



HUTCHMED (China) Limited

和黃醫藥（中國）有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：13)

和黃醫藥公佈2026年中期業績

— 在愛優特®和蘇泰達®帶領下，中國的產品銷售持續復甦，分別增長超過40% —

— 美國以外市場銷售推動FRUZAQLA®增長，現已於41個國家獲批或上市 —

— 抗體靶向偶聯藥物（ATTC）平台進展強勁，不斷推出具備廣泛治療潛力的創新候選藥物 —

和黃醫藥（中國）有限公司（簡稱「[和黃醫藥](#)」、「本公司」或「我們」）今日公佈截至2026年6月30日止六個月的財務業績以及提供關鍵臨床項目和商業化發展的最新進展。

除另有說明外，所有金額均以美元列示。縮寫清單可於詞彙表查閱（見31頁）。

全球銷售額增長得益於中國市場強勁復甦及FRUZAQLA®覆蓋地域擴張

- 中國主要商業產品的市場銷售額較2025年上半年增長超過40%。愛優特®（ELUNATE®，呋喹替尼/fruquintinib的中國商品名）的市場銷售額增長41%至6,080萬美元，得益於醫保範圍擴大至覆蓋子宮內膜癌，以及獲批用於腎癌適應症。蘇泰達®（SULANDA®）增長45%至1,840萬美元，得益於用於治療神經內分泌瘤的中國臨床腫瘤學會（CSCO）指南推薦等級提高。
- 於2026年上半年，FRUZAQLA®（呋喹替尼的海外商品名）在美國以外市場的銷售額增長約70%至6,890萬美元，與此同時，美國銷售額保持穩定，主要得益於轉移性結直腸癌領域對創新的去化療治療方案的需求，以及腫瘤科醫生在三線治療中持續的正面使用經驗。
- 在研發投入增加的同時保持盈利能力，和黃醫藥應佔淨收益為1,590萬美元（2025年上半年：4.55億美元，包括出售上海和黃藥業有限公司（上海和黃藥業）45%股權所得收益4.163億美元），使公司得以保持13.7億美元的充裕現金餘額。

多個全球首創抗體靶向偶聯藥物（ATTC）候選藥物進入臨床試驗

- 於2025年12月，啟動HMPL-A251的臨床研究（PI3K/PIKK-HER2），並於2026年3月啟動HMPL-A580的臨床研究（PI3K/PIKK-EGFR），隨後於美國癌症研究協會年會公佈臨床前數據。這兩個ATTC均按照計劃，正在開展劑量遞增臨床試驗。
- 於2026年7月，基於另一個ATTC有效載荷平台的HMPL-A830的新藥臨床試驗申請取得批准。

後期臨床產品組合的監管及臨床進展

- 於2026年5月，**愛優特®**聯合信迪利單抗（sintilimab）用於二線治療腎癌的新藥上市申請於中國獲批，FRUSICA-2 III期研究的數據支持了此項批准，中位無進展生存期（PFS）為22.2個月，對照組則為6.9個月。
- 於2026年4月，**索樂匹尼布（soveplenib）**用於溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的中國新藥上市申請獲受理，該申請是基於ESLIM-02 III期研究的數據，其結果已於歐洲血液學協會年會發表，持續應答率為66.0%；於2026年2月，**用於免疫性血小板減少症的中國新藥上市申請獲受理**；溫抗體型自身免疫性溶血性貧血及免疫性血小板減少症兩項適應症均獲納入優先審評。
- 於2026年1月，**沃瑞沙®（ORPATHYS®）**和**泰瑞沙®（TAGRISSO®，奧希替尼/osimertinib）**聯合療法已**取得積極結果的SACHI III期研究的亞組分析數據發表於《柳葉刀（The Lancet）》**，中位總生存期（OS）為22.9個月，而化療組則為7.9個月。於2026年6月，**用於三線治療MET擴增胃癌的中國新藥上市申請獲批**，支持了此項批准的II期臨床數據已於美國臨床腫瘤學會年會發表，客觀緩解率為32.3%。
- **FGFR抑制劑凡瑞格拉替尼（fanregratinib）**用於治療肝內膽管癌的**關鍵性II期研究的積極數據**於歐洲腫瘤內科學會胃腸道腫瘤大會公佈。
- 於2026年3月，**BTK抑制劑HMPL-760**聯合利妥昔單抗（rituximab）和化療用於二線治療瀰漫性大B細胞淋巴瘤的**III期臨床試驗啟動**。

和黃醫藥將於今天2026年7月30日（星期四）美國東部夏令時間上午8時/ 英國夏令時間下午1時/ 中國香港時間晚上8時舉行業績會網絡直播（英語場次），並於明天2026年7月31日（星期五）中國香港時間上午8時30分舉行中文（普通話）場次。投資者可於www.hutch-med.com/event登記後參與實時網絡直播。

和黃醫藥非執行主席艾樂德博士（Dr Dan Eldar）表示：「和黃醫藥擁有清晰的戰略焦點：以差異化創新為核心，打造具有全球競爭力的腫瘤產品組合。這一未來藍圖建立於我們全球首創的抗體靶向偶聯藥物（ATTC）創新有效載荷平台，以及其他新興的大分子創新療法。這些技術為我們帶來了多元化的機遇，以開發全球首創（First-in-class）或同類最佳（Best-in-class）的產品，並且具備與標準療法或更新的藥物聯合用藥的潛力，從而具備成為一線治療的潛力。隨著這些項目的推進，跨國合作（包括一些正在洽談中的項目）將提供重要的行業背書與認可，拓寬研發覆蓋範圍，並加速進入國際主流市場。我們將繼續投入建設我們國際一流的研發體系，依託最前沿的科學技術，將資源部署於和黃醫藥能為全球患者的生活帶來重大影響的領域，同時創造商業與股東價值。」

和黃醫藥代理首席執行官兼首席財務官鄭澤鋒先生表示：「愛優特®和蘇泰達®在上半年取得強勁的市場銷售額增長，反映了我們的商業團隊在去年為適應中國市場不斷變化的監管指引以實現可持續發展所採取的一系列舉措的成效，包括精簡銷售團隊以及採取更具針對性的營銷策略以提升生產力。我們正加速ATTC的開發，並通過拓展人才和人工智能能力以進一步強化早期藥物發現。我們還在與跨國合作夥伴探討合作機會，以加速我們最具潛力項目的全球開發和商業化。」

和黃醫藥首席執行官（目前休假中）兼首席科學官蘇慰國博士表示：「國家藥監局在2026年上半年受理索樂匹尼布用於免疫性血小板減少症和溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的新藥上市申請，反映了其扎實的臨床數據包，為其潛在的監管和商業化成功奠定堅實基礎。索樂匹尼布再次印證了我們產品靶點選擇性以及差異化的療效和毒性特徵的重要性。我們的ATTC候選藥物亦遵循同樣的研發理念，旨在將我們自主研發的強效小分子靶向有效載荷精準輸送至腫瘤細胞，同時減少對健康組織的損傷並降低毒副作用。臨床前數據顯示，與標準療法及近期上市或正在研發的新興療法相比，展現出令人鼓舞的腫瘤縮小效果。來自兩個ATTC有效載荷平台的三個高度創新的分子正在或即將啟動首次人體臨床試驗，後續還將有更多的候選藥物相繼推進，我們正在打造以科學驅動的產品管線，旨在將差異化的生物學機制轉化為切實的臨床獲益。」

2026年中期業績及最新業務進展

I. 商業營運

中國市場銷售額強勁復甦，2026年上半年達9,440萬美元，較2025年上半年增長32%（7,160萬美元），得益於銷售團隊的生產力持續提升。這使得2026年上半年腫瘤產品市場銷售總額達到2.798億美元（2025年上半年：2.344億美元）。

愛優特®的市場銷售額增長41%至6,080萬美元，成功將聯合信迪利單抗用於二線治療pMMR子宮內膜癌適應症納入國家醫保藥品目錄覆蓋範圍。同時亦成功續約國家醫保目錄，用於既往接受過化療以及既往接受過或不適合接受抗VEGF或抗EGFR（RAS野生型）的轉移性結直腸癌患者。

蘇泰達®市場銷售額增長45%至1,840萬美元，得益於中國臨床腫瘤學會指南更新，將蘇泰達®用於治療神經內分泌瘤的推薦等級提升至最高的I級推薦，先於競品生長抑素類似物。同時亦得益於營銷策略轉向聚焦重點醫院。

FRUZAQLA®市場銷售額增長主要由美國以外地區的銷售推動，其市場增長率約為70%，得益於迄今在41個國家獲批或上市，包括於2026年第一季度在法國獲納入醫保，以及於2025年底在葡萄牙、比利時、韓國和墨西哥上市。這推動了全球市場銷售額增長至1.854億美元。

腫瘤產品的綜合收入總額較2025年上半年增長23%至1.214億美元，主要得益於愛優特®及蘇泰達®市場銷售額的強勁增長。

其他腫瘤/免疫業務收入（包括首付款、監管里程碑付款、研發服務及許可收入）為4,090萬美元，其中包括二線治療腎細胞癌適應症獲批觸發的來自禮來的1,810萬美元里程碑付款。其他業務收入（主要來自處方藥分銷）為1.160億美元，從而實現綜合收入總額為2.783億美元。

