

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份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。



HANGZHOU JIUYUAN GENETIC BIOPHARMACEUTICAL CO., LTD.

杭州九源基因生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2566)

截至2025年6月30日止六個月之中期業績公告

杭州九源基因生物醫藥股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至2025年6月30日止六個月(「報告期」)之未經審核綜合中期業績，連同截至2024年6月30日止六個月(「同期」)的比較數字。本集團於報告期的綜合中期財務報表已由董事會及審核委員會審閱。

於本公告中，「我們」及「我們的」指本公司及(如文義另有所指)本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已進行約整或約整至小數點後一位或兩位(如適用)。任何表格、圖表或其他地方所列總額及數額總和的任何差異乃由於四捨五入所致。

財務摘要

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) (經審核)

營運業績：

收益	638,778	702,360
毛利	525,219	540,560
期內溢利	90,174	105,348
母公司股東應佔純利	90,174	105,348

盈利能力：

毛利率	82.2%	77.0%
母公司股東應佔純利率	14.1%	15.0%

每股盈利(人民幣元)：

基本及攤薄	<u>0.37</u>	<u>0.53</u>
-------	-------------	-------------

管理層討論及分析

業務回顧

概要

截至2025年6月30日，公司實現收入總額人民幣6.388億元，同比下降9.1%，期內溢利人民幣90.2百萬元，同比下降14.4%。上半年收入總額小幅下滑主要受內外部因素綜合影響。醫藥行業政策方面，隨著DRG/DIP改革持續深化，國家醫保控費力度有所加強，集采外用藥面臨一些壓力，公立醫療機構需在醫保控費指標、藥品性價比等方面進行再平衡；醫藥價格改革治理推動形成藥品掛網價格規則共識，省級價格聯動導致部分產品價格調整。企業自身方面，公司為加強資金回籠力度，部分產品銷售模式由直銷調整為商業配送；上半年公司變更名稱致部分醫院產品銷售需重新完成市場准入工作，對公司業績造成一定影響。

本報告期內，公司骨科領域產品銷量同比增長超過10%，醫院滲透率持續提升。圍繞公司全年經營目標，我們以穩定現有市場和培育增量市場為著力點實施差異化商業政策，爭取實現全年業務收入的平穩增長。針對現有市場，繼續堅持以專業學術推廣為引領，多層次組織開展豐富的骨科產品交流、學術沙龍、院間交流會；提升業務人員專業水平，提升骨科產品醫院市場穩定性；加強對骨科產品的全週期管理，除了骨科治療服務，拓展術後康復、術後護理等服務。針對增量市場，擴充隊伍增加空白地縣級醫院覆蓋；積極組織參與全國性和區域性的學術會議，提高對基層醫生技術水平的深度培訓，促進對公司骨科產品的認識；積極推進省級醫保目錄的全面覆蓋，提升產品競爭力。

產品管線

充分運用現有技術平台，我們致力於代謝、骨科、腫瘤及血液領域創新產品的開發。截至本公告日期，本公司在前述領域佈局了豐富的研發管線，其中包括多個創新藥、生物類似藥和生物藥械組合產品。

