

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。



Medtide Inc.

泰德醫藥（浙江）股份有限公司

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：3880）

**截至2025年12月31日止年度之
年度業績公告**

財務摘要

	截至12月31日止年度		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (經審核)	2024年 人民幣千元 (經審核)	
收益	570,087	442,226	28.9%
毛利	361,610	249,774	44.8%
毛利率(%)	63.4%	56.5%	
除稅前利潤	250,745	78,449	219.6%
年內利潤	217,371	59,173	267.3%
純利率(%)	38.1%	13.4%	

泰德醫藥（浙江）股份有限公司（「本公司」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然公佈本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）截至2025年12月31日止年度（「報告期」）的經審核綜合業績。本年度業績公告的內容乃根據《香港聯合交易所有限公司「聯交所」證券上市規則》（「上市規則」）有關年度業績初步公告的適用披露規定編製。

於本公告中，「我們」指本公司及（視乎文義所指）本集團。

管理層討論及分析

在2024年建立的堅實基礎及項目管線基礎上，本集團於2025年持續實現穩定業務增長。作為快速擴張的全球多肽類藥物行業的成熟參與者，本集團始終致力於透過符合國際多肽及寡核苷酸標準的CRDMO綜合服務，實現可持續的收益及利潤增長。同時，本集團持續支持其全球合作夥伴，並為TIDES療法的廣泛發展作出貢獻。

- 年內，本集團成功完成其全球發售（定義見本公司日期為2025年6月20日的招股章程（「招股章程」）），並於2025年6月在聯交所上市（「上市」），達到重要里程碑。
- 憑藉其現有的CRDMO能力及涵蓋從藥物發現到商業化生產整個價值鏈的綜合平台，本集團維持穩定及長期的客戶關係，服務足跡遍佈逾50個國家及地區。本集團提供多肽合成、開發及商業化生產的端到端解決方案，並在客戶的監管申報及審批過程中提供支持。
- 在全球多肽類藥物行業持續擴張的背景下，本集團通過持續擴充產能及深化客戶滲透，積極把握增長機遇。本集團參與涵蓋發現、臨床及商業階段的多肽類藥物項目，並具備良好條件進一步擴大其在全球TIDES藥物市場（尤其是GLP-1多肽部分）的業務版圖。
- 下半年，本集團積極在錢塘園區擴充多肽產能，安裝新生產線。新增的大型設備包括3,000升SPPS反應器及50英寸純化柱，顯著將本集團的商業化規模多肽API生產能力擴充至遠超1公噸，每批次產能擴充至逾50千克。
- 在營運及質量里程碑方面，本集團於2025年1月取得ISO 22716:2007化妝品良好生產規範認證，並於2025年3月在中國獲得醋酸戈舍瑞林API上市批准。於2025年8月，本集團收到國家藥監局藥品審評中心發出的化學原料藥上市申請批准通知書。值得注意的是，本集團的司美格魯肽API被納入美國FDA進口警報66-80的綠名單，標誌有資格進入美國市場而不被扣留。此認可乃基於FDA對本集團生產設施及質量體系的評估，反映本集團符合美國現行良好生產規範要求。該等成就共同彰顯本集團致力於維持多個司法管轄區的嚴格質量及監管標準。
- 為支持全球客戶對TIDES CRDMO服務日益增長的需求，本集團持續擴充設施並加強人才儲備。截至2025年12月31日，本集團擁有566名全職僱員，較2024年12月31日同比增長11.0%。

業務回顧

關鍵運營數據

下表載列我們於所示年度的若干關鍵運營數據：

	截至12月31日止年度	
	2025年	2024年
年初進行中項目數目 ⁽¹⁾	1,549	1,449
年內取得的新項目數目 ⁽¹⁾	9,446	9,057
年末結束的項目數目 ⁽²⁾	9,381	8,957
年末進行中的項目數目 ⁽¹⁾	1,614	1,549

附註：

- (1) 項目數目包括多肽及寡核苷酸項目。
- (2) 就CRO項目而言，產品一經交付，該項目即被視為已結束。就CDMO項目而言，項目一經完成或終止，該項目即被視為已結束。

	截至12月31日止年度	
	2025年	2024年
年末進行中的項目數目		
CRO	1,286	1,217
CDMO	328	332
總計	1,614	1,549

概覽

TIDES CRDMO整體表現

以「與化合物同行」策略為指導並充分憑藉CRDMO綜合平台優勢，本集團的TIDES CRDMO業務於年內錄得持續增長。報告期內達成的關鍵業績指標載列如下：

- 收益由截至2024年12月31日止年度的人民幣442.2百萬元增加28.9%至截至2025年12月31日止年度的人民幣570.1百萬元。
- 毛利由截至2024年12月31日止年度的人民幣249.8百萬元增加44.8%至截至2025年12月31日止年度的人民幣361.6百萬元。
- 淨利潤由截至2024年12月31日止年度的人民幣59.2百萬元增加267.3%至截至2025年12月31日止年度的人民幣217.4百萬元。
- 經調整淨利潤(非國際財務報告準則計量)⁽¹⁾由截至2024年12月31日止年度的人民幣172.0百萬元增加28.9%至截至2025年12月31日止年度的人民幣221.7百萬元。

附註：

- (1) 本集團將年內經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）定義為經加回(i)按公允價值計入損益（「按公允價值計入損益」）的金融負債的公允價值收益／（虧損）（包括贖回負債的公允價值收益／（虧損），其中贖回負債將於上市後轉換為權益）、(ii)以股份為基礎的薪酬付款（屬非現金性質）及(iii)上市開支調整的年內利潤。

本集團的服務

本集團是全球專注於多肽最全面的CRDMO服務供應商之一，提供涵蓋早期發現、臨床前研究、臨床開發以至商業化生產全週期的服務。本集團主要提供(i) CRO服務，即多肽NCE發現合成；及(ii) CDMO服務，即多肽CMC開發及商業化生產。

本集團的服務主要集中於供應API，而非製成藥品。客戶通常將API與輔料結合以配製成製劑，釐定適當的劑型、給藥途徑及配方，其後將製成產品用於臨床試驗或商業分銷。

本集團已建立穩定的客戶關係，服務足跡遍佈逾50個國家及地區，包括中國、美國、日本、歐洲、韓國及澳洲等主要市場。本集團提供旨在滿足全球主要市場監管規定的多肽類藥物開發、生產及CMC申報支持服務。

下圖載列本集團覆蓋整個多肽類藥物週期的端到端服務的詳情。



附註：

- (1) 「擴大」指通過開發可靠及可重複的生產工藝，將產品從實驗室規模轉化為商業化規模生產的過程。該工藝旨在適應通常較實驗室規模為大的不同生產批量。
- (2) 本集團的服務主要集中於供應API，而非製成藥品。本集團並不生產直接用於臨床試驗或商業分銷的藥品。

