



【请实时发布】

2021年3月29日



(股票代码：0690.HK)

## 2020年全年业绩

成功拓展医药电子商务，推动金因肽®销售增长  
在研产品获得重大进展，博舒泰®获药监局准予在中国上市

[二零二一年三月二十九日- 香港] 综合性生物制药公司 — 联康生物科技集团有限公司(「联康集团」或「本公司」，连同其附属公司统称「本集团」，股份代号：690) 欣然宣布本集团截至二零二零年十二月三十一日止十二个月(「年内」或「二零二零年」)的全年业绩，以及截至二零一九年十二月三十一日止十二个月(「二零一九年全年」)之比较数字。

### 二零二零年取得之重大成就

年内，本集团取得了一系列成就，在已上市产品及创新的生物制剂均取得良好成绩。主要取得成就如下：

1. 金因肽®(创伤愈合表皮生长因子溶液喷剂)营业额表现强劲，其销售达 137.2 百万港元，按年增长 9.5%。本集团新拓展的电子推广渠道及互联网医药平台将持续有力推动金因肽®销售。
2. 匹纳普®(伏立康唑口服片)已于二零二零年十二月通过国家药品监督管理局(「药监局」)生物等效性(「BE」)认证，并获纳入二零二零年十二月八日的国家采购招标。此项批准将有助匹纳普®参与医院招标及上市，尤其在国家采购方面，以获取更大抗真菌感染药物市场份额。
3. 年内，Uni-PTH(预充注射笔)或第二代 Uni-PTH 获药监局通过临床试验申请，本集团将开展第二代 Uni-PTH 桥接试验。于二零二零年五月，本集团与瑞士自我护理巨企 Ypsomed 达成战略合作，协力研发第二代 Uni-PTH 及 YpsoPen®。YpsoPen®为最先进的注射笔剂型产品，注射剂量精确无比，尽可能减轻注射痛楚。



4. 重组促胰岛素分泌素注射液(「Uni-GLP」)临床试验申请于二零二零年七月十四日获药监局批准。目前本集团的专业技术团队正为筹备临床试验相关工作努力不懈。最新数据证实 Uni-GLP 具备治疗 2019 新型冠状病毒病及其他高价值适应症的发展潜力。
5. 博舒泰®(阿卡波糖片)已于二零二零年十一月十日获药监局批准在中国上市,而本集团亦通过生产质量管理规范(GMP)生产检验,获准于二零二零年十二月十日起生产博舒泰®。为尽量降低博舒泰®的生产成本,本集团与国药集团威奇达药业有限公司及苏州营力医药科技有限公司达成战略合作,强化成本优势,提高生产效率,同时简化整体供应链。
6. 年内,本集团与成都医云科技有限公司达成战略合作,共同拓展联康集团产品的电子推广渠道及互联网医药平台。本集团的目标为建构综合医疗服务平台,此次合作有望为患者及医护人员提供更优质服务,扩充现有推广渠道,同时提升品牌知名度。此外,本集团亦积极寻觅好大夫在线及其他相关平台等合作伙伴,解决尚未满足的在线药物销售需求。

## 年度业绩

二零二零年,本集团营业额录得 208.8 百万港元,按年窄幅下跌约 0.3%(二零一九年:209.4 百万港元)。营业额下降主要由于 COVID-19 疫情期间,二零二零年首季度销售大幅下跌。二零二零年下半年销售胜于预期,抵销同年上半年大部份损失。在所有产品中,金因肽®特别受到市场青睐,较二零一九年约 125.3 百万港元增加 9.5%至二零二零年约 137.2 百万港元,主要归功于本集团市场团队努力不懈,刺激医院销售强劲复苏,以及自二零二零年五月投入服务的新开发电子推广及互联网医药平台。年内,金因舒®收益由二零一九年约 33 百万港元跌至 31.6 百万港元,下跌 4.2%。跌幅主要受 COVID-19 疫情期间,病人就诊医院次数大幅下跌所致,惟于本年度下半年逐步恢复如常。由于匹纳普®直至二零二零年十二月前并未获药监局授予 BE 认证,故面临激烈的市场竞争。匹纳普®于年内收益录得 21.9%跌幅,营业额由约 48.0 百万港元跌至约 37.5 百万港元,跌幅亦受 COVID-19 疫情期间医院就诊人数下降所致。

