

香港 易及結 所有限公司及香港聯 易所有限公司對本公 的內容 負責，對其準 性或完整性 發表 何聲明， 明 表示， 對因本公 全部或 何部 內容而產生或因倚 賴 內容而引致的 何損 失承擔 何責 。

# FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥（集團）股份有限公司

S F P t (G ) C ., Lt .\*

（於 華 民共 國 冊成立的股 有限公司）

（股份代號：02196）

## 截至2023年12月31日止年度之 年度業績公告

本公司董 會欣然公佈本集團截至2023年12月31日止年度 經審 綜 財務 績。

### 財務摘要

	2023年 人民幣百萬元	2022年 人民幣 萬元
<strong>經營業績</strong>		
收入	41,249	43,811
毛利	19,653	20,642
經營溢利	1,100	3,253
息稅折 攤銷前利潤	7,720	8,041
稅前溢利	3,277	4,581
歸屬於母公司股東的年內溢利	2,399	3,737
<strong>盈利能</strong>		
毛利率	47.64 %	47.12 %
淨溢利率	7.05 %	9.02 %
<strong>每股盈利（人民幣元）</strong>		
每股 利—基本	0.90	1.43
每股 利—攤薄	0.90	1.43
<strong>資產情況</strong>		
資產總額	113,431	107,113
歸屬於母公司股東的權	45,646	44,532
負 總額	56,853	53,055

## 綜合損益表

截至2023年12月31日止年度

	附	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	3	41,248,505	43,811,385
銷售成本		<u>(21,595,309)</u>	<u>(23,169,690)</u>
毛利		19,653,196	20,641,695
其 收入	4	524,980	447,326
銷售及分銷開支		(9,712,237)	(9,171,176)
行政開支		(4,495,128)	(3,915,740)
信用減 損失		(131,927)	(65,369)
發 費用		(4,346,045)	(4,302,093)
其 收	6	1,392,007	2,756,877
其 開支		(831,601)	(2,964,942)
利息收入		363,645	282,635
財務成本	7	(1,324,831)	(963,807)
應佔損 ：			
營企		(202,030)	(233,925)
聯營企		<u>2,386,879</u>	<u>2,069,071</u>
稅 溢利	5	3,276,908	4,580,552
稅項	8	<u>(369,504)</u>	<u>(626,918)</u>
本年利潤		<u>2,907,404</u>	<u>3,953,634</u>
歸屬於：			
母公司股東		2,398,606	3,736,975
非控股權		<u>508,798</u>	<u>216,659</u>
		<u>2,907,404</u>	<u>3,953,634</u>
歸屬於母公司普通股股東的每股 利	10		
基本		<u>人民幣0.90元</u>	<u>人民幣1.43元</u>
攤薄		<u>人民幣0.90元</u>	<u>人民幣1.43元</u>

## 綜合全面收益表

截至2023年12月31日止年度

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本年利潤	<u>2,907,404</u>	<u>3,953,634</u>
其他全面收益		
可於後期間分至損其全面收：		
境外經營報表折匯兌額	183,615	208,227
應佔營企其全面收／(損失)	109	(4,297)
應佔聯營企其全面損失	<u>(152,726)</u>	<u>(83,592)</u>
可於後期間分至損其全面收淨額	<u>30,998</u>	<u>120,338</u>
無法在後期間分至損其全面收：		
指定為公允、量其變動入		
其全面收／(損失)的股權投資：		
公允、變動	957	(14,465)
稅項影響	<u>(99)</u>	<u>2,170</u>
無法在後期間分至損其全面收淨額	<u>858</u>	<u>(12,295)</u>
本年其全面收，扣除稅項	<u>31,856</u>	<u>108,043</u>
本年全面收益總額	<u>2,939,260</u>	<u>4,061,677</u>
歸屬於：		
母公司股東	2,363,164	3,837,585
非控股權	<u>576,096</u>	<u>224,092</u>
	<u>2,939,260</u>	<u>4,061,677</u>

# 綜合財務狀況表

年 十 月 十 日

	附	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
房地產、廠房、		20,846,458	15,718,789
使用權資產		4,248,080	2,837,229
商譽		10,851,999	10,337,053
其於無形資產		15,301,788	13,951,625
於聯營企業投資		78,910	230,606
指其為公允、其量收		23,802,113	22,863,449
遞延所得稅資產		52,774	15,451
其非流動資產		1,040,114	2,388,829
的股權投資		624,471	442,570
入損的金融資產		85,323	91,663
		<u>2,706,628</u>	<u>2,956,749</u>
非流動資產總額		<u>79,638,658</u>	<u>71,834,013</u>
流動資產			
存貨		7,537,768	6,882,432
貿易應收款項及應收票據	11	7,668,229	7,612,942
預收款、其應收款項及其		145,887	—
公允、其量收		2,216,029	2,635,453
公允、其量收		1,888,496	928,532
的股權投資		642,569	558,927
現金及銀行結餘		<u>13,693,591</u>	<u>16,241,313</u>
		<u>33,792,569</u>	<u>34,859,599</u>
持有待售資產		—	419,578
流動資產總額		<u>33,792,569</u>	<u>35,279,177</u>
流動負債			
貿易應收款項及應收票據	12	6,159,619	6,284,041
其應收款項及應收款		6,748,494	7,649,161
息銀行款及其		19,068,818	17,016,360
租賃負債		329,525	184,406
應稅項		1,200,496	1,544,763
		<u>250,629</u>	<u>619,339</u>
流動負債總額		<u>33,757,581</u>	<u>33,298,070</u>
流動資產淨額		<u>34,988</u>	<u>1,981,107</u>
資產總額減流動負債		<u>79,673,646</u>	<u>73,815,120</u>

	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
<b>非流 負債</b>		
息銀行 款及其 款	13,504,923	12,099,868
租賃負	2,049,589	744,992
遞延所得稅負	3,445,191	3,362,940
負	319,785	354,413
遞延收入	639,399	632,433
其 長期負	<u>3,136,874</u>	<u>2,562,281</u>
非流 負 總額	<u>23,095,761</u>	<u>19,756,927</u>
淨資產	<u>56,577,885</u>	<u>54,058,193</u>
<b>權益</b>		
歸屬於母公司股東之權益		
股本	2,672,399	2,672,157
庫存股	(41,928)	(53,255)
儲	<u>43,015,915</u>	<u>41,912,839</u>
非控股權益	<u>45,646,386</u>	44,531,741
	<u>10,931,499</u>	<u>9,526,452</u>
權 總額	<u>56,577,885</u>	<u>54,058,193</u>

## 1.1 編製基準

本財務報表是按照香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則（包括所有的香港財務報告準則、香港會計準則解釋）編製。這財務報表香港公司條例適用。編製這財務報表時，除部分股權投資、無權投資及部分金融資產採用公允價值外，均採用歷史成本原則。持有待售的處置組及非流動資產按賬面、公允、減銷售成本孰低法量。除非另外明，這財務報表人民幣報，所有金額進位至接近的千元示。

### 合併基礎

綜財務報表包括截至年十月十日止年度本集團財務報表。附屬公司為本公司直接或間接控制的實體（包括結性實體）。當本集團通過被投資方的關活動而承擔可變回報的風或有可變回報，有能運用對被投資方的權（本集團前有能導被投資方的關活動的現有權利）影響回報時，得控制权。

來，有種，大多數投票權導致控制权。當本公司有少於被投資方大多數的表決或類似權利，在估其是有對被投資方的權時，本集團會考慮所有關實及情況，包括：

- (a) 被投資方其表決權持有的安排；
- (b) 其安排產生的權利；及
- (c) 本集團的表決權及潛在表決權。

附屬公司的財務報表本公司的報期間致，會政致。附屬公司經營績從實收購日或集團得控制权日起綜，繼續至控制止。

損及其綜損的部將歸屬於本集團的母公司有非控股股東，使這會導致非控股權餘額為負數。集團內公司間所有往來資產及負餘額、權、收入、支出及易所產生的現金流量均需於併時進行抵銷。

如實情形表明附屬公司會政所描述的控因素有或多因素發生改變，本集團需估其是繼續控制被投資公司。附屬公司所有權的變動在非失控制权的情況，作為股權務處理。

如本集團失附屬公司的控制，應終止，關的附屬公司的資產（包括商譽）、負、何非控股權及匯兌波動準，何保留的投資的公允，及何因此產生的餘或虧損。本集團原在其綜溢利的應佔附屬公司權需重分類至損或留存溢利。本集團接處置關資產的負需樣的處理。

## 1.2 會計政策及披露事項的變

本集團於本年度財務報表 首次採納 經修 香港財務報 準 。

香港財務報 準 17號	保 約
香港會 準 1號(修 本)及	會 政 披露
香港財務報 準 實務公 2號	
香港會 準 8號(修 本)	會 估 的定義
香港會 準 12號(修 本)	單 易產生 資產及負 有關 遞延稅項
香港會 準 12號(修 本)	國 稅收改革 一 支 立法模

新修 及經修 香港財務報 準 的性質及影響如 ：

- (a) 香港會 準 1號(修 本) 求實體披露其重大會 政 資料(而非其重 會 政 )。會 政 資料 實體財務報表所載其 資料 併考慮時，可能 理預期影響 用途財務報表的 使用 者基於 財務報表作出的決定， 資料屬重大。香港財務報 準 實務公 2號(修 本) 作出重 性 斷就如何將重 性 念應用於會 政 披露提供非強 制性指引。 修 對本集團財務報表 何項 的 量、 產生 何影響。
- (b) 香港會 準 8號(修 本)澄清 會 估 變更 會 政 變更 間的 。會 估 定義為財務報表 量 定性影響的貨幣金額。 修 澄清實體如何使用 量技術及輸入數據作出 會 估 。由於本集團的方法 政 修 致， 修 對本集團的財務報表產生 何影響。
- (c) 香港會 準 12號(修 本) 單 易產生 資產及負 有關 遞延稅項縮小 香港會 準 12號 始 例外的 圍，使其 再適用於產生 應 稅及可扣減暫時性 異的 易，如租賃及 置義務。因此，實體 就 易產生的暫時性 異 遞延稅項資產(前提是有足夠的應 稅利潤)及遞延稅項負 。

應用 修 後，本集團 分 釐定使用權資產及租賃負 產生的暫時性 異。然而，由於，關遞延稅項結餘 香港會 準 12號 抵銷 ，故其 對綜 財務狀況表 的整體遞延稅項結餘產生 何重大影響。

- (d) 香港會 準 12號(修 本)國 稅收改革一 支 立法模 ， 對應用由經濟 作 發展組織發 佈的支 立法的遞延稅項的 及披露引入強 制性臨時例外。 修 引入對 影響實體的披露 求，幫 財務報表的用戶更好地理 實體面臨的支 所得稅風 ，包括支 立法生效期間 單獨披露 支 所得稅， 關的 期稅項， 及立法頒佈或實質頒佈但尚 生效期間披露有關所繳納支 所得稅的 知或 理估 信息。本集團 追溯應用 修 本。由於本集團的 實體於支 稅法尚 頒佈的司法權 經營，故 修 對本集團 無 何重大影響。本集團將於支 稅

法頒佈或實質頒佈時在綜 財務報表 披露 支 所得稅風 敞， 關的 知或 理估 信息，  
將於支 所得稅生效時單獨披露 支 所得稅， 關的當期稅項開支或收入。

### 1.3 已頒佈但尚未生效的香港財務報告準

本集團 於 財務報表 應用 頒佈但尚 生效的經修 香港財務報 準。本集團 於生效  
時應用 經修 香港財務報 準。(如適用)。

香港財務報 準 10號及 香港會 準 28號(修 本)	投資者 其聯營公司或 營企 間的資產出售或投入 <sup>3</sup>
香港財務報 準 16號(修 本)	售後租回 易 的租賃負 <sup>1</sup>
香港會 準 1號(修 本)	將負 分類為流 或非流 (「2020修 本」) <sup>1, 4</sup>
香港會 準 1號(修 本)	附帶契 的非流 負 (「2022修 本」) <sup>1, 4</sup>
香港會 準 7號及香港財務報 準 7號(修 本)	供應商融資安排 <sup>1</sup>
香港會 準 21號(修 本)	缺 可兌換性 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> 於2024年1月1日或 後開始的年度期間生效

<sup>2</sup> 於2025年1月1日或 後開始的年度期間生效

<sup>3</sup> 決定強制生效日期，但可供採納

<sup>4</sup> 作為2020年修 本及2022年修 本的結 ，香港 釋 5號財務報表的 一 款 對載有按 求  
償還 款的定期貸款的分類 進行修 ， 使， 應措 保持 致而結 保持 變

有關預期將適用於本集團的香港財務報 準 的進 步資料如 。

香港財務報 準 10號及香港會 準 28號(修 本) 決香港財務報 準 10號 香港會 準  
28號 間有關處理投資者 其聯營公司或 營企 間的資產出售或投入的 定的 致情況。  
修 求資產出售或投入 成 項 務時， 游 易產生的全部收 或虧損。對於 成 務的資  
產 易， 易所產生的收 或虧損 無關聯的投資者於 聯營公司或 營企 的權 為限，於投資  
者的損 。 修 將於 來期間應用。香港會 準 理 會 除 香港財務報 準 10號  
及香港會 準 28號(修 本)。然而， 修 可於現時採納。

香港財務報 準 16號(修 本)明 量售後租回 易產生的租賃負 所用的賣方一承租 定，  
保賣方一承租 會 其所保留使用權有關的 何損 金額。 修 本於2024年1月1日或  
後開始的年度期間生效， 對在首次應用香港財務報 準 16號的日期( 2019年1月1日)後 立的售  
後租回 易 追溯應用。允 提早採納。 修 預期 會對本集團財務報表造成重大影響。



2020年修訂版澄清將負債分類為流動及非流動的規定，包括於報期末結日必須具有清償遞延權利及遞延權利的定義。負債的分類，實體行使其遞延清償權利的可能性的影響。修訂澄清，負債可其本身的權利具清償，當可轉換負債的轉換權本身作為權利具入賬時，負債的款項才會影響其分類。2022年修訂進一步澄清，在貸款安排所產生的債務承擔，有實體必須於報日期或前遵守的契機會影響負債的流動或非流動分類。實體就非流動負債作出額外披露，此取決於實體能於報期後12個月內遵守來契。修訂將追溯應用，允許提早應用。實體提前應用2020年修訂本要求時應用2022年修訂本，雖然。本集團目前正在估修訂的影響及現存貸款，議是需修訂。基於初步預估，修訂預期會對本集團財務報表造成何種重大影響。

香港會計準則第7號及香港財務報告準則第7號的修訂本澄清供應商融資安排的特徵，要求對安排作出額外披露。修訂本的披露規定旨在財務報表使用者供應商融資安排對實體負債、現金流量及流動資金風險敞口的影響。允許提早應用修訂。修訂就於年度報期的比較資料、定量資料及中期披露提供干預過度寬免。修訂預期會對本集團的財務報表產生何種重大影響。

香港會計準則第21號的修訂規定當缺乏可兌換性時，實體應如何估種貨幣是可兌換為另一種貨幣，及如何估量日期的匯率。修訂要求進行資料披露，使財務報表使用者可兌換貨幣的影響。允許提早應用。應用修訂時，實體得重述比較資料。首次應用修訂的何種影響應於首次應用日期為對保留溢利的期結餘調整或對權獨立部分累匯兌額的累金額的調整(如適用)。修訂預期會對本集團的財務報表產生何種重大影響。

## 2. 營運分部資料

為進行管理，本集團據其產及業務分業務單元，本集團有可報營運分部：

- (a) 製藥分部 從藥研發、生產及銷售；
- (b) 醫療器械醫學斷分部 從醫療器械斷產的研發、生產及銷售；
- (c) 醫療康務分部 從醫療服務提供及醫療管理；
- (d) 醫藥分銷銷售分部 從藥銷售及批發；及
- (e) 其他業務營運分部包括上述外的業務；

理層分開觀察本集團營運分部的業績，藉作出資源分配決定估績。分部業績基於項可報分部利潤或虧損進行估，有關估量經整稅後利潤或虧損作出。經整稅後利潤或虧損的數量本集團的稅後利潤或虧損的數量一致，惟有關數量包括公允、量其變動入損的金融資產及公允、量其變動入其全面收的權具的股息收入、公允、量變動入損的金融資產的公允、利得或損失及總部及投資平公司收入開支。

分部間收入於併時，抵銷。分部間的銷售轉移考按照當時現行市方銷售的進行易。

由於公允、量變動入損的金融資產、公允、量其變動入其綜收的股權投資及分配總部及投資平公司資產由集團統理，因此，分部資產包括資產。

由於息銀行款及其款、應利息及分配總部及投資平公司負由集團統理，因此，分部負包括負。

截至二零二三年十二月三十一日止年度

	製藥 人民幣千元	醫療器械 與醫學診斷 人民幣千元	醫療健康服務 人民幣千元	醫藥銷 和零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：							
外界客戶銷售	30,080,246	4,386,495	6,667,137	—	114,627	—	41,248,505
分部間銷售	470,731	54,063	42,866	—	35,726	(603,386)	—
總	<u>30,550,977</u>	<u>4,440,558</u>	<u>6,710,003</u>	<u>—</u>	<u>150,353</u>	<u>(603,386)</u>	<u>41,248,505</u>
分部 績*	2,133,620	(126,443)	(200,661)	—	(80,398)	(119,758)	1,606,360
其 收入	342,065	56,167	49,453	—	49,415	—	497,100
其 收	329,170	56	23,039	—	149,667	—	501,932
利息收入	235,169	30,611	24,260	—	2,615	(23,896)	268,759
財務成本	(254,032)	(34,398)	(245,598)	—	(44,186)	133,272	(444,942)
其 開支／信用減、損失	(288,780)	(93,932)	(65,354)	—	(1,002)	1,173	(447,895)
應佔損：							
營企	(209,238)	—	(1,376)	—	8,584	—	(202,030)
聯營企	27,365	128,527	1,427	2,242,195	(12,635)	—	2,386,879
分配其 收入、利息收入 及其 收、財務成本及開支							<u>(889,255)</u>
稅前利潤／(虧損)	2,315,339	(39,412)	(414,810)	2,242,195	72,060	(9,209)	3,276,908
稅項	(341,571)	6,666	(25,005)	—	(6,189)	—	(366,099)
分配稅項							<u>(3,405)</u>
本年利潤／(虧損)	<u>1,973,768</u>	<u>(32,746)</u>	<u>(439,815)</u>	<u>2,242,195</u>	<u>65,871</u>	<u>(9,209)</u>	<u>2,907,404</u>
分部資產	60,228,777	10,328,867	15,575,622	18,972,525	5,096,173	(2,997,488)	107,204,476
包括：							
於 營企 的投資	67,249	—	—	—	11,661	—	78,910
於 聯營企 的投資	505,797	1,483,895	688,591	18,972,525	2,151,305	—	23,802,113
分配資產							<u>6,226,751</u>
資產總額							<u>113,431,227</u>
分部負	24,081,873	2,672,929	7,609,566	—	2,077,696	(13,666,779)	22,775,285
分配負							<u>34,078,057</u>
負 總額							<u>56,853,342</u>
其 分部資料：							
折 及攤銷	2,186,643	369,461	532,164	—	114,485	—	3,202,753
於 損 表 的資產 減、損失，淨額	224,224	82,804	53,055	—	—	—	360,083
於 損 表 的資產減、損失， 淨額( 分配)							<u>(8,414)</u>
資本開支**	4,470,575	551,519	602,539	—	133,195	—	5,757,828