憑藉我們在全球多肽行業的深厚及長期經驗以及廣泛的客戶基礎，本集團亦具備良好條件，受惠於寡核苷酸治療藥物行業趨勢的利好趨勢。本集團戰略性地向客戶提供寡核苷酸CDMO服務，涵蓋臨床前研究、臨床開發及商業化生產。

技術平台

截至2025年12月31日，本集團研發部門有66名僱員，約40%擁有碩士或以上學位。本集團的研發活動專注於加強技術能力，以支持長期競爭力。

本集團在複雜及長肽鏈（包括固相合成、液相合成、雜化固液合成及片段縮合合成）的先進合成方法方面已建立專業知識。此外，本集團具備超長肽鏈、環肽、複雜序列多肽、多樣化肽修飾及多重二硫橋多肽的合成能力。

本集團的專有技術平台包括：

- **OmniPeptSynth™**：藉此，本集團能夠高效、精確地合成各種多肽，從複雜到具有挑戰性的序列，甚至是超長多肽。
- **PeptiConjuX™及PeptiNuclide LinkTech™**：本集團的PeptiConjuX™及PeptiNuclide LinkTech™平台提供聯偶多肽API產品的定制合成、聯偶、開發及生產。本集團的PeptiConjuX™平台整合了先進的多肽修飾技術，如專有的樹脂上環化、N-甲基化、磷酸化、糖基化及多種形式的聚乙二醇化。PeptiNuclide LinkTech™平台代表本集團在多肽放射性核素偶聯方面首屈一指的內部解決方案。
- **GreenSynth Innovations™**：GreenSynth Innovations™是本集團的綠色化學領域優勢的基礎。該平台致力於重塑生產工藝，盡量減少使用和產生有害物質，並降低生產成本，這一切都符合本集團對可持續發展的承諾。
- **Impurity Screening™**：此平台擁有成熟且獨特的多肽雜質分析和製備工藝，並提供專門的技術支持。

除上述外，本集團還擁有GreenPepisolate™及DisulfideDetect™。GreenPepisolate™可確保高效的多肽分離，同時保持卓越的產品純度及產量。DisulfideDetect™是分析二硫鍵定位的先進技術。

質量管理

本集團認為，高效質量管理系統對確保服務質量、維持聲譽及長遠發展至關重要。本集團已建立全面的質量保證及質量控制（「QA/QC」）部門，負責監督適用質量標準的實施及持續合規情況。

截至2025年12月31日，本集團QA/QC部門有112名員工。過去五年，本集團一直順利通過客戶的質量檢查及審核。同期，本集團成功通過監管機構及質量組織進行的多次GMP檢查，包括FDA的五次現場GMP檢查，以及MFDS、EMA及TGA等其他海外監管機構的三次現場及遠程GMP檢查。此外，過去五年，本集團通過了國家藥監局的九次現場GMP或註冊檢查。本集團亦已獲得ISO9001及ISO13485認證。

於報告期內，本集團接受並順利通過43次監管及客戶審核，涉及國內及海外客戶。

生產能力

憑藉逾二十年的持續發展及營運經驗，本集團已建立廣泛的多肽API生產能力，並獲項目研究及工藝創新方面的全面數碼化系統支持。

本集團位於杭州錢塘園區的cGMP合規生產設施，總建築面積超過20,000平方米。該設施的年多肽API產能超過1公噸，每批次產能超過50千克，使本集團能夠承接多個100千克規模的多肽訂單。錢塘園區亦具備每年生產約1至17千克寡核苷酸的能力。

截至2025年12月31日，錢塘園區的擴建工程已接近完成。新增的大型設備包括3,000升SPPS反應器及50英寸純化柱，顯著擴大了本集團的商業化規模多肽API產能及每批次產能。

本集團的國際業務營運位於美國加利福尼亞州羅克林。截至2025年12月31日，本集團位於加利福尼亞州羅克林園區的擴建工程按計劃進行。

業務發展

本集團在全球範圍內營運，在中國、美國及歐洲設有配備專責銷售及市場推廣團隊的銷售辦事處。雖然我們現有的客戶群主要位於北美及中國，但我們正策略性地將業務範圍擴展到歐洲及其他亞洲市場。同時，本集團正加強業務拓展能力，以進一步滲透寡核苷酸治療藥物市場。

於報告期內，本集團積極參與全球各地的多種行業會議、貿易展會及科學會議，全年共出席33個國內外專業活動。主要會議包括DCAT 2025 (美國紐約)、Swiss Biotech Day (瑞士巴塞爾)、RNA Leaders Europe Congress (瑞士巴塞爾)、TIDES Asia 2025 (日本京都)、TIDES USA (美國聖地亞哥)、CPI China 2025 (中國上海)、European Peptide Synthesis Conference (葡萄牙波爾圖)、CPI Korea 2025 (韓國首爾)、CPI Frankfurt 2025 (德國法蘭克福)及TIDES EU (瑞士巴塞爾)等國際知名展覽及專業會議。

透過該等活動，本集團持續擴大客戶基礎，並增加年度服務客戶數量。本集團計劃進一步參與行業活動及目標客戶會議，以提升品牌知名度，同時推進其全球市場推廣計劃。自本公司成立以來，其高級管理層（包括首席執行官及首席商務官）持續直接參與銷售管理及市場推廣活動，並與主要客戶保持密切持續的溝通。

本集團於年內持續獲得認可。本公司於2025年10月31日獲批成為杭州總部企業，而中肽生化有限公司（「中肽生化」，本公司的全資附屬公司）於2025年12月23日獲批設立浙江省企業技術中心。

展望

2025年，GLP-1受體激動劑市場迎來歷史性里程碑，禮來的替爾泊肽實現銷售總額365億美元，超越諾和諾德的司美格魯肽系列（361億美元），成為全球最暢銷藥品。此里程碑凸顯了雙重GLP-1/GIP受體激動劑在應對糖尿病及肥胖症管理中巨大未滿足需求方面的變革性影響。

替爾泊肽的卓越表現由兩個適應症的強勁增長驅動：截至2025年12月31日止年度，Mounjaro（糖尿病）產生229.65億美元（同比增長99%），而Zepbound（體重管理）貢獻135.42億美元（同比增長175%），在肥胖症治療領域展現尤為爆炸性增長。諾和諾德的司美格魯肽產品（Ozempic、Wegovy及Rybelsus）維持強勁表現，合計銷售額為2,283億丹麥克朗（361億美元），成為全球第二暢銷藥品。儘管Wegovy實現銷售額791億丹麥克朗（125億美元），同比增長41%，其整體增長率較前期有所放緩。與此同時，默克的Keytruda於2025年錄得銷售額316.4億美元，排名全球第三。

競爭態勢反映對有效代謝疾病治療的巨大且不斷增長的需求。根據弗若斯特沙利文的資料，全球多肽類藥物市場預期將由2023年的895億美元增長至2032年的2,612億美元，複合年增長率為12.6%，GLP-1領域預期將由389億美元擴張至1,299億美元，複合年增長率為14.3%，凸顯該等創新療法的持續治療及商業潛力。本集團已建立廣泛的項目管線，並策略性聚焦於GLP-1領域的管線。截至2025年12月31日，我們的項目管線包括328個進行中的CDMO項目，其中包括與七名客戶進行九個NCE GLP-1分子開發項目，開發口服及／或注射GLP-1分子產品。

