

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的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對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。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

截至二零二二年六月三十日止六個月之中期業績公告

深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」、「公司」或「海普瑞」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」或「我們」)截至二零二二年六月三十日止六個月(「報告期」)之未經審核合併中期業績，連同二零二一年同期的比較數字。

財務摘要

截至二零二二年六月三十日止六個月，本集團錄得以下未經審核業績：

	截至6月30日止六個月		變動
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元	
收入	3,756,335	3,111,164	20.7%
毛利	1,218,477	976,907	24.7%
母公司持有者之應佔溢利	511,140	338,159	51.2%

附註：

- 本集團致力推進各業務分部，錄得收入約人民幣3,756.3百萬元，較去年同期增長約20.7%；毛利約人民幣1,218.5百萬元，較去年同期上升約24.7%；其中本集團旗下製劑業務毛利額規模已超越API業務，標誌著海普瑞在成為全球領先跨國製劑企業的戰略進程中邁出堅實步伐；
- 母公司持有者之應佔溢利為人民幣511.1百萬元，同比上升51.2%；及
- 本報告期內，母公司普通股股東之每股基本及攤薄盈利約為人民幣0.35元，比去年同期增長了約51.2%。

財務摘要

中期簡明綜合損益表

截至2022年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
		2022年	2021年
	附註	人民幣千元 (未經審計)	人民幣千元 (未經審計)
收入	4	3,756,335	3,111,164
銷售成本		<u>(2,537,858)</u>	<u>(2,134,257)</u>
毛利		1,218,477	976,907
其他收入及收益	5	140,353	5,990
銷售及分銷開支		(243,563)	(195,059)
行政開支		(298,078)	(259,307)
金融資產減值虧損		(9,252)	(10,640)
其他開支		(892)	(4,189)
融資成本	6	(123,014)	(108,369)
應佔聯營公司溢利及虧損		<u>(54,990)</u>	<u>9,485</u>
稅前利潤	7	629,041	414,818
所得稅開支	8	<u>(118,637)</u>	<u>(78,322)</u>
期內溢利		<u><u>510,404</u></u>	<u><u>336,496</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		511,140	338,159
非控股權益		<u>(736)</u>	<u>(1,663)</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利	10		
基本			
一期內溢利		<u><u>人民幣0.35元</u></u>	<u><u>人民幣0.23元</u></u>
攤薄			
一期內溢利		<u><u>人民幣0.35元</u></u>	<u><u>人民幣0.23元</u></u>

中期簡明綜合全面收益表

截至2022年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
期內溢利	<u>510,404</u>	<u>336,496</u>
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益(扣除稅項)：		
海外業務換算匯兌差額	127,108	(2,946)
應佔聯營公司其他全面虧損	<u>14,161</u>	<u>(10,602)</u>
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益淨額	<u>141,269</u>	<u>(13,548)</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面收益／(虧損)(扣除稅項)：		
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資的 收益／(虧損)淨額	(6,330)	5,978
界定利益退休金計劃的重新計量收益	<u>55,720</u>	<u>3,262</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面收益／(虧損)淨額	<u>49,390</u>	<u>9,240</u>
期內其他全面收益(扣除稅項)	<u>190,659</u>	<u>(4,308)</u>
期內全面收益總額(扣除稅項)	<u>701,063</u>	<u>332,188</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	701,162	334,014
非控股權益	<u>(99)</u>	<u>(1,826)</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2022年6月30日

	2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
非流動資產		
物業、廠房及設備	2,524,576	2,526,672
使用權資產	233,185	239,854
商譽	2,265,521	2,152,201
其他無形資產	467,037	472,969
於聯營公司之投資	1,084,027	1,146,465
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資	489,917	474,885
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	976,721	996,500
遞延所得稅資產	126,183	121,718
其他非流動資產	255,796	206,016
非流動資產總額	8,422,963	8,337,280
流動資產		
存貨	5,750,897	4,707,549
貿易應收款項及應收票據	1,784,190	1,525,209
合約資產	17,016	14,993
預付款項、其他應收款項及其他資產	501,140	566,687
應收關聯方款項	47,506	44,088
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	1,344,007	980,909
衍生金融工具	(1,940)	248
已抵押存款	30,284	11,581
定期存款	1,110,000	1,440,000
現金及現金等價物	2,355,848	1,479,633
流動資產總額	12,938,948	10,770,897
流動負債		
貿易應付款項	554,266	385,787
其他應付款項及應計項目	466,099	608,729
應付股息	51,355	-
合約負債	484,116	377,814
計息銀行及其他借款	5,368,927	3,268,166
應付稅項	125,102	112,997
應付關聯方款項	40,199	6,223
租賃負債	27,798	31,754
流動負債總額	7,117,862	4,791,470

中期簡明綜合財務狀況表

2022年6月30日

	2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
流動資產淨額	<u>5,821,086</u>	<u>5,979,427</u>
資產總值減流動負債	<u>14,244,049</u>	<u>14,316,707</u>
非流動負債		
計息銀行及其他借款	1,593,832	2,250,270
遞延收入	17,460	16,673
遞延所得稅負債	311,933	275,358
長期僱員福利	64,111	138,020
其他非流動負債	9,558	9,070
租賃負債	<u>101,162</u>	<u>104,001</u>
非流動負債總額	<u>2,098,056</u>	<u>2,793,392</u>
資產淨值	<u><u>12,145,993</u></u>	<u><u>11,523,315</u></u>
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	13 1,467,296	1,467,296
儲備	<u>10,566,836</u>	<u>9,944,058</u>
母公司擁有人應佔權益總額	<u>12,034,132</u>	<u>11,411,354</u>
非控股權益	<u>111,861</u>	<u>111,961</u>
權益總額	<u><u>12,145,993</u></u>	<u><u>11,523,315</u></u>

管理層討論與分析

概覽

海普瑞於一九九八年成立於深圳，是擁有A+H雙融資平台的領先跨國製藥企業，主要業務覆蓋肝素產業鏈、生物大分子CDMO和創新藥物的投資、開發及商業化。本集團的三大板塊業務相互協同，以臨床未滿足需求為驅動，致力於為全球患者提供高質量的安全有效藥物和服務，護佑健康。

本集團業務範圍涵蓋藥品生產及銷售、CDMO服務及創新藥開發。我們銷售的藥品包括(i)藥物製劑(主要包括依諾肝素鈉注射液)；(ii)API產品(主要包括肝素鈉API、依諾肝素鈉API)；及(iii)其他產品(主要包括胰酶API)。在肝素產業鏈領域，海普瑞是行業及市場的領導者之一。本集團旗下依諾肝素鈉製劑目前銷往全球逾40個國家。自二零一六年通過集中審批程式(CP)在EMA獲得批准後，憑藉卓越的產品質量和穩定的療效，其中二零二二年上半年銷售量逾114百萬枝，穩居國內同行業公司前列；並於二零二零年十月通過中國國家藥監局仿製藥質量和療效一致性評價，本集團為國內首家過評依諾肝素鈉製劑供應商。

我們通過全資子公司Cytovance Biologics, Inc. (「賽灣生物」) (該公司專門開發及生產重組藥品及臨界非病毒載體以及基因治療的中間體) 及通過全資子公司SPL Acquisition Corp. (「SPL」) (該公司為天然衍生藥品的開發和生產提供服務) 經營CDMO業務，提供研發、生產、質量管理及程序管理服務。

本集團已在大中華區獲得若干臨床階段創新候選藥物的獨家開發及商業化權利，我們正在開發這些藥物用於治療免疫系統軸相關疾病。我們亦正開發一種由我們自主研發的專有候選藥物，目前處於臨床前階段。

