

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

### 翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

### 截至二零一九年十二月三十一日止年度 的年度業績公告

翰森製藥集團有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至二零一九年十二月三十一日止年度的綜合年度業績同去年的比較數字。

於本公告中，「我們」指本公司及本集團(視乎文義所指)。

#### 財務摘要

截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團錄得以下經審核的業績：

- 收入約人民幣八十六點八三億元，較截至二零一八年十二月三十一日止年度增長約百分之十二點四；
- 研發開支約人民幣十一點二一億元，較截至二零一八年十二月三十一日止年度增長約百分之二十七點二，佔收入比例約百分之十二點九；
- 溢利約人民幣二十五點五七億元，較截至二零一八年十二月三十一日止年度增長約百分之三十四點三；
- 每股盈利約人民幣零點四七元，較截至二零一八年十二月三十一日止年度增長約百分之二十二點六。

## 公司概覽

本公司是中華人民共和國（「中國」）領先的以研發創新為驅動的製藥公司之一，致力於通過持續創新滿足患者的未盡臨床需求，提升人類的健康福祉。

本公司已在中國一些規模最大、發展最快而具有重大未滿足臨床需求的治療領域中建立了領先地位，包括中樞神經系統疾病、抗腫瘤、抗感染及糖尿病等領域。

專注創新是本公司的核心發展驅動力，本公司逐年持續加大對研發(R&D)的投入，建立了完善的研發平台並掌握了一批專有技術，已成功上市並且研發儲備了一系列的創新藥和首仿藥。回顧年度內，本公司共有七個新藥成功上市，其中包括兩個自主創新藥，孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）、豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）。

本公司高度重視產品品質，通過海外認證保持生產品質體系的先進性，同時持續拓展主營業務的商務管道，並不斷引入先進的管理理念和工具，提升整體運營效率。

隨著自主創新藥的不斷獲批上市，公司著力提升專業化行銷能力，促進醫療專業人士對自主創新藥物的瞭解和認識。

## 主要產品

- |                |   |  |
|----------------|---|--|
| 中樞神經系統<br>疾病用藥 | : | 歐蘭寧（奧氮平片）、阿美寧（阿戈美拉汀片）  |
| 抗腫瘤用藥          | : | 普來樂（注射用培美曲塞二鈉）、澤菲（注射用鹽酸吉西他濱）、豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）、昕維（甲磺酸伊馬替尼片）、昕美（注射用地西他濱）、昕泰（注射用硼替佐米）、坦能（注射用福沙匹坦雙葡甲胺） |
| 抗感染用藥          | : | 邁靈達（嗎啉硝唑氯化鈉注射液）、澤坦（注射用替加環素）、恒捷（利奈唑胺注射液）、恒森（注射用米卡芬淨鈉）   |
| 其他             | : | 孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）、孚來迪（瑞格列奈片）、孚來瑞（卡格列淨片）、瑞波特（雷貝拉唑鈉腸溶片）、澤昕（阿哌沙班片）、瑞宜生（琥珀酸普蘆卡必利片）                    |

於二零一三年，本公司首次榮獲中國國務院（「**國務院**」）頒發的國家科技獎（二等獎）。同年，抗腫瘤注射劑通過美國食品藥品監督管理局（「**美國FDA**」）認證，澤菲獲得美國FDA上市許可。本公司所有生產線取得最新版的中國《藥品生產品質管制規範》（「**GMP**」）證書。

於二零一四年，本公司再度榮獲國務院頒發的國家科技獎（二等獎）。同年，公司首個自主研發的創新藥邁靈達（嗎啉硝唑氯化鈉注射液）在中國獲批上市。

於二零一七年，本公司被中國醫藥工業信息中心評為「2017年中國醫藥工業企業百強」第22位。

於二零一八年及二零一九年，本公司連續兩年被中國醫藥工業信息中心評為「中國醫藥研發產品線最佳工業企業」第二位。

於二零一九年五月，本公司自主研發的GLP-1受體激動劑兼長效1.1類創新藥孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）獲批在中國上市，用於治療II型糖尿病。

於二零一九年五月，本公司榮獲「2019年度綠色企業管理獎」。

於二零一九年六月十四日（「**上市日期**」），本公司股份成功於香港聯合交易所有限公司（「**聯交所**」）主板上市（「**上市**」），為本集團創造里程碑並為我們的未來發展奠定了堅實的基礎。

於二零一九年八月，本公司被中國醫藥工業信息中心評為「中國醫藥企業社會責任優秀」企業。

於二零一九年十一月，本公司自主研發的1.1類創新藥豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）獲批在中國上市，用於治療慢性髓性白血病。

本集團網站：<http://www.hspharm.com/>

## 管理層討論及分析

### 行業回顧

二零一九年，中國經濟發展平穩，國內生產總值同比增長百分之六點一。這期間，國家醫改持續深入推進，為整個醫藥行業的發展帶來重大挑戰與機遇。在醫保控費的大環境下，「4+7」帶量集中採購三月份起陸續落地實施，聯盟地區集中採購則擴展到全國範圍，同時第二批全國集中採購十二月啟動，促進提升企業產品品質的同時，又使企業面對降價壓力。國家醫保局主導的醫保目錄調整工作模式固化，國家醫保藥品目錄動態調整進入常態化，從臨床價值出發，考慮療效、安全、藥物經濟性，創新藥實施國家談判准入制度基本完善，廣泛將創新藥物納入醫保目錄中。疾病診斷相關組收付費(DRGs)國家試點推進，促進醫療機構規範診療。在這樣多方位深層次的改革形勢下，創新已成為藥企發展的核心動力。創新能力強，產品管線豐富，產品品質層次高，生產供應有保障，商業化能力出色的企業，通過打好組合拳才有機會在這複雜多變的環境下，進一步建立並不斷擴大自己的優勢。

### 業務回顧

本年度內本集團的主要成就及獎項：

於二零一九年四月，自主創新藥第三代表皮生長因子受體（「EGFR」）抑制劑阿美替尼片(HS-10296)申報上市並被納入新藥優先審評，用於治療EGFR-T790M突變的非小細胞肺癌的患者，預期上市後將顯著延長適用患者的生存期。

