

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之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公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。



**Akesobio**  
**Akeso, Inc.**  
**康方生物科技（開曼）有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：9926)

**截至2026年6月30日止六個月中期業績公告**

董事會謹此公布本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合業績。

於本公告中，「我們」指本公司或按文義指本集團。

**財務摘要**

**1. 收入**

2026年上半年(指截至2026年6月30日止六個月)，本集團總收入為人民幣1,805.7百萬元，2025年上半年(指截至2025年6月30日止六個月)為人民幣1,411.5百萬元，同比增長27.92%。本集團收入的構成包括商業銷售收入及商業授權收入。2026年上半年商業銷售收入為人民幣1,803.2百萬元，2025年上半年為人民幣1,401.6百萬元，同比增長28.65%。2026年上半年商業授權收入為人民幣2.5百萬元。

## 2. 毛利

2026年上半年，本集團的毛利為人民幣1,340.5百萬元，2025年上半年為人民幣1,120.7百萬元。

## 3. 盈利／虧損

2026年上半年，本集團的虧損為人民幣447.2百萬元，2025年上半年虧損為人民幣588.3百萬元，虧損額同比減少人民幣141.1百萬元。

該虧損減少主要得益於：

- (1) 報告期內，本集團商業銷售收入持續增長和商業運營效率持續提升，集團銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重同比降低4.24%，2026年上半年銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重為43.56%，2025年上半年銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重為47.80%。
- (2) 依據會計準則，本集團對Summit Therapeutics (NASDAQ: SMMT)長期股權投資按Summit Therapeutics (NASDAQ: SMMT)的報告期內虧損額及持股比例計提的股權投資損失同比降低40.45%。2026年上半年該投資損失計提金額為人民幣114.2百萬元，2025年上半年該投資損失計提為人民幣191.7百萬元，該投資損失計提金額減少人民幣77.5百萬元。

## 管理層討論及分析

康方生物科技(開曼)有限公司成立於2012年，秉持「在中國開發出全球領先的創新藥物，讓患者率先受益於全球最領先的治療方案」的初心，依托先進的雙抗／多抗技術，公司成功開發上市了全球首創雙抗新藥卡度尼利(PD-1/CTLA-4雙抗)和依沃西(PD-1/VEGF雙抗)，是全球唯一擁有2個腫瘤免疫雙抗的製藥公司，開啟了全球腫瘤免疫治療(IO)2.0時代，引領了國際雙抗新藥的發展新浪潮，迄今已發展成為一家全球具有創新影響力的企業。

當前，公司搭建獨有的端對端全方位新藥研發平台，以AI智研賦能藥物全流程開發，以雙抗／多抗技術優勢為根基，將研發版圖拓展至ADC／雙抗ADC、TCE、siRNA、細胞治療、mRNA等前沿技術領域，開發了50個以上用於治療腫瘤、自身免疫、呼吸系統、中樞神經系統、炎症、代謝疾病等重大疾病的創新候選藥物，近30個新藥處於臨床開發階段(包括15個雙抗／多抗／雙抗ADC)，12款產品處於III期臨床研究階段，17個產品處在I/II期臨床研究階段，8個新藥已獲批商業化，5個自主商業化新藥共12項適應症納入國家醫保目錄。

\* 該產品商業化權益於2026年2月授權給濟川藥業

報告期內，本公司錄得收入約為人民幣1,805.7百萬元，較去年同期的人民幣1,411.5百萬元同比增加27.92%，其中商業銷售收入約為人民幣1,803.2百萬元，較去年同期的人民幣1,401.6百萬元同比增加28.65%，主要得益於兩款腫瘤免疫雙抗開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)和依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)帶來的重要銷售貢獻。本公司其他幾款商業化產品亦為銷售增長作出了部分貢獻，其中包括伊喜寧®(伊努西，PCSK9)及愛達羅®(依若奇，IL-12/IL-23)。

公司首批五款自主商業化創新藥物，共計12項已獲批適應症已納入最新版國家醫保目錄，醫院准入亦實現廣覆蓋與深滲透。截至2026年6月30日，本公司已形成專業化、體系化銷售團隊超1,600人，全面覆蓋腫瘤與特藥兩大核心領域。本公司積極踐行以「患者為中心」的「學術營銷」，廣泛開拓商保等多元化渠道，驅動現有產品組合實現可持續增長，最大化發揮協同優勢。

此外，於報告期內，本公司亦收到來自兩款產品合作方的商業授權收入，共計人民幣2.5百萬元。

## 腫瘤領域

### 依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)

依沃西成為當前全球研發管線中最具價值的在研資產，在Evaluate Pharma最新發佈《2026全球最具價值研發項目》榜單中，依沃西以超過252億美元風險調整後淨現值(NPV)位列全球在研藥物管線總價值榜第一。依沃西通過聯合用藥佈局40多個適應症，開展60多項臨床研究，包括17項註冊性II/III期臨床和8項與PD-(L)1頭對頭研究，5項III期臨床已達到陽性結果，覆蓋肺癌、結直腸癌、膽道癌、頭頸鱗癌、乳腺癌、胰腺癌、尿路上皮癌等多個瘤種。此外，依沃西現已在中國被納入12項權威臨床治療指南和專家共識。

依沃西已有三項適應症在中國獲批，且前兩項納入最新版國家醫保目錄，包括：

- 用於治療EGFR-TKI治療後進展的EGFR突變的局部晚期或轉移性非鱗狀NSCLC；
- 用於一線治療PD-L1陽性(TPS $\geq$ 1%)的局部晚期或轉移性NSCLC；及
- 用於一線治療晚期鱗狀NSCLC。

此外，一項適應症的生物製品許可申請(BLA)在FDA審評中：

- 用於治療經第三代EGFR-TKI治療進展的EGFR突變NSCLC

依沃西作為PD-1/VEGF全球研發和合作浪潮中的領跑者，其療效、安全性、長生存獲益和一致性已通過在中國和國際多中心進行的多項III期臨床結果得到充分且反覆驗證。依沃西正在重塑肺癌及多項冷腫瘤等大適應症的治療格局，充分釋放其變革性治療價值。

### **肺癌核心適應症全面覆蓋，鞏固首發優勢與長生存獲益**

依沃西在肺癌領域完成多線治療的佈局，實現了核心適應症的全面覆蓋，正在重塑全球肺癌整體治療格局。

- 2026年8月，依沃西聯合化療用於一線治療晚期sq-NSCLC獲得NMPA批准上市，是依沃西獲批上市的第三項適應症，填補了抗血管生成機制藥物在sq-NSCLC中使用禁忌的巨大臨床空白，為患者帶來免疫聯合抗血管生成協同抗腫瘤的全新最優選擇。該項適應症的獲批是基於III期臨床研究HARMONi-6/AK112-306，該研究總生存期(OS)顯著陽性結果於2026 ASCO主席大會重磅發佈，並於《柳葉刀》主刊同期發表，為全球首個在肺癌領域對比PD-1聯合化療取得PFS和OS雙顯著陽性結果的III期研究。研究結果顯示，依沃西組顯著降低了患者死亡及疾病進展風險。

- 依沃西聯合多西他賽對比多西他賽治療經PD-(L)1和含鉑化療治療進展的局部晚期或轉移性NSCLC的III期臨床研究(HARMONi-8A/AK112-305)正在入組中。依沃西作為目前IO耐藥NSCLC領域首個處於III期臨床研究階段的免疫雙抗，有望率先滿足IO耐藥後重大未解決的臨床需求。
- 在小細胞肺癌(SCLC)領域，依沃西用於接受標準同步放化療後未進展的局限期SCLC鞏固治療的III期臨床(HARMONi-9/AK112-311)亦在入組中。2026年6月，依沃西聯合化療二線治療SCLC的II期臨床研究結果於2026 ASCO口頭報告發佈。
- 2026年6月，依沃西聯合化療用於EGFR-TKI治療後進展的NSCLC的III期臨床研究(HARMONi-A/AK112-301)OS最終分析顯著陽性結果於《JAMA (美國醫學會雜誌)》主刊發佈，為首個在PFS和OS兩個核心終點上均取得具有臨床意義和統計學顯著性獲益的免疫療法III期臨床研究。

### **全面進軍冷腫瘤，五大適應症中國III期臨床高效推進中**

本公司正全面開展覆蓋結直腸癌、胰腺癌、膽道癌、頭頸鱗癌和三陰乳腺癌五大適應症的多個臨床研究。

- 2026年8月，依沃西聯合化療對比度伐利尤聯合化療用於一線治療晚期膽道癌的III期臨床研究(HARMONi-GI1/AK112-309)達到OS顯著陽性結果，具有統計學顯著和重大臨床獲益。2026年2月，該療法獲NMPA突破性療法認定。2026年6月，依沃西聯合AK130(TIGIT/TGF- $\beta$ )用於治療既往經治的晚期膽道癌的Ib/II期研究(AK130-201)數據於2026 ASCO發佈。
- 依沃西聯合化療對比貝伐珠單抗聯合化療用於一線治療轉移性結直腸癌的III期臨床研究(HARMONi-GI6/AK112-312)入組中。2026年6月，依沃西聯合化療用於一線治療轉移性結直腸癌的國際多中心II期臨床研究期中分析數據於2026 ASCO發佈，依沃西中國、全球數據一致性再次得到驗證。