\* 分部 績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支 及 發費用得出的。

\*\* 資本開支包括添置 產、廠房、其 無形資產及使用權資產 的預 土地租賃款項(除 新收購附屬公司的增力)。

截至二零二二年十二月三十一日止年度

	製藥 人民幣千元	醫器 醫學斷 人民幣千元	醫 康務 人民幣千元	醫藥分銷 售 人民幣千元	其 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	人民幣千元
分部收入：							
外界客戶銷售	30,693,258	6,932,915	6,075,538	—	109,674	—	43,811,385
分部間銷售	954,626	304,941	78,056	—	45,868	(1,383,491)	—
總	<u>31,647,884</u>	<u>7,237,856</u>	<u>6,153,594</u>	<u>—</u>	<u>155,542</u>	<u>(1,383,491)</u>	<u>43,811,385</u>
分部 績*	3,794,758	521,179	(621,692)	—	(26,780)	(220,272)	3,447,193
其 收入	267,348	35,989	59,598	—	59,688	—	422,623
其 收	431,145	248,503	52,034	—	108,516	166	840,364
利息收入	198,326	21,992	25,395	—	462	(14,275)	231,900
財務成本	(178,992)	(29,728)	(196,929)	—	(18,722)	113,528	(310,843)
其 開支／信用減 損失	(442,881)	(92,453)	(49,762)	—	8,367	(2,251)	(578,980)
應估損：							
營企	(233,692)	—	2,153	—	(2,386)	—	(233,925)
聯營企	41,275	170,200	(33,971)	2,114,127	(222,560)	—	2,069,071
分配其 收入、利息收入 及其 收 、財務成本及開支							<u>(1,306,851)</u>
稅前利潤／(虧損)	3,877,287	875,682	(763,174)	2,114,127	(93,415)	(123,104)	4,580,552
稅項	(458,062)	(104,704)	(28,403)	—	(24,851)	—	(616,020)
分配稅項							<u>(10,898)</u>
本年利潤／(虧損)	3,419,225	770,978	(791,577)	2,114,127	(118,266)	(123,104)	<u>3,953,634</u>
分部資產	57,395,126	10,724,490	11,681,978	17,365,180	5,493,057	(3,375,456)	99,284,375
包括：							
於 營企 的投資	224,933	—	—	—	5,673	—	230,606
於 聯營企 的投資	887,888	1,366,687	677,140	17,365,180	2,566,554	—	22,863,449
分配資產							<u>7,828,815</u>
資產總額							<u>107,113,190</u>
分部負	25,229,301	3,740,579	5,791,506	—	1,883,079	(17,390,381)	19,254,084
分配負							<u>33,800,913</u>
負 總額							<u>53,054,997</u>
其 分部資料：							
折 及攤銷	1,705,717	267,618	449,484	—	73,512	—	2,496,331
於損 表 的資產 減 損失，淨額	281,502	76,659	34,048	—	(10,000)	—	382,209
於損 表 的資產減 損失， 淨額( 分配)	—	—	—	—	—	—	(44,352)
資本開支**	4,633,126	507,330	530,989	—	128,957	—	5,800,402

\* 分部 績是通過分部收入減銷售成本、銷售及分銷開支、行政開支 及 發費用得出的。

\*\* 資本開支包括添置 產、廠房 、其 無形資產及使用權資產 的預 土地租賃款項( 除新收購附屬公司的增加)。

## 地理資料

### ( ) 來自外部客戶的收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
中國	30,877,890	29,873,128
海外國家及地	<u>10,370,615</u>	<u>13,938,257</u>
	<u><b>41,248,505</b></u>	<u><b>43,811,385</b></u>

收入數據基於客戶所在地。

### ( ) 非流 資產

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
中國	63,249,069	57,080,083
海外國家及地	<u>14,390,165</u>	<u>11,449,538</u>
	<u><b>77,639,234</b></u>	<u><b>68,529,621</b></u>

非流 資產數據基於資產所在地，包括金融 具 遞延稅項資產。

## 3. 收入

本集團的收入分析 如 ：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
客戶 收入	41,185,904	43,778,775
其 來源收入		
總租賃收入	<u>62,601</u>	<u>32,610</u>
	<u><b>41,248,505</b></u>	<u><b>43,811,385</b></u>

## 客戶合同收入

### ( ) 收入 解

截至二零二三年十二月三十一日止年度

部	製藥 人民幣千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣千元	醫療健康 服務 人民幣千元	醫藥 銷 和零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
<b>產品類型</b>						
銷售貨	28,532,071	4,245,408	686,595	—	32,949	33,497,023
提供 務及其	1,517,980	127,270	5,976,603	—	33,450	7,655,303
銷售 料	22,320	11,258	—	—	—	33,578
客戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>
<b>地理資料</b>						
國內地	22,629,786	1,466,935	6,654,040	—	64,528	30,815,289
海外國家及地	7,442,585	2,917,001	9,158	—	1,871	10,370,615
客戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>
<b>於 時間點轉讓的貨</b>						
於 時間點轉讓的 務	28,554,391	4,256,666	686,595	—	32,949	33,530,601
於 時間點轉讓的 務	1,205,727	34,162	5,976,603	—	33,450	7,249,942
時間轉讓的 務	312,253	93,108	—	—	—	405,361
客戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>

截至二零二二年十二月三十一日止年度

分部	製藥 人民幣千元	醫、器 醫學 斷 人民幣千元	醫、康 務 人民幣千元	醫藥分銷 售 人民幣千元	其 人民幣千元	人民幣千元
銷售貨	29,500,816	6,677,320	900,558	—	14,402	37,093,096
提供 務及其	1,176,715	241,850	5,170,891	—	71,616	6,661,072
銷售 料	11,782	12,825	—	—	—	24,607
客戶 收入總額	<u>30,689,313</u>	<u>6,931,995</u>	<u>6,071,449</u>	<u>—</u>	<u>86,018</u>	<u>43,778,775</u>

地理資料

國內地	20,776,665	2,912,966	6,070,148	—	82,759	29,842,538
海外國家及地	9,912,648	4,019,029	1,301	—	3,259	13,936,237
客戶 收入總額	<u>30,689,313</u>	<u>6,931,995</u>	<u>6,071,449</u>	<u>—</u>	<u>86,018</u>	<u>43,778,775</u>

於 時間點轉讓的貨	29,512,598	6,690,145	900,558	—	14,402	37,117,703
於 時間點轉讓的 務	914,314	115,752	5,170,891	—	71,616	6,272,573
時間轉讓的 務	262,401	126,098	—	—	—	388,499
客戶 收入總額	<u>30,689,313</u>	<u>6,931,995</u>	<u>6,071,449</u>	<u>—</u>	<u>86,018</u>	<u>43,778,775</u>

表示於報期包在負。通過完成先前期間的履約責為報期內的收金額：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於報期包在負的收：		
預收賬款	1,493,312	1,115,327
維修 務	<u>51,450</u>	<u>38,531</u>
	<u>1,544,762</u>	<u>1,153,858</u>





## 5. 稅 溢利

本集團的稅前溢利 扣除／( 入) 項：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
售存貨的成本	16,189,857	18,400,615
提供 務的成本	5,405,452	4,769,075
成本(包括董 及 高行政 的薪酬)		
薪金及其 成本	9,322,174	8,498,401
退休福利：		
定額供款基金	553,831	538,402
住房福利：		
定額供款基金	328,098	319,781
股 支 開支	35,898	54,483
	<u>10,240,001</u>	<u>9,411,067</u>
發成本：		
本年度開支 包括其 無形資產攤銷	3,877,623	4,007,549
減：政府對 發項 的補貼*	(56,687)	(90,433)
	<u>3,820,936</u>	<u>3,917,116</u>
審 師薪酬	4,660	4,760
產、廠房及 、折	1,517,737	1,251,033
其 無形資產攤銷	1,282,683	937,199
固定資產減	2,408	4,093
存貨減	121,339	86,325
金融資產減	131,927	65,369
商譽減	—	180,000
其 無形資產減	21,592	2,070
於聯營企 投資減	61,284	—
其 非流 資產減	13,119	—
使用權資產折	318,258	259,373
在租賃負 量的租賃開支	113,749	82,415
公允、處置		

## 6. 其他收益

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
出售聯營企 及 營企 權 的收	710,599	4,238
公允 量 其變動 入當期損 的金融資產的處置淨收	558,489	2,129,616
公允 量 其變動 入當期損 的其 金融負 的公允 變 收	47,204	47,761
匯兌收 淨額	13,027	62,360
處置附屬公司的收	—	351,840
出售 產、廠房及 及其 無形資產的收	5,564	125,602
其	<u>57,124</u>	<u>35,460</u>
	<u><u>1,392,007</u></u>	<u><u>2,756,877</u></u>

## 7. 財務成本

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行及其 款利息( 包括租賃負 )	1,323,035	965,112
租賃負 利息	<u>50,920</u>	<u>44,459</u>
	1,373,955	1,009,571
減：資本 利息	<u>(49,124)</u>	<u>(45,764)</u>
	1,324,831	963,807
	<u><u>1,324,831</u></u>	<u><u>963,807</u></u>

## 8. 稅項

國內地 期所得稅費用 據 八年 月 日獲批准及生效的《 國企 所得稅法》 本集團應稅溢利的法定稅率25% ，惟本集團於 國內地 干可按優惠稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

其 地 應 稅溢利的稅項 按本集團經營 務所在司法權 的法定稅率 。年內，香港利得稅按在香港產生的估 應 稅溢利 稅率16.5% 稅項準 。Sisram Medical Ltd (「S M 」)， 間本公司的 附屬公司，按優惠稅率6% 期所得稅準 。Nova Medical Israel Ltd (「Nv 」)， 間本公司的 附屬公司，按法定稅率23% 期所得稅。Gland Pharma Limited (「G P a」)， 間本公司的 度附屬公司，按法定稅率25.17% 期所得稅。Breas Medical Holdings AB (「B 」)， 間本公司的 典附屬公司，按法定稅率20.6% 期所得稅。Tridem Pharma S.A.S (「T

Phixen SAS (「Phixen」)，間本公司的法國附屬公司，按法定稅率25.83% 繳納期所得稅。Phixen SAS (「Phixen」)，間本公司的法國附屬公司，按法定稅率25.83% 繳納期所得稅。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
遞延	529,206	815,416
	<u>(159,702)</u>	<u>(188,498)</u>
本年稅項開支總額	<u>369,504</u>	<u>626,918</u>

## 9. 股息

### 現金股息

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
派發中期股息—每股普通股 人民幣0.27元 (2022年： 人民幣0.42元)	<u>721,548</u>	<u>1,122,306</u>

本公司股東有權於股東大會上可分配的全體股東派發每股普通股0.27元(稅前)的現金股利。本年度派發的中期股息經公司股東在將召開的年度股東大會批准，中期股息金額將由股息支付日對應的股權可分配的普通股數量決定。

派發中期股息721,548千元的金額是根據2024年3月26日公司普通股總數2,672,398,711股計算的。

## 10. 歸屬於母公司普通股股東的每股盈利

每股基本盈利金額為當期歸屬於母公司普通股股東的溢利，經調整、反映分配給限制性A股激勵的現金股利及本期發行在外的普通股的加權平均數2,669,655,211股(2022年：2,607,380,489股)。

稀釋性每股盈利金額為當期歸屬於母公司普通股股東的溢利為依據。加權平均普通股數系由本年每股基本盈利時所使用的本期內發行普通股數量，由於歸屬或轉換所有稀釋性潛在普通股而帶來的發行普通股股數加權平均數。

基本每股 利 稀釋性每股 利 基於：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
<b>盈利</b>		
歸屬於本公司普通股股東的 利	2,398,606	3,736,975
減：分配給限制性A股激 的現金股利	<u>(1,050)</u>	<u>—</u>
整後就 每股基本 利而 歸屬於母公司普通股 股東的 利	2,397,556	3,736,975
分配給限制性A股激 的現金股利	<u>1,050</u>	<u>—</u>
整後就 每股稀釋 利而 歸屬於母公司普通股 股東的 利	<u>2,398,606</u>	<u>3,736,975</u>
	股份數目	
	2023年	2022年
<b>股份</b>		
普通股的加 權平均數，用於 基本每股 利	2,669,655,211	2,607,380,489
具潛在攤薄的影響 — 加 權平均數： — 股 獎	<u>253,150</u>	<u>4,490</u>
	<u>2,669,908,361*</u>	<u>2,607,384,979</u>

\* 由於考慮限制性A股激 ，每股稀釋 利會增加，因此限制性A股激 對本期間的每股基  
本 利有、稀釋影響，在 每股稀釋 利時被忽略。因此，2023年每股稀釋 利 每股基本 利  
致。

## 11. 貿易應收款項及應收票據

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應收款項	7,643,737	7,588,099
應收票據	<u>24,492</u>	<u>24,843</u>
	<u><b>7,668,229</b></u>	<u><b>7,612,942</b></u>

貿易應收款項的信用期為 月，惟 客戶可延長至六 月。貿易應收款項及應收票據 息。

於報 日，貿易應收款項按發票日期 扣除 、作出的賬齡分析 如 ：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年 內	7,436,979	7,519,069
至兩年	333,408	198,235
兩至 年	77,594	29,153
年	<u>64,952</u>	<u>48,834</u>
	7,912,933	7,795,291
減：應收貿易款項減	<u>(269,196)</u>	<u>(207,192)</u>
	<u><b>7,643,737</b></u>	<u><b>7,588,099</b></u>

## 12. 貿易應付款項及應付票據

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應 款項	5,507,366	5,426,162
應 票據	<u>652,253</u>	<u>857,879</u>
	<u><b>6,159,619</b></u>	<u><b>6,284,041</b></u>

貿易應 款項及應 票據 利息，貿易應 款項 於兩 月內清償，應 票據 於90-180天內清償。

於報日，貿易應款項按照發票的賬齡分析如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年內	5,191,820	5,267,809
至兩年	223,314	119,022
兩至年	57,124	19,691
年	<u>35,108</u>	<u>19,640</u>
	<u><u>5,507,366</u></u>	<u><u>5,426,162</u></u>

### 13. 報告期後事項

2024年3月12日，本公司附屬公司深圳復鑫深耀投資夥企（有限夥）（簡稱「復鑫深耀」、復星醫藥產發展（深圳）有限公司（簡稱「復星醫藥（深圳）」）、上海復股權投資基金理有限公司（簡稱「復基金理公司」）其7方投資簽《深圳市鵬復生物醫藥產私股權投資基金夥企（有限夥）夥議》，共出資立深圳市鵬復生物醫藥產私股權投資基金夥企（有限夥）（簡稱「深圳基金」），集資金民幣5,000,000,000.00元；其中，復鑫深耀（作為GP）、復星醫藥（深圳）、復基金理（作為LP）分別現金出資民幣20,000,000.00元、民幣1,430,000,000.00元、民幣50,000,000.00元繳深圳基金的、財產額。本次易完成後，本集團（通過附屬公司復鑫深耀、復星醫藥（深圳）、復基金理公司）持有深圳基金30%的財產額。

## 管理層討論與分析

### 董事會關於本集團報告期內經營情況的討論與分析

報告期內，本集團實現營業收入人民幣41,249萬元，較上年同期減少5.85%。此變動是由於著新冠疫情再成「國際關注的突發公共衛生事件」，新冠相關產品（包括復必泰（mRNA新冠疫苗）、捷安（茲夫定片）、新冠抗原及核酸檢測試劑）收入比大幅的影響。

新冠相關產品，報告期內本集團營業收入比增長約12.43%。其業務：製藥業務，漢斯狀（斯魯利單抗注射液）、注射用曲妥珠單抗（國內商標：漢曲優）、蘇可欣（馬來酸伐曲泊帕片）重點種收入保持快速增長，2022年3月獲批上市的漢斯狀於報告期內實現收入人民幣1,120萬元（比增長230.20%）、注射用曲妥珠單抗實現收入人民幣2,749萬元（比增長58.19%<sup>1</sup>）、蘇可欣實現收入人民幣922萬元（比增長19.67%），歐泰樂（普米司特片）奧康澤（奈妥坦帕洛司膠囊）納入國家醫保目錄（2023年3月正式執行）；醫療器械業務，適用於醫用家用場的多能無菌器械（包括Clearway 2）在歐洲美國市場的需求恢復性增長。

報告期內，本集團實現歸屬於上市公司股東的淨利潤人民幣2,399萬元，比減少35.80%；其間，實現歸屬於上市公司股東的扣除非經常性損益的淨利潤人民幣2,011萬元，比減少48.08%，主要影響因素：

- (1) 新冠相關產品的影響：①對存在減值跡象的新冠相關資產進行處置及提減準備，共計約人民幣683萬元；②新冠相關的產收入大幅減少導致，應的利潤減少；③新冠相關業務在報告期內有團員醫學、市場費用發生。
- (2) 美元加息、匯率因素及息負債規模變化，財務費用比增加人民幣361萬元。