(百萬美元)	市場銷售額*			綜合收入**		
	2026年 上半年	2025年 上半年	%變化 (固定匯率)	2026年 上半年	2025年 上半年	%變化 (固定匯率)
FRUZAQLA®	\$185.4	\$162.8	+14% (+14%)	\$43.1	\$43.1	— —
愛優特®	\$60.8	\$43.0	+41% (+33%)	\$47.1	\$33.6	+40% (+32%)
蘇泰達®	\$18.4	\$12.7	+45% (+37%)	\$18.4	\$12.7	+45% (+37%)
沃瑞沙®	\$15.7	\$15.2	+3% (-3%)	\$13.3	\$9.0	+48% (+39%)
達唯珂®(TAZVERIK®)***	\$(0.5)	\$0.7	— —	\$(0.5)	\$0.7	— —
腫瘤產品	\$279.8	\$234.4	+19% (+17%)	\$121.4	\$99.1	+23% (+18%)
武田首付款、監管里程碑及研發服務收入				\$20.7	\$29.5	-30% (-30%)
其他收入 (研發服務及許可)				\$20.2	\$14.9	+35% (+35%)
腫瘤/免疫業務合計				\$162.3	\$143.5	+13% (+10%)
其他業務				\$116.0	\$134.2	-14% (-19%)
收入總額				\$278.3	\$277.7	— (-4%)

* 就FRUZAQLA®、愛優特®和沃瑞沙®，主要分別代表武田、禮來和阿斯利康提供的對第三方的總銷售額。

** 就FRUZAQLA®，代表武田支付給和黃醫藥的生產收入和特許權使用費；就愛優特®，代表禮來向和黃醫藥支付的生產收入、推廣及營銷服務收入和特許權使用費，以及由和黃醫藥開具發票的對其他第三方的銷售額；就沃瑞沙®，代表阿斯利康向和黃醫藥支付的生產收入和特許權使用費，以及由和黃醫藥開具發票的對其他第三方的銷售額；就蘇泰達®及達唯珂®，代表和黃醫藥對第三方的產品銷售額。

*** Ipsen為達唯珂®的上市許可持有人，和黃醫藥作為其國內代理/被許可方。2026年3月，Ipsen基於進行中的 SYMPHONY-1研究出現的安全性數據，自願從所有Ipsen市場撤回達唯珂®，即時生效。

II. 2026年註冊審批進展

- 於2026年6月，**賽沃替尼(savolitinib)**的新適應症上市申請獲國家藥監局批准，用於三線治療MET擴增胃癌。
- 於2026年2月，**賽沃替尼**的上市許可申請獲瑞士醫藥管理局（Swissmedic）批准（臨時授權），聯合泰瑞沙®用於二線治療伴有MET擴增和/或過表達的EGFR突變非小細胞肺癌。
- 於2026年5月，**呋喹替尼**的新適應症上市申請獲國家藥監局批准，聯合信迪利單抗用於二線治療腎細胞癌。
- 於2026年4月，**索樂匹尼布**的新藥上市申請獲國家藥監局受理，用於二線治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血。
- 於2026年2月，**索樂匹尼布**重新提交的新藥上市申請獲國家藥監局受理，用於二線治療免疫性血小板減少症。
- 於2026年3月，益普生（Ipsen）在中國主動撤回他澤司他（tazemetostat）。

III. 2026年後期臨床項目進展

賽沃替尼（中國商品名：沃瑞沙®），一種高選擇性口服的MET抑制劑

- 繼於2025年下半年完成患者招募後，**SAFFRON**和**SANOVO**研究的頂線結果預計於2026年下半年公佈：
 - **SAFFRON**全球III期研究有望支持於全球提交新藥上市申請，用於二線/三線治療伴有MET擴增和/或過表達的EGFR突變非小細胞肺癌患者（NCT05261399）。
 - **SANOVO**中國III期研究有望支持於中國提交新藥上市申請，用於一線治療伴有MET過表達的EGFR突變非小細胞肺癌患者（NCT05009836）。
- **SACHI**中國III期研究的亞組分析結果於2026年1月發表於《柳葉刀》，用於二線治療伴有MET擴增的EGFR突變非小細胞肺癌患者，在排除後續接受MET抑制劑治療的對照組患者後，中位OS為22.9個月，而化療組則為7.9個月（HR 0.32）。
- 用於三線治療MET擴增胃癌的**中國II期關鍵性研究的積極數據**於2026年6月在ASCO年會上公佈，並於《自然·醫學（Nature Medicine）》發表，經獨立審查委員會評估的ORR為32.3%，中位PFS為4.0個月，而中位OS則為6.9個月（NCT04923932）。

索樂匹尼布（HMPL-523），一種研究性的高選擇性口服Syk抑制劑

- 用於二線治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的**ESLIM-02中國III期研究的積極數據**於2026年6月在EHA年會上公佈，研究已達到主要終點持續應答率66.0%，出現應答的中位時間為3.1週，而中位累計應答持續時間為16.1週。

凡瑞格拉替尼 (fanregratinib, HMPL-453)，一種新型、高選擇性及強效的FGFR 1、2 和3抑制劑

- 用於二線治療FGFR2融合/重排肝內膽管癌的**中國 II 期關鍵性研究的積極數據**於2026年7月在ESMO胃腸道腫瘤大會上公佈，研究已達到獨立審查委員會評估的ORR 42.5%的主要終點，中位PFS為6.9個月，中位OS為16.6個月。用於二線治療肝內膽管癌的新藥上市申請於2025年12月獲國家藥監局受理，並納入優先審評 (NCT04353375)。

HMPL-760，一種非共價的第三代BTK（包括野生型和C481S突變型BTK）抑制劑

- 於2026年3月 **啟動中國III期臨床試驗**，聯合R-GemOx方案（利妥昔單抗/rituximab、吉西他濱/gemcitabine和奧沙利鉑/oxaliplatin）對比安慰劑聯合R-GemOx方案用於二線治療復發/難治性瀰漫性大B細胞淋巴瘤患者（NCT07409428）。研究的主要終點為研究者評估的PFS和OS。

IV. 抗體偶聯藥物研發

HMPL-A251，一種全球首創的PI3K/PIKK-HER2 ATTC，由高選擇性、強效的PI3K/PIKK抑制劑作為有效載荷和人源化抗HER2 IgG1抗體通過可裂解的连接子 (linker) 偶聯而成

- 一項劑量遞增和劑量擴展研究正在進行中，用於治療不可切除、伴有HER2表達的晚期或轉移性實體瘤，首位患者已於2025年12月給藥（NCT07228247）。
- 臨床前數據顯示，該藥物在DXd抗藥細胞系中展現出抗腫瘤活性，且通過差異化的作用機制，在與化療聯合用藥時展現出良好的療效與安全性。

HMPL-A580，一種全球首創的PI3K/PIKK-EGFR ATTC，由高選擇性、強效的PI3K/PIKK抑制劑作為有效載荷和抗EGFR IgG1抗體通過可裂解的连接子偶聯而成

- 一項劑量遞增和擴展研究正在進行中，用於治療實體瘤（包括非小細胞肺癌、結直腸癌、頭頸部鱗狀細胞癌及食管鱗狀細胞癌），首位患者已於2026年3月給藥（NCT07396584）。
- 於2026年AACR年會上公佈的臨床前數據顯示，在奧希替尼耐藥的EGFR突變非小細胞肺癌細胞系中觀察到腫瘤縮小，且聯合奧希替尼用於治療EGFR突變、PAM未改變的非小細胞肺癌細胞系時，展現出良好的療效與安全性。

HMPL-A830的中國/美國新藥臨床試驗申請已取得批准

- 計劃於2026年下半年啟動全球臨床試驗。臨床前數據顯示，與針對相同靶點的抗體或小分子相比，展現出更優的藥效和安全性特徵，相關數據將於學術會議上公佈。

V. 合作最新進展

ImageneBio正在開發由和黃醫藥發現的IMG-007，這是一種非T細胞消耗性、消除了抗體依賴性細胞介導的細胞毒性（ADCC）的OX40拮抗劑

- 用於治療中重度特應性皮炎患者的II b期研究（NCT07037901）正在進行中，並已修訂方案，預計於2027年第四季度公佈頂線數據。
- 計劃於2026年啟動用於治療斑禿患者的II期研究，初步數據預計於2028年公佈。

VI. 其他業務

- 截至2026年6月30日止六個月，其他業務綜合收入減少至1.160億美元（2025年上半年：1.342億美元），對盈利能力的影響甚微，由於該業務分部主要為中國境內低利潤的處方藥分銷業務，且和黃醫藥持續優化營運資金管理。
- 和黃醫藥應佔其他業務的綜合淨收益減少至380萬美元（2025年上半年：2,400萬美元），主要由於在2025年出售上海和黃藥業的45.0%股權後造成權益收益下降。

VII. 可持續發展

《2025年可持續發展報告》已於2026年4月與《2025年年報》一併發佈。我們已展開新的目標訂定工作，根據五大可持續發展支柱（創新、氣候行動、人力資源、醫療保健可及性、道德與透明度），初步確定了重點計劃。我們將於2026年把相關內容細化為最終清單，包括制定目標路線圖與監測機制。

於2026年，我們的可持續發展舉措繼續獲得肯定。最近，我們對可持續發展的承諾獲MSCI上調至AA評級，並被認可為領導者，並使我們位居醫藥公司前19%行列。此外，和黃醫藥連續兩年被Extel（前身為Institutional Investor Research）評為「最受尊崇企業(Most Honored Company)」，並在其第16屆亞洲管理團隊調研中被評為ESG領域排名第一。我們在多個其他領域亦名列前茅，包括首席執行官、首席財務官、投資人關係、ESG及公司治理，亦因此獲得「最受尊崇企業」稱號。和黃醫藥是2026年全亞洲（不含中國內地）生物製藥領域唯一獲得此等評級的公司。

