

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依賴該內容而引致的任何損失承擔任何責任。

FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥（集團）股份有限公司

S H A I F O S U N P H A R M A (G R O U P) C O . , L T D . *

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：02196）

截至2023年12月31日止年度之 年度業績公告

本公司董事會欣然公佈本集團截至2023年12月31日止年度經計綜合財務業績。

財務摘要

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

綜合損益表

截至2023年12月31日止年度

	附註	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
其間收入	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)
信用減損損失		(131,927)	(65,369)
研發費用		(4,346,045)	(4,302,093)
其間收	6	1,392,007	2,756,877
其間開支		(831,601)	(2,964,942)
分間收入		363,645	282,635
財務成本	7	(1,324,831)	(963,807)
應佔損：			
合營企間		(202,030)	(233,925)
聯營企間		<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		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：	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		
可於以後期間至損其全面收：		
境外經營報表折匯兌差額	183,615	208,227
應佔合營企其全面收／(損失)	109	(4,297)
應佔聯營企其全面損失	<u>(152,726)</u>	<u>(83,592)</u>
可於以後期間至損其全面收淨額	<u>30,998</u>	<u>120,338</u>
無法在以後期間至損其全面收：		
指為公允計量其變計入		
其全面收／(損失)的股權投資：		
公允變	957	(14,465)
稅項影響	<u>(99)</u>	<u>2,170</u>
無法在以後期間至損其全面收淨額	<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	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

2023年10月10日

	附註	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
非流 資產			
物業、廠房和設備		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
其他無形資產		15,301,788	13,951,625
於合營企業投資		78,910	230,606
於聯營企業投資		23,802,113	22,863,449
指為公允計量的			
其變計其全面收的股權投資		52,774	15,451
公允計其變計入損的金融資產		1,040,114	2,388,829
遞延所得稅資產		624,471	442,570
貿易應收款項一非流		85,323	91,663
其非流資產		<u>2,706,628</u>	<u>2,956,749</u>
非流資產總額		<u>79,638,658</u>	<u>71,834,013</u>
流 資產			
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
合同資產		145,887	—
預付款、其應收款項及其資產		2,216,029	2,635,453
公允計其變計入損的金融資產		1,888,496	928,532
公允計其變計入其全面收			
的權投資		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
流資產總額		<u>33,792,569</u>	<u>35,279,177</u>
流 負債			
貿易應收款項及應收票據	12	6,159,619	6,284,041
其應收款項及應計款項		6,748,494	7,649,161
計銀行款及其款		19,068,818	17,016,360
租賃負債		329,525	184,406
合同負債		1,200,496	1,544,763
應稅項		<u>250,629</u>	<u>619,339</u>
流負債總額		<u>33,757,581</u>	<u>33,298,070</u>
流 資產淨額		<u>34,988</u>	<u>1,981,107</u>
資產總額減流 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
非流 負債		
計 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
合同 負	319,785	354,413
遞延收入	639,399	632,433
其 長 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>
 權益		
歸屬於母公司股東之權益		
股本	2,672,399	2,672,157
庫 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>	 <u>44,531,741</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、香港會計準則和詮釋）編製。這財務報表符合香港公司條例適用。編製這財務報表時，除部分股權投資、部分權投資及部分金融資產採用公允價值計外，均採用歷史成本計原則。持有待售的處置組及非流動資產按賬面價值或公允價值減銷售成本（低法）計量。除非另外指明，這財務報表以人民幣列報，所有金額進位至最接近的千元。

合併基礎

綜合財務報表包括截至2020年10月10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（包括結構性實體）。當本集團通過被投資方的關聯而承擔可變回報的風險或享有可變回報，並有能運用對被投資方的權力（本集團有能主導被投資方的關聯的現有權力）影響該回報時，取得控制權。

通常來，有兩種設計，大多數投票權導致控制權。當本公司擁有少於被投資方大多數的表決或類似權利，在估計其是否擁有對被投資方的權力時，本集團會考慮所有關聯及情況，包括：

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

附屬公司的財務報表與本公司的報告一致，會計政策一致。附屬公司經營業績從收購日或集團取得控制權之日起綜合計入，並繼續計入至該控制權終止。

損及其綜合損的各部分將歸屬於本集團的母公司擁有和非控股股東，使這會導致非控股權益餘額為負數。集團內各公司間所有往來資產及負債餘額、權、收入、支出及易所產生的現金流量均需於合併時進行抵銷。

如形式和實質表明附屬公司會計政策所描述的的控制因素有或多個因素發生改變，本集團需估計其是否繼續控制被投資公司。附屬公司所有權的變現在非失控權的情況下，作為股權處理。

如本集團失去附屬公司的控制，應該終止確認相關的附屬公司的資產（包括商譽）、負債、任何非控股權益及匯兌波動，並確認任何保留的投資的公允價值，及任何因此產生的餘或虧損。本集團原確在其綜合溢利的應佔附屬公司權益需重至損或留溢。本集團接處置相關資產的負債需同樣的處理。

1.2 會計政 及披露事項的變

本集團於本年度財 報表 首次採納 經修 香港財 報告準 。

香港財 報告準 17號	保 合約
香港會計準 1號(修 本)及	會計政 披露
香港財 報告準 公告 2號	
香港會計準 8號(修 本)	會計估計的 義
香港會計準 12號(修 本)	單 易產生 資產及負 有關 遞延稅項
香港會計準 12號(修 本)	國 稅收改革 一 立法模

該 新修 及經修 香港財 報告準 的 質及影響如 ：

- (a) 香港會計準 1號(修 本) 求 體披露其重大會計政 資料(而非其重 會計政)。 會計政 資料 體財 報表所載其 資料 併考慮時，可能合理預 影響 用途財 報表的 使用者基於該 財 報表作出的決 ， 該 資料屬重大。香港財 報告準 公告 2號(修 本)作出重 斷就如何將重 念應用於會計政 披露提供非強 指引。該 修 對本集團財 報表 何項 的計量、確 和呈 產生 何影響。
- (b) 香港會計準 8號(修 本)澄清 會計估計變更 會計政 變更 間的 。會計估計 義為財 報表 計量 確 影響的貨幣金額。該 修 澄清 體如何使用計量技 及輸入數據作出會計估計。由於本集團的方法和政 該 修 致，該 修 對本集團的財 報表產生 何影響。
- (c) 香港會計準 12號(修 本) 單 易產生 資產及負 有關 遞延稅項縮小 香港會計準 12號 始確 例外的 圍，使其 再適用於產生同 應 稅及可扣減暫時 差異的 易，如租賃及棄置義 。因此， 體 就該 易產生的暫時 差異確 遞延稅項資產(提是有足夠的應 稅 潤)及遞延稅項負 。

應用該 修 後，本集團 釐 使用權資產及租賃負 產生的暫時 差異。然而，由於 關遞延稅項結餘 合香港會計準 12號 抵銷條 ，故其 對綜合財 狀況表 呈 的整體遞延稅項結餘產生 何重大影響。

- (d) 香港會計準 12號(修 本)國 稅收改革一 立法模 ， 對應用由經濟合作 發展組織發佈的支 立法的遞延稅項的確 及披露引入強 臨時例外。該 修 引入對 影響 體的披露 求，幫 財 報表的用戶更好地理 體面臨的支 所得稅風 ，包括支 立法生效 間單獨披露 支 所得稅 關的 稅項， 及立法頒佈或 質頒佈但尚 生效 間披露有關所繳納支 所得稅的 知或合理估計信 。本集團 追溯應用該修 本。由於本集團的 體於支 稅法尚 頒佈的司法權 經營，故該 修 對本集團 無 何重大影響。本集團將於支 稅

法頒佈或 質頒佈時在綜合財 報表 披露 支 所得稅風 敞 關的 知或合理估計信 ，
 將於支 所得稅生效時單獨披露 支 所得稅 關的當 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 於該 財 報表 應用 頒佈但尚 生效的經修 香港財 報告準 。本集團 於生效時應用該 經修 香港財 報告準 (如適用)。

香港財 報告準 10號及 香港會計準 28號(修 本)	投資者 其聯營公司或合營企 間的資產出售或投入 ³
香港財 報告準 16號(修 本)	售後租回 易 的租賃負 ¹
香港會計準 1號(修 本)	將負 為流 或非流 (「2020修 本」) ^{1, 4}
香港會計準 1號(修 本)	附帶契 的非流 負 (「2022修 本」) ^{1, 4}
香港會計準 7號及香港財 報告準 7號(修 本)	供應商融資 排 ¹
香港會計準 21號(修 本)	缺 可兌換 ²

¹ 於2024年1月1日或 後開始的年度 間生效

² 於2025年1月1日或 後開始的年度 間生效

³ 決 強 生效日 ，但可供採納

⁴ 作為2020年修 本及2022年修 本的結 ，香港詮釋 5號財 報表的呈 一 款 對載有按 求償還條款的 貸款的 進行修 ， 使 應措 保持 致而結 保持 變

有關預 將適用於本集團的香港財 報告準 的進 步資料如 。

香港財 報告準 10號及香港會計準 28號(修 本) 決香港財 報告準 10號 香港會計準 28號 間有關處理投資者 其聯營公司或合營企 間的資產出售或投入的 的 致 況。該 修 求資產出售或投入 成 項 時，確 游 易產生的全部收 或虧損。對於 成 的資產 易， 易所產生的收 或虧損 無關聯的投資者於該 聯營公司或合營企 的權 為限，於投資者的損 確 。該 修 將於 來 間應用。香港會計準 理 會 除 香港財 報告準 10號及香港會計準 28號(修 本)。然而，該 修 可於現時採納。

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

2020年修訂版澄清了將負債分類為流動及非流動的標準，包括於報告期間結日必須具有清償遞延負債及遞延權利的含義。負債的歸類應體行使其遞延清償權利的可能性的影響。該修訂澄清，負債可歸其本身的權利具清償，而當可轉換負債的轉換權本身作為權利具入賬時，負債的條款才可能會影響其歸類。2022年修訂進一步澄清，在貸款安排所產生的負債承擔下，有體必須於報告日或之前遵守的契約會影響該負債的流動或非流動歸類。有體就非流動負債作出額外披露，此取決於體能否於報告後12個月內遵從契約。該修訂將追溯應用，並允許提早應用。有體提議應用2020年修訂本尋求同時應用2022年修訂本，並不可行。本集團目前正在估計該修訂的影響及現金貸款協議是否需修訂。基於初步預估，該修訂預計不會對本集團財務報表造成任何重大影響。

香港會計準則第7號及香港財務報告準則第7號的修訂本澄清了供應商融資安排的特徵，並尋求對該安排作出額外披露。該修訂本的披露旨在向財務報表使用者提供供應商融資安排對體負債、現金流量及流動資金風險敞口的影響。允許提早應用該修訂。該修訂就於年度報告中的比較資料、量資料及披露提供若干過度寬免。該修訂預計不會對本集團的財務報表產生任何重大影響。

香港會計準則第21號的修訂本要求當缺乏可兌換時，有體應如何估計一種貨幣是否可兌換為另一種貨幣，以及如何估計計量日的匯率。該修訂尋求進行資料披露，以使財務報表使用者了解可兌換貨幣的影響。允許提早應用。應用該修訂時，有體需重述比較資料。首次應用該修訂的任何累計影響應於首次應用日確認為對保留溢利的結餘調整或對權益獨立部累計匯兌差額的累計金額的調整(如適用)。該修訂預計不會對本集團的財務報表產生任何重大影響。

2. 營運部資料

為進行管理，

管理層開 本集團各營運部的業績，藉作出資源配決和估績。部績基於各項可報告部潤或虧損進行估，有關估計量經整稅後潤或虧損作出。經整稅後潤或虧損的計量本集團的稅後潤或虧損的計量致，有關計量包括公允計量其變計入損的金融資產及公允計量其變計入其全面收的權具的股收入、公允計量變計入損的金融資產的公允得或損失及總部及投資平公司收入和開支。

部間收入於合併時抵銷。部間的銷售和轉移考按照當時現行市向對方銷售的進行易。

由於公允計量變計入損的金融資產、公允計量其變計入其綜合收的股權投資及配總部及投資平公司資產由集團統理，因此，部資產包括該資產。

由於計銀行款及其款、應及配總部及投資平公司負債由集團統理，因此，部負債包括該負債。

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	醫藥銷售 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
部收入：							
向外界戶銷售	30,080,246	4,386,495	6,667,137	—	114,627	—	41,248,505
部間銷售	470,731	54,063	42,866	—	35,726	(603,386)	—
總計	<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>
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
收入	235,169	30,611	24,260	—	2,615	(23,896)	268,759
財成本	(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)
應估損：							
合營企	(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
配其收入、收入 及其收、財成本及開支							<u>(889,255)</u>
稅潤／(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)
配稅項							<u>(3,405)</u>
本年潤／(虧損)	1,973,768	(32,746)	(439,815)	2,242,195	65,871	(9,209)	<u>2,907,404</u>
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：							
於合營企的投資	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
配資產							<u>6,226,751</u>
資產總額							<u>113,431,227</u>
部負債	24,081,873	2,672,929	7,609,566	—	2,077,696	(13,666,779)	22,775,285
配負債							<u>34,078,057</u>
負債總額							<u>56,853,342</u>
其部資料：							
折及攤銷	2,186,643	369,461	532,164	—	114,485	—	3,202,753
於損表確的資產							
減損失，淨額	224,224	82,804	53,055	—	—	—	360,083
於損表確的資產減損失， 淨額(配)							(8,414)
資本開支**	4,470,575	551,519	602,539	—	133,195	—	5,757,828

* 部績是通過部收入減銷售成本、銷售及銷開支、行政開支及研發費用得出的。

** 資本開支包括添置產、廠房和設、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)。

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、 醫斷 人民幣千元	醫康 人民幣千元	醫藥銷售 和售 人民幣千元	其 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	合計 人民幣千元
部收入：							
向外界戶銷售	30,693,258	6,932,915	6,075,538	—	109,674	—	43,811,385
部間銷售	954,626	304,941	78,056	—	45,868	(1,383,491)	—
總計	31,647,884	7,237,856	6,153,594	—	155,542	(1,383,491)	43,811,385
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
收入	198,326	21,992	25,395	—	462	(14,275)	231,900
財成本	(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)
應佔損：							
合營企	(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
配其收入、收入 及其收、財成本及開支							(1,306,851)
稅潤／(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)
配稅項							(10,898)
本年潤／(虧損)	3,419,225	770,978	(791,577)	2,114,127	(118,266)	(123,104)	3,953,634
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：							
於合營企的投資	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
配資產							7,828,815
資產總額							107,113,190
部負	25,229,301	3,740,579	5,791,506	—	1,883,079	(17,390,381)	19,254,084
配負							33,800,913
負債總額							53,054,997
其部資料：							
折及攤銷	1,705,717	267,618	449,484	—	73,512	—	2,496,331
於損表確的資產 減損失，淨額	281,502	76,659	34,048	—	(10,000)	—	382,209
於損表確的資產減損失， 淨額(配)	—	—	—	—	—	—	(44,352)
資本開支**	4,633,126	507,330	530,989	—	128,957	—	5,800,402

* 部績是通過部收入減銷售成本、銷售及銷開支、行政開支及研發費用得出的。

** 資本開支包括添置產、廠房和設、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)。

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
中國大	30,877,890	29,873,128
海外國家及地區	<u>10,370,615</u>	<u>13,938,257</u>
	<u>41,248,505</u>	<u>43,811,385</u>

