

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



EDDING GENOR GROUP HOLDINGS LIMITED

亿腾嘉和醫藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6998)

截至2026年6月30日止六個月中期業績公告

亿腾嘉和醫藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本集團截至2026年6月30日止六個月(「報告期」)之中期綜合業績，連同截至2025年6月30日止六個月之比較數字。本集團於報告期的中期綜合財務報表已由本公司審核委員會(「審核委員會」)及本公司核數師審閱。

於本公告內，「我們」指本公司，如文義另有所指，則指本集團。

主要財務摘要

- 於報告期內，收入為人民幣872.7百萬元。
- 截至2026年6月30日止六個月，淨虧損為人民幣65.9百萬元。
- 截至2026年6月30日，現金及現金等價物為人民幣913.0百萬元。
- 於報告期內，經營活動產生的現金流量淨額為人民幣337.4百萬元。
- 於報告期內，經調整EBITDA為人民幣204.8百萬元。

* 附註：

本「主要財務摘要」一節的所有數字均已作約整調整，因此僅為概約數字。

有關最直接可比的香港財務報告準則計量以及經調整EBITDA(非香港財務報告準則計量)的定義及對賬，請參閱本公告「財務回顧—管理層討論與分析—非香港財務報告準則計量」。

業務回顧

2026上半年：合併完成，聚焦創新

2026年上半年，是億騰嘉和完成戰略合併後第一個完整的運營半年，是承前啟後、堅定創新的關鍵轉折期。我們完成了合併後的戰略聚焦，產品管線取得了多項里程碑進展，創新引擎加速運轉。集團創新佈局、管線進展及管理執行均處於歷史高位水平，戰略願景和核心能力高度一致，差異化平台戰略愈發清晰，資源聚合效應將全面釋放。

深耕乳腺癌治療領域。2026年6月，集團旗下高度差異化創新的PD-1/CTLA-4/VEGF三特異性抗體GB268用於治療局部晚期不可切除或轉移性乳腺癌(包括三陰性乳腺癌[TNBC]和激素受體陽性/HER2陰性[HR+/HER2-]乳腺癌)的Ib/II期新藥臨床試驗申請(「**IND**」)獲中國國家藥品監督局(「**國家藥監局**」)批准，探索單藥、免疫聯合化療，免疫聯合抗體偶聯藥物組合方案，貫穿一線、後線全療程階段。集團以一款創新三特異性抗體GB268和高度差異化的臨床策略，協同2025年上市並納入《國家基本醫療保險、生育保險和工傷保險藥品目錄》(「**國家醫保目錄**」)的創新產品CDK4/6抑制劑汝佳寧®(一款擁有治療HR+/HER2乳腺癌晚期一線和二線適應症的產品)，將持續深入探索、深耕乳腺癌治療領域。集團計劃於2026年10月在歐洲腫瘤內科學會(「**ESMO**」)年會公佈GB268單藥I期臨床數據。同時，汝佳寧®在HR+/HER2-乳腺癌患者晚期一線治療的III期臨床試驗GB491-008於2024年達成主要終點後，按照方案規定繼續進行研究，相關試驗數據預計將於2026年12月通過聖安東尼奧乳腺癌大會(「**SABCS**」)予以公佈。這是集團在全球最大腫瘤藥物市場之一的乳腺癌治療領域全面深耕的開端。

大分子抗體藥物前沿探索。集團已成功搭建一個集發現、創新、應用於一體的全方位、高效率的大分子抗體藥物研發平台，在雙/多抗、T細胞銜接器、抗體偶聯藥物及納米抗體等多種分子形式方面致力於不斷創新，解決未滿足的重大臨床需求。2026年4月，集團在美國癌症研究協會（「AACR」）年會上公佈了自主研發的具有高度創新的四特異性T細胞銜接器EDP001(CD3/CD19/CD19/BCMA)臨床前研究數據。臨床前研究顯示，EDP001具備強大的體外細胞殺傷能力、顯著的體內腫瘤生長抑制作用，以及較低的細胞因子分泌水平，提示其在B細胞淋巴瘤及B細胞相關自身免疫性疾病中具有有良好的臨床應用前景，彰顯了集團在大分子抗體藥物領域前沿探索的決心。

構建慢病賽道核心競爭力。2026年2月，集團靶向肝臟血管生成素樣蛋白3(ANGPTL3)的siRNA藥物EDP167針對純合子家族性高膽固醇血症（「HoFH」）的II期臨床研究正式啟動，於6月完成末例受試者入組；2026年第四季度，預計啟動針對混合型高脂血症的II期臨床研究。集團計劃於2026年8月在歐洲心臟病學會會議（「ESC」）上公佈EDP167 I期臨床數據。集團依託小核酸藥物研發平台，覆蓋siRNA和反義寡核苷酸（「ASO」）等多種小核酸藥物類型，涵蓋心血管、代謝、自身免疫性疾病和肝病等慢病領域，協同集團已上市的創新產品唯思沛®（一款首個獲得FDA及國家藥監局批准的可以降低心血管事件風險的降甘油三酯藥物），不斷構建慢病賽道核心競爭力，為慢病管理提供更多優質的治療選擇。

管線國際化價值初步驗證。集團靶向CD3/CD20的雙特異性T細胞銜接器GB261全球合作進一步深化。2026年6月17日，UCB S.A.（「UCB」）完成收購GB261海外權益的被許可方Candid Therapeutics, Inc.（「Candid」）。本集團於2026年7月16日已收取48,419,599.63美元所得款項，作為出售所持Candid全部股權有權收取的部分代價，並有權按合併協議約定按比例分享最高2億美元的臨床開發里程碑款項及其他潛在未來付款。同時，本集團仍有權就GB261後續開發收取里程碑付款，及按未來淨銷售額計算的分層特許權使用費。這一交易初步顯現了集團管線的全球合作價值。

業務展望

展望：以長期主義的戰略定力，創造創新價值

展望未來，集團將以長期主義的戰略定力，堅定創新，深化平台戰略，加速研發和臨床進展，全力實現價值創造。

聚焦關鍵數據讀出，加速推進研發和臨床進展。2026年下半年是公司產品管線數據的初步收穫期：GB268計劃於2026年10月在ESMO年會公佈初步I期臨床數據，汝佳寧®臨床試驗數據預計於2026年12月通過SABCS予以公佈，EDP167的I期臨床數據將於2026年8月在ESC公佈。集團將積極推進包括GB268、EDP167和EDP001在內的管線臨床開發進展，以及多項處於發現與臨床前階段的候選藥物進展，聚焦當前臨床未被充分滿足的重大需求，努力突破現有治療手段的局限與技術瓶頸，持續構建具備高度差異化、競爭力的研發管線。

差異化發揮平台協同優勢，深耕市場潛力巨大的細分領域。集團持續推進差異化戰略，聚焦腫瘤、自身免疫、心血管代謝三大領域，在雙/多抗、T細胞銜接器、抗體偶聯藥物、小核酸等領域建立差異化壁壘。同時，集團將基於長期主義深化平台戰略，尤其在研發和商業化已重點佈局的乳腺癌治療和心血管慢病兩個大市場，發揮集團高度差異化的研發與商業化協同優勢，佈局和深耕市場潛力巨大的細分領域。集團亦將不斷優化產品組合，聚焦創新資源，積極尋求對集團發展最佳的全球合作機會。

我們對集團的長期發展前景充滿信心，並將持續以務實、高效的管理，推動億騰嘉和成長為具備全球競爭力的生物醫藥領軍企業。

業務摘要

我們的產品及管線組合

本集團已搭建具有差異化競爭力的大分子生物藥、小核酸創新藥兩大前沿技術平台，構建了一體化、全鏈條的創新藥物研發體系，業務覆蓋早期新藥靶點發現、分子結構設計與優化、IND支持性研究、臨床開發、藥品註冊申報到商業化落地的完整生命週期，實現從源頭創新到市場轉化的全流程自主可控研發能力。目前集團管線涵蓋3款臨床階段創新藥物及多款臨床前在研產品，重點覆蓋腫瘤、自身免疫性疾病、慢性炎症、心血管代謝疾病、呼吸系統疾病等重大治療領域，聚焦臨床未被滿足的治療需求，深耕高潛力創新賽道，提升集團在創新藥領域的核心競爭力與產業影響力。本集團商業化產品包括原研產品和創新產品。

