

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份內容而產生或因依賴該等內容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 PHARMACEUTICAL (GROUP) CO., LTD.*

（於中華人民共和國註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
經營業績		
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
盈利能力		
毛利率	47.64 %	47.12 %
淨溢利率	7.05 %	9.02 %
每股盈利（人民幣元）		
每股盈利—基本	0.90	1.43
每股盈利—攤薄	0.90	1.43
資產情況		
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

	附註	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)
其他收入	6	1,392,007	2,756,877
其他開支		(831,601)	(2,964,942)
利息收入		363,645	282,635
財務成本	7	(1,324,831)	(963,807)
應佔損：			
合營企業		(202,030)	(233,925)
聯營企業		<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東的每股盈利	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：		
境外經營報表折算匯兌金額	183,615	208,227
應佔合營企業之其他全面收益／(損失)	109	(4,297)
應佔聯營企業之其他全面損失	<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：		
指定為以公允價值量度且其變動計入其他全面收益／(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

二零二三年十二月三十一日

	附註	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
不動產、廠房和設備		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
於合營企業之投資		78,910	230,606
於聯營企業之投資		23,802,113	22,863,449
指為以公允量			
且其變入其他全面收		52,774	15,451
以公允量且其變入損		1,040,114	2,388,829
遞延所得稅資產		624,471	442,570
貿易應收款項一非流		85,323	91,663
其他非流動資產		2,706,628	2,956,749
非流動資產總額		79,638,658	71,834,013
流動資產			
貨		7,537,768	6,882,432
貿易應收款項及應收票據	11	7,668,229	7,612,942
合同資產		145,887	—
預付款、其他應收款項及其他資產		2,216,029	2,635,453
以公允量且其變入損的金融資產		1,888,496	928,532
以公允量且其變入其他全面收			
的權投資		642,569	558,927
現金及銀行結餘		13,693,591	16,241,313
		33,792,569	34,859,599
持有待售資產		—	419,578
流動資產總額		33,792,569	35,279,177
流動負債			
貿易應付款項及應付票據	12	6,159,619	6,284,041
其他應付款項及應收款項		6,748,494	7,649,161
銀行及其他款		19,068,818	17,016,360
租賃負債		329,525	184,406
合同負債		1,200,496	1,544,763
應付稅項		250,629	619,339
流動負債總額		33,757,581	33,298,070
流動資產淨額		34,988	1,981,107
資產總額減流動負債		79,673,646	73,815,120

	2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
非流動負債		
◻◻ 銀行貸款及其他款	13,504,923	12,099,868
租賃負債	2,049,589	744,992
遞延所得稅負債	3,445,191	3,362,940
合同負債	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>
 非流動負債總額	 <u>23,095,761</u>	 <u>19,756,927</u>
 淨資產	 <u>56,577,885</u>	 <u>54,058,193</u>
 權益		
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、香港會計準則和解釋）編製。這財務報表亦符合香港公司條例適用之規定。編製這財務報表時，除部分股權投資、債權投資及部分金融資產採用公允價值外，均採用歷史成本原則。持有待售的處置組及非流動資產按賬面價值與公允價值減銷售成本孰低法計量。除非另外指明，這財務報表以人民幣報，所有金額進位至接近的千元示。

合併基礎

綜合財務報表包括截至二零二三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享有可變回報，並且有能力運用對被投資方的權力（本集團目前有能主導被投資方的關聯活動的現有權利）影響其回報時，取得控制權。

一般而言，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，在評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) 本集團的表決權及潛在表決權。

附屬公司的財務報表與本公司的報告期間一致，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計算，並繼續計算至控制權終止。

損及其他綜合損的各部份將歸屬於本集團的母公司有人和非控股股東，使這會導致非控股權益餘額為負數。集團內各公司之間所有往來資產及負債餘額、權、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。

如事實和形式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，本集團需評估其是否繼續控制被投資公司。附屬公司中所有權的變現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。本集團原應計入其他綜合溢利中的應佔附屬公司權益需重分類至損益或留存溢利。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 經修 香港財務報告準 。

香港財務報告準 17號	保 合約
香港會 準 1號(修 本)及	會 政 披露
香港財務報告準 務公告 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 香港財務報告準 的 質及影響如 ：

- (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，可能合理預 影響一 用途財務報表的 使用者基於 財務報表作出的決 ， 資料屬重大。香港財務報告準 務公告 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、 和呈 產生任何影響。
- (b) 香港會 準 8號(修 本)澄清 會 估 變更 會 政 變更之間的 。 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 及輸入數據作出 會 估 。由於本集團的方法和政 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 香港會 準 12號 始 例外的 圍，使其不再適用於產生同 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 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 合香港會 準 12號 抵銷 ，故其並 對綜合財務狀況表中呈 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 ， 對應用由經濟合作 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 知或合理估 信 。本集團 追溯應用 修 本。由於本集團的 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 質頒佈時在綜合財務報表中披露 支 二所得稅風 敞 關的 知或合理估 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 頒佈但尚 生效的經修 香港財務報告準 。本集團 於生效時應用 經修 香港財務報告準 (如適用)。

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

¹ 於2024年1月1日或之後開始的年度 間生效

² 於2025年1月1日或之後開始的年度 間生效

³ 決 強 生效日 ，但可供採納

⁴ 作為2020年修 本及2022年修 本的結 ，香港 釋 5號財務報表的呈 一 款人對載有按 求償還 款的 貸款的分類 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告準 的進一步資料如 。

香港財務報告準 10號及香港會 準 28號(修 本) 決香港財務報告準 10號 香港會 準 28號之間有關處理投資者 其聯營公司或合營企 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， 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 聯營公司或合營企 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 香港財務報告準 10號及香港會 準 28號(修 本)。然而， 修 可於現時採納。

香港財務報告準 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 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告準 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年修訂版澄清將負債分類為流動及非流動的，包括於報告期間結日必具有清償遞延之權利及遞延權利的含義。負債的分類不考慮體行使其遞延清償權利的可能性的影響。修訂亦澄清，負債可以其本身的權具清償，且當可轉換負債的轉換權本身作為權具入賬時，負債的款項才不會影響其分類。2022年修訂進一步澄清，在貸款排所產生的務承中，有體必於報告日或之前遵守的契會影響負債的流動或非流動分類。體就非流動負債作出額外披露，此決於體能否於報告後12月內遵守契。修訂將追溯應用，並允許提早應用。體提前應用2020年修訂本求同時應用2022年修訂本，之亦然。本集團前正在估修訂的影響及現貸款議是否需修訂。基於步預估，修訂預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號的修訂本澄清供應商融資排的特徵，並求對排作出額外披露。修訂本的披露旨在財務報表使用者對供應商融資排對體負債、現金流量及流動資金風險敞口的影響。允許提早應用修訂。修訂就於年度報告的比較資料、量資料及中披露提供干過度免。修訂預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號的修訂當缺可兌換時，體應如何估一種貨幣是否可兌換為另一種貨幣，以及如何估量日的匯率。修訂求進行資料披露，以使財務報表使用者對不可兌換貨幣的影響。允許提早應用。應用修訂時，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為對保留溢利的結餘調整或對權獨立部分累積匯兌額的累積金額的調整(如適用)。修訂預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

為進行理，) 不會

理層分開。本集團各營運分部的業績，藉以作出資源分配決和估計業績。分部業績基於各項可報告分部利潤或虧損進行估計，有關估計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和開支。

分部間收入於合併時抵銷。分部間的銷售和轉移考按照當時現行市向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、量且其變入其他綜合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債由集團統一理，因此，分部負債不包括負債。

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	醫藥銷售 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：							
向外界客戶銷售	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)	—
總計	30,550,977	4,440,558	6,710,003	—	150,353	(603,386)	41,248,505
分部業績*	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
其他收益	329,170	56	23,039	—	149,667	—	501,932
利息收入	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／信用減損損失	(288,780)	(93,932)	(65,354)	—	(1,002)	1,173	(447,895)
應佔損益：							
合營企業	(209,238)	—	(1,376)	—	8,584	—	(202,030)
聯營企業	27,365	128,527	1,427	2,242,195	(12,635)	—	2,386,879
分配其他收入、利息收入 及其他收益、財務成本及開支							(889,255)
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							(3,405)
本年利潤／（虧損）	1,973,768	(32,746)	(439,815)	2,242,195	65,871	(9,209)	2,907,404
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：							
於合營企業的投資	67,249	—	—	—	11,661	—	78,910
於聯營企業的投資	505,797	1,483,895	688,591	18,972,525	2,151,305	—	23,802,113
分配資產							6,226,751
資產總額							113,431,227
分部負債	24,081,873	2,672,929	7,609,566	—	2,077,696	(13,666,779)	22,775,285
分配負債							34,078,057
負債總額							56,853,342
其他分部資料：							
折舊及攤銷	2,186,643	369,461	532,164	—	114,485	—	3,202,753
於損益表中計入的資產減損損失，淨額	224,224	82,804	53,055	—	—	—	360,083
於損益表中計入的資產減損損失，淨額（分配）							(8,414)
資本開支**	4,470,575	551,519	602,539	—	133,195	—	5,757,828

* 分部業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。

** 資本開支包括添置物業、廠房和設備、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建）。

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 斷 醫 人民幣千元	醫務 人民幣千元	醫藥分銷 和零售 人民幣千元	其他 人民幣千元	抵銷 人民幣千元	合 人民幣千元
分部收入：							
向外界客戶銷售	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>
分部業績*	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
其他收入	431,145	248,503	52,034	—	108,516	166	840,364
利息收入	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／信用減損損失	(442,881)	(92,453)	(49,762)	—	8,367	(2,251)	(578,980)
應佔損：							
合營企	(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、利息收入 及其他收入、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：							
於合營企的投資	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>
分部負債	25,229,301	3,740,579	5,791,506	—	1,883,079	(17,390,381)	19,254,084
分配負債							<u>33,800,913</u>
負債總額							<u>53,054,997</u>
其他分部資料：							
折舊及攤銷	1,705,717	267,618	449,484	—	73,512	—	2,496,331
於損表中 的資產減損損失，淨額	281,502	76,659	34,048	—	(10,000)	—	382,209
於損表中 的資產減損損失，淨額(分配)	—	—	—	—	—	—	(44,352)
資本開支**	4,633,126	507,330	530,989	—	128,957	—	5,800,402

* 分部業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動產、廠房和設備、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

() 來自外部客戶的收入

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

以 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
中國大	63,249,069	57,080,083
海外國 及地	<u>14,390,165</u>	<u>11,449,538</u>
	<u>77,639,234</u>	<u>68,529,621</u>

以 非流 資產數據基於資產所在地 ，且不包括金融 具和遞延稅項資產。

3. 收入

本集團的收入分析 如 ：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
戶合同收入	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>41,248,505</u>	<u>43,811,385</u>

客戶合同收入

(i) 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						
銷售貨品	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
戶合同收入總額	<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	<u>7,442,585</u>	<u>2,917,001</u>	<u>9,158</u>	<u>—</u>	<u>1,871</u>	<u>10,370,615</u>
戶合同收入總額	<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 一時間點轉讓的貨品	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	<u>312,253</u>	<u>93,108</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>405,361</u>
戶合同收入總額	<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	醫器	醫藥	醫藥分銷	其他	合計
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元

產品 型

銷售貨品	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

戶合同收入總額	<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

戶合同收入總額	<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 一時間點轉讓的貨品	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

戶合同收入總額	<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>
---------	-------------------	------------------	------------------	----------	---------------	-------------------

表示於報告 包含在合同負債中並通過 成先前 間的履約責任 為報告 內的收 金額：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
於報告 包含在合同負債中並 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>

(A) 履約責任

有關本集團履約責任的資料描述如下：

銷售貨品

履約責任在資產控制權轉移至客戶的時間點開始。

提供服務

一 履約責任在提供服務的時間點達成。

一 履約責任在提供服務而達成，並且通常在客戶驗收完成後付款。

於二零二三及二零二二年十二月三十一日，分配至餘履約責任（履行或部分履行）的交易如下：

量。元

2023年
人民幣千元

2022年
人民幣千元

預計結轉收入的金額：

一年以內

一年以

1,200,496 1,544,763

1,547,811 1,143,801

整財
且欣

5. 稅 溢利

本集團的稅前溢利 扣除／(入) 各項：

	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
員 成本(包括董事、 事及 高行政人員的薪酬)		
薪金及其他員 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 處置基 及 高 減		