業務回顧

二零二二年上半年，本集團身處較複雜的經營環境。從國際來看，世界經濟形勢仍然複雜嚴峻，疫情持續、通脹高企、俄烏戰爭爆發和發達經濟體貨幣政策調整都是全球經濟的不確定性因素，意味全球增長正進入一個明顯放緩的時期。從國內來看，新冠病毒變種奧米克戎(Omicron)引發新一輪的傳播造成嚴重的干擾。由於奧米克戎具點多、面廣、頻發的特點，導致中國主要城市實施了封控措施，即使中國經濟長期向好的基本面沒有變、構建新發展格局的有利條件沒有變，但都對二季度的經濟產生了較大的沖擊，中國二零二二年第二季度GDP增長為0.4%，相比二零二二年第一季度明顯回落。

二零二二年，本集團銳意整合提升競爭實力，以協同構建融合運營生態，以增強發展動力，推動本集團實現高質量發展。報告期內，本集團積極提升全球供應鏈規劃，通過自身全球性的優勢聯接上下游的核心，加強供應鏈管理以創造更有利的經營條件。首先，我們積極確保整個供應鏈的運轉，加強對供應商的協調及支持，盡力降低不確定因素的影響，以保障運營的增長及盈利能力。另外，本集團進一步提高供應鏈可視度、深化上下游協同，主動計劃和監控供應風險，加強庫存管理及預判以對應疫情的衝擊。同時，我們積極打通價值鏈條中的資訊管道，提高供需信息的透明度，對於需求變化、生產限制、供應限制等資訊都必須及時化、透明化，使得我們可以針對環境的變化準確及快速調整生產計劃，降低信息不對稱帶來的潛在供需錯配和短期波動放大的風險。

報告期內，奧米克戎(Omicron)個案數目於中國持續上升，令多個省份受不同程度的封鎖，因道路封閉、限行和各省市流動性限制而帶來物流和供應鏈嚴重受阻等問題，給本集團的營運銷帶來壓力。本集團一方面快速地調整營運策略，切實確保生產及供應的穩定性，全力滿足客戶需求；另一方面，我們積極推進供應鏈管理，通過需求預測、產銷協同、生產排程，以及庫存管理，我們有效的降低疫情對運營的重大影響，並提升自身供應鏈的韌性，以保障業務連續性及產品的全球供應。報告期內，我們大力推動了戰略藍圖的有效落地，克服了地緣政治、新冠疫情、供應短缺所帶來的重重挑戰，實現營收的快速增長及淨利潤顯著改善的目標。

截至二零二二年六月三十日，海普瑞收入達人民幣3,756.3百萬元，同比增長20.7%。其權益持有人應佔溢利增長51.2%至人民幣511.1百萬，營業收入和淨利潤實現雙升，較好地完成了主要生產經營績效目標。

報告期內，本集團各項業務都取得較好的增長，得益於本集團依諾肝素鈉製劑在全球各區域持續發力，以及API業務訂單的穩步增長，本集團肝素產業鏈業務收入實現了快速增長；同時，基於在手訂單的穩定增長，以及準時和成功交付率的持續提升，本集團CDMO業務收入保持穩定增長態勢。同時，本集團盈利能力持續改善。一方面，本集團積極推動提升全球供應鏈管理和運營效率的戰略，其有效的落實和執行已取得階段性成效；另一方面，受益於二零二一年下半年原材料價格的持續下降，考慮到生產和銷售週期的因素，下行的原材料採購價格在報告期內逐步傳導到銷售成本的核算，本集團毛利率呈現逐季回暖趨勢，使得整體盈利能力有所提升。報告期內，本集團積極優化組織結構及策略，堅定不移推進及落實工作，保持增長勢頭，鞏固其於肝素產業鏈的市場地位。同時，憑藉其商業優勢及卓越的營運能力，本集團繼續加強其產能及產品組合，同時將足跡擴展至全球及其他個別具戰略價值的市場，並取得令人滿意的成績。

銷售

本集團主要運營三個主要業務分部，包括(i)肝素產業鏈業務；(ii)CDMO業務；及(iii)新藥管道業務。

肝素產業鏈業務

報告期內，本集團肝素產業鏈業務增長19.4%，實現銷售收入人民幣3,268.9百萬元（去年同期：人民幣2,737.6百萬元）。

報告期內，本集團的製劑銷售保持強勁增長，銷售收入與去年同期比較增加41.9%，實現銷售收入人民幣1,601.9百萬元(去年同期：人民幣1,128.7百萬元)，毛利為人民幣546.0百萬元(去年同期：人民幣451.5百萬元)，增幅為20.9%。報告期內，儘管疫情下供應和物流遭受衝擊，本集團一方面堅持保障供貨的穩定，一方面積極開拓市場，二零二二年首六個月銷售依諾肝素鈉製劑合共逾114百萬枝；本集團的依諾肝素鈉製劑在美國區域市場銷量增長強勁，增幅為184.9%，歐洲在內的國際市場、中國和其他主要區域市場都實現了兩位數的銷量增長。

歐洲仍然是本集團製劑業務的主要核心市場。報告期內，本集團的歐洲依諾肝素鈉製劑銷售取得了堅實的成績。本集團聚焦於自營五國的銷售，一方面加強各區域市場的醫院渠道的追蹤，確保產品穩定供應並提前佈局參與競標項目，做深做實醫院渠道的銷售及供應工作；另一方面，我們有的放矢的提升藥店銷售的協同作用，進一步放大醫院渠道溢出的帶動效應，拉動零售渠道的銷售，提升歐洲地區的銷售利潤水平。同時，我們積極開拓歐洲其他區域的新市場，憑藉我們卓越的產品質素，於法國、瑞士等市場在上半年實現銷量的突破，進一步鞏固本集團在歐洲的市場地位。

本集團美國市場銷售表現理想。自二零二一年始，本集團攜手美國戰略伙伴一起發力，依諾肝素鈉製劑銷售保持穩步增長，於過去一年半的時間內快速得到美國市場認可。報告期內，本集團美國的銷售辦事處投入服務，我們積極建設專業銷售隊伍，加強渠道建搭建以為日後的自營銷售做好準備。

在非歐美海外市場方面，憑藉過去兩年的持續建設，報告期內，本集團非歐美海外市場的銷售增長理想。我們積極推進國際化進程、提升產品的市場佔有率以及國際化藥品註冊申報能力，從而增強在國際市場的銷售能力，努力提升在新引進地區的市場份額；同時，我們積極、有序地加強核心市場的培養及建設，不斷優化非歐美海外市場佈局，以保障海外銷售發展質量和抗風險能力得到持續提升。

在中國市場方面，報告期內，本集團旗下依諾肝素鈉製劑銷售增長勢頭良好，在全國31個省市均實現銷售擴張。本集團旗下依諾肝素鈉製劑是中國首家通過國家一致性評價的產品，擁有卓越的產品質量及價格優勢，面對國家醫療體制改革持續深化，我們積極把握機遇，進入多個集採藥品目錄。此外，本集團於報告期內舉辦多次醫學會議並參與300多場學術會議及其他各類學術活動，促進領域學術交流持續為中國低分子肝素領域科普患教做出貢獻；同時，我們積極拓展銷售渠道，把握互聯網醫療資源，進行互聯網醫療平台拓展，普洛靜成為首個與多個互聯網等頭部平台達成合作上線的依諾肝素鈉注射液品牌，體現了我們「造福患者、方便就醫」的初衷。此外，基於合作醫院反饋的用藥療效以及臨床用藥的建議，我們努力改進本集團對血栓栓塞性疾病相關產品，以更好的滿足中國市場的需求。同時不斷提升本集團相關品牌影響力，快速構建新的市場格局，並致力於推動中國血栓栓塞性疾病的治療水平提高。

