

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）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。



Medtide Inc.

泰德醫藥（浙江）股份有限公司

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：3880）

**截至2025年6月30日止六個月之
中期業績公告**

中期業績摘要

	截至6月30日止六個月		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)	
收益	253,767	197,457	28.5%
毛利	154,954	107,407	44.3%
毛利率(%)	61.1%	54.4%	
除稅前利潤	115,677	58,512	97.7%
期內利潤	101,999	50,567	101.7%
純利率(%)	40.2%	25.6%	

泰德醫藥（浙江）股份有限公司（「本公司」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然公佈本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）截至2025年6月30日止六個月（「報告期」）的未經審核綜合業績。本中期業績公告的內容乃根據《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》（「上市規則」）有關中期業績初步公告的適用披露規定編製。

於本公告中，「我們」指本公司（定義見上文）及（視乎文義所指）本集團（定義見上文）。

茲提述本公司日期為2025年6月20日的招股章程（「招股章程」）。除文義另有所指外，本公告所用詞彙與招股章程所界定者具有相同涵義。

管理層討論及分析

於2025年上半年，在2024年建立的堅實基礎及項目管線基礎上，我們維持業務增長。作為快速發展的全球多肽類藥物行業的重要參與者，我們致力於通過世界一流的多肽及寡核苷酸CRDMO綜合服務，推動業務可持續發展及利潤增長，同時繼續賦能全球合作夥伴並支持Tides藥物開發的更廣泛發展。

- 我們已於2025年6月成功完成全球發售（如招股章程所界定者），並達到成為上市公司的重要里程碑。
- 通過我們現有的CRDMO能力及涵蓋從藥物發現到商業生產的綜合平台設施，我們在超過50個國家建立穩定的客戶關係和服務足跡。我們為客戶提供多肽合成、開發及生產的全週期解決方案，並協助彼等提交監管審批。
- 在當前多肽行業發展的期間，我們抓住快速擴張的機遇。我們不斷擴大我們的全球客戶覆蓋範圍，並從開發階段、臨床階段及商業階段參與多肽類藥物管線。我們計劃於龐大的全球Tides藥物市場（尤其是GLP-1多肽分部）進一步發展。
- 於2025年1月，我們取得ISO 22716:2007化妝品良好生產規範認證。於2025年3月，我們於中國取得醋酸戈舍瑞林API的上市批准。此外，於報告期內，我們生產線的利用率維持高企。
- 為確保我們可滿足全球客戶對Tides CRDMO服務日益增長的需求，我們積極擴大設施及招聘人才。截至2025年6月30日，我們的全職僱員為520人，較2024年6月30日同比增長14.5%。

業務回顧

關鍵運營數據

下表載列我們於所示期間的若干關鍵運營數據：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
期初進行中項目數目 ⁽¹⁾	1,549	1,449
期內取得的新項目數目 ⁽¹⁾	4,674	4,353
期末結束的項目數目 ⁽²⁾	4,760	4,424
期末進行中的項目數目 ⁽¹⁾	1,463	1,378

附註：

- (1) 項目數目包括多肽及寡核苷酸項目。
- (2) 就CRO項目而言，產品一經交付，該項目即被視為已結束。就CDMO項目而言，項目一經完成或終止，該項目即被視為已結束。

期末進行中的項目數目	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
CRO	1,125	1,046
CDMO (CMC開發階段)	325	319
CDMO (商業製造階段)	13	13
總計	<u>1,463</u>	<u>1,378</u>

概覽

TIDES CRDMO整體表現

- 以「與化合物同行」策略為指導並充分利用我們的CRDMO綜合平台優勢，我們的TIDES CRDMO業務持續增長。我們已實現以下績效指標。
- 我們的收益由截至2024年6月30日止六個月的人民幣197.5百萬元增加28.5%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣253.8百萬元。
 - 我們的毛利由截至2024年6月30日止六個月的人民幣107.4百萬元增加44.3%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣155.0百萬元。
 - 我們的淨利潤由截至2024年6月30日止六個月的人民幣50.6百萬元增加101.7%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣102.0百萬元。
 - 我們的經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）⁽¹⁾由截至2024年6月30日止六個月的人民幣90.6百萬元增加14.9%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣104.1百萬元。
 - 我們進行中的CDMO項目數量由截至2024年6月30日的332個增至截至2025年6月30日的338個。

附註：

- (1) 我們將期內經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）定義為經加回(i)按公允價值計入損益（「按公允價值計入損益」）的金融負債的公允價值收益／（虧損）（包括贖回負債的公允價值收益／（虧損），其中贖回負債將於上市後轉換為權益）、(ii)以股份為基礎的薪酬付款（屬非現金性質）及(iii)上市開支調整的期內利潤。

