



康諾亞

Keymed Biosciences



Keymed Biosciences Inc.

康諾亞生物醫藥科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2162)

2026

中期報告

目 錄

2	釋義
6	公司資料
8	管理層討論與分析
26	補充資料
37	中期簡明綜合損益表
38	中期簡明綜合全面收益表
39	中期簡明綜合財務狀況表
41	中期簡明綜合權益變動表
43	中期簡明綜合現金流量表
45	中期簡明綜合財務資料附註

釋義

在本中期報告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「股東週年大會」	指	本公司將於2026年6月26日舉行的2026年股東週年大會
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「BD」	指	商業拓展
「董事會」	指	董事會
「CDE」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄C1所載「《企業管治守則》」
「中國」	指	中華人民共和國，就本中期報告而言，並僅就地理參考而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣
「cGMP」或「現行良好生產規範」	指	cGMP是指FDA執行的現行良好生產規範規定。cGMP提供的系統可確保對生產過程和設施進行適當的設計、監控及控制。遵守cGMP規定要求藥品製造商充分控制生產業務，以確保藥品的同一性、強度、質量及純度。這包括建立強大的質量管理體系，獲得適當質量的原材料，建立穩健的操作程序，檢測和調查產品質量偏差，以及維持可靠的測試實驗室
「成都康諾亞」	指	康諾亞生物醫藥科技有限公司，一家於中國成立的有限公司，為本公司全資附屬公司
「本公司」或「康諾亞」	指	康諾亞生物醫藥科技有限公司，一家於2018年4月23日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「核心產品」	指	CM310，為《上市規則》第十八A章定義的指定「核心產品」
「CRO」	指	合同研究組織，通過合同形式向醫藥、生物科技及醫療器械行業提供外包研發服務支持的公司

釋義

「石藥集團」	指	石藥集團有限公司（一家於聯交所上市的公司（股份代號：1093））及其聯屬公司
「董事」	指	本公司董事或其中任何一名董事
「CHEN博士」	指	Bo CHEN博士，為本公司董事長、執行董事兼行政總裁
「EASI」	指	濕疹面積及嚴重程度指數為經驗證的評分系統，其對特應性皮炎的體徵進行分級。就各身體部位而言，根據受特應性皮炎影響的皮膚在該區域的比例，分配0至6的區域評分（共四個）：0（無）、1（1%至9%）、2（10%至29%）、3（30%至49%）、4（50%至69%）、5（70%至89%）或6（90%至100%）。綜合得分（範圍為0至72分）決定特應性皮炎症狀的嚴重程度及患者受影響的程度。EASI-75表示等於或高於基線的75%
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「以公允價值計量且其變動計入當期損益」	指	以公允價值計量且其變動計入當期損益
「吉利德」	指	吉利德科學公司
「本集團」或「我們」	指	本公司及其所有附屬公司，或按文義指其中任何一家公司，或倘文義指其註冊成立前的任何時間，則指其前身公司或其現時附屬公司的前身公司，或按文義所指其中任何一家公司曾從事及後來由其承接的業務
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「《國際財務報告準則》」	指	國際會計準則理事會不時頒佈的《國際財務報告準則》
「IGA」	指	研究者整體評估量表，一種五分量表，提供對特應性皮炎嚴重程度的整體臨床評估，範圍為0至4，其中0表示清除，2表示輕度，3表示中度，4表示重度特應性皮炎
「臨床試驗申請」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國或美國亦被稱為臨床試驗申請
「獨立第三方」	指	並非《上市規則》界定的本公司關連人士的人士或實體

釋義

「諾誠健華」	指	北京諾誠健華醫藥科技有限公司，一家於2013年12月13日根據中國法律註冊成立的有限責任公司，為諾誠健華醫藥有限公司（股份代號：9969）的附屬公司，並為獨立第三方
「津曼特生物」	指	上海津曼特生物科技有限公司，為石藥集團的全資附屬公司
「Lakefront」	指	Lakefront Biotherapeutics NV，Euronext & Nasdaq: LKFT，曾用名 Galapagos
「《上市規則》」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》（經不時修訂、補充或以其他方式修改）
「標準守則」	指	《上市規則》附錄C3所載「上市發行人董事進行證券交易的標準守則」
「NDA/BLA」	指	新藥上市申請／生物製品許可申請
「國家藥監局／NMPA」	指	中華人民共和國國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局
「OS」	指	總生存期
「ODD」	指	孤兒藥資格認定
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月25日的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國的法定貨幣
「受限制股份單位」	指	受限制股份單位，即當歸屬2021年受限制股份單位計劃或2022年受限制股份單位計劃下的一項獎勵時的一項有條件權利，承授人通過該權利有權參照股份於歸屬當日或前後的市值取得股份或等值現金
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.0001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人

釋義

「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國，其國土、其屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「2021年受限制股份單位計劃」	指	董事會於2021年4月5日採納的受限制股份單位計劃
「2022年受限制股份單位計劃」	指	董事會於2022年1月21日採納的受限制股份單位計劃
「%」	指	百分比

公司資料

董事會

執行董事

Bo CHEN博士
Changyu WANG博士
徐剛博士

非執行董事

陳奇先生
王閔川博士 (於2026年9月4日辭任)
劉逸倫先生

獨立非執行董事

王小凡教授
柯楊教授
羅卓堅先生

審核委員會

羅卓堅先生 (主席)
陳奇先生
柯楊教授

薪酬委員會

王小凡教授 (主席)
Changyu WANG博士
柯楊教授

提名委員會

Bo CHEN博士 (主席)
王小凡教授
柯楊教授

公司秘書

譚栢如女士

授權代表

(就《上市規則》而言)
Bo CHEN博士
Changyu WANG博士

核數師

安永會計師事務所
執業會計師
註冊公眾利益實體核數師
香港鰂魚涌
英皇道979號
太古坊一座27樓

註冊辦事處

Floor 4, Willow House, Cricket Square
Grand Cayman KY1-9010
Cayman Islands

公司總部

中國
四川省
成都市
雙流區鳳凰路669號
郵編：610219

香港主要營業地

香港
灣仔皇后大道東248號
大新金融中心40樓

股份過戶登記總處

Campbells Corporate Services Limited
Floor 4, Willow House, Cricket Square
Grand Cayman KY1-9010
Cayman Islands

公司資料

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
皇后大道東183號
合和中心
17樓1712至1716號舖

主要往來銀行

中國民生銀行
招商銀行

公司網站

www.keymedbio.com

股份代號

2162

上市日期

2021年7月8日

管理層討論與分析

概覽

康諾亞生物醫藥科技有限公司成立於2016年，是一家立足中國，放眼全球的生物科技公司，專注於自主發現、開發、生產和銷售以自體免疫疾病為主的慢性疾病及腫瘤治療領域的創新藥物，致力於為患者提供更具世界範圍競爭力、高質量、可負擔的創新療法。截至本報告日期，我們已有1款產品進入商業化階段，12款候選藥物超30項臨床試驗在中國和全球推進。

醫保商業化元年結碩果，雙輪驅動構築增長新引擎

在國內市場，隨着核心產品康悅達®(司普奇拜單抗)的醫保商業化落地，本公司自建的高素質營銷團隊迅速發力，推動國內商業化收入實現從1到N的強勁突破，為本公司帶來了穩健的現金流與業績基本盤。海外市場，康諾亞的研發實力持續獲得跨國藥企認可，重磅管線的海外授權合作和穩步臨床推進不僅驗證了本公司的創新底色，更帶來了豐厚的首付款及里程碑收入。國內銷售的穩步放量與海外BD的持續推進交相輝映，構築了極具韌性與爆發力的雙輪驅動增長模型。

1) 收入盈利大幅提升，賬上現金充沛

於2026年上半年，本公司收入達到人民幣617百萬元，同比增長24%，實現利潤為人民幣1,218百萬元，而上年同期內虧損約為人民幣79百萬元。本公司於報告期內轉虧為盈，主要歸因於：海外BD的持續兌現和康悅達®的快速放量。

截至2026年6月30日，本公司現金儲備(包括現金及現金等價物、定期存款以及金融及其他投資)折合約人民幣32億元，為可持續成長和全球創新提供穩固財務基礎。

管理層討論與分析

2) 全面實施雙輪驅動模式，管線梯隊厚積薄發

於2026年，康悅達®進入醫保全面放量的元年，截至2026年6月30日，本公司商業化團隊規模已近500人，覆蓋超過1,600家醫院和260多個城市，市場准入工作快速推進。康悅達®實現銷售收入人民幣393百萬元，同比增長132%。2026年7月，康悅達®被正式納入《國家基本藥物目錄（2026年版）》，自2026年9月1日起施行。根據基藥相關管理規定，全國各級公立醫療機構須按要求配備並優先使用目錄內藥品。本次入選有利於康悅達®突破原有三甲醫院局限，加速下沉縣域、基層醫療市場，拓寬終端處方場景，進一步提升藥品可及性。

CM336 (BCMA/CD3雙特異性抗體) 率先實現NewCo閉環，TCE技術平台獲MNC認可。2026年6月5日，本集團NewCo合作企業Ouro Medicines已被吉利德和Lakefront成功收購，交易已正式完成，Lakefront收購了Ouro Medicines絕大部分團隊及運營資產，將負責CM336/OM336正在進行及未來開展的I/II期臨床研究，吉利德將主導關鍵註冊臨床，後期研究和商業化。

CLDN18.2 ADC攜手阿斯利康，全球臨床進度領跑第一梯隊。CMG901/AZD0901用於二線及以上胃癌獲得FDA快速通道資格及孤兒藥資格認定，CDE突破性療法認定，是首個全球範圍III期臨床取得積極頂線結果，OS展現出具有統計學顯著性且極具臨床意義獲益（入組患者CLDN18.2表達比例≥25%）。一線胃癌全球多中心III期臨床2026年初完成首個患者入組，圍手術期胃癌處於臨床II期。更差異化拓展至膽道癌、胰腺癌等瘤種。

管理層討論與分析

下一代重磅**CM512 (TSLP/IL-13雙特異性抗體)**接力康悅達®，引領自免治療新迭代。全球首款IgG-like長效型TSLP/IL-13雙阻斷劑，半衰期可達70天，CRSwNP臨床II期已達到全部臨床終點，CM512快速起效，給藥第4周即可快速縮小鼻息肉同時顯著改善鼻塞，並促進嗅覺功能恢復。給藥一針療效可維持半年，24周鼻息肉評分(NPS)較基線變化顯著優於對照組，同時明顯減輕整體鼻竇腔炎症。臨床III期正在快速啟動。同時還佈局了中重度哮喘、中重度COPD、成人中重度AD、常年性過敏性鼻炎、慢性自發性蕁麻疹等。

結語

站在十周年的全新起點，康諾亞將繼續秉持「以患者為中心」的初心，依托雙輪驅動戰略的強勁動能，加速推進全球管線研發與商業化進程，致力於為全球患者提供更多優質、可及的創新療法，為股東創造長期、可持續的卓越價值。

產品管線

我們的自有產品管線整合了前沿的科學發現，並反映了我們對未滿足臨床需求的洞察力。為配合我們的內部研發工作，我們亦通過合營企業或對外授權安排與第三方合作開發及商業化我們的候選藥物。

管理層討論與分析

業務回顧

康悅達® (司普奇拜單抗，CM310，IL-4R α 抗體)

康悅達®，為《上市規則》第十八A章所界定的我們的核心產品，是一種針對白介素4受體 α 亞基(IL-4R α)的高效、人源化抗體。其為首個國產且獲得國家藥監局的上市申請批准的IL-4R α 抗體，也是全球第一款獲批SAR適應症的IL-4R α 抗體。通過靶向IL-4R α ，康悅達®可雙重阻斷白介素4 (IL-4)及白介素13(IL-13)的信號傳導。IL-4及IL-13為引發2型炎症的兩種關鍵細胞因子。

自2026年1月1日起，康悅達®已上市的成人中重度AD、CRSwNP及SAR三項適應症及西林瓶和預充式自動注射筆兩種包裝均已納入中國國家醫保藥品目錄，極大提升了中國患者的可負擔性和可及性。

