

公司代码：688278

转债代码：118074

公司简称：特宝生物

转债简称：特宝转债

厦门特宝生物工程股份有限公司

2026 年半年度报告



重要提示

一、 本公司董事会及董事、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。

二、 重大风险提示

公司已在本报告中详细阐述经营过程中可能面临的风险及应对措施，有关内容敬请查阅第三节“管理层讨论与分析”之“四、风险因素”相关内容。

三、 公司全体董事出席董事会会议。

四、 本半年度报告未经审计。

五、 公司负责人孙黎、主管会计工作负责人杨毅玲及会计机构负责人（会计主管人员）杨毅玲声明：保证半年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

六、 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

七、 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

☐适用 ☒不适用

八、 前瞻性陈述的风险声明

☒适用 ☐不适用

本报告中所涉及的有关公司未来计划、发展战略等前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，投资者及相关人士均应当对此保持足够的风险认识，并且应当理解计划、预测与承诺之间的差异，敬请投资者注意投资风险。

九、 是否存在被控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

否

十、 是否存在违反规定决策程序对外提供担保的情况

否

十一、 是否存在半数以上董事无法保证公司所披露半年度报告内容的真实性、准确性和完整性

否

十二、 其他

☐适用 ☒不适用

目录

第一节 释义 4

第二节 公司简介和主要财务指标 6

第三节 管理层讨论与分析 9

第四节 公司治理、环境和社会 49

第五节 重要事项 51

第六节 股份变动及股东情况 80

第七节 债券相关情况 84

第八节 财务报告 85

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表。
	报告期内公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

第一节 释义

在本报告书中，除非文义另有所指，下列词语具有如下含义：

常用词语释义		
公司、本公司、特宝生物、特宝公司	指	厦门特宝生物工程股份有限公司
伯赛基因	指	厦门伯赛基因转录技术有限公司，公司全资子公司
通化东宝	指	通化东宝药业股份有限公司
九天生物、九天开曼	指	Skyline Therapeutics Limited，公司全资下属公司
《证券法》	指	《中华人民共和国证券法》
公司章程	指	厦门特宝生物工程股份有限公司章程
元、万元、亿元	指	人民币元、人民币万元、人民币亿元，但文中另有所指除外
报告期、本报告期	指	2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日
细胞因子	指	一类可溶性多肽，由人体内多种细胞产生并能作用于不同免疫细胞和造血细胞，主要在调节机体的应答、造血功能和炎症反应等发挥作用。
聚乙二醇修饰	指	聚乙二醇修饰又称分子的 PEG 化（pegylation），将活化的聚乙二醇与蛋白质分子相偶联，影响蛋白质的空间结构，最终导致蛋白质各种生物化学性质的改变：化学稳定性增加，抵抗蛋白酶水解的能力提高，免疫原性降低，体内半衰期延长，血浆清除率降低等。
修饰位点	指	被特定的化学基团化学链接或者改变的氨基酸的位置。
临床前研究	指	药物进入临床研究之前所进行的，包括药物的合成工艺、提取方法、理化性质及纯度、剂型选择、处方筛选、制备工艺、检验方法、质量指标、稳定性、药理、毒理、动物药代动力学研究等。
临床研究、临床试验	指	药品研发的一个阶段，一般指从获得临床研究批件到完成 I、II、III 期临床试验，获得临床研究总结报告之间的阶段。
确证性临床研究	指	临床试验的一种，研究目的是确证有效性和安全性，为支持注册提供获益/风险关系评价基础，同时确定剂量与效应的关系。
生物制品国家 1 类新药	指	注册分类为治疗用生物制品 1 类的新药。
创新药	指	化学结构、药品组分和药理作用不同于现有药品的药物，或未曾在中国境内外上市销售的药品。
慢性乙型肝炎、慢性乙肝；慢性丙型肝炎、慢性丙肝	指	慢性乙型肝炎（简称“慢性乙肝”）、慢性丙型肝炎（简称“慢性丙肝”）是指分别因乙型肝炎病毒（简称“乙肝病毒”）、丙型肝炎病毒（简称“丙肝病毒”）持续感染引起的肝脏慢性坏死性炎症。
病毒性肝炎	指	病毒性肝炎是由多种肝炎病毒引起的，以肝脏损害为主的一组全身性传染病。目前按病原学明确分类的有甲型、乙型、丙型、丁型、戊型五型肝炎病毒。
聚乙二醇干扰素	指	由普通干扰素经聚乙二醇分子修饰而成，相比普通干扰素具有分子量更大、肾脏清除率较低、免疫原性更低、血药浓度更稳

		定、给药频率更低、疗效更佳的优势。
派格宾	指	药品通用名为聚乙二醇干扰素 α -2b 注射液，是公司生产的长效干扰素产品。
造血生长因子	指	一系列能够调节造血干/祖细胞存活、增殖、分化和成熟血细胞功能的活性蛋白的统称，主要由集落刺激因子（CSF）和白细胞介素（ILs）两大类构成，它们大多与免疫相关功能有关。
粒细胞刺激因子（G-CSF）	指	调节骨髓中粒系造血的主要细胞因子之一，选择性作用于粒系造血祖细胞，促进其增殖、分化，并可增加粒系终末分化细胞的功能。
重组人粒细胞刺激因子（rhG-CSF）	指	通过基因工程技术制备而成的重组人粒细胞刺激因子药物。
Y 型聚乙二醇重组人粒细胞刺激因子（YPEG-G-CSF）	指	采用 40kD Y 型分支聚乙二醇（PEG）分子对重组人粒细胞刺激因子（rhG-CSF）进行定点修饰的长效化重组人粒细胞刺激因子药物。
粒细胞巨噬细胞刺激因子（GM-CSF）	指	一种作用于造血祖细胞，促进其增殖和分化，诱导粒细胞和单核巨噬细胞成熟并向外周血释放，并能促进巨噬细胞及嗜酸细胞的多种功能的造血生长因子。
白介素-11（IL-11）	指	一种促血小板生长因子，可以直接刺激造血干细胞和巨核祖细胞的增殖，诱导巨核细胞（能够生成血小板）的成熟分化，增加体内血小板的生成，提高血液血小板计数，而血小板功能、形态、寿命均无明显改变。
重组人白介素-11（rhIL-11）	指	通过基因工程技术制备而成的重组人白介素-11 药物。
促红细胞生成素（EPO）	指	一种调节红细胞生成的细胞因子，能作用于骨髓中红系造血祖细胞，促进其增殖、分化。
重组人促红细胞生成素（rhG-EPO）	指	通过基因工程技术制备而成的重组人促红细胞生成素药物。
临床治愈	指	根据《慢性乙型肝炎防治指南（2022 年版）》，临床治愈又称功能性治愈，是指乙肝患者停止治疗后表面抗原（HBsAg）持续阴性，伴或不伴抗-HBs 出现，HBV DNA 低于最低检测下限，肝脏生物化学指标正常，肝细胞核内可能仍存在 cccDNA。
可转债	指	向不特定对象发行可转换公司债券。

说明：本报告中若出现总数与各分项数值之和尾数不符的情况，为四舍五入原因所致。

第二节 公司简介和主要财务指标

一、 公司基本情况

公司的中文名称	厦门特宝生物工程股份有限公司
公司的中文简称	特宝生物
公司的外文名称	Xiamen Amoytop Biotech Co., Ltd.
公司的外文名称缩写	AMOYTOP
公司的法定代表人	孙黎
公司注册地址	厦门市海沧新阳工业区翁角路330号
公司注册地址的历史变更情况	1998年9月15日，公司注册地址由“厦门湖滨东路北段港厦工业村C栋三楼”变更为“厦门市湖明路61号银苑花园银鸿楼五楼”；2000年7月21日，注册地址变更为“厦门市海沧新阳工业区翁角路330号”并一直沿用至今。
公司办公地址	厦门市海沧新阳工业区翁角路330号
公司办公地址的邮政编码	361028
公司网址	www.amoytop.com
电子信箱	ir@amoytop.com
报告期内变更情况查询索引	不适用

二、 联系人和联系方式

	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	杨毅玲	刘培瑜
联系地址	厦门市海沧新阳工业区翁角路330号	厦门市海沧新阳工业区翁角路330号
电话	0592-6889118	0592-6889118
传真	0592-6889130	0592-6889130
电子信箱	ir@amoytop.com	ir@amoytop.com

三、 信息披露及备置地点变更情况简介

公司选定的信息披露报纸名称	证券时报（www.stcn.com）；证券日报（www.zqrb.cn）；中国证券报（www.cs.com.cn）；上海证券报（www.cnstock.com）
登载半年度报告的网站地址	www.sse.com.cn
公司半年度报告备置地点	公司董事会办公室
报告期内变更情况查询索引	不适用

四、 公司股票/存托凭证简况

（一）公司股票简况

√适用 □不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	特宝生物	688278	不适用

(二) 公司存托凭证简况

☐适用 ☒不适用

五、 其他有关资料

☐适用 ☒不适用

六、 公司主要会计数据和财务指标

(一) 主要会计数据

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1—6月)	上年同期	本报告期比上年同 期增减(%)
营业收入	1,836,563,644.13	1,510,615,117.77	21.58
利润总额	529,487,419.62	476,272,103.72	11.17
归属于上市公司股东的净利润	476,526,946.01	427,894,111.21	11.37
归属于上市公司股东的扣除非经 常性损益的净利润	488,115,653.17	431,339,041.81	13.16
经营活动产生的现金流量净额	336,543,862.34	360,545,412.47	-6.66
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年 度末增减(%)
归属于上市公司股东的净资产	3,103,796,614.39	3,449,578,652.54	-10.02
总资产	4,495,005,525.47	4,373,520,620.54	2.78

(二) 主要财务指标

主要财务指标	本报告期 (1—6月)	上年同期	本报告期比上年同 期增减(%)
基本每股收益(元/股)	1.17	1.05	11.43
稀释每股收益(元/股)	1.16	1.05	10.48
扣除非经常性损益后的基本每股收 益(元/股)	1.20	1.06	13.21
加权平均净资产收益率(%)	13.22	15.61	减少2.39个百分点
扣除非经常性损益后的加权平均净 资产收益率(%)	13.54	15.74	减少2.2个百分点
研发投入占营业收入的比例(%)	11.64	13.39	减少1.75个百分点

公司主要会计数据和财务指标的说明

☐适用 ☒不适用

七、 境内外会计准则下会计数据差异

☐适用 ☒不适用

八、 非经常性损益项目和金额

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

非经常性损益项目	金额	附注（如适用）
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	1,229,864.37	
计入当期损益的政府补助，但与公司正常经营业务密切相关、符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外	8,843,171.95	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,808,401.29	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-40,825,490.45	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额	-16,355,345.68	
少数股东权益影响额（税后）		
合计	-11,588,707.16	

对公司将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目，应说明原因

☐适用 ☒不适用

九、存在股权激励、员工持股计划的公司可选择披露扣除股份支付影响后的净利润

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1—6月)	上年同期	本期比上年同期 增减(%)
扣除股份支付影响后的净利润	497,475,272.59	448,337,319.59	10.96

十、非企业会计准则业绩指标说明

☐适用 ☒不适用

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所属行业及主营业务情况说明

（一）主要业务、主要产品及其用途

1、主要业务

公司是一家聚焦免疫和代谢领域创新药物研发、生产和销售的创新型生物医药企业，是中国聚乙二醇蛋白质长效药物领域的领军企业，致力于成为慢乙肝临床治愈的全球领导者，引领免疫与代谢技术创新，构建系统性解决方案。

公司已成功获批派格宾、益佩生、珮金 3 款生物制品国家 1 类新药，上述药物开发过程中获得 9 次“重大新药创制”国家科技重大专项的支持。其中，派格宾于 2025 年 10 月获批成为全球首个以慢乙肝临床治愈为治疗终点的药物，是该领域重要基石药物。目前，公司多款具备差异化、突破性潜力的创新药物处于临床或临床前研究阶段。在慢乙肝领域的在研管线中，ACT201、ACT400、ACT560 等药物成功入选 2025 年创新药物研发国家科技重大专项，ACT580（ALG-000184）已被纳入突破性治疗品种名单，公司在慢乙肝抑制病毒复制、控制再感染的同时清除感染细胞关键路径的管线布局进一步完善，有望在实现更高治愈率、加速向全人群覆盖方面发挥重要作用。公司将继续针对重大疾病领域，探索多元创新机制、多产品组合协同的综合方案，为客户提供更多元化、更有效的解决疾病问题的治疗选择。

未来，公司将基于对细胞因子等生物调节剂的基础科学认知及与疾病相关影响的深入理解，结合核心产品在免疫、代谢及干细胞动员和释放的系统生物学作用，持续探索系统干预对免疫、代谢相关疾病尤其是衰老相关疾病控制和转归的影响。

2、主要产品及用途

公司目前已上市六款治疗性药物，基本情况如下：

（1）派格宾（通用名：聚乙二醇干扰素 α -2b 注射液）

派格宾是公司自主研发的全球首个 40kD Y 型聚乙二醇干扰素 α -2b 注射液，是治疗用生物制品国家 1 类新药，现行国家医保目录（乙类）品种，药物上市当年入选“中国医药生物技术十大进展”。该药品拥有完全自主知识产权，获得中国、欧洲、美国、日本等多个国家和地区专利授权，药物研发及相关临床应用获国家 4 项“重大新药创制”国家科技重大专项持续支持。



基于抑制病毒复制和增强免疫的双重作用，派格宾在临床上主要用于病毒性肝炎的治疗，是慢乙肝抗病毒治疗一线用药，在帮助构建停药后的持久、有效免疫应答方面具备独特价值，是慢乙肝临床治愈的基石药物。

2025 年 10 月，派格宾获批慢性乙肝表面抗原（HBsAg）持续清除新适应症，成为全球首个以临床治愈为治疗目标的获批药物。临床研究显示，针对治疗前较低表面抗原（HBsAg）水平（1500IU/mL 以下）的患者，该药物联合核苷（酸）类药物的治疗方案，可实现 30%左右的临床治愈率。公司通过开展全球首个确证性临床研究，第一次将慢乙肝临床治愈转化为经过高等级科学证据验证、可复现的系统性策略和成熟路径。在构建宿主长期免疫控制这一实现临床治愈的关键因素上，派格宾已显现出独特临床价值，130 周延长随访（停药 154 周）显示，派格宾联合治疗策略的临床治愈维持率高达 90%左右，在慢乙肝全面临床治愈时代中，派格宾在与其他创新药物更优的联合治疗策略中，将发挥更为重要的作用。

此外，一系列相关研究表明，派格宾作为免疫激动剂，相较于口服类抗病毒药物单药治疗，降低了 85%左右的肝癌风险，显著提升患者预后，在大幅降低患者肝癌、肝硬化风险方面具备独特价值。

（2）益佩生（通用名：怡培生长激素注射液）

益佩生是公司自主研发的全新一代长效生长激素，是治疗用生物制品国家 1 类新药。益佩生于 2025 年 5 月获批用于治疗 3 岁及以上儿童的生长激素缺乏症所致生长缓慢，2025 年 12 月被纳入《国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录（2025 年）》，成为首批入选国家医保目录的长效生长激素产品，大幅提升长效产品可及性。益佩生的研发获国家“重大新药创制”国家科技重大专项支持，在治疗效果、安全性和使用便利性方面，具备显著的差异化创新水平，具体情况如下：



①治疗效果：益佩生注册临床研究与国际原研一线产品进行头对头对照试验，结果显示，益佩生治疗 52 周时的年化生长速率为 9.910 cm，产品非劣于对照组药物。

②安全性：益佩生采用 40kD Y 型分支聚乙二醇（PEG）长效修饰技术，通过优化选择非 N-末端位点为主的修饰组分，提高生物学比活性，延长半衰期，在保证疗效的同时，显著降低给药剂量，获得更佳的长期药物安全性。同时，益佩生是国内首款采用酵母细胞（真核细胞）表达的长效生长激素产品，避免内毒素残留的风险，更接近人体自身分泌的生长激素结构，新增抗

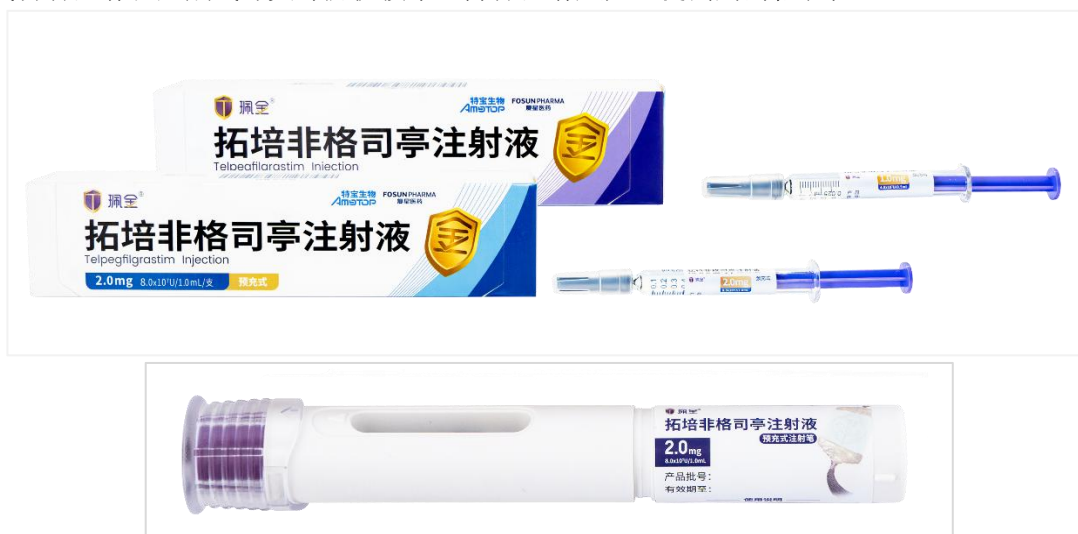
体检出率为 0，产品免疫原性更低。此外，产品不含防腐剂（苯酚），通过“单剂量”包装设计，降低不良反应发生风险。

③使用便利性：益佩生采用一体式药仓设计，避免反复穿刺带来的潜在污染风险，配套的智能电子注射笔（愈适达）具备隐针设计、物联网管理和便捷操作三大核心优势，有效降低注射疼痛和恐针情绪，智能识别注射药物信息，确保注射安全的同时提升患者注射体验。

除儿童矮小症外，生长激素在成人抗衰老方面具备较高潜在应用价值，《生长激素缺乏相关衰老的专家共识（2025 版）》中明确提及，合理补充生长激素对于改善大脑结构和功能，改善精神状态和情绪、骨密度和免疫功能，降低心脑血管事件风险，改善皮肤质量等方面具有益处。相关前瞻性研究和认知突破有望推动包括益佩生在内的生长激素应用从“单一促生长”向“系统性代谢调控剂”的方向转化。

（3）珮金（通用名：拓培非格司亭注射液）

珮金是公司自主研发的长效人粒细胞刺激因子，是治疗用生物制品国家 1 类新药，适用于非髓性恶性肿瘤患者在接受容易引起发热性中性粒细胞减少症的骨髓抑制性抗癌药物治疗时，降低以发热性中性粒细胞减少症为表现的感染发生率。该产品的结构及工艺专利覆盖中国、美国等多个国家，荣膺国家重大新药创制科技重大专项成果，成功入选“2023 年度中国医药生物技术十大进展”，获评“2024 年度药物创新成就奖”。珮金于 2023 年 6 月 30 日成功获批上市，并于同年 12 月被纳入国家医疗保险目录，2025 年 12 月成功续约，持续惠及更多患者。珮金拥有国内首个注射笔剂型，为患者提供更便捷的给药方式，支持患者自主给药，其智能安全设计包含触发式自动注射和隐藏式针头等防护技术，降低注射风险，提高用药依从性。



珮金采用 40kD Y 型分支聚乙二醇（PEG）分子对人粒细胞刺激因子进行修饰，具有以下优势：

- ①延长药物半衰期：合理延长了有效血药浓度的持续时间，更能保障覆盖整个化疗周期。
- ②减少药物剂量：所需治疗剂量仅为目前已上市同类长效产品的三分之一。
- ③降低不良反应风险：减轻对骨髓的过度刺激，降低骨痛、白细胞增多等剂量相关不良反应的发生风险。

权威医学期刊、国内专家共识及相关研究显示，rhG-CSF 类药物在造血干细胞动员环节展现出积极潜力，有助于提升干细胞采集效率，为造血干细胞移植创造更有利条件。珮金作为国内领

先的长效 rhG-CSF 产品，有望在干细胞动员这一领域发挥重要作用，进一步拓展其临床应用价值。

（4）特尔立（通用名：注射用人粒细胞巨噬细胞刺激因子）（rhGM-CSF）

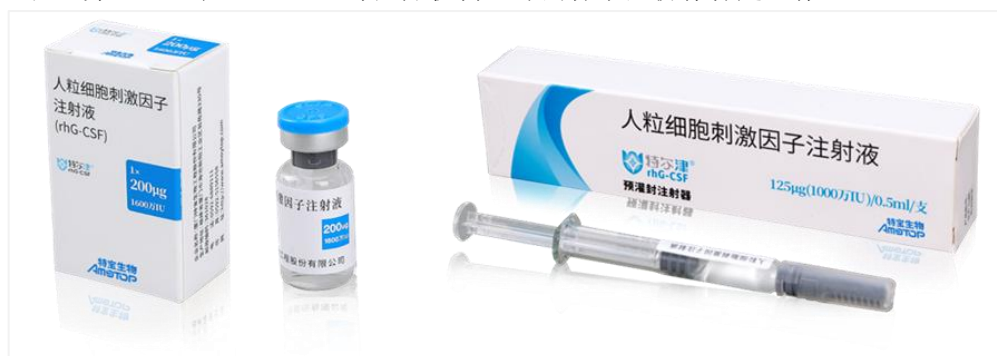
特尔立是国内首款上市的人粒细胞巨噬细胞刺激因子药物，是国家级重点火炬计划项目的重要成果。人粒细胞巨噬细胞刺激因子是现行国家医保目录（乙类）品种，公司是该品种国家标准物质的原料提供单位，并参与国家标准品的研制和协作标定。特尔立在临床应用上已超过 25 年，在该细分领域市场上具有重要地位。



在肿瘤免疫治疗领域，rhGM-CSF 作为免疫调节剂在“布拉格治疗”研究中表现出独特的治疗价值。2025 年，“布拉格治疗”相关临床研究取得多项学术进展，相关研究成果累计影响因子 119.7，在 2025 年美国放射肿瘤学会（ASTRO）年会、2025 年国内中国临床肿瘤学会（CSCO）年会等国内外重要学术会议进行交流。此外，rhGM-CSF 已纳入中国肿瘤放射治疗联盟联合中国抗癌协会肿瘤放射防护专业委员会、中国抗癌协会肿瘤支持治疗专业委员会发布的《头颈部肿瘤放射治疗相关急性黏膜炎的预防与治疗指南》《放射性皮炎的预防与治疗临床实践指南》等放疗相关黏膜损伤的多部指南推荐方案，在业内获得了广泛认可。公司将继续加强对特尔立的临床应用，不断发挥其更多的应用价值，持续推动其在国内外市场的进一步发展。

（5）特尔津（通用名：人粒细胞刺激因子注射液）（rhG-CSF）

特尔津主要用于：癌症化疗等原因导致中性粒细胞减少症；促进骨髓移植后的中性粒细胞数升高；骨髓发育不良综合征引起的中性粒细胞减少症；再生障碍性贫血引起的中性粒细胞减少症；先天性、特发性中性粒细胞减少症；骨髓增生异常综合征伴中性粒细胞减少症；周期性中性粒细胞减少症。人粒细胞刺激因子系现行国家医保目录（乙类）品种，公司是该品种国家标准物质的原料提供单位，并参与国家标准品的研制和协作标定。此外，公司还多次参与由美国药典委员会（USP）和世界卫生组织（WHO）等国际机构主导的标准品协作标定工作。



根据中国抗癌协会肿瘤临床化疗专业委员会发布的《肿瘤治疗相关骨髓抑制院外管理专家共识（2025 版）》，rhG-CSF 类药物为预防肿瘤治疗相关中性粒细胞减少症的主要药物之一。特尔津上市以来，在临床应用中的显著疗效使其在业内获得了广泛认可。2026 年起，特尔津带量采购在全国范围内开始执行，为广大患者提供了更可及的药品保障。

（6）特尔康（通用名：注射用人白介素-11）（rhIL-11）

特尔康主要用于实体瘤、非髓性白血病化疗后 III、IV 度血小板减少症的治疗。人白介素-11 系现行国家医保目录（乙类）品种，公司是该品种国家标准物质的原料提供单位，并参与了国家标准品的研制和协作标定。



特尔康的纯化工艺采用肠激酶切割融合蛋白技术，是国内同类产品中唯一采用与原研药完全一致生产工艺的产品，这一技术优势确保了产品的高纯度和高活性，保障了患者治疗的安全性。在中国临床肿瘤学会（CSCO）发布的《肿瘤治疗所致血小板减少症诊疗指南（2024）》中，rhIL-11 是治疗肿瘤治疗所致血小板减少症的主要药物之一。随着临床应用的不断拓展，特尔康作为多个省份的集中带量采购中选产品，将持续在临床治疗中得到广泛应用。

（二）经营模式

1、研发模式

公司秉持“以客户为中心、以临床需求为导向”的创新理念，持续深化对重大疾病治疗领域的认知与理解，坚定聚焦免疫及代谢领域，致力于以更优疾病解决方案满足临床需求。经过不断探索和长期发展积淀，公司形成了成熟的“自主创新+开放合作”的研发模式。

自主创新方面，历经多年新药研发实践，公司结合药物特点、生命周期管理和行业及监管体系的发展趋势，建立了较为完善的创新药物研发体系，完整覆盖药物技术开发、质量管控、成药性研究、临床前及临床研究、产品工业化放大等全过程。公司构建了涵盖研发中心、医学发展中心、临床研究中心、注册及质量标准研究部门等在内的大研发体系，各职能模块之间通过核心技术平台、项目化运作衔接，形成研发体系的完整闭环。目前，公司专业研发团队入选国家科技部“重点领域创新团队”，具备较强的基础研究、产业化及临床转化能力：

（1）基础研究方面，公司深耕免疫、代谢等前沿领域，基于对疾病机制的深刻理解，以及对现有治疗手段特点及局限性的深入研究，识别尚未被充分开发的新型信号通路与调控节点，进而对药物结构、治疗机制等进行前瞻性的创新设计，从而更好地解决重大疾病问题；

（2）产业化方面，公司在药物工艺开发和产业化方面具备丰富经验，拥有将创新药从实验室小试到工业化生产分级放大的技术能力，具备业内领先的质量研究和管控能力；

(3) 临床转化方面，公司已拥有一支具备优秀方案设计、高效执行能力和能够敏锐捕捉临床机会的临床开发及注册团队，在有力支撑在研产品研发进展的同时，也能充分挖掘已上市核心产品针对多个适应症的治疗潜力。此外，针对未被满足的临床需求，公司具备开展真实世界研究深化循证医学证据的专业化能力和丰富经验。

同时，依托公司在前沿科学研究的长期积淀和转化医学方面的丰富经验，公司在全球范围不断寻找能够与现有产品形成联合用药、治疗机制互补等协同效应的合作机会，充分发挥公司自建高效临床、商业化团队和生产基地的平台优势，探索多元化合作模式，持续构建合作共赢的产业生态。

2、采购、生产模式

公司持续优化供应链管理，升级质量管理体系，强化对全生命周期的质量把控；同时，公司积极拥抱数字化转型，依托智能化解决方案，提升生产效率，进一步巩固市场竞争力。

在采购模式方面，公司持续加强市场需求导向下的供应链管理及优化工作。针对关键物料及进口原材料，公司严格遵循产品注册规程、已上市生物制品药学变更研究技术指导原则及 GMP 管理要求，有序开展新供应商的开发及原料测试工作，拓宽物料供应渠道，提升物料可及性。同时，公司积极推动招标、采购、订货、供应商管理及付款等关键业务环节的信息化系统建设，通过信息化系统实现采购流程标准化、高效化，从而进一步提升采购效率。

在生产模式方面，秉持精益生产的理念，公司顺应行业发展趋势，深入实施数字化与智能化升级。通过全面调研生产制造的信息化、自动化现状，围绕生物制药企业的管理核心，不断提升车间的信息化、自动化、智能化水平，优化运营管理流程，不断提升生产效率。通过智能化系统预测分析市场需求变化，公司可根据库存情况动态调整生产计划，在确保产品生产供应的连续性和稳定性的同时，实现效能提升。

在质量管理方面，公司将质量源于设计（QbD）的理念与质量风险管理工具深度融入质量管理体系中，实现产品质量风险的前瞻性管理。同时，公司严格执行《中华人民共和国药品管理法》等法律法规和强制标准的要求，全面把控药品全生命周期的质量，确保药品安全、有效、质量可控。

3、销售模式

公司已建立了遍布全国的营销网络，市场推广活动主要包括学术会议等学术推广、市场教育及推广等。其中，学术推广活动主要由公司自建专业化团队开展，市场教育及推广主要委托专业的推广服务商开展。

学术推广活动主要面向医生群体，公司在感染和内分泌两大领域打造高度专业化的学术推广团队，团队成员拥有医学、药学等相关专业背景，区域经理以上核心成员大多拥有超过十年以上的行业经验，能够精准分析临床需求和市场动态，并高效开展学术传递和市场推广。基于产品的差异化竞争优势，公司主要通过向临床医生、专业人士等介绍药品的药理、适应症、使用方法、安全性及最新的临床研究成果，探索不同领域的治疗方案，推动规范化诊疗，增加临床一线对产品和使用的理解。

除上述学术推广活动外，公司市场推广活动主要面向患者及社会大众群体。近年来，随着“以患者和客户为中心”的理念不断深入，公司持续加大对市场教育及推广的投入，重点实现相

关疾病领域及治疗策略在大众端和潜在用户的科普和市场教育，进一步助力公司品牌影响力的提升。

在产品配送和流通领域，公司主要采用业内通行的经销模式，即通过在覆盖能力较强、资信状况较好的医药经销商向医院等终端进行药品配送。医药经销商通常不承担药品的专业化推广职能，主要根据其所覆盖的终端临床用药需求，向公司提出采购需求，并完成产品配送及销售回款。

（三）主要的业绩驱动因素

1、派格宾持续放量，慢乙肝临床治愈基石地位巩固，预防肝癌作用持续获得循证支持

（1）慢乙肝临床治愈基石药物地位持续巩固

2025 年 10 月，派格宾获批全球首个以乙肝临床治愈（HBsAg 持续清除）为治疗目标的新增适应症。随着临床治愈理念加速普及，以及派格宾在实现临床治愈中的循证医学证据不断强化，推动派格宾销售不断放量，派格宾作为慢乙肝临床治愈的基石药物地位不断巩固。

临床治愈理念加速普及。报告期内，患者与医生对乙肝临床治愈理念及派格宾重要价值的认知不断提升。除国内权威指南和专家共识外，2026 年 4 月，亚太肝病学会（APASL）发布《慢性乙型肝炎感染管理临床实践指南：2026 年版》，也明确推荐聚乙二醇干扰素 α （Peg-IFN- α ）作为慢乙肝一线治疗选择（A1 级推荐），并首次明确在核苷经治、HBsAg<1,500 IU/mL 的患者中推荐加用 Peg-IFN- α 追求功能性治愈，同时提出“Treat-All（全治）”策略，进一步放宽治疗指征。指南更新有望推动长效干扰素治疗渗透率持续提升。

循证医学证据不断积累。报告期内，派格宾实现安全、持久的临床治愈的相关循证医学证据不断积累。2026 年 6 月，第 63 届欧洲肝脏研究学会年会（EASL 2026）发布派格宾Ⅲ期研究延长随访结果：88 例使用派格宾联合方案实现临床治愈的患者，经 130 周延长随访，核苷（酸）类经治患者临床治愈维持率超过 85%，初治患者达 100%；对派格宾应答良好但未实现临床治愈的患者接受再治疗，核苷经治人群 HBsAg 清除率达 46.8%，初治人群达 40%。长期随访数据进一步验证了派格宾联合方案的安全性及持久性，为派格宾在慢乙肝临床治愈应用策略提供良好支撑。

（2）肝癌预防循证医学证据不断丰富

相关研究统计显示，未经抗病毒治疗和经核苷（酸）类药物治疗的慢性乙肝患者（经治患者）5 年肝癌发生率分别为 10%-17%和 7%左右，肝硬化患者肝癌风险更高，而获得临床治愈的患者肝癌风险则大幅下降至 1%左右。同时多项临床研究表明，相较于核苷（酸）类药物，接受干扰素药物治疗进一步降低了 85%-90%左右的肝癌风险，核苷经治患者经派格宾联合方案治疗后，其远期肝癌风险大幅降低。报告期内，“绿洲项目”、“致远项目”、“长安项目”和“终结项目”等研究项目持续推进，相关证据表明派格宾联合治疗能够显著提高疗效，降低肝癌发生风险和术后复发风险，有效发挥预防肝癌的作用，部分成果于 2026 年亚太肝病学会（APASL）和欧洲肝病研究学会（EASL）大会摘要发布。

目前，派格宾已展示出其作为持久免疫控制基石药物的特点，并在肝癌预防方面具备独特价值。我国现有约 7,500 万慢性乙肝感染者，其中，慢乙肝患者数量为 2000-3000 万，当前接受规范抗病毒治疗的人群比例较低，派格宾市场渗透率仍较为有限，存在大量市场空间；慢乙肝治疗领域尚处于全面临床治愈时代的早期阶段，随着创新药物研发不断推进，派格宾在实现持久免疫

控制方面的独特价值将不断显现，与创新药物更优联合策略的探索和应用，将推动派格宾销量持续增长。

2、益佩生上市纳入医保后加速放量，贡献新的收入增量

益佩生（怡培生长激素）系全新一代的长效生长激素，该药物于 2025 年 5 月获批上市，并于 2025 年 12 月成功通过国家医保谈判，成为首批纳入医保目录的长效生长激素产品。该目录于 2026 年 1 月 1 日起全国执行，作为本次目录新增的 50 种 1 类创新药之一，益佩生的医保准入有效降低了患者长期治疗的用药门槛，并带动医院准入效率提高，覆盖人群与用药可及性明显提升，为产品持续放量创造条件，益佩生成为拉动业绩增长的“第二曲线”。

根据米内网数据，我国长效生长激素制剂市场占比从 2022 年的 18.95%快速增长至 2024 年的 25.47%，到 2025 年 1-3 季度该比例已达 31.26%，长效制剂对短效制剂形成市场替代的趋势显著。益佩生作为全球首个 Y 型 40kD 聚乙二醇长效生长激素，采用 Y 型聚乙二醇定点修饰技术实现一周一次给药，相较每日注射的短效产品大幅降低注射频次、提升用药依从性；临床研究显示，以 0.14mg/kg/周的较低起始剂量即可达成与短效生长激素等同疗效，低于同类长效产品常规剂量（多在 0.2mg/kg/周以上），在保障疗效的同时减轻代谢负担。安全性方面，益佩生系国内首款采用酵母细胞（真核细胞）表达的长效生长激素，更接近人体天然结构，新增中和抗体与抗药抗体检出率均为 0，免疫原性更低；配套“次抛+隐针”一体式药仓设计，不含防腐剂，并搭载物联网智能注射笔，提升用药安全与体验。以上优势，为儿童生长激素缺乏症的长效化治疗提供了兼具疗效、安全性与便捷性的差异化选择，进一步增强了产品的持续放量动能。

在循证医学方面，益佩生给药方案优化的相关成果已在内分泌领域权威 SCI 期刊《Journal of Endocrinological Investigation》发表，IGF-1 校正因子等研究相继亮相美国儿科学术年会（PAS）、美国儿科内分泌学会年会（PES）。该研究整合了益佩生 1-3 期注册临床数据，成功确立了益佩生与短效生长激素之间的剂量对应关系，为临床上长短效制剂的等效替换提供了权威的剂量依据，显著提升了临床处方的便捷性。此外，在益佩生现有的适应症基础上，公司正推进包括特发性身材矮小（ISS）、小于胎龄儿（SGA）、特纳综合征（TS）在内的儿童矮小症，以及成人生长激素缺乏症（AGHD）等新增适应症的临床研究，使更多不同病因导致的生长障碍患儿及成人患者获得治疗机会，惠及更广泛的患者群体。

（四）所处行业发展情况

1、行业发展阶段

公司是一家聚焦免疫和代谢领域创新药物研发、生产和销售的创新型生物医药企业。根据国家统计局发布的《国民经济行业分类》（GB/T 4754-2017），公司所属行业为医药制造业中的“生物药品制品制造（C276）”。

2026 年上半年，全球医药行业呈现市场规模稳步扩张、研发创新持续深化、产业结构加速重塑的发展态势，全球范围内 AI 快速发展赋能新药研发，基因疗法、细胞治疗、小核酸等前沿细分领域持续突破。根据 IQVIA 等市场机构的数据，全球制药市场规模从 2019 年的 11,805 亿美元增长到 2024 年的 15,240 亿美元，年均复合增长率达 5.24%；预计 2029 年将进一步增长到 20,760 亿美元。创新药物不断获批上市、人口老龄化趋势加深、慢性疾病患者占比不断上升、医疗健康保险制度的逐渐完善，以及居民、消费者健康意识的增强，共同推动了全球制药市场规模的持续增长。同时，中国创新药的全球地位持续攀升，截至 2025 年底在研创新药总数占全球总

量的三分之一。2026 年上半年中国创新药获批数量、创新程度和国际化水平均创历史新高，38 款创新药获批上市，其中国产创新药 31 款，占比超过 80%，审评审批制度改革成效持续显现，为生物药品制品制造企业营造了有利的产业发展环境。

医药工业是关系国计民生、经济发展和国家安全的战略性新兴产业，是健康中国建设的重要基础。2026 年政府工作报告将生物医药列为新兴支柱产业，3 月发布的《中华人民共和国国民经济和社会发展第十五个五年规划纲要》进一步明确生物医药的新兴支柱产业定位，为医药行业创新升级与可持续发展提供了有力的政策支撑。报告期内，国内生物药品制品制造行业在创新药加速获批、国际化进程持续推进的拉动下，展现出较强的增长韧性。2026 年一季度，生物药品制造增加值同比增长 14.8%，高于医药制造业整体增速，创新药及高端仿制药产能持续释放。报告期内，我国从药品价格形成机制、集中带量采购、创新药多元支付保障等维度出台多项政策，系统性重塑生物医药产业政策环境，对生物药品制品制造企业的研发策略、市场准入及盈利模式产生深远影响。

报告期内行业主要政策如下：

发布时间	发布/审议机构	政策名称	对行业的影响/作用
2026/1/27	国务院	中华人民共和国药品管理法实施条例	为总结药品管理法实施情况，细化法律规定的制度措施，进一步深化药品监管改革，推动药品高水平安全和产业高质量发展良性互动。
2026/3/5	国务院	2026 年政府工作报告	培育壮大新兴产业和未来产业。实施产业创新工程，鼓励央企国企带头开放应用场景，打造集成电路、航空航天、生物医药、低空经济等新兴支柱产业。
2026/3/13	全国人民代表大会	中华人民共和国国民经济和社会发展第十五个五年规划纲要	主要阐明国家战略意图，明确政府工作重点，引导规范社会主体行为，是“十五五”时期我国全面建设社会主义现代化国家的宏伟蓝图，是全国各族人民共同的行动纲领，提出培育壮大新兴产业和未来产业，进一步明确生物医药的新兴支柱产业定位，为医药行业创新升级与可持续发展提供政策支撑。
2026/4/2	国家药品监督管理局	关于“人工智能+药品监管”的实施意见	围绕全面深化药品监管改革和“人工智能+”行动实施的中心任务，深入分析当前工作的基础，提出“人工智能+药品监管”建设总体设计，深入推进人工智能在药品全生命周期监管中的创新应用。到 2030 年，AI 将在审评审批、监督检查、检验监测、政务服务等场景中有效应用。

2026/4/9	国务院办公厅	关于加快建设分级诊疗体系的若干措施的通知	以满足群众就近就便看病就医需求为出发点，以实施医疗卫生强基工程为支撑，推进医疗卫生人员、服务下沉和基层能力提升，推动医疗卫生服务资源高效配置，加快建设分级诊疗体系。
2026/4/14	国务院办公厅	关于健全药品价格形成机制的若干意见	充分发挥市场在资源配置中的决定性作用，更好发挥政府作用，有效服务药品领域全国统一大市场建设，健全以市场为主导的药品价格形成机制，更好激发市场活力、促进公平竞争、维护市场秩序，突出临床价值和用药可及，支持医药产业高质量发展，保障人民群众获得质优价宜药品。
2026/5/7	国家药品监督管理局、公安部、国家卫生健康委员会、国家市场监督管理总局、国家医疗保障局、国家中医药管理局、国家疾病预防控制局	关于发布《医药代表管理办法》的公告	重点明确了药品上市许可持有人对医药代表准入、医药代表备案和行为规范、医疗卫生机构对医药代表的药品学术推广接待管理，以及各有关单位的职责。目的为进一步加强医药代表管理，端正净化行业秩序和行业风气，健全人员管理、部门联动及违法违规惩处管理制度。
2026/5/7	国家卫生健康委、工业和信息化部、金融监管总局、国家知识产权局、国家医保局、国家中医药局、国家疾控局、国家药监局	关于改革完善儿童用药供应保障机制的实施意见	更好满足儿童疾病防治用药需求，全面提高儿科供药用药能力，进一步完善儿童用药制度，加快儿童用药高质量发展，保障儿童健康。
2026/5/15	国家药品监督管理局	关于发布药品试验数据保护实施办法的公告	为促进药品创新发展，完善药品试验数据保护制度。
2026/6/8	国家药品监督管理局、国家卫生健康委、国家中医药局、国家疾病预防控制局	关于发布药物临床试验质量管理规范的公告	为优化药物临床试验质量管理，进一步培育规范高效的临床研发生态，支持生物医药研发创新。
2026/7/13	国务院	关于印发《国民健康“十五五”规划》的通知	增强健康服务均衡性和可及性，推动人民群众更加注重主动健康，加快形成有利于健康的生产生活方式和经济社会发展模式，全面提高国民健康水平，夯实中国式现代化的健康根基。