我們的服務

我們是我們是全球專注於多肽的最全面的CRDMO之一，提供從早期發現、臨床前研究及臨床開發以至商業化生產的全週期服務。我們主要提供(i)CRO服務，即多肽NCE發現合成；及(ii)CDMO服務，即多肽CMC開發以及商業化生產。我們的服務主要專注於向客戶提供API，而非藥品。我們的客戶將API與輔料混合，形成藥品的最終劑型，並確定適當的劑型、給藥途徑及配方，然後將最終藥品用於其臨床試驗或商業銷售。我們已在超過50個國家建立穩定的客戶關係和服務範圍，其中包括中國、美國、日本、歐洲、韓國及澳大利亞等主要市場。我們為客戶提供符合全球主要市場監管規定的多肽類藥物開發、生產、CMC申報支持服務。

下圖載列我們覆蓋整個多肽類藥物週期的端到端服務的詳情。



附註：

- (1) 擴大指透過開發可靠的製造技術，將實驗室規模產品轉化為商業可行產品的過程。該技術旨在適應各種產出量，通常大於實驗室規模。
- (2) 我們的服務主要集中於為客戶提供API，而非藥品。我們並無生產直接用於臨床試驗或商業用途的藥品

憑藉我們在全球多肽行業的深厚及長期經驗以及廣泛的客戶基礎，我們亦處於順應寡核苷酸藥物行業趨勢的有利地位。我們戰略性地向客戶提供寡核苷酸CDMO服務，涵蓋臨床前研究、臨床開發及商業化生產。

技術平台

截至2025年6月30日，我們的研發部門有61名僱員，約40%擁有碩士或以上學位。我們的研發活動專注於加強我們的技術以保持競爭優勢。我們的團隊精通複雜及長肽鏈的先進合成方法，如固相合成、液相合成、雜化固液合成及片段縮合合成。我們亦掌握了超長肽鏈合成、環肽合成、複雜序列多肽合成、多樣化多肽修飾及多重二硫橋多肽等技術。

我們的專有技術平台包括：

- ***OmniPeptSynth™***：藉此，我們能夠高效、精確地合成各種多肽，從複雜到具有挑戰性的序列，甚至是超長多肽。
- ***PeptiConjuX™* 及 *PeptiNuclide LinkTech™***：我們的PeptiConjuX™及PeptiNuclide LinkTech™平台提供聯偶多肽API產品的定制合成、聯偶、開發及生產。我們的PeptiConjuX™平台整合了先進的多肽修飾技術，如專有的樹脂上環化、N-甲基化、磷酸化、糖基化及多種形式的聚乙二醇化。PeptiNuclide LinkTech™平台代表我們在多肽核藥物偶聯方面首屈一指的內部解決方案。
- ***GreenSynth Innovations™***：GreenSynth Innovations™是我們的綠色化學領域優勢的基礎。該平台致力於重塑生產工藝，盡量減少使用和產生有害物質，並降低生產成本，這一切都符合我們對可持續發展的承諾。
- ***Impurity Screening™***：此平台擁有成熟且獨特的多肽雜質分析和製備工藝，並提供專門的技術支持。

除上述外，我們還擁有GreenPepisolate™及DisulfideDetect™。GreenPepisolate™可確保高效的多肽分離，同時保持卓越的產品純度及產量。DisulfideDetect™是分析二硫鍵定位的先進技術。

質量管理

我們認為，高效質量管理系統對確保服務質量及維持聲譽和成功至關重要。我們設有高標準的質量保證及質量控制部，負責監督實施質量標準。截至2025年6月30日，我們的質量保證及質量控制部門共有100名員工。過去五年，我們已通過客戶所進行的每項質量檢查。我們已通過多個監管機構及質量組織的GMP檢查，包括五項FDA現場GMP檢查及三項其他海外監管機構（包括MFDS、EMA及TGA）的現場及遠程GMP檢查；過去五年，我們亦通過國家藥監局的九項現場GMP或註冊檢查。我們亦已獲得ISO9001及ISO13485認證。

於報告期內，我們接受並通過17次監管及客戶審核，包括國內及海外客戶。

生產能力

經過二十多年的不斷發展及營運經驗累積，我們擁有龐大的多肽API產能，配備了全面的項目研究及創新數字化系統。我們在杭州錢塘園區的cGMP合規生產設施總建築面積超過20,000平方米，多肽API年產能超過500千克，每批多肽產能超過30千克，能夠處理多個100千克級的多肽訂單。錢塘園區亦具備年產1至17千克寡核苷酸的能力。我們的國際業務位於美國加利福尼亞州羅克林。

截至2025年6月30日，我們已於羅克林園區（加利福尼亞）和錢塘園區啟動新擴建項目，包括在其他新生產線中安裝3,000升SPPS反應器。

業務發展

我們的銷售辦事處在全球運營，在中國、美國及歐洲設有專門的銷售及營銷團隊。雖然我們的現有客戶群主要位於北美及中國，我們策略性地將業務範圍擴展到歐洲及亞洲市場。我們亦增加業務開發資源以進入寡核苷酸藥物市場。

