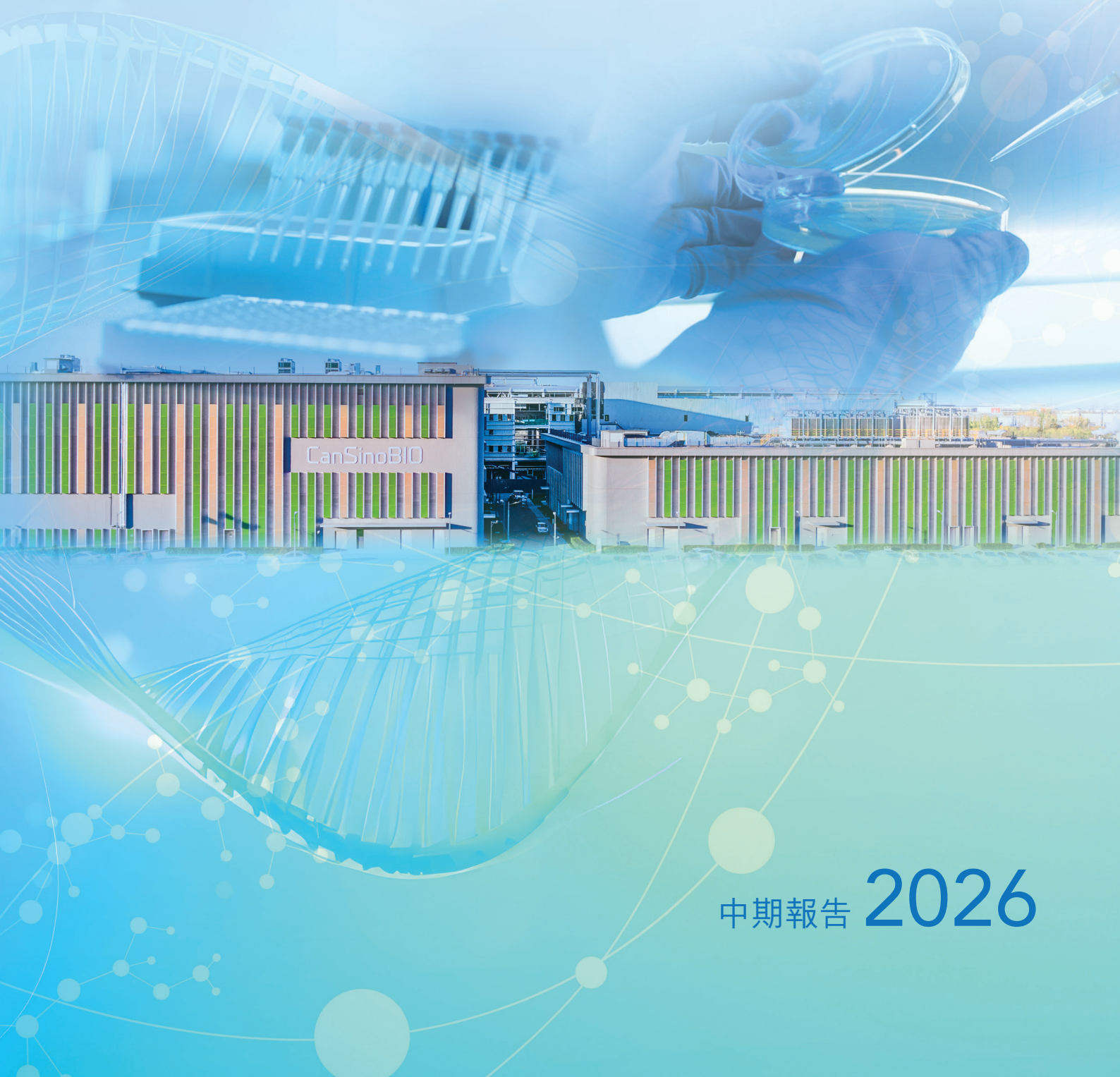




(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

股份代號：6185



中期報告 2026

目錄

公司資料	02
財務概要	04
管理層討論及分析	05
其他資料	26
獨立核數師報告	37
簡明合併損益及其他綜合收益表	38
簡明合併財務狀況表	39
簡明合併權益變動表	41
簡明合併現金流量表	42
簡明合併財務報表附註	43
釋義	67

公司資料

董事會

執行董事

Xuefeng YU 博士
(董事長、首席執行官兼總經理)
Shou Bai CHAO 博士
(首席運營官兼副總經理)
王靖女士
(首席商務官兼副總經理)

非執行董事

李志成先生

獨立非執行董事

張耀樑先生
左敏先生
紀雪峰女士

審計委員會

張耀樑先生(主任委員)
李志成先生
紀雪峰女士

薪酬與考核委員會

左敏先生(主任委員)
Xuefeng YU 博士
李志成先生
張耀樑先生
紀雪峰女士

提名委員會

紀雪峰女士(主任委員)
Xuefeng YU 博士
左敏先生

授權代表

Xuefeng YU 博士
趙明璟先生

聯席公司秘書

崔進先生
趙明璟先生(FCG HKFCG (PE))

公司資料

總部及中國註冊辦事處

中國
天津市
經濟技術開發區西區
南大街185號
西區生物醫藥園
四層401-420

香港主要營業地點

香港
銅鑼灣
希慎道33號
利園一期19樓1901室

香港H股股份過戶登記處

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
1712-1716室

香港法律顧問

凱易律師事務所
香港
皇后大道中15號
置地廣場
告羅士打大廈26樓

中國法律顧問

競天公誠律師事務所
中國
北京市朝陽區
建國路77號
華貿中心
3號寫字樓34層

核數師

德勤•關黃陳方會計師行
註冊公共利益實體核數師
香港
金鐘道88號
太古廣場一期35樓

股份代號

香港聯交所：6185
上海證券交易所：688185

公司網站

www.cansinotech.com

財務概要

於本報告，「我們」指本公司，如文義另有所指則為本集團。本報告所載若干金額及百分比數字已經四捨五入調整，或約整至小數點後一或兩位數。如任何表、圖或其他方式所示的總數與本報告所列數額的總和有不符之處，皆為約整所致。

2026年上半年之本集團經營業績及資產與負債概要載列如下：

	截至6月30日止六個月			
	2026年	2025年	變動	
	(未經審核)	(未經審核)		
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	%
經營業績				
收入	546,653	374,088	172,565	46.1
毛利	413,467	296,580	116,887	39.4
經營利潤(虧損)	27,537	(2,208)	29,745	不適用
除所得稅前利潤(虧損)	6,038	(19,303)	25,341	不適用
所得稅(開支)抵免	(6,759)	5,818	(12,577)	(216.2)
期內虧損	(721)	(13,485)	12,764	不適用
期內綜合開支總額	(720)	(13,527)	12,807	不適用
每股虧損				
基本及稀釋每股虧損(按人民幣計算)	0.00	(0.05)	0.05	不適用

	截至		變動	
	2026年	2025年		
	6月30日	12月31日		
	(未經審核)	(經審核)		
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	%
財務狀況				
非流動資產	3,595,138	3,338,746	256,392	7.7
流動資產	3,229,949	3,838,830	(608,881)	(15.9)
總資產	6,825,087	7,177,576	(352,489)	(4.9)
總權益	4,977,848	4,953,620	24,228	0.5
非流動負債	1,098,378	1,141,486	(43,108)	(3.8)
流動負債	748,861	1,082,470	(333,609)	(30.8)
總負債	1,847,239	2,223,956	(376,717)	(16.9)
權益及負債總額	6,825,087	7,177,576	(352,489)	(4.9)

管理層討論及分析

概覽

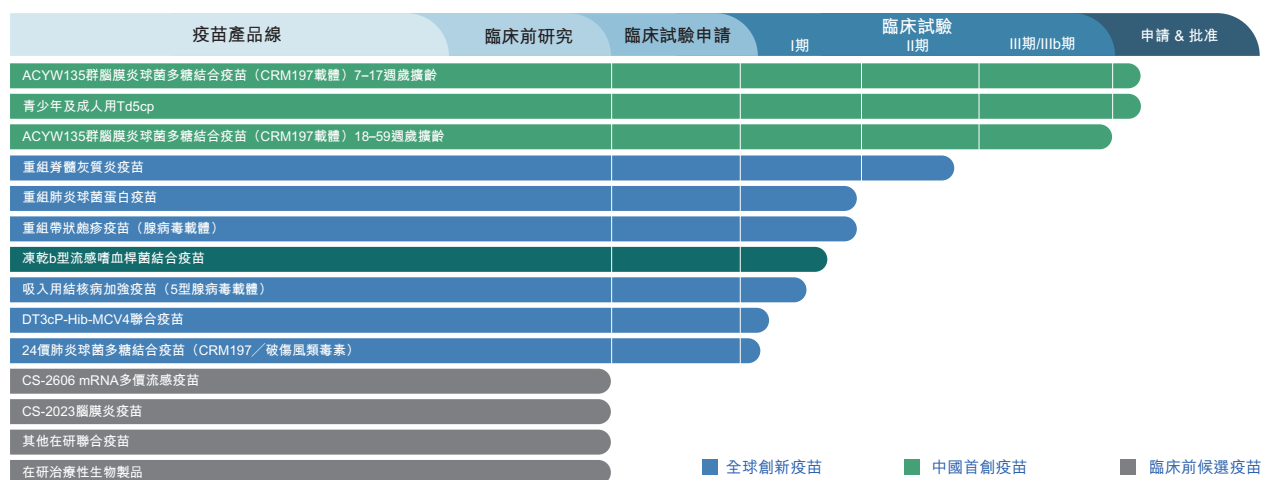
康希諾生物的使命是研發、生產和商業化高質量、創新及經濟實惠的疫苗。肩負此使命的，是我們傑出的創始人和高級管理層團隊，包括多位擁有於全球製藥公司領導創新國際疫苗研發經驗的世界頂尖科學家。其他管理層成員均來自領先的跨國及國內生物製藥公司，亦為疫苗行業的資深人士。

於本報告日期，我們合共有八款商業化產品，分別為曼海欣®及美奈喜®、優佩欣®、盼康欣®、泰特欣®、克威莎®、克威莎®霧優®及Ad5-EBOV。

我們的在研疫苗及在研治療性生物製品的管線在戰略上旨在針對龐大且供不應求的全球市場，可總結為3個類別：(i)全球創新疫苗(如我們的在研重組脊髓灰質炎疫苗、在研PBPV、在研重組帶狀皰疹疫苗、在研吸入用結核病加強疫苗、在研DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗及在研PCV24)，以迎合全球尚未滿足的醫療需求；(ii)所開發具有更高質量以取代中國現時主流疫苗的中國首創疫苗(如我們的在研青少年及成人用Td5cp)；及(iii)臨床前在研疫苗及在研治療性生物製品(如我們的在研CS-2606 mRNA多價流感疫苗及在研CS-2023腦膜炎疫苗)。

我們截至本報告日期的研發管線載列如下：

研發管線



管理層討論及分析

業務回顧

研發

我們的產品

- 我們的商業化階段產品

美奈喜®及曼海欣®

產品概覽

曼海欣®是中國首創及首個獲得NDA批准的MCV4。曼海欣®的上市不僅縮小了中國在該領域與發達國家的差距，亦滿足中國在該領域對高端疫苗的需求，為嬰幼兒流腦疾病的預防提供更優解決方案。

美奈喜®是中國同類最佳的雙價腦膜炎球菌多糖結合疫苗。III期臨床試驗顯示，與目前中國批准的其他MCV2產品相比，美奈喜®於3月齡組中表現出更好的安全性及於6至23月齡組表現出更好的免疫原性。

監管狀況

本公司分別於2021年12月及2021年6月獲國家藥監局授予曼海欣®及美奈喜®的NDA批准。其後，於2026年2月，本公司接獲國家藥監局就曼海欣®發出的《藥品補充申請批准通知書》，據此，MCV4的適用年齡範圍由「3月齡至3歲(47月齡)兒童」擴大至「3月齡至6歲(83月齡)兒童」。除曼海欣®外，目前中國的四價腦膜炎球菌疫苗均為MPSV4產品，其存在接種年齡限制。相比而言，我們的曼海欣®適用於自3個月至6歲(83個月)的兒童，並在臨床試驗中顯示出良好的安全性和免疫原性。

於2026年7月，本公司取得國家藥監局發出的《受理通知書》，據此，本公司就將MCV4適用人群年齡範圍由「3月齡到6歲(83月齡)兒童」擴大至「3月齡到17歲人群」所提交的補充申請，已獲國家藥監局受理。

截至本報告日期，曼海欣®18到59歲擴齡臨床研究已取得臨床總結報告，正在開展補充申請相關準備。

商業化

本公司已設立具有完整體系的商業運營中心(「商業運營中心」)，以使本公司的商業化團隊制定及執行曼海欣®的海內外推廣策略和營銷運作。報告期內，隨著曼海欣®的適用年齡範圍擴大，本公司繼續推進流腦結合疫苗的商业化，其滲透率持續提升。

管理層討論及分析

國際化進程

於2024年12月，本公司的MCV4已獲得印度尼西亞食品藥品監督管理局授予的註冊證書。本公司於印度尼西亞已完成評價MCV4在18至55歲人群中接種後的安全性和免疫原性的臨床試驗並履行後續流程，以期擴大適用人群。本公司的MCV4此次於印度尼西亞獲得註冊證書，標誌著本公司全球戰略取得的重要成果，有利於本公司提升海外品牌知名度及國際影響力。

於2025年2月，MCV4獲得印度尼西亞烏拉瑪委員會食品、藥品及化妝品評估機構(LPPOM MUI)授予的清真認證，標誌著MCV4可以進入全球互認的穆斯林市場。

於2026年6月，本公司取得由阿根廷國家藥品、食品及醫療器械管理局授予的MCV4藥品註冊證書。於阿根廷取得該藥品註冊證書標誌著本公司國際化戰略取得的重大成果，並進一步提升本公司的全球認可度。

優佩欣®

產品概覽

本公司的優佩欣®採用多糖抗原與蛋白載體共價結合的方式，多糖抗原連接載體蛋白後，多糖抗原可以轉化為T細胞依賴性抗原，不僅可以在2歲以下嬰幼兒體內誘導出很高的特異性抗體水平，還可以產生記憶性B細胞，產生免疫記憶。

同時，本公司採用雙載體技術，可減少與其他疫苗共注射時對免疫原性造成的免疫抑制。在生產工藝上，本公司採用了更加安全的生產工藝，發酵培養基採用無動物來源培養基，降低了動物源生物因子造成的風險，且避免了傳統苯酚純化工藝帶來的毒性殘留。

監管狀況

本公司於2025年6月獲國家藥監局授予優佩欣®的NDA批准。優佩欣®為本公司肺炎產品組合中首個獲得NDA批准的產品，為本公司更高價肺炎結合疫苗的研發奠定基礎。

商業化

優佩欣®定位為高端自費疫苗，與現時主要商業化產品曼海欣®相近。兩款產品的目標消費群體存在重疊。優佩欣®的上市有利於本公司豐富商業化產品組合，並使本公司得以善用現有銷售渠道及營銷資源，從而提升其市場推廣效率。

截至本報告日期，優佩欣®的市場工作進展順利，已在全國接近30個省、直轄市、自治區獲得准入，並已在數個區域啟動疫苗接種。

管理層討論及分析

國際化進程

與此同時，本公司正積極推進優佩欣®的國際化發展。目前正於海外開展相關臨床試驗，以支持本公司的不同註冊申報策略，為未來進入全球市場奠定基礎。

報告期內，本公司通過向印尼合作方提供PCV13i的中間品，支持其後續產業化及商業化環節，實現了海外收入的高速增長。

盼康欣®

產品概覽

本公司的盼康欣®為中國首款上市的組分百白破疫苗。目前國內在售的共純化百白破疫苗(DTaP)的製造過程使用百日咳抗原共純化的工藝，本公司的盼康欣®為組分百白破疫苗，每種百日咳抗原可以單獨純化，以確定的比例配製，從而可以確保產品質量批間的一致性，使產品的質量更加穩定。

