



【請即時發佈】

2021 年 3 月 30 日



(股票代號：0690.HK)

2020 年全年業績

成功拓展醫藥電子商務，推動金因肽®銷售增長
在研產品獲得重大進展，博舒泰®獲藥監局准予在中國上市

[二零二一年三月三十日— 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：690）欣然宣佈本集團截至二零二零年十二月三十一日止十二個月（「年內」或「二零二零年」）的全年業績，以及截至二零一九年十二月三十一日止十二個月（「二零一九年全年」）之比較數字。

二零二零年取得之重大成就

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均取得良好成績。主要取得成就如下：

1. 金因肽®(創傷癒合表皮生長因數溶液噴劑)營業額表現強勁，其銷售達 137.2 百萬港元，按年增長 9.5%。本集團新拓展的電子推廣管道及互聯網醫藥平臺將持續有力推動金因肽®銷售。
2. 匹納普®(伏立康唑口服片)已於二零二零年十二月通過國家藥品監督管理局（「藥監局」）生物等效性（「BE」）認證，並獲納入二零二零年十二月八日的國家採購招標。此項批准將有助匹納普®參與醫院招標及上市，尤其在國家採購方面，以獲取更大抗真菌感染藥物市場份額。
3. 年內，Uni-PTH（預充注射筆）或第二代 Uni-PTH 獲藥監局通過臨床試驗申請，本集團將開展第二代 Uni-PTH 橋接試驗。於二零二零年五月，本集團與瑞士自我護理巨企 Ypsomed 達成戰略合作，協力研發第二代 Uni-PTH 及 YpsoPen®。YpsoPen®為最先進的注射筆劑型產品，注射劑量精確無比，盡可能減輕注射痛楚。



4. 重組促胰島素分泌素注射液(「Uni-GLP」)臨床試驗申請於二零二零年七月十四日獲藥監局批准。目前本集團的專業技術團隊正為籌備臨床試驗相關工作努力不懈。最新資料證實 Uni-GLP 具備治療 2019 新型冠狀病毒病及其他高價值適應症的發展潛力。
5. 博舒泰®(阿卡波糖片)已於二零二零年十一月十日獲藥監局批准在中國上市，而本集團亦通過生產品質管制規範(GMP)生產檢驗，獲准於二零二零年十二月十日起生產博舒泰®。為儘量降低博舒泰®的生產成本，本集團與國藥集團威奇達藥業有限公司及蘇州營力醫藥科技有限公司達成戰略合作，強化成本優勢，提高生產效率，同時簡化整體供應鏈。
6. 年內，本集團與成都醫雲科技有限公司達成戰略合作，共同拓展聯康集團產品的電子推廣管道及互聯網醫藥平臺。本集團的目標為建構綜合醫療服務平臺，此次合作有望為患者及醫護人員提供更優質服務，擴充現有推廣管道，同時提升品牌知名度。此外，本集團亦積極尋覓好大夫線上及其他相關平臺等合作夥伴，解決尚未滿足的線上藥物銷售需求。

年度業績

二零二零年，本集團營業額錄得 208.8 百萬港元，按年窄幅下跌約 0.3% (二零一九年：209.4 百萬港元)。營業額下降主要由於 COVID-19 疫情期間，二零二零年首季度銷售大幅下跌。二零二零年下半年銷售勝於預期，抵銷同年上半年大部份損失。在所有產品中，金因肽®特別受到市場青睞，較二零一九年約 125.3 百萬港元增加 9.5%至二零二零年約 137.2 百萬港元，主要歸功於本集團市場團隊努力不懈，刺激醫院銷售強勁復蘇，以及自二零二零年五月投入服務的新開發電子推廣及互聯網醫藥平臺。年內，金因舒®收益由二零一九年約 33 百萬港元跌至 31.6 百萬港元，下跌 4.2%。跌幅主要受 COVID-19 疫情期間，病人就診醫院次數大幅下跌所致，惟於本年度下半年逐步恢復如常。由於匹納普®直至二零二零年十二月前並未獲藥監局授予 BE 認證，故面臨激烈的市場競爭。匹納普®於年內收益錄得 21.9%跌幅，營業額由約 48.0 百萬港元跌至約 37.5 百萬港元，跌幅亦受 COVID-19 疫情期間醫院就診人數下降所致。