報告期內，根據本集團快速發展的業務需求和未來發展規劃，本集團坪山園區製劑生產線建設項目已正式啟動。該項目首期產能建設目標為360百萬支／年，預期二零二四年完成交付，二零二五年實現商業批生產。我們相信隨著製劑新產線的建成落地，將為本集團製劑業務提供更為堅實有力的支持。

關於依諾肝素鈉製劑：依諾肝素鈉製劑是低分子肝素（「**低分子肝素**」）製劑的一種，臨床應用廣泛，主要適應症包括：預防靜脈內血栓栓塞性疾病（預防靜脈內血栓形成），特別是與骨科或普外手術有關的血栓形成；治療已形成的深靜脈栓塞，伴或不伴有肺栓塞；用於血液透析體外循環中，防止血栓形成等。本集團的依諾肝素鈉製劑是歐盟首個仿製藥，二零一六年通過集中審批程序(CP)在歐洲藥品管理局（「**EMA**」）獲得批准。根據世衛組織和英國國家健康與臨床優選研究所的臨床指南，低分子肝素也可以用來預防新冠引起的併發症。

API業務

報告期內，本集團的肝素原料藥業務穩中有進，銷售收入約人民幣1,610.3百萬元（去年同期：人民幣1,534.5百萬元），佔集團總收入42.9%，毛利率為29.8%。報告期內，憑藉集團的全球供應鏈規劃戰略藍圖，我們持續優化相關產業鏈生產運營管理，伴隨著二零二一年下半年藥物原材料價格下降並逐步傳導到生產環節，我們積極控制生產成本，經營效益不斷提升，毛利水平顯著改善，API業務毛利率上升3.3個百分點至29.8%（去年同期：26.5%）。

長期以來，本集團堅持聚焦市場及客戶的需求、積極推動自身有效益發展，以鞏固在肝素原料藥的行業地位。報告期內，憑藉自身在API業務領域的長期投入，本集團取得了堅實的成績，順利推進年度的生產及銷售規劃，更好的滿足外部客戶及自身業務發展的需求。一方面，面對中國國內疫情反彈引發的地區管控和運輸物流上的干擾，以及國際貨運鏈因地緣衝突、貨物積壓和部分地區物流產生的混亂，本集團堅定不移推進既有供應鏈戰略，保證本集團業務和貨物能正常運轉，支持API業務在全球各地的正常運營；另一方面，本集團繼續加強自身依諾肝素原料藥產業鏈的發展，持續提升我們依諾肝素原料藥的出品質量。本集團生產的肝素原料藥在生產工藝及產品質量具有高度一致性，在報告期內持續獲得各地客戶的高度認可。

關於肝素：肝素是一種抗凝血藥物，擁有抗凝血、抗血栓等多種功能。肝素行業包括最上游豬小腸採購、上游肝素粗品的提取、中游肝素原料藥的生產以及下游依諾肝素製劑的生產和供應。肝素鈉原料藥主要用於生產標準肝素製劑和低分子肝素原料藥，進而生產低分子肝素製劑。本集團於中國和美國設有兩大肝素鈉原料藥生產基地，肝素鈉原料藥除部分供應給全資子公司深圳市天道醫藥有限公司外，主要銷售給境外客戶，其中包括多家世界知名的跨國醫藥企業。

CDMO業務

報告期內，CDMO業務之銷售額約人民幣468.2百萬元(上年同期：人民幣355.4百萬元)；毛利水平有明顯提升，毛利率上升11.7個百分點至37.6%。

報告期內，本集團的CDMO業務旗下的賽灣生物表現理想，憑藉其卓越的研發、運營和項目管理能力，賽灣生物提交了一份高質量的交付記錄，收入保持增長，收入增長為14.0%，其中服務收入維持11.9%的增長。同時，在手訂單也維持較好的上升態勢，這一方面得益於賽灣生物持續提升的市場洞察和業務拓展能力，積極開拓新的業務資源，取得新客戶的服務合同，增加了在手CDMO項目的數量；另一方面賽灣生物深挖現有客戶的實際需求，擴張業務範疇。報告期內，賽灣生物與全球知名的生命科學、先進生物技術及應用材料供應商Avantor公司達成合作，雙方將聯手為生物醫藥客戶提供符合美國cGMP標準的質粒生產服務以及GMP級別的質粒產品，合作有望提升賽灣生物的全球知名度，鞏固技術壁壘和品牌優勢。

創新藥進展

AR-301 (Salvecin)

AR-301是特別針對金黃色葡萄球菌釋放的 α 毒素的全人源單克隆IgG1抗體(mAb)，由參股子公司Aridis Pharmaceuticals, Inc. (一家於納斯達克上市(股份代號：ARDS)的公司)研發。該藥物目前正處於全球III期臨床試驗階段，通過與抗生素標準療法聯合用於治療金黃色葡萄球菌引發的呼吸機相關性肺炎(VAP)患者。前期已經在美國完成的一項I/II期臨床試驗，結果表明：與僅使用抗生素治療的患者相比，聯合使用AR-301治療的患者可縮短機械通氣時間，根除金黃色葡萄球菌的比例也更高。AR-301已獲得FDA授予的快速審評通道資格及EMA授予的孤兒藥資格。

於二零二一年六月，本集團旗下創新藥AR-301作為抗生素輔助治療金黃色葡萄球菌引起的呼吸相關性肺炎(「AR-301-002」)的III期全球的臨床試驗已經完成大中華區的首例受試者給藥。截止二零二二年六月三十日，全球共入組了166例受試者，符合mITT標準的受試者約為104例。

Oregovomab

Oregovomab是一種鼠源單克隆抗體，為抗CA125免疫療法候選藥物，由參股子公司OncoQuest Inc. (「**OncoQuest**」) 研發。該藥物已完成一項II期臨床試驗，作為聯合標準化療的療法，治療晚期原發性卵巢癌患者。II期臨床試驗結果已顯示Oregovomab聯合標準化療在晚期原發性卵巢癌患者的安全性與療效符合成藥性預期。II期臨床結果顯示，聯合化療組的中位無進展生存期(PFS)顯著延長，達到41.8個月，而純化療組的中位PFS為12.2個月，HR為0.46 (95% CI: 0.28, 0.77)。總生存期(OS)亦有明顯改善，HR為0.35 (95% CI: 0.16, 0.76)。Oregovomab已獲得美國食品藥品監督管理局(「**FDA**」)與歐洲藥品管理局(「**EMA**」)授予的孤兒藥資格。

本集團旗下Oregovomab的III期臨床試驗已經於二零二零年在美國完成首例患者給藥。這項全球關鍵性試驗預計將招募來自17個國家140個臨床站點的602名患者。截止二零二二年六月三十日，全球共啟動130個臨床中心，入組已經超過了330例受試者。OncoQuest在根據CDE的要求補充相關的非臨床檢測，將盡快向CDE遞交中國加入MRCT的IND申請。

RVX-208 (Apabetalone)

RVX-208是溴結構域和超末端結構(BET)蛋白選擇性抑製劑，選擇性抑制第二溴結構域，由參股子公司RVX (於多倫多證券交易所(股份代號:RVX)上市的公眾公司)研發的首創小分子藥物。RVX-208已完成III期臨床試驗(BETonMACE)，聯合標準護理，可以降低II型糖尿病伴高危心血管疾病、急性冠狀動脈綜合徵及低高密度脂蛋白(HDL)患者的主要不良心血管事件發生率，於二零二零年二月獲得FDA突破性療法認定，並於二零二零年六月獲FDA批准關鍵性III期臨床方案。Apabetalone是同類藥物中首個獲得FDA突破性療法認證(用於一種主要心血管適應症)，未來海普瑞將進一步加快藥物開發計劃，包括已規劃臨床試驗，及加快實施開發戰略的實施。