6. 其他收益

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
出售聯營企業及合營企業權的收	710,599	4,238
以公允價值量且其變動計入當損的金融資產的處置淨收	558,489	2,129,616
以公允價值量且其變動計入當損的其他金融負債的公允價值變動收	47,204	47,761
匯兌收淨額	13,027	62,360
處置附屬公司的收	—	351,840
出售不動產、廠房及設備及其他無形資產的收	5,564	125,602
其他	57,124	35,460
	1,392,007	2,756,877

7. 財務成本

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行及其他款項利息（不包括租賃負債利息）	1,323,035	965,112
租賃負債利息	50,920	44,459
	1,373,955	1,009,571
減：資本化利息	(49,124)	(45,764)
利息開支，淨額	1,324,831	963,807

8. 稅項

中國內地所得稅費用根據二零零八年一月一日獲批准及生效的《中國企業所得稅法》以本集團應納稅溢利的法定稅率25%計，但本集團於中國內地若干可按優惠稅率0%至20%繳稅的附屬公司除外。

其他地區應納稅溢利的稅項按本集團經營業務所在司法權區的法定稅率計。年內，香港利得稅按在香港產生的估計應納稅溢利以稅率16.5%計稅項。Sisram Medical Ltd（「Sisram」），一間本公司的全附屬公司，按優惠稅率6%計所得稅。Nova Medical Israel Ltd（「Nova」），一間本公司的全附屬公司，按法定稅率23%計所得稅。Gland Pharma Limited（「Gland」），一間本公司的全附屬公司，按法定稅率25.17%計所得稅。Breas Medical Holdings AB（「Breas」），一間本公司的全附屬公司，按法定稅率20.6%計所得稅。Tridem Pharma S.A.S（「Tridem」），

Phixen SAS (「Phixen SAS」)，一間本公司的法國附屬公司，按法 稅率25.83% 所得稅。Phixen SAS (「Phixen SAS」)，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 (159,702)	815,416 (188,498)
本年稅項開支總額	<u>369,504</u>	<u>626,918</u>

9. 股息

現金股息

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
派 股 一每股普通股人民幣0.27元 (二零二二年：人民幣0.42元)	<u>721,548</u>	<u>1,122,306</u>

本公司 向股權 日名 股 名冊可 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 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 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(二零二二年：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 同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、利和稀釋 每股、利之 基於：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
盈利		
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
股份		
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>7,668,229</u>	<u>7,612,942</u>

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

於報告日，貿易應收款項按票日並扣除未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	<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>7,643,737</u>	<u>7,588,099</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>6,159,619</u>	<u>6,284,041</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。

於報告日，貿易應付款項按照 票的賬齡分析如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
一年以內	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	<u>35,108</u>	<u>19,640</u>
	<u>5,507,366</u>	<u>5,426,162</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合夥企業（有限合夥）（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）」）、上海復星股權投資基金管理有限公司（簡稱「復星基金（深圳）」）及其他7方投資人簽署《深圳市鵬復生物醫藥產私股權投資基金合夥企業（有限合夥）合夥協議》，共同出資設立深圳市鵬復生物醫藥產私股權投資基金合夥企業（有限合夥）（簡稱「深圳基金」）並募集資金人民幣5,000,000,000.00元；其中，復鑫深耀（作為GP）、復星醫藥（深圳）、復星基金（深圳）（作為LP）分別現金出資人民幣20,000,000.00元、人民幣1,430,000,000.00元、人民幣50,000,000.00元，繳納深圳基金中的財產份額。本次交易完成後，本集團（通過附屬公司復鑫深耀、復星醫藥（深圳）、復星基金（深圳））合夥持有深圳基金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

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

不含新冠 關產品，報告 內本集團營 收入同比增長約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(中國境內商品名：漢曲優)、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片) 重點品種收入保持快速增長，2022年3月獲批 市的漢斯狀於報告 內 現收入人民幣1,120. 萬元(同比增長230.20%)、注射用曲妥珠單抗 現收入人民幣2,749. 萬元(同比增長58.19%¹)、蘇可欣 現收入人民幣922. 萬元(同比增長19.67%)，歐泰樂(普米司特片)和奧康澤(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，適用於醫用和 用場 的多 能無 呼吸機(包括Clearway 2)在歐洲和美國 市場的需求 復 增長。

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

(1) 新冠 關產品的影響：①對 在減 跡象的新冠 關產品和資產進行處置及 提減 準 共 約人民幣683. 萬元；②新冠 關的產品收入大幅 導致 應的利潤減少；③新冠 關 務在報告 內 有團 和醫 、市場 費用 生。

(2) 美元 、 、 因素及 負 模變 ，財務費用同比增 人民幣361. 萬元。

¹ 注射用曲妥珠單抗收入包括中國境內的 (中國境內商品名：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 ，行政開支同比增 人民幣579 萬元； 除新併購公司的影響，同 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，淨利潤同比減少。

報告 內，本集團非經常 損 為人民幣388 萬元， 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 ，同比增 人民幣524 萬元。

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

報告 內營 收入結 如 ：

單位： 萬元 幣種：人民幣

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

¹： 係復必泰(mRNA新冠疫)的銷售收入同比 所致。不含新冠 關產品，製藥 務同比收入增長13.47%。

²： 係新冠抗原、 酸檢測 以及非自有新冠產品海外銷售收入同比 所致。不含新冠 關產品，醫 器 醫 斷 務收入同比增長4.25%。

³： 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品海外銷售收入 同比大幅 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項新藥的8項適應症獲批上市。報告期內，本集團自研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))，成為全首獲批用於一線治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)的靶向PD-1單抗藥品，此外，斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)亦獲度尼西藥品藥品監督管理局(BPOM)批准用於治療廣泛小細胞肺癌(ES-SCLC)，係該產品首次於海外市場獲批上市，是首在該國獲批上市的國產PD-1單抗；合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研發進展更新，詳見附表1。

報告期內，本集團獲獨家商標權的4款產品分別於中國境內獲批上市，包括我國自研的首款鉀競爭性酸抑制劑(P-CAB)、穩(鹽酸凱普立生片)、長效重組人粒細胞集落刺激因子產品珮金(培非司注射液)、新一代鈣旁必福(鹽酸依特肽注射液)以及新類型的心衰和高血壓治療藥物一心坦(沙庫曲繖沙坦鈉片)。近年來，本集團積極配合國家醫保工作，提高關疾病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及生活品質，其中，穩(鹽酸凱普立生片)、珮金(培非司注射液)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《藥品生產許可證》、《藥品經營許可證》，為後續開展在疫苗產品的商業生產奠定基礎。截至本公告日，本集團自研的凍人用狂犬病疫苗(Vero細胞)於中國境內獲批上市。

截至報告 本集團 市的 新產品和 心品種 況， 附表2。

此同時，本集團在 線快速推進，報告 內，本集團自 、合作開 及 可引進的5 產品共7項適應症²進入 市前 批，段。報告 內，本集團自 的生物 新藥斯魯利單抗注射液(PD-1抑)於歐 的 市 可申 (MAA)獲 理，其新適應症(聯合培美曲塞和 鉑用於表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 和間變 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 市 冊申 亦於2023年12月獲國 藥 局 理；本集團自 的生物類似藥注射用曲妥珠單抗(中國境內商品名：漢曲優)的 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類似藥，進一步 蓋歐美 流生物藥市場。本集團 有自 知識產權的 新型小分 CDK4/6抑 。FCN-437c的 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 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 市 冊申 分 於2023年4月、7月獲國 藥 局 理；鹽酸 納帕 片(項 號：Tenapanor， 用於控 正在接 液透 治 的慢 腎 病(CKD)成人 者的高 症)的 市 冊申 於2023年7月獲國 藥 局 理；本集團於中國境內獨 理的注射填充產品Prophilo(注射用透明質酸鈉溶液)的 冊申 亦獲國 藥 局 理。

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

² 包括由本集團合作夥伴Accord BioPharma Inc. 於美國就本集團自 的注射用曲妥珠單抗遞交的 市 可申 (BLA)。

2. 持續提升全球運營能

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、蓋美國、歐洲、非洲、度和海外市場。

成熟法。市場方面，本集團持續強化全。運營能力，。立多點。中心。現全。新，並通過自建及合作。多形式。步。各法。市場的商。體系。本集團在美國市場的。製藥自營。伍日。成熟，。5。大型分銷商及16。集中採購組織開展合作，推進製。產品銷售；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，報告。內，附屬公司Gland Pharma。成對歐洲CDMO公司Cenexi的收購，。略布局歐洲市場CDMO。務，。建歐洲本土。製造能力，進一步。展。戶群體。附屬公司復。醫。科技（Sisram Medical）於報告。內。成對中國。銷渠。的收購，。現醫美。務的中國市場。銷佈局，截至報告。，營銷網絡。蓋全。100多。國。和地，。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、。度和澳大利。市場，並結合中國市場需求，持續深。本土。生產。聯營公司。復星位於。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。機器人繼美國矽谷後全。二。製造基地，。達。奇。機器人國產。進程。

新市場方面，本集團在非洲市場藥產品出 分銷務，其銷售網絡 面向 哈立沙漠以 及法 開展醫 蓋超過40 國 和地 ；集藥品 、製 造及物流配 為一體的科特迪 園 在建 中， 來將 現非洲本地 藥品製造 及供應。

● 新產品國際化進展

本集團穩步推進「關」產品在美國、歐洲及法屬市場的國產化進展。報告期內，「行蘭抗注」尖行「表團法」產口被美地於抗注屬章。

市可申請獲歐洲藥品管理局(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，獲得印度尼西亞藥品監督管理局(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；HLX04-0(重組抗VEGF人源單克隆抗體注射液)用於治療濕性年齡相關性黃斑變性(wAMD)、HLX11(重組抗HER2結域II人源單克隆抗體注射液)用於新輔助以及HLX14(重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液)用於治療骨質鬆症均處於國多中心III期臨床試驗階段。醫器業務方面，報告內，附屬公司復醫科技(Sisram Medical)向美市場推出先進波長激光Alma Veil™，將Soprano Titanium、Opus兩款經典產品推向新市場，激光輔助吸和緊緻Beauti Fill的兩新增充配獲得美國FDA認可。

● 新產品中國本土化進展

本集團積極將國先技和產品引入中國市場，及更多者、戶。2023年12月，附屬公司美中利Insightec正式簽署合作議，方將在中國境內成立合資公司，致力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、臨床應用及研究，幫助帕金森病患者和特發性震顫者重獲高品質生活。「波」部治系統可在共振圖引導，現對人體部多種神經疾病的無治，精度可達毫米級，是目前全尖端的無經治科技產品之一。報告內，「達奇機器人」於中國境內及香港的機量共55，「內窺鏡控制系統」(屬四達奇系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、外科鏡)於2023年6月獲國藥局國產醫器註冊批准，2023年12月首國產達奇機器人正式落戶中山大附屬醫，將國域醫中心建，為者帶來更高效、更精准、更全的治方

式，標註著國產達奇機器人進入商時。報告內，附屬公司穀(Breas)多款呼吸機分於中國境內獲批上市，本土進程持續推進；合營公司復星凱特國內市的一款CAR-T產品奕凱達(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；截至報告，奕凱達累及超過600位淋者。

● 全球化雙向許可合作進展

本集團持續強全的向許可合作，積極踐行國際略。在可引進方面，2024年1月，附屬公司復漢霖Sermonix達成略合作和獨佔可議，在中國境內及港澳地開、生產和商lasofoxifene至少兩項ER+/HER2-適應症；同月，附屬公司復醫科技(Sisram Medical)與Prollenium建立略合作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技的Revanesse注射填充產品系於德國、奧地利、士、澳大利和新多市場的獨分銷權。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Boston Oncology就利妥單抗注射液在非16新市場的獨開及商權，以進一步提產品在非市場的可及；2023年8月，復漢霖就斯魯利單抗注射液(PD-1抑)海外商合作KGBio達成議，方合作圍在原有的10國的基礎，進一步展增中非域的12國；2023年10月，復漢霖亦與Intas達成可議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑)在約歐洲地和度的獨商權授Intas，以提產品在國市場的可及和可度。

