

公司代码：688506

公司简称：百利天恒

四川百利天恒药业股份有限公司 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

详见“第三节 管理层讨论与分析”之“四、风险因素”。敬请投资者注意投资风险，审慎作出投资决定。

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、 公司负责人朱义、主管会计工作负责人张苏娅及会计机构负责人（会计主管人员）张苏娅声明：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

本报告所涉及的未来计划、发展战略等前瞻性陈述不构成公司对投资者的实质承诺，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..... 5

第二节 公司简介和主要财务指标..... 5

第三节 管理层讨论与分析..... 11

第四节 公司治理、环境和社会..... 48

第五节 重要事项..... 50

第六节 股份变动及股东情况..... 78

第七节 债券相关情况..... 85

第八节 财务报告..... 86

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人签名并盖章的财务报表。
	报告期内在中国证监会指定网站上公开披露过的所有公司文件的正本及公告底稿。

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、百利天恒	指	四川百利天恒药业股份有限公司
拉萨新博	指	拉萨新博药业有限责任公司，系公司全资子公司
百利药业	指	四川百利药业有限责任公司，系公司全资子公司
国瑞药业	指	四川国瑞药业有限责任公司，系公司全资子公司
海亚特	指	成都海亚特科技有限责任公司，系公司全资子公司
精西药业	指	成都精西药业有限责任公司，系公司全资子公司
多特生物	指	成都百利多特生物药业有限责任公司，系公司全资子公司
天泽药业	指	拉萨天泽药业有限责任公司，系公司全资子公司
盘古资本	指	Panku Capital Limited，系公司全资子公司，注册地为英属维尔京群岛
SystImmune	指	SystImmune,INC.，系公司全资子公司，注册地为美国
诺芯生物	指	成都诺芯生物科技有限公司，系公司全资子公司
精核药业	指	成都精核药业有限责任公司，系公司全资子公司
玉颜芪	指	成都玉颜芪生物科技有限公司
奥博资本	指	OAP III（HK）Limited，系公司股东
NMPA、国家药监局	指	国家药品监督管理局
CDE	指	国家药品监督管理局药品审评中心
FDA	指	Food and Drug Administration，即美国食品药品监督管理局
本报告	指	四川百利天恒药业股份有限公司 2026 年半年度报告
《公司章程》	指	现行有效的《四川百利天恒药业股份有限公司章程》
报告期内	指	2026 年 1 月 1 日-2026 年 6 月 30 日
报告期末	指	2026 年 6 月 30 日
BMS	指	Bristol Myers Squibb，百时美施贵宝公司，一家领先的全球制药公司，总部位于美国，并在纽约证券交易所上市（股票代码：BMY）
GMP	指	Good Manufacturing Practices，即《药品生产质量管理规范》，是药品生产和质量管理的基本准则，适用于药品制剂生产的全过程和原料药生产中影响成品质量的关键工序
cGMP	指	动态药品生产管理规范（Current Good Manufacturing Practices），一种国际药品生产管理标准，要求在产品生产和物流的全过程都必须验证
Rx	指	处方药，是必须凭执业医师或执业助理医师处方才可调配、购买和使用的药品。这种药通常都具有一定的毒性及其他潜在的影响，用药方法和时间都有特殊要求，必须在医生指导下使用
OTC	指	非处方药，是为方便公众用药，在保证用药安全的前提下，经国家卫生行政部门规定或审定后，不需要医师或其它医疗专业人员开写处方即可购买的

		药品
IND	指	Investigational New Drug, 指向 FDA 或国家药监局提交的试验性新药临床研究申请
NDA	指	New Drug Application, 新药上市申请
CMC	指	Chemistry Manufacture and Control, 化学成分生产和控制, 主要指药物研发过程中生产工艺、杂质研究、质量研究、稳定性研究等药学研究工作
MNC	指	Multi National Company, 即跨国公司
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
仿制药	指	与参比制剂（一般为原研药）在剂量、安全性和效力、质量、作用以及适应症上相同的一种仿制品
生物药	指	运用微生物学、生物学、医学、生物化学等的研究成果, 从生物体、生物组织、细胞、体液等, 综合利用微生物学、化学、生物化学、生物技术、药学等科学的原理和方法制造的一类用于预防、治疗和诊断的制品
临床试验、临床研究	指	任何在人体（病人或健康志愿者）进行药物的系统性研究, 以证实或揭示试验药物的作用、不良反应及/或试验药物的吸收、分布、代谢和排泄, 目的是确定试验药物的疗效与安全性
抗体	指	机体的免疫系统在抗原刺激下, 由 B 淋巴细胞分化成的浆细胞所产生的、可与相应抗原发生特异性结合反应的免疫球蛋白
单克隆抗体	指	由一个 B 细胞分化增殖的子代细胞所分泌的高度均质性针对单一抗原决定簇的特异性抗体
双特异性抗体/双抗	指	含有 2 种特异性抗原结合位点的人工抗体, 能在靶细胞和功能分子或细胞之间架起桥梁, 激发具有导向性的免疫反应
多特异性抗体/多抗	指	含有 3 种及以上特异性抗原结合位点的人工抗体
GNC	指	Guidance Navigation and Control, 即制导-导航-控制, 是公司自主研发的一种多特异性抗体技术
SEBA	指	Specificity Enhanced Bispecific Antibody, 即特异性增强双特异性抗体, 是公司自主研发的一种双特异性抗体技术
ADC	指	Antibody-Drug Conjugate, 即抗体偶联药物, 由抗体、连接臂、小分子三部分组成的新型药物形式。兼有小分子毒素药物的高活性和抗体药物高靶向性的特点
ARC	指	Antibody Radionuclide Conjugate, 即抗体放射性核素偶联物, 一种将单克隆抗体与放射性同位素相结合的靶向癌症疗法, 用于精确的肿瘤辐照
HER2	指	Human Epidermal Growth Factor Receptor-2, 指人表皮生长因子受体-2, 是重要的乳腺癌及胃癌预后判断因子
HER3	指	Human Epidermal Growth Factor Receptor-3, 指人表皮生长因子受体-3
EGFR	指	Epidermal Growth Factor Receptor, 指表皮生长因子受体, 常表达在表皮细胞上
BL-B01D1/iza-bren	指	EGFR×HER3 双抗 ADC, 通用名: izalontamab

		brengitecan
BL-M07D1/T-Bren	指	HER2 ADC，通用名：Trastuzumab Brengitecan
PD-1	指	Programmed Cell Death Protein-1，指程序性细胞死亡蛋白-1
PD-L1	指	PD-1 Ligand 1，指 PD-1 配体 1，是 PD-1 的主要配体，其结合 T 细胞上的 PD-1 以抑制免疫应答
AML	指	急性髓系白血病，一种血液和骨髓癌症，该癌症进展迅速并产生异常的成髓细胞(一种白细胞)、红细胞或血小板
4-1BB	指	在活化 T 细胞及 NK 细胞表达的受体，可发出共刺激信号促进 T 细胞分裂及存活、激活细胞毒性效应并帮助形成记忆 T 细胞
CD3	指	分化簇 3，一种在 T 淋巴细胞表面表达的蛋白质复合体，在 T 细胞活化、信号转导和免疫反应中发挥重要作用
CD19	指	分化簇 19，一种在 B 细胞上表达的表面蛋白，是 B 细胞发育和功能的生物标志物，常用于诊断和治疗 B 细胞相关疾病
CD33	指	一种在髓系细胞上表达的跨膜受体
Claudin 18.2	指	一种高特异性的胃组织连接蛋白
DLL3	指	Notch 配体家族的一员，是一种附着在细胞表面的跨膜蛋白
CTLA-4	指	细胞毒性 T 淋巴细胞相关抗原-4，一种参与 T 细胞活化负调控的重要受体
DAR	指	药物与抗体的比率，即与抗体结合的药物的平均数量
PK/PD 评价	指	药物动力学－药效学评价，是传统剂量效应分析的替代方法，其将药物效应按身体隔间内药物浓度的量度而非药物剂量联系起来
TOP-1 抑制剂	指	拓扑异构酶 1 抑制剂是一类靶向拓扑异构酶 1（TOP1）的抗肿瘤药物，通过稳定 TOP1-DNA 切割复合物,阻碍 DNA 链的重新连接,进而干扰 DNA 复制和转录，诱导 DNA 损伤和细胞死亡，尤其对快速增殖的肿瘤细胞具有较强的细胞毒作用。

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	四川百利天恒药业股份有限公司
公司的中文简称	百利天恒
公司的外文名称	Sichuan Biokin Pharmaceutical Co.,Ltd.
公司的外文名称缩写	BIOKIN PHARMACEUTICAL
公司的法定代表人	朱义
公司注册地址	四川省成都市温江区成都海峡两岸科技产业园百利路161号一幢一号
公司注册地址的历史变更情况	无

公司办公地址	四川省成都市温江区成都海峡两岸科技产业园百利路161号一幢一号
公司办公地址的邮政编码	611130
公司网址	http://www.baili-pharm.com/
电子信箱	ir@baili-pharm.com
报告期内变更情况查询索引	无

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	朱义（代理）	/
联系地址	成都市高新区高新国际广场B座10楼	/
电话	028-85321013	/
传真	028-85320270	/
电子信箱	ir@baili-pharm.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	中国证券报（www.cs.com.cn）、上海证券报（www.cnstock.com）、证券时报（www.stcn.com）、证券日报（www.zqrb.cn）
登载半年度报告的网站地址	上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）
公司半年度报告备置地点	公司证券部

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	百利天恒	688506	无

（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	187,334,775.13	171,197,609.32	9.43
利润总额	-1,677,572,007.04	-1,127,910,502.75	不适用
归属于上市公司股东的净利润	-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37	不适用

归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-1,688,798,168.50	-1,176,187,586.01	不适用
经营活动产生的现金流量净额	-1,535,973,506.85	-1,133,821,540.98	不适用
	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	4,610,420,998.82	6,622,674,056.34	-30.38
总资产	11,057,551,228.92	11,447,802,237.40	-3.41

(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)	-3.97	-2.79	不适用
稀释每股收益(元/股)	-3.97	-2.79	不适用
扣除非经常性损益后的基本每股收益(元/股)	-4.10	-2.93	不适用
加权平均净资产收益率(%)	-28.92	-33.60	增加4.68个百分点
扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率(%)	-29.83	-35.35	增加5.52个百分点
研发投入占营业收入的比例(%)	791.46	606.69	增加184.77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

报告期内，公司围绕全球化发展战略，持续加大研发投入力度，加速推进在研管线开发，导致净利润以及经营活动产生的现金流量净额较上年同比下降，研发投入占营业收入的比例呈现较大增幅。

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	-7,327,564.06	
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	13,262,406.00	第八节、十一
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	47,632,487.24	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-1,123,204.46	第八节、七、74、75
其他符合非经常性损益定义的损益项目		

非经常性损益项目	金额	附注（如适用）
减：所得税影响额	862,133.94	
少数股东权益影响额（税后）		
合计	51,581,990.78	

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	-1,616,402,138.24	-1,087,649,917.05	不适用

十、非企业会计准则业绩指标说明

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

	本期数	上期数
会计指标：归属于上市公司股东的净利润	-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37
调整项目：股份支付费用	20,814,039.48	30,302,293.32
非企业会计准则财务指标：调整后归属于上市公司股东的净利润	-1,616,402,138.24	-1,087,649,917.05

选取该非企业会计准则财务指标的原因

报告期内股份支付费用金额较大，剔除该项影响后的归属于上市公司股东的净利润更加切实反映公司核心经营状况。

选取的非企业会计准则财务指标或调整项目较上一年度发生变化的说明

☐适用 ☒不适用

该非企业会计准则财务指标本期增减变化的原因

报告期内调整后归属于上市公司股东的净利润较上年同期减少 52,875.22 万元，主要系公司研发费用投入增加所致。

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）主营业务情况说明

1、主要业务

百利天恒是一家聚焦全球生物医药前沿领域，立足于解决未被满足的临床需求，具备全球早期研发、全球临床开发、规模化生产及商业化能力的综合性生物医药企业。公司秉持“扎根中国、走向全球、成为跨国药企（MNC）”的战略定位，并制定了五年（2026-2030）成为入门级 MNC 的行动计划。公司长期坚持“基于科学，穿透前沿，数据驱动”的研发创新理念，致力于为全球患者提供具有突破性疗效的创新肿瘤药物，成为在肿瘤用药领域具有全球领先优势的跨国药企（MNC）。

公司聚焦肿瘤治疗领域，为突破性疗效进行突破性创新，以惠及全球患者。重点布局 ADC（抗体偶联药物）、ARC（抗体偶联核素药物）与 GNC（多特异性 TCE）三大前沿技术赛道；其中，ADC/ARC 可通过肿瘤相关/特异性抗原，精准靶向肿瘤部位，经肿瘤细胞内吞释放细胞毒素/核素，大规模杀伤肿瘤细胞，迅速降低肿瘤负荷；GNC 可诱导 T 细胞激活、增殖、分化，并特异性靶向肿瘤，全身性追踪清除肿瘤细胞；通过 ADC、ARC、GNC 三大类型药物的协同作用，有望将恶性肿瘤逐步转化为慢性、可控的疾病，从而延长患者的生命周期并改善生活质量，并最终实现患者长期带瘤生存至自然寿命的终点。

公司拥有中美两地研发中心，即位于美国西雅图的 SystImmune 研发中心以及位于中国四川成都的百利药业研发中心及多特生物研发中心。透过两地研发中心的紧密高效协同，完整打通药物全链条创新体系—从产生全新治疗概念的“0 到 1”的突破，至临床转化及开发的“1 到 N”加速—持续巩固我们在全球药物研发领域的创新力与效率优势。公司已在境内外组建一支由超过 1,000 名专业人员组成的研发团队，其中境外研发人员逾 100 名，并有能力独立开展从 I 期至 III 期的临床研究，目前在全球范围内推进 100 余项临床试验，其中包括 3 项与 BMS 共同开展针对宜泽康®的全球关键注册试验。

公司已搭建全产业链一体化的生产体系，凭借先进的生产基础设施和能力，该体系能够满足全球临床项目的供应需求，并保障商业化产品的规模化商业生产。未来将持续扩大生产供应能力以进一步支撑创新管线产品的临床开发及随后大规模商业化。

2026 年是公司具备全球 III 期临床能力的元年，截止目前，公司已启动了一项 BL-M14D1（一种靶向 DLL3 的 ADC）联合 PD-L1 治疗广泛期小细胞肺癌（SCLC）的 III 期多区域临床试验，成为少数具备独立发起及开展全球 III 期临床试验能力的中国药企之一。

2026 年是公司创新药商业化元年，核心产品 EGFR×HER3 双特异性 ADC 药物宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）已于 2026 年 6 月获批上市。凭借在中国医药市场的多年深耕与积累，公司已组建一支具备丰富肿瘤学领域经验的商业化团队，以支持产品上市后快速实现市

场准入与放量。宜泽康®预计于近年在海外市场获得上市批准，公司将随之进一步完善全球商业化能力，为宜泽康®的商业化落地提供支撑，并为管线中其他资产的全球上市奠定坚实基础。

2、公司主要产品或服务情况

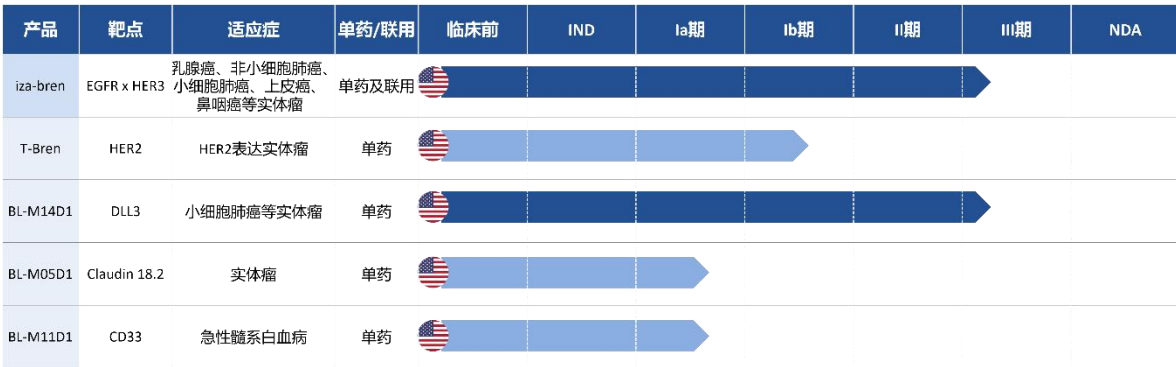
公司拥有两大业务板块，分别为创新生物药业务板块和化药制剂、中成药制剂业务板块。

(1) 创新生物药业务板块

A.截至本报告披露日，公司共有 15 款创新药处于临床阶段，其中 1 款已有 2 项适应症获上市批准，4 款已进入 III 期注册临床试验阶段。公司正在全球范围内开展 100 余项临床试验，其中于中国正在开展 90 余项临床试验（含国内 III 期注册临床试验 22 项），于海外正在开展 11 项临床试验（含 III 期注册临床试验 2 项、II/III 期注册临床试验 3 项）。具体研发管线如下图所示：



B.截至本报告披露日，公司共有 5 款创新药处于海外临床试验阶段，具体研发管线如下图所示：



C.截至本报告披露日，宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）已在中国和美国开展了超 45 项针对多种肿瘤类型的临床试验，其中，宜泽康®用于复发性或转移性鼻咽癌、复发性或转移性食管癌共 2 项适应症已获得国家药品监督管理局（NMPA）的上市批准。除此之外，还包括 4 项全球关键注册临床研究及 2 项 I/II 期临床试验、中国 1 项 NDA 受理及 11 项 III 期临床研

究、2 项 II/III 期、21 项 II 期及 4 项 I/II 期临床试验。该药物共计 2 项适应症被国家药品监督管理局药品审评中心（CDE）纳入优先审评名单，8 项适应症被纳入突破性治疗品种名单，其中 7 项适应症被 CDE 纳入突破性治疗品种名单，1 项被美国食品药品监督管理局（FDA）纳入突破性治疗品种名单，具体研发管线如下图所示：

iza-bren 中国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期	III期	NDA	获批上市
2个已获批	鼻咽癌	单药	三线	★		已于2026年6月附条件批准上市					
	食管鳞癌	单药	二线	★		已于2026年7月获批上市					
1个NDA	三阴性乳腺癌	单药	二线+								
11个III期	HR+/HER2-乳腺癌	单药	三线+								
	EGFR野生型非小细胞肺癌	单药	二线	★							
	EGFR突变型非小细胞肺癌	单药	二线	★							
	小细胞肺癌	单药	二线	★							
	EGFR突变型非小细胞肺癌	+奥希替尼	一线								
	尿路上皮癌	单药	二线+	★							
	卵巢癌	单药	二线+	★							
	广泛期小细胞肺癌	+PD-1	一线								
	胆道癌	单药	二线								
	EGFR突变型非小细胞肺癌	+奥希替尼	放疗后维持治疗								
	HR+/HER2-乳腺癌	单药	二线								
2个II/III期	食管鳞癌	+PD-1	一线								
	EGFR突变型非小细胞肺癌	+奥希替尼	围术期治疗								
14个I线II期	EGFR突变型非小细胞肺癌	+奥希替尼	一线								
	局部晚期或转移性非小细胞肺癌	+奥希替尼	一线								
	头颈部鳞状细胞瘤及其他实体瘤	单药;+SI-B003	二线+; 一线及二线+								
	食管癌、胃癌、结直肠癌及其他胃肠道癌	+SI-B003/PD-(L)1	一线及二线+								
	非小细胞肺癌、鼻咽癌及其他实体瘤	+SI-B003	一线及二线+								
	尿路上皮癌	+PD-(L)1	一线								
	非小细胞肺癌、鼻咽癌及其他实体瘤	+PD-(L)1	一线及二线+								
	广泛期小细胞肺癌	+PD-(L)1	一线及二线+								
	头颈部鳞状细胞瘤及其他实体瘤	+PD-(L)1	一线及二线+								
	三阴性乳腺癌	+PD-(L)1	一线								
	晚期肝癌	+仑伐替尼/PD-(L)1+贝伐珠单抗	一线及二线+								
	晚期胆道肿瘤	+PD-(L)1 ± 化疗	一线及二线+								
	晚期或转移性肾细胞癌	+阿昔替尼/仑伐替尼 ± PD-1	一线及二线+								
	宫颈癌及子宫内膜癌	+PD-1 ± 贝伐珠单抗	一线及二线+								
7个2L+II期	泌尿系统肿瘤及其他实体瘤	单药	二线+								
	广泛期小细胞肺癌	单药;+SI-B003	二线+								
	宫颈癌及其他妇科恶性肿瘤	单药;+SI-B003	二线+								
	尿路上皮癌及其他实体瘤	+SI-B003	二线+								
	HER2-乳腺癌	+SI-B003	二线+								
	复发性胶质母细胞瘤	单药	二线+								
	局部晚期或转移性肾癌	单药	二线+								
4个I/II期	妇科恶性肿瘤及其他实体瘤	单药	二线+								
	局部晚期或转移性实体瘤	单药	二线+								
	胃肠道肿瘤及其他实体瘤	单药	二线+								
	乳腺癌及其他实体瘤	单药	二线+								

★ 已被中国药监局药品审评中心列入突破性治疗品种名单

iza-bren 美国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期	III期	NDA
1个III期	EGFR突变非小细胞肺癌	+奥希替尼	一线							
3个II/III期	三阴性乳腺癌及低 ER/HER2 阴性乳腺癌	单药	一线							
	EGFR突变非小细胞肺癌	单药	二线							
	尿路上皮癌	单药	二线+							
2个I/II期	非小细胞肺癌 ⁽²⁾ 及其他实体瘤	单药	二线+							
	实体瘤	+奥希替尼 / 帕博利珠单抗 / 纳武利尤单抗 / 普米塔米格	一线							

D.截至本报告披露日，T-Bren 正在国内外开展 18 项临床试验，其中 8 项 III 期、1 项 II/III 期、3 项 II 期、3 项 Ib/II 期及 3 项 I 期临床试验，1 项适应症被纳入突破性治疗品种名单，具体研发管线如下图所示：

T-Bren 中国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	I期	II期	III期
8个III期	HER2阳性乳腺癌	单药	二线+					
	HER2低表达复发/转移性乳腺癌	单药	二线+	★				
	HER2阳性乳腺癌	单药	辅助治疗					
	HER2+胃癌或胃食管结合部腺癌	单药	二线					
	HER2突变非小细胞肺癌	单药	一线					
	HER2阳性复发或转移性乳腺癌	+帕妥珠单抗	一线					
	HER2表达卵巢癌、输卵管癌及原发性腹膜癌	单药	二线+					
	HER2表达局部晚期或转移性胆道癌	单药	二线+					
1个II/III期	HER2+乳腺癌	+帕妥珠单抗+化疗	新辅助治疗					
3个II期	HER2阳性乳腺癌	+帕妥珠单抗；+帕妥珠单抗和多西他赛	一线					
	HER2+胃或胃食管结合部腺癌	+PD-(L)1+化疗	一线					
	HER2过表达非鳞状非小细胞肺癌	+PD-1	一线					
3个Ib/II期	HER2表达泌尿及胃肠癌	单药	二线+					
	HER2表达妇科恶性肿瘤	单药	二线+					
	HER2突变型非小细胞肺癌	单药	二线+					
2个I期	HER2阳性/低表达乳腺癌及其他实体瘤	单药	二线+					
	HER2表达消化道肿瘤及其他实体瘤	单药	二线+					

★ 已被中国药监局药品审评中心纳入突破性治疗品种名单

T-Bren 美国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	I期	II期	III期
1个I期	HER2表达实体瘤	单药	二线+					

E.截至本报告披露日，BL-M14D1 正在国内外开展 4 项临床试验，其中 1 项 III 期、1 项 II 期及 2 项 Ib 期临床试验，具体研发管线如下图所示：

BL-M14D1 中国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期
1个 II期	小细胞肺癌及其他实体瘤	联用	一线+					
1个 Ib期	小细胞肺癌、神经内分泌肿瘤及其他实体瘤	单药	二线+					

BL-M14D1 美国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期	III期
1个 III期	小细胞肺癌	单药	一线						
1个 Ib期	小细胞肺癌及其他实体瘤	单药	一线						

F.截至本报告披露日，BL-M05D1 正在国内外开展 3 项临床试验，其中 1 个 III 期、1 个 Ib 期及 1 个 Ia 期临床试验，具体研发管线如下图所示：

BL-M05D1 中国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期	III期
1个 III期	晚期胃癌或胃食管结合部腺癌	单药	二线						
1个 Ib期	局部晚期或转移性实体瘤	单药	二线+						

BL-M05D1 美国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期
1个 Ia期	实体瘤	单药	二线+				

G.截至本报告披露日，BL-M11D1 正在国内外开展 4 项临床试验，其中 1 个 II/III 期、1 个 Ib/II 期、1 个 Ib 期及 1 个 Ia 期临床试验，具体研发管线如下图所示：

BL-M11D1 中国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期	II期	III期
1个 II/III期	急性髓系白血病	联用	一线+						
1个 Ib/II期	复发/难治性骨髓增生异常综合征	单药	二线+						
1个 Ib期	复发/难治性急性髓系白血病	单药	二线+						

BL-M11D1 美国临床研发管线

	适应症	单药/联用	线数	临床前	IND	Ia期	Ib期
1个 Ia期	急性髓系白血病	单药	二线+				

(2) 化学药制剂及中成药制剂板块

公司已上市产品包括化学药以及中成药产品，形成了富有特色和优势的产品集群。截至报告期末，公司已拥有化学制剂注册批件 206 个，化学原料药注册批件 25 个，中成药注册批件 30 个。公司目前主要销售的产品的具体情况如下表所示：

治疗领域	产品名称	产品图片	分类	适应症
麻醉类	丙泊酚乳状注射液		Rx	短效静脉用全身麻醉剂，可用于成人及1个月以上儿童的全身麻醉诱导和维持
	吸入用七氟烷		Rx	适用于成年人和儿童的全身麻醉的诱导和维持，住院患者和门诊患者均适用
	丙泊酚中/长链脂肪乳注射液		Rx	短效静脉用全身麻醉剂，可用于成人及1个月以上儿童的全身麻醉诱导和维持，以及16岁以上重症监护患者辅助通气治疗时的镇静
肠外营养类	结构脂肪乳注射液（C6~24）		Rx	作为肠外营养的组成部分，提供能量和必需脂肪酸
中成药	黄芪颗粒		Rx/ OTC	Rx: 补气固表、利尿、脱毒排脓、生肌。适用于气短心悸、虚脱、自汗、体虚浮肿、久泻、脱肛、子宫脱垂、痈疽难溃、疮口久不愈合 OTC: 补气固表。用于气短心悸、自汗
儿科类	盐酸胍法辛缓释片		Rx	用于治疗6岁及6岁以上注意缺陷多动障碍（ADHD）
	葡萄糖电解质泡腾片		Rx	预防和治疗因腹泻和呕吐引起的轻中度脱水症状，也可用于治疗因长时间剧烈运动导致的脱水症状

（二）主要经营模式

公司已建立了完善的组织架构，拥有独立的研发、采购、生产、销售等体系，公司主要的营业收入来源于创新药的商业拓展（Business development）收入及创新药、仿制药及中成药的商业化收入。具体如下：

1、研发模式

公司秉持全球化开发策略及研发布局，建立了具有全球视野的中美双研发中心，充分融合国内的效率优势及北美的创新生态，快速、高效地开展突破性创新。依托该模式，公司构建了覆盖ADC、GNC及ARC药物领域世界级的“端到端”的创新研发能力和竞争优势，确保公司的创新药研发保持稳健高效推进，为公司保持行业领先地位、不断迭代创新技术、持续推出具有竞争力的创新药产品管线组合打下了坚实的基础。

2、采购模式

公司根据产品的不同特点，战略性地设计了两种采购策略。对于市场需求和生产规模稳定的成熟产品，采购团队根据生产部门提供的年度物料需求和采购计划制定年度招标采购计划，并根据生产需求的变化定期进行调整。对于新产品，以及价格波动较大的主要原材料、辅材料、新药开发所需的物料，采购团队有效管理相关材料的采购，以应对生产或研究部门的需求。

3、生产模式

为满足公司盈利模式的要求，对市场需求进行准确、快捷的响应，生产组织方式采取以销售计划及订单为依据，制订相应生产计划，以保证供货的及时、准确。公司销售部按年度、季度及月度向生产基地提出销售计划或需求订单。生产基地生产技术部门根据销售的需求量及生产线产能情况制订相应生产计划，并组织各车间按生产计划进行生产。在生产过程中，根据销售部门的市场需求变化情况进行及时的调整，从而保证及时准确的产品供应。

4、销售模式

根据产品销售渠道终端、市场推广主体等差异，公司产品销售模式分为直销模式和经销模式。

直销模式，公司直接参与药品推广和终端对接的销售模式，目前主要以非处方药销售为重点。在该种模式下，公司将产品直接销售给国内大型药品连锁企业等终端，由其向连锁药店下属门店进行配货。公司配合直销客户对产品对外推广、展示，并定期对药店销售人员进行产品培训，以提高其推广和销售公司产品所需的知识水平，确保患者的合理用药。

经销模式，公司与经销商实行买断式销售，公司向经销商销售产品后，商品的所有权即转移至经销商，且与该等产品相关的所有重大风险及回报在交付给经销商并获其接纳后转移给经销商。后续，产品再由经销商销售至医疗机构、零售终端等。

（三）所处行业情况

根据国家统计局发布的《国民经济行业分类（2019年修订）》（GB/T4754-2017），公司隶属于“C 制造业”中的“医药制造业（C27）”。

1、癌症治疗药物行业情况

（1）癌症治疗格局概览

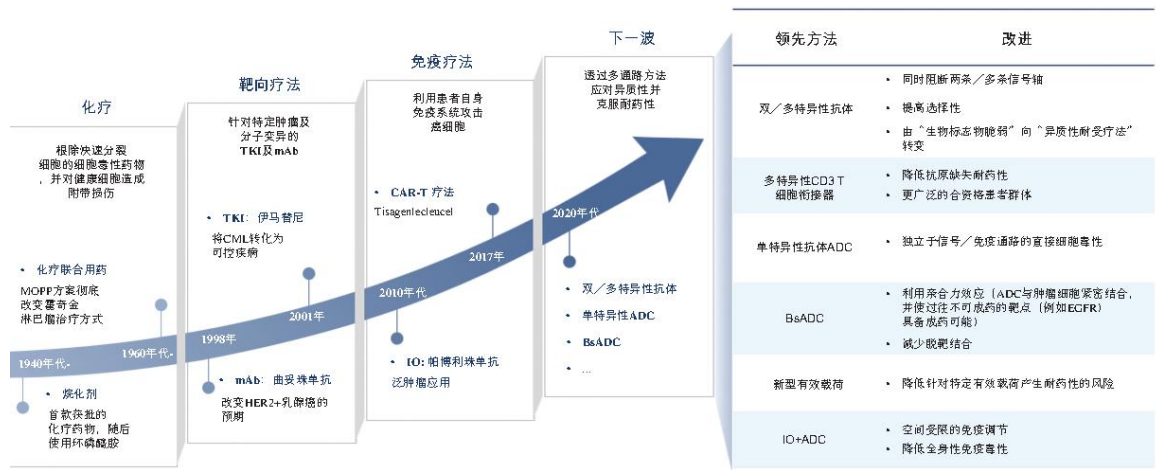
癌症治疗已由广泛使用的细胞毒性化疗，演变为日益精准的靶向疗法，从单克隆抗体及酪氨酸激酶抑制剂（“TKI”）起步，并延伸至抗体偶联药物（“ADC”）。与此同时，肿瘤免疫疗法亦拓宽了治疗选择。尽管取得该等进展，多种肿瘤仍可通过肿瘤异质性、靶点缺失、代偿通路激活、