H1710

本集團旗下自主研發的H1710是一種有效的乙酰肝素酶抑製劑。其具有合適的鏈長以結合乙酰肝素酶的兩個獨立的肝素結合域(HBD)，其獨特的柔性鏈和結構能夠深入乙酰肝素酶催化袋並防止其被降解。H1710以該方式降低了乙酰肝素酶催化袋的可進入性及對天然基質硫酸乙酰肝素(HS)的降解能力。該候選藥物目前處於臨床前階段，非臨床的藥效學研究已經顯示在多種腫瘤模型中和標準治療比較具有顯著的抑瘤作用。

截止至二零二二年六月三十日，H1710已經完成了原料葯和製劑的生產，正在進行原料葯和製劑的穩定性研究，製劑3個月的穩定性研究在進行中，完成了製劑配伍穩定性研究和雜質檢測。

展望

二零二二年下半年，本集團立足的宏觀經濟環境和行業環境將出現許多新情況、新變化，我們相信未來機遇大於挑戰。我們對提升供應鏈價值的戰略目標毫不動搖，紮實推進工作，全力實施提質增效的升級行動。本集團將確保在現有運營基礎上，持續夯實成本優勢，提高盈利水平，積極實現改善財務表現及盈利能力的目標。

本集團將繼續推進全面深化供應鏈管理戰略，努力克服經營環境中的各種不利影響，通過相關機制的落實及有效推進，提升運營效益，確保實現全年目標。我們會根據環球市場的需要進一步優化運營及管理，強化跨域資源調配和協同，更加靈活地滿足客戶需求。同時，本集團將完善全球化供應鏈佈局，形成更靈活分佈的全球產業系統以應對供應鏈上的種種挑戰。我們亦積極推進高價值銷售市場的整合，擴大合作及銷售規模，有效提升供貨合同獲取能力和區域市場競爭力，充分發掘市場增長潛力。

製劑業務方面，本集團會繼續保持在歐洲各區域市場的領先地位。我們將審慎調整投標策略，保障本集團在歐洲市場的利潤水平。此外，我們將針對當地市場特點深化經營和管理模式，優化醫院銷售及零售佈局，進一步拉動零售市場的銷售，深耕歐洲市場及提高市場份額。同時，中國製劑市場空間廣闊，且行業無序競爭現狀將在政府新政策下逐步改善，本集團會積極響應政府的集採工作，讓中國患者在國內也能用上高質藥物，快速提升國內市場的銷售。另外，憑藉上下游優勢，我們會精準判斷及評估海外各市場的需求及規模，向有效益的地區傾斜資源，促進本集團海外業務的進一步快速發展。

API業務方面，本集團將會繼續強化資源統籌能力，一方面支持製劑業務的快速發展，另一方面高效地滿足客戶需求，並持續發揮全產業鏈一體化的協同優勢。在全球生產鏈支持下，我們會進一步加強產品技術、產業鏈、海外業務的聯動，借助完善的全球網絡和渠道，快速推動高品質產品在全球市場的滲透。同時，我們會堅持高質量的生產規格及標準，通過產品質量及定價方面帶來競爭優勢，鞏固本固集團在API市場的主導地位。另外，我們將繼續積極推進依諾API業務作為重點業務的發展，進一步推動相關業務成為本集團新的增長動力。

CDMO業務方面，本集團將會強化技術領先優勢，借助自身技術實力和獨有市場優勢為賽灣生物帶來廣闊的成長空間和良好的發展機遇。本集團將會努力保持哺乳動物細胞培養及微生物發酵技術領先優勢，進一步提升集團CDMO項目的交付準時率和成功率兩個關鍵指標，加快兩翼業務規模發展，有力促進賽灣生物整體收入規模和效益水平的提升。此外，我們將積極推進賽灣生物的研發和產能擴充計劃，為未來CDMO業務提供額外的生產能力，為賽灣生物的長期增長注入力量。

創新藥方面，本集團將繼續堅持理性投入、有效配置、前瞻規劃、精細管理的創新藥品研發資源配置原則，推進創新藥臨床開發進程，爭取取得實質性進展，實現各方互利共贏。

對於後半年的業務計劃，本集團將繼續以堅定不移的決心，在實現核心業務銷量穩步上升的同時，抓住粗品價格有利條件於實現盈利能力的提升，進一步強化內部協同，充分釋放產業鏈產能效益。加速集團財務、人資共用中心建設及行銷數字化戰略轉型，優化組織發展配套體系，全面提升業務及管理水平。本集團將致力提升自身全球供應鏈效率與管理水平，繼續落實既定的戰略藍圖，打造穩定可靠的供應鏈保障體系，應對後半年全球供應鏈可能面臨的種種潛在風險。面對多變的經營環境，我們將理性發展，不斷審視外部環境，更謹慎的配置資源，探索機會，通過自身機制、銷售平台、產品、服務的有效提升，實現企業未來的高質量發展。

財務回顧

收入

	截至6月30日止六個月				
	2022年銷售額 人民幣千元 (未經審計)	2022年佔比(%)	2021年銷售額 人民幣千元 (未經審計)	2021年佔比(%)	同比增減(%)
銷售產品	3,268,855	87.0%	2,737,621	88.0%	19.4%
藥物製劑	1,601,941	42.6%	1,128,746	36.3%	41.9%
API	1,610,312	42.9%	1,534,467	49.3%	4.9%
其他 ⁽¹⁾	56,602	1.5%	74,408	2.4%	(23.9%)
CDMO服務	468,180	12.5%	355,406	11.4%	31.7%
其他 ⁽²⁾	19,300	0.5%	18,137	0.6%	6.4%
合計	<u>3,756,335</u>	<u>100.0%</u>	<u>3,111,164</u>	<u>100.0%</u>	<u>20.7%</u>

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

銷售產品生產及銷售的收入增加人民幣531.2百萬元至人民幣3,268.9百萬元，佔報告期內總收入87.0%，相比二零二一年同期則為人民幣2,737.6百萬元，佔本集團收入88.0%。銷售產品生產及銷售的收入錄得增加，主要由於報告期內藥物製劑的銷售收入同比增長所致。藥物製劑的銷售在作為全球龍頭市場的歐洲市場逐步恢復，加上美國及非歐美市場拓展理想，導致製劑業務銷售收入同比增長41.9%。

銷售成本

截至二零二二年六月三十日止六個月，銷售成本較去年同期增加人民幣403.6百萬元至人民幣2,537.9百萬元(去年同期：人民幣2,134.3百萬元)。銷售成本增加的主要原因是報告期內的銷售規模上升。

營業成本

毛利

	截至6月30日止六個月			
	2022年 毛利 人民幣千元 (未經審計)	2022年 毛利率(%)	2021年 毛利 人民幣千元 (未經審計)	2021年 毛利率(%)
銷售產品	1,023,644	31.3%	867,168	31.7%
藥物製劑	545,970	34.1%	451,499	40.0%
API	479,295	29.8%	407,115	26.5%
其他 ⁽¹⁾	(1,621)	(2.9%)	8,554	11.5%
CDMO服務	176,030	37.6%	92,182	25.9%
其他 ⁽²⁾	18,803	97.4%	17,557	96.8%
合計	1,218,477	32.4%	976,907	31.4%

