

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



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

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

**截至二零二二年十二月三十一日止年度
全年業績公告**

深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」、「公司」或「海普瑞」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其子公司(「本集團」或「我們」)截至二零二二年十二月三十一日止年度(「報告期」或「本年度」)的綜合年度業績，連同截至二零二一年十二月三十一日止年度的比較數字。

業績摘要

1. 收入增長12.4%至人民幣7,151.0百萬元(二零二一年：人民幣6,359.8百萬元)；
2. 毛利為人民幣2,290.2百萬元(二零二一年：人民幣1,993.6百萬元)；毛利率為32.0%，上升0.7個百分點；
3. 製劑業務銷售收入增長21.7%至人民幣3,210.5百萬元(二零二一年：人民幣2,638.2百萬元)；
4. 原料藥業務銷售收入為人民幣2,673.8百萬元(二零二一年：人民幣2,721.7百萬元)；
5. CDMO業務銷售收入增長33.3%至人民幣1,084.1百萬元(二零二一年：人民幣813.1百萬元)；
6. 母公司擁有人應佔溢利增加人民幣486.3百萬元或202.0%至人民幣727.1百萬元；及
7. 董事會宣派二零二二年度末期現金股息每十股普通股人民幣1.0元(含稅)。

綜合損益表

截至二零二二年十二月三十一日止年度

	附註	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
收入	4	7,151,039	6,359,786
銷售成本		<u>(4,860,850)</u>	<u>(4,366,204)</u>
毛利		2,290,189	1,993,582
其他收入及收益	5	207,431	(11,682)
銷售及分銷開支		(518,502)	(430,493)
行政開支		(742,461)	(668,326)
金融資產減值虧損		(61,067)	(101,958)
聯營公司減值虧損		-	(223,092)
其他開支		(1,648)	(5,463)
融資成本	6	(245,629)	(210,074)
應佔聯營公司溢利及虧損		<u>(98,462)</u>	<u>(120,230)</u>
稅前利潤	7	829,851	222,264
所得稅(開支)／抵免	8	<u>(115,164)</u>	<u>11,120</u>
年內溢利		<u>714,687</u>	<u>233,384</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		727,077	240,788
非控股權益		<u>(12,390)</u>	<u>(7,404)</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利	9		
基本			
— 年內溢利		<u>人民幣0.50元</u>	<u>人民幣0.16元</u>
攤薄			
— 年內溢利		<u>人民幣0.50元</u>	<u>人民幣0.16元</u>

綜合全面收益表

截至二零二二年十二月三十一日止年度

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
年內溢利	<u>714,687</u>	<u>233,384</u>
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面虧損(扣除稅項)：		
海外業務換算匯兌差額	260,977	(24,373)
應佔聯營公司其他全面(虧損)/收益	<u>(13,481)</u>	<u>1,013</u>
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益/(虧損)淨額	<u>247,496</u>	<u>(23,360)</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面虧損(扣除稅項)：		
指定以公允價值計量且其變動計入其他 全面收益的股權投資的公允價值變動	(5,554)	(64,774)
界定利益退休金計劃的重新計量收益	<u>67,688</u>	<u>892</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面收益/(虧損)淨額	<u>62,134</u>	<u>(63,882)</u>
年內其他全面收益/(虧損)(扣除稅項)	<u>309,630</u>	<u>(87,242)</u>
年內全面收益總額(扣除稅項)	<u>1,024,317</u>	<u>146,142</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	1,035,957	153,886
非控股權益	<u>(11,640)</u>	<u>(7,744)</u>

綜合財務狀況表

於二零二二年十二月三十一日

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
非流動資產		
物業、廠房及設備	2,454,845	2,526,672
使用權資產	244,443	239,854
商譽	2,350,992	2,152,201
其他無形資產	462,908	472,969
於聯營公司之投資	989,386	1,146,465
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資	507,146	474,885
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	967,576	996,500
遞延所得稅資產	139,649	121,718
其他非流動資產	224,948	206,016
非流動資產總額	<u>8,341,893</u>	<u>8,337,280</u>
流動資產		
存貨	6,843,906	4,707,549
貿易應收款項及應收票據	10 1,606,211	1,525,209
合約資產	19,534	14,993
預付款項、其他應收款項及其他資產	507,405	566,687
應收關聯方款項	44,833	44,088
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	1,311,633	980,909
衍生金融工具	10	248
已抵押存款	69,388	11,581
定期存款	749,684	1,440,000
現金及現金等價物	1,319,707	1,479,633
流動資產總額	<u>12,472,311</u>	<u>10,770,897</u>
流動負債		
貿易應付款項	11 427,433	385,787
其他應付款項及應計項目	545,512	608,729
合約負債	428,218	377,814
計息銀行及其他借款	4,020,784	3,268,166
應付稅項	112,257	112,997
應付關聯方款項	5,902	6,223
租賃負債	35,690	31,754
流動負債總額	<u>5,575,796</u>	<u>4,791,470</u>

綜合財務狀況表

於二零二二年十二月三十一日

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
流動資產淨額	<u>6,896,515</u>	<u>5,979,427</u>
資產總值減流動負債	<u>15,238,408</u>	<u>14,316,707</u>
非流動負債		
計息銀行及其他借款	2,296,680	2,250,270
遞延收入	32,547	16,673
遞延所得稅負債	328,920	275,358
長期僱員福利	51,938	138,020
其他非流動負債	9,935	9,070
租賃負債	<u>110,749</u>	<u>104,001</u>
非流動負債總額	<u>2,830,769</u>	<u>2,793,392</u>
資產淨值	<u>12,407,639</u>	<u>11,523,315</u>
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	13 1,467,296	1,467,296
儲備	<u>10,843,619</u>	<u>9,944,058</u>
母公司擁有人應佔權益總額	<u>12,310,915</u>	<u>11,411,354</u>
非控股權益	<u>96,724</u>	<u>111,961</u>
權益總額	<u>12,407,639</u>	<u>11,523,315</u>

管理層討論與分析

概覽

海普瑞是一家全球製藥公司，業務範圍涵蓋藥品生產及銷售、CDMO服務及創新藥開發。我們銷售的藥品包括(i)藥物製劑(主要包括依諾肝素鈉注射液)；(ii)API產品(包括肝素鈉API、依諾肝素鈉API)；及(iii)其他產品(主要包括胰酶API)。我們通過全資子公司Cytovance Biologics, Inc. (「賽灣生物」)(該公司專門開發及生產重組藥品及臨界非病毒載體以及基因治療的中間體)及通過全資子公司SPL Acquisition Corp. (「SPL」)(該公司為天然衍生藥品的開發和生產提供服務)經營CDMO業務，提供研發、生產、質量管理及程序管理服務。本集團已在大中華區獲得若干臨床階段創新候選藥物的獨家開發及商業化權益，我們正在開發這些藥物用於治療免疫系統相關疾病。我們亦正開發一種由我們自主研發的專有候選藥物，目前處於臨床前階段。

行業回顧

面對全球經濟重整震蕩及疫情跌宕起伏，我們經歷了極具挑戰的二零二二年。這一年中，俄烏地緣衝突持續，對全球供應鏈產生了巨大的影響，威脅糧食供應，干擾能源供給，阻礙商品流通，致使生產、物流及貿易各個環節成本上升，衍生全球性的輸入性通脹，通脹水平上升至數十年來的新高。其中，美國CPI持續數月在8%以上，歐元區及英國更是高達兩位數，部分新興經濟體國家的CPI也持續高企。為應對通貨膨脹的威脅，西方主要經濟體央行先後啟動加息進程：美聯儲年內連續六次加息、歐洲央行累計進行三次加息、英國央行則累計加息七次；韓國、加拿大、澳大利亞及其他新興經濟體同樣跟進步伐，保持頻繁而劇烈的加息節奏，以抵禦通貨膨脹、資本外流、匯率貶值等壓力。然而，貨幣政策調整產生的緊縮效果並不明顯，通脹總體上仍居高不下；同時，全球競爭性加息加劇了個別地區貨幣匯率的波動，市場對全球經濟增速放緩的憂慮增強。根據經濟合作暨發展組織的估計，二零二二年世界經濟僅增長3.1%，較前一年的5.9%有明顯下降。二零二二年是新冠疫情的分水嶺，也是疫情走向終結的重要轉捩點。各國亦積極加快