内化效率不足、获得性耐药等机制降低治疗响应，使得仅依靠单一靶点、通路或作用机制的疗法难以维持长期疗效。

癌症治疗领域现正向靶向及免疫治疗模式的下一代前沿领域迈进，当中包括精密的单特异性 ADC 及双特异性 ADC、双特异性及多特异性抗体、T 细胞衔接器以及基于 ADC 的联合疗法。单特异性抗体 ADC 能够靶向递送细胞毒性有效载荷，而有效载荷技术的进步有望进一步提升抗肿瘤效力、拓宽治疗窗口，并有助于解决针对特定有效载荷的耐药性。双特异性抗体 ADC 同时结合两种抗原，以提高肿瘤选择性并应对抗原异质性及缺失问题。多特异性抗体可在单一分子内阻断冗余或代偿性信号通路，而 T 细胞衔接器则可将细胞毒性免疫细胞重定向至对检查点抑制反应不佳的肿瘤。

在该等新兴治疗模式中，双特异性抗体 ADC 体现从单靶点肿瘤学向旨在发挥更深层、更广泛且更持久抗肿瘤活性的多维精准疗法的转变趋势。宜泽康®于 2026 年 6 月及 2026 年 7 月分别在中国获得用于治疗鼻咽癌（“NPC”）及食管鳞癌（“ESCC”）的上市批准，该药物成为全球首款及唯一一款获批准商业化的双特异性抗体 ADC。凭借另外一项获中国药监局受理的 NDA 申请，以及涵盖多种肿瘤类型的广泛临床开发计划，宜泽康®处于有利位置，有望定义新兴的双特异性抗体 ADC 类别。

迄今为止癌症治疗的演变



资料来源：灼识咨询

除 ADC 外，抗体放射性核素偶联药物（“ARC”，为放射性核素偶联药物（“RDC”）的子类别）指一种补充性治疗模式，其利用抗体骨架将治疗性放射性核素选择性地递送至肿瘤。与 ADC 不同，RDC 可透过局部辐射发挥抗肿瘤活性，且通常无需细胞内化或连接子断裂即可激活。这使 ARC 非常适用于内化欠佳的靶点及具有抗原异质性表达的肿瘤，在此情况下，辐射交叉火力效应可能有助消除靶点表达量低或无表达的邻近肿瘤细胞。截至目前，BL-ARC001 及 BL-ARC002 是中国仅有两款已进入临床阶段的国内研发 ARC。

(2) 肿瘤药物市场规模

癌症为全球主要死因。新发病例数持续上升，于 2025 年在全球、中国及美国分别达到 2,130 万例、530 万例及 250 万例，带动肿瘤药物市场的持续增长。全球癌症药物市场由 2020 年的 1,670 亿美元增至 2025 年的 3,041 亿美元，复合年增长率为 12.7%，并预期将于 2035 年增至 7,292 亿美元，2025 年至 2035 年的复合年增长率为 9.1%。于同期，中国及美国的癌症药物市场分别由 2020 年的 258 亿美元及 710 亿美元增至 2025 年的 391 亿美元及 1,344 亿美元，并预期将于 2035 年分别达到 1,312 亿美元及 3,336 亿美元，2025 年至 2035 年的复合年增长率分别为 12.9%及 9.5%。

(3) ADC 市场规模

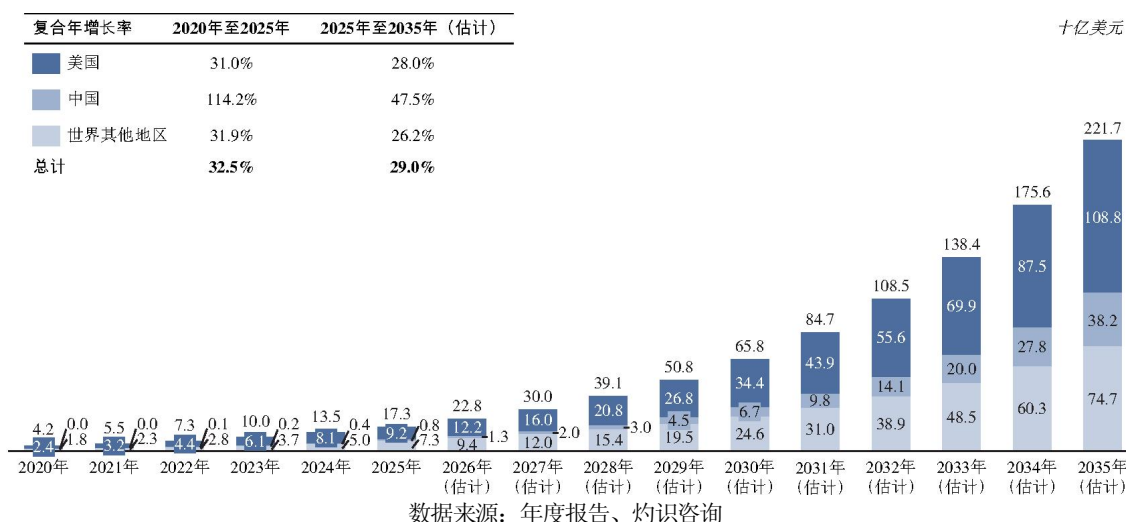
ADC 由抗体及细胞毒性有效载荷组成，两者透过化学连接子相连。抗体与肿瘤细胞上表达的靶抗原结合并被内化，于细胞内释放有效载荷以诱导肿瘤细胞死亡。透过将抗体的靶向特异性与强效的细胞毒性有效载荷相结合，ADC 能够将杀伤癌细胞的药物选择性地递送至肿瘤细胞，同时减少与传统化疗相关的系统性暴露及脱靶毒性。ADC 已在对免疫检查点抑制剂（ICI）或靶向疗法（如 TKI）无反应，或于接受该等治疗后出现疾病进展的患者中展现出抗肿瘤活性；而药物抗体比、连接子稳定性及有效载荷选择等方面的进展则进一步扩大了治疗窗口。在此基础上，双特异性及多特异性抗体骨架可整合至新一代 ADC 中，以解决传统单特异性 ADC 的局限性（包括抗原表达异质性、抗原缺失及单一通路耐药性），iza-bren 即为此技术路线的体现。该等优势使 ADC 成为一种应用于广泛实体瘤及血液系统恶性肿瘤、经临床验证且快速增长的肿瘤疗法。

ADC 已从适应症相对较窄的后线疗法，发展为日益重要的肿瘤治疗模式，其应用不断扩展至多种肿瘤类型及更前线的治疗，并逐步作为单药治疗或与 PD-1/PD-L1 抑制剂等现有药物联合使用，被纳入一线标准治疗。迄今为止，创新主要集中于扩展至新型靶点（如 B7-H3、人类表皮生长因子受体 3（HER3）、TROP2 及 Claudin 6）、定点偶联、可裂解连接子以及差异化载荷（包括拓扑异构酶 1 抑制剂、微管抑制剂及免疫调节剂）。随着该等方法获广泛采用且竞争日益加剧，研发正日益转向旨在克服肿瘤异质性及耐药性的下一代、多靶点及结构复杂的设计。

ADC 市场已实现显著增长。于 2025 年，全球 ADC 市场达到 173 亿美元并预期于 2035 年将达到 2,217 亿美元，同期其占整体肿瘤市场的份额预期将由 5.7%增至 30.4%。

于 2025 年，中国及美国的 ADC 市场分别达到 8 亿美元及 92 亿美元并预期于 2035 年将分别增长至 382 亿美元及 1,088 亿美元。下图列示为所示期间全球、中国、美国及世界其他地区的 ADC 市场规模：

全球 ADC 市场规模（2020 年至 2035 年（估计））



（4）双特异性和多特异性肿瘤药物市场规模

双特异性及多特异性抗体乃重要的新一代疗法类别，其将两种或多种结合特异性整合于单一分子内，以协调多重治疗机制。透过同时作用于不同靶点、信号通路或细胞群，该等分子旨在达到单特异性抗体难以实现的效果，包括双重通路阻断、免疫细胞重定向，以及更具选择性地靶向由特定抗原表达谱所界定的细胞。透过于单一分子内协调多种机制，该等形式旨在解决单一靶点疗法的主要局限，例如肿瘤异质性、通路冗余、代偿性信号传导及获得性耐药。

CD3 介导的 T 细胞衔接是双特异性及多特异性抗体设计的一项关键应用。透过结合 T 细胞上的 CD3 及癌细胞上的一种或多种肿瘤相关抗原，该等抗体旨在将 T 细胞重新定向至肿瘤细胞，并促进靶向杀伤肿瘤细胞，而无需依赖透过天然 TCR-pMHC 相互作用进行的肿瘤抗原识别。多特异性形式进一步纳入额外的结合域，以增强肿瘤选择性，并于单一分子内协调免疫相关机制。

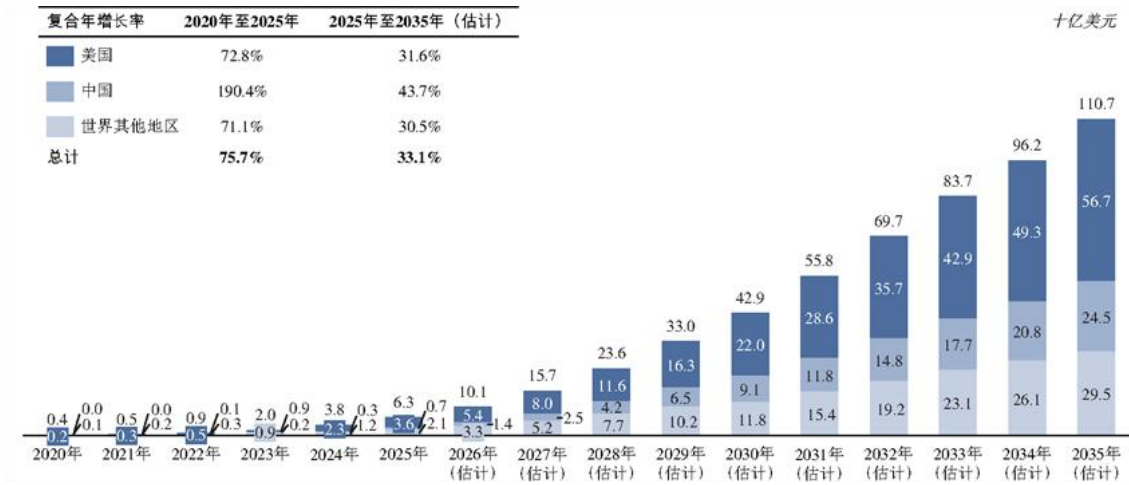
将多种机制整合至单一分子中具有临床与商业双重意义。藉由同时作用于多条疾病驱动通路，该等药物旨在缓解限制单靶点疗法的耐药性，同时透过对靶点组合、价数、亲和力和结合几何结构进行精确的工程设计，可提升对带有特定抗原谱之肿瘤细胞的选择性，从而扩阔治疗窗口。从商业角度而言，具备类似联合疗法活性的单一药物或会扩大适用患者群体，支持其应用于较前线治疗，并延长治疗期。相对于传统抗体及生物类似药，该等药物形式在工程复杂性及专业生产技术具备显著壁垒。

然而，这种复杂性使得双特异性及多特异性抗体在本质上难以设计及制造。开发者必须应对包括正确链配对、分子稳定性、聚集、表达量及药代动力学（PK）等挑战。对于 CD3 或其他免疫细胞衔接构型，亦必须仔细平衡其效力与肿瘤外活性、系统性免疫激活及细胞因子释放综合症的风险。因此，具备整合多个结合域并同时维持可开发性、可制造性及可接受安全特征的能力，乃该领域竞争力的核心。我们的专有 GNC 平台旨在支持差异化多特异性抗体候选药物的开发。

全球双特异性及多特异性抗体药物市场由 2020 年的 4 亿美元快速增至 2025 年的 63 亿美元，复合年增长率为 75.7%，并预期于 2035 年增至 1,107 亿美元，2025 年至 2035 年的复合年增长率

预计为 33.1%。下图为双特异性及多特异性抗体药物市场的规模：

全球双特异性及多特异性抗体药物市场规模（2020 年至 2035 年（估计））



资料来源：GLOBOCAN、NCCR、NCCN、CSCO、年报、灼识咨询

（5）X 药物偶联物（XDC 药物）

除传统抗体修饰外，偶联创新于“X”药物偶联物（XDC）平台正迅速发展，发展重点转向放射性核素、多肽或核苷酸等新型偶联药物类别。RDC 乃极具前景的 XDC 子类别，可将治疗性放射性核素选择性地递送至肿瘤。ARC 为 RDC 中具有差异化特点的一个子类别。其采用抗体作为肿瘤靶向支架，并与治疗性放射性核素（通常为释放 α 或 β 射线的同位素）相连接。与基于多肽的放射性配体疗法相比，ARC 通常具有较大分子量、较高靶标结合特异性及较长循环半衰期，从而可能在具明确抗原表达的肿瘤中支持更长的肿瘤暴露时间及更高的肿瘤积聚量。视乎所选的放射性核素，ARC 透过不同机制向肿瘤细胞传递局部辐射：例如 Lu-177 等 β 发射体可在靶标表达具异质性的肿瘤中提供较长的组织穿透范围及潜在的交叉火力效应，而 Ac-225 等 α 发射体可在短距离内释放高线性能量转移，并引发强效的局部 DNA 损伤。此外，ARC 可通过配对诊断及治疗性放射性核素，实现诊疗一体化应用方案。

ADC 与 ARC 代表互补的治疗模式，适用于不同的靶点特征及肿瘤生物学。ADC 在具备良好内化特征且对化疗敏感的实体瘤（例如乳腺癌、尿路上皮癌、卵巢癌及肺癌）中已有成熟的应用。相比之下，ARC 特别适用于具有肿瘤高表达、正常组织背景低及可成像性等特征的靶点，并在以全身多发性病灶为特征的疾病状况中具有潜在优势。以下三个具体情景说明了 ARC 相较于 ADC 能够提供差异化治疗之处：(i)内化效率低的靶点（例如神经内分泌肿瘤中的 SSTR）—ARC 透过物理辐射杀死肿瘤细胞，无需在细胞内释放有效载荷，从而克服了 ADC 的一项关键局限性；(ii)肿瘤内抗原异质性高的肿瘤— β 发射体（Lu-177，组织射程约 2 毫米）及 α 发射体（Ac-225，射程约 50 至 80 微米）的物理交叉火力效应可消除不表达靶抗原的邻近肿瘤细胞，这种覆盖机制有别于 ADC 的旁观者杀伤效应；及(iii)诊疗一体化配对——同一抗体支架可与诊断性放射性核素（例如用于 PET 成像的 Ga-68）配对，从而在转用治疗性放射性核素前对患者进行筛查，这种闭环式

的诊断——治疗方法是 ADC 无法复制的。

近年来，ARC 领域的交易活动十分活跃。根据灼识咨询的数据，2020 年至 2025 年期间，共记录约 25 宗 ARC 相关交易。凭借六项主要协议高达 10.3 亿美元的已披露总价值，强烈的市场兴趣突显出 ARC 为放射性药物的重要发展领域。于 2025 年，全球 RDC 市场规模为 28 亿美元，并预期于 2035 年将达到 226 亿美元，2025 年至 2035 年期间的复合年增长率为 23.2%。在 RDC 市场中，全球 ARC 市场规模预期将从 2029 年的 2 亿美元增加至 2035 年的 56 亿美元，复合年增长率为 82.7%。截至目前，全球并无 ARC 获准上市，且有逾 20 款 ARC 候选药物正处于临床开发阶段。值得注意的是，我们的 BL-ARC001 及 BL-ARC002 是中国仅有的两款进入临床阶段且靶向晚期实体瘤的国产 ARC。

2、化药制剂及中成药行业情况

（1）麻醉药物市场情况

麻醉药物会导致暂时失去感觉或意识，在医疗实践中至关重要。根据灼识咨询的资料，预期中国的住院手术数量将由 2024 年的 10,430 万例增至 2035 年的 15,610 万例。此外，预期中国在全身麻醉下进行的诊断性内窥镜程序数量将由 2025 年的 1,900 万例增至 2035 年的 3,070 万例，而麻醉药物在稳定患者以提高诊断准确度方面发挥着关键作用。中国的麻醉药物市场由 2020 年的人民币 160 亿元增至 2025 年的人民币 202 亿元，复合年增长率为 4.8%，预期于 2035 年将达到人民币 340 亿元，即自 2025 年至 2035 年的复合年增长率为 5.2%。此项增长主要受需要手术干预的慢病患病率上升，以及持续研发投入产生更安全及更有效的药物所推动。

（2）肠外营养市场情况

肠外营养为一种维持生命的疗法，旨在为无法透过口服或肠内途径满足其营养需求的患者提供营养支持，其中中 / 长链脂肪乳注射液为其关键组成部分。根据灼识咨询的资料，于 2025 年，中国的中 / 长链脂肪乳市场规模为人民币 10 亿元。中国的肠外营养药物市场由 2020 年的人民币 144 亿元增至 2025 年的人民币 169 亿元，复合年增长率为 3.1%，并预期将于 2035 年达到人民币 240 亿元，即 2025 年至 2035 年的复合年增长率为 3.6%。该增长主要受配方的持续改进、产品规格多样化以及易用的多室袋产品之广泛采用所带动。目前，中国有超过 50 款中 / 长链脂肪乳注射液产品。根据灼识咨询的资料，在 2025 年各产品在中国各自的市场中，天泽®（中 / 长链脂肪乳注射液）排名第九，市场份额为 3.3%，而百利能®（结构脂肪乳注射液）排名第二，市场份额为 3.1%。

（3）儿科药物市场情况

儿科药物（包括消旋卡多曲及葡萄糖电解质溶液）在治疗急性腹泻及脱水等常见儿童疾病方面发挥着重要作用。作为脑啡肽酶抑制剂，消旋卡多曲能有效减少肠道液体分泌，而不改变肠道

蠕动。同样，葡萄糖电解质溶液作为治疗由腹泻或呕吐引起脱水的基础疗法，能促进肠道对钠和水分的吸收。2025 年，中国消旋卡多曲颗粒的市场规模为人民币 2,940 万元，而中国葡萄糖电解质泡腾片的市场规模为人民币 2,540 万元。

中国儿科药物市场由 2020 年的人民币 835 亿元增至 2025 年的人民币 1,253 亿元，复合年增长率为 8.5%，并预计将于 2035 年达到人民币 2,347 亿元，即 2025 年至 2035 年的复合年增长率为 6.3%。该增长主要受全球儿童腹泻及脱水广泛流行，以及中国国内对儿科药物研发的支持性政策所推动。

(4) 中成药市场情况

黄芪及柴黄（一种结合柴胡与黄芪的配方）乃历史悠久之中成药不可或缺之组成部分。黄芪以其免疫调节及抗炎特性而闻名，按传统用于增强免疫功能。其获处方用于慢性疲劳、呼吸道感染，以及作为癌症治疗之辅助疗法。同时，柴黄因其清热解毒之特性而备受重视，并对治疗发热、炎症及肝脏疾病具有疗效。其通常用于上呼吸道感染、肝炎及消化系统问题，藉由调节免疫反应及发挥抗炎作用产生疗效。

中国的中成药市场由 2020 年的人民币 3,551 亿元增至 2025 年的人民币 4,353 亿元，复合年增长率为 4.2%，并预计于 2035 年达到人民币 5,457 亿元，相当于 2025 年至 2035 年的复合年增长率为 2.2%。有关增长主要受到以下因素推动：(i)强有力的政府政策支持，例如《国务院办公厅关于提升中药质量促进中医药产业高质量发展的意见》及《中药标准管理专门规定》；(ii)消费者对结合现代医疗保健的天然及全面健康解决方案的需求日益增加；及(iii)在现代药理学研究及悠久的历史安全使用历史支持下，黄芪及柴黄的接受度不断提高。

3、主要技术门槛

医药行业尤其是新药研发行业具有技术密集、跨专业应用、多种技术融合等特征。行业涉及化学、药学、生物学、制药工程、基础药理、临床医学等多个学科，对企业研发能力和人才专业知识的要求较高，新进入者很难在短时间内掌握各种技术并形成竞争力。新药研发是一项漫长、复杂的过程，从“0 到 1”的疗法创新及新药管线的发现、全球临床开发都需要长时间的技术积累和药物研发经验的积淀，且新药研发及临床转化的难度大，基础研究转化为患者的临床获益、药物研发和临床应用的有效衔接等多种因素决定了行业较高的壁垒。

新药实现商业化同样面临规模化生产与质量管控的双重挑战。新药分子结构复杂、制备工艺难度高，企业需配备专业技术人员，建设符合 GMP 标准的生产体系与设施，前期投入大、建设周期长，形成显著的生产壁垒。同时，新药规模化生产对工艺稳定性与先进性要求极高，若缺乏成熟可控的生产技术与配套设施，企业难以在保证质量的前提下持续提升生产效率。

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 1 月 1 日至本报告披露日，公司在全球范围内的新临床进展如下：

1、中国区域

(1) 2026 年是公司商业化元年，宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）的鼻咽癌、食管鳞癌共 2 项适应症获批上市，填补了后线治疗空白，为患者带来新的标准治疗。宜泽康®为全球首创（First-in-class）、新概念（New concept）且唯一获批上市的 EGFR×HER3 双抗 ADC，也是全球首个且唯一获批上市的双抗 ADC；

(2) 关键临床方面，宜泽康®治疗局部晚期或转移性 EGFR 突变型非小细胞肺癌、HR+HER2-乳腺癌共 2 项适应症期中分析达主要终点，即将重塑治疗格局，开启双抗 ADC 治疗新时代；

(3) 早期研发方面，公司新增 3 项创新药 IND 批件：BL-ARC002、SI-B036、BL-B01D1（皮下注射）获 CDE 的 IND 批准进入临床研究阶段。

2、全球区域

(1) 2026 年是公司具备全球 III 期临床能力的元年，公司自主研发的 BL-M14D1（DLL3 ADC）启动了一项联合 PD-L1 治疗广泛期小细胞肺癌的 III 期全球多中心临床试验，系全球首个用于广泛期小细胞肺癌一线治疗的 ADC 联合免疫治疗的 III 期研究，也是公司首个独立开展的全球多中心 III 期临床试验，公司成为少数具备独立发起及开展全球 III 期临床试验能力的中国药企之一；

(2) 关键临床方面，宜泽康®联用 EGFR-TKI 治疗 EGFR 突变型非小细胞肺癌开启了全球多中心 III 临床研究。

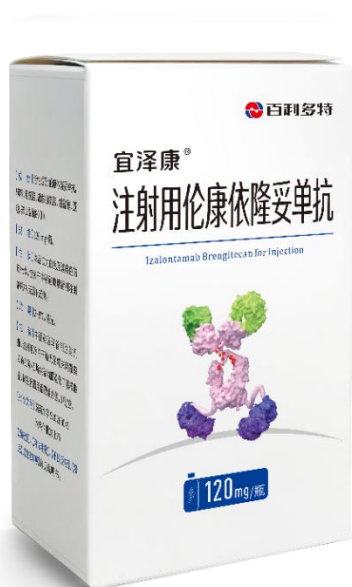
截至本报告披露日，公司全球范围内共开展 32 项关键注册临床研究：

1、全球区域开展 5 项，包括 iza-bren 4 项，BL-M14D1 1 项；

2、中国区域开展 27 项，包括 iza-bren 16 项（其中，2 项获批上市，1 项 NDA 受理，2 项期中分析达到主要终点，4 项完成入组），T-Bren 9 项（其中，1 项完成入组），BL-M05D1 1 项，SI-B001 1 项。

（一）核心产品重磅上市，全球首创、新概念 EGFR×HER3 双特异性 ADC 商业化落地

2026 年 6 月，公司自主研发的全球首创、新概念 EGFR×HER3 双特异性 ADC 药物宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）取得关键商业化里程碑——该产品用于治疗复发或转移性鼻咽癌获得国家药品监督管理局（NMPA）的上市批准。宜泽康®成为全球迄今为止首款且唯一获批上市的双特异性 ADC，标志着双特异性 ADC 治疗新时代的开启，同时宜泽康®也是全球唯一进入注册阶段的 EGFR×HER3 双特异性 ADC。



宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）产品图

宜泽康®的开发印证了公司整体创新药物管线背后完备的体系化实力，而非单一产品的偶然突破。公司长期秉持“基于科学，穿透前沿，数据驱动”的研发创新理念，经过过去十多年的严谨科学研究，已构建起了一套能够持续发掘并开发全球突破性创新药物的全面研发体系与技术平台。

截至本报告披露日，宜泽康®用于复发性/转移性食管鳞状细胞癌适应症已获批上市，用于治疗局部晚期或转移性三阴乳腺癌的上市申请（NDA）已获 CDE 受理。目前，宜泽康®已累计获得 CDE 的 7 项突破性疗法认定和 FDA 的 1 项突破性疗法认定。此外，宜泽康®治疗局部晚期或转移性 EGFR 突变型非小细胞肺癌、HR+HER2-乳腺癌共 2 项适应症期中分析达主要终点，即将重塑治疗格局，开启双抗 ADC 治疗新时代。

（二）全球临床开发能力实现突破，管线研发稳步推进

2026 年是公司具备全球 III 期临床能力的元年，公司自主研发的 BL-M14D1（一种靶向 DLL3 的 ADC）启动了一项联合 PD-L1 治疗广泛期小细胞肺癌的 III 期全球多中心临床试验，系全球首个用于广泛期小细胞肺癌一线治疗的 ADC 联合免疫治疗的 III 期研究，也是公司首个独立开展的全球多中心 III 期临床试验，公司成为少数具备独立发起及开展全球 III 期临床试验能力的中国药企之一。此外，宜泽康®也启动了一项联用 EGFR-TKI 治疗 EGFR 突变型非小细胞肺癌的全球多中心 III 临床研究。

通过中、美双研发中心的研发团队协作，并与战略合作伙伴 BMS 启动核心产品宜泽康®的多项海外注册临床试验，公司在研创新药管线在国内外顺利推进，研发投入不断加强，2026 年上半年，公司研发费用为 148,268.34 万元，同比增长 42.75%。截至本报告披露日，公司拥有 15 款处于临床阶段的候选药物，并在全球开展 100 余项临床试验，其中全球范围内共开展 32 项关键注册临床研究。公司的临床管线储备丰富且极具竞争力，展现了在创新药研发领域的深厚实力与前瞻性布局。

截至本报告披露日，公司主要在研创新药相关情况如下：

1) ADC 药物

A、宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）

宜泽康®是全球首创（First-in-class）、新概念（New concept）且迄今唯一获批上市的双特异性抗体 ADC。同时，宜泽康®也是全球唯一进入注册阶段的 EGFR×HER3 双特异性抗体 ADC，具有显著的全球临床价值和市场潜力。EGFR 及 HER3 在多类上皮肿瘤中广泛且高度表达。凭借其双特异性结构，宜泽康®旨在广泛靶向多种实体瘤并在肿瘤组织内实现更高的富集，从而增强肿瘤杀伤活性，同时降低在靶、瘤外毒性。

截至本报告披露日，宜泽康®已在国内外开展超 45 项临床试验，累计入组近 9,000 名患者，覆盖一线、后线、维持及围手术期治疗，覆盖逾 10 种主要实体瘤类型（包括肺癌、乳腺癌、胃肠道癌、头颈鳞癌、妇科癌症以及泌尿生殖系统癌症）的单药及联合治疗，具有成为下一代癌症基石疗法及超级重磅药物的潜力。

截至本报告披露日，宜泽康®共 7 项适应症被 CDE 纳入突破性治疗品种名单，共 1 项适应症被 FDA 纳入突破性治疗品种名单。

作为全球首创药物，宜泽康®多个瘤种的临床研究数据已在顶尖国际肿瘤学大会上展示，包括美国临床肿瘤学会（ASCO）、欧洲肿瘤内科学会（ESMO）、世界肺癌大会（WCLC）、欧洲肺癌大会（ELCC）及圣安东尼奥乳腺癌研讨会（SABCS）大会，并于《柳叶刀·肿瘤学》（The Lancet Oncology）、《自然·医学》Nature Medicine 等顶级同行评审期刊上发表，在多种肿瘤类型中展现出积极的疗效信号和良好的安全性特征。

2026 年 1 月至本报告披露日，临床数据披露情况如下：

公司在 2026 年 ELCC 年会上，公布了宜泽康®联合斯鲁利单抗用于一线治疗广泛期小细胞肺癌的 II 期数据，这是世界首项在该领域评估 ADC 联合 PD-1 抑制剂的研究。

公司在 2026 年 ASCO 年会上，公布了两项适应症的积极 III 期数据：i) 三阴性乳腺癌：PANKU-Breast02 是全球首项在三阴性乳腺癌中报告 PFS 及 OS 双主要终点均取得阳性结果的双特异性抗体 ADC III 期研究，且其结果入选为 Late-Breaking Abstract。ii) 食管鳞癌：PANKU-Esophagus01 是全球首项报告 PFS 及 OS 均取得阳性结果的食管癌双特异性 ADC III 期试验相关结果已入选口头报告专场。

B、T-Bren (HER2 ADC)

T-Bren 是一种靶向 HER2 的创新型 ADC，具有同类最佳（Best-in-class）潜力，已在临床试验中展示出显著的抗肿瘤功效，公司正在全球范围内积极推进 T-Bren 的临床试验。截至本报告披露日，T-Bren 正在国内外开展 18 项临床试验，其中 8 项 III 期、1 项 II/III 期、3 项 II 期、3 项 I/II 期及 3 项 I 期临床试验；在美国，公司正在同步就 T-Bren 推进用于治疗实体瘤的临床试验。

截至本报告披露日，T-Bren 共 1 项适应症被 CDE 纳入突破性治疗品种名单。

作为同类最佳（Best-in-class）潜力药物，T-Bren 有望重塑多种 HER2 表达实体瘤治疗格局。在 2026 年 ASCO 年会上，公司披露了其卵巢癌和 HER2 阳性一线乳腺癌数据的临床研究数据，其中，T-Bren 单药治疗铂耐药复发卵巢癌（“PROC”）的数据入选口头报告，展现出优秀的疗效信号和良好的安全性数据。

C、BL-M14D1（DLL3 ADC）

BL-M14D1 是与 iza-bren 出自同一小分子技术平台、与 iza-bren 共享同一“连接子+毒素”平台的 ADC 药物，其适应症为晚期小细胞肺癌、神经内分泌肿瘤及其他实体瘤。2026 年 6 月，BL-M14D1 的一项 III 期临床试验申请获得 FDA 许可，是全球第一个在一线广泛期小细胞肺癌开展的 ADC+免疫治疗的 III 期临床研究，也是公司独立开展的第一个全球 III 期临床研究。截至本报告披露日，该药物已完成联合免疫治疗一线广泛期小细胞肺癌全球多中心 III 期临床试验首例受试者给药并在国内同步进行 II 期临床试验。

D、BL-M05D1(Claudin18.2 ADC)

BL-M05D1 是公司自主研发的靶向 Claudin18.2 的创新型 ADC。BL-M05D1 是与 iza-bren 出自同一技术平台、与 iza-bren 共享同一“连接子+毒素”平台的 ADC 药物，其适应症为局部晚期实体瘤。截至本报告披露日，在国内既往经一线治疗的 Claudin（CLDN）18.2 阳性晚期胃癌或胃食管结合部腺癌为适应症的临床研究已进入 III 期临床研究，并在美国同步进行 I 期临床试验。

E、BL-M11D1(CD33 ADC)

BL-M11D1 是与 iza-bren 出自同一技术平台、与 iza-bren 共享同一“连接子+毒素”平台的靶向 CD33 的 ADC 药物，其适应症为急性髓系白血病（AML）。2026 年 3 月，BL-M11D1 用于治疗复发或难治性骨髓增生异常综合征的临床试验取得药物临床试验批准通知书。

截至本报告披露日，BL-M11D1 正在国内进行 II 期临床试验，并在美国同步进行 I 期临床试验。该药物在加州圣地亚哥举办的第 66 届美国血液学会(ASH)年会上以壁报形式首次展示了其治疗复发/难治性急性髓系白血病（r/r AML）患者的人体 I 期临床研究结果（First-In-Human Phase I）。

F、BL-M08D1

BL-M08D1 是与 iza-bren 出自同一小分子技术平台、与 iza-bren 共享同一“连接子+毒素”平台的 ADC 药物，其适应症为复发或难治性血液系统恶性肿瘤和实体瘤。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ib 期临床试验。