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

截至二零二二年六月三十日止六個月期間，毛利增加人民幣241.6百萬元至人民幣1,218.5百萬元(去年同期：人民幣976.9百萬元)。報告期內，毛利率為32.4%(去年同期：31.4%)。毛利率的上升主要是由於報告期內API及CDMO服務的毛利率上升所致。

融資成本

本集團的融資成本包括銀行借貸以及公司債券的利息及融資費用。截至二零二二年六月三十日止六個月，融資成本增加人民幣14.6百萬元至人民幣123.0百萬元(去年同期：人民幣108.4百萬元)，增加13.5%。融資成本增加主要是由於計息貸款及借款較二零二一年同期增加。

稅項

截至二零二二年六月三十日止六個月，所得稅開支為人民幣118.6百萬元(去年同期：人民幣78.3百萬元)，增加約51.5%。

本公司權益持有人應佔溢利

截至二零二二年六月三十日止六個月，本公司權益持有人應佔溢利為人民幣511.1百萬元(去年同期：人民幣338.2百萬元)，增加約51.2%。

非《國際財務報告準則》衡量方法

為補充按照《國際財務報告準則》呈列的合併財務報表，我們亦使用未經審計及並非《國際財務報告準則》規定或按其呈列的經調整淨利潤作為附加財務衡量方法。我們提出該等財務衡量方法，是由於管理層使用該等方法消除我們認為不能反映業務表現之項目的影響，以評估我們的財務表現。我們亦認為該等非《國際財務報告準則》衡量方法為投資者及其他人士提供附加資料，使其採用與管理層比較跨會計期及同類公司的財務業績相同的方式了解並評估我們的合併經營業績。

本公司認為經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利有助於理解及評估基礎業務表現與營運趨勢，本公司管理層及投資者在評估本集團財務表現時可參考該等經調整非《國際財務報告準則》財務計量指標，撇除本集團認為對本集團業務表現無指標作用的若干異常及非經常性項目的影響。然而，經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利不應單獨使用或視為可替代根據《國際財務報告準則》編製及呈列的財務資料。經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利在《國際財務報告準則》中未規定標準定義，故而並不能與其他公司類似計量相比。股東與潛在投資者不應獨立看待本公司經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利，或將其視為可替代按照《國際財務報告準則》所編製的業績，或將其視為可與其他公司報告或預測的業績相比。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
母公司持有者之應佔溢利	511,140	338,159
非經常性損益項目		
非流動資產處置損益	(62)	1,657
計入當期損益的政府補助	14,393	17,255
除同公司正常經營業務相關的有效套期保值業務外，持有交易性金融資產、衍生金融資產、交易性金融負債、衍生金融負債產生的公允價值變動損益，以及處置交易性金融資產、衍生金融資產、交易性金融負債、衍生金融負債和其他債權投資取得的投資收益	(5,220)	51,892
除上述各項之外其他營業外收入和支出	(797)	(4,167)
所得稅影響額	(1,449)	(13,235)
少數股東權益影響額(稅後)	(22)	(43)
合計	<u>6,843</u>	<u>53,359</u>
經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之扣除非經常性損益的淨利潤	<u>504,297</u>	<u>284,800</u>

每股盈利

每股基本盈利乃以本公司權益持有人應佔溢利除以截至二零二二年六月三十日止六個月期間本公司已發行普通股之加權平均數計算。每股攤薄盈利乃本公司權益持有人應佔溢利及除以截至二零二二年六月三十日止六個月期間本公司已發行普通股之加權平均數(已就普通股之所有潛在攤薄影響作調整)計算。

截至二零二二年六月三十日止六個月，每股基本盈利及每股攤薄盈利均為人民幣0.35元(去年同期：人民幣0.23元)，增加約51.2%。

流動資金及財務資源

庫務政策

本集團資本管理的主要目標是維持持續經營能力，有助本集團進行適當的產品定價並以合理成本取得融資，繼續為本公司股東提供回報及為其他利益相關者提供福利。本集團積極定期回顧及管理資本結構，並經考慮經濟狀況變動、日後資金需求、當前及預期的盈利能力及營運現金流量、預期資本開支及預期策略投資機會而作出調整。本集團密切監控其負債對資產比率(即借款總額除以資產總值)。

外匯風險

截至二零二二年六月三十日止六個月期間，本集團的主要收入來自海外市場銷售，主要結算貨幣為歐元和美元，合併範圍內擁有多家境外公司，涉及歐元、美元、港幣等，國際匯率大幅變動可能會對本公司匯兌損益造成重大影響。本集團匯兌損益包含與本集團內部外幣借款往來相關的未實現匯兌損益，由於境內、外公司的記賬本位幣不相同，且外幣報表轉換差額不通過匯兌損益核算，因此在境、內外公司單體出現了無法在損益表抵銷的未實現匯兌損益，報告期內此類稅後未實現匯兌收益為人民幣132.2百萬元。本公司將進一步靈活運用金融市場工具，包括利用出口押匯，外匯衍生品等工具來降低匯率波動產生的匯兌損失風險，並將積極推動內部借款的轉股審批手續，降低內部往來造成的未實現匯兌損益對業績的影響。

流動資金及財務資源

本集團之流動資金狀況仍維持強勁。於報告期內，本集團之資金主要來自日常業務經營。於二零二二年六月三十日，本集團之現金及銀行結餘約人民幣2,355.8百萬元(二零二一年十二月三十一日：約人民幣1,479.6百萬元)。

資本架構

於二零二二年六月三十日，本集團有短期貸款，金額約為人民幣5,368.9百萬元(二零二一年十二月三十一日：約人民幣3,268.2百萬元)及長期貸款，金額約人民幣1,593.8百萬元(二零二一年十二月三十一日：約人民幣2,250.3百萬元)。

資產抵押

於二零二二年六月三十日，本集團有約人民幣2,970.7百萬元資產抵押予銀行及其他金融機構，作為本集團獲授信貸融資之抵押(二零二一年十二月三十一日：約人民幣2,491.7百萬元)。

或然負債

於二零二二年六月三十日，本集團及本公司均沒有重大之或然負債(二零二一年十二月三十一日：無)。

資產及負債比率

於二零二二年六月三十日，本集團之總資產約人民幣21,361.9百萬元(二零二一年十二月三十一日：約人民幣19,108.2百萬元)，總負債約人民幣9,215.9百萬元(二零二一年十二月三十一日：約人民幣7,584.9百萬元)，而資產及負債比率(即總負債除以總資產)約43.1%(二零二一年十二月三十一日：約39.7%)。

利率風險

本集團的利率變動風險與浮動利率計息銀行借款有關。本集團的政策是使用固定和浮動利率債務組合來管理我們的利息成本。於二零二二年六月三十日，本集團約有93.6%的計息借款按固定利率計息(二零二一年十二月三十一日：約93.7%)。

債務

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
計息銀行及其他借款	6,962,759	5,518,436
租賃負債	128,960	135,755
金融債務總額	<u>7,091,719</u>	<u>5,654,191</u>
已抵押銀行存款、現金及現金等價物	<u>(30,287)</u>	<u>(11,581)</u>
金融債務淨額	<u><u>7,061,432</u></u>	<u><u>5,642,610</u></u>

本集團計息銀行及其他借款之還款期如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
須於下列期間償還：		
一年內或按要求	5,368,927	3,268,166
一年後但於兩年內	483,803	1,604,635
兩年後但於五年內	630,692	143,412
於五年後	<u>479,337</u>	<u>502,223</u>
合計	<u><u>6,962,759</u></u>	<u><u>5,518,436</u></u>