- 依沃西聯合化療對比化療用於一線治療PD-L1陰性的局部晚期不可切除或轉移性三陰乳腺癌(TNBC)的III期臨床研究(HARMONi-BC1/AK112-308)入組中。2025年11月，該療法獲NMPA突破性療法認定。
- 依沃西聯合化療聯合或不聯合萊法利(AK117，CD47)對比化療用於一線治療轉移性胰腺癌的III期臨床研究(HARMONi-GI2/AK112-310)入組中。
- 依沃西聯合萊法利對比帕博利珠用於一線治療PD-L1陽性的復發或轉移性頭頸部鱗狀細胞癌的III期臨床研究(HARMONi-HN1/AK117-302)入組中。2026年6月，依沃西聯合化療用於新輔助治療可切除局部晚期頭頸鱗癌的探索性II期臨床研究結果於2026 ASCO口頭報告發佈。

### **首個海外適應症BLA遞交並受理，更新數據進一步驗證一致性**

在海外，我們的合作夥伴SUMMIT向FDA提交依沃西聯合化療用於治療第三代EGFR-TKI治療後進展NSCLC的BLA，於2026年1月正式獲得FDA受理並處於審評階段。這是依沃西在海外提交上市申請的首個適應症，也是中國自主創新的雙抗新藥走向全球市場的重要里程碑。

該適應症的全球多中心III期研究(HARMONi)於2026年6月進行最新OS分析，ITT人群及西方人群OS均改善，與此前中國III期HARMONi-A研究最終結果高度一致，進一步強化了依沃西的全球臨床與中國臨床中均具有高度一致的療效和安全性。

### 多項一線大適應症國際註冊性II/III期

- 依沃西聯合化療對比帕博利珠聯合化療用於一線治療NSCLC的國際多中心III期臨床研究(HARMONi-3)分為鱗癌和非鱗癌兩個隊列，並獨立進行統計分析。鱗癌隊列已於2026年2月入組完成，非鱗癌隊列於2026年6月入組完成。
- 依沃西單藥對比帕博利珠用於一線治療PD-L1高表達(TPS $\geq$ 50%)NSCLC的國際多中心III期臨床研究(HARMONi-7)入組中。
- 依沃西聯合化療對比貝伐珠單抗聯合化療用於一線治療轉移性結直腸癌的國際多中心III期臨床研究(HARMONi-GI3)入組中。
- 依沃西聯合或不聯合萊法利對比帕博利珠用於一線治療PD-L1陽性頭頸鱗癌國際多中心III期臨床研究(ILLUMINE)入組中。該臨床由GORTEC(頭頸腫瘤放療學組)承辦，SUMMIT與本公司協辦。
- 依沃西聯合維恩妥尤單抗(EV, Nectin-4 ADC)對比帕博利珠單抗聯合EV用於一線治療局部晚期或轉移性尿路上皮癌的國際多中心註冊性II/III期臨床研究(HARMONi-GU1)於2026年8月全新啟動。

### 首選IO 2.0基石藥物，強強聯合全球多種創新機制藥物

依沃西作為重磅免疫腫瘤(IO) 2.0基石藥物，通過本公司自研平台和外部合作實現與雙抗、單抗、ADC和mRNA腫瘤疫苗等多種機制聯用，加大佈局肺癌、胃癌、結直腸癌、胰腺癌、肝癌、頭頸鱗癌、膽道癌等多瘤種潛在最優療法。依沃西已開展20多項聯用臨床研究。

依沃西海外聯用佈局同步拓展中。

- SUMMIT與Revolution Medicines, Inc. (納斯達克：RVMD) 合作，評估依沃西聯合三款RAS(ON)抑制劑在多種實體瘤中的有效性和安全性。
- 2026年1月，SUMMIT與GSK Plc (紐交所：GSK) 達成合作，評估依沃西與GSK的B7H3 ADC聯合治療多種實體瘤，重點涵蓋SCLC等難治性腫瘤。
- 2026年7月，SUMMIT與Arcus Biosciences, Inc. (紐交所：RCUS) 達成合作，推進依沃西聯合Arcus的HIF-2  $\alpha$  抑制劑casdatifan治療腎透明細胞癌的國際多中心臨床研究。
- 2026年8月，依沃西聯合維恩妥尤單抗(EV, Nectin-4 ADC)對比帕博利珠單抗聯合EV用於一線治療局部晚期或轉移性尿路上皮癌的國際多中心註冊性II/III期臨床研究(HARMONi-GU1)全新啟動。

依沃西受到全球合作夥伴廣泛青睞，作為多種腫瘤疾病聯合療法或突破性療法探索的首選。以上合作將進一步擴展依沃西的全球臨床開發與應用範圍，確立IO 2.0基石藥物地位。

#### 開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)

卡度尼利現已通過聯合用藥佈局逾20多個適應症，包括宮頸癌、胃癌、肺癌、肝癌等在中國及海外已開展40餘項臨床試驗，13項註冊性II/III期臨床試驗積極推進中，持續被納入20餘項權威臨床治療指南和專家共識。

目前，卡度尼利已有三項適應症在中國獲批，並全部納入最新版國家醫保目錄，包括：

- 用於治療既往接受含鉑化療治療失敗的復發或轉移性宮頸癌；
- 用於一線治療局部晚期不可切除或轉移性胃或胃食管結合部(G/GEJ)腺癌患者；及
- 用於一線治療持續、復發或轉移性宮頸癌。

本公司亦積極主動的擴展卡度尼利的全球開發，致力於加速中國創新成為全球方案。

### **胃癌：一線、IO耐藥、圍手術期全佈局**

卡度尼利是唯一全人群獲益的一線胃癌免疫治療藥物，填補了PD-(L)1產品在PD-L1低表達及陰性人群中療效有限的空白。

在胃癌領域兩項中國III期臨床研究在進行中：

- 卡度尼利聯合普絡西(AK109，VEGFR2)聯合化療用於IO耐藥G/GEJ腺癌的III期臨床研究(COMPLUS-5)入組中；及
- 卡度尼利聯合化療用於圍手術期G/GEJ腺癌的III期臨床研究(COMPASSION-33)入組中。

### **進軍全球，胃癌國際臨床進行中**

- 2026年6月，卡度尼利聯合化療對比化療聯合或不聯合納武利尤單抗用於一線治療HER2陰性、不可切除或轉移性G/GEJ腺癌的國際多中心III期臨床研究(AK104-311/COMPASSION-37)全面開啟，該研究為本公司全程自主主導的首個全球III期臨床。
- 2026年7月，本公司與美國紀念斯隆凱特琳癌症中心共同推進卡度尼利聯合化療用於圍手術期治療局部晚期、可切除GEJ腺癌的II期臨床研究，目前已在美國入組患者。

### **差異化的肺癌佈局，聯合療法探索更廣泛的臨床需求**

- 卡度尼利聯合化療對比替雷利珠聯合化療用於一線治療PD-L1陰性的局部晚期或轉移性NSCLC的II/III期臨床研究(COMPASSION-28)入組中。
- 卡度尼利對比舒格利單抗用於同步／序貫放化療後出現疾病進展的、不可手術切除的局部晚期NSCLC的II/III期臨床研究(COMPASSION-30)入組中。

### **肝癌：中國臨床進展順利、國際多中心註冊性II期臨床已啟動**

- 卡度尼利單藥用於肝細胞癌術後輔助治療的III期臨床研究(COMPASSION-22)已於2025年3月入組已完成。
- 卡度尼利聯合侖伐替尼治療經肝動脈化療栓塞(TACE)用於中晚期不可切除肝細胞癌(uHCC)的II/III期臨床研究(COMPASSION-29)入組中。
- 卡度尼利聯合侖伐替尼用於治療IO耐藥肝細胞癌的國際多中心註冊性II期臨床研究(COMPASSION-36)已於2025年8月正式啟動，入組中。

### **新進軍兩項消化道癌，適應症持續拓展**

- 卡度尼利單藥用於新輔助／輔助治療可切除的MSI-H/dMMR結腸癌的III期臨床研究(COMPASSION-40)於2026年上半年正式啟動，入組中。
- 卡度尼利聯合化療用於圍手術期治療可切除食管鱗癌的II/III期臨床研究(COMPASSION-38)於2026年上半年啟動。