本報告期內，康悅達®銷售收入約為人民幣393百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的銷售收入人民幣169百萬元同比增長132%。

2026年1月，司普奇拜單抗用於青少年中重度AD上市申請已獲得NMPA受理。該項申請基於一項180例12歲 $\leq$ 年齡 $<$ 18歲的青少年患者的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究，研究結果顯示治療第18周，高達73.9%的患者實現EASI-75應答，顯著高於安慰劑組(43.3%， $P<0.0001$)。高達57.1%的患者實現IGA應答，顯著優於安慰劑組(25.0%， $P<0.0001$)。另外司普奇拜單抗組患者PP-NRS較基線改善高達49.5%。安全性方面，司普奇拜單抗組與安慰劑組的治療期間不良事件(TEAEs)發生率相當，且多為輕中度。最常見的不良事件為上呼吸道感染。研究中未觀察到結膜炎不良事件的發生。

2026年3月，司普奇拜單抗注射液用於結節性癢疹(prurigo nodularis, PN)上市申請也已獲得NMPA受理。

截至本報告日期，我們正在推進一項評價司普奇拜單抗在兒童中重度AD受試者中的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究，正在進行患者入組工作。同時我們於2026年7月啟動了一項評價司普奇拜單抗注射液在背景治療下治療青少年SAR患者的有效性、安全性的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究。

管理層討論與分析

CMG901/AZD0901 (Sonesitatur vedotin, Claudin 18.2 ADC)

CMG901/AZD0901是靶向Claudin 18.2的ADC，含Claudin 18.2特異性抗體、可裂解連接子及毒性載荷—甲基澳瑞他汀E (MMAE)，其為首個在中國及美國均取得臨床試驗申請批准的Claudin 18.2 ADC。此前，CMG901/AZD0901已就治療復發／難治性胃癌及胃食管結合部腺癌獲FDA授予快速通道資格及孤兒藥資格認定，並獲中國藥審中心授予突破性治療藥物認定，用於治療經一線及以上治療失敗或不能耐受的Claudin 18.2陽性晚期胃癌。

AstraZeneca於2023年2月獲授CMG901/AZD0901的研究、開發、註冊、生產及商業化獨家全球許可。截至本報告日期，AZ已就CMG901/AZD0901治療晚期實體瘤開展了多項臨床研究，適應症包括胃癌、胰腺癌及膽道癌（相同適應症僅列示最高臨床階段試驗）：

- ① 一項在二線及以上、表達Claudin18.2的晚期／轉移性胃癌或胃食管結合部腺癌成年受試者中，比較CMG901/AZD0901單藥與研究者選擇方案的多中心、開放標籤、申辦者設盲、隨機III期臨床研究 (CLARITY Gastric 01)，已取得積極頂線結果，OS展現出具有統計學顯著性且極具臨床意義獲益（入組患者CLDN18.2表達比例≥25%）。進一步詳情請參閱本公司日期為2026年7月28日的公告。
- ② 一項CMG901/AZD0901聯合卡培他濱聯合或不聯合Rilvegostomig一線治療Claudin18.2陽性、HER2陰性的晚期／轉移性胃癌、胃食管結合部癌或食管腺癌的多中心、隨機對照、III期臨床研究 (CLARITY-Gastric 02)。2026年2月，該臨床試驗已完成首例受試者給藥，根據許可協議條款及條件的規限下，觸發45百萬美元相關里程碑付款，本公司已於2026年一季度收到合計等值於31.5百萬美元的里程碑付款（茲提述本公司日期為2026年3月10日之公告），此里程碑付款已在報告期內被確認為合作收入，約為人民幣2.2億元。
- ③ AZ於2025年下半年，啟動了一項開放標籤、多藥物、多中心II期研究，旨在評估新型藥物或聯合方案作為圍手術期治療在局部晚期可切除胃食管腺癌受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學及初步抗腫瘤活性(GEMINI PeriOp GC)。
- ④ 一項評估CMG901/AZD0901單藥及聯合抗腫瘤藥物用於表達Claudin18.2的晚期實體瘤（包括胃癌／胃食管結合部腺癌、胰腺癌、膽道癌）受試者的安全性、耐受性、有效性、藥代動力學及免疫原性的II期、開放標籤、多中心臨床研究 (CLARITY PanTumour 01)。

管理層討論與分析

CM336 (BCMA x CD3雙特異性抗體)

CM336是一種BCMA x CD3雙特異性抗體，可同時靶向識別並特異性結合靶細胞表面的BCMA和T細胞表面CD3受體，將免疫T細胞招募至靶細胞周圍，誘導T細胞介導的細胞殺傷(TDCC)作用殺傷靶細胞。

在自身免疫病領域，我們於2026年上半年持續推進一項評價CM336注射液治療復發或難治性原發性輕鏈型澱粉樣變性的有效性、安全性的開放性、多中心II期臨床研究，目前該研究正處於患者入組階段。2026年5月，CM336擬治療既往接受過硼替佐米和CD38單抗治療的復發或難治性輕鏈型澱粉樣變性被納入突破治療品種名單。

2026年上半年我們持續推進一項評價CM336注射液治療復發或難治性自身免疫性血細胞減少症受試者安全性及有效性的I/II期臨床研究。截至本報告日期，該研究已完成臨床I期患者入組工作。於2026年7月啟動了一項評價CM336注射液用於活動性乾燥綜合徵的開放性Ib期研究。

腫瘤領域，針對二線及以上的RRMM，CM336聯合CM313(CD38單抗)III期臨床試驗IND於2026年7月3日獲國家藥監局受理。研究分為兩部分，第一部分為非隨機安全性導入階段，第二部分為隨機對照註冊隊列，設置多組給藥方案對比SOC，試驗待臨床批件下發後啟動。

海外合作夥伴重大商業進展：2026年6月5日，本集團NewCo合作企業Ouro Medicines已被吉利德和Lakefront (Euronext & Nasdaq: LKFT，曾用名Galapagos)成功收購，交易已正式完成，本集團已收到2.57億美元首付款，並有權獲得最高約7,000萬美元里程碑付款。此外，本集團與Ouro Medicines於2024年11月訂立的獨家許可協議繼續有效，最高6.1億美元的里程碑付款由吉利德與Lakefront履行，高個位數到中雙位數的銷售淨額的分層特許權使用費由吉利德履行。通過此次交易，Lakefront收購了Ouro Medicines絕大部分團隊及運營資產，並將與吉利德就CM336/OM336的後續開發展開合作。Lakefront將負責CM336/OM336正在進行及未來開展的I/II期臨床研究，吉利德將主導關鍵註冊及後期研究，全球(大中華區除外)獨家商業化權利由吉利德全權所有。進一步詳情請參閱本公司日期為2026年6月5日的公告。

管理層討論與分析

海外臨床進度：合作夥伴正在澳大利亞開展一項開放標籤、Ib期、多次遞增劑量的CM336/OM336在活動性自身免疫性血細胞減少症患者中的研究，入組患者包括復發或難治性的AIHA、原發ITP，或同時患有兩種疾病的患者。2026年1月23日，CM336/OM336獲得FDA授予的FTD，用於治療AIHA和ITP，此前，CM336已獲得FDA授予的用於治療這兩項適應症的ODD。此外，還在新西蘭開展一項開放標籤、Ib期、多次遞增劑量的CM336/OM336在活動性乾燥病或特發性炎性肌病患者中的研究。

CM512 (TSLP x IL-13雙特異性抗體)

CM512是一種重組抗TSLP和抗IL-13雙特異性抗體，為全球首款IgG-like長效型TSLPxIL-13雙阻斷劑。作用機制和體外藥效學研究表明，CM512高親和力結合TSLP和IL-13，阻斷TSLP與胸腺基質淋巴細胞生成素受體(TSLPR)結合及阻斷IL-13與IL-13R α 1/IL-4R α 復合物結合，協同抑制由TSLP和IL-13誘導的下游信號通路和效應細胞活化。體內藥效試驗顯示，CM512可以有效抑制過敏性炎症反應。此外，CM512還具有低免疫原性和長半衰期的特點，有望在臨床上取得較現有療法更好的治療效果，並進一步提高患者依從性。

一項針對健康受試者和成人中重度AD患者的單次／多次劑量遞增給藥的I期臨床研究，旨在評估CM512在治療中的安全性、耐受性、PK(藥代動力學)、PD(藥效動力學)和免疫原性，並初步探索CM512在治療中重度AD患者中的有效性，已於2025年11月達成全部研究終點。2026年4月，四川大學華西醫院聯合康諾亞在*Journal of Translational Medicine*發表該I期臨床結果：《CM512, a potentially novel IgG1-based bispecific antibody dual-targeting TSLP and IL-13, for the suppression of type 2 inflammation》。

我們於2026年上半年持續推進了CM512多項II期臨床研究，適應症覆蓋CRSwNP、中重度哮喘、中重度COPD、成人中重度AD、慢性自發性蕁麻疹等。

截至本報告日期，一項評價CM512注射液在120例CRSwNP受試者中的安全性和有效性的隨機、雙盲、安慰劑平行對照II期臨床研究已完成數據揭盲及初步統計分析。結果顯示：(1)CM512達到了全部研究終點，各劑量組療效表現相當。CM512快速起效，給藥第4周即可快速縮小鼻息肉同時顯著改善鼻塞，並促進嗅覺功能恢復。給藥一針療效可維持半年，24周鼻息肉評分(NPS)較基線變化顯著優於對照組，同時明顯減輕整體鼻竇腔炎症。(2)在CRSwNP患者中，CM512所有劑量組均展現出良好的安全性和耐受性，抗藥抗體(ADA)的發生率極低。治療期間不良事件(TEAEs)發生率與安慰劑組相當，CM512組未發生嚴重不良事件。詳細數據未來將於國際學術期刊或學術會議進一步公佈。基於此II期結果，本公司正在快速啟動CM512注射液治療CRSwNP的臨床III期研究，並明確300mg，半年給藥一次(Q24W)為用藥方案。同時於2026年7月，CM512擬治療CRSwNP已納入突破性治療品種名單。

管理層討論與分析

截至本報告日期，其他II期臨床研究正處於患者入組階段。

2024年7月，成都康諾亞與Belenos Biosciences, Inc.訂立許可協議。許可協議授予Belenos在全球（不包括大中華地區）開發、生產及商業化本集團候選藥物CM512（TSLP/IL-13雙特異性抗體）及CM536（OX40L/IL-13雙特異性抗體）的獨家權利。2026年上半年，Belenos在美國開展了一項評估CM512對健康受試者和哮喘患者的安全性和有效性Ib期臨床試驗，2026年7月已完成患者入組。

CM313 (CD38 抗體)

CM313是靶向CD38的人源化單克隆抗體，可通過抗體依賴性細胞介導的毒性作用(ADCC)、補體依賴的細胞毒性作用(CDC)和抗體依賴的細胞介導的吞噬作用(ADCP)，以及在Fc交聯條件下引起靶細胞凋亡。鑒於觀測到CM313在多發性骨髓瘤中對漿細胞有優異的清除效果，我們認為CM313有望為自身免疫性疾病治療領域帶來新的突破。

我們於2026年上半年持續推進一項評價CM313 (SC)注射液在IgA腎病受試者中的安全性、有效性的隨機、雙盲、安慰劑對照的II期臨床研究。截至本報告日期，該項研究正在進行患者入組工作。同時，推進一項評價CM313(SC)注射液單藥及聯合其他抗腫瘤治療在復發／難治性多發性骨髓瘤受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效動力學和初步療效的多中心、開放的I/II期臨床研究。

CM518D1(CDH17 ADC)

CM518D1是一種基於ADC發現平台自主研發的創新型ADC藥物，由全新序列的重組人源化抗鈣黏蛋白17(CDH17)單克隆抗體和新型可裂解連接子－專有的拓撲異構酶I抑制劑偶聯而形成，擬靜脈輸注給藥用於無標準治療或標準治療失敗的晚期實體瘤受試者。CDH17膜蛋白定位明確：位於細胞表面，易被抗體識別、結合與內吞；CDH17具有高特异性：在結直腸癌、胃癌、胰腺癌等多種實體瘤高表達，正常組織表達少，脫靶毒性小。CM518D1通過靶向CDH17實現腫瘤細胞的殺傷，具有抑瘤效果好，安全窗口大等潛在優勢。

