



榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司 RemeGen Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

股份代號：9995

2026 中期報告

* 僅供識別

目錄

2	公司資料
4	財務概要
5	管理層討論及分析
28	其他資料
51	獨立審閱報告
52	中期簡明綜合損益表
53	中期簡明綜合全面收益表
54	中期簡明綜合財務狀況表
56	中期簡明綜合權益變動表
58	中期簡明綜合現金流量表
60	中期簡明綜合財務資料附註
85	釋義及詞彙

公司資料

執行董事

王威東先生(董事長)

房健民博士(首席執行官)

溫慶凱先生

房藝女士

(自2026年6月16日起獲委任)

王玉曉先生(職工代表董事)

(自2026年6月16日起獲委任)

林健先生

(自2026年6月16日起辭任)

非執行董事

王荔強博士

蘇曉迪博士

(自2026年6月16日起辭任)

獨立非執行董事

宋希亮先生

(自2026年6月16日起獲委任)

黃國濱先生

陳雲金先生

郝先經先生

(自2026年6月16日起辭任)

審核委員會

宋希亮先生(主席)

黃國濱先生

陳雲金先生

薪酬與考核委員會

陳雲金先生(主席)

宋希亮先生

王玉曉先生

提名委員會

黃國濱先生(主席)

宋希亮先生

房藝女士

戰略委員會

房健民博士(主席)

王威東先生

黃國濱先生

聯席公司秘書

童少靖先生

譚栢如女士

授權代表

房健民博士

譚栢如女士

核數師

安永會計師事務所

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

公司資料

法律顧問

有關香港法律：

郭偉炎律師事務所

香港中環

皇后大道中16-18號

新世界大廈1期

16樓1604-1607室

有關中國法律：

北京市金杜律師事務所

北京市

朝陽區

東三環中路1號

環球金融中心東樓18層

郵編：100020

總部及中國主要營業地點

中國

山東省自由貿易試驗區煙台片區

煙台開發區

北京中路58號

香港主要營業地點

香港灣仔

皇后大道東248號

大新金融中心40樓

主要往來銀行

中國建設銀行煙台開發支行

中國

山東省煙台市

煙台經濟技術開發區

長江路77號

煙台銀行開發支行

中國

山東省煙台市

煙台經濟技術開發區

長江路161號

青島銀行煙台開發區科技支行

中國

山東省煙台市

煙台經濟技術開發區

恒達•海鑫花園108號

H股股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司

香港灣仔

皇后大道東183號

合和中心

17樓1712-1716號舖

股份代號

H股股份代號：9995

A股股份代號：688331

公司網站

www.remegen.com

財務概要

	於2026年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	於2025年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
資產總值	9,847,250	7,248,072
負債總額	1,533,175	3,639,250
權益總額	8,314,075	3,608,822
	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
收益	5,850,196	1,091,976
銷售成本	(268,857)	(170,128)
毛利	5,581,339	921,848
其他收入及收益	354,888	20,262
銷售及分銷開支	(549,598)	(525,781)
行政開支	(262,442)	(154,359)
研發成本	(414,149)	(647,216)
金融資產減值虧損撥回淨額	4,719	2,059
其他開支	(34,240)	(24,569)
財務成本	(17,643)	(41,812)
除稅前溢利／(虧損)	4,662,874	(449,568)

管理層討論及分析

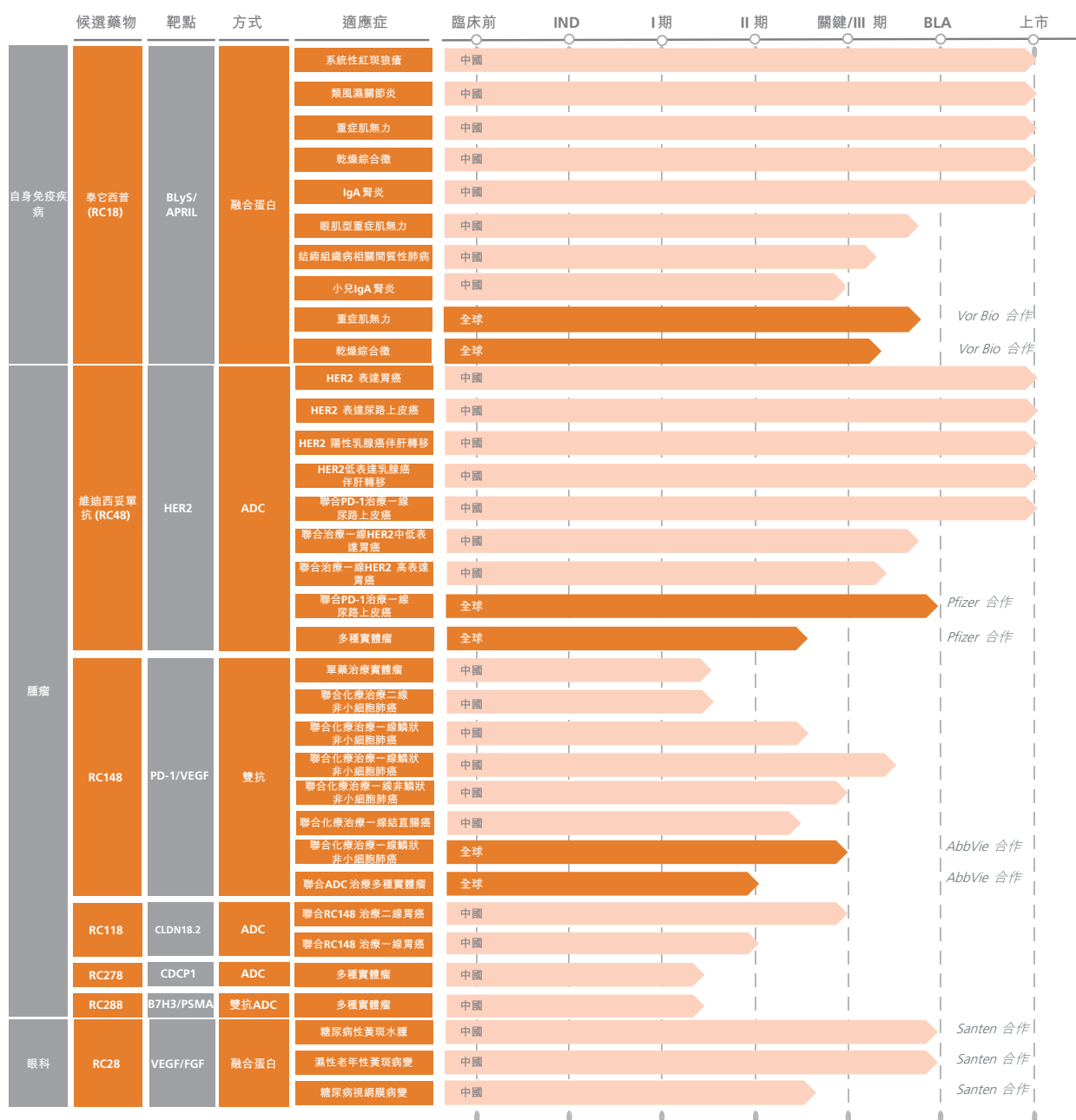
概覽

我們是一家全產業鏈一體化的生物製藥公司，致力於發現、開發和商業化創新的、有特色的生物藥，用於治療中國乃至全球多種醫療需求未被滿足的自身免疫、腫瘤科和眼科疾病。我們的願景是成為全球生物製藥行業的領軍企業。自2008年成立以來，我們一直致力於研發針對新的靶點、具有創新設計及具有突破性潛力的生物藥，以應對全球未被滿足的臨床需求。經過超過十年的不懈努力，我們已建立了全面一體化、端到端的藥物開發能力，涵蓋了所有關鍵的生物藥開發功能，包括發現、臨床前藥理學、工藝及質量開發、臨床開發及符合全球藥品生產質量管理規範(GMP)的生產。依託於我們強大的研發平台，我們發現及開發了擁有超過十種候選藥物的完善產品線。我們的候選藥物中，有七種處於臨床開發階段，正在針對二十餘種適應症進行臨床開發。我們的兩種已進入商業化階段的藥物泰它西普(RC18，商品名：泰愛®)和維迪西妥單抗(RC48，商品名：愛地希®)正於中國及美國進行針對二十餘種適應症的臨床試驗。

管理層討論及分析

豐富的产品管線

下圖列示了我們的在研產品並總結了截至2026年6月30日止，我們處於臨床階段的候選藥物和經挑選的新藥臨床研究申請(IND)準備階段候選藥物的開發狀態：



管理層討論及分析

業務回顧

於截至2026年6月30日止六個月（「**報告期**」）及直至本報告日期，本集團取得以下重大進展：

泰它西普（RC18，商品名：泰愛®）

- 泰它西普是我們專有用於治療自身免疫性疾病的新型融合蛋白，由人跨膜激活劑及鈣調親環素配體相互作用因子(TACI)受體的胞外域以及人免疫球蛋白G(IgG)的可結晶片段(Fc)域構成。泰它西普靶向作用於兩類對B淋巴細胞發育至關重要的細胞信號分子：B淋巴細胞刺激因子(BLyS)和增殖誘導配體(APRIL)，得以有效降低B細胞介導的自身免疫應答，自身免疫應答與多種自身免疫性疾病有關。
- 截至目前，泰它西普在中國已有五個適應症獲批上市，分別是系統性紅斑狼瘡(SLE)、類風濕關節炎(RA)、重症肌無力(MG)、IgA腎病(IgAN)和乾燥綜合徵(SD)。我們現正在進行泰它西普後期臨床試驗評估，旨在解決更多未滿足或未充分滿足的醫療需求。

o 系統性紅斑狼瘡(SLE)

- 2021年3月，泰它西普針對標準治療反應不佳的中度至重度SLE獲中國藥監局(NMPA)附條件上市批准，並於2023年11月在中國由附條件批准轉為完全批准。泰它西普在2021年、2023年和2025年三次被納入醫保藥品目錄。

o 免疫球蛋白A腎病(IgA腎病)

2023年上半年，我們就泰它西普治療IgA腎病患者在中國啟動III期臨床研究。2024年5月，已完成III期研究患者招募。2025年8月，該項III期臨床研究達到A階段的主要研究終點。2025年10月，該適應症的上市申請獲中國藥監局藥品審評中心(CDE)受理，並納入優先審評程序。2026年6月，泰它西普注射液用於治療IgA腎病的新適應症通過優先審評審批程序獲國家藥品監督管理局附條件批准上市，本次獲批上市的劑型為預充式注射劑。

管理層討論及分析

2026年5月，泰它西普在治療原發性免疫球蛋白A(IgA)腎病的III期臨床研究A階段結果，正式發表於國際頂級醫學期刊《新英格蘭醫學雜誌》(NEJM，影響因子78.5)。這是一項多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床試驗，分為A、B兩個階段。在A階段，318例已接受標準治療的成年IgA腎病患者按1:1比例隨機分組，接受泰它西普240 mg或安慰劑皮下注射治療，每周1次，持續39周。主要療效終點是第39周時24小時尿蛋白肌酐比值(UPCR)相對於基線的變化。次要終點和探索性分析包括其他蛋白尿定量評估指標、估算腎小球濾過率(eGFR)的變化、安全性以及免疫學指標。主要研究結果顯示：

- 主要終點：主分析方法結果顯示，泰它西普組患者在第39周時24小時UPCR較基線下降58.9%，遠超安慰劑組的8.8%，安慰劑校正後的下降率為55%($p<0.0001$)。
- 次要終點和探索性分析：與安慰劑相比，泰它西普穩定了腎功能，第39周時泰它西普組eGFR較基線的幾何均值百分比變化值基本保持穩定(-1.0%)，而安慰劑組明顯惡化(-7.7%)；泰它西普組eGFR較基線下降 $\geq 30\%$ 的患者比例顯著低於安慰劑組(6.3% vs 27.0%)。第39周時，泰它西普組達到24小時UPCR <0.8 g/g的患者比例顯著高於安慰劑組(61.0% vs 19.5%)。
- 其他分析結果：泰它西普明顯緩解患者的血尿症狀。第39周時，泰它西普組血尿陽性的患者比例由基線的71.1%下降至20.9%，而安慰劑組血尿陽性的患者比例由基線的71.3%上升至73.5%。
- 泰它西普總體安全性與已知特徵一致，耐受性良好。泰它西普組嚴重不良事件發生率低於安慰劑組(2.5% vs 8.2%)，未出現新的安全性信號。

管理層討論及分析

o 乾燥綜合徵(SD)

- 中國：2023年上半年，我們於中國啟動該項III期臨床研究。2024年5月，已完成患者招募。2025年8月，該適應症的III期臨床試驗達到主要研究終點。同月，我們向中國藥監局藥品審評中心(CDE)遞交新藥上市申請(NDA)。2026年6月，注射用泰它西普用於治療乾燥綜合徵(乾燥病)的新適應症獲國家藥品監督管理局批准上市。

2026年6月，泰它西普在中國治療乾燥綜合徵的III期臨床研究成果以口頭報告形式重磅亮相歐洲抗風濕病聯盟(EULAR)學術年會。這是一項多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照III期試驗。381例患者按照1:1:1的比例隨機分配接受每周皮下注射泰它西普160 mg、泰它西普80 mg或安慰劑治療，持續48周。在第24至48周期間，安慰劑組中治療應答不足的患者可在盲態條件下以1:1的比例轉換為接受泰它西普160 mg或泰它西普80 mg治療。本研究的主要療效終點為：第24周歐洲抗風濕病聯盟乾燥綜合徵疾病活動指數(ESSDAI)評分較基線的變化。

本研究達到了預設的所有療效終點。與安慰劑組相比，泰它西普治療組患者所有療效指標均表現出顯著改善。第24周和第48周時，與安慰劑相比，泰它西普160 mg劑量在所有療效終點均達到高度顯著的P值($P < 0.0001$)。

- 本研究達到預設的主要療效終點，第24周時，泰它西普160 mg組ESSDAI評分較基線降低4.4分(LS Mean)，安慰劑組降低0.6分(LS Mean)，泰它西普160 mg組與安慰劑組第24周ESSDAI評分較基線變化值組間差值(LS Mean)及95% CI為-3.8 (-4.6, -3.0)， $p < 0.0001$ 。
- 第24周時，泰它西普160 mg組ESSDAI評分較基線降低 ≥ 3 分（達到最小臨床意義改善）的患者比例高達71.8%，安慰劑組為19.3%。
- 第24周時，泰它西普160mg組ESSDAI評分 < 5 分（達到低疾病活動度）的患者比例達到49.6%，安慰劑組為10.9%。

管理層討論及分析

- 第24周時，泰它西普160mg組ESSPRI評分較基線平均降低1.94分(Mean)，安慰劑組平均降低0.42分(Mean)。ESSPRI各單項評分(包括乾燥、疲勞、疼痛)均表現出明顯改善。
- 第24周時，泰它西普160mg組ESSPRI評分較基線降低 ≥ 1 分或降低 $\geq 15\%$ (達到最小臨床意義改善)的患者比例高達86.2%，安慰劑組為32.2%。
- 第24周時，泰它西普160mg組達到STAR應答的患者比例高達82.1%，安慰劑組為24.4%。

安全性結果：泰它西普安全性良好，試驗期間發生的不良事件大部分為輕度或中度。

- 美國：2023年12月，泰它西普用於治療SD的全球多中心III期臨床試驗的IND申請獲得FDA批准。2024年3月，泰它西普獲得FDA授予的FTD，用於治療SD患者。2026月1月，Vor Bio在美國啟動該適應症的III期臨床研究。截至本報告發佈日，該臨床試驗正在招募患者。

o 重症肌無力(MG)

- 中國：我們於2023年上半年，在中國啟動泰它西普用於治療全身型重症肌無力(gMG)的III期臨床試驗。2024年8月，該臨床試驗達到主要研究終點。2024年10月，CDE正式受理該適應症的上市申請，並納入優先審評審批程序。此前，我們於2022年11月獲得CDE納入用於治療全身型重症肌無力的突破性治療藥物認定。2025年5月，該適應症獲得中國藥監局(NMPA)批准上市。2025年12月，該適應症被納入2025年國家醫保藥品目錄。
- 美國：2022年10月，FDA授予泰它西普治療全身型重症肌無力(gMG)的孤兒藥資格認定。2023年第一季度，FDA批准泰它西普用於治療全身型重症肌無力(gMG)患者的III期全球多中心臨床試驗，並授予其快速審評通道資格(FTD)。2024年8月，該臨床試驗在美國獲得首例患者入組。2025年6月，泰它西普獲得歐盟委員會授予的孤兒藥資格認定(Orphan Drug Designation, ODD)，用於治療重症肌無力。2025年6月，我們將泰它西普授權給Vor Bio後，Vor Bio繼續推進泰它西普用於治療MG的全球多中心III期臨床試驗。截至本報告發佈日，該臨床試驗正在招募患者。

