

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。



Hangzhou Jiuyuan Genetic Biopharmaceutical Co., Ltd.

杭州九源基因生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2566)

截至2026年6月30日止六個月之中期業績公告

杭州九源基因生物醫藥股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至2026年6月30日止六個月(「報告期」)之未經審核綜合中期業績，連同截至2025年6月30日止六個月(「同期」)的比較數字。本集團於報告期的綜合中期財務報表已由董事會及審核委員會審閱。

於本公告中，「我們」及「我們的」指本公司及(如文義另有所指)本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已進行約整或約整至小數點後一位或兩位(如適用)。任何表格、圖表或其他地方所列總額及數額總和的任何差異乃由於四捨五入所致。

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)

營運業績：

收入	630,951	638,778
毛利	511,935	525,219
期內利潤	91,269	90,174
母公司股東應佔淨利潤	91,269	90,174

盈利能力：

毛利率	81.1%	82.2%
母公司股東應佔淨利潤率	14.5%	14.1%

每股盈利(人民幣元)：

基本及攤薄	0.38	0.37
-------	-------------	------

管理層討論及分析

業務回顧

概要

於截至2026年6月30日止6個月，公司實現收入總額人民幣6.31億元，同比微降1.2%，淨利潤人民幣91.3百萬元，同比增長1.2%。總體來看，上半年公司營收出現小幅下滑，主要受多方面因素共同作用：一是財政部、稅務總局發佈自2026年1月施行的10號新政^註將普通生物製品由3%簡易徵稅調整為13%一般計稅，公司整體實際稅負率提升；二是受DRG/DIP支付方式改革深化等因素影響，醫保「打包付費」模式倒逼醫院控費，院端次均費用下降；三是公司主動加強資金和應收賬款管控進一步壓降票據規模、優化應收賬款賬期，部分訂單讓位於回款質量，營收端因此呈現主動降速、現金優先的略微下行。

報告期內，憑藉公司優質的產品供應能力及成本優勢，公司兩款已集採產品吉歐停®、億喏佳®順利完成續約；此外，去年已上市產品吉新芬®、吉立欣®在報告期內銷售數量均保持較快的增速。

2026年7月，作為各級醫療衛生機構配備使用藥品的重要依據，國家衛生健康委等部門聯合發佈《國家基本藥物目錄(2026年版)》(「**國家基本藥物目錄**」)。公司低分子量肝素(億喏佳®和吉派林®)、人粒細胞刺激因子(吉粒芬®)、即將上市的JY29-2司美格魯肽(吉優泰®)等品種被納入國家基本藥物目錄，覆蓋抗凝治療、腫瘤支持治療和代謝慢病管理三大重要臨床領域，納入國家基本藥物目錄有助於推動優質藥品進一步服務基層醫療，也為後續提升藥品可及性、更好滿足患者臨床用藥需求奠定了基礎，這也是公司持續堅持以臨床需求為導向、以產品質量為基礎、以患者可及為目標的完美詮釋。

註：《財政部稅務總局關於增值稅法施行後增值稅優惠政策銜接事項的公告》(財政部稅務總局公告2026年第10號)

產品管線

依託成熟的技術平台，我們聚焦代謝、骨科、腫瘤及血液領域的創新產品研發。截至本報告期末，公司已在上述領域構建起豐富的研發管線，涵蓋多款創新藥、生物類似藥及生物藥械組合產品。

