

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佈之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公佈全部或任何部份內容而產生或倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



UNI-BIO SCIENCE GROUP LIMITED

聯康生物科技集團有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：0690)

截至二零二五年六月三十日止六個月之 中期業績公佈

截至二零二五年六月三十日止期間的摘要

- 截至二零二五年六月三十日止期間(「期內」),本集團收益實現按年(「按年」)增長13.4%至約310.2百萬港元。
- 本集團於期內再創半年度盈利紀錄，錄得約76.0百萬港元，按年增長12.7%。該業績反映本集團專注產品商業化、成本效益及高效管理執行之策略成效。
- 博固泰®自二零二四年三月正式推出後持續建立市場認可並保持增長動能。期內，博固泰®收益由約18.8百萬港元大幅上升至約65.6百萬港元，顯著增加達248.9%。
- 期內，金因肽®收益約107.8百萬港元，按年增長18.1%。該增長主因本集團於二零二五年上半年在零售渠道取得突破，尤以電子商務及連鎖藥房覆蓋之急速擴張。本集團亦準備參與廣東聯盟集採的續標，預計這將為金因肽®的增長帶來額外推動力。

- 本集團於期內進一步鞏固財務狀況，各項關鍵指標均有所改善。流動比率從2.58倍提高至3.40倍，反映流動性更加強勁。現金轉換週期從124天改善至79天，顯示營運效率顯著提升。同時，負債權益比率由58.9%降至45.2%，彰顯資本結構更趨健康，財務抗風險能力進一步增強。
- 於二零二五年五月，本集團第二款眼科產品金因康[®](地夸磷索鈉滴眼液)獲中國國家藥品監督管理局(「藥監局」)上市批准，標誌本集團眼科產品線拓展之重要里程碑。金因康[®]預計成為國內首批獲批上市的BFS工藝地夸磷索鈉製劑產品。
- 於二零二五年七月，硫酸艾沙康唑膠囊的上市申請正式獲得藥監局受理，此標誌本集團在抗真菌治療領域邁出了重要一步。硫酸艾沙康唑膠囊預計將於二零二六年下半年獲批上市，為侵襲性真菌感染患者提供更安全、更有效且更高品質的治療選擇。
- 於二零二五年六月，本集團正式推出肌顏態[®]高端系列GeneQueens™及醫療器械品牌金因敷[®]，此舉標誌其進軍「藥品、醫械及醫美」整合領域之關鍵里程碑。
- 期內，本集團正重新聚焦其研發策略於再生醫學領域。具體而言，本集團正與中國領先的再生醫學研究機構探討建立產學研合作，旨在共同開發利用生長因子及再生醫學技術的創新療法，通過結合互補優勢加速研究進程，進一步鞏固本集團在生物製藥創新領域的領導地位。

* 僅供識別

聯康生物科技集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」或「聯康」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至二零二五年六月三十日止六個月(「二零二五年上半年」或「期內」)之未經審核簡明綜合中期業績如下：

主要財務摘要

截至六月三十日止六個月(未經審核)

	二零二五年	二零二四年
收益(千港元)	310,225	273,615
毛利(千港元)	254,084	230,588
研發費用(包括資本化部分)(千港元)	13,634	23,312
除稅前溢利	78,649	71,543
息稅攤銷前利潤(千港元)	92,120	82,734
毛利率(%)	81.9%	84.3%
研發費用(包括資本化部分)佔收益比例(%)	4.4%	8.5%
於六月三十日/十二月三十一日		
現金比率(倍)(註：銀行結餘及現金/流動負債)	1.69	0.53
流動比率(倍)(註：流動資產/流動負債)	3.40	2.58
應付貿易款項周轉日數(日)	51	49
應收貿易款項周轉日數(日)	46	34
存貨周轉日數(日)	84	139
負債股權比率(%) (註：負債/股東權益)	45.2%	58.9%
總資產周轉率(%) (註：當期收益/總資產)	55.8%	106.8%

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月基於可報告分部劃分之未經審核財務數據

	截至六月三十日 止期間		變動
	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元	
銷售上市的生物及化學藥品之收益	310,225	273,615	13.4%
銷售成本	(56,141)	(43,027)	30.5%
毛利	254,084	230,588	10.2%
其他虧損淨額	(3,599)	(2,623)	37%
銷售及分銷開支	(131,679)	(117,046)	12.5%
一般及行政及其他開支	(30,191)	(23,706)	27.4%
銷售上市生物及化學藥品之 經營溢利	88,615	87,213	1.6%
其他收益	4,426	5,485	-19.3%
研發成本	(13,634)	(20,890)	-34.7%
融資成本	(758)	(265)	186%
除稅前溢利	78,649	71,543	10%

管理層討論及分析

市場回顧

二零二五年上半年，在藥品審批加速、創新藥研發激勵等利好政策支持下，中國醫藥行業持續保持增長態勢。據灼識諮詢數據顯示，中國醫藥市場規模從二零一八年的人民幣15,512億元擴增至二零二四年的人民幣17,339億元，並預計到二零三五年將達到人民幣33,185億元。快速擴張得益於完善的創新體系，顯著加快了新藥上市速度，僅二零二五年上半年就有43種創新藥獲批上市，同比增長59%，幾乎追平二零二四年全年48種的獲批總量。

與此同時，中國藥物研發質量正邁向世界級水平。高盛數據表明，二零二五年上半年全球進入人體臨床試驗的新藥分子中，50%來自中國貢獻；中國在研創新藥管線約佔全球三分之一。創新能力的爆發同時推動跨境授權交易活躍度提升，中國生物科技資產在國際市場佔據更穩固地位。僅二零二五年上半年，中國藥企對外授權交易總額達480億美元，佔全球藥物授權交易的32%。此等趨勢彰顯出中國生物醫藥創新生態系統規模與成熟度的雙重提升，為聯康等企業憑藉新一代同類最優產品捕捉長期機遇奠定了堅實的基礎。

消費升級與產業變革的融合正為中國醫療美容市場創造重大機遇。根據Forward the Economist的研究，該市場於二零二四年已達人民幣3,092億元的規模，按年增長16%。值得注意的是，微創領域的快速擴張，驅動了針對術前術後護理的特製美容產品、以及結合醫療與美容解決方案的綜合治療方案需求增長。順應此趨勢，本集團致力於通過整合藥品、醫療器械及化妝品，提供全週期皮膚健康解決方案。隨著行業的持續發展，醫療美容產業正朝著更加專業化、標準化及功效驅動型發展的方向邁進。

業務回顧

聯康生物科技集團——一家全面一體化的生物製藥公司

聯康生物科技集團為一家專注於運用新型合成生物技術、開發用於骨科、眼科、皮膚科及醫療美容領域之下一代再生療法的生物製藥企業。本集團已建立一個為整條價值鏈提供服務的生物製藥及高價值化學藥品的研發、生產、製造以及銷售及分銷以及醫療級護膚原料產品的全面一體化業務平台。截至二零二五年六月三十日，本集團共有六款產品於市場銷售，即金因肽®、金因舒®、匹納普®、博舒泰®、博固泰®及肌顏態®。

二零二五年上半年所取得的重大成就

於二零二五年上半年，本集團產品管線取得顯著進展，進一步鞏固其作為具盈利能力、以研發為主導的生物製藥企業之市場定位，並彰顯對持續推動產品多元化的承諾。

博固泰®——推動市場增長及臨床應用，實現248.9%的顯著收入增長

自二零二四年三月正式上市以來，博固泰®穩步建立市場認可度並保持增長勢頭。本集團自營營銷團隊於重點城市籌辦近1,000場專業學術活動，以促進專業交流並提升博固泰®於臨床應用中的知名度。此外，本集團加強對分銷商及零售終端的培訓，使一線人員掌握深入產品知識並提升服務水平。此舉為客戶提供更有效的用藥指導與建議，進一步增強消費者對博固泰®的信任。

該等推廣活動深化了市場對骨質疏鬆治療的認知，有助精準識別博固泰®之最適患者群體，並突顯其於不同患者人群中的優勢。隨著本集團持續推進市場擴張與渠道建設，博固泰®市場覆蓋範圍已顯著擴大，延伸至全國120多個城市，涵蓋一線至四線市場，並建立了全面的分銷網絡。

博固泰®於臨床使用及患者招募方面亦取得重大進展，累計新增患者超過8,000名及回訪患者超過6,000名。此反映該產品於臨床環境中的持續滲透及高度的患者依從性。因此，博固泰®的收入錄得按年248.9%的顯著增長，延續其增長軌跡。

金因康®—開創性的新一代乾眼症治療藥物，獲NMPA批准

於二零二五年五月二十一日，本集團的第二款眼科藥物金因康®(地夸磷索鈉滴眼液)獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)上市批准，標誌著本集團擴大眼科產品組合的重要里程碑。繼金因舒®之後，金因康®通過激活P2Y2受體刺激淚液及黏蛋白分泌，從根源改善乾眼症患者的淚液層穩定性並修復角膜上皮損傷，適用於診斷為乾眼並伴有異常淚液相關性角膜上皮缺陷的患者，是新一代的乾眼症治療藥物。

