



(股票代號: 0690)

2023年全年業績

**收益創新高達484.7百萬港元並錄得盈利約70.9百萬港元
在骨質疏鬆症、醫療美容和眼科市場取得突破性進展**

[二零二四年三月二十七日 – 香港] 綜合性生物製藥公司 — 聯康生物科技集團有限公司(「聯康集團」或「本公司」, 連同其附屬公司統稱「本集團」, 股份代號: 0690) 欣然宣佈本集團截至二零二三年十二月三十一日止(「年內」) 的全年業績。

二零二三年取得之重大成就

年內, 本集團取得了一系列成就, 在已上市產品及創新的生物製劑方面均取得良好成績。主要取得的成就如下:

1. 本集團收益創新高, 達到約 484.7 百萬港元, 按年增長 10.1%。匹納普®及金因肽®銷售表現異常出色, 按年分別增長 15.0%及 9.54%。
2. 年內盈利達到約 70.9 百萬港元, 按年大幅增長 84.04%, 歸功於本集團實施嚴格的成本控制措施。標誌著一家研究型生物製藥公司的重要里程碑, 在不斷變化的市場格局中, 為未來擴張奠定了堅實基礎。
3. 本集團博固泰® (特立帕肽注射液) 的新藥上市申請獲中國國家藥品監督管理局(「藥監局」) 批准, 標誌著本集團在骨科疾病治療方面實現重大突破, 為患者提供了更多選擇。博固泰®是本集團第五款上市藥品, 成為國內首款一次性預充筆式特立帕肽注射液國產品種。
4. 本集團成功推出 Skbrella™ FN, 標誌著本集團進入醫美高級護膚原料市場。目前, Skbrella™ FN 正處於配方優化和包裝設計階段, 計劃於二零二四年正式推出纖維蛋白醫療美容的自主品牌。

5. 本集團在北京成立了「綠色多肽創新藥物及先進技術研發中心」。該尖端設施整合了生物信息學技術、基因工程和口服配方技術的最新進展，標誌著生物合成多肽藥物行業的變革時代。
6. 藥監局於二零二四年一月二十三日受理地夸磷索鈉滴眼液的上市申請，標誌著邁出預計於二零二五年第一季度獲得市場批准的關鍵一步。此里程碑預示著本集團努力多樣化其眼科藥物組合，並為乾眼症患者拓寬治療選擇的新時代。

全年業績

於二零二三年，本集團收益創新高，達到約 484.7 百萬港元，按年增長 10.1%。收益增加主要是由於本集團通過學術研討會及推廣活動不斷擴大醫院覆蓋範圍及適用患者人數，並得到市場及患者的充分認可。匹納普®年內收益增長 15.0%，由約 215.1 百萬港元升至約 247.4 百萬港元。年內，金因肽®產生的收益約為 186.0 百萬港元，按年增加 9.8%。金因舒®的收益由約 38.4 百萬港元增至約 41.3 百萬港元，增幅達 7.6%。為應對激烈的市場競爭，本集團已戰略性地放慢銷售速度，並積極實施供應商優化策略，以鞏固其成本優勢。因此，博舒泰®的收益由約 17.4 百萬港元下降至約 10.4 百萬港元，減少 40.2%。

毛利約為 392.8 百萬港元，較二零二二年的約 334.9 百萬港元增加 17.3%，而毛利率按年提高 4.9 個百分點至 81.0%。年內其他收益按年增加 57.8%至約 13.6 百萬港元，主要是由於其 CMO 業務增長。本集團嚴格控制其一般及行政開支，於二零二三年僅佔收益的 9.8%，而二零二二年則為 10.7%。年內銷售及分銷開支由二零二二年的 48.0%增至佔收益的 49.8%，主要是本年度匹納普®的營銷開支增加及戰略性地擴大銷售人員以為新產品的推出做準備。由於完成多項臨床試驗及研發開支資本化，研發費用按年下降 0.6%至約 35.6 百萬港元。

於二零二三年，溢利顯著增長，由二零二二年的約 38.5 百萬港元飆升至約 70.9 百萬港元，顯著增長 84.04%。溢利大幅增長主要歸於有效的營銷舉措、嚴格的成本控制措施、持續的供應鏈優化及 CMO 業務擴張推動上市藥品的持續有機增長。

展望

近年來，中國實施一系列醫療改革，旨在推動創新及行業進步。政府尋求提供方便快捷、多樣化及具有成本效益的醫療解決方案，致力改善國家醫療保健狀況。同時，隨著我國人口老齡化加劇，骨質疏鬆症患病率也快速攀升。第七次全國人口普查顯示：我國 60 歲以上人口為 2.64 億（約占總人口的 18.7%），65 歲以上人口超 1.9 億（約占總人口的 13.5%），是全球老年人口最多的國家。據《原發性骨質疏鬆症診療指南》預計，至 2035 年我國用於主要骨質疏鬆性骨折（腕部、椎體和髌部）的醫療費用將達 1320 億元；而至 2050 年，該部分醫療支出將攀升至 1630 億元。

聯康生物科技集團主席梁國龍先生表示：「我們將緊抓製藥及美容醫療市場的持續增長機遇，推動公司在快速擴張道路上不斷前進。首先，我們很高興地宣佈博固泰®的上市申請於二零二四年一月十六日正式獲得批准。我們相信通過為患者提供更合理、更準確及更舒適的治療選擇，博固泰®將引領骨質疏鬆症治療的變革。另一個在二零二四年初獲得上市申請的產品為地夸磷索鈉滴眼液，這為預計於二零二五年第一季度獲得市場批准的關鍵一步。我們有信心，本集團在多樣化眼科藥組合和拓寬乾眼症患者治療方式兩方面將邁向新時代。」

年內，我們在醫美高級護膚原料市場實現重大突破，集團首個產品 Skbrella™ FN 正式推出市場。現時，我們正積極探索各種 Skbrella™ FN 的商業化機會，同時通過將纖維蛋白與面膜或金因肽®等其他產品相結合，豐富產品組合。此策略將促進交叉銷售、有效地擴大用戶基礎並創造額外的收益來源。

同一時間，我們積極開發兩個先進的技術平台——合成生物學技術平台以及水凝膠技術平台。前者旨在系統地重新配置大腸桿菌的基因網絡，提高囊泡品質並促進有效分泌。透過此平台，我們的目標是使生物肽的產量達到公斤級，大大降低了生物肽原料的成本。另一方面，我們可透過水凝膠技術平台開發不同類型水凝膠的技術平台，並根據臨床需要確保其精準度、持續性、控釋程度。我們開發用於 EGF 產品的新型溫度敏感水凝膠劑型方面處於領先地位。這種創新產品不但可加速傷口癒合，同時減輕疤痕形成風險，藉此延長本集團 EGF 產品的生命週期，獲得更大的市場份額。」

- 完 -

關於聯康生物科技集團有限公司

聯康生物科技集團有限公司主要從事藥品研發、製造及分銷之業務。集團研發中心備有整套系統，用於研發基因工程藥品，並設有一個符合國家藥品監督管理局要求的實驗廠房檢測基地。集團亦分別於北京及深圳各設有一個 GMP 的生產基地。集團亦擁有一個高效的商業化平台和營銷網絡。集團專注為糖尿病、骨質疏鬆症等內分泌治療領域、眼科及皮膚科研發嶄新的治療方法和創新藥物。

聯康生物科技集團有限公司於2001年11月12日在香港聯合交易所主板上市，股票代號：0690。

如欲了解更多資訊，請聯繫：ir@uni-bioscience.com

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

