的療效均優於單方原研製劑Patanase®NS和內舒拿®NS。同時，GSP 301 NS的安全性、耐受性及藥代動力學特徵也都達到了預設的臨床終點，二零二四年二月，該產品的NDA正式獲得藥監局受理。

重症治療的全球創新藥物STC3141:

STC3141為本集團自主開發的全新作用機制的小分子化合物，通過中和胞外遊離組蛋白和中性粒細胞誘捕網來逆轉機體過度免疫反應造成的器官損傷，可用於多種重症適應症。該產品作用機制創新，臨床前相關研究結果於二零二零年二月和二零二三年十一月分別發表於頂級學術期刊「Nature Communications」和「Critical Care」，具有深遠的學術影響力。目前該產品已在中國、澳大利亞、比利時、英國、波蘭三大洲五個國家，在膿毒症、ARDS、重症新冠病毒感染（「COVID-19」）及COVID-19引發的ARDS四個適應症上獲批七個臨床批件，完成了三項針對患者的臨床研究並成功達到了臨床終點。於二零二零年四月和二零二二年一月分別在澳洲和比利時獲批開展用於治療膿毒症的Ib期臨床研究，於二零二三年六月成功達到臨床終點；於二零二一年三月初獲得藥監局批准，在中國開展的針對ARDS患者的Ib期臨床研究，於二零二二年十月完成並成功達到臨床終點；於二零二一年四月、九月和十月分別在比利時、波蘭和英國獲批治療重症COVID-19的IIa期臨床研究，於二零二二年七月完成並成功達到臨床終點，上述三項臨床研究均揭示了在治療重症領域疾病的良好安全性和臨床獲益潛力，目前該產品已於二零二三年七月在中國獲批開展針對膿毒症的II期臨床研究，並於二零二四年十二月完成了全部患者入組給藥，預計將在二零二五年上半年得到初步臨床結果。

治療膿毒症的全球創新藥物APAD:

APAD為本集團自主開發的全新作用機制的小分子化合物，可拮抗多種病原體相關分子，臨床前實驗數據顯示，對細菌及病毒感染導致的膿毒症都能起到治療作用，與STC3141以拮抗機體過度免疫反應來治療膿毒症的作用機理形成互補，可在膿毒症等重症的治療方面形成良好的產品組合。該產品於二零二三年三月獲批在中國開展I期臨床研究，目前已成功完成了I期臨床研究，根據臨床研究結果顯示，該產品在安全性、耐受性上表現良好並初步了解其在人體內的藥代動力學特徵。

五官科板塊

本集團五官科板塊治療領域覆蓋包括眼科、耳鼻喉科、口腔科等多科室疾病，覆蓋了化學製劑、中藥製劑及健康產品，包含處方藥、OTC、器械、消費品等幾大類別，建立了以客戶為中心，學術為主導的專業化營銷團隊，形成了覆蓋全國的營銷網絡。該板塊秉持中西結合與藥械同治的發展戰略，不斷豐富系列化產品集群，醫院端通過持續加強產品的臨床循證醫學體系建設與專業學術推廣體系建設，為臨床專家提供完善的疾病診療方案和細緻化的產品服務方案；零售端積極打造中國領先的眼健康消費品牌，提供專業、安全、便捷的眼健康解決方案。創新研發方面，通過合作引進和自主研發相結合的策略，儲備了治療「乾眼症」、「蠕形蟎瞼緣炎」、「眼科術後抗炎鎮痛」、「翼狀胬肉」和「近視」等多款全球創新產品，構建差異化競爭優勢，有望為患者提供更多治療選擇，改善生活質量。未來該板塊將持續深耕前沿創新賽道，不斷強化行業影響力，實現業務領域新突破。

五官科產品

本集團五官科核心產品包括和血明目片、金嗓系列（金嗓開音片／膠囊／丸／顆粒、金嗓清音片／膠囊／丸／顆粒、金嗓利咽片／膠囊／丸／顆粒、金嗓散結片／膠囊／丸／顆粒）、脈血康（脈血康膠囊及脈血康腸溶片）、瑞珠（聚乙烯醇滴眼液）、諾通（鹽酸賽洛唑啉）等。

和血明目片：

由四物湯、二至丸和生蒲黃湯三個經典名方化裁而成，具有涼血止血、滋陰化瘀、養肝明目的功效，主要用於陰虛肝旺，熱傷絡脈所引起的眼底疾病。和血明目片為中國全國獨家品種，國家中藥保護品種，國家醫保目錄和國家基本藥物目錄收載品種，上市30餘年來，積累了大量在眼底出血方面的臨床研究資料和應用經驗，被納入《實用眼科藥物學》、《和血明目片治療濕性年齡相關性黃斑變性臨床應用專家共識》等多個指南／共識，為產品的臨床使用提供有價值的文獻支援。

金嗓系列產品：

全國獨家產品，覆蓋喉科全病種，其中金嗓散結膠囊用於熱毒蓄結、氣滯血瘀而形成的慢喉暗(聲帶小結、聲帶息肉、聲帶黏膜增厚)及由此而引起的聲音嘶啞等症。金嗓散結膠囊上市三十多年以來，在臨床得到廣泛應用。金嗓利咽膠囊為治療肝鬱氣滯、痰濕內阻所致咽喉疾病唯一中成藥，也是臨床中咽異感症，胃食管反流性咽炎、慢性肥厚性咽喉炎理想用藥。金嗓開音膠囊針對急性咽炎、急性喉炎引起的咽喉紅、腫、熱、痛、聲音嘶啞起效迅速。幾款產品均被納入中華中醫藥學會《中醫耳鼻咽喉科常見病診療指南》、臨床醫師診療叢書《臨床用藥指南》、權威專著《常見眼耳鼻咽喉科中成藥手冊》、《實用耳鼻咽喉頭頸外科學》等，為多個臨床路徑、專家診療指南收載品種。二零二二年一月中華中醫藥學會發佈《金嗓散結膠囊治療聲帶小結、聲帶息肉臨床應用專家共識》，也為金嗓散結產品的循證之路增添了新的支持。金嗓散結和金嗓開音膠囊為國家醫保目錄產品，金嗓開音、清音屬於兼具處方藥和非處方藥屬性的雙跨品種。

脈血康(脈血康膠囊及脈血康腸溶片)：

具有抗凝、抗血栓、抗纖維化、改善血液循環等功效，可用於治療冠心病、急性腦梗死、缺血性腦卒中、不穩定性心絞痛等心腦血管疾病。為國家醫保和基本藥物目錄品種，也是目前國內唯一標注了抗凝血酶活性單位的中成藥(每粒/片相當於14個抗凝血酶活性單位)，已被納入《腦卒中中西醫結合防治指南》、《腦梗死中西醫結合診療指南》、《活血化癥類中成藥合理用藥指南》、《特發性膜性腎病中醫臨床實踐指南》、《脈血康膠囊(腸溶片)治療心腦血管疾病臨床應用專家共識》等眾多權威的臨床指南中。

瑞珠® (聚乙稀醇滴眼液) :

為單支裝無防腐劑人工淚液，現為治療幹眼的一線用藥。為《中國白內障圍手術期幹眼防治專家共識(2021年)》、《中國幹眼專家共識(2020年)》、《中國激光角膜屈光手術圍手術期用藥專家共識(2019年)》、《我國臉板腺功能障礙診斷與治療專家共識(2017年)》等多個專家共識中推薦用藥。瑞珠具有良好的品牌知名度，二零一七年獲得中國馳名商標；二零一六年至二零二四年連續九年獲得西普金獎—「健康產業品牌榜」。

諾通 :

是一款緩解鼻塞的鼻減充血劑。適用於減輕急慢性鼻炎、鼻竇炎、過敏性鼻炎、肥厚性鼻炎等鼻腔疾病引起的鼻塞症狀。其不含有激素和麻黃碱，成人和兒童均可適用。諾通分為滴鼻劑和鼻用噴霧劑兩個劑型，其中鼻用噴霧劑為國產獨家劑型，在同通用名產品中處於領跑地位。產品被納入《兒童慢性鼻竇炎的診斷和治療中國專家共識(杭州，2024)》、《中國變應性鼻炎診斷和治療指南(二零二二年，修訂版)》、《兒童變應性鼻炎診斷和治療指南(二零二二年，修訂版)》等臨床指南。

酒石酸伐尼克蘭鼻噴霧劑（「OC-01」）：

是一款高選擇性的乙醯膽鹼能受體激動劑，可通過啟動三叉神經副交感神經通路，增加天然淚液的分泌，從而達到治療乾眼症的目的。根據OC-01的III期臨床研究結果顯示，與對照組相比，OC-01在改善乾眼症患者淚液分泌方面顯示出具有統計學和臨床意義的顯著改善，受試者的自然淚液分泌較基線明顯增加（Schirmer評分較基線增加大於或等於10毫米的受試者比例顯著佔優），且安全性和耐受性良好。該產品於二零二一年十月在美國獲批上市，是目前全球首款且唯一一款獲批治療輕、中、重度乾眼的無防腐劑、多劑量、無菌包裝鼻噴霧劑；中國註冊方面，該產品於二零二三年二月在中國澳門特別行政區獲批上市；於二零二三年四月作為進口臨床急需藥品，落地海南樂城醫療先行區；於二零二三年十二月在香港大學深圳醫院開出粵港澳大灣區的首張處方；於二零二四年十一月獲得藥監局批准上市，且於同月在中國台灣地區獲批上市；目前，該產品被納入《中國乾眼臨床診療專家共識（2024年）》、美國眼科學會發佈的2023版《乾眼臨床實踐指南》等國內外權威臨床指南和共識。

創新研發管線

本集團在眼科術後抗炎鎮痛、翼狀胛肉、乾眼症、近視、蠕形蟎瞼緣炎及蠕形蟎導致的瞼板腺功能障礙等存在明確臨床需求的方向佈局了五款創新藥物：

眼科術後抗炎鎮痛改良型新藥激素納米混懸滴眼液GPN00833:

