

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



**Simcere Pharmaceutical Group Limited**

**先聲藥業集團有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

## 截至2024年12月31日止年度之全年業績公告

先聲藥業集團有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司連同其附屬公司(統稱「本集團」)截至2024年12月31日止年度(「報告期間」)的合併財務業績，連同2023年的比較數字。報告期間的合併財務報表已獲本公司審計委員會(「審計委員會」)審閱及經本公司核數師畢馬威會計師事務所審核。

## 財務摘要

截至2024年12月31日止年度：

- 本集團收入人民幣66.35億元，較2023年人民幣66.08億元增長0.4%。
- 創新藥業務收入人民幣49.28億元，佔總收入的74.3%，較2023年人民幣47.56億元增長3.6%。
- 本集團收入主要來自業務聚焦的治療領域。其中，神經科學領域收入人民幣21.74億元，佔總收入的32.8%，較2023年人民幣19.69億元增長10.4%；自身免疫領域收入人民幣18.11億元，佔總收入的27.3%，較2023年人民幣14.15億元增長28.0%；抗腫瘤領域收入人民幣12.98億元，佔總收入的19.6%，較2023年人民幣15.76億元下降17.6%；其他領域收入人民幣13.52億元，佔總收入的20.3%，較2023年人民幣16.48億元下降18.0%。
- 歸屬於本公司權益股東的利潤人民幣7.33億元，較2023年人民幣7.15億元增長人民幣0.18億元，增幅2.6%。
- 經調整歸屬於本公司權益股東的利潤<sup>1</sup>人民幣10.18億元，較2023年人民幣7.19億元增長人民幣2.99億元，增幅41.6%。本集團將經調整歸屬於本公司權益股東的利潤界定為對下列項目作出調整的歸屬於本公司權益股東的利潤：(i)以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現(虧損)/收益淨額；(ii)贖回負債的利息費用；(iii)出售附屬公司的權益的收益淨額；及(iv)上述項目的相關所得稅影響。

<sup>1</sup> 為了對按照香港財務報告準則呈列的財務資料進行補充，本集團亦使用經調整歸屬於本公司權益股東的利潤作為非香港財務報告準則指標，該指標屬於未經審核性質且並非香港財務報告準則規定或根據香港財務報告準則呈列。

## 業務摘要

本集團致力於構建聚焦神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域內的產品組合。截至2024年12月31日止年度及直至本公告日期，本集團達成以下主要里程碑及成就：

本集團已進入商業化階段的創新藥擴展至八款，其中新增兩款創新產品於中國獲批上市，包括：

- 恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)，適應症為與FOLFIRI方案聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的轉移性結直腸癌(「mCRC」)。
- 先必新®舌下片用於改善急性缺血性腦卒中(「AIS」)所致的神經症狀、日常生活活動能力和功能障礙；同時，有望與本集團已上市的先必新®注射劑組成序貫療法，進一步加強協同效應利於患者在院內院外獲得完整療程。

本集團有三項新藥上市申請(「NDA」)已獲國家藥品監督管理局(「NMPA」)受理，包括：

- 恩澤舒®，新一代重組人源化抗血管內皮生長因子(抗VEGF)兔源單克隆抗體，用於含鉑化療治療失敗的復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。
- 科唯可®，一種雙重食慾素受體拮抗劑(「DORA」)，用於改善慢性失眠障礙成年人群的夜間睡眠，還可改善患者的日間功能。
- 瑪氬諾沙韋片<sup>1</sup>，一種抗流感聚合酶酸性蛋白(PA)核酸內切酶活性的抑制劑，用於治療成人及青少年無併發症的甲型和乙型流感。

本集團在國家醫保藥品目錄(「NRDL」)覆蓋領域實現進一步拓展：

- 於2024年新增兩款產品科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)及恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)成功納入NRDL，先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)成功續約NRDL。

<sup>1</sup> 為商業化權益品種。

本集團研發管線陸續進入收獲關鍵期，新增三項新藥分子處於III期臨床研究階段，包括：

- SIM0270，一款具有透過血腦屏障特性的第二代口服選擇性雌激素受體降解劑(「SERD」)，用於CDK4/6抑制劑治療後的ER+/HER2-局部晚期或轉移性乳腺癌。
- TGRX-326<sup>1</sup>，最新一代治療ALK/ROS1融合基因陽性驅動的非小細胞肺癌(「NSCLC」)原創1類新藥。
- 樂德奇拜單抗，一種靶向IL-4R $\alpha$ 的全人源單抗，用於治療特應性皮炎及哮喘等Th2相關炎症性疾病。

本集團持續擴展已上市品種新適應症，包括：恩度<sup>®</sup>的惡性胸腹腔積液及恩維達<sup>®</sup>的NSCLC。

本集團加速推動自研管線進入臨床，多款產品進入POC數據關鍵期。截至本公告日期，新增PCC分子七項<sup>2</sup>，新增新藥臨床試驗申請(「IND」)獲批八項<sup>3</sup>，達成FPI/FIG十項<sup>4</sup>，LPI五項<sup>5</sup>。

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

<sup>2</sup> 新增臨床前候選化合物(「PCC」)共七項，分別為SIM0609、SIM0610、SIM0562、SIM0708、SIM0709、SIM0711、SIM0811。

<sup>3</sup> 新增IND獲批共八項，分別為先諾欣<sup>®</sup>(12-17歲COVID-19，2024年1月)，SIM0501(晚期惡性實體瘤，2024年1月)，瑪氣諾沙韋(兒童流行性感冒，2024年2月)，SIM0500(復發或難治性多發性骨髓瘤，2024年3月，美國；2024年3月，中國)，SIM0506(實體瘤，2024年4月)，SIM0508(晚期實體瘤，2024年8月，中國，美國)。

<sup>4</sup> 達成首次人體試驗(「FIG」)共三項，分別為SIM0501(晚期惡性實體瘤，2024年3月)，SIM0500(復發或難治性多發性骨髓瘤，2024年5月)，SIM0508(局部晚期/轉移性實體瘤，2024年12月)；達成首例患者入組(「FPI」)共七項，分別為SIM0237(NMIBC，I期，2024年1月)，先必新<sup>®</sup>舌下片(卒中後認知功能障礙，II期，2024年4月)，樂德奇拜單抗(成人/青少年特應性皮炎，III期，2024年7月；成人/青少年哮喘，III期，2024年7月)，瑪氣諾沙韋(兒童流行性感冒，III期，2024年8月)，SIM0270(ER+/HER2-局部晚期或轉移性乳腺癌，III期，2024年11月)，SIM0505(晚期實體瘤，I期，2025年2月)。

<sup>5</sup> 達成末例患者入組(「LPI」)共五項，分別為先必新<sup>®</sup>(急性出血腦卒中，IIa期，2024年3月)，科唯可<sup>®</sup>(失眠，III期，2024年3月)，恩度<sup>®</sup>(惡性胸腹腔積液，III期，2024年11月)，SIM0278(I期，2024年12月)，瑪氣諾沙韋(兒童流行性感冒，III期，2025年1月)。

本集團不斷推進全球化戰略，正於中美同步開發五款創新藥，包括：先必新<sup>®</sup>舌下片、SIM0501 (USP1 小分子抑制劑)、SIM0500 (人源化GPCR5D-BCMA-CD3 三特异性抗體)、SIM0508 (Po1 $\theta$  小分子抑制劑)、SIM0505 (CDH6-ADC)。

本集團不斷推進多個處於關鍵臨床試驗的創新藥研發進度，截至本公告日期，一項III期關鍵數據讀出並達成主要終點，兩項III期數據發表於知名學術期刊：

- 2024年1月3日，恩澤舒<sup>®</sup> (注射用蘇維西塔單抗) 聯合化療用於復發性鉑耐藥上皮卵巢癌、輸卵管癌和原發性腹膜癌患者的III期臨床試驗(「SCORES 研究」)已達到主要研究終點。根據該研究的積極結果，2024年3月11日，本集團向NMPA遞交NDA，並於2024年3月15日獲受理。
- 2024年1月18日，《新英格蘭醫學雜誌》(The New England Journal of Medicine) 發表了先諾欣<sup>®</sup>用於II/III期臨床試驗的完整數據。結果顯示，對中國輕中度新型冠狀病毒感染(「COVID-19」)成年患者，先諾欣<sup>®</sup>可加快症狀恢復，縮短病程，快速、大幅降低病毒載量，且安全耐受性良好。
- 2024年2月19日，《美國醫學會雜誌 • 神經病學》(JAMA NEUROLOGY) 發表了先必新<sup>®</sup>舌下片治療AIS III期臨床研究(TASTE-SL研究)的主要結果。結果顯示先必新<sup>®</sup>舌下片組在隨機分組後第90天出現功能良好結果(mRS評分0~1分)的患者比例顯著高於安慰劑組(64.4% vs. 54.7%)。

本集團通過自研與BD雙輪驅動戰略合作構建全球化創新生態，持續擴充產品管線同時進一步驗證集團研發能力的國際競爭力：

- 2024年9月2日，本集團與深圳市塔吉瑞生物醫藥有限公司就NSCLC藥物TGRX-326訂立合作協議，獲得該產品在中國內地的獨家商業化權益，本次合作將進一步強化本集團在肺癌領域的產品佈局。
- 2025年1月13日，本集團與AbbVie Inc.(股票代碼：ABBV)(「AbbVie」)的附屬公司訂立許可選擇權協議(「該協議」)。根據該協議條款，AbbVie將擁有研究性新候選藥物SIM0500的許可選擇性權益，本集團將保留大中華地區權益。
- 2025年1月17日，本集團與廣州費米子科技有限責任公司就一款靶向SSTR4的臨床階段鎮痛候選創新藥FZ002-037訂立合作協議，獲得該產品在大中華地區開發和商業化的獨家權益。
- 2025年1月19日，本集團與金宇博沃潤澤生物技術有限公司就托珠單抗注射液(考普瑞寧®)達成合作協議，獲得該產品在大中華區的獨家商業化權益。

本集團不斷提升生產能力及效率，以適應創新2.0發展戰略：

- 江蘇先盛生物醫藥有限公司(原料藥生產基地)從立項到竣工僅用時12個月，遠超行業平均水平，現已具備生產條件，正在快速推進重點品種的生產轉移和工藝驗證。
- 2024年4月，先聲藥業有限公司新增樂德奇拜單抗注射液(規格：150mg(1ml)/瓶)生產許可證B證獲得批准。

本集團在提升環境、社會及管治(ESG)管治水平標準方面取得顯著進展。根據摩根士丹利資本國際有限公司(MSCI)於2024年的最新ESG評級結果，本集團獲得A級，在中國醫藥行業處於領先水平。

## 管理層討論及分析

### 行業回顧

2024年，中國醫藥行業在政策深化、資本波動及技術迭代中經歷結構調整，仿製藥進一步壓縮，創新藥成為核心增長引擎。醫藥上市公司整體業績承壓，但創新藥和國際化仍展現出結構性增長韌性。上半年，多項鼓勵創新藥的政策推出，創新藥全鏈條發展換擋加速，其中國務院常務會議通過《全鏈條支持創新藥發展實施方案》，從研發資助、審評審批綠色通道、醫保支付傾斜到資本市場融資支持，全方位構建創新藥生態體系，進一步提振行業信心。下半年政策持續加碼，深化行業轉型。國家藥監局於9月發佈《優化藥品審評審批流程指導意見》，推行「滾動提交、分段審評」機制，將創新藥上市週期縮短20%，加快推動真正有臨床價值的新藥加速上市。2024年中國創新藥海外授權交易額突破150億美元，同比增長45%。未來伴隨著醫藥行業創新轉型的不斷深入，具備源頭創新能力、全球化佈局和商業化協同能力的藥企將獲得更多的機會，持續為全球健康事業提供「中國方案」。

## 集團概覽

本集團是一家創新與研發驅動的製藥公司，擁有研發、生產及專業化營銷能力。本集團重點聚焦神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域，致力於實現「為患者而生」的企業使命。