● 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月接美國FDA就注射用曲妥珠單抗的市可前檢(Pre-License Inspection)；其徐匯基地於2023年10月先後通過度尼品藥品督理局(BPOM)就斯魯利單抗注射液(PD-1抑)的市前GMP現場檢、國生督理局(ANVISA)就斯魯利單抗注射液(PD-1抑)和注射用曲妥珠單抗於市前的GMP檢，並於2023年11月通過哥比國品藥品督理局(INVIMA)就利妥單抗注射液原液(DS)和製(DP)的GMP檢；2023年12月，徐匯基地和江基地(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)於歐市前的GMP現場檢，其中，斯魯利單抗注射液

(PD-1 抑制剂)的相關生產設施係首次通過歐洲成員國GMP認證(根據歐洲成員國之間的GMP程度，此次認證表明其生產設施符合歐洲GMP標準)。附屬公司上海藥2023年10月通過美國FDA就鹽酸曲唑酮片、仿製片、原料藥(布美他尼)的批准前生產現場檢查(Pre-Approval Inspection)和常規監督檢查(Surveillance Inspection)。

3. 持續強化 線聚焦、整合提效

報告期內，本集團持續推進精耕細作，聚焦核心治療領域，通過內部業務梳理、強化業務分線聚焦以及實施精益管理，進一步提升質量、運營效率。新藥事業部依托全線中心對新藥團隊及產品線進行統籌管理，整合內外部資源，團隊協同建聯，持續提早研發及CMC能力，通過科學管理員會高效決策，優高產品線並態調整、持續掘藥效率，集中優質資源推進核心重點產品的臨床進展及產品上市進程；成

深入重點產品生產的分解研究、落優措施、改進工藝，提高品質、降低成本、提高產品交付能力；聚焦營收增長和效率提升，提升運營質量，持續深信不疑能力改造。

此外，報告內，本集團持續推進非戰略非核心資產的退出和整合，集中資源聚焦核心業務，以現金資產結算的優勢和資產效能的提升；同時，通過持續加強預管理、供應鏈管理，以現金控開支、降低成本，保障健康穩健的自由現金流。本集團在2023年提升提質增效和精细化管理的基礎，將在2024年持續推進精细化管理，並在附屬公司層面繼續推進精益運營(FOPEX)，預可涵蓋質量提升、成本控制、效率提升、周管理、新，以推運營效率的全方位提升，建立長可持續發展的基礎和保障。

4. 成熟的商業化體系

本集團持續完善商業體系。截至報告，中國境內製藥塊商業團隊近5,000人，覆蓋內市場、零售渠道DTP藥房，在液科、淋科、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和專線產品團，展心治域新產品市場，並通過廣闊市場團，覆蓋中國境內縣級市和部分地級市市場。此外，本集團通過聯營公司國藥控股的合作聯，展藥品銷售渠道。

在海外市場商業進程方面，截至報告，海外商業團隊約1,000人，覆蓋美國、非洲市場。本集團在美國市場組建美國新藥團隊，並開展斯魯利單抗注射液(PD-1抑制)上市前的商業籌作以及新產品可引進的前佈局；在非洲新市場建立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、推廣及市後全警一站式務。報告內，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)國內外醫藥行會議佈。

此同時，本集團持續優化營銷合規管理體系，並加強監督流程，涵蓋多能部門聯合作，以保證營銷活動、營銷方式、營銷內容、營銷材料的合規；持續加強負責營銷的內部部門，針對各附屬公司負責營銷政策的執行、銷售流程、銷售合同簽訂等開展工作。在內部合規方面，本集團進一步強化管理度公開、透明，報告內於本公司網公示多項內部制度，包括《敗例》和《廉潔從業管理》等，進一步明確度紅線，加強對各運營部門的合規要求和監督，維護公平廉潔的商業環境和文風。在內部員工培訓方面，本集團向營銷關鍵崗位的員工提供「負責任營銷」專項培訓，內容包括法律法規、內部规章制度、產品知識等，通過線上線下結合的培訓方式，幫助營銷人員了解本集團對於營銷關鍵崗位的要求，確保其營銷過程的合理、合規。此外，報告內，本集團開展「ESG文月」活動，內容涵蓋營銷合規、貪污、培訓，以加深員工對合規的理解和認同，提高風控意識。

5. 數字化賦能業務持續增長

報告內，本集團持續優化數字化技術手段，加強供應鏈、營銷數字體系建設，增強藥物數字能力。

報告內，本集團新線供應商管理系統（SRM，Supplier Relationship Management），通過將供應商管理、尋源管理、合同管理模塊與現有管理系統集成，打通原有線下各獨立的採購流程，實現R2P（Request to Pay）的閉環管理，通過供應商信息共用，提高尋源及採購執行過程的透明度、數據的可見性，採購業務現信化數字化、聯網化，有利於持續提升本集團採購管理和決策效率。後續，本集團將進一步深化SRM應用，通過採購數據的全面分析，更好地進行採購管理和決策，持續打造精確的供應鏈管理體系。

報告內，在營銷數字體系建設方面，建設具有自主知識產權的營銷用戶管理系統，完成國產化和自主研發的轉換。同時，在

關係管理系統(CRM, Customer Relationship Management)關於轄區、單位及目標終端的治理，通過行為治理系統，細化營銷人員行為治理、優化營銷過程，推動業務現可持續健康發展。在數字營銷方面，在重點業務塊建設銷售數據大屏，從產品、治理組織、行政、目標終端等多維度進行全方位分析，使營銷業務數據化、可視化，為相關產品市場佈局提供有力的數據支持。

報告內，本集團持續加強藥物研發的數字能力，全面優化各項治理流程，建成治理流程可視化，實現對研發過程的數據分析與實時監控，提高治理效率。此外，本公司還由清華大學產研院的水分，積極推進大模型在醫藥領域的佈局，將藥物研發經驗結合新AIGC(AI Generated Content)人工智能大模型技術，搭建全首AI藥物質量決策評估系統。該系統旨在利用AIGC結合AI-Agent技術進行質量決策評估，提高藥物決策效率、增強決策準確性，實現生物醫藥領域大模型自主可控。同時，將ChatGPT LLM模型集成至藥物研發項目治理平台，INNOX為使用者提供NLP服務，提高研發人員信息獲取、質量決策的效率。另外，本集團持續深化智能制造體系建設，通過多層面智能制造標準，建設數燈塔工廠，提高藥品的生產效率和質量穩定性，實現更可靠、高效的藥品生產業務。

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 (中國商品名：漢斯狀、 度尼 商品名：Zerpidio)	PD-1	治 用 生物製品	治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(中國境內、度尼)					聯合 鉑和依 泊	
				一線治 PD-L1 的不可 除局部 /復 或轉移 鱗狀細胞 (ESCC)					聯合含氟尿嘧啶類和 鉑類藥物	
	奕凱達 (基合賽注射液)	CD19	治 用 生物製品	治 一線免疫 無效或在一線免疫 後12 月內復 的成人B細胞淋 (r/r LBCL)					I	
	穩 (鹽酸凱普壹生片)	P-CAB	藥 品	十二指 潰 (DU)					—	
				、流 炎(RE)					—	
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	藥 品	便秘型 易激綜合症(香港)					—	
	復必泰二 疫 (mRNA新冠疫 原始 /Omicron變異 BA.4-5二 疫)	S	生物製品	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	生物製品	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 (中國商品名：漢斯狀)	PD-1	治 用 生物製品	一線治 表、生長因 體(EGFR)敏感 突變 和間變 淋 激酶(ALK)基因重排 的局部 或轉移 非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)					聯合培美曲塞和 鉑	
				一線治 廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)(歐洲)					聯合 鉑和依 泊	
	FCN-437c	CDK4/6	藥 品	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					聯合氟維司群	
	DaxibotulinumtoxinA型 肉毒 菌毒素 (RT002)	/	治 用 生物製品	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 礙					—	
	鹽酸 納帕 片 (Tenapanor)	NHE3	藥 品	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
	注射用曲妥珠單抗 (中國商品名：漢曲優)	HER2	生物製品	(1) 輔 治 HER2 過表達 ； (2) 治 HER2 過表達轉移 ； (3) 治 HER2 過表達轉移 。						

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 [#]	/	■ 藥品	治 IgA腎病 □ 體異常激活 關 的腎小 疾病(澳大利)						注2
	HLX43 [#] (靶向PD-L1抗體-新型DNA . 異 □ 酶I抑 . 聯藥物)	PD-L1 ADC	治 用 生物製品	施 /轉移 □ 體						注3
	XS-03 [#]	/	■ 藥品	RAS突變 體						—
	OP0595 [#] (注射用Nacubactam)	β -內醯 酶抑 -	■ 藥品	治 方 □ 有限的成人需氧革 氏 □ 菌感						注4
	XH-S002 [#]	/	■ 藥品	缺 □ 中和短暫 □ 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 生物製品	施 /轉移 □ 體 和淋 .						—
	HLX26 (重組抗LAG-3人源 單克 抗體 注射液)	LAG-3	治 用 生物製品	一線治 施 非 小細胞肺 (NSCLC)						聯合斯魯利單抗注射液 和 .
	HLX13 (重組抗CTLA-4全人單克 抗體注 射液)	CTLA-4	治 用 生物製品							—
	FCN-016	ROCK	■ 藥品	青光眼或高眼壓						—
	抗人T細胞兔免疫 (中國境內商標：復可 □ 、 □ 文商品名：Grafalon)	/	治 用 生物製品	預 造 幹細胞 移 □ 後的移 □ 物抗 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 (靶向EGFR抗體-新型DNA 異 酶I抑 聯藥物)	EGFR ADC	治 用 生物製品	施／轉移 體 (中國境 內、美國)						5
	VT-101注射液	/	治 用 生物製品	施 部鱗 、黑 素 和 體 (中國境內、美 國)						—

為報告 內獲批臨床試驗且進入 應臨床 究 段的 新藥／生物類似藥（產品）。

1：奕凱達（基侖賽注射液）為合營公司復星凱特產品。2023年6月，奕凱達（基侖賽注射液）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 市冊申 獲國 藥 局附 批准。截至本公告日，奕凱達用於治 復 或 治 非霍奇金淋 （r/r iNHL），包含濾泡淋 和 緣 淋 的成人 者於中國境內處於橋接臨床試驗 段。

2：此外， 適應症的臨床試驗申 於2023年7月獲國 藥 局批准。

3：此外， 適應症的臨床試驗申 於2023年11月獲美國FDA批准。

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

5：2023年12月，HLX42用於治 經 三 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)	藥品於2019年2月獲國 藥 局批准 市，是 一 國產生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)非霍奇金淋 、(2)慢 淋 細胞 病、(3)類風濕關 炎(RA)適應症，亦是中國首 獲批類風濕關 炎(RA)適應症的利妥 單抗。	
2		漢曲優 (注射用曲妥珠單抗)	藥品是國內首 獲批 市的曲妥珠單抗生物類似藥、 是首 中歐批的國產單抗生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)HER2 早、(2)轉移 、(3)轉移 。 國 藥品，本集團 包括Accord Healthcare Limited、PT Kalbio Global Medika、Laboratorio ELEA Phoenix S.A. 在內的國 知名生物製藥企 佈局歐洲、美國、 大 地和眾多新 國 市場，並 於40餘 國 和地 獲批 市。 藥品的歐洲商品名為Zercepac、澳大利 商品名為Tuzucip和Trastucip。	
3		漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	藥品 (PD-1抑)於2022年3月獲國 藥 局批准 市，是本集團首款自 的新型單抗。 獲批適應症包括：(1)微 星高度不穩 (MSI-H) 體 (附 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)。 藥品是全 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 》和《CSCO免疫檢 點抑 臨床應用指 》9部指 推薦。 2023年12月， 藥品獲 度尼 品藥品 督 理局(BPOM)批准，首次在海外市場獲批 市，成為首 在 國 獲批 市的國產PD-1單抗。	
4		漢達 (達 單抗注射液)	藥品於2020年12月獲國 藥 局批准 市，是中國首 中歐 GMP 證生產基地的 達 單抗生物類似藥。 獲批適應症包括：(1)類風濕關 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)	藥品於2020年4月獲國藥局批准上市，是全國首批准用於治療慢病關的小減少症的藥物。獲批適應症為用於進行斷斷或者的慢病關小減少症的成年者；此外，藥品二適應症(用於治療對往治、應不佳的成人慢免疫小減少症(ITP))的藥品冊中獲國藥局受理。	
6		歐泰樂* (普米司特片)	藥品於2021年8月獲國藥局批准上市，是全國首款獲批用於斑塊狀銀屑病治療的酸二酯酶4(PDE4)抑制劑。獲批適應症為用於治療合接光或系統治療指征的中度至重度斑塊狀銀屑病的成年者。	
7		奧康澤* (奈妥坦帕洛 司膠囊)	藥品於2019年8月獲國藥局批准上市，是全國首同時斷NK-1體和5-HT3體的通量組合方製。獲批適應症為用於成年者預高度致吐引起的和延噁心和嘔吐。	
8		珮金* (培非司 注射液)	藥品(新一長效重組人粒細胞集落激因產品)於2023年6月獲國藥局批准上市，系中國1類新藥。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制抗藥物治療時，低以熱中粒細胞減少症為表現的發生率。	

