

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Simcere Pharmaceutical Group Limited**

**先聲藥業集團有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

## 截至2025年6月30日止六個月中期業績公告

### 財務摘要

截至2025年6月30日止六個月，本集團錄得以下未經審核的財務業績：

- 收入人民幣35.85億元，較2024年同期人民幣31.14億元增長15.1%。
- 創新藥業務收入人民幣27.76億元，佔總收入比率77.4%，較2024年同期人民幣22.03億元增長26.0%。
- 本集團收入主要來自業務聚焦的治療領域。其中，神經科學領域收入人民幣12.49億元，佔總收入的34.8%，較2024年同期人民幣9.09億元增長37.3%；抗腫瘤領域收入人民幣8.74億元，佔總收入的24.4%，較2024年同期人民幣6.19億元增長41.1%；自身免疫領域收入人民幣8.78億元，佔總收入的24.5%，較2024年同期人民幣8.50億元增長3.3%；其他領域收入人民幣5.84億元，佔總收入的16.3%，較2024年同期人民幣7.36億元下降20.5%。
- 歸屬於本公司權益股東的利潤人民幣6.04億元，較2024年同期人民幣4.57億元增加人民幣1.47億元，增幅32.2%。經調整歸屬於本公司權益股東的利潤<sup>1</sup>人民幣6.51億元，較2024年同期人民幣5.38億元增加人民幣1.13億元，增幅21.1%。

<sup>1</sup> 為了對按照香港財務報告準則呈列的財務資料進行補充，本集團亦使用經調整歸屬於本公司權益股東的利潤作為非香港財務報告準則指標，該指標屬於未經審核性質且並非香港財務報告準則規定或根據香港財務報告準則呈列。

本集團將經調整歸屬於本公司權益股東的利潤界定為對下列項目作出調整的歸屬於本公司權益股東的利潤：(i)以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現虧損淨額；(ii)以公允價值計量且其變動計入損益的聯營公司的已變現及未變現收益淨額；(iii)贖回負債的利息費用；及(iv)上述項目的相關所得稅影響。

先聲藥業集團有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司連同其附屬公司(統稱「本集團」)截至2025年6月30日止六個月(「報告期間」或「期間」)的未經審核簡明合併財務業績，連同2024年同期的比較數字。報告期間的未經審核簡明合併財務資料已經本公司審計委員會(「審計委員會」)審閱。

## 集團概覽

本集團是一家創新與研發驅動的製藥公司，聚焦神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域，履行「為患者而生」的企業使命。

在聚焦領域內，本集團有十款創新藥獲批上市銷售。截至2025年6月30日，已進入100多個權威專業學會發佈的指南和共識，超過45個產品被納入國家醫保藥品目錄(「NRDL」)。

本集團高度重視創新藥研發能力的構建，在上海、南京、北京、波士頓和香港分別設有研發創新中心，並建設有神經與腫瘤藥物研發全國重點實驗室。本集團的研發系統實現了從藥物發現、臨床前開發、臨床試驗、註冊全流程覆蓋，並擁有蛋白質工程、多抗/TCE、ADC、AI輔助分子生成、蛋白降解等領先平台。截至2025年6月30日，本集團共有研發人員約963人(其中博士約183人，碩士約532人)。

本集團擁有覆蓋全國的營銷網絡和領先的商業化能力，將持續加強營銷專業化能力，提高藥品覆蓋及可及性。截至2025年6月30日，本集團的神經科學、抗腫瘤、自免及綜合、零售四大營銷事業部及其他支持部門共有人員約4,179名，遍佈中國31個省、市及自治區，產品覆蓋全國超3,000家三級醫院，約17,000家其他醫院及醫療機構，以及超過200家大型的全國性或區域性連鎖藥店。

本集團建設符合國際標準的生產設施和質量管理體系，持續提升藥品生產能力。已投入使用的六個藥品生產基地，均符合中國GMP要求，部分生產線已通過了歐盟GMP認證或美國食品藥品監督管理局(「FDA」)檢查。

本集團以自主研發及協同創新雙輪驅動，與海內外多家創新企業、科研院所、臨床中心建立戰略合作夥伴關係，就合作研發、成果轉讓等探索多種協同模式，不斷發掘患者極需且有巨大市場潛力的產品。本集團建立了科學顧問委員會(SAB)，匯集了十多名在抗腫瘤、神經科學、自身免疫等領域的全球領先科學家，發揮其專業能力及行業經驗，為本集團的早期藥物發現及臨床開發提供科學建議，探索和創造前所未有的治療手段。

## 主要產品

神經科學領域產品 先必新®(依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)  
先必新®舌下片(依達拉奉右莖醇舌下片)  
科唯可®(鹽酸達利雷生片)

抗腫瘤領域產品 恩度®(重組人血管內皮抑制素注射液)  
恩維達®(恩沃利單抗注射液)  
科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)  
恩立妥®(西妥昔單抗 $\beta$ 注射液)  
恩澤舒®(蘇維西塔單抗注射液)

自身免疫領域產品 艾得辛®(艾拉莫德片)  
英太青®(雙氯芬酸鈉緩釋膠囊/凝膠)

抗感染領域產品 先諾欣®(先諾特韋片/利托那韋片組合包裝)

## 管理層討論及分析

### 行業回顧

2025年上半年，中國醫藥行業深化改革持續推進，創新驅動更加明確。1月，國家藥監局發佈《藥品審評審批改革深化方案(徵求意見稿)》，引入「滾動提交+分段審評」機制；6月16日，又發佈《關於優化創新藥臨床試驗審評審批有關事項的公告(徵求意見稿)》，將創新藥臨床試驗審批時限由60日縮短至30日，顯著提升審評效率。6月，國家醫保局與國家衛健委聯合印發《支持創新藥高品質發展的若干措施》，首次提出包括商業保險創新藥目錄在內的全鏈條支援政策，為創新藥提供多元支付保障。中國醫藥行業在政策支持下，呈現出蓬勃發展的態勢，創新藥與國際化成為最亮眼的主題詞。從「製藥大國」向「製藥強國」的轉型步伐明顯加快，行業整體邁向高質量發展新階段。

### 業務回顧

創新藥產品持續上市，為本集團帶來長期健康增長動力。截至本公告日期，已進入商業化階段的創新藥擴充至十款(恩度<sup>®</sup>、艾得辛<sup>®</sup>、先必新<sup>®</sup>、恩維達<sup>®</sup>、科賽拉<sup>®</sup>、先諾欣<sup>®</sup>、恩立妥<sup>®</sup>、先必新<sup>®</sup>舌下片、科唯可<sup>®</sup>、恩澤舒<sup>®</sup>)，新增兩款創新藥科唯可<sup>®</sup>與恩澤舒<sup>®</sup>獲批上市，新增兩款創新藥瑪氂諾沙韋片(成人/青少年)與樂德奇拜單抗<sup>®</sup>新藥上市申請(「NDA」)獲受理。

基於未滿足的臨床需求，高效推進創新藥研發管線。截至本公告日期，本集團擁有創新藥研發管線超60項。新增新藥臨床試驗申請(「IND」)獲批四項<sup>1</sup>，達成首次人體試驗(「FIH」)三項<sup>2</sup>，末例患者入組(「LPI」)三項<sup>3</sup>。

<sup>1</sup> 新增IND獲批共四項，分別為SIM0505(晚期實體瘤，2025年1月，中國)，SIM0686(晚期實體瘤，2025年4月，中國；2025年7月，美國)，SIM0508(聯合奧拉帕利用於晚期實體瘤，2025年8月，中國)

<sup>2</sup> 達成FIH共三項，分別為SIM0505(晚期實體瘤，I期，2025年1月)，SIM0686(晚期實體瘤，I期，2025年5月)，SIM0500(復發/難治性多發性骨髓瘤，I期，2025年6月，美國)

<sup>3</sup> 達成LPI共三項，分別為瑪氂諾沙韋(兒童流行性感冒，III期，2025年2月)，LNK01001(類風濕關節炎，III期，2025年3月)，TGRX-326(非小細胞肺癌，III期)

## 主要里程碑

於報告期內及截至本公告日期，本集團在研藥物、業務營運及業務發展方面取得多項進展，包括下列主要里程碑及成就：

- 2025年1月13日 本集團自研候選藥物SIM0500 (GPRC5D-BCMA-CD3)與艾伯維 (AbbVie)達成許可選擇協議(「該協議」)。根據該協議條款，AbbVie將擁有SIM0500的許可選擇性權益，本集團將保留大中華地區權益。
- 2025年1月17日 本集團與廣州費米子科技有限責任公司就一款靶向SSTR4的臨床階段鎮痛候選創新藥FZ002-037訂立合作協議，獲得該產品在大中華地區開發和商業化的獨家權益。
- 2025年3月15日 本集團與安帝康生物合作開發的抗流感1類創新藥瑪氣諾沙韋NDA獲NMPA受理，用於治療成人及青少年無併發症的甲型和乙型流感。
- 2025年6月16日 本集團與NextCure, Inc. (NextCure)就ADC新藥SIM0505 (CDH6-ADC)達成戰略合作，NextCure將獲得SIM0505除大中華區以外的全球權利。
- 2025年6月20日 本集團與Idorsia合作的抗失眠藥科唯可®(鹽酸達利雷生片)獲NMPA批准上市，用於治療以入睡困難和/或睡眠維持困難為特徵的成人失眠患者，且未被作為精神藥品管制。

2025年6月30日 本集團與Pyxis Oncology聯合開發新一代抗腫瘤血管生成(抗VEGF抗體)一類生物新藥恩澤舒®(注射用蘇維西塔單抗)獲NMPA批准上市，適應症為聯合紫杉醇、多柔比星脂質體或拓撲替康用於鉑耐藥後接受過不超過1種系統治療的成人復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。

