

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司的內閣不負責，對其準確或完整亦不表任何聲明，並明確表示，不對因本公司全部或任何部份內閣而產生或因依賴內閣而引致的任何損失承擔任何責任。

# FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥(集團)股份有限公司

SHANGHAI FOSUN PHARMA (GROUP) CO., LTD.\*

(於中華人民共和國冊成立的股份有限公司)

(股份代號：02196)

## 截至2023年12月31日止年度之 年度業績公告

本公司董事會欣然公佈本集團截至2023年12月31日止年度之經營業績及綜合財務業績。

### 財務摘要

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

## 綜合損益表

截至2023年12月31日止年度

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

## 綜合全面收益表

截至2023年12月31日止年度

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
本年利潤	<u>2,907,404</u>	<u>3,953,634</u>
其他全面收益		
可於以後期間分至損益之其他全面收益：		
境外經營報表折匯兌差額	183,615	208,227
應佔營企之其他全面收益／(損失)	109	(4,297)
應佔聯營企之其他全面損失	<u>(152,726)</u>	<u>(83,592)</u>
可於以後期間分至損益之其他全面收益淨額	<u>30,998</u>	<u>120,338</u>
無法在以後期間分至損益之其他全面收益：		
指為以公允價值計量且其變動入其他全面收益／(損失)的股權投資：		
公允價值變動	957	(14,465)
稅項之影響	<u>(99)</u>	<u>2,170</u>
無法在以後期間分至損益之其他全面收益淨額	<u>858</u>	<u>(12,295)</u>
本年其他全面收益，扣除稅項	<u>31,856</u>	<u>108,043</u>
本年全面收益總額	<u>2,939,260</u>	<u>4,061,677</u>
歸屬於：		
母公司股	2,363,164	3,837,585
非控股權	<u>576,096</u>	<u>224,092</u>
	<u>2,939,260</u>	<u>4,061,677</u>

# 綜合財務狀況表

二〇二三年十二月三十一日

	附	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
<b>非流 資產</b>			
不 產、廠房		20,846,458	15,718,789
使用權 資產		4,248,080	2,837,229
商譽		10,851,999	10,337,053
其他無形資產		15,301,788	13,951,625
於聯營企業之投資		78,910	230,606
指其變為以公允量收		23,802,113	22,863,449
且其變為以公允量收		52,774	15,451
以遞延所得稅項非流		1,040,114	2,388,829
貿易應收款項非流		624,471	442,570
其他非流		85,323	91,663
		<u>2,706,628</u>	<u>2,956,749</u>
<b>非流 資產總額</b>		<u>79,638,658</u>	<u>71,834,013</u>
<b>流 資產</b>			
貨 應收款項及應收票據	11	7,537,768	6,882,432
預付款、其他應收款項及其他資產		7,668,229	7,612,942
以公允量且其變入損的金融資產		145,887	—
以公允量且其變入其他全面收		2,216,029	2,635,453
的 權投資		1,888,496	928,532
現金及銀行結餘		642,569	558,927
		<u>13,693,591</u>	<u>16,241,313</u>
		<u>33,792,569</u>	<u>34,859,599</u>
<b>持有待售資產</b>		—	419,578
<b>流 資產總額</b>		<u>33,792,569</u>	<u>35,279,177</u>
<b>流 負債</b>			
貿易應付款項及應付票據	12	6,159,619	6,284,041
其他應付款項及應款		6,748,494	7,649,161
租賃負債		19,068,818	17,016,360
應付稅項		329,525	184,406
		1,200,496	1,544,763
		<u>250,629</u>	<u>619,339</u>
<b>流 負債總額</b>		<u>33,757,581</u>	<u>33,298,070</u>
<b>流 資產淨額</b>		<u>34,988</u>	<u>1,981,107</u>
<b>資產總額減流 負債</b>		<u>79,673,646</u>	<u>73,815,120</u>

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

## 1.1 編製基準

本財務報表是按照香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則（包括所有的香港財務報告準則、香港會計準則解釋）編製。這些財務報表亦符合香港公司條例適用之規定。編製這些財務報表時，除部分股權投資、附屬公司投資及部分金融資產採用公允價值外，均採用了歷史成本原則。持有待售的處置組及非流動資產按賬面公允價值減銷售成本低法計量。除非另外說明，這些財務報表以人民幣報，所有金額進位至最接近的千元顯示。

### 合併基礎

綜合財務報表包括截至二〇二三年十二月三十一日止年度本集團之財務報表。附屬公司為本公司直接或間接控制的實體（包括結構性實體）。當本集團通過被投資方的關聯活動而承擔可變回報的風險或有可變回報，並且有能力運用對被投資方的權力（本集團以前有能力主導被投資方的關聯活動的現有權利）影響回報時，取得控制權。

一來，有一種情況，大多數投票權導致控制權。當本公司有少於被投資方大多數的表決或類似權利，在估其是否有對被投資方的權力時，本集團會考慮所有相關事實及情況，包括：

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

附屬公司的財務報表與本公司的報表期間一致，會計政策一致。附屬公司之經營業績從收購日或集團取得控制權之日起綜合，並繼續至控制權終止。

損及其他綜合損益的部份將歸屬於本集團的母公司有人非控股股東，使這會導致非控股股東餘額為負數。集團內公司之間所有往來資產及負債餘額、權益、收入、支出及交易所產生的現金流量均需於合併時進行抵銷。

如事實表明附屬公司會計政策中所描述的三控制因素有一或多因素發生改變，本集團需估其是否繼續控制被投資公司。附屬公司中所有權的變遷在非失控權的情況下，作為股權事務處理。

如本集團失去附屬公司的控制，應終止相關的附屬公司的資產（包括商譽）、負債、任何非控股權益及匯兌波動，並且任何保留的投資的公允價值，及任何因此產生的盈餘或虧損。本集團原在其他綜合溢利中的應佔附屬公司權益需重分至損益或留存溢利。本集團直接處置相關資產的負債需同樣的處理。

## 1.2 會計政 及披露事項的變

本集團於本年度財務報表中首次採納以下經修 香港財務報 準。

香港財務報 準, 17號	保 約
香港會 準, 1號(修 本)及	會 政 披露
香港財務報 準, 務公 2號	
香港會 準, 8號(修 本)	會 估 的 義
香港會 準, 12號(修 本)	單一交易產生之資產及負 有關之遞延稅項
香港會 準, 12號(修 本)	國 稅收改革 一 支 二立法模

新修 及經修 香港財務報 準 的 質及影響如下：

- (a) 香港會 準, 1號(修 本) 求 體披露其重大會 政 資料(而非其重 會 政 )。會 政 資料 體財務報表所載其他資料一併考慮時, 可能 理預 影響一 用途財務報表的主 使用者基於 財務報表作出的決 , 資料屬重大。香港財務報 準, 務公 2號(修 本) 作出重 斷就如何將重 念應用於會 政 披露提供非強 指引。 修 並 對本集團財務報表中任何項 的 量、 產生任何影響。
- (b) 香港會 準, 8號(修 本)澄清了會 估 變更 會 政 變更之間的 1。會 估 義為財務報表中 量不 影響的貨幣金額。 修 亦澄清 體如何使用 量技術及輸入數據作出會 估。由於本集團的方法 政 修 一致, 修 並 對本集團的財務報表產生任何影響。
- (c) 香港會 準, 12號(修 本) 單一交易產生之資產及負 有關之遞延稅項縮小了香港會 準, 12號下 始 例外的 圍, 使其不再適用於產生 應 稅及可扣減暫時 異 的交易, 如租賃及 置義務。因此, 體 就 交易產生的暫時 異 遞延稅項資產(前提是有足夠的應 稅利潤)及遞延稅項負 。

應用 修 後, 本集團 分1 釐 使用權資產及租賃負 產生的暫時 異。然而, 由於 關遞延稅項結餘 香港會 準, 12號下抵銷 件, 故其並 對綜 財務狀況表中 的整體遞延稅項結餘產生任何重大影響。

- (d) 香港會 準, 12號(修 本)國 稅收改革一 支 二立法模 , 對應用由經濟 作 展組織 佈的支 二立法的遞延稅項的 及披露引入強 臨時例外。 修 亦引入對 影響 體的披露 求, 幫 財務報表的用戶更好地理 體面臨的支 二所得稅風 , 包括支 二立法生效 間單獨披露 支 二所得稅 關的 稅項, 以及立法頒佈或 質頒佈但尚 生效 間披露有關所繳納支 二所得稅的 知或 理估 信。本集團 追溯應用 修 本。由於本集團的主 體於支 二稅法尚 頒佈的司法權 經營, 故 修 對本集團並無任何重大影響。本集團將於支 二稅

法頒佈或 質頒佈時在綜 財務報表中披露 支 二所得稅風 敞 關的 知或 理估 信 ， 並將於支 二所得稅生效時單獨披露 支 二所得稅 關的當 稅項開支或收入。

### 1.3 已頒佈但尚未生效的香港財務報告準

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

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

<sup>1</sup> 於2024年1月1日或之後開始的年度 間生效

<sup>2</sup> 於2025年1月1日或之後開始的年度 間生效

<sup>3</sup> 仍 決 強 生效日 ，但可供採納

<sup>4</sup> 作為2020年修 本及2022年修 本的結 ，香港 釋 5號財務報表的 一 款人對載有按 求 償還 款的 貸款的分 進行修 ，以使 應措 保持一致而結 保持不變

有關預 將適用於本集團的香港財務報 準 的進一步資料如下。

香港財務報 準, 10號及香港會 準, 28號(修 本) 決香港財務報 準, 10號 香港會 準, 28號之間有關處理投資者 其聯營公司或 營企 之間的資產出售或投入的 的不一致 況。修 求資產出售或投入 成一項 務時， 下游交易產生的全部收 或虧損。對於不 成 務的資產交易，交易所產生的收 或虧損 以無關聯的投資者於 聯營公司或 營企 的權 為限，於投資者的損 中 。 修 將於 來 間應用。香港會 準, 理事會 除了香港財務報 準, 10號及香港會 準, 28號(修 本)。然而， 修 可於現時採納。

香港財務報 準, 16號(修 本)明 量售後租回交易產生的租賃負 所用的賣方一承租人之 ，以 保賣方一承租人不 其所保留使用權有關的任何損 金額。 修 本於2024年1月1日或之後開始的年度 間生效，並對在首次應用香港財務報 準, 16號的日 ( 2019年1月1日)後 立的售後租回交易中追溯應用。允 提早採納。 修 預 不會對本集團財務報表造成重大影響。



2020年修訂版澄清了將負債分為流動及非流動的標準，包括於報告期間結算日必須具有清償遞延之權利及遞延權利的定義。負債的分類不考慮行使其遞延清償權利的可能的影響。修訂亦澄清，負債可以其本身的權利具清償，且當可轉換負債的轉換權本身作為權利具入賬時，負債的款項才不會影響其分類。2022年修訂進一步澄清，在貸款安排所產生的債務承擔中，有體必須於報告日或之前遵守的契約會影響負債的流動或非流動分類。有體就非流動負債作出額外披露，此乃取決於有體能於報告後12個月內遵守該契約。修訂將追溯應用，並允許提早應用。有體提前應用2020年修訂本要求時應用2022年修訂本，亦無異。本集團目前正在估量修訂的影響及現行貸款協議是否需要修訂。基於初步預估，修訂預料不會對本集團財務報表造成任何重大影響。

香港會計準則第7號及香港財務報告準則第7號的修訂本澄清了供應商融資安排的特徵，並要求對安排作出額外披露。修訂本的披露旨在讓財務報表使用者了解供應商融資安排對有體負債、現金流量及流動資金風險的影響。允許提早應用修訂。修訂就於年度報告的比較資料、量資料及中期披露提供若干過度免。修訂預料不會對本集團的財務報表產生任何重大影響。

香港會計準則第21號的修訂本釐清了當缺乏可兌換時，有體應如何估量一種貨幣是可兌換為另一種貨幣，以及如何估量日期的匯率。修訂本要求進行資料披露，以使財務報表使用者了解不可兌換貨幣的影響。允許提早應用。應用修訂時，有體不得重述比較資料。首次應用修訂的任何累積影響應於首次應用日期為對保留溢利的結餘調整或對權益獨立部分累積匯兌差額的累積金額的調整(如適用)。修訂預料不會對本集團的財務報表產生任何重大影響。

## 2. 營運部資料

為進行管理，不會

理層分開。本集團營運分部的業績，藉以作出資源分配決策。估績。分部業績基於一項可報分部利潤或虧損進行估，有關估以量經整稅後利潤或虧損作出。經整稅後利潤或虧損的量本集團的稅後利潤或虧損的量一致，有關量並不包括以公允量且其變入損的金融資產及以公允量且其變入其他全面收的權具的股收入、以公允量且變入損的金融資產的公允利得或損失以及總部及投資平公司收入開支。

分部間收入於併時互抵銷。分部間的銷售轉移乃考按照當時現行市三方銷售的進行交易。

由於以公允量且變入損的金融資產、以公允量且其變入其他綜收的股權投資及分配總部及投資平公司資產由集團統一理，因此，分部資產不包括資產。

由於銀行款及其他款、應付利及分配總部及投資平公司負由集團統一理，因此，分部負不包括負。

截至二零二三年十二月三十一日止年度

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

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

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

截至二零二二年十二月三十一日止年度

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

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

\*\* 資本開支包括添置不產、廠房、其他無形資產及使用權資產中的預付土地租賃款項(除新收購附屬公司的增)。

## 地理資料

### (a) 來自外部客戶的收入

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

以上收入數據基於 戶所在地 。

### ( ) 非流 資產

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

以上非流 資產數據基於資產所在地 ，且不包括金融 具 遞延稅項資產 。

## 3. 收入

本集團的收入分 如下：

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

## 客戶合同收入

### (一) 收入 解

截至二零二三年十二月三十一日止年度

部	製藥 人民幣千元	醫療器械與 醫學診斷 人民幣千元	醫療健康 服務 人民幣千元	醫藥 銷 和零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
產品 型						
銷售貨	28,532,071	4,245,408	686,595	—	32,949	33,497,023
提供 務及其他	1,517,980	127,270	5,976,603	—	33,450	7,655,303
銷售 料	22,320	11,258	—	—	—	33,578
戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>
地理資料						
中國內地	22,629,786	1,466,935	6,654,040	—	64,528	30,815,289
海外國 及地	7,442,585	2,917,001	9,158	—	1,871	10,370,615
戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>
於 一時間點轉讓的貨	28,554,391	4,256,666	686,595	—	32,949	33,530,601
於 一時間點轉讓的 務	1,205,727	34,162	5,976,603	—	33,450	7,249,942
時間轉讓的 務	312,253	93,108	—	—	—	405,361
戶 收入總額	<u>30,072,371</u>	<u>4,383,936</u>	<u>6,663,198</u>	<u>—</u>	<u>66,399</u>	<u>41,185,904</u>

截至二零二二年十二月三十一日止年度

分部	製藥 人民幣千元	醫器 人民幣千元	醫康 人民幣千元	醫藥分銷 人民幣千元	售 人民幣千元	其他 人民幣千元
產品型						
銷售貨	29,500,816	6,677,320	900,558	—	14,402	37,093,096
提供務及其他	1,176,715	241,850	5,170,891	—	71,616	6,661,072
銷售料	11,782	12,825	—	—	—	24,607
戶收入總額	<u>30,689,313</u>	<u>6,931,995</u>	<u>6,071,449</u>	<u>—</u>	<u>86,018</u>	<u>43,778,775</u>