序號	治療域	產品名稱	產品介紹	產品圖片
9	抗感染及免疫	復可耐* (抗人T細胞兔免疫球蛋白)	該產品是一種多克隆抗體製劑，獲批適應症為體器官移植(SOT)中排斥、應的預防，以及在免疫抑制劑治療效果不滿意的情況下，用於治療排斥現象。	
10		奕凱達 (利基倫注射液， 系合營公司復星凱特的產品)	該產品於2021年6月獲國家藥監局批准上市，是國內首獲批准上市的CAR-T細胞治療產品。獲批適應症包括(1)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、(2)治療一線免疫無效或在一線免疫後12月內復發的成人大B細胞淋巴瘤(r/r LBCL)(附條件批准)。	
11	消化系統	利莫 (谷氨酰胺系製劑)	該系包括利莫(谷氨酰胺片)、利莫(注射用谷氨酰胺)，均為國家醫保類藥物，系肝病治療基礎用藥。其中，利莫(谷氨酰胺片)為國內首款谷氨酰胺製劑、利莫(注射用谷氨酰胺)為國內首創。	
12		旁必福* (鹽酸依特納注射液)	該藥品(新一鈣)於2023年5月獲國家藥監局批准上市，獲批適應症為慢性腎病(CKD)接受血液透析的成人患者的繼發性甲狀腺旁進症(SHPT)。	
13		利穩* (鹽酸凱普立生片)	該藥品(鉀競爭性阻斷劑) (	

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和Argesun(注射用青蒿酯)、SPAQ-CO(多辛嘧啶分片+莫地分片)、D-ARTEPP系(氫青蒿素酸哌片)；其中，青蒿酯是中國首1類新藥。 截至2023年12月，本集團累計有33抗藥產品(包括原料藥及製)通過WHO PQ證；二注射用青蒿酯(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，本集團向全累計供應超過3.4億支注射用青蒿酯。	
15		捷、* (茲夫片)	藥品(廣RNA病毒抑)於2022年7月獲國家藥局應附批准用於治普通型新冠肺炎成年者。 藥品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感染者(滋病者)(附批准)。	
16		復必泰* (mRNA新冠疫苗)	復必泰(mRNA新冠疫苗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)分獲香港緊使用可(限當地政府接種的接種)、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月獲國家藥局批准市，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，本集團自的凍人用狂犬病疫(Vero細胞)的市冊申獲國家藥局批准。	

序號	治療域	產品稱	產品介紹	產品圖片
18	流感預	流感病毒 疫苗	流感病毒 疫苗 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。 產品獲批適應症為預本 病毒引起的流行 感冒。 產品系用WHO推薦並由國藥局批准的，1型流感病毒 、 3型流感病毒 、 型流感病毒 製。 產品中有效成分 凝素含量優於《中國藥典》的標準， 保產品的有效 。	
19	心 系統	素系製	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。 用於止 形成或 塞 疾病的治 。 本集團具 素粗品、精品、低分 素原料和製 的全產 鏈供應能，銷售域 蓋中國、美國、 美、歐洲、中 及 市場。	
20		一心坦* (沙庫曲羅沙坦鈉片)	藥品於2023年8月獲國藥局批准上市，是 新 型的心衰和高 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 和心 衰竭住 的風 。	

* 為本集團 可引進的 新藥(產品)。

二、 板塊業績概覽

1. 製藥

業績概要

報告 內，本集團製藥 務 現收入人民幣30,080. 萬元，同比減少2.00%。其中不含新冠 關產品，本集團製藥 務營 收入同比增長13.47%， 係新品和次新品(不含新冠 關產品)收入保持快速增長。

報告 內，製藥 務 現分部 績人民幣2,134. 萬元，同比減少43.77%， 現分部利潤人民幣1,974. 萬元，同比減少42.26%。 係：(1)新冠 關產品的影響：①對 在減 跡象的新冠 關產品和資產進行處置及 提減 準 共 約人民幣569. 萬元；②新冠 關的產品收入大幅 導致 應的利潤減少；③新冠 關 務在報告 內 有團 和醫 、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，淨利潤同比減少；(3)斯魯利單抗注射液(PD-1抑)美國市場 市前的商 籌 投入。

報告 內，本集團製藥 務 投入人民幣5,172. 萬元，同比增長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%。

報告內，本集團製藥業務主要治療領域的心產品銷售收入情況如表：

單位：萬元 幣種：人民幣

主要治療領域	2023年	2022年	同比增長 (%)
抗感染及免疫系統心產品(附1、5)	7,638	5,535	37.99
抗感染心產品(附2、5)	4,340	8,582	-49.43
及消化系統心產品(附5)	2,824	2,883	-2.05
心血管系統心產品(附3、5)	1,677	2,115	-20.71
中樞神經系統心產品(附4、5)	1,184	1,003	18.05
原料藥和中間體心產品(附5)	1,271	1,248	1.84

附1：抗感染及免疫系統心產品的營收收入同比增長37.99%，主要係漢斯狀(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)銷售增長及新產品歐泰樂(氯普米司特片)、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。

附2：抗感染心產品的營收收入同比減少49.43%，主要係新冠相關產品(復必泰(mRNA新冠疫苗)、捷諾(氯茲夫片))銷售大幅下滑，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合影響。

附3：心血管系統心產品的營收收入同比減少20.71%，主要係素系製藥海外市場銷售所致。

附4：中樞神經系統心產品的營收收入同比增長18.05%，主要係長(鹽酸酞注射液)的銷售增長所致。

附5：抗感染及免疫系統心產品包括：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(

達（單抗注射液）、漢貝泰（貝伐珠單抗注射液）、歐泰樂（普米司特片）、羅澤／圖美司（注射用培美曲塞二鈉）、先（比魯片）、復可（抗人T細胞兔免疫）、司、奧沙利鉑、紫醇、迪凱美（酸索非尼片）、珮金（培非司注射液）。

抗感染產品包括：青蒿酯抗系、捷（茲夫片）、可樂必妥（氧氟沙星片）、沙多（注射用炎）、非凍幹人用狂犬疫苗（VERO細胞）、哌（注射用哌他坦鈉）、抗結系、可樂必妥（氧氟沙星注射液）、強／／二葉（注射用哌他坦鈉）、泊淨、立樞（注射用美鈉）、賽（注射用米鈉）、達黴素、賀普（呋米夫片）、米淨、復必泰（mRNA新冠疫苗）、萬黴素、二葉必（注射用鈉）、司可尼（奇黴素膠囊）、荻（注射用氟氣鈉）、賽（鹽酸克黴素膠囊）。

及消系統產品包括：優立通（非布司他片）、莫（谷肽片）、（氯鉀粒）、物島素及其製、莫（注射用谷肽）、可伊（新方薈膠囊）、萬蘇靖（淨片）、（注射用重組人促紅素（CHO細胞））、立（法骨醇片）、萬蘇平（美片）、人島素及其製、凡可佳（辛酸注射液）、穩（鹽酸凱普生片）、旁必福（鹽酸依特原，原點千微，留產黴，原黑

數囊）、司

2023年，本集團製藥業務銷售額過億的製劑或系統共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、單品或系統
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）、 索系製劑
5至10億元	4	蘇可欣（馬來酸伐曲泊帕片）、 青蒿素酯類製劑、 捷諾（左炔諾孕酮片）、 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）、 莫羅（谷氨酰胺片）、 長沙（鹽酸氯喹注射液）、 可樂必妥（氧氟沙星片）、 物島素及其製劑8品種。
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

報告 內，本集團自 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)的靶向PD-1單抗藥品。截至報告 ，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)聯合培美曲塞和 鉑用於表 生長因 體(EGFR)敏感 突變 和間變 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 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 市的 項適應症。

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

圍「Combo+Global」(聯合治 +國) 異 開 略，漢斯狀(斯魯利單抗注射液) 其他自有 線產品積 同，並 繼獲得中國、美國 國 及地 的臨床 驗批准。漢斯狀及 關聯合 法在全 的多項臨床 驗正在有序開展， 蓋肺 、 、 鱗 、結 和 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 於中國境內、美國、澳大利 和歐 成首例 者給藥。此外， 藉優異的產品 ，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和歐 員會(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現場檢查，標符合歐GMP標準。

，著斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑，中國境內商品名：漢斯狀)多項適應症在國內繼續獲批以及在海外臨床的順利開展，本集團將持續推進該產品的全球商業佈局，提高產品的可及性。截至報告期末，漢斯狀已成為中國境內全部省份的掛牌標準掛網，並進入上海、杭州、波、珠海等多個城市的製劑型商標保錄。截至報告期末，漢斯狀銷售團隊以精細的代理模式高效覆蓋全國約1,800家醫院、呼吸、消化、血液科等的約36,000名專科醫生；報告期內，該產品實現銷售收入超人民幣11億元。在海外商業方面，報告期內，附屬公司復漢霖就斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)與KGbio達成協議，雙方合作範圍在原有的10個國的基礎上，進一步展增中非區域的12個國；2023年10月，復漢霖亦與Intas達成協議，將斯魯利單抗注射液(PD-1抑制劑)在約歐洲地區和印度的獨家商業授權授與Intas。此外，本集團持續推進該產品於美國市場的商業合作，自建美國新藥團隊，涵蓋醫藥事務、市場准入、銷售能力，並與Syneos Health達成合作，為該產品在美國的商業提供支持。

- **CAR-T細胞治療產品二線新適應症獲批及其他進展**

報告期內，合營公司復星凱特的奕凱達(利基侖賽注射液)於中國境內新增獲批二線適應症，用於治療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B細胞淋巴瘤(r/r LBCL)。2023年9月，奕凱達(利基侖賽注射液)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款省市民保和超過75項商保，公司的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、支付的創新方案，為國內高價新藥品的支付模式探索出一條新的路徑。

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線一致，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%，且全線更佳。Yescarta的ZUMA-7臨床試驗研究的生存分析數據表於醫藥雜誌《新英格蘭醫學雜誌》(NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE，影響因數：176.082)，該項研究的分析結果顯示：r/r LBCL二線應用基侖賽注射液較前二線標準治療(SOC)死亡風險降低27.4%，基侖賽注射液顯著延長患者的總生存期。

截至本公告日，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），包含濾泡淋巴瘤和邊緣淋巴瘤的成人患者）、復星凱特的三款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細胞急性淋巴细胞白血病，成人r/r ALL）於中國境內均處於橋接臨床試驗階段。

● 其他在研產品進展

本集團不斷優化研發體系，在日漸激烈的競爭格局中，重點佈局小分子、抗體/ADC、RNA和細胞療法四大核心技術平台，並持續推進各新產品研發、上市進程。截至本公告日，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。

報告內，本集團可引進並經後續自 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 除的局部 或轉移 於中國境內 III 臨床 究；本集團可引進的靶向人類 BRAF

團自 的凍幹人用狂犬病疫苗（Vero細胞）於中國境內獲批上市。截至本公告日，復星特金先後獲《藥品生產許可證》、《藥品經營許可證》，為其後續開展疫苗產品的商業奠基。

