

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份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。

B&K CORPORATION LIMITED
青城新藥生物科技（青島）股份有限公司

（前稱華苾生物科技（青島）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：2396）

**截至2026年6月30日止六個月的
未經審核中期業績公告**

財務摘要

	截至6月30日止六個月		
	2026年	2025年	
	人民幣千元	人民幣千元	+/(-)
	(未經審核)	(未經審核)	
研發開支	61,274	38,581	58.8%
除稅前虧損	(121,918)	(86,684)	40.6%
期內虧損	(121,918)	(86,684)	40.6%
母公司普通權益持有人應佔			
每股虧損(每股人民幣元)	(1.04)	(0.87)	19.5%

	於		
	2026年	2025年	
	6月30日	12月31日	
	人民幣千元	人民幣千元	
	(未經審核)	(經審核)	
現金及現金等價物	535,847	632,372	(15.3)%

財務業績

董事會欣然公佈本集團於報告期間的未經審核中期綜合業績，連同截至2025年6月30日止六個月的比較數字。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2026年6月30日止六個月
以人民幣列示

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入及收益	4	999	628
行政開支		(55,654)	(48,156)
研發開支		(61,274)	(38,581)
其他開支		(5,371)	(44)
財務成本		(618)	(531)
除稅前虧損	5	(121,918)	(86,684)
所得稅開支	6	—	—
期內虧損		(121,918)	(86,684)
以下人士應佔：			
母公司擁有人		(121,918)	(86,684)
母公司普通權益持有人 應佔每股虧損			
基本及攤薄(每股人民幣元)	8	(1.04)	(0.87)

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2026年6月30日止六個月
以人民幣列示

	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)
附註		
其他全面虧損		
於後續期間或會重新分類至 損益的其他全面虧損：		
換算海外業務之匯兌差額	<u>(174)</u>	<u>(58)</u>
期內其他全面虧損，扣除稅項	<u>(174)</u>	<u>(58)</u>
期內全面虧損總額	<u><u>(122,092)</u></u>	<u><u>(86,742)</u></u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u><u>(122,092)</u></u>	<u><u>(86,742)</u></u>

中期簡明綜合財務狀況表
於2026年6月30日
(以人民幣列示)

	附註	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)
非流動資產			
物業、廠房及設備		13,089	10,146
使用權資產		5,973	4,927
無形資產		27,233	28,299
預付款項、其他應收款項及 其他資產		8,461	4,994
非流動資產總值		54,756	48,366
流動資產			
貿易應收款項	9	—	590
預付款項、其他應收款項及 其他資產		3,133	2,917
現金及現金等價物		535,847	632,372
流動資產總值		538,980	635,879
流動負債			
貿易應付款項	10	6,533	9,086
租賃負債		2,206	3,394
其他應付款項及應計費用		4,208	24,693
流動負債總額		12,947	37,173
流動資產淨值		526,033	598,706

中期簡明綜合財務狀況表
於2026年6月30日
(以人民幣列示)

	附註	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)
總資產減流動負債		<u>580,789</u>	<u>647,072</u>
非流動負債			
租賃負債		1,401	58
其他非流動負債		<u>22,969</u>	<u>22,431</u>
非流動負債總額		<u>24,370</u>	<u>22,489</u>
資產淨值		<u><u>556,419</u></u>	<u><u>624,583</u></u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		117,658	117,658
儲備		<u>438,761</u>	<u>506,925</u>
權益總額		<u><u>556,419</u></u>	<u><u>624,583</u></u>

未經審核中期簡明綜合財務資料附註

1. 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」)頒佈的國際會計準則第34號*中期財務報告*(「國際會計準則第34號」)予以編製。中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表所需的所有資料及披露，並應連同本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有指明外，所有數值均約整至最接近的千位(人民幣千元)。

2. 會計政策及披露變動

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遵循者一致，惟採納於2026年1月1日生效的經修訂準則除外，有關準則載列如下。

國際會計準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	金融工具的分類及計量
國際會計準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	涉及依賴自然能源的電力合約
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(修訂本)

經修訂國際財務報告準則會計準則的性質及影響載述如下：

- (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)*金融工具的分類及計量*澄清金融資產於實體的合約現金流量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。該等修訂本引入一項會計政策選擇權，以終止確認於結算日期前透過電子支付系統結算的金融負債(倘符合指定標準)。該等修訂本闡明如何評估具有環境、社會及管治及其他類似或然特徵的金融資產的合約現金流量特徵。

此外，該等修訂本澄清了對具有無追索權特徵的金融資產及合約掛鉤工具的分類規定。該等修訂亦包括就指定按公允價值計入其他全面收益的權益工具投資及具有或然特徵的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，而本集團並無該等修訂所涉及的金融資產，因此該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

