

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。



SUNSHINE LAKE PHARMA CO., LTD.

廣東東陽光藥業股份有限公司

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：6887)

截至二零二五年六月三十日止六個月的中期業績公告

財務摘要

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團錄得：

- 營業額為人民幣1,937.67百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月減少24.95%。
- 毛利為人民幣1,467.61百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月減少28.12%。
- 稅息、折舊及攤銷前溢利為人民幣430.05百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的稅息、折舊及攤銷前溢利人民幣940.65百萬元減少人民幣510.60百萬元。
- 歸屬於本公司權益持有人的虧損及全面收益總額為人民幣54.27百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的歸屬於本公司權益持有人的溢利及全面收益總額人民幣138.63百萬元減少人民幣192.90百萬元。
- 每股基本及攤薄虧損均為人民幣0.11元。

中期股息

- 董事會議決不派付截至二零二五年六月三十日止六個月的中期股息(截至二零二四年六月三十日止六個月：無)。

管理層討論與分析

一、行業回顧

二零二五年上半年，醫藥行業在全球經濟復蘇和政策支持的雙重推動下，逐步恢復增長的勢頭。中國醫藥市場規模穩健增長，產業結構持續優化。儘管醫保控費和集採降價仍有壓力，但政策更為理性化，行業整體韌性依然強勁。化學藥整合加速，生物藥成為中流砥柱，創新藥研發已成為時代發展的主流趨勢。

1. 政策層面

醫保目錄動態調整：中國國家醫療保障局加速創新藥納入醫保目錄，推動了創新藥更快上市，提升了企業競爭力，為患者提供更多選擇。

藥品集採深化：持續推動藥品價格合理化，降低藥品准入門檻，減輕患者負擔。

審評審批制度改革：中國國家藥品監督管理局(「藥監局」)提升創新藥審評審批效率，加速藥物研發進程。

數據安全與隱私保護強化：促使企業更加重視數據安全和患者隱私。

環保與可持續發展政策推進：推動企業履行環境責任，實現可持續發展。

2. 行業動態

創新藥治療領域持續突破：創新藥在感染、慢病、腫瘤等核心領域取得持續突破，多款同類首創和同類最優的候選藥物臨床數據優異，監管層面通過突破性療法認定加速臨床轉化，為創新藥提供從研發到臨床應用的全周期支持，推動形成「研發突破—政策激勵—市場放量」的正向循環。

海外授權交易：中國創新藥企海外授權交易頻繁，國內企業通過引進國外技術和產品豐富管線，同時將自主研發項目推向國際市場，提升全球影響力，促進了國際合作與競爭。

AI製藥：人工智能（「AI」）技術在藥物靶點發現、藥物設計和臨床試驗設計等環節的應用不斷深化，加速了藥物研發進程，降低了研發成本，提高了研發成功率。政府部門對AI製藥技術的發展給予了一定的政策支持，推動AI製藥技術的創新和應用。

二零二五年下半年，醫藥行業有望延續積極態勢，國產創新藥出海、重磅新藥獲批上市以及生物科技企业盈利等將推動創新藥板塊發展，AI製藥技術應用進一步深化，行業將朝著創新、高效、可持續方向發展。

二、公司概覽

廣東東陽光藥業股份有限公司(「本公司」)及其附屬公司(統稱「本集團」或「我們」)是一家綜合性製藥公司，從事藥物的研發、生產和商業化。我們成立於二零零三年，以「創新」、「國際化」為驅動，經過二十多年的經驗積累，已形成全方位、一體化的自主研發能力。我們的研發團隊由超過1,100名研發人員組成，包括具有跨國藥企資深工作經驗背景的科學家、研發實戰經驗豐富的醫藥人才。我們擁有多個國家級稱號和省級獎項，包括全國重點實驗室、國家知識產權示範企業、博士後科研工作站及廣東省科技進步一等獎。

我們聚焦感染、慢病和腫瘤等核心治療領域，堅持自主創新的研發戰略，構建了極具競爭力的創新藥管線佈局。本集團擁有150多款獲批藥物，已上市3款創新藥，在研100款藥物，包括49款1類在研創新藥物，主要包括(i) 1款已向藥監局提交新藥上市申請(「NDA」)的1類在研創新藥物，以及(ii) 10款處於II期或III期臨床試驗的1類在研創新藥物。國際化方面，我們已於二零二四年成功實現1款在研創新藥HEC88473的海外授權，甘精胰島素注射液成功遞交美國生物製品許可申請(「BLA」)。多元化和強大的在研創新藥物管線，不僅鞏固了本集團在中國醫藥行業的研發領先優勢，更為實現長期高質量發展提供了持續動力。我們的研發平台覆蓋化學藥及生物藥完整生命周期的研發，擁有AI驅動的藥物設計(「AIDD」)、特異性抗體、小核酸、抗體藥物偶聯物(「ADC」)、蛋白降解靶向嵌合體(「PROTAC」)等先進的技術。我們致力於將AI技術應用於藥物研發的各個階段，並已建立先進的AI驅動模型，以提升我們的創新能力。

核心管線產品研發進展

本集團的研發管線產品取得了顯著的進展。

1、註冊審批進展

本集團2款創新藥於國內首次獲批准上市，2款生物類似藥申請上市，獲得2項創新藥臨床試驗批准，4款新藥產品遞交臨床試驗申請；2款仿製藥產品在歐美國家獲得藥品註冊批件。

中國

- 二零二五年二、三月，本集團的東衛卓®(磷酸萘坦司韋膠囊)和東英賀®(艾考磷布韋片)聯合用於治療初治或幹擾素經治的基因1、2、3、6型成人丙型肝炎病毒(「HCV」)感染產品分別於中國獲批准上市，成為國產唯一具有自主知識產權的口服泛基因型方案，進一步鞏固了本集團在丙肝治療領域的領先地位。
- 二零二五年一、六月，本集團在國內分別遞交德谷胰島素注射液和德谷門冬雙胰島素注射液用於治療糖尿病的上市申請，進一步豐富本集團在糖尿病治療領域的產品線。
- 二零二五年四月，本集團的胰高血糖素樣肽-1(「GLP-1」)／葡萄糖依賴性促胰島素多肽(「GIP」)／胰高血糖素(「GCG」)三靶創新藥HEC-007首次獲得臨床試驗批准。
- 二零二五年七月，本集團用於治療肥胖的GDF15激動劑創新藥HEC-301首次獲得臨床試驗批准。
- 此外，本集團治療乙肝小核酸新藥HECN30227、周長效胰島素HEC151、鹽酸魯拉西酮膠囊、噻托溴銨奧達特羅吸入噴霧劑遞交臨床試驗申請。

歐美

- 本集團共2款仿製藥產品獲得藥品註冊批件，分別為利伐沙班片美國藥品註冊批件和奧司他韋乾混懸劑德國藥品註冊批件。

2、主要臨床研究進展

鹽酸伊非尼酮片

- 二零二五年五月，本集團治療特發性肺纖維化新藥鹽酸伊非尼酮片獲得國家藥品監督管理局藥品審評中心(「CDE」)同意開展III期臨床，成為該適應症首個獲批進入III期臨床的國產創新藥。

苯磺酸克立福替尼片

- 二零二五年六月，本集團在中國開展的用於治療復發或難治的攜帶FLT3-ITD突變的急性髓系白血病III期臨床正在快速入組階段。

HECB1502201注射液(富馬酸伏諾拉生注射液)

- 二零二五年三月，本集團在中國啟動用於治療消化性潰瘍出血的III期臨床試驗，目前處於入組階段。

HEC53856片

- 二零二五年六月，本集團在中國完成用於治療非髓系惡性腫瘤患者化療引起的貧血的II期臨床入組，目前處於受試者隨訪階段。

3、註冊及II、III期臨床管線概覽

在研藥物	藥物分類	靶點	適應症	階段
奧洛格列淨膠囊	化學新藥	SGLT2	2型糖尿病	註冊審評
甘精胰島素注射液	生物類似藥	IR	糖尿病	註冊審評(美國)
苯磺酸氨氯地平顆粒	改良型新藥	CCB	高血壓、冠心病	註冊審評
德谷胰島素注射液	生物類似藥	IR	糖尿病	註冊審評
德谷門冬雙胰島素注射液	生物類似藥	IR	糖尿病	註冊審評
克立福替尼片	化學新藥	FLT3	AML	臨床III期
伊非尼酮片	化學新藥	-	IPF	臨床III期
伏諾拉生注射液	改良型新藥	P-CAB	消化性潰瘍出血	臨床III期
莫非賽定膠囊	化學新藥	Capsid	乙肝	臨床III期
萊洛替尼膠囊	化學新藥	EGFR	食管癌	臨床III期
利拉魯肽注射液	生物類似藥	GLP-1	糖尿病	完成臨床III期
HEC88473	生物新藥	GLP-1/FGF21	糖尿病、MASH等	臨床II期
HEC53856	化學新藥	HIF-PHD	腫瘤化療相關貧血	臨床II期
噻替佐酮	化學新藥	5-HT/5-HT1a	抑鬱症	臨床II期
HEC95468	化學新藥	sGC	肺動脈高壓	臨床II期
HEC96719	化學新藥	FXR	NASH	臨床II期
HEC93077	化學新藥	XO/URAT1	痛風	臨床II期

4、主要研究結果公開發表

- 本集團的一款具有Best in class潛力的治療特發性肺纖維化原創新藥伊非尼酮在二零二五年第9屆IPF Summit會議上公開了臨床II期關鍵研究結果。與安慰劑相比，作為衡量肺功能的重要指標，試驗組各組在用藥24周時均能延緩患者用力肺活量(「FVC」)下降，MMRM模型敏感性分析結果顯示，伊非尼酮200mg組較基線僅下降3.3mL，相比較安慰劑組改善超過80mL，具有統計學意義($P < 0.1$)，相對安慰劑組延緩下降的比例達96%，遠優於同試驗吡非尼酮組的47%。試驗整體安全性、耐受性良好，200mg組與藥物相關不良反應發生率與安慰劑組及吡非尼酮組相近，與藥物相關的皮膚及皮下組織類疾病(皮疹、光敏性反應和瘙癢)的發生率明顯低於吡非尼酮組。伊非尼酮亦是國內治療特發性肺纖維化(「IPF」)領域唯一一個與吡非尼酮完成初步頭對頭臨床試驗且療效更優的創新藥物。
- 二零二五年四月，本集團的一款具有First-in-class潛力的全人源LY6G6D/4-1BB雙特異性抗體HEC-921的臨床前研究成果發表在二零二五年AACR大會上，HEC-921展示出強效抗腫瘤活性，並有望解決4-1BB抗體出現的肝毒性問題，預期為LY6G6D陽性的各類腫瘤患者提供新的免疫治療選擇。
- 二零二五年四月，本集團的一款口服且高活性的新型Pan KRAS抑制劑HEC211909的臨床前研究成果發表在二零二五年AACR大會上，HEC211909顯示出亞納摩爾級 IC_{50} 值的強效抗增殖活性，在體內KRAS突變多種移植瘤模型產生劑量依賴性抗腫瘤效應並誘導腫瘤消退。

5、專利

二零二五年上半年，本集團共申請發明專利95件，獲得授權發明專利合計49件。截至二零二五年六月三十日，本集團累計申請發明專利總量2,513件，包括專利合作條約(「PCT」)申請383件，境內發明專利1,179件，境外發明專利951件；其中已授權發明專利合計1,446件，包括境內發明專利762件，境外發明專利684件。

核心管線產品概述

1、國內領先的抗感染新藥研發能力

在抗感染治療領域，本集團依託「抗感染新藥研發全國重點實驗室」的平台優勢，以抗病毒感染為核心，重點解決呼吸道傳染病、耐藥菌、兒科感染問題，從而進一步鞏固了集團在抗感染治療領域的地位。