### 長期生存獲益，全面重塑宮頸癌治療格局

- 2026年3月，卡度尼利單藥治療復發／轉移性宮頸癌的關鍵註冊性II期臨床研究(COMPASSION-03/AK104-201)最新長期生存分析數據於2026 ESGO發佈，有力證實了卡度尼利可將深度腫瘤緩解轉化為長期疾病控制及生存獲益。2026年3月，卡度尼利聯合化療用於序貫同步放化療治療局部晚期宮頸癌的III期臨床研究(IIT)已開展，充分發揮卡度尼利在宮頸癌的優勢，解決臨床未滿足需求。

### 持續探索更多癌種，充分發掘產品潛力

- 2026年4月，卡度尼利聯合化療用於一線治療晚期胰腺癌(PDAC)的II期臨床研究(COMPASSION-26)結果於2026 AACR發佈。卡度尼利聯合方案具有良好的抗腫瘤活性和生存獲益，有望提供治療新希望。
- 2026年4月，卡度尼利聯合化療用於一線治療晚期或復發性子宮內膜癌的II期研究(CARE)結果於2026 SGO發佈。
- 2026年5月，卡度尼利聯合化療用於一線治療晚期非透明細胞腎細胞癌(nccRCC)的Ib/II期臨床研究結果於2026 ASCO口頭報告發佈。卡度尼利聯合方案在全人群中均具有優異的縮瘤與生存獲益潛力。
- 2026年3月，本公司與INOVIO(納斯達克：INO)達成合作，共同探索卡度尼利聯合INOVIO新型DNA藥物用於治療膠質母細胞瘤的潛力。

本公司將持續探索卡度尼利在其他適應症的臨床可及性，精準發掘相較於PD-(L)1差異化優勢的全人群優勢及IO耐藥的空白領域，充分釋放其臨床價值和全球範圍內的商業潛力。

## IO 2.0 + ADC 2.0戰略全面開啟

報告期內，本公司ADC藥物平台成果凸顯，IO 2.0 + ADC 2.0系列療法組合正式進入II臨床階段，標誌著公司在下一代腫瘤免疫治療領域的戰略佈局邁出重要一步，針對包括但不限於肺癌、乳腺癌、尿路上皮癌等多個實體瘤進行療法升級和迭代。

在IO端，本公司是全球唯一擁有2個獲批腫瘤免疫雙抗藥物的公司。同時，本公司正推動依沃西和卡度尼利與一系列公司自研的ADC 2.0藥物廣泛開展聯合療法；另一方面，依沃西和卡度尼利也被全球合作夥伴廣泛青睞，作為多種腫瘤疾病聯合療法探索的首選。

在ADC端，本公司已開發了一系列的新一代ADC藥物，其中AK138D1(HER3 ADC)、AK146D1 (Trop2/Nectin4 ADC)、AK157D1(B7H3 ADC)、AK158D1 (EGFR/Trop2 ADC)等陸續進入臨床開發階段，有望克服現有ADC藥物普遍存在的「因安全性影響而治療窗口較窄」等局限，實現增效減毒，克服耐藥的目的，從而覆蓋更多適應症。

AK138D1(HER3 ADC)是本公司首個進入臨床階段的ADC藥物。2026年上半年，AK138D1聯合依沃西II期臨床研究正式啟動，適應症覆蓋乳腺癌、NSCLC等多個實體瘤。

AK146D1 (Trop2/Nectin4 ADC)是本公司首款進入臨床階段的雙抗ADC藥物(BsADC)。2026年上半年，AK146D1聯合依沃西II期臨床研究正式啟動，適應症覆蓋乳腺癌、NSCLC、尿路上皮癌等實體瘤。

2026年8月，AK157D1(B7H3 ADC)，公司第三款ADC藥物，獲得NMPA批准開展I期臨床研究，用於晚期實體瘤。

2026年7月，AK158D1 (EGFR/Trop2 ADC)公司第四款ADC藥物申報臨床，用於晚期實體瘤。

## 安尼可®(派安普利, PD-1)

派安普利共計五項適應症在中國獲批，四項已納入最新版國家醫保目錄，包括：

- 用於治療至少經過二線系統化療的復發或難治性經典型霍奇金淋巴瘤；
- 用於一線治療局部晚期或轉移性鱗狀NSCLC；
- 用於接受過二線及以上系統治療失敗的復發／轉移性鼻咽癌(NPC)；
- 用於一線治療復發或轉移性NPC；及
- 用於一線治療晚期肝細胞癌。

並且派安普利已在美國獲批用於一線治療復發或轉移性非角化性鼻咽癌，以及用於化療期間或化療後出現疾病進展且至少接受過一種其他既往治療的轉移性非角化性鼻咽癌。

## 萊法利(AK117, CD47)

萊法利是全球首個進入實體瘤註冊性III期臨床階段的CD47單抗，在實體瘤和血液瘤的臨床開發均處於國際領先地位。

### 實體瘤三項III期臨床入組中

中國：

- 萊法利聯合依沃西對比帕博利珠用於一線治療PD-L1陽性的復發／轉移性頭頸鱗癌(HNSCC)的III期臨床研究(AK117-302)入組中。
- 萊法利聯合依沃西聯合化療對比化療用於一線治療轉移性胰腺癌的III期臨床研究(AK112-310)入組中。

全球：

- 依沃西聯合或不聯合萊法利對比帕博利珠用於一線治療PD-L1陽性頭頸鱗癌國際多中心III期臨床研究(ILLUMINE)入組中。

## 血液瘤三項II期高效進行中

中國：

- 2026年6月，萊法利聯合阿扎胞苷聯合維奈克拉一線治療急性髓系白血病(AML)的隨機、雙盲、對照II期研究(AK117-206)數據於2026 EHA口頭報告發佈。
- 萊法利聯合AK129 (PD-1/LAG-3)治療PD-(L)1治療失敗的復發或難治性經典型霍奇金淋巴瘤(cHL)的I/II期臨床研究持續入組中。

全球：

- 萊法利聯合阿扎胞苷一線治療骨髓增生異常綜合症(MDS)的國際多中心II期臨床研究入組已完成。

## 創新機制的臨床階段產品：

**AK135 (IL-1RAP)**是本公司首款神經疼痛管理藥物，用於治療化療誘導的周圍神經病變(CIPN)的I期臨床研究入組中。臨床前研究顯示，AK135能顯著緩解神經疼痛，同時表現出良好耐受性。

**AK150 (ILT2/ILT4/CSF1R)**是本公司首款三抗藥物，也是全球首款該靶點的三抗藥物，由公司領先的AI研發平台和Tetrabody多抗平台開發。於2026年3月獲得NMPA批准進入臨床，用於惡性腫瘤治療，目前處於臨床I期階段。

**AK154(mRNA腫瘤疫苗)**是本公司基於自研Flex-Nano mRNA技術平台開發，利用AI算法篩選高親和力的免疫原性基因突變，AK154聯合依沃西／卡度尼利已開展IIT臨床試驗，旨在實現腫瘤個性化精準治療+免疫雙抗的「IO2.0+」戰略升級。

## 中樞神經系統(CNS)及免疫相關(自免、過敏、呼吸)領域

本公司同樣著力於中樞神經系統和免疫領域疾病，構築高能級戰略新勢能，中樞神經系統、自免、過敏、呼吸等領域全面進入雙靶點時代。

### CNS領域

#### AK152 (A $\beta$ /TfR 雙抗)

- AK152是用於阿爾茨海默症疾病(AD)治療的腦穿梭雙特異性抗體新藥，也是本公司研發版圖拓展至CNS領域的首款推進到臨床的產品。2025年11月，AK152正式獲得NMPA批准，開展用於AD的臨床研究。臨床前研究結果表明，AK152可有效提高抗體入腦率，更快清除A $\beta$ 斑塊。目前一期臨床進展順利，公司亦前瞻性的佈局了該療法的皮下注射劑型，有望更好的提高患者的可及性。

### 代謝領域

#### 伊喜寧®(伊努西，PCSK9)

伊喜寧®已有兩項適應症在中國獲批，且全部納入最新版國家醫保目錄，包括：

- 用於治療原發性高膽固醇血症和混合型高脂血症；及
- 用於治療雜合子型家族性高膽固醇血症。

2026年2月，本公司與湖北濟川藥業股份有限公司(濟川藥業，上市代碼：600566.SS)全資子公司濟川藥業集團有限公司、江蘇濟源醫藥有限公司(以下合稱「濟川藥業」)簽署合作協議，就伊喜寧®在中國(不含港澳台)的獨家商業化權益達成合作。

## 免疫相關領域

### 免疫雙抗AK139 (IL-4R $\alpha$ /ST2)

- AK139是本公司免疫領域首款雙抗產品，也是全球首個靶向IL-4R $\alpha$ /ST2雙抗，由本公司自有AI平台研發。2026年2月，AK139已獲得NMPA批准開展共七項II期臨床研究，包括用於治療慢性阻塞性肺疾病、重度支氣管哮喘、慢性自發性蕁麻疹、過敏性鼻炎、慢性鼻竇炎伴鼻息肉、中重度特應性皮炎、結節性癢疹。

