

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。



Sincere 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)

**截至二零二零年十二月三十一日止年度之
全年業績公告**

業務摘要

截至二零二零年十二月三十一日，本集團年內成功獲批上市兩款新藥：一類新藥先必新(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)和進口註冊新藥恩瑞舒(阿巴西普注射液)。其中，先必新獲批錄入二零二零年十二月二十八日公布的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2020年)》，未來可惠及更多腦卒中患者。

截至二零二零年十二月三十一日，本集團擁有創新藥研發管線共計五十餘項，年末較年初新增立項超過二十項。年度內，本集團獲得新藥臨床試驗申請批准六項、受理待批准一項，處於臨床開發階段項目十一項。

本集團創新藥銷售收入佔同期總收入的比重逐年上升，截至二零一八年、二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度該比例分別為百分之二十五點五、百分之三十二點九和百分之四十五點一。

財務摘要

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團錄得以下財務業績：

- 收入約人民幣四十五點零九億元，較截至二零一九年十二月三十一日止年度減少約百分之十點五；
- 研發成本約人民幣十一點四二億元，較截至二零一九年十二月三十一日止年度增長約百分之五十九點四，佔收入比例約百分之二十五點三；
- 年內利潤約人民幣六點六四億元，較截至二零一九年十二月三十一日止年度減少約百分之三十三點八；及
- 每股盈利約人民幣零點二八元，較截至二零一九年十二月三十一日止年度減少約百分之三十四點九。

公司概覽

先聲藥業集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)是一家正在快速向創新與研發驅動轉型的製藥公司，擁有研發、生產及專業化營銷能力。本集團致力於讓患者早日用上更有效藥物。

本集團重點聚焦三大治療領域，包括腫瘤疾病、中樞神經系統疾病和自身免疫疾病。在三大領域內，本集團均有一類創新藥獲批上市銷售。本集團創新藥的收入佔同期總收入的比重逐年上升，截至二零一八年、二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度該比例分別為百分之二十五點五、百分之三十二點九和百分之四十五點一。

截至二零二零年十二月三十一日，本集團年內成功獲批上市了兩款新藥：一類新藥先必新(依達拉奉右莟醇注射用濃溶液)和進口註冊新藥恩瑞舒(阿巴西普注射液)。其中，先必新被錄入於二零二零年十二月二十八日公布的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2020年)》(「國家醫保藥品目錄(2020年)」)，未來可惠及更多腦卒中患者。

本集團高度重視並致力於創新藥研發，逐年持續加大研發投入。二零二零年全年，本集團研發投入為人民幣十一點四二億元，佔收入比例約百分之二十五點三，較去年同期增長約百分之五十九點四。本集團在中華人民共和國(「中國」)上海、南京、美利堅合眾國(「美國」)波士頓三地均設立創新研發中心，研發團隊共有超過九百人。本集團擁有創新藥管線項目五十餘項，二零二零年年末較年初新增立項超過二十項。年度內，本集團獲得新藥臨床試驗(IND)申請批准六項、受理待批准一項，處於臨床開發階段項目十一項。本集團亦通過對外合作引進數個高價值創新藥項目，其中包括KN035(合作夥伴的該產品上市申請已於二零二零年十二月獲中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)受理)，Trilaciclib(合作夥伴的該產品上市申請已於二零二一年二月獲美國食品藥品監督管理局(「美國FDA」)批准)。本集團將持續推動創新藥研發，通過自主研發與合作研發並舉的雙輪驅動模式，將更多、更有效的藥物早日帶給廣大患者。

本集團持續擴大營銷團隊，提升專業化營銷水平。截至二零二零年十二月三十一日，本集團共有銷售人員約四千名，相比二零二零年六月三十日增加了約一千一百名，為創新藥產品上市的營銷推廣奠定了基礎。

主要產品

腫瘤疾病	:	恩度(重組人血管內皮抑制素注射液) 捷佰舒(注射用奈達鉑) 中人氟安(5-氟尿嘧啶植入劑)
中樞神經系統疾病	:	先必新(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液) 必存(依達拉奉注射液)
自身免疫疾病	:	艾得辛(艾拉莫德片) 恩瑞舒(阿巴西普注射液) 英太青(雙氯芬酸鈉緩釋膠囊/凝膠)
其他領域疾病	:	安信(注射用比阿培南) 舒夫坦(瑞舒伐他汀鈣片) 再林(阿莫西林顆粒/分散片/膠囊) 欣他(苯磺酸左氨氯地平片)

於二零二零年一月八日，進口註冊新藥恩瑞舒(阿巴西普注射液)獲得國家藥監局頒發的進口藥品註冊證。根據弗若斯特沙利文(北京)諮詢有限公司上海分公司(「弗若斯特沙利文」)的資料，該產品是中國首個及唯一獲批准銷售的CTLA4-Fc融合蛋白，亦是全球類風濕性關節炎領域第一個、也是目前唯一一種T細胞選擇性共刺激免疫調節劑。

於二零二零年三月十九日，本集團南京生產基地的口服固體製劑車間以零缺陷通過了美國FDA現場檢查。

於二零二零年七月二十九日，一類新藥先必新(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)獲得國家藥監局頒發的藥品註冊證書。該產品為本集團具有自主知識產權的一類創新藥，也是近五年來全球唯一獲批銷售的腦卒中治療創新藥物。該產品榮獲國家十三五「重大新藥創制」科技重大專項支持。於二零二一年二月十六日(美國時間)，先必新III期臨床研究數據在國際權威醫學期刊《STROKE》發表。

於二零二零年十一月十六日，本集團的抗體生產企業—江蘇先聲生物製藥有限公司獲得國家藥監局頒發的藥品生產許可證。

本集團網站：<http://www.simcere.com/>

管理層討論及分析

行業回顧

二零二零年，COVID-19的爆發給中國的經濟發展帶來了挑戰與考驗。中國經濟迎來後疫情時代的「新常態」，國家繼續積極推動多方面改革，醫藥行業繼續迎來新的發展和機遇。

