

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，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Broncus Holding Corporation

莖博医疗控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2216)

**截至2026年6月30日止六個月的
中期業績公告**

莖博医疗控股有限公司（「本公司」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然公告本公司及其附屬公司截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期業績。本公告載有本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告全文，符合香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）證券上市規則（「《上市規則》」）有關中期業績初步公告附載的資料的相關規定。

本公司將適時向本公司股東提供並於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.broncus.com)上刊載其載有《上市規則》所規定一切資料的截至2026年6月30日止六個月的中期報告。

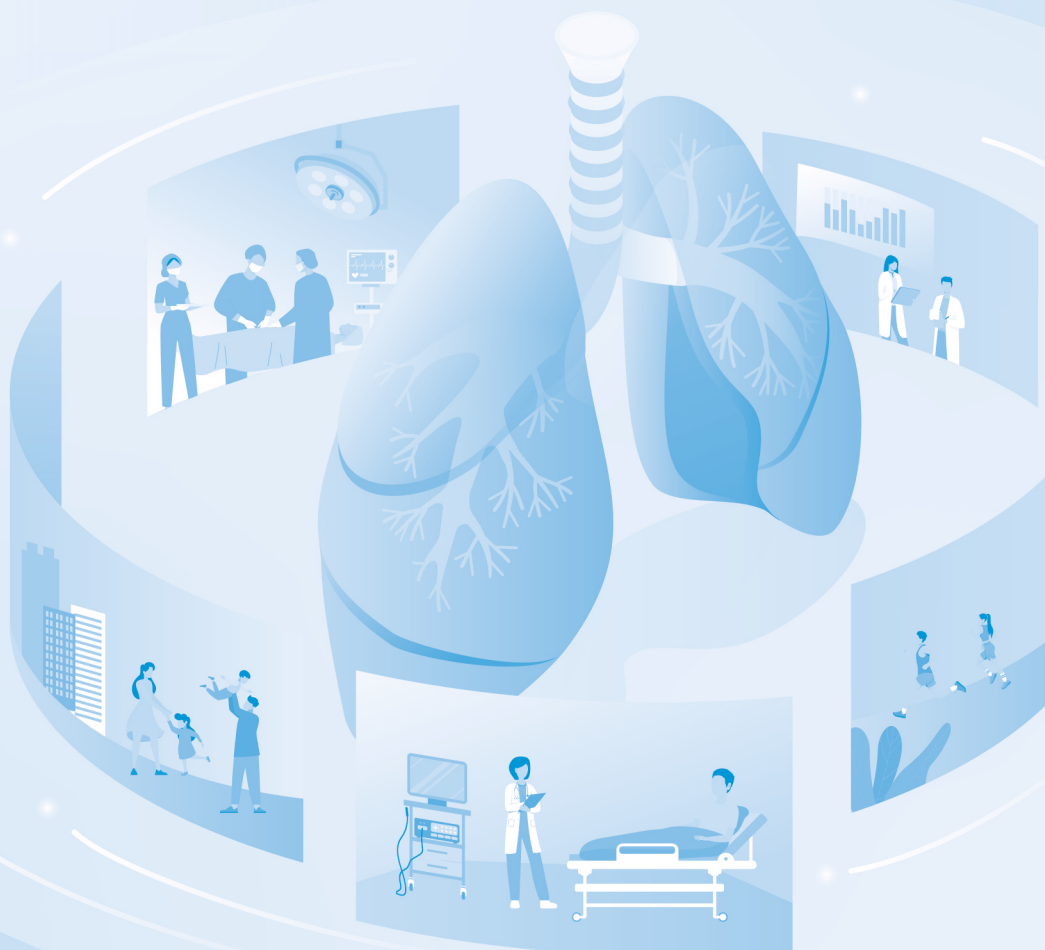
承董事會命
莖博医疗控股有限公司
董事長
徐宏

香港，2026年8月27日

於本公告日期，董事會包括執行董事徐宏先生、非執行董事張奧先生及鄺豔紅女士，以及獨立非執行董事甘博文博士、黃依倩女士及David Scott Lim醫生。

目錄

2	公司資料
4	財務摘要
5	業務摘要
8	管理層討論及分析
30	其他資料
46	中期簡明綜合損益表
47	中期簡明綜合全面收益表
48	中期簡明綜合財務狀況表
50	中期簡明綜合權益變動表
52	中期簡明綜合現金流量表
55	中期簡明綜合財務資料附註
74	釋義



公司資料

公司名稱

堃博医疗控股有限公司

董事

執行董事

徐宏先生(首席執行官兼董事長)

非執行董事

張奧先生
鄭豔紅女士

獨立非執行董事

甘博文博士
黃依倩女士
David Scott Lim醫生

審核委員會

甘博文博士(主席)
黃依倩女士
David Scott Lim醫生

提名委員會

徐宏先生(主席)
黃依倩女士
David Scott Lim醫生

薪酬委員會

黃依倩女士(主席)
甘博文博士
鄭豔紅女士

公司秘書

孫嘉恩女士(ACG、HKACG)

授權代表

徐宏先生
孫嘉恩女士

核數師

安永會計師事務所
執業會計師
註冊公眾利益實體核數師
香港
鰂魚涌
英皇道979號
太古坊一座27樓

法律顧問

有關香港法例：
美邁斯律師事務所
香港中環
干諾道中1號
友邦金融中心31樓



公司資料

註冊辦事處

PO Box 309, Ugland House
Grand Cayman, KY1-1104
Cayman Islands

中國主要營業地點

中國
杭州市
濱江區西興街道
江陵路88號
8幢8層801室

中國
杭州市
臨平區經濟技術開發區
臨平大道502號
1幢1101-4室

香港主要營業地點

香港
灣仔
皇后大道東248號
大新金融中心40樓

主要股份過戶登記處

Maples Fund Services (Cayman) Limited
PO Box 1093, Boundary Hall
Cricket Square, Grand Cayman
KY1-1102, Cayman Islands

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
灣仔皇后大道東183號
合和中心
17樓
1712至1716號舖

股份代號

2216

主要往來銀行

中信銀行
中國
浙江省
杭州市
湖墅南路支行

本公司網站

www.broncus.com

投資者聯絡資料

電話：+86 0571-8659 5016
傳真：+86 0571-8796 9085
電郵：ir@bronuschina.com



財務摘要

	截至2026年 6月30日 止六個月 千美元	截至2025年 6月30日 止六個月 千美元	同比變動
收入	3,288	1,652	99.0%
毛利	2,231	1,214	83.8%
期內虧損	(8,130)	(7,792)	4.3%
加：			
股份獎勵	148	836	-82.3%
期內非《國際財務報告準則》經調整虧損淨額 ⁽¹⁾	(7,982)	(6,956)	14.7%

(1) 更多詳情請參閱本報告「非《國際財務報告準則》衡量指標」一節。



業務摘要

肺癌介入治療產品商業化及全球註冊快速展開

我們自主研發的肺癌介入治療核心產品BroncAblate®智衡®在中國上市後，通過逐層推進的市場策略，在全國範圍開展商業化推廣。

- 截至2026年6月30日，BroncAblate®智衡®已在中國實現廣泛應用，覆蓋中國約30個省／市，上市後累計完成超過300例臨床應用；該產品亦已取得中國香港及泰國的上市許可，其他國家及地區的註冊流程正在推進。

慢阻肺治療產品臨床試驗及商業化有序推進

我們的慢阻肺治療管線覆蓋除藥物之外的多種干預手段，擁有已經成功上市的InterVapor®及正在開展確證性臨床試驗的BroncTarget®肺部靶向去神經射頻消融系統（「**BroncTarget®**」）。InterVapor®用於經評估適合接受熱蒸汽肺減容治療的重度或極重度慢阻肺患者；BroncTarget®面向慢阻肺急性加重期患者。

- 截至2026年6月30日，在中國，InterVapor®覆蓋全國近30個省／市，其對重度慢阻肺的療效已得到醫生及患者的一致認可。
- InterVapor®的上市後系列臨床試驗有序推進中。在中國，InterVapor®上市後系列臨床試驗已於全國範圍內30多家醫院開展，並分別對不同細分人群、精準治療層級及慢阻肺急性加重改善等方面展開研究。截至2026年6月30日，InterVapor®中國地區上市後系列臨床研究已在全國17家醫院啟動，累計入組超過20例患者；在海外，在歐洲多國開展的BTVA Registry試驗，已在17個研究中心中入組268例受試者。於德國開展的BENTO試驗已於當地的14家研究中心完成44例受試者入組。InterVapor®上市後的臨床研究有望收集更加豐富的高質量循證醫學證據，為慢阻肺患者帶來安全、有效的治療選擇。
- BroncTarget®的確證性臨床試驗正在有序開展中，全國26家醫院正同步推進受試者招募。截至2026年6月30日，已有百餘例受試者完成入組。試驗中期分析於2026年7月19日舉行的階段性研究者閉門會議中展示：在基線資料均衡可比的前提下，長期隨訪證實——試驗組肺功能、呼吸生活質量均實現持續性改善，療效可穩定維持至術後12個月，呼吸困難症狀獲益突出；安全性方面，試驗器械風險可控，器械、手術相關不良事件發生率極低，手術整體具備可靠的臨床安全性。



業務摘要

- 2026年1月，BroncTarget®正式進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序（「綠色通道」）。
- 2026年1月，權威學術期刊《Respiratory Research》在線刊登了《新型多極射頻消融系統用於中重度COPD患者：一項從離體到人體的轉化研究》，該文獻從多角度驗證了BroncTarget®在中重度慢性阻塞性肺疾病（COPD）治療中的技術可行性、安全性和初步療效。

耗材類產品臨床推廣加速，實現多場景臨床應用

報告期內，我們在肺部介入領域的耗材產品拓展了若干臨床應用場景，為醫生提供了更多產品選擇。

- 截至2026年6月30日，我們的普通耗材產品BioStar®一次性內窺鏡吸引活檢針（「**BioStar®活檢針**」）抓住市場機遇，臨床推廣實現了快速增長，累計臨床應用超過10,000例。
- 報告期內，我們自主研發的BroncTru®途擴®一次性使用經支氣管鏡擴張導管（「**BroncTru®途擴®**」）取得中國台灣、印度尼西亞、馬來西亞及泰國的上市批准。2026年7月，BroncTru®途擴®取得CE認證，為該產品在歐洲市場開展商業化提供准入基礎。

學術推廣與醫生培訓持續進行

我們持續開展學術交流活動與專項術式培訓，通過二者聯動，推動循證完善的創新技術方案向臨床實操逐步落地，加快產品推廣進程。

- 報告期內，我們充分參與國內外權威學術會議超過20場，攜旗下各類產品亮相2026年度第七屆《介入呼吸病學》創新大會、第十一屆葉園呼吸介入研討會等數十餘場先鋒學術會議。



業務摘要

- 同期，我們助力各類肺部介入診療創新技術專項技能培訓班的實施落地。報告期內，大灣區醫生赴滬研修班、「領航肺凡」經支氣管肺癌消融專項技能培訓班、長海—斯坦福醫院國際介入呼吸病培訓週、熱蒸汽肺減容術專項技能學習班及「2026腫瘤消融治療技術專項能力培訓項目第99期（肺部腫瘤專題）」等多場專項技能培訓成功舉辦，為海內外臨床醫生提供了多樣的交流渠道，助力創新術式轉化為臨床診療能力的全球落地。

全面的市場准入策略及專利保護

我們已建立覆蓋核心產品和關鍵技術的知識產權保護體系，相關知識產權佈局覆蓋亞洲、歐洲和美國等主要國家／地區。

- 在市場准入方面，截至2026年6月30日，我們共擁有97張註冊證，其中NMPA註冊證20張、CE證4張、FDA證7張，其他國家／地區66張。
- 在專利保護領域，截至2026年6月30日，本公司已擁有授權專利668項，實現技術創新成果的全方位、多層次保護。



管理層討論及分析

業務回顧

概況

我們是介入呼吸病學領域的開拓者，專注於慢阻肺及肺癌的介入治療，在中國和全球範圍內提供創新型肺部疾病解決方案。在規模龐大且在發展早期的介入呼吸病學診療市場，依托中國首個也是唯一一個由實時圖像全肺抵達導航技術支持，我們已建立起「導航－診斷－治療」三位一體的綜合介入呼吸疾病治療平台，以解決現有肺部疾病診療模式的痛點以及遠未能滿足的臨床需求，推動肺部疾病領域進入精準診療時代。

願景

成為肺病治療轉型的全球領導者。

使命

將介入診療解決方案確立為肺病治療的金標準。

2026年上半年，隨著各級呼吸介入中心建設、呼吸系統醫療服務價格項目逐步落地及創新醫療器械審查機制持續推進，肺部介入診療繼續向微創化、精準化和智能化發展。肺部導航及手術機器人、肺病介入冷熱消融、人工智能(AI)輔助診療和術中影像引導等技術方向持續受到行業關注。

本公司圍繞肺癌和慢阻肺，持續推進「定位－導航－診斷－治療」產品佈局及臨床證據積累。報告期內，本公司推進BroncAblate®智衡®上市後的商業化和臨床應用，並結合市場需求推動耗材產品銷售；同時持續完善產品組合和相關技術能力。