監管狀況

本公司已於2026年4月獲國家藥監局批准盼康欣®的NDA。盼康欣®的研發，為青少年及成人用Td5cp和以DTcP組分為基礎的聯合疫苗的進一步研發提供堅實基礎。

商業化

盼康欣®為本公司組分百白破疫苗產品組合中首個取得NDA批准的產品。本公司已於臨床研發、質量控制及規模化生產方面積累相關經驗，有助加快產品組合內其他在研疫苗產品的上市進程。同時，盼康欣®的上市將進一步豐富及優化本公司的商業化產品組合，有利於提升本公司品牌於終端市場的知名度。

截至本報告日期，盼康欣®已完成超過10個省、直轄市、自治區的准入工作，並獲得首批批簽發，目前已向市場供應。

泰特欣®

產品概覽

本公司的泰特欣®採用無動物源培養基進行發酵，更加安全，已確定產業化規模工藝，工藝穩定。

本公司的泰特欣®的III期臨床數據顯示，試驗疫苗在免後可引起理想的免疫應答，免後30天抗體幾何平均濃度(GMC)優於對照疫苗，相較於對照組具有明顯優勢，說明該試驗疫苗在試驗人群中具有良好的免疫原性。

管理層討論及分析

監管狀況

本公司於2026年8月獲國家藥監局授予泰特欣®的NDA批准。該款疫苗主要用於非新生兒破傷風預防，將豐富本公司產品管線，提升本公司核心競爭力。

商業化

於2025年3月，本公司與遠大生命科學集團有限公司(「遠大生命科學」)共同宣佈，雙方就泰特欣®達成獨家商業化協議。根據該協議，本公司將授予遠大生命科學在產品獲批准後在大中華區推廣本公司泰特欣®的獨家權利，進一步擴大疫苗的可及性。

克威莎®、克威莎®霧優®及XBB.1.5變異株疫苗

產品概覽

克威莎®是一種用基因工程方法構建的疫苗，以複製缺陷型第5型腺病毒為載體，表達新型冠狀病毒S抗原，用於預防COVID-19疾病。

克威莎®霧優®是全球首款以霧化重組病毒為載體的新冠吸入型疫苗，不僅能激發體液免疫及細胞免疫，還可以誘導黏膜免疫，有效實現三重綜合保護，過程中毋須進行肌肉注射。值得注意的是，克威莎®霧優®擁有獨特的優勢，包括安全性、有效性、無痛性、便利性及可用性。憑藉與肌肉注射的克威莎®相同的腺病毒載體技術平台，克威莎®霧優®提供了一種非侵入性接種選擇，用霧化器將液體霧化成氣溶膠，通過口腔吸入。克威莎®霧優®無需針刺，即可獲得對新型冠狀病毒的高效免疫保護。

監管狀況

自2021年2月起，克威莎®已獲得國家藥監局的有條件NDA批准，以及多個海外國家的緊急使用授權或有條件NDA批准。

自2022年9月起，克威莎®霧優®在中國已作為加強疫苗納入緊急使用並廣泛接種。

自2023年12月起，XBB.1.5變異株疫苗被納入中國緊急使用。XBB.1.5變異株疫苗將有助免疫策略的更新及為民眾提供更佳保護。

Ad5-EBOV

產品概覽

Ad5-EBOV使用腺病毒載體技術來誘導對埃博拉病毒疾病(一種由埃博拉病毒引起的嚴重疾病，平均死亡率約為50%)的免疫反應。

管理層討論及分析

監管狀況

於2017年10月，本公司在中國獲得Ad5-EBOV的NDA批准，作應急使用及國家儲備，這是中國首個獲批的埃博拉病毒疫苗。本公司亦已就Ad5-EBOV獲得GMP資格證書。

戰略重要性

與全球現有埃博拉病毒疫苗及在研疫苗相比，Ad5-EBOV擁有下列多個關鍵優勢：(i)因屬凍乾劑型及經證實可於2°C至8°C之間保存12個月，故具有更好的穩定性；(ii)其為滅活非複製型病毒載體疫苗，安全性問題較小；及(iii)其為潛在的針對紮伊爾型埃博拉病毒的廣譜保護疫苗。

儘管目前本公司預期Ad5-EBOV將不會於未來作出重大商業貢獻，但Ad5-EBOV的研發是本公司病毒載體技術的首次成功應用的重要里程碑，亦是本公司承擔社會責任承諾的證明，並展示了本公司在該領域的表現。

- **臨床試驗階段的在研疫苗**

青少年及成人用Td5cp

產品概覽

青少年及成人用Td5cp適用於6歲及以上人群，為青少年及成人的百白破加強疫苗。儘管主要發達國家已將該疫苗納入常規的疫苗接種計劃，但目前國內並無獲批的青少年及成人用百白破加強疫苗。因此，該產品若成功商業化，將填補國內市場現有空白。

在研青少年及成人用Td5cp是潛在的全球同類最佳疫苗，可與Boostrix和Adacel等世界級疫苗競爭。其研發旨在提供符合世界級標準的優質疫苗選擇。

臨床及監管進展

於2026年5月，本公司青少年及成人用Td5cp的NDA獲國家藥監局納入優先審評。根據國家優先審評審批的規定，國家藥監局藥品審評中心對納入優先審評審批的NDA，將優先配置資源進行審評。本公司青少年及成人用Td5cp的NDA於8月中旬已獲得國家藥監局受理。

管理層討論及分析

重組脊髓灰質炎疫苗

產品概覽

基於本公司蛋白結構設計和病毒樣顆粒組裝技術，本公司開發重組脊髓灰質炎疫苗，有望為全球控制乃至根除脊髓灰質炎作出重大貢獻。重組脊髓灰質炎疫苗是一種非傳染性脊髓灰質炎病毒樣顆粒疫苗，不含病毒遺傳物質，在生產及檢測過程中不依賴活病毒，具有良好的安全性和免疫原性。與已上市的脊髓灰質炎減毒疫苗和滅活疫苗不同，非傳染性的脊髓灰質炎病毒樣顆粒疫苗被世界衛生組織推薦作為未來消滅脊髓灰質炎的首選疫苗之一。

臨床及監管進展

本集團與比爾及梅琳達·蓋茨基金會（「基金會」）已簽訂資助協議，據此，基金會同意提供相應資金以支持重組脊髓灰質炎疫苗的開發。

於2024年1月，重組脊髓灰質炎疫苗正式於澳大利亞啟動I期臨床試驗。

於2024年12月，重組脊髓灰質炎疫苗正式啟動I/II期臨床試驗，並正式於印度尼西亞完成首例受試者入組。截至本報告日期，重組脊髓灰質炎疫苗已完成印尼II期臨床試驗主要現場工作。本公司將根據臨床試驗取得的結果評估重組脊髓灰質炎疫苗未來的研發計劃。

於2025年7月，本公司就重組脊髓灰質炎疫苗獲得國家藥監局臨床試驗批准。

PBPV

產品概覽

PBPV是全球創新的在研肺炎球菌疫苗。現時，23價肺炎球菌多糖疫苗（PPV23）產品及多價肺炎球菌結合疫苗產品均為基於血清型的產品，僅可有效針對最多23種血清型肺炎球菌，但不能針對全部90多種血清型肺炎球菌提供保護。本公司的在研PBPV並非血清型選擇型疫苗。其採用源於肺炎球菌表面蛋白A（PspA，一種幾乎所有肺炎球菌均表達的高度保守蛋白）的抗原。PBPV包含了四種蛋白，有望較現有PPV23及多價肺炎球菌結合疫苗產品在老年人群體中實現更廣泛的保護範圍。

臨床及監管進展

於2024年4月，本公司收到PBPV的I期臨床試驗（包括Ia期及Ib期）的積極初步結果。Ia期及Ib期臨床試驗結果顯示，PBPV在成人及老年人群中具有良好的安全性。同時，單劑接種即可誘導顯著的結合抗體，以及針對跨家族／亞類肺炎鏈球菌的功能性殺菌抗體反應，進一步證明該在研疫苗的廣譜性及潛在公共衛生價值。本公司將基於I期臨床試驗中獲得的初步結果，進行下一階段PBPV研發工作的評估和規劃。

管理層討論及分析

重組帶狀皰疹疫苗

產品概覽

本公司的重組帶狀皰疹疫苗採用了黑猩猩腺病毒載體技術，腺病毒載體疫苗能夠同時激發細胞免疫與體液免疫。在研重組帶狀皰疹疫苗納入國際領先的工藝技術及遵守符合國際標準的品質管控體系。為提高最終產品的安全性，在研重組帶狀皰疹疫苗全生產過程中不使用任何動物源成分。

臨床及監管進展

於2023年7月，本集團與Barinthus Biotherapeutics (UK) Limited (前稱Vaccitech (UK) Limited) 合作研發的重組帶狀皰疹疫苗獲得加拿大衛生部的臨床試驗申請的無異議函。臨床前研究數據顯示，重組帶狀皰疹疫苗能夠同時激發體液免疫與細胞免疫，體液免疫與Shingrix(一款由一家跨國醫藥公司研發的重組亞單位佐劑疫苗)沒有顯著性差異，而系統性細胞免疫水平則顯著高於Shingrix疫苗，預計在研重組帶狀皰疹疫苗會具有良好的保護效力。

於2023年11月，重組帶狀皰疹疫苗在加拿大正式啟動I期臨床試驗，並完成首例受試者入組。重組帶狀皰疹疫苗開展的I期臨床試驗採取肌肉注射及霧化吸入給藥方式，以評價其安全性及初步免疫原性。

截至本報告日期，重組帶狀皰疹疫苗於加拿大完成I期臨床試驗，後續開發將根據包括但不限於市場策略及競爭格局等因素進行綜合評估。

吸入用結核病加強疫苗

產品概覽

本公司正在為卡介苗接種人群開發一種全球創新的在研結核病加強疫苗。在研Ad5Ag85A結核病疫苗在Ia期臨床試驗中顯示出良好的安全性和耐受性，能提高卡介苗接種人群的免疫力。為促進開發及商業化結核病領域的產品，本公司獲得了加拿大麥克馬斯特大學的全球獨家授權，允許本公司使用基於麥克馬斯特大學所擁有的與結核病加強疫苗及I期臨床試驗有關的技術信息權，以及麥克馬斯特大學授權的與腺病毒專利權有關的非獨家分許可。

臨床及監管進展

在研結核病加強疫苗Ib期臨床試驗於加拿大完成，該臨床試驗旨在評估在研結核病加強疫苗的安全性及其在血液及肺部刺激所產生的免疫反應。

管理層討論及分析

於2025年5月，本公司獲得印度尼西亞食品藥品監督管理局授予的I期臨床試驗批准，以開展吸入用結核病加強疫苗的相關臨床試驗，該疫苗為本公司開發的結核病加強疫苗的改良版。基於吸入用新冠疫苗開發的技術累積，本公司升級了第一代產品，同時增加了抗原組分，開發了吸入用結核病加強疫苗，通過霧化吸入的方式遞送，有望可以激發肺部免疫應答，從而清除結核菌，控制潛伏感染，並可實現預防感染的效果。吸入用結核病加強疫苗的I期臨床試驗目的是在18至49歲的成年人中探究接種一劑吸入用結核病加強疫苗的安全性和免疫原性。

截至本報告日期，吸入用結核病加強疫苗於印尼的I期臨床試驗尚在進行中。

DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗

產品概覽

作為DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗的組成部分，本公司的國內首個MCV4產品曼海欣®已獲得NDA批准並實現商業化，盼康欣®亦已獲得NDA批准並實現商業化，Hib疫苗正在進行I期臨床試驗並獲得初步血清統計結果。基於上述疫苗開發過程中所累積的相關數據，本公司擬研發DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗，滿足市場對聯合疫苗的需求，並為本公司建立差異化競爭優勢。

臨床及監管進展

於2025年2月，本公司獲得國家藥監局臨床試驗批准，以開展本公司DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗相關臨床試驗。

於2025年12月，DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗在中國的I期臨床試驗正式啟動，並已正式招募首名試驗受試者。

截至本報告日期，DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗的I期臨床試驗已完成受試者入組。

PCV24

產品概覽

本公司已研發出PCV24疫苗，覆蓋當前肺炎球菌主要流行血清型。該疫苗採用多糖抗原與蛋白質載體共價結合的方式，以及雙載體技術。該疫苗擬適用於2月齡(最小6周齡)及以上人群接種，以預防由24種肺炎球菌血清型引起的感染性疾病。該產品完成了24種血清型純化多糖、多糖蛋白結合物原液生產工藝、成品處方的開發與確認。截至本報告日期，全球市場上尚未有任何24價肺炎球菌多糖結合疫苗上市。

臨床及監管進展

本公司已於2026年1月獲得國家藥監局的臨床試驗批准，並已正式啟動PCV24的I/II期臨床試驗，於2026年5月正式招募首名試驗受試者。

截至本報告日期，PCV24的I期臨床試驗各組別受試者入組工作有序進行中。

管理層討論及分析

• 具有概念驗證的臨床前計劃

本公司在臨床前計劃中有多種在研疫苗，包括但不限於針對流感、腦膜炎等疾病的預防性疫苗及其他在研聯合疫苗。倘臨床前計劃有任何重大進展，本公司將適時更新。

mRNA 平台

本集團建立的mRNA技術平台，擁有自主設計、開發的序列優化軟件，可得到影響穩定性的關鍵點位及有效提高抗原表達量的最優序列，與此平台有關CMC (Chemistry, Manufacturing and Controls)工藝已經改進，可以縮短產品開發時間，快速實現科研成果產業化。為支持基於mRNA平台產品的研發及商業化，本集團已完成建設mRNA疫苗生產基地一期項目。

於2024年7月，本集團與馬來西亞國立生物技術研究院(NIBM)簽署合作協議，該戰略合作將圍繞mRNA多價流感疫苗等創新產品的開發、生產製造、技術轉移以及人才交流等方面展開。該協議的訂立證明了本集團在mRNA技術平台方面的競爭優勢及研發實力。

於2025年6月，本集團聯合北京鍵凱科技股份有限公司研發團隊成功開發了一種基於新型可離子化甾醇脂質(ISL)的三組分脂質納米顆粒(ISL-3C-LNP)遞送系統。通過理性設計、系統性篩選，研究人員獲得了一系列具有優良性能的ISL化合物。研究結果表明，ISL-3C-LNP在安全性提高和細胞免疫應答增強方面有顯著效果，並具有組分簡化與專利優勢。

於2025年11月，本公司的附屬公司康希諾(上海)生物研發有限公司與磐如生物科技(天津)有限公司(「磐如生物」)正式簽署授權協議。根據協議，本公司將自主開發的新型三組分脂質納米顆粒遞送系統(ISL-3C-LNP)授權給磐如生物，以拓展該創新性遞送系統更廣闊的應用前景。此次授權合作標誌著本公司在mRNA遞送技術領域的又一重要里程碑。根據協議，磐如生物獲得授權後，可將ISL-3C-LNP作為核心LNP脂質，用於治療性前列腺癌mRNA治療性疫苗(PRBT001注射液)的全球研發、生產及商業化。同時，本公司將依托自身的mRNA技術平台，為項目提供定制化研發與生產支持。

本公司正在進行mRNA預防用疫苗及治療性生物製品的開發，以及相關遞送系統的開發。治療領域方面，本公司正在推進mRNA疫苗用於治療膠質母細胞瘤、橫紋肌肉瘤及宮頸癌等適應症的研發工作，以及In Vivo CAR相關療法的開發，目前均處於早期階段。