(1) 乙肝領域

基於對乙肝「功能性治癒」的深刻理解，本公司正同步開發「siRNA+ASO+免疫調節劑」三聯療法，通過多靶點協同作用全面抑制乙肝病毒和表面抗原，並通過免疫重建開啟乙肝「功能性治癒」新時代，為患者帶來新希望。

在研產品—HECN30227

HECN30227是本集團自主研發並擁有全球知識產權的1類新藥，也是本集團基於小核酸技術平台開發的首款siRNA藥物，可同時消除cccDNA和intDNA來源的乙型肝炎表面抗原(「HBsAg」)。臨床前數據表明，HECN30227具有泛基因型活性，可高效降低HBsAg水平，對核苷類藥物耐藥株同樣保持突出藥效，體內外藥效亦優於臨床競品。該藥物採用公司獨特設計的HEC-GalNova(N-乙醯半乳糖胺)肝靶向遞送系統，在實現精準高效肝臟遞送的同時大幅降低脫靶風險。HECN30227已完成臨床前研究，於二零二五年八月遞交臨床試驗申請。

在研產品—HEC ASO

HEC ASO藥物是本集團自主研發並擁有全球知識產權的1類新藥，也是本集團基於小核酸技術平台開發的首款非偶聯ASO藥物，通過直接抗病毒和激活宿主免疫雙機制來清除HBsAg。臨床前數據表明，候選藥物具有泛基因型活性，可高效降低HBV表面抗原水平，體內外藥效亦優於臨床競品，正在進行臨床前研究。

(2) 丙肝領域

本集團擁有一款治療基因特異型慢性丙型肝炎1類創新藥磷酸依米他韋膠囊，該產品已獲批上市並納入中國國家醫保藥品目錄；兩款治療泛基因型慢性丙型肝炎1類創新藥磷酸萘坦司韋膠囊及艾考磷布韋片，已分別於二零二五年二月及二零二五年三月獲批准上市，這兩款創新藥已通過二零二五年中國國家醫保藥品目錄初步形式審查。該產品組合是國內自主研發的治療泛基因型慢性丙型肝炎的聯合治療方案，對泛基因型慢性丙型肝炎病患的SVR12高達95.0%，藥物相互作用風險較已上市同類藥物更小。本公司丙肝產品線是國內唯一擁有基因特異型和泛基因型方案的國產組合，憑藉產品競爭優勢和深度基層覆蓋的銷售網絡，有望打造國產消除丙肝第一品牌。

2、慢病領域多元化且成熟的在研管線，打造長期核心競爭賽道

本集團的慢病治療候選創新藥專注於慢性呼吸、代謝和心血管腎臟等疾病，這一系列疾病仍有大量未滿足醫療需求，包括提供更優的組合、更便利的給藥方式、更好的療效和安全性等，因此對創新治療方案的需求也在不斷增長。

在研產品—鹽酸伊非尼酮片

伊非尼酮(HEC585)是本集團正在自主研發用於治療IPF的1類在研創新藥，具有更廣泛的抗纖維化機理，通過多通路協同抗纖維化，能夠抑制多種細胞炎症因子的分泌，成纖維細胞增殖和活化以及膠原蛋白的合成。體外藥效實驗結果表明，伊非尼酮抑制成纖維細胞增殖和活化的 IC_{50} 優於吡非尼酮200-500倍，在肺類器官纖維化模型和動物模型上，伊非尼酮藥效明顯優於吡非尼酮和尼達尼布。

伊非尼酮在中國及美國完成I期臨床試驗，有關結果表明，其半衰期長，可一天一次給藥。伊非尼酮於二零一七年八月獲得美國食品藥品監督管理局(「FDA」) 孤兒藥資格認定(Orphan Drug Designation)，使其符合資格享有美國審批及定價優惠政策。伊非尼酮II期臨床試驗(以吡非尼酮為陽性對照)期中分析取得積極結果，達到研究終點，結果顯示，伊非尼酮在IPF患者中療效突出，優於陽性對照組吡非尼酮，安全且耐受性良好。我們根據II期中期分析數據向CDE提交III期臨床試驗許可並獲得批准。我們已於二零二五年八月在二零二五年度第9屆IPF Summit會上公布其II期關鍵數據，主要結果顯示，伊非尼酮200mg組24周FVC較基線數據表現出了相較安慰劑組和吡非尼酮組的明顯改善，較安慰劑組延緩下降比例達96%。我們相信，我們的伊非尼酮有潛力成為全球IPF治療領域的同類最佳藥物。

此外，臨床前研究顯示，伊非尼酮具有優異的抗肝纖維化潛力，其效果顯著優於吡非尼酮。在博來霉素誘導的間質性肺疾病(「ILD」)模型中，該藥物可顯著降低肺血管及支氣管周圍的炎症細胞浸潤(以巨噬細胞為主，降低率高達70%)，具備治療間質性肺疾病的潛力。

在研產品 — 美國的甘精胰島素注射液

本集團是中國僅有的兩家針對美國市場開發甘精胰島素注射液並成功遞交BLA的製藥企業之一。本集團已順利完成了甘精胰島素注射液的關鍵I期臨床試驗，試驗結果表明，本集團的甘精胰島素注射液與美國參照藥在藥代動力學和藥效學方面具有高度一致性。二零二三年十二月，本集團正式向FDA遞交了甘精胰島素注射液的BLA申請。自遞交申請以來，本集團始終與FDA保持著積極、密切的溝通，並嚴格按照FDA的相關要求，及時補充和完善所需數據，全力保障審評程序的順利推進。根據目前的審評進度及本集團對FDA對BLA申請的一般審評時間表的了解，本集團預期甘精胰島素注射液將於二零二六年H1獲得BLA批准。

在研產品 — 奧洛格列淨膠囊

奧洛格列淨是本集團自主研發的用於治療2型糖尿病的1類SGLT-2抑制劑在研創新藥物，已向NMPA提交上市申請，並於二零二五年五月遞交補充資料答覆，目前處於審評階段。奧洛格列淨臨床研究數據顯示，其呈現全面持久的降糖效果，24周給藥後糖化血紅蛋白值、空腹血糖和餐後2小時血糖峰值三項指標改善幅度在同

靶點已上市藥物中處於領先水平。安全性方面，治療期內尿路感染發生率低於安慰劑組，未發現非預期嚴重不良反應。同時觀察到體重和收縮壓較基線顯著降低等代謝改善效應。在獲得NMPA批准後，我們將針對性地舉辦醫療推廣會議及專家研討會，以臨床試驗結果為支持，展示奧洛格列淨的臨床優勢。此外，我們還將探索奧洛格列淨的新適應症，以擴大其應用範圍。我們認為奧洛格列淨不但可治療2型糖尿病，亦有助改善心血管疾病，有望降低慢性腎病風險。

在研產品 — HEC88473 注射液

本集團自主研發的HEC88473是一款新型GLP-1/FGF21雙靶點長效融合蛋白注射液，可潛在用於治療2型糖尿病、代謝功能障礙相關脂肪性肝炎（「MASH」）等多種代謝疾病，目前處於臨床II期。本集團於二零二四年十一月與Apollo Therapeutics訂立獨家海外許可及商業化協議，展示了HEC88473的全球開發和商業化能力。HEC88473可穩定控制血糖、促進減重、改善血脂水平，並顯示在改善MASH及肝纖維化方面具有良好治療前景，可帶來廣泛代謝獲益。

在研產品 — HEC-007 注射液

HEC-007是我們自主研發的一種脂肪酸側鏈修飾GLP-1/GCG/GIP三靶點多肽新藥，用於治療超重或肥胖以及相關代謝疾病。在臨床前研究中，HEC-007顯示出了相同劑量下相比於同類藥物更優的療效和更高的安全性，有望同時在減重和降糖兩個方向實現藥效突破。我們於二零二五年一月在中國遞交HEC-007的新藥臨床試驗申請（「IND申請」），並於二零二五年四月取得臨床試驗許可，計劃近期啟動I期臨床。同時我們也在開發其口服劑型，採用消化道促滲策略，通過調控有機酸鹽促滲體系組合，兼顧藥物吸收和組織安全性，實現HEC-007三靶多肽分子口服給藥，同劑量下的最大血藥濃度達已上市銷售產品的2倍以上，生物利用度優於已上市銷售產品。

在研產品 — HEC169584 膠囊

HEC169584是本集團AIDD實驗室自主開發的首款1類在研創新藥，是用於治療MASH的一款THR-β激動劑。本集團利用HEC GEN模型(一款基於稀疏圖注意力神經網絡的分子片段生成模型)篩選出了小分子HEC169584。臨床前研究結果表明，HEC169584對THR-β細胞的體外活性優於陽性藥Resmetirom(二零二四年FDA批准的首款用於治療MASH的藥物)，肝靶向性強，肝血比高，可減少對甲狀腺軸、心臟等組織影響；在MASH伴肝纖維化小鼠模型中，具有改善肝功能、血脂、肝臟脂質、肝臟炎症、肝臟NAFLD活動評分及肝臟纖維化的效果。我們已於二零二四年十二月獲得其臨床試驗許可，計劃近期啟動I期臨床。

在研產品 — HEC-301 注射液

HEC-301是我們自主研發的生長分化因子15(GDF15)類似物，通過激活GDF15受體GFRAL下游信號通路，減少能量攝入，降低體重。HEC-301具有創新型分子設計，可實現月製劑給藥，提高患者治療依從性，具有同類Best-in-Class潛力。臨床前研究表明，HEC-301在更低的給藥頻率和劑量下減重效果顯著優於司美格魯肽，且能改善多種代謝相關指標。PK方面，HEC-301在動物模型中的半衰期接近同類藥物的4倍。我們於二零二五年七月獲得NMPA簽發的臨床試驗許可通知書。

在研產品 — HEC151 注射液

HEC151是本集團自主研發的一種超長效胰島素，通過對新型脂肪鏈修飾設計，對人胰島素進行突變並結合新側鏈的化學修飾，達到了周長效的目的。臨床前研究結果表明，HEC151與諾和諾德已上市「依柯」胰島素相比，與白蛋白結合活性相當。而活性方面，相比「依柯」胰島素，HEC151控糖效果更優、降糖更平穩。我們於二零二五年六月在中國遞交其IND申請。

在研產品 — HECB1502201 (富馬酸伏諾拉生注射液)

HECB1502201(富馬酸伏諾拉生注射液)是本集團自主開發的用於治療消化性潰瘍出血的鉀離子競爭性酸阻滯劑(P-CAB)，是一款改良型新藥。其通過抑制胃中導致胃酸產生的酶來減少胃酸分泌。與原片劑Vocinti®(伏諾拉生片)相比，HECB1502201可以滿足口服製

劑無法解決的消化性潰瘍出血患者的臨床需求，包括因病情嚴重而無法服用口服藥的高風險患者，以及需要快速升高胃液pH以達迅速止血的患者。我們已完成HECB1502201的II期臨床試驗，並於二零二五年三月開始III期臨床試驗入組。I期臨床試驗結果顯示，與標準療法PPIs注射劑相比，HECB1502201對胃pH的控制力更佳，其酸抑制能力優於艾司奧美拉唑鈉注射液，從首次給藥起亦具有完全療效，並表現出良好夜間控酸效果。此外，HECB1502201注射液屬於即用型大輸液，臨床無需配液，可以有效降低病菌及不溶性微粒污染風險，同時能避免配液錯誤，提升用藥安全性及便捷性。

3、以多種治療技術深化腫瘤管線布局

本集團秉持以臨床價值為核心的研發戰略，聚焦腫瘤治療領域未滿足的臨床需求，構建了「精準靶向治療、耐藥機制突破、治療安全性優化」三位一體的腫瘤創新療法。基於合成致死、ADC、分子膠降解劑、雙特異性抗體(TCE)及CAR-T細胞治療等前沿技術平台，通過多機制協同創新策略，系統打造了涵蓋小分子藥物、生物製劑及細胞治療的全維度候選產品矩陣，形成差異化競爭優勢。