展望未來，本集團計劃依托我們堅實的基礎，緊密順應市場主流趨勢，通過實施以下策略把握新興機遇及應對不斷變化的客戶需求，從而進一步加強其在行業內具有競爭性的地位。

- 本集團將於美國及中國實施產能擴張計劃，以滿足客戶不斷增長的需求，把握多肽CRDMO市場的快速增長，並提供穩定的供應鏈支持。

美國。本集團於2025年下半年開始進行其羅克林園區的設施改善及設備安裝，旨在實現在美國年產能達300千克。建成後，該基地將成為美國大陸最大的多肽類API生產基地之一。羅克林園區將專注於符合GMP規範的多肽API生產，設計單批次產能高達20千克規模，可適用於I期、II期、III期臨床及商業化藥物。羅克林生產基地的建立預期將滿足我們客戶在美國本土生產及交付的大部分需求。

中國。本集團將進一步提高其位於杭州錢塘園區現有生產設施的利用率。截至2025年12月31日，新的擴建項目－包括新生產線（含3,000升SPPS反應器及50英寸純化柱）－已接近竣工。新生產線預期將於2026年第一季度投產，屆時本集團的API總產能將增至每年超過1公噸。此項擴建旨在優化利用現有資源，提高營運效率，並進一步加強我們的生產能力。

此外，除錢塘園區及羅克林園區外，本集團擬於未來數年建造或收購額外生產設施，以進一步將年度API產能擴大數公噸，單批次產能高達數百千克。此項擴張計劃乃受應現有及潛在客戶（尤其是推進至後期臨床開發及商業化生產的GLP-1相關產品）日益增長所驅動。

- 憑藉其於多肽及寡核苷酸的綜合技術、生產能力及符合全球標準的質量體系，本集團將繼續實施其「與化合物同行」策略，以加強其在TIDES行業的競爭地位。本集團根據管線開發計劃配置其生產技術及能力，確保生產安排與未來數年的預期需求相協調。本集團若干現有項目預期將於未來三至五年內進入商業生產階段，尤其是GLP-1管線。同時，隨著額外產能可供使用，本集團尋求機會支持更多處於後期階段的管線項目。
- 在產能擴張的同時，本集團致力於推進綠色化學及可持續製造作為長期技術重點，並透過本集團專為重塑生產流程、減少有害物質使用及降低生產成本而設的GreenSynth Innovations™平台付諸實踐。報告期內，本集團在開發用於GLP-1 API製造的更環保下游處理方法方面取得重大進展，包括在沉澱及分離技術方面的創新，該等創新可減少溶劑消耗並提高商業規模的處理效率。本集團亦正開發無三氟乙酸裂解方法，以消除多肽生產中的氟化試劑，以應對歐洲市場日益嚴格的監管預期。在此基礎上，正在進行連續流合成、標籤輔助肽合成及N/C導向延長的可行性研究，該等方法有潛力減少化學廢物及改善原子經濟性。

- 本集團計劃將其研發工作重點放在開發尖端技術及持續改進選定的仿製藥產品上。本集團亦計劃對新的TIDES相關藥物(包括GLP-1、PDC、RDC及POC候選藥物)進行進一步的CMC研究，作為長期增長的主要驅動力。同時，本集團將繼續維持並選擇性地推進其現有的仿製藥產品組合，包括在策略上適當時提交DMF，同時將增量資源導向創新管線開發。本集團亦擬持續提升自動化生產流程，預期該流程將降低質量風險，提高生產效率及增強競爭力。

財務回顧

收益

截至2025年12月31日止年度的收益為人民幣570.1百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣442.2百萬元增加28.9%，主要是由於來自FFS及FTE業務的收益增加(受客戶對我們服務的需求增加所推動)。

下表載列我們於所示年度按收費模式劃分的收益明細：

	截至12月31日止年度		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (經審核)	2024年 人民幣千元 (經審核)	
收益：			
FFS	530,815	425,322	24.8%
FTE	39,272	16,551	137.3%
其他	—	353	-100%
總計：	<u>570,087</u>	<u>442,226</u>	<u>28.9%</u>

截至2025年12月31日止年度，來自FFS的收益為人民幣530.1百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣425.3百萬元增加24.8%，主要是歸因於來自CDMO業務(尤其是來自晚期臨床階段或商業項目的客戶)的收益增加。

截至2025年12月31日止年度，來自FTE的收益為人民幣39.3百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣16.6百萬元增加137.3%，主要歸因於現有客戶對我們FTE服務的需求增加及獲得新客戶。

下表載列所示年度我們按服務類別劃分的收益明細：

	截至12月31日止年度		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (經審核)	2024年 人民幣千元 (經審核)	
收益：			
CRO服務	139,478	111,916	24.6%
CDMO服務	430,609	329,957	30.5%
其他	—	353	-100%
總計：	<u>570,087</u>	<u>442,226</u>	<u>28.9%</u>

截至2025年12月31日止年度，來自CRO服務的收益為人民幣139.5百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣111.9百萬元增加24.6%，主要歸因於美國客戶對FTE服務的需求增加。

截至2025年12月31日止年度，來自CDMO服務的收益為人民幣430.6百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣330.0百萬元增加30.5%，主要歸因於來自晚期臨床階段或商業項目的客戶的收益增加，乃由其各自的藥物開發進度所推動。

銷售成本

截至2025年12月31日止年度，銷售成本為人民幣208.5百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣192.5百萬元增加8.3%，由於產量增加。我們的銷售成本包括材料成本、員工薪酬、公用事業及其他開銷、折舊及攤銷、以股份為基礎的薪酬付款及其他。下表載列於所示年度按性質劃分的銷售成本明細（以絕對金額列示）。

	截至12月31日止年度		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (經審核)	2024年 人民幣千元 (經審核)	
銷售成本：			
材料成本	83,168	69,769	19.2%
員工薪酬	66,116	64,549	2.4%
公用事業及其他開銷	24,405	26,184	-6.8%
折舊及攤銷	17,324	18,153	-4.6%
以股份為基礎的薪酬付款	1,883	1,880	0.2%
其他	15,581	11,917	30.7%
總計：	<u>208,477</u>	<u>192,452</u>	<u>8.3%</u>

毛利及毛利率

由於上述各種情況，截至2025年12月31日止年度的毛利為人民幣361.6百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣249.8百萬元增加44.8%。

截至2025年12月31日止年度的毛利率為63.4%，較截至2024年12月31日止年度的56.5%增加6.9個百分點。毛利率增加主要由於材料價格輕微下降、員工薪酬增幅有限、公用事業及其他開支減少，使銷售成本增幅低於收益增幅。