以上收入數據基於客戶所在地計算。

() 非流動資產

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

以上非流動資產數據基於資產所在地計算，其中包括金融工具和遞延稅項資產。

3. 收入

本集團的收入如下：

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

客戶合同收入

(i) 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
產品 型						
銷售貨品	28,532,071	4,245,408	686,595	—	32,949	33,497,023
提供 及 其	1,517,980	127,270	5,976,603	—	33,450	7,655,303
銷售 料	22,320	11,258	—	—	—	33,578
戶合同收入總額	<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>
地理資料						
國內地	22,629,786	1,466,935	6,654,040	—	64,528	30,815,289
海外國 及地	<u>7,442,585</u>	<u>2,917,001</u>	<u>9,158</u>	<u>—</u>	<u>1,871</u>	<u>10,370,615</u>
戶合同收入總額	<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>
於 時間點轉讓的貨品	28,554,391	4,256,666	686,595	—	32,949	33,530,601
於 時間點轉讓的	1,205,727	34,162	5,976,603	—	33,450	7,249,942
時間轉讓的	<u>312,253</u>	<u>93,108</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>405,361</u>
戶合同收入總額	<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

部	製藥	醫器、 醫斷	醫康	醫藥 和售	其	合計
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元

產品型

銷售貨品	29,500,816	6,677,320	900,558	—	14,402	37,093,096
提供及其	1,176,715	241,850	5,170,891	—	71,616	6,661,072
銷售料	11,782	12,825	—	—	—	24,607

戶合同收入總額	<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
海外國及地	<u>9,912,648</u>	<u>4,019,029</u>	<u>1,301</u>	<u>—</u>	<u>3,259</u>	<u>13,936,237</u>

戶合同收入總額	<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>
---------	-------------------	------------------	------------------	----------	---------------	-------------------

於時間點轉讓的貨品	29,512,598	6,690,145	900,558	—	14,402	37,117,703
於時間點轉讓的	914,314	115,752	5,170,891	—	71,616	6,272,573
時間轉讓的	<u>262,401</u>	<u>126,098</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>388,499</u>

戶合同收入總額	<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>
---------	-------------------	------------------	------------------	----------	---------------	-------------------

表示於報告包含在合同負債通過成先間的履約責任確為報告內的收金額：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於報告包含在合同負債確的收：		
預收賬款	1,493,312	1,115,327
維修	<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 溢 扣除／(計入) 各項：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
售 貨的成本	16,189,857	18,400,615
提供 的 成本	5,405,452	4,769,075
員 成本(包括董 、 及 高行政 員的薪酬)		
薪金及其 員 成本	9,322,174	8,498,401
退休福 ：		
額供款基金	553,831	538,402
住房福 ：		
額供款基金	328,098	319,781
股 支 開支	35,898	54,483
	10,240,001	9,411,067
研發成本：		
本年度開支 包括其 無形資產攤銷	3,877,623	4,007,549
減：政府對研發項 的 貼*	(56,687)	(90,433)
	3,820,936	3,917,116
計師薪酬	4,660	4,760
產、廠房及設 折	1,517,737	1,251,033
其 無形資產攤銷	1,282,683	937,199
固 資產減	2,408	4,093
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 計量的租賃開支	113,749	82,415
公允 處置	4,007,151	3,529,138

=====

6. 其他收益

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
出售聯營企 及合營企 權 的收	710,599	4,238
公允 計量 其變 計入當 損 的金融資產的處置淨收	558,489	2,129,616
公允 計量 其變 計入當 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、廠房及設 及其 無形資產的收	5,564	125,602
其	57,124	35,460
	1,392,007	2,756,877

7. 財務成本

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

8. 稅項

國內地 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 的法 稅率25%計 ， 本集團於 國內地 干可按優 稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

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

Phixen SAS (「Phixen SAS」)，間本公司的法國附屬公司，按法 稅率25.83%計 所得稅。Phixen SAS (「Phixen SAS」)，
間本公司的法國附屬公司，按法 稅率25.83%計 所得稅。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
遞延	529,206 (159,702)	815,416 (188,498)
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 股 一每股普通股 人民幣0.27元 (年： 人民幣0.42元)	<u>721,548</u>	<u>1,122,306</u>

本公司 向股權 日名 股 名冊可 配的全體股 派發每股普通股0.27元(稅)的現金股 。
本年度 派的 股 經公司股 在 將 開的年度股 大會 批准， 股 金額將由股 支 日
對應的股權 日可 配的普通股數量決 。

派 股 721,548千元的金額是 據2024年3月26日公司普通股總數2,672,398,711股計 的。

10. 歸屬於母公司普通股股東的每股盈利

每股基本 金額 當 歸屬於母公司普通股股 的溢 ，經 整 、 映 配給限 A股激 計 的現金股 及本 發行在外的普通股的 權平均數2,669,655,211股(年：2,607,380,489股)計 。

稀釋 每股 金額 當 歸屬於母公司普通股股 的溢 為依據。 權平均普通股數系由計 本年每股基本 時所使用的本 內發行普通股數量， 設由於 同歸屬或轉換所有稀釋 潛在普通股而帶來的發行普通股股數 權平均數。

基本每股 和稀釋 每股 計 基於：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
盈利		
歸屬於本公司普通股股的	2,398,606	3,736,975
減： 配給限 A股激 計 的現金股	<u>(1,050)</u>	<u>—</u>
整後就計 每股基本 而 歸屬於母公司普通股 股的	2,397,556	3,736,975
配給限 A股激 計 的現金股	<u>1,050</u>	<u>—</u>
整後就計 每股稀釋 而 歸屬於母公司普通股 股的	<u>2,398,606</u>	<u>3,736,975</u>

	股份數目	
	2023年	2022年
股份		
普通股的 權平均數，用於計 基本每股	2,669,655,211	2,607,380,489
具潛在攤薄的影響 — 權平均數：		
股 獎 計	<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 A股激 計，每股稀釋 會增，因此限 A股激 計對本 間的每股基本 有 稀釋影響，在計 每股稀釋 時被忽略。因此，2023年每股稀釋 每股基本 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>7,668,229</u>	<u>7,612,942</u>

貿易應收款項的信用期為12個月，個別客戶可延長至六個月。貿易應收款項及應收票據按發票日期列示。

於報告日，貿易應收款項按發票日期扣除作出的賬齡如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0年內	7,436,979	7,519,069
0至兩年	333,408	198,235
兩至0年	77,594	29,153
0年00	<u>64,952</u>	<u>48,834</u>
	7,912,933	7,795,291
減：應收貿易款項減值	<u>(269,196)</u>	<u>(207,192)</u>
	<u>7,643,737</u>	<u>7,588,099</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
貿易應付款項	5,507,366	5,426,162
應付票據	<u>652,253</u>	<u>857,879</u>
	<u>6,159,619</u>	<u>6,284,041</u>

貿易應付款項及應付票據按發票日期列示，貿易應付款項於兩月內清償，應付票據於90-180天內清償。

於報告日，貿易應付款項按照發票的賬齡如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0年以內	5,191,820	5,267,809
0至兩年	223,314	119,022
兩至0年	57,124	19,691
0年以上	<u>35,108</u>	<u>19,640</u>
	<u>5,507,366</u>	<u>5,426,162</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合夥企業（有限合夥）（簡稱「復鑫深耀」）、復星醫藥產發（深圳）有限公司（簡稱「復星醫藥（深圳）」）、上海復星股權投資基金管理有限公司（簡稱「復星基金（深圳）」）及其7方投資方簽署《深圳市鵬復生物醫藥產發私股權投資基金合夥企業（有限合夥）合夥協議》，共同出資設立深圳市鵬復生物醫藥產發私股權投資基金合夥企業（有限合夥）（簡稱「深圳基金」）計募集資金人民幣5,000,000,000.00元；其中，復鑫深耀（作為GP）、復星醫藥（深圳）、復星基金（深圳）（作為LP）分別以現金出資人民幣20,000,000.00元、人民幣1,430,000,000.00元、人民幣50,000,000.00元繳納深圳基金的財產。本次交易完成後，本集團（通過附屬公司復鑫深耀、復星醫藥（深圳）、復星基金（深圳））合計持有深圳基金30%的財產。

理層討論與 析

董事會關於本集團報告期內經營情況的討論與 析

報告 內，本集團 現營 收入 人民幣41,249 萬元，較 年同 減少5.85%。同比變 是由於 著新冠疫 再 成「國 關注的突發公共 生 」，新冠 關產品(包括復必泰(mRNA新冠疫)、捷 (茲夫 片)、新冠抗原及 酸檢測)收入同比大幅 的影響。

含新冠 關產品，報告 內本集團營 收入同比增長約12.43%。其：製藥，漢斯狀(斯魯 單抗注射液)、注射用曲妥珠單抗(國境內商品名：漢曲優)、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片) 重點品種收入保持快速增長，2022年3月獲批 市的漢斯狀於報告 內現收入 人民幣1,120 萬元(同比增長230.20%)、注射用曲妥珠單抗 現收入 人民幣2,749 萬元(同比增長58.19%¹)、蘇可欣 現收入 人民幣922 萬元(同比增長19.67%)，歐泰樂(普米司特片)和奧康澤(奈妥 坦帕洛 司瓊膠囊) 納入國 醫保 錄(2023年3月正式執行)；醫 器， 適用於醫用和 用場 的多 能無 呼吸機(包括Clearway 2)在歐洲和美國 市場的需求 復 增長。

報告 內，本集團 現歸屬於 市公司股 的淨 潤 人民幣2,399 萬元，同比減少35.80%；其， 現歸屬於 市公司股 的扣除非經常 損 的淨 潤 人民幣2,011 萬元，同比減少48.08%， 影響因素：

(1) 新冠 關產品的影響：①對 在減 跡象的新冠 關產品和資產進行處置及計提減 準 共計約 人民幣683 萬元；②新冠 關的產品收入大幅 導致 應的 潤減少；③新冠 關 在報告 內 有團 和醫 、市場 費用發生。

(2) 美元 、 因素及計 負 模變，財 費用同比增 人民幣361 萬元。

¹ 注射用曲妥珠單抗收入包括 國境內的 (國境內商品名：漢曲優)銷售收入 及海外市場原液銷售收入。

(3) 銷售成本、研發費用增加，行政開支同比增加人民幣579萬元；除新併購公司的影響，同經行政開支增加人民幣296萬元。

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

報告期內，本集團非經常性損益為人民幣388萬元，其中包括天津藥廠非核心資產出售收益及藥師幫金融資產公允價值變動收益，同比增加人民幣524萬元。

報告期內，本集團研發投入共計人民幣5,937萬元，同比增加0.88%；其中，研發費用為人民幣4,346萬元，同比增加1.02%。

報告期內營業收入結算如下：

單位：萬元 幣種：人民幣					
	2023年營業收入		2022年營業收入		
	金額	佔營業收入比重 (%)	金額	佔營業收入比重 (%)	營業收入同比增減 (%)
按業務板塊					
製藥 ^{註1}	30,080	72.92	30,693	70.06	-2.00
醫療器械、醫藥斷 ^{註2}	4,386	10.63	6,933	15.82	-36.74
醫藥健康	6,667	16.16	6,076	13.87	9.73
地區					
中國大陸	30,878	74.86	29,873	68.19	3.36
中國大陸以外地區和其國	10,371	25.14	13,938	31.81	-25.59 ^{註3}

註1： 係復必泰(mRNA新冠疫苗)的銷售收入同比增加所致。 含新冠相關產品，製藥 同比收入增長13.47%。

註2： 係新冠抗原、核酸檢測 及非自有新冠產品海外銷售收入同比增加所致。 含新冠相關產品，醫療器械、醫藥斷 收入同比增長4.25%。

註3： 係復必泰(mRNA新冠疫苗)在港澳地區的銷售收入及非自有新冠產品海外銷售收入 同比大幅 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項新藥的8項適應症獲批上市。報告期內，本集團自研的首款生物新藥漢斯狀(斯魯單抗注射液)於國內新增獲批兩項適應症(廣泛小細胞肺(ES-SCLC)、鱗狀細胞(ESCC))，成為全球首獲批用於線治廣泛小細胞肺(ES-SCLC)的靶向PD-1單抗藥品，此外，斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)獲度尼藥品管理局(BPOM)批准用於治廣泛小細胞肺(ES-SCLC)，係該產品首次於海外市場獲批上市，是首在國內獲批上市的國產PD-1單抗；合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個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL))，可及更多線免疫無效或復發的患者。有關報告期內本集團研發線進展更新，見附表1。

報告期內，本集團獲獨家商標的4款產品於國內獲批上市，包括我國自研的首款鉀競爭酸滯留(P-CAB)穩(鹽酸凱普生片)、長效重組粒細胞集落激因產品珮金(培非司注射液)、新鈣旁必福(鹽酸依特肽注射液)及新的心衰和高壓治藥物心坦(沙庫曲顯沙坦鈉片)。近年來，本集團積極與國醫保合作，提高關疾病域用藥在國內的可及性，降低患者用藥負擔，使更多患者通過治療來提高生及生活品質，其，穩(鹽酸凱普生片)、珮金(培非司注射液)於2023年12月被納入國醫保目錄(2024年1月正式執行)。

報告期內，本集團疫苗研發生產企復星特金先後獲發《藥品生產可證》、《藥品經營可證》，為後續開展在研疫苗產品的商生產奠基礎。截至本公告日，本集團自研的凍用狂犬病疫苗(Vero細胞)於國內獲批上市。

截至報告 本集團 市的 新產品和 心品種 況， 附表2。

此同時，本集團在研 線快速推進，報告 內，本集團自 研發、合作開發及可引進的5 產品共7項適應症²進入 市 批 段。報告 內，本集團自 研發的生物 新藥斯魯 單抗注射液(PD-1抑)於歐 的 市 可申 (MAA)獲 理，其新適應症(聯合培美曲塞和 鉑用於表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 和間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部 或轉移 非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC) 線治)的 市註冊申 於2023年12月獲國 藥 局 理；本集團自 研發的生物 似藥注射用曲妥珠單抗(國境內商品名：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似藥，進 步 蓋歐美 流生物藥市場。本集團擁有自 知識產權的 新型小 CDK4/6抑 FCN-437c的 市註冊申 於2023年11月獲國 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 改 成 因 眉肌／或 眉間肌活 引起的 度至重度 眉紋)及醫 適應症(治 成 部肌張 礙)的 市註冊申 於2023年4月、7月獲國 藥 局 理；鹽酸 納帕 片(項 號：Tenapanor， 用於控 正在接 液透 治 的慢 腎臟病(CKD)成 者的高磷 症)的 市註冊申 於2023年7月獲國 藥 局 理；本集團於 國境內獨 理的注射填充產品Prophilo(注射用透明質酸鈉溶液)的註冊申 獲國 藥 局 理。

此外，報告 內，本集團共有20項 新藥／生物 似藥項 (按適應症計)獲批開展臨床 驗。

² 包括由本集團合作夥伴Accord BioPharma Inc. 於美國就本集團自 研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力