管理層討論及分析

○ 其他適應症

除上述適應症外，本公司正在積極探索、評估泰它西普用於治療其他自身免疫性疾病。2026年1月，泰它西普治療眼肌型重症肌無力(OMG)的中國III期臨床研究，已完成首例患者入組給藥。截至本報告發佈日，已完成患者招募工作。2026年5月，泰它西普注射液（預充式注射器裝）在中國治療結締組織病相關間質性肺疾病(CTD-ILD)的III期臨床研究完成首例患者入組給藥。

此外，本公司計劃在中國啟動泰它西普用於治療小兒IgA腎病等多個適應症的III期臨床。另外，泰它西普得到研究者的廣泛關注與興趣，已開展數十項研究者發起的研究。

- 我們與Vor Biopharma Inc.（「**Vor Bio**」）於2025年6月訂立了許可協議，以開發、商業化泰它西普。根據許可協議，Vor Bio獲授獨家許可，在除大中華區（即中國、香港、澳門及台灣）以外的全球範圍內開發和商業化泰它西普。許可協議規定，(i)Vor Bio應向本公司及煙台榮普股權投資合夥企業（有限合夥）（「**煙台榮普**」，由本公司全資擁有）支付總價值1.25億美元的代價，其中包括本公司將從Vor Bio取得4,500萬美元的首付款（已於2025年7月取得）和Vor Bio將向煙台榮普發行價值8,000萬美元的認股權證；(ii)基於臨床開發進度及上市後的銷售情況，Vor Bio應向本公司支付最高可達41.05億美元的數個潛在適應症的里程碑付款；及(iii)Vor Bio將向本公司支付達到實際年淨銷售額高個位數至雙位數比例的銷售提成。更多詳情請參閱Vor Bio的公開資料以及本公司於2025年6月26日在聯交所刊發的公告。

○ MG

Vor Bio正在海外開展一項泰它西普用於治療全身型重症肌無力(gMG)患者的III期全球多中心臨床試驗。

○ SD

Vor Bio將擇機開展一項泰它西普用於治療乾燥綜合徵(SD)患者的III期全球多中心臨床試驗。

- **警示聲明：**本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售泰它西普（RC18，商品名：泰愛®）（以用於治療其他適應症）。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

管理層討論及分析

維迪西妥單抗(RC48，商品名：愛地希®)

- 維迪西妥單抗為我們領先的抗體藥物偶聯物(ADC)候選產品，並為中國首個在國內獲批的國產ADC。維迪西妥單抗為本公司自研的新型ADC，用於治療人類表皮生長因子受體2(HER2)表達(包括低表達)的實體腫瘤。維迪西妥單抗目前正在中國已有五個適應症獲批。同時，我們也在針對多個適應症進行多個後期臨床試驗研究。在中國的臨床試驗中，維迪西妥單抗在患有HER2表達晚期或轉移性胃癌(GC)及尿路上皮癌(UC)以及乳腺癌(BC)患者中顯示出亮眼的療效，並也證實其在婦科腫瘤等其他惡性腫瘤中的潛力。
- 我們一直在針對多種HER2表達癌症類型開發維迪西妥單抗。目前，我們的戰略重點是維迪西妥單抗在中國用於治療尿路上皮癌(UC)、胃癌(GC)、乳腺癌(BC)的適應症的臨床研究。

o 尿路上皮癌(UC)

- 2021年12月，維迪西妥單抗獲NMPA有條件上市批准用於治療HER2表達二線及以後尿路上皮癌(UC)。此前，2020年12月，我們獲得NMPA授予的就治療UC的突破性療法資格認定。2021年9月，我們獲得NMPA授予的就治療UC的快速審評通道資格認定。2023年1月，該藥物被納入國家醫保藥品目錄，並於2023年年底和2025年年底成功續約。
- 2026年4月，維迪西妥單抗用於聯合特瑞普利單抗治療HER2表達的(IHC 1+/2+/3+)局部晚期或轉移性尿路上皮癌的新適應症新藥上市申請獲得中國國家藥品監督管理局批准。
- 2026年2月，維迪西妥單抗在中國聯合特瑞普利單抗用於新輔助治療HER2表達肌層浸潤性膀胱癌(MIBC)的II期臨床研究(RC48-C017)數據，以壁報形式在美國舊金山舉行的2026年美國臨床腫瘤學會泌尿生殖系統腫瘤研討會(ASCO-GU)上公佈，此次為延長隨訪後的最新療效與安全性數據。這是一項在中國開展的開放標籤、單臂、多中心II期臨床試驗，旨在評估維迪西妥單抗聯合特瑞普利單抗圍手術期治療MIBC患者的有效性與安全性，主要終點為病理完全緩解率(pCR率)。該研究是全球範圍內首個公佈結果的ADC聯合免疫在MIBC新輔助治療領域的前瞻性臨床研究，2025年ASCO-GU大會公佈pCR率高達63.6%。

管理層討論及分析

截至2025年8月14日，研究共入組47例患者，其中33例患者接受了根治性膀胱切除術+盆腔淋巴結清掃術(RC+PLND)。中位總生存期(OS)隨訪時間達26.4個月(95% CI: 24.4-28.2)，研究結果顯示：

- 無事件生存率(EFS)表現優異。在手術患者中，12個月和18個月的EFS率分別為93.2% (95% CI: 75.4-98.3)和80.9% (95% CI: 54.4-92.9)；全體患者的EFS率分別為91.0% (95% CI: 77.8-96.5)和81.5% (95% CI: 64.3-90.9)，中位EFS尚未達到。
- 總生存(OS)率持續高位。中位OS尚未達到；12個月和24個月的OS率分別為95.7% (95% CI: 83.9-98.9)和91.3% (95% CI: 78.6-96.7)。
- 安全性維持良好。未出現新的安全性信號，不良反應可控。

o 胃癌(GC)

- 2021年6月，維迪西妥單抗治療三線及以後胃癌(GC)獲中國藥監局有條件上市批准。本適應症於2022年1月被納入國家醫保藥品目錄，並且在2023年和2025年獲得續約。
- 2025年5月，我們在中國啟動了維迪西妥單抗聯合治療一線HER2中低表達胃癌的III期研究。截至本報告發佈日，該項臨床試驗正在招募患者。
- 2026年1月，維迪西妥單抗被中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)正式納入突破性治療藥物品種，針對適應症為：注射用維迪西妥單抗聯合曲妥珠單抗及特瑞普利單抗一線治療HER2高表達的晚期胃／胃食管結合部腺癌。同月，維迪西妥單抗一線治療HER2高表達晚期胃／胃食管結合部腺癌的III期臨床研究實現首例患者入組。截至本報告發佈日，該項臨床試驗正在招募患者。

管理層討論及分析

2026年5月，維迪西妥單抗一線治療晚期胃癌的II/III期臨床試驗(C027)數據在美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上以最新突破性摘要(LBA)的形式公佈。

RC48-C027是全球首個在晚期胃癌一線治療中探索「HER2 ADC+ PD-1抑制劑+化療／抗HER2靶向藥」三聯方案的II/III期臨床試驗，覆蓋了HER2高中低表達全人群。實驗數據顯示：

- HER2中低表達人群第一階段（中位隨訪23.1個月）DV+Tor+CAPOX方案確認的ORR達75.0%，顯著高於對照組的47.8%；中位腫瘤緩解持續時間(DoR)為12.4個月，優於對照組的10個月；無進展生存期(PFS)分析顯示，該方案具有明顯優勢，風險降低了45% (HR=0.55)。第二階段（中位隨訪19.1個月）DV(2.5 mg/kg)+Tor+減量CAPOX方案對比Tor +CAPOX，PFS仍顯示出改善趨勢 (HR=0.62)；事後敏感性分析進一步驗證了該獲益：在19.6個月的隨訪中，試驗組平均PFS延長了2.4個月。總生存期(OS)同樣展現出優勢，死亡風險降低39% (HR=0.61)。
- HER2高表達人群（中位隨訪24.5個月）DV+Tor+Tra方案對比對照組，無進展生存風險降低42%(HR= 0.58)；OS方面，試驗組患者死亡風險降低58% (HR=0.42)。
- 安全性方面，對於HER2中低表達患者，DV+Tor+減量CAPOX方案耐受性良好，未出現新的安全風險；HER2高表達患者的安全性更佳。

o 乳腺癌(BC)

- 2024年6月，維迪西妥單抗治療HER2陽性伴隨肝轉移晚期乳腺癌患者的III期臨床試驗取得陽性結果，達到主要研究終點。該適應症的上市申請於2025年5月獲得中國藥監局藥品審評中心(CDE)批准。

管理層討論及分析

- 2025年5月，我們向CDE遞交維迪西妥單抗在中國治療HER2低表達乳腺癌的上市申請。2026年3月，維迪西妥單抗獲國家藥品監督管理局批准在中國用於治療既往在轉移性疾病階段接受過至少一種系統治療的，或在輔助化療期間或完成輔助化療之後12個月內復發的，不可切除或轉移性HER2低表達（IHC 1+或IHC 2+／ISH-）且存在肝轉移的成人乳腺癌患者。
- 我們與Seagen Inc.（「**Seagen**」）於2021年8月訂立了獨家全球許可協議，以開發、商業化維迪西妥單抗。根據許可協議，Seagen獲授獨家許可，在除亞洲（日本、新加坡除外）以外的全球地區內開發及商業化維迪西妥單抗。我們已在2021年10月收到了2億美元首付款，根據協議，隨著Seagen後續在全球範圍內就維迪西妥單抗展開的開發及商業化活動，我們還將收到不超過24億美元的里程碑付款及收取金額為該產品未來累計銷售淨額的高位數至百分之十幾比例提成的特許權使用費用。Pfizer Inc.（「**Pfizer**」）／Seagen正在就維迪西妥單抗針對不同適應症開展多項臨床試驗。更多詳情請參閱Pfizer/Seagen的公開資料。
 - o UC
 - Pfizer/Seagen正在開展維迪西妥單抗聯合PD-1治療一線UC的III期臨床研究。截至本報告發佈日，該臨床試驗正在進行給藥隨訪工作。

警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售維迪西妥單抗（RC48，商品名：愛地希®）（以用於治療其他適應症）。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

管理層討論及分析

RC28-E

- RC28-E是一種新的融合蛋白，靶點為血管內皮生長因子（「**VEGF**」）和成纖維細胞生長因子（「**FGF**」）。我們正在臨床研究中評估及計劃評估RC28-E對數種眼科疾病的療效，包括濕性老年黃斑病變(wAMD)、糖尿病性黃斑水腫(DME)及糖尿病視網膜病變(DR)。

o 糖尿病黃斑水腫(DME)

2023年上半年，本公司啟動該項III期臨床試驗研究，這是基於一項多中心、隨機、雙盲、陽性對照的III期臨床研究。2025年9月，該適應症的新藥上市申請，正式獲得國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)受理。2026年7月，根據國家藥監局最新審評建議，本公司決定主動撤回本次藥品註冊申請，並將根據國家藥監局的有關安全性樣本量的要求，進一步補充臨床病例數研究後適時提交註冊申請；此外，關於RC28-E的對外授權合作正常推進。

o 濕性老年黃斑變性(wAMD)

本公司於2023年1月在國內啟動RC28-E治療wAMD的III期臨床試驗，並於3月獲得首例患者入組。截至本報告發佈日，該臨床試驗完成患者招募工作，本公司將擇機提交上市申請。

- 本公司與日本參天製藥全資子公司參天中國達成許可協議，將本公司具有自主知識產權的RC28-E注射液有償授予參天中國。根據許可協議，參天中國將獲得RC28-E在大中華區及韓國、泰國、越南、新加坡、菲律賓、印度尼西亞及馬來西亞（統稱「**許可地區**」）的獨家開發、生產和商業化權利，而本公司將保留RC28-E在上述許可地區以外的全球獨家權利；本公司將取得參天中國人民幣2.5億元的不可退還且不可抵扣的首付款，以及最高可達人民幣5.2億元的近期開發及監管里程碑付款和最高可達人民幣5.25億元的銷售里程碑付款，此外本公司還將根據許可地區的產品銷售額收取高個位數至雙位數百分比的梯度銷售分成。

警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售RC28-E。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

管理層討論及分析

RC148

- RC148是一種靶向PD-1和VEGF的雙特異性抗體藥物。2025年8月，國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)授予RC148突破性治療藥物用於治療非小細胞肺癌(NSCLC)。

2026年1月12日，本公司與艾伯維就RC148簽署獨家授權許可協議，該協議於2026年3月10日生效。根據協議，艾伯維將獲得RC148在大中華區以外地區的開發、生產和商業化的獨家權利。作為代價，本公司將收到一筆6.5億美元的首付款，並有資格獲得最高達49.5億美元的額外開發、監管和商業化里程碑付款，以及在大中華區以外地區淨銷售額的兩位數分級特許權使用費。

2026年4月，本公司已就上述獨家授權許可協議從艾伯維（透過其控股公司）收到6.5億美元的首付款。目前雙方的合作進展順利。

○ 中國：我們正在中國推進多個臨床研究。

我們正在進行一項RC148單藥一線治療非小細胞肺癌和RC148聯合化療二線治療非小細胞肺癌的I/II期臨床研究，截至本報告發佈日，已完成患者招募工作。

我們正在進行一項RC148聯合化療治療一線非小細胞肺癌的II期臨床研究，截至本報告發佈日，已完成患者招募工作。

我們正在進行一項RC148聯合化療治療一線鱗狀非小細胞肺癌的III期臨床研究，截至本報告發佈日，正在進行患者招募工作。

我們正在進行一項RC148聯合化療治療一線非鱗狀非小細胞肺癌的III期臨床研究，截至本報告發佈日，該臨床研究的IND申請已獲批。

我們正在進行一項RC148聯合化療治療一線結直腸癌的II/III期階段臨床研究，截至本報告發佈日，正在進行患者招募工作。

管理層討論及分析

○ 美國：

RC148聯合化療治療二線非小細胞肺癌的III期臨床研究的IND申請獲得FDA批准。

RC148聯合化療治療一線非小細胞肺癌的III期臨床研究的IND申請獲得FDA批准。

RC148聯合艾伯維的ADC的II期臨床研究正在計劃啟動。

其他臨床階段候選藥物

— **RC118**：RC118是一款靶向Claudin18.2的ADC藥物。

本公司正在推進RC148聯合RC118治療二線胃癌的II期臨床研究，截至本報告發佈日，已完成患者招募工作。

本公司正在推進RC148聯合RC118治療一線胃癌的II/III期臨床研究，截至本報告發佈日，該臨床研究正在計劃啟動。

— **RC278**：RC278是一款靶向CDCP1的新型的ADC藥物，用於治療多種實體瘤。2025年7月，RC278治療多種實體瘤的I/II期臨床的IND申請獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准。截至本報告發佈日，該臨床研究正處於I期試驗拓展階段。

— **RC288**：RC288是一款靶向PSMA/B7H3的雙抗ADC，採用新一代偶聯及毒素技術，用於治療多種實體瘤。2026年4月，中國國家藥品監督管理局批准RC288為單藥治療局部晚期不可切除或轉移性惡性實體腫瘤的I/IIa期臨床試驗。2026年5月，RC288在中國治療局部晚期不可切除或轉移性惡性實體腫瘤的I/IIa期臨床試驗完成首例患者入組給藥。截至本報告發佈日，正在進行患者招募工作。

警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售RC118、RC148、RC278或RC288。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

管理層討論及分析

商業化產品組合

我們已建立銷售及營銷部，致力於管線產品的商業化。根據產品的適應症，我們分別建設了自身免疫和腫瘤領域的兩支獨立銷售團隊。

作為全球首個SLE治療創新雙靶生物製劑，泰它西普已於2021年3月獲NMPA批准上市，並開始銷售，同年12月，該產品用於治療SLE被納入國家醫保藥品目錄，並於2023年和2025年成功續約。2025年12月，該產品用於治療gMG被納入國家醫保藥品目錄。2026年7月，泰它西普（注射用無菌粉末：80mg）被納入《國家基本藥物目錄（2026年版）》。截至本報告發佈日，泰它西普已獲准入超過1,200家醫院。