地理資料

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

於一時間點轉讓的貨	29,512,598	6,690,145	900,558	—	14,402	37,117,703
於一時間點轉讓的務	914,314	115,752	5,170,891	—	71,616	6,272,573
時間轉讓的務	262,401	126,098	—	—	—	388,499
戶收入總額	<u>30,689,313</u>	<u>6,931,995</u>	<u>6,071,449</u>	<u>—</u>	<u>86,018</u>	<u>43,778,775</u>

下表示於報包在負中並通過成先前間的履約責任為報內的收金額：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於報包在負中並的收：		
預收賬款	1,493,312	1,115,327
維修務	<u>51,450</u>	<u>38,531</u>
	<u>1,544,762</u>	<u>1,153,858</u>

(二) 履約責任

有關本集團履約責任的資料 述如下：

銷售貨

履約責任在資產控 權轉移至 戶的時間點 。

提供 務

一 履約責任在提供 務的時間點達成。

一 履約責任 提供 務而達成，並且通常在 戶驗收 成後付款。

於二 二三及二 二二年十二月三十一日，分配至餘下履約責任( 履行或部分 履行)的交易如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
預 結轉收入的金額：		
一年以內	1,200,496	1,544,763
一年以上	<del>319,755</del>	<del>1,438,411</del>
	<u>880,741</u>	<u>110,352</u>
	<u>                    </u>	<u>                    </u>



## 5. 稅 溢利

本集團的稅前溢利 扣除／( 入)下 項：

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

## 6. 其他收益

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

## 7. 財務成本

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

## 8. 稅項

中國內地 所得稅費用乃 據二 八年一月一日獲批准及生效的《中國企 所得稅法》以本集團應 稅溢利的法 稅率25% ， 本集團於中國內地 干可按優 稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

其他地 應 稅溢利的稅項 按本集團經營 務所在司法權 的法 稅率 。年內，香港利得稅按在 香港產生的估 應 稅溢利以稅率16.5% 稅項準 。Sisram Medical Ltd (「S a M a」)，一間本 公司的以 附屬公司，按優 稅率6% 所得稅準 。Nova Medical Israel Ltd (「N v 2 a」)，一間本 公司的以 附屬公司，按法 稅率23% 所得稅。Gland Pharma Limited (「G a P a a」)，一 間本公司的 度附屬公司，按法 稅率25.17% 所得稅。Breas Medical Holdings AB (「B a」)， 一間本公司的 典附屬公司，按法 稅率20.6% 所得稅。Tridem Pharma S.A.S (「T a」)

Phixen SAS (「Phixen」)，一間本公司的法國附屬公司，按法 稅率25.83% 所得稅。Phixen SAS (「Phixen」)，  
 一間本公司的法國附屬公司，按法 稅率25.83% 所得稅。

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

## 9. 股息

### 現金股息

派 股 一每股普通股人民幣0.27元  
 (二 二二年：人民幣0.42元)

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
	<u>721,548</u>	<u>1,122,306</u>

本公司 股權。 日 股 冊可 分配的全體股 派 每股普通股0.27元(稅前)的現金股利。  
 本年度 派的 股 經公司股 在 將 開的年度股 大會上批准， 股 金額將由股 支付日  
 對應的股權。 日可 分配的普通股數量決 。

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

## 10. 歸屬於母公司普通股股東的每股盈利

每股基本 利金額乃以當 歸屬於母公司普通股股 的溢利，經 整以 映分配給限 A股激 的現金股利以及本 行在外的普通股的 權平均數2,669,655,211股(二 二二年：2,607,380,489股) 。

稀釋 每股 利金額以當 歸屬於母公司普通股股 的溢利為依據。 權平均普通股數系由 本年每 股基本 利時所使用的本 內 行普通股數量，且 由於 歸屬或轉換所有稀釋 潛在普通股而帶 來的 行普通股股數之 權平均數。

基本每股，利 稀釋 每股，利之 乃基於：

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

\* 由於考慮限 A股激 ，每股稀釋，利會增 ，因此限 A股激 對本 間的每股基  
本，利有 稀釋影響，在 每股稀釋，利時被忽略。因此，2023年每股稀釋，利 每股基本，利  
一致。

## 11. 貿易應收款項及應收票據

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

貿易應收款項的信用期一般為三個月，主要客戶可延長至六個月。貿易應收款項及應收票據不計利息。

於報告日，貿易應收款項按票日並扣除預備作出的賬齡分析如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
一年以內	7,436,979	7,519,069
一至兩年	333,408	198,235
兩至三年	77,594	29,153
三年以上	<u>64,952</u>	<u>48,834</u>
	7,912,933	7,795,291
減：應收貿易款項減值	<u>(269,196)</u>	<u>(207,192)</u>
	<u><b>7,643,737</b></u>	<u><b>7,588,099</b></u>

## 12. 貿易應付款項及應付票據

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

貿易應付款項及應付票據不計利息，貿易應付款項一般於兩月內清償，應付票據一般於90-180天內清償。

於報 日，貿易應付款項按照 票的賬齡分 如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
一年以內	5,191,820	5,267,809
一至兩年	223,314	119,022
兩至三年	57,124	19,691
三年以上	<u>35,108</u>	<u>19,640</u>
	<u><u>5,507,366</u></u>	<u><u>5,426,162</u></u>

### 13. 報告期後事項

2024年3月12日，本公司之附屬公司深圳復鑫深耀投資 夥企（有限 夥）（簡稱「復鑫深耀」）、復星醫藥產 展（深圳）有限公司（簡稱「復星醫藥（深圳）」）、上海復 股權投資基金 理有限公司（簡稱「復 基金 理公司」）其他7方投資人簽 《深圳市鵬復生物醫藥產 私 股權投資基金 夥企（有限 夥） 夥 議》， 共 出資 立深圳市鵬復生物醫藥產 私 股權投資基金 夥企（有限 夥）（簡稱「深圳基金」）並 ， 集資金人民幣5,000,000,000.00元；其中，復鑫深耀（作為GP）、復星醫藥（深圳）、復 基金 理（作為LP） 分 現金出資人民幣20,000,000.00元、人民幣1,430,000,000.00元、人民幣50,000,000.00元 繳深圳基金中的 財產份額。本次交易 成後，本集團（通過附屬公司復鑫深耀、復星醫藥（深圳）、復 基金 理公司） 持有深圳基金30%的財產份額。

## 理層討論與 析

### 董事會關於本集團報告期內經營情況的討論與 析

報 內，本集團 現營 收入人民幣41,249 萬元，較上年 減少5.85%。 比變 主 是由於 著新冠疫 不再 成「國 關注的突 公共 生事件」，新冠 關產 (包括復必泰(mRNA新冠疫 )、捷 ( 茲夫 片)、新冠抗原及 酸檢測 )收入 比大幅 下 的影響。

不 新冠 關產 ，報 內本集團營 收入 比增長約12.43%。其中：製藥 務，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、注射用曲妥珠單抗(中國境內商 ；漢曲優)、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片) 重點 種收入保持快速增長，2022年3月獲批上市的漢斯狀於報 內 現收入人民幣1,120 萬元( 比增長230.20%)、注射用曲妥珠單抗 現收入人民幣2,749 萬元( 比增長58.19%<sup>1</sup>)、蘇可欣 現收入人民幣922 萬元( 比增長19.67%)，歐泰樂 ( 普米司特片) 奧康澤(奈妥 坦帕洛 司 膠囊) 納入國 醫保 錄(2023年3月正式 執行)；醫 器 務，適用於醫用 用場 的多 能無 機(包括Clearway 2 )在 歐洲 美國 市場的需求 復 增長。

報 內，本集團 現歸屬於上市公司股 的淨利潤人民幣2,399 萬元， 比減少 35.80%；其中， 現歸屬於上市公司股 的扣除非經常 損 的淨利潤人民幣2,011 萬元， 比減少48.08%，主 影響因素：

(1) 新冠 關產 的影響：①對 在減 跡象的新冠 關產 資產進行處置及 提減 準 共 約人民幣683 萬元；②新冠 關的產 收入大幅下 導致 應的利潤減少；③新冠 關 務在報 內仍有團 醫 、市場 費用 生。

(2) 美元 、 因素及 負 模變 ，財務費用 比增 人民幣361 萬元。

<sup>1</sup> 注射用曲妥珠單抗收入包括中國境內的 (中國境內商 ；漢曲優)銷售收入以及海外市場原液銷售收入。

(3) 人 成本、 費 增 ，行政開支 比增 人民幣579 萬元； 除新併購公司的影響， 徑行政開支增 人民幣296 萬元。

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

報 內，本集團非經常 損 為人民幣388 萬元，主 包括天津藥 非 心資產出售收 以及藥師幫 金融資產公允 變 收 ， 比增 人民幣524 萬元。

報 內，本集團 投入共 人民幣5,937 萬元， 比增 0.88%；其中， 費用為人民幣4,346 萬元， 比增 1.02%。

報 內營 收入結 如下：

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

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

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

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



## 一、報告期內本集團主要經營進展

### 1. 持續推進 新轉型和 新產品的開發落地

報告期內，本集團共有6款新藥的8項適應症獲批上市。報告期內，本集團自主研發的首款生物新藥漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於中國境內新增獲批兩項適應症(廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)、鱗狀細胞癌(ESCC))，成為全球首獲批用於一線治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶點PD-1單抗藥物，此外，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)亦獲度尼亞亞藥事管理局(BPOM)批准用於治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)，係產品首次於海外市場獲批上市，也是首在亞洲獲批上市的國產PD-1單抗；營公司復星凱特奕凱達(利基侖賽注射液)於中國境內新增獲批二線適應症(用於一線免疫治療無效或在一線免疫治療後12個月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL))，可惠及更多一線免疫治療無效或復發的患者。有關報告期內本集團主要線進展更新，請參閱附表1。

報告期內，本集團獲獨家商標許可的4款產品於中國境內獲批上市，包括我國自主研發的首款鉀競爭酸滯阻斷劑(P-CAB)、穩(鹽酸凱普生片)、長效重組人粒細胞集落刺激因子α(培非司平注射液)、新一代鈣通道阻斷劑(鹽酸依特林注射液)以及新型的心衰高血壓治療藥物一心坦(沙庫曲巹沙坦鈉片)。近年來，本集團積極參與國家醫保工作，提高關疾病領域用藥在中國境內的可及性，降低患者用藥負擔，以使更多患者通過治療來提高生活質量，其中，穩(鹽酸凱普生片)、珮金(培非司平注射液)於2023年12月被納入國家醫保目錄(2024年1月正式執行)。

報告期內，本集團疫苗生產企業復星特金先後獲《藥生產許可證》、《藥經營許可證》，為後續開展在疫苗生產的商標生產奠定基礎。截至本公報日，本集團自主研發的凍乾人用狂犬病疫苗(Vero細胞)於中國境內獲批上市。

截至報 內，本集團 上市的主 新產 心 種 況， 附表2。

此 時，本集團在 線快速推進，報 內，本集團自主 、 作開 及 可引進的5 產 共7項適應症<sup>2</sup>進入上市前 批 段。報 內，本集團自主 的生物 新藥斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )於歐 的上市 可申 (MAA)獲 理，其新適應症( 聯 培美曲塞 ， 鉑用於表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部 或轉移 非鱗狀非小細胞 肺 (NSCLC)一線治 )的上市 冊申 亦於2023年12月獲國 藥 局 理；本集團自主 的生物 似藥注射用曲妥珠單抗(中國境內商 ；漢曲優)的上市 可申 獲美國FDA 理，並有 成為首 在中國、歐 、美國獲批的國產生物 似藥，進一步 蓋歐美主流生物藥市場。本集團 有自主知識產權的 新型小分 CDK4/6抑 。 FCN-437c的上市 冊申 亦於2023年11月獲國 藥 局 理。此外，本集團 可引進的DaxibotulinumtoxinA型肉毒 菌毒素(項 代號：RT002)的 醫美適應症(暫時 改 成人因 眉 /或 眉間 活 引起的中度至重度 眉 紋)及醫 適應症(治 成人 部 張 礙)的上市 冊申 分 於2023年4月、7 月獲國 藥 局 理；鹽酸 納帕 片(項 代號：Tenapanor， 用於控 正在接 液透 治 的慢 腎 病(CKD)成人 者的高 症)的上市 冊申 於2023 年7月獲國 藥 局 理；本集團於中國境內獨 代理的注射填充產 Prophilos( 注射用透明質酸鈉溶液)的 冊申 亦獲國 藥 局 理。

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

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

## 2. 持續提升全球運營能力

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

成熟法 市場方面，本集團持續強 全 運營能 ， 立多點 中心 現全 新，並通過自建及 作 多形式 步 法 市場的商 體系。本集團在美國市場的仿製藥自營 伍日 成熟， 5 大型分銷商及16 集中採購組織開展 作，推進製 產 銷售；本集團亦組建美國 新藥團 ，並開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )的商 籌 作。在歐洲市場，報 內，附屬公司Gland Pharma 成對歐洲CDMO公司Cenexi的收購， 略佈局歐洲市場CDMO 務， 建 歐洲本土 製造能 ，進一步 展 戶群體。附屬公司復銳醫 科技(Sisram Medical)於報 內 成對中國 銷渠 的收購， 現醫美 務的中國市場 銷佈 局，截至報 ， 營銷網絡 蓋全 100多 國 地 ， 銷收入佔比進一步 提 至78%。附屬公司 毅 (Breas)營銷網絡 蓋歐洲、美國、中國、日本、 度 澳大利亞 市場，並結 中國市場需求，持續深 本土 生產。聯營公司 復星位於上海的 復星醫 機器人製造 中心正在 速建 ， 中心建成後將 成為達 奇 術機器人繼美國矽谷後全 二 製造基地， 達 奇 術 機器人國產 進程。

新 市場方面，本集團在非洲市場主 面 沙漠以 及法 開展醫 藥產 出 分銷 務，其銷售網絡 蓋超過40 國 地 ；集藥 、製 造及物流配 為一體的科特迪 園 在建 中， 來將 現非洲本地 藥 製造 及供應。

### ● 新產品國際化進展

本集團穩步推進 關產 在美國、歐 法 市場的國 進展。報 內， 流表 行 行 表 術 製

市可申請獲歐洲藥理局(EMA)受理；2023年12月斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)首次在海外市場獲批上市，獲得印度尼亞藥督理局(BPOM)批准用於治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)，並於2024年1月成為首批海外貨；HLX04-O(重組抗VEGF人源單克隆抗體注射液)用於治療濕年齡相關黃斑變性(wAMD)、HLX11(重組抗HER2結域II人源單克隆抗體注射液)用於乳癌新輔助以及HLX14(重組抗RANKL全人源單克隆抗體注射液)用於治療骨質鬆症均處於國多中心III期臨床試驗階段。醫器務方面，報內，附屬公司復銳醫科技(Sisram Medical)在美市場推出先進波長激光Alma Veil™，將Soprano Titanium、Opus兩款經典產推新市場，激光輔助緊緻Beauti Fill的兩新增配件獲得美國FDA認可。