在研產品—苯磺酸克立福替尼片

苯磺酸克立福替尼片是本集團自主研發的1類創新藥在研產品，屬於第二代高選擇性FLT3抑制劑，用於治療具有FLT3-ITD突變陽性的復發/難治急性髓系白血病(「AML」)患者。具有臨床療效突出、心臟毒性風險低的優勢。I期臨床結果分別亮相二零二二年歐洲血液病年會和二零二三年美國血液病年會。根據弗若斯特沙利文報告，克立福替尼是首款國內自主研發進入III期臨床的高選擇性FLT3抑制劑候選藥物。藥品審評中心已同意本集團可以III期臨床試驗中CR/CRh率的作為替代療效指標進行中期分析進行提交，以取得有條件上市申請。於二零二四年十一月二十五日，本集團與宜昌東陽光長江藥業股份有限公司和瀋陽三生製藥有限責任公司訂立獨家商業化合作協議。我們正在加快推進克立福替尼的III期臨床，有望今年完成中期分析所需樣本量的入組。隨著中國AML藥物市場的迅速增長，苯磺酸克立福替尼具有龐大的市場潛力。

在研產品 — HEC53856片

HEC53856是本集團自主研發的一種HIF-PHD抑制劑的1類在研創新藥，用於治療腎性貧血和非髓系惡性腫瘤患者化療引起的貧血適應症。已完成的臨床及非臨床試驗結果表明，基於非頭對頭比較，HEC53856的安全性優於羅沙司他（一種針對HIF-PHD用於治療腎性貧血的藥物）。HEC53856在健康受試者中沒有與心率增加相關的不良反應，且血栓形成的風險低。HEC53856亦具有降低膽固醇的額外益處。此外，HEC53856的有效性不受食物攝入或腎功能不全的影響，使其成為腎功能不全患者更靈活、更合適的治療選擇。本集團目前正在推進HEC53856治療化療相關性貧血的II期臨床試驗，並已完成II期入組。

在研產品 — HEC921注射液

HEC921是本集團自主研發的一款全球首創淋巴細胞抗原6家族成員G6D(LY6G6D)/腫瘤壞死因子受體超家族成員9(4-1BB)雙特異性抗體，是一款新型(First-in-class)靶向激活型腫瘤免疫治療藥物，擬用於結直腸癌的治療。我們通過4-1BB的特定表位篩選和雙抗的工程化設計提高腫瘤殺傷水平降低毒副作用，臨床前研究結果表明，HEC921藥效顯著，在多個結直腸腫瘤模型上表現出優異腫瘤殺傷效果，且安全性良好，未見4-1BB靶點相關的肝毒性問題。我們正在推進HEC921的臨床前研究，該研究結果在二零二五年AACR大會上以壁報的形式發表，獲得廣泛關注。

在研產品 — HEC201625

HEC201625為本集團自主研發的一款具備高活性、高特異性的口服小分子PD-L1抑制劑。HEC201625可與腫瘤細胞表面PD-L1特異性結合併誘導其二聚化和內化，從而有效阻斷腫瘤細胞表面PD-L1與免疫T細胞表面PD-1的相互作用，激活T細胞對腫瘤細胞的識別和殺傷。臨床前研究數據顯示，HEC201625在多個人源化免疫重構腫瘤模型中展示出與PD-L1抗體相當甚至更強的抗腫瘤活性，對PD-L1單抗不敏感的模型療效顯著，安全係數高，具備良好成藥性。聯合化療、VEGF單抗、KRAS G12C抑制劑具有協同增效作用。現階段全球已有多款抗體獲批上市，但小分子市場仍存在未滿足的臨床需求，HEC201625有望開發全口服腫瘤免疫療法聯合給藥方案，可為臨床腫瘤免疫治療提供新的選擇和治療策略。

AI與研發

本集團致力於將AI技術應用於藥物研發的各個階段，建立了多個先進的AI驅動模型，以提高研發效率和創新能力。HEC169584是一款用於治療MASH的THR-β激動劑在研藥物，是我們AIDD實驗室開發的首款在研小分子新藥，已獲得HEC169584的臨床試驗許可。我們通過有效整合藥物研發過程中的各個環節，實現無縫運作，高效支持藥物研發。

1、AI研發核心亮點

本集團建立了覆蓋藥物研發全周期的HEC藥物智能發現平台。平台以六大自研模型為核心，融合垂直領域大模型與專用工具，構建了從靶點預測到AI蛋白質結構預測與分子模擬的全流程智能化藥物研發體系，系統提升了研發效率，為創新藥研發提供了核心驅動力。

- (1) 在專用模型方面，本集團與深勢科技聯合發布了全球首個基於預訓練與神經常微分方程耦合的藥代動力學(PK)預測模型，通過深度融合機理建模與深度學習為創新藥研發開闢了「實驗數據—機理模型—智能預測」的閉環研究范式，有望推動製藥行業從「試錯型開發」向「精準設計」模式轉型。
- (2) 在大模型方面，本集團構建了從劑型設計到質量預測的全流程製劑大模型，通過創新研發體系，實現了智能處方設計、工藝風險預警以及生物等效性預測三大核心功能，體現了在大語言模型賦能AI藥物研發領域的前沿探索。

目前依託HEC藥物智能發現平台，已大幅減少了合成化合物數量，PCC篩選時間從2-3年減少至1.5年，穩步推進AI落地生物醫藥研發的本集團戰略目標。

2、AI研發取得的成果

分子設計模塊

(1) HEC-GEN藥物分子生成模型

HEC-GEN基於蛋白表面參數化技術與分子圖編碼的小分子原子/鍵屬性，構建蛋白—分子複合輸入矩陣。採用變圖神經網絡與稀疏注意力機制，動態學習靶標—分子互作特徵，通過自回歸原子生成優化分子結合親和力。本集團同步引入成藥性約束，確保生成分子兼具靶點特異性與可成藥性。該模型已應用於甲狀腺激素受體靶向藥物研發項目HEC169584。以陽性藥MGL-3196、VK2809的核心藥效團為輸入，結合蛋白結構特徵，批量生成候選化合物庫。經多維度評估體系篩選，最終鎖定具有顯著優勢的先導化合物。

(2) HEC-3DQSAR藥物分子設計模型

HEC-3DQSAR整合Open3DQSAR、Open3DALIGN等軟件，實現從分子數據預處理、分子對齊、分子相互作用場計算到模型構建的全自動化流程，可自動處理數據、生成高質量QSAR模型並以圖形和數據報告展示建模結果。通過三維分子結構特徵與活性數據的關聯分析，快速解析化合物構效關係，指導先導化合物優化，提升藥物設計效率。

藥代動力學模塊

(1) HEC-PK藥代動力學藥時曲線預測模型

HEC-PK是人工智能驅動的生理藥代動力學預測模型，旨在解決傳統建模參數成本高、依賴動物實驗等問題。它整合化合物結構與體內藥代數據，精準預測體內時間濃度曲線及關鍵藥代參數，形成數據驅動的藥物設計優化閉環以縮短臨床轉化周期。基於本集團近十年自主研發的小分子化合物，整合分子結構、大鼠藥代參數及時間濃度等真實數據，構建標準化大鼠藥代數據集保障數據一致性和訓練可靠性。

(2) HEC-CYPs 藥物相互作用預測模型

本集團研發團隊運用化學信息學與人工智能技術，可快速精準評估候選化合物的CYPs相關藥物風險，規避抑制或誘導CYPs代謝酶活性導致的藥物濃度過高、副作用加重及代謝加速、治療失敗等風險；其中HEC-CYPs抑制模型採用預訓練—微調策略，蛋白質層面基於語言模型框架，小分子層面基於3D預訓練框架Uni-Mol，誘導模型創新採用共識學習策略，進行機制與表型結合的深度學習建模。

(3) HEC-Transporters 藥物透膜／轉運預測模型

我們的研發團隊通過機器學習對專有數據建模，可快速、準確預測藥物與生物膜及轉運體的相互作用，實現早期藥代動屬性優化。HEC-Transporters模型創新採用多任務學習策略，在數據與模型層面聯合建模透膜與轉運任務，訓練1個通用消息傳遞網絡捕捉分子—生物膜作用的共同結構特徵，3個獨立前饋神經網絡提升專有任務表現。

(4) 垂直大模型—全球首個藥物製劑自然語言大模型

本集團研發團隊通過「多源異質數據標準化到專家反饋強化學習」體系，推出全球首個藥物製劑垂直領域自然語言大模型。該模型基於DeepSeek、Qwen等通用基座大模型優化，實現智能處方設計、工藝風險預警、生物等效性預測三大核心功能。其智能知識庫融入本集團關鍵實驗數據，涵蓋21萬餘條製劑配方、1.2萬餘篇藥劑學文獻、2,000餘篇核心工藝專利及中美歐日藥典，基於本地DeepSeek-R1模型採用高級檢索增強生成技術構建，能減少大模型幻覺，打通處方設計到生產質控全鏈條智能化，突破跨尺度處方組分與工藝參數協同設計等技術空白，為製劑研發提供可交互、可解釋的下一代智能基礎設施。

3、未來計劃和策略

未來，我們將確立了以AI技術深度賦能藥物研發全鏈條的戰略發展規劃，依託現有技術積累，持續加強對平台核心能力的發展與建設，旨在將「HEC藥物智能發現平台」從高效的輔助研發工具體系，戰略性升級為驅動新藥發現與開發的核心引擎，打造本集團在人工智能時代的「新質生產力」。我們的規劃將圍繞平台三大功能板塊進行深化、融合與創新。通過深化藥物分子設計能力，拓展創新分子邊界；構建全景式藥代動力學評價矩陣，前置成藥性風險評估；打造「藥研大模型」為核心引擎，實現研發全流程智能化。

獎項及榮譽

二零二五年本集團獲頒以下獎項及榮譽：

二零二五年六月，國家知識產權局發布關於第二十五屆中國專利獎授獎的決定。本集團可威顆粒發明專利「磷酸奧司他韋顆粒劑及其製備方法」榮膺第二十五屆中國專利金獎。作為由國家知識產權局與世界知識產權組織聯合評選的權威獎項，中國專利金獎代表了中國知識產權領域的最高榮譽，彰顯著對專利創新和技術成果的高度認可。

二零二五年六月，本集團榮獲「2025中國藥品研發實力排行榜TOP100」的榜單，作為國內連續十年發布的權威評價體系，其結果被視為衡量醫藥企業創新能力的重要標桿。

二零二五年七月，湖北省知識產權局公布了第二屆湖北專利獎授獎決定。本集團發明專利「作為丙型肝炎抑制劑的橋環化合物及其製備方法」榮獲第二屆湖北專利金獎。不僅凸顯了磷酸依米他韋膠囊的突破性創新與顯著臨床價值，更印證了本集團在新藥研發領域持續的創新能力與核心競爭力。

二零二五年八月，本集團榮獲「2025中國醫藥工業綜合競爭力百強榜」，該榜單的評選旨在樹立行業標桿，推動整個行業持續創新和可持續發展，以表彰在醫藥研發領域表現卓越的領軍企業。

二零二五年八月，本集團榮獲「二零二五年中國創新藥企TOP101」的榜單。成功入選該榜單，不僅彰顯了藥企在研發創新、生產製造、商業化布局等全鏈條的領先優勢，更印證了其作為行業標桿，持續引領中國製藥產業邁向新高度的實力與擔當。

三、銷售情況回顧

在中國市場，我們擁有覆蓋全國的產品銷售及分銷網絡。我們的銷售團隊擁有1,888名專業銷售人員，銷售網絡覆蓋全國32個省、直轄市、自治區和近300個地級市。我們的銷售網絡覆蓋2,500多家3級醫院，9,600多家2級醫院，89,000多家1級醫院、衆多大型全國性或區域連鎖藥店以及其他醫療機構，使我們能夠最大限度覆蓋全國市場。我們亦積極參與有關我們創新藥物的國家醫保談判，卓越的商業化能力幫助我們保持中國國內領先的製藥公司的地位。