報告 內，本集團持續在 新研發、 可引進、生產運營及商 多維度踐行國 略，提 運營效率，強 全球市場佈局， 蓋美國、歐洲、非洲、 度和 海外市場。

成熟法 市場方面，本集團持續強 全球 運營能 ，設立多點研發 心 現全球 新， 通過自建及合作 多形式 步 各法 市場的商 體系。本集團在美國市場的 製藥自營 伍日 成熟， 5 大型 銷商及16 集 採購組織開展合作，推進製 產品銷售；本集團 組建美國 新藥團 ， 開展斯魯 單抗注射液(PD-1抑)的商 籌 作。在歐洲市場，報告 內，附屬公司Gland Pharma 成對歐洲CDMO公司Cenexi的收購， 略佈局歐洲市場CDMO ， 建歐洲本土 製造能 ，進 步 展 戶群體。附屬公司復銳醫 科技(Sisram Medical)於報告 內 成對 國 銷渠 的收購， 現醫美 的 國市場 銷佈局，截至報告 ，營銷網絡 蓋全球100多 國 和地 ， 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、 度和澳大 市場， 結合 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 製造研發 心正在 速建設，該 心建成後將成為達 奇 機器 繼美國矽谷後全球 研發 製造基地， 達 奇 機器 國產 進程。

新 市場方面，本集團在非洲市場 面向 哈 沙漠 及法 開展醫藥產品出 銷 ，其銷售網絡 蓋超過40 國 和地 ；集藥品研發、製造及物流配 為 體的科特迪瓦園 在建設 ， 來將 現非洲本地 藥品製造及供應。

● 新產品國際化進展

本集團穩步推進 關產品在美國、歐 法 市場的國 進展。報告 內，
被 表 行 有有 1.151429 0 TD ()Tj /F53 1 Tf 1.1476 0

市可申 獲歐洲藥品管理局(EMA)受理；2023年12月斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)首次在海外市場獲批上市，獲得印度尼西亞藥品管理局(BPOM)批准用於治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)，並於2024年1月成為首批海外發貨；HLX04-O(重組抗VEGF來源單克隆抗體注射液)用於治療年齡相關黃斑變性(wAMD)、HLX11(重組抗HER2結域II來源單克隆抗體注射液)用於胰腺新輔助及HLX14(重組抗RANKL全源單克隆抗體注射液)用於治療骨質鬆症均處於國多中心III期臨床試驗階段。醫器方面，報告內，附屬公司復銳醫科技(Sisram Medical)向美市場推出先進波長激光設備Alma Veil™，將Soprano Titanium、Opus兩款經典產品推向新市場，激光輔助吸脂和膚緊致設備BeautiFill的兩款新增充配獲得美國FDA認可。

● 新產品中國本土化進展

本集團積極將國產先進技術和產品引入中國市場，惠及更多患者、用戶。2023年12月，附屬公司美商英思捷Insightec正式簽署合作協議，雙方將在中國境內成立合資公司，致力於磁共振引導聚焦超聲腦部治療系統(「磁波刀」腦部治療系統)在中國境內及港澳市場的商業化發展、臨床應用及研究，幫助帕金森病患者和特發性震顫患者重獲高品質生活。「磁波刀」腦部治療系統可在磁共振圖引導下，實現對體腦部多種神經疾病的無創治療，精度可達毫米級，是全球尖端的無創經治科技產品之一。報告內，「達奇機器」於中國境內及香港的機量共計55台，「胸腹腔內窺鏡控制系統」(屬四達奇系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、胸外科腔鏡)於2023年6月獲國家藥局國產醫器註冊批准，2023年12月首台國產達奇機器正式落戶山大附屬腫瘤醫院，將中國區域醫中心建設，為患者帶來更高效、更精準、更全面的治療方案。

式，標 著國產達 奇 機器 進入商 時 。報告 內，附屬公司，毅 (Breas)多款呼吸機 於 國境內獲批 市，本土 進程持續推進；合營公司復星凱特國內 市的 款CAR-T產品奕凱達(基侖賽注射液)於2023年6月新增獲批 線適應症， 及更多 線免疫 無效或復發 者；截至報告 ，奕凱達 累計 及超過600位淋 者。

● 全球化雙向許可合作進展

本集團持續 強全球 的 向 可合作，積 踐行國 略。在 可引進方面，2024年1月，附屬公司復 漢霖 Sermonix達成 略合作和獨佔 可、議，計 在 國境內及港澳 地 開發、生產和商 lasofoxifene至少兩項ER+/HER2- 腺 適應症；同月，附屬公司復銳醫 科技(Sisram Medical) Prollenium建立 略合作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技 的Revanesse注射填充產品系 於德國、奧地 、瑞士、澳大 和新 蘭 多 市場的獨 銷權。在對外 可方面，2023年4月，附屬公司復 漢霖 Boston Oncology立 可及供貨、議，授 Boston Oncology就 妥 單抗注射液在 非16 新 市場的獨 開發及商 權 ， 進 步提 該產品在 非市場的可及 ；2023年8月，復 漢霖就斯魯 單抗注射液(PD-1抑)海外商 合作 KGBio達成 議， 方合作 圍在原本的 10 國 的基礎 ，進 步展增 非 域的12 國 ；2023年10月，復 漢霖 Intas達成 可、議，將斯魯 單抗注射液(PD-1抑)在約 歐洲地 和 度的獨 商 權 授 Intas， 提 該產品在國 市場的可及 和 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，夯 製 出海基礎。附屬公司復 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 檢 (Pre-License Inspection)；其徐匯基地於2023年10月先後通過 度尼 品藥品 督 理局(BPOM)就斯魯 單抗注射液(PD-1抑)的 市 國 GMP現場檢 、 國 生 督 理局(ANVISA)就斯魯 單抗注射液(PD-1抑)和注射用曲妥珠單抗於 市的GMP檢 ， 於2023年11月通過哥 比 國 品藥品 督 理局(INVIMA)就 妥 單抗注射液原液(DS)和製 (DP)的GMP檢 ；2023年12月，徐匯基地和 江基地()部 域通過荷蘭 生 督機 Health and Youth Care Inspectorate針對斯魯 單抗注射液(PD-1抑)於歐 市的GMP現場檢 ，其 ，斯魯 單抗注射液

(PD-1 抑制剂)的 關生產設施係首次通過歐 成員國 GMP 證(據歐 成員國 間的 GMP 度，該次 證表明該 生產設施 合歐 GMP 標準)。 附屬公司 藥 2023 年 10 月通過美國 FDA 就鹽酸 曲 片、 方磺胺 噁唑 片、原料藥(布美 尼)的批准 生產現場檢 (Pre-Approval Inspection)和常 督 檢 (Surveillance Inspection)。

3. 持續強化 線聚焦、整合提效

報告 內，本集團持續推進精 研發，聚焦 心治 域，通過內部 理、強 線聚焦 及 施精 理，進 步提 研發、運營效率。 新藥 部依 全球研發 心對 新藥研發團 及產品 線進行統籌 理，整合內外部研發資源， 團 建設，持續提 早 研發及 CMC 研發能 ，通過科 理委員會高效決 ，優 高 線 態 整、持續提 索 效率，集 優 資源推進 心重點 線的臨床進展及產品 市進程； 新各 合 法

深入重點產品生產環節的研究、落優措施、改進工藝，提高品質、降低成本、提升產品性能；聚焦營收增長和研發效率提升，深耕運營質量，持續深信不疑的能力改造。

此外，報告內，本集團持續推進非核心資產的退出和整合，集中資源聚焦核心業務，實現資產結構的優化和資產效能的提升；同時，通過持續加強預管理、供應鏈管理，實現控開支、降成本，保障健康穩妥的自由現金流。本集團在2023年提升提質增效和精细化管理的基礎上，將在2024年持續推進精细化管理，在附屬公司層面繼續推進卓越運營管理(FOPEX)，預計可涵蓋質量提升、成本控、效率提升、周管理、新研發環境，推動運營效率的全方位提升，建長可持續發展的基礎和保障。

4. 成熟的商業化體系

本集團持續完善商業體系。截至報告，國內境內製藥塊商業集團近5,000家，覆蓋內市場、售渠道、DTP藥房等，在液科、淋科、腺科、腫內科、內分泌科、心內科、風濕科、腎科等內科，通過體系化市場准入團隊和專線產品團隊，展心治領域新產品市場，通過廣闊市場團隊覆蓋國內縣級市和部地級市市場。此外，本集團通過聯營公司國藥控股的合作聯，發展藥品銷售渠道。

在海外市場商業進程方面，截至報告，海外商業集團約1,000家，覆蓋美國、非洲等市場。本集團在美國市場組建美國新藥團隊，開展斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)等市場的商業籌作及新產品可引進的佈局；在非洲等新市場建立5個區域銷售中心，建立發展起心的數字理能力、用戶運營能力、B2B2C模式的力，為戶提供註冊、流通、推廣及上市後全警等一站式。報告內，本集團多項新藥臨床數據在美國臨床腫會(ASCO)、國內臨床腫會(CSCO)、歐洲液年會(EHA)、歐洲腫會(ESMO)國內外醫藥行會議發佈。

關係管理系統(CRM, Customer Relationship Management)關於轄區、位及目標終端的管理，通過行為管理系統，細化營銷人員行為管理、優化營銷過程，推動實現可持續健康發展。在數字營銷方面，在重點區域塊建銷售數據大屏，從產品、管理組織、行政區、目標終端等多維度進行全方位分析，使營銷數據更直觀、可視化，為相關產品市場佈局提供有力的數據支持。

報告期內，本集團持續加強藥物研發的數字能力，全面優化研發項目管理流程，建設完成研發管理流程可視化看板，實現對研發過程的數據實時監控，提高研發管理效率。此外，本公司攜由清華大學產出的研究數據的水晶山，積極推進大模型在醫藥領域的佈局，將藥物研發經驗結合最新AIGC(AI Generated Content)的大模型技術，搭建全球首創AI藥物研發量產決策評估系統。該系統旨在應用AIGC結合AI-Agent技術進行量產決策評估，提高藥物研發決策效率、增強決策準確性，實現生物醫藥領域大模型自主可控。同時，將ChatGPT LLM模型集成到自研藥物研發項目管理平台INNOX為使用者提供研發NLP功能，提高研發人員信息獲取、決策的效率。另外，本集團持續深化智能制造體系建設，通過層設計智能制造標準，打造數燈塔工廠，提高藥品的生產效率和質量穩定性，實現更可靠、高效的藥品生產。

附表1：報告期內主要研發 線進展更新

報告期內進展	藥品 稱／代號	靶點／機	藥品 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	斯魯單抗注射液 (國商品名：漢斯狀、 度尼 商品名：Zerpidio)	PD-1	治 用 生物製品	治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(國境內、 度尼)					聯合 鉑和依 泊	
				線治 PD-L1 的 可 除局部 /復發或轉移 鱗狀細胞 (ESCC)					聯合含氟尿嘧啶 和 鉑 藥物	
	奕凱達 (基侖賽注射液)	CD19	治 用 生物製品	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)					註1	
	穩 (鹽酸凱普 生片)	P-CAB	■ 藥品	十 指腸潰 (DU)					—	
				流 炎(RE)					—	
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	■ 藥品	便秘型腸易激綜合症(香港)					—	
	復必泰 疫 (mRNA新冠疫 原始 /Omicron變異 BA.4-5 疫)	S	生物製品	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)(澳門)					—	
復必泰XBB1.5 (Omicron變異 XBB1.5)	S	生物製品	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)(香港、澳門)					—		
上市申請 獲受理	斯魯單抗注射液 (國商品名：漢斯狀)	PD-1	治 用 生物製品	線治 表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 和間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部 或轉移 非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)					聯合培美曲塞和 鉑	
				線治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(歐洲)					聯合 鉑和依 泊	
	FCN-437c	CDK4/6	■ 藥品	既往接 內 泌治 後出現疾病進展的激素 體(HR) 、 表 生長因 體2(HER2) 的局部 或轉移 腺					聯合氟維司群	
	DaxibotulinumtoxinA型 肉毒 菌毒素 (RT002)	/	治 用 生物製品	暫時 改 成 因 眉肌/或 眉間肌活 引起的 度至重度 眉紋					—	
				治 成 部肌張 凝					—	
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	■ 藥品	控 正在接 液透 治 的慢 腎臟病(CKD)成 者的高磷 症					—	

報告期內進展	藥品 稱／代號	靶點／機	藥品 型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	注射用曲妥珠單抗 (國商品名：漢曲優)	HER2	生物製品	(1)輔 治 HER2過表達 腺 ； (2)治 HER2過表達轉移 腺 ； (3)治 HER2過表達轉移 商						

報告期內進展	藥品 稱／代號	靶點／機	藥品 型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	XH-S003 [#]	/	■ 藥品	治 IgA腎病 □ 體異常激活 關的腎小球疾病(澳大 □ □)						注2
	HLX43 [#] (靶向PD-L1抗體-新型DNA . 異 □ 酶I抑 □ □ 聯藥物)	PD-L1 ADC	治 用 生物製品	／轉移 □ 體						注3
	XS-03 [#]	/	■ 藥品	RAS突變 □ 體						—
	OP0595 [#] (注射用Nacubactam)	β -內酰胺酶抑 □ □	■ 藥品	治 方 有限的成 □ 需氧革蘭氏 □ 菌感						注4
	XH-S002 [#]	/	■ 藥品	缺 □ □ 和短暫 □ 腦缺 發作 □ 級預						—
IND獲批	HLX51 (注射用重組抗OX40 □ 源 單 藥 抗體)	OX40	治 用 生物製品	／轉移 □ 體 和淋						—
	HLX26 (重組抗LAG-3 □ 源 單 藥 抗體 注射液)	LAG-3	治 用 生物製品	□ 線治 非 小細胞肺 (NSCLC)						聯合斯魯 □ 單抗注射液 和
	HLX13 (重組抗CTLA-4全 □ 單 藥 抗體注 射液)	CTLA-4	治 用 生物製品	肝						—
	FCN-016	ROCK	■ 藥品	青光眼或高眼壓						—
	抗 □ T細胞兔免疫球 (□ 國境內商標：復可 □ 、 □ 文商品名：Grafalon)	/	治 用 生物製品	預 造 幹細胞 移 □ 後的移 □ 物抗 □ 病(GvHD)						—

報告期內進展	藥品 稱／代號	靶點／機	藥品 型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	HLX42 (靶向EGFR抗體-新型DNA 異 酶I抑 聯藥物)	EGFR ADC	治 用 生物製品	／轉移 體 (國境 內、美國)						註5
	VT-101注射液	/	治 用 生物製品	部鱗 、黑素和 腺 體 (國境內、美 國)						—

為報告 內獲批臨床 驗 進入 應臨床研究 段的 新藥／生物 似藥（產品）。

註1： 奕凱達（ 基侖賽注射液）為合營公司復星凱特產品。2023年6月，奕凱達（ 基侖賽注射液）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 市註冊申 獲國 藥 局附條 批准。截至本公告日，奕凱達用於治 復發或 治 非霍奇金淋 （r/r iNHL），包含濾泡 淋 和 緣 淋 的成 者於 國境內處於橋接臨床 驗 段。

註2： 此外，該適應症的臨床 驗申 於2023年7月獲國 藥 局批准。

註3： 此外，該適應症的臨床 驗申 於2023年11月獲美國FDA批准。

註4： 2023年7月，OP0595 吡肟或氨曲 聯合給藥，針對治 方 有限的成 需氧革 菌感 的I 、III 臨床 驗申 獲國 藥 局批准， 於報告 內 I 臨床研究。