其他收入及收益

其他收入及收益由截至2024年12月31日止年度的人民幣59.1百萬元減少36.6%至截至2025年12月31日止年度的人民幣37.4百萬元。由於我們已於2024年6月已達成債券相關補助（定義見招股章程）附帶的所有條件，餘下債券相關補助於2024年確認為其他收入，屬一次性性質。於2025年，我們確認較高的銀行利息，抵銷了部分減幅。

銷售及營銷開支

截至2025年12月31日止年度的銷售及營銷開支為人民幣45.0百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣42.5百萬元增加5.9%。該增加主要由於員工薪酬增加。

行政開支

截至2025年12月31日止年度的行政開支為人民幣75.2百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣73.4百萬元增加2.4%，主要歸因於專業服務費及員工薪酬增加。

研發開支

截至2025年12月31日止年度的研發開支為人民幣29.1百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣28.7百萬元增加1.1%。該增加主要歸因於材料成本增加。

其他開支

截至2025年12月31日止年度的其他開支為人民幣14.9百萬元，而截至2024年12月31日止年度則為人民幣0.3百萬元，主要由於年內外匯虧損增加。

所得稅開支

截至2025年12月31日止年度的所得稅開支為人民幣33.4百萬元，而截至2024年12月31日止年度則約為人民幣19.3百萬元。截至2025年12月31日止年度的所得稅開支由即期及遞延稅項組成。

按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益／(虧損)

按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益於截至2025年12月31日止年度為人民幣18.5百萬元，而截至2024年12月31日止年度的按公允價值計入損益的金融負債的公允價值虧損則為人民幣83.4百萬元。按公允價值計入損益的金融負債的公允價值變動主要歸因於本公司的估值變動。

年內利潤

由於上述各種情況，截至2025年12月31日止年度的利潤達人民幣217.4百萬元，而截至2024年12月31日止年度的利潤則為人民幣59.2百萬元。該增加主要由於毛利及按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益增加所致。

非國際財務報告準則計量

為了補充我們根據國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）列報的綜合財務報表，本集團亦使用經調整淨利潤作為額外財務計量，而此非國際財務報告準則的要求或並無按照其列報。

本集團認為，經調整淨利潤為投資者及他人提供有用的資訊，助其了解及評估我們的綜合經營業績，正如它們幫助我們的管理層一樣。然而，我們的經調整淨利潤列報可能無法與其他公司列報的類似名稱的計量進行比較。經調整淨利潤作為一種分析工具有其局限性，閣下不應將其與國際財務報告準則下所報我們的經營業績或財務狀況的分析分開考慮，也不應將其作為此項分析的替代項。

本集團將年內經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）定義為經加回(i)按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益或虧損（包括可換股債券及贖回負債的公允價值收益或虧損），其中贖回負債將於上市後轉換為權益）、(ii)以股份為基礎的薪酬付款（屬非現金性質）及(iii)上市開支調整的年內利潤。

下表載列所示年度經調整淨利潤與按照國際財務報告準則計算及列報的最直接可資比較財務計量（即截至2025年及2024年12月31日止年度的利潤）的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元 (經審核)	2024年 人民幣千元 (經審核)
利潤與經調整淨利潤的對賬 (非國際財務報告準則計量)：		
年內利潤	217,371	59,173
加回：		
按公允價值計入損益的金融負債的公允價值 (收益)／虧損	(18,463)	83,392
以股份為基礎的薪酬付款	4,622	4,441
上市開支	18,211	25,019
年內經調整淨利潤(非國際財務報告準則計量)	221,741	172,025

流動資金及資本資源

董事會及董事會審核委員會（「審核委員會」）持續監控當前及預期的流動資金需求，以確保本公司保持充足的現金儲備以滿足短期及長期的流動資金需求。

截至2025年12月31日止年度，本集團主要以業務營運所得現金、股東出資及發行權益股份（作為主要流動資金來源）撥付其現金需求。在現金管理方面，我們的目標是優化流動性，以規避風險的方式為股東爭取穩定的回報。具體而言，本集團已制定政策監控及管理貿易應收款項的結算。於釐定客戶的信貸期時，本集團會考慮多項因素，包括過往合作的時長及其過往付款準時性。為監控貿易應收款項的結算及避免信貸虧損，本集團對各客戶的財務表現進行年度審閱，主要基於應收有關客戶於相關期間貿易應收款項的金額及賬齡。

截至2025年12月31日，本集團擁有的現金及現金等價物為人民幣887.6百萬元，而截至2024年12月31日為人民幣387.2百萬元，乃主要由於經營所得現金及全球發售所得款項。本集團大部分現金及現金等價物以人民幣及美元計值。本集團大部分定期存款以美元計值。

重大投資

截至2025年12月31日止年度，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括對截至2025年12月31日價值佔本集團總資產5%或以上的被投資公司的任何投資）。

附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購及／或出售

截至2025年12月31日止年度，本集團並無進行任何附屬公司及聯屬公司的重大收購及／或出售。

重大投資及資本資產的未來計劃

截至2025年12月31日，除招股章程所披露的「未來計劃及所得款項用途」及本公告所披露者外，本集團並無任何重大投資或資本資產的未來計劃。

僱員及薪酬

截至2025年12月31日，我們的全職僱員人數為566名，而截至2024年12月31日則為510名。截至2025年12月31日止年度的總僱員福利開支（包括以股份為基礎的付款開支）為人民幣156.1百萬元，而截至2024年12月31日止年度則為人民幣149.3百萬元。

銀行借款及資產負債比率

截至2025年12月31日，我們的未償還借款為人民幣30.0百萬元。

截至2025年12月31日，本集團的資產負債比率（即負債總額除以資產總額）為12.6%（截至2024年12月31日：72.8%），主要由於權益股份贖回負債結餘變動及全球發售所得款項。

或然負債

截至2025年12月31日，本集團並無任何重大或然負債或擔保。

資產質押

截至2025年12月31日，本集團並無抵押或押計任何其他資產，惟用作外匯交易及其他經營活動抵押的受限制現金除外。

外匯風險

我們的外幣交易（包括銷售）使我們面臨外匯風險。我們的若干銀行結餘及現金、貿易應收款項及貿易應付款項以相關集團實體的功能貨幣以外的貨幣計值，使我們面臨有關外匯風險（主要包括與美元、港元及歐元相關的風險）。截至2025年12月31日止年度，本集團並無使用任何金融工具作對沖用途，亦無承諾以任何金融工具對沖其匯率風險。

董事及高級管理層將繼續監察外匯風險，並將於必要時考慮使用適用的衍生工具。

綜合損益表
截至2025年12月31日止年度

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收益	4	570,087	442,226
銷售成本		<u>(208,477)</u>	<u>(192,452)</u>
毛利		361,610	249,774
其他收入及收益	5	37,426	59,057
銷售及營銷開支		(44,981)	(42,494)
行政開支		(75,179)	(73,406)
研發開支		(29,050)	(28,748)
金融資產減值虧損淨額		(1,387)	(916)
其他開支		(14,920)	(285)
財務成本	7	<u>(1,237)</u>	<u>(1,141)</u>
按公允價值計入損益的金融負債的 公允價值虧損前利潤		232,282	161,841
按公允價值計入損益的金融負債的 公允價值虧損		<u>18,463</u>	<u>(83,392)</u>
除稅前利潤	6	250,745	78,449
所得稅開支	8	<u>(33,374)</u>	<u>(19,276)</u>
年內利潤		<u>217,371</u>	<u>59,173</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u>217,371</u>	<u>59,173</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利	10		
基本		人民幣1.63元	人民幣0.47元
攤薄		<u>人民幣1.63元</u>	<u>人民幣0.38元</u>

