



Innovent

信達生物製藥

Innovent Biologics, Inc.

(Incorporated in the Cayman Islands with limited liability)

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

Stock Code 股份代號: 1801

2025

INTERIM REPORT

中 期 報 告

目錄

公司簡介	2
公司資料	3
財務摘要	5
業務摘要	8
管理層討論與分析	12
其他資料	35
簡明綜合財務報表審閱報告	55
簡明綜合損益及其他全面收入表	56
簡明綜合財務狀況表	57
簡明綜合權益變動表	59
簡明綜合現金流量表	60
簡明綜合財務報表附註	62
釋義	91

公司簡介

概覽

信達生物製藥集團成立於2011年，以開發出老百姓用得起的高質量生物藥為使命和目標，公司成長為一家領先的生物製藥公司，並已打造符合全球質量標準的全面集成生物製藥平台，集研發、臨床開發、生產製造及商業化能力於一體。本公司致力於開發、生產和銷售腫瘤、CVM、自身免疫、眼科等重大疾病領域的創新藥物。本公司已建立起一條豐富的產品管線，涵蓋一系列創新藥物形式（包括單克隆抗體、多特异性抗體、細胞因子、ADC、細胞治療及小分子藥物等）。

「始於信，達於行」，本公司秉持最高標準的行業規範，希望與業界同仁共同努力推動生物製藥行業的發展，以滿足一流藥品的廣泛需求。

產品管線摘要

依托公司全面集成化的平台及廣泛的戰略合作，我們致力於開發治療癌症、CVM、自身免疫及眼科疾病的開創性療法。本公司已有16個產品獲得批准上市，分別是達伯舒®（信迪利單抗注射液）、達攸同®（貝伐珠單抗注射液）、蘇立信®（阿達木單抗注射液）、達伯華®（利妥昔單抗注射液）、達伯坦®（佩米替尼片）、耐立克®（奧雷巴替尼片）、希冉擇®（雷莫西尤單抗）、睿妥®（塞普替尼）、福可蘇®（伊基奧侖賽注射液）、信必樂®（托萊西單抗注射液）、達伯特®（氟澤雷塞片）、達伯樂®（己二酸他雷替尼膠囊）、捷帕力®（匹妥布替尼片）、奧壹新®（利厄替尼片）、信必敏®（替妥尤單抗N01注射液）及信爾美®（瑪仕度肽注射液）。此外，還有2個品種在NMPA審評中，4個新藥分子進入3期或關鍵性臨床研究，另外有15個新藥品種已進入臨床研究。

公司資料

董事會

執行董事

俞德超博士 (董事會主席兼首席執行官)

奚浩先生

張倩女士

獨立非執行董事

Charles Leland Cooney博士

許懿尹女士

Gary Zieziula先生

陸舜博士

陳樹云先生 (首席獨立非執行董事)

Stephen A. Sherwin博士 (於2025年8月26日獲委任)

審核委員會

許懿尹女士 (主席)

Charles Leland Cooney博士

Gary Zieziula先生

陳樹云先生

薪酬委員會

許懿尹女士 (主席)

Gary Zieziula先生

陳樹云先生

提名委員會

陳樹云先生 (主席)

俞德超博士

Charles Leland Cooney博士

許懿尹女士 (於2025年3月31日獲委任)

戰略委員會

俞德超博士 (主席)

奚浩先生

張倩女士

Charles Leland Cooney博士

Gary Zieziula先生

陸舜博士

陳樹云先生

Stephen A. Sherwin博士 (於2025年8月26日獲委任)

聯營公司秘書

王豔菊女士

陳潔而女士 (ACG/HKACG)

授權代表

奚浩先生

陳潔而女士 (ACG/HKACG)

核數師

德勤•關黃陳方會計師行

註冊公眾利益實體核數師

香港

金鐘道88號

太古廣場一座35樓

註冊辦事處

Maples Corporate Services Limited

PO Box 309, Ugland House

Grand Cayman

KY1-1104

Cayman Islands

中國總部及主要營業地點

中國

蘇州工業園區

東平街168號

郵編：215123

香港主要營業地點

香港

銅鑼灣

希慎道33號

利園一期

19樓1901室

公司資料

法律顧問

有關香港及美國法律

世達國際律師事務所及聯屬人士

香港

皇后大道中15號

置地廣場

公爵大廈42樓

有關中國法律

漢坤律師事務所

中國

上海市

石門一路288號

興業太古匯

香港興業中心二座33層

郵編：200041

有關開曼群島法律

邁普達律師事務所(香港)有限法律責任合夥

香港

皇后大道中99號

中環中心53樓

主要股份登記處

Maples Fund Services (Cayman) Limited

PO Box 1093

Boundary Hall

Cricket Square

KY1-1102

Cayman Islands

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司

香港

灣仔

皇后大道東183號

合和中心

17樓1712-1716號舖

主要往來銀行

渣打銀行(香港)有限公司

香港

中環

德輔道中4-4A號

渣打銀行大廈

中國建設銀行蘇州工業園區支行

中國

蘇州工業園區

旺墩路158號CSSD大廈

郵編：215028

股份代號

1801

公司網站

www.innoventbio.com

財務摘要

	截至6月30日止六個月		同比變動
	2025年	2024年	
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	
IFRS計量：			
收入	5,953,094	3,952,291	50.6%
毛利	5,119,642	3,274,740	56.3%
期內利潤（虧損）	834,321	(392,620)	無意義*
Non-IFRS計量 ¹ ：			
期內Non-IFRS利潤（虧損） ¹	1,213,152	(160,226)	無意義*
期內Non-IFRS EBITDA(LBITDA) ¹	1,412,829	(160,789)	無意義*

* 由於2024年的數據為負值，故同比變動百分比無意義。

收入盈利大幅提升，持續實現卓越運營

2025年上半年，本公司實現總收入人民幣5,953.1百萬元，同比增長50.6%，這主要得益於腫瘤產品的強勁表現、綜合產品線的擴展以及許可費收入的增加。IFRS利潤顯著改善至人民幣834.3百萬元，同時Non-IFRS利潤增至人民幣1,213.2百萬元，反映出經營效率的持續提升。財務業績的改善，加上在研發方面取得的顯著里程碑，進一步展現了我們在雙輪驅動及全球創新的明確戰略下的卓越執行能力。

¹ 我們採納非國際財務報告準則計量方法，通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目之潛在影響，說明我們的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同公司的經營表現。非國際財務報告準則計量並非國際財務報告準則項下界定的財務計量，乃指相應國際財務報告準則項下的財務計量去除若干非現金項目帶來的影響（包括(a)以股份為基礎的酬金開支；及(b)外匯收益或虧損淨額）。有關非國際財務報告準則計量方法的更多資料，請參閱「管理層討論與分析－財務回顧－10.非國際財務報告準則（「Non-IFRS」）計量」。

財務摘要

IFRS 計量：

- 截至2025年6月30日止六個月，**總收入**為人民幣5,953.1百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣3,952.3百萬元增長50.6%。總收入主要包括產品收入及授權費收入。截至2025年6月30日止六個月，**產品收入**為人民幣5,233.8百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣3,811.4百萬元增長37.3%。此項增長主要得益於腫瘤領域的持續強勁表現以及綜合產品線領域新產品日益增長的貢獻。截至2025年6月30日止六個月，**授權費收入**達人民幣665.6百萬元，較去年同期的人民幣115.9百萬元顯著增加，主要由於與羅氏（瑞士證券交易所：RO，ROG；OTCQX：RHHBY）簽訂的獨家許可及合作協議所收取的首付款。
- 截至2025年6月30日止六個月，**毛利**為人民幣5,119.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣3,274.7百萬元增長人民幣1,844.9百萬元。截至2025年6月30日止六個月，**毛利率**為86.0%，較截至2024年6月30日止六個月的82.9%提升3.1個百分點。於報告期內，產量增加及持續的成本優化進一步提高了我們產品的毛利率。
- 截至2025年6月30日止六個月，**研發開支**為人民幣1,008.8百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣1,399.4百萬元。於報告期內，本公司保持高投入效率和卓越的研發執行力。與此同時，我們正持續推進下一代創新管線的全球化開發。
- 截至2025年6月30日止六個月，**銷售及市場推廣開支**為人民幣2,375.1百萬元，佔總收入的39.9%或產品收入的45.4%，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣1,879.4百萬元，佔總收入的47.6%或產品收入的49.3%。於報告期內，腫瘤管線收入快速增長及商業化效率提升持續強化協同效應，同時公司進一步增強綜合管線新產品上市的佈局。
- 截至2025年6月30日止六個月，**期內利潤**達人民幣834.3百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的虧損人民幣392.6百萬元增加人民幣1,226.9百萬元。實現轉虧為盈的主要驅動因素包括強勁的收入增長及經營效率的提升。

財務摘要

Non-IFRS 計量：

- 截至2025年6月30日止六個月，**Non-IFRS**毛利率為86.8%，而截至2024年6月30日止六個月則為84.1%。
- 截至2025年6月30日止六個月的**Non-IFRS**研發開支為人民幣903.0百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的Non-IFRS研發開支為人民幣1,293.9百萬元。
- 截至2025年及2024年6月30日止六個月的**Non-IFRS**行政及其他開支分別為人民幣299.0百萬元及人民幣205.5百萬元。
- 截至2025年6月30日止六個月的**Non-IFRS**銷售及市場推廣開支為人民幣2,329.4百萬元，佔總收入的39.1%或產品收入的44.5%，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣1,851.2百萬元，佔總收入的46.8%或產品收入的48.6%。
- 截至2025年6月30日止六個月的**Non-IFRS**利潤為人民幣1,213.2百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的Non-IFRS虧損為人民幣160.2百萬元。
- 截至2025年6月30日止六個月的**Non-IFRS EBITDA**為人民幣1,412.8百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的Non-IFRS LBITDA為人民幣160.8百萬元。

業務摘要

截至**2025年6月30日**止六個月期間及直至最後可行日期，本公司在清晰的「雙輪驅動」與「全球創新」戰略指引下，展現出卓越的執行力：實現強勁收入增長與盈利水平大幅提升，成功商業化上市五款新藥，並通過高效創新的商業及運營模式支持業務擴張。新一代管線讀出PoC數據並推進註冊臨床開發，為可持續增長與全球創新注入新動力。上述里程碑標誌著本公司戰略進程加速落地—從腫瘤領導地位到綜合產品線商業化順利起航，從立足中國邁向全球開發。

截至**2025年6月30日**止六個月，總收入為人民幣**5,953.1**百萬元，產品收入為人民幣**5,233.8**百萬元，分別同比增長**50.6%**及**37.3%**。腫瘤產品組合領先優勢穩固，主要產品表現強勁，新產品收入貢獻持續增加。綜合產品線貢獻增長新驅動力，全面的渠道覆蓋和市場策略為廣大患者提供高質可及的創新治療選擇。

截至2025年6月30日止六個月，本公司淨利潤與**EBITDA**實現大幅改善，主要受益於強勁的收入增長及運營效率持續優化。

產品組合已擴展至**16款產品**。在報告期內及直至最後可行日期，本公司成功商業化上市五款新藥，包括腫瘤領域的達伯樂®(己二酸他雷替尼膠囊)、奧壹新®(利厄替尼片)及捷帕力®(匹妥布替尼片)，以及綜合產品線的信必敏®(替妥尤單抗N01注射液)與信爾美®(瑪仕度肽注射液，GCG/GLP-1雙受體激動劑)。

兩款候選藥物與獲批產品兩項新適應症正處於**NDA**審批階段，持續推動新品上市及適應症拓展，包括：

- IBI112(匹康奇拜單抗，抗IL-2391單抗)：用於治療中重度斑塊型銀屑病，由NMPA審評中。
- IBI310(伊匹木單抗N01注射液，抗CTLA-4單抗)：聯合達伯舒®(信迪利單抗注射液)用作可切除的MSI-H/dMMR結腸癌新輔助治療，NMPA優先審評中。
- 達伯舒®(信迪利單抗注射液)：第九及第十項適應症分別用於RCC的二線治療以及MSI-H/dMMR結腸癌的新輔助治療，NMPA審評中。

業務摘要

持續取得積極PoC數據推動更多研發管線進入註冊或III期臨床開發，為可持續增長提供動力，其中：

- **推進全球首創的新一代IO雙抗IBI363 (PD-1/IL-2^{α-bias})**進入註冊臨床研究，包括首項肺癌全球III期臨床研究，其中：針對IO初治黑色素瘤（肢端型與黏膜型亞型）的關鍵臨床研究已於2025年年初在中國啟動；針對IO經治鱗狀NSCLC的全球多中心III期臨床研究已獲得美國FDA及NMPA的IND，研究計劃入組中國、日本、美國、加拿大、歐盟、英國等地患者，並於2025年下半年開始患者招募；此外，針對三線CRC的III期臨床研究亦在準備中。2025年ASCO年會上公佈了IBI363的突破性臨床數據，IBI363在冷腫瘤、IO耐藥及程序性細胞死亡PD-L1低表達人群中，展現出良好的安全性、顯著的腫瘤響應，以及明確的生存獲益。
- **推進新一代高效低毒的ADC進入註冊臨床研究**：IBI343 (CLDN18.2 ADC)在中國啟動針對三線PDAC的III期臨床研究，針對三線GC的III期臨床研究已於中國與日本同步推進。IBI354 (HER2 ADC)在中國啟動針對PROC的III期臨床研究。
- **瑪仕度肽(GCG/GLP-1)**：CVM領域的基石產品，共計七項III期臨床研究已完成或正在進行中。於報告期內，新啟動了兩項III期臨床研究，包括一項在伴有MAFLD的超重或肥胖中國成人中頭對頭對比瑪仕度肽與司美格魯肽的臨床III期研究(GLORY-3)，以及一項針對中重度OSA的中國肥胖成人的臨床III期研究(GLROY-OSA)。
- **匹康奇拜單抗(IL-23p19)**：自身免疫領域的基石產品，共計三項III期臨床研究已完成或正在進行中。於報告期內，新啟動了一項針對在先前抗IL-17治療中響應不佳的銀屑病患者III期臨床研究。
- **信必敏®(替妥尤單抗NO1注射液)**：CVM及眼科領域的重要產品，計劃新啟動兩項III期臨床研究，包括一項與激素治療頭對頭治療TED，和一項針對非活動期TED的III期臨床研究。
- **IBI302(VEGF／補體雙特異性融合蛋白)**：於報告期內，針對nAMD的III期臨床研究(STAR)進行中。
- **IBI128(替古索司他)**：於報告期內，針對痛風患者高尿酸血症的II期臨床試驗取得積極數據，並計劃於2025年下半年啟動III期臨床研究。

業務摘要

於報告期內，我們持續探索豐富多元的新一代產品組合，在中國和國際開展早期臨床研究累積數據，以支持未來進一步開發，例如：

腫瘤管線：

- **IBI3009:** 創新靶向DLL3的ADC，用於治療小細胞肺癌。
- **IBI3001:** 全球首創靶向B7H3/EGFR的雙抗ADC，用於治療實體瘤。
- **IBI3005:** 創新靶向HER3/EGFR的雙抗ADC，用於治療實體瘤。
- **IBI3020:** 全球首創靶向CEACAM5的雙載荷ADC，用於治療實體瘤。
- **IBI3003:** 創新靶向GPCR5D/BCMA/CD3的三抗，用於治療多發性骨髓瘤。
- **IBI3014:** 全球首創針對PD-L1/TROP2的雙抗ADC，用於治療實體瘤。

綜合產品管線：

- **IBI3002:** 全球首創靶向TSLP/IL-4R α 的雙特異性融合蛋白，用於治療哮喘及其他2型炎症性疾病。
- **IBI356:** OX40L的單抗，用於治療AD。
- **IBI3016:** 新型靶向AGT的siRNA用於治療高血壓。
- **IBI3032:** 口服型GLP-1小分子藥物，用於減重及其他代謝相關疾病。

此外，國清院於報告期內成功推進三個新分子進入IND準備階段，涵蓋雙抗、雙抗雙載荷ADC以及新型綜合產品分子等研發項目。

我們透過戰略合作及在國際市場的註冊，加速創新佈局，旨在以創新療法惠及全球更多患者：

- 與羅氏（瑞交所：RO，ROG；OTCQX：RHHBY）就IBI3009 (DLL3 ADC)達成全球獨家合作與許可協議。
- 達伯特®（氟澤雷塞片）、信必樂®（托萊西單抗注射液）及達攸同®（貝伐珠單抗注射液）獲得澳門ISAF批准上市。
- 與區域合作夥伴攜手，加快達伯舒®（信迪利單抗注射液）及達攸同®（貝伐珠單抗注射液）等產品在東南亞及拉丁美洲市場的註冊進程。

業務摘要

我們於多個國際知名學術會議及頂尖學術期刊發表高質量研發數據，包括：

- 於2025年美國癌症研究學會AACR年會上發表多項雙抗／三抗及雙抗ADC的臨床前數據，如IBI3014 (PDL1/TROP2雙抗ADC)及IBI3026 (抗PD-1/IL-12融合蛋白)。
- 於2025年ASCO年會上發表IBI363 (PD-1/IL-2 α -bias)、IBI343 (CLDN18.2 ADC)及其他創新藥物候選的突破性臨床數據，共計八項口頭報告，充分展現我們的研發實力及全球競爭力。
- 於ADA第85屆科學年會上發表瑪仕度肽治療中國T2D成人患者的III期臨床研究(DREAMS-1)，多項有關瑪仕度肽的MoA探索分析，以及IBI3030 (PCSK9-GGG抗體－多肽偶聯物)的臨床前研究。
- 於*NEJM*發表瑪仕度肽治療中國超重或肥胖成人患者的III期臨床研究(GLORY-1)，是中國代謝及內分泌領域創新成果首次發表於*NEJM*。
- 《自然·醫學》(Nature Medicine)刊登了IBI343 (CLDN18.2 ADC)用於治療晚期胃癌／胃食管結合部腺癌患者的I期臨床研究結果。

本公司投入運行的產能共計140,000升，保障產品組合擴充及業務持續擴張，為抗體藥物生產提供具市場競爭力的成本優勢。

於報告期內，本公司發佈2024年ESG報告，闡述其於「卓越治理」、「惠享健康」、「品質為先」、「以人為本」及「綠色生態」五大支柱下的可持續發展策略、舉措及成果。於報告期內，本公司持續以前瞻性戰略把握時代脈搏，通過全球創新驅動戰略與可持續發展實踐的協同融合，構建價值創造的閉環體系。本公司已連續兩年MSCI ESG評級為AAA級。

有關上述事項的進一步詳情，請參閱本報告其他部分及(如適用)本公司於聯交所及本公司網站刊登的既往公告。

管理層討論與分析

概覽

信達生物製藥集團成立於2011年，以開發出老百姓用得起的高質量生物藥為使命和目標，公司成長為一家領先的生物製藥公司，並已打造符合全球質量標準的全面集成生物製藥平台，集研發、臨床開發、生產製造及商業化能力於一體。本公司致力於開發、生產和銷售腫瘤、CVM、自身免疫、眼科等重大疾病領域的創新藥物。本公司已建立起一條豐富的產品管線，涵蓋一系列創新藥物形式（包括單克隆抗體、多特异性抗體、細胞因子、ADC、細胞治療及小分子藥物等）。

「始於信，達於行」，本公司秉持最高標準的行業規範，希望與業界同仁共同努力推動生物製藥行業的發展，以滿足一流藥品的廣泛需求。

雙輪驅動全面起航，精益運營愈見成效

作為中國領先的生物製藥公司，本公司致力於實現「成為國際一流的生物製藥公司」的願景，並秉持「開發出老百姓用得起的高質量生物藥」的使命。2025年是公司進入雙輪驅動及全球創新新階段的關鍵一年，我們從腫瘤領導地位到綜合產品線商業化順利起航，從立足中國邁向全球開發。

於2025年上半年，在明確戰略願景的指引下，本公司持續展現出卓越的執行力，取得優異的成績：商業化運營成績再創新高，研發創新與全球開發取得顯著進展，為全年目標達成及長期可持續增長奠定堅實基礎。

