

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



Cutia Therapeutics

科笛集團

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：2487)

截至2026年6月30日止六個月中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核綜合中期業績。

管理層討論及分析

概覽

我們成立於2019年，是一家以研發驅動、專注於皮膚學創新產品的生物製藥公司，注重在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。我們已建立廣泛的產品組合，針對廣泛皮膚病治療及護理市場的四個主要領域，即毛髮疾病及護理、皮膚疾病及護理、表皮麻醉以及局部脂肪堆積管理。我們目前有兩款主要產品已開始商業化。

我們是中國廣泛皮膚病治療及護理市場中為數不多的具備全面綜合能力的參與者之一。我們以客戶為中心來改進候選產品，並將我們的綜合能力擴展至整個廣泛皮膚病治療及護理行業價值鏈。我們的平台涵蓋從識別需求、開發核心技術、管理臨床試驗及產品註冊的早期階段，到產品的生產及市場推廣。

我們專有的CATAME®技術平台通過開發微米及納米級顆粒、評估配方的質量及穩定性以及進行皮膚藥代動力學分析改良藥物，從而實現局部給藥或經皮給藥。我們的平台亦幫助設計最適用的劑型，這是特異性及成功給藥的關鍵。通過該平台，我們已打造了一個具競爭力的乳膏、噴霧劑、軟膏、氣霧泡沫劑及其他劑型產品管線。

業務回顧

於本公告日期，本集團銷售數款毛髮疾病及護理產品、皮膚疾病及護理產品以及若干護膚產品（「日常護膚產品」）。CU-10201（外用4%米諾環素泡沫劑）和CU-40102（外用非那雄胺噴霧劑）已正式獲得國家藥監局上市批准，並在中國開始商業化。CU-40102亦已獲得香港衛生署上市批准，CU-30101（局部外用利多卡因丁卡因乳膏劑）於2026年5月獲得國家藥監局藥品上市許可，我們目前正積極籌備以上產品的商業化工作。本集團在業務運營及管線產品方面均取得了重大進展，具體總結如下。

商業化

我們已採取量身定制的商業化戰略，以滲透中國的廣泛皮膚病治療及護理市場。

外用非那雄胺噴霧劑（紛永維®）為全球首款且唯一獲批用於雄激素性脫髮的外用非那雄胺噴霧劑，其具有療效顯著、安全性高、外用給藥方便、使用體驗清爽等優勢。外用4%米諾環素泡沫劑（安佐清®）為全球首款且唯一獲批用於尋常痤瘡治療的外用米諾環素。自上市以來，安佐清®因其起效迅速、療效強勁及具有良好的安全性特徵而獲得良好評價並日益獲市場接受，且我們預期其滲透率將持續提升。

為支持兩款主要產品外用非那雄胺噴霧劑（紛永維®）和外用4%米諾環素泡沫劑（安佐清®）的商業化，我們已建立一支具有強勁的市場洞察力和營銷實力的專職銷售團隊，覆蓋中國的多個省份。自2025年10月下旬在中國商業化以來，這兩款主要產品已快速拓展至數百家公立和民營醫院、院邊藥房、頭部連鎖植髮機構等終端、以及天貓和京東等電商平台。與此同時，我們持續在小紅書、微博、抖音等社交媒體平台根據中國相關法律法規的要求進行營銷輸出和廣泛科普教育。這兩款主要產品憑藉其療效、安全性及使用體驗，持續獲得醫生及消費者的認可。

在「618活動」期間，外用非那雄胺噴霧劑（紛永維®）榮獲京東「外用式脫髮白髮用藥榜」排名第一，而外用4%米諾環素泡沫劑（安佐清®）則榮獲「100元以上痤瘡用藥熱賣榜單」排名第三。

毛髮疾病及護理

主要產品CU-40102 (紛永維[®]，外用非那雄胺噴霧劑)

- CU-40102是全球首個亦是唯一一個獲批用於雄激素性脫髮治療的外用非那雄胺產品，也是首個獲得國家藥監局上市批准的外用非那雄胺。非那雄胺作為特異性II型5 α -還原酶競爭抑制劑抑制頭皮中辜酮轉化為雙氫辜酮，可治療男性患者的雄激素性脫髮。
- 與口服非那雄胺不同，CU-40102的外用製劑便於患者將藥物直接精準地塗抹在頭皮表面，在用藥部位保持高濃度，與口服藥比較，可降低藥物的全身暴露。
- CU-40102於2025年6月獲得國家藥監局上市批准，並於2025年8月獲得香港衛生署上市批准，獲批的適應症為治療雄激素性脫髮。我們於2025年10月下旬開始CU-40102的商業化。
- CU-40102的上市批准主要基於其在中國完成的I期及III期驗證性臨床試驗的結果。該臨床試驗顯示，CU-40102能有效治療雄激素性脫髮，且受試者對給藥部位局部耐受性良好。

CU-40104 (外用度他雄胺藥劑)

- CU-40104是一種由本集團自主開發的外用度他雄胺。度他雄胺作為特異性I型及II型5 α -還原酶競爭抑制劑抑制頭皮中辜酮轉化為雙氫辜酮，可治療雄激素性脫髮。本集團正在研發的外用配方可使度他雄胺直接應用於頭皮的作用部位，相比口服度他雄胺（已在全球多個國家獲批用於治療雄激素性脫髮），預期外用配方可減少全身性暴露及副作用。
- CU-40104的IND申請於2026年3月獲得國家藥監局臨床試驗默示許可，適應症為治療雄激素性脫髮。