財務摘要

截至2026年6月30日止六個月收入為2.783億美元，而截至2025年6月30日止六個月為2.777億美元。

- **腫瘤/免疫業務綜合收入為1.623億美元**（2025年上半年：1.435億美元），包括：
 - **愛優特®收入為4,710萬美元，增長40%**（2025年上半年：3,360萬美元），包括生產收入、推廣及營銷服務收入以及特許權使用費。市場銷售額受持續的適應症擴展所支持。
 - **蘇泰達®收入為1,840萬美元，增長45%**（2025年上半年：1,270萬美元），得益於營銷策略聚焦重點醫院及受近期腫瘤臨床指南的更新所支持。
 - **沃瑞沙®收入為1,330萬美元，增長48%**（2025年上半年：900萬美元），受向阿斯利康的生產銷售增加所推動，以為三線MET擴增胃癌的上市做準備。
 - **FRUZAQLA®收入為4,310萬美元**（2025年上半年：4,310萬美元），與去年同期比較，反映了特許權使用費收入持續增長，而生產收入減少，得益於迄今在41個國家獲得批准/上市後市場銷售額實現強勁增長。
 - **武田首付款、監管里程碑及研發服務收入為2,070萬美元**（2025年上半年：2,950萬美元），由於提供給武田的研發與監管支持服務的需求減少。
 - **其他收入為2,020萬美元**（2025年上半年：1,490萬美元），包括來自禮來的1,810萬美元里程碑付款，該付款由愛優特®與信迪利單抗聯合用於二線腎細胞癌在中國獲得新藥上市申請批准所觸發（2025年上半年：來自阿斯利康的1,110萬美元監管里程碑付款，為繼SACHI中國新藥申請獲批後所觸發）。
- **其他業務綜合收入為1.160億美元**（2025年上半年：1.342億美元），主要由於考慮到運營資金，縮減了低利潤的物流分銷銷售規模。

截至2026年6月30日止六個月淨開支為2.624億美元，而截至2025年6月30日止六個月為2.390億美元。

- **收入成本為1.522億美元**（2025年上半年：1.676億美元），主要原因為與處方藥分銷業務相關的銷售成本下降。收入成本佔腫瘤產品收入的百分比改善至33%（2025年上半年：39%），主要受生產力與效率提升所推動。
- **研發開支為7,880萬美元**（2025年上半年：7,200萬美元），乃由於我們啟動了ATTC資產的早期全球臨床項目，以及我們仍保持在藥物發現領域持續的投資，以實現可持續的創新。
- **銷售及行政開支為4,650萬美元**（2025年上半年：4,160萬美元）。主要得益於腫瘤/免疫業務商業營運的強勁表現及效率提升。
- **其他項目產生淨收益1,510萬美元**（2025年上半年：4,220萬美元），主要包括利息收入和支出、外匯、上海和黃藥業權益收益和稅務。主要由於在2025年出售上海和黃藥業的45.0%股權後造成權益收益下降。

截至2026年6月30日止六個月和黃醫藥應佔淨收益為1,590萬美元，而截至2025年6月30日止六個月則為4.550億美元。

- **2026年上半年每股普通股基本盈利為0.02美元/每份ADS基本盈利為0.09美元**（2025年上半年：每股普通股基本盈利為0.53美元/每份ADS基本盈利為2.65美元）。

於2026年6月30日，現金及現金等價物和短期投資合計為13.748億美元，而於2025年12月31日則為13.673億美元。

- 於2026年上半年，不包括融資活動的調整後的集團（非GAAP）淨現金流入為1,050萬美元，主要由於1,620萬美元的淨收益，扣除560萬美元的資本開支（2025年上半年：淨現金流入為5.191億美元，主要由於出售部分上海和黃藥業所得款項淨額5.490億美元，扣除1,000萬美元的監管獲批里程碑款項，以及920萬美元的資本開支）。
- 於2026年上半年，融資活動所用現金淨額合計為290萬美元，主要由於淨償還銀行貸款（2025年上半年：淨現金流入為930萬美元，主要由於820萬美元的銀行貸款所得款項）。

外匯影響：於2026年上半年，人民幣兌美元平均升值約5%，這影響了我們的綜合財務業績，相關情況已如上文所述。

非GAAP財務指標的使用和對賬 – 本公告中提及不包括融資活動的調整後集團淨現金流及按照固定匯率計算報告的財務指標均基於非GAAP財務指標。請參閱「非GAAP財務指標的使用和對賬」，以分別瞭解這些財務指標的解釋，以及這些財務指標與最具可比性的GAAP指標對賬的進一步資料。

財務指引

和黃醫藥重申2026年腫瘤/免疫業務綜合收入的全年指引在3.3億美元至4.5億美元之間。和黃醫藥將充分利用其強大的現金資源，加速ATTC項目的全球開發並探索投資機會。股東及投資者應注意：

- 本公司不保證財務指引中包含的陳述將實現，或其中包含的財務業績將實現或可能實現；及
- 本公司過去曾修訂我們的財務指引，因此應參考我們在本公告刊發日期後就任何財務指引更新的公告。

財務概要

簡明綜合資產負債表數據

(千美元)	於2026年6月30日	於2025年12月31日
資產	(未經審核)	
現金及現金等價物和短期投資	1,374,817	1,367,275
應收賬款	117,556	126,750
其他流動資產	61,036	73,317
物業、廠房及設備	93,788	94,623
對股權被投資企業的投資	11,020	10,865
其他非流動資產	78,210	80,267
資產總額	1,736,427	1,753,097
負債及股東權益		
應付賬款	33,646	45,533
其他應付款及應計開支	197,627	208,892
銀行貸款	94,508	93,160
遞延收入	27,630	51,547
其他負債	108,048	102,703
負債總額	461,459	501,835
本公司股東權益	1,260,776	1,237,926
非控股權益	14,192	13,336
負債及股東權益總額	1,736,427	1,753,097

簡明綜合經營表數據

(未經審核，千美元，股份和每股數據除外)

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
收入：		
腫瘤/免疫業務－上市產品	121,434	99,039
腫瘤/免疫業務－研發	40,887	44,408
腫瘤/免疫業務綜合收入	162,321	143,447
其他業務	115,966	134,230
收入總額	278,287	277,677
經營開支：		
收入成本	(152,158)	(167,577)
研發開支	(78,783)	(71,990)
銷售及行政開支	(46,477)	(41,624)
經營開支總額	(277,418)	(281,191)
出售一家股權被投資企業的收益	—	477,456
其他收益淨額	12,784	21,650
除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益	13,653	495,592
所得稅開支	(1,209)	(2,029)
所得稅開支－出售一家股權被投資企業	—	(61,133)
所佔股權被投資企業權益除稅後收益	3,798	23,125
淨收益	16,242	455,555
減：非控股權益應佔淨收益	(314)	(601)
和黃醫藥應佔淨收益	15,928	454,954
和黃醫藥應佔每股普通股盈利 (每股普通股，美元)		
－ 基本	0.02	0.53
－ 攤薄	0.02	0.52
計算每股普通股盈利所用股數		
－ 基本	865,770,498	857,038,725
－ 攤薄	872,869,494	872,564,513
和黃醫藥應佔每份ADS 盈利 (每份ADS，美元)		
－ 基本	0.09	2.65
－ 攤薄	0.09	2.61
計算每份 ADS 盈利所用的ADS份數		
－ 基本	173,154,100	171,407,745
－ 攤薄	174,573,899	174,512,903

關於和黃醫藥

和黃醫藥（納斯達克/倫敦證交所：HCM；香港交易所：13）是一家處於商業化階段的創新型生物醫藥公司，致力於發現、全球開發和商業化治療癌症和免疫性疾病的靶向藥物和免疫療法。自成立以來，和黃醫藥致力於將自主發現的候選藥物帶向全球患者，首三個藥物現已在中國上市，其中首個藥物亦於美國、歐洲和日本等全球各地獲批。欲了解更多詳情，請訪問：www.hutch-med.com或關注我們的[LinkedIn](#)專頁。

簡稱使用

除文意另有所指外，否則本公告中所稱「集團」、「公司」、「和黃醫藥」、「和黃醫藥集團」、「我們」和「我們的」指和黃醫藥（中國）有限公司及其附屬公司，除非文中另有說明或指明。