一方面，國家出台各種創新藥審評促進的政策，逐步向國際審評制度接軌，資本市場也為創新藥公司提供了暢通的融資渠道，大力推進了創新藥研發的熱潮。全球科技進步及轉化醫學與創新藥物結合的實踐，不斷帶來具備高創新性的藥物，為臨床提供更有效治療手段。未來具備研發創新實力，和不斷積累藥物管綫的公司，會不斷抬高競爭門檻，贏得醫師與病患的尊重。

另一方面，二零二零年三月五日國務院印發《中共中央國務院關於深化醫療保障制度改革的意見》，提出調整優化醫保目錄，將臨床價值高、藥物經濟學評價優良的藥品、診療項目、醫用耗材納入醫保支付範圍，規範醫療服務設施支付範圍，健全醫保目錄動態調整機制，完善醫保准入談判制度。頂層規劃了我國醫保制度改革的方向，為未來五至十年內醫保制度的建設提出了總體改革目標和措施。醫保的覆蓋面不斷加大，國家談判醫保目錄的頻次越來越快，集採與合理用藥的執行，也推動藥物經濟學在支付中扮演愈加重要的作用。醫藥企業的商業化能力，作為創新成果轉化中一環，將產生不可或缺的重要作用。

疫情讓醫療企業受到更多的社會關注，同時，中國醫藥產業環境也進入劇烈變革期，醫藥企業需要構建兼顧產品創新和商業化突破的綜合實力，才能不斷地將更有效藥物送到臨床患者手中，進而實現在競爭中脫穎而出。

業務回顧

回顧本年度內，本集團的主要成就及進展如下：

二零二零年一月八日，本集團與百時美施貴寶(「百時美施貴寶」)合作產品—進口新藥恩瑞舒(阿巴西普注射液)獲國家藥監局批准進口藥品註冊證。根據弗若斯特沙利文的資料，該產品為中國首個及唯一獲批准銷售的CTLA4-Fc融合蛋白，亦是全球類風濕性關節炎領域第一個、也是目前唯一一種T細胞選擇性共刺激免疫調節劑。

二零二零年三月，與江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司、思路迪(北京)醫藥科技有限公司簽訂合作協議，本集團獲授權在中國獨家推廣恩沃利單抗注射液(KN035)所有腫瘤適應症，該產品有望成為全球首個可皮下注射的PD-L1單域抗體藥物。二零二零年十二月十七日，國家藥監局受理恩沃利單抗注射液用於治療微衛星高度不穩定性(「MSI-H」)／錯配修復功能缺陷(「dMMR」)晚期實體瘤的生物製品上市許可申請(「BLA」)，並於二零二一年一月納入優先審評。美國FDA於二零二零年一月十八日授予該產品晚期膽道癌的孤兒藥資格。

二零二零年七月二十九日，本集團自主研發一類創新藥—先必新(依達拉奉右莈醇注射用濃溶液)獲國家藥監局批准藥品註冊證書。該產品是近五年全球唯一獲批銷售的腦卒中新藥。同年十二月二十八日，先必新獲准納入同期印發的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2020年)》目錄。

二零二零年八月十二日，本集團自主研發四類仿製藥—艾捷維(枸橼酸托法替布片)獲國家藥監局批准上市，同月該產品在第三批全國藥品集中採購中中標。該產品為醫保乙類目錄品種，收錄在《二零一八年中國類風濕關節炎診療指南》中，與TNF- α 抑制劑、IL-6受體抑制劑具有同等使用地位。該產品為JAK激酶抑制劑，加強了本集團自身免疫領域產品組合。

二零二零年八月十三日，本集團與美國G1 Therapeutics, INC.(Nasdaq : GTHX)(「G1」)簽訂有關創新藥Trilaciclib的授權協議。合作夥伴G1的Trilaciclib產品在美國獲得FDA突破性療法認定。美國FDA於二零二零年八月接受了G1 Therapeutics, INC.的Trilaciclib用於接受化療的小細胞肺癌患者的新藥申請(「NDA」)，並已於二零二一年二月十二日獲得批准，該產品用於降低擴散期小細胞肺癌成人患者因化療導致的骨髓抑制的發生率。本集團於二零二一年一月十八日獲得中國國家藥品監督管理局藥品評審中心(「CDE」)核准簽發的藥物臨床試驗批准通知書。

二零二零年十一月三日，先聲藥業動物實驗中心通過國際實驗動物評估和認可委員會 (Association for Assessment and Accreditation of Laboratory Animal Care International，簡稱AAALAC) 認證，代表了本集團實驗動物質量和動物設施管理水平已達到國際標準。

年內，本集團創新藥管線共有六項臨床試驗申請獲批，包括SIM-201 (NTRK/ROS1，腫瘤)、SIM-295 (URAT1，痛風伴高尿酸血症)、艾拉莫德片(乾燥綜合征)等。此外，本集團獲臨床試驗申請受理三項(截止至二零二零年度業績公告發佈日均已獲批)，包括賽伐珠單抗(VEGF，卵巢癌)，Y-2舌下片(依達拉奉右莖醇舌下片，急性缺血性腦卒中)和Trilaciclib (CDK4/6，化療引起的骨髓抑制)。

年內，為保證新產品上市的商業化推廣速度和效率，提高產品覆蓋率，本集團不斷擴充營銷隊伍，相比較二零二零年六月三十日增加銷售人員約一千一百名。同時，本集團持續加強培訓、提升營銷隊伍的專業化學術推廣能力。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團於回顧年度內錄得收入約人民幣四十五點零九億元，較去年下降約百分之十點五；年內利潤約人民幣六點六四億元，較去年下降約百分之三十三點八；每股盈利約人民幣零點二八元，較去年下降約百分之三十四點九。