研發管線

	項目	靶點／分子類型	適應症	先導分子發現	PCC	IND 支持性研究	I/II期臨床	III期臨床
腫瘤	GB268	PD-1/CTLA-4/VEGF	乳腺癌					
			結直腸癌					
			非小細胞肺癌					
			膽道癌					
	GB261	CD3/CD20	B細胞淋巴瘤、自免					
	EDP004	CD3/BCMA/GPRC5D	多發性骨髓瘤					
	GBD201	CCR8/CTLA-4	實體瘤					
	EDP015	BsAb-ADC	乳腺癌					
	EDP012	BsAb-ADC	肺癌					
自免／炎症	EDP001	CD3/CD19/CD19/BCMA	自身免疫病					
	EDP007	BsAb/multi-specific Ab	哮喘，COPD，特應性皮炎					
心血管代謝／腎病	EDP167	ANGPTL3	HoFH					
			混合型高脂血症					
	EDP168	siRNA-bispecific	高脂血症，ASCVD					
	EDP169	siRNA	IgA腎病					
	EDP173	siRNA-bispecific	高脂血症，ASCVD					

- 報告期內取得的主要進展

研發管線

➤ **GB268 (靶向PD-1/CTLA-4/VEGF的三特异性抗體)**

GB268已於2025年7月獲國家藥監局臨床試驗批准，單藥I期臨床研究10mg/kg到30mg/kg劑量組初步數據顯示安全性與耐受性良好，PK/PD數據優異，各劑量組均觀察到抗腫瘤活性。2026年6月，GB268獲國家藥監局Ib/II期臨床試驗批准，用於治療局部晚期不可切除或轉移性乳腺癌(包括TNBC和HR+/HER2-乳腺癌)，探索單藥、免疫聯合化療、免疫聯合抗體偶聯藥物組合方案。GB268後續預期將以單藥或者聯合治療的形式在多種實體瘤中開展II期臨床研究，包括且不限於晚期乳腺癌、非小細胞肺癌、結直腸癌、膽道癌等實體腫瘤。GB268單藥I期臨床數據將於2026年10月在ESMO年會公佈。

➤ **EDP167(靶向肝臟血管生成素樣蛋白3[ANGPTL3]的小干擾RNA[siRNA]藥物)**

EDP167已於2025年6月獲國家藥監局臨床試驗批准，並於2025年12月順利完成健康及輕度血脂異常人群的I期臨床研究。結果表明，EDP167整體安全性和耐受性良好，顯示出全面改善致動脈粥樣硬化血脂譜的能力，提示EDP167有潛力成為該靶點領域內的最優治療藥物之一，支持對其進一步的臨床評估。2026年2月，EDP167針對HoFH的II期臨床研究正式啟動，於2026年6月完成末例受試者入組，預計2026年Q4完成主要終點分析。EDP167針對混合型高脂血症的II期臨床研究預計將於2026年Q4啟動。EDP167 I期臨床數據將於2026年8月在ESC上公佈。

➤ **GB261 (靶向CD3/CD20的雙特異性T細胞銜接器)**

2026年6月17日，UCB完成收購GB261海外權益的被許可方Candid。本集團於2026年7月16日已收取48,419,599.63美元所得款項，作為出售所持Candid全部股權有權收取的部分代價，並有權按合併協議約定按比例分享最高2億美元的臨床開發里程碑款項及其他潛在未來付款。同時，本集團仍有權就GB261後續開發收取里程碑付款(里程碑總額高達4.43億美元)，及按未來淨銷售額計算的分層特許權使用費(個位數至雙位數百分比)。

➤ **EDP001 (靶向CD3/CD19/CD19/BCMA的四特異性T細胞銜接器)**

EDP001主要用於多種B細胞驅動的自身免疫性疾病，採用高特異性、高親和力結合BCMA與CD19，並通過CD19雙表位設計顯著提升對CD19+ B細胞的結合能力，可高效清除B細胞；同時靶向BCMA清除分泌自身抗體的漿細胞。CD3臂採用低親和力設計降低細胞因子釋放，在提升療效的同時優化安全性。臨床前研究顯示EDP001對原代B細胞及B淋巴瘤細胞系均具備強效殺傷活性，且成藥性優異，支持後續皮下製劑開發。目前項目正推進IND申報的臨床前研究，相關臨床前數據已於2026年AACR年會以壁報形式發表。預計將於2027年初提交IND申請。

➤ **EDP004 (靶向CD3/BCMA/GPRC5D的三特異性T細胞銜接器)**

EDP004以高親和力結合BCMA、GPRC5D靶點，同時以低親和力結合CD3靶點，具備優異的靶點結合特異性與安全性。臨床前研究數據表明，EDP004可強效殺傷不同BCMA和GPRC5D表達水平的多種多發性骨髓瘤細胞，且誘導較低的細胞因子釋放，安全性表現優異，具有治療復發/難治性多發性骨髓瘤的巨大潛力。此外，EDP004具備良好的成藥性，支持皮下給藥，預計將於2026年底提交IND申請。

商業化產品

➤ 唯思沛®(二十碳五烯酸乙酯IPE)

唯思沛®是首個獲得FDA及國家藥監局批准的可以降低心血管事件風險的降甘油三酯藥物。他汀+唯思沛®是在伴有甘油三酯水平升高人群中繼續降低剩餘風險唯一具有循證證據支持的治療方案。IPE已獲得全球80餘部、國內20部指南和共識的積極推薦。2026年6月，美國心臟協會(AHA)等多學會聯合發佈全球首部心血管-腎臟-代謝(CKM)綜合徵指南，針對高甘油三酯血症患者唯一推薦IPE。唯思沛®至今已啟動約60個研究者發起的臨床研究(「IIT」)，2026年，由中國醫學科學院阜外醫院發起的IPE IIT研究獲首都衛生發展科研專項支持，並即將啟動IPE大型真實世界研究。

➤ 汝佳寧®(鹽酸來羅西利片)

汝佳寧®是一款已於中國上市的新型、強效、具選擇性、可口服的生物活性CDK4/6抑制劑，與內分泌療法相結合，治療HR+/HER2-局部晚期或轉移性乳腺癌患者，並已於2025年12月成功納入國家醫保目錄。汝佳寧®在HR+/HER2-乳腺癌患者晚期一線治療的III期臨床試驗GB491-008於2024年達成主要終點後，按照方案規定繼續進行研究，相關試驗數據預計於2026年12月通過SABCS予以公佈。

➤ **億瑞平®(吸入用丙酸氟替卡松混懸液)**

億瑞平®是一款已於中國上市的新一代霧化吸入型糖皮質激素(「ICS」)產品，適用於治療兒童和青少年的輕度至中度哮喘。億瑞平®(通用名稱：丙酸氟替卡松霧化吸入用混懸液)成功納入國家衛生健康委員會、國家中醫藥管理局及國家疾病預防控制中心於2026年7月9日正式發佈的《國家基本藥物目錄(2026年版)》(「**新版國家基本藥物目錄**」)，新版國家基本藥物目錄將於2026年9月1日起正式生效。國家基本藥物目錄是醫療衛生機構配備及使用藥品的重要依據，亦是保障臨床用藥生產及供應的基本遵循。根據基本藥物相關管理要求，全國各級公立醫療機構均須配備並優先使用目錄所列藥品。納入目錄的藥品均經長期臨床驗證，療效確切、價格合理，並具有較高的臨床應用價值，體現基本藥物作為臨床重點用藥的重要作用及廣泛應用。億瑞平®成功納入新版國家基本藥物目錄，代表億瑞平®的臨床價值、治療效果及產品質量獲得認可，對提升本公司呼吸領域產品的市場競爭力具有重要意義。

➤ **穩可信®(注射用鹽酸萬古黴素)**

穩可信®是萬古黴素產品的原研品牌，為特殊使用級抗生素。2026年6月23日，國家組織藥品聯合採購辦公室發佈《第12批國家組織藥品集中帶量採購公告(第1號)》，萬古黴素注射劑納入集中採購品種範圍。7月31日，第12批國家組織藥品集中帶量採購擬中選結果公示，集團未在集採帶量中選企業內。

