

公司代码：600196

公司简称：复星医药

上海复星医药（集团）股份有限公司
2023 年半年度报告摘要

第一节 重要提示

- 1.1 本半年度报告摘要来自 2023 年半年度报告全文（以下简称“半年度报告全文”），为全面了解本集团的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到上证所网站 <http://www.sse.com.cn> 等中国证监会指定媒体上仔细阅读半年度报告全文。本半年度报告摘要的简称均来自半年度报告全文中的“释义”章节。
- 1.2 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实性、准确性、完整性，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。
- 1.3 本公司全体董事出席董事会会议。
- 1.4 本半年度报告未经审计。
- 1.5 董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案：无

第二节 公司基本情况

2.1 公司简介

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上证所	复星医药	600196	不适用
H股	联交所	復星醫藥	02196	不适用

联系人和联系方式	董事会秘书
姓名	董晓娴
电话	021-33987870
办公地址	上海市宜山路1289号A楼
电子信箱	ir@fosunpharma.com

2.2 主要财务数据

单位：元 币种：人民币

	本报告期末	上年度末		本报告期末 比上年度末 增减(%)
		调整后	调整前	
总资产	112,142,689,145.86	107,163,907,232.34	107,163,907,232.34	4.65
归属于上市公司股东的净资产	45,460,014,201.10	44,582,457,512.55	44,582,457,512.55	1.97
	本报告期	上年同期		本报告期 比上年同期 增减(%)
		调整后	调整前	

营业收入 ^{注1}	21,395,192,579.88	21,347,598,960.65	21,340,053,678.42	0.22
归属于上市公司股东的净利润 ^{注2}	1,777,471,869.71	1,535,714,604.63	1,547,333,556.86	15.74
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 ^{注2}	1,372,625,754.94	1,861,837,540.08	1,861,837,540.07	-26.28
经营活动产生的现金流量净额	1,810,008,134.62	1,798,688,217.52	1,820,371,002.21	0.63
加权平均净资产收益率(%)	3.95	4.00	4.03	减少0.05个百分点
基本每股收益(元/股)	0.67	0.60	0.60	11.67
稀释每股收益(元/股)	0.67	0.60	0.60	11.67

注 1：报告期内，本集团实现营业收入 213.95 亿元，较上年同期增长 0.22%。其中汉斯状（斯鲁单抗注射液）、汉曲优（注射用曲妥珠单抗）、苏可欣（马来酸阿伐曲泊帕片）等新品及次新品的收入保持快速增长，捷倍安（阿兹夫定片）亦有一定销售贡献，但复必泰（mRNA 新冠疫苗）、新冠抗原及核酸检测试剂等抗疫产品销售同比显著下降（不含抗疫产品，报告期内本集团营业收入同比增长约 15%）。

注 2：报告期内，本集团实现归属于上市公司股东的净利润 17.77 亿元，同比增长 15.74%。但其中归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润、扣除非经常性损益后的基本每股收益同比下降，扣除非经常性损益的净利润主要影响因素包括：抗疫产品收入显著下降，但报告期内仍有团队和医学、市场等费用；控股子公司 Gland Pharma 因美国市场竞争加剧以及部分产线停产升级等导致经营业绩同比下降；美元加息、升值等因素导致的财务费用和汇兑损失增加；以及管理费用和研发费用同比增加。报告期内非经常性损益主要包括持有的药师帮等金融资产公允价值变动收益以及天津药业部分股权等非核心资产出售收益。

2.3 前 10 名股东持股情况表

单位：股

截至报告期末股东总数（户）				306,878		
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）				不适用		
前 10 名股东持股情况						
股东名称	股东性质	持股比例 (%)	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押、标记或冻结的股份数量	
上海复星高科技（集团）有限公司	境内非国有法人	33.14	885,595,955 ^{注1}	0	质押	536,980,000 ^{注2}
HKSCC NOMINEES LIMITED ^{注3}	未知	20.63	551,360,830	0	未知	-
香港中央结算有限公司 ^{注4}	其他	1.50	40,133,110	0	无	0
中国证券金融股份有限公司	其他	1.45	38,736,079	0	无	0
中国银行股份有限公司－招商国证生物医药指数分级证券投资基金	证券投资基金	0.94	25,227,324	0	无	0
中国建设银行股份有限公司－易方达沪深 300 医药卫生交易型开放式指数证券投资基金	证券投资基金	0.66	17,532,068	0	无	0
全国社保基金一一三组合	其他	0.53	14,277,967	0	无	0
中国工商银行－上证 50 交易型开放式指数证券投资基金	证券投资基金	0.41	10,871,208	0	无	0

