



联康生物科技集团公布二零一六年全年业绩
* * *
成功投标、加强产品组合及商业平台加快市场渗透
促进未来业务增长

摘要：

- 正常化销售额增长25.3%，远超行业8.1%之增幅
- 受惠于销售强劲增加，亏损净额收窄6.8%
- 成功投得更多省级招标，为产品维持理想售价，同时显著提升销量
- 米格列奈获纳入国家医保药品目录，而金因肽®医保范畴也获得扩大，为未来增长提供更大驱动力
- 与华润紫竹的合作顺利经过过渡期后，在二零一七年一月全面展开，帮助金因舒® 打入新地区市场
- 与LUQA Pharmaceuticals和北京阳光诺和建立战略伙伴关系，以提高集团的销售和开发能力
- 用于治疗贫血的Uni-EPO-Fc完成第一期耐受性研究
- 委任陈大伟先生为集团副主席及执行董事，增强集团的中国投资者网络及执行能力
- 二零一七年上半年有望推出米格列奈

(香港，二零一七年三月二十七日) 联康生物科技集团有限公司(「联康生物科技」或「集团」；股份代号：690) 宣布截至二零一六年十二月三十一日止年度(「二零一六年度」或「回顾年」)之全年业绩。集团实施多项策略性举措，其中包括透过招标工作组有效管理招标、加强商业平台和产品组合，以及产品成功进入数个省份如福建、天津和浙江等，带动集团录得不俗的财务及业务表现。

在二零一六年度，集团录得综合营业额约 1.47 亿港元，上升 18.7%。就人民币汇率波动作出调整后，按当地汇率计算之增幅(「正常化增长」)达 25.3%。年内，集团毛利按年增长 20.5%至约 1.24 亿港元，其正常化增长更达 27.2%，而毛利率也稳步增长至 84.6%。

另一个令人鼓舞的财务指标是集团来自销售生物及化学药品的经营收入大幅上升 25.8%至 2,400 千万港元，而正常化增长更达到 32.7%。由于集团仍然处于投资阶段，需要持续增加投资于销售团队及研发以确保及加快日后业务增长，而计入这些开支，集团于二零一六年度仍然录得亏损。尽管如此，亏损净额在回顾年内收窄 6.8%至 5,570 万港元。集团扣除利息、税项、折旧及摊销前亏损维持于 2,470 万港元。截至二零一六年十二月三十一日，集团之银行存款、银行结余及现金为 7,810 万港元。集团财务状况稳健，将可在二零一七年推行其策略及实现创新，力求增长。

联康生物科技主席兼执行董事梁国龙先生表示：「过去一年，全赖我们致力推行建立伙伴关系的业务模式，以及有效执行市场准入策略，大大提升了集团的价值。值得一提的是，集团已经与三家企业建立了战略伙伴关系，显著加强了价值链的各个环节。此外，二零一六年我们在省级招标工作的进展理想，旗下的招标工作组有效管理招标，取得了广东省及福建省这两个发展蓬勃、人口稠密的重要新战略市场。这些新的竞标贡献了匹纳普®销售增长的一半，并于回顾年内将其市场份额快速扩张33%至伏立康唑市场的7%。集团在二零一六年创造的佳绩为未来发展打下稳固基础，我们有信心通过执行全面的战略，未来集团的业务将能持续增长。」

二零一六年，联康生物科技在多个业务领域均取得显著发展。首先，集团建立了三个重要的合作伙伴关系，一方面加强了研发能力，此外也扩大了市场营销团队和分销网络，为集团发展奠定别具意义的里程碑。集团成功与华润医药集团之附属公司、专注于中国眼科及生殖健康产品的华润紫竹药业有限公司（「华润紫竹」）订立首份全国销售伙伴协议，让集团广泛拓展相关产品范畴的商机，推动金因舒®于福建、宁夏、江苏等多个现有主要省份的销售分别录得 68.9%、20.9%及 15.0%的强劲增长。为进一步扩阔集团的产品组合，集团与 LUQA Pharmaceuticals（「LUQA」）订立战略协议，携手推广双方公司当前及未来的产品组合中选定治疗皮肤病的产品，创造协同效益。同时，集团亦与阳光诺和药物（「阳光诺和」）订立战略协议以共同开发潜力优厚的口服抗糖尿病药物，进一步加强集团在该领域的渗透。上述战略合作巩固了集团作为全球医疗保健公司主要合作伙伴的地位，并能为中国患者提供具成本效益的创新疗法及解决方案。

在药品方面，集团受惠于早前推广专利生物药品的策略，表皮生长因子产品包括金因肽®及金因舒®在二零一六年的正常化增长超过 10%，远超上年度的 3%增长。另一方面，集团旗下获专利化学药品匹纳普于回顾年内的正常化增长达 54.5%，打破过往纪录，为集团带来稳定的现金流量。回顾年内，集团在 EPO-Fc 方面亦取得重大进展，完成了第 Ia 期单剂量（SAD）试验。此项试验表明 Uni-EPO-Fc 于所有剂量组耐受性良好，促使集团继续开发这款有望成为首个在中国推出的长效 EPO 制剂产品。在地域上集团的市场准入获得进展，匹纳普获准入 21 个省份及军队医院，金因肽®可达 30 个省份及军队医院，而金因舒®亦达 23 个省份。

展望未来，联康生物科技将继续推进高价值的产品创新。金因肽®的医保限制于上月已取消，获准扩展至新医疗部门使用，有望能持续金因肽®的增长势头。同时，米格列奈也正式获纳入国家医保药品目录。上述进展为集团未来的收入增长提供强大的动力。集团近期的主要发展计划是准备推出米格列奈，目标是在二零一七上半年推出市场。

梁先生总结：「医疗行业的发展趋势仍然令人鼓舞，社会大众及老龄人口的健康意识正在逐步提高。此外，在『医药产业发展蓝图』中，重组蛋白质药物（如针对糖尿病之 GLP-1）及优化蛋白纯化技术作为主要的生物药品发展目标，正正符合集团药物开发的策略，而通过执行这些策略，我们的业务将能取得成功及达到持续发展。我们相信上述宏观因素将会为中国市场带来非常吸引的商机，而我们亦有信心能为已推出的产品缔造长远价值。除此之外，集团拥有经验丰富的国际领导团队，加上陈大伟先生近期加入成为集团副主席及执行董事，预料将为集团在二零一七年创造增长动力。未来，我们将继续专注开发创新产品，致力满足患者的实际需要。」

关于联康生物科技集团有限公司（联交所代号：0690）

联康生物科技集团有限公司主要从事药品研发、制造及分销之业务。集团研发中心位于中国东莞，备有整套系统，用于研发基因工程药品，并设有一个合乎国家食品药品监督管理局要求的实验厂房检测基地。集团亦分别于北京及深圳各设有一个符合最新药品生产质量管理规范（cGMP）的生产基地。集团专注为糖尿病、眼科及皮肤科研发崭新的治疗方法。

新闻垂询：

纵横财经公关顾问有限公司

吴慧怡

电话：+852 2864 4831

电邮：veron.ng@sprg.com.hk

刘若琪

电话：+852 2864 4805

电邮：angelus.lau@sprg.com.hk

王奕岚

电话：+852 2114 2821

电邮：elaine.wang@sprg.com.hk

传真：+852 2527 1196

WeChat ID: Unibio-IR

心 創 造 新 醫 藥
LEADING GENUINE INNOVATION