2、基本特点和主要技术门槛

医药行业是一个集高技术、高投入、高风险与高附加值于一体的战略性产业，行业需求具有显著的刚性特征，整体发展稳定性较高，周期性特征相对不显著。具体而言，医药行业涉及生物技术、医学、药学等多学科交叉融合，对专业人才的要求极高；新药研发需要具备强大的自主研发能力、技术水平以及大量的资金和时间投入；药品的生产工艺复杂，对设备、生产环境的要求非常严格。此外，医药行业监管体系严格，药品的研发、上市、生产都需要经过一系列复杂的认证和审批程序。

综上所述，医药行业的高技术、高投入、长周期和严监管等特点，以及技术、资金、政策和人才等多重壁垒，共同构成了进入行业的高门槛。

（五）公司所处行业地位及发展趋势

公司是一家聚焦免疫和代谢领域创新药物研发、生产和销售的创新型生物医药企业。公司始终以解决未被满足的临床需求为导向，基于长期构建的优势核心技术平台，依托对免疫系统和代谢调控的系统性深入科学研究，致力于为包含慢性乙肝、恶性肿瘤、代谢性相关疾病等重大疾病治疗领域提供真正具有临床价值的产品和服务，是中国聚乙二醇蛋白质长效药物领域的领军企业，致力于成为慢乙肝临床治愈全球领导者。公司所处细分市场如下：

（1）慢性乙肝疾病及相关治疗市场

①慢性乙肝疾病负担仍然较重：我国约 7,500 万 HBV 感染者，目前诊疗率与 2030 年防治目标尚存差距

慢性乙肝是全球疾病负担较重的传染病之一，也是我国面临的重大公共卫生问题。根据 Polaris Observatory Collaborators 统计数据，2022 年全球约有 2.58 亿例慢性乙肝病毒感染者，对应全球流行率为 3.2%，其中，中国为乙肝病毒感染中高度流行区。随着疫苗接种普及、母婴传播及血液传播阻断等工作的推进，我国乙肝防治取得进展；根据中国肝炎防治基金会联合中国疾病预防控制中心 2024 年在《The Lancet Regional Health Western Pacific》发表的中国第四次乙肝血清流行病学调查结果，中国 1-69 岁人群中 HBsAg 流行率从 1992 年的 9.72%下降至 2020 年的 5.86%，估算全国约有 7,500 万 HBV 感染者。出现明确肝脏炎症和损伤的人群通常被称为慢性乙肝患者，我国约有 2,000-3,000 万慢性乙肝患者，疾病对患者健康影响较大，给国家和社会造成较为沉重负担。近年来，世界卫生组织及国内相关机构发布了一系列关于加强传染病防治的目标性文件，针对慢性乙肝的主要情况如下：

序号	时间	组织	主要目标
1	2022 年 6 月	世界卫生组织（WHO）	《2022-2030 年全球卫生部门关于艾滋病、病毒性肝炎和性传播疾病行动计划》提出：以 2015 年为基期，到 2030 年，慢性乙肝新感染率降低 90%、病死率降低 65%、诊断率达到 90%、治疗率达到 80%。
2	2025 年 9 月	国家疾控局等有关部门	《中国防治病毒性肝炎行动计划（2025—2030 年）》提出：到 2030 年，慢性乙肝诊断率达 80%及以上，新报告慢性乙肝患者抗病毒治疗率达 80%及以上。

目前，我国 HBV 感染者诊断率和治疗率分别为 22%和 15%，与世界卫生组织及我国 2030 年防治目标尚存在一定差距，进一步扩大筛查、推进全人群治疗对于实现早期诊断、早期治疗，

进而达到 2030 年病毒性肝炎防控目标具有重要价值。对确诊的慢性乙肝患者而言，通过规范、积极的抗病毒治疗，可以降低未来罹患肝硬化、肝癌等疾病的潜在风险，改善患者生活质量并延长生存时间。

②临床治愈从指南共识向全面科学实证转化：派格宾获批全球首个临床治愈相关适应症，聚乙二醇干扰素市场占比持续提升

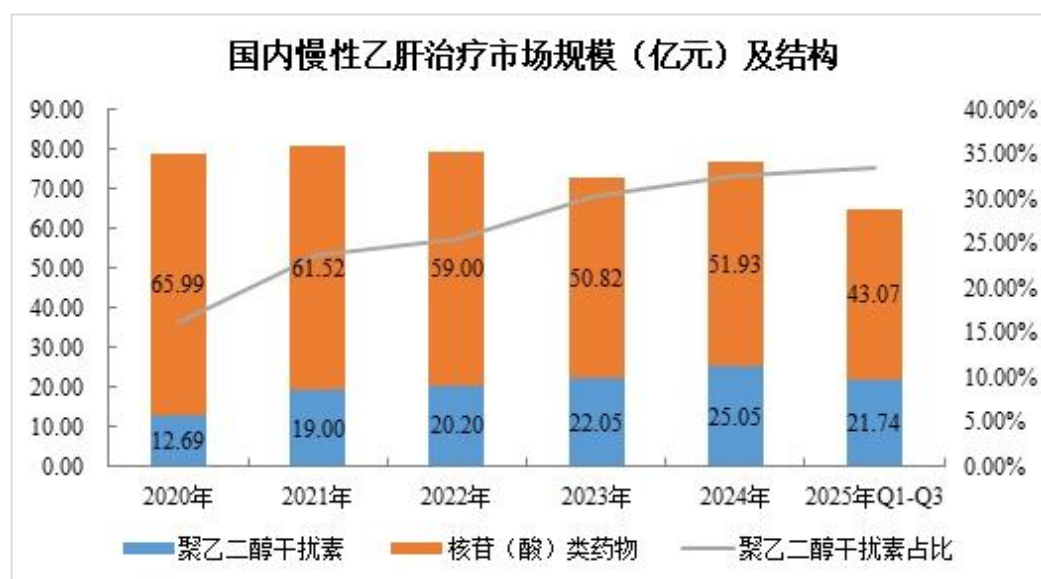
由于 cccDNA 和整合 DNA 的持续存在，基于目前的治疗手段及主要创新药物研发进展，实现完全治愈或根治性治愈在可预见的一段时间内可能性较低。在此背景下，由于实现临床治愈在降低肝癌、肝硬化等远期风险方面具备明显优势，因此成为现阶段国内外权威指南推荐的最高治疗目标。

目前，慢性乙肝抗病毒主要围绕阻断病毒再复制和恢复宿主对病毒的免疫应答两类机制展开，相应的抗病毒药物分别为核苷（酸）类药物和聚乙二醇干扰素。聚乙二醇干扰素（Pegylated Interferon, PEG-IFN）是通过共价结合聚乙二醇分子对传统干扰素进行结构修饰的长效制剂，目前主要应用于病毒性肝炎领域，是慢性乙型肝炎抗病毒治疗一线用药，相较于核苷（酸）类药物，聚乙二醇干扰素免疫应答更持久，能够实现有限疗程安全停药。

临床应用中，核苷（酸）类药物主要用于控制患者的病毒复制，聚乙二醇干扰素则用于帮助机体构建停药后的持久有效免疫应答，两类药物的联合治疗方案，能够整合高效抑制病毒和恢复、增强机体免疫应答的效应，是现阶段实现临床治愈有效的治疗策略，尤其是针对治疗前较低表面抗原（HBsAg）水平（1500IU/mL 以下）的优势人群，通过联合治疗方案能实现 30%左右的临床治愈率。

随着联合治疗方案临床实践不断深入，在大量真实世界研究以及部分感染科领域中形成了共识，联合治疗方案逐渐获得权威指南、专家共识的高等级推荐，但尚未成为医学界和社会层面的广泛认知。2025 年 10 月，派格宾联合核苷（酸）类似物用于成人慢性乙型肝炎患者的 HBsAg 持续清除的新增适应症获批，成为全球首个以临床治愈为治疗目标的获批药物，为全球慢性乙肝临床治愈提供了扎实、严谨的确证性循证医学证据，标志着临床治愈从专业指南共识向全面科学实证的转化，向全球医学界及社会层面更广泛地明确了慢性乙肝可实现以临床治愈为理想治疗目标。

近年来，作为追求临床治愈、实现安全停药和最大程度降低肝硬化、肝癌风险的基石药物，聚乙二醇干扰素的市场规模持续快速增长，从 2020 年的 12.69 亿元快速增长到 2025 年 1-3 季度的 21.74 亿元，市场占比也从 2020 年的 16.13%快速增长到 2025 年 1-3 季度的 33.55%。



资料来源：米内网

尽管聚乙二醇干扰素市场规模快速增长，其市场渗透率仍处于较低水平。未来期间，随着慢性乙肝抗病毒治疗率的不断提高，以及现有临床治愈方案的持续优化、其他创新机制药物联合方案的不断探索，慢性乙肝抗病毒治疗市场仍将进一步增长，作为临床治愈基石药物，聚乙二醇干扰素仍具有较大的潜在市场空间。

③公司覆盖慢性乙肝临床治愈三大关键路径：创新机制或创新靶点药物研发持续加速，多款管线入选国家科技重大专项或突破性治疗品种

近年来，慢性乙肝治疗领域的发展趋势主要体现在如下两方面：

一是在联合治疗方面，2010 年前后，部分极具前瞻性的中国专家开始基于长效干扰素开展慢性乙肝临床治愈的探索性研究；2015 年前后，我国及欧美权威防治指南陆续将临床治愈作为现阶段理想治疗目标。2020 年以来，国内陆续开展多项大样本真实世界研究，2025 年 10 月派格宾获批慢性乙肝表面抗原持续清除新适应症，是全球首个以临床治愈为治疗目标的获批药物，联合治疗方案通过了严谨的确证性循证医学验证，在慢性乙肝临床治愈和预防肝癌方面的真实世界、循证医学证据不断积累，标志着临床治愈从专业指南共识向全面科学实证的转化。

二是在创新药物方面，目前创新药物开发主要针对两大方向：直接靶向病毒生命周期和靶向宿主免疫系统。一方面，结合现阶段主要项目临床数据，停止所有治疗药物 24 周后，聚乙二醇干扰素联合治疗方案在实现表面抗原（HBsAg）清除且 HBV DNA 检测不到的比例最高，复发率显著低于其他现有主要在研临床方案，是现阶段追求临床治愈并实现安全停药的最可行治疗方案。另一方面，创新机制或创新靶点药物研发持续加速，部分创新药物已初步体现出加速临床治愈的潜力，新药联合治疗的探索明显加速，新药与现有药物的联合，将是慢性乙肝全面临床治愈时代的重要策略。

在此背景下，公司围绕“高效阻断病毒复制、快速清除表面抗原、安全持久免疫激活”三大临床治愈关键路径，积极推进多款新药研发，主要研发管线包括 ACT201、ACT580 (ALG-000184)、ACT400、ACT560 等。上述品种使用反义寡核苷酸（ASO）、衣壳抑制剂（CAM-E）、mRNA 疫苗、全新机制免疫调节剂等创新机制或全新靶点，通过直接靶向病毒并干扰 HBV 病毒

的复制过程或进一步激发人体免疫系统应答，有望实现更好的疗效，在未来慢性乙肝治疗领域追求更高临床治愈率和实现更短治疗周期的过程中发挥重要作用。

目前，ACT201、ACT400、ACT560 等药物成功入选 2025 年创新药物研发国家科技重大专项，ACT580（ALG-000184）已被纳入突破性治疗品种名单，药物创新性和重要性获得主管部门高度认可。未来，公司将继续针对慢性乙肝领域，探索多元创新机制、多产品组合协同解决疾病问题的综合方案，为患者带来更多元化、更有效的治疗选择。

（2）生长激素缺乏疾病及相关治疗市场

①生长激素临床需求持续释放：矮小症治疗率不足 5%，成人应用领域拓展空间较大

目前，我国矮小症治疗率仍处于较低水平，根据相关研究报告，我国矮小儿童的实际治疗率、治愈率均低于 5%，相较欧美发达国家 20-30%的诊疗率尚有较大的提升空间。除矮小症外，重组人生长激素还可用于成人生长激素缺乏症（AGHD）等领域。成人生长激素缺乏症患者可出现精力下降、骨密度降低、肌肉力量下降及心脏功能受损等不同症状。根据《成人生长激素缺乏症诊治专家共识》（2025 年），成人接受重组人生长激素治疗存在长期获益，包括改善身体组分与运动能力、改善代谢和心血管风险指标、改善骨代谢降低、降低骨折风险、提高生活质量等。此外，重组人生长激素在严重烧伤、颅脑创伤性疾病、成人短肠综合症等领域也有临床应用。从临床需求和应用前景来看，重组人生长激素在成人生长激素缺乏症、烧伤、创伤等领域具备较好的市场潜力。

②国内市场规模突破百亿：长效制剂占比持续提升，对短效制剂形成替代趋势

近年来，随着疾病防治意识提升、诊断方式完善，以及相关药品逐步纳入国家医保目录，国内重组人生长激素的患者渗透率不断提高。根据米内网数据，国内重组人生长激素市场规模从 2020 年的 70.16 亿元快速增长至 2024 年的 123.33 亿元，年均复合增长率达 15.14%，2025 年 1-3 季度市场规模为 88.72 亿元，整体保持较高增长速度。



资料来源：米内网

目前，根据注射频率的不同，重组人生长激素可分为短效制剂和长效制剂，其中，短效制剂根据制剂剂型，可进一步划分为短效粉针（冻干粉）和短效水针（注射液）。短效制剂需一日注射一次，长效制剂则通过聚乙二醇化等技术手段，将药物的注射周期提升至一周一次（即长效水

针），大幅降低了患者接受治疗时的用药频次，有效缓解身心负担，提高用药依从性。根据米内网数据，我国长效制剂市场占比从 2022 年的 18.95%快速增长至 2024 年的 25.47%，到 2025 年 1-3 季度该比例已达 31.26%，长效制剂对短效制剂形成市场替代的趋势显著。尽管如此，长效制剂的市场渗透率仍处于极低水平，以 2024 年为例，按照使用人数测算，长效制剂的实际治疗人数低于全部治疗人数的 10%，还有较大的提升空间。



③益佩生依托 Y 型聚乙二醇修饰平台：适应症拓展与基层市场渗透持续推进

近年来，基于严谨循证医学证据，多款具备显著差异化优势的长效制剂陆续获批上市，部分产品于 2025 年底首次纳入国家医保目录，随着可及性的不断提升，预计未来长效制剂将加速对短效制剂的市场替代，并进一步提升整体市场容量。

益佩生是公司在代谢领域首款核心产品，在治疗效果、安全性和使用便利性方面，具备显著的差异化创新水平。该产品依托 Y 型聚乙二醇修饰核心技术平台，通过真核表达系统产出蛋白，结合高活性位点修饰技术，获多国专利授权，在分子层面形成技术壁垒。

益佩生采用全球独创 Y 型 40kD 聚乙二醇修饰技术，半衰期为 65–120 小时，每周仅需注射一次，可减少注射频次；采用无防腐剂次抛设计。临床数据显示，其 52 周年化生长速率与进口短效制剂相当。相较于传统长效制剂，该产品具有半衰期较长、使用剂量较小等特点，配套智能隐针注射笔，为患者提供更多治疗选择。

益佩生正同步推进多个适应症拓展工作，有望覆盖生长激素缺乏症及多种非生长激素缺乏症应用场景。随着医保覆盖范围扩大，该产品将进一步渗透基层市场。

（3）肿瘤相关细胞因子市场

根据国家癌症中心数据，2022 年我国新发癌症病例约 482.47 万例，死亡病例约 257.42 万例，主要癌种包括肺癌、结直肠癌、甲状腺癌、肝癌、胃癌等。

目前，肿瘤的治疗方式主要包括化疗、放疗、靶向治疗和免疫治疗，治疗过程中常伴随中性粒细胞、红细胞、血小板减少等不良反应，不仅会降低肿瘤治疗的强度、影响后续疗程的按期进行，延误治疗进程，还可能会导致患者严重感染甚至死亡。为了预防和治疗上述不良反应，临床上常将重组造血生长因子药物用于提升患者体内血细胞和血小板水平。造血生长因子是一系列能

够调节造血干/祖细胞存活、增殖、分化和成熟血细胞功能的活性蛋白的统称，主要由集落刺激因子（CSF）和白介素（ILs）两大类构成。

①肿瘤治疗相关造血生长因子市场趋于稳定：百亿级市场中长效制剂占比持续提升

近年来，肿瘤治疗相关造血生长因子药物市场整体较为稳定。根据米内网数据，该市场整体规模从 2020 年的 96.90 亿元增长至 2024 年的 103.91 亿元，2025 年 1-3 季度市场规模为 75.01 亿元。其中，2024 年集落刺激因子药物市场规模为 92.23 亿元，白介素类药物市场规模约 11.68 亿元。



资料来源：米内网

上述药物中，重组人粒细胞刺激因子（rhG-CSF）为主要品类，在肿瘤治疗相关造血生长因子药物市场规模占比超过 85%。根据注射周期等差异，该产品可分为短效制剂和长效制剂，短效制剂主要用于治疗肿瘤治疗过程中产生的中性粒细胞减少等不良反应，长效制剂降低了注射频率，且除治疗用途外，还可用于预防性目的。近年来，长效制剂占比持续提升，从 2020 年的 54.35% 上升至 2025 年 1-3 季度的 63.50%。由于短效制剂价格相对较低、疗效确切，仍具有一定需求空间。

②差异化创新产品不断获批上市：公司构建覆盖短效与长效的骨髓抑制治疗产品矩阵

公司在肿瘤治疗相关的细胞因子领域深耕多年，已构建覆盖长效与短效的造血生长因子产品组合，包括珮金（拓培非格司亭注射液）、特尔立（注射用人粒细胞巨噬细胞刺激因子）、特尔津（人粒细胞刺激因子注射液）和特尔康（注射用人白介素-11），致力于为临床提供更优的骨髓抑制治疗方案。近年来，特尔立的核心活性成分 GM-CSF 在肿瘤放射免疫联合治疗领域展现出重要的全新临床价值，已从传统的化疗支持治疗药物拓展至肿瘤放射免疫联合治疗的核心组分，临床应用场景和学术影响力持续扩大。

珮金是公司在血液/肿瘤治疗领域的首款长效产品，于 2023 年 6 月获批上市，当年通过国家谈判纳入国家医保目录。珮金的研发获国家“重大新药创制”科技重大专项支持，入选 2023 年度“中国医药生物技术十大进展”，具有降低潜在骨痛、白细胞增多等不良反应发生风险的特点。此外，珮金拥有国内首个注射笔剂型，为患者提供更便捷的给药方式，支持患者自主给药，其智能安全设计包含触发式自动注射和隐藏式针头等防护技术，降低注射风险，提高用药依从性。

新增重要非主营业务情况

☐适用 ☒不适用

二、经营情况的讨论与分析

2026 年上半年，生物医药首次被《政府工作报告》列为“新兴支柱产业”，行业战略地位进一步提升，药品审评审批机制持续优化、创新成果转化效率不断提升。伴随着人口老龄化与疾病谱变迁，创新药的临床需求与市场空间持续扩容。与此同时，集采常态化深化、行业税收政策调整、合规监管趋严，对医药企业的精细化经营与高质量发展提出更高要求。面对机遇与挑战，公司始终聚焦免疫与代谢领域，以解决重大疾病问题为核心，围绕未被满足的临床需求，加大研发投入、提升管理质效，推动经营业绩稳健增长。

2026 年上半年，公司实现营业收入 18.37 亿元，同比增长 21.58%；实现归属于上市公司股东的净利润 4.77 亿元，同比增长 11.37%。报告期内，公司重点开展以下工作：

（一）持续夯实派格宾慢乙肝临床治愈基石地位，加速布局乙肝感染全人群更优治疗方案

派格宾作为公司核心产品，是慢乙肝临床治愈的重要基石药物。2025 年 10 月，派格宾联合核苷（酸）类药物用于成人慢性乙型肝炎患者表面抗原（HBsAg）持续清除的新增适应症获批，成为全球首个以“临床治愈”为治疗终点的药物，打破“慢性乙肝不可治愈”的传统理念。报告期内，随着终端应用的不断深入与高质量循证证据的持续积累，派格宾基石药物地位进一步深化；与此同时，围绕即将到来的慢乙肝全面临床治愈时代，公司加速推进创新药物开发与联合治疗方案探索，持续构建在慢乙肝领域的领导地位。

1、循证证据与权威指南相互印证，派格宾基石药物地位进一步深化

（1）循证证据持续积累、新增亚太权威指南明确推荐，临床治愈理念加速普及

派格宾确证性Ⅲ期临床试验显示，核苷经治且 HBsAg<1500 IU/mL 的慢乙肝患者，经 PegIFNα联合 TDF 治疗的临床治愈率达 31.4%，2026 年 5 月第 63 届欧洲肝脏研究学会年会（EASL 2026）披露的 130 周延长随访数据显示，核苷经治患者临床治愈维持率超过 85%、初治患者达 100%，对派格宾应答良好但未实现临床治愈的患者接受再治疗后仍有较高比例实现表面抗原清除，印证了派格宾治愈疗效的持久性与可靠性。

2026 年 4 月，亚太肝病学会（APASL）发布《慢性乙型肝炎感染管理临床实践指南：2026 年版》，明确推荐聚乙二醇干扰素（Peg-IFN-α）作为慢乙肝一线治疗选择（A1 级推荐），并首次推荐核苷经治、持续病毒抑制且 HBsAg<1500 IU/mL 的患者可加用聚乙二醇干扰素治疗，以追求临床治愈。高质量循证证据与国际权威指南相互印证，标志着派格宾的临床价值持续获得认可，有利于临床治愈理念的进一步普及，派格宾作为慢乙肝临床治愈基石药物的地位不断夯实。

（2）多机制药物联合治疗趋势日趋确立，派格宾系联合方案的关键免疫调节组分

随着慢性乙肝诊疗理念持续升级，临床治愈已成为全球乙肝领域的核心追求。目前全球在研乙肝新药（反义寡核苷酸 ASO、小干扰 RNA 及治疗性疫苗等）的Ⅲ期主要终点多指向临床治愈，其中 ASO、siRNA 在抑制病毒表面抗原方面潜力突出，但单药复发率较高，难以实现持久治愈，多机制药物联合治疗趋势日趋确立，B-together、ENSURE 等Ⅱ期研究表明，在抗病毒基础上序贯聚乙二醇干扰素可显著降低复阳率、提升治愈率，提示免疫调节药物在联合方案中的关键作用。

未来强效抑制病毒负荷与高效激活 HBV 特异性免疫应答的联合，是提升治愈率的有效路径，而以派格宾为代表的聚乙二醇干扰素正是实现有效免疫调节的关键。

2、围绕乙肝临床治愈关键路径系统布局创新管线，为全面临床治愈时代筑牢基础

公司高度聚焦“靶向病毒生命周期”与“强化宿主免疫系统”两大方向，围绕高效阻断病毒复制、快速清除表面抗原、安全持久激活免疫三大关键路径构建创新管线，其中 ACT201、ACT400、ACT560 已入选 2025 年创新药物研发国家科技重大专项：ACT201 于 2026 年 7 月获批开展慢乙肝临床试验，临床前研究展现出高于同类产品的 HBsAg 抑制活性及更优的安全性，与派格宾等药物联用有望快速降低表面抗原、减轻 HBV 感染对机体免疫系统的抑制；ACT400 有望同时激活体液免疫与细胞免疫、打破机体免疫耐受，ACT560 作为全新靶点免疫激动剂可调节先天免疫、改善部分慢乙肝患者对干扰素治疗应答的不足，两者目前均处于药学和临床前研究阶段。

此外，2026 年 4 月，公司与 Aligos 就 ACT580（ALG-000184）达成独占许可协议，获得其在中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区的开发、生产和商业化权益。该产品为新型口服小分子衣壳组装调节剂，可阻断 HBV 复制、防止 HBV DNA 整合，并降低共价闭环状 DNA（cccDNA）储存库水平，已被国家药监局药品审评中心纳入突破性治疗品种名单。该产品的引进补齐了公司在病毒复制抑制环节的管线布局，与派格宾的免疫调节机制形成互补。

报告期内，公司持续深入探索多药物联合治疗策略，加速管线临床转化，不断提升慢乙肝临床治愈水平，积极推动乙肝临床治愈的实质性突破，为全面临床治愈时代的到来筑牢坚实基础。

3、治疗策略从“优势人群”向“全人群”稳步延伸，终端应用持续深化

围绕临床治愈与肝癌预防两条主线，公司持续支持多项公益及科研项目，推动治疗策略从“优势人群”向“全人群”延伸，并取得一系列阶段性成果：

在临床治愈方面，公司已围绕多类患者人群开展针对性研究：针对核苷经治人群的“珠峰项目”5 年中中期数据成果正式发表于国际权威期刊 Clinical Gastroenterology and Hepatology（影响因子 12.2）；针对非活动性 HBsAg 携带人群（“星光计划”）、慢乙肝儿童群体（“萌芽项目”）、合并脂肪肝患者（“扬帆项目”）及高 HBsAg 水平患者（“创优项目”）的研究亦持续推进，相关阶段性成果均在 2026 年亚太肝病学会（APASL）和欧洲肝病研究学会（EASL）会议上亮相。

在肝癌预防方面，公司聚焦肝癌高风险人群推进“绿洲项目”、“致远项目”、“长安项目”和“终结项目”，相关证据均表明派格宾联合治疗能够显著提高疗效，降低肝癌发生风险和术后复发风险，有效发挥预防肝癌的作用，部分成果发布于 2026 年亚太肝病学会（APASL）和欧洲肝病研究学会（EASL）大会摘要。其中“绿洲”项目累计入组超 3 万人，近 300 家项目医院，目前证实相较于核苷（酸）类治疗组，派格宾治疗组 18 个月内累计肝癌发生风险降低了 85%的肝癌发生风险（ $P<0.0001$ ）。

基于上述项目，公司逐步构建起以派格宾为基石药物，从优势人群到慢乙肝感染全人群的研究覆盖网络，致力于推动临床治愈率的持续提高，降低全人群远期肝硬化及肝癌风险。

（二）益佩生商业化进展顺利，加速惠及更多患者

益佩生是公司自主研发的国家 1 类新药。2025 年 5 月，益佩生获批用于 3 岁及以上儿童生长激素缺乏症所致生长缓慢的治疗，拓展了公司在代谢性疾病领域的布局。报告期内，公司围绕

医保落地、学术推广、科普宣传与适应症拓展系统推进商业化工作，将产品在给药频次、安全性与临床管理方面的差异化优势，切实转化为患者可及的实际获益。

1、统筹推进学术推广与科普宣传，商业化进程全面提速

2025 年 12 月，益佩生纳入《国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录（2025 年）》，成为首批纳入国家医保目录的长效生长激素产品之一，并作为本次目录新增的 50 种 1 类创新药之一，自 2026 年 1 月 1 日起全国执行。医保准入有效降低了患者长期治疗的用药门槛，使药品惠及更多患者。

报告期内，公司统筹推进学术推广与科普宣传，加快产品商业化进程：在学术推广方面，公司持续深化与领域内专业学术组织、专科医院的合作，通过系统性学术交流助力疾病认知与诊疗水平提升；在科普宣传方面，公司积极参与儿童生长发育公益科普，支持中国儿童少年基金会发起的“小竹笋”儿童健康关爱公益项目，聚焦儿童矮小症早筛、早诊与规范治疗，通过多渠道普及儿童生长发育知识，提升社会各方对儿童矮小症的认知，持续释放产品商业化增长潜力。

2、循证证据与临床工具不断完善，为长短效制剂等效替代提供权威依据

报告期内，益佩生的循证医学证据在国际学术平台陆续发布：IGF-1 校正因子研究成果登上美国儿科学术年会（PAS）口头报告及美国儿科内分泌学会年会（PES）壁报；ISS/SGA/TS 篮式试验研究登上美国内分泌学会年会（ENDO）口头报告，IGF-1 剂量转换关系研究获壁报展示。同时，益佩生给药方案优化的相关成果发表于内分泌领域权威 SCI 期刊《Journal of Endocrinological Investigation》，确立了益佩生与短效生长激素之间的剂量对应关系，为临床长短效制剂的等效替换提供权威依据；公司还发布全球首个针对益佩生的 IGF-1 精准监测工具，形成“监测—评估—调量”的完整临床工具包，推动临床用药从经验调量走向数字化精准给药。

上述循证积累与工具赋能，为长短效制剂的等效替代提供了可量化的临床基础，有助于推动患者治疗从每日注射的短效方案向一周一次的长效方案升级，促进治疗方式的优化，进一步释放产品的商业化潜力。

3、适应症拓展持续推进，覆盖人群有望进一步扩大

在儿童矮小症领域，除已获批的儿童生长激素缺乏症（PGHD，占儿童矮小症患者比例超 40%）外，特发性矮身材（ISS）、小于胎龄儿（SGA）、特纳综合征（TS）分别占矮小症患者的 38.80%、7.20%和 2.10%。报告期内，益佩生针对 TS、ISS、SGA 三项适应症已陆续开展Ⅲ期临床试验，此外，针对成人生长激素缺乏症（AGHD），公司已完成 I b 期老年人群安全耐受性研究，II a 期临床研究正在推进中。益佩生适应症的持续拓展，有望使产品覆盖更广泛的生长激素缺乏症人群，为不同病因的患者提供长效化治疗选择。

（三）持续深化创新能力建设，研发管线与核心技术平台协同推进

公司以客户为中心、以解决临床实际需求为导向，依托国家重点领域创新团队，深度聚焦免疫与代谢领域研发创新。除前述慢乙肝领域创新药物及益佩生适应症拓展外，报告期内公司还重点推进派格宾、珮金适应症拓展，以及 ACT100、ACT500 等免疫、代谢领域创新药物的研发，核心技术平台持续完善，为中长期创新发展奠定基础。

1、已上市产品适应症拓展稳步推进

在既有成熟产品基础上持续开展适应症拓展，有助于在更短周期内覆盖更多未满足的临床需求、惠及更广泛的患者群体。派格宾新增适应症“原发性血小板增多症”于 2024 年 7 月获得国

家药品监督管理局药物临床试验批准，目前Ⅱ期临床试验正常推进，初步验证了针对该适应症的疗效和安全性，并已提交Ⅲ期临床试验沟通交流申请；珮金新增适应症“适用于降低子痫前期发生率”于2025年1月获得国家药品监督管理局药物临床试验批准，报告期内正有序开展Ⅰ期临床研究。

2、免疫、代谢领域创新药物研发持续推进

ACT100是针对pDC的单克隆抗体，用于治疗红斑狼疮等自身免疫性疾病，公司拥有其相关专利和专有技术在中国区域内独家开发和实施许可，目前正开展Ⅰ期临床研究。ACT500是非甾体抗炎药舒林酸的衍生物，可维持线粒体稳态，保护线粒体健康，改善异常代谢、炎症反应和纤维化，用于治疗代谢功能障碍相关脂肪性肝炎（MASH），其Ⅰ期临床研究正有序推进，其中健康人群Ⅰ期临床已完成；除改善MASH所致肝纤维化外，公司亦持续关注其在抑制和改善慢乙肝引发肝纤维化进展方面的潜在价值。同时，公司有序推进其他在研项目：Y型聚乙二醇重组人促红素（YPEG-EPO）已完成Ⅱ期临床研究，正开展Ⅲ期临床研究相关准备工作；ACT300已完成Ⅰ期临床研究；ACT50、ACT60等创新管线处于药学及临床前研究阶段。

此外，公司及全资子公司九天生物（Skyline Therapeutics Limited）针对遗传性视网膜疾病、地图样萎缩、Ⅰ型脊髓性肌萎缩症、遗传性扩张型心肌病等疾病积极推进基因治疗创新药物研发。其中，针对Ⅰ型脊髓性肌萎缩症的创新药物SKG0201系一款用于单次静脉注射给药治疗Ⅰ型SMA的新一代SMN1基因替代治疗药物，已在临床前研究中展现出良好疗效和安全性，正在开展Ⅰ期临床研究。

整体而言，公司已在慢性乙肝、恶性肿瘤及代谢性疾病等重大疾病领域构建起数量丰富、梯队清晰的创新药研发管线，切实推进“免疫+代谢”战略布局，为以创新为导向的长远发展提供了有力支撑。

3、核心技术平台不断完善，创新能力持续积累

公司以全球视野整合前沿科技资源，探索多平台技术、多工具、多手段协同解决疾病问题。报告期内，公司持续构建并丰富多元化的技术平台，推动多平台技术的协同创新。目前，公司已拥有聚乙二醇重组蛋白质修饰、治疗性蛋白药物生产、药物筛选及优化、核酸药物修饰及筛选、创新药物递送载体开发等核心平台技术，拥有多个表达平台和多个克隆构建储备；同时，围绕免疫和代谢领域，公司正在对mRNA、基因疗法、小核酸药物、抗体药物等相关平台技术进行深度开发，为各类创新药物的研发打下坚实的技术基础。在平台拓展方面，随着九天生物纳入公司体系，公司进一步探索多技术平台协同解决疾病问题的综合方案；同时，公司持续深化产学研协同，与重点高校建立长效合作机制，加速横向课题落地转化，通过自主研发与开放合作进一步整合创新资源。

（四）发行可转换公司债券加速创新发展，深化投资者交流传递长期价值

1、成功发行可转换公司债券，为加速创新与长远发展注入新动能

2026年8月，公司向不特定对象发行可转换公司债券顺利完成发行，募集资金总额15.33亿元，自受理至发行完成仅用时约三个月，发行节奏充分体现了监管机制的专业高效以及资本市场对公司创新能力与发展前景的认可。本次募集资金投向“新药研发项目”、“生物技术创新融合中心建设项目”以及“特宝生物创新药物生产改扩建项目-产线建设”，均围绕公司主营业务展开，重点用于支持公司创新研发与长远发展。

其中，新药研发项目将围绕现有核心产品适应症拓展与创新药物研发两大方向推进：一方面，开展派格宾新增原发性血小板增多症（ET）适应症，以及益佩生新增特发性矮身材（ISS）、小于胎龄儿（SGA）、特纳综合征（TS）、成人生长激素缺乏症（AGHD）适应症的临床试验，深度挖掘核心产品商业价值；另一方面，加速推进 ACT201、ACT400、ACT560、ACT100、ACT500 等慢性乙肝、自身免疫性疾病、代谢功能障碍相关脂肪性肝炎（MASH）等领域创新药物的研发，进一步强化公司在慢性乙肝临床治愈领域的领导地位，落实“免疫+代谢”战略布局。生物技术创新融合中心建设项目聚焦中试平台能力建设、研发与质量实验室建设以及仓储资源整合与优化三大板块，建成符合 GMP 规范的中试生产体系，打通创新药物从实验室研究到产业化生产的转化链条，确保核心技术自主可控。特宝生物创新药物生产改扩建项目-产线建设依托公司现有场地开展适应性改造并同步购置先进生产设备，提升益佩生等产品的规模化生产能力与智能化生产水平，保障核心产品的中长期市场供应。

本次发行是公司继 2020 年科创板首次公开发行股票后，再次借助资本市场平台加速发展的重要举措。募集资金到位后，将加速推进公司产品适应症拓展与创新药物研发工作、全面提升公司研发与质量研究实力、扩大公司产能规模，推动形成“研发投入—成果转化—再投入”的良性循环，为公司进一步提升市场竞争力、产品渗透率及行业地位提供坚实保障，助力公司实现高质量、可持续的长远发展。

2、以开放透明态度深化资本市场沟通，集中展示创新研发布局

2026 年 6 月，公司以“引领乙肝临床治愈，构筑多元创新管线”为主题，在上海成功举办首届研发日活动，系统展示了公司在慢乙肝领域覆盖“高效阻断病毒复制、快速清除表面抗原、安全持久激活免疫系统”三大方向的完整布局，以及公司在重组蛋白质及长效化药物基础上，向反义寡核苷酸（ASO）、mRNA、基因治疗等前沿方向的拓展成果，并阐述了“慢乙肝临床治愈领导者”与“系统性免疫、代谢解决方案引领者”的发展愿景。本次研发日活动是公司创新研发成果的一次集中亮相，更是公司深化行业交流、携手合作伙伴共探治愈的重要契机。

报告期内，公司高度重视与投资者的常态化沟通，通过业绩说明会、网上路演、线上线下调研等多种形式，累计举办投资者关系活动 4 场，围绕经营成果、研发进展与战略规划等与投资者展开持续、深入的交流；其中 2026 年 3 月的专题电话会议，与逾 60 家机构投资者进行了充分沟通。公司将继续秉持主动、开放、透明的沟通理念，持续加强与市场的交流，倾听并吸纳各方建议，增进投资者对公司创新战略与长期价值的认知与认同，向市场传递公司高质量发展的积极信号。

（五）持续提升管理效能，驱动企业高质量发展

公司围绕核心业务持续优化经营管理，系统推进加强创新支撑能力、提升生产与质量保障水平、增强组织运行效率、完善风险管理机制等工作，为实现高质量、可持续发展奠定坚实基础。

1、推进研发基础设施建设，强化创新硬件支撑。报告期内，公司持续完善研发基础设施建设，为创新研发提供重要支撑。2026 年 7 月，公司生物技术创新融合及产业化基地项目主体结构封顶。该项目总用地面积约 2.34 万平方米、总建筑面积约 14 万平方米，对标行业前沿标准，融入绿色低碳理念，并以人工智能、工业互联网等新兴技术为支撑，打造高效、智能、精准的现代化制造体系，为公司创新战略落地与成果转化提速提供核心载体。

2、生产与质量保障。报告期内，公司紧扣市场需求有序推进产线复制与产能提升，系统推进关键环节自动化改造，有效降低运营风险与成本。在生产端，启动核心系统的上线部署工作，同步推进 ERP 系统更新换代，推动生产模式向智能化转型；在质量端，持续深化实验室信息化与自动化建设，并有序开展设备、厂房设施、人员、物料、样品与工艺等模块的污染控制评估，切实保障产品质量的稳定性与合规性。

3、组织与效能提升。公司持续推进管理升级，增强组织协同效率。战略管理方面，2026 年 4 月组织中高层完成战略务虚研讨，形成新规划方向共识；流程建设方面，2026 年 6 月底完成公司全价值链流程架构的系统性梳理与优化，持续培养流程型管理干部，牵引组织效能提升；数智化方面，加速智慧园区与数智化项目建设，推动作业模式由“人力”向“智能驱动”演进；人才方面，优化以价值贡献为导向的考评与人才盘点机制，推行获取分享机制，实现组织与个人绩效协同。

4、风险防控与应对。报告期内，公司持续完善安全生产、信息安全、环境保护、合规管理与风险防控等方面的工作，通过组织“安全生产月”等主题活动与应急演练，完善各类专项应急预案与应急响应流程，切实筑牢企业安全基础；同时，通过网络安全、商业秘密保护、知识产权及合规管理等专项培训提升员工风险防范与应对能力，并结合行业特点与经营实际完善风险识别标准、监测预警及应急响应流程，逐步形成覆盖业务全链条的闭环风控体系，为公司持续稳健经营提供有力保障。

非企业会计准则财务指标变动情况分析 & 展望

☐ 适用 ☒ 不适用

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

三、 报告期内核心竞争力分析

（一）核心竞争力分析

☒ 适用 ☐ 不适用

1、创新优势

①专业化的研发团队

公司始终以“坚持临床价值导向、解决未被满足的临床需求”为核心，经过近 30 年积累，搭建了完善的研发体系，构建了涵盖研发中心、医学发展中心、注册及质量标准研究部门、生产和临床研究中心等在内的大研发体系，拥有从基础研究、中试研究、临床研究至产业化的创新型生物医药体系化创新能力，各职能模块之间通过核心技术平台、项目化运作衔接，构成研发体系的完整闭环。公司拥有一支具备优秀方案设计、高效执行能力和能够敏锐捕捉临床机会的临床开发及注册团队，在有力支撑在研产品研发进展的同时，也能充分挖掘已上市产品扩展不同适应症的潜力。公司研发创新团队入选国家科技部“重点领域创新团队”，核心技术人员教育背景覆盖了分子生物学、生物化学、微生物学等相关专业领域，具备多个生物制品品种的成功开发经验。

②覆盖多元药物开发的核心平台技术

经过长期技术攻关，公司已经拥有聚乙二醇重组蛋白质修饰平台技术、治疗性蛋白药物生产平台技术、药物筛选及优化平台技术等核心平台技术，并不断拓展至包括核酸药物修饰及筛选平台技术、创新药物递送载体开发平台技术等在内的创新核心平台技术。基于相关核心技术平台，公司研发领域已由重组蛋白质药物向前沿、创新的反义寡核苷酸（ASO）、mRNA 疫苗、抗体药物、基因治疗等领域拓展。

③成熟的研发模式

近年来，公司贯彻“自主创新+开放合作”策略，依托在前沿科学研究的长期积淀和转化医学方面的丰富经验，在全球范围不断寻找能够与现有产品形成联合用药、治疗机制互补等协同效应的合作机会，与知名创新医药企业展开深度合作，充分发挥自身体系化创新能力优势。

④具有核心竞争力的自主知识产权体系

公司十分注重知识产权的保护，特别是针对技术专利许可和授权相关事项。公司加强专利布局，提高专利申请质量，加强技术保护能力。截至 2026 年 6 月 30 日，公司在重大疾病防治及免疫相关细胞因子药物研发领域已形成具有核心竞争力和商业价值的自主知识产权体系，累计获得十余件专利授权，核心技术专利覆盖中、美、欧等数十个国家和地区。

2、产品优势

公司系聚乙二醇长效药物领军企业，目前已上市的 3 款聚乙二醇化产品，派格宾、珮金、益佩生均为生物制品国家 1 类新药，是国内获批聚乙二醇长效化药物数量最多的企业。3 款已上市聚乙二醇化产品均具备较高的技术创新水平，构建了高壁垒、满足多元需求的差异化产品矩阵：

（1）派格宾是慢乙肝临床治愈的基石药物，其药物研发及相关临床应用得到了 4 项“重大新药创制”国家科技重大专项的支持，入选中国医药生物技术协会评选的 2016 年度“中国医药生物技术十大进展”，拥有独创的结构设计及完整的专利保护，突破了国外医药巨头的专利封锁。根据头对头对照的临床试验，派格宾疗效、安全性方面与罗氏（Roche）的长效干扰素派罗欣相当，免疫原性显著低于派罗欣。2025 年 10 月，派格宾获批慢性乙肝表面抗原（HBsAg）持续清除新适应症，为全球慢性乙肝临床治愈的研究树立了标杆，也为未来联合治疗方案的持续优化提供坚实基础。公司凭借该产品的技术优势和市场地位，获评工业和信息化部第九批“制造业单项冠军企业”。

