



(股票代码: 0690)

2023年全年业绩

**收益创新高达484.7百万港元并录得盈利约70.9百万港元
在骨质疏松症、医疗美容和眼科市场取得突破性进展**

[二零二四年三月二十七日 - 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: 0690) 欣然宣布本集团截至二零二三年十二月三十一日止(「年内」) 的全年业绩。

二零二三年取得之重大成就

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方面均取得良好成绩。主要取得的成就如下:

1. 本集团收益创新高, 达到约 484.7 百万港元, 按年增长 10.1%。匹纳普®及金因肽®销售表现异常出色, 按年分别增长 15.0%及 9.54%。
2. 年内盈利达到约 70.9 百万港元, 按年大幅增长 84.04%, 归功于本集团实施严格的成本控制措施。标志着一家研究型生物制药公司的重要里程碑, 在不断变化的市场格局中, 为未来扩张奠定了坚实基础。
3. 本集团博固泰® (特立帕肽注射液) 的新药上市申请获中国国家药品监督管理局 (「药监局」) 批准, 标志着本集团在骨科疾病治疗方面实现重大突破, 为患者提供了更多选择。博固泰®是本集

团第五款上市药品，成为国内首款一次性预充笔式特立帕肽注射液国产品种。

4. 本集团成功推出 Skbrella™ FN，标志着本集团进入医美高级护肤原料市场。目前，Skbrella™ FN 正处于配方优化和包装设计时间，计划于二零二四年正式推出纤连蛋白医疗美容的自主品牌。
5. 本集团在北京成立了「绿色多肽创新药物及先进技术研发中心」。该尖端设施整合了生物信息技术、基因工程和口服配方技术的最新进展，标志着生物合成多肽药物行业的变革时代。
6. 药监局于二零二四年一月二十三日受理地夸磷索钠滴眼液的上市申请，标志着迈出预计于二零二五年第一季度获得市场批准的关键一步。此里程碑预示着本集团努力多样化其眼科药物组合，并为干眼症患者拓宽治疗选择的新时代。

全年业绩

于二零二三年，本集团收益创新高，达到约 484.7 百万港元，按年增长 10.1%。收益增加主要是由于本集团通过学术研讨会及推广活动不断扩大医院覆盖范围及适用患者人数，并得到市场及患者的充分认可。匹纳普®年内收益增长 15.0%，由约 215.1 百万港元升至约 247.4 百万港元。年内，金因肽®产生的收益约为 186.0 百万港元，按年增加 9.8%。金因舒®的收益由约 38.4 百万港元增至约 41.3 百万港元，增幅达 7.6%。为应对激烈的市场竞争，本集团已战略性地放慢销售速度，并积极实施供货商优化策略，以巩固其成本优势。因此，博舒泰®的收益由约 17.4 百万港元下降至约 10.4 百万港元，减少 40.2%。

毛利约为 392.8 百万港元，较二零二二年的约 334.9 百万港元增加 17.3%，而毛利率按年提高 4.9 个百分点至 81.0%。年内其他收益按年增加 57.8%至约 13.6 百万港元，主要是由于其 CMO 业务增长。本集团严格控制其一般及行政开支，于二零二三年仅占收益的 9.8%，而二零二二年则为 10.7%。年内销售及分销开支由二零二二年的 48.0%增至占收益的 49.8%，主要是本年度匹纳普®的营销开支增加及战略性地扩大销售人员以为新产品的推出做准备。由于完成多项临床试验及研发开支资本化，研发费用按年下降 0.6%至约 35.6 百万港元。

于二零二三年，溢利显著增长，由二零二二年的约 38.5 百万港元飙升至约 70.9 百万港元，显著增长 84.04%。溢利大幅增长主要归于有效的营销举措、严格的成本控制措施、持续的供应链优化及 CMO 业务扩张推动上市药品的持续有机增长。

展望

近年来，中国实施一系列医疗改革，旨在推动创新及行业进步。政府寻求提供方便快捷、多样化及具有成本效益的医疗解决方案，致力改善国家医疗保健状况。同时，随着我国人口老龄化加剧，

骨质疏松症患病率也快速攀升。第七次全国人口普查显示：我国 60 岁以上人口为 2.64 亿（约占总人口的 18.7%），65 岁以上人口超 1.9 亿（约占总人口的 13.5%），是全球老年人口最多的国家。据《原发性骨质疏松症诊疗指南》预计，至 2035 年我国用于主要骨质疏松性骨折（腕部、椎体和髌部）的医疗费用将达 1320 亿元；而至 2050 年，该部分医疗支出将攀升至 1630 亿元。

联康生物科技集团主席梁国龙先生表示：「我们将紧抓制药及美容医疗市场的持续增长机遇，推动公司在快速扩张道路上不断前进。首先，我们很高兴地宣布博固泰®的上市申请于二零二四年一月十六日正式获得批准。我们相信通过为患者提供更合理、更准确及更舒适的治疗选择，博固泰®将引领骨质疏松症治疗的变革。另一个在二零二四年初获得上市申请的产品为地夸磷索钠滴眼液，这为预计于二零二五年第一季度获得市场批准的关键一步。我们有信心，本集团在多样化眼科药组合和拓宽干眼症患者治疗方式两方面将迈向新时代。

年内，我们在医美高级护肤原料市场实现重大突破，集团首个产品 Skbrella™ FN 正式推出市场。现时，我们正积极探索各种 Skbrella™FN 的商业化机会，同时通过将纤连蛋白与面膜或金因肽®等其他产品相结合，丰富产品组合。此策略将促进交叉销售、有效地扩大用户基础并创造额外的收益来源。

同一时间，我们积极开发两个先进的技术平台——合成生物学技术平台以及水凝胶技术平台。前者旨在系统地重新配置大肠杆菌的基因网络，提高囊泡质量并促进有效分泌。透过此平台，我们的目标是使生物肽的产量达到公斤级，大大降低了生物肽原料的成本。另一方面，我们可透过水凝胶技术平台开发不同类型水凝胶的技术平台，并根据临床需要确保其精准度、持续性、控释程度。我们开发用于 EGF 产品的新型温度敏感水凝胶剂型方面处于领先地位。这种创新产品不但可加速伤口愈合，同时减轻疤痕形成风险，藉此延长本集团 EGF 产品的生命周期，获得更大的市场份额。」

- 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，并设有一个符合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 GMP 的生产基地。集团亦拥有一个高效的商业化平台和营销网络。集团专注为糖尿病、骨质疏松症等内分泌治疗领域、眼科及皮肤科研发崭新的治疗方法和创新药物。

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。

如欲了解更多信息，请联系：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