### 愛達羅®(依若奇單抗，IL-12/IL-23)

- 2025年4月，愛達羅®用於治療中重度斑塊狀銀屑病的新藥上市申請(NDA)獲NMPA批准。2025年11月，該適應症納入最新版國家醫保目錄。

### 奇佑康®(古莫奇單抗，IL-17)

#### 首個NDA上市申請獲批，一項sNDA在NMPA審評中

- 2026年6月，古莫奇單抗用於治療中重度斑塊狀銀屑病的新藥上市申請獲NMPA批准。
- 2026年1月，古莫奇單抗用於治療強直性脊柱炎的補充新適應症上市申請獲NMPA受理，目前處於審評中。

### 曼多奇單抗(AK120，IL-4R $\alpha$ )

- 2026年2月，曼多奇單抗用於治療中重度特應性皮炎的新藥上市申請獲NMPA受理，目前處於審評中。
- 曼多奇單抗用於治療青少年特應性皮炎關鍵III期已完成。

本公司將從患者可負擔性、市場可及性和差異化競爭優勢等方面制定全方面多維度的產品開發和商業計劃，充分發揮產品的臨床和商業價值。

## 人力資源管理

截至2026年6月30日，我們的僱員總人數發展為4,082名。基於本公司構築一體化研發、生產、商業化平台的戰略發展目標，本公司將持續進行人才引進，不斷完善員工培訓體系和發展機制，致力為員工營造多元、公平、開放、包容的成長平台。本公司僱員按職能劃分情況如下：

| 職 能          | 僱 員 人 數<br>截 至 2026 年<br>6 月 30 日 | 僱 員 人 數<br>截 至 2025 年<br>6 月 30 日 |
|--------------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| 臨床前研發        | 326                               | 329                               |
| 臨床研發         | 745                               | 720                               |
| 生產，質量保證和質量控制 | 924                               | 864                               |
| 銷售及營銷        | 1,652                             | 1,221                             |
| 一般及行政        | 435                               | 395                               |
| 總 計          | 4,082                             | 3,529                             |

## 生產設施

截至本公告日期，本公司現有產能為110,000升，保障大規模產能供應，並有持續和穩定的產能擴張計劃以滿足未來的臨床及商業化需求。我們符合GMP要求的生產設施是根據FDA、EMA和NMPA的規章設計和驗證的，可支持從藥物發現到工藝開發、GMP合規試點和商業生產的整個藥物開發過程，將有效地支撐本公司及我們的全球合作夥伴的臨床及商業化發展。

我們的核心生產設施如下：

- ✓ 中山翠亨康方灣區科技園：該園區集生物醫藥研究、開發、生產和銷售於一體，總規劃產能超100,000升，配備了一系列全球最先進的生物製藥設施設備。截至本公告日期，已運行產能55,000升，包含了40,000升不銹鋼反應器以及全球先進的灌裝聯動系統，和15,000升一次性生物反應器。
- ✓ 中新廣州知識城生物製藥基地：已運行產能為52,000升。
- ✓ 國家健康科技產業基地園區(中山)：已運行產能為3,000升。

## 未來發展

2026年以來，中國創新藥行業正式進入以源頭創新主導，全球協同研發的國際化2.0階段。憑藉在IO 2.0領域的全球領導地位與持續創新的自研實力，本公司圍繞服務全球患者核心需求，依託六大技術領域和AI創新平台，積極推動中國創新藥實現全球臨床價值。

### 引領IO 2.0全球研發浪潮，ADC 2.0全面聯用

- 作為全球PD-1/VEGF的領跑者，依沃西已成為IO 2.0基石藥物的最佳首選，具有先發優勢、高確定性和廣泛適應症空間的多重競爭優勢。多個中國和全球III期數據讀出，充分驗證了依沃西的長期臨床獲益，全球與中國數據高度一致，以及能為患者帶來更持久、更有臨床價值的長期生存優勢。近期，依沃西用於治療一線膽道癌的臨床III期取得統計學顯著和重大臨床獲益的OS陽性結果，顯示依沃西的突破性臨床價值超越肺癌領域。依沃西在全球更多適應症開發及聯用探索加速中。
- 卡度尼利一線治療胃癌的國際多中心III期臨床研究，以及卡度尼利用於治療二線肝細胞癌的全球多中心註冊性II期臨床研究均已開展。卡度尼利在全球患者的臨床可及性持續提升，充分釋放其臨床價值和商業潛力，更多全球其他適應症和合作開發方向在計劃中。
- IO 2.0 + ADC 2.0戰略：公司自研的ADC藥物AK138D1(HER3 ADC)和AK146D1 (Trop2/Nectin4 ADC)與依沃西／卡度尼利等的II期臨床研究已啟動，用於治療NSCLC、乳腺癌、尿路上皮癌等。公司亦有2款ADC候選產品進入臨床，AK158D1 (EGFR/Trop2 ADC)和AK157D1(B7H3 ADC)。

## AI賦能驅動六大前沿領域新藥開發平台，持續創新突破

我們將繼續堅定的利用自身技術和產品領先優勢，不斷開拓及聯合新靶點和新機制藥物，持續加強基礎創新和核心技術攻堅，AI賦能藥物研發全流程，不斷優化Tetrabody雙抗技術平台、Dual-Shield ADC技術平台、Dual-Lock TCE技術平台、Tissue-Smart siRNA技術平台、Flex-Nano mRNA技術平台、細胞治療技術平台等。

本公司利用AI驅動的一體化藥物發現平台，全面覆蓋抗體與核酸藥物研發全鏈條，並向更多前沿領域拓展。AI與研發關鍵領域的深度融合，將進一步強化並加速公司在創新與首創療法的領先地位。

## 全球首創、高潛力重磅藥物高效推進，構建「跨代式」優勢

我們將持續高效推進一系列覆蓋腫瘤、CNS、免疫類疾病的多款自研雙抗、多抗以及其他新機制藥物。例如AK139 (IL-4R  $\alpha$  /ST2)、AK152 (A  $\beta$  /TfR雙抗)、AK150 (ILT2/ILT4/CSF1R)、AK154 (mRNA腫瘤疫苗)、AK129 (PD-1/LAG-3)、AK130 (TIGIT/TGF-  $\beta$  )、AK131 (PD-1/CD73)、AK132 (Claudin18.2/CD47)及AK137 (CD73/LAG-3)等，覆蓋更廣泛的適應症。夯實公司在全球重大未滿足臨床需求領域的佈局，構建具有領先優勢的療法矩陣。

我們堅定執行自主創新的國際化戰略，我們希望更多自主研發的創新藥在國際市場推進臨床開發、藥品註冊，持續地將中國的創新成果轉化為全球臨床價值和商業價值。在高效推進產品全球臨床進展的同時，積極拓展開放式合作。

## 財務回顧

### 1. 商業銷售收入

2026年上半年，本集團的商業銷售收入為人民幣1,803.2百萬元，2025年上半年為人民幣1,401.6百萬元，同比增長28.65%；該增長主要源於兩款重磅腫瘤免疫雙抗產品開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)及依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)帶來的顯著銷售貢獻；本集團非腫瘤治療領域的商業化產品市場推廣活動逐步有序鋪開，銷量逐步提升。

### 2. 商業授權收入

2026年上半年，本集團的商業授權收入為人民幣2.5百萬元，2025年上半年為人民幣9.9百萬元。商業授權收入指的是授權給樂普生物科技股份有限公司(股份代碼：2157.HK)的普佑恒™(普利利單抗·PD-1)和授權給四川科倫藥物研究院有限公司的科泰萊(塔戈利單抗·PD-L1)帶來的商業授權收入。

### 3. 銷售成本

2026年上半年，本集團的銷售成本為人民幣465.2百萬元，2025年上半年為人民幣290.9百萬元，銷售成本的增加主要來自腫瘤治療領域兩款腫瘤免疫雙抗產品開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)及依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)的銷售貢獻，以及非腫瘤治療領域商業化產品的多渠道培育。銷售成本主要包括原材料、直接勞動力成本、股權激勵費用、廠房機器折舊及其他生產費用。

### 4. 毛利

2026年上半年，本集團的毛利為人民幣1,340.5百萬元，2025年上半年為人民幣1,120.7百萬元。

## 5. 其他收入及收益淨額

2026年上半年，本集團的其他收入及收益淨額為人民幣309.1百萬元，2025年上半年為人民幣156.8百萬元，同比增加97.07%，其增加主要歸因於銀行存款利息收入、銀行理財收益等的變動。

本集團的其他收入及收益淨額主要包括銀行存款利息收入及補助。補助包括(i)專門就與購買廠房及機器有關的資本開支獲授的補助(於相關資產的可使用年期內確認)；(ii)對研發活動及其他的獎勵及補助(於符合若干條件後予以確認)；及(iii)其授予不附帶特別條件的獎勵。

## 6. 研發開支

2026年上半年，本集團的研發開支為人民幣783.3百萬元，同比增長7.12%，佔商業銷售收入比重為43.44%；2025年上半年為人民幣731.2百萬元，佔商業銷售收入比重為52.17%；報告期內研發開支的增加，主要是因為本集團核心產品管線處於三期臨床的密集投入期，新的研發平台亦需要持續性的投入。