我們已於2026年上半年持續推進一項評價CM518D1治療晚期實體瘤患者的多中心、開放性I/II期臨床試驗。截至本報告日期，該研究臨床I期的劑量擴展正在進行。

管理層討論與分析

CM383 (A β 原纖維抗體)

CM383是一種治療早期阿爾茨海默病(Alzheimer's Disease)的人源化單克隆抗體。澱粉樣蛋白級聯假說認為腦內過量的 β -澱粉樣蛋白(A β)會引發阿爾茨海默病。此外，A β 原纖維與阿爾茨海默病患者的疾病進展相關且被認為更具毒性。CM383有選擇性地結合可溶性A β 原纖維和斑塊。一方面，CM383減少了A β 沉澱，另一方面，CM383加速了A β 斑塊的清除。

臨床前研究顯示，CM383的安全性良好。我們2026年上半年持續推進了一項評價CM383在阿爾茨海默病源性輕度認知功能障礙和輕度阿爾茨海默病患者中多次劑量遞增給藥的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效動力學及免疫原性的隨機、雙盲、安慰劑對照的Ib期臨床研究。

CM559 (N3pG A β 抗體)

CM559也是一種治療早期阿爾茨海默病(Alzheimer's Disease)的人源化單克隆抗體，通過特異性識別並結合阿爾茨海默病患者腦內N端第3位焦谷氨酸修飾的A β ，高效清除腦內已形成的澱粉樣斑塊，從而延緩疾病進展。我們2026年上半年持續推進一項評價CM559在男性健康受試者中單次劑量遞增給藥的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效動力學及免疫原性的隨機、雙盲、安慰劑對照的I期臨床研究。

CM326 (TSLP抗體)

CM326是針對抗TSLP的重組人源化單克隆抗體。TSLP作為一種上皮源性細胞因子，在多種炎症途徑中發揮重要作用，CM326可以有效抑制TSLP誘導的免疫細胞增殖和炎症因子釋放，有望成為治療慢性阻塞性肺病(COPD)、中重度哮喘的新選擇。

津曼特生物(石藥集團的全資子公司)獲授予在中國(不包括香港、澳門和台灣)獨家開發、商業化及生產CM326的特許權，用於治療所有疾病。截至本報告日期，石藥集團正在持續推進CM326多項適應症，目前均處在患者入組階段，包括①一項評價CM326在中-重度哮喘參與者中的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究，已於2026年3月完成首例受試者入組；②一項評價CM326治療CRSwNP患者的有效性、安全性的多中心、隨機、雙盲、安慰劑平行對照的III期臨床試驗，已於2026年2月啟動；③一項評價CM326在中-極重度COPD參與者中的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照的II期臨床研究；④一項評估CM326在青少年哮喘參與者單劑量皮下注射給藥的藥代動力學、安全性、耐受性和免疫原性的I期研究。

管理層討論與分析

CM355/ICP-B02/PRO-203 (CD20xCD3雙特異性抗體)

CM355是我們與諾誠健華共同開發的一款CD20 x CD3雙特異性抗體。CM355通過與腫瘤細胞上的CD20和T細胞上的CD3結合，復位向並激活T細胞，從而通過TDCC消滅腫瘤細胞。該雙特異性抗體在腫瘤學及非腫瘤學領域都表現出了強大的潛力。

2025年1月，成都康諾亞、諾誠健華及天諾健成與Prolium就CM355的開發及商業化訂立獨家對外許可協議。根據許可協議條款，Prolium將擁有在全球非腫瘤適應症以及亞洲以外地區腫瘤適應症方面開發、註冊、生產及商業化CM355的獨家權利。Prolium是一家於2024年8月21日在美國特拉華州註冊成立的公司，由RTW Investments創立並支持。進一步詳情請參閱本公司日期為2025年1月20日的公告。

截至本報告日期，Prolium持續推進了一項CM355/PRO-203針對SSc的國際多中心I/II期臨床研究，並在2026年6月完成了首例SSc患者給藥。2026年內還將啟動針對其他B細胞驅動的嚴重自身免疫性疾病的治療研究。

我們預期將有多條First-in-Class管線進入IND和臨床階段，包括長效雙抗、雙抗ADC、siRNA、Protac等，應對全球慢性疾病和腫瘤未竟需求。

《上市規則》第18A.08(3)條規定的示警聲明：本公司可能最終無法成功開發及營銷CM310、CMG901、CM512、CM518D1、CM336、CM313、CM383、CM559、CM326、CM355或任何其他在研產品。截至本報告日期，我們就候選藥物取得的監管批准並無出現重大不利變動。

我們的研發與生產

憑藉我們對於疾病領域和相關藥物靶點的深度了解，我們能夠準確分析未滿足臨床需求痛點，並結合我們建立的各種具有自主知識產權的創新研發平台，選擇最佳分子形式，力求成為該領域的best-in-class治療手段以期真正解決病痛，造福全球患者。

研發平台

我們已建立高度集成化平台以實現對免疫學及腫瘤學領域的深入研發。我們的平台無縫整合以支持關鍵藥物開發功能，包括抗體篩選、小分子先導化合物發現、抗體偶聯、功能評估、體內臨床前研究及生物標誌物鑒定。我們擁有獨立完成從藥物發現到臨床前研究到臨床開發再到NDA/BLA申請整個藥物開發流程的專業知識及能力。我們的核心平台如下：

管理層討論與分析

- **抗體平台**

創新抗體發現平台用於發現及評價候選抗體藥物，結合雜交瘤、噬菌體展示文庫技術和最新機器學習等人工智能手段，可實現高通量抗體篩選、活性評價、可開發性評價及分子改造優化等功能，從而能夠快速篩選出高特異性、高親和力的候選抗體。其核心優勢在於一體化研發流程與自主創新能力，可針對巨大未滿足的臨床需求，加速抗體藥物的開發與轉化。

- **KeyMedSTAR™ (Keymed Superior Topo1i ADC Reagents) ADC平台**

我們致力於打造一個涵蓋全鏈條研發能力的新型ADC平台。平台基於First-in-class靶點發現，開發包括雙特異性抗體在內的多種高特異性抗體形式，並通過創新連接子與新型載荷進行精準偶聯。我們依托AI／計算機輔助藥物設計優化載荷活性與安全性，其中自主研發的拓撲異構酶I抑制劑類載荷與連接子已具備優異性能與自主知識產權。

平台採用可控的定點偶聯工藝，實現均一性高、重現性好的DAR值控制，並配備自主GMP生產線，可支持從候選分子篩選至臨床I/II期供藥的全流程，高效推動創新ADC藥物的研發與轉化。

- **TCE雙特異性抗體平台**

TCE平台聚焦腫瘤、自免疾病，通過精準靶向設計，深度清除致病細胞。平台技術創新性強，核心產品臨床療效卓越，在研項目展現出ORR>90%高應答率與持久臨床緩解潛力，相關研究成果發表於權威學術雜誌。憑藉高特異性結合與高效作用機制，具備多元化拓展潛力，為相關治療領域提供創新解決方案。

- **VESIR™ (VEHicle for siRNA Delivery)寡核苷酸平台**

我們構建了具有自主知識產權的一體化的寡核苷酸平台，覆蓋從藥物設計、高效遞送至工藝開發的全鏈條，助力新一代靶向藥物的研發與轉化。寡核苷酸技術體系包括基於AI的siRNA設計、高通量合成篩選以及具備自主知識產權的化學修飾（如新型5'端磷酸模擬物修飾、siRNA微調修飾策略、降低脫靶活性的種子區域修飾），可顯著提升穩定性並降低脫靶活性。VESIR™平台具備肝臟與肝外遞送能力，依托自主GalNAc肝臟遞送系統及模塊化肝外遞送平台XOC，可實現組織特異性藥物投遞。

管理層討論與分析

- 小分子平台

我們致力於開發具有新穎化學結構及高效降解活性的PROTAC分子，覆蓋多個「不可成药」靶點。結合新穎設計的E3片段、連接體與POI配體，獲得高效、穩定性好、藥代性質優良和生物利用度好的候選分子，推動創新療法向前發展。

- **KeyCND™ (Keymed Central Nervous System Delivery)透血腦屏障型抗體遞送平台**

針對阿爾茨海默病等神經系統疾病，本平台致力於開發可高效穿透血腦屏障的大分子遞送系統。依托自主技術（如BBB-XOC），實現抗體、核酸、小分子等藥物的中樞神經靶向遞送，為神經疾病治療提供新路徑。

生產製造能力

為確保生產及供應高質量且價格合理的抗體藥物，我們一直致力加強內部生產能力。我們已在內部開發高表達細胞系，以確保高抗體生產成品率，並維持低成本。截至本報告日期，位於成都的生產基地已有3條中試生產線，3條商業化生產線，產能合計21,800升，新增產能總計24,000升的不銹鋼產線已經完成設備驗證，目前正在進行工藝驗證，所有設計均符合國家藥監局及FDA的cGMP規定。

未來發展

展望未來，康諾亞將堅定聚焦核心戰略，以「雙輪驅動」引領本公司的高質量發展。在國內市場，我們將盡全力推進核心產品康悅達®的商業化進程，實現快速放量，夯實本公司的業績基本盤；在全球舞台，依托已獲海外頂尖MNC高度認可的世界級研發實力，我們將加速推進臨床管線，並持續深化對外授權(License-out)、共同開發等全球戰略合作，最大化候選藥物的全球商業價值。同時，本公司正穩步推進多個具備First-in-class潛力的前沿藥物研發，不斷拓寬我們的創新護城河。

隨着商業化產品的上市與臨床管線的密集推進，我們預期生產需求將大幅增長。為此，本公司將前瞻性擴充符合國際cGMP標準的大規模生產能力，打造極具成本效益的全球供應鏈體系。我們欣然見證本公司十年磨一劍的迅速進展，並將始終秉持初心，致力於為全球患者開發、生產及商業化極具競爭力的世界級創新藥。

於2026年8月19日，本公司已建議發行於上海證券交易所科創板上市並以人民幣買賣的普通股（須受限於及取決於（其中包括）市況、董事會進一步批准、本公司股東於本公司股東大會批准及取得必要監管批准）。進一步詳情請參閱本公司日期為2026年8月19日的公告。

管理層討論與分析

財務回顧

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入	617,068	498,752
銷售成本	(118,743)	(33,476)
毛利	498,325	465,276
其他收入及收益	1,705,973	75,543
研發開支	(338,749)	(360,018)
行政開支	(85,551)	(89,259)
銷售及分銷開支	(218,387)	(137,577)
其他開支	(47,066)	(21,600)
財務成本	(6,377)	(7,463)
應佔合營企業虧損	(401)	(566)
稅前利潤／(虧損)	1,507,767	(75,664)
所得稅開支	(290,154)	(3,135)
期內利潤／(虧損)	1,217,613	(78,799)

1. 收入及銷售成本

於報告期內，本集團的收入包括合作收入及康悅達®(司普奇拜單抗)的銷售額。司普奇拜單抗的銷售額達人民幣393百萬元。合作收入達人民幣224百萬元。銷售成本包括康悅達®的製造成本及對外授權合作安排下產生的成本。截至2026年6月30日止六個月，本集團的銷售成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣33百萬元增加人民幣86百萬元至人民幣119百萬元。該增加主要歸因於報告期內康悅達®的銷售增加。

2. 其他收入及收益

於報告期內，本集團的其他收入及收益主要包括以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的公允價值收益人民幣1,640百萬元、政府補助收入人民幣38百萬元及利息收入人民幣22百萬元。