2025年7月9日 本集團與康乃德生物醫藥合作開發的創新藥樂德奇拜單抗新藥NDA獲NMPA受理，用於治療特應性皮炎。

有關上述各項的詳情，請參閱本公告以下章節及(倘適用)本公司過往於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)及本公司網站刊登的公告。

## 產品管線摘要

截至本公告日期，本集團擁有創新藥研發管線超60項。處於NDA／關鍵臨床階段候選藥物六種<sup>1</sup>，12個分子進入早期臨床階段。在研創新藥物形式涵蓋單克隆抗體、雙特異性抗體、多抗、融合蛋白、抗體偶聯藥物(「ADC」)及小分子藥等，豐富的管線儲備具有巨大臨床及商業化的潛力，有望幫助更多患者。

下表概述截至本公告日期本集團主要研發管線的治療靶點、治療領域、權利及開發情況。

<sup>1</sup> 包含商業化權益品種瑪氣諾沙韋、LNK01001、TGRX-326。

權益地區	在研產品 (靶點/機制)	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA/BLA	
<b>抗 腫 瘤</b>								
全球	恩度® 新適應症 (血管生成通路)	惡性胸腹腔積液 (COREMAP 研究)						
全球	SIM0270 (SERD BM)	乳腺癌						
中國 (商業化權益)	TGRX-326 (ALK/ROS1)	非小細胞肺癌						
全球	注射用多西他賽聚合物膠束 (微管蛋白抑制劑)	惡性腹水						
全球	SIM0237 (PD-L1/IL15v雙抗)	非肌層浸潤性膀胱癌						
全球	SIM0501 (USP1)	實體瘤 (中+美)						
中國 (AbbVie擁有許可選擇性權益)	SIM0500 (GPC5D-BCMA-CD3三抗)	多發性骨腫瘤 (中+美)						
中國	SIM0395 (PI3K/mTOR)	膠質母細胞瘤 (GBM AGILE 研究)						
全球	SIM0508 (Polθ)	實體瘤 (中+美)						
中國 (海外權益授權於NextCure)	SIM0505 (CDH6-ADC)	實體瘤 (中+美)						
全球	SIM0686 (FGFR2b-ADC)	實體瘤 (中+美)						
中國	SIM0323 (CD80/IL2)	實體瘤						
全球	SIM0609 (CDH17-ADC)	實體瘤						
全球	SIM0610 (EGFR/cMet-ADC)	實體瘤						
全球	SIM0613 (LRRC15-ADC)	實體瘤						
全球	SIM0682 (B7H3/cMet-ADC)	實體瘤						
全球	SIM0532 (PanRAS)	實體瘤						
全球	SIM0512 (WRN)	實體瘤						
<b>神 經 科 學</b>								
全球	先必新®舌下片 (自由基和炎症細胞因子)	急性缺血性腦卒中 (美)						
		PSCI						
全球	先必新®注射液新適應症 (自由基和炎症細胞因子)	腦出血						
中國	SIM0800 (AQP4)	腦卒中伴發腦水腫						
全球	SIM0811	缺血性腦卒中、心梗等						
<b>自 身 免 疫</b>								
中國	樂德奇拜單抗 (IL-4Rα)	特應性皮炎						
		哮喘						
中國 (海外權益授權於Almirall)	SIM0278 (IL-2-mu-Fc)	AD、LN等						
全球	SIM0708 (IL-4Rα ADC)	AD、COPD、哮喘等						
全球	SIM0711 (IRAK4 PROTAC)	AD等						
全球	SIM0709 (TL1A/IL23p19)	UC、CD						
中國 (商業化權益)	LNK01001 (JAK1)	類風濕關節炎&強直性脊柱炎						
<b>抗 感 染</b>								
中國 (商業化權益)	瑪氛諾沙韋 (PA)	流行性感冒 (成人/青少年)						
		流行性感冒 (兒童)						
		甲型乙型流感病毒預防 (2歲及以上)						

 本集團研發進度

 合作方研發進度

## 處於商業化階段的創新藥

截至本公告日期，本集團商業化創新藥組合成功拓展至十款：恩度<sup>®</sup>、艾得辛<sup>®</sup>、先必新<sup>®</sup>、恩維達<sup>®</sup>、科賽拉<sup>®</sup>、先諾欣<sup>®</sup>、恩立妥<sup>®</sup>、先必新<sup>®</sup>舌下片、科唯可<sup>®</sup>及恩澤舒<sup>®</sup>，涵蓋神經科學、抗腫瘤、自身免疫、抗感染領域，擁有巨大的市場潛力和協同效益。截至2025年6月30日止六個月，創新藥業務收入人民幣27.76億元，佔總收入的77.4%。

## 報告期內里程碑及成就

### 神經科學領域產品

#### 先必新<sup>®</sup> (依達拉奉右莈醇注射用濃溶液)

先必新<sup>®</sup>是本集團研發的具有自主知識產權的一類創新藥，用於治療急性缺血性腦卒中(「AIS」)。先必新<sup>®</sup>於2020年7月在中國獲批上市，2020年12月起納入NRDL並於2024年11月續約納入NRDL。

截至2025年6月30日止六個月，先必新<sup>®</sup>注射液在卒中注射液市場份額約佔29%，覆蓋患者新增約91萬人，已覆蓋超5,900家醫療機構。

### 數據發佈

- 2025年4月，《缺血性卒中腦細胞保護臨床實踐中國專家共識》發佈，共識推薦急性缺血性卒中患者超急性期和急性期，在不影響血管再通治療實施的前提下可個體化應用依達拉奉右莈醇。

## 先必新®舌下片(依達拉奉右莰醇舌下片)

先必新®舌下片是一種腦細胞保護劑，由依達拉奉和右莰醇兩種活性成分組成，具有抗氧化、抗炎和協同增效作用，能夠顯著減少AIS導致的腦細胞損傷。獨特的舌下片配方在舌下與唾液接觸後即可迅速崩解，通過舌下靜脈叢快速吸收進入血液發揮療效，有望增加卒中治療方式的靈活性。先必新®舌下片有望與先必新®注射劑組成序貫療法，利於患者在院內院外獲得完整療程。

先必新®舌下片於2024年12月在中國獲批上市，用於改善AIS所致的神經症狀、日常生活活動能力和功能障礙。2024年8月，先必新®舌下片獲FDA「突破性療法」認定，是全球腦卒中治療領域首個獲得該認定的創新藥，也是中國神經科學領域首個獲得該認定的創新藥。

### 數據發佈

- 2025年5月，北京協和醫院的一項聚焦急性缺血性腦小血管病的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照研究(TASTE-SVD研究)，亮相第十一屆歐洲卒中大會(ESOC)。

## 科唯可®(鹽酸達利雷生片)

科唯可®是一種雙重食慾素受體拮抗劑(「**DORA**」)。不同於傳統鎮靜催眠藥物通過鎮靜大腦促進睡眠，科唯可®可阻斷促進覺醒的食慾素神經肽(食慾素A和食慾素B)與其受體結合。因此，科唯可®減少喚醒驅動，誘導睡眠發生，減少入睡後覺醒時間，延長睡眠時間，而不改變睡眠結構。臨床研究結果顯示，科唯可®安全耐受性良好，未發現反跳性失眠、戒斷症狀和藥物濫用證據。科唯可®除可改善失眠障礙成年人群的夜間睡眠外，還可提高患者的日間功能，是唯一一款獲得歐洲藥品監督管理局(EMA)批准的改善日間功能的DORA類失眠藥物。2025年出版的《中國失眠障礙診斷和治療指南(第2版)》將科唯可®列為強推薦，A級證據。此前，科唯可®已於美國、英國、瑞士、加拿大等11個國家及中國香港獲批上市。

### 註冊進展

- 2025年6月17日，科唯可®獲批准在中國上市，用於治療以入睡困難和/或睡眠維持困難為特徵的成人失眠患者，且未被作為精神藥品管制。

### 數據發佈

- 2025年1月，由中國睡眠研究會組織編寫、人民衛生出版社發行的《中國失眠障礙診斷和治療指南(第2版)》將達利雷生列為強推薦，A級證據。該指南推薦達利雷生可以改善成人失眠患者的夜間睡眠和日間功能，具有良好的安全性。老年患者無需調整劑量。
- 2025年6月，由首都醫科大學宣武醫院牽頭，33家研究中心參與的達利雷生多中心、隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的中國III期臨床試驗，在SLEEP雜誌線上首先發佈摘要，研究結果顯示達利雷生50 mg顯著改善中國失眠患者的客觀和主觀睡眠狀況，且安全性良好。

## 腫瘤領域產品

### 恩度®(重組人血管內皮抑制素注射液)

恩度®是中國第一個抗血管生成靶向藥及全球首個獲准銷售的內皮抑制素。恩度®自2017年起被納入NRDL，被國家衛生健康委員會(「**國家衛健委**」)、中華醫學會及中國臨床腫瘤學會(「**CSCO**」)發佈的多項腫瘤臨床實踐指南推薦為晚期非小細胞肺癌(「**NSCLC**」)患者的一線治療藥物，並進入鼻咽癌、黑色素瘤、食管癌、骨肉瘤等多項指南推薦。

### 數據發佈

- 2025年1月，中華醫學會放射腫瘤治療學分會、中國醫師協會放射腫瘤治療醫師分會、中國抗癌協會腫瘤放射治療專業委員會聯合發佈《中國食管癌放射治療指南(2024年版)》，恩度®再次獲該共識推薦，在食管癌的抗血管生成治療部分，推薦內容為：重組人血管內皮抑素+奧沙利鉑+放療，或重組人血管內皮抑素+紫杉醇+奈達鉑(鱗癌，一線，II級推薦，2B類證據)，或重組人血管內皮抑素+伊立替康+順鉑(鱗癌，二線，II級推薦，2B類證據)。
- 2025年6月，2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會在芝加哥舉行，恩度®有兩項研究入選本次會議，研究標題為：(1)恩沃利單抗聯合重組人血管內皮抑素和化療一線治療晚期鱗狀非小細胞肺癌：一項前瞻性、單臂多中心II期研究的最新結果；及(2)吉西他濱聯合PD-1抑制劑及重組人血管內皮抑素治療難治復發性鼻咽癌的療效及安全性的真實世界研究。