下表概述截至本公告日期我們的在研產品的治療靶點、疾病領域及開發情況：

在研產品管線 ⁽¹⁾																		
項目名	產品名	產品類型	預期分類	給藥形式	靶點／機制	適應症	臨床前	IND	I期	II期	III期	NDA	商業化	下一個里程碑 (預期時間)	主管機關	來源	原研藥 專利到期時間 ⁽²⁾	
代謝																		
JY29-2 吉優泰 [®]	司美格魯肽 [®]	多肽	生物類似藥 [®]	皮下注射	GLP-1 受體激動劑	2型糖尿病	已於2024年3月24日遞交NDA							獲得 NMPA批准 (2025H2)	NMPA	自主研發	2026年3月20日	
JY29-2 吉可泰 [®] (2)				口服片劑		肥胖症及超重								遞交NDA (2026H1)	NMPA	自主研發	2026年3月20日	
JY29-2 (口服)						肥胖症及超重								遞交IND申請 (2027)	NMPA	自主研發	2026年3月20日	
JY54						肥胖症及超重								遞交IND申請 (2025Q4)	NMPA	自主研發	N/A	
JY54-2				胰臟素類似物-2		多肽	1類創新藥	皮下注射	DACRAS受體激動劑	肥胖症及超重								遞交IND申請 (2026Q2)
骨科																		
JY23	含rhBMP-2的 多能生物骨	藥械組合	藥械組合	骨科植入	骨形態發生蛋白與 生物材料	骨修復								註冊資料遞交 (2026H1)	NMPA	自主研發	N/A	
JY23-2	可注射 rhBMP-2 骨修復材料	藥械組合	創新藥械組合	骨科植入	骨形態發生蛋白與 生物材料	骨修復								開展臨床研究 (2027)	NMPA	自主研發	N/A	
腫瘤																		
JY47	SIRPα單抗	單抗	1類创新型 生物製品	靜脈注射	CD47-SIRPα抑制劑	實體瘤								I期臨床 (2025)	NMPA	自主研發	N/A	
JY43	達雷妥尤單抗	單抗	生物類似藥 [®]	靜脈注射	CD38抑制劑	多發性骨髓瘤								I期臨床 (2025年或之後)	NMPA	自主研發	2026年3月22日	
JY43-2	達雷妥尤單抗 (+透明質酸酶)	單抗	生物類似藥 [®]	皮下注射	CD38 抑制劑+ 透明質酸酶	多發性骨髓瘤								遞交IND申請 (2026)	NMPA	自主研發	2026年3月22日	
血液																		
JY56	艾美賽珠單抗	雙抗	生物類似藥 [®]	皮下注射	橋接凝血因子IX 和凝血因子X	血友病								遞交IND申請 (2026)	NMPA	自主研發	2031年11月17日	

附註：

- (1) 截至本公告日期，我們預期所有在研產品的臨床試驗均於中國進行，我們擁有在全球開發及商業化有關在研藥物的獨家權利。
- (2) 與國家藥監局的國家藥審中心進行溝通後，由於我們已完成JY29-2(吉優泰)的I期臨床試驗，JY29-2(吉可親)獲准可以直接進入III期臨床試驗，我們已於2024年12月19日完成JY29-2(吉可親)III期臨床入組。
- (3) 我們計劃未來將與國際藥企於中國以外市場合作開發JY29-2，我們的合作夥伴將負責JY29-2於中國以外市場的海外臨床試驗。
- (4) 根據國家藥審中心於2015年發佈的《生物類似藥研發與評價技術指導原則(試行)》，生物類似藥僅需要進行I期及III期臨床試驗。
- (5) 數據來源於中國上市藥品專利信息登記平台，日期為原研藥組合物(化合物)專利到期時間。

代謝領域產品

- 生物類似藥JY29-2(司美格魯肽注射液)降糖適應症完成報產發補研究，已完成臨床專業、統計專業和合規專業的審評；減重適應症已於2024年12月完成病例入組，本報告期內，繼續按照臨床方案開展研究。
- 我們新立項了中性pH條件下穩定的長效胰澱素類似物JY54-2，已完成候選分子的確認，目前處於CMC研究階段。JY54及JY54-2在細胞和動物模型中均顯示出出色的藥理活性與安全性。公司已與專業諮詢顧問機構建立合作，積極推動該類創新分子的全球BD及後續臨床開發工作。
- I類創新藥JY47(SIRP α 單抗注射液)，公司臨床前研究表明其有治療代謝功能障礙相關脂肪性肝炎(MASH)相關適應症的潛力，擬計劃申請該新適應症臨床。
- 2025年3月，公司在Bio China 2025第十屆易貿生物產業大會上發表了題為《圍繞GLP-1靶點的降糖與減重藥物開發》的專題報告，介紹了公司圍繞GLP-1靶點相關藥物開發方面的階段性成果。
- 2025年7月，在Biocon China Expo 2025第十二屆國際生物藥全生命週期技術年會上，公司作了《下一代減肥與降糖多肽藥物長效胰澱素類似物的開發》口頭報告，分享了在GLP-1與胰澱素藥物組合策略方面的創新路徑及項目進展。
- 截至本報告期末，就司美格魯肽生物類似藥的渠道建設，公司已開展商業化團隊的人員招聘、培訓、組織策劃前期的市場教育和學術活動。