於二零一九年五月，自主創新藥長效GLP-1受體激動劑孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）獲批上市，為中國廣大糖尿病患者提供了更好的用藥選擇，顯著提升患者的用藥體驗，改善生活品質。

於二零一九年五月，我們與Viela Bio, Inc.簽訂了CD19單抗inebilizumab在中國開發用於治療視神經脊髓炎頻譜系疾病(NMOSD)和其他自身免疫疾病、血液惡性腫瘤的合作協定。

於二零一九年十一月，本公司自主研發的1.1類創新藥豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）獲批在中國上市，用於治療慢性髓性白血病。

回顧年度內，我們還取得了阿哌沙班片、維格列汀片、注射用福沙匹坦雙葡甲胺、卡格列淨片的生產批件，均為國內首仿，及利奈唑胺片都視同通過一致性評價。頭孢地尼膠囊首家通過一致性評價。

回顧年度內，創新藥阿美替尼申報生產，HS-10342申報臨床並獲得默示許可，開展I期臨床試驗。另外，我們提交了帕利哌酮緩釋片、甲磺酸達比加群酯膠囊、右蘭索拉唑腸溶膠囊、來那度胺膠囊的上市申請。

回顧年度內，抗腫瘤注射劑普來樂通過美國FDA認證。二零一九年新版國家醫保藥品目錄公佈，公司原有在二零一七版目錄中的品種未有被調出，調入一個品種，為二甲雙胍瑞格列奈片。邁靈達通過談判，成功與國家醫保局續約，繼續保持在國家醫保目錄中。常州新高端製劑研發中心及一期生產基地已建成，待投入使用。生物藥生產基地開工建設。

回顧年度內，本公司回應國家醫改政策，積極進行調整，歐蘭寧和昕維繼「4+7」城市集採中選後，在全國範圍內的擴圍中，再次成功中標，全年保持平穩增長。對於現有優勢領域，加強學術建設和宣傳活動，不斷提高產品覆蓋率，保障業績的目標達成，市場份額保持領先地位，實現穩健增長。豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）、孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）上市後，本公司強化專業專線的學術隊伍建設，現有臨床數據和臨床用藥體驗獲得了臨床專家的高度認可，同時與專業機構合作，開展上市後臨床研究項目，積累更為充足的臨床循證證據，組織和拓展患者慢性病管理，幫助改善病程管理。

截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團於回顧年度內錄得收入約人民幣八十六點八三億元，較去年增長約百分之十二點四；溢利約人民幣二十五點五七億元，較去年增長約百分之三十四點三；每股盈利約人民幣零點四七元，較去年增長約百分之二十二點六。

## 收入

我們的絕大部分收入來自於藥品的銷售。我們大部分主要產品集中在我們策略性專注的主要治療領域，即中樞神經系統疾病、抗腫瘤、抗感染及其他領域。我們的總收入增長主要是歸因於我們各領域產品的銷售增加。

### **中樞神經系統疾病產品**

我們的中樞神經系統疾病產品組合主要包括我們的歐蘭寧（奧氮平片）、阿美寧（阿戈美拉汀片）等。截至二零一九年十二月三十一日止年度，來自中樞神經系統疾病藥物組合的收入達約人民幣二十一點七一億元，佔本集團總收入約百分之二十五點零。

歐蘭寧是中國的奧氮平的首仿藥，適用於治療精神分裂症、躁狂症及雙相情感障礙，為長期使用藥品。該產品上市後，因為卓越的療效和品質獲得了廣泛的臨床認可，相對於原有的精神分裂症藥物，奧氮平適用更廣範，可以更快的控制急性症狀，發生錐體外系反應比率較小或不明顯。於二零一四年，歐蘭寧榮獲國家科技進步二等獎。於二零一八年五月，歐蘭寧成為首個通過一致性評價的奧氮平片。回顧年度內，歐蘭寧收入保持平穩增長。

### **抗腫瘤產品**

在抗腫瘤領域，我們主要專注於治療發病率高的實體瘤（如肺癌及乳腺癌）以及血液腫瘤。我們的抗腫瘤產品組合主要包括二零一九年新上市的創新藥豪森昕福（甲磺酸氟馬替尼片）、普來樂（注射用培美曲塞二鈉）、澤菲（注射鹽酸吉西他濱）、昕維（甲磺酸伊馬替尼片）、昕美（注射用地西他濱）、昕泰（注射用硼替佐米）、坦能（注射用福沙匹坦雙葡甲胺）。截至二零一九年十二月三十一日止年度，來自抗腫瘤藥物組合的收入達約人民幣三十五點二零億元，佔本集團總收入約百分之四十點六。

昕維是伊馬替尼的首仿藥，適用於靶向治療費城染色體陽性慢性髓性白血病、急性淋巴細胞白血病及胃腸間質瘤等，不同於化療藥物，伊馬替尼為長期用藥。二零一八年五月，昕維成為首個通過一致性評價的甲磺酸伊馬替尼片。普來樂是培美曲塞的首仿藥，適用於治療非小細胞肺癌及惡性胸膜間皮瘤，是一線化療藥物。於二零一六年，普來樂通過日本醫療品醫療機器綜合機構(PMDA)認證，二零一九年，普來樂通過美國FDA認證。澤菲是吉西他濱的首仿藥，適用於治療中晚期非小細胞肺癌、乳腺癌及胰腺癌等，屬於一線的經典化療藥物。於二零一三年，澤菲通過美國FDA認證；於二零一三年，澤菲獲得國家科技進步二等獎。自二零零一年上市以來，澤菲在吉西他濱市場處於領先地位，通過公司的專業學術推廣，積極拓展臨床應用範圍，加大向縣域市場滲透力度。回顧年度內，腫瘤產品組合收入維持平穩。

### **抗感染產品**

我們的抗感染產品組合主要包含邁靈達（嗎啉硝唑氯化鈉注射液）、澤坦（注射用替加環素）、恒捷（利奈唑胺注射液）及恒森（注射用米卡芬淨鈉）等。本公司主要關注抗耐藥菌領域，該等領域的臨床需求日益增加，同時公司對於抗感染藥物學術活動以合理用藥為指導方向，推動抗感染藥物的臨床規範使用。截至二零一九年十二月三十一日止年度，來自抗感染藥物組合的收入達約人民幣十八點二九億元，佔本集團總收入約百分之二十一點一。