## 恩維達®(恩沃利單抗注射液)

恩維達®是全球首個上市的通過皮下注射給藥的PD-(L)1抗體，其獨特的注射給藥方式區別於目前已上市的其他PD-(L)1產品，具有給藥時間短、安全性良好等差異化優勢。本集團於2020年3月與思路迪(北京)醫藥科技有限公司及江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司就恩維達®簽訂了一份三方合作協議。上述協議為本集團提供了恩維達®於中國大陸所有腫瘤適應症的獨家市場推廣權及對外許可或轉讓下的優先受讓權。

### 數據發佈

- 2025年1月，美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤研討會(ASCO GI)在美國加利福尼亞三藩市隆重召開。恩維達®有兩項壁報研究入選本次會議，涉及恩維達在胃/胃食管結合部腺癌、胰腺癌中的最新應用探索。
- 2025年5月，恩維達®繼續納入CSCO兩項重要指南：《2025 CSCO胃癌臨床應用指南》(I級推薦)；《2025 CSCO結直腸癌臨床應用指南》(II級推薦)。
- 2025年6月，2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會在芝加哥舉行。恩維達®有11項研究入選本次會議，涉及非小細胞肺癌、小細胞肺癌、胰腺癌、膽道癌、膽管癌、食管鱗狀細胞癌、骨肉瘤和軟組織肉瘤等領域。

## 科賽拉®(注射用鹽酸曲拉西利)

科賽拉®是一種高效、選擇性、可逆的細胞週期蛋白依賴性激酶4和6 (CDK4/6) 抑制劑。是全球首個在化療前給藥，擁有全系骨髓保護作用的First-in-class創新藥物。2020年8月，本集團與G1 Therapeutics, Inc. 訂立獨家許可協議，以在大中華區進行科賽拉®的開發及商業化。2021年2月，科賽拉®獲FDA批准上市。2022年7月，科賽拉®獲NMPA批准在中國附條件上市。2023年4月，本集團已取得科賽拉®銷售里程碑的完整權益。2023年12月，科賽拉®地產化申請獲NMPA批准，可由本集團位於海南省海口市的生产企業生產，進一步提升其對中國腫瘤患者的可及性。目前，該產品已獲美國國立綜合癌症網絡(NCCN)、CSCO等重要相關指南推薦。2024年11月，科賽拉®成功納入NRDL。

### 數據發佈

- 2025年5月，科賽拉®繼續納入CSCO《2025 CSCO小細胞肺癌診療指南》(I級推薦)。
- 2025年6月，2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會在芝加哥舉行。科賽拉®有4項研究入選本次會議，涉及非小細胞肺癌、小細胞肺癌等領域。

## 恩立妥®(西妥昔單抗β注射液)

恩立妥®是一種重組抗表皮生長因子受體(「EGFR」)嵌合單克隆抗體，與FOLFIRI聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的轉移性結直腸癌(「mCRC」)。恩立妥®採用特定表達工藝製備，有效避免了導致超敏反應的糖基化修飾，說明書無黑框警告。2024年6月，恩立妥®獲批准在中國上市，是首個獲NMPA批准用於mCRC一線治療的自主知識產權國產EGFR單克隆抗體創新藥。恩立妥®的成功上市，將為中國mCRC患者帶來高品質且可負擔的生物靶向治療藥物。2024年11月，恩立妥®成功納入NRDL。

## 數據發佈

- 2025年4月2025 CSCO指南會在濟南盛大召開。恩立妥®納入《2025 CSCO結直腸癌指南》推薦，治療人群為RAS和BRAF野生型潛在可切除、一線治療患者：左側結直腸癌－西妥昔單抗B+FOLFIRI (I級推薦)；右側結腸癌－西妥昔單抗B+FOLFIRI (II級推薦)。
- 2025年5月，恩立妥®III期註冊臨床研究資料在Nature旗下期刊《Signal Transduction and Targeted Therapy》(影響因數40.8)發佈。關鍵臨床資料：無進展生存期(「PFS」)－恩立妥®聯合組中位PFS達13.1個月，較單用化療組延長3.5個月；總生存期(「OS」)－恩立妥®聯合組中位OS為28.3個月，顯著優於化療組的23.1個月。該研究結果標誌著中國在轉移性結直腸癌治療領域的重大突破，填補了國產抗EGFR單抗藥物的空白。

## 恩澤舒®(注射用蘇維西塔單抗)

恩澤舒®是本集團與Pyxis Oncology, Inc.合作的新一代重組人源化抗血管內皮生長因子(「VEGF」)單克隆抗體，為首個針對鉑耐藥卵巢癌人群的血管靶向藥物。

恩澤舒®通過精準阻斷VEGF與受體結合，抑制腫瘤血管生成，從而達到抗腫瘤效果。恩澤舒®獨特的分子設計具有差異化的VEGF結合表位，臨床前研究顯示，恩澤舒®對VEGF與其受體(VEGFR2)的結合抑制能力顯著強於貝伐珠單抗，對人血管內皮細胞增殖抑制的作用更強，在多個腫瘤模型中，恩澤舒®比同劑量下的貝伐珠單抗具有更強的活性和抑瘤效果。恩澤舒®隨機、雙盲、安慰劑對照的註冊III期臨床試驗(SCORES研究)顯示，有效性主要研究終點盲法獨立評審委員會(BIRC)評估的PFS和研究者評估的PFS均獲益顯著，關鍵次要終點OS試驗組較對照組延長。

## 註冊進展

- 2025年6月30日，恩澤舒®獲批准在中國上市，用於聯合紫杉醇、多柔比星脂質體或拓撲替康用於鉑耐藥後接受過不超過1種系統治療的成人復發性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的治療。

## 自身免疫領域產品

### 艾得辛®(艾拉莫德片)

艾得辛®是全球首個獲批上市的艾拉莫德藥物。艾得辛®自2017年起被納入NRDL，適應症為活動性類風濕關節炎，中國國家衛健委、中華醫學會、亞太風濕病聯盟協會及日本厚生勞動省發佈的許多臨床實踐指南及路徑推薦，均已建議將艾拉莫德作為治療活動性類風濕關節炎的主要治療藥物。自2012年上市以來，艾得辛®已惠及中國超100萬(人次)患者，在傳統DMARDs領域進一步鞏固市場領導地位。

### 數據發佈

- 2025年5月，國家中醫藥管理局區域中醫風濕病科診療中心和國家區域診療中心中西醫結合風濕病專科聯盟聯合發佈《類風濕關節炎中西醫結合診療專家共識(2025版)》，共識中提到，單一csDMARDs(包括艾得辛®)治療三個月無臨床改善或六個月沒有達到治療目標，推薦聯合其他csDMARDs，也可csDMARDs聯合bDMARDs或tsDMARDs治療(推薦強度A，證據等級1a)或csDMARDs聯合雷公藤及其複方製劑(推薦強度A，證據等級1a)或馬錢子複方製劑或烏頭複方製劑(推薦強度B，證據等級3)。
- 2025年6月，2025年歐洲風濕病聯盟年會(EULAR)在西班牙巴賽隆納盛大舉行。艾得辛®有一項研究入選本次會議，研究標題為：托法替尼聯合艾拉莫德治療對csDMARDs反應不佳的類風濕關節炎患者的療效和安全性。

## 抗感染領域產品

### 先諾欣®(先諾特韋片／利托那韋片組合包裝)

我國首款獲批的具有自主知識產權的國產3CL小分子抗新冠創新藥。2021年11月17日，本集團與中國科學院上海藥物研究所、武漢病毒研究所訂立技術轉讓合同，據此，本集團獲得先諾特韋在全球開發、生產及商業化的獨家權利。2024年7月，先諾欣®通過NMPA審評審批，由附條件批准轉為常規批准，成為國內首款獲得常規批准的口服抗新冠創新藥。

### 數據發佈

- 2025年4月，於《Antimicrobial agents and chemotherapy》研究評估了先諾特韋對多種奧密克戎變異株的療效，再次驗證其體外強抑制病毒複製活性，並且還有效抑制了部分奈瑪特韋耐藥突變株。臨床試驗表明，先諾特韋與利托那韋聯用能顯著縮短新冠患者症狀緩解時間，且患者未出現與耐藥相關的突變。
- 2025年7月，一項真實世界研究證實，先諾特韋／利托那韋與奈瑪特韋／利托那韋在降低住院新冠病毒感染患者28天內複合疾病進展、全因死亡及呼吸支持等累積風險效果相當，但先諾特韋／利托那韋在提高新冠住院患者臨床結局改善更具優勢。

## 處於NDA階段的候選藥物

### 抗感染領域產品

#### 瑪氬諾沙韋(PA)<sup>1</sup>

瑪氬諾沙韋是一種抗流感的聚合酶酸性蛋白(PA)抑制劑。臨床前研究顯示，瑪氬諾沙韋具有無中樞神經系統副作用、口服吸收不受食物影響、更高安全劑量等優勢。瑪氬諾沙韋全程口服劑量僅為「一粒」，並可在24小時內阻斷流感病毒複製，未來有望為廣大患者(包括兒童患者)帶來極大便利。

#### 臨床進展里程碑

- 2025年1月，瑪氬諾沙韋兒童顆粒III期臨床研究達成LPI。
- 2025年2月，瑪氬諾沙韋兒童顆粒已獲得NMPA簽發的IND批准通知書，擬開展2歲及以上人群的甲型乙型流感暴露後預防的臨床試驗。

