

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佈的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公佈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。



李氏大藥廠

Lee's Pharmaceutical Holdings Limited

李氏大藥廠控股有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：950)

第一季度業績

截至二零二零年三月三十一日止三個月

財務摘要

	截至三月三十一日 止三個月		變動
	二零二零年 千港元	二零一九年 千港元	
收益	272,984	282,941	-3.5%
毛利	180,518	188,997	-4.5%
本公司擁有人應佔溢利	39,896	46,954	-15.0%
	港仙	港仙	
每股盈利			
基本	6.78	7.93	-14.5%
攤薄	6.78	7.91	-14.3%

* 僅供識別

季度財務報表

李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」)董事(「董事」)謹此呈列本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至二零二零年三月三十一日止三個月之未經審核綜合季度財務業績(「季度業績」)，連同二零一九年同期之比較數字。季度業績為未經審核，惟已由本公司核數師恒健會計師行有限公司(「核數師」)根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」進行審閱。在推薦予董事會批准之前，本公司審核委員會亦已與管理層及核數師一同審閱截至二零二零年三月三十一日止三個月之本未經審核報告。

業務回顧

二零二零年初新型冠狀病毒(「COVID-19」)疫情爆發帶來諸多不明朗因素，令中國營商環境(包括醫藥行業)蒙上陰霾。自二零二零年一月起，中華人民共和國(「中國」)多個省市採取緊急公共衛生措施及各種遏制新型冠狀病毒疫情蔓延的行動，而本集團的業務經營亦受到一定程度的影響。與此同時，原材料成本、製造及行政管理費用的通脹壓力，以及中美緊張局勢加劇導致匯率不穩，對本集團的盈利能力再增挑戰。此外，本集團於回顧期內持續為銷售及分銷投入更多資源。然而，於二零二零年第一季度，本集團的收益(以人民幣計)略增，而本公司擁有人應佔純利略減。

於回顧期內，用於外科手術的藥物(如《立邁青》®及《速樂涓》®)受到的影響最大，原因是醫院傾向延後進行非緊急外科手術，與去年同期相比，銷售額分別減少33.1%及34.8%。於回顧期內，《尤靖安》®的銷售額受到的影響相對較小，與去年同季相比減少15.5%，原因是安徽省經濟和信息化廳將其列為COVID-19疫情防控的緊急戰略物資之一。然而，慢性疾病藥物需求於回顧期內較不受影響。《可益能》®的收益大幅增長41.6%，《再寧平》®的收益增長持平，而《菲普利》®的收益略減9.2%。此外，於二零二零年三月及時獲得批准的曲前列環素注射劑仿製藥於本年度第一季度即時貢獻收益，部分抵銷於二零一九年末終止分銷《瑞莫杜林》®造成的收益流失。整體而言，本集團於回顧季度錄得收益272,984,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：282,941,000港元)，較去年同期減少3.5%，而人民幣按年計算則貶值5.2%。

引進產品的銷售額佔本集團收益的64.6%(截至二零一九年三月三十一日止三個月：54.4%)，而專利及仿製產品的銷售額佔本集團收益的35.4%(截至二零一九年三月三十一日止三個月：45.6%)。

於回顧期內，本集團的整體毛利率為66.1%，較二零一九年同季的66.8%減少0.7個百分點，原因是引進產品的比例增加所致。

由於爆發COVID-19疫情，本集團的新藥研究及開發(「研發」)活動亦有所放緩，於二零二零年第一季度，49,118,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：73,038,000港元)用於研發活動，相當於季度收益的18.0%(截至二零一九年三月三十一日止三個月：25.8%)。其中，25,368,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：34,438,000港元)已確認為費用，而23,750,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：38,600,000港元)已資本化為無形資產。

本集團繼續實施嚴格的成本控制措施，以減輕其他領域的成本壓力。然而，本集團於回顧期內將更多資源分配予市場銷售團隊，以開拓新分銷渠道及為推出新產品做準備。銷售及分銷費用與收益比率升至24.2%(截至二零一九年三月三十一日止三個月：17.1%)。因此，於二零二零年第一季度，本公司擁有人應佔純利為39,896,000港元，較二零一九年同季減少15.0%。