1) 收入盈利大幅提升，持續實現卓越運營

於2025年上半年，本公司收入達到人民幣5,953.1百萬元，同比增長50.6%，強勁的收入增長主要源自於：腫瘤產品的持續強勁表現、綜合產品線的貢獻增加和授權費收入增加。

得益於收入的快速增長和運營效率的持續提升，2025年上半年，公司盈利大幅提升。Non-IFRS利潤增至人民幣1,213.2百萬元，Non-IFRS EBITDA增至人民幣1,412.8百萬元，印證了運營效率的持續提升。收入強勁增長與運營效率持續改善，進一步驗證國內業務的可持續發展能力，並為全球化戰略推進提供堅實支撐。截至本報告日期，公司現金儲備折合約20億美元，為可持續成長和全球創新提供穩固財務基礎。

2) 雙輪驅動全面起航，產品矩陣強大豐富

於2025年上半年，本公司的商業化產品線已擴展至合共16款獲批產品，包括12款腫瘤產品及四款綜合管線產品。我們預期將於2025年年底前新增兩款獲批產品—IBI112（匹康奇拜單抗，抗IL-23p19單抗）及IBI310（伊匹木單抗N01注射液，抗CTLA-4單抗）。新產品上市及強大的管線將提供本公司中長期增長動能，同時，我們將繼續通過全渠道覆蓋、多元創新推廣策略及核心產品生命週期管理，進一步加強在腫瘤及綜合產品領域的優勢地位。

管理層討論與分析

腫瘤領域領先地位強化，新一代IO+ADC管線進入關鍵階段。於2025年上半年，包括達伯舒®(信迪利單抗注射液)在內的主要產品保持良好的增長勢頭；三款新產品－達伯樂®(ROS1抑制劑)，奧壹新®(EGFR TKI)和捷帕力®(BTK抑制劑)相繼商業化上市，進一步豐富產品組合。得益於成熟的全國商業化體系，腫瘤領域收入快速增長，生產力持續提升，協同效應凸顯。

我們將繼續拓展核心產品適應症，並推進新產品進入註冊研究階段以支持可持續發展。達伯舒®(信迪利單抗注射液)的第九及第十個適應症(包括聯合呋喹替尼用於二線RCC及聯合IBI310(伊匹木單抗N01注射液)用於結直腸癌新輔助治療)正在進行NDA審批。此外，另一項關於達伯舒®(信迪利單抗注射液)用於NSCLC圍手術期治療的3期臨床試驗預計在2026年年初讀出數據。

此外，本公司新一代IO及ADC管線正加速推進至研發後期階段，成為未來增長的重要驅動力，當中包括正在進行註冊性研究的IBI363 (PD-1/IL-2 α -bias)、IBI343 (CLDN18.2 ADC)及IBI354 (HER2 ADC)，有望在多個瘤種中樹立新的治療標準。

綜合管線構建新增長動力，創新推廣模式賦能商業化。通過打造新一代的綜合產品管線，我們致力於不斷滿足老百姓對於健康和生活品質的更高追求，成為業界創新領導力量。於本報告日期，兩款主要產品－信必敏®(替妥尤單抗N01注射液)及信爾美®(瑪仕度肽)－已如期獲批和成功上市。此外，信必樂®(托萊西注射液)成功納入NRDL。我們採取品牌塑造和全渠道覆蓋的策略，持續深耕公立醫院，並積極拓展零售連鎖藥房、線上醫療平台及民營診所等多種渠道。同時，我們結合數字化工具及專業推廣，透過強化慢性疾病教育及關注用藥依從性，構建以患者為中心的疾病管理。

展望未來，一系列高潛力產品將持續鞏固我們於慢病領域的競爭優勢。瑪仕度肽，作為CVM的基石產品，目前已開展七項III期臨床研究及一系列I/II期臨床研究，適應症涵蓋超重／肥胖、T2D、MAFLD、OSA以及MASH等。瑪仕度肽治療T2D的第二個適應症亦於2025年9月19日順利獲批。頭對頭司美格魯肽治療糖尿病合併肥胖患者開展的III期臨床研究(DREAMS-3)即將讀出數據，該研究有望證實瑪仕度肽在減重和血糖控制的療效雙優勢。此外，瑪仕度肽9mg的III期臨床研究(GLORY-2)也將讀出數據，旨在為中重度肥胖患者建立安全有效的長期體重管理方案。同時，IBI128(替古索司他)用於治療痛風患者高尿酸血症的II期研究已取得積極成果，支持啟動III期臨床研究。

管理層討論與分析

在眼科領域，信必敏®獲批為中國患者帶來70年來首款TED突破性創新藥。我們計劃於下半年開展一項針對非活動期TED的III期臨床研究和一項頭對頭激素療法治療TED的III期臨床研究。此外，我們全球首創的VEGF／補體融合蛋白IBI302，其用於治療nAMD的III期臨床研究首要終點預計於2026年讀出。

在自身免疫領域，IBI112(匹康奇拜單抗)預計將於2025年年底獲批用於治療銀屑病。IBI112(匹康奇拜單抗)作為唯一一款在16週時達到超過80%患者達到銀屑病面積與嚴重程度指標PASI90應答率的IL-23p19抗體，憑藉起效快、療效持久及每季度給藥一次的便利性，展現了銀屑病生物製劑領域同類最佳特質。今年，我們已啟動一項針對既往接受抗IL-17治療反應不佳的難治性銀屑病患者的新III期臨床研究，以進一步驗證匹康奇拜單抗的治療優勢，同時計劃近期啟動一項針對PsA及青少年銀屑病的新研究。

3) 領航管線亮相頂尖大會，邁入全球註冊臨床開發

憑藉國清院的科學洞察和前沿技術平台，我們已構建具有全球競爭力的產品管線，以支持全球化戰略。在腫瘤領域，我們的創新管線聚焦於新一代「IO+ADC」療法，以重塑全球癌症的標準療法和推動治療格局。在綜合產品線領域，我們的創新管線涵蓋：聚焦心血管及肥胖相關疾病的新一代CVM產品組合、著重針對皮膚科與風濕科疾病的下一代自免產品，及基於創新雙抗的眼科產品組合。

於2025年上半年，IBI363 (PD-1/IL-2 α -bias)和IBI343 (CLDN18.2 ADC)等新一代管線讀出PoC數據，並已推進至註冊研究階段，這些研發里程碑標誌著我們向全球創新的戰略目標邁出重要步伐。同時，我們正加快搭建海外組織架構和專業團隊，包括在美國等主要市場建立臨床開發和運營能力，確保全球創新戰略高效落地和長期增長。

IBI363 (PD-1/IL-2 α -bias) PoC數據讀出展現其作為下一代IO療法的潛力。IBI363是我們自主研發的PD-1/IL-2 α -bias雙特異性抗體，具有獨特的免疫雙激動機制，有望成為未來腫瘤免疫領域的基石藥物。於2025年ASCO年會上口頭展示了其臨床Ib/II期PoC研究數據，覆蓋IO耐藥肺癌，以及黑色素瘤、MSS CRC等「冷」腫瘤，提示其作為下一代免疫療法的獨特機制優勢及強大的療效潛力。我們計劃針對IBI363 (PD-1/IL-2 α -bias)開展三項註冊研究，包括一項已啟動的中國黑色素瘤關鍵臨床II期研究，以及另外兩項分別針對MSS CRC和鱗狀NSCLC的臨床研究，其中鱗狀NSCLC試驗為在中國、美國、加拿大、歐盟、英國、日本及其他地區開展的國際MRCTIII期研究。截至本報告日期，我們已獲FDA及NMPA的IND批准開展招募患者入組。同時，IBI363用於一線NSCLC和一線CRC的臨床Ib/II期PoC研究已啟動，我們還在進一步探索在其他癌症適應症中的治療潛力，例如在PROC及EGFR突變NSCLC的後線治療，以及非鱗狀NSCLC的新輔助治療等。

管理層討論與分析

IBI343 (CLDN18.2 ADC) PoC數據讀出展現其在胰腺癌領域的獨特優勢。繼ASCO年會發佈PoC數據後，IBI343 (CLDN18.2 ADC)近期啟動針對胰腺癌三線治療的III期臨床研究，成為全球首款在該難治癌種進入註冊臨床階段的ADC藥物。我們亦正計劃於監管機構溝通在PDAC二線治療領域開展一項MRCT III期臨床研究。此外，IBI343 (CLDN18.2 ADC)首個胃癌國際多中心III期臨床研究已自2024年啟動並進行中。

下一代腫瘤及綜合產品管線臨床I期候選藥物將持續讀出數據。在腫瘤領域，我們的新一代ADC，如IBI3001 (EGFR/B7H3 ADC)、IBI3005 (EGFR/HER3 ADC)、IBI3020 (CEACAM5雙載荷ADC)等，以及新型IO療法候選藥物IBI3003 (GPRC5D/BCMA/CD3)，均已進入I期臨床研究階段。在綜合產品線領域，下一代自免及CVM候選藥物的I期例臨床研究數據讀取結果將陸續為後續研究奠定基礎，包括IBI355 (CD40L)、IBI356 (OX40L)、IBI3002 (TSLP/IL-4α)、IBI3016 (AGT siRNA)及IBI3032(口服GLP-1)等。此外，更多創新項目將在本年度推進至IND提交階段。

通過合作及拓展市場准入加快全球佈局。於2025年年初，我們與羅氏達成一項全球合作授權，授予羅氏IBI3009 (DLL3 ADC)的全球研發、生產及商業化權利。同時，我們持續拓展已獲批產品在多國家和地區的市場准入，多款產品已在香港及澳門市場獲批，而在東南亞及拉丁美洲地區的產品註冊工作亦在推進中，致力將我們的治療方案帶給全球更多患者。

結論

秉承「開發出老百姓用得起的高質量生物藥」的使命，我們憑藉全面的研發布局和不斷增強的商業化實力，持續鞏固公司在中國生物製藥行業的領先地位，並為全球化發展奠定堅實基礎。展望未來，信達生物將充分發揮其在行業洞察、戰略規劃、執行力和企業文化方面的獨特優勢，在持續強化中國業務的同時，積極拓展全球布局，致力於成為世界一流的生物製藥企業。

產品組合及管線摘要

依托公司全面集成化的平台及廣泛的戰略合作，我們致力於開發治療癌症、心血管代謝、自身免疫及眼科疾病的開創性療法。本公司已推出16款產品上市，兩個品種在NMPA審評中，四個新藥分子進入3期或關鍵性臨床研究，另外有15個新藥品種已進入臨床研究。

管理層討論與分析

下表概述截至本報告日期我們的在研產品的治療靶點、疾病領域及開發情況。

產品/候選藥物	靶點	形式	治療領域	權益範圍	臨床前階段	IND	1期	1b/2期	關鍵性2期/3期	NDA	批准上市
達伯舒® (信迪利單抗注射液)	PD-1	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市：1L 非鱗肺癌, 1L 肺鱗癌, 1L 肝癌, 1L 胃癌, 1L 食管癌, 霍奇金淋巴瘤, 2L EGFR非鱗肺癌, 2L 子宮內頸癌; NDA：結腸癌、腎細胞癌						
達攸同® (貝伐珠單抗注射液)	VEGF-A	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市：肺癌, 結直腸癌, 肝癌、膠質母細胞瘤, 宮頸癌, 卵巢癌, 2L EGFR非鱗肺癌						
達伯寧® (利妥昔單抗注射液)	CD20	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市：霍奇金淋巴瘤、慢性淋巴細胞白血病						
達伯坦® (佩米特尼片)	FGFR1/2/3	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、台灣和澳門	批准上市：2L 膽管癌						
耐立克® (奧雷巴替尼片)	BCR-ABL	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、台灣和澳門	批准上市：2L TKI耐藥慢性髓細胞白血病						
希內擇® (雷莫西尤單抗注射液)	VEGFR-2	單克隆抗體	腫瘤	中國大陸	批准上市：2L 胃癌, 2L 肝癌						
睿愛® (塞普替尼膠囊)	RET	小分子	腫瘤	中國大陸	批准上市：RETm 非小細胞肺癌/髓性甲狀腺癌/甲狀腺癌						
福可蘇® (伊基奧魯注射液)	BCMA	細胞治療	腫瘤	全球	批准上市：m 多發性骨髓瘤						
達伯特® (氣澤雷塞片)	KRAS G12C	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、台灣和澳門	批准上市：KRAS+ 非小細胞肺癌						
捷帕力® (匹妥布替尼片)	BTk	小分子	腫瘤	中國大陸	批准上市：套細胞淋巴瘤						
達伯樂® (己二酸他雷替尼膠囊)	ROS1	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、台灣和澳門	批准上市：1L ROS1+ 非小細胞肺癌/2L ROS1+非小細胞肺癌						
奧克新® (利尼替尼片)	EGFR	小分子	腫瘤	中國大陸	批准上市：1L EGFR 19DEL/L858R非小細胞肺癌/2L EGFR T790M+ 非小細胞肺癌						
IBI310 (伊匹木單抗N01)	CTLA-4	單克隆抗體	腫瘤	全球	結腸癌新輔助						
IBI343	CLDN18.2	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	3L 胃癌；3L 胰腺癌						
IBI354	HER2	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	1L 胃癌；2L 胰腺癌						
IBI363	PD-1/IL-2 <i>chimeric</i>	雙特異性抗體	腫瘤	全球	3L 前列腺癌；3L 胰腺癌						
IBI3003	GPRC5D/BCMA/CD3	三特異性抗體	腫瘤	全球	IO初治黑色素瘤						
IBI3005	EGFR/HER3	雙抗-藥物偶聯物	腫瘤	全球	IO經治肺鱗癌						
IBI3009	DLL3	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	3L 結腸癌、1L 結腸癌、1L 非小細胞肺癌等						
IBI3001	EGFR/B7H3	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	多發性骨髓瘤						
IBI3014	TROP2/PD-L1	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	晚期實體瘤						
IBI3020	CEACAM5	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	晚期實體瘤						
IBI3026	PD-1/IL-12	雙特異性抗體	腫瘤	全球	晚期實體瘤						
已上市 生物藥 小分子											
產品/候選藥物	靶點	形式	治療領域	權益範圍	臨床前階段	IND	1期	1b/2期	關鍵性2期/3期	NDA	批准上市
信爾美® (瑪仕度肽注射液)	GCG/GLP-1	多肽	心血管及代謝	中國大陸、香港、台灣和澳門	批准上市：肥胖 (4/6mg)						
					批准上市：二型糖尿病 (4/6mg)						
					二型糖尿病 (頭對頭司美格魯肽)						
					中重度肥胖 9mg						
					中重度阻塞性睡眠呼吸暫停(OSA)合併肥胖						
					肥胖合併代謝相關脂肪性肝病(MAFLD) (頭對頭司美格魯肽)						
					代謝相關脂肪性肝炎(MASH)						
					射血分數保留心力衰竭(HFrEF)						
信必樂® (托索西單抗注射液)	PCSK9	單克隆抗體	心血管及代謝	全球	高劑量治療肥胖						
					青少年肥胖						
					批准上市：原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常						
					批准上市：甲狀腺眼病						
					批准上市：強直性脊柱炎、類風濕關節炎、銀屑病、兒童斑塊狀銀屑病、幼年特發性關節炎、葡萄膜炎、成人和兒童克羅恩病						
					銀屑病						
					銀屑病 (IL-17響應不佳)						
					銀屑病 (隨機雙盲)						
IBI112 (匹康奇拜單抗)	IL-23 p19	單克隆抗體	自免	全球	潰瘍性腸炎						
					新生血管性年齡相關性黃斑變性(nAMD)(8mg HD)						
					糖尿病黃斑水腫(DME)(8mg HD)						
					癲癇患者高尿酸血症						
					糖尿病黃斑水腫(DME)						
					新生血管性年齡相關性黃斑變性(nAMD)						
					乾燥綜合徵						
					特應性皮炎						
IBI324 (替古索司他片)	XOI	小分子	心血管及代謝	中國大陸、香港、台灣和澳門	哮喘						
IBI324	VEGF-A/ANG-2	雙特異性抗體	眼科	全球	高血壓						
IBI333	VEGF-A/VEGF-C	雙特異性抗體	眼科	全球	肥胖：2型糖尿病						
IBI355	CD40L	單克隆抗體	自免	全球							
IBI356	OX40L	單克隆抗體	自免	全球							
IBI3002	TSLP/IL-4R α	雙特異性抗體	自免	全球							
IBI3016	AGT	小核酸藥物	心血管及代謝	全球							
IBI3032	Oral GLP-1R	小分子	心血管及代謝	全球							
已上市 生物藥 小分子											

管理層討論與分析

業務回顧

商業化產品一節選

我們的商業化產品組合包含16款獲批產品：達伯舒®(信迪利單抗注射液)、達攸同®(貝伐珠單抗注射液)、蘇立信®(阿達木單抗注射液)、達伯華®(利妥昔單抗注射液)、達伯坦®(佩米替尼片)、耐立克®(奧雷巴替尼片)、希冉擇®(雷莫西尤單抗)、睿妥®(塞普替尼膠囊)、福可蘇®(伊基奧魯賽注射液)、信必樂®(托萊西單抗注射液)、達伯特®(氟澤雷塞片)、達伯樂®(己二酸他雷替尼膠囊)、捷帕力®(匹妥布替尼片)、奧壹新®(利厄替尼片)、信必敏®(替妥尤單抗N01注射液)及信爾美®(瑪仕度肽注射液)。

報告期內及報告期後(預期)主要里程碑及成就

達伯舒®(信迪利單抗注射液)：與禮來共同開發的創新全人源抗PD-1單克隆抗體。

已於中國獲批用於肺癌、肝癌、胃癌、食管癌、典型霍奇金淋巴瘤等七項適應症並納入NRDL。此外，第八項適應症子宮內膜癌已於2024年12月獲NMPA附條件批准，另有MSI-H/dMMR結腸癌及腎癌的兩項NDA目前正在NMPA審評中。

註冊進展

- 於2025年2月，達伯舒®(信迪利單抗注射液)第九項適應症NDA已獲NMPA受理並納入優先審評，聯合IBI310(伊匹木單抗N01注射液)作為可切除MSI-H/dMMR結腸癌患者的新輔助治療，預計將於2025年年底左右獲批。

- 於2025年4月，達伯舒®(信迪利單抗注射液)經典型霍奇金淋巴瘤(cHL)的NDA獲NMPA受理，以支持該適應症的完全批准。
- 於2025年6月，達伯舒®(信迪利單抗注射液)第十項適應症的NDA已獲NMPA受理，聯合呋喹替尼治療過往使用TKI治療失敗的局部晚期或轉移性RCC患者。
- 信迪利單抗用於NSCLC圍手術期治療的III期臨床研究正在進行中(NCT05116462)。研究結果預計將於2026年初讀出，以支持向NMPA遞交一項新NDA。

臨床進展

- 作為腫瘤免疫治療的基石產品，達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合其他創新療法(例如ADC及小分子)的多個臨床研究進行中，旨在解決癌症治療中未滿足的醫療需求。於2025年4月，我們擴展與合作夥伴ImmVirX的臨床研究合作供應協議。ImmVirX將評估IVX037與達伯舒®(信迪利單抗注射液)在HCC的聯合療法。

數據發佈

- 於2025年6月，信迪利單抗聯合異環磷酰胺、卡鉑和依託泊苷(ICE)治療二線經典型霍奇金淋巴瘤(cHL)的III期(ORIENT-21)數據於ASCO年會上以口頭報告形式發佈(口頭摘要編號7007)。

管理層討論與分析

達攸同®(貝伐珠單抗注射液)：全人源抗VEGF單克隆抗體。

已在中國獲批用於NSCLC、轉移性CRC、成人復發性膠質母細胞瘤、晚期或不可切除的HCC、卵巢上皮癌、輸卵管癌、或原發性腹膜癌及宮頸癌八項適應症並獲納入NRDL。

註冊進展

- 於2025年7月，達攸同®(貝伐珠單抗注射液)獲澳門ISAF批准。

達伯特®(氟澤雷塞片)：與勁方醫藥科技(上海)有限公司合作的新型KRAS G12C抑制劑，於大中華區開發及商業化(本公司研發代號：IBI351；勁方研發代號：GFH925)。

