



ALPHAMAB ONCOLOGY

康寧傑瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

股份代號 : 9966

2026

中期報告



目錄

	頁碼		頁碼
釋義及技術詞彙	2	簡明綜合財務報表審閱報告	51
公司簡介	10	簡明綜合損益及其他全面收益表	52
公司資料	14	簡明綜合財務狀況表	53
財務摘要	17	簡明綜合權益變動表	55
業務摘要	19	簡明綜合現金流量表	57
管理層討論與分析	23	簡明綜合財務報表附註	59
企業管治及其他資料	36		

釋義及技術詞彙

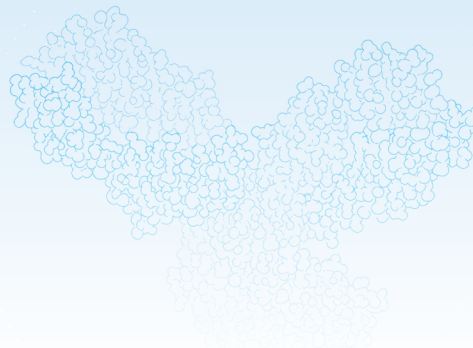
「ADC(s)」	指	抗體偶聯藥物
「ASCO」	指	美國臨床腫瘤學會
「聯繫人」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「審核委員會」	指	本公司審核委員會
「BC」	指	乳腺癌
「雙特異性抗體」	指	就抗體而言，將兩種抗原識別元件組合成單一構建體的抗體，能夠識別及結合兩種不同的抗原（或抗原表位）
「董事會」	指	本公司董事會
「BsAb」	指	雙特異性單克隆抗體
「CC」	指	宮頸癌
「CDE」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，國家藥監局的分支機構，主要負責IND和NDA的審批
「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，及僅就本中報而言，除文義另有所指外，不包括香港、澳門及台灣
「本公司」	指	康寧傑瑞生物製藥，於2018年3月28日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司
「關連人士」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「控股股東」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義，除文義另有所指外，指徐博士及／或Rubymab
「企業管治守則」	指	《上市規則》附錄C1所載企業管治守則

釋義及技術詞彙



「CRC」	指	結直腸癌
「CTLA-4」	指	細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4，一種在所有T細胞表達的蛋白質，但在調節性T細胞上表達程度最高，且有助於調節性T細胞的抑制功能及在T細胞對癌細胞的免疫反應起到關閉開關的作用
「DAR」	指	藥物抗體比
「董事」	指	本公司董事，包括全部執行、非執行及獨立非執行董事
「dMMR」	指	錯配修復功能缺陷，DNA於細胞中複製時，細胞糾正錯誤的能力下降或缺失，錯配修復功能缺陷細胞通常有多種DNA突變，均會引發癌症
「多西他賽」	指	一種用於治療癌症（如乳腺癌、肺癌、前列腺癌、胃癌和頭頸癌）的藥物
「徐博士」	指	徐霆博士，本公司的創始人、董事長、執行董事兼首席執行官
「EGFR」	指	表皮生長因子受體
「ESMO大會」	指	歐洲腫瘤內科學會大會
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局，為美國衛生及公共服務部負責規管食品及藥品的聯邦機構
「GC」	指	胃癌
「GEJ」	指	胃食管結合部癌
「Glenmark」	指	Glenmark Specialty S.A.，一家根據瑞士諾沙泰爾法律成立及存續的公司，由Glenmark Pharmaceuticals Ltd.全資擁有

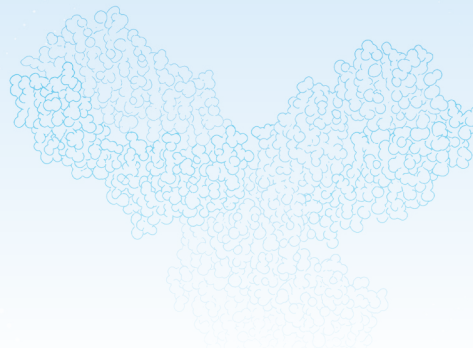
「本集團」或「我們」	指	本公司及全部附屬公司，或（如文義所指）作為重組的一部分而成為我們附屬公司的任何公司及該等附屬公司或其前身蘇州康寧傑瑞運營的腫瘤業務（視情況而定）
「HER2」	指	人表皮生長因子受體2
「HER2+」	指	HER2陽性
「HER3」	指	人表皮生長因子受體3
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「HR」	指	激素受體
「HR+／HER2-」	指	激素受體陽性，人表皮生長因子受體2陰性
「《國際財務報告準則》」	指	國際會計準則理事會不時發佈的《國際財務報告準則》
「IHC」	指	免疫組織化學
「免疫檢查點抑制劑」	指	釋放免疫反應自然制動器的分子
「IND」	指	新藥臨床試驗或新藥臨床試驗申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請及在澳大利亞被稱為臨床試驗通知
「獨立第三方」	指	並非關連人士（定義見《上市規則》）的一方或多方
「益方生物」	指	益方生物科技（上海）股份有限公司（上海證券交易所股份代號：688382）



釋義及技術詞彙

「江蘇康寧傑瑞」	指	江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司，一家於2015年7月14日在中國成立的有限公司，為我們的全資附屬公司
「津曼特生物科技」	指	上海津曼特生物科技有限公司，為石藥集團有限公司（其股份於聯交所上市（股份代號：1093））的全資附屬公司
「KN035」或「KN035（恩沃利單抗注射液）」	指	本集團發明的抗PD-L1重組人源化單域抗體
「最後可行日期」	指	2026年9月23日，即本中報付印前為確定其中所載資料的最後可行日期
「LBA」	指	最新突破性摘要
「侖法替尼」	指	一種用於治療某些類型癌症的激酶抑制劑
「《上市規則》」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》（經不時修訂或補充）
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「主板」	指	由聯交所營運的證券交易所（不包括期權市場），乃獨立於聯交所GEM，並與其並行運作。為免生疑問，主板不包括GEM
「轉移性」	指	涉及到任何疾病，包括癌症，致病的生物或通過血液或淋巴管或膜表面轉移到身體其他部位的惡性或癌性細胞
「MMAE」	指	一甲基澳瑞他汀E
「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

「劉女士」	指	本公司執行董事劉陽女士
「MSI-H」	指	高微衛星不穩定性，乃癌症基因編碼的一個特點，在腫瘤中具有很高的不穩定性
「新徐氏家族信託」	指	劉女士於2023年4月10日成立的酌情信託，South Dakota Trust 為受託人，劉女士同時擔任委託人及保護人，而徐博士擔任投資顧問，以劉女士的家屬為受益人，其中包括徐博士
「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
「NSCLC」	指	非小細胞肺癌
「ODD」	指	孤兒藥資格認定
「Pathos AI」	指	Pathos AI, Inc.，一家根據美國特拉華州法律註冊成立並存續的公司，亦是一家專注於精準醫療、AI驅動藥物開發以及腫瘤治療臨床開發的臨床階段生物技術公司
「PD」	指	藥效學，研究藥物如何影響身體的學科，它與藥物動力學共同影響藥物的劑量、療效和不良反應
「PD-1」	指	程序性細胞死亡蛋白1，在某些T細胞、B細胞及巨噬細胞上表達的免疫檢查點受體，可關閉T細胞介導的免疫反應，作為阻止健康免疫系統攻擊體內其他細胞的程序一部分
「PD-L1」	指	程序性死亡配體1，一種位於正常細胞或癌細胞表面上的蛋白，其可附著於T細胞表面的PD-1上，導致T細胞關閉其殺死癌細胞的能力

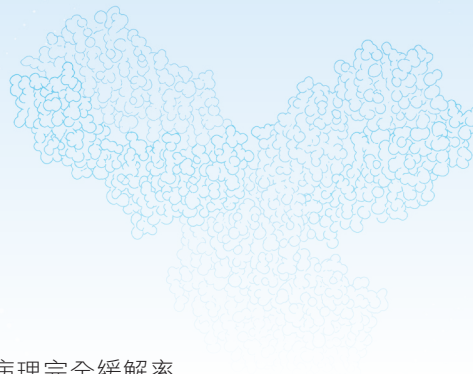


釋義及技術詞彙

「Pearlmed」	指	Pearlmed Ltd.，一家於2018年3月22日在英屬維爾京群島註冊成立的公司，及於最後可行日期由薛傳校先生全資擁有
「PFS」	指	無進展生存期
「首次公開發售後限制性股份獎勵計劃」	指	本公司於2021年3月23日採納、於2024年6月12日修訂的首次公開發售後限制性股份獎勵計劃（經不時修訂）
「首次公開發售後購股權計劃」	指	本公司根據董事會於2020年4月10日採納的該計劃規則而採納的首次公開發售後購股權計劃，且於2020年5月25日股東大會上獲批准、於2024年6月12日修訂，經不時修訂
「該等首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2018年10月16日採納的首次公開發售前購股權計劃一（於2019年3月29日進一步修訂），以及本公司於2019年3月29日採納的首次公開發售前購股權計劃二（經不時修訂）
「PROC」	指	鉑耐藥上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌之統稱
「招股章程」	指	日期為2019年12月2日的本公司招股章程
「研發」	指	研究與開發
「薪酬委員會」	指	本公司薪酬委員會
「報告期間」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「Rubymab」	指	Rubymab Ltd.，一家於2018年3月22日在英屬維爾京群島註冊成立的公司，且截至最後可行日期由新徐氏家族信託全資擁有
「sdAb」	指	單域抗體

「《證券及期貨條例》」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「股份」	指	每股股份面值0.000002美元的本公司普通股
「股東」	指	股份的持有人
「SITC」	指	癌症免疫治療學會
「Sky Diamond」	指	Sky Diamond Co., Ltd.，一家於2018年6月1日在英屬維爾京群島註冊成立的公司，並由張喜田先生全資擁有
「South Dakota Trust」	指	新徐氏家族信託的受託人South Dakota Trust Company LLC
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司(香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司)
「附屬公司」	指	具有香港法例第622章《公司條例》第15條所賦予的涵義
「主要股東」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「蘇州康寧傑瑞」	指	蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司，一家於2008年11月6日在中國成立的有限公司，於最後可行日期為我們的關連人士
「TNBC」	指	三陰性乳腺癌
「TOPO1」	指	拓撲異構酶1

釋義及技術詞彙



「tpCR」	指	總體病理完全緩解率
「曲妥珠單抗」	指	用於治療BC及GC的單克隆抗體
「庫存股份」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「TROP2」	指	人滋養細胞表面抗原2
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美國的法定貨幣美元
「增值稅」	指	增值稅；除另有所指外，本中報中的所有金額不包含增值稅
「VEGF」	指	血管內皮生長因子
「VEGFR2」	指	血管內皮生長因子受體2
「我們」	指	本公司或本集團，如文義所指
「%」	指	百分比
「思路迪醫藥」	指	思路迪(北京)醫藥科技有限公司，一家於2014年12月22日根據中國法律註冊成立的公司，與我們合作開發KN035(恩沃利單抗注射液)的獨立第三方
「四川思路康瑞藥業」	指	四川思路康瑞藥業有限公司，一家於2016年3月16日根據中國法律註冊成立的公司，並分別由思路迪醫藥及江蘇康寧傑瑞擁有51%及49%的股權

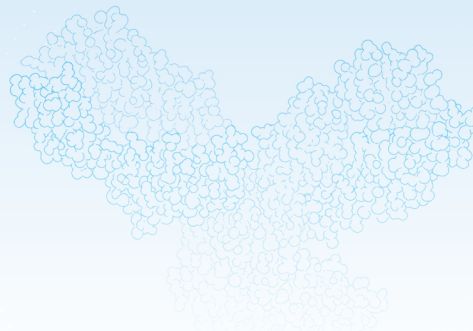
概覽

我們是一家中國領先的生物製藥公司，在ADCs、雙特異性抗體及多功能蛋白質工程方面擁有完善的專有技術平台。通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為該等能力可通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

產品管線

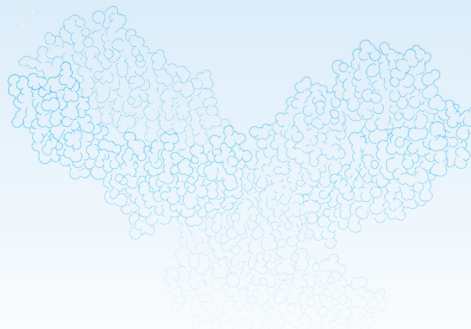
我們高度差異化的內部管線由處於不同研發階段的ADCs、單克隆抗體及雙特異性抗體腫瘤藥物組成，其中包括兩種已獲國家藥監局批准上市及多種處於III期或關鍵性臨床試驗階段的產品。