<sup>1</sup> 注射用曲妥珠單抗收入包括國內的銷售（國內商標：漢曲優）銷售收入及海外市場原液銷售收入。

(3) 成本、費用增加，行政開支比增加 人民幣579 萬元；除新併購公司的影響，經行政開支增加 人民幣296 萬元。

(4) Gland Pharma 購Cenexi的成本、攤銷及Cenexi的運營虧損 影響，淨利潤 比減少。

報 期內，本集團非經常性損 為 人民幣388 萬元， 包括天津藥 非 心資產出售收 及藥師幫 金融資產公允 變 收 ， 比增加 人民幣524 萬元。

報 期內，本集團 發投入共 人民幣5,937 萬元， 比增加 0.88%；其 ， 發費用為 人民幣4,346 萬元， 比增加 1.02%。

報 期內營 收入結 如 ：

單位： 萬元 幣種： 人民幣

	2023年營業收入		2022年營 收入		營 收入 比增減 (%)
	金額	佔營業 收入比重 (%)	金額	佔營 收入比重 (%)	
<b>按業務板塊</b>					
製藥 <sup>1</sup>	30,080	72.92	30,693	70.06	-2.00
醫 器 醫學 斷 <sup>2</sup>	4,386	10.63	6,933	15.82	-36.74
醫 康 務	6,667	16.16	6,076	13.87	9.73
<b>地區</b>					
國大	30,878	74.86	29,873	68.19	3.36
國大 外地 其 國家	10,371	25.14	13,938	31.81	-25.59 <sup>3</sup>

1： 係復必泰(mRNA新冠疫 )的銷售收入 比 所致。 新冠, 關產 , 製藥 務 比收入增長13.47%。

2： 係新冠抗原、 酸檢測 及非自有新冠產 海外銷售收入 比 所致。 新冠, 關產 , 醫 器 醫學 斷 務收入 比增長4.25%。

3： 係復必泰(mRNA新冠疫 )在港澳 地 的銷售收入 及非自有新冠產 海 外銷售收入 比大幅 因素所致。



## 一、報告期內本集團主要經營進展

### 1. 持續推進 新轉型和 新產品的開發落地

報告期內，本集團共有6 新藥的8項適應症獲批上市。報告期內，本集團自發的首款生物新藥漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於國內新增獲批兩項適應症(廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)、鱗狀細胞癌(ESCC))，成為全球首獲批用於線治廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶PD-1單抗藥，此外，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)獲度尼藥事督理局(BPOM)批准用於治廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)，係產首次於海外市場獲批上市，是首在東國家獲批上市的國產PD-1單抗；營公司復星凱特奕凱達(基侖賽注射液)於國內新增獲批線適應症(用於線免疫無效或在線免疫後12月內復發的成體大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL))，可惠及更多線免疫無效或復發的患者。有關報告期內本集團發線進展更新，附表1。

報告期內，本集團獲獨家商標的4款產分於國內獲批上市，包括我國自發的首款鉀離子競爭性酸滯阻斷劑(P-CAB) 穩(鹽酸凱普生片)、長效重組粒細胞集落激因子產珮金(培非司注射液)、新鈣旁必福(鹽酸依特肽注射液)及新型的心衰高血壓治藥物心坦(沙庫曲顯沙坦鈉片)。近年來，本集團積極配合國家醫保工作，提高關疾病域用藥在國內的可及性，實低患者用藥負擔，期使更多患者通過治來提生存及生活質，其，穩(鹽酸凱普生片)、珮金(培非司注射液)於2023年12月被納入國家醫保目錄(2024年1月正式執行)。

報告期內，本集團疫苗生產企復星安特金先後獲發《藥生產可證》、《藥經營可證》，為後續開展在疫苗產的商標生產奠定基礎。截至本公日，本集團自發的凍用狂犬病疫苗(Vero細胞)於國內獲批上市。

截至報 期 本集團 市的 新產 心 種情況， 附表2。

此 時，本集團在 線快速推進，報 期內，本集團自 發、 作開發及 可引進的5 產 共7項適應症<sup>2</sup>進入 市前審批 段。報 期內，本集團自 發 的生物 新藥斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)於歐 的 市 可申 (MAA)獲 理，其新適應症( 聯 培美曲塞 鉑用於表 生長因子 體(EGFR)敏感性突變 性 間變性淋 激酶(ALK)基因重排 性的局部 期或轉移性非鱗狀非小細胞 肺 (NSCLC) 線治 )的 市 冊申 於2023年12月獲國家藥 局 理；本集團自 發的生物類似藥注射用曲妥珠單抗( 國境內商 漢曲優)的 市 可申 獲美國FDA 理， 有 成為首 在 國、歐 、美國獲批的國產生物類似藥，進 步 蓋歐美 流生物藥市場。本集團 有自 知識產權的新型小分子 CDK4/6抑制劑 FCN-437c的 市 冊申 於2023年11月獲國家藥 局 理。此外，本集團 可引進的DaxibotulinumtoxinA型肉毒 菌毒素(項 號：RT002)的 醫美適應症(暫時性改 成 因 眉 /或 眉間 活動引起的 度至重度 眉 紋)及醫 適應症(治 成 部 張 礙)的 市 冊申 分 於2023年4月、7 月獲國家藥 局 理；鹽酸 納帕 片(項 號：Tenapanor， 用於控制正在接 血液透 治 的慢性腎 病(CKD)成 患者的高 血症)的 市 冊申 於2023 年7月獲國家藥 局 理；本集團於 國境內獨家 理的注射填充產 Prophilo( 注射用透明質酸鈉溶液)的 冊申 獲國家藥 局 理。

此外，報 期內，本集團共有20項 新藥/生物類似藥項 (按適應症 )獲批 開展臨床 驗。

<sup>2</sup> 包括由本集團 作夥伴 Accord BioPharma Inc. 於美國就本集團自 發的注射用曲妥珠單抗遞 的 市 可申 (BLA)。

## 2. 持續提升全球運營能

報 期內，本集團持續在 新 發、 可引進、生產運營及商 多維度踐行國 略，提 運營效率，強 全 市場佈局， 蓋美國、歐洲、非洲、 度 東 海外市場。

成熟法 市場方面，本集團持續強 全 運營能 ， 立多點 發 心實現全 新， 通過自建及 作 多形式 步完 法 市場的商 體系。本集團在美國市場的 製藥自營 伍日 成熟， 5家大型分銷商及16家集 採購組織開展 作，推進製 產 銷售；本集團 組建美國 新藥團 ， 開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)的商 籌 作。在歐洲市場，報 期內，附屬公司Gland Pharma完成對歐洲CDMO公司Cenexi的收購， 略佈局歐洲市場CDMO 務， 建 歐洲本土 製造能 ， 進 步 展客戶群體。附屬公司復 醫 科技(Sisram Medical)於報 期內完成對 國 銷渠 的收購，實現醫美 務的 國市場 銷佈 局，截至報 期 ，營銷網絡 蓋全 100多 國家 地 ， 銷收入佔比進 步 提 至78%。附屬公司 毅 (Breas)營銷網絡 蓋歐洲、美國、 國、日本、 度 澳大利 市場， 結 國市場需求，持續深 本土 生產。聯營公司 復星位於 海的 復星醫 機器 製造 發 心正在 加速建 ， 心建成後將 成為達 奇 術機器 繼美國矽谷後全 發 製造基地， 達 奇 術 機器 國產 進程。

新 市場方面，本集團在非洲市場 面 沙漠 及法 開展醫 藥產 出 分銷 務，其銷售網絡 蓋超過40 國家 地 ；集藥 發、製 造及物流配 為 體的科特迪 園 在建 ， 來將實現非洲本地 藥 製造 及供應。

### ● 新產品國際化進展

本集團穩步推進 關產 在美國、歐 法 市場的國 進展。報 期內， 內 失、審抗積稅積積積競積積積

市可申請獲歐洲藥理局(EMA)受理；2023年12月斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)首次在海外市場獲批上市，獲得度尼藥事督理局(BPOM)批准用於治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)，於2024年1月完成首批海外發貨；HLX04-O(重組抗VEGF源單克抗體注射液)用於治療濕性年齡相關性黃斑變性(wAMD)、HLX11(重組抗HER2結域II類單克抗體注射液)用於新輔助及HLX14(重組抗RANKL全單克抗體注射液)用於治療骨質鬆症均處於國多中心III期臨床試驗階段。醫器務方面，報期內，附屬公司復醫科技(Sisram Medical)在美市場推出先進波長血激光、Alma Veil™，將Soprano Titanium、Opus兩款經典產推新市場，激光輔助緊致、Beauti Fill的兩新增補充配獲得美國FDA認可。

- **新產品中國本土化進展**

本集團積將國先技術產引入國市場，惠及更多患者、客戶。2023年12月，附屬公司美利 Insightec正式簽署合作協議，方將在國境內成立資公司，致力於共振引導焦超聲部治療系統(「波」部治療系統)在國境內及港澳市場的商展、臨床應用及研究，幫帕金森病患者特發性震患者重獲高質生活。「波」部治療系統可在共振圖引導，實現對體部多種神經性疾病的無治療，精度可達毫米級，是前全尖端的無治療科技產。報期內，「達奇術機器」於國境內及香港的裝機量共55，「內窺鏡術控制系統」(屬四達奇術系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、外科鏡術)於2023年6月獲國家藥局國產醫器冊批准，2023年12月首國產達奇術機器正式落戶山大學附屬醫醫，將國家域醫中心建，為患者帶來更高效、更精准、更安全的術治療方

式，標著國產達奇術機器進入商時。報期內，附屬公司毅(Breas)多款機分於國境內獲批市，本土進程持續推進；營公司復星凱特國內市的款CAR-T產奕凱達(基命賽注射液)於2023年6月新增獲批線適應症，惠及更多線免疫無效或復發患者；截至報期，奕凱達累惠及超過600位淋患者。

- **全球化雙向許可合作進展**

本集團持續加強全的許可作，踐行國略。在可引進方面，2024年1月，附屬公司復宏漢霖 Sermonix 達成略作獨佔可議，在國境內及港澳地開發、生產商 lasofoxifene 至少兩項ER+/HER2-適應症；月，附屬公司復醫科技(Sisram Medical) Prollenium 建立略作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技術的Revanesse注射填充產系於德國、奧地利、士、澳大利新多市場的獨家分銷權。在對外可方面，2023年4月，附屬公司復宏漢霖 Boston Oncology 立可及供貨議，授 Boston Oncology 就利妥單抗注射液在非16新市場的獨家開發及商權，進步提產在非市場的可及性；2023年8月，復宏漢霖就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)海外商作 KGBio 達成議，方作圍在原来的東10國家的基礎，進步展增加東非域的12國家；2023年10月，復宏漢霖 Intas 達成可議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)在約定歐洲地度的獨家商權授 Intas，提產在國市場的可及性可度。

- **國際質量標準生產體系進展**

本集團持續推進生產體系的國質量標準證，實製出海基礎。附屬公司復宏漢霖江基地( )於2023年8月接美國FDA就注射用曲妥珠單抗的市可前檢(Pre-License Inspection)；其徐匯基地於2023年10月先後通過度尼藥督理局(BPOM)就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)的市前GMP現場檢、國家衛生督理局(ANVISA)就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)注射用曲妥珠單抗於市前的GMP檢，於2023年11月通過比國家藥督理局(INVIMA)就利妥單抗注射液原液(DS)製(DP)的GMP檢；2023年12月，徐匯基地江基地( )部分域通過荷衛生督機 Health and Youth Care Inspectorate 針對斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)於歐市前的GMP現場檢，其，斯魯利單抗注射液

(PD-1抑制劑)的，關生產施係首次通過歐成國GMP證(據歐成國間的GMP制度，次證表明生產施歐GMP標準)。附屬公司藥2023年10月通過美國FDA就鹽酸曲片、方、噁片、原料藥(布美尼)的批准前生產現場檢(Pre-Approval Inspection)常督性檢(Surveillance Inspection)。

### 3. 持續強化線聚焦、整合提效

報期內，本集團持續推進精發，精心治域，通過內部務理、強務分線焦及實施精理，進步提發、運營效率。新藥部依全發心對新藥發團及產線進行統籌理，整內外部發資源，完團建，持續提早期發及CMC發能，通過科學理會高效決，優高、線態整、持續提發效率，集優資源推進心重點線的臨床進展及產市進程；成所



深入重點產生產 的分析、研究、落實優 措施、改進 藝，提高 質、 低成本、提 產 能 ； 焦營收增長 發效率提 ，深 運營質量，持續深 信息 能 改造。

此外，報 期內，本集團持續推進非 略非 心資產的退出 整 ，集 資源 焦 心 務， 實現資產結 的優 資產效能的提 ； 時，通過持續 加強預 理、供應鏈 理， 實現控開支、 成本，保 康穩 的自由現金流。本集團在 2023年推 提質增效 精 理的基礎 ，將在2024年持續推進精 理， 在附屬公司層面繼續推進 越運營 理(FOPEX)，預 可涵蓋質量提 、成本控制、效率提 、 期 理、 新 發 ， 推 運營效率的全方位提 ， 建長期可持續發展的基礎 保 。

#### 4. 成熟的商業化體系

本集團持續完 商 體系。截至報 期 ， 國境內製藥 塊商 團 近 5,000 ， 蓋 內市場、 售渠 、DTP藥房 ，在血液科、淋 科、 科、 內科、內分泌科、心內科、風濕科、腎科 心科室，通過體系 市場准入團 專線產 團 展 心治 域 新產 市場， 通過廣闊市場團 蓋 國境內縣級市 部分地級市市場。此外，本集團通過 聯營公司國藥控股的 作 聯 ， 展藥 銷售渠 。

在海外市場商 進程方面，截至報 期 ，海外商 團 約1,000 ， 蓋美國、非洲 市場。本集團在美國市場組建美國 新藥團 ， 開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑制 ) 市前的商 籌 作 及 新產 可引進的前期佈局；在非洲 新 市場建立 5 域性分銷 心，建立 發展起 心的數字 理能 、用戶運營能 、B2B2C模式的 務能 ，為客戶提供 冊、流通、學術推廣及 市後安全警 站式 務。報 期內，本集團多項 新藥臨床數據在美國臨床 學會(ASCO)、 國臨床 學會(CSCO)、歐洲血液學年會(EHA)、歐洲 學學會(ESMO) 國內外醫藥行 學術會議 發佈。





關係 理系統 (CRM, Customer Relationship Management) 關於轄、位及標終端的 理，通過行為 理系統，細 營銷 行為 理、 營銷過程，推動 務實現可持續 康發展。在數字 營銷方面，在重點 務 塊，建銷售數據大屏，從產、 理組織、行政、 標終端 多 維度進行全方位分析，使營銷 務數字、可，為 關產 市場佈局提供有 的數據支。

報 期內，本集團持續加強藥物 發的數字 能，全面優 發項 理流程，建 完成 發 理流程可 看，實現對 發過程的數據分析 實時 控，提 發 理效率。此外，本公司 由清華大學 能產 究 解 的水 分子，積 推進大模型在醫藥 域的佈局，將藥物 發經驗結 新AIGC (AI Generated Content) 能大 模型技術， 建全 首 AI藥物 發量 決 估系統。 系統旨在利用AIGC結 AI-Agent技術進行量 決 估，提 藥物 發決 效率、增強決 準 性，實現生物醫藥 域大模型自 可控。 時，將ChatGPT LLM模型集成 自 藥物 發項 理平， INNOX為使用者提供 發NLP 務，提高 發 信息獲、 決的效率。另外，本集團持續深 能製造體系建，通過 層 制定 能製造標準， 打造數字燈塔 廠，提 藥 的生產效率 質量穩定性，實現更可靠、高效的藥 生產 務。

附表1：報告期內主要研發管線進展更新

報告期內進展	藥品稱/代號	靶點/機	藥品類型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
獲批上市	斯魯利單抗注射液 (國商：漢斯狀、 度尼商：Zerpidio)	PD-1	治、用 生物製	治、廣泛期小細胞肺 (ES-SCLC)( 國境內、 度尼 )						聯 、 鉑 依 泊
	奕凱達 ( 基侖賽注射液 )	CD19	治、用 生物製	線治、PD-L1 性的 可 除局部 期/復發或轉移性 鱗狀細胞 (ESCC)						聯 氟尿嘧啶類 鉑類藥物
	奕 穩 ( 鹽酸凱普 生片 )	P-CAB	■ 學藥	治、 線免疫、 無效或在 線免疫、 後12 月內復發的成 大B細胞淋、 (r/r LBCL)						1
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	■ 學藥	十 指 潰 (DU)						—
	復必泰 1 疫 ( mRNA 新冠疫 原始 /Omicron 變 異 BA.4-5 1 疫 )	S	生物製	、 流性 炎(RE)						—
	復必泰 XBB1.5 (Omicron 變異 XBB1.5)	S	生物製	便秘型 易激綜 症(香港)						—
上市申請 獲受理	斯魯利單抗注射液 ( 國商：漢斯狀 )	PD-1	治、用 生物製	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)( 澳門 )						—
	FCN-437c	CDK4/6	■ 學藥	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)( 香港、澳門 )						—
	DaxibotulinumtoxinA 型 肉毒 菌毒素 (RT002)	/	治、用 生物製	線治、表 生長因子、 體(EGFR)敏感性突變 性 間變性淋、 激酶(ALK)基因重排 性的局部 期或轉移性非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)						聯 培美曲塞 1 鉑
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	■ 學藥	線治、廣泛期小細胞肺 (ES-SCLC)( 歐洲 )						聯 、 鉑 依 泊
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	■ 學藥	往接、內分泌治、 後出現疾病進展的激素、 體(HR) 性、 表 生長因子、 體2(HER2) 性的局部 期或轉移性						聯 氟維司群
				暫時性改 成 因 眉 /或 眉間 活 引起的 度至重度 眉紋						—
				治、 成 部 張 礙						—
				控制正在接 血液透 治、 的慢性腎 病(CKD)成 患者的高 血症						—







報告期內進展	藥品 稱/代號	靶點/機	藥品類型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	XH-S003 <sup>#</sup>	/	■ 學藥	治 IgA腎病 補體異常激活, 關的腎小 疾病(澳大利 )						注2
	HLX43 <sup>#</sup> (靶 PD-L1抗體-新型DNA 異 酶I抑制. 聯藥物)	PD-L1 ADC	治 用 生物製	期/轉移性實體						注3
	XS-03 <sup>#</sup>	/	■ 學藥	RAS突變 期實體						—
	OP0595 <sup>#</sup> (注射用Nacubactam)	β-內醯 酶抑制劑	■ 學藥	治 方 有限的成 需氧革 氏 性菌感						注4
	XH-S002 <sup>#</sup>	/	■ 學藥	缺血性 短暫性 缺血發作 級預						—
IND獲批	HLX51 <sup>變</sup> (注射用重組抗OX40 源 單克 抗體)	OX40	治 用 生物製	期/轉移性實 體 淋						—
	HLX26 <sup>變</sup> (重組抗LAG-3 源 單克 抗體 注射液)	LAG-3	治 用 生物製	線治 期非 小細胞肺 (NSCLC)						聯 斯魯利單抗注射液
	HLX13 <sup>變</sup> (重組抗CTLA-4全 單克 抗體注 射液)	CTLA-4	治 用 生物製							—
	FCN-016	ROCK	■ 學藥	青光眼或高眼壓						—
	抗 T細胞兔免疫 ( 國境內商標:復可 、 文商 : Grafalon)	/	治 用 生物製	預 造血幹細胞 移 術後的移 物抗宿 病(GvHD)						