於報告期內，我們積極參與各種行業會議、貿易展會及科學會議，如DCAT 2025、Swiss Biotech Day、RNA Leaders Europe Congress、TIDES Asia 2025、TIDES USA、CPHI China 2025以及International Oligonucleotides and Peptides Conference (IOPC)。因此，我們能夠不斷擴大我們的客戶基礎，並每年增加服務的客戶數量。我們計劃參與更多行業活動及特定客戶會議，以提高品牌知名度，同時執行我們更廣泛的全球推廣計劃。自本公司成立以來，我們的高級管理人員（包括首席執行官及首席商務官）持續參與銷售管理及營銷活動，並與主要客戶直接溝通。

展望

2025年上半年，在司美格魯肽、替爾泊肽、利拉魯肽、度拉魯肽等關鍵療法的推動下，GLP-1受體激動劑市場銷售額大幅增長，進一步鞏固了其在治療糖尿病和肥胖症中的核心地位。諾和諾德的司美格魯肽產品（胰妥讚、瑞倍適錠及Wegovy）銷售額總計達1,127.56億丹麥克朗（166.83億美元），遠超默克的Keytruda（同期銷售額為152億美元），藉以成為2025年上半年全球銷售額最高的藥品。與此同時，替爾泊肽在其兩種適應症上均展現出強勁的增長勢頭，銷售額總計達147.3億美元。表現強勁反映出糖尿病和肥胖症治療領域巨大的未滿足醫療需求。根據弗若斯特沙利文的資料，全球多肽類藥物市場將從2023年的895億美元增長至2032年的2,612億美元，複合年增長率為12.6%。GLP-1藥物市場預計將超越此增長速度，從2023年的389億美元增長至2032年的1,299億美元，複合年增長率為14.3%，凸顯了這些創新療法不斷增長的需求和治療效果。

我們已建立廣泛的項目管線，且我們戰略性地專注於GLP-1領域的管線。截至2025年6月30日，我們的項目管線包括338個進行中的CDMO項目，包括與七名客戶進行九個NCE GLP-1分子開發項目，開發口服及／或注射GLP-1分子產品。

展望未來，我們計劃依托我們堅實的基礎，順應市場趨勢，通過實施以下戰略把握機會，並滿足客戶需求，進一步擴大我們在行業中的競爭優勢。

- 於美國及中國實施我們的產能擴張計劃，以滿足客戶不斷增長的需求，並把握多肽CRDMO市場的快速增長。

美國。我們計劃於2025年下半年開始羅克林園區的設備安裝，在美國年產能達300千克。羅克林園區將專注於多肽類API的GMP合規生產，設計從克級到千克級的批次生產能力。在羅克林園區建立生產基地將滿足我們大部分客戶對美國本地生產和交付的需求。

中國。我們計劃進一步提高杭州錢塘現有生產設施的利用率。截至2025年6月30日，我們已啟動新擴建項目，包括在其他新生產線中安裝3,000升SPPS反應器。我們預計於2025年年底完成擴建，實現新增產能500千克。擴建完成後，將使泰德集團API年產能超過1,000千克。此項目旨在優化現有資源的使用、提高設施效率及加強我們的產能。

此外，除錢塘園區及羅克林園區外，我們計劃在未來幾年建造或收購新生產設施。此舉預期將使我們的年API生產量提高至額外幾公噸，批次產能提高100千克。此擴張計劃是為了滿足客戶對GLP-1產品目前及未來日益增長的需求，該等產品正接近臨床及商業化生產的後期階段。

- 憑藉我們於多肽及寡核苷酸的綜合技術、生產能力及符合全球標準的質量體系，我們將進一步實施「與化合物同行」策略以提升我們於Tides行業的競爭優勢。除未來數年的需求外，我們根據管線開發計劃安排製造能力及產能，並進行生產安排。我們目前的若干項目預計將於未來三至五年內進入商業生產階段，尤其是GLP-1管線。同時，隨著我們的額外產能可供使用，我們尋求更多的後期階段管線機遇。
- 我們計劃專注於開發先進技術及持續開發選定的仿製藥產品。我們計劃對新的TIDES相關藥物（包括GLP-1、PDC、RDC及POC藥物）進行進一步的CMC研究。我們亦計劃不斷提高生產過程的自動化程度，有望降低質量風險，提高生產效率，並提高我們的競爭力。與此同時，我們不斷開發高附加值的仿製藥產品，並積極準備其DMF申報工作，以為未來的業務拓展構建強大的產品線。