#### 註冊進展

- 2025年3月，瑪氬諾沙韋片NDA獲NMPA受理，用於治療成人及青少年無併發症的甲型和乙型流感。

---

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

## 自身免疫領域產品

### 樂德奇拜單抗(IL-4R $\alpha$ )<sup>1</sup>

樂德奇拜單抗是靶向IL-4R $\alpha$  (IL-4R $\alpha$  是IL-4受體和IL-13受體的共同亞基)的全人源單抗。樂德奇拜單抗與IL-4R $\alpha$  結合可以有效阻斷IL-4和IL-13功能，進而阻斷Th2型炎症通路，從而達到有效治療特應性皮炎及哮喘等Th2相關炎症性疾病的目的。

#### 註冊進展

- 2025年7月，樂德奇拜單抗NDA獲NMPA受理，用於治療成人及青少年特應性皮炎。

#### 臨床進展里程碑

- 樂德奇拜單抗在哮喘的III期臨床研究正在進行中。

---

<sup>1</sup> 英文通用名Rademikibart

## 處於III期臨床階段的候選藥物

### 抗腫瘤領域產品

#### **SIM0270 (SERD)**

是一款本集團自主研發的具有透過血腦屏障特性的第二代口服SERD。SIM0270在體內模型上的藥效顯著優於已上市的肌肉注射SERD產品氟維司群，與臨床試驗階段領先的化合物藥效相當，且體現了顯著優於競爭化合物的腦血比，並在乳腺癌腦原位模型上顯示了遠優於氟維司群的抑瘤效果，且有望用於治療乳腺癌腦轉移。

#### 臨床進展里程碑

- SIM0270聯合依維莫司對比研究者選擇的治療用於CDK4/6抑制劑治療後的ER+/HER2-局部晚期或轉移性乳腺癌受試者的隨機、開放、III期研究正在招募中。

#### **TGRX-326 (ALK/ROS1)<sup>1</sup>**

TGRX-326是本集團與深圳市塔吉瑞生物醫藥有限公司合作的最新一代治療ALK/ROS1融合基因陽性驅動的NSCLC原創1類新藥，據此，本集團獲得該產品在中國內地的獨家商業化權益。TGRX-326具有很高的血腦屏障通透性，對發生腦轉移的NSCLC可發揮很好的作用。

#### 臨床進展里程碑

- TGRX-326的III期臨床研究已達成LPI。

---

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

## 自身免疫領域產品

### **LNK01001 (JAK1)<sup>1</sup>**

LNK01001是一款高選擇性JAK1抑制劑，此前已完成了針對類風濕關節炎(RA)、強直性脊柱炎(AS)和特應性皮炎(AD)患者的3項II期臨床研究，均成功達到其相應的主要和次要臨床終點，且未觀察到主要心血管不良事件、血栓、嚴重感染或惡性腫瘤形成等已獲批的JAK1抑制劑所表現出來的相關不良反應。2022年3月，本集團與凌科藥業(杭州)有限公司(「**凌科藥業**」)簽署合作協議，本集團獲得LNK01001在中國境內針對類風濕關節炎和強直性脊柱炎適應症的獨家商業化權益並負責上市後推廣。

#### *臨床進展里程碑*

- 2025年3月，LNK01001的RA適應症III期臨床研究達成LPI。

---

<sup>1</sup> 為商業化權益品種

## 處於I期臨床階段的候選藥物(節選)

### 抗腫瘤領域產品

#### **SIM0237 (PD-L1/IL15v 雙特異性抗體)**

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台自主開發的一種抗PD-L1單抗與IL-15/IL15R  $\alpha$  sushi融合蛋白，可通過結合PD-L1，阻斷PD1/PD-L1免疫抑制通路，同時通過IL-15啟動免疫系統，從而起到了解除免疫抑制和啟動免疫系統的雙重協同作用，發揮抗腫瘤作用。臨床前研究顯示，SIM0237在小鼠腫瘤模型中藥效優於PD-L1單藥和IL-15單藥，有較高的臨床開發潛力。

#### 臨床進展里程碑

- SIM0237單藥膀胱灌注給藥用於肌層浸潤性膀胱癌(「**NMIBC**」)的I期臨床試驗，正在積極招募中，初步臨床療效數據積極，安全性良好。
- 國家藥品監督管理局藥品審評中心(「**CDE**」)已同意開展SIM0237聯合BCG用於NMIBC的研究方案，並達成FPI。

#### **SIM0501 (USP1小分子抑制劑)**

是本集團自主研發、擁有全球知識產權的可口服、非共價、高選擇性泛素特異性肽酶1(「**USP1**」)小分子抑制劑。在臨床前體外和體內藥理研究中，SIM0501單藥或與PARPi聯合，均對HRD腫瘤有顯著的抗增殖活性，顯示出較高的臨床開發潛力。

#### 臨床進展里程碑

- SIM0501片單藥在晚期惡性實體瘤的I期臨床研究正在進行中。

## **SIM0500 (人源化GPCR5D-BCMA-CD3三特異性抗體)**

是一款人源化GPCR5D-BCMA-CD3三特異性抗體，由本集團通過其專有的T細胞銜接器多特異性抗體技術平台開發。該分子結合了低親和力而高靶向啟動的CD3抗體，以及抗G蛋白偶聯受體C家族5組成員D(GPCR5D)和抗B細胞成熟抗原(BCMA)的兩種抗腫瘤相關抗體。SIM0500通過多種抗腫瘤機制，表現出了針對MM細胞的強大T細胞毒性效應。

### *臨床進展里程碑*

- 2025年6月，SIM0500的I期臨床試驗在美國完成FIH。

### *戰略合作里程碑*

- 2025年1月，本集團與AbbVie訂立許可選擇權協議(「該協議」)。根據該協議條款，AbbVie將擁有研究性新候選藥物SIM0500的許可選擇性權益。根據該協議條款，本集團將從AbbVie收取首付款，以及最高10.55億美金的選擇性權益付款和里程碑付款。本集團將額外獲得基於該產品在大中華區以外地區淨銷售額的分級特許權使用費。AbbVie有權就大中華地區淨銷售額收取分級特許權使用費。

## **SIM0395 (Paxalisib)**

是一款可透過血腦屏障的PI3K/mTOR通路抑制劑。一項II期臨床研究顯示，Paxalisib在MGMT非甲基化的膠質母細胞瘤患者中展現出令人鼓舞的臨床療效信號。2018年Paxalisib被FDA授予GBM孤兒藥認定，2020年獲FDA快速通道認定、瀰漫性內生型橋腦膠質瘤(DIPG)罕見兒童疾病和孤兒藥認定。2021年3月，本集團與Kazia簽署獨家許可協議，引進SIM0395在大中華地區所有適應症的開發和商業化權益。

## SIM0508 (Pol θ 小分子抑制劑)

Pol θ 是一種DNA聚合酶，其介導MMEJ修復通路是DNA雙鏈斷裂修復的重要途徑之一。

### 臨床進展里程碑

- SIM0508片單藥在晚期惡性實體瘤的I期臨床研究正在進行中。
- 2025年8月，SIM0508聯合奧拉帕利用於治療局部晚期或轉移性實體瘤患者的IND申請獲NMPA批准。

## SIM0505 (CDH6-ADC)

CDH6是一種II型經典鈣黏蛋白，在多種腫瘤中高表達，而在正常組織中表達極低。SIM0505是本集團研發的一款靶向CDH6的ADC分子，將特異結合腫瘤細胞的CDH6單克隆抗體通過連接子與具有自主知識產權的喜樹鹼衍生物類毒素相連。SIM0505結合了抗體分子的腫瘤特異靶向性和毒素分子的高殺傷性優勢，與傳統的化療藥物相比，不僅能精準地靶向腫瘤細胞，還能降低毒副作用。該款ADC擬開發用於治療卵巢癌、腎癌等惡性腫瘤。

### 臨床進展里程碑

- 2025年2月，SIM0505的I期臨床試驗已在復旦大學附屬腫瘤醫院完成FIH。

### 戰略合作里程碑

- 2025年6月，本公司附屬公司海南先聲再明醫藥股份有限公司「先聲再明」與NextCure, Inc. (「NextCure」)訂立許可協議(「該許可協議」)。根據該許可協議，(i) NextCure將擁有SIM0505於大中華區以外全球範圍的權利；(ii) NextCure可獲得先聲再明自有的拓撲異構酶I抑制劑(「TOPOi」)載荷技術，用於其一項處於臨床前開發階段的新靶點ADC產品的研發；及(iii)先聲再明將擁有該新靶點ADC產品於大中華區的相關權利。

## **SIM0686 (FGFR2b-ADC)**

是一款靶向FGFR2b的ADC藥物。成纖維細胞生長因子受體(FGFR)是成纖維細胞生長因子(FGF)的跨膜酪氨酸激酶受體，目前已知主要有FGFR1、FGFR2、FGFR3和FGFR4四種亞型。該款ADC擬開發用於治療胃癌和肺癌等晚期惡性腫瘤。

### *臨床進展里程碑*

- 2025年4月，SIM0686的IND申請獲NMPA批准，擬開展晚期實體瘤的臨床試驗。
- 2025年5月，上述臨床試驗在南京天印山醫院完成FIH。
- 2025年7月，SIM0686的IND獲FDA批准。

## **自身免疫領域產品**

### **SIM0278 (IL2muFc)**

是基於本集團自有蛋白質工程技術平台開發的一種調節性T細胞(「Treg」)偏好型IL2突變的Fc融合蛋白(IL2muFc)，通過引入相關突變，降低了SIM0278與效應T細胞的親和力，同時保留與Treg細胞的高親和力，進而提高Treg細胞的選擇性。2022年9月，本集團與國際生物製藥公司Almirall S.A.(「Almirall」)訂立授權協議。根據該協議，本集團授予Almirall在大中華以外地區開發和商業化SIM0278的獨家權益，並保留該產品在大中華地區的所有權益。