- **新產品中國本土化進展**

本集團積將國先技術產引入中國市場，及更多者、戶。2023年12月，附屬公司美中互利Insightec正式簽署作議，方將在中國境內成立資公司，致於共振引導焦超聲部治系統(「波」部治系統)在中國境內及港澳市場的商展、臨床應用及究，幫帕金森病患者特震者重獲高質生活。「波」部治系統可在共振圖引導下，現對人體部多種神經疾病的無治，精度可達毫米級，是前全尖端的無經治科技產之一。報內，「達奇術機器人」於中國境內及香港的機量共55，「內窺鏡術控系統」(屬四代達奇術系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、外科鏡術)於2023年6月獲國藥局國產醫器冊批准，2023年12月首國產達奇術機器人正式落戶中山大附屬醫醫，將國域醫中心建，為者帶來更高效、更精准、更全的術治方

式，也標 著國產達 奇 術機器人進入商 時代。報 內，附屬公司， 毅 (Breas)多款 機分 於中國境內獲批上市，本土 進程持續推進； 營 公司復星凱特國內上市的一 款CAR-T產 奕凱達( 基命賽注射液)於2023年 6月新增獲批二線適應症， 及更多一線免疫 無效或復 者；截至報 ，奕凱達 累 及超過600位淋 者。

- **全球化雙向許可合作進展**

本集團持續 強全 的 可 作，積 踐行國 略。在 可引進方面，2024年1月，附屬公司復 漢霖 Sermonix達成 略 作 獨佔 可 議， 在中國境內及港澳 地 開 、生產 商 lasofoxifene至少兩項ER +/HER2-乳 適應症； 月，附屬公司復銳醫 科技(Sisram Medical) Prollenium建立 略 作夥伴關係，獲得採用先進 尿酸技術的Revanesse注射填充產 系 於德國、奧地利、 士、澳大利亞 新 多 主 市場的獨 分銷權。在對外 可方面，2023年4月，附屬公司復 漢霖 Boston Oncology立 可及供貨 議，授予Boston Oncology就利妥 單抗注射液在亞非16 新 市場的獨 開 及商 權 ，以進一步提 產 在亞非市場的可及 ；2023年8月，復 漢霖就斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )海外商 作 KGBio達成 議， 方 作 圍在原來的 亞10 國 的基礎上，進一步 展增 中 非 域的12 國 ；2023年10月，復 漢霖亦 Intas達成 可 議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )在約 歐洲地 度 的獨 商 權 授予Intas，以提 產 在國 市場的可及 可度。

- **國際質量標準生產體系進展**

本集團持續推進生產體系的國 質量標準 證， 製 出海基礎。附屬公司復 漢霖 江基地(一)於2023年8月接 了美國FDA就注射用曲妥珠單抗的上市 可前檢 (Pre-License Inspection)；其徐匯基地於2023年10月先後通過 度 尼亞 藥 督 理局(BPOM)就斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )的上市 前GMP現場檢 、 國 生 督 理局(ANVISA)就斯魯利單抗注射液 (PD-1抑 ) 注射用曲妥珠單抗於 上市前的GMP檢 ，並於2023年11 月通過 比亞國 藥 督 理局(INVIMA)就利妥 單抗注射液原 液(DS) 製 (DP)的GMP檢 ；2023年12月，徐匯基地 江基地(一)部分 域通過荷 生 督機 Health and Youth Care Inspectorate針對斯魯利單抗注射液 (PD-1抑 )於歐 上市前的GMP現場檢 ，其中，斯魯利單抗注射液

(PD-1 抑制剂)的 關生產 施係首次通過歐 成 國GMP 證( 據歐 成 國之間的GMP互 度， 次 證表明 生產 施 歐 GMP標準)。 附屬公司 藥2023年10月通過美國FDA就鹽酸 曲 片、 方 噁 片、原料藥(布美他尼)的批准前生產現場檢 (Pre-Approval Inspection) 常 督 檢 (Surveillance Inspection)。

### 3. 持續強化 線聚焦、整合提效

報 內，本集團持續推進精 ， 焦 心治 域，通過內部 務 理、強 務分線 焦以及 施精 理，進一步提 、運營效率。 新藥事 部依 全 中心對 新藥 團 及產 線進行統籌 理，整 內外部 資 源， 團 建 ，持續提 早 及CMC 能 ，通過科 理 會高效決 ，優 高 線並 態 整、持續提 效率，集中優 資源推進 心重點 線的臨床進展及產 上市進程；

或7/12/19/20/21/22/23/24/25/26

深入重點產品生產的分 究、落 優 措施、改進 藝，提高 質、 低成本、提 產 交付能 ； 焦營收增長 效率提 ，深 運營質量，持續深 信 能 改造。

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

#### 4. 成熟的商業化體系

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

在海外市場商 進程方面，截至報 ，海外商 團 約1,000人，主 蓋美國、非洲 市場。本集團在美國市場組建美國 新藥團 ，並開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )上市前的商 籌 作以及 新產 可引進的前 佈局；在非洲 新 市場建立了5 域 分銷中心，建立並 展起 心的數 理能 、用戶運營能 、B2B2C模式的 務能 ，為 戶提供 冊、流通、 術推廣及上市後 全警 一站式 務。報 內，本集團多項 新藥臨床數據在美國臨床 會(ASCO)、中國臨床 會(CSCO)、歐洲 液 年會(EHA)、歐洲 會(ESMO) 國內外醫藥行 術會議上 佈。

此時，本集團持續優 營銷 理體系，並 督流程，涵蓋多 能部門聯 作，以保證營銷活 、營銷方式、營銷內 、營銷 料的 ； 持續 強負責任營銷的內部 ，針對 附屬公司負責任營銷政 的執行、銷售流 程、銷售 簽 理開展 。在內部 方面，本集團進一步 強 理 度公開 、透明 ，報 內於本公司 網公示多項內部 度，包括《 敗 例》《廉潔從 理 》 ，進一步明 度紅線， 強對 運營 的 求 督，維 公平廉潔的商 境 文 。在內部 培 方面，本集團 營銷 關 位的 提供「負責任營銷」專項培 ，內 包括法律法 、內 部 章 度、 產 知識 ，通過線上 線下 結 的培 方式，幫 營銷人 了 本集團對於營銷 關的 ， 保其營銷過程的 理、 。此外，報 內，本 集團 開展「ESG文 月」活 ，內 涵蓋營銷 、 貪 主 培 ，以 深 對 的理 ，提高風 控意識。

## 5. 數字化賦能業務持續增長

報 內，本集團持續優 數 技術 段， 供應鏈、營銷數 體系建 ， 強藥物 數 能 。

報 內，本集團新上線供應商 理系統 (SRM, Supplier Relationship Management)，通過將供應商 理、尋源 理、 理 模塊 現有 理系統集 成， 通原有線下 獨立的採購流程， 現R2P (Request to Pay)的閉 理，通過 供應商信 共用，提高尋源及採購執行過程的透明度、數據的可 ，採購 務 現信 數 、互聯 網 ，有利於持續提 本集團採購 理 決 效率。後續，本 集團將進一步深 SRM應用，通過採購數據的全面分 ，更好地進行採購 理 決 ，持續 造精 的供應鏈 理體系。

報 內，在營銷數 體系建 方面， 建具有自主知识产权的營銷1.1429 j非50 TD ( 統， 成國產 自 的代轉換。 時，在來位仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰仰



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

報 內，本集團持續 強藥物 的數 能，全面優 項 理流程，建 成 理流程可 看，現對 過程的數據分 時 控，提 理效率。此外，本公司 由清華大 能產 究 的水 分，積 推進大模型在醫藥 域的佈局，將藥物 經驗結 新AIGC (AI Generated Content) 人 能大 模型技術， 建全 首 AI藥物 量 決 估系統。系統旨在利用AIGC結 AI-Agent技術進行量 決 估，提 藥物 決 效率、增強決 準，現生物醫藥 域大模型自主可控。時，將ChatGPT LLM模型集成 自 藥物 項 理平 INNOX為使用者提供 NLP 務，提高 人 信 獲、 決的效率。另外，本集團持續深 能製造體系建，通過 層 能製造標準，造數 燈塔 廠，提 藥 的生產效率 質量穩，現更可靠、高效的藥 生產 務。

附表1：報告期內主要研發 線進展更新

報告期內進展	藥品 稱/代號	靶點/機	藥品 型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
獲批上市	斯魯利單抗注射液 (中國商 標：漢斯狀、 度尼亞商 標：Zerpidio)	PD-1	治 用 生物製	治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(中國境內、度尼亞)						聯 、 鉑 依 泊
				一線治 PD-L1 的不可 除局部 /復 或轉移 鱗狀細胞 (ESCC)						聯 氟尿嘧 鉑 藥物
	奕凱達 ( 基侖賽注射液)	CD19	治 用 生物製	治 一線免疫 無效或在 一線免疫 後12 月內復 的成人大B細胞淋 ( r/r LBCL)						1
	穩 (鹽酸凱普 生片)	P-CAB	藥	十二指 潰 (DU)						—
				流 炎(RE)						—
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	藥	便秘型 易激綜 症(香港)						—
復必泰二 疫 ( mRNA新冠疫 原始 /Omicron變 異 BA.4-5二 疫 )	S	生物製	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)(澳門)						—	
復必泰XBB1.5 (Omicron變異 XBB1.5)	S	生物製	預 由新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感 所致的疾病(COVID-19)(香港、澳門)						—	
上市申請 獲受理	斯魯利單抗注射液 (中國商 標：漢斯狀)	PD-1	治 用 生物製	一線治 表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部 或轉移 非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)						聯 培美曲塞 、 鉑
				一線治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(歐洲)						聯 、 鉑 依 泊
	FCN-437c	CDK4/6	藥	往接 內分泌治 後出現疾病進展的激素 體(HR) 、人表 生長因 體2(HER2) 的局部 或轉移 乳						聯 氟維司群
	DaxibotulinumtoxinA型 肉毒 菌毒素 (RT002)	/	治 用 生物製	暫時 改 成人因 眉 /或 眉間 活 引起的中度至重度 眉紋						—
				治 成人 部 張 癱						—
鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	藥	控 正在接 液透 治 的慢 腎 病(CKD)成人 者的高 症						—	



報告期內進展	藥品 稱/代號	靶點/機	藥品 型	IND獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	XH-S003 <sup>#</sup>	/	■ 藥	治 IgA腎病 體異常激活 關 的腎小 疾病(澳大利亞)						注2
	HLX43 <sup>#</sup> (靶 PD-L1抗體-新型DNA 異 酶I抑 聯藥物)	PD-L1 ADC	治 用 生 物 製	/轉移 體						注3
	XS-03 <sup>#</sup>	/	■ 藥	RAS突變 體						—
	OP0595 <sup>#</sup> (注射用Nacubactam)	β-內醯 酶抑	■ 藥	治 方 有 限 的 成 人 需 氧 革 氏 菌 感						注4
	XH-S002 <sup>#</sup>	/	■ 藥	缺 中 短 暫 缺 作 二 級 預						—
IND獲批	HLX51 (注射用重組抗OX40人源 單克 抗體)	OX40	治 用 生 物 製	/轉移 體 淋						—
	HLX26 (重組抗LAG-3人源 單克 抗體 注射液)	LAG-3	治 用 生 物 製	一線治 非 小細胞肺 (NSCLC)						聯 斯 魯 利 單 抗 注 射 液 ■
	HLX13 (重組抗CTLA-4全人單克 抗體注 射液)	CTLA-4	治 用 生 物 製							—
	FCN-016	ROCK	■ 藥	青光眼或高眼壓						—
	抗人T細胞兔免疫 (中國境內商標：復可 文商 ；Grafalon)	/	治 用 生 物 製	預 造 幹 細 胞 移 術 後 的 移 物 抗 主 病(GvHD)						—

報告期內進展	藥品 稱/代號	靶點/機	藥品 型	IND 獲批	I期	II期	III期	上市申請受理	獲批上市	備註
	HLX42 (靶 EGFR 抗體-新型DNA . 異 酶1抑 . . 聯藥物)	EGFR ADC	治 用 生 物 製	/ 轉 移 體 (中國境 內、美國)						5
	VT-101 注射液	/	治 用 生 物 製	部 鱗 、 黑 素 乳 體 (中國境內、美 國)						—

# 為報 內獲批臨床 驗且進入 應臨床 究 段的 新藥／生物 似藥（產 ）。。

1：奕凱達（基命賽注射液）為 營公司復星凱特產 。2023年6月，奕凱達（基命賽注射液）用於治 一線免疫 無效或在一線免疫 後12 月內復 的成人大B細胞淋 （r/r LBCL）的上市 冊申 獲國 藥 局附 件批准。截至本公 日，奕凱達用於治 復 或治 非霍奇金淋 （r/r iNHL），包 濾泡 淋 緣 淋 的成人 者於中國境內處於橋接臨床 驗 段。





2：此外， 適應症的臨床 驗申 也於2023年7月獲國 藥 局批准。





3：此外， 適應症的臨床 驗申 也於2023年11月獲美國FDA批准。

4：2023年7月，OP0595 或氨曲 聯 給藥，針對治 方 有限的成人需氧革 氏 菌感 的I 、III 臨床 驗申 獲國 藥 局批准，並於報 內 I 臨床 究。





5：2023年12月，HLX42用於治 經 三代EGFR酪氨酸激酶抑 治 後疾病進展的EGFR突變的 或轉移 非小細胞肺 獲美國FDA的Fast Track Designation（ 快速通 資 ） 證。

附表2：已上市的主要 新產品及核心品種簡介




序號	治療 域	產品 稱	產品介紹	產品 圖片
1	抗 及 免疫	漢利康 (利妥 單抗注射液)	藥 於2019年2月獲國 藥 局批准上市，是 一 國產生物 似藥。 獲批適應症包括：(1)非霍奇金淋 、(2)慢 淋 細胞 病、(3) 風濕關 炎(RA)適應症，亦是中國首 獲批 風濕關 炎(RA)適應症 的利妥 單抗。	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠單抗)	藥 是國內首 獲批上市的曲妥珠單抗生物 似藥、也是首 中歐 批的國產單抗生物 似藥。 獲批適應症包括：(1)HER2 早 乳 、(2)轉移 乳 、(3)轉移 。 園 藥 ，本集團 包括Accord Healthcare Limited、PT Kalbio Global Medika、Laboratorio ELEA Phoenix S.A. 在內的國 知 生物製 藥企 佈局歐洲、美國、 大 地 眾多新 國 市場，並 於40餘 國 地 獲批上市。 藥 的歐洲商 為Zercepac、澳大利亞商 為Tuzucip Trastucip。	
3		漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	藥 (PD-1抑 )於2022年3月獲國 藥 局批准上市，是本集團首 款自主 的新型單抗。 獲批適應症包括：(1)微 星高度不穩 (MSI-H) 體 (附 件批准)、(2)鱗狀非小細胞肺 、(3)廣泛 小細胞 肺 以及(4) 鱗狀細胞 (ESCC)。 藥 是全 首 獲批一線治 小 細胞肺 的抗PD-1單抗，並 獲2023年《CSCO小細胞肺 指 》、 《CSCO非小細胞肺 指 》、《CSCO 指 》、《CSCO結 指 》《CSCO免疫檢 點抑 臨床應用指 》9部指 推 薦。 2023年12月， 藥 獲 度尼 亞 藥 督 理局(BPOM)批准，首 次在海外市場獲批上市，成為首 在 亞國 獲批上市的國產PD-1單 抗。	
4		漢達 ( 達 單抗注射液)	藥 於2020年12月獲國 藥 局批准上市，是中國首 中歐 GMP 證生產基地的 達 單抗生物 似藥。 獲批適應症包括：(1) 風濕關 炎、(2)強 炎、(3)銀屑病、(4)葡萄 炎。	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
5	抗 及 免疫	蘇可欣* (馬來酸 伐曲 泊帕片)	藥 於2020年4月獲國 藥 局批准上市，是全 首 批准用於治 慢 病 關 的 小 減少症的 藥物。 獲批適應症為用於 行 斷 作或者 術的慢 病 關 小 減少症的成年 者；此外， 藥 二 適應症(用於治 對 往治 應不佳的成人慢 免疫 小 減少症(ITP))的藥 冊申 也 獲國 藥 局 理。	
6		歐泰樂* ( 普米司特片)	藥 於2021年8月獲國 藥 局批准上市，是全 首款獲批用於斑塊狀 銀屑病治 的 酸二酯酶4(PDE4)抑 。 獲批適應症為用於治 接 光 或系統治 指征的中度至重度斑塊狀銀屑病的成人 者。	
7		奧康澤* (奈妥 坦帕洛 司 膠囊)	藥 於2019年8月獲國 藥 局批准上市，是全 首 時 斷NK-1 體 5-HT3 體的 通 固 量組 方製 。 獲批適應症 為用於成年 者預 高度致 引起的 延 噁心 嘔 。	
8		珮金* ( 培非 司 注射液)	藥 (新一代長效重組人粒細胞集落 激因 產 )於2023年6月獲國 藥 局批准上市，系中國1 新藥。 獲批適應症為用於非髓 者在接 易引起 熱 中 粒細胞減少症的骨髓抑 抗 藥物 治 時， 低以 熱 中 粒細胞減少症為表現的感 生率。	