- (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)涉及依賴自然能源的電力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，以便財務報表使用者了解該等合約對實體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的合約，該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 國際財務報告準則會計準則的年度改進 — 第11卷載有對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號(及隨附的實施國際財務報告準則第7號的指引)、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號的狹義範圍修訂。該等修訂包括對相應國際財務報告準則會計準則的釐清、簡化、更正或更改，以提升其一致性。因此，該等修訂並無對中期簡明綜合財務資料產生任何影響。

本集團並無提前採納任何已頒佈但尚未生效的準則、詮釋或修訂。

3. 經營分部資料

本集團從事生物醫藥產品的研發，該業務被視為單一可呈報分部，其劃分方式與向本集團高級管理層內部報告資料以作資源分配及表現評估的方式一致。因此，並無呈列其進一步經營分部分析。

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	54,332	48,313
香港	<u>256</u>	<u>17</u>
非流動資產總值	<u>54,588</u>	<u>48,330</u>

以上非流動資產資料乃基於資產所在地區且並不包括金融工具。

4. 其他收入及收益

其他收入及收益分析如下：

	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)
利息收入	950	584
其他	<u>49</u>	<u>44</u>
其他收入及收益總額	<u>999</u>	<u>628</u>

5. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損已扣除以下各項：

	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)
物業、廠房及設備折舊	1,587	1,163
使用權資產折舊	2,471	2,288
無形資產攤銷	1,066	1,066
不計入租賃負債計量的租賃付款	468	693
研發開支	61,274	38,581
匯兌差額淨額	5,353	19
上市開支	351	4,997

6. 所得稅

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
即期	—	—
遞延	—	—
總計	—	—

7. 股息

本公司於期內並無宣派及派付任何股息(截至2025年6月30日止六個月：零)。

8. 母公司普通權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額乃根據母公司普通權益持有人應佔期內虧損以及期內發行在外普通股加權平均數117,657,522股(2025年：100,008,722股)計算。由於本集團於期內並無具有潛在攤薄效應的已發行普通股，故並無對於期內已呈列的每股基本虧損金額作出調整。

計算每股基本虧損金額乃基於：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
虧損		
用於計算每股基本虧損的母公司普通權益持 有人應佔虧損	<u>(121,918)</u>	<u>(86,684)</u>
股份		
用於計算每股基本虧損的期內發行在外普通 股加權平均數	<u>117,657,522</u>	<u>100,008,722</u>

9. 貿易應收款項

於報告期末，基於發票日期及扣除虧損撥備的貿易應收款項賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1個月內	<u>—</u>	<u>590</u>

10. 貿易應付款項

於報告期末，貿易應付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)
1年內	4,694	6,278
1年以上	<u>1,839</u>	<u>2,808</u>
總計	<u>6,533</u>	<u>9,086</u>

貿易應付款項不計息，且一般於收到發票後一個月內償付。

管理層討論與分析

業務回顧

我們的願景

我們的願景是以我們在PDGF藥物中採用的核心技術為起點，為皮膚損傷患者提供更好的治療方案，最終成為醫藥行業全球化的領先企業。

公司概覽

我們成立於2012年，是一家總部位於中國的生物製藥公司，致力於開發療法，重點針對有醫療需求及市場機會的適應症開發蛋白質藥物。我們的主攻方向是發現、開發和商業化傷口癒合的療法，目前為PDGF藥物。截至2026年6月30日，我們的管線包含十款候選產品，其中七款為PDGF候選藥物，包括兩款核心產品，即用於治療燒燙傷的Pro-101-1及用於治療糖足的Pro-101-2，是rhPDGF-BB藥物。

於2026年7月13日，本公司完成中文名稱變更，由「華荊生物科技(青島)股份有限公司」更改為「青城新藥生物科技(青島)股份有限公司」，而本公司英文名稱維持不變。董事會認為，本公司新名稱將更準確反映本集團的未來戰略定位，並有助於進一步提升企業形象及市場競爭力，符合本公司及全體股東的整體最佳利益。

產品管線

自2013年開始研發PDGF藥物以來，我們改進了PDGF的基因序列組合，開發了用於生產的專有PDGF基因序列、適用於我們的蛋白質／肽醫藥平台及核酸醫藥平台。該等改進及開發有助於更高效地開發PDGF藥物，並進一步為我們的競爭對手進入市場設置了重要的技術壁壘。與美國FDA批准的唯一一款治療糖足的PDGF藥物(採用釀酒酵母表達技術)相比，我們的PDGF候選產品以畢赤酵母為載體，糖基化水平較低，目標產物胞外分泌表達，發酵工藝成熟，且分離純化過程簡單。與釀酒酵母相比，畢赤酵母表達系統具有更高的分泌表達效率，且由於產生的內源性分泌蛋白較少，可以使重組蛋白的純化更加容易。其所基

於的PDGF的序列不同於唯一獲美國FDA批准用於治療糖足的PDGF藥物的序列。尤其是，我們PDGF候選產品的序列刪除了五個容易裂解的氨基酸，這使得我們的PDGF候選產品具有更高的穩定性和一致性。