本集團的生產廠房

迄今為止，本集團的生產活動乃著重於商業化及產品註冊。本集團的生產廠房配備先進的設備和機械，具有多種功能，包括發酵、純化、結合、超濾、自動包裝及灌裝。

目前本集團在天津就生產(其中包括)美奈喜®、曼海欣®、優佩欣®、盼康欣®及泰特欣®產品擁有並營運一個商業規模生產廠房。此外，通過本集團在上海建立的mRNA技術平台，本集團將以其自主能力承擔mRNA疫苗的關鍵技術研究和大規模生產。

本集團為提升研發、生產、檢驗和倉儲能力，啟動了康希諾創新疫苗產業園項目的建設，由部分A股發行所得款項撥資，此舉旨在提升產能以支持我們的長期發展戰略。

管理層討論及分析

商業化

我們的商業化旨在為合適的人提供合適的疫苗。為此，我們已迅速構建一個運轉良好的商業化引擎，其既具備跨國企業的系統管理方法，又具備生物技術公司的決策靈活性及執行效率。

我們有條不紊地物色最重要的臨床決策者及疫苗接種點，並致力實施最有效的營銷措施。在有利的情況下，我們將利用當地推廣商的網絡擴大我們的影響力。我們已確定了中國各地的主要接種點及關鍵意見領袖，包括縣級疾控中心，並就曼海欣®(我們的中國首個MCV4)相較市場上現有MCV的優勢進行普及教育。目前，曼海欣®在市場中佔據唯一的競爭地位，市場佔有率穩步提升。本公司的優佩欣®定位為高端自費疫苗，類似目前在售的商業產品曼海欣®。以上產品的目標消費群重合，且市場推廣有一定程度的協同作用。推出優佩欣®將有助本公司豐富商業產品組合，並提高營銷效率。本公司將根據產品特性及各省份的准入標準，針對性地推進優佩欣®的商業化進程。為了加快國際化進程，我們也投資了與我們的業務具有協同效應的當地公司。此外，盼康欣®已取得首個批簽發，並已開始市場供應。本年度，本公司對該產品的商業化工作將集中於圍繞產品的優勢，開展學術推廣及市場教育工作。憑藉本公司多年深耕兒童及嬰幼兒疫苗領域所積累的經驗，以及已建立的品牌優勢，本公司具備有利條件逐步拓展嬰幼兒用DTcP的免疫產品市場。

報告期內，隨著我們疫苗產品商業化的推進，我們進一步發展並優化營銷體系，通過各類學術和市場推廣活動介紹我們產品的特點及相關領域的最新學術動態，協助地方疾控中心醫生合理使用我們的產品，樹立了本公司良好的品牌形象。此外，我們於營銷計劃中專注於專業學術和客戶需求。我們制定營銷計劃時會充分調研了解醫生的具體需求和受種者的真實需要，在設定品牌推廣信息和製作推廣材料時嚴格遵守相關法律法規及嚴格的醫學合規審核機制。

在深耕中國市場的同時，本公司目前正在開展多款創新疫苗產品的出海工作，主要以東南亞、中東、北非、南美為目標區域，推動藥品註冊和商業化工作。本公司的MCV4已獲得了印尼的註冊證書，於2025年9月實現首批發運，同時，本公司於印尼已完成評價該疫苗在18至55歲人群中接種後的安全性和免疫原性的臨床試驗，以期擴大適用人群。2026年3月，本公司的MCV4及PCV13i的生產基地通過了馬來西亞藥監局實施的PIC/S GMP符合性檢查，標誌著本公司的生產和質量管理體系符合PIC/S GMP的標準，將有助於推進MCV4及PCV13i在馬來西亞及其他PIC/S成員國藥品註冊上市的工作。2026年6月，本公司獲得阿根廷國家藥品、食品和醫療器械管理局授予的MCV4註冊證書。此次在阿根廷的獲批標誌著本公司國際化戰略在南美區域取得重大突破，進一步拓寬了MCV4的全球佈局版圖。2026年7月，本公司與巴基斯坦夥伴就PCV13i達成相關合作意向，此次合作將進一步拓展本公司在南亞市場的佈局，推動高質量疫苗產品更好地滿足當地疾病預防需求。

管理層討論及分析

未來及前景

康希諾生物的使命是研發、生產和商業化高質量、創新及經濟實惠的疫苗。我們已設立具有完整體系的商業運營中心，致力於繼續商業化我們的曼海欣®、美奈喜®、優佩欣®、盼康欣®及泰特欣®。我們將積極開展市場營銷工作，加強專業化學術推廣工作，增加公眾對疫苗的了解，加強大眾對於疫苗接種必要性和作用性的認識。我們會進一步打造商業化團隊以期快速滲透營銷網絡，實現集約化及有效成本管理。同時，我們還將考慮推廣商的文化理念、專業及學術能力並結合營銷策略，對推廣商進行嚴格篩選、管理及考核，以使銷售網絡建設加快，並提升產品的知名度和市場佔有率。

我們繼續致力於深化研發平台管理，確保產品全面質量控制，充分發揮平台技術價值。憑藉我們的內部研發和醫學／臨床團隊，我們將繼續研發臨床試驗及臨床前階段的資產，從而提高我們在市場的長期競爭力。

此外，我們將繼續通過結合內部研發與外部合作夥伴的戰略合作，推進新的在研疫苗及在研治療性生物製品的探索與研發。我們將積極尋求可能的全球合作，並考慮對與疫苗及生物製品相關的極具潛力資產進行收購，持續拓展在東南亞、中東以及拉美等國家和地區的產業化和商業化覆蓋，加速提升我們的國際市場競爭力，為構建符合國際標準的產業體系打下堅實基礎。

財務回顧

收入

截至2026年6月30日止六個月，本集團實現收入約人民幣546.7百萬元，較2025年同期約人民幣374.1百萬元增加約人民幣172.6百萬元（漲幅約46.1%）。收入增加主要由於：(i)自2026年1月1日起，國內疫苗產品銷售不再適用生物製品簡易徵收辦法下3%的徵收率，調整至一般計稅辦法下13%的增值稅稅率。在增值稅稅率調整的背景下，作為國內首個四價流腦結合疫苗，曼海欣®相較於2025年同期銷量持續增長，並維持其市場主導地位；同時13價肺炎球菌結合疫苗優佩欣®的成功上市亦帶來可觀的收入，抵銷了增值稅相關的負面影響，綜合導致國內疫苗產品銷售收入呈現增長趨勢；及(ii)報告期內國際技術轉移及疫苗中間品銷售業務在營業收入中佔比可觀，成為本集團新的收入增長動力。

於報告期內，按疫苗產品及性質劃分之收入明細如下：

	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)
疫苗及相關產品	492,311	374,088
－疫苗	393,495	374,088
－中間品	98,816	—
技術轉移及CDMO	53,342	—
許可費收入	1,000	—
總計	546,653	374,088

管理層討論及分析

於報告期內，本集團實現海外收入約人民幣152.2百萬元，實現大幅增長，主要源於國際疫苗中間品銷售市場的拓展成效顯著，國際技術轉移及CDMO業務規模不斷擴大。

於報告期內，按地域劃分之收入明細如下：

	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)
市場地域		
中國	394,495	374,088
海外	152,158	—
總計	546,653	374,088

銷售成本

截至2026年6月30日止六個月，本集團的銷售成本約為人民幣133.2百萬元，較截至2025年6月30日止六個月約人民幣77.5百萬元增加約人民幣55.7百萬元(約71.8%)，主要由於報告期內國際疫苗中間品銷售市場的拓展成效顯著，國際技術轉移及CDMO業務規模不斷擴大所致。

下表載列所示期間的銷售成本的組成部分：

	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)
疫苗及相關產品成本	112,399	65,768
— 疫苗銷售成本	62,540	65,768
— 中間品銷售成本	49,859	—
技術轉移及CDMO成本	14,141	—
存貨和退貨權減值虧損	6,646	11,740
總計	133,186	77,508

管理層討論及分析

毛利

截至2026年6月30日止六個月，本集團毛利約為人民幣413.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的約人民幣296.6百萬元增加約人民幣116.9百萬元，主要由於：(i)高毛利疫苗產品的銷量增長較高，(ii)國際技術轉移及疫苗中間品銷售業務持續放量，為本集團帶來可觀的毛利；(iii)海外業務拓展帶動產量提升，透過規模經濟降低產品的單位固定成本，進一步提升本集團的毛利。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	毛利	毛利率	毛利	毛利率
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
	(未經審核)		(未經審核)	
疫苗及相關產品	373,266	75.8	296,580	79.3
－ 疫苗	324,309	82.4	296,580	79.3
－ 中間品	48,957	49.5	—	—
技術轉移及CDMO	39,201	73.5	—	—
許可費收入	1,000	100.0	—	—
總計	413,467	75.6	296,580	79.3

其他收益

我們的其他收益由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣94.4百萬元減少50.6%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣46.6百萬元。減少主要由於：(i)本報告期收到的國際專項研發補助資金及政府補助減少；及(ii)本集團主動優化投融資結構，結構性存款到期贖回後用以償還銀行借款，導致投資收益相應減少。

銷售開支

本集團的銷售開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣156.3百萬元增加25.8%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣196.7百萬元。該增加主要是由於：(i)本集團針對新產品優佩欣®持續加強市場推廣活動，使得推廣及營銷開支增加約人民幣32.1百萬元，漲幅38.5%；及(ii)因股權激勵確認股份支付費用導致僱員福利開支增加約人民幣7.8百萬元。

銷售開支整體漲幅為25.8%，低於收入漲幅46.1%。主要是由於：(i)本集團市場推廣模式的效率優勢逐漸增強；及(ii)國內疫苗產品銷售收入保持穩定增長的同時，國際技術轉移服務收入及疫苗中間品銷售收入實現顯著增長，於本報告期內貢獻可觀的收入。

管理層討論及分析

下表載列我們於所示期間的銷售開支組成部分：

	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)	%
推廣及營銷開支	115,444	58.7	83,334	53.3
僱員福利開支	71,291	36.3	63,461	40.6
差旅及交通費用	3,584	1.8	2,816	1.8
其他	6,362	3.2	6,732	4.3
總計	196,681	100.0	156,343	100.0

行政費用

我們的行政費用由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣77.8百萬元增加9.4%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣85.0百萬元，主要因股權激勵確認股份支付費用人民幣7.3百萬元，導致僱員福利開支增加。

下表載列我們於所示期間的行政費用組成部分：

	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)	%
僱員福利開支	48,822	57.4	35,057	45.1
專業服務費用	9,278	10.9	11,353	14.6
折舊及攤銷	8,239	9.7	12,645	16.3
辦公及能源費用	8,065	9.5	7,888	10.1
稅金及附加費用	6,150	7.2	5,427	7.0
其他	4,485	5.3	5,387	6.9
總計	85,039	100.0	77,757	100.0

研發開支

我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣147.8百萬元增加5.2%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣155.5百萬元。增加主要因股權激勵確認股份支付費用人民幣6.5百萬元，導致僱員福利開支增加。

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分：

	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)	%
僱員福利開支	71,982	46.3	62,095	42.0
折舊及攤銷	40,036	25.7	36,040	24.4
原材料及消耗材料	21,189	13.6	16,997	11.5
臨床試驗及測試費	5,678	3.7	16,972	11.5
其他	16,607	10.7	15,690	10.6
總計	155,492	100.0	147,794	100.0

管理層討論及分析

其他利得，淨額

本集團的其他利得淨額由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣2.0百萬元增加734.7%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣16.7百萬元，主要由於公允價值變動收益由人民幣2.1百萬元增加至人民幣13.7百萬元。

財務開支或虧損－淨額

截至2026年6月30日止六個月，本集團的財務開支或虧損淨額約為人民幣21.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月約人民幣17.1百萬元增加約人民幣4.4百萬元。有關變動主要由於：(i)受外幣匯率波動影響，匯兌虧損由人民幣9.0百萬元擴大至人民幣21.9百萬元；及(ii)本集團主動優化投融資結構，在相應結構性存款到期後主動償還銀行借款，導致利息收入減少人民幣3.8百萬元，同時利息支出減少人民幣12.1百萬元。

所得稅(開支)抵免

截至2026年6月30日止六個月，本集團的所得稅開支為約人民幣6.8百萬元(截至2025年6月30日止六個月：所得稅抵免人民幣5.8百萬元)，乃主要由於報告期內遞延稅項資產減少。

存貨

本集團的存貨包括產成品、在製品、發出商品、原材料及耗材。我們的存貨由截至2025年12月31日的約人民幣338.3百萬元增加至截至2026年6月30日的約人民幣379.1百萬元，主要為應對未來銷售的需求，產成品庫存有所上升。

	截至2026年6月30日			截至2025年12月31日		
	總額 人民幣千元 (未經審核)	撇減 人民幣千元 (未經審核)	賬面值 人民幣千元 (未經審核)	總額 人民幣千元 (經審核)	撇減 人民幣千元 (經審核)	賬面值 人民幣千元 (經審核)
原材料及耗材	367,215	297,652	69,563	386,297	323,808	62,489
在製品	151,837	20,763	131,074	160,123	20,928	139,195
產成品	198,089	21,349	176,740	151,710	16,752	134,958
發出商品	1,741	-	1,741	1,667	-	1,667
總計	718,882	339,764	379,118	699,797	361,488	338,309

應收賬款

本集團的應收賬款由截至2025年12月31日約人民幣782.9百萬元增加至截至2026年6月30日的約人民幣960.0百萬元，主要由於疫苗產品銷量的持續增長及海外業務的拓展，導致收入增加的同時應收賬款餘額相應增加。

管理層討論及分析

下表載列本集團根據收益確認日期呈列的應收賬款的賬齡分析：

	截至2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
180天內	563,123	528,774
180天至365天	282,611	132,951
1年至2年	110,577	100,978
超過2年	52,822	62,004
	1,009,133	824,707
減：預期信貸虧損	(49,143)	(41,822)
總計	959,990	782,885

其他應收款及預付款項

下表載列截至所示日期我們其他應收款及預付款項的組成部分：

	截至2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應收上藥康希諾款項 ⁽¹⁾	71,984	71,984
預付原材料及服務供應商的款項	31,331	32,761
待抵扣增值稅	18,893	42,557
預付無形資產及不動產、工廠及設備供應商的款項 ⁽²⁾	6,443	8,227
退貨權 ⁽³⁾	—	—
其他	13,998	12,066
	142,649	167,595
減：預期信貸虧損	(78,537)	(76,687)
	64,112	90,908
減：非流動部分	(27,302)	(27,274)
流動部分	36,810	63,634

附註：

- (1) 自2024年2月起本集團已取消合併入賬上藥康希諾。由於取消合併入賬，應收上藥康希諾的總金額為人民幣72.0百萬元，其中預期信貸虧損已於2024年由本集團悉數計提撥備。
- (2) 於2026年6月30日，預付給無形資產及不動產、工廠及設備供應商的款項已扣除撤減約人民幣885,000元(2025年12月31日：人民幣885,000元)。
- (3) 退貨權扣除截至2026年6月30日約人民幣11,844,000元(2025年12月31日：人民幣8,633,000元)的撤減。由於預期退回產品不會再次出售或以其他方式產生未來經濟利益，故已悉數確認撤減，導致其賬面值為人民幣零元。

管理層討論及分析

我們的其他應收款及預付款項由截至2025年12月31日約人民幣90.9百萬元減少至截至2026年6月30日的約人民幣64.1百萬元，主要由於受前述增值稅稅率調整的影響，本報告期內增值稅進項稅額予以耗用，致使可抵扣增值稅進項稅餘額減少人民幣23.7百萬元。

應付賬款

我們的應付賬款主要包括待付原材料供應商的款項。下表載列我們應付賬款按收取貨品日期的賬齡分析：

	截至2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年內	32,745	33,353
1年至2年	3,629	2,293
超過2年	7,399	14,791
	43,773	50,437

我們的應付賬款由截至2025年12月31日約人民幣50.4百萬元減少至截至2026年6月30日的約人民幣43.8百萬元，由於結算原材料採購款項所致。截至2026年6月30日止六個月，我們並無任何重大拖欠應付賬款。