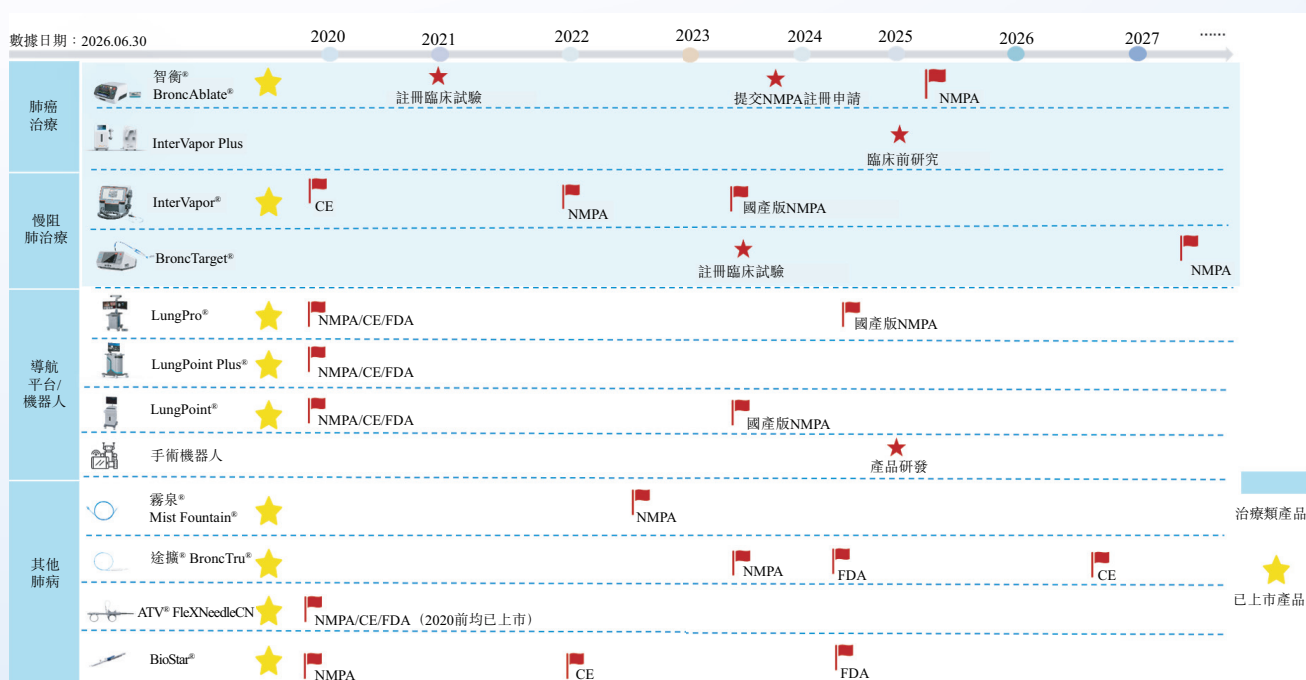


管理層討論及分析

產品及產品線

截至本報告日期，我們的主要產品包括多項全球或中國唯一的創新肺部介入治療產品，其中，InterVapor®是世界首個及唯一一個用於治療慢性阻塞性肺病的無植入物醫療器械，且臨床試驗已經驗證了其用於治療肺癌的可行性。BroncAblate®智衡®是全球首款適應症為肺癌的經支氣管介入治療產品。我們的BroncTarget®是中國首個自主研發的靶向去神經射頻消融系統，用於降低慢性阻塞性肺病的急性加重風險。

莒博医疗創新肺部解決方案



肺癌治療管線

肺癌是全球最常見癌症及癌症相關死亡首要病因，連續多年位居中國惡性腫瘤發病率、死亡率雙第一。外科手術切除是早期肺癌的重要治療方式，但部分因身體狀況、病灶特徵或疾病分期等原因不適合手術的患者仍存在未滿足的治療需求。目前，肺癌診療已形成包括篩查、活檢、外科手術、局部介入、放療、靶向治療、免疫治療和姑息治療等在內的綜合診療體系。

經支氣管鏡射頻消融是一種肺部腫瘤局部微創治療技術，可為經多學科評估後適宜接受該術式的患者提供治療選擇。其與靶向治療、免疫治療等系統治療聯合應用的適用人群、療效及安全性仍需更多臨床證據支持。隨著相關技術及循證證據積累，局部微創治療的臨床應用有望逐步拓展。

管理層討論及分析

BroncAblate®智衡®肺部射頻消融系統

我們自主研發的核心產品BroncAblate®智衡®經支氣管射頻消融系統的一次性使用肺部射頻消融導管和設備主機分別於2025年4月及6月獲得國家藥品監督管理局(NMPA)批准在中國上市。該產品為全球首款通過大規模臨床循證醫學證據驗證的經自然腔道肺癌射頻消融器械，通過突破性的關鍵技術創新，解決了此前肺部射頻消融過程中，由於肺部阻抗過高難以持續穩定進行射頻消融、射頻消融範圍局限的技術難題。首次實現通過自然腔道（支氣管）將射頻能量精準送達肺部病灶中心，滅活腫瘤組織，帶來微創、可重複的肺部腫瘤靶向療法，成功填補該領域的全球空白。

截至目前，BroncAblate®智衡®的註冊臨床研究（BRONC-RFII研究）是經支氣管鏡肺部消融領域內領先的大規模、長隨訪時間、高臨床價值的前瞻性臨床研究，研究由16個中心參與，共納入126例患者。BRONC-RFII的研究結果在權威學術期刊《Respirology》上刊發，數據顯示，該系統技術成功率達到99.35%，1年完全消融率達90.48%，1年總生存率為96.83%，在對磨玻璃結節的治療上表現優異，純磨玻璃結節的完全消融率可達100%。且手術相關的嚴重併發症發生率較低，如氣胸發生率僅為3.97%，充分驗證了其在肺部腫瘤治療中的安全性與有效性方面的優勢，為經支氣管消融技術作為肺部腫瘤治療手段的發展和應用提供了堅實的科學依據。

2025年8月，上海市胸科醫院孫加源教授團隊於權威學術期刊《Translational Lung Cancer Research》發表了經支氣管射頻消融治療IA期周圍型肺癌的安全性和有效性回顧性隊列研究，此研究為BroncAblate®智衡®正式上市後首篇文獻報道。該回顧性隊列研究證實，經支氣管RFA在IA期周圍型肺癌治療中展現出更優的安全性（低併發症發生率）和更顯著的局部進展控制效果（尤其是在CBCT引導下），為肺癌患者提供了更理想的微創治療選擇。

截至2026年6月30日，BroncAblate®智衡®已覆蓋中國約30個省／市，上市後累計臨床應用超過300例。

截至2026年6月30日，BroncAblate®智衡®已取得中國香港及泰國的上市許可，其他國家和地區的註冊工作正在推進。



管理層討論及分析

慢阻肺治療管線

慢阻肺是一種常見的呼吸系統疾病。對於中重度COPD患者，即使接受標準藥物治療，仍常面臨呼吸困難、活動受限和急性加重等問題。中國慢阻肺患者人群龐大，慢阻肺高居我國居民死亡原因前列，已成為嚴重影響國人健康的重要疾病負擔。

慢阻肺當前的標準治療仍然以吸入性藥物為主，同時配合非藥物干預，但目前仍有部分患者在接受標準治療後仍不能有效控制症狀或頻繁出現急性加重症狀，肺功能持續下降，生活質量受到嚴重影響。傳統的外科去神經術由於創傷大、風險高，難以在臨床推廣。

我們擁有InterVapor®及BroncTarget®，分別用於治療重度和極重度慢阻肺以及慢阻肺急性加重。其中，InterVapor®已擁有包括CE、NMPA在內的註冊證，在全球多個國家／地區實現商業化；BroncTarget®目前正在進行確證性臨床試驗。

InterVapor®熱蒸汽治療系統

InterVapor®是全球唯一介入治療慢性阻塞性肺病的無植入物醫療器械，用於治療重度和極重度慢性阻塞性肺病，擁有強大的知識產權組合，是世界上首個及唯一一個利用熱蒸汽能量的介入呼吸病學器械。InterVapor®通過支氣管鏡向肺部輸送熱蒸汽，以實現肺部病變部位的靶向消融，開創經支氣管鏡熱蒸汽肺減容術(BTVA)，治療患者的慢性阻塞性肺病。

InterVapor®於2019年被美國食品藥品監督管理局(FDA)授予「Breakthrough Device」(突破性醫療器械)稱號，同年BTVA正式被國際權威慢阻肺指南——GOLD納入推薦的介入治療方法之一，至2026年已連續八年被納入推薦。

目前，InterVapor®已獲得CE、NMPA等註冊認證批准，產品獲准在歐洲、中國、中國香港、中國台灣、澳大利亞、新加坡、印度、泰國等國家／地區商業化。截至2026年6月30日，InterVapor®一次性使用熱蒸汽治療導管已在全國30個省／市陽光採購平台完成掛網。該產品相關的術式收費在國家醫療保障局(「國家醫保局」)公佈《呼吸系統醫療服務價格項目立項指南(試行)》的政策推廣下，已在內蒙古、江蘇、上海、河北、江西等全國28個省／直轄市落地。



管理層討論及分析

我們積極開展InterVapor®的一系列上市後臨床研究。在中國，InterVapor®上市後系列臨床試驗已於全國範圍內30多家醫院開展，並分別對不同細分人群、精準治療層級及慢阻肺急性加重改善等方面展開研究。截至2026年6月30日，InterVapor®中國地區上市後系列臨床研究已在全國17家醫院啟動，累計入組超過20例患者；在海外，在歐洲多國開展的BTVA Registry試驗，已在17個研究中心中入組268例受試者。於德國開展的BENTO試驗已於當地的14家研究中心完成44例受試者入組。InterVapor®上市後的臨床研究有望收集更加豐富的高質量循證醫學證據，為慢阻肺患者帶來安全、有效的治療選擇。

同時，我們積極推動「慢阻肺肺氣腫熱蒸汽肺減容臨床規範化應用專家共識」建設，助力InterVapor®在臨床的應用落地。

BroncTarget®肺部靶向去神經射頻消融系統

TLD (Targeted Lung Denervation)是一項針對中重度慢性阻塞性肺疾病(COPD)的突破性介入技術，已有臨床研究初步證實了TLD的安全性和可行性，顯示其能夠改善氣道功能和症狀控制。它通過支氣管鏡將射頻能量精準送達神經靶點，旨在從源頭上抑制氣道異常收縮與黏液高分泌，從而改善咳嗽、咯痰、呼吸困難等症狀。該技術並非替代常規藥物治療，而是與之形成協同互補的「介入+藥物」綜合管理方案，為經常規藥物治療後症狀仍控制不佳的患者提供了全新的選擇方向。

BroncTarget®是中國首個自主研發的針對改善中重度COPD的經支氣管鏡射頻消融產品。BroncTarget®採用多電極消融模式，導管尖端設計為可調節的環形結構，帶有四個等距分佈的電極。該環形結構可根據氣道直徑進行主動調節，以優化電極與氣道壁的接觸；灌注泵通過導管腔向電極表面輸送無菌冷卻生理鹽水，實現對組織溫度和阻力的動態調控，在保護氣道上皮組織的同時協同能量釋放導管實現對肺部神經的靶向消融。該產品通過去神經效應，減少氣道肌肉張力和黏液生成，緩解氣道阻塞。



管理層討論及分析

BroncTarget®已於2023年啟動確證性臨床試驗，該研究是一項前瞻性、隨機、單盲、假手術組對照的多中心臨床試驗，計劃在中國地區超20家研究中心納入189例中重度慢性阻塞性肺病患者，以評估該產品的安全性及有效性。截至2026年6月30日，已有124例受試者完成入組。試驗中期分析結果於「2026年中華醫學會第十三屆呼吸內鏡、介入呼吸病學及肺癌學術會議」期間舉行階段性研究者閉門會議中分享：在基線資料均衡可比的前提下，長期隨訪證實——試驗組肺功能、呼吸生活質量均實現持續性改善，療效可穩定維持至術後12個月，呼吸困難症狀獲益突出；安全性方面，試驗器械風險可控，器械、手術相關不良事件發生率極低，手術整體具備可靠的臨床安全性。該研究預計在2028年內完成全部受試者隨訪。臨床試驗報告及數據公開將不早於該時間點完成。報告期內，BroncTarget®正式進入綠色通道。

2026年1月，權威學術期刊《Respiratory Research》在線刊登發表了《新型多極射頻消融系統用於中重度COPD患者：一項從離體到人體的轉化研究》，該文獻從多角度驗證了BroncTarget®在中重度慢性阻塞性肺疾病(COPD)治療中的技術可行性、安全性和初步療效。

其他肺部疾病診療管線主要產品

霧泉®—一次性使用內窺鏡霧化微導管

霧泉®與內窺鏡配合使用，在導航系統引導下，精準抵達病灶部位，對其進行霧化給藥，將藥物直接輸入到肺部病變組織。該產品適配性強，適應症廣，可適配多類藥物，主攻方向為氣道麻醉、精準抗菌抗炎，結核給藥，化痰祛痰，胸外科染色定位等應用方向。