維迪西妥單抗已於2021年6月獲NMPA批准上市，並於同年7月開始銷售。2021年年底，該產品用於治療HER2表達晚期胃癌(GC)適應症被納入新版國家醫保藥品目錄。2023年1月，該產品用於治療HER2表達尿路上皮癌(UC)適應症被納入國家醫保藥品目錄。該產品的兩個適應症在2025年底均成功續約。截至本報告發佈日，維迪西妥單抗已獲准入超過1,070家醫院。

憑藉我們團隊的專業知識及行業人脈，及兩個核心產品被納入國家醫保藥品目錄後的可及性的大幅提高，我們主要通過進一步面向醫生的營銷戰略推廣產品，進一步與相關治療領域內的主要意見領袖及醫生直接互動交流，進一步佈局廣闊市場，做好產品的差異化定位。

管理層討論及分析

報告期後的重要事件

購買理財產品

除理財產品協議（定義見本報告「重大投資、重大收購及出售事項」一節）外，本公司進一步(1)與上海浦東發展銀行股份有限公司煙台分行訂立兩份理財產品協議，據此，本公司同意使用閒置募集資金向上海浦東發展銀行股份有限公司煙台分行購買理財產品，及(2)與新加坡華僑銀行有限公司訂立理財產品協議，據此，本公司同意以閒置自有資金向新加坡華僑銀行有限公司購買理財產品。有關詳情，請參閱本公司日期為2026年7月2日及2026年8月18日之公告。

回購股份

於2026年7月30日，本公司透過上海證券交易所交易系統以集中競價交易方式回購13,000股A股，佔本公司於2026年7月30日股本總額564,477,483股的0.0023%（包括回購股份）。回購交易中，每股A股最高價格為人民幣109.99元，而每股A股最低價格為人民幣109.0元。已付總代價為人民幣1,428,220元（不含交易費用）。

於2026年8月3日，本公司透過上海證券交易所交易系統以集中競價交易方式回購28,040股A股，佔本公司於2026年8月3日股本總額564,477,483股的0.005%（包括庫存股份）。回購交易中，每股A股最高價格為人民幣109.23元，而每股A股最低價格為人民幣108.3元。已付總代價為人民幣3,048,488元（不含交易費用）。

本公司回購之合共41,040股A股全部存放於本公司開立之專用證券賬戶，將於未來適時用於員工持股計劃或股權激勵。倘本公司於股份回購完成公告日期起三年內未能使用全部回購股份，則未使用之回購股份將予以註銷。截至本報告日期，本公司專用證券賬戶中持有235,184股庫存A股。

許可協議

本公司於2026年7月與一名獨立第三方訂立許可協議，據此，本公司同意授予獨立第三方使用其自研藥之臨床數據的權利。該使用權之交易代價為人民幣60百萬元。

除上文所披露者外，於報告期後至本報告日期，並無發生其他事件。

管理層討論及分析

未來發展

本公司致力於成為中國領先、國際一流的生物製藥公司。針對自身免疫、腫瘤、眼科等重大疾病領域，發現、開發、生產及商業化同類首創、同類最佳的生物藥物，創造臨床價值，實現股東利益最大化的同時為患者提供高質量藥物，滿足全球尚未被滿足的臨床需求。

展望2026年下半年，我們在中國將繼續致力於做好泰它西普和維迪西妥單抗的商業化工作，進一步積極開拓市場。同時，我們會繼續加速推進管線內產品適應症拓展的申報和臨床試驗工作。

國際方面，我們會進一步加大力度以繼續快速推進並啟動我們核心產品在國際市場的臨床研究。我們會與Vor Bio、Pfizer/Seagen、參天中國以及艾伯維展開合作，支持泰它西普、維迪西妥單抗、RC28-E以及RC148在授權地區的臨床試驗和監管備案工作。

財務審閱

收益

本集團收益由截至2025年6月30日止六個月的人民幣1,092.0百萬元增加至報告期的人民幣5,850.2百萬元。該增加乃主要由本公司自身免疫類商業化產品泰它西普及抗腫瘤類商業化產品維迪西妥單抗的銷售放量導致銷售收入同比增長強勁，報告期內，本公司與艾伯維就RC148簽署獨家授權授權協議，艾伯維將獲得RC148在大中華區以外地區的開發、生產和商業化的獨家權利，技術授權收入大幅增加。

其他收入及收益

於報告期，本集團其他收入及收益主要包括金融資產公允價值利得、利息收入、政府補助、匯兌收益及理財收入等。

我們的其他收入及收益由截至2025年6月30日止六個月的人民幣20.3百萬元增加至報告期的人民幣354.9百萬元，主要由本公司持有的Vor Bio認股權證公允價值變動及理財收入增加所致。

管理層討論及分析

銷售及分銷開支

於報告期，本集團銷售及分銷開支主要包括僱員福利開支及市場開發費用。

我們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525.8百萬元增加至報告期的人民幣549.6百萬元，主要由於銷售人員薪酬、市場推廣投入費用增加。

行政開支

於報告期，本集團行政開支主要包括僱員福利開支、諮詢服務開支、一般辦公開支、折舊及攤銷開支及其他行政開支。

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣154.4百萬元增加至報告期的人民幣262.4百萬元，主要由於授權交易相關諮詢服務費增加所致。

研發開支

於報告期，本集團研發開支包括僱員福利開支、研發用原材料而產生的開支、候選藥物的臨床試驗開支、臨床前計劃的測試開支、折舊及攤銷開支、用於研發活動的公用事業費用及其他研發開支。我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣647.2百萬元減少至報告期的人民幣414.1百萬元。下表載列所示期間我們研發開支的組成部分。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	人民幣千元	概約百分比 (%)	人民幣千元	概約百分比 (%)
僱員福利開支	162,859.6	39.3	187,725.1	29.0
原材料開支	44,983.0	10.9	63,841.9	9.9
臨床試驗開支	106,376.5	25.7	246,531.8	38.1
測試開支	22,622.1	5.4	35,136.2	5.4
折舊及攤銷開支	47,068.7	11.4	62,147.4	9.6
公用事業費用	7,177.8	1.7	10,832.9	1.7
其他	23,061.0	5.6	41,000.9	6.3
合計	414,148.7	100.0	647,216.2	100.0

管理層討論及分析

- (i) 僱員福利開支減少人民幣24.87百萬元，主要由於技術授權導致海外臨床人員人數減少導致；
- (ii) 原材料開支減少人民幣18.86百萬元，主要由技術授權導致海外臨床用藥相關的支出下降；
- (iii) 臨床試驗開支減少人民幣140.16百萬元，主要是由於技術授權導致相關費用減少；
- (iv) 測試開支減少人民幣12.51百萬元，主要是由於技術授權導致相關費用減少；
- (v) 折舊及攤銷開支減少人民幣15.08百萬元，主要是由於分攤的公用部分折舊及攤銷開支下降導致；
- (vi) 公共事業費用減少人民幣3.66百萬元，主要是由於耗用水電氣減少；及
- (vii) 其他費用減少人民幣17.94百萬元，主要是由於技術授權導致相關費用減少。

金融資產減值虧損撥回淨額

本集團的金融資產減值虧損撥回淨額主要包括貿易應收款項及計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產的減值虧損撥回。截至2025年6月30日止六個月，我們錄得金融資產減值虧損撥回淨額人民幣2.1百萬元，而報告期則錄得金融資產減值虧損撥回淨額人民幣4.7百萬元，主要由於本期收回貿易應收款項及計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產導致撥備轉回。

其他開支

本集團的其他開支主要包括(i)與關聯方租賃公司設施有關的租賃相關開支；(ii)銷售材料產生的開支；(iii)外幣匯率變動的虧損；(iv)終止確認的銀行票據的貼現息；及(v)其他開支，包括我們向慈善機構的捐款。我們的其他開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣24.6百萬元增加至報告期的人民幣34.2百萬元，主要是由於外幣匯率變動的虧損增加導致。

融資成本

本集團的融資成本主要包括來自銀行借款利息、銀行承兌匯票貼現利息、租賃負債利息。我們的融資成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣41.8百萬元減少至報告期的人民幣17.6百萬元，主要由於報告期內銀行借款利息減少。

管理層討論及分析

所得稅開支

於報告期，本集團所得稅開支為人民幣0.6百萬元，截至2025年6月30日止六個月，本集團所得稅開支為零。

期間利潤／（虧損）

基於上述因素，本集團於報告期錄得利潤人民幣4,662.3百萬元，於截至2025年6月30日止六個月則錄得虧損人民幣449.6百萬元，實現淨利潤扭虧為盈。

流動資金及財務資源

我們現金的主要用途是資助研發費用。於報告期，我們的經營活動產生的流入現金淨額為人民幣4,213.8百萬元。我們的現金和現金等價物由截至2025年12月31日的人民幣1,154.6百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣1,528.9百萬元，主要是由於技術授權收款和產品銷售回款增加。

借貸及資產負債比率

截至2026年6月30日，本集團計息銀行及其他借款為人民幣173.6百萬元。

資產負債比率按本集團債務總額除以資產總值計算。截至2026年6月30日，本集團資產負債率為15.6%（截至2025年12月31日：50.2%）。

重大投資、重大收購及出售事項

Vor Bio發行的認股權證

本集團持有由Vor Bio發行的價值8,000萬美元的認股權證，作為本集團與Vor Bio於2025年6月訂立的許可協議下對價的一部分。根據相關協議及認股權證的條款，本集團有權認購Vor Bio 3.2億股的普通股，行權價格為每股0.0001美元。該認股權證的初始成本為人民幣573.3百萬元。

截至2026年6月30日，該認股權證於綜合財務報表中分類為「按公允價值計入損益的金融資產」，其公允價值評估為人民幣1,530.9百萬元，佔本集團總資產約15.5%。就業績而言，該認股權證於報告期內產生未實現收益人民幣315.4百萬元。截至2026年6月30日，本集團尚未行使該認股權證。本集團將在考慮認股權證的條款以及相關風險和回報等因素後，擇機選擇行使認股權證或作出其他投資決定。

購買理財產品

誠如本公司於報告期就購買理財產品所發佈之公告（「該等公告」）所披露，本公司訂立了一系列理財產品協議（「理財產品協議」），據此，本公司同意使用閒置自有資金購買理財產品。有關詳情，請參閱該等公告。

管理層討論及分析

截至2026年6月30日，根據理財產品協議購買的該等理財產品於綜合財務報表中分類為「按公允價值計入損益的金融資產」，其公允價值估計為人民幣2,051.3百萬元，約佔集團總資產的20.8%。

除上述所披露者外，於報告期，本集團並無任何重大投資或重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

資本承擔

截至2025年12月31日及2026年6月30日，本集團已訂約但尚未作出撥備的資本承擔分別為人民幣106.6百萬元及人民幣114.6百萬元，主要與(i)生產設施建設而與承包商訂立的合同；及(ii)就設備採購而與供應商訂立的合同有關。

或然負債

截至2025年12月31日及2026年6月30日，本集團並無任何或然負債。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示，但我們的某些現金和現金等價物及定期存款等資產以外幣計價，並承受外幣風險。我們目前沒有外幣對沖政策。然而，管理層會監察外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外匯風險。

僱員及薪酬

截至2026年6月30日，本集團共有3,146名員工。報告期的總薪酬成本為人民幣620.3百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣525.7百萬元增加人民幣94.6百萬元，主要由於員工人數增加導致。

為保持僱員的素質、知識及技能水準，本集團為僱員提供持續的教育及培訓計劃（包括內部及外部培訓）以提高他們的技術、專業或管理技能。本集團也不時為僱員提供培訓計劃，以確保他們知悉及遵守我們各個方面的政策及程式。

我們向僱員提供各種激勵及福利。我們向僱員（特別是關鍵僱員）提供有競爭力的薪金、獎金及以股份為基礎的薪酬。我們已根據適用的中國法律為僱員的社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金作出供款。

管理層討論及分析

H股配售及A股發行所得款項用途

H股配售

於2025年5月29日，本公司按盡力基準以配售價每股H股42.44港元向不少於六名屬獨立專業、機構及／或其他投資者的承配人配售合共19,000,000股新H股，且該等承配人及其最終實益擁有人均為本公司的獨立第三方。H股配售加強本公司推動研究能力及業務擴展計劃的能力。此外，本公司通過吸引高水平投資者參與H股配售，擴大股東基礎。H股配售下配售股份的總面值為人民幣19百萬元。所得款項總額約為806.36百萬港元。扣除佣金及估計開支後，所得款項淨額約為796百萬港元（約人民幣731百萬元），淨價約為每股H股41.89港元。於2025年5月21日（即上述配售價的釐定日期）在聯交所所報的收市價為每股H股46.90港元。配售H股籌得的所得款項淨額已動用，並將根據本公司日期為2025年5月29日的公告所披露的擬定用途使用。

於2026年6月30日，H股配售所得款項淨額中的約人民幣125.14百萬元已動用，具體用途如下：

	H股配售所得 款項淨額分配 (人民幣百萬元)	於2025年 12月31日 已動用金額 (人民幣百萬元)	於報告期 已動用金額 (人民幣百萬元)	於2026年 6月30日 已動用金額 (人民幣百萬元)	於2026年 6月30日 未動用金額 (人民幣百萬元)
於投資核心產品泰它西普(RC18)的研發 及其核心適應症拓展 ⁽¹⁾	658.19	33.78	18.23	52.01	606.18
一般企業用途 ⁽²⁾	73.13	73.13	—	73.13	—
總計	731.32	106.91	18.23	125.14	606.18

附註：

- (1) 配售H股以用於投資其核心產品泰它西普(RC18)的研發及擴大其核心適應症的未動用所得款項淨額，預期將於2027年12月31日前悉數動用。
- (2) 配售H股以用作一般企業用途的所得款項淨額，已於2025年6月30日前悉數動用。

使用未動用所得款項淨額的預期時間表乃基於本集團對未來市況的最佳估計作出。該時間表將根據目前及未來市況的發展而改變。

管理層討論及分析

A股發行

經中國證券監督管理委員會批准，本公司以每股A股人民幣48.00元的發行價發行54,426,301股新A股，並將當時所有內資股及非上市外資股轉換為A股。A股已於2022年3月31日在科創板上市。所得款項總額約為人民幣2,612.4百萬元。根據有關規定扣除發行費用人民幣106.5百萬元後，所得款項淨額約為人民幣2,505.9百萬元。A股發行所得款項淨額已根據並將根據本公司日期為2022年3月28日的A股招股說明書披露的擬定用途動用。

於2026年6月30日，A股發行所得款項淨額的約人民幣2,453.55百萬元已獲動用，具體用途如下：

	A股發行所得 款項淨額分配 (人民幣百萬元)	於2025年 12月31日 已動用金額 (人民幣百萬元)	於報告期 已動用金額 ⁽¹⁾ (人民幣百萬元)	於2026年 6月30日 已動用金額 (人民幣百萬元)	於2026年 6月30日 未動用金額 (人民幣百萬元)
承諾投資項目					
生物新藥產業化	977.76	988.01	—	988.01	-10.25
抗腫瘤抗體新藥研發	430.00	331.91	3.11	335.02	94.98
自身免疫及眼科疾病抗體新藥研發項目	220.00	226.35	—	226.35	-6.35
營運資金	878.18	892.99	—	892.99	-14.81
小計	2,505.94	2,439.26	3.11	2,442.37	63.57
結餘資金投向					
永久補充流動資金 ⁽²⁾		11.18	—	11.18	-11.18
小計		11.18	—	11.18	-11.18
合計	2,505.94	2,450.44	3.11	2,453.55	52.39

附註：

- (1) 於報告期已動用金額、於2026年6月30日已動用金額包含用募集資金利息收入扣除手續費、募集資金現金管理產品累計收益的淨額。
- (2) 鑒於生物新藥產業化募集後承諾募集資金投資金額已經全部投入，為滿足本公司經營發展需要，更合理地使用募集資金，提高募集資金使用效率，董事會及監事會於2024年4月26日審議通過相關議案，同意本公司將生物新藥產業化結項並將節餘募集資金（主要為本公司使用部分閒置募集資金進行現金管理而獲得投資收益及在募集資金存放期間產生的存款利息收入，實際金額以資金轉出當日專有賬戶餘額為準）用於永久補充本公司流動資金。
- (3) 預計所有餘下未動用A股發行所得款項淨額將於2027年12月31日前悉數動用。動用餘下所得款項的預計時間乃基於本集團對未來市場狀況的最佳估計而作出。有關時間將視乎市場情況的現時及未來發展而更改。