綜合全面收益表
截至2025年12月31日止年度

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內利潤		<u>217,371</u>	<u>59,173</u>
其他全面收益			
其後期間可重新分類至損益的項目：			
換算境外業務的匯兌差額		<u>(2,282)</u>	<u>1,252</u>
年內其他全面收益		<u>(2,282)</u>	<u>1,252</u>
年內全面收益總額		<u>215,089</u>	<u>60,425</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u><u>215,089</u></u>	<u><u>60,425</u></u>

綜合財務狀況表
截至2025年12月31日

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
非流動資產			
物業及設備		363,938	300,484
商譽		95,406	95,406
其他無形資產		30,516	36,016
使用權資產		36,564	38,082
按公允價值計入損益的金融資產		1,867	1,634
預付款項、其他應收款項及其他資產		48,807	7,183
遞延稅項資產		16	23
非流動資產總值		<u>577,114</u>	<u>478,828</u>
流動資產			
存貨		103,427	84,777
貿易應收款項	11	34,348	57,720
預付款項、其他應收款項及其他資產		15,853	16,098
受限制現金		209	439
定期存款		187,113	143,032
預付所得稅		6,876	4,551
現金及現金等價物		887,646	387,183
流動資產總值		<u>1,235,472</u>	<u>693,800</u>
流動負債			
貿易應付款項	12	18,135	23,469
其他應付款項及應計費用		54,835	53,460
計息銀行借款		30,000	40,000
合約負債		69,381	37,444
租賃負債		411	379
應付關聯方款項		–	1,811
遞延政府補助		6,385	6,438
應付所得稅		13,827	9,042
流動負債總額		<u>192,974</u>	<u>172,043</u>
流動資產淨值		<u>1,042,498</u>	<u>521,757</u>
總資產減流動負債		<u>1,619,612</u>	<u>1,000,585</u>

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
非流動負債			
權益股份贖回負債		-	639,805
遞延政府補助		22,801	29,072
租賃負債		336	764
遞延稅項負債		11,684	12,194
		<u>34,821</u>	<u>681,835</u>
非流動負債總額			
		<u>34,821</u>	<u>681,835</u>
資產淨值		1,584,791	318,750
		<u>1,584,791</u>	<u>318,750</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	13	141,800	125,000
儲備		1,442,991	193,750
		<u>1,442,991</u>	<u>193,750</u>
權益總額		<u>1,584,791</u>	<u>318,750</u>

財務報表附註

1. 公司資料

泰德醫藥(浙江)股份有限公司(「本公司」)於2020年6月11日在中華人民共和國(「中國」)成立為有限責任公司。於2023年2月10日,本公司根據中國公司法改制為股份有限公司。本公司的註冊辦事處位於中國浙江省杭州市錢塘區下沙街道銀海科創中心6幢501-11室。

於報告期,本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)的主要業務為提供重大的合約研發生產機構(「CRDMO」)服務,專注合成多肽生產。

本公司於2025年6月30日在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

2.1 編製基準

該等財務報表已根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際財務報告準則會計準則(包括所有國際財務報告準則、國際會計準則(「國際會計準則」)及詮釋)以及香港公司條例的披露規定編製。該等財務報表乃按歷史成本常規法編製,惟若干金融工具按公允價值計量除外。該等財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列,除另有指明外,所有價值均約整至最接近的千位數(人民幣千元)。

綜合基準

綜合財務報表包括本公司及其附屬公司截至2025年12月31日止年度的財務報表。附屬公司指由本公司直接或間接控制的實體(包括結構性實體)。當本集團通過參與投資對象的相關活動而承擔可變回報的風險或有權享有可變回報,並且有能力運用對投資對象的權力(即賦予本集團現有以主導投資對象的相關活動的既存權利)影響該等回報時,即取得控制權。

於一般情況下,均存在多數投票權形成控制權的推定。倘本公司擁有少於投資對象過半數的投票或類似權利,則本集團於評估其是否擁有對投資對象的權力時會考慮所有相關事實及情況,包括:

- (a) 與投資對象其他投票持有人的合約安排;
- (b) 其他合約安排所產生的權利;及
- (c) 本集團的投票權及潛在投票權。

附屬公司的財務報表按與本公司相同的報告期間編製,並採用貫徹一致的會計政策。附屬公司的業績自本集團獲得其控制權當日起綜合入賬,並持續綜合入賬至該控制權終止為止。

本集團母公司擁有人及非控股權益須分擔損益及其他全面收益的各個分類,即使由此引致非控股權益結餘為負數。本集團成員公司之間交易所產生的所有集團內資產及負債、權益、收入、支出及現金流量均在綜合賬目時全數對銷。

倘事實及情況顯示上述三項控制權中的一項或多於一項權利出現變動,本集團將重新評估其是否有對投資對象的控制權。於附屬公司的擁有權益出現之變動,在未喪失控制權的情況下,會作為權益交易入賬。

倘本集團喪失對附屬公司的控制權，其將終止確認相關資產（包括商譽）、負債、任何非控股權益及外幣換算儲備；並於損益中確認所保留投資的公允價值及任何因此產生的盈餘或虧絀。先前於其他全面收益內確認的本集團應佔部分重新分類到損益或保留利潤（如適用），即與本集團直接出售相關資產或負債所需依據之基準相同。

2.2 會計政策及披露變動

本集團於本年度財務報表中首次採納國際會計準則第21號（修訂本）*缺乏可兌換性*。本集團並無提早採納任何其他已頒佈但尚未生效的準則或修訂本。

國際會計準則第21號（修訂本）訂明實體應如何評估貨幣是否可交換為另一種貨幣，以及在缺乏可兌換性的情況下如何估計計量日期的即期匯率。該等修訂要求披露使財務報表使用者能夠了解不可交換貨幣的影響的資料。由於本集團交易時所用的貨幣以及海外附屬公司用以換算為本集團呈列貨幣的功能貨幣均可兌換，因此該等修訂對本集團的財務報表並無任何影響。

此外，國際會計準則理事會已頒佈對國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第18號、國際會計準則第1號、國際會計準則第8號、國際會計準則第36號及國際會計準則第37號的說明示例的修訂*財務報表中不確定性的披露*，該等修訂在相應的國際財務報告準則會計準則中新增了說明示例。該等示例以與氣候相關的示例反映了相應國際財務報告準則會計準則中關於報告財務報表中不確定性影響的現有規定。因此，該等修訂並無生效日期或過渡性條文。