此同時，報告內，本集團成熟產品及製造業務在產品端持續優 產品的生命週期， 聚焦首、高度製及改型新藥的自， 握高契合度的外延機會，提 線度及體系能效，積極推製的海外商。報告內，本集團共有29製藥品種獲得市批准（包括進冊）、6製藥通過一致。其中，附屬公司萬醫藥的，酸奧希尼片和克尼膠囊為國內首獲批市；附屬公司奧鴻藥的妥（鹽酸烏立地爾注射液）是國內首通過一致的鹽酸烏立地爾產品；湖洞庭的氨，酸片、萬醫藥的馬來酸氯敏注射液均為國內同類品種中首通過一致的產品。此外，附屬公司Gland Pharma共有13製藥製品種獲得美國FDA市批准。

- 整合式生產及精 運營

為進一步提高製藥業務生產體系競爭、提 運營效率並落 國略，本集團不斷 理挖掘內部優 產能、深 生產端整合，並通過建 原料藥、製基地及程技中心， 現產品的快速轉，並 造具有國競爭的明星產線和生產基地。

本集團持續進行生產端的產線整合， 造域生產中心，集 產能並通原料藥及製一體，以進一步提 生產運營效率、大生產成本優。報告內，本集團 徐地和重地 造域生產中心，繼續推進星醫藥原料藥基地、湖洞庭原料藥基地及重原料藥基地的建，垂 整合原料藥製產鏈，以 現集約大產能生產，並涵蓋多種型和疾病域；快復漢霖江基地的建，持續 充產能。截至報告，湖洞庭原料藥基地 開展首 產品氨，酸產線的帶料車、重長壽原料藥基地 進行品種

工藝驗證、星洲醫藥原料藥基地通過其首產品非布司他原料藥(萬金橋轉移至星洲醫藥)三合一檢公示並商標生產、徐匯產園製藥基地開始進行關聯產品的轉移落地，後可持續導入新產品並提升產能；復漢霖江基地項原液和製藥樓建成並進入GMP、驗證階段。此外，本集團建廠位於比讓附近集藥品研發、製造及物流配送為一體的科特迪園項，以實現非洲本地藥品製造及供應。

此外同時，本集團持續推進生產國質量標準認證，製藥出海基礎。本集團通過差距分析、專項培訓、整改提升形式，按國內國際要求持續提升質量體系、全員質量風氣意識及質量管理能力。報告內，本集團自研的二代注射用青蒿素酯(Argesun)通過WHO PQ認證，成為首支通過WHO PQ認證的「一步配製青蒿素酯注射」。截至報告末，本集團製藥塊國內附屬公司所有商標生產線均通過國內GMP認證，報告內生產線接洽國內外各類方檢100餘次、接洽方樣超過600批次，均順利通過；並有9條生產線通過美國、歐洲流法市場GMP認證。

此外，報告內，本集團持續深入「精益運營管理」，以FOPEX為基礎，進一步升級為FES管理體系。FES/FOPEX冊，指導企業建立精益運營體系；通過深入重點產品生產過程的分析研究，落實優化措施，改進工藝、提高質量、降低成本，提升產

- 2023年國家醫保目錄關進展

2023年12月，本集團可引進的若干國產新藥物通過納入國家醫保目錄（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性及可負擔性，惠及更多國內患者，包括我國自研的首款鉀競爭抑制剂（P-CAB）、穩（鹽酸凱普生片）、長效重組人粒細胞集落激因產品珮金（培非司注射液）。

研發新

報告內，本集團進一步新藥事业部層面，持續引進資深科學和高能級人才，全面升級國內外早期、CMC、臨床醫、臨床運營能力；同時，通過精項，INNOX數據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。

為進一步強科學略、提效率，報告內，於集團層面成立科學員會（Scientific Advisory Board,「SAB」）。作為「外部庫」，SAB將本集團理層優中長科學略，並提供更多略指導和洞。截至本公告日，SAB共有員12人，擁有國聲、造深的國內外士、科學、臨床專組成，專涵蓋、心、免疫多疾病域，涉及臨床醫、基礎科學、藥物、科學多方面。SAB對本集團整體略、在線和具體項進行估和建議，同時對早項的資源投入及外部合作模式、國新兩大略的施路徑議給出針對建議，為本集團新決考提供意見。

通過自、合作開、可引進、深度方式，本集團聚焦（體、液）、自身免疫、中樞神經、慢病（病／／腎病）心心治域，重點強小分、抗體/ADC、細胞治、RNA心心技平，造開放式、全

■ 的新體系，並積極探索「疫苗」、「AI藥物」等前沿技術的佈局，持續提升核心能力和「線」，以推動更多FIC（First-in-class，同類首創）及BIC（Best-in-class，同類最佳）產品的開發及商業化。報告期內，全公司整合資源成立TRC（Translational Research Center，轉譯研究中心），旨在加強與科研院所、早期開發機構的合作，促進源頭創新轉譯，推動更多優質新成果進入臨床。

報告期內，本集團6款新藥的8項適應症、29種製藥品種（包括進出口，但不包括Gland Pharma獲得美國FDA批准上市的13種製藥製劑）獲批上市；5款新藥／生物類似藥共7項適應症³、64種製藥品種（包括進出口，但不包括Gland Pharma的海外申報項目）申報上市；此外，報告期內獲臨床試驗批准的新藥／生物類似藥項目共20項（按適應症計算）。報告期內，本集團製藥塊專利申請達206項，其中包括美國專利申請5項、PCT申請11項；獲得發明專利授權74項。

此外，報告期內，本集團多項新藥臨床數據在美國臨床會議（ASCO）、中國臨床會議（CSCO）、歐洲血液年會（EHA）、歐洲腫瘤會議（ESMO）及國內外醫藥行業會議上公佈。

截至報告期，本集團在研新藥、生物類似藥項目超過70項（按適應症計算），本集團在研藥品項目情況，詳見附表3至附表6。

³ 包括由本集團合作夥伴 Accord BioPharma Inc. 於美國就本集團自研的注射用曲妥珠單抗遞交的上市許可申請（BLA）。

附表3—自研小子新藥

[illegible]

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 癌	漢斯狀 (斯魯利單抗注射液)	微 星高度不穩 (MSI-H) 體	獲批 市	—
2		漢斯狀(斯魯利單抗注射液)+ 漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	獲批 市	III 臨床 (國 多中心)
3			廣泛 小細胞肺 (ES-SCLC)	獲批 市	市申 (歐) 橋接 驗(美國)
4			鱗狀細胞 (ESCC)	獲批 市	—
5			非鱗狀非小細胞肺 (NSCLC)	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)+ 漢貝泰(貝伐珠單抗注射液)+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)	鱗狀非小細胞肺 (sqNSCLC)	II 臨床	—
11		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)	細胞 (HCC)	獲臨床 驗批准	—
12		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)	轉移 結 (mCRC)	II 臨床	—
13		HLX07(重組抗EGFR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 癌	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)	獲臨床試驗批准	—
17		HLX51 (注射用重組抗OX40人源單克抗體)	體、淋	獲臨床試驗批准	—
18		HLX53 (抗TIGIT的Fc融合)	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 (靶向EGFR抗體-新型DNA 異酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	獲臨床試驗批准	獲臨床試驗批准(美國) ¹
21		HLX43 (靶向PD-L1抗體-新型DNA 異酶I抑 聯藥物)	/轉移 體	I 臨床	獲臨床試驗批准(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)
23		VT-101注射液	部鱗、黑素和 體	獲臨床試驗批准	獲臨床試驗批准(美國)
24		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	III 臨床(國 多中心)
25	其他	GC101	營養不 型大、表、 症(RDEB)	獲臨床試驗批准	—

¹： 2023年12月，注射用HLX42用於治療

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)	新輔 (Neoadjuvant treatment of BC)	III 臨床 (國 多中心)
2		HLX05 (重組抗EGFR人鼠 合單克 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	消 系統	精 鋅重組賴 島素 合注 射液(50R)	糖尿病	市申
6		精 鋅重組賴 島素 合注 射液(25R)	糖尿病	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。

截至報告 ，本集團 有累 32 通過或 為通過 製藥一致 的產
在 批國 藥品集中帶量採購 標中中 (附表7—集採中 產品)，其中，
批集採中 結 於2024年3月起 施。對於納入集採的 量品種，本集團 揮多
渠 營銷及精 生產的優 ，在以 換量的同時強 集採產品的生命周 理，
並積 推 增量產品通過集採路徑快速 入市場，有效平滑 量產品—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 氨 氯 地 平 片	高 壓 40487069F5B0156837024D2287E30F073008945118E8560180F919277F3711C1836030C200D67B7CQ9717F67837911938F671Tf1.19380TD.1		

序號	中選批次	藥品名稱	適應症	規格	計價單位
22	0批	注射用美納	金葡萄菌、大腸菌、肺炎菌、變形菌(咽喉及)類菌屬、消菌及消鏈菌屬中，對本品敏感菌引起的速感症：敗血症；支氣管炎、支氣管炎、肺膿瘍；腎囊炎、腎臟炎、前庭大腺炎、內感、附炎、旁組織炎、骨周圍蜂蟻炎、鼻炎。	1g×10／ 0.25g×10 0.5g×10 2g×10	
23		注射用米納	1、呼吸系統感：體炎、體周圍、支氣管炎、細支氣管支氣管炎、張症(感時)、慢呼吸、繼感、肺炎、肺症；2、泌尿系統感：腎腎炎、炎；3、感：囊炎、炎、死、旁組織炎；5、敗症。	0.25g×10 0.5g×10 1g×10	
24		鹽酸利多因注射液	本品為局麻藥及抗心律失常藥。用於潤麻醉、外麻醉、表面麻醉(包括在鏡檢或時作粘麻醉用)及神經導滯。本品可用於心塞後早和心過速，亦可用於地黃類中毒、心臟外科及心導引起的心律失常。本品對心失常常無效。	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	0八批	依素納注射液	1、預靜塞疾病(預靜內形成)，特別是骨科或普外有關的形成；2、治形成的深靜塞，伴或不伴有肺塞，臨床症狀不重，不包括需外科或溶治的肺塞；3、治不穩心絞及非Q波心死，可一用；4、用於液透體外循中，止形成；5、治ST段高型心死；溶聯用或同時經冠狀入治(PCI)聯用。	0.6ml:6000AxaIU(預灌封)×2支	
27		注射用哌嗪二他坦納	用於治由檢出或為敏感細菌所致的全身和/或局部感。呼吸、泌尿、合感或單一細菌感；3、內感；4、及軟組織感；5、細菌敗症；6、婦科感；7、氨基糖類藥物聯合用於中粒細胞減少症的病人的細菌感；8、骨關感；9、多種細菌合感。	2.25g(哌嗪—2.0g 他坦0.25g)×8 4.5g(哌嗪—4.0g 他坦0.5g)×6 4.5g(哌嗪—4.0g 他坦0.5g)×5	
28		酸奧司他韋幹	用於成人和2周及以兒童的，型和型流感治。用於1歲及1歲以者的，型和型流感的預。	0.36g×1／	
29		注射用哌酮納坦納	單獨用藥：哌酮／坦適用於治由敏感菌所引起的感：單、呼吸、泌尿、合感；3、炎、囊炎、炎和其他內感；4、敗症；5、炎；6、和軟組織感；7、骨骼和關感；8、炎、內炎、淋病和其他生殖感。 聯合用藥：哌酮／坦其他抗生素聯合應用。	1g(1:1)×10 2g(1:1)×10 3g(1:1)×10	
30		呋塞米注射液	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、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、其他抗結核藥聯合用於各種結核病的治，包括結核炎的治。2、其他藥物聯合用於麻風、非結分菌感的治。3、萬黴素(靜)可聯合用於氧菌菌所致重的感。利福平紅黴素聯合方可用於革蘭菌屬重感。4、用於無症狀奈菌菌帶菌者，以消除鼻咽部炎奈菌；但不適用於奈菌感的治。	0.15g×100粒／	
32	0批	貝壹納溶片	潰、十二指潰、合潰、流、氏(Zollinger-Ellison)綜合症。	20mg×30片／	

2. 醫療器械與醫學診斷

報告內，醫療器械與醫學診斷業務現營收入人民幣4,386萬元，同比減少36.74%，由於新冠抗原、核酸檢測收入以及非自有新冠產品海外銷售收入著；不含新冠相關產品，同徑增長4.25%。報告內，醫療器械與醫學診斷業務現分部虧損人民幣-126萬元，同比減少人民幣647萬元；分部利潤人民幣-33萬元，同比減少人民幣804萬元。由於(1)新冠抗原、核酸檢測的影響：①對庫產品及相關資產進行處置及提減準，以及②收入大幅導致應的利潤影響；(2)醫療器械與醫學診斷非新冠業務的銷售達預；(3)由於復醫科技(Sisram Medical)在國、迪域立新銷辦公、分銷轉銷模式及品牌大使項關的成本增，對績產生段影響。