G、BL-M09D1

BL-M09D1 是与 iza-bren 出自同一小分子技术平台、与 iza-bren 共享同一“连接子+毒素”平台的 ADC 药物，其适应症为非小细胞肺癌、消化道肿瘤及其他实体瘤。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ib 期临床试验。

新一代“连接子+毒素”平台诞生的 ADC 药物：

H、BL-B16D1

BL-B16D1 是公司自主研发的偶联了新一代毒素的双抗 ADC 药物，其适应症为肺癌、乳腺癌、头颈鳞癌及其他实体瘤。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ib 期临床试验。

I、BL-M24D1

BL-M24D1 是公司自主研发的偶联了新一代毒素的 ADC 药物，是与 BL-B16D1 出自同一小分子技术平台、与 BL-B16D1 共享同一“连接子+毒素”平台的 ADC 药物，其适应症为复发或难治性血液系统恶性肿瘤和晚期实体瘤。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ia 期临床试验。

2) 创新 ARC（核药）

A、BL-ARC001

BL-ARC001 是公司在抗体放射性核素偶联物（ARC）领域的首款 I 类创新药物，同时也是公司拥有完全自主知识产权的潜在全球首创（First-in-class）的 ARC 药物。BL-ARC001 通过抗体介导的精准靶向递送技术及放射性核素强大的肿瘤杀伤能力，与传统放射性核素偶联药物相比，具有更强的靶点特异性、更高的肿瘤富集性，并有望展现出更好的抗耐药性。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ia 期临床试验。

B、BL-ARC002

BL-ARC002 是公司自主研发的新一代抗体放射性核素偶联物（ARC），匹配全新连接子-核素螯合单元平台，用于复发难治恶性肿瘤的治疗，有望展现出更好的抗耐药性。截至本报告披露日，该药物正在国内进行 Ia 期临床试验。

3) 多特异性抗体药物

A、GNC-038 (CD3×4-1BB×PD-L1×CD19)

GNC-038 是一种靶向 CD3、4-1BB、PD-L1 和 CD19 的创新重组人源化四特异性抗体，是全球首个进入临床开发的四特异性治疗性抗体，其适应症为系统性红斑狼疮、类风湿关节炎和急性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤等血液系统肿瘤。报告期内，GNC-038 在国内新获批开展系统性红斑狼疮和类风湿关节炎的 I 期临床试验。截至本报告披露日，该药物处于国内 Ib/II 期临床试验。

4) 双特异性抗体药物

A、SI-B001 (EGFR×HER3 双特异性抗体)

公司自主研发的 SI-B001 为 EGFR×HER3 双特异性抗体，是目前全球独家处于临床阶段的、可同时靶向 EGFR 和 HER3 的双特异性抗体，具有实现突破性疗效的潜力。截至本报告披露日，该研究药物正在非小细胞肺癌、头颈鳞癌等多个适应症中开展临床研究。

B、SI-B003 (PD-1×CTLA-4 双特异性抗体)

SI-B003 是一种同时靶向 PD-1 及 CTLA-4 的双特异性抗体，旨在通过同时阻断两条关键免疫检查点通路而恢复抗肿瘤免疫功能。截至本报告披露日，该药物正在中国进行作为晚期实体瘤单药治疗的 I 期临床试验以及探索其与公司其他管线候选药物的联合治疗。

C、SI-B036

SI-B036 双特异性抗体注射液是公司自主研发的全球领先的特异性增强双特异性抗体平台（SEBA 平台）的产品之一，SEBA 分子不仅可以提高靶向性和抗肿瘤活性，还可以最大限度地减少脱靶效应。

公司在研项目储备丰富，除临床阶段的在研创新药物外，有多款 ADC 药物、ARC 药物及 GNC 药物处于临床前研究或临床申报阶段。基于强大的研发实力，截至目前，公司已经具备每年推进 3-5 个新管线进入全球临床研究阶段的创新能力。

除创新药业务板块进展之外，公司的主要在研高端化学仿制药及原料药在报告期内也取得一系列进展：2 个产品（苯磺顺阿曲库铵、盐酸尼卡地平注射液）在国内获上市批准。

（三）优化生产及质量管理体系，持续推进产能建设

截至报告期末，公司全资子公司多特生物已按照 cGMP 标准建立了可满足创新生物药全球研发的临床样品生产需求，及批准上市后的早期商业化生产需求的抗体/ADC 药物生产车间，包括细胞培养车间（规模为 6 个 2,000 升生物反应器及 1 个 1,000 升生物反应器）、纯化车间、ADC 偶联车间和 1 条制剂生产线用于成品制剂灌装/冻干。多特生物目前的产能能够支持公司管线候选药物在全球研发推进过程中的 IND 申请、临床试验及未来商业化。为进一步支撑后续创新药物的临床试验及大规模商业化，公司将通过建设新的生产基地提高生产供应能力。

2026 年上半年，公司持续优化现有质量管理体系制度，强化药品质量管理，提升质量控制能力。完善供应商体系管理及物料质量控制手段，健全委托生产管理体系，保障产品质量。报告期内，产品出厂合格率及市场抽检合格率均达 100%。各全资子公司，包括百利药业、国瑞药业及天泽药业，均顺利通过各类 GMP 符合性检查及监督检查。同时，公司持续完善安全生产管理体系，夯实安全基础管理，强化重大隐患排查和治理，报告期内未发生安全生产事故；严格落实职业卫生防护管控，常态化开展职业危害因素检测及健康监护，报告期内无职业病病例；推进绿色低碳生产，加强环保设施日常运行维护，污染物 100%达标排放，环境信用评价保持优良水平。

为进一步支持创新药物的临床试验及商业化，公司正在扩建多特生物基地并计划启动精西基地的技术升级。此外，公司计划兴建两座新生产设施：(i)一座位于成都的 ARC 专用生产设施，及(ii)位于上海的综合生物科技园区，其规划选址面积约为 90,000 平方米，用于研发及生产。

（四）强化人才体系建设，搭建专业化商业化团队

报告期内，公司持续重视研发人才的引进和培养，基于中美双研发中心布局打造具有国际竞争力的全球顶尖创新药研发团队，为公司创新药研发的顺利推进打下坚实的人才基础。截至报告期末，公司拥有 1,894 名研发人员，其中硕士及以上学历共 510 人，研发人员占公司员工总数的 55.15%，较上年同期增加 534 人。公司的研发团队由药物发现、临床前开发、CMC、临床开发及药政事务等方面拥有丰富经验的人才组成，涵盖创新药物的整个研发周期，能实现临床试验全流程自主开展，让公司以更具成本效益的方式开展临床开发活动。公司为研发人才制定了清晰的成

长路径和具有吸引力的晋升和奖励机制。不断壮大的研发团队确保公司在激烈竞争中保持全球人才吸引力，为公司创新药管线持续取得突破性进展提供强有力的支撑。

2026 年是公司创新药商业化的首年。为支持宜泽康[®]在中国内地的商业化，公司正在建立一支具备肿瘤学专业知识的专责商业化团队，该团队独立于公司仿制药及中成药产品的销售及营销团队运作。该团队涵盖主要商业职能，包括合规、商业营运、政府事务及市场准入、医学事务及商业化。目前，该团队包括超过 600 名具备肿瘤学专业知识及相关经验的专业人员，并且所有负责宜泽康[®]的商业化专业人员均为内部雇员，无委聘任何合同销售组织（CSO）。

（五）落实提质增效重回报行动方案，持续提升治理水平与投资者回报

报告期内，公司深入贯彻落实国务院关于提高上市公司质量相关工作要求，持续推进公司治理能力建设，着力提升信息披露质量与规范运作水平，积极履行社会责任。公司制定 2026 年度“提质增效重回报”行动方案并有序推进各项举措落地实施。

信息披露管理方面，公司严格恪守信息披露“真实、准确、完整、及时、公平”基本原则，从严控信息披露全流程质量，报告期内定期报告、临时公告不存在补充、更正情形。公司在 2025 年年度报告披露后，及时组织召开线上业绩说明会，围绕年度经营业绩、业务发展规划及投资者重点关注问题开展充分交流，畅通投资者沟通渠道。

与此同时，基于对公司长期发展前景的信心以及内在价值的认可，为构建长效激励约束机制，充分调动核心员工积极性，推动股东利益、公司利益与员工利益深度绑定，助力公司持续稳健发展，公司于 2026 年实施完成两次股份回购。截至本报告披露日，公司累计回购股份 1,558,877 股，累计支付资金总额近人民币 4 亿元（不含印花税、交易佣金等交易费用），将在未来适宜时机全部用于实施员工持股计划或股权激励。

（六）拓宽多元化融资渠道，夯实长期发展资金储备

报告期内，公司持续优化融资结构，积极拓展多元化融资渠道。公司已收到中国银行间市场交易商协会出具的《接受注册通知书》，获准科技创新债券注册，注册额度 60 亿元，公司可在注册有效期两年内根据资金需求分期发行。本次科技创新债券注册获批，进一步丰富公司中长期融资工具，有效拓宽资金来源，优化资本结构，为公司创新药管线研发、产能建设、商业化布局等战略实施储备充足资金，支撑公司长期可持续发展。

非企业会计准则财务指标变动情况及展望

☐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、中美双研发中心模式，具备突破性创新及高效率后续开发能力

公司秉持全球化开发策略及研发布局，建立了具有全球视野的中美双研发中心，充分融合国内的效率优势及北美的创新生态，快速、高效地开展突破性创新。依托该模式，公司构建了覆盖 ADC、GNC 及 ARC 药物领域世界级的“端到端”的创新研发能力和竞争优势，确保公司的创新药研发保持稳健高效推进，为公司保持行业领先地位、不断迭代创新技术、持续推出具有竞争力的创新药产品管线组合打下了坚实的基础。

公司中美两地的研发团队既有公司内部培养并成长起来的优秀科学家，也有从业界引进的优秀专业人才。截至 2026 年 6 月 30 日，公司在中国及美国的研发团队共有 1,894 人，占公司员工总数的 55.15%，其中硕士及以上学历共 510 人。公司的研发团队由药物发现、临床前开发、CMC、临床开发及药政事务方面拥有丰富经验的人才组成，涵盖创新药物的整个研发周期，能实现临床试验全流程自主开展，让我们以更具成本效益的方式开展临床开发活动。其中，核心研发岗位人员拥有在领先的跨国制药企业或国内生物制药公司、知名研究机构领导药物发现及创新药项目开发的多年经验或在 FDA 等监管审评机构的药物审评审批经验。

2、聚焦肿瘤领域，拥有全球领先和完全自主知识产权的创新药核心技术平台及可持续创新能力

公司经过多年的技术创新与积累，已构建起了具有全球权益和完全自主知识产权的全球领先创新 ADC 药物研发平台（HIRE-ADC 平台）、全球领先创新多特异性抗体药物研发平台（GNC 平台）、创新 ARC（核药）研发平台（HIRE-ARC 平台）以及特异性增强双特异性抗体平台（SEBA 平台）。

关于上述核心技术平台的具体情况详见本节“三、报告期内核心竞争力分析”之“（三）、核心技术与研发进展”之“1.核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况”相关内容。

截至报告期末，公司拥有 907 项有效发明专利申请，包括中国的 194 项、美国的 73 项、专利合作条约(PCT)下的 17 项及其他司法权区的 623 项；共有已授权有效知识产权 390 项，其中发明专利 249 项，包括中国的 83 项、美国的 20 项及其他司法权区的 146 项。上述核心技术平台以及专利保护构建起了公司在行业中的比较优势，为公司保持长期持续的竞争力奠定了基础。

3、拥有世界领先且具备全球竞争力的潜在超级重磅药物（Super blockbuster）以及丰厚的药物研发管线

公司经过多年持续的创新研发构建起了丰富、创新和梯队化布局的产品和在研管线。截至本报告披露日，公司已成功研发 1 款全球首创的表皮生长因子受体（“EGFR”）×人类表皮生长因子受体 3（“HER3”）双特异性抗体偶联药物（“ADC”）——宜泽康®，是公司通过突破性创新所取得的标志性重磅成果。此外，还有 4 款 III 期临床资产、10 款早期核心临床资产（其中 5 款 ADC 药物、2 款 ARC 药物、1 款 GNC 药物和 2 款双抗药物）和系列临床前在研创新药资产。目

前公司已在全球开展 100 余项临床试验，其中包括国内开展的 22 项 III 期临床研究及在美国开展的 11 项临床研究。

公司具备全球竞争力的潜在超级重磅药物宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）正在全球开展超 45 项临床试验，覆盖 10 余个实体瘤适应症，具备成为泛肿瘤治疗基石药物的潜力。截至本报告披露日，宜泽康®共 7 项适应症被 CDE 纳入突破性治疗品种名单，共 1 项适应症被 FDA 纳入突破性治疗品种名单。

作为全球首创药物，宜泽康®的临床研究成果已在欧洲肺癌大会（ELCC）、美国临床肿瘤学会（ASCO）、欧洲肿瘤内科学会（ESMO）、世界肺癌大会（WCLC）、圣安东尼奥乳腺癌研讨会（SABCS）大会和《柳叶刀·肿瘤学》（The Lancet Oncology）、《自然·医学》Nature Medicine 顶级学术期刊展示，展现出优异的疗效结果和良好的安全性数据。

4、全球战略合作稳步推进

公司作为一家融入全球创新体系，构建持续创新能力的现代化生物医药企业，公司自主研发的宜泽康®以优异的临床及安全性数据，与全球跨国药企 BMS 达成战略合作，潜在总交易额最高可达 84 亿美元（首付 8 亿美元，近期或有付款 5 亿美元，里程碑付款 71 亿美元），以获得与公司共同开发、共同商业化的权利，公司负责 iza-bren 在中国大陆的开发、商业化以及在中国大陆的生产，并负责生产部分供中国大陆以外地区使用的药品。截至目前，公司已收到由 BMS 支付的 8 亿美元不可退还且不可抵扣的首付款、第一笔 2.5 亿美元里程碑款项，且各项合作事项稳步推进。

本次交易刷新了全球 ADC 类药物单品交易总价的纪录（潜在总交易额最高可达 84 亿美元），公司不仅获得了世界级合作伙伴，更通过快速兑现的里程碑，进一步验证了公司全方位一体化的创新药开发能力已具备全球竞争力。公司凭借扎实的研发效率和临床推进速度，已实现“首付+里程碑”双收款，持续将技术优势转化为确定的现金流。未来，公司将继续依托中美双研发中心，高效推进 iza-bren 的全球临床布局及后续适应症拓展。该合作的顺利履约不仅为公司未来发展提供了强劲的驱动因素，也标志着公司已从“技术输出”迈向“价值持续释放”的新阶段。

5、具备全产业链的从研发到自主生产能力及商业化能力

公司全资子公司多特生物已按照 cGMP 标准建立了可满足创新生物药全球研发的临床样品生产需求，及批准上市后的早期商业化生产需求的抗体/ADC 药物生产车间，包括细胞培养车间（规模为 6 个 2,000 升生物反应器及 1 个 1,000 升生物反应器）、纯化车间、ADC 偶联车间和 1 条制剂生产线用于成品制剂灌装/冻干。根据管线药物的全球研发进度，为进一步支持创新药物的临床试验及商业化，公司正在扩建多特生物基地并计划启动精西基地的技术升级。

商业化布局方面，公司搭建了完善的全国营销网络。截至本报告披露日，公司已建立覆盖全国 30 多个省、自治区及直辖市、超过 200 个城市的综合商业化体系，实现各级市场有效触达。公司结合渠道特征采用直销与经销相结合的销售模式，推行事业部制管理，针对不同产品、不同渠

道实施专业化推广。依托成熟商业化基础设施与经验丰富的营销团队，公司持续巩固处方药、非处方药市场品牌影响力，稳步提升产品市场渗透率。

针对创新肿瘤药物商业化需求，公司正在建立的一支具备肿瘤学专业知识的专责商业化团队独立于公司仿制药及中成药产品的销售及营销团队运作。该团队涵盖主要商业职能，包括合规、商业营运、政府事务及市场准入、医学事务及商业化。

(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

公司经过十余年的努力，已构建起了全球领先的创新 ADC 药物研发平台(HIRE-ADC 平台)，全球领先的创新多特异性抗体药物研发平台（GNC 平台），以及特异性增强双特异性抗体平台（SEBA 平台）及创新 ARC（核药）研发平台（HIRE-ARC 平台）。截至本报告披露日，依靠前述平台，公司已成功研发 1 款全球首创、新概念 EGFR×HER3 双特异性 ADC 药物宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren），是公司通过突破性创新所取得的标志性重磅成果。此外，还有 4 款 III 期临床资产、10 款早期核心临床资产（其中 5 款 ADC 药物、2 款 ARC 药物、1 款 GNC 药物和 2 款双抗药物）和系列临床前在研创新药资产。

(一) 全球领先的创新 ADC 药物研发平台：HIRE-ADC 平台

在研发 iza-bren 的过程中，公司建立了强大的技术平台：

(1)公司发展出了 SEBA (Specificity Enhanced Bispecific Antibody)抗体发现及工程化改造平台，推动持续创新。该平台布局了全球专利，为公司一系列候选药物开发、筛选出了具有特异性富集肿瘤的抗体，如 EGFR×HER3 双抗等系列抗体；该等抗体亦用于公司的 ADC 候选药物，如 iza-bren。

(2)公司发展出了不同机制能有效拮抗肿瘤异质性、大规模高效杀伤肿瘤的有效载荷平台。该平台布局了全球专利，研发出 TOP-1 抑制剂有效载荷 Ed-04，装载于 iza-bren、T-Bren 等 7 个已在临床的 ADC 药物。此外，其亦开发了另一专有的新一代有效载荷，已装载于 BL-B16D1 及 BL-M24D1(均处于 I 期阶段)。其他不同机制的新型有效载荷也在研发之中。

(3)公司发展出了能稳定偶联 2、4、6、8、10 等不同数量药物分子（不同 DAR 值）的连接子和偶联工艺平台，该平台布局了全球专利。

(4)公司的创新 ADC 药物研发平台，具备“端到端”能力，包括(a)靶点的研究与评价，(b)抗体发现、筛选与工程化改造、小试至中试工艺开发、及规模化生产，(c)连接子——有效载荷小分子的设计、筛选、小试至中试工艺开发以及规模化生产，(d)偶联技术及工艺的设计与开发，及(e)ADC 药物的整体设计、体外/体内药效、PK/PD 评价以及规模化生产。该平台沉淀了海量基础研究数据，支持技术的持续迭代及推动创新药物分子的研发，从而可持续创新。

截至本报告披露日，公司 HIRE-ADC 平台已研发出 1 款全球首创、新概念 EGFR×HER3 双特异性 ADC 药物宜泽康®（伦康依隆妥单抗，BL-B01D1/iza-bren）、8 款临床阶段的 ADC 药物以及系列临床前创新 ADC 药物，其中 5 款 ADC 药物已获得 FDA 的 IND 许可并同步在美国开展临床研究。

（二）创新核药研发平台：HIRE-ARC 平台

HIRE-ARC 平台是公司开发的拥有完全自主知识产权的抗体-放射性核素偶联药物研发平台。该平台整合了抗体介导的精准靶向递送技术及放射性核素强大的肿瘤杀伤能力。相比于传统放射性核素偶联药物，HIRE-ARC 靶点特异性强，肿瘤富集高，具有更好的抗耐药性。

截至本报告披露日，公司 HIRE-ARC 平台的两款药物 BL-ARC001、BL-ARC002 正在国内进行 Ia 期临床试验。

（三）全球领先的创新多特异性抗体研发平台：GNC 平台

GNC（Guidance Navigation & Control，制导、导航&控制）平台是公司独立开发的、具有完全自主知识产权的多特异性抗体开发平台，用于开发具有对称/不对称结构的、可同时靶向多种不同抗原的多特异性抗体。基于该平台所研制出的多特异性 GNC 抗体分子，可以通过多个肿瘤/免疫相关蛋白结构域间的协调作用，协同、全面地激活肿瘤患者免疫系统的多种机制，完成对免疫细胞的“制导”、“导航”和“控制”过程，最终实现针对肿瘤的靶向性、激发型攻击。

截至本报告披露日，公司 GNC 平台已研发出临床阶段的创新多特异性抗体药物 GNC-038 以及系列处于临床前的创新多特异性抗体药物。

（四）特异性增强双特异性抗体平台：SEBA 平台

SEBA（Specificity Enhanced Bispecific Antibody，即“特异性增强双特异性抗体”）平台是公司自主开发的专有双特异性抗体平台。SEBA 分子不仅可以阻断癌细胞赖以生存的生长信号，还可以诱导更强大的免疫系统活性，以提高效力和靶向性，同时最大限度地减少脱靶效应。

截至本报告披露日，公司 SEBA 平台已研发出 SI-B001(EGFR×HER3 双特异性抗体)、SI-B003(PD-1×CTLA-4 双特异性抗体)及 SI-B036 三款临床阶段的双特异性抗体药物以及系列临床前的双特异性抗体药物。

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

2、报告期内获得的研发成果

（1）报告期内取得的临床批件/临床试验通知书/药品批件

序号	品名	规格	批件类型	通知书/证书编号	核发时间
----	----	----	------	----------	------

1	注射用 BL-B01D1-303-鼻咽癌	/	上市申请	2026S02212	2026.06.17
2	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00577	2026.03.03
3	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00578	2026.03.03
4	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00579	2026.03.03
5	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00580	2026.03.03
6	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00604	2026.03.04
7	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00605	2026.03.04
8	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00606	2026.03.04
9	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00607	2026.03.04
10	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00608	2026.03.04
11	注射用 BL-M11D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00546	2026.02.28
12	BL-ARC002 注射液	/	临床试验批准通知书	2026LP00831	2026.03.18
13	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00979	2026.03.30
14	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP00924	2026.03.24
15	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01078	2026.04.07
16	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01080	2026.04.07
17	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01442	2026.05.08
18	SI-B036 双特异性抗体注射液	/	临床试验批准通知书	2026LP01460	2026.05.11
19	注射用 BL-M08D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01694	2026.05.29
20	注射用 BL-M14D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01761	2026.06.09
21	注射用 BL-B01D1	/	临床试验批准通知书	2026LP01943	2026.06.29
22	盐酸尼卡地平注射液	10ml:10mg	上市许可	2026S00049	2026.01.05

23	苯磺顺阿曲库铵	/	上市登记备案	2026YS00006	2026.01.05
----	---------	---	--------	-------------	------------

(2) 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	193	14	907	249
实用新型专利	0	22	73	68
外观设计专利	1	0	62	16
软件著作权	0	0	0	0
其他	1	0	58	57
合计	195	36	1,100	390

注：失效的相关专利数量已剔除。

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	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10	42.75
资本化研发投入	/	/	/
研发投入合计	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10	42.75
研发投入总额占营业收入比例（%）	791.46	606.69	增加 184.77 个百分点
研发投入资本化的比重（%）	/	/	/

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

☒适用 ☐不适用

主要系报告期内新药研发项目持续推进，试验检验费、职工薪酬、材料费增幅较大所致。

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

4、 主要在研项目情况

√适用 □不适用

单位：万元

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	iza-bren	510,000	65,986.16	318,834.05	NMPA 上市批准	治疗用生物制品 1 类产品上市 ¹	全球领先	非小细胞肺癌、小细胞肺癌、HR+/HER2-乳腺癌、三阴性乳腺癌、食管鳞癌、胃癌、结直肠癌、胆道癌、鼻咽癌、头颈鳞癌、妇科肿瘤、泌尿系统肿瘤及其他实体瘤
2	T-Bren	150,000	29,120.59	91,682.52	III 期临床试验	治疗用生物制品 1 类产品上市	全球领先	HER2+乳腺癌、HER2-乳腺癌、胃癌、非小细胞肺癌、宫颈癌、卵巢癌、子宫内膜癌、尿路上皮癌、胆道癌及其他实体瘤
3	BL-M14D1	21,000	14,764.16	23,454.32	全球 III 期临床试验	治疗用生物制品 1 类产品上市	全球领先	小细胞肺癌、神经内分泌肿瘤及其他实体瘤
4	BL-M05D1	31,000	4,336.13	16,106.44	III 期临床试验	治疗用生物制品 1 类产品上市	全球领先	胃癌或胃食管结合部腺癌及其他实体瘤
5	BL-M11D1	19,000	3,713.72	16,459.46	II/III 期临床试验	治疗用生物制品 1 类产品上市	全球领先	急性髓系白血病
6	SI-B001	56,000	3,652.69	52,529.90	III 期临床试验	治疗用生物制品 1 类产品上市	全球领先	非小细胞肺癌、头颈鳞癌的治疗
合计	/	787,000	121,573.45	519,066.69	/	/	/	/

注：

- 1.指除了已上市的两项适应症外，其余在研适应症拟达到目标。
- 2.由于药品研发周期长，不确定因素较多，此处仅列示主要在研项目中目前处于三期临床研究的情况。

3.上表“进展或阶段性成果”指该项目进展最快的试验阶段。

4.上表“预计总投资规模”为截至 2025 年 12 月 31 日累计投入金额和 2026 年预计可能发生的研发费用之和。上述预计为公司根据主要在研项目研发进度进行的合理预测，实际投入可能根据项目进展情况发生变化。

5.“本期投入金额”“累计投入金额”调整为包含内部药物联用部分。

6.部分合计数与各加数直接相加之和在尾数上有差异，系四舍五入所致。

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）	1,894	1,360
研发人员数量占公司总人数的比例（%）	55.15	48.16
研发人员薪酬合计	35,212.34	22,210.74
研发人员平均薪酬	19.53	17.63

教育程度		
学历构成	数量（人）	比例(%)
博士研究生	112	5.91
硕士研究生	398	21.01
本科	976	51.53
本科以下	408	21.54
合计	1,894	100.00

年龄结构		
年龄区间	数量（人）	比例(%)
30 岁以下（不含 30 岁）	896	47.31
30-40 岁（含 30 岁，不含 40 岁）	796	42.03
40-50 岁（含 40 岁，不含 50 岁）	139	7.34
50-60 岁（含 50 岁，不含 60 岁）	55	2.90
60 岁以上	8	0.42
合计	1,894	100.00

6、 其他说明

☐适用 ☒不适用

四、 风险因素

☒适用 ☐不适用

（一）业绩大幅下滑或亏损的风险

公司 2026 年上半年净利润为-163,721.62 万元，主要系公司研发费用投入增加所致。公司预计未来仍需持续较大规模的研发投入用于在研项目，随着公司持续保持较高的研发投入，公司未来可能仍会面临亏损的风险。

（二）核心竞争力风险

新药（尤其是生物制品）的开发及商业化竞争激烈。公司面临着来自全球其他制药及生物制药公司的竞争，有多家大型制药及生物制药公司目前营销及销售药物或正在寻求开发用于治疗公司正在开发的具有相同适应症的药物。竞争对手可能比公司更快或更成功地发现、开发或商业化竞争药物，亦或者竞争对手开发及商业化较公司可能开发或商业化的药物更安全、更有效、更方便或更便宜的药物，公司的商业机会可能会大幅减少甚至消失。

公司招募及挽留符合资格的科研、临床、制造以及销售和市场推广人员对公司创新药物的研发及商业化至关重要。公司高级管理人员、核心技术人员及其他关键员工的流失，可能会阻碍公司研发及商业化目标的实现，并损害公司成功实施业务战略的能力。

公司存在无法成功或及时完成药物临床开发、获得监管批准和商业化的风险。临床开发耗时耗资庞大且过程和结果具有不确定性，公司的药物及候选药物的成功取决于多项因素，包括临床前研究、顺利招募患者完成临床试验且临床试验的安全性有效性数据得到相关部门批准；公司的开发活动、监管备案及生产运营不受到阻碍或延迟；成功推出公司药物及候选药物（如获批）并顺利开展销售推广；在获得监管批准后继续保证可接受的安全性等。若公司无法实现或维持前述一项或多项因素，导致公司无法成功或及时获得监管批准、完成药物及候选药物的商业化，则可能严重损害公司业务与未来收益。

（三）经营风险

公司新药研发成功后，需要经历市场开拓及学术推广等过程才能实现药品的良好销售。公司的在研药品获批上市后，如在市场准入、市场拓展及学术推广等方面进展未达预期，导致无法快速放量或未能有效获得医生或患者的认可，则可能影响公司收入增长及盈利能力的提升。

公司的业务经营需要大量原材料及耗材，例如生产用原料及起始物料、实验室用试剂、耗材、玻璃器皿、辅料和包装材料等。若原材料、耗材等价格大幅上涨，公司无法保证其能于商业化后提高已上市药品价格从而弥补成本涨幅，公司的盈利能力或会受到不利的影响。

公司生产设施的持续运营及生产安全可能会因多种因素而受到严重干扰及重大不利影响，其中包括火灾、水灾、地震、停电、燃料短缺、机械故障、恐怖袭击及战争或其他自然灾害，以及土地使用权到期，牌照、证书及许可证缺失，政府对该等设施或其周边地区相关土地的规划变动以及监管变动等。

（四）财务风险

随着公司国际化的稳步推进，公司的经营业绩及现金流量受到外汇汇率波动影响，可能导致公司面临外汇风险。人民币兑美元、港元及其他货币的价值可能会受到全球政治及经济状况变动影响，尽管公司可以合理利用外汇工具降低汇率波动的影响，但依旧无法避免未来外汇波动可能对公司的财务状况、经营业绩及现金流量造成不利影响。

（五）行业风险

医药产业是我国重点发展的行业之一，医药产品是关系人民生命健康和安全的特殊消费品；同时，医药产业又是一个受监管程度较高的行业，其监管部门包括国家及各级地方药品监管部门和卫生部门，其在各自的权限范围内，制订相关的政策法规，对整个行业实施监管。中国目前处于经济结构调整期，各项改革正在逐步深入。随着中国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，行业相关的监管政策将不断完善、调整，中国医疗卫生市场的政策环境可能面临重大变化。如公司不能及时调整经营策略以适应医疗卫生体制改革带来的市场规则和监管政策的变化，将对公司的经营产生不利影响。

(六) 宏观环境风险

作为在中美两地设有研发中心的公司，公司及其子公司均需遵守公司注册地及生产经营活动所涉及的国家和地区的立法机关、政府部门或其他监管机构可能不时发布或修订相关法律法规，可能会对公司或子公司产生实质影响。此外，未来国际政治、经济、市场环境的不确定性，也可能对公司海外业务经营造成一定的不利影响。

五、报告期内主要经营情况

报告期内，公司实现营业收入18,733.48万元，较上年同期增加9.43%；研发费用148,268.34万元，较上年同期增加42.75%；投资活动产生的现金流量净额-101,487.03万元，较上年同期减少1,085.96%。

(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	187,334,775.13	171,197,609.32	9.43
营业成本	97,227,690.74	84,931,990.07	14.48
销售费用	76,645,260.46	105,884,315.34	-27.61
管理费用	162,714,470.35	127,350,733.13	27.77
财务费用	205,829,985.93	-53,405,088.24	不适用
研发费用	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10	42.75
经营活动产生的现金流量净额	-1,535,973,506.85	-1,133,821,540.98	不适用
投资活动产生的现金流量净额	-1,014,870,349.24	102,932,326.25	-1,085.96
筹资活动产生的现金流量净额	1,089,968,922.64	980,669,917.83	11.15