序號	治療域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
9	抗 及 免疫	復可* (抗人T細胞免疫 )	產 是一種多克 抗體抑 ， 獲批適應症為 體器 移 (SOT)中 排 應的預 ，以及在、質激素治 效 不滿意的 況下，用於治 排 象。	
10		奕凱達 ( 基侖賽注射液， 系 營公司 復星凱特的產 )	產 於2021年6月獲國 藥 局批准上市，是國內首 獲批上市的 CAR-T細胞治 產 。 獲批適應症包括(1)治 往接 二線或以上系 統 治 後復 或 治 大B細胞淋 (r/r DLBCL)成人 者、(2)治 一線免疫 無效或在一線免疫 後12 月內復 的成人大B細胞 淋 (r/r LBCL)(附 件批准)。	
11	代 及 消 系統	莫 (谷 肽系 製 )	系 包括 莫 (谷 肽片)、 莫 (注射用谷 肽)，均為 國 醫保乙 藥物，系 病治 基礎用藥。 其中， 莫 (谷 肽片)為國內首款谷 肽 製 、 莫 (注射用谷 肽)為國內首仿。	
12		旁必福* (鹽酸依特 肽 注射液)	藥 (新一代 鈣 )於2023年5月獲國 藥 局批准上市， 獲批適 應症為慢 腎 病(CKD)接 液透 的成人 者的繼 狀 能亢進症(SHPT)。	
13		穩* (鹽酸凱普 生片)	藥 (鉀 競爭 中 )	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
14	抗感	青蒿酯 抗系	系包括Artesun Argesun(注射用青蒿酯)、SPAQ-CO(多辛乙嘧分片+莫地分片)、D-ARTEPP系(氫青蒿素酸片)；其中，青蒿酯是中國首1新藥。 截至2023年12月，本集團累有33抗藥產(包括原料藥及製)通過WHO PQ證；二代注射用青蒿酯(Argesun)於2023年6月獲WHO PQ證，且獲得21國的冊批准。截至2023年12月，本集團全累供應超過3.4億支注射用青蒿酯。	
15		捷* (茲夫片)	藥(廣RNA病毒抑)於2022年7月獲國藥局應附件批准用於治普通型新冠肺炎成年者。 藥其他獲批適應症還包括其他轉錄酶抑聯用治高病毒載量的成年HIV-1感者(滋病者)(附件批准)。	
16		復必泰* (mRNA新冠疫)	復必泰(mRNA新冠疫BNT162b2)、復必泰(原始/Omicron變異BA.4-5二疫)、復必泰XBB1.5(Omicron變異XBB1.5)成人型均於香港、澳門獲批正式冊，關兒童型(用於5至11歲兒童接種)及幼兒型(用於6月至4歲幼兒接種)也分獲香港緊使用可(限當地政府接種下的接種)、澳門特可進。	
17	狂犬病預	人用狂犬病疫(Vero細胞)	人用狂犬病疫(Vero細胞)於2016年9月獲國藥局批准上市，為每1.0ml、每1次人用量為1.0ml，獲批適應症為預狂犬病。在人用狂犬病疫(Vero細胞)製過程中，復星立峰在病毒培養段採用了無清培養基生產藝。疫生產使用的病毒為CTN-1V,其基因序更接近前流行的狂犬病病毒毒，具有較好的免疫保效。 2024年3月，本集團自主的凍乾人用狂犬病疫(Vero細胞)的上市冊申獲國藥局批准。	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
18	流感預	流感病毒 疫	<p>流感病毒 疫 包括成人 型、兒童 型；成人 型於2005年11月獲國 藥 局批准上市， 為預充式0.5ml/支；兒童 型於2009年7月獲國 藥 局批准上市， 為預充式0.25ml/支。 產 獲批適應症為預本 病毒引起的流行 感冒。</p> <p>產 系用WHO推薦並由國 藥 局批准的A型流感病毒 、A型3型流感病毒 、乙型流感病毒 製 。 產 中有效成分 凝素 量優於《中國藥典》的標準， 保產 的有效 。</p>	
19	心系統	素系 製	<p>系 包括依 素鈉注射液、 素鈉注射液、注射用低分 量 素鈉、 曲 素鈣注射液 。 素系 製 主 用於 止 形成或塞疾病的治 。</p> <p>本集團 具 素粗 、精 、低分 素原料 製 的全產 鏈供應能 ，銷售 域 蓋中國、美國、 美、歐洲、中 及 亞市場。</p>	
20		一心坦* (沙庫 曲纈沙坦鈉片)	<p>藥 於2023年8月獲國 藥 局批准上市，是 新 型的心衰 高 壓治 一線用藥， 獲批適應症為治 原 高 壓，以及用於射 分數 低的慢 心 衰竭(NYHA II-IV級，LVEF≤40%)成人 者， 低心死亡 心 衰竭住 的風 。</p>	

\* 為本集團 可引進的 新藥(產 )。

## 二、 板塊業績概覽

### 1. 製藥

#### 業績概要

報 內，本集團製藥 務 現收入人民幣30,080 萬元， 比減少2.00%。其中不 新冠 關產 ，本集團製藥 務營 收入 比增長13.47%，主 係新 次新 （不 新冠 關產 ）收入保持快速增長。

報 內，製藥 務 現分部 績人民幣2,134 萬元， 比減少43.77%， 現分部利潤人民幣1,974 萬元， 比減少42.26%。主 係：(1)新冠 關產 的影響：①對 在減 跡象的新冠 關產 資產進行處置及 提減 準 共 約人民幣569 萬元；②新冠 關的產 收入大幅下 導致 應的利潤減少；③新冠 關 務在報 內仍有團 醫 、市場 費用 生；(2)Gland Pharma並購Cenexi的成本、攤銷及Cenexi的運營虧損 影響，淨利潤 比減少；(3)斯魯利單抗注射液（PD-1抑 ）美國市場上市前的商 籌 投入。

報 內，本集團製藥 務 投入人民幣5,172 萬元， 比增長1.47%，製藥 務 投入佔製藥 務收入的17.19%；其中， 費用為人民幣3,638 萬元，佔製藥 務收入的12.09%。

報 內，本集團製藥 務主 治 域 心產 銷售收入 況如下表：

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

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

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

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

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

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



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

貨幣：人民幣

報告期內銷售規模	數量	製劑、單品或系類
超過10億元	4	漢曲優(注射用曲妥珠單抗)、 漢利康(利妥昔單抗注射液)、 漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、 素系製劑。
5至10億元	4	蘇可欣(馬來酸伐曲泊帕片)、 青蒿素酯抗瘧疾系製劑、 捷諾(利茲夫片)、 優立通(非布司他片)
3至5億元	8	非凍幹人用狂犬疫苗(VERO細胞)、 利莫(谷氨酰胺片)、 長生(鹽酸乙醚注射液)、 可樂必妥(氧氟沙星片)、 物島素及其製劑 8種。
1至3億元	34	歐泰樂(普米司特片)、 奧康澤(奈妥坦帕洛司膠囊)、 漢達(達)

## 重點事項

- 斯魯利單抗注射液 (PD-1 抑 ) 新增兩款適應症及海外商 進展

報 內，本集團自主 的新型PD-1抑 漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於中國境內新增獲批廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)、不可 除局部 復 或轉移 鱗狀細胞 (ESCC)兩項適應症，成為全 首 獲批用於一線治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)的靶 PD-1單抗藥 。截至報 ，漢斯狀於中國境內 獲批四項適應症， 微 星高度不穩 (MSI-H) 體 、鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)、廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)以及 鱗狀細胞 (ESCC)。此外，漢斯狀(斯魯利單抗注射液)聯 培美曲塞 ， 鉑用於表 生長因體(EGFR)敏感 突變 間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部或轉移 非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)一線治 的上市 冊申 亦於2023年12月獲國 藥 局 理， 適應症為漢斯狀(斯魯利單抗注射液)於中國境內申報上市的 五項適應症。

報 內，斯魯利單抗注射液(PD-1抑 ) 現首次在海外市場獲批上市，其用於治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)於 度尼 亞獲批並於2024年1月 成首批海 外 貨，是首 在 亞國 獲批上市的國產PD-1單抗，此外其於歐 的上市 可申 (MAA)也 獲 理。

圍 「Combo+Global」(聯 治 +國 ) 差 異 開 略，漢斯狀(斯魯利單抗注射液) 其他自有 線產 積 ，並 繼獲得中國、美國 國 及地 的臨床 驗批准。漢斯狀及 關聯 法在全 的多項臨床 驗正在有序開展， 蓋肺 、 、 鱗 、結 適應症。其中在美國 的一項對比一線標準治 ， 利珠單抗用於廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)的 對 橋接 驗 處於臨床入組 段，局限 小細胞肺 (LS-SCLC)的國 多中心III 臨床 究也 於中國境內、美國、澳大利亞 歐 成首例 者給藥。此外， 藉優異的產 ，斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )用於治 小細胞肺 (SCLC) 先後獲得美國FDA 歐 會(European Commission)的 兒藥資 。斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )的 關產線 於2023年12月通過荷



生督機 Health and Youth Care Inspectorate的GMP現場檢，標生  
產施歐 GMP標準。

著斯魯利單抗注射液(PD-1抑，中國境內商：漢斯狀)多項適應症在國內繼獲批以及在海外臨床的利開展，本集團將持續推進產的全商佈局，提產的可及。截至報，漢斯狀成中國境內全部省份的標掛網，並進入上海、波、珠海多城市的製型商保錄。截至報，漢斯狀銷售團以精細理模式高效蓋全國約1,800醫肺、消科約36,000專醫生；報內，產現銷售收入超人民幣11億元。在海外商方面，報內，附屬公司復漢霖就斯魯利單抗注射液(PD-1抑)KGbio達成議，方作圍在原本的亞10國的基礎上，進一步展增中非域的12國；2023年10月，復漢霖亦Intas達成可議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑)在約歐洲地度的獨商權授予Intas。此外，本集團持續推產於美國市場的商作，自建美國新藥團，涵蓋醫事務、市場准入、銷售能，並Syneos Health達成作，為產在美國的商提供支持。

- CAR-T細胞治產二線新適應症獲批及其他進展

報內，營公司復星凱特的奕凱達(基侖賽注射液)於中國境內新增獲批二線適應症，用於治一線免疫無效或在一線免疫後12月內復的成人大B細胞淋(r/r LBCL)。2023年9月，奕凱達(基侖賽注射液)二線適應症正式獲批於澳門上市。

奕凱達是國內首獲批上市的CAR-T細胞治療產品，基於自Kite Pharma引進的CAR-T細胞治療產品Yescarta進行技術轉移並獲授權在中國進行本土生產，首獲批適應症為治療既往接受二線或以上系統治療後復發或治療大B細胞淋巴瘤（r/r DLBCL）成人患者。截至報告期末，奕凱達累計及超過600位淋巴瘤患者，被納入超過100款省市居民保及超過75項商保，治療中心覆蓋全國超25省市、數量超過160家。2024年1月，奕凱達在國內率先推出按效果、支付的新方案，為國內高價新藥的支付模式探索出一新的路徑。

2023年6月公佈的一項中國多中心真實世界研究資料顯示，奕凱達對中國境內復發治療非霍奇金淋巴瘤患者的真實世界療效全一致，12月總生存率高達84.3%，最佳總緩解率達83.2%，最佳全緩解率為58.4%，且全更佳。Yescarta的ZUMA-7臨床試驗的生存數據表於醫藥雜誌《新英格蘭醫學雜誌》(NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE，影響因數：176.082)，該項研究的分組結果顯示：r/r LBCL二線應用基侖賽注射液較前二線標準治療(SOC)死亡風險低了27.4%，基侖賽注射液顯著延長了患者的總生存期。

截至本公報日，奕凱達的三項適應症(用於治療復發或治療非霍奇金淋巴瘤(r/r iNHL)，包括濾泡淋巴瘤、邊緣淋巴瘤的成人患者)、復星凱特的第二款CAR-T細胞治療產品FKC889的一項適應症(用於治療既往接受過二線及以上治療後復發或治療細胞淋巴瘤(r/r MCL)成人患者)及其二項適應症(復發或治療成人前體B細胞淋巴瘤、細胞病，成人r/r ALL)於中國境內均處於橋接臨床試驗階段。

- 其他在產進展

本集團不斷優化研發體系，在日漸激烈的競爭格局下，重點佈局小分子、抗體/ADC、RNA細胞療法四大核心技術平台，並持續推進新產品研發、上市進程。截至本公報日，本集團自主研發、合作開發及可引進的多款產品陸續進入關鍵臨床試驗階段。

報 內，本集團 可引進並經後續自主 的 新型 點抗體， 聯藥物FS-1502 (注射用重組HER2人源 單克 抗體單， 基奧 他汀F， 聯 )用於治 HER2 不可 術 除的局部 或轉移 乳 於中國境內 III 臨床 究；本集團 可引進的靶 人 BRAF

團自主研發的凍幹人用狂犬病疫苗（Vero細胞）於中國境內獲批上市。截至本公報日，復星特金先後獲《藥品生產許可證》、《藥品經營許可證》，為其後續開展在疫苗產業的商業奠基。

此時，報內，本集團成熟產業及製造業務在產業端持續優異，生產管理、精益生產、高度製藥及改型新藥的自主研發，提高契機的外延機會，提高生產線度及體系能效，積極推廣製藥的海外商業。報內，本集團共有29種仿製藥獲得上市批准（包括進出口註冊）、6種仿製藥通過一致性評價。其中，附屬公司萬醫藥的左旋奧希尼片、克尼膠囊為國內首仿獲批上市；附屬公司奧鴻藥的妥羅（鹽酸烏地爾注射液）是國內首仿通過一致性評價的鹽酸烏地爾產；湖洞庭的氨氯地平片、萬醫藥的馬來酸氯雷他定注射液均為國內首仿通過一致性評價的產。此外，附屬公司Gland Pharma共有13種仿製藥獲得美國FDA上市批准。