本公司無法保證其將能成功開發並最終將其任何在研候選藥物推向市場。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。

研發

我們的核心管線產品

於報告期內，本集團核心管線產品的開發取得顯著進展，並達成以下研發里程碑：

臨床階段核心產品

GB268：靶向PD-1/CTLA-4/VEGF三特異性抗體，用於多種實體瘤治療，進入臨床Ib/II期開發

- **機制與設計：**GB268是一款高度創新的三特異性抗體，同時阻斷PD-1和CTLA-4免疫抑制信號通路，逆轉T細胞耗竭，促進T細胞活化與增殖，並抑制VEGF介導的腫瘤血管生成。多重機制協同旨在產生更好的抗腫瘤活性，並引入獨特的分子設計，可以有效降低傳統CTLA-4抑制劑帶來的免疫相關不良反應的風險。
- **臨床進展：**該產品已於2025年7月獲國家藥監局首次人體臨床試驗批准，單藥I期臨床研究10mg/kg到30mg/kg劑量組初步數據顯示安全性與耐受性良好，PK/PD數據優異，各劑量組均觀察到抗腫瘤活性，相關臨床數據預計將於2026年10月在ESMO年會公佈。在單藥I期研究的基礎上，該產品於2026年6月獲得國家藥監局Ib/II期臨床試驗批准，用於治療局部晚期不可切除或轉移性乳腺癌(包括TNBC和HR+/HER2-乳腺癌)，探索單藥、免疫聯合化療、免疫聯合抗體偶聯藥物組合方案，並計劃於2027年Q4啟動III期臨床研究入組。GB268後續將以單藥或者聯合治療的形式在多種實體瘤中開展II期臨床研究，包括且不限於晚期乳腺癌、非小細胞肺癌、結直腸癌、膽道癌等實體腫瘤。

EDP167：靶向肝臟ANGPTL3的siRNA藥物，用於治療HoFH及混合型高脂血症，啟動臨床II期研究

- **機制與設計：**ANGPTL3由肝臟分泌，可同時抑制脂蛋白脂肪酶和內皮脂肪酶的活性，從而調控多種致動脈粥樣硬化脂蛋白的代謝。遺傳學研究顯示，攜帶ANGPTL3功能缺失突變的人群，其動脈粥樣硬化性心血管疾病的風險明顯降低。EDP167通過N-乙醯半乳糖胺(「**GalNAc**」)載體結合靶向肝細胞，可特異性降解肝細胞內的ANGPTL3 mRNA，抑制ANGPTL3蛋白的表達，從而實現對低密度脂蛋白膽固醇(「**LDL-C**」)和甘油三酯(「**TG**」)水平的雙重降低。
- **完成臨床I期試驗：**2025年6月，EDP167獲得國家藥監局批准開展臨床試驗。2025年7月，本集團開展了一項在健康及輕度血脂異常人群中進行的隨機、雙盲、安慰劑對照、單次劑量遞增(SAD)的I期臨床研究，分為五個劑量組，共入組40例受試者，並於2025年12月完成末次訪視。該研究系統評估了不同劑量下EDP167皮下注射的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效學及免疫原性特徵。結果表明，EDP167整體安全性和耐受性良好，能夠全面改善致動脈粥樣硬化血脂譜，包括LDL-C、TG、非高密度脂蛋白膽固醇(「**non-HDL-C**」)、載脂蛋白B(「**apoB**」)及殘餘膽固醇(「**RC**」)，且療效可持續至給藥後85天，提示EDP167有潛力成為該靶點領域內的最優治療藥物之一，支持對其進一步的臨床評估。I期研究的數據將於2026年8月30日在ESC上披露。
- **啟動臨床II期研究：**2026年2月，一項針對HoFH成人患者的多中心、劑量探索、開放標籤的II期臨床研究啟動，該研究旨在評估EDP167在HoFH患者中的療效和安全性，主要終點為給藥24周後LDL-C水平相較基線的變化；項目於2026年6月完成末例受試者入組並將於2026年Q4完成主要終點的評估。III期研究預計於2027年Q1啟動入組，並於2027年Q4完成III期主要終點評估。EDP167的作用機制突破了傳統降脂藥物依賴於低密度脂蛋白受體(「**LDLR**」)的局限性，為HoFH等血脂異常疾病的患者提供了重要的創新治療選擇，具有廣闊的臨床應用場景。此外，在混合型高脂血症人群中開展的II期臨床研究預計於2026年Q4啟動入組，並於2027年Q4完成II期主要終點。

GB261(CND261)：靶向CD3/CD20的雙特異性T細胞銜接器，用於B細胞淋巴瘤及自身免疫性疾病

- **機制與設計：**GB261是一款高度差異化的靶向CD3和CD20的雙特異性T細胞銜接器，CD3親和力低，旨在降低因細胞因子釋放而引起的安全性風險。
- **臨床結果：**已完成臨床I/II期劑量爬坡，臨床數據顯示安全性優異，在瀰漫大B細胞淋巴瘤(「**DLBCL**」)/濾泡性淋巴瘤(「**FL**」)患者中顯示出具有高度優勢的安全性/有效性平衡。
- **有關與Candid合作的最新進展：**2026年5月3日，UCB與GB261海外權益的被許可方Candid訂立合併協議，並據此收購Candid。2026年6月17日，UCB宣佈其已成功完成收購Candid。本集團於2026年7月16日已收取48,419,599.63美元所得款項，作為出售所持Candid全部股權有權收取的部分代價，並有權按合併協議約定按比例分享最高2億美元的臨床開發里程碑款項及其他潛在未來付款。同時，本集團仍有權就GB261後續開發收取里程碑付款(里程碑總額高達4.43億美元)，及按未來淨銷售額計算的分層特許權使用費(個位數至雙位數百分比)。

臨床前資產

集團管線佈局持續深化，目前已有多項處於發現與臨床前階段的雙/多特異性抗體及小核酸候選藥物。項目聚焦當前臨床未被充分滿足的重大需求，努力突破現有治療手段的局限與技術瓶頸，持續構建有差異化、有競爭力的早期研發管線。

EDP001：靶向CD3/CD19/CD19/BCMA的高度創新性T細胞銜接器，用於治療多種B細胞驅動型自身免疫性疾病

- **機制與設計：**EDP001是一款專為自身免疫性疾病量身定做的四特異性T細胞銜接器，旨在增加安全性的同時深度清除B細胞以達到長期緩解疾病的療效。EDP001高特異性高親和力結合BCMA及CD19，CD19雙表位結合的獨特設計顯著提高了對CD19+ B細胞的結合力，可以非常有效地去除B細胞，而靶向BCMA則可清除分泌自身抗體的漿細胞，CD3臂用了低親和力抗體，減少細胞因子分泌水平。

- 臨床前研究數據表明，EDP001對原代B細胞及B淋巴瘤細胞系均表現出極高效的殺傷作用，展示了其在難治性自身免疫性疾病及B細胞惡性腫瘤中的治療潛力。相關臨床前數據已於2026年AACR年會以壁報形式發表。此外，該分子良好的成藥性數據支持後續皮下製劑的開發。目前項目正推進支持IND申報的臨床前研究，預計將於2027年初提交IND申請。

EDP004：靶向CD3/BCMA/GPRC5D的三特異性T細胞銜接器，用於治療多發性骨髓瘤

- **機制與設計：**EDP004是集團自主研發的靶向CD3、BCMA、GPRC5D的三特異性T細胞銜接器。該分子高親和力結合BCMA和GPRC5D靶點，低親和力結合CD3靶點，具備優異的靶點結合特異性與安全性。
- 臨床前研究數據表明，EDP004可強效殺傷不同BCMA和GPRC5D表達水平的多種多發性骨髓瘤細胞，且誘導較低的細胞因子釋放，安全性表現優異，具有治療復發/難治性多發性骨髓瘤的巨大潛力。此外，EDP004具備良好的成藥性，支持皮下給藥，預計將於2026年底提交IND申請。