管理層討論與分析

3. 研發開支

於報告期內，本集團的研發開支主要包括：(i)與臨床前及臨床研究相關的開支，包括與我們的研發活動相關的聘請CRO、臨床試驗機構及其他服務提供商的第三方合約成本；(ii)我們研發僱員的員工成本；(iii)採購用於我們候選藥物研發的原料及耗材的開支；及(iv)與研發活動相關的物業、廠房及設備以及其他無形資產的折舊及攤銷。

截至2026年6月30日止六個月，本集團的研發開支較截至2025年6月30日止六個月的人民幣360百萬元減少人民幣21百萬元至人民幣339百萬元。

4. 行政開支

於報告期內，本集團的行政開支主要包括：(i)我們行政員工的員工成本；(ii)與行政活動相關的物業、廠房及設備以及其他無形資產的折舊及攤銷；(iii)向法律顧問、代理、核數師及其他專業服務提供商支付的專業服務費；及(iv)差旅開支。截至2026年6月30日止六個月，本集團的行政開支較截至2025年6月30日止六個月的人民幣89百萬元減少人民幣3百萬元至人民幣86百萬元。

5. 銷售及分銷開支

於報告期內，本集團的銷售及分銷開支主要包括(i)我們商業化部門的員工成本；(ii)營銷及推廣活動開支；及(iii)差旅開支。截至2026年6月30日止六個月，本集團的銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣138百萬元增加人民幣80百萬元至人民幣218百萬元。該增加與報告期內康悅達®銷售額的增加一致。

6. 選定中期簡明綜合財務狀況表數據

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總值	3,942,057	2,422,842
非流動資產總值	1,727,483	1,794,691
資產總值	5,669,540	4,217,533
流動負債總額	816,553	836,294
非流動負債總額	846,443	606,316
負債總額	1,662,996	1,442,610
流動資產淨值	3,125,504	1,586,548

管理層討論與分析

7. 流動資金及資本資源

於2026年6月30日，我們的定期存款、現金及現金等價物以及銀行理財產品由於2025年12月31日的人民幣1,963百萬元增加人民幣1,279百萬元至人民幣3,242百萬元。該增加主要由於就出售本集團於Ouro Medicines的股權而收到的合併代價所致。

於2026年6月30日，本集團的流動資產為人民幣3,942百萬元，包括現金及銀行結餘人民幣2,339百萬元、定期存款人民幣556百萬元、受限制現金人民幣14百萬元、銀行理財產品人民幣332百萬元、貿易應收款項人民幣210百萬元及其他流動資產人民幣491百萬元。於2026年6月30日，本集團的流動負債為人民幣817百萬元，包括貿易應付款項人民幣51百萬元、其他應付款項及應計費用人民幣304百萬元、計息銀行借款人民幣426百萬元及其他流動負債人民幣36百萬元。

截至2026年6月30日止六個月，我們用於經營活動的現金流量淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣181百萬元增加人民幣73百萬元至人民幣254百萬元。該增加主要由於報告期內銷售及分銷開支增加所致。

截至2026年6月30日止六個月，我們的投資活動所得現金流量淨額為人民幣2,206百萬元，而截至2025年6月30日止六個月用於投資活動的現金流量淨額為人民幣200百萬元。該增加主要由於在報告期內出售本集團於Ouro Medicines的股權所致。

截至2026年6月30日止六個月，我們用於融資活動的現金流量淨額為人民幣103百萬元，而截至2025年6月30日止六個月融資活動所得現金流量淨額為人民幣886百萬元。該減少主要由於收到2025年6月配售新股份所得款項所致。

作為我們資金管理的一部分，在現金足以滿足日常業務需求的情況下，我們投資於若干理財產品，以更好利用閒置現金。我們已實施一系列內部控制政策及規則，訂明我們投資活動的整體原則及詳細審批程序。根據我們的投資政策，我們通常將購買範圍限制於信譽良好的商業銀行發行的低風險短期產品，且此類投資不得干擾我們的日常營運及業務前景。

截至2026年6月30日，我們將該等投資錄為金融及其他投資人民幣332百萬元。我們根據風險管理及投資策略，按公允價值基準管理及評估該等投資的表現。因此，截至2026年6月30日，該等理財產品的投資被指定為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產。

8. 債項

於2026年6月30日，本集團的計息銀行借款為人民幣677百萬元，其中人民幣242百萬元按固定利率借入。未動用信貸額度為人民幣375百萬元。銀行借款的還款期介乎一至五年。

截至2026年6月30日，本集團的資產負債比率（按總負債除以總資產計算）為29%，較於2025年12月31日的資產負債比率34%下降5個百分點。

管理層討論與分析

9. 重大投資、重大收購及出售事項

本公司透過併購協議出售其於Ouro Medicines, LLC的少數權益。該交易於2026年6月5日完成，有關交易的進一步詳情載於本公司日期為2026年3月24日、2026年4月15日及2026年6月5日的公告。除上文所披露者外，截至2026年6月30日止六個月，本集團並無進行附屬公司、聯營公司及合營企業的任何重大收購或出售。

截至2026年6月30日止六個月，本集團亦無持有任何重大投資。

於本報告日期，本集團並無重大投資或添置資本資產的計劃。

10. 或有負債

截至2026年6月30日，本集團並無任何重大或有負債。

11. 資本承擔

截至2026年6月30日，本集團已訂約但尚未撥備的資本承擔為人民幣192百萬元，該等承擔與為製造廠房購買或建造物業、廠房及設備有關。

12. 資產抵押

截至2026年6月30日，本集團已將成本為人民幣441百萬元的機器設備，以及總賬面淨值為人民幣345百萬元的在建工程、樓宇及土地使用權作抵押，以擔保其銀行借款。

13. 外匯風險

於報告期內，本集團主要在中國營運，我們大部分交易以本公司主要附屬公司的功能貨幣人民幣結算。本集團的借款以人民幣支付，而現金及現金等價物主要以人民幣、港元、美元及歐元持有。由於若干現金及銀行結餘、定期存款及金融及其他投資以非功能貨幣計值，本集團面臨外匯風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監控外匯風險，並會在有需要時考慮對沖重大外匯風險。

管理層討論與分析

人力資源

截至2026年6月30日，我們共有1,768名全職僱員，其中6名僱員在海外工作，其餘均在中國大陸。我們嚴格遵照相關勞動法與僱員簽訂涵蓋期限、薪金、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務及解僱理由等事項的個人僱傭合同。

為保持於勞動力市場的競爭力，我們為僱員提供各種激勵及福利。我們投資於繼續教育及培訓計劃（包括內部及外部培訓），以提高我們管理人員及其他僱員的技能及知識。我們亦為僱員提供具有競爭力的薪酬及參與股權激勵計劃的機會。我們認為，我們為僱員提供的福利、工作環境及發展機會有助於建立良好的僱傭關係及僱員留聘。

本公司已於2021年4月5日採納2021年受限制股份單位計劃（其進一步詳情請參閱我們的招股章程），並於2022年1月21日採納2022年受限制股份單位計劃（其進一步詳情請參閱本公司日期為2022年1月21日及2022年1月28日的公告）。於報告期內，已分別根據2021年受限制股份單位計劃及2022年受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位涉及1,146,200股股份及0股股份。

補充資料

企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障本公司股東利益，提升公司價值及問責性。本公司已採納《企業管治守則》作為其自身的企業管治守則。

根據《企業管治守則》第二部分守則條文第C.2.1條，董事長與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。CHEN博士擔任本公司董事長兼行政總裁。CHEN博士在製藥行業擁有豐富的經驗，自本公司成立以來一直在本公司任職，目前負責本集團的整體戰略計劃、業務方向及運營管理。董事會認為，董事長和行政總裁由一人同時兼任有利於本集團的管理。董事會及高級管理層（由經驗豐富且多元化人員組成）的運作可確保權力和授權分佈均衡。董事會目前由三名執行董事（包括CHEN博士）、三名非執行董事及三名獨立非執行董事組成，因此其組成有強大的獨立元素。

除上文所披露者外，董事認為，本公司於報告期已遵守《企業管治守則》的相關守則條文。

《企業管治守則》第二部分守則條文第F.1.3條規定，董事會主席應出席股東週年大會，並應邀請審核委員會、薪酬委員會、提名委員會及任何其他委員會的主席出席股東週年大會及，在彼等缺席的情況下，董事會主席應邀請委員會其他成員或其他正式委任的代表出席。CHEN博士（董事長兼提名委員會主席）、Changyu WANG博士（薪酬委員會成員）及徐剛博士（就《企業管治守則》守則條文第F.1.3條而言，為陳奇先生（審核委員會成員）的正式委任代表）出席本公司於2026年6月26日舉行的股東週年大會。

董事會將繼續檢討及監察本公司運作，旨在維持高企業管治水平。

證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其自身有關董事及本公司高級管理層（彼等因其職位或受僱工作而可能擁有有關本公司證券之內幕消息）買賣本公司證券的行為守則。

經作出具體查詢後，全體董事均確認彼等於報告期內已遵守標準守則。此外，本公司並未獲悉本集團高級管理層於報告期內有任何不遵守標準守則之情況。

中期股息

董事會不建議派付截至2026年6月30日止六個月的任何中期股息。

補充資料

審閱中期業績

董事會已設立審核委員會，該委員會由一名非執行董事及兩名獨立非執行董事（即陳奇先生、羅卓堅先生（主席）及柯楊教授）組成。審核委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程及內部監控。

審核委員會已審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期簡明財務資料，並確認其已遵守所有適用會計原則、標準及要求，以及作出充分披露。審核委員會亦與管理層和外部審計師討論審閱及財務報告事宜。

根據《上市規則》的持續披露義務

除本中期報告所披露者外，本公司在《上市規則》第13.20、13.21和13.22條下沒有任何其他披露義務。

董事資料變動

除本公司日期為2026年9月6日的公告所披露王閩川博士辭任非執行董事外，董事確認概無資料須根據《上市規則》第13.51B(1)條予以披露。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期及直至本中期報告日期，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券（包括出售庫存股（如有））。

補足配售所得款項用途

茲提述本公司日期為2025年6月11日及2025年6月19日的公告（「**該等公告**」）。本節所用詞彙與該等公告所界定者具有相同涵義。

於2025年6月13日，Moonshot Holdings Limited作為補足賣方持有的合共21,600,000股配售股份，已按每股股份45.48港元的配售價，配售予不少於六名專業、機構、企業及／或其他投資者，該等投資者連同彼等各自的最終實益擁有人均為獨立第三方。於2025年6月19日，合共19,000,000股認購股份已按每股股份45.48港元的認購價發行予Moonshot Holdings Limited。有關進一步詳情，請參閱該等公告。

本公司自認購事項收取的所得款項總額約為864百萬港元，而自認購事項收取的所得款項淨額（扣除佣金及估計成本、費用及開支後）合共約為854百萬港元（人民幣782百萬元）。

補充資料

下表載列認購事項所得款項淨額的用途及於2026年6月30日的未動用金額：

公告所述業務目標	計劃動用 實際所得 款項淨額 人民幣百萬元	於2025年 12月31日 的結餘 人民幣百萬元	報告期內 實際動用 人民幣百萬元	於2026年 6月30日 的結餘 人民幣百萬元	未動用 金額預期 時間表
CM512、CM518D1及其他管線的研發開支	274	-	-	-	-
司普奇拜單抗的商業化	235	214	204	10	2026年底前
生產及研發設施的資本開支	195	-	-	-	-
一般企業及營運資金用途	78	29	29	-	-
總計	782	243	233	10	

報告期後重大事項

報告期後及直至本報告日期，本公司或本集團並無重大期後事項。

董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉

截至2026年6月30日，本公司董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見《證券及期貨條例》（「《證券及期貨條例》」）第XV部）的股份、相關股份及債權證中，擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益及淡倉（包括根據《證券及期貨條例》有關條文被當作或視為擁有的權益及淡倉），或根據《證券及期貨條例》第352條須記入該條所述登記冊內的權益及淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

補充資料

董事／最高行政人員姓名	身份／權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	於本公司的 概約持股比例 (%)
Bo CHEN博士	受控法團權益 ⁽²⁾	75,151,482 (L)	25.16