過往業績和前瞻性陳述

本公告所載本集團之表現和經營業績屬歷史性質，且過往表現並不保證本集團之未來業績。本公告包含符合1995年《美國私人證券訴訟改革法案》「安全港」條款中定義的前瞻性陳述。該等前瞻性陳述可以用諸如「將會」、「期望」、「預期」、「未來」、「打算」、「計劃」、「相信」、「估計」、「管線」、「可能」、「潛在」、「全球首創」、「同類最佳」、「旨在」、「目標」、「指導」、「追求」或類似術語，或通過對潛在候選藥物、潛在候選藥物適應症的明示或暗示討論，或通過討論戰略、計劃、預期或意圖來識別。閣下請勿過分倚賴這些前瞻性陳述。該等前瞻性陳述反映了管理層根據目前的信念和期望而對未來事件的預期，並受到已知及未知風險與不確定性的影響。如若該等風險或不確定性中的一項或多項出現，或者基本假設被證明屬不正確，則實際結果可能與前瞻性陳述中所載之結果有重大出入。和黃醫藥不能保證其任何候選藥物均將會在任何市場上獲准銷售，亦不能保證已獲得的任何批准在未來繼續有效，或者由和黃醫藥及/或其合作夥伴銷售或以其他方式將產品商業化（統稱「和黃醫藥產品」）將達到任何特定的收入或淨收益水平。尤其，管理層的預期可能會受到以下因素的影響：意料之外的監管行動或延遲或一般性的政府監管；研究與開發中固有的不確定性，包括無法滿足關鍵的關於受試者的入組率、時機和可用性的研究假設，其要符合研究的納入及排除標準以及資金要求，臨床方案的變更、意外不利事件或安全性、質量或生產方面的問題；候選藥物延遲或無法滿足研究的主要或次要終點；候選藥物延遲或無法獲得不同司法管轄區的監管批准或和黃醫藥產品獲得監管批准後的使用情況，市場認受性及商業成功；所發現、開發及/或商業化競爭產品和候選藥物可能比和黃醫藥產品及候選藥物更有優勢或更具成本效益；政府當局和其他第三方的研究（無論由和黃醫藥或其他人士進行及無論屬強制或自願）或建議及指引對和黃醫藥產品及開發中的候選藥物的商業成功的影響；和黃醫藥製造及管理多種產品及候選藥物供應鏈的能力（包括各種第三方服務）；和黃醫藥產品能否從第三方支付機構獲得報銷及獲報銷的程度，包括私人支付機構的醫療健康及保險計劃以及政府保險計劃；開發、生產及銷售和黃醫藥產品的成本；在需要時獲得額外資金的能力；為和黃醫藥產品和候選藥物獲得並維持知識產權保護能力；和黃醫藥實現其任何財務預測或指引的能力以及該等預測或指引所依據的假設的變化；遏制醫療成本的全球趨勢，包括持續的價格壓力；實際和潛在法律程序的不確定性，其中包括實際或潛在產品責任訴訟、有關銷售和行銷行為的訴訟和調查、知識產權糾紛以及一般性的政府調查；以及整體經濟和行業狀況，包括許多國家持續疲弱的經濟和金融環境影響的不確定性，未來全球匯率的不確定性，全球利率、地緣政治關係、制裁和關稅的不確定性。有關前述各項和其他風險的進一步討論，請參閱和黃醫藥向美國證券交易委員會、倫敦證券交易所和香港交易所提交的文件。和黃醫藥在本公告中提供之資料截至本公告日期，並且不承擔因新的資料、未來事件或其他原因而更新任何前瞻性陳述的義務。

此外，本公告包含和黃醫藥從行業出版物和第三方市場研究公司作出的報告中獲得的統計數據和估計。儘管和黃醫藥認為該等出版物、報告和調查研究是可靠的，但是和黃醫藥尚未獨立驗證該等數據，不能保證該等數據的準確性或完整性。請閣下注意不要過度考慮該等數據。該等數據涉及風險和不確定性，並可能根據各種因素（包括前述因素）有所更改。

內幕消息

本公告包含（歐盟）第596/2014號條例（該條例構成《2018年歐洲聯盟（退出）法》定義的歐盟保留法律的一部分）第7條規定的內幕消息。

醫療信息

本公告所提到的產品可能並未在所有國家上市，或可能以不同的商標進行銷售，或用於不同的病症，或採用不同的劑量，或擁有不同的效力。本文中所包含的任何信息都不應被視為是任何處方藥的推銷、推廣或廣告，包括那些正在研發的藥物。

結束

經營回顧

腫瘤/免疫業務

和黃醫藥發現、開發、生產及銷售用於治療癌症及免疫疾病的創新靶向療法及免疫療法的活動乃通過位於中國上海、蘇州、北京及香港以及美國新澤西州的一支約860名科學家及工作人員及約780名員工的自有的腫瘤商業團隊組成的全面整合的團隊所進行。

13個臨床階段的候選藥物均為自主發現及開發，其中三個藥物（呋喹替尼、索凡替尼及賽沃替尼）已在中國上市銷售。呋喹替尼亦已於美國、歐盟及日本等全球主要市場獲批和上市。賽沃替尼正待一項全球III期臨床試驗數據讀出，如取得積極結果，有望支持於全球提交新藥上市申請。第四個候選藥物索樂匹尼布已有兩項中國新藥上市申請被納入優先審評，第五個候選藥物凡瑞格拉替尼亦有一項中國新藥上市申請被納入優先審評。我們的早期藥物發現及開發正聚焦於新一代ATTC平台，並已有首兩個候選藥物進入全球I期臨床開發。

研究及開發

我們擁有將創新藥物從發現、臨床開發、監管申請提交到推出上市的成功經驗。我們的戰略是通過在中國優先推動後期和註冊研究，並在中國以外地區尋求合作，以建立長期業務。我們計劃通過人工智能（AI）加快創新步伐，重點聚焦研發的關鍵階段，以提升投資回報率和迭代學習。我們計劃加快識別高潛力候選藥物，同時降低臨床前後期階段的淘汰率。

抗體靶向偶聯藥物（ATTC）新一代技術平台

有別於傳統的ADC，我們的ATTC使用靶向的小分子取代以毒素為基礎的有效載荷。因此，ATTC具有與化療或其他靶向藥物聯合用藥的潛力，這對於前線治療尤為重要。該設計的另一個優勢在於可進一步優化小分子藥物的效力，避免因狹窄的治療窗口帶來的限制。

首兩個ATTC搭載靶向PI3K/AKT/mTOR（PAM）及PIKK通路的創新有效載荷，PAM及PIKK通路是關鍵的細胞內信號傳導網絡，參與細胞生長、存活和分裂。現有的PAM靶向小分子藥物面臨著諸多重大挑戰，包括靶點毒性令使用劑量受限、反饋迴路導致通路重新激活以及針對腫瘤的特異性遞送不足。和黃醫藥設計了一種具有高選擇性且強效的基於PI3K/PIKK抑制劑的連接子-有效載荷組合以克服這些挑戰，該連接子有效載荷組合在多種腫瘤細胞系中展現出高選擇性、強效和強大的抗腫瘤活性。該有效載荷對PI3K和PIKK激酶家族具有強效抑制作用，IC₅₀值在1至10nM範圍內。

首個ATTC候選藥物HMPL-A251的臨床前數據已於2025年10月在AACR-NCI-EORTC分子靶向和癌症治療國際會議上公佈。HMPL-A251搭載全球首創的PI3K/PIKK有效載荷，通過可裂解的連接子與抗HER2抗體偶聯。其展現出強大的抗腫瘤活性和旁觀者效應，無論是否伴有PAM通路改變，均有效抑制HER2陽性腫瘤細胞的生長；在HER2低表達且伴有PAM改變的細胞系中，HMPL-A251亦展現出抑制作用。在對德曲妥珠單抗（trastuzumab deruxtecan，一種靶向HER2的ADC）耐藥的細胞系中，HMPL-A251表現出強勁的反應。一項在伴有HER2表達的實體瘤患者中開展的全球首個人體臨床研究已於2025年12月啟動。

第二個ATTC候選藥物HMPL-A580的臨床前數據已於2026年4月在AACR年會上公佈。HMPL-A580搭載全球首創的PI3K/PIKK有效載荷與抗EGFR抗體偶聯。當EGFR陰性細胞與EGFR陽性細胞共同培養時，HMPL-A580表現出強勁的旁觀者效應。在EGFR突變非小細胞肺癌細胞系中，HMPL-A580較奧希替尼表現出更強的腫瘤縮小效果。一項在實體瘤患者中開展的全球首個人體臨床研究已於2026年3月啟動。

第三個ATTC候選藥物HMPL-A830的全球首個人體臨床研究的新藥臨床試驗申請已取得批准。該候選藥物是基於第二款創新的ATTC有效載荷。臨床前數據將於學術會議上公佈。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
HMPL-A251 單藥療法	HER2表達實體瘤; NCT07228247	安全性	全球 I/IIa期	2025年12月 首例患者入組
HMPL-A580 單藥療法	實體瘤; NCT07396584	安全性	全球 I/IIa期	2026年3月 首例患者入組
HMPL-A830 單藥療法	實體瘤; NCT07718581	安全性	全球 I/IIa期	新藥臨床試驗申請於2026年6月和7月取得批准

以下概述我們在研候選藥物臨床試驗的最新進展。有關各項研究的更多詳細資料，請參閱近期的科學出版物。

賽沃替尼（中國商品名：沃瑞沙®）

作用機制：賽沃替尼是一種強效、高選擇性的口服MET抑制劑。MET通路可因擴增、過表達或突變而出現功能異常。MET的異常激活與腫瘤生長、存活、侵襲、轉移、細胞死亡受抑制和血管新生相關。MET異常可能導致非小細胞肺癌、胃癌及結直腸癌對抗EGFR治療產生耐藥性。

目標適應症：賽沃替尼於2021年在中國獲批用於治療MET外顯子14跳變非小細胞肺癌，而根據Globocan的資料，2022年中國新增106萬例肺癌患者（美國22.6萬例）。其中約80-85%屬非小細胞肺癌，其中2-3%伴有MET外顯子14跳變。2025年6月，賽沃替尼新增適應症聯合泰瑞沙®用於二線治療EGFR突變且伴MET擴增的非小細胞肺癌。在中國，30-40%的非小細胞肺癌患者為EGFR突變（美國為10-15%）。一線治療後，約60%的患者會產生耐藥性並進展至二線治療，其中三分之一是由MET驅動。於2026年6月，賽沃替尼新增適應症用於三線治療MET擴增胃癌。根據Globocan的資料，2022年中國估計有35.9萬人確診胃癌。MET是胃癌的致癌驅動因子之一，約出現於4-6%的胃癌患者。我們亦開發賽沃替尼用於一線和二線治療MET過表達的非小細胞肺癌。