## **神經科學領域產品**

### **SIM0800 (AQP4)**

是基於諾貝爾獎成果水通道學說開發出的一種水通道蛋白4(AQP4)抑制劑，作為腦水腫領域全新作用機制的小分子First-in-class新藥，擬用於治療急性重症缺血性腦卒中伴發腦水腫。本集團於2019年10月與Aeromics, Inc.簽訂了一份許可協議，根據該協議，本集團就SIM0800在大中華區自費進行的研究、開發、生產及商業化獲得了專有及可再許可的許可證。

## IND階段／臨床前候選藥物(節選)

本集團擁有臨床前候選藥物約40種，自研管線聚焦有FIC和BIC潛力的差異化靶點，可為本集團長期可持續增長提供強大且多元化的產品管線，部分高潛力研發資產如下。

### SIM0609 (CDH17-ADC)

SIM0609是一款靶向CDH17的新型抗體偶聯藥物，由一種人源化單克隆抗體通過本集團專有的新型水溶性可裂解連接子，與本集團自主研發的新型拓撲異構酶I (TOP-I)抑制劑偶聯而成。CDH17在多種癌症中高度表達，包括胃癌、結直腸癌、胰腺癌、卵巢癌等，具有作為晚期實體瘤，尤其是消化道腫瘤治療靶點的潛力。

#### 臨床進展里程碑

- 2025年7月，SIM0609的IND申請已提交至CDE。

## 知識產權

本集團十分重視推動知識產權保護。截至2025年6月30日止六個月，本集團新增專利申請149項(包含境內外未公開專利申請)，其中發明專利申請148項和外觀設計專利申請一項。截至2025年6月30日，本集團已累計獲得發明專利授權317項、實用新型專利授權99項和外觀設計專利授權32項。

## 財務回顧

### 收入

截至2025年6月30日止六個月，本集團實現收入人民幣35.85億元，較2024年同期人民幣31.14億元增長15.1%。

本集團收入主要來自業務聚焦的治療領域。其中，神經科學領域收入人民幣12.49億元，佔總收入的34.8%，較2024年同期人民幣9.09億元增長37.3%；抗腫瘤領域收入人民幣8.74億元，佔總收入的24.4%，較2024年同期人民幣6.19億元增長41.1%；自身免疫領域收入人民幣8.78億元，佔總收入的24.5%，較2024年同期人民幣8.50億元增長3.3%；其他領域收入人民幣5.84億元，佔總收入的16.3%，較2024年同期人民幣7.36億元下降20.5%。

## 研發投入

本集團的研發投入包括研發費用及無形資產獲授特許權利的新增。

- 截至2025年6月30日止六個月，本集團研發投入總額為人民幣10.28億元，較2024年同期人民幣6.12億元增長68.0%。研發投入佔收入的比率為28.7%，較2024年同期的19.7%增加了9個百分點。
- 截至2025年6月30日止六個月，研發費用為人民幣6.32億元，較2024年同期人民幣5.66億元增長11.7%。研發費用佔收入的比率為17.6%，較2024年同期的18.2%減少了0.6個百分點。
- 截至2025年6月30日止六個月，無形資產獲授特許權利的新增為人民幣3.96億元，較2024年同期的人民幣0.46億元大幅增長。無形資產獲授特許權利的新增佔收入的比率為11.0%，較2024年同期1.5%增加了9.5個百分點。

## 歸屬於本公司權益股東的利潤

截至2025年6月30日止六個月，本集團實現歸屬於本公司權益股東的利潤為人民幣6.04億元，相比於2024年同期人民幣4.57億元增長32.2%。

## 非香港財務報告準則指標－經調整歸屬於本公司權益股東的利潤

為了對按照香港財務報告準則呈列的財務資料進行補充，本集團亦使用經調整歸屬於本公司權益股東的利潤作為非香港財務報告準則指標，該指標屬於未經審核性質且並非香港財務報告準則規定或根據香港財務報告準則呈列。本集團將經調整歸屬於本公司權益股東的利潤界定為對下列項目作出調整的歸屬於本公司權益股東的利潤：(i)以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現虧損淨額；(ii)以公允價值計量且其變動計入損益的聯營公司的已變現及未變現收益淨額；(iii)贖回負債的利息費用；及(iv)上述項目的相關所得稅影響。本集團認為，該指標扣除若干非經常性、非現金及／或非經營項目的影響，有助本集團的管理層及投資者評價本集團核心業務的財務表現。然而，本集團呈列的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤不可與其他公司所呈列類似名稱的指標作比較，

因為其並無標準意義。作為分析工具，應用非香港財務報告準則指標有其限制，股東及投資者不應對其單獨考慮，或以此代替本集團根據香港財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分析。

截至2025年6月30日止六個月，經調整歸屬於本公司權益股東的利潤為人民幣6.51億元，相比於去年同期人民幣5.38億元增長21.1%。

下表呈列本集團的經調整歸屬於本公司權益股東的利潤與根據香港財務報告準則計算及呈列的最直接可比較財務計量(即歸屬於本公司權益股東的利潤)的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審計)	2024年 人民幣千元 (未經審計)
歸屬於本公司權益股東的利潤	603,607	456,600
加／(減)：		
以公允價值計量且其變動計入損益的		
金融資產的已變現及未變現虧損淨額 <sup>(1)</sup>	21,388	84,175
以公允價值計量且其變動計入損益的聯營公司的		
已變現及未變現收益淨額	(4,893)	—
贖回負債的利息費用 <sup>(2)</sup>	34,865	5,103
相關所得稅影響	(3,745)	(8,208)
	<u>651,222</u>	<u>537,670</u>
經調整歸屬於本公司權益股東的利潤	<b>651,222</b>	<b>537,670</b>

附註：

- (1) 以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已變現及未變現虧損淨額產生於本集團持有的按公允價值計量的投資，包括若干私人公司及投資基金、上市股本證券、結構性存款及理財產品。
- (2) 贖回負債的利息費用指就先聲再明(定義見下文)增資所發行的金融負債的賬面價值變動。

## 流動資金及財務資源

本集團財務狀況保持穩健。截至2025年6月30日止六個月，經營活動所得現金淨額為人民幣8.67億元，而去年同期的經營活動所得現金淨額為人民幣8.63億元。於2025年6月30日，本集團擁有現金及現金等值為人民幣26.71億元(於2024年12月31日：人民幣19.43億元)，定期存款為人民幣5.19億元(於2024年12月31日：人民幣4.98億元)。於2025年6月30日，本集團的銀行貸款餘額為人民幣10.59億元(於2024年12月31日：人民幣10.59億元)，其中人民幣10.51億元(於2024年12月31日：人民幣10.51億元)將於一年內到期。於2025年6月30日，本集團銀行貸款結餘中為人民幣10.59億元乃以固定利率計息，而該等貸款之實際年利率介乎0.95%至1.15%。

於2025年6月30日，本集團的流動比率(乃按總流動資產除以總流動負債計算)為173.3%(於2024年12月31日：200.4%)，資產負債率(乃按總負債除以總資產計算)為42.6%(於2024年12月31日：38.6%)。流動比率下降主要是由於(1)本公司於2025年1月與AbbVie Inc.訂立關於研究性新候選藥物SIM0500的許可權選擇協議收到首付款人民幣3.58億元，(2)本公司於2025年6月與Idorsia訂立修訂協議應付首付款及監管里程碑款人民幣3.59億元，以及(3)本公司於2025年6月恩澤舒<sup>®</sup>上市里程碑款人民幣0.2億元，該等合作款都作為負債入賬。資產負債率上升主要是由於本公司的附屬公司先聲再明收到第三方投資者的投資款人民幣10.70億元作為金融負債入賬，以及上述合作款均作為負債入賬的影響。

現時，本集團遵循融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。本集團期望通過各種來源組合(包括但不限於基於合理市場價格的外部融資)為其營運資金及其他資本性需求提供資金。為更好地控制及減少資金成本，本集團的資金管理活動實行集中化管理。

本集團資產及負債以人民幣、美元、英鎊和港元等計值。報告期間內，本集團未動用金融衍生工具或訂立外匯衍生交易合約，以對沖外匯風險。但是，本集團通過密切留意其外匯風險淨敞口管理其外匯風險，以減少外匯波動的影響。

## 集團資產抵押

於2025年6月30日，本集團質押應收票據為人民幣0.41億元用於開立銀行承兌匯票，抵押銀行存款為人民幣0.22億元用於開立履約保函。於2025年6月30日，賬面淨值為人民幣1.09億元的土地使用權已抵押作為銀行融資的擔保，有關銀行融資截至2025年6月30日尚未動用。除上文所披露者外，於2025年6月30日，本集團並無其他資產被抵押。

## 或然負債

於2025年6月30日，本集團並無重大或然負債。

## 重大訴訟

本集團的一家子公司與客戶存在一項經濟糾紛。於2025年5月，仲裁裁決確認本集團需向該客戶賠償並承擔相關訴訟費用合計人民幣2,093萬元。因此，報告期內本集團錄得人民幣2,093萬元的訴訟損失。

除上述披露者外，報告期內及截至本公告日期，本集團成員公司概無涉及任何其它重大訴訟、仲裁或索償，而據董事所知，本集團任何成員公司亦概無其它尚未完結或受到威脅的重大訴訟、仲裁或索償。