（2）益佩生的药物研发曾入选国家科技支撑计划，并得到“重大新药创制”国家科技重大专项支持，通过优化选择非 N-末端位点为主的修饰组分，提高生物学比活性，延长半衰期，在保证疗效的同时，降低给药剂量，采用“次抛型”制剂配方不含防腐剂，结合配备愈适达智能注射笔，有效降低注射疼痛和局部不良反应，显著提升了患者的用药便捷性与安全性。

（3）珮金的药物研发得到“重大新药创制”国家科技重大专项支持，入选 2023 年度“中国医药生物技术十大进展”，该药物延长药物半衰期以覆盖整个化疗周期，剂量仅为目前已上市同类长效产品的三分之一，减轻对骨髓的过度刺激，降低骨痛、白细胞增多等剂量相关不良反应的发生风险，为患者提供更多的治疗选择。

3、品牌优势

公司在生物医药领域专注深耕三十年，已成长为中国聚乙二醇蛋白质长效药物领域的领军企业。公司坚持以客户为中心，秉持差异化的品牌竞争策略，持续提升品牌影响力与市场认可度。

公司致力于成为慢乙肝临床治愈的全球领导者，核心产品派格宾是国内首个上市的聚乙二醇长效干扰素，2025 年 10 月获批慢性乙肝表面抗原（HBsAg）持续清除新适应症，成为全球首个以临床治愈为治疗终点获批的药物，打破乙肝不可治愈的传统认知。

在代谢性相关疾病领域，益佩生凭借安全、有效、便捷的优势，为儿童生长激素缺乏症患者提供新选择，有效提升公司在代谢疾病领域的品牌影响力。公司先后获评国家技术创新工程创新型企业、重大新药创制科技重大专项药物技术创新平台、国家知识产权优势企业、国家重点领域创新团队等荣誉。报告期内，公司新增获评“2025 中国医药市场药企排行榜（生物药）TOP50”、“2025 年度中国医药工业主营业务收入前 100 位企业”，并获评第九批制造业单项冠军企业、全国工业和信息化系统先进集体、福建省科学技术进步奖一等奖，入选 2025 中国医药创新企业 100 强、2025 中国医药上市公司最具竞争力 20 强等，品牌实力与市场认可度持续提升。

4、组织优势

公司围绕重大疾病治疗领域，前瞻性布局和构建了涵盖多种蛋白质药物的表达、长效化修饰及工业化的创新平台，拥有从基础研究、中试研究、临床研究至产业化的创新型生物医药体系化创新能力和全链条产业化能力。公司建有国家级企业博士后科研工作站和国家地方联合工程研究中心，拥有突破关键核心技术的人才基础和创新平台，是国家创新型企业和国家知识产权优势企业。

公司持续强化组织能力，以支撑战略落地。在生产与质量管控方面，公司将质量源于设计（QbD）的理念与质量风险管理工具深度融入质量管理体系中，实现产品质量风险的前瞻性管理。公司严格按照国家 GMP 要求、注册工艺和药品质量标准，制定产品生产工艺规程并组织生产。在生产方面，公司秉持精益生产的理念，通过智能预测分析市场需求变化，优化库存水平，动态调整生产计划，灵活应对市场波动，并通过阶段化生产提高能耗利用率，保障产品生产供应的连续性和稳定性。

在数智化与人才赋能方面，公司积极推进人工智能等技术在生物医药研发、生产与管理环节的应用实践，并在部分成熟的业务场景部署 AI 智能体，着力提升全员数智化素养与能力。通过将数智化理念融入人才选拔、培养、激励等流程，打造具备数智化思维与专业技能的战略人才梯队，构筑公司在数智时代的系统性组织竞争力。

（二）报告期内发生的导致公司核心竞争力受到严重影响的事件、影响分析及应对措施

☐适用 ☒不适用

（三）核心技术与研发进展

1、核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况

公司的核心技术主要包括聚乙二醇重组蛋白质修饰平台技术、治疗性蛋白药物生产平台技术、药物筛选及优化平台技术、核酸药物修饰及筛选平台技术和创新药物递送载体开发平台技术，具体如下：

1、聚乙二醇重组蛋白质修饰平台技术

聚乙二醇化修饰技术是目前主流的重组蛋白质药物长效化修饰技术，具备更好的成药性。蛋白质药物经 PEG 化修饰后，其药理学特性有显著改善，有利于降低免疫原性，提高疗效；对不

同氨基酸残基的修饰，由于位点的差异，其生物学活性和免疫原性方面可能存在较大的不同。公司平台技术采用的是结构专利全球独占授权的 Y 型聚乙二醇，该结构聚乙二醇的支链不易水解脱落，有利于保持药品在存储、运输及使用过程中的稳定性。经过多年研发，公司攻克了蛋白质药物选择性修饰、修饰位点比例控制与鉴定以及修饰工艺产业化放大等关键技术难题：公司掌握了成熟的聚乙二醇修饰技术，能够根据重组蛋白质药物的特点、针对不同氨基酸残基，进行选择性的修饰，并就选择合适的修饰位点方面积累了丰富的经验；在修饰位点比例控制与鉴定方面，公司在提高修饰效率的同时，降低多修饰产物的含量，较好地控制修饰产物的均一性，目前公司已经建立不同修饰位点的分析技术及标准，实现组分含量可靠质控，具有明显的技术优势；在修饰工艺产业化放大方面，公司自主设计和开发了专用的修饰工艺生产设备，运行稳定性高、符合 GMP 要求，为实现大规模生产提供了专业解决方案。

2、治疗性蛋白药物生产平台技术

公司目前开发和生产治疗性蛋白药物所用的平台，采用当前国际上重组蛋白质的主流表达系统，包括大肠杆菌、酵母和哺乳动物细胞等，均以重组 DNA 技术为基础。重组蛋白质药物方面，公司在系统地引进、消化和吸收大量的国际先进生物制药技术基础上，通过独立自主开发形成了重组治疗性蛋白质药物生产制造技术体系；并将生产平台、生产工艺、质量体系三方面进行集成创新，采用模块化、集成化设计，建立了与公司现有治疗用重组蛋白质药物产品线相匹配的多品种生产车间，能够在有效避免污染及交叉污染的情况下，实现多品种和高质量标准的生产，达到了国内先进水平。抗体药物方面，公司已专门建立基于中国仓鼠卵巢（CHO）细胞的高效表达、纯化体系，建立了完善的质量控制体系，通过对发酵、纯化等关键环节的参数优化，可有效控制抗体聚集体、片段等杂质含量，保障产品质量一致性。

3、药物筛选及优化平台技术

公司的药物筛选及优化平台基于 ACTOneBiosensor 专利技术建立。经过多年的知识积累和技术创新，该平台技术已可广泛应用于针对 G 蛋白偶联受体（Gprotein-coupledreceptor, GPCR）类药物靶点和环核苷酸磷酸二酯酶（Phosphodiesterase, PDE）类药物靶点的药物筛选。针对 GPCR 受体靶点药物的筛选及优化，不但能检测 cAMP 下调和上调，适用于所有类型的 GPCR 药物筛选，而且可以实现活细胞实时检测，无需裂解细胞，适于高通量筛选。针对 PDE 抑制剂的筛选及优化，可直接检测活细胞，避免细胞裂解干扰检测导致的假阳性，提高了测定准确度；并可同时使用动力学法和终端法测定 PDE 的酶活性，更好地反映药物在细胞内的真实作用；操作简便，更适于高通量药物筛选。该平台技术获得国家国际科技合作项目的支持并顺利通过验收，已取得欧洲、美国、日本等国家/地区的国际专利授权，具备先进水平。

4、核酸药物修饰及筛选平台技术

化学修饰及筛选是提升核酸药物特异性和稳定性的关键。未经修饰的核酸药物极易降解，伴有不同程度的脱靶效应和/或免疫原性。基于对核酸药物的系统研究，公司形成了核酸药物修饰及筛选平台技术，在序列保守性、同源性、免疫原性、脱靶效应等研发、设计重点具备较为全面的技术能力。在 ASO 创新药物研发方面，公司依托先进的生物信息学算法，构建了功能全面的序列设计和化学修饰一体化平台，可针对不同核酸序列制定差异化的化学修饰策略，实现多核酸序列并行设计与修饰，大幅提升了研发效率。在 mRNA 核酸序列修饰过程中，进一步通过人源偏好密码子替换和调控开关序列优化，提升了稳定性和翻译效率。在临床前筛选模型组合创新方

面，公司建立了多种体内动物筛选模型、体外细胞筛选模型，可对相关核酸序列的关键药效指标开展高 效评价与筛选，从而获得更优效的核酸序列。

5、创新药物递送载体开发平台技术

药物递送载体是创新药物产业化的核心壁垒之一，递送载体可使药物免受血清核酸酶活性和免疫成分的影响，并可决定药物的生物分布，直接影响治疗效果和安全性。围绕组织特异靶向性、低免疫原性、高效递送三大核心突破方向，以临床需求为导向，公司深度重点布局腺相关病毒（AAV）递送技术与脂质纳米粒（LNP）递送技术等新型技术路径，提供从载体设计、性能优化到临床转化的全链条技术支撑，有效破解传统递送技术靶向性不足、免疫反应明显、药物生物利用度低等行业痛点：①在 AAV 递送技术方面，公司拥有多驱动衣壳发现平台，通过定向进化或基于 AAV 衣壳的趋向性和结构，构建及高效筛选结构和功能显著多样的 AAV 衣壳，提高载体递送安全性与靶向特异性；在上述基础上，公司针对治疗性基因以及调控元件进行创新设计，可实现精准基因治疗；②围绕 LNP 等新型递送材料，公司持续优化处方与制备工艺，在递送效率、生物分布及安全性之间实现了较好平衡。该平台技术根据不同应用场景灵活调整递送策略，为实现组织或细胞层面的精准递送奠定基础。

国家科学技术奖项获奖情况

☐适用 ☒不适用

国家级专精特新“小巨人”企业、制造业“单项冠军”认定情况

☒适用 ☐不适用

认定主体	认定称号	认定年度	产品名称
厦门特宝生物工程股份有限公司	单项冠军企业	2025	派格宾（聚乙二醇干扰素α-2b 注射液）

2、 报告期内获得的研发成果

报告期内，公司产品 ACT100 项目临床试验申请获批。ACT201、ACT300、ACT400、ACT500、ACT560 等多个研发项目稳步推进。

报告期内获得的知识产权列表

	本期新增		累计数量	
	申请数（个）	获得数（个）	申请数（个）	获得数（个）
发明专利	2	0	42	15
实用新型专利	0	0	6	6
外观设计专利	0	0	4	5
软件著作权	0	0	4	4
其他	2	1	359	324
合计	4	1	415	354

注：专利数量不含授权或许可专利；“其他”为商标。

3、 研发投入情况表

单位：元

	本期数	上年同期数	变化幅度（%）
费用化研发投入	196,797,734.90	174,802,367.14	12.58
资本化研发投入	16,904,627.66	27,493,627.34	-38.51
研发投入合计	213,702,362.56	202,295,994.48	5.64
研发投入总额占营业收入比例（%）	11.64	13.39	减少 1.75 个百分点
研发投入资本化的比重（%）	7.91	13.59	减少 5.68 个百分点

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

☐适用 ☒不适用

研发投入资本化的比重大幅变动的原因及其合理性说明

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司持续加大研发投入，多个研发项目稳步推进，其中资本化比重同比下降主要是报告期内新增的研发投入以费用化项目投入为主。

4、 在研项目情况

√适用 □不适用

单位：元

序号	项目名称	预计总投资规模	本期投入金额	累计投入金额	进展或阶段性成果	拟达到目标	技术水平	具体应用前景
1	怡培生长激素注射液用于治疗特发性身材矮小（ISS）	190,000,000.00	10,972,169.41	49,455,869.41	开展Ⅲ期临床研究	增加“用于治疗特发性身材矮小”适应症	国际先进	用于治疗特发性身材矮小（ISS）
2	怡培生长激素注射液用于治疗小于胎龄儿（SGA）	120,000,000.00	5,934,479.26	10,388,917.85	开展Ⅲ期临床研究	增加“用于治疗小于胎龄儿”适应症	国际先进	用于治疗小于胎龄儿（SGA）
3	怡培生长激素注射液用于治疗特纳综合征（TS）	21,860,000.00	2,443,984.26	2,443,984.26	开展Ⅲ期临床研究	增加“用于治疗特纳综合征”适应症	国际先进	用于治疗特纳综合征（TS）
4	Y型聚乙二醇重组人促红素（YPEG-EPO）	160,000,000.00	2,010,440.31	128,590,704.07	已完成Ⅱ期临床研究，正开展Ⅲ期临床研究相关准备工作	药物上市	国际先进	用于慢性肾功能不全导致的贫血
5	派格宾用于治疗原发性血小板增多症项目	72,490,000.00	5,014,029.27	14,201,043.61	开展Ⅱ期临床研究	增加“原发性血小板增多症”适应症	国际先进	用于治疗原发性血小板增多症
6	怡培生长激素注射液治疗成人生长激素缺乏症（AGHD）	88,500,000.00	2,910.54	5,431,465.34	开展Ⅱ期临床研究	增加“用于治疗成人生长激素缺乏症”适应症	国际先进	用于治疗成人生长激素缺乏症（AGHD）

7	ACT580 ¹	900,000,000.00	229,877.92	229,877.92	开展 II 期临床研究	药物上市	国际领先	用于治疗慢性乙型肝炎
8	ACT300	428,600,000.00	157,789.97	22,916,702.21	完成 I 期临床研究	药物上市	国内先进	用于治疗代谢功能障碍相关脂肪性肝炎
9	人干扰素α2b 喷雾剂	42,000,000.00	-	22,255,719.68	完成 I 期临床研究	药物上市	国内领先	降低新型冠状病毒暴露后的感染风险
10	ACT500	248,930,000.00	3,207,985.26	38,614,621.94	开展 I 期临床研究	药物上市	国际领先	用于治疗代谢功能障碍相关脂肪性肝炎
11	珮金用于降低子痫前期发生率项目	3,259,000.00	63,044.70	1,344,417.51	开展 I 期临床研究	增加“降低子痫前期发生率”适应症	国际领先	用于降低子痫前期发生率
12	AK0706	99,000,000.00	-	58,318,328.23	开展 I 期临床研究	药物上市	国内先进	用于治疗慢性乙型肝炎
13	ACT100	396,300,000.00	17,621,139.41	116,491,403.38	开展 I 期临床研究	药物上市	国际先进	用于治疗红斑狼疮等自身免疫性疾病
14	SKG0201-脊髓性肌萎缩症（SMA）AAV 基因治疗	42,000,000.00	13,971,207.72	23,644,306.79	开展 I 期临床研究相关工作	药物上市	国际领先	用于 I 型脊髓性肌萎缩症患者的临床一次性治愈
15	SKG1120-视网膜色素变性（RP）AVV 基因	88,000,000.00	21,060,099.98	29,070,105.60	临床前研究阶段	药物上市	国际领先	用于遗传性视网膜疾病患者

¹ ACT580 即 ALG-000184。

	治疗							的临床一次性治愈
16	SKG1302-地图样萎缩 (GA) AAV 基因疗法	55,000,000.00	4,361,682.32	8,475,703.89	临床前研究阶段	药物上市	国际领先	用于地图样萎缩患者的临床一次性治愈
17	SKG0977-全球首创心血管 (DCM) AAV 基因疗法	38,000,000.00	314,176.94	696,047.06	临床前研究阶段	药物上市	国际领先	用于遗传性扩张型心肌病患者的临床一次性治愈
18	ACT201	378,540,000.00	32,480,816.81	136,233,721.33	开展 I 期临床研究	药物上市	国际领先	用于治疗慢性乙型肝炎
19	ACT400	276,800,000.00	2,034,863.10	19,729,254.39	开展药学和临床前研究	药物上市	国际领先	用于治疗慢性乙型肝炎
20	ACT560	211,830,000.00	1,451,651.52	9,031,483.38	开展药学和临床前研究	药物上市	国际领先	用于治疗慢性乙型肝炎
21	ACT50	120,000,000.00	12,782,468.31	103,485,585.90	开展药学和临床前研究	药物上市	国际领先	用于治疗肿瘤等相关疾病
22	ACT60	50,000,000.00	3,828,319.36	37,793,330.40	开展药学和临床前研究	药物上市	国际领先	用于治疗过敏等相关呼吸道疾病
23	其他研发项目	400,000,000.00	73,759,226.19	122,876,217.03	/	/	/	/
合计	/	4,431,109,000.00	213,702,362.56	961,718,811.18	/	/	/	/

5、 研发人员情况

单位：万元 币种：人民币

基本情况		
	本期数	上年同期数
公司研发人员的数量（人）	530	431
研发人员数量占公司总人数的比例（%）	14.56	16.05
研发人员薪酬合计	7,732.83	6,070.14
研发人员平均薪酬	14.50	13.46

教育程度		
学历构成	数量（人）	比例（%）
博士研究生	50	9.44
硕士研究生	317	59.81
本科	135	25.47
专科	7	1.32
高中及以下	21	3.96
合计	530	100

年龄结构		
年龄区间	数量（人）	比例（%）
30 岁以下（不含 30 岁）	300	56.60
30-40 岁（含 30 岁，不含 40 岁）	144	27.17
40-50 岁（含 40 岁，不含 50 岁）	73	13.77
50-60 岁（含 50 岁，不含 60 岁）	9	1.70
60 岁及以上	4	0.76
合计	530	100

6、 其他说明

☐适用 ☒不适用

四、 风险因素

☒适用 ☐不适用

（一）核心竞争力风险

1、研发失败及技术成果无法有效转化的风险

创新药物的技术要求高、开发难度大且研发周期长，常伴随着较大的研发失败及技术成果无法有效转化的风险，主要包括：（1）关键技术难点未能解决的风险：由于某个或某些技术指标、标准达不到预期或者达到预期标准的成本过高，或产品不能成功进行产业化放大，而造成产品研发进度滞后，甚至研发失败；（2）临床研究失败风险：在临床过程中，若发生非预期的严重不良事件或临床疗效达不到预期，可能导致监管部门暂停甚至终止临床研究，影响研发进度或导致研发失败；（3）审评审批风险：近年来，药品注册审评制度不断调整，主管部门对研发过程的监管要求也持续提高，由于创新药物研发周期较长，在此过程中可能会面临药品注册审评制度变动或相关标准提高，可能影响药物研发和注册进度或导致审批结果不及预期，甚至导致研发失败；

（4）药品上市后的商业化风险：创新药物在获批上市后，还需要面临能否入围各省（市）招投标目录和医保目录，以及能否较快得到临床医生的认可等一系列影响药品商业化进程的难点。未来，公司研发重心将围绕现有核心产品适应症拓展与创新药物研发两大方向推进，相关项目在研发过程中可能面临失败风险，以及相关上市品种不能跨越相关的准入门槛并得到临床医生认可的风险，将极大影响公司前期研发投入的回报水平。

2、技术专利许可或授权不具排他性

技术专利许可或授权对于创新型生物医药企业的可持续经营具有十分重要的意义。自成立以来，公司十分注重知识产权的保护，特别是针对技术专利许可和授权相关事项。目前，公司在多个核心平台技术和多款药品取得了相关专利、开发、注册、商业化等方面的独占许可。上述技术专利许可或授权对于实现和维护公司现有已上市及未来药品的商业价值具有重要作用，若相关技术专利许可或授权被认定为无效，或因申请专利时技术条件限制、认知局限等原因导致公司技术专利不再具有足够的排他性，将无法对现有核心技术、上市产品及将来可能上市的药品形成有效保护，可能影响公司的核心竞争力。

3、技术升级迭代风险

生命科学基础研究或应用研究领域革命性的重大技术发现，有可能促使疗效和安全性显著优于现有上市生物制品的创新药物诞生，若上述药物在较短周期内获批上市，实现技术升级和药品迭代，将对现有上市药品或其他不具竞争优势的在研药物造成重大冲击。经过近 30 年的不断探索和积累，公司成功开发了多个核心平台技术，基于上述核心平台技术持续开发多种创新型药物。近年来，生命科学和药物研究领域日新月异，若在公司核心技术相关领域出现突破性进展，或是在公司药物治疗领域内诞生更具竞争优势的创新药物，将会带来技术升级迭代风险，对公司现有核心技术和药品产生重大冲击。

面对以上风险，公司将继续以临床需求为导向，紧密跟踪行业前沿技术、新兴靶点药物的发展趋势，持续加大研发投入，稳步提升自主创新能力，加速推进重点在研项目的研发与产业化进程，推动创新成果转化；同时，进一步健全知识产权保护机制，完善研发项目流程管控体系，强化研发关键节点的风险识别与评估，多措并举降低产品研发各环节的潜在风险，稳固公司竞争优势。

（二）经营风险

1、单一产品依赖程度较高的风险

公司是一家聚焦免疫和代谢领域创新药物研发、生产和销售的创新型生物医药企业。目前公司长效干扰素产品派格宾是收入的主要来源。2025 年 10 月，派格宾联合核苷（酸）类似物用于成人慢性乙型肝炎患者的 HBsAg 持续清除的新增适应症获批，成为全球首个以临床治愈为治疗终点的药物，是慢性乙肝临床治愈的重要基石药物。目前，派格宾在慢性乙肝治疗领域具备较强竞争优势，且公司开发的长效人粒细胞刺激因子产品珮金、长效生长激素产品益佩生也分别于 2023 年 6 月、2025 年 5 月获批上市，进一步充实了产品矩阵，但若未来期间市场竞争环境等发生重大不利变化，导致派格宾销售大幅下滑，将对公司的经营业绩产生较大影响。

2、市场竞争加剧、集中采购等导致产品销量、售价大幅下降的风险

公司所处的医药制造行业属于充分竞争的行业，涉及产业链范围广，市场参与者众多，随着新竞争者的涌入及原有市场参与者的持续投入，将进一步加剧行业竞争。此外，公司主要药品参

与各省（自治区、直辖市）药品集中采购招标，并主要通过医药经销商配送至终端医疗机构。经过多年发展，公司在慢性乙肝、恶性肿瘤、代谢性疾病等在内的重大疾病治疗领域积累了良好的市场口碑，产品竞争力较强。尽管如此，若未来公司在产品、技术和服务等方面落后于同行业竞争对手，或公司药品在各省（自治区、直辖市）集中采购招投标中落标或中标价格大幅下降，则可能存在公司产品销量、售价大幅下降的风险，导致公司盈利能力出现下滑。

3、药品质量控制及安全生产风险

质量是药品的核心属性，药品的生产规范及产品质量直接关系到患者身体健康，其风险控制尤为重要。尽管公司严格按照国家相关法律法规建立了产品质量管理体系，按照国家食品药品监督管理局批准的工艺规程和质量标准规范组织产品的生产并进行质量控制，但公司产品的生产工艺复杂，产品质量受较多因素影响，如果在原辅料采购、生产控制、药品存储运输等过程出现偶发性或设施设备故障、人为失误等因素，将可能导致质量事故的发生，从而影响公司的正常生产和经营。

4、销售合规风险

公司采取学术推广与非学术推广相结合的推广策略，为防范商业贿赂行为，公司已建立健全相关内部控制制度，且对销售人员进行相关培训并要求其签署廉正责任书；同时，在与推广服务商签署的合同约定了反商业贿赂相关条款。尽管如此，公司仍无法完全控制员工、推广服务商等与医疗机构、医生之间的互动行为，无法完全避免因该等行为导致合规风险。此外，委托的推广服务商在市场教育等活动中，若存在宣传不当等情形，亦可能导致公司相应的合规及声誉风险。

针对上述风险，公司将持续强化核心产品的临床推广与学术建设，深入普及乙肝临床治愈理念，巩固并提升产品市场竞争力；动态跟踪国家及地方医药集中采购政策动向，做好政策前瞻性研判与市场信息监测，科学制定应对策略；严格销售合规管理，加大对销售人员及推广服务商的合规监督力度；不断完善覆盖生产、采购、质量、销售等环节的内部控制体系，健全质量追溯与风险预警机制，定期开展安全生产专项排查与培训，从源头防范化解风险隐患，切实增强公司抗风险能力，保障经营平稳有序运行。

（三）财务风险

1、应收账款坏账增加的风险

随着公司主要产品销售规模的扩大，应收账款余额随之增长。公司的主要客户为国内大型医药配送企业，具有经营规模大、资信状况良好等特点，但倘若未来宏观经济和客户经营情况发生不利变化等因素，将可能导致应收账款金额增加或款项不能收回的风险，从而对公司业绩产生不利影响。

2、无形资产及开发支出减值风险

公司在研发投入方面保持科学谨慎的策略，过往在研发成果转化方面取得了较好成果，报告期内主要产品的销售保持快速增长，但倘若由于市场行情发生不利变化导致在售产品销售业绩大幅下滑、或开发阶段在研品种的未来经济利益流入预计无法满足预期，将可能导致无形资产或开发支出产生减值风险，对公司经营业绩产生不利影响。

3、商誉减值风险

公司于 2025 年 7 月完成了对九天生物部分资产的收购，上述收购形成非同一控制下的企业合并，并形成商誉。倘若标的公司未来经营状况未达预期，上述商誉将可能存在减值风险，将对公司的经营业绩产生不利影响。

4、存货余额较大风险

随着公司经营业绩的持续增长，期末存货余额将随之增加。目前公司主要产品的毛利率水平较高，但倘若未来市场竞争格局加剧，公司的存货未能及时周转，将可能导致公司发生存货减值风险，从而对公司的经营业绩产生不利影响。

5、税收优惠政策发生不利变化风险

报告期内，公司及全资子公司厦门伯赛基因转录技术有限公司享受高新技术企业税收优惠，适用企业所得税税率为 15%；根据现行税收政策，普通生物制品增值税简易征收政策已自 2026 年 1 月 1 日起取消，公司相关业务将适用一般计税方法；若公司不能持续符合高新技术企业认定标准，或税收优惠政策进一步发生不利变化，将导致公司税负成本上升，对未来税后经营业绩产生不利影响。

面对上述风险，公司将不断完善客户信用评价体系与应收账款管理，强化客户资信审核、回款跟踪及风险预警，多措并举保障资金回笼安全；持续优化研发项目全流程管理，强化市场研判与研发投入论证，提升研发成果转化效率，夯实高新技术企业合规基础；加强对并购整合及商誉相关资产的经营管理与后续跟踪，定期开展减值测试评估，审慎识别并应对减值风险；加强存货计划与库存管控，优化生产与销售衔接，提升存货周转效率；持续跟踪税收政策，针对普通生物制品一般计税模式优化财税核算与进项抵扣管理，严格规范经营，保障公司财务稳健与持续健康发展。

（四）行业风险

1、行业人才流失风险

经过长期建设与磨练，公司组建了一支由分子生物学、生物化学、微生物学、医学、材料学等专业背景人士组成的专业研发团队，该团队入选国家科技部“重点领域创新团队”，实施过多项“重大新药创制”国家科技重大专项项目。生物医药行业属于技术密集型行业，对高端研发及专业技术人才依赖度较高，行业内人才竞争日趋激烈。若公司未来在职业发展平台、薪酬激励体系、工作环境等方面无法持续保持市场竞争力，可能出现核心技术人才流失、人才引进难度增加等情形，进而对公司研发创新进程、商业化目标实现及长期可持续发展造成不利影响。

2、行业政策改革风险

医药行业属于严监管行业，随着医药体制改革不断深入，主管部门对于行业的监管力度进一步加大，对药品价格、药物临床研发、审评审批及注册、生产等各环节均有监管要求。随着国家医疗卫生体制改革的不断深入和社会医疗保障体制的逐步完善，行业政策环境可能面临重大变化。若公司不能根据政策变化及时调整经营策略，则可能难以实现在满足市场需求和适应行业政策间的平衡，从而对公司的经营产生不利影响。

面对以上风险，公司将持续完善人才激励与培养机制，围绕企业核心价值观，为员工提供竞争性薪酬福利和职业发展机会，不断增强团队凝聚力与员工归属感，夯实人才队伍稳定性；同时坚持合规经营，深耕核心业务，勤练内功，持续提升自主创新能力与经营管理水平，密切跟踪行

业政策动态，强化政策前瞻研判与解读能力，根据政策变化及时优化发展战略、调整业务布局，积极应对政策改革带来的各类挑战，保障公司持续稳健发展。

（五）宏观环境风险

公司所处行业受国家宏观经济政策和医药产业政策的影响，经济发展的周期波动、行业政策变化、未来国际政治形势和贸易环境的变化，可能对跨境技术转让、投资、贸易等带来不利影响，进而可能影响公司的生产经营。

（六）其他重大风险

随着公司发展规模的不断扩大，对运营管理、财务管理、内部控制等方面提出更高的管理要求，若公司的组织模式和管理制度未能及时满足规模扩大的要求，可能存在因规模扩张导致的管理和内控风险，对公司持续稳定发展造成负面影响。公司将及时调整、建立适合业务发展的内控体系，提高整体管理能力以适应快速发展的需求。

五、 报告期内主要经营情况

报告期内，公司实现营业收入 183,656.36 万元，同比增长 21.58%；实现归属于上市公司股东的净利润 47,652.69 万元，同比增长 11.37%；归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 48,811.57 万元，同比增长 13.16%，具体参见本节“二、经营情况的讨论与分析”。

（一） 主营业务分析

1、 财务报表相关科目变动分析表

单位：元 币种：人民币

科目	本期数	上年同期数	变动比例（%）
营业收入	1,836,563,644.13	1,510,615,117.77	21.58
营业成本	203,143,447.58	106,031,437.95	91.59
销售费用	668,309,988.20	598,906,025.59	11.59
管理费用	186,072,149.42	140,327,604.73	32.60
财务费用	1,299,824.97	-2,622,877.31	不适用
研发费用	196,797,734.90	174,802,367.14	12.58
经营活动产生的现金流量净额	336,543,862.34	360,545,412.47	-6.66
投资活动产生的现金流量净额	241,921,190.95	53,217,700.92	354.59
筹资活动产生的现金流量净额	-263,357,456.33	-246,782,310.72	不适用

营业收入变动原因说明：随着临床治愈理念加速普及，以及派格宾在实现临床治愈和肝癌预防的循证医学证据不断强化，产品持续放量；新产品益佩生医保落地后开始放量，推动公司营业收入稳健增长。

营业成本变动原因说明：报告期内收入增长的同时营业成本相应增加。

销售费用变动原因说明：报告期内，因人员规模增加，带动职工薪酬同比有所增长。

管理费用变动原因说明：报告期内公司因业务规模扩增，相应的管理运营费、人员薪酬等都有所增加。

财务费用变动原因说明：报告期内公司利息费用同比有所增加。

研发费用变动原因说明：报告期内公司各研发项目有序开展，人员人工和材料费等直接投入费用都有所增加。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内公司销售产品收到的现金大幅增加的同时，支付给职工及为职工支付的现金、支付的各项税费也都有所增加。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内公司理财产品到期赎回金额大于购买金额。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内取得借款收到的现金有所增加，同时公司实施股份回购，支付的其他与筹资活动有关的现金相应增加。

2、本期公司业务类型、利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

☐适用 ☒不适用

(二) 非主营业务导致利润重大变化的说明

☐适用 ☒不适用

(三) 资产、负债情况分析

☒适用 ☐不适用

1、资产及负债状况

单位：元

项目名称	本期期末数	本期期末数占总资产的比例(%)	上年期末数	上年期末数占总资产的比例(%)	本期期末金额较上年期末变动比例(%)	情况说明
货币资金	837,471,601.40	18.63	553,161,266.81	12.65	51.40	主要是因为报告期内回款有所增加；理财产品到期赎回，货币资金增加。
交易性金融资产	110,509,982.19	2.46	462,481,948.78	10.57	-76.11	主要是因为报告期内理财产品到期赎回多于理财产品购买。
应收票据	112,808,638.48	2.51	174,560,466.71	3.99	-35.38	主要是因为报告期内票据到期收回款项，部分票据贴现，票据存量减少。
预付款项	78,180,005.86	1.74	30,797,005.28	0.70	153.86	主要是因为报告期内预付费用款增加。
其他应收款	58,322,152.46	1.30	21,933,418.95	0.50	165.91	主要是因为报告期内员工备用金增

						加。
其他流动资产	5,740,653.62	0.13	3,361,124.42	0.08	70.80	主要是因为报告期内增值税进项税留抵重分类和可转换债券交易费用增加。
在建工程	180,645,179.52	4.02	99,706,408.33	2.28	81.18	主要是因为报告期内公司工程项目投入有所增加。
开发支出	35,459,245.98	0.79	18,554,618.32	0.42	91.11	主要是因为报告期内资本化研发投入增加。
应付职工薪酬	122,117,882.70	2.72	217,684,681.90	4.98	-43.90	主要是因为报告期内发放上年年终奖。
应交税费	81,446,826.77	1.81	121,354,336.50	2.77	-32.89	主要是因为报告期内缴纳上年度企业所得税。
其他流动负债	151,500.43	-	102,734.32	-	47.47	主要是因为收到预收款增加。
长期借款	683,863,298.88	15.21	104,000,000.00	2.38	557.56	主要是因为报告期内长期借款增加。

其他说明
无

2、境外资产情况

☒适用 ☐不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产40,788,729.38（单位：元 币种：人民币），占总资产的比例为0.91%。

(2) 境外资产占比较高的相关说明

☐适用 ☒不适用

其他说明
无

3、截至报告期末主要资产受限情况

☐适用 ☒不适用

4、其他说明

☐适用 ☒不适用

(四) 投资状况分析

1、 对外股权投资总体分析

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

报告期投资额（元）	上年同期投资额（元）	变动幅度
30,000,000.00	29,990,000.00	0.03%

报告期内发生的投资额主要情况为：2026 年 3 月 3 日，厦门松怡健康管理有限公司新设立全资子公司上海安睦多康内科诊所有限公司，注册资本 3000 万人民币，经营范围为医疗服务和药品零售等。

(1) 重大的股权投资

□适用 √不适用

(2) 重大的非股权投资

□适用 √不适用

(3) 以公允价值计量的金融资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

资产类别	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售/赎回金额	其他变动	期末数
其他	524,134,342.77	509,982.19			497,784,050.13	850,265,998.91		172,162,376.18
合计	524,134,342.77	509,982.19			497,784,050.13	850,265,998.91		172,162,376.18

证券投资情况

□适用 √不适用

衍生品投资情况

□适用 √不适用

(4) 私募股权投资基金投资情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

私募基金名称	投资协议签署时点	投资目的	拟投资总额	报告期内投资金额	截至报告期末已投资金额	参与身份	报告期末出资比例（%）	是否控制该基金或施加重大影响	会计核算科目	是否存在关联关系	基金底层资产情况	报告期利润影响	累计利润影响
淄博翎贲元楨股权投资合伙企业（有限合伙）	2024 年 5 月 28 日	股权投资	5,000,000.00	0	5,000,000.00	有限合伙人	23.81	否	其他非流动资产	否	主要投资于生物技术与工程、医药大健康等战略新兴领域	0	0
合计	/	/	5,000,000.00	0	5,000,000.00	/	23.81	/	/	/	/	0	0

其他说明
无

(五) 重大资产和股权出售

□适用 √不适用

(六) 主要控股参股公司分析

√适用 □不适用

主要子公司及对公司净利润影响达 10%以上的参股公司情况
√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

公司名称	公司类型	主要业务	注册资本	总资产	净资产	营业收入	营业利润	净利润
厦门伯赛基因转录技术	子公司	生物技术研发及转让	4,200万元	81,219.85	71,125.16	13,435.38	11,371.20	9,769.77

有限公司								
九天生物医药（上海）有限公司	子公司	研究和试验发展	10,000万美元	5,963.95	-555.29	55.69	-3,463.77	-3,468.71

报告期内取得和处置子公司的情况

√适用 □不适用

公司名称	报告期内取得和处置子公司方式	对整体生产经营和业绩的影响
上海安睦多康内科诊所有限公司	新设成立	目前对公司整体生产经营和业绩无重大影响。

其他说明

□适用 √不适用

(七) 公司控制的结构化主体情况

□适用 √不适用

六、 其他披露事项

□适用 √不适用

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司董事、高级管理人员和核心技术人员变动情况

☐适用 ☒不适用

公司董事、高级管理人员和核心技术人员变动的情况说明

☐适用 ☒不适用

公司核心技术人员的认定情况说明

☐适用 ☒不适用

二、利润分配或资本公积金转增预案

半年度拟定的利润分配预案、公积金转增股本预案

是否分配或转增	否
每 10 股送红股数（股）	/
每 10 股派息数(元)（含税）	/
每 10 股转增数（股）	/
利润分配或资本公积金转增预案的相关情况说明	
不适用	

三、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的情况及其影响

(一) 相关股权激励事项已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的

☒适用 ☐不适用

事项概述	查询索引
2025 年 9 月 4 日，公司分别召开第九届董事会第十一次会议与第九届监事会第八次会议，审议通过了《关于调整 2024 年限制性股票激励计划授予价格的议案》和《关于向 2024 年限制性股票激励计划激励对象授予预留部分限制性股票的议案》，确定 2025 年 9 月 4 日为预留授予日，以 39.18 元/股的授予价格向 372 名激励对象授予 120.00 万股限制性股票。	详细内容请查阅公司于 2025 年 9 月 6 日在上海交易所网站（ www.sse.com.cn ）及指定媒体上披露的相关公告。
2025 年 9 月 26 日，公司分别召开第九届董事会第十二次会议和第九届监事会第九次会议，审议通过了《关于作废 2024 年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》和《关于 2024 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》等相关议案，公司 2024 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期符合归属条件。	详细内容请查阅公司于 2025 年 9 月 27 日在上海交易所网站（ www.sse.com.cn ）及指定媒体上披露的相关公告。
2025 年 10 月 27 日，公司完成了 2024 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期的股份登记工作。2024 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属 138.948 万股。该部分股份已于 2025 年 10 月 27 日在中国证券登记结算有限责任公司上海分公司完成登记，并于 2025 年 10 月 30 日上市流通。	详细内容请查阅公司于 2025 年 10 月 28 日在上海交易所网站（ www.sse.com.cn ）及指定媒体上披露的相关公告。

(二) 临时公告未披露或有后续进展的激励情况

股权激励情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

员工持股计划情况

☐适用 ☒不适用

其他激励措施

☐适用 ☒不适用

四、纳入环境信息依法披露企业名单的上市公司及其主要子公司的环境信息情况

☒适用 ☐不适用

纳入环境信息依法披露企业名单中的企业数量（个）		1
序号	企业名称	环境信息依法披露报告的查询索引
1	厦门特宝生物工程股份有限公司	福建省生态环境厅-福建省企业环境信息依法披露系统 http://220.160.52.213:10053/idp-province/#/home

其他说明

☐适用 ☒不适用

五、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴等工作具体情况

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司主动践行社会责任担当，围绕教育支持、健康关爱等多个公益领域，以实际行动助力巩固脱贫攻坚成果，为乡村振兴战略的深入推进注入企业动能。公司积极探索乙肝感染者全人群的更优治疗方案，已持续支持多项公益及科研项目，积极推动临床策略从“优势人群”向“全人类”拓展，探索覆盖全人群的临床治愈方案。其中，由中国肝炎防治基金会发起的“降低乙肝患者肝癌发生率研究（绿洲）工程项目”，旨在通过建立全国多中心、前瞻性的真实世界队列研究，对比核苷（酸）单药治疗，或核苷（酸）基于 PegIFN α 的治疗方案，对具有不同抗病毒治疗史和基线 HBsAg 水平的慢乙肝患者在临床治愈和降低肝细胞癌风险方面的长期效果。项目前期已陆续发表多项阶段性研究成果，为乙肝治疗策略的优化提供了重要依据。

2026 年，公司积极参与儿童成长发育公益科普，支持中国儿童少年基金会发起的“小竹笋”儿童健康关爱公益项目，已在绍兴、西安、济南等多个城市落地开展科普宣教、专家义诊活动。同时，公司持续推进“启真教育微基金”帮扶工作，关注四川凉山州教育公益领域，依托奖助学金机制，为品学兼优、家境贫寒的学子提供学业资助，支持其顺利完成学业，同时以激励机制吸引优秀师资长期深耕民族地区教育一线，为当地教育事业的持续发展贡献力量。

第五节 重要事项

一、承诺事项履行情况

(一) 公司实际控制人、股东、关联方、收购人以及公司等承诺相关方在报告期内或持续到报告期内的承诺事项

√适用 □不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
与首次公开发行股票相关的承诺	股份限售	实际控制人杨英；兰春	1、自公司股票上市之日起三十六个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由特宝公司回购该部分股份。 2、公司股票上市后六个月内，如公司股票价格连续二十个交易日的收盘价均低于本次发行的发行价，或者上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于本次发行的发行价，本人持有公司股票的锁定期限在原有锁定期限基础上自动延长六个月。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 3、在上述锁定期届满后两年内减持公司股票的，减持价格不低于公司首次公开发行股票的发价。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 4、上述三十六个月锁定期满且本人在公司担任董事或高级管理人员期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，任期届满离职后半年内不得转让公司股份。如本人在任期届满前离职的，在本人就任时确定的任期内和任期届满后六个月内，如三十六个月锁定期满，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，但自离职之日起六个月内不转让本人直接或间接持有的公司股份。 5、本人计划通过证券交易所集中竞价交易减持股份的，将在首次卖出的十五	首发前	是	自公司股票上市之日起三十六个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行说明未完成履行的具体原因	如未能履行说明下一步计划
			个交易日前预先披露减持计划，且在任意连续九十日内，本人及配偶减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。采取大宗交易方式减持股份的，在任意连续九十日内，本人及配偶减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之二。采取协议转让方式，本人及配偶减持后不再具有实际控制人身份后六个月内，本人及配偶采取集中竞价交易方式继续减持的，在任意连续九十日内，本人及配偶减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。 6、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）公司或本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 7、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 8、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 9、本人在限售期满后减持首发前股份的，将明确并披露公司的控制权安排，保证上市公司持续稳定经营；将依照《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》披露减持计划，在减持计划中披露上市公司是否存在重大负面事项、重大风险、本人认为应当说明的事						