於2026年6月30日，我們已研究並開發出三條管線，包含十款候選產品，涵蓋14個適應症，其中兩款核心產品：1) Pro-101-1正在中國進行IIIa期臨床試驗；及2) Pro-101-2已在中國進入II期臨床試驗。我們的候選產品中有七款為PDGF候選產品，適用於廣泛的創面癒合適應症，包括(i)燒燙傷、(ii)糖足、(iii)新鮮創面、(iv)壓瘡、(v)放射性潰瘍、(vi)乾眼症、(vii)角膜損傷、(viii)日旋光性皮炎、(ix)脫髮、(x)痔瘡及(xi)胃潰瘍。我們的PDGF候選產品正在開發為多種劑型，包括(i)外用凝膠、(ii)噴霧劑、(iii)滴眼液及(iv)口服，同時我們亦在探索醫療器械支持的給藥途徑。我們亦正在開發mRNA及ASO注射劑、胸腺素β4產品。

我們的核心產品Pro-101-1及Pro-101-2為分別用於治療燒燙傷及糖足的PDGF候選產品。截至2026年6月30日，我們已完成Pro-101-1的IIb期臨床試驗並正在中國進行深二度燒傷治療IIIa期臨床試驗。Pro-101-2已進入II期臨床試驗，同時我們亦正在推進PDGF候選產品用於治療九種其他適應症的臨床前開發。其中，Pro-101-3即屬該等候選產品之一。Pro-101-3用於新鮮創面、慢性放射性潰瘍、壓瘡的治療已於2026年3月獲得NMPA下發的臨床試驗批准通知書，用於治療其他適應症的候選產品在推進臨床前開發。胸腺素β4滴眼液用於神經營養性角膜炎的治療擬在2026年第三季度向NMPA遞交臨床試驗申請，並正推進其他適應症的臨床前研發。同時，我們開發了治療實體瘤的早期mRNA候選產品管線及涵蓋腦膠質瘤及TNBC的ASO候選產品管線。下圖概述我們的管線以及截至2026年6月30日，每個候選產品及適應症的開發情況：

候選產品	機制／靶點	適應症	劑型	臨床試驗地區	開發階段						即將到來的里程碑	主管或監管機構	商業權利	自主研發或聯合研發
					臨床前	I期	II期		III期					
							IIa	IIb	IIIa	IIIb				
★Pro-101-1		燒燙傷	外用凝膠	中國	</									

★ 核心產品

附註：有關Pro-201，我們計劃於2026年第三季度向國家藥監局提交胸腺素β 4滴眼液用於治療神經營養性角膜炎的臨床試驗申請。

核心管線進展

在針對不同創面癒合適應症的多項臨床研究中，我們的核心產品均展示出安全性，並顯著提高了創面癒合率。

Pro-101-1治療燒燙傷

我們擁有在全球範圍內開發及商業化用於治療燒燙傷的Pro-101-1的權利。截至2026年6月30日，我們在中國開展Pro-101-1治療深二度燒燙傷的IIIa期臨床試驗，40例試驗參與者已入組。預計於2027年第一季度完成IIIa期臨床試驗。

在中國，我們已根據治療糖足的I期臨床試驗數據，向國家藥監局申請批准自IIa期臨床試驗起直接啟動Pro-101-1用於治療燒燙傷的臨床試驗，並於2022年6月獲得Pro-101-1臨床試驗的批准。我們已於2023年5月完成Pro-101-1用於治療燒燙傷的IIa期臨床試驗，試驗證明Pro-101-1具有安全性和耐受性，IIa期臨床試驗的初步有效性探索顯示Pro-101-1有助於加快淺二度及深二度燒傷創面的癒合過程。我們已於2023年12月在中國進入Pro-101-1治療燒燙傷的IIb期臨床試驗。我們已於2025年4月完成針對深二度及淺二度燒燙傷治療的IIb期臨床試驗的最後一例試驗參與者出組，並於2025年12月最終確定深二度燒燙傷治療的臨床報告。我們已於2025年12月下旬獲得組長單位臨床試驗倫理同意開展臨床試驗的倫理審查意見。用於治療深二度燒燙傷的Pro-101-1已進入IIIa期臨床試驗，截至2026年6月30日完成40例試驗參與者入組。

我們於2021年12月在美國向FDA提交了Pro-101-1治療燒燙傷的IND前溝通申請。在回函中，FDA同意我們開展臨床試驗的提議及通過第351(a)條途徑(創新生物制劑審批途徑)提交Pro-101-1治療燒燙傷的BLA。我們對中美臨床試驗的材料進行了差距分析，預計2026年第三季度獲得差距分析報告。結合差距分析報告補充提交美國臨床試驗的準備材料。我們已對在日本進行臨床試驗的要求進行了調研，並對日本市場進行了分析，目前正在準備遞交溝通交流會議的材料。