我們的平台搭建

- **大分子抗體藥物研發平台**

我們已成功搭建一個集發現、創新、應用於一體的全方位、高效率的大分子抗體藥物研發平台。該平台整合了資深的抗體研發團隊、前沿技術及人工智能，具備從源頭開始進行靶點發現、抗體早期篩選、雙/多特異性抗體設計與優化、體外活性鑒定、體內藥效與藥代動力學分析到成藥性評估的全鏈條研發能力。研發團隊在雙/多抗、T細胞銜接器、抗體偶聯藥物及納米抗體等多種分子形式方面擁有豐富的研發經驗，能夠根據靶點生物學與疾病機制設計優異的分子形式，在藥物開發的全過程及多方位進行差異化創新並注重有切實的臨床獲益。早期管線中有多個項目處於新藥發現階段，預計2026年將完成2-4個臨床前候選化合物分子，涵蓋腫瘤，自身免疫性疾病與慢性炎症。這些項目致力於不斷創新，解決未滿足的重大臨床需求，將進一步豐富集團在中長期的研發管線與產品梯隊。

- **小核酸藥物研發平台**

集團已搭建小核酸藥物的自主研發平台，佈局未來慢病領域競爭力。研發平台覆蓋siRNA和ASO等多種小核酸藥物類型，包括序列設計、化學修飾和靶向遞送三大核心技術模塊，以臨床需求導向並結合靶點生物學機制和小核酸技術特性進行管線佈局，涵蓋心血管、代謝、自身免疫性疾病和肝病等慢病領域，並針對性開發了雙靶點小核酸平台，通過同步精準沉默兩個關鍵致病靶點，實現機制協同和效應疊加。早期管線中有多個項目處於藥物發現階段，預計2026年將完成2個項目的臨床前候選分子確認。

財務回顧

誠如2025年年報所披露，於2025年12月30日（「**合併日期**」），本公司完成與億騰醫藥集團有限公司（「**億騰醫藥**」）（一家於開曼群島註冊成立的有限公司）的一項涉及新上市申請的非常重大收購及反向收購（「**合併**」）。本公司已根據香港財務報告準則第3號採用反向收購會計處理。因此，綜合財務報表乃作為億騰醫藥及其附屬公司（「**億騰醫藥集團**」）綜合財務報表的延續而編製。自合併日期起，本公司及其原有附屬公司的業績已綜合計入億騰醫藥集團的綜合財務報表。中期簡明綜合財務報表所呈列的比較資料已予重列，以反映億騰醫藥集團於合併完成前的財務表現。

綜合收益表選定項目

	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 (經審核) (經重列)
收入	1	872,732	1,135,542
銷售成本	2	<u>(294,645)</u>	<u>(375,925)</u>
毛利	3	578,087	759,617
其他收入及收益		12,758	13,351
銷售及分銷開支		(222,605)	(236,758)
行政開支		(115,481)	(126,271)
研發開支	4	(107,735)	(72,713)
分銷權、藥品許可證及商標的攤銷		(34,526)	(37,000)
金融資產減值虧損撥回/(減值虧損)淨額		1,244	(17)
其他開支	5	(75,217)	(29,076)
財務成本淨額	6	<u>(77,660)</u>	<u>(93,975)</u>
除稅前(虧損)/利潤		(41,135)	177,158
所得稅開支	7	<u>(24,741)</u>	<u>(62,592)</u>
期內(虧損)/利潤		<u><u>(65,876)</u></u>	<u><u>114,566</u></u>

綜合財務狀況表

		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)
	附註		
非流動資產			
物業及設備	8	272,882	283,673
預付款項、其他應收款項及其他資產		191,197	191,245
遞延稅項資產		80,925	81,824
使用權資產		67,919	54,929
商譽	9	399,224	399,224
其他無形資產	9	3,087,630	3,238,760
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資	10	–	102,316
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產		49,791	50,000
非流動資產總額		4,149,568	4,401,971
流動資產			
存貨		437,470	432,272
貿易應收款項	11	143,552	631,441
預付款項、其他應收款項及其他資產		444,726	79,455
應收關聯方款項		2,075	2,075
已抵押存款		331	393
現金及現金等價物	12	913,003	1,054,935
流動資產總額		1,941,157	2,200,571
流動負債			
貿易應付款項		117,037	322,771
其他應付款項及應計費用	13	616,485	707,700
退款負債		–	21,876
計息銀行及其他借款	14	1,123,240	1,065,708
應付股息		2,621	2,695
應付稅項		57,505	71,124
租賃負債		19,585	19,090
流動負債總額		1,936,473	2,210,964
流動資產/(負債)淨額		4,684	(10,393)
資產總額減流動負債		4,154,252	4,391,578

綜合財務狀況表(續)

	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			
計息銀行借款	14	–	374,517
遞延稅項負債		101,167	100,636
租賃負債		39,609	27,186
應付關聯方款項		314	588
其他負債		35,846	37,676
		<u>176,936</u>	<u>540,603</u>
非流動負債總額		<u>176,936</u>	<u>540,603</u>
資產淨額		<u>3,977,316</u>	<u>3,850,975</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		280	280
儲備		3,979,866	3,853,549
		<u>3,980,146</u>	<u>3,853,829</u>
非控股權益		<u>(2,830)</u>	<u>(2,854)</u>
總權益		<u>3,977,316</u>	<u>3,850,975</u>

管理層討論與分析

1. 收入

本集團收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣1,135.5百萬元減少約23.1%至報告期內的人民幣872.7百萬元。

下表載列本集團於所示期間按產品劃分的總收入明細以及總收入與淨收入的對賬。本集團按總額基準呈列按產品劃分的收入，有關收入乃按扣除銷售返利及營業稅前的收入計算。銷售返利及營業稅並無分配至各產品，因此按產品劃分的收入明細並未計及該等項目。

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(經重列)	
原研產品		
穩可信	461,064	716,719
希刻勞	270,168	264,347
億瑞平	45,977	46,837
原研產品小計	777,209	1,027,903
創新產品		
唯思沛	85,878	72,259
汝佳寧	25,124	—
穩可達	4,722	3,797
創新產品小計	115,724	76,056
其他產品 ⁽¹⁾	24,409	38,939
服務收入 ⁽²⁾	—	22,594
總收入	917,342	1,165,492
減：		
銷售返利	(40,286)	(26,262)
營業稅	(4,324)	(3,688)
收入	872,732	1,135,542

- (1) 指截至2026年6月30日及2025年6月30日止六個月的羅可曼。
- (2) 指自2025年上半年起GB491及GB268的業務支持服務收入。

於報告期內，本集團創新藥的銷售總收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣76.1百萬元增加52.2%至人民幣115.7百萬元。其中，人民幣85.9百萬元來自唯思沛®，較截至2025年6月30日止六個月增加人民幣13.6百萬元或18.8%，主要由於本集團加大銷售及營銷力度。其餘增長主要來自於2025年底推出的新創新藥汝佳寧®，於報告期內錄得銷售總收入人民幣25.1百萬元。

此外，本集團的原研品牌藥希刻勞®於報告期內錄得銷售總收入人民幣270.2百萬元，較截至2025年6月30日止六個月增加人民幣5.8百萬元或2.2%。

另一方面，於報告期內，穩可信®的銷售總收入較去年同期減少人民幣255.7百萬元或35.7%。該減少主要由於中國藥品集中採購政策的影響。儘管該採購將於2026年下半年方才生效，但市場的預期反應已對報告期內的銷售造成不利影響。

2. 銷售成本

本集團的銷售成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣375.9百萬元減少至報告期內的人民幣294.6百萬元，與本集團的收入趨勢一致。

3. 毛利及毛利率

本集團的毛利由截至2025年6月30日止六個月的人民幣759.6百萬元減少至報告期內的人民幣578.1百萬元，與本集團的收入趨勢一致。報告期內的整體毛利率為66.2%，與截至2025年6月30日止六個月的66.9%大致持平。

4. 研發開支

本集團的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣72.7百萬元增加48.2%至報告期內的人民幣107.7百萬元，主要由於本公司的核心臨床階段產品(包括GB268及EDP167)持續推進，以及新項目(包括生物製劑及產品本地化)的開發，導致新藥開發成本及測試費用增加所致。

5. 其他開支

本集團的其他開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣29.1百萬元增加158.7%至報告期內的人民幣75.2百萬元，主要由於就景助達的獨家商業化權利確認減值虧損人民幣44.8百萬元。