附註：

- (1) 字母「L」指有關人士於股份之好倉。
- (2) Bo CHEN博士於Moonshot Holdings Limited (「Moonshot」) 約66.04%的股權中擁有權益。Changyu WANG博士(直接及透過其配偶Cristela TOSCANO女士間接持有)、徐剛博士及賈茜博士分別於Moonshot擁有12.63%、13.37%及7.96%的股權權益。

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，就本公司董事或最高行政人員所知，概無本公司董事或最高行政人員於本公司或其相聯法團(定義見《證券及期貨條例》第XV部)的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益或淡倉(包括根據《證券及期貨條例》有關條文被當作或視為擁有的權益及淡倉)，或根據《證券及期貨條例》第352條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益或淡倉。

主要股東於股份及相關股份的權益及淡倉

截至2026年6月30日，就董事所知，以下人士(本公司董事或最高行政人員除外)於本公司股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第2及3分部條文須向本公司披露的權益或淡倉，或根據《證券及期貨條例》第336條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉：

股東名稱	身份／權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	於本公司的 概約持股比例 (%)
Moonshot ⁽²⁾	實益權益	75,151,482 (L)	25.16

附註：

- (1) 字母「L」指有關人士於股份之好倉。
- (2) Bo CHEN博士於Moonshot約66.04%的股權中擁有權益。Changyu WANG博士(直接及透過其配偶Cristela TOSCANO女士間接持有)、徐剛博士及賈茜博士分別於Moonshot擁有12.63%、13.37%及7.96%的股權權益。

補充資料

除上文所披露者外，於2026年6月30日，董事並不知悉任何其他人士（本公司董事或最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第336條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉。

受限制股份單位計劃

2021年受限制股份單位計劃

根據董事會於2021年4月5日的決議案，本公司已採納2021年受限制股份單位計劃。以下為2021年受限制股份單位計劃主要條款的概要。

(a) 2021年受限制股份單位計劃的目的

本2021年受限制股份單位計劃旨在激勵2021年受限制股份單位計劃的合資格參與者（受限制股份單位參與者定義見下文）對本集團的貢獻，並通過向彼等提供擁有本公司股權的機會，吸引、激勵及保留技能熟練和經驗豐富的人員，以致力於本集團的未來發展及擴展。

(b) 參與者

根據《上市規則》第十七章的規定，有資格根據2021年受限制股份單位計劃獲授受限制股份單位的人士為本集團的僱員或高級人員，包括執行董事、非執行董事及獨立非執行董事、向本集團提供研究、開發、顧問及其他技術或營運或行政支援的任何人士或實體，以及董事會全權認為曾為或將為本公司及／或其任何附屬公司作出貢獻的任何其他人士（統稱為「受限制股份單位參與者」，僅就本分節而言）。

(c) 獎勵

當相關受限制股份單位（「受限制股份單位」，僅就本分節而言）歸屬時，根據2021年受限制股份單位計劃的獎勵（「獎勵」，僅就本分節而言）給予受限制股份單位參與者一項有條件的權利，參照股份於行使受限制股份單位當日或前後的市值減任何稅收、印花稅和其他適用費用（由董事會全權酌情決定）取得股份或等值現金。每個受限制股份單位代表一股相關股份。

(d) 期限

在2021年受限制股份單位計劃終止條款的規限下，其將繼續有效至2031年7月7日。在2021年受限制股份單位計劃到期後，將不再授出其他獎勵，惟2021年受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力，而在2021年受限制股份單位計劃期限內授出的獎勵可繼續根據其發行條款行使。

本公司可於股東大會上通過普通決議案終止2021年受限制股份單位計劃的運作，或由董事會隨時終止，在此情況下，將不再授出其他獎勵，惟就於2021年受限制股份單位計劃有效期內授出的受限制股份單位，以及在緊接該計劃終止運作前仍未歸屬的受限制股份單位，受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力。

(e) 授出及接受獎勵

依據以及在2021年受限制股份單位計劃的條款及董事會據此施加的條款及條件的規限下，董事會有權於2021年受限制股份單位計劃有效期內的任何時間按其全權酌情決定向任何受限制股份單位參與者授出獎勵。

獎勵可依據董事會決定的條款及條件（例如將受限制股份單位的歸屬與本集團內任何成員公司、承授人或任何一組受限制股份單位參與者達致或實現里程碑掛鉤）授出，惟該等條款及條件不得與2021年受限制股份單位計劃的任何其他條款及條件相抵觸。

授出應以董事會不時決定的形式（「授出通知」，僅就本分節而言）交予受限制股份單位參與者，該等授出應受2021年受限制股份單位計劃規定的條款約束。受限制股份單位參與者應承諾按獎勵授出條款持有該獎勵，並受2021年受限制股份單位計劃的規定約束。該等獎勵將於董事會決定的期間內開放予獲授獎勵的受限制股份單位參與者接受，惟於2031年7月7日後或受限制股份單位計劃根據其條款的規定終止後，該等獎勵將不會開放予接受。倘參與者在董事會確定的期限內未接受獎勵，則該等獎勵將被視為不可撤銷地被拒絕，並立即失效。

倘受限制股份單位參與者通過簽署授出通知接受受限制股份單位的授出要約，彼必須簽署接受通知，並在授出通知規定的期限內以規定的方式將其交還本公司。當收到受限制股份單位參與者正式簽署的接受通知後，自授出通知之日起，該等受限制股份單位被視為已授予該受限制股份單位參與者，而受限制股份單位參與者亦成為2021年受限制股份單位計劃的承授人（「承授人」，僅就本分節而言）。授出通知載明，受限制股份單位參與者應承諾在自歸屬任何2021年受限制股份單位計劃項下股份起計後第365天屆滿之日止期間，彼等將不會（其中包括）發售、出售或以其他方式轉讓或處置任何已歸屬股份。

(f) 歸屬

董事會可全權酌情決定授予任何承授人（包括（如適用）股份獎勵的購買價格）任何授出獎勵的歸屬準則、條件及時間，且亦可能不時調整及重新決定。倘歸屬條件未獲滿足或未獲董事會豁免，則由董事會全權酌情決定，於該等條件未獲滿足之日自動註銷受限制股份單位。

補充資料

(g) 授出獎勵限制

在下列任何情況下，董事會不得授出任何獎勵：(a)尚未從任何適用的監管機構獲得該等授出的必要批准；(b)證券法律或規例規定須就授出獎勵或2021年受限制股份單位計劃發出招股章程或其他發售文件，除非董事會另有決定；(c)倘授出獎勵會導致本公司、其附屬公司或任何董事違反任何適用的證券法律、規則或規例；或(d)倘該等獎勵授出會導致違反2021年受限制股份單位計劃的限制。根據2021年受限制股份單位計劃及任何其他股份計劃（定義見《上市規則》）授予特定參與者的任何獎勵（不包括根據該計劃的條款已失效的任何購股權及獎勵）在直至獎勵日期（包括該日）的12個月期間不得超過本公司已發行股份總數的1%，除非該獎勵獲本公司股東（參與者及其緊密聯繫人（或倘參與者為關連人士，則為聯繫人）放棄投票）批准。

此外，不得在任何適用的規則、法規或法律會或可能禁止受限制股份單位參與者買賣股份時，向任何受限制股份單位參與者進行任何授出，並且受限制股份單位參與者不得接受任何授出。尤其是，倘建議向本集團內任何成員公司之董事授出任何獎勵，則不得於本公司公佈財務業績之任何日期及以下期間授出：

- (a) 於緊接年度業績刊發日期前六十(60)日期間，或自相關財政年度結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）；及
- (b) 於緊接季度業績（如有）及半年度業績刊發日期前三十(30)日期間，或自相關季度或半年度期間結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）。

向任何關連人士（定義見《上市規則》）或彼等各自任何聯繫人（定義見《上市規則》）授出任何獎勵，須經獨立非執行董事（不包括作為有關獎勵之建議承授人之獨立非執行董事）事先批准，且在其他方面須遵守《上市規則》之規定。儘管有上述規定，倘根據《上市規則》第14A.73(6)條向董事授出的任何獎勵構成了相關董事服務合同的部分薪酬，則該等獎勵將被豁免遵守申報、公告和獨立股東批准之規定。

(h) 一般及最高限額

根據受限制股份單位計劃可授出的最高股份數目為17,976,153股，佔本公司截至2026年6月30日已發行股份數目的約6.02%。截至2026年1月1日及2026年6月30日，根據2021年受限制股份單位計劃可授予的股份總數分別為9,403,271股及8,557,289股（佔於本中期報告日期已發行股份的約2.9%）。所有股份均由Keymed Talent Success Trust（為管理2021年受限制股份單位計劃而設立的信託）通過Eagle Hero Management Limited持有。根據2021年受限制股份單位計劃，不得配發新股份。

補充資料

根據2021年受限制股份單位計劃授予的獎勵詳情載列如下：

參與者	授出時間	授出年份	獎勵數目					截至2026年 6月30日 未歸屬
			截至2026年 1月1日 未歸屬	於報告期內 授出	於報告期內 歸屬	於報告期內 失效	於報告期內 註銷	
僱員	2022年1月4日至2022年12月23日 ⁽²⁾	2022年	128,633	-	44,955	-	-	83,678
	2023年4月3日至2023年10月10日 ⁽²⁾	2023年	394,884	-	10,521	4,091	-	380,272
	2024年1月4日至2024年10月10日 ⁽²⁾	2024年	674,409	-	167,821	51,566	-	455,022
	2025年1月4日至2025年10月10日 ⁽²⁾	2025年	704,256	-	42,463	244,561	-	417,232
	2026年1月4日至2026年4月3日 ⁽²⁾	2026年	-	1,146,200	-	-	-	1,146,200
		總計	1,902,182	1,146,200	265,760	300,218	-	2,482,404
包括：五名 最高薪酬僱員	2022年5月26日至2022年8月15日 ⁽²⁾	2022年	62,729	-	15,842	-	-	46,887
	2024年1月4日 ⁽²⁾	2024年	456,160	-	152,053	-	-	304,107
	2025年4月3日至2025年10月10日 ⁽²⁾	2025年	168,795	-	22,500	-	-	146,295
	2026年1月4日 ⁽²⁾	2026年	-	29,000	-	-	-	29,000
		總計	687,684	29,000	190,395	-	-	526,289

附註：

- (1) 概無承授人為本公司的董事、最高行政人員或主要股東，或彼等各自的聯繫人。
- (2) 受限制股份單位的歸屬期為自授出日期起計4年。受限制股份單位須按照歸屬時間表進行歸屬：受限制股份單位總數的25%於授出日期的第一個週年日歸屬，而受限制股份單位總數的餘下75%將大致均分為三批每年歸屬，第一批於授出日期的第二個週年日歸屬，在此基礎上一直歸屬直至授出日期的第四個週年日。受限制股份單位以零購買價授出。於報告期內行使的獎勵的加權平均收市價為57.51港元。
- (3) 於報告期內，股份的收市價及於授出日期每股獎勵的公允價值的詳情載列如下：

授出日期	股份於緊接授出 日期前的收市價 (港元)	於授出日期每股 獎勵的公允價值 (港元)
2026年1月4日	53.45	56.10
2026年4月3日	71.35	71.95

用於估計於授出日期每股獎勵的公允價值所採用的會計標準和政策與截至2025年12月31日止財政年度的一致。詳情請參閱本公司2025年年報的綜合財務報表附註2.4。

補充資料

2022年受限制股份單位計劃

根據董事會於2022年1月21日的決議案，本公司已採納2022年受限制股份單位計劃。以下為2022年受限制股份單位計劃主要條款的概要。

(a) 2022年受限制股份單位計劃的目的

2022年受限制股份單位計劃旨在認可及激勵2022年受限制股份單位計劃參與者（定義見下文）所作貢獻，並就此授出獎勵以挽留彼等，以及為本集團的進一步發展吸引合適的員工。