- **KN035(恩沃利單抗注射液)(商標名：恩維達®)**——一種創新抗腫瘤免疫治療藥物，是全球首個可皮下注射的PD-L1抑制劑，也是首個國產PD-L1抑制劑，具有安全便利、依從性高、適用於不適合靜脈輸液的患者、醫療成本較低等優點。KN035已於2021年11月商業化，且其已於2024年獲得澳門藥物監督管理局註冊登記上市，用於不可切除或轉移性MSI-H/dMMR的成人晚期實體瘤患者的治療。KN035共獲得國內16項權威指南共識的高度認可，並獲得CDE突破性療法認定，用於既往標準治療失敗且無滿意替代治療患者的高腫瘤突變載荷(TMB-H)不可切除或轉移性實體瘤。我們於2024年已與思路迪醫藥及Glenmark訂立許可協議，據此思路迪醫藥與我們同意向Glenmark授予KN035腫瘤適應症的獨家許可及再授權，以(其中包括)在印度、亞太區(新加坡、泰國及馬來西亞除外)、中東及非洲、俄羅斯、獨聯體國家及拉丁美洲在腫瘤所有使用領域開發及商業化KN035。於2025年12月，KN035獲得美國FDA授予的ODD認定，用於治療GC/GEJ。這是KN035繼先前在晚期膽道癌和軟組織肉瘤領域獲得認定後，獲得的第三項ODD認定。於2026年1月，KN035聯合吉西他濱和奧沙利鉑方案，用於一線治療不可切除或轉移性膽道癌的NDA獲國家藥監局受理。於2026年5月，KN035聯合含鉑雙藥化療新輔助／輔助治療可切除NSCLC的III期臨床研究完成全部患者入組。



- **KN026(安尼妥單抗注射液)(商標名：恩尼妥®)**—新一代抗HER2 BsAb，可以同時結合兩種不同的HER2表位，具有良好療效。於2021年8月，我們與津曼特生物達成授權合作，據此，津曼特生物獲得KN026在中國內地BC及GC適應症的排他性開發與獨佔性商業化許可權。於2026年5月，KN026通過國家藥監局優先審評審批程序獲批上市，適用於聯合化療治療既往至少接受過一種含曲妥珠單抗治療方案的局部晚期或轉移性HER2+ 成人GC/GEJ患者，成為首個獲批的國產自研HER2雙抗。在HER2+ BC上，KN026已完成新輔助、輔助和晚期一線治療的全病程臨床佈局。於2026年3月，KN026聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)用於HER2+ BC新輔助治療的III期臨床研究(研究編號：KN026-004)成功達到預先設定的tpCR主要終點，相關結果已於2026 ASCO年會以LBA口頭報告形式呈列。於2026年6月，KN026聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)一線治療HER2+ 晚期BC的III期臨床研究(研究編號：KN026-003)，成功達到預先設定的PFS主要終點，結果具有顯著的統計學和臨床意義。於2026年8月，KN026新輔助治療HER2+ BC及一線治療HER2+ 晚期BC的兩項NDA已獲國家藥監局受理。目前，KN026針對HER2+ BC輔助治療和一線HER2+ GC/GEJ等適應症的多項註冊臨床研究正在進行中。KN026已獲FDA授予的ODD，用於治療HER2+或HER2低表達GC。KN026亦已獲國家藥監局CDE授予的兩項突破性療法認定，用於一線標準治療失敗的HER2+ GC(包括GEJ)，及一線不可切除或轉移性HER2+ BC。
- **JSKN003**—一種靶向HER2雙表位ADC，其通過糖基定點偶聯將TOPO1抑制劑連接至抗體KN026(重組人源化抗HER2雙特異性抗體)的N糖基化位點處。點擊反應偶聯物較馬來醯亞胺—邁克爾反應的偶聯物具有更好的血清穩定性。雙表位HER2靶向性使JSKN003具有更強的內吞誘導及旁觀者殺傷效應，使其在HER2表達腫瘤中具有較強的抗腫瘤活性。目前正在中國開展多項III期臨床研究，包括JSKN003用於治療HER2+ BC(研究編號：JSKN003-301)、HER2低表達BC(研究編號：JSKN003-302)、HER2+晚期CRC(研究編號：JSKN003-305)及PROC(研究編號：JSKN003-306)。自2024年9月起，我們已與津曼特生物科技訂立許可協議，以在中國內地開發、銷售、許諾銷售及商業化JSKN003，用於治療腫瘤相關適應症。於2025年，JSKN003在PROC上獲FDA授予突破性療法認定和快速通道資格認定且在GC/GEJ上獲FDA授予ODD。JSKN003已獲FDA批准在美國開展一項治療不限HER2表達水平的PROC的II期臨床研究(研究編號：JSKN003-202)。其亦在PROC和HER2+ CRC上獲國家藥監局CDE授予突破性療法認定。於2026年2月，JSKN003用於治療HER2+晚期CRC的III期臨床研究(JSKN003-305)已成功完成首例患者給藥。

- **JSKN016**——一種自主研發的雙特異性ADC，可同時靶向腫瘤細胞上的TROP2和HER3。JSKN016乃基於本公司特有的糖基定點偶聯平台設計。JSKN016與腫瘤細胞表面TROP2或HER3結合後，通過靶向介導的內吞作用進入到溶酶體，釋放出具有細胞毒性的TOPO1抑制劑，進而誘導腫瘤細胞死亡。此外，該抑制劑可以穿透細胞膜進入到抗原陰性的腫瘤細胞中發揮旁觀者效應。兩者的疊加作用可以有效抑制腫瘤細胞的生長。JSKN016在多種實體瘤中顯示出良好的抗腫瘤活性和安全性。於2026年6月，JSKN016治療HER2陰性局部晚期或轉移性BC的I期臨床研究（研究編號：JSKN016-101）的最新研究成果，在2026年ASCO年會壁報展示期間公佈。於2026年8月，我們與Pathos AI訂立許可協議，Pathos AI獲得於中國內地、香港、澳門及台灣以外的地區研究、開發、製造及商業化JSKN016的獨家許可。目前JSKN016已開展單藥和聯合療法治療NSCLC、BC的多項臨床研究，治療TNBC的III期臨床研究正在進行中。JSKN016皮下製劑中國Ib期及澳大利亞I期臨床研究正在進行中。
- **JSKN033**——一種自主研發的全球首個皮下注射ADC複方製劑，由JSKN003和KN035組成。JSKN033結合免疫治療和ADC的優勢，並通過皮下給藥進一步提升安全性和可及性。JSKN033用於晚期轉移性惡性腫瘤患者的I/II期臨床研究正在中國開展，該研究為優化創新藥臨床試驗審評審批試點項目。澳大利亞開展的用於治療HER2表達晚期或轉移性實體瘤的JSKN033的I/II期臨床研究的最後研究成果入選2024年SITC年會最新突破性摘要，且於年會期間以海報形式首次公佈。於2026年7月，JSKN033在中國I/II期臨床研究中治療經標準治療失敗的CC患者的療效和安全性數據入選2026年ESMO大會，將以快速口頭報告形式公佈。目前，JSKN033聯合鉑類化療一線治療晚期CC、單藥二線及以上治療CC、單藥二線及以上治療子宮內膜癌等多個II期臨床研究正在順利進行中，且已獲CDE同意開展單藥治療含鉑化療和PD-1/PD-L1抑制劑治療失敗的復發或轉移性CC的III期臨床研究。



- **JSKN022**——一種全球首創的雙特異性ADC，同時靶向PD-L1和整合素 $\alpha v\beta 6$ 。本公司以自主研發的恩沃利單抗(Envafolimab)為基礎，創新性地將免疫機制與ADC技術相結合。該藥物採用糖基定點偶聯技術，提高了穩定性和均一性。通過可裂解連接子將TOPO1抑制劑(T01)精準偶聯至抗體上，提高療效。JSKN022有望同時發揮IO及ADC的雙重功能，為PD-1/PD-L1抑制劑耐藥或治療無效的癌症患者提供全新的治療選擇。JSKN022用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究正在開展中。
- **JSKN027**——一種全球首創的可同時靶向PD-L1和VEGFR2的雙特異性ADC。其通過糖基定點偶聯技術將可裂解連接子及拓撲異構酶I抑制劑載荷精準偶聯至抗體的Fc區域，在保持良好安全性的同時實現有效的抗腫瘤活性。JSKN027的抗腫瘤作用基於其獨特的三重協同機制：除具備ADC典型的靶向殺傷及旁觀者效應外，還可以通過阻斷VEGF/VEGFR2信號通路抑制腫瘤血管生成，並通過阻斷PD-1/PD-L1免疫檢查點信號通路解除免疫抑制。以上綜合機制有助於增強抗腫瘤治療的整體療效，並克服前線治療耐藥。JSKN027用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究正在開展中。
- **JSKN021**——一種全球首創的雙抗雙載荷ADC，由靶向EGFR/HER3雙特異性抗體與新型TOPO1抑制劑(T01)及MMAE偶聯而成。該藥物通過精確調控雙抗結合親和力設計，在應對腫瘤異質性的同時最大限度地降低靶向脫瘤毒性，具有增強的穩定性和更優的均一性。其聯合使用DAR4的T01與DAR2的MMAE，可克服單載荷治療策略所出現的無應答及耐藥性問題。JSKN021用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究正在開展中。
- **KN046**——一種BsAb免疫檢查點抑制劑，同時靶向兩個具有明顯結構差異的經臨床驗證的免疫檢查點PD-L1及CTLA-4，可改變腫瘤微環境的定位及減少脫靶毒性。KN046已在中國、美國及澳大利亞開展包括NSCLC在內的多項處於不同階段的臨床研究。本公司將根據實際情況再決定KN046的後續開發計劃。

董事會

執行董事：

徐靈博士(董事長兼首席執行官)

劉陽女士

非執行董事：

左敏先生

獨立非執行董事：

吳冬先生

黃欣琪女士

高翔博士

審核委員會

黃欣琪女士(主席)

吳冬先生

高翔博士

薪酬委員會

吳冬先生(主席)

劉陽女士

高翔博士

提名委員會

徐靈博士(主席)

吳冬先生

黃欣琪女士

戰略委員會

劉陽女士(主席)

徐靈博士

左敏先生

高翔博士

公司資料

聯席公司秘書

陳灝而女士

程湫溍女士(於2026年4月8日辭任)

蔣銳女士(於2026年4月8日獲委任)

授權代表

劉陽女士

程湫溍女士(於2026年4月8日辭任)

蔣銳女士(於2026年4月8日獲委任)

註冊辦事處

Cricket Square, Hutchins Drive

PO Box 2681 Grand Cayman, KY1-1111

Cayman Islands

總部及中國主要營業地點

中國江蘇省

蘇州市

蘇州工業園區

方洲路175號

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

有關香港法律的法律顧問

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

核數師

德勤•關黃陳方會計師行

註冊公眾利益實體核數師

香港

金鐘道88號

太古廣場一期35樓

股份過戶登記總處

Conyers Trust Company (Cayman) Limited

Cricket Square, Hutchins Drive

PO Box 2681

Grand Cayman, KY1-1111

Cayman Islands

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司

香港

灣仔

皇后大道東183號

合和中心17樓

1712-1716號舖

股份代號

9966

公司網站

<http://www.alphamabonc.com>

財務摘要

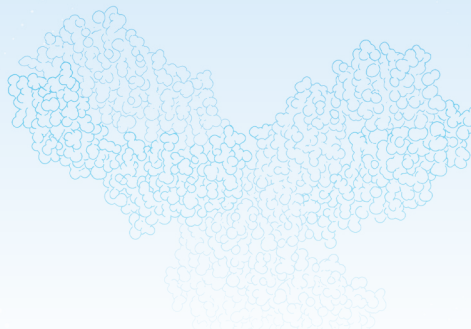
簡明綜合損益及其他全面收益表

	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	271,237	319,438
銷售成本	(26,323)	(31,257)
毛利	244,914	288,181
其他收入	12,595	27,211
其他收益及虧損	(5,948)	(2,334)
研發開支	(255,044)	(253,163)
行政開支	(34,040)	(34,375)
融資成本	(2,938)	(3,945)
稅前(虧損)溢利	(40,461)	21,575
所得稅開支	—	—
期內(虧損)溢利	(40,461)	21,575
期內其他全面收益		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外業務產生之匯兌差額	16	301
期內全面(開支)收益總額	(40,445)	21,876

簡明綜合財務狀況表

	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)
非流動資產	474,771	503,284
流動資產	1,689,579	1,593,783
非流動負債	70,319	105,324
流動負債	420,749	280,845
資產淨值	1,673,282	1,710,898

業務摘要



於報告期間及直至最後可行日期止，我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

- 於2026年1月，KN035(恩沃利單抗)聯合吉西他濱和奧沙利鉑方案用於一線治療不可切除或轉移性膽道癌的NDA，獲國家藥監局受理。
- 於2026年1月，KN026聯合化療二線及以上治療HER2+ GC/GEJ的III期臨床研究結果已全文發表於《Annals of Oncology》。
- 於2026年2月，JSKN003用於治療HER2+晚期CRC的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年2月，JSKN016聯合益方生物的口服選擇性雌激素受體降解劑D-0502用於治療HR+/HER2- BC的II期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，JSKN021用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究的IND申請，獲CDE受理。
- 於2026年3月，JSKN027用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究完成首例患者給藥。這是本公司第五款進入臨床研究階段的ADC，也是全球首款進入臨床階段的PD-L1/VEGFR2雙抗ADC。
- 於2026年3月，JSKN016用於治療TNBC的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，JSKN016高濃度皮下製劑獲澳大利亞Bellberry臨床研究倫理委員會批准開展I期臨床研究，並於2026年5月完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，KN026聯合多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)和化療輔助治療HER2+ BC的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，KN026聯合多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)用於HER2+ BC新輔助治療的III期臨床研究，達到預先設定的tpCR的主要終點，結果具有顯著的統計學和臨床意義。