财务费用变动原因说明：主要系利息费用及汇兑损益增加所致；

研发费用变动原因说明：主要系材料费、职工薪酬、试验检验费增加所致；

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：主要系本期研发投入增加所致；

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：主要系本期购买三个月以上定期存款增加所致。

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	3,435,273,157.44	31.07	5,177,006,622.45	45.22	-33.64	主要系报告期末三个月以上的定期存款增加所致
衍生金融资产	136,034,265.21	1.23	11,143,794.07	0.10	1,120.72	主要系报告期内远期外汇公允价值变动所致
应收票据	7,644,637.63	0.07	10,982,460.97	0.10	-30.39	主要系报告期末应收银行承兑汇票减少所致
应收款项融资	9,020,353.59	0.08	21,616,980.70	0.19	-58.27	主要系报告期内银行承兑汇票到期托收所致
其他流动资产	4,277,514,204.19	38.68	2,743,744,078.83	23.97	55.90	主要系报告期末三个月以上的定期存款增加所致
在建工程	259,181,193.37	2.34	115,801,541.30	1.01	123.81	主要系报告期内生产基地建设/技改工程投入增加所致
递延所得税资产	97,447,783.00	0.88	38,211,943.73	0.33	155.02	主要系报告期末可抵扣暂时性差异增加所致
其他非流动资产	109,789,234.30	0.99	40,697,323.65	0.36	169.77	主要系报告期内工程及设备预付款增加所致
短期借款			100,076,388.89	0.87	-100.00	主要系报告期内归还银行短期借款所致
应交税费	12,262,928.12	0.11	21,109,530.33	0.18	-41.91	主要系报告期末应交个人所得税减少所致
其他应付款	333,533,902.81	3.02	231,331,022.26	2.02	44.18	主要系报告期末预提未支付款项增加所致
一年内到期的非流动负债	1,275,421,065.35	11.53	865,387,564.89	7.56	47.38	主要系报告期末一年内到期的长期借款增加
长期借款	3,814,447,200.00	34.50	2,615,960,400.00	22.85	45.81	主要系报告期内新增长期银行借款所致
递延所得税负债	22,965,146.66	0.21	4,322,226.25	0.04	431.33	主要系报告期内衍生金融资产公允价值变动产生的应纳税暂时性差异增加所致

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1,838,198,886.40（单位：元 币种：人民币），占总资产的比例为16.62%。

(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

项目名称	期末账面价值（元）	受限原因
货币资金	31,658,495.05	履约保证金及回购库存股存出投资款

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

(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
交易性金融资产	2,158,903,072.17	336,025.27				568,585,275.00		1,590,653,822.44
金融衍生工具	11,143,794.07	124,890,471.14						136,034,265.21
应收款项融资	21,616,980.70		293,916.87			12,890,543.98		9,020,353.59
合计	2,191,663,846.94	125,226,496.41	293,916.87			581,475,818.98		1,735,708,441.24

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

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
四川百利药业有限责任公司	子公司	医药研发制造	12,600.00	790,740.66	471,240.35	8,648.47	-1,377.83	-1,891.07
拉萨新博药业有限责任公司	子公司	医药流通	2,125.00	24,624.42	13,057.17	14,923.95	-2,242.40	-2,269.28
四川国瑞药业有限责任公司	子公司	医药研发制造	2,000.00	19,874.34	15,519.46	7,757.87	1,248.40	1,250.43
成都百利多特生物药业有限责任公司	子公司	医药研发制造	20,500.00	933,911.07	648,196.33	2,600.31	-82,211.94	-84,753.24
PanKu Capital Limited	子公司	投资性主体	/	198,001.93	197,882.39	/	-2.69	-2.69
SystImmune.INC	子公司	医药研发	/	183,819.76	-124,233.42	/	-73,388.78	-67,014.11

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
成都精核药业有限责任公司	新设立	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

姓名	担任的职务	变动情形	变动原因	变动原因说明
陈英格	董事会秘书	离任	个人原因	个人原因

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

2026 年 2 月，因个人原因，陈英格女士申请辞去公司董事会秘书职务，离任后不再担任公司任何职务。

公司核心技术人员认定情况说明

□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	
无	

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

(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)		4
序号	企业名称	环境信息依法披露报告的查询索引
1	四川百利药业有限责任公司	https://103.203.219.138:8082/eps/index/enterprise-search
2	成都百利多特生物药业有限责任公司	
3	成都精西药业有限责任公司	
4	四川国瑞药业有限责任公司	

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

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
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	公司控股股东、实际控制人朱义	注 1	2021 年 10 月 29 日	是	注 1	是	不适用	不适用
	股份限售	持有公司 5%以上股份的机构股东 OAP III (HK) Limited	注 2	2021 年 10 月 29 日	是	注 2	是	不适用	不适用
	股份限售	直接持有公司股份的公司监事刘亮（离任）、丁洋（离任）	注 3	2021 年 10 月 29 日	是	注 3	是	不适用	不适用
	股份限售	直接持有公司股份的董事张苏娅、朱熹（离任）、康健（离任）	注 4	2021 年 10 月 29 日	是	注 4	是	不适用	不适用
	其他	公司、控股股东及实际控制人，公司董事（独立董事以及不在公司领取薪酬的董事除外）、高级管理人员	注 5	2021 年 10 月 29 日	是	注 5	是	不适用	不适用
	其他	公司、实际控制人、控股股东朱义	注 6	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	公司、控股股东、实际控制人、董事、高级管理人员	注 7	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	公司、控股股东、实际控制人、董事、监事、高级管理人员	注 8	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	公司	注 9	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	解决同业竞争	实际控制人、控股股东朱义	注 10	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	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
	解决关联交易	控股股东、实际控制人朱义，其他持股5%以上股份的股东 OAP III（HK） Limited，公司全体董事、监事及高级管理人员	注 11	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	公司、公司控股股东、实际控制人朱义、直接持股 5% 以上的主要股东 OAP III（HK） Limited 和公司全体董事、监事、高级管理人员及核心技术人员	注 12	2021 年 10 月 29 日	否	长久有效	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	注 13	2025 年 3 月 9 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	控股股东和实际控制人朱义	注 14	2025 年 3 月 9 日	否	长久有效	是	不适用	不适用
	其他	公司	注 15	2025 年 4 月 15 日	否	注 15	是	不适用	不适用
其他承诺	其他	公司控股股东、实际控制人朱义	注 16	2025 年 12 月 25 日	否	注 16	是	不适用	不适用

注 1：关于所持公司股份限售安排、自愿锁定、持股及减持意向的承诺

1、公司控股股东、实际控制人朱义关于所持股份的流通限制和自愿锁定的承诺如下：

“（1）自发行人本次发行及上市之日起 36 个月内，不转让或者委托他人管理本人已直接和间接持有的或控制的发行人首次公开发行股票前已发行的股份，也不提议由发行人回购本人直接或间接持有的该部分股份。

（2）发行人本次发行及上市后六个月内，如发行人股票连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价（指发行人首次公开发行 A 股股票的发行价格，如果发行人上市后因派发现金红利、配股、送股、缩股、股份拆分、转增股本、增发新股等原因进行除权、除息的，则按照上海证券交易所的有关规定作除权除息处理），或者本次发行及上市后六个月期末（如该日不是交易日，则为该日后的第一个交易日）收盘价低于发行价，本人持有的发行人首次公开发行股票前已发行的股份的锁定期自动延长六个月。

(3) 在本人被认定为发行人控股股东、实际控制人期间，将向发行人申报本人直接或间接持有的发行人的股份及其变动情况。

(4) 本人同意承担并赔偿因违反上述承诺而给发行人及其控制的企业造成的一切损失、损害和开支。”

2、公司控股股东、实际控制人朱义关于减持股份意向的承诺如下：

“（1）如果发行人本次发行及上市时未盈利（发行人上市前一个会计年度经审计扣除非经常性损益前后净利润孰低者为负），在发行人股票上市后且实现盈利前，自本次发行及上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行及上市前已直接或间接持有的发行人股份；自本次发行上市之日起第 4 个会计年度和第 5 个会计年度内，每年减持的本次发行及上市股份不得超过股份总数的 2%。

（2）如本人所持有的公司股份在锁定期届满后两年内减持的，本人承诺股份减持的价格不低于公司首次公开发行股票的发行价格。减持方式包括集中竞价交易、大宗交易、协议转让及其他符合中国证监会及证券交易所规定的方式。

（3）如发行人存在《上海证券交易所科创板股票上市规则》第十二章第二节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事先告知书或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市并摘牌，本人不得减持发行人股份。

（4）若本人未履行上述承诺，其减持发行人股份所得收益归发行人所有。”

注 2：关于所持公司股份限售安排、自愿锁定、持股及减持意向的承诺

1、持有公司 5%以上股份的机构股东 OAP III (HK) Limited 关于所持股份的流通限制和自愿锁定的承诺如下：

“（1）自发行人上市之日起 12 个月内，不转让或者委托他人管理本公司已直接或间接持有的发行人首次公开发行股票前已发行的股份，也不提议由发行人回购本公司直接或间接持有的该部分股份。

（2）本公司在作为持有发行人 5%以上股份的股东期间，将向公司申报本公司直接或间接持有的公司的股份及其变动情况。

（3）本公司同意承担并赔偿因违反上述承诺而给发行人及其控制的企业造成的一切损失、损害和开支。”

2、公司 5%以上股东 OAP III (HK) Limited 关于减持股份意向的承诺如下：

“（1）发行人首次公开发行股票并在上海证券交易所科创板上市（以下简称“本次发行及上市”）后，本公司在锁定期满后可根据需要减持所持发行人的股票。本公司将在减持前 3 个交易日公告减持计划。本公司自锁定期满之日起两年内减持股份的具体安排如下：

①如本公司所持有的公司股份在锁定期届满后两年内减持的，本公司承诺股份减持的价格不低于公司首次公开发行股票的发行价格。减持方式包括

集中竞价交易、大宗交易、协议转让及其他符合中国证监会及证券交易所规定的方式。

②本公司在锁定期满后减持公司首发前股份的，将严格按照《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》《中国证监会关于进一步推进新股发行体制改革的意见》《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》《上市公司创业投资基金股东减持股份的特别规定》《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》《上海证券交易所科创板股票上市规则》等有关法律法规和证券交易所的有关规定执行。

（2）若本公司未履行上述承诺，本公司减持公司股份所得收益归公司所有。”

注 3：直接持有公司股份的公司监事丁洋（离任）、刘亮（离任）关于所持公司股份限售安排、自愿锁定的承诺

“（1）自发行人上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人已直接或间接持有的发行人首次公开发行股票前已发行的股份，也不提议由发行人回购本人直接或间接持有的该部分股份。

（2）在发行人实现盈利前，自发行人上市之日起 3 个完整会计年度内，本人不减持本次发行前已直接或间接持有的发行人股份。

（3）前述第（1）至（2）项锁定期届满后，本人在发行人任职期间每年转让的直接或间接持有的发行人股份不超过本人所持发行人股份总数的百分之二十五；离职后半年内，不转让本人直接或间接持有的发行人股份。如本人在任期届满前离职的，在就任时确定的任期内和任期届满后 6 个月内本人亦遵守本条承诺。

（4）本人在任职期间，将向公司申报本人直接或间接持有的公司的股份及其变动情况。

（5）如发行人存在《上海证券交易所科创板股票上市规则》第十二章第二节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事先告知书或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市并摘牌，本人不得减持发行人股份。

（6）本人不会因职务变更、离职等原因而拒绝履行上述承诺。本人同意承担并赔偿因违反上述承诺而给公司及其控制的企业造成的一切损失、损害和开支。”

注 4：直接持有公司股份的董事张苏娅、朱熹（离任）、康健（离任）关于所持公司股份限售安排、自愿锁定的承诺

“（1）自发行人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已直接或间接持有的发行人首次公开发行股票前已发行的股份，也不提议由发行人回购本人直接或间接持有的该部分股份。

（2）公司上市后六个月内如公司股票连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，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)收盘价低于发行价,本人持有的公司首次公开发行股票前已发行股份的锁定期自动延长六个月。

(3) 在发行人实现盈利前,自发行人上市之日起3个完整会计年度内,本人不减持本次发行前已直接或间接持有的发行人股份。

(4) 前述第(1)至(3)项锁定期届满后,本人在发行人任职期间每年转让的直接或间接持有的发行人股份不超过本人所持发行人股份总数的百分之二十五;离职后半年内,不转让本人直接或间接持有的发行人股份。如本人在任期届满前离职的,在就任时确定的任期内和任期届满后6个月内本人亦遵守本条承诺。

(5) 本人在任职期间,将向公司申报本人直接或间接持有的公司的股份及其变动情况。

(6) 如发行人存在《上海证券交易所科创板股票上市规则》第十二章第二节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事先告知书或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市并摘牌,本人不得减持发行人股份。

(7) 本人不会因职务变更、离职等原因而拒绝履行上述承诺。本人同意承担并赔偿因违反上述承诺而给公司及其控制的企业造成的一切损失、损害和开支。”

注5: 稳定股价的措施和承诺

为维护公司上市后股价的稳定,保护广大投资者尤其是中小投资者的利益,进一步明确公司上市后三年内公司股价低于每股净资产时稳定公司股价的措施,按照中国证监会《关于进一步推进新股发行体制改革的意见》(证监会公告〔2013〕42号)的相关要求,公司第三届董事会第七次会议及2021年第一次临时股东大会审议通过了《关于公司首次公开发行股票并上市后三年内稳定股价的预案的议案》,并且公司、控股股东及实际控制人,公司董事(独立董事以及不在公司领取薪酬的董事除外)、高级管理人员均签署《关于稳定股价预案的承诺函》,具体内容如下:

“1、启动和停止股价稳定预案的条件

(1) 启动条件

公司本次发行及上市后3年内,除不可抗力等因素所导致的股价下跌之外,若公司股票连续20个交易日收盘价低于公司最近一期未经审计的每股净资产(第20个交易日构成“稳定股价措施触发日”,最近一期审计基准日后,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,须按照证券交易所的有关规定作复权处理,下同)时,则启动稳定股价预案。

(2) 停止条件

公司在稳定股价措施实施期间，若出现以下任一情形，则视为本次稳定股价措施实施完毕，已公告的稳定股价方案终止执行：1）公司股票连续 20 个交易日的收盘价均高于公司最近一期末经审计的每股净资产；2）单一会计年度内增持或回购金额累计已达到下述具体措施规定的上限要求；3）继续实施将导致公司股权分布不符合上市条件。

2、 稳定股价的具体措施

公司稳定股价的具体措施包括公司回购公司股票、控股股东增持公司股票、公司董事（不含独立董事，下同）及高级管理人员增持公司股票。当公司某一交易日的股票收盘价触发稳定股价预案的启动条件时，公司将视股票市场情况、公司实际情况，按如下优先顺序采取以下措施中的一项或多项以稳定公司股价：1）公司回购股票；2）控股股东增持股票；3）董事、高级管理人员增持股票。公司制定稳定股价的具体实施方案时，应当在符合相关法律法规规定的情况下综合考虑当时的实际情况及各种稳定股价措施的影响及作用，经各方协商确定后及时通知实施股价稳定预案的主体并及时公告具体实施方案。若实施稳定股价方案前公司股价已不满足启动条件，则不再继续实施该方案。

（1）公司回购股票

①公司为稳定股价之目的回购股份的，应符合相关法律法规的规定，且不应导致公司股权分布不符合上市条件。

②公司应当在稳定股价措施触发日起 15 个交易日内召开董事会，审议稳定股价具体方案（方案内容应包括但不限于拟回购本公司股份的种类、数量区间、价格区间、实施期限等内容）。公司董事承诺就该等回购事宜在董事会上投赞成票。

③公司股东大会对回购股份做出决议，须经出席会议的股东所持表决权的三分之二以上通过，公司控股股东及发行前担任董事、高级管理人员的股东承诺就该等回购事宜在股东大会上投赞成票。

④在股东大会审议通过股份回购方案后，公司应依法通知债权人，向中国证监会、上海证券交易所等主管部门报送相关材料，办理审批或备案手续。在完成必需的审批、备案、信息披露等程序后，公司方可实施相应的股份回购方案。

⑤除符合上述要求外，公司为稳定股价之目的回购股份还应符合下列各项要求：

A.公司单次用于回购股份的资金总额累计不高于上一个会计年度经审计的归属于母公司股东净利润的 20%；

B.公司单一会计年度用于回购股份的资金总额累计不超过上一个会计年度经审计的归属于母公司股东净利润的 50%；

⑥公司通过上海证券交易所集中竞价交易方式、要约方式或证券监督管理部门认可的其他方式回购公司股票。

超过上述标准的，本项股价稳定措施在当年度不再继续实施，但如下一年度继续出现稳定股价情形的，公司将继续按照上述原则执行。

（2）控股股东增持股票

若公司一次或多次实施回购后“启动条件”再次被触发，且公司用于回购股份的资金总额累计已经达到最近一个会计年度经审计的归属于母公司股东净利润 50%的，则公司不再实施回购，而由公司控股股东进行增持。公司控股股东增持股票的措施如下：

①公司控股股东应在符合相关法律、行政法规和规范性文件的条件和要求且不应导致公司股权分布不符合上市条件的前提下，通过上海证券交易所集中竞价交易方式或者中国证监会、证券交易所认可的其他方式增持公司股票。

②公司控股股东应在稳定股价措施触发日起 15 个交易日内，将其拟增持股票的具体计划（内容包括但不限于增持股数区间、计划的增持价格上限、完成时效等）以书面方式通知公司并由公司进行公告。

③公司控股股东为稳定股价之目的进行股份增持的，除应符合相关法律、行政法规和规范性文件之要求外，还应符合下列各项：

A. 单次用于增持公司股票的资金不少于控股股东最近一次从公司获取税后现金分红合计金额的 20%。

B. 单一会计年度内用于增持公司股票的资金总额累计不超过其最近一次从公司获取税后现金分红金额的 50%；

超过上述标准的，本项股价稳定措施在当年度不再继续实施，但如下一会计年度继续出现稳定股价情形的，控股股东将继续按照上述原则执行。

（3）公司董事及高级管理人员增持公司股票

若公司控股股东一次或多次实施增持后“启动条件”再次被触发，且控股股东用于增持公司股份的资金总额累计已经达到其最近一次从公司获取税后现金分红合计金额的 50%，则控股股东不再进行增持，而由公司董事、高级管理人员进行增持。公司董事、高级管理人员增持股票的措施如下：

①公司董事、高级管理人员应在符合相关法律、行政法规和规范性文件的条件和要求且不应导致公司股权分布不符合上市条件的前提下，通过上海证券交易所集中竞价交易方式或者中国证监会、上海证券交易所认可的其他方式增持公司股票。

②公司董事、高级管理人员应在稳定股价措施触发日起 15 个交易日内，将其拟增持股票的具体计划（内容包括但不限于增持股数区间、计划的增持价格上限、完成时效等）以书面方式通知公司并由公司进行公告。

③公司董事、高级管理人员单次用于增持公司股票的资金不超过该董事、高级管理人员最近一个会计年度自公司实际领取的税后薪酬的 20%，单一会计年度各自增持公司股票的资金累计不超过其上一会计年度从公司实际领取税后薪酬的 50%。

3、未履行股价稳定预案的约束措施

在启动股价稳定措施的条件满足时，如公司、控股股东、负有增持义务的董事、高级管理人员均未采取上述稳定股价的具体措施或经协商应由相关主体采取稳定公司股价措施但相关主体未履行增持/回购义务以及无合法合理理由对公司股份回购方案投反对票或弃权票并导致股份回购方案未获得公司董事会/股东大会通过的，公司、控股股东、负有增持义务的董事、高级管理人员或未履行承诺的相关主体承诺接受以下约束措施：

（1）对公司的约束措施

公司将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未采取稳定股价措施的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉。如非因不可抗力而导致投资者损失的，公司将根据中国证监会或其他有权机关的认定向投资者进行赔偿。若公司董事会未履行相关公告义务、未制定股份回购计划并召开股东大会审议，公司将暂停向董事发放薪酬或津贴，直至其履行相关承诺为止。

（2）对控股股东的约束措施

控股股东增持计划完成后6个月内不得转让所增持的公司股份。公司可扣留其下一年度与履行增持股份义务所需金额相对应的应得现金分红。如下一年度其应得现金分红不足用于扣留，该扣留义务将顺延至以后年度，直至累计扣留金额与其应履行增持股份义务所需金额相等或控股股东采取相应的股价稳定措施并实施完毕为止。如非因不可抗力导致，给投资者造成损失的，控股股东将按中国证监会或其他有权机关的认定向投资者依法承担赔偿责任。

（3）对负有增持义务的董事、高级管理人员的约束措施

负有增持义务的董事、高级管理人员在增持计划完成后6个月内不得转让所增持的公司股份。如未采取上述稳定股价措施，董事、高级管理人员将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉。同时，公司将扣留该董事或高级管理人员与履行上述增持股份义务所需金额相对应的薪酬，直至该等人员采取相应的股价稳定措施并实施完毕为止。如非因不可抗力导致，给投资者造成损失的，董事、高级管理人员将按中国证监会或其他有权机关的认定向投资者依法承担赔偿责任。

4、其他

公司在未来聘任新的董事、高级管理人员之前，将要求其签署承诺书，保证其履行公司首次公开发行上市时董事、高级管理人员已作出的稳定股价承诺，并要求其按照公司首次公开发行上市时董事、高级管理人员的承诺提出未履行承诺的约束措施。

任何对本预案的修订均应经股东大会审议通过，且需经出席股东大会的股东所持有表决权股份总数的三分之二以上同意方可通过。”

注 6：对欺诈发行上市的股份购回承诺

1、发行人关于欺诈发行股份购回事项承诺如下：

“（1）保证公司本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，以欺诈手段骗取发行注册并已经发行上市的，公司将在中国证监会等有权部门确认后五个工作日内启动股份购回程序，购回公司本次发行及上市的全部新股。”

2、发行人实际控制人、控股股东朱义关于欺诈发行股份购回事项承诺如下：

“（1）保证公司本次发行及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，以欺诈手段骗取发行注册并已经发行上市的，控股股东、实际控制人将在中国证监会等有权部门确认后五个工作日内启动股份购回程序，购回公司本次发行及上市的全部新股。”

注 7：填补被摊薄即期回报的措施及承诺

公司第三届董事会第七次会议和 2021 年第一次临时股东大会审议通过了《关于公司首次公开发行股票并上市摊薄即期回报及填补措施的议案》，公司董事会就公司本次公开发行股票摊薄即期回报的影响进行了分析，并制定了填补被摊薄即期回报的措施。

“公司本次发行及上市完成后，本公司的总股本和所有者权益金额将有较大幅度增加，本公司每股收益和加权平均净资产收益率等股东即期回报可能被摊薄。为降低本次发行及上市对本公司即期回报的摊薄影响，本公司拟通过强化募集资金管理、加快募投项目投资进度、提高本公司盈利能力和水平、强化投资者回报机制等措施来提升本公司整体实力，增厚未来收益，实现可持续发展，以填补回报。本公司承诺采取以下措施：

1、公司拟采取的填补被摊薄即期回报的具体措施

（1）强化募集资金管理

本公司已按照法律、法规、规范性文件及《四川百利天恒药业股份有限公司章程（草案）》的规定制定募集资金管理制度，对募集资金的专户存储、使用、用途变更、管理和监督等进行了明确的规定。为保障本公司规范、有效地使用募集资金，募集资金到位后将存放于董事会指定的专项账户中，本公司将定期检查募集资金使用情况，配合监管银行和保荐机构对募集资金使用情况的检查和监督，保证募集资金得到合理、规范、有效的使用。

（2）加快募投项目投资进度

本次发行及上市的募集资金到位后，本公司将调配内部各项资源，加快推进募投项目实施，提高募集资金使用效率，争取募投项目早日达产并实现预期效益，以增强本公司盈利水平。本次发行及上市的募集资金到位前，为尽快实现募投项目盈利，本公司拟通过多种渠道积极筹措资金，积极调配资源，开展募投项目的前期准备工作，增强股东回报，降低本次发行及上市导致的即期回报被摊薄的风险。

（3）提高本公司盈利能力和水平

本公司将不断提升、继续巩固自身的研发、销售等优势，不断丰富和完善产品，提升研发技术水平，提高本公司持续盈利能力，实现本公司持续、稳定发展。

本公司将积极推行成本管理，严控成本费用，提升本公司利润水平。此外，本公司将加大人才引进力度，通过完善员工薪酬考核和激励机制，增强对高素质人才的吸引力，为本公司持续发展提供保障。

（4）强化投资者回报体制

公司实施积极的利润分配政策，重视对投资者的合理投资回报，并保持连续性和稳定性。公司已根据中国证监会的相关规定及监管要求，制订本次发行及上市后适用的《四川百利天恒药业股份有限公司章程（草案）》，就利润分配政策事宜进行详细规定和公开承诺，并制定了公司未来三年的股东回报规划，充分维护公司股东依法享有的资产收益等权利，提供公司的未来回报能力。

2、公司关于摊薄即期回报的承诺：

“本公司将积极履行填补被摊薄即期回报的措施，严格遵守本次发行及上市后适用的《四川百利天恒药业股份有限公司章程（草案）》、股东分红回报规划，以及本公司股东大会审议通过的其他利润分配政策的安排。如违反前述承诺，将及时公告违反的事实及理由，除因不可抗力或其他非归属于本公司的原因外，将向本公司股东和社会公众投资者道歉，同时向投资者提出补充承诺或替代承诺，以尽可能保护投资者的利益，并在本公司股东大会审议通过后实施补充承诺或替代承诺。”

3、公司的控股股东、实际控制人朱义对公司填补被摊薄即期回报措施的承诺：

“本人作为发行人控股股东、实际控制人，将维护发行人和全体股东的合法权益，根据中国证监会相关规定，推进发行人填补回报措施得到切实履行，并作出以下承诺：

(1) 本人不越权干预发行人经营管理活动，也不采用其他方式损害发行人利益。前述承诺是无条件且不可撤销的。

(2) 若本人违反上述承诺或拒不履行上述承诺，本人同意按照证券监管机构制定或发布的有关规定、规则，对本人作出处罚或采取相关管理措施。

(3) 若本人违反上述承诺或拒不履行上述承诺，本人同意按照证券监管机构制定或发布的有关规定、规则，对本人作出处罚或采取相关管理措施。”

4、公司的董事、高管对公司填补被摊薄即期回报措施的承诺：

“本人作为发行人董事、高级管理人员将忠实、勤勉地履行职责，维护发行人和全体股东的合法权益，根据相关法规，推进发行人填补回报措施得到切实履行，并作出以下承诺：

(1) 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) 对自身的职务消费行为进行约束；

(3) 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) 由董事会或薪酬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) 若公司后续推出发行人股权激励政策，本人承诺拟公布的发行人股权激励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，若本人违反前述承诺并给发行人或者投资者造成损失的，本人愿意依法承担对发行人或者投资者的补偿责任。

作为填补回报措施相关责任主体之一，若本人违反上述承诺或拒不履行上述承诺，本人同意按照证券监管机构制定或发布的有关规定、规则，对本人作出处罚或采取相关管理措施。”

注 8：依法承担赔偿责任或赔偿责任的承诺

1、发行人承诺如下：

“（1）本公司为本次发行及上市提供的全部文件、信息是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

（2）若本次发行及上市的申请文件存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在买卖本公司股票的证券交易中遭受损失，本公司将依法赔偿投资者的损失，具体措施为：在中国证监会、上海证券交易所对本公司作出正式的行政处罚决定书并认定本公司存在上述违法行为后，本公司将安排对提出索赔要求的公众投资者进行登记，并在查实其主体资格及损失金额后及时支付赔偿金。”

2、公司控股股东、实际控制人朱义承诺：

“（1）本人为本次发行及上市提供的全部文件、信息是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

（2）若本次发行申请文件存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在买卖发行人股票的证券交易中遭受损失的，本人将依法承担一切法律责任，并在中国证监会对发行人作出正式的行政处罚决定书并认定发行人存在上述违法行为后，促使发行人安排对提出索赔要求的公众投资者进行登记，并在查实其主体资格及损失金额后及时支付赔偿金。”

3、全体董事、监事、高级管理人员承诺如下：

“（1）在本次发行及上市期间，发行人提供的发行申请文件是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏的情形。

（2）本承诺函自发行人全体董事、监事、高级管理人员签字之日起生效。若发行人董事、监事、高级管理人员违反上述承诺，将承担由此引起的一切法律责任。”

注 9：股东信息披露专项核查承诺

1、发行人承诺如下：

“（1）本公司为本次发行及上市提供的全部文件、信息是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

（2）若本次发行及上市的申请文件存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在买卖本公司股票的证券交易中遭受损失，本公司将依法赔偿投资者的损失，具体措施为：在中国证监会、上海证券交易所对本公司作出正式的行政处罚决定书并认定本公司存在上述违法行为后，本公司将安排对提出索赔要求的公众投资者进行登记，并在查实其主体资格及损失金额后及时支付赔偿金。”

2、公司控股股东、实际控制人朱义承诺：

“（1）本人为本次发行及上市提供的全部文件、信息是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

（2）若本次发行申请文件存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在买卖发行人股票的证券交易中遭受损失的，本人将依法承担一切法律责任，并在中国证监会对发行人作出正式的行政处罚决定书并认定发行人存在上述违法行为后，促使发行人安排对提出索赔要求的公众投资者进行登记，并在查实其主体资格及损失金额后及时支付赔偿金。”

3、全体董事、监事、高级管理人员承诺如下：

“（1）在本次发行及上市期间，发行人提供的发行申请文件是真实、准确、完整的，不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏的情形。

（2）本承诺函自发行人全体董事、监事、高级管理人员签字之日起生效。若发行人董事、监事、高级管理人员违反上述承诺，将承担由此引起的一切法律责任。”

注 10：公司控股股东、实际控制人避免新增同业竞争的承诺

为避免与公司产生同业竞争的情形，公司控股股东、实际控制人朱义出具了《避免同业竞争的承诺函》，承诺如下：

“1、本人将促使本人控制的除发行人（包括发行人控股子公司，下同）以外的法律实体，在承诺期间内，不得从事与发行人业务构成竞争的业务。

2、截至本承诺函出具之日，本人及本人控制的除发行人（包括发行人控股子公司，下同）以外的法律实体，不存在与发行人构成同业竞争的情形。

3、凡本人有任何商业机会可从事任何可能会与发行人业务构成竞争关系的业务或活动，发行人对该等商业机会拥有优先权利。

4、如本人知晓本人控制的除发行人以外的法律实体有任何商业机会可从事任何可能会与发行人业务构成竞争关系的业务或活动，发行人对该等商业机会拥有优先权利。

5、本人及本人控制的除发行人以外的法律实体因未履行或未及时履行相关承诺所获得的收益归发行人所有，且本人愿意承担因此给发行人造成的直接损失。

6、本函所述避免同业竞争承诺在依照相关适用法律法规为针对本人的强制性义务期间持续有效。”

注 11：减少并规范关联交易的承诺

为减少并规范公司与关联方之间未来可能发生的关联交易，确保公司中小股东利益不受损害，控股股东、实际控制人朱义，其他持股 5%以上股份的股东奥博资本，公司全体董事、监事及高级管理人员就减少并规范关联交易事项承诺如下：

1、控股股东、实际控制人朱义出具了《关于规范和减少与四川百利天恒药业股份有限公司关联交易的承诺函》，承诺如下：

（1）在本人作为发行人控股股东、实际控制人期间，本人将促使本人控制的企业尽量避免与发行人及发行人控制的企业发生关联交易，如与发行人及发行人控制的企业发生不可避免的关联交易，在本人知晓范围内，本人将促使本人控制的企业严格按照《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》等法律法规、《四川百利天恒药业股份有限公司章程》和《四川百利天恒药业股份有限公司关联交易管理制度》的规定履行有关程序、规范关联交

易行为，并按有关规定及时履行信息披露义务和办理有关报批程序，按照公平、公允和正常的商业条件进行该等交易，保证不通过关联交易损害发行人及其股东的合法权益。

(2) 保证本人及本人控制的企业严格和善意地履行其与发行人及发行人控制的企业签订的各种关联交易协议。本人及本人控制的企业不会向发行人及发行人控制的企业谋求任何超出该等协议规定以外的利益或收益。

(3) 如违反上述承诺，本人愿承担由此产生的一切法律责任。

2、发行人除控股股东、实际控制人朱义外，直接持股 5%以上股份的股东奥博资本出具了《关于规范和减少与四川百利天恒药业股份有限公司关联交易的承诺函》，承诺如下：

(1) 在本公司持有发行人股份比例为 5%以上（含）的期间内，本公司将促使本公司及本公司控制的企业尽量避免与发行人发生关联交易，如与发行人发生不可避免的关联交易，本公司将促使本公司及本公司控制的企业严格按照《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》等法律法规、《四川百利天恒药业股份有限公司章程》和《四川百利天恒药业股份有限公司关联交易管理制度》的规定履行有关程序、规范关联交易行为，并按有关规定及时履行信息披露义务和办理有关报批程序，保证不通过关联交易损害发行人及其股东的合法权益。