在抗感染兒科線方面，本集團磷酸奧司他韋產品依託深厚的品牌價值與廣泛的市場滲透力，實現營業額人民幣1,301.18百萬元，依然穩居國內抗流感市場的領軍地位。二零二五年六月，本集團的可威顆粒發明專利「磷酸奧司他韋顆粒劑及其製備方法」榮膺第二十五屆中國專利金獎。本集團持續深化品牌建設工作，通過精準化的市場策略與多元化的學術推廣活動，持續鞏固核心產品可威的市場佔有率。同時，本集團戰略性佈局具有協同效應的產品組合，新增小兒氨酚黃那敏顆粒、小兒法羅培南顆粒及兒童退熱貼等多款產品，全方位滿足兒童用藥需求，進一步強化在流感治療領域的品牌影響力。

在慢病線方面，本集團自主研發的5款胰島素產品，包括重組人胰島素注射液、甘精胰島素注射液、門冬胰島素注射液、門冬胰島素30注射液和精蛋白人胰島素混合注射液(30R)已全部獲批准上市，並全部中標集中帶量採購。二零二五年上半年，胰島素系列產品實現營業額人民幣122.0百萬元，較去年同期大幅增長148.0%。

在新藥線方面，本集團治療基因特異型慢性丙型肝炎商業化1類創新藥磷酸依米他韋膠囊實現營業額人民幣42.3百萬元，呈現穩健的業績表現。二零二五年六月，本集團的發明專利「作為丙型肝炎抑制劑的橋環化合物及其製備方法」榮獲第二屆湖北專利金獎。此外，本集團針對泛基因型慢性丙肝治療的1類創新藥物艾考磷布韋片和磷酸萘坦司韋膠囊分別於二零二五年二月及二零二五年三月獲批准上市。泛基因型慢性丙肝治療產品組合的獲批准上市，將進一步鞏固本集團在丙肝治療領域的競爭優勢。

集採和新零售業務已成為本集團重要的戰略業務和穩定的現金流來源。集採業務整體呈現銷售費用率低、營收穩健增長的特點。二零二五年上半年，本集團中標集採的產品整體保持穩健的業績表現。

銷售、營銷及分銷

在境內市場，我們提高產品需求的方法基於兩項核心策略：推廣活動及加強優化分銷網絡。一方面，我們主要通過內部銷售及營銷團隊推廣我們的藥品，該團隊通過學術推廣活動與醫療專業人員互動，提高醫療專業人員對相關治療領域的認識，以及對我們產品的用途、臨床療效及其他特點的了解。另一方面，我們的產品主要售予獲得藥品經營質量管理規範（「GSP」）認證的第三方分銷商，分銷商再將我們的產品分銷予中國的醫院、其他醫療機構及藥店。我們的GSP認證第三方分銷商遍佈全國，支持我們深化市場滲透，並擴大對全國醫院、藥店及其他醫療機構的覆蓋。

在境外市場，我們在研發、商業化和運營方面擁有豐富的海外經驗，已建立起覆蓋主流國際市場的全球銷售網絡，海外銷售網絡覆蓋包括美國、德國及英國在內八個國家及地區。我們計劃推進以下策略以拓展海外市場。第一，我們將促進現有產品的國際銷售，特別是獲得歐洲和美國批准的藥品。通過利用我們符合國際標準的現有藥品生產、質量管理能力和供應鏈系統，可增加現有產品的海外銷售業績。第二，我們計劃在研發、產品註冊、臨床試驗和商業化方面建立國際能力，重點推進具有臨床價值和在海外市場具有競爭優勢的在研藥物的臨床試驗。第三，我們將持續加強與跨國製藥企業的交流與合作，提升我們在國際醫藥市場的地位。

四、生產情況回顧

我們在中國具備先進的生產及供應鏈體系，生產基地完全符合國際藥品生產質量管理規範（「GMP」）標準。我們目前擁有兩個生產基地，位於中國廣東省東莞市松山湖及中國湖北省宜都市，合計佔地面積超過1,300畝，涵蓋製劑生產全鏈條。我們的松山湖生產基地是中國先進的固體化學製劑及生物藥生產工廠，獲得美國、歐盟和中國的GMP認證，包括於二零二三年十一月通過德國國家健康與社會事務辦公室的歐盟GMP審核，於二零二四年三月通過美國FDA的GMP檢查，以及於二零二五年一月通過廣東省藥品監督管理局的GMP合規性檢查。其化學藥年產能達到18億片／粒。我們預期將於二零二六年建成符合國際GMP標準、規模化的生物藥設施，設計細胞、大腸桿菌發酵、酵母菌發酵生產線，這將為我們在研生物藥的商業化提供有力的支持。

宜都生產基地獲得中國GMP認證，生產多類胰島素產品、固體製劑及凍乾粉針劑。截至目前，我們的宜都生產基地為中國最大的磷酸奧司他韋製劑生產基地，亦能生產二至四代多類胰島素產品，年生產能力達到超過1,500萬支注射劑。截至目前，宜都化學藥固體製劑生產設施理論年產能超過35億片／粒、16億包顆粒及450萬支凍乾粉針劑。

我們為國家藥物儲備提供可威®(磷酸奧司他韋)的可靠供應。多年來，在應對國內流感疫情時，我們始終展現出強大的高標準生產能力。同時，我們擁有先進的設施與高生產標準，符合GMP等嚴格質量管理體系要求。我們團隊經驗豐富，可快速調整生產計劃，確保磷酸奧司他韋供應的連續性與穩定性，為國家藥物儲提供可靠供應。

通過我們在研發、生產及商業化方面的一體化能力，我們成功地創造了一個良性循環的業務模式。強大的研發及生產能力促使我們的產品成功商業化。產品銷售產生的充沛經營現金流不僅支持我們的日常運營，亦能夠讓我們在研發、生產及營銷上持續投入。通過這個良性循環，我們能夠不斷推進我們的創新研發能力，這對我們進一步加強產品組合及擴大市場份額，並最終形成可持續的業務增長及保持長遠的競爭優勢而言至關重要。

五、業績摘要

綜合損益及其他全面收益表

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

		截至六月三十日止六個月	
	附註	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
收入	3	1,937,667	2,581,934
營業成本		<u>(470,055)</u>	<u>(540,125)</u>
毛利		1,467,612	2,041,809
其他收入	5(a)	34,831	78,439
分銷成本		(715,622)	(683,736)
行政管理開支		(309,060)	(277,955)
研發成本		(348,216)	(402,382)
撥回／(確認)貿易及其他應收款項 減值虧損		<u>80,350</u>	<u>(18,631)</u>
經營溢利		209,895	737,544
融資成本	5(b)	(114,291)	(129,808)
分佔一家聯營公司溢利／(虧損)		<u>49</u>	<u>(16)</u>
除稅前溢利	5	95,653	607,720
所得稅	6	<u>(81,001)</u>	<u>(134,293)</u>
期內溢利		<u>14,652</u>	<u>473,427</u>
以下各方應佔：			
本公司權益股東		(46,370)	142,143
非控股權益		<u>61,022</u>	<u>331,284</u>
期內溢利		<u>14,652</u>	<u>473,427</u>
每股(虧損)／盈利			
基本及攤薄(人民幣元)	7	<u>(0.11)</u>	<u>0.32</u>

綜合損益及其他全面收益表(續)

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
期內溢利	<u>14,652</u>	<u>473,427</u>
期內其他全面收益(除稅後)		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外附屬公司財務報表的匯兌差額	<u>(8,236)</u>	<u>(3,510)</u>
	<u>(8,236)</u>	<u>(3,510)</u>
期內全面收益總額	<u>6,416</u>	<u>469,917</u>
以下各方應佔：		
本公司權益股東	(54,266)	138,633
非控股權益	<u>60,682</u>	<u>331,284</u>
期內全面收益總額	<u>6,416</u>	<u>469,917</u>

綜合財務狀況表

於二零二五年六月三十日一未經審核

(以人民幣列示)

		於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
	附註		
非流動資產			
固定資產	8		
— 物業、廠房及設備		3,853,422	3,896,563
— 使用權資產			
— 持作自用租賃土地的所有權權益		338,067	342,526
— 其他自用租賃物業		144,722	151,901
		<u>4,336,211</u>	<u>4,390,990</u>
無形資產	9	1,562,691	1,573,456
於一家聯營公司的權益		25,513	25,464
按公平值計入損益(「按公平值計入 損益」)的金融資產	10	—	17,066
預付款項	11	1,285,365	662,288
遞延稅項資產		263,351	283,490
		<u>7,473,131</u>	<u>6,952,754</u>
非流動資產總值			
流動資產			
存貨	12	759,912	737,821
貿易及其他應收款項	13	1,804,336	1,894,293
預付款項	11	701,894	426,380
按公平值計入損益的金融資產	10	33,676	3,839
受限制現金	14	253,594	435,617
現金及現金等價物	14	1,036,905	1,480,810
		<u>4,590,317</u>	<u>4,978,760</u>
流動資產總值			
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	2,252,402	2,421,629
合約負債		135,433	155,019
銀行貸款及其他借款	16	2,514,928	2,196,225
租賃負債		46,257	41,147
即期稅項		245	231
		<u>4,949,265</u>	<u>4,814,251</u>
流動負債總額			

綜合財務狀況表(續)

於二零二五年六月三十日一未經審核

(以人民幣列示)

		於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
流動(負債淨額)/資產淨值		<u>(358,948)</u>	<u>164,509</u>
總資產減流動負債		<u>7,114,183</u>	<u>7,117,263</u>
非流動負債			
銀行貸款及其他借款	16	2,164,660	2,287,068
遞延收入		258,607	262,954
租賃負債		<u>87,331</u>	<u>99,741</u>
非流動負債總額		<u>2,510,598</u>	<u>2,649,763</u>
資產淨值		<u>4,603,585</u>	<u>4,467,500</u>
資本及儲備	18		
股本		463,943	463,943
儲備		<u>(72,760)</u>	<u>(119,794)</u>
本公司權益股東應佔權益總額		391,183	344,149
非控股權益		<u>4,212,402</u>	<u>4,123,351</u>
權益總額		<u>4,603,585</u>	<u>4,467,500</u>

綜合權益變動表

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

	本公司權益股東應佔											非控股 權益	權益總額
	附註	股本	資本儲備	合併儲備	庫存股	股份支付 儲備	匯兌儲備	法定儲備	累計虧損	總計	權益		
		人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元		
於二零二四年一月一日的結餘		463,943	3,621,682	(3,722,790)	(22,956)	108,346	4,752	226,198	(351,254)	327,921	3,847,398	4,175,319	
截至二零二四年六月三十日止 六個月的權益變動：													
溢利及期內全面收益總額		-	-	-	-	-	-	-	142,143	142,143	331,284	473,427	
換算海外附屬公司財務報表的 匯兌差額		-	-	-	-	-	(3,510)	-	-	(3,510)	-	(3,510)	
期內全面收益總額		-	-	-	-	-	(3,510)	-	142,143	138,633	331,284	469,917	
以權益結算的股份支付	17	-	-	-	-	111,030	-	-	-	111,030	21,931	132,961	
於二零二四年六月三十日及 二零二四年七月一日的結餘		463,943	3,621,682	(3,722,790)	(22,956)	219,376	1,242	226,198	(209,111)	577,584	4,200,613	4,778,197	
截至二零二四年十二月三十一日止 六個月的 權益變動：													
虧損及期內全面收益總額		-	-	-	-	-	-	-	(349,577)	(349,577)	(99,047)	(448,624)	
換算海外附屬公司財務報表的 匯兌差額		-	-	-	-	-	4,343	-	-	4,343	-	4,343	
期內全面收益總額		-	-	-	-	-	4,343	-	(349,577)	(345,234)	(99,047)	(444,281)	
以權益結算的股份支付	17	-	-	-	-	111,799	-	-	-	111,799	21,785	133,584	
於二零二四年十二月三十一日的 結餘		463,943	3,621,682	(3,722,790)	(22,956)	331,175	5,585	226,198	(558,688)	344,149	4,123,351	4,467,500	