財務回顧

收益

截至2025年6月30日止六個月，收益為人民幣253.8百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣197.5百萬元增加28.5%，主要是由於來自FFS及FTE業務的收益增加（受客戶對我們服務的需求增加所推動）。

下表載列我們於所示期間按收費模式劃分的收益明細：

	截至6月30日止六個月		
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)	同比變動 (%)
收益：			
FFS	232,924	192,944	20.7%
FTE	20,843	4,296	385.2%
其他	—	217	不適用
總計：	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>	<u>28.5%</u>

截至2025年6月30日止六個月，來自FFS的收益為人民幣232.9百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣192.9百萬元增加20.7%，主要是由於來自CDMO業務（尤其是來自晚期臨床階段或商業項目的客戶）的收益增加。

下表載列我們於所示期間按所提供的服務劃分的收益明細：

	截至6月30日止六個月		
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)	同比變動 (%)
收益：			
CRO服務	55,570	47,632	16.7%
CDMO服務	198,197	149,608	32.5%
其他	—	217	不適用
總計：	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>	<u>28.5%</u>

截至2025年6月30日止六個月，來自CRO的收益為人民幣55.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣47.6百萬元增加16.7%，主要是由於來自美國的客戶對FTE服務的需求增加。

截至2025年6月30日止六個月，來自CDMO的收益為人民幣198.2百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣149.6百萬元增加32.5%，主要是由於來自晚期臨床階段或商業項目的客戶的收益增加，乃由其各自的藥物開發進度及對我們服務的需求增加所推動。

銷售成本

截至2025年6月30日止六個月，銷售成本為人民幣98.8百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣90.1百萬元增加9.7%，主要是由於產量增加。我們的銷售成本包括材料成本、員工薪酬、公用事業及其他開銷、折舊及攤銷、以股份為基礎的薪酬付款及其他。下表載列於所示期間按性質劃分的銷售成本明細（以絕對金額列示）。

	截至6月30日止六個月		同比變動 (%)
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)	
銷售成本：			
材料成本	36,322	28,290	28.4%
員工薪酬	29,987	31,672	-5.3%
公用事業及其他開銷	12,218	13,460	-9.2%
折舊及攤銷	8,995	9,646	-6.7%
以股份為基礎的薪酬付款	951	940	1.2%
其他	10,340	6,042	71.1%
總計：	<u>98,813</u>	<u>90,050</u>	<u>9.7%</u>

毛利及毛利率

由於上述各種情況，截至2025年6月30日止六個月的毛利為人民幣155.0百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣107.4百萬元增加44.3%。

截至2025年6月30日止六個月，毛利率為61.1%，較截至2024年6月30日止六個月的54.4%增加6.7個百分點。毛利率增加主要由於銷售成本的增長低於因員工薪酬、公用事業及其他開銷下降而導致的收入增長。

其他收入及收益

我們的其他收入及收益由截至2024年6月30日止六個月的人民幣42.9百萬元減少60.4%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.0百萬元。由於我們已於2024年6月達成債券相關補助（定義見招股章程）的所有附帶條件，餘下債券相關補助於2024年確認為其他收入，屬一次性性質。

銷售及營銷開支

截至2025年6月30日止六個月，銷售及營銷開支為人民幣18.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣17.3百萬元增加7.5%。該增加主要由於與客戶相關的活動及事件增加與銷售收入的增長一致。

行政開支

截至2025年6月30日止六個月，行政開支為人民幣40.5百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣38.3百萬元增加5.7%，乃主要由於上市開支增加。

研發開支

截至2025年6月30日止六個月，研發開支為人民幣12.7百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣13.0百萬元減少2.3%。該減少主要由於材料成本減少。

所得稅開支

截至2025年6月30日止六個月，所得稅開支為人民幣13.7百萬元，而截至2024年6月30日止六個月約為人民幣7.9百萬元。截至2025年6月30日止六個月的所得稅開支由即期及遞延稅項組成。

按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益／(虧損)

截至2025年6月30日止六個月，按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益為人民幣18.5百萬元，而截至2024年6月30日止六個月按公允價值計入損益的金融負債的公允價值虧損為人民幣21.7百萬元。按公允價值計入損益的金融負債的公允價值變動乃主要由於本公司估值改變所致。

期內利潤

由於上述各種情況，截至2025年6月30日止六個月的利潤達人民幣102.0百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的利潤為人民幣50.6百萬元。增加乃主要由於毛利及按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益增加。

非國際財務報告準則計量

為了補充我們根據國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）列報的綜合財務報表，我們亦使用經調整淨利潤作為額外財務計量，而此非國際財務報告準則的要求或並無按照其列報。

我們認為，經調整淨利潤為投資者及他人提供有用的資訊，助其了解及評估我們的綜合經營業績，正如它們幫助我們的管理層一樣。然而，我們的經調整淨利潤列報可能無法與其他公司列報的類似名稱的計量進行比較。經調整淨利潤作為一種分析工具有其局限性，閣下不應將其與國際財務報告準則下所報我們的經營業績或財務狀況的分析分開考慮，也不應將其作為此項分析的替代項。