於完成那曲肝素鈣等原料藥的設施升級後，合肥生產基地正在進行更多升級工程(如升級尤靖安生產設施及預充注射器生產設施)，以提升產能及效率。在南沙生產基地，生產特卡法林藥片批量樣品作GMP申請及臨床試驗取得積極進展。此外，已在南沙廠房建立三條新的生產設施用於Staccato®芬太尼、口服細胞毒性藥物及連續血糖監測醫療設備。已成功生產Staccato®芬太尼臨床樣品及預計將於二零二零年七月提交臨床試驗新藥(「臨床試驗新藥」)申請。生產口服細胞毒性藥物及連續血糖監測醫療設備的設備安裝正在進行中，預計將在二零二零年下半年全面調試。

本集團的研發渠道包括各種治療領域超過60個項目處於早期至後期開發。於期內及截至目前為止，本集團致力堅持研發並已取得顯著進展。

於回顧期內及截至目前為止，本集團的進口藥品註冊證(「進口藥品註冊證」)申請(即《曲唑酮》®、普盧利沙星、INOmax®、Zingo®及Teglutik®)正由藥品審評中心(「藥品審評中心」)評審當中。於二零二零年二月二十日，INOmax®新藥上市申請(「新藥申請」)已獲得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)就治療兒科罕見病授予的優先審評資格。

於回顧期內及截至目前為止，本集團所提呈的簡化新藥申請(「**簡化新藥申請**」)，分別是曲前列環素注射劑、磺達肝癸鈉、苯丁酸鈉顆粒、苯丁酸鈉片劑、那曲肝素鈣及貝美前列素滴眼液，均取得良好進展。於二零二零年三月十八日，本公司全資附屬公司兆科藥業(合肥)有限公司(「**兆科合肥**」)開發用於治療肺動脈高壓(「**PAH**」)的藥物—曲前列環素注射劑已從國家藥監局獲得生產及上市批文，使得兆科合肥的曲前列環素成為首仿可於中國廣泛供應。在該等簡化新藥申請中，磺達肝癸鈉及苯丁酸鈉顆粒正在接受最終技術審查及等待簡化新藥申請批准。藥品審評中心要求提交苯丁酸鈉片劑及那曲肝素鈣的補充數據，且不久將會提交。貝美前列素滴眼液目前正在接受藥品審評中心評審。

於二零二零年四月二十八日，本公司全資附屬公司李氏大藥廠(香港)有限公司(「**李氏香港**」)的Natulan®新藥申請已獲國家藥監局受理，該藥物乃用於治療晚期霍奇金淋巴瘤(「**HL**」)。本集團預期將於二零二零年五月底前提交新藥申請之優先審評申請。此外，若干新藥申請及簡化新藥申請將於年底前提交。

於二零二零年四月二十九日，李氏香港用於吸入系統及治療精神分裂症或雙相情感障礙(躁狂或混合發作)(定義見《精神障礙診斷與統計手冊(第五版)》的標準)患者激越的急性控制的Staccato®洛沙平(Adasuve®)的關鍵第III期試驗於中國入組首名患者。

腫瘤方面，於回顧期內及截至目前為止，ZKAB001(PD-L1)的臨床研究已取得良好進展，尤其是ZKAB001單一療法治療復發及轉移性宮頸癌。

宮頸癌試驗由吳令英主任醫師出任牽頭研究者。試驗分兩個階段進行，首先是傳統的開放標記3+3劑量遞增階段，然後是擴展階段。目前，擴大註冊範圍使ZKAB001可以用於宮頸癌的臨床研究，結果令人鼓舞。到目前為止，60位患者已入組，其中57位患者已進行至少有一次放射線反應評估。於該等評估患者中，隱含的客觀緩解率(「**客觀緩解率**」)是其他檢測點抑制劑所報告的客觀緩解率的兩倍。於根據新修訂《藥品管理法》就此在《藥品註冊管理辦法》中引入的程序於二零二零年七月一日生效後，本集團將會申請突破性療法資格。於獲得突破性療法認定後，本集團將於二零二零年向國家藥監局作出申請。