霧泉®擁有多項專利技術，開闢肺部疾病治療領域廣泛的藥械結合應用場景。截至2026年6月30日，共計應用超過16,000例，在支氣管內鏡手術、RICU等臨床應用場景包括：氣道麻醉、霧化給藥、手術染色定位等。

目前，該產品已在全國約30個省／市陽光採購平台完成掛網。



管理層討論及分析

BroncTru®途擴®一次性使用經支氣管鏡擴張導管

BroncTru®途擴®由本公司自主研發，擁有多項專利技術。BroncTru®途擴®可在導航系統引導下，對常規支氣管鏡難以到達的外周肺結節實現精準抵達，通過穿刺、擴張及建立隧道的步驟，為其他內鏡工具抵達肺內目標病灶建立了直接的工作通道，是實施經支氣管鏡下經肺實質結節抵達術(Bronchoscopic Transparenchymal Nodule Access, BTPNA)的核心工具。BroncTru®途擴®可與診療產品聯用，以快速實現全肺病灶的診斷及治療。

BroncTru®途擴®的應用場景包括但不限於：配用目前各式經支氣管鏡活檢取樣，如經支氣管擴張導管縱隔病灶冷凍活檢術(EBUS-TTCB)、超聲引導一次性使用經支氣管鏡擴張導管定位活檢(EBUS-GS-TBLB)、經支氣管鏡針吸活檢術(TBNA)、經支氣管鏡下肺空洞穿刺活檢及灌洗、經支氣管鏡擴張導管靶向給藥、經支氣管鏡消融術及經支氣管鏡輔助定位等，可充分滿足臨床多元診療需求。目前，該產品已在全國約30個省／市陽光採購平台完成掛網。

報告期內，BroncTru®途擴®取得中國台灣、印度尼西亞、馬來西亞及泰國的上市批准。2026年7月，BroncTru®途擴®取得CE認證，為後續在相關市場開展商業化提供准入基礎。

導航平台、柔性手術機器人及軟件系統

導航平台

作為全球領先的經支氣管全肺增強現實導航技術提供商，目前，我們擁有三款上市導航產品，以覆蓋各層級醫院對肺部導航產品功能的不同需求，包括LungPoint、LungPoint Plus(亞洲以外地區稱為「Archimedes Lite」)和LungPro(中國以外地區稱為「Archimedes系統」)，並根據臨床使用反饋進行系統的更新迭代。

- LungPoint，即LungPoint虛擬支氣管鏡導航(VBN)系統，是一種基於計算機輔助圖像的導航軟件系統，其與一套活檢工具一起，為醫生提供氣道內的實時路徑導航，並進一步定位引導到肺部相關的目標區域，以便進行肺部活檢和其他手術。LungPoint於2009年在美國獲FDA批准、2011年在歐盟獲BSI批准、2014年在中国獲國家藥監局批准、2023年國產版本設備獲中國國家藥監局批准上市。
- LungPoint Plus/Archimedes Lite，於2020年推出，通過重建基於CT的圖像，並同步顯示實際和仿真圖像，為肺活檢和其他手術提供氣道內的實時導航，從而更準確有效地規劃通往目標的路徑。LungPoint Plus已於2020年年底在中國實現商業化，並已於2021年在歐盟及美國上市銷售。



管理層討論及分析

- LungPro，在中國以外地區稱為Archimedes（簡稱「**LungPro**」或「**Archimedes**」），是基於LungPoint VBN系統的升級產品。Archimedes將VBN技術的應用提升到了一個新的高度，其採用了一種新穎的方法，可以實現精確導航，並對遠離或鄰近氣道的周圍性病灶進行定位。Archimedes於2014年在美國獲FDA批准、2014年在歐盟獲BSI批准、2017年獲中國國家藥監局批准、2024年國產版本設備獲中國國家藥監局批准上市。

經自然腔道柔性手術機器人

在肺部介入治療高需求、高增速的現狀下，基於先進的肺部介入診療導航專利技術及肺癌介入治療關鍵性經支氣管射頻消融技術突破，我們進一步拓展經自然腔道柔性手術機器人佈局。

手術機器人是創新型智能醫療設備，需要在人體腔道狹小空間區域完成精細的手術操作，作為全球增強現實光學導航系統研發的領頭人，我們擁有全球唯一全肺抵達增強現實實時圖像導航系統，掌握核心算法和軟件技術，疊加全球領先的光纖光柵形狀感知技術，將開發先進的多模態圖像自動配准融合技術，滿足更精準、安全的手術導航需求，成為肺部手術機器人的「眼睛」和「大腦」，補充機器人控制和驅動系統平台開發等相關技術，加快經自然腔道手術機器人項目開發進度，疊加本公司目前在機械臂研發的實力，實現本公司在機器人「眼」、「腦」、「手」、「體」、「治」上的全面覆蓋。

目前，我們的經自然腔道柔性手術機器人在前期研究階段。



管理層討論及分析

BroncQCT®肺部影像處理軟件

2025年，我們的肺部影像處理軟件BroncQCT®正式獲得浙江省藥品監督管理局批准在中國上市，是本公司提供肺部疾病篩查－診斷－治療全流程的解決方案的重要補充。在臨床使用中，BroncQCT®可以顯著提升醫生對肺部CT影像的閱片效率，為臨床輔助診療提供強大助力，推動診療過程更加高效、精準。

BroncQCT®通過算法對CT圖像進行精確到肺段的分割處理，實現氣道、肺動靜脈血管、葉間裂、肺葉和肺段的三維重建顯示和量化信息展示，為專業醫生提供閱片報告，本軟件可用於在患者群體中高效進行大範圍影像篩查，篩選出具有特定肺部特徵的患者，並能夠對同一患者不同時期的影像進行處理，直觀對比和追蹤患者肺部特徵的變化，優化醫生的影像處理流程。BroncQCT®可以與本公司介入治療產品InterVapor®及BroncAblate®智衡®聯用，提高前期診斷過程中影像處理速率，推動肺病介入治療關口前移。

概不保證我們最終能夠成功開發BroncTarget®及經自然腔道柔性手術機器人或我們的任何在研產品，並進行上市。

研發

我們專注於開發用於肺部疾病導航引導、診斷及治療的創新技術和產品。我們有開發和商業化肺部疾病介入診療醫療器械的良好往績記錄。為提高研發能力，我們採用了高效的研發模式，將國際技術與本地研發成本優勢相結合，以支持我們的知識產權組合和產品迭代。

憑藉我們強大的研發能力和一體化技術平台，我們繼續穩步推進產品研發進展，升級現有產品，以滿足醫生的不同需求，並酌情擴大我們產品的應用範圍，為醫生和患者提供更全面的治療選擇。



管理層討論及分析

製造

報告期內，我們在中國杭州和美國聖荷塞的生產中心開展生產活動，在中國杭州和美國聖荷塞的生產中心的總建築面積分別約為3,122平方米和863平方米，工廠均符合ISO13485標準。

目前，杭州工廠具備生產導航系列產品、InterVapor®（包括一次性使用導管及設備）、BroncAblate®智衡®（包括一次性使用導管及設備）及各類肺部疾病治療類耗材產品的能力。

我們可以根據市場需求迅速擴大生產能力，以滿足不斷增長的市場需求。

質量體系

按照ISO13485、中國NMPA的GMP、美國FDA的QSR、歐盟MDR等法規和標準和要求，我們建立了國際化的質量管理體系。

本公司通過建立並維護高標準、嚴要求的質量管理體系，在研發、臨床、註冊、採購、生產、銷售和售後服務等各個環節均實施了嚴格的質量控制程序。同時在質量控制上投入大量資源控制和改善產品質量。我們實施多層級核查機制，涵蓋原材料檢驗、生產過程驗證以及半成品與成品檢測，保障產品質量具備一致性、穩定性及可靠性。



管理層討論及分析

知識產權

基於專利先行的產品研發策略和多層次的知識產權保護策略，以最大限度的延長和擴大專利保護的期限和範圍，本公司在肺部介入治療領域搶先佈局了多項國內和國際的專利，鞏固本公司在領域內的強大護城河。

截至2026年6月30日，堃博医疗持有知識產權情況如下：

知識產權類型	數量
發明專利	273
實用新型	329
外觀設計	66
商標	146
合計	814

商業化

在呼吸介入行業向精準化、微創化、規範化深度轉型的市場背景下，我們充分釋放治療類核心產品的先發優勢，以靈活的商業化策略，推進核心產品和耗材產品的市場准入及銷售。具體情況如下：



管理層討論及分析

銷售策略動態調整，肺癌介入治療產品快速鋪開

在肺癌多學科綜合診療的發展趨勢下，我們結合BroncAblate®智衡®的產品特點及不同醫院的診療能力和需求，推進產品在適宜臨床場景中的應用。

在中國，我們採取「打造核心標桿、分級滲透」的動態推廣模式，優先佈局全國三級甲等醫院及具備肺部病灶篩查和微創診療能力的其他醫院，並加強胸外科、呼吸介入科和腫瘤中心等科室的臨床推廣，打造頭部臨床示範案例；同時，靈活拓展各級具備肺部病灶篩查、微創診療潛力的醫院，實現醫院診斷、治療的聯動覆蓋。截至2026年6月30日，BroncAblate®智衡®已覆蓋全國近40家醫院，上市後累計完成超過300例臨床手術，快速建立市場口碑與臨床認可度，實現國內肺癌介入診療市場的初步覆蓋。

我們亦在推進其他國家和地區的註冊工作。截至2026年6月30日，BroncAblate®智衡®已取得中國香港及泰國的上市許可，本公司將結合後續註冊進展不斷推進相關市場的商業化。

結合醫療服務價格政策落地，推進慢阻肺治療產品商業化

在慢阻肺診療市場，我們從充分發揮InterVapor®的先發優勢，借助國家的醫療政策紅利，以術式收費全國落地為核心切入點，全力推動臨床手術上量。目前，我們已同多個知名呼吸介入診療標桿中心建立了深度合作，同時促成標桿中心與所在區域醫院的交流活動，逐步擴大InterVapor®在重度／極重度慢阻肺介入治療領域的技術交流，共同推動「慢阻肺肺氣腫熱蒸汽肺減容臨床規範化應用專家共識」的編製與多輪專家研討，進一步規範熱蒸汽肺減容技術的臨床應用標準與操作流程。

2025年3月，國家醫保局發佈《呼吸系統類醫療服務價格項目立項指南（試行）》，與InterVapor®相關的熱蒸汽肺減容操作納入「無創肺減容費」項目的適用範圍，為各地制定相關醫療服務價格項目提供政策依據。截至2026年6月30日，相關政策已在內蒙古、江蘇、上海、河北、江西等28個省／直轄市落地。我們將結合各地政策執行情況，不斷推進市場准入和臨床推廣，驅動終端手術量逐步釋放。



管理層討論及分析

緊抓臨床供需缺口，帶動普通耗材產品放量

報告期內，一次性使用活檢針市場需求增加。我們通過產品供應、醫院准入和銷售網絡建設承接相關需求，帶動耗材業務銷售增長。

截至2026年6月30日，我們的普通耗材產品BioStar®活檢針臨床推廣實現了快速增長，累計臨床應用超過10,000例。

常態化學術推廣與創新術式培訓

近年來，我們堅持構建以創新醫工轉化為核心抓手，聯動開展標準化技術培訓，助力創新術式大範圍臨床落地的創新術式推廣體系，持續推動已經循證完善的創新術式臨床轉化與產品快速普及。

2026年上半年，本公司累計參與國內外權威學術會議超20場，通過專題講座、病例分享、術式演示等形式，全方位傳遞產品核心臨床優勢與創新診療價值。同時，本公司常態化開展專項技能培訓，落地「領航肺凡」系列肺癌消融專項培訓、熱蒸汽肺減容術專項技能學習班等國內培訓項目，並聯動海外頂尖專家開展跨境手術帶教與聯合培訓，幫助全球呼吸介入臨床醫生熟練掌握創新術式核心要點，深度了解創新術式的醫學循證數據。該等舉措推動學術、技術及產品全方位協同發展，進一步提升本公司在介入呼吸病學領域的品牌影響力與市場滲透率。

積極有序推動市場准入

我們持續推進產品註冊和市場准入工作。截至2026年6月30日，我們共持有97項產品註冊證，多款產品正在推進其他國家和地區的註冊工作，為後續市場准入和商業化提供支持。

主要的政府研發補助、資金、補貼及稅收優惠

報告期內，本公司共獲得0.73百萬美元（截至2025年6月30日止六個月：1.7百萬美元）的政府補助。



管理層討論及分析

未來及前景

展望未來，伴隨人口老齡化、肺部疾病年輕化的趨勢，肺部微創介入診療需求將持續增長。我們將持續深耕肺部微創介入核心賽道，不斷推進全系產品商業化落地、區域市場滲透與學術體系建設，加速創新術式普及與市場份額提升。同時，我們堅持自主創新研發，持續攻堅底層核心技術與配套產品迭代，鞏固本公司在全球肺部疾病微創介入診療領域的領軍地位。