(b) 參與者

2022年受限制股份單位計劃的參與者包括本集團的僱員或高級人員（包括董事），以及任何獲授獎勵作為加入本集團誘因的準僱員（統稱為「參與者」，僅就本分節而言）。

(c) 獎勵

2022年受限制股份單位計劃受董事會委任的2022年員工持股計劃管理委員會（「委員會」，僅就本分節而言）的管理。委員會可隨時在2022年受限制股份單位計劃期限內全權酌情向任何選定參與者授出股份或等值現金（「受限制股份單位」，僅就本分節而言）的有條件權利獎勵（「獎勵」，僅就本分節而言）。獎勵可以授出通知的形式向參與者作出，當中載明（其中包括）該獎勵的條款及條件。向董事或本集團高級管理層作出的任何獎勵均須首先獲得董事會薪酬委員會的批准。倘參與者接受獎勵，則其須簽署接受通知，並按授出通知內訂明的期限及方式交回本公司。每名參與者接納向其授予的獎勵時須支付人民幣1.00元作為獎勵價款。

(d) 期限

2022年受限制股份單位計劃將一直有效，直至終止日期為止，終止日期為(i)2032年1月20日；或(ii)董事會或委員會釐定的提早終止日期（以較早者為準），終止後將不會進一步提供受限制股份單位，惟就於2022年受限制股份單位計劃有效期內授出的受限制股份單位，以及在緊接2022年受限制股份單位計劃終止運作前仍未歸屬的受限制股份單位，2022年受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力。

(e) 歸屬

於受限制股份單位生效期間及在所有適用法律的規限下，委員會可不時全權酌情釐定將予歸屬之獎勵的歸屬標準及條件或期限。所有該等歸屬條件（包括支付任何行使價）及期限（包括歸屬日）將載於向每名承授人發出的相關授出通知內。委員會可全權酌情釐定各股受限制股份單位適用的行使價。

補充資料

就歸屬受限制股份單位而言，委員會或會指示及促使2022年受限制股份單位計劃受託人（「**受託人**」，僅就本分節而言）透過以委員會不時釐定的方式向承授人轉讓受限制股份單位數目，從而將2022年受限制股份單位計劃相關信託（「**信託**」，僅就本分節而言）內的受限制股份單位配發予承授人。委員會將向相關承授人寄發歸屬通知，待收取該通知後，承授人須就歸屬受限制股份單位簽署載列於該通知中的若干文件。其後，委員會將告知受託人將按委員會釐定的方式轉讓、支付及／或配發予承授人的受限制股份單位數目或等值現金金額。

未歸屬的受限制股份單位於發生若干事件（包括承授人與本公司終止僱傭關係或服務）後將失效並自動註銷。委員會可全權酌情釐定不註銷任何受限制股份單位或根據委員會可能釐定的條件或限制作出決定。於若干情況下（如承授人與本集團的僱傭關係或服務因故終止），本公司將有權指示受託人向承授人按以下較高者回購股份：(1)於受限制股份單位獲授予日期的股份面值；及(2)承授人就歸屬相關受限制股份單位支付的行使價（如有）。

(f) 授出獎勵限制

本公司於得悉內幕消息後不得作出授予，直至該等內幕消息已根據《上市規則》的規定進行公告為止，且應包括下列期間：

- (a) 於緊接年度業績刊發日期前六十(60)日期間，或自相關財政年度結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）；及
- (b) 於緊接季度業績（如有）及半年度業績刊發日期前三十(30)日期間，或自相關季度或半年度期間結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）。

於管理2022年受限制股份單位計劃期間，本公司及委員會亦將遵守標準守則的適用條款及有關內幕交易的適用規則。因此，於任何董事知悉未公開的內幕消息時，或倘根據《上市規則》及所有不時適用的法律的任何守則或規定禁止董事進行買賣時（「**相關期間**」），不得向受託人作出根據2022年受限制股份單位計劃購買股份之指示。由於受託人將按委員會的指示購買股份，故受託人亦不得於相關期間購買任何股份。本公司及委員會將管理計劃，以使(i)根據2022年受限制股份單位計劃授出獎勵；(ii)受託人購買股份；及(iii)委員會為管理2022年受限制股份單位計劃而向受託人作出購買股份之指示將按照標準守則的適用條款進行。

補充資料

(g) 一般及最高限額

該計劃項下之股份池中的股份將自二級市場購買。受託人根據該計劃將予購買的現有股份總數將不超過5,594,711股股份，佔截至2026年6月30日本公司已發行股份總數的約1.87%。股份池中收購的股份將由本公司的內部資源提供資金，不包括本公司2021年全球發售所得款項。向選定參與者授出獎勵所涉及最高股份數目總和不得超過截至2022年1月21日本公司已發行股份總數（即279,735,566股股份）的1%，並亦須符合《上市規則》所規定的任何股東批准規定。截至2026年6月30日，根據2022年受限制股份單位計劃可授予的股份總數為5,594,711股（佔於本中期報告日期已發行股份的約1.87%）。截至2026年6月30日，受託人已從市場購買並持有4,136,000股股份。根據2022年受限制股份單位計劃，不得配發新股份。

受託人在任何時候持有的股份均不得超過已發行股份總數的10%。受託人持有的股份將被視為公眾持股量，除非受託人成為本公司的核心關連人士，或根據《上市規則》不再被視為公眾人士。受託人不得就信託下持有的任何股份行使投票權。

截至2026年6月30日，並無根據2022年受限制股份單位計劃授予任何獎勵。

購股權計劃

於報告期及直至本中期報告日期，本公司並無任何須予披露的購股權計劃。

中期簡明綜合損益表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	617,068	498,752
銷售成本		(118,743)	(33,476)
毛利		498,325	465,276
其他收入及收益	5	1,705,973	75,543
研發開支		(338,749)	(360,018)
行政開支		(85,551)	(89,259)
銷售及分銷開支		(218,387)	(137,577)
其他開支		(47,066)	(21,600)
財務成本		(6,377)	(7,463)
應佔合營企業虧損		(401)	(566)
稅前利潤／(虧損)	6	1,507,767	(75,664)
所得稅開支	7	(290,154)	(3,135)
期內利潤／(虧損)		1,217,613	(78,799)
以下各方應佔：			
母公司擁有人		1,217,447	(78,843)
非控股權益		166	44
		1,217,613	(78,799)
母公司普通權益持有人應佔每股利潤／(虧損)			
基本		人民幣4.29元	(人民幣0.30元)
攤薄		人民幣4.25元	(人民幣0.30元)

中期簡明綜合全面收益表

截至2026年6月30日止六個月

	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
期內利潤／(虧損)	<u>1,217,613</u>	<u>(78,799)</u>
其他全面(虧損)／收益		
後期可能重新分類至損益的其他全面收益：		
海外業務換算產生的匯兌差額	<u>1,279</u>	<u>80</u>
後期不會重新分類至損益的其他全面(虧損)／收益：		
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資：		
公允價值變動	<u>(14,036)</u>	<u>481</u>
所得稅影響	<u>1,565</u>	<u>—</u>
期內其他全面(虧損)／收益，扣除稅項	<u>(11,192)</u>	<u>561</u>
期內全面收益／(虧損)總額	<u>1,206,421</u>	<u>(78,238)</u>
以下各方應佔：		
母公司擁有人	<u>1,206,278</u>	<u>(78,278)</u>
非控股權益	<u>143</u>	<u>40</u>
	<u>1,206,421</u>	<u>(78,238)</u>

中期簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	10	1,295,520	1,229,442
使用權資產	10	67,648	69,865
其他無形資產	10	9,726	8,074
預付款項、其他應收款項及其他資產		59,166	67,174
金融及其他投資		293,432	417,744
於合營企業的投資		1,991	2,392
非流動資產總值		1,727,483	1,794,691
流動資產			
存貨		230,285	195,976
貿易應收款項	11	210,272	100,850
預付款項、其他應收款項及其他資產		259,903	162,679
金融及其他投資		331,637	319,944
受限制現金		14,390	39,594
定期存款		556,141	1,100,454
現金及現金等價物		2,339,429	503,345
流動資產總值		3,942,057	2,422,842
流動負債			
貿易應付款項	12	50,505	28,058
其他應付款項及應計費用		304,034	286,171
計息銀行借款	13	425,560	509,369
合同負債	14	6,624	445
租賃負債		8,149	9,524
應付稅項		21,681	2,727
流動負債總額		816,553	836,294
流動資產淨值		3,125,504	1,586,548
資產總值減流動負債		4,852,987	3,381,239

續／...

中期簡明綜合財務狀況表（續）

於2026年6月30日

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
遞延收入	15	318,184	336,668
租賃負債		11,168	11,618
計息銀行借款	13	251,817	258,030
遞延稅項負債		265,274	—
非流動負債總額		846,443	606,316
資產淨值		4,006,544	2,774,923
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	16	197	197
庫存股	16	(3)	(3)
儲備	17	4,005,538	2,774,060
		4,005,732	2,774,254
非控股權益		812	669
權益總額		4,006,544	2,774,923

Bo Chen
董事

徐剛
董事

中期簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

截至2026年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔								
	股份								
	股本	庫存股	股份溢價*	支付儲備*	其他儲備*	累計虧損*	小計	非控股權益	總計
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於2026年1月1日	197	(3)	9,325,947	123,213	12,146	(6,687,246)	2,774,254	669	2,774,923
期內利潤	-	-	-	-	-	1,217,447	1,217,447	166	1,217,613
期內其他全面虧損：									-
以公允價值計量且其變動計入									
其他全面收益的金融資產公允價值									
變動，扣除稅項(附註14)	-	-	-	-	(12,471)	-	(12,471)	-	(12,471)
海外業務換算產生的匯兌差額	-	-	-	-	1,302	-	1,302	(23)	1,279
期內全面收益總額	-	-	-	-	(11,169)	1,217,447	1,206,278	143	1,206,421
股份支付(附註23)	-	-	-	25,200	-	-	25,200	-	25,200
受限制股份單位的行使	-	-	9,876	(9,876)	-	-	-	-	-
於2026年6月30日(未經審核)	197	(3)	9,335,823	138,537	977	(5,469,799)	4,005,732	812	4,006,544

* 該等儲備賬戶於綜合財務狀況表中折合人民幣4,005,538,000元綜合儲備(2025年6月30日：人民幣3,194,471,000元)。

續／...

中期簡明綜合權益變動表（續）

截至2026年6月30日止六個月

截至2025年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔								
	股本	庫存股	股份溢價*	股份	其他儲備*	累計虧損*	小計	非控股權益	總計
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於2025年1月1日	174	(3)	8,495,932	143,289	(216)	(6,164,605)	2,474,571	641	2,475,212
期內虧損	-	-	-	-	-	(78,843)	(78,843)	44	(78,799)
期內其他全面收益：									
以公允價值計量且其變動計入其他全面									
收益的金融資產公允價值變動，									
扣除稅項	-	-	-	-	481	-	481	-	481
海外業務換算產生的匯兌差額	-	-	-	-	84	-	84	(4)	80
期內全面虧損總額	-	-	-	-	565	(78,843)	(78,278)	40	(78,238)
發行股份	14	-	782,185	-	-	-	782,199	-	782,199
股份支付	-	-	-	16,165	-	-	16,165	-	16,165
受限制股份單位的行使	1	-	26,933	(26,934)	-	-	-	-	-
於2025年6月30日（未經審核）	189	(3)	9,305,050	132,520	349	(6,243,448)	3,194,657	681	3,195,338

中期簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	截至2026年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2025年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元
經營活動所得現金流量			
稅前利潤／(虧損)		1,507,767	(75,664)
調整項目：			
財務成本		6,377	7,463
利息收入	5	(21,503)	(39,808)
匯兌虧損淨額		34,800	8,847
以公允價值計量且其變動計入當期損益 (「以公允價值計量且其變動計入當期損益」)的 金融資產的利息收入	5	(1,438)	(60)
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的公允價值收益淨額	5	(1,639,506)	(230)
物業、廠房及設備折舊	10	35,107	40,377
其他無形資產攤銷	10	1,538	1,193
使用權資產折舊	10	6,044	7,315
以權益結算的股份支付		25,200	16,165
應佔合營企業虧損		401	566
物業、廠房及設備處置虧損／(收益)		1,084	(12)
使用權資產處置(收益)／虧損		(608)	12
貿易應收款項減值虧損撥回	5	(371)	—
其他應收款項減值虧損撥回	5	—	(880)
存貨撇減		867	—
貿易應收款項減值虧損		—	615
非現金代價收入		—	(76,099)
		(44,241)	(110,200)
預付款項、其他應收款項及其他資產(增加)／減少		(86,633)	21,950
存貨增加		(35,176)	(52,707)
貿易應收款項增加		(109,051)	(40,493)
貿易應付款項增加		22,447	23,261
其他應付款項及應計項目增加／(減少)		15,861	(4,565)
合同負債增加／(減少)		6,179	(1,133)
遞延收入減少		(18,819)	(15,844)
已付所得稅		(4,361)	(1,225)
經營活動所用現金流量淨額		(253,794)	(180,956)

續／...