本集團核心管線研發及新藥上市申請(NDA)進展順利，多款全球首創或領先產品取得關鍵里程碑，多個研發管線取得多項突破性進展：本集團共計有29個產品處在臨床研究階段，12款產品處於III期臨床研究階段，17個產品處在I/II期臨床研究階段。其中，本集團已通過依沃西聯合用藥佈局40多個適應症，開展60多項臨床研究；卡度尼利已通過聯合用藥佈局逾20多個適應症，在中國及海外已開展40餘項臨床試驗；萊法利是全球首個進入實體瘤註冊性III期臨床階段的CD47單抗，在實體瘤和血液腫瘤的臨床開發均處於國際領先地位；AK139是本集團免疫領域首款雙抗產品，已獲得NMPA批准開展共七項II期臨床研究；AK152是用於阿爾茨海默症疾病(AD)治療的腦穿梭雙特異性抗體新藥，也是本公司研發版圖拓展至CNS領域的首款推進到臨床的產品，目前臨床一期進展順利；在ADC端，本集團已開發了一系列的新一代ADC藥物，其中AK138D1 (HER3 ADC)、AK146D1 (Trop2/Nectin4 ADC)、AK157D1 (B7H3 ADC)、AK158D1 (EGFR/Trop2 ADC)等陸續進入臨床開發或者臨床二期階段。

本集團具備全鏈條的研究開發能力，自主研究開發環節包含但不限於：藥物研發、工藝開發、臨床開發、臨床運營、數據統計、藥物警戒、臨床藥理等。主要研發開支內容包括：(i)與研發活動有關的員工工資和相關福利成本；(ii)與臨床前項目檢測費用相關的第三方承包費用；(iii)本集團候選藥物研發所需原材料採購成本；以及(iv)臨床中心試驗費、中心實驗室生物分析費用、第三方影響評估費用、外購上市對照藥品、聯合用藥，與臨床試驗現場管理服務供應商及其他試驗相關服務提供商簽約的第三方合同費用。

## 7. 銷售及營銷開支

2026年上半年，本集團的銷售及營銷開支為人民幣785.6百萬元，佔商業銷售收入比重為43.56%，而2025年上半年為人民幣669.9百萬元，佔商業銷售收入比重為47.80%；該費率下降4.24%，主要得益於商業銷售收入持續增長和商業運營效率的持續提升，本報告期內商業銷售收入同比增長28.65%。

本集團銷售及營銷開支主要用於兩款重磅腫瘤免疫雙抗產品開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)及依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)的學術推廣活動及多渠道市場培育活動；以及非腫瘤治療領域的商業化產品的品牌塑造、學術推廣及市場培育等活動；以及集團商業運營體系的搭建及商業運營活動的開展。

## 8. 行政開支

2026年上半年，本集團的行政開支為人民幣169.6百萬元，2025年上半年為人民幣134.0百萬元；本集團的行政開支增加主要來源於：增加股份支付，以推動公司長期發展戰略，保持並持續提高集團運營效率。

本集團的行政開支主要包括僱員薪酬福利、折舊攤銷開支、及專業服務費用、稅金，其他行政開支包括差旅費及與行政活動有關的其他開支。

## 9. 財務成本

2026年上半年，本集團的財務成本為人民幣63.3百萬元，2025年上半年為人民幣63.4百萬元，同比降低0.13%。財務成本的降低主要是由於借款利率有所降低。

## 10. 盈利／虧損

由於上述原因，2026年上半年，本集團的虧損為人民幣447.2百萬元，2025年上半年虧損為人民幣588.3百萬元，虧損額同比減少人民幣141.1百萬元。

該虧損減少主要得益於：

- (1) 報告期內，本集團商業銷售收入持續增長和商業運營效率持續提升，集團銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重同比降低4.24%，2026年上半年銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重為43.56%，2025年上半年銷售及營銷開支佔商業銷售收入的比重為47.80%。
- (2) 依據國際財務報告準則，本集團對Summit Therapeutics (NASDAQ: SMMT)長期股權投資按Summit Therapeutics (NASDAQ: SMMT)的報告期內虧損額及持股比例計提股權的投資損失同比降低40.45%。2026年上半年該投資損失計提金額為人民幣114.2百萬元，2025年上半年該投資損失計提為人民幣191.7百萬元，該投資損失計提金額減少人民幣77.5百萬元。

## 11. 流動資產、資金來源及借款

於2026年上半年，本集團致力於拓寬融資渠道，控制融資成本，持續提升本集團的運營能力與經營效率，以充實的現金儲備保障集團的長期穩健發展和戰略目標的達成。

於2026年6月30日，本集團流動資產為人民幣11,461.9百萬元，其中現金及現金等價物、定期存款、理財產品合計人民幣9,160.0百萬元，其他流動資產為人民幣2,301.9百萬元。

於2026年6月30日，本集團的流動負債為人民幣2,861.3百萬元，包括貿易應付款項人民幣688.8百萬元、其他應付款項及應計費用人民幣1,188.4百萬元、計息銀行及其他借款人民幣974.7百萬元等。

於2026年6月30日，本集團有短期貸款及中長期貸款未來一年到期的部分，金額人民幣974.7百萬元，及長期貸款，金額為人民幣3,990.2百萬元。其中商業銀行貸款年利率依據LPR減基點確定，從1.0%至3.2%不等。

本集團謹守資金及庫務政策，以管理其資本資源並減輕涉及的潛在風險。

## 12. 資產抵押

於2026年6月30日，本集團已抵押物業及土地使用權合共人民幣1,831.7百萬元，以擔保其貸款及銀行授信額度。

## 13. 主要財務比率

下表載列截至所示日期的主要財務比率：

|                       | 於2026年<br>6月30日    | 於2025年<br>12月31日   |
|-----------------------|--------------------|--------------------|
| 速動比率 <sup>(1)</sup>   | 3.62               | 4.71               |
| 資產負債比率 <sup>(2)</sup> | 無意義 <sup>(2)</sup> | 無意義 <sup>(2)</sup> |

附註：

- (1) 速動比率乃按指定日期的流動資產減存貨除以同一日期的流動負債計算。
- (2) 資產負債比率按計息銀行及其他借款減現金及現金等價物後除以權益總額再乘以100%計算。由於我們的計息銀行及其他借款減現金及現金等價物為負數，故資產負債比率並無意義。

## 14. 重大投資

於2026年6月30日，本集團並無持有任何重大投資。除本公告所披露之外，截至本公告日期，本集團並無其他重大投資計劃或資本資產。

## 15. 重大收購及出售事項

2026年上半年，本集團並無附屬公司、聯絡人及合資企業的重大收購或出售事項。

## 16. 或然負債

於2026年6月30日，本集團無任何重大或然負債。

## 17. 資本承擔

於2026年6月30日，本集團的資本承擔為人民幣560.0百萬元，2025年12月31日為人民幣263.1百萬元，主要是本集團為提升產能在中新廣州知識城生物製藥基地建設世界級生產設施。此外，本集團的上海研發中心和廣州研發中心也處於建設中。

## 18. 外匯風險

2026年上半年，本集團主要在中國運營，其大部分交易以本集團主要附屬公司的功能貨幣人民幣結算。

於2026年6月30日，本集團有一部分現金及現金等價物以港元及美元計值。除若干以外幣計值的現金及現金等價物、銀行定期存款、理財產品、其他應收款項、應付款項、其他應付款項及應計費用外，本集團在報告期內的業務概無重大外匯風險。

本集團現時並無外幣對沖政策，然而，我們通過定期審核外匯敞口淨額管理其外匯風險，並或會使用遠期合約排除外匯敞口(倘需要)。

## 19. 僱員及薪酬

於2026年6月30日，本集團共有4,082名僱員。

2026年上半年，本集團的總僱員薪酬成本為人民幣870.4百萬元，2025年上半年為人民幣733.2百萬元，薪酬成本增加主要是由於我們員工數量的增加以及授出受限制股份單位及購股權導致僱員薪酬及福利增加。

本集團僱員的薪酬包括薪金、花紅、僱員公積金及社保供款、其他福利及以權益結算的股票獎勵和股權激勵費用。本集團已根據適用的中國法律為本集團僱員作出社會保險基金(包括退休金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險)及住房公積金供款。我們為僱員提供培訓及發展項目，包括入職培訓及持續在職培訓，以保持並提升員工的知識與技能水平。

本集團於2019年8月29日採納首次公開發售前受限制股份單位計劃。詳情請參閱招股章程附錄四「D.股份激勵計劃—1.受限制股份單位計劃」一節。首次公開發售前受限制股份單位計劃單位計劃於2024年6月30日根據首次公開發售前受限制股份單位計劃規則終止。詳情請分別參閱本集團日期為2024年6月5日的公告及本集團日期為2024年6月6日的通函。於首次公開發售前受限制股份單位計劃終止後，不得根據其授予進一步獎勵，而終止前已授予的獎勵將繼續有效，並繼續根據首次公開發售前受限制股份單位計劃規則歸屬。