皮膚疾病及護理

主要產品CU-10201 (安佐清[®]，外用4%米諾環素泡沫劑)

- CU-10201是全球首個亦是唯一一個獲批用於尋常痤瘡治療的外用米諾環素，也是首個獲得國家藥監局優先審評審批資格批准上市的外用米諾環素。CU-10201的適應症為治療非結節性中度至重度尋常痤瘡，並適用於九歲及以上兒童和成人患者使用。
- 米諾環素是一種四環素類抗生素，用於治療多種細菌感染及尋常痤瘡。目前可用的米諾環素產品主要是口服藥物。與其他主要的抗痤瘡抗生素及傳統口服藥相比，外用米諾環素泡沫劑全身藥物暴露較低，副作用較少，耐藥性較低且患者配合度可能較高。

- CU-10201於2024年11月獲得國家藥監局上市批准。我們於2025年10月下旬開始CU-10201的商業化。
- CU-10201的上市批准主要基於其在中國完成的III期驗證性臨床試驗的結果。該臨床試驗顯示，CU-10201治療痤瘡療效顯著，且安全性良好。

表皮麻醉

CU-30101 (局部外用利多卡因丁卡因乳膏劑)

- CU-30101是一種用於表皮麻醉手術的局部利多卡因丁卡因複合表皮麻醉乳膏劑。由於其成分的獨特藥代動力學特性，CU-30101的利多卡因和丁卡因組合配方可產生快速且持久的麻醉效果。
- 利多卡因較丁卡因彌散更快且彌散範圍更廣，而丁卡因是一種長效氨基酸酯類局麻藥，較利多卡因更親脂，可在表皮角質層中濃縮。麻醉成分的全身吸收亦受到表皮乳膏配方的限制。
- CU-30101於2026年5月獲得國家藥監局藥品上市許可，目前正積極籌備商業化工作。
- CU-30101的藥品上市許可主要基於其在中國完成的一項III期臨床試驗的結果。該臨床試驗顯示，CU-30101的鎮痛療效與其對照藥及參比製劑Pliaglis®利多卡因丁卡因乳膏相當，且整體安全性良好。

局部脂肪堆積管理

核心產品CU-20401 (重組突變膠原酶)

- CU-20401是一種重組突變膠原酶，其針對局部脂肪堆積相關的代謝疾病。CU-20401採用創新的作用機制，作為一種膠原酶，可選擇性地作用於附著在脂肪組織上的細胞外基質。經局部注射後，CU-20401通過降解皮下脂肪層中的細胞外基質膠原蛋白，導致脂肪細胞凋亡，預計可有效減少局部脂肪堆積。
- CU-20401通過技術改進，以較低速率催化膠原蛋白降解，具有溫和的催化活性，從而減少野生型膠原酶的副作用，如淤青及疼痛。

- 我們已於2024年12月完成在中國開展針對頰下脂肪堆積的II期臨床試驗，並預計於2028年獲得在中國進行商業化的監管批准。在II期臨床試驗中，CU-20401展現出顯著且穩健的療效優勢，安全性良好。在療效結果方面，不同CU-20401劑量組的治療有效率均高於安慰劑組，且有效率差異均具有統計學意義。在隨訪期內，隨著訪視時間的延長，不同CU-20401劑量組的治療有效率相對於基線的改善程度更加明顯，且療效獲益較安慰劑組的優勢也更大。試驗初步觀察到劑量－效應趨勢性。在安全性結果方面，CU-20401的整體安全性可控，且未發現不良事件的發生率和嚴重程度與劑量間的關係。

A型肉毒毒素

CU-20101（注射用A型肉毒毒素）

- CU-20101是一種用於改善中度至重度眉間紋的注射用A型肉毒毒素。
- 我們於2026年4月完成在中國開展的III期臨床試驗。該臨床試驗是一項兩階段的研究。第一階段是隨機、多中心、雙盲、陽性藥對照的臨床試驗，第二階段是開放標籤的臨床試驗。該臨床試驗旨在評估CU-20101單次及重複注射治療中重度眉間紋的有效性和安全性。所有入組受試者已於2025年11月完成該臨床試驗，並於2026年1月完成數據庫鎖定且取得積極的頂線結果。

警告：本公司無法確保本公司將能最終成功開發及銷售核心產品和各管線產品。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

生產設施

我們在江蘇省建設的具有商業規模的GMP生產設施擁有三條藥品生產線，已於2023年投產。三條生產線涵蓋外用乳膏、軟膏、氣霧劑及泡沫劑產品。整個生產設施的流程及控制設計符合最新的GMP要求，確保我們的生產能夠滿足各種藥物監管機構（包括國家藥監局、FDA及歐洲藥品管理局）的臨床及上市批准要求。該生產設施的產能可為我們管線產品的臨床試驗及已商業化產品的生產提供支持。

報告期後的重大事件

自報告期末起至本公告日期，概無發生影響本集團的重大事項。

未來發展

我們致力於為消費者及患者提供安全及全面的皮膚病治療及護理解決方案。展望2026年下半年，我們將繼續加強CU-10201（外用4%米諾環素泡沫劑）及CU-40102（外用非那雄胺噴霧劑）的商業化活動，使患者及消費者能夠盡早使用到我們的產品。憑藉我們已建立的全渠道網絡，我們計劃加快產品的市場滲透，從而顯著地提高品牌的知名度，並不斷擴大我們的市場影響力和產品競爭力。我們亦會積極協調CU-30101（局部外用利多卡因丁卡因乳膏劑）的市場推出計劃，以確保與我們現有的銷售平台無縫連接。我們希望通過輻射更加廣泛的銷售網絡，提供更加全面的產品組合，以滿足患者及消費者不斷變化且多樣化的治療需求。