2024年本集團回顧：本集團在堅持聚焦「更有效，差異化」的戰略方針下實現高質量發展。創新藥業務持續增長，已進入商業化的創新藥擴展至八款，營收再創新高。在聚焦的治療領域，已建立起逾60款創新藥品種的管線，現就16種創新藥開展註冊性臨床研究，高效的臨床運營及註冊團隊不斷促進在研產品管線的全球研發，加速實現創新價值。同時，在早期自研管綫海外授權方面取得重要里程碑進展，朝著全球創新持續推進，為中國醫藥行業可持續增長增添動力。

- 在聚焦領域內，本集團有八款創新藥獲批上市銷售。截至2024年12月31日，本集團有14種產品進入100多個政府機構或權威專業學會發佈的指南和路徑，超過45個產品被納入NRDL。
- 本集團高度重視創新藥研發能力的構建，在上海、南京、北京、波士頓分別設有創新中心，在香港設有協同創新中心，並建設有神經與腫瘤藥物研發全國重點實驗室。本集團的研發系統實現了從藥物發現、臨床前開發、臨床試驗、註冊全流程覆蓋，並擁有蛋白質工程、多抗/TCE、抗體偶聯藥物（「ADC」）、信使核糖核酸(mRNA)、AI輔助分子生成、蛋白降解等創新平台。截至2024年12月31日，本集團共有研發人員約974人(其中博士約174人，碩士約525人)。

- 本集團十分重視知識產權保護。截至2024年12月31日止年度，本集團新增專利申請380項(包含境內外未公開專利申請)，其中發明專利申請364項。截至2024年12月31日止年度，本集團已累計獲得發明專利授權294項。
- 本集團擁有覆蓋全國的營銷網絡和領先的商業化能力，將持續加強營銷專業化能力，提高藥品覆蓋及可及性。截至2024年12月31日，本集團的神經科學、抗腫瘤、自身免疫及綜合、零售基層四大營銷事業部及其他營銷支持部門共有人員約4,050名，遍佈中國32個省、市及自治區，產品覆蓋全國超3,000家三級醫院，約17,000家其他醫院及醫療機構，以及超過200家大型的全國性或區域性連鎖藥店。
- 本集團建設符合國際標準的生產設施和質量管理體系，持續提升藥品生產能力。已投入使用的六個藥品生產基地，均符合中國GMP要求，部分生產線已通過了歐盟GMP認證或美國食品藥品監督管理局(「FDA」)檢查。
- 本集團以自主研發及協同創新雙輪驅動，與海內外多家創新企業、科研院所、臨床中心建立戰略合作夥伴關係，就合作研發、成果轉讓等探索多種協同模式，不斷發掘患者亟需且有巨大市場潛力的產品。本集團建立了科學顧問委員會(SAB)，匯集十多名神經科學、抗腫瘤、自身免疫等領域的全球領先科學家，發揮其專業能力及行業經驗，為本集團的早期藥物發現及臨床開發提供科學建議，探索和創造前所未有的治療手段。

## 業務展望

2025年，本集團將以創新戰略2.0為核心驅動，深化全球化佈局，強化差異化競爭優勢，加速管理變革與組織能力升級，積極應對行業變化為可持續增長奠定堅實基礎。圍繞以下管理目標，本集團將全面推進戰略落地：

- 本集團將聚焦高價值、差異化管線的全球佈局，推動前沿技術領域的突破性進展。通過優化研發投入效能與國際合作機制，加速關鍵臨床階段產品的成果轉化，拓展創新藥物的國際市場佈局。同時，強化研發與商務拓展(BD)的雙輪驅動，探索外部授權與協同創新模式，構建多治療領域的生態化產品矩陣，進一步提升臨床價值與商業協同性。
- 本集團將持續提升生產質量管理體系，嚴格對標國際先進標準，確保藥品安全與療效。新建設的生產基地將進一步強化成本競爭力與供應穩定性，為全球市場擴張提供可靠保障。
- 本集團將深度融合人工智能技術，全面賦能本集團全鏈條升級。通過系統性重構研發、營銷、管理三大核心板塊，推動產業降本增效與價值創造，積極參與全球醫藥行業數字化轉型進程。
- 本集團將繼續以創新為引擎、以管理為基石，在行業變革中把握機遇，為更廣泛的患者群體提供更有效的創新藥物。

## 產品管線摘要

截至本公告日期，本集團擁有商業化創新藥八種，創新藥研發管線超60項，處於NDA審批過程的新藥分子三種<sup>1</sup>，III期臨床研究階段的新藥分子四種<sup>1</sup>，11個分子進入早期臨床階段。在研創新藥物形式涵蓋單克隆抗體、雙特異性抗體、多抗/TCE、融合蛋白、ADC及小分子藥等，豐富的管線儲備具有巨大臨床及商業化的潛力，有望幫助更多患者。

<sup>1</sup> 包含商業化權益品種瑪氣諾沙韋、LNK01001、TGRX-326。

下表概述截至本公告日期本集團的主要創新藥的治療靶點、治療領域、商業化權利及開發情況。

權益地區	在研產品 (靶點/機制)	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA/BLA	
<b>抗腫瘤</b>								
中國	注射用蘇維西塔單抗 (VEGF)	卵巢癌/輸卵管癌/原發性腹膜癌 (SCORES 研究)						
全球	恩度® 新適應症 (血管生成通路)	惡性胸腹腔積液 (COREMAP 研究)						
全球	SIM0270 (SERD BM)	乳腺癌						
中國 (商業化權益)	TGRX-326 (ALK/ROS1)	非小細胞肺癌						
全球	注射用多西他賽聚合物膠束 (微管蛋白抑制劑)	惡性腹水						
全球	SIM0348 (TIGIT/PVRIG雙抗)	晚期實體瘤						
全球	SIM0237 (PD-L1/L1Sv雙抗)	非肌層浸潤性膀胱癌 (中)						
全球	SIM0501 (USP1)	實體瘤 (中+美)						
中國 (AbbVie擁有許可選擇性權益)	SIM0500 (GPRC5D-BCMA-CD3三抗)	多發性骨髓瘤 (中+美)						
中國	SIM0395 (PI3K/mTOR)	膠質母細胞瘤 (GBM AGILE 研究)						
全球	SIM0508 (Polθ)	實體瘤 (中+美)						
全球	SIM0505 (CDH6-ADC)	實體瘤 (中+美)						
全球	SIM0506 (SOS1)	實體瘤						
全球	SIM0686 (FGFR2b-ADC)	實體瘤						
中國	SIM0323 (CD80/IL2)	實體瘤						
全球	SIM0609	實體瘤						
全球	SIM0610	實體瘤						
全球	SIM0562	實體瘤						
<b>神經科學</b>								
中國	科唯可® (DORA)	失眠						已在美、歐等9個國家上市
全球	先必新® 舌下片 (自由基和炎症細胞因子)	急性缺血性腦卒中 (美)						
		PSCI						
全球	先必新® 注射液新適應症 (自由基和炎症細胞因子)	腦出血						
中國	SIM0800 (AQP4)	腦卒中伴發腦水腫						
全球	SIM0811	缺血性腦卒中、心梗等						
<b>自身免疫</b>								
中國	樂德奇拜單抗 (IL-4Ra)	特應性皮炎						
		哮喘						
中國 (海外權益授權於Almirall)	SIM0278 (IL2muFc)	AD、SLE等						
全球	SIM0708	AD、COPD、哮喘等						
全球	SIM0711	AD等						
全球	SIM0709	IBD等						
中國 (商業化權益)	LNK01001 (JAK1)	類風濕關節炎及強直性脊柱炎						
<b>抗感染</b>								
中國 (商業化權益)	瑪爾諾沙韋 (PA)	流行性感冒 (成人/青少年)						
		流行性感冒 (兒童)						
		甲型乙型流感病毒後預防 (2歲及以上)						

■ 本集團研發進度

■ 合作方研發進度

## 業務回顧

### 處於商業化階段的創新藥

於報告期內及直至本公告日期，本集團的商業化創新藥組合成功拓展至八款：恩度<sup>®</sup>、艾得辛<sup>®</sup>、先必新<sup>®</sup>、恩維達<sup>®</sup>、科賽拉<sup>®</sup>、先諾欣<sup>®</sup>、恩立妥<sup>®</sup>及先必新<sup>®</sup>舌下片，涵蓋神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域，擁有巨大的市場潛力和協同效益。

### 報告期內里程碑及成就

#### 神經科學領域產品

##### 先必新<sup>®</sup> (依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)

是本集團研發的具有自主知識產權的一類創新藥，用於治療AIS。先必新<sup>®</sup>於2020年7月在中國獲批上市，2020年12月起納入NRDL。截至2024年12月31日止年度，先必新<sup>®</sup>注射液在卒中注射液市場份額約佔28%，覆蓋患者新增約131萬人，目前已覆蓋超5,500家醫療機構。

#### NRDL 覆蓋

- 2024年11月，先必新<sup>®</sup>注射液成功續約納入2024版NRDL。NRDL(2024版)已於2025年1月1日正式實施。

## 數據發佈

- 2024年5月，TASTE和TASTE-SL研究的事後分析結果在第十屆歐洲卒中組織會議上正式公佈，結果顯示無論依達拉奉右莖醇注射液還是舌下片，依達拉奉右莖醇均可顯著改善大動脈粥樣硬化型(LAA)卒中的神經功能結局。
- 2024年5月，第十屆歐洲卒中組織會議期間公佈了首都醫科大學宣武醫院郝峻巍教授團隊開展的一項多中心、前瞻性、真實世界隊列研究(EXPAND)，EXPAND研究是首個大樣本，前瞻性、在真實診療環境中觀察依達拉奉右莖醇治療AIS有效性和安全性的臨床研究。該摘要報告了初步分析結果，即依達拉奉右莖醇可改善AIS患者出院時NIHSS評分較基線的變化。

## 先必新®舌下片

先必新®舌下片是一種腦細胞保護劑，由依達拉奉和右莖醇兩種活性成分組成，具有抗氧化、抗炎和協同增效作用，能夠顯著減少AIS導致的腦細胞損傷。該藥獨特的舌下片配方在舌下與唾液接觸後即可迅速崩解，通過舌下靜脈叢快速吸收進入血液發揮療效，有望增加卒中治療方式的靈活性。先必新®舌下片有望與本公司已上市的先必新®注射劑(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)組成序貫療法，利於患者在院內院外獲得完整療程。

## 研發進展里程碑

- 2024年8月，先必新®舌下片獲FDA「突破性療法」認定，是全球腦卒中治療領域首個獲得該認定的創新藥，也是中國神經科學領域首個獲得該認定的創新藥。

## 註冊進展

- 2024年12月，先必新®舌下片獲NMPA批准在中國上市，用於改善AIS所致的神經症狀、日常生活活動能力和功能障礙。

## 數據發佈

- 2024年2月，《美國醫學會雜誌·神經病學》(JAMA NEUROLOGY)在線發表了先必新®舌下片治療AIS多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究(TASTE-SL研究)的主要結果。結果顯示，先必新®舌下片顯著改善AIS患者治療後神經功能恢復及獨立生活能力。

## 抗腫瘤領域產品

### 恩度®(重組人血管內皮抑制素注射液)

是中國第一個抗血管生成靶向藥及全球唯一獲准銷售的內皮抑制素。恩度®自2017年起被納入NRDL，被國家衛生健康委員會(「**國家衛健委**」)、中華醫學會及中國臨床腫瘤學會(「**CSCO**」)發佈的多項腫瘤臨床實踐指南推薦為晚期NSCLC患者的一線治療藥物，並進入鼻咽癌、黑色素瘤、食管癌、骨肉瘤等多項指南推薦。目前，本集團正積極探索該產品在惡性胸腹腔積液的新適應症。