目前，我們已佈局心臟介入領域，未來，我們將借助結構性心臟病與肺部疾病的技術同源性與診療關聯性的特點，結合交易進展，評估肺部介入技術與心臟介入場景的潛在協同。未來，本公司擬在聚焦肺部介入主業的基礎上，探索心肺介入相關技術和產品機會。



管理層討論及分析

財務回顧

概覽

以下討論乃基於本報告其他部分所載財務數據及附註作出，並應與該等財務資料及附註一併閱讀。

收入

報告期內，本集團收入主要源自醫療器械及耗材的銷售。截至2026年6月30日止六個月，本集團收入為3.3百萬美元，較上年同期顯著增長99%。業績增長來自中國市場，該區域設備與耗材均實現同比增長。本集團通過強化營銷策略，重點推廣治療類耗材產品，有效推動了耗材產品的銷量提升；同時，設備類產品銷售表現穩中有升，共同為本期收入增長提供了有力支撐。

銷售成本

銷售成本主要包括員工成本、原材料成本、折舊與攤銷、公用事業成本及其他。截至2026年6月30日止六個月，本集團的銷售成本為1.1百萬美元，較上年同期上升141%。主要由於產品銷售的收入增長所致。

毛利及毛利率

截至2026年6月30日止六個月，毛利為2.2百萬美元，同比增幅達83.8%。儘管毛利實現大幅增長，但受產品銷售結構變化影響，毛利率由上年同期的73.5%調整至本期的67.9%。該變動反映了本公司不同產品線銷售佔比的正常波動，屬於業務快速發展過程中的階段性特徵。

其他收入及收益

報告期內，我們的其他收入及收益主要包括銀行利息收入、政府補助和公允價值變動損益。截至2026年6月30日止六個月，其他收入及收益總額約為2.9百萬美元，與上年同期相比減少約1.7百萬美元。該項變動主要由於報告期內收到的政府補助金額有所下降，同時銀行利息收入亦受市場利率水平及資金餘額變動影響而相應減少。



管理層討論及分析

銷售及分銷開支

截至2026年6月30日止六個月，我們的銷售及分銷開支為3.7百萬美元，與上年同期相比增加約0.4百萬美元，同比上升13.0%。該增長與本集團加速BroncAblate®智衡®射頻消融系統術式推廣的商業化戰略密切相關。為助力各級醫療機構規範、高效地掌握經氣道射頻消融新技術，本集團面向全國呼吸介入醫師系統性地開展了標準化專項培訓，從理論體系、手術操作流程到併發症管理機制進行了全方位覆蓋。相關學術推廣及培訓活動的投入增加，是報告期銷售及分銷開支上升的主要原因。

研發開支

我們的研發成本主要包括我們研發僱員的員工成本、折舊及攤銷、原材料成本、技術服務費、臨床試驗開支、業務相關開支及股份獎勵。

我們的技術服務費指我們就產品開發所需的補充服務（包括低值易耗品的開發、產品測試和其他服務）向第三方服務提供商支付的服務費。臨床試驗開支包括進行臨床試驗招致的開支，包括就我們的臨床試驗向CRO及醫院的付款。

截至2025年及2026年6月30日止六個月，我們的研發成本分別約為4.5百萬美元及4.0百萬美元，下降9.6%。我們研發成本下降主要是由於我們聚焦核心產品的研發，同時本公司進一步採取成本優化、費用控制等措施降低研發開支。

	截至2026年6月30日止六個月		截至2025年6月30日止六個月	
	千美元	比例	千美元	比例
員工成本	1,903	47.2%	2,182	49.0%
折舊及攤銷	677	16.8%	1,017	22.8%
技術服務費	579	14.4%	699	15.7%
臨床試驗開支	280	7.0%	94	2.1%
原材料成本	160	4.0%	81	1.8%
股份獎勵	22	0.5%	111	2.5%
其他	409	10.1%	272	6.1%
合計	4,030	100.0%	4,456	100.0%



管理層討論及分析

行政開支

報告期內，我們的行政開支約為4.34百萬美元，較上年同期增加0.75百萬美元。

流動資金及資本資源

本集團一直採取審慎的財政管理政策。本集團非常重視資金的可用性及可及性，以應對日常營運並滿足未來發展對資本的需求。

於2026年6月30日，我們的現金及銀行結餘總計99.3百萬美元，而於2025年12月31日我們的現金及銀行結餘為124.9百萬美元。該減少主要是由於本公司日常經營開支及本公司支付收購Valgen Holding Corporation B輪優先股的投資款和定金所致。

於2026年6月30日，本集團的現金及銀行結餘主要以美元、港幣及人民幣持有。

銀行借款及資本負債

本集團以美元計值的海外信用卡透支融通額度為30,000美元（2025年：30,000美元）（其中已使用6,885.24美元（2025年12月31日：16,000美元）），以本集團總計25,000美元（2025年12月31日：25,000美元）的若干銀行存款作抵押。

本集團運用資本負債比率對資本進行監控。於2026年6月30日，本集團的資本負債比率（根據借款和租賃負債之總額除以權益總額計算）為0.17%（2025年12月31日：0.01%）。

外匯風險

本集團的功能貨幣為美元，境外的附屬公司主要以美元作為功能貨幣，中國的附屬公司之功能貨幣為人民幣。美元與本集團開展業務所用的其他貨幣之間的匯率波動可能會影響本集團的財務狀況及經營業績。

為應對外匯風險，本公司力求通過最大限度地減少外幣淨頭寸來限制所承受的外幣風險，以降低外匯風險對本公司的影響。我們的管理層監控外匯風險，並於日後必要時考慮合適的對沖措施。

或有負債

於2026年6月30日，本集團並無任何重大或有負債。



管理層討論及分析

資產抵押或限制

截至2026年6月30日，本集團的已抵押存款為238,000美元（2025年12月31日：238,000美元）。已抵押存款乃為本集團銀行透支融通作抵押及作為向本集團出租人提供的擔保。除本報告所披露者外，本集團並無抵押任何集團資產。受限制銀行存款主要指為購買結構性存款而存入若干銀行賬戶的銀行結餘，於2026年6月30日，有關結餘的任何提取均受到限制。

非《國際財務報告準則》衡量指標

為補充我們根據《國際財務報告準則》呈列的綜合損益表，我們亦採用經調整虧損淨額作為非《國際財務報告準則》衡量指標，該衡量指標並非《國際財務報告準則》所規定，亦非根據《國際財務報告準則》呈列。我們認為，與相應的《國際財務報告準則》衡量指標共同呈列非《國際財務報告準則》衡量指標，通過消除不影響我們持續經營表現的若干非經營或一次性開支的潛在影響，為便於投資者及管理層比較我們不同期間的經營表現提供有用信息。該非《國際財務報告準則》衡量指標允許投資者考慮我們的管理層評估表現時所用指標。股份獎勵開支為向選定行政人員、僱員及研發顧問授出股份所產生的非經營開支，其數額並非與我們業務運營的相關表現直接相關，且亦受到與我們的業務活動聯繫並不緊密或並不直接相關的非經營表現相關因素的影響。就股份獎勵而言，釐定其公允價值涉及高度判斷。過往產生的股份獎勵並不表示未來會產生。因此，我們認為股份獎勵開支並不代表我們的持續核心經營表現，並在審閱財務業績時將其排除在外。未來可能不時存在我們於審閱財務業績時可能排除的其他項目。

使用非《國際財務報告準則》衡量指標作為分析工具存在局限性，閣下不應脫離我們根據《國際財務報告準則》報告的經營業績或財務狀況加以考慮或作為其替代或更優分析。此外，非《國際財務報告準則》財務衡量指標可能與其他公司採用的類似術語定義不同，因此未必可與其他公司呈列的類似衡量指標作比較。



管理層討論及分析

下表顯示期內的虧損淨額與所示期間我們的經調整虧損淨額的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 千美元	2025年 千美元
期內虧損	(8,130)	(7,792)
加：		
股份獎勵 ⁽¹⁾	148	836
期內非《國際財務報告準則》經調整虧損淨額 ⁽²⁾	(7,982)	(6,956)

附註：

- (1) 指與我們向銷售和營銷僱員、行政僱員及研發僱員授出的股份有關的總開支。
- (2) 我們認為，股份獎勵開支為不影響我們持續經營表現的非經營或一次性開支。我們認為，通過消除股份獎勵開支的潛在影響進行調整後的虧損淨額，為便於投資者比較我們不同期間的經營表現提供有用信息。

中期股息

董事會已議決不建議就報告期派付中期股息（2025年：無）。

資本承擔

本集團於2026年6月30日的資本承擔詳情載於綜合財務資料附註16。



管理層討論及分析

持有的重大投資以及重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業

(a) 收購事項

於2025年12月29日，本公司的全資附屬公司Broncus China Holding Corporation（「**Broncus China**」，作為買方）與啓明醫療（香港）有限公司（「**啓明醫療**」，作為賣方）訂立股份轉讓協議，據此，啓明醫療有條件同意出售，而Broncus China有條件同意購買157,800股每股面值0.001美元的Valgen Holding Corporation（「**目標公司**」）B系列優先股（佔目標公司按全面攤薄及轉換基準計算的發行在外股份的1.05%），總代價為15,000,000美元（相等於約116.6百萬港元）（「**收購事項**」）。有關收購事項的詳情，請參閱本公司日期為2025年12月29日及2026年3月13日的公告。收購事項已於2026年1月下旬完成。

本集團相信，透過收購事項，本集團將能夠與目標公司及其管理層進一步溝通，從而更了解其營運。儘管本集團僅為目標公司的少數股東，但本集團認為其仍可在營銷策略以及接觸行業或市場參與者、潛在客戶、供應商及營銷渠道方面，從目標公司（作為一家已將其DragonFly™二尖瓣修復裝置商業化的醫療器械公司）獲得寶貴經驗，因而可能有助本集團產品商業化。

經考慮上述潛在合作機會（包括為本集團引入新的潛在業界參與者群體）以及雙方在技術及產品之間的協同效應後，本公司認為，收購事項是讓本集團實現心肺疾病整合診療的難得機遇。



管理層討論及分析

(b) 進一步收購事項

於2026年3月21日，Broncus China（作為買方）與Max Grand Limited（「**Max Grand**」，作為賣方）訂立股份轉讓協議，據此，Max Grand有條件同意出售，而Broncus China有條件同意購買579,866股每股面值0.001美元的目標公司B系列優先股（佔目標公司按全面攤薄及轉換基準計算的發行在外股份的3.85%），總代價為55,120,192美元（相等於約428.56百萬港元）（「**進一步收購事項**」）。進一步收購事項須待交割條件達成後方可作實，且未必一定會完成。

於本報告日期，Broncus China持有目標公司按全面攤薄及轉換基準計算的已發行總股本的1.05%。本集團認為，進一步收購事項是讓本集團更進一步實現心肺疾病整合診療的難得機遇，且進一步收購事項及其項下擬進行的交易均按正常商業條款進行，屬公平合理，並符合本公司及股東的整體利益。

根據《上市規則》第十四章，進一步收購事項與收購事項合併計算時構成本公司一項主要交易，須獲得股東批准。

有關進一步收購事項的詳情及進展，尤其是進一步收購事項的理由及裨益，請參閱本公司日期為2026年3月21日、2026年4月14日及2026年6月30日的公告。

除上文所披露者外，於報告期內，本集團並無任何重大投資，亦無任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

重大訴訟

於報告期內，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。董事亦不知悉本集團於報告期內有任何待決或面臨的重大訴訟或申索。

重大投資及資本資產的未來計劃

除招股章程「業務」及「未來計劃及所得款項用途」章節所披露的擴張策略以及上文「持有的重大投資以及重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業」各段所述者（本集團預計為此動用其現有內部資源及／或其他資金來源）外，本集團並無任何重大投資或收購重大資本資產或其他業務的具體計劃。



管理層討論及分析

僱員及薪酬政策

於2026年6月30日，本集團有195名僱員，其中174名駐於中國，21名駐於海外（主要是美國、歐洲和印度）。

我們定期進行新員工培訓，以指導新僱員並協助彼等適應新的工作環境。此外，除在職培訓外，我們亦向僱員提供線上及面授的正式且全面的公司層面及部門層面的培訓。我們亦鼓勵僱員參加外部研討會及工作坊，以增進彼等的技術知識並培養彼等的能力與技能。

於報告期內，總員工成本（包括董事薪酬及不包括股份獎勵開支）約為6.17百萬美元（於2025年同期：約為6.01百萬美元）。

主要客戶及供應商

於報告期內，本集團五大客戶及最大客戶貢獻的收入分別佔本集團總收入的42%及23%。

於報告期內，本集團向五大供應商及最大供應商作出的採購分別佔本集團總採購的28%及11%。

於報告期內，概無董事或其任何緊密聯繫人（定義見《上市規則》）或任何就董事所深知及確信擁有本公司已發行股本（不包括庫存股份）總額5%以上的本公司股東於本集團五大供應商及客戶中擁有任何實益權益。



其他資料

董事與最高行政人員的資料變動

根據《上市規則》第13.51B(1)條，自刊發本公司截至2025年12月31日止年度的年報以來，董事及最高行政人員根據《上市規則》第13.51(2)條第(a)至(e)及(g)段須披露的資料變動載列如下：