於二零二二年六月三十日，本集團銀行借款約為人民幣5,005.1百萬元(二零二一年十二月三十一日：人民幣3,840.0百萬元)。於二零二二年六月三十日，本集團之公司債券約為人民幣1,374.9百萬元(二零二一年十二月三十一日：人民幣1,610.7百萬元)。於二零二二年六月三十日，本集團之其他借款總額為人民幣582.7百萬元(二零二一年十二月三十一日：人民幣67.7百萬元)。

中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二二年六月三十日止六個月

1. 公司資料

本公司是一家於一九九八年四月二十一日在中華人民共和國（以下簡稱「中國」）成立的股份有限公司。經中國證券監督管理委員會批准，本公司完成了首次公開發售並於二零一零年五月六日在深圳證券交易所上市（證券代碼：002399.SZ）。本公司於香港完成公開發售，H股在二零二一年七月八日在香港聯合交易所有限公司（「香港聯交所」）上市（股份代號：9989）。本公司於中國的辦事處的註冊地址為深圳市南山區朗山路21號。本公司於香港的主要營業地點的地址為香港灣仔港灣道30號新鴻基中心47樓4724室。本公司最終由一致行動人士李鏗先生和李坦女士控制。

本公司及其子公司（統稱為「本集團」）主要在亞洲、歐洲、北美及澳大利亞從事生物製藥生產、生物製藥服務、生物製藥貿易及生物製藥研發，以及在亞洲、歐洲和北美開展投資業務。

本中期簡明綜合財務資料已經審計委員會及董事會批准於二零二二年八月二十九日發佈。

2.1 編製基準

截至二零二二年六月三十日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據《國際會計準則》第34號中期財務報告的相關規定編製，並應與本集團根據《國際財務報告準則》編製的截至二零二一年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料乃根據歷史成本慣例編製，惟以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資、衍生金融工具及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產乃按公允價值計量。除另有說明外，本集團的中期簡明綜合財務資料以人民幣列示，且所有數值均約整至最接近的千位數。

截至二零二二年六月三十日止六個月的中期簡明綜合財務資料所使用的會計政策及計算方法與本集團編製截至二零二一年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表所使用者相同。

包含於中期簡明綜合財務資料作為可比較資料的有關截至二零二一年六月三十日止六個月的財務資料，並不構成本集團該年度的法定年度綜合財務報表而是摘錄自該等財務報表。

2.2 會計政策及披露事項變動

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至二零二一年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟以下經修訂《國際財務報告準則》乃針對本期間財務資料首次採納。

《國際財務報告準則》第3號的修訂	引用財務報告概念框架
《國際會計準則》第16號的修訂	物業、廠房及設備：未作擬定用途前之所得款項
《國際會計準則》第37號的修訂	虧損合約－達成合約之成本
《國際財務報告準則》二零一八年至二零二零年之年度改進	《國際財務報告準則》第1號、《國際財務報告準則》第9號、《國際財務報告準則》第16號隨附之說明範例及《國際會計準則》第41號的修訂

經修訂的《國際財務報告準則》的性質及影響闡述如下：

- (a) 《國際財務報告準則》第3號的修訂以於二零一八年六月所頒佈對「財務報告概念框架」的提述取代先前對「編製及呈列財務報表的框架」的提述，而無需大幅改變其規定。該等修訂亦在《國際財務報告準則》第3號就實體釐定資產或負債的構成參考概念框架所用的確認原則增設一項例外情況。該例外情況訂明，對於可能屬於《國際會計準則》第37號或國際財務報告詮釋委員會第21號範圍內的負債及或然負債而言，倘該等負債乃單獨產生，而非於業務合併中承擔，則應用《國際財務報告準則》第3號的實體應分別參考《國際會計準則》第37號或國際財務報告詮釋委員會第21號，而非概念框架。再者，該等修訂釐清或然資產於收購日期不符合確認資格。本集團已按前瞻性基準對於二零二二年一月一日或之後發生的業務合併應用該等修訂。由於概無因期內發生的業務合併而產生的任何或然資產、負債及或然負債在該等修訂的範圍內，故該等修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。
- (b) 《國際會計準則》第16號的修訂禁止實體從物業、廠房及設備項目的成本中扣除該資產在達致管理層預定可運作狀態（包括位置與狀況）期間所產生項目的全部出售所得款項。取而代之，實體於損益內確認該等項目的出售所得款項及成本。本集團已對於二零二一年一月一日或之後可供使用的物業、廠房及設備項目追溯應用該等修訂。由於概無出售在使物業、廠房及設備於二零二一年一月一日或之後可供使用期間所產生的項目，故該等修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。

- (c) 《國際會計準則》第37號的修訂釐清，就根據《國際會計準則》第37號評估合約是否屬虧損合約而言，履行合約的成本包括與合約直接相關的成本。與合約直接相關的成本包括履行該合約的遞增成本（例如直接勞工及材料）及與履行該合約直接相關的其他成本分配（例如分配履行合約所用物業、廠房及設備項目的折舊支出以及合約管理及監督成本）。一般及行政成本與合約並無直接關連，除非合約訂明可向對方收取，否則不包括在內。本集團已按前瞻性基準對於二零二二年一月一日尚未履行全部責任的合約應用該等修訂，且並無發現虧損合約。因此，該等修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。
- (d) 《國際財務報告準則》二零一八年至二零二零年之年度改進載列《國際財務報告準則》第1號、《國際財務報告準則》第9號、《國際財務報告準則》第16號隨附之說明範例及《國際會計準則》第41號的修訂。適用於本集團的修訂詳述如下：
- 《國際財務報告準則》第9號「金融工具」：釐清實體於評估新訂或經修改金融負債條款是否與原金融負債條款有實質差異時所包含的費用。該等費用僅包括借款人與貸款人之間已支付或收取的費用，包括借款人或貸款人代表另一方支付或收取的費用。本集團已按前瞻性基準對於二零二二年一月一日或之後經修改或交換的金融負債應用該修訂。由於本集團概無於期內修改金融負債，故該修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。
 - 《國際財務報告準則》第16號「租賃」：刪除《國際財務報告準則》第16號隨附之說明範例13中有關租賃物業裝修的出租人付款說明。此準則消除於應用《國際財務報告準則》第16號時有關處理租賃優惠的潛在困惑。

3. 經營分部資料

就管理而言，本集團根據其產品和服務分為多個業務單位，並具有以下四個可報告經營分部：

- (a) 藥物製劑分部，包括依諾肝素鈉注射液；
- (b) API分部，包括肝素鈉API和依諾肝素鈉API；
- (c) CDMO分部，包括研發、生產、質量管理、項目管理及根據客戶具體訂單進行商業生產；及
- (d) 「其他」分部。

分部收入及業績

截至2022年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
銷售予外部客戶	1,601,941	1,610,312	468,180	75,902	3,756,335
分部間銷售	<u>1,079,759</u>	<u>1,633,576</u>	<u>1,361</u>	<u>222,999</u>	<u>2,937,694</u>
	<u>2,681,700</u>	<u>3,243,888</u>	<u>469,541</u>	<u>298,901</u>	<u>6,694,029</u>
調整：					
抵銷分部間銷售 客戶合同收入					(2,937,694) <u>3,756,335</u>
分部業績：	453,645	576,233	177,455	51,446	1,258,778
調整：					
抵銷分部間業績					(40,301)
其他收入及收益					140,353
銷售及分銷開支					(243,563)
行政開支					(298,078)
金融資產減值虧損					(9,252)
其他開支					(892)
融資成本					(123,014)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>(54,990)</u>
本集團稅前利潤					<u><u>629,041</u></u>