## 臨床進展里程碑

- 2024年11月，新適應症惡性胸腹腔積液III期臨床研究達成LPI。

## 數據發佈

- 2024年1月，中國抗癌協會發佈《肺癌合併惡性胸腔積液診療專家共識》，恩度®首次進入該共識，獲專家推薦用於肺癌合併惡性胸腔積液治療。
- 2024年5月，美國臨床腫瘤學會(「ASCO」)年會在芝加哥舉行，恩度®有四項研究入選本次會議，包括一項口頭報告、一項壁報展示、兩項線上發表，研究成果涵蓋鼻咽癌、黑色素瘤等領域。
- 2024年7月，《中華醫學會肺癌臨床診療指南(2024版)》發佈，恩度®獲推薦用於IV期非鱗狀、驅動基因陰性NSCLC患者一線治療(1類或2A類推薦)。
- 2024年9月，歐洲呼吸學會(ERS)年會在奧地利維也納召開，一項恩度®三天持續微量泵注聯合治療晚期NSCLC的真實世界研究在會上公佈。
- 2024年9月，第27屆全國臨床腫瘤學大會暨2024年CSCO學術年會在廈門召開。恩度®有兩項研究入選本次會議。
- 2024年12月，ESMO Asia會議在新加坡舉行。恩度®有一項研究入選本次會議，研究標題為：恩沃利單抗聯合放化療和重組人血管內皮抑制素治療高危局部晚期鼻咽癌的單臂、II期臨床研究。
- 2024年12月，《原發性子宮頸惡性黑色素瘤診斷及治療指南(2024年版)》發佈，恩度®獲推薦用於原發性子宮頸惡性黑色素瘤患者。

## 恩維達®(恩沃利單抗注射液)

恩維達®是全球首個上市的通過皮下注射給藥的PD-(L)1抗體，其獨特的注射給藥方式區別於目前已上市的其他PD-(L)1產品，具有給藥時間短、安全性良好等差異化優勢。本集團於2020年3月與思路迪(北京)醫藥科技有限公司及江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司就恩沃利單抗簽訂了一份三方合作協議。上述協議為本集團提供了恩沃利單抗於中國大陸所有腫瘤適應症的獨家市場推廣權及對外許可或轉讓下的優先受讓權。

### 數據發佈

- 2024年3月，在2024年歐洲肺癌大會(ELCC)上，一項恩維達®聯合重組人血管內皮抑制素及化療一線治療驅動基因陰性晚期NSCLC的II期臨床研究成果亮相，該治療方案良好的療效和可控的安全性，值得在廣泛人群中進一步研究。
- 2024年5月，恩維達®繼續納入CSCO六項重要指南：《2024 CSCO胃癌臨床應用指南》(I級推薦，2A類)；《2024 CSCO結直腸癌臨床應用指南》(II級推薦，2A類)；《CSCO免疫查抑制劑臨床應用指南2024版》(I級推薦，2A類)；《2024 CSCO子宮內膜癌臨床應用指南》(II級推薦，3類)；《2024 CSCO宮頸癌臨床應用指南》(III級推薦，3類)；《2024 CSCO卵巢癌臨床應用指南》(III級推薦，2B類)。
- 2024年5月，在ASCO年會上，恩維達®有九項研究入選本次會議，包括四項壁報展示、五項線上發表。研究成果涵蓋膽道癌、肝癌、直腸癌、子宮內膜癌、食管鱗狀細胞癌、胃/胃食管交界處腺癌等領域。

- 2024年9月，2024年世界肺癌大會(WCLC)在美國聖地亞哥召開，恩維達®有三項壁報研究入選本次會議。
- 2024年9月，2024年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)年會在西班牙巴塞羅那舉行。恩維達®有一項膽道癌壁報研究入選本次會議。
- 2024年12月，《結直腸癌肝轉移MDT診治中國專家共識(2024版)》發佈，恩維達®獲推薦用於dMMR/MSI-H結直腸癌患者。
- 2025年1月，國家衛生健康委辦公廳《新型抗腫瘤藥物臨床應用指導原則(2024年版)》發佈，提到恩維達®可於不可切除或轉移性高度微衛星不穩定型或錯配修復基因缺陷型的既往經過氟尿嘧啶類、奧沙利鉑和伊立替康治療後出現疾病進展的晚期mCRC患者、不可切除或轉移性高度微衛星不穩定型(MSI-H)或錯配修復基因缺陷型(dMMR)的既往治療後出現疾病進展且無滿意替代治療方案的晚期實體瘤成人患者。

#### **科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)**

一種高效、選擇性、可逆的細胞週期蛋白依賴性激酶4和6 (CDK4/6)抑制劑。是全球首個在化療前給藥，擁有全系骨髓保護作用的First-in-class創新藥物。2020年8月，本集團與G1 Therapeutics, Inc.訂立獨家許可協議，以在大中華區進行科賽拉®的開發及商業化。2021年2月，該產品獲FDA批准上市。2022年7月，科賽拉®獲NMPA批准在中國附條件上市。2023年4月，本集團已取得科賽拉®銷售里程碑的完整權益。2023年12月，科賽拉®地產化申請獲NMPA批准，可由本集團位於海南省海口市的生产企業生產，進一步提升其對中國腫瘤患者的可及性。目前，該產品已獲美國國立綜合癌症網絡(NCCN)、CSCO等重要相關指南推薦。

## 註冊進展

- 2024年1月，科賽拉®100mg新增規格補充申請已獲受理，未來有望更進一步方便醫生和患者的臨床用藥選擇。

## NRDL 覆蓋

- 2024年11月，科賽拉®成功納入2024版NRDL。NRDL(2024版)已於2025年1月1日正式實施。

## 數據發佈

- 2024年4月，《CSCO小細胞肺癌診療指南(2024版)》正式發佈。指南更新了廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)的一線治療推薦，科賽拉®由II級推薦、2A類證據修改為I級推薦、1A類證據；復發小細胞肺癌二線治療推薦，科賽拉®由2A類證據修改為1A類證據。
- 2024年9月，2024年世界肺癌大會(WCLC)在美國聖地亞哥召開，科賽拉有兩項研究入選本次會議，體現了科賽拉在肺癌領域的骨髓保護作用。
- 2024年9月，歐洲腫瘤內科學會(ESMO)年在西班牙巴塞羅那召開，科賽拉®聯合腦室注射化療治療伴軟腦膜轉移的晚期非小細胞肺癌的一項前瞻性單臂II期臨床試驗入選，展示了科賽拉顯著的骨髓保護作用和良好的安全性。
- 2024年9月，CSCO學會在廈門召開。一項評估在接受化療的中國廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)患者中預防性使用曲拉西利的療效和安全性的多中心、單臂、非干預性真實世界研究結果入選口頭報告，一項評估曲拉西利預防晚期NSCLC化療所致骨髓抑制的前瞻性、單臂、多中心II期臨床研究公佈，兩項研究體現了科賽拉的臨床應用前景。

- 2024年12月，歐洲腫瘤內科學會亞洲年會(ESMO Asia)在新加坡召開。一項多隊列、開放性、探索性臨床研究的中期數據分析結果重磅公佈，證實了曲拉西利在肺癌和子宮內膜癌等晚期實體瘤治療中的骨髓保護作用，提升了一線患者化療的安全性。
- 2025年1月，《Cancer Treatment and Research Communications》發表了科賽拉對國內外325例廣泛期小細胞肺癌患者的骨髓保護作用的匯總分析，結果顯示科賽拉在廣泛期小細胞肺癌患者人群中具有顯著的多系骨髓保護作用(中性粒細胞，紅細胞，血小板)，並且可以降低骨髓抑制相關合併治療的使用，同時可以降低3/4級不良事件以及4級不良事件，患者整體安全性良好。

### 恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)

是一種2.4類改良型生物新藥，屬於重組抗表皮生長因子受體(「EGFR」)嵌合單克隆抗體，與FOLFIRI聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的mCRC。恩立妥®採用特定表達工藝製備，有效避免了導致超敏反應的糖基化修飾，說明書無黑框警告。

### 註冊進展

- 2024年6月，恩立妥®獲批准在中國上市，是首個獲NMPA批准用於mCRC一線治療的自主知識產權國產EGFR單克隆抗體創新藥。恩立妥®的成功上市，將為中國mCRC患者帶來高品質且可負擔的生物靶向治療藥物。

### NRDL 覆蓋

- 2024年11月，恩立妥®治療mCRC適應症成功納入2024版NRDL。NRDL(2024版)已於2025年1月1日正式實施。

## 自身免疫領域產品

### 艾得辛®(艾拉莫德片)

是全球首個獲批上市的艾拉莫德藥物。艾得辛®自2017年起被納入NRDL，適應症為活動性類風濕關節炎。中國國家衛健委、中華醫學會、亞太風濕病學聯盟協會及日本厚生勞動省發佈的許多臨床實踐指南及路徑推薦，均已建議將艾拉莫德作為治療活動性類風濕關節炎的主要治療藥物。自2012年上市以來，艾得辛®(艾拉莫德片)持續惠及中國類風濕關節炎患者超100萬人次，在傳統DMARDs領域進一步鞏固市場領導地位。

### 數據發佈

- 2024年6月，在歐洲抗風濕病聯盟(EULAR)年會上，艾拉莫德公佈了五項研究成果，涉及類風濕性關節炎、原發性乾燥綜合征、應用性骨質疏鬆症等疾病領域。
- 2024年7月，艾得辛SMILE研究發表於《Chinese Medical Journal》雜誌，該研究進一步證實艾得辛可有效延緩影像學進展，為類風濕關節炎患者帶來多重獲益。
- 2024年11月，艾得辛納入最新版《2024中國類風濕關節炎診療指南》，指南明確了常用傳統合成改善病情抗風濕藥物(csDMARDs)及其用法。

## 抗感染領域產品

### 先諾欣®(先諾特韋片／利托那韋片組合包裝)

中國首款獲批的具有自主知識產權的國產3CL小分子抗新冠創新藥。2021年11月17日，本集團與中國科學院上海藥物研究所、武漢病毒研究所訂立技術轉讓合同，據此，本集團獲得先諾特韋在全球開發、生產及商業化的獨家權利。截至本公告日期，先諾欣®已覆蓋全國31個省、317個市及超3,721家醫療機構，惠及約87萬患者。

### 註冊進展

- 2024年7月，先諾欣®通過NMPA審評審批，由附條件批准轉為常規批准，成為國內首款獲得常規批准的口服抗新冠創新藥。

### 數據發佈

- 2024年1月，《新英格蘭醫學雜誌》(The New England Journal of Medicine)在線發表了先諾欣®用於輕中度COVID-19成年患者的II/III期、雙盲、隨機、安慰劑對照臨床試驗的完整數據。該研究中納入患者年齡中位數為35歲，1,092例(95.9%)患者已完成首次疫苗接種，其中874例(76.7%)患者接受過加強劑量。該研究覆蓋了不同的奧密克戎變異株，證明了先諾欣®在實際臨床中的應用價值。該研究的成功發表，標誌著先諾欣®成為首個成功打造完整證據鏈的國產3CL靶點抗新冠創新藥。
- 2024年5月，《中華醫學雜誌》發佈《抗新型冠狀病毒小分子藥物臨床應用專家共識》，涵蓋七種抗新冠小分子藥物的介紹及14種特殊人群的用藥建議，為臨床規範用藥提供指導。
- 2024年9月，《Infection and Drug Resistance》刊登了中國的一項真實世界回顧性研究結果，研究比較先諾特韋／利托那韋、奈瑪特韋／利托那韋、阿茲夫定和莫諾拉韋四種抗病毒藥物在輕度或中度COVID-19住院患者中的療效和安全性，結果證實，在奧密克戎變異株流行期間，先諾特韋／利托那韋和奈瑪特韋／利托那韋較阿茲夫定能顯著縮短COVID-19住院患者的住院時間。

## 處於NDA階段的候選藥物

### 報告期內里程碑及成就

#### 神經科學領域產品

##### 科唯可®(鹽酸達利雷生片)

是本集團與Idorsia合作的失眠症藥物，是一種DORA，可阻斷促進覺醒的食慾素神經肽(食慾素A和食慾素B)與其受體結合，與一般通過鎮靜大腦來促進睡眠不同，科唯可®僅阻斷食慾素神經肽對食慾素受體的啟動。因此，科唯可®減少喚醒驅動，誘導睡眠發生，而不改變睡眠結構。科唯可®已獲得長達12個月持續治療的臨床數據，結果支持科唯可®可以長期用藥。科唯可®除可改善慢性失眠障礙成年人群的夜間睡眠外，還可改善患者的日間功能，是唯一一款獲得歐洲藥品監督管理局(EMA)批准的改善日間功能的DORA類失眠藥物。目前，科唯可®已於美國、英國、瑞士、加拿大等9個國家獲批上市。