黃依倩女士不再擔任廣州醫藥股份有限公司(874839.NQ，一家從事醫療用品及器械批發的公司)的獨立非執行董事，其任期於2026年6月9日屆滿。

除本報告所披露者外，董事及本公司最高行政人員的資料並無任何其他變動而根據《上市規則》第13.51B(1)條須予披露。

董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉

於2026年6月30日，董事及本公司最高行政人員於本公司或其任何相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的股份、相關股份及債權證中擁有以下(a)根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益或淡倉（包括其根據《證券及期貨條例》有關條文被當作或視為擁有的權益及淡倉）；或(b)根據《證券及期貨條例》第352條須列入該條所指登記冊內的權益或淡倉；或(c)根據《標準守則》須知會本公司及聯交所的權益或淡倉：

董事或最高行政人員姓名	身份／權益性質	好倉／淡倉	於本公司 擁有權益的 股份數目	於本公司的
				概約持股 百分比 ⁽¹⁾ %
徐宏 ⁽²⁾⁽³⁾	實益擁有人	好倉	27,865,816	5.27
鄭豔紅 ⁽⁴⁾	受控法團權益	好倉	1,098,548	0.21
	實益擁有人	好倉	140,000	0.03



其他資料

附註：

- (1) 按於2026年6月30日的528,737,084股已發行股份總數計算。
- (2) 徐宏先生已歸屬1,505,912股股份，彼乃根據受限制股份單位計劃獲授予該等股份，惟由於截至2026年6月30日，本公司尚未收到徐宏先生支付的代價，故尚未向彼轉讓該等股份。
- (3) 本公司於2024年12月16日根據受限制股份單位計劃向徐宏先生授出26,359,904個受限制股份單位，於2026年6月30日，其中14,497,947個單位已於達成有關授出函件所列多項績效準則後歸屬。
- (4) 於2026年6月30日，鄭豔紅女士持有Wise Seed Limited的100%權益，而Wise Seed Limited則實益持有1,098,548股股份。因此，鄭豔紅女士被視為於Wise Seed Limited所持股份中擁有權益。

除上文所披露者外，於2026年6月30日，董事及本公司最高行政人員概無於本公司或其任何相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及香港聯交所的任何權益或淡倉，或須記入本公司根據《證券及期貨條例》第352條須存置的登記冊內的任何權益或淡倉，或根據《標準守則》須知會本公司及聯交所的任何權益或淡倉。

主要股東於本公司股份及相關股份的權益及淡倉

就本公司根據公開資料所深知，於2026年6月30日，以下人士（董事及本公司最高行政人員除外）於本公司或其任何相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的股份及相關股份中，擁有以下根據《證券及期貨條例》第XV部第2及3分部須知會本公司及聯交所的權益或淡倉（包括任何該等人士（董事及本公司最高行政人員除外）根據《證券及期貨條例》的有關條文被當作或視為擁有的權益或淡倉），或須記入本公司根據《證券及期貨條例》第336條須存置的登記冊內的權益或淡倉：

股東姓名／名稱	身份／權益性質	好倉／淡倉	於本公司 擁有權益的 股份數目	於本公司的
				概約持股 百分比 ⁽¹⁾ %
QM12 Limited (「QM12」) ⁽²⁾	實益擁有人	好倉	81,412,808	15.40
Qiming Venture Partners IV, L.P. ⁽²⁾	受控法團權益	好倉	87,358,248	16.52



其他資料

股東姓名／名稱	身份／權益性質	好倉／淡倉	於本公司 擁有權益的 股份數目	於本公司的 概約持股 百分比 ⁽¹⁾ %
Qiming GP IV, L.P. ⁽²⁾	受控法團權益	好倉	87,358,248	16.52
Qiming Corporate GP IV, Ltd ⁽²⁾	受控法團權益	好倉	87,545,972	16.56
Xin Nuo Tong Investment Limited ⁽³⁾⁽⁴⁾	實益擁有人	好倉	9,286,391	1.76
	受控法團權益	好倉	27,349,708	5.17
德諾醫療(香港)有限公司 ⁽⁵⁾	實益擁有人	好倉	33,112,752	6.26
浙江德諾瑞盈創業投資合夥企業 (有限合夥)(「浙江德諾」) ⁽⁵⁾	受控法團權益	好倉	33,112,752	6.26
浙江德諾資本管理合夥企業 (有限合夥) ⁽⁵⁾	受控法團權益	好倉	33,112,752	6.26
杭州德諾商務資訊諮詢有限公司 ⁽⁵⁾	受控法團權益	好倉	33,112,752	6.26
訾振軍(「訾先生」) ⁽³⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾	實益擁有人	好倉	2,304,129	0.44
	受控法團權益	好倉	65,968,351	12.48



其他資料

股東姓名／名稱	身份／權益性質	好倉／淡倉	於本公司 擁有權益的 股份數目	於本公司的 概約持股 百分比 ⁽¹⁾ %
香港中央證券信託有限公司 ⁽⁶⁾	受託人	好倉	31,191,892	5.90
富途信託有限公司 ⁽⁷⁾⁽⁸⁾	受託人	好倉	14,367,776	2.72
	保管人(獲豁免保管人 權益除外)	好倉	12,235,724	2.31

附註：

- (1) 按於2026年6月30日的528,737,084股已發行股份總數計算。
- (2) 就《證券及期貨條例》而言，Qiming Venture Partners IV, L.P. (作為持有QM12的96.94%權益的股東)、Qiming GP IV, L.P. (作為Qiming Venture Partners IV, L.P.的普通合夥人)及Qiming Corporate GP IV, Ltd (作為Qiming GP IV, L.P.的普通合夥人)被視為於QM12持有的股份中擁有權益。
- (3) Xin Nuo Tong Investment Limited由訾先生全資擁有。Xin Nuo Tong Investment Limited為Dinova Capital Limited的唯一股東，Dinova Capital Limited為Dinova Venture Partners GP III, L.P.的普通合夥人，Dinova Venture Partners GP III, L.P.為Dinova Healthcare Gamma Fund (USD) L.P.的普通合夥人，而Dinova Healthcare Gamma Fund (USD) L.P.則為Broncus Biomedical Limited的唯一股東。就《證券及期貨條例》而言，訾先生及Xin Nuo Tong Investment Limited被視為於Broncus Biomedical Limited持有的12,428,249股股份及Dinova Venture Partners GP III, L.P.持有的3,460,008股股份中擁有權益，而訐先生則被視為於Xin Nuo Tong Investment Limited持有的9,286,391股股份中擁有權益。
- (4) Xin Nuo Tong Investment Limited為持有Dinova Venture Capital Limited的70%權益的股東，Dinova Venture Capital Limited為Dinova Venture Partners GP IV L.P.的普通合夥人，而Dinova Venture Partners GP IV L.P.則為Dinova Healthcare Delta Fund (USD) L.P.的普通合夥人。就《證券及期貨條例》而言，訐先生及Xin Nuo Tong Investment Limited亦被視為於Dinova Venture Partners GP IV L.P.持有的1,636,068股股份及Dinova Healthcare Delta Fund (USD) L.P.持有的6,044,883股股份中擁有權益。



其他資料

- (5) 德諾醫療(香港)有限公司為一家根據香港法例註冊成立的公司，由浙江德諾全資擁有。就《證券及期貨條例》而言，浙江德諾資本管理合夥企業(有限合夥)(作為浙江德諾的普通合夥人)、杭州德諾商務資訊諮詢有限公司(作為浙江德諾資本管理合夥企業(有限合夥)的普通合夥人)及訾先生(作為持有浙江德諾的39.6%權益的有限合夥人及持有杭州德諾商務資訊諮詢有限公司的40%權益的股東)被視為於德諾醫療(香港)有限公司持有的股份中擁有權益。
- (6) 香港中央證券信託有限公司(作為受託人)根據受限制股份單位計劃以信託形式為承授人持有該等股份。
- (7) 富途信託有限公司(作為受託人)根據受限制股份單位計劃以信託形式為承授人持有該等股份。
- (8) 富途信託有限公司(作為保管人)根據受限制股份單位計劃以承授人的已歸屬股份保管人的身份持有該等股份。

除上文所披露者外，於2026年6月30日，概無任何人士(董事及本公司最高行政人員除外)於本公司或其任何相聯法團(定義見《證券及期貨條例》第XV部)的股份及相關股份中擁有或被視為擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第2及3分部須知會本公司或聯交所的任何權益或淡倉，或須記入本公司根據《證券及期貨條例》第336條須存置的登記冊內的任何權益或淡倉。

股權激勵計劃

目前，本公司已採納兩項股權激勵計劃，即(i)購股權計劃及(ii)受限制股份單位計劃。下文載列上述各項計劃的進一步詳情及相關變動表格。誠如下文所闡述，於報告期內並無授出以新股份撥付的購股權及／或獎勵。於報告期內因本公司所有股份計劃項下授出的購股權及獎勵而可能發行及配發的新股份數目，除以報告期內已發行股份(不包括庫存股份(定義見《上市規則》))的加權平均數為零。

購股權計劃

本公司於2021年5月9日(即股份於聯交所主板上市前)採納購股權計劃。由於購股權計劃項下的購股權於上市後不可授出，故於報告期初及期末均無可供授出的購股權。於本報告日期，根據購股權計劃可供發行的證券總數為3,115,264股，佔已發行股份(不包括庫存股份)總數約0.59%。

1. 條款概要

- 目的

購股權計劃旨在透過向合資格人士提供獲得股權或以其他方式增加其股權的機會，並以此作為彼等繼續為本公司服務的獎勵，從而促進本公司的利益。



其他資料

- **合資格參與者**

合資格參與購股權計劃的人士為：(1)本公司或其任何附屬公司的任何高級職員（不論是否為董事）或僱員；(2)董事會非僱員成員或任何附屬公司董事會非僱員成員；及(3)向本公司或任何附屬公司提供真誠服務的顧問及其他獨立顧問。

- **最高配額**

概不得向任何一名人士授出購股權，致使於截至最後授出日期止任何12個月期間內，已經及將會授予該名人士的購股權及任何涉及股份的其他購股權（包括已行使、已註銷及尚未行使的購股權）涉及股份總數超過不時已發行股份的1%，惟獲本公司股東於股東大會上批准（該名人士及其緊密聯繫人放棄投票）則除外。

- **行使期**

購股權均可按董事會決定的時間、期限及股份數目予以行使，惟須遵守購股權計劃及購股權證明文件所載具體規定。然而，購股權年期自授出日期起計不超過十年。

- **歸屬期**

購股權將按董事會全權列明的績效準則及購股權計劃中的條文予以分配及授出。購股權均可能包含董事會認為屬適當的附加條款及條件。董事會可全權決定加快購股權的歸屬時間表。

倘董事會並未訂明歸屬時間表，則參與者連續每年完成自董事會訂明的歸屬開始日期起計的持續服務後，應將25%可因行使購股權而發行的股份予以歸屬（直至自該歸屬開始日期起計滿四年當日為止）。

- **期限**

購股權計劃將於董事會採納購股權計劃當日起計10年期間屆滿時自動終止。因此，於本報告日期，購股權計劃的剩餘年期約為四年零五個月。

- **行使價**

每股股份的行使價須由董事會釐定，惟須遵守購股權計劃的具體規定。釐定行使價的基準為工作績效。

- **申請或接納購股權時的應付款項**

接納各項授出的購股權時應支付的代價以及必須進行付款或催繳的期限於授出函件中訂明。



其他資料

2. 於報告期內尚未行使的購股權

於報告期內，購股權計劃項下尚未行使的購股權的變動載列如下：

參與者名稱或類別 (按適用者)		授出日期	截至 報告期初 尚未行使	於報告期內 授出	於報告期內 失效	於報告期內 註銷	於報告期內 行使	截至 報告期末 尚未行使	歸屬期或 歸屬日期 (視情況而定)	行使期	股份於緊接 購股權行使 日期前的加權 平均收市價 (港元)	行使價 (港元)
僱員參與者	2021年 5月7日		2,904,164	-	481,696	-	500,000	1,922,468	2021年5月7日 或 自授出日期 起計4年	由歸屬日期至 2021年 12月29日至 2029年 9月16日	2.19	1.3426至 6.349
	2021年 7月8日		298,196	-	-	-	-	298,196	自授出日期 起計4年	由歸屬日期至 2031年 7月8日	-	7.4567
	2021年 7月22日		894,600	-	-	-	-	894,600	2021年 7月22日	由歸屬日期至 2026年 7月22日	-	5.9653

附註：概無購股權計劃項下的承授人為(i)董事、本公司最高行政人員或主要股東(或彼等各自的聯繫人)；(ii)已經及將會獲授的購股權及獎勵超過1%個人限額(定義見《上市規則》)的參與者；或(iii)本集團的關連實體參與者或服務提供者。



其他資料

受限制股份單位計劃

於2021年5月9日，本公司採納受限制股份單位計劃，其後於2021年7月5日予以修訂及重列。

於2021年9月7日，本公司根據受限制股份單位計劃向受託人配發9,877,197股股份，供未來據此授出單位之用（「受託人持有股份」），相當於股份拆細後的39,508,788股股份，亦為當時受限制股份單位計劃項下受限制股份單位涉及的股份上限。