下表概述截至本公告日期我們的在研產品的治療靶點、疾病領域及開發情況。

創新藥														
項目名	候選藥物／產品	產品類型	給藥形式	靶點／機制	適應症	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA	商業化	下一個里程碑 (預期時間)	
JY54	胰澱素類似物	多肽	皮下注射	DACRAs 受體激動劑	代謝 (肥胖症及超重)								I期臨床	
JY54-2	胰澱素類似物	多肽	皮下注射	DACRAs 受體激動劑	代謝 (肥胖症及超重)								遞交IND申請 (2026H2)	
JY57	長效FGF21受體激動劑	融合蛋白	皮下注射	FGF21受體	代謝 (MASH)								遞交IND申請 (2026Q4)	
JY47	SIRPα單抗	單抗	靜脈注射	CD47-SIRPα 抑制劑	實體瘤								I期臨床	
JY47-2	SIRPα單抗	單抗	靜脈注射	CD47-SIRPα 抑制劑	代謝 (MASH)								—	
創新藥械														
項目名	候選藥物／產品	產品類型	給藥形式	靶點／機制	適應症	研究階段	註冊檢驗	臨床試驗	註冊申報	下一個里程碑 (預期時間)				
JY23	含rhBMP-2 的多能生物骨	藥械組合	骨科植入	骨形態發生蛋白 與生物材料	骨修復					待批准上市				
JY23-2	可注射rhBMP-2 骨修復材料	創新藥械組合	骨科植入	骨形態發生蛋白 與生物材料	骨修復					註冊檢驗 (2026Q4)				
生物類似藥														
項目名	候選藥物／產品	產品類型	給藥形式	靶點／機制	適應症	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA	商業化	下一個里程碑 (預期時間)	
JY29-2吉優泰®			皮下注射		代謝 (2型糖尿病)								待批准上市¹ (2027Q2)	
JY29-2吉可親®	司美格魯肽	多肽		GLP-1 受體激動劑	代謝 (肥胖症及超重)								待批准上市 (2027Q3)	
JY29-2 (口服)			口服片劑		代謝 (肥胖症及超重)								工藝研究	
JY41	羅姆單抗	單抗	皮下注射	Sclerostin抑制劑	骨質疏鬆								工藝研究	
JY43	達雷妥尤單抗	單抗	靜脈注射	CD38抑制劑	多發性骨髓瘤								I期臨床	
JY43-2	達雷妥尤單抗 (+透明質酸酶)	單抗	皮下注射	CD38抑制劑 +透明質酸酶	多發性骨髓瘤								遞交IND申請 (2026Q4)	
JY56	艾美賽珠單抗	雙抗	皮下注射	橋接凝血因子IX 和凝血因子X	血友病								工藝研究	

備註：1.由於吉優泰®涉及與其他國家政府協定需數據保護，目前該產品的審評處於暫停狀態。

創新藥品

- 2026年4月，公司自主研發的 I 類新藥JY54(胰澱素類似物)獲得國家藥監局簽發的《藥物臨床試驗批准通知書》，正式進入臨床開發階段。其通過與胰澱素受體結合，抑制胰高血糖素分泌、延緩胃排空及降低食欲，擬用於體重管理。
- 報告期內，公司自主研發的 I 類新藥JY54-2(胰澱素類似物)完成中試工藝開發，進入非臨床安全性評價(毒理)研究階段。該產品為新一代pH中性穩定的長效胰澱素類似物，具備與其他代謝類藥物如GLP-1開發複方製劑的潛力。
- 報告期內，公司自主研發的 I 類新藥JY57(長效FGF21受體激動劑)完成中試工藝開發，並進入非臨床安全性評價(毒理)研究階段。JY57為長效FGF21受體激動劑(長效月製劑)，通過激活成纖維細胞生長因子21 (FGF21)信號通路，調節糖脂代謝、改善胰島素敏感性及減少肝臟脂肪蓄積，擬用於代謝功能障礙相關脂肪性肝炎(MASH)。

創新藥械組合產品

- 2026年3月，公司自主研發的 III 類醫療器械JY23(含rhBMP-2多能生物骨)產品註冊申報獲得國家藥監局正式受理，並已通過註冊核查。已有研究結果表明本品工藝質量穩定、療效及安全性方面表現良好。
- 報告期內，公司自主研發的 III 類醫療器械JY23-2(可注射rhBMP-2骨修復材料)完成產品定型及工藝開發，進入中試生產階段。JY23-2為公司新一代骨修復產品，採用可注射劑型設計，通過微創注射方式將產品遞送至骨缺損部位，在保持骨誘導、骨填充、骨傳導功能的同時，兼具支撐功能，擬用於骨缺損修復等。
- 報告期內，公司參與的國家重點研發計劃「診療裝備與生物醫用材料」重點專項項目(項目編號：2025YFC243500)正式啟動，公司作為重要參與單位承擔其中兩個子課題的研發任務。

- 報告期內，公司參與的國家重點研發計劃「基於高誘導成骨活性材料的OLIF臨床應用解決方案研究(項目編號：2022YFC2407200)」落地實施，常態化開展前沿技術普及與臨床規範推廣工作，統一斜外側腰椎間融合術(OLIF)臨床診療標準，助力各級醫院診療能力同質化提升。

生物類似藥

- 2026年2月，公司在研產品吉可親®的上市申請已獲國家藥監局受理並已通過註冊核查和註冊檢驗。吉可親®為長效胰高血糖素樣肽-1 (GLP-1)受體激動劑司美格魯肽生物類似藥，通過模擬內源性GLP-1激素的生理作用，發揮促進胰島素分泌、抑制胰高血糖素釋放、抑制食欲及延緩胃排空等多重機制，從而改善血糖控制並實現體重管理。
- 本報告期，由公司自主研發的JY43-2(達雷妥尤單抗皮下注射劑型)已完成產業化規模放大生產研究，進入非臨床評價準備階段，公司正持續推進工藝開發、質量研究及註冊申報準備工作。JY43-2為含重組人透明質酸酶的達雷妥尤單抗皮下注射生物類似藥，擬用於多發性骨髓瘤等適應症。