綜合權益變動表(續)

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

	本公司權益股東應佔										非控股	
	附註	股本	資本儲備	合併儲備	庫存股	股份支付 儲備	匯兌儲備	法定儲備	累計虧損	總計	權益	權益總額
		人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於二零二五年一月一日的結餘		463,943	3,621,682	(3,722,790)	(22,956)	331,175	5,585	226,198	(558,688)	344,149	4,123,351	4,467,500
截至二零二五年六月三十日止 六個月的權益變動：												
溢利/(虧損)及期內全面收益總額		-	-	-	-	-	-	-	(46,370)	(46,370)	61,022	14,652
換算海外附屬公司財務報表的 匯兌差額		-	-	-	-	-	(7,896)	-	-	(7,896)	(340)	(8,236)
期內全面收益總額		-	-	-	-	-	(7,896)	-	(46,370)	(54,266)	60,682	6,416
以權益結算的股份支付	17	-	-	-	-	107,761	-	-	-	107,761	21,908	129,669
向一間附屬公司注資	18(c)	-	(6,461)	-	-	-	-	-	-	(6,461)	6,461	-
於二零二五年六月三十日的結餘		463,943	3,615,221	(3,722,790)	(22,956)	438,936	(2,311)	226,198	(605,058)	391,183	4,212,402	4,603,585

綜合現金流量表

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
經營活動		
經營所得現金	81,191	325,030
已付企業所得稅(「企業所得稅」)	(60,847)	(241,037)
經營活動所得現金淨額	<u>20,344</u>	<u>83,993</u>
投資活動		
已收利息	17,525	57,591
出售金融資產所得款項	3,510,000	1,940,000
已收上市股本證券股息	198	—
購買物業、廠房及設備的付款	(748,197)	(503,027)
開發成本的付款	(25,379)	(109,329)
購買無形資產的付款	—	(404)
受限制現金減少／(增加)	182,023	(756,132)
於金融資產投資的付款	(3,510,000)	(1,940,000)
出售物業、廠房及設備所得款項	362	28,954
投資活動所用現金淨額	<u>(573,468)</u>	<u>(1,282,347)</u>
融資活動		
銀行貸款所得款項	1,301,414	2,308,888
售後租回交易項下借款所得款項	342,513	218,131
償還銀行貸款	(1,160,086)	(1,194,118)
售後租回交易所產生義務的資本部分付款	(210,340)	(232,509)
售後租回交易的已付按金	(3,000)	—
已付利息	(112,203)	(176,638)
已付租賃租金的資本部分	(43,547)	(30,884)
已付租賃租金的利息部分	(2,710)	(6,148)
已付上市開支	(3,042)	—

綜合現金流量表(續)

截至二零二五年六月三十日止六個月—未經審核

(以人民幣列示)

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
融資活動所得現金淨額	<u>108,999</u>	<u>886,722</u>
現金及現金等價物淨減少	(444,125)	(311,632)
於一月一日的現金及現金等價物	1,480,810	1,920,158
匯率變動的影響	<u>220</u>	<u>(3,372)</u>
於六月三十日的現金及現金等價物	<u>1,036,905</u>	<u>1,605,154</u>

未經審核中期財務報告附註

(除另有指明外，以人民幣列示)

1 編製基準

本中期財務報告已根據香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則之適用披露規定編製，包括遵守國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈之國際會計準則(「國際會計準則」)第34號中期財務報告。本中期財務資料於二零二五年八月二十九日獲授權刊發。

除預期將於二零二五年度財務報告反映之會計政策變動外，本中期財務報告已根據與本公司日期為二零二五年六月三十日的上市文件(「上市文件」)附錄一所載截至二零二二年、二零二三年及二零二四年十二月三十一日止年度的歷史財務資料(「歷史財務資料」)所採納之相同會計政策編製。會計政策任何變動之詳情載於附註2。

管理層於編製符合國際會計準則第34號之中期財務報告時，須按年初至今基準作出對所採用政策及所呈報的資產和負債、收入和開支金額造成影響之判斷、估計及假設。實際結果可能與該等估計有所不同。

本中期財務報告包含簡明綜合財務報表及部分附註解釋。附註包括事件及交易的解釋，而該等事件及交易對了解自二零二四年十二月三十一日歷史財務資料刊發(見上市文件附錄一所披露)以來本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)之財務狀況變動及表現而言屬重要。簡明綜合中期財務報表及其附註並無包括根據國際財務報告準則會計準則編製完整財務報表所需之一切資料。

本中期財務報告乃未經審核，惟畢馬威會計師事務所已經根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)所頒佈之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」進行審閱。畢馬威會計師事務所致董事會的獨立審閱報告載於第31至32頁。

2 會計政策變動

本集團對本會計期間的本中期財務報告採納國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第21號(修訂本)外幣匯率變動的影響—缺乏兌換性。該經修訂IFRS會計準則並無對本中期財務報告中本集團當期或以前期間的業績和財務狀況的編製方式或呈列方式造成重大影響。

本集團並無應用任何尚未於本會計期間生效的新訂準則或詮釋。

3 收入及分部報告

(a) 收入分拆

本集團的主要業務為藥物的研發、製造及銷售。

收入指供應予客戶的貨品的銷售價值。收入乃經扣除任何貿易折扣。按主要產品分拆來自客戶合約之收入如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
國際財務報告準則第15號範圍內的客戶合約收入		
抗感染藥物銷售	1,411,631	2,047,826
慢病治療藥物銷售	473,020	507,940
其他	53,016	26,168
	<u>1,937,667</u>	<u>2,581,934</u>

(b) 分部報告

(i) 分部資料

(i) 本集團通過最高行政管理人員管理其整體業務以進行資源分配及表現評估。本集團的主要經營決策者為本集團的首席執行官，其審閱本集團的綜合經營業績以評估該分部的表現及作出向該分部進行分配的決策。

因此，概無呈列可呈報分部資料。

(ii) 地理資料

下表載列有關本集團來自外部客戶的收入的地理位置資料。客戶的地理位置依據客戶註冊的地點而定。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
中國	1,911,515	2,566,280
海外	26,152	15,654
	<u>1,937,667</u>	<u>2,581,934</u>

4 營運的季節性

本集團核心產品可威是一種治療及預防流感的抗病毒藥物。本集團在第一及第四季度銷售較其他季度高。

截至二零二五年六月三十日止十二個月，本集團呈報收入人民幣3,374,638,000元(截至二零二四年六月三十日止十二個月：人民幣5,710,741,000元)，及毛利人民幣2,464,183,000元(截至二零二四年六月三十日止十二個月：人民幣4,513,306,000元)。

5 除稅前溢利

除稅前溢利乃扣除／(計入)以下各項後得出：

(a) 其他收入

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
利息收入	17,525	47,082
政府補助		
— 無條件資助	7,807	12,933
— 有條件資助	4,749	10,941
出售固定資產之淨(虧損)／收益	(7,544)	2,125
上市股本證券的公平值變動(附註10)	10,776	(6,377)
外幣期權合約的公平值變動	—	14,472
匯兌收益／(虧損)淨額	4,517	(1,861)
投資收入／(虧損)	198	(2,386)
其他	(3,197)	1,510
	<u>34,831</u>	<u>78,439</u>

(b) 融資成本

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
銀行貸款利息及其他借貸成本	122,004	131,822
租賃負債利息	2,710	6,148
	<u>124,714</u>	<u>137,970</u>
減：在建工程內資本化之利息開支	(10,423)	(8,162)
	<u>114,291</u>	<u>129,808</u>

(c) 其他項目

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
折舊(附註8)	151,832	143,059
減：資本化開發成本金額	(1,641)	(7,171)
	<u>150,191</u>	<u>135,888</u>
攤銷(附註9)	70,005	67,377
減：資本化開發成本金額	(93)	(146)
	<u>69,912</u>	<u>67,231</u>
上市開支	5,139	11,330
存貨撇減／(撇減撥回)(附註12)	8,628	(11,095)

6 所得稅

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
即期稅項		
期內企業所得稅的撥備	60,811	89,694
於過往期間企業所得稅撥備不足	51	6,414
	<u>60,862</u>	<u>96,108</u>
遞延稅項		
暫時差額的產生及撥回	20,139	38,185
所得稅開支總額	<u>81,001</u>	<u>134,293</u>

本集團須就其成員公司所在及經營所在司法管轄區產生或賺取的溢利按實體基準繳納所得稅。

(i) 中國內地

根據中國內地企業所得稅(「企業所得稅」)法，本公司的中國內地附屬公司須繳納25%的企業所得稅。

中國內地企業所得稅法允許企業申請「高新技術企業」(「高新技術企業」)證書，合資格公司享有15%的優惠所得稅稅率。截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，本公司及其附屬公司、宜昌東陽光長江藥業有限公司(「東陽光長江藥業」)及宜昌東陽光製藥有限公司獲認定為高新技術企業，享有15%的優惠企業所得稅稅率。

根據中國內地國家稅務局自二零二一年起實施的相關法律法規，企業開展研發活動中實際發生的研發費用在釐定該年度應課稅利潤時，可按照實際發生額的200%扣除(「加計扣除」)。本集團在確定本集團實體截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月的應課稅利潤時所申請的加計扣除作出最佳估計。

(ii) 香港

香港利得稅的撥備受香港利得稅兩級制的規限，根據該制度，首2,000,000港元(「港元」)的應課稅利潤的稅率為8.25%，而超過2,000,000港元的應課稅利潤則繼續按16.5%繳稅。截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，本集團於香港的附屬公司並無任何應課稅利潤。

(iii) 美國

本公司的附屬公司於新澤西註冊，須按9%的稅率繳納企業所得稅。

(iv) 德國

本公司的附屬公司須就應課稅收入按15%的稅率繳納企業所得稅，同時對企業所得稅加繳5.5%的統一附加費，因此實際稅率為15.825%。截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月概無應課稅溢利。

7 每股(虧損)／盈利

(a) 每股基本(虧損)／盈利

截至二零二五年六月三十日止六個月，計算每股基本(虧損)／盈利時乃以本公司權益股東應佔虧損人民幣46,370,000元(截至二零二四年六月三十日止六個月：盈利人民幣142,143,000元)以及已發行普通股加權平均數440,987,000股(截至二零二四年六月三十日止六個月：440,987,000股普通股)為基準。

(b) 每股攤薄(虧損)/盈利

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，每股攤薄(虧損)/盈利與每股基本盈利相同。

8 固定資產

	物業、廠房及設備					使用權資產			總計 人民幣千元
	廠房及 建築物 人民幣千元	機器 人民幣千元	辦公設備 及其他 人民幣千元	汽車 人民幣千元	在建工程 人民幣千元	小計 人民幣千元	持作自用 租賃土地 的所有權 權益 人民幣千元	其他自用 租賃物業 人民幣千元	
成本：									
於二零二四年一月一日	1,850,947	1,535,612	891,513	7,186	645,282	4,930,540	413,255	159,606	5,503,401
添置	11,383	12,116	20,085	829	450,638	495,051	-	93,082	588,133
自在建工程轉移	58,279	111,815	98,557	97	(268,748)	-	-	-	-
重新分類	(11,181)	3,875	7,306	-	-	-	-	-	-
處置	(60,354)	(65,559)	(63,986)	-	-	(189,899)	-	(8,751)	(198,650)
於二零二四年十二月三十一日	1,849,074	1,597,859	953,475	8,112	827,172	5,235,692	413,255	243,937	5,892,884
添置	-	558	5,478	154	83,652	89,842	-	15,117	104,959
自在建工程轉移	61,462	15,367	10,193	-	(87,022)	-	-	-	-
處置	-	(15,262)	(12,172)	-	-	(27,434)	-	(965)	(28,399)
於二零二五年六月三十日	1,910,536	1,598,522	956,974	8,266	823,802	5,298,100	413,255	258,089	5,969,444
累計折舊及攤銷：									
於二零二四年一月一日	(279,208)	(505,899)	(411,646)	(1,787)	-	(1,198,540)	(61,811)	(63,514)	(1,323,865)
年內扣除	(58,021)	(99,834)	(89,429)	(701)	-	(247,985)	(8,918)	(36,973)	(293,876)
於處置時撥回	11,774	42,793	52,829	-	-	107,396	-	8,451	115,847
於二零二四年十二月三十一日	(325,455)	(562,940)	(448,246)	(2,488)	-	(1,339,129)	(70,729)	(92,036)	(1,501,894)
期內扣除	(29,557)	(49,897)	(45,247)	(376)	-	(125,077)	(4,459)	(22,296)	(151,832)
於處置時撥回	-	10,768	8,760	-	-	19,528	-	965	20,493
於二零二五年六月三十日	(355,012)	(602,069)	(484,733)	(2,864)	-	(1,444,678)	(75,188)	(113,367)	(1,633,233)
賬面值：									
於二零二五年六月三十日	1,555,524	996,453	472,241	5,402	823,802	3,853,422	338,067	144,722	4,336,211
於二零二四年十二月三十一日	1,523,619	1,034,919	505,229	5,624	827,172	3,896,563	342,526	151,901	4,390,990