我們看好線上及線下渠道的市場發展潛力，繼續堅持以線上及線下營銷作為核心營銷策略，摸索線上和線下營銷的交互結合，發揮多款產品的協同優勢，帶動整體銷售的強勁增長。我們亦將繼續在中國相關法律法規的要求下加強銷售能力，在各類電商平台及社交媒體平台上積極開展線上營銷活動，提升品牌知名度。此外，我們亦將與知名醫生進行緊密合作，進行產品演示及培訓。

憑藉我們的CATAME®技術平台、一體化商業化模式、豐富的行業經驗及團隊的決心，我們相信，我們能夠把握中國銷售網絡快速擴張的機遇，為患者提供創新的解決方案，並為我們的股東創造更高的回報。

財務回顧

收益

我們的收益大部分來自銷售我們授權引進及分銷的毛髮疾病及護理產品、皮膚疾病及護理產品以及若干日常護膚產品。CU-10201（外用4%米諾環素泡沫劑）和CU-40102（外用非那雄胺噴霧劑）於2025年下半年開始商業化。

本集團為加速CU-10201及CU-40102的商業化，並推進CU-30101上市的準備工作，聚焦高毛利產品發展戰略，決定終止若干毛髮疾病及日常護膚產品的分銷及代理合作。本集團的收益由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣66.3百萬元減少5.4%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣62.7百萬元。該減少主要由於分銷及代理合作終止的一次性影響。

銷售成本

我們的銷售成本主要包括與毛髮疾病及護理產品以及日常護膚產品有關的採購成本及物流成本。截至2026年6月30日止六個月，我們錄得銷售成本約人民幣48.2百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的約人民幣34.2百萬元增加約人民幣14.0百萬元。

毛利及毛利率

毛利指我們的收益減銷售成本。毛利率指毛利佔收益的百分比。截至2026年6月30日止六個月，我們的毛利為約人民幣14.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的約人民幣32.1百萬元減少54.7%。我們的毛利率由截至2025年6月30日止六個月的約48%減少至2026年同期的約23%，這主要是由於終止若干毛髮疾病及日常護膚產品的分銷及代理合作的一次性影響。

其他收入及收益

我們的其他收入主要包括利息收入及政府補助。政府補助主要指自地方政府機關收取與開支及資產相關的補貼。我們的利息收入包括(i)銀行利息收入；(ii)向僱員及關聯方提供貸款的視作利息收入；及(iii)租金及其他按金的推算利息收入。本集團的其他收入由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣10.6百萬元輕微減少0.9%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣10.5百萬元，保持相對穩定。

我們的收益主要包括按公平值計入損益（「按公平值計入損益」）的金融資產的公平值收益。截至2026年6月30日止六個月的其他收益為零，而2025年同期則約為人民幣4.9百萬元，主要由於匯率的不利波動所致。

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、營銷開支及其他。我們的銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣91.7百萬元減少37.4%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣57.4百萬元，主要是由於(i)首次公開發售前股權激勵計劃項下一部分購股權及受限制股份單位的歸屬導致以股份為基礎的付款開支減少；(ii)銷售人數減少，導致員工成本下降；及(iii)調整銷售策略以及實行戰略性成本控制措施，導致營銷開支減少。

研發成本

我們的研發成本包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、購買／許可開支、第三方承包成本、折舊及攤銷以及其他。截至2026年6月30日止六個月，我們錄得研發成本約人民幣53.2百萬元，較2025年同期的約人民幣78.9百萬元減少32.6%。該減少主要是由於(i)首次公開發售前股權激勵計劃項下一部分購股權及受限制股份單位的歸屬導致以股份為基礎的付款開支減少；及(ii)員工成本及第三方承包成本隨著臨床試驗進展而減少，此項減少被達成關鍵里程碑相關的購買／許可開支增加所部分抵銷。

於所示期間研發成本的組成部分載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
員工成本	19,466	25,181
以股份為基礎的付款開支	2,254	6,489
購買／許可開支	15,000	7,258
第三方承包成本	5,025	26,337
折舊及攤銷	9,040	9,891
其他	2,368	3,724
合計	<u>53,153</u>	<u>78,880</u>

行政開支

我們的行政開支包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、諮詢費、折舊及攤銷以及其他。行政開支由截至2025年6月30日止六個月約人民幣64.2百萬元減少25.9%至截至2026年6月30日止六個月約人民幣47.6百萬元，主要由於：(i)因首次公開發售前股權激勵計劃項下一部分購股權及受限制股份單位的歸屬導致以股份為基礎的付款開支減少；及(ii)主要與市場研究及諮詢活動有關的諮詢費減少。

於所示期間行政開支的組成部分載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
員工成本	22,354	25,378
以股份為基礎的付款開支	4,824	10,791
諮詢費	3,786	8,290
折舊及攤銷	10,321	11,114
其他	6,328	8,675
合計	<u>47,613</u>	<u>64,248</u>

金融資產減值虧損淨額

截至2026年6月30日止六個月，我們的金融資產減值虧損為約人民幣3.9百萬元，為根據預期信貸虧損模式確認與我們的貿易及其他應收款項有關的減值虧損（扣除撥回後）（截至2025年6月30日止六個月：人民幣7.2百萬元）。