骨科領域產品

- JY23 (含rhBMP-2的多能生物骨)順利通過了註冊檢驗，生物學試驗已取得中期報告。已有的生物學和動物試驗數據等臨床前數據表明JY23安全、有效；已開展了多批次中試生產，產品全檢合格，表明生產工藝穩定、質量可控。JY23計劃於2026年上半年報產。
- 骨優導IV期臨床項目(註冊號：ChiCTR2300072199)－重組人骨形態發生蛋白－2骨修復材料(骨優導®)聯合空心加壓螺釘治療青壯年股骨頸骨折的前瞻性、多中心、隨機、對照臨床研究正式啟動，目前正有序推進病例入組工作。
- 積極參與國家重點研發計劃項目「基於高誘導成骨活性材料的斜外側腰椎椎間融合術(OLIF)臨床應用解決方案研究」(編號：2022YFC2407200)，持續深化產品臨床應用價值探索。

血液與腫瘤領域產品

- 聚乙二醇化人粒細胞刺激因子注射液(商品名：吉新芬®)已於2025年1月獲批上市，用於治療成年非髓性惡性腫瘤患者在接受易引起發熱性中性粒細胞減少症的骨髓抑制性抗癌藥物治療時，降低以發熱性中性粒細胞減少症為表現的感染發生率。截至報告期末，新產品長效升白藥吉新芬完成全國三分之一省份的掛網准入工作；
- 馬來酸阿伐曲泊帕片(商標名：吉立欣®)，已於2025年6月獲批上市，批准適應症：(1)適用於擇期行診斷性操作或者手術的慢性肝病相關血小板減少症的成年患者；(2)適用於既往對糖皮質激素、免疫球蛋白等治療反應不佳的慢性原發免疫性血小板減少症(ITP)成人患者，使血小板計數升高並減少或防止出血。截至報告期末，公司已經開展吉立欣®的前期市場准入工作。

知識產權

截至本報告期末，公司在知識產權佈局上，新增申請發明專利3項和PCT國際專利申請1項：

- I類創新藥JY54(長效胰澱素類似物)：新增2項發明專利申請，覆蓋核心化合物分子結構及其在治療代謝類疾病中的應用。
- JY23(含rhBMP-2的多能生物骨)：新增1項國內發明專利申請，主要保護組合物配方及制備工藝，同時提交1項PCT國際專利申請，覆蓋組合物配方、制備方法及治療用途。

國際化進展

2025年上半年，公司圍繞核心產品的國際化戰略，積極推進海外業務。

- 2月份，與印度尼西亞客戶簽署了骨優導獨家代理協議，已完成現場審計。
- 3月份，公司骨優導產品及質量管理體系零缺陷通過巴西官方ANVISA現場認證。
- 5月份，與上海復星醫藥產業發展有限公司簽訂商業化協議，雙方達成重要戰略聯盟，圍繞司美格魯肽、骨優導和JY-23等產品，在中東、北非、撒哈拉以南非洲全部國家及部分東盟國家的獨家臨床開發、註冊、生產和商業化權益，進一步鞏固區域領先地位，開拓全球創新醫藥市場。
- 就司美格魯肽與科興生物製藥股份有限公司在拉美主要國家的獨家許可，雙方已確定相關註冊文件，預計將於年內正式向巴西官方遞交上市申請及GMP認證申請。
- 公司與健友股份關於聚乙二醇化人粒細胞刺激因子合作事項目前正在積極推進過程中。

人才發展與合規文化

截至2025年6月30日，本公司擁有1,629名職員。人才發展是公司高質量發展的核心驅動力，結合戰略規劃、梯隊建設、能力重塑與技術融合，公司構建了系統性培養體系。建立和完善公司現有職級體系，進一步完善薪酬體系，兼顧激勵與公平。同時，我們也十分關注員工的工作氛圍，持續為員工提供豐富的員工福利，組織各種類型的員工活動，豐富員工的工作體驗。我們認為，人才梯隊建設是公司創新產品從研發推進到商業化的重要保障。

誠正、專注、共創、進取是公司的核心價值觀。我們始終秉承誠實守信、正直合規的經營理念，堅持貫徹專注醫藥、專注戰略，致力於建設高水平的合規體系，嚴格遵守國家相關的法律法規及醫藥行業的監管政策，以基因工程為導向，為人類健康作貢獻。