- (i) 於二零二五年六月三十日，本集團正就賬面值為人民幣266,790,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣271,636,000元)的若干物業申請所有權證書。本公司董事認為本集團尚未取得相關物業業權所有證書並不影響使用上述物業及從事業務活動。
- (ii) 於二零二五年六月三十日，人民幣316,775,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣293,211,000元)的持作自用租賃土地的所有權權益、人民幣490,068,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣228,404,000元)的在建工程及人民幣1,052,072,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣913,422,000元)的廠房及建築物作為銀行貸款抵押。
- (iii) 本集團向外部人士出售其部分機器及設備並將其租回，為期一至三年。本集團確定轉讓予買方一出租人並不被視為國際財務報告準則第15號項下的銷售，故本集團繼續就已收代價確認金融負債。於二零二五年六月三十日，上述售後租回交易質押的廠房、建築物及機器的賬面值為人民幣623,340,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣465,444,000元)(附註16(b))。

9 無形資產

	丙肝藥物		胰島素		其他藥物		總計
	專利 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	胰島素 知識產權 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	仿製藥 知識產權 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	
成本：							
於二零二四年一月一日	431,644	284,741	356,930	93,399	1,334,962	351,893	2,853,569
透過內部開發新增	-	6,840	-	41,825	-	121,676	170,341
於二零二四年十二月三十一日	431,644	291,581	356,930	135,224	1,334,962	473,569	3,023,910
透過內部開發新增	-	40,704	-	3,642	-	14,894	59,240
開發成本轉撥專利	156,080	(156,080)	-	-	-	-	-
於二零二五年六月三十日	587,724	176,205	356,930	138,866	1,334,962	488,463	3,083,150
累計攤銷：							
於二零二四年一月一日	(198,373)	-	(55,984)	-	(323,004)	-	(577,361)
年內扣除	(7,630)	-	(35,693)	-	(90,299)	-	(133,622)
於二零二四年十二月三十一日	(206,003)	-	(91,677)	-	(413,303)	-	(710,983)
期內扣除	(11,880)	-	(17,844)	-	(40,281)	-	(70,005)
於二零二五年六月三十日	(217,883)	-	(109,521)	-	(453,584)	-	(780,988)

	丙肝藥物		胰島素		其他藥物		總計 人民幣千元
	專利 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	胰島素 知識產權 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	仿製藥 知識產權 人民幣千元	資本化 開發成本 人民幣千元	
減值虧損：							
於二零二四年一月一日	(160,152)	(174,512)	-	-	(336,499)	-	(671,163)
年內確認	-	-	-	-	(68,308)	-	(68,308)
於二零二四年十二月 三十一日及於二零二五年 六月三十日	<u>(160,152)</u>	<u>(174,512)</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>(404,807)</u>	<u>-</u>	<u>(739,471)</u>
賬面淨值：							
於二零二五年六月三十日	<u>209,689</u>	<u>1,693</u>	<u>247,409</u>	<u>138,866</u>	<u>476,571</u>	<u>488,463</u>	<u>1,562,691</u>
於二零二四年十二月 三十一日	<u>65,489</u>	<u>117,069</u>	<u>265,253</u>	<u>135,224</u>	<u>516,852</u>	<u>473,569</u>	<u>1,573,456</u>

- (i) 於二零二五年六月三十日，資本化開發成本相關資產仍處於開發中，尚未可使用。
- (ii) 於二零二五年六月三十日，管理層已對本集團無形資產進行減值審閱。截至二零二五年六月三十日止六個月，根據減值評估結果，概無確認任何減值(截至二零二四年六月三十日止六個月：人民幣2,386,000元)，其已在綜合損益及其他全面收益表中的「其他收入」中確認為減值虧損。

10 按公平值計入損益的金融資產

	附註	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
非流動			
— 上市股本證券投資	(i)	<u>-</u>	<u>17,066</u>
流動資產			
— 上市股本證券投資	(i)	<u>27,842</u>	<u>-</u>
— 於私募基金的投資	(ii)	<u>5,834</u>	<u>3,839</u>
		<u>33,676</u>	<u>3,839</u>

- (i) 本集團的上市股本證券投資指於北京星昊醫藥股份有限公司的所持股份，該公司在北京證券交易所上市，從事藥品生產及銷售。於二零二五年六月三十日，由於該投資其後已被處置，本集團將其於上市股本證券的投資分類為按公平值計入損益的流動金融資產。

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團於損益中確認的上市股本證券投資的公平值收益淨額為人民幣10,776,000元(截至二零二四年六月三十日止六個月：公平值虧損淨額人民幣6,377,000元)。

- (ii) 在二零二四年，本集團投資於一個私募基金。根據該協議，投資於私募基金旨在將投資大部分用於投資本金及回報並無保證的投資組合。

於二零二五年六月三十日，於私人基金的投資結餘指剩餘本金人民幣5,105,000元(二零二四年六月三十日：零)，及相應公平值收益人民幣729,000元(二零二四年六月三十日：零)。

11 預付款項

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
非流動		
無形資產的預付款項	13,106	13,576
物業、廠房及設備的預付款項	1,272,259	648,712
	1,285,365	662,288
流動		
材料預付款項	20,585	66,063
服務預付款項	681,309	360,317
	701,894	426,380
	1,987,259	1,088,668

12 存貨

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
原材料	440,778	412,554
在製品	127,223	123,689
製成品	187,401	198,770
在運品	4,510	2,808
	<u>759,912</u>	<u>737,821</u>

已確認為開支並計入損益的存貨金額分析如下：

	截至六月三十日止六個月 二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
已售存貨賬面值	350,046	504,840
存貨撇減／(撇減撥回)	8,628	(11,095)
已售存貨成本	<u>358,674</u>	<u>493,745</u>

13 貿易及其他應收款項

截至報告期末，應收賬款及應收票據(已計入貿易及其他應收款項)按發票日期及經扣除呆賬準備的賬齡分析如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
3個月內	928,591	862,710
超過3個月但1年內	669,341	793,625
超過1年	32,828	66,221
應收賬款及應收票據，扣除呆賬準備	1,630,760	1,722,556
其他應收款項，扣除呆賬準備	69,844	61,728
預繳稅項及可扣稅增值稅	103,732	110,009
按攤銷成本計量的金融資產	<u>1,804,336</u>	<u>1,894,293</u>

貿易應收款項一般自發出賬單日期起計30至90日內到期。應收票據自發出賬單日期起計3或6個月內到期。本集團所有貿易及其他應收款項預計將可於一年內收回。

賬面值為人民幣18,837,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣105,843,000元)的應收票據已於二零二五年六月三十日抵押作為本集團的銀行貸款之抵押品。

14 現金及現金等價物

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
銀行現金	1,290,499	1,916,427
減：受限制現金(i)	(253,594)	(435,617)
	<u>1,036,905</u>	<u>1,480,810</u>
綜合現金流量表的現金及現金等價物	<u>1,036,905</u>	<u>1,480,810</u>

(i) 於二零二五年六月三十日，結餘主要指作為銀行貸款抵押的受限制現金人民幣145,000,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣284,507,000元)(見附註16)。

15 貿易及其他應付款項

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
貿易應付款項		
— 關聯方	91,411	101,848
— 第三方	694,478	691,060
應付票據	575,092	537,948
應付增值稅及其他稅項	92,304	98,330
應計工資及福利	159,771	193,226
應計費用	469,177	589,687
購買固定資產的其他應付款項	87,939	154,303
其他應付款項	82,230	55,227
	<u>2,252,402</u>	<u>2,421,629</u>

截至報告期末，應付賬款及應付票據(已計入貿易及其他應付款項)按發票日期的賬齡分析如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
1個月內	294,804	528,819
1至3個月	182,473	182,142
超過3個月但1年內	792,483	552,410
超過1年	91,221	67,485
	<u>1,360,981</u>	<u>1,330,856</u>

16 銀行貸款及其他借款

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
非即期		
銀行貸款	1,970,327	2,093,515
售後租回交易產生的責任	194,333	193,553
	<u>2,164,660</u>	<u>2,287,068</u>
即期		
銀行貸款	2,099,217	1,921,061
售後租回交易產生的責任	415,711	275,164
	<u>2,514,928</u>	<u>2,196,225</u>
	<u>4,679,588</u>	<u>4,483,293</u>

(a) 銀行貸款

銀行貸款還款時間表分析如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
1年內或按要求	<u>2,099,217</u>	<u>1,921,061</u>
1年後但2年內	935,928	1,090,111
2年後但5年內	959,732	918,070
5年後	<u>74,667</u>	<u>85,334</u>
	<u>1,970,327</u>	<u>2,093,515</u>
總計	<u><u>4,069,544</u></u>	<u><u>4,014,576</u></u>

於二零二五年六月三十日，銀行貸款的抵押情況如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
無抵押	958,297	662,320
有抵押	<u>3,111,247</u>	<u>3,352,256</u>
總計	<u><u>4,069,544</u></u>	<u><u>4,014,576</u></u>

(i) 本集團銀行貸款的抵押情況如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
— 持作自用租賃土地的所有權權益	316,775	293,211
— 在建工程	490,068	228,404
— 廠房及建築物	1,052,072	913,422
— 應收票據(ii)	18,837	105,843
— 受限制現金	145,000	284,507
— 一家附屬公司股權	<u>2,231,803</u>	<u>—</u>
	<u><u>4,254,555</u></u>	<u><u>1,825,387</u></u>

除上述有抵押資產外，人民幣3,637,024,000元的銀行貸款(二零二四年十二月三十一日：人民幣3,373,597,000元)由深圳市東陽光實業發展有限公司(「深圳東陽光實業」)、本集團最終控股股東張寓帥先生及郭梅蘭女士提供額外擔保。

- (ii) 於二零二五年六月三十日，人民幣18,837,000元的銀行貸款(二零二四年十二月三十一日：人民幣105,843,000元)指已貼現附追索權票據，其須於一年內償還。

(b) 售後租回交易產生的責任

售後租回交易產生的責任須償還如下：

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
1年內	438,230	293,538
1年後但2年內	191,180	181,625
2年後但3年內	9,168	18,336
未貼現售後租回交易產生的責任總額	638,578	493,499
減：未來利息開支總額	(28,534)	(24,782)
總計	610,044	468,717

於二零二五年六月三十日及二零二四年十二月三十一日，售後租回交易產生的所有責任均以廠房及建築物及機器作抵押，並由深圳東陽光實業、宜昌東陽光火力發電有限公司、本集團的最終控股方張寓帥先生及郭梅蘭女士提供擔保。