本集團亦於2021年12月6日採納2021年受限制股份單位計劃。詳情請參閱本集團日期為2021年12月7日的公告。2021年受限制股份單位計劃於2024年6月30日作出修訂。詳情請分別參閱本集團日期為2024年6月5日的公告及本集團日期為2024年6月6日的通函。

本集團亦於2022年6月28日採納購股權計劃，詳情請參閱本集團日期為2022年6月1日的通函。購股權計劃於2024年6月30日作出修訂，詳情請分別參閱本集團日期為2024年6月5日的公告及本集團日期為2024年6月6日的通函。

本集團亦於2025年5月24日採納購股權計劃，詳情請參閱本集團日期為2025年5月26日的通函。

本集團亦於2026年7月24日授出購股權及受限制股份單位，詳情請參閱本公司日期為2026年7月26日的公告。

## 其他資料

### 中期股息

董事會不建議向股東宣派於報告期的中期股息(截至2025年6月30日止六個月：零)。

### 企業管治常規

董事深知管理層及內部程序的良好企業管治對實現有效問責相當重要。本公司已應用企業管治守則原則及採納企業管治守則第二部分所載的守則條文作為其自身規管企業管治常規的守則。

於報告期間，本公司已遵守企業管治守則所載的所有守則條文，惟守則條文第C.2.1條除外。

根據企業管治守則的守則條文第C.2.1條，主席及首席執行官之職責應有區分，且不應由同一人擔任。根據本公司當前的組織架構，夏瑜博士為本公司的主席兼首席執行官。憑藉夏博士豐富的業內經驗，董事會認為讓她同時擔任主席及首席執行官的角色可為本公司提供強有力及一致的領導，令業務決策及策略在規劃及實行時更加有效且高效，且對本集團的業務前景及管理有利。儘管主席及首席執行官的職責同時由夏瑜博士擔任，但主席及首席執行官的職權劃分已清楚確立。總體而言，主席負責監管董事會職能及表現，而首席執行官則負責管理本集團業務。兩個職務均由夏瑜博士分別擔任。我們亦認為目前的架構不會削弱董事會與本公司管理層之間的權力及權限制衡，因為董事會已有適當的權力分配，且獨立非執行董事亦能有效發揮職能。然而，在本公司的長遠目標中，一旦物色到適當人選，兩個職務將會由不同人士分別擔當。

為維持高標準的企業管治，董事會將不斷檢討及監察本公司的常規。

## 證券交易之標準守則

本公司已採納標準守則作為董事及高級管理層(彼等因有關職位或受僱工作而可能擁有有關本公司或其證券之內幕消息)買賣本公司證券的行為守則。

經作出具體查詢後，全體董事均確認彼等於報告期間已遵守標準守則。此外，本公司並未獲悉本集團高級管理層於報告期間內有任何不遵守標準守則之情況。

## 購買、出售或贖回本公司之上市證券

本公司及其附屬公司於報告期間內概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券。

## 審核委員會審閱中期業績

審核委員會(由TAN Bo先生、徐岩博士及曾駿文博士組成)已與管理層共同審閱本公司採納的會計原則及政策及討論內部監控及財務報告事項(包括審閱本集團於報告期間的未經審核中期簡明綜合財務資料)。審核委員會認為報告期間的未經審核中期簡明綜合財務業績符合相關會計準則、法律及法規，且本公司已作出適當披露。本集團於報告期間的中期簡明綜合財務資料未經審核。本公司的獨立核數師安永會計師事務所已根據香港會計師公會頒布的香港審閱應聘服務準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」對本集團於報告期間的中期財務資料進行獨立審閱。

## 報告期後事件

本公司於2026年7月24日根據2021年受限制股份單位計劃授出受限制股份單位及根據購股權計劃授出購股權，詳情請參閱本公司日期為2026年7月26日的公告。

除上述披露外，於本公告日期，本集團並無任何報告期間後發生的重大事項。

## 刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊載於聯交所網站[www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk)及本公司網站[www.akesobio.com](http://www.akesobio.com)。載有上市規則規定所有資料的本公司於報告期間的中期報告將適時寄發予(倘必須)股東，並登載於上述網站。

## 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            | 2025年            |
|                            |   | 人民幣千元            | 人民幣千元            |
|                            |   | (未經審核)           | (未經審核)           |
|                            |   | 附註               |                  |
| 商業銷售                       |   | 1,865,881        | 1,401,622        |
| 商業授權收入                     |   | <u>2,458</u>     | <u>9,917</u>     |
| 商業銷售及商業授權收入總額              |   | 1,868,339        | 1,411,539        |
| 減：分銷成本                     |   | <u>(62,658)</u>  | <u>—</u>         |
| 收入                         | 3 | 1,805,681        | 1,411,539        |
| 銷售成本                       |   | <u>(465,182)</u> | <u>(290,863)</u> |
| 毛利                         |   | 1,340,499        | 1,120,676        |
| 其他收入及收益淨額                  | 4 | 309,085          | 156,837          |
| 研發開支                       |   | (783,326)        | (731,236)        |
| 銷售及市場推廣開支                  |   | (785,554)        | (669,939)        |
| 行政開支                       |   | (169,615)        | (133,966)        |
| 分佔長期股權投資虧損                 |   |                  |                  |
| — Summit Therapeutics Inc. |   | (114,158)        | (191,697)        |
| 其他開支淨額                     |   | (177,502)        | (75,208)         |
| 融資成本                       |   | <u>(63,324)</u>  | <u>(63,360)</u>  |
| 除稅前虧損                      |   | (443,895)        | (587,893)        |
| 所得稅開支                      | 5 | <u>(3,351)</u>   | <u>(385)</u>     |
| 期內虧損                       |   | <u>(447,246)</u> | <u>(588,278)</u> |
| 其他全面(虧損)/收益                |   |                  |                  |
| 於後續期間可能會重新分類至損益的           |   |                  |                  |
| 其他全面收益/(虧損)：               |   |                  |                  |
| 換算海外業務的匯兌差額                |   | <u>171,697</u>   | <u>34,825</u>    |

|                    |  | 截至6月30日止六個月       |                   |
|--------------------|--|-------------------|-------------------|
|                    |  | 2026年             | 2025年             |
| 附註                 |  | 人民幣千元             | 人民幣千元             |
|                    |  | (未經審核)            | (未經審核)            |
| 於後續期間不會重新分類至損益的    |  |                   |                   |
| 其他全面(虧損)/收益：       |  |                   |                   |
| 將功能貨幣換算為呈列貨幣       |  | (369,661)         | (36,146)          |
| 指定按公允價值計入          |  |                   |                   |
| 其他全面收益之股本投資：       |  |                   |                   |
| 公允價值變動             |  | (11,133)          | 11,460            |
|                    |  | <u>(380,794)</u>  | <u>(24,686)</u>   |
| 期內其他全面(虧損)/收益，扣除稅項 |  | <u>(209,097)</u>  | <u>10,139</u>     |
| 期內全面虧損總額           |  | <u>(656,343)</u>  | <u>(578,139)</u>  |
| 以下人士應佔虧損：          |  |                   |                   |
| 母公司擁有人             |  | (424,220)         | (570,081)         |
| 非控股權益              |  | (23,026)          | (18,197)          |
|                    |  | <u>(447,246)</u>  | <u>(588,278)</u>  |
| 以下人士應佔全面虧損：        |  |                   |                   |
| 母公司擁有人             |  | (633,317)         | (559,942)         |
| 非控股權益              |  | (23,026)          | (18,197)          |
|                    |  | <u>(656,343)</u>  | <u>(578,139)</u>  |
| 母公司普通權益持有人應佔每股虧損   |  | 7                 |                   |
| 基本                 |  | <u>人民幣(0.46)元</u> | <u>人民幣(0.64)元</u> |
| 攤薄                 |  | <u>人民幣(0.46)元</u> | <u>人民幣(0.64)元</u> |