邁靈達是本公司首個自主創新藥，屬於新一代硝基咪唑類藥物，適用於盆腔炎、壞疽性闌尾炎及成人因細菌引起的化膿性闌尾炎，相對於上一代的典型藥物奧硝唑，安全性更高。於二零一七年，邁靈達通過談判，被收錄入國家醫保藥品目錄。於二零一九年十一月，通過談判，成功與國家醫保局續約。回顧年度內，邁靈達收入達到預期。

## 消化、糖尿病及心血管等領域產品

該領域的產品組合主要包含孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）、孚來迪（瑞格列奈片）、孚來瑞（卡格列淨片）、瑞波特（雷貝拉唑鈉腸溶片）、澤昕（阿哌沙班片）、瑞宜生（琥珀酸普蘆卡必利片）等。截至二零一九年十二月三十一日止年度，來自上述領域藥物組合的收入達約人民幣十一點五三億元，佔本集團總收入約百分之十三點三。

孚來美（聚乙二醇洛塞那肽注射液）是本公司自主創新的糖尿病藥物，降糖療效明確，安全性高，且每週僅需注射一次，為中國糖尿病患者提供新的用藥選擇。孚來美亦是通過本公司聚乙二醇化修飾專有技術上市的首個創新藥。

## 研發

我們是中國製藥公司當中研發團隊規模最大的公司之一。我們的專責專業研發團隊由位於上海和連雲港的兩個開發中心的上千名研究人員組成。我們擁有多個國家級研發稱號，包括國家級技術中心、博士後科研工作站及國家重點實驗室。

截至二零一九年十二月三十一日止年度，研發開支達到約人民幣十一點二一億元，佔收入約百分之十二點九。本年研發開支比去年增長約百分之二十七點二，一方面我們持續加大自主研發投入，創新藥臨床試驗開支持續增長，另一方面我們也通過合作引入國際先進品種，本年度技術引進的相關開支約人民幣一點三八億元。

本公司重點關注中樞神經系統類疾病、抗腫瘤、抗感染及糖尿病等領域的新產品研發，目前在研項目百餘個，其中進入臨床二期及之後階段的創新藥四項，開展人體生物等效性試驗(BE)(含申報生產)二十項。回顧年度內，本公司新申報及獲得臨床批件兩件，申請上市十件，獲批七個新藥(包括創新藥兩項，首仿藥四項)，新通過一致性評價一項。其中，自主創新藥孚來美(聚乙二醇洛塞那肽)獲批上市，降糖療效明確，安全性高，且每週僅需注射一次，為中國糖尿病患者提供新的用藥選擇。孚來美亦是通過本公司聚乙二醇化修飾專有技術上市的首個創新藥，為後續該等技術的應用建立了更大的信心；自主創新藥豪森昕福(甲磺酸氟馬替尼片)獲批上市，該品種是第二代Bcr-Abl TKI，用於治療慢性髓性白血病，根據現有臨床試驗結果，療效優於伊馬替尼，且並未發現其他二代藥物使用

中出現的胸腔積液或心臟毒性，安全性更高；自主創新藥第三代EGFR-TKI藥物阿美替尼片(HS-10296)申報上市並被納入新藥優先審評，用於治療EGFR-T790M突變的非小細胞肺癌患者，預期上市後將顯著延長適用患者的生存期，同時針對EGFR突變的非小細胞肺癌患者的三期臨床試驗於回顧年度內完成所有臨床試驗患者入組；自主創新藥HS-10234於回顧年度內完成所有臨床試驗患者入組，預期二零二零年遞交新藥申請，該品種用於治療乙肝，較前代藥物(TDF)提高療效的同時顯著降低毒副作用。

除內部的研發投入外，本集團亦積極對外尋找合作及收購的機會。於二零一九年五月，我們與Viela Bio, Inc簽訂了CD19單抗inebilizumab在中國開發用於治療視神經脊髓炎頻譜系疾病和其他自身免疫疾病、血液惡性腫瘤的合作協定。視神經脊髓炎頻譜系疾病是一種罕見自身免疫疾病，患者體內過度活躍的免疫細胞和自身抗體會攻擊視神經和脊髓，導致患者會出現失明、截癱、感覺喪失、膀胱失調、以及外周疼痛等症狀。

## 流動資金及財務資源

截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團的經營活動帶來人民幣三十三點三零億元之淨現金流入。貿易應收款項和存貨周轉天數均有下降。本年的資本開支為人民幣六點一二億元，主要與興建、購買額外土地、樓宇及車間、及購買生產、研發及行政活動所需的設備、機動車輛及軟體有關。本年的融資活動現金流主要為上市收款約人民幣七十八點五二億元及我們支付上市前未派付股息款人民幣十五點零億元。

本集團財務狀況保持穩健。於二零一九年十二月三十一日，我們擁有現金及銀行存款人民幣八十二點三八億元（於二零一八年十二月三十一日：人民幣九點六五億元），按公平值計入損益的金融資產人民幣二十七點七二億元（於二零一八年十二月三十一日：人民幣二十點一六億元）、其他金融資產人民幣三十五點八三億元（於二零一八年十二月三十一日：人民幣五點一二億元）。於二零一九年十二月三十一日，我們擁有的按公平值計入損益的金融資產及其他金融資產主要包括於商業銀行發行的理財產品。我們在上市後購買的理財產品並不構成聯交所證券上市規則（「上市規則」）下本公司之須予公佈交易。於二零一九年十二月三十一日，本集團的資產負債率（乃按總負債除以總資產計算）約百分之三十三點四（於二零一八年十二月三十一日：百分之七十點七）。