Pro-101-2治療糖足

我們擁有在全球範圍內開發及商業化用於治療糖足的Pro-101-2的權利。

我們已於2021年7月自國家藥監局獲得Pro-101-2用於治療糖足的IND批准，並於同年10月完成I期臨床試驗。我們已於2022年2月在中國進入II期臨床試驗，於2024年12月完成首例試驗參與者入組，並於2026年7月入組完成全部試驗參與者入組，共計160例。

我們已對在美國和日本進行Pro-101-2用於治療糖足的臨床試驗的要求進行了調研，並對美國和日本市場進行了分析。目前國內的臨床入組已完成，正在積極推進臨床數據整合，準備提交美國和日本臨床試驗的補充材料。預計於2027年第一季度向美國FDA提交開始III期臨床試驗的IND申請。預計於2027年第一季度向日本PMDA提交開始III期臨床試驗的CTN申請。

非核心管線進展

Pro-101-3：我們已於2021年12月向藥審中心遞交請求根據我們Pro-101-2治療糖足的I期臨床試驗數據批准直接啟動Pro-101-3治療新鮮創面的Ib期臨床試驗的申請材料。藥審中心已於2022年3月通過書面回覆代替會議形式做出了答覆。藥審中心就Pro-101-3治療新鮮創面的Ib期臨床試驗設計提供了有用建議，並建議是否有必要進行額外的安全性研究應取決於Pro-101-2治療糖足的作用機制、劑量、給藥時間和全身／局部暴露結果。我們已經於2025年第四季度基於Pro-101-1治療深二度燒燙傷的IIa期及IIb期臨床試驗結果以及Pro-101-2治療糖足的I期臨床試驗結果向國家藥監局遞交IND申請，並於2026年3月19日取得新鮮創面、壓瘡、慢性放射性潰瘍藥物臨床試驗批准通知書。

Pro-102：針對新鮮創面、日光性皮炎噴霧劑產品，公司預計於2028年向國家藥監局提交IND申請。

Pro-103：針對乾眼症、角膜損傷PDGF滴眼液，公司預計於2026年向國家藥監局提交IND申請。

Pro-104：用於治療脫髮的PDGF微針候選產品（藥械組合產品），截至2026年6月30日處於研發階段，預計於2029年向國家藥監局提交IND申請。

Pro-105：為公司PDGF類候選產品之一，與其他PDGF產品共用rhPDGF-BB作為活性成分，預計於2027年向國家藥監局提交IND申請。

mRNA及ASO

除用於幾款臨床前階段適應症的PDGF候選產品外，我們亦在開發三款管線臨床前候選產品，即一款mRNA藥物Mes-201和兩款ASO藥物Oli-101及Oli-201。在核酸醫藥平台的支持下，我們利用體外及體內試驗室檢測技術，在各種臨床前研究中對該等候選產品的毒性及藥理作用進行細緻評估，並積極探索臨床開發機會。截至2026年6月30日，我們正在進行mRNA和ASO分子的臨床前生物學、細胞學和藥理學研究。

Pro-201治療神經營養性角膜炎

截至2026年6月30日，本公司建立了胸腺素 β 4原液和滴眼液的中試生產工藝，進行了毒理批和臨床批的產品生產，並完成了藥學研究和藥理毒理研究，以及臨床方案的設計，爭取2026年第三季度進行臨床試驗申請。

我們最終可能無法成功開發並上市銷售我們的PDGF候選產品。

研發

我們始終堅持「創新驅動」的發展戰略，將技術創新作為本公司不斷進步的核心動力。於報告期內，我們持續加大研發投入，研發支出約為人民幣61.3百萬元，旨在強化自主研發能力，深化核心技術護城河，全面提升本公司在生物製藥領域的整體競爭力。

高質量科研人才乃創新之基石。目前，本公司已匯集一支由4名博士、10名碩士、30名本科學歷人員組成的高學歷、專業化研發團隊，確保在關鍵技術領域實現深厚積累及具備學術前瞻。我們已建立從靶點發現到產業化的全鏈條研發體系，實施嚴格的項目分級管理和里程碑考核機制。通過標準化的流程和高效的資源配置，我們在確保研發質量的同時，顯著提高了從實驗室到臨床應用的轉化效率。

本公司積極開展產學研深度合作，與多所知名高校及研究機構建立戰略合作夥伴關係。我們與四川大學華西醫院開展專項合作項目，共同開發創新遞送系

統並進行生物活性評價，重點驗證創新PDGF製劑的靶向性、緩釋效率、組織修復功能，為業內提供前瞻性治療解決方案。本公司核心產品PDGF(血小板衍生生長因子)臨床研究取得重大進展，與全國多家醫院達成臨床試驗合作協議。