收入

本集團的絕大部分收入來自於藥品的銷售。我們的主要產品集中在我們既定戰略專注的主要治療領域，即腫瘤疾病、中樞神經系統疾病、自身免疫疾病。我們的總收入下降主要是由於必存(依達拉奉注射液)未納入於二零一九年八月發佈並於二零二零年一月生效的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》導致的銷售收入下降。

腫瘤疾病產品

主要產品包含恩度(重組人血管內皮抑制素注射液)、捷佰舒(注射用奈達鉑)和中人氟安(5-氟尿嘧啶植入劑)等。截至二零二零年十二月三十一日止年度，來自腫瘤疾病藥物組合的收入達約人民幣十二點五五億元，佔本集團總收入約百分之二十七點八。

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，國內外唯一獲准銷售的內皮抑制素。重組人血管內皮抑制素從二零一七年起被納入國家醫保藥品目錄，被中華人民共和國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(「中國臨床腫瘤學會」)發佈的許多腫瘤臨床實踐指南推薦作為晚期非小細胞肺癌患者的一線治療藥物。二零二零年九月，中國臨床腫瘤學會抗腫瘤藥物安全管理專家委員會、中國臨床腫瘤學會血管靶向治療專家委員會在《臨床腫瘤學雜誌》發表《重組人血管內皮抑制素治療惡性漿膜腔積液臨床應用專家共識》，根據相關轉化研究、臨床試驗及真實世界研究，該共識旨在指導臨床合理應用恩度治療惡性漿膜腔積液。

中樞神經系統疾病產品

主要產品包含二零二零年新上市的創新藥先必新(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)和首仿藥必存(依達拉奉注射液)。先必新在二零二零年十二月二十八日被納入國家醫保藥品目錄(2020年)，該目錄將於二零二一年三月一日起正式實施。截至二零二零年十二月三十一日止年度，來自中樞神經系統疾病藥物組合的收入達約人民幣七點零四億元，佔本集團總收入約百分之十五點六。

先必新(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)是本集團自主研發的具有自主知識產權的一類創新藥。根據弗若斯特沙利文的資料，其為近五年來全球唯一獲批銷售的腦卒中治療藥物。先必新III期臨床納入了約一千二百例急性缺血性腦卒中患者，與單方依達拉奉注射液進行隨機、雙盲、陽性對照、頭對頭比較，數據結果顯示先必新具有療效優勢。該產品的上市為急性缺血性腦卒中患者帶來更有效治療藥物。

自身免疫疾病產品

主要產品包含艾得辛(艾拉莫德片)、恩瑞舒(阿巴西普注射液)和英太青(雙氯芬酸鈉緩釋膠囊/凝膠)等。截至二零二零年十二月三十一日止年度，來自自身免疫疾病藥物組合的收入達約人民幣十一點一九億元，佔本集團總收入約百分之二十四點八。

艾得辛(艾拉莫德片)是全球首個獲批上市的艾拉莫德藥物和國內唯一獲批上市的艾拉莫德藥物，是近十年唯一上市的中國自主研發的小分子DMARD。艾拉莫德從二零一七年起被納入國家醫保藥品目錄。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。目前，我們也在積極進行該產品在乾燥綜合癥的新適應症拓展計劃。

根據弗若斯特沙利文的資料，恩瑞舒(阿巴西普注射液)是第一個由中國企業與全球領先跨國製藥公司為中國市場共同開發的生物創新產品，為中國首個及唯一獲批准銷售的CTLA4-Fc融合蛋白，亦是全球類風濕性關節炎領域第一個、也是目前唯一一種T細胞選擇性共刺激免疫調節劑。阿巴西普注射液是用於治療中度至重度類風濕關節炎的生物創新藥物。可與TNF- α 抑制劑以外的其他抗風濕藥物(「DMARDs」)(比如甲氨蝶呤)聯用，用於其他DMARDs療效不佳的中重度活動性類風濕關節炎。相比於其他競品，阿巴西普注射液具有顯著的療效、良好的安全性和依從性。該產品由百時美施貴寶開發，本集團獲授權在中國進行開發、註冊及商業化。根據弗若斯特沙利文的資料，該產品二零一九年的全球銷售額已增至三十二億美元。

其他領域產品

主要產品包含首仿藥安信(注射用比阿培南)、舒夫坦(瑞舒伐他汀鈣片)、再林(阿莫西林顆粒/分散片/膠囊)和欣他(苯磺酸左氨氯地平片)等。截至二零二零年十二月三十一日止年度，來自上述領域藥物組合的收入達約人民幣十一點五二億元，佔本集團總收入約百分之二十五點六。

研發

截至二零二零年十二月三十一日止年度，研發開支達到約人民幣十一點四二億元，佔收入約百分之二十五點三。本年研發開支比去年增長約百分之五十九點四。

本集團的研發堅持自主研發與合作研發雙輪驅動的研發戰略。我們在過去的一年，一方面持續加大自主研發投入，包括創新藥研發平台建設，臨床試驗開支；另一方面我們也繼續與優秀國內外醫藥企業合作，力爭早日給患者帶來更有效的藥物。

本集團的研發戰略持續聚焦於三大優勢治療領域，即腫瘤、中樞神經和自身免疫，開發產品同時涵蓋小分子化學藥物和大分子生物製劑。本集團高度重視創新藥研發能力的構建，在上海、南京、波士頓設有研發中心。截至二零二零年十二月三十一日，本集團共有研發人員超過九百名，其中博士超過一百三十名，碩士四百六十名。相比二零二零年六月三十日，研發人員增加了約一百七十名。本集團的藥物研發實現了從藥物發現、臨床試驗、到註冊全流程職能覆蓋，並擁有轉化醫學與創新藥物國家重點實驗室。