未來與展望

我們以基因工程技術為導向，致力於發展成為一家領先的生物醫藥企業。經歷三十多年的發展，公司成功開發了多個中國首款的商業化產品，在骨科、代謝等領域擁有較強的研發能力，佈局了具有較大市場潛力的研發管線。

本報告期內國家陸續出台了系列醫藥行業改革政策，包括優化集采方案、全鏈條支持創新藥、創新醫療器械發展等，政策支持助力醫藥產業在創新與規範中實現高質量發展。借助醫藥行業政策東風，憑借現有高效的研發體系，我們將持續開發骨科、代謝、腫瘤及血液等疾病領域的在研藥物，加快推進後期階段管線的研發和上市申請等工作，為公司未來發展提供持續增長動力；在自主研發的基礎上，我們也將考慮通過授權許可、設立合資公司等模式加強對外合作、擴充產品管線，推動公司創新轉型的步伐。在產能建設方面，我們將進一步提升骨科產品、大分子和多肽藥物產能、並通過提升產能，進一步降低成本。在商業化方面，我們將持續完善營銷網絡與商業化團隊的建設，同時與全球優秀醫藥企業開展商業化合作，不斷拓展全球化商業版圖。

財務回顧

收益

本報告期內，我們的收益為人民幣638.8百萬元，較2024年同期的人民幣702.4百萬元減少9.1%。收益減少主要由於銷售貨品的收益減少人民幣23.4百萬元，同時醫藥服務的收益減少人民幣40.2百萬元。

銷售貨品

銷售貨品的收益由截至2024年6月30日止六個月的人民幣645.2百萬元減少3.6%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣621.8百萬元，主要由於骨優導的收益減少。我們來自骨優導的銷售收益由截至2024年6月30日止六個月的人民幣414.1百萬元減少3.0%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣401.7百萬元，主要由於骨優導的平均售價下降。

醫藥服務

醫藥服務收益由截至2024年6月30日止六個月的人民幣57.2百萬元減少70.3%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.0百萬元，主要由於根據年度委託生產計劃，安排在上半年的委託生產份額較小，絕大部分集中在下半年。

銷售成本

我們的銷售成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣161.8百萬元減少29.8%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣113.6百萬元，主要由於(i)安排在上半年的委託生產份額較小，大部分委託加工活動集中在下半年，導致醫藥服務收益降低且相關成本相應減少；及(ii)若干產品的原材料成本較去年同期有所下降。

毛利及毛利率

由於上述原因，我們的毛利由截至2024年6月30日止六個月的人民幣540.6百萬元減少2.8%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣525.2百萬元。我們的毛利率由截至2024年6月30日止六個月的77.0%增加至截至2025年6月30日止六個月的82.2%，主要歸因於(i)原材料成本下降，(ii)利潤率較高產品的銷量增加，及(iii)利潤率較低的製藥服務的貢獻減少。

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9.2百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣15.8百萬元，主要由於銀行利息收入增加。

銷售及市場開支

我們截至2024年6月30日止六個月及截至2025年6月30日止六個月的銷售及市場開支保持穩定，分別為人民幣341.5百萬元及人民幣345.4百萬元。

行政開支

我們的行政開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣33.8百萬元減少至截至2025年6月30日止六個月的人民幣30.2百萬元，主要由於上市開支減少。

研發成本

我們的研發成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣37.3百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣49.6百萬元，主要由於隨著研發項目的推進，相關投入有所增加。

其他開支

我們的其他開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣3.5百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣8.9百萬元，主要由於信貸減值虧損增加。

財務成本

我們的財務成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣3.8百萬元減少至截至2025年6月30日止六個月的人民幣2.7百萬元，主要由於銀行貸款利率下降。

所得稅開支

我們的所得稅開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣24.5百萬元減少至截至2025年6月30日止六個月的人民幣14.1百萬元，主要由於除稅前溢利減少以及研發成本額外稅項減免增加。

流動資金及資本資源

本集團財務狀況保持穩健。於2025年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣217.6百萬元(於2024年12月31日：人民幣537.6百萬元)，原到期日超過三個月的定期存款為人民幣300.2百萬元(截至2024年12月31日：零)。於2025年6月30日，本集團的付息銀行借款結餘為人民幣137.1百萬元(於2024年12月31日：人民幣119.8百萬元)。於2025年6月30日，本集團的資產負債比率(負債總額除以資產總值)為21.7%(於2024年12月31日：21.1%)。