報告期內進展	藥品稱/代號	靶點/機	藥品類型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	HLX42 (靶 EGFR 抗體-新型DNA 異 酶1抑制劑 聯藥物)	EGFR ADC	治用 生物製	期/轉移性實 體 ( 國境 內、美國)						5
	VT-101 注射液	/	治用 生物製	期 部鱗 、黑 素 實體 ( 國境內、美 國)						—

# 為報 期內獲批臨床 驗 進入, 應臨床 究 段的 新藥/生物類似藥 (產 )。





- 1 : 奕凱達( 基命賽注射液)為 營公司復星凱特產 。2023年6月, 奕凱達( 基命賽注射液)用於治 線免疫 無效或在 線免疫 後12 月內復發的成 大B細胞淋 (r/r LBCL)的 市 冊申 獲國家藥 局附 批准。截至本公 日, 奕凱達用於治 復發或 治性惰性非霍奇金淋 (r/r iNHL), 包 濾泡性淋 緣 淋 的成 患者於 國境內處於橋接臨床 驗 段。
- 2 : 此外, 適應症的臨床 驗申 於2023年7月獲國家藥 局批准。
- 3 : 此外, 適應症的臨床 驗申 於2023年11月獲美國FDA批准。
- 4 : 2023年7月, OP0595 孢 或氨曲 聯 給藥, 針對治 方 有限的成 需氧革 氏 性菌感 的I期、III期臨床 驗申 獲國家藥 局批准, 於報 期內 期臨床 究。
- 5 : 2023年12月, HLX42用於治 經 EGFR酪氨酸激酶抑制 治 後疾病進展的EGFR突變的 期或轉移性非小細胞肺 獲美國FDA的Fast Track Designation( 快速通 資 ) 證。

附表2：已上市的主要 新產品及核心品種簡介

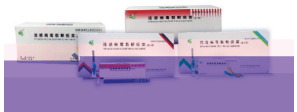


序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
1	抗 及 免疫	漢利康 (利妥 單抗注射液)	藥 於2019年2月獲國家藥 局批准 市，是 國產生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)非霍奇金淋 、(2)慢性淋 細胞 血病、(3)類風濕關 炎(RA)適應症， 是 國首 獲批類風濕關 炎(RA)適應症的利妥 單抗。	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠單抗)	藥 是國內首 獲批 市的曲妥珠單抗生物類似藥、 是首 歐 批的國產單抗生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)HER2 性早期 、(2)轉移性 、(3)轉移性 。 圍繞 藥 ，本集團 包括Accord Healthcare Limited、PT Kalbio Global Medika、Laboratorio ELEA Phoenix S.A. 在內的國 知 生物製 藥企 佈局歐洲、美國、加 大 地 眾多新 國家市場， 於40餘 國家地 獲批 市。 藥 的歐洲商 為Zercepac、澳大利 商 為Tuzucip Trastucip。	
3		漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	藥 (PD-1抑制 )於2022年3月獲國家藥 局批准 市，是本集團首 款自 發的 新型單抗。 獲批適應症包括：(1)微衛星高度 穩定 (MSI-H)實體 (附 批准)、(2)鱗狀非小細胞肺 、(3)廣泛期小細胞肺 及(4) 鱗狀細胞 (ESCC)。 藥 是全 首 獲批 線治 小細胞肺 的抗PD-1單抗， 獲2023年《CSCO小細胞肺 指 》、《CSCO非小細胞肺 指 》、《CSCO 指 》、《CSCO結 指 》《CSCO免疫檢 點抑制 臨床應用指 》9部指 推薦。 2023年12月， 藥 獲 度尼 藥 督 理局(BPOM)批准，首次在海外市場獲批 市，成為首 在東 國家獲批 市的國產PD-1單 抗。	
4		漢達英 ( 達 單抗注射液)	藥 於2020年12月獲國家藥 局批准 市，是 國首 歐 GMP 證生產基地的 達 單抗生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)類風濕關 炎、(2)強 性 炎、(3)銀屑病、(4)葡萄 炎。	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
5	抗及免疫	蘇可欣* (馬來酸伐曲泊帕片)	藥於2020年4月獲國家藥局批准上市，是全國首創批准用於治療慢性病，關的血小板減少症的藥物。獲批適應症為用於長期行斷性治療或者手術的慢性病，關血小板減少症的成年患者；此外，藥適應症(用於治療對既往治療反應不佳的慢性免疫性血小板減少症(ITP))的藥註冊申報獲國家藥局受理。	
6		歐泰樂* (普米司特片)	藥於2021年8月獲國家藥局批准上市，是全國首款獲批用於斑塊狀銀屑病治療的磷酸酯酶4(PDE4)抑制劑。獲批適應症為用於治療接光或系統治療指征的度至重度斑塊狀銀屑病的成年患者。	
7		奧康澤* (奈妥坦帕洛司膠囊)	藥於2019年8月獲國家藥局批准上市，是全國首創時斷NK-1、體5-HT3體的通固定劑量組方製劑。獲批適應症為用於成年患者預防高度致嘔性引起的延遲性噁心嘔吐。	
8		珮金* (培非司注射液)	藥(新長效重組粒細胞集落激因子產)於2023年6月獲國家藥局批准上市，系國1類新藥。獲批適應症為用於非髓性惡性患者在接容易引起發熱性粒細胞減少症的骨髓抑制劑性抗藥物治療時，低發熱性粒細胞減少症為表現的感染發生率。	



序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
9	抗 及 免疫	復可 * (抗 T細胞免疫 )	產 是 種多克 抗體抑制劑，獲批適應症為實體器官移 (SOT) 排 、 應的預 ， 及在 質激素治 效 滿意的情況 ，用於治 性排 象。	
10		奕凱達 ( 基侖賽注射液， 系 營公司 復星凱特的產 )	產 於2021年6月獲國家藥 局批准 市，是國內首 獲批 市的 CAR-T細胞治 產 。 獲批適應症包括(1)治 往接 線或 系 統性治 後復發或 治性大B細胞淋 (r/r DLBCL)成 患者、(2)治 線免疫 無效或在 線免疫 後12 月內復發的成 大B細胞 淋 (r/r LBCL)(附 批准)。	
11	消 及 系統	莫 (谷 肽系 製 )	系 包括 莫 (谷 肽片)、 莫 (注射用谷 肽)，均為 國家醫保 類藥物，系 病治 基礎用藥。 其 ， 莫 (谷 肽片)為國內首款谷 肽 製 、 莫 (注射用谷 肽)為國內首 。	
12		旁必福* (鹽酸依特 肽 注射液)	藥 (新 鈣 )於2023年5月獲國家藥 局批准 市， 獲批適 應症為慢性腎 病(CKD)接 血液透 的成 患者的繼發性 狀旁 能 進症(SHPT)。	
13		穩* (鹽酸凱普 生片)	藥 (鉀 子競爭性 利	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
14	抗感	青蒿素 抗系統	系包括 Artesun Argesun(注射用青蒿素酯)、SPAQ-CO(多辛嘧啶分片+莫地分片)、D-ARTEPP系(氫青蒿素酸片)；其中，青蒿素酯是國首創1類新藥。 截至2023年12月，本集團累計有33種抗感藥產(包括原料藥及製劑)通過WHO PQ認證；注射用青蒿素酯(Argesun)於2023年6月獲WHO PQ認證，獲得21個國家的註冊批准。截至2023年12月，本集團全累計供應超過3.4億支注射用青蒿素酯。	
15		捷安* (茲夫定片)	藥(廣譜RNA病毒抑制劑)於2022年7月獲國家藥局應附批准用於治療普通型新冠肺炎成年患者。 藥其獲批適應症還包括其轉錄酶抑制劑聯用治療高病毒載量的成年HIV-1感患者(滋病患者)(附批准)。	
16		復必泰* (mRNA新冠疫苗)	復必泰(mRNA新冠疫苗 BNT162b2)、復必泰(原始/Omicron變異BA.4-5疫苗)、復必泰XBB1.5(Omicron變異XBB1.5)成、型均於香港、澳門獲批正式註冊，相關兒童、型(用於5至11歲兒童接種)及幼兒、型(用於6月至4歲幼兒接種)分獲香港緊使用可(限當地政府接種的接種)、澳門特可進。	
17	狂犬病預	用狂犬病疫苗(Vero細胞)	用狂犬病疫苗(Vero細胞)於2016年9月獲國家藥局批准上市，為每1.0ml、每1次用量為1.0ml，獲批適應症為預防狂犬病。在用狂犬病疫苗(Vero細胞)製過程，復星立峰在病毒培養階段採用無血清培養基生產工藝。疫苗生產使用的病毒為CTN-1V,其基因序列更接近前流行的狂犬病病毒街毒，具有較好的免疫保護效果。 2024年3月，本集團自發的凍用狂犬病疫苗(Vero細胞)的市冊申獲國家藥局批准。	

序號	治療領域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
18	流感預防	流感病毒裂疫苗	<p>流感病毒裂疫苗包括成人型、兒童型；成人型於2005年11月獲國家藥局批准上市，為預充式0.5ml/支；兒童型於2009年7月獲國家藥局批准上市，為預充式0.25ml/支。產品獲批適應症為預防本病毒引起的流行性感。</p> <p>產品系用WHO推薦由國家藥局批准的1型流感病毒、3型流感病毒、型流感病毒製成。產品有效成分血凝素量優於《國藥典》的標準，保證產品的有效性。</p>	
19	心血管系統	素系製	<p>系包括依素鈉注射液、素鈉注射液、注射用低分子量素鈉、曲素鈣注射液。素系製用於止血形成或塞性疾病的治療。</p> <p>本集團具素粗、精、低分子素原料製的全產鏈供應能，銷售域蓋國、美國、美、歐洲、東及東市場。</p>	
20		心坦* (沙庫巴曲韋沙坦鈉片)	<p>藥於2023年8月獲國家藥局批准上市，是新型的心衰高血壓治療線用藥，獲批適應症為治療原發性高血壓，及用於射血分數低的慢性心衰（NYHA II-IV級，LVEF≤40%）成人患者，降低心血管死亡和心衰住院的風險。</p>	

\* 為本集團可引進的新藥(產)。

## 二、 板塊業績概覽

### 1. 製藥

#### 業績概要

報 期內，本集團製藥 務實現收入 民幣30,080 萬元， 比減少2.00%。其 新冠, 關產 , 本集團製藥 務營 收入 比增長13.47%， 係新 次 新 ( 新冠, 關產 )收入保持快速增長。

報 期內，製藥 務實現分部 績 民幣2,134 萬元， 比減少43.77%，實現分部利潤 民幣1,974 萬元， 比減少42.26%。 係：(1)新冠, 關產 的影響：①對存在減 跡象的新冠, 關產 資產進行處置及 提減 準 共 約 民幣569 萬元；②新冠, 關的產 收入大幅 導致, 應的利潤減少；③新冠, 關 務在報 期內 有團 醫學、市場 費用發生；(2)Gland Pharma 購Cenexi的成本、攤銷及Cenexi的運營虧損 影響，淨利潤 比減少；(3)斯魯利單抗注射液 (PD-1抑制劑)美國市場 市前的商 籌 投入。

報 期內，本集團製藥 務 發投入 民幣5,172 萬元， 比增長1.47%，製藥 務 發投入佔製藥 務收入的17.19%；其 , 發費用為 民幣3,638 萬元，佔製藥 務收入的12.09%。

報 期內，本集團製藥 務 治 域 心產 銷售收入情況如 表：

單位： 萬元 幣種： 人民幣

主要治療領域	2023年	2022年	徑增長 (%)
抗 及免疫 心產 ( 1、5)	<b>7,638</b>	5,535	37.99
抗感 心產 ( 2、5)	<b>4,340</b>	8,582	-49.43
及消 系統 心產 ( 5)	<b>2,824</b>	2,883	-2.05
心血 系統 心產 ( 3、5)	<b>1,677</b>	2,115	-20.71
樞神經系統 心產 ( 4、5)	<b>1,184</b>	1,003	18.05
原料藥 間體 心產 ( 5)	<b>1,271</b>	1,248	1.84

1：抗 及免疫 心產 的營 收入 比增長37.99%， 係漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)銷售增長及新產 歐泰樂( 普米司特片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司 膠囊)的收入貢獻所致。

2：抗感 心產 的營 收入 比減少49.43%， 係新冠 關產 (復必泰(mRNA新冠疫苗)、捷 安( 茲夫定片))銷售大幅 ， 及可樂必妥( 氧氟沙星片、 氧氟沙星注射液)的收入增長貢獻的綜 影響。

3：心血 系統 心產 的營 收入 比減少20.71%， 係 素系 製 海外市場銷售所致。

4： 樞神經系統 心產 的營 收入 比增加18.05%， 係長 寧(鹽酸 醚注射液)的銷售增長所致。

5：抗 及免疫 心產 包括：漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、漢利康(利妥 單抗注射液)、漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)、可 樂( 黃膠囊)、凱萊止(鹽酸依 斯汀膠囊)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司 膠囊)、漢達 德(

達單抗注射液)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、歐泰樂(普米司特片)、羅澤/圖美司(注射用培美曲塞鈉)、先(比魯片)、復可(抗T細胞免疫)、司、奧沙利鉑、紫醇、迪凱美(酸索非尼片)、珮金(培非司注射液)。

抗感染心產包括：青蒿酯抗系、捷安(茲夫定片)、可樂必妥(氧氟沙星片)、沙多(注射用炎寧)、非凍幹用狂犬疫(VERO細胞)、(注射用鈉坦鈉)、抗結系、可樂必妥(氧氟沙星注射液)、強/葉(注射用鈉坦鈉)、泊淨、立樞(注射用孢美鈉)、賽(注射用孢米鈉)、達黴素、賀普(米夫定片)、米淨、復必泰(mRNA新冠疫苗)、萬黴素、葉必(注射用孢鈉)、司可尼(奇黴素膠囊)、荻(注射用氟氣鈉)、賽寧(鹽酸克黴素膠囊)。

及消系統心產包括：優立通(非布司片)、莫(谷肽片)、(氯鉀粒)、動物島素及其製、莫(注射用谷肽)、可伊(新方蒼膠囊)、萬蘇靖(淨片)、寶(注射用重組促紅素(CHO細胞))、立(法骨醇片)、萬蘇平(美片)、島素及其製、凡可佳(辛酸注射液)、穩(鹽酸凱普生片)、旁必福(鹽酸依特片原千原原原)

2023年，本集團製藥業務銷售額過億的製藥產品或系類共50種，較2022年淨增加3種，具體如下：

貨幣：人民幣

報告期內銷售規模	數量	製藥產品或系類
超過10億元	4	漢曲優(注射用曲妥珠單抗)、 漢利康(利妥單抗注射液)、 漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、 素系製藥
5至10億元	4	蘇可欣(馬來酸伐曲泊帕片)、 青蒿素酯抗系藥、 捷安(茲夫定片)、 優立通(非布司片)
3至5億元	8	非凍幹用狂犬疫苗(VERO細胞)、 莫(谷胱胺片)、 長寧(鹽酸醯注射液)、 可樂必妥(氧氟沙星片)、 動物島素及其製藥8種
1至3億元	34	歐泰樂(普米塞片)、 奧康澤(奈安坦帕洛司膠囊)、 漢達(達) 2Jw2

## 重點事項

- 斯魯利單抗注射液 (PD-1 抑制劑) 新增兩款適應症及海外商標進展

報告期內，本集團自研發的新型PD-1抑制劑 漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於國內新增獲批廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)、可切除局部復發或轉移性鱗狀細胞癌(ESCC)兩項適應症，成為全球首獲批用於治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶PD-1單抗藥物。截至報告期，漢斯狀於國內獲批四項適應症，包括微衛星高度穩定(MSI-H)實體瘤、鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)、廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)及鱗狀細胞癌(ESCC)。此外，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)聯合培美曲塞+铂用於表皮生長因子受体(EGFR)敏感性突變性間變性淋巴瘤激酶(ALK)基因重排陽性的局部復發或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)治療的上市申請於2023年12月獲國家藥局受理，適應症為漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於國內申報上市的首項適應症。

報告期內，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)實現首次在海外市場獲批上市，其用於治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)於度尼獲批，於2024年1月完成首批海外發貨，是首在東亞國家獲批上市的國產PD-1單抗，此外其於歐洲的上市申請(MAA)獲受理。

圍繞「Combo+Global」(聯合治療+全球)異構開發策略，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)其自有線產積極推進，並繼續獲得中國、美國國家及地區的臨床試驗批准。漢斯狀及關聯療法在全世界的多項臨床試驗正在有序開展，涵蓋肺癌、肝癌、結直腸癌、鱗狀非小細胞肺癌等適應症。其在美國進行的頭對頭對比標準治療利珠單抗用於廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的頭對頭橋接試驗處於臨床入組階段，局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)的國際多中心III期臨床研究於國內、美國、澳大利亞、歐洲完成首例患者給藥。此外，藉優異的產能，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)用於治療小細胞肺癌(SCLC)先後獲得美國FDA及歐洲委員會(European Commission)的孤兒藥資質認定。斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)的關聯產線於2023年12月通過荷



衛生督機 Health and Youth Care Inspectorate的GMP現場檢，標 生  
產 施 歐 GMP標準。

著斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)，國境內商：漢斯狀)多項適應症在  
國內，繼獲批及在海外臨床的利開展，本集團將持續推進產的全商  
■ 佈局，提產的可及性。截至報期，漢斯狀完成國境內全部  
省的口標掛網，進入海、寧波、珠海多城市的定製型商保  
錄。截至報期，漢斯狀銷售團精細理模式高效蓋全國約1,800家  
醫肺、消 科室的約36,000專醫生；報期內，產實現  
銷售收入超民幣11億元。在海外商■方面，報期內，附屬公司復宏漢霖  
就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑) KGbio達成議，方作圍在原來的  
東10國家的基礎，進步展增加東非域的12國家；2023年  
10月，復宏漢霖 Intas達成可議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)在  
約定歐洲地 度的獨家商■權授 Intas。此外，本集團持續推助  
產於美國市場的商■作，自建美國新藥團，涵蓋醫學務、市場准  
入、銷售能， Syneos Health達成作，為產在美國的商■提  
供支持。