本集團大部份資產及負債均以人民幣、美元及港元計值。本集團透過密切留意其外匯風險淨敞口以管理其外匯風險，以減少外匯波動的影響。



## 集團資產質押

於二零一九年十二月三十一日，本集團的資產概無存在任何產權負擔、按揭、留置權、抵押或質押權。

## 或然負債

於二零一九年十二月三十一日，本集團並無重大或然負債。

## 所持重大投資

截至二零一九年十二月三十一日止年度，我們並無任何重大投資。

## 重大投資及資本資產的未來計劃

於二零一九年十二月三十一日，本集團並無任何重大投資及資本資產的計劃。

## 重大收購及出售事項

截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司或合營公司事項。

## 僱員及薪酬政策

於二零一九年十二月三十一日，本集團合共擁有9178名全職僱員，並根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬，厘訂其薪津。截至二零一九年十二月三十一日止年度，員工成本(包括董事薪酬及社會保險及其他福利)約為人民幣十五點六六億元。我們亦為僱員提供定期培訓。培訓旨在加強員工的敬業精神，增加彼等對我們服務的多個重要領域的瞭解，例如瞭解本公司及我們的產品及銷售、我們經營適用的法律法規、適用GMP或其他認證的要求、品質控制、安全生產及企業文化。

我們於二零一九年五月二十七日有條件批准及採納一項授出受限制股份單位的計劃(「**受限制股份單位計劃**」)，以認可獲選參與者作出的貢獻及給予彼等獎勵，以留往彼等繼續為本集團的營運及發展作出貢獻，並吸引合適的人才為本集團進一步發展作出貢獻。有關受限制股份單位計劃詳情，請參閱本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程。於二零一九年十二月三十一日，本公司並無根據受限制股份單位計劃授出受限制股份單位。

## 展望

隨著中國人口老齡化社會的加速到來，居民收入持續增長，廣大民眾的健康意識和醫療需求快速提升，隨之而來的醫療衛生費用開支也在逐年增長。國家醫改將控費做為重要舉措，去年開始全面執行藥品帶量集中採購，對中國醫藥行業的發展影響深遠，給予製藥企業降價壓力的同時，加速行業的分化和整合進程，促進行業的健康和可持續發展。過去幾年，國家一直在持續加大對重大疾病的醫療投入，二零一八年進行了腫瘤藥的國家醫保藥品目錄專項談判，二零一九年又針對獨家及專利藥組織開展了我國建立醫保制度以來規模最大的一次國家醫保目錄談判，而且出台政策支持包含兩病（糖尿病、高血壓）的慢病、罕見病及兒童用藥的發展，滿足廣大民眾對健康生活的深遠需求。同時，醫保動態調整機制的建立，藥監部門加快審評速度等一系列配套措施實施，保障醫改政策目標的實現。在依然潛力巨大的中國醫藥市場中，行業的變革讓製藥企業發展之路機遇和挑戰並存，企業的綜合競爭力成為未來發展的關鍵。未來，我們將持續增強我們在研發、銷售及生產等領域的核心競爭力。本集團管理層有信心，憑藉本集團的創新產品、強大產品線及已證實的研發實力所帶來的強大的競爭優勢，本集團擁有踏入快速增長的新階段的優勢。

## 致謝

承蒙各位股東的鼎力信賴、支持和理解，本集團全體員工不懈努力，本人謹代表董事會致以謝意。

## 綜合損益表

截止二零一九年十二月三十一日止年度

	附註	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
收入	5	8,682,746	7,722,278
銷售成本		<u>(729,540)</u>	<u>(603,100)</u>
毛利		7,953,206	7,119,178
其他收入	5	221,219	77,953
銷售及分銷開支		(3,266,380)	(3,208,680)
行政開支		(777,692)	(790,158)
研發開支		(1,120,681)	(881,288)
其他開支淨額	5	<u>(8,747)</u>	<u>(7,680)</u>
除稅前溢利	6	3,000,925	2,309,325
所得稅開支	7	<u>(444,183)</u>	<u>(406,277)</u>
年內溢利		<u><u>2,556,742</u></u>	<u><u>1,903,048</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u><u>2,556,742</u></u>	<u><u>1,903,048</u></u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利			
基本及攤薄（人民幣元）	9	<u><u>0.47</u></u>	<u><u>0.38</u></u>

## 綜合全面收益表

截止二零一九年十二月三十一日止年度

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
年內溢利	<u>2,556,742</u>	<u>1,903,048</u>
其他全面收益		
將於後續期間重分類至損益的其他全面收益：		
換算境外經營的匯兌差異	<u>185,286</u>	<u>46,160</u>
將於後續期間重分類至損益的其他全面收益淨額	<u>185,286</u>	<u>46,160</u>
除稅後年內其他全面收益	<u>185,286</u>	<u>46,160</u>
年內全面收益總額	<u>2,742,028</u>	<u>1,949,208</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u>2,742,028</u>	<u>1,949,208</u>

## 綜合財務狀況表

於二零一九年十二月三十一日止

	附註	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		1,740,832	1,381,825
使用權資產		187,100	–
預付土地租賃款項		–	138,847
無形資產		4,568	10,475
預付物業、廠房及設備購置款		194,706	199,039
<b>非流動資產總額</b>		<b>2,127,206</b>	<b>1,730,186</b>
<b>流動資產</b>			
存貨		414,348	479,664
貿易應收款項及應收票據	10	2,245,959	2,645,207
預付款項、其他應收款項及其他資產		193,772	66,252
按公平值計入損益之金融資產		2,772,040	2,016,439
其他金融資產		3,583,457	511,792
現金及銀行結餘	11	8,238,422	964,831
<b>流動資產總額</b>		<b>17,447,998</b>	<b>6,684,185</b>
<b>流動負債</b>			
貿易應付款項及應付票據	12	192,850	158,810
其他應付款項及應計費用	13	1,762,676	1,460,221
合約負債		40,469	36,311
租賃負債		3,653	–
應付稅項		40,684	48,443
應付股息		4,200,000	2,800,000
<b>流動負債總額</b>		<b>6,240,332</b>	<b>4,503,785</b>
<b>流動資產淨額</b>		<b>11,207,666</b>	<b>2,180,400</b>
<b>資產總額減流動負債</b>		<b>13,334,872</b>	<b>3,910,586</b>