- 於2026年4月，KN026聯合多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)用於HER2+ BC新輔助治療的III期臨床研究的顯著性結果獲選在2026年ASCO年會的LBA口頭報告環節進行展示。
- 於2026年4月，JSKN016高濃度皮下製劑用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究的IND申請獲CDE受理，並於2026年6月完成首例患者給藥。
- 於2026年5月，JSKN033聯合鉑類化療聯合或不聯合貝伐珠單抗一線治療晚期CC的II期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年5月，KN035(恩沃利單抗)聯合含鉑雙藥化療用於可切除NSCLC新輔助／輔助治療的III期臨床研究完成全部患者入組。
- 於2026年5月，恩尼妥®(安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026)獲國家藥監局批准上市，聯合化療用於治療既往至少接受過一種含曲妥珠單抗治療方案的局部晚期或轉移性HER2+ GC/GEJ成人患者。
- 於2026年6月，KN026(安尼妥單抗)聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)新輔助治療HER2+ BC的III期臨床研究(研究編號：KN026-004)的顯著性結果於2026年ASCO年會以LBA口頭報告形式呈列。結果顯示：KN026聯合HB1801±卡鉑新輔助治療HER2+早期或局部晚期BC，較現有標準治療(曲妥珠單抗聯合帕妥珠單抗和多西他賽±卡鉑)，可顯著提升tpCR。經盲態獨立評估委員會(BIRC)評估的tpCR達62.4%(95% CI：56.20-68.23)，單側P=0.0036，優效結論確立，療效改善兼具統計學與臨床價值，且整體安全性可控。
- 於2026年6月，JSKN016治療HER2陰性局部晚期或轉移性BC的I期臨床研究(研究編號：JSKN016-101)的最新研究成果，在2026年ASCO年會壁報展示期間公佈。
- 於2026年6月，KN035(恩沃利單抗)一線治療晚期膽道癌的III期臨床研究(聯合吉西他濱和奧沙利鉑方案)和II期臨床研究(聯合倫法替尼+吉西他濱+順鉑)數據，在2026年ASCO年會壁報展示期間公佈。

業務摘要

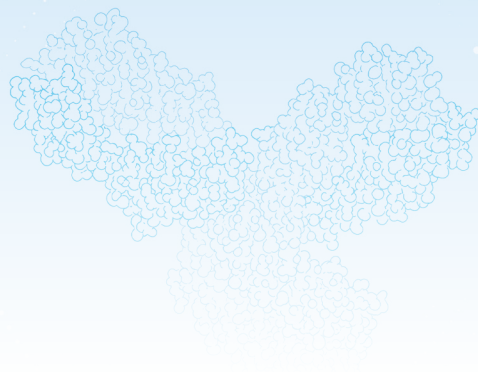


- 於2026年6月，JSKN021用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究完成首例患者給藥。這是本公司第六款進入臨床研究階段的ADC，也是本公司首款進入臨床階段的雙載荷ADC。
- 於2026年6月，KN026(安尼妥單抗)聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)用於一線治療HER2+晚期BC的III期臨床研究(研究代號：KN026-003)，經獨立數據監察委員會(IDMC)評估，成功達到預先設定的主要終點PFS，結果具有顯著的統計學和臨床雙重意義。
- 於2026年6月，專注於醫藥行業的專業雜誌《E藥經理人》授予本公司「2026中國醫藥創新企業100強」。
- 於2026年6月，JSKN016獲CDE同意開展一項單藥後線治療HR+ BC的III期臨床研究。
- 於2026年6月，恩尼妥®(安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026)完成全國首批商業化產品發貨，正式投入臨床應用。
- 於2026年6月，恩尼妥®(安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026)入選「2026年蘇州十大產業科技成果」。
- 於2026年7月，KN026(安尼妥單抗)聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)一線治療不可切除或轉移性HER2+成人BC，獲CDE授予突破性療法認定。
- 於2026年7月，JSKN033在中國I/II期臨床研究中治療經標準治療失敗的CC患者的療效和安全性數據入選2026年ESMO大會，將以快速口頭報告形式公佈。
- 於2026年7月，JSKN003在澳大利亞I期臨床研究及中國I/II期臨床研究中單藥治療PROC的中位隨訪20.5個月的總生存期匯總分析數據入選2026年ESMO大會，將以壁報形式公佈。

- 於2026年7月，JSKN003聯合KN026、免疫治療及化療一線治療HER2+晚期或轉移性GC/GEJ的II期臨床研究數據入選2026年ESMO大會，將以壁報形式公佈。
- 於2026年7月，JSKN003獲CDE同意開展一項單藥二線及以上治療HER2高表達(IHC3 +)泛實體瘤關鍵II期臨床研究。
- 於2026年8月，JSKN033獲CDE同意開展一項單藥治療含鉑化療和PD-1/PD-L1抑制劑治療失敗的復發或轉移性CC患者的III期臨床研究。
- 於2026年8月，江蘇康寧傑瑞與Pathos AI就JSKN016訂立一項許可協議。據此，江蘇康寧傑瑞向Pathos AI授出獨家許可，以於中國內地、香港、澳門及台灣以外的地區研究、開發、製造及商業化JSKN016。根據協議條款，江蘇康寧傑瑞有權收取不可退還首付款1.25億美元及基於若干開發及商業化進展的里程碑付款，總額最高共計20.93億美元，以及按許可地區內年度淨銷售總額的高個位數至低雙位數百分比特許權使用費。此外，作為整體交易的一部分，Pathos AI向本集團授出一份認股權證，本集團有權按適用的每股發行價認購Pathos AI的優先股股份，總認購價為6,250萬美元（可根據整體交易的條款予以調整）。
- 於2026年8月，KN026(安尼妥單抗)聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)用於HER2+早期或局部晚期BC新輔助治療的NDA獲國家藥監局受理，並納入優先審評審批程序。
- 於2026年8月，KN026(安尼妥單抗)聯合注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)一線治療不可切除或轉移性HER2+成人BC的NDA獲國家藥監局受理，並納入優先審評審批程序。

有關上述任何內容的詳情，請參閱本中期報告其他章節（倘適用）、本公司先前於聯交所及本公司網站刊發的公告，以及先前於本公司網站刊發的新聞稿。

管理層討論與分析



概覽

我們是一家中國領先的生物製藥公司，在ADCs、雙特異性抗體及多功能蛋白質工程方面擁有完善的專有技術平台。通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為該等能力可通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

產品管線

我們高度差異化的內部管線由處於不同研發階段的ADCs、單克隆抗體及雙特異性抗體腫瘤藥物組成，其中包括兩種已獲國家藥監局批准上市及多種處於III期或關鍵性臨床試驗階段的產品。以下圖表概述了截至最後可行日期我們的主要產品管線：

候選藥物	適應症	組合療法	I 期	II 期	註冊臨床 (II/III 期)	NDA	商業化
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥					
	1L 膽道癌	+化療					
	NSCLC輔助/新輔助	+鉑類化療					
KN026 (HER2雙抗)	≥ 2L HER2+ GC/GEJ	+化療					
	1L HER2+ BC	+白蛋白多西他賽					
	HER2+ BC新輔助	+白蛋白多西他賽					
	HER2+ BC輔助	+白蛋白多西他賽					
	1L HER2+ GC/GEJ	+化療± PD-1單抗					
JSKN003 (HER2雙抗ADC)	≥2L HER2+ BC	單藥					
	≥2L HER2低表達BC	單藥					
	PROC	單藥					
	HER2+ CRC	單藥					
	1L HER2+ GC/GEJ或圍手術期治療	+化療±PD-1 ±KN026					
JSKN016 (HER3/TROP2 雙抗ADC)	後線TNBC	單藥					
	後線HR+ BC	單藥					
	CDK4/6經治HR+ BC	+化療或SERD抑制劑					
	1L及2L EGFR突變 NSCLC	+伏美替尼					
	1L NSCLC	+依沃西單抗+卡鉑					
	晚期實體瘤 ¹	皮下製劑單藥					

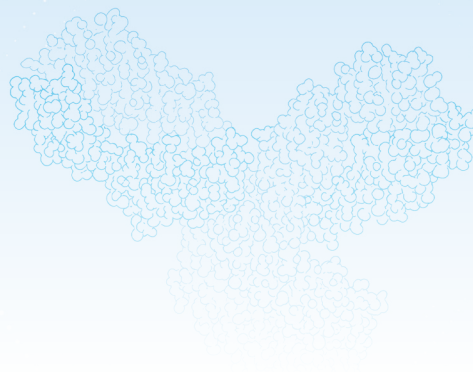
候選藥物	適應症	組合療法	I 期	II 期	註冊臨床 (II/III 期)	NDA	商業化
JSKN033 (JSKN003和KN035 的皮下複方製劑)	≥2L CC	單藥					
	1L CC	+鉑類化療±貝伐珠單抗					
	≥2L EC	單藥					
JSKN022 (PD-L1/αvβ6 雙抗ADC)	晚期實體瘤	單藥					
JSKN027 (PD-L1/VEGFR2 雙抗ADC)	晚期實體瘤	單藥					
JSKN021 (EGFR/HER3雙抗 雙毒素ADC)	晚期實體瘤	單藥					
KN046² (PD-L1/CTLA-4雙抗)	1L 鱗狀NSCLC	+化療					

附註：

1. 在中國和澳大利亞開展的臨床試驗。
2. 本公司將根據實際情況確定KN046的後續發展計劃。

本集團自主研發及製造能力的深度與廣度體現在以下方面：(i)基於結構指導的蛋白質工程能力，可開發多種形態的蛋白質構建模塊，包括sdAb及工程化蛋白質；(ii)自主研發的專有平台，包括sdAb平台、CRIB(電荷排斥優化雙特异性抗體)平台、糖基特异性偶聯平台、連接子-載荷平台、皮下高濃度製劑平台及糖基特异性偶聯雙載荷平台；及(iii)領先的製造能力，未來將通過設計與建設符合國家藥監局、歐洲藥品管理局及美國FDA現行藥品生產質量管理規範標準的新設施進一步提升產能，預期總產能超過40,000L。同時，在原有產能基礎上新建的ADC原液及製劑生產車間已投產。

根據《上市規則》第18A.08(3)條作出的警告聲明：我們無法保證能夠成功開發及／或最終成功營銷我們的核心產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。



未來發展

本集團將繼續通過我們獨有的藥物發現及開發能力，努力為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。憑藉我們強大的自主研發能力和技術平台，發現、驗證及選擇領先的候選藥物，以豐富早期管線，並將重心放在ADC上。我們亦將繼續優化製造工藝及技術，以提升產品質量並降低成本。為最大化我們全球專利資產的商業價值，我們亦將繼續積極尋求更多戰略性合作機會，例如共同開發、聯合開發合作及對外授權。

財務回顧

概覽

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得總收入人民幣271.2百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣319.4百萬元），同期錄得銷售成本總額人民幣26.3百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣31.3百萬元）。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得其他收入人民幣12.6百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣27.2百萬元。截至2026年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣5.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為其他虧損人民幣2.3百萬元。截至2026年6月30日止六個月，我們的全面開支總額為人民幣40.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為全面收益總額人民幣21.9百萬元。截至2026年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣255.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣253.2百萬元。截至2026年6月30日止六個月的行政開支為人民幣34.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣34.4百萬元。截至2026年6月30日止六個月的融資成本為人民幣2.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣3.9百萬元。

收入

我們於截至2026年6月30日止六個月錄得總收入人民幣271.2百萬元。本集團主要自以下各項產生收入：(i)藥品銷售及特許權使用費收入；(ii)許可費收入；及(iii)提供用於研發項目的貨品及消耗品。下表載列於所呈列期間來自客戶合約的收入組成部分：

	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)
收入確認時間		
<i>某一時間點</i>		
藥品銷售及特許權使用費收入	74,112	67,015
許可費收入	191,040	245,571
提供用於研發項目的貨品及消耗品	5,422	6,329
	270,574	318,915
<i>某時間段</i>		
許可費收入	663	523
	271,237	319,438

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得藥品銷售及特許權使用費收入人民幣74.1百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為人民幣67.0百萬元。截至2026年6月30日止六個月，銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入為人民幣50.3百萬元及新增銷售KN026產品予津曼特生物科技所得收入為人民幣3.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入則為人民幣54.2百萬元。本集團於交付貨品及貨品控制權轉移時確認該項收入。截至2026年6月30日止六個月，本集團亦確認基於銷售的特許權使用費收入人民幣20.4百萬元(截至2025年6月30日止六個月：人民幣12.8百萬元)，來自根據於2021年12月本集團、思路迪醫藥及四川思路康瑞藥業訂立的補充協議授出KN035知識產權的許可。

截至2026年6月30日止六個月，本集團的許可費收入(於某一時間點確認)為人民幣191.0百萬元(截至2025年6月30日止六個月：人民幣245.6百萬元)。

管理層討論與分析



截至2026年6月30日止六個月，本集團確認KN035的合作開發及商業化許可費收入（於某一段時間確認）人民幣0.7百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣0.5百萬元），主要指於2021年11月開始商業化KN035後根據與思路迪醫藥的合作確認不可退回預付款的收入攤銷。