現時，本集團遵循一套融資及財政政策以管理其資本資源及避免所涉及的風險。本集團期望通過各種來源組合(包括但不限於內部融資及基於合理市場利率的外部融資)為其營運資金及其他資本需求提供資金。為更好地控制及最小化資金成本，本集團集中化管理財務活動，且所有現金交易均與信譽良好的銀行進行。

本集團的大多數資產及負債以人民幣、港元及歐元計值。目前，本集團並未使用任何金融工具，亦未訂立任何外匯合約以對沖外匯風險。然而，本集團透過密切監控外匯風險的淨敞口來管理外匯風險，從而將外匯波動的影響降至最低。

重大投資、重大收購及出售

截至2025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。

截至2025年6月30日，本集團並無任何重大投資。

有關重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，本集團並無任何重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。倘任何投資及收購機會落實，我們將根據上市規則(如適用)作出進一步公告。

或然負債

截至2025年6月30日，我們並無任何或然負債。

本集團資產抵押

截至2025年6月30日，我們的若干銀行借款由賬面值分別為人民幣146.1百萬元及零的樓宇及租賃土地作抵押。

僱員薪酬及關係

截至2025年6月30日，本集團共有1,629名全職僱員。我們致力於確保整個業務網絡的工作環境安全，僱員得到關懷和尊重。我們認為，我們為僱員提供具競爭力的薪酬待遇，這體現了我們以利益相關者為中心的理念，我們相信這將帶來可持續且穩固的發展。中國法規規定，我們須參與各種政府法定僱員福利計劃，包括社會保險(即養老保險、醫療保險、失業保險、工傷保險、生育保險)和住房公積金。我們依照中國法律規定，按僱員薪資、花紅及部分津貼的特定百分比，向僱員福利計劃作出供款，最高金額由地方政府法規不時規定。我們的薪酬待遇亦包括年終花紅、通信、交通和餐費補貼、僱員宿舍、帶薪假期及節假日福利。此外，我們提供職業發展機會，營造創新、合作、高效的工作環境，我們相信這會為僱員帶來持久的上進精神。

我們的僱員通常與我們訂立標準僱傭合約。我們高度重視招聘、培訓及留任合資格僱員。我們以高標準在全球挑選及招聘人才，並提供具有競爭力的薪酬待遇。僱員的薪酬待遇主要包括基本薪金及績效花紅。為保持及提高工作團隊的質素、知識及技能水平，以及彼等對行業質量標準及工作安全標準的熟悉程度，我們為僱員提供定期培訓，包括新僱員入職培訓、技術培訓、專業及管理培訓以及健康及安全培訓。

購買、出售或贖回本公司上市證券

本報告期內，本公司或其附屬公司均未購買、出售或贖回任何本公司上市證券(包括出售庫存股)。截至2025年6月30日，本公司未持有任何庫存股。

遵守企業管治守則

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則所載的原則及守則條文。

本報告期內，本公司已遵守企業管治守則的守則條文，惟守則條文第C.2.1條除外，解釋如下。

根據企業管治守則第二部分守則條文第C.2.1條，在聯交所上市的公司應遵守但可選擇偏離主席與總經理職責應予分離並不得由同一人士執行的要求。我們並無分別委任主席及總經理，傅航先生目前同時擔任該兩個角色。董事會相信，主席及總經理的角色由同一人承擔，有利於確保本集團有統一的領導，使本集團的整體策略規劃更有實效及效率。董事會認為目前架構無損權力與授權的制衡，並可令本公司及時且有效地作出決策並予以執行。此外，所有重大決策均經諮詢董事會成員(包括相關董事委員會)及三名獨立非執行董事後作出。董事會將繼續審閱，並會在計及本集團整體情況後考慮於適當時候將本公司董事會主席與總經理的角色分離。

為維持高標準的企業管治，董事會將不斷審查及監控本公司運作。

董事及監事遵守證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則，以規範董事、監事及因其職位或受僱工作而可能擁有有關本公司或其證券的內幕消息的相關僱員的所有交易。本公司亦已就董事買賣本公司證券制訂其本身行為守則(「行為守則」)，其條款不遜於標準守則。