## 所持重大投資

於2025年6月30日，本集團並無持有任何重大投資。

## 重大投資及資本資產的未來計劃

除本公告中「上市所得款項用途」所披露者外，於2025年6月30日，本集團並無任何其他重大投資及資本資產的未來計劃。

## 重大收購及出售事項

截至2025年6月30日止六個月，本集團並無進行附屬公司、聯營公司或合營公司的重大收購或出售。

## 僱員與薪酬政策

於2025年6月30日，本集團合共擁有6,815名全職僱員。本集團非常重視招募、培訓及留任優秀僱員，並維持高標準在全球遴選、招聘英才，提供具有競爭力的薪酬待遇。僱員的薪酬待遇主要包括基本薪金、績效獎金及長期激勵等。本公司全職董事及高級管理層之薪酬將由本公司董事會薪酬與考核委員會參考有關管理職位的主要職責、表現評估結果以及於市場之薪酬水準後釐定。截至2025年6月30日止六個月，本集團員工成本(包括董事薪酬、社會保險及其他福利)為人民幣11.01億元。本集團設立了先聲學院，為僱員提供定期培訓，包括新僱員的入職培訓、技能培訓，中高層管理人員專業及管理培訓以及全員健康與安全培訓。此外，本集團亦於2021年5月20日採納了受限制股份單位(「受限制股份單位」)計劃(「**2021年受限制股份單位計劃**」)，以(1)激勵現任和擬任的董事、高級管理層和員工為本集團作出的貢獻；及(2)向技能嫻熟且經驗豐富的人員提供持有本公司股權的機會，由此吸引、激勵並留住他們，促使其為本集團的未來發展和業務擴張而奮鬥。

於報告期間，董事會於2025年3月25日議決根據2021年受限制股份單位計劃按零代價向合共45名合資格參與者(全部均為本集團的員工)授出合共1,777,000份受限制股份單位(相當於1,777,000股相關股份)。有關該等授予的詳情，請參閱本公司日期為2025年3月25日的公告。

## 中期股息

董事會已決議不宣派截至2025年6月30日止六個月的任何中期股息。

## 上市所得款項用途

本公司於2020年10月首次公開發售股份以及於2020年11月因超額配股權獲部分行使而配發及發行股份的所得款項淨額(「所得款項淨額」)合共3,513.09百萬港元。所得款項淨額的擬定用途於本公司日期為2020年10月13日的招股書(「招股書」)中披露。

下表載列截至2025年6月30日的所得款項淨額用途及預計使用時間：

用途	佔總金額 百分比	實際 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2025年		預計使用時間
			6月30日止 六個月內 已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2025年 6月30日 累計已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	
在本集團的戰略重點 治療領域中持續研發 其選定在研產品	60%	2,107.85	174.30	1,893.48	214.37 實際所得款項淨額預 計將於2027年前 全部使用。
加強本集團的銷售及 營銷能力	10%	351.31	–	351.31	– 實際所得款項淨額 均已悉數動用。
投資醫藥或生物技術 領域的公司	10%	351.31	–	351.31	– 實際所得款項淨額 均已悉數動用。
償還本集團若干 未償還銀行貸款	10%	351.31	–	351.31	– 實際所得款項淨額 均已悉數動用。
營運資金及其他 一般企業用途	10%	351.31	–	351.31	– 實際所得款項淨額 均已悉數動用。
<b>總計</b>	<b>100%</b>	<b>3,513.09</b>	<b>174.30</b>	<b>3,298.72</b>	<b>214.37</b>

於2024年12月23日，董事會決議將：(i)原擬用於當時處於臨床階段或待啟動臨床試驗的選定腫瘤疾病在研產品(包括貝伐珠單抗生物類似藥、注射用聚乙二醇化重組人血管內皮抑制素、SIM-201)的部分尚未動用的所得款項淨額為228.90百萬港元，(ii)原擬用於當時待取得新藥臨床試驗批文或處於臨床前階段的選定創新腫瘤疾病在研產品(包括SIM323、皮下PD-L1單域抗體聯合療法1、皮下PD-L1單域抗體聯合療法2)的部分尚未動用的所得款項淨額約180.02百萬港元，(iii)原擬用於當時準備新藥臨床試驗申請或處於臨床前階段的其他選定的創新中樞神經系統疾病在研產品的部分尚未動用的所得款項淨額約31.74百萬港元，及(iv)原擬用於選定的自身免疫疾病在研產品SIM-335的部分尚未動用的所得款項淨額約0.79百萬港元，重新分配至目前正在開發中的選定自身免疫疾病在研產品以及腫瘤疾病在研產品(包括樂德奇拜單抗(IL-4R $\alpha$ )、SIM0500(人源化GPCR5D-BCMA-CD3三特异性抗體)、SIM0270(口服SERD抑制劑)、SIM0237(PD-L1/IL15 $\nu$ 雙特异性抗體)及SIM0505(CDH6ADC)的持續研發。有關變更所得款項用途的詳情請參閱本公司日期為2021年4月15日，2022年8月31日及2024年12月23日之公告(「該等公告」)。截至2025年6月30日，累計已動用所得款項淨額為3,298.72百萬港元，而未動用所得款項淨額則為214.37百萬港元。本公司擬按招股書及該等公告所載方式及比例運用截至2025年6月30日尚未動用之所得款項淨額。

## 展望

本集團將於本財政年度及未來積極踐行「為患者而生」這一企業使命，加強市場佈局，深化與各級醫療機構的合作，同時探索多元化的銷售管道，提升已上市產品的市場份額和可及性，為實現可持續發展奠定堅實基礎。此外，本集團亦將通過優化研發流程、加強產研合作，不斷提升研發效率，加強管線梯度，積極開展海外臨床，推進在研管線海外授權，為患者提供更多優質治療方案，為社會健康福祉做出更大貢獻

## 其他資料

### 1. 購買、出售或贖回本公司的上市證券

董事於本公司在2024年6月14日舉行的本公司股東週年大會(「**2023年股東週年大會**」)上獲本公司股東(「**股東**」)授出一般授權，以於聯交所購回最多260,976,161股本公司股份(「**股份**」)，相當於2023年股東週年大會日期的已發行股份總數之10%(「**購回授權**」)。於報告期間，本公司根據購回授權於聯交所購回合共11,623,000股股份(「**已購回股份**」)，總代價(不包括開支)為80,369,080港元(「**股份購回**」)，乃由本公司內部資源撥付。所有已購回股份均於2025年6月6日被註銷。截至本公告日期，並無尚未註銷的已購回股份。本公司於報告期間購回的股份詳情如下：

股份購回的月份	購回的 股份總數	每股股份 最高購買價 (港元)	每股股份 最低購買價 (港元)	總代價 (不包括開支) (港元)
2025年1月	8,336,000	6.93	6.3383	55,107,010
2025年4月	<u>3,287,000</u>	7.9692	7.30	<u>25,262,070</u>
總計	<u>11,623,000</u>			<u>80,369,080</u>

股份購回受香港公司條例第257條監管。就購回股份支付的總金額80,369,080港元(相當於人民幣74,302,000元)乃悉數從本公司的保留利潤支付。

董事會認為，股份購回能展現本公司對其業務前景的信心，並終能為本公司帶來益處及為股東創造價值。此外，董事會認為本公司現時擁有的財務資源足以在維持財務狀況穩健的同時進行股份購回。

除上文披露者外，於報告期間，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份(如有))。於報告期間及截至2025年6月30日，本公司不持有任何庫存股份。

## 2. 報告期後重大事件

於報告期後及直至本公告日期，並無發生影響本公司或其任何附屬公司的重大事件。

## 3. 遵守《企業管治守則》

本集團致力維持及促進嚴格的企業管治。本集團企業管治原則旨在推廣有效的內部控制措施，強調業務在各方面均能貫徹高標準的道德、透明度、責任及誠信操守，並確保所有業務營運均符合適用法律法規以及增進董事會工作的透明度及加強對所有股東的責任承擔。本集團的企業管治常規乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)附錄C1《企業管治守則》(「《企業管治守則》」)規定的原則及守則條文而訂立。

除下文披露者外，本集團於報告期間一直遵守《企業管治守則》所載的守則條文第二部分。

根據《企業管治守則》第二部分第C.2.1條守則條文，董事長及行政總裁的職位應予區分，並不應由一人同時兼任。於報告期間及截至2025年6月30日，本公司董事長(「**董事長**」)及本公司首席執行官(「**首席執行官**」)的職責並無區分，而任晉生先生(「**任先生**」)目前兼任該兩個角色。任先生為本集團的創始人、董事長兼首席執行官。彼主要負責本集團的整體公司業務戰略、業務營運及作出本集團的重大業務及營運決策。董事共同認為，由任先生擔任董事長兼首席執行官可通過確保對本集團的一致領導以及作出及時有效的決策並予以實施而有利於本集團的業務前景。此外，鑒於(i)董事會作出的任何決策至少須經過半數董事批准；(ii)任先生及其他董事知悉並承諾履行其作為董事的受信責任，這要求(其中包括)其應為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並基於此為本公司作出決策；(iii)董事會(由四名執行董事(包括任先生)及四名獨立非執行董事組成並具有頗強的獨立元素)的運作可確保權力與權限的平衡；及(iv)本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及營運政策均於董事會及高級管理層層面進行全面討論後共同制定，董事共同認為，該結構不會損害本公司董事會與管理層之間權力與權限的平衡。

#### 4. 遵守董事進行證券交易的標準守則

本集團已採納上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)作為本集團有關董事進行證券交易的行為守則。經向全體董事作出特定查詢後，全體董事確認，於報告期間，彼等已嚴格遵守標準守則。

#### 5. 審計委員會及審閱財務資料

本集團已遵照《企業管治守則》成立審計委員會並制定書面職權範圍。審計委員會的主要職責為審查及監督本集團的財務報告流程及內部控制系統、監察審計流程、審查及監察本集團的現有及潛在風險，並履行董事會指派的其他職責。

於本公告日期，審計委員會由三名成員(均為獨立非執行董事)組成，即王新華先生、宋瑞霖先生及汪建國先生。王新華先生為審計委員會的主席，彼具備適當的專業資格及會計及相關財務管理專業知識。