知識產權

2026年，公司對知識產權管理系統進行迭代升級，進一步提升知識產權全生命週期的電子化、規範化管理水平。同時，在升級後的系統中搭建研發協同庫，構建常態化的深度協同機制，確保項目研發全過程信息互通共享。本報告期，公司在知識產權佈局上，新增國內專利申請1項和PCT國際專利申請3項：

- I類創新藥JY54-2(長效胰澱素類似物)：新增提交1項PCT國際專利申請，覆蓋核心化合物分子結構及其在治療代謝類疾病中的應用。
- III類醫療器械JY23-2(可注射rhBMP-2骨修復材料)：新增提交1項PCT國際專利申請，覆蓋裝置及其製備和用途。
- I類新藥JY57(長效FGF21受體激動劑)：新增提交1項PCT國際專利申請，覆蓋核心化合物分子結構、製備方法及治療用途。

國際化進展

2026年上半年，公司緊扣核心產品國際化戰略，全面加速海外市場佈局。報告期內，公司在東南亞相關國家推進核心產品商業化方面取得顯著進展。4月份，公司首次實現骨優導產品出口印度尼西亞，為公司BMP-2系列化產品的國際化邁出了堅實的一步；同時，公司陸續與該地區多個國家頭部企業簽訂了司美格魯肽獨家代理協議，為GLP-1產品進入新興市場進一步開拓了渠道。南美市場，公司正積極推進與科興生物合作司美格魯肽製劑項目。北美市場，公司與健友股份關於聚乙二醇化人粒細胞刺激因子合作事項目前正在積極推進過程中。

生產與質量

報告期內，公司統籌落實各項核查、現場檢查及工藝驗證相關工作，順利完成多項合規質量檢查，檢查範圍覆蓋全部治療用生物製品、小容量注射劑及國家集採中選產品；檢查嚴格對照MAH管理、生產與產能保障、生產過程合規、上市後產品質量一致性等監管核心要求開展。公司持續嚴守質量標準，實現穩產、優產，穩固築牢質量管控根基，為經營收入提供堅實產能支撐。圍繞骨科、代謝兩大核心產品矩陣，公司持續推進生產線技術迭代與產能升級建設：骨科系列產品技改項目已正式開工建設；司美格魯肽產品智能化改造工程完成全部施工及消防驗收；生物製品生產車間智能化改建技術改造項目已完成安裝，進入調試確認階段。

公司圍繞國際化，按照歐盟、FDA和PIC/S質量管理規範及新版GMP無菌附錄(徵求意見稿)的要求，開展GMP管理提升。同時，為順應醫藥行業質量管理法規政策要求，公司同步啟動文檔管理系統(DMS)、培訓管理系統(TMS)建設，分步搭建一體化質量數字化平台。項目以全面提升質量管理能力為核心抓手，持續推進公司質量管理數字化轉型，優化全鏈條業務流程，構建高效、合規的生產運營體系。

未來與展望

面對紛繁複雜的宏觀經濟形勢，2026年下半年，我們依然保持戰略定力，將緊緊圍繞「創新升級、渠道下沉、降本控費」開展經營。研發端，公司將確保核心研發管線的順利推進，如JY54(長效胰澱素類似物)一期臨床、JY54-2(長效胰澱素類似物)組織臨床、JY57(長效FGF21受體激動劑)與JY43-2(達雷妥尤單抗皮下注射劑型)申請IND、JY23(含rhBMP-2的多能生物骨)獲批上市等。商業化方面，公司將持續推進核心產品向二三線醫療機構滲透，下沉縣域市場，在拓展過程中全面強化銷售合規管理，確保業務增長與風險控制並重；國際化方面，公司將持續加大核心產品向東南亞等新興市場的出海力度，並逐步擴大至歐美市場；運營端，公司啟動人效評價及提升目標體系搭建項目，打破傳統人事管理邊界，建立精細化人效評價矩陣。

整體來看，隨著一系列醫藥政策影響逐步出清，公司有信心在2026年下半年繼續保持穩健經營，持續為股東創造價值。

財務回顧

收入

本報告期內，我們的收入為人民幣631.0百萬元，較2025年同期的人民幣638.8百萬元下降1.2%。收入略微下降主要由於銷售貨品的收入減少所致。

銷售貨品

銷售貨品的收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣621.8百萬元下降5.0%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣590.4百萬元，主要由於骨優導平均售價下降所致。