此外，我們繼續向客戶提供貨品及消耗品以開展臨床試驗。有關收入於貨品的控制權轉移時（即貨品已交付至客戶的特定地點）確認。截至2026年6月30日止六個月，我們就提供用於研發項目的貨品及消耗品錄得收入人民幣5.4百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣6.3百萬元）。

銷售成本

銷售成本主要包括直接勞工成本、製造成本及原材料成本以及與生產已售產品相關的製造費用。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得銷售成本人民幣26.3百萬元（2025年6月30日止六個月：人民幣31.3百萬元）。本集團截至2026年6月30日止六個月的銷售成本減少大致與本集團同期收入的變動一致。

其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入及政府補助收入。

截至2026年6月30日止六個月，本集團的其他收入減少人民幣14.6百萬元至人民幣12.6百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣27.2百萬元。我們的利息收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣19.8百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣12.2百萬元，主要是由於定期存款減少及利率降低。我們的政府補助收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.4百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣0.4百萬元，主要由於申請政府補助的新項目數目減少。

其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損主要包括匯兌虧損淨額。

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣5.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為其他虧損人民幣2.3百萬元，該等增加主要由於美元兌人民幣的匯率變動引起的。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)我們管線產品研發期間由合約研究機構、合約生產製造機構、臨床試驗地點、顧問及其他服務供應商提供服務所產生的第三方合約成本；(ii)我們研發人員的員工成本，包括薪金、獎金及股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷；及(v)主要包括專利申請註冊服務開支及臨床試驗藥物樣品物流開支在內的其他雜項開支。

管理層討論與分析

截至2026年6月30日止六個月，我們的研發開支保持相對穩定為人民幣255.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣253.2百萬元。下表列載於所示期間按性質劃分的研發開支明細。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	(人民幣千元，百分比除外)		(人民幣千元，百分比除外)	
	(未經審核)		(未經審核)	
外包服務費	87,590	34.3%	73,313	29.0%
員工成本	81,423	31.9%	75,613	29.9%
原材料成本	49,656	19.5%	57,686	22.8%
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷	27,315	10.7%	35,255	13.9%
其他	9,060	3.6%	11,296	4.4%
	255,044	100.0%	253,163	100.0%

行政開支

本集團的行政開支主要包括相關辦公室費用及我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金和股權激勵。

截至2026年6月30日止六個月，我們的行政開支保持相對穩定，為人民幣34.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣34.4百萬元。

融資成本

本集團的融資成本主要包括(i)銀行借款；(ii)合約負債；及(iii)與我們辦公場所、研發基地及生產基地租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們的融資成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣3.9百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣2.9百萬元，主要由於(i)營運資金借款金額變動；及(ii)借款利率降低。

所得稅開支

截至2026年6月30日，我們可用於抵銷未來利潤的未動用稅項虧損為人民幣4,260.0百萬元，而截至2025年6月30日的未動用稅項虧損為人民幣3,693.4百萬元。由於未來利潤流的不可預測性，概無就該等未動用稅項虧損確認遞延稅項資產。

截至2026年及2025年6月30日止六個月，本集團並未產生任何所得稅開支。

報告期間內(虧損)溢利

由於以上因素，我們於截至2026年6月30日止六個月錄得虧損人民幣40.5百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則錄得溢利人民幣21.6百萬元。

物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的生產基地、研發中心及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備由截至2025年12月31日的人民幣472.2百萬元輕減至截至2026年6月30日的人民幣445.1百萬元，主要由於物業、廠房及設備的正常折舊。

使用權資產

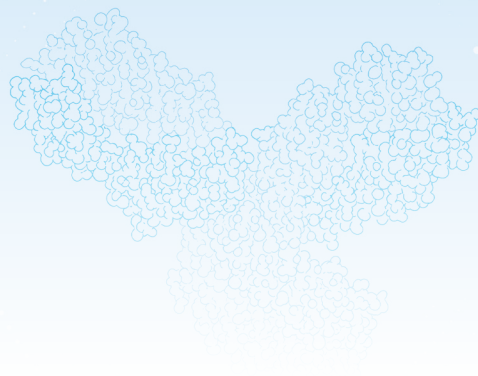
根據《國際財務報告準則》第16號，我們就物業租賃確認使用權資產。我們的使用權資產在相關資產的租賃或使用年限內(以較短期限為準)折舊。

我們的使用權資產維持相對穩定，截至2026年6月30日的人民幣22.9百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣24.1百萬元。

存貨

本集團的存貨包括研發候選藥物所使用的原材料及其他消耗品、在製品及成品。

我們的存貨由截至2025年12月31日的人民幣107.9百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣142.8百萬元。



貿易應收款項

本集團的貿易應收款項主要包括我們的客戶合約貿易應收款項。

截至2026年6月30日，我們的貿易應收款項為人民幣34.8百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣66.5百萬元，主要由於報告期間達到結算條件的許可費收入減少。

其他應收款項、按金及預付款項

本集團的其他應收款項、按金及預付款項主要包括(i)主要與就購買原材料作出的預付款項及就與我們臨床試驗有關的服務而向合約研究機構及其他第三方作出的付款有關的其他應收款項、按金及預付款項；(ii)按金及主要與我們的定期存款有關的應收利息；及(iii)與採購用於研發活動的原材料及第三方服務、新生產設施的機械及設備有關的可收回增值稅，其可抵銷於商業化後將產生的增值稅。

我們的其他應收款項、按金及預付款項由截至2025年12月31日的人民幣75.3百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣86.3百萬元，主要由於臨床試驗相關服務的預付款項增加。

現金及現金等價物以及原到期日超過三個月的定期存款

我們的現金及現金等價物主要包括(i)銀行及手頭現金；及(ii)原到期日少於三個月的定期存款。

我們的現金及現金等價物由截至2025年12月31日的人民幣258.8百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣381.6百萬元，及我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2025年12月31日的人民幣1,091.5百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣1,050.0百萬元。

貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項主要包括應計研發開支及員工成本，其大部分與我們的臨床研究有關。我們的貿易及其他應付款項亦包括就建造新設施及採購該等新設施所用的設備及機器產生的應付款項。

我們的貿易及其他應付款項由截至2025年12月31日的人民幣235.5百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣199.1百萬元，主要由於原材料及購入的研發服務減少。

租賃負債

本集團的租賃負債與我們所租賃用於開展研發活動及我們的辦公場所的物業有關。我們就我們作為承租人的所有租賃協議確認租賃負債，惟短期租賃及低價值資產租賃除外。就該等租賃而言，我們通常於租期內以直線法確認租賃付款為經營開支。租賃負債按於租賃開始日期未支付的款項現值進行初始計量，其後按累計利息及租賃付款予以調整。

我們的租賃負債由截至2025年12月31日的人民幣4.3百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣3.4百萬元，主要由於我們按時支付租金。

合約負債

截至2025年12月31日及2026年6月30日，我們分別錄得合約負債人民幣26.4百萬元及人民幣22.3百萬元。我們的合約負債主要指預先收取的款項：提供有關研發、共同開發及商業化候選藥物的貨品及消耗品。經考慮本集團的信用特徵，有關款項可就貨幣時間價值的影響進行調整，年折讓率為2.54%至4.35%（2025年：2.67%至4.35%）。

流動資金以及資金來源

我們的主要現金用途是為我們的臨床試驗、製造、購買設備及原材料以及其他開支提供資金。於報告期間，我們主要透過銷售商業化產品、許可安排的里程碑付款及按合理市場費率計息的銀行借款來滿足我們的營運資金需求。現時，本集團遵循一系列融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。為更好地控制及減少資金成本，本集團集中化管理財政活動，且所有現金交易均通過享有良好聲譽的商業銀行處理。我們密切監控現金及現金結餘用途，並致力於維持穩健的流動資金以開展營運。

本公司認為我們具有充足資金應付其於2026年下半年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2026年6月30日，我們的銀行借款人民幣265.0百萬元（截至2025年12月31日：人民幣118.7百萬元）的實際利率為2.11%至2.44%。截至2026年6月30日，我們的有抵押銀行借款以物業及廠房人民幣213.4百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣19.5百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至2026年 6月30日	截至2025年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	4.02	5.67
速動比率 ⁽²⁾	3.68	5.29
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.07)	(0.08)

附註：

- (1) 流動比率乃按流動資產除以截至同日的流動負債計算。
- (2) 速動比率乃按流動資產減存貨再除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 負債權益比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額乘以100%計算。為免生疑問，括號內比率表示負數。

重大投資

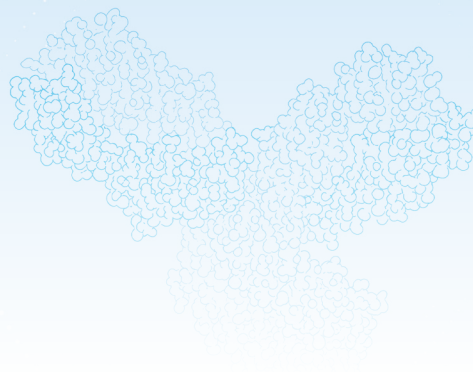
於截至2026年6月30日止六個月，我們並未進行任何重大投資。此外，截至最後可行日期，本集團目前並無重大投資或添置重大資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，我們並未進行任何附屬公司、聯營公司或合營企業的重大收購或出售。

資產質押

截至2026年6月30日，本集團總金額為人民幣213.4百萬元的物業及廠房以及人民幣19.5百萬元的土地使用權已予質押作為其貸款及銀行融資的擔保。



或然負債

截至2026年6月30日，我們並無任何很可能對我們的業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大或然負債、擔保或本集團任何成員公司的待決或可能面臨的任何重大訴訟或索賠。

外匯風險

於截至2026年6月30日止六個月，我們主要在中國運營，我們的多數交易以人民幣（本公司主要附屬公司的功能貨幣）結算。截至2026年6月30日，本集團的少量銀行結餘以美元計值。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監測外匯風險及將於需要時考慮對沖重大外幣風險。除若干以外幣計值的銀行結餘、其他應收款項、貿易及其他應付款項外，截至2026年6月30日，本集團的營運並無面臨重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2026年6月30日，本集團有515名僱員（截至2025年6月30日：484名僱員）。於截至2026年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣115.7百萬元，而於截至2025年6月30日止六個月，該金額為人民幣93.6百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和股權激勵，該等薪金、獎金和股權激勵通常由彼等的資質、行業經驗、職位和業績決定。我們按照中國法律法規的規定為僱員繳納社會保險金和住房公積金。

本公司亦採納該等首次公開發售前購股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，為我們的僱員提供獎勵。有關進一步詳情，請參閱招股章程附錄五「法定及一般資料—D.該等首次公開發售前購股權計劃」一節及本公司日期為2020年4月22日及2024年5月21日的通函。

企業管治及其他資料

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

截至2026年6月30日，董事或本公司最高行政人員及彼等的聯繫人於本公司或其相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的任何股份、相關股份及債權證中擁有登記於根據《證券及期貨條例》第352條本公司須存置的登記冊，或根據標準守則另行知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

本公司股份中的好倉

董事／最高行政人員姓名	身份／權益性質	股份數目	股權概約百分比 ⁽³⁾
徐博士(執行董事兼首席執行官)	信託受益人	299,954,000 ⁽¹⁾ (L)	30.78%
	實益擁有人	14,334,840 (L)	1.47%
劉女士(執行董事)	全權信託創始人	299,954,000 ⁽¹⁾ (L)	30.78%
	受控法團權益		
	配偶權益	14,334,840 ⁽²⁾ (L)	1.47%
左敏先生(非執行董事)	實益擁有人	15,000 (L)	0.00%
	配偶權益	200,000 (L)	0.02%
吳冬先生(獨立非執行董事)	實益擁有人	60,000 (L)	0.01%

附註：

(1) 該等股份由Rubymab直接持有，而Rubymab由South Dakota Trust作為新徐氏家族信託的受託人全資擁有。新徐氏家族信託中，劉女士為委託人及保護人，而徐博士為投資顧問，該信託以劉女士的家屬（其中包括徐博士）為受益人。

(2) 劉女士為徐博士之配偶，因此，根據《證券及期貨條例》，彼被視為於徐博士持有的股份中擁有權益。

(3) 乃基於截至2026年6月30日已發行股份總數974,381,697股（包括庫存股份）計算。

(L) 好倉。

本公司相關股份中的好倉

董事／最高行政人員姓名	身份／權益性質	股份數目	股權概約
			百分比 ⁽²⁾
徐博士(執行董事兼首席執行官)	實益擁有人	8,707,698 (L)	0.89%
	配偶權益	3,210,088 ⁽¹⁾ (L)	0.33%
劉女士(執行董事)	實益擁有人	3,210,088 (L)	0.33%
	配偶權益	8,707,698 ⁽¹⁾ (L)	0.89%
左敏先生(非執行董事)	實益擁有人	15,000 (L)	0.00%
吳冬先生(獨立非執行董事)	實益擁有人	60,000 (L)	0.01%

附註：

(1) 徐博士與劉女士互為配偶，因此，根據《證券及期貨條例》，彼等被視為於對方持有根據該等首次公開發售前購股權計劃授出的購股權及根據首次公開發售後受限制股份獎勵計劃授出的獎勵股份的相關股份中擁有權益。