## 綜合財務狀況表 (續)

於二零一九年十二月三十一日止

	附註	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
<b>非流動負債</b>			
應付股息		–	1,200,000
租賃負債		5,783	–
遞延稅項負債		284,767	242,688
		<u>290,550</u>	<u>1,442,688</u>
<b>非流動負債總額</b>		<b><u>290,550</u></b>	<b><u>1,442,688</u></b>
<b>資產淨額</b>		<b><u>13,044,322</u></b>	<b><u>2,467,898</u></b>
<b>權益</b>			
母公司擁有人應佔權益			
股本	14	51	1
儲備		13,044,271	2,467,897
		<u>13,044,322</u>	<u>2,467,898</u>
非控制性權益		–	–
<b>權益總額</b>		<b><u>13,044,322</u></b>	<b><u>2,467,898</u></b>

## 財務報表附註

截至二零一九年十二月三十一日止年度

### 1. 公司及集團資料

翰森製藥集團有限公司（「本公司」）為根據開曼群島公司法於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司。本公司的註冊辦事處位於Maples Corporate Services Limited, PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。

於二零一九年六月十四日，本公司股份成功於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。

本公司為一間投資控股公司。本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）主要於中華人民共和國（「中國」）從事一系列藥品的研發、生產及銷售活動。

### 2. 編製基準

本集團該等綜合財務報表乃根據香港會計師公會（「香港會計師公會」）所頒佈之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）（當中包括所有香港財務報告準則、香港會計準則（「香港會計準則」）及詮釋）、香港公認會計準則及香港公司條例之披露規定而編製。該等財務報表乃根據歷史成本慣例編製，惟若干界定為金融資產以公平值計量。除另有所指外所有價值均約整至最接近的千元（人民幣千元）。

### 3. 會計政策及披露資料之變動

本集團於本年度財務報表首次採納以下新訂及經修訂財務報告準則。

香港財務報告準則第9號（修訂本）	具有負補償的提早還款特性
香港財務報告準則第16號	租賃
香港會計準則第19號（修訂本）	計劃修訂、縮減或清償
香港會計準則第28號（修訂本）	於聯營公司及合營企業的長期權益
香港（國際財務報告詮釋委員會）— 詮釋第23號	所得稅處理的不確定性
2015年至2017年週期之年度改進	香港財務報告準則第3號、香港財務報告準則第11號、香港會計準則第12號及香港會計準則第23號（修訂本）

除載列如下的香港財務報告準則第16號租賃的影響外，其餘新訂及經修訂香港財務報告準則對該等財務報表並無重大影響。

香港財務報告準則第16號取代香港會計準則第17號租賃、香港(國際財務報告詮釋委員會)－詮釋第4號釐定安排是否包括租賃、香港(準則詮釋委員會)－詮釋第15號經營租賃－優惠及香港(準則詮釋委員會)－詮釋第27號評估涉及租賃之法律形式之交易實質。該準則載列確認、計量、呈列及披露租賃之原則，並要求承租人按單一賬內模式計算所有租賃以確認及計量使用權資產及租賃負債。香港財務報告準則第16號下的出租人會計法與香港會計準則第17號相比並無重大變動。出租人將繼續使用與香港會計準則第17號類似的原則將租賃分類為經營租賃或融資租賃。

香港財務報告準則第16號對本集團作為出租人的租賃並無任何重大影響。

本集團採用修正追溯調整法採納香港財務報告準則第16號，並於2019年1月1日首次應用。根據該方法，本集團已追溯應用該準則，並將首次採納的累計影響確認為對於2019年1月1日的保留溢利期初結餘的調整，且概不會重列2018年的比較資料，而繼續根據香港會計準則第17號及相關詮釋報告作出報告。

### 租賃的新定義

根據香港財務報告準則第16號，如果合約在一段時間內轉讓控制使用已識別資產的權利以換取代價，則合約為或包含租賃。當客戶有權從使用已識別資產獲得幾乎所有經濟利益以及指示使用所識別資產的權利時，傳達控制權。本集團選擇使用過渡實用權宜之計，使該準則僅適用於先前根據香港會計準則第17號及香港(國際財務報告詮釋委員會)－詮釋第4號於首次申請日期確定為租賃的合約。根據香港會計準則第17號及香港(國際財務報告詮釋委員會)－詮釋第4號未確認為租賃的合約未經重新評估。因此，根據香港財務報告準則第16號的租賃定義僅適用於於2019年1月1日或之後訂立或更改的合約。

### 作為承租人－以前歸類為經營租賃的租賃

#### 採用香港財務報告準則第16號的影響性質

本集團擁有各項土地使用權、物業及車輛的租賃合約。作為承租人，本集團先前根據對租賃是否將資產所有權的所有回報和風險轉移至本集團的評估，將租賃分類為融資租賃或經營租賃。根據香港財務報告準則第16號，本集團採用單一方法確認及計量所有租賃的使用權資產及租賃負債，惟低價值資產租賃(以租賃方式選出)及租賃期不超過12個月的租賃(「短期租賃」)(按相關資產類別選出)兩項選擇性豁免除外。本集團在2019年1月1日起的租賃期內，不按直線法確認經營租賃項下的租賃費用，而是確認使用權資產的折舊(及減值，如有)和未償租賃負債的應計利息。

#### 過渡的影響

2019年1月1日的租賃負債根據剩餘租賃付款的現值確認，並使用2019年1月1日的增量借款利率貼現，並於財務狀況表單獨呈列。

使用權資產按租賃負債金額計量，並以緊接2019年1月1日之前在財務狀況表中確認的與租賃相關的任何預付或應計租賃付款金額進行調整。



所有該等資產均已評估於該日根據香港會計準則第36號作出的任何減值。本集團選擇於財務狀況表單獨呈列使用權資產。

於2019年1月1日應用香港財務報告準則第16號時，本集團使用以下選擇性實際權宜辦法：

- 對租期於首次應用日期起計12個月內結束的租賃應用短期租賃豁免
- 倘合約包含延期／終止租賃的選擇權，則使用事後方式釐定租期
- 通過緊接二零一九年一月一日前應用香港會計準則第37號作為替代執行減值審查，依據實體對租約是否虧損的評估，對具有合理類似特徵的租賃組合使用單一貼現率，並於初始應用日期將初始直接成本從使用權資產計量中除去

因此，本集團於2019年1月1日確認使用權資產人民幣142,005,000元。預付租金人民幣142,005,000元終止確認，導致於2019年1月1日預付土地租賃款項及預付款項、其他應收款項及其他資產分別減少人民幣138,847,000元及人民幣3,158,000元。