審計委員會已審閱本集團的財務報告流程、風險管理及內部控制系統以及本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明合併中期財務報表、中期報告及本中期業績公告，並認為該等報表乃遵照適用會計準則、上市規則及法律規定編製，並已作出充分披露。

#### 6. 核數師的獨立審閱工作

截至2025年6月30日止六個月之中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所根據香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「由實體之獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱，其無修訂意見之審閱報告載於2025年中期報告。

#### 7. 刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告分別在聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本集團網站([www.simcere.com](http://www.simcere.com))發佈。本集團的2025年中期報告將適時於上述網站發佈，及寄發予股東。

## 合併損益表

截至2025年6月30日止六個月－未經審核

	附註	截至6月30日止六個月	
		2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收入	4	3,584,912	3,113,524
銷售成本		<u>(691,062)</u>	<u>(651,592)</u>
毛利		2,893,850	2,461,932
其他收入	5(a)	68,595	71,476
其他虧損淨額	5(b)	(29,814)	(90,519)
研發成本		(632,421)	(566,129)
銷售及經銷開支		(1,350,545)	(1,155,619)
行政及其他運營開支		(264,192)	(230,806)
貿易及其他應收款項減值損失(準備)/轉回		<u>(827)</u>	<u>1,825</u>
經營利潤		<u>684,646</u>	<u>492,160</u>
財務收入	6(a)	26,548	25,411
財務成本	6(a)	(13,671)	(18,366)
贖回負債的利息費用	6(a)	<u>(34,865)</u>	<u>(5,103)</u>
財務(成本)/收入淨額		<u>(21,988)</u>	<u>1,942</u>
應佔聯營公司(損失)/利潤		(1,908)	18
應佔合營公司利潤		<u>1,735</u>	<u>573</u>
稅前利潤	6	662,485	494,693
所得稅	7	<u>(58,878)</u>	<u>(38,093)</u>
期內利潤		<u>603,607</u>	<u>456,600</u>

## 合併損益表(續)

截至2025年6月30日止六個月—未經審核

	截至6月30日止六個月	
	附註 2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
以下各項應佔：		
本公司權益股東	<b>603,607</b>	456,600
非控股權益	<u>—</u>	<u>—</u>
期內利潤	<b><u>603,607</u></b>	<b><u>456,600</u></b>
每股盈利	8	
基本(人民幣元)	<b><u>0.25</u></b>	<b><u>0.18</u></b>
攤薄(人民幣元)	<b><u>0.25</u></b>	<b><u>0.18</u></b>

## 合併損益及其他全面收益表

截至2025年6月30日止六個月－未經審核

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
期內利潤	<u>603,607</u>	<u>456,600</u>
期內其他全面收益(稅項調整後)		
將不會重新分類至損益的項目：		
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產－公允價值儲備變動淨額(不可撥回)， 除稅	7,574	(1,055)
換算公司層面財務報表的匯兌差額	<u>(20,005)</u>	<u>(1,116)</u>
將重新分類至損益的項目：		
換算海外附屬公司財務報表的匯兌差額	<u>(1,445)</u>	<u>2,229</u>
期內其他全面收益	<u>(13,876)</u>	<u>58</u>
期內全面收益總額	<u>589,731</u>	<u>456,658</u>
以下各項應佔：		
本公司權益股東	589,731	456,658
非控股權益	<u>—</u>	<u>—</u>
期內全面收益總額	<u>589,731</u>	<u>456,658</u>

## 合併財務狀況表

於2025年6月30日－未經審核

	附註	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		2,265,580	2,269,544
無形資產		1,389,319	1,025,438
商譽		142,474	142,474
於聯營公司的權益		59,575	50,870
於合營公司的權益		104,154	102,342
預付款項、押金及其他應收款項		181,730	178,191
以公允價值計量且其變動計入其他全面 收益的金融資產		288,899	279,989
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		925,014	961,502
向一名第三方貸款		100,096	100,105
定期存款	10(c)	513,455	498,140
遞延稅項資產		519,585	435,589
		<u>6,489,881</u>	<u>6,044,184</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		571,387	593,649
合約資產		7,684	4,611
貿易應收款項及應收票據	9	2,630,649	2,699,825
預付款項、押金及其他應收款項		184,482	178,525
已抵押存款	10(b)	21,763	24,050
受限制存款	10(b)	22,885	22,014
定期存款	10(c)	5,717	–
現金及現金等價物	10(a)	2,670,518	1,943,069
		<u>6,115,085</u>	<u>5,465,743</u>

## 合併財務狀況表(續)

於2025年6月30日－未經審核

	附註	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
<b>流動負債</b>			
銀行貸款	11	1,050,817	1,051,139
租賃負債		79,153	67,559
貿易應付款項及應付票據	12	187,908	275,725
其他應付款項及應計費用	13	2,099,828	1,156,198
應付稅項		88,956	154,358
撥備		22,000	22,000
		<u>3,528,662</u>	<u>2,726,979</u>
<b>淨流動資產</b>		<u>2,586,423</u>	<u>2,738,764</u>
<b>總資產減流動負債</b>		<u>9,076,304</u>	<u>8,782,948</u>
<b>非流動負債</b>			
銀行貸款	11	7,889	8,254
租賃負債		91,691	82,417
遞延收入		366,279	377,686
遞延稅項負債		67,578	72,704
其他金融負債	14	1,143,637	1,008,772
其他非流動負債		165,000	165,000
		<u>1,842,074</u>	<u>1,714,833</u>
<b>淨資產</b>		<u>7,234,230</u>	<u>7,068,115</u>

## 合併財務狀況表(續)

於2025年6月30日－未經審核

	附註	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
<b>資本及儲備</b>			
股本		3,184,369	3,173,805
儲備		<u>4,049,861</u>	<u>3,894,310</u>
本公司權益股東應佔總權益		7,234,230	7,068,115
非控股權益		<u>—</u>	<u>—</u>
總權益		<u><b>7,234,230</b></u>	<u><b>7,068,115</b></u>

# 未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

## 1 一般資料

先聲藥業集團有限公司(「本公司」)於2015年11月30日於香港註冊成立為有限公司，且其註冊辦事處位於香港新界白石角香港科學園第三期20E號樓7樓703室。本公司股份於2020年10月27日於香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司為投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱為「本集團」)的主要業務為研發、製造及銷售藥品，以及提供非本集團製造藥品的推廣服務。

## 2 編製基準

本未經審核中期財務資料摘錄自本集團截至2025年6月30日止六個月的中期財務報告。

本中期財務報告已根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製，包括遵守香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港會計準則(「香港會計準則」)第34號「中期財務報告」。

除預期將於2025年度財務報表所反映的會計政策變動外，編製中期財務報告所採用的會計政策與2024年度財務報表所採用者一致。會計政策變動詳情載於附註3。

編製符合香港會計準則第34號的中期財務報告時，管理層須按照年初至今的基準作出可影響政策應用及所呈報資產、負債、收入與開支金額的判斷、估計及假設。實際結果可能有別於這些估計。

本中期財務報告載有簡明合併財務報表及部分解釋附註。附註包括就理解本集團自2024年度財務報表以來財務狀況及表現發生之變動而具有重大意義的事項及交易的解釋。簡明合併中期財務報表及相關附註並未包含編製符合香港財務報告準則會計準則的整套財務報表所須全部資料。

中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所按照香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。

列入中期財務報告作為比較資料的有關截至2024年12月31日止財政年度的財務資料並不構成本公司該財政年度的法定年度合併財務報表，而是源於該等財務報表。根據香港公司條例(第622章)第436條披露的有關該等法定財務報表的進一步資料載列如下：

本公司已按照公司條例第662(3)條及附表6第3部分的規定，截至2024年12月31日止年度的財務報表送呈公司註冊處處長。

本公司核數師已就該等財務報表作出報告。核數師報告為無保留意見，並未提及核數師強調注意但不至出具保留意見的任何事項，亦未包含公司條例第406(2)、407(2)或(3)條項下之聲明。

### 3 會計政策變動

本集團已於本會計期間就本中期財務報告應用由香港會計師公會頒佈的香港會計準則第21號修訂本外幣匯率變動的影響—缺乏可兌換性。該等修訂本對本集團本中期報告概無任何重大影響，乃由於本集團概無進行任何不能兌換至其他貨幣的外幣交易。

本集團並無應用於本會計期間尚未生效的任何新訂準則或詮釋。

### 4 收入及分部報告

#### (a) 收入

收入分類

按業務線劃分的收入分類如下：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
藥品銷售	3,257,304	2,955,614
推廣服務收入	184,152	130,398
—推廣服務收入	103,660	130,398
—合作安排	80,492	—
許可收入	121,987	—
研發服務收入	21,469	27,512
	<u>3,584,912</u>	<u>3,113,524</u>

本集團於某個時間點確認客戶合同收入人民幣3,563,443,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣3,086,012,000元)及隨時間確認收入人民幣21,469,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣27,512,000元)。

#### (b) 分部報告

營運分部乃根據本集團最高行政管理層定期審核分配予分部資源及評估其表現的內部報告確認。

本集團的最高行政管理層根據內部管理職能作出資源分配決策，並將本集團的業務表現作為一項綜合業務(而非透過個別業務線或地理區域)進行評估。因此，本集團僅擁有一個營運分部，且因此並無呈列任何分部資料。

香港財務報告準則第8號「營運分部」規定，不論實體的組織如何(即使該實體擁有單一可呈報分部)，均需識別及披露有關該實體地理區域的信息。本集團於一個地理位置經營，因為其全部收入主要來自中國，且其近乎所有非流動營運資產及資本支出亦位於／產生自中國。因此並無呈列任何地理資料。

## 5 其他收入及其他虧損淨額

### (a) 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
政府補助	61,791	64,360
租金收入	1,184	435
物業管理收入	318	628
諮詢及技術服務收入	4,108	3,459
其他	1,194	2,594
	<u>68,595</u>	<u>71,476</u>