(2) 如违反上述承诺，本公司愿承担由此产生的一切法律责任。

3、发行人全体董事、监事、高级管理人员出具了《关于规范和减少与四川百利天恒药业股份有限公司关联交易的承诺函》，承诺如下：

(1) 在本人作为发行人董事、监事、高级管理人员期间，本人将促使本人控制的企业尽量避免与发行人及发行人控制的企业发生关联交易，如与发行人及发行人控制的企业发生不可避免的关联交易，在本人知晓范围内，本人将促使本人控制的企业严格按照《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》等法律法规、《四川百利天恒药业股份有限公司章程》和《四川百利天恒药业股份有限公司关联交易管理制度》的规定履行有关程序、规范关联交易行为，并按有关规定及时履行信息披露义务和办理有关报批程序，按照公平、公允和正常的商业条件进行该等交易，保证不通过关联交易损害发行人及其股东的合法权益。

(2) 保证本人及本人控制的企业严格和善意地履行其与发行人及发行人控制的企业签订的各种关联交易协议。本人及本人控制的企业不会向发行人及发行人控制的企业谋求任何超出该等协议规定以外的利益或收益。

(3) 如违反上述承诺，本人愿承担由此产生的一切法律责任。

注 12：未能履行承诺时的约束措施

为保护投资者的权益，根据相关监管要求，公司、公司控股股东、实际控制人朱义、直接持股 5% 以上的主要股东 OAP III (HK) Limited 和公司全体董事、监事、高级管理人员及核心技术人员在首次公开发行股票并在科创板上市招股说明书中所披露的承诺的履行事宜，将承诺遵守如下约束措施：

(1) 发行人：

① 公司保证将严格履行在本次发行及上市的招股说明书中披露的公开承诺事项中的各项义务和责任。

② 若本公司非因不可抗力原因导致未能完全或有效地履行前述承诺事项中的各项义务或责任，则本公司承诺将视具体情况采取以下约束措施：

A. 本公司将在本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本公司股东和社会公众投资者道歉；

B. 公司将按照有关法律、法规的规定及监管部门的要求承担相应责任；

C. 若因本公司违反或未能履行相关承诺事项致使投资者在证券交易中遭受损失，本公司将依法向投资者赔偿相关损失；投资者损失根据本公司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。本公司将自愿按相应的赔偿金额申请冻结自有资金，从而为本公司根据法律法规的规定及监管部门的要求赔偿投资者的损失提供保障；

D. 本公司未完全消除未履行相关承诺事项所产生的不利影响前，公司不得以任何形式向本公司的董事、监事、高级管理人员发放薪酬或津贴，亦不得对本公司股东进行现金分红。

③ 如因相关法律法规或政策变化、自然灾害及其他不可抗力等无法控制的客观原因导致本公司未能完全或有效地履行前述承诺事项中的各项义务或责任，本公司将采取以下措施：① 及时、充分披露本公司承诺未能履行、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，以尽可能保护本公司及其投资者的权益。

(2) 发行人实际控制人、控股股东朱义和其他持股 5% 以上的主要股东 OAP III (HK) Limited：

本公司/本人保证将严格履行在发行人本次发行及上市的招股说明书披露的公开承诺事项，同时提出未能履行承诺时的约束措施如下：

① 本公司/本人将在发行人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发行人股东和社会公众投资者道歉。

② 如本公司/本人违反或未能履行在发行人的招股说明书中披露的公开承诺，则本公司/本人将按照有关法律、法规的规定及监管部门的要求承担相应

的责任。

③若因本公司/本人违反或未能履行相关承诺事项致使投资者在证券交易中遭受损失，本公司/本人将依法向投资者赔偿相关损失；投资者损失根据发行人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。本公司/本人将自愿按相应的赔偿金额申请冻结所持有的相应市值的发行人股票，从而为本公司/本人根据法律法规的规定及监管部门的要求赔偿投资者的损失提供保障。如果本公司/本人未承担前述赔偿责任，则本公司/本人持有的发行人本次发行及上市前股份在本公司/本人履行完毕前述赔偿责任之前不得转让，同时发行人有权扣减本公司/本人所获分配的现金红利用于承担前述赔偿责任。若本公司/本人因未履行相关承诺事项而获得收益的，所获收益全部归发行人所有。

（3）发行人全体董事、监事和高级管理人员：

如发行人董事、监事、高级管理人员及核心技术人员违反或未能履行在发行人本次发行及上市前个人作出的承诺以及在发行人的招股说明书中披露的其他公开承诺事项，则发行人董事、监事、高级管理人员及核心技术人员将依法承担相应的法律责任；并且在证券监管部门或有关政府机构认定前述承诺被违反或未得到实际履行之日起 30 日内，或司法机关认定因前述承诺被违反或未得到实际履行而致使投资者在证券交易中遭受损失之日起 30 日内，发行人全体董事、监事、高级管理人员及核心技术人员自愿将各自在发行人股票在上海证券交易所科创板上市当年全年从发行人所领取的全部薪酬和/或津贴对投资者先行进行赔偿。

注 13：公司董事、高级管理人员对公司填补回报措施能够得到切实履行的承诺

- “1、本人承诺不会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、本人支持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、若公司未来实施股权激励计划，本人支持股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；
- 6、本承诺出具日后至公司本次向特定对象发行股票实施完毕前，若中国证监会、上海证券交易所等监管部门作出关于填补回报措施及其承诺的其他新的监管规定，且上述承诺不能满足监管部门的该等规定时，本人承诺届时将按照监管部门的最新规定出具补充承诺；
- 7、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，若本人违反该等承诺并给公司或者投资者造

成损失的，本人愿意依法承担对公司或者投资者的补偿责任。”

注 14：公司控股股东和实际控制人朱义对公司填补回报措施能够得到切实履行的承诺

“1、本人承诺不越权干预四川百利天恒药业股份有限公司经营管理活动，不侵占百利天恒利益；

2、本承诺出具日后至公司本次向特定对象发行股票实施完毕前，若中国证监会、上海证券交易所作出关于填补回报措施及其承诺的其他新的监管规定，且上述承诺不能满足该等规定时，本人承诺届时将按照中国证监会、上海证券交易所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，若本人违反该等承诺并给公司或者其投资者造成损失的，本人愿意依法承担对公司或者其投资者的补偿责任。”

注 15：公司关于 H 股发行上市的承诺

“公司已就申请发行 H 股股票并在香港联合交易所有限公司主板挂牌上市于 2024 年 12 月 21 日发布《关于香港联交所审议公司发行境外上市股份（H 股）的公告》。

本公司承诺：自公开披露 2025 年度向特定对象发行 A 股股票（“本次发行”）的募集说明书之日起至本次发行完成或终止之日，本公司不会启动 H 股发行的香港公开发售（Hong Kong Public Offering）和国际配售（International Offering）工作。”

注 16：公司控股股东、实际控制人自愿承诺不减持的承诺

“基于对公司未来发展的信心和长期投资价值的认可，为促进公司持续、稳定、健康发展，维护广大公众投资者利益，公司控股股东、实际控制人朱义先生自愿承诺：自 2026 年 1 月 6 日限售期满之日起 12 个月内，不得以任何方式转让或减持其持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，承诺期间因公司送红股、转增股本、配股等原因而增加的股份亦遵守上述承诺。

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

报告期内公司及其控股股东、实际控制人不存在未履行法院生效判决，不存在数额较大债务到期未清偿等不良诚信状况。

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

单位：万元 币种：人民币

公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	担保金额	担保发生日期 (协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	主债务情况	担保物（如有）	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	反担保情况	是否为关联方担保	关联关系
报告期内担保发生额合计（不包括对子公司的担保）							0								
报告期末担保余额合计（A）（不包括对子公司的担保）							0								
公司及其子公司对子公司的担保情况															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	被担保方与上市公司的关系	担保金额	担保发生日期 (协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	是否存在反担保			
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	25,000	2024/7/19	2024/7/19	2029/8/7	连带责任担保	否	否	不适用	否			
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2026/3/10	2026/3/10	2034/3/10	连带责任担保	否	否	不适用	否			
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	1,203	2026/3/23	2026/3/23	2029/9/23	连带责任担保	否	否	不适用	否			
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	75,000	2026/4/30	2026/5/7	2034/6/12	连带责任担保	否	否	不适用	否			
百利天恒	公司本部	多特生物	全资子公司	1,657	2026/3/23	2026/3/23	2029/9/23	连带责任担保	否	否	不适用	否			

百利天恒	公司本部	多特生物	全资子公司	871	2026/4/22	2026/4/22	2029/10/22	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	多特生物	全资子公司	10,000	2026/4/30	2026/6/8	2029/12/8	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利药业	全资子公司	多特生物	全资子公司	30,000	2025/1/23	2025/1/23	2033/12/31	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	12,000	2025/9/16	2025/9/16	2031/9/16	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2026/3/13	2026/3/16	2032/3/16	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	30,000	2026/4/30	2026/4/30	2034/6/12	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	多特生物	全资子公司	80,000	2025/12/23	2025/6/23	2030/7/22	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	5,000	2025/7/8	2025/7/8	2033/7/8	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	15,000	2025/8/13	2025/8/13	2033/8/13	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2025/9/2	2025/9/2	2033/9/2	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2025/10/14	2025/10/14	2033/10/14	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2026/2/5	2026/2/9	2034/2/8	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2026/4/13	2026/4/13	2034/4/13	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	50,000	2026/4/30	/	/	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	7,236	2025/12/31	2025/12/31	2043/12/31	连带责任担保	否	否	不适用	否

百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	36,115	2025/12/31	2025/12/31	2043/12/31	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	多特生物	全资子公司	106,760	2025/12/31	2025/12/31	2043/12/31	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	40,000	2026/4/30	/	/	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	10,000	2026/2/28	2026/2/28	2032/2/27	连带责任担保	否	否	不适用	否
百利天恒	公司本部	百利药业	全资子公司	30,000	2026/4/30	2026/5/25	2032/5/25	连带责任担保	否	否	不适用	否
报告期内对子公司担保发生额合计					288,731							
报告期末对子公司担保余额合计（B）					259,142							
公司担保总额情况（包括对子公司的担保）												
担保总额（A+B）					259,142							
担保总额占公司净资产的比例(%)					56.21							
其中：												
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的金额（C）					0							
直接或间接为资产负债率超过70%的被担保对象提供的债务担保金额（D）					0							
担保总额超过净资产50%部分的金额（E）					28,621.14							
上述三项担保金额合计（C+D+E）					28,621.14							
未到期担保可能承担连带清偿责任说明					不适用							
担保情况说明					不适用							

(三)其他重大合同

☐适用 ☒不适用

十二、 募集资金使用进展说明

√适用 □不适用

(一) 募集资金整体使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

募集资金来源	募集资金到位时间	募集资金总额	募集资金净额（1）	招股书或募集说明书中募集资金承诺投资总额（2）	超募资金总额（3）=（1）-（2）	截至报告期末累计投入募集资金总额（4）	其中：截至报告期末超募资金累计投入总额（5）	截至报告期末募集资金累计投入进度（%）（6）=（4）/（1）	截至报告期末超募资金累计投入进度（%）（7）=（5）/（3）	本年度投入金额（8）	本年度投入金额占比（%）（9）=（8）/（1）	变更用途的募集资金总额
首次公开发行股票	2022 年 12 月 30 日	99,047.00	88,439.74	142,227.55	不适用	85,087.81	不适用	96.21	不适用	1,268.11	1.43	58,252.26
向特定对象发行股票	2025 年 9 月 15 日	376,400.00	373,105.42	376,400.00	不适用	66,276.75	不适用	17.76	不适用	25,848.30	6.93	不适用
合计	/	475,447.00	461,545.16	518,627.55	/	151,364.56	/	/	/	27,116.41	/	58,252.26

其他说明

□适用 √不适用

(二) 募投项目明细

√适用 □不适用

1、 募集资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

募集资金来源	项目名称	项目性质	是否招股书或者募集说明书中的承诺投资项目	是否涉及变更投向	募集资金计划投资总额 (1)	本年投入金额	截至报告期末累计投入募集资金总额 (2)	截至报告期末累计投入进度 (%) (3)=(2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	是否已结项	投入进度是否符合计划的进度	投入进度未达计划的具体原因	本年实现的效益	本项目已实现的效益或者研发成果	项目可行性是否发生重大变化, 如是, 请说明具体情况	节余金额
首次公开发行股票	抗体药物产业化建设项目	生产建设	是	否	16,748.99	0	16,748.99	100	2023 年 11 月	是	是	不适用	不适用	-	无重大变化	13,504.89
首次公开发行股票	抗体药物临床研究项目	研发	是	否	62,257.15	1,268.11	58,838.31	94.51	不适用	否	是	不适用	不适用	-	无重大变化	不适用
首次公开发行股票	永久补充流动资金	其他	否	否	9,500.51	0	9,500.51	100	不适用	是	是	-	-	-	-	-
向特定对象发	创新药研	研发	是	否	376,400.00	25,848.30	66,276.75	17.61	不适用	否	是	不适用	不适用	-	无重大变化	不适用

行股 票	发项 目															
合计	/	/	/	/	464,906.65	27,116.41	151,364.56	/	/	/	/	/	/	/	/	/

2、 超募资金明细使用情况

☐适用 ☒不适用

3、 报告期内募投项目重新论证的具体情况

☐适用 ☒不适用

(三) 报告期内募投变更或终止情况

☐适用 ☒不适用

(四) 报告期内募集资金使用的其他情况

1、 募集资金投资项目先期投入及置换情况

☐适用 ☒不适用

2、 用闲置募集资金暂时补充流动资金情况

☒适用 ☐不适用

公司于 2025 年 3 月 28 日召开第四届董事会第二十次会议、第四届监事会第十八次会议审议通过了《关于使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金的议案》，同意使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金，用于创新药研发以及其他与主营业务相关的生产经营活动，总额不超过人民币 10,000 万元。补充流动资金的使用期限自董事会审议批准之日起不超过 12 个月，到期将归还至募集资金专户。详细情况参见公司于 2025 年 3 月 29 日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)的《四川百利天恒药业股份有限公司关于使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金的公告》（公告编号：2025-021）。截至 2025 年 12 月 31 日，公司已使用闲置募集资金暂时补充流动资金的金额为人民币 6,000 万元。截至 2026 年 3 月 26 日，公司已将上述暂时用于补充流动资金的闲置募集资金归还至募集资金专用账户。

公司于 2025 年 9 月 29 日召开第五届董事会第一次会议及第五届董事会审计委员会 2025 年第一次会议审议通过了《关于使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金的议案》，同意公司使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金，总额不超过人民币 7 亿元，用于创新药研发以及其他与主营业务相关的生产经营活动。补充流动资金的使用期限自本次董事会审议批准之日起不超过 12 个月，到期将归还至募集资金专户。详细情况参见公司于 2025 年 10 月 1 日披露于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）的《四川百利天恒药业股份有限公司关于使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金的公告》（公告编号：2025-071）。截至 2026 年 6 月 30 日，公司已使用闲置募集资金暂时补充流动资金的金额为人民币 6.5 亿元。截至本报告披露日，公司暂未将上述暂时用于补充流动资金的闲置募集资金全部归还至募集资金专用账户。

3、 对闲置募集资金进行现金管理，投资相关产品情况

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

董事会审议日期	募集资金用于现金管理的有效审议额度	起始日期	结束日期	报告期末现金管理余额	期间最高余额是否超出授权额度
2025 年 9 月 29 日	260,000	2025 年 9 月 29 日	2026 年 9 月 28 日	191,000	否

其他说明
无

4、其他

☐适用 ☒不适用

(五) 中介机构对募集资金存储与使用情况核查异常的相关情况说明

☐适用 ☒不适用

(六) 擅自变更募集资金用途、违规占用募集资金的后续整改情况

☐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

	本次变动前		本次变动增减 (+,-)					本次变动后	
	数量	比例(%)	发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	数量	比例(%)
一、有限售条件股份	309,982,697	75.08				-309,982,697	-309,982,697	0	0
1、国家持股									
2、国有法人持股	630,914	0.15				-630,914	-630,914	0	0
3、其他内资持股	308,380,175	74.69				-308,380,175	-308,380,175	0	0
其中：境内非国有法人持股	10,271,295	2.49				-10,271,295	-10,271,295	0	0
境内自然人持股	298,108,880	72.20				-298,108,880	-298,108,880	0	0
4、外资持股	971,608	0.24				-971,608	-971,608	0	0
其中：境外法人持股	971,608	0.24				-971,608	-971,608	0	0
境外自然人持股									
二、无限售条件流通股份	102,891,120	24.92				+309,982,697	+309,982,697	412,873,817	100
1、人民币普通股	102,891,120	24.92				+309,982,697	+309,982,697	412,873,817	100
2、境内上市的外资股									
3、境外上市的外资股									
4、其他									
三、股份总数	412,873,817	100				0	0	412,873,817	100

2、 股份变动情况说明

√适用 □不适用

2026 年 1 月 6 日，公司首次公开发行部分限售股 298,108,880 股上市流通，具体内容详见公司于 2025 年 12 月 26 日披露于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）的《四川百利天恒药业股份有限公司首次公开发行部分限售股上市流通暨控股股东、实际控制人自愿承诺不减持的公告》（公告编号：2025-089）。

2026 年 3 月 25 日，公司向特定对象发行 A 股股票 11,873,817 股上市流通，具体内容详见公司于 2026 年 3 月 18 日披露于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）的《四川百利天恒药业股份有限公司向特定对象发行限售股上市流通公告》（公告编号：2026-018）。

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

单位：股

股东名称	期初限售股数	报告期解除限售股数	报告期增加限售股数	报告期末限售股数	限售原因	解除限售日期
朱义	298,108,880	298,108,880	0	0	首发限售股	2026/1/6
中欧基金管理有限公司	2,141,397	2,141,397	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
易方达基金管理有限公司	1,510,031	1,510,031	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
广发证券股份有限公司	1,261,829	1,261,829	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
工银瑞信基金管理有限公司	1,019,242	1,019,242	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
富国基金管理有限公司	817,665	817,665	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
国泰君安金融控股有限公司	630,914	630,914	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
中国国际金融股份有限公司	630,914	630,914	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
景顺长城基金管理有限公司	482,649	482,649	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
广发基金管理有限公司	447,634	447,634	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
汇添富基金管理	378,548	378,548	0	0	向特定对象发	2026/3/25

股份有限公司					行股票限售	
J.P. Morgan Securities plc	340,694	340,694	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
诺德基金管理有 限公司	319,558	319,558	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
建信养老金管理 有限责任公司-建 信养老金稳健增 值混合型养老金 产品	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
建信养老金管理 有限责任公司-中 国建设银行股份 有限公司企业年 金计划	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
建信基金管理有 限公司	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
泉果基金管理有 限公司	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
四川资本市场纾 困发展证券投资 基金合伙企业（有 限合伙）	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
平安基金管理有 限公司	315,457	315,457	0	0	向特定对象发行股票限售	2026/3/25
合计	309,982,697	309,982,697	0	0	/	/

二、股东情况

（一）股东总数：

截至报告期末普通股股东总数（户）	9,075
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

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(%)	持有有限售条 件股份数量	包含转融通 借出股份的 限售股份数 量	质押、标记或 冻结情况		股东 性质
						股份 状态	数量	
朱义	0	298,159,400	72.22	0	0	无	0	境内自然人
OAP III (HK) Limited	-4,128,738	24,398,433	5.91	0	0	无	0	境外法人
张苏娅	0	9,575,543	2.32	0	0	无	0	境内自然人
中国工商银行股份有限公司－中欧医 疗健康混合型证券投资基金	2,906,726	8,333,272	2.02	0	0	无	0	其他
中国建设银行股份有限公司－汇添富 创新医药主题混合型证券投资基金	1,754,403	3,415,423	0.83	0	0	无	0	其他
香港中央结算有限公司	-312,043	2,729,756	0.66	0	0	无	0	境外法人
招商银行股份有限公司－兴全合润混 合型证券投资基金	2,222,499	2,222,499	0.54	0	0	无	0	其他
中国工商银行股份有限公司－中欧医 疗创新股票型证券投资基金	968,100	2,173,618	0.53	0	0	无	0	其他
中国光大银行股份有限公司－兴全商 业模式优选混合型证券投资基金 （LOF）	1,602,209	1,602,209	0.39	0	0	无	0	其他

招商银行股份有限公司－华夏上证科创板 50 成份交易型开放式指数证券投资基金	-1,719,935	1,500,271	0.36	0	0	无	0	其他
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					
朱义	298,159,400	人民币普通股	298,159,400					
OAP III (HK) Limited	24,398,433	人民币普通股	24,398,433					
张苏娅	9,575,543	人民币普通股	9,575,543					
中国工商银行股份有限公司－中欧医疗健康混合型证券投资基金	8,333,272	人民币普通股	8,333,272					
中国建设银行股份有限公司－汇添富创新医药主题混合型证券投资基金	3,415,423	人民币普通股	3,415,423					
香港中央结算有限公司	2,729,756	人民币普通股	2,729,756					
招商银行股份有限公司－兴全合润混合型证券投资基金	2,222,499	人民币普通股	2,222,499					
中国工商银行股份有限公司－中欧医疗创新股票型证券投资基金	2,173,618	人民币普通股	2,173,618					
中国光大银行股份有限公司－兴全商业模式优选混合型证券投资基金（LOF）	1,602,209	人民币普通股	1,602,209					
招商银行股份有限公司－华夏上证科创板 50 成份交易型开放式指数证券投资基金	1,500,271	人民币普通股	1,500,271					
前十名股东中回购专户情况说明	不适用							
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	公司未知上述股东是否存在关联关系或属于一致行动人							
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：四川百利天恒药业股份有限公司

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	3,435,273,157.44	5,177,006,622.45
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	1,590,653,822.44	2,158,903,072.17
衍生金融资产	七、3	136,034,265.21	11,143,794.07
应收票据	七、4	7,644,637.63	10,982,460.97
应收账款	七、5	63,653,777.61	67,752,934.19
应收款项融资	七、7	9,020,353.59	21,616,980.70
预付款项	七、8	120,212,847.82	133,862,938.55
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	18,386,963.66	19,399,754.25
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、10	164,884,075.30	146,310,378.49
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	4,277,514,204.19	2,743,744,078.83
流动资产合计		9,823,278,104.89	10,490,723,014.67
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			
投资性房地产	七、20	968,728.73	1,093,387.85

固定资产	七、21	567,458,455.89	559,380,784.57
在建工程	七、22	259,181,193.37	115,801,541.30
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产	七、25	143,114,946.41	141,132,088.37
无形资产	七、26	29,526,440.92	30,297,579.03
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用	七、28	26,786,341.41	30,464,574.23
递延所得税资产	七、29	97,447,783.00	38,211,943.73
其他非流动资产	七、30	109,789,234.30	40,697,323.65
非流动资产合计		1,234,273,124.03	957,079,222.73
资产总计		11,057,551,228.92	11,447,802,237.40
流动负债：			
短期借款	七、32		100,076,388.89
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据	七、35	116,050,691.34	94,678,000.00
应付账款	七、36	481,754,366.99	493,587,588.69
预收款项			
合同负债	七、38	6,312,196.75	7,311,744.62
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	92,428,063.88	118,301,669.43
应交税费	七、40	12,262,928.12	21,109,530.33
其他应付款	七、41	333,533,902.81	231,331,022.26
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	1,275,421,065.35	865,387,564.89
其他流动负债	七、44	5,590,851.52	6,863,078.64
流动负债合计		2,323,354,066.76	1,938,646,587.75
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款	七、45	3,814,447,200.00	2,615,960,400.00
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债	七、47	156,457,529.45	132,802,033.01
长期应付款			

长期应付职工薪酬			
预计负债	七、50	7,906,965.28	7,578,917.84
递延收益	七、51	121,999,321.95	125,818,016.21
递延所得税负债	七、29	22,965,146.66	4,322,226.25
其他非流动负债			
非流动负债合计		4,123,776,163.34	2,886,481,593.31
负债合计		6,447,130,230.10	4,825,128,181.06
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	412,873,817.00	412,873,817.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	七、55	4,680,175,052.26	4,659,361,012.78
减：库存股	七、56	369,897,293.64	
其他综合收益	七、57	-20,456,828.42	5,496,797.22
专项储备			
盈余公积	七、59	13,536,731.77	13,536,731.77
一般风险准备			
未分配利润	七、60	-105,810,480.15	1,531,405,697.57
归属于母公司所有者权益（或股东权益）合计		4,610,420,998.82	6,622,674,056.34
少数股东权益			
所有者权益（或股东权益）合计		4,610,420,998.82	6,622,674,056.34
负债和所有者权益（或股东权益）总计		11,057,551,228.92	11,447,802,237.40

公司负责人：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

母公司资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：四川百利天恒药业股份有限公司

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		71,845,071.32	37,294,196.00
交易性金融资产			
衍生金融资产			
应收票据		1,764,699.25	2,531,553.65
应收账款	十九、1	22,240,530.55	26,184,739.29
应收款项融资		1,497,454.91	3,072,205.18
预付款项		311,127,725.35	262,093,818.21
其他应收款	十九、2	1,791,346,523.86	2,258,452,538.39
其中：应收利息			
应收股利			36,000,000.00
存货		2,124,565.41	4,889,141.39
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		23,982,535.23	9,154,984.60
流动资产合计		2,225,929,105.88	2,603,673,176.71
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	4,830,193,273.69	4,828,905,518.89
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产		4,118,362.73	3,973,468.66
在建工程			
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产		824,424.76	1,276,770.52
无形资产		13,344.04	16,983.46
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用		9,628,835.71	10,076,581.67
递延所得税资产			
其他非流动资产			198,813.53
非流动资产合计		4,844,778,240.93	4,844,448,136.73
资产总计		7,070,707,346.81	7,448,121,313.44
流动负债：			
短期借款			100,076,388.89
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据		55,858,800.00	72,647,000.00
应付账款		1,872,862.35	8,258,425.69
预收款项			
合同负债		2,963,293.34	15,657,554.35
应付职工薪酬		3,243,085.62	4,244,787.52
应交税费		176,490.96	212,670.05
其他应付款		36,730,769.45	35,858,828.86
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		764,305,662.46	479,346,194.47
其他流动负债		1,833,449.40	3,497,461.88
流动负债合计		866,984,413.58	719,799,311.71
非流动负债：			
长期借款		1,762,383,200.00	1,867,680,000.00
应付债券			

其中：优先股			
永续债			
租赁负债			329,987.57
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债		1,186,734.73	1,297,156.59
递延收益		5,000,000.00	5,000,000.00
递延所得税负债			
其他非流动负债			
非流动负债合计		1,768,569,934.73	1,874,307,144.16
负债合计		2,635,554,348.31	2,594,106,455.87
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		412,873,817.00	412,873,817.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积		4,638,160,486.61	4,638,160,486.61
减：库存股		369,897,293.64	
其他综合收益		-16,948.15	-58,298.72
专项储备			
盈余公积		13,536,731.77	13,536,731.77
未分配利润		-259,503,795.09	-210,497,879.09
所有者权益（或股东权益）合计		4,435,152,998.50	4,854,014,857.57
负债和所有者权益（或股东权益）总计		7,070,707,346.81	7,448,121,313.44

公司负责人：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

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	七、61	187,334,775.13	171,197,609.32
其中：营业收入	七、61	187,334,775.13	171,197,609.32
利息收入			
已赚保费			
手续费及佣金收入			
二、营业总成本		2,029,389,132.55	1,306,927,943.61
其中：营业成本	七、61	97,227,690.74	84,931,990.07
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	4,288,281.66	3,529,467.21
销售费用	七、63	76,645,260.46	105,884,315.34
管理费用	七、64	162,714,470.35	127,350,733.13
研发费用	七、65	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10
财务费用	七、66	205,829,985.93	-53,405,088.24
其中：利息费用		55,612,662.19	34,463,467.48
利息收入		106,458,684.11	115,874,684.16
加：其他收益	七、67	20,728,486.14	13,113,892.36
投资收益（损失以“-”号填列）	七、68	19,693,900.42	
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	137,442,181.40	4,850,664.85
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	545,743.82	2,610,573.84
资产减值损失（损失以“-”号填列）	七、73	-5,477,192.88	-14,754,525.39
资产处置收益（损失以“-”号填列）	七、71		1,061.95
三、营业利润（亏损以“-”号填列）		-1,669,121,238.52	-1,129,908,666.68
加：营业外收入	七、74	235,617.10	3,030,946.41
减：营业外支出	七、75	8,686,385.62	1,032,782.48
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-1,677,572,007.04	-1,127,910,502.75
减：所得税费用	七、76	-40,355,829.32	-9,958,292.38
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37
（一）按经营持续性分类			
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37
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）		-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37
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		-25,953,625.64	609,997.58

（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额		-25,953,625.64	609,997.58
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		-25,953,625.64	609,997.58
（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		293,916.87	155,850.29
（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		-26,247,542.51	454,147.29
（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		-1,663,169,803.36	-1,117,342,212.79
（一）归属于母公司所有者的综合收益总额		-1,663,169,803.36	-1,117,342,212.79
（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）		-3.97	-2.79
（二）稀释每股收益（元/股）		-3.97	-2.79

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：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

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	23,307,076.95	32,672,856.46

减：营业成本	十九、4	16,519,169.00	27,597,138.82
税金及附加		32,375.68	102,043.13
销售费用		2,286,292.27	2,836,016.08
管理费用		23,420,079.15	15,771,031.77
研发费用			
财务费用		27,908,670.71	27,202,098.57
其中：利息费用		28,432,916.63	27,237,651.21
利息收入		55,284.99	261,675.27
加：其他收益		190,537.22	27,300.37
投资收益（损失以“-”号填列）			
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）			
信用减值损失（损失以“-”号填列）		306,731.39	813,394.21
资产减值损失（损失以“-”号填列）		-2,070,272.47	-2,887,501.79
资产处置收益（损失以“-”号填列）			
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		-48,432,513.72	-42,882,279.12
加：营业外收入		12,476.17	3,011,005.31
减：营业外支出		585,878.45	704,730.80
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-49,005,916.00	-40,576,004.61
减：所得税费用			
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		-49,005,916.00	-40,576,004.61
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-49,005,916.00	-40,576,004.61
（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		41,350.57	134,526.08
（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		41,350.57	134,526.08
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		41,350.57	134,526.08
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		-48,964,565.43	-40,441,478.53
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：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

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		188,016,202.16	170,110,102.96
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		2,934,832.93	10,065,082.17
收到其他与经营活动有关的现金	七、78	105,857,580.36	124,820,241.93
经营活动现金流入小计		296,808,615.45	304,995,427.06
购买商品、接受劳务支付的现金		150,052,339.90	96,963,811.61
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		540,653,158.15	358,530,408.55
支付的各项税费		21,798,412.66	198,944,701.85
支付其他与经营活动有关的现金	七、78	1,120,278,211.59	784,378,046.03
经营活动现金流出小计		1,832,782,122.30	1,438,816,968.04

经营活动产生的现金流量净额		-1,535,973,506.85	-1,133,821,540.98
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金			
取得投资收益收到的现金		37,703,038.66	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		596,298.66	410,530.00
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	七、78	7,610,602,381.52	2,293,017,510.47
投资活动现金流入小计		7,648,901,718.84	2,293,428,040.47
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		229,158,383.01	105,242,714.22
投资支付的现金			
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	七、78	8,434,613,685.07	2,085,253,000.00
投资活动现金流出小计		8,663,772,068.08	2,190,495,714.22
投资活动产生的现金流量净额		-1,014,870,349.24	102,932,326.25
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		1,721,000,000.00	1,629,800,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金	七、78	24,794,737.84	
筹资活动现金流入小计		1,745,794,737.84	1,629,800,000.00
偿还债务支付的现金		220,270,000.00	593,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		48,311,360.47	33,676,696.71
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	387,244,454.73	21,953,385.46
筹资活动现金流出小计		655,825,815.20	649,130,082.17
筹资活动产生的现金流量净额		1,089,968,922.64	980,669,917.83
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-281,777,544.38	-12,687,030.06
五、现金及现金等价物净增加额		-1,742,652,477.83	-62,906,326.96
加：期初现金及现金等价物余额		5,142,149,071.36	3,207,998,283.72
六、期末现金及现金等价物余额		3,399,496,593.53	3,145,091,956.76