已在中國獲批准用於治療至少接受過一次系統性治療的攜帶KRAS G12C突變的晚期NSCLC成人患者。

註冊進展

- 於2025年6月，達伯特®(氟澤雷塞片)獲澳門ISAF批准。

臨床進展

- 於報告期內，氟澤雷塞片聯合療法用於初始治療攜帶KRAS G12C突變的晚期NSCLC患者的Ib/III期臨床研究進行中。

達伯樂®(己二酸他雷替尼膠囊)：與葆元生物醫藥科技(Nuvation Bio(紐交所：NUVB)的附屬公司)合作的新代ROS1 TKI，於大中華區共同開發及商業化。

已在中國獲批准用於局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC成人患者的一線及二線治療。於2025年6月，美國FDA批准IBTROZI™(己二酸他雷替尼膠囊)用於治療局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC成人患者，並得到TRUST臨床項目的支持。

註冊進展

- 於2025年1月，達伯樂®第二項NDA獲NMPA批准，用於治療局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC的成人患者。
- 於2025年6月，己二酸他雷替尼膠囊(IBTROZI™)獲美國NCCN指南最新推薦為優選藥物。其被推薦為ROS1+NSCLC一線及後續治療的優選藥物，包括特別建議針對腦轉移及耐藥突變患者。

捷帕力®(匹妥布替尼片)：與禮來合作的非共價(可逆)BTK抑制劑，於中國大陸獨家商業化。

捷帕力®(匹妥布替尼片)於2023年1月獲美國FDA批准，成為首款且唯一一款獲批的非共價(可逆)BTK抑制劑。於2024年10月，捷帕力®(匹妥布替尼片)獲NMPA批准用於單藥治療既往接受過至少兩種系統性治療(包括BTK抑制劑)的復發或難治性套細胞淋巴瘤(MCL)成人患者。

管理層討論與分析

奧壹新®(利厄替尼片)：與江蘇奧賽康藥業有限公司(奧賽康藥業，002755.SZ)合作的第三代EGFR TKI，於中國大陸獨家商業化。

註冊進展

- 於2025年1月，NMPA批准奧壹新®(利厄替尼片)用於治療局部晚期或轉移性EGFR T790M突變的NSCLC成人患者。
- 於2025年4月，NMPA批准奧壹新®(利厄替尼片)第二項NDA，用於治療攜帶EGFR第19外顯子缺失或21外顯子L858R突變的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者的一線治療。

數據發佈

- 於2025年3月，奧壹新®(利厄替尼片)用於治療局部晚期或轉移性EGFR T790M突變NSCLC成人患者的IIb期關鍵研究的長期隨訪數據已於2025年歐洲肺癌大會(ELCC)上發佈。
- 於2025年6月，奧壹新®(利厄替尼片)用於治療攜帶EGFR第19外顯子缺失或21外顯子L858R突變的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者的一線治療的III期研究已於《柳葉刀－呼吸病學》上發表。
- 於2025年下半年，我們的合作夥伴奧賽康藥業計劃開展一項臨床III期研究，探索利厄替尼聯合ASKC202用於治療經EGFR-TKI治療失敗伴MET擴增／過表達的局部晚期或轉移性NSCLC。

信必樂®(托萊西單抗注射液)：全人源抗PCSK9單克隆抗體。

已於中國獲批用於治療原發性高膽固醇血症(包括雜合子型家族性和非家族性高膽固醇血症)和混合型血脂異常的成人患者並納入NRDL。

註冊進展

- 於2024年11月，信必樂®成功成為中國首個納入國家醫保的本土原研PCSK9抑制劑，用於治療原發性高膽固醇血症(包括雜合子型家族性和非家族性高膽固醇血症)和混合型血脂異常的成人患者。醫保目錄於2025年1月1日正式生效。
- 於2025年5月，信必樂®(托萊西單抗注射液)獲澳門ISAF批准。

信必敏®(替妥尤單抗N01注射液)：IGF-1R單克隆抗體。

已於中國獲批用於治療TED。

註冊進展

- 於2025年3月，信必敏®獲NMPA批准，用於治療TED。信必敏®是中國首款獲批的IGF-1R藥物，填補了中國TED領域70年無新藥獲批的治療空白。
- 於2025年8月，信必敏®(替妥尤單抗N01注射液)獲澳門ISAF批准。

臨床進展

- 於2025年下半年，信必敏®的新III期臨床研究計劃啟動，用於治療非活動期TED；及頭對頭激素療法治療TED。

管理層討論與分析

瑪仕度肽 (信爾美®, 研發代號: **IBI362**) : 全球第一個獲准用於長期體重管理和用於成人2型糖尿病患者的血糖控制的GCG/GLP-1雙受體受體激動劑, 多個用於治療其他慢性代謝性疾病的臨床研究正在進行中。

2019年本公司與禮來達成獨家授權合作, 引進即瑪仕度肽在中國區的開發和商業化權益。

註冊進展

- **肥胖或超重**: 於2025年6月, 瑪仕度肽獲NMPA批准用於超重或肥胖成人的長期體重管理。
- **T2D**: 於2025年9月, 瑪仕度肽獲NMPA批准用於成人2型糖尿病患者的血糖控制。

臨床進展

我們已開展或完成瑪仕度肽七項III期臨床研究, 其中GLORY-1、DREAMS-1和DREAMS-2研究已達到研究終點, 其他四項研究正在進行中; 2025年已啟動或計劃開展多項新臨床研究。

- **GLORY-1(肥胖或超重)**: 一項在中國超重或肥胖成人的III期臨床研究; 於2024年1月達到研究終點。
- **GLORY-2(中重度肥胖)**: 一項在中國中重度肥胖成人的III期臨床研究。於2025年下半年, 預期GLORY-2將讀出數據, 以支持瑪仕度肽遞交第三項NDA。

- **GLORY-3(超重或肥胖合併代謝相關脂肪性肝病)**: 一項頭對頭司美格魯肽在中國成人肥胖或超重伴MAFLD患者中的III期臨床研究; 已於2025年5月完成首例受試者給藥。
- **GLORY-OSA(阻塞性睡眠呼吸暫停合併肥胖)**: 一項在中國OSA合併肥胖症患者的III期臨床試驗; 已於2025年6月完成首例受試者給藥。
- **DREAMS-1 (T2D)**: 一項在飲食和運動控制不佳的中國T2D患者的III期臨床研究; 於2024年8月達到研究終點。
- **DREAMS-2 (T2D)**: 一項在中國接受二甲雙胍單藥治療或二甲雙胍與其他口服藥物聯合治療後血糖控制不佳患者的III期臨床研究; 於2024年5月達到研究終點。
- **DREAMS-3(T2D合併肥胖)**: 一項頭對頭司美格魯肽在中國T2D合併肥胖患者中的III期臨床研究; 於2025年下半年, DREAMS-3預計讀出數據, 有望證明瑪仕度肽在達到減重和血糖控制方面的潛在雙重獲益優勢。
- **GLORY-YOUNG(青少年肥胖)**: 該III期臨床研究計劃在該人群的I期研究數據讀出後, 於2025年底前在青少年肥胖患者中啟動研究。
- **MASH合併超重/肥胖的II期研究**: 研究已經啟動, 已於2025年7月給藥完成首例受試者給藥。
- **射血分數保留的心臟衰竭(HFpEF)合併肥胖的II期研究**: 研究已經啟動, 已於2025年4月完成首例受試者給藥。

管理層討論與分析

數據發佈

- 於2025年5月，GLORY-1的III期臨床研究結果在《新英格蘭醫學雜誌》(NEJM)上發表。這是中國研發的創新代謝和內分泌療法的臨床研究首次在《新英格蘭醫學雜誌》(NEJM)上發表，具有里程碑意義，彰顯了中國在藥物開發和生物技術創新方面不斷提升的能力。
- 於2025年6月，DREAMS-1的III期臨床研究結果在第85屆ADA科學會議上以口頭報告形式發佈(摘要編號：306-OR)。瑪仕度肽顯示出強大的降糖療效，在瑪仕度肽6mg治療24週後，HbA1c降低2.15%(療效估計)。此外，接受瑪仕度肽4mg和瑪仕度肽6mg治療的患者中，分別有40.6%和64.9%的人體重降低 $\geq 5\%$ 和HbA1c $< 7.0\%$ (對比安慰劑：0%)。
- 於2025年6月，在第85屆ADA科學會議上，展示了多項針對瑪仕度肽的探索性MoA分析(研究者發起的試驗)。越來越多的科學證據進一步驗證了瑪仕度肽作為GCG/GLP-1雙受體激動劑的差異化特性，特別是在肝臟脂肪和血清尿酸降低方面。

處於臨床階段候選藥物－腫瘤(節選)

伊匹木單抗N01注射液：抗CTLA-4單克隆抗體(研發代號：IBI310)

註冊進展

- 於2025年2月，IBI310(伊匹木單抗N01注射液)的NDA已獲NMPA受理並納入優先審評，聯合信迪利單抗作為可切除的MSI-H/dMMR結腸癌的新輔助治療。NDA預計將於2025年年底左右獲批。

IBI343：潛在同類最佳重組抗CLDN18.2 ADC；獲NMPA BTB，用於治療GC和PDAC；獲美國FDA FTD用於治療PDAC。

臨床進展

- 於報告期內，IBI343用於晚期GC三線治療的MRCT III期臨床研究(G-HOPE-001)目前正在中國及日本進行。
- 於2025年8月，在中國進行的IBI343用於PDAC三線治療的III期臨床研究(G-HOPE-002)中，已經完成首例患者給藥。
- 於報告期內，一項MRCT I/II期臨床研究在中國及美國進行中，以評估IBI343單藥治療晚期PDAC患者的療效及安全性，研究數據提示IBI343展現出了顯著療效信號。2025年下半年，我們計劃與監管溝通關於評估IBI343用於PDAC二線治療的全球III期臨床研究方案。
- IBI343用於治療PDAC及GC已分別獲得NMPA的BTB。
- IBI343用於PDAC的二線治療已獲美國FDA的FTD。

管理層討論與分析

數據發佈

- 於2025年6月，IBI343治療PDAC患者的1期最新數據在2025年ASCO年會上以口頭報告形式發佈（摘要編號：4017）。在接受6mg/kg劑量治療且CLDN18.2 1+2+3+表達率 $\geq 60\%$ (N=44)的患者中，cORR為22.7%，DCR為81.8%，mPFS為5.4個月，及中位OS為9.1個月。
- 於2025年7月，《自然·醫學》(Nature Medicine，影響因數：58.7)發表了IBI343治療晚期胃／胃食管結合部(G/GEJ)腺癌1期臨床研究結果。在接受6mg/kg劑量治療且CLDN18.2 1+2+3+表達率 $\geq 75\%$ (N=31)的患者中，cORR為32.3%，DCR為90.3%，mPFS為5.5個月，而由於中位隨訪時間為10.6個月(95% CI: 9.7-11.5)，目前OS數據尚未成熟，當前中位OS為10.8個月(95% CI: 6.8-NC)。

IBI354: 重組抗HER2單克隆抗體－喜樹鹼衍生物偶聯物；獲NMPA授予BTD用於治療PROC。

臨床進展

- 於2025年3月，IBI354作為單藥治療PROC患者的中國III期臨床研究完成首例受試者給藥。該適應症已獲NMPA授予BTD。

數據發佈

- 於2025年6月，IBI354用於治療實體瘤患者的I/II期最新數據在2025年ASCO年會上發佈。IBI354在PROC、HER2低表達乳腺癌及其他實體瘤等多個腫瘤類型中顯示出優異的安全性和令人鼓舞的療效。

IBI363: 潛在全球首創PD-1/IL-2 α -bias雙特異性抗體

臨床I/II期研究顯示，IBI363在IO耐藥NSCLC、IO耐藥／初治黑色素瘤和免疫「冷」腫瘤CRC等多個癌種中展現出可控的安全性、突破性的療效反應以及清晰的生存效益。目前，針對上述三種適應症的註冊性臨床試驗正在開展或已處於規劃階段，同時，其他探索性研究也正在推進或處於籌備中。

臨床進展

註冊性臨床研究：

- 黑色素瘤：**於2025年2月，已啟動頭對頭帕博利珠單抗用於IO初治的黏膜型及肢端型黑色素瘤的首個註冊性II期臨床研究。這是IBI363首個關鍵性臨床研究，也是下一代IO療法在攻克全球「冷」腫瘤治療難題的重要里程碑。IBI363已就該適應症獲NMPA授予BTD。
- NSCLC：**於2025年8月，IBI363的首個全球III期臨床研究(MarsLight-11)的IND獲美國FDA批准，用於治療免疫耐藥的鱗狀NSCLC患者。本研究是一項全球多區域、隨機對照的III期臨床研究，計劃將在中國、美國、加拿大、歐盟、英國和日本等地招募約600名患者。研究將評估IBI363 3mg/kg劑量單藥治療相較多西他賽，在治療經鉑類化療及抗PD-1/PD-L1免疫治療進展後的無法手術切除的局部晚期或轉移性鱗狀NSCLC患者中的療效和安全性。研究主要終點為OS。
- CRC：**IBI363聯合貝伐珠單抗用於三線治療MSS CRC的III期臨床研究方案亦計劃與監管機構溝通。

管理層討論與分析

探索性臨床研究：

- **NSCLC一線治療：**目前正在開展一項IBI363聯合化療用於NSCLC一線治療的Ib/II期臨床研究。
- **CRC一線治療：**目前正在開展一項IBI363聯合標準療法用於CRC一線治療的Ib/II期臨床研究。
- **其他實體瘤：**目前正在開展多項I期或II期臨床研究，以評估IBI363單藥治療或聯合治療在多種腫瘤類型中的療效，包括PROC和EGFR突變NSCLC的後線治療，以及非鱗狀NSCLC的新輔助治療等。

數據發佈

- 於2025年6月，就IBI363用於治療IO耐藥黑色素瘤、IO耐藥驅動基因野生型NSCLC以及CRC開展的三項I期PoC臨床研究結果在2025年ASCO年會上以口頭報告形式發佈（摘要編號：2502、104和8509）。IBI363在「冷」腫瘤、IO耐藥腫瘤以及PD-L1低表達亞組中均展現出可耐受的安全性特徵和突破性療效，這證實了其獨特的免疫作用機制，以及作為差異化新一代免疫療法的治療潛力。
- 我們未來將繼續在主要國際學術會議上更新IBI363的研究數據。

IBI3009：臨床I期潛在同類最佳靶向DLL3 ADC；與羅氏合作並授出IBI3009的全球權利。

戰略合作

- 於2025年1月，我們與羅氏（瑞交所：RO，ROG；OTCQX：RHHBY）就IBI3009達成全球獨家合作與授權協議。根據協議，我們授予羅氏全球開發、生產及商業化IBI3009的獨家權利。雙方將共同負責IBI3009的早期開發，後續臨床開發將由羅氏負責。本公司將獲得8,000萬美元的首付款，和最高達10億美元的開發和商業化里程碑付款，以及基於銷售淨額的梯度特許權使用費。

臨床進展

- 於報告期內，IBI3009正在澳大利亞、中國及美國開展MRCT I期臨床研究。

IBI3020：專有DuetTx® ADC平台開發的全球首創靶向CEACAM5雙載荷ADC

臨床進展

- 於2025年4月，IBI3020用於治療晚期實體瘤患者的MRCT I期臨床試驗完成首例患者給藥。該研究將在中國和美國同步開展。IBI3020是全球首個完成首次人體給藥的同類型雙載荷ADC藥物。

IBI3001：全球首創B7-H3/EGFR雙特異性ADC

臨床進展

- IBI3001的國際多中心I期臨床研究進行中。

管理層討論與分析

IBI3003: 專有Sanbody®平台開發的GPCR5D/BCMA/CD3三
特異性抗體

臨床進展

- IBI3003正在中國和澳大利亞開展多區域I期臨床試驗，劑量遞增階段正在進行中。

除上述項目外，一系列新型多特異性抗體及ADC項目正在進行或即將進入早期研究，如IBI3005 (EGFR/HER3雙抗ADC)、IBI3014 (PD-L1/TROP2雙抗ADC)等。

處於臨床階段候選藥物—綜合產品線 (節選)

IBI112 (匹康奇拜單抗)：長效抗IL-23p19單克隆抗體。

註冊進展

- 於2024年9月，匹康奇拜單抗用於治療中重度斑塊狀銀屑病的NDA正由NMPA審評，預計2025年年底獲批。

臨床進展

- 於2025年5月，匹康奇拜單抗用於治療既往對IL-17生物製劑反應不佳的銀屑病的III期臨床研究完成首例受試者給藥，以證明匹康奇拜單抗在此類治療難度較大的患者群體中的治療優勢。
- 於2025年下半年，計劃啟動匹康奇拜單抗用於治療PsA及青少年銀屑病的新研究。

IBI302 (依莫芙普)：潛在全球首創VEGFR-Fc—人CR1融合蛋白。

臨床進展

- 8mg IBI302治療nAMD的III期臨床研究(STAR)進行中，預計將於2026年讀出首要臨床終點。在II期研究中，IBI302有望實現長間隔用藥並維持長效視力改善療效，以及展現出對黃斑萎縮的潛在抑制作用。
- 於2025年5月，IBI302用於治療糖尿病性黃斑水腫的II期臨床研究完成首例受試者給藥，對比IBI302與全球標準療法法瑞西單抗(VEGF/ANG-2)在該患者群體中的療效及安全性。

數據發佈

- 6.4/8mg IBI302治療nAMD的II期研究結果於2025年視覺與眼科研究協會(AVRO)年會上發佈 (摘要編號：443)。

IBI128 (替古索司他)：潛在同類最佳非嘌呤類似物XOI，用於治療痛風患者的高尿酸血症；與LG化學合作，以在中國進行開發及商業化。

臨床進展

- 於2025年上半年，我們在替古索司他用於治療痛風患者的高尿酸血症中取得積極的II期研究結果。相比非布司他，替古索司他帶來更強效的降尿酸水平和更優異的安全性。
- 於2025年下半年，計劃在中國啟動替古索司他的III期研究。

管理層討論與分析

IBI356: 潛在同類最佳抗OX40L單克隆抗體。

臨床進展

- IBI356在中重度AD中的I期臨床研究讀出初步結果，顯示出令人鼓舞的療效及良好的耐受性。於2025年下半年，我們計劃啟動IBI356的II期臨床研究。
- 於2025年下半年，我們計劃向美國FDA提交IBI356的IND申請。

IBI355: 潛在同類最佳抗CD40L單克隆抗體。

臨床進展

- IBI355在原發性乾燥綜合症(pSS)中的I期臨床研究讀出初步結果，顯示其具備良好安全性、令人鼓舞的療效及每月給藥間隔潛力。

IBI3002: 全球首創TSLP/IL-4 α 雙特異性抗體。

臨床進展

- IBI3002已於2024年在澳洲及於2025年在中國啟動I期臨床研究。
- 我們將繼續探索IBI3002治療哮喘等適應症，讀出I期臨床研究初步結果。

IBI3016: 與聖因生物合作的靶向AGT的siRNA候選藥物。

臨床進展

- IBI3016正在健康受試者及輕度高血壓患者中進行I期臨床試驗。

IBI3032: 具有全球專利的口服GLP-1R小分子藥物。

臨床進展

- IBI3032已獲得美國FDA的IND批准，NMPA也正在審評IND申請中。
- 於2025年下半年，在中國及美國已啟動I期臨床研究。

我們預期將有更多綜合產品線的新型靶點及療法進入IND和臨床階段，包括新一代GLP-1/GCG/GIP抗體多肽偶聯藥物及PCSK9/GLP-1/GCGR/GIP抗體多肽偶聯藥物等，應對全球慢性疾病未竟需求。

《上市規則》第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發或最終成功銷售任何在研產品。本公司股東及潛在投資者在買賣股份時務請審慎行事。