其主要活性成分丙酸氯倍他索是一種強效的糖皮質激素，具有高效的局部抗炎活性和較強的毛細血管收縮作用，同時其獨特的納米製劑工藝有效解決了激素產品低水溶性導致的生物利用度低及安全性風險，該產品已於二零二四年三月獲得美國FDA批准上市，中國註冊方面，該產品於二零二四年十一月完成在中國開展的III期臨床研究並成功達到了臨床終點，與對照組相比，該產品在抗炎和鎮痛方面具有顯著的統計學差異和臨床意義，且該產品的安全性、耐受性良好，藥代動力學特徵也符合預期。目前，該產品正處於NDA準備階段。

治療翼狀胬肉改良型新藥GPN00153 (CBT-001) :

為已上市治療肺纖維化藥物尼達尼布的創新改良產品，對新生血管生成和組織纖維化均有抑制作用。目前已在美國完成II期臨床試驗，安全性高，臨床療效顯著，可抑制翼狀胬肉生長並控制病情惡化。CBT-001全球開發於二零二二年六月進入III期臨床階段，在中國於二零二三年三月獲得藥監局批准開展III期臨床研究，並於二零二四年三月完成了首例患者入組給藥。

乾眼症全球創新藥物GPN00136 (BRM421) :

為小分子多肽滴眼液，可加速角膜緣幹細胞的分裂增殖，促進眼表修復。BRM421已於美國完成的II期臨床研究資料顯示，與目前已上市的治療乾眼症的環孢素類滴眼液相比，其安全性高且刺激性小，具有能夠在兩星期內迅速緩解乾眼症症狀和體征的潛力。目前，該產品海外已進入III期臨床研究階段，中國註冊方面，已於二零二三年四月獲批開展II期臨床研究。

用於延緩兒童近視進展的新型眼用製劑GPN00884:

為本集團與溫州醫科大學（「**溫醫大**」）附屬眼視光醫院共同開發的全新作用機制的創新藥，與低濃度阿托品滴眼液相比，GPN00884滴眼液無瞳孔散大效應，不會出現畏光、調節下降等不良反應，給藥時段不受限制，可提高患者的依從性。該產品已於二零二四年三月在中國獲批開展I期臨床研究，並於同年八月完成全部受試者入組給藥。

用於治療蠕形蟎臉緣炎及蠕形蟎導致的臉板腺功能障礙的全球創新眼用製劑GPN01768 (TP-03) :

是一款對 γ -氨基丁酸門控氯離子通道（「**GABA-Cl**」）具有選擇性的非競爭性拮抗劑，其通過選擇性抑制蠕形蟎體內的GABA-Cl，使蟲體麻痹和死亡，進而徹底治癒蠕形蟎臉緣炎。該產品具有高度親脂性，可促進其在蠕蟲棲息的睫毛毛囊油脂中的吸收。目前，該產品已在美國完成了兩項關鍵性臨床研究，均達到了主要終點和所有次要終點，具有統計學意義，且未發生與治療相關的嚴重不良事件，並已於二零二三年七月獲得美國食品藥品監督管理局（「**FDA**」）批准上市，是目前FDA批准的首款也是唯一一款針對蠕形蟎臉緣炎的藥物。此外，該產品在美國開展的用於治療蠕形蟎導致的臉板腺功能障礙的II期臨床研究也顯示出了陽性的頂線結果。中國註冊方面，該產品已向藥監局遞交了NDA並獲得了受理。

心腦血管急救板塊

本集團心腦血管急救板塊兼顧了急搶救與慢性疾病管理兩大方向，在急救方向，本集團被列為「國家基本用藥生產基地」、「國家戰備儲備急救用藥生產企業」、「國家小品種藥(短缺藥)集中生產基地建設單位元」，擁有超過30個品種，其中14個品種納入了中國國家急搶救藥品目錄，16個品種納入了短缺藥品目錄，產品管線數量位居行業前列，產品覆蓋院內急救、院前急救及社會急救三大急救場景，持續為國內心腦血管急搶救患者提供多場景、多選擇、安全且有效的產品組合。在慢性疾病管理方向，核心產品能氣朗、依普利酮片、合心爽／合貝爽等，持續領跑細分市場。目前心腦血管急救板塊在研產品超過20款，通過自主創新研發與高難度仿製技術突破相結合，繼續佈局和開發臨床急需的心腦血管急救與慢性疾病治療領域的產品。

心腦血管急救產品

產品主要覆蓋血壓控制、血管活性藥、心肌代謝、心衰、抗凝等領域，主要產品包括利舒安(重酒石酸去甲腎上腺素注射液、鹽酸腎上腺素注射液)、合心爽／合貝爽(鹽酸地爾硫草片／鹽酸地爾硫草緩釋膠囊、鹽酸地爾硫草注射液)、能氣朗(輔酶Q10片)、諾複康(鹽酸甲氧明注射液)、依普利酮片等。

利舒安®(重酒石酸去甲腎上腺素注射液、鹽酸腎上腺素注射液)：

重酒石酸去甲腎上腺素注射液，用於急性低血壓狀態的血壓控制，也可用於心跳驟停復蘇後血壓維持。鹽酸腎上腺素注射液，適用於因支氣管痙攣所致嚴重呼吸困難，可迅速緩解藥物等引起的過敏性休克，為各種原因引起的心臟驟停進行心肺復蘇的主要搶救用藥。兩款產品都為國家醫保和國家基藥目錄品種，重酒石酸去甲腎上腺素注射液於二零二一年國內首家通過一致性評價。作為重要急救用藥，兩款產品為《中國心力衰竭基層診斷與治療指南(2024)》、《支氣管激發試驗臨床應用中國專家共識(2024版)》《妊娠期心肺復蘇中國急診專家共識》、《中國兒童急性非靜脈曲張性上消化道出血診治指南(2024)》、《中國老年心肺復蘇急診專家共識》、《AHA心肺復蘇與心血管急救指南：成人高級心血管生命支持》、《血管加壓藥物在急診休克中的應用專家共識(2021)》、《成人心臟驟停後綜合征診斷和治療中國急診專家共識(2021)》、《老年膿毒症患者圍術期管理專家共識(2021)》、《歐洲變態反應與臨床免疫學會指南：嚴重過敏反應指南(2021版)》、《歐洲復蘇學會指南(2021)》等眾多指南及專家共識推薦用藥，產品臨床地位顯著。

利其安®鹽酸腎上腺素注射液(預灌封)：

二零二二年七月，本集團自主研發的「鹽酸腎上腺素注射液(預灌封)」獲批上市，是目前中國首家上市的腎上腺素預灌封製劑。目前中國已上市的其他腎上腺素產品均為安瓿瓶包裝，使用時需現場配製，存在藥液浪費的現象，同時也不可避免的引入玻璃屑以及存在二次污染的風險。本集團的預灌封產品無需配製，可直接使用，具有操作便捷、用藥精確、避免玻璃屑引入、減少二次污染等特點，在優化產品質量的同時，可極大程度上為患者爭取到寶貴的搶救時間，為廣大醫生和患者人群提供更加高效的產品組合，以應對更多複雜的臨床急救場景。

合心爽®／合貝爽®(鹽酸地爾硫草片／鹽酸地爾硫草緩釋膠囊、鹽酸地爾硫草注射液)：

作為經典的鈣離子通道阻滯劑，具有臨床療效明確且安全性高等特點，擁有口服常釋劑型、緩釋劑型和注射劑型，可以極大程度的滿足高血壓、冠心病等心腦血管疾病患者的臨床需求，被納入《中國高血壓防治指南(2024年修訂版)》、《縣域高血壓合理用藥與綜合管理指南》、《中國慢性冠脈綜合征患者診斷及管理指南》、《非ST段抬高型急性冠脈綜合征診斷和治療指南(2024)》、《老年心房顫動診治中國專家共識(2024)》、《穩定性冠心病診斷與治療指南》、《室上性心動過速基層合理用藥指南》、《中國成人肥厚型心肌病診斷與治療指南》、《心房顫動和治療中國指南》等眾多權威的臨床指南與專家共識。

能氣朗®(輔酶Q10片)：

用於改善心肌代謝和能量供應，具有促進氧化磷酸化反應和保護生物膜結構完整性的功能。對慢性心功能不全患者可以顯著改善氣促、乏力症狀，有效聯合常規治療，改善患者預後，改善生活質量。上市至今三十餘年，先後進入《中國成人心肌炎臨床診斷與治療指南2024》、《慢性酒精相關性腦損害的中國診療指南(2024)》、《中國遺傳性共濟失調診治專家共識2024》、《中國心力衰竭診斷和治療指南2024》、《重症發熱伴血小板減少綜合征診治專家共識》、《改善心肌代謝藥物臨床應用中國專家共識(2021)》、《2018中國擴張型心肌病診斷和治療指南》、《兒童心力衰竭診斷和治療建議》等眾多權威指南與專家共識。

諾複康®(鹽酸甲氧明注射液)：

用於治療在全身麻醉時發生的低血壓，並可防止心率失常的出現，可用于椎管內阻滯所誘發的低血壓，和終止陣發性室上性心動過速的發作。產品為本集團國內首仿，上市三十餘年，進入《中國顱腦疾病介入治療麻醉管理專家共識(2016)》、《α1腎上腺素能受體激動劑圍術期應用專家共識(2017版)》、《中國產科麻醉專家共識(2020)》、《心臟病患者非心臟手術圍麻醉期中國專家臨床管理共識(2020年)》、《中國老年患者圍術期麻醉管理指導意見(2020)》、《剖宮產術後加速康復麻醉實踐專家共識(2022)》等指南和專家共識。