2.3 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則會計準則

本集團並未在該等財務報表中應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則。本集團擬於該等新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則生效時（如適用）予以應用。

國際財務報告準則第18號	<i>財務報表列示和披露</i> ²
國際財務報告準則第19號及其修訂本	<i>不承擔公共責任的附屬公司：披露</i> ²
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）	<i>針對金融工具分類與計量的修訂</i> ¹
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）	<i>依賴自然能源生產電力的合約</i> ¹
國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號（修訂本）	<i>投資者與其聯營公司或合營企業之間的 資產出售或投入</i> ³
國際會計準則第21號（修訂本）	<i>換算為惡性通貨膨脹呈列貨幣</i> ²
<i>國際財務報告準則會計準則 年度改進 – 第11卷</i>	<i>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</i> ¹

- 1 於2026年1月1日或之後開始的年度期間生效
- 2 於2027年1月1日或之後開始的年度／報告期間生效
- 3 仍未決定強制生效日期，但可供採納

該等已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則會計準則預期不會對本集團的財務報表產生任何重大影響。

3. 營運分部資料

就資源分配及表現評估而言，本集團的行政總裁（即主要營運決策者）在作出有關分配資源及評估本集團整體表現的決策時會審閱綜合業績，因此，本集團僅有一個可呈報分部及並無呈列該單一分部的進一步分析。

4. 收入

收入分析如下：

與客戶合約的收入

(a) 分類收入資料

貨物及服務類型	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
CRDMO服務	570,087	441,873
其他	—	353
總計	<u>570,087</u>	<u>442,226</u>
收費模式類型	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
FFS	530,815	425,322
FTE	39,272	16,551
其他	—	353
總計	<u>570,087</u>	<u>442,226</u>
收入確認時間	2025 人民幣千元	2024 人民幣千元
轉讓某一時點的服務及貨物	530,815	425,322
轉讓某一時段的服務	39,272	16,904
總計	<u>570,087</u>	<u>442,226</u>

下表列示於本報告期確認的各報告期初計入合約負債的收入金額：

	2025 人民幣千元	2024 人民幣千元
於報告期初計入合約負債的已確認收入：	20,827	40,541

(b) 履約責任

於2025年12月31日及2024年12月31日，分配至未履行（或部分未履行）的履約責任的交易價格總額分別為人民幣279,837,000元及人民幣408,521,000元。本集團管理層預期，截至各報告期末分配至未履行合約的大部分交易價格將於各有報告期末起計兩年內確認。

5. 其他收入及收益

其他收入及收益的分析如下：

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
其他收入			
政府補助			
– 收入*		6,069	31,477
– 資產**		6,324	3,490
銀行利息收入		24,544	13,560
其他收入總額		<u>36,937</u>	<u>48,527</u>
收益			
匯兌差異淨額		–	7,312
按公允價值計入損益的金融資產公允價值收益		374	3,086
其他		115	132
收益總額		<u>489</u>	<u>10,530</u>
其他收入及收益		<u><u>37,426</u></u>	<u><u>59,057</u></u>

* 指政府補助與已收的收入有關，作為對本集團已產生開支的補償，或為向本集團提供即時財務支援。概無與該等授出有關的未達成條件或或然事項。已收到但相關開支尚未動用的政府補助計入財務狀況表中其他應付款項及應計費用項下的遞延政府補助。

** 本集團已符合與資產相關的政府補助附帶的所有條件，該等補助於相關資產的可使用年期內於損益中確認。

6. 除稅前利潤

本集團的除稅前利潤乃經扣除／(抵免)後得出：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
已售存貨成本	83,168	69,769
物業及設備折舊	21,056	20,743
使用權資產折舊	1,500	2,843
其他無形資產攤銷	6,774	6,503
存貨撥備	5,726	2,456
政府補助	(12,393)	(34,967)
銀行利息收入	(24,544)	(13,560)
匯兌差異淨額	13,797	(7,312)
預期信貸虧損模式下的金融資產減值損失(扣除撥回)	1,387	916
出售物業及設備項目虧損	76	228
按公允價值計入損益的金融資產公允價值收益	(374)	(3,086)
未計入租賃負債計量的租賃付款	1,277	1,515
上市開支	18,211	25,019
核數師薪酬	3,000	284

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
僱員福利開支(不包括董事、監事及最高行政人員薪酬)：		
工資及薪金	112,929	110,270
退休福利供款	16,110	13,780
員工福利開支	5,185	4,800
以股份為基礎的薪酬付款	2,765	2,311
	<u>136,989</u>	<u>131,161</u>

* 各報告期間的物業及設備折舊、使用權資產折舊及其他無形資產攤銷載於綜合損益表內的「管理開支」、「銷售及營銷開支」、「研發開支」及「銷售成本」。

7. 財務成本

財務成本分析如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行貸款利息	1,170	1,065
租賃負債利息	67	76
	<u>1,237</u>	<u>1,141</u>
總計	<u><u>1,237</u></u>	<u><u>1,141</u></u>

8. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所在及經營所在司法管轄區所得或產生的利潤按實體基準繳納所得稅。

中國內地

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，本公司及中國附屬公司於報告期內的企業所得稅稅率為25%。

中肽生化於2021年取得「高新技術企業」資格，並於2021年至2023年享有15%的企業所得稅優惠稅率。該資質每三年須經中國相關稅務部門審核。中肽生化於2023年重續「高新技術企業」，並於2024年至2026年享有15%的優惠稅率。

香港

附屬公司首2,000,000港元的應課稅利潤按8.25%的稅率繳稅，而餘下應課稅利潤則按16.5%的稅率繳稅。由於本集團的香港實體於報告期內並無估計應課稅利潤，故並無計提香港利得稅撥備。

美國

於美國註冊成立及運營的本公司附屬公司於報告期內須按21%的聯邦企業所得稅率繳稅。該等附屬公司亦於報告期內按8.84%的加利福尼亞州所得稅稅率繳稅。

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
即期－中國內地	30,496	18,342
即期－美國	3,381	6
遞延	(503)	928
總計	<u>33,374</u>	<u>19,276</u>

適用於本公司註冊所在之司法管轄區的按法定所得稅率計算的除稅前利潤的稅項開支與按實際稅率計算的稅項開支對賬如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
除稅前利潤	<u>250,745</u>	<u>78,449</u>
按適用稅率25%繳納的稅項	62,686	19,612
免稅收入的稅務影響	(4,114)	(1,059)
無須扣稅開支的稅務影響	1,533	26,072
地方當局制定的不同稅率	(438)	(4)
按優惠稅率計算的所得稅	(19,954)	(12,719)
優惠(研發及其他津貼)的影響	(7,183)	(7,052)
未確認為遞延稅項資產的未動用稅項虧損及 可扣減暫時差額的影響	5,495	5,145
未確認為遞延稅項資產的可扣減暫時差額及 稅項虧損的動用	(4,651)	(10,719)
按本集團年內實際稅率計算的稅項支出	<u>33,374</u>	<u>19,276</u>