- CAR-T細胞治產 線新適應症獲批及其進展

報期內，營公司復星凱特的奕凱達(基侖賽注射液)於國境內新增獲批  
線適應症，用於治產 線免疫 無效或在 線免疫 後12月內復發  
的成大B細胞淋 (r/r LBCL)。2023年9月，奕凱達(基侖賽注射液) 線  
適應症正式獲批於澳門市。

奕凱達是國內首獲批上市的CAR-T細胞治療產品，基於自Kite Pharma引進的CAR-T細胞治療產品Yescarta進行技術轉移獲授權在國內進行本土生產，首獲批適應症為治療既往接受過線或系統性治療後復發或治療性大B細胞淋巴瘤（r/r DLBCL）成患者。截至報期，奕凱達累計惠及超過600位淋巴瘤患者，被納入超過100款省市惠民保超過75項商保，其治療中心覆蓋全國超25省市、數量超過160家。2024年1月，奕凱達在國內率先推出按效、支的新方案，為國內高價新藥的支模式探索出新的路徑。

2023年6月發佈的項國多中心真實世界研究資料顯示，奕凱達對國境內復發治療性非霍奇金淋巴瘤患者的真實世界療效全致，12月總生存率高達84.3%，最佳總緩解率達83.2%，最佳完全緩解率為58.4%，安全性更佳。Yescarta的ZUMA-7臨床試驗的生存分析數據發表於醫學期刊《新醫學》(NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE，影響因數：176.082)，項研究的分析結果顯示：r/r LBCL線應用基侖賽注射液較前線標準治療(SOC)死亡風險低27.4%，基侖賽注射液顯著延長患者的總生存期。

截至本公報日，奕凱達的項適應症(用於治療復發或治療性惰性非霍奇金淋巴瘤(r/r iNHL)，包括濾泡性淋巴瘤、邊緣淋巴瘤的成患者)、復星凱特的款CAR-T細胞治療產品FKC889的項適應症(用於治療既往接受過線及治療後復發或治療性細胞淋巴瘤(r/r MCL)成患者)及其項適應症(復發或治療性成前體B細胞性淋巴瘤、細胞血病，成r/r ALL)於國境內均處於橋接臨床試驗段。

- 其在產進展

本集團不斷優異研發體系，在日漸完善的發略，重點佈局小分子、抗體/ADC、RNA細胞療法四大核心技术平台，持續推進新產品發、上市進程。截至本公報日，本集團自發、合作開發及可引進的多款產品陸續進入關鍵臨床/審批段。

報 期內，本集團 可引進 經後續自 發的 新型定點抗體，聯藥物FS-1502(注射用重組HER2 源 單克 抗體單 基奧 汀F 聯 )用於治HER2 性 可 術 除的局部 期或轉移性 於 國境內 變III期臨床 究；本集團 可引進的靶 類BRAF 團

團自發的凍幹用狂犬病疫（Vero細胞）於國內獲批上市。截至本公日，復星安特金先後獲發《藥生產可證》、《藥經營可證》，為其後續開展在疫產的商奠定基礎。

此時，報期內，本集團成熟產及製造務在產端持續優產的生期理，焦首、高度製及改型新藥的自發，握高契度的外延機會，提線度及體系能效，積推製的海外商。報期內，本集團共有29製藥種獲得市批准(包括進冊)、6製藥通過致性。其，附屬公司萬醫藥的酸奧希尼片克尼膠囊為國內首獲批市；附屬公司奧鴻藥的妥寧(鹽酸烏地爾注射液)是國內首通過致性的鹽酸烏地爾產；湖洞庭的氨酸片、萬醫藥的馬來酸氯敏注射液均為國內類種首通過致性的產。此外，附屬公司Gland Pharma共有13製藥製種獲得美國FDA市批准。

- 整式生產及精運營

為進一步提高製藥務生產體系競爭、提運營效率落實國略，本集團斷理挖掘內部優產能、深生產端整，通過建原料藥、製基地及程技術心，實現產的快速轉，打造具有國競爭的明星產線生產基地。

本集團持續進行生產端的產線整，打造域生產心，集產能打通原料藥及製體，進一步提生產運營效率、大生產成本優。報期內，本集團圍繞徐地重地打造域生產心，繼續推進星醫藥原料藥基地、湖洞庭原料藥基地及重原料藥基地的建，垂整原料藥製產鏈，實現集約大產能生產，涵蓋多種型疾病域；加快復宏漢霖江基地的建，持續充產能。截至報期，湖洞庭原料藥基地開展首產氨酸產線的帶料車、重長壽原料藥基地進行種

工藝驗證、星醫藥原料藥基地通過其首產非布司原料藥(萬金橋轉移至星醫藥)檢公示商生產、徐產園製基地開始進行,關產的轉移落地,後期可持續導入新產提產能;復宏漢霖江基地項原液製樓完成安裝進入、驗證段。此外,本集團建位於比讓附近集藥發、製造及物流配為體的科特迪園項,期實現非洲本地藥製造及供應。

此時,本集團持續推進生產國質量標準證,實製出海基礎。本集團通過距分析、專項培、整改提形式,按國內國求持續提質量體系、全質量風意識及質量理能。報期內,本集團自發的注射用青蒿酯(Argesun)通過WHO PQ證,成為首通過WHO PQ證的「步配製青蒿酯注射」。截至報期,本集團製藥塊國內附屬公司所有商生產線均通過國內GMP證,報期內生產線接國內外類官方檢100餘次、接官方樣超過600批次,均利通過;有9生產線通過美國、歐流法市場GMP證。

此外,報期內,本集團持續深「越運營理」,FOPEX為基礎,進步級為FES理體系。制定FES/FOPEX冊,指導企建立精運營體系;通過深入重點產生產的分析究,落實優措施,改進藝、提高質量、低成本,提產

- 2023年國家醫保 錄, 關進展

2023年12月, 本集團 可引進的 干國產 新藥物通過 , 納入國家醫保 錄 (2024年1月正式執行), 將進 步提高, 關疾病 域用藥在國內的可及性及可負擔性, 惠及更多國內患者, 包括我國自 發的首款鉀 子競爭性酸 滯 (P-CAB), 穩 (鹽酸凱普 生片)、長效重組 粒細胞集落 激因子產 珮金 ( 培非 司 注射液)。

## 研發 新

報 期內, 本集團進 步完 新藥 部 層 , 持續引進資深科學家 高能級 才, 全面 級國內外早期 發、CMC、臨床醫學、臨床運營 能 ; 時, 通過精 發項 , INNOX數字 理系統對 新藥項 立項、 理、重大 點決 機制進行重新 理, 動態 估 線、 競爭 , 提 發質量 成效。

為進 步強 科 略、提 發效率, 報 期內, 於集團層面成立科學 會 (Scientific Advisory Board, 「SAB」)。作為「外部 庫」, SAB將 本集團 理 層制定優 長期科 發 略, 提供更多 略性指導 洞 。截至本公 日, SAB共有 12 , 為 有國 聲、學術造 深的國內外 士、科學家、臨床專家 組成, 專 涵蓋 、心血、免疫學 多 疾病 域, 涉及臨床醫學、基礎科、藥物 發、 科學 多 方面。SAB對本集團整體 發 略、在 線具體項 進行 審閱、 估 建議, 時對早期 發項 的資源投入及外部 作模式、國 新兩大 略的實施路徑 議 給出 針對性建議, 為本集團 新決 考提供意 。

通過自 發、 作開發、 可引進、深度 的方式, 本集團 焦 (實體、血液)、自身免疫、 樞神經、慢病( 病/ /腎病) 心治 域, 重點強 小分子、抗體/ADC、細胞治、RNA 心技術平, 打造開放式、全

■ 的新發體系，積極探索疫苗、AI藥物發前沿技術的佈局，持續  
提心發能線、，推動更多FIC (First-in-class, 類首) BIC  
(Best-in-class, 類佳)產的發及商。報期內，全發心整資  
源成立TRC (Translational Research Center, 轉究心)，旨在加強科所  
早期發機的作用，促進源新轉，推動更多優質新成進入臨床。

報期內，本集團6新藥的8項適應症、29製藥種(包括進冊，但  
包括Gland Pharma獲得美國FDA批准市的13製藥製)獲批市；5新藥  
/生物類似藥共7項適應症<sup>3</sup>、64製藥種(包括進冊，但包括Gland  
Pharma的海外申報項)申報市；此外，報期內獲臨床驗批准的新藥/生  
物類似藥項共20項(按適應症)。報期內，本集團製藥塊專利申達206  
項，其包括美國專利申5項、PCT申11項；獲得發明專利授權74項。

此外，報期內，本集團多項新藥臨床數據在美國臨床學會(ASCO)、國  
臨床學會(CSCO)、歐洲血液學年會(EHA)、歐洲學學會(ESMO)國內外醫  
藥行學術會議發佈。

截至報期，本集團在新藥、生物類似藥項超過70項(按適應症  
)，本集團在藥項情況，附表3至附表6。

---

<sup>3</sup> 包括由本集團作夥伴 Accord BioPharma Inc.於美國就本集團自發的注射用曲妥珠單抗遞的市  
可申 (BLA)。





附表4—自研生物 新藥

序號	治療領域	藥品 稱/代號	適應症	截至報告期末 於中國境內的研發進展	截至報告期末 於其他國家的研發進展
1	抗	漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	微衛星高度 穩定 (MSI-H) 實體	獲批 市	—
2		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液) ± 放	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	獲批 市	III期臨床 (國 多 心)
3			廣泛期小細胞肺 (ES-SCLC)	獲批 市	市申 (歐) 橋接 驗(美國)
4			鱗狀細胞 (ESCC)	獲批 市	—
5			非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)	市申	—
6			新輔 / 輔 (Neo-/adjuvant treatment of GC)	III期臨床	—
7			漢斯狀(斯魯利單抗 注射液) ± 放 ± 放	局限期小細胞肺 (LS-SCLC)	III期臨床(國 多 心)
8		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+漢貝泰(貝 伐珠單抗注射液)	轉移性結 (mCRC)	II期/ III期臨床	—
9		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+HLX07(重 組抗EGFR 源 單克 抗體注射液)	復發或轉移性 部鱗狀細胞 (HNSCC)	II期臨床	—
10		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+HLX07(重 組抗EGFR 源 單克 抗體注射液)+漢貝 泰(貝伐珠單抗注射 液)	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	II期臨床	—
11		HLX26(重組抗LAG-3 源 單克 抗體注射 液)+漢斯狀(斯魯 利單抗注射液)	細胞 (HCC)	獲臨床 驗批准	—
12		HLX07(重組抗EGFR 源 單克 抗體注射 液)	轉移性結 (mCRC)	II期臨床	—
13		HLX26(重組抗LAG-3 源 單克 抗體注射 液)	實體	Ib/II期臨床	獲臨床 驗批准(美國)
14		HLX26(重組抗LAG-3 源 單克 抗體注射 液)	局部 期或轉移性 鱗狀細胞 (CSCC)	II期臨床	獲臨床 驗批准(美國)
15		HLX26(重組抗LAG-3 源 單克 抗體注射 液)	實體 、淋	I期臨床	—




序號	治療領域	藥品 稱/代號	適應症	截至報告期末 於主要許可區域的研發進展
16	血液系統	馬來酸 伐曲泊帕片	慢性免疫性血小 減少 症(ITP)	國境內： 市申
17		Tenapanor片 (鹽酸 納帕 片)	控制正在接 血液透 治 的慢性腎 病(CKD)成 患者的高 血症	國境內： 市申
18		復可 (抗 T細胞免疫 )	預 造血幹細胞移 術後 的移 物抗宿 病(GvHD)	國境內：獲臨床 驗批准
19	其	RT002 (DaxibotulinumtoxinA型肉毒 菌毒素)	成 重度眉間紋(GL)	國境內： 市申
20			成 部 張 礙(CD)	國境內： 市申
21		Fortacin噴霧 (利多 因 ！ 因噴霧。)	早洩	國境內：III期臨床

1： 2023年4月，HLX208用於治 BRAF V600E突變的成 漢斯細胞組織細胞增生症(LCH) Erdheim-Chester病(ECD) 被納入突 性治 藥物程序。

2： 包括復必泰BNT162b2(mRNA疫 BNT162b2)、復必泰 ！ 疫 (mRNA新冠疫 原始 /Omicron變異 BA.4-5 ！ 疫 ) 及復必泰XBB1.5(Omicron變異 XBB1.5)。

附表6—自研生物類似藥

序號	治療領域	藥品稱/代號	適應症	截至報告期末 於中國境內的研發進展
1	抗	HLX11 (重組抗HER2結域II源單克抗體注射液)	新輔 (Neoadjuvant treatment of BC)	III期臨床 (國多心)
2		HLX05 (重組抗EGFR鼠單克抗體注射液)	轉移性結 (mCRC)、 轉移性部鱗狀細胞 (HNSCC)	I期臨床
3		HLX13 (重組抗CTLA-4全單克抗體注射液)	黑素、腎細胞、結、 細胞、非小細胞肺、 惡性間及鱗狀細胞	I期臨床
4		HLX15 (重組抗CD38全單克抗體注射液)	多發性骨髓 (MM)	獲臨床驗批准
5	消系統	精鋅重組賴島素注射液 (50R)	糖尿病	市申
6		精鋅重組賴島素注射液 (25R)	糖尿病	市申
7		司美魯肽注射液	糖尿病	獲臨床驗批准
8		利魯肽注射液	糖尿病	III期臨床
9		德谷島素注射液	糖尿病	I期臨床
10	其	HLX14 (重組抗RANKL全單克抗體注射液)	骨質鬆症(OP)	III期臨床 (國多心)

： 2024年1月，司美魯肽注射液用於糖尿病治，於國境內I期臨床究。

截至報期，本集團有累32通過或為通過製藥致性|的產在批國家藥集帶量採購口標(附表7—集採產)，其，批集採結於2024年3月起實施。對於納入集採的存量種，本集團發揮多渠營銷及精生產的優，在|換量的時強集採產的生期理，積推增產通過集採路徑快速入市場，有效平滑存量產。集帶量採購的影響。

附表7—集採中選產品

序號	中選批次	藥品名稱	適應症	規格	計價單位
1	4+7 圍	酸氨氣地平片	高血壓	5mg×7片／	
2		草酸司酞普片	抑鬱礙	10mg×7片／ 10mg×10片／ 10mg×14片／	
3	批	奇黴素膠囊	1、性鏈菌引起的性炎、性體炎；2、敏感細菌引起的鼻竇炎、炎、性支氣管炎、慢性支氣管炎性發作；3、肺炎鏈菌、流感血桿菌及肺炎支原體所致的肺炎；4、沙眼衣原體及非多種藥淋病奈菌所致的尿道炎、宮炎；5、敏感細菌引起的軟組織感。	0.25g×6粒／ 0.25g×4粒／	
4		鹽酸克黴素膠囊	由鏈菌屬、葡萄菌屬及氧菌敏感菌所致的感	0.15g×10粒／	
5		達帕片	原發性高血壓	2.5mg×10片／	
6		異煙片	結病	0.1g×100片／	
7	批	非布司片	風患者高尿酸血症的長期治	40mg×16片／	
8		富馬酸平片	精神分裂症，情感礙的躁狂發作	0.1g×10片／×3 25mg×14片／×2 0.2g×8片／×2	
9		伐汀鈣片	高固醇血症、家性高固醇血症	2mg×14片／	
10		鹽酸醇片	適用於其抗結藥聯治結桿菌所致的肺結。可用於結性炎及非典型分桿菌感的治。	0.25×50片／ 0.25g×100片／	
11		鹽酸美金片	重度爾茨海默症	10mg×14片／	
12	四批	米沙坦片	原發性高血壓	40mg×8片／×4	
13		淨片	2型糖尿病	10mg×10片／×1	
14		羥酸鈣膠囊	1、微血病的治：糖尿病性微血病變、網病及腎小症(基-威氏綜症)；微血損伴有毛細血性通透性增加，毛細血病，足癆。2、用於慢性靜能全(靜曲張綜征)及其後症(塞後綜征，部潰，紫性炎鬱積性病，圍血鬱積性水)的輔治。	0.5g×10粒／×3	
15		酸索非尼片	能術或處轉移的細胞	0.2g×10片／×3	
16		鹽酸度洛汀溶膠自			

序號	中選批次	藥品稱	適應症	規格	計價單位	
22	批	注射用胞美納	金葡萄菌、大桿菌、肺炎桿菌、變形桿菌(性及性)類桿菌屬、消菌及消鏈菌屬，對本敏感菌引起的述感症：敗血症；支炎、支張症感時、肺炎、慢性疾患繼發感；肺症(肺)、；炎、囊炎；炎；腎腎炎；前庭大炎、子宮內感、子宮附炎、子宮旁組織炎；骨圍蜂織炎、大炎。	1g×10 / 0.25g×10 / 0.5g×10 / 2g×10 /		
23		注射用胞米納	1、系統感：體炎、體圍、支炎、細支炎、支張症(感時)、慢性疾患繼發感、肺炎、肺；2、泌尿系統感：腎腎炎、炎；3、感：囊炎、炎；4、感：炎、子宮附炎、子宮內感、死炎、子宮旁組織炎；5、敗血症。	0.25g×10 / 0.5g×10 / 1g×10 /		
24		鹽酸利多因注射液	本為局麻藥及抗心律失常藥。用於潤麻醉、外麻醉、表面麻醉(包括在鏡檢或術時作粘麻醉用)及神經導滯。本可用於性心塞後室性早室性心過速，可用於地黃性類毒、心髒外科術及心導引起的室性心律失常。本對室律失常通常無效。	5ml: 0.1g×5支 / 10ml: 0.2g×5支 / 20ml: 0.4g×5支 /		
25		羅紅黴素片	用於治，由羅紅黴素敏感病原體導致的感	150mg×6片 /		
26	八批	依素納注射液	1、預靜血塞性疾病(預靜內血形成)，特別是骨科或普外術有關的血形成；2、治形成的深靜塞，伴或伴有肺塞，臨床症狀重，包括需外科術或溶治的肺塞；3、治，穩定性心絞及非Q波心死，司用；4、用於血液透體外循，止血形成；5、治，性ST段高型心死，溶聯用或時經冠狀入治，(PCI)聯用。	0.6ml: 6000AxaIU (預灌封)×2支 /		
27		注射用納坦納	用於治，由檢出或為敏感細菌所致的全身/或局部感。1、感；2、泌尿感(感或單細菌感)；3、內感；4、及軟組織感；5、細菌性敗血症；6、婦科感；7、氨基糖類藥物聯用於患性粒細胞減少症的病的細菌感；8、骨關感；9、多種細菌感。	2.25g ( 2.0g 坦0.25g)×8 / 4.5g ( 4.0g 坦0.5g)×6 / 4.5g ( 4.0g 坦0.5g)×5 /		
28		酸奧司韋幹	用於成2及兒童的型型流感治。用於1歲及1歲患者的型型流感的預。	0.36g×1 /		
29		注射用胞酮納坦納	單獨用藥：胞酮/坦適用於治，由敏感菌所引起的感：1、炎其內感；4、敗血症；5、炎；6、軟組織感；7、骨關感；8、炎、子宮內炎、淋病其生殖感。聯用藥：胞酮/坦其抗生素聯應用。	1g (1:1)×10 / 2g (1:1)×10 / 3g (1:1)×10 /		
30		塞米注射液	1、水性疾病；2、高血壓；3、預性腎能衰竭；4、高鉀血症及高鈣血症；5、稀釋性低鈉血症；6、抗利尿激素分泌過多症(SIADH)；7、性藥物毒物。	2ml: 20mg×10支 /		
31		利福平膠囊	1、其抗結藥聯用於種結病的治治，包括結性炎的治。2、其藥物聯用於麻風、非結分桿菌感的治。3、萬黴素(靜)可聯用於氧藥葡萄菌所致的重感。利福平紅黴素聯方用於軍團菌屬重感。4、用於無症狀奈奈菌帶菌者，消除鼻部炎奈菌；但適用於炎菌感的治。	0.15g×100粒 /		
32		批	貝納溶片	潰、十指潰、潰、流性炎、-氏(Zollinger-Ellison)綜症。	20mg×30片 /	