醫藥服務

醫藥服務收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.0百萬元上升138.2%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣40.5百萬元，主要由於委託生產份額大量增長所致。

銷售成本

我們的銷售成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣113.6百萬元上升4.8%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣119.0百萬元，主要由於委託生產收入增加帶來的相關成本的增加。

毛利及毛利率

由於上述原因，我們的毛利由截至2025年6月30日止六個月的人民幣525.2百萬元下降2.5%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣511.9百萬元。我們的毛利率由截至2025年6月30日止六個月的82.2%下降至截至2026年6月30日止六個月的81.1%，主要由於毛利率較低的委託生產業務增加。

其他收入及收益

我們的其他收入及收益由截至2025年6月30日止六個月的人民幣15.8百萬元下降至截至2026年6月30日止六個月的人民幣5.4百萬元，主要由於匯率變動導致匯兌損失增加所致。

銷售及市場開支

我們的銷售及市場開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣345.4百萬元下降至截至2026年6月30日止六個月的人民幣314.8百萬元，主要由於市場推廣開支減少。

行政開支

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣30.2百萬元下降至截至2026年6月30日止六個月的人民幣24.9百萬元，主要由於公司降本增效，減少管理費用支出所致。

研發成本

我們的研發成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣49.6百萬元上升至截至2026年6月30日止六個月的人民幣69.3百萬元，主要由於研發項目的推進，相關投入有所增加。

其他開支

我們的其他開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣8.9百萬元下降至截至2026年6月30日止六個月的人民幣1.4百萬元，主要由於信用減值損失減少。

財務成本

我們的財務成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣2.7百萬元上升至截至2026年6月30日止六個月的人民幣2.8百萬元，主要由於新增租賃負債導致的利息支出增加。

所得稅開支

我們的所得稅開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣14.1百萬元下降至截至2026年6月30日止六個月的人民幣12.8百萬元，主要由於研發費用的增加，研發加計扣除金額增加導致所得稅費用減少。

流動資金及資本資源

本公司財務狀況保持穩健。截至2026年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣331.4百萬元，原到期日超過三個月的定期存款為人民幣300.2百萬元，合計人民幣631.6百萬元(截至2025年12月31日：分別為人民幣348.7百萬元、人民幣302.2百萬元及人民幣650.9百萬元)。截至2026年6月30日，本公司的付息銀行借款結餘為人民幣132.4百萬元(截至2025年12月31日：人民幣102.6百萬元)。截至2026年6月30日，本公司的資產負債比率(負債總額除以資產總值)為21.7%(截至2025年12月31日：22.2%)。

現時，本公司遵循一套融資及財政政策以管理其資本資源及避免所涉及的風險。本公司期望通過各種來源組合(包括但不限於內部融資及基於合理市場利率的外部融資)為其營運資金及其他資本需求提供資金。為更好地控制及減少資金成本，本公司集中化管理財務活動，且所有現金交易均與信譽良好的銀行進行。

本公司的大多數資產及負債以人民幣、港元、美元及歐元計值。目前，本公司並未使用任何金融工具，亦未訂立任何外匯合約以對沖外匯風險。然而，本公司透過密切監控外匯風險的淨敞口來管理外匯風險，從而將外匯波動的影響降至最低。

本公司資產抵押

截至2026年6月30日，我們的若干銀行借款由賬面值分別為人民幣137.5百萬元及零的樓宇及租賃土地作抵押。

重大投資、重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，本公司並無任何重大投資或重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

有關重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，本公司並無任何重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。倘任何投資及收購機會落實，我們將根據上市規則(如適用)作出進一步公告。

或然負債

截至2026年6月30日，我們並無任何或然負債。

僱員薪酬及關係

截至2026年6月30日，本公司共有1,787名全職職員。我們致力於確保整個業務網絡的工作環境安全，職員得到關懷和尊重。我們認為，我們為職員提供具競爭力的薪酬組合，這體現了我們以利益相關者為中心的理念，我們相信這將帶來可持續且穩固的發展。中國法規規定，我們須參與各種政府法定僱員福利計劃，包括社會保險(即養老保險、醫療保險、失業保險、工傷保險、生育保險)和住房公積金。我們依照中國法律規定，按職員薪資、花紅及部分津貼的特定百分比，向職員福利計劃作出供款，最高金額由地方政府法規不時規定。我們的薪酬待遇亦包括年終花紅、通信、交通和餐費補貼、僱員宿舍、帶薪假期及節假日福利。此外，我們提供職業發展機會，營造創新、合作、高效的工作環境，我們相信這會為職員帶來持久的自我激勵。