其他開支

我們的其他開支主要包括：(i)將存貨減記至可變現淨值；(ii)外匯虧損淨額，主要與我們以美元計值的銀行結餘以及三個月以上的定期存款有關；(iii)出售物業、廠房及設備項目虧損；(iv)租賃合約終止虧損；及(v)按公平值計入損益的金融資產的公平值虧損淨額。其他開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣40.0百萬元減少8.3%，至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣36.7百萬元。該減少主要歸因於存貨撇減減少，其部分被因美元貶值導致按公平值計入損益的金融資產的公平值虧損增加所抵銷。

財務成本

我們的財務成本主要包括銀行貸款利息及租賃負債利息。財務成本由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣5.0百萬元減少14.8%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣4.2百萬元，主要是由於為撥付我們的日常營運而取得的銀行貸款減少所致。

所得稅開支

截至2026年6月30日止六個月，我們的所得稅開支為人民幣2.5百萬元（截至2025年6月30日止六個月：零）。所得稅開支主要由於報告期內在中國的銀行發行的理財產品所產生的利息收入計提預扣稅所致。由於本集團於所呈列期間持續處於虧損狀況，故並無就企業所得稅作出撥備。

期內虧損

由於上述因素，截至2026年6月30日止六個月，我們錄得虧損約人民幣180.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的約人民幣239.4百萬元的虧損減少約人民幣59.0百萬元。

非國際財務報告準則計量指標

為補充我們根據國際財務報告準則會計準則呈列的簡明綜合財務報表，我們亦採用期內經調整虧損淨額（一種非國際財務報告準則計量指標）以呈列經營情況。期內經調整虧損淨額作為額外財務計量指標，並非國際財務報告準則會計準則所規定，亦不根據國際財務報告準則會計準則呈列。我們認為，此項非國際財務報告準則計量指標可消除管理層認為並不反映我們經營情況的非現金或非經常性項目的影響，從而有助比較我們不同期間的經營情況，以及為股東及投資者按與管理層相同的方式評估我們的經營業績提供有用信息。然而，我們呈列期內經調整虧損淨額未必能與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。使用此項非國際財務報告準則計量指標作為分析工具具有局限性，股東及投資者不應脫離根據國際財務報告準則會計準則報告的經營業績或財務狀況考量，或將其視為對上述經營業績或財務狀況之分析的替代。我們將期內經調整虧損淨額定義為經加回以股份為基礎的付款開支調整的期內虧損。我們持續優化營運效率，經調整虧損淨額佔收入的比例進一步收窄。

下表為我們期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與所示期間虧損的對賬：

	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)
期內虧損	<u>(180,395)</u>	<u>(239,387)</u>
加：		
以股份為基礎的付款開支	<u>6,746</u>	<u>21,124</u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額 (附註)	<u><u>(173,639)</u></u>	<u><u>(218,263)</u></u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額 佔收益比例	<u><u>(2.77)</u></u>	<u><u>(3.29)</u></u>

附註：

以股份為基礎的付款開支與本公司根據其股權激勵計劃授出的購股權及受限制股份單位相關，管理層認為其屬非現金項目。

流動資金及財務資源

我們的現金主要用於為(i)我們候選產品的研發活動；及(ii)我們的日常營運及商業推廣活動提供資金。我們主要通過股權融資、銀行借款及銷售我們授權引進及分銷的若干毛髮疾病及護理產品以及若干護膚產品產生的現金為我們的運營提供資金。我們監控現金及現金等價物，並將其維持在被視為充足的水平，以為我們的運營提供資金並減輕現金流量波動的影響。目前，我們遵循一套資金及財務政策以管理資本資源，並降低所涉及的潛在風險。

截至2026年6月30日，我們的現金及現金等價物總額約為人民幣151.4百萬元（主要以人民幣計值），較截至2025年12月31日的約人民幣265.0百萬元減少42.9%，主要是由於研發、銷售及分銷以及其他經營活動的支出。

截至2026年6月30日，我們三個月以上的定期存款為約人民幣51.0百萬元，較截至2025年12月31日的約人民幣91.7百萬元減少44.4%，主要是由於提取定期存款所致。

截至2026年6月30日，我們按公平值計入損益的金融資產為約人民幣423.5百萬元，較截至2025年12月31日的約人民幣431.5百萬元減少1.9%，乃由於美元貶值所致。

截至2026年6月30日，我們的流動資產為約人民幣822.1百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣151.4百萬元。我們的流動負債為約人民幣213.4百萬元，包括計息銀行借款約人民幣122.9百萬元。

於2026年6月30日的計息銀行借款到期狀況的詳情載於財務報表附註11。

債項

下表載列截至所示日期我們的租賃負債及計息銀行借款的明細：

	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)
租賃負債	63,005	66,183
計息銀行借款(附註)	211,215	251,209

附註：

於2026年6月30日的計息銀行借款利率類型的詳情載於財務報表附註11。

除上文所述者外，截至2026年6月30日，我們並無任何其他重大按揭、押記、債權證、貸款資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債項、融資租賃或租購承擔、承兌負債（一般貿易票據除外）、承兌信貸（有擔保、無擔保、有抵押或無抵押）或擔保或其他或有負債。

資產負債比率

截至2026年6月30日，我們的資產負債比率為33.8%，而截至2025年12月31日則為32.2%。該增加主要由於報告期內研發、銷售及分銷及其他經營活動的開支導致現金及現金等價物減少所致。資產負債比率乃按總負債除以總資產再乘以100%計算。

重大投資、重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，本集團並無任何重大投資或重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