其他資料

董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉

於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第XV部）的股份、相關股份及債權證中擁有須載入本公司根據證券及期貨條例第352條存置的登記冊內，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉載列如下：

於本公司股份的權益

董事姓名	股份類別	權益性質	股份或相關 股份數目 ⁽¹⁾	有關類別股份 概約百分比 ⁽²⁾	股權概約 百分比 ⁽²⁾
王威東先生 ⁽³⁾⁽⁴⁾	A股	於受控制法團權益	152,984,812 (L)	42.99%	27.10%
	A股	與他人共同持有權益、其他	40,012,464 (L)	11.24%	7.09%
	A股	其他	140,000 (L)	0.04%	0.03%
	H股	於受控制法團權益	1,579,041 (L)	0.76%	0.28%
	H股	與他人共同持有權益	19,883,510 (L)	9.53%	3.53%
	H股	實益擁有人	754,000 (L)	0.36%	0.13%
	H股	信託受益人（酌情權益除外）	212,500 (L)	0.10%	0.04%
房健民博士 ⁽³⁾	A股	實益擁有人	26,218,320 (L)	7.37%	4.65%
	A股	於受控制法團權益	13,600,000 (L)	3.82%	2.41%
	A股	與他人共同持有權益、其他	153,178,956 (L)	43.04%	27.13%
	H股	於受控制法團權益	18,245,000 (L)	8.75%	3.23%
	H股	與他人共同持有權益	2,471,551 (L)	1.18%	0.44%
	H股	實益擁有人	1,500,000 (L)	0.72%	0.27%
王荔強博士 ⁽³⁾⁽⁴⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	A股	配偶權益	7,260 (L)	0.002%	0.001%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
	H股	配偶權益	218,150 (L)	0.11%	0.04%
溫慶凱先生 ⁽³⁾⁽⁴⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	A股	其他	87,260 (L)	0.03%	0.02%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
	H股	信託受益人（酌情權益除外）	118,150 (L)	0.06%	0.02%

其他資料

董事姓名	股份類別	權益性質	股份或相關 股份數目 ⁽¹⁾	有關類別股份 概約百分比 ⁽²⁾	股權概約 百分比 ⁽²⁾
房藝女士 ⁽⁴⁾	H股	信託受益人(酌情權益除外)	62,523 (L)	0.03%	0.01%
王玉曉先生 ⁽³⁾⁽⁴⁾	A股	於受控法團權益	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	A股	其他	84,400 (L)	0.02%	0.02%
	H股	於受控法團權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
	H股	信託受益人(酌情權益除外)	64,400 (L)	0.03%	0.01%
	H股	實益擁有人	46,600 (L)	0.02%	0.01%

附註：

(1) 「L」指好倉。

(2) 計算乃基於截至2026年6月30日於合計564,477,483股股份的股權百分比，其中包括208,581,239股H股及355,896,244股A股(包括庫存股份194,144股)。

(3) 截至2026年6月30日，RongChang Holding Group LTD.及煙台榮達創業投資中心(有限合夥)、煙台榮謙企業管理中心(有限合夥)、煙台榮實企業管理中心(有限合夥)、煙台榮益企業管理中心(有限合夥)及煙台榮建企業管理中心(有限合夥)各自為有限合夥企業並於中國成立。以上企業各自為僱員激勵平台，分別持有本公司4,111,338股、102,381,891股、18,507,388股、9,190,203股、16,630,337股及2,163,655股A股。王威東先生為各自的執行合夥人，惟RongChang Holding Group LTD.由王威東先生及王玉曉先生控制，RongChang Holding Group LTD.慣於按照彼等的指示行事。因此，根據證券及期貨條例，王威東先生及王玉曉先生被視為於RongChang Holding Group LTD.持有的股權中擁有權益。

截至2026年6月30日，RongChang Holding Group LTD.持有4,111,338股A股及1,579,041股H股。

截至2026年6月30日，I-NOVA Limited為一家在英屬維京群島註冊成立的公司，並由房健民博士全資擁有。因此，根據證券及期貨條例，房健民博士被視為於I-NOVA Limited持有的13,600,000股A股及18,245,000股H股股份中擁有權益。

於2020年4月16日，王威東先生、房健民博士、林健先生、王荔強博士、王旭東先生、鄧勇先生、熊曉濱先生、溫慶凱先生、楊敏華女士、魏建良先生、煙台榮達創業投資中心(有限合夥)、RongChang Holding Group LTD.及I-NOVA Limited(統稱「一致行動人士」)訂立一致行動人士協議，以確認他們在本集團的管理、決策及所有重大決策中一致行動。因此，一致行動人士各自被視為於彼此擁有權益的股份中擁有權益。於2026年6月30日，由於一致行動人士控制本公司股東大會三分之一或以上的投票權，根據證券及期貨條例第XV部，一致行動人士被視為於本公司持有的庫存股份中擁有權益。詳情請參閱「本公司上市證券的購買、出售或贖回」一節。於2026年6月30日，庫存A股為194,144股。

其他資料

- (4) 截至2026年6月30日，王威東先生、王荔強博士的配偶、溫慶凱先生及王玉曉先生各自根據2022年A股計劃及2023年A股計劃獲授予附帶歸屬條件的限制性股票，而王威東先生、溫慶凱先生、王玉曉先生及房藝女士各自根據首期H股計劃及第二期H股計劃獲授予附帶歸屬標準及條件的獎勵股份。因此，根據證券及期貨條例，彼等各自被視為於上述獎勵股份或／及限制性股票的相關股權中擁有權益。

除上文披露者外，截至2026年6月30日，本公司董事及最高行政人員概無於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中擁有載入根據證券及期貨條例第352條須存置的登記冊內，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的任何權益或淡倉。

主要股東及其他人士於本公司股份及相關股份的權益及淡倉

據本公司所知，截至2026年6月30日，誠如本公司根據證券及期貨條例第336條須存置的登記冊所載，除本公司董事或最高行政人員外，以下人士於股份或相關股份擁有5%或以上權益：

主要股東名稱／姓名	股份類別	權益性質	股份或相關 股份數目 ⁽¹⁾	有關類別股份 概約百分比 ⁽²⁾	股權概約 百分比 ⁽²⁾
煙台榮達創業投資中心 (有限合夥) ⁽³⁾	A股	實益擁有人	102,381,891 (L)	28.77%	18.14%
	A股	與他人共同持有權益、其他	90,615,385 (L)	25.46%	16.05%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
煙台榮謙企業管理中心 (有限合夥) ⁽³⁾	A股	實益擁有人	18,507,388 (L)	5.20%	3.28%
RongChang Holding Group LTD. ⁽³⁾	A股	實益擁有人	4,111,338 (L)	1.16%	0.73%
	A股	與他人共同持有權益、其他	188,885,938 (L)	53.07%	33.46%
	H股	與他人共同持有權益	20,637,510 (L)	9.89%	3.66%
	H股	實益擁有人	1,579,041 (L)	0.76%	0.28%
I-NOVA Limited ⁽³⁾	A股	實益擁有人	13,600,000 (L)	3.82%	2.41%
	A股	與他人共同持有權益、其他	179,397,276 (L)	50.41%	31.78%
	H股	與他人共同持有權益	3,971,551 (L)	1.90%	0.71%
	H股	實益擁有人	18,245,000 (L)	8.75%	3.23%

其他資料

主要股東名稱／姓名	股份類別	權益性質	股份或相關 股份數目 ⁽¹⁾	有關類別股份 概約百分比 ⁽²⁾	股權概約 百分比 ⁽²⁾
林健先生 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
		其他	5,940 (L)	0.002%	0.001%
	H股	與他人共同持有權益	22,207,641 (L)	10.65%	3.93%
		實益擁有人	8,910 (L)	0.004%	0.002%
		其他	5,940 (L)	0.003%	0.001%
王旭東先生 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
鄧勇先生 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
熊曉濱先生 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
楊敏華女士 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	A股	其他	5,940 (L)	0.002%	0.001%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%
魏建良先生 ⁽³⁾	A股	與他人共同持有權益、其他	192,997,276 (L)	54.23%	34.19%
	A股	其他	5,940 (L)	0.002%	0.001%
	H股	與他人共同持有權益	22,216,551 (L)	10.65%	3.94%

附註：

(1) 「L」指好倉。

(2) 計算乃基於截至2026年6月30日於合計564,477,483股股份的股權百分比，其中包括208,581,239股H股及355,896,244股A股（包括庫存股份194,144股）。

(3) 詳情請參閱上述「董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉」一節。

其他資料

除上文披露者外，截至2026年6月30日，本公司並不知悉任何人士（本公司董事或最高行政人員除外）於根據證券及期貨條例第336條須存置的登記冊所載的股份或相關股份中擁有權益或淡倉。

股份計劃

首期H股計劃

本公司已於2021年3月23日召開的本公司臨時股東大會上採納了首期H股計劃。首期H股計劃是本公司以現有股份撥付，不涉及本公司發行新股份的股份計劃。首期H股計劃的主要條款概述如下：

(a) 首期H股計劃的目的

首期H股計劃旨在：

- i. 提供擁有本公司股權的機會，吸引、激勵及挽留技術熟練與經驗豐富的人員為集團的未來發展及擴張而努力；
- ii. 深化本公司薪酬制度改革，發展及不斷完善股東、運營及執行管理人員之間的利益平衡機制；及
- iii. (a)肯定本公司領導層（包括董事）的貢獻；(b)鼓勵、激勵及挽留對本集團持續經營、發展及長期增長作出有利貢獻的本公司領導層；及(c)為本公司領導層及長期僱員提供其他獎勵使本公司領導層的利益與股東及本集團整體利益一致。

其他資料

(b) 首期H股計劃的激勵對象

可參與首期H股計劃的合資格激勵對象包括本集團任何成員公司的任何全職的中國或非中國僱員，即董事、高級管理層、主要運營團隊成員、僱員或本集團顧問。

(c) 每名激勵對象的最大權益

根據首期H股計劃授予選定激勵對象的未歸屬獎勵股份總數不得超過本公司不時已發行股份總數的1%。

(d) 可供發行股份總數及首期H股計劃上限

首期H股計劃並非根據上市規則第17章涉及發行新股份的股份計劃。根據首期H股計劃條款，首期H股計劃的最大規模（「**首期H股計劃上限**」）為本公司委任受託人（「**受託人**」）將不時透過市場內交易按現行市價購入的最高H股數目，在任何情況下均為7,347,550股H股，佔本公司已發行H股總數208,581,239股股份約3.52%及本公司於本報告日期總股本564,242,299股股份（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約1.30%。由於首期H股計劃涉及的H股最終數目視乎受託人收購H股的實際執行情況，故其數目尚不確定。未經股東批准，本公司不得授出任何額外獎勵，致使所有根據首期H股計劃授出的獎勵相關H股總數（不包括根據首期H股計劃已沒收的獎勵股份）超過首期H股計劃上限。首期H股計劃上限不得作出任何更新。

其他資料

(e) 歸屬期

董事會或首期H股計劃的管理委員會（「**首期計劃授權人士**」）可就將予歸屬的獎勵釐定歸屬標準及條件或期間。除非董事會或首期計劃授權人士批准的獎勵函另有指明，以及在首期H股計劃條款所載歸屬條件的規限下，首期H股計劃下的所有獎勵應分四批等額歸屬（即25%、25%、25%及25%）（各為一個「**首期計劃歸屬期**」）。各首期計劃歸屬期的具體開始日期及持續時間以及各首期計劃歸屬期授予激勵對象的獎勵的實際歸屬金額，應於本公司向激勵人士發出的獎勵函中列明。根據首期H股計劃授予的獎勵的首期計劃歸屬期由董事會或首期計劃授權人士全權酌情決定，並在任何情況下不得超過授予時首期計劃獎勵期間（定義見下文）的剩餘期限。

(f) 購買價格及釐定基準

首期H股計劃的獎勵股份來源須為受託人根據本公司指示及首期H股計劃相關條文通過市場內交易以現行市價收購的H股。董事會或會於就收購H股給予受託人的指示訂明任何條件或條款，（包括但不限於）收購的指定價格或價格範圍、收購可使用的最高資金金額及／或將予收購H股的最高數目。為滿足授予獎勵，本公司須在合理可行的情況下盡快向信託轉匯必要資金，並指示受託人通過市場內交易以現行市價收購H股。受託人其後須在合理可行的情況下盡快根據本公司指示於市場內以現行市價收購該等數目的H股。

(g) 首期H股計劃的剩餘年期

除非提前終止首期H股計劃，否則其自2021年3月23日起計十年內（「**首期計劃獎勵期間**」）有效及生效，於本報告日期首期H股計劃的剩餘年期為約4年7個月，惟其後倘有於首期H股計劃屆滿前根據首期H股計劃授出的未歸屬獎勵股份，則首期H股計劃依然有效，以使該等獎勵股份的歸屬生效。

其他資料

截至2026年6月30日，根據首期H股計劃授予的獎勵變動詳情如下：

														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵
														緊接獎勵	獎勵

其他資料

承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年 1月1日	報告期內 已授出	報告期內 已歸屬	報告期內 已失效	報告期內 已註銷	於2026年 6月30日	購買價格 (港元)	緊接獎勵 授出日期前 的股份收 盤價(港元)	緊接獎勵 歸屬日期前 的股份加權 平均收盤價 (港元)	獎勵 於授出 日期的 公允價值 (人民幣) ⁽²⁾
		2024年9月30日	2024年9月30日至 2028年9月30日	5年	17,088	無	無	無	無	17,088	無	15.46	不適用	15.42
		2024年12月31日	2024年12月31日至 2028年12月31日	5年	27,024	無	6,756	無	無	20,268	無	14.26	72.75	13.33
		2025年3月31日	2025年3月31日至 2029年3月31日	5年	98,664	無	24,208	3,635	無	70,821	無	23.40	98.85	21.87
		2026年3月31日	2026年3月31日至 2030年3月31日	5年	無	100,000	無	無	無	100,000	無	98.85	不適用	84.59
		2026年3月31日	2026年3月31日至 2030年3月31日	5年	無	600,000	無	無	無	600,000	69.29	98.85	不適用	91.01
總計					1,154,076	700,000	407,769	11,696	無	1,434,611				

附註：

- (1) 彼為本集團報告期的五名最高薪人士之一。
- (2) 該項指獎勵於授出日期的加權平均公允價值，其受授予承授人獎勵的不同歸屬時間表及不同歸屬標準及條件限制。
- (3) 上述根據首期H股計劃授出的獎勵均無受限於任何業績目標。
- (4) 房藝女士於2026年6月16日獲委任為執行董事。

第二期H股計劃

本公司已於2023年7月14日舉行的本公司臨時股東大會上採納第二期H股計劃。第二期H股計劃是本公司以現有股份撥付，不涉及本公司發行新股份的股份計劃。第二期H股計劃的主要條款的概要如下：

(a) 第二期H股計劃的目的

第二期H股計劃旨在：

- (i) 提供擁有公司股權的機會，吸引、激勵及挽留技術熟練與經驗豐富的人員為集團的未來發展及擴張而努力；

其他資料

(ii) 深化公司薪酬制度改革，發展及不斷完善股東、運營及執行管理人員之間的利益平衡機制；及

(iii) (a)肯定本公司領導層（包括董事）的貢獻；(b)鼓勵、激勵及挽留對本集團持續經營、發展及長期增長作出有利貢獻的本公司領導層；及(c)為本公司領導層及長期僱員提供其他獎勵使本公司領導層的利益與股東及本集團整體利益一致。