力美通®依普利酮片：

一款新型的MRA藥物，可通過與醛固酮受體(mineralocorticoid receptor,「MR」)結合，來阻斷MR過度啟動所引發的心臟病變和血管損傷。《中國高血壓防治指南(2024版)》、《中國心力衰竭診斷和治療指南2024》、《難治性高血壓血壓管理中國專家共識》、《鹽皮質激素受體拮抗劑臨床應用多學科中國專家共識(2022)》、《歐洲高血壓學會/歐洲心臟病學會：高血壓管理指南》、《美國心力衰竭管理指南》等眾多國內外知名的臨床指南和專家共識推薦臨床上使用MRA藥物來治療心力衰竭和高血壓等心血管疾病。與第一代MRA藥物螺內酯相比，依普利酮具有更高的MR的選擇性，對於雄激素受體和孕激素受體的親和力較低，因此副作用較小，是一款安全有效的新一代MRA藥物。本品於二零二三年八月獲藥監局批准上市，彌補了中國國內二代選擇性醛固酮受體拮抗劑藥物的空白；二零二四年五月，完成了首張處方的開具，正式在國內實現商業化；二零二四年十一月，正式納入中國的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2024年版)》。

Jext®預充式腎上腺素自動注射筆：

是一款內含腎上腺素無菌溶液的一次性自動注射器，通過將單劑量腎上腺素注射到大腿肌肉外側（肌肉注射），可緊急治療因昆蟲叮咬、食物、藥物或運動而引起的突然且危及生命的嚴重過敏反應。已在西班牙、英國、法國、德國、韓國和中國香港地區等21個國家或地區獲批上市，全球範圍內上市使用超過10年，其安全性及有效性均得到了充分的驗證。目前該產品已於二零二三年一月獲得粵港澳大灣區內地臨床急需進口港澳藥品批件，患者可在中國粵港澳大灣區（「**大灣區**」）內指定醫療機構內購買。

潤漠德霖®曲前列尼爾注射液：

是一款治療肺動脈高壓的罕見病藥物，為一種內源性前列環素的人工合成類似物，通過作用於特定的前列腺素受體以及對血栓素A₂的拮抗作用，促進血管平滑肌的舒張，減少血栓形成，抑制血管壁細胞增殖，進而增加血流量，減輕心臟負擔。該產品與現有治療手段聯用可顯著改善患者的長期生存率，《2022 ESC/ERS肺動脈高壓診斷與治療指南》、《中國肺動脈高壓診斷與治療指南（2021版）》等國內外權威指南均推薦使用該產品。潤漠德霖®為中國目前僅有的兩款獲批上市的曲前列尼爾產品之一，並於二零二三年一月，正式納入中國的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄（2022年版）》，可顯著提高患者的藥物可及性並降低了治療負擔，惠及廣大的肺動脈高壓患者。

原料藥板塊

本集團原料藥板塊產品管線豐富，產品集群優勢顯著，作為原料製劑一體化供應鏈前端的重要一環，擁有一系列裝備完整、工藝精湛、產業化能力突出、質量控制規範的現代化原料藥生產基地，已構建了完善的原料製劑一體化的產業系統，堅定「聚焦優勢、穩步提升、仿創結合」的戰略思路，圍繞心腦血管、抗感染、解熱鎮痛及消化系統四大領域重點佈局，全面支持製藥科技領域的製劑生產，源頭保障公司製劑品質的高標準和一致性，真正實現上下游產業優勢的整合。

mRNA平台

本集團mRNA平台專注於抗腫瘤及抗感染類mRNA藥物的開發，目前已完成mRNA生產技術和脂質體納米顆粒（「LNP」）遞送技術的平台搭建。平台正在開發的針對人類乳頭瘤病毒16型（「HPV-16」）陽性的晚期不可切除或復發／轉移性實體瘤的治療性腫瘤疫苗ARC01（A002）於二零二四年一月在中國獲批開展I期臨床研究，該產品是中國首款獲批開展臨床試驗的針對HPV陽性相關腫瘤的mRNA治療性腫瘤疫苗，通過LNP遞送技術，將編碼HPV-16中E6和E7抗原的mRNA轉染自體細胞並翻譯出相應的抗原，在TriMix[®]免疫佐劑共同作用下刺激機體產生特異性的體液免疫和細胞免疫，最終達到抗腫瘤的效果。其中，LNP遞送技術與TriMix[®]佐劑技術為獨家專利技術，能顯著增強機體的免疫應答反應，提高疫苗的免疫治療效果。

生物科技

本集團踐行綠色低碳、可持續發展理念，以全球領先的合成生物製造創新技術推動板塊高質量發展。生物科技領域以氨基酸產品為核心業務，定位於全球高品質氨基酸優質服務商。本集團在生物科技領域的發展注重技術創新和高質量體系構建，通過打造技術與品質壁壘，全面推進國際註冊進程，強化本集團在國際市場上的綜合競爭力。目前，本集團生物科技領域現有研發人員達到120人，具有微生物學、應用化學、生物化工、藥學、食品學等交叉學科專業背景，已擁有發明專利近300項，主導及參與制定國家、行業、團體標準有60餘項，已經發佈的標準近50項；擁有完備的國內外質量體系認證，榮獲國家級綠色工廠、國家製造業單項冠軍示範企業、國家專精特新企業、國家知識產權示範企業等多項殊榮。

氨基酸板塊

本集團在氨基酸領域已深耕20餘年，始終秉承科技創新的精神，以合成生物學為核心、中國首創全球領先的生物法新技術生產多種氨基酸，填補了行業空白。本集團承擔中國國家工業強基項目和產業基礎再造項目，是國內首家獲批氨基酸「同線同標同質」三同認證證書的企業，保障中國國內高品質氨基酸的供應鏈和產業鏈的安全性和穩定性。

本集團始終堅持以「新技術，高質量，產業鏈，國際化」為核心的經營理念，持續加強氨基酸產業拓展，以藥品級氨基酸為基礎，發揮產業優勢，向多元化氨基酸方面繼續延伸。

新技術：

本集團緊密圍繞合成生物學領域，經過多年研發創新，目前已建成合成生物學、酶工程、發酵工程、過程優化、質量研究、應用轉化等八大技術平台，開展細胞工廠構建、發酵工藝精細調控、分離純化全技術鏈條的研究，通過多個技術領域的創新集成，已具備「新產品開發、新技術工程化和產業化、應用解決方案」一體化的協同體系，為持續創新和產業落地提供了強有力的支撐，部分技術填補國內空白。目前，本集團已與清華大學、武漢大學、華中科技大學、華東理工大學、天津科技大學、華中農業大學等多家科研院校建立了長期的戰略合作關係，合作開發了新型氨基酸發酵技術和酶表達系統，同時深化細胞培養基級別氨基酸的技術開發，為自產細胞培養基的研究提供了原料保障；運用分子生物學和蛋白組學等技術，對生物酶結構進行改造，有效地提高了生物酶活性，提升了產品的產量與質量。其中以菌種構建優化為核心的發酵法工藝和以固定化酶為核心的酶轉化工藝，不僅可替代傳統化學合成工藝，提高工藝安全性和生產便利性，還可大幅降低生產過程中二氧化碳的放排，充分彰顯了「碳達峰、碳中和」的節能減排和綠色環保的發展理念，展現出巨大的經濟和環境效益；本集團在氨基酸板塊搭建的產業技術高速公路初具規模，為技術的源頭創新和產品的產業化奠定了堅實基礎。

本集團高度重視研發團隊建設和產研緊密融合。目前氨基酸板塊擁有以湖北省百人計劃人才領銜的核心技術團隊，產學研用結合的創新模式以及分工明確、優勢互補的技術創新人才梯隊，已結出豐碩成果，授權發明專利數量位居同行業領先水平。

高質量：

本集團氨基酸產品國內外質量認證體系完善，眾多核心產品通過歐美日、東南亞、中國等多個國家及地區的藥品／食品體系認證和註冊，包括歐盟EU GMP認證、歐盟REACH註冊、出口歐盟WC認證、日本醫藥品外國製造業者認定、韓國KFDA註冊、ISO質量管制體系認證、FSSC22000食品體系認證、美國GRAS認證、HALAL清真食品認證、KOSHER猶太食品認證等，既確保了核心產品海外經營的合規性，又為後續拓展產品的新的市場應用奠定了基礎；同時本集團也加大了對南美等新型經濟體的註冊力度，為本集團核心產品的全球化經營鋪平道路。完善的國際體系認證和註冊，展現出本集團在海外市場業務拓展的強大競爭力。

產業鏈：

本集團擁有各類氨基酸及其衍生品近50種，擁有25個氨基酸原料藥註冊文號，是國內氨基酸原料藥註冊文號最多的製藥企業。豐富的氨基酸產品集群，能更好地滿足下游市場的個性化定制需求，提供多品種多品規一站式服務，增強高端應用場景的客戶黏性。除原料產品外，本集團亦積極拓展製劑產品，自主研發的兩款功能型膳食營養補充劑已獲得美國FDA認證並已在美國實現了商業化，國內方面，本集團已有十餘款自主研發的功能性食品獲批上市。

國際化：

本集團氨基酸板塊銷售網路覆蓋了包括歐美日、東南亞、中國等主流市場在內的全球140多個國家和地區，海外業務佔比超過40%，其中部分氨基酸品種市場佔有率名列前三。依託技術突破和成本優勢，核心產品長期服務於包括世界500強企業在內的境內外優質客戶，在產業鏈上下遊客戶建立了長效穩定的合作關係，在全球範圍內建立了較高的品牌知名度和市場口碑，為該板塊的業績持續快速增長奠定了紮實的客戶基礎。

未來，本集團將繼續依託在高品質氨基酸領域全球領先的生物法製造新技術，紮實的工業基礎和產業積累，豐富的氨基酸產品集群，高標準的質量認證體系，強大的國際註冊及商業化能力，重點佈局高端腸外營養製劑、創新多肽類藥物、細胞培養基等藥品相關的高附加值領域，及運動保護等功能型膳食營養補充劑、特醫及嬰配食品、美妝及寵物食品等大健康消費領域，下游廣闊的市場空間和巨大的發展潛力將為本集團氨基酸板塊提供持續強勁的發展動力。