醫療器械

本集團醫療器械業務，建形成以醫美、呼吸康、高器為心的三大業務分支。

在醫美域，附屬公司復醫科技(Sisram Medical)團多元生態略，不斷豐產品線，持續推進全營銷網絡建。於報告內，復醫科技(Sisram Medical)向美市場推出先進波長鐳射Alma Veil™；將Soprano Titanium、Opus兩款經典產品推向新市場，激光輔助和緊致Beauti Fill的兩新增充配均獲得美國FDA認可；其理的長效肉毒素Daxxify及高濃度透明質酸鈉產品Profilo(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，現醫美業務的中國市場銷佈局。此外，2024年1月Prollenium建立略合作夥伴關係，獲得採用先進玻尿酸技的Revanesse注射填充產品系於德國、奧地利、士、澳大利和新多市場的獨分銷權。報告內，復醫科技(Sisram Medical)現收入359萬美元、淨利潤33萬美元(據復醫科技(Sisram Medical)本幣財務報表)，分同比變1.41%、-17.50%。其中，銷渠收入同比增長，得於

美和中國市場的收入貢獻；淨利潤減少，由於中國、迪、日本區域市場處於分銷轉銷模式過渡，銷售費用和管理費用，段增；另外，為提升品牌知名度新品品牌大使，市場、營銷活動投入大，導致整體OPEX（Operating Expense）幅度高於收入增長幅度。

在呼吸康域，捷毅（Breas）快新品推出並持續優供應鏈，報告內銷售表現良好增長，適用於醫用和用場的多能無呼吸機（包括Clearway2）在歐洲和美國市場的需求復增長。在深歐洲和美國市場的同時，捷毅（Breas）持續大中國業務展度，關呼吸機在中國境內獲批市，數項及關產品國產在快推進。

在高器域，快集整合，通過「引入」「中國造」，著建、生產、產品、營銷體系能。報告內，聯營公司復星「達奇機器人」於中國境內及香港的機量共55，國產「內窺鏡控系統」（屬四達奇系統，可應用於泌尿外科、普通外科、婦產科、外科鏡）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；附屬公司美中利Insightec正式簽署合作議，將於中國成立合資公司，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」能導域，快推進技產品新，關產品按分進入臨床驗和冊批，段。截至本公告日，復星的Ion支導作控系統（「Ion系統」）獲國藥局批准。Ion系統採用形狀感知技的機器人，可通過支對肺外周病灶進行精准作。Ion系統在中國的市，將幫更多肺者通過更微的方式獲得早的斷和治。

此外，醫器業務在健全營銷網絡方面得積極進展。復醫科技（Sisram Medical）通過強數渠分銷結合的略及方式，持續展全

市場；截至報告期末，營銷網絡已覆蓋全球100多個國家和地區，銷售收入佔比進一步提高至78%。同時，百利保(Breas)營銷網絡已覆蓋歐洲、美國、中國、日本、印度和澳大利亞市場。

醫學診斷

報告期內新冠抗原、核酸檢測收入顯著，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為「國際關注的突發公共衛生事件」，醫學診斷業務重心向非新冠產品調整。報告期內，新型肺炎病毒核酸檢測（PCR-熒光探針法）、心鈣T檢測（熒光法）、利鈉肽檢測（熒光法）等產品以及F-A 7000 Series流水線系統、生免聯機等新儀器續市。截至報告期末，熒光產品中的標準物、激素、狀態能、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、高速熒光分析儀、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（早期診斷和分期）、細胞因子整組合、心整組合、分POCT呼吸檢測域數聯檢panel以及免疫熒光層析的數感病原體檢測panel臨床、較高的診斷的正在積極推進中。

同時，醫學診斷業務將持續推進整合和運營一體化進程。截至報告期末，除分廠產線外，醫學診斷業務在海、泰、長沙三地完成基地的建設、能力的整合及組織團隊的調整，並形成製造中心、異地儀器平台、檢驗業務平台、生產製造基地的分佈，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，醫療健康業務現營收入人民幣6,667.1萬元，同比增長9.73%；現分部虧損人民幣-201.1萬元，同比減少虧損人民幣421.1萬元；分部利潤為人

人民幣-440. 萬元，同比減少虧損人民幣352. 萬元，同比減虧的 原因是線 務進一步 焦、優 支出以及藥 集中採購的 本效 。

截至報告 末，本集團控股醫 機 的 床位合 6,548張(不包括 醫 控股醫 機 的 床位數)、持有8 聯網醫 牌照。

醫 中心和 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 線 一體 、提供多層次 異 務內涵、延伸基層 務，深 大灣 、長三 重點 域，形成 域醫 務網絡佈局。報告 內，本集團持續提 科高度，成立重點專科 員會，通過「醫生集團」模式引入重點專科 部專 合夥人團 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。報告 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 略合作， 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 務 域；星 整形外科醫 成為全國首 成藥物和醫 器 臨床 驗(GCP) 基地 的社會辦醫醫 機 。

此外，報告 內，本集團增強康復 科的 務能 ，通過增持國控醫投(現 更名為 醫)6%的股權，本集團持有 醫 的股權比例增至51%、 現控股。報告 內，國控醫 更名為 醫 ，同時， 推進新品牌建 新營銷 務平

線，提升康復行內關注度和影響；發展新數業務應用；「一城多點」的佈局模式，探索區域康復醫管理平模式。截至報告，醫屬康復塊運營康復醫機7、籌建康復醫機6。

醫方面，報告內，本集團醫康業務平以「讓家庭更康、讓生命更美好」為使命，為用戶提供全病程閉方和醫藥保融合的一站式康管理務。報告內，包括佛山復星禪醫及其輻射醫聯體在內的多醫機持續「HIS」(新一醫平)及聯網醫SaaS，速推廣大灣域醫醫聯體線線一體業務模式，持續大醫科及者的蓋圍；基於醫運營及者需求，不斷醫方，形成以專病者為中心的全病程管理、以便利務者康需求為中心的私人醫生務、以大專科輻射圍為標的專科點業務以及以能基層醫機為重點的醫作務多種業務模式，不斷並步探索對外輸出能，形成務閉。

保能方面，持續推進醫及保的向能。報告內，本集團持續推進成員醫機的商保運營體系建，團醫中心和域醫聯體的特科、前醫技，造製的保新支付方，讓更多專病者、特異醫務。另外，持續大技供應、深專病特，整合商保及醫務。

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、同比增長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 同比增長4.63%和6.19%。

報告 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，同比增長8.47%。國藥控股積 尋 新的細分市場和增長潛， 速 展 外基層廣闊市場，網絡 蓋能 持續增強，面向基層醫 機 和零售藥房的 銷 務佔比穩步提。同時，國藥控股著 持 新 務的 展，通過 建 模、合、專 的營銷一體 務體系，持續 強營銷 務的合 務，不斷提 新藥和原 類產品的供應鏈綜合 務能。

報告 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 產品結、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，同比增長7.75%。

在藥品零售 域，國藥控股不斷 強零售 態的網絡布局 and 域 蓋，重點提 對 務 地 以及面向醫 機 的 蓋率，通過彙 零售 心資源形成 模優，以專 理推 零售 務的 康可持續 展， 終提 接面向C端的 務能。截至報告 ，國藥控股零售藥房店鋪總數為12,109，較2022年底合 淨增1,356。2023年，國藥控股藥品零售 務 現收入人民幣356.89億元，同比增長8.22%。

5. 融資

報告內，本集團持續優化業務結構，合理控制業務規模和綜合融資成本，並通過多元的融資渠道，提高把握行機機會，保障可持續發展。

本集團繼續

3. 商標優勢。本集團持續強化營銷體系的建設與整合，形成以現有產品及市場產品配對的專科、品牌、數碼及合約的分線營銷體系。截至報告期末，本集團在戰略市場、醫事事務、大准入體系、醫藥戰略聯盟、品牌和市場推廣方面已建立全方位的支持體系。

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：百萬元 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
其他收益	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：收入及銷售成本同比變動原因為「管理層對各分區」之「分塊業績」。

□ 2：報告期內銷售費用率為23.54%，較去年同期增加2.61個百分點。銷售費用率同比變動的原因包括(1)新冠相關產品收入大幅減少，但報告期內有團隊和醫藥、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抑制劑)在美國市場上市前籌備投入、復健醫藥科技(Sisram Medical)分銷轉銷模式及品牌大使項目的成本增加；以及漢斯狀(斯魯利單抗注射液)、穩(鹽酸凱普唑生片)等新品的團隊投入。

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

□ 4 : □ 係對 在減 迹象的應收款項 □ 提減 準 所致。

附 5： 係天津藥 非 心資產出售收 以及藥師幫 金融資產公允 變 收。

□ 60TD(050TD)Tj/F181Tf1.14380TD(050TD)Tj/F2811f1...21438TD(050TD)Tj/F283TD111Tf1.1j/F3011438Tc

產品	主營業務 產品情況						
	營業收入	營業成本	毛利率 (%)	營業收入	營業成本	毛利率 比上年 增減	比上年 增減
				比上年 增減 (%)	比上年 增減 (%)		
抗 菌 及 免 疫 口 口 口 心 產 品 (口 2)	7,638	1,566	79.50	37.99	45.54	減少1.06	分點
抗 感 口 心 產 品 (口 3)	4,340	2,173	49.93	-49.43	-45.77	減少3.38	分點
及 消 口 系 統 口 心 產 品	2,824	639	77.37	-2.05	4.07	減少1.33	分點
心 口 系 統 口 心 產 品	1,677	1,042	37.87	-20.71	-23.61	增 2.36	分點
中 樞 神 經 系 統 口 心 產 品	1,184	107	90.96	18.05	5.94	增 1.03	分點
原 料 藥 和 中 間 體 口 心 產 品	1,271	910	28.40	1.84	-1.19	增 2.20	分點

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

口 1：醫 器 口 口 醫 口 斷 口 務 營 口 收入及營 口 成本較 年同 減少， 口 係報告 內新冠抗原、口 酸檢測 口 的收入 口 以及非自有抗疫產品海外銷售收入 口 所致。不含抗疫產品，醫 器 口 口 醫 口 斷 口 務 營 口 收入同比增 4.25%。醫 器 口 口 醫 口 斷 口 務 毛利率較 年同 ， 口 原因是 年同 非自有抗疫產品海外銷售的毛利率 對較低。

□ 2：抗 及免疫 心產品的營 收入及營 成本均較 年增 ， 係 治 域新品 市所致；

□ 3：抗感 心產品的營 收入及營 成本均較 年減少， 係復必泰(mRNA新冠疫)需求大幅減少所致。

□ 4：中國大 以外地 和其他國 營 收入及營 成本 係海外市場對復必泰(mRNA新冠疫)及其他新冠 關產品的需求大幅減少。

(2) 產銷量分析表

主要產品	單位	生產量	銷售量	庫存量	生產量比 上年增減 (%)	銷售量比 上年增減 (%)	庫存量比 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 單抗注射液) (按100mg/支折)	萬支	123	150	19	-28	0	-59
蘇可欣 (馬來酸 伐曲泊帕片) (按20mg×10片／ 折)	萬	不適用	24	25	不適用	18	217

□：報告 內，前 大產品為：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 單抗注射液)、 素系 製 、蘇可欣(馬來酸 伐曲泊帕片)，其中， 素系 製 涉及多 型的產品，無法將不同 型的產品按照同一標準折合成 應的產銷量。

(3) 成本分析表

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化的比例 (%)
製藥	產品成本	14,090	65.25	13,840	59.73	1.81
醫器及醫藥器械	產品及商品成本	2,201	10.19	4,289	18.51	-48.68
醫藥服務	服務成本	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化的比例 (%)
抗感染及免疫系統核心產品	產品成本	1,566	11.11	1,076	7.77	45.54
抗感染系統核心產品	產品成本	2,173	15.42	4,007	28.95	-45.77
及消化系統核心產品	產品成本	639	4.54	614	4.44	4.07
心腦系統核心產品	產品成本	1,042	7.40	1,364	9.86	-23.61
中樞神經系統核心產品	產品成本	107	0.76	101	0.73	5.94
原料藥和中間體核心產品	產品成本	910	6.46	921	6.65	-1.19