(b) **第二期H股計劃的激勵對象**

可參與第二期H股計劃的合資格激勵對象包括本集團任何成員公司的任何全職的中國或非中國僱員，即董事、高級管理層、主要運營團隊成員、僱員或本集團顧問。

(c) **每名激勵對象的最大權益**

根據第二期H股計劃授予選定激勵對象的未歸屬獎勵股份總數不得超過本公司不時已發行股份總數的1%。

(d) **可供發行股份總數及第二期H股計劃上限**

第二期H股計劃並非根據上市規則第17章涉及發行新股份的股份計劃。根據第二期H股計劃條款，第二期H股計劃的最大規模（「**第二期H股計劃上限**」）為受託人將不時透過市場內交易按現行市價購入的最高H股數目，在任何情況下均為27,213,150股H股，佔本公司已發行H股總數208,581,239股股份約13.05%及本公司於本報告日期總股本564,242,299股股份（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約4.82%。由於第二期H股計劃涉及的H股最終數目視乎受託人收購H股的實際執行情況，故其數目尚不確定。未經股東批准，本公司不得授出任何額外獎勵，致使所有根據第二期H股計劃授出的獎勵相關H股總數（不包括根據第二期H股計劃已沒收的獎勵股份）超過第二期H股計劃上限。第二期H股計劃上限不得作出任何更新。

其他資料

(e) 歸屬期

董事會或第二期H股計劃的管理委員會（「**第二期計劃授權人士**」）可就將予歸屬的獎勵釐定歸屬標準及條件或期間。除非董事會或第二期計劃授權人士批准的獎勵函另有指明，以及在第二期H股計劃條款所載歸屬條件的規限下，第二期H股計劃下的所有獎勵應分四批等額歸屬（即25%、25%、25%及25%）（各為一個「**第二期計劃歸屬期**」）。各第二期計劃歸屬期的具體開始日期及持續時間以及各第二期計劃歸屬期授予激勵對象的獎勵的實際歸屬金額，應於本公司向激勵人士發出的獎勵函中列明。根據第二期H股計劃授予的獎勵的第二期計劃歸屬期由董事會或第二期計劃授權人士全權酌情決定，並在任何情況下不得超過授予時第二期計劃獎勵期間（定義見下文）的剩餘期限。

(f) 購買價格及釐定基準

第二期H股計劃的獎勵股份來源須為受託人根據本公司指示及第二期H股計劃相關條文通過市場內交易以現行市價收購的H股。董事會或會於就收購H股給予受託人的指示訂明任何條件或條款，（包括但不限於）收購的指定價格或價格範圍、收購可使用的最高資金金額及／或將予收購H股的最高數目。為滿足授予獎勵，本公司須在合理可行的情況下盡快向信託轉匯必要資金，並指示受託人通過市場內交易以現行市價收購H股。受託人其後須在合理可行的情況下盡快根據本公司指示於市場內以現行市價收購該等數目的H股。

(g) 第二期H股計劃的剩餘年期

除非提前終止第二期H股計劃，否則其自2023年7月14日起計十年內（「**第二期計劃獎勵期間**」）有效及生效，於本報告日期的第二期H股計劃的剩餘年期為約6年10個月，惟其後倘有於第二期H股計劃屆滿前根據第二期H股計劃授出的未歸屬獎勵股份，則第二期H股計劃依然有效，以使該等獎勵股份的歸屬生效。

其他資料

截至2026年6月30日，根據第二期H股計劃授予的獎勵變動詳情如下：

												緊接獎勵	緊接獎勵	獎勵
												授出	歸屬日期前	於授出
												日期前的	的股份加權	日期的
												股份收盤價	平均收盤價	公允價值
承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年 1月1日	報告期內 已授出	報告期內 已歸屬	報告期內 已失效	報告期內 已註銷	於2026年 6月30日	購買價格 (港元)	股份收盤價 (港元)	平均收盤價 (港元)	公允價值 (人民幣元) ⁽¹⁾
董事、最高行政人員、主要股東及其各自的聯繫人														
王威東 ⁽⁶⁾	執行董事及董事長	2026年1月14日	2026年1月14日至 2026年3月31日	7年	無	350,000	350,000	無	無	無	27.06	100.1	98.85	83.80
魏建良	主要股東	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	14,850	8,910	無	無	5,940	36.36	100.1	98.85	84.32
楊敏華	主要股東	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	14,850	8,910	無	無	5,940	36.36	100.1	98.85	84.32
王玉曉 ⁽⁴⁾	執行董事及 王威東先生之子	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	11,000	6,600	無	無	4,400	36.36	100.1	98.85	84.32
姜靜 ⁽⁶⁾	王荔強博士之配偶	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	18,150	10,890	無	無	7,260	36.36	100.1	98.85	84.32
溫慶凱 ⁽⁶⁾	執行董事	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	18,150	10,890	無	無	7,260	36.36	100.1	98.85	84.32
王寅曉	王旭東先生之子	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	10,000	6,000	無	無	4,000	36.36	100.1	98.85	84.32
林健 ⁽³⁾	執行董事	2026年1月14日	2026年1月14日至 2028年3月31日	7年	無	14,850	8,910	無	無	5,940	36.36	100.1	98.85	84.32
王玉曉 ⁽⁴⁾	執行董事及 王威東先生之子	2026年1月14日	2026年1月14日至 2029年3月31日	7年	無	100,000	40,000	無	無	60,000	36.36	100.1	98.85	84.66
溫慶凱 ⁽⁶⁾	執行董事	2026年1月14日	2026年1月14日至 2029年3月31日	7年	無	100,000	40,000	無	無	60,000	36.36	100.1	98.85	84.66
姜靜 ⁽⁶⁾	王荔強博士之配偶	2026年1月14日	2026年1月14日至 2029年3月31日	7年	無	200,000	50,000	無	無	150,000	12.74	100.1	98.85	84.01
房藝 ⁽⁵⁾	執行董事及房健民 博士之女兒	2026年3月31日	2026年3月31日至 2030年3月31日	7年	無	2,452	無	無	無	2,452	無	98.85	不適用	84.59

其他資料

												緊接獎勵	緊接獎勵	獎勵
												授出	歸屬日期前	於授出
												日期前的	的股份加權	日期的
												股份收盤價	平均收盤價	公允價值
承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年 1月1日	報告期內 已授出	報告期內 已歸屬	報告期內 已失效	報告期內 已註銷	於2026年 6月30日	購買價格 (港元)	股份收盤價 (港元)	平均收盤價 (港元)	公允價值 (人民幣元) ⁽¹⁾
報告期內五名最高薪酬人士														
	五名最高薪酬人士	2025年3月31日	2025年3月31日至 2029年3月31日	7年	400,000	無	100,000	無	無	300,000	12.74	23.40	98.85	22.9
其他														
其他承授人	僱員	2024年6月30日	2024年6月30日至 2028年9月30日	7年	450,000	無	無	無	無	450,000	無	24.50	不適用	22.36
		2024年6月30日	2024年6月30日至 2027年12月31日	7年	150,000	無	50,000	無	無	100,000	無	24.50	72.75	22.36
		2024年6月30日	2024年6月30日至 2027年12月31日	7年	300,000	無	100,000	無	無	200,000	32.67	24.50	72.75	35.02
		2024年6月30日	2024年6月30日至 2028年3月31日	7年	37,500	無	12,500	無	無	25,000	無	24.50	98.85	22.36
		2024年6月30日	2024年6月30日至 2028年3月31日	7年	112,500	無	37,500	無	無	75,000	19.35	24.50	98.85	26.60
		2024年11月1日	2024年11月1日至 2028年9月30日	7年	112,500	無	無	無	無	112,500	11.38	16.84	不適用	18.66
		2025年3月31日	2025年3月31日至 2029年3月31日	7年	200,000	無	50,000	無	無	150,000	12.74	23.40	98.85	22.90
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2029年6月30日	7年	40,000	無	8,000	無	無	32,000	44.67	112.00	72.75	108.40
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2029年9月30日	7年	150,000	無	無	無	無	150,000	65.49	112.00	不適用	111.50
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2029年9月30日	7年	20,000	無	無	無	無	20,000	44.67	112.00	不適用	109.63
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2025年12月31日	7年	30,000	無	30,000	無	無	無	44.67	112.00	72.75	107.16
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2026年3月31日	7年	36,000	無	36,000	無	無	無	44.67	112.00	85.8	107.22
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2026年3月31日	7年	36,000	無	36,000	無	無	無	44.67	112.00	98.85	107.28
		2025年9月30日	2025年9月30日至 2026年3月31日	7年	137,500	無	137,500	無	無	無	12.74	112.00	98.85	107.08

其他資料

承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年 1月1日	報告期內 已授出	報告期內 已歸屬	報告期內 已失效	報告期內 已註銷	於2026年 6月30日	購買價格 (港元)	緊接獎勵 授出 日期前的	緊接獎勵 歸屬日期前 的股份加權 平均收盤價	獎勵 於授出 日期的 公允價值
												股份收盤價 (港元)	(港元)	(人民幣元) ⁽¹⁾
		2026年1月14日	2026年1月14日至 2026年12月31日	7年	無	12,500	無	無	無	12,500	無	100.1	無	83.73
		2026年3月31日	2026年3月31日至 2030年3月31日	7年	無	46,676	無	無	無	46,676	無	98.85	無	84.59
		2026年3月31日	2026年3月31日至 2026年12月31日	7年	無	50,000	無	無	無	50,000	69.74	98.85	無	85.73
		2026年3月31日	2026年3月31日至 2026年6月30日	7年	無	26,000	無	無	無	26,000	44.67	98.85	無	84.70
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年6月30日	7年	無	7,500	無	無	無	7,500	無	79.7	無	64.53
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年3月31日	7年	無	7,500	無	無	無	7,500	無	79.7	無	64.53
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年3月31日	7年	無	137,500	無	無	無	137,500	12.74	79.7	無	64.62
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2026年9月30日	7年	無	26,000	無	無	無	26,000	44.67	79.7	無	64.64
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年6月30日	7年	無	22,000	無	無	無	22,000	44.67	79.7	無	65.22
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年3月31日	7年	無	58,000	無	無	無	58,000	44.67	79.7	無	64.97
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2026年12月31日	7年	無	8,000	無	無	無	8,000	44.67	79.7	無	64.81
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年3月31日	7年	無	70,000	無	無	無	70,000	69.29	79.7	無	69.40
		2026年6月30日	2026年6月30日至 2027年6月30日	7年	無	25,000	無	無	無	25,000	71.86	79.7	無	71.45
總計					2,212,000	1,350,978	1,138,610	無	無	2,424,368				

附註：

- 該項指獎勵於授出日期的加權平均公允價值，其受授予承授人獎勵的不同歸屬時間表及不同歸屬標準及條件限制。
- 上述根據第二期H股計劃授出的獎勵均無受限於任何業績目標。

其他資料

- (3) 林健先生於2026年6月16日辭任執行董事。
- (4) 王玉曉先生已於2026年6月16日獲委任為執行董事。
- (5) 房藝女士已於2026年6月16日獲委任為執行董事。
- (6) 彼等為本集團報告期五名最高薪人士。

2022年A股計劃

本公司已於2022年12月28日召開的本公司臨時股東大會上採納2022年A股計劃。2022年A股計劃為根據上市規則第17章涉及發行新股份的股份計劃。以下為2022年A股計劃主要條款的概要。

(a) *2022年A股計劃的目的*

2022年A股計劃的目的是為了進一步健全本公司長效激勵機制，吸引和留住優秀人才，充分調動本公司員工的積極性，有效地將股東利益、本公司利益和核心團隊個人利益結合在一起，使各方共同關注本公司的長遠發展。

(b) *2022年A股計劃激勵對象*

符合資格參與2022年A股計劃的激勵對象包括若干董事、高級管理人員、核心技術人員及董事會認為需要激勵的其他員工（不包括獨立非執行董事及監事）。

(c) *根據2022年A股計劃可供發行的限制性股票總數*

2022年A股計劃擬向激勵對象發行及授予的限制性股票總數為3,580,000股，佔於本報告日期本公司股份總數564,242,299股（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約0.63%。於本報告日期，根據2022年A股計劃可供發行的限制性股票總數為1,102,300股，佔本公司股份總數564,242,299股（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約0.20%。

(d) *各激勵對象根據2022年A股計劃可獲授的最大權益*

本公司全部股份計劃中任何一名激勵對象獲授的股票數量不會超過2022年A股計劃公告日期本公司股份總額的1%。

(e) *根據2022年A股計劃授出獎勵的歸屬期*

A類權益的限制性股票自授予日起12個月後分五期歸屬，B類權益的限制性股票自授予日起24個月後分四期歸屬。

其他資料

(f) 授予價格及釐定基準

限制性股票的授予價格為每股人民幣36.36元。在2022年A股計劃公告日期（即2022年10月16日）至激勵對象完成限制性股票歸屬前期間，若本公司發生資本公積轉增股本、派發股票紅利、股份拆細或縮股、配股等事宜，限制性股票授予價格或授予／歸屬數量將根據2022年A股計劃相關規則予以相應調整。授予價格釐定為每股人民幣36.36元，其為：

- (1) 2022年A股計劃公告日前一個交易日的A股平均成交價（每股人民幣57.57元）約63.16%；
- (2) 2022年A股計劃公告日前20個交易日A股平均成交價（每股人民幣51.61元）約70.45%；
- (3) 2022年A股計劃公告日前60個交易日A股平均成交價（每股人民幣53.33元）約68.18%；
- (4) 2022年A股計劃公告日前120個交易日A股平均成交價（每股人民幣45.45元）約80.00%。

(g) 2022年A股計劃的剩餘年期

2022年A股計劃自首次授予限制性股票之日（即2022年12月28日）起生效，有效期至授予激勵對象的所有限制性股票歸屬或失效之日止。該期間不得超過84個月。因此，於本報告日期的2022年A股計劃的剩餘年期為約3年4個月。

其他資料

截至2026年6月30日，根據2022年A股計劃授予的獎勵變動詳情如下：

承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年 1月1日	報告期內 已授出	報告期內 已歸屬	報告期內 已失效	報告期內 已註銷	於2026年 6月30日	授予價格 (人民幣元)	收盤價 (人民幣元)	緊接獎勵	獎勵	已授出 獎勵的 業績目標	
													授出日期	歸屬日期		獎勵
													前的股份	前的股份		於授出
													前的股份	加權平均 收盤價		日期的
(人民幣元)														公允價值 (人民幣元) ⁽¹⁾		
董事、最高行政人員、主要股東及其各自的聯繫人																
王威東	執行董事及董事長	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	210,000	無	無	70000	無	140,000	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
林健 ⁽⁴⁾	主要股東	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	8,910	無	無	2970	無	5,940	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
溫慶凱	執行董事	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	10,890	無	無	3630	無	7,260	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
溫慶凱	執行董事	2023年 11月3日	2023年11月3日至 2029年11月2日	不適用	20,550	無	無	4110	無	16,440	36.36	64.08	不適用	69.97	見附註3	
楊敬華	主要股東	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	8,910	無	無	2970	無	5,940	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
魏建良	主要股東	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	8,910	無	無	2970	無	5,940	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
姜靜	王荔強博士 之配偶	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	10,890	無	無	3630	無	7,260	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
王玉曉 ⁽⁵⁾	執行董事及 王威東先生之子	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	6,600	無	無	2200	無	4,400	36.36	75.05	不適用	80.00	見附註2	
王寅曉	王旭東先生之子	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	8,000	無	無	4000	無	4,000	36.36	75.05	不適用	80.03	見附註2	
其他																
其他承授人	員工	2022年 12月28日	2022年12月28日至 2028年12月27日	不適用	1,129,760	無	532,640	36,000	無	561,120	36.36	75.05	79.13	80.71	見附註2	
		2023年 11月3日	2023年11月3日至 2029年11月2日	不適用	352,000	無	無	8,000	無	344,000	36.36	64.08	不適用	69.97	見附註3	
總計					1,775,420	無	532,640	140,480	無	1,102,300						

其他資料

附註：

- (1) 該項指獎勵於授出日期的加權平均公允價值，其受授予承授人獎勵的不同歸屬時間表及不同歸屬標準及條件限制。
- (2) 誠如2022年A股激勵計劃所規定，授予承授人的限制性股票每次歸屬須視乎(i)是否滿足公司層面有關本集團總收益（不包括泰它西普的海外授權收益）及新啟動臨床試驗總數的業績考核目標，其應於每個考核年度（考核年度應為2022至2026年五個會計年度或2023至2026年四個會計年度）考核一次及(ii)激勵對象個人層面績效考核的考核結果。更多詳情，請參閱本公司日期為2022年12月29日的公告。
- (3) 誠如2022年A股激勵計劃所規定，授予承授人的限制性股票每次歸屬須視乎(i)是否滿足公司層面有關本集團總收益（不包括泰它西普的海外授權收益）及新啟動臨床試驗總數的業績考核目標，其應於每個考核年度（考核年度應為2023至2027年五個會計年度或2024至2027年四個會計年度）考核一次及(ii)激勵對象個人層面績效考核的考核結果。更多詳情，請參閱本公司日期為2023年11月3日的公告。
- (4) 林健先生於2026年6月16日辭任執行董事。
- (5) 王玉曉先生於2026年6月16日獲委任為執行董事。