推行疫苗強制接種令，在舒緩疫情對醫療系統和社會造成的威脅的同時，合理、有效地調整政策，放寬嚴格的防疫限制措施，使社會生活及經濟活動得以有序回復正常。

儘管地緣衝突、宏觀經濟疲軟和疫情擴散使本集團在二零二二年面對一個非常複雜而波動的經營環境，我們保持戰略定力，在實現戰略目標方面仍有良好進展。一年來，海普瑞嚴格執行預定計劃，積極改善財務表現及盈利能力，提升企業內在價值，圓滿完成年度計劃及目標。本集團積極提升戰略思維與決策高度，通過調查研究，加強戰略性、前瞻性、系統性思維在本集團運營中的使用；強化戰略引領，堅持問題導向，我們清晰地認識到要找出行業和市場的挑戰所在，並利用自身的優勢辨別出其中蘊含的機遇並及時把握；以數字化思維重塑流程、優化機制、創新制度，建立以數據驅動的業務管理模式，聚焦價值提升，推進高質量發展。

二零二二年，海普瑞堅定推動本集團供應鏈戰略的落實。我們審時度勢、積極應對，即時精準掌握供應鏈的動態，並基於對庫存及業務數據的分析，全面掌握倉庫管理、運輸流轉、供應協作、資源配置，實現上下游業務的深度協同，以快速回應銷售及客戶的需求。回顧年內，我們積極提升供應鏈管理系統並建設更具彈性的全球供應鏈，以應對經營條件波動及物流的風險；通過供應鏈戰略的設計和精準施策，我們得以確保原材料的供應，生產環節的順暢，從而推動本集團業務成本效益的提升；我們還積極打通價值鏈條中的資訊渠道，提高供需信息的透明度，獲取需求變化、生產限制、供應限制等資訊，及時化、透明化的市場信息使得我們可以針對環境的變化準確及快速調整生產計劃，降低信息不對稱帶來的潛在供需錯配和短期波動放大的風險。本集團供應鏈策略的關鍵目標是面向全球化、保持業務靈活性和成本競爭力。海普瑞將繼續積極促進供應鏈協同化、標準化、數字化及全球化發展，著力構建產、供、銷三方面有機銜接和內外貿有效貫通的戰略供應鏈體系，支援業務高質量發展，為國內及海外雙循環相互促進的發展格局提供堅實的基礎和有利的支撐。

總結，本集團於二零二二年在經營效益、銷售規模、成本控制和全球供應鏈管理多個經營維度呈現良好的發展態勢。首先，收入及盈利實現雙位數增長；第二，各版塊的市場份額和銷售規模持續上升；第三，毛利率較去年同期得到改善；第四，全球供應鏈管理有效提升，更好的支持海普瑞的運營需要。

於二零二二年，本公司權益持有人應佔溢利增加202.0%至人民幣727.1百萬元。二零二二年的每股基本盈利為人民幣0.50元，而二零二一年則為人民幣0.16元。

業務回顧

本集團於報告期內錄得收入約人民幣7,151.0百萬元，較二零二一年增長約12.4%。本集團於報告期內錄得母公司持有者之應佔溢利約為人民幣727.1百萬元（二零二一年：約人民幣240.8百萬元），同比增加202.0%。

報告期內，各業務分部營業收入情況如下：

業務分部	截至十二月三十一日止年度		同比增減 (%)
	二零二二年 營業收入 人民幣千元	二零二一年 營業收入 人民幣千元	
銷售產品	6,012,848	5,504,926	9.2%
藥物製劑	3,210,465	2,638,151	21.7%
API	2,673,754	2,721,733	(1.8)%
其他 ⁽¹⁾	128,629	145,042	(11.3)%
CDMO服務	1,084,066	813,104	33.3%
其他 ⁽²⁾	54,125	41,756	29.6%
合計	7,151,039	6,359,786	12.4%

附註：

- (1) 其他產品主要包括胰酶API。
- (2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務及其他服務等。

銷售

本集團主要運營四個主要業務部門，包括(i)製劑業務；(ii)API業務；(iii)CDMO業務；及(iv)創新藥。

製劑業務

報告期內，本集團的製劑業務繼續維持快速增長的態勢，銷售收入較去年同期增長21.7%，增加約人民幣572.3百萬元至約人民幣3,210.5百萬元，佔本集團總收入44.9%，毛利率為35.3%。

報告期內，本集團依諾肝素鈉製劑業務表現亮麗，銷售規模在全球範圍繼續保持增長，在歐洲、美國、中國等主要區域市場的同比銷量皆實現突破，全球年總銷售量首次突破2.27億支，同比增加22.3%，並在上述市場均錄得增長。

歐洲仍然是本集團製劑業務的主要核心市場。報告期內，歐洲市場通脹走高、利率上升及匯價走弱的情況，對我們的經營環境形成了干擾，然而，本集團的歐洲銷售繼續保持增長，全年銷售逾1.6億枝；按二零二二年銷售量計算，我們的依諾製劑在歐洲市場穩居前二，銷量及市場份額雙雙再攀高峰。報告期內，海普瑞積極把握歐洲各國市場增量漲價的機遇，一方面實現依諾製劑銷售的量價齊升，另一方面積極降低匯率波動造成的影響。我們的產品於自營五國已擁有品牌效應、競爭優勢及領先的市場地位，同時我們積極加強的醫院渠道的銷售追蹤，嚴格管理產品供應，並通過數據分析為各地的招標及銷售戰略提供更好的佈局，切實做好銷售及供應工作；另外，我們繼續提升藥店銷售的協同作用，進一步放大醫院渠道溢出的帶動效應，拉動零售渠道的銷售規模，提升利潤水平。最後，本集團積極加大歐洲各國的拓展力度，於報告期內成功擴大法國、瑞士等市場的銷售規模，進一步鞏固在歐洲的市場地位。此外，於二零二二年十一月本集團積極參加歐洲營銷展覽及會議，鞏固現有客戶群，加大新客戶開發力度。

美國市場的銷售繼續按戰略目標推進並實現目標性增長。報告期內，本集團繼續與美國戰略夥伴一起發力，依諾肝素鈉製劑銷售保持穩步增長，並在過去兩年時間內快速得到美國市場認可，於穩居美國市場前列。報告期內，本集團的美國銷售辦事處投入服務，通過專業營銷團隊的努力，我們自營的標準肝素鈉製劑成功上市，實現銷售。同時，本集團在美國已與三大批發商簽約，營銷網絡全面覆蓋美國五十個州，並與美國最大的GPO(美國藥品集中採購組織Group Purchasing Organization)和透析中心簽約。於二零二三年三月，本集團全資子公司深圳市天道醫藥有限公司(「深圳天道」)已獲悉，美國食品和藥物管理局(「FDA」)已批准其依諾肝素鈉注射液的新藥簡略申請(「ANDA」)。本次ANDA獲批，代表著海普瑞的依諾肝素鈉製劑可以由旗下自營銷售團隊在美國市場進行銷售，通過自營銷售網絡及渠道的覆蓋，進一步提升本集團依諾肝素鈉製劑在美國的市場佔有率。

中國市場銷售展現出強勁韌性，即使面對防疫環境的不斷變化，整體銷售量仍突破1,300萬枝，增長逾50%。報告期內，本集團在全國超過30個省市實現銷售擴張，成功進入多個省市集採藥品目錄。同時，海普瑞憑藉海外及國內的品牌信譽及卓越質量，旗下的普洛靜®亦成為首個與多個互聯網平臺達成線上銷售合作的依諾肝素鈉注射液品牌，揭開依諾肝素鈉注射液於中國數字化互聯網醫療的新篇章。此外，本集團於報告期內舉辦多次醫學會議並參與400餘場學術會議及其他各類學術活動，促進領域學術交流，持續為中國低分子肝素領域科普患教做出貢獻。