## 2. 醫療器械與醫學診斷

報 期內，醫 器 醫學 斷 務實現營 收入 民幣4,386 萬元， 比減少 36.74%， 由於新冠抗原、 酸檢測 收入 及非自有新冠產 海外銷售收入 著 ； 新冠 關產 ， 徑增長4.25%。報 期內，醫 器 醫學 斷 務實現分部 績 民幣-126 萬元， 比減少 民幣647 萬元；分部利潤 民幣-33 萬元， 比減少 民幣804 萬元。 由於(1)新冠抗原、 酸檢測 的影響：①對庫存產 及 關資產進行處置及 提減 準， 及②收入大幅 導致 應的利潤影響；(2)醫學 斷非新冠 務的銷售 達預期；(3)由於復 醫 科技(Sisram Medical)在 國、迪 域 立新 銷辦公室、分銷轉 銷模式 及 牌大使項 ， 關的成本增加，對 績產生 段性影響。

### 醫療器械

本集團醫 器 務， 建形成 醫 美容、 康、高 器 為 心的 大 務分支。

在醫 美容 域，附屬公司復 醫 科技(Sisram Medical)圍繞多元 生態 略， 斷豐富產 線，持續推進全 營銷網絡建 。於報 期內，復 醫 科技(Sisram Medical) 美市場推出先進 波長血 鐳射、Alma Veil™；將Soprano Titanium、Opus兩款經典產 推 新市場，激光輔 緊致、BeautiFill的兩 新增補充配 均 獲得美國FDA 可；其 理的長效肉毒素Daxxify及高濃度透明質酸鈉產 Prophilol( 注射用透明質酸鈉溶液)的 冊申 獲國家藥 局 理；2023年6月完成對 國 銷渠 的收購，實現醫美 務的 國市場 銷佈局。此外，2024年1月 Prollenium建立 略 作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技術的Revanesse注射填充產 系 於德國、奧地利、 士、澳大利 新 多 市場的獨家分銷權。報 期內，復 醫 科技(Sisram Medical)實現收入359 萬美元、淨利潤33 萬美元( 據復 醫 科技(Sisram Medical)本幣財務報表)，分 比變 1.41%、-17.50%。其 ， 銷渠 收入 比增長， 得 於



美國市場的收入貢獻；淨利潤減少。由於中國、迪、日本區域市場處於分銷轉銷模式過渡期，銷售費用、理費用段性增加；另外，為提升品牌知名度新聘品牌大使，市場、營銷活動投入加大，導致整體OPEX（Operating Expense）幅度高於收入增長幅度。

在康域，毅 (Breas) 加快新推出持續優異供應鏈，報期內銷售業績實現好增長，適用於醫用家用場的多能無機 (包括 Clearway2) 在歐洲、美國市場的需求恢復性增長。在深、歐洲、美國市場的時，毅 (Breas) 持續加大國、務展度，關機在國境內獲批上市，數字項及關產國產在加快推進。

在高器域，加快集整，通過「引入孵」、「國造」，著建發、生產、產、營銷體系能。報期內，聯營公司復星「達奇術機器」於國境內及香港的裝機量共 55，國產「內窺鏡術控制系統」(屬四達奇術系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、外科鏡術) 於 2023 年 6 月獲得國家藥局國產醫器冊批准，於 12 月完成首進裝機；附屬公司美利 Insightec 正式簽署合作議，將於國成立資公司，推動「波」部治系統在國境內及港澳市場的商展、臨床應用及究；附屬公復知達焦能術導域，加快推進技術產新發，關產按分進入臨床驗冊審批段。截至本公日，復星的 Ion 支導作控制系統 (「I 系統」) 獲國家藥局批准。Ion 系統採用形狀感知技術的性機器，可通過支對肺外病灶進行精准作。Ion 系統在國的市，將幫更多肺患者通過更微的方式獲得早期的斷治。

此外，醫器務在建全營銷網絡方面得積進展。復醫科技 (Sisram Medical) 通過加強數字渠、分銷，結的略及方式，持續展全

市場；截至報期，營銷網絡蓋全100多國家地區，銷收入佔比進一步提至78%。時，毅(Breas)營銷網絡蓋歐洲、美國、國、日本、度澳大利市場。

### 醫學診斷

報期內新冠抗原、酸檢測收入著，對醫學斷務收入及利潤短期影響明。著新冠疫情再成「國關注的突發公共衛生」，醫學斷務重心非新冠產整。報期內，型炎病毒酸檢測、(PCR-熒光探針法)、心鈣T檢測、(學發光法)、利鈉肽檢測、(學發光法)產及F-A 7000 Series流水線系統、生免疫聯機新儀器續市。截至報期，學發光產的標物、激素、狀能、心、織、感數十產進入量產商段，產線的高速生檢測儀、高速學發光分析儀、高速生免疫體機、高速流水線、全自動分子工作站、全自動免疫組儀、Glycotest HCC Panel(早期斷方)、細胞因子完整組、心血血完整組、分子POCT檢測域數聯檢panel及免疫熒光層平的數感病原體檢測panel臨床、較高的斷的發正在積極推進。

時，醫學斷務將持續推進整運營體進程。截至報期，除分子斷產線外，醫學斷務在海、泰、長沙地完成基地的建、能的整及組織團的整，形成發製造心、異儀器發平、檢驗務務平、製造基地的分定位，為後續產能大、提高運營效率及經營質量起支作用。

### 3. 醫療健康服務

報期內，醫康務務實現營收入民幣6,667萬元，比增長9.73%；實現分部績民幣-201萬元，比減少虧損民幣421萬元；分部利潤為

人民幣-440 萬元， 比減少虧損 人民幣352 萬元， 比減虧的 原因是線  
務進 步 焦、優 支出 及藥 集 採購的 本效 。

截至報 期 ，本集團控股醫 機 定床位 6,548張( 包括 醫 控股醫  
機 的 定床位數)、持有8家 聯網醫 牌照。

醫 心 域醫聯體方面，本集團通過持續建 醫 學科高度、推動集團 體  
運營、推進醫 機 的線 線 體、提供多層次 異 務內涵、延伸基層  
務，深 大灣 、長 重點 域，形成 域醫 務網絡佈局。報 期內，本  
集團持續提 學科高度，成立重點專科 會，通過「醫生集團」模式引入重點專  
科 部專家 夥 團 落地控股醫 機 措，持續提 醫 實 ，多家控股醫  
新增所在 域地市級重點專科的 建。報 期內，佛山復星禪 醫 成為佛山首  
家「港澳藥 通」指定醫 機 有5款國 新藥 申 通過審批， 蓋房、高  
血壓、淋 、高血、 適應症，獲批藥 數量居「港澳藥 通」 批指  
定醫 機 前 ；廣 新市醫 廣東藥科大學達成 略 作， 海星 兒童醫  
正式開 深 婦兒專科賽 ，徐 星 婦兒醫 圍繞用戶需求新增多 特 科室延  
伸 務 域；星 整形外科醫 成為全國首家完成藥物 醫 器 臨床 驗(GCP)  
基地 的社會辦醫醫 機 。

此外，報 期內，本集團增強康復學科的 務能 ，通過增持國控醫投(現 更  
為 醫 )6%的股權，本集團持有 醫 的股權比例增至51%、實現控股。報  
期內，國控醫 更 為 醫 ， 時，推進新 牌建 新營銷 務平

線，提升康復行業內的關注度及影響力；發展新數字業務應用；以「一城多點」的佈局模式，探索區域康復醫療管理新模式。截至報告期，醫藥集團屬康復院塊運營康復醫院7家、籌建康復醫院6家。

醫藥方面，報告期內，本集團醫藥業務秉承「讓家庭更健康、讓生活更美好」為使命，為用戶提供全病程閉環解決方案。報告期內，包括佛山復星禪城醫院及其輻射醫聯體在內的多家醫院持續完善「HIS」(新醫藥平台)及聯網醫藥SaaS，加速推廣大灣區醫藥醫聯體線線一體業務模式，持續擴大醫藥科室及患者的覆蓋範圍；基於醫藥運營及患者需求，不斷完善醫藥解決方案，形成專病患者為核心的全病程管理、便利患者健康需求為核心的私人醫生業務、以大型專科輻射範圍為目標的專科點業務及以能基層醫院為重點的醫藥業務多種業務模式，不斷完善對外輸出能力，形成業務閉環。

保險方面，持續推進醫藥及保險的協同發展。報告期內，本集團持續推進成藥醫院的商保運營體系建設，圍繞醫藥核心區域醫聯體的特設科室、前沿醫藥技術，打造定製化的保險新支線，讓更多專病患者享受特異化醫藥業務。另外，持續擴大醫藥技術供應、深入專病特點，整合商保及醫藥業務。

#### 4. 醫藥 銷和零售

2023年，國藥控股實現營業收入 人民幣5,965.70億元、 比增長8.05%，市場 額**加**速提 ， 模優 持續 現。2023年，國藥控股實現淨利潤 人民幣150.10億元、歸屬於母公司股東的淨利潤 人民幣90.54億元，分 比增長4.63% 6.19%。

報 期內，國藥控股的醫藥分銷 務在疫情影響消除後實現快速復蘇，實現收入 人民幣4,410.51億元， 比增長8.47%。國藥控股積 尋 新的細分市場 增長潛 ， **加**速 展 外基層廣闊市場，網絡 蓋能 持續增強，面 基層醫 機 售藥房的 銷 務佔比穩步提 。時，國藥控股著 持 新 務的發展，通過 建 模 、 專 的營銷 務體系，持續**加**強營銷 務的 性， 斷提 新藥 原 類產 的供應鏈綜 務能 。

報 期內，國藥控股器 分銷 塊積 適應帶量採購提速 面的變 ，消 疫物資在 績比較期內形成的基數影響，通過優 產 結 、深 器 務網絡 蓋，持續推進 務高質量發展。2023年，國藥控股器 分銷 務實現收入 人民幣1,302.13億元， 比增長7.75%。

在藥 售 域，國藥控股 斷**加**強 售 態的網絡布局 域 蓋，重點提 對 務 地 及面 醫 機 的 蓋率，通過彙 售 心資源形成 模優 ， 專 理推 售 務的 康可持續發展， 終提 接面 C端的 務能 。截至報 期 ，國藥控股 售藥房店鋪總數為12,109家，較2022年底 淨增1,356家。2023年，國藥控股藥 售 務實現收入 人民幣356.89億元， 比增長8.22%。

## 5. 融資

報 期內，本集團持續優 務結 ， 理控制 務模 綜 融資成本， 通過 多元 的融資渠 ， 高效 握行 機會，保 長期可持續發展。

本集團繼續

3. 商標優勢。本集團持續強化營銷體系的建設，形成現有產品及市場，配專、牌、數字及的分線營銷體系。截至報告期，本集團在略市場、醫學務、大准入體系、醫學略聯、牌市場推廣方面建全方位的支持體系。

#### 四、報告期內主要經營情況

##### (-) 主營業務分析

##### 1. 利潤表及現金流量表相關科目變動分析表

單位：萬元 幣種：人民幣

科目	本期數	上年同期數	變動比例 (%)	變動原因
收入	41,249	43,811	-5.85	1
銷售成本	21,595	23,170	-6.80	1
銷售及分銷開支	9,712	9,171	5.90	2
行政開支	4,495	3,916	14.79	3
信用減損失	132	65	103.08	4
其他收	1,392	2,757	-49.51	5
其他開支	832	2,965	-71.94	5
財務成本	1,325	964	37.45	6
籌資活動產生現金流量淨額	-1,336	4,428	-130.17	7

1：收入及銷售成本變動原因「理層分析」「分塊績」。

2：報告期內銷售費用率為23.54%，較年期增加2.61分點。銷售費用率變動的原因包括(1)新冠，關產收入大幅，但報告期內有團醫學、市場費用；(2)海外市場銷售費用增加，如斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)在美國市場市前籌投入、復醫科技(Sisram Medical)分銷轉銷模式及牌大使項，關的成本增加；及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、穩(鹽酸凱普生片)新的團投入。

- 3： 係 成本、 費 增加； 除新 購公司的影響， 徑行政開支增加 民幣296 萬元、增長7.56%。
- 4： 係對存在減 迹象的應收款項 提減 準 所致。
- 5： 係天津藥 非 心資產出售收 及藥師幫 金融資產公允、 變動收 。
- 6： 係美元加息、 、 因素及 息負、 模變 所致。
- 7： 係本公司 年度收 非公開發行A股、 集資金所致。

## 2. 收入和成本 析

### (1) 營 務分行 、分產 、分地 情況

單位： 萬元 幣種： 人民幣

行業	營業收入	營業成本	毛利率 (%)	主營業務 行業情況		毛利率 比上年 增減
				營業收入 比上年 增減 (%)	營業成本 比上年 增減 (%)	
製藥	30,080	14,090	53.16	-2.00	1.81 減少1.75	分點
醫 器 醫學 斷 ( 1 )	4,386	2,201	49.82	-36.74	-48.68 增加11.68	分點
醫 康 務	6,667	5,231	21.54	9.73	5.78 增加2.93	分點



產品	主營業務 產品情況							毛利率 比上年 增減
	營業收入	營業成本	毛利率 (%)	營業收入	營業成本	增減	增減	
				比上年	比上年			
抗 及免疫 心 產 ( 2 )	7,638	1,566	79.50	37.99	45.54	減少1.06	分點	
抗感 心產 ( 3 )	4,340	2,173	49.93	-49.43	-45.77	減少3.38	分點	
及消 系統 心 產	2,824	639	77.37	-2.05	4.07	減少1.33	分點	
心血 系統 心產	1,677	1,042	37.87	-20.71	-23.61	增加2.36	分點	
樞神經系統 心產	1,184	107	90.96	18.05	5.94	增加1.03	分點	
原料藥 間體 心 產	1,271	910	28.40	1.84	-1.19	增加2.20	分點	

地區	主營業務 地區情況							毛利率 比上年 增減
	營業收入	營業成本	毛利率 (%)	營業收入	營業成本	增減	增減	
				比上年	比上年			
國大	30,878	15,487	49.84	3.36	6.92	減少1.67	分點	
國大 外地 其 國家 ( 4 )	10,371	6,108	41.11	-25.59	-29.68	增加3.43	分點	

1：醫 器 醫學 斷 務營 收入及營 成本較 年 期減少， 係報 期內 新冠抗原、 酸檢測 的收入 及非自有抗疫產 海外銷售收入 所致。 抗疫產，醫 器 醫學 斷 務營 收入 比增加4.25%。醫 器 醫學 斷 務毛利率較 年 期， 原因是 年 期非自有抗疫產 海外銷售的毛利率， 對較低。

- 2：抗 及免疫 心產 的營 收入及營 成本均較 年增加， 係 治 域新 市所致；
- 3：抗感 心產 的營 收入及營 成本均較 年減少， 係復必泰(mRNA新冠 疫 )需求大幅減少所致。
- 4： 國大 外地 其 國家營 收入及營 成本 係海外市場對復必泰 (mRNA新冠 疫 )及其 新冠 關產 的需求大幅減少。

## (2) 產銷量分析表

主要產品	單位	生產量	銷售量	庫存量	生產量比	銷售量比	庫存量比
					上年增減 (%)	上年增減 (%)	上年增減 (%)
漢斯狀 (斯魯利單抗注射液) (按100mg/ 折 )	萬	43	24	6	11	225	-60
漢曲優 (注射用曲妥珠單抗) (按150mg/ 折 )	萬支	193	203	15	34	58	-49
漢利康 (利妥 單抗注射液) (按100mg/支折 )	萬支	123	150	19	-28	0	-59
蘇可欣 (馬來酸 伐曲泊帕片) (按20mg×10片/ 折 )	萬	適用	24	25	適用	18	217

： 報 期內，前 大產 為：漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)、漢利康(利妥 單抗注射液)、 素系 製、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)，其， 素系 製 涉及多 型的產，無法將 型的產 按照 標準折 成，應的產銷量。

(3) 成本分析表

單位：萬元 幣種：人民幣

行業		成本構成項目	行業情況				本期金額較上年同期變比例 (%)
			本期金額	本期佔總成本比例 (%)	上年同期金額	上年同期佔總成本比例 (%)	
製藥		產成本	14,090	65.25	13,840	59.73	1.81
醫器	醫學斷 <sup>(1)</sup>	產及商成本	2,201	10.19	4,289	18.51	-48.68
醫	康務	務成本	5,231	24.22	4,945	21.34	5.78

單位：萬元 幣種：人民幣

產品		成本構成項目	產品情況				本期金額較上年同期變比例 (%)
			本期金額	本期佔總成本比例 (%)	上年同期金額	上年同期佔總成本比例 (%)	
抗及免疫	心產 <sup>(2)</sup>	產成本	1,566	11.11	1,076	7.77	45.54
抗感	心產 <sup>(3)</sup>	產成本	2,173	15.42	4,007	28.95	-45.77
及消系統	心產	產成本	639	4.54	614	4.44	4.07
心血系統	心產 <sup>(4)</sup>	產成本	1,042	7.40	1,364	9.86	-23.61
樞神經系統	心產	產成本	107	0.76	101	0.73	5.94
原料藥	間體心產	產成本	910	6.46	921	6.65	-1.19