中期簡明綜合現金流量表（續）

截至2026年6月30日止六個月

	截至2026年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2025年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元
附註		
投資活動所得現金流量		
已收利息	32,979	38,104
就以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產收取的利息	3,066	62
購買物業、廠房及設備	(76,828)	(149,569)
收取與物業、廠房及設備相關的政府補助	335	58,000
購買無形資產	(1,701)	(11)
投資以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	—	(4,000)
處置以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	1,754,643	—
購買理財產品	(824,027)	(41,500)
出售理財產品所得款項	805,845	21,500
存放到期三個月以上的定期存款	(416,376)	(1,538,443)
提取到期三個月以上的定期存款	928,095	1,415,601
僱員預付款(增加)/減少	(18)	230
物業、廠房及設備處置	213	333
投資活動所得/(所用)現金流量淨額	2,206,226	(199,693)
融資活動所得現金流量		
租賃付款	(5,376)	(5,924)
發行股份所得款項	—	791,681
股份發行開支	—	(9,482)
租賃按金退款/(已付租賃按金)	250	(400)
已付利息	(9,719)	(8,079)
新銀行貸款	112,849	386,288
償還銀行貸款	(201,464)	(268,580)
融資活動(所用)/所得現金流量淨額	(103,460)	885,504
現金及現金等價物增加淨額	1,848,972	504,855
期初現金及現金等價物	503,345	418,413
外幣匯率變動的影響淨額	(12,888)	18,446
期末現金及現金等價物	2,339,429	941,714
現金及現金等價物結餘分析		
中期簡明綜合財務狀況表所列現金及現金等價物	2,339,429	941,714

中期簡明綜合財務資料附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 公司資料

康諾亞生物醫藥科技有限公司（「本公司」）於2018年4月23日在開曼群島（「開曼」）註冊成立為有限責任公司。本公司之註冊辦事處位於Floor 4, Willow House, Cricket Square, Grand Cayman KY1-9010, Cayman Islands。

本公司是一家投資控股公司。於報告期內，本集團從事藥品研究與開發（「研發」）及商業化。

中期簡明財務資料包括於2026年6月30日的中期簡明綜合財務狀況表與截至該日止六個月期間之中期簡明綜合損益表、中期簡明綜合全面收益表、中期簡明綜合權益變動表及中期簡明綜合現金流量表，以及說明附註。中期簡明財務資料以人民幣（「人民幣」）呈列，所有數值均約整至最接近的千元（人民幣千元）（除非另有說明）。

2.1 編製基準

中期簡明財務資料乃根據《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）第34號中期財務報告編製。中期簡明財務資料並未包含年度財務報表所需之所有資料，並應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2.2 會計政策變動

於編製中期簡明綜合財務資料時採用的會計政策乃與編製本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟就本期間之財務資料首次採納下列經修訂《國際財務報告準則會計準則》除外。

《國際財務報告準則》第9號及 《國際財務報告準則》第7號（修訂本）	金融工具分類和計量（修訂本）
《國際財務報告準則》第9號及 《國際財務報告準則》第7號（修訂本）	涉及依賴自然能源的電力的合約
《國際財務報告準則會計準則》的 年度改進 — 第11冊	《國際財務報告準則》第1號、《國際財務報告準則》 第7號、《國際財務報告準則》第9號、《國際財務報告 準則》第10號及《國際會計準則》第7號（修訂本）

經修訂《國際財務報告準則會計準則》的性質及影響說明如下：

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

2.2 會計政策變動（續）

《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號（修訂本）「金融工具分類和計量（修訂本）」釐清，金融資產於實體收取合約現金流量的權利屆滿或轉讓時終止確認，而金融負債則於結算日終止確認。該等修訂本引入一項會計政策選項，允許在符合特定標準之情況下，於結算日前終止確認透過電子支付系統結算之金融負債。該等修訂本釐清應如何評估具有環境、社會及管治以及其他類似或有特徵之金融資產的合約現金流量特徵。此外，該等修訂本釐清對具有無追索權特徵之金融資產及合約掛鈎工具的分類規定。該等修訂本亦包括對指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益之權益工具投資及具有或有特徵之金融工具的額外披露要求。由於本集團於過往年度有關終止確認金融資產及負債之會計政策與該等修訂本一致，且本集團並無持有該等修訂本所涵蓋之金融資產，故該等修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號（修訂本）「涉及依賴自然能源的電力的合約」釐清適用範圍內合約的「自用」規定之應用，並修訂適用範圍內合約於現金流量對沖關係中被對沖項目之指定規定。該等修訂本亦納入額外披露規定，使財務報表使用者能夠了解該等合約對實體財務表現及未來現金流量之影響。由於本集團並無任何屬於該等修訂本範圍內之合約，故該等修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

《國際財務報告準則會計準則》的年度改進 – 第11冊載列對《國際財務報告準則》第1號、《國際財務報告準則》第7號（及隨附之《國際財務報告準則》第7號實施指引）、《國際財務報告準則》第9號、《國際財務報告準則》第10號及《國際會計準則》第7號之狹義範圍修訂。該等修訂本包括釐清、簡化、更正或變更，以提升相關《國際財務報告準則會計準則》之一致性。該等修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

3. 經營分部資料

經營分部資料

本集團從事藥品研發及商業化，其符合就資源分配及表現評估在內部向本集團高級管理層呈報資料的方式，被視為單一可予呈報分部。因此，未呈列該分部的進一步經營分部分析。

地域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
中國內地	392,694	169,939
海外	224,374	328,813
分部收入總額	617,068	498,752

上述收入資料乃按客戶所在位置列示。

(b) 非流動資產

於2026年6月30日，本集團的大部分非流動資產位於中國內地，根據《國際財務報告準則》第8號經營分部呈列地區分部資料。

	於2026年	於2025年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
香港	279,533	393,265
中國內地	1,447,950	1,401,426
總計	1,727,483	1,794,691

有關主要客戶的資料

人民幣219,265,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣230,580,000元）的收入源自與一家製藥公司開展合作所得。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

4. 收入

收入分析如下：

與客戶合同收入

分拆收入資料

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
貨品或服務類型		
合作收入	224,374	329,493
藥品銷售	392,694	169,259
	617,068	498,752
收入確認時間		
於時間點轉移的服務	613,307	498,388
隨時間轉移的服務	3,761	364

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

5. 其他收入及收益

其他收入及收益的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
其他收入		
政府補助	37,644	32,192
利息收入	21,503	39,808
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產利息收入	1,438	60
合同開發與製造（「合同開發與製造」）服務收入	4,205	1,877
其他	665	484
其他收益		
以公允價值計量且其變動計入當期損益的		
金融資產公允價值收益，淨額*	1,639,506	230
出售使用權資產收益	608	—
貿易應收款項減值虧損撥回	371	—
其他應收款項減值虧損撥回	—	880
其他	33	12
總計	1,705,973	75,543

* 截至2026年6月30日止期間，公允價值收益主要產生自本集團於Ouro Medicines被吉利德科學公司以合併方式收購時，悉數出售其於Ouro Medicines的股權。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

6. 稅前利潤／虧損

本集團稅前利潤／虧損乃經扣除／（計入）以下各項後得出：

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
已售存貨成本*		116,359	33,182
物業、廠房及設備折舊		35,107	40,377
使用權資產折舊		6,044	7,315
其他無形資產攤銷		1,538	1,193
未計入租賃負債計量的租賃付款		2,309	734
政府補助	5	(37,644)	(32,192)
核數師薪酬		700	700
撥回其他應收款項減值虧損	5	—	(880)
撥回貿易應收款項減值虧損		(371)	—
貿易應收款項減值		—	615
利息收入	5	(21,503)	(39,808)
財務成本		6,377	7,463
處置使用權資產收益		(608)	—
處置物業、廠房及設備虧損		1,084	—
匯兌虧損／（收益）淨額		34,800	8,847
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產利息收入	5	(1,438)	(60)
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產公允價值收益淨額	5	(1,639,506)	(230)

* 已售存貨成本包含相關僱員福利開支以及折舊及攤銷開支，有關金額亦包含在上述分別就各類此等開支披露的相應總額內。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

7. 所得稅

本集團須就本集團成員公司註冊成立及經營所在司法權區產生或來源於該等司法權區的利潤，按實體基準繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島的規則及規例，本公司毋須繳納任何所得稅。

英屬維爾京群島

根據英屬維爾京群島（「英屬維爾京群島」）規則及法規，在英屬維爾京群島註冊成立的附屬公司皆無須繳納任何所得稅。

美利堅合眾國（「美國」）

於報告期內，凡在美國特拉華州註冊成立的附屬公司，均須按21%的稅率繳納法定聯邦企業所得稅。

根據美國所得稅法律及法規以及中華人民共和國政府與美國政府訂立的關於對所得避免雙重徵稅和防止偷漏稅的協定，本集團與一家美國公司訂立的許可及合作協議所產生的里程碑收入須繳納10%的美國聯邦預扣稅。

中國內地

四家於中國內地註冊成立的附屬公司（包括康諾亞生物醫藥科技有限公司（「康諾亞成都」）、成都康諾行生物醫藥科技有限公司（「成都康諾行」）、北京零樾生物醫藥科技有限公司（「北京零樾」）及上海康諾亞醫藥科技有限公司（「上海康諾亞」））獲得高新技術企業證書，均可按照15%之優惠稅率，就應課稅溢利繳納企業所得稅，其中應課稅溢利乃根據自2008年1月1日起生效的中國《企業所得稅法》釐定。

其餘於中國內地註冊成立的附屬公司均須按25%的法定稅率就根據中國《企業所得稅法》釐定的應課稅溢利繳納企業所得稅。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

7. 所得稅（續）

香港

在香港註冊成立的附屬公司須就於報告期內在香港產生的任何估計應課稅溢利按16.5%的法定稅率繳納香港利得稅。

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
即期－中國內地		
期內支出	1,312	2,008
過往年度（超額撥備）／撥備不足	(28)	1,007
即期－美國		
企業所得稅	104	220
預扣稅	21,927	—
遞延	266,839	(100)
總計	290,154	3,135

8. 股息

本公司於報告期內概無宣派及支付任何股息。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2026年6月30日止六個月

9. 母公司普通股權益持有人應佔每股盈利／虧損

計算基本每股盈利／虧損金額，乃基於報告期內母公司普通股權益持有人應佔期內盈利／虧損及已發行普通股(不包括受限制股份單位計劃下預留的庫存股份)的加權平均數。

母公司普通股權益持有人應佔基本及攤薄每股盈利／虧損的計算乃基於以下數據：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
盈利／虧損		
母公司普通股權益持有人應佔期內盈利／虧損	<u>1,217,447</u>	<u>(78,843)</u>
股份		
就計算基本每股盈利之普通股加權平均數	<u>283,506,861</u>	<u>264,318,001</u>
攤薄影響		
受限制股份單位*	<u>2,766,085</u>	<u>—</u>
股份數目		
就計算攤薄每股盈利之發行在外普通股加權平均數	<u>286,272,946</u>	<u>264,318,001</u>

* 計算截至2025年6月30日止六個月的攤薄每股虧損時，並無假設行使受限制股份單位，因假設行使或轉換該等股份將導致每股虧損減少。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