國際非歐美市場表現平穩。報告期內，國際非歐美市場處於去庫存及醫療體系逐步回歸常軌的階段，依諾肝素鈉製劑需求相對疫情高峰時期相對平穩，本集團的國際非歐美市場銷售水平與去年同期相若。二零二二年，對國際非歐美市場我們穩步推進戰略舉措，佈局長期；報告期內，本集團積極提升現有市場的市場佔有率，其中馬來西亞、巴西及沙地阿拉伯的銷量都有較明顯的增長，另外，我們亦大力推進國際化藥品註冊申報工作，增加產品銷售國家數量；本集團繼續積極深耕銷售渠道，緊密跟蹤招標、尋求本土銷售夥伴的合作，多渠道協同補充進行全渠道經營，促進銷售運營穩健發展。

報告期內，基於快速發展的業務需求和未來的發展規劃，海普瑞坪山園區製劑生產線建設項目已正式啟動。該項目首期產能建設目標為360百萬隻／年，預期二零二四年完成交付，二零二五年實現商業批生產。我們相信隨著製劑新產線的建成落地，本集團製劑業務將會獲得更為堅實有力的支持。

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

API業務

報告期內，面對錯綜複雜的外部環境，本集團克服疫情衝擊，夯實業務基礎，本集團的肝素原料藥業務穩步發展，銷售收入約人民幣2,673.8百萬元（去年同期：人民幣2,721.7百萬元），佔本集團總收入37.4%。報告期內，本集團API業務毛利水平顯著改善，其毛利率上升1.1個百分點至27.7%（去年同期：26.6%）。

經歷數十年發展，API行業已經進入成熟提質期，業內各大企業著重在供應鏈優化及數字化驅動等方面持續提質增效，以在市場份額爭奪中佔據優勢。本集團於報告期內加快推動全球供應鏈規劃戰略步伐，努力實現優化相關產業鏈生產運營管理戰略目標，成功改善供應鏈整體成本，落實數據驅動的計劃，大幅推動生產端降本增效，成績有目共睹。海普瑞依託自身深厚的技術積累、領先的市場份額，嚴格的質量保證機制等優勢，奠定本集團於全球API行業的領導地位。報告期內，我們堅定執行業務策略，落實國內外銷售訂單，協同國內及海外生產基地全力支持及滿足客戶的需求，肝素鈉API收入實現了亮眼增幅；此外，本集團在印度、俄羅斯、土耳其等重要新興市場取得關鍵突破，進一步擴大我們全球市場的銷售覆蓋，繼續保持集團於全球肝素市場的領導地位。在依諾肝素原料藥業務方面，報

告期內，由於個別地區的匯率不確定性上升，給當地客戶帶來巨大的額外成本，致使部分訂單延後，並對本集團年內依諾肝素原料藥銷售產生影響。但同時，我們也積極加大市場推廣力度，成功與多個大中客戶達成長期合作協議，並在多個重要市場取得新獲批，為未來業務的增長奠下夯實的基礎。

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

CDMO業務

報告期內，CDMO業務銷售額約人民幣1,084.1百萬元（上年同期：人民幣813.1百萬元）；收入明顯提升，毛利率上升6.5個百分點至38.5%。

報告期內，本集團的CDMO業務旗下的賽灣生物通過高要求、高標準、高質量的工作規範執行各項運營標準，不斷提升銷售管理與項目管理能力，為需求各異的客戶協同創造價值，滿足客戶多樣化的需求，提供高效和高質量的研發與生產服務。報告期內，賽灣生物已成為海普瑞價值鏈的一部分，收入延續過去增長趨勢，利潤亦錄得明顯的增幅，其中服務收入維持雙位數增長，服務收入的毛利率亦維持40%以上的水平。報告期內，本集團積極優化商業組合，提升產能效益，進行策略性資源整合，強化集團整體營運架構及CDMO的研發量能，為未來發展提供強勁動力。同時，SPL表現超出預期，一方面克服新冠疫情對CDMO業務造成的不利影響，營運及項目管理能力快速恢復；另一方面充分滿足客戶需求，銷售收入

較去年同期有顯著增長。報告期內，賽灣生物與全球知名的生命科學、先進生物技術及應用材料供應商Avantor公司達成合作，雙方將聯手為生物醫藥客戶提供符合美國cGMP標準的質粒生產服務以及GMP級別的質粒產品，以支持細胞及基因療法領域的快速發展，將有望提升賽灣生物的全球知名度，鞏固技術壁壘和品牌優勢。

創新藥

AR-301 (Salvecin)

AR-301是特別針對金黃色葡萄球菌釋放的 α 毒素的全人源單克隆IgG1抗體(mAb)，由參股子公司Aridis Pharmaceuticals, Inc. (一家於納斯達克上市(股份代號: ARDS)的公司)研發。該藥物目前正處於全球III期臨床試驗階段，通過與抗生素標準療法聯合用於治療金黃色葡萄球菌引發的呼吸機相關性肺炎(VAP)患者。前期已經在美國完成的一項I/II期臨床試驗，結果表明：與僅使用抗生素治療的患者相比，聯合使用AR-301治療的患者可縮短機械通氣時間，根除金黃色葡萄球菌的比例更高。AR-301已獲得FDA授予的快速審評通道資格及EMA授予的孤兒藥資格。報告期內，Tosatoxumab (AR-301)聯合抗生素(SOC)用於治療金黃色葡萄球菌性呼吸機相關性肺炎(VAP)的全球III期研究共入組了174例受試者，mITT(改良意向性分析(modified intention to treat, mITT))病例數為120例。同時經臨床數據分析發現，Tosatoxumab在65歲以上的呼吸機相關的肺炎的患者中有明顯獲益，同時對耐藥的金葡菌患者(MRSA)的療效比較中，也呈現了有獲益的趨勢。目前Aridis Pharmaceuticals, Inc.計劃和FDA及EMA溝通，推進在相關患者中的進行後續的關鍵臨床研究。

Oregovomab

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

本集團旗下Oregovomab的III期臨床試驗已經於二零二零年在美国完成首例患者給藥。這項全球關鍵性試驗預計將招募來自17個國家190多個臨床中心的602名受試者。截至本公告發佈日，Oregovomab的III期臨床試驗全球入組534例受試者，臺灣入組了21例受試者。

RVX-208 (Apabetalone)

RVX-208是溴結構域和超末端結構(BET)蛋白選擇性抑製劑，選擇性抑制第二溴結構域，由參股子公司Resverlogix Corp. (一家於多倫多證券交易所(股份代號：RVX)上市的公眾公司)研發的首創小分子藥物。RVX-208已完成III期臨床試驗(BETonMACE)，聯合標準護理，能降低II型糖尿病伴高危心血管疾病、急性冠狀動脈綜合症及低高密度脂蛋白(HDL)患者的主要不良心血管事件發生率，於二零二零年二月獲得FDA突破性療法認定，並於二零二零年六月獲FDA批准關鍵性III期臨床方案。Apabetalone是同類藥物中首個獲得FDA突破性療法認證(用於一種主要心血管適應症)，計劃將進一步加快藥物開發計劃，包括已規劃臨床試驗，及加快實施開發戰略的實施。目前，海普瑞正積極推進該候選藥物的後續開發計劃。

H1710

本集團旗下自主研發的H1710是一種有效的乙醯肝素酶抑製劑。其具有合適的鏈長以結合乙醯肝素酶的兩個獨立的肝素結合域(HBD)，其獨特的柔性鏈和結構能夠深入乙醯肝素酶催化袋並防止其被降解。H1710以該方式降低了乙醯肝素酶催化袋的可進入性及對天然基質硫酸乙醯肝素(HS)的降解能力。該候選藥物目前處於臨床前階段，非臨床的藥效學研究已經顯示在多種腫瘤模型中和標準治療比較具有顯著的抑瘤作用。我們正在為H1710在中國及美國的IND申請做準備。報告期內，本集團旗下的H1710已經完成原料藥的生產，正在進行原料藥的穩定性研究、製劑的生產、非臨床毒理學研究和藥代動力學研究。報告期內，H1710已經完成原料藥和製劑的生產，持續在進行原料藥和製劑的穩定性研究，完成了非臨床毒理學研究和藥代動力學研究，臨床前開發相關工作基本完成，計劃近期與FDA進行Pre-IND溝通。申請的擬用於治療胰腺癌的自研創新藥物H1710關鍵技術研發項目，獲得深圳市科技創新委員會技術攻關面上項目的批准立項。