其他應付款及應計費用

下表載列截至所示日期我們其他應付款及應計費用的組成部分：

	截至2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
市場推廣服務費	200,430	205,381
應付工資及福利	100,759	132,808
臨床試驗及測試費	65,910	73,472
應付不動產、工廠及設備供應商的其他款項	63,302	79,137
除企業所得稅以外的應計稅項	19,767	15,824
來自供應商的按金	12,966	13,304
其他服務費	11,643	18,541
獨家推廣權的預付費用	9,434	9,434
諮詢費	7,162	10,828
運營及維修費	3,218	5,019
其他	27,801	35,620
	522,392	599,368
減：非流動部分	—	—
	522,392	599,368

管理層討論及分析

我們的其他應付款及應計費用由截至2025年12月31日約人民幣599.4百萬元減少12.8%至截至2026年6月30日的約人民幣522.4百萬元，主要由於：(i)支付應付不動產、廠房及設備款項及因改善資本支出管理及控制而減少購置新的不動產、廠房及設備；及(ii)支付2025年度花紅，以及支付於報告期內到期的臨床試驗及測試費以及市場推廣服務費。

退貨權產生的退款負債

我們的退貨權產生的退款負債由截至2025年12月31日的約人民幣53.0百萬元增加至截至2026年6月30日的約人民幣77.3百萬元。該增加乃主要由於疫苗產品銷售量增加所致。

財務資源、流動資金及資本結構

本集團的銀行結餘及現金由截至2025年12月31日的約人民幣1,219.7百萬元減少3.9%至截至2026年6月30日的約人民幣1,172.2百萬元，主要由於本報告期收到的國際專項研發補助資金及政府補助減少所致。我們認為，現有財務資源足以應付日常營運需要。

截至2026年6月30日，本集團流動資產約為人民幣3,229.9百萬元(截至2025年12月31日：人民幣3,838.8百萬元)，其中包括銀行結餘及現金約人民幣1,172.2百萬元、應收賬款約人民幣960.0百萬元、以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產約人民幣507.8百萬元及其他流動資產約人民幣589.9百萬元。

截至2026年6月30日，本集團流動負債約為人民幣748.9百萬元(截至2025年12月31日：人民幣1,082.5百萬元)，其中包括其他應付款及應計費用約人民幣522.4百萬元及其他流動負債約人民幣226.5百萬元。

截至2026年6月30日，本集團短期銀行借款約人民幣66.3百萬元(截至2025年12月31日：人民幣318.5百萬元)，長期銀行借款約人民幣900.2百萬元(截至2025年12月31日：人民幣956.9百萬元)。本集團主動優化融資結構，並因營運效率提升及短期流動性良好而降低借款總額，從而相應減少對短期融資的需求。

我們一直採取審慎的財庫管理及投資政策，並維持健康的財務狀況。

金融資產投資

於資本管理方面，基於謹慎穩健的原則，本集團通常選擇高於同期銀行存款利率及業績基準的保本結構性存款和理財產品，以期實現資本收益最大化。截至2026年6月30日，我們持有若干信譽良好的中國金融機構發行的結構性存款約人民幣506.4百萬元。

重大投資、重大收購及出售

於報告期間內，我們並無重大投資、重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

管理層討論及分析

重大投資或資本資產的未來計劃

我們計劃將約人民幣2,244.7百萬元投資於康希諾創新疫苗產業園項目以加強製造能力，從而滿足我們的長期發展戰略，截至2026年6月30日，我們已經投資約人民幣905.7百萬元。投資計劃與工程進度保持一致。

除上文所披露者外，截至本報告日期，本集團並無任何有關重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。倘落實任何投資及收購機會，我們將根據香港上市規則(如適用)另行刊發公告。

或有負債

我們於2024年3月收到3ª Vara Cível de Maringá/PR(「巴西法院」)送達的Belcher Farmaceutica Ltda. (「Belcher」)提起的訴訟通知，要求本公司賠償在終止於2021年授權其與巴西政府就我們的COVID-19疫苗在巴西註冊和商業化進行協商後造成的相關損失、費用和精神損害賠償共計167百萬巴西雷亞爾(相等於人民幣220百萬元)。

本公司已聘請專業法律顧問處理該項訴訟。根據目前的法律意見，本公司具有較強的抗辯立場，Belcher的索賠不大可能得到巴西法院的支持。因此，本公司管理層認為不大可能被要求就Belcher的索賠支付任何經濟賠償。因此，於2026年6月30日，本公司並無就該訴訟作出任何撥備。截至該等簡明合併財務報表獲批日期，巴西法院尚未開始對這一訴訟進行聆訊。

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，本集團並無任何其他重大或有負債。

資本承擔

截至2026年6月30日，本集團的資本承擔為約人民幣17.5百萬元，較截至2025年12月31日約人民幣18.8百萬元減少7.0%，主要由於本集團不斷加強固定資產管理，結合生產計劃優化資產配置，提升存量資產再利用效率，有效降低固定資產投資相關的未來資本開支。

資產抵押

截至2026年6月30日，本集團的若干不動產、工廠及設備已抵押作為本集團與銀行的借款安排項下的抵押品。截至2026年6月30日，已抵押作為抵押品的不動產、工廠及設備的賬面值為約人民幣144.0百萬元(截至2025年12月31日：約人民幣149.0百萬元)。

截至2026年6月30日及2025年12月31日，本集團並無作為本集團與銀行的借款安排項下抵押品的土地使用權。

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，本集團並無其他重大資產抵押。

管理層討論及分析

匯率風險

本集團主要在中國經營，大部分交易以人民幣和美元結算。由於本集團的金融資產或負債以功能貨幣以外的貨幣計值，故本集團面臨一定程度的外匯風險，包括(i)主要自投資者收取作為出資款項以美元及港元計值的現金及定期存款；及(ii)待付海外供應商的應付賬款及其他款項。於報告期內，本集團與中國多家商業銀行訂立若干份協議，以對沖外匯風險。截至2026年6月30日，現行有效合同面值金額為24.0百萬美元(相當於人民幣163.1百萬元)，期限為12個月或以內。此外，截至本報告日期，本集團已制定外匯風險監控政策，並於需要時考慮對重大外匯風險進行額外對沖。

資產負債比率

資產負債比率按計息借款減現金及現金等價物及自取得日起到期時間超過3個月的定期存款的差額除以總權益再乘以100%計算。截至2026年6月30日，本集團處於淨現金狀態，故資產負債比率並不適用(截至2025年12月31日：1.12%)。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司致力維持高水平的企業管治，以保障股東權益，提升企業價值，制定其業務戰略及政策以及提高其透明度及問責性。

本公司已採納企業管治守則的守則條文作為其企業管治的守則。董事會認為，本公司於報告期內一直遵守企業管治守則內的所有適用守則條文，惟以下除外：

就企業管治守則中的守則條文第C.2.1條而言，董事會主席與首席執行官的職位並非分開，均由Yu博士擔任。董事會認為該架構將不會影響本公司董事會與管理層之間的權責平衡，原因是：(i)董事會作出的決策須至少經我們大多數的董事批准；(ii)Yu博士及其他董事知悉並承諾履行他們作為董事的受信責任，這些責任要求(其中包括)彼應為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並基於此為本公司作出決策；及(iii)董事會由經驗豐富的優秀人才組成，確保董事會權責平衡，他們會定期會面以討論影響本公司營運的事宜。此外，本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及經營政策乃經董事會及高級管理層深入討論後共同制定。董事會將繼續檢討本公司企業管治架構的有效性，以評估是否需將董事會主席與首席執行官的職務分離。

董事及最高行政人員資料變動

於報告期內及截至本報告日期，本公司董事及最高行政人員及其各自的履歷概無任何重大變動而須根據《香港上市規則》第13.51B(1)條予以披露。

遵守證券交易標準守則

本公司已採納標準守則作為其董事進行證券交易的行為守則。

經向全體董事作出具體查詢後，各位董事確認彼等於整個報告期內已遵守標準守則。本公司並無發現可能掌握本公司內幕消息的僱員存在不遵守標準守則的情況。

審閱中期財務業績

審計委員會由兩名獨立非執行董事及一名非執行董事，即張耀樑先生(主席)、李志成先生及紀雪峰女士組成。審計委員會的主要職責為審閱本公司的財務資料及其披露、監督及評估本公司的內部及外部審計工作以及內部監控系統、監督審計程序、監察本公司現有及潛在風險，並履行董事會指派的其他職責及責任。

審計委員會與本公司管理層及獨立核數師一併審查本公司採用的會計原則及政策，並討論本集團之內部控制及財務報告事宜(包括審閱截至2026年6月30日止六個月之未經審核中期業績)。審計委員會認為，中期業績符合適用的會計準則、法律及法規，且本公司已對其作出適當披露。

其他資料

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

中期財務資料已由本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師審閱中期財務資料」作出審閱。

中期股息

董事會不建議派付於報告期內的中期股息(截至2025年6月30日止六個月：無)。

董事及最高行政人員於本公司股份、相關股份及債權證的權益及淡倉

截至2026年6月30日，本公司董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團(定義見《證券及期貨條例》第XV部)之股份、相關股份及債權證中擁有根據《證券及期貨條例》第352條須記錄於所存置的登記冊內、須記入該條所述登記冊或根據標準守則須知會本公司及香港聯交所的權益及淡倉如下：

於本公司股份或相關股份的權益

董事姓名	身份／權益性質	股份類別	股份數目 ⁽¹⁾	持股比例佔本公司權益總額的概約百分比	佔相關股份類別的概約百分比 ⁽²⁾
Yu博士	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	H股	35,736,400(L)	14.47%	26.94%
	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	A股	34,598,400(L)	14.00%	30.25%
Chao博士	實益所有者，配偶權益 ⁽⁴⁾ 配偶權益 ⁽⁴⁾	H股	12,155,200(L)	4.92%	9.16%
		A股	4,409,500(L)	1.78%	3.86%
王靖女士	實益擁有人 實益擁有人	H股	14,200(L)	0.01%	0.01%
		A股	103,700(L)	0.04%	0.09%
左敏先生	配偶權益	H股	61,000(L)	0.02%	0.05%

附註：

(1) (L) – 好倉

(2) 百分比根據截至2026年6月30日已發行相關類別股份數目計算。

(3) 根據一致行動人協議。

(4) Chao博士為Mao博士配偶。因此，根據《證券及期貨條例》，Chao博士被視為為Mao博士及Mao博士控制的兩家公司CHAMPDEN LLC及Medicharms LLC持有的股份中擁有權益。

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，據本公司董事或最高行政人員所深知，概無本公司董事或最高行政人員於本公司或其相聯法團之股份、相關股份及債權證中擁有根據《證券及期貨條例》第352條須記錄於所存置的登記冊內、須記入該條所述登記冊或根據標準守則須知會本公司及香港聯交所的權益或淡倉。

其他資料

主要股東於本公司股份及相關股份的權益及淡倉

截至2026年6月30日，據本公司董事或最高行政人員所知，以下人士(本公司董事及最高行政人員除外)於股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第336條須記錄於本公司存置的登記冊內的權益及／或淡倉。

於本公司股份或相關股份的權益

主要股東姓名	身份／權益性質	股份類別	股份數目 ⁽¹⁾	持股比例佔本公司權益總額的概約百分比	佔相關股份類別的概約百分比 ⁽²⁾
Mao 博士	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾ 、受控法團權益	H 股	35,736,400(L)	14.47%	26.94%
	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	A 股	34,598,400(L)	14.00%	30.25%
朱 博士	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	H 股	35,736,400(L)	14.47%	26.94%
	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	A 股	34,598,400(L)	14.00%	30.25%
Qiu 博士	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	H 股	35,736,400(L)	14.47%	26.94%
	實益所有者，關於本公司權益的協議的權益方 ⁽³⁾	A 股	34,598,400(L)	14.00%	30.25%

附註：

(1) (L) – 好倉

(2) 百分比根據截至2026年6月30日已發行相關類別股份數目計算。

(3) 根據一致行動人協議。

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，據本公司董事或最高行政人員所深知，概無本公司主要股東於本公司或其相聯法團之股份及相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第336條須記錄於所存置的登記冊內的權益或淡倉。

其他資料

H股上市及A股發行所得款項用途

H股首次公開發售所得款項用途

本公司自其H股上市及行使超額配股權收取的所得款項淨額(經扣除包銷佣金以及相關成本及開支後)總計約為1,309.8百萬港元，相等於約人民幣1,122.3百萬元(「**H股首次公開發售所得款項**」)。計及本次A股發行獲得的所得款項淨額及本公司的營運需要，為加強本公司的資金使用效率，董事會於2020年8月21日議決變更截至2020年6月30日餘下的尚未動用H股首次公開發售所得款項合共約人民幣682.8百萬元的使用，股東於2020年10月9日通過該決議案。此外，為實現本公司及其股東的長期利益及本公司的戰略發展目標，並計及實際市場需求以及提升資金使用效率，董事會於2022年12月2日議決變更截至2022年11月30日尚未動用的H股首次公開發售所得款項人民幣100百萬元的使用(該款項原分配用於在研DTcP的研發)為以DTcP為基礎的在研聯合疫苗的研發，以豐富本公司的疫苗產品組合，提高市場競爭力，股東於2022年12月21日通過該決議案。

下表載列(其中包括)截至2026年6月30日尚未動用H股首次公開發售所得款項的經修訂分配及經重新分配H股首次公開發售所得款項的實際用途。本公司優先使用已收到的A股首次公開發售募集資金(定義見下文)，故相應H股首次公開發售所得款項的實際使用有所延遲。

H股所得款項擬定用途	於2022年 12月2日批准 之尚未動用 H股首次公開發售所得款項的經修訂分配 (人民幣百萬元)		截至2026年 6月30日 尚未動用所得款項淨額 (人民幣百萬元)		預期悉數使用 餘下結餘的時間
	報告期內的 實際用途 (人民幣百萬元)	截至2026年 6月30日 的實際用途 (人民幣百萬元)	截至2026年 6月30日 尚未動用所得款項淨額 (人民幣百萬元)	預期悉數使用 餘下結餘的時間	
在研MCV的研發及商業化	-	-	85.1	-	不適用
在研DTcP的研發	49.3	-	124.5	-	不適用
其他主要產品的研發	10.7	-	168.3	-	不適用
臨床前在研疫苗的持續研發	-	-	112.2	-	不適用
營運資金及其他一般企業用途	-	-	112.2	-	不適用
(i)先進技術、在研疫苗及生物製品的合作、許可及引入；(ii)在研疫苗的開發；及(iii)收購與疫苗及生物製品相關的優質資產	384.3	65.5	413.4	6.6	2026年年底前
以DTcP為基礎的聯合疫苗的研發	100.0	15.2	83.8	16.2	2026年年底前
總計	544.3	80.7	1,099.5	22.8	

其他資料

A股首次公開發售所得款項用途

於2020年8月13日，A股於上海證券交易所科創板上市。本公司自A股發行收取的所得款項淨額（經扣除包銷佣金以及相關成本及開支後）約為人民幣4,979.5百萬元（「A股首次公開發售所得款項」）。考慮到疫苗行業的趨勢及本公司的長期發展戰略，為了提升本公司研發、生產、檢驗和倉儲的能力，董事會於2021年4月29日決議變更剩餘尚未使用的A股首次公開發售所得款項的用途，此決議於2021年5月28日經股東批准。