# 中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

|                                  |    | 2026年<br>6月30日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 2025年<br>12月31日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|----------------------------------|----|-----------------------------------|-----------------------------------|
|                                  | 附註 |                                   |                                   |
| <b>非流動資產</b>                     |    |                                   |                                   |
| 物業、廠房及設備                         |    | 4,028,628                         | 3,880,371                         |
| 使用權資產                            |    | 318,171                           | 318,640                           |
| 無形資產                             |    | 17,268                            | 19,057                            |
| 按公允價值計入損益的金融資產                   |    | 23,226                            | 23,327                            |
| 指定按公允價值計入                        |    |                                   |                                   |
| 其他全面收益之股本投資                      |    | —                                 | 31,622                            |
| 長期股權投資— Summit Therapeutics Inc. |    | 250,063                           | 315,919                           |
| 其他非流動資產                          |    | 119,326                           | 134,234                           |
|                                  |    | <u>4,756,682</u>                  | <u>4,723,170</u>                  |
| <b>非流動資產總值</b>                   |    |                                   |                                   |
|                                  |    | <u>4,756,682</u>                  | <u>4,723,170</u>                  |
| <b>流動資產</b>                      |    |                                   |                                   |
| 存貨                               |    | 1,104,870                         | 931,616                           |
| 貿易應收款項                           | 8  | 966,359                           | 1,021,666                         |
| 預付款、其他應收款及其他資產                   |    | 230,718                           | 152,361                           |
| 按公允價值計入損益的金融資產                   |    | 470,761                           | 349,213                           |
| 現金及銀行結餘                          |    | 8,689,205                         | 8,822,414                         |
|                                  |    | <u>11,461,913</u>                 | <u>11,277,270</u>                 |
| <b>流動資產總值</b>                    |    |                                   |                                   |
|                                  |    | <u>11,461,913</u>                 | <u>11,277,270</u>                 |
| <b>流動負債</b>                      |    |                                   |                                   |
| 貿易應付款項                           | 9  | 688,817                           | 451,847                           |
| 其他應付款項及應計費用                      |    | 1,188,439                         | 1,151,109                         |
| 計息銀行及其他借款                        |    | 974,739                           | 585,668                           |
| 租賃負債                             |    | 9,311                             | 6,503                             |
|                                  |    | <u>2,861,306</u>                  | <u>2,195,127</u>                  |
| <b>流動負債總額</b>                    |    |                                   |                                   |
|                                  |    | <u>2,861,306</u>                  | <u>2,195,127</u>                  |
| <b>流動資產淨值</b>                    |    | <u>8,600,607</u>                  | <u>9,082,143</u>                  |
|                                  |    | <u>8,600,607</u>                  | <u>9,082,143</u>                  |
| <b>總資產減流動負債</b>                  |    | <u>13,357,289</u>                 | <u>13,805,313</u>                 |
|                                  |    | <u>13,357,289</u>                 | <u>13,805,313</u>                 |

|                   | 2026 年<br>6 月 30 日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 2025 年<br>12 月 31 日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|-------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|
| <b>非流動負債</b>      |                                       |                                       |
| 計息銀行及其他借款         | 3,990,169                             | 3,954,853                             |
| 合約負債              | 559,716                               | 572,627                               |
| 租賃負債              | 10,479                                | 9,001                                 |
| 遞延收入              | 371,221                               | 322,725                               |
| 遞延稅項負債            | 70                                    | 150                                   |
| 其他負債              | 64,151                                | —                                     |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
| 非流動負債總額           | 4,995,806                             | 4,859,356                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
| 淨資產               | 8,361,483                             | 8,945,957                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
| <b>權益</b>         |                                       |                                       |
| <b>母公司擁有人應佔權益</b> |                                       |                                       |
| 股本                | 65                                    | 65                                    |
| 就受限制股份單位計劃持有之股份   | (152,857)                             | (48,604)                              |
| 儲備                | 8,639,238                             | 9,096,433                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
|                   | 8,486,446                             | 9,047,894                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
| 非控股權益             | (124,963)                             | (101,937)                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |
| 權益總額              | 8,361,483                             | 8,945,957                             |
|                   | <hr/>                                 | <hr/>                                 |

中期簡明綜合現金流量表  
截至2026年6月30日止六個月

|                   | 截至6月30日止六個月             |                         |
|-------------------|-------------------------|-------------------------|
|                   | 2026年                   | 2025年                   |
|                   | 人民幣千元                   | 人民幣千元                   |
|                   | (未經審核)                  | (未經審核)                  |
| 經營活動所得／(所用)現金流量淨額 | <u>290,277</u>          | <u>(227,505)</u>        |
| 投資活動所用現金流量淨額      | <u>(735,574)</u>        | <u>(1,740,921)</u>      |
| 融資活動所得現金流量淨額      | <u>246,670</u>          | <u>505,561</u>          |
| 現金及現金等價物減少淨額      | (198,627)               | (1,462,865)             |
| 期初現金及現金等價物        | 1,279,827               | 2,915,742               |
| 外幣匯率變動影響淨值        | <u>(27,293)</u>         | <u>(21,824)</u>         |
| 期末現金及現金等價物        | <u><u>1,053,907</u></u> | <u><u>1,431,053</u></u> |

## 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2019年1月30日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限責任公司。本公司註冊辦事處地址為：Floor 4, Willow House, Cricket Square, Grand Cayman KY1-9010, Cayman Islands。

本公司為一家投資控股公司。本公司旗下附屬公司從事生物產品研發、製造及銷售。

本公司股份於2020年4月24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

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理事會頒佈的國際會計準則第34號中期財務報告編製。未經審核中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表所規定的所有資料及披露，且應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。除文義另有指明外，未經審核中期簡明綜合財務資料以人民幣(「人民幣」)呈列，所有數值均經約整至最接近的千位數。

### 2.2 會計政策及披露變動

除本期財務資料首次採納的以下經修訂國際財務報告準則會計準則外，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日止年度之年度綜合財務報表所應用者一致。

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修訂本

涉及依賴自然能源的電力的合約

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)

上述修訂本並無對中期簡明綜合財務資料產生任何重大影響。

### 3. 收入及經營分部資料

#### 收入

收入分析如下：

#### 來自客戶合約的收入

##### (a) 分拆收入資料

|             | 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)                  |
| 貨品或服務類型     |                         |                         |
| 商業銷售        | 1,865,881               | 1,401,622               |
| 商業授權收入      | <u>2,458</u>            | <u>9,917</u>            |
| 商業銷售及商業授權收入 | 1,868,339               | 1,411,539               |
| 減：分銷成本      | <u>(62,658)</u>         | <u>—</u>                |
| 收入          | <u><u>1,805,681</u></u> | <u><u>1,411,539</u></u> |
| 收入確認時間      |                         |                         |
| 於某一時間點轉移    | 1,615,267               | 1,333,576               |
| 隨時間轉移       | <u>190,414</u>          | <u>77,963</u>           |
| 收入          | <u><u>1,805,681</u></u> | <u><u>1,411,539</u></u> |

分銷成本與產品銷售有關，指本集團已付或應付客戶的分銷費用。

下表載列於本報告期間已確認的收益金額，乃計入報告期初的合約負債內，並自過往期間已達成表現責任而確認：

|      | 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)               |
| 產品銷售 | <u><u>66,855</u></u> | <u><u>32,875</u></u> |

(b) 履約責任

有關本集團履約責任的資料概述如下：

來自商業授權收入的收益

履約責任在客戶獲得相關技術權利的時間點達成。就包括基於銷售的版權收入(包括基於銷售水平的里程碑付款)的安排而言，許可費被視為與版權收入相關的主要項目，本公司於相關銷售發生時確認收入。

銷售產品

履約責任在交付產品時達成，付款一般於交付後一年內到期。部分合約為客戶提供銷售折扣，產生須受限制的可變代價。

來自提供服務的收益

履約責任隨服務的提供而隨時間推移履行，並通常在服務完成時付款，惟新客戶通常須預先付款。

其他分部資料

本集團從事生物製藥產品研發、生產及銷售，向本集團高級管理層進行內部報告以分配資源及評估表現時被視為單一報告分部。因此，並無呈列經營分部分析。

地區資料

非流動資產

|      | 於2026年<br>6月30日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 於2025年<br>12月31日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|------|------------------------------------|------------------------------------|
| 中國內地 | 4,483,389                          | 4,352,294                          |
| 美國   | 250,063                            | 315,921                            |
| 其他地區 | 4                                  | 6                                  |
| 總計   | 4,733,456                          | 4,668,221                          |

上述非流動資產資料乃按照資產所在地為基準，不包括金融工具。

#### 4. 其他收入及收益淨額

##### 其他收入及收益淨額

|              | 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)  |
| 銀行利息收入       | 148,404     | 126,011 |
| 來自金融產品的投資收入  | 726         | 4,343   |
| 金融資產公允價值變動淨額 | 8,971       | 7,432   |
| 已發放補助*       | 33,700      | 18,786  |
| 增值稅抵免        | 115,589     | —       |
| 其他           | 1,695       | 265     |
| 總計           | 309,085     | 156,837 |

\* 補助主要指從外部獲得研究活動相關補助及若干項目產生的資本開支相關的補助。

#### 5. 所得稅

本集團須就本集團成員公司註冊及經營所在司法權區產生及源自其的利潤按實體基準繳納所得稅。

根據開曼群島及英屬維珍群島的規則及法規，本集團於開曼群島或英屬維珍群島毋須繳納任何所得稅。

在香港註冊成立的附屬公司須就在香港產生的任何估計應課稅利潤按16.5% (截至2025年6月30日止六個月：16.5%) 的稅率繳納香港利得稅。由於本集團於截至2026年6月30日止六個月並無自香港產生或賺取的應課稅利潤 (截至2025年6月30日止六個月：零)，故並無就香港利得稅作出撥備。