註5： 2023年12月，HLX42用於治 經 EGFR酪氨酸激酶抑 治 後疾病進展的EGFR突變的 或轉移 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 域	產品 稱	產品介紹	產品 圖片
1	抗腫 及 免疫	漢康 (妥單抗注射液)	該藥品於2019年2月獲國藥局批准上市，是中國產生物似藥。 獲批適應症包括：(1)非霍奇金淋巴瘤、(2)慢淋細胞病、(3)風濕關節炎(RA)適應症，是中國首獲批風濕關節炎(RA)適應症的妥單抗。	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠單抗)	該藥品是國內首獲批上市的曲妥珠單抗生物似藥、是首歐 批的國產單抗生物似藥。獲批適應症包括：(1)HER2 早腺 、(2)轉移腺、(3)轉移胃。 圍該藥品，本集團攜包括Accord Healthcare Limited、PT Kalbio Global Medika、Laboratorio ELEA Phoenix S.A. 在內的國知名生物製 藥企佈局歐洲、美國、大地和眾多新國市場，於40餘 國和地獲批上市。該藥品的歐洲商品名為Zercepac、澳大利商品 名為Tuzucip和Trastucip。	
3		漢斯狀 (斯魯單抗注射液)	該藥品(PD-1抑制)於2022年3月獲國藥局批准上市，是本集團首 款自研發的新型單抗。獲批適應症包括：(1)微星高度穩 (MSI-H)體(附條批准)、(2)鱗狀非小細胞肺、(3)廣泛小細胞 肺及(4)鱗狀細胞(ESCC)。該藥品是全球首獲批線治小 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 腸指》和《CSCO免疫檢點抑制臨床應用指》9部指推 薦。 2023年12月，該藥品獲度尼品藥品督理局(BPOM)批准，首 次在海外市場獲批上市，成為首在國獲批上市的國產PD-1單 抗。	
4		漢達 (達單抗注射液)	該藥品於2020年12月獲國藥局批准上市，是國首歐GMP 證生產基地的達單抗生物似藥。獲批適應症包括：(1)風濕關 節炎、(2)強脊炎、(3)銀屑病、(4)葡萄膜炎。	

序 號	治 療 域	產 品 稱	產 品 介 紹	產 品 圖 片
5	抗 腫 及 免 疫	蘇可欣* (馬來酸 伐曲 泊 帕 片)	該藥品於2020年4月獲國 藥 局批准 市，是全球首 批准用於治 慢 肝病 關 小 減少症的 藥物。 獲批適應症為用於 行 斷 作或者 的慢 肝病 關 小 減少症的成年 者；此外，該 藥品 適 應症(用於治 對既往治 應 佳的成 慢 免疫 小 減少症(ITP))的藥品註冊申 獲國 藥 局 理。	
6		歐泰樂* (普米司特片)	該藥品於2021年8月獲國 藥 局批准 市，是全球首款獲批用於斑塊狀 銀屑病治 的 磷酸 酯酶4(PDE4)抑 。 獲批適應症為用於治 合接 光 或系統治 指征的 度至重度斑塊狀銀屑病的成 者。	
7		奧康澤* (奈妥 坦帕洛 司瓊膠囊)	該藥品於2019年8月獲國 藥 局批准 市，是全球首 同時 斷NK-1 體和5-HT3 體的 通 固 量組合 方製 。 獲批適應症 為用於成年 者預 高度致吐 引起的 和延 噁心和嘔吐。	
8		珮金* (培非 司 注射液)	該藥品(新 長效重組 粒細胞集落 激因 產品)於2023年6月獲國 藥 局批准 市，系 國1 新藥。 獲批適應症為用於非髓 腫 者在接 易引起發熱 粒細胞減少症的骨髓抑 抗 藥物 治 時， 低 發熱 粒細胞減少症為表現的感 發生率。	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
9	抗腫及免疫	復可 [®] * (抗T細胞兔免疫球蛋白)	該產品是 [®] 種多克隆抗體抑制 [®] ，獲批適應症為體器移 [®] (SOT) [®] 排斥應的預 [®] ， [®] 及在質激素治效 [®] 滿意的 [®] 況 [®] ，用於治 [®] 排斥象。	
10		奕凱達 (基侖賽注射液，系合營公司復星凱特的產品)	該產品於2021年6月獲國藥局批准 [®] 市，是國內首 [®] 獲批 [®] 市的CAR-T細胞治產品。獲批適應症包括(1)治既往接 [®] 線或 [®] 系統 [®] 治後復發或治 [®] 大B細胞淋(r/r DLBCL)成 [®] 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)(附條 [®] 批准)。	
11	及消化系統	莫蘭 (谷胱肽系 [®] 製 [®])	該系 [®] 包括莫蘭(谷胱肽片)、莫蘭(注射用谷胱肽)，均為國醫保 [®] 藥物，系肝病治基礎用藥。其 [®] ，莫蘭(谷胱肽片)為國內首款谷胱肽製 [®] 、莫蘭(注射用谷胱肽)為國內首 [®] 。	
12		旁必福* (鹽酸依特肽注射液)	該藥品(新 [®] 鈣 [®])於2023年5月獲國藥局批准 [®] 市，獲批適應症為慢 [®] 腎臟病(CKD)接 [®] 液透的成 [®] 者的繼發 [®] 狀旁腺 [®] 能 [®] 進症(SHPT)。	
13		穩* (鹽酸凱普生片)	該藥品(鉀競爭 [®] 的 [®] 尋(	

序號	治療 域	產品 稱	產品介紹	產品 圖片
14	抗感	青蒿琥酯 抗 系	該系 包括 Artesun 和 Argesun (注射用青蒿琥酯)、SPAQ-CO (磺胺多辛 胺嘧啶 散片+ 莫地 散片)、D-ARTEPP 系 (氫青蒿素磷酸哌 片) ；其 ，青蒿琥酯是 國首 1 新藥。 截至2023年12月，本集團累計 有33 抗 藥產品(包括原料藥及製) 通過WHO PQ 證； 注射用青蒿琥酯(Argesun)於2023年6月獲WHO PQ 證， 獲得21 國 的註冊批准。截至2023年12月，本集團 向 全球累計供應超過3.4億支注射用青蒿琥酯。	
15		捷 * (茲夫 片)	該藥品(廣 RNA病毒抑)於2022年7月獲國 藥 局應 附條 批 准用於治 普通型新冠肺炎成年 者。 該藥品其 獲批適應症還包括 其 轉錄酶抑 聯用治 高病毒 載量的成年HIV-1感 者(滋病 者)(附條 批准)。	
16		復必泰* (mRNA新冠疫)	復必泰(mRNA新冠疫 BNT162b2)、復必泰(原始 /Omicron變異 BA.4-5 疫)、復必泰XBB1.5(Omicron變異 XBB1.5)成 型均 於香港、澳門獲批正式註冊， 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) 獲香港緊 使用 可 (限當地政府接種計 的接種)、澳門特 可進 。	
17	狂犬病 預	用狂犬病疫 (Vero細胞)	用狂犬病疫 (Vero細胞)於2016年9月獲國 藥 局批准 市， 為每瓶1.0ml、每1次 用量為1.0ml， 獲批適應症為預 狂犬病。在 用狂犬病疫 (Vero細胞)製 過程，復星 立峰在病毒培養 段採 用 無 清培養基生產 藝。該疫 生產使用的病毒 為CTN-1V,其基 因序 更接近 流行的狂犬病病毒 毒，具有較好的免疫保 效 。 2024年3月，本集團自 研發的凍 用狂犬病疫 (Vero細胞)的 市 註冊申 獲國 藥 局批准。	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
18	流感預	流感病毒疫苗	流感病毒疫苗包括成人型、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。該產品獲批適應症為預防本病毒引起的流行性感冒。 該產品系用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。該產品有效成分凝素含量優於《中國藥典》的標準，確保產品的有效性。	
19	心血管系統	肝素系製	該系包括依肝素鈉注射液、肝素鈉注射液、注射用低量肝素鈉、曲肝素鈣注射液。肝素系製用於止血、形成或塞疾病的治療。 本集團具肝素粗品、精品、低量肝素原料和製成的全產鏈供應能力，銷售域覆蓋中國、美國、南美、歐洲、及市場。	
20		心坦* (沙庫曲羅沙坦鈉片)	該藥品於2023年8月獲國家藥局批准上市，是新型的心衰和高壓治療線用藥，獲批適應症為治療原發性高壓，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。	

* 為本集團可引進的新藥(產品)。

二、板塊業績概覽

1. 製藥

業績概要

報告期內，本集團製藥業務實現收入人民幣30,080萬元，同比減少2.00%。其包含新冠相關產品，本集團製藥業務營收入同比增長13.47%，其係新品和次新品(包含新冠相關產品)收入保持快速增長。

報告期內，製藥業務現部門業績人民幣2,134萬元，同比減少43.77%，現部門利潤人民幣1,974萬元，同比減少42.26%。其係：(1)新冠相關產品的影響：①對在減跡象的新冠相關產品和資產進行處置及計提減準共計約人民幣569萬元；②新冠關的產品收入大幅導致應的利潤減少；③新冠關在報告期內有團和醫、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，淨利潤同比減少；(3)斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)美國市場市占的商籌投入。

報告期內，本集團製藥業務研發投入人民幣5,172萬元，同比增長1.47%，製藥業務研發投入佔製藥業務收入的17.19%；其，研發費用為人民幣3,638萬元，佔製藥業務收入的12.09%。

報告 內，本集團製藥 治 域 心產品銷售收入 況如 表：

單位： 萬元 幣種： 人民幣

主要治療 域	2023 年	2022 年	同 徑增長 (%)
抗腫 及免疫 心產品 (註1、5)	7,638	5,535	37.99
抗感 心產品 (註2、5)	4,340	8,582	-49.43
及消 系統 心產品 (註5)	2,824	2,883	-2.05
心 系統 心產品 (註3、5)	1,677	2,115	-20.71
樞神經系統 心產品 (註4、5)	1,184	1,003	18.05
原料藥和 間體 心產品 (註5)	1,271	1,248	1.84

註1：抗腫 及免疫 心產品的營 收入同比增長37.99%， 係漢斯狀(斯魯 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)銷售增長及新產品歐泰樂(普米司特片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司瓊膠囊)的收入貢獻所致。

註2：抗感 心產品的營 收入同比減少49.43%， 係新冠 關產品(復必泰(mRNA新冠疫苗)、捷 (茲夫 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合影響。

註3：心 系統 心產品的營 收入同比減少20.71%， 係肝素系 製 海外市場銷售 所致。

註4：樞神經系統 心產品的營 收入同比增 18.05%， 係長 (鹽酸 奎醚注射液)的銷售增長所致。

註5：抗腫 及免疫 心產品包括：漢曲優(注射用曲妥珠單抗)及曲妥珠單抗原液、漢 康(妥 單抗注射液)、漢斯狀(斯魯 單抗注射液)、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)、可 (黃膠囊)、凱萊止(鹽酸依 斯汀膠囊)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司瓊膠囊)、漢達 (

重點事項

- 斯魯® 單抗注射液 (PD-1 抑制劑) 新增兩款適應症及海外商標註冊進展

報告期內，本集團自研發的新型PD-1抑制劑漢斯狀(斯魯® 單抗注射液)於中國境內新增獲批廣泛小細胞肺癌(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小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶向PD-1單抗藥品。截至報告期，漢斯狀於中國境內獲批四項適應症，微星高度不穩(MSI-H)實體、鱗狀非小細胞肺癌(sqNSCLC)、廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)及鱗狀細胞癌(ESCC)。此外，漢斯狀(斯魯® 單抗注射液)聯合培美曲塞和铂用於表型生長因子受体酪氨酸激酶(EGFR)敏感突變和間變淋巴瘤激酶(ALK)基因重排陽性的局部或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)的上市註冊申請於2023年12月獲國家藥局受理，該適應症為漢斯狀(斯魯® 單抗注射液)於中國境內申報的第五項適應症。

報告期內，斯魯® 單抗注射液(PD-1 抑制劑)現首次在海外市場獲批上市，其用於治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)於印度尼西亞獲批於2024年1月成為首批海外發貨，是首在中國獲批上市的國產PD-1單抗，此外其於歐洲的上市申請(MAA)已獲受理。

圍繞「Combo+Global」(聯合治療+國際化)差異化開發策略，漢斯狀(斯魯® 單抗注射液)已擁有自研產品積累，同時，公司繼續獲得中國、美國、英國及日本的臨床試驗批准。漢斯狀及關聯療法在全球的多項臨床試驗正在有序開展，涵蓋肺癌、肝癌、鱗癌、結腸和胃癌適應症。其在美国的頭項對比標準治療的單抗用於廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)的對橋接試驗處於臨床入組階段，局限小細胞肺癌(LS-SCLC)的國際多中心III期臨床研究已於中國境內、美國、澳大利亞和歐洲成首例患者給藥。此外，憑藉優異的產品力，斯魯® 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和歐洲委員會(European Commission)的兒藥資質認證。斯魯® 單抗注射液(PD-1 抑制劑)的關聯產線於2023年12月通過荷

蘭生督機Health and Youth Care Inspectorate的GMP現場檢查，標該生產設施符合歐GMP標準。

著斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)，中國境內商品名：漢斯狀)多項適應症在國內繼續獲批及在海外臨床的開展，本集團將持續推進該產品的全球商業布局，提高該產品的可及性。截至報告期，漢斯狀成為中國境內全部省份的標掛網，進入上海、波、珠海等多個城市的製型商保錄。截至報告期，漢斯狀銷售團隊精細管理模式高效覆蓋全國約1,800醫院、腫瘤科的約36,000名專科醫生；報告期內，該產品現銷售收入超人民幣11億元。在海外商業方面，報告期內，附屬公司復漢霖就斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)與KGbio達成協議，雙方合作範圍在原有的10個國的基礎上，進一步展增至非洲區域的12個國；2023年10月，復漢霖與Intas達成可協議，將斯魯單抗注射液(PD-1抑制劑)在約歐洲地區和度的獨家商權授與Intas。此外，本集團持續推進該產品於美國市場的商業合作，自建美國新藥團隊，涵蓋醫藥、市場准入、銷售職能，與Syneos Health達成合作，為該產品在美國的商業提供支持。

- CAR-T細胞治療產品線新適應症獲批及其進展

報告期內，合營公司復星凱特的奕凱達(基侖賽注射液)於中國境內新增獲批線適應症，用於治療線免疫無效或在線免疫後12個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(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。

奕凱達是國內首項獲批上市的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，獲授權在中國進行本土生產，首項獲批適應症為治療既往接受過三線或四線系統治療後復發或難治性大B細胞淋巴瘤（r/r DLBCL）患者。截至報告期，奕凱達累計惠及超過600位淋巴瘤患者，被納入超過100款省市民保和超過75項商保，其治療中心覆蓋全國超25個省市、數量超過160家。2024年1月，奕凱達在國內率先推出按療效付費的支付新方案，為國內高價新藥品的支付模式探索出一條新的路徑。

2023年6月發佈的三項中國多中心真實世界研究資料顯示，奕凱達對中國境內復發治療非霍奇金淋巴瘤患者的真實世界療效全球一致，12個月總生存率高達84.3%，最佳總緩解率達83.2%，最佳全緩解率為58.4%，其全線更佳。Yescarta的ZUMA-7臨床試驗研究的生存數據發表於醫藥雜誌《新英蘭醫雜》（NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE，影響因數：176.082），該項研究的結論顯示：r/r LBCL三線應用基侖賽注射液較三線標準治療（SOC）死亡風險低27.4%，基侖賽注射液顯著延長患者的總生存。