下表載列（其中包括）A股首次公開發售所得款項的計劃用途及截至2026年6月30日的實際用途：

A股首次公開發售所得款項擬定用途	A股首次公開發售所得款項計劃用途 (人民幣百萬元)	於2021年5月28日 A股首次公開發售所得款項的經修訂計劃用途 (人民幣百萬元)	於報告期間 實際用途 (人民幣百萬元)	截至2026年6月30日 的實際用途 (人民幣百萬元)	截至2026年6月30日 尚未動用所得款項淨額 (人民幣百萬元)	預期悉數使用餘下結餘的時間
康希諾創新疫苗產業園項目 ⁽¹⁾	550.0	1,100.0	15.8	928.3	171.7	2026年年底前
開發在研疫苗 ⁽²⁾	150.0	150.0	2.3	130.9	19.1	2026年年底前
疫苗追溯、冷鏈物流體系及信息系統的建設	50.0	50.0	-	50.0	-	不適用
營運資金	250.0	250.0	-	250.0	-	不適用
小計 ⁽³⁾	1,000.0	1,550.0	18.1	1,359.2	190.8	不適用
A股發行超募所得款項 ^{(3), (4)}	3,979.5	3,429.5	-	3,429.5	-	不適用
總計	4,979.5	4,979.5	18.1	4,788.7	190.8	

附註：

- 於2021年4月29日，董事會建議用康希諾創新疫苗產業園項目升級及替代II期生產廠房的建設方案，該建議其後於2021年5月28日經股東批准。本公司計劃向康希諾創新疫苗產業園項目投資約人民幣2,244.7百萬元，資金來源將為：(i)建議變更尚未使用的A股首次公開發售所得款項中擬用於建設II期生產廠房的約人民幣550.0百萬元的用途以及由此產生的任何利息；(ii)建議適用部分尚未使用的A股發行超募所得款項人民幣550.0百萬元；及(iii)本集團的內部資源及本公司擬安排的銀行借款(如有)以彌補剩餘金額。詳情請參閱本公司於香港聯交所網站刊發之日期為2021年5月12日的通函，內容有關建議變更A股發行所得款項用途。於2024年8月29日，由於全球公共衛生事件及宏觀經濟的影響下，採購、物流與建設的週期延長，以及本公司審慎、高效的支出策略，董事會決議將康希諾創新疫苗產業園項目的預期悉數使用餘下結餘的時間延長至2026年年底。詳情請參閱本公司日期為2024年8月29日的海外監管公告，內容有關A股首次公開發售所得款項用途。
- 於2023年3月28日，董事會根據本公司的生產和經營需求，建議變更A股首次公開發售所得款項用途中用於開發在研疫苗的人民幣150.0百萬元的投資項目。由於DTcP-Hib尚未取得臨床試驗批准，擬募集的資金人民幣30百萬元尚未動用。為提高所得款項的使用效率及聯合疫苗產品的市場競爭力，本公司擬變更該人民幣30百萬元募集資金用於以DTcP為基礎的在研聯合疫苗的研發，該建議其後於2023年6月30日經股東於股東大會批准。詳情請參閱本公司於香港聯交所網站刊發之日期為2023年6月8日的通函，內容有關建議變更動用部分A股首次公開發售所得款項投資項目。於2024年8月29日及2026年3月30日，董事會決議根據相關在研疫苗的臨床進度及相關開發成本的預期結算及支付情況，將用於在研疫苗開發的預期悉數使用餘下結餘的時間延長。詳情請參閱本公司日期為2024年8月29日及2026年3月30日的海外監管公告，內容有關A股首次公開發售所得款項用途。

其他資料

- (3) A股首次公開發售所得款項包括：(i)合共人民幣1,000.0百萬元，其擬定用途已披露於A股發行招股章程；及(ii)超募所得款項為人民幣3,979.5百萬元。《科创板上市規則》並無要求就A股發行超募所得款項擬定用途。任何A股發行超募所得款項之其後擬定用途須經股東於股東大會上批准。
- (4) 經股東於2020年10月9日、2021年10月11日及2022年12月21日舉行的臨時股東大會上批准，A股發行超募所得款項總額人民幣3,429.5百萬元已用於永久補充營運資金。本公司將尚未動用的A股發行超募所得款項用以應付未來業務需要及與本公司主營業務相關的生產及經營活動。

使用H股上市及A股發行各自餘下所得款項的預期時間表乃基於本公司的最佳估計作出，經計及(其中包括)現行及未來市場狀況以及業務發展及需要，因此將視情況調整。基於我們的估計，目前我們擬根據上表所載計劃使用尚未動用所得款項淨額。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間內，本公司及其任何附屬公司均未購買、出售或贖回任何股份(包括任何銷售或轉讓庫存股份)。截至報告期末，本公司及其附屬公司概無持有任何庫存股份。

董事收購股份或債權證的權利

於報告期內，概無任何董事或任何彼等各自的聯繫人獲本公司或其附屬公司授予任何收購本公司或其附屬公司之股份或債權證的權利，或已行使任何該等權利。

股份計劃

截至報告期間末，本公司有兩項有效股份計劃，即2025年A股激勵計劃及2025年H股購股權計劃。

2025年A股激勵計劃

於2025年10月23日，2025年A股激勵計劃於2025年第一次臨時股東大會同日獲得股東批准。有關詳情，請參閱本公司日期為2025年10月6日的通函及本公司日期為2025年10月23日的投票結果公告。

目的

2025年A股激勵計劃旨在完善本公司的激勵機制，進一步提升員工的積極性、創造性及凝聚力，促進本公司表現持續增長，並通過提升本公司價值並惠及員工實現共同發展。

激勵對象

可參與者包括本公司董事、高級管理人員及其他董事會認為需要激勵的人員(獨立非執行董事及監事除外)。

其他資料

計劃項下可供授出的獎勵數目

2025年A股激勵計劃項下可供授出的限制性股票總數不得超過2,569,100股A股(由原定的2,580,000股A股調整而來)，佔截至報告期間末本公司已發行總股本的約1.04%。除非經股東批准，否則2025年A股激勵計劃項下各參與者的最高權益不得超過於相關時間本公司已發行股本(不包括庫存股份)的1%。

期限

2025年A股激勵計劃將自2025年10月23日起持續有效，直至授予參與者的所有限制性股份歸屬或失效之日為止。該有效期不得超過48個月。

歸屬安排

2025年A股激勵計劃項下授出的限制性股份須於歸屬期內分批歸屬，且僅在滿足相關歸屬條件後方可歸屬，其中包括於本公司層面及個人參與者層面均達成相關績效考核目標。

本公司的績效指標將按年對相關財政年度進行評估，達成規定績效目標將構成獲授對應批次限制性股份的條件之一。參與者的個人績效評估將根據本公司內部績效評估制度進行。

最終分配予各參與者的限制性股份數目將根據前述歸屬條件及評估結果而釐定。有關詳情，請參閱本公司日期為2025年10月6日的通函。

授予價格

2025年A股激勵計劃項下限制性股票的授予價格為每股A股人民幣41.20元。在滿足授予條件後，各激勵對象可以每股人民幣41.20元的價格購買限制性股票。根據2025年A股激勵計劃，激勵對象接受每次授予的限制性股票時，無須支付任何代價。

其他資料

變動

下表載列於報告期內根據2025年A股激勵計劃授出之股份的變動：

承授人名稱	授出日期	歸屬期	授予價 (人民幣)	收市價 ⁽¹⁾ (人民幣/股)	公允價值 (人民幣/股)	股份數目					於2026年 6月30日 尚未行使
						於2026年 1月1日 尚未行使	報告期內 授出	報告期內 註銷	報告期內 失效/沒收	報告期內 歸屬	
王靖女士 (執行董事)	2025年 10月27日	(附註3)	41.20	74.55	(附註2)	103,700	-	-	-	-	103,700
85名員工 激勵對象 ⁽⁴⁾	2025年 10月27日	(附註3)	41.20	74.55	(附註2)	1,950,900	-	-	26,300	-	1,924,600

附註：

- (1) 本欄中的收市價指A股於緊接授出日期前最後一個交易日於上海證券交易所的收市價。
- (2) 第一個歸屬期、第二個歸屬期及第三個歸屬期對應的股票公允價值分別為人民幣34.02元/股、人民幣35.09元/股和人民幣36.00元/股。有關釐定上述公允價值所採用之會計準則及政策，請參閱合併財務報表附註23。
- (3) 根據2025年A股激勵計劃認購的股份須遵守上文「2025年A股激勵計劃－歸屬安排」一節所載的歸屬安排。
- (4) 於報告期內，1名合資格僱員離開本公司，授予該僱員的26,300股激勵股份已失效。

2025年H股購股權計劃

於2025年10月23日，2025年H股購股權計劃於2025年第一次臨時股東大會同日獲得股東批准。有關詳情，請參閱本公司日期為2025年10月6日的通函及本公司日期為2025年10月23日的投票結果公告。

目的

2025年H股購股權計劃旨在完善本公司的激勵機制並激勵核心管理層(定義如下)，因彼等對本公司的發展戰略、業務佈局及資本營運等重大事項的決策及執行具有關鍵影響力。將此類人員納入長期激勵計劃，有助於彼等發揮領導作用，引領本公司邁向更長遠的目標。

激勵對象

2025年H股購股權計劃的激勵對象為本公司現任董事及核心管理人員，即Xuefeng YU博士、朱濤博士、Shou Bai CHAO博士及Dongxu QIU博士(「核心管理層」)。

其他資料

計劃項下可供授出的購股權數目

根據2025年H股購股權計劃，購股權總數不得超過860,000股H股，佔截至報告期間末本公司總股本約0.35%。除非經股東批准，否則2025年H股購股權計劃項下各參與者的最高權益不得超過於相關時間本公司已發行股本(不包括庫存股份)的1%。

期限

2025年H股購股權計劃自2025年10月23日起生效，有效期為48個月，期滿後不得另行授出購股權。在上述情況下，就所有其他方面而言，特別是關於該購股權期屆滿時尚未行使的購股權，2025年H股購股權計劃的條款將維持十足有效及作用。

歸屬安排

授予的購股權應分三期歸屬：(i)40%購股權應於授予日期滿一週年時歸屬；(ii)30%購股權應於授予日期滿兩週年時歸屬；及(iii)30%購股權應於授予日期滿三週年時歸屬。

根據2025年H股購股權計劃，本公司將於2025年至2027年財政年度按年評估其績效指標，而達成績效目標將成為參與者於相關年度獲授購股權的歸屬條件之一。參與者的個人績效評估將依據本公司內部績效評估制度進行。

最終將予歸屬的購股權數目將根據前述指標及評估結果而定。有關詳情，請參閱本公司日期為2025年10月6日的通函。

行使期及行使價

已歸屬的購股權可於授出日期起計48個月屆滿前的任何時間行使。

行使價的釐定基準(符合香港上市規則第17.03(9)條)於購股權計劃規則及要約函件中訂明。董事會相信，此舉將使董事會在設定每次授出的特定情況下的購股權條款及條件時具有更大靈活性，並有助董事會實現其目標，即提供有意義的獎勵，以吸引及挽留對本集團的發展有價值的優質人才，從而惠及本公司及股東整體。

其他資料

變動

下表載列於報告期內根據2025年H股購股權計劃授出之股份的變動：

承授人名稱	授出日期	歸屬期	行使價 (港元)	收市價 ⁽¹⁾ (港元/股)	公允價值 (港元/股)	股份數目					於2026年 6月30日 尚未行使
						於2026年 1月1日 尚未行使	報告期內 授出	報告期內 註銷	報告期內 失效/沒收	報告期內 歸屬	
Xuefeng YU 博士	2025年 9月26日	(附註3)	49.924	48.90	(附註2)	371,300	-	-	-	-	371,300
朱濤博士	2025年 9月26日	(附註3)	49.924	48.90	(附註2)	204,300	-	-	-	-	204,300
Shou Bai CHAO 博士	2025年 9月26日	(附註3)	49.924	48.90	(附註2)	162,500	-	-	-	-	162,500
Dongxu QIU 博士	2025年 9月26日	(附註3)	49.924	48.90	(附註2)	121,900	-	-	-	-	121,900

附註：

- (1) 本欄中的收市價指H股於緊接授出日期前最後一個交易日於香港聯交所的收市價。
- (2) 第一個歸屬期、第二個歸屬期及第三個歸屬期對應的股票公允價值分別為7.49港元/股、10.01港元/股和12.37港元/股。有關釐定上述公允價值所採用之會計準則及政策，請參閱合併財務報表附註23。
- (3) 根據2025年H股購股權計劃認購的股份須遵守上文「2025年H股購股權計劃－歸屬安排」一節所載的歸屬安排。

於2025年1月1日，股份計劃項下並無可供授出的購股權或限制性股票。於2025年12月31日及2026年6月30日，股份計劃項下可供授出的購股權為零，可供授出的限制性股票為514,500股。

截至2025年12月31日止年度，股份計劃項下合共授出860,000份購股權及2,054,600份獎勵。因此，截至2025年12月31日止年度，就所有股份計劃項下已授出的購股權及獎勵而可予發行的股份數目為2,914,600股，佔本公司於截至2025年12月31日止年度已發行股份(不包括庫存股)加權平均數的1.18%。

於報告期內，概無根據股份計劃授出任何購股權或激勵。因此，於報告期內，根據所有股份計劃已授出購股權及獎勵而可予發行的股份數目為零，佔本公司於報告期內已發行股份(不包括庫存股份)加權平均數的0%。

其他資料

概無重大變動

除本中期報告所披露者外，與2025年年報所披露的資料相比，上市規則附錄D2第32段規定須予討論的其他事項並無重大變動。

報告期末後重大事件

除本報告另行披露者外，於報告期後直至本報告日期，本集團並無發生任何其他重大事件。

承董事會命
康希諾生物股份公司
Xuefeng YU
董事長

香港，2026年8月27日

獨立核數師報告

致康希諾生物股份公司董事會

(於中華人民共和國註冊成立的有限公司)

緒言

我們已審閱列載於第38至66頁的康希諾生物股份公司(「貴公司」)及其附屬公司(統稱「貴集團」)的簡明合併財務報表，此簡明合併財務報表包括截至2026年6月30日的簡明合併財務狀況表與截至該日止六個月期間的相關簡明合併損益及其他綜合收益表、簡明合併權益變動表以及簡明合併現金流量表，以及簡明合併財務報表附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料編製的報告必須符合以上規則的有關條文以及香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」(「香港會計準則第34號」)。貴公司的董事負責根據香港會計準則第34號編製及呈列該等簡明合併財務報表。我們的責任為根據我們的審閱，對該等簡明合併財務報表作出結論，並根據我們協定的委聘條款，僅向閣下(作為整體)報告我們的結論，除此之外，本報告不得用於其他用途。我們不會就本報告的內容對任何其他人士負責或承擔任何責任。

審閱範圍

我們根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體之獨立核數師審閱中期財務資料」進行審閱。審閱該等簡明合併財務報表包括主要向負責財務和會計事務人員作出查詢，並應用分析性和其他審閱程序。審閱範圍遠少於根據香港核數準則進行審核的範圍，故不能令我們保證將知悉在審核中可能發現的所有重大事項。因此，我們不會發表審核意見。

結論

按照我們的審閱，我們並無發現任何事項，令我們相信本簡明合併財務報表在各重大方面未有根據香港會計準則第34號編製。

德勤•關黃陳方會計師行

執業會計師

香港

2026年8月27日

簡明合併損益及其他綜合收益表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	5	546,653	374,088
銷售商品成本		(133,186)	(77,508)
毛利		413,467	296,580
其他收益	7	46,580	94,405
銷售開支		(196,681)	(156,343)
行政費用		(85,039)	(77,757)
研發開支		(155,492)	(147,794)
預期信用損失(「預期信用損失」)模型項下之減值虧損		(9,171)	(12,357)
其他利得淨額	9	16,711	2,002
應佔聯營公司業績		(2,838)	(944)
經營利潤(虧損)		27,537	(2,208)
財務收益或利得	10	13,566	17,326
財務成本	10	(35,065)	(34,421)
財務開支或虧損－淨額	10	(21,499)	(17,095)
除所得稅前利潤(虧損)		6,038	(19,303)
所得稅(開支)抵免	11	(6,759)	5,818
期內虧損		(721)	(13,485)
期內其他綜合收益(開支)			
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務的財務報表的匯兌差額		1	(42)
期內其他綜合收益(開支)，扣除所得稅		1	(42)
期內綜合開支總額		(720)	(13,527)
每股虧損			
－基本及稀釋(按人民幣計算)	12	(0.00)	(0.05)