於2026年1月1日及2026年6月30日，根據2022年A股計劃可供授出的獎勵總數分別為零及零。

其他資料

2023年A股計劃

本公司已於2023年12月28日召開的本公司臨時股東大會上採納2023年A股計劃。2023年A股計劃為根據上市規則第17章涉及發行新股份的股份計劃。以下為2023年A股計劃的主要條款概要。

(a) *2023年A股計劃的目的*

2023年A股計劃的目的是為了進一步健全公司長效激勵機制，吸引和留住優秀人才，充分調動公司員工的積極性，有效地將股東利益、公司利益和核心團隊個人利益結合在一起，使各方共同關注公司的長遠發展。

(b) *2023年A股計劃激勵對象*

符合資格參與2023年A股計劃的激勵對象包括若干董事、高級管理人員及董事會認為需要激勵的其他員工（不包括獨立非執行董事及監事）。

(c) *根據2023年A股計劃可供發行的限制性股票總數*

2023年A股計劃擬向激勵對象發行及授予的限制性股票總數為1,783,062股，佔本公司於本報告日期股份總數564,242,299股（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約0.32%。於本報告日期，根據2023年A股計劃可供發行的限制性股票總數為1,081,960股，佔本公司股份總數564,242,299股（不包括235,184股庫存股份（定義見上市規則））約0.19%。

(d) *各激勵對象根據2023年A股計劃可獲授的最大權益*

本公司全部股份計劃中任何一名激勵對象獲授的股票數量不會超過2023年A股計劃公告日期公司股份總額的1%。

(e) *根據2023年A股計劃授出獎勵的歸屬期*

限制性股票自授予日起24個月後分四期歸屬。

其他資料

(f) 授予價格及釐定基準

限制性股票的授予價格為每股人民幣49.77元。在2023年A股計劃公告日期（即2023年11月17日）至激勵對象完成限制性股票歸屬前期間，若本公司發生資本公積轉增股本、派發股票紅利、股份拆細或縮股、配股等事宜，限制性股票授予價格或授予／歸屬數量將根據2023年A股計劃相關規則予以相應調整。授予價格釐定為每股人民幣49.77元，其為：

- a. 2023年A股計劃公告日前一個交易日的A股平均成交價（每股人民幣63.67元）約78%；
- b. 2023年A股計劃公告日前20個交易日A股平均成交價（每股人民幣64.65元）約77%；
- c. 2023年A股計劃公告日前60個交易日A股平均成交價（每股人民幣62.20元）約80%；
- d. 2023年A股計劃公告日前120個交易日A股平均成交價（每股人民幣62.79元）約79%。

(g) 2023年A股計劃的剩餘年期

2023年A股計劃自首次授予限制性股票之日（即2023年12月28日）起生效，有效期至授予激勵對象的所有限制性股票歸屬或失效之日止。該期間不得超過84個月。因此，於本報告日期的2023年A股計劃的剩餘年期為約4年4個月。

其他資料

截至2026年6月30日，根據2023年A股計劃授予的獎勵變動詳情如下：

承授人姓名	承授人類別	授出日期	歸屬期	行使期	於2026年	報告期內	報告期內	報告期內	報告期內	於2026年	授予價格	緊接獎勵	緊接獎勵	獎勵	業績目標
					1月1日	已授出	已歸屬	已失效	已註銷	6月30日	(人民幣元)	收盤價	歸屬日期	於授出	
											(人民幣元)	前的股份	日期的	已授出	
												收盤價	加權平均	公允價值	獎勵的
												(人民幣元)	(人民幣元)	(人民幣元) ⁽¹⁾	
董事、最高行政人員、主要股東及其各自的聯繫人															
溫慶凱	執行董事	2023年 12月28日	2023年12月28日至 2029年12月27日	不適用	79,450	無	無	15,890	無	63,560	49.77	60.74	不適用	72.73	見附註2
王玉曉 ⁽²⁾	執行董事及 王威東先生 之子	2023年 12月28日	2023年12月28日至 2029年12月27日	不適用	100,000	無	無	20,000	無	80,000	49.77	60.74	不適用	72.73	見附註2
其他															
其他承授人	員工	2023年 12月28日	2023年12月28日至 2029年12月27日	不適用	1,173,000	無	234,600	無	無	938,400	49.77	60.74	79.13	72.73	見附註2
總計					1,352,450	無	234,600	35,890	無	1,081,960					

附註：

- (1) 該項指獎勵於授出日期的加權平均公允價值，其受授予承授人獎勵的不同歸屬時間表及不同歸屬標準及條件限制。
- (2) 誠如2023年A股計劃所規定，授予承授人的限制性股票每次歸屬須視乎(i)是否滿足公司層面有關本集團總收益（不包括泰它西普的海外授權收益）及新啟動臨床試驗總數的業績考核目標，其應於每個考核年度（考核年度應為2024至2027年四個會計年度）考核一次及(ii)激勵對象個人層面績效考核的考核結果。更多詳情，請參閱本公司日期為2023年12月29日的公告。
- (3) 王玉曉先生於2026年6月16日獲委任為執行董事。

於2026年1月1日及2026年6月30日，2023年A股計劃項下可供授出的獎勵總數分別為零及零。

於報告期間根據本公司所有股份計劃授出的涉及發行新股的獎勵可予發行的股份數目除以報告期間本公司已發行普通股加權平均數約為0.39%。

用於估計該等H股計劃及A股計劃獎勵的公允價值的會計準則及政策與截至2025年12月31日止財政年度的一致。詳情請參閱本公司2025年度報告。

其他資料

董事收購本公司股份或債權證的權利

除本報告所披露者外，本公司或其任何附屬公司概無於報告期任何時間作為任何安排的訂約方，令董事通過收購本公司或任何其他法團的股份或債權證而獲取利益；及董事或其配偶或年齡不滿18歲的子女無權認購本公司或任何其他法團的權益或債務證券，亦無行使任何有關權利。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於2026年1月20日，本公司透過上海證券交易所的交易系統以集中競價交易方式回購194,144股A股，佔本公司於2026年1月20日股本總數563,710,243股的0.0344%。回購交易的最高價格為每股A股人民幣103.78元、最低價格為每股A股人民幣102.17元，所付資金總額為人民幣20,004,012.12元（不包括交易費用）。

本公司已回購的194,144股A股，現全部存放於本公司開立的專用證券賬戶，將在未來適宜時機用於員工持股計劃或股權激勵。若本公司未能在本公司披露股份回購實施完成公告日後三年內使用完畢已回購股份，尚未使用的已回購股份將予以註銷。截至2026年6月30日，本公司專用證券賬戶中持有194,144股庫存A股。

除上述所披露者外，於報告期，本公司及其任何附屬公司均無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

董事及最高行政人員資料變更

除下文所載外，於本公司2025年度報告日期後，概無須根據上市規則第13.51B(1)條而須作出披露的本公司董事及最高行政人員的資料其他變動。

姓名	變動詳情
房藝女士	房藝女士已獲委任為執行董事，自2026年6月16日起生效。
郝先經先生	郝先經先生已辭任獨立非執行董事，自2026年6月16日起生效。
林健先生	林健先生已辭任執行董事，自2026年6月16日起生效。
宋希亮先生	宋希亮先生已獲委任為獨立非執行董事，自2026年6月16日起生效。
蘇曉迪博士	蘇曉迪博士已辭任非執行董事，自2026年6月16日起生效。
王玉曉先生	王玉曉先生已獲委任為執行董事，自2026年6月16日起生效。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司已採用上市規則附錄C1所載企業管治守則（「**企業管治守則**」）所載的原則及守則條文，於報告期本公司一直遵守企業管治守則項下所有適用的守則條文。

遵守證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的標準守則作為其董事進行證券交易的行為守則。經向所有董事作出具體查詢後，各董事及監事確認於報告期已遵守標準守則。本公司並無發現可能掌握本公司內幕消息的僱員存在不遵守標準守則的情況。

審閱中期報告

本公司獨立核數師安永會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師進行的中期財務資料審閱」對未經審核中期財務資料進行審閱。審核委員會已經與本公司的管理層及獨立核數師共同審閱本集團採納的會計準則及政策及本集團的財務報告事宜（包括審閱報告期的未經審核簡明綜合中期業績）。審核委員會認為未經審核中期業績符合適用會計準則、法律及法規及本公司已作出適當披露。

中期股息

董事會不建議就報告期間派付任何中期股息（2025年：無）。

承董事會命

榮昌生物製藥（煙台）股份有限公司

董事長兼執行董事

王威東先生

中國，煙台

2026年8月24日

獨立審閱報告



Ernst & Young
27/F, One Taikoo Place
979 King's Road
Quarry Bay, Hong Kong

安永會計師事務所
香港鰂魚涌英皇道979號
太古坊一座27樓

Tel 電話: +852 2846 9888
Fax 傳真: +852 2868 4432
ey.com

致榮昌生物製藥（煙台）股份有限公司董事會
(於中華人民共和國註冊的有限公司)

引言

吾等已審閱載列於第52至第84頁之中期財務資料，包括榮昌生物製藥（煙台）股份有限公司（「貴公司」）及其附屬公司（「貴集團」）於2026年6月30日之簡明綜合財務狀況表，及截至該日止六個月期間的相關簡明綜合損益表、簡明綜合全面收益表、簡明綜合權益變動表及簡明綜合現金流量表，以及解釋附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料編製的報告必須符合當中有關條文以及國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第34號中期財務報告（「國際會計準則第34號」）。貴公司董事須對根據國際會計準則第34號編製及呈列的本中期財務資料負責。吾等之責任是根據吾等的審閱對本中期財務資料作出結論。吾等之報告乃根據協定之委聘條款，僅向閣下作為一個實體作出，而非為其他目的。吾等概不就本報告之內容對任何其他人士負責或承擔責任。

審閱範圍

吾等已按照香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號實體之獨立核數師對中期財務資料之審閱進行審閱。審閱中期財務資料包括主要向負責財務會計事宜的人員作出查詢，及運用分析性及其他審閱程序。該審閱工作範圍遠小於根據香港審計準則進行審計工作的範圍，吾等因而無法保證將知悉在審計中可能發現的所有重大事項。因此，吾等不發表審計意見。

結論

按照吾等的審閱，吾等並無發現任何事項，令吾等相信中期財務資料在各重大方面未有根據國際會計準則第34號編製。

安永會計師事務所
執業會計師
香港鰂魚涌
英皇道979號
太古坊一座27樓
2026年8月24日

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 (未經審核) 人民幣千元	2025年 (未經審核) 人民幣千元
收益	5	5,850,196	1,091,976
銷售成本		(268,857)	(170,128)
毛利		5,581,339	921,848
其他收入及收益		354,888	20,262
銷售及分銷開支		(549,598)	(525,781)
行政開支		(262,442)	(154,359)
研發成本		(414,149)	(647,216)
金融資產減值虧損撥回淨額		4,719	2,059
其他開支		(34,240)	(24,569)
財務成本		(17,643)	(41,812)
除稅前溢利／(虧損)	6	4,662,874	(449,568)
所得稅開支	7	(591)	—
期間溢利／(虧損)		4,662,283	(449,568)
以下人士應佔：			
母公司擁有人		4,662,283	(449,568)
母公司普通權益持有人應佔每股盈利／(虧損)	9		
基本		人民幣8.32元	人民幣(0.83)元
攤薄		人民幣8.29元	人民幣(0.83)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 (未經審核) 人民幣千元	2025年 (未經審核) 人民幣千元
期間溢利／(虧損)	4,662,283	(449,568)
其他全面(虧損)／收益		
其後期間可能重新分類至損益的其他全面(虧損)／收益：		
海外業務換算匯兌差額	(16,727)	1,571
其後期間可能會重新分類至損益的其他全面(虧損)／收益淨額	(16,727)	1,571
其後期間不會重新分類至損益的其他全面(虧損)／收益：		
指定為按公允價值計入其他全面收益的股權投資：		
公允價值變動	(1,837)	35,479
所得稅影響	10,610	(7,039)
其後期間不會重新分類至損益的其他全面收益淨額	8,773	28,440
期間其他全面(虧損)／收益，扣除稅項	(7,954)	30,011
期間全面收益／(虧損)總額	4,654,329	(419,557)
以下人士應佔：		
母公司擁有人	4,654,329	(419,557)

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

		2026年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	2025年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備	10	2,897,926	2,929,720
使用權資產		236,235	151,079
其他無形資產	11	36,052	37,995
於一間聯營公司的投資		14,644	13,769
指定為按公允價值計入其他全面收益的股權投資		15,685	115,174
按公允價值計入損益的金融資產	12	10,084	10,084
已抵押存款	13	631	650
其他非流動資產	14	13,275	7,715
非流動資產總值		3,224,532	3,266,186
流動資產			
存貨	15	758,638	661,485
貿易應收款項及應收票據	16	571,931	718,089
預付款項、其他應收款項及其他資產	17	157,668	189,252
按公允價值計入損益的金融資產	12	3,582,205	1,215,511
已抵押存款	13	2,808	42,807
定期存款	13	20,000	—
應收利息	13	573	143
現金及現金等價物	13	1,528,895	1,154,599
流動資產總值		6,622,718	3,981,886
流動負債			
貿易應付款項	18	218,353	285,851
其他應付款項及應計費用		885,882	1,013,128
計息銀行借款		155,584	1,426,406
租賃負債		67,421	23,404
遞延收入		12,825	4,867
其他流動負債		34,421	38,669
流動負債總額		1,374,486	2,792,325

續／...

中期簡明綜合財務狀況表（續）

2026年6月30日

	附註	2026年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	2025年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
流動資產淨額		5,248,232	1,189,561
資產總值減流動負債		8,472,764	4,455,747
非流動負債			
計息銀行借款		17,973	732,166
租賃負債		70,041	19,733
遞延稅項負債		—	10,610
遞延收入		70,675	84,416
非流動負債總額		158,689	846,925
資產淨額		8,314,075	3,608,822
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	19	564,477	563,710
庫存股份		(218,536)	(237,195)
儲備		7,968,134	3,282,307
權益總額		8,314,075	3,608,822

中期簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔							
	股本	庫存股份	資本儲備	股份支付	公允	匯兌	累計	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	儲備 人民幣千元	價值儲備 人民幣千元	波動儲備 人民幣千元	(虧損)/ 溢利 人民幣千元	權益總額 人民幣千元
於2026年1月1日（經審核）	563,710	(237,195)	6,888,869	34,928	(34,832)	58	(3,606,716)	3,608,822
期內溢利	-	-	-	-	-	-	4,662,283	4,662,283
期內其他全面收益：								
按公允價值計入其他全面收益的								
股權投資之公允價值變動								
（扣除稅項）	-	-	-	-	8,773	-	-	8,773
海外業務換算匯兌差額	-	-	-	-	-	(16,727)	-	(16,727)
期內全面收益總額	-	-	-	-	8,773	(16,727)	4,662,283	4,654,329
於出售按公允價值計入其他全面								
收益的股權投資時轉移公允價值								
儲備	-	-	-	-	(38,750)	-	38,750	-
行使A股獎勵	767	-	30,275	-	-	-	-	31,042
回購A股	-	(20,010)	-	-	-	-	-	(20,010)
根據H股獎勵信託計劃回購H股	-	(56,723)	-	-	-	-	-	(56,723)
根據H股獎勵信託計劃行使H股	-	95,392	-	(61,250)	-	-	-	34,142
股份支付	-	-	-	62,473	-	-	-	62,473
於2026年6月30日（未經審核）	564,477	(218,536)	6,919,144	36,151	(64,809)	(16,669)	1,094,317	8,314,075