臨床開發：SACHI中國III期數據於2025年ASCO年會作為最新突破性口頭報告公佈，既往曾接受三代EGFR TKI治療失敗的二線非小細胞肺癌患者的**中位PFS為6.9個月（HR 0.32）**。進一步的亞組分析已於2026年1月於《柳葉刀》發表，結果顯示排除後續接受MET抑制劑治療的對照化療組患者後，**中位OS為22.9個月（HR 0.32）**。SAFFRON全球III期臨床試驗已於2025年10月完成患者入組，頂線結果預計於2026年下半年公佈。SANOVO中國III期研究已於2025年8月完成患者招募，預計於2026年下半年公佈結果。一項用於三線治療MET擴增胃癌的單臂、開放標籤的中國II期研究的數據已於2026年ASCO年會上公佈，並於《自然·醫學》發表，結果顯示ORR為32.3%，中位PFS為4.0個月，中位OS為6.9個月。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
賽沃替尼 + 泰瑞沙®	SAFFRON: 二/三線EGFR突變, 泰瑞沙® 難治性, MET擴增或過表達 非小細胞肺癌 (對比化療); NCT05261399	PFS	全球 III期	於2025年10月 完成患者入組 。預計於2026年下半年讀出數據
賽沃替尼 + 泰瑞沙®	SANOVO: 一線EGFR突變, MET過表達 非小細胞肺癌 (對比泰瑞沙®); NCT05009836	PFS	中國 III期	於2025年8月 完成患者入組 。預計於2026年下半年讀出數據
賽沃替尼 + 泰瑞沙®	SACHI: 二線EGFR突變; EGFR TKI難治性, MET擴增 非小細胞肺癌 (對比化療); NCT05015608	PFS	中國 III期	於2025年6月獲國家藥監局 批准 。 數據 於2025年ASCO年會及2026年《柳葉刀》發表。mPFS 6.9 vs 3.0個月 (HR 0.32), mOS 22.9 vs 7.9個月 (補充分析排除交叉治療, HR 0.32), 三級或以上TRAE 45 vs 48%
賽沃替尼 + 泰瑞沙®	SAVANNAH: 二/三線EGFR突變, 泰瑞沙®難治性, MET擴增或過表達 非小細胞肺癌 (單臂); NCT03778229	ORR	全球 II期	數據 於2025年ELCC年會上發表。研究者/BICR評估 (300毫克, 每日兩次): ORR 56/55%, mPFS 7.4/7.5個月, mDoR 7.1/9.9個月, 三級或以上TEAE 57%。於2026年2月 獲瑞士醫藥管理局批准上市許可申請 (臨時授權)
賽沃替尼 單藥療法	一/二線MET外顯子14跳變 非小細胞肺癌 (單臂); NCT04923945	ORR	中國 IIIb期	於2025年1月獲國家藥監局 常規批准 (2021年附條件)。 數據 於2024年及2025年ELCC年會上發表。一/二線: ORR 62.1/39.2%, mPFS 13.7/11.0個月, mOS 28.3/25.3個月, 三級或以上TEAE 62%
賽沃替尼 單藥療法	三線治療MET擴增 胃癌 , 兩階段研究 (單臂); NCT04923932	ORR	中國 II期	於2026年6月獲國家藥監局附條件 批准 。 數據 於2026年ASCO年會和《自然·醫學》發表。ORR 32.3%, mPFS 4.0 個月, mOS 6.9個月, 三級或以上TEAE 35.4%

商業化成果：賽沃替尼用於三線治療MET擴增胃癌已於2026年6月獲批。

年份	事件
2026年	獲國家藥監局批准用於三線治療MET擴增胃癌
2025年	獲國家藥監局批准用於伴MET擴增的EGFR治療後的二線非小細胞肺癌; 獲國家藥監局常規批准並納入國家醫保藥品目錄用於MET外顯子14跳變非小細胞肺癌（包括作為一線療法）; 通過「1+」機制在中國香港獲批用於伴MET擴增的EGFR治療後的二線非小細胞肺癌
2023年	納入國家醫保藥品目錄（於2024年續約）
2021年	獲國家藥監局附條件批准用於二線治療晚期或轉移性MET外顯子14跳變非小細胞肺癌並上市
2011年	與阿斯利康簽訂全球許可及合作協議

呋喹替尼（中國商品名：愛優特[®]，海外商品名：FRUZAQLA[®]）

作用機制：呋喹替尼是一種選擇性的口服VEGFR 1/2/3激酶抑制劑，旨在限制激酶脫靶活性並提高藥物暴露，從而達到持續的靶點抑制。抑制VEGFR能夠阻止腫瘤周圍血管的生長，從而使腫瘤缺乏營養及氧氣。

目標適應症：呋喹替尼於2018年在中國獲批上市用於三線治療結直腸癌，並於2023年在美國獲批。根據Globocan的資料，2022年中國新增51.7萬例結直腸癌患者（美國16萬例、歐洲54萬例及日本14.6萬例），其中約15-20%的患者會進展至三線治療。呋喹替尼的第二項獲批的適應症為聯合信迪利單抗用於二線治療pMMR子宮內膜癌。根據Globocan的資料，2022年中國新增7.8萬例子宮內膜癌患者，其中約15-20%的患者出現復發。呋喹替尼的第三項獲批的適應症為聯合信迪利單抗用於二線治療腎細胞癌。根據Globocan的資料，2022年中國新增7.4萬例腎癌患者。約90%為腎細胞癌，並且約20-30%於首五年內復發。

臨床開發：FRUSICA-2中國III期臨床數據已於2025年ESMO年會上發表，呋喹替尼聯合信迪利單抗用於二線治療腎細胞癌的中位PFS為22.2個月（HR 0.37， $p<0.0001$ ），中位DoR為23.7個月。國家藥監局已於2026年5月批准該適應症。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
呋喹替尼 + 信迪利單抗	FRUSICA-2: 二線腎細胞癌 (對比阿昔替尼或依維莫司); NCT05522231	PFS	中國 II / III期	於2026年5月獲國家藥監局批准。數據於ESMO 2025發表。 mPFS 22.2個月, ORR 60.5%, mDoR 23.7個月, 三級或以上TRAE 59.7%
呋喹替尼 + 信迪利單抗	腎細胞癌 (單臂); NCT03903705	ORR	中國 Ib/ II 期	數據2025年1月於《靶向腫瘤學》發表。 一/二線: ORR 68.2/60.0%, mPFS 未到達/15.9個月, 36個月OS率 72.4/58.3%, 三級或以上TRAE 52.4%
呋喹替尼 + 信迪利單抗	FRUSICA-3: 二線pMMR子宮內膜癌 (對比紫杉醇或阿黴素); NCT06584032	OS PFS	中國 III期	於2024年12月啟動
呋喹替尼 + 信迪利單抗	FRUSICA-1: 二線或以上pMMR子宮內膜癌 (單臂); NCT03903705	ORR	中國 II 期	於2024年12月獲國家藥監局附條件批准。 數據於ASCO 2024發表。ORR 35.6%, mPFS 9.5個月, mOS 21.3個月, 三級或以上TRAE 60.2%
呋喹替尼 + 信迪利單抗	三線或以上 結直腸癌 (單臂); NCT03903705	ORR	中國 Ib/ II 期	數據2023年於《歐洲癌症雜誌》發表。 5毫克服藥兩週/停藥一週給藥方案 pMMR: ORR 20.0%, mPFS 6.9個月, mOS 20.0個月, 三級或以上TRAE 47.7%
呋喹替尼 單藥療法	FRESCO-2: 三線或以上結直腸癌 (對比安慰劑); NCT04322539	OS	全球 III期	於2023年獲FDA批准。數據2023年於《柳葉刀》發表。 mPFS 3.7/1.8個月 (HR 0.32, $p<0.001$), mOS 7.4/4.8個月 (HR 0.66, $p<0.001$), 三級或以上TRAE 62.7%
呋喹替尼 單藥療法	FRESCO: 三線結直腸癌 (對比安慰劑); NCT02314819	OS	中國 III期	於2018年獲國家藥監局批准。 數據2018年於《美國醫學會雜誌(JAMA)》發表。 mPFS 3.7/1.8個月 (HR 0.26, $p<0.0001$), mOS 9.3/6.6個月 (HR 0.65, $p<0.0001$), 三級或以上TRAE 61.2%

商業化成果：在中國，呋喹替尼聯合信迪利單抗用於二線治療pMMR子宮內膜癌的療法已獲納入自2026年1月1日起生效的國家醫保藥品目錄，這將提高該重要治療選擇的患者可及性。子宮內膜癌二線治療的平均治療持續時間幾乎為結直腸癌三線治療的兩倍。在海外，我們的合作夥伴武田迄今已在41個市場取得呋喹替尼批准或上市。

年份	事件
2025年	納入國家醫保藥品目錄（新增二線pMMR子宮內膜癌）
2024年	國家藥監局附條件批准用於二線pMMR子宮內膜癌
2024年	獲批於歐盟、瑞士、阿根廷、加拿大、日本、英國、澳洲、新加坡、以色列、阿聯酋及韓國用於三線或以上結直腸癌，並於西班牙和日本納入醫保
2024年	於中國香港獲批用於三線或以上結直腸癌（首款通過新的「1+」機制獲批的藥物，首個列入醫院管理局藥物名冊並獲全額資助的創新腫瘤藥物）
2023年	於美國獲FDA批准用於三線或以上結直腸癌，並納入NCCN臨床實踐指南
2023年	與武田簽訂全球（除中國外）獨家專利許可及合作協議
2020年	納入國家醫保藥品目錄（於2022年及2024年續約）
2018年	獲國家藥監局批准用於三線或以上結直腸癌並上市
2013年	與禮來簽訂中國許可及合作協議（經修訂）