簡明合併財務狀況表

於2026年6月30日

		於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
資產			
非流動資產			
不動產、工廠及設備	14	2,559,575	2,610,386
使用權資產	15	103,388	102,941
無形資產	16	224,488	224,507
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	21	168,657	152,958
遞延稅項資產	17	204,794	211,550
於聯營公司的投資	18	6,292	9,130
其他應收款及預付款項	20	27,302	27,274
自取得日起到期時間超過三個月的定期存款		300,642	—
非流動資產總額		3,595,138	3,338,746
流動資產			
存貨		379,118	338,309
合同成本		8,621	9,539
應收賬款	19	959,990	782,885
待抵扣所得稅		267	267
其他應收款及預付款項	20	36,810	63,634
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	21	507,772	988,421
自取得日起到期時間超過三個月的定期存款		164,612	420,014
受限制銀行存款		579	16,078
銀行結餘及現金		1,172,180	1,219,683
流動資產總額		3,229,949	3,838,830
資產總額		6,825,087	7,177,576

簡明合併財務狀況表

於2026年6月30日

		於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
附註			
權益			
股本及股本溢價	22	5,385,782	5,385,782
庫存股份		—	—
資本儲備		51,684	26,736
法定儲備		12,360	12,360
換算儲備		186	185
累計虧損		(472,164)	(471,443)
總權益		4,977,848	4,953,620
負債			
非流動負債			
借款	24	900,214	956,945
租賃負債		9,287	7,618
遞延收入		188,877	176,923
非流動負債總額		1,098,378	1,141,486
流動負債			
應付賬款	25	43,773	50,437
合同負債	5	20,957	18,232
其他應付款及應計費用	26	522,392	599,368
借款	24	66,284	318,525
租賃負債		4,852	5,426
退貨權產生的退款負債	27	77,289	53,025
遞延收益		13,314	37,457
流動負債總額		748,861	1,082,470
總負債		1,847,239	2,223,956
權益及負債總額		6,825,087	7,177,576

於2026年8月27日獲董事會批准及授權刊發。

董事：Xuefeng YU

董事：Shou Bai CHAO

簡明合併權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

	股本 人民幣千元	股本溢價 人民幣千元	庫存股份 人民幣千元	資本儲備 人民幣千元	法定儲備 人民幣千元	換算儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	總計 人民幣千元
2026年1月1日結餘(經審核)	247,044	5,138,738	-	26,736	12,360	185	(471,443)	4,953,620
綜合(開支)收益總額								
- 期內虧損	-	-	-	-	-	-	(721)	(721)
- 期內其他綜合收益	-	-	-	-	-	1	-	1
期內綜合收益(開支)總額	-	-	-	-	-	1	(721)	(720)
確認以權益結算以股份為基礎的付款 (附註23)	-	-	-	24,948	-	-	-	24,948
2026年6月30日結餘(未經審核)	247,044	5,138,738	-	51,684	12,360	186	(472,164)	4,977,848
2025年1月1日結餘(經審核)	247,450	6,599,238	(95,622)	(22,509)	118,389	224	(1,937,298)	4,909,872
綜合開支總額								
- 期內虧損	-	-	-	-	-	-	(13,485)	(13,485)
- 期內其他綜合開支	-	-	-	-	-	(42)	-	(42)
期內綜合開支總額	-	-	-	-	-	(42)	(13,485)	(13,527)
確認以權益結算以股份為基礎的付款	-	-	-	555	-	-	-	555
以股份為基礎的付款歸屬時轉讓	-	4,130	6,406	(4,130)	-	-	-	6,406
出售根據2023年持股計劃授予的 受限制股份的影響	-	-	99	-	-	-	-	99
2025年6月30日結餘(未經審核)	247,450	6,603,368	(89,117)	(26,084)	118,389	182	(1,950,783)	4,903,405

簡明合併現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

截至6月30日止六個月

2026年
人民幣千元
(未經審核)

2025年
人民幣千元
(未經審核)

經營活動		
經營所用現金	(126,616)	(4,253)
已收利息	7,071	7,807
已付所得稅	(3)	(130)
經營活動(所用)所得淨現金	(119,548)	3,424
投資活動		
購買不動產、工廠及設備	(45,118)	(102,179)
購買無形資產	(12,378)	(32,209)
購買結構性存款及理財產品	(1,562,000)	(4,924,005)
基金投資已付現金	(2,300)	—
自取得日起到期時間超過三個月的定期存款付款及 受限制銀行存款	(466,734)	(189,272)
自取得日起到期時間超過三個月的定期存款到期所得款 及受限制銀行存款	403,569	172,000
出售不動產、工廠及設備所得款	4	—
結構性存款及理財產品到期所得款	2,043,000	4,769,505
出售基金投資所得款	—	1,000
租賃按金付款	(125)	(348)
已收取理財產品、結構性存款及定期存款的投資收入	43,531	19,607
已收取與資產相關的政府補助	12,890	7,860
投資活動所得(所用)淨現金	414,339	(278,041)
融資活動		
已付利息	(13,095)	(25,419)
出售普通股的所得款項	196	1,444
就出售普通股收取的代價向員工付款	(196)	(1,442)
償還借款	(328,697)	(752,358)
償還租賃負債	(3,840)	(3,505)
新增借款	20,000	634,752
融資活動所用淨現金	(325,632)	(146,528)
現金及現金等價物淨減少	(30,841)	(421,145)
期初現金及現金等價物	1,219,269	1,555,805
匯率變動影響	(16,248)	(6,674)
期末現金及現金等價物	1,172,180	1,127,986

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 一般資料

康希諾生物股份公司(「本公司」)由Xuefeng Yu、朱濤、Dongxu Qiu、劉宣及Helen Huihua Mao於2009年1月13日於中華人民共和國(「中國」)天津註冊成立為有限責任公司。本公司的註冊辦事處地址為中國天津經濟技術開發區西區南大街185號生物醫藥園4層401-420。經2017年2月10日舉行的股東大會批准後，本公司根據《中華人民共和國公司法》轉制為股份有限公司，並於2017年2月13日將其註冊名稱由「天津康希諾生物技術有限公司」變更為「康希諾生物股份公司」。本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事人用疫苗及相關產品的研發、生產及商品化以及醫學研究、實驗發展服務以及開發及生產服務。

本公司的H股於2019年3月28日在香港聯合交易所有限公司主板上市，而本公司的A股於2020年8月13日在上交所科創板上市。

除另有說明外，簡明合併中期財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列及四捨五入至最接近的千元。

2. 編製基準

本簡明合併財務報表乃根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定而編製。

3. 主要會計政策

除若干金融工具以公允價值計量外，簡明合併財務報表乃按歷史成本基準編製。

除應用香港財務報告準則會計準則的修訂及導致的會計政策變動外，截至2026年6月30日止六個月的簡明合併財務報表所採用的會計政策及計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度的年度合併財務報表所呈列者相同。

應用香港財務報告準則會計準則的修訂

於本中期期間，本集團已首次應用以下由香港會計師公會頒佈且已於2026年1月1日開始之本集團年度期間強制生效的香港財務報告準則會計準則的修訂，以編製本集團之簡明合併財務報表：

香港財務報告準則第9號及	金融工具分類及計量的修訂
香港財務報告準則第7號的修訂	
香港財務報告準則第9號及	涉及依賴自然能源的電力合約
香港財務報告準則第7號的修訂	
香港財務報告準則會計準則的	香港財務報告準則會計準則的年度改進－卷11
修訂	

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

3. 主要會計政策(續)

應用香港財務報告準則會計準則的修訂(續)

於本中期期間應用的香港財務報告準則會計準則的修訂對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或於該等簡明合併財務報表所載的披露並無重大影響。

4. 重大會計判斷及估計不確定性的主要來源

編製簡明合併財務報表時，管理層須作出可影響會計政策應用的資產及負債、收入及開支呈報金額的判斷、估計及假設。實際結果可能與該等估計不同。

於編製該等簡明合併財務報表時，管理層於應用本集團會計政策過程中作出的重大判斷及估計不確定性主要來源，與截至2025年12月31日止年度之合併財務報表所應用者相同。

5. 收入

	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)
疫苗及相關產品銷售 — 於某個時間點	492,311	374,088
— 疫苗	393,495	374,088
— 中間品	98,816	—
技術轉讓收入及提供開發及製造服務 — 於某個時間點	53,342	—
許可費收入 — 於某個時間點	1,000	—
	546,653	374,088

有關本集團收入的地區市場資料按客戶所在地呈列如下：

	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)
地區市場		
中國	394,495	374,088
海外	152,158	—
	546,653	374,088

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

5. 收入(續)

本集團確認以下與客戶合約相關的合約負債：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
合約負債－疫苗及相關產品	10,838	10,809
合約負債－開發及製造服務、研究及技術服務	10,119	7,423
	20,957	18,232

本集團主要產品的收入分析如下：

銷售疫苗及相關產品的收入在疫苗及相關產品的控制權轉移時確認，即貨品付運至特定地點並獲客戶接受時，或本集團有客觀證據表明所有接受標準均已滿足時。

在銷售時點，確認退款負債及對預期退回的疫苗的收入進行相應調整。本集團根據過往經驗對所售商品未來銷售退回情況進行估計。

本集團授予客戶使用本公司許可技術以製造、註冊當地產品並將其商業化的權利，並提供相關技術轉讓服務。技術轉讓收入於服務已提供且協議所載的完成標準獲達成時，於某一時間點確認。

對於包含可變對價的合約，本集團採用最可能金額估計其有權收取的對價金額，該金額最能預測本集團有權收取的對價金額。可變對價的估計金額僅在當與可變對價相關的不確定性其後獲解決時，極有可能不會導致未來出現重大收入衝回的情況下，方計入交易價格。本公司根據合約有權收取的潛在里程碑付款被視為可變對價，原因為里程碑金額因達成的不確定性而完全受限。於各報告期末，本集團更新估計交易價格(包括更新其對可變對價估計是否受限的評估)，以如實反映報告期末存在的情況及報告期間內情況的變化。

提供開發及製造服務的收入乃透過按服務收費基準訂立之合同轉讓服務及／或貨品而產生，並於客戶取得對指定貨品或服務的控制權時確認。本集團將各個可交付單位識別為單獨履約責任，並於接受可交付單位時確認合同要素的收入。合同包括付款時間表，一旦達到若干指定的里程碑，則需要於服務期內分階段付款。由於本集團不能將資產轉用於其他客戶，故本集團的履約行為不會產生可供日後使用的資產，同時本集團只有在接受可交付單位後，才有權就所提供的服務向客戶收取款項，因此，本公司董事認為該等合同的履約責任已於某個時點履行，並於某個時點確認相應收入。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

5. 收入(續)

合同負債指本集團因已自客戶收取代價(或到期收取的代價)，而須向客戶轉讓商品或服務的責任。截至2026年6月30日，已確認的合同負債為人民幣20,957,000元(未經審核)(2025年12月31日：人民幣18,232,000元(經審核))，主要為未履行的疫苗及相關產品及提供開發及製造服務以及研究及技術服務銷售。

6. 分部資料

管理層根據由主要經營決策者(「主要經營決策者」)審閱的報告釐定經營分部。主要經營決策者為本公司的執行董事，負責分配資源及評估經營分部的表現。

本集團主要從事人用疫苗產品的研發、生產及商品化以及醫療研究及實驗開發服務。管理層將該項業務作為一個經營分部，審閱其經營業績，以就資源如何分配作出決策。因此，本公司的主要經營決策者認為僅有一個可作出戰略性決策的分部。

本集團的主要經營實體位於中國，按經營所在地，本集團的收入主要來自中國。基於客戶所在地的本集團收入的地區資料詳情載於附註5。

於2026年6月30日及2025年12月31日，本集團的非流動資產位於中國。

7. 其他收益

	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)
結構性存款、理財產品及 衍生工具投資收益	11,539	17,486
政府補助(a)	3,862	27,668
比爾及梅琳達•蓋茨基金會補助	27,965	41,347
諮詢服務收益	1,804	3,611
營運服務收益	398	208
其他	1,012	4,085
	46,580	94,405

附註：

(a) 政府補助主要指自多家政府組織收取的補貼收益，用以支持本集團經營、研發活動及建構資產。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

8. 期內虧損

期內虧損經扣除下列各項後達致：

	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)
不動產、工廠及設備的折舊	80,904	73,439
使用權資產的折舊	4,181	4,185
無形資產的攤銷	12,396	6,100
短期租賃	764	1,014
僱員福利開支		
- 工資、薪金及花紅	175,968	158,745
- 社會保險成本及住房福利	38,761	35,357
- 以股份為基礎的薪酬開支	24,948	555
- 其他	11,360	9,956
存貨期末結餘資本化	(41,843)	(38,986)
在建工程期末結餘資本化	(5,377)	(5,012)
	302,062	245,353
核數師薪酬		
- 中期審閱服務	850	800
- 稅務諮詢	105	21
計入銷售成本的存貨及退貨權的減值虧損	6,646	11,740
確認為費用的存貨成本(包括存貨撇減及退貨權 人民幣6,646,000元(截至2025年6月30日止六個月： 人民幣11,740,000元))	134,506	87,627

除上述呈列的僱員福利開支外，本集團亦向僱員提供員工住宿等其他非貨幣性福利。截至2026年6月30日止六個月，與該等非貨幣性福利相關的不動產、工廠及設備折舊為人民幣1,181,000元(截至2025年6月30日止六個月：人民幣1,243,000元)。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

9. 其他利得，淨額

	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)
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利得淨額	13,749	2,613
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損淨額	-	(549)
出售不動產、工廠及設備以及使用權資產的(虧損)利得	(4)	36
按金沒收(a)	3,000	-
其他	(34)	(98)
	16,711	2,002

附註：

(a) 該金額指沒收自一名服務供應商收取的按金。

10. 財務開支或虧損－淨額

	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)
財務收益或利得		
銀行存款的利息收益	13,566	17,326
財務成本		
借款的利息開支	(12,820)	(24,915)
租賃負債的利息開支	(280)	(378)
	(13,100)	(25,293)
銀行費用	(93)	(166)
匯兌虧損	(21,872)	(8,962)
	(35,065)	(34,421)
財務開支或虧損－淨額	(21,499)	(17,095)

11. 所得稅開支(抵免)

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
即期所得稅開支	3	53
遞延所得稅開支(抵免)(附註17)	6,756	(5,871)
	6,759	(5,818)

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

12. 每股虧損

(a) 基本每股虧損

基本每股虧損按本公司擁有人應佔虧損除以已發行普通股的加權平均數計算。

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(未經審核)	(未經審核)
期內本公司擁有人應佔虧損(人民幣千元)	(721)	(13,485)
已發行普通股的加權平均數(千股)	247,044	246,968
基本每股虧損(人民幣元)	(0.00)	(0.05)

截至2025年6月30日止六個月的基本及攤薄每股虧損的計算，乃基於不包括本公司所持庫存股的加權平均股份數目。

(b) 攤薄每股虧損

本集團於本中期期間產生虧損。因此，根據2025年A股激勵計劃授出的限制性股票及根據2025年H股購股權計劃授出的購股權(定義見附註23)並未納入攤薄每股虧損的計算，因其納入將產生反攤薄效應。因此，截至2026年6月30日止六個月期間的攤薄每股虧損相等於基本每股虧損。

截至2025年6月30日止六個月，由於並無已發行潛在普通股，故並無呈列攤薄每股虧損。

13. 股利

截至2026年6月30日止六個月，本公司概無派付或宣派股利(截至2025年6月30日止六個月：無)。

14. 不動產、工廠及設備

於本中期期間，本集團收購不動產、工廠及設備人民幣32,103,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣87,145,000元(未經審核))。於本中期期間，本集團處置若干設備及工具，總賬面金額為人民幣8,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣48,000元(未經審核))，導致處置損失人民幣4,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：處置損失人民幣48,000元(未經審核))。