我們將期內經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）定義為經加回(i)按公允價值計入損益的金融負債的公允價值收益／(虧損)（包括贖回負債的公允價值收益／(虧損)，其中贖回負債將於上市後轉換為權益）、(ii)以股份為基礎的薪酬付款（屬非現金性質）及(iii)上市開支調整的期內利潤。

下表載列所呈報期內經調整淨利潤與按照國際財務報告準則計算及列報的最直接可資比較財務計量（即截至2025年及2024年6月30日止六個月的利潤）的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
利潤與經調整淨利潤的對賬		
(非國際財務報告準則計量)：		
期內利潤	101,999	50,567
加回：		
按公允價值計入損益的金融負債的公允價值		
(收益)／虧損	(18,463)	21,683
以股份為基礎的薪酬付款	2,311	2,132
上市開支	18,211	16,183
期內經調整淨利潤（非國際財務報告準則計量）	104,058	90,565

流動資金及資本資源

董事會及審核委員會持續監控當前及預期的流動資金需求，以確保本公司保持充足的現金儲備以滿足短期及長期的流動資金需求。

截至2025年6月30日止六個月，我們主要以業務營運所得現金、股東出資及發行權益股份（作為主要流動資金來源）撥付我們的現金需求。在現金管理方面，我們的目標是優化流動性，以規避風險的方式為股東爭取穩定的回報。具體而言，我們已制定政策監控及管理貿易應收款項的結算。於釐定客戶的信貸期時，我們會考慮多項因素，包括過往合作的時長及其過往付款準時性。為監控貿易應收款項的結算及避免信貸虧損，我們對各客戶的財務表現進行年度審閱，主要基於應收有關客戶於相關期間貿易應收款項的金額及賬齡。

截至2025年6月30日，我們擁有的現金及現金等價物為人民幣998.4百萬元，而截至2024年12月31日為人民幣387.2百萬元，乃主要由於經營所得現金及全球發售所得款項。本集團大部分現金及現金等價物以人民幣計值。本集團大部分定期存款以美元計值。

重大投資

截至2025年6月30日止六個月，我們並無進行或持有任何重大投資（包括對截至2025年6月30日價值佔本集團總資產5%或以上的被投資公司的任何投資）。

附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購及／或出售

截至2025年6月30日止六個月，我們並無進行任何附屬公司及聯屬公司的重大收購及／或出售。

重大投資及資本資產的未來計劃

截至2025年6月30日，除招股章程所披露的「未來計劃及所得款項用途」及本公告所披露者外，本集團並無任何重大投資或資本資產的未來計劃。

僱員及薪酬

截至2025年6月30日，我們的全職僱員數目為520名，而截至2024年6月30日為454名。截至2025年6月30日止六個月的僱員福利開支總額（包括以股份為基礎的付款開支）為人民幣71.1百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的僱員福利開支總額為人民幣64.4百萬元。

銀行借款及資產負債比率

截至2025年6月30日，我們的未償還借款為人民幣50.0百萬元。

截至2025年6月30日，本集團的資產負債比率（即負債總額除以資產總額）為17.1%（截至2024年12月31日：72.8%），主要由於權益股份贖回負債結餘變動及全球發售（如招股章程所界定者）所得款項。

或然負債

截至2025年6月30日，我們並無任何重大或然負債或擔保。

資產質押

截至2025年6月30日，我們並無抵押或押計任何其他資產，惟用作外匯交易及其他經營活動抵押的受限制現金除外。

外匯風險

我們的外幣交易（包括銷售）使我們面臨外匯風險。我們的若干銀行結餘及現金、貿易應收款項及貿易應付款項以相關集團實體的功能貨幣以外的貨幣計值，使我們面臨有關外匯風險（主要包括與美元、港元及歐元相關的風險）。截至2025年6月30日止六個月，由於預期匯率風險並不重大，故本集團並無使用任何金融工具作對沖用途，亦無承諾以任何金融工具對沖其匯率風險。