展望

二零二三年，全球宏觀經濟環境仍具挑戰性，歐美及中國的經濟周期將出現較明顯分化，中國經濟的成長反彈將與面臨衰退風險的歐美將形成鮮明對比。四十年以來最嚴重的通貨膨脹導致歐美居民可支配收入減少，政府實行貨幣緊縮也使海外市場流動性收緊，全球經濟進入低成長階段。與此同時，伴隨著中國防疫政策的逐漸優化，以及部分行業政策放寬，出臺穩增長政策的可能性上升，二零二三年中國經濟有望築底企穩回升，宏觀經濟將出現好轉。

過去一年，在本集團的努力下，海普瑞的供應鏈全球化初見成效，對提升營運效率、推動全球業務落地做出了貢獻。面向未來，海普瑞會進一步有的放矢地打通全球資源配置，更好發揮自身全球供應鏈優勢，提高供應鏈管理能力，加強業務的靈活性和韌性，實現價值鏈端到端的全域優化。長期以來，本集團致力於推動數字化和產業鏈、供應鏈的深度融合，並深刻體會到數字化在生產及營運中對抗風險和提升韌性所能發揮的重要作用。我們將繼續提升數據分析及數字化管理系統，並通過創建新型流通平臺，將經由數字分析獲得的結論，轉化為實際的戰略舉措，並制定落地的行動方案以支持生產製造、營運管理、銷售服務和市場建設。伴隨本集團的全球產業鏈、供應鏈全部要素的數字化，我們將快速跟上市場變化，甚至先於市場洞察變化，根據趨勢做出預判，充分挖掘市場潛力，佈局銷售戰略，搶佔市場先機。此外，海普瑞將繼續積極優化生產排布，提高產能使用效益，制定定期跟蹤方案，以橫、縱向評估運營狀況，促進本集團安全、質量等體系的完善，實現進一步的降本增效。

製劑業務方面，本集團將致力穩固增長及市場的領先地位。在中國市場，第八批集採的啟動，對海普瑞拓展品牌知名度及製劑銷售具有重要意義，海普瑞將通過集採平台擴大本集團中國市場的份額並加速區域內銷售增長，我們將進一步推進中國製劑市場拓展並成為本集團製劑業務的新增長動力。國際化發展是我們一直堅持的重要戰略，通過國際化的銷售佈局，海普瑞的海外競爭力和品牌影響力的持續提升，充分印證了本集團國際化戰略和探索實踐卓有成效。綜觀歐美市場，近一年各經濟體的加息進程，影響到企業利息開支，加重了營運成本。但憑藉本集團目前相對穩定的生產營運條件，以及全球佈局及供應鏈網絡帶來的利好因素及成本優勢，我們看到歐洲的銷售市場還有更大的拓展空間。在美國市場，本集團將繼續攜手戰略夥伴，引領旗下製劑業務穩步發展並鞏固市場地位；除此以外，

我們將進一步加強自營團隊的運營，精細化銷售管理，積極建立銷售渠道並實現業務的有序增長。在其他海外市場，海普瑞會加快市場准入及註冊工作，積極開拓市場；同時，提高海外現有市場的銷量，深耕存量市場，把業務做精做細，擴大現有市場的規模。

API業務方面，本集團將強化資源配置優化，更好地分配資源，充分發揮本集團在產品、營銷、生產和營運管理的綜合優勢，鞏固本集團在API行業的領導地位。我們將發揮市場在資源配置中的決定性作用，圍繞區域經濟和目標客戶的差異性特點，有針對性地拓展業務，保持業務穩定增長；同時，本集團會積極圍繞價值鏈不斷往下延伸，支持下游核心業務滲透和突圍，戰略互通互持。此外，本集團將加大市場拓展力度，著力推動高技術、高品質、高附加值依諾肝素API產品的銷售，實現業務的有序發展及收入的穩定提升。

CDMO業務方面，經過多年努力，海普瑞已基本建成了貫穿臨床前及臨床開發全流程的哺乳動物細胞培養及微生物發酵研發生產服務體系。在現有的CDMO佈局上，本集團將積極優化資源配置，完善產能佈局，整合細胞培養平臺，一方面實現更多的產能釋放，以應對未來的業務需要，另一方面能更靈活的滿足客戶小試、中試及商業化的不同規模的項目需要，更全面的覆蓋客戶需求。另外，本集團已與戰略夥伴啟動合作項目，我們將以高要求、高標準、高質量的工作規範執行各項工作，務求在滿足準點率和實現率兩個關鍵指標的前提下，形成深度嵌入式合作關係，為持續獲取訂單提供項目儲備。

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

展望二零二三年，海普瑞將繼續堅持落實及推進自身戰略佈局，推動本集團全球供應鏈網絡的拓展和多元整合，保持業務穩健發展，運營效益不斷提升，以及財務指標持續改善。在可預見的反覆多變的經營環境中，我們將秉持自身的全產業鏈優勢，確保本集團業務開展資源的庫存和可觸及性，不斷提升各項業務的價值。在鞏固自身已有基礎的同時，積極探索合適機遇，實現本集團業務新的突破，向市場展現海普瑞的業務專業性、作為行業龍頭的戰略眼光和發展潛力。在這新的一年裡，雖然市況可能多變且複雜，但本集團對未來前景以及機遇保持樂觀，將繼續堅定不移踐行既有戰略，審時度勢觀察市場動向，積極主動整合本集團資源和業務，並向著成為全球領先的創新型跨國製藥企業的战略目標穩步邁進。

財務回顧

收入

	截至十二月三十一日止年度				
	二零二二年	二零二二年	二零二一年	二零二一年	同比增減
	銷售額	佔比	銷售額	佔比	
人民幣千元	(%)	人民幣千元	(%)	(%)	
銷售產品	6,012,848	84.1%	5,504,926	86.6%	9.2%
藥物製劑	3,210,465	44.9%	2,638,151	41.5%	21.7%
API	2,673,754	37.4%	2,721,733	42.8%	(1.8%)
其他 ⁽¹⁾	128,629	1.8%	145,042	2.3%	(11.3%)
CDMO服務	1,084,066	15.2%	813,104	12.8%	33.3%
其他 ⁽²⁾	54,125	0.7%	41,756	0.6%	29.6%
合計	7,151,039	100%	6,359,786	100%	12.4%

銷售產品生產及銷售的收入增加人民幣508.0百萬元至人民幣6,012.9百萬元，佔報告期內總收入84.1%，相比二零二一年同期則為人民幣5,504.9百萬元或佔本集團收入86.6%。銷售產品生產及銷售的收入錄得增加，主要由於年內藥物製劑的銷售收入同比增長所致。製劑業務受益於二零二二年本集團於歐洲、美國及中國市場的銷售有快速的增長，銷售均價同比提升，製劑業務的銷售收入同比增長21.7%。

銷售成本

報告期內，銷售成本增加人民幣494.7百萬元至人民幣4,860.9百萬元，相比二零二一年同期則為人民幣4,366.2百萬元。銷售成本增加的主要原因是報告期內藥物製劑及CDMO的銷售成本上升。

毛利

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二二年 毛利 人民幣千元	二零二二年 毛利率 (%)	二零二一年 毛利 人民幣千元	二零二一年 毛利率 (%)
銷售產品	1,821,343	30.3%	1,691,939	30.7%
藥物製劑	1,132,402	35.3%	973,785	36.9%
API	741,900	27.7%	724,234	26.6%
其他 ⁽¹⁾	(52,959)	(41.2%)	(6,080)	(4.2%)
CDMO服務	417,334	38.5%	259,803	32.0%
其他 ⁽²⁾	51,512	95.2%	41,840	100.2%
合計	<u>2,290,189</u>	<u>32.0%</u>	<u>1,993,582</u>	<u>31.3%</u>