本集團的若干不動產、工廠及設備已抵押作為本集團借款安排項下的抵押品。於2026年6月30日，抵押作為抵押品的不動產、工廠及設備的賬面值為人民幣144,032,000元(未經審核)(2025年12月31日：人民幣148,977,000元(經審核))。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

14. 不動產、工廠及設備(續)

於本中期期間，本集團並無就合資格資產資本化任何借款成本(截至2025年6月30日止六個月(未經審核)：無)。

本集團已取得所有不動產的不動產權證，除若干賬面金額為人民幣118,626,000元(未經審核)(2025年12月31日：人民幣119,807,000元(經審核))的樓宇所有權證外，本集團正在辦理相關手續以取得不動產權證。

15. 使用權資產

於本中期期間，本集團重續一份租賃協議並訂立兩份租賃協議，租期介乎36個月至40個月(截至2025年6月30日止六個月：本集團訂立兩份租賃協議，租期分別為36個月及24個月)。本集團須按季度支付固定款項。於租賃修改或租賃開始日，本集團確認使用權資產人民幣4,627,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣3,278,000元(未經審核))及租賃負債人民幣4,627,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣3,246,000元(未經審核))。

於本中期期間，本集團並無提早終止租賃協議及並無撤銷使用權資產(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：本集團提早終止三份租賃協議，撤銷使用權資產人民幣6,422,000元(未經審核))及租賃負債(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣6,506,000元(未經審核))。

於2026年6月30日及2025年12月31日，本集團並無土地使用權已根據本集團的借款安排用作抵押品。

於2026年6月30日及2025年12月31日，本集團所有租賃土地均已取得土地使用權證。

16. 無形資產

於本中期期間，本集團收購計算機軟件人民幣2,019,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣917,000元(未經審核))及產生產品開發成本資本化人民幣67,098,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣35,822,000元(未經審核))。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

17. 遞延稅項資產及負債

下表為於本中期期間及先前中期期間確認之主要遞延稅項負債及資產以及相關變動：

遞延稅項資產	遞延收益 人民幣千元	存貨撥備 人民幣千元	預期信用 損失撥備 人民幣千元	稅項虧損 人民幣千元	退貨權產生 的退款負債 人民幣千元	租賃負債 人民幣千元	預付款項 撥備 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2026年1月1日 (計入)扣除自損益	29,411 (1,634)	54,984 (2,592)	6,979 1,375	114,150 (5,334)	7,954 3,639	1,967 158	133 -	215,578 (4,388)
於2026年6月30日	27,777	52,392	8,354	108,816	11,593	2,125	133	211,190

遞延稅項資產	遞延收益 人民幣千元	存貨撥備 人民幣千元	預期信用 損失撥備 人民幣千元	稅項虧損 人民幣千元	退貨權產生 的退款負債 人民幣千元	租賃負債 人民幣千元	預付款項 撥備 人民幣千元	其他 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2025年1月1日 (計入)扣除自損益	33,639 (914)	67,163 (5,408)	5,101 1,854	89,327 15,458	11,258 (5,180)	4,059 (1,587)	133 -	13 83	210,693 4,306
於2025年6月30日	32,725	61,755	6,955	104,785	6,078	2,472	133	96	214,999

遞延稅項負債	使用權資產 人民幣千元	衍生工具 公允價值調整 人民幣千元	以公允價值 計量且 其變動計入 當期損益的 其他金融資產 公允價值調整 人民幣千元	權益及 基金投資 公允價值調整 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2026年1月1日 (計入)扣除自損益	(2,085) (228)	(68) (141)	(445) 88	(1,430) (2,087)	(4,028) (2,368)
於2026年6月30日	(2,313)	(209)	(357)	(3,517)	(6,396)

遞延稅項負債	使用權資產 人民幣千元	衍生工具 公允價值調整 人民幣千元	以公允價值 計量且 其變動計入 當期損益的 其他金融資產 公允價值調整 人民幣千元	權益及 基金投資 公允價值調整 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2025年1月1日 扣除自(計入)損益	(4,053) 1,564	(190) (25)	(278) (476)	(778) 502	(5,299) 1,565
於2025年6月30日	(2,489)	(215)	(754)	(276)	(3,734)

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

17. 遞延稅項資產及負債(續)

就簡明合併財務狀況表的呈列而言，若干遞延稅項資產及負債已經抵銷。用作財務報告目的的遞延稅項結餘分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
遞延稅項資產	211,190	215,578
遞延稅項負債	(6,396)	(4,028)
	204,794	211,550

(a) 未確認的遞延稅項資產

本集團未就下列項目確認任何遞延稅項資產：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
可抵扣暫時性差異	741,890	836,190
可抵扣虧損	1,449,477	1,261,794
	2,191,367	2,097,984

於本中期末，本集團已結轉未使用的稅項虧損人民幣2,174,565,000元(2025年12月31日：人民幣2,022,649,000元)，可抵銷未來利得。已就稅項虧損人民幣725,088,000元(2025年12月31日：人民幣760,855,000元)確認為遞延稅項資產人民幣108,816,000元(2025年12月31日：人民幣114,150,000元)。由於不大可能產生應課稅利得以致可使用可抵扣暫時性差異，故未就本集團稅項虧損人民幣1,449,477,000元(2025年12月31日：本集團稅項虧損人民幣1,261,794,000元)確認為遞延稅項資產。

於本中期末，本集團有可抵扣暫時性差異人民幣1,424,347,000元(2025年12月31日：人民幣1,512,281,000元)。已就可抵扣暫時性差異人民幣682,457,000元(2025年12月31日：人民幣676,091,000元)確認為遞延稅項資產人民幣102,374,000元(2025年12月31日：人民幣101,428,000元)。由於不大可能產生應課稅利得以致可使用可抵扣暫時性差異，故未就可抵扣暫時性差異人民幣741,890,000元(2025年12月31日：人民幣836,190,000元)確認為遞延稅項資產。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

17. 遞延稅項資產及負債(續)

(b) 未確認為遞延稅項資產的可抵扣虧損將於下列年份到期：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
2026年	4,144	4,144
2027年	161,758	161,690
2028年	249,308	255,912
2029年	144,347	174,694
2030年	113,844	117,994
2031年	79,594	—
2033年	272,081	188,306
2034年	359,048	359,054
2036年	65,353	—
	1,449,477	1,261,794

18. 於聯營公司的投資

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
於年初	9,130	16,792
減值	—	(6,274)
應佔收購後業績	(2,838)	(1,388)
於期／年末	6,292	9,130

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

19. 應收賬款

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
來自客戶合同的應收賬款	1,009,133	824,707
減：預期信用損失	(49,143)	(41,822)
	959,990	782,885

在達致相應合同協定的開具發票時間後，本集團給予其貿易客戶90至270日的平均信貸期。

於各報告期末，基於收入確認日期呈列的應收賬款(扣除信用損失撥備後)賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
180日內	561,904	528,125
181日至365日	270,023	126,792
1年至2年	96,844	87,801
2年以上	31,219	40,167
	959,990	782,885

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

20. 其他應收款及預付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付給無形資產及不動產、工廠及設備供應商的款項(a)	6,443	8,227
預付給原材料及服務供應商的款項	31,331	32,761
應收上藥康希諾款項	71,984	71,984
待抵扣增值稅	18,893	42,557
退貨權(b)	—	—
其他	13,998	12,066
	142,649	167,595
減：預期信用損失	(78,537)	(76,687)
	64,112	90,908
減：非流動部分(c)	(27,302)	(27,274)
流動部分	36,810	63,634

附註：

- (a) 於2026年6月30日，預付給無形資產及不動產、工廠及設備供應商的款項已扣除撇減約人民幣885,000元(2025年12月31日：人民幣885,000元)。
- (b) 退貨權扣除截至2026年6月30日約人民幣11,844,000元(2025年12月31日：人民幣8,633,000元)的撇減。由於預期退回產品不會再次出售或以其他方式產生未來經濟利益，故已悉數確認撇減，導致其賬面淨值為人民幣零元。
- (c) 其他應收款及預付款項於2026年6月30日及2025年12月31日的非流動部分主要包括預付給無形資產及不動產、工廠及設備供應商的款項、待抵扣增值稅及租賃押金。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

21. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
結構性存款	506,378	987,970
非上市基金投資	111,013	95,314
非上市權益投資	57,644	57,644
衍生金融資產	1,394	451
	676,429	1,141,379
減：非流動部分	(168,657)	(152,958)
流動部分	507,772	988,421

22. 股本及股本溢價

	股份數目 千股	股份面值 人民幣千元
法定		
於2025年1月1日(經審核)	247,450	247,450
註銷庫存股份	(406)	(406)
於2025年12月31日(經審核)及2026年6月30日(未經審核)	247,044	247,044

	普通股數目	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	總計 人民幣千元
已發行及繳足				
於2025年1月1日(經審核)	247,449,899	247,450	6,599,238	6,846,688
以股份為基礎的付款歸屬時轉讓	—	—	(39,867)	(39,867)
動用儲備彌補過往年度虧損	—	—	(1,331,953)	(1,331,953)
註銷庫存股份	(406,098)	(406)	(88,680)	(89,086)
於2025年12月31日(經審核)及 2026年6月30日(未經審核)	247,043,801	247,044	5,138,738	5,385,782

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

23. 以股份為基礎的支付

(a) 股份激勵／購股權計劃

2025年A股激勵計劃

於2025年9月，本集團推行一項新的激勵計劃，以向合資格激勵對象授予本公司的限制性A股（「限制性股票」）（「2025年A股激勵計劃」）。於2025年10月27日，根據2025年A股激勵計劃，本集團已向86名激勵對象授出合共2,054,600股限制性股票，授予價格為每股人民幣41.20元。在滿足授予條件後，各激勵對象可以每股人民幣41.20元的價格購買限制性股票。

下表載列報告期內根據2025年A股激勵計劃授予的尚未行使限制性股票的變動詳情：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
於期初	2,054,600	—
收回	(26,300)	—
於期末	2,028,300	—

2025年H股購股權計劃

於2025年9月，本集團推行一項H股激勵計劃，以向合資格激勵對象授予本公司的購股權（「購股權」）（「2025年H股購股權計劃」）。於2025年9月26日，本集團已向4名激勵對象授予2025年H股購股權計劃下合共860,000份購股權，行使價為每股49.924港元，佔當日本公司已發行股份之0.35%。

下表載列報告期內根據2025年H股購股權計劃授予的尚未行使購股權的變動詳情：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
於期初及期末	860,000	—

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

23. 以股份為基礎的支付(續)

(b) 以股份為基礎的付款交易產生的開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
以股份為基礎的補償開支	24,948	555

於2026年6月30日，以股份為基礎支付交易產生的累計開支人民幣112,191,000元於資本儲備確認(2025年12月31日：人民幣87,243,000元)及人民幣78,419,000元(2025年12月31日：人民幣78,419,000元)於歸屬時轉入股份溢價。

24. 借款

	於2026年 6月30日	於2025年 12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
銀行借款－無抵押	451,690	753,865
銀行借款－有抵押	433,818	438,540
銀行借款－有擔保	80,400	82,200
應計利息	590	865
	966,498	1,275,470
減：流動部分	(66,284)	(318,525)
非流動部分	900,214	956,945
分析為：		
固定利率	76,990	80,375
可變利率	888,918	1,194,230
	965,908	1,274,605
借款到期日		
少於1年	66,284	318,525
1至2年	429,404	239,693
2至5年	258,646	460,498
5年以上	212,164	256,754
	966,498	1,275,470

截至2026年6月30日，銀行借款以人民幣計值，按每年介乎2.10%至2.30%的利率計息(2025年12月31日：每年2.11%至2.40%)。

截至2026年6月30日及2025年12月31日，有抵押貸款以本集團若干不動產、工廠及設備作抵押(附註14)。

截至2026年6月30日及2025年12月31日，有擔保貸款由上海臨港產業區公共租賃房建設運營管理有限公司提供擔保。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

25. 應付賬款

應付賬款按取得貨品或服務日期呈列的賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年內	32,745	33,353
1至2年	3,629	2,293
2至3年	1,061	1,005
超過3年	6,338	13,786
	43,773	50,437

26. 其他應付款及應計費用

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
市場推廣服務費	200,430	205,381
應付不動產、工廠及設備供應商的其他款項	63,302	79,137
應付工資及福利	100,759	132,808
臨床試驗及測試費	65,910	73,472
來自供應商的按金	12,966	13,304
除企業所得稅以外的應計稅項	19,767	15,824
其他服務費	11,643	18,541
諮詢費	7,162	10,828
獨家推廣權的預付費用	9,434	9,434
運營及維修費	3,218	5,019
其他	27,801	35,620
	522,392	599,368
減：非流動部分	—	—
流動部分	522,392	599,368

27. 退貨權產生的退款負債

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
退貨權產生的退款負債	77,289	53,025

於銷售時，本集團估計已售貨品的未來退貨情況。就預期將退回的該等產品確認退款負債並相應調整收入。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

28. 資本承擔

以下為簡明合併財務報表內已訂約但尚未撥備的資本開支詳情。

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
訂約但尚未撥備－不動產、工廠及設備	17,466	18,776

29. 關聯方交易

倘一方有能力直接或間接控制另一方，或對其財務及經營決策施加重大影響，則雙方被視為互有關聯。倘各方受共同控制，亦被視為有關聯。本集團主要管理人員及彼等的緊密家庭成員亦被視為關聯方。

以下乃本集團與其關聯方在呈報期間進行的交易。董事認為，關聯方交易在一般業務過程中按照本集團與各關聯方協商的條款進行。

(a) 名稱及與關聯方的關係：

以下公司為本集團於截至2026年6月30日止六個月的關聯方：

關聯方名稱	關係性質
上海上藥康希諾生物製藥有限公司	聯營公司
東富龍科技集團股份有限公司	本公司一名監事為本實體的一名董事 (附註1)

附註1：

本公司監事已自2025年11月27日起不再擔任本公司監事。於終止日期(即2025年11月27日)後12個月內，東富龍科技集團股份有限公司仍被識別為本集團的關聯方。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

29. 關聯方交易(續)

(b) 關聯方交易：

(i) 本集團接受關聯方的服務或向關聯方購買的服務：

	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)
上藥康希諾	—	637
東富龍科技集團股份有限公司	8	1
總計	8	638

(c) 關聯方結餘：

(i) 其他應收款及預付款項：

	於2026年	於2025年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
上藥康希諾	71,984	71,984
東富龍科技集團股份有限公司	658	600
	72,642	72,584

附註：本集團已全數確認來自上藥康希諾的其他應收款項及預付款項的預期信用損失人民幣71,984,000元。

(ii) 應付賬款：

	於2026年	於2025年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
東富龍科技集團股份有限公司	65	111

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

29. 關聯方交易(續)

(c) 關聯方結餘：(續)

(iii) 其他應付款及應計費用：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
東富龍科技集團股份有限公司	941	985

(d) 主要管理人員薪酬

主要管理人員包括董事、監事及高級管理層。就僱員服務已付或應付主要管理人員及獨立非執行董事服務的薪酬如下：

	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)
薪金及酌情花紅	8,574	8,701
袍金	650	650
退休福利計劃供款	90	132
以股份為基礎的薪酬開支	3,944	26
其他	166	178
	13,424	9,687

30. 財務風險管理

30.1 財務風險因素

本集團的業務使其面臨多種財務風險：市場風險(包括外幣風險、現金流量及公允價值利率風險以及其他價格風險)、信貸風險和流動性風險。

本簡明合併財務報表未包括年度財務報表中所需的所有財務風險管理資料及披露，應與本集團截至2025年12月31日止年度的合併財務報表一併閱讀。

自2025年末以來，風險管理政策並無任何變動。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

30. 財務風險管理(續)