截至本公告日，奕凱達的三項適應症（用於治療復發或難治性非霍奇金淋巴瘤（r/r iNHL），包含濾泡淋巴瘤和邊緣淋巴瘤的成患者）、復星凱特的三款CAR-T細胞治療產品FKC889的三項適應症（用於治療既往接受過三線及四線治療後復發或難治性套細胞淋巴瘤（r/r MCL）成患者）及其三項適應症（復發或難治性成體B細胞淋巴瘤細胞病，成r/r ALL）於中國境內均處於橋接臨床階段。

● 其在研產品進展

本集團不斷優異研發體系，在日漸清晰的研發策略，重點佈局小分子、抗體/ADC、RNA和細胞療法四大核心技術平台，持續推進各項新產品研發、上市進程。截至本公告日，本集團自主研發、合作開發及可引進的多款產品陸續進入關鍵臨床／批發階段。

報告內，本集團可引進已經後續自研發的新型點抗體聯藥物FS-1502(注射用重組HER2源單克隆抗體單基奧瑞汀F聯)用於治HER2可除的局部或轉移腺於國境內III臨床研究；本集團可引進的靶向BRAF

團自研開發的凍幹用狂犬病疫苗（Vero細胞）於境內獲批上市。截至本公告日，復星特金先後獲發《藥品生產許可證》、《藥品經營許可證》，為其後續開展在研疫苗產品的商業化奠定基礎。

此外同時，報告期內，本集團成熟產品及製造工廠在產品端持續優化產品的生命週期管理，聚焦首創、高難度仿製及改型新藥的自研開發，提高契合度的外延機會，提升線度及體系能效，積極推廣製劑的海外商業化。報告期內，本集團共有29種製藥品種獲得境內批准（包括進註冊）、6種製藥通過一致性評價。其中，附屬公司萬醫藥的磺酸奧希尼片和克唑尼膠囊為國內首創獲批上市；附屬公司奧鴻藥廠的妥（鹽酸烏地爾注射液）是國內首創通過一致性評價的鹽酸烏地爾產品；湖洞庭的氨環酸片、萬醫藥的馬來酸氯敏注射液均為國內同品種首創通過一致性評價的產品。此外，附屬公司Gland Pharma共有13種製藥製劑品種獲得美國FDA上市批准。

● 整合式生產及精益運營

為進一步提高製藥工廠生產體系競爭力、提升運營效率，落實國產化戰略，本集團不斷挖掘內部優質產能、深入生產端整合，通過建設原料藥、製劑基地及工程技術中心，實現產品的快速轉產，打造具有國際競爭力的明星產線和生產基地。

本集團持續進行生產端的產線整合，打造區域生產中心，集聚產能，打通原料藥及製劑一體化，進一步提升生產運營效率、降低生產成本優勢。報告期內，本集團圍繞徐地和重慶地打造區域生產中心，繼續推進星醫藥原料藥基地、湖洞庭原料藥基地及重慶原料藥基地的建設，垂直整合原料藥製劑產業鏈，實現集約大產能生產，涵蓋多種劑型和疾病領域；加快復漢霖江基地的建設，持續補充產能。截至報告期，湖洞庭原料藥基地開展首創產品氨環酸產線的帶料車、重慶長壽原料藥基地進行品種

[illegible][illegible][illegible]

- 2023年國家醫保錄入進展

2023年12月，本集團可引進的若干國產新藥物通過納入國家醫保目錄（2024年1月正式執行），將進一步提高相關疾病領域用藥在國內的可及性及可負擔性，惠及更多國內患者，包括我國自主研发的首款鉀競爭性酸抑制劑（P-CAB）穩穩（鹽酸凱普生片）、長效重組β粒細胞集落刺激因子產品珮金（培非司注射液）。

研發新

報告期內，本集團進一步加強新藥研發部層面，持續引進資深科學和高能級人才，全面升級國內外早期研發、CMC、臨床醫學、臨床運營能力；同時，通過精研研發項目，提升INNOX數據管理系統對新藥項立項、管理、重大決策點決策機進行重新梳理，動態評估線性競爭，提升研發質量成效。

為進一步強化科學策略、提升研發效率，報告期內，於集團層面成立科學委員會（Scientific Advisory Board, 「SAB」）。作為「外部庫」，SAB將匯集本集團管理層優秀擅長科學和研發策略，提供更多策略指導和洞見。截至本公告日，SAB共有委員12名，為具有國際聲望、造詣深厚的國內外博士、科學、臨床專家組成，專科涵蓋腫瘤、心臟、免疫等多疾病領域，涉及臨床醫學、基礎科研、藥物研發、科學等多方面。SAB對本集團整體研發策略、在研線和具體項目進行評估和建議，同時對早期研發項目的資源投入及外部合作模式、國際化新兩大策略的施路徑建議給出針對性建議，為本集團新決策提供意見。

通過自主研发、合作開發、可引進、深度合作的方式，本集團聚焦腫瘤（實體、液體）、自身免疫、樞神經、慢病（肝病／腎病）等核心治療領域，重點強化小分子、抗體/ADC、細胞治療、RNA核心技術平台，打造開放式、全球

■ 的 █ 新研發體系， █ 積 █ 探索腫 疫 █、AI藥物研發 █ █ 技 的佈局，持續提 心研發能 █ 和 █ 線 █ █， █ 推 █ 更多FIC (First-in-class， 同 首 █) █ BIC (Best-in-class， 同 佳)產品的研發及商 █。報告 內，全球研發 █ 心整合資源成立TRC (Translational Research Center，轉 研究 █ 心)，旨在 █ 強 █ 科研 █ 所 █ 早 研發機 █ 的合作，促進源 █ 新轉 █，推 █ 更多優質 █ 新成 進入臨床。

報告 內，本集團6 █ █ 新藥的8項適應症、29 █ █ 製藥品種(包括進 註冊，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 似藥共7項適應症³、64 █ █ 製藥品種(包括進 註冊，但 █ 包括Gland Pharma的海外申報項)申報 █ 市；此外，報告 內獲臨床 驗批准的 █ 新藥／生物 似藥項 共20項(按適應症計 █)。報告 內，本集團製藥 塊專 █ 申 達206項，其 █ 包括美國專 █ 申 5項、PCT申 11項；獲得發明專 █ 授權74項。

此外，報告 內，本集團多項 █ 新藥臨床數據在美國臨床腫 會(ASCO)、 █ 國臨床腫 會(CSCO)、歐洲 液 年會(EHA)、歐洲腫 會(ESMO) █ 國內外醫藥行 █ 會議 █ 發佈。

截至報告 ，本集團 █ █ 在研 █ 新藥、生物 似藥項 超過70項(按適應症計 █)，本集團 █ █ 在研藥品項 況， █ 附表3至附表6。

³ 包括由本集團合作夥伴 Accord BioPharma Inc.於美國就本集團自 █ 研發的注射用曲妥珠單抗遞 █ 的 █ 市可申 (BLA)。

附表3—自研小子新藥

[illegible]

附表4—自研生物 新藥

序 號	治 療 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 腫	漢斯狀 (斯魯 [®] 單抗注射液)	微 星高度 ⁺ 穩 (MSI-H) 體	獲批 ⁺ 市	—
2		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液) ⁺	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	獲批 ⁺ 市	III 臨床 (國 多 ⁺ 心)
3			廣泛 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			胃 新輔 ⁺ ／輔 ⁺ (Neo-/adjuvant treatment of GC)	III 臨床	—
7		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液) ⁺ +放	局限 小細胞肺 (LS-SCLC)	III 臨床(國 多 ⁺ 心)	
8		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液)+漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	轉移 ⁺ 結 腸 (mCRC)	II / III 臨床	—
9		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)	復發或轉移 ⁺ 部鱗狀細胞 (HNSCC)	II 臨床	—
10		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	II 臨床	—
11		漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)+漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	肝細胞 (HCC)	獲臨床 驗批准	—
12		HLX26(重組抗LAG-3 ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)+漢斯狀(斯魯 [®] 單抗注射液)	轉移 ⁺ 結 腸 (mCRC)	II 臨床	—
13		HLX07(重組抗EGFR ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)	體	Ib/II 臨床	獲臨床 驗批准(美國)
14		HLX07(重組抗EGFR ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)	局部 或轉移 ⁺ 膚鱗狀細胞 (CSCC)	II 臨床	獲臨床 驗批准(美國)
15		HLX26(重組抗LAG-3 ⁺ 源 ⁺ 單克 ⁺ 隆 ⁺ 抗體注射液)	體 、淋	I 臨床	—

序 號	治 療 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
16	抗 腫	HLX26 (重組抗LAG-3 單克隆抗體注射液)+漢斯狀(斯魯 單抗注射液) ^註	非小細胞肺 (NSCLC)	獲臨床 驗批准	—
17		HLX51 (注射用重組抗 OX40 單克隆抗 體)	體 、淋	獲臨床 驗批准	—
18		HLX53 (抗TIGIT的Fc融合)	體 、淋	I 臨床	—
19		HLX60 (重組抗GARP 單克隆抗體注 射液)	體 、淋	I 臨床	—
20		HLX42 (靶向EGFR抗 體-新型DNA . 異 酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	獲臨床 驗批准	獲臨床 驗批准 (美國) ^註
21		HLX43 (靶向PD-L1抗 體-新型DNA . 異 酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	I 臨床	獲臨床 驗批准 (美國)
22		HLX60 (重組抗GARP 單克隆抗體注 射液)+漢斯狀(斯魯 單抗注射液)	體	—	I 臨床 (澳大利亞)
23		VT-101注射液	部鱗 、黑素和腺 體	獲臨床 驗批准	獲臨床 驗批准 (美國)
24		HLX04-O (重組抗 VEGF 單克隆抗 體注射液)	濕 年齡 關 黃斑變 (wAMD)	III 臨床	III 臨床 (國多心)
25	其	GC101	營養 型大 表 症(RDEB)	獲臨床 驗批准	—

註： 2023年12月，注射用HLX42用於

--	--	--	--	--

--

--

附表6—自研生物 似藥

序號	治療 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 腫	HLX11 (重組抗HER2結 域II 源 單克 隆 抗體注射液)	腺 新輔 (Neoadjuvant treatment of BC)	III 臨床 (國 多 心)
2		HLX05 (重組抗EGFR 鼠 合單 克 隆 抗體注射液)	轉移 結 腸 (mCRC)、 轉移 部鱗狀細胞 (HNSCC)	I 臨床
3		HLX13 (重組抗CTLA-4全 單克 隆 抗體注射液)	黑 素 、腎細胞 、結 腸 、肝細胞 、非小細胞肺 、 胸膜間 及 鱗狀細胞	I 臨床
			肝	獲臨床 驗批准
4		HLX15 (重組抗CD38全 單克 隆 抗體注射液)	多發 骨髓 (MM)	I 臨床
5	消 系統	精 鋅重組賴脯胰島素 合注 注射液(50R)	糖尿病	市 申
6		精 鋅重組賴脯胰島素 合注 注射液(25R)	糖尿病	市 申
7		司美 魯肽注射液	糖尿病	獲臨床 驗批准註
8		魯肽注射液	糖尿病	III 臨床
9		德谷胰島素注射液	糖尿病	I 臨床
10	其	HLX14 (重組抗RANKL全 單克 隆 抗體注射液)	骨質 鬆症(OP)	III 臨床 (國 多 心)

註： 2024年1月，司美 魯肽注射液用於糖尿病治 於 國境內 I 臨床研究。

截至報告 ，本集團 有累計32 通過或 為通過 製藥 致 的產品在 批國 藥品集 帶量採購 標 (附表7—集採 產品)，其 ， 批集採 結 於2024年3月起 施。對於納入集採的 量品種，本集團發揮多渠 營銷及精 生產的優 ，在 換量的同時強 集採產品的生命周 理， 積 推 增量產品通過集採路徑快速 入市場，有效平滑 量產品 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 稱	適應症	規 格	計價單位
1	4+7 圍	□ 磺酸氨氯地平片	高 壓		

序號	中選批次	藥品名稱	適應症	規格	計價單位
22	00批	注射用 美唑 鈉	金葡萄球菌、大腸菌、肺炎菌、變形菌(吡啶及吡啶)菌屬、消滅菌、鏈球菌屬、對本品敏感菌引起的感染：敗血症、肺炎、支氣管炎、張氏感時、肺炎、慢呼吸疾、繼發感、肺膿腫(肺膿腫)、膿胸、膽囊炎、膽囊炎、腹膜炎、腎囊炎、膀胱炎、腮腺炎、內感、附炎、旁組織炎、骨周圍蜂織炎、炎。	1g×10瓶／、 0.25g×10瓶／、 0.5g×10瓶／、 2g×10瓶／	
23		注射用 米 鈉	1、呼吸系統感：體炎、體周圍膿腫、支氣管炎、細支氣管炎、支氣管張氏(感時)、慢呼吸疾、繼發感、肺炎、肺膿腫；2、泌尿系統感：腎囊炎、膀胱炎；3、腹腔感：膽囊炎、膽囊炎、腹膜炎；4、腔感：腔膜炎、附炎、內感、腔死腔炎、旁組織炎；5、敗症。	0.25g×10瓶／、 0.5g×10瓶／、 1g×10瓶／	
24		鹽酸 多 因注射液	本品為局麻藥及抗心律失常藥。00用於潤麻醉、硬膜外麻醉、表面麻醉(包括在胸腔鏡檢或腹腔時作粘膜麻醉用)及神經導滯。本品可用於00心肌塞後00早和00心00過速，00可用於地黃00毒、心髒外科及心導00引起的00心律失常。本品對00心律失常通常無效。	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	08批	依 肝素鈉注射液	1、預靜脈、塞疾病(預靜脈內形成)，特00是骨科或普外有關的、形成；2、治形成的深靜脈、塞，伴或00伴有肺塞，臨床症狀重，00包括需外科或溶00治的肺塞；3、治00穩、00心絞及非Q波心肌梗死，00司合用；4、用於液透體外循環，止、形成；5、治00ST段高型心肌梗死，00溶、00聯用或同時經冠狀脈入治(PCI)聯用。	0.6ml: 6000AxaIU(預灌封)×2支／	
27		注射用哌 鈉 0 唑 坦 鈉	用於治00由檢出或為敏感細菌所致的全身和/或局部感。1、呼吸感；2、泌尿感(合感或單00細菌感)；3、腹腔內感；4、膚及軟組織感；5、細菌敗症；6、婦科感；7、氨基糖00藥物聯合用於00粒細胞減少症的病的細菌感；8、骨關00感；9、多種細菌合感。	2.25g(哌 鈉 2.0g 0 唑 坦0.25g)×8瓶／、 4.5g(哌 鈉 4.0g 0 唑 坦0.5g)×6瓶／、 4.5g(哌 鈉 4.0g 0 唑 坦0.5g)×5瓶／	
28		磷酸奧司 韋幹 0	用於成和2周及00兒童的型和00型流感治。用於1歲及1歲00者的型和00型流感的預。	0.36g×1瓶／	
29		注射用 哌酮鈉 0 坦 鈉	單獨用藥：哌酮／0 坦適用於治 由敏感菌所引起的00感：1、0、0呼吸感；2、0、0泌尿感；3、腹膜炎、膽囊炎、膽囊炎和其00腹腔內感；4、敗症；5、腦膜炎；6、膚和軟組織感；7、骨骼和關00感；8、腔炎、內膜炎、淋病和其00生殖感。 聯合用藥：哌酮／0 坦 其00抗生素聯合應用。	1g(1:1)×10瓶／、 2g(1:1)×10瓶／、 3g(1:1)×10瓶／	
30		呋塞米注射液	1、水腫00疾病；2、高壓；3、預00腎00能衰竭；4、高鉀症及高鈣症；5、稀釋00低鈉症；6、抗00尿激素00泌過多症(SIADH)；7、00藥物毒物00毒。	2ml: 20mg×10支／	
31		0 福平膠囊	1、0其00抗結藥聯合用於各種結病的治00治，包括結00腦膜炎的治。2、0其00藥物聯合用於麻風、非結00菌感的治。3、0萬黴素(靜脈)可聯合用於氧00耐藥葡萄球菌所致的重感。0福平0紅黴素聯合方 可用於軍團菌屬重感。4、用於無症狀腦膜炎奈瑟菌帶菌者，0消除鼻咽部腦膜炎奈瑟菌；但0適用於腦膜炎奈瑟菌感的治。	0.15g×100粒／瓶	瓶
32	00批	暫 貝 唑 鈉腸溶片	胃潰、十0指腸潰、合潰、流00炎、-0氏(Zollinger-Ellison)綜合症。	20mg×30片／瓶	瓶