- 整合式生產及精益運營

為進一步提高製藥業務生產體系競爭力、提高運營效率並落實國產化戰略，本集團不斷梳理挖掘內部優異產能、深入生產端整頓，並通過建設原料藥、製藥基地及工程技術中心，實現產業的快速轉行，並打造具有國際競爭力的明星產線生產基地。

本集團持續進行生產端的產線整頓，打造區域生產中心，集中產能並打通原料藥及製藥一體化，以進一步提高生產運營效率、降低生產成本優勢。報內，本集團圍徐地、重地打造區域生產中心，繼續推進星醫藥原料藥基地、湖洞庭原料藥基地及重慶原料藥基地的建設，垂直整合原料藥製藥生產鏈，以實現集約化大產能生產，並涵蓋多種類型疾病領域；快復漢霖江基地的建設，持續補充產能。截至報日，湖洞庭原料藥基地開展首產氨氯地平產線的帶料車、重慶長壽原料藥基地進行種

藝驗證、星醫藥原料藥基地通過其首產非布司他原料藥(萬金橋轉移至星醫藥)三一檢公示並商生產、徐產園製基地也開始進行關產的轉移落地，後可持續導入新產並提產能；復漢霖江基地項原液製樓成並進入、驗證段。此外，本集團建位於，比讓附近集藥、製造及物流配為一體的科特迪園項，以現非洲本地藥製造及供應。

此時，本集團持續推進生產國質量標準證，製出海基礎。本集團通過差距分、專項培、整改提形式，按國內國求持續提質量體系、全質量風意識及質量理能。報內，本集團自主的二代注射用青蒿酯(Argesun)通過WHO PQ證，成為首通過WHO PQ證的「一步配製青蒿酯注射」。截至報，本集團製藥塊國內附屬公司所有商生產線均通過國內GMP證，報內生產線接國內外方檢100餘次、接方樣超過600批次，均利通過；並有9生產線通過美國、歐主流法市場GMP證。

此外，報內，本集團持續深「，越運營理」，以FOPEX為基礎，進一步級為FES理體系。FES/FOPEX冊，指導企建立精運營體系；通過深入重點產生產的分究，落優措施，改進藝、提高質量、低成本，提產1.0 Tj 1.13 TD ( 1 05 1 Tf 1.1571 0 TD835 1 Tf 1.13 TD ( )Tj /F16 1 T

- 2023年國醫保錄關進展

2023年12月，本集團可引進的干國產新藥物通過納入國醫保錄（2024年1月正式執行），將進一步提高關疾病域用藥在國內的可及及可負擔，及更多國內者，包括我國自主的首款鉀競爭酸滯（P-CAB）、穩（鹽酸凱普生片）、長效重組人粒細胞集落激因產珮金（培非司注射液）。

## 研發新

報內，本集團進一步新藥事部層，持續引進資深科高能級人才，全面級國內外早、CMC、臨床醫、臨床運營能；時，通過精項，INNOX數理系統對新藥項立項、理、重大點決機進行重新理，態估線、競爭，提質量成效。

為進一步強科略、提效率，報內，於集團層面成立科顧會（Scientific Advisory Board, 「SAB」）。作為「外部庫」，SAB將本集團理層優中長科略，並提供更多略指導洞。截至本公日，SAB共有12人，為有國聲、術造深的國內外士、科、臨床專組成，專涵蓋、心、免疫多疾病域，涉及臨床醫、基礎科、藥物、科多方面。SAB對本集團整體略、在線具體項進行了、估建議，時對早項的資源投入及外部作模式、國新兩大略的施路徑議給出了針對建議，為本集團新決考提供意。

通過自主、作開、可引進、深度的方式，本集團焦（體、液）、自身免疫、中樞神經、慢病（病/代/腎病）打心治域，重點強小分、抗體/ADC、細胞治、RNA心技術平，造開放式、全

■ 的新 體系，並積 探索 疫 、AI藥物 前沿技術的佈局，持續 提 心 能 線 ，以推 更多FIC (First-in-class, 首 ) BIC (Best-in-class, 佳)產 的 及商 。報 內，全 中心整 資 源成立TRC (Translational Research Center, 轉 究中心)，旨在 強 科 所 早 機 的 作，促進源 新轉 ，推 更多優質 新成 進入臨床。

報 內，本集團6 新藥的8項適應症、29 仿製藥 種(包括進 冊，但不 包括Gland Pharma獲得美國FDA批准上市的13 仿製藥製 )獲批上市；5 新藥 /生物 似藥共7項適應症<sup>3</sup>、64 仿製藥 種(包括進 冊，但不包括Gland Pharma的海外申報項 )申報上市；此外，報 內獲臨床 驗批准的 新藥/生物 似藥項 共20項(按適應症 )。報 內，本集團製藥 塊專利申 達206 項，其中包括美國專利申 5項、PCT申 11項；獲得 明專利授權74項。

此外，報 內，本集團多項 新藥臨床數據在美國臨床 會(ASCO)、中國 臨床 會(CSCO)、歐洲 液 年會(EHA)、歐洲 會(ESMO) 國內外醫 藥行 術會議上 佈。

截至報 ，本集團主 在 新藥、生物 似藥項 超過70項(按適應症 )，本集團主 在 藥 項 況， 附表3至附表6。

---

<sup>3</sup> 包括由本集團 作夥伴 Accord BioPharma Inc.於美國就本集團自主 的注射用曲妥珠單抗遞交的上市 可申 (BLA)。





附表4—自研生物 新藥

序號	治療 域	藥品 稱/代號	適應症	截至報告期末 於中國境內的研發進展	截至報告期末 於其他國家的研發進展
1	抗	漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	微 星高度不穩 (MSI-H) 體	獲批上市	—
2		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液) +	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	獲批上市	III 臨床 (國 多中心)
3			廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)	獲批上市	上市申 (歐 ) 橋接 驗(美國)
4			鱗狀細胞 (ESCC)	獲批上市	—
5			非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)	上市申	—
6			新輔 / 輔 (Neo-/adjuvant treatment of GC)	III 臨床	—
7			漢斯狀(斯魯利單抗 注射液) + 放	局限 小細胞肺 (LS-SCLC)	III 臨床(國 多中心)
8		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+漢貝泰(貝 伐珠單抗注射液)	轉移 結, (mCRC)	II / III 臨床	—
9		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+HLX07(重 組抗EGFR人源 單克 抗體注射液)	復 或轉移 部鱗狀細胞 (HNSCC)	II 臨床	—
10		漢斯狀(斯魯利單抗 注射液)+HLX07(重 組抗EGFR人源 單克 抗體注射液)+漢貝 泰(貝伐珠單抗注射 液)	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	II 臨床	—
11		HLX26(重組抗LAG-3 人源 單克 抗體注 射液)+漢斯狀(斯魯 利單抗注射液)	細胞 (HCC)	獲臨床 驗批准	—
12		HLX07(重組抗EGFR 人源 單克 抗體注 射液)	轉移 結, (mCRC)	II 臨床	—
13		HLX26(重組抗LAG-3 人源 單克 抗體注 射液)	體	Ib/II 臨床	獲臨床 驗批准(美國)
14		HLX07(重組抗EGFR 人源 單克 抗體注 射液)	局部 或轉移 鱗狀細胞 (CSCC)	II 臨床	獲臨床 驗批准(美國)
15		HLX26(重組抗LAG-3 人源 單克 抗體注 射液)	體 、淋、	I 臨床	—

序號	治療域	藥品稱/代號	適應症	截至報告期末 於中國境內的研發進展	截至報告期末 於其他國家的研發進展
16	抗	HLX26(重組抗LAG-3人源單克抗體注射液)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)	非小細胞肺 (NSCLC)	獲臨床 驗批准	—
17		HLX51(注射用重組抗OX40人源單克抗體)	體、淋	獲臨床 驗批准	—
18		HLX53 (抗TIGIT的Fc融)	體、淋	I 臨床	—
19		HLX60(重組抗GARP人源單克抗體注射液)	體、淋	I 臨床	—
20		HLX42(靶EGFR抗體-新型DNA異酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	獲臨床 驗批准	獲臨床 驗批准 (美國)
21		HLX43(靶PD-L1抗體-新型DNA異酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	I 臨床	獲臨床 驗批准 (美國)
22		HLX60(重組抗GARP人源單克抗體注射液)+漢斯狀(斯魯利單抗注射液)	體	—	I 臨床 (澳大利亞)
23		VT-101注射液	部鱗、黑素乳 體	獲臨床 驗批准	獲臨床 驗批准 (美國)
24		其他	HLX04-O(重組抗VEGF人源單克抗體注射液)	濕年齡關黃斑變(wAMD)	III 臨床
25	GC101		營養不型大表 症(RDEB)	獲臨床 驗批准	—

： 2023年12月，注射用HLX42用於泊氫泊





附表6—自研生物 似藥

序號	治療 域	藥品 稱/代號	適應症	截至報告期末 於中國境內的研發進展
1	抗 。	HLX11 (重組抗HER2結 域II人 源 單克 抗體注射液)	乳 新輔 (Neoadjuvant treatment of BC)	III 臨床 (國 多中心)
2		HLX05 (重組抗EGFR人鼠 單 克 抗體注射液)	轉移 結 (mCRC)、 轉移 部鱗狀細胞 (HNSCC)	I 臨床
3		HLX13 (重組抗CTLA-4全人單克 抗體注射液)	黑 素、腎細胞、結 、 細胞、非小細胞肺、 間 及 鱗狀細胞	I 臨床
				獲臨床 驗批准
4		HLX15 (重組抗CD38全人單克 抗體注射液)	多 骨髓 (MM)	I 臨床
5	代 消 系統	精 鋅重組賴 島素 注 射液(50R)	糖尿病	上市申
6		精 鋅重組賴 島素 注 射液(25R)	糖尿病	上市申
7		司美 魯肽注射液	糖尿病	獲臨床 驗批准
8		利 魯肽注射液	糖尿病	III 臨床
9		德谷 島素注射液	糖尿病	I 臨床
10	其他	HLX14 (重組抗RANKL全人單克 抗體注射液)	骨質 鬆症(OP)	III 臨床 (國 多中心)

： 2024年1月，司美 魯肽注射液用於糖尿病治 於中國境內 I 臨床 究。

截至報 。

本集團 有累 32 通過或 為通過仿製藥一致 的產

在九批國 藥 集中帶量採購 標中中 ( 附表7—集採中 產 )，其中，

九批集採中 結 於2024年3月起 施。對於納入集採的 量 種，本集團 揮多

渠 營銷及精 生產的優 ，在以 換量的 時強 集採產 的生 理，

並積 推 增量產 通過集採路徑快速 入市場，有效平滑 量產 集中帶量採

購的影響。

附表7—集採中選產品

序號	中選批次	藥品稱	適應症	規格	計價單位
1	4+7 圍	酸氯地地平片	高 壓 5362j/F521Tf.19[(5m)(.9(gx7)]TJTD()Tj/F3l-.27lTf1.193370TD(1837Tc()Tj/F528370TD)Tj/F591Tf1.18j91Tf.19(98-1.8286TD(3.60Tf-28-21Tf1.18380T		

序號	中選批次	藥品稱	適應症	規格	計價單位	
22	七批	注射用 美 鈉	金葡萄菌、大腸菌、肺炎菌、變形菌(及)及菌屬、消滅菌及消滅菌中，對本敏感菌引起的下述感症：敗血症、支氣管炎、支氣管炎、張症、時、肺炎、慢疾、繼感、肺炎、肺、症(肺)、；、炎、囊炎、；、腎、腎炎、；、前庭大、內感、、附、旁、旁組織炎、骨、圍蜂織炎、炎。	1g×10 / 0.25g×10 / 0.5g×10 / 2g×10 /		
23		注射用 米 鈉	1、系統感：體炎、體圍、支氣管炎、細支氣管炎、支氣管、張症(感時)、慢疾、繼感、肺炎、肺、症；2、泌尿系統感：腎、腎炎、；3、感：囊炎、；、死、旁、旁組織炎；5、敗症。	0.25g×10 / 0.5g×10 / 1g×10 /		
24		鹽酸利多，因注射液	本為局麻藥及抗心律失常藥。主用於潤麻醉、外麻醉、表面麻醉(包括在鏡檢或術時作粘麻醉用)及神經導滯。本可用於心塞後早心過速，亦可用於地黃中毒、心體外科術及心導引起的心律失常。本對上心	5ml: 0.1g×5支 / 10ml: 0.2g×5支 / 20ml: 0.4g×5支 /		
25		羅紅黴素片	用於治 由羅紅黴素敏感病原體導致的感	150mg×6片 / /		
26		依 素鈉注射液	1、預靜 塞疾病(預靜 內 形成)，特是骨科或普外術有關的 形成；2、治 形成的深靜 塞，伴或不伴有肺塞，臨床症狀不重，不包括需外科術或溶 治的肺塞；3、治 不穩 心絞 及非Q波心 死， 用；4、用於液透 體外循 中，止 形成；5、治 段 高型心死， 溶 聯用或時經 冠狀 介入治 (PCI)聯用。	0.6ml: 6000AxaIU (預灌封)×2支 /		
27	八批	注射用 鈉他 坦鈉	用於治 下 由 檢出或為敏感細菌所致的全身 /或局部感。1、下 感；2、泌尿感 (感或單一細菌感)；3、內感；4、及軟組織感；5、細菌敗症；6、婦科感；7、氨基糖 藥物聯用於中粒細胞減少症的病人的細菌感；8、骨關感；9、多種細菌感。	2.25g (他 坦 2.0g) ×8 / 4.5g (他 坦 4.0g) ×6 / 4.5g (他 坦 4.0g) ×5 /		
28		酸奧司他韋幹	用於成人 2 及以上兒童的 A 型 乙型流感治。用於1歲及1歲以上者的 A 型 乙型流感的預。	0.36g×1 /		
29		注射用 酮鈉 坦鈉	單獨用藥： 酮 / 坦適用於治 由敏感菌所引起的下感：1、上、下 感；2、上、下泌尿感；3、炎、囊炎、炎其他 內感；4、敗症；5、 炎；6、軟組織感；7、骨關感；8、 炎、內 炎、淋病其他生殖感。聯用藥： 酮 / 坦 其他抗生素聯應用。	1g (1:1)×10 / 2g (1:1)×10 / 3g (1:1)×10 /		
30		塞米注射液	1、水 疾病；2、高 壓；3、預 腎 能衰竭；4、高鉀 症及高鈣 症；5、稀釋 低鈉 症；6、抗利尿激素分泌過多症(SIADH)；7、 藥物毒物中毒。	2ml: 20mg×10支 /		
31		利福平膠囊	1、其他抗結 藥聯用於種結病的治治，包括結炎的治。2、其他藥物聯用於麻風、非結分 菌感的治。3、 黴素(靜 )可聯用於，氧 藥葡萄菌所致的 重感。利福平 紅黴素聯方 可用於軍團菌屬 重感。4、用於無症狀奈 菌帶菌者，以消除鼻 部 炎奈 菌；但不適用於 炎菌感的治。	0.15g×100粒 /		
32		九批	利 貝 鈉 溶片	潰、十二指潰、潰、流 炎、 氏 (Zollinger-Ellison)綜 症。	20mg×30片 /	