本集團同時十分重視推動知識產權保護，截至二零二零年十二月三十一日的年度內，本集團新增專利申請八十九項(包含境內外未公開專利申請)，其中發明專利申請七十八項、實用新型專利申請七項、外觀設計專利申請四項。截至二零二零年十二月三十一日，本集團已累計獲得發明專利授權一百六十八項、實用新型專利授權六十三項，外觀設計專利授權十五項。

截至二零二零年十二月三十一日，本集團擁有創新藥研發管線項目五十餘項，其中十一項產品處於臨床研究階段，包括：

- (1) 腫瘤領域：賽伐珠單抗(已於近期完成和CDE關於三期臨床研究方案的溝通)、注射用聚乙二醇化重組人血管內皮抑制素、注射用多西他賽聚合物膠束、SIM-201 (NTRK/ROS1二代抑制劑)等。
- (2) 中樞神經領域：Y-2舌下片(依達拉奉右莖醇舌下片，已於近期完成和CDE關於三期註冊研究方案的溝通)。
- (3) 自身免疫領域：SIM-335 (IL-17通路調節劑)、艾拉莫德片(新適應症)、SIM-295 (URAT1)。

截至二零二零年十二月三十一日年度內，本集團提交了六個仿製藥的上市申請，包括硝苯地平控釋片、哌柏西利膠囊、阿普斯特片、注射用鹽酸苯達莫司汀、嗎替麥考酚酯膠囊和富馬酸丙酚替諾福韋片。同時提交並完成一致性評價申請四項，包括注射用培美曲塞二鈉、注射用硼替佐米、注射用奈達鉑和阿莫西林克拉維酸鉀片。

同時，本集團在對外合作方面積極與國內外優秀醫藥企業建立聯繫與合作關係。於二零二零年三月，本集團獲合作方授權在中國獨家推廣恩沃利單抗注射液(KN035)所有腫瘤適應症，該產品有望成為全球首個可皮下注射的PD-L1單域抗體藥物。二零二零年十二月十七日，國家藥監局受理恩沃利單抗注射液用於治療MSI-H/dMMRE晚期實體瘤的BLA，並於二零二一年一月被納入優先審評。

二零二零年八月，我們與G1 Therapeutics, Inc.簽訂有關創新藥Trilaciclib的授權協議。合作夥伴G1的Trilaciclib產品在美國獲得FDA突破性療法認定，旨在改善癌症患者化療後的預後。G1 Therapeutics, Inc.於二零二零年八月向美國FDA提交Trilaciclib的NDA，並已於二零二一年二月十二日獲得美國FDA批准，該產品用於降低擴散期小細胞肺癌成人患者因化療引起的骨髓抑制發生率。二零二零年十一月十三日，本集團收到CDE發送的關於該產品的藥物臨床試驗申請受理通知書。並於二零二一年一月十八日獲得CDE核准簽發的針對小細胞肺癌的藥物臨床試驗批准通知書。此後，本集團於二零二一年二月二日獲得CDE發送的針對結直腸癌的臨床試驗申請受理通知書。

流動資金及財務資源

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團的經營活動帶來約人民幣零點九七億元之淨現金流入。本年的資本開支約為人民幣三點五三億元，主要用於興建廠房、以及購買生產、研發及行政活動所需的設備和機動車輛。本年的融資活動現金流主要為上市所得款項淨額約人民幣三十點零三億元。

本集團財務狀況保持穩健。於二零二零年十二月三十一日，我們擁有現金及現金等值約人民幣三十二點七零億元(於二零一九年十二月三十一日：約人民幣三點五五億元)，已抵押存款約人民幣九點一七億元(於二零一九年十二月三十一日：人民幣二點九一億元)。於二零二零年十二月三十一日，我們擁有的已抵押存款主要用於擔保授予本集團的若干銀行信貸。於二零二零年十二月三十一日，本集團的銀行貸款餘額人民幣三十點六八億元(於二零一九年十二月三十一日：人民幣二十七點八三億元)，其中人民幣十七點九三億元(於二零一九年十二月三十一日：人民幣十六點四四億元)將於一年內到期。本集團的銀行貸款主要以人民幣計值，另外還有部分貸款以歐元和美元計值。於二零二零年十二月三十一日，本集團的資產負債率(乃按總負債除以總資產計算)約百分之五十一點二(於二零一九年十二月三十一日：約百分之七十八點一)。

本集團大部份資產及負債以人民幣、美元和歐元計值。本集團目前並未動用任何金融工具或訂立任何外匯合約，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

於二零二零年十二月三十一日，已抵押銀行存款約人民幣九點一六億元及土地和房屋建築物約人民幣一點七二億元以擔保授予本集團的若干銀行信貸。

或然負債

於二零二零年十二月三十一日，本集團並無重大或然負債。

所持重大投資

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團並無任何重大投資。

重大投資及資本資產的未來計劃

於二零二零年十二月三十一日，本集團並無任何重大投資及資本資產的計劃。

重大收購及出售事項

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團曾進行多項重大收購及出售事項。有關詳情，請參閱本公司於二零二零年十月十三日發佈的招股書(「招股書」)「歷史、重組及公司架構—重組—境內重組—博創園醫藥增資」、「歷史、重組及公司架構—往績記錄期間後的收購」、「附錄一—會計師報告」項下「附註15—於聯營公司的權益」及「附錄一—會計師報告」項下「附註41—期後事項」。

僱員及薪酬政策

於二零二零年十二月三十一日，本集團合共擁有六千五百一十二名全職僱員。我們非常重視招募、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。截至二零二零年十二月三十一日止年度，員工成本(包括本集團董事(「董事」)薪酬及社會保險及其他福利)約為人民幣十一點五八億元。我們設立了先聲學院，定期向僱員提供培訓服務，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。我們亦向銷售及營銷團隊提供大量專業知識培訓。