管理層討論與分析

財務回顧

IFRS 計量：

截至2025年6月30日止六個月與截至2024年6月30日止六個月比較

	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)
來自客戶合約的收入	5,953,094	3,952,291
銷售成本	(833,452)	(677,551)
毛利	5,119,642	3,274,740
其他收入	238,865	300,606
其他收益及虧損	1,043	85,516
研究與開發開支	(1,008,799)	(1,399,432)
行政及其他開支	(442,111)	(319,801)
銷售及市場推廣開支	(2,375,070)	(1,879,356)
特許權使用款項及其他相關付款	(551,627)	(416,838)
分佔聯營公司業績	(23,562)	—
融資成本	(61,264)	(38,020)
除稅前利潤(虧損)	897,117	(392,585)
所得稅開支	(62,796)	(35)
期內利潤(虧損)	834,321	(392,620)
其他全面收入(開支)：		
將不會重新分類至損益的項目		
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的權益工具投資的 公允價值虧損，扣除所得稅	—	(12,538)
其後可能重新分類至損益的項目		
換算海外業務的匯兌差額	6,953	(6,296)
期內其他全面收入(開支)，扣除所得稅	6,953	(18,834)
期內全面收入(開支)總額	841,274	(411,454)

管理層討論與分析

1. 收入

截至2025年6月30日止六個月，本集團產生來自客戶合約的收入人民幣5,953.1百萬元。本集團產生之收入來自(i)醫藥產品銷售；(ii)授權費收入；及(iii)研發服務費收入。下表載列所示期間來自客戶合約的收入的組成部分：

	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 (未經審核)
來自客戶合約的收入：		
醫藥產品銷售	5,233,773	3,811,406
授權費收入	665,619	115,931
研發服務費收入	53,702	24,954
來自客戶合約的收入總額	5,953,094	3,952,291

截至2025年6月30日止六個月，本集團錄得醫藥產品銷售收入人民幣5,233.8百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則錄得人民幣3,811.4百萬元。

本集團訂立合作及其他協議以向客戶提供許可，首付款、開發里程碑、銷售里程碑、特許權使用款項及其他代價直接計入授權費收入或計入合約負債。計入合約負債的部分將在一段期間內按與客戶收取及消耗利益一致的方式確認為授權費收入。

截至2025年6月30日止六個月，本集團錄得授權費收入人民幣665.6百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則錄得人民幣115.9百萬元。於2025年上半年，本集團與羅氏簽訂獨家授權與合作協議。根據該協議，本集團與羅氏將共同專注於獲授權候選藥物的早期開發，後續全面開發將由羅氏負責。於報告期內，本集團已獲得8,000萬美元的首付款。

此外，本集團繼續向客戶提供研發服務。於截至2025年6月30日止六個月，本集團研發服務收入約為人民幣53.7百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣25.0百萬元。

2. 銷售成本

本集團的銷售成本包括與所銷售之產品的生產相關的原材料成本、直接人工成本、製造成本、折舊及攤銷，無形資產攤銷及存貨及無形資產減值開支。截至2025年6月30日止六個月，本集團錄得銷售成本人民幣833.5百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則錄得人民幣677.6百萬元。

管理層討論與分析

3. 其他收入

本集團的其他收入包括利息收入及補助金。補助金包括(i)專門就與購買廠房及機器有關的資本開支獲授的補助(於相關資產的可使用年期內確認)；(ii)對研發活動及其他的獎勵及補助(於符合若干條件後予以確認)；及(iii)其授予不附帶特別條件的獎勵。

截至2025年及2024年6月30日止六個月，本集團的其他收入分別為人民幣238.9百萬元及人民幣300.6百萬元。

4. 其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損包括(i)外幣匯率變動；(ii)其他金融資產及負債(按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產及負債)的公允價值變動；及(iii)出售物業、廠房及設備的收益或虧損。

截至2025年6月30日止六個月，本集團的其他收益及虧損為收益人民幣1.0百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為收益人民幣85.5百萬元，主要源於外匯匯率變動的影響。外匯收益或虧損為非現金性質，截至2025年及2024年6月30日止六個月分別錄得虧損人民幣36.4百萬元及收益人民幣65.3百萬元。

5. 研發開支

本集團於開展研發活動過程中產生的研發開支，包括但不限於第三方承包成本、臨床試驗開支、原材料成本、薪酬及福利、折舊及攤銷、合作及其他協議項下於監管備案或批准前產生的款項，以及無形資產減值開支。

截至2025年及2024年6月30日止六個月，本集團的研發開支分別為人民幣1,008.8百萬元及人民幣1,399.4百萬元。

6. 行政及其他開支

截至2025年6月30日止六個月，本集團行政及其他開支為人民幣442.1百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣319.8百萬元。本集團持續提高營運槓桿，同時受益於收入的快速增長，行政及其他開支佔總收入的比例從截至2024年6月30日止六個月的8.1%下降0.7個百分點至截至2025年6月30日止六個月的7.4%。

7. 銷售及市場推廣開支

銷售及市場推廣開支指銷售及市場推廣人員的員工成本及市場推廣活動的相關開支。

截至2025年6月30日止六個月，銷售及市場推廣開支為人民幣2,375.1百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣1,879.4百萬元。本集團不斷致力在健康、可持續的運營模式下提高生產力及效率，這將進一步助力本集團的可持續增長。本集團計劃在2025年下半年進一步加大針對新產品的銷售及市場推廣投入。

管理層討論與分析

8. 特許權使用款項及其他相關付款

截至2025年6月30日止六個月，特許權使用款項及其他相關付款為人民幣551.6百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣416.8百萬元。該付款乃指多項共同研發及授權產品在商業化階段的特許權使用款項、銷售里程碑、利潤分成款項以及其他支付予第三方的相關款項。

9. 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62.8百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣0.04百萬元。該增加乃主要由於報告期間確認授權費收入所致。

10. 非國際財務報告準則（「Non-IFRS」）計量

為補充本集團根據IFRS呈列的綜合財務報表，本集團亦使用Non-IFRS利潤（虧損）、Non-IFRS EBITDA（LBITDA）、Non-IFRS毛利、Non-IFRS研發開支、Non-IFRS行政及其他開支、Non-IFRS銷售及市場推廣開支以及其他Non-IFRS資料作為額外財務計量方法，此舉並非IFRS所規定或根據IFRS呈列。使用此Non-IFRS計量方法作為分析工具具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替本集團根據IFRS所呈報的經營業績或財務狀況的分析。本集團所呈列的該等Non-IFRS資料未必可與其他公司所呈列的類似計量指標相比。然而，本集團認為，此Non-IFRS計量方法可通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目之潛在影響，反映本集團的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同集團的經營表現。

下表載列期內利潤（虧損）與Non-IFRS利潤（虧損）的對賬：

	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（虧損）	834,321	(392,620)
加：		
以股份為基礎的酬金開支	342,383	297,722
外匯虧損（收益）淨額	36,448	(65,328)
期內Non-IFRS利潤（虧損）	1,213,152	(160,226)

管理層討論與分析

下表載列期內利潤（虧損）與Non-IFRS EBITDA (LBITDA)的對賬：

	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（虧損）	834,321	(392,620)
加：		
利息收入	(190,373)	(237,288)
融資成本	61,264	38,020
折舊與攤銷 ¹	265,990	198,670
所得稅開支	62,796	35
以股份為基礎的酬金開支	342,383	297,722
外匯虧損（收益）淨額	36,448	(65,328)
期內Non-IFRS EBITDA (LBITDA)	1,412,829	(160,789)

下表載列期內毛利與Non-IFRS毛利的對賬：

	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)
毛利	5,119,642	3,274,740
加：		
以股份為基礎的酬金開支	47,782	49,677
Non-IFRS毛利	5,167,424	3,324,417

¹ 包括物業、廠房及設備折舊、使用權資產折舊及無形資產攤銷。

管理層討論與分析

下表載列期內研發開支與Non-IFRS研發開支的對賬：

	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)
研發開支	(1,008,799)	(1,399,432)
加： 以股份為基礎的酬金開支	105,846	105,577
Non-IFRS研發開支	(902,953)	(1,293,855)

下表載列期內行政及其他開支與Non-IFRS行政及其他開支的對賬：

	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)
行政及其他開支	(442,111)	(319,801)
加： 以股份為基礎的酬金開支	143,082	114,278
Non-IFRS行政及其他開支	(299,029)	(205,523)

下表載列期內銷售及市場推廣開支與Non-IFRS銷售及市場推廣開支的對賬：

	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)
銷售及市場推廣開支	(2,375,070)	(1,879,356)
加： 以股份為基礎的酬金開支	45,673	28,190
Non-IFRS銷售及市場推廣開支	(2,329,397)	(1,851,166)

管理層討論與分析

節選自財務狀況表資料

	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)
流動資產總值	13,092,874	10,272,837
非流動資產總值	10,501,398	11,329,765
資產總值	23,594,272	21,602,602
流動負債總額	5,012,466	4,368,869
非流動負債總額	4,159,986	4,116,004
負債總額	9,172,452	8,484,873
流動資產淨值	8,080,408	5,903,968

11. 流動資金及資金來源以及借款

於2025年6月30日，本集團的銀行結餘及現金、定期存款及其他存款、結構性產品及其他金融資產中的投資票據為人民幣11,002.9百萬元，而於2024年12月31日為人民幣10,221.1百萬元。

於2025年6月30日，本集團的流動資產為人民幣13,092.9百萬元，包括銀行結餘及現金人民幣9,540.1百萬元。於2025年6月30日，本集團的流動負債為人民幣5,012.5百萬元，包括貿易應付款項及應付票據人民幣432.3百萬元、其他應付款項及應計開支人民幣3,176.7百萬元、合約負債人民幣227.0百萬元、借款人民幣1,108.5百萬元、應付稅項人民幣61.9百萬元及租賃負債人民幣6.1百萬元。

於2025年6月30日，本集團有未動用的長期銀行貸款融資約人民幣4,011.5百萬元。

管理層討論與分析

12. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2025年 6月30日	於2024年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	2.6	2.4
速動比率 ⁽²⁾	2.4	2.2
資產負債比率 ⁽³⁾	無意義 ⁽⁴⁾	無意義 ⁽⁴⁾

附註：

- (1) 流動比率乃按流動資產除以截至同日的流動負債計算。
- (2) 速動比率乃按流動資產減存貨除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 資產負債比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以總權益再乘以100%計算。
- (4) 由於我們的計息借款減現金等價物為負值，故呈列資產負債比率並無意義。

13. 重大投資

截至2025年6月30日止六個月，本集團並無持有任何重大投資（包括對截至2025年6月30日佔本公司資產總值5%或以上的被投資公司的任何投資）。

14. 重大收購及出售

截至2025年6月30日止六個月，本集團並無附屬公司、併表聯屬實體或聯營公司的任何重大收購或出售。

15. 資產抵押

於2025年6月30日，本公司已抵押物業、廠房及設備合共人民幣1,960.8百萬元、土地使用權人民幣266.4百萬元及銀行存款人民幣32.3百萬元，以擔保其貸款及銀行融資。

管理層討論與分析

16. 或然負債

於2025年6月30日，本公司並無任何重大或然負債。

17. 外匯風險

截至2025年6月30日止六個月，本集團大部分交易以本公司主要附屬公司的功能貨幣人民幣結算。於2025年6月30日，本集團的大部分銀行結餘及現金均以美元計值。除若干銀行結餘及現金、其他應收款項以及貿易及其他應付款項以外幣計值外，本集團於2025年6月30日的業務並無重大外幣風險。

18. 僱員及薪酬

於2025年6月30日，本公司總共有6,190名僱員（於2024年12月31日：5,659名僱員），其中研發人員1,100多名，化學、製造和控制人員1,000多名以及銷售及市場推廣人員3,600多名。本公司僱員的薪酬政策及待遇方案乃定期接受審閱。薪酬待遇包括薪金、花紅、僱員公積金及社會保障供款、其他福利付款及以股份為基礎的付款開支。薪酬待遇以同業公司為基準，並根據僱員的教育背景、經驗及表現釐定。根據適用中國法律，本公司已為其僱員向社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金供款。本公司亦為其僱員提供外部及內部培訓項目。

本公司亦已採納首次公開發售前股份獎勵計劃、首次公開發售後僱員持股計劃、2018年受限制股份計劃、2020年受限制股份計劃及2024年股份計劃，以為本公司僱員提供獎勵。有關首次公開發售前股份獎勵計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及2018年受限制股份計劃的進一步詳情，請參閱本公司日期為2018年10月18日的招股章程附錄四的「法定及一般資料—D.股權計劃」一節；有關2020年受限制股份計劃、2018年受限制股份計劃終止的進一步詳情，請參閱本公司日期為2020年5月28日的通函；及有關2024年股份計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及2020年受限制股份計劃終止的進一步詳情，請參閱本公司日期為2024年6月4日的通函。

截至2025年6月30日止六個月，本集團產生的薪酬成本總額為人民幣1,603.4百萬元，截至2024年6月30日止六個月則為人民幣1,391.6百萬元。

截至2025年6月30日止六個月，本公司並無遇到任何重大勞資糾紛或招聘僱員上的任何困難。

其他資料

董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份及相關股份及債權證中的權益及淡倉

於2025年6月30日，董事或本公司最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的任何股份、相關股份及債權證中擁有根據《證券及期貨條例》第352條須登記於本公司所存置登記冊，或根據《上市規則》附錄C3所載標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

董事姓名	身份／權益性質	股份／相關 股份數目	股權概約 百分比 ⁽¹⁾	好倉／淡倉
俞博士	實益擁有人	109,273,403 ⁽²⁾	6.61%	好倉
		371,747 ⁽³⁾	0.02%	淡倉
	信託授予人	8,000,000 ⁽⁴⁾	0.48%	好倉
	可影響受託人如何行使其酌情權的酌情信託成立人	12,422,595 ⁽⁵⁾	0.75%	好倉
張倩女士（「張女士」）	實益擁有人	6,812,329 ⁽⁶⁾	0.41%	好倉
奚浩先生（「奚先生」）	實益擁有人	9,317,975 ⁽⁷⁾	0.56%	好倉
Charles Leland Cooney博士（「Cooney博士」）	實益擁有人	166,198 ⁽⁸⁾	0.01%	好倉
許懿尹女士（「許女士」）	實益擁有人	127,108 ⁽⁹⁾	0.01%	好倉
Gary Zieziula先生（「Zieziula先生」）	實益擁有人	473,791 ⁽¹⁰⁾	0.03%	好倉
陳樹云先生（「陳先生」）	實益擁有人	43,028 ⁽¹¹⁾	0.00%	好倉

附註：

1. 根據於2025年6月30日的已發行股份總數1,653,522,664股計算。
2. 包括(i)俞博士直接持有的88,658,430股股份；(ii)俞博士根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多12,168,889股股份（視乎該等購股權的條件而定）；及(iii)俞博士有權收取彼獲授的合共8,446,084股相關受限制股份（視乎該等相關受限制股份的條件而定）。
3. 該等股份乃與由俞博士訂立的捐贈協議有關，據此，彼同意出售其價值10,000,000港元的股份（按於2019年12月27日（為最接近協議日期的交易日）的收市價26.90港元計算約為371,747股股份）及轉讓剩餘所得款項（扣除稅項及相關費用後）予受益人。有關轉讓日期將延長至經雙方協定的日期。

其他資料

4. 該等股份由Gloria Bingqinzi Yu及Catherine Tong Yu(作為Yu Tong Family Irrevocable Trust的共同受託人)持有，俞博士及其配偶為授予人。根據《證券及期貨條例》，俞博士被視為於該等股份中擁有權益。
5. 該等股份由The Bryn Mawr Trust Company(作為(i) Madrone Grove Dynasty Trust；及(ii) Jenelope Dynasty Trust的受託人)持有，俞博士及其配偶為授予人。根據《證券及期貨條例》，俞博士被視為於該等股份中擁有權益。
6. 包括(i)張女士直接持有的794,977股股份；(ii)張女士根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多3,694,191股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)張女士有權收取彼獲授的合共2,323,161股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
7. 包括(i)奚先生直接持有的3,716,099股股份；(ii)奚先生根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多3,278,715股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)奚先生有權收取彼獲授的合共2,323,161股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
8. 包括(i)Cooney博士直接持有的56,393股股份；(ii) Cooney博士根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多84,634股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)Cooney博士有權收取彼獲授的合共25,171股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
9. 包括(i)許女士直接持有的17,303股股份；(ii)許女士根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多84,634股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)許女士有權收取彼獲授的合共25,171股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
10. 包括(i)Zieziula先生直接持有的48,308股股份；(ii)Zieziula先生根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多316,406股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)Zieziula先生有權收取彼獲授的合共109,077股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
11. 包括(i)陳先生直接持有的14,183股股份；(ii)陳先生先生根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多8,355股股份(視乎該等購股權的條件而定)；及(iii)陳先生先生有權收取彼獲授的合共20,490股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。

除上述所披露者外，於2025年6月30日，概無董事或本公司最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有任何權益或淡倉。

其他資料

主要股東於股份及相關股份中的權益及淡倉

於2025年6月30日，就董事所知，除本公司董事或最高行政人員（彼等之權益載於上文「董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉」一節）外，概無人士於股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第336條須登記於所存置登記冊的任何權益或淡倉。

股權計劃

本公司現有五項股份計劃，即首次公開發售前股份獎勵計劃（於2022年5月9日終止）、首次公開發售後僱員持股計劃（於2024年6月21日終止）、2018年受限制股份計劃（於2020年6月12日終止）、2020年受限制股份計劃（於2024年6月21日終止）及2024年股份計劃（於2024年6月21日獲採納）。

可根據2024年股份計劃就報告期內授出的所有購股權及獎勵向合資格參與人士發行27,684,745股新股份（佔本公司加權平均已發行股本約1.69%）。

有關本公司各項股份計劃的進一步詳情及相關明細載列如下：

1. 首次公開發售前股份獎勵計劃

首次公開發售前股份獎勵計劃的期限已於2022年5月9日屆滿，首次公開發售前股份獎勵計劃已終止。

可供授出及發行的股份數目上限

根據首次公開發售前股份獎勵計劃授出的獎勵已分發及可分發的相關股份的整體數目限制為165,476,820股（可就其他攤薄發行作出任何調整）。

鑒於上市後將不會根據首次公開發售前股份獎勵計劃授出進一步獎勵，尚未行使的購股權數目將相當於首次公開發售前股份獎勵計劃項下可供發行的股份數目上限。於2025年1月1日及2025年6月30日，根據首次公開發售前股份獎勵計劃項下授出的尚未行使購股權，相關股份總數分別為12,751,844股及11,196,644股。有關首次公開發售前股份獎勵計劃的詳情載列於綜合財務報表附註20。

其他資料

首次公開發售前股份獎勵計劃（涉及發行新股份）項下授出購股權的變動詳情如下：

					購股權數目					於報告期內 緊接行使 日期前之 加權平均 收市價
承授人姓名或類別	授出日期	行使期	歸屬期	行使價	於2025年 1月1日 尚未行使	於報告期內 已行使	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	於2025年 6月30日 尚未行使	
董事										
張倩女士	介乎2017年4月14日至 2018年10月9日	自授出日期起10年	自授出日期起4年	介乎0.198美元至 0.2952美元	775,000	–	–	–	775,000	不適用
服務提供商合共	介乎2012年5月10日至 2018年7月13日	自授出日期起10年	自授出日期起4年	介乎0.017美元至 0.212美元	1,690,000	(900,000)	–	–	790,000	59.56港元
僱員參與者合共	介乎2012年5月10日至 2018年10月9日	自授出日期起10年	自授出日期起4年至6年	介乎0.017美元至 1.342美元	10,286,844	(655,200)	–	–	9,631,644	60.18港元
合計					12,751,844	(1,555,200)	–	–	11,196,644	

附註：於報告期內已行使購股權之行使價分別為0.017美元、0.035美元、0.11美元、0.198美元、0.212美元及0.2952美元。

2. 首次公開發售後僱員持股計劃

首次公開發售後僱員持股計劃已於2024年6月21日終止。

可供授出及發行的股份數目上限

根據首次公開發售後僱員持股計劃及任何其他計劃將予授出的所有購股權獲行使後可予發行的股份總數為111,815,071股，即最多為股份開始於聯交所買賣當日已發行股份的10%。於任何時間行使根據首次公開發售後僱員持股計劃及本公司任何其他購股權計劃授出而未行使的所有購股權而可予發行的股份的整體數目限制，不得超出不時已發行股份的30%。