索凡替尼（中國商品名：蘇泰達®）

作用機制：索凡替尼是一種新型的口服酪氨酸激酶抑制劑，可通過抑制參與腫瘤血管新生的VEGFR和FGFR相關的酪氨酸激酶活性，並抑制調節腫瘤相關巨噬細胞的CSF-1R，從而促進機體對腫瘤細胞的免疫應答。其雙重用機制令其適合與其他免疫療法（如PD-1抗體）聯合用藥。

目標適應症：索凡替尼於2020年在中國獲批用於治療非胰腺神經內分泌瘤，並於2021年獲批用於治療胰腺神經內分泌瘤。中國每年新增約4萬例患者。索凡替尼用於一線治療胰腺導管腺癌的一項II/III期研究正在進行中。胰腺導管腺癌是一種侵襲性強的癌症，佔所有胰腺癌病例的90%以上。根據Globocan的資料，2022年中國新增11.9萬例胰腺癌患者。

臨床開發：索凡替尼聯合艾瑞卡®（AiRuiKa®）、白蛋白結合型紫杉醇和吉西他濱對比白蛋白結合型紫杉醇和吉西他濱用於一線治療胰腺導管腺癌的中國II/III期研究的II期部分的結果已於2025年ESMO亞洲大會上公佈。索凡替尼聯合療法的中位PFS為7.20個月（HR 0.499，p=0.0407）。OS數據尚未成熟，但已觀察到積極趨勢（未達到對比8.48個月，未分層HR 0.555）。該研究的III期部分已於2025年12月完成首例患者給藥，目標招募400例患者，研究的主要終點為OS。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
索凡替尼 + 艾瑞卡®+化療	一線 胰腺導管腺癌 (對比化療); NCT06361888	OS	中國 II / III期	於2025年12月 啟動 III期
索凡替尼 單藥療法	SANET-ep: 非胰腺神經內分泌瘤 (對比安慰劑); NCT02588170	PFS	中國 III期	於2021年獲國家藥監局 批准 。ORR 19.2 vs 1.9%, mPFS 10.9 vs 3.7個月 (HR 0.49, p=0.001), 三級或以上 TEAE 69.9 vs 27.1%
索凡替尼 單藥療法	SANET-p: 胰腺神經內分泌瘤 (對比安慰劑); NCT02589821	PFS	中國 III期	於2020年獲國家藥監局 批准 。ORR 10.3% vs 0.0%, mPFS 9.2 vs 3.8個月 (HR 0.33, p<0.0001), 三級或以上 TEAE 76.7% vs 33.8%
索凡替尼 單藥療法	二線或以上 胰腺/非胰腺神經內分泌瘤 (單臂); NCT02549937	PFS	美國/歐盟 Ib期	數據 於ASCO 2021發表。胰腺/非胰腺神經內分泌瘤: ORR 18.8/6.3%, mPFS 15.2/11.5個月, 三級或以上不良事件 75%
索凡替尼 單藥療法	胰腺/非胰腺神經內分泌瘤 (單臂); NCT02267967	ORR	中國 Ib/ II 期	數據 2019年於《Clinical Cancer Research》發表。 胰腺/非胰腺神經內分泌瘤: ORR 19.0/15.0%, DCR 91.0/ 92.0%, mPFS 21.2/13.4個月, 三級或以上高血壓33%

一項由研究者發起的聯合艾瑞卡®、化療藥物白蛋白結合型紫杉醇和S-1用於一線治療轉移性胰腺導管腺癌的**Ib/ II 期研究的最新臨床結果**於2025年ASCO會議上公佈，結果顯示ORR為51.1%（化療對照組為24.4%），中位PFS為7.9個月（化療對照組為5.4個月）（NCT05218889）。

商業化成果：於2024年第三季度，索凡替尼在神經內分泌瘤治療領域獲得第二大的市場份額，領先於競品索坦®（SUTENT®）和飛尼妥®（AFINITOR®）。

年份	事件
2022年	納入國家醫保藥品目錄（於2026年續約）
2021年	獲國家藥監局批准用於治療胰腺神經內分泌瘤並上市
2020年	獲國家藥監局批准用於治療非胰腺神經內分泌瘤並上市

索樂匹尼布 (HMPL-523)

作用機制：索樂匹尼布是一種新型、選擇性的口服Syk抑制劑。Syk是B細胞信號通路中PI3Kδ及BTK的上游激酶，也是調節B細胞信號傳導的靶點。我們相信其可提供與BTK及PI3Kδ抑制劑相同的效果。Syk在信號傳導過程中不僅影響免疫應答細胞，亦影響自身免疫、炎症及過敏性疾病的組織病理。

目標適應症：我們正在開發索樂匹尼布用於治療免疫性血小板減少症和溫抗體型自身免疫性溶血性貧血。免疫性血小板減少症是一種自身免疫疾病，表現血小板受免疫性破壞以及血小板生成減少，導致過度出血和瘀傷的風險增加。免疫性血小板減少症還與疲勞（多達39%的成年免疫性血小板減少症患者出現疲勞）和生活質量受損有關。由於免疫性血小板減少症的血小板破壞是和Syk調控的細胞吞噬與Fcγ受體結合的血小板有關，因此Syk抑制劑可能成為頗具前景的免疫性血小板減少症療法。根據IQVIA的數據，中國每年新增4.1萬例免疫性血小板減少症患者，另有43萬名現有患者。**約半數免疫性血小板減少症患者未能通過目前已獲批的療法如TPO/TPO-RA等取得理想療效。**

自身免疫性溶血性貧血是另一種自身免疫疾病，免疫系統錯誤攻擊並破壞自身的紅細胞，導致貧血。自身免疫性溶血性貧血的發病率估計為每年每十萬成人中有0.8-3.0例，患病率估計為每十萬成人中有17例，死亡率為8-11%。自身免疫性溶血性貧血中溫抗體型是最常見的類型，佔所有成人自身免疫性溶血性貧血病例的75-80%。中國每年新增2.6萬例溫抗體型自身免疫性溶血性貧血患者。

臨床開發：ESLIM-01研究顯示，索樂匹尼布用於治療免疫性血小板減少症患者不僅顯示出持久的應答率，亦顯著改善了患者軀體功能和精力/疲勞方面的生活質量（ $p < 0.05$ ）。研究中大部分患者既往都接受過多線治療，中位既往免疫性血小板減少症治療線數為四線，且大部分（72.6%）患者既往曾接受過TPO/TPO-RA治療。事後分析顯示，無論既往的治療線數或既往TPO/TPO-RA治療情況如何，索樂匹尼布在免疫性血小板減少症患者中均帶來一致的臨床獲益。

該研究的長期療效與安全性數據已於2025年ASH年會上公佈。共179名患者接受了至少一劑索樂匹尼布治療（All Sov人群），其中包括126名從開始便接受索樂匹尼布治療的患者，以及53名從安慰劑組轉入的患者（P-Sov人群）。兩組人群的持續應答率分別為51.4%及43.4%，長期持續應答率分別為61.5%及64.2%。在All Sov人群中，血小板計數維持在大於或等於 $50 \times 10^9/L$ 的累計時間佔總治療時間的中位數為71.8%。長期治療（中位暴露時間為86.3週）並未增加安全性風險，且胃腸道毒性較低。

用於治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的ESLIM-02研究的結果已於2026年EHA年會上公佈，在第5至24週期間，索樂匹尼布組的持續應答率顯著高於安慰劑組（66% vs 15%， $p < 0.0001$ ）。在為期24週的雙盲治療期間，索樂匹尼布在多個關鍵指標上均表現出更優的療效；具體而言，整體應答率（定義為血紅蛋白(Hb) ≥ 100 g/L，且較基線升高 ≥ 20 g/L，未接受緊急治療）顯著提高（70% vs 22%， $p < 0.0001$ ）。

國家藥監局已於2026年2月受理了我們重新提交的用於二線治療免疫性血小板減少症的新藥上市申請，並納入優先審評及納入突破性治療品種，**額外數據將於2026年下半年滾動提交**。於2026年4月，用於二線治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的新藥上市申請獲國家藥監局受理，並獲納入優先審評及納入突破性治療品種。**公司有意尋求潛在合作以繼續海外開發。**

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
索樂匹尼布	ESLIM-01: 二線或以上免疫性血小板減少症 (對比安慰劑); NCT05029635	DRR	中國 III期	已重新提交新藥上市申請，並於2026年2月獲國家藥監局受理。長期數據於ASH 2025發表。安慰劑組交叉治療後: ORR 81.0%, DRR 51.4%, 三級或以上TEAE 33.0%
索樂匹尼布	二線或以上免疫性血小板減少症 (對比安慰劑); NCT03951623	安全性	中國 Ib/II期	數據於2023年《柳葉刀·血液學》發表。含安慰劑組交叉治療: ORR 80%, DRR 40%, 三級或以上TRAE 7%
索樂匹尼布	ESLIM-02: 二線溫抗體型自身免疫性溶血性貧血 (對比安慰劑); NCT05535933	DRR	中國 II/III期	於2026年4月獲國家藥監局受理新藥上市申請。數據於EHA 2026發表。ORR 70%, DRR 66%, 三級或以上TEAE 43%

許多Syk抑制劑由於較低的激酶選擇性和可能較差的藥代動力學特徵導致的脫靶毒性，在開發階段已告失敗。目前，僅有一種Syk 抑制劑獲FDA批准用於治療免疫性血小板減少症。目前有多種獲FDA批准針對免疫性血小板減少症的不同作用機制的競爭藥物，包括一種BTK抑制劑和一種FcRn抑制劑。然而他們的24週持續應答率或未公佈，或明顯低於索樂匹尼布。於2026年5月，一種FcRn抑制劑已在中國提交用於二線治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的新藥上市申請。迄今，尚未有已獲批用於治療溫抗體型自身免疫性溶血性貧血的靶向療法。