財務回顧

收益及溢利

截至二零二四年十二月三十一日止，本集團的業務穩健增長，收益約港幣11,644,890,000元（二零二三年：港幣10,529,590,000元），同比上漲約10.6%。如撇除人民幣與港元匯率變動的影響，即較二零二三年同期相比上漲約12.8%。於本回顧期間，本公司擁有人應佔期內溢利約為港幣2,468,375,000元（二零二三年：港幣1,880,000,000元），同比上漲約31.3%，如撇除人民幣與港元匯率變動的影響，即較二零二三年同期相比上漲約34.0%。剔除Telix公允價值變動¹的影響後，本期的本公司擁有人應佔期內溢利約為港幣1,760,650,000元（二零二三年：港幣1,717,250,000元），較去年同期上漲2.5%。如撇除人民幣與港元匯率變動的影響，即較二零二三年同期相比上漲4.6%。

期內，本集團核藥抗腫瘤診療及心腦血管精準介入診療科技產品錄得收益約港幣816,210,000元，較二零二三年同期（約港幣335,390,000元）比較上漲約148.3%²。其中核藥抗腫瘤板塊錄得收益約港幣589,460,000元，較二零二三年同期（約港幣217,450,000元）比較上漲約176.6%²，其上漲主要因為核心產品的臨床需求快速增長以及新產品快速放量所帶來的收入增長，心腦血管精準介入診療板塊收益錄得收益約港幣226,750,000元。

附註：

- 1 對Telix投資的公允價值變動收益約港幣707,721,000元（二零二三年：港幣162,748,000元）。
- 2 撇除人民幣與港元匯率變動的影響。

期內，本集團製藥科技產品錄得收益約港幣7,317,840,000元，較二零二三年同期（約港幣6,813,240,000元）比較上漲約9.6%¹。其中，呼吸及危重症板塊錄得收益約港幣1,709,260,000元，較二零二三年同期（約港幣1,374,620,000元）比較上漲約26.9%¹，其上漲主要因為核心產品的臨床需求持續增長、新產品恩卓潤®比斯海樂®和恩明潤®比斯海樂®的放量增長以及新產品布地奈德鼻噴霧劑上市後的快速放量；五官科板塊錄得收益約港幣2,704,300,000元，較二零二三年同期（約港幣2,313,620,000元）比較上漲約19.3%¹，其上漲主要因為新產品銷售帶來增長；心腦血管急救板塊錄得收益約港幣2,176,240,000元，較二零二三同期（約港幣2,447,490,000元）比較下降了9.3%¹，其下降主要因為部分產品受到集採降價的影響。

期內，本集團生物科技產品錄得收益約港幣3,510,840,000元，較二零二三年同期（約港幣3,380,960,000元）比較上漲約5.9%¹。其中氨基酸板塊（含牛磺酸）錄得收益約港幣2,762,280,000元，較二零二三年同期（約港幣2,757,760,000元）比較上漲約2.2%¹，板塊收入平穩增長。

分銷成本及行政費用

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團分銷成本及行政費用分別約為港幣3,256,890,000元及1,365,370,000元，而二零二三年同期分別約為港幣2,567,630,000元及1,234,380,000元。分銷成本增加約689,260,000元，主要因為年內新產品市場推廣力度增大。行政費用亦較去年同期增加約130,990,000元，原因為年內新增子公司並表所致。

附註：

1 撇除人民幣與港元匯率變動的影響。

財務費用

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團之財務費用約為港幣180,240,000元，而在二零二三年同期約為港幣205,150,000元。財務費用下降的原因為置換貸款使綜合利率下降。

研發及項目投入

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團繼續投入資源用於在研項目的推進及創新項目的引進，研發費用加上資本化研發支出、新項目的預付款及其他投入，本集團於研發工作及項目的投入約港幣2,273,960,000元。

應收款項及應付款項

截至二零二四年十二月三十一日，本集團之應收貿易賬款及其他應收款約為港幣3,454,590,000元，較二零二三年結餘增加約港幣386,530,000元，主要原因為本年度業務增加。

截至二零二四年十二月三十一日，本集團之應付貿易賬款及其他應付款約為港幣2,928,090,000元，較二零二三年結餘增加約港幣98,390,000元，主要原因為本年度業務增加。

重大投資

價值超過本集團的資產總值5%的投資為被視為重大投資。於二零二四年十二月三十一日，本集團之重大投資包括(i) Grand Pharma Sphere Pte Limited (「**Grand Pharma Sphere**」) 及(ii) 上海旭東海普藥業有限公司 (「**旭東海普**」)。

Grand Pharma Sphere為一組公司的控股公司，主要從事研發、製造及銷售核藥及腫瘤介入產品。本集團實益持有其約57.98%股本權益。截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團應佔Grand Pharma Sphere之收益為約港幣16,630,000元 (截至二零二三年十二月三十一日止年度：虧損約港幣89,070,000元)。

旭東海普及其附屬公司為一組公司，主要從事製造及銷售不同容量的注射液類醫藥製劑。本集團實益持有其55%股本權益。截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團應佔旭東海普之利潤為約港幣123,770,000元（截至二零二三年十二月三十一日止年度：約港幣106,430,000元）。

於聯營公司的重大投資並無可取的市場公平值，原因為重大聯營公司均為私人公司及並無可取的市場價格。聯營公司之業績和資產及負債採用權益會計法計入本集團的綜合財務報表。

本集團於投資到這些聯營公司時會考慮不同的條件，主要包括：

1. 尋找機會進入新市場及開拓產品組合，例如投資到Grand Pharma Sphere提供了機會給本集團進入核藥抗腫瘤領域，而投資其他聯營公司即有助本集團進入其他市場，例如取得先進的技術並進入心腦血管介入器械的國際市場；
2. 尋找本集團現有產品及市場協同效應，例如旭東海普的主要產品可以與本集團的製劑產品產生協同效應並豐富本集團的急救藥品、心腦血管和呼吸科產品的產品組合，並可強化本集團在這些領域的產品質量、市場份額及品牌；
3. 尋求機會與在早期研發階段的公司合作，以取得附有強大潛力的產品之經營權。

有關這些聯營公司的產品研發和前景的進一步詳情，請見以上標題為「業務回顧及前景」一節的描述。

研究與開發

本集團創新管線充足，期內累計在研項目147個，創新項目47個，分佈於臨床前到新藥上市申請的不同階段，管線佈局合理，形成了良好的梯隊效應。

研發管線

領域	板塊	方向	產品	適應症	研發進度						
					臨床前	IND/型檢	I期	II期	III期	NDA/註冊	上市
製藥科技	五官科	眼科	GPN00136 (BRM421)	乾眼症				●	●		
			GPN00153 (CBT-001)	翼狀胬肉				●	●		
			GPN00833	眼部炎症					●		●
			TP-03	蠕形蟻蟻線炎						●	●
			GPN00884	蠕形蟻蟻線炎導致的臉板腺功能障礙					●		
	呼吸及危重症	呼吸	Ryaltris	過敏性鼻炎						●	●
		危重症	STC3141	膿毒症				●			
			APAD	膿毒症			●				
	mRNA平台	腫瘤	ARC01 (A002)	HPV16型陽性實體瘤			●	●			
	核素抗腫瘤診療及心臟血管精準介入診療科技	介入治療		鉍[90Y]微球注射液	原發性肝癌					●	
溫敏栓劑				富血管性實質臟器腫瘤			●				
Kona				腦動靜脈畸形						●	
AuroLase				前列腺癌						●	
核素抗腫瘤診療		放射性核素偶聯藥物 (RDC)	TLX591 (177Lu-cosapatumab)	前列腺癌	●				●		
			TLX591-CDx (68Ga-PSMA-11)	前列腺癌-診斷					●		●
			TLX250 (177Lu-girentuximab)	腎透明細胞癌	●			●			
			TLX250-CDx (89Zr-girentuximab)	腎透明細胞癌-診斷					●	●	
			TLX101 (131I-HPA)	腦膠質瘤			●	●			
			TOCscan®	胃腸胰腺神經內分泌瘤-診斷	●						●
			ITM-11	胃腸胰腺神經內分泌瘤					●	●	
ITM-41		惡性腫瘤骨轉移	●	●							
心臟血管精準介入診療		通路管理	外周血管介入	aXess	血液透析	●		●			
			LEGFLOW DCB	外周血管疾病					●	●	
		神經介入	藥塗球囊	顱內狹窄病變	●						
	結構性心臟病	結構性心臟病	Saturn	二尖瓣返流	●		●				
心衰	心衰	CoRisma	心衰	●	●						

● 中國大陸

● 海外

研發中心

目前，本集團在全球範圍內參與及建立了多個研發技術平台以及研發中心：

在製藥科技領域，位於中國武漢的光穀國際研發中心是本集團製藥科技領域在中國的研發主體，為本集團高端製劑產品的研發提供技術支援；糖組學技術平台位於澳洲研發中心，專注於抗病毒藥物的開發；mRNA技術平台位於中國南京，專注於抗腫瘤及抗感染類mRNA藥物的開發，未來也將進一步拓展至罕見病及蛋白替代療法等領域。

在核藥抗腫瘤診療板塊，腫瘤介入技術平台和RDC技術平台分別是美國波士頓研發中心、中國山東的遠大醫藥－山東大學放射藥物研究院以及2025年即將投入運營的中國成都放射性藥物研發中心。

在心腦血管精準介入診療板塊，本集團的高端醫療器械研發技術平台，由武漢光穀器械研發中心、常州器械研發中心、以及上海器械研發中心組成。

研發團隊

作為科技創新型醫藥企業，本集團長期致力於構建高端的創新研發人才體系以推進創新項目的全球開發工作。期內，本集團連同聯營公司之研發人員超過770人，其中碩士及博士高學歷人才超過525名，佔比約68%。各板塊專業負責人及團隊核心成員均具備臨床醫學或藥學學術背景，部分擁有海外學習或工作經歷。