(2) 乃基於截至2026年6月30日已發行股份(包括庫存股份)總數974,381,697股計算。

(L) 好倉。

除上述所披露者外，截至2026年6月30日，概無董事或本公司最高行政人員或其聯繫人於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有任何權益或淡倉。

主要股東於股份及相關股份中的權益及淡倉

截至2026年6月30日，就董事目前所知，下列人士（本公司董事及最高行政人員以及其聯繫人除外）於本公司股份及相關股份中擁有登記於根據《證券及期貨條例》第336條本公司須存置的登記冊的權益或淡倉：

主要股東名稱／姓名	權益性質	股份數目	股權概約百分比 ⁽⁴⁾
Rubymab	實益擁有人	299,954,000 ⁽¹⁾ (L)	30.78%
South Dakota Trust	受託人	299,954,000 ⁽¹⁾ (L)	30.78%
張喜田先生	受控法團權益	85,750,000 ⁽²⁾ (L)	8.80%
Sky Diamond	實益擁有人	85,750,000 ⁽²⁾ (L)	8.80%
薛傳校先生	受控法團權益	85,750,000 ⁽³⁾ (L)	8.80%
Pearlmed	實益擁有人	85,750,000 ⁽³⁾ (L)	8.80%

附註：

- (1) Rubymab的全部股本由South Dakota Trust作為新徐氏家族信託的受託人全資擁有。新徐氏家族信託中，劉女士為委託人及保護人，而徐博士為投資顧問，該信託以劉女士的家屬（其中包括徐博士）為受益人。
 - (2) Sky Diamond由張喜田先生全資擁有。因此，根據《證券及期貨條例》，張先生被視為在Sky Diamond擁有權益的股份中擁有權益。
 - (3) 截至最後可行日期，Pearlmed由薛傳校先生全資擁有。因此，根據《證券及期貨條例》，薛先生被視為在Pearlmed擁有權益的股份中擁有權益。
 - (4) 乃基於截至2026年6月30日已發行股份總數974,381,697股（包括庫存股份）計算。
- (L) 好倉。



除上述所披露者外，截至2026年6月30日，除董事或本公司最高行政人員（其權益載於上文「董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉」一節）以外，並無其他人士於股份或相關股份中擁有登記於根據《證券及期貨條例》第336條須存置的登記冊的任何權益或淡倉。

董事收購股份或債權證的權利

除本中期報告所披露者外，於截至2026年6月30日止六個月的任何時間，本公司或其任何附屬公司概無參與任何安排，致使董事可藉由購入本公司或任何其他法人團體之股份或債權證而獲益；概無董事或任何彼等之配偶或未滿18歲之子女擁有認購本公司或任何其他法人團體之股權或債務證券的任何權利，或已行使任何該等權利。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司已購回156,000股股份作為庫存股份。截至2026年6月30日，本公司持有5,875,000股庫存股份。本公司尚未釐定庫存股份的擬訂用途並將用作《上市規則》允許的用途，惟須視乎市況及其資本管理需求而定。有關購回的進一步詳情載列如下：

月份	股份購回數目	每股最高 購買價 (港元)	每股最低 購買價 (港元)	所付總代價 (港元)
2026年6月	156,000	7.15	7.04	1,108,530
總計	156,000			1,108,530

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司於截至2026年6月30日止六個月期間概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券（包括出售庫存股份）。

重大訴訟

截至2026年6月30日止六個月，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。就董事所知，截至2026年6月30日止六個月，本集團亦無任何待決或面臨威脅的任何重大訴訟或索償。

企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日在開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

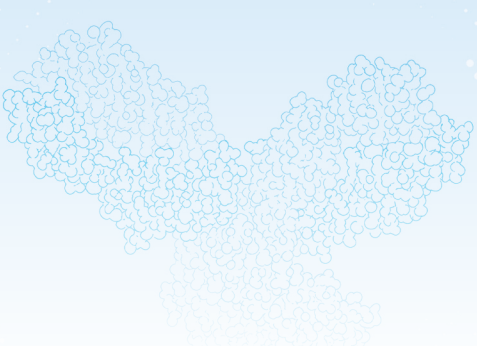
遵守企業管治守則

本公司致力於達致高企業管治標準。董事會相信，高企業管治標準對本集團提供框架以保障股東權益、提升企業價值及加強問責制至關重要。

本公司已採納企業管治守則的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。

截至2026年6月30日止六個月，本公司遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則第C.2.1條除外。根據企業管治守則第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應予區分且不應由一人同時兼任。主席與行政總裁之間職責的分工應清楚界定並以書面列載。徐博士目前擔任本公司董事長兼首席執行官。徐博士為本集團創始人，並自本集團成立以來一直負責本集團的經營及管理工作。董事認為由徐博士繼續擔任董事長兼本公司首席執行官有利於本集團的業務營運及管理。

我們定期審閱遵守企業管治守則的情況，且董事會認為，除上文所披露者外，本公司於截至2026年6月30日止六個月一直遵守企業管治守則適用的守則條文。



企業管治及其他資料

我們將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高水平的企業管治常規。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司來年刊發的截至2026年12月31日止年度的年報內。

遵守標準守則

本公司已採納標準守則。經向全體董事作出具體查詢，董事已確認，於報告期間內，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員（有可能掌握本公司未公開的價格敏感消息（「**內幕消息**」））亦須遵守標準守則。於報告期間內，本公司並未發現有關僱員未遵守標準守則的情況。

本公司亦已制定一套內幕消息政策以遵守我們根據《證券及期貨條例》及《上市規則》應履行之責任。倘本公司知悉本公司證券交易存在任何限制期間，則我們將提前通知董事及有關僱員。

董事資料變更

黃欣琪女士於2026年5月15日辭任國鴻氢能科技（嘉興）股份有限公司（一家在聯交所上市的公司（股份編號：9663））的獨立非執行董事職務。

除上文所披露者外，截至最後可行日期，董事確認概無根據《上市規則》第13.51B(1)條予以披露的資料。

審核委員會

本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表已由本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的《香港審閱業務準則》第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」及審核委員會審閱。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及慣例事宜及內部控制與本公司高級管理層成員進行討論。

中期股息

董事會不建議向股東派付截至2026年6月30日止六個月的中期股息（截至2025年6月30日止六個月：無）。

股份計劃

該等首次公開發售前購股權計劃

本公司已採納兩份首次公開發售前購股權計劃，即首次公開發售前購股權計劃一及首次公開發售前購股權計劃二。此兩份計劃之條款均不受《上市規則》第17章之條文規限。該等首次公開發售前購股權計劃旨在通過訂明向參與者授出購股權的相關規定，促進本公司的利益。該等首次公開發售前購股權計劃的進一步詳情載列於招股章程。

於報告期間，根據該等首次公開發售前購股權計劃授出的購股權的變動詳情載列如下：

				截至2026年				截至2026年
				1月1日				6月30日
承授人		行使價		尚未行使	於報告期間內	於報告期間內	於報告期間內	尚未行使
類別名稱		(美元)		購股權的	行使的	已註銷的	已失效的	購股權的
授出日期		購股權期限 ⁽¹⁾		相關股份數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	相關股份數目
董事								
徐博士		2019年6月30日至 2019年11月8日		自授出日期 起計10年		0.0142至0.4898		計劃一：3,502,940 計劃二：4,234,670
								計劃一：— 計劃二：—
劉女士		2018年10月10日		自授出日期 起計10年		0.0142		計劃一：2,240,000
								計劃一：—
其他承授人總計								
		2018年10月10日至 2019年11月13日		自授出日期 起計10年		0.0142至0.4898		計劃一：3,471,825 計劃二：600,665
								計劃一：— 計劃二：—
總計				14,050,100	—	—	—	14,050,100

企業管治及其他資料

附註：

(1) 根據該等首次公開發售前購股權計劃授出的購股權的歸屬期乃基於時間及基於里程碑，可由管理人確定。

首次公開發售後購股權計劃

本公司已於2020年5月25日採納首次公開發售後購股權計劃（於2024年6月12日修訂）。首次公開發售後購股權計劃旨在向為本集團作出貢獻及持續努力促進本集團利益之合資格人士提供激勵或獎勵，並鼓勵其留任本集團，以及用於董事會不時批准之其他用途。首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情載列於本公司日期為2024年5月21日的通函。

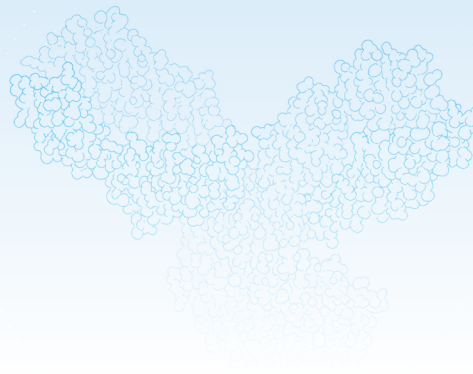
於報告期間，概無購股權獲授出，88,000份購股權已行使，概無購股權已註銷及566,000份購股權已根據首次公開發售後購股權計劃失效。

於報告期間根據首次公開發售後購股權計劃授出的購股權變動詳情如下：

			截至2026年						截至2026年
			行使價	1月1日	於報告	於報告	於報告	於報告	6月30日
				尚未行使	期間內	期間內	期間內	期間內	尚未行使
承授人			(港元)	購股權的	授出的	已行使的	已註銷的	已失效的	購股權的
類別名稱	授出日期	購股權期間*		相關股份數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	相關股份數目
董事									
吳冬先生	2021年	自授出日期	13.00	60,000	-	-	-	-	60,000
	4月23日 ⁽²⁾	起計10年							

			截至2026年						截至2026年	
				1月1日	於報告	於報告	於報告	於報告	6月30日	
				尚未行使	期間內	期間內	期間內	期間內	尚未行使	
承授人			行使價	購股權的	授出的	已行使的	已註銷的	已失效的	購股權的	
類別名稱	授出日期	購股權期間*	(港元)	相關股份數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	相關股份數目	
其他承授人合計										
本公司及其附屬公司	2021年	自授出日期	13.00	30,000	—	—	—	—	30,000	
僱員 ⁽¹⁾	4月23日 ⁽²⁾	起計10年								
	2021年	自授出日期	18.06	300,000	—	—	—	300,000	—	
	10月25日 ⁽³⁾	起計10年								
	2022年	自授出日期	6.94	400,000	—	—	—	200,000	200,000	
	4月25日 ⁽⁴⁾	起計10年								
	2022年	自授出日期	6.214	134,000	—	8,000	—	18,000	108,000	
	10月24日 ⁽⁵⁾	起計10年								
	2023年	自授出日期	10.48	60,000	—	—	—	—	60,000	
	10月24日 ⁽⁶⁾	起計10年								
	2024年	自授出日期	4.35	540,000	—	72,000	—	48,000	420,000	
	4月23日 ⁽⁷⁾	起計10年								
	2024年	自授出日期	3.86	56,000	—	—	—	—	56,000	
	10月23日 ⁽⁸⁾	起計10年								
	2025年	自授出日期	7.32	50,000	—	8,000	—	—	42,000	
	4月23日 ⁽⁹⁾	起計10年								
合計				1,630,000	—	88,000 ⁽¹⁰⁾	—	566,000	976,000	

企業管治及其他資料



附註：

- (1) 彼等均非本公司董事、主要行政人員或主要股東，亦非彼等的關連人士或聯繫人（定義見《上市規則》第14A.06條）或本公司的服務供應商。
- (2) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2022年4月23日歸屬1,451,000份購股權；(b)於2023年4月23日歸屬1,451,000份購股權；(c)於2024年4月23日歸屬1,451,000份購股權；(d)於2025年4月23日歸屬1,852,000份購股權；(e)於2026年4月23日歸屬1,400,000份購股權；及(f)於2027年4月23日歸屬1,400,000份購股權。
- (3) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2022年10月25日歸屬120,000份購股權；(b)於2023年10月25日歸屬120,000份購股權；(c)於2024年10月25日歸屬120,000份購股權；及(d)於2025年10月25日歸屬240,000份購股權。
- (4) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2023年4月25日歸屬400,000份購股權；(b)於2024年4月25日歸屬400,000份購股權；(c)於2025年4月25日歸屬400,000份購股權；及(d)於2026年4月25日歸屬800,000份購股權。
- (5) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2023年10月24日歸屬44,000份購股權；(b)於2024年10月24日歸屬44,000份購股權；(c)於2025年10月24日歸屬44,000份購股權；及(d)於2026年10月24日歸屬88,000份購股權。
- (6) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2024年10月24日歸屬100,000份購股權；(b)於2025年10月24日歸屬100,000份購股權；(c)於2026年10月24日歸屬100,000份購股權；及(d)於2027年10月24日歸屬200,000份購股權。
- (7) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2025年4月23日歸屬236,000份購股權；(b)於2026年4月23日歸屬236,000份購股權；(c)於2027年4月23日歸屬236,000份購股權；及(d)於2028年4月23日歸屬472,000份購股權。
- (8) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2025年10月23日歸屬94,000份購股權；(b)於2026年10月23日歸屬94,000份購股權；(c)於2027年10月23日歸屬94,000份購股權；及(d)於2028年10月23日歸屬188,000份購股權。
- (9) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後購股權計劃的規則獲達成後，購股權將按以下方式歸屬：(a)於2026年4月23日歸屬10,000份購股權；(b)於2027年4月23日歸屬10,000份購股權；(c)於2028年4月23日歸屬10,000份購股權；及(d)於2029年4月23日歸屬20,000份購股權。
- (10) 於報告期間，於首次公開發售後購股權計劃項下購股權獲行使日期前股份的加權平均收市價為8.55港元。