本集團位於東莞的新生產基地佈局的吹灌封(BFS)一體化技術及無菌生產線，結合無防腐劑、單劑量包裝設計，以確保藥品質量與便利性。預計金因康®將成為首批獲批上市的BFS地夸磷索鈉產品之一。

此外，本集團已與原料藥(API)供貨商建立戰略夥伴關係，以低於行業平均水平的成本獲取高質量原材料。本集團也已擴充銷售團隊，整合線上線下渠道資源，覆蓋醫院、藥房及主流電商平台。從而保證金因康®快速提升市場滲透率和競爭力。

GeneQueens™及金因敷®—推進醫學美容領域的綜合解決方案

於二零二五年六月二十七日，本集團正式推出肌顏態®高端系列GeneQueens™及醫療器械品牌金因敷®，標誌著其向「藥品、醫械及醫美」綜合領域戰略擴張的一個關鍵里程碑。GeneQueens™(三重人源蛋白修顏維穩次拋精華液)專注於肌膚修復與抗衰老，通過三重人源蛋白的協同作用，幫助用戶恢復年輕健康的肌膚狀態。同時，金因敷®產品線專注於術後恢復，採用高純度無致敏配方，利用先進降溫科技加速傷口癒合，緩解腫脹和不適。

值得一提的是，肌顏態®在中華醫學會第三十次學術年會(CSD2025)壁報區展示了與南方醫科大學皮膚病醫院化妝品檢測中心聯合開展的《纖連蛋白在醫療美容術後皮膚屏障損傷修復中的功效研究》相關研究成果。這些產品的推出代表著本集團朝著提供全週期皮膚健康解決方案的目標邁出了重要的一步，以滿足醫療美容市場對科學支持的高性能護膚產品日益增長的需求。

研發及管線進度

期內，本集團戰略性地對其研發定位進行升級，明確將合成生物技術作為開發再生醫學創新及獲專利產品的驅動力。重點是關鍵的治療領域，如骨再生(如PTH介導的骨形成、BMP-2誘導的骨生成)、眼部再生(如EGF促進的角膜修復)和皮膚再生(如生長因子激活的組織修復)。本集團旨在優化合成生物產能，大力推進組織工程和再生治療。此外，本集團正積極與行業及學術夥伴合作，推動在再生醫學框架下的創新藥和療法的發展，從而鞏固和提升其在生物製藥創新領域的領先地位。

目前，本集團旗下擁有多種領先專利生物製藥、護膚原料及產品，現正處於不同的開發階段。本集團的研發團隊正致力於研發新專利藥物，以滿足患者尚未滿足的醫療需求。

獲專利的生物藥品

產品/成分	適應症	發現	臨床前	第一階段	第二階段	第三階段	新藥申請	已上市
骨再生								
Uni-PTH(微針)	骨質疏鬆	✓	✓					
UB107(三類醫療器械)	骨修復	✓	✓					
眼部再生								
UB102	黃斑病變	✓						
EGF(單劑量滴眼液)	角膜修復	✓	✓	CTE	CTE	CTE		
皮膚再生								
EGF(水凝膠)	傷口愈合	✓	✓					
肌肉再生								
UB106(長效)	肥胖症	✓	✓					

附註：BE、生物等效性、CTE為臨床試驗豁免的簡略形式，是指在臨床環境中根據特定研究條件向患者或志願受試者施用研究藥劑的授權。獲批准後，新藥可免於第I/II/III期臨床試驗。

Uni-PTH(微針) — 創新配方擴展

本集團在研專利品Uni-PTH(重組人甲狀旁腺激素1-34或特立帕肽)，為一種獨特的基於激素的骨生成方法，能有效治療骨質疏鬆及骨痛、增加骨密度及減少骨折風險。目前，藥品為透過刺激成骨細胞活性有效增加骨密度及減少椎骨和髓骨骨折的唯一合成代謝劑。通過刺激新骨生成，Uni-PTH可在六個月的治療期間快速提升骨骼質量並恢復骨質密度，因此降低骨折風險及骨痛情況，對於中重度骨質疏鬆及骨痛患者尤其見效。第二代Uni-PTH基於第一代Uni-PTH進行劑型改良，更方便患者使用。Uni-PTH亦是國產同款產品中為數不多的全生物表達甲狀旁腺激素類似藥之一，中國市場中的直接競爭對手的數量非常有限。

名為博固泰®的第二代Uni-PTH(預充注射筆)為中國首款一次性注射筆，具有極高計量精度及極小注射疼痛。事實證明，其可有效增加骨密度，降低骨折發生率，患者使用更方便、更安全。於二零二四年一月，博固泰®正式獲藥監局批准上市，且該藥的銷售已於二零二四年開始。博固泰®於中國上市後，本集團瞄準海外市場，積極籌備向美國食品藥品監督管理局(「美國食品藥品監督管理局」)提交Uni-PTH。於二零二四年八月，美國食品藥品監督管理局關於特立帕肽申請豁免體內生物等效性研究資格的提案將促進本集團的Uni-PTH產品快速進入美國市場。預計該產品將於二零二七年之前獲得美國食品藥品監督管理局的批准並於美國上市，使其成為本集團首款進入國際市場的生物製藥產品。

目前，第三代微針形式的Uni-PTH正在開發中。微針形式作為一種新型的經皮給藥方法，結合了皮下注射和經皮給藥的優點。與皮下注射製劑相比，微針形式幾乎無創、無痛，並且患者依從性高。本集團與國內微針技術領導者合作，開發了一種可生物降解的可溶性特立帕肽微針Uni-PTH。這使得藥物分子能夠物理地穿透角質層屏障，使皮下組織和人體能夠吸收。可溶性微針產品消除了重複使用的風險，從而降低了交叉感染的可能性。

UB107 — 骨修復生物醫學材料

BMP-2生物醫學材料UB107為再生醫學中的關鍵生長因子，因其招募和誘導間充質幹細胞(MSCs)分化為成骨譜系的能力而受到認可。臨床上，它已被廣泛應用於骨缺損重建和脊柱融合手術。於報告期間，本集團利用我們ECO-KSFA®科技平台，成功建立了BMP-2活性藥物成分(API)生產工藝。為了克服臨床局限性，包括突釋和移植物遷移，我們正在開發一種創新的緩釋水凝膠製劑。

作為本集團首款三類醫療器械候選產品，該產品針對多種骨科應用，如臨界尺寸的骨缺損、骨折不癒合、椎體間脊柱融合。與生物製劑註冊相比，醫療器械審批途徑的時間大大縮短，預計將在四年內獲得市場授權。

基於BMP-2的軟骨生成潛力，本集團正在積極探索將BMP-2與幹細胞技術相結合的協同療法，用於創新的骨關節炎治療。這項先進的研究旨在通過精確調節軟骨細胞分化和基質再生來修復受損的關節組織，並恢復關節功能。這一探索性突破有望為骨關節炎患者提供一種新的再生醫療解決方案，解決軟組織再生領域尚未滿足的重大需求。

UB102-wAMD中的多特體™分子

UB102(雙特異性納米抗體)為眼部疾病治療領域的一種富有前景的候選藥物，特別是治療濕性年齡相關性黃斑變性(wAMD)等疾病。這種革命性的分子設計獨特，可同時阻斷兩種促血管生成受體。與單獨抑制任何一個因子相比，這種雙靶向方法顯示出優越的抑制效果，標誌著其前身UB101的進步。本集團正利用先進的技術平台，加快UB102的開發。初步體外研究表明，UB102對其靶點血管內皮生長因子—A(VEGF-A)和血管生成素-2(Ang-2)具有顯著更高的親和力。這種優越的親和力有望轉化為顯著的療效和延長的治療間隔，可能為患者帶來深遠的益處。

Faricimab分子目前用於治療類似的眼病，包括濕性AMD和糖尿病性黃斑水腫(DMO)。它還通過中和Ang-2和VEGF-A(即UB102的靶點)而起作用。雖然Faricimab分子治療允許眼部注射間隔3至4個月，從而將注射相關併發症的風險降至最低，但值得注意的是，UB102有望進一步增強該優勢。

根據弗若斯特沙利文報告，二零一七年中國濕性黃斑病變患病數為3.4百萬例，且預計於二零二零年達到4.8百萬例。本集團相信，治療濕性黃斑病變的商業需求很大。

EGF(單劑量滴眼液) — 創新規格擴展

本集團的眼科產品金因舒®是一種用於角膜修復的處方生物製劑，在中國廣泛應用於術後角膜傷口癒合和乾眼綜合症治療。於二零二五年七月，本集團獲得藥監局批准API產能擴張，使未來能夠開發更多具有新包裝規範、擴大臨床適應症的EGF產品。