仿製藥開發

回顧期內，硫酸羥氯喹片、地誇磷酸鈉滴眼液、馬昔騰坦片、己酮可哥城注射液、重酒石酸間脛胺注射液、氨己烯酸散、鹽酸奧洛他定滴眼液、艾曲泊帕乙醇胺片、左氧氟沙星滴眼液、注射用尼可地爾、玻璃酸鈉滴眼液(0.3%)、聚乙烯醇滴眼液以及注射用培美曲塞二鈉獲藥監局頒發藥品註冊證書。

一致性評價

回顧期內，硫酸羥氯喹片、地誇磷酸鈉滴眼液、馬昔騰坦片、己酮可哥城注射液、重酒石酸間脛胺注射液、氨己烯酸散、鹽酸奧洛他定滴眼液、艾曲泊帕乙醇胺片、左氧氟沙星滴眼液、注射用尼可地爾、玻璃酸鈉滴眼液(0.3%)、聚乙烯醇滴眼液、注射用培美曲塞二鈉以及硫酸鎂注射液獲批通過或視同通過一致性評價。新申報氨茶鹼注射液、甲磺酸酚妥拉明注射液、酒石酸美托洛爾注射液、硫酸阿米卡星注射液、鹽酸異丙腎上腺素注射液、普拉洛芬滴眼液、注射用右雷佐生、伊班膦酸鈉注射液、門冬氨酸帕瑞肽注射液、鹽酸阿莫羅芬搽劑(5%)、培哌普利氨氯地平片、非那雄胺片、比拉斯汀片、醋酸艾替班特注射液、吸入用乙醯半胱氨酸溶液。目前本集團共有48個產品獲批通過或視同通過一致性評價，另20個產品在審評。

知識產權保護

回顧期內，本集團新增專利申請98項，其中，新增發明專利申請78項，佔比80%，新增海外專利申請16項。新增專利授權90項，其中發明專利授權54項，佔比60%，新增海外專利授權6項。本集團累計有效專利數741項，其中有效發明專利453項。本集團高度重視自主創新項目的知識產權保護，創新領域專利持有量174項，圍繞抗感染、腫瘤、醫療器械及mRNA技術平台等創新領域新增專利申請44項，佔集團新增專利申請總量的45%，此外，抗感染領域核心專利已在中國、美國、歐洲、日本、韓國、以色列、新加坡、澳大利亞等地獲得授權。

商業化能力

本集團業績持續提升，創新產品持續上市並產生利潤貢獻離不開商業化能力的持續提升。於本公告日期，本集團有銷售人員超過4,600人，其中製藥領域銷售人員超過4,000人(含OTC)，中國範圍內覆蓋醫院及基層醫療機構超過60,000家，其中等級醫院超過13,000家；OTC方向銷售人員超過1,200人，輻射藥店超過40萬家；心腦血管精準介入診療板塊銷售團隊超過110人，覆蓋了超過1,300家醫院；核藥抗腫瘤診療板塊全球銷售人員超過500人，全球銷售網路覆蓋50多個國家和地區，並在中國積極進行易甘泰®鉍[90Y]微球注射液的入院及學術推廣工作。

國際化水平

本集團全球化步伐持續不斷加快，在核藥抗腫瘤診療、心腦血管精準介入診療、危重症等領域擁有多家獨立運營的海外公司，推進多款全球創新產品的海外臨床試驗，在美國、澳大利亞、比利時、波蘭、英國五個國家獲得了8項臨床批件，涉及原發性肝癌、膿毒症等多個適應症。目前，本集團在海外員工總數超過320人。

重大投資、併購與合作

本集團延續「自主研發+全球拓展」的發展戰略，在全球範圍內進一步挖掘優質創新項目來擴充本集團的產品管線和提高本集團的綜合實力，大力向創新和國際化轉型。於報告期內，本集團進行了以下的重大投資併購與合作項目合作：

- 收購多普泰醫藥科技之股本權益

二零二三年十二月和二零二四年一月，本集團與重慶多普泰製藥股份有限公司（「多普泰製藥」）簽訂了兩份股權投資協議，分別以約人民幣189,540,000元及人民幣442,260,000元為代價，收購重慶多普泰醫藥科技有限公司（「多普泰醫藥科技」）27%及63%股權，已分別於二零二四年一月及二零二四年二月完成股權交割，並獲得了其核心中藥產品脈血康系列產品的產品權益。多普泰醫藥科技已成為本集團非全資擁有附屬公司。此次收購不僅豐富了本集團五官科板塊的中藥產品管線，同時還會進一步鞏固本集團在中藥方向上的市場綜合競爭力。

- 引進全球創新的治療蠕形蟎臉緣炎及蠕形蟎導致的臉板腺功能障礙產品

二零二四年三月，本集團與聯拓生物科技有限公司和Tarsus Pharmaceuticals, Inc. (「Tarsus」) 達成產品引進戰略合作協定。在相關條件獲得滿足後，本集團將以1,500萬美元的首付款及一定金額的註冊里程碑費用為代價取得用於治療蠕形蟎臉緣炎及蠕形蟎導致的臉板腺功能障礙的全球創新眼用製劑GPN01768 (TP-03，洛替拉納滴眼液，0.25%)在大中華區(僅為協議之目的，指中國大陸地區、中國香港特別行政區、中國澳門特別行政區、中國台灣地區)的獨家開發、生產及商業化權益。此次戰略合作將深化本集團在眼科領域的產品佈局。

- 收購百濟製藥之股本權益

二零二四年六月，本集團附屬公司北京遠大九和藥業有限公司以約2.6億元人民幣收購了百濟製藥100%的股權並獲得其技術領先的鼻噴製劑技術平台。此次收購是本集團呼吸及危重症板塊的一次重大佈局，百濟製藥的產品將會與本集團Ryaltris®複方鼻噴劑形成產品組合，全面滿足輕、中、重度過敏性鼻炎患者的用藥需求，同時亦可與恩卓潤®比斯海樂®(茚達格莫吸入粉霧劑II)和恩明潤®比斯海樂®(茚達特羅莫米松吸入粉霧劑II、III)形成產品組合，全面推進本集團呼吸領域吸入製劑平台的建設，進一步完善呼吸及危重症板塊在吸入製劑方向上的產研銷全方位佈局，鞏固和提升本集團的市場綜合競爭力。

- 收購天津田邊之股本權益

二零二四年七月，本集團與天津田邊的小數股東達成了收購協定（「第二次收購協定」），連同二零二三年十二月的第一次收購協定，本集團附屬公司遠大醫藥（中國）有限公司（「遠大醫藥（中國）」）同意以合共約4.86億元人民幣的代價收購天津田邊的100%股權。兩項股權變更登記均於二零二四年七月完成。本次對於天津田邊剩餘股權的收購，是本集團在心腦血管急救板塊的進一步深入佈局。本集團全面接手天津田邊的業務之後，將在資源上對其進行全面的整合與升級，使其成為本集團心腦血管急救板塊新的業績增長點，並惠及更多的慢性疾病患者。同時，本集團在原料藥領域的強大優勢可以加快天津田邊核心產品的原料製劑一體化進程，進一步降低生產成本並提升產品的盈利能力；此外，本集團可以通過天津田邊迅速進入慢性疾病市場，極大地節省了開拓新市場的時間成本，有利於快速建立市場優勢，進而實現本集團在心腦血管疾病治療領域中從急搶救到慢性疾病管理、從注射製劑到口服製劑的全方位覆蓋，極大地擴充和完善了本集團心腦血管急救板塊的產品組合，進一步鞏固和提升了本集團的市場綜合競爭力。未來，不斷增長的慢性病和急重症領域未被滿足的醫療需求將帶來巨大市場機遇，亦將為本集團業績的持續快速增長提供驅動力。

- 引進全球首創創新治療乾眼症的產品

二零二四年十二月，本集團與箕星藥業香港有限公司（「箕星」）達成產品引進戰略合作協議。根據協議，在相關條件滿足後，本集團將獲得用於治療乾眼症的全球首創創新產品酒石酸伐尼克蘭鼻噴霧劑「(OC-01)」及OC-02 (Simpinicline) 鼻噴霧劑「(OC-02)」在大中華區（僅為協議之目的，指中國大陸地區、中國香港特別行政區、中國澳門特別行政區、中國台灣地區）的獨家開發及商業化權益。此次戰略合作將進一步深化本集團在眼科領域的創新產品佈局。

投資者關係

一直以來，本集團致力提高企業管治水平，以確保本集團的長遠發展。期內，本集團通過在本公司及香港交易及結算所有限公司網站公佈年報、年度業績公告、其他公告及通函，並主動發放自願性公告，向股東及投資者披露本集團的最新業務發展。

同時，本集團積極通過不同管道與投資者保持密切溝通，包括券商路演、大型電話會議、一對一會議等多元化對話方式，向投資者介紹本集團的業務情況、發展情況及海外成員企業業務等，並同步通過不同媒體管道發佈最新業務動態，旨在搭建一個公開、雙向、透明、誠懇的溝通平台，從而讓投資者即時掌握本集團之業務進展及發展前景。期內，本集團通過業績發佈會、與戰略合作夥伴聯合召開投資者開放日等活動積極與資本市場及投資者進行溝通，並參與多場由大型投資銀行及證券公司等機構舉辦的峰會、論壇、策略會及專題路演等活動，吸引了數百名機構投資者和分析師參與。藉由與投資者溝通交流的機會，本集團冀望聽取更多寶貴意見，建立積極、高效的資訊溝通機制，廣泛收集投資者回饋，以期進一步提升企業管治水平。

本集團的投資者關係管理工作有助於樹立優質的企業形象、傳遞科技創新的核心戰略，在多維度獲得業內的高度認可，於二零二四年二月榮膺「《聚董秘2023》年度最佳投資者關係公司獎（醫藥醫療行業）」；二零二四年四月榮膺「動脈網2024醫療健康上市企業創新力百強」；二零二四年八月榮登「聚董秘百佳投資者關係公司」榜單；二零二四年十月榮膺第十一屆港股100強「醫藥榜25強」及「醫藥高潛力企業獎」；二零二四年十一月榮膺「2024中國醫藥創新企業100強」；二零二四年十二月榮膺「新質生產力企業大獎2024（生物醫藥）」、2024財聯社年度新勢力行業榜單「最具投資價值醫療健康企業」、路演中第八屆中國卓越IR評選「最佳ESG獎」、2024同花順上市公司年度榜單「港美股最佳投關獎」，以及第九屆智通財經上市公司評選「最具價值醫藥及醫療公司」，投資者關係團隊榮膺「最佳IR團隊獎」；二零二五年一月投資者關係團隊榮膺華盛通「最佳投資者關係團隊獎」。