經向全體董事及監事作出具體查詢，董事及監事均確認，彼等於報告期一直遵守行為守則。本報告期內，本公司並無發現有關僱員違反標準守則的情況。

審核委員會審閱中期業績

本公司已成立審核委員會，並遵照上市規則第3.21條以及企業管治守則釐定其書面職權範圍。審核委員會由周智慧先生、何美儀女士及周德敏博士三名獨立非執行董事組成，其中周智慧先生(即具備適當專業資格的獨立非執行董事)為審核委員會主席，有關組成符合上市規則第3.10(2)條及第3.21條的規定。

審核委員會已考慮及審閱報告期的未經審核中期財務資料及本集團採納的會計原則及常規，且已與管理層討論與內部控制、風險管理及財務報告有關的問題。

報告期後的事項

除本公告所披露者外，於本公告日期，報告期後並無重大期後事項。

中期股息

董事會並不建議向股東派發報告期的中期股息。

於聯交所及本公司網站刊發中期業績公告及中報

本業績公告已於本公司網站(www.china-gene.com)及香港聯交所網站(www.hkexnews.hk)刊發。本公司2025年中報包括上市規則所需的所有相關資料，將於適當時候寄發予股東(如有要求)並於上述網站刊發。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2025年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
		2025年 (未經審核)	2024年 (經審核)
	附註	人民幣千元	人民幣千元
收益	4	638,778	702,360
銷售成本		<u>(113,559)</u>	<u>(161,800)</u>
毛利		525,219	540,560
其他收入及收益		15,835	9,163
銷售及市場開支		(345,364)	(341,549)
行政開支		(30,183)	(33,759)
研發成本		(49,627)	(37,288)
其他開支		(8,928)	(3,505)
財務成本		<u>(2,689)</u>	<u>(3,789)</u>
除稅前溢利	5	104,263	129,833
所得稅開支	6	<u>(14,089)</u>	<u>(24,485)</u>
期內溢利		<u>90,174</u>	<u>105,348</u>
期內全面收益總額		<u>90,174</u>	<u>105,348</u>
以下人士應佔的溢利：			
母公司擁有人		<u>90,174</u>	<u>105,348</u>
以下人士應佔的全面收益總額：			
母公司擁有人		<u>90,174</u>	<u>105,348</u>
母公司普通權益持有人應佔每股盈利 基本及攤薄(人民幣元)	8	<u>0.37</u>	<u>0.53</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2025年6月30日

		2025年 6月30日 (未經審核) 附註 人民幣千元	2024年 12月31日 (經審核) 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	339,823	352,977
使用權資產		52,372	1,254
無形資產		190,520	157,816
預付款項、其他應收款項及其他資產		5,754	1,001
非流動資產總值		588,469	513,048
流動資產			
存貨		151,122	149,123
貿易應收款項及應收票據	10	720,335	672,178
預付款項、其他應收款項及其他資產		24,114	13,650
應收關聯方款項		38,812	37,374
受限制銀行存款		20	20
原到期日超過三個月的定期存款		300,192	–
現金及現金等價物		217,570	537,629
流動資產總值		1,452,165	1,409,974
流動負債			
貿易應付款項	11	35,382	27,000
租賃負債		3,209	937
其他應付款項及應計費用		172,805	196,098
應付關聯方款項		1,032	644
付息銀行借款		91,872	81,014
合約負債		13,818	21,626
應付稅項		4,639	14,366
流動負債總額		322,757	341,685
流動資產淨值		1,129,408	1,068,289
資產總值減流動負債		1,717,877	1,581,337

	2025 年 6 月 30 日 (未經審核) 人民幣千元	2024 年 12 月 31 日 (經審核) 人民幣千元
非流動負債		
租賃負債	48,789	—
付息銀行借款	45,192	38,769
其他應付款項及應計費用	11,491	8,056
遞延稅項負債	15,139	16,501
	<u>120,611</u>	<u>63,326</u>
非流動負債總額		
	<u>120,611</u>	<u>63,326</u>
資產淨值	1,597,266	1,518,011
	<u>1,597,266</u>	<u>1,518,011</u>
權益		
母公司擁有人應佔權益		
股本	245,399	245,399
儲備	1,351,867	1,272,612
	<u>1,351,867</u>	<u>1,272,612</u>
權益總額	1,597,266	1,518,011
	<u>1,597,266</u>	<u>1,518,011</u>