利用東莞新投產的BFS(吹瓶—灌裝—封口)生產線，本集團正在加快開發下一代金因舒®產品，包括0.5mL BFS單劑量(每日一次性)劑型、3mL BFS多劑量無防腐劑劑型。這些新配方預計將於二零二六年提交藥監局進行補充批准。

BFS技術將容器成型、灌裝和密封集成在一個無菌過程中。與傳統滴眼液相比，提供了無防腐劑的配方、卓越的容器完整性和較低的污染風險。該等進步為患者提供了更高的用藥安全性。

表皮生長因子(水凝膠) — 創新配方擴展

本集團的旗艦產品金因肽®是用於傷口癒合的處方生物藥，在國內市場中已在燒傷和創傷治療方面得到充分認可。然而，當溶液配方噴灑在小傷口上時，往往會覆蓋較大面積，從而降低其效果。為了解決這個問題，本集團正在開發一種新的外用熱敏凝膠。與傳統凝膠不同，熱敏凝膠在低溫下保持液態並在室溫下固化。這款產品在使用前具有極佳的流動性，能夠有效填補傷口。此外，凝膠層在傷口與環境之間形成屏障，顯著降低感染風險。

於二零二四年，本集團完成了配方研究，並在大鼠和巴馬豬的深度二度燒傷模型上進行了初步療效試驗。與溶液配方相比，熱敏凝膠提供持久的作用，有效實現濕潤癒合，加速傷口癒合，減少疤痕形成。

期內，本集團與中國領先的再生醫學研究機構建立了戰略合作夥伴關係，利用該機構在bFGF生產方面的成熟專業知識，探索一種結合EGF和bFGF的熱敏凝膠製劑。作為再生醫學中重要的生長因子，bFGF在促進肉芽形成和血管生成方面非常有效。當與表皮生長因子配合使用時，它可以加速傷口癒合和組織再生，提供卓越的臨床效果。

表皮因子—水凝膠傷口敷料的加入將進一步豐富本集團的產品線，為患者提供從治療到康復的全方位解決方案。

UB106 — 肥胖症新靶點抗體

於二零二四年五月，本集團欣然宣佈與大灣生物(GBB)及泰格醫藥旗下的TigerMed Pebble Accelerator訂立項目合作協議。該協議專注於聯合開發創新減重藥物，旨在革新肥胖症的治療。透過此次合作，本集團尋求建立一個全面的生態產業鏈，從目標發現到抗體生成、藥物可行性驗證、工藝開發、臨床開發，最終實現商業化。目前，人工智能技術用於分子篩選和親和成熟，加快了研發進程。該項合作不僅強調了本集團在內分泌領域的長期專業知識，亦承諾為龐大的過重和肥胖患者群體帶來顯著的益處。

此次合作中出現的新靶向抗體藥物是戰略性設計的，旨在直接解決多個關鍵問題，如腸胃副作用、胰腺炎、自殺風險增加、停藥後體重回升、肌肉流失和頻繁給藥需求。通過結合我們各自的優勢，我們致力於推進此突破性的新靶向抗體藥物進入臨床試驗，並加速其上市進程。

先進的護膚原料

功能性護膚越來越受歡迎。合成生物學正成為化妝品領域具有顛覆性潛力的關鍵研究方向。本集團新實驗室在研的護膚新原料包括美容肽、膠原蛋白、微生態護膚品及幹細胞外泌體產品。該等材料成分安全、功效卓越及用途廣泛。目前，本集團有效利用香港科學園的研究生態系統、聯康生物科技集團的生物加工平台及我們合作夥伴高寶化妝品在化妝品領域的豐富經驗，快速將該等產品商品化。

產品／成分	發現	產品開發	配方開發	已上市
膠原蛋白	✓	✓	✓	
美容肽	✓	✓	✓	
微生態護膚產品	✓	✓		
幹細胞外泌體產品	✓	✓	✓	

膠原蛋白

膠原蛋白為繼纖維連蛋白推出後集團的第二種新美容原料，是人體內最豐富的蛋白質，佔全身蛋白質含量的25%至35%。其形成一個彈性纖維網絡，支撐皮膚，保持彈性並鎖住水分。膠原蛋白的產量在成熟後(約21歲)每年減少約1%，導致皮膚的緊緻度及彈性下降。膠原蛋白護膚品可廣泛用於保濕、維持皮膚屏障及抗衰老。於二零二四年，本集團與重慶民濟醫療器械有限公司戰略合作產品—重組膠原蛋白敷料成功獲得二類醫療器械批准。目前，本集團正與多家公司合作，開發膠原蛋白的創新配方和應用。

美容肽

肽具有多種美容功效，產品中使用的每種肽均具有特定活性。我們產品線專注於抗皺、抗衰老、美白及抗過敏。我們於臨床級肽製造方面的經驗同樣適用於美容肽。相比目前化學製造技術，重組DNA的方法在成本方面可能更具吸引力，對環境影響更小，開發時間更快。目前，本集團已完成首個美容肽產品芋螺肽的初步開發，預計於二零二六年推出。

微生態護膚品

該款微生態護膚品源自益生菌發酵，平衡有益皮膚菌群，修復皮膚屏障，產生有機酸維持皮膚健康、促進傷口愈合及減少紫外線傷害。本集團應用合成生物學技術，開發出具有廣泛性能的微生態產品，在護膚領域得到更廣泛應用。本集團與香港納米及先進材料研發院的合作項目正在順利進行中，首個微生態護膚品預計於二零二六年推出。

幹細胞外泌體產品

外泌體是參與皮膚多種生物及細胞活動的新興生物活性物質。該等納米級的小膜泡(30–100納米)由所有真核細胞(包括皮膚細胞)分泌。間質幹細胞(MSC)為具有免疫調節及營養作用的多能細胞。來自幹細胞的外泌體促進皮膚再生、膠原蛋白合成並有助減少疤痕的形成。外泌體為非免疫原性且作為局部護膚是安全的。該項目得到香港科學園研究基金支持，將以纖維連蛋白與外泌體技術相結合，開發針對創傷癒合和醫療美容的醫療器械類產品。

高價值仿製藥及生物等效性研究

產品	適應症	狀況	備註
抗感染 硫酸艾沙康唑膠囊	真菌感染	獲藥監局受理上市申請	

硫酸艾沙康唑膠囊項目

根據市場研究數據，全球抗真菌藥物市場預計將顯著增長，到二零三零年中國市場規模有望達到約人民幣300億元，複合年增長率超10%。本集團的匹納普®(伏立康唑)，是一種三唑類抗真菌藥物，用於治療侵襲性曲霉病(「IA」)及其他真菌感染。硫酸艾沙康唑膠囊，一種新型三唑類抗真菌藥，目前是唯一適應於侵襲性曲霉病及侵襲性毛霉病(「IM」)的藥物。統計數據顯示，硫酸艾沙康唑的全球銷售額由二零二二年的397百萬美元增長至二零二四年的594百萬美元，複合年增長率約為49%。於中國，二零二四年硫酸艾沙康唑的銷售額超過人民幣360百萬元，較二零二三年按年增長超過50%。硫酸艾沙康唑膠囊已於二零二四年獲納入國家醫保覆蓋藥品清單，這將使其能夠迅速佔領市場份額。

本集團致力於推進硫酸艾沙康唑膠囊的開發及可及性，旨在為全球患者提供更有效的抗真菌治療選擇，並改善人類的生活質量。於二零二五年七月，藥監局正式受理了硫酸艾沙康唑膠囊的上市申請。硫酸艾沙康唑膠囊預計將於二零二六年下半年獲批上市，為侵襲性真菌感染(包括侵襲性曲霉病及侵襲性毛霉病)患者提供更安全、更有效和高質量的治療方案。

業績回顧

期內，本集團錄得收益約310.2百萬港元，按年增長13.4%。收益增長受到對本集團產品博固泰[®]及金因肽[®]不斷增長的需求所驅動。

期內銷售成本由二零二四年的約43.0百萬港元增加30.5%至二零二五年上半年的約13.1百萬港元。毛利約為254.1百萬港元，較二零二四年上半年的約230.6百萬港元增長10.2%，而毛利率為81.9%（二零二四年上半年：84.3%）。毛利率下降的主要原因是最近新增了博固泰[®]，該產品仍處於商業化的早期階段，產量相對較低，導致產品成本較高。一般及行政開支，佔期內收益的9.7%，而去年同期為8.7%。期內銷售及分銷開支亦由去年同期的42.8%減至佔收益的42.4%，由於博固泰[®]的持續營銷努力。由於若干開發項目里程碑已完成且本集團於期內籌備下一輪研發活動，研發開支按年減少34.7%至約7.3百萬港元。

期內，本集團再次錄得半年度的創紀錄溢利，達到約76.0百萬港元，按年增長12.7%。此業績反映了本集團高度關注產品商業化、成本效益和有效的管理執行。每股盈利達到約1.27港仙，反映按年增長16.5%。