於四月底，小細胞肺癌一線治療ZKAB001第Ib+III期臨床試驗已開始病人招募。有望實現註冊的試驗計劃在中國30多個不同地方招募逾350名患者。

於ZKAB001在尿路上皮癌及骨肉瘤的另外兩個I期臨床試驗完成後，ZKAB001與化療聯合對尿路上皮癌一線治療的關鍵第III期研究及一線治療後ZKAB001單一療法用於骨肉瘤維持期(以比較無事件存活)的關鍵第III期研究將於本年度開始。此外，針對其他實體瘤(例如卵巢癌、腦癌及黑色素瘤)的其他腫瘤學產品(例如Zotiraciclib (TG02)、吉馬替康及Pexa-Vec)的若干研究正在進行或正在準備中。

眼科方面，本公司間接非全資附屬公司China Ophthalmology Focus Limited(「COPFL」)已與藥品審評中心協定環孢霉素A眼凝膠在中國用於治療乾眼症的試驗第III期方案。目前正在申請倫理審查及關鍵第III期研究有望在二零二零年九月開始招募患者。

皮膚科方面，於二零二零年四月七日，COPFL於中國在其用於治療中度尋常型痤瘡之阿達帕林-克林霉素複方凝膠(「ACCG」)的關鍵第III期臨床試驗中，其最後一名(共1,617名)入組患者已完成最終研究回訪。目前正在進行臨床數據收集及分析，預期將於二零二零年六月或七月公佈主要數據，惟前提是成功鎖定數據庫及通過結果驗證，且預期將於二零二零年下半年提交新藥申請。

特許經營策略為本集團業務發展的首選模式，而目前正在進行的特許經營交易涉及兩款新眼科產品。於二零二零年五月四日，本公司間接非全資附屬公司兆科(香港)眼科藥物有限公司(「兆科眼科」)與IACTA Pharmaceuticals, Inc.(「IACTA」，一間專注眼科藥品的美國醫藥公司，為治療大量醫療需求未得到滿足的疾病而開發新型作用機制之藥物)就於中國及東南亞其他國家(「該地區」)開發、製造及商品化IC-265及IC-270的獨家權利訂立一份具法律約束力的意向書(「意向書」)。IC-265目前在美國用於治療乾眼症的二期開發，是一種具有廣泛抗炎及抗過敏作用的專有、高選擇性及強效的Syk激酶抑制劑。由於Syk為激活眼部炎症或免疫級聯反應的關鍵起點，Syk激酶抑制劑能夠阻斷引起不同眼科疾病(包括乾眼)的多種下游信號傳導途徑。IC-270為IC-265及抗組胺劑的固定劑量複方製劑，用於治療炎症性眼病(包括過敏性結膜炎)。兆科眼科認為，此獨特複方製劑將同時解決現有療法無法企及的多種眼部主要炎症症狀。兆科眼科將在該地區率先開展其監管審批所需的臨床開發活動(及IC-265的臨床開發活動)。IACTA及兆科眼科計劃在全球合作開發IC-265及IC-270，方式為透過成立聯合開發委員會以監察及指導該等資產的開發，並擬於二零二零年第三季度前完成交易。

於回顧期後，本集團一項策略投資進入一新里程。於二零二零年五月二十日，Windtree Therapeutics, Inc. (「Windtree」) 透過公開發售完成融資後成功將其普通股由場外交易市場轉向納斯達克資本市場®上市。由此產生的所得款項可為Windtree提供額外資源推進其臨床研究並創造價值。

鑒於COVID-19疫情在全球蔓延及對口罩的需求大幅飆升，本集團之聯營公司普樂藥業有限公司 (「普樂」) 目前正於其符合ISO-8 100,000級要求的無塵車間營運兩台全自動化口罩生產機。目前為止，生產處於測試階段及口罩生產量為每日約20,000個。

展望

如年初所述，宏觀經濟及地緣政治環境日益波動且複雜多變已帶來通脹、外匯及其他問題，且緊張局勢於近期可能不會有所緩解。加上COVID-19疫情可能會持續一段較長時間，本集團預計本年度市場環境仍將充滿挑戰。然而，本集團將致力於新藥開發、銷售組織改革與擴張及成本控制措施，並深信所有該等努力最終將推動增長及為股東創造更多價值。