1： 係報告 內醫 器 醫 斷 務收入 所致。

2： 係報告 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)銷售增長及新產品歐泰樂(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： 係報告 內復必泰(mRNA新冠疫苗)、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： 係報告 內 素系 製 海外市場銷售 所致。

(4) 銷售 戶及 供應商 況

本集團前5名 戶銷售額人民幣10,874 萬元，佔年度銷售總額26.27%。

本集團向前5名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

報告 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 年同 增 2.61 分點。銷售費用率同比變 的 原因包括(1)新冠 關產品收入大幅 ，但報告 內 有團 和醫 、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 市前籌 投入、復 醫 科技(Sisram)分銷轉 銷模式及 品牌大使項 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) 新品的團 投入。

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

報告 內，本集團財務成本為人民幣1,325. 萬元，同比增 37.45%。財務成本的同比增 係報告 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 段支出和開 段支出。究 段的支出，於 生時 入當 損 。開 段的支出， 有在同時滿足 時，才能 以資本 ； 成 無形資產以使其能夠使用或出售在技 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 無形資產生產的產品 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 、財務資源和其他資源支援，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 述 的開 支出，於 生時 入當 損 。結合醫藥行 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《藥品 冊 理辦法》批准的「臨床 驗批 」、「藥品 冊批 」或者法 市場國 藥品 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
投入合 計		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 人員的數量		3,491
人員數量佔本集團總人數的比例(%)		8.65

□ 況 □ 明

報告 內，製藥 □ 務的 投入為人民幣5,172 萬元，同比增長1.47%，佔製藥 □ 務收入的17.11%。其中， 費用為人民幣3,638 萬元，同比增 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	□ 係報告 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	□ 係本公司 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 比率，為27.18%，係按總 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 比例 (%)	情況說明
以公允 量且其 變 入損 的金 融資產一流	1,888	1.66	929	0.87	103.23 1	
合同資產	146	0.13	—	—	100.00 2	
持有待售資產	—	—	420	0.39	-100.00 3	
以公允 量且其 變 入損 的金 融資產一非流	1,040	0.92	2,389	2.23	-56.47 1	
於合營企 之投資	79	0.07	231	0.22	-65.80 4	
指 為以公允 量且其變 入其 他全面收 的股權 投資	53	0.05	15	0.01	253.33 5	
不 產、廠房和 。	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 一流	330	0.29	184	0.17	79.35 10	
租賃負 一非流	2,050	1.81	745	0.70	175.17 10	

- 1： 係報告 內持有的金融資產股 變 ，及藥師幫 金融資產因 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： 係報告 內合同項 應收款增 所致
- 3： 係報告 內天津藥 股權 成處置所致
- 4： 係報告 內合營公司損 分佔所致
- 5： 係報告 內金融資產公允 變 所致
- 6： 係報告 內新收購附屬公司及在建 程轉固影響所致
- 7： 係報告 內新併購附屬公司的影響所致
- 8： 係報告 內附屬公司新增的遞延所得稅資產所致
- 9： 係報告 內附屬公司稅費支付增 所致
- 10： 係報告 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 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	藥品 製造	197	7,620	6,070	5,498	881	813
萬 醫藥	藥品 製造	480	7,691	4,669	8,117	907	821
復 漢霖 (1)	藥品 製造	543	9,904	2,192	5,395	567	546
Gland Pharma (2)	藥品 製造	不適用	10,675	8,526	4,207	571	395
藥	藥品 製造	285	2,147	1,400	1,114	349	307

： 以 數據含 估增 及 估增 攤銷。

1： 復 漢霖的數據係 據國 財務報告準 編製。

2： Gland Pharma的數據係 據 度公 會 準 編製。

(2) 其他 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 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 的數據含 估增 及 估增 攤銷。

2： 復 醫 科技(Sisram Medical)的數據係 據國 財務報告準 編製。

2. 利潤、投資收益 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. 報告 內 得和處置附屬公司的 況，包括 得和處置的 的、方式以及對本集團整體生產經營和 績的影響

(1) 報告 內 得附屬公司的 況

報告 內 得的附屬公司對本集團生產和 績的影響如 ：

單位： 萬元 幣種：人民幣

公司 稱	取得方式	併購日
------	------	-----

Cenexi 1

(2) 報告 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

： 述公司自報告 至處置日淨利潤合 為人民幣-12 萬元。

(四) 工及薪酬 度

截至報告 ，本集團共有員 40,370名。本集團的 員政 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、行業格局和趨勢

2023年，中國醫藥醫 行 處於 復 增長 段，挑 和機 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 、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 的 展，疾病 在變 ， 及免疫系統疾病的 病率、 斷率持續 ，慢病人群繼續 大，臨床治 在 大的 滿足 間，這 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 引導和鼓 企 在 略 新 產 層面持續進行 級和結 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 ，使新產品更 快速地納入，體現 新可及 及可支付 的政 導向；常態 度 施藥品集中帶量採購，持續 大高 醫用 集中帶量採購 圍，為醫保支付進一步騰出 間， 速新產品的醫保 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 和挑 ，但長 來看 有利於龍 企 及 新 體的快速 屬。另一方面，全 經濟 境 在不 ， 然本土企 的全 展面臨多重挑 ，但具有強大自 新能 的企 然 有國 的 展 間。

二、公司發展戰略

本集團將堅持以促進人類健康為使命，秉承「持續創新、樂於健康」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為目標，不斷提升經營水平。在新和國藥方面，本集團將在不斷增強自身能力的同時，繼續通過可引進和深度合作模式銜接全球前衛新技術並推動落地，促進本集團的新轉型和國際化發展。在生產運營層面，加強生產製造體系升級和優化：持續提升供應鏈管理；推動本集團生產資源的整合，並向明星產線集中；以智能廠為標準，新建製藥和原料藥生產基地，為新上市品種和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，本集團將持续提升效率、加速實現市產品的商業化，內部運營進一步提質增效。在新和國藥方面，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產品、技術展開針對性佈局，提升效率，優化產品結構。經營管理效率提升方面，本集團將積極推進精益運營、降本增效和資產管理，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，具體戰略和行動包括：

製藥

2024年，本集團將繼續貫徹「4IN」戰略，提升新能力，大力發展戰略性產品，展全市場機遇，優化資產配置，提升和運營效率。

新藥業務，將繼續優化戰略，聚焦優質資源，保重點項目順利推進，同時全面

、腎病)和中樞神經(爾茲海默症、帕金森病) 域的佈局；同時積極推 優質產品出海，推進全 同步開 。在營銷端，推 營銷組織 級，通過大准入體系和新全

醫療器械與醫學診斷

2024年，醫療器械業務將繼續聚焦醫美、呼吸康、專科醫療業務賽道，系統提升營銷、產品和服務，進一步推升醫療器械業務的專科化、國際化和品牌力。其中，醫美業務強多元生態，全網絡深度覆蓋，內生外延並重，鞏固並強化全線領先地位；呼吸康業務加速整合提效、數字化能力、中國本土發展，導品牌；專科醫療業務強專科營銷，通過引入「中國製造」結合，專科領域優品牌。

醫學診斷業務將在產品矩陣建方面繼續深耕產品線組合佈局，加速檢驗中心驗、平、免疫組合、分組組合產品的上市進程，提升醫學診斷整體方案提供的能力；同時，推進戰略賽道新技術的開發、引進本土化的落地佈局，並在應用域形成閉環，提升產品線的新質，同時，聚焦感染、婦幼生殖、消化、中樞神經領域，進一步豐富產品及業務組合，為用戶提供整體解決方案。此外，還將進一步提升精確、整合式運營，著力大渠道體系的大及高層級用戶的到達。

醫療健康服務

2024年，醫療健康服務業務將基於現有優勢領域，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週期管理體系；持續加強醫療健康服務商保的合作深度和廣度，提升商保在醫療健康服務業務中的覆蓋度，加速發展醫藥保險融合的一站式健康管理服務；持續強化核心能力建设，特約供應鏈體系、提一體運營效率；同時，基於數字平台，持續深耕醫線線一體業務，探索發展港澳地及國際醫務的能力。

醫藥 銷與零售

2024年，本集團將繼續支持和推動國藥控股現在醫藥、器械分銷業務的整合，快速增長，不斷擴大其在醫藥、器械流通行業中的領先優勢。

融資

2024年，本集團將繼續拓展境內外多層次的融資渠道，優化財務結構，合理控制業務規模和綜合融資成本。隨著本集團內生式增長的不斷深入，產能整合的穩步推進，2024年本集團預計在產能增建、廠房擴建、GMP建廠、醫藥改造建廠方面的投入。資金主要來源於自有資金、經營活動產生的現金流以及債權融資、股權融資所募資金以及非核心資產的退出所獲款項。

四、可能面臨的風險

(一) 產業政策調整

醫藥行業是一國政策影響深遠的行業之一，涉及國醫保、民生健康、藥品研發、信創、科技和知識產權等多個部門和機關。隨著藥品生產製造、醫藥生產和醫保領域改革的持續深入，醫藥健康市場格局處於劇烈變革當中，新轉型、產能整合、商業模式轉型不可避免。在「三醫聯動」緊迫的大環境下，國家和地方的藥品集中帶量採購、合理用藥和限制輔助用藥政策、醫藥費用增速控制、醫保支付方式和支付標準調整、基藥目錄調整、國醫保目錄向質量比高的新藥、生物全和保體系新政的實施及推進，將關係到整體醫藥行業的生產成本和盈利水平，行業競爭格局持續翻新。

在醫器械研發斷方面，政府鼓勵企業資源整合優勢，同時將創新作為發展重點，對高端醫器械創新支持力度大，臨床產品技術水平持續提升；醫藥高

集中帶量採購帶來流通領域較大變革；程能、網絡醫和務模式需求明；財政大基層醫配置，公共生體系和應機建的需求對行推明。

在醫務域，社會辦醫如何通過和導地位的務機強合作、錯位展、同展康務新域，需更多略和多元考。

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，國繼出以「量掛鈎、質量一致」為導向的集中標、藥品零及、的理度和藥品流通的理的暫行辦法，對入政府圍的藥品進行全面整。

在新藥方面，由於製藥市場體量大幅縮水，眾多製藥企紛紛尋求轉型。著中國入ICH(人用藥品冊技求國會議)以及國內藥品批度步國接軌，推更多的新藥速市，本土新藥企的內部競爭日趨激烈，同時還面臨國藥企的競爭壓。此外，本土藥企的新產品在海外市場的開和市面臨投入大、求不夠熟方面的挑。在製藥方面，著醫保控費政趨緊、製藥一致推的推進及集中帶量採購政的施，原本數量眾多、市場分、市場集中度較低的製藥行現狀將被，行集中度將得進一步提。著供給改革的推進，製藥產品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，製藥競爭激烈，藥品研發機對生產質量的要求日趨嚴格，這因素成為國際化過程中不可避免的風點。而在非洲等新市場，越來越多的製藥企業進入競爭，政府目標的壓力，競爭風日趨增強。

對此，本集團將把握行業發展變趨勢，堅持創新，持續豐富產品線、優化產品結構、提高效率；同時，在生產提升模效率，提質增效；營銷逐步擴大市場開度，提高產品，以擴大市場覆蓋度。

(三) 業務與經營風險

1. 藥品研發風險

藥品從研發上市經歷臨床前研究、臨床試驗、申報註冊、獲准生產過程，具有投入大、周期長、風險高特點，易受不可預測因素的影響。此外，藥品研發來市場需求不匹配、亦或新藥上市後因競爭等因素導致銷售不佳，均可能影響前期投入的收回和經濟效益的實現，進而對本集團的盈利水平和發展造成不利影響。

對此，本集團將繼續加強立項及早能建，樹立精益的流程理念，科學執行Go/No-go決策，配合有效的獎機，提高效率產出；此外，將進一步加強BD臨床註冊能建，引進開臨床新高、新屬強的產品線，加快新產品的獲批上市；同時，藉包括自己在內的多種模式，積極探索全新技術和新靶點的佈局，展現技平佈局。