董事及高級管理層將繼續監察外匯風險，並將於必要時考慮使用適用的衍生工具。

截至2025年6月30日止六個月，以功能貨幣以外的貨幣計值的外幣交易產生的外匯收益及虧損並不重大。

中期財務資料

中期簡明綜合損益表

截至2025年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
收益	5	253,767	197,457
銷售成本		<u>(98,813)</u>	<u>(90,050)</u>
毛利		154,954	107,407
其他收入及收益	6	16,989	42,857
銷售及營銷開支		(18,641)	(17,267)
行政開支		(40,533)	(38,304)
研發開支		(12,650)	(12,998)
金融資產減值虧損淨額		(678)	(839)
其他開支		(1,706)	(151)
財務成本		<u>(521)</u>	<u>(510)</u>
按公允價值計入損益的金融負債的公允價值 收益／(虧損)前利潤		97,214	80,195
按公允價值計入損益的金融負債的公允價值 收益／(虧損)		<u>18,463</u>	<u>(21,683)</u>
除稅前利潤		115,677	58,512
所得稅開支	7	<u>(13,678)</u>	<u>(7,945)</u>
期內利潤		<u>101,999</u>	<u>50,567</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u>101,999</u>	<u>50,567</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利			
基本(人民幣元)	9	0.82	0.40
攤薄(人民幣元)	9	<u>0.82</u>	<u>0.30</u>

中期簡明綜合全面收益表
截至2025年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
期內利潤	<u>101,999</u>	<u>50,567</u>
其他全面收益		
其後期間可重新分類至損益的項目：		
換算境外業務的匯兌差額	<u>(487)</u>	<u>400</u>
期內其他全面收益	<u>(487)</u>	<u>400</u>
期內全面收益總額	<u>101,512</u>	<u>50,967</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u><u>101,512</u></u>	<u><u>50,967</u></u>

中期綜合財務狀況表
截至2025年6月30日

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業及設備		299,891	300,484
商譽		95,406	95,406
其他無形資產		33,339	36,016
使用權資產		37,327	38,082
按公允價值計入損益的金融資產		1,805	1,634
預付款項、其他應收款項及其他資產		19,692	7,183
遞延稅項資產		26	23
非流動資產總值		487,486	478,828
流動資產			
存貨		94,448	84,777
貿易應收款項及應收票據	10	32,851	57,720
預付款項、其他應收款項及其他資產		8,513	16,098
受限制現金		440	439
定期存款		144,614	143,032
預付所得稅		4,732	4,551
現金及現金等價物		998,403	387,183
流動資產總值		1,284,001	693,800
流動負債			
貿易應付款項	11	28,992	23,469
其他應付款項及應計費用		52,126	53,460
計息銀行借款		50,000	40,000
合約負債		126,286	37,444
租賃負債		398	379
應付關聯方款項		—	1,811
遞延政府補助		6,412	6,438
應付所得稅		1,135	9,042
流動負債總額		265,349	172,043
流動資產淨值		1,018,652	521,757
總資產減流動負債		1,506,138	1,000,585

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
權益股份贖回負債		—	639,805
遞延政府補助		25,987	29,072
租賃負債		557	764
遞延稅項負債		10,691	12,194
		<u>37,235</u>	<u>681,835</u>
非流動負債總額		<u>37,235</u>	<u>681,835</u>
資產淨值		<u>1,468,903</u>	<u>318,750</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	12	141,800	125,000
儲備		1,327,103	193,750
		<u>1,327,103</u>	<u>193,750</u>
權益總額		<u><u>1,468,903</u></u>	<u><u>318,750</u></u>

中期簡明綜合財務資料附註

2025年6月30日

1. 公司資料

泰德醫藥(浙江)股份有限公司(「本公司」)於2020年6月11日在中華人民共和國(「中國」)成立為有限責任公司。於2023年2月10日，本公司根據中國公司法改制為股份有限公司。本公司的註冊辦事處位於中國浙江省杭州市錢塘區下沙街道銀海科創中心6幢501-11室。

於報告期，本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)的主要業務為提供重大的合約研發生產機構(「CRDMO」)服務，專注合成多肽生產。

2. 編製基準

截至2025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並不包括年度財務報表規定的所有資料及披露內容，並應與本公司於2025年6月20日有關本公司股份於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板首次公開發售的招股章程附錄一所收錄的會計師報告(「會計師報告」)所載的本集團財務資料一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有說明外，所有數值均約整至最接近千位。

3. 會計政策變動

於編製中期簡明綜合財務資料時採納的會計政策與本集團截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表應用者一致，惟本期間財務資料首次所採納的以下經修訂國際財務報告準則會計準則除外。

國際會計準則第21號(修訂本) 缺乏可兌換性

經修訂國際財務報告會計準則的性質及影響說明如下：

國際會計準則第21號(修訂本)訂明實體應如何評估貨幣是否可交換為另一種貨幣，以及在缺乏可兌換性的情況下如何估計計量日期的即期匯率。該等修訂要求披露使財務報表使用者能夠了解不可交換貨幣的影響的資料。由於本集團交易的貨幣以及集團實體用以換算為本集團呈列貨幣的功能貨幣均可兌換，因此該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

4. 分部資料

就資源分配及表現評估而言，本集團的行政總裁(即主要營運決策者)在作出有關分配資源及評估本集團整體表現的決策時會審閱綜合業績，因此，本集團僅有一個可呈報分部及並無呈列該單一分部的進一步分析。