於2023年10月25日（「修訂日期」），受限制股份單位計劃經進一步修訂及重列，以符合自2023年1月1日起生效的《上市規則》第十七章的規定。此外，股東已批准決議案以採納(i)計劃限額及(ii)服務提供者分項限額。於修訂日期，計劃限額及服務提供者分項限額分別為52,719,807股股份及5,271,980股股份。

於報告期初，根據受限制股份單位計劃的計劃限額及服務提供者分項限額可供授出的獎勵數目分別為51,569,883份及5,271,980份。於報告期內，並無根據受限制股份單位計劃授出獎勵。於報告期末，根據各上述限額可供授出的獎勵數目分別為51,569,883份及5,271,980份（均包括任何可供未來進一步授出的受託人持有股份）。

於本報告日期，根據受限制股份單位計劃可供發行的股份總數為51,569,883股，相當於已發行股份（不包括庫存股份）總數約9.78%。

1. 條款概要

- **目的**
受限制股份單位計劃旨在獎勵過去對本公司成果作出貢獻的僱員，並激勵彼等為本集團作出更大貢獻。
- **合資格參與者**
合資格根據受限制股份單位計劃獲得獎勵的人士，為本公司或任何附屬公司的任何僱員或高級職員，包括（但不限於）受僱於本公司或任何附屬公司或在本公司或任何附屬公司擔任職務的任何執行或非執行董事，或為本公司或任何附屬公司提供真誠服務的顧問及其他獨立顧問。



其他資料

- **最高配額**

除非經股東於股東大會上批准，否則概不得向任何一名人士授出獎勵，致使於截至最後授出日期止任何12個月期間內，已經及將會授予該名人士的獎勵及相關股份涉及的任何其他購股權或獎勵（包括已行使、已註銷及尚未行使的購股權或獎勵）歸屬時，已發行及將予發行的受限制股份單位計劃相關股份總數超過不時已發行股份的1%。

- **歸屬**

根據受限制股份單位計劃的條款及適用於每項獎勵的具體條款及條件（可由董事會不時全權決定），於一份獎勵中授予承授人的受限制股份單位須根據相關授出通知中載列的歸屬時間表歸屬，在歸屬準則及條件達成、滿足或獲豁免後的合理時間內，董事會將向各相關承授人發送歸屬通知。作為任何受限制股份單位歸屬代價的待付價格，須為董事會不時決定的金額及形式，並在授出通知中列明。釐定價格的基準為工作績效及股份市價。

- **期限**

受限制股份單位計劃將自受限制股份單位計劃成為無條件當日（即受限制股份單位計劃獲董事會批准當日）起計10年期間有效，其後不再授出獎勵，惟受限制股份單位計劃的條文仍在各方面保持完全有效。因此，於本報告日期，受限制股份單位計劃的剩餘年期約為四年零五個月。

- **申請或接納獎勵時的應付款項**

接納各項授出的獎勵時應支付的代價以及必須或可能進行付款或催繳的期限於授出函件中訂明。



其他資料

2. 於報告期內尚未行使的獎勵

於報告期內，受限制股份單位計劃項下尚未行使的受限制股份單位及已授出的受限制股份單位的變動載列如下：

參與者名稱或類別 (按適用者)		股份於緊接 受限制股份 單位歸屬 日期前的								股份於緊接 受限制股份 單位行使 日期前的			購買價 (港元)
		截至 報告期初 尚未行使	於 報告期內 授出	於 報告期內 歸屬	加權平均 收市價 (港元)	於 報告期內 失效	於 報告期內 註銷	於 報告期內 行使	加權平均 收市價 (港元)	截至 報告期末 尚未行使	歸屬期或 歸屬日期 (視情況而定)		
董事或最高行政人員及其聯繫人													
徐宏	2021年5月14日	1,505,912	0	-	不適用	-	-	-	不適用	1,505,912	2021年6月20日	0.5015	
	2024年12月16日	15,815,943	0	3,953,986	1.69	-	-	-	不適用	15,815,943	自授出日期起計4年，25%的已授出受限制股份單位將分別於2026年、2027年、2028年及2029年3月1日歸屬	附註7	
於任何12個月期間已經及將會獲授的獎勵超過0.1%個人限額的服務提供者													
Felix Herth	2022年6月13日 ⁽⁶⁾	2,163,064	0	-	不適用	-	-	-	不適用	2,163,064	2022年6月13日	1.63	



其他資料

參與者名稱或類別 (按適用者)	授出日期	股份於緊接 受限制股份 單位歸屬 日期前的				股份於緊接 受限制股份 單位行使 日期前的				截至		購買價 (港元)
		報告期初 尚未行使	於 報告期內 授出	於 報告期內 歸屬	加權平均 收市價 (港元)	於 報告期內 失效	於 報告期內 註銷	於 報告期內 行使	加權平均 收市價 (港元)	報告期末 尚未行使	歸屬期或 歸屬日期 (視情況而定)	
其他僱員參與者	2021年5月14日	536,760	0	-	不適用	298,200	-	-	不適用	238,560	2021年6月20日	0.5015
	2022年9月28日	552,000	0	136,000	1.69	-	-	-	不適用	552,000	自授出日期 起計5年	附註2
	2023年5月30日	480,000	0	120,000	0.99	-	-	180,000	1.05	300,000	2023年5月30日或 自授出日期起計4 年，25%的已授 出受限制股份單 位將分別於2024 年、2025年、 2026年及2027年 5月30日歸屬	附註3
	2024年12月16日	7,652,198	0	1,913,050	1.69	-	-	-	不適用	7,652,198	自授出日期起計4 年，25%的已授 出受限制股份單 位將分別於2026 年、2027年、 2028年及2029年 3月1日歸屬	附註7
	2025年7月28日	352,683	0	-	不適用	-	-	-	不適用	352,683	自授出日期起計 3個月	0
其他服務提供者	2022年6月13日 ^(a)	450,000	0	-	不適用	-	-	-	不適用	450,000	自授出日期 起計3年	1.63

附註：

- 獎勵的行使期不得超過各自授出日期起計十年。
- 購買價為(i)0；或(ii)相等於本公司股份於每個歸屬日期前一年1月1日之前最後五個交易日的平均收市價乘以80%的價格。



其他資料

3. 購買價為(i)0；或(ii)相等於本公司股份於每個歸屬日期前五個營業日的平均收市價乘以50%的價格。
4. 於2022年6月13日合共授出2,613,064個受限制股份單位，當中(i)2,163,064個受限制股份單位乃授予Felix Herth，該名服務提供者於任何12個月期間已經及將會獲授的獎勵已超過0.1%個人限額，而該2,163,064個受限制股份單位於本報告日期仍未行使；及(ii)450,000個受限制股份單位乃授予其他服務提供者，於本報告日期仍未行使。
5. 除上表所述者外，概無受限制股份單位計劃項下授出的受限制股份單位的其他承授人為(i)董事、本公司最高行政人員或主要股東（或其各自的聯繫人）；(ii)已經及將會獲授的購股權及獎勵超過1%個人限額（定義見《上市規則》）的參與者；或(iii)本集團的關連實體參與者或服務提供者；或(iv)本公司於報告期內的五名最高薪酬人士。
6. 於報告期內已歸屬獎勵的相關股份因相關購買價尚未獲悉數繳足而尚未轉讓予承授人。
7. 受限制股份單位的購買價為0.5280港元，即股份於緊接授出日期前五個交易日的平均收市價。相關受限制股份單位的授出以現有股份撥付。受限制股份單位的歸屬須待達到本公司的整體績效目標（即達到董事會批准的上一財政年度的業務指標），方可作實。

有關購股權計劃及受限制股份單位計劃的進一步詳情，請參閱招股章程附錄四「法定及一般資料—D.股權激勵計劃」一節及本公司於2023年10月4日刊發的通函。

全球發售所得款項淨額用途

本公司於聯交所上市時發行股份的所得款項淨額（「**所得款項淨額**」），經扣除本公司就全球發售應付的包銷佣金及其他開支後，合共約為1,620.1百萬港元。



其他資料

於2026年6月30日，本公司已動用全球發售所得款項當中約966.1百萬港元。此外，誠如本公司日期為2026年3月21日有關（其中包括）為更好地運用本集團財務資源而更改所得款項淨額用途的公告（「該公告」）所載，本公司已重新分配於該公告日期未動用的所得款項淨額，藉此通過潛在收購事項擴展及多元化其產品組合，從而為其股東締造額外的潛在回報。該公告披露的所得款項淨額擬定用途及預期時間表並無變動。

下表載列於2026年6月30日所得款項淨額的分配及動用情況，以及動用未動用所得款項淨額的預期時間表：

所得款項淨額用途	自2026年1月1日起 獲分配的所得款項		於報告期 內實際 使用 的金額 (百萬港元)	於2026年 6月30日	
	淨額金額（誠如本公司 日期為2026年 3月31日的年度 業績公告所披露） (百萬港元)	所得款項 淨額未動用 金額的經 修訂分配 (%)		的所得款項 淨額未動用 金額 (百萬港元)	動用未動用的 所得款項淨額的 預期時間表
InterVapor®的開發及 商業化	126.9	68.6	7.9	60.7	預期於2028年 前獲悉數動用
RF-II的開發及 商業化	149.2	75.0	3.6	71.4	預期於2028年 前獲悉數動用
其他候選產品的研發	203.6	80.1	16.5	63.6	預期於2028年 前獲悉數動用
我們生產廠房的 生產線擴建	48.8	48.8	—	48.8	預期於2028年 前獲悉數動用
併購、投資或收購新產品線	194.0	450.0	105.9	344.1	預期於2028年 前獲悉數動用
營運資金及其他 一般公司用途	72.3	72.3	7.0	65.3	預期於2028年 前獲悉數動用
總計	794.8	794.8	140.8	653.9	

公眾持股量

根據本公司可得的公開資料及就董事所知，按照《上市規則》的規定，於報告期內及直至本報告日期，本公司已發行股本總額中至少25%由公眾人士持有。



其他資料

購買、出售或贖回本公司證券

於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的上市證券（包括出售庫存股份（定義見《上市規則》））。截至2026年6月30日，本公司持有1,658,000股庫存股份（定義見《上市規則》）。該等庫存股份乃預留用於本公司股權激勵計劃或日後於機會出現時發行任何股份。

發行本公司股本證券

於2025年10月10日，本公司與上海瑛泰醫療器械股份有限公司（「**認購方I**」）及杭州臨恒清睿企業管理合夥企業（有限合夥）（「**認購方II**」，連同認購方I統稱「**認購方**」，均為獨立第三方）各自訂立認購協議（「**認購協議**」），據此，本公司有條件同意配發及發行，及認購方有條件同意認購合共105,108,015股認購股份，認購價為每股認購股份3.11港元（「**認購事項**」）。

於2026年5月26日（交易時段後），本公司與認購方I及認購方II各自訂立終止協議（「**終止協議**」），以終止認購協議，自訂立終止協議之日起生效。

根據終止協議，各認購協議將絕對及全面終止，且自此即告作廢及無效並不再具有任何效力或作用（惟其項下的保密義務除外），而協議任何訂約方概無亦不會根據或就認購協議對任何其他訂約方承擔任何義務或作出任何申索（惟其項下的保密義務除外）。

董事會認為，預期終止認購協議不會對本集團的業務、營運及財務狀況產生任何重大不利影響，亦不會影響本公司未來的資本運作。

有關終止認購協議的詳情，請參閱本公司日期為2025年10月10日、2025年11月21日及2026年5月26日的公告。

報告期後事項

於本報告日期，在2026年6月30日之後並無發生任何影響本集團而須予披露的重大事項。



其他資料

遵守相關法律法規

本集團已制定合規政策及程序，以確保遵守適用法律、規則及規例，尤其是對其具有重大影響的法律、規則及規例，包括《公司條例》、《上市規則》、《證券及期貨條例》及《企業管治守則》項下有關（其中包括）資料披露及企業管治的規定。本集團將向其法律顧問尋求專業法律意見，以確保本集團將進行的交易及業務遵守適用法律法規。於報告期內，本集團並不知悉任何對其具有重大影響的違反任何相關法律法規的重大事宜。

遵守《企業管治守則》

本公司深明良好企業管治對提升本公司管理及保障股東整體利益的重要性。本公司已採納基於《上市規則》附錄C1《企業管治守則》第二部分所載的原則及守則條文的企業管治常規，作為自身的企業管治常規守則。於報告期內，本公司已遵守《企業管治守則》第二部分所載的所有適用守則條文，惟以下偏離者除外：

根據《企業管治守則》的守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。徐宏先生（「徐先生」）目前為本公司董事長兼首席執行官（「首席執行官」）。董事會相信，鑒於徐先生的經驗、個人資歷及於本集團擔當的角色，徐先生作為首席執行官對本集團業務有廣泛瞭解，因此乃最適合為董事會物色策略機遇及工作重點的董事。董事會亦相信，董事長與首席執行官的角色結合可促進策略舉措有效執行，並促進管理層與董事會之間的資訊流通。董事會將繼續檢討並不時於計及本集團整體情況後考慮區分董事長與首席執行官的角色。