公司负责人：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

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		21,792,179.24	46,092,675.58

收到的税费返还			
收到其他与经营活动有关的现金		431,406,559.77	71,058,794.84
经营活动现金流入小计		453,198,739.01	117,151,470.42
购买商品、接受劳务支付的现金		89,535,458.81	23,070,794.41
支付给职工及为职工支付的现金		13,264,711.92	10,069,293.18
支付的各项税费		650,170.17	360,925.19
支付其他与经营活动有关的现金		24,985,204.85	1,079,012,613.89
经营活动现金流出小计		128,435,545.75	1,112,513,626.67
经营活动产生的现金流量净额		324,763,193.26	-995,362,156.25
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金			
取得投资收益收到的现金		36,000,000.00	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		442.48	734.51
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		36,000,442.48	734.51
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		4,894,355.88	4,205,183.39
投资支付的现金		1,287,754.80	100,000.00
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		6,182,110.68	4,305,183.39
投资活动产生的现金流量净额		29,818,331.80	-4,304,448.88
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		278,000,000.00	1,505,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金			
筹资活动现金流入小计		278,000,000.00	1,505,000,000.00
偿还债务支付的现金		198,250,000.00	468,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		28,588,800.33	27,148,995.11
支付其他与筹资活动有关的现金		371,793,469.58	6,338,800.46
筹资活动现金流出小计		598,632,269.91	501,987,795.57
筹资活动产生的现金流量净额		-320,632,269.91	1,003,012,204.43
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		540,088.94	-200,472.99
五、现金及现金等价物净增加额		34,489,344.09	3,145,126.31
加：期初现金及现金等价物余额		37,294,196.00	54,584,696.83
六、期末现金及现金等价物余额		71,783,540.09	57,729,823.14

公司负责人：朱义 主管会计工作负责人：张苏娅 会计机构负责人：张苏娅

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	412,873,817.00				4,659,361,012.78		5,496,797.22		13,536,731.77		1,531,405,697.57		6,622,674,056.34
加：会计 政策变更													
前期 差错更正													
其他													
二、本年 期初余额	412,873,817.00				4,659,361,012.78		5,496,797.22		13,536,731.77		1,531,405,697.57		6,622,674,056.34
三、本期 增减变动 金额（减 少以“-”号 填列）					20,814,039.48	369,897,293.64	-25,953,625.64				1,637,216,177.72		2,012,253,057.52
（一）综 合收益总 额							-25,953,625.64				1,637,216,177.72		1,663,169,803.36
（二）所 有者投入 和减少资 本					20,814,039.48	369,897,293.64							-349,083,254.16
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					20,814,039.48								20,814,039.48		20,814,039.48
4. 其他						369,897,293.64							-369,897,293.64		-369,897,293.64
（三）利 润分配															
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															
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	412,873,817.00				4,680,175,052.26	369,897,293.64	-20,456,828.42		13,536,731.77		-105,810,480.15		4,610,420,998.82	4,610,420,998.82

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	401,000,000.00				885,835,697.01		528,799.92		13,536,731.77		2,585,023,551.34		3,885,924,780.04		3,885,924,780.04
加：会计政 策变更															
前期 差错更正															
其他															
二、本年期 初余额	401,000,000.00				885,835,697.01		528,799.92		13,536,731.77		2,585,023,551.34		3,885,924,780.04		3,885,924,780.04
三、本期增 减变动金额 （减少以 “-”号填 列）					30,302,293.32		609,997.58				1,117,952,210.37 ⁻		1,087,039,919.47 ⁻		-1,087,039,919.47
（一）综合 收益总额							609,997.58				1,117,952,210.37 ⁻		1,117,342,212.79 ⁻		-1,117,342,212.79
（二）所有 者投入和减 少资本					30,302,293.32								30,302,293.32		30,302,293.32
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					30,302,293.32								30,302,293.32		30,302,293.32
4. 其他															
（三）利润分配															
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															
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	401,000,000.00				916,137,990.33		1,138,797.50		13,536,731.77		1,467,071,340.97		2,798,884,860.57	2,798,884,860.57

公司负责人：朱义

主管会计工作负责人：张苏娅

会计机构负责人：张苏娅

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	412,873,817.00				4,638,160,486.61		-58,298.72		13,536,731.77	-210,497,879.09	4,854,014,857.57
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	412,873,817.00				4,638,160,486.61		-58,298.72		13,536,731.77	-210,497,879.09	4,854,014,857.57
三、本期增减变动金额 （减少以“-”号填列）						369,897,293.64	41,350.57			-49,005,916.00	-418,861,859.07
（一）综合收益总额							41,350.57			-49,005,916.00	-48,964,565.43
（二）所有者投入和减少资本						369,897,293.64					-369,897,293.64
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											
4. 其他						369,897,293.64					-369,897,293.64
（三）利润 分配											
1. 提取盈余 公积											
2. 对所有 （或股 东） 的分配											
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	412,873,817.00				4,638,160,486.61	369,897,293.64	-16,948.15		13,536,731.77	-259,503,795.09	4,435,152,998.50

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	401,000,000.00				918,980,123.58		-166,083.38		13,536,731.77	-79,197,250.46	1,254,153,521.51
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	401,000,000.00				918,980,123.58		-166,083.38		13,536,731.77	-79,197,250.46	1,254,153,521.51
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）							134,526.08			-40,576,004.61	-40,441,478.53
（一）综合收益总额							134,526.08			-40,576,004.61	-40,441,478.53
（二）所有者投入和减少资本											
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											
4. 其他											
（三）利润分配											
1. 提取盈余公积											
2. 对所有者（或股东）的分配											
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	401,000,000.00				918,980,123.58		-31,557.30		13,536,731.77	-119,773,255.07	1,213,712,042.98

公司负责人：朱义

主管会计工作负责人：张苏娅

会计机构负责人：张苏娅

三、公司基本情况

1、公司概况

√适用 □不适用

四川百利天恒药业股份有限公司（以下简称“公司”或“本公司”）系由朱义、张苏娅、朱英、新疆新玺股权投资有限合伙企业、杭州融高股权投资有限公司共同发起设立的股份有限公司。公司的统一社会信用代码：91510100792179570A。2023 年 1 月在上海证券交易所上市。

截至 2026 年 6 月 30 日止，本公司累计发行股本总数 41,287.38 万股，注册资本为 41,287.38 万元，注册地：四川省成都市温江区成都海峡两岸科技产业园百利路 161 号一幢一号。本公司主要经营活动为：医药研发、制造及销售。本公司的实际控制人为朱义。

本财务报表业经公司董事会于 2026 年 8 月 26 日批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本财务报表按照财政部颁布的《企业会计准则——基本准则》和各项具体会计准则、企业会计准则应用指南、企业会计准则解释及其他相关规定（以下合称“企业会计准则”），以及中国证券监督管理委员会《公开发行证券的公司信息披露编报规则第 15 号——财务报告的一般规定》的相关规定编制。

2、持续经营

√适用 □不适用

本财务报表以持续经营为编制基础。

公司自报告期末起至少 12 个月内能持续经营能力良好，不存在导致无法持续经营的事项。

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

以下披露内容已涵盖了本公司根据实际生产经营特点制定的具体会计政策和会计估计。详见本附注“五、34 收入”。

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

本公司营业周期为 12 个月

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	单个项目余额 2,500 万元以上
重要的资产负债表日后事项	资产负债日后对公司具有重大影响的事项
重要的应收账款单项计提	单项计提单个客户应收账款余额 50 万元以上

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

同一控制下企业合并：合并方在企业合并中取得的资产和负债（包括最终控制方收购被合并方而形成的商誉），按照合并日被合并方资产、负债在最终控制方合并财务报表中的账面价值为基础计量。在合并中取得的净资产账面价值与支付的合并对价账面价值（或发行股份面值总额）的差额，调整资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

非同一控制下企业合并：合并成本为购买方在购买日为取得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。合并成本大于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，确认为商誉；合并成本小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，计入当期损益。在合并中取得的被购买方符合确认条件的各项可辨认资产、负债及或有负债在购买日按公允价值计量。

为企业合并发生的直接相关费用于发生时计入当期损益；为企业合并而发行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

合并财务报表的合并范围以控制为基础确定，合并范围包括本公司及全部子公司。控制，是指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。

2、合并程序

本公司将整个企业集团视为一个会计主体，按照统一的会计政策编制合并财务报表，反映本企业集团整体财务状况、经营成果和现金流量。本公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易的影响予以抵销。内部交易表明相关资产发生减值损失的，全额确认该部分损失。如子公司采

用的会计政策、会计期间与本公司不一致的，在编制合并财务报表时，按本公司的会计政策、会计期间进行必要的调整。

子公司所有者权益、当期净损益和当期综合收益中属于少数股东的份额分别在合并资产负债表中所有者权益项目下、合并利润表中净利润项目下和综合收益总额项目下单独列示。子公司少数股东分担的当期亏损超过了少数股东在该子公司期初所有者权益中所享有份额而形成的余额，冲减少数股东权益。

（1）增加子公司或业务

在报告期内，因同一控制下企业合并增加子公司或业务的，将子公司或业务合并当期期初至报告期末的经营成果和现金流量纳入合并财务报表，同时对合并财务报表的期初数和比较报表的相关项目进行调整，视同合并后的报告主体自最终控制方开始控制时点起一直存在。

因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资方实施控制的，在取得被合并方控制权之前持有的股权投资，在取得原股权之日与合并方和被合并方同处于同一控制之日孰晚日起至合并日之间已确认有关损益、其他综合收益以及其他净资产变动，分别冲减比较报表期间的期初留存收益或当期损益。

在报告期内，因非同一控制下企业合并增加子公司或业务的，以购买日确定的各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值为基础自购买日起纳入合并财务报表。

因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资方实施控制的，对于购买日之前持有的被购买方的股权，按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量，公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益。购买日之前持有的被购买方的股权涉及的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动转为购买日所属当期投资收益。

（2）处置子公司

①一般处理方法

因处置部分股权投资或其他原因丧失了对被投资方控制权时，对于处置后的剩余股权投资，按照其在丧失控制权日的公允价值进行重新计量。处置股权取得的对价与剩余股权公允价值之和，减去按原持股比例计算应享有原有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产的份额与商誉之和的差额，计入丧失控制权当期的投资收益。与原有子公司股权投资相关的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动，在丧失控制权时转为当期投资收益。

②分步处置子公司

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权的，处置对子公司股权投资的各项交易的条款、条件以及经济影响符合以下一种或多种情况，通常表明该多次交易事项为一揽子交易：

- i．这些交易是同时或者在考虑了彼此影响的情况下订立的；
- ii．这些交易整体才能达成一项完整的商业结果；

iii. 一项交易的发生取决于其他至少一项交易的发生；

iv. 一项交易单独看是不经济的，但是和其他交易一并考虑时是经济的。

各项交易属于一揽子交易的，将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投资对应的享有该子公司净资产份额的差额，在合并财务报表中确认为其他综合收益，在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。各项交易不属于一揽子交易的，在丧失控制权之前，按不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资进行会计处理；在丧失控制权时，按处置子公司一般处理方法进行会计处理。

（3）购买子公司少数股权

因购买少数股权新取得的长期股权投资与按照新增持股比例计算应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

（4）不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资

处置价款与处置长期股权投资相对应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

☒ 适用 ☐ 不适用

合营安排分为共同经营和合营企业。

共同经营，是指合营方享有该安排相关资产且承担该安排相关负债的合营安排。

本公司确认与共同经营中利益份额相关的下列项目：

- （1）确认本公司单独所持有的资产，以及按本公司份额确认共同持有的资产；
- （2）确认本公司单独所承担的负债，以及按本公司份额确认共同承担的负债；
- （3）确认出售本公司享有的共同经营产出份额所产生的收入；
- （4）按本公司份额确认共同经营因出售产出所产生的收入；
- （5）确认单独所发生的费用，以及按本公司份额确认共同经营发生的费用。

9、现金及现金等价物的确定标准

现金，是指本公司的库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金等价物，是指本公司持有的期限短（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的现金、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、外币业务

外币业务采用交易发生日的即期汇率作为折算汇率将外币金额折合成人民币记账。

资产负债表日外币货币性项目余额按资产负债表日即期汇率折算，由此产生的汇兑差额，除属于与购建符合资本化条件的资产相关的外币专门借款产生的汇兑差额按照借款费用资本化的原则处理外，均计入当期损益。

2、外币财务报表的折算

资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算；所有者权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用发生时的即期汇率折算。利润表中的收入和费用项目，采用交易发生日的即期汇率折算。

处置境外经营时，将与该境外经营相关的外币财务报表折算差额，自所有者权益项目转入处置当期损益。

11、金融工具

☒ 适用 ☐ 不适用

本公司在成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产、金融负债或权益工具。

1、金融工具的分类

根据本公司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，金融资产于初始确认时分类为：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其他综合收益的金融资产和以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

本公司将同时符合下列条件且未被指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，分类为以摊余成本计量的金融资产：

- 一业务模式是以收取合同现金流量为目标；
- 一合同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。

本公司将同时符合下列条件且未被指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，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（债务工具）：

- 一业务模式既以收取合同现金流量又以出售该金融资产为目标；
- 一合同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。

对于非交易性权益工具投资，本公司可以在初始确认时将其不可撤销地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（权益工具）。该指定在单项投资的基础上作出，且相关投资从发行者的角度符合权益工具的定义。

除上述以摊余成本计量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外，本公司将其余所有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。在初始确认时，如果能够消除或显著减少会计错配，本公司可以将本应分类为以摊余成本计量或以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产不可撤销地指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

金融负债于初始确认时分类为：以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债和以摊余成本计量的金融负债。

符合以下条件之一的金融负债可在初始计量时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：

(1) 该项指定能够消除或显著减少会计错配。

(2) 根据正式书面文件载明的企业风险管理或投资策略，以公允价值为基础对金融负债组合或金融资产和金融负债组合进行管理和业绩评价，并在企业内部以此为基础向关键管理人员报告。

(3) 该金融负债包含需单独分拆的嵌入衍生工具。

2、金融工具的确认依据和计量方法

(1) 以摊余成本计量的金融资产

以摊余成本计量的金融资产包括应收票据、应收账款、其他应收款、长期应收款、债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额；不包含重大融资成分的应收账款以及本公司决定不考虑不超过一年的融资成分的应收账款，以合同交易价格进行初始计量。持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

收回或处置时，将取得的价款与该金融资产账面价值之间的差额计入当期损益。

(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（债务工具）以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）包括应收款项融资、其他债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动除采用实际利率法计算的利息、减值损失或利得和汇兑损益之外，均计入其他综合收益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入当期损益。

(3) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）包括其他权益工具投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入其他综合收益。取得的股利计入当期损益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

(4) 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当期损益的金融资产包括交易性金融资产、衍生金融资产、其他非流动金融资产等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

(5) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债包括交易性金融负债、衍生金融负债等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融负债按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

终止确认时，其账面价值与支付的对价之间的差额计入当期损益。

（6）以摊余成本计量的金融负债

以摊余成本计量的金融负债包括短期借款、应付票据、应付账款、其他应付款、长期借款、应付债券、长期应付款，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

终止确认时，将支付的对价与该金融负债账面价值之间的差额计入当期损益。

3、金融资产终止确认和金融资产转移

满足下列条件之一时，本公司终止确认金融资产：

一收取金融资产现金流量的合同权利终止；

一金融资产已转移，且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；

一金融资产已转移，虽然本公司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，但是未保留对金融资产的控制。

发生金融资产转移时，如保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，则不终止确认该金融资产。在判断金融资产转移是否满足上述金融资产终止确认条件时，采用实质重于形式的原则。

公司将金融资产转移区分为金融资产整体转移和部分转移。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：

（1）所转移金融资产的账面价值；

（2）因转移而收到的对价，与原直接计入所有者权益的公允价值变动累计额（涉及转移的金融资产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（债务工具）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之间，按照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：

（1）终止确认部分的账面价值；

（2）终止确认部分的对价，与原直接计入所有者权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以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）的情形）之和。

金融资产转移不满足终止确认条件的，继续确认该金融资产，所收到的对价确认为一项金融负债。

4、金融负债终止确认

金融负债的现时义务全部或部分已经解除的，则终止确认该金融负债或其一部分；本公司若与债权人签定协议，以承担新金融负债方式替换现存金融负债，且新金融负债与现存金融负债的合同条款实质上不同的，则终止确认现存金融负债，并同时确认新金融负债。对现存金融负债全部或部分合同条款作出实质性修改的，则终止确认现存金融负债或其一部分，同时将修改条款后的金融负债确认为一项新金融负债。

金融负债全部或部分终止确认时，终止确认的金融负债账面价值与支付对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

本公司若回购部分金融负债的，在回购日按照继续确认部分与终止确认部分的相对公允价值，将该金融负债整体的账面价值进行分配。分配给终止确认部分的账面价值与支付的对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

5、金融资产和金融负债的公允价值的确定方法

存在活跃市场的金融工具，以活跃市场中的报价确定其公允价值。不存在活跃市场的金融工具，采用估值技术确定其公允价值。在估值时，本公司采用在当前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，选择与市场参与者在相关资产或负债的交易中所考虑的资产或负债特征相一致的输入值，并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。

6、金融工具减值的测试方法及会计处理方法

本公司以单项或组合的方式对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其他综合收益的金融资产（债务工具）和财务担保合同等的预期信用损失进行估计。

本公司考虑有关过去事项、当前状况以及对未来经济状况的预测等合理且有依据的信息，以发生违约的风险为权重，计算合同应收的现金流量与预期能收到的现金流量之间差额的现值的概率加权金额，确认预期信用损失。

对于由《企业会计准则第 14 号——收入》规范的交易形成的应收款项和合同资产，无论是否包含重大融资成分，本公司始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于由《企业会计准则第 21 号——租赁》规范的交易形成的租赁应收款，本公司选择始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于其他金融工具，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的变动情况。

本公司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。通常逾期超过 30 日，本公司即认为该金融工具的信用风险已显著增加，除非有确凿证据证明该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

如果金融工具于资产负债表日的信用风险较低，本公司即认为该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

如果该金融工具的信用风险自初始确认后已显著增加，本公司按照相当于该金融工具整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备；如果该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加，本公司按照相当于该金融工具未来 12 个月内预期信用损失的金额计量其损失准备。由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具），在其他综合收益中确认其损失准备，并将减值损失或利得计入当期损益，且不减少该金融资产在资产负债表中列示的账面价值。

如果有客观证据表明某项应收款项已经发生信用减值，则本公司在单项基础上对该应收款项计提减值准备。

除单项计提坏账准备的上述应收款项外，本公司依据信用风险特征将其余金融工具划分为若干组合，在组合基础上确定预期信用损失。

12、应收票据

☒ 适用 ☐ 不适用

详见本节附注五、11、6 金融工具减值的测试方法及会计处理方法。

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

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

13、应收账款

☒ 适用 ☐ 不适用

详见本节附注五、11、6 金融工具减值的测试方法及会计处理方法。

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

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

14、应收款项融资

☒ 适用 ☐ 不适用

详见本节附注五、11、6 金融工具减值的测试方法及会计处理方法。

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

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**15、其他应收款**☒适用 ☐不适用

详见本节附注五、11、6 金融工具减值的测试方法及会计处理方法。

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**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**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、存货的分类和成本**

存货分类为：原材料、周转材料、库存商品、自制半成品、发出商品、合同履约成本等。

存货按成本进行初始计量，存货成本包括采购成本、加工成本和其他使存货达到目前场所和状态所发生的支出。

2、发出存货的计价方法

存货发出时按加权平均法计价

3、存货的盘存制度

采用永续盘存制。

4、低值易耗品和包装物的摊销方法

(1) 低值易耗品采用一次转销法；

(2) 包装物采用一次转销法。

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，存货应当按照成本与可变现净值孰低计量。当存货成本高于其可变现净值的，应当计提存货跌价准备。可变现净值，是指在日常活动中，存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用以及相关税费后的金额。

产成品、库存商品和用于出售的材料等直接用于出售的商品存货，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；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；为执行销售合同或者劳务合同而持有的存货，其可变现净值以合同价格为基础计算，若持有存货的数量多于销售合同订购数量的，超出部分的存货的可变现净值以一般销售价格为基础计算。

计提存货跌价准备后，如果以前减记存货价值的影响因素已经消失，导致存货的可变现净值高于其账面价值的，在原已计提的存货跌价准备金额内予以转回，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

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

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

1、共同控制、重大影响的判断标准

共同控制，是指按照相关约定对某项安排所共有的控制，并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策。本公司与其他合营方一同对被投资单位实施共同控制且对被投资单位净资产享有权利的，被投资单位为本公司的合营企业。

重大影响，是指对被投资单位的财务和经营决策有参与决策的权力，但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定。本公司能够对被投资单位施加重大影响的，被投资单位为本公司联营企业。

2、初始投资成本的确定

(1) 企业合并形成的长期股权投资

对于同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，在合并日按照取得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对价账面价值之间的差额，调整资本公积中的股本溢价；资本公积中的股本溢价不足冲减时，调整留存收益。因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资单位实施控制的，按上述原则确认的长期股权投资的初始投资成本与达到合并前的长期股权投资账面

价值加上合并日进一步取得股份新支付对价的账面价值之和的差额，调整股本溢价，股本溢价不足冲减的，冲减留存收益。

对于非同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，按照购买日确定的合并成本作为长期股权投资的初始投资成本。因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资单位实施控制的，按照原持有的股权投资账面价值加上新增投资成本之和作为初始投资成本。

（2）通过企业合并以外的其他方式取得的长期股权投资

以支付现金方式取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款作为初始投资成本。

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。

3、后续计量及损益确认方法

（1）成本法核算的长期股权投资

公司对子公司的长期股权投资，采用成本法核算，除非投资符合持有待售的条件。除取得投资时实际支付的价款或对价中包含的已宣告但尚未发放的现金股利或利润外，公司按照享有被投资单位宣告发放的现金股利或利润确认当期投资收益。

（2）权益法核算的长期股权投资

对联营企业和合营企业的长期股权投资，采用权益法核算。初始投资成本大于投资时应享有投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，不调整长期股权投资的初始投资成本；初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，计入当期损益，同时调整长期股权投资的成本。

公司按照应享有或应分担的被投资单位实现的净损益和其他综合收益的份额，分别确认投资收益和其他综合收益，同时调整长期股权投资的账面价值；按照被投资单位宣告分派的利润或现金股利计算应享有的部分，相应减少长期股权投资的账面价值；对于被投资单位除净损益、其他综合收益和利润分配以外所有者权益的其他变动（简称“其他所有者权益变动”），调整长期股权投资的账面价值并计入所有者权益。

在确认应享有被投资单位净损益、其他综合收益及其他所有者权益变动的份额时，以取得投资时被投资单位可辨认净资产的公允价值为基础，并按照公司的会计政策及会计期间，对被投资单位的净利润和其他综合收益等进行调整后确认。

公司与联营企业、合营企业之间发生的未实现内部交易损益按照应享有的比例计算归属于公司的部分，予以抵销，在此基础上确认投资收益，但投出或出售的资产构成业务的除外。与被投资单位发生的未实现内部交易损失，属于资产减值损失的，全额确认。

公司对合营企业或联营企业发生的净亏损，除负有承担额外损失义务外，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对合营企业或联营企业净投资的长期权益减记至零为限。合营企业或联营企业以后实现净利润的，公司在收益分享额弥补未确认的亏损分担额后，恢复确认收益分享额。

（3）长期股权投资的处置

处置长期股权投资，其账面价值与实际取得价款的差额，计入当期损益。

部分处置权益法核算的长期股权投资，剩余股权仍采用权益法核算的，原权益法核算确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按相应比例结转，其他所有者权益变动按比例结转入当期损益。

因处置股权投资等原因丧失了对被投资单位的共同控制或重大影响的，原股权投资因采用权益法核算而确认的其他综合收益，在终止采用权益法核算时采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础进行会计处理，其他所有者权益变动在终止采用权益法核算时全部转入当期损益。

因处置部分股权投资等原因丧失了对被投资单位控制权的，在编制个别财务报表时，剩余股权能够对被投资单位实施共同控制或重大影响的，改按权益法核算，并对该剩余股权视同自取得时即采用权益法核算进行调整，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按比例结转，因采用权益法核算确认的其他所有者权益变动按比例结转入当期损益；剩余股权不能对被投资单位实施共同控制或施加重大影响的，确认为金融资产，其在丧失控制之日的公允价值与账面价值间的差额计入当期损益，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益和其他所有者权益变动全部结转。

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权，属于一揽子交易的，各项交易作为一项处置子公司股权投资并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与所处置的股权对应得长期股权投资账面价值之间的差额，在个别财务报表中，先确认为其他综合收益，到丧失控制权时再一并转入丧失控制权的当期损益。不属于一揽子交易的，对每一项交易分别进行会计处理。

20、投资性房地产

（1）如果采用成本计量模式的

折旧或摊销方法

投资性房地产是指为赚取租金或资本增值，或两者兼有而持有的房地产，包括已出租的土地使用权、持有并准备增值后转让的土地使用权、已出租的建筑物（含自行建造或开发活动完成后用于出租的建筑物以及正在建造或开发过程中将来用于出租的建筑物）。

与投资性房地产有关的后续支出，在相关的经济利益很可能流入且其成本能够可靠的计量时，计入投资性房地产成本；否则，于发生时计入当期损益。

本公司对现有投资性房地产采用成本模式计量。对按照成本模式计量的投资性房地产一出租用建筑物采用与本公司固定资产相同的折旧政策，出租用土地使用权按与无形资产相同的摊销政策执行。

21、固定资产

(1) 确认条件

√适用 □不适用

固定资产的确认和初始计量

固定资产指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有，并且使用寿命超过一个会计年度的有形资产。固定资产在同时满足下列条件时予以确认：

- (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。

固定资产按成本（并考虑预计弃置费用因素的影响）进行初始计量。

与固定资产有关的后续支出，在与其有关的经济利益很可能流入且其成本能够可靠计量时，计入固定资产成本；对于被替换的部分，终止确认其账面价值；所有其他后续支出于发生时计入当期损益。

(2) 折旧方法

√适用 □不适用

固定资产折旧采用年限平均法分类计提，根据固定资产类别、预计使用寿命和预计净残值率确定折旧率。对计提了减值准备的固定资产，则在未来期间按扣除减值准备后的账面价值及依据尚可使用年限确定折旧额。如固定资产各组成部分的使用寿命不同或者以不同方式为企业提供经济利益，则选择不同折旧率或折旧方法，分别计提折旧。

各类固定资产折旧方法、折旧年限、残值率和年折旧率如下：

类别	折旧方法	折旧年限（年）	残值率	年折旧率
房屋及建筑物	年限平均法	20	5.00	4.75
专用设备	年限平均法	3-10	5.00	31.67-9.50
电子设备及其他	年限平均法	3-5	5.00	31.67-19.00
运输设备	年限平均法	4-10	5.00	23.75-9.50
通用设备	年限平均法	3-5	5.00	31.67-19.00
固定资产装修	年限平均法	3-10	5.00	33.33-10.00

(3) 固定资产处置

当固定资产被处置、或者预期通过使用或处置不能产生经济利益时，终止确认该固定资产。固定资产出售、转让、报废或毁损的处置收入扣除其账面价值和相关税费后的金额计入当期损益。

22、在建工程

√适用 □不适用

在建工程按实际发生的成本计量。实际成本包括建筑成本、安装成本、设备成本、符合资本化条件的借款费用以及其他为使在建工程达到预定可使用状态前所发生的必要支出。在建工程

在达到预定可使用状态时，转入固定资产并自次月起开始计提折旧。本公司在建工程结转为固定资产的标准和时点如下：

类别	转为固定资产的标准和时点
房屋建筑物	验收通过达到可使用状态
设备	完成安装调试，验收通过达到可使用状态
装修等其他类型长期资产	验收通过达到可使用状态

23、借款费用

√适用 □不适用

1、借款费用资本化的确认原则

公司发生的借款费用，可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或者生产的，予以资本化，计入相关资产成本；其他借款费用，在发生时根据其发生额确认为费用，计入当期损益。

符合资本化条件的资产，是指需要经过相当长时间的购建或者生产活动才能达到预定可使用或者可销售状态的固定资产、投资性房地产和存货等资产。

2、借款费用资本化期间

资本化期间，指从借款费用开始资本化时点到停止资本化时点的期间，借款费用暂停资本化的期间不包括在内。

借款费用同时满足下列条件时开始资本化：

(1) 资产支出已经发生，资产支出包括为购建或者生产符合资本化条件的资产而以支付现金、转移非现金资产或者承担带息债务形式发生的支出；

(2) 借款费用已经发生；

(3) 为使资产达到预定可使用或者可销售状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

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，借款费用停止资本化。

3、暂停资本化期间

符合资本化条件的资产在购建或生产过程中发生的非正常中断、且中断时间连续超过 3 个月的，则借款费用暂停资本化；该项中断如是所购建或生产的符合资本化条件的资产达到预定可使用状态或者可销售状态必要的程序，则借款费用继续资本化。在中断期间发生的借款费用确认为当期损益，直至资产的购建或者生产活动重新开始后借款费用继续资本化。

4、借款费用资本化率、资本化金额的计算方法

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入的专门借款，以专门借款当期实际发生的借款费用，减去尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或进行暂时性投资取得的投资收益后的金额，来确定借款费用的资本化金额。

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而占用的一般借款，根据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借款费用金额。资本化率根据一般借款加权平均实际利率计算确定。

在资本化期间内，外币专门借款本金及利息的汇兑差额，予以资本化，计入符合资本化条件的资产的成本。除外币专门借款之外的其他外币借款本金及其利息所产生的汇兑差额计入当期损益。

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

(1) 公司取得无形资产时按成本进行初始计量；

外购无形资产的成本，包括购买价款、相关税费以及直接归属于使该项资产达到预定用途所发生的其他支出。

(2) 后续计量

在取得无形资产时分析判断其使用寿命。

对于使用寿命有限的无形资产，在为企业带来经济利益的期限内摊销；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，不予摊销。

2、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	权证所载年限	权证所载年限
商标权	10 年	预计使用年限
软件	5 年	预计使用年限
专有技术	10 年	预计使用年限

(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、研发费用的归集范围

公司进行研究与开发过程中发生的支出包括从事研发活动的人员的相关职工薪酬、试验检测费用、知识产权费用、相关折旧摊销费用等相关支出。

2、划分研究阶段和开发阶段的具体标准

公司内部研究开发项目的支出分为研究阶段支出和开发阶段支出。

研究阶段：对于需要进行临床试验的 1 类及 2 类新药，将开展实质性 III 期临床试验之前划分为研究阶段。

开发阶段：对于需要进行临床试验的 1 类及 2 类新药，将开展实质性 III 期临床试验之后划分为开发阶段。

对除上述 1 类及 2 类新药外的其他类别药品研发所发生的费用均予以费用化。

2、开发阶段支出资本化的具体条件

研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。开发阶段的支出同时满足下列条件的，确认为无形资产，不能满足下述条件的开发阶段的支出计入当期损益：

- （1）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；
- （2）具有完成该无形资产并使用或出售的意图；
- （3）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；
- （4）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；
- （5）归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

无法区分研究阶段支出和开发阶段支出的，将发生的研发支出全部计入当期损益。

27、长期资产减值

√适用 □不适用

长期股权投资、采用成本模式计量的投资性房地产、固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产、油气资产等长期资产，于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额计提减值准备并计入减值损失。可收回金额为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的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认，如果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确定资产组的可收回金额。资产组是能够独立产生现金流入的最小资产组合。

对于因企业合并形成的商誉、使用寿命不确定的无形资产、尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少在每年年度终了进行减值测试。

本公司进行商誉减值测试，对于因企业合并形成的商誉的账面价值，自购买日起按照合理的方法分摊至相关的资产组；难以分摊至相关的资产组的，将其分摊至相关的资产组组合。相关的资产组或者资产组组合，是能够从企业合并的协同效应中受益的资产组或者资产组组合。