鑒於終止後將不會根據首次公開發售後僱員持股計劃授出進一步購股權，尚未行使的購股權數目將相當於首次公開發售後僱員持股計劃項下可供發行的股份數目上限。因此，截至2025年6月30日，尚未行使的購股權總數為48,779,736份。首次公開發售後僱員持股計劃的進一步詳情載於招股章程及財務報表附註20。

首次公開發售後僱員持股計劃項下授出購股權的變動詳情如下：

承授人姓名	授出日期	行權	歸屬期	賬面價值						於			
				於2025年 已退出	於報告期內 已行使	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	於2025年 尚未行使	於報告期內 已退出	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	於報告期內 尚未行使	於報告期內 已退出
董事 俞德麟先生	2019年3月15日	自授出日期起10年	75%將於2022年3月15日歸屬，及25%將於2023年3月15日歸屬	-	-	-	-	4,142,857	-	-	-	4,142,857	不適用
	2020年4月15日	自授出日期起10年	75%將於2023年4月15日歸屬，及25%將於2024年4月15日歸屬	-	-	-	-	2,071,429	-	-	-	2,071,429	不適用
	2021年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2024年3月30日歸屬，及25%將於2025年3月30日歸屬	-	-	-	-	1,035,714	-	-	-	1,035,714	不適用
	2022年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年3月30日歸屬，及25%將於2026年3月30日歸屬	-	-	-	-	1,354,689	-	-	-	1,354,689	不適用
	2023年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2026年3月30日歸屬，及25%將於2027年3月30日歸屬	-	-	-	-	1,620,000	-	-	-	1,620,000	不適用
	2024年3月22日	自授出日期起10年	75%將於2027年3月22日歸屬，及25%將於2028年3月22日歸屬	-	-	-	-	972,000	-	-	-	972,000	不適用
	2019年3月15日	自授出日期起10年	75%將於2022年3月15日歸屬，及25%將於2023年3月22日歸屬	-	-	-	-	952,381	-	-	-	952,381	不適用
	2020年4月15日	自授出日期起10年	75%將於2023年4月15日歸屬，及25%將於2024年4月15日歸屬	-	-	-	-	635,714	-	-	-	635,714	不適用
	2021年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2024年3月30日歸屬，及25%將於2025年3月30日歸屬	-	-	-	-	342,857	-	-	-	342,857	不適用
	2022年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年3月30日歸屬，及25%將於2026年3月30日歸屬	-	-	-	-	373,763	-	-	-	373,763	不適用
吳志生先生	2020年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年3月30日歸屬，及25%將於2027年3月30日歸屬	-	-	-	-	440,000	-	-	-	440,000	不適用
	2021年3月22日	自授出日期起10年	75%將於2027年3月22日歸屬，及25%將於2028年3月22日歸屬	-	-	-	-	267,000	-	-	-	267,000	不適用

承授人姓名(類別)	授出日期	行使期	歸屬期	行權價	賬面價值						於			
					於2025年 1月1日未行使	已授出	於結算內 已行使	於結算內 已註銷	於結算內 已失效	於2025年 6月30日 尚未行使	於結算內 已註銷的 公允價值	於結算內 已註銷的 公允價值	於結算內 已註銷的 公允價值	於結算內 已註銷的 公允價值
張菁女士	2019年3月15日	自授出日起10年	75%將於2024年3月15日歸屬；及25%將於2023年3月15日歸屬	28.30港元	542,857	-	-	-	-	542,857	不適用	不適用	不適用	不適用
	2020年4月15日	自授出日起10年	75%將於2025年4月15日歸屬；及25%將於2024年4月15日歸屬	33.85港元	685,714	-	-	-	-	685,714	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年3月30日	自授出日起10年	75%將於2024年3月30日歸屬；及25%將於2025年3月30日歸屬	78.20港元	342,857	-	-	-	-	342,857	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年3月30日	自授出日起10年	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於2026年3月30日歸屬	30.60港元	373,783	-	-	-	-	373,783	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年3月30日	自授出日起10年	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於2027年3月30日歸屬	38.39港元	440,000	-	-	-	-	440,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	自授出日起10年	75%將於2027年3月30日歸屬；及25%將於2028年3月30日歸屬	40.24港元	267,000	-	-	-	-	267,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月30日	自授出日起10年	33.33%將於2023年3月30日歸屬；33.33%將於2024年3月30日歸屬；及33.33%將於2025年3月30日歸屬	30.60港元	38,628	-	-	-	-	38,628	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月30日	自授出日起10年	33.33%將於2024年3月30日歸屬；33.33%將於2025年3月30日歸屬；及33.33%將於2026年3月30日歸屬	38.39港元	35,966	-	-	-	-	35,966	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	自授出日起10年	33.33%將於2025年3月22日歸屬；33.33%將於2026年3月22日歸屬；及33.33%將於2027年3月22日歸屬	40.24港元	5,056	-	-	-	-	5,056	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月30日	自授出日起10年	33.33%將於2025年3月30日歸屬；33.33%將於2026年3月30日歸屬；及33.33%將於2027年3月30日歸屬	30.60港元	38,628	-	-	-	-	38,628	不適用	不適用	不適用	不適用
許懿尹女士	2023年3月30日	自授出日起10年	33.33%將於2024年3月30日歸屬；33.33%將於2025年3月30日歸屬；及33.33%將於2026年3月30日歸屬	38.39港元	35,966	-	-	-	-	35,966	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	自授出日起10年	33.33%將於2025年3月22日歸屬；33.33%將於2026年3月22日歸屬；及33.33%將於2027年3月22日歸屬	40.24港元	5,056	-	-	-	-	5,056	不適用	不適用	不適用	不適用

承授人姓名(類別)	授出日期	行權期	歸屬期	賬面價值						於			
				於2025年 1月1日末行權	已授出	於2025年 已行權	於2025年 已註銷	於2025年 已失效	於2025年 6月30日 尚未行權	於2025年 已註銷的 公允價值	於 緊接行權日期 前之加權 平均收市價	於2025年 已註銷的 公允價值	於2025年 已註銷的 公允價值
	2021年6月23日	自授出日期起10年	75%將於2021年6月23日歸屬；及25%將於2025年6月23日歸屬	599,254	-	-	(17,102)	-	542,152	不適用	不適用	不適用	不適用
		自授出日期起10年	50%將於2025年6月23日歸屬；及50%將於2027年6月23日歸屬	125,714	-	-	-	-	125,714	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年6月26日	自授出日期起10年	75%將於2021年6月26日歸屬；及25%將於2025年8月26日歸屬	85,715	-	-	(3,572)	-	82,143	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年12月6日	自授出日期起10年	75%將於2021年12月6日歸屬；及25%將於2025年12月6日歸屬	273,880	-	-	(23,429)	-	250,451	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年6月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年6月30日歸屬；及25%將於2026年3月30日歸屬	6,144,442	-	(1,432,621)	(71,250)	-	4,640,571	不適用	63.62港元	不適用	不適用
	2022年7月8日	自授出日期起10年	75%將於2025年7月8日歸屬；及25%將於2026年7月8日歸屬	213,712	-	-	(14,286)	-	199,426	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年8月29日	自授出日期起10年	75%將於2025年8月29日歸屬；及25%將於2026年8月29日歸屬	55,571	-	-	-	-	55,571	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年12月9日	自授出日期起10年	75%將於2025年12月9日歸屬；及25%將於2026年12月9日歸屬	198,412	-	-	(20,000)	-	178,412	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年6月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年6月30日歸屬；及25%將於2027年3月30日歸屬	8,305,681	-	-	(947,900)	-	8,157,781	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年6月20日	自授出日期起10年	75%將於2025年6月20日歸屬；及25%將於2027年6月20日歸屬	154,000	-	-	-	-	154,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年12月7日	自授出日期起10年	75%將於2025年12月7日歸屬；及25%將於2027年12月7日歸屬	91,800	-	-	-	-	91,800	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年6月22日	自授出日期起10年	75%將於2027年6月22日歸屬；及25%將於2028年3月22日歸屬	2,320,800	-	-	(69,500)	-	2,251,300	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年6月14日	自授出日期起10年	75%將於2027年6月14日歸屬；及25%將於2028年6月14日歸屬	375,384	-	-	(72,000)	-	303,384	不適用	不適用	不適用	不適用
合計				53,247,608	-	(3,635,947)	(331,925)	-	48,779,736				

附註：

(1) 以個別基準呈列除上文所披露俞德超博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生外之僱員參與者。

3. 2018年受限制股份計劃

2018年受限制股份計劃已於2020年6月12日終止。鑒於2018年受限制股份計劃終止後，概無據此進一步授出獎勵，故尚未歸屬獎勵數目相等於2018年受限制股份計劃項下可供發行的股份數目上限。截至2025年1月1日及2025年6月30日，根據2018年受限制股份計劃分別授予合資格參與者的零股及零股相關股份仍尚未歸屬。

4. 2020年受限制股份計劃

2020年受限制股份計劃已於2024年6月21日終止。

可供發行的股份上限

本公司2020年6月12日起五年內為分配有關根據2020年受限制股份計劃授出的受限制股份而已發行及可發行的股份總數不得超過67,152,410股。

鑒於2020年受限制股份計劃終止後，概無據其進一步授出獎勵，故尚未行使受限制股份數目相等於2020年受限制股份計劃項下可供發行的股份數目上限。截至2025年6月30日，受限制股份（指根據2020年受限制股份計劃授予合資格參與者的39,579,178股相關股份）仍尚未歸屬。有關2020年受限制股份計劃的進一步詳情，載列於本公司日期為2020年5月27日的公告及本公司日期為2020年5月28日的通函以及財務報表附註20。

根據2020年受限制股份計劃授出的受限制股份（將以新股份滿足行使）變動詳情如下：

受限制股份數目												
承授人姓名(敬別)	授出日期	歸屬期	截至2025年 1月1日尚未歸屬	於報告期內 已授出	於報告期內 已歸屬	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	截至2025年 6月30日 尚未歸屬	於報告期內 緊接授出 日期前的 股份收市價	於報告期內 受限制股份 的公允價值	於報告期內 緊接歸屬 日期前的加權 平均收市價	於報告期內已 授出受限制股份 份的歸效日曆
董事 俞健超博士	2021年3月30日	自授出日期起4年	無	181,250	-	(181,250)	-	-	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2022年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2026年3月30日歸屬	無	2,032,334	-	(1,524,250)	-	508,084	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2023年3月30日	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於 2027年3月30日歸屬	無	2,430,000	-	-	-	2,430,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	75%將於2027年3月22日歸屬；及25%將於 2028年3月22日歸屬	無	2,754,000	-	-	-	2,754,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年3月30日	自授出日期起4年	無	40,000	-	(40,000)	-	-	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2022年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2026年3月30日歸屬	無	560,644	-	(420,483)	-	140,161	不適用	不適用	46.20港元	不適用
葉志生	2023年3月30日	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於 2027年3月30日歸屬	無	670,000	-	-	-	670,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	75%將於2027年3月22日歸屬；及25%將於 2028年3月22日歸屬	無	756,500	-	-	-	756,500	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年3月30日	自授出日期起4年	無	40,000	-	(40,000)	-	-	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2022年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2026年3月30日歸屬	無	560,644	-	(420,483)	-	140,161	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2023年3月30日	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於 2027年3月30日歸屬	無	670,000	-	-	-	670,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	75%將於2027年3月22日歸屬；及25%將於 2028年3月22日歸屬	無	756,500	-	-	-	756,500	不適用	不適用	不適用	不適用
張龍女士	2021年3月30日	自授出日期起4年	無	40,000	-	(40,000)	-	-	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2022年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2026年3月30日歸屬	無	560,644	-	(420,483)	-	140,161	不適用	不適用	46.20港元	不適用
	2023年3月30日	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於 2027年3月30日歸屬	無	670,000	-	-	-	670,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	75%將於2027年3月22日歸屬；及25%將於 2028年3月22日歸屬	無	756,500	-	-	-	756,500	不適用	不適用	不適用	不適用

承授人姓名或類別	授出日期	購置期	受限制股份數目									
			截至2025年 3月31日尚未歸屬	於報告期內 已授出	於報告期內 已歸屬	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	截至2025年 6月30日 尚未歸屬	於報告期內 緊接授出 日期前 的平均市價	於報告期內 受限制股份 於授出日期 的公平值	於報告期內 緊接期滿 日期前加權 平均市價	於報告期內已 授出受限制股 份的歸取目標
Charles Leland Cooney博士	2022年3月30日	33.33%將於2023年3月30日歸屬；33.33%將於2024年3月30日歸屬；及33.33%將於2025年3月30日歸屬	無	1,610	-	(1,610)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	2,997	-	(1,499)	-	-	1,498	不適用	46.20港元	不適用
			無	14,326	-	(4,775)	-	-	9,551	不適用	40.60港元	不適用
			無	1,610	-	(1,610)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	2,997	-	(1,499)	-	-	1,498	不適用	46.20港元	不適用
許懿尹女士	2022年3月30日	33.33%將於2023年3月30日歸屬；33.33%將於2024年3月30日歸屬；及33.33%將於2025年3月30日歸屬	無	14,326	-	(4,775)	-	-	-	不適用	40.60港元	不適用
			無	1,610	-	(1,610)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	2,997	-	(1,499)	-	-	1,498	不適用	46.20港元	不適用
			無	14,326	-	(4,775)	-	-	9,551	不適用	40.60港元	不適用
			無	4,877	-	(4,877)	-	-	-	不適用	61.95港元	不適用
Gay Zueida先生	2022年3月1日	33.33%將於2023年6月1日歸屬；33.33%將於2024年6月1日歸屬；及33.33%將於2025年6月1日歸屬	無	12,988	-	(6,492)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	62,079	-	(20,691)	-	-	41,388	不適用	40.60港元	不適用
			無	9,551	-	(3,183)	-	-	6,368	不適用	53.75港元	不適用
			無	1,610	-	(1,610)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	2,997	-	(1,499)	-	-	1,498	不適用	46.20港元	不適用
陳韻云先生	2024年3月3日	33.33%將於2024年5月3日歸屬；33.33%將於2025年5月3日歸屬；及33.33%將於2026年5月3日歸屬	無	9,551	-	(3,183)	-	-	-	不適用	53.75港元	不適用
			無	1,610	-	(1,610)	-	-	-	不適用	46.20港元	不適用
			無	2,997	-	(1,499)	-	-	1,498	不適用	46.20港元	不適用
			無	14,326	-	(4,775)	-	-	9,551	不適用	40.60港元	不適用
			無	4,877	-	(4,877)	-	-	-	不適用	61.95港元	不適用

承授人姓名或類別	授出日期	歸屬期	購買價	截至2025年 1月1日尚未歸屬	於報告期內 已失效	於報告期內 已歸屬	已註銷	已失效	受限股份數目				於報告期內 緊接授出 日期前的 股份收市價	於報告期內 受限股份 的公允價值	於報告期內 緊接歸屬 日期前的收市價	於報告期內已 授出受限股份 份的總數目
									截至2025年 6月30日 尚未歸屬	於報告期內	於報告期內	於報告期內				
服務提供合共 僱員參資合共 ⁽¹⁾	2022年12月9日	自授出日期起4年	無	930,000	-	-	-	-	-	930,000	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年3月30日	自授出日期起4年	無	275,310	-	(269,685)	(625)	-	-	5,000	不適用	不適用	46.20港元	不適用	不適用	不適用
	2021年6月23日	244,000股受限股份；自授出日期起6年	無	51,046	-	(28,300)	(875)	-	-	21,871	不適用	不適用	77.70港元	不適用	不適用	不適用
		429,587股受限股份；自授出日期起4年														
	2021年8月26日	自授出日期起4年	無	17,500	-	-	(2,500)	-	-	15,000	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2021年12月6日	自授出日期起4年	無	50,275	-	-	(17,000)	-	-	33,275	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2026年3月30日歸屬	無	9,487,901	-	(7,023,251)	(138,750)	-	-	2,325,900	不適用	不適用	46.20港元	不適用	不適用	不適用
	2022年7月8日	75%將於2025年7月8日歸屬；及25%將於 2026年7月8日歸屬	無	148,000	-	-	(10,000)	-	-	138,000	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年8月29日	75%將於2025年8月29日歸屬；及25%將於 2026年8月29日歸屬	無	60,000	-	-	-	-	-	60,000	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2022年12月9日	75%將於2025年12月9日歸屬；及25%將於 2026年12月9日歸屬	無	311,407	-	-	(20,000)	-	-	291,407	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年3月30日	75%將於2026年3月30日歸屬；及25%將於 2027年3月30日歸屬	無	12,865,300	-	-	(649,000)	-	-	12,216,300	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年6月20日	75%將於2026年6月20日歸屬；及25%將於 2027年6月20日歸屬	無	154,000	-	-	-	-	-	154,000	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2023年12月7日	75%將於2026年12月7日歸屬；及25%將於 2027年12月7日歸屬	無	137,400	-	-	-	-	-	137,400	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	75%將於2027年3月22日歸屬；及25%將於 2028年3月22日歸屬	無	14,447,900	-	-	(551,750)	-	-	13,896,150	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年6月14日	75%將於2027年6月14日歸屬；及25%將於 2028年6月14日歸屬	無	561,119	-	-	(108,000)	-	-	453,119	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
合計				51,076,391	-	(9,998,713)	(1,498,500)	-	-	39,579,178						

附註：

(1) 以個別基準計算除俞德超博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生(如上文所披露)外之僱員參與者。

5. 2024年股份計劃

可供授出及發行的股份數目上限

本公司於2024年6月21日採納2024年股份計劃。

根據2024年股份計劃授予的所有獎勵而可發行的新股數目上限為162,838,357股，計劃授權上限為股東批准2024年計劃當日已發行及發行在外股份總數（不包括任何庫存股）的10%。

截至2025年1月1日，2024年股份計劃項下有161,464,257股股份可供授出。於報告期內，4,058,697份購股權及23,626,048份受限制股份已根據2024年受限制股份計劃授予合資格參與者。因此，截至2025年6月30日，上述計劃授權限額項下有137,446,030股股份可供日後授出，而在計劃授權限額中，服務提供者分項限額為32,567,671股。有關2024年股份計劃的進一步詳情載列於本公司日期為2024年6月4日的通函及財務報表附註20。

於報告期內2024年股份計劃項下授出購股權的變動詳情如下：

承授人姓名(職銜)	授出日期	行使期	歸屬期	應派購股權日期				應派購股權日期											
				於2025年 1月1日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日	於2025年 12月31日								
董事																			
俞超博士	2025年3月28日	自授出日期起10年	75%將於2028年3月28日歸屬；及25%將於2029年3月28日歸屬	-	972,000	-	-	-	-	972,000	45.85港元	32.38港元	不適用	見附註2	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
吳浩先生	2025年3月28日	自授出日期起10年	75%將於2028年3月28日歸屬；及25%將於2029年3月28日歸屬	-	267,000	-	-	-	-	267,000	45.85港元	32.38港元	不適用	見附註2	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
張曉女士	2025年3月28日	自授出日期起10年	75%將於2028年3月28日歸屬；及25%將於2029年3月28日歸屬	-	267,000	-	-	-	-	267,000	45.85港元	32.38港元	不適用	見附註2	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
許曉尹女士	2025年3月28日	自授出日期起10年	33.33%將於2026年3月28日歸屬；及33.33%將於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於2028年3月28日歸屬	-	4,984	-	-	-	-	4,984	45.85港元	30.90港元	不適用	無	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
Charles Leung (Conroy) 博士	2025年3月28日	自授出日期起10年	33.33%將於2026年3月28日歸屬；及33.33%將於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於2028年3月28日歸屬	-	4,984	-	-	-	-	4,984	45.85港元	30.90港元	不適用	無	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
Gay Zeng 先生	2025年3月28日	自授出日期起10年	33.33%將於2026年3月28日歸屬；及33.33%將於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於2028年3月28日歸屬	-	21,597	-	-	-	-	21,597	45.85港元	30.90港元	不適用	無	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用
陳樹云先生	2025年3月28日	自授出日期起10年	33.33%將於2026年3月28日歸屬；及33.33%將於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於2028年3月28日歸屬	-	4,984	-	-	-	-	4,984	45.85港元	30.90港元	不適用	無	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用