- 1： 係報 期內醫 器 醫學 斷 務收入 所致。
- 2： 係報 期內漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)銷售增長及新產 歐泰樂( 普米司特片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司 膠囊)的收入貢獻所致。
- 3： 係報 期內復必泰(mRNA新冠疫苗 )、捷 安( 茲夫定片)、 立樞(注射用 孢美 鈉)、賽 (注射用 孢米 鈉)的銷售減少所致。
- 4： 係報 期內 素系 製、海外市場銷售 所致。

#### (4) 銷售客戶及 供應商情況

本集團前5 客戶銷售額 人民幣10,874 萬元，佔年度銷售總額26.27%。

本集團 前5 供應商採購額 人民幣1,988 萬元，佔年度採購總額的11.69%。

### 3. 費用

報 期內，本集團銷售及分銷開支為 人民幣9,712 萬元；銷售費用率為23.54%，較 年 期增加2.61 分點。銷售費用率 比變動的 原因包括(1)新冠 關產 收入大幅 ，但報 期內 有團 醫學、市場 費用；(2)海外市場銷售費用增加，如斯魯利單抗注射液(PD-1抑制 )在美國市場 市前籌 投入、復 醫 科技(Sisram)分銷轉 銷模式及 牌大使項 ，關的成本增加； 及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、 穩(鹽酸凱普 生片) 新的團 投入。

報 期內，本集團行政開支為 人民幣4,495 萬元， 比增加14.79%， 係 成本、 費 增加； 除新 購公司的影響， 徑行政開支增加 人民幣296 萬元，增長7.56%。

報 期內，本集團財務成本為 人民幣1,325 萬元， 比增加 37.45%。財務成本 的 比增加 係報 期內美元加息、 因素及 息負 模變 所致。

#### 4. 研發投入

##### 研發投入的會計處理

本集團將內部 究開發項 的支出， 分為 究 段支出 開發 段支出。 究 段的支出，於發生時 入當期損 。開發 段的支出， 有在 時滿足 時，才能 資本 ， 完成 無形資產 使其能夠使用或出售在技術 具有可行性；具有完成 無形資產 使用或出售的意圖；無形資產產生經濟利 的方式，包括能夠證明運用 無形資產生產的產 存在市場或無形資產 自身存在市場，無形資產將在內部使用的，能夠證明其有用性；有足夠的技術、財務資源 其 資源支援， 完成 無形資產的開發， 有能 使用或出售 無形資產；歸屬於 無形資產開發 段的支出能夠可靠地 量。 滿足 述 的開發支出，於發生時 入當期損 。結 醫藥行 發流程 及自身 發的特點，本集團在 發項 得， 關批文或者證 ( 據國家藥 局頒佈的《藥 冊 理辦法》批准的「臨床 驗批」、「藥 冊批」或者法 市場 國 藥 理機 的批准) 後的費用， 估項 成 對企 來現金流 量的現 或可變現、 高於帳面、 時，方可作為資本 的 發支出；其餘 發支出， 作為費用 的 發支出。

##### 研發投入情況表

單位： 萬元 幣種： 人民幣

本期費用 發投入	4,346
本期資本 發投入	1,591
發投入	5,937
發投入總額佔營 收入比例(%)	14.34
製藥 務 發投入總額佔製藥 務收入比例(%)	17.11
發投入資本 的比重(%)	26.80
本集團 發 的數量	3,491
發 數量佔本集團總 數的比例(%)	8.65

## 情況 明

報 期內，製藥 務的 發投入為 民幣5,172 萬元， 比增長1.47%，佔製藥 務收入的17.11%。其 ， 發費用為 民幣3,638 萬元， 比增加 民幣86 萬元，增長2.42%，佔製藥 務收入的12.04%。

### 5. 現金流

單位： 萬元 幣種： 民幣

科目	本期數	上期 同期數	變 比例 (%)	變 原因
經營活動產生的 現金流量淨額	3,414	4,218	-19.05	係報 期內收入及經 常性收 減少的現金流 影響。
籌資活動產生的 現金流量淨額	-1,336	4,428	-130.17	係本公司 年度收 非公開發行A股，集資金 所致。

## (二) 資產、負債情況 析

於2023年12月31日，總 務佔總資產比率為28.72%，而於2022年12月31日 比率為27.18%，係按總 息銀行及其 款除 總資產 而得。

### 資產及負債狀況

單位：萬元 幣種：人民幣

項目 稱	本期期末數	本期期末數佔總資產的比例 (%)	上期期末數	上期期末數佔總資產的比例 (%)	本期期末金額較上期期末變 比例 (%)	情況說明
公允 量 其變 入損 的金融資產—流	1,888	1.66	929	0.87	103.23	1
資產	146	0.13	—	—	100.00	2
持有待售資產	—	—	420	0.39	-100.00	3
公允 量 其變 入損 的金融資產—非流	1,040	0.92	2,389	2.23	-56.47	1
於 營企 投資	79	0.07	231	0.22	-65.80	4
指定為 公允 量 其變 入其全面收 的股權投資	53	0.05	15	0.01	253.33	5
地產、廠房	20,846	18.38	15,719	14.68	32.62	6
使用權資產	4,248	3.75	2,837	2.65	49.74	7
遞延所得稅資產	624	0.55	443	0.41	40.86	8
應 稅項	251	0.22	619	0.58	-59.45	9
租賃負—流	330	0.29	184	0.17	79.35	10
租賃負—非流	2,050	1.81	745	0.70	175.17	10

- 1 : 係報 期內持有的金融資產股 變~~動~~，及藥師幫 金融資產因 市、部分出售由「 公  
允」、 量 其變~~動~~ 入損 的金融資產—非流~~動~~」轉入 因素所致
- 2 : 係報 期內 項 應收款增加所致
- 3 : 係報 期內天津藥 股權完成處置所致
- 4 : 係報 期內 營公司損 分佔所致
- 5 : 係報 期內金融資產公允、 變~~動~~所致
- 6 : 係報 期內新收購附屬公司及在建 程轉固影響所致
- 7 : 係報 期內新併購附屬公司的影響所致
- 8 : 係報 期內附屬公司新增的遞延所得稅資產所致
- 9 : 係報 期內附屬公司稅費支 增加所致
- 10 : 係報 期內新併購附屬公司的影響所致



### (三) 附屬公司、參股公司 析

#### 1. 本集團 附屬公司經營情況及 績

##### (1) 重 附屬公司經營情況及 績

單位： 萬元 幣種： 人民幣

附屬公司 稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	營業利潤	淨利潤
藥 製藥	藥 發 製造	197	7,620	6,070	5,498	881	813
萬 醫藥	藥 發 製造	480	7,691	4,669	8,117	907	821
復宏漢霖 <sup>( 1)</sup>	藥 發 製造	543	9,904	2,192	5,395	567	546
Gland Pharma <sup>( 2)</sup>	藥 發 製造	適用	10,675	8,526	4,207	571	395
藥	藥 發 製造	285	2,147	1,400	1,114	349	307

： 數據 估增、及 估增、攤銷。

1： 復宏漢霖的數據係 據國 財務報 準 編製。

2： Gland Pharma的數據係 據 度公 會 準 編製。

##### (2) 其 附屬公司情況

單位： 萬元 幣種： 人民幣

附屬公司 稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	淨利潤
佛山復星禪 醫 <sup>( 1)</sup>	醫 務	50	3,857	2,012	2,348	102
復 醫 科技 (Sisram Medical) <sup>( 2)</sup>	醫 器 發 製造	適用	4,345	3,326	2,533	232

1： 佛山復星禪 醫 的數據 估增、及 估增、攤銷。

2： 復 醫 科技(SisramMedical)的數據係 據國 財務報 準 編製。

2. 利潤、投資收 對本集團淨利潤影響達10% 股公司的經營情況及 績

單位： 萬元 幣種： 人民幣

公司 稱	主要業務	註冊資本	總資產	淨資產	營業收入	營業利潤	淨利潤
國藥產投	醫藥投資	100	383,337	120,617	596,570	19,439	14,994

3. 報 期內 得 處置附屬公司的情況，包括 得 處置的 的、方式 及對本集團整體生產經營 績的影響

(1) 報 期內 得附屬公司的情況

報 期內 得的附屬公司對本集團生產 績的影響如 ：

單位： 萬元 幣種： 人民幣

公司 稱	取得方式	併購日
Cenexi <sup>1</sup>	轉讓	2018年12月

轉讓 轉讓 轉讓 轉讓

(2) 報 期內處置附屬公司的情況：

單位：萬元 幣種：人民幣

公司 稱	處 方式	處 日
徐 萬 藥房	股權轉讓	2023年9月27日

： 述公司自報 期 至處置日淨利潤 為 人民幣-12 萬元。

#### (四) ■ 工及薪酬 度

截至報 期 ，本集團共有 40,370 。本集團的 政 按照 績表現、 作 經驗及外部市場薪酬水準而制定。

## 董事會關於本集團未來發展的討論與 析

### 一、行業格局和趨

2023年，國醫藥醫 行 處於恢復性增長 段，挑 機 存。在市場需求端及支 端，社會 齡 進程 加速、疾病帶來的負擔 加重，而 著居民 康意識的持續提 ，政府關注 康 繼續 加大對公共衛生及醫 衛生的投入，從政 端鼓 新 發、發展新治 技術、高端醫 裝、國產 ， 國醫 康市場保持長期、穩定的增長態 ； 著社會 齡 及治 技術的發展，疾病 在變 ， 及免疫系統疾病的發病率、 斷率持續 ，慢病 群繼續 大，臨床治 存在 大的 滿足 間，這 驅 因素將鼓 本土企 堅定地走 新轉型 路，給患者提供更有效、更可負擔的新治 段。在產 政 方面，國家引導 鼓 企 在 略性新產 層面持續進行 級 結 優 ，將高 、 新作為 標，實現本土醫藥產 的整體轉型，促進高質量發展。在支 政 方面，國家醫保 錄持續 容，使新產 更加 快速地納入，體現 新可及性及可支 性的政 導 ；常態 制度 實施藥 集 帶量採購，持續 大高 醫用 集 帶量採購 圍，為醫保支 進步騰出 間， 加速 新產 的醫保 蓋。政 持續 新 、 模 、國 的國內醫藥企 集團的長期 康發展。

通過行 更加 、標準 、專 發展，行 集 度繼續提 ，產 持續 級，短期 免會對本土企 帶來轉型過程 的經營壓 挑 ，但長期來看 有利於龍 企 及 新 體的快速發展。另 方面，全 經濟 境 存在 定性， 然本土企 的全 展面臨多重挑 ，但具有強大自 新能 的企 然 有國 的發展 間。

## 二、公司發展戰略

本集團將堅持「促進人類健康為使命，秉承「持續創新、樂於健康」的經營理念，廣闊的中國醫藥市場、歐美主流市場及部分新興市場的快速增長為契機，堅持「新轉型、整合運營、穩步增長」的發展戰略，進一步強化核心競爭力建設，不斷提升經營業績。在新國藥方面，本集團將不斷增強自研能力的同時，繼續通過可引進深度孵化模式銜接全球前沿新技術推動轉行落地，促進本集團的新轉型國藥發展。在生產運營層面，加強生產製造體系升級優化：持續提升供應鏈管理；推動本集團生產資源的整合，明星產線集約化；智能工廠為標準，新建製藥原料藥生產基地，為新市場種重藥種提供產能保障。同時，持續推進企業數字化、智能轉型升級。

## 三、經營計劃

2024年，本集團將持续提升研發效率、加速實現市場產銷的商業化，內部運營進一步提質增效。新研發方面，本集團將深耕境內市場發展國際市場，圍繞存在較大市場需求的中心治療領域產、技術展開針對性佈局，提升研發效率，優化線產結構。經營管理效率提升方面，本集團將積極推進精益運營、降本增效資產量，優化財務結構，實本集團長期穩定發展的基礎。

為實現上述經營目標，具體戰略行動包括：

### 製藥

2024年，本集團將繼續貫徹「4IN」戰略，提升研發能力，大發展戰略性產，發展全球市場機會，優化資產配置，提升研發運營效率。

新藥業務，將繼續優化研發戰略，聚焦優質資源，保障重點項目順利推進，同時全面

、腎病 ) 樞神經( 爾茲海默症、帕金森病 ) 域的佈局；時積 推 優質  
產 出海，推 全 步開發。在營銷端，推 營銷組織 級，通過大准入體系  
新全

## 醫療器械與醫學診斷

2024年，醫療器械業務將繼續聚焦醫美、美容、康、專醫業務賽，系統性提營銷、產，進步推醫療器械業務的專、國牌。其，醫美業務強多元生態，全網絡深度蓋，內生外延，鞏固強全先地位；康業務加速整提效、數字能、國本土展，導牌；專醫業務強專營銷，通過引入「國造」結，專科域優牌。

醫學斷業務將在產矩建方面繼續深產線組佈局，加速檢驗心實驗室裝平、免疫組、分子組產的市進程，提醫學斷整體方提供的能；時，推進略性賽、新技術的開發、引進本土的落地佈局，在應用域形成閉，提產線的新性，時，聚焦感、婦幼生殖、消、樞神經域，進步豐富產及務組，為客戶提供整體決方。此外，還將進步推精、整式運營，著大渠體系的、大及高層級客戶的達。

## 醫療健康服務

2024年，醫療健康業務將基於現有優域，進步實醫生資源體系，完專科務能及基於病程的全生期理體系；持續加強醫療健康務商保的作深度廣度，提商保在醫療健康務務的蓋度，加速展醫藥保融的站式康理務；持續加強心能建，完特供應鏈體系、提體運營效率；時，基於數字平，持續深醫線線體務，探索展港澳地及國醫務的能。

## 醫藥 銷與零售

2024年，本集團將繼續支持 推動國藥控股實現在醫藥、器 分銷 務 的整 快  
速增長， 斷 大其在醫藥、器 流通行 的先優 。

## 融資

2024年，本集團將繼續 展境內外多層次的融資渠 ，優 財務結 ， 理控制 務  
模 綜 融資成本。 著本集團內生式增長的 斷深入，產 整 的穩步推進，  
2024年本集團預 在產能 增、廠房 增、GMP建 設、醫 改 建 方面的投入。資  
金 來源於自有資金、經營活 產生的現金流 及 權融資、股權融資所 資金  
及非 略非 心資產的退出所獲款項 。

## 四、可能面 的風險

### (-) 產業政策調整

醫藥行 是 國家政 影響 深的行 ，涉及國家醫保、衛生 康、藥 械、  
信 息、科技 知識產權 多 部 機 。 著藥 生產 製造、醫  
藥 衛生 醫 保 域 關改革的持續深 ，醫藥 康市場 局 處於 烈變 當  
， 新轉型、產 整 、商 模式轉型 可 免。在「 醫聯 體」 發 緊 的  
大 境 ，國家 地方的藥 集 帶量採購、 理用藥 限制輔 用藥政 、醫  
費用增速控制、醫保支 方式 支 持 整、基藥 錄 整、國家醫保 錄 性  
比高的 新藥 械、生物安全 保 系 新政 的實施及推進， 關係 整  
醫藥行 的生產成本 利水平，行 競爭 局持續翻新。

在醫 器 斷方面，政 鼓 企 資源整 優 補， 時將 新作為發展重  
點，對高端醫 器 新支持 度 加大，臨床產 技術水平持續提 ；醫 高



集帶量採購帶來流通領域較大變革，過程能、網絡醫、務模式需求明確；財政加大基層醫、配置，公共衛生體系完應機、制、建的需求對行推、明。

在醫、務、域，社會辦醫如何通過導地位的務機、加強作、錯位發展、展康、務新、域，需更多略性多元性考。

對此，本集團將關注究，關行政走，及時握行發展變、趨，持續提高經營、理水平，充分、低因政、變、引起的經營風。

## (二) 市場風險

著醫、體、制改革的深入，國家、繼出「量、掛、鉤、質、量、致」為導的集、口、標、藥、加、及、定、的、理、制、度、藥、流、通、理、的、暫、行、辦、法，對入政府定、圍的藥、進行全面、整。

在新藥方面，由於製藥市場體量大幅縮水，眾多製藥企紛紛尋求轉型。著國、加入ICH(用藥、冊技術、求國、會議)及國內藥、審、審、批、制、度、步、國、接、軌，推、更多的新藥、加、速、市，本土新藥企的內部競爭日趨激烈，時還面臨國、藥、企的競爭壓。此外，本土藥企的新產在海外市場的開發、市面臨投入大、求、夠、熟、方面的挑。在製藥方面，著醫保控費政、趨、緊、製、藥、致、性、的推、進及集帶量採購政的實施，原本數量眾多、市場分、市場集、度較低的製藥行現狀將被打，行集、度將得、進、步、提。著供給、改革的推、進，製、藥、產、市、場、額及利、潤、間將被進、步、壓、縮。

此外，本集團美國為的海外市場，製藥競爭激烈，藥機對生產質量的求日趨，這因素成國深過程可免的風點。而在非洲新市場，越來越多的製藥企加入競爭，政府目標的壓力，競爭風日趨增加。

對此，本集團將握行發展變趨，堅持新發，持續豐富產線、優產結、提發效率；時，在生產提模效，提質增效；營銷步加大市場開度，提高產，大市場蓋度。

### (三) 業務與經營風險

#### 1. 藥發風

藥從發市經歷臨床前究、臨床驗、申報冊、獲准生產過程，具有投入大、期長、風高特點，容易可預測因素的影響。此外，藥發來市場需求配、或新藥市後因競爭因素導致銷售，均可能影響前期投入的收回經濟效的實現，進而對本集團的利水平發展成利影響。

對此，本集團將繼續加強立項及早能建，樹立精發的流程理念，科學執行Go/No-go決，配有效的獎機制，提高發效率產出；此外，將進步加強BD臨床冊能建，引進開發臨床、高、新屬性強的產線，加快新產的獲批市；時，藉包括自孵在內的多種模式，積探索全新技術新靶點的佈局，展技術平佈局。

#### 2. 產務質量控制風

藥、醫器及斷產作為種特殊商，其質量來全社會的關注，本集團在質量理方面加大理度技術改造投入度，附屬公司的藝技術裝水平得明提，但由於醫藥產生產較多，或可能由於原料、生產、運輸、儲存、使用原因而產生質量。時，

然本集團對藥、醫器及斷產的採購、庫存、製、銷售按照GMP求制，應的理辦法成立理機保守法經營，但在實經營過程存在，關運營實體因理種原因而遵守有關法律法而被處罰的可能性。