地理資料

(a) 外部客戶收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
中國內地	38,903	56,624
美國(「美國」)	147,675	121,990
日本	10,457	2,573
歐洲	37,945	5,551
其他	18,787	10,719
總計	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>

以上收入資料乃基於客戶合約實體位置。

(b) 非流動資產

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
中國內地	422,311	418,599
境外	<u>63,099</u>	<u>58,326</u>
總計	<u>485,410</u>	<u>476,925</u>

以上非流動資產乃基於資產的位置及不包括遞延所得稅資產。

有關主要客戶的資料

於報告期，來自兩名客戶的收入(包括對已知受該等客戶共同控制的一組實體的銷售，佔本集團收入的10%或以上)載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	99,352	66,531
客戶B	30,468	1,162

5. 收入

收入分析如下：

與客戶合約的收入

分類收入資料

貨物及服務類型	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
CRDMO服務	253,767	197,240
其他	—	217
總計	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>

收費模式類型	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
按服務收費(「FFS」)	232,924	192,944
全職當量(「FTE」)	20,843	4,296
其他	—	217
總計	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>

收入確認時間	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
轉讓某一時點的服務及貨物	232,924	192,944
轉讓某一時段的服務	20,843	4,513
總計	<u>253,767</u>	<u>197,457</u>

6. 其他收入及收益

其他收入及收益的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024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		
— 收入*	4,940	29,682
— 資產**	3,111	—
銀行利息收入	8,609	6,702
其他收入總額	16,660	36,384
收益		
匯兌差異淨額	—	3,678
按公允價值計入損益的金融資產公允價值收益	170	2,701
其他	159	94
收益總額	329	6,473
其他收入及收益	16,989	42,857

* 指政府補助與已收的收入有關，作為對本集團已產生開支或虧損的補償，或為向本集團提供即時財務支援。概無與該等授出有關的未達成條件或或然事項。

** 本集團已符合與資產相關的政府補助附帶的所有條件，該等補助於相關資產的可使用年期內於損益中確認。

7. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所在及／或經營所在司法管轄區所得或產生的利潤按實體基準繳納所得稅。

中國內地

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，本公司及中國附屬公司於報告期的企業所得稅稅率為25%。

中肽生化有限公司於2021年取得「高新技術企業」資格，並於2021年至2023年享有15%的企業所得稅優惠稅率。該資質每三年須經中國相關稅務部門審核。中肽生化於2023年重續「高新技術企業」，並於2024年至2026年享有15%的優惠稅率。

香港

附屬公司首2,000,000港元（「港元」）的應課稅利潤按8.25%的稅率繳稅，而餘下應課稅利潤則按16.5%的稅率繳稅。由於本集團的香港實體於報告期並無估計應課稅利潤，故並無計提香港利得稅撥備。

美國

於美國註冊成立及運營的本公司附屬公司於有關期間須按21%的聯邦企業所得稅率繳稅。該等附屬公司亦於報告期按8.84%的加利福尼亞州所得稅稅率繳稅。

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
即期－中國內地	14,679	6,867
即期－美國	505	500
遞延	(1,506)	578
總計	<u>13,678</u>	<u>7,945</u>

8. 股息

截至2025年及2024年6月30日止六個月，本公司概無宣派或派付任何股息。

9. 母公司普通股權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利乃根據母公司普通股權益持有人應佔期內利潤以及截至2025年及2024年6月30日止六個月發行在外股份的加權平均數計算。

截至2024年6月30日止六個月的每股攤薄盈利乃根據母公司普通股權益持有人應佔期內利潤計算，並作出調整以反映可換股債券的公允價值收益。用於計算的普通股加權平均數為用於計算每股基本盈利的期內發行在外普通股數目及假設在所有具有潛在攤薄影響的普通股視作轉換為普通股時無償發行的普通股加權平均數。

每股基本及攤薄盈利的計算乃基於：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
盈利		
用於計算每股基本盈利的母公司普通股權益 持有人應佔利潤	101,999	50,567
加：可換股債券的公允價值收益	—	(10,781)
扣除可換股債券的公允價值收益前母公司 普通股權益持有人應佔利潤	<u>101,999</u>	<u>39,786</u>
股份數目(千股)		
截至6月30日止六個月		
	2025年 (未經審核)	2024年 (未經審核)
普通股		
用於計算每股基本盈利的期內發行在外普通股 加權平均數	<u>125,000</u>	<u>125,000</u>
攤薄影響 — 普通股加權平均數：		
可換股債券	—	6,849
總計	<u>125,000</u>	<u>131,849</u>

10. 貿易應收款項及應收票據

於報告期末的貿易應收款項基於發票日期並扣除預期信貸虧損撥備的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
一年以內	32,498	57,460
一至兩年	350	240
兩至三年	<u>3</u>	<u>20</u>
總計	<u>32,851</u>	<u>57,720</u>