2. 醫療器械與醫學診斷

報告內，醫療器械、醫學診斷部門現營收入人民幣4,386萬元，同比減少36.74%，主要由於新冠抗原、核酸檢測收入及非自有新冠產品海外銷售收入著降；包含新冠相關產品，同徑增長4.25%。報告內，醫療器械、醫學診斷部門現部門虧損人民幣-126萬元，同比減少人民幣647萬元；部門利潤人民幣-33萬元，同比減少人民幣804萬元。主要由於(1)新冠抗原、核酸檢測的影響：①對庫存產品及相關資產進行處置及計提減值準備，及②收入大幅減少導致相應的利潤影響；(2)醫學診斷非新冠產品的銷售達預期；(3)由於復銳醫科技(Sisram Medical)在英國、迪倫區域設立新銷售辦公、銷售轉銷模式及品牌大使項目的成本增加，對業績產生一段影響。

醫療器械

本集團醫療器械部門，已建形成醫美、呼吸健康、高值器械為核心的三大業務支線。

在醫美領域，附屬公司復銳醫科技(Sisram Medical)圍繞多元生態策略，不斷豐富產品線，持續推進全球營銷網絡建設。於報告內，復銳醫科技(Sisram Medical)向美市場推出先進波長鐳射設備Alma Veil™；將Soprano Titanium、Opus兩款經典產品推向新市場，激光輔助吸脂和膚緊致設備BeautiFill的兩項新增充配均獲得美國FDA認可；其代理的長效肉毒素Daxxify及高濃度透明質酸鈉產品Profilo(注射用透明質酸鈉溶液)的註冊申請獲美國藥局受理；2023年6月完成對英國銷售渠道的收購，現醫美部門的英國市場銷售佈局。此外，2024年1月與Prollenium建立略合作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技術的Revanesse注射填充產品系於德國、奧地利、瑞士、澳大利亞和新加坡多個市場的獨家銷售權。報告內，復銳醫科技(Sisram Medical)現收入359萬美元、淨利潤33萬美元(據復銳醫科技(Sisram Medical)本幣財務報表)，分別同比變1.41%、-17.50%。其中，銷售渠道收入同比增長，分別得於

美和中國市場的收入貢獻；淨利潤減少。由於中國、迪、日本區域市場處於銷售轉銷模式過渡，銷售費用和管理費用段增；另外，為提升品牌知名度新聘品牌大使，市場、營銷活動投入大，導致整體OPEX(Operating Expense)幅度高於收入增長幅度。

在呼吸康域，，毅(Breas)快新品推出持續優供應鏈，報告內銷售績現好增長，適用於醫用和用場的多能無呼吸機(包括Clearway2)在歐洲和美國市場的需求復增長。在深耕歐洲和美國市場的同時，，毅(Breas)持續大國展度，關呼吸機在中國境內獲批市，數項及關產品國產在快推進。

在高器，域，快聚集整合，通過「引入」「國造」，著建研發、生產、產品、營銷體系能。報告內，聯營公司復星「達奇機器」於中國境內及香港的機量共計55，國產「胸腹腔內窺鏡控系統」(屬四達奇系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、胸外科腔鏡)於2023年6月獲得國藥局國產醫器，註冊批准，於12月成首進機；附屬公司美Insightec正式簽署合作議，將於中國成立合資公司，推「磁波」腦部治療系統在中國境內及港澳市場的商展、臨床應用及研究；附屬公復知達聚焦能導域，快推進技產品新研發，關產品按計進入臨床驗和註冊批段。截至本公告日，復星的Ion支導作控系統(「Ion系統」)獲國藥局批准。Ion系統採用形狀感知技的機器，可通過支對肺外周病灶進行精準作。Ion系統在國的市，將幫更多肺者通過更微的方式獲得早的斷和治。

此外，醫器，在建立全球營銷網絡方面得積極進展。復銳醫科技(Sisram Medical)通過強數渠、銷結合的略及方式，持續展全

球市場；截至報告期，營銷網絡已覆蓋全球100多個國家和地區，銷售收入佔比進一步提高至78%。同時，貝格（Breas）營銷網絡已覆蓋歐洲、美國、中國、日本、印度和澳大利亞市場。

醫學診斷

報告期內新冠抗原、核酸檢測收入顯著，對醫學診斷收入及利潤短影響明顯。隨著新冠疫苗再成「國際關注的突發公共衛生事件」，醫學診斷重心向非新冠產品調整。報告期內，乙型肝炎病毒核酸檢測（PCR-熒光探針法）、心肌肌鈣T檢測（化學發光法）、腦鈉肽檢測（化學發光法）等產品及F-A 7000 Series流水線系統、生免聯機等新儀器續市。截至報告期，化學發光產品的腫瘤標物、激素、狀態腺能、心肌、肝、敏感數十種產品進入量產商階段，產品線的高速生免檢測儀、高速化學發光儀、高速生免體機、高速流水線、全自動工作站、全自動免疫組儀、Glycotest HCC Panel（早期肝癌診斷和分期）、細胞因子整組合、心腦等整組合、POCT呼吸檢測域數聯檢panel及免疫熒光層平面的數感病原體檢測panel臨床應用較高的診斷的研發正在積極推進。

同時，醫學診斷將持續推進整合和運營體系進程。截至報告期，除診斷產線外，醫學診斷在珠海、泰國、長沙等地完成基地的建設、能力的整合及組織團隊的整合，形成研發製造中心、差異化儀器研發平台、檢驗平台、製造基地的布局，為後續產能擴大、提高運營效率及經營質量起支撐作用。

3. 醫療健康服務

報告期內，醫療健康服務現營收入人民幣6,667萬元，同比增長9.73%；現期部損人民幣-201萬元，同比減少虧損人民幣421萬元；部潤為

人民幣-440 萬元，同比減少虧損；人民幣352 萬元，同比減虧的。原因是線下進一步聚焦、優化支出及藥集採購的本效。

截至報告，本集團控股醫機床位合計6,548張(包括醫控股醫機床位數)、持有8 聯網醫牌照。

醫心和域醫聯體方面，本集團通過持續建設醫科高度、推動集團體運營、推進醫機的線下線下體系、提供多層次差異化內涵、延伸基層，深耕大灣、長江重點域，形成域醫網絡佈局。報告內，本集團持續提科高度，成立重點專科委員會，通過「醫生集團」模式引入重點專科部專合夥團體落地控股醫機措施，持續提醫，多控股醫新增所在域地市級重點專科的建。報告內，佛山復星禪醫成為佛山首「港澳藥通」指醫機有5款國新藥，申通過批，蓋房、高壓、淋、高脂、適應症，獲批藥數量居「港澳藥通」批指醫機；廣新市醫廣藥科大達成略合作，海星兒童醫正式開深耕婦兒專科賽，徐星婦兒醫圍用戶需求新增多特科延伸域；星整形外科醫成為全國首成藥物和醫器，臨床驗(GCP)基地的社會辦醫醫機。

此外，報告內，本集團增強康復科的能，通過增持國控醫投(現更名為醫)6%的股權，本集團持有醫的股權比例增至51%、現控股。報告內，國控醫更名為醫，同時，推進新品牌建設新營銷平台。

線，提升康復行內的關注度和影響力；發展新數字應用；「區域多點」的佈局模式，探索區域康復醫療平穩模式。截至報告期，本公司醫務屬康復塊運營康復醫療機7、籌建康復醫療機6。

醫務方面，報告期內，本集團醫務康平穩「讓家庭更健康、讓生命更美好」為使命，為用戶提供全病程閉環式解決方案和醫藥保險融合的一站式康復管理。報告期內，包括佛山復星禪醫及其輻射醫聯體在內的多醫療機持續「HIS」(新式醫平穩)及互聯網醫SaaS，快速推廣大灣區域醫聯體線線一體化模式，持續擴大醫科及患者的覆蓋面；基於醫務運營及患者需求，不斷完善醫務解決方案，形成以專病患者為核心的全病程管理、便捷患者健康需求為核心的私人醫生、大型專科輻射圈為目標的專科點及能基層醫療機為重點的醫務工作多種模式，不斷逐步探索對外輸出能力，形成閉環。

保險方面，持續推進醫務及保險的向能。報告期內，本集團持續推進成員醫療機的商保運營體系建設，圍繞醫務中心和區域醫聯體的特科、醫務技，打造製作的保險新支方，讓更多專病患者享受特異醫務。另外，持續擴大技供應、深耕專病特，整合商保及醫務。

4. 醫藥 銷和零售

2023年，國藥控股 現營 收入 民幣5,965.70億元、同比增長8.05%，市場 額 速提， 模優 持續 現。2023年，國藥控股 現淨 潤 民幣150.10億元、歸屬於母公司股 的淨 潤 民幣90.54億元， 同比增長4.63%和6.19%。

報告 內，國藥控股的醫藥 銷 在疫 影響消除後 現快速復蘇， 現收入 民幣4,410.51億元，同比增長8.47%。國藥控股積 尋 新的細 市場和增長潛， 速 展 外基層廣闊市場，網絡 蓋能 持續增強，面向基層醫 機 和 售藥房的 銷 佔比穩步提。同時，國藥控股著 持 新 的發展，通過 建 模、合、專 的營銷 體 體系，持續 強營銷 的合， 斷提 新藥和原研 產品的供應鏈綜合 能。

報告 內，國藥控股器， 銷 塊積 適應帶量採購提速 面的變，消 疫物資在 績比較 內形成的基數影響，通過優 產品結、深 器， 網絡 蓋，持續推進 高質量發展。2023年，國藥控股器， 銷 現收入 民幣1,302.13億元，同比增長7.75%。

在藥品 售 域，國藥控股 斷 強 售 態的網絡布局和 域 蓋，重點提 對 地 及面向醫 機 的 蓋率，通過彙聚 售 心資源形成 模優， 專 理推 售 的 康可持續發展， 終提 接面向C端的 能。截至報告，國藥控股 售藥房店鋪總數為12,109，較2022年底合計淨增1,356。2023年，國藥控股藥品 售 現收入 民幣356.89億元，同比增長8.22%。

5. 融資

報告 內，本集團持續優 結 ，合理控 模和綜合融資成本， 通過多元 的融資渠 ，高效 握行 機會，保 長 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與整合，形成以現有產品及市場產品配套的專科、品牌、數碼及合規的線營銷體系。截至報告期，本集團在略市場、醫藥、大准入體系、醫藥略聯、品牌和市場推廣方面已建立全方位的支持體系。

四、報告期內主要經營情況

(一) 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	註1
銷售成本	21,595	23,170	-6.80	註1
銷售及市場開支	9,712	9,171	5.90	註2
行政開支	4,495	3,916	14.79	註3
信用減損損失	132	65	103.08	註4
其他收入	1,392	2,757	-49.51	註5
其他開支	832	2,965	-71.94	註5
財務成本	1,325	964	37.45	註6
籌資活動產生現金流量淨額	-1,336	4,428	-130.17	註7

註1：收入及銷售成本同比變動原因：「管理層認為，受疫情影響，全球經濟持續低迷」。

註2：報告期內銷售費用率為23.54%，較去年同期增加2.61個百分點。銷售費用率同比變動的原因包括(1)新冠相關產品收入大幅減少，但報告期內有團體和醫院、市場費用；(2)海外市場銷售費用增加，如斯魯克單抗注射液(PD-1抑制劑)在美國市場上市籌碼投入、復銳醫藥科技(Sisram Medical)的銷售轉銷模式及品牌大使項目的成本增加；以及漢斯狀(斯魯克單抗注射液)、穩穩(鹽酸凱普生片)新品的團隊投入。

註3： 係 成本、 費 增 ； 除新 購公司的影響，同 徑行政開支增 民幣296 萬元、增長7.56%。

註4： 係對 在減 迹象的應收款項計提減 準 所致。

註5： 係天津藥 非 心資產出售收 及藥師幫 金融資產公允 變 收 。

註60Tf1.14380TD()Tj/F181Tf1.14380T4.5380TD()Tj/F221837.962601.99259.9626100.0636544.70150TD0T

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

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

註1：醫器、醫斷營收入及營成本較年同減少，係報告內新冠抗原、酸檢測的收入及非自有抗疫產品海外銷售收入所致。含抗疫產品，醫器、醫斷營收入同比增4.25%。醫器、醫斷毛利率較年同，原因是年同非自有抗疫產品海外銷售的毛利率對較低。

註2：抗腫 及免疫 心產品的營 收入及營 成本均較 年增 ， 係該治
域新品 市所致；

註3：抗感 心產品的營 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。

註4： 國大 外地 和其 國 營 收入及營 成本 係海外市場對復必泰
(mRNA新冠疫)及其 新冠 關產品的需求大幅減少。

(2) 產銷量 表

主要產品	單位	生產量	銷售量	庫存量	生產量比 上年增減 (%)	銷售量比 上年增減 (%)	庫存量比 上年增減 (%)
漢斯狀 (斯魯 單抗注射液) (按100mg/瓶折)	萬瓶	43	24	6	11	225	-60
漢曲優 (注射用曲妥珠單抗) (按150mg/瓶折)	萬支	193	203	15	34	58	-49
漢 康 (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

註： 報告 內， 大產品為：漢斯狀(斯魯 單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單
抗)、漢 康(妥 單抗注射液)、肝素系 製 、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕
片)，其 ，肝素系 製 涉及多 型的產品，無法將 同 型的產品按照同
標準折合成 應的產銷量。

(3) 成本口 表

單位：萬元 幣種：口 民幣

行業情況						
行業	成本構成項目	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 (%)	本期金額較上年同期變比例 (%)
製藥	產品成本	14,090	65.25	13,840	59.73	1.81
醫器、口 醫斷 (註1)	產品及商 品成本	2,201	10.19	4,289	18.51	-48.68
醫口 康口	口 成本	5,231	24.22	4,945	21.34	5.78

單位：萬元 幣種：口 民幣

產品情況						
產品	成本構成項目	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 (%)	本期金額較上年同期變比例 (%)
抗腫及免疫口 心產品 (註2)	產品成本	1,566	11.11	1,076	7.77	45.54
抗感口 心產品 (註3)	產品成本	2,173	15.42	4,007	28.95	-45.77
口 及消系統口 心產品	產品成本	639	4.54	614	4.44	4.07
心口 系統口 心產品 (註4)	產品成本	1,042	7.40	1,364	9.86	-23.61
口 樞神經系統口 心產品	產品成本	107	0.76	101	0.73	5.94
原料藥和口 間體口 心產品	產品成本	910	6.46	921	6.65	-1.19