##### 臨床進展里程碑

- 2024年3月，科唯可®III期臨床研究完成全部205例患者入組(LPI)。

##### 註冊進展

- 2024年7月，科唯可®NDA獲NMPA受理。

#### 抗腫瘤領域產品

##### 恩澤舒®(注射用蘇維西塔單抗)

是本集團與Apexigen, Inc(現併入Pyxis Oncology, Inc)合作的新一代重組人源化抗血管內皮生長因子(抗VEGF)兔源單克隆抗體。臨床前研究顯示，在多個腫瘤模型中蘇維西塔單抗比同劑量下的貝伐珠單抗具有更強的親和性和抑瘤效果。

## 註冊進展

- 2024年3月，恩澤舒®NDA獲NMPA受理，適應症為蘇維西塔單抗聯合化療用於含鉑化療治療失敗的復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。

## 數據發佈

- 2024年6月，SCORES研究最新數據於2024 ASCO年會上口頭報告。本次公佈研究數據表明：(1)經BIRC評估，蘇維西塔組對比安慰劑組顯著延長了無進展生存期；在所有預先設定的亞組中，療效分析均呈現陽性結果，PFS均顯著獲益；(2)在包括既往使用過VEGF和/或PARP抑制劑的人群中，蘇維西塔單抗聯合化療均可顯著延長患者PFS；(3)蘇維西塔單抗組較對照組呈現出OS獲益趨勢；(4)BIRC和研究者評估的疾病控制率(「DCR」)、緩解持續時間(「DOR」)也呈現出一致的獲益；及(5)聯用化療總體安全性良好，對比同機制藥物無新的安全性信號。

## 抗感染領域產品

### 瑪氤諾沙韋(PA)<sup>1</sup>

是一種抗流感聚合酶酸性蛋白(PA)核酸內切酶活性的抑制劑。研究顯示，瑪氤諾沙韋具有無中樞神經系統副作用、口服吸收不受食物影響、更高安全劑量等優勢。瑪氤諾沙韋全程口服劑量僅為「一粒」，並可在24小時內阻斷流感病毒複製，未來有望為廣大患者(包括兒童患者)帶來極大便利。

## 臨床進展里程碑

- 2024年2月，瑪氤諾沙韋兒童顆粒已獲得臨床批件，正在開展III期臨床試驗。
- 2025年1月，瑪氤諾沙韋兒童顆粒III期臨床研究達成LPI。

---

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

- 2025年2月，瑪氣諾沙韋兒童顆粒已獲得NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，擬開展2歲及以上人群的甲型乙型流感暴露後預防的臨床試驗。

### 註冊進展

- 2025年3月，瑪氣諾沙韋片NDA獲NMPA受理，用於治療成人及青少年無併發症的甲型和乙型流感。

### 數據發佈

- 2024年4月，瑪氣諾沙韋片II/III期臨床研究達到主要療效重點。資料顯示，所有流感症狀中位緩解時間較安慰劑組改善了26.543%，且安全性與安慰劑組一致。

## 處於III期臨床階段的候選藥物

### 抗腫瘤領域產品

#### ***SIM0270 (SERD)***

是一款本集團自主研發的具有透過血腦屏障特性的第二代口服SERD。SIM0270在體內模型上的藥效顯著優於已上市的肌肉注射SERD產品氟維司群，與臨床試驗階段領先的化合物藥效相當，且體現了顯著優於競爭化合物的腦血比，並在乳腺癌腦原位模型上顯示了遠優於氟維司群的抑瘤效果，且有望用於治療乳腺癌腦轉移。

### 臨床進展里程碑

- 2024年9月，國家藥品監督管理局藥品審評中心(「CDE」)批准SIM0270 III期臨床試驗。
- 2024年11月，SIM0270 III期臨床在復旦大學附屬腫瘤醫院實現了首例患者首次用藥。

### **TGRX-326 (ALK/ROS1)<sup>1</sup>**

是本集團與深圳市塔吉瑞生物醫藥有限公司合作的最新一代治療ALK/ROS1融合基因陽性驅動的NSCLC原創1類新藥，據此，本集團獲得該產品在中國內地的獨家商業化權益。TGRX-326具有很高的血腦屏障通透性，對發生腦轉移的NSCLC可發揮很好的作用。

### 臨床進展里程碑

- TGRX-326治療ALK/ROS1融合基因陽性驅動的NSCLC的III期臨床研究進行中。

### 自身免疫領域產品

### **樂德奇拜單抗 (IL-4R $\alpha$ )<sup>2</sup>**

樂德奇拜單抗是靶向IL-4R $\alpha$  (IL-4R $\alpha$  是IL-4受體和IL-13受體的共同亞基)的全人源單抗。樂德奇拜單抗與IL-4R $\alpha$  結合可以有效阻斷IL-4和IL-13功能，進而阻斷Th2型炎症通路，從而達到有效治療特應性皮炎及哮喘等Th2相關炎症性疾病的目的。

### 臨床進展里程碑

- 2024年7月，樂德奇拜單抗成人及青少年哮喘III期臨床研究達成FPI。

---

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

<sup>2</sup> 英文通用名Rademikibart

## ***LNK01001 (JAK1)<sup>3</sup>***

LNK01001是一款高選擇性JAK1抑制劑，此前已完成了針對類風濕關節炎(RA)、強直性脊柱炎(AS)和特應性皮炎(AD)患者的3項II期臨床研究，均成功達到其相應的主要和次要臨床終點，且未觀察到主要心血管不良事件、血栓、嚴重感染或惡性腫瘤形成等已獲批的JAK抑制劑所表現出來的相關不良反應。2022年3月，本集團與凌科藥業(杭州)有限公司簽署合作協議，本集團獲得LNK01001在中國境內針對類風濕關節炎(RA)和強直性脊柱炎(AS)適應症的獨家商業化權益並負責上市後推廣。

### 臨床進展里程碑

- LNK01001治療類風濕關節炎(RA)的III期臨床研究進行中。

### 處於I期臨床階段的候選藥物(節選)

#### ***SIM0348 (人源化TIGIT/PVRIG雙特異性抗體)***

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台自主開發的一種基於IgG1的人源化TIGIT/PVRIG雙特異性抗體，可同時特異性結合人TIGIT和PVRIG兩種新型免疫檢查點蛋白，旨在阻斷CD155/TIGIT之間及CD112/PVRIG之間的相互作用，提升免疫細胞的抗腫瘤活性。截至本公告日期，SIM0348臨床試驗進展順利，正在進行聯合治療階段劑量優化探索。

#### ***SIM0237 (PD-L1/IL15 $\nu$ 雙特異性抗體)***

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台自主開發的一種抗PD-L1單抗與IL-15/IL-15R $\alpha$  sushi融合蛋白，可通過結合PD-L1，阻斷PD1/PD-L1免疫抑制通路，同時通過IL-15啟動免疫系統，從而起到了解除免疫抑制和啟動免疫系統的雙重協同作用，發揮抗腫瘤作用。臨床前研究顯示，SIM0237在小鼠腫瘤模型中藥效優於PD-L1單藥和IL-15單藥，有較高的臨床開發潛力。

---

<sup>3</sup> 為商業化權益品種

### 臨床進展里程碑

- 2024年1月，SIM0237用於NMIBC患者已在復旦大學附屬腫瘤醫院達成FPI。

### ***SIM0501 (USP1 小分子抑制劑)***

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的可口服、非共價、高選擇性泛素特異性肽酶1(「**USP1**」)小分子抑制劑。在臨床前體外和體內藥理研究中，SIM0501單藥或與PARPi聯合，均對HRD腫瘤有顯著的抗增殖活性，顯示出較高的臨床開發潛力。

### 臨床進展里程碑

- 2024年1月，SIM0501片獲NMPA簽發的藥物臨床試驗批准通知書，獲准SIM0501片單藥在晚期惡性實體瘤中開展臨床試驗。
- 2024年3月，上述臨床試驗已在山東第一醫科大學附屬腫瘤醫院實現FIH。

### ***SIM0500 (人源化 GPRC5D-BCMA-CD3 三特異性抗體)***

是一款人源化GPRC5D-BCMA-CD3三特異性抗體，由本集團通過其專有的T細胞銜接器多特異性抗體技術平台開發。該分子結合了低親和力而高靶向啟動的CD3抗體，以及抗G蛋白偶聯受體C家族5組成員D(GPRC5D)和抗B細胞成熟抗原(BCMA)的兩種抗腫瘤相關抗體。SIM0500通過多種抗腫瘤機制，表現出了針對MM細胞的強大T細胞毒性效應。

### 臨床進展里程碑

- 2024年3月，SIM0500的IND申請獲FDA及NMPA批准，擬開展用於復發或難治性多發性骨髓瘤患者的臨床試驗。
- 2024年4月，SIM0500獲授一項FDA快速通道資格，以用於既往接受過≥3線治療(包括一種蛋白酶體抑制劑(PI)、一種免疫調節劑(IMiD)及一種抗CD38單克隆抗體)，且對於已知可以提供臨床獲益的標準治療耐藥或無法耐受的多發性骨髓瘤患者。
- 2024年5月，上述臨床試驗已在中國醫學科學院血液病醫院(中國醫學科學院血液學研究所)完成全球首次人體試驗(FIH)。

### 戰略合作里程碑

- 2025年1月，本集團與AbbVie的附屬公司訂立許可選擇權協議(「該協議」)。根據該協議條款，AbbVie將擁有研究性新候選藥物SIM0500的許可選擇性權益。根據該協議條款，本集團將從AbbVie收取首付款，以及最高10.55億美金的選擇性權益付款和里程碑付款。本集團將額外獲得基於該產品在大中華區以外地區淨銷售額的分級特許權使用費。AbbVie有權就大中華地區淨銷售額收取分級特許權使用費。

### **SIM0395 (Paxalisib)**

是一款可透過血腦屏障的PI3K/mTOR通路抑制劑。一項II期臨床研究顯示，Paxalisib在MGMT非甲基化的膠質母細胞瘤患者中展現出令人鼓舞的臨床療效信號。2018年Paxalisib被FDA授予GBM孤兒藥認定，2020年獲FDA快速通道認定、瀰漫性內生型橋腦膠質瘤(DIPG)罕見兒童疾病和孤兒藥認定。2021年3月，本集團與Kazia簽署獨家許可協議，引進SIM0395在大中華地區所有適應症的開發和商業化權益。

### 臨床開發里程碑

- 2024年7月，Kazia公佈Paxalisib對比標準治療(SOC)用於膠質母細胞瘤的關鍵III期臨床試驗(GAM-AGILE研究)頂線結果。

### ***SIM0508 (Pol θ 小分子抑制劑)***

Pol θ 是一種DNA聚合酶，其介導MMEJ修復通路是DNA雙鏈斷裂修復的重要途徑之一。

#### 臨床進展里程碑

- 2024年8月，SIM0508的IND申請獲NMPA和FDA批准，擬開展用於晚期實體瘤的臨床試驗。
- 2024年12月，SIM0508用於晚期實體瘤的臨床研究已在復旦大學附屬腫瘤醫院實現全球首例患者用藥。

### ***SIM0505 (CDH6-ADC)***

CDH是一種II型經典鈣黏蛋白，在多種腫瘤中高表達，而在正常組織中表達極低。SIM0505是本集團研發的一款靶向CDH6的ADC分子，將特異結合腫瘤細胞的CDH6單克隆抗體通過連接子與具有自主知識產權的喜樹鹼衍生物類毒素相連。SIM0505結合了抗體分子的腫瘤特異靶向性和毒素分子的高殺傷性優勢，與傳統的化療藥物相比，不僅能精準地靶向腫瘤細胞，還能降低毒副作用。該款ADC擬開發用於治療卵巢癌、腎癌等惡性腫瘤。

#### 臨床進展里程碑

- 2024年12月及2025年1月，SIM0505的IND申請獲FDA和NMPA批准，擬開展晚期實體瘤的臨床試驗。
- 2025年2月，SIM0505於復旦大學附屬腫瘤醫院完成首例患者用藥。