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

報告期內，毛利增加人民幣296.6百萬元至人民幣2,290.2百萬元，相比二零二一年同期則為人民幣1,993.6百萬元。報告期內，毛利率相比二零二一年同期則為31.3%，上漲0.7個百分點至32.0%。毛利率的上漲主要是由於製劑的銷量上升導致銷售收入增加所致。

融資成本

本集團的融資成本主要包括銀行借貸、公司債券的利息及其他融資費用。報告期內，融資成本增加人民幣35.5百萬元至人民幣245.6百萬元，相比二零二一年同期則為人民幣210.1百萬元，增加16.9%。融資成本上升主要是由於計息銀行及其他借款較二零二一年同期增加所致。

稅項

報告期內，所得稅開支為人民幣115.2百萬元，相比二零二一年同期所得稅抵免則為人民幣11.1百萬元，上漲約1,137.8%。

本公司權益持有人應佔溢利

報告期內，本公司權益持有人應佔溢利為人民幣727.1百萬元，相比二零二一年同期則為人民幣240.8百萬元，增加約202.0%。

每股盈利

每股基本盈利乃以本公司權益持有人應佔溢利除以報告期內本公司已發行普通股之加權平均數計算。每股攤薄盈利乃本公司權益持有人應佔溢利及除以報告期內本公司已發行普通股之加權平均數(已就普通股之所有潛在攤薄影響作調整)計算。

報告期內，每股基本盈利及每股攤薄盈利為人民幣0.50元，較二零二一年同期為人民幣0.16元，增加約212.5%。

流動資金及財務資源

庫務政策

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

流動資金及財務資源

本集團之流動資金狀況仍維持強勁。於報告期內，本集團之資金主要來自日常業務。於二零二二年十二月三十一日，本集團之現金及銀行結餘約人民幣1,319.7百萬元（二零二一年十二月三十一日：約人民幣1,479.6百萬元）。

資本架構

於二零二二年十二月三十一日，本集團有短期貸款，金額約為人民幣4,020.8百萬元（二零二一年十二月三十一日：約人民幣3,268.2百萬元）及長期貸款，金額約人民幣2,296.7百萬元（二零二一年十二月三十一日：約人民幣2,250.3百萬元）。

資產抵押

於二零二二年十二月三十一日，本集團有約人民幣3,182.0百萬元資產抵押予銀行及其他金融機構，作為本集團獲授信貸融資之抵押（二零二一年十二月三十一日：約人民幣2,491.7百萬元）。

或然負債

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

資產及負債比率

於二零二二年十二月三十一日，本集團之總資產約人民幣20,814.2百萬元（二零二一年十二月三十一日：約人民幣19,108.2百萬元），總負債約人民幣8,406.6百萬元（二零二一年十二月三十一日：約人民幣7,584.9百萬元），而資產及負債比率（即總負債除以總資產）約40.4%（二零二一年十二月三十一日：約39.7%）。

利率風險

本集團的利率變動風險與浮動利率計息銀行及其他借款有關。本集團的政策是使用固定和浮動利率債務組合來管理我們的利息成本。於二零二二年十二月三十一日，本集團約有92.7%的計息借款按固定利率計息（二零二一年十二月三十一日：約93.7%）。

債務

	於二零二二年 十二月三十一日 人民幣千元	於二零二一年 十二月三十一日 人民幣千元
計息銀行及其他借款	6,317,464	5,518,436
租賃負債	146,439	135,755
金融債務總額	6,463,903	5,654,191
已抵押銀行存款	(69,388)	(11,581)
金融債務淨額	6,394,515	5,642,610

本集團計息銀行及其他借款之還款期如下：

	於二零二二年 十二月三十一日 人民幣千元	於二零二一年 十二月三十一日 人民幣千元
須於下列期間償還：		
一年內或按要求	4,020,784	3,268,166
一年後但於兩年內	1,404,818	1,604,635
兩年後但於五年內	435,195	143,412
於五年後	456,667	502,223
合計	6,317,464	5,518,436

本集團銀行借貸於二零二二年十二月三十一日約為人民幣4,311.0百萬元（二零二一年十二月三十一日：人民幣3,840.0百萬元）。於二零二二年十二月三十一日，本集團之公司債券約為人民幣1,403.0百萬元（二零二一年十二月三十一日：人民幣1,610.7百萬元）。於二零二二年十二月三十一日，本集團之其他借貸總額為人民幣603.4百萬元（二零二一年十二月三十一日：人民幣67.7百萬元）。

綜合財務資料附註

二零二二年十二月三十一日

1. 公司資料

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

本集團主要在亞洲、歐洲、北美及澳大利亞從事生物製藥生產、生物製藥服務、生物製藥貿易及生物製藥研發，以及在亞洲和北美開展投資業務。

2.1 編製基準

該等財務報表已根據國際會計準則理事會（「《國際會計準則理事會》」）頒佈的《國際財務報告準則》（「《國際財務報告準則》」）（包括所有《國際財務報告準則》、《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）及其詮釋）及香港《公司條例》之披露規定編製。

其已根據歷史成本慣例編製，惟以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資、衍生金融工具及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產乃按公允價值計量。除另有說明外，該等財務報表以人民幣（「人民幣」）列示，且所有數值均約整至最接近的千位數（人民幣千元）。

綜合基準

綜合財務報表包括本集團截至二零二二年十二月三十一日止年度的財務報表。子公司指由本公司直接或間接控制的實體（包括結構實體）。當本集團因參與被投資方而享有或有權享有可變回報，並能夠通過其對被投資方的權力影響該等回報（即賦予本集團當前有能力可指導被投資方相關活動的現有權利）時，即實現控制。

於一般情況下均存在多數投票權形成控制權之推定。當本公司直接或間接擁有被投資方的非多數表決權或類似權利時，本集團在評估其是否擁有對被投資方的權力時會考慮所有相關事實與狀況，包括：

- (a) 與被投資方的其他表決權持有人的合同安排；
- (b) 其他合同安排產生的權利；及
- (c) 本集團的表決權和潛在表決權。

子公司按與本公司相同的報告期編製財務報表，並採用一致的會計政策。子公司的業績自本集團取得控制權日期起合併，並繼續合併直至該控制權終止日期。

損益及其他全面收益的各個組成部分歸屬於本集團母公司擁有人以及非控股權益，即使此舉引致非控股權益出現赤字餘額。與本集團成員公司之間的交易有關的所有集團內部資產與負債、權益、收入、支出及現金流量在合併時悉數抵銷。

如果事實及情況顯示上文所述控制的三項元素中一項或多項有變，則本集團會重新評估其是否仍然控制被投資方。如果一家子公司的擁有權權益出現變動而並無導致失去控股權，則有關變動列賬為權益交易。

如果本集團失去了對子公司的控制權，將終止確認：(i) 子公司資產（包括商譽）和負債；(ii) 任何非控股權益的賬面金額；及(iii) 計入權益的累計換算差額；並確認：(i) 收到對價的公允價值；(ii) 任何保留投資的公允價值；及(iii) 在損益中確認由此產生之盈餘或虧絀。本集團之前確認的其他全面收益構成部分應適當地重分類計入損益，或保留溢利，基準與如果本集團直接出售有關資產或負債所需者相同。