為進一步擴大人才儲備、加強研發能力，我們堅持鼓勵創新、打造活力企業文化以吸引和挽留人才，成立科學技術委員會為管線候選產品研發、臨床試驗設計及開發選擇提供專業支持，並計劃持續為研發人員提供內外部培訓、優化僱員激勵計劃；同時不斷強化蛋白質／多肽醫藥平台、以mRNA分子設計及LNP遞送技術為核心的核酸醫藥平台等先進生物分子治療藥物開發平台，保持在相關治療領域的前沿地位，重視劑型創新對產品市場定位的戰略價值，依託滴眼液、噴霧劑等在研劑型與專利矩陣，持續探索創新劑型以支撐候選產品商業化應用；此外，我們將憑藉現有藥物開發平台經驗，深化與國內外領先製藥企業及研究機構的合作，同時不斷積累內部技術與生物知識以開發新療法和潛力候選產品，與知名學術機構及行業領袖建立戰略合作，持續深化與國內頂級製藥企業合作並積極拓展全球合作機會，我們亦積極為管線候選產品開拓海外市場。

知識產權是公司研發與業務發展的核心支撐，目前公司已建立完備的專利組合為候選產品及技術提供保護，截至2026年6月30日，擁有26項已獲批專利及31項待批專利申請；除專利外，公司高度重視商業秘密、保密信息、專有技術等非專利知識產權保護，通過與顧問、研發人員、高級管理人員及核心員工簽訂保密及不競爭協議，並加強場所實物安保與信息系統電子安全等措施，保障核心技術與機密信息的完整性與機密性。在商標、軟件著作權及域名領域，公司亦完成系統化佈局。此外，公司積極通過合作協議、許可安排等方式，充分運用自有知識產權併合理獲取第三方知識產權，形成兼具規模與質量的知識產權體系，為業務發展與技術創新提供堅實保障。

管理

我們的企業文化特徵是包容、協作、敬業、承諾及創新。在資深的管理團隊的帶領下，我們一直致力於貫徹這種企業文化，開發候選產品並將其商業化，實現業務的可持續增長。我們管理團隊既具備豐富的醫藥行業從業經驗也有國際化的視野和對前沿科技領域深厚的專長。

發展策略及業務展望

於報告期間，我們持續推進核心產品的研發和積極探索潛在的海外業務發展機會。我們將持續積極主動地尋找國內機遇，使我們成為醫藥行業全球化的領先企業。我們將：

- 持續推進核心產品研發，實現商業化
- 加速核心產品生產和商業化體系建設，建立健全的研、產、銷一體化能力
- 進一步提升我們的研發能力，增強研發合作，圍繞核心技術平台持續迭代推出產品管線
- 持續探索潛在的海外業務發展機會，深化國際化發展戰略，加強全球合作夥伴關係

一、2026年及2027年各戰略具體行動計劃

1. 持續推進核心產品研發及商業化

- Pro-101-1：深二度燒傷治療IIIa期臨床試驗正在進行；針對淺二度燒傷治療的IIb期臨床試驗報告預計於2027年第一季度完成；準備提交深二度燒燙傷III期臨床試驗的IND申請；預計2026年第三季度與日本PMDA舉辦溝通會。
- Pro-101-2：已經完成II期的試驗參與者入組，預計於2027年第一季度完成II期，並於2027年第二季度啟動III期。

2. 加速核心產品生產及商業化體系建設

- 確定商業化大規模生產方案(租賃／自建／合作CMO)，公司考慮在國內尋找合適的生產廠房，搭建符合GMP規範的生產體系。
- 搭建研產銷一體化能力，啟動商業化團隊前期籌備。

3. 提升研發能力

- 採購專業的研發及質控設備，升級蛋白／多肽、核酸醫藥研發平台。
- 推進PDGF新產品及mRNA、ASO產品、胸腺素 β 4候選產品臨床前研發。
- 建立AI賦能的藥物發現平台。
- 開展太空環境下新藥研發，探索前沿的藥物分子開發與制劑優化新路徑。

4. 探索海外業務機會

- 推進Pro-101-1、Pro-101-2在美國、日本的臨床申報及試驗準備工作。

二、Pro-101-1 2027年產品商業化及營銷規劃

- 生產端：為保障產品供應，我們準備啟動國內生產廠房的租賃及／或購置程序(包括可行性分析)。通過與具資格的CMO/CDMO合作，建立符合GMP規範的商業化生產與供應體系。
- 市場端：針對燒燙傷治療市場，依託臨床數據搭建專家網絡，開展醫護端臨床教育；依託中國PDGF藥物領先上市優勢，搶佔燒燙傷創面癒合治療市場。
- 准入端：推進產品醫保、醫院准入相關籌備工作，覆蓋全國核心燒燙傷治療醫療機構。

財務回顧

其他收入及收益

於報告期間，其他收入及收益主要包括銀行存款的利息收入。

其他收入及收益由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣0.6百萬元增加59.1%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣1.0百萬元，主要是由於於2025年12月的全球發售所得款項淨額帶動銀行存款的利息收入上升。

行政開支

行政開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣48.2百萬元增加15.6%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣55.7百萬元，主要是由於於報告期內僱員薪酬上升，以及就我們於2024年2月批准及採納的僱員激勵計劃，截至2026年6月30日就若干僱員一次性確認以股份為基礎的付款所致。