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

	母公司擁有人應佔							
	股本	庫存股份	資本儲備	股份支付	公允	匯兌	累計虧損	權益總額
				儲備	價值儲備	波動儲備		
	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（經審核）	544,332	(445,329)	6,163,302	127,688	(90,605)	8,684	(4,321,871)	1,986,201
期內虧損	-	-	-	-	-	-	(449,568)	(449,568)
期內其他全面收益：								
按公允價值計入其他全面收益的								
股權投資之公允價值變動								
（扣除稅項）	-	-	-	-	28,440	-	-	28,440
海外業務換算匯兌差額	-	-	-	-	-	1,571	-	1,571
期內全面收益總額	-	-	-	-	28,440	1,571	(449,568)	(419,557)
行使A股獎勵	276	-	9,765	-	-	-	-	10,041
股份發行	19,000	-	720,932	-	-	-	-	739,932
股份發行開支	-	-	(8,737)	-	-	-	-	(8,737)
根據首期H股獎勵信託計劃歸屬獎勵	-	102,057	-	-	-	-	-	102,057
股份支付	-	-	-	(52,446)	-	-	-	(52,446)
於2025年6月30日（未經審核）	563,608	(343,272)	6,885,262	75,242	(62,165)	10,255	(4,771,439)	2,357,491

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	2026年 (未經審核) 人民幣千元	2025年 (未經審核) 人民幣千元
經營活動所得現金流量			
除稅前收益／(虧損)		4,662,874	(449,568)
就下列各項作出調整：			
財務成本		17,643	41,812
銀行利息收入	6	(10,278)	(2,440)
出售按公允價值計入其他全面收益的金融資產之虧損		—	4,983
出售按公允價值計入損益的金融資產之收益		(5,082)	(662)
按公允價值計入損益的金融資產之公允價值收益		(319,863)	(52)
應佔聯營公司(溢利)／虧損		(875)	113
物業、廠房及設備折舊	6	120,737	127,020
使用權資產折舊	6	29,483	30,174
其他無形資產攤銷	6	3,626	2,900
長期預付款項攤銷	6	269	394
金融資產減值虧損撥回淨額	6	(4,719)	(2,059)
存貨撇減至可變現淨值	6	167	—
股份支付開支	6	62,088	12,139
出售物業、廠房及設備項目的虧損／(收益)	6	1,395	(70)
出售使用權資產的收益	6	(2)	(61)
匯兌差額淨額		11,754	6,324
		4,569,217	(229,053)
存貨(增加)／減少		(97,643)	18,121
貿易應收款項及應收票據增加		(149,301)	(116,821)
預付款項、其他應收款項及其他資產減少		25,072	59,701
其他非流動資產(增加)／減少		(933)	463
貿易應付款項(減少)／增加		(67,498)	46,952
其他應付款項及應計費用減少		(68,995)	(23,258)
與收入相關政府補助有關的遞延收入減少		(5,783)	(4,262)
經營所得／(所用)現金		4,204,136	(248,157)
已收利息		10,278	2,440
已繳所得稅		(591)	—
經營活動所得／(所用)現金流量淨額		4,213,823	(245,717)

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

	2026年 (未經審核) 人民幣千元	2025年 (未經審核) 人民幣千元
投資活動所得現金流量		
購買物業、廠房及設備項目	(72,145)	(120,546)
購買其他無形資產項目	(1,684)	(7)
出售物業、廠房及設備項目所得款項	305	1,414
收取物業、廠房及設備相關的政府補助	—	180
購買按公允價值計入損益的金融資產	(3,791,192)	(250,000)
於聯營公司的投資	—	(10,151)
提取按公允價值計入損益的金融資產	1,749,098	250,662
提取績效債券	—	9,578
存放初始期限為三個月以上的定期存款	(20,000)	—
出售按公允價值計入其他全面收益的金融資產所得款項	110,106	—
投資活動所用現金流量淨額	(2,025,512)	(118,870)
融資活動所得現金流量		
股份發行所得款項	—	731,320
新增銀行貸款	273,037	1,198,222
行使股份獎勵所得款項	66,065	45,334
償還銀行貸款	(2,064,028)	(1,018,226)
根據H股獎勵信託計劃回購H股	(56,723)	—
提取股票回購保證金	19,990	—
已付銀行借款利息	(16,871)	(41,859)
租賃付款的利息部分	(3,555)	(2,006)
租賃付款的本金部分	(20,176)	(32,449)
融資活動(所用)/所得的現金流量淨額	(1,802,261)	880,336
現金及現金等價物增加淨額	386,050	515,749
期初現金及現金等價物	1,154,599	759,530
外匯匯率變動影響淨額	(11,754)	(4,277)
期末現金及現金等價物	1,528,895	1,271,002
現金及現金等價物結餘分析		
現金及銀行結餘	1,532,907	1,274,577
減：已抵押存款	(3,439)	(3,443)
應收利息	(573)	(132)
中期簡明綜合現金流量表所列現金及現金等價物	1,528,895	1,271,002

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

1. 公司及集團資料

榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司(「本公司」)於2008年7月4日於中華人民共和國(「中國」)註冊為有限責任公司。於2020年5月12日，本公司根據《中華人民共和國公司法》改制為股份有限公司。本公司註冊辦事處位於中國山東省自由貿易試驗區煙台片區煙台開發區北京中路58號。

於本期間，本公司及其附屬公司(「本集團」)主要從事生物醫藥研究、生物醫藥服務及生物醫藥生產和銷售。

有關附屬公司的資料

本公司的附屬公司詳情如下：

名稱	註冊／註冊成立地點及 日期以及營業地點	已發行普通股 面值／註冊 實收資本	本公司 應佔股權百分比		主要業務
			直接	間接	
RemeGen Biosciences, Inc. (前稱「RC Biotechnologies, Inc.」)	美利堅合眾國特拉華州 2011年4月18日	1,500股普通股	100%	—	研發、註冊及業務發展
瑞美京(北京)醫藥科技有限公司*	中國北京／中國內地 2019年8月14日	人民幣 1,000,000元	100%	—	研發
榮昌生物香港有限公司	香港 2019年9月26日	32,000,000美元 (「美元」)	100%	—	研發
RemeGen Australia Pty Ltd.	南澳大利亞 2021年3月3日	2,397,132股 普通股	—	100%	研發及業務發展
上海榮昌生物科技有限公司*	中國上海／中國內地 2022年5月7日	人民幣 500,000,000元	100%	—	研發
煙台榮普股權投資合夥企業 (有限合夥)*	中國山東／中國內地 2025年6月23日	人民幣 1,000,000元	99.50%	0.50%	業務發展

* 由於該等附屬公司並無在中國註冊的正式英文名稱，因此其英文名稱代表本公司管理層盡力翻譯中文名稱而成。該等附屬公司乃根據中國法律註冊為國內有限公司。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

2. 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據國際會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並無包括在年度財務報表中的所有資料及披露內容，故應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

3. 會計政策變動及披露

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採納者一致，惟就本期間的財務資料首次採納以下經修訂的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）
金融工具分類與計量的修訂

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）
涉及依賴自然電力的合約

國際財務報告準則會計準則的年度改進 — 第11卷
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號的修訂

經修訂國際財務報告準則會計準則的性質及影響描述如下：

- (a) 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）*金融工具分類與計量的修訂*闡明金融資產於實體收取合約現金流量之權利屆滿或轉讓時終止確認，而金融負債於結算日終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇，在符合特定條件的情況下，終止確認於結算日前透過電子付款系統結算的金融負債。該等修訂釐清如何評估帶有環境、社會及管治及其他類似或然條款之金融資產的合約現金流量特徵。此外，有關修訂亦釐清帶有無追索權特徵之金融資產及合約連結工具的分類規定。該等修訂另要求就指定為透過其他綜合收益按公允價值計量之權益工具投資，以及帶有或然條款之金融工具作出額外披露。由於本集團於過往年度終止確認金融資產及負債的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所述的金融資產，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。本集團將於本集團截至2026年12月31日止年度的綜合財務報表中就其指定為透過其他綜合收益按公允價值計量的股本投資提供額外披露。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

3. 會計政策變動及披露 (續)

經修訂國際財務報告準則會計準則的性質及影響描述如下：(續)

- (b) 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)涉及依賴自然能源生產電力的合約澄清範圍內合約「自用」規定的應用，並修訂範圍內合約現金流量對沖關係中被對沖項目的指定規定。該等修訂亦包括額外披露，讓財務報表使用者能夠了解該等合約對實體的財務表現及未來現金流量的影響。由於本集團並無任何屬於該等修訂範圍內的合約，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 國際財務報告會計準則的年度改進 — 第11卷載列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號的狹義修訂。該等修訂包括澄清、簡化、更正或更改，以提高相應國際財務報告準則會計準則的一致性。該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

4. 經營分部資料

本集團從事生物醫藥研究、生物醫藥服務及生物醫藥生產和銷售，其被視為一個單獨的可呈報分部，報告方式與就資源分配及績效評估向本集團高級管理層進行內部報告的方式一致。因此，並無列示按經營分部的分析。

地域資料

- (a) 來自外部客戶的收益

	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)
中國內地	1,335,642	1,091,976
美利堅合眾國	4,514,554	—
總分部收益	5,850,196	1,091,976

上述收益資料乃基於客戶所在地作出。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

4. 經營分部資料（續）

地域資料（續）

(b) 非流動資產

	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)
中國內地	3,179,828	3,115,193
美利堅合眾國	18,304	25,085
總計	3,198,132	3,140,278

上述非流動資產資料乃按資產所在地而定，不包括指定按公允價值計入其他全面收益之股本投資、按公允價值計入損益之金融資產及已抵押存款。

5. 收益

收益分析如下：

來自客戶合約之收益

	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)
商品或服務類型		
許可收益	4,462,185	—
銷售醫療產品	1,346,889	1,091,976
提供服務	41,122	—
總計	5,850,196	1,091,976

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

5. 收益（續）

來自客戶合約之收益的分拆收益資料

	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)
地區市場		
中國內地	1,335,642	1,091,976
美利堅合眾國	4,514,554	—
總計	5,850,196	1,091,976

	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)
收益確認時間		
在某一時間點轉移	5,814,366	1,091,976
在某一時段轉移	35,830	—
總計	5,850,196	1,091,976

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

6. 除稅前溢利／（虧損）

本集團的除稅前溢利／（虧損）已（計入）／扣除以下各項：

	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	242,936	170,128
所提供服務的成本	24,395	—
許可成本	1,359	—
物業、廠房及設備折舊	120,737	127,020
使用權資產折舊	29,483	30,174
其他無形資產攤銷	3,626	2,900
長期預付款項攤銷	269	394
出售物業、廠房及設備項目的虧損／（收益）	1,395	(70)
出售使用權資產的收益淨額	(2)	(61)
銀行利息收入	(10,278)	(2,440)
匯兌差額	16,920	5,986
政府補助	(12,558)	(10,773)
研發成本	414,149	647,216
包括：僱員福利開支	162,860	187,725
核數師酬金	780	780
金融資產減值虧損撥回淨額：		
貿易應收款項減值虧損撥回淨額	(4,616)	(1,477)
計入預付款項、其他應收款項及其他資產的		
金融資產減值虧損撥回淨額	(103)	(582)
存貨撇減至可變現淨值	167	—
僱員福利開支	620,298	525,691
包括：股份支付開支	62,088	12,139

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

7. 所得稅

本公司根據於2008年1月1日批准並生效的中國企業所得稅（「企業所得稅」）法按應課稅溢利的25%法定稅率計提中國內地的企業所得稅。

本公司已於2022年12月及2025年12月被認定為高新技術企業，因此有權根據企業所得稅法對高新技術企業實行的稅收優惠享受15%的其他減免企業所得稅稅率。

瑞美京（北京）醫藥科技有限公司由於被視為「小型微利企業」，截至2026年6月30日止六個月可享受20%的優惠稅率。在中國內地註冊的其他附屬公司在截至2026年6月30日止六個月可享受25%的稅率。

在美國註冊成立的附屬公司須按21%的稅率繳納美國聯邦所得稅及8.84%的稅率繳納加利福尼亞州所得稅。

在香港註冊成立的附屬公司須就於香港產生的任何估計應課稅溢利，就不超過2,000,000港元的應課稅收入按8.25%的稅率繳納香港利得稅，並就超過2,000,000港元的應課稅收入按16.5%的稅率繳納香港利得稅。

在澳洲註冊成立的附屬公司須就在澳洲產生的任何估計應課稅溢利按25%的稅率繳納澳洲利得稅。

本集團於期內的所得稅開支分析如下：

	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		
期內支出	591	—
遞延	—	—
總計	591	—

8. 股息

本公司於截至2026年6月30日止六個月內概無宣派及派付股息（截至2025年6月30日止六個月：零）。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

9. 母公司普通權益持有人應佔每股盈利／（虧損）

每股基本盈利／（虧損）金額乃按母公司普通權益持有人應佔期間收益／（虧損）及期間發行在外普通股加權平均數計算。

每股攤薄盈利／（虧損）金額乃按母公司普通權益持有人應佔期內收益／（虧損）計算。計算所用的普通股加權平均數為計算每股基本盈利／（虧損）所用的期內發行在外普通股數目，以及假設於所有潛在攤薄普通股被視作行使或轉換為普通股時無償發行的普通股加權平均數。

每股基本及攤薄盈利／（虧損）根據以下各項計算：

	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）		
計算每股基本盈利／（虧損）所用之母公司普通權益持有人應佔 收益／（虧損）	4,662,283	(449,568)
股份		
計算每股基本盈利／（虧損）所用之期內發行在外普通股加權平均數	560,106,771	540,675,877
攤薄影響 — 普通股加權平均數：		
股份獎勵	2,086,239	1,064,135
總計	562,193,010	541,740,012

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

10. 物業、廠房及設備

	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)
樓宇	1,569,213	1,567,115
廠房及機器	1,653,765	1,659,292
辦公設備及其他	15,288	15,651
運輸工具	4,613	4,550
租賃物業裝修	8,642	8,642
物業、廠房及設備，按成本計	3,251,521	3,255,250
減：累計折舊	(1,076,812)	(972,353)
在建工程	723,217	646,823
物業、廠房及設備淨額	2,897,926	2,929,720

11. 其他無形資產

	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)
專利及許可	13,387	13,387
軟件	59,635	57,957
賬面值總額	73,022	71,344
減：累計折舊	(36,970)	(33,349)
無形資產淨值	36,052	37,995

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

12. 按公允價值計入損益的金融資產

	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)
認股權證(附註(a))	1,530,905	1,215,511
理財產品(附註(b))	2,051,300	—
按公允價值計入損益的非上市投資	10,084	10,084
	3,592,289	1,225,595
減：非即期部分		
按公允價值計入損益的非上市投資	(10,084)	(10,084)
即期部分	3,582,205	1,215,511

附註：

- (a) VOR BIOPHARMA INC. (「VOR Bio」) 發行的認股權證，作為VOR Bio於2025年與本集團簽署許可協議時支付代價的一部分。該等認股權證分類為按公允價值計入損益的金融資產。
- (b) 本集團的理財產品由中國內地銀行及證券資產管理公司發行。該等理財產品因其合約現金流量並非僅為支付本金及利息，故強制分類為按公允價值計入損益的金融資產。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

13. 現金及現金等價物、定期存款以及已抵押存款

	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)
現金及銀行結餘	1,532,907	1,198,199
定期存款	20,000	—
小計	1,552,907	1,198,199
減：就外來務工人員工資的質押	(2,808)	(2,807)
應收利息	(573)	(143)
就辦公室租賃的質押	(631)	(650)
股份回購保證金	—	(40,000)
原到期日超過三個月的定期存款：	(20,000)	—
現金及現金等價物	1,528,895	1,154,599

銀行現金根據銀行存款每日利率按浮動利率賺取利息。短期定期存款期限介於一日至三個月之間，取決於本集團的即時現金需求，並按各自的短期定期存款利率賺取利息。銀行結餘及已抵押存款存放於近期無違約記錄的信譽良好的銀行。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

13. 現金及現金等價物、定期存款以及已抵押存款（續）

本集團於報告期間末的現金及現金等價物乃按以下貨幣計值：

	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)
以人民幣計值	1,021,119	910,358
以港元計值	103,080	108,028
以美元計值	404,434	135,975
以澳元計值	28	29
以歐元計值	153	162
以瑞士法郎計值	81	47
總計	1,528,895	1,154,599

人民幣不能自由兌換成其他貨幣，然而，根據中國內地《外匯管理條例》及《結匯、售匯及付匯管理規定》，本集團可透過獲授權經營外匯業務的銀行將人民幣兌換成其他貨幣。

14. 其他非流動資產

	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)
物業、廠房及設備預付款項	9,364	3,700
遞延開支	313	413
其他	3,598	3,602
總計	13,275	7,715