於報告期初及期末，根據首次公開發售後購股權計劃可供授出的購股權總數分別為94,366,279份及95,412,279份。

於授出日期根據首次公開發售後購股權計劃授出的購股權的公允價值詳情及所採納的會計標準及政策載於簡明綜合財務報表附註18。

首次公開發售後限制性股份獎勵計劃

本公司已於2021年3月23日採納首次公開發售後限制性股份獎勵計劃（於2024年6月12日修訂），目的為向選定參與者（「**首次公開發售後限制性股份獎勵參與者**」）提供機會取得本公司的所有權權益，鼓勵及挽留有關人士效力本集團，向彼等提供達成績效目標的額外獎勵，為本集團的進一步發展吸引合適人員，以及為首次公開發售後限制性股份獎勵參與者與本公司的利益，激勵首次公開發售後限制性股份獎勵參與者以最大限度地提高本公司的價值。有關首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的進一步詳情，載於本公司日期為2024年5月21日的通函。

於報告期間，250,000股獎勵股份（「**獎勵股份**」）根據首次公開發售後限制性股份獎勵計劃授出，由經受託人管理作為首次公開發售後限制性股份獎勵計劃信託基金的一部分的股份構成。本公司將不會發行新股份以滿足上述獎勵股份的授出。

企業管治及其他資料

根據首次公開發售後限制性股份獎勵計劃授予所有承授人的獎勵股份於報告期間的詳情如下：

報告期間與首次公開發售後限制性 股份獎勵計劃有關的股份數目							
承授人類別名稱	授出日期	截至2026年 1月1日	已授出	已歸屬	已註銷	已失效	截至2026年 6月30日
		發行在外					發行在外
董事							
徐博士	2025年10月24日 ⁽²⁾	970,088	—	—	—	—	970,088
劉女士	2025年10月24日 ⁽²⁾	970,088	—	—	—	—	970,088
左敏先生	2025年5月29日 ⁽³⁾	30,000	—	15,000	—	—	15,000
吳冬先生	2025年5月29日 ⁽³⁾	30,000	—	30,000	—	—	—
其他承授人合計							
本公司僱員 ⁽¹⁾	2022年5月20日 ⁽⁴⁾	152,000	—	72,000	—	80,000	—
	2022年10月24日 ⁽⁵⁾	21,978	—	—	—	—	21,978
	2024年4月23日 ⁽⁶⁾	104,000	—	26,000	—	—	78,000
	2024年10月23日 ⁽⁷⁾	160,000	—	—	—	—	160,000
	2025年4月23日 ⁽⁸⁾	490,000	—	98,000	—	32,000	360,000
	2025年10月24日 ⁽⁹⁾	50,000	—	—	—	—	50,000
	2026年4月23日 ⁽¹⁰⁾	—	250,000	100,000	—	—	150,000
總計		2,978,154	250,000	341,000	—	112,000	2,775,154

附註：

- (1) 彼等均非本公司董事、主要行政人員或主要股東，亦非彼等的關連人士或聯繫人（定義見《上市規則》第14A.06條）或本公司的服務供應商。
- (2) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份於24個月內按批次歸屬。根據首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，授予徐博士及劉女士的獎勵股份將按批次歸屬，其中首批於授出日期起計12個月內歸屬，且總歸屬期超過12個月。

- (3) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份於24個月內按批次歸屬。根據首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，部分獎勵股份的歸屬期少於12個月。於2025年5月29日授出的獎勵股份沒有業績目標。有關薪酬委員會的意見詳情，請參閱本公司日期為2025年5月29日的公告。
- (4) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份按以下方式歸屬：(a)其中20%獎勵股份於2023年4月25日歸屬；(b)其中20%獎勵股份於2024年4月25日歸屬；(c)其中20%獎勵股份於2025年4月25日歸屬；及(d)其中40%獎勵股份於2026年4月25日歸屬。
- (5) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份按以下方式歸屬：(a)其中20%獎勵股份於2023年10月24日歸屬；(b)其中20%獎勵股份於2024年10月24日歸屬；(c)其中20%獎勵股份於2025年10月24日歸屬；及(d)其中40%獎勵股份於2026年10月24日歸屬。
- (6) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份將按以下方式歸屬：(a)其中26,000股獎勵股份於2025年4月23日歸屬；(b)其中26,000股獎勵股份於2026年4月23日歸屬；(c)其中26,000股獎勵股份於2027年4月23日歸屬；及(d)其中52,000股獎勵股份於2028年4月23日歸屬。
- (7) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份將按以下方式歸屬：(a)其中76,000股獎勵股份於2025年10月23日歸屬；(b)其中76,000股獎勵股份於2026年10月23日歸屬；(c)其中76,000股獎勵股份於2027年10月23日歸屬；及(d)其中152,000股獎勵股份於2028年10月23日歸屬。

企業管治及其他資料



- (8) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份將按以下方式歸屬：(a)其中98,000股獎勵股份應於2026年4月23日歸屬；(b)其中98,000股獎勵股份應於2027年4月23日歸屬；(c)其中98,000股獎勵股份應於2028年4月23日歸屬；及(d)其中196,000股獎勵股份於2029年4月23日歸屬。
- (9) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份於48個月內按批次歸屬，其中10,000股獎勵股份將分別於2026年10月24日、2027年10月24日及2028年10月24日歸屬，而剩餘20,000股獎勵股份將於2029年10月24日歸屬。
- (10) 在所有歸屬條件均根據規管首次公開發售後限制性股份獎勵計劃的規則獲達成後，獎勵股份將按批次歸屬，首批100,000股獎勵股份將於授出日期起計12個月內歸屬，且總歸屬期超過12個月。剩餘獎勵股份將分四期歸屬，其中30,000股獎勵股份於2027年4月23日歸屬，30,000股獎勵股份於2028年4月23日歸屬，30,000股獎勵股份於2029年4月23日歸屬，及60,000股獎勵股份於2030年4月23日歸屬。

本集團已為其僱員制定業績考核機制，以全面評價其業績及對本集團的貢獻；且倘於緊接上述歸屬日期前，承授人在業績考核中未能達致要約函所訂明的業績目標，則與該歸屬日期相對應的獎勵股份將自動失效。

於緊接獎勵股份授出之日前股份的收市價為11.80港元。

- (11) 於緊接獎勵股份歸屬之日前每股股份的加權平均收市價為11.32港元。

於報告期間初及期末，根據首次公開發售後股份獎勵計劃可供授出的獎勵股份總數分別為94,366,279股及95,412,279股。

於授出日期根據首次公開發售後限制性股份獎勵計劃授出的獎勵股份的公允價值詳情及所採納的會計準則及政策載於簡明綜合財務報表附註18。

於報告期間，就根據本公司所有計劃授出的購股權及獎勵可予發行的股份數目除以同期已發行股份（不包括庫存股）的加權平均數約為0.03%。

報告期間末後事件

除「管理層討論與分析－業務摘要」一節所披露者外，自報告期間起至最後可行日期，概無發生影響本公司的重要事項。

主要風險及不確定因素

我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到若干風險及不確定因素的重大不利影響。詳情請參閱招股章程「風險因素」一節。

承董事會命
董事長兼首席執行官
徐霆博士

香港，2026年8月27日

簡明綜合財務報表審閱報告

致康寧傑瑞生物製藥董事會

康寧傑瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

引言

我們已審閱第52至82頁所載康寧傑瑞生物製藥(「貴公司」)及其附屬公司(統稱「貴集團」)的簡明綜合財務報表，其包括截至2026年6月30日的簡明綜合財務狀況表以及截至該日止六個月期間的相關簡明綜合損益及其他全面收益表、簡明綜合權益變動表及簡明綜合現金流量表以及簡明綜合財務報表附註。《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》規定須按照其相關規定及國際會計準則理事會頒佈的《國際會計準則》第34號「中期財務報告」(「《國際會計準則》第34號」)編製中期財務資料的報告。貴公司之董事須負責根據《國際會計準則》第34號編製及呈報該等簡明綜合財務報表。我們的責任是根據我們的審閱對該等簡明綜合財務報表作出結論，並按照我們雙方所協定的委聘條款，僅向閣下(作為整體)作出，而不作其他用途。我們概不就因本報告的內容對任何其他人士負責或承擔責任。

審閱範圍

我們已根據香港會計師公會頒佈之《香港審閱業務準則》第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。審閱該等簡明綜合財務報表包括主要向負責財務及會計事務的人員作出查詢，及應用分析及其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據《香港審計準則》進行審核之範圍為小，故不能令我們保證我們將知悉在審核中可能發現之所有重大事項。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，令我們相信簡明綜合財務報表在各重大方面未有根據《國際會計準則》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

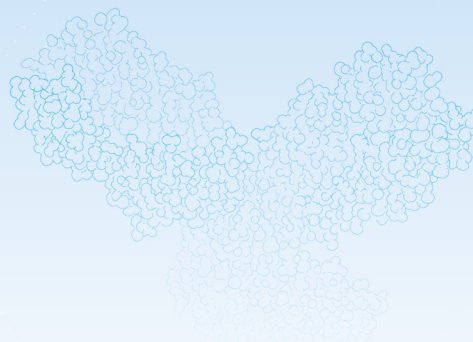
簡明綜合損益及其他全面收益表

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	3	271,237	319,438
銷售成本		(26,323)	(31,257)
毛利		244,914	288,181
其他收入	4	12,595	27,211
其他收益及虧損	5	(5,948)	(2,334)
研發開支	19	(255,044)	(253,163)
行政開支		(34,040)	(34,375)
融資成本	6	(2,938)	(3,945)
稅前(虧損)利潤		(40,461)	21,575
所得稅開支	7	—	—
期內(虧損)溢利	8	(40,461)	21,575
期內其他全面收入			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌差額		16	301
期內全面(開支)收入總額		(40,445)	21,876
以人民幣(「人民幣」)計值的每股(虧損)盈利	10		
— 基本		(0.04)	0.02
— 攤薄		(0.04)	0.02

簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日



	附註	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	11	445,107	472,226
使用權資產		22,883	24,094
收購物業、廠房及設備而支付的按金		775	557
貿易應收款項	12	4,504	4,504
其他應收款項、按金及預付款項	13	1,502	1,903
		474,771	503,284
流動資產			
存貨		142,835	107,884
貿易應收款項	12	30,338	61,946
其他應收款項、按金及預付款項	13	84,827	73,351
應收關聯公司款項	22	—	283
原到期期限超過三個月的定期存款	14	1,050,000	1,091,500
現金及現金等價物	14	381,579	258,819
		1,689,579	1,593,783
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	199,139	235,488
應付一間關聯公司款項	22	—	19
租賃負債—流動部分		1,851	2,179
合約負債—流動部分		9,751	8,378
銀行借款—流動部分	16	208,808	33,481
遞延收入		1,200	1,300
		420,749	280,845
流動資產淨值		1,268,830	1,312,938
總資產減流動負債		1,743,601	1,816,222

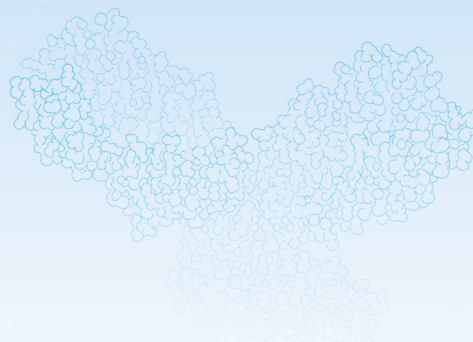
簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日

	附註	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債－非流動部分		1,541	2,098
合約負債－非流動部分		12,571	18,006
銀行借款－非流動部分	16	56,207	85,220
		70,319	105,324
資產淨值		1,673,282	1,710,898
資本及儲備			
股本	17	13	13
庫存股份		(38,082)	(37,117)
儲備		1,711,351	1,748,002
總權益		1,673,282	1,710,898

簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月



	本公司擁有人應佔							
	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	庫存股份 人民幣千元	其他儲備 (附註a) 人民幣千元	換算儲備 人民幣千元	以股份 為基礎的 付款儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2026年1月1日(經審核)	13	4,099,623	(37,117)	(120,708)	(803)	60,443	(2,290,553)	1,710,898
期內虧損	-	-	-	-	-	-	(40,461)	(40,461)
期內其他全面收益	-	-	-	-	16	-	-	16
期內全面收益(開支)總額	-	-	-	-	16	-	(40,461)	(40,445)
行使購股權	-	505	-	-	-	(133)	-	372
歸屬限制性股份	-	2,601	-	-	-	(2,601)	-	-
確認以權益結算以股份為 基礎的付款	-	-	-	-	-	3,422	-	3,422
購回股份(附註b)	-	-	(965)	-	-	-	-	(965)
於2026年6月30日(未經審核)	13	4,102,729	(38,082)	(120,708)	(787)	61,131	(2,331,014)	1,673,282
於2025年1月1日(經審核)	13	4,055,101	(9,188)	(120,708)	(794)	84,074	(2,176,614)	1,831,884
期內溢利	-	-	-	-	-	-	21,575	21,575
期內其他全面收益	-	-	-	-	301	-	-	301
期內全面收益總額	-	-	-	-	301	-	21,575	21,876
行使購股權	-	1,351	-	-	-	(569)	-	782
歸屬限制性股份	-	765	-	-	-	(765)	-	-
確認以權益結算以股份為 基礎的付款	-	-	-	-	-	439	-	439
於2025年6月30日(未經審核)	13	4,057,217	(9,188)	(120,708)	(493)	83,179	(2,155,039)	1,854,981

簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

附註：

(a) 其他儲備包括：

- (i) 來自蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司（「蘇州康寧傑瑞」）（一家由徐霆博士（「徐博士」）控制的公司，而徐博士為本公司的控股股東）的腫瘤業務（「腫瘤業務」）在其於2018年4月18日將腫瘤業務轉讓予本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）前及於轉讓後之過渡期間直至2019年5月底的累計虧損，該等累計虧損在法律上屬蘇州康寧傑瑞（非本集團成員公司）；
- (ii) 蘇州康寧傑瑞對腫瘤業務所用資金的腫瘤業務供款淨額，由蘇州康寧傑瑞轉讓腫瘤業務前及轉讓後過渡期間提供；及
- (iii) 本集團旗下實體於2018年9月25日完成的集團重組導致的權益淨額影響。

(b) 截至2026年6月30日止六個月，本公司透過香港聯合交易所有限公司購回156,000股（截至2025年6月30日止六個月：無）其本身普通股，總代價為人民幣965,000元（截至2025年6月30日止六個月：零）。

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 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動		
稅前(虧損)溢利	(40,461)	21,575
就下列各項調整：		
使用權資產折舊	1,211	1,464
物業、廠房及設備折舊	31,131	30,194
匯兌虧損，淨額	5,845	1,546
融資成本	2,938	3,945
利息收入	(12,186)	(19,788)
股份支付開支	3,422	439
來自遞延收入的政府補助收入	(100)	—
處置物業、廠房及設備的虧損	22	681
營運資金變動前的經營現金流量	(8,178)	40,056
存貨增加	(34,951)	(275)
貿易應收款項減少(增加)	31,608	(36,462)
其他應收款項、按金及預付款項增加	(10,929)	(13,379)
應收關聯公司款項減少	283	3,785
貿易及其他應付款項(減少)增加	(34,581)	10,256
遞延收入增加	—	700
應付關聯公司款項減少	(19)	(3,068)
合約負債減少	(4,417)	(3,459)
經營活動所用現金淨額	(61,184)	(1,846)
投資活動		
存放的原到期日超過三個月的定期存款	(700,000)	(363,500)
購買物業、廠房及設備	(5,919)	(21,958)
向執行管理層墊款	—	(62,000)
執行管理層償還墊款	—	62,000
贖回原到期日超過三個月的定期存款的所得款項	741,500	3,587
已收利息	10,834	16,094
投資活動所得(所用)現金淨額	46,415	(365,777)

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 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
融資活動		
新籌集的銀行借款	150,555	211,369
償還租賃負債	(949)	(3,949)
已付利息	(2,618)	(3,522)
償還銀行借款	(4,241)	(122,680)
行使購股權	372	782
融資活動所得現金淨額	143,119	82,000
現金及現金等價物增加(減少)淨額	128,350	(285,623)
期初現金及現金等價物	258,819	1,112,122
匯率變動的影響	(5,590)	(933)
期末現金及現金等價物	381,579	825,566

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 一般資料

康寧傑瑞生物製藥(「本公司」)於2018年3月28日根據開曼群島《公司法》在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

本公司為一家投資控股公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、生產及商業化。

簡明綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣是本公司的功能貨幣。

此外，簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的《國際會計準則》第34號「中期財務報告」及聯交所證券《上市規則》之適用披露規定編製。

2. 會計政策

簡明綜合財務報表乃按照歷史成本基準編製，惟按公允價值計量的若干金融工具除外。

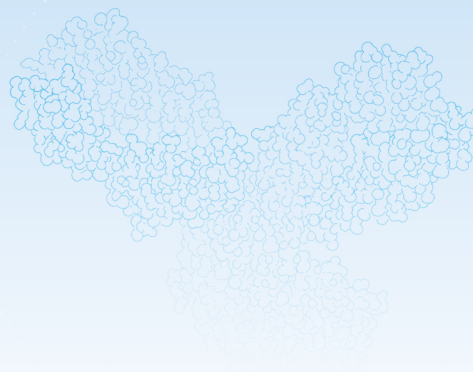
除應用經修訂《國際財務報告準則》會計準則引致的會計政策變動外，截至2026年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度之年度綜合財務報表所呈列者一致。

應用《國際財務報告準則》會計準則修訂本

於本中期期間，本集團就編製本集團的簡明綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會頒佈的《國際財務報告準則》會計準則修訂本，該等準則於本集團自2026年1月1日開始的年度期間強制生效：

《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號修訂本	金融工具分類及計量之修訂
《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	依賴自然條件之電力合約
《國際財務報告準則》會計準則修訂本	《國際財務報告準則》會計準則年度改進－第11冊

於本中期期間應用《國際財務報告準則》會計準則修訂本對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。



3. 收入及分部資料

來自客戶合約的收入明細

本集團就某一段時間及某一時間點的貨品及服務轉移獲取的客戶合約收入如下：

	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)
收入確認時間		
某一時間點		
藥品銷售及特許權使用費收入	74,112	67,015
許可費收入	191,040	245,571
為研發項目提供貨品／消耗品	5,422	6,329
	270,574	318,915
某一段時間		
許可費收入	663	523
	271,237	319,438

3. 收入及分部資料(續)

來自客戶合約的收入明細(續)

分部資料

就資源分配及表現評估而言，本公司執行董事(即主要營運決策者)在作出有關資源分配及評估本集團整體表現的決策時，會審查綜合業績及財務狀況，且因本集團僅有一個可報告分部，故並無呈列該單一分部的進一步分析。

地區資料

本集團絕大部分非流動資產均位於中華人民共和國(「中國」)，本集團來自外部客戶的收入絕大部分源自中國，因此，並無呈列外部客戶地區分部業務經營的分析。

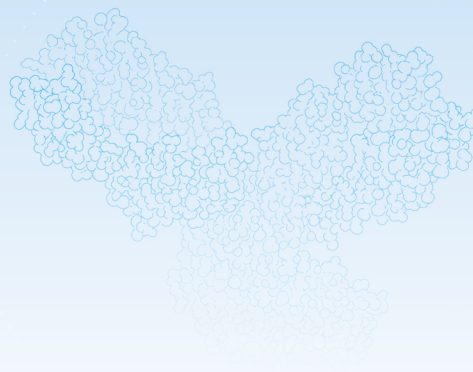
主要客戶資料

來自佔本集團總收入10%以上的客戶的收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	70,662	67,064
客戶B	193,069	231,061

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月



4. 其他收入

	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)
利息收入	12,186	19,788
政府補助收入(附註)	409	7,423
	12,595	27,211

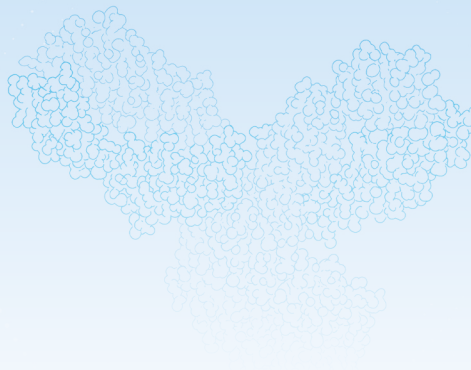
附註：政府補助收入主要包括中國地方政府就支持腫瘤藥物開發給予的補助。其中，人民幣100,000元（截至2025年6月30日止六個月：無）於符合所附條件時從遞延收入中釋放及人民幣309,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣7,423,000元）無條件自中國地方政府收取。

5. 其他收益及虧損

	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)
匯兌虧損淨額	(5,850)	(1,653)
其他	(98)	(681)
	(5,948)	(2,334)

6. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
利息開支：		
銀行借款	2,519	3,529
合約負債	355	580
租賃負債	64	58
	2,938	4,167
減：在建工程(「在建工程」)資本化利息	—	(222)
	2,938	3,945



7. 所得稅開支

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「《企業所得稅法》」)及《企業所得稅法實施條例》，中國實體的稅率均為25%(2025年：25%)。此外，於2025年12月19日，江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司獲江蘇省科學技術廳及相關部門認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)，期限為2025年至2027年三年，並已向當地稅務部門登記，享受15%的企業所得稅優惠稅率。高新技術企業資格須由中國相關稅務部門每三年審查一次。此外，根據財稅[2018]76號通知，具備高新技術企業資格的實體，其發生的未動用稅項虧損最多准予結轉10年。

根據《澳大利亞2017年庫務法修訂(企業稅務計劃基準稅率實體)法案》，符合小型企業實體資格的公司實體合資格適用26%(2025年：26%)的較低企業稅率。Alphamab (Australia) Co. Pty. Ltd.符合小型企業實體的條件，故適用26%(2025年：26%)的企業稅率。

根據香港利得稅兩級制，合資格集團實體首2百萬港元(「港元」)溢利之稅率為8.25%，而超過2百萬港元溢利之稅率為16.5%。不符合利得稅兩級制資格的集團實體的溢利將繼續按16.5%的劃一稅率繳稅。

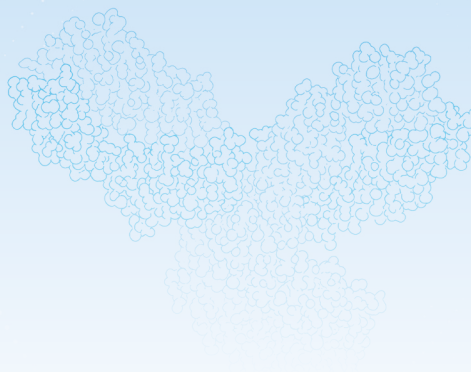
由於本公司及其附屬公司於報告期間在所有相關經營所在地均無應評稅溢利，亦無產生稅項虧損，因此並無就所得稅計提撥備。

由於未來利潤流的不可預測性，尚未就該等未動用稅項虧損人民幣4,259,955,000元(2025年12月31日：人民幣4,037,621,000元)確認遞延稅項資產。

本集團於全球反稅基侵蝕規則(「支柱二規則」)已生效的若干司法權區營運。然而，由於預期本集團的綜合年度收入不會達到750百萬歐元或以上，本集團管理層認為本集團無須根據支柱二規則繳納補足稅。

8. 期內(虧損)/溢利

	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)
期內(虧損)/溢利已扣除以下各項：		
員工成本(包括董事酬金)：		
薪金及其他津貼	84,966	70,741
績效相關花紅	8,439	5,916
退休福利計劃供款	18,849	16,477
股份支付開支	3,422	439
員工成本總額	115,676	93,573
已資本化計入存貨	(7,292)	(4,584)
	108,384	88,989
納入研發開支的存貨成本	49,656	57,686
納入銷售成本的存貨成本	26,323	31,257
短期租賃開支	80	222
物業、廠房及設備折舊	31,131	30,194
使用權資產折舊	1,211	1,464



9. 股息

本公司於中期期間並無向本公司股東派付或建議派付股息，自報告期間末以來亦無建議派付任何股息。

10. 每股(虧損)盈利

每股基本及攤薄(虧損)盈利的計算乃基於下列數據：

	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)
(虧損)盈利：		
就計算每股基本及攤薄(虧損)盈利之 本公司擁有人應佔期內(虧損)盈利	(40,461)	21,575
股份數目(千股)：		
就每股基本(虧損)盈利之普通股加權平均股數	966,732	960,175
攤薄潛在普通股影響：		
股份獎勵計劃項下的限制性股份	—	1,327
以股權結算的購股權計劃	—	23,355
就每股攤薄(虧損)盈利之普通股加權平均股數	966,732	984,857

在計算截至2026年6月30日止六個月的每股基本及攤薄虧損時並未計及(倘適用)附註18(a)所披露的首次公開發售前購股權計劃項下授出的購股權、附註18(b)所披露的首次公開發售後購股權計劃項下授出的購股權及尚未獲歸屬的限制性股份(附註18(c))，原因是將其計入會導致反攤薄。

11. 物業、廠房及設備

截至2026年6月30日止六個月，本集團添置在建工程約人民幣4,034,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣29,489,000元），主要包括研發以及生產廠房及設備。

12. 貿易應收款項

	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)
客戶合約貿易應收款項	34,842	66,450

本集團給予其若干客戶30日的信貸期。以下為貿易應收款項（主要指特許權使用費及許可費）的賬齡分析，基於報告期間末本集團獲得無條件付款權利的日期呈列。

	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)
0至60日	20,221	66,450
61至90日	117	—
90日以上	14,504	—
	34,842	66,450