註1： 係報告 內醫 器、 醫 斷 收入 所致。

註2： 係報告 內漢斯狀(斯魯 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)銷售增長及新產品歐泰樂(普米司特片)、漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)、奧康澤(奈妥 坦帕洛 司瓊膠囊)的收入貢獻所致。

註3： 係報告 內復必泰(mRNA新冠疫苗)、捷 (茲夫 片)、 / 立樞(注射用 美唑 鈉)、賽 (注射用 米 鈉)的銷售減少所致。

註4： 係報告 內肝素系 製 海外市場銷售 所致。

(4) 銷售 戶及 供應商 況

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

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

3. 費用

報告 內，本集團銷售及 銷開支為 人民幣9,712 萬元；銷售費用率為23.54%，較 年同 增 2.61 點。銷售費用率同比變 的 原因包括(1)新冠 關產品收入大幅 ，但報告 內 有團 和醫 、市場 費用；(2)海外市場銷售費用增 ，如斯魯 單抗注射液(PD-1抑)在美國市場 市 籌 投入、復銳醫 科技(Sisram) 銷轉 銷模式及 品牌大使項 關的成本增 ； 及漢斯狀(斯魯 單抗注射液)、 穩(鹽酸凱普 生片) 新品的團 投入。

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

報告 內，本集團財 成本為 人民幣1,325 萬元，同比增 37.45%。財 成本的同比增 係報告 內美元 、 因素及計 負 模變 所致。

4. 研發投入

研發投入的會計處理

本集團將內部研究開發項 的支出， 為研究 段支出和開發 段支出。研究 段的支出，於發生時計入當 損 。開發 段的支出， 有在同時滿足 條 時，才能 資本 ， 成該無形資產 使其能夠使用或出售在技 具有可行 ；具有 成該無形資產 使用或出售的意圖；無形資產產生經濟 的方式，包括能夠證明運用該無形資產生產的產品 在市場或無形資產自身 在市場，無形資產將在內部使用的，能夠證明其有用 ；有足夠的技 、財 資源和其 資源支援， 成該無形資產的開發， 有能 使用或出售該無形資產；歸屬於該無形資產開發 段的支出能夠可靠地計量。 滿足 述條 的開發支出，於發生時計入當 損 。結合醫藥行 研發流程 及自身研發的特點，本集團在研發項 得 關批文或者證（ 據國 藥 局頒佈的《藥品註冊 理辦法》批准的「臨床 驗批 」、「藥品註冊批 」或者法 市場國 藥品 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 的研發支出；其餘研發支出， 作為費用 的研發支出。

研發投入情況表

單位： 萬元 幣種： 人民幣

本 費用 研發投入	4,346
本 資本 研發投入	1,591
研發投入合計	5,937
研發投入總額佔營 收入比例(%)	14.34
製藥 研發投入總額佔製藥 收入比例(%)	17.11
研發投入資本 的比重(%)	26.80
本集團研發 員的數量	3,491
研發 員數量佔本集團總 數的比例(%)	8.65

□ 況 明

報告 內，製藥 □ 的研發投入為 □ 民幣5,172 萬元，同比增長1.47%，佔製藥 □ 收入的17.11%。其 □，研發費用為 □ 民幣3,638 萬元，同比增 □ □ 民幣86 萬元，增長2.42%，佔製藥 □ 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 □ 產生的 現金流量淨額	3,414	4,218	-19.05	□ □ 係報告 內收入及經常 □ 收 減少的現金流影響。
籌資活 □ 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□□佔總資產比率為28.72%，而於2022年12月31日該比率□為27.18%，係按總計□銀行及其□□款除□總資產計□而得。

資產及負債狀況

單位：萬元 幣種：□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□□計量□其 變□計入損 的金 融資產—流□	1,888	1.66	929	0.87	103.23	註1
合同資產	146	0.13	—	—	100.00	註2
持有待售資產	—	—	420	0.39	-100.00	註3
□公允□□計量□其 變□計入損 的金 融資產—非流□	1,040	0.92	2,389	2.23	-56.47	註1
於合營企□□投資	79	0.07	231	0.22	-65.80	註4
指 為□公允□□計 量□其變□計入其 □全面收 的股權 投資	53	0.05	15	0.01	253.33	註5
□□產、廠房和設□	20,846	18.38	15,719	14.68	32.62	註6
使用權資產	4,248	3.75	2,837	2.65	49.74	註7
遞延所得稅資產	624	0.55	443	0.41	40.86	註8
應□稅項	251	0.22	619	0.58	-59.45	註9
租賃負□—流□	330	0.29	184	0.17	79.35	註10
租賃負□—非流□	2,050	1.81	745	0.70	175.17	註10

註1： 係報告 內持有的金融資產股 變 ，及藥師幫 金融資產因 市、部 出售由「 公
允 計量 其變 計入損 的金融資產—非流 」轉入 因素所致

註2： 係報告 內合同項 應收款增 所致

註3： 係報告 內天津藥 股權 成處置所致

註4： 係報告 內合營公司損 佔所致

註5： 係報告 內金融資產公允 變 所致

註6： 係報告 內新收購附屬公司及在建 程轉固影響所致

註7： 係報告 內新併購附屬公司的影響所致

註8： 係報告 內附屬公司新增的遞延所得稅資產所致

註9： 係報告 內附屬公司稅費支 增 所致

註10： 係報告 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 況及 績

(1) 重 附屬公司經營 況及 績

單位： 萬元 幣種： 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	藥品研發 製造	197	7,620	6,070	5,498	881	813
萬 醫藥	藥品研發 製造	480	7,691	4,669	8,117	907	821
復 漢霖 (註1)	藥品研發 製造	543	9,904	2,192	5,395	567	546
Gland Pharma (註2)	藥品研發 製造	適用	10,675	8,526	4,207	571	395
藥	藥品研發 製造	285	2,147	1,400	1,114	349	307

註： 數據含 估增 及 估增 攤銷。

註1： 復 漢霖的數據係 據國 財 報告準 編製。

註2： Gland Pharma的數據係 據 度公 會計準 編製。

(2) 其 附屬公司 況

單位： 萬元 幣種： 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 (註1)	醫	50	3,857	2,012	2,348	102
復銳醫 科技 (Sisram Medical) (註2)	醫 器, 研發 製造	適用	4,345	3,326	2,533	232

註1： 佛山復星禪 醫 的數據含 估增 及 估增 攤銷。

註2： 復銳醫 科技(Sisram Medical)的數據係 據國 財 報告準 編製。

2. 利潤、投資收益對本集團淨利潤影響達10%以上股公司的經營情況及業績

單位：萬元 幣種：人民幣

公司名稱	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. 報告內得和處置附屬公司的情況，包括得和處置的的、方式及對本集團整體生產經營和業績的影響

(1) 報告內得附屬公司的情況

報告內得的附屬公司對本集團生產和業績的影響如下：

單位：萬元 幣種：人民幣

公司名稱	取得方式	併購日
------	------	-----

Cenexi^{註1}

(2) 報告 內處置附屬公司的 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

註： 述公司自報告 至處置日淨 潤合計為 人民幣-12 萬元。

(四) ■ 工及薪酬 度

截至報告 ，本集團共有員 40,370名。本集團的 員政 按照 績表現、 作經驗及外部市場薪酬水準而 。

董事會關於本集團未來發展的討論與 析

一、行業格局和趨勢

2023年，中國醫藥醫行處於復增長段，挑戰和機。在市場需求端及支端，社會老齡進程速、疾病帶來的負擔重，而著居民康意識的持續提，政府關注康繼續大對公共生及醫生的投入，從政端鼓新研發、發展新治技、高端醫國產，中國醫康市場保持長、穩的增長態；著社會老齡及治技的發展，疾病在變，腫及免疫系統疾病的發病率、斷率持續，慢病群繼續大，臨床治在大的滿足間，這驅因素將鼓本土企堅地走新轉型路，給者提供更有效、更可負擔的新治段。在產政方面，國引導和鼓企在略新產層面持續進行級和結優，將高新作為標，現本土醫藥產的整體轉型，促進高質量發展。在支政方面，國醫保錄持續，使新產品更快地納入，體現新可及及可支的政導向；常態度施藥品集帶量採購，持續大高醫用耗集帶量採購圍，為醫保支進步騰出間，速新產品的醫保蓋。政持續新、模、國的國內醫藥企集團的長康發展。

通過行更、標準、專發展，行集中度繼續提，產持續級，短免會對本土企帶來轉型過程的經營壓和挑，但長來看有於龍企及新體的快速發展。另方面，全球經濟環境在確，然本土企的全球展面臨多重挑，但具有強大自新能的企然擁有國的發展間。

二、公司發展戰略

本集團將堅持「促進人民健康」為使命，秉承「持續創新、樂於健康」的經營理念，以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目標，堅持「創新轉型、整合運營、穩步增長」的發展戰略，不斷加強核心競爭力建設，不斷提升經營業績。在創新和國際化方面，本集團將在不斷增強自研能力的同時，繼續通過可引進和深度合作模式銜接全球最新技術，推動轉行落地，促進本集團的創新轉型和國際化發展。在生產運營層面，加強生產製造體系升級和優化：持續提升供應鏈管理；推動本集團生產資源的整合，向明星產線集聚；以智能工廠為標準，新建製藥和原料藥生產基地，為新市場品種和重點品種提供產能保障。同時，持續推進企業數字化、綠色化轉型升級。

三、經營計劃

2024年，本集團將持续提升研發效率、加速實現市場產品的商業化，內部運營進一步提質增效。在研發方面，本集團將深耕境內市場，拓展國際市場，圍繞在較大滿足需求的熱心治療領域產品、技術展開針對性佈局，提升研發效率，優化產品結構。經營管理效率提升方面，本集團將積極推進精益運營、降本增效和資產量，優化財務結構，夯實本集團長穩發展的基礎。

為實現上述經營目標，具體戰略和行動包括：

製藥

2024年，本集團將繼續貫徹「4IN」戰略，提升創新研發能力，大力發展戰略產品，拓展全球市場機會，優化資產配置，提升研發和運營效率。

在新藥研發方面，將繼續優化研發戰略，聚焦優質資源，保障重點項目推進，同時全面

、腎病)和樞神經(爾茲海默症、帕金森病) 域的佈局；同時積極推優質產品出海，推進全球同步開發。在營銷端，推銷組織一級，通過大准入體系和一新全域營銷，強產品生命週理，大一新產品的商，著造十億級重磅產品矩。

成熟產品及製造，在帶量採購、掛網治理、聯、行、腐、全球供應鏈重因素影響，通過推整合、資源共、同新、優、精理，提心競爭和經營績；在研發方面，圍首、高及差異產品、改型新藥進行研發立項，高效推進在研產品，佈局原位凝膠、微片、溶膜、吸入製、緩控釋、高端／難製，形成差異研發佈局。在運營方面，統籌產佈局，提原料製體，佈局特原料藥、新技平，強原料藥國註冊及營銷體系能建設，全面提運營效率，造成本先優，重點推肝素產的整合國、同。在營銷方面，積極應對集採，快營銷模式轉型，持續深耕國市場，斷強對美國市場的佈局，同時，對於非洲、新市場，通過略佈局，現快速突破，全面推進全球佈局形成域聚焦，外延併購快國市場展。在組織和才方面，強專和理才的儲和建設，建立聚、敏捷、精緻組織，推略落地，造具有國競爭的製藥產鏈。

疫，將繼續豐細菌疫、病毒疫及新疫技平的產品組合；將積極推進13肺炎球菌結合疫(多結合體)III臨床，快推進四流感疫市進度有序推進線略疫產品的研發；同時強自研發及開放式合作，強疫技平，心競爭，持續推進疫產關產能質量體系提。

醫療器械與醫學診斷

2024年，醫療器械公司將繼續聚焦醫美、呼吸健康、專科醫療三大賽道，系統提升營銷、產品和服務，進一步推動醫療器械公司的專科、國際化和品牌建設。其中，醫美領域將強多元生態，全球網絡深度覆蓋，內生外延並重，鞏固加強全球領先地位；呼吸健康領域將加速整合提效、數字化能力、國際本土化發展，領導品牌；專科醫療領域將強專科營銷，通過合作引入「國際製造」結合，打造專科領域優勢品牌。

醫學診斷公司將在產品矩陣建設方面繼續深耕，產品線組合佈局，加速檢驗中心驗收、平穩、免疫組合、基因組合產品的上市進程，提升醫學診斷整體方案提供的能力；同時，推進戰略賽道、新技術的開發、引進國際本土化的落地、佈局，在應用領域形成閉環，提升產品線的創新，同時，聚焦感染、腫瘤、婦幼生殖、消癌、中樞神經領域，進一步豐富產品及方案組合，為用戶提供整體解決方案。此外，還將進一步提升精確、整合式運營，著力擴大渠道理系的擴大及高層級用戶的到達。

醫療健康服務

2024年，醫療健康公司將基於現有優勢領域，進一步夯實醫生資源體系，專科能力以及基於病程的全生命週期管理體系；持續加強醫療健康商業保險的合作深度和廣度，提升商業保險在醫療健康領域的覆蓋度，加速發展醫藥保險融合的一站式健康管理；持續加強核心能力建設，特別供應鏈體系、提升體系運營效率；同時，基於數字平台持續深耕，醫療線線線體，探索發展港澳地區及國際醫療的能力。

醫藥 銷與零售

2024年，本集團將繼續支持和推動國藥控股在醫藥、器械、銷的整合快速增長，不斷大其在醫藥、器械、流通行的先優。

融資

2024年，本集團將繼續發展境內外多層次的融資渠道，優財結，合理控模和綜合融資成本。著本集團內生式增長的不斷深入，產整合的穩步推進，2024年本集團預計在產能增、廠房、GMP建設、醫改、建方面的投入。資金來源於自有資金、經營活動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、可能面的險

(-) 產業政調整

醫藥行是國政影響深的行，涉及國醫保、生康、藥品、和信、科技和知識產權多部委和機。著藥品生產製造、醫生和醫保域關改革的持續深入，醫藥康市場局處於烈變當，新轉型、產整合、商模式轉型可免。在「醫聯」發緊的大環境，國和地方的藥集帶量採購、合理用藥和限輔用藥政、醫費用增速控、醫保支方式和支整、基藥錄整、國醫保錄向比高的新藥斜、生物全和環保系新政的施及推進，關係整醫藥行的生產成本和水平，行競爭局持續翻新。

在醫器械斷方面，政鼓勵企資源整合優，同時將新作為發展重點，對高端醫器械新支持度大，臨床產品技水平持續提；醫高耗

集量採購帶來流通領域較大變革；程能、網絡醫設和模式需求明確；財政加大基層醫設配置，公共衛生體系和應急機建設的需求對行推明。

在醫域，社會辦醫如何通過和導地位的機強合作、錯位發展、同展康新域，需更多略和多元考。

對此，本集團將關注研究關行政走，及時握行發展變趨，持續提高經營管理水平，充低因政變引起的經營風。

(二) 市場 險

著醫體改革的深入，國繼出「量掛鉤、質量致」為導向的集標、藥品及差的理度和藥品流通環理的暫行辦法，對入政府圍的藥品進行全面整。

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。著國入ICH(用藥品註冊技求國、會議)及國內藥品批度步國接軌，推更多的新藥速市，本土新藥企的內部競爭日趨激烈，同時還面臨國藥企的競爭壓。此外，本土藥企的新產品在海外市場的開發和市面臨投入大、求夠熟方面的挑。在製藥方面，著醫保控費政趨緊、製藥致的推及集量採購政的施，原本數量眾多、市場散、市場集中度較低的製藥行現狀將被破，行集中度將得進步提。著供給改革的推，製藥產品市場額及潤間將被進一步壓縮。