2.2 會計政策及披露事項變動

本集團於本年度財務報表中首次採納以下經修訂《國際財務報告準則》。

適用於本集團的經修訂《國際財務報告準則》的性質及影響闡述如下：

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

適用於本集團的經修訂《國際財務報告準則》的性質及影響闡述如下：

- (a) 《國際財務報告準則》第3號的修訂以於二零一八年三月所頒佈對「財務報告概念框架」（「概念框架」）的提述取代先前對「編製及呈列財務報表的框架」的提述，而無需大幅改變其規定。該等修訂亦在《國際財務報告準則》第3號就實體釐定資產或負債的構成參考概念框架所用的確認原則增設一項例外情況。該例外情況訂明，對於可能屬於《國際會計準則》第37號或國際財務報告詮釋委員會第21號範圍內的負債及或然負債而言，倘該等負債乃單獨產生，而非於業務合併中承擔，則應用《國際財務報告準則》第3號的實體應分別參考《國際會計準則》第37號或國際財務報告詮釋委員會第21號，而非概念框架。再者，該等修訂釐清或然資產於收購日期不符合確認資格。本集團已按前瞻性基準對於二零二二年一月一日或之後發生的業務合併應用該等修訂。由於概無因年內發生的業務合併而產生的任何或然資產、負債及或然負債在該等修訂的範圍內，故該等修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。
- (b) 《國際會計準則》第16號的修訂禁止實體從物業、廠房及設備項目的成本中扣除該資產在達致管理層預定可運作狀態（包括位置與狀況）期間所產生項目的全部出售所得款項。取而代之，實體於損益內確認該等項目的出售所得款項及成本。本集團已對於二零二一年一月一日或之後可供使用的物業、廠房及設備項目（誠如《國際會計準則》第2號釐定）追溯應用該等修訂。由於概無出售在使物業、廠房及設備於可供使用期間所產生的項目，故該等修訂概不影響本集團的財務狀況及表現。

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

3. 經營分部資料

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

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

管理層獨立監察本集團各經營分部的業績，以作出有關資源分配及表現評估的決定。分部表現乃根據可報告分部溢利／虧損（其為對持續經營經調整稅前利潤／虧損的一種計量）予以評估。持續經營經調整稅前利潤／虧損與本集團的稅前利潤計量方式一致，惟其他收入及收益、銷售及分銷開支、行政開支、金融資產減值虧損、其他開支、融資成本及應佔聯營公司溢利及虧損不包含於該計量內。

分部資產不包括現金及現金等價物、已抵押存款、遞延所得稅資產、指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資、衍生金融工具、以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產以及其他未分配的總部及公司資產，乃由於該等資產均由集團層面管理。

分部負債不包括計息銀行及其他借款、應付稅項、遞延所得稅負債以及其他未分配的總部及公司負債，乃由於該等負債均由集團層面管理。

分部間銷售及轉讓乃參考以當時市價向第三方銷售所採用的售價進行交易。

截至二零二二年十二月三十一日止年度

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
售予外部客戶	3,210,465	2,673,754	1,084,066	182,754	7,151,039
分部間銷售	<u>2,468,477</u>	<u>3,369,777</u>	<u>2,213</u>	<u>435,821</u>	<u>6,276,288</u>
	<u>5,678,942</u>	<u>6,043,531</u>	<u>1,086,279</u>	<u>618,575</u>	<u>13,427,327</u>
對賬：					
抵銷分部間銷售					<u>(6,276,288)</u>
客戶合同收入					<u><u>7,151,039</u></u>
分部業績：	1,071,893	925,075	418,754	54,927	2,470,649
對賬：					
抵銷分部間業績					(180,460)
其他收入及收益					207,431
銷售及分銷開支					(518,502)
行政開支					(742,461)
金融資產減值虧損					(61,067)
聯營公司減值虧損					-
其他開支					(1,648)
融資成本					(245,629)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>(98,462)</u>
集團稅前利潤					<u><u>829,851</u></u>

截至二零二二年十二月三十一日止年度(續)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部資產	4,272,831	12,057,357	2,573,751	1,169,499	20,073,438
對賬：					
抵銷分部間應收款項					(5,442,142)
公司及其他未分配資產					<u>6,182,908</u>
資產總值					<u><u>20,814,204</u></u>
分部負債	2,261,519	3,228,971	467,235	2,677,328	8,635,053
對賬：					
抵銷分部間應付款項					(6,703,798)
公司及其他未分配負債					<u>6,475,310</u>
負債總額					<u><u>8,406,565</u></u>
其他分部資料					
於損益表確認之減值虧損淨額	4,090	28,346	28,523	108	61,067
折舊與攤銷	47,343	89,404	77,826	97,434	312,007
於聯營公司之投資					989,386
資本開支	15,100	49,904	68,758	12,532	146,294

截至二零二一年十二月三十一日止年度

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
售予外部客戶	2,638,151	2,721,733	813,104	186,798	6,359,786
分部間銷售	<u>1,356,682</u>	<u>3,520,136</u>	<u>3,892</u>	<u>301,906</u>	<u>5,182,616</u>
	<u>3,994,833</u>	<u>6,241,869</u>	<u>816,996</u>	<u>488,704</u>	<u>11,542,402</u>
對賬：					
抵銷分部間銷售					<u>(5,182,616)</u>
客戶合同收入					<u><u>6,359,786</u></u>
分部業績：					
	841,565	911,673	259,209	70,788	2,083,235
對賬：					
抵銷分部間業績					(89,653)
其他收入及收益					(11,682)
銷售及分銷開支					(430,493)
行政開支					(668,326)
金融資產減值虧損					(101,958)
聯營公司減值虧損					(223,092)
其他開支					(5,463)
融資成本					(210,074)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>(120,230)</u>
集團稅前利潤					<u><u>222,264</u></u>

截至二零二一年十二月三十一日止年度(續)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部資產	3,616,707	11,062,171	2,080,120	1,272,434	18,031,432
對賬：					
抵銷分部間應收款項					(5,632,197)
公司及其他未分配資產					<u>6,708,942</u>
資產總值					<u><u>19,108,177</u></u>
分部負債	2,413,999	2,753,548	421,601	2,741,219	8,330,367
對賬：					
抵銷分部間應付款項					(6,334,993)
公司及其他未分配負債					<u>5,589,488</u>
負債總額					<u><u>7,584,862</u></u>
其他分部資料					
於損益表確認之減值虧損淨額	8,335	68,988	23,230	1,405	101,958
折舊與攤銷	50,782	86,367	75,438	94,207	306,794
於聯營公司之投資					1,146,465
資本開支	2,580	80,118	67,025	26,298	176,021

區域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
香港	103,018	187,981
美國	1,387,152	956,132
歐洲	3,729,856	3,469,218
中國內地	641,478	552,243
其他國家／地區	1,289,535	1,194,212
	<u>7,151,039</u>	<u>6,359,786</u>

上述收入資料乃基於客戶所在位置。

(b) 非流動資產

	於十二月三十一日	
	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
中國內地	2,705,525	2,850,044
美國	3,610,134	3,368,616
歐洲	129,267	141,086
香港	282,596	384,431
	<u>6,727,522</u>	<u>6,744,177</u>

上述非流動資產資料乃基於資產所在位置，不包括金融工具與遞延所得稅資產。

有關主要客戶的資料

於截至二零二二年十二月三十一日止年度，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣733,019,000元，包括向已知與該客戶受共同控制的一組實體的銷售。

於截至二零二一年十二月三十一日止年度，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣651,052,000元。

4. 收入

客戶合同收入

(i) 分類收入資料

截至二零二二年十二月三十一日止年度

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	3,210,465	2,673,754	-	128,629	6,012,848
CDMO服務	-	-	1,084,066	-	1,084,066
其他	-	-	-	54,125	54,125
客戶合同收入總額	<u>3,210,465</u>	<u>2,673,754</u>	<u>1,084,066</u>	<u>182,754</u>	<u>7,151,039</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	3,210,465	2,673,754	-	128,629	6,012,848
在某個時間點轉移服務	-	-	320,179	20,207	340,386
隨時間轉移服務	-	-	763,887	33,918	797,805
客戶合同收入總額	<u>3,210,465</u>	<u>2,673,754</u>	<u>1,084,066</u>	<u>182,754</u>	<u>7,151,039</u>