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			项，以及交易所要求披露的其他内容。 10、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。 11、若本人离职或职务变更的，不影响本承诺函的效力，本人仍将继续履行上述承诺。 12、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	公司实际控制人之一、董事、总经理、核心技术人员孙黎	1、自公司股票上市之日起三十六个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由特宝公司回购该部分股份。 2、公司股票上市后六个月内，如公司股票价格连续二十个交易日的收盘价均低于本次发行的发行价，或者上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于本次发行的发行价，本人持有公司股票的锁定期限在原有锁定期限基础上自动延长六个月。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 3、在上述锁定期届满后两年内减持公司股票的，减持价格不低于公司首次公开发行股票的发行价。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 4、上述三十六个月锁定期满且本人在公司担任董事或高级管理人员期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，任期届满离职后半年内不得转让公司股份。如本人在任期届满前离职的，在本人就任时确定的任期内和任期届满后六个月内，如上述三十六个月锁定期满，则每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份	首发前	是	自公司股票上市之日起三十六个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			总数的百分之二十五，但自离职之日起六个月内不转让本人直接或间接持有的公司股份。 5、本人作为公司核心技术人员，承诺自公司股票上市满三十六个月之日起四年内，每年转让的首发前股份不得超过上市时所持公司首发前股份总数的百分之二十五。如本项减持承诺与本承诺函的其他内容相冲突，本人承诺将按照少减持的原则进行减持。 6、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）公司或本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 7、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 8、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 9、本人计划通过证券交易所集中竞价交易减持股份的，将在首次卖出的十五个交易日前预先披露减持计划，且在任意连续九十日内，本人及蔡智华、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。采取大宗交易方式减持股份的，在任意连续九十日内，本人及蔡智华、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之二。采取协议转让方式，本人减持后不再具						

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			有实际控制人身份后六个月内，本人及蔡智华、蔡慧丽采取集中竞价交易方式继续减持的，在任意连续九十日内，本人及蔡智华、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。 10、本人在限售期满后减持首发前股份的，将明确并披露公司的控制权安排，保证上市公司持续稳定经营；将依照《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》披露减持计划，在减持计划中披露上市公司是否存在重大负面事项、重大风险、本人认为应当说明的事项，以及交易所要求披露的其他内容。 11、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。 12、若本人离职或职务变更的，不影响本承诺函的效力，本人仍将继续履行上述承诺。 13、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行的承诺	股份限售	实际控制人孙黎的配偶蔡智华	1、自公司股票上市之日起三十六个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。 2、公司股票上市后六个月内，如公司股票价格连续二十个交易日的收盘价均低于本次发行的发行价，或者上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于本次发行的发行价，本人持有公司股票的锁定期限在原有锁定期限基础上自动延长六个月。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 3、在上述锁定期届满后两年内减持公司股票的，减持价格不低于公司首次公	首发前	是	自公司股票上市之日起三十六个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			开发股票的发行价。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 4、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）公司或本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 5、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 6、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 7、本人计划通过证券交易所集中竞价交易减持股份的，将在首次卖出的十五个交易日前预先披露减持计划，且在任意连续九十日内，本人及孙黎、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。采取大宗交易方式减持股份的，在任意连续九十日内，本人及孙黎、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之二。采取协议转让方式，本人配偶孙黎减持后不再具有实际控制人身份后六个月内，本人及孙黎采取集中竞价交易方式继续减持的，在任意连续九十日内，本人及孙黎、蔡慧丽减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。 8、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若未履行本承诺所赋						

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。 9、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行人相关的承诺	股份限售	实际控制人孙黎的配偶蔡智华之妹蔡慧丽	1、自公司股票上市之日起三十六个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。 2、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 3、孙黎、蔡智华计划通过证券交易所集中竞价交易减持股份的，在任意连续九十日内，孙黎、蔡智华及本人减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。孙黎、蔡智华采取大宗交易方式减持股份的，在任意连续九十日内，孙黎、蔡智华及本人减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之二。采取协议转让方式，孙黎减持后不再具有实际控制人身份后六个月内，孙黎、蔡智华采取集中竞价交易方式继续减持的，在任意连续九十日内，孙黎、蔡智华及本人减持股份的总数不得超过公司股份总数的百分之一。 4、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。 5、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地	首发前	是	自公司股票上市之日起三十六个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			遵从该等规定。						
与首次公开发行股票相关的承诺	股份限售	公司核心技术人员、高管周卫东、杨美花、张林忠	1、自公司股票上市之日起十二个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份。 2、公司股票上市后六个月内，如公司股票价格连续二十个交易日的收盘价均低于本次发行的发行价，或者上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于本次发行的发行价，本人持有公司股票的锁定期限在原有锁定期限基础上自动延长六个月。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 3、在上述锁定期届满后两年内减持公司股票的，减持价格不低于公司首次公开发行股票的发价。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 4、上述十二个月锁定期满且本人在公司担任董事或高级管理人员期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五；如本人在任期届满前离职的，在本人就任时确定的任期内和任期届满后 6 个月内，如上述十二个月锁定期满，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，但自离职之日起六个月内不转让本人直接或间接持有的公司股份。 5、本人作为公司核心技术人员，承诺自公司股票上市满十二个月之日起四年内，每年转让的首发前股份不得超过上市时所持公司首发前股份总数的百分之二十五。如本项减持承诺与本承诺函的其他内容相冲突，本人承诺将按照少减持的原则进行减持。 6、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、	首发前	是	自公司股票上市之日起十二个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 7、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 8、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 9、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票收益将归公司所有。 10、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。 11、本人不因职务变更、离职等原因而放弃履行承诺。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	持股 5%以上的股东通化东宝	1、自特宝公司股票上市之日起十二个月内，本公司不转让或者委托他人管理本公司直接或间接持有的特宝公司首次公开发行股票前已发行的股份。 2、本公司计划通过证券交易所集中竞价交易减持股份的，将在首次卖出的十五个交易日前预先披露减持计划，且在任意连续九十日内，本公司减持股份的总数不得超过特宝公司股份总数的百分之一。采取大宗交易方式减持股份的，在任意连续九十日内，本公司减持股份的总数不得超过特宝公司股份总数的百分之二。采取协议转让方式进行减持，且减持后的持股比例低于百分之五后六个月内，本公司采取集中竞价交易方式继续减持的，在任意连续九	首发前	是	自公司股票上市之日起十二个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			十日内，本公司减持股份的总数不得超过特宝公司股份总数的百分之一。本公司持有特宝公司的股权若被质押的，将在该事实发生之日起二日内通知特宝公司，并予公告。 3、具有下列情形之一的，本公司不减持公司股份：（1）特宝公司或本公司因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本公司因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 4、特宝公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本公司不减持公司股份。 5、特宝公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本公司不减持公司股份：（1）上市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 6、本公司将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本公司将承担特宝公司、特宝公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持股票的收益将归特宝公司所有。 7、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本公司因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本公司自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公	股份	担任公司董事或高管的赖力	1、自公司股票上市之日起十二个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份。	首发前	是	上市之日起十二个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
开发行相关的承诺	限售	平、郑杰华；陈方和、孙志里	2、公司股票上市后六个月内，如公司股票价格连续二十个交易日的收盘价均低于本次发行的发行价，或者上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于本次发行的发行价，本人持有公司股票的锁定期限在原有锁定期限基础上自动延长六个月。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 3、在上述锁定期届满后两年内减持公司股票的，减持价格不低于公司首次公开发行股票的发价。期间如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。 4、上述十二个月锁定期满且本人在公司担任董事或高级管理人员期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五；如本人在任期届满前离职的，在本人就任时确定的任期内和任期届满后 6 个月内，如上述十二个月锁定期满，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，但自离职之日起六个月内不转让本人直接或间接持有的公司股份。 5、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 6、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 7、上市公司存在下列情形之一，触及退市风险警示标准的，自相关决定作出之日起至公司股票终止上市或者恢复上市前，本人不减持公司股份：（1）上						

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			市公司因欺诈发行或者因重大信息披露违法受到中国证监会行政处罚；（2）上市公司因涉嫌欺诈发行罪或者因涉嫌违规披露、不披露重要信息罪被依法移送公安机关；（3）其他重大违法退市情形。 8、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。 9、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。 10、本人不因职务变更、离职等原因而放弃履行承诺。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	公司监事刘军	1、自公司股票上市之日起十二个月内，本人不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份。 2、上述十二个月锁定期满且本人在公司担任监事期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五；如本人在任期届满前离职的，在本人就任时确定的任期内和任期届满后 6 个月内，如上述十二个月锁定期满，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的百分之二十五，但自离职之日起六个月内不转让本人直接或间接持有的公司股份。 3、具有下列情形之一的，本人不减持公司股份：（1）本人因涉嫌证券期货违法犯罪，在被中国证监会立案调查或者被司法机关立案侦查期间，以及在行政处罚决定、刑事判决作出之后未满六个月的；（2）本人因违反证券交易所业务规则，被证券交易所公开谴责未满三个月的；（3）法律、行政法规、部门规章、规范性文件以及证券交易所业务规则规定的其他情形；（4）中国证监会规定的其他情形。 4、公司上市后，存在法律、行政法规、规范性文件以及股票上市规则规定的	首发前	是	上市之日起十二个月内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人不减持公司股份。 5、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票收益将归公司所有。 6、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对股票减持以及本人因违反上述承诺而应承担的相关责任有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	实际控制人杨英、孙黎	1、减持股份的条件本人将按照特宝公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书以及本人出具的各项承诺载明的限售期限要求，并严格遵守法律法规、规范性文件的相关规定，在限售期限内不减持特宝公司股票。在上述限售条件解除后，本人可作出减持股份的决定。 2、减持股份的数量及方式本人将按照法律、法规、规范性文件以及本人所作出的承诺进行减持，但所持公司股票在锁定期满后2年内减持的，每年减持的股份合计不超过本人在首次公开发行时所持有的公司股票数的百分之二十五。但前述减持数量均不得影响本人对公司的实际控制权且不影响法律法规及规范性文件对公司实际控制人、董监高的减持要求。本人减持的方式应符合相关法律、法规、规范性文件的规定，包括但不限于二级市场竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。 3、减持股份的价格本人减持所持有的特宝公司股份的价格根据当时的二级市场价格确定，并应符合相关法律、法规、规范性文件的规定。本人在特宝公司首次公开发行股票前所持有的特宝公司股份在锁定期满后两年内减持的，减持价格不低于发行价（若发行人股票在此期间发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项的，发行价应相应调整）。 4、减持股份的信息披露本人减持所持有的特宝公司股份的，将按照证券交易	首发前	是	锁定期满后两年内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行说明未完成履行的具体原因	如未能履行说明下一步计划
			所的规则及时履行信息披露义务。若本人因未履行上述承诺而获得（超额）收入的，所得收入归特宝公司所有，并将在获得收入的五日内将前述收入支付给特宝公司指定账户。如果因本人未履行上述承诺事项给特宝公司或者其他投资者造成损失的，本人将向特宝公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	持股 5%以上的股东通化东宝；郑善贤、赖伏英	1、通化东宝承诺（1）减持股份的条件本公司将按照特宝公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书以及本公司出具的各项承诺载明的限售期限要求，并严格遵守法律法规、规范性文件的相关规定，在限售期限内不减持特宝公司股票。在上述限售条件解除后，本公司可作出减持股份的决定。 （2）减持股份的数量及方式本公司在首次公开发行前持有的股份限售期满后，本公司每年减持的前述股份合计不超过本公司在首次公开发行前所持有的公司股票数的百分之五十。本公司减持所持有的特宝公司股份应符合相关法律、法规、规范性文件的规定，包括但不限于二级市场竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。（3）减持股份的价格本公司减持所持有的特宝公司股份的价格根据当时的二级市场价格确定，并应符合相关法律、法规、规范性文件的规定。本公司在特宝公司首次公开发行股票前所持有的特宝公司股份在锁定期满后一年内减持的，减持价格不低于发行价（若发行人股票在此期间发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项的，发行价应相应调整）。（4）减持股份的期限本公司减持所持有的特宝公司股份的，将按照法律法规、规范性文件以及证券交易所的规则及时、准确地履行信息披露义务。若本公司因未履行上述承诺而获得（超额）收入的，所得收入归特宝公司所有，并将在获得收入的五日内将前述收入支付给特宝公司指定账户。如果因本公司未履行上述承诺事项给特宝公司或者其他投资者造成损失的，本公司将向特宝公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。 2、郑善贤和赖伏英承诺（1）减持股份的条件本人将按照特宝公司首次公开	首发前	是	持有公司股份期间	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			发行股票并在科创板上市招股说明书以及本人出具的各项承诺载明的限售期限要求，并严格遵守法律法规、规范性文件的相关规定，在限售期限内不减持特宝公司股票。在上述限售条件解除后，本人可作出减持股份的决定。 （2）减持股份的数量及方式本人在首次公开发行前持有的股份限售期满后，本人每年减持的前述股份合计不超过本人在首次公开发行前所持有的公司股票数的百分之五十。本人减持所持有的特宝公司股份应符合相关法律、法规、规范性文件的规定，包括但不限于二级市场竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。（3）减持股份的价格本人减持所持有的特宝公司股份的价格根据当时的二级市场价格确定，并应符合相关法律、法规、规范性文件的规定。本人在特宝公司首次公开发行股票前所持有的特宝公司股份在锁定期满后一年内减持的，减持价格不低于发行价（若发行人股票在此期间发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项的，发行价应相应调整）。（4）减持股份的期限本人减持所持有的特宝公司股份的，将按照法律法规、规范性文件以及证券交易所的规则及时、准确地履行信息披露义务。若本人因未履行上述承诺而获得（超额）收入的，所得收入归特宝公司所有，并将在获得收入的五日内将前述收入支付给特宝公司指定账户。如果因本人未履行上述承诺事项给特宝公司或者其他投资者造成损失的，本人将向特宝公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	特宝生物	公司上市后三年内，若公司股票出现连续 20 个交易日（公司股票全天停牌的交易日除外）的收盘价低于每股净资产（指公司上一年度经审计的每股净资产，如果公司因派发现金红利、送股、转增股本、增发新股等原因进行除权、除息的，则相关的计算对比方法按照有关规定作除权除息处理，下同）的情形，公司将根据本承诺，依次通过回购公司股票、实际控制人增持公司股票、董事（不含独立董事，下同）及高级管理人员增持公司股票的方式启动股价稳定方案。当启动稳定股价预案的条件成就时，公司及相关主体将选	首发前	是	上市后三年内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行说明未完成履行的具体原因	如未能履行说明下一步计划
			择包括公司回购股票、实际控制人增持公司股票以及董事、高级管理人员增持公司股票等方式中的一种或几种相应措施稳定股价。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	实际控制人杨英、孙黎；兰春	1、在公司因稳定股价目的审议股票回购方案时，本人承诺将以所控制的全部表决票数在董事会和股东大会上赞成票。 2、本人启动稳定股价预案的条件在满足下列情形之一时本人将启动稳定股价预案：（1）公司无法实施回购股票，且本人增持公司股票不会导致公司不满足法定上市条件或触发本人的要约收购义务；（2）公司虽已实施股票回购预案但仍未满足公司股票连续 5 个交易日的收盘价高于每股净资产的要求。 3、本人启动稳定股价预案的程序本人承诺将在有关股价稳定措施启动条件成就后的 15 个交易日内通知公司董事会增持公司股票的计划，并通过公司发布增持公告。且本人将在增持公告发布的次日起开始增持公司股票，并在履行相关法定手续后的 30 个交易日内实施完毕。 4、增持股票的方式为集中竞价交易方式或证券监督管理部门认可的其他方式。 5、若某一会计年度内公司股价次触发上述需要采取股价稳定措施条件后又继续触发，本人将继续按照本承诺函的要求采取稳定股价措施，但应遵循以下原则：（1）单次用于增持股票的资金金额不低于上一会计年度自公司领取薪酬总和（税后）的 30%与上一会计年度获得的公司分红金额（税后）的 20%之中的高者；（2）同一会计年度内累计增持股票的金额不超过上一会计年度自公司领取薪酬总和（税后）的 60%与上一会计年度获得的公司分红金额（税后）的 40%之中的高者。超过上述标准的，有关稳定股价措施在当年度不再继续实施。但如果下一年度继续出现需启动稳定股价措施的情形时，本人将继续按照上述原则执行稳定股价预案。 6、如未履行上述承诺，本人将在股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉；并将在上述事项发生之	首发前	是	上市后三年内	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能履行应说明下一步计划
			日起停止从公司处领取股东分红，同时本人持有的公司股份将不得转让，直至采取相应的稳定股价措施并实施完毕时为止。						
与首次公开发行人相关的承诺	其他	公司董事（非独立董事）、高级管理人员	1、本人启动稳定股价预案的条件在满足下列情形时本人将启动稳定股价预案：在实际控制人增持公司股票预案实施完成后，仍未满足公司股票连续 5 个交易日的收盘价高于每股净资产的要求，并且本人增持公司股票不会导致公司不满足法定上市条件或触发实际控制人的要约收购义务。 2、本人启动稳定股价预案的程序本人承诺将在有关股价稳定措施启动条件成就后的 15 个交易日内将增持公司股票的计划通知公司董事会，并通过公司发布增持公告。且本人将在增持公告发布的次日起开始增持公司股票，并在履行相关法定手续后的 30 个交易日内实施完毕。 3、增持股票的方式为集中竞价交易方式或证券监督管理部门认可的其他方式。 4、若某一会计年度内公司股价触发上述需要本人采取股价稳定措施的条件后又继续触发，本人将继续按照本承诺函的规定采取稳定股价的措施，但应遵循以下原则：（1）单次用于增持股票的资金金额不低于本人在担任公司董事/高级管理人员期间上一会计年度自公司领取薪酬总和（税后）的 30%；（2）单一会计年度内累计增持股票的金额不超过本人在担任公司董事/高级管理人员期间上一会计年度自公司领取薪酬总和（税后）的 60%。超过上述标准的，有关稳定股价措施在当年度不再继续实施。但如果下一年度继续出现需启动稳定股价措施的情形时，本人将继续按照上述原则执行稳定股价预案。 5、如未履行上述承诺，本人将在股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉；并将在上述事项发生之日起停止从公司处领取薪酬及股东分红，同时本人持有的公司股份将不得转让，直至采取相应的稳定股价措施并实施完毕时为止。	首发前	是	上市后三年内	是	不适用	不适用
与首	其	特宝生物；实	1、关于欺诈发行上市的股份回购承诺（1）保证本公司本次公开发行股票并	首发	否	长期有效	是	不适用	不适

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
次公开发行人相关的承诺	其他	实际控制人杨英、孙黎；兰春	在科创板上市不存在任何欺诈发行的情形；（2）如本公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，本公司将在中国证监会等有权部门确认后 5 个工作日内启动股份购回程序，购回本公司本次公开发行的全部新股。 2、实际控制人杨英、孙黎和兰春关于欺诈发行上市的股份回购承诺（1）本人保证公司首次公开发行股票并在科创板上市不存在任何欺诈发行的情形；（2）如公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，本人将在中国证监会等有权部门确认后 5 个工作日内启动股份购回程序，购回发行人本次公开发行的全部新股。	前					用
与首次公开发行人相关的承诺	其他	特宝生物	特宝生物关于填补被摊薄即期回报的措施：为降低公司首次公开发行股票摊薄公司即期回报的影响，公司承诺将采取如下措施实现业务可持续发展从而增厚未来收益并加强投资者回报，以填补被摊薄即期回报： 1、加强募集资金管理为规范募集资金的管理和使用，确保本次募集资金专款专用，公司已制定《募集资金管理制度》，明确公司对募集资金实行专户存储制度。募集资金存放于公司董事会决定的专项账户集中管理，做到专款专用，便于加强对募集资金的监管和使用，保证募集资金合法、合理地使用。 2、积极实施募集资金投资项目，尽快获得预期投资收益公司已对本次发行募集资金投资项目的可行性进行了充分论证，该等项目的顺利实施有助于提升公司研发力量，将公司自主掌握的核心技术转化为较强的盈利能力。公司积极调配内部资源，已先行通过自筹资金实施部分开展募投项目；本次发行所募集的资金到位后，公司将加快推进募投项目的建设，提高募集资金使用效率，争取募投项目早日实现预期收益，提供股东回报，降低本次发行所导致的即期回报被摊薄的风险。 3、加强公司运营效率公司将加强企业的管理水平和治理水平，加强内部控制，提高运营效率。	发行前	否	长期有效	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			4、降低公司运营成本公司积极推行成本管理，严控成本费用，提升公司利润率水平。即：根据公司整体经营目标，按各部门职能分担成本优化任务，明确成本管理的地位和作用，加大成本控制力度，提升公司盈利水平。 5、强化投资者回报机制为建立对投资者持续、稳定的利润分配机制和回报规划，公司已根据中国证监会的规定和监管要求，制定公开发行上市后适用的《公司章程（草案）》，对利润分配尤其是现金分红的条件、比例和股票股利的分配条件等作出了详细规定，完善了公司利润分配的决策程序及机制；同时，公司制定了《股东未来分红回报规划》，以制度的形式稳定公司对股东的中长期回报，维护公司股东享有的资产收益权利。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	实际控制人杨英、孙黎；兰春	1、公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。 2、若公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，本人将购回已转让的原限售股份。在证券监督管理部门或其他有权部门认定公司招股说明书存在对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后 10 个交易日内，本人将根据相关法律、法规、规章及规范性文件的规定启动股份购回措施，购回价格按公司股票发行价加算同期银行存款利息与违规事实被确认之日前一个交易日公司股票均价（股票均价=当日总成交额÷当日总成交量）孰高者确定。 3、公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本人将依法赔偿投资者损失。（1）若本次公开发行股票的招股说明书被中国证券监督管理部门或司法机关认定为有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，在公司收到相关认定文件后 2 个交易日内，本人将配合公司公告认定事项、相应的回购股份	发行前	否	长期有效	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			及赔偿损失的方案的制定和进展情况。（2）投资者损失将根据与投资者协商确定的金额，或者依据证券监督管理部门、司法机关认定的方式或金额确定。 4、如果本人未能履行上述承诺，将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺之日起停止在公司处领取薪酬及股东分红，并以本人在违规事实认定当年度或以后年度公司利润分配方案中其享有的现金分红作为履约担保，同时本人直接或间接所持有的公司股份将不得转让，直至本人按上述承诺采取相应的赔偿措施并实施完毕时为止。 5、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对本人因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司董事、监事、高级管理人员	1、公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。 2、公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本人将依法赔偿投资者损失。（1）若本次公开发行股票的招股说明书被中国证券监督管理部门或司法机关认定为有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，在公司收到相关认定文件后 2 个交易日内，本人将配合公司公告认定事项、相应的赔偿损失的方案的制定和进展情况。（2）投资者损失将根据与投资者协商确定的金额，或者依据证券监督管理部门、司法机关认定的方式或金额确定。 3、如果本人未能履行上述承诺，将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺之日起停止在公司处领取薪酬、津贴及股东分红，同时本人直接或间接所持有的公司股份将不得转让，直至本人按上述承诺采取相应的赔偿措	发行前	否	长期有效	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			施并实施完毕时为止。 4、若法律、法规、规范性文件及中国证监会或上海证券交易所对本人因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	特宝生物	1、如果本公司未履行招股说明书披露的承诺事项，本公司将在股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因，并向股东和社会公众投资者道歉。 2、如果因本公司未履行相关承诺事项，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司将依法向投资者赔偿相关损失：（1）在证券监督管理部门或其他有权部门认定公司招股说明书存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后 10 个工作日内，公司将启动赔偿投资者损失的相关工作。（2）投资者损失根据与投资者协商确定的金额，或者依据证券监督管理部门、司法机关认定的方式或金额确定。 3、公司将对出现该等未履行承诺行为负有个人责任的董事、监事、高级管理人员采取调减或停发薪酬或津贴等措施（如该等人员在公司领薪）。 4、若因相关法律法规、政策变化、自然灾害及其他不可抗力等本公司无法控制的客观原因导致本公司未能履行、确已无法履行或无法按期履行的，则本公司将采取以下措施：（1）及时、充分披露承诺未能履行、无法履行或无法按期履行的具体原因；（2）向投资者提出补充承诺或替代承诺（相关承诺需按法律、法规、公司章程的规定履行相关审批程序），以尽可能保护投资者的权益。	发行前	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相	其他	实际控制人杨英、孙黎；兰春	1、本人将依法履行特宝公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书披露的承诺事项。 2、如果未履行特宝公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书披露的承诺事项，本人将在特宝公司的股东大会及中国证券监督管理委员会指定报	发行前	否	长期有效	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
关的承诺			刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向特宝公司的股东和社会公众投资者道歉。 3、如果因未履行特宝公司首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书披露的相关承诺事项给特宝公司或者其他投资者造成损失的，本人将向特宝公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。如果本人未承担前述赔偿责任，则本人持有的特宝公司首次公开发行前的股份在本人履行完毕前述赔偿责任之前不得转让，同时特宝公司有权扣减本人所获分配的现金红利用于承担前述赔偿责任。 4、在本人作为特宝公司实际控制人期间，特宝公司若未履行招股说明书披露的承诺事项，给投资者造成损失的，本人承诺依法承担赔偿责任。 5、若因相关法律法规、政策变化、自然灾害及其他不可抗力等本人无法控制的客观原因导致本人未能履行、确已无法履行或无法按期履行的，则本人将采取以下措施：（1）及时、充分披露本人承诺未能履行、无法履行或无法按期履行的具体原因；（2）向投资者提出补充承诺或替代承诺（相关承诺需按法律、法规、公司章程的规定履行相关审批程序），以尽可能保护投资者的权益。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司的董事、监事、高级管理人员	1、本人若未能履行在特宝生物首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书中披露的本人作出的公开承诺事项的：（1）本人将在公司股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉。（2）本人将在前述事项发生之日起 10 个交易日内，停止领取薪酬，同时本人直接或间接持有的公司股份（若有）不得转让，直至本人履行完成相关承诺事项。 2、如果因本人未履行相关承诺事项，本人将向公司或者投资者依法承担赔偿责任。	首发前	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首	解	实际控制人杨	1、2016 年 1 月 1 日起至今本人及本人控制的除特宝公司及其子公司以外的企	首发	否	本人作为公	是	不适用	不适

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
次公开发行人相关的承诺	决同业竞争	英、孙黎；兰春	业或经济组织未在中国境内外直接或间接地以任何形式（包括但不限于以直接或间接投资入股、协议安排的形式）从事与特宝公司及其子公司主营业务或者主要产品相竞争或构成竞争威胁的业务活动，未在资金、业务及技术等方面向与特宝公司及其子公司存在竞争关系的企业或经济组织提供任何形式的支持或帮助，本人未投资或任职于与特宝公司及其子公司存在竞争关系的企业或经济组织。 2、在本人控制或与他人共同控制特宝公司期间，本人及本人控制的除特宝公司及其子公司以外的企业或经济组织不会在中国境内外直接或间接地以任何形式（包括但不限于以直接或间接投资入股、协议安排的形式）从事与特宝公司及其子公司主营业务或者主要产品相竞争或构成竞争威胁的业务活动，也不会向与特宝公司及其子公司存在竞争关系的企业或经济组织在资金、业务及技术等方面提供任何形式的支持或帮助，本人不会投资或任职于与特宝公司及其子公司存在竞争关系的企业或经济组织。 3、若特宝公司将来开拓新的业务领域，特宝公司享有优先权，本人以及本人控制的其他企业或经济组织将不再发展同类业务。 4、若本人违反承诺而使特宝公司遭受或产生任何损失，本人同意赔偿特宝公司因本人违反承诺造成的损失。本承诺持续有效，直至本人不再作为特宝生物的控股股东或实际控制人。	前		司控股股东或实际控制人期间			用
与首次公开发行人相关的承诺	解决关联交易	实际控制人杨英、孙黎；兰春	不利用自身的地位及控制性影响谋求特宝公司及其控制的企业在业务合作等方面给予本人及本人控制的其他企业优于市场第三方的权利；不利用自身的地位及控制性影响谋求本人及本人控制的其他企业与特宝公司及其控制的企业达成交易的优先权利；本人及本人控制的其他企业不以低于或高于市场价格的条件与特宝公司及其控制的企业进行交易，亦不利用关联交易从事任何损害特宝公司利益的行为；本人及本人控制的其他企业将尽量避免或减少并规范与特宝公司及其控制的企业之间的关联交易。如果有不可避免的关联交	首发前	否	作为公司实际控制人期间	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			易发生，本人均会履行合法程序，及时进行信息披露，保证不通过关联交易损害特宝公司及其他股东的合法权益；特宝公司股票在证券交易所上市交易后且本人依照所适用的上市规则被认定为特宝公司的实际控制人，本人将不会变更、解除本承诺；本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担特宝公司、特宝公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失。						
与再融资相关的承诺	其他	实际控制人杨英、孙黎	1、本人承诺不越权干预公司经营管理活动，不侵占公司利益； 2、自本承诺出具日至公司本次发行实施完毕前，若中国证监会、上海证券交易所等证券监管机构就填补回报措施及其承诺作出另行规定或提出其他要求，且上述承诺不能满足该等规定或要求时，本人承诺届时将按照监管机构的最新规定出具补充承诺； 3、本人承诺切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本人对此作出的任何有关填补回报措施的承诺，如本人违反该等承诺给公司或股东造成损失的，本人同意根据法律、法规及证券监管机构的有关规定承担相应的法律责任。	2026年1月26日	是	长期有效	是	不适用	不适用
与再融资相关的承诺	其他	公司董事、高级管理人员	1、本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式损害公司利益； 2、本人承诺对本人的职务消费行为进行约束； 3、本人承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动； 4、本人承诺由董事会或薪酬与考核委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩； 5、未来公司如实施股权激励计划，本人承诺股权激励方案的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩； 6、本人切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本承诺，如违反本承诺或拒不履行本承诺给公司或股东造成损失的，同意根据法律、法规及证券监管机构的有关规定承担相应的法律责任；	2026年1月26日	是	长期有效	是	不适用	不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
			7、自本承诺出具日至公司本次发行实施完毕前，若中国证监会、上海证券交易所等证券监管机构就填补回报措施及其承诺作出另行规定或提出其他要求，且上述承诺不能满足该等规定或要求时，本人承诺届时将按照监管机构的最新规定出具补充承诺。						
与股权激励相关的承诺	其他	公司	公司承诺不为激励对象依 2024 年限制性股票激励计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。	2024 年 9 月 25 日	是	自限制性股票首次授予之日起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 60 个月。	是	不适用	不适用
与股权激励相关的承诺	其他	2024 年限制性股票激励计划所有激励对象	激励对象承诺，若公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或归属安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由股权激励计划所获得的全部利益返还公司。	2024 年 9 月 25 日	是	自限制性股票首次授予之日起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 60 个月。	是	不适用	不适用
其他	其	西藏信托-金	基于对公司未来持续发展的信心和长期投资价值的认可，西藏信托承诺自	2025	是	自 2025 年 7	是	不适用	不适

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
承诺	他	桐 35 号集合资金信托计划	2025 年 7 月 3 日起 12 个月内，不以任何方式主动减持其通过本次交易取得的公司股份，包括但不限于二级市场交易、协议转让或其他任何方式。	年 7 月 3 日		月 3 日起 12 个月内。			用

二、报告期内控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

☐适用 ☒不适用

三、违规担保情况

☐适用 ☒不适用

四、半年报审计情况

☐适用 ☒不适用

五、上年年度报告非标准审计意见涉及事项的变化及处理情况

☐适用 ☒不适用

六、破产重整相关事项

☐适用 ☒不适用

七、重大诉讼、仲裁事项

☐本报告期公司有重大诉讼、仲裁事项 ☒本报告期公司无重大诉讼、仲裁事项

八、上市公司及其董事、高级管理人员、控股股东、实际控制人涉嫌违法违规、受到处罚及整改情况

☐适用 ☒不适用

九、报告期内公司及其控股股东、实际控制人诚信状况的说明

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司及实际控制人遵纪守法、诚信经营，不存在未履行法院生效判决、所负数额较大的债务到期未清偿等情形。

十、重大关联交易

（一）与日常经营相关的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

（二）资产收购或股权收购、出售发生的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

4、涉及业绩约定的，应当披露报告期内的业绩实现情况

☐适用 ☒不适用

（三）共同对外投资的重大关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

(四) 关联债权债务往来

1、 已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、 已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、 临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

(五) 公司与存在关联关系的财务公司、公司控股财务公司与关联方之间的金融业务

☐适用 ☒不适用

(六) 其他重大关联交易

☐适用 ☒不适用

(七) 其他

☐适用 ☒不适用

十一、 重大合同及其履行情况

(一) 托管、承包、租赁事项

☐适用 ☒不适用

(二) 报告期内履行的及尚未履行完毕的重大担保情况

☐适用 ☒不适用

(三) 其他重大合同

☒适用 ☐不适用

2023 年 5 月 11 日，公司与 Aligos Therapeutics, Inc. 签署了一项利用核酸技术治疗肝炎的研究合作与开发协议，公司从 Aligos 获得在中国区域（包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）对该核酸技术进行开发和商业化的独家选择权。公司就协议项下的合作研发和技术许可向 Aligos 支付预付款和研究合作资金共计 700 万美元，并分阶段支付基于许可技术的产品开发、上市销售里程碑费用（最高不超过 1.09 亿美元）以及按净销售额的一定比例计算的特许权使用费，具体内容详见公司在上海证券交易所网站披露的《关于签署研究合作与开发协议的公告》（公告编号：2023-017）。截至本公告披露日，公司已根据协议约定行使独家选择权并支付开发里程碑款项 600 万美元。

2023 年 12 月 6 日，公司与苏州康宁杰瑞生物科技有限公司签署了《独占许可协议》。根据许可协议，公司获得苏州康宁杰瑞一款生物制剂产品（以下简称“授权产品”）的永久独占许可权利，在区域内（中华人民共和国大陆地区，不含香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）及领域内（非酒精性脂肪肝领域的预防和/或治疗），使用授权产品的相关知识产权（包括但不限于专利、专有技术、技术诀窍）进行开发、注册、委托生产及商业化销售。公司将向苏州康宁杰瑞支付最高不超过 3,000 万元人民币的首付款，在产品上市后按进程支付最高不超过 4.6 亿元

人民币的里程碑款以及按年净销售额的一定比例支付销售提成，具体内容详见公司在上海证券交易所网站披露的《关于签署独占许可协议的公告》（公告编号：2023-033）。2024 年 7 月 25 日，公司决定根据协议行使选择权，将 KN069 作为第一授权产品，具体内容详见公司在上海证券交易所网站披露的《关于签署独占许可协议的进展公告》（公告编号：2024-025）。截至本公告披露日，公司已按协议约定向苏州康宁杰瑞支付首笔首付款及第一授权产品首付款共计 2,000 万元人民币。

2024 年 9 月 20 日，公司与藤济（厦门）生物医药科技有限公司（以下简称“藤济医药”）签署了《技术许可与开发合作协议》（以下简称“协议”）。根据协议约定，公司有偿获得藤济医药 NM6606（以下简称“许可化合物”）及相关知识产权，在中国（包括中国大陆、香港、澳门和台湾地区）开发、注册、商业化含有许可化合物且用于治疗肝脂肪代谢及肝纤维化相关疾病的任何品规和剂型的单药产品的独占许可。公司将在协议生效后按约定向藤济医药支付 1,000 万元人民币首付款，最高不超过 1.35 亿元人民币的开发及销售里程碑款，以及按年净销售额一定比例支付特许权使用费，具体内容详见公司在上海证券交易所网站披露的《关于签署技术许可与开发合作协议的公告》（公告编号：2024-042）。截至本公告披露日，公司已按协议约定向藤济医药支付首付款及开发里程碑款 2,000 万元人民币。

2026 年 4 月 16 日，公司与 Aligos Therapeutics, Inc.（以下简称“Aligos”）签署了《许可协议》，公司将从 Aligos 有偿获得一项独占、不可转让的知识产权许可，以在许可区域（中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）和许可领域（治疗、预防或缓解人类乙型肝炎病毒感染或者人类乙型肝炎病毒/丁型肝炎病毒合并感染）开发、生产和商业化许可产品（pevifoscorvir sodium，亦称 ALG-000184，现项目编号“ACT580”）。公司将在协议生效后向 Aligos 支付首付款 2,500 万美元，并按协议约定的临床和监管审批进展、销售达成情况支付监管里程碑费用（最高不超过 8,500 万美元）、销售里程碑费用（最高不超过 33,500 万美元）以及按净销售额的个位数比例计算的特许权使用费，具体内容详见公司于 2026 年 4 月 17 日在上海证券交易所网站披露的《关于签署许可协议的公告》（公告编号：2026-033）。截至本公告披露日，公司已根据协议约定向 Aligos 一次性支付不可抵扣、不可退还的首付款 2,500 万美元。

十二、 募集资金使用进展说明

☐适用 ☒不适用

十三、 其他重大事项的说明

☐适用 ☒不适用

第六节 股份变动及股东情况

一、股本变动情况

(一) 股份变动情况表

1、 股份变动情况表

报告期内，公司普通股股份总数及股本结构未发生变化。

2、 股份变动情况说明

☐适用 ☒不适用

3、 报告期后到半年报披露日期间发生股份变动对每股收益、每股净资产等财务指标的影响（如有）

☐适用 ☒不适用

4、 公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

☐适用 ☒不适用

(二) 限售股份变动情况

☐适用 ☒不适用

二、 股东情况

(一) 股东总数：

截至报告期末普通股股东总数（户）	10,565
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）	0
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数（户）	0

存托凭证持有人数量

☐适用 ☒不适用

(二) 截至报告期末前十名股东、前十名无限售条件股东持股情况表

前十名股东同时通过普通证券账户和证券公司客户信用交易担保证券账户持股的情形

☒适用 ☐不适用

股东张超通过投资者信用证券账户持有 3,317,759 股；股东杨银祥通过投资者信用证券账户持有 3,154,818 股。

单位：股

前十名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）							
股东名称 （全称）	报告期内 增减	期末持股数 量	比例 （%）	持有 有限	包含 转融	质押、标记或冻结 情况	股东 性质

				售条 件股 份数 量	通借 出股 份的 限售 股份 数量	股份 状态	数量	
杨英	0	138,077,266	33.83	0	0	无	0	境内 自然 人
通化东宝药业 股份有限公司	0	42,012,514	10.29	0	0	无	0	境内 非国 有法 人
孙黎	0	32,587,237	7.98	0	0	无	0	境内 自然 人
西藏信托有限 公司－西藏信 托－金桐 35 号 集合资金信托 计划	0	23,187,600	5.68	0	0	无	0	其他
蔡智华	0	11,428,121	2.80	0	0	无	0	境内 自然 人
郑善贤	535,000	8,035,000	1.97	0	0	质押	4,400,000	境内 自然 人
张志强	1,578,000	3,518,000	0.86	0	0	无	0	境内 自然 人
张超	-149,000	3,317,759	0.81	0	0	无	0	境内 自然 人
左仲鸿	-1,489,713	3,243,839	0.79	0	0	无	0	境内 自然 人
杨银祥	-564,295	3,154,818	0.77	0	0	无	0	境内 自然 人
前十名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份）								
股东名称		持有无限售条件流 通股的数量		股份种类及数量				
				种类		数量		

杨英	138,077,266	人民币普通股	138,077,266
通化东宝药业股份有限公司	42,012,514	人民币普通股	42,012,514
孙黎	32,587,237	人民币普通股	32,587,237
西藏信托有限公司－西藏信托－金桐35 号集合资金信托计划	23,187,600	人民币普通股	23,187,600
蔡智华	11,428,121	人民币普通股	11,428,121
郑善贤	8,035,000	人民币普通股	8,035,000
张志强	3,518,000	人民币普通股	3,518,000
张超	3,317,759	人民币普通股	3,317,759
左仲鸿	3,243,839	人民币普通股	3,243,839
杨银祥	3,154,818	人民币普通股	3,154,818
前十名股东中回购专户情况说明	根据规定，公司回购专户持股情况未在“前十名股东持股情况”和“前十名无限售条件股东持股情况”中列示。截至报告期末，公司回购专用证券账户持股数为10,752,989 股，占公司总股本的比例为 2.63%。		
上述股东委托表决权、受托表决权、放弃表决权的说明	不适用		
上述股东关联关系或一致行动的说明	本公司的实际控制人为杨英和孙黎，孙黎和蔡智华系夫妻关系，杨英之女与孙黎之子为夫妻关系；除上述说明外，公司未知其他前十大股东是否存在关联关系或一致行动人的情况。		
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用		

持股 5%以上股东、前十名股东及前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

☐适用 ☒不适用

前十名股东及前十名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

☐适用 ☒不适用

前十名有限售条件股东持股数量及限售条件

☐适用 ☒不适用

截至报告期末公司前十名境内存托凭证持有人情况表

☐适用 ☒不适用

持股 5%以上存托凭证持有人、前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人参与转融通业务出借股份情况

☐适用 ☒不适用

前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

☐适用 ☒不适用

前十名有限售条件存托凭证持有人持有数量及限售条件

☐适用 ☒不适用

(三)截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

☐适用 ☒不适用

(四) 战略投资者或一般法人因配售新股/存托凭证成为前十名股东

☐适用 ☒不适用

三、董事、高级管理人员和核心技术人员情况

(一) 现任及报告期内离任董事、高级管理人员和核心技术人员持股变动情况

☐适用 ☒不适用

其它情况说明

☐适用 ☒不适用

(二) 董事、高级管理人员和核心技术人员报告期内被授予的股权激励情况

1、 股票期权

☐适用 ☒不适用

2、 第一类限制性股票

☐适用 ☒不适用

3、 第二类限制性股票

☐适用 ☒不适用

(三) 其他说明

☐适用 ☒不适用

四、控股股东或实际控制人变更情况

☐适用 ☒不适用

五、存托凭证相关安排在报告期的实施和变化情况

☐适用 ☒不适用

六、特别表决权股份情况

☐适用 ☒不适用

七、优先股相关情况

☐适用 ☒不适用

第七节 债券相关情况

一、公司债券（含企业债券）和非金融企业债务融资工具

☐适用 ☒不适用

二、可转换公司债券情况

☐适用 ☒不适用

第八节 财务报告

一、审计报告

□适用 √不适用

二、财务报表

合并资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位： 厦门特宝生物工程股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金	七、1	837,471,601.40	553,161,266.81
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	110,509,982.19	462,481,948.78
衍生金融资产			
应收票据	七、4	112,808,638.48	174,560,466.71
应收账款	七、5	1,128,407,221.09	1,069,176,125.03
应收款项融资			
预付款项	七、8	78,180,005.86	30,797,005.28
应收保费			
应收分保账款			
应收分保合同准备金			
其他应收款	七、9	58,322,152.46	21,933,418.95
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、10	445,576,576.18	414,903,686.67
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产	七、13	5,740,653.62	3,361,124.42
流动资产合计		2,777,016,831.28	2,730,375,042.65
非流动资产：			
发放贷款和垫款			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资			
其他权益工具投资			