董事會將繼續審視及監察本公司企業管治常規守則，務求維持高水平企業管治。



其他資料

遵守《標準守則》

本公司已採納《上市規則》附錄C3所載《標準守則》，作為其有關董事及本集團僱員（彼等因自身職位或受僱工作而可能掌握有關本集團或本公司證券的內幕消息）買賣本公司證券的行為守則。經向全體董事作出具體查詢，董事已確認，於報告期內，彼等已遵守《標準守則》。

就本公司所知，於報告期內並無僱員未遵守《標準守則》的事件。

審核委員會

審核委員會由三名獨立非執行董事組成，即甘博文博士、黃依倩女士及David Scott Lim醫生。甘博文博士擔任審核委員會主席，具備《上市規則》第3.10(2)及3.21條所規定的適當專業資格。本報告所載會計資料未經本公司外部核數師審核或審閱。本集團於報告期內的中期業績已由審核委員會全體成員審閱。根據有關審閱，審核委員會認為本集團的未經審核中期業績已根據適用會計準則編製。

承董事會命

莒博医疗控股有限公司

董事長

徐宏

香港，2026年8月27日



中期簡明綜合損益表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
收入	5	3,288	1,652
銷售成本		(1,057)	(438)
毛利		2,231	1,214
其他收入及收益	5	2,888	4,538
銷售及分銷開支		(3,736)	(3,307)
行政開支		(4,343)	(3,594)
金融資產減值虧損淨額		8	(2,158)
研發成本		(4,030)	(4,456)
其他開支		(1,144)	(18)
融資成本		(4)	(7)
稅前虧損	6	(8,130)	(7,788)
所得稅開支	7	—	(4)
期內虧損		(8,130)	(7,792)
以下人士應佔：			
母公司擁有人		(8,130)	(7,792)
母公司普通股持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄(美元)	9	(0.02)	(0.02)



中期簡明綜合全面收益表

截至2026年6月30日止六個月

	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
期內虧損	(8,130)	(7,792)
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的其他全面收益：		
海外業務換算匯兌差異	1,782	275
期內其他全面收益，除稅後	1,782	275
期內全面收益總額	(6,348)	(7,517)
以下人士應佔：		
母公司擁有人	(6,348)	(7,517)



中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

	附註	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
非流動資產			
物業、廠房及設備	10	1,034	886
其他無形資產		5,918	6,509
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	11	29,253	13,900
使用權資產		216	–
預付款項、其他應收款項及其他資產		1,009	456
非流動資產總值		37,430	21,751
流動資產			
存貨		3,424	3,865
融資租賃應收款項		19	19
貿易應收款項	12	2,215	3,180
預付款項、其他應收款項及其他資產		7,866	2,280
已抵押銀行存款	13	238	238
受限制銀行存款	13	45,071	55,789
衍生金融工具		341	114
原到期日超過三個月的定期存款	13	33,046	37,197
現金及現金等價物	13	20,940	31,697
流動資產總值		113,160	134,379
流動負債			
貿易應付款項	14	166	275
租賃負債		90	–
其他應付款項及應計項目		6,523	5,056
銀行透支		7	16
合約負債		548	574
流動負債總額		7,334	5,921
流動資產淨值		105,826	128,458
總資產減流動負債		143,256	150,209

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) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
總資產減流動負債	143,256	150,209
非流動負債		
租賃負債	148	—
合約負債	215	247
非流動負債總額	363	247
資產淨值	142,893	149,962
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	13	12
庫存股份	(156)	(156)
儲備	143,008	150,107
	142,865	149,963
非控股權益	28	(1)
權益總額	142,893	149,962



中期簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔												
	就股份獎勵 安排持有的								購股權	匯兌波動	總計	非控股權益	權益總額
	股本	庫存股份	股份*	股份溢價*	其他儲備*	儲備*	儲備*	累計虧損*					
	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	
於2025年12月31日（經審核）	12	(156)	(2,524)	598,002	43,808	7,574	(2,306)	(494,447)	149,963		(1)	149,962	
期內虧損	-	-	-	-	-	-	-	(8,130)	(8,130)		-	(8,130)	
海外業務換算匯兌差異	-	-	-	-	-	-	1,782	-	1,782		-	1,782	
期內全面收益總額	-	-	-	-	-	-	1,782	(8,130)	(6,348)		-	(6,348)	
以權益結算的股份獎勵安排	-	-	-	-	-	148	-	-	148		-	148	
行使受限制股份單位	-	-	-	28	-	(24)	-	-	4		-	4	
行使購股權	1	-	-	232	-	(146)	-	-	87		-	87	
非控股權益注資	-	-	-	-	-	-	-	-	-		29	29	
購股權屆滿時轉撥購股權儲備	-	-	-	-	-	(591)	-	591	-		-	-	
購回股份	-	-	(989)	-	-	-	-	-	(989)		-	(989)	
於2026年6月30日（未經審核）	13	(156)	(3,513)	598,262	43,808	6,961	(524)	(501,986)	142,865		28	142,893	

* 該等儲備賬包括於2026年6月30日的中期簡明綜合財務狀況表所列的綜合儲備143,008,000美元。



中期簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔										
	就股份獎勵 安排持有的					購股權		匯兌波動	總計	非控股權益	權益總額
	股本	庫存股份	股份	股份溢價	其他儲備	儲備	儲備	累計虧損			
	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元
於2024年12月31日(經審核)	12	-	-	593,697	43,808	12,109	(3,576)	(476,572)	169,478	(1)	169,477
期內虧損	-	-	-	-	-	-	-	(7,792)	(7,792)	-	(7,792)
海外業務換算匯兌差異	-	-	-	-	-	-	275	-	275	-	275
期內全面收益總額	-	-	-	-	-	-	275	(7,792)	(7,517)	-	(7,517)
以權益結算的股份獎勵安排	-	-	-	-	-	836	-	-	836	-	836
行使受限制股份單位	-	-	-	-	-	193	-	-	193	-	193
行使購股權	-	-	-	-	-	152	-	-	152	-	152
購回股份	-	(156)	(2,604)	-	-	-	-	-	(2,760)	-	(2,760)
於2025年6月30日(未經審核)	12	(156)	(2,604)	593,697	43,808	13,290	(3,301)	(484,364)	160,382	(1)	160,381



中期簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
經營活動所得現金流量			
稅前虧損		(8,130)	(7,788)
就下列各項作出調整：			
融資成本		4	7
銀行利息收入	5	(1,859)	(2,796)
物業、廠房及設備折舊		132	290
使用權資產折舊		31	224
無形資產攤銷		596	634
貿易應收款項減值淨額	6	(108)	2,158
其他應收款項減值		100	–
衍生金融工具的公允價值收益		(295)	(166)
以權益結算的股份獎勵開支	15	148	836
存貨撇減至可變現淨值		75	164
外匯差異淨額	6	1,144	11
		(8,162)	(6,426)
存貨減少／(增加)		344	(25)
貿易應收款項減少		987	580
預付款項、其他應收款項及其他資產增加		(715)	(2,286)
應收融資租賃款項減少		–	19
貿易應付款項減少		(109)	(194)
其他應付款項及應計項目減少		(33)	(388)
合約負債減少		(58)	(35)
		(7,746)	(8,755)
營運所用現金		(7,746)	(8,755)
已收利息		3,863	4,017
已付所得稅		–	(4)
		(3,883)	(4,742)
經營活動所用現金流量淨額		(3,883)	(4,742)



中期簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
投資活動所得現金流量		
購買物業、廠房及設備項目	(217)	(26)
出售物業、廠房及設備項目所得款項	2	1
出售衍生金融工具所得款項	68	—
原到期日超過三個月的定期存款減少／(增加)	3,424	(842)
提取受限制銀行存款	54,322	39,070
存放受限制銀行存款	(44,881)	(50,883)
購置以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的按金	(5,512)	—
購置以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	(13,500)	—
投資活動所用現金流量淨額	(6,294)	(12,680)
融資活動所得現金流量		
償還銀行借款	(9)	(15)
購回股份	(989)	(2,760)
非控股權益注資	29	—
租賃付款本金部分	(8)	(261)
行使受限制股份單位所得注資	4	193
行使於一家附屬公司的以權益結算的購股權所得注資	87	152
已付利息	(4)	(7)
融資活動所用現金流量淨額	(890)	(2,698)
現金及現金等價物減少淨額	(11,067)	(20,120)
期初現金及現金等價物	31,697	46,473
匯率變動影響淨額	310	98
期末現金及現金等價物	20,940	26,451



中期簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
現金及現金等價物結餘分析		
現金及銀行結餘	18,436	16,704
於取得時原到期日少於三個月的無抵押定期存款	2,504	9,747
中期簡明綜合財務狀況表所列現金及現金等價物	20,940	26,451
中期簡明綜合現金流量表所列現金及現金等價物	20,940	26,451



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

1. 公司資料

本公司為於2012年4月30日在開曼群島註冊成立的有限公司。本公司註冊地址為PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。中國業務總部及主要營業地點位於中華人民共和國（「中國」）浙江省杭州市濱江區西興街道江陵路88號8幢8層801室以及中國浙江省杭州市臨平區經濟技術開發區臨平大道502號1幢1101-4室。

本公司為一家投資控股公司。期內，本集團主要從事醫療器械及耗材的研發、製造及商業化。

本公司股份已於2021年9月24日在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。

2. 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料乃根據《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並未載列年度財務報表所需的所有資料及披露，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。

除以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產乃以公允價值計量外，未經審核中期簡明綜合財務資料乃按歷史成本慣例編製。中期簡明綜合財務資料以美元（「美元」）呈列，除另有指明外，所有價值均約整至最接近的千元（千美元）。

3. 會計政策變動及披露

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的會計政策一致，惟本期間的財務資料首次採納下列經修訂《國際財務報告準則會計準則》除外。

《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
《國際財務報告準則會計準則》的年度
改進 – 第11冊

金融工具分類及計量的修訂

《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《香港會計準則》第7號的修訂



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

3. 會計政策變動及披露（續）

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：

《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號修訂本金融工具分類及計量的修訂釐清金融資產於實體對合約現金流量的權利屆滿或被轉讓時終止確認，而金融負債則於結算日期終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇，倘符合特定準則，可於結算日期前終止確認透過電子支付系統結算的金融負債。該等修訂釐清如何評估具有環境、社會及管治以及其他類似或有特徵的金融資產的合約現金流量特徵。此外，該等修訂釐清具有無追索權特徵的金融資產及合約掛鈎工具的分類要求。該等修訂亦納入指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股本工具投資及具有或有特徵的金融工具的額外披露。由於本集團於過往年度有關終止確認金融資產及負債的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所提及的金融資產，因此，該等修訂並無對中期簡明綜合財務資料構成任何影響。

《國際財務報告準則會計準則》的年度改進－第11冊載列對《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《國際財務報告準則》第7號實施指引）、《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號的小範圍修訂。該等修訂包括釐清、簡化、更正或為提高相應的《國際財務報告準則會計準則》的一致性而作出的變更。該等修訂並無對中期簡明綜合財務資料構成任何影響。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

4. 經營分部資料

為便於管理，本集團並無根據產品劃分業務單位，且僅有一個可報告經營分部。管理層會監察本集團經營分部整體的經營業績，以便就資源分配作出決策以及進行表現評估。

區域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
中國內地	1,818	524
歐盟	1,101	967
其他國家／地區	369	161
總計	3,288	1,652

上述收入資料乃基於客戶所在位置呈列。

(b) 非流動資產

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
中國內地	2,884	2,848
美國	1,474	2,052
以色列	2,500	2,500
歐盟	1	4
其他國家／地區	309	2
非流動資產總值	7,168	7,406

上述非流動資產資料乃基於資產所在位置呈列，且不包括金融工具。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

4. 經營分部資料(續)

有關主要客戶的資料

於報告期內，來自佔本集團收入10%或以上的各主要客戶的收入載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
客戶A	740	-*
客戶B	—*	228

* 期內，由於有關收入個別並無佔本集團收入10%或以上，故並無披露該客戶的相應收入。

5. 收入、其他收入及收益

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
客戶合約收入		
出售醫療器械及耗材	2,930	1,321
提供服務	358	331
總計	3,288	1,652



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

5. 收入、其他收入及收益（續）

客戶合約收入的分類收入資料

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
區域市場		
中國內地	1,818	524
歐盟	1,101	967
其他國家／地區	369	161
總計	3,288	1,652
收入確認時間		
於某一時間點轉交的貨品	2,930	1,321
隨時間轉移的服務	358	331
總計	3,288	1,652



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

5. 收入、其他收入及收益（續）

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
其他收入		
政府補助	734	1,742
銀行利息收入	1,859	2,796
其他收入總額	2,593	4,538
收益		
衍生金融工具收益	295	—
收益總額	295	—
其他收入及收益總額	2,888	4,538



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

6. 稅前虧損

本集團稅前虧損乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
已售存貨成本		952	266
提供服務的成本		30	8
研發成本		4,030	4,456
金融資產減值虧損淨額		(8)	2,158
存貨撇減至可變現淨值		75	164
外匯差異淨額		1,144	11
以權益結算的股份獎勵開支	15	148	836