研發開支

於報告期內，研發開支主要包括：(i)研發人員的僱員福利開支；(ii)以股份為基礎的付款；(iii)服務費，主要與CDMO及CRO服務有關；(iv)原材料成本，主要與我們的研發活動有關；(v)折舊及攤銷費用；(vi)辦公開支；及(vii)其他。

研發開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣38.6百萬元增加58.8%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣61.3百萬元，主要是由於(i)就我們於2024年2月批准及採納的僱員激勵計劃，截至2026年6月30日就若干僱員一次性確認以股份為基礎的付款；及(ii)於報告期內我們就CDMO及CRO產生的服務費有所增加。

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
	(未經審核)	
僱員福利開支	8,181	7,857
以股份為基礎的付款	26,132	18,686
服務費	21,076	4,061
原材料成本	1,366	3,882
折舊及攤銷費用	3,430	3,189
辦公開支	529	545
其他	560	361
總計	61,274	38,581

其他開支

於報告期間，其他開支主要包括匯兌差額淨額及手續費。

其他開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣44,000元增加121.1倍至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣5.4百萬元，主要是由於我們所持現金結餘產生的匯兌虧損所致。

財務成本

財務成本由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣0.5百萬元增加16.4%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣0.6百萬元，主要是由於無形資產分期支付協議確認了長期應付款及租賃有關的其他金融負債的利息增加所致。

報告期間虧損

由於上述原因，我們的虧損由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣86.7百萬元增加40.6% (或約人民幣35.2百萬元) 至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣121.9百萬元。

主要財務比率

下表載列截至所示日期我們的主要財務比率：

	於	
	2026年 6月30日	2025年 12月31日
流動比率(倍)	<u>41.6</u>	<u>17.1</u>

附註：指截至同日的流動資產除以流動負債。

流動資產淨值

我們的流動資產淨值由截至2025年12月31日的約人民幣598.7百萬元減少12.1%至截至2026年6月30日的約人民幣526.0百萬元，乃由於我們持續推進研發管線開發，令營運及研發投資相應增加。

截至2026年6月30日，我們的流動資產約為人民幣539.0百萬元，包括預付款項、其他應收款項及其他資產約人民幣3.1百萬元以及現金及現金等價物約人民幣535.8百萬元。截至2026年6月30日，我們的流動負債約為人民幣12.9百萬元，包括貿易應付款項約人民幣6.5百萬元、租賃負債約人民幣2.2百萬元以及其他應付款項及應計費用約人民幣4.2百萬元。

資本管理

本集團的資本管理主要旨在保障本集團的持續經營能力，並維持健康的資本比率，以支持其業務並令股東價值最大化。本集團因應經濟狀況變動及相關資產的風險特徵管理其資本架構並對其作出調整。為維持或調整資本架構，本集團可能向股東返還資本、發行新股或調整向股東派付的股息(如有)。

流動資金及資本資源

本集團監察及維持本公司管理層認為足夠水平的現金及現金等價物，以為營運提供資金及減輕現金流量波動的影響。

於報告期間，本集團營運資金的主要來源為全球發售所得款項淨額。於2026年6月30日，本集團有預付款項、其他應收款項及其他資產約人民幣3.1百萬元(2025年12月31日：人民幣2.9百萬元)及現金及現金等價物約人民幣535.8百萬元(2025年12月31日：人民幣632.4百萬元)，其中大部分以人民幣或港元計值。

於2026年6月30日，本集團的計息借款為零(2025年12月31日：零)。因此，槓桿比率(按同日總借款除以總權益計算)並不適用。

於2026年6月30日，本集團的流動資產淨值約為人民幣526.0百萬元(2025年12月31日：人民幣598.7百萬元)，包括流動資產約人民幣539.0百萬元(2025年12月31日：人民幣635.9百萬元)及流動負債約人民幣12.9百萬元(2025年12月31日：人民幣37.2百萬元)，流動比率約為41.6(2025年12月31日：17.1)。

重大投資、收購或出售

於報告期間，本集團並無任何需要額外披露或調整之重大投資、收購或出售。

或有負債

於2026年6月30日，我們並無任何或有負債。

資產押記

於2026年6月30日，本集團並無押記資產。

外匯風險

我們的附屬公司主要於中國內地及香港營運，大部分交易分別以人民幣及港元結算。當已確認金融資產及負債以非實體功能貨幣計值時，即產生外匯風險。

於2026年6月30日，我們於中國內地及香港的附屬公司的金融資產及負債主要分別以人民幣及港元計值。目前，本集團並無訂立協議或購買工具以對沖本集團的外匯風險。人民幣或港元匯率的任何重大波動可能對本集團的經營業績產生影響。本集團透過密切監察外幣匯率的變動來管理外幣風險。

資本開支及承擔

於報告期間，本集團產生資本開支約人民幣4.3百萬元(截至2025年6月30日止六個月：約人民幣2.7百萬元)，主要由於購置設備。

下表載列我們於所示期間的資本開支：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
購買物業、廠房及設備項目	<u>4,326</u>	<u>2,665</u>