我們的職員通常與我們訂立標準僱傭合約。我們高度重視招聘、培訓及留任合資格僱員。我們以高標準在全球挑選及招聘人才，並提供具有競爭力的薪酬待遇。職員的薪酬待遇主要包括基本薪金及績效花紅。為保持及提高工作團隊的質素、知識及技能水平，以及彼等對行業質量標準及工作安全標準的熟悉程度，我們為職員提供定期培訓，包括新職員入職培訓、技術培訓、專業及管理培訓以及健康及安全培訓。

購買、出售或贖回本公司上市證券

本報告期內，本公司於聯交所合共回購4,760,600股H股作庫存股份，合計總代價為45,523,839.5港元(包括交易成本)。有關回購旨在提升每股資產淨值及每股盈利。在遵守上市規則的前提下，本公司可考慮將該等庫存股份用於轉售、作為未來收購事項的代價、為本公司的股份計劃提供資金，或註銷該等庫存股份。截至2026年6月30日，本公司持有庫存股份4,760,600股。

購回股份的詳情概述如下：

購回的月份	股份購回數目	每股股份支付的價格		總代價 港元
		最高 港元	最低 港元	
一月	774,400	10.6	8.0	7,638,374.8
二月	3,108,000	10.7	9.8	32,567,001.7
六月	878,200	6.1	5.6	5,318,463.0
總計	4,760,600			45,523,839.5

除上文所披露者外，截至2026年6月30日止六個月內，本公司或其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何股份(包括出售任何庫存股份)。

H股全流通

於2026年4月2日，中國證券監督管理委員會(「中國證監會」)就本公司向中國證監會提交的將合共136,302,015股未上市股份轉換為H股並將該等股份在聯交所上市(「H股全流通」)的申請向本公司出具備案通知書(「備案通知書」)。根據備案通知書，有關H股全流通的中國證監會備案已完成。此外，聯交所已於2026年5月8日授出上市批准。H股全流通已於2026年5月14日完成，而經轉換H股已於2026年5月15日上午9時正開始在聯交所上市。

詳情請參閱本公司日期為2025年12月2日、2025年12月22日、2026年4月2日、2026年5月8日及2026年5月14日的公告，以及本公司日期為2025年12月2日的通函。

遵守企業管治守則

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則所載的原則及守則條文。

本報告期內，本公司已遵守企業管治守則的守則條文，惟守則條文第C.2.1條除外，解釋如下。

根據企業管治守則第二部分守則條文第C.2.1條，在聯交所上市的公司應遵守但可選擇偏離主席與總經理職責應予分離並不得由同一人士執行的要求。我們並無分別委任主席及總經理，傅航先生目前同時擔任該兩個角色。董事會相信，主席及總經理的角色由同一人承擔，有利於確保本集團有統一的領導，使本集團的整體策略規劃更有實效及效率。董事會認為目前架構無損權力與授權的制衡，並可令本公司及時且有效地作出決策並予以執行。此外，所有重大決策均經諮詢董事會成員(包括相關董事委員會)及四名獨立非執行董事後作出。董事會將繼續審核，並會在計及本集團整體情況後考慮於適當時候將本公司董事會主席與總經理的角色分離。

為維持高標準的企業管治，董事會將不斷審查及監控本公司運作。

董事及前監事遵守證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則，以規範董事、前監事(自報告期初至2026年6月15日撤銷監事會止)及因其職位或受僱工作而可能擁有有關本公司或其證券的內幕消息的相關僱員的所有交易。本公司亦已就買賣本公司證券制訂其本身行為守則(「行為守則」)，其條款不遜於標準守則。

經向全體董事及前監事作出具體查詢，全體董事確認彼等於整個報告期內一直遵守行為守則，全體前監事亦確認彼等自報告期初至2026年6月15日撤銷監事會止一直遵守行為守則。本報告期內，本公司並無發現有關僱員違反標準守則的情況。

撤銷監事會及修訂公司章程

於2026年6月15日舉行之股東週年大會上，股東批准撤銷監事會，並相應修訂公司章程及相關議事規則。有關撤銷及修訂事項已於2026年6月15日生效。監事會撤銷後，監事的職權根據經修訂的公司章程由審核委員會行使。

審核委員會審閱中期業績

本公司已成立審核委員會，並遵照上市規則第3.21條以及企業管治守則釐定其書面職權範圍。審核委員會的主要職責為審閱及監督本集團的財務報告流程及內部監控系統，並向董事會提供意見及建議。審核委員會由周智慧先生、何美儀女士及周德敏博士三名獨立非執行董事組成，其中周智慧先生(即具備適當專業資格的獨立非執行董事)為審核委員會主席，有關組成符合上市規則第3.10(2)條及第3.21條的規定。