中國內地的企業所得稅乃基於25%的法定稅率及按2008年1月1日批准及生效的《中國企業所得稅法》釐定的應課稅利潤計提撥備，惟被認定為高新技術企業，並於截至2026年及2025年6月30日止六個月享有15%的優惠所得稅率的若干附屬公司除外。

在美國註冊成立的附屬公司須繳納美國聯邦及加利福尼亞州的所得稅，於截至2026年及2025年6月30日止六個月之稅率分別為21%及8.84%。就源自美國的估計應課稅利潤而言，於本期間按8.84%的稅率計提加利福尼亞州所得稅。

在澳洲註冊成立的附屬公司須繳納澳洲所得稅。澳洲企業所得稅就源自澳洲的估計應課稅利潤按30%的稅率計提。

本集團所得稅開支分析如下：

|          | 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-利得稅   |              |            |
| 期內支出     | 3,431        | 397        |
| 遞延       | (80)         | (12)       |
|          | <u>3,351</u> | <u>385</u> |
| 期內稅務開支總額 | <u>3,351</u> | <u>385</u> |

## 6. 股息

截至2026年6月30日止六個月及報告期末後，本公司並無派付或宣派任何股息(截至2025年6月30日止六個月：零)。

## 7. 母公司普通權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額基於母公司普通權益持有人應佔期內虧損與期內已發行普通股加權平均數918,644,386股(截至2025年6月30日止六個月：895,180,342股)計算。

截至2026年及2025年6月30日止六個月，由於本集團產生虧損，因限制性股份單位及購股權對每股基本虧損金額並無攤薄影響，故並無就攤薄對每股基本虧損金額作出調整。

每股基本及攤薄虧損的計算基於：

|                | 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             |                  |                  |
| 用於計算每股基本及攤薄虧損的 |                  |                  |
| 母公司普通權益持有人應佔虧損 | <u>(424,220)</u> | <u>(570,081)</u> |

|                | 股份數目               |                    |
|----------------|--------------------|--------------------|
|                | 截至6月30日止六個月        |                    |
|                | 2026年              | 2025年              |
|                | (未經審核)             | (未經審核)             |
| 股份             |                    |                    |
| 用於計算每股基本及攤薄虧損的 |                    |                    |
| 期內已發行普通股加權平均數  | <u>918,644,386</u> | <u>895,180,342</u> |

## 8. 貿易應收款項

|        | 2026年<br>6月30日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 2025年<br>12月31日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|--------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| 貿易應收款項 | 970,595                           | 1,027,508                         |
| 減值     | (4,236)                           | (5,842)                           |
| 總計     | <u>966,359</u>                    | <u>1,021,666</u>                  |

本集團貿易應收款項包括應收本集團附屬公司一名非控股股東的款項人民幣156,530,000元(2025年12月31日：人民幣32,641,000元)。

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<br>6月30日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 2025年<br>12月31日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|--------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| 三個月內   | 844,506                           | 996,507                           |
| 三至六個月  | 74,331                            | 13,707                            |
| 六至九個月  | 36,070                            | 11,452                            |
| 九至十二個月 | —                                 | —                                 |
| 一年以上   | 11,452                            | —                                 |
| 總計     | <u>966,359</u>                    | <u>1,021,666</u>                  |

## 9. 貿易應付款項

於報告期末，基於發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

|        | 2026年<br>6月30日<br>人民幣千元<br>(未經審核) | 2025年<br>12月31日<br>人民幣千元<br>(經審核) |
|--------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| 三個月內   | 367,503                           | 162,623                           |
| 三至六個月  | 44,376                            | 48,176                            |
| 六個月至一年 | 41,320                            | 4,296                             |
| 一年以上   | 235,618                           | 236,752                           |
| 總計     | <u>688,817</u>                    | <u>451,847</u>                    |

貿易應付款項不計息，一般須於90日內償還，惟應付本集團附屬公司一名非控股股東結餘人民幣320,018,000元(2025年12月31日：人民幣278,916,000元)除外，該款項按要求償還。

## 釋義

於本公告內，除非文義另有所指，否則下列詞彙具有以下涵義。

|                  |   |                                                |
|------------------|---|------------------------------------------------|
| 「2021年受限制股份單位計劃」 | 指 | 本公司於2021年12月6日採納及於2024年6月30日修訂的受限制股份單位計劃       |
| 「AACR」           | 指 | 美國癌症研究協會                                       |
| 「ASCO」           | 指 | 美國臨床腫瘤學會年會                                     |
| 「審核委員會」          | 指 | 董事會審核委員會                                       |
| 「董事會」            | 指 | 董事會                                            |
| 「CDE」            | 指 | 中華人民共和國國家藥品監督管理局藥品評審中心                         |
| 「中國」             | 指 | 中華人民共和國，就本公告而言及僅作地理參考，不包括香港、澳門特別行政區及台灣         |
| 「CMC」            | 指 | 化學、製造及控制過程，包括製造技術，雜質研究，質量控制及穩定性研究              |
| 「本公司」            | 指 | 康方生物科技(開曼)有限公司，於2019年1月30日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司 |
| 「CRO」            | 指 | 合約研究組織                                         |
| 「企業管治守則」         | 指 | 上市規則附錄C1所載「企業管治守則」                             |
| 「CSCO」           | 指 | 中國臨床腫瘤學會學術年會                                   |
| 「董事」             | 指 | 本公司董事                                          |
| 「EHA」            | 指 | 歐洲血液學協會                                        |
| 「EMA」            | 指 | 歐洲藥品管理局                                        |

|                            |   |                                                                                          |
|----------------------------|---|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 「ESGO」                     | 指 | 歐洲婦科腫瘤學會                                                                                 |
| 「FDA」                      | 指 | 美國食品藥品監督管理局                                                                              |
| 「GMP」                      | 指 | 藥品生產質量管理規範                                                                               |
| 「本集團」、「我們」<br>或「我們的」       | 指 | 本公司及其所有附屬公司，或按文義指其中任何一間公司，或倘文義指其註冊成立前的任何時間，指其前身公司或其現時附屬公司的前身公司，或按文義所指其中任何一者曾從事及後來由其承接的業務 |
| 「香港」                       | 指 | 中國香港特別行政區                                                                                |
| 「IND」                      | 指 | 臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請                                                          |
| 「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」                                                           |
| 「NDA」                      | 指 | 新藥申請                                                                                     |
| 「NMPA」                     | 指 | 中華人民共和國國家藥品監督管理局                                                                         |
| 「醫保」                       | 指 | 中華人民共和國國家醫療保障局管理的《國家醫保藥品目錄》                                                              |
| 「OS」                       | 指 | 總生存期                                                                                     |
| 「PFS」                      | 指 | 無進展生存期                                                                                   |
| 「首次公開發售前<br>受限制股份<br>單位計劃」 | 指 | 本公司於2019年8月29日採納及於2024年6月30日終止的受限制股份單位計劃                                                 |

|             |   |                                                                       |
|-------------|---|-----------------------------------------------------------------------|
| 「招股章程」      | 指 | 本公司日期為2020年4月14日的招股章程                                                 |
| 「研發」        | 指 | 研究與開發                                                                 |
| 「去年同期」      | 指 | 截至2025年6月30日止六個月                                                      |
| 「報告期」       | 指 | 截至2026年6月30日止六個月                                                      |
| 「人民幣」       | 指 | 人民幣，中國的法定貨幣                                                           |
| 「受限制股份單位」   | 指 | 根據2021年受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位                                            |
| 「SGO」       | 指 | 美國婦科腫瘤學會                                                              |
| 「股份」        | 指 | 本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股                                               |
| 「購股權」       | 指 | 根據購股權計劃授出的購股權                                                         |
| 「購股權計劃」     | 指 | 本公司於2022年6月28日採納及於2024年6月30日修訂的購股權計劃                                  |
| 「股東」        | 指 | 股份持有人                                                                 |
| 「sNDA」      | 指 | 新適應症上市申請                                                              |
| 「聯交所」       | 指 | 香港聯合交易所有限公司                                                           |
| 「SUMMIT」    | 指 | Summit Therapeutics Inc.，一間根據美國特拉華州法律註冊成立的公司，其股份於納斯達克上市(NASDAQ: SMMT) |
| 「Tetrabody」 | 指 | 短語「四價抗體」的組合，指我們設計和生產創新型四價雙特異性抗體的專有技術(每個抗體分子中有四個抗原結合位點)                |
| 「美國」        | 指 | 美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法管轄的所有地區                                            |

「美元」 指 美元，美國的法定貨幣

「%」 指 百分比

承董事會命  
康方生物科技(開曼)有限公司  
主席兼執行董事  
夏瑜博士

\* 僅供識別

香港，2026年8月27日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士，執行董事李百勇博士、王忠民博士及張鵬博士，非執行董事謝榕剛先生，獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。