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

13. 其他應收款項、按金及預付款項

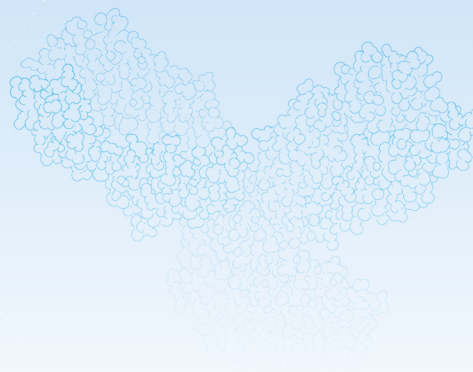
	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
按金	790	880
應收利息	7,093	5,742
預付款項	55,404	44,784
其他應收款項	419	534
可收回增值稅	22,623	23,314
	86,329	75,254
呈列作非流動資產	1,502	1,903
呈列作流動資產	84,827	73,351
	86,329	75,254

14. 原到期期限超過三個月的定期存款／現金及現金等價物

	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)
銀行及手頭現金	241,579	258,819
原到期期限不足三個月的定期存款(附註)	140,000	—
現金及現金等價物	381,579	258,819
原到期期限超過三個月的定期存款(附註)	1,050,000	1,091,500
	1,431,579	1,350,319

附註：定期存款存放於中國的持牌商業銀行。定期存款授予本集團於到期日前按攤銷成本提早贖回權。於2026年6月30日，定期存款的利息以介乎0.83%至3.75%的固定年利率計算(2025年12月31日：年利率1.20%至4.30%)，其全部金額將於報告日期起未來十二個月內到期。

於2026年6月30日，銀行結餘按現行市場利率計息，年利率介乎0.00%至0.53%(2025年12月31日：年利率0.00%至1.35%)。



15. 貿易及其他應付款項

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	44,844	70,545
應計開支		
— 外包服務費	109,334	110,035
— 員工成本	21,424	27,813
— 應付利息	160	85
— 其他	8,948	8,865
	139,866	146,798
收購物業、廠房及設備的應付款項	8,676	10,344
其他應付款項	5,753	7,801
	199,139	235,488

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期間末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	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)
0至60日	44,844	70,545

16. 銀行借款

	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)
有擔保銀行借款－浮息	115,015	118,701
無擔保銀行借款－浮息	150,000	—
	265,015	118,701

銀行借款的賬面值以人民幣計值並按下列還款時間表償還：

	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)
一年內	208,808	33,481
超過一年但不超過兩年	56,207	58,481
超過兩年但不超過五年	—	26,739
	265,015	118,701
減：		
流動負債下呈列之金額	208,808	33,481
非流動負債下呈列之金額	56,207	85,220

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

16. 銀行借款(續)

本集團銀行借款的實際年利率如下：

	2026年 6月30日 (未經審核)	2025年 12月31日 (經審核)
實際利率：		
浮息銀行借款	2.11%-2.44%	2.32%-2.54%

有擔保銀行借款的抵押資產詳情披露於附註21。

17. 股本

本公司於報告期間的法定及已發行普通股的變動詳情載列如下：

	附註	股份數目	每股面值	金額 千美元
法定：				
於2025年1月1日(經審核)、2025年6月30日 (未經審核)、2025年12月31日(經審核)及 2026年6月30日(未經審核)		25,100,000,000	0.000002美元 (「美元」)	50
已發行及繳足：				
於2025年1月1日(經審核)		964,923,807	0.000002美元	2
行使購股權	(a)	218,000	0.000002美元	—*
於2025年6月30日(未經審核)		965,141,807	0.000002美元	2
行使購股權	(b)	9,151,890	0.000002美元	—*
於2025年12月31日(經審核)		974,293,697	0.000002美元	2
行使購股權	(c)	88,000	0.000002美元	—*
於2026年6月30日(未經審核)		974,381,697	0.000002美元	2

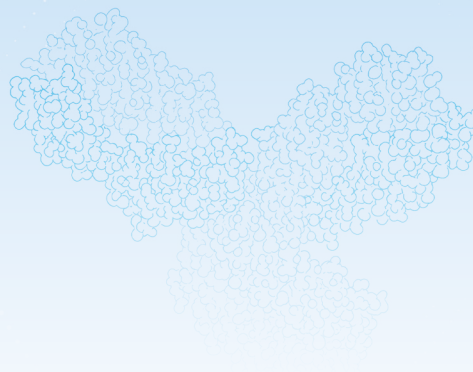
17. 股本(續)

	股本 人民幣千元
簡明綜合財務狀況表中所示：	
於2025年12月31日(經審核)	13
於2026年6月30日(未經審核)	13

* 少於1,000美元

附註：

- (a) 截至2025年6月30日止六個月，購股權持有人行使其權利，分別按每股0.25美元、6.21港元及4.35港元認購本公司50,000股、8,000股及160,000股普通股。
- (b) 截至2025年12月31日止六個月，購股權持有人行使其權利，分別按每股0.01美元、0.25美元、6.21港元、10.48港元及3.86港元認購本公司9,005,890股普通股、60,000股普通股、32,000股普通股、40,000股普通股及14,000股普通股。
- (c) 截至2026年6月30日止六個月，購股權持有人行使其權利，分別按每股6.21港元、7.32港元及4.35港元的價格認購本公司8,000股、72,000股及8,000股普通股。



18. 以股份為基礎的付款交易

(a) 本公司以股權結算的首次公開發售前購股權計劃：

本公司的首次公開發售前購股權計劃分別經2018年10月16日通過決議案採納(「首次公開發售前購股權計劃一」)及2019年3月29日通過決議案採納(「首次公開發售前購股權計劃二」)，主要旨在激勵董事及合資格僱員。

下表概述承授人根據首次公開發售前購股權計劃於期內持有的本公司購股權的變動情況：

1) 首次公開發售前購股權計劃一：

	購股權數目	加權平均行使價
於2026年1月1日及6月30日尚未行使	9,214,765	0.01美元

	購股權數目	加權平均行使價
於2025年1月1日及6月30日尚未行使	21,405,655	0.01美元

首次公開發售前購股權計劃一項下授出的購股權行使價為0.01美元，且購股權須於授出日期起計10年內行使。

18. 以股份為基礎的付款交易（續）

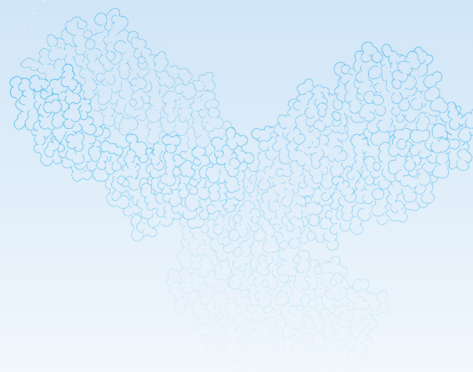
(a) 本公司以股權結算的首次公開發售前購股權計劃：（續）

2) 首次公開發售前購股權計劃二：

	購股權數目	加權平均行使價
於2026年1月1日及6月30日尚未行使	4,835,335	0.48美元
	購股權數目	加權平均行使價
於2025年1月1日尚未行使	4,956,585	0.48美元
期內獲行使	(50,000)	0.25美元
於2025年6月30日尚未行使	4,906,585	0.48美元

首次公開發售前購股權計劃二項下授出的購股權行使價為0.25美元或0.49美元，且購股權須於授出日期起計10年內行使。

於截至2025年6月30日止六個月，緊接購股權獲行使日期前的本公司股份收市價為8.65港元。



18. 以股份為基礎的付款交易（續）

(b) 本公司以股權結算的首次公開發售後購股權計劃：

本公司的首次公開發售後購股權計劃（「首次公開發售後購股權計劃」）經2020年5月25日通過決議案採納，主要旨在激勵董事及合資格僱員。

於2026年1月1日，首次公開發售後購股權計劃項下授出但尚未行使的購股權行使價介乎3.86港元至18.06港元。

首次公開發售後購股權計劃項下授出的所有購股權須於授出日期起計10年內行使。

下表概述承授人根據首次公開發售後購股權計劃於期內持有的本公司購股權的變動情況：

	購股權數目	加權平均行使價
於2026年1月1日尚未行使	1,630,000	8.22港元
期內沒收	(566,000)	12.59港元
期內行使	(88,000)	4.79港元
於2026年6月30日尚未行使	976,000	5.99港元
	購股權數目	加權平均行使價
於2025年1月1日尚未行使	2,994,000	7.38港元
期內授出	50,000	7.32港元
期內沒收	(680,000)	7.63港元
期內行使	(168,000)	4.44港元
於2025年6月30日尚未行使	2,196,000	7.52港元

於本期間，緊接購股權獲行使日期前的本公司股份收市價為8.55港元（截至2025年6月30日止六個月：8.90港元）。

18. 以股份為基礎的付款交易（續）

(c) 本公司限制性股份獎勵計劃：

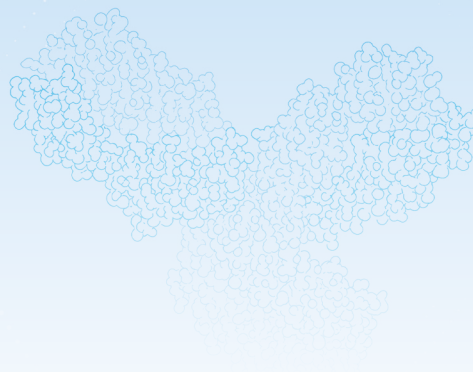
本公司的限制性股份獎勵計劃經2021年3月23日通過決議案採納，主要旨在激勵選定僱員及外部科學顧問。

下表概述期內授出的限制性股份詳情：

授出日期	授出日期的 收市價	歸屬期	承授人數目	已授出 股份數目
2026年4月23日	11.47港元	2026年4月23日至 2030年4月23日	2	250,000

各承授人接納限制性股份時將按每承授人人民幣1.00元支付代價。限制性股份獎勵的授出有效期為授出日期起計10年。

本集團僱員的限制性股份初步應屬未獲歸屬股份，但外部科學顧問的限制性股份初步應屬獲歸屬股份。合資格僱員不得通過任何方式以任何其他人士為受益人或就該項計劃項下獎勵股份進行出售、轉讓、抵押、按揭、設立產權負擔或增設任何利益。於以下任何情況下均不會歸屬獎勵股份：(i)僱員無法繼續作為參與者的情況；(ii)僱員未通過特別績效審查的情況；及(iii)董事會全權酌情訂明的其他情況。



18. 以股份為基礎的付款交易（續）

(c) 本公司限制性股份獎勵計劃：（續）

下表概述本集團未獲歸屬限制性股份的變動情況：

	限制性股份獎勵計劃	
	未獲歸屬 限制性 股份數目	授出日期每股 公允價值加權 平均數
於2026年1月1日未獲歸屬	2,978,154	10.07港元
已授出	250,000	11.47港元
已沒收	(112,000)	7.46港元
已歸屬	(341,000)	8.54港元
於2026年6月30日未獲歸屬	2,775,154	10.49港元

上述安排已經作為以股份為基礎的付款交易列賬。因此，本集團計量未獲歸屬限制性股份截至授出日期的公允價值，並於未歸屬限制性股份的各個單獨歸屬部分的歸屬期將該金額確認為報酬開支。

本公司限制性股份的公允價值使用授出日期在聯交所發出的每日報價表所報每股收市價確定。

19. 研發開支

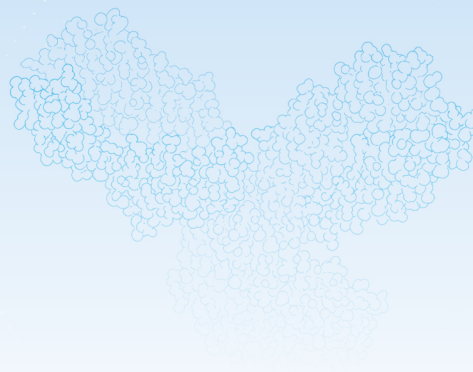
	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
外包服務費	87,590	73,313
員工成本	81,423	75,613
原材料成本	49,656	57,686
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷	27,315	35,255
其他	9,060	11,296
	255,044	253,163

20. 資本承擔

	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)
有關收購物業、廠房及設備的已訂約 但未於簡明綜合財務報表撥備的資本開支	3,766	3,944

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月



21. 資產抵押

於報告期間末，本集團為擔保銀行借款和銀行向本集團授予的一般銀行融資而向銀行抵押的資產賬面價值如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
計入使用權資產中的土地使用權	19,455	19,701
樓宇	213,386	220,778
	232,841	240,479

22. 關聯方交易

本集團與其關聯方有下列交易及結餘：

關聯公司	關係	交易性質	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)
蘇州康寧傑瑞	徐博士控制的實體	購買物業、廠房及設備	2,443	—
		樣品銷售收入	36	—
		技術服務開支	—	2,170
		設備與場地恢復費用	—	2,000
		購買原材料	—	125
		倉儲費用	—	57
		設備銷售收入	—	321

22. 關聯方交易(續)

關聯公司	關係	結餘性質	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)
蘇州康寧傑瑞	徐博士控制的實體	應付實體款項	—	19
		應收實體款項	—	184
康寧傑瑞(吉林) 生物科技有限公司	徐博士控制的實體	應收實體款項	—	99

以下呈列於報告期間末應付關聯公司款項的賬齡分析：

	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)
0至90日	—	19