除上文「未來發展」部分所披露的內容外，本公司並無進行重大投資或重大收購的未來計劃。

資本承擔

截至2026年6月30日，我們並無就有關收購物業、廠房及設備以及其他無形資產的合約產生任何資本承擔（截至2025年12月31日：人民幣1.1百萬元）。

或有負債

截至2026年6月30日，我們並無任何重大或有負債、擔保或任何針對我們的訴訟（截至2025年12月31日：無）。

資產質押

截至2026年6月30日，我們並無質押或押記任何資產（截至2025年12月31日：無）。

外匯風險

外幣風險指因外幣匯率變動造成損失的風險。人民幣與本集團開展業務所涉及的其他貨幣之間的匯率波動或會影響我們的財務狀況及經營業績。本集團主要於中國經營業務，並面臨來自多種貨幣風險（主要與港元及美元有關）的外匯風險。將外幣（包括港元及美元）兌換為人民幣乃根據中國人民銀行設定的匯率換算。本集團主要是透過密切監控外匯市場來限制我們面臨的外幣風險。截至2026年6月30日止六個月，本集團並無訂立任何貨幣對沖交易。

僱員及薪酬

截至2026年6月30日，本集團共有268名僱員。截至2026年6月30日止六個月，本集團的薪酬成本總額為人民幣68.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月的薪酬成本總額為人民幣90.6百萬元，主要是由於以股份為基礎的付款開支減少。下表載列截至2026年6月30日按職能劃分的僱員總人數：

職能	人數	佔總人數 百分比
研發	30	11.2%
生產與質量控制	51	19.0%
醫學及藥政	33	12.3%
銷售、營銷及管理	154	57.5%
總計	268	100.0%

本集團的僱員薪酬包括薪資、花紅、僱員公積金、以股份為基礎的付款、社會保障供款及其他福利款項。根據適用法律及法規，我們已經為本集團的僱員繳付社保基金供款（包括養老計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）以及住房公積金。本公司實施兩項股權激勵計劃，即首次公開發售前股權激勵計劃及首次公開發售後股權激勵計劃，以激勵及獎勵員工，使員工利益與本公司利益一致。

上市所得款項用途

本集團自全球發售收取所得款項淨額（扣除包銷佣金及相關成本和費用後）約為392.7百萬港元（相等於約人民幣356.8百萬元）。該所得款項淨額已依本公司的招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節先前所披露的意向使用，並擬依此意向使用。截至2026年6月30日，有關所得款項淨額動用情況如下：

上市所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2026年1月1日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	於報告期內已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2026年6月30日已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2026年6月30日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	未動用資金預期時限
有關核心產品							
1. 為CU-20401的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	164.9	42.0	82.9	–	82.0	82.9	2029年底前
2. 用於CU-20401在中國的本土化生產	11.8	3.0	11.8	–	–	11.8	2029年底前
有關主要產品							
1. 為CU-40102及CU-10201的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	43.2	11.0	–	–	43.2	–	
2. 支付CU-10201里程碑付款	43.2	11.0	34.2	0.4	9.4	33.8	2026年底前
有關管線的其他候選產品							
1. 用於CU-40101、CU-40103、CU-40104及其他潛在的毛髮疾病及護理產品的持續研發活動	28.3	7.2	7.3	–	21.0	7.3	2028年底前
2. 用於CU-10101、CU-10401及其他潛在的皮膚疾病及護理產品的持續研發活動	28.3	7.2	16.3	–	12.0	16.3	2028年底前
3. 用於CU-30101的持續研發活動	14.1	3.6	–	–	14.1	–	
用於管線擴展的技術開發及業務開發	39.3	10.0	–	–	39.3	–	
用作我們的營運資金及其他一般公司用途	19.6	5.0	–	–	19.6	–	
總計	392.7	100.0	152.5	0.4	240.6	152.1	

配售所得款項用途

於2025年8月28日，為了籌集以下所述用途的資金，本公司與中銀國際亞洲有限公司及海通國際證券有限公司（「配售代理」）訂立配售協議（「配售協議」），據此，配售代理促使TruMed Health Innovation Fund LP、Octagon Investments Master Fund LP及Octagon Private Opportunities Fund II LP以每股8.40港元，相當於較2025年8月28日（即簽署配售協議前的最後一個完整交易日）在聯交所所報收市價每股9.55港元折讓約12.04%的價格認購合共28,904,000股新股份（「配售」）。於2025年9月5日，28,904,000股股份（分別佔緊接配售完成前後已發行股份（不包括庫存股份）約9.05%及8.30%）已成功按配售價每股8.40港元配售予承配人。相關配售股份的總面值為578.08美元。配售所得款項總額約為242.79百萬港元。扣除相關費用及開支後，配售所得款項淨額約為240.27百萬港元（「配售所得款項淨額」），每股配售價淨額為8.31港元。本公司擬將配售所得款項淨額(i)約45%（約108.12百萬港元），用於本公司在局部脂肪堆積管理、毛髮疾病及護理、皮膚疾病及護理以及表皮麻醉管線的臨床前研究開發和臨床試驗，以及用於相應生產設施及設備的佈局；(ii)約45%（約108.12百萬港元），用於CU-40102（外用非那雄胺噴霧劑）和CU-10201（外用4%米諾環素泡沫劑）的市場推廣、渠道拓展及品牌建設；以及(iii)約10%（約24.03百萬港元），用作營運資金及其他一般企業用途。詳情請參閱本公司日期為2025年8月28日及2025年9月5日的公告。