承授人姓名及職別	授出日期	行使期	歸屬期	行權	歸屬權益數目					
					於2023年 1月1日	於2023年 6月30日	於2023年 12月31日	於2023年 6月30日	於2023年 12月31日	於2023年 6月30日
僱員參照合約*	2024年8月30日	自授出日期起10年	75%將於2027年8月30日歸屬；及25%將於 2028年8月30日歸屬	43.77港元	170,000	-	-	170,000	不適用	不適用
	2024年12月5日	自授出日期起10年	75%將於2027年12月5日歸屬；及25%將於 2028年12月5日歸屬	38.33港元	55,300	-	(28,800)	27,100	不適用	不適用
	2025年3月28日	自授出日期起10年	75%將於2028年3月28日歸屬；及25%將於 2029年3月28日歸屬	46.20港元	-	2,481,148	-	2,235,066	45,855港元 員工：	不適用
	2025年6月30日	自授出日期起10年	75%將於2028年6月30日歸屬；及25%將於 2029年6月30日歸屬	79.07港元	-	35,000	-	35,000	30,533港元 管理層：	不適用
合計					226,500	4,058,697	-	(274,842)	-	4,010,335

附註：

- (1) 本公司於報告期內向僱員參與者授出2,516,148份購股權，有關購股權根據國際財務報告準則第2號以股份為基礎的付款按權益工具於授出日期的公允價值計量。
於授出日期釐定的以權益結算以股份為基礎的付款之公允價值並無計及所有非市場歸屬條件，根據本集團對最終將予歸屬的權益工具的估計，於歸屬期間按直線法支銷，並在權益（以股份為基礎的付款儲備）中作相應增加。於報告期末，本集團根據對所有相關非市場歸屬條件的評估而修訂預期歸屬權益工具數目的估計。
- (2) 每次歸屬授予承授人的購股權須受本公司與各承授人所訂立的有關授予函件中規定的個人績效目標所規限。此等績效目標乃根據個別承授人所承擔之職能的若干基準設定，此等職能包括研發、OMC、商業化及支持職能等。每次歸屬的購股權歸屬百分比將根據其年度表現評估進行調整。
- (3) 以個別基準呈列除上文所披露俞德超博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生外之僱員參與者。

於報告期內，2024年股份計劃項下授出受限制股份的變動詳情如下：

承授人姓名或類別	授出日期	歸屬期	應歸屬	受限制股份數目									
				於2025年 1月1日 尚未歸屬	已授出	已歸屬	已註銷	已失效	尚未歸屬				
董事												於報告期內 緊接歸屬日期 前之加權平均 收市價	於報告期內已 授出受限制股份 份的數目賬
俞傳超博士	2025年3月28日	75%將於2025年3月28日歸屬；及25%將於 2029年3月28日歸屬	無	-	2,754,000	-	-	-	-	2,754,000	45.85港元	54.35港元	見附註2
葉宏先生	2025年3月28日	75%將於2025年3月28日歸屬；及25%將於 2029年3月28日歸屬	無	-	756,500	-	-	-	-	756,500	45.85港元	54.35港元	見附註2
張麗女士	2025年3月28日	75%將於2025年3月28日歸屬；及25%將於 2029年3月28日歸屬	無	-	756,500	-	-	-	-	756,500	45.85港元	54.35港元	見附註2
許懿尹女士	2025年3月28日	33.33%將於2025年3月28日歸屬；33.33%將 於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於 2028年3月28日歸屬	無	-	14,122	-	-	-	-	14,122	45.85港元	54.35港元	無
Charles Ieand Cooney博士	2025年3月28日	33.33%將於2025年3月28日歸屬；33.33%將 於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於 2028年3月28日歸屬	無	-	14,122	-	-	-	-	14,122	45.85港元	54.35港元	無
Gary Zazulick先生	2025年3月28日	33.33%將於2025年3月28日歸屬；33.33%將 於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於 2028年3月28日歸屬	無	-	61,193	-	-	-	-	61,193	45.85港元	54.35港元	無
陳耀云先生	2025年3月28日	33.33%將於2025年3月28日歸屬；33.33%將 於2027年3月28日歸屬；及33.33%將於 2028年3月28日歸屬	無	-	14,122	-	-	-	-	14,122	45.85港元	54.35港元	無
僱員參與者合共 ⁽ⁱ⁾	2024年3月30日	75%將於2027年3月30日歸屬；及25%將於 2028年3月30日歸屬	無	683,400	-	-	(20,400)	-	-	683,000	不適用	不適用	不適用
	2024年12月5日	75%將於2027年12月5日歸屬；及25%將於 2028年12月5日歸屬	無	464,200	-	-	(155,900)	-	-	307,300	不適用	不適用	不適用
	2025年3月28日	75%將於2025年3月28日歸屬；及25%將於 2029年3月28日歸屬	無	-	18,757,739	-	(3,214,356)	-	-	15,543,383	45.85港元	54.35港元	見附註2
	2025年3月30日	75%將於2025年3月30日歸屬；及25%將於 2029年3月30日歸屬	無	-	497,750	-	-	-	-	497,750	78.40港元	78.40港元	見附註2
合計				1,147,600	23,626,048	-	(3,391,656)	-	-	21,381,992			

其他資料

附註：

- (1) 本公司於報告期內向僱員參與者授出19,255,489股受限制股份，有關受限制股份根據國際財務報告準則第2號以股份為基礎的付款按權益工具於授出日期的公允價值計量。

於授出日期釐定的以權益結算以股份為基礎的付款之公允價值並無計及所有非市場歸屬條件，根據本集團對最終將予歸屬的權益工具的估計，於歸屬期間按直線法支銷，並在權益（以股份為基礎的付款儲備）中作相應增加。於報告期末，本集團根據對所有相關非市場歸屬條件的評估而修訂預期歸屬權益工具數目的估計。
- (2) 每次歸屬授予承授人的受限制股份權須受本公司與各承授人所訂立的有關授予函件中規定的個人年度績效目標所規限。此等績效目標乃根據個別承授人所承擔之職能的若干基準設定，此等職能包括研發、CMC、商業化及支持職能等。每次歸屬的受限制股份歸屬百分比將根據其年度表現評估進行調整。
- (3) 以個別基準呈列除上文所披露俞德超博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生外之僱員參與者。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於2025年6月26日，本公司與摩根士丹利亞洲有限公司及高盛（亞洲）有限責任公司（「聯席配售代理」）訂立配售協議，以根據日期為2025年6月26日的配售協議所載條款並在其條件規限下，根據一般授權按每股配售股份78.36港元的價格配售55,000,000股新股份（「**2025年配售事項**」）。2025年配售事項已於2025年7月4日完成。2025年配售事項所得款項淨額約為4,265.4百萬港元。進一步詳情，請參閱本公司日期為2025年6月26日及2025年7月4日之公告（「**2025年配售事項公告**」）。

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或本公司任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司於聯交所上市的任何證券（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》）。

重大訴訟

截至2025年6月30日止六個月，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。就董事所知，截至2025年6月30日止六個月，本集團亦無任何待決或面臨的任何重大訴訟或索償。

所得款項用途

(a) 2023年配售事項所得款項淨額用途

根據日期為2023年9月12日的配售協議進行的配售新股份已於2023年9月19日完成（「**2023年配售事項**」）。合共68,000,000股新股份已按每股34.92港元（按淨價每股股份約34.66港元）配售予不少於六名專業、機構或其他投資者的獨立承配人。配售股份的總面值為680.0美元，市值為2,604.4百萬港元。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2023年9月12日及19日的公告（「**2023年配售事項公告**」）。

2023年配售事項的所得款項淨額約為2,356.8百萬港元（約人民幣2,163.0百萬元）。2023年配售事項乃就本公司的未來發展、可持續增長及全球創新而進行。具體而言，所得款項淨額將根據2023年配售事項公告披露的所得款項預期用途使用，分配如下：(i)約60.0%用於加速我們全球管線的多項優先臨床前及臨床計劃的研發，包括但不限於開展MRCT，以及建設全球基礎設施及設備；(ii)約30.0%用於開發、營銷及商業化IBI362(瑪仕度肽)，一種治療糖尿病及肥胖的GLP-1R/GCGR雙激動劑及潛在臨床階段最佳候選藥物，同時，IBI362(瑪仕度肽)用於治療肥胖及糖尿病的臨床3期研究於中國進行順利，後續計劃提交NDA申請；及(iii)餘下10.0%作一般及企業用途。

於2025年6月30日，2023年配售事項所得款項淨額約人民幣1,603.4百萬元已按先前於2023年配售事項公告中所披露的所得款項擬定用途使用，人民幣559.6百萬元未獲動用。下表載列於2025年6月30日，2023年配售事項所得款項的使用情況：

所得款項淨額用途	於2024年 12月31日 未獲動用 人民幣百萬元	於截至2025年 6月30日止 六個月已獲動用 人民幣百萬元	於2025年 6月30日 未獲動用 人民幣百萬元
加速我們全球管線的多項優先臨床前及臨床計劃的 研發及建設全球基礎設施及設備	651.0	274.3	376.7
開發、營銷及商業化IBI362(瑪仕度肽)	275.6	92.7	182.9
一般及企業用途	—	—	—
	926.6	367.0	559.6

先前披露的所得款項淨額的擬定用途並無變動，本公司將在未來12個月內按擬定用途逐步使用所得款項淨額的剩餘部分。預期時間表乃基於本公司對未來市場條件及業務運營的最佳估計，並可能根據當前和未來市場條件的發展以及實際業務需求而作出變動。

其他資料

(b) 2025年配售事項所得款項淨額用途

根據2025年配售事項進行的新股份配售已於2025年7月4日完成。聯席配售代理根據配售協議的條款及條件，成功向不少於六名獨立承配人（均為專業、機構或其他投資者）配售合共55,000,000股新股份，每股配售價為78.36港元（淨價約為每股77.55港元）。股份於2025年6月25日之收市價為每股82.40港元。配售股份的總面值為550.00美元，市值為4,532.0百萬港元。有關進一步詳情，請參閱2025年配售公告。

配售事項所得淨款項約為4,265.4百萬港元。2025年配售事項所得款項淨額將用於：(i)約90%（即約3,838.9百萬港元）用於推進豐厚的臨床及臨床前重點創新管線的全球研發，以及用於公司的全球設施設備佈局；及(ii)約10%（即約426.5百萬港元）將用於一般及企業用途。

2025年配售事項的所有所得款項將用於先前於2025年配售公告中所披露的擬定用途。先前披露的所得款項淨額的擬定用途並無變動，本公司將在未來60個月內按擬定用途逐步使用所得款項淨額的剩餘部分。預期時間表乃基於本公司對未來市場條件及業務運營的最佳估計，並可能根據當前和未來市場條件的發展以及實際業務需求而作出變動。

中期股息

董事會不建議分派截至2025年6月30日止六個月的中期股息（2024年：無）。

審核委員會

本公司已根據《上市規則》的規定設立審核委員會，並以書面形式界定職權範圍。審核委員會由四名獨立非執行董事，即許懿尹女士、Charles Leland Cooney博士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生組成。獨立非執行董事許懿尹女士為審核委員會的主席。

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已由本集團外部核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號審閱，並經審核委員會審閱。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及常規以及內部控制事宜與本公司高級管理層成員討論。

其他董事委員會

除審核委員會外，本公司亦已成立提名委員會、薪酬委員會及戰略委員會。

其他資料

重大投資或資本資產的未來計劃

除本中期報告披露的內容外，本集團沒有其他重大投資及資本資產計劃。

董事資料變動

根據《上市規則》第13.51B(1)條，自最近刊發日期為2025年4月29日的年度報告以來董事資料變動載列如下：

- Gary Zieziula先生已於2025年6月30日從Kyowa Kirin Co., Ltd (東京證券交易所上市公司，股份代號：4151)董事會退任。
- Stephen A. Sherwin博士獲委任為獨立非執行董事及戰略委員會成員，自2025年8月26日起生效。
- 因其對集團商業化成功做出的突出貢獻，張倩女士已獲委任為首席商業官，自2025年8月起生效。張倩女士現任公司執行董事、戰略委員會成員，首席商業官，眾煦醫藥(本集團的全資附屬公司)總經理。

除上文所披露者外，董事確認，概無須根據《上市規則》第13.51B(1)條予以披露之資料。

企業管治常規

董事會致力實現高水平企業管治。董事會相信，高水平企業管治在為本集團提供框架以保障股東利益以及提升企業價值及責任承擔方面至關重要。截至2025年6月30日止六個月，本公司已遵守《上市規則》附錄C1企業管治守則所載所有適用守則條文，惟不包括以下偏離情況。

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，董事會主席(「主席」)與行政總裁應有區分，不應由一人兼任。主席與行政總裁之間的職責分工應清楚界定，並以書面列載。本公司並無分開主席及行政總裁的職責，執行董事俞德超博士目前擔任此兩個職位。董事會相信，由同一人士擔任主席及行政總裁的職責有助確保本集團的領導方式一致，使本集團的整體策略規劃更具效益及效率。董事會認為，目前安排下權力及權限的平衡將不會受損，而此架構將使本公司能迅速有效作出決策並予以執行。董事會將繼續檢討及於考慮本集團整體狀況後於適當時間考慮分開本公司主席及行政總裁的職責。

本公司的企業管治常規的有關資料將會載於本公司截至2025年12月31日止年度的年度報告中的企業管治報告。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守及符合企業管治守則及維持本公司高水平的企業管治常規。

證券交易的標準守則

本公司已採納《上市規則》附錄C3所載的標準守則，以規管董事及有關僱員就本公司證券進行的所有交易以及標準守則涵蓋的其他事項。

經向全體董事作出具體詢問後，彼等確認於截至2025年6月30日止六個月一直遵守標準守則。本公司並無發現相關僱員於截至2025年6月30日止六個月未遵守標準守則之事件。

簡明綜合財務報表審閱報告

致信達生物製藥董事會

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

引言

吾等已審閱第56至第90頁所載的信達生物製藥(「貴公司」)及其附屬公司(統稱「貴集團」)之簡明綜合財務報表,包括截至2025年6月30日之簡明綜合財務狀況表與截至該日止六個月期間之相關簡明綜合損益及其他全面收入表、簡明綜合權益變動表及簡明綜合現金流量表以及簡明綜合財務報表附註。香港聯合交易所有限公司證券《上市規則》規定,編製中期財務資料之報告時須遵守《上市規則》相關條文以及國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」(「國際會計準則第34號」)。貴公司董事須負責根據國際會計準則第34號編製及呈列該等簡明綜合財務報表。吾等的責任是根據吾等就該等簡明綜合財務報表的審閱作出結論,並按照協定的委聘條款僅向全體董事會報告結論,除此之外,別無其他用途。吾等不會就本報告的內容向任何其他人士負責或承擔任何責任。

審閱範圍

吾等已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師審閱中期財務資料」進行審閱。該等簡明綜合財務報表之審閱包括主要向負責財務及會計事宜的人員作出查詢,以及應用分析性及其他審閱程序。審閱的範圍遠小於根據香港審計準則進行的審核範圍,故不能令吾等保證知悉在審核中可能發現的所有重大事項。因此,吾等並不會發表審核意見。

結論

根據吾等的審閱,吾等並無發現任何事項令吾等相信該等簡明綜合財務報表在所有重大方面未有根據國際會計準則第34號編製。

德勤•關黃陳方會計師行

執業會計師

香港

2025年8月27日

簡明綜合損益及其他全面收入表

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)
來自客戶合約的收入	4	5,953,094	3,952,291
銷售成本		(833,452)	(677,551)
毛利		5,119,642	3,274,740
其他收入		238,865	300,606
其他收益及虧損	5	1,043	85,516
研究與開發開支		(1,008,799)	(1,399,432)
行政及其他開支		(442,111)	(319,801)
銷售及市場推廣開支		(2,375,070)	(1,879,356)
特許權使用款項及其他相關付款		(551,627)	(416,838)
分佔聯營公司業績		(23,562)	—
融資成本		(61,264)	(38,020)
除稅前利潤(虧損)		897,117	(392,585)
所得稅開支	6	(62,796)	(35)
期內利潤(虧損)	7	834,321	(392,620)
其他全面收入(開支)			
將不會重新分類至損益的項目			
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入(「按公允價值計量且其變動計入其他全面收入」)之權益工具投資的公允價值虧損，扣除所得稅		—	(12,538)
其後可能重新分類至損益的項目			
換算海外業務的匯兌差額		6,953	(6,296)
期內其他全面收入(開支)，扣除所得稅		6,953	(18,834)
期內全面收入(開支)總額		841,274	(411,454)
每股收益(虧損)	8		
— 基本(人民幣元)		0.51	(0.24)
— 攤薄(人民幣元)		0.49	(0.24)

簡明綜合財務狀況表

於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、廠房及設備	10	5,244,064	5,279,611
使用權資產		357,701	367,631
無形資產	11	1,388,342	1,282,603
長期投資		835,429	858,991
購買長期資產的預付款項		56,622	146,661
預付款項及其他應收款項	13	322,626	352,363
其他金融資產	14	1,719,362	2,766,905
定期存款及其他存款	15	577,252	275,000
		10,501,398	11,329,765
流動資產			
存貨		1,128,113	822,167
貿易應收款項	12	1,722,353	1,184,407
預付款項及其他應收款項	13	702,269	382,523
其他金融資產	14	–	375,555
銀行結餘及現金	15	9,540,139	7,508,185
		13,092,874	10,272,837
流動負債			
貿易應付款項及應付票據	16	432,292	357,677
其他應付款項及應計開支	17	3,176,721	3,340,852
應付稅項		61,896	–
合約負債		226,966	256,411
借款	18	1,108,500	405,100
租賃負債		6,091	8,829
		5,012,466	4,368,869
流動資產淨值		8,080,408	5,903,968
總資產減流動負債		18,581,806	17,233,733

簡明綜合財務狀況表

於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			
合約負債		513,496	567,780
借款	18	2,263,120	2,412,354
租賃負債		1,605	4,760
補助金		718,637	647,292
其他金融負債		640,365	460,960
復墾成本撥備		22,763	22,858
		4,159,986	4,116,004
資產淨值		14,421,820	13,117,729
資本及儲備			
股本	19	114	113
儲備		14,421,706	13,117,616
總權益		14,421,820	13,117,729

第56至90頁的簡明綜合財務報表已於2025年8月27日獲董事會批准及授權刊發，並由下列董事代表簽署：

俞德超
董事

奚浩
董事

簡明綜合權益變動表

截至2025年6月30日止六個月

	按公允價值 計量且其變動 計入其他 全面收入儲備							合計 人民幣千元
	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	其他儲備 人民幣千元 (附註)	匯兌儲備 人民幣千元	以股份為基礎 的付款儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元		
於2024年1月1日 (經審核)	112	27,324,496	(105,154)	(313,652)	(20,111)	1,409,458	(15,767,568)	12,527,581
期內虧損及其他全面開支	-	-	(12,538)	-	(6,296)	-	(392,620)	(411,454)
確認以權益結算以股份為 基礎的付款	-	-	-	-	-	297,722	-	297,722
歸屬受限制股份	-*	195,968	-	-	-	(195,968)	-	-
行使購股權	-*	23,601	-	-	-	(11,076)	-	12,525
於2024年6月30日 (未經審核)	112	27,544,065	(117,692)	(313,652)	(26,407)	1,500,136	(16,160,188)	12,426,374
於2025年1月1日 (經審核)	113	27,722,624	-	(313,652)	(37,150)	1,652,162	(15,906,368)	13,117,729
期內溢利及其他全面收益	-	-	-	-	6,953	-	834,321	841,274
確認以權益結算以股份為 基礎的付款	-	-	-	-	-	342,383	-	342,383
歸屬受限制股份	1	272,092	-	-	-	(272,093)	-	-
行使購股權 (附註19(a))	-*	194,495	-	-	-	(74,061)	-	120,434
於2025年6月30日 (未經審核)	114	28,189,211	-	(313,652)	(30,197)	1,648,391	(15,072,047)	14,421,820