此外，本集團在美國為主要的海外市場，製藥競爭激烈，藥品機械對生產質量的要求日趨嚴格，這因素成為國際化過程中的不可避免的風點。而在非洲的新市場，越來越多的製藥企業進入競爭，政府標的壓力增加，競爭風日趨增強。

對此，本集團將把握行業發展變態趨勢，堅持創新研發，持續豐富產品線、優化產品結構、提升研發效率；同時，在生產上提升模塊效率，提質增效；營銷上逐步擴大市場開拓度，提高產品力，擴大市場覆蓋度。

(三) 業務與經營風險

1. 藥品研發風險

藥品從研發上市經歷臨床研究、臨床試驗、申報註冊、獲准生產過程，具有投入大、周期長、風險高特點，易受到不可預測因素的影響。此外，藥品研發與市場需求匹配、或新藥上市後因競爭等因素導致銷售額下降，均可能影響研發投入的收回和經濟效益的實現，進而對本集團的盈利水平和發展造成影響。

對此，本集團將繼續加強立項及早研能建設，樹立精確研發的流程理念，科學執行Go/No-go決策，配合有效的獎勵機制，提高研發效率與產出；此外，將進一步加強BD臨床註冊能力建設，引進開發臨床新高、新屬強的產品線，加快新產品的獲批上市；同時，藉包括自研在內的多種模式，積極探索全新技術和新靶點的佈局，展現技術平佈局。

2. 產品／質量控制風險

藥品、醫療器械及診斷產品作為一種特殊商品，其質量受到全社會的關注，本集團在質量管理方面的大理度和技術改造投入度，附屬公司的工藝技術水平得到明顯提升，但由於醫藥產品生產環節較多，或可能由於原料、生產、運輸、儲存、使用等原因而產生質量問題。同時，

然本集團對藥品、醫器及斷產品的採購、庫、製、銷售環按照GMP求應的理辦法成立理機確保法經營，但在經營過程在關運營體因理各種原因而遵有關法律法而被處罰的可能。

醫可能面臨醫故或糾紛風，其包括失、醫生、治檢測設故造成的醫投及糾紛。如來發生較大的醫故，將可能導致本集團面臨關償和損失的風，會對本集團醫機的經營績、品牌及市場聲譽造成影響。

對此，本集團將持續堅持產品全生命周的質量風理，執行質量全理機和藥物警機，將繼續精運營為段；對於醫康，在追求發展的同時，著於科建設的強及運營質量的提。

3. 全、環保風

生產型企在生產過程還面臨全、環保風，在藥品、醫器及斷產品生產過程可能會由於原料藥涉及品，在、運、及使用過程作當或維措施位，發生全生產故。而在產品生產過程或醫提供過程產生的廢渣、廢、廢液及其物，處理當可能會對周環境造成影響，可能影響本集團正常生產經營。然本集團按照有關環保法、標準，對物進行治理和排放，但著社會對環保意識的斷增，國及地方政府可能在將來頒佈更高標準的環保法律法，使本集團支更高的環保費用。

對此，本集團將通過持續強全生產理、強員培、落關全生

產措施，合理控 風 。同時，將通過重 履行環境保 的社會責 ， 大環保投入，確保環保設施的正常運轉，保證達標排放。

(四) 理 險

1. 國 風

在歐美高通 背 ，美國於2022年出 《通 減法 》、歐 發佈 項 快 新藥 市註冊的法 草 ，對 國企 走出 提出 成本、 新競爭、 門檻 新 。同時， 能 技 的應用， 進入各國 野，如美國FDA就AI/ML(能／機器 習)在藥物研發和生物製品 的應用發表 文 ，重 關 路。

另外，在國 發展 略的 施過程 ，本集團可能面臨對海外 市場環境 夠熟 、海外 戶需求 國內 戶需求 同、部 國 施貿易保 。同時， 著全球銷售網絡進 步 展、銷售 模進 步 大、 圍進 步 展，對本集團的經營和 理能 將提出更高的 求。 本集團的生產經營、市場營銷、質量控 、風 理、合 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 應的經營和 理風 。

2. 併購重組帶來的風

在併購整合過程 ， 可能 在 的法律、政 、經營風 ，收購 成後對本集團的運營、 理方面 會提出更高的 求，如併購 產生 同效應，可能會對本集團的經營 績造成 影響。

(五) 匯率波 險

著本集團國 略的推進 施，經營所轄 域 斷 大， 外幣結 的採購、銷售 及併購 比重 斷 。匯率的變 將影響 外幣計 的資產、負 及境

外投資體的影響，間接引起本集團期間收入或現金流量的變動，隨著匯率市場改革的深入，人民幣與其他可兌換貨幣間的匯率波動較大，面臨在外匯結算過程中的匯率波動風險。

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

(六) 不可抗力 險

重大自然災禍及突發性公共事件可能會對本集團的財產、人員造成損失，也有可能影響本集團的正常生產經營。

對此，本集團將加強對可抗風險的預測，建立全面應急處理機制，可能降低可抗事件可能給經營帶來的負面影響。

其他事項

一、公司債—註冊獲中國證監會批覆

2023年10月12日，中國證監會出具《關於同意上海復星醫藥(集團)股份有限公司向專項投資者公開發行公司債註冊的批復》(證監許可[2023]2312號)(「批覆」)，同意本公司關於向專項投資者公開發行面額總額不超過人民幣80億元公司債的註冊申請。批復自中國證監會同意註冊之日起24個月內有效，本公司在註冊有效內可發行。

截至本公告日，無任何公司債根據批復獲發行。

二、公司債—摘牌

2023年8月，上海復星醫藥(集團)股份有限公司2018年公開發行公司債(000000)(18復藥01)成餘本金人民幣745.001萬元及後續發行的兌現牌。

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／或通過一致行動人）計劃自2023年9月13日（含當日）起的12個月內通過（包括但不限於）證券交易所集中競價或大宗交易、協議轉讓等方式機增持本公司股份（包括A股及／或H股），累計增持總金額折合人民幣不低於100萬元⁴（其增持A股的總金額不低於人民幣100萬元）、累計增持比例不超過截至2023年9月13日本公司發行股份總數（2,672,156,611股，下同）的2%（在滾動12個月內增持本公司股份數量不超過本公司發行股份總數的2%）（「增持計劃」）；復星高科技及／或一致行動人在增持計劃實施期間及法定限內減持所持有的本公司股份。

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

四、2022年限性A股股票激勵計劃

據2022年11月29日本公司舉行臨時股東大會、A股類別股東會及H股類別股東會決議通過的2022年限性A股股票激勵計劃和上述臨時股東大會及類別股東會授權，於2023年9月1日，董事會及監事會決議自2023年9月1日作為預留授予的授予日、人民幣21.29元／股作為預留授予的授予價格，向94名預留授予激勵對象授出合共417,600股限售A股。除14名預留授予激勵對象（合計獲授46,000股限售A股）自放棄預留授予，80名預留授予激勵對象接納認購預留授予向其授出的合計371,600股限售A股。該項新增發行股份於2023年9月21日於中國證券登記結算有限責任公司上海分公司完成登記。

因10名首次授予激勵對象出現退休及職齡限制A股激勵計劃的回購註銷情形，於2023年9月27日，董事會及監事會決議同意本公司收回原計劃的該10名激勵對象獲授但尚未解除限售的合計129,500股A股限售股票所對應的2022年度現金股

⁴ 其港幣兌人民幣匯率按有關增持當日中國人民銀行公佈的港幣兌人民幣匯率中間價折。

，由本公司回購註銷該A股限售股票，回購總款共計人民幣2,769,052.98元。關股於2023年11月23日成股回購註銷。

五、2022年H股員工持股計劃

據2022年11月29日本公司行臨時股大會議通過的2022年H股員工持股計劃和上述臨時股大會授權，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，向94名預留授授對象授出合共H股員工持股計劃預留授額8,990,000。於2023年9月22日，鑒於14名預留授授對象自放棄預留授，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名首次授持有出現退休及職情形，董會決議同意H股員工持股計劃理委員會收回該10名首次授持有獲授但尚歸屬的共計2,770,000H股員工持股計劃額。

回購、出售或贖回本公司上市證券

2022年限 性A股股票激勵計劃

2022年限 性A股股票激勵計劃於2022年11月29日舉行臨時股東大會、A股 股會及H股 股會獲本公司股 批准。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、 民幣21.29元／股作為預留授 的授 ，向94名預留授 激 對象授出合共417,600股限 性A股。除14名預留授 激 對象（合計獲授46,000股限 性A股）自 放棄 預留授 ，80名預留授 激 對象 接納 購預留授 向其授出的合計371,600股限 性A股。該 新增發行股 於2023年9月21日於 國證 結 有限責 公司 海 公司 成股 。

於2023年9月27日，因10名首次授 激 對象出現退休及 職 限 性A股激勵計劃 的回購註銷 形，董 會及 會決議同意本公司回購註銷該 10名激 對象 獲授但尚 除限售的共計129,500股A股限 性股票，回購總 款共計 民幣2,769,052.98元。 關股 於2023年11月23日 成股 回購註銷。

「21復藥01」公司債 回售

「21復藥01」 始發行額為 民幣1,600 萬元。 據《 海復星醫藥（集團）股 有限公司2021年公開發行公司 （ ） 集 明 （面向專 投資者 設 財 庫 有

遵守企業 治守

作為 股 於香港聯 所及 證所 市的公司，本公司 遵 關法 、香港 市 、《 海證 易所股票 市 》及公司章程 。本公司致 持續改 企 治 ，優 其內部 理 控及 經營 改 本公司 企 治。

本公司 企 治常 企 治 所載 原 及 條文為基礎。於報告 內，本公司 企 治 所載 全部適用 條文。

證— 交易之標準守

本公司 採納標準 ， 面 作為有關證 易 行為 。

經向董 作出特 後，全體董 確 彼 於報告 內 遵 標準 及 面 所載準 。

審計委 會審 年度業績

本公司 計委員會 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 股 為每股 民幣0.27元(稅)，該建議 待股 於應屆股 周年大會(「股東 年大會」) 批准方可生效。待股 於股 周年大會批准後，2023年 股 預 將 於2024年8月31日派 合資 股 。

本公司將向股 適時 發載有(其 包括)有關股 周年大會及建議派發2023年 股 進 步資料的通函。

股東 年大會及暫停辦理H股股份過戶登記期

本公司將會儘快 排應屆股 周年大會時間， 據香港 市 及公司章程的 公佈及向股 、發本公司應屆股 周年大會通告。本公司將於將 發的股 周年大會通告或另行 發公告 公佈暫 辦理H股股 過戶 間。

登年度業績及年報

本公告於本公司網站 (<http://www.fosunpharma.com>) 及香港聯交所網站 (<http://www.hkexnews.hk>) 刊載。2023年年報將於適當時機刊發，並將於本公司及香港聯交所網站供刊載。

釋義

於本公告內，除非文義另有所指，否則下列詞彙的涵義載列如下。

「2022年H股員持股計劃」或「H股員持股計劃」	指	本公司2022年H股股票員持股計劃
「2022年限額A股股票激勵計劃」或「限額A股激勵計劃」	指	本公司2022年限額A股股票激勵計劃
「2023年每股派息」	指	截至2023年12月31日止年度每股派發人民幣0.27元(稅前)的股息
「A股」	指	本公司每股面值人民幣1.00元的內資股，於證交所上市及買賣
「ADC」	指	Antibody-drug Conjugate (抗體藥物聯物)
「Alma HK」	指	Alma Hong Kong 2023 Limited，一間於香港成立的公司，為本公司的附屬公司
「Alma Lasers」	指	Alma Lasers Ltd.，一間於中國成立的公司，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
「奧鴻藥業」	指	錦奧鴻藥業有限責任公司，為本公司的附屬公司
「BIC」	指	Best-in-class (同類最佳)

「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，間於瑞典成立的公司，為本公司的附屬公司
「 證 所」	指	BSE Limited (證 易 所)
「CDMO」	指	Contract Development and Manufacturing Organization (醫藥合同製研發生產企)
「Cenexi」	指	Phixen, société par actions simplifiée，間於法國成立的公司，截至報告，為本公司的附屬公司
「企 治 』	指	香港 市 附錄C1所載《企 治 』
「美 』	指	美 』 ()國 貿易有限公司，為本公司的附屬公司
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control (成 生產和控)
「CMO」	指	Contract Manufacture Organization (醫藥合同 製生產企)
「 條文」	指	企 治 項 的 條文
「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 於香港聯 所 及 證所 市及賣
「控股股 』	指	具有香港 市 所 的涵義
「 國證 會」	指	國證 督 理委員會
「董 』	指	本公司董 』
「DTP」	指	Direct to Patient (接面向病)
「歐 』	指	歐洲聯
「FIC」	指	First-in-class (同 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 特金」	指	復星 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 接全資附屬公司， 為本公司的控股股
「復星國 」	指	復星國 有限公司， 間於香港成立 於香港聯 所 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
「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，截至報告 ，由 廣 先生及 群斌先生 持有85.29%及14.71%權 ， 為本公司的控股股
「復星凱特」	指	復星凱特生物科技有限公司，為本公司的合營公司
「復 知達」	指	海復 知達醫 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 市的公司(股 號：GLAND)，為本公司的附屬公司
「GMP」	指	Good Manufacture Practices(藥品生產質量 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 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 民幣1.00元的境外 市外資股，於香港聯 所 市及 港幣 賣
「香港」	指	國香港特 行政

「國藥局」	指	中國藥品监督管理局
「印度證交所」	指	The National Stock Exchange of India Limited (印度國證交所)
「PCT」	指	Patent Cooperation Treaty (專合作條約)
「POCT」	指	Point-of-Care Testing (即時檢驗)
「Prolenium」	指	Prolenium Medical Technology，一間於美國成立的公司
「中國」	指	中華人民共和國
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	自2023年1月1日起至2023年12月31日止12個月
「限額A股」	指	本公司根據2022年限額A股股票激勵計劃的條款和條件，授與激勵對象一定數量的A股股票，該股票設置一定的限售期，在達到解除限售條件後，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
「復漢霖」	指	上海復漢霖生物技術股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份編號：02696)，為本公司的附屬公司
「證交所」	指	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	海康醫藥科技有限公司，截至報告期，為本公司的附屬公司
「股」	指	股持有
「股」	指	本公司股本每股面值人民幣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責任公司，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
「復銳醫 科技 (Sisram Medical)」	指	復銳醫 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 堅合眾國、其國土及屬地、美國 何 及哥 比 特
「美國FDA」	指	U.S. Food and Drug Administration
「美元」	指	美元,美國法 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 生組織)
「WHO PQ」	指	World Health Organization Prequalification(界 生組織預 證)
「面 』」	指	《 海復星醫藥(集團)股 有限公司董 /有關 員進行證 易的面 》
「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，截至報告 ，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 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 群島成立並於香港聯交所上市的公司(股
票編號：09885)

「%」 指 百分比

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
以芳

中國，上海
2024年3月26日

於本公告日，本公司執行董事為吳 先生、王可心先生、關 女士及文德 先生；本公司非執行董事為 先生、姚方先生、徐 先生及潘 先生；本公司獨立非執行董事為 玲女士、湯谷 先生、王全弟先生及余 山先生。

* 供識