簡明綜合損益表

截至二零二零年三月三十一日止三個月

	附註	截至三月三十一日止三個月	
		二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
收益	3	272,984	282,941
銷售成本		<u>(92,466)</u>	<u>(93,944)</u>
毛利		180,518	188,997
其他收益	4	12,310	10,978
其他收益及虧損淨額		(1,489)	(2,821)
銷售及分銷費用		(65,929)	(48,357)
行政費用		(49,795)	(49,990)
財務資產減值虧損撥備		(211)	(149)
研究及開發費用		<u>(25,368)</u>	<u>(34,438)</u>
經營溢利		50,036	64,220
財務成本		(1,582)	(1,204)
分佔聯營公司業績		<u>(3,062)</u>	<u>(2,558)</u>
除稅前溢利		45,392	60,458
稅項	5	<u>(11,394)</u>	<u>(16,842)</u>
期內溢利		<u>33,998</u>	<u>43,616</u>
由下列人士應佔：			
本公司擁有人		39,896	46,954
非控股權益		<u>(5,898)</u>	<u>(3,338)</u>
		<u>33,998</u>	<u>43,616</u>
		港仙	港仙
每股盈利：			
基本	6	<u>6.78</u>	<u>7.93</u>
攤薄	6	<u>6.78</u>	<u>7.91</u>

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至二零二零年三月三十一日止三個月

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
期內溢利	33,998	43,616
其他全面(開支)收益：		
其後可能重新分類至損益之項目：		
海外附屬公司財務報表換算之匯兌差額	(24,150)	36,701
分佔聯營公司之其他全面開支	(99)	-
其後不會重新分類至損益之項目：		
按公平值透過其他全面收益列賬之 財務資產之公平值變動	(126,616)	(60,210)
期內其他全面開支，扣除稅項	(150,865)	(23,509)
期內全面(開支)收益總額	(116,867)	20,107
由下列人士應佔期內全面(開支)收益總額：		
本公司擁有人	(102,996)	26,675
非控股權益	(13,871)	(6,568)
	(116,867)	20,107

簡明綜合權益變動表

截至二零二零年三月三十一日止三個月

	本公司擁有人應佔								非控股 權益應佔 千港元	總計 千港元	
	股本 千港元	股份溢價 千港元	合併差額 千港元	以股份支付 之酬金儲備 千港元	其他儲備 千港元	投資 重估儲備 千港元	匯兌儲備 千港元	保留溢利 千港元			小計 千港元
於二零二零年一月一日 (經審核)	29,396	714,146	9,200	23,675	157,404	(8,386)	(97,707)	1,468,172	2,295,900	181,538	2,477,438
僱員購股權福利	-	-	-	1,386	-	-	-	-	1,386	-	1,386
行使購股權	10	667	-	(231)	-	-	-	-	446	-	446
分佔一間聯營公司之儲備	-	-	-	-	14	-	-	-	14	-	14
已失效購股權	-	-	-	(39)	-	-	-	39	-	-	-
非控股權益出資	-	-	-	-	-	-	-	-	-	31,226	31,226
本期間溢利(虧損)	-	-	-	-	-	-	-	39,896	39,896	(5,898)	33,998
本期間其他全面開支											
- 海外附屬公司財務報表 換算之匯兌差額	-	-	-	-	-	-	(21,334)	-	(21,334)	(2,816)	(24,150)
- 分佔聯營公司 之其他全面開支	-	-	-	-	(99)	-	-	-	(99)	-	(99)
- 按公平值透過其他全面 收益列賬之財務資產 之公平值變動	-	-	-	-	-	(121,459)	-	-	(121,459)	(5,157)	(126,616)
本期間全面(開支) 收益總額	-	-	-	-	(99)	(121,459)	(21,334)	39,896	(102,996)	(13,871)	(116,867)
於二零二零年三月三十一日 (未經審核)	29,406	714,813	9,200	24,791	157,319	(129,845)	(119,041)	1,508,107	2,194,750	198,893	2,393,643

