

石药集团公布 2017 年中期业绩

股东应占溢利上升 27.1% 至 13.13 亿港元
创新药业务保持良好的增长势头
普药业务继续保持平稳增长，原料药业务维持行业领先地位

香港，2017年8月22日—中国领先制药集团石药集团有限公司（港交所股份代号：1093）（「石药集团」或「本集团」）欣然宣布其截至二零一七年六月三十日止六个月（「期内」）之中期业绩。回顾期内，本集团录得销售收入约72.02亿港元，同比增长17.2%（或按固定货币基准增长23.2%）；股东应占溢利约13.13亿港元，同比增长27.1%（或按固定货币基准增长33.6%）。

依托持续的学术推广，本集团创新药业务继续保持快速增长，市场份额持续扩大，在高端市场的认知度及覆盖面亦进一步提高。本集团的主要创新药，包括「恩必普」、「津优力」和「多美素」，于期内均取得快速增长。期内创新药产品整体实现销售收入约29.49亿港元，同比增长30.0%（或按固定货币基准增长36.6%）。

至于普药业务方面，本集团加强与核心经销商的战略合作，并开展多种互动推广活动，强化其普药产品的美誉度。本集团的中药软胶囊产品系列、高端抗生素产品、保健品产品及慢性病产品于期内亦取得良好的增长。期内普药产品整体保持平稳增长，实现销售收入约23.25亿港元，较去年同期增长10.1%（或按固定货币基准增长15.7%）。

原料药业务方面，维生素C产品价格于期内反弹并维持在合理价位。期内维生素C业务的贡献继续改善。至于咖啡因业务方面，咖啡因市场需求稳定，产品价格略为上涨。本集团通过新规格产品的推广以及生产成本的不断优化，整体的咖啡因业务表现进一步改善，并继续为本集团提供稳定的盈利贡献。抗生素产品的市场需求于期内则仍然疲弱。

本集团目前在研的产品约有170个，其中一类新药18个、三类新药49个。本集团于期内向中国国家食品药品监督管理局（「国家药监局」）提交共4个产品的临床申请及5个产品的生产申请，另从国家药监局取得3个产品的临床研究批准。

目前，本集团有32个产品在国家药监局待批生产申请（包括「注射用紫杉醇（白蛋白结合型）」），17个产品正在进行生物等效或临床研究（其中包括一类新药9个）。

在美国进行的简约新药申请（「ANDA」）方面，本集团今年到目前为止已提交3个药品的申报及取得6个药品的批准。目前本集团已申报ANDA的药品共计4个，另有14个处于研究阶段。

另外，「丁苯酞软胶囊」在美国的二期临床研究正在处于筛选临床中心进行临床研究的阶段，预计今年底入组病例20例。「盐酸米托蒽醌脂质体注射液」亦已经获得美国FDA的批准，同意开始进行临床研究，目前试验方案已通过4家中心伦理审核，正在筛选病例。

- 完 -

石药集团有限公司简介

石药集团有限公司在中国的制药行业中极具领导地位，公司于1994年在香港联合交易所主版上市。石药集团在国内的创新药及仿制药领域占据重要地位。其中畅销的创新药产品有「恩必普」系列、「欧来宁」系列、「玄宁」系列、「多美素」及「津优力」。石药集团亦是主要的原料药生产商，产品包括维生素C、抗生素及咖啡因。石药集团的生产基地主要在中国河北省石家庄市。如欲查询更多数据，请访问公司网站：<http://www.cspc.com.hk>。