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

15. 存貨

	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)
原材料	303,022	226,008
半成品	368,020	379,255
製成品	20,556	35,100
合約履約成本	68,919	23,399
低值易耗材料	338	278
減：存貨撇減	(2,217)	(2,555)
總計	758,638	661,485

存貨的撇減變動如下：

	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)
於期初	2,555	1,247
存貨撇減至可變現淨值(附註6)	167	—
減：撇銷的金額	(505)	(474)
於期末	2,217	773

16. 貿易應收款項及應收票據

	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	352,690	445,026
減值	(17,635)	(22,251)
貿易應收款項淨額	335,055	422,775
應收票據	236,876	295,314
總計	571,931	718,089

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

16. 貿易應收款項及應收票據（續）

貿易應收款項主要包括銷售貨物應收款項。

對於銷售貨物應收款項，本集團與客戶的交易條款主要以信貸為主。本集團提供的信用期通常為一個月，主要客戶可延長至三個月。

本集團並無就該等結餘持有任何質押品或其他信貸增級。貿易應收款項為不計息。

於2026年6月30日，本集團已質押應收票據約人民幣135,539,000元（2025年12月31日：人民幣177,911,000元），作為本集團的銀行貸款的擔保。

於報告期末扣除虧損撥備之貿易應收款項按發票日期的賬齡分析如下：

	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)
12個月內	335,055	422,775

貿易應收款項減值虧損撥備之變動如下：

	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)
於1月1日	22,251	20,178
減損虧損淨額（附註6）	(4,616)	(1,477)
於6月30日	17,635	18,701

未逾期之銷售貨物產生的貿易應收款項之預期虧損率評估為5%。於2026年6月30日及2025年12月31日，概無逾期結餘。本公司董事認為該等結餘的預期信貸虧損（「預期信貸虧損」）撥備屬充足。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

17. 預付款項、其他應收款項及其他資產

	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)
可收回增值稅	4,856	4,026
預付款項	100,611	91,735
應收關聯方款項(附註20)	5,360	9
押金及其他應收款項	56,152	102,896
	166,979	198,666
減值撥備	(9,311)	(9,414)
總計	157,668	189,252

計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產主要指與供應商及其他各方的押金。本集團已根據國際財務報告準則第9號應用一般方法就非貿易其他應收款項的預期信貸虧損進行撥備。其他應收款項並無過往違約，於期末上述餘額所包含的金融資產均分類為第一階段。於計算預期信貸虧損率時，本集團會考慮遷移率及就前瞻性宏觀經濟數據作出調整。

計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產的信貸質量被視為正常，原因為其尚未逾期，且概無資料顯示金融資產信貸風險大幅增加。

本集團採用預期信貸虧損模型評估其他應收款項的信貸虧損。其他應收款項的減值撥備變動如下：

	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)
於1月1日	9,414	10,911
減值虧損淨額(附註6)	(103)	(582)
於6月30日	9,311	10,329

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

18. 貿易應付款項

於報告期末按自供應商收到貨物及服務的日期計算的貿易應付款項之帳齡分析如下：

	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)
於12個月	195,581	270,311
13個月至24個月	20,266	14,362
25個月至36個月	2,312	1,120
超過36個月	194	58
總計	218,353	285,851

19. 股本 股份

	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)
已發行及繳足：		
564,477,483 (2025年：563,710,243) 股普通股	564,477	563,710

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

19. 股本（續）

股本

	已發行股份數目	股本 人民幣千元
於2025年1月1日（經審核）	544,332,083	544,332
發行股份（經審核）	19,000,000	19,000
行使股份獎勵（經審核）	378,160	378
於2025年12月31日及2026年1月1日（經審核）	563,710,243	563,710
行使股份獎勵（未經審核）	767,240	767
於2026年6月30日（未經審核）	564,477,483	564,477

20. 承擔

於報告期末，本集團擁有以下合約承擔：

	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)
已訂約，但未計提撥備： 購買物業、廠房及設備項目	114,625	106,610

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

21. 關聯方交易

董事認為以下公司為截至2026年6月30日止六個月與本集團有重大交易或結餘的關聯方。

(a) 關聯方名稱及關係

與本集團之關係

煙台業達國際生物醫藥創新孵化中心有限公司（「業達國際」）	(i)
上海康康醫療科技有限公司（「康康」）	(i)
榮昌製藥（淄博）有限公司（「榮昌製藥（淄博）」）	(i)
煙台榮昌製藥股份有限公司（「榮昌製藥」）	(ii)
煙台榮景投資運營有限公司（「榮景」（前稱為「榮昌創業」））	(iii)
煙台邁百瑞國際生物醫藥股份有限公司（「邁百瑞國際」）	(iii)
煙台賽普生物技術有限公司（「賽普生物技術」）	(iv)

附註：

(i) 該等實體乃榮昌製藥的附屬公司，而其大多數股權於期間內由下文定義的一致行動人士擁有。

(ii) 於2019年12月前，榮昌製藥持有本公司全部股權。

本集團於2019年12月進行重組，在此之前，本集團的全部實收資本均由榮昌製藥注入。根據本集團的重組，榮昌製藥所持本集團的實收資本均已按各股東於榮昌製藥的持股比例轉讓給各股東。

根據房健民博士、王威東先生、林健先生、熊曉濱先生、王荔強博士、王旭東先生、鄧勇先生、楊敏華女士、溫慶凱先生及魏建良先生、煙台榮達創業投資中心（有限合夥）、RongChang Holding Group Ltd. 及I-NOVA Limited（統稱「一致行動人士」）之間於2025年3月31日訂立的一致行動人士協議，一致行動人士確認，自2017年1月1日起，他們在本集團的管理、決策及所有主要決定方面均採取一致行動，並就提呈本公司股東大會表決的任何提案繼續採取一致行動並達成共識。倘若他們未能達成共識，則一致行動人士將按照一致行動人士之間的大多數投票行使各自的間接投票權。一致行動人士共同持有本公司38.08%的股權。

董事認為，本公司於期內及直至本中期簡明綜合財務資料日期由一致行動人士所控制。

(iii) 該等實體由一致行動人士（定意見上文）控制。

(iv) 該實體由邁百瑞國際控制。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

21. 關聯方交易（續）

(b) 與關聯方交易

除本中期簡明綜合財務資料另詳述交易外，本集團於期內與關聯方進行下列交易：

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)
租金收入		
邁百瑞國際	762	760
榮昌製藥	606	606
總計	1,368	1,366
購買材料		
賽普生物技術	15,361	17,222
購買服務		
榮昌製藥	21,990	22,657
邁百瑞國際	1,354	7,161
康康	14,902	11,984
業達國際	297	500
榮景	—	413
榮昌製藥(淄博)	—	24
總計	38,543	42,739

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

21. 關聯方交易（續）

(b) 與關聯方交易（續）

除本中期簡明綜合財務資料另詳述交易外，本集團於期內與關聯方進行下列交易：（續）

	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)
出售物業、廠房及設備項目		
邁百瑞國際	4,743	—
賽普生物技術	265	—
總計	5,008	—
租金開支		
業達國際	—	36
償還租賃負債		
業達國際	11,401	22,074
邁百瑞國際	1,495	943
榮昌製藥	206	206
榮昌製藥（淄博）	—	18
總計	13,102	23,241
租賃負債利息開支		
業達國際	2,490	750
邁百瑞國際	183	44
榮昌製藥	32	8
榮昌製藥（淄博）	1	—
總計	2,706	802

附註：

截至2026年6月30日止六個月，該交易乃根據經雙方協定的條款及條件進行。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

21. 關聯方交易（續）

(c) 其他與關聯方的交易

於報告期末，榮昌製藥為本集團的計息銀行借款人民幣1,100,000,000元提供擔保。

(d) 未償還關聯方結餘

	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)
貿易應付款項		
康康	2,187	1,781
邁百瑞國際	190	—
賽普生物技術	4,494	20,425
總計	6,871	22,206
預付款項、其他應收款項及其他資產		
邁百瑞國際	5,360	9
其他應付款項及應計費用		
榮昌製藥	4,188	5,326
業達國際	1,205	727
總計	5,393	6,053
租賃負債		
業達國際	99,623	3,870
邁百瑞國際	6,777	217
榮昌製藥	1,215	—
榮昌製藥(淄博)	53	—
總計	107,668	4,087

附註：

除租賃負債外，本集團於期末的應收及應付關聯公司款項的結餘屬貿易性質，為無抵押、免息且無固定還款期。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

21. 關聯方交易（續）

(e) 本集團主要管理層人員薪酬

	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)
袍金	450	443
薪金、津貼及實物福利	9,840	7,239
績效獎金	2,085	1,564
退休金計劃供款	65	85
股份支付開支	29,921	8,522
已付主要管理層人員的薪酬總額	42,361	17,853

22. 金融工具的公允價值及公允價值層級

管理層已評估現金及現金等價物、已抵押存款、按攤銷成本列賬的貿易應收款項及應收票據、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、計入其他應付款項及應計費用的金融負債的公允價值與其賬面值相若，主要由於該等工具於短期內到期。

除賬面值與公允價值合理相若的金融工具外，本集團金融工具的賬面值如下：

	賬面值		公允價值	
	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)	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)
按公允價值計入損益的金融資產	3,592,289	1,225,595	3,592,289	1,225,595
按公允價值計入其他全面收益的應收票據	48,492	58,786	48,492	58,786
指定為按公允價值計入其他全面收益的 股權投資	15,685	115,174	15,685	115,174
總計	3,656,466	1,399,555	3,656,466	1,399,555

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

22. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

本集團的財務部由財務執行總監帶領，負責釐定金融工具按公允價值計量的政策及程序。財務執行總監直接向首席財務官及審核委員會報告。於各報告期末，財務部分析金融工具的價值變動，並釐定估值所採用的主要輸入數據。估值由首席財務官審閱及批准。估值流程及結果定期與董事討論，以進行中期及年度財務報告。

金融資產及負債的公允價值乃按自願訂約方於當期交易（強迫或清盤出售除外）中可交換工具之金融入賬。以下方法及假設用於估計公允價值：

本集團根據資產基礎法合理計量非上市股權投資的公允價值。

應收票據及銀行發行的指定為按公允價值計入損益的理財產品的公允價值乃透過貼現預期未來現金流量計算，貼現時採用具類似條款、信貸風險及剩餘到期日的工具現時可用的息率。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

22. 金融工具的公允價值及公允價值層級（續）

公允價值層級

下表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：

於2026年6月30日

	採用以下各項計量公允價值			
	活躍市場報價	重大可	重大不可	總計
	（第一級）	觀察輸入數據	觀察輸入數據	
	人民幣千元 （未經審核）	（第二級） 人民幣千元 （未經審核）	（第三級） 人民幣千元 （未經審核）	
按公允價值計入損益的金融資產	—	3,582,205	10,084	3,592,289
指定為按公允價值計入其他全面 收益的股權投資	15,685	—	—	15,685
按公允價值計入其他全面收益的 債務投資	—	48,492	—	48,492
總計	15,685	3,630,697	10,084	3,656,466

於2025年12月31日

	採用以下各項計量公允價值			
	活躍市場報價	重大可	重大不可	總計
	（第一級）	觀察輸入數據	觀察輸入數據	
	人民幣千元 （經審核）	（第二級） 人民幣千元 （經審核）	（第三級） 人民幣千元 （經審核）	
按公允價值計入損益的金融資產	—	1,215,511	10,084	1,225,595
指定為按公允價值計入其他全面 收益的股權投資	115,174	—	—	115,174
按公允價值計入其他全面收益的 債務投資	—	58,786	—	58,786
總計	115,174	1,274,297	10,084	1,399,555

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

22. 金融工具的公允價值及公允價值層級（續）

公允價值層級（續）

於期內，第三級的公允價值計量變動如下：

	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)
指定為按公允價值計入其他全面收益的股權投資		
於1月1日	—	3,024
購買	—	—
於其他全面收益確認的虧損總額	—	—
按公允價值計入損益的股權投資		
於1月1日	10,084	4,037
購買	—	10,119
於其他損益確認的收益總額	—	52
於6月30日	10,084	17,232

於報告期內，第一級與第二級之間金融資產的公允價值計量並無轉撥，亦無轉入或轉出第三級。

23. 報告期後事項

本公司已於2026年7月與一名獨立第三方訂立授權協議，據此，本公司同意授予獨立第三方使用其自主研發醫療產品臨床數據的權利。此使用權之交易代價為人民幣60百萬元。

24. 批准中期簡明綜合財務資料

中期簡明綜合財務資料於2026年8月24日獲本公司董事會批准及授權刊發。

釋義及詞彙

「2022年A股計劃」	指	本公司於2022年12月28日採納的本公司2022年A股限制性股票激勵計劃（按其現有形式或任何經修訂形式）
「2023年A股計劃」	指	本公司於2023年12月28日採納的本公司2023年A股限制性股票激勵計劃（按其現有形式或任何經修訂形式）
「A股」	指	本公司普通股本中每股面值人民幣1.00元的境內人民幣普通股，已於上海證券交易所科創板上市
「A股發行」	指	於2022年3月31日本公司A股首次公開發行股票
「A股計劃」	指	2022年A股計劃及2023年A股計劃
「ADC」	指	抗體藥物偶聯物，一類生物製藥藥物，結合了針對特定腫瘤細胞表面抗原的單克隆抗體和通過化學連接物連接的強效抗腫瘤小分子製劑
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「獎勵股份」	指	根據H股計劃條款授予或將授予獎勵選定激勵對象的H股
「BC」	指	乳腺癌
「BLA」	指	生物製品許可申請
「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所載列的企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，就本報告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣

釋義及詞彙

「本公司」	指	榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司，於中國註冊成立的有限公司，其H股於聯交所主板上市(股份代號：9995)且其A股於上海證券交易所科創板上市(股份代號：688331)
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義，按文義指我們的核心產品包括泰它西普(RC18，商品名：泰愛 [®])、維迪西妥單抗(RC48，商品名：愛地希 [®])及RC28-E
「董事」	指	本公司董事
「DME」	指	糖尿病性黃斑水腫
「DR」	指	糖尿病視網膜病變
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「首期H股計劃」	指	本公司於2021年3月23日採納的現行或任何經修訂首期H股計劃信託計劃
「GC」	指	胃癌
「gMG」	指	全身型重症肌無力
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「H股」	指	本公司普通股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，已於聯交所上市
「該等H股計劃」	指	首期H股計劃及第二期H股計劃
「HER2」	指	人類表皮生長因子受體2
「港元」	指	港元，香港法定貨幣
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「HR」	指	激素受體
「IgA腎病」	指	IgA腎病或IgA腎炎，一種自身免疫性腎臟疾病，當一種稱為免疫球蛋白A(IgA)的抗體在腎臟中積聚，導致局部炎症，隨著時間的推移，這種炎症會阻礙腎臟從血液中過濾廢物的能力

釋義及詞彙

「IHC」	指	免疫組化，一種使用化學染料染色和測量特定蛋白質的測試。HER2狀態的IHC染色是最廣泛使用以評估HER2的初步方法（作為抗HER2治療反應預測因數）。計量組織樣品中細胞表面的HER2蛋白質數量的HER2 IHC測試評分為0至3+
「IND」	指	新藥臨床研究申請
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或補充）
「LN」	指	狼瘡腎炎
「MG」	指	重症肌無力
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NDA」	指	新藥申請
「國家藥監局」或「NMPA」	指	國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局
「提名委員會」	指	董事會提名委員會
「國家醫保藥品目錄」	指	國家醫保藥品目錄
「PD-1」	指	程序性細胞死亡蛋白1，在T細胞、B細胞及巨噬細胞上表達的免疫檢查點受體
「pSS」	指	原發性乾燥綜合徵
「研發」	指	研發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「限制性股票」	指	符合A股計劃授予條件的激勵對象，在滿足相應歸屬條件後分次獲得並登記的A股

釋義及詞彙

「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「第二期H股計劃」	指	本公司於2023年7月14日採納的現行或任何經修訂第二期H股計劃及信託計劃
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括A股及H股
「SLE」	指	系統性紅斑狼瘡，一種身體的免疫系統攻擊正常、健康組織，並可導致炎症和腫脹等症狀的系統性自體免疫性疾病
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「UC」	指	尿路上皮癌
「美元」	指	美元，美國法定貨幣
「美國」	指	美利堅合眾國
「wAMD」	指	濕性老年黃斑病變
「%」	指	百分比