上市產品銷售

期內，本集團有六款上市產品，即金因肽[®]、金因舒[®]、匹納普[®]、博舒泰[®]、博固泰[®]和肌顏態[®]，分別佔本集團總收益的35.1%、6.0%、36.3%、2.3%、19.9%及0.4%。

金因肽[®]

本集團的旗艦產品金因肽[®]是用於傷口癒合的處方生物藥。期內，金因肽[®]產生收益約107.8百萬港元，按年增加18.1%。這一增長歸因於本集團在二零二五年上半年在零售渠道方面的突破，特別是其電子商務業務和連鎖藥店業務的快速擴張。這些努力大大加快了終端層面的產品供應，加深了市場滲透率，大大提高了藥品的可及性和品牌知名度。通過與領先的連鎖藥店品牌合作，本集團的金因肽[®]已分銷到一線至四線城市的6,000多家連鎖藥店，建立了廣泛的終端市場銷售網絡。

金因舒®

金因舒®是用於乾眼症、角膜損傷及術後癒合的治療藥品。期內，金因舒®錄得收益由約18.9百萬港元略微減至約18.5百萬港元，按年減少2.1%。本集團正積極擴大金因舒®的市場份額，將該產品引入連鎖藥店，旨在實現銷售渠道多元化，提高可及性，並加強市場滲透率。目前，本集團正準備將金因舒®納入醫療保險覆蓋範圍，目標是於二零二五年底前納入，並為未來的增長提供強大的催化劑。

匹納普®

本集團自主研發的化學藥品匹納普®(伏立康唑片)期內收益由約140.9百萬港元減少22.7%至約108.9百萬港元。本集團於二零二四年重新入選集中採購，有效期為兩年。然而，為了應對若干地方政策的變化，本集團對醫院供應採取了更具選擇性的方法。為維持盈利能力，本集團正在積極拓展傳統醫院渠道之外的藥房網絡，同時優化供應鏈以提高盈利能力。從長遠來看，本集團亦正積極推進抗真菌領域的產品升級和創新。

博舒泰®

本集團的博舒泰®(阿卡波糖片)產品是一款治療糖尿病的小分子藥物。於二零二四年，博舒泰®成功納入河南省十七省聯盟集中採購，採購有效期為兩年。於二零二五年，許多省份的醫院開始採購博舒泰®。繼去庫存和去年同期基數較低之後，博舒泰®的收益由約3.3百萬港元增加至約6.1百萬港元，大幅增加了84.8%。下半年將有更多集中採購的產品交付，這將確保醫院銷售的進一步增長。通過跨多個銷售渠道的積極規劃和擴張，預計未來將實現額外增長。

博固泰®

本集團產品博固泰®(特立帕肽注射液)在治療骨質疏鬆及骨痛方面具有顯著療效。期內，博固泰®的收益由約18.8百萬港元大幅增加至約65.6百萬港元，大幅增加了248.9%。這一強勁增長主要得益於去年較低的基數(該藥物於二零二四年三月上市，產生不足四個月的收益)，更重要的是反映了產品持續的市場建設與推廣成效。

博固泰®主要定位於頂級三甲醫院渠道，由專業直銷團隊負責深耕骨科、內分泌科及老年科等重點科室。二零二五年上半年，本集團在重點城市舉辦系列學術活動，強化博固泰®品牌認知並推動臨床應用。同時積極拓展全國市場分銷網絡，開發院外渠道，並為分銷商及前線人員提供專業培訓課程，使其不僅掌握產品專業知識，更提升服務水平，能為客戶提供更有效的用藥指導與建議，進一步增強消費者對博固泰®品牌的信任。這些舉措推動臨床應用與患者招募取得紮實進展，新增患者超過8,000名，複診患者達6,000名，成功建立起覆蓋一至四線城市的廣泛深入的市場網絡。

肌顏態®

本集團新推出的醫美產品肌顏態®採用專有的Skbrella™ FN(重組人纖維連接蛋白)技術開發。纖維蛋白是一種重要的細胞外基質糖蛋白，支持細胞遷移、粘附、增殖及組織再生。肌顏態®提升皮膚質量並加速修復，適合受損及粉刺皮膚，以及術後護理。本集團自二零二四年十二月正式推出產品以來，積極透過市場推廣活動提升品牌知名度並推動產品應用。這些努力使肌顏態®於期內即獲得穩健的市場反響，在初期階段產生約1.3百萬港元的收益。展望未來，本集團正加速推出多元化的醫學美容產品，憑藉其在生物製藥研發領域的專業優勢，進一步擴充醫學美容業務版圖。憑藉完善的產品線、日益增長的市場認可度以及差異化營銷策略，本集團的醫學美容分部為未來的強勁增長做好了準備。

財務表現回顧

營業額

銷售業務發展

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團錄得約310.2百萬港元的收益，按年增長13.4%。

生物藥品

本集團生物藥品包括金因肽®(創傷癒合表皮生長因子噴劑)、金因舒®(專用於角膜損傷及術後癒合的表皮生長因子衍生物眼藥水)、博固泰®(特立帕肽注射液)及肌顏態®。期內，生物藥品錄得銷售額約195.2百萬港元，較去年同期顯著增長51.3%。生物藥品佔期內銷售總額的62.9%。

化學藥品

本集團的高價值仿製藥包括匹納普®(伏立康唑片，為治療嚴重真菌感染定制)及博舒泰®(阿卡波糖片)。期內，此分部獲得收益約115.0百萬港元，較去年同期減少20.5%。

毛利及毛利率

期內，毛利約為254.1百萬港元，較二零二四年上半年的約230.6百萬港元增加10.2%。毛利率由二零二四年上半年的84.3%下降2.4個百分點至81.9%。該下降主要源於產品組合的變動，期內毛利率較高的產品貢獻度降低。此外，最近納入的博固泰®仍處於商業化的初期階段，生產規模相對較小，導致產品成本較高。隨著市場對本集團新產品需求增長，預期將實現更顯著的規模經濟效益並進一步提升毛利率。同時，本集團將持續優化原材料採購供應鏈以降低生產成本。

銷售及分銷開支

期內，銷售及分銷開支約為131.7百萬港元，較二零二四年上半年的約117.0百萬港元增加12.5%。此增長主要源於對博固泰®品牌建設的學術及市場推廣活動投入，以驅動其銷售增長。然而，得益於對其他產品銷售及分銷開支的持續優化，銷售費用佔收入的比例由去年同期的42.8%下降至二零二五年上半年的42.4%。

研發費用

二零二五年上半年的研發費用約為13.6百萬港元，較二零二四年同期的約20.9百萬港元減少34.7%。該減少主要由於多個開發項目里程碑的完成，包括硫酸艾沙康唑膠囊項目已於今年七月成功向藥監局提交申請。在此期間，本集團專注於早期探索，並為下一階段的研發奠定基礎。受到針對美國市場的Uni-PTH開發項目的推動，下半年的研發開支預計將有所增加。此外，本集團基於技術平台在再生醫學領域進行了多個市場前景巨大的創新藥品和醫療器械布局，未來將持續加大創新研發費用的投入。

一般及行政開支

期內，一般及行政開支約為30.2百萬港元，較二零二四年同期的約23.7百萬港元增加27.4%。該項開支佔收益的9.7%，而去年同期佔比8.7%，主要是由於東莞新廠區已竣工，為準備從本集團現有生產設施進行技術轉移而僱傭工作人員。

其他收益

期內，其他收益約為4.4百萬港元，較去年同期的約5.5百萬港元減少19.3%。該減少主要可歸因於CMO業務的減少。

期內溢利

期內溢利由二零二四年上半年的約67.4百萬港元大幅增長至約76.0百萬港元，增幅達12.7%。此增長主要得益於本集團銷售渠道的擴張、對博固泰®日益增長的需求，以及市場對本集團已上市藥品的持續關注。這同時反映了本集團專注於營運效率、嚴格成本控制及精準商業執行的戰略成效，進一步鞏固了其持續盈利增長與長期價值創造的發展軌跡。

財務狀況

本集團於期內進一步鞏固財務狀況，各項關鍵指標均有所改善。現金比率由二零二四年年底的0.53倍上升至二零二五年六月三十日的1.69倍，流動比率由2.58倍上升至3.40倍，反映流動性更加強勁。現金轉換週期從124天縮短至79天，突出顯示營運效率顯著提升。同時，負債權益比率由58.9%下降至45.2%，彰顯更加健康的資本架構及有所增強的財務韌性。

前景

展望

隨著慢性病日益普遍以及對創新醫藥技術投資的增加，根據前瞻產業研究院的研究，中國醫療器械行業預計將從二零二三年至二零三零年以8.9%的強勁複合年增長率持續增長。為配合這一增長，中國政府持續透過戰略性舉措推動行業發展。除了「中國製造2025」政策外，於二零二五年七月一日最新發佈的《支持創新藥高質量發展若干措施》進一步強化了這一承諾。此等政策重點在於擴大商業健康保險規模以投資創新藥、加強藥品審批規範，並優先發展兒科藥物、重大慢性病和傳染病治療的研發。此外，該政策透過簡化上市流程支持臨床應用，使指定醫療機構能更快引進創新藥。同時，政府的國家採購計劃已進行結構調整，轉向強調創新驅動型企業，而非僅專注於藥價競爭。這一綜合性方針反映了中國致力於強化醫療保健產業並促進可持續增長的決心。