審核委員會已考慮及審閱報告期的未經審核中期財務資料及本集團採納的會計原則及常規，且已與管理層討論與內部控制、風險管理及財務報告有關的問題。

報告期後的事項

於2026年7月2日至2026年7月15日期間及截至本公告日期，本公司已於聯交所合共購回348,200股H股，總代價為2,186,780.2港元。所有已購回H股均由本公司持作庫存股份。有關購回旨在提升每股資產淨值及每股盈利。

除上述及本公告所披露者外，本報告期後及直至本公告日期，並無重大期後事項。

中期股息

董事會並不建議向股東派發報告期的中期股息。

於聯交所及本公司網站刊發中期業績公告及中報

本業績公告已於本公司網站(www.china-gene.com)及香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)刊發。本公司2026年中報包括上市規則所需的所有相關資料，將於適當時候寄發予股東(如有要求)並於上述網站刊發。

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

		截至6月30日止六個月	
		2026年 (未經審核) 人民幣千元	2025年 (未經審核) 人民幣千元
	附註		
收入	4	630,951	638,778
銷售成本		<u>(119,016)</u>	<u>(113,559)</u>
毛利		511,935	525,219
其他收益及利得		5,422	15,835
銷售及市場開支		(314,819)	(345,364)
行政開支		(24,892)	(30,183)
研發成本		(69,295)	(49,627)
其他開支		(1,425)	(8,928)
財務成本		<u>(2,840)</u>	<u>(2,689)</u>
除稅前溢利	5	104,086	104,263
所得稅開支	6	<u>(12,817)</u>	<u>(14,089)</u>
期內溢利		<u>91,269</u>	<u>90,174</u>
期內全面收益總額		<u>91,269</u>	<u>90,174</u>
以下人士應佔的溢利：			
母公司擁有人		<u>91,269</u>	<u>90,174</u>
以下人士應佔的全面收益總額：			
母公司擁有人		<u>91,269</u>	<u>90,174</u>
母公司普通權益持有人應佔每股盈利 基本及攤薄(人民幣元)	8	<u>0.38</u>	<u>0.37</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

		2026年 6月30日 (未經審核) 附註 人民幣千元	2025年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	363,717	340,926
使用權資產		56,327	58,909
無形資產		228,767	208,498
預付款項、其他應收款項及其他資產		67,413	26,478
非流動資產總值		716,224	634,811
流動資產			
存貨		157,468	155,461
貿易應收款項及應收票據	10	577,232	644,075
預付款項、其他應收款項及其他資產		23,420	11,450
應收關聯方款項		48,625	21,317
受限制銀行存款		20	20
原到期日超過三個月的定期存款		300,223	302,167
現金及現金等價物		331,382	348,671
流動資產總值		1,438,370	1,483,161
流動負債			
貿易應付款項	11	51,492	48,377
租賃負債		3,121	3,450
其他應付款項及應計費用		171,329	206,601
應付關聯方款項		1,169	700
付息銀行借款		80,148	45,493
合約負債		22,545	20,635
應付稅項		5,894	7,135
流動負債總額		335,698	332,391
流動資產淨值		1,102,672	1,150,770
資產總值減流動負債		1,818,896	1,785,581

	2026年 6月30日 (未經審核) 人民幣千元	2025年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
非流動負債		
租賃負債	54,171	55,616
付息銀行借款	52,238	57,060
其他應付款項及應計費用	9,436	9,196
遞延稅項負債	16,033	15,479
非流動負債總額	131,878	137,351
資產淨值	1,687,018	1,648,230
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	245,399	245,399
庫存股份	(40,578)	—
儲備	1,482,197	1,402,831
權益總額	1,687,018	1,648,230

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乃根據《香港會計準則》第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表規定的所有資料及披露，並應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2. 會計政策變動

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應用者一致，惟就本期財務資料首次採納以下經修訂《香港財務報告會計準則》除外。

《香港財務報告準則》第9號及 《香港財務報告準則》第7號的修訂	金融工具分類及計量的修訂
《香港財務報告準則》第9號及 《香港財務報告準則》第7號的修訂	涉及依賴自然能源的電力的合約
《香港財務報告會計準則之年度 改進—第11冊》	《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號的修訂