其他重大事項

1. 訴訟

茲提述本公司於二零一六年至二零二四年年報及中期報告中所披露，天津晶明（一間本公司之間接非全資擁有附屬公司）正因其一個產品的品質事件而涉及若干訴訟，並正就可能遭受的損失而向天津晶明之原股東提出訴訟追討。截至二零二四年十二月三十一日止，法院已就其中七十五項訴訟作出判決。經終審的生效判決中，天津晶明亦已按照判決結果支付賠償款項連同相關訟費約人民幣40,199,645.99元。而(1)因為該等產品並非本集團之主要產品，及(2)根據收購天津晶明的協議之條款，天津晶明之原股東應該承擔二零一五年六月三十日前有關產品事故的賠償責任，遠大醫藥（中國）已就晶明公司已賠付氣體事件損失向天津晶明之原股東提出索賠訴訟，根據法院的最終判決，天津晶明的原股東需向我們賠償約人民幣38,571,178.17元作為于判決時點已有之損失賠償以及違約金，經人民法院強制執行程式，遠大醫藥（中國）已取得原股東房產及現金回款合計約752萬餘元，餘額仍在繼續強制執行中，且遠大醫藥（中國）亦有權就天津晶明後續可能支付的品質事件賠償款向天津晶明之原股東提出訴訟追討，故董事認為該等事故及相關訴訟並不會對本集團產生重大影響。

根據收購天津晶明的協議之條款，賣方承諾天津晶明於二零一五年一月一日起至二零一五年六月三十日期間國內銷售所產生的除稅後淨利潤（僅包含國內銷售所產生的淨利潤，且不包含銷售灌注液所產生的利潤）（「**實際利潤**」）不低於人民幣5,000,000元（「**業績承諾**」）。如果上述業績承諾不能獲滿足，本集團為可追索退回部分股權轉讓款（為根據本公司日期為二零一四年十二月二十二日之公告中所列示的公式）。本集團已就該業績承諾事項與該等賣方進行訴訟，經法院一審、二審及再審，已於二零二零年十二月獲得法院終審判決，判決本集團可取回存放於本集團與賣方共同管之銀行帳戶內的人民幣10,000,000元股權轉讓款（已取回），而賣方亦需按照收購天津晶明的協議之條款，向本集團額外退回股權轉讓款約人民幣11,228,044.48元。目前，該案件已申請人民法院強制執行並被受理。本集團亦已依據法院的判決，取回與賣方共同管理之銀行帳戶內的人民幣10,000,000元及其利息644,135元。

認股權計劃

截至二零二四年十二月三十一日止，本公司並沒有採納任何認股權計劃，亦無尚未行使之認股權。

截至二零二四年十二月三十一日止，並無根據任何認股權計劃授出或行使認股權，亦無尚未行使之認股權。

財務資源及流動資金

於二零二四年十二月三十一日，本集團之流動資產為港幣8,025,520,000（二零二三年十二月三十一日：港幣7,016,150,000元），流動負債為港幣6,573,220,000元（二零二三年十二月三十一日：港幣5,731,440,000元）。於二零二四年十二月三十一日之流動比率約為1.22，而於二零二三年十二月三十一日則約為1.22。

本集團於二零二四年十二月三十一日之現金及銀行結餘為港幣1,340,980,000元（二零二三年十二月三十一日：港幣1,339,710,000元），其中約11.9%以港幣、美元、澳元及歐元及其他貨幣列值，88.1%以人民幣列值。

於二零二四年十二月三十一日，本集團之尚未償還銀行貸款為約港幣4,359,160,000元（二零二三年十二月三十一日：港幣3,284,520,000元），由中國及香港的銀行發放及以人民幣和港幣為單位。銀行計息之年利率介乎2.20%至5.58%（二零二三年十二月三十一日：2.50%至7.07%）不等，其中約港幣1,991,700,000元銀行貸款為按固定利率計息。若干銀行貸款以本集團之資產作為抵押，其賬面淨值約為港幣85,140,000元（二零二三年十二月三十一日：港幣121,030,000元）。於二零二四年十二月三十一日，本集團之負債比率（按銀行借款佔股東權益之百分比計算）約26.4%，而於二零二三年十二月三十一日亦為約21.5%。

由於本集團之主要業務在中國境內進行，而現有之財務資源包括現金及銀行借款主要是人民幣及港幣，故此需要面對匯率波動之風險較低。

本集團擬以其經營收益、內部資源及銀行信貸所得款項結餘撥付其經營及投資活動。董事相信，本集團的財務狀況穩健，並具備足夠資源應付其資本開支及營運資金所需。本集團對大部分港幣銀行存款或營運附屬公司之當地貨幣銀行存款採取保守庫務政策，藉此減低外匯風險。於二零二四年十二月三十一日，本集團並無採用外匯合約、利率或貨幣掉期或其他財務衍生工具以作對沖之用。

重大投資

除上文所披露者外，本集團於年內並無其他重大投資。

合約及資本承擔

於二零二四年十二月三十一日，本集團作為出租人有經營租賃承擔港幣2,220,000元（二零二三年：港幣380,000元）。

於二零二四年十二月三十一日，本集團有資本承擔約港幣2,239,600,000元（二零二三年：港幣1,246,600,000元）。

或然負債

於二零二四年十二月三十一日，董事並不知悉有任何重大或然負債。

結算期後事項

- (a) 於二零二五年二月二十一日，本集團與南京基金、上海洪昇、南京凱尼特醫療科技有限公司及其附屬公司訂立補充協議，以(其中包括)確認遠大醫藥行使其向南京基金及上海洪昇以預期估值進行收購的權利，並進一步列明收購代價的支付條款。根據原協議，遠大醫藥有權收購南京凱尼特醫療科技有限公司及其附屬公司的餘下全部股權。遠大醫藥擬行使其權利向南京基金及上海洪昇進行收購，收購代價參照彼等各自於目標公司持有之股權比例的預期估值人民幣357,000,000元(即向南京基金及上海洪昇收購合計人民幣109,384,800元)設定。完成向南京基金及上海洪昇的收購後，目標公司將由遠大醫藥持有59.91%的股權。
- (b) 於二零二五年二月二十八日，本集團已場外出售其在Telix Pharmaceuticals Limited(「Telix」，一間在澳洲證券交易所及美國納斯達克上市的公司，股票代碼：ASX: TLX，Nasdaq: TLX)約45.2%的持股(4,947,181股股份)，價值約1.43億澳元。

股份獎勵計劃

於二零二一年九月一日，本公司採納了股份獎勵計劃（「該計劃」），而本集團的僱員、董事及顧問將有權參與該計劃。該計劃的詳情載於本公司日期為二零二一年九月一日的公告。

本集團已向為該計劃成立的信託支付了約港幣278,560,000元，連同之前購買的股票所得的股息，受託人已用了約港幣268,500,000元購買47,761,500股本公司之股份（「股份」）作為信託基金一部分，而該等股份由受託人就信託項下合資格參與者的利益持有，並為該計劃下可供授出的獎勵股份總額，佔本公司之已發行股份約1.35%。受託人為在收到本集團的購買股份指示及必要的資金後，在合理切實可行的範圍內儘快以當時的市場價格在市場上購買股份。

除以上所述外，截至二零二四年十二月三十一日止，本集團並無授出任何獎勵，亦無促使向受託人支付信託基金以購買或認購股份。待日後授出獎勵予合資格人士時，將根據當時適用之上市規則及其他監管守則，規限每名人士可享有之獎勵股份數目、獎勵價格、獎勵的歸屬條件及歸屬時間表，並以獎勵函件通知。董事會不會授出任何獎勵股份而會致使董事會根據該計劃授出的累計股份數量超過採納該計劃之日時本公司的已發行股份數目的5%（即177,478,557股），而每名該計劃的參與者每十二個月內累計最多可享有的數目為不超過採納該計劃之日時本公司的已發行股份數目的1%（即35,495,711股）。

該計劃之目的

該計劃的目的為認可被選定之參與者的貢獻並激勵彼等留任本集團，從而促進本集團的持續經營、成長及發展。

該計劃之剩餘年期

受限於該計劃可能根據計劃規則而由董事會提前終止，該計劃將於計劃期間（即自生效日期起計十年期間）有效及生效。截止二零二四年十二月三十一日，該計劃之有效年期尚餘約六年半。

買入、出售或贖回股份

截至二零二四年十二月三十一日止期間，本公司或其任何附屬公司並無買入、出售或贖回本公司任何上市證券。

僱員及薪酬政策

於二零二四年十二月三十一日，本集團於香港及中國境內聘用11,987名職員及工人(二零二三年十二月三十一日：10,534名)。本集團根據員工表現及經驗釐定員工薪酬，管理層亦會定期檢討員工薪酬制度。其他員工福利包括醫療保險、退休計劃、適當培訓計劃及認股權計劃。

競爭利益

本公司董事或管理層股東(定義見上市規則)概無於任何會或可能會與本集團業務構成競爭之業務擁有權益。

董事於交易、安排或合約之權益

董事概無於本公司、其任何控股公司或附屬公司或其他附屬公司所訂立直至本年度結束或於本年度期間任何時間仍然存續之任何就本集團業務而言屬重大之交易、安排或合約擁有重大權益。

證券交易之標準守則

本公司已採納上市規則附錄10所載之上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)為其董事進行證券交易之操守準則。本公司已向本公司董事作出個別查詢，於截至二零二四年十二月三十一日止期內一直遵守標準守則所載之所有相關規定。