6. 財務成本淨額

本集團的財務成本淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣94.0百萬元減少17.4%至報告期內的人民幣77.7百萬元，主要由於貸款利息開支減少。於報告期內，本公司償還部分貸款，進一步降低了財務成本淨額。

7. 所得稅開支

本集團的所得稅開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣62.6百萬元減少至報告期內的人民幣24.7百萬元，主要由於市場狀況變化及營運波動導致報告期內除稅前利潤下降。

8. 物業、廠房及設備

本集團的物業、廠房及設備主要包括我們蘇州工廠的生產及研發資產。本集團的物業、廠房及設備由2025年12月31日的人民幣283.7百萬元減少至2026年6月30日的人民幣272.9百萬元，乃由於折舊所致。

9. 其他無形資產及商譽

本集團的其他無形資產由2025年12月31日的人民幣3,238.8百萬元減少人民幣151.2百萬元至2026年6月30日的人民幣3,087.6百萬元，乃由於攤銷及與景助達獨家商業化權利有關的減值所致。於2026年6月30日，本集團的商譽維持於人民幣399.2百萬元。

10. 指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資

本集團以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資由2025年12月31日的人民幣102.3百萬元減少至2026年6月30日的零，主要由於因Candid Therapeutics, Inc.與UCB合併而出售本集團於Candid Therapeutics, Inc.的全部股權投資。本集團有權就出售非上市股權投資收取現金代價約人民幣327.2百萬元，該款項已於2026年7月16日收取。

11. 貿易應收款項

本集團的貿易應收款項由2025年12月31日的人民幣631.4百萬元減少至2026年6月30日的人民幣143.6百萬元。這主要由於應收分銷商款項已收回，以及截至2026年6月30日止六個月的銷售減少。應收賬款主要來自信用良好的國內大型分銷商，而董事認為不存在重大信貸風險。截至2026年7月31日，於2026年6月30日的貿易應收款項中有42.5%已結清。

12. 現金及現金等價物

我們的現金及現金等價物由2025年12月31日的人民幣1,054.9百萬元減少人民幣141.9百萬元或13.5%至2026年6月30日的人民幣913.0百萬元。該減少主要由於償還借款及研發開支增加，惟部分被應收賬款回款情況改善所抵銷。

13. 其他應付款項及應計費用

我們的其他應付款項及應計費用由2025年12月31日的人民幣707.7百萬元減少至2026年6月30日的人民幣616.5百萬元。這主要由於因獎金減少導致應付薪酬減少人民幣59.7百萬元，以及因應付增值稅減少導致其他應付稅項減少人民幣29.9百萬元。

14. 計息銀行借款

於2026年6月30日，我們的長期及短期計息銀行借款較2025年12月31日減少人民幣317.0百萬元，主要由於償還及續期若干銀行借款所致。

15. 主要財務比率

下表載列所示具體情況的主要財務比率：

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
流動比率 ¹	100.2%	99.5%
速動比率 ²	74.4%	78.3%
負債比率 ³	34.7%	41.7%

附註：

1. 流動比率按同日的流動資產除以流動負債計算。
2. 速動比率按同日的流動資產減存貨及預付款項，再除以流動負債計算。
3. 負債比率按同日的負債總額除以資產總額計算。

16. 重大收購及出售以及重大投資的未來計劃

於2026年7月16日，本公司就出售其於Candid Therapeutics, Inc.的全部股權(「出售事項」)收取所得款項48,419,599.63美元。出售事項源自UCB、其合併附屬公司及Candid等各方於2026年5月3日訂立的合併協議，據此，UCB的合併附屬公司將與Candid合併並併入Candid，而Candid將繼續作為存續公司並成為UCB的間接全資附屬公司(「合併」)。作為受Candid與其股東之間的投票協議約束的Candid股東，本公司根據合約須投票贊成合併。於合併完成後，本公司於Candid的全部股份將連同Candid所有其他股東(有異議股東除外)所持股份，自動轉換為收取現金代價的權利。有關詳情，請參閱本公司日期為2026年7月16日的公告。

除上文所披露者外，於報告期內及直至本公告日期，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、合併聯屬實體或聯營公司。

於本公告日期，本集團並無任何具體已承諾而須予披露的重大投資及資本資產計劃。

17. 或然負債

本集團一間附屬公司目前為一宗訴訟的被告，原告指稱該附屬公司違反供應協議及補充協議。董事根據本集團法律顧問的意見，認為該附屬公司就有關指控具有有效抗辯理由，因此，本集團並無就該訴訟產生的任何申索作出撥備。

18. 流動資金以及資金與借款來源

我們的管理層監察現金及銀行結餘，將其維持在被視為恰當的一定水平，藉此為我們的營運提供資金並減輕現金流量波動的影響。我們依賴日常業務活動產生的經營現金流及融資活動作為流動資金的主要來源。於2026年6月30日，短期銀行借款為人民幣1,123.2百萬元(於2025年12月31日：人民幣1,065.7百萬元)。

我們的現金及現金等價物由2025年12月31日的人民幣1,054.9百萬元減少至於2026年6月30日的人民幣913.0百萬元，主要由於償還借款及研發開支增加，部分被應收賬款回款改善所抵銷。

19. 非香港財務報告準則計量

為補充本集團根據香港財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司呈列EBITDA(非香港財務報告準則計量)、經調整EBITDA(非香港財務報告準則計量)及經調整淨利潤(非香港財務報告準則計量)作為額外財務計量，其並非香港財務報告準則所規定，亦非根據香港財務報告準則呈列。

本集團相信，經調整財務計量有助於理解及評估相關業務表現及經營趨勢，而本集團管理層及投資者可透過參考該等經調整財務計量，在剔除若干本集團認為並不反映本集團核心業務表現的特殊、非現金及/或非經營項目的影響後，評估本集團的財務表現，從而受益。本集團管理層認為，該等非香港財務報告準則財務計量已獲本集團所處行業廣泛接納及採用。

經調整財務計量不應被孤立地考慮，亦不應被詮釋為淨利潤或任何表現計量的替代指標。謹請投資者將我們過往的非香港財務報告準則財務計量與最直接可比的香港財務報告準則計量一併審閱。此處呈列的經調整財務計量未必可與其他公司呈列的類似名稱計量作比較。其他公司可能以不同方式計算類似名稱的計量，因此限制了該等計量作為與我們數據進行比較之參考指標的用途。我們鼓勵投資者及其他人士整體審閱我們的財務資料，而非依賴任何單一財務計量。

下文載列額外資料，以將EBITDA(非香港財務報告準則計量)、經調整EBITDA(非香港財務報告準則計量)及經調整淨利潤(非香港財務報告準則計量)與根據香港財務報告準則計算的相應計量進行對賬。

EBITDA、經調整EBITDA及經調整淨利潤(非香港財務報告準則計量)

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元 (經重列)
淨(虧損)/利潤	<u>(65,876)</u>	<u>114,566</u>
加：		
物業、廠房及設備折舊	18,407	15,543
使用權資產折舊	10,410	11,557
其他無形資產攤銷	106,390	91,311
財務成本淨額	77,660	93,975
所得稅開支	<u>24,741</u>	<u>62,592</u>
EBITDA(非香港財務報告準則計量)	171,732	389,544

加：		
以股份為基礎的付款開支	33,029	32,832
與反向收購有關的交易開支	<u>–</u>	<u>10,222</u>
經調整EBITDA(非香港財務報告準則計量)	<u>204,761</u>	<u>432,598</u>

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元 (經重列)
淨(虧損)/利潤	<u>(65,876)</u>	<u>114,566</u>
加：		
以股份為基礎的付款開支	33,029	32,832
與反向收購有關的交易開支	<u>–</u>	<u>10,222</u>
經調整淨(虧損)/利潤(非香港財務報告準則計量)	<u>(32,847)</u>	<u>157,620</u>