其他非流动金融资产	七、19	61,652,393.99	61,652,393.99
投资性房地产			
固定资产	七、21	814,705,513.54	831,785,904.63
在建工程	七、22	180,645,179.52	99,706,408.33
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产	七、25	38,631,527.47	35,110,916.57
无形资产	七、26	329,213,392.03	359,231,527.60
其中：数据资源			
开发支出		35,459,245.98	18,554,618.32
其中：数据资源			
商誉	七、27	64,475,568.67	64,475,568.67
长期待摊费用	七、28	41,360,640.00	44,839,073.97
递延所得税资产	七、29	114,971,699.45	97,529,151.58
其他非流动资产	七、30	36,873,533.54	30,260,014.23
非流动资产合计		1,717,988,694.19	1,643,145,577.89
资产总计		4,495,005,525.47	4,373,520,620.54
流动负债：			
短期借款	七、32	39,683,566.65	30,649,004.96
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债	七、33	31,491,773.87	31,491,773.87
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	七、36	109,636,714.64	106,467,409.82
预收款项			
合同负债	七、38	54,194,006.04	55,895,276.82
卖出回购金融资产款			
吸收存款及同业存放			
代理买卖证券款			
代理承销证券款			
应付职工薪酬	七、39	122,117,882.70	217,684,681.90
应交税费	七、40	81,446,826.77	121,354,336.50
其他应付款	七、41	130,431,167.27	126,638,740.59
其中：应付利息			
应付股利			
应付手续费及佣金			
应付分保账款			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债	七、43	17,854,292.59	16,829,958.05
其他流动负债	七、44	151,500.43	102,734.32

流动负债合计		587,007,730.96	707,113,916.83
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款	七、45	683,863,298.88	104,000,000.00
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债	七、47	28,127,109.35	24,491,118.33
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债	七、50	44,511,461.85	44,133,602.48
递延收益	七、51	41,280,090.25	36,506,507.80
递延所得税负债	七、29	6,419,219.79	7,696,822.56
其他非流动负债			
非流动负债合计		804,201,180.12	216,828,051.17
负债合计		1,391,208,911.08	923,941,968.00
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	408,189,480.00	408,189,480.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	七、55	560,453,268.32	528,992,305.35
减：库存股	七、56	602,825,037.03	
其他综合收益			
专项储备			
盈余公积	七、59	205,436,611.09	205,436,611.09
一般风险准备			
未分配利润	七、60	2,532,542,292.01	2,306,960,256.10
归属于母公司所有者权益（或股东权益）合计		3,103,796,614.39	3,449,578,652.54
少数股东权益			
所有者权益（或股东权益）合计		3,103,796,614.39	3,449,578,652.54
负债和所有者权益（或股东权益）总计		4,495,005,525.47	4,373,520,620.54

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

母公司资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：厦门特宝生物工程股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金		662,829,677.29	488,396,034.36
交易性金融资产		50,272,399.05	341,142,750.71
衍生金融资产			
应收票据		112,808,638.48	174,560,466.71
应收账款	十九、1	1,129,452,300.96	1,070,002,132.31
应收款项融资			
预付款项		77,447,294.40	30,536,105.47
其他应收款	十九、2	53,744,836.45	17,680,854.44
其中：应收利息			
应收股利			
存货		444,431,893.57	413,637,070.78
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产		1,612,977.97	288,248.04
流动资产合计		2,532,600,018.17	2,536,243,662.82
非流动资产：			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资	十九、3	102,032,887.40	75,518,272.63
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产		36,801,871.99	36,801,871.99
投资性房地产			
固定资产		760,951,615.04	764,800,162.29
在建工程		180,645,179.52	99,706,408.33
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产		14,094,653.94	16,170,786.72
无形资产		318,685,867.27	347,345,141.90
其中：数据资源			
开发支出		35,459,245.98	18,554,618.32
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用		17,791,184.82	17,765,485.69
递延所得税资产		116,135,486.22	98,680,072.37
其他非流动资产		14,022,563.87	8,227,463.04
非流动资产合计		1,596,620,556.05	1,483,570,283.28
资产总计		4,129,220,574.22	4,019,813,946.10
流动负债：			
短期借款		39,683,566.65	30,649,004.96
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款		422,002,450.78	356,278,767.91

预收款项			
合同负债		54,071,485.99	55,895,276.82
应付职工薪酬		117,117,163.49	206,507,856.41
应交税费		72,768,118.01	106,103,306.76
其他应付款		60,769,190.50	111,766,132.67
其中：应付利息			
应付股利			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债		10,938,027.91	10,642,572.44
其他流动负债		146,403.34	102,734.32
流动负债合计		777,496,406.67	877,945,652.29
非流动负债：			
长期借款		683,863,298.88	104,000,000.00
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债		8,804,054.61	10,686,699.29
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债		44,511,461.85	44,133,602.48
递延收益		41,220,548.25	36,424,793.88
递延所得税负债			
其他非流动负债			
非流动负债合计		778,399,363.59	195,245,095.65
负债合计		1,555,895,770.26	1,073,190,747.94
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		408,189,480.00	408,189,480.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积		508,733,325.98	477,272,363.01
减：库存股		602,825,037.03	
其他综合收益			
专项储备			
盈余公积		205,436,611.09	205,436,611.09
未分配利润		2,053,790,423.92	1,855,724,744.06
所有者权益（或股东权益）合计		2,573,324,803.96	2,946,623,198.16
负债和所有者权益（或股东权益）总计		4,129,220,574.22	4,019,813,946.10

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

合并利润表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
----	----	-----------	-----------

一、营业总收入		1,836,563,644.13	1,510,615,117.77
其中：营业收入	七、61	1,836,563,644.13	1,510,615,117.77
利息收入			
已赚保费			
手续费及佣金收入			
二、营业总成本		1,279,195,984.70	1,025,083,005.41
其中：营业成本	七、61	203,143,447.58	106,031,437.95
利息支出			
手续费及佣金支出			
退保金			
赔付支出净额			
提取保险责任准备金净额			
保单红利支出			
分保费用			
税金及附加	七、62	23,572,839.63	7,638,447.31
销售费用	七、63	668,309,988.20	598,906,025.59
管理费用	七、64	186,072,149.42	140,327,604.73
研发费用	七、65	196,797,734.90	174,802,367.14
财务费用	七、66	1,299,824.97	-2,622,877.31
其中：利息费用		2,443,097.52	379,937.93
利息收入		2,194,075.75	2,896,353.29
加：其他收益	七、67	9,183,118.04	8,153,402.56
投资收益（损失以“-”号填列）	七、68	2,298,419.10	1,873,297.19
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
汇兑收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	七、70	509,982.19	590,535.23
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	-276,133.06	986,036.52
资产减值损失（损失以“-”号填列）			
资产处置收益（损失以“-”号填列）	七、71	1,660,577.95	14,090.20
三、营业利润（亏损以“-”号填		570,743,623.65	497,149,474.06

列)			
加：营业外收入	七、74	348,075.84	598,955.94
减：营业外支出	七、75	41,604,279.87	21,476,326.28
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		529,487,419.62	476,272,103.72
减：所得税费用	七、76	52,960,473.61	48,377,992.51
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		476,526,946.01	427,894,111.21
（一）按经营持续性分类			
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		476,526,946.01	427,894,111.21
2.终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
（二）按所有权归属分类			
1.归属于母公司股东的净利润（净亏损以“-”号填列）		476,526,946.01	427,894,111.21
2.少数股东损益（净亏损以“-”号填列）			
六、其他综合收益的税后净额			
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额			
1.不能重分类进损益的其他综合收益			
（1）重新计量设定受益计划变动额			
（2）权益法下不能转损益的其他综合收益			
（3）其他权益工具投资公允价值变动			
（4）企业自身信用风险公允价值变动			
2.将重分类进损益的其他综合收益			
（1）权益法下可转损益的其他综合收益			
（2）其他债权投资公允价值变动			
（3）金融资产重分类计入其他综合收益的金额			
（4）其他债权投资信用减值准备			
（5）现金流量套期储备			
（6）外币财务报表折算差额			
（7）其他			
（二）归属于少数股东的其他综合收益的税后净额			

七、综合收益总额		476,526,946.01	427,894,111.21
（一）归属于母公司所有者的综合收益总额		476,526,946.01	427,894,111.21
（二）归属于少数股东的综合收益总额			
八、每股收益：			
（一）基本每股收益（元/股）		1.17	1.05
（二）稀释每股收益（元/股）		1.16	1.05

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：0元，上期被合并方实现的净利润为：0元。

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

母公司利润表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业收入	十九、4	1,837,151,021.96	1,510,572,317.77
减：营业成本	十九、4	330,264,866.76	225,128,651.58
税金及附加		23,561,427.41	7,614,590.94
销售费用		668,309,873.51	598,906,395.81
管理费用		157,239,698.21	134,557,672.71
研发费用		138,604,225.77	164,365,271.87
财务费用		331,092.63	-2,425,905.50
其中：利息费用		1,943,970.67	165,495.79
利息收入		1,795,919.87	2,481,701.19
加：其他收益		7,925,914.79	7,305,562.49
投资收益（损失以“-”号填列）	十九、5	1,705,095.60	1,714,226.05
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		272,399.05	436,840.64
信用减值损失（损失以“-”号填列）		-344,676.62	984,392.33
资产减值损失（损失以“-”号填列）			

资产处置收益（损失以“-”号填列）		8,359.81	51,781.34
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		528,406,930.30	392,918,443.21
加：营业外收入		334,314.66	596,464.94
减：营业外支出		41,545,961.88	21,494,696.43
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		487,195,283.08	372,020,211.72
减：所得税费用		38,184,693.12	33,490,000.66
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		449,010,589.96	338,530,211.06
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		449,010,589.96	338,530,211.06
（二）终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
五、其他综合收益的税后净额			
（一）不能重分类进损益的其他综合收益			
1.重新计量设定受益计划变动额			
2.权益法下不能转损益的其他综合收益			
3.其他权益工具投资公允价值变动			
4.企业自身信用风险公允价值变动			
（二）将重分类进损益的其他综合收益			
1.权益法下可转损益的其他综合收益			
2.其他债权投资公允价值变动			
3.金融资产重分类计入其他综合收益的金额			
4.其他债权投资信用减值准备			
5.现金流量套期储备			
6.外币财务报表折算差额			
7.其他			
六、综合收益总额		449,010,589.96	338,530,211.06
七、每股收益：			
（一）基本每股收益（元/股）			
（二）稀释每股收益（元/股）			

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

合并现金流量表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		2,038,763,210.52	1,609,290,713.90
客户存款和同业存放款项净增加额			
向中央银行借款净增加额			
向其他金融机构拆入资金净增加额			
收到原保险合同保费取得的现金			
收到再保业务现金净额			
保户储金及投资款净增加额			
收取利息、手续费及佣金的现金			
拆入资金净增加额			
回购业务资金净增加额			
代理买卖证券收到的现金净额			
收到的税费返还		2.31	1.4
收到其他与经营活动有关的现金	七、78	24,949,063.36	20,440,741.78
经营活动现金流入小计		2,063,712,276.19	1,629,731,457.08
购买商品、接受劳务支付的现金		191,127,429.43	88,983,339.77
客户贷款及垫款净增加额			
存放中央银行和同业款项净增加额			
支付原保险合同赔付款项的现金			
拆出资金净增加额			
支付利息、手续费及佣金的现金			
支付保单红利的现金			
支付给职工及为职工支付的现金		677,814,455.76	450,478,475.84
支付的各项税费		307,016,783.21	142,204,355.18
支付其他与经营活动有关的现金	七、78	551,209,745.45	587,519,873.82
经营活动现金流出小计		1,727,168,413.85	1,269,186,044.61
经营活动产生的现金流量净额		336,543,862.34	360,545,412.47
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金	七、78	861,805,068.56	846,874,667.36
取得投资收益收到的现金			
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		1,986,382.98	21,300.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		863,791,451.54	846,895,967.36
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		144,870,260.59	98,678,266.44

投资支付的现金	七、78	477,000,000.00	695,000,000.00
质押贷款净增加额			
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流出小计		621,870,260.59	793,678,266.44
投资活动产生的现金流量净额		241,921,190.95	53,217,700.92
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金			
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金			
取得借款收到的现金		621,400,000.00	10,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金			
筹资活动现金流入小计		621,400,000.00	10,000,000.00
偿还债务支付的现金		23,592,924.24	
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		252,663,218.42	252,362,208.33
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润			
支付其他与筹资活动有关的现金	七、78	608,501,313.67	4,420,102.39
筹资活动现金流出小计		884,757,456.33	256,782,310.72
筹资活动产生的现金流量净额		-263,357,456.33	-246,782,310.72
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-795,030.06	170,763.63
五、现金及现金等价物净增加额		314,312,566.90	167,151,566.30
加：期初现金及现金等价物余额		522,853,034.50	361,515,698.43
六、期末现金及现金等价物余额		837,165,601.40	528,667,264.73

公司负责人：孙黎 主管会计工作负责人：杨毅玲 会计机构负责人：杨毅玲

母公司现金流量表
2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		2,041,388,546.42	1,609,278,143.66
收到的税费返还			
收到其他与经营活动有关的现金		20,854,135.53	18,549,196.39
经营活动现金流入小计		2,062,242,681.95	1,627,827,340.05
购买商品、接受劳务支付的现金		239,815,111.67	193,970,142.37
支付给职工及为职工支付的现金		635,973,332.42	439,679,557.36
支付的各项税费		285,391,408.84	125,121,647.79

支付其他与经营活动有关的现金		537,189,540.13	559,090,639.65
经营活动现金流出小计		1,698,369,393.06	1,317,861,987.17
经营活动产生的现金流量净额		363,873,288.89	309,965,352.88
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		689,898,317.94	751,149,511.63
取得投资收益收到的现金			
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		15,600.00	759,300.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		689,913,917.94	751,908,811.63
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		143,996,516.65	96,930,540.38
投资支付的现金		447,000,000.00	625,000,000.00
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流出小计		590,996,516.65	721,930,540.38
投资活动产生的现金流量净额		98,917,401.29	29,978,271.25
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金			
取得借款收到的现金		621,400,000.00	10,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金			
筹资活动现金流入小计		621,400,000.00	10,000,000.00
偿还债务支付的现金		21,506,726.12	
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		252,663,218.42	252,362,208.33
支付其他与筹资活动有关的现金		605,549,516.15	2,075,600.98
筹资活动现金流出小计		879,719,460.69	254,437,809.31
筹资活动产生的现金流量净额		-258,319,460.69	-244,437,809.31
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-37,586.56	170,763.63
五、现金及现金等价物净增加额		204,433,642.93	95,676,578.45
加：期初现金及现金等价物余额		458,090,034.36	319,199,573.03
六、期末现金及现金等价物余额		662,523,677.29	414,876,151.48

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

合并所有者权益变动表
2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度														
	归属于母公司所有者权益												少数 股 东 权 益	所有者权益合计	
	实收资本（或 股本）	其他权益工 具			资本公积	减：库存股	其他 综 合 收 益	专 项 储 备	盈余公积	一 般 风 险 准 备	未分配利润	其 他			小计
		优 先 股	永 续 债	其 他											
一、 上年 期末 余额	408,189,480.00				528,992,305.35				205,436,611.09		2,306,960,256.10		3,449,578,652.54		3,449,578,652.54
加： 会计 政策 变更															
前 期差 错更 正															
其 他															
二、 本年 期初 余额	408,189,480.00				528,992,305.35				205,436,611.09		2,306,960,256.10		3,449,578,652.54		3,449,578,652.54
三、 本期 增减 变动					31,460,962.97	602,825,037.03					225,582,035.91		-345,782,038.15		-345,782,038.15

金额 （减少以“-” 号填列）														
（一）综合收益总额										476,526,946.01		476,526,946.01		476,526,946.01
（二）所有者投入和减少资本					31,460,962.97	602,825,037.03						-571,364,074.06		-571,364,074.06
1. 所有者投入的普通股														
2. 其他权益工具持有者投入资本														
3. 股份支付计入所有者权益					31,460,962.97							31,460,962.97		31,460,962.97

权益 的金 额															
4. 其 他						602,825,037.03							-602,825,037.03		-602,825,037.03
（三） 利 润分 配											-250,944,910.10		-250,944,910.10		-250,944,910.10
1. 提 取盈 余公 积													-		
2. 提 取一 般风 险准 备													-		
3. 对 所有 者 （或 股 东） 的分 配											-250,944,910.10		-250,944,910.10		-250,944,910.10
4. 其 他															
（四） 所 有者 权益 内部 结转															
1. 资															

本公 积转 增资 本 （或 股 本）															
2. 盈 余公 积转 增资 本 （或 股 本）															
3. 盈 余公 积弥 补亏 损															
4. 设 定受 益计 划变 动额 结转 留存 收益															
5. 其 他综 合收 益结 转留 存收 益															
6. 其 他															

（五）专项储备														
1. 本期提取														
2. 本期使用														
（六）其他														
四、本期期末余额	408,189,480.00				560,453,268.32	602,825,037.03			205,436,611.09		2,532,542,292.01		3,103,796,614.39	3,103,796,614.39

项目	2025 年半年度														
	归属于母公司所有者权益												少数 股东 权益	所有者权益合计	
	实收资本(或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他			小计
		优先股	永续债	其他											
一、上年期末余额	406,800,000.00				413,139,677.14				182,952,982.18		1,550,423,632.43		2,553,316,291.75		2,553,316,291.75
加：会计政策变更															
前期差错更正															
其他															
二、本年期初余额	406,800,000.00				413,139,677.14				182,952,982.18		1,550,423,632.43		2,553,316,291.75		2,553,316,291.75

三、本期 增减变动 金额（减 少以“-”号 填列）					26,392,458.89						175,678,111.21		202,070,570.10		202,070,570.10
（一）综 合收益总 额											427,894,111.21		427,894,111.21		427,894,111.21
（二）所 有者投入 和减少资 本					26,392,458.89								26,392,458.89		26,392,458.89
1. 所有者 投入的普 通股															
2. 其他权 益工具持 有者投入 资本															
3. 股份支 付计入所 有者权益 的金额					26,392,458.89								26,392,458.89		26,392,458.89
4. 其他															
（三）利 润分配											-252,216,000.00		-252,216,000.00		-252,216,000.00
1. 提取盈 余公积															
2. 提取一 般风险准 备															
3. 对所有 者（或股 东）的分 配											-252,216,000.00		-252,216,000.00		-252,216,000.00
4. 其他															
（四）所															

所有者权益内部结转															
1. 资本公积转增资本（或股本）															
2. 盈余公积转增资本（或股本）															
3. 盈余公积弥补亏损															
4. 设定受益计划变动额结转留存收益															
5. 其他综合收益结转留存收益															
6. 其他															
（五）专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
（六）其他															
四、本期期末余额	406,800,000.00				439,532,136.03				182,952,982.18		1,726,101,743.64		2,755,386,861.85		2,755,386,861.85

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

母公司所有者权益变动表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度										
	实收资本（或股本）	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年期末余额	408,189,480.00				477,272,363.01				205,436,611.09	1,855,724,744.06	2,946,623,198.16
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	408,189,480.00				477,272,363.01				205,436,611.09	1,855,724,744.06	2,946,623,198.16
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）					31,460,962.97	602,825,037.03				198,065,679.86	-373,298,394.20
（一）综合收益总额										449,010,589.96	449,010,589.96
（二）所有者投入和减少资本					31,460,962.97	602,825,037.03					-571,364,074.06
1．所有者投入的普通股											
2．其他权益工具持有者投入资本											
3．股份支付计入所有者权益的金额					31,460,962.97						31,460,962.97
4．其他						602,825,037.03					-602,825,037.03
（三）利润分配										-250,944,910.10	-250,944,910.10
1．提取盈余公积											
2．对所有者（或股东）的分配										-250,944,910.10	-250,944,910.10
3．其他											
（四）所有者权益内部结转											
1．资本公积转增资本（或股本）											
2．盈余公积转增资本（或											

股本)											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他											
(五) 专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
(六) 其他											
四、本期期末余额	408,189,480.00				508,733,325.98	602,825,037.03			205,436,611.09	2,053,790,423.92	2,573,324,803.96

项目	2025 年半年度										
	实收资本（或股本）	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年期末余额	406,800,000.00				379,080,170.43				182,952,982.18	1,253,562,859.44	2,222,396,012.05
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	406,800,000.00				379,080,170.43				182,952,982.18	1,253,562,859.44	2,222,396,012.05
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）					26,392,458.89					86,314,211.06	112,706,669.95
（一）综合收益总额										338,530,211.06	338,530,211.06
（二）所有者投入和减少资本					26,392,458.89						26,392,458.89
1. 所有者投入的普通股											
2. 其他权益工具持有者投入资本											
3. 股份支付计入所有者权益的金额					26,392,458.89						26,392,458.89
4. 其他											
（三）利润分配										-252,216,000.00	-252,216,000.00
1. 提取盈余公积											

2. 对所有者（或股东）的分配										-252,216,000.00	-252,216,000.00
3. 其他											
（四）所有者权益内部结转											
1. 资本公积转增资本（或股本）											
2. 盈余公积转增资本（或股本）											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他											
（五）专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
（六）其他											
四、本期期末余额	406,800,000.00				405,472,629.32				182,952,982.18	1,339,877,070.50	2,335,102,682.00

公司负责人：孙黎

主管会计工作负责人：杨毅玲

会计机构负责人：杨毅玲

三、公司基本情况

1、公司概况

√适用 □不适用

厦门特宝生物工程股份有限公司（以下简称“本公司”或“公司”）是在厦门特宝生物工程有限公司基础上改制设立的股份有限公司，《营业执照》统一社会信用代码为913502002600603688，法定代表人为孙黎，注册地及公司总部的经营地址：厦门市海沧新阳工业区翁角路330号。

根据公司2019年第一次临时股东大会决议的规定，并经中国证券监督管理委员会证监许可〔2019〕2828号文《关于同意厦门特宝生物工程股份有限公司首次公开发行股票注册的批复》核准，公司于2020年1月13日首次向社会公开发行不超过人民币普通股（A股）4,650万股，每股面值1元，申请增加注册资本人民币46,500,000.00元，变更后的注册资本为人民币406,800,000.00元。

2025年9月26日，公司第九届董事会第十二次会议和第九届监事会第九次会议审议通过了《关于作废2024年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》和《关于2024年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》，激励对象共行权138.948万股，行权价格为39.18元/股。本次行权完成后，公司注册资本由406,800,000.00元增至408,189,480.00元。截至2026年6月30日，本公司股本总数为408,189,480.00股，每股面值为人民币1元。

本公司及子公司业务性质和主要经营活动（经营范围）为：生物药品制造。公司现有产品分为抗病毒用药、血液/肿瘤用药、内分泌用药，其中：抗病毒用药为派格宾；血液/肿瘤用药包括珮金、特尔立、特尔康和特尔津四种生物药品；内分泌用药为益佩生。

本公司建立了完善的法人治理结构，目前设研发中心、医学发展中心、临床研究中心、知识产权管理中心、生产中心、质量中心、营销中心、国际发展中心、财务中心、人力资源中心、行政中心等部门，拥有厦门伯赛基因转录技术有限公司等多家子公司。本公司及子公司主要从事重组蛋白质药物的研发、生产及销售，腺相关病毒(AAV)基因治疗技术平台及管线产品的开发，以及健康咨询、医疗服务。

财务报表批准报出日：本财务报表业经公司第九届董事会第二十三次会议于2026年8月18日决议批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本公司财务报表以持续经营为编制基础。

2、持续经营

√适用 □不适用

本公司对自报告期末起12个月的持续经营能力进行了评估，未发现影响本公司持续经营能力的事项，本公司以持续经营为基础编制财务报表是合理的。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

√适用 □不适用

本公司下列重要会计政策、会计估计根据企业会计准则制定。未提及的业务按企业会计准则中相关会计政策执行。

1、遵循企业会计准则的声明

本公司所编制的财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了公司的财务状况、经营成果、股东权益变动和现金流量等有关信息。

2、会计期间

本公司会计年度自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、营业周期

√适用 □不适用

本公司正常营业周期为一年。

4、记账本位币

本公司的记账本位币为人民币。

5、重要性标准确定方法和选择依据

√适用 □不适用

项目	重要性标准
重要在建工程项目变动情况	预算金额大于资产总额 1%，募集资金项目
期末账龄超过 1 年的重要应付账款	期末余额大于负债总额 1%
账龄超过 1 年的重要其他应付款	期末余额大于负债总额 1%
账龄超过 1 年且金额重大的预付款项	期末余额大于资产总额 1%
重要预计负债的相关重要假设、估计说明	期末余额大于负债总额 1%
重大合同变更或重大交易价格调整情况	影响金额大于收入总额 1%
重要的资本化研发项目情况	本期发生额或期末余额大于资产总额 1%
重要的外购在研项目情况	本期发生额大于研发支出总额的 5%
收到的重要的投资活动有关的现金	单项投资活动金额占收到投资活动相关的现金流入总额的 10%
支付的重要的投资活动有关的现金	单项投资活动金额占支付投资活动相关的现金流出总额的 10%
重要承诺事项	金额大于利润总额的 1%，或性质特殊的承诺事项

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

√适用 □不适用

(1) 非同一控制下的企业合并

本公司在企业合并中取得的被购买方各项可辨认资产和负债，在购买日按其公允价值计量。其中，对于被购买方与本公司在企业合并前采用的会计政策和会计期间不同的，基于重要性原则统一会计政策和会计期间，即按照本公司的会计政策和会计期间对被购买方资产、负债的账面价

值进行调整。本公司在购买日的合并成本大于企业合并中取得的被购买方可辨认资产、负债公允价值的差额，确认为商誉；如果合并成本小于企业合并中取得的被购买方可辨认资产、负债公允价值的差额，首先对合并成本以及在企业合并中取得的被购买方可辨认资产、负债的公允价值进行复核，经复核后合并成本仍小于取得的被购买方可辨认资产、负债公允价值的，其差额确认为合并当期损益。

（2）企业合并中有关交易费用的处理

为进行企业合并发生的审计、法律服务、评估咨询等中介费用以及其他相关管理费用，于发生时计入当期损益。作为合并对价发行的权益性证券或债务性证券的交易费用，计入权益性证券或债务性证券的初始确认金额。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

√适用 □不适用

（1）控制的判断标准和合并范围的确定

控制是指本公司拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。控制的定义包含三项基本要素：一是投资方拥有对被投资方的权力，二是因参与被投资方的相关活动而享有可变回报，三是有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。当本公司对被投资方的投资具备上述三要素时，表明本公司能够控制被投资方。

合并财务报表的合并范围以控制为基础予以确定，不仅包括根据表决权（或类似表决权）本身或者结合其他安排确定的子公司，也包括基于一项或多项合同安排决定的结构化主体。

子公司是指被本公司控制的主体（含企业、被投资单位中可分割的部分，以及企业所控制的结构化主体等），结构化主体是指在确定其控制方时没有将表决权或类似权利作为决定性因素而设计的主体（注：有时也称为特殊目的主体）。

（2）合并财务报表的编制方法

本公司以自身和子公司的财务报表为基础，根据其他有关资料，编制合并财务报表。

本公司编制合并财务报表，将整个企业集团视为一个会计主体，依据相关企业会计准则的确认、计量和列报要求，按照统一的会计政策和会计期间，反映企业集团整体财务状况、经营成果和现金流量。

①合并母公司与子公司的资产、负债、所有者权益、收入、费用和现金流等项目。

②抵销母公司对子公司的长期股权投资与母公司在子公司所有者权益中所享有的份额。

③抵销母公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易的影响。内部交易表明相关资产发生减值损失的，应当全额确认该部分损失。

④站在企业集团角度对特殊交易事项予以调整。

（3）报告期内增减子公司的处理

①增加子公司或业务

非同一控制下企业合并增加的子公司或业务

A.编制合并资产负债表时，不调整合并资产负债表的期初数。

B.编制合并利润表时，将该子公司以及业务购买日至报告期末的收入、费用、利润纳入合并利润表。

C.编制合并现金流量表时，将该子公司购买日至报告期末的现金流量纳入合并现金流量表。

②处置子公司或业务

A.编制合并资产负债表时，不调整合并资产负债表的期初数。

B.编制合并利润表时，将该子公司以及业务期初至处置日的收入、费用、利润纳入合并利润表。

C.编制合并现金流量表时将该子公司以及业务期初至处置日的现金流量纳入合并现金流量表。

(4) 合并抵销中的特殊考虑

①子公司持有本公司的长期股权投资，应当视为本公司的库存股，作为所有者权益的减项，在合并资产负债表中所有者权益项目下以“减：库存股”项目列示。

子公司相互之间持有的长期股权投资，比照本公司对子公司的股权投资的抵销方法，将长期股权投资与其对应的子公司所有者权益中所享有的份额相互抵销。

②因抵销未实现内部销售损益导致合并资产负债表中资产、负债的账面价值与其在所属纳税主体的计税基础之间产生暂时性差异的，在合并资产负债表中确认递延所得税资产或递延所得税负债，同时调整合并利润表中的所得税费用，但与直接计入所有者权益的交易或事项及企业合并相关的递延所得税除外。

③本公司向子公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，应当全额抵销“归属于母公司所有者的净利润”。子公司向本公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，应当按照本公司对该子公司的分配比例在“归属于母公司所有者的净利润”和“少数股东损益”之间分配抵销。子公司之间出售资产所发生的未实现内部交易损益，应当按照本公司对出售方子公司的分配比例在“归属于母公司所有者的净利润”和“少数股东损益”之间分配抵销。

8、 合营安排分类及共同经营会计处理方法

☐适用 ☒不适用

9、 现金及现金等价物的确定标准

现金等价物是指企业持有的期限短（一般指从购买日起三个月内到期）、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

10、 外币业务和外币报表折算

☒适用 ☐不适用

(1) 外币交易时折算汇率的确定方法

本公司外币交易初始确认时采用交易发生日的即期汇率或采用按照系统合理的方法确定的、与交易发生日即期汇率近似的汇率（以下简称即期汇率的近似汇率）折算为记账本位币。

(2) 资产负债表日外币货币性项目的折算方法

在资产负债表日，对于外币货币性项目，采用资产负债表日的即期汇率折算。因资产负债表日即期汇率与初始确认时或前一资产负债表日即期汇率不同而产生的汇兑差额，计入当期损益。对以历史成本计量的外币非货币性项目，仍采用交易发生日的即期汇率折算；对于以成本与可变现净值孰低计量的存货，在以外币购入存货并且该存货在资产负债表日的可变现净值以外币反映的情况下，先将可变现净值按资产负债表日即期汇率折算为记账本位币金额，再与以记账本位币

反映的存货成本进行比较，从而确定该项存货的期末价值；对以公允价值计量的外币非货币性项目，采用公允价值确定日的即期汇率折算，对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，折算后的记账本位币金额与原记账本位币金额之间的差额，计入当期损益，对于指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的非交易性权益工具投资，其折算后的记账本位币金额与原记账本位币金额之间的差额计入其他综合收益。

11、金融工具

√适用 □不适用

金融工具，是指形成一方的金融资产并形成其他方的金融负债或权益工具的合同。

（1）金融工具的确认和终止确认

当本公司成为金融工具合同的一方时，确认相关的金融资产或金融负债。

金融资产满足下列条件之一的，终止确认：

- ①收取该金融资产现金流量的合同权利终止；
- ②该金融资产已转移，且符合下述金融资产转移的终止确认条件。

金融负债（或其一部分）的现时义务已经解除的，终止确认该金融负债（或该部分金融负债）。本公司（借入方）与借出方之间签订协议，以承担新金融负债方式替换原金融负债，且新金融负债与原金融负债的合同条款实质上不同的，终止确认原金融负债，并同时确认新金融负债。本公司对原金融负债（或其一部分）的合同条款作出实质性修改的，应当终止原金融负债，同时按照修改后的条款确认一项新的金融负债。

以常规方式买卖金融资产，按交易日进行会计确认和终止确认。常规方式买卖金融资产，是指按照合同条款规定，在法规或市场惯例所确定的时间安排来交付金融资产。交易日，是指本公司承诺买入或卖出金融资产的日期。

（2）金融资产的分类与计量

本公司在初始确认时根据管理金融资产的业务模式和金融资产的合同现金流量特征，将金融资产分类为：以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产。除非本公司改变管理金融资产的业务模式，在此情形下，所有受影响的相关金融资产在业务模式发生变更后的首个报告期间的第一天进行重分类，否则金融资产在初始确认后不得进行重分类。

金融资产在初始确认时以公允价值计量。对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，相关交易费用直接计入当期损益，其他类别的金融资产相关交易费用计入其初始确认金额。因销售商品或提供劳务而产生的、未包含或不考虑重大融资成分的应收票据及应收账款，本公司则按照收入准则定义的交易价格进行初始计量。

金融资产的后续计量取决于其分类：

①以摊余成本计量的金融资产

金融资产同时符合下列条件的，分类为以摊余成本计量的金融资产：本公司管理该金融资产的业务模式是以收取合同现金流量为目标；该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。对于此类金融资产，采用实际利率法，按照摊余成本进行后续计量，其终止确认、按实际利率法摊销或减值产生的利得或损失，均计入当期损益。

②以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产

金融资产同时符合下列条件的，分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产：本公司管理该金融资产的业务模式是既以收取合同现金流量为目标又以出售金融资产为目标；该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。对于此类金融资产，采用公允价值进行后续计量。除减值损失或利得及汇兑损益确认为当期损益外，此类金融资产的公允价值变动作为其他综合收益确认，直到该金融资产终止确认时，其累计利得或损失转入当期损益。但是采用实际利率法计算的该金融资产的相关利息收入计入当期损益。

本公司不可撤销地选择将部分非交易性权益工具投资指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产，仅将相关股利收入计入当期损益，公允价值变动作为其他综合收益确认，直到该金融资产终止确认时，其累计利得或损失转入留存收益。

③以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

上述以摊余成本计量的金融资产和以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产之外的金融资产，分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。对于此类金融资产，采用公允价值进行后续计量，所有公允价值变动计入当期损益。

(3) 金融负债的分类与计量

本公司将金融负债分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债、低于市场利率贷款的贷款承诺及财务担保合同负债及以摊余成本计量的金融负债。

金融负债的后续计量取决于其分类：

①以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

该类金融负债包括交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具）和指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债。初始确认后，对于该类金融负债以公允价值进行后续计量，除与套期会计有关外，产生的利得或损失（包括利息费用）计入当期损益。但本公司对指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，由其自身信用风险变动引起的该金融负债公允价值的变动金额计入其他综合收益，当该金融负债终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得和损失应当从其他综合收益中转出，计入留存收益。

②贷款承诺及财务担保合同负债

贷款承诺是本公司向客户提供的一项在承诺期间内以既定的合同条款向客户发放贷款的承诺。贷款承诺按照预期信用损失模型计提减值损失。

财务担保合同指，当特定债务人到期不能按照最初或修改后的债务工具条款偿付债务时，要求本公司向蒙受损失的合同持有人赔付特定金额的合同。财务担保合同负债以按照依据金融工具的减值原则所确定的损失准备金额以及初始确认金额扣除按收入确认原则确定的累计摊销额后的余额孰高进行后续计量。

③以摊余成本计量的金融负债

初始确认后，对其他金融负债采用实际利率法以摊余成本计量。

除特殊情况外，金融负债与权益工具按照下列原则进行区分：

①如果本公司不能无条件地避免以交付现金或其他金融资产来履行一项合同义务，则该合同义务符合金融负债的定义。有些金融工具虽然没有明确地包含交付现金或其他金融资产义务的条

款和条件，但有可能通过其他条款和条件间接地形成合同义务。

②如果一项金融工具须用或可用本公司自身权益工具进行结算，需要考虑用于结算该工具的本公司自身权益工具，是作为现金或其他金融资产的替代品，还是为了使该工具持有方享有在发行方扣除所有负债后的资产中的剩余权益。如果是前者，该工具是发行方的金融负债；如果是后者，该工具是发行方的权益工具。在某些情况下，一项金融工具合同规定本公司须用或可用自身权益工具结算该金融工具，其中合同权利或合同义务的金额等于可获取或需交付的自身权益工具的数量乘以其结算时的公允价值，则无论该合同权利或合同义务的金额是固定的，还是完全或部分地基于除本公司自身权益工具的市场价格以外变量（例如利率、某种商品的价格或某项金融工具的价格）的变动而变动，该合同分类为金融负债。

（4）金融工具减值

本公司对于以摊余成本计量的金融资产，以预期信用损失为基础确认损失准备。

①预期信用损失的计量

预期信用损失，是指以发生违约的风险为权重的金融工具信用损失的加权平均值。信用损失，是指本公司按照原实际利率折现的、根据合同应收的所有合同现金流量与预期收取的所有现金流量之间的差额，即全部现金短缺的现值。其中，对于本公司购买或源生的已发生信用减值的金融资产，应按照该金融资产经信用调整的实际利率折现。

整个存续期预期信用损失，是指因金融工具整个预计存续期内所有可能发生的违约事件而导致的预期信用损失。

未来 12 个月内预期信用损失，是指因资产负债表日后 12 个月内（若金融工具的预计存续期少于 12 个月，则为预计存续期）可能发生的金融工具违约事件而导致的预期信用损失，是整个存续期预期信用损失的一部分。

于每个资产负债表日，本公司对于处于不同阶段的金融工具的预期信用损失分别进行计量。金融工具自初始确认后信用风险未显著增加的，处于第一阶段，本公司按照未来 12 个月内的预期信用损失计量损失准备；金融工具自初始确认后信用风险已显著增加但尚未发生信用减值的，处于第二阶段，本公司按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备；金融工具自初始确认后已经发生信用减值的，处于第三阶段，本公司按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

对于在资产负债表日具有较低信用风险的金融工具，本公司假设其信用风险自初始确认后并未显著增加，按照未来 12 个月内的预期信用损失计量损失准备。

本公司对于处于第一阶段和第二阶段、以及较低信用风险的金融工具，按照其未扣除减值准备的账面余额和实际利率计算利息收入。对于处于第三阶段的金融工具，按照其账面余额减已计提减值准备后的摊余成本和实际利率计算利息收入。

对于应收票据、应收账款，无论是否存在重大融资成分，本公司均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

A.应收款项

对于存在客观证据表明存在减值，以及其他适用于单项评估的应收票据、应收账款，及其他应收款等单独进行减值测试，确认预期信用损失，计提单项减值准备。对于不存在减值客观证据的应收票据、应收账款及其他应收款或当单项金融资产无法以合理成本评估预期信用损失的信息

时，本公司依据信用风险特征将应收票据、应收账款及其他应收款划分为若干组合，在组合基础上计算预期信用损失，确定组合的依据如下：

应收票据确定组合的依据如下：

应收票据组合 1 商业承兑汇票

应收票据组合 2 银行承兑汇票

对于划分为组合的应收票据，本公司参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

应收账款确定组合的依据如下：

除了单项评估信用风险的应收账款外，基于其信用风险特征，将其划分为不同组合：

a.应收账款组合 1：应收合并范围内关联交易形成的应收账款、有确凿证据表明不存在减值的应收账款

b.应收账款组合 2：应收其他客户款项

对于划分为组合的应收账款，本公司参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，编制应收账款账龄与整个存续期预期信用损失率对照表，计算预期信用损失。

B. 其他应收款

其他应收款确定组合的依据如下：

除了单项评估信用风险的其他应收款外，基于其信用风险特征，将其划分为不同组合：

a.其他应收款组合 1：员工暂借款、应收本公司合并范围内关联方的款项、有确凿证据表明不存在减值的其他应收款等

b.其他应收款组合 2：存放其他单位的押金和保证金

c.其他应收款组合 3：应收其他款项

对于划分为组合的其他应收款，本公司参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

C. 债权投资、其他债权投资

对于债权投资和其他债权投资，本公司按照投资的性质，根据交易对手和风险敞口的各种类型，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

②具有较低的信用风险

如果金融工具的违约风险较低，借款人在短期内履行其合同现金流量义务的能力很强，并且即便较长时期内经济形势和经营环境存在不利变化但未必一定降低借款人履行其合同现金流量义务的能力，该金融工具被视为具有较低的信用风险。

③信用风险显著增加

本公司通过比较金融工具在资产负债表日所确定的预计存续期内的违约概率与在初始确认时所确定的预计存续期内的违约概率，以确定金融工具预计存续期内发生违约概率的相对变化，以评估金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。

在确定信用风险自初始确认后是否显著增加时，本公司考虑无须付出不必要的额外成本或努力即可获得的合理且有依据的信息，包括前瞻性信息。本公司考虑的信息包括：

A.信用风险变化所导致的内部价格指标是否发生显著变化；

B.预期将导致债务人履行其偿债义务的能力是否发生显著变化的业务、财务或经济状况的不利变化；

C.债务人经营成果实际或预期是否发生显著变化；债务人所处的监管、经济或技术环境是否发生显著不利变化；

D.作为债务抵押的担保物价值或第三方提供的担保或信用增级质量是否发生显著变化。这些变化预期将降低债务人按合同规定期限还款的经济动机或者影响违约概率；

E.预期将降低债务人按合同约定期限还款的经济动机是否发生显著变化；

F.借款合同的预期变更，包括预计违反合同的行为是否可能导致的合同义务的免除或修订、给予免息期、利率跳升、要求追加抵押品或担保或者对金融工具的合同框架做出其他变更；

G.债务人预期表现和还款行为是否发生显著变化；

H.合同付款是否发生逾期超过（含）60 日。

根据金融工具的性质，本公司以单项金融工具或金融工具组合为基础评估信用风险是否显著增加。以金融工具组合为基础进行评估时，本公司可基于共同信用风险特征对金融工具进行分类，例如逾期信息和信用风险评级。

通常情况下，如果逾期超过 60 日，本公司确定金融工具的信用风险已经显著增加。除非本公司无需付出过多成本或努力即可获得合理且有依据的信息，证明虽然超过合同约定的付款期限 60 天，但信用风险自初始确认以来并未显著增加。

④已发生信用减值的金融资产

本公司在资产负债表日评估以摊余成本计量的金融资产和以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债权投资是否已发生信用减值。当对金融资产预期未来现金流量具有不利影响的一项或多项事件发生时，该金融资产成为已发生信用减值的金融资产。金融资产已发生信用减值的证据包括下列可观察信息：

发行方或债务人发生重大财务困难；债务人违反合同，如偿付利息或本金违约或逾期等；债权人出于与债务人财务困难有关的经济或合同考虑，给予债务人在任何其他情况下都不会做出的让步；债务人很可能破产或进行其他财务重组；发行方或债务人财务困难导致该金融资产的活跃市场消失；以大幅折扣购买或源生一项金融资产，该折扣反映了发生信用损失的事实。