末期股息

本集團董事會(「董事會」)於二零二一年三月二十五日宣告派付截至二零二零年十二月三十一日止年度的末期股息每股人民幣零點一五元。於二零二一年七月六日(星期二)名列本集團股東名冊的股東。建議派付的末期股息須經本集團股東在訂於二零二一年六月二十五日(星期五)舉行的本集團股東週年大會(「股東週年大會」)上批准，並預期於二零二一年七月十六日(星期五)或之前派發予股東。

上市所得款項用途

本公司於二零二零年十月首次公開發售股份及於二零二零年十一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合共為約三十五點一三億港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司的招股書披露。截至二零二零年十二月三十一日，已動用所得款項淨額為約四點四三億港元，剩餘的所得款項淨額為約三十點七零億港元。截至二零二零年十二月三十一日，本集團已動用所得款項淨額如下：

用途	佔總金額之百分比	所收到的 募集資金淨額 (百萬港元)	自二零二零年 十月二十七日 (「上市日」)至 二零二零年 十二月三十一日	截止 二零二零年 十二月三十一日	預計使用時間
			未使用的 募集資金淨額 (百萬港元)	已經使用的 募集資金淨額 (百萬港元)	
在戰略重點治療領域中選定的 在研產品的持續研發	60%	2,107.85	2,088.05	19.80	實際所得款項淨額預計 於二零二七年前用完。
加強銷售及營銷能力	10%	351.31	334.49	16.82	實際所得款項淨額預計 於二零二二年前用完。
投資醫藥或生物技術領域的公司	10%	351.31	351.31	-	實際所得款項淨額預計 於二零二三年前用完。
償還若干未償還銀行貸款	10%	351.31	-	351.31	實際所得款項淨額 已於二零二零年全部用 完。
營運資金及其他一般企業用途	10%	351.31	295.81	55.50	實際所得款項淨額預計 於二零二二年前用完。
總計	100%	3,513.09	3,069.66	443.43	

有關更多詳情，請參閱本公司的招股書「未來計劃及所得款項用途—所得款項用途」一節。本公司擬按招股書所載方式及比例運用截至二零二零年十二月三十一日尚未動用之所得款項淨額。

其他資料

購買、出售或贖回本公司上市證券

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本公司或其他任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

報告期間後重大事件

於本公告日期，本集團概無須予披露的報告期間後重大事件。

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。本集團企業管治原則旨在推廣有效的內部控制措施，強調業務在各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及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香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄14所載企業管治守則(「**企業管治守則**」)規定的原則及守則條文而訂立。

除本公告所披露者外，本集團自上市日期起至二零二零年十二月三十一日止期間一直遵守企業管治守則所載的守則條文。

根據《企業管治守則》的守則條文第A.2.1條，主席及行政總裁之職位應予區分，由不同人士擔任。本集團董事會主席及行政總裁之職位並無區分。任晉生先生(「**任先生**」)是本集團的創辦人、本集團董事長兼首席執行官。其主要負責制訂本集團的公司及業務整體戰略、業務運營及作出本集團的重大業務及運營決策。董事認為，任先生擔任本集團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，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)其應為本集團的利益及以符合本集團最佳利益的方式行事，並基於此為本集團作出決策；(iii)董事會(由四名執行董事(包括任先生)、一名非執行董事和三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)本集團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，董事認為，該結構不會損害本集團董事會與管理層之間權力與權限的平衡。

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10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。經向本集團全體董事作出特定查詢後，全體董事確認，自上市日期起及直至二零二零年十二月三十一日，彼等已嚴格遵守標準守則。

審計委員會及財務資料審閱

本集團已遵照企業管治守則成立審計委員會(「審計委員會」)並制定書面職權範圍。於本公告日期，審計委員會由三名獨立非執行董事(即王新華先生(主席)、宋瑞霖先生及汪建國先生)組成。王新華先生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。

審計委員會成員已審閱本集團採納的會計原則及常規，並已討論有關審計、內部控制、風險管理及財務報告的事宜，包括審閱本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的全年業績及綜合財務報表。

畢馬威會計師事務所的工作範圍

本集團核數師畢馬威會計師事務所已同意初步公告內載列的本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度綜合損益表、綜合損益及其他全面收入表、綜合財務狀況表以及相關附註所涉及的財務數字與本集團該年度的綜合財務報表所載賬目相符。畢馬威會計師事務所就此進行的工作並非根據香港審計與鑒證準則理事會所頒佈香港審核準則、香港審閱委聘準則或香港核證委聘準則進行的審計、審閱或其他核證工作，因此核數師並無作出任何保證。

股東週年大會

股東週年大會將於二零二一年六月二十五日(星期五)舉行。召開股東週年大會之通告將會按上市規則規定的方式於適當時候刊登並寄發予股東。

暫停辦理股份過戶登記

為確定股東出席股東週年大會並於會上投票的資格，本集團將自二零二一年六月二十二日(星期二)至二零二一年六月二十五日(星期五)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會辦理股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，本集團未登記的股份持有人須確保所有過戶文件連同相關股份證明必須不遲於二零二一年六月二十一日(星期一)下午四時三十分送交本集團的香港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1712-1716號舖)以辦理登記手續。

為確定有權收取建議派付的末期股息的股東身份，本集團將由二零二一年七月二日(星期五)至二零二一年七月六日(星期二)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，期內將不會辦理任何股份轉讓登記。所有股份過戶文件連同有關股票須不遲於二零二一年六月三十日(星期三)下午四時三十分，送交本集團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1712-1716號舖，以作登記。

刊發年度業績及年度報告

本年度業績公告將於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本集團網站(www.simcere.com)發佈。本集團的二零二零年度報告將適時寄發予股東及於上述網站發佈。