作為中國領先的製藥企業，本集團具備優勢把握不斷擴大的市場機遇。通過運用尖端的合成生物技術，本集團在再生治療領域推動重大進展，特別針對骨科、眼科、皮膚科及醫美產品的關鍵需求。為全面支持可持續發展，本集團堅持推行跨產品、渠道與地域市場的創新及多元化戰略，始終保持於動態醫藥行業的前沿地位。

多樣化戰略確保可持續發展

強勁的產品管線與穩健的推廣計劃

繼本集團旗下眼科新藥金因康[®](地夸磷索鈉滴眼液)於二零二五年五月成功獲得上市許可後，本集團正積極籌備其上市與營銷策略。金因康[®]的推出將進一步強化本集團的眼科產品組合，為乾眼症患者提供更廣泛的治療選擇。值得注意的是，該產品將成為市場上首批採用吹灌封技術的地夸磷索鈉產品，其無防腐劑的單劑量包裝設計不僅提升藥物品質，更優化了用藥便利性。作為本集團繼金因舒[®]後第二款眼科藥物，金因康[®]將獲益於與金因舒[®]的協同效應，憑藉成熟的銷售網絡確保快速的市場滲透。

於六月，本集團在長沙舉辦重大產品發佈會，正式推出肌顏態[®]品牌下的高端系列GeneQueens[™]，聚焦皮膚修復與抗衰老領域。同期更發佈全新醫美修復專業品牌金因敷[®]，該產品採用高純度抗敏配方，兼具保濕與促進創口愈合功效，並配備獨家冰感技術以緩解術後腫痛。此次成功發佈標誌著本集團在醫美與醫療器械領域取得關鍵突破，彰顯其「藥品、醫械及醫美」板塊的戰略性視野。

於二零二五年七月，藥監局正式受理廣譜三唑類抗真菌新藥硫酸艾沙康唑膠囊的上市申請。該產品預計於二零二六年下半年獲得批准並推向市場。該新品將豐富本集團現有抗真菌產品組合(包括匹納普[®])，進一步鞏固本集團在抗真菌市場的領導地位。

全渠道策略

本集團擁有七款已上市產品，並持續努力擴大其產品組合，策略性地實施全渠道策略，以觸及更廣泛的客戶群體，並減少對傳統醫院網絡的依賴。直銷團隊致力於加強與各級醫院的合作夥伴關係，包括省級、市級及私營機構。此外，本集團利用由超過175家經銷商組成的網絡滲透三線及四線城市，提升產品覆蓋率和品牌知名度。目前，本集團已與28家大型連鎖商店合作，覆蓋全國超過6,000家門店。為進一步擴展在全國的覆蓋範圍，本集團已在中國所有主要線上銷售渠道設立旗艦店。本集團將繼續通過該等平台擴大其市場佔有率，利用其廣泛的客戶基礎及戰略市場地位來提升品牌知名度並推動增長。

本集團旗艦產品金因肽®的市場推廣涵蓋多元渠道，包括線上與線下平台、第三方分銷商及公立醫院網絡。本集團仍致力於加強線上佈局以構建可持續的市場生態，目前金因肽®的線上銷售已佔本集團電商收入的主要部分。線下銷售方面，本集團正積極籌備產品納入廣東二十一省聯盟(該聯盟由原先十省聯盟擴容而成)集採的可能性。同時，本集團一直擴展分銷商網絡以支持線下營銷活動。通過直銷團隊的專業學術推廣以及分銷商及零售網絡內部的教育，博舒泰®持續提升產品知名度並促進臨床處方轉化。

在醫美產品領域，本集團憑藉專屬直銷團隊積極舉辦學術講座，並與醫院及醫師緊密合作。儘管上市不足一年，該系列產品已獲得市場良好反響，其功效更獲得三甲醫院的臨床認可，充分驗證了產品的品質、有效性及應用價值。本集團已與知名醫美連鎖機構及代理商建立深度合作關係，共同推動包括GeneQueens™及金因敷®在內的最新高端產品線的銷售。通過與頭部渠道夥伴的強強聯合，本集團旨在觸達核心消費者並釋放顯著商業價值。

全球擴張

除了擴展國內業務，本集團正積極探索國際市場的機遇，尤其關注美國、中東及東南亞地區。本集團正在推進其Uni-PTH的美國FDA申請，該藥物已獲得生物等效性試驗豁免資格。此項豁免預計將加速監管審批流程，最早有望於二零二七年獲得批准。Uni-PTH預計將成為本集團首款海外商業化的產品。

持續的技術創新與產品拓展戰略

本集團致力於強化核心競爭力並進軍前沿治療領域，已將研發戰略定位升級，明確將新型合成生物學技術作為開發下一代再生療法的核心驅動力。

本集團專注於優化合成生物產能，同時大幅推進組織工程與再生治療技術。升級後的戰略將研發方向聚焦於骨科、眼科、皮膚科及醫美產品等存在迫切組織修復與再生需求的領域。

產學研協同創新

為進一步提升研發實力，本集團正積極與中國領先的再生醫學研究機構展開深度合作。此項產學協同計劃旨在依托再生醫學框架推動創新藥與治療方案的開發，鞏固本集團在生物醫藥創新領域的領導地位。

合作雙方將基於基礎科研與產業化應用的優勢互補，通過資源共享與協同創新機制的深度融合，驅動再生醫學技術的持續突破，為本集團長期發展注入強勁動能。

產品創新兩大先進研發平台的最新進展

先進合成生物學平台

本集團已建立革命性的「ECO-KSFA®微型蛋白超級工廠」。通過整合先進基因編輯、人工智能驅動的菌株篩選、囊泡核肽分泌技術及連續發酵工藝，該平台能高效大規模生產具有複雜結構的微型蛋白。此技術可實現公斤級高產量生產具有卓越穩定性與多功能特性的高品質微型蛋白，為本集團在藥品、醫療器械及醫美領域的研發提供支持。利用該平台，本集團已成功生產多種複雜多肽，填補了產品組合中小分子肽與類抗體分子之間的戰略空白。此能力顯著增強本集團產品線的協同效應，為未來創新奠定堅實基礎。

生物水凝膠技術平台

該水凝膠技術平台利用高分子材料與先進響應性凝膠基質，精準調控生物相容性、機械特性及動態功能(包括自愈合、藥物控釋和間充質幹細胞整合)，為骨骼、軟骨、皮膚及其他組織缺損的修復提供創新再生醫學解決方案。通過將藥物遞送系統與組織工程及再生醫學無縫整合，該平台致力於提供微創、高靶向性且高效的治療方案。目前該技術已應用於創口愈合與骨骼再生領域，未來研發將聚焦於軟骨修復與器官損傷恢復領域。

流動資金及財務資源

於二零二五年六月三十日，本集團的銀行存款、銀行結餘及現金為約170,514,000港元。於二零二五年六月三十日，本集團的總資產為約556,047,000港元(於二零二四年十二月三十一日：517,552,000港元)，流動資產為約342,036,000港元(於二零二四年十二月三十一日：318,779,000港元)，而流動負債為100,611,000港元(於二零二四年十二月三十一日：123,494,000港元)。於二零二五年六月三十日，負債總額與總資產的比率為31.1%(於二零二四年十二月三十一日：37.1%)。

重大投資及有關重大投資或資本資產的未來計劃

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團並無進行任何重大投資或有關重大投資或資本資產的未來計劃。

重大收購及出售資產、附屬公司、聯營公司及合營企業

除本公佈所披露者外，截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團並無進行任何重大收購及出售資產、附屬公司、聯營公司及合營企業。

資產質押

於二零二五年六月三十日，本集團的土地使用權(包括在使用權資產內)、樓宇(包括在物業、廠房及設備內)及商標及認證(包括在無形資產內)合計賬面金額約為16.1百萬港元(二零二四年十二月三十一日：約15.6百萬港元)乃質押予銀行作為向本集團授出的借款的抵押物。

僱傭及薪酬政策

於二零二五年六月三十日，本集團聘有504名員工，包括中國研發部門的32名員工、中國生產部門的229名員工、中國商業辦事處的168名員工及香港總部的9名經理和4名研發人員。本集團為其僱員提供具競爭力的薪酬待遇以吸引及挽留頂級人才。晉升及加薪乃基於表現予以釐定。亦可參照個人的表現向員工授出購股權。

企業管治

本公司於截至二零二五年六月三十日止六個月一直遵守香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)附錄C1所載列的企業管治守則內所有適用的守則條文。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載列的上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)，作為董事買賣本公司證券的操守守則。本公司已向全體董事作出具體查詢，董事已確認彼等於截至二零二五年六月三十日止六個月內一直遵守標準守則。