附註：

- (1) EBITDA(非香港財務報告準則計量)指剔除物業、廠房及設備折舊、使用權資產折舊、其他無形資產攤銷、財務成本淨額及所得稅開支的淨(虧損)/利潤。
- (2) 經調整EBITDA(非香港財務報告準則計量)指剔除物業、廠房及設備折舊、使用權資產折舊、其他無形資產攤銷、財務成本淨額、所得稅開支、以股份為基礎的付款開支及與反向收購有關的交易開支前的淨(虧損)/利潤。
- (3) 經調整淨(虧損)/利潤(非香港財務報告準則計量)指剔除以股份為基礎的付款開支及與反向收購有關的交易開支的淨(虧損)/利潤。
- (4) 折舊及攤銷不包括於存貨出售前分配至存貨成本並構成其中一部分的折舊及攤銷。

20. 僱員及薪酬

於2026年6月30日，本集團有1,499名僱員。本集團絕大部分僱員位於中國。

於報告期內，本集團所產生的薪酬成本總額為人民幣266,640,000元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣248,180,000元。

我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、社會保險供款以及其他福利付款。根據中國適用法律，我們為僱員的社保基金(包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險)及住房公積金作出供款。於2026年6月30日，我們已根據中國法律在所有重大方面遵守適用於我們的所有法定社保基金及住房公積金義務。

於合併完成前，本公司採納首次公開發售前購股權計劃(「**首次公開發售前購股權計劃**」)、首次公開發售後購股權計劃(「**首次公開發售後購股權計劃**」)、2021年受限制股份單位計劃(「**2021年受限制股份單位計劃**」)、2023年購股權計劃(「**2023年購股權計劃**」)及2023年受限制股份單位計劃(「**2023年受限制股份單位計劃**」)，以為合資格參與者對本集團作出之貢獻提供激勵或獎勵。首次公開發售後購股權計劃及2021年受限制股份單位計劃已於2023年10月27日終止。首次公開發售後購股權計劃項下授出的所有尚未行使購股權(以尚未行使者為限)將繼續根據首次公開發售後購股權計劃及相關授出協議的條款有效及可予行使。所有根據2021年受限制股份單位計劃授出但未歸屬的

受限制股份單位將繼續根據2021年受限制股份單位計劃及相關授出協議的條款有效及可予歸屬。2023年購股權計劃及2023年受限制股份單位計劃已於2025年12月終止，即不得再根據2023年購股權計劃及2023年受限制股份單位計劃授出購股權及受限制股份單位，但2023年購股權計劃及2023年受限制股份單位計劃的所有其他條款仍具十足效力及作用。

本公司已採納一次性購股權計劃（「**一次性購股權計劃**」），自合併完成起生效，以取代標的公司購股權計劃。

有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2025年12月5日的通函附錄六「法定及一般資料—D.購股權計劃」一節。

於報告期內，本集團概無在重大勞資糾紛或在招聘員工方面遭遇困難。

中期股息

董事會不建議派付截至2026年6月30日止六個月的中期股息。

企業管治及其他資料

本公司於2017年4月10日根據開曼群島法律註冊成立為一家獲豁免有限公司，本公司股份於2020年10月7日於聯交所上市（「**上市**」）。

1. 遵守企業管治守則

董事會致力於建立及維持高水準之企業管治以提高企業透明度及保障股東權益。本公司致力奉行最佳企業管治常規，並在切實可行情況下遵守上市規則附錄C1所載之企業管治守則（「**企業管治守則**」）。

於報告期內，據董事會所知，本公司已遵守企業管治守則內所載的所有守則條文，惟下文所述守則條文第C.2.1條有所偏離除外：

根據企業管治守則之守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，不應由同一人兼任。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。

自合併完成以來，主席及首席執行官職務一直由倪昕先生（「倪先生」）擔任。鑒於倪先生對本集團作出的重大貢獻及其豐富的經驗，我們認為由倪先生擔任我們的主席兼首席執行官將為本集團提供強而有力且貫徹一致的領導，並有助於有效執行我們的業務策略。我們認為，倪先生將擔任我們的主席兼首席執行官乃屬恰當且有利於我們的業務發展及前景，故無意分離主席及首席執行官的職權。

儘管此將構成偏離企業管治守則第二部分守則條文第C.2.1條，惟董事會認為此架構將不會損害本集團董事會與管理層之間的權責平衡，理由為：(i)董事會擁有充足的制衡機制，原因為董事會作出的決策須經至少過半董事批准，且董事會將包括三名獨立非執行董事，符合上市規則的規定；(ii)倪先生及其他董事知悉並承諾履行董事的受信責任，當中規定彼為本公司利益及最佳利益行事，並將為本集團作出相應決策等；及(iii)董事會將繼續由經驗豐富的優質人才組成，彼等會定期會面以討論影響本公司營運的事宜，確保權責平衡。此外，本集團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級別詳盡討論後共同制訂。董事會將繼續審閱本集團企業管治架構的成效，以評估是否有必要分離主席及首席執行官的角色。

本公司將繼續定期檢討及監察企業管治常規，確保本公司遵守企業管治守則，並維持高水準的企業管治常規。

2. 董事遵守證券交易標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》(「標準守則」)，以規管董事及相關僱員買賣本公司證券的一切交易以及標準守則涵蓋的其他事宜。

我們已向所有董事作出具體查詢並獲其確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則所載的規定標準。本公司於報告期內並無發現相關僱員違反標準守則的事件。

3. 審閱未經審核中期綜合業績

本公司已成立審核委員會，其根據上市規則設有書面職權範圍。審核委員會由三名成員組成，即鄭晶晶女士、于鐵銘先生及許慶博士。本公司獨立非執行董事鄭晶晶女士擁有適當的專業資格，為審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料及本公告。審核委員會亦已討論有關本公司採納的會計政策及常規以及財務匯報事宜。

此外，本公司獨立核數師安永已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」，審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期財務資料。

4. 購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，我們於聯交所購回23,293,500股股份，總額價約為69,607,190港元，全部均作為庫存股份(定義見上市規則)持有。本公司尚未釐定庫存股份的擬定用途，並將在符合上市規則、視乎市況及其資本管理需要的前提下，按允許的方式動用該等庫存股份。

於報告期內購回股份的詳情如下：

購回月份	於聯交所 購回的 股份數目	已付每股股份價格		購回 總代價 (港元)
		最高 (港元)	最低 (港元)	
2026年1月	2,973,500	2.56	2.35	7,488,205
2026年2月	7,961,000	3.26	2.52	22,425,990
2026年3月	279,500	2.67	2.53	725,580
2026年4月	12,079,500	3.55	2.70	38,967,415

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。截至2026年6月30日，本公司持有23,293,500股庫存股份。

5. 重大訴訟

於報告期內及於本公告日期，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁，且據董事所知，本集團亦無任何待決或面臨威脅的重大訴訟或索償。

6. 報告期後重大事項

於2026年7月16日，本公司已收取出售事項所得款項48,419,599.63美元。有關進一步詳情，請參閱本公告上文「管理層討論與分析—重大收購及出售以及重大投資的未來計劃」各節。

於2026年8月5日，本公司獲泰州亿騰景昂藥業股份有限公司(「**泰州亿騰景昂**」)書面告知，Syndax Pharmaceuticals, Inc. (「**Syndax**」)已向亿騰景昂藥業(香港)有限公司(「**香港亿騰景昂**」)發出終止於2013年4月18日訂立的原許可協議(「**原許可協議**」)的通知。由於原許可協議被終止，香港亿騰景昂不再擁有使用與景助達的開發及商業化有關的相關專利及知識產權的任何權利，因此亦不再擁有任何可再許可予泰州亿騰景昂的權利，致使泰州亿騰景昂無法履行其於2023年5月9日訂立

的2023年再許可協議(「**2023年再許可協議**」)項下向蘇州亿騰授予相關再許可權利的義務。因此，2023年再許可協議及其項下擬進行的持續關連交易已無法再履行。有關詳情，請參閱本公司日期為2026年8月5日的公告。

除本公告所披露者外，董事並不知悉於2026年6月30日後直至本公告日期止曾發生任何須予披露的重大事項。

7. 全球發售所得款項淨額用途

本公司股份於2020年10月7日在聯交所上市，合共發行129,683,500股發售股份(包括因超額配股權獲部分行使而發行的股份)，通過全球發售募集的所得款項淨額約2,923百萬港元(相當於約人民幣2,536百萬元)(「**所得款項淨額**」)。誠如本公司日期為2020年10月28日的公告所載，本公司須按招股章程所載目的按比例動用自部分行使超額配股權籌集的額外所得款項淨額。於報告期內，本公司並無發行股本證券以換取現金。