基本养老保险基金八零二组合	其他	0.38	10,286,517	0	无	0
上海银行股份有限公司一银华中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	证券投资基金	0.37	9,832,895	0	无	0
上述股东关联关系或一致行动的说明		本公司未知上述股东是否存在关联关系或一致行动的情况。				
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明		不适用				

注 1：仅指 A 股。

注 2：截至报告期末，控股股东复星高科技持有本公司 957,129,455 股股份（其中：A 股 885,595,955 股、H 股 71,533,500 股），约占本公司股份总数的 35.82%。截至报告期末，复星高科技累计质押本公司股份（均为 A 股）536,980,000 股，约占本公司股份总数的 20.10%。

注 3：HKSCC NOMINEES LIMITED 即香港中央结算（代理人）有限公司，其所持股份是代表多个客户持有（其于报告期末持有的股份数量包括复星高科技及其控股股东复星国际通过其合计持有本公司 77,533,500 股 H 股，约占本公司于报告期末已发行股份总数 2.90%）。

注 4：香港中央结算有限公司为沪港通人民币普通股的名义持有人。

2.4 截至报告期末的优先股股东总数、前 10 名优先股股东情况表

适用 不适用

2.5 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

2.6 在半年度报告批准报出日存续的债券情况

适用 不适用

单位:亿元 币种:人民币

债券名称	简称	代码	发行日	到期日	债券余额	利率（%）
上海复星医药（集团）股份有限公司 2022 年度第一期中期票据	22复星医药 MTN001	102280457	2022-03-09	2026-03-09	5	3.50

反映发行人偿债能力的指标：

适用 不适用

主要指标	报告期末	上年末
资产负债率（%）	50.56	49.51
	本报告期	上年同期
EBITDA 利息保障倍数	7.65	8.25

第三节 重要事项

公司应当根据重要性原则，说明报告期内公司经营情况的重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项
 ✓适用 □不适用

1、报告期内本集团主要研发管线进展情况

报告期内，本集团共有 5 个创新药（适应症）、10 个仿制药（适应症）获批上市；4 个创新药/生物类似药（适应症）、34 个仿制药（适应症）申报上市（NDA）；7 个创新药/生物类似药（适应症）于中国境内获批开展临床试验（IND），具体如下：

附表：报告期内主要研发管线进展情况

报告期内进展	药品名称/代号	靶点/机制	药品类型 ^注	临床批准	I 期	II 期	III 期	上市申请	上市批准	备注	
NDA 获批 (5 项)	汉斯状 (斯鲁利单抗注射液)	PD-1	治疗用生物制品	一线治疗广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC)							联合化疗 (卡铂和依托泊昔)
	奕凯达 ^{注1} (阿基仑赛注射液)	CD19	治疗用生物制品	治疗一线免疫化疗无效或在一线免疫化疗后 12 个月内复发的成人 B 细胞淋巴瘤 (r/r LBCL)							-
	倍稳 ^{注2} (盐酸凯普拉生片)	P-CAB	化学药品	十二指肠溃疡 (DU)							-
		P-CAB	化学药品	反流性食管炎 (RE)							-
	复必泰二价疫苗 ^{注3} (mRNA 新冠疫苗原始株 / Omicron 变异株 BA.4-5 二价疫苗)	S 蛋白	-	预防由新型冠状病毒 (SARS-CoV-2) 感染所致的疾病 (COVID-19)							-