購買、出售或贖回本公司的上市股份

於截至二零二五年六月三十日止六個月，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的任何上市股份。

報告期後事項

關連交易

關連貸款延期

茲提述本公司日期為二零二四年五月三十一日及二零二四年十一月二十九日有關預付款及(如適用)更替若干貸款的公佈。

於二零二五年七月二十八日，本集團將關連方貸款人民幣12.64百萬元(貸款A:人民幣7.15百萬元；貸款B:人民幣1.35百萬元；貸款C:人民幣1百萬元；貸款D:人民幣3.14百萬元)延期至統一到期日二零二五年十二月三十一日，年利率調整為3.1%。該等貸款仍由抵押專利擔保，並支持借款人的研發活動。

根據上市規則第14A章(0.1–5%的比率)，作為一項關連交易，延期需要披露，但獲豁免股東批准。董事會(不包括有利益關係的董事)批准在商業上乃屬合理及符合股東利益的該等條款。

有關詳情，請參閱本公司日期為二零二五年七月二十八日的公佈。

除本公佈所披露者外，報告期後並無重大後續事項。

中期股息

董事會不建議派付截至二零二五年六月三十日止六個月的任何中期股息。

審核委員會

審核委員會現時由三名獨立非執行董事(即周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生)組成。審核委員會已審閱本集團截至二零二五年六月三十日止六個月之未經審核綜合財務報表。

於聯交所及本公司網站刊發綜合業績及二零二五年中期報告

本中期業績公佈乃於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.uni-bioscience.com)刊發。截至二零二五年六月三十日止六個月之中期報告將適時寄發予股東及於上述網站刊發。

簡明綜合損益及其他全面收益表
截至二零二五年六月三十日止六個月

	附註	未經審核	
		截至六月三十日止六個月 二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
收益	3	310,225	273,615
銷售成本		<u>(56,141)</u>	<u>(43,027)</u>
毛利		254,084	230,588
其他收益		4,426	5,485
其他淨虧損		(3,599)	(2,623)
銷售及分銷成本		(131,679)	(117,046)
一般及行政開支		(30,191)	(23,706)
研發費用		<u>(13,634)</u>	<u>(20,890)</u>
經營溢利		79,407	71,808
融資成本		<u>(758)</u>	<u>(265)</u>
除稅前溢利	4	78,649	71,543
所得稅開支	6	<u>(2,694)</u>	<u>(4,161)</u>
期內溢利		<u>75,955</u>	<u>67,382</u>
其他全面虧損			
其後可能重新分類至損益之項目：			
境外經營公司因貨幣換算產生之 匯兌差額		<u>(2,214)</u>	<u>(2,070)</u>
期內其他全面虧損		<u>(2,214)</u>	<u>(2,070)</u>
期內全面收入總額		<u>73,741</u>	<u>65,312</u>
每股盈利(港仙)			
— 基本及攤薄	7	<u>1.27</u>	<u>1.09</u>

簡明綜合財務狀況表
於二零二五年六月三十日

	附註	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
非流動資產			
物業、廠房及設備	8	135,786	117,818
使用權資產	9	18,936	20,520
無形資產	10	35,322	36,460
購買物業、廠房及設備之已付按金		9,431	9,444
於共同控制實體的權益		9,999	9,999
遞延稅項資產		4,128	4,123
透過損益按公平值計量的金融資產		409	409
		214,011	198,773
流動資產			
存貨		17,939	33,777
應收貿易賬款及其他應收款項	11	124,495	84,437
應收貸款—流動部分		29,088	30,672
結構性短期銀行存款	12	—	104,884
銀行結餘及現金		170,514	65,009
		342,036	318,779
流動負債			
應付貿易賬款及其他應付款項	13	38,029	48,667
合約負債		16,615	17,671
銀行借款		33,004	43,305
應付所得稅		2,165	2,410
租賃負債	9	4,727	6,180
應付一名關聯方款項		6,071	5,263
		100,611	123,496
流動資產淨值		241,425	195,283
資產總值減流動負債		455,436	394,056

	附註	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
非流動負債			
銀行借款		60,476	56,007
租賃負債	9	9,788	9,695
遞延收益		154	260
遞延稅項負債		2,172	2,449
		<u>72,590</u>	<u>68,411</u>
資產淨值		<u>382,846</u>	<u>325,645</u>
資本及儲備			
股本	14	59,712	59,712
儲備		323,134	265,933
總權益		<u>382,846</u>	<u>325,645</u>

簡明綜合現金流量表

截至二零二五年六月三十日止六個月

	未經審核	
	截至六月三十日止六個月 二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
經營活動所得現金淨額	<u>58,282</u>	<u>54,062</u>
投資活動所用之淨現金	<u>86,649</u>	<u>(35,800)</u>
融資活動(所用)／所得之淨現金	<u>(29,064)</u>	<u>25,329</u>
現金及現金等價物淨增加	115,867	43,591
期初現金及現金等價物	65,009	129,236
外匯匯率變動之淨影響	<u>(10,362)</u>	<u>(18,863)</u>
期末現金及現金等價物， 以銀行結餘及現金表示	<u>170,514</u>	<u>153,964</u>

簡明綜合權益變動表

截至二零二五年六月三十日止六個月

	本公司擁有人應佔							
	股本 千港元	股份溢價 千港元	庫存股 千港元	以股份 支付儲備 千港元	可供分派 儲備 (附註a) 千港元	匯兌儲備 (附註b) 千港元	累計虧損 千港元	總計 千港元
於二零二四年一月一日(經審核)	63,648	751,756	(5,167)	41,015	1,291,798	34,405	(1,920,281)	257,174
期內其他全面虧損	-	-	-	-	-	(2,070)	-	(2,070)
期內溢利	-	-	-	-	-	-	67,382	67,382
股本削減	(2,012)	(7,821)	-	-	-	-	-	(9,833)
期內全面收入總額	-	-	-	-	-	(2,070)	67,382	65,312
於二零二四年六月三十日 (未經審核)	61,636	743,935	(5,167)	41,015	1,291,798	32,335	(1,852,899)	312,653
於二零二五年一月一日(經審核)	59,712	725,692	-	40,010	1,291,798	44,752	(1,836,319)	325,645
期內其他全面虧損	-	-	-	-	-	(2,214)	-	(2,214)
期內溢利	-	-	-	-	-	-	75,955	75,955
期內全面收入總額	-	-	-	-	-	(2,214)	75,955	73,741
確認為分派的股息	-	(16,541)	-	-	-	-	-	(16,541)
自以股份支付儲備轉撥至 累計虧損	-	-	-	(5,648)	-	-	5,648	-
確認以股本結算及以股份支付 之開支	-	-	-	1	-	-	-	1
於二零二五年六月三十日 (未經審核)	59,712	709,151	-	34,363	1,291,798	42,538	(1,754,716)	382,846

附註a: 可供分派儲備是指本公司於截至二零一零年三月三十一日止年度實行之股本重組產生之進賬。根據開曼群島公司法(經修訂)，股份溢價乃可供分派予股東，惟須符合以下條件，即本公司在以下情況：(i)本公司現時或在分派後將無法償還到期負債，或(ii)本公司資產之可變現價值在分派後將會少於本公司之負債及其已發行股本賬目之總和，則不可以股份溢價宣派或派發股息或作出分派。

附註b: 與將本集團海外業務之資產淨值由其功能貨幣換算為本集團之呈列貨幣(即港元)有關之匯兌差額直接於其他全面收益中確認並於匯兌儲備累計。於匯兌儲備累計之該等匯兌差額會重新分類為出售海外業務之損益。

簡明賬目附註

1. 組織

本公司乃於開曼群島註冊成立之獲豁免有限公司，其股份在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）上市。本公司之註冊辦事處地址為Cricket Square, Hutchins Drive, P.O. Box 2681, Grand Cayman KY1-1111, Cayman Islands。其主要營業地點位於香港新界沙田香港科學園科技大道東20號5樓502室。

本集團主要在從事生物科技相關業務（集中於透過結合去氧核糖核酸及其他科技研究、開發生物藥品並將之商業化）。

2. 編撰基準及主要政策

本集團之未經審核簡明綜合財務報表已根據聯交所證券上市規則（「上市規則」）附錄十六之適用披露規定及香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈之香港會計準則（「香港會計準則」）第34號「中期財務報告」而編撰。簡明綜合財務報表未經審核，惟已經本公司審核委員會審閱。