於2026年6月30日，本公司已根據招股章程所披露計劃、本公司截至2022年6月30日止六個月中期業績公告所披露分配至我們每項核心產品、其他主要產品及其他管線產品不同階段的全球發售所得款項淨額用途變更，以及本公司截至2023年6月30日止六個月中期業績公告(「**2023年中期業績公告**」)所披露進一步更改的所得款項淨額用途，動用所得款項淨額人民幣2,096.2百萬元。

於2026年6月30日，所得款項淨額約人民幣439.8百萬元仍未動用，並將按照2023年中期業績公告所載的用途及比例分配和動用。本公司將因應實際業務所需按照有關擬定用途逐步動用所得款項淨額之餘額。動用所得款項淨額的預期時間表乃基於本公司對未來監管批准進展及市況的最佳估計，並可根據相關臨床開發情況、本公司實際業務營運及市況變動而作出調整。

所得款項淨額用途的詳情載列如下。

	截至2026年					悉數動用剩餘 未動用所得款 項淨額的預期 時間表(附註2)
	經修訂所得 款項淨額 分配(附註1)	截至2026年 1月1日的 未動用所得 款項淨額	截至2026年 6月30日 止六個月 已動用所得 款項淨額	截至2026年 6月30日 已動用所得 款項淨額	截至2026年 6月30日 未動用所得 款項淨額	
	人民幣 百萬元	人民幣 百萬元	人民幣 百萬元	人民幣 百萬元	人民幣 百萬元	
為GB491、GB261及GB263 的研發活動提供資金， 包括正在進行及計劃進 行的臨床試驗、適應症 擴展及註冊備案籌備以 及商業化	1,329.2	309.1	6.3	1,026.4	302.8	於2026年12月 31日或之前
為我們的藥物管線擴展提 供資金	253.6	132.4	-	121.2	132.4	於2026年12月 31日或之前
為GB226(包括與GB492的 聯合試驗)、GB242及我 們管線中其他候選藥物 正在進行及計劃進行的 臨床試驗、註冊備案籌 備及商業化提供資金	699.6	18.6	14.0	695.0	4.6	於2026年12月 31日或之前
一般企業用途(附註3)	253.6	46.2	46.2	253.6	-	於2026年12月 31日或之前
總計	2,536.0	506.3	66.5	2,096.2	439.8	

附註：

1. 所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率的波動而稍作調整。
2. 悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表乃以本集團對未來市況之最佳估計為基準。其可能因應現行及未來市況之發展而作出變動。
3. 分配作一般企業用途並於截至2025年12月31日止年度及截至2026年6月30日止六個月動用的所得款項淨額，僅用作僱員薪酬。

下表詳述於報告期內分配至我們產品的不同階段的所得款項淨額的進一步細分及其動用情況。

各階段所得款項淨額的經修訂分配(附註1)

	截至2026年							悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表 ^(附註2)
				截至2026年	6月30日	截至2026年	截至2026年	
				1月1日的	止六個月	6月30日	6月30日	
	商業化			未動用所得	已動用所得	已動用所得	未動用所得	
	臨床前	臨床	(包括註冊)	款項淨額	款項淨額	款項淨額	款項淨額	
人民幣	人民幣	人民幣	人民幣	人民幣	人民幣	人民幣	人民幣	
百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	百萬元	
GB491	–	736.4	100	41.8	5.5	800.1	36.3	於2026年12月31日或之前
GB261	55.8	277.1	–	179.6	0.7	154.0	178.9	於2026年12月31日或之前
GB263	45.8	114.1	–	87.7	0.1	72.3	87.6	於2026年12月31日或之前
GB242、GB226、GB492及其他產品 ^(附註3)	23.9	549.7	126	18.6	14.0	695.0	4.6	於2026年12月31日或之前
總計				327.7	20.3	1,721.4	307.4	

附註：

1. 所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率的波動而稍作調整。
2. 悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表乃以本集團對未來市況之最佳估計為基準。其可能因應現行及未來市況之發展而作出變動。
3. 其他產品包括GB221、GB223、GB241、GB251、GB262及GB264。本公司將根據當前及未來的發展情況及市場競爭環境對該等產品進行投資。

綜合財務報表

中期簡明綜合損益表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (經審核) (經重列)
收入	3	872,732	1,135,542
銷售成本		<u>(294,645)</u>	<u>(375,925)</u>
毛利		578,087	759,617
其他收入及收益		12,758	13,351
銷售及分銷開支		(222,605)	(236,758)
行政開支		(115,481)	(126,271)
研發開支		(107,735)	(72,713)
分銷權、藥品許可證及商標的攤銷		(34,526)	(37,000)
金融資產減值虧損撥回/(減值虧損)			
淨額		1,244	(17)
其他開支		(75,217)	(29,076)
財務成本淨額		<u>(77,660)</u>	<u>(93,975)</u>
除稅前(虧損)/利潤		<u>(41,135)</u>	<u>177,158</u>
所得稅開支	4	<u>(24,741)</u>	<u>(62,592)</u>
期內(虧損)/利潤		<u><u>(65,876)</u></u>	<u><u>114,566</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		(65,836)	114,566
非控股權益		<u>(40)</u>	<u>—</u>
		<u><u>(65,876)</u></u>	<u><u>114,566</u></u>

中期簡明綜合損益表(續)
截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (經審核) (經重列)
母公司普通股權益持有人應佔			
每股(虧損)/盈利			
基本			
一期內(虧損)/利潤		<u>人民幣(3.3)分</u>	<u>人民幣6.9分</u>
攤薄			
一期內(虧損)/利潤		<u>人民幣(3.3)分</u>	<u>人民幣6.9分</u>

中期簡明綜合全面收益表
截至2026年6月30日止六個月

	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (經審核) (經重列)
期內(虧損)/利潤	<u>(65,876)</u>	<u>114,566</u>
其他全面(虧損)/收益		
其後期間可能重新分類至損益的其他全面(虧損)/收益：		
匯兌差額：		
換算海外業務產生的匯兌差額	<u>(5,022)</u>	<u>699</u>
其後期間可能重新分類至損益的其他全面(虧損)/收益淨額	<u>(5,022)</u>	<u>699</u>
其後期間不會重新分類至損益的其他全面(虧損)/收益：		
功能貨幣換算為呈列貨幣的匯兌差額	<u>-</u>	<u>(2,725)</u>
其後期間不會重新分類至損益的其他全面虧損淨額	<u>-</u>	<u>(2,725)</u>
期內其他全面虧損，已扣除稅項	<u>(5,022)</u>	<u>(2,026)</u>
期內全面(虧損)/收益總額	<u><u>(70,898)</u></u>	<u><u>112,540</u></u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u>(70,922)</u>	<u>112,540</u>
非控股權益	<u>24</u>	<u>-</u>
	<u><u>(70,898)</u></u>	<u><u>112,540</u></u>

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

	附註	2026年 6月30日 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		272,882	283,673
預付款項、其他應收款項及其他資產		191,197	191,245
遞延稅項資產		80,925	81,824
使用權資產		67,919	54,929
商譽		399,224	399,224
其他無形資產	7	3,087,630	3,238,760
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資		–	102,316
以公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產		49,791	50,000
非流動資產總額		4,149,568	4,401,971
流動資產			
存貨		437,470	432,272
貿易應收款項	8	143,552	631,441
預付款項、其他應收款項及其他資產		444,726	79,455
應收關聯方款項		2,075	2,075
已抵押存款		331	393
現金及現金等價物		913,003	1,054,935
流動資產總額		1,941,157	2,200,571
流動負債			
貿易應付款項	9	117,037	322,771
其他應付款項及應計費用		616,485	707,700
退款負債		–	21,876
計息銀行及其他借款		1,123,240	1,065,708
應付股息		2,621	2,695
應付稅項		57,505	71,124
租賃負債		19,585	19,090
流動負債總額		1,936,473	2,210,964
流動資產/(負債)淨額		4,684	(10,393)
資產總額減流動負債		4,154,252	4,391,578