展望

後疫情時代，醫藥企業作為中國實體經濟發展重點，將會越來越凸顯產業的民生屬性和社會價值。醫改的深化，註冊的加速，醫保目錄的擴大，將不斷催生創新藥業務的蓬勃發展，帶來更多臨床獲益的產品。

在創新爭先的濃厚氛圍中，本集團堅持向創新快速轉型的戰略方向，充分利用自身對患者需求和高質量創新的理解，吸引更多優秀的科學家與核心人才加入，加大創新資金的投入，為企業在戰略執行、創新藥立項、臨床項目推進、合作開發、商業化落地等方面，不斷增強自身的核心競爭力，提升我們產品的臨床價值，讓更有效的藥物早日到達患者身邊。在此基礎之上，本集團亦將全力為企業穩健的成長付諸不懈的努力，憑藉不斷豐富的創新藥管線，不斷增強的研發與商業化能力，我們有信心、有實力，讓企業進入全新的發展階段。

致謝

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，本人謹代表董事會致以謝意。

合併損益表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
收入	3	4,508,720	5,036,658
銷售成本		(899,927)	(888,486)
毛利		3,608,793	4,148,172
其他收入	4(a)	114,964	91,507
其他收益淨額	4(b)	326,924	15,941
研發成本		(1,141,996)	(716,412)
銷售及經銷開支		(1,570,373)	(2,016,222)
行政及其他運營開支		(411,476)	(351,676)
經營利潤		926,836	1,171,310
財務收入	5(a)	26,248	34,724
財務成本	5(a)	(133,729)	(115,955)
財務成本淨額		(107,481)	(81,231)
應佔聯營公司損失		(13,874)	(8,129)
應佔合營公司損失		(393)	(135)
稅前利潤	5	805,088	1,081,815
所得稅	6	(140,801)	(78,191)
年內利潤		664,287	1,003,624
以下各項應佔：			
本公司權益股東		669,534	1,003,624
非控股權益		(5,247)	—
年內利潤		664,287	1,003,624
每股盈利	8		
基本及攤薄(人民幣元)		0.28	0.43

合併損益及其他全面收益表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
年內利潤		<u>664,287</u>	<u>1,003,624</u>
年內其他全面收益(稅項調整後)	7		
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		211,287	(8,070)
其後可能重新分類至損益的項目： 以人民幣(「人民幣」)以外的功能貨幣換算實 體財務報表的匯兌差額		<u>(94,954)</u>	<u>5,119</u>
年內其他全面收益		<u>116,333</u>	<u>(2,951)</u>
年內全面收益總額		<u>780,620</u>	<u>1,000,673</u>
以下各項應佔：			
本公司權益股東		785,867	1,000,673
非控股權益		<u>(5,247)</u>	<u>—</u>
年內全面收益總額		<u>780,620</u>	<u>1,000,673</u>

合併財務狀況表

於二零二零年十二月三十一日

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		2,127,879	1,869,740
無形資產		77,108	33,768
商譽		172,788	142,474
於聯營公司的權益		211,148	159,364
於合營公司的權益		4,672	5,065
預付款項及存款		113,534	325,090
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產		327,655	157,189
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		1,231,701	901,841
遞延稅項資產		210,093	274,698
		<u>4,476,578</u>	<u>3,869,229</u>
流動資產			
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		-	543,938
交易證券		3,634	3,058
存貨		262,673	248,174
貿易應收款項及應收票據	9	1,871,012	1,336,916
預付款項、押金及其他應收款項		120,557	119,483
可收回稅項		21,335	306
已抵押存款	10	917,377	290,962
受限制存款	10	3	-
現金及現金等價物	10	3,270,241	354,804
		<u>6,466,832</u>	<u>2,897,641</u>
流動負債			
銀行貸款	11	1,792,940	1,643,978
租賃負債		38,098	26,206
貿易應付款項及應付票據	12	242,077	254,851
其他應付款項及應計費用	13	1,323,343	1,417,945
應付稅項		-	85,525
準備	14	100,700	-
		<u>3,497,158</u>	<u>3,428,505</u>
淨流動資產/(負債)		<u>2,969,674</u>	<u>(530,864)</u>
總資產減流動負債		<u>7,446,252</u>	<u>3,338,365</u>

合併財務狀況表(續)

於二零二零年十二月三十一日

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
非流動負債			
銀行貸款	11	1,275,550	1,139,171
租賃負債		193,430	131,601
遞延收入		447,950	470,525
遞延稅項負債		193,598	116,604
		<u>2,110,528</u>	<u>1,857,901</u>
淨資產		<u>5,335,724</u>	<u>1,480,464</u>
資本及儲備			
股本		3,002,871	210
儲備		2,298,918	1,480,254
		<u>5,301,789</u>	<u>1,480,464</u>
本公司權益股東應佔總權益		<u>5,301,789</u>	<u>1,480,464</u>
非控股權益		<u>33,935</u>	<u>—</u>
總權益		<u>5,335,724</u>	<u>1,480,464</u>

財務報表附註

截至二零二零年十二月三十一日止年度

1 一般資料及合併財務報表編製基準

先聲藥業集團有限公司於二零一五年十一月三十日於香港註冊成立為有限公司，且其註冊辦事處位於香港北角電氣道183號友邦廣場43樓。本公司股份於二零二零年十月二十七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。

除另有列明者外，合併財務報表以人民幣（「人民幣」）呈列，並已經董事會於二零二一年三月二十五日批准刊發。此等合併財務報表乃根據所有適用香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）運用歷史成本法編製，並經按公允價值列值的金融資產及負債重估及香港公司條例的規定進行修改。此等合併財務報表亦遵守聯交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截至二零二零年十二月三十一日止財政年度相關的財務資料並不構成本公司該財政年度的法定年度合併財務報表，但取自該等財務報表。有關該等根據公司條例第436條須予披露的法定財務報表的進一步資料如下所示：