凡瑞格拉替尼 (HMPL-453)

作用機制：凡瑞格拉替尼是一種新型、選擇性靶向FGFR1/2/3的口服抑制劑。FGFR通路的激活最終導致細胞增殖、遷移及存活增加。異常的FGFR信號傳導與腫瘤生長、促進血管生成以及對抗腫瘤療法產生耐藥性有關。FGFR失調包括受體擴增、激活性突變、基因融合及受體異構體轉換。

目標適應症：肝內膽管癌為原發性膽管癌的一種亞型。據估計，中國2015年新增61,900例肝內膽管癌患者，2006年至2015年間，每年增長9.2%。全球約10-15%的肝內膽管癌患者的腫瘤伴有FGFR2融合或重排。肝內膽管癌是一種侵襲性的惡性腫瘤，通常在晚期才被診斷出來，五年生存率低於10%；一線化療後疾病進展的患者後續的治療選擇有限。

臨床開發：用於治療肝內膽管癌的關鍵性II期註冊研究的結果已於2026年ESMO胃腸道腫瘤大會上公佈。該關鍵性研究是一項單臂、多中心、開放標籤的II期註冊臨床試驗。該研究已達到主要終點，IRC評估的客觀緩解率為42.5%（95% CI：30.0%–53.6%）。此外，中位PFS為6.9個月（95% CI：4.1–8.2），而中位OS為16.6個月（95% CI：12.4–16.6）。於2025年12月，用於二線治療肝內膽管癌的新藥上市申請獲國家藥監局受理，並獲納入優先審評。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
凡瑞格拉替尼 單藥療法	二線FGFR2融合/重排 肝內膽管癌 (單臂); NCT04353375	ORR	中國 II期註冊	於2025年12月獲國家藥監局受理新藥上市申請。數據於2026年ESMO胃腸道腫瘤大會發表。IRC評估的ORR 42.5%, mPFS 6.9個月, mOS 16.6個月, 三級或以上TRAE 48.3%

HMPL-306 (ranosidenib)

作用機制：HMPL-306是一種新型的IDH1及IDH2酶雙重抑制劑。突變的IDH會產生一種能改變細胞遺傳程序並阻止細胞成熟的分子2-羥基戊二酸(2-HG)，導致致癌基因活化和抑癌基因失活。通過同時抑制IDH1和IDH2突變，有望為攜帶其中任何一種IDH突變的癌症患者帶來獲益，並解決因異構體轉化導致的獲得性耐藥問題。

目標適應症：IDH1及IDH2突變被認為是一些惡性腫瘤的驅動因素，特別是急性髓系白血病和神經膠質瘤。2018年中國新增約19,700例急性髓系白血病患者，估計到2030年將增至24,200例，其中約15-25%的急性髓系白血病患者攜帶IDH1/2突變。近25%的急性髓系白血病患者經治療後未能達到緩解。

臨床開發：RAPHAEL中國III期研究已於2024年5月啟動，旨在對比HMPL-306單藥療法和化療用於二線治療復發/難治性IDH1/2突變的急性髓系白血病。研究的主要終點為OS，計劃納入320名患者。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態 / 計劃
HMPL-306 單藥療法	RAPHAEL: 二線復發/難治性IDH1/2突變急性髓系白血病 (對比化療); NCT06387069	OS	中國 III期	自 2024年5月起進行中
HMPL-306 單藥療法	IDH1/2突變 急性髓系白血病 (單臂); NCT04272957	安全性	中國 I 期	數據 於EHA 2024發表。 在RP2D劑量, IDH1/2突變CR+CRh 45.5/50.0%; 不包括RAS和FLT3突變, IDH1/2突變CR+CRh 50.0/62.0%
HMPL-306 單藥療法	復發/難治性IDH1/2突變 急性髓系白血病 (單臂); NCT04764474	安全性	美國/歐盟 I 期	數據 於EHA 2024發表。 在250毫克劑量, ORR 60.0%, 三級或以上TRAE 13.3%
HMPL-306 單藥療法	IDH1/2突變 神經膠質瘤 (單臂); NCT07025018	安全性	中國 I 期	於2025年7月 啟動
HMPL-306 單藥療法	IDH1/2突變 實體瘤 (單臂); NCT04762602	安全性	美國/西班牙 I 期	數據 於ASCO 2025發表。針對低級別的神經膠質瘤患者, ORR 20.0%, 18個月PFS率 65.3%, 三級或以上不良事件 28.6%

目前有一種IDH1/2雙重抑制劑已於2024年8月在美國獲批，用於治療IDH1/2突變的二級星形細胞瘤或寡樹突膠質細胞瘤。於2026年5月，亦有類似的適應症向中國國家藥監局提交審批。迄今，尚未有用於治療急性髓系白血病的IDH1/2雙重抑制劑獲批或處於後期開發階段。

HMPL-760

作用機制：HMPL-760是一種可長時間結合靶點的高效、選擇性和可逆性的第三代BTK（包括野生型和C481S突變型BTK）抑制劑。BTK是B細胞受體信號通路的重要組成部分，是多種淋巴瘤中細胞增殖和細胞存活的重要調節因子。B細胞受體信號的異常激活與B細胞血液癌症的發生密切相關，B細胞血液癌症佔所有非霍奇金淋巴瘤病例約85%。BTK被認為是治療某些血液癌症已確認的藥物靶點，然而BTK的C481S突變是第一代和第二代BTK抑制劑已知的耐藥機制。

目標適應症：瀰漫性大B細胞淋巴瘤是全球最常見的侵襲性非霍奇金淋巴瘤，約佔中國所有非霍奇金淋巴瘤病例的40%。根據國際癌症研究機構Global Cancer Observatory的數據，2022年中國新增非霍奇金淋巴瘤病例約81,000例。

臨床開發：一項隨機、雙盲、陽性對照的III期臨床研究已於2026年3月啟動，旨在評估HMPL-760聯合R-GemOx方案（利妥昔單抗、吉西他濱和奧沙利鉑）對比安慰劑聯合R-GemOx方案用於二線治療復發/難治性瀰漫性大B細胞淋巴瘤患者。研究的主要終點為研究者評估的PFS和OS，計劃納入約240名患者。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態/計劃
HMPL-760 + 化療	二線復發/難治性瀰漫性大B細胞淋巴瘤 (對比化療); NCT07409428	PFS OS	中國 III期	於2026年3月啟動
HMPL-760 單藥療法	慢性淋巴細胞白血病、小淋巴細胞淋巴瘤、 其他非霍奇金淋巴瘤 (單臂); NCT05190068	ORR	中國 I 期	數據於EHA 2024發表。 ORR 73.1%, 中位至疾病緩解時間2.3個月

與ImageneBio（納斯達克：IMA）和Miragene Co的合作

和黃醫藥發現了MAG-007（一種非共價的第三代BTK抑制劑，亦稱IMG-004）和IMG-007（一種非T細胞消耗性OX40拮抗劑）用於治療多種免疫性疾病，並通過授出在全球範圍內開發、生產和銷售這兩種候選藥物的獨家許可獲得了股份。按完全稀釋後的股份計算，和黃醫藥持有Miragene Co約9%的股份（該公司擁有MAG-007的許可權益），以及持有ImageneBio約2%的股份（繼ImageneBio於2026年4月完成3,000萬美元私募融資後；該公司擁有IMG-007的許可權益）。

研究用藥	研究名稱: 適應症 (對照組); NCT編號	終點	階段	狀態 / 計劃
IMG-007 單藥療法	ADAPTIVE: 中度至嚴重特應性皮炎 成人患者; NCT07037901	第24週EASI評分較 基線的百分比變化	IIb期	於2025年7月啟動。已修訂研究方案, 在約400名患者 中評估藥物暴露量、負荷給藥方案及負荷給藥間隔
IMG-007 單藥療法	斑禿		II 期	基於Ib/IIa期研究的積極結果, 計劃於2026年啟動II 期臨床試驗

生產

我們位於上海的新藥品工廠已全面投產，並進行小分子藥品的臨床及商業供藥生產。於2026年，該工廠以零缺陷通過FDA檢查，並通過了中國國家藥監局對凡瑞格拉替尼及索樂匹尼布的上市前檢查。目前，所有小分子藥品均可在該上海工廠生產，這不僅能夠保障臨床及商業用藥的穩定供應，亦能顯著降低生產成本。

賽沃替尼及索凡替尼的商業供藥已於上海工廠生產，足以全面滿足商業需求。我們的上海工廠已於2026年1月獲得FDA就呋喹替尼的生產批准。目前，我們可從上海的自有工廠以及位於瑞士的第三方CDMO生產基地向全球及中國市場交付呋喹替尼的商業供藥批次。

我們已與CDMO合作，負責我們的ATTC候選藥物的GMP生產。我們已成功完成多個批次的ATTC研究用藥的生產，以供應中國及全球的臨床試驗。

其他業務

其他業務主要指我們的分銷業務（與國藥控股股份有限公司成立的合資企業，持股51%），該業務在中國為第三方製藥公司提供服務。於2026年上半年，其他業務綜合收入減少至1.160億美元（2025年上半年：1.342億美元）。