中期簡明綜合財務狀況表(續)

2026年6月30日

	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		
計息銀行借款	–	374,517
遞延稅項負債	101,167	100,636
租賃負債	39,609	27,186
應付關聯方款項	314	588
其他負債	35,846	37,676
非流動負債總額	176,936	540,603
資產淨額	3,977,316	3,850,975
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	280	280
儲備	3,979,866	3,853,549
	3,980,146	3,853,829
非控股權益	(2,830)	(2,854)
總權益	3,977,316	3,850,975

中期簡明綜合現金流量表
截至2026年6月30日止六個月

	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (經審核) (經重列)
經營活動所得現金流量淨額	337,364	295,092
投資活動所得現金流量淨額	1,348	41,753
融資活動(所用)/所得現金流量淨額	<u>(459,366)</u>	<u>331,353</u>
現金及現金等價物(減少)/增加淨額	(120,654)	668,198
期初現金及現金等價物	1,054,935	111,703
匯率變動影響淨額	<u>(21,278)</u>	<u>(1,439)</u>
期末現金及現金等價物	<u><u>913,003</u></u>	<u><u>778,462</u></u>

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

1. 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料已根據香港會計準則第34號「中期財務報告」編製。中期簡明綜合財務資料不包括年度財務報表中要求的全部資料及披露事項，應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

誠如2025年年報所披露，於2025年12月30日（「合併日期」），本公司完成與億騰醫藥集團有限公司（「億騰醫藥」）（一間於開曼群島註冊成立的有限公司）的一項涉及新上市申請的非常重大收購及反向收購（「合併」）。本公司已根據香港財務報告準則第3號採用反向收購會計處理。因此，綜合財務報表乃作為億騰醫藥及其附屬公司（「億騰醫藥集團」）綜合財務報表的延續而編製。自合併日期起，本公司及其原有附屬公司的業績已綜合計入億騰醫藥集團的綜合財務報表。中期簡明綜合財務報表所呈列的比較資料已予重列，以反映合併完成前億騰醫藥集團的財務表現。

2. 會計政策及披露變動

除於本期間的財務資料中首次採納以下經修訂香港財務報告準則會計準則外，編製中期簡明綜合財務資料所採用的會計政策與編製本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致。

香港財務報告準則第9號及
香港財務報告準則第7號之修訂

金融工具分類及計量之修訂

香港財務報告準則會計準則年度
改進—第11卷

香港財務報告準則第1號、第7號、第9號、第
10號及香港會計準則第7號之修訂

經修訂香港財務報告準則會計準則的性質及影響載述如下：

- (a) 香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號「金融工具分類及計量的修訂」澄清，當實體收取合約現金流量的權利屆滿或被轉讓時，金融資產終止確認，而金融負債則於結算日期終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇，倘符合指定條件，允許在結算日期前終止確認透過電子支付系統結算的金融負債。該等修訂澄清如何評估具有環境、社會及管治以及其他類似或然特徵的金融資產的合約現金流量特徵。此外，該等修訂澄清具有無追索權特徵的金融資產及合約掛鈎工具的分類規定。該等修訂亦包括有關指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股本工具投資及具有或然特徵的金融工具的額外披露。由於本集團過往年度有關終

止確認金融資產及負債的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所涉及的金融資產，因此該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。本集團將於截至2026年12月31日止年度的本集團綜合財務報表中就其指定以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資提供額外披露。

- (b) 香港財務報告準則會計準則年度改進—第11卷載列對香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則第7號(及隨附的香港財務報告準則第7號實施指引)、香港財務報告準則第9號、香港財務報告準則第10號及香港會計準則第7號的窄範圍修訂。該等修訂包括澄清、簡化、修正或變更，以提高相關香港財務報告準則會計準則的一致性。該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 收入

收入分析如下：

	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 (經審核) (經重列)
客戶合約收入	<u>872,732</u>	<u>1,135,542</u>

4. 所得稅

	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 (經審核) (經重列)
即期	23,576	70,201
遞延	<u>1,165</u>	<u>(7,609)</u>
期內稅項開支總額	<u>24,741</u>	<u>62,592</u>

5. 股息

於2022年8月5日及2023年2月6日，本公司根據各股東所持股份按比例分別向股東宣派特別股息10,000,000美元(相當於人民幣67,405,000元)及10,000,000美元(相當於人民幣67,737,000元)，其中6,607,000美元(相當於人民幣46,485,000元)已於2025年支付，而385,000美元(相當於人民幣2,621,000元)於2026年6月30日尚未支付。

6. 母公司普通股權益持有人應佔每股(虧損)/盈利

每股基本盈利金額乃根據母公司普通股權益持有人應佔期內利潤，以及期內發行在外的普通股加權平均數1,998,143,726股(2025年：1,667,755,320股)計算，並已作出調整以反映期內供股。

用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數為期內發行在外的普通股數目(即用於計算每股基本盈利的普通股數目)，以及假設所有具攤薄效應的潛在普通股於視作歸屬時轉換為普通股而發行的普通股加權平均數。

每股基本及攤薄(虧損)/盈利的計算基於：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
(虧損)/盈利	(未經審核)	(經審核)
		(經重列)

(虧損)/盈利

用於計算每股基本及攤薄盈利的母公司普通股權益
持有人應佔(虧損)/利潤

	(65,836)	114,566
--	----------	---------

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
(虧損)/盈利	(未經審核)	(經審核)
		(經重列)

股份

用於計算每股基本及攤薄盈利的期內發行在外的普通股
加權平均數

	1,998,143,726	1,667,755,320
--	---------------	---------------

7. 其他無形資產

截至2026年6月30日止六個月，本集團就景助達的獨家商業化權利確認減值虧損人民幣44,812,000元(截至2025年6月30日止六個月：無)。

景助達的無形資產源自與泰州亿騰景昂藥業股份有限公司(「泰州亿騰景昂」)訂立的再許可協議。景助達最初由Syndax Pharmaceuticals, Inc. (「Syndax」)許可予亿騰景昂藥業(香港)有限公司(「香港亿騰景昂」)，其後由香港亿騰景昂再許可予泰州亿騰景昂。

景助達是一款用於治療乳腺癌的藥物，泰州亿騰景昂已完成三個階段的臨床試驗，於2024年4月24日取得新藥上市申請批准，並自2024年7月起開始商業銷售。本集團已自泰州亿騰景昂取得該藥物整個生命週期內的獨家商業化權利。

Syndax已終止其與香港亿騰景昂訂立的原許可協議。因此，香港亿騰景昂不再擁有使用及再許可景助達相關專利及知識產權的任何權利，導致泰州亿騰景昂無法履行其向本集團授予有關商業化權利的義務。根據於2026年6月30日的事實及情況，管理層認為，景助達的再許可無法產生未來經濟利益，因此已就其作出全額減值撥備。

本公司正積極與泰州亿騰景昂就本集團根據再許可協議已支付款項以及本集團蒙受的任何其他損失或損害的補償安排進行磋商，並保留就上述事項向泰州亿騰景昂及其他相關方行使的一切權利及補救措施。於2026年6月30日，董事認為補償可實現的可能性尚未達到「幾乎確定」的程度，因此並無確認任何或然資產。

有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2026年8月5日的公告。

8. 貿易應收款項

於各報告期末，貿易應收款項的賬齡分析(基於發票日期，扣除虧損撥備)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)
90日以內	143,552	559,255
91至180日	—	68,476
181至360日	—	3,710
總計	<u>143,552</u>	<u>631,441</u>

9. 貿易應付款項

於報告期末，貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年以內	97,700	260,407
1年以上	19,337	62,364
總計	117,037	322,771

刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊載於聯交所網站www.hkexnews.hk及本公司網站www.eddingpharm.com。本公司於報告期的中期報告將於適當時候刊載於上述網站，並應要求寄發予股東。

承董事會命
億騰嘉和醫藥集團有限公司
主席兼執行董事
倪昕先生

香港，2026年8月28日

於本公告日期，董事會包括執行董事倪昕先生及韓淑華博士；非執行董事David Guowei Wang博士及于鐵銘先生；以及獨立非執行董事許慶博士、陳文先生及鄭晶晶女士。