10. 物業、廠房及設備、使用權資產及其他無形資產

	物業、廠房 及設備 人民幣千元	使用權資產 人民幣千元	其他無形資產 人民幣千元
期初賬面值	1,229,442	69,865	8,074
添置	102,482	9,046	3,190
出售／終止	(1,297)	(5,035)	—
租賃修改	—	(184)	—
期內計提折舊／攤銷	(35,107)	(6,044)	(1,538)
期末賬面值（未經審核）	1,295,520	67,648	9,726

(a) 截至2026年6月30日，本集團若干物業、廠房及設備以及土地使用權被抵押以為授予本集團的銀行貸款提供擔保（附註13(a)）。

11. 貿易應收款項

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	210,507	101,456
減值	(235)	(606)
賬面淨值	210,272	100,850

本集團與其客戶的交易條款主要為賒銷。信貸期一般為60天。本集團致力對其未收回的應收款項維持嚴格控制，以將信貸風險減至最低。逾期結餘由高級管理層定期進行審閱。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用增級。貿易應收款項為不計息。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

11. 貿易應收款項（續）

於報告期末，基於發票日期並扣除虧損撥備後的應收賬款賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1個月內	120,138	74,170
1至2個月	90,088	26,680
3個月以上	46	—
總計	210,272	100,850

貿易應收款項減值虧損撥備的變動如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
年初	606	—
貿易應收款項減值淨額	(371)	606
期末／年末	235	606

對於不含重大融資成分的貿易應收款項，本集團採用《國際財務報告準則》第9號項下的簡化方法計量全期預期信貸虧損（「預期信貸虧損」）。預期信貸虧損乃根據客戶共同的信貸風險特徵，採用撥備矩陣按集體基準進行評估。該撥備乃基於違約風險敞口、違約概率及違約損失率計算。該計算反映概率加權結果、資金時間價值及於報告日期可得的有關過往事項、當前狀況及未來經濟狀況預測的合理及可靠資料。下文載列有關採用撥備矩陣計量的本集團貿易應收款項的信貸風險敞口資料：

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

11. 貿易應收款項（續）

於2026年6月30日

	即期	逾期			總計
		少於 一個月	一至 兩個月	超過 兩個月	
預期信貸虧損率	0.11%	—	—	—	0.11%
總賬面值	210,507	—	—	—	210,507
預期信貸虧損	235	—	—	—	235

12. 貿易應付款項

於報告期末，基於發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
3個月內	49,976	23,228
3至6個月	267	2,599
6個月至1年	217	126
1年以上	45	2,105
總計	50,505	28,058

貿易應付款項為不計息及無抵押。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

13. 計息銀行借款

2026年6月30日			
	實際利率 (%)	到期	人民幣千元 (未經審核)
即期			
銀行借款－無抵押	1.55-2.44	2026-2027	242,103
長期銀行借款之即期部分－無抵押	LPR-50BP	2026-2027	5,108
長期銀行借款之即期部分－有抵押	*	2026-2027	178,349
小計			425,560
非即期			
銀行借款－無抵押	LPR-50BP	2027-2030	68,408
銀行借款－有抵押	*	2027-2029	183,409
小計			251,817
總計			677,377

2025年12月31日			
	實際利率 (%)	到期	人民幣千元 (經審核)
即期			
銀行借款－無抵押	1.55-2.60	2026	344,019
長期銀行借款之即期部分－無抵押	LPR-50BP	2026	2,302
長期銀行借款之即期部分－有抵押	*	2026	163,048
小計			509,369
非即期			
銀行借款－無抵押	LPR-50BP	2027-2030	62,126
銀行借款－有抵押	*	2027-2029	195,904
小計			258,030
總計			767,399

* 銀行貸款的利率介乎LPR-1.2%至LPR-0.8%。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

13. 計息銀行借款（續）

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
分析如下：		
須償還的銀行借款及透支：		
一年內或按要求	425,560	509,369
第二年	135,014	104,696
第三年至第五年（包括首尾兩年）	116,803	153,334
總計	677,377	767,399

附註：

- (a) 截至2026年6月30日，本集團以下列方式就其人民幣361,758,000元（2025年：人民幣358,952,000元）的銀行借款提供擔保：
- (i) 人民幣169,562,000元（2025年：人民幣200,538,000元）乃以本集團金額為人民幣440,584,000元的機器設備及本集團位於成都生物城的樓宇的按揭作抵押，該等樓宇於報告期末的賬面淨值約為人民幣224,648,000元。
 - (ii) 人民幣192,196,000元乃以本集團位於成都生物城的樓宇的按揭作抵押，該等樓宇於報告期末的賬面淨值約為人民幣119,997,000元。
- (b) 所有借款均以人民幣計值。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

14. 合同負債

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
合作收入	4,734	—
合同開發與製造服務	1,890	445
總計	6,624	445

15. 遞延收入

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
政府補助	318,184	336,668

遞延收入於截至2026年6月30日止期間的變動如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
期初／年初	336,668	274,778
期內／年內已收取補助	335	96,285
期內／年內撥入損益的金額	(18,819)	(34,395)
期末／年末	318,184	336,668

補助大多為自地方政府機構收到的與物業、廠房及設備有關的政府補貼，以支持本集團的研發活動，並將於相關物業、廠房及設備的預計可使用年期內撥入損益。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

16. 股本

	已發行 股份數目	已繳足 股份數目	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
每股面值0.0001美元的普通股	298,735,566	298,735,566	197	197

庫存股

	庫存股數目	庫存股 人民幣千元
於2026年1月1日及2026年6月30日	4,136,000	(3)

股本變動概述如下：

	已發行 股份數目 人民幣千元	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元
於2025年12月31日及2026年1月1日	298,735,566	197	9,325,947
受限制股份單位的行使	—	—	9,876
於2026年6月30日	298,735,566	197	9,335,823

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

17. 儲備

本集團

本集團截至2026年6月30日止六個月的虧絀金額及其變動呈列於綜合財務報表的綜合權益變動表。

股份溢價

本集團的股份溢價指：1)首次公開發售後可贖回可轉換優先股轉換為普通股；2)首次公開發售及行使超額配售權後發行普通股；3)受限制股份單位獲行使導致股份支付轉為股份溢價；及4)於2025年6月發行19,000,000股新股份。

股份支付儲備

本集團的股份支付儲備指有關股權結算的股份獎勵的股份支付儲備。

其他儲備

本集團的其他儲備指以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資的公允價值變動及海外業務換算產生的匯兌差額。

18. 承擔

本集團於報告期末的合約承擔如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
廠房及機器	192,012	346,463

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

19. 關聯方交易

(a) 本集團於期內與關聯方有以下交易：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
聯營公司：		
提供研發服務	2,555	—
臨床供應	239	3,155
知識產權的對外授權	—	7,187
總計	2,794	10,342

該等交易源自與Ouro Medicines Ltd (前稱Platina Medicines Ltd) 及Belenos Biosciences, Inc. 分別就CM336及CM512之授權而訂立的對外授權協議。

(b) 本集團主要管理人員的薪酬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
薪金、花紅、津貼及實物福利	3,993	6,894
退休金計劃供款	149	708
以權益結算的股份支付	—	2,297
績效相關獎金	—	697
總計	4,142	10,596

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

20. 按類別劃分的金融工具

於報告期末，本集團各類金融工具的賬面值如下：

金融資產

於2026年6月30日（未經審核）

	按攤銷成本 計量的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 當期損益的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 其他全面收益 的金融資產 （「以公允價值 計量且其 變動計入其他 全面收益」） 人民幣千元	總計 人民幣千元
貿易應收款項	210,272	—	—	210,272
計入預付款項、其他應收款項及 其他資產的金融資產	51,261	—	—	51,261
金融及其他投資				
— 理財產品	—	331,637	—	331,637
— 非上市股權投資	—	283,387	10,045	293,432
受限制現金	14,390	—	—	14,390
定期存款	556,141	—	—	556,141
現金及現金等價物	2,339,429	—	—	2,339,429
總計	3,171,493	615,024	10,045	3,796,562

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

20. 按類別劃分的金融工具（續）

金融資產（續）

於2025年12月31日（經審核）

	按攤銷成本 計量的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 當期損益的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 其他全面收益 的金融資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
貿易應收款項	100,850	—	—	100,850
計入預付款項、其他應收款項及 其他資產的金融資產	41,880	—	—	41,880
金融及其他投資				
— 理財產品	—	319,944	—	319,944
— 非上市股權投資	—	386,893	30,851	417,744
受限制現金	39,594	—	—	39,594
定期存款	1,100,454	—	—	1,100,454
現金及現金等價物	503,345	—	—	503,345
總計	1,786,123	706,837	30,851	2,523,811

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

20. 按類別劃分的金融工具（續）

金融負債

於2026年6月30日（未經審核）

按攤銷成本
計量的金融負債
人民幣千元

貿易應付款項	50,505
計息銀行借款	677,377
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	139,519
總計	867,401

於2025年12月31日（經審核）

按攤銷成本
計量的金融負債
人民幣千元

貿易應付款項	28,058
計息銀行借款	767,399
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	123,549
總計	919,006

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

21. 金融工具的公允價值及公允價值層級

管理層經評估後認為，現金及現金等價物、定期存款、計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產、貿易應付款項及計入其他應付款項及應計項目的金融負債的公允價值與其賬面值相若，主要是由於該等工具均屬短期性質。

本集團由首席財務官領導的財務部門負責確定金融工具公允價值計量的政策及程序。財務部於截至2025年及2026年止六個月直接向首席財務官報告。財務部對金融工具的價值變動進行分析，並釐定估值所應用的主要輸入數據。估值經由財務經理審核及批准。估值過程及結果每年與本公司董事討論一次，以供年度財務報告之用。

計息銀行借款非流動部分的公允價值乃按具有類似條款、信貸風險及剩餘年期之工具之現行適用利率，貼現預期未來現金流量之方式計算。本集團本身於2026年6月30日就計息銀行借款的不履約風險導致的公允價值變動被評定為不重大。

理財產品均由聲譽良好的商業銀行發行，其公允價值乃參照外匯波動率、公開交易債券收益率及債務發行人的信用點差等可觀察輸入數據，使用現金流折現估值模型估計。

就按公允價值計量的非上市股權投資的公允價值而言，管理層已估計使用合理可能替代工具作為估值模型輸入數據的潛在影響。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

21. 金融工具的公允價值及公允價值層級（續）

以下為於2026年6月30日及2025年12月31日對金融工具估值的重大不可觀察輸入數據概要：

	估值技術	重大不可觀察輸入數據
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資	近期交易價	不適用
	估值倍數	同業平均市銷率倍數
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	估值倍數	同業平均市價／累計研發開支倍數
	近期交易價	不適用
	從近期交易價格反求法	無風險利率 預期波動率

公允價值層級

下列各表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：

按公允價值計量的資產：

於2026年6月30日（未經審核）

	採用以下各項計量公允價值			總計 人民幣千元
	活躍市場報價 (第一級)	重大可觀察 輸入數據 (第二級)	重大不可觀察 輸入數據 (第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
金融資產				
金融及其他投資				
— 理財產品投資	—	331,637	—	331,637
— 非上市股權投資	—	—	293,432	293,432
總計	—	331,637	293,432	625,069

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2026年6月30日止六個月

21. 金融工具的公允價值及公允價值層級（續）

公允價值層級（續）

按公允價值計量的資產：（續）

於2025年12月31日（經審核）

	採用以下各項計量公允價值			總計 人民幣千元
	活躍市場報價 (第一級)	重大可觀察 輸入數據 (第二級)	重大不可觀察 輸入數據 (第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
金融資產				
金融及其他投資				
— 理財產品	-	319,944	-	319,944
— 非上市股權投資	-	-	417,744	417,744
總計	-	319,944	417,744	737,688

22. 報告期後事項

報告期後及直至本中期報告日期，本公司或本集團並無進行重大期後事項。

23. 中期簡明綜合財務資料核准

本公司董事會已於2026年8月19日批准及授權刊發中期簡明財務資料。