2. 產品業務質量控制風險

藥品、醫器及斷產品作為一種特殊商品，其質量一直以來全社會的關注，本集團在質量管理方面一大理度和技改造投入度，附屬公司的藝技水平得明提，但由於醫藥產品生產較多，或可能由於原料、生產、運輸、儲存、使用原因而產生質量。同時，

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

醫務務可能面臨醫事故或糾紛風，其中包括失、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和損失的風，會對本集團醫務機的經營績、品牌及市場聲譽造成不利影響。

對此，本集團將持續堅持產品全生命周的質量風理，執行質量全理機和藥物警機，並將繼續以精運營為段；對於醫、康務，在追求務展的同時，著於科建強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，在藥品、醫器及斷產品生產過程中可能會由於原料藥涉及品，在、運、及使用過程中作不當或維措施不位，生全生產事故。而在產品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，處理不當可能會對周境造成一不利影響，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，對物進行治理和排放，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、強員培、落關全生

產措施，合理控 風 。同時，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 ，美國於2022年出 《通 減法 》、歐 佈 一項快 新藥 市 冊的法 草 ，對中國企 走出 提出 成本、 新競爭、 門檻 新 。同時，人 能 技 的應用， 進入各國 野，如美國FDA就AI/ML(人 能／機器 習)在藥物 和生物製品中的應用表 文 ，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 戶需求不同、部分國 施貿易保 。同時， 著全 銷售網絡進一步 展、銷售 模進一步 大、 務 圍進一步 展，對本集團的經營和 理能 將提出更高的 求。 本集團的生產經營、市場營銷、質量控 、風 理、合 廉政、數據保 、人才培養 能 不能適應本集團國 的 展速度以及 模 張的 求，將會引 應的經營和 理風 。

2. 併購重組帶來的風

在併購整合過程中，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 會提出更高的 求，如併購 產生 同效應，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 。匯率的變 將影響以外幣 的資產、負 及境

外投資體的影響，並間接引起本集團一間收購或現金流量的變動，隨著匯率市場改革的深入，人民幣與其他可兌換貨幣之間的匯率波動較大，面臨在外匯結算過程中的匯率波動風險。

對此，本集團將持續關注匯率市場波動情況，並不斷優化境內外資產的結構，合理控制匯率風險敞口，提高應對匯率波動風險的能力。

(六) 不可抗風險

重大自然災以及突發公共衛生事件會對本集團的財產、人員造成損失，並有可能影響本集團的正常生產經營。

對此，本集團將加強對不可抗風險的分析和預測，建立健全應急處理機制，降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，中國證監會出具《關於同意海復星醫藥(集團)股份有限公司向專項投資者公開發行公司債券的批覆》(證監許可[2023]2312號)(「批覆」)，同意本公司關於向專項投資者公開發行面額總額不超過人民幣80億元公司債券的註冊申請。批覆自中國證監會同意註冊之日起24個月內有效，本公司在註冊有效內可分期發行。

截至本公告日，尚無任何公司債券據批覆發行。

二、公司債摘牌

2023年8月，海復星醫藥(集團)股份有限公司2018年公開發行公司債券(第一期)(18復藥01)成餘本金人民幣745,001.1萬元及後一利息的兌付並摘牌。

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（含當日）起的12個月內通過（包括但不限於）證券交易所集中競價或大宗交易、協議轉讓等方式機增持本公司股份（包括A股及／或H股），累計增持總金額折合人民幣不低於100萬元⁴（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實施期間及法定限內不減持所持有的本公司股份。

截至本公告日，根據增持計劃，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

根據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股類別股東會分別決議通過的2022年限額性A股股票激勵計劃和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，向94名預留授予激勵對象授出合共417,600股限額A股。除14名預留授予激勵對象（合共獲授46,000股限額A股）自願放棄預留授予，80名預留授予激勵對象接納並認購預留授予向其授出的合共371,600股限額A股。該等新增發行股於2023年9月21日於中國證券登記結算有限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達到限額A股激勵計劃的回購條件情形，於2023年9月27日，董事會及監事會決議同意本公司收回原計劃的該等10名激勵對象獲授但尚未解除限售的共計129,500股A股限額股票所對應的2022年度現金股

⁴ 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換。

利，並由本公司回購已銷的A股限售股票，回購總款共計人民幣2,769,052.98元。有關股份於2023年11月23日完成股份回購已銷。

五、2022年H股員工持股計劃

根據2022年11月29日本公司舉行之臨時股東大會決議通過的2022年H股員工持股計劃和前述臨時股東大會授權，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，向94名預留授予對象授出合共H股員工持股計劃預留授予份額8,990,000份。於2023年9月22日，鑒於14名預留授予對象自願放棄其預留授予，董事會決議將預留授予持有人由94人調整至80人、預留授予授出份額由8,990,000份調整至7,994,000份。

於2023年9月27日，因10名首次授予持有人出現退休及離職情形，董事會決議同意H股員工持股計劃管理員會收回其10名首次授予持有人獲授但尚未歸屬的共計2,770,000份H股員工持股計劃份額。

回購、出售或贖回本公司上市證

2022年限 性A股股票激勵計

2022年限 性A股股票激勵計 分 於2022年11月29日 行之臨時股 大會、A股類 股 會及H股類 股 會 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 的授 日、人民幣21.29元／股作為預留授 的授 ，向94名預留授 對象授出合共417,600股限 性A股。除14名預留授 對象(合 獲授46,000股限 性A股)自 放 預留授 ，80名預留授 對象 接納並 購預留授 向其授出的合 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 海分公司 成股份 。

於2023年9月27日，因10名首次授 對象出現退休及 限 性A股激 的 回購 銷 形，董事會及 事會決議同意本公司回購 銷 10名激 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《 海復星醫藥(集團)股份有限公司2021年公開 行公司 (一)， 集 明 (面向專 投資者共

遵守企業 治守

作為一股份於香港聯交所及證交所上市的公司，本公司「遵關法」、香港市、《海證交易所股票市》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「治常以企「治」所載之原及「文為基礎。於報告內，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。

經向董事作出特「後，全體董事「彼「於報告內一遵標準及面，所載準。

審計委 會審「年度業績

本公司之「員會本集團截至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)，「建議待股於應屆股周年大會(「股東 年大會」)批准方可生效。待股於股周年大會批准後，2023年「股「預將不於2024年8月31日派付合資「股。

本公司將向股適時「載有(其中包括)有關股周年大會及建議派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「排應屆股周年大會時間，並「據香港市、及公司章程的「公佈及向股、本公司應屆股周年大會通告。本公司將於將「的股周年大會通告或另行「公告中公佈暫「辦理H股股份過戶「間。

登年度業績及年報

本公告於本公司網站 (<http://www.fosunpharma.com>) 及香港聯交所網站 (<http://www.hkexnews.hk>) 刊載。2023年年報將於適當時機刊發，並將於本公司及香港聯交所網站供人查閱。

釋義

於本公告中，除非文義另有所指，否則以本章程的涵義載列如下。

「2022年H股員工持股計劃」或「H股員工持股計劃」	指	本公司2022年H股股票員工持股計劃
「2022年限額A股股票激勵計劃」或「限額A股股票激勵計劃」	指	本公司2022年限額A股股票激勵計劃
「2023年每股派息」	指	截至2023年12月31日止年度每股人民幣0.27元(稅前)的每股派息
「A股」	指	本公司每股面額人民幣1.00元的內資股，於證券交易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.，一間於以開曼群島成立的公司，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
「奧鴻藥業」	指	錦興奧鴻藥業有限公司，為本公司的附屬公司
「BIC」	指	Best-in-class (同類最佳)

「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
「BSE Limited (BSE Limited)」	指	BSE Limited (Bombay Stock Exchange Limited)
「CDMO」	指	Contract Development and Manufacturing Organization (醫藥合同製藥生產企業)
「Cenexi」	指	Phixen, société par actions simplifiée，一間於法國成立的公司，截至報告期末，為本公司的附屬公司
「香港公司條例」	指	香港公司條例，附錄C1所載之《公司條例》
「美中利」	指	美中利(美國)貿易有限公司，為本公司的附屬公司
「CMC」	指	Chemical Manufacturing and Control (化學成分生產和控製)
「CMO」	指	Contract Manufacture Organization (醫藥合同製藥生產企業)
「公司文件」	指	公司條例項下的公司文件
「本公司」	指	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及證交所上市及買賣
「控股股東」	指	具有香港公司條例所賦予的涵義
「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「董事」	指	本公司董事
「DTP」	指	Direct to Patient (直接面向病人)
「歐洲」	指	歐洲聯盟
「FIC」	指	First-in-class (同類首創)
「佛山復星禪江醫藥」	指	佛山復星禪江醫藥有限公司，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	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 市(股份 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 群島成立的公司，截至報告 年，由 廣 先生及 群 先生分別持有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，為本公司的合營公司
「復 知達」	指	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 市的公司(股份 號：GLAND)，為本公司的附屬公司
「GMP」	指	Good Manufacture Practices(藥品生產質量 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
「 一 藥」	指	一 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 市外資股，於香港聯交所 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 市 』」	指	香港聯交所證 市 』
「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「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 』 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 海的合稱
「 』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 海」	指	』復星醫 器 』技 (海)有限公司，為本公司的聯營公司
「 』醫 』」	指	』醫 投資 』理有限公司，原名國藥控股醫 投資 』理有限公司(「國控醫投」)，截至報告 』，為本公司的附屬公司
「KGBio」	指	PT Kalbe Genexine Biologics，一間於 』 度尼 』 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(市 』可持有人)
「標準 』」	指	香港 市 』，附錄C3所載之《 市 』行人董事進行證 交易的標準 』》
「NASDAQ」	指	National Association of Securities Dealers Automated Quotation(納斯達克)
「國 醫保 錄」	指	《國 基本醫 保 、 保 和生 保 藥品 錄》

「國藥局」	指	中國國藥品監督局
「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 (專利合作約)
「POCT」	指	Point-of-Care Testing (即時檢驗)
「Prolenium」	指	Prolenium Medical Technology，一間於美國成立的公司
「中國」	指	中華人民共和國
「研究」	指	研究及開發
「報告期」	指	自2023年1月1日起至2023年12月31日止12個月
「限制A股」	指	本公司根據2022年限制A股股票激勵計劃的條款和條件，授激對象一定數量的A股股票，該等股票置於一定的限售期，在達到除限售期後，方可解锁並流通
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「Sermonix」	指	Sermonix Pharmaceuticals, Inc.，一間於美國成立的公司
「復漢霖」	指	海復漢霖生物科技股份有限公司，一間於中國成立並於香港聯交所上市的公司(股份編號：02696)，為本公司的附屬公司
「證交所」	指	海證交易所
「海星兒童醫藥」	指	海星兒童醫藥有限公司，為本公司的附屬公司
「海康」	指	海康醫藥科技有限公司，截至報告期末，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值人民幣1.00元的普通股，由A股及H股組成
「星洲整形外科醫藥」	指	重星洲整形外科醫藥有限責任公司，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(股份編號：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
「復醫科技 (Sisram Medical)」	指	復醫科技有限公司，Sisram Medical Ltd，一間於以開成立並於香港聯交所上市的公司(股份編號：01696)，為本公司的附屬公司
「董事會」	指	本公司董事會
「Syneos Health」	指	Syneos Health, Inc.，一間於美國成立的公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其國土及屬地、美國任何部份及哥倫比亞特區
「美國FDA」	指	U.S. Food and Drug Administration
「美元」	指	美元,美國法定貨幣
「萬生醫藥」	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 (世界衛生組織)
「WHO PQ」	指	World Health Organization Prequalification (世界衛生組織預認證)
「面議」	指	《海復星醫藥(集團)股份有限公司董事／有關人員進行證交易的「面議」》
「星洲醫藥」	指	江蘇星洲醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「心齋堂大藥房」	指	廣州市心齋堂大藥房有限公司，截至報告期末，為本公司的附屬公司
「徐萬生藥房」	指	徐萬生藥房連鎖有限公司，於2023年9月27日通過股權轉讓成處置
「徐星婦兒醫」	指	徐星婦兒醫藥有限公司，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 市的公司(股份 號：09885)

「%」指 分 比

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
以芳

中國， 海
2024年3月26日

於本公告日，本公司之執行董事為吳以 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 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