9. 股息

本公司於年內並無宣派股息。

10. 母公司普通股權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利乃根據母公司普通股權益持有人應佔年內利潤以及年內發行在外普通股的加權平均數133,515,000股(2024年：125,000,000股)計算。

截至2024年12月31日止年度的每股攤薄盈利乃根據母公司普通股權益持有人應佔年內利潤計算，並作出調整以反映可換股債券的公允價值虧損／(收益)。用於計算的普通股加權平均數為用於計算每股基本盈利的年內已發行普通股數目及假設在所有具有潛在攤薄影響的普通股視作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的計算乃基於：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
盈利		
用於計算每股基本盈利的母公司		
普通股權益持有人應佔利潤	217,371	59,173
加：可換股債券的公允價值虧損／(收益)	-	(10,781)
	<u>217,371</u>	<u>48,392</u>
扣除可換股債券的公允價值虧損／(收益)前母公司		
普通股權益持有人應佔利潤	<u>217,371</u>	<u>48,392</u>
	股份數目(千股)	
	2025年	2024年
普通股		
用於計算每股基本盈利的年內發行在外普通股加權平均數	<u>133,515</u>	125,000
攤薄影響－普通股加權平均數：		
可換股債券	-	3,424
總計	<u>133,515</u>	<u>128,424</u>

11. 貿易應收款項

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
貿易應收款項	40,527	62,645
減：信貸虧損準備	(6,179)	(4,925)
賬面淨額	<u>34,348</u>	<u>57,720</u>

本集團與其客戶的交易條款以提前付款或信貸方式進行。信貸期一般介乎一個月至兩個月。本集團尋求對其未收回的應收款項保持嚴格控制，務求盡量減低信貸風險。逾期結餘由高級管理層定期審閱。本集團並無就貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用增強措施。貿易應收款項結餘不計息。

於報告期末的貿易應收款項基於發票日期並扣除預期信貸虧損撥備的賬齡分析如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
一年以內	32,644	57,460
一至兩年	1,696	240
兩至三年	8	20
總計	<u>34,348</u>	<u>57,720</u>

貿易應收款項的預期信貸虧損撥備的變動如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年初	4,925	4,484
匯兌調整	(18)	8
減值虧損，扣除撥回	<u>1,272</u>	<u>433</u>
年末	<u><u>6,179</u></u>	<u><u>4,925</u></u>

就貿易應收款項而言，本集團已應用國際財務報告準則第9號中的簡化方法，以相等於整個存續期預期信貸虧損的金額計量虧損撥備。為計量預期信貸虧損，貿易應收款項已就嚴重財務困難的債務人單獨進行評估，或使用撥備矩陣根據債務人的財務狀況及基於貿易應收款項的賬齡得出的歷史信貸虧損經驗進行集體評估，經適當調整以反映有關影響客戶結算應收款項能力的宏觀經濟因素的當前及前瞻性資料。

下表載列本集團於2025年及2024年12月31日貿易應收款項的信貸風險的資料：

	於2025年12月31日		
	預期信貸 虧損率 %	賬面總值 人民幣千元	預期信貸 虧損 人民幣千元
個別評估：	100.0	2,201	2,201
集體評估：			
一年內	2.2	33,363	719
一至兩年	43.6	3,007	1,311
兩至三年	94.3	141	133
三年以上	100.0	<u>1,815</u>	<u>1,815</u>
總計		<u><u>40,527</u></u>	<u><u>6,179</u></u>
	於2024年12月31日		
	預期信貸 虧損率 %	賬面總值 人民幣千元	預期信貸 虧損 人民幣千元
個別評估：	100.0	2,201	2,201
集體評估：			
一年內	0.9	58,001	541
一至兩年	44.8	435	195
兩至三年	98.1	1,056	1,036
三年以上	100.0	<u>952</u>	<u>952</u>
總計		<u><u>62,645</u></u>	<u><u>4,925</u></u>

12. 貿易應付款項

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
貿易應付款項	<u>18,135</u>	<u>23,469</u>

於各報告期末的貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
一年以內	18,029	23,328
一至兩年	-	22
兩年以上	<u>106</u>	<u>119</u>
總計	<u>18,135</u>	<u>23,469</u>

貿易應付款項不計息，一般於一個月內結算。

13. 股本

股份

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
已發行及繳足：		
141,800,000股(2024年：125,000,000股)普通股	<u>141,800</u>	<u>125,000</u>

本公司股本變動概要如下：

	已發行 股份數目	股本 (人民幣千元)
於2024年1月1日、2024年12月31日及2025年1月1日	125,000,000	125,000
自首次公開發售發行股份(附註)	16,800,000	16,800
於2025年12月31日	<u>141,800,000</u>	<u>141,800</u>

附註：於2025年6月30日，本公司通過全球發售按每股股份30.60港元的價格發行合共16,800,000股每股面值人民幣1.00元的普通股。

企業管治及其他資料

遵守企業管治守則

本公司於2020年6月11日根據中國法律註冊成立為一家有限責任公司，本公司的H股於2025年6月30日（「上市日期」）在聯交所主板上市，自此上市規則附錄C1所載的企業管治守則（「企業管治守則」）一直適用於本公司。

本公司及董事承諾致力堅持及落實最高標準的企業管治，並明白保障本公司全體股東（「股東」）的權利及權益的重要性。除下文所披露者外，本公司自上市日期起直至本公告日期一直遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文。

根據企業管治守則第2部分的守則條文第C.2.1條，董事長與首席執行官的職責應有區分，並不應由一人同時兼任，聯交所上市公司應遵守有關規定，但亦可選擇偏離該規定行事。本集團並無區分董事長與首席執行官，我們的董事會董事長、執行董事兼首席執行官徐琪博士（「徐博士」）目前兼任該兩個職位。董事會相信，由同一人兼任董事長及首席執行官的角色，可確保本集團內部領導貫徹一致，使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率。董事會認為，現行安排的權力及權限平衡將不會受損，原因為(1)董事會作出的決定需要至少大多數董事批准；(2)徐博士及其他董事知悉並承諾履行其作為董事的受信責任，此需要（其中包括）徐博士為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並為本公司作出相應決定；(3)董事會（包括三名獨立非執行董事）的運作確保權力及權限的平衡，並具有相當強的獨立性；及(4)本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及運營政策乃經董事會及高級管理層充分討論後共同制定。

本公司將繼續定期審查及監察其企業管治慣例，以確保遵守企業管治守則，並維持本公司高水平的企業管治慣例。

遵守董事進行證券交易的標準守則

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」）已自上市日期起適用於本公司。

本公司已採納標準守則作為董事及監事買賣本公司證券的行為守則。經向本公司全體董事及監事作出查詢後，彼等各自確認，自上市日期起直至本公告日期止期間，彼等一直嚴格遵守標準守則所載的規定標準。

購買、出售或贖回本公司上市證券

自上市日期起直至本公告日期，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券（包括出售庫存股份（定義見上市規則））。於2025年12月31日，本公司並無持有任何庫存股份（定義見上市規則）。