截至二零二一年十二月三十一日止年度

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	2,638,151	2,721,733	-	145,042	5,504,926
CDMO服務	-	-	813,104	-	813,104
其他	-	-	-	41,756	41,756
	<u>2,638,151</u>	<u>2,721,733</u>	<u>813,104</u>	<u>186,798</u>	<u>6,359,786</u>
客戶合同收入總額	<u>2,638,151</u>	<u>2,721,733</u>	<u>813,104</u>	<u>186,798</u>	<u>6,359,786</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	2,638,151	2,721,733	-	145,042	5,504,926
在某個時間點轉移服務	-	-	111,924	9,326	121,250
隨時間轉移服務	-	-	701,180	32,430	733,610
	<u>2,638,151</u>	<u>2,721,733</u>	<u>813,104</u>	<u>186,798</u>	<u>6,359,786</u>
客戶合同收入總額	<u>2,638,151</u>	<u>2,721,733</u>	<u>813,104</u>	<u>186,798</u>	<u>6,359,786</u>

下表顯示於報告期初已計入合約負債並在先前期間已履行的履約責任中確認的於本報告期確認的收入金額：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
計入年初合約負債餘額的已確認收入：		
產品銷售	10,585	4,960
CDMO服務	<u>407,679</u>	<u>257,228</u>
	<u>418,264</u>	<u>262,188</u>

(ii) 履約責任有關本集團履約責任的資料概述如下：

產品銷售

履約責任在資產控制權轉移至客戶時獲得履行。

CDMO服務

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

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

於十二月三十一日分配至剩餘履約責任(未履行或部分未履行)的交易價格如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
一年內	<u>652,130</u>	<u>1,194,897</u>

所有履約責任預計於一年內予以確認。上述所披露的金額不包括受限制的可變對價。

5. 其他收入及收益／(虧損)

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
其他收入		
銀行利息收入	54,139	54,857
與以下相關的政府補助		
— 資產*	4,744	2,071
— 收入**	33,963	21,795
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的 股息收入	7,107	28,575
指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融 資產的股息收入	—	15,488
	<u>99,953</u>	<u>122,786</u>
其他收益／(虧損)		
匯兌收益／(虧損)，淨額	186,331	(205,044)
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的(虧損)／收益	(5,624)	5,761
公允價值(虧損)／收益，淨額：		
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	(74,831)	68,065
衍生工具	(26,869)	(4,181)
出售物業、廠房及設備項目的虧損	(2,760)	(5,105)
債權投資的利息收入	—	1,744
出售於聯營公司投資的收益	21,771	—
其他	9,460	4,292
	<u>107,478</u>	<u>(134,468)</u>
	<u><u>207,431</u></u>	<u><u>(11,682)</u></u>

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

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

應收取其他與收入相關的政府補助(作為已發生的費用或損失的補償，或為直接向本集團提供財務支持而並無未來相關成本)在其成為應收款項期間於損益確認。

6. 融資成本

融資成本分析如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
以下各項的利息支出：		
銀行借款	160,912	121,352
公司債券	69,327	76,406
租賃負債	5,003	3,873
其他融資成本	10,387	8,443
	<u>245,629</u>	<u>210,074</u>

7. 稅前利潤

本集團的稅前利潤乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
出售存貨的成本	4,191,405	3,812,987
提供服務的成本	669,445	553,217
物業、廠房及設備折舊	219,970	217,492
使用權資產折舊	38,741	37,782
其他無形資產攤銷	53,296	51,520
研發成本*	252,142	221,099
核數師薪酬	6,010	7,050
僱員福利開支(包括董事及監事的薪酬)：		
工資及其他福利	654,005	560,762
退休金計劃供款、社會福利及其他福利	120,378	123,824
未計入租賃負債計量的租賃付款	2,488	2,315
銀行利息收入	(54,139)	(54,857)
融資成本	245,629	210,074
債權投資取得的利息收入	—	1,744
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的 股息收入	(7,107)	(28,575)
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產 的股息收入	—	(15,488)
匯兌虧損淨額	(186,331)	205,044
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產 的收益	5,624	(5,761)
衍生工具的公允價值虧損	26,869	4,181
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的 公允價值收益	74,831	(68,065)
出售物業、廠房及設備項目的虧損	2,760	5,105
出售於聯營公司投資的收益	(21,771)	—
金融資產減值虧損：	—	—
貿易應收款項減值虧損	48,858	68,659
計入預付款項、其他應收款項及其他資產以及應收 關聯方款項的金融資產減值虧損	12,209	33,299
撇減存貨至可變現淨值	36,434	34,919
聯營公司減值虧損	—	223,092

* 研發成本包含在綜合損益表的「行政支出」中。

8. 所得稅開支

年內所得稅開支的主要組成部分如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
即期稅項開支		
中國	56,733	60,861
美國	90,431	81,920
來自其他地區	12,638	15,558
過往年度不足撥備	(1,338)	1,098
	<u>158,464</u>	<u>159,437</u>
遞延稅項開支		
中國	(2,785)	(113,925)
美國	(40,902)	(62,985)
來自其他地區	387	6,353
	<u>(43,300)</u>	<u>(170,557)</u>
年度稅項支出總額	<u><u>115,164</u></u>	<u><u>(11,120)</u></u>

9. 歸屬於母公司普通股權益持有者之每股盈利

每股基本及攤薄盈利的計算是基於母公司普通股權益持有人應佔溢利，以及年內已發行1,467,296,204股普通股（二零二一年：1,467,296,204股）的加權平均數（經調整，以反映年內供股）。截至二零二二年及二零二一年十二月三十一日止年度，本集團並無已發行的潛在攤薄普通股。

每股基本及攤薄盈利的計算基於：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
<u>盈利</u>		
母公司普通股權益持有人應佔溢利	<u>727,077</u>	<u>240,788</u>
	截至十二月三十一日止年度	
	二零二二年	二零二一年
<u>股份數目</u>		
年內已發行普通股的加權平均數，用於計算每股基本及攤薄盈利	<u>1,467,296,204</u>	<u>1,467,296,204</u>

10. 貿易應收款項及應收票據

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
貿易應收款項	1,712,557	1,601,498
應收票據	8,118	10,010
預期信用損失準備	(114,464)	(86,299)
	<u>1,606,211</u>	<u>1,525,209</u>

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

基於發票日期及扣除預期信用損失準備後，於各報告期末，貿易應收款項及應收票據的賬齡分析如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
一年以內	1,601,907	1,486,732
一至兩年	22,566	88,504
兩至三年	69,085	36,070
三年以上	27,117	202
	<u>1,720,675</u>	<u>1,611,508</u>
減：預期信用損失準備	(114,464)	(86,299)
	<u>1,606,211</u>	<u>1,525,209</u>

貿易應收款項預期信用損失準備的變動如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
年初	86,299	30,114
減值虧損，淨額	48,858	68,659
因無法收回而撇銷的金額	(23,841)	(11,940)
匯兌調整	3,148	(534)
	<u>114,464</u>	<u>86,299</u>

11. 貿易應付款項

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
貿易應付款項	<u>427,433</u>	<u>385,787</u>

於報告期末，貿易應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
一年以內	424,520	381,473
一至兩年	548	2,117
兩至三年	1,373	1,518
三年以上	<u>992</u>	<u>679</u>
	<u>427,433</u>	<u>385,787</u>

貿易應付款項為不計息且一般於30日至90日內結算。

12. 股息

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
擬派末期—每股普通股人民幣10分 (二零二一年：人民幣3.5分)	<u>146,730</u>	<u>51,355</u>

本年度的擬派末期股息尚待本公司股東於即將舉行的股東周年大會上批准。

13. 股本

	二零二二年 人民幣千元	二零二一年 人民幣千元
已發行及繳足： 1,467,296,204 (二零二一年：1,467,296,204) 股普通股	<u>1,467,296</u>	<u>1,467,296</u>

本公司股本變動概要如下：

	已發行股份數目	股本 人民幣千元
於二零二一年一月一日	1,247,201,704	1,247,202
於香港聯交所上市後發行H股	<u>220,094,500</u>	<u>220,094</u>
於二零二一年十二月三十一日及 二零二二年十二月三十一日	<u>1,467,296,204</u>	<u>1,467,296</u>