於2019年1月1日的租賃負債與於2018年12月31日的經營租賃承擔的對賬如下：

	人民幣千元
於2018年12月31日的經營租賃承擔	624
於2019年1月1日的加權平均增量借款利率	4.75%
於2019年1月1日的貼現經營租賃承擔	612
減：與低價值資產租賃有關的承擔	(612)
	<hr/>
於2019年1月1日的租賃負債	<u>—</u>

#### 4. 經營分部資料

##### 地區資料

由於本集團超過90%的收入及經營溢利產生於中國內地的醫藥產品銷售，本集團的大部分可識別經營資產及負債位於中國內地，故根據香港財務報告準則第8號經營分部之規定無須呈列地區分部資料。

##### 有關主要客戶的資料

於報告期間，本集團並無向單一客戶的銷售收入佔本集團收入的10%或以上。

## 5. 收入、其他收入及其他開支淨額

收入、其他收入及其他開支淨額的分析如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
來自客戶合約收入		
貨品銷售－按時點	<u>8,682,746</u>	<u>7,722,278</u>
<b>其他收入</b>		
投資收益	25,871	17,666
政府補助	33,520	33,489
提供研發服務	7,266	21,966
銀行利息收入	153,582	2,853
按公平值計入損益之權益投資的股息收入	-	8
其他	<u>980</u>	<u>1,971</u>
	<u><b>221,219</b></u>	<u><b>77,953</b></u>
<b>其他開支淨額</b>		
出售物業、廠房及設備項目的虧損	(1,291)	(727)
按公平值計入損益之金融資產的公平值收益	23,113	31,764
捐贈	(38,661)	(39,382)
外匯收益淨額	9,947	2,382
貿易應收款項減值虧損淨額	1,003	(2,567)
存貨減值虧損淨額	(7,989)	-
租賃負債利息開支	(123)	-
其他	<u>5,254</u>	<u>850</u>
	<u><b>(8,747)</b></u>	<u><b>(7,680)</b></u>

## 6. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
已售存貨成本	444,566	386,594
物業、廠房及設備折舊	183,675	148,624
使用權資產折舊(2018: 預付土地租賃款項攤銷)	5,886	2,831
無形資產攤銷	11,993	7,641
貿易應收款項減值虧損淨額	(1,003)	2,567
存貨減值虧損淨額	7,989	—
經營租賃開支	7,881	3,716
核數師薪酬	5,660	6,625
出售物業、廠房及設備項目的虧損	1,291	727
按公平值計入損益之權益投資的股息收入	—	(8)
投資收益	(25,871)	(17,666)
按公平值計入損益之金融資產的公平值收益	(23,113)	(31,764)
銀行利息收入	(153,582)	(2,853)
外匯收益淨額	(9,947)	(2,382)
僱員福利開支：		
工資及薪金	1,239,317	936,533
社會保險及其他福利	326,634	257,439
	<u>1,565,951</u>	<u>1,193,972</u>

## 7. 所得稅

我們須就本集團成員公司所處及經營的司法管轄區所產生或賺取的溢利，按實體基準繳付所得稅。

根據開曼群島及英屬維爾京群島的規則及法規，我們毋須繳納任何開曼群島及英屬維爾京群島所得稅。

我們於香港註冊成立的附屬公司和註冊為香港居民企業的附屬公司於報告期內在香​​港產生的估計應課稅溢利須按16.5%的稅率繳納利得稅。

中國企業所得稅須根據於2008年1月1日獲批准及生效的《中華人民共和國企業所得稅法》，就本集團的若干中國附屬公司的應課稅溢利按25%的法定稅率作出撥備，惟本集團於中國內地的若干附屬公司獲授稅項優惠及按優惠稅率徵稅除外。

於2014年，本公司的附屬公司江蘇豪森藥業集團有限公司（「江蘇豪森」）被認定為「高新技術企業」（「高新技術企業」），可於2014年至2016年三年期間享受15%的優惠所得稅稅率。江蘇豪森隨後於2017年更新高新技術企業資格，可於2017年至2019年期間享受15%的優惠所得稅稅率。

於2017年，本公司的附屬公司上海翰森生物醫藥科技有限公司首次被認定為高新技術企業，因此可於2017年至2019年期間享受15%的優惠所得稅稅率。

根據中國企業所得稅法，對在中國內地設立的外商投資企業向境外投資者宣派的股息徵收10%的預扣稅。該規定自2008年1月1日起生效，適用於2007年12月31日之後的盈利。倘中國內地與境外投資者的司法管轄區之間存在稅收協定，則可適用較低的預扣稅率。本集團的適用稅率為5%。因此，本集團須就在中國內地成立的附屬公司就2008年1月1日起產生的盈利所分派的股息徵收預扣稅。

本集團於所示年度的所得稅開支分析如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
即期所得稅	402,104	291,273
遞延所得稅	<u>42,079</u>	<u>115,004</u>
年內稅項支出總額	<u><u>444,183</u></u>	<u><u>406,277</u></u>

## 8. 股息

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
分配予當時的股東	<u><u>1,700,000</u></u>	<u><u>4,000,000</u></u>

附註：

根據本公司日期為2018年7月31日的董事會決議案，本公司向當時的股東宣派股息人民幣40億元。

根據本公司於2019年5月27日通過的董事會決議案和股東會決議案，本公司向當時的股東宣派股息人民幣17億元。

如上所述，截至2019年12月31日的財年未提議其他派息。

## 9. 母公司股權持有人應佔每股盈利

於截至2019年及2018年年度，每股基本盈利金額乃根據歸屬於本公司的普通股股權持有人應佔期內溢利及已發行普通股股份的加權平均數計算。

就計算每股基本盈利及每股攤薄盈利的普通股股份加權平均數已就附註14所披露的資本化發行的影響作出追溯調整。

於截至2019年12月31日及2018年12月31日的年度內，本集團並無潛在已發行攤薄股份。

每股基本及攤薄盈利乃根據以下計算：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
盈利		
每股基本及攤薄盈利計算所用的本公司 普通股股權持有人應佔溢利	<u>2,556,742</u>	<u>1,903,048</u>
	經調整股份數目	
	2019	2018
股份		
每股基本及攤薄盈利計算所用期內已發行股份的 經調整加權平均數	<u>5,477,489,291</u>	<u>5,000,000,000</u>

