

【新闻稿】



ESSEX BIO-TECHNOLOGY LIMITED
億勝生物科技有限公司

(股份代码: 1061)

2019 年亿胜生物科技录得净利润 3.03 亿港元，同比增长 30.9%
以人民币计增长 36.5%

香港，2020 年 03 月 17 日

亿胜生物科技有限公司（“亿胜生物”或“集团”——股份代码：1061）欣然宣布：截至 2019 年 12 月 31 日止财政年度，集团取得了显著的进步以及鼓舞人心的成就。

截至 2019 年 12 月 31 日止，本集团实现整体收入约 12.79 亿港元，同比增长 8.8%（以人民币计同比增长 13.4%）。尽管近年来为降低总体医疗支出，医药行业相关政策及法规发生重大变化，2019 年本集团仍录得净利润约 3.03 亿港元（2018 年：约 2.31 亿港元），同比增加 30.9%（以人民币计同比增长 36.5%）。

集团的两大旗舰产品系列——用于眼表损伤修复的贝复舒系列及体表创伤修复的贝复济系列（统称“bFGF 系列”），对 2019 年集团收入贡献比例分别为 24.7% 和 54.5%。据此，bFGF 系列对集团收入贡献比例合计 79.2%。而适利达®滴眼液、适利加®滴眼液、适丽顺、伊血安颗粒等第三方产品对集团收入贡献比例合计 20.2%。

集团的业务分支如下：

1. 眼科产品——贝复舒系列以及包括适利达®滴眼液、适利加®滴眼液和适丽顺（卵磷脂络合碘胶囊）在内的第三方眼科产品；
2. 外科产品——贝复济系列以及包括伊血安颗粒在内的第三方外科产品。

眼科和外科产品对集团收入贡献比例分别为 44.4% 和 55.6%。

截至 2019 年 12 月 31 日和 2018 年 12 月 31 日的年度收入构成如下表所示：

		以港币计				以人民币计		
	增长	2019 百万港元	占比	2018 百万港元	占比	增长	2019 百万人民币	2018 百万人民币
眼科产品	7.3%	567.5	44.4%	529.0	45.0%	11.8%	499.4	446.5
外科产品	10.0%	712.0	55.6%	647.5	55.0%	14.7%	626.5	546.4
合计	8.8%	1,279.5	100%	1,176.5	100%	13.4%	1,125.9	992.9

1. 眼科产品收入增长主要受第三方产品收入同比增长 43.5%所带动。另一方面，集团为应对近年来国家对医药行业的管控以及相关政策变化做出相应业务调整，导致贝复舒系列收入同比下降 11.0%。
2. 外科产品收入增长则主要受贝复济系列收入同比增长 10.9%所带动。

这一积极成果证明了集团对外部条件的应变能力。基于近期有关药品定价及处方开具的重大监管变化，集团为实现持续增长，在本报告所述年度内制订了如下市场及销售策略：

- 开展多个已上市产品的临床观察计划，以拓展新的临床适应症；
- 开发三四线城市市场；
- 开发药店渠道以作为现有销售渠道的补充；
- 开发医疗科技平台，为慢性病患者提供在线问诊服务并开具电子处方。

截至 2019 年末，集团在全国各地共设立 43 个销售推广办事处，拥有约 1,300 名销售代表。产品覆盖中国 8,600 家医院及医疗机构，以及约 2,000 家药店。

2019 年，集团达成多个重大的里程碑成就，主要如下：

- 获得不含防腐剂单剂量贝复舒滴眼液在中国的商业化许可；
- 自 2019 年 8 月 20 日起，bFGF 系列产品之一的贝复新凝胶新增列入国家医疗保障局及国家人力资源和社会保障部发布的《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》，原有 bFGF 系列三产品仍保留；
- 荣获中国国家科技进步奖二等奖，表彰集团在细胞生长因子药物的关键技术突破、理论创新和产业化方面取得的成就；

- 获摩根士丹利资本国际公司（MSCI）纳入为 MSCI China Small Cap Index（MSCI 中国小型股指数）成份股，自 2019 年 5 月 28 日起生效。

为满足集团发展需要，2020 年 1 月 1 日，集团二期生产基地正式动工建设，总建筑面积约 58,000 平方米，可容纳集团研发中心、新增生产设施、办公室及员工宿舍。预计 2023 年年中竣工。