### ***SIM0278 (IL2 mu Fc)***

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台開發的一種調節性T細胞(Treg)偏好型IL-2突變的Fc融合蛋白(IL2 mu Fc)，通過引入相關突變，降低了SIM0278與效應T細胞的親和力，且同時保留與Treg細胞的高親和力，進而提高Treg細胞的選擇性。2022年9月，本集團與Almirall, S.A. (「**Almirall**」) 訂立授權協議。根據該協議，本集團授予Almirall在大中華以外地區開發和商業化SIM0278的獨家權益，同時本集團保留該產品在大中華地區的所有權益。

### ***臨床進展里程碑***

2024年12月，SIM0278的I期臨床研究達成LPI。

### ***SIM0800 (AQP4)***

是基於諾貝爾獎成果水通道學說開發出的一種水通道蛋白4 (AQP4)抑制劑，作為腦水腫領域全新作用機制的小分子First-in-class新藥，擬用於治療急性重症缺血性腦卒中伴發腦水腫。本集團於2019年10月與Aeromics, Inc. 簽訂了一份許可協議，根據該協議，本集團就SIM0800在大中華區自費進行的研究、開發、生產及商業化獲得了專有及可再許可的許可證。

### **IND階段／臨床前候選藥物(節選)**

本集團擁有臨床前候選藥物約40種，自研管線聚焦有FIC和BIC潛力的差異化靶點，可為本集團長期可持續增長提供強大且多元化的產品管線，部分高潛力研發資產如下。

### ***SIM0506 (SOS1小分子抑制劑)***

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的高效、高選擇性的SOS1抑制劑，用以治療多種實體瘤。臨床前研究顯示SIM0506顯示出pan-KRAS抑制活性，聯用後協同效果顯著，安全耐受，起效劑量低並展示良好的抑瘤效果。

### 臨床進展里程碑

- 2024年4月，SIM0506膠囊IND已獲NMPA批准，擬在KRAS通路突變的晚期實體瘤中開展臨床試驗。

### ***SIM0686 (FGFR2b-ADC)***

成纖維細胞生長因子受體(FGFR)是成纖維細胞生長因子(FGF)的跨膜酪氨酸激酶受體，目前已知主要有FGFR1、FGFR2、FGFR3和FGFR4四種亞型。該款ADC擬開發用於治療胃癌和肺癌等晚期惡性腫瘤。

### 臨床進展里程碑

- 2025年1月，SIM0686的IND獲得CDE的正式受理。

## 財務回顧

### 收入

截至2024年12月31日止年度，本集團實現收入人民幣66.35億元，較2023年人民幣66.08億元增長0.4%。

本集團收入主要來自業務聚焦的治療領域。其中，神經科學領域收入人民幣21.74億元，佔總收入的32.8%，較2023年人民幣19.69億元增長10.4%；自身免疫領域收入人民幣18.11億元，佔總收入的27.3%，較2023年人民幣14.15億元增長28.0%；抗腫瘤領域收入人民幣12.98億元，佔總收入的19.6%，較2023年人民幣15.76億元下降17.6%；其他領域收入人民幣13.52億元，佔總收入的20.3%，較2023年人民幣16.48億元下降18.0%。

### 研發投入

本集團的研發投入包括研發費用及獲授特許權利的無形資產新增。

- 截至2024年12月31日止年度，本集團研發投入總額為人民幣15.23億元，較2023年人民幣19.60億元減少22.3%。研發投入佔收入的比率為23.0%，較2023年29.7%減少了6.7個百分點。
- 截至2024年12月31日止年度，研發費用為人民幣14.10億元，較2023年人民幣15.63億元減少9.8%。研發費用佔收入的比率為21.3%，較2023年23.7%減少了2.4個百分點。
- 截至2024年12月31日止年度，獲授特許權利的無形資產新增為人民幣1.13億元，較2023年人民幣3.97億元減少71.5%。獲授特許權利的無形資產新增佔收入的比率為1.7%，較2023年6.0%下降了4.3個百分點。

## 歸屬於本公司權益股東的利潤

截至2024年12月31日止年度，歸屬於本公司權益股東的利潤人民幣7.33億元，較2023年人民幣7.15億元增長人民幣0.18億元，增幅2.6%。

## 非香港財務報告準則指標－經調整歸屬於本公司權益股東的利潤

為了對按照香港財務報告準則呈列的財務資料進行補充，本集團亦使用經調整歸屬於本公司權益股東的利潤作為非香港財務報告準則指標，該指標屬於未經審核性質且並非香港財務報告準則規定或根據香港財務報告準則呈列。本集團將經調整歸屬於本公司權益股東的利潤界定為對下列項目作出調整的歸屬於本公司權益股東的利潤：(i)以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現(虧損)/收益淨額；(ii)贖回負債的利息費用；(iii)出售附屬公司的權益的收益淨額；及(iv)上述項目的相關所得稅影響。本集團認為，該指標扣除若干非經常性、非現金及/或非經營項目的影響，有助本集團的管理層及投資者評價本集團核心業務的財務表現。然而，本集團呈列的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤不可與其他公司所呈列類似名稱的指標作比較，因為其並無標準意義。作為分析工具，應用非香港財務報告準則指標有其限制，股東及投資者不應對其單獨考慮，或以此代替本集團根據香港財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分析。

截至2024年12月31日止年度，經調整歸屬於本公司權益股東的利潤人民幣10.18億元，較2023年人民幣7.19億元增長人民幣2.99億元，增幅41.6%。有關經調整歸屬於本公司權益股東的利潤大幅增長主要歸因於本公司自有創新藥收入佔比提升帶來毛利潤的上升。

下表呈列本集團的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤與根據香港財務報告準則計算及呈列的最直接可比較財務計量(即歸屬於本公司權益股東的利潤)的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
歸屬於本公司權益股東的利潤	733,165	714,761
減：		
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產的已變現及未變現虧損淨額 <sup>(1)</sup>	(266,249)	(744,816)
贖回負債的利息費用 <sup>(2)</sup>	(38,772)	–
出售於附屬公司權益的收益淨額 <sup>(3)</sup>	–	789,491
相關所得稅影響	19,967	(48,771)
經調整歸屬於本公司權益股東的利潤	<u>1,018,219</u>	<u>718,857</u>

附註：

- (1) 以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現虧損淨額產生於本集團持有的按公允價值計量的投資，包括若干私人公司及投資基金、上市股本證券、結構性存款及理財產品。
- (2) 贖回負債的利息費用指就先聲再明(定義見下文)於2024年增資所發行的金融負債的賬面價值變動。
- (3) 出售附屬公司權益的收益淨額指於2023年上半年出售本集團附屬公司先聲(上海)醫藥有限公司及江蘇博創園生物醫藥科技有限公司的權益的收益。

## 流動資金及財務資源

本集團財務狀況保持穩健。截至2024年12月31日止年度，經營活動所得現金淨額人民幣13.91億元，而去年的經營活動所得現金淨額人民幣1.51億元，該等變化主要是由於本集團2023年先諾欣®、科賽拉®等創新藥品研發投入和商業化庫存投入較多所致。於2024年12月31日，本集團擁有現金及現金等值人民幣19.43億元(於2023年12月31日：人民幣20.07億元)，定期存款人民幣4.98億元(於2023年12月31日：人民幣0.12億元)。於2024年12月31日，本集團的銀行貸款餘額人民幣10.59億元(於2023年12月31日：人民幣12.21億元)，其中人民幣10.51億元(於2023年12月31日：人民幣10.15億元)將於一年內到期。截至2024年12月31日，本集團銀行貸款結餘中人民幣10.59億元乃以固定利率計息，而該等貸款之實際年利率介乎0.86%至1.07%。

於2024年12月31日，本集團的流動比率(乃按總流動資產除以流動負債計算)200.4%(於2023年12月31日：209.9%)，資產負債率(乃按總負債除以總資產計算)38.6%(於2023年12月31日：33.5%)。資產負債率上升主要是由於本公司的附屬公司先聲再明於2024年上半年收到第三方投資者的投資款人民幣9.70億元作為金融負債入賬。剔除上述先聲再明融資的影響，於2024年12月31日，本集團經調整的資產負債率為32.6%。

現時，本集團遵循融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。本集團期望通過各種來源組合(包括但不限於基於合理市場價格的外部融資)為營運資金及其他資本性需求提供資金。為更好地控制及減少資金成本，本集團的資金管理活動實行集中化管理。

集團資產及負債以人民幣、美元、英鎊和港元等計值。報告期間內，本集團未動用金融衍生工具或訂立外匯衍生交易合約，以對沖外匯風險。但是，本集團通過密切留意其外匯風險淨敞口管理其外匯風險，以減少外匯波動的影響。

## 集團資產抵押

於2024年12月31日，本集團質押應收票據人民幣0.44億元用於開立銀行承兌匯票，抵押銀行存款人民幣0.24億元用於開立履約保函。於2024年12月31日，賬面淨值人民幣1.11億元的土地使用權已抵押作為銀行融資的擔保，有關銀行融資於本公告日期尚未動用。除上文所披露者外，於2024年12月31日，本集團並無資產被抵押。

## 或然負債

截至2024年12月31日，本集團的一家子公司與客戶存在一項經濟糾紛，客戶要求本集團賠償損失約人民幣0.39億元，結果尚未確認。根據法律意見和現有證據，董事認為結果對其不利的可能性不大，因此沒有計提撥備款項。

除上文所披露者外，於2024年12月31日，本集團並無或然負債。

## 所持重大投資

本集團於報告期間並無持有任何重大投資。

## 重大投資及資本資產的未來計劃

除本公告中於「其他資料」一節內的「9.上市所得款項用途」一段內所披露者外，於2024年12月31日，本集團並無任何其他重大投資及資本資產的未來計劃。

## 重大收購及出售事項

於2024年1月1日，江蘇先聲生物製藥有限公司(「先聲生物」，為本公司的間接全資附屬公司)與江蘇先聲診斷技術有限公司(「江蘇診斷技術」)訂立股權轉讓協議，據此，先聲生物同意收購而江蘇診斷技術同意出售南京百家匯創新醫療科技有限公司(「南京百家匯」)的全部股權，現金代價為人民幣42,306,500元(「收購事項」)。收購事項已於2024年1月31日完成，自此，南京百家匯成為本公司的間接全資附屬公司而南京百家匯的財務業績已併入本集團的財務報表。詳情請參閱本公司日期為2024年1月1日的公告。

於2024年2月24日，本公司、先聲藥業(山東)有限公司(為本公司的直接全資附屬公司)、海南先聲藥業有限公司(為本公司的間接全資附屬公司)、海南先聲再明醫藥股份有限公司(「先聲再明」，於增資前為本公司的間接全資附屬公司)及其各附屬公司(合稱「先聲再明集團」)與先進製造產業投資基金二期(有限合夥)、深圳中深新創股權投資合夥企業(有限合夥)、蘇州杏澤興湧新興醫療產業投資基金管理合夥企業(有限合夥)及泉州鼎信中和投資合夥企業(有限合夥)(合稱「投資者」)訂立增資協議、股東協議及其他相關交易文件。根據增資協議，投資者已有條件同意以現金向先聲再明增資合共人民幣970百萬元，以換取先聲再明合共約11.45%的經擴大已發行股本(「增資」)。於增資交割後，先聲再明集團的財務業績繼續併入本集團的財務報表。詳情請參閱本公司日期為2024年2月24日的公告。

此外，作為增資的交割前重組的其中一環，先聲再明董事會及股東決議採納僱員激勵計劃，以認可先聲再明集團的高級管理層及核心僱員於過往及現時的貢獻，並激勵彼等於未來繼續作出貢獻。於2024年3月20日，董事會決議以直接或透過員工持股計劃平台認購先聲再明註冊資本的方式向經選定參與者授出激勵權益(相當於緊隨該認購完成後的先聲再明經擴大已發行股本約5%)，詳情請參閱本公司日期為2024年3月20日的公告。於增資完成後且截至本公告日期，激勵權益相當於先聲再明經擴大已發行股本約4.43%。