截至2021年6月30日止六個月（未經審計）

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
銷售予外部客戶	1,128,746	1,534,467	355,406	92,545	3,111,164
分部間銷售	<u>945,006</u>	<u>1,387,257</u>	<u>951</u>	<u>96,370</u>	<u>2,429,584</u>
	<u>2,073,752</u>	<u>2,921,724</u>	<u>356,357</u>	<u>188,915</u>	<u>5,540,748</u>
調整：					
抵銷分部間銷售					(2,429,584)
客戶合同收入					<u>3,111,164</u>
分部業績：	296,214	430,466	92,357	32,439	851,476
調整：					
抵銷分部間業績					125,431
其他收入及收益					5,990
銷售及分銷開支					(195,059)
行政開支					(259,307)
金融資產減值虧損					(10,640)
其他開支					(4,189)
融資成本					(108,369)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>9,485</u>
本集團稅前利潤					<u><u>414,818</u></u>

區域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
香港	61,857	92,907
美國	675,882	332,186
歐洲	1,906,724	1,906,642
中國內地	319,804	273,928
其他國家／地區	792,068	505,501
	<u>3,756,335</u>	<u>3,111,164</u>

上述收入資料乃基於客戶所在位置。

(b) 非流動資產

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
	中國內地	2,863,063
美國	3,506,849	3,368,616
歐洲	131,054	141,086
香港	329,177	384,431

上述非流動資產資料乃基於資產所在位置，不包括金融工具與遞延所得稅資產。

有關主要客戶的資料

於截至二零二一年六月三十日止期間，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣560,616,000元。

於截至二零二二年六月三十日止期間，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣453,907,000元。

4. 收入

客戶合同收入

(i) 分類收入資料

截至2022年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	1,601,941	1,610,312	-	56,602	3,268,855
CDMO服務	-	-	468,180	-	468,180
其他	-	-	-	19,300	19,300
客戶合同收入總額	<u>1,601,941</u>	<u>1,610,312</u>	<u>468,180</u>	<u>75,902</u>	<u>3,756,335</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	1,601,941	1,610,312	-	56,602	3,268,855
在某個時間點轉移服務	-	-	107,029	5,837	112,866
隨時間轉移服務	-	-	361,151	13,463	374,614
客戶合同收入總額	<u>1,601,941</u>	<u>1,610,312</u>	<u>468,180</u>	<u>75,902</u>	<u>3,756,335</u>

截至2021年6月30日止六個月（未經審計）

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	1,128,746	1,534,467	—	74,408	2,737,621
CDMO服務	—	—	355,406	—	355,406
其他	—	—	—	18,137	18,137
	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>
客戶合同收入總額	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	1,128,746	1,534,467	—	74,408	2,737,621
在某個時間點轉移服務	—	—	43,511	4,232	47,743
隨時間轉移服務	—	—	311,895	13,905	325,800
	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>
客戶合同收入總額	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>

下表顯示在每個報告期初已計入合約負債並在先前期間已履行的履約責任中確認的在截至二零二一年及二零二二年六月三十日止各期間確認的收入金額：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
計入期初合約負債餘額的已確認收入：		
產品銷售	5,407	4,463
CDMO服務	259,409	67,760
	<u>264,816</u>	<u>72,423</u>

(ii) 履約責任

產品銷售

除藥物製劑的中國客戶一般要求提前付款外，履約責任於產品交付後完成，且付款一般於交付後30日至180日內完成。

CDMO服務

就有償服務模式下的服務而言，收入隨著時間推移而確認，且履約責任為初始預期期限不超過一年的合同的組成部分，因此，根據《國際財務報告準則》第15號的可行權宜方法，本集團不會對FFS模式下的未履約責任的價值進行披露。

就若干CDMO服務而言，本公司董事已確定，於接受客戶具體訂單下的可交付產品後，履約責任即告完成，因此，履約責任於某個時間點確認為收入。

於二零二二年六月三十日及二零二一年十二月三十一日分配至剩餘履約責任(未履行或部分未履行)的交易價格如下：

	於6月30日	於12月31日
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (經審計)
一年內	<u>1,020,314</u>	<u>1,194,897</u>

所有履約責任預計於一年內予以確認。上述所披露的金額不包括受限制的可變對價。

5. 其他收入及收益

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
其他收入		
銀行利息收入	29,000	26,260
與以下相關的政府補助		
—資產*	1,036	1,036
—收入**	13,358	16,219
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的股息收入	4,843	28,592
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的金融資產的股息收入	—	15,543
	<u>48,237</u>	<u>87,650</u>
其他收益		
匯兌收益淨額	102,886	(93,654)
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的收益	2,255	4,677
公允價值收益／(虧損)，淨額：		
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的公允價值收益	(12,155)	7,073
衍生工具的公允價值虧損	(2,194)	(5,738)
出售物業、廠房及設備項目的收益／(虧損)	(62)	1,657
債權投資的利息收入	—	1,744
其他	1,386	2,581
	<u>92,116</u>	<u>(81,660)</u>
	<u><u>140,353</u></u>	<u><u>5,990</u></u>

* 本集團已獲得與資產相關的若干政府補助，用於投資實驗室設備和工廠。與資產相關的補助在相關資產的使用年期內於損益中確認。

** 已收取與收入相關的政府補助和補貼，以補償本集團的研發成本。與收入相關的若干補助預計會產生與未來有關的費用，並要求本集團遵守補助附帶的條件，並讓政府確認我們遵守該等條件。該等與收入有關的補助在擬補償的費用被支出的期間內，有系統地在損益表中確認。應收取其他與收入相關的政府補助(作為已發生的費用或損失的補償，或為直接向本集團提供財務支持而並無未來相關成本)在其成為應收款項期間於損益確認。

6. 融資成本

融資成本分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
以下各項的利息支出：		
銀行借款	68,995	64,046
公司債券	40,433	38,111
租賃負債	1,902	1,439
其他融資成本	11,684	4,773
	<u>123,014</u>	<u>108,369</u>

7. 稅前利潤

本集團的稅前利潤乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
出售存貨的成本	2,224,286	1,871,480
提供服務的成本	313,572	262,777
物業、廠房及設備折舊	107,863	108,778
使用權資產折舊	19,045	16,840
其他無形資產攤銷	25,559	25,966
研發成本*	79,104	58,267
核數師薪酬	4,987	5,236
僱員福利開支(包括董事及監事的薪酬)：		
工資及其他福利	320,423	264,400
退休金計劃供款、社會福利及其他福利	57,449	56,049
短期租賃的租金支出	3,189	897
銀行利息收入	(29,000)	(26,260)
融資成本	123,014	108,369
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的股息收入	(4,843)	(28,592)
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產的股息收入	-	(15,543)
匯兌損失／(收益)淨額	(102,886)	93,654
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的收益	(2,255)	(4,677)
衍生工具的公允價值虧損	2,194	5,738
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的公允價值收益	12,155	(7,073)
出售物業、廠房及設備項目的(收益)／虧損	(47)	(1,657)
債權投資的利息收入	-	1,744
金融資產減值虧損	9,252	10,640
撇減存貨至可變現淨值	3,793	2,928

* 研發成本包含在簡明綜合損益表的「行政支出」中。

8. 所得稅費用

期內所得稅開支的主要組成部分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
即期稅項開支		
中國	36,810	117,060
美國	57,684	44,113
來自其他地區	9,141	220
過往年度撥備不足	7,667	1,522
	<u>111,302</u>	<u>162,915</u>
遞延稅項開支		
中國	12,387	(88,330)
美國	(5,421)	842
來自其他地區	369	2,895
	<u>7,335</u>	<u>(84,593)</u>
期內稅項支出總額	<u>118,637</u>	<u>78,322</u>

9. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審計)	2021年 人民幣千元 (未經審計)
本公司已宣派的股息	<u>51,355</u>	<u>220,094</u>