## 10. 貿易應收款項及應收票據

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
貿易應收款項	1,551,688	1,610,677
減值	<u>(1,011)</u>	<u>(5,870)</u>
	1,550,677	1,604,807
應收票據	<u>695,282</u>	<u>1,040,400</u>
	<u>2,245,959</u>	<u>2,645,207</u>

本集團主要以信貸方式與客戶簽訂貿易條款，除新客戶通常要求提前付款外。信貸期通常為60天至180天不等。本集團力求保持對未清償應收款項的嚴格控制，並設有信貸控制部門，以盡量減低信貸風險。逾期結餘由高級管理層定期進行審查。鑑於上述原因以及本集團的貿易應收款項涉及大量多元化客戶，因此並無重大集中信貸風險。本集團並無就其貿易應收款項及應收票據結餘持有任何抵押品或其他信用加強措施。貿易應收款項及應收票據不計息。

於各報告期末，貿易應收款項根據發票日的賬齡分析（經扣除虧損撥備）如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
90天內	1,517,015	1,560,095
91天至180天	33,619	41,346
180天以上	43	3,366
	<u>1,550,677</u>	<u>1,604,807</u>

於各報告期末，應收票據根據票據日期的賬齡分析如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
90天內	405,607	608,017
91天至180天	289,675	431,883
180天以上	-	500
	<u>695,282</u>	<u>1,040,400</u>

本集團應用香港財務報告準則第9號所准許的簡化方法撥備預期信貸虧損，該準則允許對所有貿易應收款項使用終身信貸虧損撥備。根據過往經驗及前瞻性資料，本公司董事認為應收票據並無涉及重大信貸風險且毋須作出信貸虧損撥備，原因是對手方多為聲譽良好的國有銀行及其他無違約紀錄的中大型上市銀行。

為計量貿易應收款項的預期信貸虧損，貿易應收款項已根據共有信貸風險特徵及賬齡進行分組。有關貿易應收款項減值的虧損撥備變動如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
年初	5,870	12,598
減值虧損淨額 (附註6)	(1,003)	2,567
因無法收回而撇銷的金額	(3,856)	(9,295)
	<u>1,011</u>	<u>5,870</u>

## 11. 現金及銀行結餘

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
無限制之現金及銀行結餘	3,411,166	653,183
於收購時初始存款期少於三個月之銀行存款	1,933,693	311,648
於收購時初始存款期逾三個月之銀行存款 (附註(a))	2,893,563	—
現金及銀行結餘	<u>8,238,422</u>	<u>964,831</u>

附註：

- (a) 上述投資指由商業銀行發行的於收購時初始存款期逾三個月 (包括三個月) 之存款，預期年回報利率介乎1.50%至3.15%之間。該等投資既未逾期亦未減值。該等存款概無質押。

## 12. 貿易應付款項及應付票據

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
貿易應付款項	88,432	95,291
應付票據	104,418	63,519
	<u>192,850</u>	<u>158,810</u>

於各報告期末，貿易應付款項及應付票據根據發票日期的賬齡分析如下：

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
90天內	139,094	121,530
91至180天	52,965	36,386
181天至1年	151	321
1年以上	640	573
	<u>192,850</u>	<u>158,810</u>

貿易應付款項不計息，通常以90天為期限結算。

### 13. 其他應付款項及應計費用

	2019 人民幣千元	2018 人民幣千元
應計開支	1,009,471	586,816
應付僱員工資、福利及花紅	385,345	366,306
購買物業、廠房及設備應付款項	73,059	75,329
其他應付稅項	63,875	74,630
其他應付款項	230,926	357,140
	<u>1,762,676</u>	<u>1,460,221</u>

### 14. 股本

	2019 人民幣元	2018 人民幣元
已發行及繳足：		
5,788,611,200股每股0.00001港元的股份 (2018年12月31日：10,000股每股0.01美元的股份)	<u>50,951</u>	<u>652</u>

本公司的股本變動概要如下：

	已發行 股份數目	股本 人民幣元
2019年1月1日	<u>10,000</u>	<u>652</u>
發行每股0.01美元的股份 (附註(a))	309,2784	21
資本化發行 (附註(b))：		
已購回及註銷10,309,2784股每股0.01美元的股份	(10,309,2784)	(673)
已分配及發行5,154,639,200股每股0.00001港元的股份	5,154,639,200	45,368
首次公開發售－發行每股0.00001港元的股份 (附註(c))	551,280,000	4,854
悉數行使超額配售權－發行每股0.00001港元的股份 (附註(d))	<u>82,692,000</u>	<u>729</u>
2019年12月31日	<u>5,788,611,200</u>	<u>50,951</u>



附註：

- (a) 於2019年2月12日，本公司向Catalunya Heritage Limited配發及發行本公司309,278,400股每股面值0.01美元的股份，總現金代價約為248,582,000美元（人民幣1,682,278,000元）。
- (b) 於2019年6月14日，藉增設20,000,000,000股每股面值0.00001港元的股份，法定股本由10,000美元（分為1,000,000股每股面值0.01美元的股份）增至合共10,000美元及200,000港元（分為(i) 1,000,000股每股面值0.01美元的股份及(ii) 20,000,000,000股每股面值0.00001港元的股份）。

103,092,784股每股面值0.00001港元的股份按當時現有股東各自於本公司的持股比例配發及發行予彼等並入賬列為繳足。本公司購回並註銷10,309,278,400股每股面值0.01美元的股份，故法定股本將藉註銷1,000,000股每股面值0.01美元的法定但未發行股份而有所減少，之後本公司的法定股本將為200,000港元（分為20,000,000,000股每股面值0.00001港元的股份）。

5,051,546,416股每股面值0.00001港元的股份藉將本公司股份溢價賬的進賬金額50,515.46港元化作資本而按當時現有股東各自於本公司的持股比例配發及發行予彼等並按面值入賬列為繳足。