为推进新一代疗法，特别是肿瘤及眼科领域的抗体项目开发，集团已于 2020 年 3 月 9 日在美国注册成立全资子公司 EssexBio therapeutics Inc.（“EssexBio USA”），作为集团在美国的研发中心和临床试验管理机构。坐落于美国的 EssexBio USA 将为集团在产品、技术的对外授权以及引进方面提供更具有前瞻性的指导。

集团于 2015 年启动增进计划，投资处于不同临床阶段的项目或公司，布局以眼科、肿瘤及医疗科技为主的细分领域。截至报告公布之日，投资总额约为 4.32 亿港元。

报告期内，本集团进一步投资于：

眼科

2018 年 7 月 16 日，集团与 Mitotech S.A. 及 Mitotech LLC 签订了共同开发协议。根据该协议，截至报告公布之日，集团已投资约 1,730 万美元用于 SkQ1 在美国 FDA 三期临床第一阶段试验（VISTA-1）。VISTA-1 临床结果显示，SkQ1 滴眼液在一系列临床相关症状和体征中所显示的疗效与安全性顶线结果令人鼓舞。

基于 VISTA-1 积极数据，2019 年 12 月 10 日，集团决定投资不超过 2,000 万美元，用于开展 SkQ1 在美国 FDA 三期临床第二阶段试验（VISTA-2），首例患者已于 2019 年 12 月入组。受到新型冠状病毒肺炎大流行影响，原计划将于 2020 年第二季度完成的 VISTA-2 预计将推迟至 2020 年第三季度完成。截至报告公布之日，集团已投资 VISTA-2 约 610 万美元。

肿瘤

报告期内，集团与 Antikor Biopharma Limited（“Antikor”）签订了一系列投资协议（包括可转换贷款协议、认购及股东契据以及认股协议）和知识产权特许协议。Antikor 是一家注册成立于英格兰和威尔士的早期生物科技公司，专注于开发治疗癌症的抗体片段偶联药物（“FDCs”）。截至报告公布之日，集团共投资 Antikor 约 160 万美元（约合 1,250 万港元）。

医疗科技

2018 年，集团收购了成都上工医疗科技有限公司（“上工”）约 8% 的股权，标志着集团正式进入医疗科技领域。2019 年 12 月 6 日，集团与上工进一步签订了可转换贷款协议，向其提供本金 1,500 万

元人民币的可转股贷款，贷款期限为 12 个月，年利率为 10%。若将上述可转股贷款本金转换为股份，加之 2018 年收购的股权，集团将占上工经扩大和完全摊薄股本约 15.38%。截至报告公布之日，集团尚未将可转股贷款本金的任何一部分转换为上工股份。

截至报告公布之日，世界卫生组织（WHO）已宣布新型冠状病毒肺炎为全球性“大流行病”（pandemic）。若疫情持续蔓延，集团业务将会受到负面影响，研发项目与正在进行的临床试验计划均可能被推迟。董事会将持续评估病毒爆发对本集团营运及财务表现的影响，并密切监控集团所面临的病毒爆发相关风险及不明朗因素。

截至 2019 年 12 月 31 日，集团现金及现金等价物约为 4.73 亿港元。为答谢各位股东一直以来的支持，董事会欣然建议派发年末股息每股普通股 0.05 港元（中期股息为 0.035 港元，已于 2019 年 9 月派发），惟有待集团应届股东周年大会批准后方可落实。

- 完 -

关于亿胜生物

亿胜生物科技有限公司是一家专注于研发，生产和销售基因工程药物 rb-bFGF（重组牛碱性成纤维细胞生长因子，又称 FGF-2）的生物制药企业，自 1998 年起已有五种创新生物药品在中国上市销售。

公司产品主要应用于眼科及皮肤科处方药领域的创伤修复及疾病治疗，目前凭借在中国主要城市的 43 个销售推广办事处已成功覆盖中国 8,600 多家医院。

基于生长因子及抗体方面的内部研发平台，目前公司拥有一系列处于临床各个阶段的在研管线，涵盖广泛的疾病治疗领域。

如需咨询，请联系智信财经公关顾问有限公司林晓燕女士，可致电 86（755）83239767 或发送邮件至 Linxiaoyan@zhixincaijing.com。