獨立非執行董事之獨立性

本公司已根據上市規則第3.13條收到各獨立非執行董事每年對其獨立性之確認。獨立非執行董事已確認彼等均為獨立。

企業管治常規守則

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本公司已遵守上市規則附錄14所載之企業管治守則之所有適用守則條文（「企業管治守則」）。

審核委員會

本公司已成立審核委員會，以監察本集團財務報表之完整性及審視財務匯報程式及內部監控系統。現時，審核委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括三名獨立非執行董事胡野碧先生、裴更博士及邢麗娜博士。

本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度之經審核年度財務報表已由審核委員會審閱。

薪酬委員會

本公司已成立薪酬委員會，以考慮本公司所有董事及高級管理層之薪酬。現時，薪酬委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括執行董事唐緯坤博士、林芷伊女士及獨立非執行董事胡野碧先生。

提名委員會

本公司已成立提名委員會，以協助董事會對本公司的董事提名制度實行整體管理。現時，提名委員會由獨立非執行董事蘇彩雲女士擔任主席，其他成員包括執行董事周超先生及獨立非執行董事胡野碧先生。

核數師有關年度業績公告的工作範圍

有關本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度的年度業績公告的數字，已由本集團獨立核數師國衛會計師事務所有限公司（「國衛」）同意，與本集團本年度綜合財務報表所載金額一致。國衛就此方面進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱工作準則或香港鑒證業務準則進行的鑑證工作，因此國衛並無就公告發表任何核證聲明。

註：於本公告中，機構及產品之中文譯名為非官方翻譯，僅為作展示用途。

承董事會命
遠大醫藥集團有限公司
主席
唐緯坤博士

香港，二零二五年三月十二日

於本公告日期，董事會由四名執行董事唐緯坤博士、周超先生、楊光先生及林芷伊女士，及四名獨立非執行董事蘇彩雲女士、邢麗娜博士、裴更博士及胡野碧先生組成。

* 僅供識別

遠大醫藥集團有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至二零二四年十二月三十一日止年度之經審核綜合全年業績連同去年同期之比較數字如下：

綜合損益及其他全面收益表

截至二零二四年十二月三十一日止年度

	附註	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
收益	4	11,644,892	10,529,590
銷售成本		(4,906,576)	(4,005,524)
毛利		6,738,316	6,524,066
其他收入、收益及虧損淨額		241,734	(107,810)
分銷成本		(3,256,885)	(2,567,628)
行政費用		(1,365,374)	(1,234,377)
預期信貸虧損撥備淨額		(73,378)	(58,664)
確認商譽減值虧損		(49,073)	(39,136)
於一間聯營公司之權益的減值虧損		—	(59,652)
按公平值計入損益之金融資產的公平值變動	5	675,928	148,921
衍生金融工具的公平值變動		(27,383)	(31,370)
應佔聯營公司業績		148,720	(25,008)
財務費用	6	(180,242)	(205,145)
除稅前溢利		2,852,363	2,344,197
所得稅開支	7	(386,304)	(448,755)
本年度溢利	8	2,466,059	1,895,442

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
其他全面虧損，除所得稅後		
其後不會重新歸類至損益的項目：		
通過其他全面收益以反映公平值計量之		
於股本工具之投資的公平值虧損	(109,604)	(185,919)
應佔聯營公司其他全面收益	47,939	5,717
其後可能重新歸類至損益的項目：		
換算海外業務產生之匯兌差額	<u>(201,521)</u>	<u>(86,192)</u>
除所得稅後年內其他全面虧損	<u>(263,186)</u>	<u>(266,394)</u>
除所得稅後本年度總全面收益	<u><u>2,202,873</u></u>	<u><u>1,629,048</u></u>
下列人士應佔本年度溢利：		
— 本公司擁有人	2,468,375	1,879,998
— 非控股權益	<u>(2,316)</u>	<u>15,444</u>
	<u><u>2,466,059</u></u>	<u><u>1,895,442</u></u>
下列人士應佔本年度總全面收益：		
— 本公司擁有人	2,200,896	1,595,334
— 非控股權益	<u>1,977</u>	<u>33,714</u>
	<u><u>2,202,873</u></u>	<u><u>1,629,048</u></u>
每股盈利	10	
— 基本及攤薄 (港仙)	<u><u>70.49</u></u>	<u><u>53.60</u></u>

截至二零二四年十二月三十一日止年度之股息的詳情於附註9中披露。

綜合財務狀況表

於二零二四年十二月三十一日

	附註	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
非流動資產			
物業、機器及設備		3,784,285	3,533,202
使用權資產		481,783	452,451
投資性房地產		174,356	175,817
於聯營公司之權益		7,791,030	7,864,366
按公平值計入其他全面收益之股本工具		247,724	357,554
商譽		1,299,741	588,622
無形資產		2,082,728	1,656,879
遞延稅項資產		33,456	25,111
預付款項	11	1,070,540	845,179
		<u>16,965,643</u>	<u>15,499,181</u>
流動資產			
存貨		1,370,582	1,388,649
應收貿易賬款及其他應收款	11	3,454,589	3,068,059
應收關連公司款項		59,411	52,467
按公平值計入損益的金融資產		1,799,961	1,134,590
已抵押銀行存款		—	32,672
現金及現金等價物		1,340,979	1,339,708
		<u>8,025,522</u>	<u>7,016,145</u>
流動負債			
應付貿易賬款及其他應付款	12	2,928,087	2,829,697
合約負債	12	242,719	198,173
銀行借款及其他借款		3,127,347	2,317,986
租賃負債		18,315	34,611
應付關連公司款項		13,151	16,576
應付直接控股公司款項		2,331	2,331
應付所得稅項		241,273	332,063
		<u>6,573,223</u>	<u>5,731,437</u>
淨流動資產		<u>1,452,299</u>	<u>1,284,708</u>
總資產減流動負債		<u>18,417,942</u>	<u>16,783,889</u>
非流動負債			
銀行借款及其他借款		1,256,280	990,028
租賃負債		40,604	61,614
遞延稅項負債		300,351	221,626
遞延收入		295,369	240,105
		<u>1,892,604</u>	<u>1,513,373</u>
資產淨值		<u>16,525,338</u>	<u>15,270,516</u>

	附註	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
本公司擁有人應佔股本及儲備			
股本	13	35,496	35,496
儲備		<u>16,437,714</u>	<u>15,122,222</u>
本公司擁有人應佔權益		<u>16,473,210</u>	<u>15,157,718</u>
非控股權益		52,128	112,798
權益總額		<u><u>16,525,338</u></u>	<u><u>15,270,516</u></u>

附註：

1. 一般資料

遠大醫藥集團有限公司(「**本公司**」)於一九九五年十月十八日根據百慕達一九八一年公司法在百慕達註冊成立為一間獲豁免公司，其股份自一九九五年十二月十九日起於香港聯合交易所有限公司(「**聯交所**」)上市。本公司之註冊辦事處及主要營業地點於年報「公司資料」一節披露。

本集團及其附屬公司(「以下統稱**本集團**」)主要於中華人民共和國(「**中國**」)從事製造及銷售製藥科技產品、生物技術產品以及核藥抗腫瘤診療及心腦血管精準介入診療科技產品。

董事認為Outwit Investments Limited(「**Outwit**」)為本公司之母公司，而中國遠大集團有限責任公司為本公司之最終控股公司。最終控制人為胡凱軍先生。

綜合財務報表以港幣(「**港幣**」)呈列，與本公司之功能貨幣一樣，而大部份附屬公司之功能貨幣為人民幣(「**人民幣**」)。董事會認為，由於本公司股份(「**股份**」)於聯交所上市，故綜合財務報表以港幣呈列更為合適。除另有說明外，綜合財務報表以港幣千元(港幣千元)為單位呈列。

2. 應用新訂及經修訂香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)

於本年度強制生效之經修訂香港財務報告準則

於本年度，本集團已首次應用以下由香港會計師公會(「**香港會計師公會**」)所頒佈之經修訂香港財務報告準則(於二零二四年一月一日或之後開始之年度期間強制生效)，以供編製綜合財務報表：

香港財務報告準則第16號(修訂本)	售後租回之租賃負債
香港會計準則第1號(修訂本)	將負債分類為流動或非流動以及香港詮釋第5號(二零二零年)之有關修訂
香港會計準則第1號(修訂本)	附帶契諾之非流動負債
香港會計準則第7號及香港財務報告準則第7號(修訂本)	供應商融資安排

於本年度應用香港財務報告準則之修訂不會對本集團於本年度及過往年度之財務表現及狀況及／或於該等綜合財務報表所載列之披露造成重大影響。

已頒佈但尚未生效之新訂及經修訂準則

本集團並無提前應用以下已頒佈但尚未生效之新訂及經修訂香港財務報告準則：

香港財務報告準則第9號及 香港財務報告準則第7號(修訂本)	金融工具的分類及計量(修訂本) ³
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或投入 ¹
香港財務報告準則會計準則(修訂本) 香港會計準則第21號(修訂本)	香港財務報告準則會計準則年度改進—第11卷 ³ 缺乏可交換性 ²
香港財務報告準則第18號	財務報表的呈列及披露 ⁴

¹ 於待定日期或其後開始之年度期間生效。

² 於二零二五年一月一日或之後開始之年度期間生效。

³ 於二零二六年一月一日或之後開始之年度期間生效。

⁴ 於二零二七年一月一日或之後開始之年度期間生效。

董事現正評估該等新訂及經修訂香港財務報告準則及詮釋之潛在影響，惟尚未釐定該等新訂及經修訂香港財務報告準則及詮釋是否會對本集團之表現及財務狀況以及披露構成重大影響。該等新訂及經修訂香港財務報告準則及詮釋或會導致本集團日後之表現及財務狀況之編製及呈列方式出現變動。

3. 編製綜合財務報表之基準

綜合財務報表乃根據香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則編製。作為編製綜合財務報表之用，如該等資訊被合理預期會影響主要使用者之決策，將會被視為重大。此外，綜合財務報表包括香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「**上市規則**」)及香港公司條例規定之適用披露事項。