附註：其他儲備包括1) 授予非控股股東以將其於附屬公司的股權轉換為信達生物製藥(「本公司」)優先股的認沽期權的影響；2) 附屬公司股本發行日期額外非控股權益應佔資產淨值的賬面值與所收到的相關所得款項之間的差額；3) 對受限制股份的視作出資部分或非控股權益應佔的授予附屬公司僱員的購股權及4) 行使向非控股股東授出的認沽期權的影響。

*：金額少於人民幣1,000元。

簡明綜合現金流量表

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)
經營活動		
除稅前溢利(虧損)	897,117	(392,585)
就下列各項調整：		
出售物業、廠房及設備的虧損	711	23,085
物業、廠房及設備折舊	196,639	140,349
無形資產攤銷	59,387	43,106
無形資產減值	31,517	308,368
使用權資產折舊	9,964	15,215
外匯虧損(收益)淨額	38,761	(43,948)
按公允價值計量且其變動計入損益 的其他金融資產的公允價值變動收益	(59,710)	(49,606)
分佔聯營公司業績	23,562	—
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融負債的公允價值變動虧損	21,508	6,333
以股份為基礎的付款開支	342,383	297,722
資產相關補助金	(10,375)	(6,007)
利息收入	(190,373)	(237,288)
銀行借款利息	61,011	36,663
租賃負債利息	253	1,357
存貨(撥回)撇減	(22,692)	8,547
營運資金變動前的經營現金流量	1,399,663	151,311
貿易應收款項增加	(537,946)	(363,049)
存貨(增加)減少	(283,254)	269,130
預付款項及其他應收款項增加	(144,260)	(52,097)
貿易應付款項及應付票據增加(減少)	74,615	(151,928)
其他應付款項及應計開支(減少)增加	(127,836)	26,889
合約負債減少	(83,729)	(95,866)
補助金增加	17,708	—
經營所得(所用)現金	314,961	(215,610)
已付所得稅	(1,196)	(24)
經營活動所得(所用)現金淨額	313,765	(215,634)

簡明綜合現金流量表

截至2025年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
投資活動		
已收利息	155,132	343,719
存放到期日超過三個月的定期存款	(3,481,318)	(3,303,419)
解除到期日超過三個月的定期存款	2,524,120	3,534,422
存放已抵押銀行存款	(140,382)	(192,121)
解除已抵押銀行存款	241,015	851,868
購買物業、廠房及設備	(102,576)	(699,513)
出售物業、廠房及設備所得款項	-	270
購買無形資產	(196,643)	(69,707)
購買按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產	(84,848)	(1,702,520)
解除按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產的所得款項	1,566,278	184,968
購買按攤銷成本計量的其他金融資產	(358,490)	(355,350)
解除按攤銷成本計量的其他金融資產的所得款項	358,490	853,694
就物業、廠房及設備收到補貼金	64,012	-
投資活動所得(所用)現金淨額	544,790	(553,689)
融資活動		
已付利息	(65,152)	(65,436)
新增借款	1,762,790	358,527
償還借款	(1,208,624)	(675,049)
償還租賃負債	(6,185)	(13,611)
行使購股權收到的所得款項	7,694	12,525
綜合入賬的投資基金其他合夥人的所得款項	157,897	122,230
融資活動所得(所用)現金淨額	648,420	(260,814)
現金及現金等價物增加(減少)淨額	1,506,975	(1,030,137)
於1月1日的現金及現金等價物	2,273,356	2,745,693
匯率變動的影響	(10,018)	(1,599)
於6月30日的現金及現金等價物	3,770,313	1,713,957
以下列項目呈列：		
銀行結餘及現金	10,117,391	8,165,264
減：到期日超過三個月的定期存款	(6,314,826)	(6,259,012)
減：已抵押銀行存款	(32,252)	(192,295)
	3,770,313	1,713,957

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

1. 編製基準

該等簡明綜合財務報表乃根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券《上市規則》要求的適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

除若干按公允價值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表乃根據過往成本基準編製。

除因應用經修訂國際財務報告準則會計準則而導致的新增會計政策／會計政策變動外，截至2025年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表使用的會計政策和計算方法與本集團截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表中所呈列者相同。

應用經修訂國際財務報告準則會計準則

於本中中期間，本集團首次應用下列國際會計準則理事會所頒佈的經修訂國際財務報告準則會計準則，於本集團2025年1月1日開始的年度期間強制生效，用以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際會計準則第21號（修訂本）

缺乏可兌換性

於本中中期間應用經修訂國際財務報告準則會計準則對本集團當前及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露事項並無重大影響。

3. 重大會計判斷及估計不確定性的主要來源

編製簡明綜合財務報表需要管理層作出對會計政策應用以及資產及負債、收入及開支的列報金額有影響的判斷、估計及假設。實際結果可能有異於該等估計。編製本簡明綜合財務報表時，由管理層對本集團在會計政策的應用及估計不確定性的主要來源所作出的重要判斷與截至2024年12月31日止年度的綜合財務報表所採用者相同。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

4. 來自客戶合約的收入及分部資料

(i) 分拆來自客戶合約的收入

本集團的收入來源於以下主要產品系列在某一時間點及一段期間內的貨品及服務轉撥：

	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)
收入確認時間		
在某一時間點		
醫藥產品銷售收入	5,233,773	3,811,406
授權費收入	548,624	—
	5,782,397	3,811,406
在一段時間內		
研發服務費收入	53,702	24,954
授權費收入	116,995	115,931
	170,697	140,885
	5,953,094	3,952,291

分部資料

為進行資源分配及評估分部表現，本公司最高行政人員（即主要營運決策者）關注及審閱本集團整體業績及財務狀況。因此，本集團僅有一個單一營運分部，且除整體實體披露、主要客戶及地區資料外，並無呈列該分部的進一步分析。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

4. 來自客戶合約的收入及分部資料 (續)

(i) 分拆來自客戶合約的收入 (續)

地區資料

本集團的絕大部分營運及非流動資產位於中華人民共和國(「中國」)。本集團來自外部客戶的收入按彼等各自營運所處國家／地區進行分析，有關分析詳情如下：

按地區位置劃分的收入

	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	5,284,636	3,820,059
美利堅合眾國	116,995	115,931
歐洲	551,463	—
其他	—	16,301
	5,953,094	3,952,291

5. 其他收益及虧損

	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)
出售物業、廠房及設備的虧損	(711)	(23,085)
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產的 公允價值變動收益(附註14)	59,710	49,606
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融負債的 公允價值變動虧損	(21,508)	(6,333)
外匯(虧損)收益淨額	(36,448)	65,328
	1,043	85,516

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

6. 所得稅開支

	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)
即期所得稅：		
新加坡共和國企業所得稅	62,062	—
中國企業所得稅	734	35
	62,796	35

7. 期內利潤（虧損）

	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)
持續經營業務的期內利潤（虧損）已經扣除以下各項後達致：		
董事酬金	98,217	89,841
其他員工成本：		
薪金及其他津貼	661,039	551,145
表現花紅	408,955	382,571
退休福利計劃供款	163,161	135,338
以股份為基礎的付款開支	272,022	232,681
員工成本總額	1,603,394	1,391,576
物業、廠房及設備折舊	196,639	140,349
無形資產攤銷	59,387	43,106
使用權資產折舊	9,964	15,215
於存貨資本化	(71,104)	(59,946)
	194,886	138,724
核數師薪酬	1,100	1,100
確認為開支的存貨成本	741,224	608,856
存貨（撥回）撇減，計入銷售成本	(22,692)	8,547
無形資產減值虧損，計入銷售成本	31,517	—
無形資產減值虧損，計入研發開支	—	308,368

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

8. 每股盈利（虧損）

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利（虧損）乃根據以下資料計算：

	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（虧損）		
用以計算每股基本及攤薄盈利（虧損）的盈利（虧損）	834,321	(392,620)
股份數目		
用以計算每股基本盈利（虧損）的普通股加權平均數目	1,642,881,620	1,622,834,497
潛在攤薄普通股的影響：		
購股權及受限制股份	51,803,529	—
用以計算每股攤薄盈利（虧損）的普通股加權平均數目	1,694,685,149	1,622,834,497

每股基本盈利（虧損）的計算包括已歸屬但未發行的受限制股份，而不包括任何庫存股份及就本公司股份獎勵計劃持有的股份。

截至2025年6月30日止六個月的每股攤薄盈利乃基於將發行之股份的加權平均數，並已計及本公司發行購股權及受限制股份的影響而計算。

由於本集團於截至2024年6月30日止期間產生虧損，且將其計入會導致反攤薄，故每股攤薄虧損並未計入潛在普通股之計算中。因此，截至2024年6月30日止期間之每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

9. 股息

截至2025年及2024年6月30日止期間，概無向本公司股東派付、宣派或建議派付任何股息，自報告期末以來，亦無建議派付任何股息。

10. 物業、廠房及設備

於本中期間，本集團已產生建設成本約人民幣160.3百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣866.6百萬元），主要用於新生產廠房及機器。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

11. 無形資產

於本中期期間，本集團產生有關開發成本及軟件的添置分別為人民幣151,800,000元及人民幣44,800,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣69,600,000元及人民幣800,000元）。

12. 貿易應收款項

	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)
來自客戶合約的貿易應收款項	1,722,353	1,184,407

本集團向其貿易客戶提供的平均信貸期為45至60天。以下為貿易應收款項根據發票日期呈列的賬齡分析。

	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)
0-60天	1,717,090	1,184,407
61-180天	1,030	—
181-365天	4,233	—
	1,722,353	1,184,407

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

13. 預付款項及其他應收款項

	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)
預付款項	98,832	82,790
其他應收款項	312,019	263,094
其他應收員工款項 (附註a)	231,885	—
預付花紅 (附註b)	77,438	95,789
其他可收回稅項	302,117	288,540
租賃按金	2,604	4,673
	1,024,895	734,886
分析如下：		
非即期	322,626	352,363
即期	702,269	382,523
	1,024,895	734,886

附註：

- (a) 該款項指因行使購股權而應收員工之行使價及相關個人所得稅。
- (b) 考慮到本公司董事 (包括俞博士) 作為本公司董事的未來履職情況，本公司向彼等發放花紅 (包括受限制股份的應收認購款項、購股權應收的認購款項、因受限制股份及購股權認購產生的預扣稅應收款項；及因發放預付花紅產生的預扣稅應收款項)。

根據董事各自服務協議的相關條款 (反映該等董事花紅計劃的相關合約條款)，未償還應收認購款項及就本公司該等董事股份認購及發放該等花紅產生的預扣稅而巳付或應付的金額，已折合為向本公司董事預付的花紅。倘根據董事各自服務協議的相關條款若干服務及／或履約條件未達成，本公司該等董事須歸還全部或部分花紅以及為其支付的相關稅費。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

14. 其他金融資產

	即期		非即期	
	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)	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)
投資票據(附註a)	-	375,555	885,533	511,356
按公允價值計量且其變動計入損益的其他投資				
— 非上市股權投資及優先股(附註b)	-	-	833,829	704,526
— 結構性產品(附註c)	-	-	-	1,551,023
	-	375,555	1,719,362	2,766,905

附註：

- (a) 本集團投資由金融機構發行的票據，利率介乎合約所述的每年4.08%至5.15%。該等票據分類為根據合約條款按攤銷成本計量的金融資產。
- (b) 該等金額指對非上市股權及優先股的投資。截至2025年6月30日止六個月，確認公允價值變動收益人民幣44,455,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣40,997,000元)。公允價值計量的詳情載於附註23。
- (c) 本集團投資於金融機構發行的結構性產品。該等投資分類為根據合約條款按公允價值計量的金融資產。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

15. 銀行結餘及現金

	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)
銀行現金	3,171,775	2,223,207
手頭現金	8	8
初始到期日少於三個月的定期存款	598,530	50,141
現金及現金等價物	3,770,313	2,273,356
初始到期日超過三個月的定期存款	6,314,826	5,376,391
已抵押銀行存款	32,252	133,438
	10,117,391	7,783,185
分析如下：		
非即期	577,252	275,000
即期	9,540,139	7,508,185
	10,117,391	7,783,185

銀行結餘以每年介乎以下範圍的市場利率計息：

	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)
定期存款	1.20%-6.05%	1.55%-6.05%
銀行現金	0.001%-4.45%	0.001%-4.49%

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

15. 銀行結餘及現金 (續)

於報告期末，按相關集團實體功能貨幣以外貨幣計值的本集團定期存款以及銀行結餘及現金的賬面值如下：

	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)
美元	7,247,263	5,952,271
港元	228,024	186,385
新加坡元	6,156	—
英鎊	452	1,988

16. 貿易應付款項及應付票據

	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)
貿易應付款項	407,735	347,543
應付票據	24,557	10,134
	432,292	357,677

貿易採購的平均信貸期為0至90天。於報告期末，本集團貿易應付款項根據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)
0-30天	150,118	140,871
31-60天	169,713	159,874
60天以上	87,904	46,798
	407,735	347,543

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

16. 貿易應付款項及應付票據（續）

於報告期末，本集團應付票據根據票據發行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)
0-90天	9,479	10,134
91-180天	15,078	—
	24,557	10,134

17. 其他應付款項及應計開支

	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)
應計開支		
— 研究與開發開支（附註a）	405,703	705,934
— 特許權使用款項及其他相關付款	539,036	260,390
— 銷售及市場推廣開支	916,828	657,883
— 法律及專業費用	57,947	83,329
— 僱員報銷	85,686	131,090
— 其他	227,855	220,017
	2,233,055	2,058,643
特許權使用款項及其他相關付款	—	218,760
其他應付款項	109,917	114,692
其他應付稅項	88,372	75,843
購置物業、廠房及設備應付款項	383,290	415,646
應付員工薪金	362,087	457,268
	3,176,721	3,340,852

附註：

a. 有關金額包括向外包服務供應商（即受託研究機構及臨床試驗場所）支付的應計服務費。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

18. 借款

	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)
定息借款－按攤銷成本	3,371,620	2,817,454
分析如下：		
有抵押	1,881,620	1,872,976
無抵押	1,490,000	944,478
	3,371,620	2,817,454
上述借款須於以下期間償付的賬面值*：		
一年以內	1,108,500	405,100
一年以上，但不超過兩年	529,125	299,800
兩年以上，但不超過五年	1,718,427	1,858,700
五年以上	15,568	253,854
	3,371,620 (1,108,500)	2,817,454 (405,100)
減：於一年以內到期的金額（於流動負債列示）		
於非流動負債列示的金額	2,263,120	2,412,354

* 到期款項乃根據貸款協議內所載的已定還款日期釐定。

本集團定息借款的實際利率範圍如下：

	截至6月30日止六個月 2025年	2024年
實際利率：		
定息借款	2.20%-4.10%	2.60%-4.90%

本集團抵押以下資產以作為授予本集團之借貸融資的擔保：

	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)
物業、廠房及設備	1,960,798	1,755,344
使用權資產－租賃土地	266,444	269,490
已抵押銀行存款	32,252	133,438
	2,259,494	2,158,272

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

19. 股本

	普通股數目	金額 千美元
法定		
每股面值0.00001美元的普通股		
於2024年1月1日、2024年12月31日及2025年6月30日	5,000,000,000	50

	股份數目	金額 千美元	相等普通股金額 人民幣千元
已發行及繳足			
於2024年1月1日（經審核）	1,621,830,905	16	112
行使購股權	2,170,904	— *	— *
發行受限制股份	4,411,761	— *	— *
於2024年6月30日（未經審核）	1,628,413,570	16	112
行使購股權	8,642,454	—	1
發行受限制股份	1,090,980	—	— *
於2024年12月31日（經審核）	1,638,147,004	16	113
行使購股權（附註a）	5,391,147	— *	— *
發行受限制股份（附註b）	9,984,513	— *	1
於2025年6月30日（未經審核）	1,653,522,664	16	114

*：金額低於人民幣1,000元。

附註：

- (a) 截至2025年6月30日止六個月，因購股權按首次公開發售前計劃及首次公開發售後計劃獲行使而向本集團僱員發行合共5,391,147股普通股，總行使價分別為314,000美元（相等於人民幣2,264,000元）及128,357,000港元（相等於人民幣118,170,000元）。
- (b) 截至2025年6月30日止六個月，合共9,984,513股受限制股份發行予獨立非執行董事俞博士、奚先生及本集團其他僱員。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易

(i) 首次公開發售前計劃

於2012年5月10日，本公司股東批准採納首次公開發售前計劃，旨在激勵、挽留及獎勵若干僱員、董事會成員及向本公司或其附屬公司提供真誠服務的人士或顧問（「合資格人士」），以表彰彼等為本集團業務的貢獻及使彼等的利益與本集團一致。

下表披露期內承授人所持本公司購股權的變動：

	購股權數目			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月 2025年	2024年	截至以下年度止六個月 2025年	2024年
於期初	775,000	—	11,976,844	21,079,011
已行使	—	—	(1,555,200)	(1,798,800)
於期末	775,000	—	10,421,644	19,280,211

於2025年6月30日，首次公開發售前計劃項下之11,196,644份（截至2024年6月30日止六個月：16,902,711份）尚未行使的購股權可予行使。

尚未行使的購股權歸屬期截止日期介乎2017年10月31日至2024年10月8日，加權平均餘下合約年限為2.92年，行使價範圍為0.02美元至0.30美元，加權平均行使價為0.23美元。

下表披露承授人於期內所持本公司的購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價僱員	
	截至以下年度止六個月 2025年	2024年
已行使	0.20美元	0.22美元

截至2025年6月30日止六個月，就授予本公司董事和僱員的購股權於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的開支總額為零（截至2024年6月30日止六個月：人民幣667,000元）。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(ii) 首次公開發售後僱員持股計劃

於2018年10月13日，股東決議案獲通過以採納首次公開發售後僱員持股計劃。首次公開發售後僱員持股計劃旨在鼓勵參與者致力提升本公司的價值。

下表披露期內承授人所持本公司購股權的變動：

	購股權數目			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月		截至以下年度止六個月	
	2025年	2024年	2025年	2024年
於期初	17,333,371	13,421,528	35,914,237	40,693,747
轉撥（附註）	-	2,652,191	-	(2,652,191)
已授出	-	1,276,415	-	3,528,984
已沒收	-	-	(631,925)	(2,079,320)
已行使	-	-	(3,835,947)	(372,104)
於期末	17,333,371	17,350,134	31,446,365	39,119,116

附註：張倩女士獲委任為執行董事。其尚未行使的購股權由僱員重新分類為本公司董事。

於2025年6月30日，首次公開發售後僱員持股計劃項下合共30,278,263份（截至2024年6月30日止六個月：27,229,958份）尚未行使的購股權可予行使。

尚未行使的購股權歸屬期截止日期介乎2022年3月14日至2028年6月14日，加權平均餘下合約年限為6.20年，行使價範圍為24.30港元至90.05港元，加權平均行使價為42.62港元。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(ii) 首次公開發售後僱員持股計劃（續）

下表披露期內承授人所持本公司購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月		截至以下年度止六個月	
	2025年	2024年	2025年	2024年
已授出	-	40.24港元	-	33.13港元
已行使	-	-	33.46港元	28.86港元
已沒收	-	-	40.31港元	44.31港元

截至2025年6月30日止六個月，就授予本公司董事和僱員的購股權於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的總開支為人民幣60,475,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣94,500,000元）。

(iii) 2024年股份計劃－僱員持股計劃

於2024年6月21日，股東決議案獲批准以推行2024年股份計劃。2024年股份計劃旨在鼓勵參與者為本公司的價值提升作出貢獻。2024年股份計劃下的僱員持股計劃及受限制股份的總數上限為162,838,357股股份。