中期簡明綜合財務資料附註

1. 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《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並不包括年度財務報表規定的所有資料及披露，並應與本集團截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2. 會計政策變動

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表所應用者一致，惟就本期財務資料首次採納以下經修訂《香港財務報告會計準則》除外。

《香港會計準則》第21號的修訂 缺乏可交換性

經修訂《香港財務報告會計準則》的性質及影響如下：

《香港會計準則》第21號的修訂規定實體應如何評估一種貨幣是否可兌換成另一種貨幣，以及在缺乏可兌換性時應如何估算計量日的即期匯率。該等修訂規定披露資料，使財務報表的使用者能了解貨幣不可兌換的影響。由於本集團進行交易的貨幣及集團實體的功能貨幣可兌換為本集團的呈列貨幣，故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

就管理目的而言，本集團並無根據其服務劃分業務單位，並僅有一個可呈報經營分部。管理層監察本集團經營分部整體的經營業績，藉以作出分配資源及評估表現的決策。

地區資料

(a) 來自外部客戶的收益

	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 (經審核)
中國內地	613,541	671,829
其他國家／地區	25,237	30,531
收益總額	638,778	702,360

上述收益資料乃以客戶所在地為基礎。

(b) 非流動資產

	2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
中國內地	<u>588,469</u>	<u>513,048</u>

上述非流動資產資料乃以資產所在地為基礎，且不包括金融工具及遞延稅項資產。

有關主要客戶的資料

來自佔本集團收益10%或以上的主要客戶(如受共同控制則彙集計算)的收益載列如下：

	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 (經審核)
客戶A	160,559	151,760
客戶B	<u>29,935</u>	<u>81,186</u>
總計	<u>190,494</u>	<u>232,946</u>

4. 收益

收益分析如下：

	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 (經審核)
客戶合約收益	<u>638,778</u>	<u>702,360</u>

客戶合約收益

收益資料細分

	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 (經審核)
貨品或服務種類		
銷售貨品	621,789	645,163
醫藥服務	16,989	57,197
總計	638,778	702,360
地區市場		
中國內地	613,541	671,829
其他國家／地區	25,237	30,531
總計	638,778	702,360
收益確認時間		
於某個時間點轉移	638,778	702,360

5. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

	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 (經審核)
已售存貨的成本	104,578	131,595
已提供服務的成本	8,981	30,205
	113,559	161,800
研發成本	49,627	37,288
物業、廠房及設備折舊	18,350	17,481
使用權資產折舊	706	418
無形資產攤銷	3,407	294
出售物業、廠房及設備項目的虧損	8	107
存貨撇減至可變現淨值	1,029	6,310
金融資產減值虧損淨額	8,857	2,999
未於計算租賃負債時計入的租賃款項	650	504
匯兌差異淨額	(1,380)	—
上市開支	—	9,926
銀行利息收入	(7,757)	(138)
政府補助	(6,695)	(9,025)

6. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所處及經營所在司法權區產生或源自有關司法權區的溢利，按實體基準繳納所得稅。

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，本報告期內中國附屬公司的企業所得稅稅率為25%。本公司於2021年獲認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)，有關證書於2023年12月獲延期。因此，本公司於報告期享有15%的優惠企業所得稅稅率。高新技術企業資格每三年須經中國相關稅務機關審閱一次。

本報告期內本集團的所得稅開支／(抵免)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)	(經審核)
即期稅項－中國內地		
期內開支	15,451	26,164
遞延稅項	(1,362)	(1,679)
稅項開支總額	<u>14,089</u>	<u>24,485</u>

7. 股息

於2025年3月26日，本公司董事會批准本公司2024年度末期股息，同意每10股派發現金股息人民幣0.56元(含稅)。2024年度現金股息總額為人民幣13.7百萬元(含稅)。於2025年6月11日，上述末期股息獲本公司股東於股東週年大會上批准。

本報告期內，本公司並無宣派中期股息。

8. 母公司普通權益持有人應佔每股盈利

每股基本盈利金額乃基於本報告期內母公司普通權益持有人應佔期內溢利及245,398,800股(2024年：200,000,000股)發行在外普通股加權平均數計算。

計算使用的普通股加權平均數為計算每股基本盈利時使用的期內發行在外普通股數目。

截至2025年及2024年6月30日止期間，本集團並無發行在外潛在攤薄普通股。

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	2024年
		人民幣千元	人民幣千元
		(未經審核)	(經審核)
盈利			
母公司普通權益持有人應佔溢利，			
用於每股基本及攤薄盈利計算		90,174	105,348
股份			
期內用於計算每股基本及攤薄盈利的			
發行在外普通股加權平均數		245,398,800	200,000,000
每股盈利(每股人民幣元)		0.37	0.53