審核委員會

本公司已設立審核委員會，其職權範圍符合上市規則第3.21條及企業管治守則。審核委員會由三名成員組成，即夏心晟先生、于常海博士及朱迅博士。夏心晟先生擔任審核委員會主席，其持有上市規則第3.10(2)及3.21條所規定的適當專業資格。

審核委員會已審閱本集團截至2025年12月31日止年度的經審核綜合財務報表，並與獨立核數師會面。審核委員會認為，年度業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已就此作出適當披露。審核委員會亦已與本公司高級管理層討論有關本公司所採納的會計政策及常規以及風險管理及內部監控的事宜。

安永會計師事務所的工作範圍

本公告所載有關本集團截至2025年12月31日止年度的綜合損益表、綜合全面收益表、綜合財務狀況表及其相關附註之數字與本集團截至2025年12月31日止年度的綜合財務報表中所載數字，已經由本公司核數師安永會計師事務所核對一致。安永會計師事務所就此進行的工作並不構成香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱工作準則或香港鑒證工作準則下的鑒證，因此安永會計師事務所並不對本公告作出保證。

報告期後重大事項

於2026年3月9日，本公司宣佈，若干股東持有的68,201,112股每股面值人民幣1.0元的非上市股份已於同日轉換為每股面值人民幣1.0元的H股。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2026年3月9日的公告。

除上文所披露者外，於報告期後及直至本公告日期並無發生任何重大事項。

股息

董事會不建議派發截至2025年12月31日止年度的末期股息。

刊發年度業績公告及年度報告

本年度業績公告刊載於聯交所網站 www.hkexnews.hk 及本公司網站 www.medtideinc.com。

本集團截至2025年12月31日止年度的年度報告將刊載於上述聯交所及本公司網站並將適時寄發予股東(如有要求)。

致謝

董事會謹此向本集團股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻致以誠摯謝意。

詞彙

「API」	指	活性藥物成分，擬用於藥物(醫藥)產品製造的任何物質或發揮物質混合物，在診斷、治愈、緩解、治療或預防疾病或影響身體結構或機能方面發揮藥理活性或其他直接作用
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「CDMO」	指	合約開發及生產機構，以合約形式為製藥行業其他公司提供服務的公司，在藥物開發至藥物製造等方面提供綜合服務
「cGMP」	指	現行良好生產規範
「臨床試驗／研究」	指	為驗證或發現試驗藥物的治療效果及副作用而進行的研究，以確定藥物的治療價值及安全性
「CMC」	指	化學、製造及控制，評估治療藥物特性及其製造和質量測試過程的部分，用於支持臨床研究和行銷應用
「商業化」	指	新藥獲得批准並推出上市的藥物開發階段
「CRO」	指	合約研究機構，以合約研究服務外包的形式為製藥、生物技術及醫療器械行業提供支持的公司

「CRDMO」	指	合約研究，開發及生產機構，以合約形式在醫藥及／或生物技術行業提供發現、研究、開發及製造服務的公司
「環肽」	指	具有環狀環結構的肽鏈
「丹麥克朗」	指	丹麥王國的法定貨幣丹麥克朗
「DMF」	指	藥物主檔案，用於向監管機構提交藥品的機密詳細信息
「DNA」	指	承載所有已知活性生物及許多病毒演變、進化及繁殖中使用的大部分遺傳指令的分子
「藥物發現」	指	識別潛在新藥的過程，可能涉及多種科學學科，包括生物學、化學及藥理學
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FFS」	指	按服務收費，一種支付模式，其中服務費收入主要基於所提供的服務
「FTE」	指	全職當量，一種支付模式，在此模式下，按每位僱員每段時間的固定費率將若干僱員分配到項目
「GIP」	指	葡萄糖依賴性促胰島素多肽，一種由小腸K細胞分泌的腸道激素，在血糖調節中發揮重要作用
「GLP」	指	良好實驗室規範，研究實驗室及機構的管理控制質量體系，以確保化學及藥物非臨床安全性測試的均勻性、一致性、可靠性、可重複性、質量及完整性
「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽-1，一種天然存在的多肽激素，通過增強胰島素分泌以葡萄糖依賴性方式降低血糖水平
「GMP」	指	良好生產規範，為符合控制產品製造及銷售授權及許可的機構所建議的指引而必須採取的規範
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「MFDS」	指	韓國食品醫藥品安全處

「N/C導向肽延長」	指	多肽鏈從N端(氨基端)向C端(羧基端)方向合成的過程
「NCE」	指	新化學實體，一種正在進行臨床試驗或已獲得首次批准的新型化學分子藥物
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局或(如文義需要)其前身國家食品藥品監督管理總局(國家食藥監總局)
「寡核苷酸」	指	短DNA或RNA分子，在製藥和生物技術產業獲廣泛應用，可在實驗室合成或在自然界發現
「PDC」	指	多肽偶聯藥物，通過選擇性化學反應將藥物／探針與肽連接
「多肽」	指	蛋白質的小片段，通常由2至99個氨基酸組成，分子量小於10,000道爾頓
「POC」	指	多肽－寡核苷酸偶聯藥物，一種將DNA等分子連接到合成多肽序列的共價構建體
「RDC」	指	放射性核素偶聯藥物，作為偶聯藥物的一種特殊形式，是通過放射性同位素與疾病靶向分子的結合而形成
「註冊檢驗」	指	一項由國家藥監局進行的檢驗，以確定尋求商業化監管批准的候選藥物的安全性、療效及質量可控性
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「RNA」	指	核糖核酸，一種由一個或多個核苷酸組成的分子，在基因的編碼、解碼、調節和表達中起重要的生物學作用
「SPPS」	指	固相肽合成，一種化學合成方法，其中肽鏈組裝在不溶性聚合物載體(樹脂)上，允許複雜肽序列的快速、自動化生產和簡化純化
「合成」	指	由簡單的原材料利用化學反應生產化合物
「TGA」	指	澳大利亞藥物管理局
「TIDES」	指	TIDES藥物及TIDES相關產品
「TIDES CRDMO」	指	TIDES的CRDMO服務，包括TIDES藥物及TIDES相關產品

「TIDES藥物」	指	主要包括多肽類藥物及寡核苷酸藥物
「TIDES相關產品」	指	除藥物以外其他與多肽或寡核苷酸相關的產品，例如TIDES化妝品
「TFA」	指	三氟乙酸，一種強有機酸，常用於肽合成中裂解和脫保護
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土及屬地、任何美國州分及哥倫比亞地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元

承董事會命
泰德醫藥(浙江)股份有限公司
 董事長兼首席執行官
徐琪博士

香港，2026年3月30日

於本公告日期，本公司執行董事為徐琪博士、李湘博士、李湘莉女士、Cheng Tao女士及李玲梅女士；本公司非執行董事為吳一暉先生；而本公司獨立非執行董事為于常海博士、朱迅博士及夏心晟先生。