編撰本集團之簡明綜合財務報表採用之會計政策及編撰基準與編製本集團截至二零二四年十二月三十一日止十二個月之全年財務報表所採用者相符。

期內，本集團已首次應用由香港會計師公會頒佈且與編撰本集團之簡明綜合財務報表相關之香港財務報告準則會計準則（「香港財務報告準則」）及詮釋之下列新訂及修訂本：

香港會計準則第21號及	缺乏可兌換性
香港財務報告準則第1號之修訂	

於當前期間採納上述新訂或經修訂的香港財務報告準則，並無對本集團的財務狀況及業績造成任何重大影響。

以下可能與本集團簡明綜合財務報表有關的經修訂香港會計準則及香港財務報告準則已經頒佈，但尚未生效，且未獲本集團提早採納。

香港財務報告準則第9號及 香港財務報告準則第7號之修訂	金融工具分類及計量 ¹
香港財務報告準則第9號及 香港財務報告準則第7號之修訂	參考自然依賴型電力的合約 ¹
香港財務報告準則第1號、 香港財務報告準則第7號、 香港財務報告準則第9號、 香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第7號之修訂	香港財務報告準則會計準則之年度改進 — 第11卷 ¹
香港詮釋第5號之修訂	財務報表的呈列 — 借款人對包含按要求償 還條款的定期貸款的分類 ²
香港財務報告準則第18號	財務報表的呈列及披露 ²
香港財務報告準則第19號	無公眾問責的附屬公司：披露 ²
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號之修訂	投資者與其聯營公司或合營企業之間的資 產出售或注資 ³

¹ 自二零二六年一月一日或之後開始的年度期間生效。

² 自二零二七年一月一日或之後開始的年度期間生效。

³ 生效日期待定。

本公司董事預計應用該等香港財務報告準則及香港會計準則之修訂，將不會對本集團財務表現及狀況及／或本集團簡明綜合財務報表的披露資料造成重大影響。

3. 分部資料

向本公司董事會(即主要經營決策者(「主要經營決策者」))報告以作分部資源分配及評估分部表現用途之資料乃按收入流基準劃分。主要經營決策者在設定本集團的可報告分部時並無彙合所識別的經營分部。

本集團之經營及可呈報分部分析如下：

(a) 化學藥品	—	製造及銷售化學藥品
(b) 生物藥品	—	製造及銷售生物藥品
(c) 在研產品	—	研發藥品

可報告分部之業績資料如下：

截至二零二五年六月三十日止六個月(未經審核)

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
分部收益				
外部銷售	<u>115,021</u>	<u>195,204</u>	<u>-</u>	<u>310,225</u>
業績				
分部溢利	<u>57,124</u>	<u>28,096</u>	<u>-</u>	<u>85,220</u>
其他收益				4,426
融資成本				(758)
以股本結算及以股份支付之開支				(1)
未分配行政開支				<u>(10,238)</u>
除稅前溢利				<u>78,649</u>

截至二零二四年六月三十日止六個月(未經審核)

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
分部收益				
外部銷售	<u>144,632</u>	<u>128,983</u>	<u>-</u>	<u>273,615</u>
業績				
分部溢利/(虧損)	<u>79,634</u>	<u>14,119</u>	<u>(19,592)</u>	74,161
其他收益				5,485
融資成本				(265)
未分配行政開支				<u>(7,838)</u>
除稅前溢利				<u>71,543</u>

4. 除稅前溢利

除稅前溢利已扣除下列各項目：

	未經審核	
	截至六月三十日止六個月 二零二五年	二零二四年
	千港元	千港元
無形資產攤銷	2,291	2,199
已確認為開支的存貨成本	56,141	43,027
物業、廠房及設備折舊	7,221	6,266
使用權資產折舊	3,201	2,461
減：計入研發開支之折舊	<u>(1,397)</u>	<u>(1,091)</u>
	9,025	7,636
研發開支	13,634	23,312
減：無形資產資本化	<u>-</u>	<u>(2,422)</u>
	<u>13,634</u>	<u>20,890</u>

5. 僱員成本(包括董事酬金)

	未經審核	
	截至六月三十日止六個月 二零二五年	二零二四年
	千港元	千港元
薪酬、工資及其他福利	65,419	53,892
退休福利計劃之供款	<u>12,246</u>	<u>10,389</u>
	<u>77,665</u>	<u>64,281</u>

6. 所得稅開支

於簡明綜合全面收益表扣除之稅項是指：

	未經審核		
	截至六月三十日止六個月	二零二五年	二零二四年
	千港元	千港元	千港元
中國企業所得稅(「企業所得稅」)	<u>2,694</u>	<u>4,161</u>	

於兩個期間，因於香港經營之實體並無產生應課稅溢利，故並無就香港利得稅計提撥備。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，自二零零八年一月一日起，中國附屬公司的稅率為25%。

北京博康健基因科技有限公司及深圳華生元基因工程發展有限公司(本公司之全資附屬公司)獲認定為「高新技術企業」，於截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月合資格享受15%的優惠企業所得稅稅率。

7. 每股盈利

本公司擁有人應占每股基本及攤薄盈利乃基於下列數據得出：

	未經審核		
	截至六月三十日止六個月	二零二五年	二零二四年
	千港元	千港元	千港元
盈利			
用於計算每股基本及攤薄盈利之本公司擁有人應佔期內溢利	<u>75,955</u>	<u>67,382</u>	
股份數目			
用於計算每股基本及攤薄盈利之普通股加權平均數	<u>5,971,228</u>	<u>6,163,588</u>	

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，由於若干購股權的行使價高於本公司的平均市價，故每股攤薄盈利的計算並無假設轉換該等購股權。

8. 物業、廠房及設備以及投資物業

a. 收購及出售

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團以成本21,169,000港元收購廠房及機器項目(截至二零二四年六月三十日止六個月：4,818,000港元)。賬面淨值為32,300港元(截至二零二四年六月三十日止六個月：681,000港元)的廠房及機器項目已於截至二零二五年六月三十日止六個月期間出售，導致產生出售虧損32,300港元(截至二零二四年六月三十日止六個月：出售虧損568,000港元)。

b. 減值虧損

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，本集團未確認物業、廠房及設備以及投資物業的任何減值虧損。

9. 使用權資產及租賃負債

使用權資產

按相關資產類別劃分的使用權資產賬面淨值的分析如下：

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
土地使用權，按折舊成本列賬	6,359	6,400
租賃物業，按折舊成本列賬	<u>12,577</u>	<u>14,120</u>
	<u>18,936</u>	<u>20,520</u>

使用權資產指本集團在經營租賃安排下於租賃期內使用相關租賃物業的權利，其按成本減累計折舊及累計減值虧損列賬，並就租賃負債的任何重新計量進行調整。

租賃負債

租賃負債的賬面值如下：

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
到期日分析		
一年以下	4,727	6,180
超過一年及以上	<u>9,788</u>	<u>9,695</u>
租賃負債總額	<u>14,515</u>	<u>15,875</u>
分析為：		
流動部分	4,727	6,180
非流動部分	<u>9,788</u>	<u>9,695</u>
	<u>14,515</u>	<u>15,875</u>

10. 無形資產

賬面值

	商標及認證 (附註a) 千港元	技術知識 (附註b) 千港元	已資本化 開發成本 (附註c) 千港元	總計 千港元
於二零二五年六月三十日 (未經審核)	<u>-</u>	<u>2,081</u>	<u>33,242</u>	<u>35,323</u>
於二零二四年十二月三十一日 (經審核)	<u>-</u>	<u>2,236</u>	<u>34,224</u>	<u>36,460</u>

所有無形資產按直線法於下列期間攤銷：

商標及認證	10至15年
技術知識	10年
已資本化開發成本	10年

附註：

- (a) 商標及證書指獲取藥品商標及註冊證書之成本。
- (b) 技術知識主要指為產品及生產技術開發而獨立獲取之技術及配方。
- (c) 已資本化開發成本主要指進行產品及生產技術開發之內部產生之成本。
- (d) 除開發中藥品的資本化開發成本外，具有限可使用年期的相關無形資產(包括已完成開發藥物的資本化開發成本)隨後按可使用年期攤銷，並於有跡象顯示無形資產可能出現減值時評估減值。由於產品和技術的開發正處於註冊或第三階段臨床試驗程序批准後，開發中藥品的資本化開發成本不進行攤銷，惟每年進行減值評估。
- (e) 本公司董事每年對本集團之無形資產進行減值檢討。截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，概無就技術知識及已資本化開發成本於損益確認減值虧損。

11. 應收貿易賬款及其他應收款項

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
應收貿易賬款	93,021	62,188
減：虧損撥備	<u>(7,508)</u>	<u>(7,395)</u>
	85,513	54,793
應收票據	14,912	15,449
按金、預付款項及其他應收款項	24,859	14,981
減：虧損撥備	<u>(789)</u>	<u>(786)</u>
	<u>24,070</u>	<u>14,195</u>
	<u>124,495</u>	<u>84,437</u>

附註：於二零二五年六月三十日及二零二四年十二月三十一日，客戶合約的應收貿易賬款分別為85,513,000港元及54,793,000港元。

以下為於報告期末基於發票日期的應收貿易賬款之賬齡分析：

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
0至90日	84,732	51,349
91至120日	4,221	4,878
121至180日	971	3,304
181至360日	1,689	1,114
360日以上	1,408	1,543
	<u>93,021</u>	<u>62,188</u>
減：虧損撥備	<u>(7,508)</u>	<u>(7,395)</u>
	<u><u>85,513</u></u>	<u><u>54,793</u></u>