本公司將根據公司條例第662(3)條及附表6第3部的規定，將截至二零二零年十二月三十一日止年度的財務報表適時呈交公司註冊處處長。

本公司的核數師已就本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的合併財務報表出具報告。核數師報告並無保留意見；亦無提及核數師在不就報告作保留意見之情況下，以強調方式促請有關人士注意的任何事宜，亦未載有公司條例第406(2)、407(2)或(3)條所指之陳述。

2 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香港財務報告準則修訂：

- 香港財務報告準則第3號修訂本，業務的定義
- 香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號及香港財務報告準則第7號修訂本，利率基準改革
- 香港會計準則第1號及香港會計準則第8號修訂本，重大的定義
- 香港財務報告準則第16號修訂本，COVID-19相關租金優惠

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。

3 收入及分部報告

(a) 收入

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。

(i) 收入分類

按業務劃分的客戶合同收入分類如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
藥品銷售	4,229,788	4,800,323
推廣服務收入	278,932	236,335
	<u>4,508,720</u>	<u>5,036,658</u>

本集團的客戶合同收入於截至二零二零年十二月三十一日止年度的某個時間確認。

本集團擁有多元化的客戶基礎，截至二零二零年十二月三十一日止年度概無客戶的交易超過本集團收入的10%（二零一九年：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

本集團已對其貨品銷售合同採納香港財務報告準則第15號121段的簡易實務處理方法，故倘預期將於日後確認的收入於本集團達成貨品銷售合同項下剩餘履約責任時有權收取，而合約預期期限為一年或以下，則不會披露有關收入的資料。

(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(而非透過單條業務線或地理區域)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。

根據香港財務報告準則第8號「營運分部」，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信息。本集團於一個地理位置經營，因為其全部收入主要來自中華人民共和國(「中國」)，且其非流動營運資產及資本支出也主要位於／產生自中國。因此並無呈列任何地理資料。

4 其他收入及其他收益淨額

(a) 其他收入

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
政府補助(附註)	88,647	65,885
租金收入	10,029	15,198
物業管理收入	4,847	3,911
諮詢及技術服務收入	3,369	2,614
其他	8,072	3,899
	<u>114,964</u>	<u>91,507</u>

附註：

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團獲得無條件政府補助人民幣54,783,000元(二零一九年：人民幣40,568,000元)，以表彰本集團對技術創新及對地方經濟的貢獻。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團獲得有條件政府補助人民幣9,886,000元(二零一九年：人民幣166,538,000元)作為工廠搬遷及建設補貼，且於相關條件達成時，於合併損益表中確認有關補助金人民幣32,384,000元(二零一九年：人民幣10,255,000元)。截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團獲得有條件政府補助人民幣9,620,000元(二零一九年：人民幣3,700,000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1,480,000元(二零一九年：人民幣15,062,000元)。

(b) 其他收益淨額

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
匯兌虧損淨額	(46,228)	(1,633)
出售物業、廠房及設備的虧損淨額	(3,361)	(3,483)
交易證券的已變現及未變現收益淨額	627	819
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現 及未變現收益淨額	464,309	20,238
出售聯營公司權益的收益淨額	8,963	—
出售附屬公司的收益淨額	1,552	—
業務合併產生的收益	1,762	—
罰款準備	(100,700)	—
	<u>326,924</u>	<u>15,941</u>

5 稅前利潤

稅前利潤已扣除／(計入)：

(a) 財務成本淨額

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銀行存款利息收入	(26,118)	(13,373)
借予關聯方的貸款的利息收入	(130)	(21,351)
財務收入	<u>(26,248)</u>	<u>(34,724)</u>
銀行貸款利息開支	133,559	108,661
關聯方貸款的利息開支	298	6,606
租賃負債利息開支	9,253	7,122
減：資本化為在建工程的借貸成本(附註)	<u>(9,381)</u>	<u>(6,434)</u>
財務成本	<u>133,729</u>	<u>115,955</u>
財務成本淨額	<u>107,481</u>	<u>81,231</u>

附註：

截至二零二零年十二月三十一日止年度的借貸成本已按4.35%(二零一九年：4.35%)的比率撥作資本。

(b) 員工成本

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	1,096,326	884,604
向定額供款退休計劃供款	28,548	49,421
以權益結算員工持股計劃股份支付成本	32,797	14,151
	<u>1,157,671</u>	<u>948,176</u>

(c) 其他項目

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
確認為開支的存貨成本(附註i)	679,972	677,361
折舊支出		
—自有物業、廠房及設備	158,634	105,818
—使用權資產	46,335	41,114
無形資產攤銷	17,360	15,577
研發成本(附註ii)	1,141,996	716,412
貿易及其他應收款項減值損失撥備	6,735	1,657
存貨跌價準備	20,962	5,745
審計師酬金		
—審計服務	3,820	3,100
—非審計服務(附註iii)	4,520	183
上市開支	26,653	—

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、存貨跌價準備有關的金額，其亦計入就各類開支單獨於上文或附註5(b)披露的有關總額內。
- (ii) 研發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5(b)披露的有關總額內。
- (iii) 截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團就首次公開發售之非審核服務確認核數師薪酬為人民幣4,300,000元，亦計入單獨於上文披露的上市開支內。

6 合併損益表內的所得稅

合併損益表內的所得稅為：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
即期稅項		
中國企業所得稅		
年內準備	50,215	197,100
過往年度(超額準備)/準備不足	(4,158)	609
	<u>46,057</u>	<u>197,709</u>
遞延稅項		
暫時差額產生及撥回	94,744	(119,518)
所得稅開支總額	<u>140,801</u>	<u>78,191</u>

中國經營所得稅按在中國稅務規則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則及法規下享有15%優惠所得稅稅率。