於二零二二年六月十日，本公司股東在股東週年大會上批准了二零二一年度溢利分配計劃，根據每10股本公司股份派發股息人民幣0.35元(含稅)，支付金額為人民幣51,355,367元(含稅)。

於二零二一年五月二十六日，本公司股東在股東週年大會上批准了二零二零年度溢利分配計劃，根據每10股本公司股份派發股息人民幣1.5元(含稅)，支付金額為人民幣220,094,431元(含稅)。

本集團與客戶的貿易條款主要以信貸為基礎。信用期一般為一至三個月。本集團力求嚴格控制其未償還應收款項，以將信貸風險降至最低。高級管理層會定期審查逾期餘額。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用增級工具。貿易應收款項結餘為免息。

基於賬單日期及扣除預期信用損失準備後，於二零二二年六月三十日及二零二一年十二月三十一日貿易應收款項及應收票據的賬齡分析如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
一年以內	1,745,500	1,486,732
一至兩年	63,003	88,504
兩至三年	63,555	36,070
三年以上	6,535	202
	1,878,593	1,611,508
減：預期信用損失準備	(94,403)	(86,299)
	1,784,190	1,525,209

貿易應收款項預期信用損失準備的變動如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
年初／期初	86,299	30,114
減值虧損，淨額	6,905	68,659
撤銷	-	(11,940)
匯兌調整	1,199	(534)
	94,403	86,299

12. 貿易應付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
貿易應付款項	<u>554,266</u>	<u>385,787</u>

於二零二一年十二月三十一日及二零二二年六月三十日，貿易應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
一年以內	551,662	381,473
一至兩年	1,457	2,117
兩至三年	287	1,518
三年以上	860	679
	<u>554,266</u>	<u>385,787</u>

貿易應付款項為不計息且一般於30日至90日內結算。

13. 股本

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
已註冊、發行及繳足1,467,296,204股普通股	<u>1,467,296</u>	<u>1,467,296</u>

本公司H股所得款項使用情況

本公司H股於二零二零年七月八日（「上市日期」）在香港聯交所主板上市，本次H股所得款項淨額為人民幣3,538.3百萬元。根據本公司日期為二零二零年六月二十四日的招股章程（「招股章程」）中描述的所得款項用途計劃，所得款項淨額約30%（或約人民幣1,061.5百萬元）擬用於改善資本結構及償還現有債務；所得款項淨額約30%（或約人民幣1,061.5百萬元）擬用作在歐盟及其他全球市場（如中國）拓展銷售及營銷網絡以及基礎設施；所得款項淨額約20%（或約人民幣707.7百萬元）擬用作提升我們的開發及生產能力，並擴大我們向賽灣生物提供的產品及服務；所得款項淨額約20%（或約人民幣707.7百萬元）擬用作創新藥的投資。

於二零二二年六月三十日，本公司已動用人民幣1,034.4百萬元以改善資本結構及償還現有債務；已動用人民幣80.8百萬元作創新藥的投資；其餘未動用所得款項淨額人民幣2,423.2百萬元都以存款及以結構性保本理財存放於持牌金融機構。截至二零二二年六月三十日止六個月期間本集團沒有動用所得款項，我們預期將在三年內按照上述於招股章程中所披露一致的用途逐步動用本次H股所得款項淨額，計劃如下：

所得款項用途 (百萬人民幣)	全球發售 所得款項淨額	於2022年 6月30日已動用	餘額	預計使用 時間段
改善資本結構及償還 現有債務	1,061.5	1,034.4	27.1	自上市日期 起3年內
在歐盟及其他全球市場 (如中國) 拓展銷售 及營銷網絡以及 基礎設施	1,061.5	0	1,061.5	自上市日期 起3年內
提升我們的開發及 生產能力，並擴大 我們向賽灣生物 提供的產品及服務	707.7	0	707.7	自上市日期 起3年內
用作創新藥的投資	707.7	80.8	626.9	自上市日期 起3年內
合計	<u>3,538.4</u>	<u>1,115.2</u>	<u>2,423.2</u>	

重大投資

於二零二二年六月三十日，本集團未持有價值佔本公司總資產5%或以上的重大投資。截止本公告之日，本集團並無任何重大投資或購買資本資產的計劃。

對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項

報告期內，本集團無任何對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項。

報告期後事項

除新型冠狀病毒疫情持續外，本公司並無報告期後事項須提請本公司股東注意。

僱員及薪酬政策

本集團於二零二二年六月三十日有2,343名僱員，其薪酬、花紅及津貼根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬釐定。其他僱員福利包括強積金、保險及醫療、資助培訓，以及員工股份激勵計劃。於報告期內，員工成本(包括董事酬金)總額約為人民幣377.9百萬元(去年同期：約人民幣320.4百萬元)。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期內，本公司及其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

遵守企業管治守則

本公司致力確保高水平的企業管治，並已採用香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄十四的企業管治守則(「企業管治守則」)所載的守則條文。報告期內，本公司已遵守企業管治守則之全部適用守則條文。

董事會目前包括三名執行董事及三名獨立非執行董事，而獨立非執行董事不少過董事會的三分之一。董事會有如此百分比的獨立非執行董事可確保彼等的意見舉足輕重並反映董事會的獨立性。

遵守上市發行人董事進行證券交易的標準守則

本公司已採用香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「**標準守則**」）作為其自身有關董事、監事及本集團高級管理人員（彼等因在本公司或其附屬公司的有關職位或受僱工作而可能管有與本公司證券有關的內幕消息）進行證券交易的行為守則，其條款不遜於標準守則載列的規定準則。經本公司作出特定查詢後，全體董事、監事及本集團高級管理人員已確認報告期內已遵守標準守則所載列的準則。本公司將會繼續確保遵守標準守則載列的相應條文。

審計委員會審閱中期業績

本公司之審計委員會（「**審計委員會**」）已審閱本集團截至二零二二年六月三十日止六個月之未經審核綜合中期業績。

審計委員會已考慮及審閱本集團所採納的會計原則及慣例，並就內部控制、風險管理及財務報告事宜與管理層進行了討論。審計委員會認為，本集團截至二零二二年六月三十日止六個月的未經審核綜合中期業績符合相關會計準則、法規及規例，並已正式作出適當披露。

中期股息

董事會議決不宣派截至二零二二年六月三十日止六個月的中期股息（去年同期：無）。

刊登中期業績公告及二零二二年中期報告

本公告將於本公司網站(<http://www.hepalink.com/>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊登。本公司二零二二年中期報告將於適當時候寄發予本公司股東及將於本公司及香港聯交所網站刊登。

致謝

承蒙各位股東的鼎力信賴、支持和理解，本集團全體員工的不懈努力，本人謹代表董事會致以謝意。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋌

中國深圳

二零二二年八月二十九日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋌先生、李坦女士及單宇先生；本公司獨立非執行董事為呂川博士、陳俊發先生及王肇輝先生。

本公告載有有關本集團業務前景、估計財務狀況、業務計劃預測及增長戰略的前瞻性陳述。該等前瞻性陳述乃基於本集團當前可用資料作出，並根據截至本公告之時所作展望載入本公告。該等前瞻性陳述乃根據若干預測、假設及前提作出，部分為本集團主觀意見或超出本集團控制。該等前瞻性陳述或會被證明為不正確且未必能於將來實現。該等前瞻性陳述包含大量風險及不確定性。鑒於該等風險及不確定性，本公告載列該等前瞻性陳述不應被視為董事會或本集團作出該等計劃及目標將會實現的陳述。此外，本公告亦包含基於本集團管理層賬目所編製報表，該等報表未經本集團核數師審核。因此，股東及潛在投資者不應過分依賴該等報表。