7. 所得稅

本集團須就於本集團成員公司所處及經營所在司法管轄區產生或賺取的利潤，按實體基準繳納所得稅。

本集團採用適用於預期年度盈利總額的稅率計算期內所得稅開支。於中期簡明綜合損益表中，所得稅開支的主要組成部分為：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
即期－美國		
期內計提	—	4

8. 股息

截至2026年6月30日止六個月，本公司概無派付或宣派任何中期股息（截至2025年6月30日止六個月：無）。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

9. 母公司普通股持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額乃基於母公司普通股持有人應佔期內虧損及期內發行在外普通股加權平均數488,217,595股（截至2025年6月30日止六個月：490,687,323股）計算。由於本集團產生虧損，故概無就攤薄而對期內呈列的每股基本虧損金額作出任何調整（截至2025年6月30日止六個月：無），原因為以權益結算的股份獎勵安排的影響對呈列的每股基本虧損金額具有反攤薄影響。

10. 物業、廠房及設備

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
期／年初賬面值	886	1,279
添置	217	33
期／年內計提折舊	(132)	(470)
出售	(2)	(6)
匯兌調整	65	50
期／年末賬面值	1,034	886

11. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
以公允價值計量的非上市債務投資	29,253	13,900
總計	29,253	13,900

非上市債務投資被強制歸類為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產，原因為其合約現金流量不僅為本金及利息的付款。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

12. 貿易應收款項

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
貿易應收款項	5,096	6,083
減值	(2,881)	(2,903)
總計	2,215	3,180

本集團與其客戶的若干貿易條款以信貸為基礎。各客戶均有信貸額上限。本集團致力嚴格監控其未收回的應收款項。逾期結餘定期由高級管理層審視。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或設立其他信貸提升條件。貿易應收款項為免息。

於報告期末，貿易應收款項的賬齡分析（基於發票日期及扣除虧損撥備）如下：

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
3個月以內	915	1,726
3至6個月	33	283
6至12個月	245	27
1至2年	192	324
2至3年	830	820
總計	2,215	3,180



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

13. 現金及現金等價物以及存款

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
現金及銀行結餘	18,674	29,721
定期存款	80,621	95,200
總計	99,295	124,921
減：		
就銀行透支融通所抵押	(25)	(25)
就服務及租賃按金所抵押	(213)	(213)
受限制銀行存款*	(45,071)	(55,789)
原到期日超過三個月的定期存款	(33,046)	(37,197)
現金及現金等價物	20,940	31,697

* 受限制銀行存款主要指為購買結構性存款而存入若干銀行賬戶的銀行結餘，於2026年6月30日，有關結餘的任何提取均受到限制。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

14. 貿易應付款項

於報告期末，貿易應付款項的賬齡分析（基於發票日期）如下：

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
3個月以內	140	267
3至6個月	—	—
6至12個月	25	—
1年以上	1	8
總計	166	275

貿易應付款項為免息且一般結算期限為30日。

15. 以股份為基礎的支付

本公司設有以股份為基礎的支付計劃，旨在激勵及獎勵為本集團順利經營業務作出貢獻的合資格參與者。有關計劃的合資格參與者包括本公司董事及本集團僱員。

購股權設有自授出日期起計的計劃歸屬期，除合資格參與者須在歸屬期間仍任職本集團以外，概無規定任何績效目標。購股權的行使價因各人士及股份計劃而異。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

15. 以股份為基礎的支付（續）

根據有關計劃授出的購股權總數及其相關加權平均行使價變動如下：

	2026年 6月30日 (未經審核)		2025年 12月31日 (經審核)	
	加權平均 行使價 美元／股	購股權數目	加權平均 行使價 美元／股	購股權數目
期／年初尚未行使	0.38	4,096,960	0.28	5,135,968
期／年內沒收或到期	0.17	(481,696)	—	—
期／年內行使	0.17	(500,000)	0.17	(1,039,008)
期／年末尚未行使	0.39	3,115,264	0.38	4,096,960

根據有關計劃授出的受限制股份單位數目及其相關加權平均行使價變動如下：

	2026年 6月30日 (未經審核)		2025年 12月31日 (經審核)	
	加權平均 行使價 美元／股	受限制股份 單位數目	加權平均 行使價 美元／股	受限制股份 單位數目
期／年初尚未行使	0.05	29,508,560	0.07	58,396,749
期／年內授出	—	—	—	352,683
期／年內沒收	—	—	0.23	(1,560,000)
期／年內失效	0.26	(298,200)	0.26	(4,320,000)
期／年內行使	0.01	(180,000)	0.04	(23,360,872)
期／年末尚未行使	0.05	29,030,360	0.05	29,508,560

期內，於簡明綜合損益表扣除以股份為基礎的支付開支148,000美元（截至2025年6月30日止六個月：836,000美元）。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

16. 承擔

本集團於報告期末的資本承擔如下：

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
已訂約但未撥備：		
購買有限合夥權益的應付出資	5,505	5,336
總計	5,505	5,336

17. 關聯方交易

姓名	關係
徐宏先生	董事

(a) 與關聯方的未償還結餘：

	2026年 6月30日 (未經審核) 千美元	2025年 12月31日 (經審核) 千美元
應收一名董事：		
徐宏先生	751	736

該結餘屬非貿易性質。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

17. 關聯方交易（續）

(b) 本集團主要管理人員的薪酬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核) 千美元	2025年 (未經審核) 千美元
薪金、獎金、津貼及實物福利	103	99
退休金計劃供款	4	3
以權益結算的股份獎勵開支	103	639
已付主要管理人員的薪酬總額	210	741

18. 按類別劃分的金融工具

於2026年6月30日及2025年12月31日，各類金融工具的賬面值如下：

金融資產

於2026年6月30日（未經審核）

	以公允價值計量 且其變動計入 當期損益的 金融資產 千美元	按攤銷 成本計量 的金融資產 千美元	總計 千美元
貿易應收款項	—	2,215	2,215
融資租賃應收款項	—	19	19
計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產	—	1,756	1,756
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	29,253	—	29,253
衍生金融工具	341	—	341
已抵押銀行存款	—	238	238
受限制銀行存款	—	45,071	45,071
現金及現金等價物	—	20,940	20,940
原到期日超過三個月的定期存款	—	33,046	33,046
總計	29,594	103,285	132,879

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

18. 按類別劃分的金融工具（續）

於2026年6月30日及2025年12月31日，各類金融工具的賬面值如下：（續）

金融資產（續）

於2025年12月31日（經審核）

	以公允價值計量 且其變動計入 當期損益的 金融資產 千美元	按攤銷 成本計量 的金融資產 千美元	總計 千美元
貿易應收款項	—	3,180	3,180
融資租賃應收款項	—	19	19
計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產	—	1,106	1,106
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	13,900	—	13,900
衍生金融工具	114	—	114
已抵押銀行存款	—	238	238
受限制銀行存款	—	55,789	55,789
現金及現金等價物	—	31,697	31,697
原到期日超過三個月的定期存款	—	37,197	37,197
總計	14,014	129,226	143,240



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

18. 按類別劃分的金融工具（續）

於2026年6月30日及2025年12月31日，各類金融工具的賬面值如下：（續）

金融負債

於2026年6月30日（未經審核）

	按攤銷成本 計量的 金融負債 千美元
貿易應付款項	166
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	2,726
租賃負債	238
銀行透支	7
總計	3,137

於2025年12月31日（經審核）

	按攤銷成本 計量的 金融負債 千美元
貿易應付款項	275
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	1,613
銀行透支	16
總計	1,904



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

19. 金融工具的公允價值及公允價值層級

管理層評定，現金及現金等價物、原到期日超過三個月的定期存款、受限制銀行存款、已抵押銀行存款、計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產、貿易應收款項、融資租賃應收款項、貿易應付款項、銀行透支以及計入其他應付款項的金融負債的公允價值與其賬面值相若，主要由於該等工具的到期日較短。本集團所有非流動金融資產及金融負債的賬面值均與其公允價值相若。

由本集團財務總監領導的財務部負責釐定金融工具公允價值計量的政策及程序。財務部直接向財務總監報告。於報告期末，財務部會分析金融工具的價值變動，並釐定於估值中應用的主要輸入數據。估值乃由財務總監審視及批准。估值過程和結果會定期與本公司董事討論，以便進行財務報告。

金融資產及負債的公允價值以於各方自願進行的當前交易（被迫或清算銷售除外）中交換工具所需的金額入賬。下列方法及假設乃用於估計公允價值：

融資租賃應收款項以及計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產的公允價值乃通過使用具有類似條款、信貸風險及剩餘期限的工具當前可用的利率，對預期未來現金流量進行貼現計算。以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的公允價值乃採用指引公司法估計。

本集團與多名交易對手訂立衍生金融工具，主要為具有AAA信貸評級的財務機構。衍生金融工具（包括外匯掉期、遠期貨幣合約及外匯期權）採用與以現值計算的掉期模型類似的估值技術計量。有關模型納入各種市場可觀察輸入數據，包括無風險利率的信貸質量、外匯即期及遠期匯率。外匯掉期的賬面值與其公允價值相同。



中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

19. 金融工具的公允價值及公允價值層級（續）

公允價值層級

下表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：

以公允價值計量的資產：

於2026年6月30日（未經審核）

	公允價值計量採用以下各項			總計 千美元
	活躍市場報價 (第1級) 千美元	重大可觀察 輸入數據 (第2級) 千美元	重大不可觀察 輸入數據 (第3級) 千美元	
衍生金融工具	—	341	—	341
以公允價值計量且其變動計入 當期損益的金融資產	—	—	29,253	29,253
	—	341	29,253	29,594

於2025年12月31日（經審核）

	公允價值計量採用以下各項			總計 千美元
	活躍市場報價 (第1級) 千美元	重大可觀察 輸入數據 (第2級) 千美元	重大不可觀察 輸入數據 (第3級) 千美元	
衍生金融工具	—	114	—	114
以公允價值計量且其變動計入 當期損益的金融資產	—	—	13,900	13,900
	—	114	13,900	14,014

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

19. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

公允價值層級(續)

下表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：(續)

以公允價值計量的負債：

於2026年6月30日及2025年12月31日，本集團並無任何按公允價值計量的金融負債。

期內，金融資產及金融負債均無在第1級與第2級公允價值計量之間轉撥，亦無轉入或轉出第3級(截至2025年6月30日止六個月：無)。



釋義

「Archimedes系統」	指	LungPoint ATV系統，在中國亦稱為LungPro，或在中國以外地區稱為Archimedes系統
「聯繫人」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	董事會
「BroncAblate®智衡®」	指	BroncAblate®智衡®經支氣管射頻消融系統
「Broncus Medical」	指	Broncus Medical Inc.，根據美國加利福尼亞州法律成立的公司，並為本公司的附屬公司之一
「BSI」	指	英國標準協會
「BTPNA」	指	支氣管鏡下建立經肺實質到達結節的通道
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄C1所載《企業管治守則》
「《公司條例》」	指	香港法例第622章《公司條例》，經不時修訂或補充
「本公司」	指	堃博医疗控股有限公司，於2012年4月30日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所上市及買賣
「慢阻肺」	指	慢性阻塞性肺病
「CRO」	指	合約研究組織
「董事」	指	董事會成員，包括所有執行、非執行及獨立非執行董事
「歐盟」	指	歐洲聯盟
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局



釋義

「全球發售」	指	股份的全球發售，包括提呈發售8,935,500股股份的香港公開發售及提呈發售80,419,500股股份的國際發售
「本集團」或「我們」	指	本公司及我們的附屬公司（或本公司及我們的任何一家或多家附屬公司，視乎文義而定），或（倘文義指其註冊成立前的任何時間）其前身或其目前附屬公司的前身或彼等當中任何一者（視乎文義而定）所從事並隨後由其承接的業務
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「InterVapor®」	指	InterVapor®系統，為全球首個及唯一用於治療慢阻肺及肺癌等肺病的熱蒸汽治療系統，包括InterVapor®發生器及InterVapor®導管
「《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及其前身國家食品藥品監督管理總局
「中國」或 「中華人民共和國」	指	中華人民共和國，僅就本報告及作地域參考而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣
「招股章程」	指	本公司日期為2021年9月13日的招股章程
「研發」	指	研究及開發



釋義

「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「RF-II」	指	RF發生器+RF消融導管，為一種與一次性肺部射頻消融導管結合使用的射頻消融系統，亦為唯一專門針對肺癌的射頻消融系統
「受限制股份單位」	指	受限制股份單位
「受限制股份單位計劃」	指	本公司於2021年5月9日採納、於2021年7月5日修訂及重列以及於2023年10月25日進一步修訂及重列的受限制股份單位計劃
「《證券及期貨條例》」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「股份」	指	本公司股本中的普通股
「股東」	指	股份持有人
「購股權計劃」	指	本公司於2021年5月9日採納的股權激勵計劃
「平方米」	指	平方米
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「庫存股份」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其管轄的所有地區
「美元」	指	美國當時法定貨幣美元
「%」	指	百分比