## 2. 醫療器械與醫學診斷

報 內，醫 器 醫 斷 務 現營 收入人民幣4,386 萬元， 比減少 36.74%，主 由於新冠抗原、 酸檢測 收入以及非自有新冠產 海外銷售收入 著下 ；不 新冠 關產 ， 徑增長4.25%。報 內，醫 器 醫 斷 務 現分部 績人民幣-126 萬元， 比減少人民幣647 萬元；分部利潤 人民幣-33 萬元， 比減少人民幣804 萬元。主 由於(1)新冠抗原、 酸檢測 的影響：①對庫 產 及 關資產進行處置及 提減 準 ，以及②收入大幅 下 導致 應的利潤影響；(2)醫 斷非新冠 務的銷售 達預 ；(3)由於復銳 醫 科技(Sisram Medical)在 國、迪 域 立新，銷辦公 、分銷轉，銷模式 及 牌大使項 關的成本增 ，對 績產生 段 影響。

### 醫療器械

本集團醫 器 務， 建形成以醫 美 、 康、高 器 為 心的三大 務分支。

在醫 美 域，附屬公司復銳醫 科技(Sisram Medical)圍 多元 生態 略， 不斷 豐 產 線，持續推進全 營銷網絡建 。於報 內，復銳醫 科技(Sisram Medical) 美市場推出先進 波長 鐳射 Alma Veil™；將Soprano Titanium、Opus兩款經典產 推 新市場，激光輔 、 緊致 、 Beauti Fill 的兩 新增 充配件均 獲得美國FDA 可；其代理的長效肉毒素Daxxify及 高濃度透明質酸鈉產 Prophilos( 注射用透明質酸鈉溶液)的 冊申 獲國 藥 局 理；2023年6月 成對中國 銷渠 的收購， 現醫美 務的中國市場 銷 佈局。此外，2024年1月 Prollenium建立 略 作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸 技術的Revanesse注射填充產 系 於德國、奧地利、 士、澳大利亞 新 多 主 市場的獨 分銷權。報 內，復銳醫 科技(Sisram Medical) 現收入359 萬美元、淨利潤33 萬美元( 據復銳醫 科技(Sisram Medical)本幣財務報 表)，分 比變 1.41%、-17.50%。其中， 銷渠 收入 比增長，主 得 於



美 中國市場的收入貢獻；淨利潤減少主 由於 國、迪 、日本 域市場處於分銷轉 銷模式過渡 ，銷售費用 理費用 段 增 ；另外，為提 牌知名度新 牌大使，市場、營銷活 投入 大，導致整體 OPEX ( Operating Expense ) 上 幅度高於收入增長幅度。

在 康 域， 毅 (Breas) 快新 推出並持續優 供應鏈，報 內銷售 績 現 好增長，適用於醫用 用場 的多 能無 機(包括Clearway2 ) 在歐洲 美國 市場的需求 復 增長。在深 歐洲 美國市場的 時， 毅 (Breas)持續 大中國 務 展 度， 關 機在中國境內獲批上市，數 項 及 關產 國產 也在 快推進。

在高 器 域， 快 集整 ，通過「引入 」、「中國 造」，著 建 生產、產 、營銷 體系 能 。報 內，聯營公司， 復星「達 奇 術 機器人」於中國境內及香港的 機量共 55 ，國產 「 內窺鏡 術控 系統」(屬 四代達 奇 術系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、 外科 鏡 術)於2023年6月獲得國 藥 局國產醫 器 冊批准，並於12月 成首 進 機；附屬公司美中互利 Insightec正式簽署 作 議，將於中國成立 資 公司， 推 「 波 」 部治 系統在中國境內及港澳市場的商 展、臨床應用及 究；附屬公復 知達 焦人 能 術導 域， 快推進技術產 新 ， 關產 按 分 進入臨床 驗 冊 批 段。截至本公 日， 復星的Ion支 導 作控 系統(「I 系統」) 獲國 藥 局批准。Ion系統 採用形狀感知技術的 機器人，可通過支 對肺外 病灶進行精准 作。Ion系統在中國的上市，將幫 更多肺 者通過更微 的方式獲得早 的 斷 治 。

此外，醫 器 務在 建全 營銷網絡方面也 得積 進展。復銳醫 科技 (Sisram Medical)通過 強數 渠 、 分銷 結 的 略及方式，持續 展全

市場；截至報告期，營銷網絡覆蓋全球100多個地區，銷售收入佔比進一步提高至78%。同時，百毅(Breas)營銷網絡也覆蓋歐洲、美國、中國、日本、印度、澳大利亞市場。

### 醫學診斷

報告期內新冠抗原、核酸檢測收入顯著下降，對醫學診斷業務收入及利潤短影響明顯。隨著新冠疫苗不再成「國際關注的突發公共衛生事件」，醫學診斷業務重心非新冠產品調整。報告期內，乙型肝炎病毒核酸檢測（PCR-熒光探針法）、心肌鈣T檢測（熒光法）、利鈉肽檢測（熒光法）產品以及F-A 7000 Series流水線系統、生免聯機新儀器陸續上市。截至報告期，熒光產品中的標物、激素、狀態、心、感數十種產品進入量產商階段，產品線中的高速生免檢測儀、高速熒光分儀、高速生免一體機、高速流水線、全自動工作站、全自動免疫組儀、Glycotest HCC Panel(早期診斷方案)、細胞因子整組、心整組、分POCT檢測域數聯檢panel以及免疫熒光層面上的數感病原體檢測panel臨床較高的診斷的也正在積極推進中。

同時，醫學診斷業務將持續推進整體運營一體化進程。截至報告期，除分廠產線外，醫學診斷業務在上海、泰國、長沙三地完成基地的建設、能力的整合及組織團隊的整合，並形成製造中心、差異儀器平台、檢驗業務平台、製造基地的分佈位，為後續產能擴大、提高運營效率及經營質量起支撐作用。

### 3. 醫療健康服務

報告期內，醫療健康服務業務現營收入人民幣6,667萬元，比增長9.73%；現分部虧損人民幣-201萬元，比減少虧損人民幣421萬元；分部利潤為人

人民幣-440 萬元，比減少虧損人民幣352 萬元，比減虧的主原因是線上業務進一步聚焦、優支出以及藥集中採購的本效。

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

醫中心域醫聯體方面，本集團通過持續建醫科高度、推集團一體運營、推進醫機的線上線下一體、提供多層次差異業務內涵、延伸基層業務，深大灣、長三重點域，形成域醫業務網絡佈局。報內，本集團持續提科高度，成立重點專科會，通過「醫生集團」模式引入重點專科部專夥人團落地控股醫機措，持續提醫，多控股醫新增所在域地市級重點專科的建。報內，佛山復星禪醫成為佛山首「港澳藥通」指醫機並有5款國新藥申通過批，蓋房、高壓、淋、高、適應症，獲批藥數量居「港澳藥通」二批指醫機前；廣新市醫廣藥科大達成略作，上海星兒童醫正式開深婦兒專科賽，徐星婦兒醫團用戶需求新增多特科延伸業務域；星整形外科醫成為全國首成藥物醫器臨床驗(GCP)基地的社會辦醫醫機。

此外，報內，本集團增強康復科的業務能，通過增持國控醫投(現更為醫)6%的股權，本集團持有醫的股權比例增至51%、現控股。報內，國控醫更為醫，時，推進新牌建新營銷業務平上

線，提升康復行業內的關注度及影響力；發展新數字業務應用；「一城多點」的佈局模式，探索區域康復醫療管理新模式。截至報告期末，集團醫務下屬康復中心共營運康復醫院 7 間、籌建康復醫院 6 間。

醫務方面，報告期內，本集團醫務業務以「讓家庭更健康、讓生活更美好」為使命，為用戶提供全病程閉環解決方案。報告期內，包括佛山復星禪城醫院及其輻射醫聯體在內的多間醫院持續推行「HIS」(新一代醫院管理系統)及互聯網醫務 SaaS，加速推廣大灣區醫聯體線上線下一體業務模式，持續擴大醫科及服務者的覆蓋範圍；基於醫院運營及患者需求，不斷推出醫療解決方案，形成以專病患者為中心的全病程管理、以便利服務患者健康需求為中心的私人醫生服務、以大型專科輻射範圍為目標的專科點業務以及以高能基層醫院為重點的醫務合作業務多種業務模式，不斷並步探索對外輸出能力，形成業務閉環。

保險方面，持續推進醫院及保險的協同發展。報告期內，本集團持續推進成龍醫院的商保運營體系建設，圍繞醫院中心區域醫聯體的特科、前沿醫療技術，打造製藥的保險新支付方案，讓更多專病患者享受特異化醫療服務。另外，持續擴大技術供應、深入專病特點，整合商保及醫務業務。

#### 4. 醫藥 銷和零售

2023年，國藥控股 現營 收入人民幣5,965.70億元、 比增長8.05%，市場份額速提， 模優 持續 現。2023年，國藥控股 現淨利潤人民幣150.10億元、歸屬於母公司股 的淨利潤人民幣90.54億元，分 比增長4.63% 6.19%。

報 內，國藥控股的醫藥分銷 務在疫 影響消除後 現快速復蘇， 現收入人民幣4,410.51億元， 比增長8.47%。國藥控股積 尋 新的細分市場 增長潛， 速 展 外基層廣闊市場，網絡 蓋能 持續增強，面 基層醫 機 售藥房的，銷 務佔比穩步提。 時，國藥控股著 持 新 務的 展，通過 建 模、 專 的營銷一體 務體系，持續 強營銷 務的，不斷提 新藥 原 產的供應鏈綜 務能。

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

在藥 售 域，國藥控股不斷 強 售 態的網絡布局 域 蓋，重點提 對 務 地以及面 醫 機的 蓋率，通過彙 售 心資源形成 模優，以專 理推 售 務的 康可持續 展， 終提， 接面 C端的 務能。截至報 ，國藥控股 售藥房店鋪總數為12,109，較2022年底 淨增1,356。2023年，國藥控股藥 售 務 現收入人民幣356.89億元， 比增長8.22%。

## 5. 融資

報 內，本集團持續優 務結 ， 理控 務模 綜 融資成本，並通過  
多元 的融資渠 ，高效 握行 機會，保 長 可持續 展。

本集團繼續

3. 商標優勢。本集團持續強化營銷體系的建設，形成現有產品及上市產品配專、牌、數及的分線營銷體系。截至報告期，本集團在略市場、醫事務、大准入體系、醫略聯、牌市場推廣方面建立了全方位的支持體系。

#### 四、報告期內主要經營情況

##### (一) 主營業務分析

##### 1. 利潤表及現金流量表相關科目變動分析表

單位：萬元 幣種：人民幣

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

1：收入及銷售成本變動原因「管理層分析」之「分塊業績」。

2：報告期內銷售費用率為23.54%，較上年增加2.61分點。銷售費用率變動的主要原因包括(1)新冠相關產收入大幅下降，但報告期內仍有團體醫、市場費用；(2)海外市場銷售費用增加，如斯魯利單抗注射液(PD-1抑制)在美國市場上市前籌投入、復銳醫科技(Sisram Medical)分銷轉銷模式及牌大使項關的成本增加；以及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、穩(鹽酸凱普生片)新的團體投入。

3：主 係人 成本、 費 增 ； 除新並購公司的影響， 徑行政開支增 人民  
幣296 萬元、增長7.56%。

4：主 係對 在減 迹象的應收款項 提減 準 所致。

5：主 係天津藥 非 心資產出售收 以及藥師幫 金融資產公允 變 收 。

、611Tf1.14380TD(Tj/F181Tf1.14380TD(Tj/F281Tf1.149210392Tm(221Tf8372601.99259.9626100.063654.914150TD



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

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

1：醫器 醫 斷 務營 收入及營 成本較上年 減少，主 係報 內 新冠抗原、 酸檢測 的收入 以及非自有抗疫產 海外銷售收入下 所致。 不 抗疫產 ，醫器 醫 斷 務營 收入 比增 4.25%。醫器 醫 斷 務毛利率較上年 上 ，主 原因是上年 非自有抗疫產 海外銷售的毛利率 對較低。

- 2：抗<sub>β</sub>及免疫<sub>α</sub>心產的營收入及營成本均較上年增，主係治<sub>β</sub>域新上市所致；
- 3：抗感<sub>β</sub>心產的營收入及營成本均較上年減少，主係復必泰(mRNA新冠疫苗)需求大幅減少所致。
- 4：中國<sub>β</sub>以外地<sub>β</sub>其他國<sub>β</sub>營收入及營成本下主係海外市場對復必泰(mRNA新冠疫苗)及其他新冠<sub>β</sub>關產的需求大幅減少。

## (2) 產銷量分 表

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

：報<sub>β</sub>內，前五大產<sub>β</sub>為：漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、漢曲優(注射用曲妥珠單抗)、漢利康(利妥<sub>β</sub>單抗注射液)、<sub>β</sub>素系<sub>β</sub>製<sub>β</sub>、蘇可欣(馬來酸<sub>β</sub>伐曲泊帕片)，其中，<sub>β</sub>素系<sub>β</sub>製<sub>β</sub>涉及多<sub>β</sub>型的產<sub>β</sub>，無法將不<sub>β</sub>型的產<sub>β</sub>按照一標準折<sub>β</sub>成<sub>β</sub>應的產銷量。

(3) 成本分表

單位：萬元 幣種：人民幣

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

單位：萬元 幣種：人民幣

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

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

#### (4) 主 銷售 戶及主 供應商 況

本集團前5 戶銷售額人民幣10,874 萬元，佔年度銷售總額26.27%。

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

### 3. 費用

報 內，本集團銷售及分銷開支為人民幣9,712 萬元；銷售費用率為23.54%，較上年 增 2.61 分點。銷售費用率 比變 的主 原因包括(1)新冠 關產 收入大幅下 ，但報 內仍有團 醫 、市場 費用；(2)海外市場銷售費用增 ，如斯魯利單抗注射液(PD-1抑 )在美國市場上市前籌 投入、復銳醫 科技(Sisram)分銷轉 銷模式及 牌大使項 關的成本增 ；以及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、 穩(鹽酸凱普 生片) 新的團 投入。

報 內，本集團行政開支為人民幣4,495 萬元， 比增 14.79%，主 係人 成本、 費 增 ； 除新並購公司的影響， 徑行政開支增 人民幣296 萬元，增長7.56%。

報 內，本集團財務成本為人民幣1,325 萬元， 比增 37.45%。財務成本  
的 比增 主 係報 內美元 、 因素及 負 模變 所致。

#### 4. 研發投入

##### 投入的會計處理

本集團將內部 究開 項 的支出， 分為 究 段支出 開 段支出。  
究 段的支出，於 生時 入當 損 。開 段的支出， 有在 時滿足下  
件時，才能予以資本 ， 成 無形資產以使其能夠使用或出售在技  
術上具有可行 ；具有 成 無形資產並使用或出售的意圖；無形資產產生經  
濟利 的方式，包括能夠證明運用 無形資產生產的產 在市場或無形資產  
自身 在市場，無形資產將在內部使用的，能夠證明其有用 ；有足夠的技  
術、財務資源 其他資源支援，以 成 無形資產的開 ，並有能 使用或出  
售 無形資產；歸屬於 無形資產開 段的支出能夠可靠地 量。不滿足上  
述 件的開 支出，於 生時 入當 損 。結 醫藥行 流程以及自身  
的特點，本集團在 項 得 關批文或者證 ( 據國 藥 局頒佈  
的《藥 冊 理辦法》批准的「臨床 驗批件」、「藥 冊批件」或者法 市場  
國 藥 理機 的批准)之後的費用，並且 估項 成 對企 來現金流  
量的現 或可變現 高於帳面 時，方可作為資本 的 支出；其餘  
支出， 作為費用 的 支出。