於2026年6月30日，本集團的資本承擔總額約為人民幣0.6百萬元(2025年12月31日：人民幣0.6百萬元)，主要與設備有關。

上市所得款項用途

本公司股份已於2025年12月22日在聯交所主板上市。扣除本公司就全球發售應支付的包銷費及佣金以及開支後，全球發售的最終所得款項淨額約為599.8百萬港元。於本報告日期，所得款項淨額的擬定用途與招股章程所披露內容維持不變。

下表載列自上市日期起直至2026年6月30日所得款項淨額之計劃用途及實際用途：

招股章程所載的業務目標	比例	已計劃分配的所得款項淨額總額 (百萬港元)	於2026年6月30日已動用金額 (百萬港元)	於2026年6月30日尚未動用所得款項淨額 (百萬港元)	動用未動用的全球發售所得款項淨額的預期時間表 ⁽¹⁾
資助我們的核心產品Pro-101-1及Pro-101-2的持續臨床開發及商業化	61.8%	370.7	42.3	328.4	2030年年底前 ⁽²⁾
通過購買與研發及質量控制活動相關的專業設備及儀器來提升我們的研發能力	18.8%	112.8	4.1	108.7	2028年年底前 ⁽²⁾
支付我們核心產品以外的PDGF產品用於治療其他適應症的持續臨床前研發的第三方服務費、研發人員費用及原材料成本	6.3%	37.8	2.3	35.5	2028年年底前 ⁽²⁾
支付Mes-201、Oli-101及Oli-201臨床前研發活動的第三方服務費、研發人員費用及原材料成本	3.1%	18.5	0.1	18.4	2028年年底前 ⁽²⁾
營運資金及一般公司用途	10.0%	60.0	27.6	32.4	2028年年底前 ⁽²⁾
	<u>100%</u>	<u>599.8</u>	<u>76.4</u>	<u>523.4</u>	

附註：

- (1) 未動用的所得款項淨額的預期時間表乃基於本集團目前對市場狀況的最佳估計。
- (2) 本公司將會把未動用的所得款項淨額存入持牌商業銀行及／或其他認可金融機構(定義見證券及期貨條例或其他司法權區的適用法律法規)的短期計息賬戶。

重大訴訟

於報告期間，本集團並無涉及任何對其財務狀況或經營業績有重大不利影響的重大訴訟、仲裁或行政程序。於2026年6月30日，董事亦不知悉任何針對本集團的待決或面臨威脅的重大訴訟、仲裁或行政程序。

自報告期末以來影響本集團的重大事件

於2026年7月13日本公司中文名稱變更生效後，本公司股份於聯交所買賣之中文股份簡稱由「華苾生物 – B」改為「青城新藥 – B」，自2026年7月22日上午九時正起生效。英文股份簡稱則維持「B&K CORP-B」不變，本公司股份代號亦維持「2396」不變。

除上文所披露者外，報告期後及直至本公告日期，並無發生需額外披露或調整的影響本集團的重大事項。

股息

股息僅可自可用於合法分派的利潤及儲備中宣派或派付。鑒於我們存在累計虧損，在本公司以稅後利潤彌補累計虧損並按相關法律法規計提足額法定普通儲備之前，本公司不得宣派或支付股息。因此，本集團於報告期間並無宣派及派付任何股息，且並不建議派付報告期間的中期股息。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司的上市證券(包括出售庫存股份(如有))。於2026年6月30日，本公司並無持有任何庫存股份(定義見上市規則)。

企業管治

本公司致力達致高水平的企業管治，以保障我們股東的利益。本公司的企業管治原則為推動有效的內部監控措施、提升董事會工作的透明度，以及加強對全體股東的問責性。

於報告期間，本公司已遵守企業管治守則項下的所有適用守則條文，並已採納該等條文作為本公司企業管治常規的標準。

本公司亦致力秉持董事會應由執行董事、非執行董事及獨立非執行董事均衡組成的觀點，促使董事會具備強大的獨立元素，能夠有效作出獨立判斷。

董事會將持續檢討及監察本公司的企業管治常規，以符合企業管治守則的要求及維持本公司高水平的企業管治常規。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其本身進行證券交易的守則，以規管董事、監事及本公司其他僱員(包括高級管理層)進行的所有本公司證券交易及標準守則涵蓋的其他事宜。

本公司已向全體董事及監事作出具體查詢，且彼等均已確認，於報告期內，彼等一直遵守標準守則。此外，於報告期間，本公司概不知悉本集團的高級管理層或其他僱員有任何違反標準守則的情況。

審核委員會及審閱中期財務資料

審核委員會由三名獨立非執行董事組成，即岳儀春先生(審核委員會主席)、霍志達先生及李嘉焱先生。

本公司未經審核簡明綜合中期業績乃摘錄自簡明中期綜合財務報表，惟未經審核，但已由本公司核數師安永會計師事務所根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第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。中期業績亦已由審核委員會審閱。