其他司法管轄區的稅項乃按有關司法管轄區的通行稅率計算。

7 其他全面收益

其他全面收益各部分相關的稅務影響

	換算財務報表 的匯兌差額 人民幣千元	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) 人民幣千元	總計 人民幣千元
截至二零一九年十二月三十一日止年度			
除稅前金額	5,119	(9,348)	(4,229)
稅項利益	—	1,278	1,278
除稅後金額	<u>5,119</u>	<u>(8,070)</u>	<u>(2,951)</u>
截至二零二零年十二月三十一日止年度			
除稅前金額	(94,954)	248,328	153,374
稅項開支	—	(37,041)	(37,041)
除稅後金額	<u>(94,954)</u>	<u>211,287</u>	<u>116,333</u>

8 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃根據本公司權益股東應佔利潤人民幣669,534,000元(二零一九年：人民幣1,003,624,000元)及2,392,638,339股年內已發行普通股的加權平均數目(二零一九年：本公司董事會於二零一九年六月二十一日通過的書面決議案按面值調整股份發行後的人民幣2,345,117,618元)計算如下：

普通股的加權平均數目

	二零二零年	二零一九年
於一月一日的普通股	2,345,117,618	40,000
按面值發行股份的影響(附註i)	-	2,345,077,618
透過首次公開發售已發行股份的影響	47,520,721	-
	<u>2,392,638,339</u>	<u>2,345,117,618</u>

附註：

- (i) 已對按面值進行股份發行前發行在外的普通股數目進行調整，以按比例增加發行在外普通股的數目，而不會相應地改變資源，猶如按面值進行的股份發行在呈列的最早期間開始時已發生。

每股攤薄盈利等於每股基本盈利，原因在於截至二零二零年及二零一九年十二月三十一日止年度並無發行在外的攤薄性潛在股份。

9 貿易應收款項及應收票據

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
貿易應收款項	1,522,578	985,117
應收票據	369,275	364,585
	<u>1,891,853</u>	<u>1,349,702</u>
減：虧損撥備	(20,841)	(12,786)
	<u>1,871,012</u>	<u>1,336,916</u>

所有貿易應收款項及應收票據預計於一年內收回。

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(經扣除虧損撥備)如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
3個月內	1,553,979	1,072,544
超過3個月但12個月內	315,238	264,272
超過12個月	1,795	100
	<u>1,871,012</u>	<u>1,336,916</u>

貿易應收款項及應收票據由發出賬單當日起30至90日內到期。

10 現金及現金等價物、已抵押存款及受限制存款

(a) 現金及現金等價物包括：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銀行現金	3,270,241	354,760
手頭現金	-	44
	<u>3,270,241</u>	<u>354,804</u>

(b) 已抵押存款及受限制存款包括：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
用作以下用途的已抵押存款		
—發行應付票據及信用證	1,777	962
—銀行融資	915,600	290,000
	<u>917,377</u>	<u>290,962</u>
用作以下用途的受限制存款		
—研發項目	3	-

已抵押存款將於本集團結算有關應付票據及信用證或有關銀行融資終止後解除抵押。受限制存款將用於為若干研發項目提供資金。

11 銀行貸款

於各報告期末的計息銀行貸款的到期情況如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
短期銀行貸款	1,560,740	1,508,765
長期銀行貸款的流動部分	232,200	135,213
1年內或按要求	1,792,940	1,643,978
1年後但於2年內	1,231,450	222,608
2年後但於5年內	44,100	903,902
5年以上	-	12,661
	1,275,550	1,139,171
	3,068,490	2,783,149

銀行貸款以下列各項作抵押：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銀行貸款		
—有抵押	1,992,450	1,523,149
—無抵押	1,076,040	1,260,000
	3,068,490	2,783,149

12 貿易應付款項及應付票據

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
貿易應付款項	115,462	93,165
應付票據	126,615	161,686
	242,077	254,851

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：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
3個月內	191,610	172,961
3至12個月	48,617	79,838
12個月以上	1,850	2,052
	242,077	254,851

預期所有貿易應付款項及應付票據預計於一年內結算或按要求償還。

13 其他應付款項及應計費用

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
應計費用(附註i)	719,708	782,754
合約負債(附註ii)	18,762	16,675
應付僱員報銷款項	139,552	83,558
員工相關成本的應付款項	235,162	191,223
採購物業、廠房及設備的應付款項	58,469	66,020
根據股份激勵計劃收取的現金	-	112,029
其他應付稅項	60,950	60,099
其他	90,740	105,587
	<u>1,323,343</u>	<u>1,417,945</u>

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費用、研發成本及其他費用。
- (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。

14 準備

截至二零二零年十二月三十一日止年度之準備

	人民幣千元
於二零二零年一月一日	-
年內所作準備	<u>100,700</u>
於二零二零年十二月三十一日	<u>100,700</u>

於二零二零年九月十一日，本集團收到中華人民共和國國家市場監督管理總局(「國家市場監管總局」)關於涉嫌濫用與海外第三方供應商獨家供應原材料安排有關的市場支配地位的調查通知。於二零二一年一月二十二日，國家市場監管總局就調查結果對本集團施加人民幣100,700,000元的處罰。於截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團就此項事宜計提全額準備。

15 股息

(i) 本年度本公司權益股東應佔股息如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
報告期末後擬派發股息 每股普通股人民幣0.15元	<u>391,296</u>	<u>-</u>

於報告期末後擬派發之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：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
宣派及批准的過往財政年度股息	<u>-</u>	<u>635,070</u>

承董事會命
先聲藥業集團有限公司
任晉生先生
董事長兼執行董事

香港，二零二一年三月二十五日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生、執行董事張誠先生、萬玉山先生及唐任宏先生；非執行董事趙令歡先生；及獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生及王新華先生。