在对包含商誉的相关资产组或者资产组组合进行减值测试时，如与商誉相关的资产组或者资产组组合存在减值迹象的，先对不包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，计算可收回金额，并与相关账面价值相比较，确认相应的减值损失。然后对包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，比较其账面价值与可收回金额，如可收回金额低于账面价值的，减值损失金额首先抵减分摊至资产组或者资产组组合中商誉的账面价值，再根据资产组或者资产组组合中除商

誉之外的其他各项资产的账面价值所占比重，按比例抵减其他各项资产的账面价值。上述资产减值损失一经确认，在以后会计期间不予转回。

28、长期待摊费用

√适用 □不适用

长期待摊费用为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。各项费用的摊销期限及摊销方法为：

1、摊销方法

长期待摊费用在受益期内平均摊销

2、摊销年限

按剩余租赁期与租赁资产尚可使用年限两者中较短的期限平均摊销。

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。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示。

30、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

√适用 □不适用

本公司在职工为本公司提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

本公司为职工缴纳的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，在职工为本公司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。

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，其中，非货币性福利按照公允价值计量。

(2) 离职后福利的会计处理方法

√适用 □不适用

设定提存计划

本公司按当地政府的相关规定为职工缴纳基本养老保险和失业保险，在职工为本公司提供服务的会计期间，按以当地规定的缴纳基数和比例计算应缴纳金额，确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。此外，本公司还参与了由国家相关部门批准的企业年金计划/补充养老保险基金。

本公司按职工工资总额的一定比例向年金计划/当地社会保险机构缴费，相应支出计入当期损益或相关资产成本。

(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：公司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；公司确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

(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

与或有事项相关的义务同时满足下列条件时，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) 履行该义务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。

预计负债按履行相关现时义务所需的支出的最佳估计数进行初始计量。在确定最佳估计数时，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。

对于货币时间价值影响重大的，通过对相关未来现金流出进行折现后确定最佳估计数。所需支出存在一个连续范围，且该范围内各种结果发生的可能性相同的，最佳估计数按照该范围内的中间值确定；在其他情况下，最佳估计数分别下列情况处理：

- 或有事项涉及单个项目的，按照最可能发生金额确定。
- 或有事项涉及多个项目的，按照各种可能结果及相关概率计算确定。

清偿预计负债所需支出全部或部分预期由第三方补偿的，补偿金额在基本确定能够收到时，作为资产单独确认，确认的补偿金额不超过预计负债的账面价值。

本公司在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

本公司的股份支付是为了获取职工或其他方提供服务而授予权益工具或者承担以权益工具为基础确定的负债的交易。本公司的股份支付分为以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。

以权益结算的股份支付及权益工具

以权益结算的股份支付换取职工提供服务的，以授予职工权益工具的公允价值计量。对于授予后立即可行权的股份支付交易，在授予日按照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。对于授予后完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的股份支付交易，在等待期内每个资产负债表日，本公司根据对可行权权益工具数量的最佳估计，按照授予日公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

如果修改了以权益结算的股份支付的条款，至少按照未修改条款的情况确认取得的服务。此外，任何增加所授予权益工具公允价值的修改，或在修改日对职工有利的变更，均确认取得服务的增加。

在等待期内，如果取消了授予的权益工具，则本公司对取消所授予的权益性工具作为加速行权处理，将剩余等待期内应确认的金额立即计入当期损益，同时确认资本公积。但是，如果授予新的权益工具，并在新权益工具授予日认定所授予的新权益工具是用于替代被取消的权益工具的，则以与处理原权益工具条款和条件修改相同的方式，对所授予的替代权益工具进行处理。

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

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或服务控制权时确认收入。取得相关商品或服务控制权，是指能够主导该商品或服务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。本公司按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。

交易价格是指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以及预期将退还给客户的款项。本公司根据合同条款，结合其以往的习惯做法确定交易价格，并在确定交易价格时，考虑可变对价、合同中存在的重大融资成分、非现金对价、应付客户对价等因素的影响。本公司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确定包含可变对价的交易价格。合同中存在重大融资成分的，本公司按照假定客户在取得商品或服务控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格，并在合同期间内采用实际利率法摊销该交易价格与合同对价之间的差额。

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：

- 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。
- 客户能够控制本公司履约过程中在建的商品。

•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。本公司考虑商品或服务的性质，采用产出法或投入法确定履约进度。当履约进度不能合理确定时，已经发生的成本预计能够得到补偿的，本公司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或服务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，本公司考虑下列迹象：

- 本公司就该商品或服务享有现时收款权利，即客户就该商品或服务负有现时付款义务。
- 本公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权。
- 本公司已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品。
- 本公司根据在向客户转让商品或服务前是否拥有对该商品或服务的控制权，来判断从事交易时本公司的身份是主要责任人还是代理人。本公司在向客户转让商品或服务前能够控制该商品或服务的，本公司为主要责任人，按照已收或应收对价总额确认收入；否则，本公司为代理人，按照预期有权收取的佣金或手续费的金额确认收入。

•客户已接受该商品或服务。

收入确认的具体方法：

产品销售收入：产品运输至客户指定地点并经客户签收确认后确认收入。

知识产权授权：本公司于合同开始日评估授予知识产权许可是否是一项可区别于合作安排中其他履约义务的单项履约义务。授予客户的知识产权许可构成单项履约义务的，同时满足合同要求或客户能够合理预期本公司将从事对该项知识产权有重大影响的活动，该活动对客户将产生有利或不利影响，且该活动不会导致向客户提供某项服务三项条件时，作为在某一时段内履行的履约义务确认相关收入；否则，作为在某一时点履行的履约义务确认相关收入，在当知识产权许可转让给被许可方且被许可方能够使用并从中受益时确认为收入。

(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

合同成本包括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，不属于存货、固定资产或无形资产等相关准则规范范围的，在满足下列条件时作为合同履约成本确认为一项资产：

- 该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关。
- 该成本增加了本公司未来用于履行履约义务的资源。

•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，本公司在发生时将其计入当期损益。

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，本公司对超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失：

- 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。

以前期间减值的因素之后发生变化，使得前述差额高于该资产账面价值的，本公司转回原已计提的减值准备，并计入当期损益，但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。

36、政府补助

√适用 □不适用

政府补助，是本公司从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产，分为与资产相关的政府补助和与收益相关的政府补助。

与资产相关的政府补助，是指本公司取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助。与收益相关的政府补助，是指除与资产相关的政府补助之外的政府补助。

本公司将政府补助划分为与资产相关的具体标准为：政府文件明确规定政府补助用于本公司购建或以其他方式形成长期资产。

本公司将政府补助划分为与收益相关的具体标准为：政府文件明确规定政府补助用途与资产不相关。

对于政府文件未明确规定补助对象的，本公司将该政府补助划分为与资产相关或与收益相关的判断依据为：取得政府补助后的实际用途是否与资产相关。

1、确认时点

政府补助在本公司能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。

2、会计处理

与资产相关的政府补助，冲减相关资产账面价值或确认为递延收益。确认为递延收益的，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）；

与收益相关的政府补助，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（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失；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（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失。

本公司取得的政策性优惠贷款贴息，区分以下两种情况，分别进行会计处理：

（1）财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向本公司提供贷款的，本公司以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用。

（2）财政将贴息资金直接拨付给本公司的，本公司将对应的贴息冲减相关借款费用。

37、递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

所得税包括当期所得税和递延所得税。除因企业合并和直接计入所有者权益(包括其他综合收益)的交易或者事项产生的所得税外，本公司将当期所得税和递延所得税计入当期损益。递延所得税资产和递延所得税负债根据资产和负债的计税基础与其账面价值的差额(暂时性差异)计算确认。

对于可抵扣暂时性差异确认递延所得税资产，以未来期间很可能取得的用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。对于能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，以很可能获得用来抵扣可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产。

对于应纳税暂时性差异，除特殊情况外，确认递延所得税负债。

不确认递延所得税资产或递延所得税负债的特殊情况包括：

- 商誉的初始确认；

- 既不是企业合并、发生时也不影响会计利润和应纳税所得额(或可抵扣亏损)的交易或事项。

对与子公司、联营企业及合营企业投资相关的应纳税暂时性差异，确认递延所得税负债，除非本公司能够控制该暂时性差异转回的时间且该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回。对与子公司、联营企业及合营企业投资相关的可抵扣暂时性差异，当该暂时性差异在可预见的未来很可能转回且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时，确认递延所得税资产。

资产负债表日，对于递延所得税资产和递延所得税负债，根据税法规定，按照预期收回相关资产或清偿相关负债期间的适用税率计量。

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，则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。

当拥有以净额结算的法定权利，且意图以净额结算或取得资产、清偿负债同时进行，当期所得税资产及当期所得税负债以抵销后的净额列报。

资产负债表日，递延所得税资产及递延所得税负债在同时满足以下条件时以抵销后的净额列示：

•纳税主体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是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及负债转回的期间内，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

租赁，是指在一定期间内，出租人将资产的使用权让与承租人以获取对价的合同。在合同开始日，本公司评估合同是否为租赁或者包含租赁。如果合同中一方让渡了在一定期间内控制一项或多项已识别资产使用的权利以换取对价，则该合同为租赁或者包含租赁。

合同中同时包含多项单独租赁的，本公司将合同予以分拆，并分别各项单独租赁进行会计处理。合同中同时包含租赁和非租赁部分的，承租人和出租人将租赁和非租赁部分进行分拆。

1、本公司作为承租人

(1) 使用权资产

在租赁期开始日，本公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认使用权资产。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；
- 本公司发生的初始直接费用；
- 本公司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，但不包括属于为生产存货而发生的成本。

本公司后续采用直线法对使用权资产计提折旧。对能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，本公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；否则，租赁资产在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。

本公司按照本附注“五、27 长期资产减值”所述原则来确定使用权资产是否已发生减值，并对已识别的减值损失进行会计处理。

(2) 租赁负债

在租赁期开始日，本公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认租赁负债。租赁负债按照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：

- 固定付款额（包括实质固定付款额），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；
- 根据公司提供的担保余值预计应支付的款项；
- 购买选择权的行权价格，前提是公司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公司将行使终止租赁选择权。

本公司采用租赁内含利率作为折现率，但如果无法合理确定租赁内含利率的，则采用本公司的增量借款利率作为折现率。

本公司按照固定的周期性利率计算租赁负债在租赁期内各期间的利息费用，并计入当期损益或相关资产成本。

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益或相关资产成本。

在租赁期开始日后，发生下列情形的，本公司重新计量租赁负债，并调整相应的使用权资产，若使用权资产的账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将差额计入当期损益：

- 当购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果发生变化，或前述选择权的实际行权情况与原评估结果不一致的，本公司按变动后租赁付款额和修订后的折现率计算的现值重新计量租赁负债；

- 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动或用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动，本公司按照变动后的租赁付款额和原折现率计算的现值重新计量租赁负债。但是，租赁付款额的变动源自浮动利率变动的，使用修订后的折现率计算现值。

（3）短期租赁和低价值资产租赁

本公司选择对短期租赁和低价值资产租赁不确认使用权资产和租赁负债的，将相关的租赁付款额在租赁期内各个期间按照直线法计入当期损益或相关资产成本。短期租赁，是指在租赁期开始日，租赁期不超过 12 个月且不包含购买选择权的租赁。低价值资产租赁，是指单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不属于低价值资产租赁。

（4）租赁变更

租赁发生变更且同时符合下列条件的，公司将该租赁变更作为一项单独租赁进行会计处理：

- 该租赁变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；
- 增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

租赁变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，在租赁变更生效日，公司重新分摊变更后合同的对价，重新确定租赁期，并按照变更后租赁付款额和修订的折现率计算的现值重新计量租赁负债。

租赁变更导致租赁范围缩小或租赁期缩短的，本公司相应调减使用权资产的账面价值，并将部分终止或完全终止租赁的相关利得或损失计入当期损益。其他租赁变更导致租赁负债重新计量的，本公司相应调整使用权资产的账面价值。

2、本公司作为出租人

在租赁开始日，本公司将租赁分为融资租赁和经营租赁。融资租赁，是指无论所有权最终是否转移，但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。经营租赁，是指

除融资租赁以外的其他租赁。本公司作为转租出租人时，基于原租赁产生的使用权资产对转租赁进行分类。

(1) 经营租赁会计处理

经营租赁的租赁收款额在租赁期内各个期间按照直线法确认为租金收入。本公司将发生的与经营租赁有关的初始直接费用予以资本化，在租赁期内按照与租金收入确认相同的基础分摊计入当期损益。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。经营租赁发生变更的，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。

3、售后租回交易

公司按照本附注“五、34 收入”所述原则评估确定售后租回交易中的资产转让是否属于销售。

作为承租人

售后租回交易中的资产转让属于销售的，公司作为承租人按原资产账面价值中与租回获得的使用权有关的部分，计量售后租回所形成的使用权资产，并仅就转让至出租人的权利确认相关利得或损失。

售后租回交易中的资产转让不属于销售的，公司作为承租人继续确认被转让资产，同时确认一项与转让收入等额的金融负债。金融负债的会计处理详见本附注“五、11 金融工具”。

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	按税法规定计算的销售货物和应税劳务收入为基础计算销项税额，在扣除当期允许抵扣的进项税额后，差额部分为应交增值税	13%、9%、6%、5%
城市维护建设税	按实际缴纳的增值税及消费税计缴	7%、5%
企业所得税	按应纳税所得额计缴	25%、20%、15%

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（%）
四川百利天恒药业股份有限公司	25%
四川百利药业有限责任公司	15%
拉萨新博药业有限责任公司	15%
四川国瑞药业有限责任公司	15%
成都精西药业有限责任公司	25%
成都百利多特生物药业有限责任公司	15%
成都海亚特科技有限责任公司	20%
拉萨天泽药业有限责任公司	20%
PanKuCapital Limited	所在地适用税率
SystImmune. INC	所在地适用税率
成都诺芯生物科技有限公司	20%
百利天恒（上海）生物医药科技有限责任公司	20%
成都玉颜芪生物科技有限公司	20%
成都精核药业有限责任公司	20%

2、 税收优惠

√适用 □不适用

公司及其子公司百利药业、国瑞药业、多特生物根据《财政部、国家税务总局关于安置残疾人员就业有关企业所得税优惠政策问题的通知》（财税【2009】70号）的规定，报告期内支付给残疾人的实际工资可在企业所得税前据实扣除，并可按支付给残疾人实际工资的100%加计扣除。

根据《关于延续西部大开发企业所得税政策的公告》（财政部、税务总局、国家发展改革委公告2020年第23号）和《西部地区鼓励类产业目录（2025年本）》（中华人民共和国国家发展和改革委员会令第28号）规定，子公司拉萨新博享受西部大开发企业所得税优惠政策，公司2026年度企业所得税适用税率为15%。

子公司国瑞药业根据四川省科学技术厅、四川省财政厅、国家税务总局四川省税务局2023年12月12日颁发的《高新技术企业证书》和《国家税务总局关于实施高新技术企业所得税优惠政策有关问题的公告》（国家税务总局公告2017年第24号）企业的高新技术企业资格期满当年，在通过重新认定前，其企业所得税暂按15%的税率预缴，公司2026年度的企业所得税适用税率为15%。

子公司百利药业根据四川省科学技术厅、四川省财政厅、国家税务总局四川省税务局 2023 年 12 月 12 日颁发的《高新技术企业证书》和《国家税务总局关于实施高新技术企业所得税优惠政策有关问题的公告》（国家税务总局公告 2017 年第 24 号）企业的高新技术企业资格期满当年，在通过重新认定前，其企业所得税暂按 15%的税率预缴，公司 2026 年度的企业所得税适用税率为 15%。

子公司多特生物根据四川省科学技术厅、四川省财政厅、国家税务总局四川省税务局 2025 年 12 月 8 日颁发的《高新技术企业证书》，自 2025 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日可减按 15%缴纳企业所得税，公司 2026 年度的企业所得税适用税率为 15%。

根据《财政部税务总局关于进一步实施小微企业所得税优惠政策的公告》(财政部税务总局公告 2022 年第 13 号)规定、根据《财政部税务总局关于小微企业和个体工商户所得税优惠政策的公告》（财政部税务总局公告 2023 年第 6 号）规定、根据《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）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。子公司海亚特、子公司拉萨天泽、子公司天恒生物、子公司玉颜芪、子公司精核药业、子公司诺芯生物 2026 年度符合小型微利企业规定，享受小型微利企业所得税税收优惠政策。

根据《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）规定，自 2023 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日，对增值税小规模纳税人、小型微利企业和个体工商户减半征收资源税（不含水资源税）、城市维护建设税、房产税、城镇土地使用税、印花税（不含证券交易印花税）、耕地占用税和教育费附加、地方教育附加。子公司海亚特、子公司拉萨天泽、子公司天恒生物、子公司玉颜芪、子公司精核药业、子公司诺芯生物 2026 年度符合规定，享受该政策。

根据《财政部税务总局人力资源社会保障部农业农村部公告 2023 年第 15 号》自 2023 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日，企业招用脱贫人口，以及在人力资源社会保障部门公共就业服务机构登记失业半年以上且持《就业创业证》或《就业失业登记证》（注明“企业吸纳税收政策”）的人员，与其签订 1 年以上期限劳动合同并依法缴纳社会保险费的，自签订劳动合同并缴纳社会保险当月起，在 3 年内按实际招用人数予以定额依次扣减增值税、城市维护建设税、教育费附加、地方教育附加和企业所得税优惠。定额标准为每人每年 6000 元，最高可上浮 30%，各省、自治区、直辖市人民政府可根据本地区实际情况在此幅度内确定具体定额标准。城市维护建设税、教育费附加、地方教育附加的计税依据是享受本项税收优惠政策前的增值税应纳税额。子公司百利药业和国瑞药业享受此规定。

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	59,251.26	54,101.26
银行存款	3,399,437,342.27	5,142,094,970.10
应计利息	4,118,068.86	2,249,710.82
其他货币资金	31,658,495.05	32,607,840.27
合计	3,435,273,157.44	5,177,006,622.45
其中：存放在境外的款项总额	829,862,761.91	1,266,720,939.55

其他说明

无

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	1,590,653,822.44	2,158,903,072.17	/
其中：			
结构性存款	1,588,088,645.09	1,987,679,142.59	/
理财产品	2,565,177.35	171,223,929.58	/
合计	1,590,653,822.44	2,158,903,072.17	/

其他说明：

□适用 √不适用

3、衍生金融资产

√适用 □不适用

单位：元币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
远期外汇	136,034,265.21	11,143,794.07
合计	136,034,265.21	11,143,794.07

其他说明：

无

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	7,644,637.63	10,982,460.97
合计	7,644,637.63	10,982,460.97

(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		5,084,549.36
合计		5,084,549.36

(4) 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 (%)	
按信用风险特征 计提坏账准备	8,046,987.00	100.00	402,349.37	5.00	7,644,637.63	11,560,485.26	100.00	578,024.29	5.00	10,982,460.97
合计	8,046,987.00	/	402,349.37	/	7,644,637.63	11,560,485.26	/	578,024.29	/	10,982,460.97

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

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	
账龄组合	578,024.29		175,674.92			402,349.37
合计	578,024.29		175,674.92			402,349.37

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）	64,949,802.57	68,788,292.09
1 至 2 年	1,017,594.81	1,651,904.50
2 至 3 年	1,150,536.86	896,326.01
3 年以上		
3 至 4 年	396,115.44	397,674.66
4 至 5 年	160,982.26	455,385.55
5 年以上	5,774,763.24	5,529,186.66
合计	73,449,795.18	77,718,769.47

(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	2,881,790.57	3.92	2,881,790.57	100.00		2,881,790.57	3.71	2,881,790.57	100.00	
按组合计提坏账准备	70,568,004.61	96.08	6,914,227.00	9.80	63,653,777.61	74,836,978.90	96.29	7,084,044.71	9.47	67,752,934.19
合计	73,449,795.18	/	9,796,017.57	/	63,653,777.61	77,718,769.47	/	9,965,835.28	/	67,752,934.19

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

组合计提项目：账龄分析组合

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（含 1 年）	64,949,802.57	3,247,490.26	5.00
1 至 2 年（含 2 年）	1,017,594.81	101,759.48	10.00
2 至 3 年（含 3 年）	1,150,536.86	345,161.06	30.00
3 至 4 年（含 4 年）	396,115.44	198,057.72	50.00
4 至 5 年（含 5 年）	160,982.26	128,785.81	80.00
5 年以上	2,892,972.67	2,892,972.67	100.00
合计	70,568,004.61	6,914,227.00	/

按组合计提坏账准备的说明：

□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

(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	
按单项计提坏账准备	2,881,790.57					2,881,790.57
按组合计提坏账准备	7,084,044.71		169,817.71			6,914,227.00
合计	9,965,835.28		169,817.71			9,796,017.57

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
第一名	5,676,130.00		5,676,130.00	7.73	283,806.50
第二名	4,377,450.67		4,377,450.67	5.96	218,872.53
第三名	4,362,442.17		4,362,442.17	5.94	218,122.11
第四名	4,132,377.36		4,132,377.36	5.63	206,618.87
第五名	3,833,324.41		3,833,324.41	5.22	216,462.14
合计	22,381,724.61		22,381,724.61	30.48	1,143,882.15

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

单位：元币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收银行承兑汇票	9,020,353.59	21,616,980.70
合计	9,020,353.59	21,616,980.70

(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

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
银行承兑汇票	19,412,843.98	
合计	19,412,843.98	

(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

项目	上年年末余额	本期新增	本期终止确认	其他变	期末余额	累计在其他综合收益中确认
----	--------	------	--------	-----	------	--------------

				动		的损失准备
应收银行承兑汇票	22,025,754.59	9,135,210.61	22,025,754.59		9,135,210.61	
应收银行承兑汇票公允价值变动	-408,773.89	-114,857.02	-408,773.89		-114,857.02	
合计	21,616,980.70	9,020,353.59	21,616,980.70		9,020,353.59	

(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	114,561,166.40	95.30	125,199,122.68	93.52
1 至 2 年	3,329,563.61	2.77	5,911,473.99	4.42
2 至 3 年	1,779,624.91	1.48	2,243,328.02	1.68
3 年以上	542,492.90	0.45	509,013.86	0.38
合计	120,212,847.82	100.00	133,862,938.55	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(%)
第一名	21,990,707.95	18.29
第二名	7,851,410.53	6.53
第三名	6,000,000.00	4.99
第四名	4,051,400.00	3.37
第五名	3,572,633.28	2.97
合计	43,466,151.76	36.15

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	18,386,963.66	19,399,754.25
合计	18,386,963.66	19,399,754.25

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

(6) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(7) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(8) 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

(9) 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

(10) 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

(11) 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）	9,863,699.49	15,224,168.07
1 至 2 年	9,841,860.09	5,143,199.18
2 至 3 年	177,362.26	55,040.00
3 年以上		
3 至 4 年	48,500.00	378,414.36
4 至 5 年	51,858.01	400,900.72
5 年以上	532,827.15	527,426.45
合计	20,516,107.00	21,729,148.78

(12) 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
押金及保证金	14,876,469.39	10,700,822.02
员工备用金	276,021.00	199,290.00
往来款	234,166.95	198,485.56
合作研发应收款项		1,342,652.41
应收补贴款	1,462,308.94	1,775,130.33
其他	3,667,140.72	7,512,768.46
合计	20,516,107.00	21,729,148.78

(13) 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	整个存续期预期	整个存续期预	

	期信用损失	信用损失(未发生信用减值)	期信用损失(已发生信用减值)	
2026年1月1日余额		2,329,394.53		2,329,394.53
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				
本期转回		200,251.19		200,251.19
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2026年6月30日余额		2,129,143.34		2,129,143.34

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

(14) 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	
其他应收款	2,329,394.53		200,251.19			2,129,143.34
合计	2,329,394.53		200,251.19			2,129,143.34

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

(15) 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

(16) 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
第一名	2,848,851.27	13.89	押金及保 证金	1-2 年	284,885.13
第二名	2,374,459.80	11.57	押金及保 证金	2 年以内	164,112.72
第三名	2,271,244.44	11.07	押金及保 证金	1 年以内	113,562.22
第四名	1,462,308.94	7.13	应收补贴 款	1-2 年	146,230.89
第五名	1,449,123.27	7.06	押金及保 证金	1-2 年	144,912.33
合计	10,405,987.72	50.72	/	/	853,703.29

(17) 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	78,716,394.13		78,716,394.13	80,315,541.56		80,315,541.56
库存商品	41,709,242.04	3,370,792.53	38,338,449.51	49,709,681.92	7,238,238.83	42,471,443.09
周转材料	10,167,448.43		10,167,448.43	9,474,889.01		9,474,889.01
自制半成品	33,959,625.46		33,959,625.46	13,605,251.51		13,605,251.51
发出商品	3,702,157.77		3,702,157.77	443,253.32		443,253.32
合计	168,254,867.83	3,370,792.53	164,884,075.30	153,548,617.32	7,238,238.83	146,310,378.49

(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

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
		计提	其他	转回或转销	其他	
库存商品	7,238,238.83	5,477,192.88		9,344,639.18		3,370,792.53
合计	7,238,238.83	5,477,192.88		9,344,639.18		3,370,792.53

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
大额存单	3,947,841,349.52	2,504,330,619.37
香港上市费用	14,388,511.51	
待摊费用	3,517,170.07	2,135,897.26
预缴企业所得税	61,157,232.91	54,028,597.00
待抵扣\待认证进项税	245,539,912.90	178,413,637.40

应收退货成本	5,070,027.28	4,835,327.80
合计	4,277,514,204.19	2,743,744,078.83

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

20、 投资性房地产

投资性房地产计量模式

(1) 采用成本计量模式的投资性房地产

单位：元币种：人民币

项目	房屋、建筑物	合计
一、账面原值		
1. 期初余额	5,248,336.26	5,248,336.26
2. 本期增加金额		
(1) 外购		
(2) 存货\固定资产\在建工程转入		
(3) 企业合并增加		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
(2) 其他转出		
4. 期末余额	5,248,336.26	5,248,336.26
二、累计折旧和累计摊销		
1. 期初余额	4,154,948.41	4,154,948.41
2. 本期增加金额	124,659.12	124,659.12
(1) 计提或摊销	124,659.12	124,659.12
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
(2) 其他转出		
4. 期末余额	4,279,607.53	4,279,607.53
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		
(2) 其他转出		
4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	968,728.73	968,728.73
2. 期初账面价值	1,093,387.85	1,093,387.85

(2) 未办妥产权证书的投资性房地产情况：

□适用 √不适用

(3) 采用成本计量模式的投资性房地产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √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	567,458,455.89	559,380,784.57
合计	567,458,455.89	559,380,784.57

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	运输设备	专用设备	电子设备及其他	通用设备	固定资产装修	合计
一、账面原值：							
1.期初余额	323,099,914.72	16,982,082.89	562,258,204.93	25,045,755.76	113,583,279.28	116,239,288.79	1,157,208,526.37
2.本期增加金额	2,269,108.64	6,342.83	33,282,776.67	3,524,340.13	17,074,510.20	4,417,447.68	60,574,526.15
(1) 购置		6,342.83	16,412,110.49	3,415,327.73	6,627,643.84		26,461,424.89
(2) 在建工程转入	2,269,108.64		16,870,666.18	109,012.40	10,446,866.36	4,417,447.68	34,113,101.26
(3) 企业合并增加							
3.本期减少金额	12,889,054.84	164,017.09	12,430,596.66	106,456.86	1,371,157.63	6,336,803.25	33,298,086.33
(1) 处置或报废	12,889,054.84	164,017.09	12,430,596.66	106,456.86	1,371,157.63	6,336,803.25	33,298,086.33
4.期末余额	312,479,968.52	16,824,408.63	583,110,384.94	28,463,639.03	129,286,631.85	114,319,933.22	1,184,484,966.19
二、累计折旧							
1.期初余额	184,358,177.91	11,799,967.52	304,675,360.68	14,094,388.78	53,070,698.26	29,829,148.65	597,827,741.80
2.本期增加金额	6,933,446.19	629,980.47	21,418,228.62	2,384,963.91	9,179,162.60	4,027,210.32	44,572,992.11
(1) 计提	6,933,446.19	629,980.47	21,418,228.62	2,384,963.91	9,179,162.60	4,027,210.32	44,572,992.11
3.本期减少金额	9,854,635.78	155,816.24	11,226,839.74	99,004.52	1,119,053.59	2,918,873.74	25,374,223.61
(1) 处置或报废	9,854,635.78	155,816.24	11,226,839.74	99,004.52	1,119,053.59	2,918,873.74	25,374,223.61
4.期末余额	181,436,988.32	12,274,131.75	314,866,749.56	16,380,348.17	61,130,807.27	30,937,485.23	617,026,510.30
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	131,042,980.20	4,550,276.88	268,243,635.38	12,083,290.86	68,155,824.58	83,382,447.99	567,458,455.89
2.期初账面价值	138,741,736.81	5,182,115.37	257,582,844.25	10,951,366.98	60,512,581.02	86,410,140.14	559,380,784.57

(2) 暂时闲置的固定资产情况

☐适用 ☒不适用

(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

单位：元币种：人民币

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
国瑞药业仓库、宿舍	107,570.35	无法办理

(5) 固定资产的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

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	259,181,193.37	115,801,541.30
合计	259,181,193.37	115,801,541.30

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
生物制剂车间项目改造升级	514,502.68		514,502.68	514,502.68		514,502.68
抗体药物产业化续建项目	78,848,010.17		78,848,010.17	69,880,451.50		69,880,451.50
原料药车间技改工程	7,005,206.03		7,005,206.03	7,005,206.03		7,005,206.03

现代医药配套基础 建设项目	6,739,020.35		6,739,020.35	686,840.74		686,840.74
现代化生物医药产 业化建设项目	2,372,870.62		2,372,870.62	601,031.20		601,031.20
海外研发中心装修 工程	93,204,748.97		93,204,748.97	4,640,146.11		4,640,146.11
其他生产基地建设 /技改工程	70,496,834.55		70,496,834.55	32,473,363.04		32,473,363.04
合计	259,181,193.37		259,181,193.37	115,801,541.30		115,801,541.30

(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
抗体药物产业化续建项目	30,118.34 万元	69,880,451.50	25,182,985.24	16,215,426.57		78,848,010.17	44.47%	未完工				自筹资金
海外研发中心装修工程	18,949.95 万元	4,640,146.11	88,564,602.86			93,204,748.97	49.18%	未完工				自筹资金
合计	49,068.29 万元	74,520,597.61	113,747,588.10	16,215,426.57		172,052,759.14	/	/				/

(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	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1.期初余额	177,099,311.28	177,099,311.28
2.本期增加金额	17,679,054.59	17,679,054.59

其中：新增租赁	17,679,054.59	17,679,054.59
3.本期减少金额	2,255,368.25	2,255,368.25
其中：处置	2,255,368.25	2,255,368.25
4.期末余额	192,522,997.62	192,522,997.62
二、累计折旧		
1.期初余额	35,967,222.91	35,967,222.91
2.本期增加金额	15,696,196.55	15,696,196.55
(1)计提	15,696,196.55	15,696,196.55
3.本期减少金额	2,255,368.25	2,255,368.25
(1)处置	2,255,368.25	2,255,368.25
4.期末余额	49,408,051.21	49,408,051.21
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	143,114,946.41	143,114,946.41
2.期初账面价值	141,132,088.37	141,132,088.37

(2) 使用权资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无

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	商标权	软件	专有技术	合计
一、账面原值					
1.期初余额	74,837,327.16	297,900.00	8,835,347.75	24,018,550.60	107,989,125.51
2.本期增加金额			161,238.94		161,238.94
(1)购置			161,238.94		161,238.94
(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	74,837,327.16	297,900.00	8,996,586.69	24,018,550.60	108,150,364.45
二、累计摊销					
1.期初余额	18,789,713.53	297,900.00	4,119,806.35	23,417,430.40	46,624,850.28
2.本期增加金额	456,276.11		476,100.94		932,377.05
(1) 计提	456,276.11		476,100.94		932,377.05
3.本期减少金额					
(1)处置					
4.期末余额	19,245,989.64	297,900.00	4,595,907.29	23,417,430.40	47,557,227.33
三、减值准备					
1.期初余额	30,465,576.00			601,120.20	31,066,696.20
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	30,465,576.00			601,120.20	31,066,696.20
四、账面价值					
1.期末账面价值	25,125,761.52		4,400,679.40		29,526,440.92
2.期初账面价值	25,582,037.63		4,715,541.40		30,297,579.03