### (b) 其他虧損淨額

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
匯兌收益／(虧損)淨額	7,872	(4,869)
出售物業、廠房及設備的(虧損)／收益淨額	(259)	108
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 已變現及未變現虧損淨額	(21,388)	(84,175)
以公允價值計量且其變動計入損益的於聯營公司的 權益的已變現及未變現收益淨額	4,893	—
就訴訟撥回的撥備	—	902
訴訟虧損	(20,932)	—
出售無形資產虧損淨額	—	(2,485)
	<u>(29,814)</u>	<u>(90,519)</u>

## 6 稅前利潤

稅前利潤已扣除／(計入)：

### (a) 財務成本／(收入)淨額

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行存款利息收入	(24,825)	(23,700)
向第三方貸款利息收入	<u>(1,723)</u>	<u>(1,711)</u>
財務收入	<u>(26,548)</u>	<u>(25,411)</u>
銀行貸款利息開支	11,012	15,242
租賃負債利息開支	<u>2,659</u>	<u>3,124</u>
財務成本	<u>13,671</u>	<u>18,366</u>
贖回負債的利息費用(附註14)	<u>34,865</u>	<u>5,103</u>
財務成本／(收入)淨額	<u>21,988</u>	<u>(1,942)</u>

### (b) 其他項目

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
折舊支出		
—自有物業、廠房及設備	105,219	108,424
—使用權資產	38,556	39,459
無形資產攤銷	32,149	13,365
存貨跌價準備	<u>39,067</u>	<u>29,969</u>

## 7 所得稅

合併損益表內的稅項為：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
<b>即期稅項</b>		
<i>中國企業所得稅</i>		
期內準備	136,305	160,507
過往年度超額準備	<u>(8,766)</u>	<u>(5,262)</u>
	<u>127,539</u>	<u>155,245</u>
<i>國外企業所得稅</i>		
期內準備	298	75
<b>遞延稅項</b>		
暫時差額的產生及轉回	<u>(68,959)</u>	<u>(117,227)</u>
	<u>58,878</u>	<u>38,093</u>

中國所得稅撥備乃基於設於中國的各附屬公司各自所適用的企業所得稅率，按照中國有關所得稅法規及條例而釐定。

海外附屬公司的稅項亦使用預期適用於相關國家的估計年度實際稅率計算。

## 8 每股盈利

### (a) 每股基本盈利

每股基本盈利乃根據本公司普通股權益股東應佔利潤人民幣603,607,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣456,600,000元)及中期期間2,443,816,068股已發行普通股的加權平均數目(截至2024年6月30日止六個月：2,552,167,209股普通股)計算。

普通股加權平均數目

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
於1月1日的已發行普通股	2,486,320,618	2,616,722,618
購買自身股份的影響	(9,110,071)	(30,418,363)
2021年受限制股份單位計劃項下未歸屬股份的影響	(33,394,479)	(34,137,046)
	<u>2,443,816,068</u>	<u>2,552,167,209</u>

### (b) 每股攤薄盈利

每股攤薄盈利乃根據本公司普通股權益股東應佔利潤人民幣603,607,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣456,600,000元)及2,447,249,758股普通股的加權平均數目(截至2024年6月30日止六個月：2,552,167,209股)計算。

普通股加權平均數目(攤薄)

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
於6月30日普通股的加權平均數目	2,443,816,068	2,552,167,209
根據2021年受限制股份單位計劃可能發行的股份之影響	3,433,690	—
	<u>2,447,249,758</u>	<u>2,552,167,209</u>

## 9 貿易應收款項及應收票據

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	2,357,801	2,354,916
應收票據	<u>290,025</u>	<u>361,272</u>
	2,647,826	2,716,188
減：虧損撥備	<u>(17,177)</u>	<u>(16,363)</u>
	<u>2,630,649</u>	<u>2,699,825</u>

所有貿易應收款項及應收票據預計於一年內收回。

於2025年6月30日，應收票據人民幣40,566,000元被質押用於開具應付票據(2024年：人民幣44,070,000元)。

### 賬齡分析

截至報告期末，貿易應收款項及應收票據基於發票日期的賬齡分析(經扣除虧損撥備)如下：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
3個月內	2,241,827	2,315,332
超過3個月但6個月內	316,810	340,237
超過6個月但9個月內	70,820	41,365
超過9個月但12個月內	<u>1,192</u>	<u>2,891</u>
	<u>2,630,649</u>	<u>2,699,825</u>

貿易應收款項由發出賬單當日起30至90日內到期。

## 10 現金及現金等價物、定期存款、已抵押存款及受限制存款

### (a) 現金及現金等價物包括：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
銀行現金	<u>2,670,518</u>	<u>1,943,069</u>

截至報告期末，於中國大陸的現金及現金等價物為人民幣2,170,164,000元（2024年：人民幣1,851,234,000元）。將資金匯出中國大陸須遵守相關外匯管制規則及規例。

### (b) 已抵押存款及受限制存款包括：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
用作以下用途的已抵押存款		
— 開立履約保函	<u>21,763</u>	<u>24,050</u>

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
用作以下用途的受限制存款		
— 2021年受限制股份單位計劃	13,021	13,070
— 研發項目	9,744	8,740
— 訴訟	<u>120</u>	<u>204</u>
	<u>22,885</u>	<u>22,014</u>

### (c) 定期存款：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
即期部分	5,717	—
非即期部分	<u>513,455</u>	<u>498,140</u>
	<u>519,172</u>	<u>498,140</u>

## 11 銀行貸款

本集團於各報告期末的計息銀行貸款的到期情況如下：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
短期銀行貸款	1,050,104	1,050,423
長期銀行貸款的即期部分	<u>713</u>	<u>716</u>
1年內或按要求	<u>1,050,817</u>	<u>1,051,139</u>
1年後但於2年內	664	665
2年後但於5年內	1,991	1,994
5年後	<u>5,234</u>	<u>5,595</u>
	<u>7,889</u>	<u>8,254</u>
	<u>1,058,706</u>	<u>1,059,393</u>

於2025年6月30日及2024年12月31日，銀行貸款為無擔保。

## 12 貿易應付款項及應付票據

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項	178,126	241,356
應付票據	<u>9,782</u>	<u>34,369</u>
	<u>187,908</u>	<u>275,725</u>

截至報告期末，貿易應付款項及應付票據基於發票日期的賬齡分析如下：

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
3個月內	130,970	198,001
3至12個月	51,450	52,571
12個月以上	<u>5,488</u>	<u>25,153</u>
	<u>187,908</u>	<u>275,725</u>

所有貿易應付款項及應付票據預計於一年內結算或按要求償還。

### 13 其他應付款項及應計費用

	2025年 6月30日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
應計費用(附註i)	316,267	475,667
合約負債(附註ii)	383,224	28,160
應付僱員報銷款項	16,952	17,660
員工相關成本的應付款項	329,796	328,041
收購物業、廠房及設備的應付款項	24,367	32,017
收購無形資產的應付款項	379,045	–
應付股息	389,324	–
其他應付稅項	122,544	158,008
研發成本的應付款項	61,279	51,408
其他	77,030	65,237
	<b>2,099,828</b>	<b>1,156,198</b>

附註：

- (i) 應計費用主要包括營銷及推廣費用、研發成本及其他費用。
- (ii) 合約負債指從客戶合約收取的預付款。

### 14 其他金融負債

於2024年2月24日，本集團中國附屬公司海南先聲再明醫藥股份有限公司(「先聲再明」)與若干投資者(「2024年投資者」)訂立增資協議，據此，先聲再明發行額外52,559,000股股份，總代價為人民幣970,000,000元。增資已於2024年6月4日完成，並已收取所有代價。

於2025年4月21日，先聲再明與另一名投資者(「2025年投資者」)訂立增資協議，據此，先聲再明發行額外5,418,426股股份，總代價為人民幣100,000,000元。增資已於2025年6月6日完成，並已收取所有代價。

除與先聲再明其他權益持有人相同的表決權及股息權外，該等投資者獲授若干特別權利，包括購回權、清盤優先權及反攤薄權。

於發生協議中協定的若干事件後，2024年投資者及2025年投資者將有權要求本公司及／或先聲再明按購回價購回其於先聲再明的股份，而有關購回價為以下兩項的較高者：(i) 2024年投資者及2025年投資者支付的投資金額加上自投資金額支付日期起計算的年複利率7%，並經任何股息進一步調整；及(ii)先聲再明於截至最近一個季度末的經審核綜合賬面資產淨值。

## 14 其他金融負債(續)

由於當達成協議所載的若干條件時，本集團有責任以現金購買其本身的權益工具，其令贖回金額的現值產生金融負債。按攤銷成本計算的金融負債的其後變動會直接於損益確認。

贖回負債的變動如下：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
贖回負債		
期初結餘	1,008,772	–
期內添置	100,000	970,000
贖回負債的利息費用	34,865	5,103
期末結餘	<u>1,143,637</u>	<u>975,103</u>

## 15 股息

期內宣派及批准的應付本公司權益股東應佔過往財政年度股息如下：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
於中期期間宣派及批准的過往財政年度股息， 每股股份人民幣0.16元(截至2024年6月30日 止六個月：每股股份人民幣0.16元)	395,952	406,946
減：2021年受限制股份單位計劃項下未歸屬股份 應佔的股息	<u>(5,206)</u>	<u>(5,462)</u>
	<u>390,746</u>	<u>401,484</u>

董事不建議就截至2025年及2024年6月30日止六個月派付中期股息。

承董事會命  
先聲藥業集團有限公司  
董事長兼首席執行官  
任晉生先生

香港，2025年8月21日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生、執行董事唐任宏先生、萬玉山先生及王熙女士；獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生、王新華先生及宋嘉桓先生。