##### 研發投入情況表

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

## 況 明

報 內，製藥 務的 投入為人民幣5,172 萬元， 比增長1.47%，佔製藥 務收入的17.11%。其中， 費用為人民幣3,638 萬元， 比增 人民幣86 萬元，增長2.42%，佔製藥 務收入的12.04%。

### 5. 現金流

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

## (二) 資產、負債情況 析

於2023年12月31日，總務佔總資產比率為28.72%，而於2022年12月31日，總務佔總資產比率為27.18%，係按總務銀行及其他款除以總資產而得。

### 資產及負債狀況

單位：萬元 幣種：人民幣

項目 稱	本期 期末數	本期期 末數佔 總資產 的比例 (%)	上期 期末數	上期期 末數佔 總資產 的比例 (%)	本期期 末金額 較上期 期末變 化比例 (%)	情況說明
以公允價值計量且其變動入損益的金融資產—流	1,888	1.66	929	0.87	103.23	1
資產	146	0.13	—	—	100.00	2
持有待售資產	—	—	420	0.39	-100.00	3
以公允價值計量且其變動入損益的金融資產—非流	1,040	0.92	2,389	2.23	-56.47	1
於營企之投資	79	0.07	231	0.22	-65.80	4
指為以公允價值計量且其變動入其他全面收益的股權投資	53	0.05	15	0.01	253.33	5
不產、廠房	20,846	18.38	15,719	14.68	32.62	6
使用權資產	4,248	3.75	2,837	2.65	49.74	7
遞延所得稅資產	624	0.55	443	0.41	40.86	8
應付稅項	251	0.22	619	0.58	-59.45	9
租賃負—流	330	0.29	184	0.17	79.35	10
租賃負—非流	2,050	1.81	745	0.70	175.17	10

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



### (三) 附屬公司、參股公司 析

#### 1. 本集團主 附屬公司經營 況及 績

##### (1) 重 附屬公司經營 況及 績

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

： 以上數據 估增 及 估增 攤銷。

1： 復 漢霖的數據係 據國 財務報 準 編製。

2： Gland Pharma的數據係 據 度公 會 準 編製。

##### (2) 其他主 附屬公司 況

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

1： 佛山復星禪 醫 的數據 估增 及 估增 攤銷。

2： 復銳醫 科技(Sisram Medical)的數據係 據國 財務報 準 編製。

2. 利潤、投資收 對本集團淨利潤影響達10%以上 股公司的經營 況及 績

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

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

(1) 報 內 得附屬公司的 況

報 內 得的附屬公司對本集團生產 績的影響如下：

單位： 萬元 幣種：人民幣

公司 稱	取得方式	併購日
------	------	-----

Cenexi <sup>1</sup>

(2) 報 內處置附屬公司的 況：

單位： 萬元 幣種：人民幣

公司 稱	處 方式	處 日
徐 萬 藥房	股權轉讓	2023年9月27日

： 上述公司自報 至處置日淨利潤 為人民幣-12 萬元。

#### (四) ■ 工及薪酬 度

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

## 董事會關於本集團未來發展的討論與 析

### 一、行業格局和趨

2023年，中國醫藥醫 行 仍處於 復 增長 段，挑 機 並 。在市場需求端及支付端，社會 齡 進程 速、疾病帶來的負擔 重，而 著居民 康意識的持續提 ，政府關注 康事 並繼續 大對公共 生及醫 生的投入，從政 端鼓 新 、 展新治 技術、高端醫 、國產 ，中國醫 、康市場保持長 、穩 的增長態 ； 著社會 齡 及治 技術的 展，疾病 也在變 ， 及免疫系統疾病的 病率、 斷率持續上 ，慢病人群繼續 大，臨床治 仍在 大的 滿足 間，這些驅 因素將鼓 本土企 堅 地走 新轉型之路，給 者提供更有效、更可負擔的新治 段。在產 政 方面，國 引導 鼓 企 在略 新產 層面持續進行 級 結 優 ，將高 、新作為 標， 現本土醫藥產 的整體轉型，促進高質量 展。在支付政 方面，國 醫保 錄持續 ，使新產 更 快速地納入，體現 新可及 及可支付 的政 導 ；常態 度 施藥 集中帶量採購，持續 大高 醫用 集中帶量採購 圍，為醫保支付進一步騰出 間， 速 新產 的醫保 蓋。政 持續 新 、模 、國 的國內醫藥企 集團的長 康 展。

通過行 更 、標準 、專 展，行 集中度繼續提 ，產 持續 級，短 免會對本土企 帶來轉型過程中的經營壓 挑 ，但長 來看，有利於龍 企 及 新 體的快速 展。另一方面，全 經濟 境仍在不 ，然本土企 的全 展面臨多重挑 ，但具有強大自主 新能 的企 仍然 有國 的 展 間。

## 二、公司發展戰略

本集團將堅持以促進人、康為使命，秉承「持續創新、樂享健康」的經營理念，以廣闊的中國醫藥市場、歐美主流市場及部分新興市場的快速增長為契機，堅持「新轉型、整合運營、穩步增長」的發展戰略，以進一步強化核心競爭力建設，不斷提升經營業績。在新國產化方面，本集團將在不斷增強自研能力的同時，繼續通過可引進深度合作模式銜接全球前沿新技術並推動落地，促進本集團的新轉型國產化發展。在生產運營層面，強化生產製造體系升級優勢：持續提升供應鏈管理；推動本集團生產資源的整合，並明星產線集約化；以智能工廠為標準，新建製成原料藥生產基地，為新上市品種重點品種提供產能保障。同時，持續推進企業數字化、綠色化轉型升級。

## 三、經營計劃

2024年，本集團將持續提升效率、加速實現上市產品的商業化，內部運營進一步提質增效。在新市場方面，本集團將深耕境內市場並拓展國際市場，圍繞在較大滿足需求的核心治療領域產、技術展開針對性佈局，提升效率，優化線產結構。經營管理效率提升方面，本集團將積極推進精益運營、降本增效資產量，以優化財務結構，為本集團長遠穩健發展的基礎。

為實現上述經營目標，具體戰略執行包括：

### 製藥

2024年，本集團將繼續貫徹「4IN」戰略，提升新能力，大膽發展略產，發展全球市場機會，優化資產配置，提升運營效率。

新藥業務，將繼續優化戰略，聚焦優質資源，保障重點項目順利推進，同時全面

、腎病 ) 中樞神經( 爾茲海默症、帕金森病 ) 域的佈局；時積推優質  
產出海，推進全步開。在營銷端，推營銷組織級，通過大准入體系  
新全

## 醫療器械與醫學診斷

2024年，醫療器械業務將繼續聚焦醫美、影像、康復、專科業務賽道，系統提升營銷、生產力，進一步推動醫療器械業務的專科化、國際化品牌建設。其中，醫美業務強多元生態，全網絡深度覆蓋，內生外延並進，鞏固並強化全線領先地位；影像業務加速整提效、數字化能力、中國本土發展，領導品牌；專科業務強專營營銷，通過引入「中國製造」結核，專科領域優勢品牌。

醫學診斷業務將在產矩建設方面繼續深入產線組佈局，加速檢驗中心驗、平、免疫、組、分組產的上市進程，提升醫學診斷整體方案提供的能力；同時，推進略賽、新技術的開發、引進本土的落地佈局，並在應用域形成閉環，提升產線的新質，同時，聚焦感、測、婦幼生殖、消代、中樞神經域，進一步豐富產及業務組合，為用戶提供整體解決方案。此外，還將進一步提升精、整式運營，著力大渠體系的擴大及高層級用戶的滲透。

## 醫療健康服務

2024年，醫療健康服務業務將基於現有優勢域，進一步完善醫生資源體系，專科業務能力以及基於病程的全生命周期管理體系；持續加強醫療健康服務商保的合作深度廣度，提升商保在醫療健康服務業務中的覆蓋度，加速展醫藥保險融的一站式健康管理服務；持續強化核心能建，特供應鏈體系、提升一體運營效率；同時，基於數字平台持續深入醫線上線下一體業務，探索發展港澳地及國際醫療業務的能力。

## 醫藥 銷與零售

2024年，本集團將繼續支持 推 國藥控股 現在醫藥、器 分銷 務上的整 快 速增長，不斷 大其在醫藥、器 流通行 中的 先優 。

## 融資

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

## 四、可能面 的 險

### (-) 產業政 調整

醫藥行 是 國 政 影響 深 的行 之一，涉及國 醫保、 生 康、藥 信 、科技 知識產權 多 部 機 。 著藥 生產 製造、醫 生 醫 保 域 關改革的持續深 ，醫藥 康市場 局仍處於 烈變 當 中， 新轉型、產 整 、商 模式轉型 不可 免。在「三醫聯 」 緊 的大 境下，國 地方的藥 集中帶量採購、 理用藥 限 輔 用藥政 、醫 費用增速控 、醫保支付方式 支付 整、基藥 錄 整、國 醫保 錄 比高的 新藥 、生物全 保 系 新政 的 施及推進， 關係 整 醫藥行 的生產成本 利水平，行 競爭 局持續翻新。

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



集中帶量採購帶來流通領域較大變革；程能、網絡、醫務模式需求明確；財政大基層醫藥配置，公共衛生體系應機建的需求對行推明。

在醫務領域，社會辦醫如何通過主導地位的醫務機構強作、錯位展、展康務新領域，需更多略多元考。

對此，本集團將關注並究關行政走，及時握行展變趨，持續提高經營理水平，充分低因政變引起的經營風。

## (二) 市場 險

著醫體改革的深入，國繼出了以「量掛鈎、質量一致」為主導的集中標、藥及等的理度藥流通理的暫行辦法，對入政府圍的藥進行全面整。

在新藥方面，由於仿製藥市場體量大幅縮水，眾多仿製藥企紛紛尋求轉型。著中國入ICH(人用藥冊技術求國會議)以及國內藥批度步國接軌，推更多的新藥速上市，本土新藥企的內部競爭日趨激烈，時還面臨國藥企的競爭壓。此外，本土藥企的新產在海外市場的開上市也面臨投入大、求不夠熟方面的挑。在仿製藥方面，著醫保控費政趨緊、仿製藥一致的推及集中帶量採購政的施，原本數量眾多、市場分、市場集中度較低的仿製藥行現狀將被，行集中度將得進一步提。著供給改革的推，仿製藥產市場份額及利潤間將被進一步壓縮。

此外，本集團以美國為主的海外市場，仿製藥競爭激烈，藥機對生產質量的求日趨，這些因素成了國深過程中不可避免的風點。而在非洲新市場，越來越多的仿製藥企入了競爭，政府標的壓，競爭風日趨增。

對此，本集團將握行展變趨，堅持新，持續豐產線、優產結、提高效率；時，在生產上提模效，提質增效；營銷上步大市場開度，提高產，以大市場蓋度。

### (三) 業務與經營 險

#### 1. 藥 風

藥從上市經歷臨床前究、臨床驗、申報冊、獲准生產過程，具有投入大、長、風高特點，易不可預測因素的影響。此外，藥來市場需求不配、亦或新藥上市後因競爭因素導致銷售不，均可能影響前投入的收回經濟效的現，進而對本集團的利水平展成不利影響。

對此，本集團將繼續強立項及早能建，樹立精的流程理念，科執行Go/No-go決，配有效的獎機，提高效率產出；此外，將進一步強BD臨床冊能建，引進開臨床、高、新屬強的產線，快新產的獲批上市；時，藉包括自主在內的多種模式，積探索全新技術新靶點的佈局，展技術平佈局。

#### 2. 產 / 務質量控 風

藥、醫器及斷產作為一種特殊商，其質量一，以來全社會的關注，本集團在質量理方面一，大理度技術改造投入度，附屬公司的藝技術水平得明提，但由於醫藥產生產較多，或可能由於原料、生產、運輸、儲、使用原因而產生質量。時，

然本集團對藥、醫器及斷產的採購、庫、製、銷售按照GMP求了應的理辦法並成立理機以保法經營，但在經營過程中仍在關運營體因理不種原因而遵有關法律法而被處罰的可能。

醫務務務可能面臨醫事故或糾紛風，其中包括術失、醫生、治、檢測、事故造成的醫投及糾紛。如來生較大的醫事故，將可能導致本集團面臨關償損失的風，也會對本集團醫務機的經營績、牌及市場聲譽造成不利影響。

對此，本集團將持續堅持產全生的質量風理，執行質量全理機藥物警機，並將繼續以精運、營為段；對於醫、康務，在追求務展的時，著於科建的強以及運營質量的提。

### 3. 全、保風

生產型企在生產過程中還面臨全、保風，在藥、醫器及斷產生產過程中可能會由於原料藥涉及，在、運、及使用過程中作不當或維措施不位，生全生產事故。而在產生產過程中或醫務提供過程中產生的廢渣、廢、廢液及其他物，處理不當可能會對境造成一不利影響，並可能影響本集團正常生產經營。然本集團按照有關保法、標準，對物進行治理排放，但著社會對保意識的不斷增，國及地方政府可能在將來頒佈更高標準的保法律法，使本集團支付更高的保費用。

對此，本集團將通過持續強全生產理、強培、落關全生

產措施，理控風。時，將通過重並履行境保的社會責任，大保投入，保保施的正常運轉，保證達標排放。

#### (四) 理 險

##### 1. 國 風

在歐美高通下，美國於2022年出《通減法》、歐也佈了一項快新藥上市冊的法草，對中國企走出提出了成本、新競爭、門檻新。時，人能技術的應用，也進入國野，如美國FDA就AI/ML(人 能/機器習)在藥物生物製中的應用表文件，重關路。

另外，在國展略的施過程中，本集團可能面臨對海外市場境不夠熟、海外戶需求國內戶需求不、部分國施貿易保。時，著全銷售網絡進一步展、銷售模進一步大、務圍進一步展，對本集團的經營理能也將提出更高的求。本集團的生產經營、市場營銷、質量控、風理、廉政、數據保、人才培養不能適應本集團國的展速度以及模張的求，將會引應的經營理風。

##### 2. 併購重組帶來的風

在併購整過程中，亦可能在一的法律、政、經營風，收購成後對本集團的運營、理方面也會提出更高的求，如併購產生效應，可能會對本集團的經營績造成不利影響。

#### (五) 匯率波 險

著本集團國略的推進施，經營所轄域不斷大，以外幣結的採購、銷售以及併購務比重不斷上。匯率的變將影響以外幣的資產、負及境

外投資體的發展，並間接引起本集團一間收或現金流量的變，著匯率市場改革的深入，人民幣與可兌換貨幣之間的匯率波動較大，面臨在外匯結過程中的匯率波動。

對此，本集團將持續關注匯率市場波動，並不斷優境內外資產的結構，理控匯率風險，提高應對匯率波動的能。

## (六) 不可抗風險

重自然災以及突公共生事件會對本集團的財產、人造成損，並有可能影響本集團的正常生產經營。

對此，本集團將強對不可抗風的分預，建立全應理機，可能低不可抗事件可能給經營帶來的不利影響。

## 其他事項

### 一、公司債註冊獲中國證監會批覆

2023年10月12日，中國證會出具《關於意上海復星醫藥(集團)股份有限公司專投資者公開行公司冊的批》(證可[2023]2312號)(「批覆」)，意本公司關於專投資者公開行面總額不超過人民幣80億元公司的冊申。批自中國證會意冊之日起24月內有效，本公司在冊有效內可分行。