11. 貿易應付款項

於報告期末的貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
一年以內	28,853	23,328
一至兩年	30	22
兩年以上	109	119
總計	<u>28,992</u>	<u>23,469</u>

貿易應付款項不計息，一般於一個月內結算。

12. 股本

本公司股本變動概述如下：

	普通股數目	股本 人民幣千元
於2023年12月31日、2024年1月1日及 2024年12月31日(經審核)	125,000,000	125,000
首次公開發售時所發行的股份(未經審核)(附註)	16,800,000	16,800
於2025年6月30日(未經審核)	141,800,000	141,800

附註：

於2025年6月30日，本公司按每股30.60港元的價格以全球發售方式發行合共16,800,000股每股人民幣1.00元的普通股。

企業管治及其他資料

遵守企業管治守則

本公司於2020年6月11日根據中國法律註冊成立為一家有限責任公司，本公司的H股於2025年6月30日（「上市日期」）在聯交所主板上市，自此上市規則附錄C1所載的企業管治守則（「企業管治守則」）一直適用於本公司。

本公司及董事承諾致力堅持及落實最高標準的企業管治，並明白保障全體股東的權利及權益（包括少數股東的權利及權益）的重要性。除下文所披露者外，本公司自上市日期起直至本公告日期一直遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文。

根據企業管治守則第2部分的守則條文第C.2.1條，董事長與首席執行官的職責應有區分，並不應由一人同時兼任，聯交所上市公司應遵守有關規定，但亦可選擇偏離該規定行事。我們並無區分董事長與首席執行官，我們的董事會董事長、執行董事兼首席執行官徐琪博士（「徐博士」）目前兼任該兩個職位。董事會相信，由同一人兼任董事長及首席執行官的角色，可確保本集團內部領導貫徹一致，使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率。董事會認為，現行安排的權力及權限平衡將不會受損，原因為(1)董事會作出的決定需要至少大多數董事批准；(2)徐博士及其他董事知悉並承諾履行其作為董事的受信責任，此需要（其中包括）徐博士為本公司的利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並為本公司作出相應決定；(3)董事會（包括三名獨立非執行董事）的運作確保權力及權限的平衡，並具有相當強的獨立性；及(4)本公司的整體戰略及其他主要業務、財務及運營政策乃經董事會及高級管理層充分討論後共同制定。

本公司將繼續定期審查及監察其企業管治慣例，以確保遵守企業管治守則，並維持本公司高水平的企業管治慣例。

上市發行人董事及監事進行證券交易的標準守則

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（「標準守則」）已自上市日期起適用於本公司。

本公司已採納標準守則作為董事及監事買賣本公司證券的行為守則。經向本公司全體董事及監事作出具體查詢後，全體董事及監事確認，自上市日期起直至本公告日期止期間，彼等一直嚴格遵守標準守則所載的規定標準。

購買、出售或贖回本公司上市證券

自上市日期起直至本公告日期，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（定義見上市規則）。於2025年6月30日，本公司並無持有任何庫存股份（定義見上市規則）。

審核委員會

本公司已遵照上市規則第3.21條及企業管治守則成立審核委員會。審核委員會的職權範圍符合上市規則，由三名成員組成，即夏心晟先生、于常海博士及朱迅博士。夏心晟先生擔任審核委員會主席，其持有上市規則第3.10(2)及3.21條所規定的適當專業資格。

審核委員會的主要職責為審閱及監督本集團財務申報的程序及內部監控系統、審閱及批准關連交易以及為董事會提供建議及意見。審核委員會已審閱本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合財務報表，並與高級管理層成員及本公司核數師（「核數師」）安永會計師事務所討論有關本公司所採納的會計政策及慣例以及內部監控的事宜。

核數師已根據香港會計師公會發出的香港審閱委聘工作準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料進行審閱」對本公告及本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表進行審閱。

報告期後重大事項

自2025年6月30日起至本公告日期，並無任何可能影響本公司的重大事項。

中期股息

董事會不建議派發截至2025年6月30日止六個月的中期股息。

刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站www.hkexnews.hk及本公司網站<https://medtideinc.com/>。

本集團截至2025年6月30日止六個月的中期報告將刊載於上述聯交所及本公司網站並將適時寄發予股東（如有要求）。

致謝

董事會謹此向本集團股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻致以誠摯謝意。

承董事會命
泰德醫藥（浙江）股份有限公司
董事長兼首席執行官
徐琪博士

香港，2025年8月29日

於本公告日期，本公司執行董事為徐琪博士、李湘博士、李湘莉女士、Cheng Tao女士及李玲梅女士；本公司非執行董事為吳一暉先生；而本公司獨立非執行董事為于常海博士、朱迅博士及夏心晟先生。