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0%

(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

(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

(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
数据库使用费	4,968,696.65		798,261.57		4,170,435.08
装修费	25,495,877.58	922,888.52	3,802,859.77		22,615,906.33
合计	30,464,574.23	922,888.52	4,601,121.34		26,786,341.41

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	1,032,292.81	154,843.92	795,378.05	119,306.71
可抵扣亏损	355,817,492.46	75,504,471.90		
研发结算暂时性差异	103,456,572.42	21,788,467.18	190,669,705.77	38,092,637.02
合计	460,306,357.69	97,447,783.00	191,465,083.82	38,211,943.73

(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
固定资产加速折旧	8,978,067.41	1,346,710.12	9,986,898.95	1,498,034.84
衍生金融工具公允价值变动	136,034,265.21	20,405,139.78	18,827,942.73	2,824,191.41

交易性金融资产公允价值变动	8,088,645.09	1,213,296.76		
合计	153,100,977.71	22,965,146.66	28,814,841.68	4,322,226.25

(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		97,447,783.00		38,211,943.73
递延所得税负债		22,965,146.66		4,322,226.25

(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	17,502,947.93	22,059,704.92
可抵扣亏损	3,641,878,102.12	3,235,439,903.85
合计	3,659,381,050.05	3,257,499,608.77

(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	8,978,970.78	8,978,970.78	/
2027 年	40,969,584.86	40,969,584.86	/
2028 年	23,914,598.91	23,914,598.91	/
2029 年	138,023,148.44	138,023,148.44	/
2030 年及以上	3,429,991,799.13	3,023,553,600.86	/
合计	3,641,878,102.12	3,235,439,903.85	/

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
预付长期资产款项	109,789,234.30		109,789,234.30	40,697,323.65		40,697,323.65
合计	109,789,234.30		109,789,234.30	40,697,323.65		40,697,323.65

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	31,658,495.05	31,658,495.05	保证金及存出投资款	履约保证金及回购库存股存出投资款	32,607,840.27	32,607,840.27	保证金	履约保证金
固定资产					49,998,908.29	18,790,646.05	抵押	借款抵押
合计	31,658,495.05	31,658,495.05	/	/	82,606,748.56	51,398,486.32	/	/

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
信用借款		100,000,000.00
应计利息		76,388.89
合计		100,076,388.89

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

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

单位：元币种：人民币

种类	期末余额	期初余额
银行承兑汇票	116,050,691.34	94,678,000.00
合计	116,050,691.34	94,678,000.00

本期末已到期未支付的应付票据总额为0元。到期未付的原因是无。

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
应付货款	98,465,027.39	112,149,505.17
应付设备/工程款	30,754,805.26	55,790,079.67
应付其他经营费用	352,534,534.34	325,648,003.85
合计	481,754,366.99	493,587,588.69

(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
预收货款	6,026,201.59	6,369,337.78
应付返利款	285,995.16	942,406.84
合计	6,312,196.75	7,311,744.62

(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	117,425,639.21	460,186,566.34	486,071,623.25	91,540,582.30

二、离职后福利-设定提存计划	876,030.22	40,329,432.93	40,317,981.57	887,481.58
三、辞退福利		1,904,428.81	1,904,428.81	
四、一年内到期的其他福利				
合计	118,301,669.43	502,420,428.08	528,294,033.63	92,428,063.88

(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	116,554,838.20	419,460,088.71	447,119,760.85	88,895,166.06
二、职工福利费		3,087,588.60	3,087,588.60	
三、社会保险费	555,018.06	25,422,713.38	25,446,262.31	531,469.13
其中：医疗保险费	498,749.48	24,172,172.27	24,169,343.08	501,578.67
工伤保险费	56,268.58	1,230,511.22	1,256,889.34	29,890.46
生育保险费		20,029.89	20,029.89	
四、住房公积金	144,174.00	11,679,622.92	9,893,034.80	1,930,762.12
五、工会经费和职工教育经费	171,608.95	536,552.73	524,976.69	183,184.99
六、短期带薪缺勤				
七、短期利润分享计划				
合计	117,425,639.21	460,186,566.34	486,071,623.25	91,540,582.30

(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	849,327.86	39,171,577.01	39,160,316.81	860,588.06
2、失业保险费	26,702.36	1,157,855.92	1,157,664.76	26,893.52
合计	876,030.22	40,329,432.93	40,317,981.57	887,481.58

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	6,917,682.53	2,119,043.32
个人所得税	4,245,869.23	16,604,993.75
城市维护建设税	476,294.30	151,411.73
教育费附加	346,079.14	108,381.70
印花税	263,349.94	2,112,723.23

其他	13,652.98	12,976.60
合计	12,262,928.12	21,109,530.33

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
其他应付款	333,533,902.81	231,331,022.26
合计	333,533,902.81	231,331,022.26

(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
预提未支付费用	268,604,748.59	170,496,130.45
安置补偿款	2,355,589.27	2,355,589.27
押金/保证金	59,916,832.13	55,919,692.64
代扣代缴款项	1,308,872.24	1,265,174.50
往来款及其他	1,347,860.58	1,294,435.40
合计	333,533,902.81	231,331,022.26

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及应付利息	1,244,374,330.19	841,487,431.89
一年内到期的租赁负债	31,046,735.16	23,900,133.00
合计	1,275,421,065.35	865,387,564.89

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
已背书未终止确认应收票据	5,084,549.36	6,367,217.91
合同负债销项税	506,302.16	495,860.73
合计	5,590,851.52	6,863,078.64

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
信用借款	3,814,447,200.00	2,403,210,400.00
抵押借款		212,750,000.00
合计	3,814,447,200.00	2,615,960,400.00

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	332,102,615.64	311,164,865.50
减：未确认融资费用	144,598,351.03	154,462,699.49
减：一年内到期的租赁负债	31,046,735.16	23,900,133.00
合计	156,457,529.45	132,802,033.01

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
应付退货款	7,906,965.28	7,578,917.84	预计退换货
合计	7,906,965.28	7,578,917.84	/

其他说明，包括重要预计负债的相关重要假设、估计说明：

无

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	125,818,016.21		3,818,694.26	121,999,321.95	政府补助
合计	125,818,016.21		3,818,694.26	121,999,321.95	/

其他说明：
√适用 □不适用

负债项目	上年年末余额	本期新增 补助金额	本期计入当期损 益金额	其他 变动	期末余额	与资产相关/与 收益相关
中医药产业发展专项资金	167,007.13		45,841.32		121,165.81	与资产相关
儿童药专用技术开发和产业化能力建设	4,026,666.64		253,333.34		3,773,333.30	与资产相关
冻干制剂生产线技改工程建设项目	4,099,960.98		341,663.46		3,758,297.52	与资产相关
抗体药物产业化建设项目	29,372,003.81		1,874,808.72		27,497,195.09	与资产相关
先进制造业和现代服务业发展专项	16,930,693.08		1,069,306.92		15,861,386.16	与资产相关
固定资产投资专项补贴	1,066,227.55		67,340.70		998,886.85	与资产相关
固定资产投资专项补贴	915,457.02		48,181.98		867,275.04	与资产相关
成都新型技改项目	5,000,000.00				5,000,000.00	与资产相关
抗体药物产业化续建项目	62,250,000.00				62,250,000.00	与收益相关
研发平台建设专项资金	1,990,000.00		118,217.82		1,871,782.18	与资产相关
合计	125,818,016.21		3,818,694.26		121,999,321.95	/

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	412,873,817.00						412,873,817.00

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）	4,577,245,752.29			4,577,245,752.29
其他资本公积	82,115,260.49	20,814,039.48		102,929,299.97
合计	4,659,361,012.78	20,814,039.48		4,680,175,052.26

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

报告期内其他资本公积增加，为本期股份支付费用增加，股份支付情况详见本附注“十五、股份支付”。

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
库存股		369,897,293.64		369,897,293.64
合计		369,897,293.64		369,897,293.64

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

报告期内库存股增加，为本期通过回购专用证券账户以集中竞价交易方式回购公司股份所致。

57、其他综合收益

√适用 □不适用

单位：元币种：人民币

项目	期初余额	本期发生金额						期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益								
其中：重新计量设定受益计划变动额								
权益法下不能转损益的其他综合收益								
其他权益工具投资公允价值变动								
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	5,496,797.22	-25,953,625.64				-25,953,625.64		-20,456,828.42
其中：权益法下可转损益的其他综合收益								
其他债权投资公允价值变动								
金融资产重分类计入其他综合收益的金额	-408,773.89	293,916.87				293,916.87		-114,857.02
其他债权投资信用减值准备								
现金流量套期储备								
外币财务报表折算差额	5,905,571.11	-26,247,542.51				-26,247,542.51		-20,341,971.40
其他综合收益合计	5,496,797.22	-25,953,625.64				-25,953,625.64		-20,456,828.42

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：
无

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	13,536,731.77			13,536,731.77
合计	13,536,731.77			13,536,731.77

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	1,531,405,697.57	2,585,023,551.34
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	1,531,405,697.57	2,585,023,551.34
加：本期归属于母公司所有者的净利润	-1,637,216,177.72	-1,053,617,853.77
期末未分配利润	-105,810,480.15	1,531,405,697.57

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	186,345,780.56	96,423,321.29	170,409,012.81	84,281,775.18
其他业务	988,994.57	804,369.45	788,596.51	650,214.89
合计	187,334,775.13	97,227,690.74	171,197,609.32	84,931,990.07

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

合同分类	药品销售收入		其他业务收入		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
商品类型						
在某一时段内确认			988,994.57	804,369.45	988,994.57	804,369.45
在某一时点确认	186,345,780.56	96,423,321.29			186,345,780.56	96,423,321.29
合计	186,345,780.56	96,423,321.29	988,994.57	804,369.45	187,334,775.13	97,227,690.74

其他说明

□适用 √不适用

(3) 履约义务的说明

☐适用 ☒不适用

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

☐适用 ☒不适用

(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	1,182,679.04	689,737.73
教育费附加	896,698.52	516,232.42
资源税	19,355.05	19,241.20
房产税	1,293,241.49	1,354,629.93
土地使用税	367,765.32	491,043.79
车船使用税	7,884.00	8,484.00
印花税	515,403.13	445,651.47
其他	5,255.11	4,446.67
合计	4,288,281.66	3,529,467.21

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
市场推广费	35,742,300.00	45,077,200.00
职工薪酬	29,705,279.94	43,089,082.20
差旅费	3,620,766.63	4,135,123.65
会议费	3,483,290.81	5,571,122.56
业务招待费	1,488,594.26	2,482,915.13
其他费用	2,605,028.82	5,528,871.80
合计	76,645,260.46	105,884,315.34

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	98,892,901.66	66,886,863.40
折旧及摊销	7,553,884.98	4,872,227.35
办公费	14,944,972.01	8,274,432.36
咨询服务费	11,471,757.73	10,949,887.37
存货报损	945,709.02	2,639,291.46
差旅费	4,022,837.80	3,594,691.70
业务招待费	1,155,452.58	2,064,238.50
股份支付	17,749,300.58	23,366,792.53
其他费用	5,977,653.99	4,702,308.46
合计	162,714,470.35	127,350,733.13

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
材料费	217,439,984.87	124,834,339.19
职工薪酬	352,123,401.52	222,107,409.35
试验检验费	776,583,450.90	593,307,734.19
折旧及摊销	48,204,876.04	25,770,497.70
办公费	22,647,855.37	26,734,782.50
知识产权费用	11,037,293.24	12,144,786.47
股份支付	3,064,738.90	6,935,500.79
其他	51,581,842.57	26,801,475.91
合计	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10

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
利息费用	55,612,662.19	34,463,467.48
减：利息收入	106,458,684.11	115,874,684.16
汇兑损益	256,479,347.09	27,762,875.70
手续费及其他	196,660.76	243,252.74
合计	205,829,985.93	-53,405,088.24

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
与资产相关	3,818,694.26	2,499,407.64
与收益相关	16,909,791.88	10,614,484.72
合计	20,728,486.14	13,113,892.36

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
外汇管理投资收益	15,784,778.69	
银行理财产品投资收益	3,909,121.73	
合计	19,693,900.42	

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	18,345,163.51	
其中：银行理财公允价值变动收益	18,345,163.51	
衍生金融工具产生的公允价值变动收益	119,097,017.89	4,850,664.85
合计	137,442,181.40	4,850,664.85

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
固定资产处置收益		1,061.95
合计		1,061.95

其他说明：
□适用 √不适用

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	175,674.92	169,529.50
应收账款坏账损失	169,817.71	1,788,827.92
其他应收款坏账损失	200,251.19	652,216.42

合计	545,743.82	2,610,573.84
----	------------	--------------

其他说明：

无

73、 资产减值损失

√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
存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-5,477,192.88	-14,754,525.39
合计	-5,477,192.88	-14,754,525.39

其他说明：

无

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	183,572.59	7,219.48	183,572.59
其中：固定资产处置利得	183,572.59	7,219.48	183,572.59
政府补助		3,004,000.00	
赔偿/罚款收入	40,800.00	350.00	40,800.00
其他	11,244.51	19,376.93	11,244.51
合计	235,617.10	3,030,946.41	235,617.10

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	7,511,136.65	242,202.78	7,511,136.65
其中：固定资产处置损失	7,511,136.65	242,202.78	7,511,136.65
对外捐赠	130,000.00	490,000.00	130,000.00
滞纳金	92,398.04	196.36	92,398.04
其他	952,850.93	300,383.34	952,850.93
合计	8,686,385.62	1,032,782.48	8,686,385.62

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	237,089.54	-2,600,523.17
递延所得税费用	-40,592,918.86	-7,357,769.21
合计	-40,355,829.32	-9,958,292.38

(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	-1,677,572,007.04
按法定/适用税率计算的所得税费用	-419,393,001.76
子公司适用不同税率的影响	-71,886,018.88
调整以前期间所得税的影响	176,662.23
非应税收入的影响	109,141.57
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	9,404,936.81
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-589,000.00
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	588,017,800.06
研发费加计扣除的影响	-145,775,842.68
残疾人工资加计扣除的影响	-420,506.67
所得税费用	-40,355,829.32

其他说明：

□适用 √不适用

77、 其他综合收益

√适用 □不适用

详见附注七、57 其他综合收益

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
收回往来款	42,958,861.11	38,192,802.38
收到补贴款	13,974,958.95	20,083,841.43
租赁收入	988,994.57	205,108.66
利息收入	47,882,721.22	66,282,500.71
营业外收入	52,044.51	55,988.75
合计	105,857,580.36	124,820,241.93

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
支付往来款	15,161,928.72	9,294,130.88
期间费用	1,103,941,033.90	774,592,043.47
营业外支出	1,175,248.97	491,871.68
合计	1,120,278,211.59	784,378,046.03

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

支付的重要的投资活动有关的现金

□适用 √不适用

收到的其他与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
银行理财产品赎回	7,610,602,381.52	2,293,017,510.47
合计	7,610,602,381.52	2,293,017,510.47

收到的其他与投资活动有关的现金说明：

无

支付的其他与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
购买银行理财产品	8,434,613,685.07	2,085,253,000.00
合计	8,434,613,685.07	2,085,253,000.00

支付的其他与投资活动有关的现金说明：

无

(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

单位：元币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
与租赁负债相关的租赁激励款	24,794,737.84	
合计	24,794,737.84	

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

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
上市费用	506,615.17	5,802,245.14
租赁负债支付的现金	15,850,341.15	16,151,140.32
股份回购	369,938,395.23	
定增费用	949,103.18	
合计	387,244,454.73	21,953,385.46

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	
短期借款	100,076,388.89			100,076,388.89		
长期借款及一年内到期的长期借款	3,457,447,831.89	1,721,000,000.00	48,878,669.88	168,504,971.58		5,058,821,530.19
租赁负债及一年内到期的租赁负债	156,702,166.01	24,794,737.84	21,857,701.91	15,850,341.15		187,504,264.61
合计	3,714,226,386.79	1,745,794,737.84	70,736,371.79	284,431,701.62		5,246,325,794.80

(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	-1,637,216,177.72	-1,117,952,210.37
加：资产减值准备	5,477,192.88	14,754,525.39
信用减值损失	-545,743.82	-2,610,573.84
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	44,697,651.23	36,245,304.22
使用权资产摊销	15,696,196.55	9,322,153.47
无形资产摊销	932,377.05	640,801.14
长期待摊费用摊销	4,601,121.34	2,970,523.80
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）		-1,061.95
固定资产报废损失（收益以“-”号填列）	7,327,564.06	234,983.30
公允价值变动损失（收益以“-”号填列）	-137,442,181.40	-4,850,664.85
财务费用（收益以“-”号填列）	253,554,821.47	14,961,043.51
投资损失（收益以“-”号填列）	-19,693,900.42	
递延所得税资产减少（增加以“-”号填列）	-59,235,839.27	-8,082,795.56
递延所得税负债增加（减少以“-”号填列）	18,642,920.41	727,599.73
存货的减少（增加以“-”号填列）	-24,050,889.69	-36,945,948.09
经营性应收项目的减少（增加以“-”号填列）	-40,332,408.15	-182,588,258.56
经营性应付项目的增加（减少以“-”号填列）	10,799,749.15	139,353,037.68
其他	20,814,039.48	
经营活动产生的现金流量净额	-1,535,973,506.85	-1,133,821,540.98
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	3,399,496,593.53	3,145,091,956.76
减：现金的期初余额	5,142,149,071.36	3,207,998,283.72
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	-1,742,652,477.83	-62,906,326.96

(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	3,399,496,593.53	5,142,149,071.36
其中：库存现金	59,251.26	54,101.26
可随时用于支付的银行存款	3,399,437,342.27	5,142,094,970.10
二、现金等价物		
三、期末现金及现金等价物余额	3,399,496,593.53	5,142,149,071.36
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
应计利息	4,118,068.86	2,249,710.82	期末存款应计利息
其他货币资金	31,658,495.05	32,607,840.27	履约保证金及回购库存股存出投资款
合计	35,776,563.91	34,857,551.09	/

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	-	-	2,086,723,958.78

其中：美元	219,182,188.05	6.8109	1,492,827,964.59
欧元	76,463,029.09	7.7671	593,895,993.24
新加坡元	0.18	5.2605	0.95
交易性金融资产	-	-	2,565,177.35
其中：美元	376,628.25	6.8109	2,565,177.35
应收账款	-	-	4,132,377.36
其中：美元	606,730.00	6.8109	4,132,377.36
其他应收款			7,536,350.34
其中：美元	1,106,513.14	6.8109	7,536,350.34
其他流动资产	-	-	3,954,953,729.79
其中：美元	93,402,188.59	6.8109	636,152,966.27
港币	389,975,850.00	0.8686	338,713,524.52
新加坡元	278,720,000.00	5.2605	1,466,206,560.00
日元	36,006,200,000.00	0.0420	1,513,880,679.00
其他应付款	-	-	198,527,616.80
其中：美元	29,148,514.41	6.8109	198,527,616.80

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

项目	本期金额	上期金额
租赁负债的利息	6,733,992.31	722,855.62
计入相关资产成本或当期损益的简化处理的短期租赁费	1,191,699.04	937,389.97
与租赁相关的总现金流出	17,042,040.19	17,088,530.29

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

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17,042,040.19(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
材料费	217,439,984.87	124,834,339.19
职工薪酬	352,123,401.52	222,107,409.35
试验检测费	776,583,450.90	593,307,734.19
折旧及摊销	48,204,876.04	25,770,497.70
办公费	22,647,855.37	26,734,782.50
知识产权费用	11,037,293.24	12,144,786.47
股份支付	3,064,738.90	6,935,500.79
其他	51,581,842.57	26,801,475.91
合计	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10
其中：费用化研发支出	1,482,683,443.41	1,038,636,526.10
资本化研发支出		

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

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

无

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

2026 年 4 月，子公司四川百利药业有限责任公司投资设立成都精核药业有限责任公司，故从 2026 年 4 月起将其纳入合并范围。

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：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	
四川百利药业有限责任公司	成都	126,000,000	成都	医药研发制造	100		企业合并
拉萨新博药业有限责任公司	拉萨	21,250,000	拉萨	医药流通	22.35	77.65	设立
四川国瑞药业有限责任公司	乐山	20,000,000	乐山	医药研发制造		100	企业合并
成都精西药业有限责任公司	邛崃	5,000,000	邛崃	医药研发制造		100	设立
成都百利多特生物药业有限责任公司	成都	205,000,000	成都	医药研发制造		100	设立
成都海亚特科技有限责任公司	邛崃	1,000,000	邛崃	医药研发制造		100	设立
PanKu Capital Limited	英属维尔京群岛		英属维尔京群岛	投资性主体		100	设立
SystImmune. INC	美国		美国	医药研发		100	设立
拉萨天泽药业有限责任公司	拉萨	10,000,000	拉萨	医药制造		100	设立
成都诺芯生物科技有限公司	成都	3,000,000	成都	技术服务	100		设立
百利天恒（上海）生物医药科技有限责任公司	上海	20,000,000	上海	医药研发制造		100	设立
成都玉颜芪生物科技有限责任公司	成都	5,000,000	成都	化妆品及食品研发制造		100	设立
成都精核药业有限责任公司	成都	20,000,000	成都	医药研发制造		100	设立

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	63,568,016.21			3,818,694.26		59,749,321.95	与资产相关的政 府补助
递延收益	62,250,000.00					62,250,000.00	与收益相关的政 府补助
合计	125,818,016.21			3,818,694.26		121,999,321.95	/

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	3,818,694.26	2,499,407.64
与收益相关	16,909,791.88	10,614,484.72
合计	20,728,486.14	13,113,892.36

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

本公司在经营过程中面临各种金融风险：信用风险、流动性风险和市场风险（包括汇率风险、利率风险和其他价格风险）。上述金融风险以及本公司为降低这些风险所采取的风险管理政策如下所述：

董事会负责规划并建立本公司的风险管理架构，制定本公司的风险管理政策和相关指引并监督风险管理措施的执行情况。本公司已制定风险管理政策以识别和分析本公司所面临的风险，这些风险管理政策对特定风险进行了明确规定，涵盖了市场风险、信用风险和流动性风险管理等诸多方面。本公司定期评估市场环境及本公司经营活动的变化以决定是否对风险管理政策及系统进行更新。本公司的风险管理由风险管理委员会按照董事会批准的政策开展。风险管理委员会通过与本公司其他业务部门的紧密合作来识别、评价和规避相关风险。本公司内部审计部门就风险管理控制及程序进行定期的审核，并将审核结果上报本公司的审计委员会。

本公司通过适当的多样化投资及业务组合来分散金融工具风险，并通过制定相应的风险管理政策减少集中于单一行业、特定地区或特定交易对手的风险。

1、信用风险

本公司信用风险主要产生于货币资金、应收账款、合同资产、其他应收款等。

本公司货币资金主要为存放于声誉良好并拥有较高信用评级的国有银行和其他大中型上市银行的银行存款，本公司认为其不存在重大的信用风险，几乎不会产生因银行违约而导致的重大损失。

此外，对于应收账款、合同资产和其他应收款等，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。

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。

本公司的政策是确保拥有充足的现金以偿还到期债务。流动性风险由本公司的财务部门集中控制。财务部门通过监控现金余额、可随时变现的有价证券以及对未来 12 个月现金流量的滚动预测，确保公司在所有合理预测的情况下拥有充足的资金偿还债务。同时持续监控公司是否符合

借款协议的规定，从主要金融机构获得提供足够备用资金的承诺，以满足短期和长期的资金需求。

本公司各项金融负债以未折现的合同现金流量按到期日列示如下：

项目	期末余额				
	1 年以内	1-3 年	3 年以上	未折现合同金额合计	账面价值
应付票据	116,050,691.34			116,050,691.34	116,050,691.34
应付账款	481,754,366.99			481,754,366.99	481,754,366.99
其他应付款	333,533,902.81			333,533,902.81	333,533,902.81
一年内到期的非流动负债	1,350,409,302.21			1,350,409,302.21	1,275,421,065.35
长期借款		2,768,259,947.77	1,221,990,030.53	3,990,249,978.30	3,814,447,200.00
租赁负债		57,348,084.83	331,125,897.19	388,473,982.02	156,457,529.45
合计	2,281,748,263.35	2,825,608,032.60	1,553,115,927.72	6,660,472,223.67	6,177,664,755.94

项目	上年年末余额				
	1 年以内	1-3 年	3 年以上	未折现合同金额合计	账面价值
短期借款	100,076,388.89			100,076,388.89	100,076,388.89
应付票据	94,678,000.00			94,678,000.00	94,678,000.00
应付账款	493,587,588.69			493,587,588.69	493,587,588.69
其他应付款	231,331,022.26			231,331,022.26	231,331,022.26
一年内到期的非流动负债	866,539,038.03			866,539,038.03	865,387,564.89
长期借款		2,193,558,400.00	422,402,000.00	2,615,960,400.00	2,615,960,400.00
租赁负债		56,517,677.62	226,996,496.57	283,514,174.19	132,802,033.01
合计	1,786,212,037.87	2,250,076,077.62	649,398,496.57	4,685,686,612.06	4,533,822,997.74

3、市场风险

金融工具的市场风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险，包括汇率风险、利率风险和其他价格风险。

(1) 利率风险

利率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场利率变动而发生波动的风险。本公司根据市场环境来决定固定利率与浮动利率金融工具的比例，并通过定期审阅与监控维持适当的金融工具组合。

(2) 汇率风险

汇率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因外汇汇率变动而发生波动的风险。

本公司持续监控外币交易和外币资产及负债的规模，以最大程度降低面临的外汇风险。于2026年06月30日，在所有其他变量保持不变的情况下，如果人民币对美元升值或贬值5%，则公司将减少或增加净利润86,898,176.17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

(2) 因转移而终止确认的金融资产

☐适用 ☒不适用

(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		1,590,653,822.44		1,590,653,822.44
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产		1,590,653,822.44		1,590,653,822.44
（1）银行理财业务		1,590,653,822.44		1,590,653,822.44
（二）衍生金融资产		136,034,265.21		136,034,265.21
（三）应收款项融资		9,020,353.59		9,020,353.59
持续以公允价值计量的资产总额		1,735,708,441.24		1,735,708,441.24

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

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

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

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十、1。

☐适用 ☒不适用

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	1,065.07	835.32

(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
SystImmune 员工	150,000.00	62,575.21			3,057,716.25	15,067,418.55	77,000.00	144,313.30
合计	150,000.00	62,575.21			3,057,716.25	15,067,418.55	77,000.00	144,313.30

(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
SystImmune 员工	0.11 美元-1.06 美元	离职后 90 日		

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	SystImmune 员工
授予日权益工具公允价值的确定方法	评估确定
可行权权益工具数量的确定依据	根据员工在职情况
本期估计与上期估计有重大差异的原因	无
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	102,929,299.97

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
SystImmune 员工	20,814,039.48	
合计	20,814,039.48	

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

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

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）	22,269,991.40	26,257,933.98
1 至 2 年	998,025.75	1,110,457.06
2 至 3 年	25,531.97	31,559.76
3 年以上		
3 至 4 年	250,498.89	278,693.72
4 至 5 年	146,286.41	394,259.80
5 年以上	4,586,298.28	4,380,035.40
合计	28,276,632.70	32,452,939.72

(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	1,797,173.74	6.36	1,797,173.74	100.00		1,797,173.74	5.54	1,797,173.74	100.00	
按组合计提坏账准备	26,479,458.96	93.64	4,238,928.41	16.01	22,240,530.55	30,655,765.98	94.46	4,471,026.69	14.58	26,184,739.29
合计	28,276,632.70	/	6,036,102.15	/	22,240,530.55	32,452,939.72	/	6,268,200.43	/	26,184,739.29

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

组合计提项目：账龄分析组合

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（%）
无风险组合	268,729.31		
账龄组合	26,210,729.65	4,238,928.41	16.17
合计	26,479,458.96	4,238,928.41	/

按组合计提坏账准备的说明：

☐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

(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	
按单项计提坏账准备	1,797,173.74					1,797,173.74
按组合计提坏账准备	4,471,026.69		232,098.28			4,238,928.41
合计	6,268,200.43		232,098.28			6,036,102.15

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
第一名	1,622,987.04		1,622,987.04	5.74	81,149.35
第二名	1,392,915.86		1,392,915.86	4.93	69,645.79

第三名	1,388,454.20		1,388,454.20	4.91	69,422.71
第四名	1,343,585.72		1,343,585.72	4.75	95,887.17
第五名	1,339,036.85		1,339,036.85	4.74	66,951.84
合计	7,086,979.67		7,086,979.67	25.07	383,056.86

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		36,000,000.00
其他应收款	1,791,346,523.86	2,222,452,538.39
合计	1,791,346,523.86	2,258,452,538.39

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

(6) 应收股利

☒适用 ☐不适用

单位：元币种：人民币

项目(或被投资单位)	期末余额	期初余额
四川百利药业有限责任公司		36,000,000.00
合计		36,000,000.00

(7) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(8) 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

(9) 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

(10) 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

(11) 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）	1,791,301,509.06	2,222,309,506.23
1 至 2 年	5,000.00	198,289.48
2 至 3 年	52,582.78	
3 年以上		
3 至 4 年	28,500.00	28,500.00
4 至 5 年		
5 年以上		
合计	1,791,387,591.84	2,222,536,295.71

(12) 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
押金及保证金	144,184.20	1,001,337.63
员工借支款	134,052.39	147,072.37
往来款及其他	1,791,109,355.25	2,221,387,885.71
合计	1,791,387,591.84	2,222,536,295.71

(13) 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		83,757.32		83,757.32
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				
本期转回		42,689.34		42,689.34
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2026年6月30日余额		41,067.98		41,067.98

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

(14) 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	
按组合计提 坏账准备	83,757.32		42,689.34			41,067.98
合计	83,757.32		42,689.34			41,067.98

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

(15) 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

(16) 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
第一名	977,714,235.69	54.58	往来款	1 年以内	
第二名	790,562,947.63	44.13	往来款	1 年以内	
第三名	22,785,683.06	1.27	往来款	1 年以内	
第四名	63,728.02	0.00	员工借支款	1 年以内	3,186.40
第五名	61,371.50	0.00	押金及保证金	1 年以内	3,068.58
合计	1,791,187,965.90	99.98	/	/	6,254.98

(17) 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	4,830,193,273.69		4,830,193,273.69	4,828,905,518.89		4,828,905,518.89
合计	4,830,193,273.69		4,830,193,273.69	4,828,905,518.89		4,828,905,518.89

(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		
拉萨新博药业有限责任公司	4,750,000.00						4,750,000.00	
四川百利药业有限责任公司	4,821,155,518.89		1,287,754.80				4,822,443,273.69	
成都诺芯生物科技有限公司	3,000,000.00						3,000,000.00	
合计	4,828,905,518.89		1,287,754.80				4,830,193,273.69	

(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	23,307,076.95	16,519,169.00	32,672,856.46	27,597,138.82
合计	23,307,076.95	16,519,169.00	32,672,856.46	27,597,138.82

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

☒适用 ☐不适用

单位：元币种：人民币

合同分类	本期金额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
按商品转让的时间分类				
在某一时点确认	23,307,076.95	16,519,169.00	23,307,076.95	16,519,169.00
合计	23,307,076.95	16,519,169.00	23,307,076.95	16,519,169.00

其他说明

☐适用 ☒不适用

(3) 履约义务的说明

☐适用 ☒不适用

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

☐适用 ☒不适用

(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

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	-7,327,564.06	
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	13,262,406.00	第八节、十一
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	47,632,487.24	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-1,123,204.46	第八节、七、74、75
减：所得税影响额	862,133.94	
少数股东权益影响额（税后）		
合计	51,581,990.78	

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	-28.92	-3.97	-3.97
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	-29.83	-4.10	-4.10

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：朱义

董事会批准报送日期：2026 年 8 月 26 日

修订信息

☐适用 ☒不适用