截至2026年6月30日，配售所得款項淨額的擬定用途並無變動，及配售所得款項淨額動用情況分析如下：

配售所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2026年	於報告期內	截至2026年	截至2026年	未動用資金 預期時限
			1月1日 未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	6月30日 已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	6月30日 未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	
有關主要產品							
CU-40102及CU-10201的市場推廣活動、渠道拓展及品牌建設	108.12	45.0	48.12	48.12	108.12	-	2026年底前
有關管線的其他候選產品							
本公司管線的臨床前研究開發和臨床試驗	108.12	45.0	108.12	20.00	20.00	88.12	2027年底前
營運資金及其他一般企業用途	24.03	10.0	13.03	13.03	24.03	-	2026年底前
總計	<u>240.27</u>	<u>100.0</u>	<u>169.27</u>	<u>81.15</u>	<u>152.15</u>	<u>88.12</u>	

本公司預計將於2027年底前悉數動用配售所得款項淨額。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司已採納企業管治守則的原則及守則條文，並於截至2026年6月30日止六個月內一直遵守所有適用守則條文。

證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其自身有關董事進行證券交易之行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，彼等均已確認截至2026年6月30日止六個月一直遵守標準守則。本公司並無發現可能掌握本公司內幕消息的僱員違反標準守則的事件。

購買、銷售或贖回上市證券

於2024年，本公司於聯交所購回合共1,362,600股股份（「已購回股份」）。截至2026年6月30日，1,362,600股已購回股份被入賬列作庫存股份，可能用於合資格參與者的激勵，為維持流動性而出售或轉讓以及其他用途。

除上述披露者外，截至2026年6月30日止六個月，本公司或其任何附屬公司概無購買、銷售或贖回本公司任何上市證券（包括銷售庫存股份）。

審閱財務資料

審核委員會

董事會已成立審核委員會，由鍾明杰先生（主席）、張志嵩先生及葉曉翔先生組成，彼等均為獨立非執行董事。審核委員會的主要職責是審核和監督本公司的財務報告程序、風險管理和內部監控。

審核委員會已與本公司管理層共同審閱本集團所採納的會計原則及慣例，並與管理層討論風險管理、內部監控及財務報告事宜，包括審閱本集團截至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。

安永會計師事務所的工作範圍

本公司外聘核數師安永會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」對報告期內本集團的中期財務資料進行獨立審閱。

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（截至2025年6月30日止六個月：零）。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告登載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.cutiatx.com)。

載有上市規則規定的所有資料的本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告將適時通過電子郵件或者郵寄方式提供予股東，並分別登載於聯交所及本公司網站。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收益	4	62,713	66,290
銷售成本		<u>(48,200)</u>	<u>(34,225)</u>
毛利		14,513	32,065
其他收入及收益	4	10,537	15,484
銷售及分銷開支		(57,383)	(91,659)
研發成本		(53,153)	(78,880)
行政開支		(47,613)	(64,248)
金融資產減值虧損淨額		(3,904)	(7,180)
其他開支		(36,678)	(40,019)
財務成本		<u>(4,219)</u>	<u>(4,950)</u>
除稅前虧損		(177,900)	(239,387)
所得稅開支	5	<u>(2,495)</u>	<u>—</u>
期內虧損及全面虧損總額		<u><u>(180,395)</u></u>	<u><u>(239,387)</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u><u>(180,395)</u></u>	<u><u>(239,387)</u></u>
母公司普通股權持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄（人民幣元）	7	<u><u>(0.50)</u></u>	<u><u>(0.75)</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		142,405	155,052
使用權資產		44,862	49,754
其他無形資產		7,085	8,136
應收關聯方款項		36,200	36,235
預付款項、其他應收款項及其他資產		21,551	14,449
非流動資產總值		252,103	263,626
流動資產			
存貨		15,153	35,464
貿易應收款項	8	144,300	175,981
預付款項、其他應收款項及其他資產		33,757	35,060
應收關聯方款項		2,367	7,319
按公平值計入損益的金融資產	9	423,457	431,488
三個月以上的定期存款		51,049	91,747
受限制銀行結餘		585	585
現金及現金等價物		151,407	265,006
流動資產總值		822,075	1,042,650

	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)
流動負債			
貿易及其他應付款項	10	73,447	87,518
租賃負債		16,996	15,558
計息銀行借款	11	122,915	166,639
流動負債總額		213,358	269,715
流動資產淨值		608,717	772,935
總資產減流動負債		860,820	1,036,561
非流動負債			
租賃負債		46,009	50,625
遞延收入		14,879	16,085
計息銀行借款	11	88,300	84,570
非流動負債總額		149,188	151,280
資產淨值		711,632	885,281
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		51	51
庫存股份		(13,857)	(13,857)
儲備		725,438	899,087
權益總額		711,632	885,281

中期簡明綜合財務資料附註

1. 公司資料及編製基準

1.1 公司資料

科笛集團（「本公司」）於2019年5月15日在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，且其股份於2023年6月12日在香港聯合交易所有限公司上市。本公司的註冊辦事處地址為4th Floor, Harbour Place, 103 South Church Street, P.O. Box 10240, Grand Cayman KY1-1002, Cayman Islands。本公司為投資控股公司。

本公司及其附屬公司（「本集團」）主要從事在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發創新及全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。

1.2 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乃根據國際會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料不包括年度財務報表所需的所有資料及披露，並應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

本中期簡明綜合財務資料以人民幣（「人民幣」）呈列，除另有指明外，所有價值均約整至最接近的千位數。

2 會計政策及披露之變更

編製中期簡明綜合財務資料採納之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，惟就本期間財務資料首次採納以下經修訂國際財務報告準則會計準則除外。