- (c) 就本公司的全球發售而言，551,280,000股每股面值0.00001港元的普通股按每股14.26港元的價格發行，總現金代價（於扣除包銷費用及其他估計上市開支之前）約為7,861,253,000港元（約人民幣6,921,304,000元）。本公司於2019年6月14日開始於聯交所買賣股份。
- (d) 本公司根據本公司日期為2019年7月5日的公告所披露的超額配股權獲悉數行使於2019年7月10日按每股股份14.26港元的價格發行及配發82,692,000股股份。本公司所收取的所得款項總額約為1,179,188,000港元（相等於約人民幣1,039,549,000元）。

## 報告期後事項

於二零一九年十二月三十一日後，本公司發生以下重大事項：

於二零二零年三月，由本公司附屬公司江蘇豪森藥業集團有限公司開發的1類創新藥「甲磺酸阿美替尼片」(商品名稱「阿美樂<sup>®</sup>」)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發藥品註冊批件，用於治療於既往經EGFR－酪氨酸激酶抑制劑(TKI)治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌成人患者的治療。

二零二零年初，新型冠狀病毒(COVID-19)疫情爆發後，公司積極通過慈善組織向疫情地區捐助物資和資金，幫助抗擊疫情。

同時，採取科學應對措施正常復工，保障生產、研發、運營等各個業務板塊的工作推進，短期內對公司的產品推廣工作有所影響及於可控範圍內。

本集團將會持續關注疫情進展，並對本集團綜合經營業績相關影響進行評估。

## 遵守企業管治守則

本公司的企業管治常規乃根據上市規則附錄十四所載企業管治守則(「企業管治守則」)載列的原則及守則條文為基礎，而本公司已採納企業管治守則為其自身企業管治守則。企業管治守則自上市日期起一直適用於本公司。

董事會認為本公司自上市日期起至二零一九年十二月三十一日已遵守企業管治守則載列的所有守則條文，惟企業管治守則的守則條文第A.2.1條及第A.5.1條除外。

## 守則條文第A.2.1條

企業管治守則的守則條文第A.2.1條訂明，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。本公司已委任鍾慧娟女士(「鍾女士」)擔任本公司的主席兼首席執行官。由於本集團經營的性質與領域，以及鍾女士在中國醫藥行業的豐富知識和經驗，董事會認為目前架構無損權利與授權的制衡，更可讓本公司及時且有效決策及執行。董事會將繼續審視，當時機合適並基於本集團的整體狀況，考慮區分董事會主席與本公司首席執行官的角色。

## 守則條文第A.5.1條

企業管治守則的守則條文第A.5.1條訂明，發行人應設立提名委員會。本公司未成立提名委員會，原因為董事會認為，考慮到本集團的規模，董事委任及罷免乃由董事會集體決定。董事會根據本公司組織章程細則獲授權力，可委任任何人士擔任董事，以填補董事會臨時空缺或作為增補董事。董事會選擇及推薦候選人擔任董事及高級管理層時會均衡考慮適合本集團業務的技能、經驗及資質。

董事會將定期檢討及提升其企業管治常規以確保本公司繼續符合企業管治守則的規定。

## 遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納一套自訂有關董事進行本公司證券交易的操守守則（「公司守則」），其條款並不遜於上市規則附錄十所載《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》的規定標準。公司守則自上市日期起一直適用於本公司。已對所有董事作出具體查詢，所有董事確認彼等已自上市日期起至二零一九年十二月三十一日期間一直遵守公司守則。

## 審核委員會

董事會已成立審核委員會（「審核委員會」），並根據上市規則第3.21條及企業管治守則第C.3段以書面訂明其職權範圍。審核委員會由兩名獨立非執行董事（即陳尚偉先生（審核委員會主席）和林國強先生）以及一名非執行董事（即馬翠芳女士）組成。

審核委員會已與外聘核數師一同審閱本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的經審核業績。審核委員會並已審閱本集團所採納之會計原則及慣例以及其內部監控和財務報告事宜。

## 購買、出售或贖回本公司的上市證券

自上市日期起及直至二零一九年十二月三十一日，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

## 末期股息

除了本公司於二零一九年五月二十七日宣派的特別股息，董事會並不建議派付截至二零一九年十二月三十一日止年度的任何末期股息。

## 上市所得款項用途

本公司股份於二零一九年六月首次公開發售及於二零一九年七月因超額配股權獲全面行使而配發及發行股份的所得款項淨額合共為約八十七點九八億港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司日期為二零一九年五月三十一日的招股章程披露。截至二零一九年十二月三十一日，已動用所得款項淨額為約十八點一三億港元，剩餘的所得款項淨額為約六十九點八五億港元，本公司擬於未來繼續按照招股章程所載用途使用剩餘的所得款項淨額。截至二零一九年十二月三十一日，本集團已動用所得款項淨額如下：

用途	佔總金額 之百分比	所得 款項淨額 (億港元)	於上市 日期至		預期時限
			二零一九年 十二月 三十一日 獲動用 (億港元)	於 二零一九年 十二月 三十一日 未獲動用 (億港元)	
研發專案、擴充我們的研發團隊及於技術的投資	45%	39.59	5.10	34.49	餘額預期於二零二五年前悉數動用
生產體系，建設新生產線及升級現有生產設施	25%	21.99	3.79	18.20	餘額預期於二零二三年前悉數動用
加強銷售及學術推廣	20%	17.60	6.12	11.48	餘額預期於二零二三年前悉數動用
營運資金及其他一般用途	10%	8.80	3.12	5.68	餘額預期於二零二三年前悉數動用
總計	100%	87.98	18.13	69.85	

有關更多詳情，請參閱招股章程「未來計劃及所得款項用途－所得款項用途」一節。

## 刊發年度業績公告及年度報告

本公告於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))以及本公司網站([www.hspharm.com](http://www.hspharm.com))刊發。本公司截至二零一九年十二月三十一日止年度的年度報告將寄發予本公司的股東並於適當時候於聯交所網站及本公司網站刊發。

承董事會命  
翰森製藥集團有限公司  
主席  
鍾慧娟

香港，二零二零年三月三十日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事呂愛鋒先生及孫遠小姐；非執行董事馬翠芳女士；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。