本公司擁有人應佔

	股本	股份溢價	合併差額	以股份支付 之酬金儲備	其他儲備	投資 重估儲備	匯兌儲備	保留溢利	小計	非控股 權益應佔	總計
	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元	千港元
於二零一九年一月一日 (經審核)	29,601	731,771	9,200	18,661	64,787	33,726	(80,236)	1,403,033	2,210,543	27,526	2,238,069
僱員購股權福利	-	-	-	1,261	-	-	-	-	1,261	-	1,261
行使購股權	14	1,828	-	(447)	-	-	-	-	1,395	-	1,395
分佔一間聯營公司之儲備	-	-	-	-	14	-	-	-	14	-	14
視為出售附屬公司權益之收益	-	-	-	-	444	-	-	-	444	11,962	12,406
非控股權益出資	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2,340	2,340
本期間溢利(虧損)	-	-	-	-	-	-	-	46,954	46,954	(3,338)	43,616
本期間其他全面收益(開支)											
—海外附屬公司財務報表 換算之匯兌差額	-	-	-	-	-	-	36,715	-	36,715	(14)	36,701
—按公平值透過其他全面 收益列賬之財務資產 之公平值變動	-	-	-	-	-	(56,994)	-	-	(56,994)	(3,216)	(60,210)
本期間全面(開支)收益總額	-	-	-	-	-	(56,994)	36,715	46,954	26,675	(6,568)	20,107
於二零一九年三月三十一日 (未經審核)	<u>29,615</u>	<u>733,599</u>	<u>9,200</u>	<u>19,475</u>	<u>65,245</u>	<u>(23,268)</u>	<u>(43,521)</u>	<u>1,449,987</u>	<u>2,240,332</u>	<u>35,260</u>	<u>2,275,592</u>

未經審核簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年三月三十一日止三個月

1. 編製基準

未經審核簡明綜合財務報表乃根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈之香港會計準則(「香港會計準則」)以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)附錄十六之適用披露規定而編製。

2. 主要會計政策

未經審核簡明綜合財務報表乃根據歷史成本法編製，惟若干財務工具乃按公平值計量(倘適用)除外。

未經審核簡明綜合財務報表並無包括年度財務報表所規定之全部資料及披露，並應與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的年度財務報表一併閱讀。

編製截至二零二零年三月三十一日止三個月之未經審核簡明綜合財務報表所使用之會計政策及計算方法與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度之年度財務報表所使用者一致，惟下述者除外。

於本報告期間內，本集團首次應用香港會計師公會所頒佈之就編製本集團之未經審核簡明綜合財務報表而言有關之下列新增香港會計準則及香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)及其修訂：

香港會計準則第1號及 香港會計準則第8號之修訂	重大之定義
香港財務報告準則第3號之修訂	業務之定義
香港財務報告準則第9號、 香港會計準則第39號及 香港財務報告準則第7號之修訂	利率基準改革

應用該等新增香港會計準則及香港財務報告準則及其修訂對該等未經審核簡明綜合財務報表所呈報之金額及/或該等未經審核簡明綜合財務報表所載之披露並無產生重大影響。

本集團並無提早採用下列已頒佈但尚未生效之新增香港會計準則及香港財務報告準則及其修訂：

香港財務報告準則第17號	保險合約 ¹
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號之修訂	投資者及其聯營公司或合營企業之間的資產出售 或注資 ²

¹ 於二零二一年一月一日或之後開始的年度期間生效，可提早採用

² 於將予釐定之日期或之後開始的年度期間生效

本集團已開始評估該等新增香港會計準則及香港財務報告準則及其修訂之影響，但尚無法說明該等新增香港會計準則及香港財務報告準則及其修訂是否會對其經營業績及財務狀況造成重大影響。

3. 收益

本集團之主要業務為開發、製造、銷售及推廣藥品。於期內，收益乃指本集團向外部客戶出售貨品之已收及應收款項淨額，並按時間點確認如下：

業務分類

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
專利及仿製產品	96,629	129,149
引進產品	176,355	153,792
	<u>272,984</u>	<u>282,941</u>