本公司H股上市所得款項使用情況

本公司H股於二零二零年七月八日（「上市日期」）在香港聯交所主板上市，本公司自該H股發售獲得的所得款項淨額（「所得款項淨額」）為人民幣3,538.4百萬元。根據本公司日期為二零二零年六月二十四日的招股章程（「招股章程」）中描述的所得款項淨額用途計劃，所得款項淨額約30%（或約人民幣1,061.5百萬元）擬用於改善資本結構及償還現有債務；所得款項淨額約30%（或約人民幣1,061.5百萬元）擬用作在歐盟及其他全球市場（如中國）拓展銷售及營銷網絡以及基礎設施；所得款項淨額約20%（或約人民幣707.7百萬元）擬用作提升我們的開發及生產能力，並擴大我們向賽灣生物提供的產品及服務；所得款項淨額約20%（或約人民幣707.7百萬元）擬用作創新藥的投資。截至二零二一年十二月三十一日，未動用所得款項淨額為人民幣2,427.3百萬元。

誠如本公司日期為二零二二年九月三十日的公告（「該公告」）所披露，未動用所得款項淨額的餘額為人民幣2,423.2百萬元，而本集團宣佈變更所得款項淨額的用途，據此，按（其中包括）本集團的業務需要及市況而將動用部分未動用所得款項淨額的餘額，並已就此於本公司於二零二二年十一月四日召開的臨時股東大會上取得股東批准。詳情載於下表：

業務目標	招股章程	於該公告 日期的餘下 所得款項淨額 (人民幣百萬元)	未動用所得 款項淨額的 經修訂分配 (人民幣百萬元)	截至二零二二年	截至二零二二年	於二零二二年
	所披露所得 款項淨額的 原計劃用途 (人民幣百萬元)			十二月三十一日 止年度已動用 (人民幣百萬元)	十二月三十一日 已累計動用 (人民幣百萬元)	十二月三十一日 已動用 (人民幣百萬元)
(1) 改善資本結構及 償還現有債務	1,061.5 (所得款項 淨額的30%)	27.1	-	-	1,034.4	-
(2) 在歐盟及其他全球 市場(如中國)拓展 銷售及營銷網絡 以及基礎設施	1,061.5 (所得款項 淨額的30%)	1,061.5	636.9	25.6	25.6	611.3
(3) 提升我們的開發及 生產能力，並擴大 我們向賽灣生物 提供的產品及服務	707.7 (所得款項 淨額的20%)	707.7	451.8	2.5	2.5	449.3
(4) 創新藥的投資	707.7 (所得款項 淨額的20%)	626.9	376.2	4.1	80.8	376.2
(5) 本公司的一般營運 資金或(在中國法律 法規允許的情況下) 將結餘存入中國金融 機構作為短期存款	-	-	958.3	292.0	292.0	666.3
總計：	<u>3,538.4</u>	<u>2,423.2</u>	<u>2,423.2</u>	<u>324.2</u>	<u>1,435.3</u>	<u>2,103.1</u>

所得款項淨額已按並將按與招股章程及該公告先前所披露者一致的方式動用，而於二零二二年十二月三十一日的未動用所得款項淨額的餘額已存入中國金融機構作為短期存款。本集團預期於二零二五年十二月三十一日或之前悉數動用餘下所得款項淨額。

持有重大投資

報告期內，本集團未持有價值佔本公司總資產5%或以上的重大投資。截至本公告之日，本集團並無任何重大投資或購買資本資產的計劃。

對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項

報告期內，本集團無任何對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項。

僱員及薪酬政策

本集團於二零二二年十二月三十一日有2,366名僱員，並根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬釐定其薪津。其他僱員福利包括強積金、保險及醫療、資助培訓，以及員工股份激勵計劃。於報告期內，員工成本(包括董事酬金)總額約為人民幣774.4百萬元(二零二一年：約人民幣684.6百萬元)。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期內，本公司及其子公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

遵守企業管治守則

本公司致力確保高水平的企業管治，並已採用上市規則附錄十四的企業管治守則(「企業管治守則」)第二部分所載的守則條文。於報告期內及直至本公告日期期間，本公司已遵守企業管治守則之全部適用守則條文。

董事會目前包括三名執行董事及三名獨立非執行董事，而獨立非執行董事佔董事會成員人數超過三分之一。董事會有如此百分比的獨立非執行董事可確保彼等的意見舉足輕重並反映董事會的獨立性。

末期股息

董事會於二零二三年三月二十九日舉行會議並通過相關決議案，建議派發截至二零二二年十二月三十一日止年度的末期股息每十股本公司普通股人民幣1.0元(含稅)(「末期股息」)。

倘此利潤分配決議案經本公司股東於二零二三年五月二十二日(星期一)召開的二零二二年度股東周年大會(「二零二二年度股東周年大會」)上審議批准，末期股息將於不遲於二零二三年八月十五日派發予於二零二三年五月三十一日(星期三)名列本公司H股股東名冊的H股股東。末期股息以人民幣計值及宣派。應支付予本公司H股股東的末期股息將以港幣支付。應付港幣金額將按於二零二二年度股東周年大會通過派發末期股息當日之前一個公曆星期中國外匯交易中心的港幣收市匯率平均值計算。

股東周年大會

二零二二年度股東周年大會將於二零二三年五月二十二日(星期一)舉行。召開二零二二年度股東周年大會通告將於適當時候在香港聯交所及本公司網站刊登並寄發予本公司H股股東。

暫停股東登記

i. 出席二零二二年度股東周年大會及於大會上投票

本公司將由二零二三年五月十七日(星期三)至二零二三年五月二十二日(星期一)(包括首尾兩日)暫停H股股東登記，期間將不會辦理任何H股股份過戶手續。為符合出席應屆股東周年大會及於大會上投票之資格，所有股份過戶文件連同有關股票及過戶表格須於不遲於二零二三年五月十六日(星期二)下午四時三十分一併送達本公司的香港H股證券登記處，即位於香港夏慤道16號遠東金融中心17樓的卓佳證券登記有限公司，以辦理有關過戶手續。

ii. 獲派建議末期股息

本公司將由二零二三年五月二十九日(星期一)至二零二三年五月三十一日(星期三)(包括首尾兩日)暫停H股股東登記，期間將不會辦理任何H股股份過戶手續。為符合獲派建議末期股息之資格，所有股份過戶文件連同有關股票及過戶表格須於不遲於二零二三年五月二十五日(星期四)下午四時三十分一併送達本公司的香港H股證券登記處，即位於香港夏慤道16號遠東金融中心17樓的卓佳證券登記有限公司，以辦理有關過戶手續。

遵守上市發行人董事進行證券交易的標準守則

本公司已採用上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）作為其自身有關董事、監事及本集團高級管理人員（彼等因在本集團的有關職位或受僱工作而可能管有與本公司證券有關的內幕消息）進行證券交易的行為守則，其條款不遜於標準守則載列的規定準則。經本公司作出特定查詢後，全體董事、監事及本集團高級管理人員已確認於報告期內及直至本公告日期期間已遵守標準守則所載列的準則。本公司繼續及將會繼續確保遵守標準守則載列的相應條文。

審計委員會審閱年度業績

董事會審計委員會已考慮及審閱本集團截至二零二二年十二月三十一日止年度的綜合年度業績以及本集團所採納的會計原則及慣例，並就內部控制、風險管理及財務報告事宜與管理層進行了討論。董事會審計委員會認為，本集團截至二零二二年十二月三十一日止年度的綜合年度業績符合相關會計準則、法規及規例，並已正式作出適當披露。

安永會計師事務所的工作範圍

本公司的核數師已同意，本業績公告內所載的本集團截至二零二二年十二月三十一日止年度的有關綜合財務狀況表、綜合損益表及有關附註內所載的數字與本集團本年度的綜合財務報表所載數字核對一致。本公司核數師就此進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱委聘準則或香港核證委聘準則而進行的核證工作，故本公司核數師並無對本業績公告作出核證。

報告期後事項

本公司並無報告期後事項須提請本公司股東注意。

刊登年度報告

本公告於本公司網站(<http://www.hepalink.com/>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊登。本公司二零二二年年度報告將於適當時候寄發予H股股東及於本公司及香港聯交所網站刊登。

致謝

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

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋌

中國深圳
二零二三年三月二十九日

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