經修訂《香港財務報告會計準則》的性質及影響如下：

- (a) 《香港財務報告準則》第9號及《香港財務報告準則》第7號的修訂金融工具分類及計量的修訂釐清當實體收取合約現金流量的權利屆滿或已轉移時，應終止確認金融資產，而金融負債則應於結算日終止確認。在首次應用該等修訂前，本集團於向債權人開出支票時終止確認以支票結算的貿易應付款項。應用該等修訂後，以支票結算的貿易應付款項於結算日(即支票獲銀行清算之日)終止確認。該會計政策變動並無對本集團的中期簡明綜合財務資料造成重大影響。該會計政策變動將於本集團截至2026年12月31日止年度的綜合財務報表中反映。
- (b) 《香港財務報告準則》第9號及《香港財務報告準則》第7號的修訂涉及依賴自然能源的電力的合約釐清適用範圍內合約的「自用」規定之應用，並修訂適用範圍內合約於現金流量對沖關係中被對沖項目的指定規定。有關修訂亦載有額外披露規定，使財務報表使用者能夠理解該等合約對實體財務表現及未來現金流量造成的影響。由於本集團並無任何屬於該等修訂範圍的合約，因此有關修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 《香港財務報告會計準則之年度改進—第11冊》載有針對《香港財務報告準則》第1號、《香港財務報告準則》第7號(以及隨附的《香港財務報告準則》第7號實施指引)、《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號的狹義修訂。有關修訂包含釐清條文、簡化處理、糾正內容或調整條款，以提升相關香港財務報告準則會計準則的一致性。有關修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 經營分部資料

就管理目的而言，本集團並無根據其服務劃分業務單位，並僅有一個可呈報經營分部。管理層監察本集團經營分部整體的經營業績，藉以作出分配資源及評估表現的決策。

地區資料

(a) 來自外部客戶的收益

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
中國內地	615,228	613,541
其他國家／地區	15,723	25,237
收入總額	<u>630,951</u>	<u>638,778</u>

上述收入資料乃以客戶所在地為基礎。

(b) 非流動資產

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
中國內地	<u>716,224</u>	<u>634,811</u>

上述非流動資產資料乃以資產所在地為基礎，且不包括金融工具及遞延稅項資產。

有關主要客戶的資料

來自佔本集團收入10%或以上的主要客戶(如受共同控制則彙集計算)的收入載列如下：

	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)
客戶A	<u>160,388</u>	<u>160,559</u>

4. 收入

收入分析如下：

	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)
客戶合約收入	630,951	638,778
客戶合約收入		
收入資料細分		
	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)
貨品或服務種類		
銷售貨品	590,410	621,789
醫藥服務	40,541	16,989
總計	630,951	638,778
地區市場		
中國內地	615,228	613,541
其他國家／地區	15,723	25,237
總計	630,951	638,778
收入確認時間		
於某個時間點轉移	630,951	638,778

5. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

	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)
已售存貨的成本	97,854	104,578
已提供服務的成本	21,162	8,981
	119,016	113,559
研發成本	69,295	49,627
物業、廠房及設備折舊	18,477	18,350
使用權資產折舊	2,582	706
無形資產攤銷	3,022	3,407
出售物業、廠房及設備項目的虧損	8	8
存貨撇減至可變現淨值	719	1,029
金融資產減值虧損淨額	1,123	8,857
未於計算租賃負債時計入的租賃款項	1,010	650
匯兌差異淨額	3,167	(1,380)
銀行利息收入	(2,856)	(7,757)
政府補助	(5,728)	(6,695)

6. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所處及經營所在司法權區產生或源自有關司法權區的利潤，按實體基準繳納所得稅。

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，本報告期內中國附屬公司的企業所得稅稅率為25%。本公司於2021年獲認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)，有關證書於2023年12月獲延期。因此，本公司於報告期間享有15%的優惠企業所得稅稅率。高新技術企業資格每三年須經中國相關稅務機關審閱一次。

本報告期內本集團的所得稅開支／(抵免)分析如下：

	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)
即期稅項－中國內地		
期內開支	12,263	15,451
遞延稅項	554	(1,362)
稅項開支總額	12,817	14,089

7. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
最終宣派—每股普通股人民幣0.057元 (2024年：人民幣0.056元)	<u>13,766</u>	<u>13,734</u>

本報告期內，本公司並無宣派中期股息。

8. 母公司普通權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利金額乃基於本報告期內母公司普通權益持有人應佔期內利潤及242,185,662股(2025年：245,398,800股)發行在外普通股加權平均數計算。

計算使用的普通股加權平均數為計算每股基本盈利時使用的期內發行在外普通股數目。

截至2026年及2025年6月30日止六個月，本集團並無發行在外潛在攤薄普通股。

每股基本及攤薄盈利的計算乃基於：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
盈利		
母公司普通權益持有人應佔利潤， 用於每股基本及攤薄盈利計算	91,269	90,174
股份		
期內用於計算每股基本及攤薄盈利的 發行在外普通股加權平均數	242,185,662[#]	245,398,800
每股盈利(每股人民幣元)	0.38	0.37