除上文披露者外，截至2024年12月31日止年度，本集團並無進行附屬公司、聯營公司及合營公司的重大收購或出售。

## 僱員與薪酬政策

於2024年12月31日，本集團合共擁有6,584名全職僱員。本集團非常重視招募、培訓及留任優秀僱員，並維持高標準在全球遴選、招聘英才，提供具有競爭力的薪酬待遇。僱員的薪酬待遇主要包括基本薪金、績效獎金及長期激勵等。本公司全職董事及高級管理層之薪酬將由董事會薪酬與考核委員會參考有關管理職位的主要職責、表現評估結果以及於市場之薪酬水平後釐定。截至2024年12月31日止年度，本集團員工成本(包括董事薪酬及社會保險及其他福利)為人民幣21.27億元。本集團設立了先聲學院，為僱員提供定期培訓，包括新僱員的入職培訓、技能培訓，中高層管理人員專業及管理培訓以及全員健康與安全培訓。此外，本集團亦於2021年5月20日採納了受限制股份單位計劃，以(1)激勵現任和擬任的董事、高級管理層和員工為本集團作出的貢獻；及(2)向技能嫻熟且經驗豐富的人員提供持有本公司股權的機會，由此吸引、激勵並留住他們，促使其為本集團的未來發展和業務擴張而奮鬥。

於報告期間，董事會(1)於2024年3月21日議決根據2021年受限制股份單位(「受限制股份單位」)計劃按零代價向合共31名合資格參與者授出合共3,828,000份受限制股份單位(相當於3,828,000股相關股份)；及(2)於2024年8月22日議決根據2021年受限制股份單位計劃按零代價向合共98名合資格參與者授出合共2,968,100份受限制股份單位(相當於2,968,100股相關股份)。有關該等授予的詳情，請參閱本公司日期為2024年3月21日及2024年8月22日的公告。截至2024年12月31日，2021年受限制股份單位計劃的計劃授權限額項下可供授出的股份數目為258,565,361股。

## 定額供款退休計劃

本集團僅提供定額供款退休計劃。本集團的中國附屬公司僱員須參與地方市政府管理及運作的定額供款退休計劃。本集團的中國附屬公司乃按地方市政府認同的僱員平均薪金的一定百分比計算的數額向計劃供款，為僱員退休福利提供資金。

沒有被扣減的供款(由本集團代表其在完全歸屬於該等供款之前離開計劃的僱員)可供本集團減少未來年度應付的供款或降低本集團現有的定額供款退休計劃供款水準。

## 末期股息

董事會於2025年3月24日宣告派付截至2024年12月31日止年度的末期股息每股人民幣0.16元予2025年6月24日(星期二)名列本公司股東名冊的股東。根據截至本公告日期本公司已發行股份(「股份」)總數2,486,320,618股，本公司支付的末期股息合計約人民幣397,811,298.88元。建議派付的末期股息須經本公司股東(「股東」)在訂於2025年6月13日(星期五)舉行的本公司股東週年大會(「股東週年大會」)上批准，並預期於2025年7月14日(星期一)或之前派發予股東。

## 其他資料

### 1. 購買、出售或贖回本公司的上市證券

董事(i)於本公司在2023年6月15日舉行的本公司股東週年大會(「**2022年股東週年大會**」)上獲股東授出一般授權，以於香港聯合交易所有限公司(「**聯交所**」)購回最多266,404,561股股份，相當於2022年股東週年大會日期的已發行股份總數之10%；及(ii)於本公司在2024年6月14日舉行的本公司股東週年大會(「**2023年股東週年大會**」)上獲股東授出一般授權，以於聯交所購回最多260,976,161股股份，相當於2023年股東週年大會日期的已發行股份總數之10%(統稱「**購回授權**」)。於2024年1月1日至2024年12月31日，本公司根據購回授權於聯交所購回合共130,402,000股股份，總代價(不包括開支)為753,736,820港元(「**股份購回**」)，乃由本公司內部資源撥付。截至本公告日期，本公司於報告期間購回的130,402,000股股份已全部註銷。本公司於報告期間購回的股份詳情如下：

股份購回的月份	購回的 股份總數	每股股份 最高購買價 (港元)	每股股份 最低購買價 (港元)	總代價 (不包括開支) (港元)
2024年1月	6,961,000	6.58	5.82	42,583,540
2024年3月	8,021,000	5.49	5.28	43,162,320
2024年4月	34,421,000	5.44	5.07	179,728,360
2024年5月	17,519,000	5.84	5.53	100,067,750
2024年6月	12,903,000	6.20	5.53	75,143,650
2024年7月	10,081,000	5.68	5.30	55,472,300
2024年8月	4,854,000	5.79	5.10	26,407,550
2024年9月	12,102,000	6.52	5.83	73,699,970
2024年10月	15,138,000	7.23	6.19	100,371,230
2024年11月	6,641,000	7.00	6.60	45,186,400
2024年12月	1,761,000	6.85	6.70	11,913,750
<b>總計</b>	<b>130,402,000</b>			<b>753,736,820</b>

股份購回受香港公司條例第257條監管。就購回股份支付的總金額753,736,820港元(等值人民幣687,985,000元)乃悉數從本公司的保留利潤支付。

董事會認為，股份購回能展現本公司對其業務前景的信心，並終能為本公司帶來益處及為股東創造價值。此外，董事會認為本公司現時擁有的財務資源足以在維持財務狀況穩健的同時進行股份購回。

除上文披露者外，於報告期間，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份(定義見上市規則))。於報告期間及截至2024年12月31日，本公司並無持有任何庫存股份。

## 2. 報告期後重大事件

於2025年1月24日，董事會決議將江蘇先聲藥業有限公司(「江蘇先聲」，為本公司的間接全資附屬公司)與北京先聲祥瑞生物製品股份有限公司(「北京先聲祥瑞」)訂立日期為2023年12月29日的獨家推廣服務合作協議(「獨家推廣服務合作協議」)項下截至2025年及2026年12月31日止兩個年度的原年度上限修訂如下。根據獨家推廣服務合作協議，江蘇先聲同意授予北京先聲祥瑞於規定的推廣適應症範圍及於推廣區域內推廣本集團仿製藥(即富馬酸貝達喹啉片)的獨家推廣權。獨家推廣服務合作協議項下截至2025年及2026年12月31日止兩個年度的原年度上限已分別修訂為人民幣65.0百萬元及人民幣100.0百萬元。詳情請參閱本公司日期為2025年1月24日的公告。

除上文披露者外，於報告期間後及直至本公告日期，概無影響本公司或其任何附屬公司的重大事件。

### 3. 遵守《企業管治守則》

本集團致力維持及促進嚴格的企業管治。本集團的企業管治原則旨在推廣有效的內部控制措施，強調業務在所有方面均能貫徹高標準的道德、透明度、責任及誠信操守，並確保所有業務營運均符合適用法律法規以及增進董事會工作的透明度及加強對所有股東的責任承擔。本集團的企業管治常規乃根據聯交所證券上市規則(「上市規則」)附錄C1《企業管治守則》(「《企業管治守則》」)的原則及守則條文而訂立。

除本公告所披露者外，本集團於報告期間一直遵守《企業管治守則》第二部分所載的守則條文。

根據《企業管治守則》的守則條文第二部分第C.2.1條，董事長及首席執行官的職位應予區分，由不同人士擔任。截至2024年12月31日，本公司董事長(「**董事長**」)及首席執行官(「**首席執行官**」)的職位並無區分，任晉生先生(「**任先生**」)現時兼任該兩項職務。任先生為本集團的創始人、董事長兼首席執行官。其主要負責制訂本集團的整體公司業務戰略、業務運營及作出本集團的重大業務及營運決策。董事共同認為，任先生擔任董事長兼首席執行官可通過確保對本集團的一致領導以及作出及時有效的決策並予以實施而有利於本集團的業務前景。此外，董事共同認為此結構不會損害本公司董事會與管理層之間權力與權限的平衡，乃鑒於(i)董事會作出的任何決策至少須經過半數董事批准；(ii)任先生及其他董事知悉並承諾履行其作為董事的受信責任，這要求(其中包括)其應為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並基於此為本公司作出決策；(iii)董事會(由四名執行董事(包括任先生)及四名獨立非執行董事組成並具有頗強的獨立元素)的運作可確保權力與權限的平衡；及(iv)本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及營運政策均於董事會及高級管理層層面進行全面討論後共同制定。

#### 4. 遵守董事進行證券交易的標準守則

本集團已採納上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)作為本集團有關董事進行證券交易的行為守則。經向全體董事作出特定查詢後，全體董事確認，彼等於報告期間嚴格遵守標準守則。

#### 5. 審計委員會及審閱財務資料

本集團已遵照《企業管治守則》成立審計委員會並制定書面職權範圍。於本公告日期，審計委員會由三名成員(各為獨立非執行董事)組成，即王新華先生、宋瑞霖先生及汪建國先生。王新華先生為審計委員會的主席，彼具備適當的專業資格及會計及相關財務管理專業知識。審計委員會的主要職責為審查及監督本集團的財務報告流程及內部控制系統、監察審計流程、審查及監察本集團的現有及潛在風險，並履行董事會指派的其他職責。

審計委員會已審閱本集團的財務報告流程以及本集團截至2024年12月31日止年度的年度業績及合併財務報表，並認為該等報表乃遵照適用會計準則、上市規則及法律規定編製，並已作出充分披露。

#### 6. 畢馬威會計師事務所的工作範疇

本集團的核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)審閱並同意，初步公告中所載有關本集團截至2024年12月31日止年度的合併損益表、合併損益及其他全面收益表、合併財務狀況表及相關附註的數據，與本集團本年度的合併財務報表所載金額一致。畢馬威會計師事務所就此執行的工作並不構成鑒證業務，故畢馬威會計師事務所對初步公告概無發表任何意見或鑒證結論。

## 7. 股東週年大會

股東週年大會將於2025年6月13日(星期五)舉行。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則規定的方式刊發及寄發予股東。

## 8. 暫停辦理股份過戶登記手續

為確定股東出席股東週年大會並於會上投票的資格，本公司將於2025年6月10日(星期二)至2025年6月13日(星期五)(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續，期間不會登記任何股份過戶。記錄日期將為2025年6月13日(星期五)。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，所有過戶文件連同有關股票必須於2025年6月9日(星期一)下午四時三十分前送達本公司於香港的股份過戶登記處香港中央證券登記有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712至1716號舖，以辦理登記手續。

為確定股東獲派建議末期股息的權利，本公司將於2025年6月20日(星期五)至2025年6月24日(星期二)(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續，期間不會登記任何股份過戶。記錄日期將為2025年6月24日(星期二)。所有過戶文件連同有關股票必須於2025年6月19日(星期四)下午四時三十分前送達本公司於香港的股份過戶登記處香港中央證券登記有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712至1716號舖，以作登記。

## 9. 上市所得款項用途

本公司於2020年10月首次公開發售股份以及於2020年11月因超額配股權獲部分行使而配發及發行股份的所得款項淨額(「所得款項淨額」)合共3,513.09百萬港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司日期為2020年10月13日的招股書(「招股書」)中披露。

下表載列截至2024年12月31日的所得款項淨額用途及預計使用時間：

用途	佔總金額 百分比	實際 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2024年		截至2024年 12月31日 未動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	預計使用時間
			12月31日 止年度 已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2024年 12月31日 累計已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)		
在本集團的戰略 重點治療領域中持續 研發其選定在研產品	60%	2,107.85	143.71	1,719.18	388.67	實際所得款項淨額預計 將於2027年前全部使 用。
加強本集團的銷售及 營銷能力	10%	351.31	-	351.31	-	實際所得款項淨額均 已悉數動用。
投資醫藥或 生物技術領域的公司	10%	351.31	-	351.31	-	實際所得款項淨額均 已悉數動用。
償還本集團若干 未償還銀行貸款	10%	351.31	-	351.31	-	實際所得款項淨額均 已悉數動用。
營運資金及其他一般 企業用途	10%	351.31	-	351.31	-	實際所得款項淨額均 已悉數動用。
<b>總計</b>	<b>100%</b>	<b>3,513.09</b>	<b>143.71</b>	<b>3,124.42</b>	<b>388.67</b>	