9. 物業、廠房及設備

截至2025年6月30日止六個月，本集團以人民幣7,090,000元的成本(2024年6月30日：人民幣8,443,000元)收購物業、廠房及設備。

截至2025年6月30日止六個月，本集團出售賬面淨值為人民幣1,895,000元(2024年6月30日：人民幣143,000元)的資產。

10. 貿易應收款項及應收票據

		2025年	2024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)
貿易應收款項		649,056	594,344
應收票據		11,829	11,422
按公平值計量且其變動計入其他全面收益的金融資產		69,098	73,754
減值		(9,648)	(7,342)
賬面淨值		720,335	672,178

於本報告期末本集團基於發票日期及扣除虧損撥備的貿易應收款項及應收票據的賬齡分析如下：

		2025年	2024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)
1年內		651,532	628,980
1至2年		63,793	40,455
2至3年		3,772	2,511
超過3年		1,238	232
總計		720,335	672,178

11. 貿易應付款項

於本報告期末貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年內	35,132	26,988
超過1年	<u>250</u>	<u>12</u>
總計	<u>35,382</u>	<u>27,000</u>

貿易應付款項為免息，且一般於60天內結清。

12. 承諾

於本報告期末，本集團有以下合約承諾：

	2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
物業、廠房及設備	<u>7,364</u>	<u>1,839</u>

13. 報告期後事項

於2025年6月30日後，並無發生重大事件。

釋義

於本公告內，除非文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。該等詞彙及其釋義可能無法與任何行業標準釋義一致，無法與本公司從事相同行業的其他公司採用的類似專有詞彙直接比較。

「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「藥審中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，為國家藥監局下主要負責IND及NDA審評及批准的分支機構
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載《企業管治守則》
「主席」或「董事會主席」	指	董事會主席
「中國」	指	中華人民共和國，但僅就本公告及作為地域參考而言，除文義另有所指，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	杭州九源基因生物醫藥股份有限公司(前稱為杭州九源基因工程股份有限公司)，於1993年12月31日根據中國法律成立的有限責任公司，於2023年12月5日轉制為股份有限公司
「同期」	指	截至2024年6月30日止六個月
「董事」	指	本公司董事
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，國內投資者以人民幣認購及繳足且並無於任何證券交易所上市或買賣
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司

「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以港元買賣並於聯交所上市
「港元」	指	香港法定貨幣，分別為港元及港仙
「香港」	指	中國香港特別行政區
「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)
「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
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2025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人民幣1.00元的普通股，包括非上市股份及H股
「股東」	指	本公司股東
「聯交所」或 「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，為香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司
「監事」	指	本公司監事會成員
「庫存股」	指	具有上市規則所界定的涵義
「2型糖尿病」	指	2型糖尿病，一種以胰島素抵抗及胰島素相對缺乏為特徵的代謝性疾病，通常與肥胖及生活方式因素有關
「非上市外資股」	指	本公司發行的每股面值人民幣1.00元的普通股，由境外投資者以人民幣以外貨幣認購及付款，且無於任何證券交易所上市
「非上市股份」	指	內資股及非上市外資股
「%」	指	百分比

於本公告內，除文義另有所指外，「聯繫人」、「相聯法團」、「關連人士」、「附屬公司」及「主要股東」等詞彙具有上市規則賦予該等詞彙的涵義。

致謝

董事會謹此衷心感謝本集團股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
Hangzhou Jiuyuan Genetic Biopharmaceutical Co., Ltd.
杭州九源基因生物醫藥股份有限公司
傅航
董事會主席、執行董事兼總經理

中國杭州，2025年8月18日

截至本公告日期，董事會由(i)執行董事傅航先生及周偉先生；(ii)非執行董事馬紅蘭女士、吳詩航先生、*Albert Esteve Cruella*先生及費俊傑先生；及(iii)獨立非執行董事周智慧先生、何美儀女士及周德敏博士組成。