毛利較二零一九年約 181.5 百萬港元稍跌 0.2%至二零二零年約 181.1 百萬港元，而毛利率維持穩定于 86.7%水準 (二零一九年：86.7%)。基於現行的內部控制及數位化業務優化，加上本集團於二零一八年開始重組及重構直銷團隊，一般及行政開支連續下跌三年。一般及行政開支由二零一九年約 59.4 百萬港元下跌 39.7%至二零二零年約 35.8 百萬港元，占營業額約 17.2%，而二零一九年則為 28.4%。由於本集團審慎完善銷售團隊，銷售及分銷開支占收益百分比由二零一九年的 71.3%改善二零二零年約 70.0%。由於數項臨床測試完成獲成本資本化，研發費用減少 4.6%至 40.7 百萬港元。本年度經營虧損為 70.9 百萬港元，由舊款產品 (Uni-PTH 及 Uni-GLP) 若干舊技術與博舒泰®的無形資產減值所致，而博舒泰®的 BE 結果未如理想，其進度亦被擱置。撇除二零二



零年撤銷無形資產及就收購無形資產支付的按金減值虧損及連同二零一九年出售物業及附屬公司的一次性收益的影響，正常化的經營虧損由二零一九年的 62.7 百萬港元大幅減至二零二零年的 34.8 百萬港元。

於二零二零年，本集團錄得 71.3 百萬港元虧損（二零一九年：溢利 2.5 百萬港元），每股基本虧損 1.11 港仙（二零一九年：每股基本盈利 0.04 港仙）。

展望

新冠病毒疫情不僅推動製藥業增長，同時亦帶動線上醫療行業，特別是在中國。監管改革不斷出臺，支持醫療行業數位化。本集團相信，利好的網路市場環境及政府政策將惠及業務經營，推動未來業務增長。

專注表皮生長因數產品銷售

本集團的特色產品金因肽®及金因舒®深受市場歡迎。金因肽®於二零二零年下半年的收益躍升，印證與醫聯合作拓展電子推廣管道取得成果。本集團將繼續利用網上資源推廣金因肽®。為應對需求持續增長，本集團計畫擴大表皮生長因數產品的產能，新工廠亦將融入新技術，進而提升效率，減低生產成本，並預計於二零二三年投入營運。

靜待匹納普®國家藥品帶量採購結果，助確保未來增長

本集團已提呈匹納普®國家藥品帶量採購投標申請，並待公佈結果。匹納普®是一種伏立康唑片，專用於治療多種真菌感染。目前僅有兩間生產商的 50 微克伏立康唑製劑於二零二零年年底通過 BE 認證，而本集團身為其中之一。本集團有信心匹納普®將入選採購目錄，並相信這有助滿足公立及私立醫院對抗真菌藥物日益增長的需求，並帶動本集團未來的業績盈利。

專注阿卡波糖片商業化

於二零二一年，本集團將專注于博舒泰®商業化，並預期可見即時銷售收益。同時，本集團將透過協力廠商管道推廣博舒泰®，包括線上平臺、零售藥店以及私立醫院，以優惠價格進一步擴大分銷覆蓋網路。

加快臨床研究進度

本集團看好 Uni-GLP 於新治療領域的發展潛力，並繼續與中國數間大學開展 Uni-GLP 治療肥胖症的臨床前研究，以及研發新的創新口服劑型或第三代 Uni-GLP。本集團將於二零二一年開展 Uni-PTH 水針橋接臨床試驗，並有望於年內提交上市查驗登記申請。如進展順利，預期第二代 Uni-PTH 粉針將於二零二一年推出，而 Uni-PTH 水針最快可於二零二二年上市。



聯康生物科技集團主席梁國龍先生表示：「從長遠來看，我們的目標是建立領先的藥品商業化平臺，擴大上下游市場的業務規模。上游業務方面，本集團正不斷尋求與具備藥物研發能力的創新研究及科技公司合作。隨著合作公司專注研發新藥，本集團將開展臨床研究，並利用龐大的分銷網路實現商業化。於二零二一年三月，本集團與新加坡創新前沿生物製藥公司多特生物達成合作，共同為視網膜疾病患者研發下一代尖端療法。憑藉多特生物頂尖眼科技術，配合本集團在大腸桿菌表達蛋白的發酵、純化、品質保證及品質控制方面的豐富經驗，本集團相信此次合作有助拓展產品系列，把握濕性黃斑病變治療日益增長的市場需求。本集團亦透過拓展醫藥電子商務，擴大分銷管道。線上平臺不僅允許患者隨時隨地享用線上問診、電子配藥及購藥等服務，同時解決醫生只能駐診一間醫院的難題，擴大醫生診斷覆蓋範圍及曝光。醫藥電子商務領域無疑為醫患提供更便捷划算的服務，進而帶動本集團更多藥品直銷。通過我們的策略將加快在研產品進度，提高經營效率，並加強銷售網路，從而帶動本集團持續增長，為股東提供豐厚回報。」

— 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，並設有一個合乎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符合最新藥品生產品質管制規範（cGMP）的生產基地。集團專注為糖尿病、眼科及皮膚科研發嶄新的治療方法。

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機板上市，股票代號：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