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂

金融工具的分類及計量之修訂

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂

涉及依賴自然能源的電力的合約

國際財務報告準則會計準則年度改進 – 第11卷

國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號之修訂

經修訂的國際財務報告準則會計準則之性質及影響載列如下：

- (a) 國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂*金融工具的分類及計量之修訂*澄清，當實體收取合約現金流量的權利屆滿或轉讓時，金融資產即予終止確認；而金融負債則於結算日終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇權，倘符合特定準則，實體可於結算日前，對透過電子支付系統結算的金融負債予以終止確認。該等修訂澄清如何評估具有環境、社會及管治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鉤工具的分類規定。該等修訂亦就指定為按公平值計入其他全面收益的股權工具投資及具有或然特徵的金融工具載列額外披露規定。由於本集團過往年度有關金融資產及負債終止確認的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所涵蓋的金融資產，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。本集團將於本集團截至2026年12月31日止年度的綜合財務報表中，就其指定為按公平值計入其他全面收益的股權投資作出額外披露。

- (b) 國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂涉及依賴自然能源的電力的合約澄清適用範圍內合約的「自用」規定的應用，並修訂適用範圍內合約在現金流量對沖關係中對被對沖項目的指定規定。該等修訂亦載列額外披露，使財務報表使用者能夠了解該等合約對實體財務表現及未來現金流量的影響。由於本集團並無任何屬該等修訂適用範圍內的合約，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 國際財務報告準則會計準則年度改進－第11卷載列對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號（及隨附的國際財務報告準則第7號實施指引）、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號的小範圍修訂。該等修訂包括澄清、簡化、修正或變動，以提高相應國際財務報告會計準則的一致性。該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

出於管理目的，本集團僅有一個可報告的經營分部，即在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發創新及全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。由於此為本集團唯一可報告經營分部，故概無呈列其他經營分部分析。

地區資料

於報告期，本集團的所有收入均來自位於中華人民共和國（「中國」）的客戶及本集團幾乎全部的非流動資產均位於中國，因此未根據國際財務報告準則第8號經營分部的規定呈列地區分部資料。

有關主要客戶的資料

截至2026年及2025年6月30日止六個月，佔本集團收入10%以上的客戶銷售收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶A	37,652	不適用*
客戶B	24,268	—

* 相應收入佔本集團截至2025年6月30日止六個月收入總額的不足10%。

4. 收入、其他收入及收益

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶合約收入		
銷售產品－於某一時間點	62,713	66,290

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
其他收入		
政府補助	7,708	7,173
銀行利息收入	1,782	2,292
租金及其他按金的推算利息收入	19	79
給予僱員貸款的視作利息收入	140	134
給予關聯方貸款的視作利息收入	715	681
其他	173	275
其他收入總額	10,537	10,634
收益		
按公平值計入損益的金融資產的公平值收益	—	4,850
總收益	—	4,850
其他收入及收益總額	10,537	15,484

5. 所得稅

本公司於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

由於本集團的香港附屬公司於中期簡明綜合財務資料所示期間並無須繳納香港利得稅的估計應課稅利潤，故並無就香港利得稅作出撥備。

由於本集團的中國附屬公司於中期簡明綜合財務資料所示期間並無估計應課稅利潤，故並無就中國企業所得稅作出撥備。然而，本集團於期內已就理財產品所產生的利息收入繳納預扣稅人民幣2,495,000元。

並未就未動用稅項虧損及可予扣減暫時差額完全確認遞延稅項，此乃由於在可預見的未來，應課稅溢利不大可能用於抵銷稅項虧損及可予扣減暫時差額。

6. 股息

截至2026年6月30日止六個月，概無向本公司普通股股東派付或擬派付股息，且自報告期末起亦無擬派付任何股息（截至2025年6月30日止六個月：零）。

7. 母公司普通股權持有人應佔每股虧損

截至2026年及2025年6月30日止六個月，每股基本虧損金額乃經計及母公司普通股權持有人應佔期內虧損及尚未行使普通股的加權平均數計算。

由於購股權及受限制股份單位對所呈列的每股基本虧損金額具反攤薄作用，故並無就攤薄對截至2026年及2025年6月30日止六個月所呈列的每股基本虧損金額作出調整。

每股基本及攤薄虧損乃按下列各項計算：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(未經審核)	(未經審核)
虧損		
計算每股基本及攤薄虧損所用的母公司普通股權持有人應佔虧損(人民幣千元)	<u>(180,395)</u>	<u>(239,387)</u>
股份		
計算每股基本及攤薄虧損所用的期內尚未行使普通股的加權平均數	<u>363,368,277</u>	<u>318,779,613</u>

8. 貿易應收款項

於報告期末，按發票日期呈列並扣除虧損撥備的貿易應收款項的賬齡分析如下：

	2026年	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)
一個月內	67,381	125,318
一個月至六個月	14,023	49,262
六個月至十二個月	62,711	892
超過十二個月	<u>185</u>	<u>509</u>
合計	<u>144,300</u>	<u>175,981</u>

9. 按公平值計入損益的金融資產

	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)
金融產品	<u>423,457</u>	<u>431,488</u>

按公平值計入損益的金融資產指無預設回報的金融產品，且為保本投資。該等金融產品具有預期收益率，視乎相關金融工具（包括債券、債權證及其他金融資產）的市場價格而定。因此其合約現金流量不符合僅用於支付本金及利息的條件。於2026年6月30日，預期收益率介乎每年1.5%至4.5%（2025年12月31日：每年1.5%至4.5%）。