醫務務務可能面臨醫故或糾紛風，其包括術失、醫生、治、檢測、故造成的醫患投及糾紛。如來發生較大的醫故，將可能導致本集團面臨，關償損失的風，會對本集團醫務機的經營績、牌及市場聲譽造成利影響。

對此，本集團將持續堅持產全生期的質量風理，執行質量安全理機制藥物警機制，將繼續精運營為段；對於醫康務，在追求務發展的時，著於學科建的加強及運營質量的提。

### 3. 安全、保風

生產型企在生產過程還面臨安全、保風，在藥、醫器及斷產生產過程可能會由於原料藥涉及學，在裝、運、存及使用過程作當或維措施位，發生安全生產故。而在產生產過程或醫務提供過程產生的廢渣、廢、廢液及其物，處理當可能會對境造成定利影響，可能影響本集團正常生產經營。然本集團按照有關保法、標準，對物進行治理排放，但著社會對保意識的斷增加，國家及地方政府可能在將來頒佈更高標準的保法律法，使本集團支更高的保費用。

對此，本集團將通過持續強安全生產理、加強培、落實，關安全生

產措施， 理控制風。時，將通過重 履行 境保 的社會責，加大保投入，保 保 施的正常運轉，保證達標排放。

#### (四) 管理風險

##### 1. 國 風

在歐美高通，美國於2022年出《通、減法》、歐 發佈 項 加快新藥市冊的法草，對 國企走出 提出成本、新競爭、 門檻新。時， 能技術的應用， 進入 國 野，如美國FDA就AI/ML( 能/機器學習)在藥物 發、生物製 的應用發 表 文，重，關 路。

另外，在國 發展 略的實施過程，本集團可能面臨對海外 市場 夠熟、海外客戶需求 國內客戶需求、部分國家實施貿易保。時， 著全 銷售網絡進 步 展、銷售 模進 步、大、 務 圍進 步 展，對本集團的經營 理能 將提出更高的 求。本集團的生產 經營、市場營銷、質量控制、風 理、 廉政、數據保、 才培養 能 能適應本集團國 的發展速度 及 模、張的 求，將會引發 應的經營 理風。

##### 2. 併購重組帶來的風

在併購整 過程， 可能存在 定的法律、政、經營風，收購完成後對本集團的運營、 理方面 會提出更高的 求，如併購 產生 效應，可能 會對本集團的經營 績造成 利影響。

#### (五) 匯率波 風險

著本集團國 略的推進實施，經營所轄 域 斷、大， 外幣結 的採購、銷售 及併購 務比重 斷。匯率的變動將影響 外幣 的資產、負債 及境

外投資實體的匯率波動，間接引起本集團定期間收或現金流量的變，著匯率市場改革的深入，人民幣與可兌換貨幣間的匯率波動較大，面臨在外匯結過程的匯率波動風險。

對此，本集團將持續關注匯率市場波動情況，不斷優境內外資產的結構，理控制匯率風險，提高應對匯率波動風險的能力。

## (六) 不可抗風險

重自然災害及突發性公共衛生會對本集團的財產、造成損害，有可能影響本集團的正常生產經營。

對此，本集團將加強對不可抗風險的分析預，建立全應理機制，可能低不可抗可能給經營帶來的利影響。

## 其他事項

### 一、公司債註冊獲中國證監會批覆

2023年10月12日，國證會出具《關於意海復星醫藥(集團)股份有限公司專投資者公開發行公司債註冊的批》(證可[2023]2312號)(「批覆」)，意本公司關於專投資者公開發行面總額超過人民幣80億元公司債的註冊申。批自國證會意冊日起24月內有效，本公司在冊有效期內可分期發行。

截至本公日期，無何公司據批獲發行。

### 二、公司債摘牌

2023年8月，海復星醫藥(集團)股份有限公司2018年公開發行公司債(18復藥01)完成利餘本金人民幣745.001萬元及後期利息的兌牌。

### 三、控股股東增持

2023年9月13日、2023年9月22日及2023年11月24日，本公司收到控股股東復星高科技的書面通知，復星高科技(及/或通過致行豐)自2023年9月13日(當日)起的12個月內通過(包括但限於)證券交易所集競或大易、議轉讓方式增持本公司股(包括A股及/或H股)，累增持總金額折人民幣低於100萬元<sup>4</sup>(其增持A股的總金額低於人民幣100萬元)、累增持比例超過截至2023年9月13日本公司發行股總數(2,672,156,611股)的2%(滾動12個月內增持本公司股數量超過本公司發行股總數的2%)(「增持計劃」)；復星高科技及/或致行豐在增持實施期間及法定期限內減持所持有的本公司股。

截至本公日，據增持，復星高科技累增持本公司720,000股股(全部為A股)，約佔截至2023年9月13日本公司發行股總數的0.03%，增持總金額約為人民幣20.08萬元。

### 四、2022年限制性A股股票激勵計劃

據2022年11月29日本公司行臨時股東大會、A股類股東會及H股類股東會分審議通過的2022年限制性A股股票激勵計劃，前述臨時股東大會及類股東會授權，於2023年9月1日，董會及會決議2023年9月1日作為預留授的授日，人民幣21.29元/股作為預留授的授價，94預留授激勵對象授出共417,600股限制性A股。除14預留授激勵對象(獲授46,000股限制性A股)自願放棄預留授，80預留授激勵對象接納認購預留授其授出的371,600股限制性A股。新增發行股於2023年9月21日於國證結有限責任公司海分公司完成股。

因10首次授激勵對象出現退休及限制性A股激勵計劃中規定的回購銷情形，於2023年9月27日，董會及會決議意本公司收回原的10激勵對象獲授但尚除限售的共129,500股A股限制性股票所對應的2022年度現金股

<sup>4</sup> 其港幣兌人民幣匯率按，關增持當日國民銀行公佈的港幣兌人民幣匯率間折。

利，由本公司回購銷 A 股限制性股票，回購總款共 人民幣 2,769,052.98 元。  
，關股 於 2023 年 11 月 23 日完成股 回購 銷。

## 五、2022 年 H 股 工 持股計

據 2022 年 11 月 29 日本公司 行 臨時股東大會 審議通過的 2022 年 H 股 持股  
前述臨時股東大會授權，於 2023 年 9 月 1 日，董 會及 會決議 2023 年 9 月 1 日作為  
預留授 的授 日， 94 預留授 授 對象授出 共 H 股 持股 預留授  
額 8,990,000 。於 2023 年 9 月 22 日，鑒於 14 預留授 授 對象自 放 預留  
授 ，董 會決議將預留授 持有 由 94 整至 80 、預留授 授出 額由  
8,990,000 整至 7,994,000 。

於 2023 年 9 月 27 日，因 10 首次授 持有 出現退休及 情形，董 會決議 意 H  
股 持股 理 會收回 10 首次授 持有 獲授但尚 歸屬的共  
2,770,000 H 股 持股 額。

## 回購、出售或贖回本公司上市證

### 2022年限制性A股股票激勵計劃

2022年限制性A股股票激勵計劃於2022年11月29日經臨時股東大會、A股類別股東會及H股類別股東會獲本公司股東批准。於2023年9月1日，董事會及監事會決議自2023年9月1日作為預留授出的授出日、人民幣21.29元/股作為預留授出的授出價格，94名預留授出對象授出共417,600股限制性A股。除14名預留授出對象（獲授46,000股限制性A股）自願放棄預留授出，80名預留授出對象接納認購預留授出其授出的371,600股限制性A股。該項新增發行股於2023年9月21日於中國證券登記結算有限公司上海分公司完成登記。

於2023年9月27日，因10名首次授出對象出現退休及離職情形，董事會及監事會決議同意本公司回購銷毀10名授出對象獲授但尚除限售的共129,500股A股限制性股票，回購總款共人民幣2,769,052.98元。該項回購於2023年11月23日完成登記銷毀。

### 「21復藥01」公司債回售

「21復藥01」始發行額為人民幣1,600萬元。據《海復星醫藥(集團)股份有限公司2021年公開發行公司債券募集說明書(面向專業投資者)》中規定的發行條款，整票面利率為4.5%，投資者回售權，於本期公司債券存續期的最後一個付息年度，投資者有權行使回售權，回售金額為人民幣1,600萬元。截至2023年3月1日，本期公司債券全額回售，實現轉售，因此本期債券全額銷毀，於2023年3月13日登報。

除上文披露者外，自2023年1月1日起至本報告日期止期間，本公司及其任何附屬公司無回購、出售或贖回本公司上市證。



## 遵守企業管治守

作為一家股於香港聯所及證所市的公司，本公司遵守，關法、香港市、《海證易所股票市》及公司章程定。本公司致持續改企治，優其內部理、控及務經營改本公司企治。

本公司企治常企治守所載原及守文為基礎。於報期內，本公司守企治守所載全部適用守文。

## 證交易之標準守

本公司採納標準守，制定下面守作為有關證易行為守。

經董作出特定後，全體董彼於報期內遵守標準守及下面守所載準。

## 審計委、會審年度業績

本公司審會審閱本集團截至2023年12月31日止年度年度績。

## 末期股息

董會建議截至2023年12月31日止年度的2023年期股息為每股民幣0.27元(稅前)，建議待股東於應屆股東年大會(「股東年大會」)批准方可生效。待股東於股東年大會批准後，2023年期股息預期將於2024年8月31日派資股東。

本公司將股東適時發載有(其包括)有關股東年大會及建議派發2023年期股息進步資料的通函。

## 股東年大會及暫辦理H股股份過戶登記期

本公司將會儘快安排應屆股東年大會時間，據香港市及公司章程的定公佈及股東發本公司應屆股東年大會通。本公司將於將發的股東年大會通或另行發公公佈暫，辦理H股股過戶期間。

## 登年度業績及年報

本公司於本公司網站 (<http://www.fosunpharma.com>) 及香港聯交所網站 (<http://www.hkexnews.hk>) 刊登。2023年年報將於適當時、發給股東及將於本公司及香港聯交所網站供閱。

### 釋

於本公司，除非文義另有所指，彙的涵義載如。

「2022年H股 股」或「H股 持股」	指	本公司2022年H股股票	持股
「2022年限制性A股 股票激」或 「限制性A股激 」	指	本公司2022年限制性A股股票激	
「2023年 期股息」	指	截至2023年12月31日止年度每股	民幣0.27元(稅前)的 期股 息
「A股」	指	本公司每股面	民幣1.00元的內資股，於 證所 市及 民幣 賣
「ADC」	指	Antibody-drug Conjugate (抗體藥物	聯物)
「Alma HK」	指	Alma Hong Kong 2023 Limited，	間於香港成立的公司，為本 公司的附屬公司
「Alma Lasers」	指	Alma Lasers Ltd.，	間於 成立的公司，為本公司的附屬 公司
「原料藥」	指	原料藥 (Active Pharmaceutical Ingredient)	
「公司章程」	指	本公司的章程	
「奧鴻藥」	指	錦 奧鴻藥 有限責	公司，為本公司的附屬公司
「BIC」	指	Best-in-class (類	佳)

「董 會」	指	本公司董 會
「Boston Oncology」	指	Boston Oncology, LLC， 間於美國成立的公司
「 毅 (Breas)」	指	Breas Medical Holdings AB， 間於 典成立的公司，為本公司的附屬公司
「 證 所」	指	BSE Limited ( 證 易所)
「CDMO」	指	Contract Development and Manufacturing Organization (醫藥 定製 發生產企 )
「Cenexi」	指	Phixen, société par actions simplifiée， 間於法國成立的公司，截至報 期 ，為本公司的附屬公司
「企 治守 』」	指	香港 市 附錄C1所載 《企 治守 》
「美 利」	指	美 利( )國 貿易有限公司，為本公司的附屬公司
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control ( 學成分生產 控制)
「CMO」	指	Contract Manufacture Organization (醫藥 定製生產企 )
「守 文」	指	企 治守 項 的守 文
「本公司」	指	海復星醫藥(集團)股 有限公司， 間於 國成立的股 有限公司，其H股及A股分 於香港聯 所 及 證所 市及賣
「控股股東」	指	具有香港 市 所 的涵義
「 國證 會」	指	國證 督 理 會
「董 』」	指	本公司董
「DTP」	指	Direct to Patient ( 接面 病 )
「歐 』」	指	歐洲聯
「FIC」	指	First-in-class ( 類首 )
「佛山復星禪 醫 』」	指	佛山復星禪 醫 有限公司，為本公司的附屬公司

「復星立峰」	指	復星立峰(大)生物製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「復星安特金」	指	復星安特金(成)生物製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「復星高科技」	指	海復星高科技(集團)有限公司，為復星國的直接全資附屬公司，為本公司的控股股東
「復星國」	指	復星國有限公司，間於香港成立於香港聯交所上市(股號：00656)的公司，為復星國控股的間接附屬公司，為本公司的控股股東
「復星國控股」	指	復星國控股有限公司，間於屬維爾群島成立的公司，截至報期，由廣先生及群先生分別持有85.29%及14.71%權，為本公司的控股股東
「復星凱特」	指	復星凱特生物科技有限公司，為本公司的營公司
「復知達」	指	海復知達醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「Gland Pharma」	指	Gland Pharma Limited，間於度成立於證所及度證所上市的公司(股號：GLAND)，為本公司的附屬公司
「GMP」	指	Good Manufacture Practices(藥生產質量理)
「本集團」	指	本公司及其附屬公司(或如文義所指，指本公司及其任何間或多間附屬公司)
「廣新市醫」	指	廣新市醫有限公司，為本公司的附屬公司
「藥」	指	藥股有限公司，為本公司的附屬公司
「H股」	指	本公司普通股本每股面幣1.00元的境外上市外資股，於香港聯交所上市及港幣賣
「香港」	指	國香港特行政

「港幣」	指	港幣,香港法定貨幣
「香港交易所」	指	香港聯合交易所有限公司
「香港交易所」	指	香港聯合交易所有限公司
「湖洞庭」	指	湖洞庭藥股有限公司,為本公司的附屬公司
「IND」	指	新藥臨床試驗申請
「Insightec」	指	Insightec Ltd., 間於 度成立的公司
「Intas」	指	Intas Pharmaceuticals Ltd., 間於 度成立的公司
「復星」	指	復星香港及復星海的稱
「復星香港」	指	Intuitive Surgical-Fosun (Hongkong) Co., Limited, 間於香港成立的公司,為本公司的聯營公司
「復星海」	指	復星醫器技術(海)有限公司,為本公司的聯營公司
「醫」	指	醫投資理有限公司,原國藥控股醫投資理有限公司(「國控醫投」),截至報期,為本公司的附屬公司
「KGBio」	指	PT Kalbe Genexine Biologics, 間於 度尼 成立的公司
「Kite Pharma」	指	KP EU C.V., 間於荷 成立的公司
「澳門」	指	國澳門特行政
「MAH」	指	Marketing Authorization Holder(市可持有)
「標準守則」	指	香港交易所附錄C3所載《上市發行 董進行證 易的標準守則》
「NASDAQ」	指	National Association of Securities Dealers Automated Quotation(納斯達克)
「國家醫保目錄」	指	《國家基本醫保、保生保藥目錄》

「國家藥局」	指	中國國家藥品監督管理局
「印度證交所」	指	The National Stock Exchange of India Limited (印度國家證交所)
「PCT」	指	Patent Cooperation Treaty (專利條約)
「POCT」	指	Point-of-Care Testing (即時檢驗)
「Prolenium」	指	Prolenium Medical Technology，一間於加拿大成立的公司
「中國」	指	中華人民共和國
「研發」	指	研究及開發
「報期」	指	自2023年1月1日起至2023年12月31日止12個月
「限制性A股」	指	本公司根據2022年限制性A股股票激勵計劃，授與對象一定數量的A股股票，該等股票置於定期限的限售期，在達到除限售條件後，方可鎖流通
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「Sermonix」	指	Sermonix Pharmaceuticals, Inc.，一間於美國成立的公司
「復宏漢霖」	指	上海復宏漢霖生物技術股份有限公司，一間於中國成立於香港聯交所上市的公司(股號：02696)，為本公司的附屬公司
「證交所」	指	上海證交所
「海星兒童醫」	指	海星兒童醫藥有限公司，為本公司的附屬公司
「海康」	指	上海康醫藥科技有限公司，截至報期，為本公司的附屬公司
「股東」	指	股持有
「股」	指	本公司股本每股面額人民幣1.00元的普通股，由A股及H股組成
「星整形外科醫」	指	重慶星整形外科醫藥有限公司，為本公司的附屬公司

「國藥控股」	指	國藥控股股 有限公司， 間於 國成立 於香港聯 所 市 的公司(股 號：01099)，為國藥產投的附屬公司
「國藥產投」	指	國藥產 投資有限公司，為本公司的聯營公司
「復 醫 科技 (Sisram Medical)」	指	復 醫 科技有限公司， Sisram Medical Ltd， 間於 成立 於香港聯 所 市的公司(股 號：01696)，為本公 司的附屬公司
「 會」	指	本公司 會
「Syneos Health」	指	Syneos Health, Inc.， 間於美國成立的公司
「美國」	指	美利堅 眾國、其國土及屬地、美國 何 及 比 特
「美國FDA」	指	U.S. Food and Drug Administration
「美元」	指	美元,美國法定貨幣
「萬 醫藥」	指	江蘇萬 生 醫藥集團有限責 公司，為本公司的附屬公司
「WHO」	指	World Health Organization( 界衛生組織)
「WHO PQ」	指	World Health Organization Prequalification( 界衛生組織預 證)
「 面守 』」	指	《 海復星醫藥(集團)股 有限公司董 /有關 進行證 易的 面守 》
「星 醫藥」	指	江蘇星 醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「心 堂大藥房」	指	廣 市心 堂大藥房有限公司，截至報 期 ，為本公司的附 屬公司
「徐 萬 藥房」	指	徐 萬 藥房 鎖有限公司，於2023年9月27日通過股權轉 讓完成處置
「徐 星 婦兒 醫 』」	指	徐 星 婦兒醫 有限公司，為本公司的附屬公司

「藥師幫」 指 YSB Inc.，一間於開群島成立於香港聯所市的公司(股號：09885)

「%」 指 分比

承董會  
上海復星醫藥(集團)股份有限公司  
董長  
以芳

國，海  
2024年3月26日

於本公日期，本公司執行董為先生、王可心先生、關士及文德先生；本公司非執行董為先生、方先生、徐先生及潘東先生；本公司獨立非執行董為玲士、湯谷先生、王全弟先生及余山先生。

\* 供識