毛利较二零一九年约 181.5 百万港元稍跌 0.2%至二零二零年约 181.1 百万港元,而毛利率维持稳定于 86.7%水平(二零一九年:86.7%)。基于现行的内部控制及数字化业务优化,加上本集团于二零一八年开始重组及重构直销团队,一般及行政开支连续下跌三年。一般及行政开支由二零一九年约 59.4 百万港元下跌 39.7%至二零二零年约 35.8 百万港元,占营业额约 17.2%,而二零一九年则为 28.4%。由于本集团审慎完善销售团队,销售及分销开支占收益百分比由二零一九年的 71.3%改善二零二零年约 70.0%。由于数项临床测试完成获成本资本化,研发费用减少 4.6%至 40.7 百万港元。本年度经营亏损为 70.9 百万港元,由旧款产品(Uni-PTH 及 Uni-GLP)若干旧技术与博舒泰®的无形资产减值所致,而博舒泰®的 BE 结果未如理想,其进度亦被搁置。撇除二零二



零年撤销无形资产及就收购无形资产支付的按金减值亏损、二零一九年出售物业及附属公司的一次性收益及于二零一九年及二零二零年两个年度的购股权开支的影响，经营亏损由二零一九年的 54.4 百万港元大幅减至二零二零年的 24.0 百万港元。

于二零二零年，本集团录得 71.3 百万港元亏损（二零一九年：溢利 2.5 百万港元），每股基本亏损 1.11 港仙（二零一九年：每股基本盈利 0.04 港仙）。

## 展望

新冠病毒疫情不仅推动制药业增长，同时亦带动在线医疗行业，特别是在中国。监管改革不断出台，支持医疗行业数字化。本集团相信，利好的网络市场环境及政府政策将惠及业务经营，推动未来业务增长。

### 专注表皮生长因子产品销售

本集团的特色产品金因肽®及金因舒®深受市场欢迎。金因肽®于二零二零年下半年的收益跃升，印证与医联合作拓展电子推广渠道取得成果。本集团将继续利用网上资源推广金因肽®。为应对需求持续增长，本集团计划扩大表皮生长因子产品的产能，新工厂亦将融入新技术，进而提升效率，减低生产成本，并预计于二零二三年投入营运。

### 静待匹纳普®国家药品带量采购结果，助确保未来增长

本集团已提呈匹纳普®国家药品带量采购投标申请，并待公布结果。匹纳普®是一种伏立康唑片，专用于治疗多种真菌感染。目前仅有两间生产商的 50 微克伏立康唑制剂于二零二零年年底通过 BE 认证，而本集团身为其中之一。本集团有信心匹纳普®将入选采购目录，并相信这有助满足公立及私立医院对抗真菌药物日益增长的需求，并带动本集团未来的业绩盈利。

### 专注阿卡波糖片商业化

于二零二一年，本集团将专注于博舒泰®商业化，并预期可见实时销售收益。同时，本集团将透过第三方渠道推广博舒泰®，包括在线平台、零售药店以及私立医院，以优惠价格进一步扩大分销覆盖网络。

### 加快临床研究进度

本集团看好 Uni-GLP 于新治疗领域的发展潜力，并继续与中国数间大学开展 Uni-GLP 治疗肥胖症的临床前研究，以及研发新的创新口服剂型或第三代 Uni-GLP。本集团将于二零二一年开展 Uni-PTH 水针桥接临床试验，并有望于年内提交上市查验登记申请。如进展顺利，预期第二代 Uni-PTH 粉针将于二零二一年推出，而 Uni-PTH 水针最快可于二零二二年上市。



联康生物科技集团主席梁国龙先生表示：「从长远来看，我们的目标是建立领先的药品商业化平台，扩大上下游市场的业务规模。上游业务方面，本集团正不断寻求与具备药物研发能力的创新研究及科技公司合作。随着合作公司专注研发新药，本集团将开展临床研究，并利用庞大的分销网络实现商业化。于二零二一年三月，本集团与新加坡创新前沿生物制药公司多特生物达成合作，共同为视网膜疾病患者研发下一代尖端疗法。凭借多特生物顶尖眼科技术，配合本集团在大肠杆菌表达蛋白的发酵、纯化、质量保证及质量控制方面的丰富经验，本集团相信此次合作有助拓展产品系列，把握湿性黄斑病变治疗日益增长的市场需求。本集团亦透过拓展医药电子商务，扩大分销渠道。在线平台不仅允许患者随时随地享用在线问诊、电子配药及购药等服务，同时解决医生只能驻诊一间医院的难题，扩大医生诊断覆盖范围及曝光。医药电子商务领域无疑为医患提供更便捷划算的服务，进而带动本集团更多药品直销。通过我们的策略将加快在研产品进度，提高经营效率，并加强销售网络，从而带动本集团持续增长，为股东提供丰厚回报。」

— 完 —



### 关于联康生物科技集团有限公司

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。

联康生物科技集团有限公司于2001年11月12日在香港联合交易所主板上市，股票代码：0690。

心 創 造 新 醫 藥  
LEADING GENUINE INNOVATION

促進增長 國際視野 Accelerating Growth International Execution

WeChat ID: Unibio-IR