⑤预期信用损失准备的列报

为反映金融工具的信用风险自初始确认后的变化，本公司在每个资产负债表日重新计量预期信用损失，由此形成的损失准备的增加或转回金额，应当作为减值损失或利得计入当期损益。对于以摊余成本计量的金融资产，损失准备抵减该金融资产在资产负债表中列示的账面价值；对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债权投资，本公司在其他综合收益中确认其损失准备，不抵减该金融资产的账面价值。

⑥核销

如果本公司不再合理预期金融资产合同现金流量能够全部或部分收回，则直接减记该金融资产的账面余额。这种减记构成相关金融资产的终止确认。这种情况通常发生在本公司确定债务人没有资产或收入来源可产生足够的现金流量以偿还将被减记的金额。

已减记的金融资产以后又收回的，作为减值损失的转回计入收回当期的损益。

（5）金融资产转移

金融资产转移是指下列两种情形：

A.将收取金融资产现金流量的合同权利转移给另一方；

B.将金融资产整体或部分转移给另一方，但保留收取金融资产现金流量的合同权利，并承担将收取的现金流量支付给一个或多个收款方的合同义务。

①终止确认所转移的金融资产

已将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方的，或既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，但放弃了对该金融资产控制的，终止确认该金融资产。

在判断是否已放弃对所转移金融资产的控制时，根据转入方出售该金融资产的实际能力。转入方能够单方面将转移的金融资产整体出售给不相关的第三方，且没有额外条件对此项出售加以限制的，则公司已放弃对该金融资产的控制。

本公司在判断金融资产转移是否满足金融资产终止确认条件时，注重金融资产转移的实质。

金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：

A.所转移金融资产的账面价值；

B.因转移而收到的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为根据《企业会计准则第 22 号-金融工具确认和计量》第十八条分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产的情形）之和。

金融资产部分转移满足终止确认条件的，将所转移金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和未终止确认部分（在此种情况下，所保留的服务资产视同继续确认金融资产的一部分）之间，按照转移日各自的相对公允价值进行分摊，并将下列两项金额的差额计入当期损益：

A.终止确认部分在终止确认日的账面价值；

B.终止确认部分的对价，与原计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为根据《企业会计准则第 22 号-金融工具确认和计量》第十八条分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产的情形）之和。

②继续涉入所转移的金融资产

既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，且未放弃对该金融资产控制的，应当按照其继续涉入所转移金融资产的程度确认有关金融资产，并相应确认有关负债。

继续涉入所转移金融资产的程度，是指企业承担的被转移金融资产价值变动风险或报酬的程度。

③继续确认所转移的金融资产

仍保留与所转移金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，应当继续确认所转移金融资产整体，并将收到的对价确认为一项金融负债。

该金融资产与确认的相关金融负债不得相互抵销。在随后的会计期间，企业应当继续确认该金融资产产生的收入（或利得）和该金融负债产生的费用（或损失）。

（6）金融资产和金融负债的抵销

金融资产和金融负债应当在资产负债表内分别列示，不得相互抵销。但同时满足下列条件的，以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：

本公司具有抵销已确认金额的法定权利，且该种法定权利是当前可执行的；

本公司计划以净额结算，或同时变现该金融资产和清偿该金融负债。

不满足终止确认条件的金融资产转移，转出方不得将已转移的金融资产和相关负债进行抵销。

(7) 金融工具公允价值的确定方法

公允价值是指市场参与者在计量日发生的有序交易中，出售一项资产所能收到或者转移一项负债所需支付的价格。

本公司以主要市场的价格计量相关资产或负债的公允价值，不存在主要市场的，本公司以最有利市场的价格计量相关资产或负债的公允价值。本公司采用市场参与者在对该资产或负债定价时为实现其经济利益最大化所使用的假设。

主要市场，是指相关资产或负债交易量最大和交易活跃程度最高的市场；最有利市场，是指在考虑交易费用和运输费用后，能够以最高金额出售相关资产或者以最低金额转移相关负债的市场。

存在活跃市场的金融资产或金融负债，本公司采用活跃市场中的报价确定其公允价值。金融工具不存在活跃市场的，本公司采用估值技术确定其公允价值。

以公允价值计量非金融资产的，考虑市场参与者将该资产用于最佳用途产生经济利益的能力，或者将该资产出售给能够用于最佳用途的其他市场参与者产生经济利益的能力。

①估值技术

本公司采用在当期情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术，使用的估值技术主要包括市场法、收益法和成本法。本公司使用与其中一种或多种估值技术相一致的方法计量公允价值，使用多种估值技术计量公允价值的，考虑各估值结果的合理性，选取在当期情况下最能代表公允价值的金额作为公允价值。

本公司在估值技术的应用中，优先使用相关可观察输入值，只有在相关可观察输入值无法取得或取得不切实可行的情况下，才使用不可观察输入值。可观察输入值，是指能够从市场数据中取得的输入值。该输入值反映了市场参与者在对相关资产或负债定价时所使用的假设。不可观察输入值，是指不能从市场数据中取得的输入值。该输入值根据可获得的市场参与者在对相关资产或负债定价时所使用假设的最佳信息取得。

②公允价值层次

本公司将公允价值计量所使用的输入值划分为三个层次，并首先使用第一层次输入值，其次使用第二层次输入值，最后使用第三层次输入值。第一层次输入值是在计量日能够取得的相同资产或负债在活跃市场上未经调整的报价。第二层次输入值是除第一层次输入值外相关资产或负债直接或间接可观察的输入值。第三层次输入值是相关资产或负债的不可观察输入值。

12、应收票据

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

本公司按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据详见附注五、11。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

□适用 √不适用

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

√适用 □不适用

详见附注五、11。

13、应收账款

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

本公司按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据详见附注五、11。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

□适用 √不适用

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

√适用 □不适用

详见附注五、11。

14、应收款项融资

□适用 √不适用

15、其他应收款

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

详见附注五、11。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

□适用 √不适用

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

√适用 □不适用

详见附注五、11。

16、存货

√适用 □不适用

存货类别、发出计价方法、盘存制度、低值易耗品和包装物的摊销方法

√适用 □不适用

(1) 存货的分类

本公司存货分为原材料、在产品、库存商品、包装物、低值易耗品、发出商品等。

(2) 发出存货的计价方法

本公司存货取得时按实际成本计价。原材料发出时采用加权平均法计价。库存商品结转时按定额成本法计价，每个会计期末根据实际发生额对定额成本进行调整。

(3) 存货的盘存制度

本公司存货采用永续盘存制。

(4) 周转材料的摊销方法

低值易耗品和包装物的摊销方法：在领用时采用一次转销法。

存货跌价准备的确认标准和计提方法

√适用 □不适用

资产负债表日按成本与可变现净值孰低计量，存货成本高于其可变现净值的，计提存货跌价准备，计入当期损益。

在确定存货的可变现净值时，以取得的可靠证据为基础，并且考虑持有存货的目的、资产负债表日后事项的影响等因素。

①产成品、商品和用于出售的材料等直接用于出售的存货，在正常生产经营过程中，以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值。为执行销售合同而持有的存货，以合同价格作为其可变现净值的计量基础；如果持有存货的数量多于销售合同订购数量，超出部分的存货可变现净值以一般销售价格为计量基础。用于出售的材料等，以市场价格作为其可变现净值的计量基础。

②需要经过加工的材料存货，在正常生产经营过程中，以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值。如果用其生产的产成品的可变现净值高于成本，则该材料按成本计量；如果材料价格的下降表明产成品的可变现净值低于成本，则该材料按可变现净值计量，按其差额计提存货跌价准备。

③存货跌价准备一般按单个存货项目计提；对于数量繁多、单价较低的存货，按存货类别计提。

④资产负债表日如果以前减记存货价值的影响因素已经消失，则减记的金额予以恢复，并在原已计提的存货跌价准备的金额内转回，转回的金额计入当期损益。

按照组合计提存货跌价准备的组合类别及确定依据、不同类别存货可变现净值的确定依据

√适用 □不适用

本公司按照组合计提存货跌价准备的情况如下：

组合类别	组合类别确定依据	可变现净值计算方法和确定依据
原材料	根据存货类别	以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值。
在产品	根据存货类别	以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值。
库存商品	根据存货类别	以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值
包装物	根据存货类别	以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值
低值易耗品	根据存货类别	以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值
发出商品	根据存货类别	以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值

基于库龄确认存货可变现净值的各库龄组合可变现净值的计算方法和确定依据

□适用 √不适用

17、合同资产

√适用 □不适用

合同资产的确认方法及标准

√适用 □不适用

本公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。本公司已向客户转让商品或提供服务而有权收取的对价（且该权利取决于时间流逝之外的其他因素）列示为合同资产。本公司已收或应收客户对价而应向客户转让商品或提供服务的义务列示为合同负债。

本公司对合同资产的预期信用损失的确定方法及会计处理方法详见附注五、11。

合同资产和合同负债在资产负债表中单独列示。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示，净额为借方余额的，根据其流动性在“合同资产”或“其他非流动资产”项目中列示；净额为贷方余额的，根据其流动性在“合同负债”或“其他非流动负债”项目中列示。不同合同下的合同资产和合同负债不能相互抵销。

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

详见附注五、11。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

□适用 √不适用

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

□适用 √不适用

18、持有待售的非流动资产或处置组

□适用 √不适用

划分为持有待售的非流动资产或处置组的确认标准和会计处理方法

□适用 √不适用

终止经营的认定标准和列报方法

□适用 √不适用

19、长期股权投资

√适用 □不适用

本公司的长期股权投资仅有对子公司的权益性投资。

（1）初始投资成本确定

①企业合并形成的长期股权投资，按照下列规定确定其投资成本：

A.同一控制下的企业合并，合并方以支付现金、转让非现金资产或承担债务方式作为合并对价的，在合并日按照被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额作为长期股权投资的初始投资成本。长期股权投资初始投资成本与支付的现金、转让的非现金资产以及所承担债务账面价值之间的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益；

B.同一控制下的企业合并，合并方以发行权益性证券作为合并对价的，在合并日按照被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额作为长期股权投资的初始投资成本。按照发行股份的面值总额作为股本，长期股权投资初始投资成本与所发行股份面值总额之间的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益；

C.非同一控制下的企业合并，以购买日为取得对被购买方的控制权而付出的资产、发生或承担的负债以及发行的权益性证券的公允价值确定为合并成本作为长期股权投资的初始投资成本。合并方为企业合并发生的审计、法律服务、评估咨询等中介费用以及其他相关管理费用，于发生时计入当期损益。

②除企业合并形成的长期股权投资以外，其他方式取得的长期股权投资，按照下列规定确定其投资成本：

A.以支付现金取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款作为投资成本。初始投资成本包括与取得长期股权投资直接相关的费用、税金及其他必要支出；

B.以发行权益性证券取得的长期股权投资，按照发行权益性证券的公允价值作为初始投资成本；

C.通过非货币性资产交换取得的长期股权投资，如果该项交换具有商业实质且换入资产或换出资产的公允价值能可靠计量，则以换出资产的公允价值和相关税费作为初始投资成本，换出资产的公允价值与账面价值之间的差额计入当期损益；若非货币资产交换不同时具备上述两个条件，则按换出资产的账面价值和相关税费作为初始投资成本。

D.通过债务重组取得的长期股权投资，以所放弃债权的公允价值和可直接归属于该资产的税金等其他成本确定其入账价值，并将所放弃债权的公允价值与账面价值之间的差额，计入当期损益。

(2) 后续计量及损益确认方法

对子公司的投资，采用成本法核算，追加或收回投资时调整长期股权投资的成本；被投资单位宣告分派的现金股利或利润，确认为当期投资收益。

(3) 减值测试方法及减值准备计提方法

对子公司的投资，计提资产减值的方法见附注五、27。

20、投资性房地产

不适用

21、固定资产

(1) 确认条件

√适用 □不适用

固定资产在同时满足下列条件时，按取得时的实际成本予以确认：

①与该固定资产有关的经济利益很可能流入企业。

②该固定资产的成本能够可靠地计量。

固定资产发生的后续支出，符合固定资产确认条件的计入固定资产成本；不符合固定资产确认条件的在发生时计入当期损益。

(2) 折旧方法

√适用 □不适用

类别	折旧方法	折旧年限（年）	残值率	年折旧率
房屋及建筑物	年限平均法	20-35	0-5%	5%-2.71%
机器设备	年限平均法	3-14	0-5%	33.33%-6.79%
办公设备	年限平均法	3-12	0-3%	33.33%-8.08%
运输工具	年限平均法	5-10	3%	19.40%-9.70%
固定资产改造	年限平均法	3-10	0-3%	33.33%-9.70%

22、在建工程

√适用 □不适用

(1) 在建工程以立项项目分类核算。

(2) 在建工程结转为固定资产的标准和时点

在建工程项目按建造该项资产达到预定可使用状态前所发生的全部支出，作为固定资产的入账价值。包括建筑费用、机器设备原价、其他为使在建工程达到预定可使用状态所发生的必要支出以及在资产达到预定可使用状态之前为该项目专门借款所发生的借款费用及占用的一般借款发生的借款费用。本公司在工程安装或建设完成达到预定可使用状态时将在建工程转入固定资产。所建造的已达到预定可使用状态、但尚未办理竣工决算的固定资产，自达到预定可使用状态之日起，根据工程预算、造价或者工程实际成本等，按估计的价值转入固定资产，并按本公司固定资产折旧政策计提固定资产的折旧，待办理竣工决算后，再按实际成本调整原来的暂估价值，但不调整原已计提的折旧额。

本公司各类别在建工程具体转固标准和时点：

类 别	具体转固标准和时点
房屋及建筑物	实际开始使用日/完工验收日孰早
机器设备	实际开始使用日/完工安装并验收日孰早

23、借款费用

√适用 □不适用

(1) 借款费用资本化的确认原则和资本化期间

本公司发生的可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或生产的借款费用在同时满足下列条件时予以资本化计入相关资产成本：

- ①资产支出已经发生；
- ②借款费用已经发生；
- ③为使资产达到预定可使用状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

其他的借款利息、折价或溢价和汇兑差额，计入发生当期的损益。

符合资本化条件的资产在购建或者生产过程中发生非正常中断，且中断时间连续超过 3 个月的，暂停借款费用的资本化。

当购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或者可销售状态时，停止其借款费用的资本化；以后发生的借款费用于发生当期确认为费用。

(2) 借款费用资本化率以及资本化金额的计算方法

为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入专门借款的，以专门借款当期实际发生的利息费用，减去将尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或者进行暂时性投资取得的投资收益后的金额，确定为专门借款利息费用的资本化金额。

购建或者生产符合资本化条件的资产占用了一般借款的，一般借款应予资本化的利息金额按累计资产支出超过专门借款部分的资产支出加权平均数乘以所占用一般借款的资本化率，计算确定一般借款应予资本化的利息金额。资本化率根据一般借款加权平均利率计算确定。

24、生物资产

☐ 适用 ☒ 不适用

25、油气资产

☐ 适用 ☒ 不适用

26、无形资产

(1) 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序

☒ 适用 ☐ 不适用

(1) 无形资产的计价方法

按取得时的实际成本入账。

(2) 无形资产使用寿命及摊销

①使用寿命有限的无形资产的使用寿命估计情况：

项目	预计使用寿命	依据
土地使用权	受益年限	法定使用权
派格宾	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命
益佩生	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命
珮金	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命
专利技术	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命
非专利技术	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命
计算机软件	受益年限	参考能为公司带来经济利益的期限确定使用寿命

每年年度终了，公司对使用寿命有限的无形资产的使用寿命及摊销方法进行复核。经复核，本期末无形资产的使用寿命及摊销方法与以前估计未有不同。

②无法预见无形资产为企业带来经济利益期限的，视为使用寿命不确定的无形资产。对于使用寿命不确定的无形资产，公司在每年年度终了对使用寿命不确定的无形资产的使用寿命进行复核，如果重新复核后仍为不确定的，于资产负债表日进行减值测试。

③无形资产的摊销

对于使用寿命有限的无形资产，本公司在取得时确定其使用寿命，在使用寿命内采用直线法系统合理摊销，摊销金额按受益项目计入当期损益。具体应摊销金额为其成本扣除预计残值后的金额。已计提减值准备的无形资产，还应扣除已计提的无形资产减值准备累计金额。使用寿命有限的无形资产，其残值视为零，但下列情况除外：有第三方承诺在无形资产使用寿命结束时购买

该无形资产或可以根据活跃市场得到预计残值信息，并且该市场在无形资产使用寿命结束时很可能存在。

本公司无使用寿命不确定的无形资产。

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

√适用 □不适用

(1) 研发支出归集范围

本公司将与开展研发活动直接相关的各项费用归集为研发支出，包括临床试验和技术服务费、研发人员职工薪酬、专利实施许可费、材料费、会议费、折旧费、办公费、燃料动力费、差旅费、租赁费、维修费、运输费、专利申请费、检测费、股权激励费等。

(2) 研发支出相关会计处理方法

①划分内部研究开发项目的研究阶段和开发阶段具体标准

A.本公司将为进一步开发活动进行的资料及相关方面的准备活动作为研究阶段，无形资产研究阶段的支出在发生时计入当期损益。

B.在本公司已完成研究阶段的工作后再进行的开发活动作为开发阶段。

②开发阶段支出资本化的具体条件

开发阶段的支出同时满足下列条件时，才能确认为无形资产：

A.完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；

B.具有完成该无形资产并使用或出售的意图；

C.无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能够证明其有用性；

D.有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；

E.归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

具体研发项目的资本化条件：

本公司将药品研发进入Ⅲ期临床试验阶段前的所有开发支出予以费用化；将药品研发进入Ⅲ期临床试验阶段的时点作为资本化开始的时点，将可直接归属的开发支出予以资本化，进入Ⅲ期临床试验以有关文件为准；Ⅲ期临床结束后申请并获得药品注册证书的时点作为停止资本化的时点。

27、长期资产减值

√适用 □不适用

对子公司的长期股权投资、固定资产、在建工程、使用权资产、无形资产等的资产减值，按以下方法确定：

于资产负债表日判断资产是否存在可能发生减值的迹象，存在减值迹象的，本公司将估计其可收回金额，进行减值测试。对尚未达到可使用状态的无形资产无论是否存在减值迹象，每年都进行减值测试。

可收回金额根据资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间较高者确定。本公司以单项资产为基础估计其可收回金额；难以对单项资产的可收回金额进

行估计的，以该资产所属的资产组为基础确定资产组的可收回金额。资产组的认定，以资产组产生的主要现金流入是否独立于其他资产或者资产组的现金流入为依据。

当资产或资产组的可收回金额低于其账面价值时，本公司将其账面价值减记至可收回金额，减记的金额计入当期损益，同时计提相应的资产减值准备。

资产减值损失一经确认，在以后会计期间不再转回。

28、长期待摊费用

√适用 □不适用

长期待摊费用核算本公司已经发生但应由本期和以后各期负担的分摊期限在一年以上的各项费用。

本公司长期待摊费用在受益期内平均摊销。

29、合同负债

√适用 □不适用

本公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。本公司已向客户转让商品或提供服务而有权收取的对价（且该权利取决于时间流逝之外的其他因素）列示为合同资产。本公司已收或应收客户对价而应向客户转让商品或提供服务的义务列示为合同负债。

本公司对合同资产的预期信用损失的确定方法及会计处理方法详见附注五、11。

合同资产和合同负债在资产负债表中单独列示。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示，净额为借方余额的，根据其流动性在“合同资产”或“其他非流动资产”项目中列示；净额为贷方余额的，根据其流动性在“合同负债”或“其他非流动负债”项目中列示。不同合同下的合同资产和合同负债不能相互抵销。

30、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

√适用 □不适用

①职工基本薪酬（工资、奖金、津贴、补贴）

本公司在职工为其提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益，其他会计准则要求或允许计入资产成本的除外。

②职工福利费

本公司发生的职工福利费，在实际发生时根据实际发生额计入当期损益或相关资产成本。职工福利费为非货币性福利的，按照公允价值计量。

③医疗保险费、工伤保险费、生育保险费等社会保险费和住房公积金，以及工会经费和职工教育经费

本公司为职工缴纳的医疗保险费、工伤保险费、生育保险费等社会保险费和住房公积金，以及按规定提取的工会经费和职工教育经费，在职工为其提供服务的会计期间，根据规定的计提基础和计提比例计算确定相应的职工薪酬金额，并确认相应负债，计入当期损益或相关资产成本。

(2) 离职后福利的会计处理方法

√适用 □不适用

本公司的离职后福利为设定提存计划。

本公司在职工为其提供服务的会计期间，将根据设定提存计划计算的应缴存金额确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

根据设定提存计划，预期不会在职工提供相关服务的年度报告期结束后十二个月内支付全部应缴存金额的，本公司参照相应的折现率（根据资产负债表日与设定提存计划义务期限和币种相匹配的国债或活跃市场上的高质量公司债券的市场收益率确定），将全部应缴存金额以折现后的金额计量应付职工薪酬。

(3) 辞退福利的会计处理方法

√适用 □不适用

本公司向职工提供辞退福利的，在下列两者孰早日确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益：

①企业不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时；

②企业确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

辞退福利预期在年度报告期结束后十二个月内不能完全支付的，参照相应的折现率（根据资产负债表日与设定受益计划义务期限和币种相匹配的国债或活跃市场上的高质量公司债券的市场收益率确定）将辞退福利金额予以折现，以折现后的金额计量应付职工薪酬。

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

□适用 √不适用

31、预计负债

√适用 □不适用

(1) 预计负债的确认标准

如果与或有事项相关的义务同时符合以下条件，本公司将其确认为预计负债：

①该义务是本公司承担的现时义务；

②该义务的履行很可能导致经济利益流出本公司；

③该义务的金额能够可靠地计量。

(2) 预计负债的计量方法

预计负债按照履行相关现时义务所需支出的最佳估计数进行初始计量，并综合考虑与或有事项有关的风险、不确定性和货币时间价值等因素。每个资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核。有确凿证据表明该账面价值不能反映当前最佳估计数的，按照当前最佳估计数对该账面价值进行调整。

32、股份支付

√适用 □不适用

(1) 股份支付的种类

本公司股份支付为以权益结算的股份支付。

(2) 权益工具公允价值的确定方法

①对于授予职工的股份，其公允价值按公司股份的市场价格计量，同时考虑授予股份所依据的条款和条件（不包括市场条件之外的可行权条件）进行调整。②对于授予职工的股票期权，在许多情况下难以获得其市场价格。如果不存在条款和条件相似的交易期权，公司选择适用的期权定价模型估计所授予的期权的公允价值。

(3) 确认可行权权益工具最佳估计的依据

在等待期内每个资产负债表日，公司根据最新取得的可行权职工人数变动等后续信息作出最佳估计，修正预计可行权的权益工具数量，以作出可行权权益工具的最佳估计。

(4) 股份支付计划实施的会计处理

以权益结算的股份支付

①授予后立即可行权的换取职工服务的以权益结算的股份支付，在授予日以权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

②完成等待期内的服务或达到规定业绩条件以后才可行权换取职工服务的以权益结算的股份支付，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权权益工具数量的最佳估计为基础，按权益工具授予日的公允价值，将当期取得的服务计入成本或费用和资本公积。

(5) 股份支付计划修改的会计处理

本公司对股份支付计划进行修改时，若修改增加了所授予权益工具的公允价值，按照权益工具公允价值的增加相应地确认取得服务的增加；若修改增加了所授予权益工具的数量，则将增加的权益工具的公允价值相应地确认为取得服务的增加。权益工具公允价值的增加是指修改前后的权益工具在修改日的公允价值之间的差额。若修改减少了股份支付公允价值总额或采用了其他不利于职工的方式修改股份支付计划的条款和条件，则仍继续对取得的服务进行会计处理，视同该变更从未发生，除非本公司取消了部分或全部已授予的权益工具。

(6) 股份支付计划终止的会计处理

如果在等待期内取消了所授予的权益工具或结算了所授予的权益工具（因未满足可行权条件而被取消的除外），本公司：

①将取消或结算作为加速可行权处理，立即确认原本应在剩余等待期内确认的金额；

②在取消或结算时支付给职工的所有款项均作为权益的回购处理，回购支付的金额高于该权益工具在回购日公允价值的部分，计入当期费用。

本公司如果回购其职工已可行权的权益工具，冲减企业的所有者权益；回购支付的款项高于该权益工具在回购日公允价值的部分，计入当期损益。

33、优先股、永续债等其他金融工具

☐适用 ☒不适用

34、收入

(1) 按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

☒适用 ☐不适用

(1) 一般原则

收入是本公司在日常活动中形成的、会导致股东权益增加且与股东投入资本无关的经济利益的总流入。

本公司在履行了合同中的履约义务，即在客户取得相关商品控制权时确认收入。取得相关商品控制权，是指能够主导该商品的使用并从中获得几乎全部的经济利益。

合同中包含两项或多项履约义务的，本公司在合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品或服务的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务，按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。

交易价格是本公司因向客户转让商品或服务而预期有权收取的对价金额，不包括代第三方收取的款项。在确定合同交易价格时，如果存在可变对价，本公司按照期望值或最可能发生金额确定可变对价的最佳估计数，并以不超过在相关不确定性消除时累计已确认收入极可能不会发生重大转回的金额计入交易价格。合同中如果存在重大融资成分，本公司将根据客户在取得商品控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格，该交易价格与合同对价之间的差额，在合同期间内采用实际利率法摊销，对于控制权转移与客户支付价款间隔未超过一年的，本公司不考虑其中的融资成分。

满足下列条件之一的，属于在某一时段内履行履约义务；否则，属于在某一时点履行履约义务：

①客户在本公司履约的同时即取得并消耗本公司履约所带来的经济利益；

②客户能够控制本公司履约过程中在建的商品；

③本公司履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且本公司在整个合同期间内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时段内履行的履约义务，本公司在该段时间内按照履约进度确认收入，但是，履约进度不能合理确定的除外。本公司按照产出法确定提供服务的履约进度。当履约进度不能合理确定时，本公司已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。

对于在某一时点履行的履约义务，本公司在客户取得相关商品控制权时点确认收入。在判断客户是否已取得商品或服务控制权时，本公司会考虑下列迹象：

①本公司就该商品或服务享有现时收款权利，即客户就该商品负有现时付款义务；

②本公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有了该商品的法定所有权；

③本公司已将该商品的实物转移给客户，即客户已实物占有该商品；

④本公司已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬；

⑤客户已接受该商品。

销售退回条款

对于附有销售退回条款的销售，公司在客户取得相关商品控制权时，按照因向客户转让商品而与其有权取得的对价金额确认收入，按照预期因销售退回将退还的金额确认为预计负债；同时，按照预期将退回商品转让时的账面价值，扣除收回该商品预计发生的成本（包括退回商品的价值减损）后的余额，确认为一项资产，即应收退货成本，按照所转让商品转让时的账面价值，扣除

上述资产成本的净额结转成本。每一资产负债表日，公司重新估计未来销售退回情况，并对上述资产和负债进行重新计量。

应付客户对价

合同中存在应付客户对价的，除非该对价是为了向客户取得其他可明确区分商品或服务的，本公司将该应付对价冲减交易价格，并在确认相关收入与支付（或承诺支付）客户对价二者孰晚的时点冲减当期收入。

客户未行使的合同权利

本公司向客户预收销售商品或服务款项的，首先将该款项确认为负债，待履行了相关履约义务时再转为收入。当本公司预收款项无需退回，且客户可能会放弃其全部或部分合同权利时，本公司预期将有权获得与客户所放弃的合同权利相关的金额的，按照客户行使合同权利的模式按比例将上述金额确认为收入；否则，本公司只有在客户要求履行剩余履约义务的可能性极低时，才将上述负债的相关余额转为收入。

合同变更

本公司与客户之间的建造合同发生合同变更时：

①如果合同变更增加了可明确区分的建造服务及合同价款，且新增合同价款反映了新增建造服务单独售价的，本公司将该合同变更作为一份单独的合同进行会计处理；

②如果合同变更不属于上述第①种情形，且在合同变更日已转让的建造服务与未转让的建造服务之间可明确区分的，本公司将其视为原合同终止，同时，将原合同未履约部分与合同变更部分合并为新合同进行会计处理；

③如果合同变更不属于上述第①种情形，且在合同变更日已转让的建造服务与未转让的建造服务之间不可明确区分，本公司将该合同变更部分作为原合同的组成部分进行会计处理，由此产生的对已确认收入的影响，在合同变更日调整当期收入。

（2）具体方法

本公司收入确认的具体方法如下：

①商品销售合同

本公司销售商品收入分为国内销售收入和出口销售收入，其收入确认标准及收入确认时间的具体判断标准如下：

A、国内销售收入：

- a、由本公司负责运输的，于产品送达客户指定地点并经对方验收后确认销售收入。
- b、由客户自行提货的，于发货后确认销售收入。

B、出口销售收入：

于发货且报关离境并取得海关确认的放行单后确认收入。

②提供技术开发服务合同

本公司与客户之间的提供服务合同通常为向客户提供工艺研发及制备技术开发服务等，按照产出法确定完工进度，根据已转移给客户的商品（包括实际测量的工作进度、评估已实现的结果、已达到的里程碑、时间进度、已完工或交付的产品等指标）对于客户的价值确定提供服务的履约进度。当履约进度不能合理确定时，本公司已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。

③商业化授权收入

本公司通过授予客户在区域内的药品独家推广及销售权利来获取独家商业化授权收入，本公司在许可期限内按直线法平均确认独家商业化授权收入。

(2) 同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法

☐适用 ☒不适用

35、合同成本

☒适用 ☐不适用

合同成本分为合同履约成本与合同取得成本。

本公司为履行合同而发生的成本，在同时满足下列条件时作为合同履约成本确认为一项资产：

①该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关，包括直接人工、直接材料、制造费用（或类似费用）、明确由客户承担的成本以及仅因该合同而发生的其他成本。

②该成本增加了本公司未来用于履行履约义务的资源。

③该成本预期能够收回。

本公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。

与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销；但是对于合同取得成本摊销期限未超过一年的，本公司将其在发生时计入当期损益。

与合同成本有关的资产，其账面价值高于下列两项的差额的，本公司将对于超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失，并进一步考虑是否应计提亏损合同有关的预计负债：

①因转让与该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价；

②为转让该相关商品或服务估计将要发生的成本。

上述资产减值准备后续发生转回的，转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下该资产在转回日的账面价值。

确认为资产的合同履约成本，初始确认时摊销期限不超过一年或一个正常营业周期，在“存货”项目中列示，初始确认时摊销期限超过一年或一个正常营业周期，在“其他非流动资产”项目中列示。

确认为资产的合同取得成本，初始确认时摊销期限不超过一年或一个正常营业周期，在“其他流动资产”项目中列示，初始确认时摊销期限超过一年或一个正常营业周期，在“其他非流动资产”项目中列示。

36、政府补助

☒适用 ☐不适用

(1) 政府补助的确认

政府补助同时满足下列条件的，才能予以确认：

①本公司能够满足政府补助所附条件；

②本公司能够收到政府补助。

(2) 政府补助的计量

政府补助为货币性资产的，按照收到或应收的金额计量。政府补助为非货币性资产的，按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额 1 元计量。

（3）政府补助的会计处理

①与资产相关的政府补助

公司取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助划分为与资产相关的政府补助。与资产相关的政府补助确认为递延收益，在相关资产使用期限内按照合理、系统的方法分期计入损益。按照名义金额计量的政府补助，直接计入当期损益。相关资产在使用寿命结束前被出售、转让、报废或发生毁损的，将尚未分配的相关递延收益余额转入资产处置当期的损益。

②与收益相关的政府补助

除与资产相关的政府补助之外的政府补助划分为与收益相关的政府补助。与收益相关的政府补助，分情况按照以下规定进行会计处理：

用于补偿本公司以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益；

用于补偿本公司已发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益。

对于同时包含与资产相关部分和与收益相关部分的政府补助，区分不同部分分别进行会计处理；难以区分的，整体归类为与收益相关的政府补助。

与本公司日常活动相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益。与本公司日常活动无关的政府补助，计入营业外收入。

③政策性优惠贷款贴息

财政将贴息资金直接拨付给本公司，本公司将对应的贴息冲减相关借款费用。

④政府补助退回

已确认的政府补助需要返还时，初始确认时冲减相关资产账面价值的，调整资产账面价值；存在相关递延收益余额的，冲减相关递延收益账面余额，超出部分计入当期损益；属于其他情况的，直接计入当期损益。

37、递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

本公司通常根据资产与负债在资产负债表日的账面价值与计税基础之间的暂时性差异，采用资产负债表债务法将应纳税暂时性差异或可抵扣暂时性差异对所得税的影响额确认和计量为递延所得税负债或递延所得税资产。本公司不对递延所得税资产和递延所得税负债进行折现。

（1）递延所得税资产的确认

对于可抵扣暂时性差异、能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，其对所得税的影响额按预计转回期间的所得税税率计算，并将该影响额确认为递延所得税资产，但是以本公司很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异、可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限。

①同时具有下列特征的交易或事项中因资产或负债的初始确认所产生的可抵扣暂时性差异对所得税的影响额不确认为递延所得税资产：

A.该项交易不是企业合并；

B.交易发生时既不影响会计利润也不影响应纳税所得额（或可抵扣亏损）。

但同时满足上述两个条件，且初始确认的资产和负债导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的单项交易，不适用该项豁免初始确认递延所得税负债和递延所得税资产的规定。对该交易因资产和负债的初始确认所产生的应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异，本公司在交易发生时分别确认相应的递延所得税负债和递延所得税资产。

②本公司对与子公司投资相关的可抵扣暂时性差异，同时满足下列两项条件的，其对所得税的影响额（才能）确认为递延所得税资产：

- A.暂时性差异在可预见的未来很可能转回；
- B.未来很可能获得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额。

资产负债表日，有确凿证据表明未来期间很可能获得足够的应纳税所得额用来抵扣可抵扣暂时性差异的，确认以前期间未确认的递延所得税资产。

在资产负债表日，本公司对递延所得税资产的账面价值进行复核。如果未来期间很可能无法获得足够的应纳税所得额用以抵扣递延所得税资产的利益，减记递延所得税资产的账面价值。在很可能获得足够的应纳税所得额时，减记的金额予以转回。

（2）递延所得税负债的确认

本公司所有应纳税暂时性差异均按预计转回期间的所得税税率计量对所得税的影响，并将该影响额确认为递延所得税负债，但下列情况的除外：

①因下列交易或事项中产生的应纳税暂时性差异对所得税的影响不确认为递延所得税负债：

- A.商誉的初始确认；
- B.具有以下特征的交易中产生的资产或负债的初始确认：该交易不是企业合并，并且交易发生时既不影响会计利润也不影响应纳税所得额或可抵扣亏损。

②本公司对与子公司投资相关的应纳税暂时性差异，其对所得税的影响额一般确认为递延所得税负债，但同时满足以下两项条件的除外：

- A.本公司能够控制暂时性差异转回的时间；
- B.该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回。

（3）特定交易或事项所涉及的递延所得税负债或资产的确认

①直接计入所有者权益的项目

与直接计入所有者权益的交易或者事项相关的当期所得税和递延所得税，计入所有者权益。暂时性差异对所得税的影响计入所有者权益的交易或事项包括：其他债权投资公允价值变动等形成的其他综合收益、会计政策变更采用追溯调整法或对前期（重要）会计差错更正差异追溯重述法调整期初留存收益、同时包含负债成份及权益成份的混合金融工具在初始确认时计入所有者权益等。

②可弥补亏损和税款抵减

A.本公司自身经营产生的可弥补亏损以及税款抵减

可抵扣亏损是指按照税法规定计算确定的准予用以后年度的应纳税所得额弥补的亏损。对于按照税法规定可以结转以后年度的未弥补亏损（可抵扣亏损）和税款抵减，视同可抵扣暂时性差异处理。在预计可利用可弥补亏损或税款抵减的未来期间内很可能取得足够的应纳税所得额时，以很可能取得的应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产，同时减少当期利润表中的所得税费用。

B.因企业合并而形成的可弥补的被合并企业的未弥补亏损

在企业合并中，本公司取得被购买方的可抵扣暂时性差异，在购买日不符合递延所得税资产确认条件的，不予以确认。购买日后 12 个月内，如取得新的或进一步的信息表明购买日的相关情况已经存在，预期被购买方在购买日可抵扣暂时性差异带来的经济利益能够实现的，确认相关的递延所得税资产，同时减少商誉，商誉不足冲减的，差额部分确认为当期损益；除上述情况以外，确认与企业合并相关的递延所得税资产，计入当期损益。

③合并抵销形成的暂时性差异

本公司在编制合并财务报表时，因抵销未实现内部销售损益导致合并资产负债表中资产、负债的账面价值与其在所属纳税主体的计税基础之间产生暂时性差异的，在合并资产负债表中确认递延所得税资产或递延所得税负债，同时调整合并利润表中的所得税费用，但与直接计入所有者权益的交易或事项及企业合并相关的递延所得税除外。

(4) 递延所得税资产和递延所得税负债以净额列示的依据

本公司在同时满足下列条件时，将递延所得税资产及递延所得税负债以抵销后的净额列示：

本公司拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利；

递延所得税资产及递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产和递延所得税负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产和负债或是同时取得资产、清偿负债。

38、租赁

√适用 □不适用

作为承租方对短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理的判断依据和会计处理方法

√适用 □不适用

在租赁期开始日，本公司将租赁期不超过 12 个月，且不包含购买选择权的租赁认定为短期租赁；将单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁认定为低价值资产租赁。本公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不认定为低价值资产租赁。

本公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁付款额计入相关资产成本或当期损益。

除上述采用简化处理的短期租赁和低价值资产租赁外，在租赁期开始日，公司对租赁确认使用权资产和租赁负债。

①使用权资产

使用权资产，是指承租人可在租赁期内使用租赁资产的权利。

在租赁期开始日，使用权资产按照成本进行初始计量。该成本包括：

- 租赁负债的初始计量金额；
- 在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；
- 承租人发生的初始直接费用；
- 承租人为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本。本公司按照预计负债的确认标准和计量方法对该成本进行确认和计量，详见附注五、31。前述成本属于为生产存货而发生的将计入存货成本。

使用权资产折旧采用年限平均法分类计提。对于能合理确定租赁期届满时将会取得租赁资产所有权的，在租赁资产预计剩余使用寿命内，根据使用权资产类别和预计净残值率确定折旧率；对于无法合理确定租赁期届满时将会取得租赁资产所有权的，在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内，根据使用权资产类别确定折旧率。

各类使用权资产折旧方法、折旧年限、残值率和年折旧率如下：

类别	折旧方法	折旧年限	残值率（%）	年折旧率（%）
房屋及建筑物	年限平均法	13 个月-5 年	—	92.31-20.00
机器设备	年限平均法	2 年	—	50.00

②租赁负债

租赁负债应当按照租赁期开始日尚未支付的租赁付款额的现值进行初始计量。租赁付款额包括以下五项内容：

- 固定付款额及实质固定付款额，存在租赁激励的，扣除租赁激励相关金额；
- 取决于指数或比率的可变租赁付款额；
- 购买选择权的行权价格，前提是承租人合理确定将行使该选择权；
- 行使终止租赁选择权需支付的款项，前提是租赁期反映出承租人将行使终止租赁选择权；
- 根据承租人提供的担保余值预计应支付的款项。

计算租赁付款额现值时采用租赁内含利率作为折现率，无法确定租赁内含利率的，采用公司增量借款利率作为折现率。租赁付款额与其现值之间的差额作为未确认融资费用，在租赁期各个期间内按照确认租赁付款额现值的折现率确认利息费用，并计入当期损益。未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额于实际发生时计入当期损益。

租赁期开始日后，当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变化、用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动、购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果或实际行权情况发生变化时，本公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债，并相应调整使用权资产的账面价值。

作为出租方的租赁分类标准和会计处理方法

√适用 □不适用

在租赁开始日，本公司将实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬的租赁划分为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

①经营租赁

本公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁收款额确认为租金收入，发生的初始直接费用予以资本化并按照与租金收入确认相同的基础进行分摊，分期计入当期损益。本公司取得的与经营租赁有关的未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

②融资租赁

在租赁开始日，本公司按照租赁投资净额(未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和)确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。在租赁期的各个期间，本公司按照租赁内含利率计算并确认利息收入。

本公司取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

经营租赁发生变更的，本公司自变更生效日起将其作为一项新租赁进行会计处理，与变更前租赁有关的预收或应收租赁收款额视为新租赁的收款额。

融资租赁的变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，本公司分别下列情形对变更后的租赁进行处理：如果租赁变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为经营租赁的，本公司自租赁变更生效日开始将其作为一项新租赁进行会计处理，并以租赁变更生效日前的租赁投资净额作为租赁资产的账面价值；如果租赁变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为融资租赁的，本公司按照关于修改或重新议定合同的规定进行会计处理。

39、其他重要的会计政策和会计估计

☐适用 ☒不适用

40、重要会计政策和会计估计的变更

(1) 重要会计政策变更

☐适用 ☒不适用

(2) 重要会计估计变更

☐适用 ☒不适用

(3) 2026 年起首次执行新会计准则或准则解释等涉及调整首次执行当年年初的财务报表

☐适用 ☒不适用

41、其他

☐适用 ☒不适用

六、税项

1、主要税种及税率

主要税种及税率情况

☒适用 ☐不适用

税种	计税依据	税率
增值税	应税收入	0%、3%、6%、9%、13%
城市维护建设税	应纳流转税额	5%、7%
企业所得税	应纳税所得额	15%、20%、25%
教育费附加	应纳流转税额	3%
地方教育附加	应纳流转税额	2%

存在不同企业所得税税率纳税主体的，披露情况说明

☒适用 ☐不适用

纳税主体名称	所得税税率（%）
厦门特宝生物工程股份有限公司、厦门伯赛基因转录技术有限公司	15
海南有麦医疗科技有限公司	20
厦门知眸投资有限公司、厦门松怡健康管理有限公司、厦门海沧安睦多康内科诊所有限公司、深圳市安睦多康内科诊所、北京安睦多康内科诊所有限公司、九天生物医药（上海）有限公司、九天生物医药（杭州）有限公	25

司、揽月生物医药科技（杭州）有限公司、上海安睦多康内科诊所有限公司

说明：其他境外注册的子公司按当地的税率及税收政策缴纳企业所得税。

2、 税收优惠

√适用 □不适用

（1）企业所得税

①厦门特宝生物工程股份有限公司于 2023 年 11 月 22 日被厦门市科学技术局等相关部门认定为高新技术企业，根据《中华人民共和国企业所得税法》及相关法规规定，本公司 2026 年度减按 15%税率缴纳企业所得税。