截至本公日，無任何公司據批獲行。

### 二、公司債摘牌

2023年8月，上海復星醫藥(集團)股份有限公司2018年公開行公司(一)(18復藥01)成餘本金人民幣745.001萬元及後一利的兌付並牌。

### 三、控股股東增持

2023年9月13日、2023年9月22日及2023年11月24日，本公司收到控股股東復星高科技的書面通知，復星高科技（及／或通過一致行動人）自2023年9月13日（當日）起的12個月內通過（包括但不限於）證券交易所集中競標或大宗交易、協議轉讓方式增持本公司股份（包括A股及／或H股），累計增持總金額折人民幣不低於100萬元<sup>4</sup>（其中增持A股的總金額亦不低於人民幣100萬元）、累計增持比例不超過截至2023年9月13日本公司發行股份總數（2,672,156,611股，下同）的2%（且滾動12個月內增持本公司股份數量不超過本公司發行股份總數的2%）（「增持計劃」）；復星高科技及／或一致行動人在增持計劃期間及法定限內不減持所持有的本公司股份。

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

### 四、2022年限額性A股股票激勵計劃

據2022年11月29日本公司舉行之臨時股東大會、A股類別股東會及H股類別股東會分別議通過的2022年限額性A股股票激勵計劃，前述臨時股東大會及類別股東會授權，於2023年9月1日，董事會及監事會決議以2023年9月1日作為預留授予的授予日、人民幣21.29元／股作為預留授予的授予價格，94名預留授予激勵對象授出共417,600股限額A股。除14名預留授予激勵對象（獲授46,000股限額A股）自放棄預留授予，80名預留授予激勵對象接納並購預留授予其授出的371,600股限額A股。新增發行股於2023年9月21日於中國證券結算有限責任公司上海分公司完成股份登記。

因10名首次授予激勵對象出現退休及身故等情形，限額A股激勵計劃的回購銷情形，於2023年9月27日，董事會及監事會決議同意本公司收回原代表的10名激勵對象獲授但尚未解除限售的共129,500股A股限額股票所對應的2022年度現金股

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

利，並由本公司回購 銷 A股限 股票，回購總 款共 人民幣2,769,052.98元。  
關股份 於2023年11月23日 成股份回購 銷。

## 五、2022年H股■ 工持股計

據2022年11月29日本公司 行之臨時股 大會 議通過的2022年H股 持股  
前述臨時股 大會授權，於2023年9月1日，董事會及 事會決議以2023年9月1日作為  
預留授予的授予日， 94 預留授予 授予對象授出 共H股 持股 預留授予  
份額8,990,000份。於2023年9月22日，鑒於14 預留授予 授予對象自 放 預留  
授予，董事會決議將預留授予持有人由94人 整至80人、預留授予授出份額由  
8,990,000份 整至7,994,000份。

於2023年9月27日，因10 首次授予持有人出現退休及 形，董事會決議 意H  
股 持股 理 會收回 10 首次授予持有人 獲授但尚 歸屬的共  
2,770,000份H股 持股 份額。

## 回購、出售或贖回本公司上市證

### 2022年限 性A股股票激 計

2022年限 性A股股票激 計 分 於2022年11月29日 行之臨時股 大會、A股 股 會及H股 股 會上獲本公司股 批准。於2023年9月1日，董事會及 事會決議以2023年9月1日作為預留授予的授予日、人民幣21.29元/股作為預留授予的授予 ， 94 預留授予 激 對象授出 共417,600股限 性A股。除14 預留授予 激 對象( 獲授46,000股限 性A股)自 放 預留授予，80 預留授予 激 對象 接納並 購預留授予 其授出的 371,600股限 性A股。 新增 行股份於2023年9月21日於中國證 結 有限責任公司上海分公司 成股份 。

於2023年9月27日，因10 首次授予 激 對象出現退休及 限 性A股 激 的 回購 銷 形，董事會及 事會決議 意本公司回購 銷 10 激 對象 獲授但尚 除限售的共 129,500股A股限 性股票，回購總 款共 人民幣2,769,052.98元。 關股份 於2023年11月23日 成股份回購 銷。

### 「21復藥01」公司債 回售

「21復藥01」 始 行額為人民幣1,600 萬元。 據《上海復星醫藥(集團)股份有限公司2021年公開 行公司 ( 一 )， 集 明 (面 專 投資者



## 遵守企業 治守

作為一 股份於香港聯交所及上證所上市的公司，本公司 遵 關法 、香港上市 、《上海證 交易所股票上市 》及公司章程之 。本公司致 持續改 企 治， 優 其內部 理 控及 務經營以改 本公司之企 治。

本公司之企 治常 乃以企 治 所載之原 及 文為基礎。於報 內，本公司一 企 治 所載之全部適用 文。

## 證 交易之標準守

本公司 採納標準 ， 並 面 ， 作為有關證 交易之行為 。

經 董事作出特 後，全體董事 彼 於報 內一 遵 標準 及 面 所載準 。

## 審計委 會審 年度業績

本公司之 會 本集團截至2023年12月31日止年度之年度 績。

## 末期股息

董事會建議截至2023年12月31日止年度的2023年 股 為每股人民幣0.27元(稅前)，建議 待股 於應屆股 年大會(「股東 年大會」)上批准方可生效。待股 於股 年大會批准後，2023年 股 預 將不 於2024年8月31日派付予 資 股 。

本公司將 股 適時、 載有(其中包括)有關股 年大會及建議派 2023年 股 進一步資料的通函。

## 股東 年大會及暫 辦理H股股份過戶登記期

本公司將會儘快 排應屆股 年大會時間，並 據香港上市 及公司章程的 公佈及 股 本公司應屆股 年大會通 。本公司將於將 的股 年大會通 或另行 公 中公佈暫 辦理H股股份過戶 間。

## 登年度業績及年報

本公司於本公司網站 (<http://www.fosunpharma.com>) 及香港聯交所網站 (<http://www.hkexnews.hk>) 刊發。2023年年報將於適當時機刊發予股東及將於本公司及香港聯交所網站供人閱覽。

### 釋

於本文中，除非文義另有所指，以下詞彙的涵義載列如下。

「2022年H股」或「H股」	指	本公司2022年H股股票
「2022年限A股」或「限A股」	指	本公司2022年限A股股票
「2023年每股」	指	截至2023年12月31日止年度每股人民幣0.27元(稅前)的每股
「A股」	指	本公司每股面額人民幣1.00元的內資股，於上證所上市及以人民幣買賣
「ADC」	指	Antibody-drug Conjugate (抗體藥物-聯物)
「Alma HK」	指	Alma Hong Kong 2023 Limited，一間於香港成立的公司，為本公司的附屬公司
「Alma Lasers」	指	Alma Lasers Ltd.，一間於以 成立的 公司，為本公司的附屬公司
「原料藥」	指	原料藥 (Active Pharmaceutical Ingredient)
「公司章程」	指	本公司的章程
「奧鴻藥」	指	錦 奧鴻藥 有限責任公司，為本公司的附屬公司
「BIC」	指	Best-in-class ( 佳)

「董事會」	指	本公司董事會
「Boston Oncology」	指	Boston Oncology, LLC，一間於美國成立的公司
「Breas (Breas)」	指	Breas Medical Holdings AB，一間於瑞典成立的公司，為本公司的附屬公司
「證交所」	指	BSE Limited (證券交易所)
「CDMO」	指	Contract Development and Manufacturing Organization (醫藥製生產企)
「Cenexi」	指	Phixen, société par actions simplifiée，一間於法國成立的公司，截至報，為本公司的附屬公司
「企治」	指	香港上市，附錄C1所載之《企治》
「美中互利」	指	美中互利(京)國貿易有限公司，為本公司的附屬公司
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control (成分生產控)
「CMO」	指	Contract Manufacture Organization (醫藥製生產企)
「文」	指	企治項下的文
「本公司」	指	上海復星醫藥(集團)股份有限公司，一間於中國成立的股份有限公司，其H股及A股分別於香港聯交所主及上證所上市及賣
「控股股」	指	具有香港上市所予的涵義
「中國證會」	指	中國證督理會
「董事」	指	本公司董事
「DTP」	指	Direct to Patient (直接面病人)
「歐」	指	歐洲聯
「FIC」	指	First-in-class (首)
「佛山復星禪醫」	指	佛山復星禪醫有限公司，為本公司的附屬公司

「復星立峰」	指	復星立峰(大)生物製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「復星特金」	指	復星特金(成)生物製藥有限公司，為本公司的附屬公司
「復星高科技」	指	上海復星高科技(集團)有限公司，為復星國 的，接全資附屬公司，並為本公司的控股股
「復星國 」	指	復星國 有限公司，一間於香港成立並於香港聯交所上市(股份代號：00656)的公司，為復星國 控股的間接附屬公司，並為本公司的控股股
「復星國 控股」	指	復星國 控股有限公司，一間於 屬維爾京群島成立的公司，截至報 _，由 廣 先生及 群 先生分 持有85.29%及14.71%權 ，並為本公司的控股股
「復星凱特」	指	復星凱特生物科技有限公司，為本公司的 營公司
「復 知達」	指	上海復 知達醫 科技有限公司，為本公司的附屬公司
「Gland Pharma」	指	Gland Pharma Limited，一間於 度成立並於 證交所及 度證交所上市的公司(股份代號：GLAND)，為本公司的附屬公司
「GMP」	指	Good Manufacture Practices(藥 生產質量 理 )
「本集團」	指	本公司及其附屬公司(或如文義所指，指本公司及其任何一間或多間附屬公司)
「廣 新市醫 」	指	廣 新市醫 有限公司，為本公司的附屬公司
「 藥」	指	藥股份有限公司，為本公司的附屬公司
「H股」	指	本公司普通股本中每股面 人民幣1.00元的境外上市外資股，於香港聯交所上市及以港幣 賣
「香港」	指	中國香港特 行政

「港幣」	指	港幣,香港法 貨幣
「香港上市 規 則」	指	香港聯交所證 上市 規 則
「香港聯交所」	指	香港聯 交易所有限公司
「湖 洞庭」	指	湖 洞庭藥 股份有限公司, 為本公司的附屬公司
「IND」	指	新藥臨床 驗申
「Insightec」	指	Insightec Ltd.,一間於以 度成立的公司
「Intas」	指	Intas Pharmaceuticals Ltd.,一間於 度成立的公司
「, 復星」	指	, 復星香港及, 復星上海的 稱
「, 復星香港」	指	Intuitive Surgical-Fosun (Hongkong) Co., Limited, 一間於香港成立的公司, 為本公司的聯營公司
「, 復星上海」	指	, 復星醫 器 技術(上海)有限公司, 為本公司的聯營公司
「 醫 投 資 理 有 限 公 司」	指	醫 投 資 理 有 限 公 司, 原 國 藥 控 股 醫 投 資 理 有 限 公 司 (「國 控 醫 投」), 截 至 報 告 期 末, 為 本 公 司 的 附 屬 公 司
「KGBio」	指	PT Kalbe Genexine Biologics, 一間於 度尼 亞成立的公司
「Kite Pharma」	指	KP EU C.V., 一間於荷 成立的公司
「澳門」	指	中國澳門特 行政
「MAH」	指	Marketing Authorization Holder(上市 可持有人)
「標準 規 則」	指	香港上市 規 則 附 錄 C3 所 載 之 《 上 市 行 人 董 事 進 行 證 交 易 的 標 準 規 則 》
「NASDAQ」	指	National Association of Securities Dealers Automated Quotation(納 斯 達 克)
「國 醫 保 錄」	指	《 國 基 本 醫 保 規 則 及 醫 藥 生 產 保 藥 錄 》

「國藥局」	指	中國國藥監督局
「印度證交所」	指	The National Stock Exchange of India Limited (印度國證交易所)
「PCT」	指	Patent Cooperation Treaty (專利作約)
「POCT」	指	Point-of-Care Testing (時檢驗)
「Prolenium」	指	Prolenium Medical Technology，一間於大成立的公司
「中國」	指	中華人民共和國
「研究及開	指	究及開
「報」	指	自2023年1月1日起至2023年12月31日止12月
「限A股」	指	本公司據2022年限A股股票激勵的條件，授予激勵對象一定數量的A股股票，股票置一限的限售，在達除限售條件後，方可鎖並流通
「人民幣」	指	人民幣，中國法貨幣
「Sermonix」	指	Sermonix Pharmaceuticals, Inc.，一間於美國成立的公司
「復漢霖」	指	上海復漢霖生物技術股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：02696)，為本公司的附屬公司
「上證所」	指	上海證交所
「上海星兒童醫	指	上海星兒童醫有限公司，為本公司的附屬公司
「上海康」	指	上海康醫藥科技有限公司，截至報，為本公司的附屬公司
「股」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面人民幣1.00元的普通股，由A股及H股組成
「星整形外科醫	指	重星整形外科醫有限責任公司，為本公司的附屬公司

「國藥控股」	指	國藥控股股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：01099)，為國藥產投的附屬公司
「國藥產投」	指	國藥產投投資有限公司，為本公司的聯營公司
「復銳醫 科技 (Sisram Medical)」	指	復銳醫 科技有限公司， Sisram Medical Ltd，一間於以成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：01696)，為本公司的附屬公司
「 事會」	指	本公司 事會
「Syneos Health」	指	Syneos Health, Inc.，一間於美國成立的公司
「美國」	指	美利堅 眾國、其國土及屬地、美國任何 份及 比亞特
「美國FDA」	指	U.S. Food and Drug Administration
「美元」	指	美元,美國法 貨幣
「萬 醫藥」	指	江蘇萬 生 醫藥集團有限責任公司，為本公司的附屬公司
「WHO」	指	World Health Organization(世界 生組織)
「WHO PQ」	指	World Health Organization Prequalification(世界 生組織預 證)
「 面 』」	指	《上海復星醫藥(集團)股份有限公司董事／有關 進行證交易的 面 』》
「星 醫藥」	指	江蘇星 醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「心 堂大藥房」	指	廣 市心 堂大藥房有限公司，截至報 』，為本公司的附屬公司
「徐 萬 藥房」	指	徐 萬 藥房 鎖有限公司，於2023年9月27日通過股權轉讓 成處置
「徐 星 婦兒 醫 』」	指	徐 星 婦兒醫 有限公司，為本公司的附屬公司

「藥師幫」 指 YSB Inc.，一間於開 群島成立並於香港聯交所上市的公司(股份代號：09885)

「%」 指 分比

承董事會  
上海復星醫藥(集團)股份有限公司  
董事長  
以芳

中國，上海  
2024年3月26日

於本公 日，本公司之執行董事為 以 先生、王可心先生、關 士及文德 先生；本公司之非執行董事為 先生、 方先生、徐 亮先生及潘 先生；本公司之獨立非執行董事為 玲 士、湯谷 先生、王全弟先生及余 山先生。

\* 供識