报告期内进展	药品名称/代号	靶点/机制	药品类型 ^注	临床批准	I 期	II 期	III 期	上市申请	上市批准	备注
NDA 获受理 (4 项)	斯鲁利单抗注射液	PD-1	-	一线治疗广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) ^{注4}						联合化疗 (卡铂和依托泊苷)
	DaxibotulinumtoxinA 型肉毒杆菌毒素 (RT002)	/	治疗用生物制品	暂时性改善成人因皱眉肌/或降眉间肌活动引起的中度至重度皱眉纹						-
	盐酸替纳帕诺片 (Tenapanor)	NHE3	-	便秘型肠易激综合症 ^{注5}						-
	注射用曲妥珠单抗 ^{注6} (中国境内商品名: 汉曲优、欧盟商品名: Zercepac)	HER2	-	(1)辅助治疗 HER2 过表达乳腺癌; (2)治疗 HER2 过表达转移性乳腺癌; (3)治疗 HER2 过表达转移性胃腺癌或胃食管交界腺癌						-
进入 III 期临床 (1 项)	FS-1502 (注射用重组 HER2 人源化单克隆抗体单甲基奥瑞他汀 F 偶联剂)	HER2	治疗用生物制品	HER2 阳性局部晚期或转移性乳腺癌						-
进入 II 期临床 (2 项)	HLX26 (重组抗 LAG-3 人源化单克隆抗体注射液)	LAG-3	治疗用生物制品	转移性结直肠癌 (mCRC)						联合汉斯状 (斯鲁利单抗注射液) 和化疗
	HLX208 (BRAF V600E 抑制剂)	BRAF V600E	化学药品	非小细胞肺癌 (NSCLC)						联合汉斯状 (斯鲁利单抗注射液)
进入 I 期临床 (1 项)	HLX15 (重组抗 CD38 全人单克隆抗体注射液)	CD38	治疗用生物制品	多发性骨髓瘤 (MM)						-
IND 获批 (7 项)	HLX51 (注射用重组抗 OX40 人源化单克隆抗体)	OX40	治疗用生物制品	晚期/转移性实体瘤和淋巴瘤						-

报告期内进展	药品名称/代号	靶点/机制	药品类型 ^注	临床批准	I 期	II 期	III 期	上市申请	上市批准	备注
	HLX26 (重组抗 LAG-3 人源化单克隆抗体注射液)	LAG-3	治疗用生物制品	一线治疗晚期非小细胞肺癌 (NSCLC)						联合汉斯状 (斯鲁利单抗注射液) 和化疗
	HLX13 (重组抗 CTLA-4 全人单克隆抗体注射液)	CTLA-4	治疗用生物制品	肝癌						-
	FCN-159	MEK1/2	化学药品	儿童朗格汉斯细胞组织细胞增生症						-
	FCN-338	BCL-2	化学药品	治疗髓系恶性血液疾病						联合阿扎胞苷或化疗
	FCN-016	ROCK	化学药品	青光眼或高眼压						-
	SZEY-2108	PBPs	化学药品	耐碳青霉烯肠科杆菌 (CRE) 感染						-

注：上表中，药品类型系依《药品注册管理办法》的规定进行分类。

注 1：奕凯达（阿基仑赛注射液）为合营公司复星凯特产品。2023 年 6 月，该产品第二项适应症（用于治疗一线免疫化疗无效或在一线免疫化疗后 12 个月内复发的成人 B 细胞淋巴瘤（r/r LBCL））获国家药监局附条件上市批准。

注 2：倍稳（盐酸凯普拉生片）为本集团许可引进的创新药。

注 3：复必泰二价疫苗为本集团许可引进的创新药（疫苗），于 2023 年 1 月中国澳门获批常规进口疫苗。

注 4：2023 年 3 月，斯鲁利单抗注射液（PD-1 抑制剂）联合化疗（卡铂和依托泊苷）用于广泛期小细胞肺癌（ES-SCLC）成人患者一线治疗的上市许可申请获欧洲 EMA 受理。

注 5：2023 年 3 月，盐酸替纳帕诺片（Tenapanor）用于治疗便秘型肠易激综合症的上市申请在中国香港递交并获受理。

注 6：2023 年 2 月，合作伙伴 Accord BioPharma Inc. 就本集团自主研发的注射用曲妥珠单抗递交的上市许可申请（BLA）获美国 FDA 受理，拟用于(1)辅助治疗 HER2 过表达乳腺癌；(2)治疗 HER2 过表达转移性乳腺癌；(3)治疗 HER2 过表达转移性胃腺癌或胃食管交界腺癌。

2、ESG 进展情况

报告期内，本集团持续完善 ESG（即环境、社会和管治）体系、提升 ESG 整体水准，助力企业长期可持续发展。2023 年，复星医药 MSCI ESG 评级维持 A 级、恒生 ESG 评级为 A-，位列医疗保健业-药品及生物科技行业第一梯队，并入选恒生 A 股可持续发展企业基准指数、恒生 A 股可持续发展企业指数和恒生内地及香港可持续发展企业指数。此外，本集团还荣获 2022 中国医药上市公司 ESG 竞争力 Top 20、2022 年《财富》中国 ESG 影响力榜等多项荣誉。