17 以權益結算的股份支付

本公司於二零二三年六月採納受限制股份計劃(「二零二三年受限制股份計劃」)，以吸引及挽留僱員。根據二零二三年受限制股份計劃，22,955,784股本公司受限制股份當中合共22,879,253股可按每股人民幣0.7738元的認購價授予在本集團任職的選定僱員。該等受限制股份將於授出日期第5個週年日後歸屬，條件是僱員繼續任職並符合若干表現要求。倘僱員於歸屬日期前離開本集團或未能達到表現要求，則受限制股份將被沒收。被沒收的股份將由本集團指定的股東按原認購價加每年3%的額外利息購回，並(如適用)可由本公司酌情在其後授出中重新分配。

於二零二三年七月十八日，二零二三年受限制股份計劃項下的22,879,253股本公司受限制股份已授予在本集團任職的選定僱員。每股受限制股份的加權平均授出日期公平值及受限制股份於授出日期的公平值總額分別為人民幣57.71元及人民幣1,320,482,000元。廣東東陽光藥業受限制股份於授出日期的公平值採用資產估值法釐定。

截至二零二五年六月三十日止六個月，就上述授予本集團僱員的受限制股份而言，根據授出日期公平值及於綜合損益表確認的估計沒收率計算的薪酬開支總額為人民幣129,669,000元(截至二零二四年六月三十日止六個月：人民幣132,961,000元)。截至二零二五年六月三十日止六個月，概無任何受限制股份被沒收或歸屬(截至二零二四年六月三十日止六個月：無)。

18 資本、儲備及股息

(a) 股息

- (i) 截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月並無建議宣派股息。
- (ii) 截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月並無批准上個財政年度的末期股息。

(b) 股本

已發行及繳足普通股

	於二零二五年六月三十日		於二零二四年十二月三十一日	
	股份數目	人民幣千元	股份數目	人民幣千元
已發行及繳足普通股：				
於六月三十日／				
十二月三十一日	<u>463,943,215</u>	<u>463,943</u>	<u>463,943,215</u>	<u>463,943</u>

(c) 向一間附屬公司注資

於二零二五年四月，本公司認購附屬公司HEC Pharm GmbH發行的65,000歐元(相當於約人民幣550,000元)股本，相當於持有HEC Pharm GmbH的額外5.65%權益。

19 金融工具的公平值計量

(a) 以公平值計量的金融資產及負債

(i) 公平值層級

下表列示於報告期末按經常性基準計量的本集團金融工具的公平值，分類為國際財務報告準則第13號公平值計量所界定的三級公平值層級。公平值計量的分類水平乃參考估值技術所用輸入數據的可觀察性及重要性釐定如下：

- 第1級估值： 僅使用第1級輸入數據計量的公平值，即在計量日期相同資產或負債的活躍市場中未經調整的報價
- 第2級估值： 使用第2級輸入數據計量的公平值，即未能達到第1級的可觀察輸入數據，且未使用重大不可觀察輸入數據。不可觀察的輸入數據是無法獲得市場數據的輸入數據
- 第3級估值： 使用重大不可觀察輸入數據計量的公平值

本集團設有一個由財務經理領導的團隊，對金融工具進行估值。該團隊直接向財務總監及審核委員會報告。該團隊在各中期和年度報告日期編製一份分析公平值計量變動的估值報告，並由財務總監審閱和批准。每年由財務總監和審核委員會就估值過程及結果進行兩次討論，討論日期與報告日期相吻合。

	於	截至二零二五年六月三十日的		
	二零二五年 六月 三十日的 公平值 人民幣千元	公平值計量分類為		
		第1級 人民幣千元	第2級 人民幣千元	第3級 人民幣千元
經常性公平值計量				
按公平值計入損益的 金融資產				
— 上市股本證券	27,842	27,842	—	—
— 於私募基金的投資	5,834	—	—	5,834

於 二零二四年 十二月 三十一日的 公平值 人民幣千元	截至二零二四年十二月三十一日的 公平值計量分類為		
	第1級 人民幣千元	第2級 人民幣千元	第3級 人民幣千元

經常性公平值計量

按公平值計入損益的
金融資產

— 上市股本證券	17,066	17,066	—	—
— 於私募基金的投資	3,839	—	—	3,839
	<u>20,905</u>	<u>17,066</u>	<u>—</u>	<u>3,839</u>

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，第1級與第2級之間並無轉換，或轉入或轉出第3級。本集團的政策乃於發生轉換的報告期末確認公平值層級架構各級別之間的轉換。

(b) 以公平值以外方式列賬的金融資產及負債

本集團按成本或攤銷成本列賬的金融工具賬面值與其於二零二五年六月三十日的公平值並無重大差異。

20 資本承擔

於二零二五年六月三十日，在中期財務報告中未撥備的未履行資本承擔如下：

以下項目的合約	於	
	二零二五年 六月三十日 人民幣千元	二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
— 購買固定資產	238,350	251,134
— 購買無形資產	493,635	493,973
	<u>731,985</u>	<u>745,107</u>

21 重大關聯方交易

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，本公司董事認為本集團的關聯方包括以下各方：

關聯方名稱	與本集團的關係
乳源東陽光藥業有限公司	由最終控股方實益擁有
宜昌東陽光生化製藥有限公司	由最終控股方實益擁有
宜昌東陽光火力發電有限公司	由最終控股方實益擁有
韶關東陽光包裝印刷有限公司	由最終控股方實益擁有
東莞市東陽光實業發展有限公司	由最終控股方實益擁有
東莞東陽光藥物研發有限公司	由最終控股方實益擁有
宜都長江機械設備有限公司	由最終控股方實益擁有
深圳市東陽光化成箔股份有限公司	由最終控股方實益擁有
宜昌山城水都大飯店有限公司	由最終控股方實益擁有
乳源瑤族自治縣東陽光藥用玻璃科技有限公司	由最終控股方實益擁有

(a) 與關聯方之交易

截至二零二五年及二零二四年六月三十日止六個月，本集團訂立以下重大關聯方交易：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
(i) 向以下各方購買貨品：		
乳源東陽光藥業有限公司	27,977	15,981
宜昌東陽光生化製藥有限公司	14,765	24,103
宜昌東陽光火力發電有限公司	21,389	23,411
韶關東陽光包裝印刷有限公司	18,736	24,939
東莞市東陽光實業發展有限公司	-	2,502
其他	106	592
	<u>82,973</u>	<u>91,528</u>
(ii) 向以下各方採購物業、廠房及設備：		
宜都長江機械設備有限公司	2,003	-
其他	-	1
	<u>2,003</u>	<u>1</u>
(iii) 接受以下各方提供的服務：		
宜昌東陽光生化製藥有限公司	1,593	1,800
宜昌山城水都大飯店有限公司	2,440	3,775
乳源東陽光藥業有限公司	477	10,795
其他	277	937
	<u>4,787</u>	<u>17,307</u>
(iv) 向以下各方提供服務／銷售貨品：		
乳源瑤族自治縣東陽光藥用玻璃科技有限公司	29,598	-
其他	14	33
	<u>29,612</u>	<u>33</u>
(v) 向以下各方租賃付款：		
東莞東陽光藥物研發有限公司	14,419	15,717
深圳市東陽光化成箔股份有限公司	236	5,102
其他	313	50
	<u>14,968</u>	<u>20,869</u>

(ii) 應付關聯方款項

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月 三十一日 人民幣千元
應付以下各方的貿易應付款項：		
宜昌東陽光火力發電有限公司	6,689	4,595
韶關東陽光包裝印刷有限公司	21,011	11,571
東莞東陽光藥物研發有限公司	38,311	19,585
宜都長江機械設備有限公司	1,804	-
宜昌東陽光生化製藥有限公司	2,004	1,537
乳源東陽光藥業有限公司	16,550	47,606
深圳市東陽光化成箔股份有限公司	4,702	9,954
東莞市東陽光實業發展有限公司	-	1,330
宜昌山城水都大飯店有限公司	-	5,428
其他	340	242
	<u>91,411</u>	<u>101,848</u>

(c) 財務擔保

於二零二五年六月三十日，深圳東陽光實業、本集團的最終控股方張寓帥先生及郭梅蘭女士就本集團銀行貸款及其他借款為數人民幣4,247,068,000元(二零二四年十二月三十一日：人民幣4,001,064,000元)向本集團提供擔保。

22 非調整報告期後事項

本公司與東陽光長江藥業於二零二五年六月共同刊發綜合文件，據此建議本公司H股以介紹方式上市，並同時把東陽光長江藥業私有化(「上市」)。本公司擬發行112,712,832股H股，以換取東陽光長江藥業股東所持有的427,567,700股已發行H股。待上市完成後，將終止確認東陽光長江藥業的非控股權益(於二零二五年六月三十日賬面值為人民幣4,219百萬元)。

於二零二五年八月，股份交換已完成，東陽光長江藥業的H股已撤銷上市，而本公司的H股則已於香港聯合交易所有限公司主板上市。

在綜合文件內所述的若干條件均獲達成的前提下，本公司將向東陽光長江藥業股東(本公司或其附屬公司(如有)除外)派付特別股息。該應付特別股息以上述股東持有之東陽光長江藥業股份總數427,567,700股及建議派付每股東陽光長江藥業股份1.50港元的特別股息作為基準。本公司董事(「董事」)會(「董事會」)估計，應付特別股息總額約為人民幣584.9百萬元，乃按港元兌人民幣匯率1.00港元兌人民幣0.9120元換算。該等條件已於二零二五年六月三十日後達成。

並無為反映非控股權益及應付上述股東的特別股息而作出任何調整。

六、經營業績及分析

1. 營業額

截至二零二五年六月三十日止六個月(「報告期」)，本集團營業額為人民幣1,937.67百萬元，歸屬於本公司權益持有人的虧損及全面收益總額為人民幣54.27百萬元。本集團採取多元化的市場戰略，通過持續開展學術推廣活動、優化渠道建設，持續提升核心產品的市場競爭力和商業價值；通過增加廣告投放、市場營銷活動方面的投入，以及患者教育等多個方面不斷提升核心產品的品牌知名度；通過加強與國際知名企業的戰略合作，加快創新藥產品、生物製劑產品在國際市場的開發和商業化發展進程。由於流感疫情相較去年同期有所放緩，本集團磷酸奧司他韋產品作為流感首選用藥受到一定影響，實現營業額人民幣1,301.18百萬元，但依然保持行業的領先地位。

2. 銷售成本

本集團銷售成本包括(1)原材料成本，主要是原材料、輔料及包裝材料的成本；(2)人工成本，主要是直接參與產品生產的員工之工資和福利；(3)製造費用，主要包括機械設備廠房的折舊費用、勞動保護材料的成本、燃料、機油及維護；及(4)就各項專利許可向第三方支付專利費。截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團的銷售成本為人民幣470.06百萬元，較去年同期的人民幣540.13百萬元減少人民幣70.07百萬元，主要由於報告期內奧司他韋產品的銷售量同比減少所致。

3. 毛利

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團的毛利為人民幣1,467.61百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的人民幣2,041.81百萬元減少28.12%，主要是由於報告期內奧司他韋產品的銷售量同比減少所致。

4. 其他收入淨額

本集團的其他開支／收入淨額主要包括(1)政府補助，主要是建設可威生產線的政府補助按會計準則分期攤銷記入，以及其他當地政府授予的補助或獎勵；(2)利息收入；(3)淨外匯；(4)處置固定資產淨損益；及(5)其他雜項收益。截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團的其他收入淨額為人民幣34.83百萬元，較去年同期的其他收入淨額人民幣78.44百萬元減少人民幣43.61百萬元，主要是由於(1)利息收入下降及(2)政府補助下降。

5. 費用分析

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團費用共計人民幣1,406.84百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的人民幣1,512.51百萬元減少人民幣105.67百萬元。本集團主要費用構成如下：