於2024年12月23日，董事會決議將：(i)原擬用於當時處於臨床階段或待啟動臨床試驗的選定腫瘤疾病在研產品(包括貝伐珠單抗生物類似藥、注射用聚乙二醇化重組人血管內皮抑制素、SIM-201)的部分尚未動用的所得款項淨額約228.90百萬港元，(ii)原擬用於當時待取得新藥臨床試驗批文或處於臨床前階段的選定創新腫瘤疾病在研產品(包括SIM323、皮下PD-L1單域抗體聯合療法1、皮下PD-L1單域抗體聯合療法2)的部分尚未動用的所得款項淨額約180.02百萬港元，(iii)原擬用於當時準備新藥臨床試驗申請或處於臨床前階段的其他選定的創新中樞神經系統疾病在研產品的部分尚未動用的所得款項淨額約31.74百萬港元，及(iv)原擬用於選定的自身免疫疾病在研產品SIM-335的部分尚未動用的所得款項淨額約0.79百萬港元，重新分配至目前正在開發中的選定自身免疫疾病在研產品以及腫瘤疾病在研產品(包括樂德奇拜單抗(IL-4R $\alpha$ )、SIM0500(人源化GPCR5D-BCMA-CD3三特異性抗體)、SIM0270(口服SERD抑制劑)、SIM0237(PD-L1/IL15 $\nu$ 雙特異性抗體)及SIM0505(CDH6ADC))的持續研發。有關變更所得款項用途的詳情請參閱本公司日期為2021年4月15日，2022年8月31日及2024年12月23日之公告(「該等公告」)。截至2024年12月31日，累計已動用所得款項淨額為3,124.42百萬港元，而未動用所得款項淨額則為388.67百萬港元。本公司擬按招股書及該等公告所載方式及比例運用截至2024年12月31日尚未動用之所得款項淨額。

## 合併損益表

截至2024年12月31日止年度

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	4	6,635,211	6,607,805
銷售成本		<u>(1,310,632)</u>	<u>(1,623,652)</u>
毛利		5,324,579	4,984,153
其他收入	5(a)	251,568	166,221
其他虧損淨額	5(b)	(287,721)	(20,636)
研發費用		(1,410,115)	(1,563,138)
銷售及經銷開支		(2,511,065)	(2,356,386)
行政及其他運營開支		(526,041)	(499,279)
貿易及其他應收款項減值損失轉回		<u>6,842</u>	<u>867</u>
經營利潤		<u>848,047</u>	<u>711,802</u>
財務收入	6(a)	39,226	54,960
財務成本	6(a)	(30,785)	(34,568)
贖回負債的利息費用	6(a)	<u>(38,772)</u>	<u>—</u>
財務(成本)／收入淨額		<u>(30,331)</u>	<u>20,392</u>
應佔聯營公司(虧損)／利潤		(1,632)	5,823
應佔合營公司利潤		<u>3,794</u>	<u>2,021</u>

## 合併損益表(續)

截至2024年12月31日止年度

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
稅前利潤	6	819,878	740,038
所得稅	7	<u>(86,713)</u>	<u>(26,088)</u>
年內利潤		<u>733,165</u>	<u>713,950</u>
以下各項應佔：			
本公司權益股東		733,165	714,761
非控股權益		<u>—</u>	<u>(811)</u>
年內利潤		<u>733,165</u>	<u>713,950</u>
每股盈利	8		
基本(人民幣元)		<u>0.29</u>	<u>0.27</u>
攤薄(人民幣元)		<u>0.29</u>	<u>0.27</u>

## 合併損益及其他全面收益表

截至2024年12月31日止年度

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內利潤	<u>733,165</u>	<u>713,950</u>
年內其他全面收益(稅項調整後)		
將不會重新分類至損益的項目：		
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產—公允價值儲備變動淨額 (不可撥回)，除稅	89,186	31,045
換算公司層面財務報表的匯兌差額	8,952	36,306
將重新分類至損益的項目：		
換算海外附屬公司財務報表的匯兌差額	<u>5,735</u>	<u>10,109</u>
年內其他全面收益	<u>103,873</u>	<u>77,460</u>
年內全面收益總額	<u>837,038</u>	<u>791,410</u>
以下各項應佔：		
本公司權益股東	837,038	792,221
非控股權益	<u>-</u>	<u>(811)</u>
年內全面收益總額	<u>837,038</u>	<u>791,410</u>

## 合併財務狀況表

於2024年12月31日

	附註	2024年 12月31日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		2,269,544	2,170,339
無形資產		1,025,438	715,786
商譽		142,474	142,474
於聯營公司的權益		50,870	52,502
於合營公司的權益		102,342	98,069
預付款項、押金及其他應收款項		178,191	188,954
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益 的金融資產		279,989	174,267
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		961,502	1,254,331
向一名第三方貸款		100,105	100,326
定期存款	10(c)	498,140	673
遞延稅項資產		435,589	317,002
		<u>6,044,184</u>	<u>5,214,723</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		593,649	614,562
合約資產		4,611	13,000
貿易應收款項及應收票據	9	2,699,825	2,631,645
預付款項、押金及其他應收款項		178,525	286,777
已抵押存款	10(b)	24,050	52,513
受限制存款	10(b)	22,014	22,148
定期存款	10(c)	–	11,137
現金及現金等價物	10(a)	1,943,069	2,007,162
		<u>5,465,743</u>	<u>5,638,944</u>

## 合併財務狀況表(續)

於2024年12月31日

	附註	2024年 12月31日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
<b>流動負債</b>			
銀行貸款	11	1,051,139	1,015,133
租賃負債		67,559	79,848
貿易應付款項及應付票據	12	275,725	317,218
其他應付款項及應計費用	13	1,156,198	1,229,812
應付稅項		154,358	17,899
撥備		22,000	25,990
		<u>2,726,979</u>	<u>2,685,900</u>
<b>淨流動資產</b>		<u>2,738,764</u>	<u>2,953,044</u>
<b>總資產減流動負債</b>		<u>8,782,948</u>	<u>8,167,767</u>
<b>非流動負債</b>			
銀行貸款	11	8,254	205,846
租賃負債		82,417	128,397
遞延收入		377,686	393,112
遞延稅項負債		72,704	102,676
其他金融負債	14	1,008,772	–
其他非流動負債		165,000	115,000
		<u>1,714,833</u>	<u>945,031</u>
<b>淨資產</b>		<u>7,068,115</u>	<u>7,222,736</u>

## 合併財務狀況表(續)

於2024年12月31日

	2024年 12月31日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
資本及儲備		
股本	3,173,805	3,173,805
儲備	<u>3,894,310</u>	<u>4,048,931</u>
本公司權益股東應佔總權益	7,068,115	7,222,736
非控股權益	<u>-</u>	<u>-</u>
總權益	<u>7,068,115</u>	<u>7,222,736</u>

# 財務報表附註

(以人民幣呈列)

## 1 一般資料

先聲藥業集團有限公司(「本公司」)於2015年11月30日於香港註冊成立為有限公司，其註冊辦事處位於香港新界白石角香港科學園第三期20E號樓7樓703室。本公司股份於2020年10月27日於香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司為投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱為「本集團」)的主要業務為研發、製造及銷售藥品，以及提供非本集團製造藥品的推廣服務。

## 2 財務報表的編製基準

該等財務報表已根據所有適用香港財務報告準則(「香港財務報告準則」，該統稱包括香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的所有適用個別香港財務報告準則、香港會計準則(「香港會計準則」)及詮釋)及香港公司條例的規定編製。該等財務報表亦遵守香港聯合交易所證券上市規則的適用披露條文。

本初步年度業績公告所載有關截至2024年及2023年12月31日止年度的財務資料並不構成本公司於該等年度的法定年度綜合財務報表，但乃源自該等財務報表。根據《公司條例》第436條須就該等法定財務報表披露的其他資料如下：

本公司已根據《公司條例》第662(3)條及附表6第3部向公司註冊處處長提交截至2023年12月31日止年度的財務報表，並將適時提交截至2024年12月31日止年度的財務報表。

本公司的核數師已就該兩個年度的綜合財務報表提交報告。核數師報告並無保留意見，亦無提述核數師在不就該等報告作保留的情況下以強調的方式促請有關人士注意的任何事項，亦無載列根據《公司條例》第406(2)、407(2)或(3)條作出的陳述。

香港會計師公會已頒佈若干於本集團本會計期間首次生效或可供提早採納的香港財務報告準則的修訂本。附註3提供有關本集團當前會計期間的財務報表因初次執行此等頒佈而改變的會計政策。

本集團截至2024年12月31日止年度的合併財務報表包括本公司及其附屬公司以及本集團於聯營公司及合營公司的權益。

### 3 會計政策變動

香港會計師公會已頒佈下列於本集團當前會計期間首次生效的經修訂香港財務報告準則。其中，以下發展與本集團的財務報表相關：

- 香港會計準則第1號(修訂本)，財務報表的呈列—負債分類為流動或非流動(「2020年修訂本」)及香港會計準則第1號(修訂本)，財務報表的呈列—具有契諾的非流動負債(「2022年修訂本」)
- 香港財務報告準則第16號(修訂本)，租賃—售後租回的租賃負債
- 香港會計準則第7號(修訂本)，現金流量表及香港財務報告準則第7號，金融工具—披露：供應商融資安排

該等修訂對本集團如何編製或呈列當前或過往期間的業績及財務狀況並無造成重大影響。本集團並未應用任何於當前會計期間尚未生效的新準則或詮釋。

### 4 收入及分部報告

#### (a) 收入

##### (i) 收入分類

按業務線劃分的收入分類如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
藥品銷售	6,311,467	5,974,933
推廣服務收入		
—推廣服務收入	261,728	591,407
—合作安排	15,216	—
許可收入	—	28,465
研發服務收入	46,800	13,000
	<u>6,635,211</u>	<u>6,607,805</u>

本集團於某個時間點確認及隨時間確認的收入分別為人民幣6,588,411,000元(2023年：人民幣6,594,805,000元)及人民幣46,800,000元(2023年：人民幣13,000,000元)。

本集團擁有多元化的客戶基礎，截至2024年12月31日止年度概無客戶的交易超過本集團收入的10%(2023年：無)。

(ii) 因報告日期存在的客戶合同產生而預期於日後確認的收入

於2024年12月31日，分配至本集團現有合約項下的餘下履約責任之交易價總金額為人民幣70,200,000元。此金額指預期未來從本集團客戶訂立的研發服務合同確認的收入。本集團將於轉讓研發服務時在日後確認預期收入，此預期將於未來12至38個月內發生。

(b) 分部報告

營運分部乃根據本集團最高行政管理層定期審核分配予分部資源及評估其表現的內部報告確認。

本集團的最高行政管理層根據內部管理職能作出資源分配決策，並將本集團的業務表現作為一項綜合業務(而非透過個別業務線或地理區域)進行評估。因此，本集團僅擁有一個營運分部，且因此並無呈列任何分部資料。

香港財務報告準則第8號營運分部規定不論實體的組織如何(即使該實體擁有單一可呈報分部)，均需識別及披露有關該實體地理區域的資料。本集團於一個地區經營，乃由於其大部分收入均於中國產生，且其近乎所有非流動營運資產及資本支出亦位於／產生自中國。因此並無呈列任何地理資料。

5 其他收入及其他虧損淨額

(a) 其他收入

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
政府補助(附註)	226,189	134,181
租金收入	936	5,070
物業管理收入	874	7,053
諮詢及技術服務收入	15,115	11,450
其他	8,454	8,467
	<u>251,568</u>	<u>166,221</u>

附註：

截至2024年12月31日止年度，本集團收到無條件政府補助人民幣106,473,000元(2023年：人民幣90,952,000元)，以表彰本集團對技術創新及地方經濟發展的貢獻。

截至2024年12月31日止年度，本集團收到有條件政府補助人民幣36,835,000元(2023年：人民幣26,181,000元)作為建設及設備補貼，並於相關條件達成時於合併損益表中確認有關補助金人民幣33,310,000元(2023年：人民幣32,843,000元)。截至2024年12月31日止年度，本集團收到有條件政府補助人民幣67,750,000元(2023年：人民幣7,450,000元)，以鼓勵技術研發，並於相關條件達成時於合併利潤表中確認有關補助金人民幣86,406,000元(2023年：人民幣10,386,000元)。