綜合財務報表按歷史成本基準編製，惟下文所載會計政策所闡述之若干物業及金融工具乃於每個報告期末按公平值計量。

歷史成本乃一般基於交換貨物及服務時付出之代價的公平值。

公平值是指市場參與者之間於計量日期進行的有序交易中出售一項資產所收取的價格或轉移一項負債所支付的價格，無論該價格是直接觀察到的結果還是採用其他估值技術作出的估計。在對資產或負債的公平值作出估計時，本集團考慮了市場參與者於計量日期為該資產或負債進行定價時將會考慮的該等特徵。在該等綜合財務報表中計量及／或披露的公平值均按此基礎予以確定，惟香港財務報告準則第2號「股份支付」範圍內的股份付款交易、根據香港財務報告準則第16號入賬的租賃交易、以及與公平值類似但並非公平值的計量(例如香港會計準則第2號「存貨」中的可變現淨值或香港會計準則第36號「資產減值」中的使用價值)除外。

此外，就財務呈報而言，公平值計量根據公平值計量的輸入數據可觀察程度及對其整體的重要性，分為第一、第二或第三級，說明如下：

- 第一級輸入數據為實體可於計量日期獲得的相同資產或負債於活躍市場的報價（未經調整）；
- 第二級輸入數據為可就資產或負債直接或間接觀察的輸入數據，惟第一級所包括的報價除外；及
- 第三級輸入數據為資產或負債的不可觀察輸入數據。

4. 收益及分類資料

截至二零二四年及二零二三年十二月三十一日止年度，本集團主要從事製造及銷售製藥科技產品、生物技術產品以及核藥抗腫瘤診療及心腦血管精準介入診療科技產品。而董事會作為本集團之主要經營決策者，會審閱本集團之整體經營業績以作出有關資源分配之決定。根據香港財務報告準則第8號，本集團之業務構成單一可呈報分類，故毋須分開編製分類資料。

本集團之收益指扣除折扣及銷售相關稅項之已售貨品發票值。

地區資料

本集團之業務主要位於中國（所處國家），亦來自美洲、歐洲及亞洲（中國以外）產生收益。

本集團按客戶所在地劃分之來自外界客戶收益及有關其按資產所在地劃分之非流動資產資料如下：

	來自外界客戶之收益		非流動資產	
	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
中國	10,046,227	8,721,927	10,908,461	9,369,147
美洲	589,430	687,446	290,295	317,744
歐洲	478,293	562,250	—	—
亞洲（不包括中國）	474,963	512,093	96,410	107,564
其他	55,979	45,874	—	—
總計	11,644,892	10,529,590	11,295,166	9,794,455

附註：非流動資產並不包括按公平值計入其他全面收益之股本工具、遞延稅項資產及部份於聯營公司之權益。

有關主要客戶之資料

截至二零二四年及二零二三年十二月三十一日止年度，本集團概無來自單一客戶之銷售額佔本集團總收益之10%或以上。

收益

來自客戶之合約的收益

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
貨物及服務種類		
生產及銷售製藥科技產品	7,317,837	6,813,239
銷售生物技術產品	3,510,841	3,380,958
銷售核藥抗腫瘤診療及心腦血管精準介入診療科技產品	816,214	335,393
	<u>11,644,892</u>	<u>10,529,590</u>
於個別時間點確認之總收益	<u>11,644,892</u>	<u>10,529,590</u>
於分部資料中披露的收益		
外部客戶	<u>11,644,892</u>	<u>10,529,590</u>
收益確認時間		
於個別時間點	<u>11,644,892</u>	<u>10,529,590</u>

本集團的所有收益為於個別時間，按貨物送抵客戶指定的貨船、或客戶接受後或貨物的控制權轉移給客戶後確認。本集團的所有收益為來自於中國（基於出售產品的地點）。所有收益合約為期一年或更短，而根據香港財務報告準則第15號之實際權宜方法所准許，分配至該等未獲滿足的合同之交易價格並沒有被披露。

5. 按公平值計入損益之金融資產的公平值變動

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
香港上市之股權證券之公平值變動(虧損)/收益	(6,000)	833
香港以外上市之股權證券之公平值變動收益	681,585	172,615
債務工具之公平值變動收益/(虧損)	343	(24,527)
	<u>675,928</u>	<u>148,921</u>

6. 財務費用

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
銀行及其他借款利息	174,582	198,397
租賃負債之利息	5,660	6,748
	<u>180,242</u>	<u>205,145</u>

7. 所得稅開支

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
本期稅項	397,200	442,361
遞延稅項	(10,896)	6,394
	<u>386,304</u>	<u>448,755</u>

於兩個年度本公司並無任何需按香港利得稅計算之應課稅溢利，因此並無於綜合財務報表內作出香港利得稅撥備。其他地方之應課稅溢利之撥備為根據本集團所營運之國家的相關現行法例、詮釋及常規按適用稅率計算。

根據中國企業所得稅法(「**企業所得稅法**」)及企業所得稅法之執行規定，中國附屬公司之稅率於兩個年度為25%。

根據有關中國稅務法例，於高新技術開發區經營之高新科技企業(「**高新科技企業**」)可享寬減企業所得稅(「**企業所得稅**」)稅率15%。若干附屬公司獲確認為高新科技企業，因此須按稅率15%繳納企業所得稅。有關政府團體每三年進行檢討以認定高新科技企業之資格。

8. 本年度溢利

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
本年度溢利已計算下列各項：		
物業、機器及設備折舊	359,319	323,268
使用權資產折舊	50,368	39,855
無形資產攤銷	94,061	29,087
	<hr/>	<hr/>
折舊及攤銷總額	503,748	392,210
	<hr/>	<hr/>
確認為開支之存貨成本	4,855,784	4,005,524
核數師酬金		
— 審核服務	3,980	3,980
— 非審核服務	—	—
研發開支	588,142	571,985
市場推廣及宣傳費用	859,091	567,201
	<hr/>	<hr/>

9. 股息

(i) 年內應付本公司權益股東之股息

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
報告期末後建議之末期股息每股港幣0.26元 (二零二三年：港幣0.26元)	910,471	905,141
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

(ii) 年內批准及支付就前一財政年度應付予本公司權益股東之股息

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
年內批准及支付有關前一財政年度之 末期股息每股港幣0.26元(二零二三年：港幣0.14元)	910,471	496,940
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

10. 每股盈利

每股基本盈利乃以本公司權益擁有人應佔溢利除以期內發行在外之普通股加權平均數計算，當中並不包括本集團購入並持有作為庫存股份之普通股。

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
盈利		
計算每股基本盈利之盈利	<u>2,468,375</u>	<u>1,879,998</u>
	二零二四年 千股	二零二三年 千股
股份數目		
計算每股基本盈利之普通股加權平均數 (附註)	<u>3,501,810</u>	<u>3,507,754</u>

附註：

於二零二四年及二零二三年十二月三十一日，於計算每股盈利時，已發行股份總數已扣除庫存股份。

由於截至二零二四年及二零二三年十二月三十一日止年度並無已發行潛在攤薄普通股，故每股攤薄盈利與每股基本盈利相同。

11. 應收貿易賬款及其他應收款

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
應收貿易賬款淨額	1,156,903	958,261
應收票據	1,426,011	1,057,238
按金及預付款	1,661,873	1,641,560
其他應收稅款	136,237	73,782
其他應收款淨額	<u>144,105</u>	<u>182,397</u>
	4,525,129	3,913,238
減：預付款的非流動部分	<u>(1,070,540)</u>	<u>(845,179)</u>
	<u>3,454,589</u>	<u>3,068,059</u>

附註：

- (a) 於截至二零二四年十二月三十一日止年度，預付款主要包括獲取技術訣竅的預付款，及用於貿易和租賃押金的按金。
- (b) 本集團一般向其貿易客戶提供30天至180天之信用期(二零二三年：30天至180天)。本集團並無就應收貿易賬款及其他應收款持有任何抵押品。以下為應收貿易賬款於報告日期按發票日期呈列之賬齡分析。

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
90天以內	974,187	753,866
91天至180天	136,143	157,602
181天至365天	46,573	46,793
	<u>1,156,903</u>	<u>958,261</u>

- (c) 應收票據均於報告日期起計180天內到期。

12. 應付貿易賬款及其他應付款及合約負債

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
應付貿易賬款	640,885	720,063
應付票據	576,475	610,348
應計費用及其他應付款	1,613,513	1,427,233
其他應付稅款	97,214	72,053
	<u>2,928,087</u>	<u>2,829,697</u>
合約負債(附註(a))	<u>242,719</u>	<u>198,173</u>

附註：

- (a) 與銷售產成品相關的合約負債為預期於一年內支付。於二零二四年一月一日之合約負債為全部於年內確認為收益。

以下為應付貿易賬款於報告期末按發票日期呈列之賬齡分析：

	二零二四年 港幣千元	二零二三年 港幣千元
90天以內	387,730	361,607
90天以上	253,155	358,456
	<u>640,885</u>	<u>720,063</u>

採購貨品之平均信用期為90天。

應付票據於呈報期末起計180天內到期。

13. 股本

	股份數目		股本	
	二零二四年 十二月三十一日 千股	二零二三年 十二月三十一日 千股	二零二四年 十二月三十一日 港幣千元	二零二三年 十二月三十一日 港幣千元
法定				
每股面值港幣0.01元之普通股	100,000,000	100,000,000	1,000,000	1,000,000
已發行及繳足				
於二零二三年一月一日、 十二月三十一日、 二零二四年一月一日及 二零二四年十二月三十一日	<u>3,549,571</u>	<u>3,549,571</u>	<u>35,496</u>	<u>35,496</u>

附註：

- (a) 於二零二四年十二月三十一日，本公司已通過一個信託持有47,761,500股（二零二三年：47,761,500股）庫存股份，以作股份獎勵計劃之用。已購買之股份的公平值約港幣268,503,000元（二零二三年：港幣268,503,000元）已列為「庫存股儲備」並於權益中扣除。