②厦门伯赛基因转录技术有限公司（以下简称伯赛基因）于 2025 年 12 月 25 日被厦门市科学技术局等相关部门重新认定为高新技术企业，根据《中华人民共和国企业所得税法》及相关法规规定，伯赛基因 2026 年度减按 15%税率缴纳企业所得税。

③《财政部 税务总局关于进一步支持小微企业和个体工商户发展有关税费政策的公告》（财政部 税务总局公告 2023 年第 12 号）的规定，对小型微利企业减按 25%计算应纳税所得额，按 20%的税率缴纳企业所得税政策，延续执行至 2027 年 12 月 31 日。

（2）增值税

根据《财政部、国家税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财税[2026]10 号），自 2026 年 1 月 1 日起，普通生物制品 3%简易征收政策取消，统一按 13%一般计税；仅目录内抗癌药品、罕见病药品按 3%简易计税，国产抗艾滋病病毒药品免征增值税。

根据《财政部、国家税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财税[2026]10 号），针对提供技术转让、技术开发和与之相关的技术咨询、技术服务，免征增值税。伯赛基因的专利实施许可技术合同符合《技术合同认定规则》中技术许可-专利实施许可合同认定要求，厦门市科学技术局予以登记，并在申报 2026 年度增值税减免税申报明细表中，按免税项目填报。

3、 其他

□适用 √不适用

七、合并财务报表项目注释

1、 货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
库存现金	150,155.47	134,248.98
银行存款	739,838,284.62	522,718,785.52
其他货币资金	97,483,161.31	30,308,232.31
存放财务公司存款		
合计	837,471,601.40	553,161,266.81
其中：存放在境外的款项总额	19,888,720.89	3,830,603.82

其他说明

其他货币资金中 300,000.00 元系保函保证金，6,000.00 元系 ETC 备付金，因不能随时用于支付，不作为现金流量表中的现金及现金等价物。除此之外，期末货币资金中无其他因抵押、质押或冻结等对使用有限制、有潜在回收风险的款项。

2、交易性金融资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	指定理由和依据
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	110,509,982.19	462,481,948.78	/
其中：			
债务工具投资	110,509,982.19	462,481,948.78	/
指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			
其中：			
合计	110,509,982.19	462,481,948.78	/

其他说明：

□适用 √不适用

3、衍生金融资产

□适用 √不适用

4、应收票据

(1) 应收票据分类列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行承兑票据	112,808,638.48	174,560,466.71
合计	112,808,638.48	174,560,466.71

(2) 期末公司已质押的应收票据

□适用 √不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末终止确认金额	期末未终止确认金额
银行承兑票据	167,134,882.74	
合计	167,134,882.74	

(4) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明:

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

于 2026 年 6 月 30 日, 本公司按照整个存续期预期信用损失计量应收票据坏账准备。本公司认为所持有的银行承兑汇票不存在重大的信用风险, 不会因银行违约而产生重大损失。

(6) 本期实际核销的应收票据情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收票据核销情况:

☐适用 ☒不适用

应收票据核销说明:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

☐适用 ☒不适用

5、 应收账款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位: 元 币种: 人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内 (含 1 年)	1,132,759,829.99	1,074,161,802.71
1 至 2 年	1,037,884.80	84,616.56
2 至 3 年	6,200.00	505,166.20
3 年以上	3,770,768.18	3,271,801.98
合计	1,137,574,682.97	1,078,023,387.45

(2) 按坏账计提方法分类披露

√ 适用 □ 不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面 价值	账面余额		坏账准备		账面 价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比 例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比 例 (%)	
按单项计提坏账准备	498,966.20	0.04	498,966.20	100.00	0.00	498,966.20	0.05	498,966.20	100.00	0.00
其中：										
牡丹江市康安医院	498,966.20	0.04	498,966.20	100.00	0.00	498,966.20	0.05	498,966.20	100.00	0.00
按组合计提坏账准备	1,137,075,716.77	99.96	8,668,495.68	0.76	1,128,407,221.09	1,077,524,421.25	99.95	8,348,296.22	0.77	1,069,176,125.03
其中：										
组合 2（应收其他客户款项）	1,137,075,716.77	99.96	8,668,495.68	0.76	1,128,407,221.09	1,077,524,421.25	99.95	8,348,296.22	0.77	1,069,176,125.03
合计	1,137,574,682.97	/	9,167,461.88	/	1,128,407,221.09	1,078,023,387.45	/	8,847,262.42	/	1,069,176,125.03

按单项计提坏账准备：
☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额			
	账面余额	坏账准备	计提比例（%）	计提理由
牡丹江市康安医院	498,966.20	498,966.20	100.00	资金紧张，还款能力下降
合计	498,966.20	498,966.20	100.00	/

按单项计提坏账准备的说明：
☒适用 ☐不适用

于 2026 年 6 月 30 日，按单项计提坏账准备的说明：牡丹江市康安医院因资金紧张，还款能力大幅下降，2024 年末本公司预计款项难以收回，因此全额计提坏账准备。

按组合计提坏账准备：
☒适用 ☐不适用

组合计提项目：组合 2（应收其他客户款项）

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例（%）
1 年以内	1,132,759,829.99	5,321,207.08	0.47
1-2 年	1,037,884.80	73,114.77	7.04
2-3 年	6,200.00	2,371.85	38.26
3 年以上	3,271,801.98	3,271,801.98	100.00
合计	1,137,075,716.77	8,668,495.68	0.76

按组合计提坏账准备的说明：
☒适用 ☐不适用

按组合计提坏账准备的确认标准及说明见附注五、13.应收账款。

按预期信用损失一般模型计提坏账准备
☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
无

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：
☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况
☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
应收账款 坏账准备	8,847,262.42	320,199.46				9,167,461.88
合计	8,847,262.42	320,199.46				9,167,461.88

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况

☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例（%）	坏账准备期末余额
客户一	64,253,248.52		64,253,248.52	5.65	301,888.26
客户二	62,356,537.68		62,356,537.68	5.48	292,976.73
客户三	56,358,315.85		56,358,315.85	4.95	264,794.61
客户四	35,690,698.14		35,690,698.14	3.14	167,689.62
客户五	32,738,704.03		32,738,704.03	2.88	153,819.93
合计	251,397,504.22		251,397,504.22	22.10	1,181,169.15

其他说明

无

其他说明：

☐适用 ☒不适用

6、合同资产

(1) 合同资产情况

☐适用 ☒不适用

(2) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的合同资产账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期合同资产计提坏账准备情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的合同资产情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的合同资产核销情况

☐适用 ☒不适用

合同资产核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

7、 应收款项融资

(1) 应收款项融资分类列示

☐适用 ☒不适用

(2) 期末公司已质押的应收款项融资

☐适用 ☒不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收款项融资

☐适用 ☒不适用

(4) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收款项融资账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收款项融资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收款项融资核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

(7) 应收款项融资本期增减变动及公允价值变动情况：

☐适用 ☒不适用

(8) 其他说明：

☐适用 ☒不适用

8、预付款项

(1) 预付款项按账龄列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例(%)	金额	比例(%)
1 年以内	75,147,232.04	96.12	29,380,112.03	95.40
1 至 2 年	2,877,374.39	3.68	1,195,161.44	3.88
2 至 3 年	7,757.62	0.01	147,641.81	0.48

3 年以上	147,641.81	0.19	74,090.00	0.24
合计	78,180,005.86	100.00	30,797,005.28	100.00

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：
无

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例(%)
单位一	17,581,839.61	22.49
单位二	9,391,672.70	12.01
单位三	7,297,301.94	9.33
单位四	4,583,333.34	5.86
单位五	4,485,478.19	5.74
合计	43,339,625.78	55.44

其他说明：
无

其他说明
□适用 √不适用

9、其他应收款

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	58,322,152.46	21,933,418.95
合计	58,322,152.46	21,933,418.95

其他说明：
□适用 √不适用

应收利息

(1) 应收利息分类

□适用 √不适用

(2) 重要逾期利息

□适用 √不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备：
□适用 √不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的应收利息情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收利息核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备
☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：
☐适用 ☒不适用

其他说明：
无

(5) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况
☐适用 ☒不适用

核销说明：
☐适用 ☒不适用

其他说明：
☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	54,720,948.09	19,351,964.32
1 至 2 年	3,222,769.96	2,160,961.26
2 至 3 年	348,413.46	138,056.00
3 年以上	260,930.00	557,424.00
合计	58,553,061.51	22,208,405.58

(2) 按款项性质分类情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
员工备用金	52,469,014.38	16,505,919.90
押金保证金	5,713,718.57	5,499,732.68
代收代付款	370,328.56	202,753.00
合计	58,553,061.51	22,208,405.58

(3) 坏账准备计提情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失（未发生信用减值）	整个存续期预期信用损失（已发生信用减值）	
2026年1月1日余额	274,986.63			274,986.63
2026年1月1日余额在本期				
--转入第二阶段				
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	-44,077.58			-44,077.58
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2026年6月30日余额	230,909.05			230,909.05

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
无

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：
☐适用 ☒不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：
☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
坏账准备	274,986.63	-44,077.58				230,909.05
合计	274,986.63	-44,077.58				230,909.05

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：
☐适用 ☒不适用

其他说明
无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他应收款核销情况：
☐适用 ☒不适用

其他应收款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款 期末余额合计 数的比例 (%)	款项的性质	账龄	坏账准备 期末余额
上海津创置业有限公司	829,614.87	1.42	押金保证金	1 年以内	41,480.74
杭州万海投资管理有限公司	778,725.00	1.33	押金保证金	1-2 年	38,936.25
上海张江（集团）有限公司	726,076.33	1.24	押金保证金	1-2 年	36,303.82
北京瑞鼎蓝湾商业管理有限公司	657,000.00	1.12	押金保证金	1-2 年	32,850.00
杭州和达能源有限公司	550,000.00	0.94	押金保证金	1-2 年	27,500.00
合计	3,541,416.20	6.05	/	/	177,070.81

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

10、 存货

(1) 存货分类

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	存货跌价 准备/合同 履约成本 减值准备	账面价值	账面余额	存货跌价 准备/合同 履约成本 减值准备	账面价值
原材料	125,548,379.57		125,548,379.57	102,400,689.96		102,400,689.96
在产品	182,575,754.16		182,575,754.16	219,675,898.67		219,675,898.67
库存商品	80,792,528.14		80,792,528.14	47,095,083.57		47,095,083.57
包装物	23,410,421.97		23,410,421.97	18,352,746.59		18,352,746.59
低值易耗品	31,932,216.76		31,932,216.76	26,166,643.69		26,166,643.69
发出商品	1,317,275.58		1,317,275.58	1,212,624.19		1,212,624.19
合计	445,576,576.18		445,576,576.18	414,903,686.67		414,903,686.67

(2) 确认为存货的数据资源

☐适用 ☒不适用

(3) 存货跌价准备及合同履约成本减值准备

☐适用 ☒不适用

本期转回或转销存货跌价准备的原因

☐适用 ☒不适用

按组合计提存货跌价准备

☐适用 ☒不适用

按组合计提存货跌价准备的计提标准

☐适用 ☒不适用

(4) 存货期末余额含有的借款费用资本化金额及其计算标准和依据

☐适用 ☒不适用

(5) 合同履约成本本期摊销金额的说明

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

11、持有待售资产

☐适用 ☒不适用

12、一年内到期的非流动资产

☐适用 ☒不适用

一年内到期的债权投资

☐适用 ☒不适用

一年内到期的其他债权投资

☐适用 ☒不适用

一年内到期的非流动资产的其他说明

无

13、其他流动资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
合同取得成本		
应收退货成本	420,525.14	288,248.04
补偿性资产		
增值税借方余额重分类	4,127,675.65	3,072,874.07
预缴企业所得税		2.31
可转换债券交易费用	1,192,452.83	

合计	5,740,653.62	3,361,124.42
----	--------------	--------------

补偿性资产相关信息

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

14、 债权投资

(1) 债权投资情况

☐适用 ☒不适用

债权投资减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末重要的债权投资

☐适用 ☒不适用

(3) 减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和减值准备计提比例：

无

对本期发生损失准备变动的债权投资账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际的核销债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

15、 其他债权投资

(1) 其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其他债权投资减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末重要的其他债权投资

☐适用 ☒不适用

(3) 减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际核销的其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

其他债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

16、长期应收款

(1) 长期应收款情况

☐适用 ☒不适用

(2) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(4) 本期实际核销的长期应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的长期应收款核销情况
☐适用 ☒不适用

长期应收款核销说明：
☐适用 ☒不适用

其他说明：
☐适用 ☒不适用

17、 长期股权投资
(1) 长期股权投资情况
☐适用 ☒不适用

(2) 长期股权投资的减值测试情况
☐适用 ☒不适用

其他说明
无

18、 其他权益工具投资
(1) 其他权益工具投资情况
☐适用 ☒不适用

(2) 本期存在终止确认的情况说明
☐适用 ☒不适用

其他说明：
☐适用 ☒不适用

19、 其他非流动金融资产
☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
权益工具投资	61,652,393.99	61,652,393.99
合计	61,652,393.99	61,652,393.99

其他说明：
无

20、 投资性房地产
投资性房地产计量模式
不适用

21、 固定资产
项目列示
☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

固定资产	814,705,513.54	831,785,904.63
固定资产清理		
合计	814,705,513.54	831,785,904.63

其他说明：
无

固定资产

(1) 固定资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	机器设备	运输工具	办公设备	固定资产改造	合计
一、账面原值：						
1.期初余额	491,903,308.26	544,952,627.64	4,240,475.91	42,656,582.33	28,717,153.15	1,112,470,147.29
2.本期增加金额	-96,302.66	24,982,841.54	44,070.80	3,790,271.44		28,720,881.12
(1) 购置		5,228,805.93	44,070.80	2,034,403.75		7,307,280.48
(2) 在建工程转入	-96,302.66	19,754,035.61		1,755,867.69		21,413,600.64
(3) 企业合并增加						
3.本期减少金额	1,782,496.99	10,286,685.83	169,362.07	14,334,170.94		26,572,715.83
(1) 处置或报废	1,782,496.99	10,286,685.83	169,362.07	14,334,170.94		26,572,715.83
4.期末余额	490,024,508.61	559,648,783.35	4,115,184.64	32,112,682.83	28,717,153.15	1,114,618,312.58
二、累计折旧						
1.期初余额	29,332,532.94	213,903,858.16	2,569,858.50	24,268,188.03	10,609,805.03	280,684,242.66
2.本期增加金额	6,706,885.50	26,695,105.47	196,997.50	5,660,753.68	1,373,421.68	40,633,163.83
(1) 计提	6,706,885.50	26,695,105.47	196,997.50	5,660,753.68	1,373,421.68	40,633,163.83
3.本期减少金额	1,415,080.09	5,510,155.80	164,281.21	14,315,090.35		21,404,607.45
(1) 处置或报废	1,415,080.09	5,510,155.80	164,281.21	14,315,090.35		21,404,607.45
4.期末余额	34,624,338.35	235,088,807.83	2,602,574.79	15,613,851.36	11,983,226.71	299,912,799.04
三、减值准备						
1.期初余额						
2.本期增加金额						
(1) 计提						
3.本期减少金额						
(1) 处置或报废						
4.期末余额						
四、账面价值						
1.期末账面价值	455,400,170.26	324,559,975.52	1,512,609.85	16,498,831.47	16,733,926.44	814,705,513.54

2.期初账面价值	462,570,775.32	331,048,769.48	1,670,617.41	18,388,394.30	18,107,348.12	831,785,904.63
----------	----------------	----------------	--------------	---------------	---------------	----------------

(2) 暂时闲置的固定资产情况

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	账面原值	累计折旧	减值准备	账面价值	备注
机器设备	12,171,719.87	11,557,871.81		613,848.06	
合计	12,171,719.87	11,557,871.81		613,848.06	

(3) 通过经营租赁租出的固定资产

☐ 适用 ☒ 不适用

(4) 未办妥产权证书的固定资产情况

☐ 适用 ☒ 不适用

(5) 固定资产的减值测试情况

☒ 适用 ☐ 不适用

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

☐ 适用 ☒ 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

☐ 适用 ☒ 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

☐ 适用 ☒ 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明：

☒ 适用 ☐ 不适用

期末固定资产不存在减值迹象，故无需计提减值准备。

固定资产清理

☐ 适用 ☒ 不适用

22、在建工程

项目列示

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
在建工程	180,645,179.52	99,706,408.33
合计	180,645,179.52	99,706,408.33

其他说明：

无

在建工程

(1) 在建工程情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
生物技术创新融合及产业化基地项目	160,562,857.63		160,562,857.63	77,083,582.99		77,083,582.99
其他	20,082,321.89		20,082,321.89	22,622,825.34		22,622,825.34
合计	180,645,179.52		180,645,179.52	99,706,408.33		99,706,408.33

(2) 重要在建工程项目本期变动情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	预算数	期初 余额	本期增加金 额	本期转 入固定 资产金 额	本期 其他 减少 金额	期末 余额	工程累计 投入占预 算比例 (%)	工程进 度	利息资本化 累计金额	其中：本期 利息资本化 金额	本期利 息资本 化率 (%)	资金 来源
生物技术 创新融合 及产业化 基地项目	760,000,000.00	77,083,582.99	83,479,274.64			160,562,857.63	21.13	建设中	405,770.81	399,326.37	0.48	自筹 资金
合计	760,000,000.00	77,083,582.99	83,479,274.64			160,562,857.63	/	/	405,770.81	399,326.37	/	/

(3) 本期计提在建工程减值准备情况

☐适用 ☒不适用

(4) 在建工程的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

工程物资

☐适用 ☒不适用

23、生产性生物资产

(1) 采用成本计量模式的生产性生物资产

☐适用 ☒不适用

(2) 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

(3) 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

24、油气资产

(1) 油气资产情况

☐适用 ☒不适用

(2) 油气资产的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

25、使用权资产

(1) 使用权资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋建筑物	机器设备	合计
一、账面原值			
1.期初余额	43,952,680.61	316,847.99	44,269,528.60
2.本期增加金额	10,360,101.80	706,544.11	11,066,645.91
3.本期减少金额	443,265.28	374,833.32	818,098.60
4.期末余额	53,869,517.13	648,558.78	54,518,075.91
二、累计折旧			
1.期初余额	9,052,996.03	105,616.00	9,158,612.03

2.本期增加金额	7,036,704.55	518,594.63	7,555,299.18
(1)计提	7,036,704.55	518,594.63	7,555,299.18
3.本期减少金额	443,265.28	384,097.49	827,362.77
(1)处置	443,265.28	384,097.49	827,362.77
4.期末余额	15,646,435.30	240,113.14	15,886,548.44
三、减值准备			
1.期初余额			
2.本期增加金额			
(1)计提			
3.本期减少金额			
(1)处置			
4.期末余额			
四、账面价值			
1.期末账面价值	38,223,081.83	408,445.64	38,631,527.47
2.期初账面价值	34,899,684.58	211,231.99	35,110,916.57

(2) 使用权资产的减值测试情况

☒适用 ☐不适用

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

☐适用 ☒不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

☐适用 ☒不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

其他说明：

期末使用权资产不存在减值迹象，故无需计提减值准备。

26、无形资产

(1) 无形资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	土地使用权	专利权	非专利技术	计算机软件	派格宾	珮金	益佩生	合计
一、账面原值								
1.期初余额	19,748,604.97	9,778,324.64	18,812,700.00	16,053,465.46	342,578,180.90	96,498,726.14	137,876,464.55	641,346,466.66
2.本期增加金额				545,009.06				545,009.06
(1)购置				545,009.06				545,009.06
(2)内部研发								
(3)企业合并增加								
3.本期减少金额								
(1)处置								
4.期末余额	19,748,604.97	9,778,324.64	18,812,700.00	16,598,474.52	342,578,180.90	96,498,726.14	137,876,464.55	641,891,475.72
二、累计摊销								
1.期初余额	3,789,070.89	2,672,692.39	18,812,700.00	8,482,365.53	215,060,209.78	24,124,681.80	9,173,218.67	282,114,939.06
2.本期增加金额	201,688.81	579,032.69	0.00	1,446,961.16	16,598,156.79	4,824,936.34	6,912,368.84	30,563,144.63
(1)计提	201,688.81	579,032.69		1,446,961.16	16,598,156.79	4,824,936.34	6,912,368.84	30,563,144.63
3.本期减少金额								
(1)处置								
4.期末余额	3,990,759.70	3,251,725.08	18,812,700.00	9,929,326.69	231,658,366.57	28,949,618.14	16,085,587.51	312,678,083.69
三、减值准备								
1.期初余额								
2.本期增加金额								
(1)计提								
3.本期减少金额								
(1)处置								
4.期末余额								
四、账面价值								

1.期末账面价值	15,757,845.27	6,526,599.56		6,669,147.83	110,919,814.33	67,549,108.00	121,790,877.04	329,213,392.03
2.期初账面价值	15,959,534.08	7,105,632.25		7,571,099.93	127,517,971.12	72,374,044.34	128,703,245.88	359,231,527.60

本期末通过公司内部研发形成的无形资产占无形资产余额的比例91.21%

(2) 确认为无形资产的数据资源

☐适用 ☒不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

☐适用 ☒不适用

(4) 无形资产的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

27、商誉

(1) 商誉账面原值

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位名称或形成商誉的事项	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		企业合并形成的		处置		
SkylineTherapeutics Limited	64,475,568.67					64,475,568.67
合计	64,475,568.67					64,475,568.67

(2) 商誉减值准备

☐适用 ☒不适用

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

☐适用 ☒不适用

资产组或资产组组合发生变化

☐适用 ☒不适用

其他说明

☒适用 ☐不适用

资产组确认方法：本公司收购上述公司股权，当初的并购定价是基于市场价值基础的定价，资产组包含在上述公司相关的经营性资产、负债中，商誉对应资产组价值与账面价值的差异，系确定资产组时扣除与经营资产、负债无关的金额，同时在预测现金流量时扣除与经营性资产无关的现金流量。上述资产组或资产组组合与购买日商誉减值测试时所确定的资产组或资产组组合一致。

(4) 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

☐适用 ☒不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

☐适用 ☒不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

(5) 业绩承诺及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

28、长期待摊费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额	本期摊销金额	其他减少金额	期末余额
保修服务费	1,707,565.84	612,129.82	1,135,770.20		1,183,925.46
装修费	26,839,780.78	485,035.14	3,837,312.55		23,487,503.37
保险费	143,008.22	37,698.10	41,632.78		139,073.54
服务费	16,148,719.13	5,168,508.53	4,767,090.03		16,550,137.63
合计	44,839,073.97	6,303,371.59	9,781,805.56		41,360,640.00

其他说明：

无

29、递延所得税资产/递延所得税负债

(1) 未经抵销的递延所得税资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
资产减值准备				
内部交易未实现利润				
可抵扣亏损				
可抵扣公益性捐赠	743,932,193.30	111,589,829.00	643,080,000.00	96,462,000.00
递延收益	41,220,548.25	6,183,082.24	36,424,793.88	5,463,719.09
预计负债	44,511,461.85	6,676,719.28	44,133,602.48	6,620,040.37
信用减值准备	9,230,938.98	1,384,640.85	8,886,380.56	1,332,957.09
租赁负债	15,117,276.86	2,274,384.47	23,424,957.73	4,331,917.01
特许权使用费收入	49,191,374.55	7,378,706.18	52,470,799.59	7,870,619.94
股权激励	74,951,438.79	16,967,338.16	45,005,090.59	12,475,385.93
合计	978,155,232.58	152,454,700.18	853,425,624.83	134,556,639.43

(2) 未经抵销的递延所得税负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
非同一控制企业合并资产评估增值	21,285,697.24	5,321,424.31	26,488,933.84	6,622,233.46
其他债权投资公允价值变动				
其他权益工具投资公允价值变动				
固定资产折旧	231,994,218.21	34,799,132.73	217,579,147.39	32,636,872.11
使用权资产	15,918,206.79	2,406,974.26	23,034,674.80	4,261,435.24
交易性金融资产公允价值变动	7,293,679.19	1,094,051.88	7,478,944.97	1,121,841.75
交易性金融负债公允价值变动	257,937.57	38,690.64	257,937.57	38,690.64
预计期后应收退货成本	1,612,977.97	241,946.70	288,248.04	43,237.21
合计	278,362,716.97	43,902,220.52	275,127,886.61	44,724,310.41

(3) 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额
递延所得税资产	37,483,000.73	114,971,699.45	37,027,487.85	97,529,151.58
递延所得税负债	37,483,000.73	6,419,219.79	37,027,487.85	7,696,822.56

(4) 未确认递延所得税资产明细

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
可抵扣暂时性差异	575,736.76	876,502.03
可抵扣亏损	1,060,203,564.24	1,278,546,661.79
合计	1,060,779,301.00	1,279,423,163.82

(5) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

年份	期末金额	期初金额	备注
----	------	------	----

2026 年		282,357,992.55	
2027 年	360,056,598.71	360,056,598.71	
2028 年	313,995,205.94	313,995,205.94	
2029 年	201,648,343.86	201,648,343.86	
2030 年	120,488,495.45	120,488,520.73	
2031 年	64,014,920.28		
合计	1,060,203,564.24	1,278,546,661.79	/

其他说明：

☐适用 ☒不适用

30、其他非流动资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
合同取得成本						
合同履约成本						
应收退货成本						
合同资产						
补偿性资产						
增值税借方余额重分类	21,739,779.39		21,739,779.39	21,739,772.40		21,739,772.40
预付工程设备款	14,717,677.87		14,717,677.87	8,176,887.04		8,176,887.04
专利申请费及其他	416,076.28		416,076.28	343,354.79		343,354.79
合计	36,873,533.54		36,873,533.54	30,260,014.23		30,260,014.23

补偿性资产相关信息

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

31、所有权或使用权受限资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况
货币资金								
应收票据					10,670,352.20	10,670,352.20	质押	已贴现未终止确认

存货								
其中： 数据资源								
固定资产								
无形资产								
其中： 数据资源								
其他货币资金	6,000.00	6,000.00	冻结	ETC备付金	8,232.31	8,232.31	冻结	ETC备付金、久悬户
其他货币资金	300,000.00	300,000.00	冻结	保函保证金	30,300,000.00	30,300,000.00	冻结	保函保证金及尚未确认份额的理财产品
合计	306,000.00	306,000.00	/	/	40,978,584.51	40,978,584.51	/	/

其他说明：

无

32、短期借款

(1) 短期借款分类

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
质押借款		10,670,352.20
信用借款	39,683,566.65	19,978,652.76
合计	39,683,566.65	30,649,004.96

短期借款分类的说明：

无

(2) 已逾期未偿还的短期借款情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

33、交易性金融负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	期末余额	指定的理由和依据
交易性金融负债	31,491,773.87	31,491,773.87	/
其中：			
收购或有对价	31,491,773.87	31,491,773.87	/
指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债			
其中：			
合计	31,491,773.87	31,491,773.87	/

其他说明：

□适用 √不适用

34、衍生金融负债

□适用 √不适用

35、应付票据

□适用 √不适用

36、应付账款

(1) 应付账款列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
工程设备款	81,232,593.43	75,985,000.37
货款	20,534,316.72	20,932,986.41
专利技术费	6,648,298.99	8,191,038.39
运费	756,820.18	893,699.33
待交付原材料义务	464,685.32	464,685.32
合计	109,636,714.64	106,467,409.82

(2) 账龄超过 1 年或逾期的重要应付账款

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

37、预收款项

(1) 预收款项列示

□适用 √不适用

(2) 账龄超过 1 年的重要预收款项

□适用 √不适用

(3)报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

38、 合同负债

(1)合同负债情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
预收商品款	5,002,631.49	3,424,477.23
预收权益金	49,191,374.55	52,470,799.59
合计	54,194,006.04	55,895,276.82

(2)账龄超过 1 年的重要合同负债

☐适用 ☒不适用

(3)报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

39、 应付职工薪酬

(1)应付职工薪酬列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	214,373,823.13	545,063,058.32	638,696,956.33	120,739,925.12
二、离职后福利-设定提存计划	3,310,858.77	38,532,148.44	40,909,450.63	933,556.58
三、辞退福利		2,673,364.32	2,228,963.32	444,401.00
四、一年内到期的其他福利				
合计	217,684,681.90	586,268,571.08	681,835,370.28	122,117,882.70

(2)短期薪酬列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、工资、奖金、津贴和补贴	186,628,500.83	483,140,740.42	567,468,101.76	102,301,139.49
二、职工福利费		6,667,016.00	6,667,016.00	
三、社会保险费	1,690,746.28	20,431,558.68	21,646,043.09	476,261.87
其中：医疗保险费	1,569,514.42	18,481,645.74	19,587,311.97	463,848.19
工伤保险费	91,316.05	1,138,704.77	1,221,199.35	8,821.47
生育保险费	29,915.81	811,208.17	837,531.77	3,592.21

四、住房公积金	1,917,511.27	18,484,261.50	19,704,803.56	696,969.21
五、工会经费和职工教育经费	24,137,064.75	16,339,481.72	23,210,991.92	17,265,554.55
合计	214,373,823.13	545,063,058.32	638,696,956.33	120,739,925.12

(3) 设定提存计划列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	3,196,435.64	37,236,268.61	39,523,873.55	908,830.70
2、失业保险费	114,423.13	1,295,879.83	1,385,577.08	24,725.88
3、企业年金缴费				
合计	3,310,858.77	38,532,148.44	40,909,450.63	933,556.58

其他说明：

□适用 √不适用

40、 应交税费

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
增值税	28,834,062.75	15,369,426.66
消费税		
营业税		
企业所得税	39,071,235.51	91,275,633.22
个人所得税	7,445,364.49	9,899,910.88
城市维护建设税	1,984,184.95	1,242,656.14
房产税	2,220,910.75	1,943,093.17
教育费附加	850,364.98	532,566.92
印花税	384,081.91	646,291.15
地方教育附加	566,909.98	355,044.61
土地使用税	89,502.27	89,502.27
环境保护税	209.18	211.48
合计	81,446,826.77	121,354,336.50

其他说明：

无

41、 其他应付款

(1) 项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付利息		
应付股利		
其他应付款	130,431,167.27	126,638,740.59
合计	130,431,167.27	126,638,740.59

(2) 应付利息

☐适用 ☒不适用

(3) 应付股利

☐适用 ☒不适用

(4) 其他应付款

按款项性质列示其他应付款

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
预提费用	45,104,886.44	41,424,764.75
应付股权款	50,045,800.00	50,045,800.00
押金及保证金	1,826,891.80	1,592,891.80
其他往来款	33,453,589.03	33,575,284.04
合计	130,431,167.27	126,638,740.59

账龄超过 1 年或逾期的重要其他应付款

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

42、 持有待售负债

☐适用 ☒不适用

43、 一年内到期的非流动负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的长期借款	6,358,725.00	6,091,027.78
一年内到期的租赁负债	11,495,567.59	10,738,930.27
合计	17,854,292.59	16,829,958.05

其他说明：

无

44、 其他流动负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
短期应付债券		
应付退货款		
待转销项税额	151,500.43	102,734.32
合计	151,500.43	102,734.32

短期应付债券的增减变动：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

45、长期借款

(1) 长期借款分类

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
质押借款		
抵押借款		
保证借款		
信用借款	690,222,023.88	110,091,027.78
减：一年内到期的长期借款	6,358,725.00	6,091,027.78
合计	683,863,298.88	104,000,000.00

长期借款分类的说明：

无

其他说明

☐适用 ☒不适用

46、应付债券

(1) 应付债券

☐适用 ☒不适用

(2) 应付债券的具体情况：（不包括划分为金融负债的优先股、永续债等其他金融工具）

☐适用 ☒不适用

(3) 可转换公司债券的说明

☐适用 ☒不适用

转股权会计处理及判断依据

☐适用 ☒不适用

(4) 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐适用 ☒不适用

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐适用 ☒不适用

其他金融工具划分为金融负债的依据说明

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

47、租赁负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
租赁付款额	42,038,086.70	37,642,404.22
减：未确认融资费用	2,415,409.76	2,412,355.62
减：一年内到期的租赁负债	11,495,567.59	10,738,930.27
合计	28,127,109.35	24,491,118.33

其他说明：

无

48、长期应付款

项目列示

□适用 √不适用

长期应付款

□适用 √不适用

专项应付款

□适用 √不适用

49、长期应付职工薪酬

□适用 √不适用

50、预计负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	形成原因
对外提供担保			
未决诉讼			
产品质量保证			
重组义务			
待执行的亏损合同			
应付退货款			
其他			
预计期后退货	1,587,493.52	1,214,061.74	
预计期后销售折让	42,923,968.33	42,919,540.74	
合计	44,511,461.85	44,133,602.48	/

其他说明，包括重要预计负债的相关重要假设、估计说明：

① 资产负债表日，本公司根据合同约定的退换货条款及历史经验数据，合理预计退货率，估算退货金额，冲减当期营业收入，并确认预计负债；并根据当期销售毛利率预估退货成本，冲减当期营业成本，并确认其他流动资产-应收退货成本。

② 资产负债表日，本公司根据合同约定的销售折让条款及历史经验数据，合理估算折让金额，抵减当期营业收入并确认为预计负债。

51、递延收益

递延收益情况

√适用 □不适用

单位：元 币种人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助	36,506,507.80	8,398,302.00	3,624,719.55	41,280,090.25	
合计	36,506,507.80	8,398,302.00	3,624,719.55	41,280,090.25	/

其他说明：

√适用 □不适用

补助项目	2025 年 12 月 31 日	本期新增补助 金额	本期计入 营业外收 入金额	本期计入其他 收益金额	其他 变动	2026 年 6 月 30 日	与资产相关/ 与收益相关
Y 型 PEG 化干扰素α2b 注射液研发及产业化项目	3,410,256.40			974,358.98		2,435,897.42	与资产相关
十二五重大新药创制-Y 型 PEG 化重组人干扰素α2b 注射液（乙肝Ⅲ期）	452,489.25			129,282.64		323,206.61	与资产相关
市科技计划项目-Y 型 PEG 化重组人干扰素α2b 注射液（乙肝Ⅲ期）	225,619.83			64,462.82		161,157.01	与资产相关
厦门市生物医药孵化器	88,665.08			23,117.50		65,547.58	与资产相关
厦门市科学技术局给予的“Y 型 PEG 化重组人干扰素α2b 注射液”临床研究扶持款-丙肝	111,215.43			32,236.36		78,979.07	与资产相关
厦门市科学技术局给予的“Y 型 PEG 化重组人干扰素α2b 注射液”临床研究扶持款-乙肝	224,023.17			64,006.62		160,016.55	与资产相关
福建省“海纳百川”高端人才聚集计划	682,469.44					682,469.44	与收益相关
蛋白质药物生产改扩建和研发中心建设项目	26,258,181.95	3,350,000.00		1,950,068.07		27,658,113.88	与资产相关
聚乙二醇干扰素α2b 注射液国际化项目	424,466.05			46,962.82		377,503.23	与资产相关
新药研发补助暨 2024 年第三批科技计划项目（研发创新补助-珮金Ⅲ期）	3,564,356.44			237,623.76		3,326,732.68	与资产相关
聚乙二醇专利技术政府补助	81,713.92			22,171.92		59,542.00	与资产相关
新药（创新药、改良型新药）研发补助（聚乙二醇干扰素 a-2b 注射液（派格宾））	983,050.84			50,847.46		932,203.38	与资产相关
ACT201		1,258,432.00				1,258,432.00	与资产相关
ACT400		436,970.00				436,970.00	与资产相关
ACT560		972,900.00				972,900.00	与资产相关
特宝生物创新药物生产改扩建项目		2,380,000.00		29,580.60		2,350,419.40	与资产相关
合计	36,506,507.80	8,398,302.00		3,624,719.55		41,280,090.25	

52、其他非流动负债

☐适用 ☒不适用

53、股本

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

	期初余额	本次变动增减（+、-）					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	408,189,480.00						408,189,480.00

其他说明：

无

54、其他权益工具

(1) 期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐适用 ☒不适用

其他权益工具本期增减变动情况、变动原因说明，以及相关会计处理的依据：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

55、资本公积

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价（股本溢价）	475,864,375.20			475,864,375.20
其他资本公积	500,000.00			500,000.00
股份支付	52,627,930.15	31,460,962.97		84,088,893.12
合计	528,992,305.35	31,460,962.97	0.00	560,453,268.32

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本期资本公积-股份支付增加系公司按照股份支付权益工具在授予日的公允价值，将本期取得的服务计入当期费用，增加资本公积-股份支付 31,460,962.97 元。

56、库存股

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
股份回购		602,825,037.03		602,825,037.03
合计		602,825,037.03		602,825,037.03

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

主要是因为报告期内公司根据回购方案，通过集中竞价交易回购本公司股份，回购股份拟用于实施员工持股计划及/或股权激励，或用于转换公司发行的可转换为股票的公司债券。

57、其他综合收益

☐适用 ☒不适用

58、专项储备

☐适用 ☒不适用

59、盈余公积

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
法定盈余公积	204,094,740.00			204,094,740.00
任意盈余公积	1,341,871.09			1,341,871.09
合计	205,436,611.09			205,436,611.09

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

无

60、未分配利润

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期	上年度
调整前上期末未分配利润	2,306,960,256.10	1,550,423,632.43
调整期初未分配利润合计数（调增+，调减-）		
调整后期初未分配利润	2,306,960,256.10	1,550,423,632.43
加：本期归属于母公司所有者的净利润	476,526,946.01	1,031,236,252.58
减：提取法定盈余公积		22,483,628.91
提取任意盈余公积		
提取一般风险准备		
应付普通股股利	250,944,910.10	252,216,000.00
转作股本的普通股股利		
期末未分配利润	2,532,542,292.01	2,306,960,256.10

调整期初未分配利润明细：

- 1、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润0 元。
- 2、由于会计政策变更，影响期初未分配利润0 元。
- 3、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润0 元。
- 4、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润0 元。
- 5、其他调整合计影响期初未分配利润0 元。

61、营业收入和营业成本

(1) 营业收入和营业成本情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

	收入	成本	收入	成本
主营业务	1,825,747,536.08	196,452,348.73	1,505,437,235.67	105,058,011.35
其他业务	10,816,108.05	6,691,098.85	5,177,882.10	973,426.60
合计	1,836,563,644.13	203,143,447.58	1,510,615,117.77	106,031,437.95

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(3) 履约义务的说明

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
商品销售	销售药品的履约义务自将药品交付给客户，客户签收后完成。	合同价款通常在交付商品并签收后 1 至 3 月内到期，经申请并经公司同意，可以延长信用期，延长一般不超过 6 个月。	商品	是	/	不适用
提供技术服务	按照产出法确定完工进度，根据已转移给客户的商品（包括实际测量的工作进度、评估已实现的结果、已达到的里程碑、时间进度、已完工或交付的产品等指标）对于客户的价值确定提供服务的履约进度。当履约进度不能合理确定时，本公司已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。	在签订合同时客户通常需要预付启动款，合同价款通常在交付产品并验收后 30 天内到期。	服务	是	/	不适用
商业化授权	商业化授权在授权期限内按直线法平均确认商业化授权收入。	达成协议约定条件时支付。	权益金	是	/	不适用
合计	/	/	/	/	/	/

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

☒适用 ☐不适用

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为54,194,006.04元，其中：8,282,056.53元预计将于2026年度 7-12 月确认收入

(5) 重大合同变更或重大交易价格调整

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

62、税金及附加

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	12,000,563.51	3,246,311.18
教育费附加	5,143,098.65	1,391,276.20
房产税	2,220,910.75	1,371,202.62
土地使用税	89,502.27	89,502.26
印花税	689,533.07	612,340.07
地方教育附加	3,428,732.42	927,517.48
其他税费	498.96	297.50
合计	23,572,839.63	7,638,447.31

其他说明：

无

63、销售费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	352,609,730.92	217,289,684.17
市场推广费用	199,772,859.40	313,921,047.17
业务运营费	82,070,331.47	48,700,406.05
调查与咨询服务费	25,969,950.33	13,227,179.40
股权激励费	6,010,037.81	4,798,012.13
其他	1,877,078.27	969,696.67
合计	668,309,988.20	598,906,025.59

其他说明：

无

64、管理费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	104,548,793.06	81,334,680.40
管理运营费	40,015,477.34	34,587,701.65

资产摊销及折旧	16,626,604.85	4,665,082.25
股权激励费	10,232,420.78	10,616,717.50
低值易耗品	2,693,436.50	3,330,340.76
存货报废损失	2,040,220.93	581,691.58
中介服务费	4,670,025.67	2,298,990.99
董事会费	420,000.00	456,000.00
其他	4,825,170.29	2,456,399.60
合计	186,072,149.42	140,327,604.73

其他说明：

无

65、研发费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
临床试验和技术服务费	70,549,617.35	53,271,267.86
职工薪酬	66,949,446.31	54,846,518.22
材料及燃料动力费	19,330,068.60	12,722,383.69
资产折旧及摊销	19,039,280.80	5,813,251.38
股权激励费	8,858,851.49	6,362,282.86
运营及办公费	7,333,522.15	5,838,793.86
专利相关费用	4,736,948.20	35,947,869.27
合计	196,797,734.90	174,802,367.14

其他说明：

无

66、财务费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
利息支出	2,443,097.52	379,937.93
利息收入	-2,194,075.75	-2,896,353.29
汇兑损益	862,219.51	-170,893.78
银行手续费	188,583.69	64,431.83
合计	1,299,824.97	-2,622,877.31

其他说明：

无

67、其他收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

按性质分类	本期发生额	上期发生额
政府补助	8,843,171.95	6,857,825.66
个税扣缴税款手续费	327,955.97	1,255,576.82
增值税减免	11,990.12	40,000.08
合计	9,183,118.04	8,153,402.56

其他说明：

无

68、投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益		
处置长期股权投资产生的投资收益		
交易性金融资产在持有期间的投资收益		
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入		
债权投资在持有期间取得的利息收入		
其他债权投资在持有期间取得的利息收入		
处置交易性金融资产取得的投资收益	2,298,419.10	1,873,297.19
处置其他权益工具投资取得的投资收益		
处置债权投资取得的投资收益		
处置其他债权投资取得的投资收益		
债务重组收益		
合计	2,298,419.10	1,873,297.19

其他说明：

无

69、净敞口套期收益

□适用 √不适用

70、公允价值变动收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
交易性金融资产	509,982.19	590,535.23
其中：衍生金融工具产生的公允价值变动收益		
交易性金融负债		
按公允价值计量的投资性房地产		
合计	509,982.19	590,535.23

其他说明：

无

71、资产处置收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
未划分为持有待售的固定资产、使用权资产的处置利得或损失	1,660,577.95	14,090.20
其中：固定资产	1,660,577.95	8,503.77
使用权资产		5,586.43
合计	1,660,577.95	14,090.20