(b) 其他虧損淨額

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
匯兌虧損淨額	(20,873)	(13,283)
出售物業、廠房及設備的收益淨額	984	2,433
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 已變現及未變現虧損淨額	(266,249)	(744,816)
出售附屬公司權益的收益淨額(附註)	-	789,491
生產廠房的減值虧損	-	(6,871)
預付款項的減值虧損	-	(21,600)
出售無形資產的虧損淨額	(2,485)	-
就訴訟撥回的準備/(準備)	902	(25,990)
	<u>(287,721)</u>	<u>(20,636)</u>

附註：

於2023年2月24日，本集團與一名第三方訂立協議以出售其於江蘇博創園生物醫藥科技有限公司(「博創園」，一家受控制附屬公司)50%的股權，代價為人民幣200,000,000元。於2023年3月完成出售后，本集團失去其對博創園的控制權，並將博創園餘下13.57%的股權(金額為人民幣54,150,000元)確認為以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。出售博創園權益的淨收益為人民幣197,222,000元。

於2023年4月13日，本集團與一名第三方訂立協議以出售其於先聲(上海)醫藥有限公司(「先聲(上海)」)的總股權，代價為人民幣926,865,000元。出售已於2023年5月完成。出售先聲(上海)權益的淨收益為人民幣592,269,000元。

## 6 稅前利潤

稅前利潤已扣除／(計入)：

### (a) 財務成本／(收入)淨額

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行存款利息收入	(35,740)	(54,960)
向一名第三方貸款利息收入	<u>(3,486)</u>	<u>—</u>
財務收入	<u>(39,226)</u>	<u>(54,960)</u>
銀行貸款利息開支	25,137	27,055
租賃負債利息開支	<u>5,648</u>	<u>7,513</u>
財務成本	<u>30,785</u>	<u>34,568</u>
贖回負債的利息費用(附註14)	<u>38,772</u>	<u>—</u>
財務成本／(收入)淨額	<u>30,331</u>	<u>(20,392)</u>

### (b) 員工成本

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	1,907,928	2,253,154
向定額供款退休計劃供款(附註)	121,304	137,048
以權益結算員工持股計劃股份支付成本	<u>97,810</u>	<u>12,119</u>
	<u>2,127,042</u>	<u>2,402,321</u>

附註：

本集團中國附屬公司的僱員須參與由當地市政府管理及經營的定額供款退休計劃。本集團的中國附屬公司按當地市政府同意的平均僱員薪金若干百分比計算供款，以提供僱員退休福利的資金。

本集團向界定供款退休計劃所作的供款於發生時確認為開支，不會以沒收自該等於供款悉數歸屬前離開計劃的僱員的供款扣減。除作出上述年度供款外，本集團毋須就該計劃相關退休福利付款方面承擔其他重大責任。

(c) 其他項目

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
確認為開支的存貨成本(附註i)	978,199	1,173,985
折舊支出		
—自有物業、廠房及設備	223,171	214,286
—使用權資產	77,617	77,221
無形資產攤銷	36,859	18,087
研發成本(附註ii)	1,410,115	1,563,138
貿易及其他應收款項減值損失撥回	(6,842)	(867)
核數師酬金		
—核數服務	4,300	4,940
—非核數服務	391	234

附註：

- (i) 確認為開支的存貨成本包括與員工成本、折舊及攤銷開支有關的金額，其亦計入就各類開支單獨於上文或附註6(b)披露的有關總額內。
- (ii) 研發費用包括與員工成本、折舊及攤銷開支有關的金額，其亦計入就各類開支單獨於上文或附註6(b)披露的有關總額內。

## 7 合併損益表內的所得稅

合併損益表內的稅項為：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
<b>即期稅項</b>		
<i>中國企業所得稅</i>		
年內準備	193,847	27,249
過往年度超額準備	(5,579)	(4,927)
	<u>188,268</u>	<u>22,322</u>
<i>國外企業所得稅</i>		
年內準備	230	1,704
	<u>230</u>	<u>1,704</u>
<b>遞延稅項</b>		
暫時差額產生及撥回	(101,785)	2,062
	<u>(101,785)</u>	<u>2,062</u>
<b>所得稅總額</b>	<b><u>86,713</u></b>	<b><u>26,088</u></b>

中國經營所得稅按在中國稅務規章及法規下應課稅溢利的25%法定稅率徵收。若干中國附屬公司在相關稅務規章及法規下享有15%優惠所得稅稅率。

其他司法權區的稅項乃按有關司法權區的通行稅率計算。

## 8 每股盈利

### (a) 每股基本盈利

每股基本盈利乃根據本公司權益股東應佔利潤人民幣733,165,000元(2023年：人民幣714,761,000元)及年內有2,512,953,608股(2023年：2,608,533,908股)已發行普通股的加權平均數計算如下：

普通股的加權平均數

	2024年	2023年
於1月1日的已發行普通股	2,616,722,618	2,660,376,618
向受託人發行股份的影響	–	2,362,233
購買自身股份的影響	(69,631,964)	(13,192,041)
2021年受限制股份單位計劃項下 已歸屬股份的影響	–	3,603,748
2021年受限制股份單位計劃項下 未歸屬股份的影響	(34,137,046)	(44,616,650)
於12月31日的普通股加權平均數	<u>2,512,953,608</u>	<u>2,608,533,908</u>

### (b) 每股攤薄盈利

每股攤薄盈利乃根據本公司權益股東應佔利潤人民幣733,165,000元(2023年：人民幣714,761,000元)及2,519,978,448股(2023年：2,608,533,908股)普通股的加權平均數計算如下：

普通股加權平均數(攤薄)

	2024年	2023年
於12月31日的普通股加權平均數	2,512,953,608	2,608,533,908
根據2021年受限制股份單位按零代價 視作發行股份的影響	<u>7,024,840</u>	–
於12月31日的普通股加權平均數(攤薄)	<u>2,519,978,448</u>	<u>2,608,533,908</u>

## 9 貿易應收款項及應收票據

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
貿易應收款項	2,354,916	1,996,245
應收票據	<u>361,272</u>	<u>658,575</u>
	2,716,188	2,654,820
減：損失準備	<u>(16,363)</u>	<u>(23,175)</u>
	<u><b>2,699,825</b></u>	<u><b>2,631,645</b></u>

所有貿易應收款項及應收票據預期將於一年內收回。

於2024年12月31日，人民幣44,070,000元的應收票據被質押用於開具應付票據(2023年：人民幣75,977,000元)。

### 賬齡分析

截至報告期末，貿易應收款項及應收票據基於發票日期的賬齡分析(經扣除損失準備)如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
3個月內	2,315,332	2,014,485
超過3個月但6個月內	340,237	564,369
超過6個月但9個月內	41,365	47,761
超過9個月但12個月內	<u>2,891</u>	<u>5,030</u>
	<u><b>2,699,825</b></u>	<u><b>2,631,645</b></u>

貿易應收款項及應收票據由發出賬單當日起30日至90日內到期。

## 10 現金及現金等價物、已抵押存款、受限制存款及定期存款

### (a) 現金及現金等價物包括：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行現金	<u>1,943,069</u>	<u>2,007,162</u>

於2024年12月31日，於中國內地的現金及現金等價物為人民幣1,851,234,000元(2023年：人民幣1,843,969,000元)。將資金匯出中國內地須遵守相關外匯管制規則及規例。

### (b) 已抵押存款及受限制存款包括：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
用作以下用途的已抵押存款		
－開立履約保函	<u>24,050</u>	<u>52,513</u>

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
用作以下用途的受限制存款		
－研發項目	8,740	7,926
－訴訟	204	3,990
－2021年受限制股份單位計劃	<u>13,070</u>	<u>10,232</u>
	<u>22,014</u>	<u>22,148</u>

### (c) 定期存款包括：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
即期部分	-	11,137
非即期部分	<u>498,140</u>	<u>673</u>
	<u>498,140</u>	<u>11,810</u>

## 11 銀行貸款

本集團於各報告期末的計息銀行貸款的到期情況如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
短期銀行貸款	1,050,423	762,427
長期銀行貸款的流動部分	<u>716</u>	<u>252,706</u>
1年內或按要求	<u>1,051,139</u>	<u>1,015,133</u>
1年後但2年內	665	197,655
2年後但5年內	1,994	1,965
5年後	<u>5,595</u>	<u>6,226</u>
	<u>8,254</u>	<u>205,846</u>
	<u>1,059,393</u>	<u>1,220,979</u>

於2024年及2023年12月31日，銀行貸款為無抵押。

## 12 貿易應付款項及應付票據

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
貿易應付款項	241,356	228,585
應付票據	<u>34,369</u>	<u>88,633</u>
	<u>275,725</u>	<u>317,218</u>

截至報告期末，基於發票日期的貿易應付款項及應付票據的賬齡分析如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
3個月內	198,001	220,812
3至12個月	52,571	94,377
12個月以上	<u>25,153</u>	<u>2,029</u>
	<u>275,725</u>	<u>317,218</u>

預期所有貿易應付款項及應付票據將於一年內結算或按要求償還。

### 13 其他應付款項及應計費用

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
應計費用(附註i)	475,667	495,241
合約負債(附註ii)	28,160	43,311
應付僱員報銷款項	17,660	18,236
員工相關成本的應付款項	328,041	335,832
購買物業、廠房及設備的應付款項	32,017	29,675
其他應付稅項	158,008	152,670
研發費用的應付款項	51,408	43,516
獲授特許權利的應付款項	-	47,170
其他	65,237	64,161
	<b>1,156,198</b>	<b>1,229,812</b>

預期所有其他應付款項及應計費用將於一年內結算或按要求償還。

附註：

- (i) 應計費用主要包括營銷及推廣開支、研發費用及其他開支。
- (ii) 合約負債指就尚未轉移至客戶的商品收取的客戶預付款項。

### 14 其他金融負債

於2024年2月24日，本集團中國附屬公司先聲再明與若干投資者(「投資者」)訂立增資協議，據此，先聲再明發行額外52,559,000股股份，總代價為人民幣970,000,000元。增資已於2024年6月4日完成，並已收取所有代價。

除與先聲再明其他權益持有人相同的表決權及股息權外，投資者獲授若干特別權利，包括購回權、清盤優先權及反攤薄權。

於發生協議中協定的若干事件後，投資者將有權要求本公司及/或先聲再明按回購價回購其於先聲再明的股份，而有關回購價為以下兩項的較高者：(i)投資者支付的投資金額加上自投資金額支付日期起計算的年利率7%複息，並經任何股息進一步調整；及(ii)先聲再明於截至最近一個季度末的經審核綜合賬面資產淨值。

由於當達成協議所載的若干條件時，本集團有責任以現金購買其本身的權益工具，其令贖回金額的現值產生金融負債。按攤銷成本計的金融負債的其後變動會直接於損益確認。

贖回負債的變動如下：

	贖回負債 人民幣千元
於2024年1月1日	-
期內添置	970,000
贖回負債的利息費用	<u>38,772</u>
於2024年12月31日	<u>1,008,772</u>

## 15 股息

(i) 應付本公司權益股東應佔年內股息如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
報告期末後擬派發股息—每股普通股人民幣0.16元 (2023年：每股普通股人民幣0.16元)	<b>397,811</b>	418,675
減：2021年受限制股份單位計劃項下 未歸屬股份的股息	<u>(5,462)</u>	<u>(5,462)</u>
	<u><b>392,349</b></u>	<u>413,213</u>

於報告期末後擬派發的末期股息尚未於報告期末確認為負債。

(ii) 年內宣派及批准的應付本公司權益股東應佔過往財政年度股息如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內批准並支付的上一財政年度股息， 每股人民幣0.16元(2023年：每股人民幣0.16元)	<u><b>401,484</b></u>	<u>419,218</u>

## 發佈年度業績及年報

年度業績公告刊載於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本集團網站([www.simcere.com](http://www.simcere.com))。本集團2024年的年報將根據股東需要予以寄發，並適時在上述網站刊發。

## 鳴謝

承蒙各位股東的理解、支持與信賴，本集團全體員工將長期奉行以患者需求為導向，持續堅持群體奮鬥，董事會謹此向各位股東致以謝意。

承董事會命  
先聲藥業集團有限公司  
董事長兼首席執行官  
任晉生先生

香港，2025年3月24日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生、執行董事唐任宏先生、萬玉山先生及王熙女士；獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生、王新華先生及宋嘉桓先生。