地區分類

於截至二零二零年及二零一九年三月三十一日止三個月，本集團逾90%之收益乃源自於中華人民共和國(「中國」)進行之業務，故此並無呈列地區分類資料。

4. 其他收益

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
下列各項之利息收入：		
銀行及已抵押銀行存款	2,767	1,448
墊付予聯營公司之款項	426	376
應收貸款	—	257
利息收入總額	3,193	2,081
來自聯營公司之租金及公共服務收入	300	—
開發補助	8,050	5,762
研究及開發服務收入	30	2,866
雜項收入	737	269
	<u>12,310</u>	<u>10,978</u>

5. 稅項

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
現時稅項		
香港利得稅	7,242	6,588
中國企業所得稅	<u>-</u>	<u>1,075</u>
	7,242	7,663
遞延稅項		
暫時差額產生及撥回	<u>4,152</u>	<u>9,179</u>
	<u>11,394</u>	<u>16,842</u>

根據利得稅兩級制，截至二零二零年及二零一九年三月三十一日止三個月的香港利得稅乃就首2百萬港元估計應課稅溢利按8.25%及就2百萬港元以上估計應課稅溢利按16.5%計算。

於中國產生的稅項乃按中國現行稅率計算。於其他司法權區產生的稅項乃按有關司法權區的現行稅率計算。

6. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利乃根據下列資料計算：

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
盈利：		
就計算每股基本及攤薄盈利而言之		
本公司擁有人應佔純利	<u>39,896</u>	<u>46,954</u>

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千股 (未經審核)	二零一九年 千股 (未經審核)
股份數目：		
就計算每股基本盈利而言之普通股加權平均數	588,105	592,104
潛在攤薄普通股之影響：		
購股權	<u>12</u>	<u>1,199</u>
就計算每股攤薄盈利而言之普通股加權平均數	<u>588,117</u>	<u>593,303</u>

7. 關連人士交易

於報告期間內，本集團與關連人士訂立以下交易。董事認為，以下交易乃於本集團一般業務過程中產生。

(a) 與聯營公司之交易

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
利息收入	426	376
租金及公共服務收入	300	-

(b) 主要管理人員之薪酬

於期內董事及其他主要管理人員之薪酬如下：

	截至三月三十一日止三個月	
	二零二零年 千港元 (未經審核)	二零一九年 千港元 (未經審核)
短期僱員福利	5,943	4,876
以股份支付之款項	790	653
退休及其他離職後福利	5,039	2,261
— 一定額供款計劃	9	12
— 退休福利	5,030	2,249
	11,772	7,790

(c) 對李氏大藥廠—李杜靜芳獎學金有限公司(「李杜靜芳獎學金」)作出捐獻

於截至二零二零年三月三十一日止三個月內，向李杜靜芳獎學金捐獻合共1,175,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：1,119,000港元)。本公司董事李小羿博士亦為李杜靜芳獎學金之主要管理層成員之一，而李杜靜芳獎學金被視為本集團之關連人士。

(d) 發行附屬公司股份予美創集團有限公司(「美創集團」)

於回顧期內，中國腫瘤醫療有限公司按比例發行18,620股股份予美創集團。李燁妮女士、李小芳女士及李小羿博士均為本公司董事及美創集團之主要股東，故美創集團被視為本集團之關連人士。就發行股份收取之總代價為4,003,300美元(相當於約31,226,000港元)。

(e) 來自美創集團的股東貸款之利息開支

於截至二零二零年三月三十一日止三個月，財務成本包括來自美創集團的貸款之利息開支147,000港元(截至二零一九年三月三十一日止三個月：51,000港元)。

8. 資本承擔

	二零二零年 三月三十一日 千港元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 千港元 (經審核)
有關下列各項已訂約之資本承擔：		
於按公平值透過其他全面收益列賬之財務資產之投資	24,472	29,892
無形資產-專利費及開發成本	111,644	103,455
物業、廠房及設備	113,782	100,452
	<u>249,898</u>	<u>233,799</u>

股息

董事會不建議派付截至二零二零年三月三十一日止三個月之股息(截至二零一九年三月三十一日止三個月：無)。

購買、出售或贖回上市證券

於截至二零二零年三月三十一日止三個月，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司之任何上市證券。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二零年五月二十六日

於本公佈刊發日期，李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士為執行董事；Simon Miles Ball先生為非執行董事；陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士為獨立非執行董事。