12. 結構性短期銀行存款

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
按公平值計入損益的金融資產：		
期／年初	104,884	—
添置	—	104,752
公平值變動	—	132
終止確認	<u>(104,884)</u>	<u>—</u>
	<u><u>—</u></u>	<u><u>104,884</u></u>
就申報目的作分析：		
流動資產	<u><u>—</u></u>	<u><u>104,884</u></u>

附註：

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團與中國內地一家銀行訂立結構性短期銀行存款協議（「存款協議」）。該銀行保證100%投資本金金額及每年1.30%至2.00%之浮動利率，到期日介乎31日至92日。該等存款所適用之浮動利率與存款協議中指定之GoldInpm指數掛鈎。於二零二五年六月三十日，並無該結構化短期銀行存款。

13. 應付貿易賬款及其他應付款項

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
應付貿易賬款	15,882	15,231
其他應付款項	8,947	10,638
應計費用	13,200	22,798
	<u>38,029</u>	<u>48,667</u>

應付貿易賬款於報告期末按交易日期呈報之賬齡分析如下：

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
0至30日	3,261	6,614
31至60日	1,228	1,422
61至90日	738	180
90日以上	10,655	7,015
	<u>15,882</u>	<u>15,231</u>

購買貨物之平均信貸期為120日(二零二四年十二月三十一日：120日)。本集團已制訂財務風險管理政策以確保所有應付款項於信貸時限內清償。

14. 股本

每股0.01港元之普通股

	股份數目	金額 千港元
法定：		
於二零二四年十二月三十一日及 二零二五年六月三十日	<u>500,000,000,000</u>	<u>5,000,000</u>
已發行及繳足：		
於二零二四年十二月三十一日及 二零二五年六月三十日	<u>5,971,228,147</u>	<u>59,712</u>

15. 購股權

本公司於二零一六年九月二十六日採納一項新購股權計劃(「二零一六年計劃」)並取代於二零零六年九月二十二日批准之購股權計劃。

二零一六年計劃有效期為十年，據此，本公司董事會可酌情向對本集團之發展及增長作出貢獻之合資格參與者(「合資格參與者」)授出購股權以認購本公司股份。合資格參與者包括(i)本公司、其任何附屬公司、或由本集團持有任何股權之任何實體(「投資實體」)之任何僱員(不論全職或兼職並包括任何執行董事，但不包括任何非執行董事)；(ii)本公司、其任何附屬公司或任何投資實體之任何非執行董事(包括獨立非執行董事)；(iii)向本集團任何成員公司或任何投資實體提供貨品或服務之任何供應商；(iv)本集團任何成員公司或任何投資實體之任何客戶；(v)向本集團任何成員公司或任何投資實體提供研究、開發或其他技術支援之任何人士或實體；(vi)有關本集團或任何投資實體之任何業務領域或業務發展之任何顧問(專業或其他方面)或諮詢公司；及(vii)透過合營企業、業務聯盟或其他業務安排對本集團發展壯大作出貢獻或可能作出貢獻之任何其他組別或類別參與者，且就新購股權計劃而言，購股權可授予由屬上述任何類別參與者之一名或多名人士全資擁有之任何公司。

於二零二五年六月三十日，根據購股權計劃已授出及尚未行使之購股權所涉及之股份數目為526,655,000股(於二零二四年十二月三十一日：604,135,000股)，相當於該日已發行普通股之8.81%(於二零二四年十二月三十一日：10.12%)。

購股權於截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月之變動詳情如下：

購股權授出日期	於二零二五年					於二零二五年
	一月一日 尚未行使 千份	期內授出 千份	期內行使 千份	期內失效 千份	期內註銷 千份	六月三十日 尚未行使 千份
二零一五年一月二十三日僱員	10,880	-	-	(10,880)	-	-
二零一五年一月二十三日其他	33,100	-	-	(33,100)	-	-
二零一五年七月十日董事	7,260	-	-	-	-	7,260
二零一五年八月十七日其他	120,000	-	-	-	-	120,000
二零一六年一月二十七日僱員	20,700	-	-	-	-	20,700
二零一六年一月二十七日其他	1,300	-	-	-	-	1,300
二零一六年十月七日董事	10,880	-	-	-	-	10,880
二零一七年四月三日僱員	34,950	-	-	-	-	34,950
二零一七年四月三日其他	2,010	-	-	-	-	2,010
二零一七年十一月十六日董事	16,073	-	-	-	-	16,073
二零一八年四月九日高級管理層	11,990	-	-	-	-	11,990
二零一八年四月九日僱員	20,224	-	-	-	-	20,224
二零一八年七月五日其他	3,000	-	-	-	-	3,000
二零一九年四月九日董事	66,179	-	-	-	-	66,179
二零一九年四月九日僱員	62,449	-	-	-	-	62,449
二零一九年四月九日其他	3,300	-	-	-	-	3,300
二零二零年四月二日僱員	35,780	-	-	-	-	35,780
二零二零年四月二日其他	35,000	-	-	-	-	35,000
二零二零年八月三十一日 執行董事	33,380	-	-	-	-	33,380
二零二零年八月三十一日 非執行董事	25,680	-	-	-	-	25,680
二零二四年十一月一日 非執行董事	50,000	-	-	-	-	50,000
	<u>604,135</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>(43,980)</u>	<u>-</u>	<u>560,155</u>
期末可行使						<u>526,655</u>
加權平均行使價	<u>0.17 港元</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>0.17 港元</u>

購股權授出日期	於二零二四年	期內授出	期內行使	期內失效	期內註銷	於二零二四年
	一月一日					六月三十日
	尚未行使	千份	千份	千份	千份	尚未行使
	千份	千份	千份	千份	千份	千份
二零一四年九月十二日董事	8,560	-	-	-	-	8,560
二零一四年九月十二日其他	360	-	-	-	-	360
二零一五年一月二十三日僱員	10,880	-	-	-	-	10,880
二零一五年一月二十三日其他	33,100	-	-	-	-	33,100
二零一五年七月十日董事	7,260	-	-	-	-	7,260
二零一五年八月十七日其他	120,000	-	-	-	-	120,000
二零一六年一月二十七日僱員	20,700	-	-	-	-	20,700
二零一六年一月二十七日其他	1,300	-	-	-	-	1,300
二零一六年十月七日董事	10,880	-	-	-	-	10,880
二零一七年四月三日僱員	34,950	-	-	-	-	34,950
二零一七年四月三日其他	2,010	-	-	-	-	2,010
二零一七年十一月十六日董事	16,073	-	-	-	-	16,073
二零一八年四月九日高級管理層	11,990	-	-	-	-	11,990
二零一八年四月九日僱員	20,224	-	-	-	-	20,224
二零一八年七月五日其他	3,000	-	-	-	-	3,000
二零一九年四月九日董事	66,179	-	-	-	-	66,179
二零一九年四月九日僱員	62,449	-	-	-	-	62,449
二零一九年四月九日其他	3,300	-	-	-	-	3,300
二零二零年四月二日僱員	35,780	-	-	-	-	35,780
二零二零年四月二日其他	35,000	-	-	-	-	35,000
二零二零年八月三十一日						
執行董事	33,380	-	-	-	-	33,380
二零二零年八月三十一日						
非執行董事	25,680	-	-	-	-	25,680
	<u>563,055</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>563,055</u>
期末可行使						<u>563,055</u>
加權平均行使價	<u>0.18港元</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>0.18港元</u>

16. 資本承擔

	未經審核 二零二五年 六月三十日 千港元	經審核 二零二四年 十二月三十一日 千港元
已就下列項目訂約但未於綜合財務報表計提撥備之資本開支		
— 購買物業、廠房及設備	20,214	6,528
— 購買無形資產	140	212
— 研發活動	—	1,198
	<u>20,354</u>	<u>7,938</u>

17. 中期股息

本公司董事不建議派付截至二零二五年六月三十日止六個月之中期股息(截至二零二四年六月三十日止六個月：無)。

18. 資本管理

本集團管理資本之目的為：

維護本集團繼續持續經營之能力，從而繼續為股東提供回報及為其他持份者提供利益；

支持本集團之穩定及發展；及

提供資本加強本集團之風險管理能力。

本集團積極定期檢討及管理資本架構，力求達到最理想的資本架構及股東回報；於該過程中，本集團考慮的因素包括：本集團日後的資本需求與資本效率、當前及預期之盈利能力、預期之營運現金流量、預期資本開支及預期戰略投資機會等。

承董事會命
聯康生物科技集團有限公司
主席
梁國龍

香港，二零二五年八月二十八日

於本公佈日期，董事會包括四名執行董事梁國龍先生(主席)、陳大偉先生(副主席)、趙志剛先生(行政總裁)及聞亞磊博士(首席營運官)；兩名非執行董事邱國榮先生及張清女士；及三名獨立非執行董事周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生。