10. 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	2,357	15,364
研發服務的應計開支	25,121	16,968
購買物業、廠房及設備項目的應付款項	2,742	2,441
其他應付款項	33,621	33,734
應付薪金及花紅	2,507	5,242
其他應付稅項	549	7,219
應計上市開支	<u>6,550</u>	<u>6,550</u>
合計	<u>73,447</u>	<u>87,518</u>

於各報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	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)
三個月內	<u>2,357</u>	<u>15,364</u>

11. 計息銀行借款

	2026年6月30日			2025年12月31日		
	實際 利率 (%)	到期	金額 人民幣千元 (未經審核)	實際 利率 (%)	到期	金額 人民幣千元 (經審核)
流動						
銀行貸款－無抵押	2.40-2.80	2026年至 2027年	44,527	2.50-2.90	2026年	97,882
長期銀行貸款流動部分－有抵押(附註)	—	—	—	3.45	2026年	20,000
	一年期 貸款市場 報價利率 (「LPR」) 減去50基點 (「bps」)	2026年	5,739	一年期 LPR減去 50bps	2026年	6,000
長期銀行貸款流動部分－有抵押	一年期 LPR減去 10至50bps	2027年	51,649	一年期 LPR減去 20至50bps	2026年	40,757
長期銀行貸款流動部分－無抵押	2.50-2.70	2027年	21,000	2.50-2.70	2026年	2,000
合計－流動			122,915			166,639
非流動						
銀行貸款－無抵押	一年期 LPR減去 10至50bps	2027年至 2028年	80,300	一年期 LPR減去 30至50bps	2027年	66,570
銀行貸款－無抵押	2.50	2028年	8,000	2.50-2.70	2027年	18,000
合計－非流動			88,300			84,570
合計			211,215			251,209
分析如下：						
償還銀行貸款：						
一年內或按要求			122,915			166,639
第二年			88,300			84,570
合計			211,215			251,209

借款賬面值以下列貨幣列值：

	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)
人民幣	<u>211,215</u>	<u>251,209</u>

按利率類型劃分的借款賬面值分析如下：

	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)
固定利率	73,527	137,882
浮動利率	<u>137,688</u>	<u>113,327</u>
合計	<u>211,215</u>	<u>251,209</u>

附註：本公司已為本集團於2025年12月31日的部分銀行貸款（最多為人民幣120,000,000元）提供擔保。擔保貸款已於2026年6月30日到期。

釋義及技術詞彙表

「雄激素性脫髮」	指	一種男性及女性都常見的脫髮
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「中國」	指	中華人民共和國，惟僅就本公告及作為地區參考而言，除文義另有指明外，不包括台灣、澳門特別行政區及香港
「臨床試驗」	指	一項用於驗證或發現試驗藥物的療效及副作用以確定此類藥物的治療價值及安全性的研究
「本公司」	指	Cutia Therapeutics (科笛集團)，於2019年5月15日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章所賦予的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指CU-20401
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「皮膚學」	指	診斷及治療皮膚相關疾病的醫學分支
「雙氫睾酮」	指	雙氫睾酮，一種雄性激素，為睾酮的活性形式，由軀體組織中的睾酮形成
「董事」	指	本公司董事
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「GMP」	指	良好生產規範，為符合控制產品生產及銷售的授權及許可的機構所建議的準則而必須採取的規範
「本集團」或「我們」	指	本公司及附屬公司

「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「香港衛生署」	指	香港政府衛生署
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	研究性新藥，在藥品審查過程中，由監管部門決定是否允許新藥啟動臨床試驗的申請；在中國也被稱為臨床試驗申請或CTA
「適應症」	指	使用特定測試、藥物、設備、程序或手術的有效理由
「主要產品」	指	就本公告而言，我們的主要產品指CU-40102及CU-10201
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則（經不時修訂、補充或以其他方式修改）
「作用機制」	指	原料藥產生藥理作用的特定生化相互作用
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「國家藥監局」	指	中國國家藥品監督管理局
「I期臨床試驗」	指	在該研究中，對健康人體試驗對象或患有靶向疾病或狀況的患者給藥，測試安全性、劑量耐受性、吸收、代謝、分佈、排洩，並在可能情況下了解其早期藥效
「II期臨床試驗」	指	研究一種藥物在有限的患者群體中使用，以初步評價該產品對特定目標疾病的療效，確定可能的不良反應及安全風險，並確定最佳劑量
「III期臨床試驗」	指	在該研究中，在控制良好的臨床試驗中對整體上地域分散的臨床試驗場所的擴大患者群體給藥，以產生充足數據在統計學上評估產品的療效及安全性以供批准，並為產品標籤提供充分信息

「首次公開發售後 股權激勵計劃」	指	本公司於2023年5月30日採納的股權激勵計劃
「首次公開發售前 股權激勵計劃」	指	本公司採納的於2019年8月23日生效的股權激勵計劃
「招股章程」	指	由本公司刊發的日期為2023年5月31日的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00002美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有公司條例第15條所賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土及屬地、美國任何州及哥倫比亞特區
「美元」	指	美國法定貨幣

承董事會命
Cutia Therapeutics科笛集團
 首席執行官兼執行董事
張樂樂

香港，2026年8月31日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事張樂樂女士及黃雨青先生；(ii)非執行董事陳連勇博士、謝沁博士、盧敏放先生及楊雲霞女士；及(iii)獨立非執行董事鍾明杰先生、張志嵩先生及葉曉翔先生。