下表披露相關期間承授人所持本公司購股權的變動：

	購股權數目			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月		截至以下年度止六個月	
	2025年	2024年	2025年	2024年
於期初	-	-	226,500	-
已授出	1,542,549	-	2,481,148	-
已沒收	-	-	(274,862)	-
於期末	1,542,549	-	2,432,786	-

於2025年3月28日，本公司分別向本集團董事及僱員無代價授出合共1,542,549份及2,481,148份購股權，惟須達成若干非市場績效條件方可作實。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(iii) 2024年股份計劃－僱員持股計劃（續）

就授予僱員的購股權而言，75%的已授出購股權將於歸屬開始日期三週年時歸屬，而另外25%將於歸屬開始日期四週年時歸屬，惟須達成績效條件方可作實。本集團並無以現金回購或償付購股權的法定或推定責任。於歸屬前購股權不得獲行使。一旦歸屬，購股權的已歸屬部分可於購股權到期前的任何時間（即歸屬開始日期後十年）全部或部分獲行使。

未獲行使的購股權加權平均餘下合約年限為9.72年，行使價範圍為38.38港元至46.20港元，加權平均行使價為46.04港元。

下表披露期內承授人所持本公司購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價	
	本公司董事 截至以下年度 止六個月 2025年	僱員 截至以下年度 止六個月 2025年
已授出	46.20 港元	46.20 港元
已沒收	-	45.38 港元

已授出購股權的公允價值

截至2025年6月30日止六個月，已授出購股權的公允價值按二項式期權定價模式釐定。預計股息率、歸屬後退出率、預計行使倍數、無風險利率及預期波幅等重要假設由本公司董事按最佳估計釐定。

對該模型的主要輸入數據如下：

	2025年
於授出日期的每份購股權公允價值	30.18 港元－33.04 港元
於授出日期的本公司加權平均股價	54.35 港元
行使價	46.20 港元
預期波幅	48.80%
無風險利率	3.60%
預計股息率	0%
歸屬後退出率	0%－6.50%
預計行使倍數	2.2－2.6

截至2025年6月30日止六個月，就授予僱員購股權而於綜合損益及其他全面收入表確認的總開支為人民幣7,571,000元（截至2024年6月30日止六個月：無）。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(iv) 2018年受限制股份計劃

於2018年10月15日，董事會批准受限制股份計劃以於本公司首次公開發售後兩年內發行55,907,535股受限制股份。受限制股份計劃旨在使本集團董事、高級人員及其他主要貢獻者及僱員分享本公司的成功，激勵彼等為本集團利益努力。

下表概述本集團2018年受限制股份計劃項下未歸屬受限制股份的變動。

	未歸屬受限制 股份數目	授出日期每股 加權平均 公允價值 港元
於2024年1月1日未歸屬	2,361,133	45.63
已歸屬	(2,361,133)	45.63
於2024年6月30日未歸屬	—	—

本集團計量截至授出日期未歸屬受限制股份的公允價值，及於歸屬期內就未歸屬受限制股份各單獨歸屬部分確認為酬金開支。截至2025年6月30日止六個月，就授予本集團僱員及本公司董事的受限制股份於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的開支總額為零（截至2024年6月30日止六個月：人民幣4,041,000元）。

本公司受限制股份的公允價值使用於授出日期香港聯合交易所有限公司發佈的每日報價表所示每股收市價釐定。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(v) 2020年受限制股份計劃

於2020年6月12日，董事會批准2020年受限制股份計劃，以於五年內發行67,152,410股受限制股份。2020年受限制股份計劃旨在使本集團的董事、高級人員以及其他主要貢獻者及僱員確保該等人士的利益與本集團利益密切相關，激勵彼等為本集團利益努力。

下表概述本集團於2020年受限制股份計劃項下之未歸屬受限制股份的變動。

	未歸屬受限制 股份數目	授出日期每股 加權平均 公允價值 港元
於2024年1月1日未歸屬	37,821,161	38.40
已授出	22,812,781	36.05
已歸屬	(1,819,514)	78.72
已沒收	(3,781,845)	36.24
於2024年6月30日未歸屬	55,032,583	36.25
於2025年1月1日未歸屬	51,076,391	35.70
已歸屬	(9,998,713)	33.32
已沒收	(1,498,500)	36.32
於2025年6月30日未歸屬	39,579,178	36.28

本集團計量截至授出日期未歸屬受限制股份的公允價值，及於歸屬期內就未歸屬受限制股份各單獨歸屬部分確認為酬金開支金額。截至2025年6月30日止六個月，就授予本集團僱員及本公司董事的受限制股份於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的開支總額為人民幣204,982,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣198,514,000元）。

本公司受限制股份的公允價值使用於授出日期香港聯合交易所有限公司發佈的每日報價表所示每股收市價釐定。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

20. 以股份為基礎的付款交易（續）

(vi) 2024年股份計劃－受限制股份

於2024年6月21日，股東決議案批准2024年股份計劃。僱員持股計劃及受限制股份的總數上限為162,838,357股股份。

於2025年3月28日，本公司向本集團董事及僱員無代價合共授出4,370,559股及18,757,739股受限制股份，惟須分別達成若干非市場績效條件方可作實。受限制股份初步尚未歸屬。就授予執行董事及僱員的受限制股份而言，75%受限制股份將於2028年歸屬，而另外25%將於2029年歸屬，惟須達成績效條件方可作實。就授予非執行董事的受限制股份而言，所授出的受限制股份將自歸屬開始日期起計三年內按直線法歸屬。

下表概述本集團2024年股份計劃－受限制股份項下未歸屬受限制股份的變動。

	未歸屬 受限制股份數目	授出日期 每股加權 平均公允價值 港元
於2025年1月1日未歸屬	1,147,600	43.16
已授出	23,128,298	54.35
已沒收	(3,415,657)	53.44
於2025年6月30日未歸屬	20,860,241	53.88

本集團計量授出日期未歸屬受限制股份的公允價值，及於歸屬期內就未歸屬受限制股份各單獨歸屬部分確認為酬金開支。截至2025年6月30日止六個月，就授予本集團僱員的受限制股份於綜合損益及其他全面收入表確認的開支總額為人民幣69,355,000元（截至2024年6月30日止六個月：無）。

本公司受限制股份的公允價值使用於授出日期香港聯合交易所有限公司發佈的每日報價表所示每股收市價釐定。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

21. 資本承擔

	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)
於簡明綜合財務報表的已訂約但未撥備資本開支：		
購買物業、廠房及設備	215,905	400,919
購買無形資產	-	3,324
	215,905	404,243

22A. 與俞博士的交易及結餘

本集團過往免費使用若干俞博士擁有的域名。於2018年6月11日，本集團與俞博士達成正式安排並訂立協議，據此，俞博士同意將其於該等域名中的權利授予信達蘇州，供後者及本集團按獨家及免收授權費基準在業務及營運中使用，期限自協議日期起至俞博士不再擁有股份或不再擔任本公司董事為止。該等域名中的相關權利並無轉讓予任何第三方。

22B. 主要管理人員酬金

本公司董事及主要管理層其他成員的薪酬如下：

	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)
短期福利	26,427	26,132
以股份為基礎的付款開支	56,411	66,627
	82,838	92,759

主要管理人員薪酬乃由本公司管理層經計及個人表現及市場趨勢釐定。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量

公允價值計量及估值程序

本公司負責釐定公允價值計量的合適估值技術及輸入數據。於估計公允價值時，本集團盡可能使用可觀察市場數據。就存在重大不可觀察輸入數據的工具而言，本公司委聘第三方合資格估值師進行估值或設立適當的估值技術及模型輸入數據。估值由首席財務官審閱及批准。估值過程及結果與董事每年討論兩次，以進行中期及年度財務申報。估值程序與截至2024年12月31日止年度綜合財務報表所採用者相同。

金融資產（下文所述者除外）的公允價值乃根據基於貼現現金流量分析的公認定價模型，使用當前市場可觀察交易的價格而釐定。

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值

本集團部分金融資產於報告期末按公允價值計量。下表載列如何釐定該等金融資產公允價值的資料（尤其是所使用的估值技術及輸入數據）。

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(1) 其他金融資產—優先股之投資	197,989	162,910	第三級	從近期市場交易價格的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓／首次公開發售／贖回／清算概率／預期期權期限／無風險利率／預期波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期波動越高，公允價值越高。無風險利率越低，公允價值越高。
(2) 其他金融資產—優先股之投資 (附註a)	106,267	82,079	第三級	從近期市場交易價格的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓／首次公開發售／贖回／清算概率／預期期權期限／無風險利率／預期波幅	DLOM越高，公允價值越低（附註a）。預期波動越高，公允價值越高。無風險利率越低，公允價值越高。首次公開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量 (續)

公允價值計量及估值程序 (續)

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值 (續)

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(3) 其他金融資產—優先股之投資 (附註a)	76,353	76,353	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(4) 其他金融資產—優先股之投資	46,809	41,759	第三級	從近期市場交 易價倍數的倒推法	DLOM—缺乏市場 流通性之折讓/首次公開發售/贖 回/清算概率/預期期權期限/無 風險利率/預期波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(5) 其他金融資產—優先股之投資	44,071	20,000	第三級 (附註b)	從近期市場交易價倍數 的倒推 (2024年：近期 交易價格)	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量（續）

公允價值計量及估值程序（續）

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值（續）

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(6) 其他金融資產—優先股之投資	35,097	35,097	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售／贖回／清算概率/ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(7) 其他金融資產—優先股投資	34,215	34,215	第三級	市場比較法—參考價格 與累計研發費用的倍數 （「價格／研發倍數」）	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 價格／研發倍數／預期期權期限/ 無風險利率／預期波幅	DLOM越高，公允價值越低。價 格／研發倍數越高，公允價值越 高。預期波幅越高，公允價值越 高。無風險利率越低，公允價值越 高。
(8) 其他金融資產—優先股投資	33,765	19,761	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售／贖回／清算概率/ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量 (續)

公允價值計量及估值程序 (續)

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值 (續)

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(9) 其他金融資產—優先股投資	31,636	31,768	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(10) 其他金融資產—優先股投資	31,068	31,198	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(11) 其他金融資產—優先股投資 (附註a)	30,000	30,000	第三級 (附註b)	從近期市場交易價倍數 的倒推法 (2024年：近 期交易價)	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量（續）

公允價值計量及估值程序（續）

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值（續）

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(12) 其他金融資產—優先股投資 (附註a)	26,911	20,000	第三級(附註b)	從近期市場交易價倍數 的倒推法(2024年：近 期交易價)	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售／贖回／清算概率／ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(13) 其他金融資產—優先股投資 (附註a)	26,324	25,918	第三級	股權分配	首次公開發售／贖回／清算概率／ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(14) 其他金融資產—優先股投資 (附註a)	25,000	25,000	第三級(附註b)	從近期市場交易價倍數 的倒推法(2024年：近 期交易價)	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售／贖回／清算概率／ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量 (續)

公允價值計量及估值程序 (續)

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值 (續)

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(15) 其他金融資產—優先股投資	23,747	23,845	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(16) 其他金融資產—優先股投資	7,433	7,464	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(17) 其他金融資產—優先股投資	3,644	3,659	第三級	從近期市場交易價倍數 的倒推法	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售/贖回/清算概率/ 預期期權期限/無風險利率/預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量（續）

公允價值計量及估值程序（續）

(i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值（續）

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入 數據與公允價值的關係
	2025年	2024年				
	6月30日 人民幣千元	12月31日 人民幣千元				
(18) 其他金融資產—優先股投資	3,500	3,500	第三級（附註b）	從近期市場交易價倍數 的倒推法（2024年：近 期交易價格）	DLOM—缺乏市場流通性之折讓/ 首次公開發售／贖回／清算概率/ 預期期權期限／無風險利率／預期 波幅	DLOM越高，公允價值越低。預期 波幅越高，公允價值越高。無風險 利率越低，公允價值越高。首次公 開發售概率越高，公允價值越高。
(19) 其他金融資產—優先股投資及 非上市股權投資（附註a）	50,000	30,000	第二級	近期交易價格	不適用	不適用
(20) 其他金融資產—結構性存款	-	1,551,023	第二級	收入法—此方法為採用 貼現現金流量估計相關 資產的收益	不適用	不適用

附註a：根據相關投資協議條款，本集團有權在該公司委任一名董事。

附註b：由於截至2025年6月30日止六個月出現與本集團不同權益的新股權交易，公允價值層級從第二級轉至第三級。

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

23. 金融工具的公允價值計量（續）

(ii) 金融資產的第三級公允價值計量對賬

下表呈列期內按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的第三級公允價值計量的對賬。

	人民幣千元
於2024年1月1日（經審核）	364,327
出售	(134,968)
轉撥至第二級	(110,367)
於損益確認的公允價值收益	31,881
於2024年6月30日（未經審核）	150,873
於2025年1月1日（經審核）	576,026
已購買	64,848
轉撥自第二級	98,500
於損益確認的公允價值收益	44,455
於2025年6月30日（未經審核）	783,829

(iii) 未按經常性基準按公允價值計量的金融資產及金融負債的公允價值

本公司董事認為，按攤銷成本在綜合財務報表入賬的本集團金融資產及金融負債的賬面值與其公允價值相若。該等公允價值乃基於貼現現金流量分析根據普遍接受的定價模式釐定。

24. 報告期末後事項

於2025年7月4日，根據配售協議之條款及條件，配售代理已成功向不少於六名承配人配售合共55,000,000股配售股份，配售價為每股78.36港元。配售所得款項淨額約為4,265.4百萬港元。

釋義

「2018年受限制股份計劃」	指	本公司於2018年10月15日採納並於2020年6月12日終止的信達生物製藥2018年受限制股份計劃
「2020年受限制股份計劃」	指	本公司於2020年6月12日採納並於2024年6月21日終止的信達生物製藥2020年受限制股份計劃
「2024年股份計劃」	指	本公司於2024年6月21日採納的本公司股份激勵計劃
「2025年配售事項」	指	根據日期為2025年6月26日之配售協議進行的個人配售事項，並已於2025年7月4日完成
「AD」	指	特應性皮炎
「ADA」	指	美國糖尿病學會
「ADC」	指	抗體偶聯藥物
「AGT」	指	血管緊張素原
「ASCO」	指	美國臨床腫瘤學會
「聯繫人」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「審核委員會」	指	本公司審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「BTD」	指	突破性療法認定
「BTK」	指	布魯頓酪氨酸激酶
「企業管治守則」	指	《上市規則》附錄C1所載企業管治守則（經不時修訂）
「中國」	指	中華人民共和國，僅就本報告而言，除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「CLDN」	指	密封蛋白
「本公司」	指	信達生物製藥，一家於2011年4月28日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司

釋義

「關連人士」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「核心產品」	指	就本中期報告而言，我們的核心產品指達伯舒®(信迪利單抗注射液)、達攸同®(貝伐珠單抗生物仿製藥)、蘇立信®(阿達木單抗生物仿製藥)及IBI-301(利妥昔單抗生物仿製藥)
「cORR」	指	確認的總客觀緩解率
「CRC」	指	結直腸癌
「CTLA-4」	指	細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4
「CVM」	指	心血管及代謝
「DCR」	指	疾病控制率
「董事」	指	本公司董事
「DLL3」	指	Delta樣配體3
「俞博士」	指	俞德超博士，我們的首席執行官、主席兼執行董事
「EBITDA」	指	息稅折舊攤銷前利潤
「EGFR」	指	表皮生長因子受體
「禮來」	指	禮來公司，為一家美國公司，於1901年1月17日根據印第安納州的法律組織和存在，營業地點位於印第安納州印第安納波利斯的Lilly Corporate Center，郵政編號46285
「僱員參與者」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「ESG」	指	環境、社會及管治
「FDA」或「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FTD」	指	快速通道藥物認定
「按公允價值計量且其變動計入損益」	指	按公允價值計量且其變動計入損益
「GC」	指	胃癌
「GCG」	指	胰高血糖素

釋義

「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽－1
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司，或（倘文義另有所指）於本公司成為其現時附屬公司的控股公司前的期間，則指該等附屬公司（猶如彼等於相關時間為本公司之附屬公司）
「HCC」	指	肝細胞癌
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「國際財務報告準則」或「IFRS」	指	國際會計準則理事會不時發佈的國際財務報告準則
「IL-17」	指	白細胞介素17
「IL-23p19」	指	白介素23 p19亞基
「ImmVirX」	指	ImmVirX Pty Limited
「Incyte」	指	Incyte Biosciences International Sàrl, Incyte Corporation (其股份於納斯達克全球精選市場上市 (股份代號：INCY)) 的附屬公司
「IGF-1R」	指	重組胰島素樣生長因子-1受體
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥上市申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請
「IO」	指	免疫腫瘤學
「澳門藥物監督管理局」	指	中國澳門特別行政區藥物監督管理局
「KRAS G12C」	指	Kirsten大鼠肉瘤病毒癌基因同源物G12C
「最後可行日期」	指	2025年9月22日，即於本中期報告刊發前確定其中所載若干信息的最後可行日期
「LBITDA」	指	計入利息、稅項、折舊及攤銷前之虧損
「上市」	指	股份於聯交所主板上市

釋義

「上市日期」	指	2018年10月31日，即股份於聯交所上市並獲准在聯交所首次開始買賣之日
「《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)
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「MAFLD」	指	肥胖合併代謝相關性脂肪性肝病
「主板」	指	聯交所營運的證券交易所(不包括期權市場)，乃獨立於聯交所的GEM，且與之並行營運
「MASH」	指	代謝功能障礙相關的脂肪性肝炎
「MoA」	指	作用機制
「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
「mPFS」	指	中位無進展生存期
「MRCT」	指	多區域臨床試驗
「MSI-H/dMMR」	指	微衛星高度不穩定或錯配修復蛋白缺陷
「MSS」	指	黑色素瘤與微衛星穩定
「nAMD」	指	新生血管性年齡相關性黃斑變性
「NCCN指南」	指	美國國立綜合癌症網絡臨床實踐指南®
「NDA」	指	新藥上市申請
「NEJM」	指	《新英格蘭醫學雜誌》
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局
「非國際財務報告準則」或 「Non-IFRS」	指	非國際財務報告準則
「NRDL」	指	國家醫保藥品目錄
「NSCLC」	指	非小細胞肺癌

釋義

「購股權」	指	根據首次公開發售前股份激勵計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及2024年股份計劃授予的認購或收購股份的購股權
「OS」	指	總生存期
「OSA」	指	阻塞性睡眠呼吸暫停
「OX40L」	指	OX40配體
「PCSK9」	指	前蛋白轉化酶枯草溶菌素／kexin 9型
「PDAC」	指	胰腺導管腺癌
「PD-L1」	指	PD－配體1
「PoC」	指	概念驗證成功
「首次公開發售後僱員持股計劃」	指	本公司於2018年6月12日採納並於2024年6月21日終止的首次公開發售後購股權計劃
「首次公開發售前股份激勵計劃」	指	本公司於2012年5月10日採納並於2022年5月9日終止的的首次公開發售前股份激勵計劃
「PROC」	指	鉑耐藥卵巢癌
「招股章程」	指	本公司日期為2018年10月18日的招股章程
「PsA」	指	銀屑病關節炎
「研發」	指	研究與開發
「RCC」	指	腎細胞癌
「報告期」	指	截至2025年6月30日止六個月
「受限制股份」	指	受限制股份，即收取根據2018年受限制股份計劃、2020年受限制股份計劃及2024年股份計劃所授予股份的或有權利
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「ROS1」	指	原癌基因酪氨酸蛋白激酶1
「服務提供商」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「《證券及期貨條例》」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)

釋義

「股份」	指	本公司股本中當前每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「siRNA」	指	小干擾核糖核酸
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「戰略委員會」	指	本公司戰略委員會
「附屬公司」	指	具有香港法例第622章《公司條例》第15條賦予該詞的涵義
「主要股東」	指	具有《上市規則》賦予該詞的涵義
「T2D」	指	2型糖尿病
「TED」	指	甲狀腺眼病
「TKI」	指	酪氨酸激酶抑制劑
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「VEGF」	指	血管內皮生長因子
「XOI」	指	黃嘌呤氧化酶抑制劑
「%」	指	百分比