30.2 公允價值估計

(a) 公允價值計量和估值過程

財務部負責釐定公允價值計量的合適估值技術及輸入數據。

估計公允價值時，本集團在可用的範圍內使用市場可觀察數據。第三層項下存在重大不可觀察輸入值工具時，本集團將委聘第三方合資格估值師進行估值。估值委員會與外部合資格估值師進行密切合作確立合適估值方法及估值模型的輸入數據。首席財務官向本公司董事會呈報財務部的發現以說明公允價值浮動的原因。

釐定該等金融資產及金融負債的公允價值，以及公允價值計量乃基於公允價值計量輸入數據的可觀察程度所劃分的公允價值層級(第一至三級)。

- 第一層公允價值計量為該實體於計量日期基於相同資產或負債於活躍市場可取的報價(未經調整)；
- 第二層公允價值計量為除第一層內輸入數據外，自資產或負債直接(即作為價格)或間接(即源自價格)可觀察的輸入數據；及
- 第三層公允價值計量乃自包括並非根據可觀察市場數據之資產或負債對公允價值計量而言具有重大意義之最低層輸入數據(不可觀察輸入數據)之估值方法得出。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

30. 財務風險管理(續)

30.2 公允價值估計(續)

(b) 本集團持續以公允價值計量的金融資產及負債的公允價值

本附註提供有關本集團如何釐定以下持續以公允價值計量的金融資產及負債的公允價值的資料。

金融資產／負債	公允價值於		公允 價值架構	估值技術及關鍵輸入數據	非可觀察 輸入數據	非可觀察輸入 數據與公允 價值的關係
	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)				
結構性存款	506,378	987,970	第3層	貼現現金流量－根據預期回報率估計未來現金流量	預期回報率	預期回報率越高，公允價值越高
非上市權益投資	35,857	35,857	第2層	近期交易價格	不適用	不適用
非上市權益投資(i)	21,787	21,787	第3層	市場法－根據重大輸入數據(包括流動性折扣及波幅)估計的公允價值	流動性折扣	流動性折扣越低／波幅愈高，公允價值越高
非上市基金投資(ii)	111,013	95,314	第3層	相關投資的資產淨值	資產淨值	資產淨值越高，公允價值越高
衍生金融資產	1,394	451	第2層	貼現現金流量－根據可觀察的遠期匯率和合同遠期匯率，並以反映不同合同方信用風險的利率貼現估計未來現金流量	不適用	不適用

於本中期期間及先前中期期間，第1與第2層之間並無轉撥。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

30. 財務風險管理(續)

30.2 公允價值估計(續)

(b) 本集團持續以公允價值計量的金融資產及負債的公允價值(續)

附註：

- (i) 股權投資指本集團於澳斯康生物製藥(海門)有限公司的股權投資。由於截至2026年6月30日止期間並無近期融資活動，本集團採用市場法評估其股權投資的公允價值。
- (ii) 非上市基金投資指本集團於私募基金Yuanxi Haihe (Tianjin) Biomedical Industry Fund(「Yuanxi Haihe」)的投資。由於本集團對其他投資者並無任何保證收益、退出保證或義務，該等股權投資確認為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產。由於Yuanxi Haihe的資產淨值主要包括銀行結餘及以公允價值計量的投資，本集團採用資產基礎法評估其股權投資的公允價值。

(c) 第3層公允價值計量的對賬

以第3層公允價值計量的以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產對賬詳情如下：

	結構性存款		非上市權益投資		非上市基金投資		衍生金融資產(負債)	
	截至6月30日止六個月		截至6月30日止六個月		截至6月30日止六個月		截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年	2026年	2025年	2026年	2025年	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
期初結餘	987,970	1,181,854	21,787	20,581	95,314	93,501	-	-
增加	940,000	2,247,005	-	-	2,300	-	-	-
結算	(1,427,821)	(2,930,854)	-	-	-	(1,000)	-	-
轉移至第3層	-	-	-	36,554	-	-	-	-
在損益確認的利得或損失	6,229	7,758	-	604	13,399	(1,299)	-	(16)
期末結餘	506,378	505,763	21,787	57,739	111,013	91,202	-	(16)
計入「其他收益」的期內利得或損失總額	6,822	8,350	-	-	-	-	-	-

於計入損益的期內利得或損失總額中，利得人民幣15,777,000元與本報告期末持有的以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產有關(截至2025年6月30日止六個月：利得人民幣552,000元)。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收益或損失計入「其他收益，淨額」。

(d) 不以公允價值計量的金融資產及金融負債的公允價值

本公司董事認為，在合併財務狀況表中按攤銷成本入賬的本集團金融資產及金融負債的賬面值與其公允價值相若。該等公允價值已根據基於貼現現金流分析的公認定價模型釐定。

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

31. 或有負債

本公司於2024年3月收到3ª Vara Cível de Maringa/PR(「巴西法院」)送達的Belcher Farmaceutica Ltda.(「Belcher」)提起的訴訟通知，要求本公司賠償在終止於2021年授權其與巴西政府就本公司的COVID-19疫苗在巴西註冊和商業化進行協商後造成的相關損失、費用和精神損害賠償共計167百萬巴西雷亞爾(相等於約人民幣220百萬元)。該訴訟的詳情載於本公司日期為2024年3月14日有關本公司涉及訴訟事項的公告內。

本公司已聘請專業法律顧問處理該項訴訟。根據目前的法律意見，本公司具有較強的抗辯立場，Belcher的索賠不大可能得到巴西法院的支持。因此，本公司管理層認為不大可能被要求就Belcher的索賠支付任何經濟賠償。因此，於2026年6月30日，本公司並無就該訴訟作出任何撥備。截至批准該等簡明合併財務報表日期，巴西法院尚未開始對這一訴訟進行聆訊。

釋義

「2023年持股計劃」	指 本公司於2023年4月20日採納的2023年A股員工持股計劃
「2025年A股激勵計劃」	指 本公司於2025年10月23日採納的2025年A股限制性股票激勵計劃
「2025年H股購股權計劃」	指 本公司於2025年10月23日採納的2025年核心管理層H股購股權計劃
「A股發行」	指 本公司首次公開發售24,800,000股A股，於2020年8月13日於上海證券交易所科創板上市
「A股」	指 本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，於上海證券交易所科創板上市並以人民幣買賣
「Ad5-EBOV」	指 一種5型腺病毒載體埃博拉病毒病疫苗，由康希諾生物等企業聯合研發，通過利用重組複製缺陷人5型腺病毒載體引發免疫應答以預防埃博拉病毒。該疫苗於2017年10月獲得中國NDA批准
「Ad5-nCoV」	指 重組新型冠狀病毒疫苗(5型腺病毒載體)，包括兩種產品，即克威莎®及克威莎®霧優®(吸入用Ad5-nCoV)
「Ad5Ag85A」	指 人5型腺病毒載體表達Ag85A抗原的新型結核病疫苗
「腺病毒」	指 最初在人體腺樣組織中發現的一種DNA病毒，可引起呼吸系統、結膜和胃腸道的感染
「公司章程」	指 本公司公司章程(經不時修訂)
「審計委員會」	指 董事會審計委員會
「董事會」	指 本公司董事會
「康希諾創新疫苗產業園項目」	指 本公司於其A股發行招股章程原定之II期生產廠房的建設方案的升級及替代
「上藥康希諾」	指 上海上藥康希諾生物製藥有限公司，一家於2021年2月根據本公司、上海三維生物技術有限公司及上海生物醫藥產業股權投資基金合夥企業(有限合夥)於2021年1月訂立的合資協議在中國成立的有限責任公司

釋義

「康希諾生物」或「本公司」	指 康希諾生物股份公司，於2017年2月13日在中國註冊成立的股份有限公司，或如文義所指(視情況而定)，其前身，天津康希諾生物技術有限公司，於2009年1月13日於中國註冊成立的有限責任公司
「疾控中心」	指 中國疾病預防控制中心
「CDMO」	指 合約開發及製造組織，以合約外包開發及製造服務的形式為製藥、生物技術及醫療器材產業提供支援的公司
「企業管治守則」	指 香港上市規則附錄C1所載列的企業管治守則
「中國」	指 中華人民共和國，惟就本報告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「公司法」	指 《中華人民共和國公司法》(經不時修訂)
「一致行動人協議」	指 Yu博士、朱博士、Qiu博士及Mao博士於2017年2月13日訂立、其後於2022年1月26日修訂，於2024年3月27日重新簽訂的協議，並於2024年7月24日及2024年12月3日進一步修訂。據此，Yu博士、朱博士、Qiu博士及Mao博士已承諾(其中包括)就於本公司任何股東大會上提呈的任何決議案一致表決(並促使彼等持有的實體(如有)一致表決)
「結合」	指 以化學方式將細菌莢膜多糖連接到蛋白質，以提高免疫原性
「克威莎®」	指 肌肉注射重組新型冠狀病毒疫苗(5型腺病毒載體)商品名稱
「克威莎®霧優®」或「吸入用Ad5-nCoV」	指 吸入用重組新型冠狀病毒疫苗(5型腺病毒載體)
「COVID-19」或「新冠」	指 由一種名為SARS-CoV-2的新型冠狀病毒引起的疾病
「董事」	指 本公司董事
「Chao博士」	指 Shou Bai CHAO博士，本公司首席運營官兼副總經理，並為Mao博士的配偶
「Mao博士」	指 Helen Huihua MAO博士，我們的執行副總裁、聯合創始人及Chao博士的配偶
「Qiu博士」	指 Dongxu QIU博士，本公司副總經理及我們的聯合創始人

釋義

「Yu博士」	指 Xuefeng YU博士，本公司董事會主席、執行董事、首席執行官兼總經理及我們的聯合創始人
「朱博士」	指 朱濤博士，本公司首席科學官兼副總經理及我們的聯合創始人
「DTcP」	指 吸附無細胞百白破(組分)聯合疫苗，DTcP疫苗的每種百日咳抗原會進行單獨純化，其後按固定比例配製，從而確保固定且一致的成分
「嬰幼兒用DT3cP」	指 嬰幼兒用DTcP疫苗(2歲以下)
「DT3cP-Hib-MCV4聯合疫苗」	指 吸附無細胞百(三組分)白破b型流感嗜血桿菌(結合)-ACYW135群腦膜炎球菌(結合)聯合疫苗
「GMP」	指 根據《中華人民共和國藥品管理法》不時發佈的良好生產規範、指引及規則，作為質量保證的一部分，旨在盡量減少藥品生產過程中污染、交叉污染、混淆及出錯的風險，並確保須遵從這些指引及規則的藥品一貫生產及控制，以符合適合其預定用途的質量和標準
「本集團」	指 本公司及其附屬公司
「H股」	指 本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市股份，以港元認購及買賣並於香港聯交所主板上市
「Hib疫苗」	指 凍乾b型流感嗜血桿菌結合疫苗
「港元」	指 港元，香港法定貨幣
「香港財務報告準則」	指 香港財務報告準則
「香港」	指 中國香港特別行政區
「香港上市規則」	指 香港聯交所證券上市規則(經不時修訂或補充)
「香港聯交所」	指 香港聯合交易所有限公司
「免疫原性」	指 抗原等特定物質在人體及其他動物體內引起免疫應答的性能
「吸入用結核病加強疫苗」	指 吸入用結核病疫苗(5型腺病毒載體)

釋義

「優佩欣®」	指 13價肺炎球菌多糖結合疫苗(CRM197/TT)，用於預防侵入性肺炎球菌疾病的疫苗的商品名稱
「H股上市」	指 H股股份於2019年3月28日於香港聯交所主板上市
「主板」	指 香港聯交所主板
「MCV」	指 腦膜炎球菌結合疫苗，用於預防腦膜炎球菌細菌引起的感染
「MCV2」	指 A群及C群MCV，用於預防感染腦膜炎奈瑟球菌(Lta)的疫苗
「MCV4」	指 A群、C群、Y群和W135群MCV，用於預防感染腦膜炎奈瑟球菌(Lta)的疫苗
「曼海欣®」	指 A群、C群、Y群和W135群MCV，用於預防感染腦膜炎奈瑟球菌(Lta)的疫苗的商品名稱
「美奈喜®」	指 A群及C群MCV，用於預防感染腦膜炎奈瑟球菌(Lta)的疫苗的商品名稱
「標準守則」	指 香港上市規則附錄C3所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「MPSV4」	指 A群、C群、Y群和W135群MPSV，用於預防兩歲以上兒童的流行性腦脊髓膜炎的疫苗
「mRNA」	指 信使核糖核酸
「腦膜炎奈瑟球菌 (脂磷壁酸)」	指 腦膜炎奈瑟球菌(脂磷壁酸)
「NDA」	指 新藥上市申請
「國家藥監局」	指 國家藥品監督管理局或(如文義所指)其前身國家食品藥品監督管理總局
「提名委員會」	指 董事會提名委員會
「PBPV」	指 一種不受血清型限制、由我們研發的全球創新肺炎球菌蛋白疫苗
「PCV13」	指 13價肺炎球菌結合疫苗，主要用於預防侵入性肺炎球菌病的13價疫苗

釋義

「PCV13i」	指 由我們研發的經改良PCV13
「PCV24」	指 24價肺炎球菌多糖結合疫苗(CRM197/TT)
「百日咳」	指 通常稱為百日咳(whooping cough)，一種以陣發性咳嗽為特徵的呼吸道感染
「多糖」	指 可通過水解分解成兩個或以上單糖分子的碳水化合物
「疫苗接種點」	指 疫苗接種點
「PPV23」	指 23價肺炎球菌多糖疫苗，用於預防兩歲以上兒童和成人侵入性肺炎球菌病
「研發」	指 研究及發展
「重組脊髓灰質炎疫苗」	指 本公司開發的基於病毒樣顆粒的脊髓灰質炎疫苗
「重組帶狀皰疹疫苗」	指 本集團與Barinthus Biotherapeutics (UK) Limited (前稱Vaccitech (UK) Limited)合作開發的重組帶狀皰疹疫苗(腺病毒載體)
「薪酬與考核委員會」	指 董事會薪酬與考核委員會
「人民幣」	指 人民幣元，中國法定貨幣
「報告期」	指 自2026年1月1日至2026年6月30日止六個月
「新型冠狀病毒」	指 一種與嚴重急性呼吸綜合症有關的冠狀病毒菌株
「證券法」	指 《中華人民共和國證券法》(經不時修訂)
「《證券及期貨條例》」	指 香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂或補充)
「股份」	指 本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括A股及H股
「股東」	指 股份持有人
「《科創板上市規則》」	指 《上海證券交易所科創板股票上市規則》
「結核病」	指 結核病，由主要影響肺部的結核分枝桿菌引起的感染

釋義

「結核病加強疫苗」	指 一種重組人5型腺病毒結核病疫苗，適用於卡介苗初免人群的全球創新結核病加強疫苗
「青少年及成人用Td5cp」	指 由我們研發可預防百日咳的青少年及成人用疫苗(6歲以上)，其TT抗原含量與嬰幼兒用DT3cP相比略有增加，但百日咳及DT抗原含量較少
「破傷風疫苗」	指 吸附破傷風疫苗
「泰特欣®」	指 吸附破傷風疫苗的商品名稱
「盼康欣®」	指 嬰幼兒用DT3cP疫苗(2歲以下)的商品名稱
「美元」	指 美元，美利堅合眾國法定貨幣
「載體」	指 含有或攜帶經修飾的遺傳物質(如重組DNA)並可用於將外源基因導入生物體基因組的媒介(如質粒或病毒)
「病毒樣顆粒」	指 病毒樣顆粒
「世衛組織」	指 世界衛生組織
「XBB.1.5變異株疫苗」	指 吸入用重組新冠病毒XBB.1.5變異株疫苗(5型腺病毒載體)

* 僅供識別



康希诺生物股份公司