	截至六月三十日止六個月		較二零二四年 同期變化 (%)
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元	
分銷成本	715,622	683,736	4.66%
行政管理開支	309,060	277,955	11.19%
研發成本	348,216	402,382	-13.46%
貿易及其他應收款項 減值虧損撥回	(80,350)	18,631	-531.27%
融資成本	114,291	129,808	-11.95%
總計	<u>1,406,839</u>	<u>1,512,512</u>	<u>-6.99%</u>

分銷成本主要包括(1)有關開展學術推廣及其他營銷活動的營銷成本；(2)為營銷目的之差旅成本；(3)勞工成本；及(4)其他成本。分銷成本的增加主要是由於本集團增加廣告推廣方面的投入所致。

行政管理開支主要包括(1)管理及行政人員的工資及福利；(2)與辦公室設施及土地使用權相關的折舊及攤餘成本；及(3)稅金及附加稅費和其他雜項成本。行政管理開支的增加主要由於無形資產攤銷增加所致。

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團研發成本投入總計為人民幣348.22百萬元，較去年同期減少13.46%。

融資成本主要包括銀行貸款利息。

6. 除稅前溢利

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團除稅前溢利共計人民幣95.65百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的除稅前溢利人民幣607.72百萬元減少人民幣512.07百萬元，主要由於本集團奧司他韋產品於報告期內銷售量同比減少所致。

7. 所得稅

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團的所得稅費用人民幣81.00百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的所得稅費用人民幣134.29百萬元減少人民幣53.29百萬元，主要由於本公司除稅前溢利下降。

8. 期內溢利

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團錄得溢利淨額人民幣14.65百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的溢利淨額人民幣473.43百萬元減少人民幣458.78百萬元。主要由於本集團奧司他韋產品於報告期內銷售量同比減少所致。

9. 歸屬於本公司權益持有人的虧損／溢利及全面收益總額

截至二零二五年六月三十日止六個月，歸屬於本公司權益持有人的虧損及全面收益總額為人民幣54.27百萬元，較截至二零二四年六月三十日止六個月的歸屬於本公司權益持有人的溢利及全面收益總額人民幣138.63百萬元減少人民幣192.90百萬元。主要由於本集團奧司他韋產品於報告期內銷售量同比減少所致。

七、財務狀況

1. 概覽

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團總資產為人民幣12,063.45百萬元，負債總額為人民幣7,459.86百萬元，股東權益為人民幣4,603.59百萬元。

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團主要資金來源自產品營銷，應用於生產車間建設、分銷及行政管理等。管理層在預算、財務和經營業績都有清晰的目標與記錄，並且積極地對其加以監控並定期對各項內部控制措施進行評價。

2. 流動資產淨值

下表載列我們於所示日期的流動資產、流動負債及流動資產淨值。

	於 二零二五年 六月三十日 人民幣千元	於 二零二四年 十二月三十一日 人民幣千元
流動資產		
存貨	759,912	737,821
貿易及其他應收款項	1,804,336	1,894,293
預付款項	701,894	426,380
按公平值計量且其變動計入損益 的金融資產	33,676	3,839
受限制現金	253,594	435,617
現金及現金等價物	1,036,905	1,480,810
流動資產總額	4,590,317	4,978,760
流動負債		
貿易及其他應付款項	2,252,402	2,421,629
合約負債	135,433	155,019
銀行貸款及其他借款	2,514,928	2,196,225
租賃負債	46,257	41,147
即期稅項	245	231
總流動負債	4,949,265	4,814,251
淨流動(負債)/資產	(358,948)	164,509

於二零二五年六月三十日，本集團錄得流動資產總額人民幣4,590.32百萬元，於二零二四年十二月三十一日的流動資產總額為人民幣4,978.76百萬元。主要是由於本公司奧司他韋產品於報告期內銷售量減少導致流動資產減少人民幣388.44百萬元，以及總流動負債增加人民幣135.01百萬元，綜合導致本集團淨流動資產於報告期內減少人民幣523.46百萬元。

3. 資本負債比率及速動比率

資本負債比率指於記錄日期的計息貸款總額除以相同記錄日期的總權益。速動比率指於記錄日期的流動資產(不包括存貨)除以相同記錄日期的流動負債。

本集團的資本負債比率由於二零二四年十二月三十一日的100.35%增加至於二零二五年六月三十日的101.65%，速動比率由於二零二四年十二月三十一日的0.88倍減少至於二零二五年六月三十日的0.77倍。

4. 銀行貸款及其他借款

於二零二五年六月三十日，本集團的銀行貸款及其他借款餘額為人民幣4,679.59百萬元，包括銀行貸款人民幣4,069.54百萬元及售後租回交易產生的義務人民幣610.04百萬元，較於二零二四年十二月三十一日的人民幣4,483.29百萬元減少人民幣196.30百萬元。本集團的流動資金狀況良好，資金充裕且並無償還風險。截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團的銀行貸款以人民幣結算。

5. 資本結構

於二零二五年六月三十日，本公司權益股東應佔本集團總權益為人民幣391.18百萬元，較於二零二四年十二月三十一日的人民幣344.15百萬元增加了人民幣47.03百萬元。

6. 資本支出

本集團為應對產品的生產需求，截至二零二五年六月三十日止六個月興建廠房及樓宇、機械設備等在研發物的相關權益等資本支出共計人民幣773.58百萬元，較二零二四年同期人民幣612.76百萬元增加人民幣160.82百萬元。

7. 或有負債

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團無重大或有負債、重大訴訟或仲裁。

8. 資產抵押

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團有土地使用權人民幣316.78百萬元、在建工程人民幣490.07百萬元、固定資產人民幣1,052.07百萬元、應收票據人民幣18.84百萬元、受限制現金人民幣145.00百萬元及一家附屬公司的股本權益人民幣2,231.80百萬元抵押至銀行用於銀行貸款及其他借款及開具應付票據。

9. 外匯及匯率風險

本集團主要於中國經營業務。本集團絕大部分收入及支出均以人民幣為結算單位，除若干銀行貸款及以外幣計值的銀行存款外，本集團並無面對就外匯波動的任何其他重大直接風險。

10. 僱員及薪酬政策

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團共聘用僱員6,533名。截至二零二五年六月三十日止六個月，員工成本(包括董事酬金，但不包括任何退休金計劃供款)約為人民幣543.30百萬元。本集團的薪酬政策旨在激勵及挽留優秀員工，以實現本集團的長期企業目標及宗旨。本集團的僱員薪酬政策乃經考慮行業的整體薪資狀況及僱員績效等因素予以釐定。管理層定期檢討本集團的僱員薪酬政策及安排。此外，本集團根據相關中國法規為其中國僱員作出社會保險供款。

11. 對沖活動

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團並無就外匯風險或利率風險訂立任何對沖交易。

12. 所持重大投資、重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業

截至二零二五年六月三十日止六個月，本集團概無持有重大投資、重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

13. 重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，本集團並無任何有關重大投資或收購重大資本資產的未來計劃。

八、我們的未來戰略計劃

我們致力於成為一家創新和國際化雙引擎驅動、由卓越商業化能力支持的垂直綜合型一流醫藥公司，踐行「科學創制新藥，質量健康生活」的企業使命，專注於研發、生產以及商業化創新藥、改良型新藥、仿製藥和生物類似藥，致力於在國內外市場開發具有突破性潛力的產品。我們將進一步實現結構優化及業務整合，增強市場競爭力，進而為本公司股東爭取最大的回報。

明確未來發展方向，提升回饋股東能力

我們將沿著成為一家集研發、生產與銷售於一體的綜合性藥企的明確發展方向不斷前進。不斷增強本集團的核心競爭力，提升其回饋本公司股東的能力。

提升資金使用效率並加快產品創新，持續升級產品技術，提升市場主導地位

我們計劃將強勁的營運現金流投入研發活動，以大幅提升資金使用效率，為研發管線提供充足的支持。我們將依託資金優勢，持續強化自主研發平台，致力於為患者提供更優質的醫療解決方案及可負擔的醫藥產品，專注布局在適應症領域具有巨大市場潛力的藥物。強大的研發能力將不斷豐富未來的商業化產品，為業務可持續增長與長期價值的創造奠定堅實的基礎。

精簡決策流程，提高運營效率

我們將精簡決策流程，提升業務決策效率，在第一時間應對市場變化及各類挑戰，靈活調整各類藥品銷售渠道，推進市場和技術的雙重全球化佈局。同時，我們將加快整合中後台架構，推進全流程一體化的智能中後台系統，包括財務、研發、銷售、採購、存貨、行政辦公系統及數字化基礎設施。此外，我們將就此前的關連交易安排進行優化調整，提升決策及資金配置效率，降低治理成本。

建立全球資本市場地位，提振企業形象

我們作為上市公司進入國際資本市場，可通過更靈活的融資方式進一步提升業務靈活性。本集團矢志成為首屈一指的醫藥上市公司，未來將持續提升在客戶、供貨商及其他業務夥伴中的形象及市場份額。同時，我們可憑藉新的上市地位，通過潛在、多樣性的股權激勵計劃等方式廣泛吸引人才，這也將惠及全體換股股東。

強化知名品牌形象，建立高效分銷網絡

我們將持續加強市場品牌建設，借助核心產品可威的領先市場地位及品牌知名度和我們豐富的產品管線組合，不斷強化我們做為集藥品研發、生產及商業化於一體化的領先垂直綜合藥企的品牌形象。同時，我們將在海外市場持續打造中國藥企的自主品牌形象，借助與海外夥伴合作的契機提升國際知名度。

我們將持續努力建設更加透明及高效的國際化分銷網絡，加強營銷網絡數字化建設及數據分析能力，提升各銷售環節的效率，持續優化品牌及營銷策略，助力我們產品管線組合的商業化開發。

優化整體生產體系，提高系統化運營效率

我們將注重於提升生產體系的各個方面，加快整合各地生產設施、產能規劃，加強生產自動化和信息化建設，統籌供應鏈資源並改善採購、物流計劃，進一步優化產品管線組合的成本結構及產品質量，降低成本，並幫助我們向客戶提供高質量的藥品，從而提高我們的系統化生產運營效率。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

本公司或其任何附屬公司於截至二零二五年六月三十日止六個月概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。

於二零二五年六月三十日，本公司並無持有任何庫存股份。

中期股息

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)議決不派付截至二零二五年六月三十日止六個月的中期股息(截至二零二四年六月三十日止六個月：無)。

報告期後重大事項

除本公告所披露者外，自二零二五年六月三十日起直至本公告日期，本集團並無發生任何重大事項。

遵守企業管治守則

本公司作為聯交所的上市公司，始終致力於保持高水平的企業管治，並已於報告期內遵守載於聯交所證券上市規則(「上市規則」)附錄C1所載的企業管治守則的所有適用守則條文。

遵守證券交易標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》(「標準守則」)作為董事及本公司監事進行本公司證券交易的行為守則。

經向全體董事及監事作出特定查詢後，全體董事及本公司監事確認，彼等各自於報告期內已全面遵守標準守則。

可能擁有本集團內幕消息的本集團僱員須遵守標準守則。於報告期內及截至本公告日期，本公司並無發現相關僱員違反標準守則。

業績的審閱

本公司審核委員會已審閱本公司二零二五年中期業績公告、二零二五年中期報告及根據國際財務報告準則(IFRS)會計準則編製的本集團截至二零二五年六月三十日止六個月的未經審核財務報表。

刊發中期業績及中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所的披露易網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.hecpharm.com)。載有上市規則規定的所有資料的本公司二零二五年中期報告將適時刊載於本公司及聯交所網站。

承董事會命
廣東東陽光藥業股份有限公司
董事長
張英俊博士

中國，東莞
二零二五年八月二十九日

於本公告日期，執行董事為張英俊博士及李文佳博士；非執行董事為張寓帥先生、唐新發先生、朱英偉先生、曾學波先生、東曉維女士及王蕾女士，以及獨立非執行董事為李新天博士、馬大為博士、尹航博士、林愛梅博士及葉濤博士。