[#] 加權平均數已計及所持庫存股份的影響。

9. 物業、廠房及設備

截至2026年6月30日止六個月，本集團以人民幣41,639,000元的成本(2025年6月30日：人民幣7,090,000元)收購物業、廠房及設備。

截至2026年6月30日止六個月，本集團出售賬面淨值為人民幣371,000元(2025年6月30日：人民幣1,895,000元)的資產。

10. 貿易應收款項及應收票據

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	544,142	571,058
應收票據	15,143	21,133
按公平值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產	30,113	63,627
減值	(12,166)	(11,743)
賬面淨值	<u>577,232</u>	<u>644,075</u>

於本報告期末本集團基於發票日期及扣除虧損撥備的貿易應收款項及應收票據的賬齡分析如下：

	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	517,106	576,634
1至2年	51,010	61,428
2至3年	8,714	5,266
超過3年	402	747
總計	<u>577,232</u>	<u>644,075</u>

11. 貿易應付款項

於本報告期末貿易應付款項基於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	51,420	48,343
超過1年	72	34
總計	<u>51,492</u>	<u>48,377</u>

貿易應付款項為免息，且一般於60天內結清。

12. 承諾

於本報告期末，本集團有以下合約承諾：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
物業、廠房及設備	<u>103,462</u>	<u>71,796</u>

13. 報告期後事項

於2026年7月2日至2026年7月15日期間及截至本公告日期，本公司已在聯交所購回合共348,200股H股，總代價為2,186,780.2港元。該等購回H股全部由本公司作為庫存股持有。

釋義

於本公告內，除非文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。該等詞彙及其釋義可能無法與任何行業標準釋義一致，無法與本公司從事相同行業的其他公司採用的類似專有詞彙直接比較。

「公司章程」	指	本公司的公司章程(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載《企業管治守則》
「主席」或 「董事會主席」	指	董事會主席
「中國」	指	中華人民共和國，但僅就本公告及作為地域參考而言，除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	杭州九源基因生物醫藥股份有限公司(前稱為杭州九源基因工程股份有限公司)，於1993年12月31日根據中國法律成立的有限責任公司，於2023年12月5日轉制為股份有限公司
「同期」	指	截至2025年6月30日止六個月
「董事」	指	本公司董事
「DIP」	指	按病種分值付費，為一套利用大數據優勢建立的完整管理體系，探索「疾病診斷＋治療方式」的共同特徵，對病案數據進行客觀分類，並在特定區域內對全樣本病案數據中的每一種疾病與治療組合形成規範化定位，從而客觀反映疾病的嚴重程度、治療的複雜狀態、資源消耗水平及臨床行為規範，可應用於醫保支付、基金監管及醫院管理

「DRG」	指	疾病診斷相關分組，為一套病例組合複雜性體系，旨在將具有相似臨床診斷的患者進行分類，以便更好地控制醫院成本及釐定支付方報銷費率
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以港元買賣並於聯交所上市
「港元」	指	香港法定貨幣，分別為港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區
「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)
「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
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局，負責中國藥品、醫療器械及化妝品監督管理的中國監管機構
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股
「股東」	指	本公司股東
「聯交所」或 「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，為香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司

「監事」	指 於2026年6月15日監事會撤銷前的監事會成員
「監事會」	指 本公司監事會，自2026年6月15日起撤銷
「庫存股份」	指 具有上市規則所界定的涵義
「2型糖尿病」	指 2型糖尿病，一種以胰島素抵抗及胰島素相對缺乏為特徵的代謝性疾病，通常與肥胖及生活方式因素有關
「美國」	指 美利堅合眾國，其領土及屬地、美利堅合眾國任何一州及哥倫比亞特區
「美元」	指 美國的法定貨幣美元
「%」	指 百分比

於本公告內，除文義另有所指外，「聯繫人」、「相聯法團」、「關連人士」、「附屬公司」及「主要股東」等詞彙具有上市規則賦予該等詞彙的涵義。

致謝

董事會謹此衷心感謝本集團股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
Hangzhou Jiuyuan Genetic Biopharmaceutical Co., Ltd.
 杭州九源基因生物醫藥股份有限公司
 傅航
 董事會主席、執行董事兼總經理

中國杭州，2026年8月19日

截至本公告日期，董事會由(i)執行董事傅航先生及周偉先生；(ii)非執行董事吳詩航先生、*Albert Esteve Cruella*先生、費俊傑先生及嚴瑋婷女士；(iii)獨立非執行董事周智慧先生、何美儀女士、周德敏博士及黃文禮博士；及(iv)職工代表董事徐飛虎先生組成。