其他说明：

√适用 □不适用

无

72、信用减值损失

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
应收票据坏账损失		
应收账款坏账损失	-320,199.46	989,972.68
其他应收款坏账损失	44,066.40	-3,936.16
债权投资减值损失		
其他债权投资减值损失		
长期应收款坏账损失		
财务担保相关减值损失		
合计	-276,133.06	986,036.52

其他说明：

无

73、资产减值损失

□适用 √不适用

74、营业外收入

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
非流动资产处置利得合计	17,153.78		17,153.78
其中：固定资产处置利得	17,153.78		17,153.78
无形资产处置利得			
债务重组利得			
非货币性资产交换利得			
接受捐赠	306,295.95	524,193.47	306,295.95
政府补助			
其他	24,626.11	74,762.47	24,626.11
合计	348,075.84	598,955.94	348,075.84

其他说明：

□适用 √不适用

75、营业外支出

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
非流动资产处置损失合计	430,713.58	227,220.53	430,713.58
其中：固定资产处置损失	430,713.58	227,220.53	430,713.58

无形资产处置损失			
债务重组损失			
非货币性资产交换损失			
对外捐赠	40,552,379.46	20,534,354.99	40,552,379.46
其他	621,186.83	714,750.76	621,186.83
合计	41,604,279.87	21,476,326.28	41,604,279.87

其他说明：

无

76、所得税费用

(1) 所得税费用表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	71,680,624.25	51,448,576.23
递延所得税费用	-18,720,150.64	-3,070,583.72
合计	52,960,473.61	48,377,992.51

(2) 会计利润与所得税费用调整过程

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额
利润总额	529,487,419.62
按法定/适用税率计算的所得税费用	79,423,112.94
子公司适用不同税率的影响	-3,559,831.38
调整以前期间所得税的影响	296,051.01
非应税收入的影响	-2,275,602.52
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	-12,472,900.55
研发费用加计扣除	-23,740,469.19
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-6.32
本期未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异或可抵扣亏损的影响	15,290,119.62
所得税费用	52,960,473.61

其他说明：

□适用 √不适用

77、其他综合收益

□适用 √不适用

78、现金流量表项目

(1) 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

收政府补助款	13,629,369.80	12,828,047.59
代收代付款	3,350,000.00	410,500.00
利息收入	2,217,995.42	2,896,353.29
收押金及保证金	3,069,240.00	2,936,200.00
其他	2,682,458.14	1,369,640.90
合计	24,949,063.36	20,440,741.78

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

无

支付的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
支付期间费用	513,511,190.63	564,074,372.74
捐赠支出	31,253,114.01	17,989,182.80
代收代付款	2,878,189.22	845,017.26
付押金及保证金	2,744,658.42	3,748,123.24
其他	822,593.17	863,177.78
合计	551,209,745.45	587,519,873.82

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

无

(2) 与投资活动有关的现金

收到的重要的投资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
收回交易性金融资产投资	861,805,068.56	846,874,667.36
合计	861,805,068.56	846,874,667.36

收到的重要的投资活动有关的现金

无

支付的重要的投资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
购买交易性金融资产	477,000,000.00	695,000,000.00
合计	477,000,000.00	695,000,000.00

支付的重要的投资活动有关的现金

无

收到的其他与投资活动有关的现金

□适用 √不适用

支付的其他与投资活动有关的现金

□适用 √不适用

(3) 与筹资活动有关的现金

收到的其他与筹资活动有关的现金

☐适用 ☒不适用

支付的其他与筹资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
支付租赁负债的本金和利息	5,676,276.64	4,420,102.39
回购股票支付的现金	602,825,037.03	
合计	608,501,313.67	4,420,102.39

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

筹资活动产生的各项负债变动情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		现金变动	非现金变动	现金变动	非现金变动	
租赁负债（含一年内到期的非流动负债-租赁负债）	35,230,048.60		10,068,904.98	5,676,276.64		39,622,676.94
合计	35,230,048.60		10,068,904.98	5,676,276.64		39,622,676.94

(4) 以净额列报现金流量的说明

☐适用 ☒不适用

(5) 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响

☐适用 ☒不适用

79、现金流量表补充资料

(1) 现金流量表补充资料

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量：		
净利润	476,526,946.01	427,894,111.21
加：资产减值准备		
信用减值损失	276,133.06	-986,036.52
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	44,667,448.91	23,156,309.38
使用权资产摊销	7,171,851.33	3,428,619.99
无形资产摊销	30,423,325.28	20,423,225.35

长期待摊费用摊销	10,097,227.84	6,166,068.79
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失 (收益以“-”号填列)	-1,660,577.95	-21,300.00
固定资产报废损失(收益以“-”号填列)	430,660.28	242,604.15
公允价值变动损失(收益以“-”号填列)	-509,982.19	-590,535.23
财务费用(收益以“-”号填列)	2,480,833.42	209,203.06
投资损失(收益以“-”号填列)	-2,298,419.10	-1,873,297.19
递延所得税资产减少(增加以“-”号填列)	-17,442,547.87	-3,121,936.16
递延所得税负债增加(减少以“-”号填列)	23,206.38	51,352.44
存货的减少(增加以“-”号填列)	-30,672,889.51	-57,645,754.59
经营性应收项目的减少(增加以“-”号填列)	-142,450,609.91	4,504,566.20
经营性应付项目的增加(减少以“-”号填列)	-70,808,765.65	-87,684,247.30
其他	30,290,022.01	26,392,458.89
经营活动产生的现金流量净额	336,543,862.34	360,545,412.47
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动:		
债务转为资本		
一年内到期的可转换公司债券		
融资租入固定资产		
3. 现金及现金等价物净变动情况:		
现金的期末余额	837,165,601.40	528,667,264.73
减: 现金的期初余额	522,853,034.50	361,515,698.43
加: 现金等价物的期末余额		
减: 现金等价物的期初余额		
现金及现金等价物净增加额	314,312,566.90	167,151,566.30

(2) 本期支付的取得子公司的现金净额

☐适用 ☒不适用

(3) 本期收到的处置子公司的现金净额

☐适用 ☒不适用

(4) 现金和现金等价物的构成

☒适用 ☐不适用

单位: 元 币种: 人民币

项目	期末余额	期初余额
一、现金	837,165,601.40	522,853,034.50
其中: 库存现金	150,155.47	134,248.98
可随时用于支付的银行存款	739,838,284.62	522,718,785.52
可随时用于支付的其他货币资金	97,177,161.31	
可用于支付的存放中央银行款项		
存放同业款项		
拆放同业款项		
二、现金等价物		
其中: 三个月内到期的债券投资		
三、期末现金及现金等价物余额	837,165,601.40	522,853,034.50
其中: 母公司或集团内子公司使用受限制的现金和现金等价物		

(5) 使用范围受限但仍作为现金和现金等价物列示的情况

☐适用 ☒不适用

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	理由
其他货币资金	6,000.00	8,232.31	ETC 备付金及久悬户受限
其他货币资金	300,000.00	30,300,000.00	保函保证金及尚未确认份额的理财产品受限
合计	306,000.00	30,308,232.31	/

其他说明：

☐适用 ☒不适用

80、所有者权益变动表项目注释

说明对上年期末余额进行调整的“其他”项目名称及调整金额等事项：

☐适用 ☒不适用

81、外币货币性项目

(1) 外币货币性项目

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
货币资金	2,909,240.57	-	19,714,497.71
其中：美元	2,854,095.88	6.810900	19,438,961.64
欧元	35,304.19	7.767100	274,211.18
港币			
日元	13,132.00	0.042045	552.13
埃及镑	990.00	0.138434	137.05
菲律宾比索	5,718.50	0.111167	635.71
应收账款	-	-	
其中：美元			
欧元			
港币			
长期借款	-	-	
其中：美元			
欧元			
港币			
其他应付款	52,477.11		357,416.35
美元	52,477.11	6.810900	357,416.35
其他应收款	18,326.97		124,823.16
美元	18,326.97	6.810900	124,823.16
预付款项	5,941.00		40,463.56
美元	5,941.00	6.810900	40,463.56

其他说明：

无

(2) 货币缺乏可兑换性的性质及其财务影响、所采用的即期汇率及其估计过程，以及企业因货币缺乏可兑换性而面临的风险

☐适用 ☒不适用

(3) 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因

☐适用 ☒不适用

(4) 境外经营的记账本位币与企业的列报货币之间缺乏可兑换性的情况

☐适用 ☒不适用

82、租赁

(1) 作为承租人

☒适用 ☐不适用

详见附注五、38 租赁

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

☐适用 ☒不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

☒适用 ☐不适用

计入当期损益的采用简化处理的短期租赁 770,852.35 元。

售后租回交易及判断依据

☐适用 ☒不适用

与租赁相关的现金流出总额8,163,830.65(单位：元 币种：人民币)

(2) 作为出租人

作为出租人的经营租赁

☐适用 ☒不适用

作为出租人的融资租赁

☐适用 ☒不适用

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

☐适用 ☒不适用

未来五年未折现租赁收款额

☐适用 ☒不适用

(3) 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

83、数据资源

☐适用 ☒不适用

84、其他

☐适用 ☒不适用

八、研发支出

1、按费用性质列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
临床试验和技术服务费	77,928,447.35	60,451,804.04
职工薪酬	72,075,052.66	62,091,579.83
材料及燃料动力费	22,802,103.01	24,529,995.39
资产折旧及摊销	19,506,094.85	6,633,384.41
股权激励费	8,858,851.49	6,362,282.86
运营及办公费	7,794,865.00	6,087,078.68
专利相关费用	4,736,948.20	36,139,869.27
合计	213,702,362.56	202,295,994.48
其中：费用化研发支出	196,797,734.90	174,802,367.14
资本化研发支出	16,904,627.66	27,493,627.34

其他说明：

无

2、符合资本化条件的研发项目开发支出

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额			本期减少金额			期末余额
		内部开发支出	其他		确认为无形资产	转入当期损益		
Y 型 PEG 化重组人生长激素（YPEG-rhGH）(ISS-三期（PEGPESEN-4-2-001）)	16,851,018.09	10,971,489.41						27,822,507.50
Y 型 PEG 化重组人生长激素（YPEG-rhGH）(SGA-三期（PEGPESEN-4-2-002）)	1,703,600.23	5,933,138.25						7,636,738.48
合计	18,554,618.32	16,904,627.66						35,459,245.98

重要的资本化研发项目

☐适用 ☒不适用

开发支出减值准备

☐适用 ☒不适用

其他说明

经测试，本期开发支出不存在减值迹象，故无需计提减值准备。

3、 重要的外购在研项目

☐适用 ☒不适用

九、合并范围的变更

1、 非同一控制下企业合并

☐适用 ☒不适用

2、 同一控制下企业合并

☐适用 ☒不适用

3、 反向购买

☐适用 ☒不适用

4、 处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

5、 其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

☒适用 ☐不适用

本期新设成立纳入合并范围的子公司：上海安睦多康内科诊所有限公司。

6、 其他

☐适用 ☒不适用

十、在其他主体中的权益

1、 在子公司中的权益

(1)企业集团的构成

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

子公司名称	主要经营地	注册资本	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
					直接	间接	
厦门伯赛基因转录技术有限公司	厦门	4,200 万元	厦门	生物技术研发及转让	100.00		同一控制下企业合并

九天生物医药（杭州）有限公司	杭州	70,000 万元	杭州	研究和试验发展	100.00		非同一控制下企业合并
厦门知眸投资有限公司	厦门	5,000 万元	厦门	投资管理		100.00	设立
厦门松怡健康管理有限公司	厦门	5,000 万元	厦门	健康咨询		100.00	设立
海南有麦医疗科技有限公司	海南	1,000 万元	海南	研究和试验发展		100.00	设立
厦门海沧安睦多康内科诊所有限公司	厦门	3,000 万元	厦门	医疗服务		100.00	设立
深圳市安睦多康内科诊所	深圳	1,000 万元	深圳	医疗服务		100.00	设立
北京安睦多康内科诊所有限公司	北京	999 万元	北京	医疗服务		100.00	设立
Skyline Therapeutics Limited	英属开曼群岛	5 万美元	英属开曼群岛	投资管理		100.00	非同一控制下企业合并
Skyline Therapeutics(Hong Kong) Limited	香港	500 万美元	香港	投资管理		100.00	非同一控制下企业合并
九天生物医药（上海）有限公司	上海	10,000 万美元	上海	研究和试验发展		100.00	非同一控制下企业合并
揽月生物医药科技（杭州）有限公司	杭州	10 万元	杭州	研究和试验发展		100.00	非同一控制下企业合并
Skyline Therapeutics(US) Inc.	美国	0.5 万美元	美国	研究和试验发展		100.00	设立
上海安睦多康内科诊所有限公司	上海	3000 万元	上海	医疗服务		100.00	新设成立

说明：上述企业的注册资本为截至本报告披露日的注册资本。

在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：

无

持有半数或以下表决权但仍控制被投资单位、以及持有半数以上表决权但不控制被投资单位的依据：

无

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：

无

确定公司是代理人还是委托人的依据：

无

其他说明：

无

(2)重要的非全资子公司

☐适用 ☒不适用

(3)重要非全资子公司的主要财务信息

☐适用 ☒不适用

(4)使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制：

☐适用 ☒不适用

(5)向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、 在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

☐适用 ☒不适用

3、 在合营企业或联营企业中的权益

☐适用 ☒不适用

4、 重要的共同经营

☐适用 ☒不适用

5、 在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

☐适用 ☒不适用

6、 其他

☐适用 ☒不适用

十一、 政府补助

1、 报告期末按应收金额确认的政府补助

☐适用 ☒不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

☐适用 ☒不适用

2、 涉及政府补助的负债项目

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

财务报表项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	35,824,038.36	8,398,302.00		3,624,719.55		40,597,620.81	与资产相关
递延收益	682,469.44					682,469.44	与收益相关
合计	36,506,507.80	8,398,302.00		3,624,719.55		41,280,090.25	/

3、 计入当期损益的政府补助

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类型	本期发生额	上期发生额
与资产相关	3,624,719.55	3,273,901.16
与收益相关	5,218,452.40	3,583,924.50
合计	8,843,171.95	6,857,825.66

其他说明：

无

十二、 与金融工具相关的风险

1、 金融工具的风险

√适用 □不适用

本公司与金融工具相关的风险源于本公司在经营过程中所确认的各类金融资产和金融负债，包括：信用风险、流动性风险和市场风险。

本公司与金融工具相关的各类风险的管理目标和政策的制度由本公司管理层负责。经营管理层通过职能部门负责日常的风险管理。本公司内部审计部门对公司风险管理的政策和程序的执行情况进行日常监督，并且将有关发现及时报告给本公司审计委员会。

本公司风险管理的总体目标是在不过度影响公司竞争力和应变力的情况下，制定尽可能降低各类与金融工具相关风险的风险管理政策。

1.信用风险

信用风险，是指金融工具的一方未能履行义务从而导致另一方发生财务损失的风险。本公司的信用风险主要产生于货币资金、应收票据、应收账款以及其他应收款等，这些金融资产的信用风险源自交易对手违约，最大的风险敞口等于这些工具的账面金额。

本公司货币资金主要存放于商业银行等金融机构，本公司认为这些商业银行具备较高信誉和资产状况，存在较低的信用风险。

对于应收票据、应收账款及其他应收款，本公司设定相关政策以控制信用风险敞口。本公司基于对客户的财务状况、从第三方获取担保的可能性、信用记录及其他因素诸如目前市场状况等评估客户的信用资质并设置相应信用期。本公司会定期对客户信用记录进行监控，对于信用记录不良的客户，本公司会采用书面催款、缩短信用期或取消信用期等方式，以确保本公司的整体信用风险在可控的范围内。

(1)信用风险显著增加判断标准

本公司在每个资产负债表日评估相关金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。在确定信用风险自初始确认后是否显著增加时，本公司考虑在无须付出不必要的额外成本或努力即可获得合理且有依据的信息，包括基于本公司历史数据的定性和定量分析、外部信用风险评级以及前瞻性信息。本公司以单项金融工具或者具有相似信用风险特征的金融工具组合为基础，通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具预计存续期内发生违约风险的变化情况。

当触发以下一个或多个定量、定性标准时，本公司认为金融工具的信用风险已发生显著增加：

定量标准主要为报告日剩余存续期违约概率较初始确认时上升超过一定比例；定性标准为债务人经营或财务情况出现重大不利变化、预警客户清单等。

(2)已发生信用减值资产的定义

为确定是否发生信用减值，本公司所采用的界定标准，与内部针对相关金融工具的信用风险管理目标保持一致,同时考虑定量、定性指标。

本公司评估债务人是否发生信用减值时，主要考虑以下因素：发行方或债务人发生重大财务困难；债务人违反合同，如偿付利息或本金违约或逾期等；债权人出于与债务人财务困难有关的经济或合同考虑，给予债务人在任何其他情况下都不会做出的让步；债务人很可能破产或进行其他财务重组；发行方或债务人财务困难导致该金融资产的活跃市场消失；以大幅折扣购买或源生一项金融资产，该折扣反映了发生信用损失的事实。

金融资产发生信用减值，有可能是多个事件的共同作用所致，未必是可单独识别的事件所致。

(3)预期信用损失计量的参数

根据信用风险是否发生显著增加以及是否已发生信用减值，本公司对不同的资产分别以 12 个月或整个存续期的预期信用损失计量减值准备。预期信用损失计量的关键参数包括违约概率、违约损失率和违约风险敞口。本公司考虑历史统计数据(如交易对手评级、担保方式及抵质押物类别、还款方式等)的定量分析及前瞻性信息，建立违约概率、违约损失率及违约风险敞口模型。

相关定义如下：

违约概率是指债务人在未来 12 个月或在整个剩余存续期，无法履行其偿付义务的可能性。

违约损失率是指本公司对违约风险暴露发生损失程度作出的预期。根据交易对手的类型、追索的方式和优先级，以及担保品的不同，违约损失率也有所不同。违约损失率为违约发生时风险敞口损失的百分比，以未来 12 个月内或整个存续期为基准进行计算；

违约风险敞口是指，在未来 12 个月或在整个剩余存续期中，在违约发生时，本公司应被偿付的金额。信息信用风险显著增加的评估及预期信用损失的计算均涉及前瞻性信息。本公司通过进行历史数据分析，识别出影响各业务类型信用风险及预期信用损失的关键经济指标。

本公司所承受的最大信用风险敞口为资产负债表中每项金融资产的账面金额。本公司没有提供任何其他可能令本公司承受信用风险的担保。

本公司应收账款中，前五大客户的应收账款占本公司应收账款总额的 22.10%（2025 年：23.13%）；本公司其他应收款中，欠款金额前五大公司的其他应收款占本公司其他应收款总额的 6.05%（2025 年：15.66%）。

2.流动性风险

流动性风险，是指企业在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。本公司统筹负责公司内各子公司的现金管理工作，包括现金盈余的短期投资和筹措贷款以应付预计现金需求。本公司的政策是定期监控短期和长期的流动资金需求，以及是否符合借款协议的规定，以确保维持充裕的现金储备和可供随时变现的有价证券。

截至 2026 年 6 月 30 日，本公司金融负债到期期限如下：

单位：万元

项目名称	2026 年 6 月 30 日
------	-----------------

	一年以内	一年至三年以内	三年至五年以内	五年以上	合计
短期借款	3,968.36				3,968.36
交易性金融负债		2,058.45		1,090.73	3,149.18
应付账款	10,963.67				10,963.67
其他应付款	13,043.12				13,043.12
一年内到期的非流动负债	1,785.43				1,785.43
长期借款		61,249.33	7,137.00		68,386.33
租赁负债		2,414.96	397.75		2,812.71
合计	29,760.58	65,722.74	7,534.75	1,090.73	104,108.80

(续上表)

项目名称	2025 年 12 月 31 日				
	一年以内	一年至三年以内	三年至五年以内	五年以上	合计
短期借款	3,064.90				3,064.90
交易性金融负债		2,058.45		1,090.73	3,149.18
应付账款	10,646.74				10,646.74
其他应付款	12,663.87				12,663.87
一年内到期的非流动负债	1,683.00				1,683.00
长期借款	10,400.00				10,400.00
租赁负债		1,958.37	490.74		2,449.11
合计	38,458.51	4,016.82	490.74	1,090.73	44,056.80

3.市场风险

(1) 外汇风险

本公司的汇率风险主要来自本公司及下属子公司持有的不以其记账本位币计价的外币资产和负债。本公司的主要经营位于中国境内，主要业务以人民币结算。

本公司期末外币金融资产和外币金融负债列示见本附注七、81 外币货币性项目。

本公司密切关注汇率变动对本公司汇率风险的影响。本公司目前并未采取任何措施规避汇率风险。但管理层负责监控汇率风险，并将于需要时考虑对冲重大汇率风险。

于 2026 年 6 月 30 日，在其他风险变量不变的情况下，如果当日人民币对外币（主要为对美元和欧元）升值或贬值 10%，那么本公司当年的净利润将增加或减少 165.94 万元。

(2) 利率风险

本公司的利率风险主要产生于银行借款带息债务。浮动利率的金融负债使本公司面临现金流量利率风险，固定利率的金融负债使本公司面临公允价值利率风险。本公司根据当时的市场环境来决定固定利率及浮动利率合同的相对比例。

本公司总部财务部门持续监控集团利率水平。利率上升会增加新增带息债务的成本以及本公司尚未付清的以浮动利率计息的带息债务的利息支出，并对本公司的财务业绩产生重大的不利影响，管理层会依据最新的市场状况及时做出调整。

截至 2026 年 6 月 30 日，在其他风险变量保持不变的情况下，如果以浮动利率计算的借款利率上升或下降 100 个基点，本公司当年的净利润就会下降或增加 118.55 万元。

2、套期

(1) 公司开展套期业务进行风险管理

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(2) 公司开展符合条件套期业务并应用套期会计

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(3) 公司开展套期业务进行风险管理、预期能实现风险管理目标但未应用套期会计

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

3、金融资产转移

(1) 转移方式分类

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

转移方式	已转移金融资产性质	已转移金融资产金额	终止确认情况	终止确认情况的判断依据
保理	应收账款	117,909,657.90	终止确认	应收账款保理后，付款银行无权对公司进行追偿，故终止确认。
合计	/	117,909,657.90	/	/

(2) 因转移而终止确认的金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金融资产转移的方式	终止确认的金融资产金额	与终止确认相关的利得或损失
应收账款	保理	117,909,657.90	
合计	/	117,909,657.90	

(3) 继续涉入的转移金融资产

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

十三、公允价值的披露

1、以公允价值计量的资产和负债的期末公允价值

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末公允价值			
	第一层次公允价值计量	第二层次公允价值计量	第三层次公允价值计量	合计
一、持续的公允价值计量				
（一）交易性金融资产	110,509,982.19			110,509,982.19
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产	110,509,982.19			110,509,982.19
（1）债务工具投资	110,509,982.19			110,509,982.19
（2）权益工具投资				
（3）衍生金融资产				
2.指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产				
（1）债务工具投资				
（2）权益工具投资				
（二）其他债权投资				
（三）其他权益工具投资				
（四）投资性房地产				
1.出租用的土地使用权				
2.出租的建筑物				
3.持有并准备增值后转让的土地使用权				
（五）生物资产				
1.消耗性生物资产				
2.生产性生物资产				
（六）其他非流动金融资产			61,652,393.99	61,652,393.99
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产			61,652,393.99	61,652,393.99
（1）权益工具投资			61,652,393.99	61,652,393.99
持续以公允价值计量的资产总额	110,509,982.19		61,652,393.99	172,162,376.18
（七）交易性金融负债			31,491,773.87	31,491,773.87
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债			31,491,773.87	31,491,773.87
其中：发行的交易性债券				
衍生金融负债				
其他			31,491,773.87	31,491,773.87
2.指定为以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债				
持续以公允价值计量的负债总额			31,491,773.87	31,491,773.87
二、非持续的公允价值计量				
（一）持有待售资产				

非持续以公允价值计量的资产总额				
非持续以公允价值计量的负债总额				

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

☒适用 ☐不适用
相同资产或负债在活跃市场上未经调整的报价。

3、持续和非持续第二层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

☒适用 ☐不适用
除第一层次输入值外相关资产或负债直接或间接可观察的输入值。

4、持续和非持续第三层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

☒适用 ☐不适用
相关资产或负债的不可观察输入值。

5、持续的第三层次公允价值计量项目，期初与期末账面价值间的调节信息及不可观察参数敏感性分析

☐适用 ☒不适用

6、持续的公允价值计量项目，本期内发生各层级之间转换的，转换的原因及确定转换时点的政策

☐适用 ☒不适用

7、本期内发生的估值技术变更及变更原因

☐适用 ☒不适用

8、不以公允价值计量的金融资产和金融负债的公允价值情况

☐适用 ☒不适用

9、其他

☐适用 ☒不适用

十四、关联方及关联交易

1、本企业的母公司情况

☐适用 ☒不适用

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注
☒适用 ☐不适用
本公司子公司的情况详见附注十、在其他主体中的权益。

3、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注
☐适用 ☒不适用

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下

☐适用 ☒不适用

4、其他关联方情况

☐适用 ☒不适用

5、关联交易情况

(1) 购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

☐适用 ☒不适用

出售商品/提供劳务情况表

☐适用 ☒不适用

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

☐适用 ☒不适用

(2) 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表：

☐适用 ☒不适用

关联托管/承包情况说明

☐适用 ☒不适用

本公司委托管理/出包情况表：

☐适用 ☒不适用

关联管理/出包情况说明

☐适用 ☒不适用

(3) 关联租赁情况

本公司作为出租方：

☐适用 ☒不适用

本公司作为承租方：

☐适用 ☒不适用

关联租赁情况说明

☐适用 ☒不适用

(4) 关联担保情况

本公司作为担保方

☐适用 ☒不适用

本公司作为被担保方

☐适用 ☒不适用

关联担保情况说明

☐适用 ☒不适用

(5) 关联方资金拆借

☐适用 ☒不适用

(6) 关联方资产转让、债务重组情况

☐适用 ☒不适用

(7) 关键管理人员报酬

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	531.97	580.00

(8) 其他关联交易

☐适用 ☒不适用

6、 应收、应付关联方等未结算项目情况

(1) 应收项目

☐适用 ☒不适用

(2) 应付项目

☐适用 ☒不适用

(3) 其他项目

☐适用 ☒不适用

7、 关联方承诺

☐适用 ☒不适用

8、 其他

☐适用 ☒不适用

十五、 股份支付

1、 各项权益工具

(1) 明细情况

☒适用 ☐不适用

数量单位：股 金额单位：元 币种：人民币

授予对象类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额
公司董事、高级管理人员、核心技术人员、其他激励人员							64,930.00	2,617,467.70
合计							64,930.00	2,617,467.70

(2) 期末发行在外的股票期权或其他权益工具

√适用 □不适用

授予对象类别	期末发行在外的股票期权		期末发行在外的其他权益工具	
	行权价格的范围	合同剩余期限	行权价格的范围	合同剩余期限
公司董事、高级管理人员、核心技术人员、其他激励人员	授予价格： 39.18 元/股	3 个月-15 个月	不适用	不适用

其他说明

无

2、以权益结算的股份支付情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

以权益结算的股份支付对象	公司董事、高级管理人员、核心技术人员、其他激励人员
授予日权益工具公允价值的确定方法	根据 Black-Scholes 模型计算
授予日权益工具公允价值的重要参数	预期期限、历史波动率、股息率、无风险收益率、行权价格、股票的市场价格
可行权权益工具数量的确定依据	激励对象离职率、公司业绩考核指标和激励对象个人绩效考核情况确定
本期估计与上期估计有重大差异的原因	不适用
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	104,639,337.62

其他说明

无

3、以现金结算的股份支付情况

□适用 √不适用

4、本期股份支付费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

授予对象类别	以权益结算的股份支付费用	以现金结算的股份支付费用
公司董事、高级管理人员、核心技术人员、其他激励人员	31,460,962.97	不适用
合计	31,460,962.97	

其他说明

无

5、股份支付的修改、终止情况

□适用 √不适用

6、其他

□适用 √不适用

十六、 承诺及或有事项

1、 重要承诺事项

√适用 □不适用

资产负债表日存在的对外重要承诺、性质、金额

根据公司与中国肝炎防治基金会、中联肝健康促进中心等签订的捐赠协议，报告期内公司在以下协议中实际履行的捐赠义务为：

（1）根据公司与中国肝炎防治基金会签订的捐赠协议，公司以自有资金分期支付的方式向中国肝炎防治基金会捐赠现金 900 万元，用于基金会开展的 HBV 相关肝癌高风险人群防治项目。截至报告期末，公司已捐赠现金 200 万元。

（2）根据公司与中国肝炎防治基金会签署的“中国降低乙肝患者肝癌发生率研究（绿洲）工程项目”捐赠协议书及其补充协议的约定，报告期内公司实际捐赠现金 270 万元，截至报告期末已捐赠现金 3640 万元。

（3）根据公司与中国肝炎防治基金会签署的“中国慢乙肝核苷经治低病毒血症患者治疗研究（未名）项目”捐赠协议书，公司以自有资金分期支付的方式向中国肝炎防治基金会捐赠 221.97 万元。截至报告期末，公司已实际捐赠现金 176 万元。

（4）根据公司与中联肝健康促进中心签订的捐赠协议，公司以自有资金分笔支付的方式向中联肝健康促进中心捐赠现金 477.4 万元，用于支持中联肝健康促进中心发起的启航项目，项目主要探索慢乙肝感染者中的免疫耐受期和 HBeAg 阴性慢乙肝感染“不确定期”人群的治疗方案，帮助更多乙肝患者降低发生肝硬化、肝癌的风险。截至报告期末，公司已捐赠现金 145.4 万元。

（5）根据公司与中联肝健康促进中心签订的药品捐赠协议书及其补充协议的约定，公司向中联肝健康促进中心捐赠派格宾不超过 4 万支、现金不超过 52 万元，用于中联肝健康促进中心发起的肝路守护项目，项目主要对确诊患有病毒性肝炎的境内弱势群体予以帮助，以减轻患者的负担。截至报告期末，公司已捐赠派格宾 3.64 万支、现金 48 万元。

（6）根据公司与中国肝炎防治基金会签订的“儿童乙肝临床治愈项目（“幸福一生”项目）”捐赠协议书，公司以自有资金分笔支付的方式向中国肝炎防治基金会捐赠现金 576.40 万元。截至报告期末，公司已捐赠现金 200 万元。

（7）根据公司与中联肝健康促进中心签订的捐赠协议，公司以自有资金分笔支付的方式向中联肝健康促进中心捐赠现金 513 万元，用于 HBeAg 阴性不确定期慢乙肝观察“领航项目”。截至报告期末，公司已捐赠现金 250 万元。

（8）根据公司与中国儿童少年基金会签订的捐赠协议，公司以自有资金分笔支付的方式向中国儿童少年基金会捐赠现金 1000 万元，用于“小竹笋”儿童健康关爱公益项目。截至报告期末，公司已捐赠现金 500 万元。

（9）公司于 2025 年 11 月 17 日召开第九届董事会第十四次会议，全票审议通过了《关于对外捐赠的议案》，决定自董事会审议通过之日起向北京红心相通公益基金会捐赠不超过 4 万支的益佩生，以及不超过 66.16 万元人民币的现金，用于支持北京红心相通公益基金会发起的“益路相伴”患者援助项目。截至报告期末，上述捐赠义务已履行完毕。

2、或有事项

(1) 资产负债表日存在的重要或有事项

☐适用 ☒不适用

(2) 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明：

☐适用 ☒不适用

3、其他

☐适用 ☒不适用

十七、 资产负债表日后事项

1、 重要的非调整事项

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	内容	对财务状况和经营成果的影响数	无法估计影响数的原因
股票和债券的发行	经中国证券监督管理委员会出具的《关于同意厦门特宝生物工程股份有限公司向不特定对象发行可转换公司债券注册的批复》（证监许可〔2026〕1494 号）同意注册，公司于 2026 年 7 月 28 日向不特定对象发行了 1,533.266 万张可转换公司债券，每张面值 100 元，发行总额 153,326.60 万元。 经上海证券交易所自律监管决定书〔2026〕184 号文同意，公司本次发行的 153,326.6 万元可转换公司债券于 2026 年 8 月 13 日起在上海证券交易所上市交易，债券简称为“特宝转债”，债券代码为“118074”。		
重要的对外投资			
重要的债务重组			
自然灾害			
外汇汇率重要变动			

2、 利润分配情况

☐适用 ☒不适用

3、 销售退回

☐适用 ☒不适用

4、 其他资产负债表日后事项说明

☐适用 ☒不适用

十八、 其他重要事项

1、 前期会计差错更正

(1) 追溯重述法

☐适用 ☒不适用

(2) 未来适用法

☐适用 ☒不适用

2、 重要债务重组

☐适用 ☒不适用

3、 资产置换

(1) 非货币性资产交换

☐适用 ☒不适用

(2) 其他资产置换

☐适用 ☒不适用

4、 年金计划

☐适用 ☒不适用

5、 终止经营

☐适用 ☒不适用

6、 分部信息

(1) 报告分部的确定依据与会计政策

☐适用 ☒不适用

(2) 报告分部的财务信息

☐适用 ☒不适用

(3) 公司无报告分部的，或者不能披露各报告分部的资产总额和负债总额的，应说明原因

☐适用 ☒不适用

(4) 其他说明

☐适用 ☒不适用

7、 其他对投资者决策有影响的重要交易和事项

☐适用 ☒不适用

8、 其他

☐适用 ☒不适用

十九、 母公司财务报表主要项目注释

1、 应收账款

(1) 按账龄披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	1,133,805,218.96	1,074,964,059.69
1 至 2 年	1,037,459.80	84,616.56
2 至 3 年	6,200.00	505,166.20
3 年以上	3,770,768.18	3,271,801.98
合计	1,138,619,646.94	1,078,825,644.43

(2) 按坏账计提方法分类披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例(%)	金额	计提比例(%)		金额	比例(%)	金额	计提比例(%)	
按单项计提坏账准备	498,966.20	0.04	498,966.20	100.00		498,966.20	0.05	498,966.20	100.00	
其中：										
牡丹江市康安医院	498,966.20	0.04	498,966.20	100.00		498,966.20	0.05	498,966.20	100.00	
按组合计提坏账准备	1,138,120,680.74	99.96	8,668,379.78	0.76	1,129,452,300.96	1,078,326,678.23	99.95	8,324,545.92	0.77	1,070,002,132.31
其中：										
组合 1 应收合并范围内关联交易形成的应收账款、有确凿证据表明不存在减值的应收账款	1,269,218.71	0.11			1,269,218.71	1,322,405.98	0.12			1,322,405.98
组合 2（应收其他客户款项）	1,136,851,462.03	99.85	8,668,379.78	0.76	1,128,183,082.25	1,077,004,272.25	99.83	8,324,545.92	0.77	1,068,679,726.33
合计	1,138,619,646.94	/	9,167,345.98	/	1,129,452,300.96	1,078,825,644.43	/	8,823,512.12	/	1,070,002,132.31

按单项计提坏账准备:

√适用 □不适用

单位: 元 币种: 人民币

名称	期末余额			
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)	计提理由
牡丹江市康安医院	498,966.20	498,966.20	100.00	资金紧张, 还款能力下降
合计	498,966.20	498,966.20	100.00	/

按单项计提坏账准备的说明:

√适用 □不适用

于 2026 年 6 月 30 日, 按单项计提坏账准备的说明: 牡丹江市康安医院因资金紧张, 还款能力大幅下降, 2024 年末本公司预计款项难以收回, 因此全额计提坏账准备。

按组合计提坏账准备:

√适用 □不适用

组合计提项目: 组合 2 (应收其他客户款项)

单位: 元 币种: 人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
1 年以内	1,132,536,000.25	5,321,121.12	0.47
1-2 年	1,037,459.80	73,084.83	7.04
2-3 年	6,200.00	2,371.85	38.26
3 年以上	3,271,801.98	3,271,801.98	100.00
合计	1,136,851,462.03	8,668,379.78	0.76

按组合计提坏账准备的说明:

√适用 □不适用

按组合计提坏账准备的确认标准及说明见附注五、13.应收账款。

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明:

□适用 √不适用

(3) 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位: 元 币种: 人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
应收账款坏账准备	8,823,512.12	343,833.86				9,167,345.98
合计	8,823,512.12	343,833.86				9,167,345.98

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况

☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例（%）	坏账准备期末余额
客户一	64,253,248.52		64,253,248.52	5.64	301,888.26
客户二	62,356,537.68		62,356,537.68	5.48	292,976.73
客户三	56,358,315.85		56,358,315.85	4.95	264,794.61
客户四	35,690,698.14		35,690,698.14	3.13	167,689.62
客户五	32,738,704.03		32,738,704.03	2.88	153,819.93
合计	251,397,504.22		251,397,504.22	22.08	1,181,169.15

其他说明

无

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、其他应收款

项目列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	53,744,836.45	17,680,854.44
合计	53,744,836.45	17,680,854.44

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收利息

(1) 应收利息分类

☐适用 ☒不适用

(2) 重要逾期利息

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的应收利息情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收利息核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	53,182,322.07	17,138,078.97
1 至 2 年	318,441.48	71,429.81
2 至 3 年	38,120.00	128,056.00
3 年以上	260,930.00	397,424.00
合计	53,799,813.55	17,734,988.78

(2) 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
员工备用金	52,452,421.74	16,449,548.90
押金保证金	1,099,542.04	1,082,686.88
代收代付款	247,849.77	202,753.00
合计	53,799,813.55	17,734,988.78

(3) 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失（未发生信用减值）	整个存续期预期信用损失（已发生信用减值）	
2026年1月1日余额	54,134.34			54,134.34
2026年1月1日余额在本期				
--转入第二阶段				
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	842.76			842.76
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2026年6月30日余额	54,977.10			54,977.10

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

□适用 √不适用

(4) 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
坏账准备	54,134.34	842.76				54,977.10
合计	54,134.34	842.76				54,977.10

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明
无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他应收款核销情况：
☐适用 ☒不适用

其他应收款核销说明：
☐适用 ☒不适用

(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备期末余额
刘莉莉	384,801.17	0.72	备用金	1 年以内	
徐桂林	379,572.78	0.71	备用金	1 年以内	
汪志强	373,790.89	0.69	备用金	1 年以内	
孙翠洁	358,143.49	0.67	备用金	1 年以内	
张鹏	315,404.03	0.59	备用金	1 年以内	
合计	1,811,712.36	3.37	/	/	

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

☐适用 ☒不适用

其他说明：
☐适用 ☒不适用

3、长期股权投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	109,904,681.55	7,871,794.15	102,032,887.40	83,390,066.78	7,871,794.15	75,518,272.63
对联营、合营企业投资						
合计	109,904,681.55	7,871,794.15	102,032,887.40	83,390,066.78	7,871,794.15	75,518,272.63

(1) 对子公司投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额（账面价值）	减值准备期初余额	本期增减变动				期末余额（账面价值）	减值准备期末余额
			追加投资	减少投资	计提减值准备	其他		
厦门伯赛基因转录技术有限公司	38,178,708.26	7,871,794.15				1,514,614.77	39,693,323.03	7,871,794.15
九天生物医药（杭州）有限公司	37,339,564.37		25,000,000.00				62,339,564.37	
合计	75,518,272.63	7,871,794.15	25,000,000.00			1,514,614.77	102,032,887.40	7,871,794.15

(2) 对联营、合营企业投资

□适用 √不适用

(3) 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：
□适用 √不适用

4、 营业收入和营业成本

(1)营业收入和营业成本情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	1,825,767,122.92	323,608,111.40	1,505,498,126.61	224,391,673.03
其他业务	11,383,899.04	6,656,755.36	5,074,191.16	736,978.55
合计	1,837,151,021.96	330,264,866.76	1,510,572,317.77	225,128,651.58

(2)营业收入、营业成本的分解信息

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

(3)履约义务的说明

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
商品销售	销售药品的履约义务自将药品交付给客户，客户签收后完成。	合同价款通常在交付商品并签收后 1 至 3 月内到期，经申请并经公司同意，可以延长信用期，延长一般不超过 6 个月。	商品	是	/	不适用
提供技术服务	按照产出法确定完工进度，根据已转移给客户的商品（包括实际测量的工作进度、评估已实现的结果、已达到的里程碑、时间进度、已完工或交付的产品等指标）对于客户的价值确定提供服务的履约进度。当履约进度不能合理确定时，本公司已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。	在签订合同时客户通常需要预付启动款，合同价款通常在交付产品并验收后 30 天内到期	服务	是	/	不适用
商业化授权	商业化授权在授权期限内按直线法平均确	达成协议约定条件时支付。	权益金	是	/	不适用

权	认商业化授权收入。					
合计	/	/	/	/		/

(4)分摊至剩余履约义务的说明

√适用 □不适用

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为54,071,485.99元，其中：8,159,536.48元预计将于2026年度 7-12 月确认收入

(5)重大合同变更或重大交易价格调整

□适用 √不适用

其他说明：

无

5、 投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
成本法核算的长期股权投资收益		
权益法核算的长期股权投资收益		
处置长期股权投资产生的投资收益		
交易性金融资产在持有期间的投资收益		
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入		
债权投资在持有期间取得的利息收入		
其他债权投资在持有期间取得的利息收入		
处置交易性金融资产取得的投资收益	1,705,095.60	1,714,226.05
处置其他权益工具投资取得的投资收益		
处置债权投资取得的投资收益		
处置其他债权投资取得的投资收益		
债务重组收益		
合计	1,705,095.60	1,714,226.05

其他说明：

无

6、 其他

□适用 √不适用

二十、 补充资料

1、 当期非经常性损益明细表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金额	说明
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	1,229,864.37	
计入当期损益的政府补助，但与公司正常经营业务	8,843,171.95	

项目	金额	说明
密切相关、符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外		
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,808,401.29	
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-40,825,490.45	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额	-16,355,345.68	
少数股东权益影响额（税后）		
合计	-11,588,707.16	

对公司将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目，应说明原因。

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

2、净资产收益率及每股收益

☒适用 ☐不适用

报告期利润	加权平均净资产收 益率（%）	每股收益	
		基本每股收益	稀释每股收益
归属于公司普通股股东的净利润	13.22	1.17	1.16
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	13.54	1.20	1.19

3、 境内外会计准则下会计数据差异

☐适用 ☒不适用

4、 其他

☐适用 ☒不适用

法定代表人：孙黎

董事会批准报送日期：2026 年 8 月 18 日

修订信息

☐适用 ☒不适用