刊發業績公告及中期報告

本中期業績公告將於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(qingchengxinyao.com)刊載。2026年中期報告將於適當時候寄發予股東，並可於聯交所及本公司網站查閱。

致謝

董事會謹此向本集團管理層及全體員工於報告期間所付出之辛勤努力及貢獻、以及向股東、業務合作夥伴及其他專業人士之支持致以衷心感謝。

釋義

於本中期業績公告內，除文義另有所指外，下列詞語具有下文所載含義。該等詞語及其釋義未必與任何行業標準釋義相對應，亦未必可直接與本公司所屬行業內其他公司所採納的具有類似標題的詞語進行比較。

「軍科院」	指	中國人民解放軍軍事科學院軍事醫學研究院或其前身中國人民解放軍軍事醫學科學院
「ASO」	指	反義寡核苷酸，由單鏈核酸組成的小核酸藥物，用於在基因層面治療罕見或難治性傳染病、癌症及遺傳性疾病
「審核委員會」	指	本公司審核委員會
「董事會」	指	董事會
「藥審中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心
「CDMO」	指	合約開發及生產組織，即按合約基準為其他製藥公司開發及生產藥物的製藥公司
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1第二部分所載的企業管治守則的守則條文
「中國」	指	中華人民共和國，除文義另有所指外，且僅就本公告而言，不包括中華人民共和國香港、澳門特別行政區及台灣
「CMO」	指	以合約形式為醫藥行業其他公司提供從藥物開發至藥物生產的綜合服務的公司

「本公司」	指	青城新藥生物科技(青島)股份有限公司(前稱華朶生物科技(青島)股份有限公司)，一家於中國註冊成立的股份有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：2396)
「核心產品」	指	Pro-101-1及Pro-101-2，一種用於燒燙傷及糖足的臨床試驗以及其他適應症的臨床前研究的外用PDGF-BB凝膠
「CRO」	指	合約研究機構，透過按合約基準提供多種專業研究服務而為製藥公司提供支持的公司
「CTN」	指	臨床試驗通知
「糖足」	指	糖尿病足潰瘍，一種開放性潰瘍或傷口，在中國約有25%的糖尿病患者會出現這種情況，通常位於足底
「董事」	指	本公司董事
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局，衛生與公共服務部下轄的一個聯邦機構
「全球發售」	指	招股章程所述的本公司股份發售
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「lncRNA」	指	長鏈非編碼RNA，為RNA的一種，一般定義為超過200個核苷酸且不被翻譯成蛋白質的轉錄物

「IND」	指	試驗性新藥或試驗性新藥申請，在中國或美國又稱為臨床試驗申請
「上市日期」	指	2025年12月22日，即本公司H股於聯交所主板上市之日
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「主板」	指	聯交所運作的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於聯交所GEM並與其並行運作
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「mRNA」	指	信使核糖核酸，與基因的遺傳序列相對應的單鏈RNA分子，在合成蛋白質的過程中被核糖體讀取
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局
「PDGF」	指	血小板衍生生長因子，是血小板受傷後分泌的一種生長因子，可刺激細胞增殖和血管生成，或根據上下文需要，指PDGF-BB或rhPDGF-BB
「PDGF-BB」	指	血小板衍生生長因子BB(為血小板衍生生長因子的五種二聚體亞型之一)
「招股章程」	指	本公司日期為2025年12月12日的招股章程
「報告期間」	指	自2026年1月1日起至2026年6月30日止
「rhPDGF-BB」	指	重組人血小板衍生生長因子BB，為天然產生的PDGF-BB的一種臨床應用重組形式

「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「RNA」	指	核糖核酸，是一種在基因編碼、解碼、調控及表達中發揮重要的多種生物學作用的聚合分子
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的股份，包括非上市股份及H股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「胸腺素 β 4」	指	一種參與細胞遷移、增殖及組織修復的小蛋白質，在包括但不限於心臟及神經系統在內的各種組織的傷口癒合、炎症及再生中起關鍵作用
「TNBC」	指	三陰性乳腺癌，廣義上指並無對雌激素受體、孕激素受體和HER2/neu作出基因表達的任何乳腺癌
「TSA」	指	腫瘤特異性抗原，一種僅存在於癌細胞而非正常細胞的蛋白質或其他分子，可用作靶向治療或免疫治療的可能靶點，以幫助增強人體的免疫系統殺死更多癌細胞

承董事會命
華朶生物科技(青島)股份有限公司
主席兼執行董事
賈麗加女士

中國，青島
2026年8月14日

截至本公告日期，本公司董事會包括(i)執行董事賈麗加女士、王軻瓏先生、翟俊輝博士及苗天祥先生；(ii)非執行董事林穎女士及袁飛先生；及(iii)獨立非執行董事霍志達先生、李嘉焱先生及岳儀春先生。