和黃醫藥應佔其他業務的綜合淨收益減少至380萬美元（2025年上半年：2,400萬美元），主要由於2025年4月出售上海和黃藥業45%股權所致。

代理首席執行官兼首席財務官

鄭澤鋒

2026年7月30日

非GAAP財務指標的使用和對賬

除根據美國GAAP編製的財務資料外，本公告亦載有包含基於管理層對業績的看法而制定的某些非GAAP財務指標，包括：

- 不包括融資活動的調整後的集團淨現金流
- 按固定匯率計算的數據

管理層內部使用該等指標進行規劃、預測和衡量和黃醫藥集團的整體表現。我們認為該經調整財務指標為我們及投資者提供有用且有意義的資料，因為其提升投資者對我們業務持續經營表現的瞭解及便於比較過去和未來期間的業績。該等經調整財務指標為非GAAP指標，應被視為附加於而不是替代根據美國GAAP編製的資料。其他公司可能以其他方法定義該等指標。

不包括融資活動的調整後的集團淨現金流：我們將期內存入短期投資及短期投資所得款項扣除，並扣除期內融資活動所得/（所用）的現金淨額以計算出不包括融資活動的調整後的集團淨現金流。我們認為，不包括融資活動的調整後的集團淨現金流的呈列就有關在扣除可能存在重大期間差異的融資活動現金流量後的資金資源變動提供有用及有意義的資料。

固定匯率：我們基於過往期間的外幣匯率轉換本期間的業績進行不同期間比較，以消除匯率變化對業績的影響。因為我們主要在中國經營業務，因此人民幣兌美元的匯率變化可能對我們公佈的業績造成重大影響。我們認為，以固定匯率計算的業績提供有用且有意義的資料，此有助於促進不同期間比較並提高我們業績潛在表現的透明度。

經營活動所得/（所用）現金淨額的GAAP變動與不包括融資活動的調整後的集團淨現金流的對賬：

(百萬美元)	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
經營活動所得/（所用）的現金淨額	12.2	(72.9)
投資活動所得的現金淨額	22.1	17.6
現金及現金等價物的匯率變動影響	3.8	2.7
不包括：存入短期投資款項	1,268.3	1,301.8
不包括：短期投資所得款項	(1,295.9)	(730.1)
不包括融資活動的調整後的集團淨現金流	10.5	519.1

GAAP下的收入及和黃醫藥應佔淨收益變動相對於以固定匯率計算的變動的對賬：

(百萬美元，%除外)	截至以下日期止六個月		變動金額			變動率%		
	2026年 6月30日	2025年 6月30日	實際	固定匯率	匯率影響	實際	固定匯率	匯率影響
綜合收入	278.3	277.7	0.6	(10.5)	11.1	—	-4%	4%
— 腫瘤/免疫業務*	162.3	143.5	18.8	14.5	4.3	13%	10%	3%
* 包括：								
— 腫瘤產品	121.4	99.1	22.3	18.0	4.3	23%	18%	5%
— FRUZAQLA®	43.1	43.1	—	—	—	—	—	—
— 愛優特®	47.1	33.6	13.5	10.9	2.6	40%	32%	8%
— 蘇泰達®	18.4	12.7	5.7	4.7	1.0	45%	37%	8%
— 沃瑞沙®	13.3	9.0	4.3	3.5	0.8	48%	39%	9%
— 達唯珂®	(0.5)	0.7	(1.2)	(1.1)	(0.1)	—	—	—
— 武田首付款、監管里程碑及研發服務收入	20.7	29.5	(8.8)	(8.8)	—	-30%	-30%	—
— 其他收入(研發服務及許可)	20.2	14.9	5.3	5.3	—	35%	35%	—
— 其他業務	116.0	134.2	(18.2)	(25.0)	6.8	-14%	-19%	5%
和黃醫藥應佔綜合淨收益								
— 其他業務	3.8	24.0	(20.2)	(20.3)	0.1	-84%	-85%	1%
— 合併實體	—	0.9	(0.9)	(0.8)	(0.1)	-94%	-95%	1%
— 一家股權被投資企業								
— 上海和黃藥業	3.8	23.1	(19.3)	(19.5)	0.2	-84%	-85%	1%

集團資本資源

流動資金及資本資源

迄今，本集團已採取多來源方法為其業務提供資金，包括透過腫瘤/免疫業務及其他業務產生的現金流、股息及出售資產所得款項、來自合作夥伴的服務費、里程碑付款及首付款、銀行貸款、來自其他第三方的投資、於多間交易所上市及進行後續發售的所得款項。

我們於截至2026年6月30日止六個月產生和黃醫藥應佔淨收益1,590萬美元（2025年上半年：4.550億美元）。

於2026年6月30日，本集團有現金及現金等價物和短期投資13.748億美元、未動用銀行融資4,300萬美元及銀行貸款9,450萬美元。

本集團若干的附屬公司，包括於中國註冊的外商獨資企業，及一家股權被投資企業，須將其除稅後溢利至少10%撥至其不可分配的儲備基金，直至該等儲備基金達致其註冊資本的50%。截至2026年及2025年6月30日止六個月，撥至本集團於中國註冊成立的附屬公司及股權被投資企業的儲備基金的溢利分別約為零及210萬美元。

此外，由於中國法規限制以該等儲備基金及公司註冊資本進行股息分派，故本集團的中國附屬公司將其若干數量的資產淨值以現金股息、貸款或墊款形式轉予本集團的能力受到限制。於2026年6月30日，該受限制部分為230萬美元。

現金流

（千美元）

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
現金流數據：		
經營活動所得/（所用）的現金淨額	12,223	(72,894)
投資活動所得的現金淨額	22,060	17,593
融資活動（所用）/所得的現金淨額	(2,856)	9,321
現金及現金等價物增加/（減少）淨額	31,427	(45,980)
匯率變動的影響	3,800	2,741
期初現金及現金等價物	71,330	153,958
期末現金及現金等價物	106,557	110,719

經營活動所得/（所用）的現金淨額

截至2026年6月30日止六個月的經營活動所得的現金淨額為1,220萬美元，而截至2025年6月30日止六個月則為所用現金淨額7,290萬美元。所得現金淨增加的8,510萬美元主要由於在2025年4月出售部分上海和黃藥業所支付的資本利得稅5,950萬美元及營運資金增加2,290萬美元所致。

投資活動所得的現金淨額

截至2026年6月30日止六個月的投資活動所得的現金淨額為2,210萬美元，而截至2025年6月30日止六個月則為1,760萬美元。截至2026年6月30日止六個月所得淨額乃由於提取的短期投資淨額2,770萬美元被560萬美元的資本開支所抵銷。截至2025年6月30日止六個月所得淨額乃由於出售部分上海和黃藥業所得款項總額6.085億美元被存入短期投資5.717億美元，連同支付1,000萬美元的監管獲批里程碑付款，以及920萬美元的資本開支所抵銷。

融資活動（所用）/所得的現金淨額

截至2026年6月30日止六個月的融資活動所用的現金淨額為290萬美元，而截至2025年6月30日止六個月則為所得現金淨額930萬美元。截至2026年6月30日止六個月所用淨額乃由於淨償還銀行貸款290萬美元。截至2025年6月30日止六個月所得淨額主要由於從銀行貸款提取820萬美元，以用於支付上海生產基地的資本開支。

貸款融資

於2021年10月，本集團附屬公司與中國銀行訂立一項10年期固定資產貸款融資協議，以提供金額為1.123億美元（人民幣7.549億元）有抵押信貸融資，年利率為5年期中國貸款市場報價利率減0.8%（於2022年6月補充）。該信貸融資由該附屬公司的直接控股公司擔保，並以相關土地使用權及建築物（上海生產工廠）作抵押，同時包含若干財務契諾要求。截至2026年6月30日止六個月，已償還290萬美元（人民幣1,960萬元），且不可再從該融資額度提取款項。於2026年6月30日，未償還銀行貸款為7,630萬美元（人民幣5.133億元）。

於2025年10月，中國銀行延長向本集團附屬公司授予金額為2,970萬美元（人民幣2億元）的短期無抵押營運資金貸款融資，年利率為1年期中國貸款市場報價利率減0.89%。該信貸融資包含若干財務契諾要求。於2026年6月30日，已從該貸款融資中提取1,820萬美元（人民幣1.221億元）。

合約責任及承諾

下表載列本集團於2026年6月30日的合約責任。本集團的購買責任涉及已訂約惟尚未付款的物業、廠房及設備。本集團的租賃責任主要包括就不可撤銷租賃協議項下的各工廠、倉庫、辦事處及其他資產的未來最低租賃款項總額。

（千美元）

按期間劃分的到期款項

	總計	1年以內	1至3年	3至5年	5年以上
銀行貸款	94,508	22,406	21,208	33,640	17,254
銀行貸款利息	8,433	2,261	3,673	2,144	355
購買責任	3,914	3,914	—	—	—
租賃責任	10,314	4,706	3,218	2,390	—
	117,169	33,287	28,099	38,174	17,609

外匯風險

本集團很大部分收入及開支以人民幣計值，而本集團的綜合財務報表以美元呈列。儘管本集團認為我們目前並無任何重大的直接外匯風險，並且無使用任何衍生金融工具來對沖此類風險，但人民幣價值的任何重大波動都可能對我們未來的現金流、經營業績和財務狀況產生不利影響。

人民幣兌美元及其他貨幣的價值或會波動，並受到包括但不限於貨幣政策、利率、地緣政治關係、關稅和經濟表現的政治、經濟和市場因素變化的影響。人民幣兌換外幣（包括美元）乃按人民銀行所設的匯率進行兌換。倘本集團決定將人民幣兌換為美元，以就普通股或ADS派付股息或用於其他業務目的，則美元兌人民幣的升值將對本集團可得的美元金額產生負面影響。另一方面，倘我們出於商業目的（例如資本開支及營運資金）而需要將美元兌換為人民幣，則人民幣兌美元升值將對我們從兌換中獲得的人民幣金額產生負面影響。此外，我們存放於中國的銀行的部分現金及銀行結餘（倘決定兌換為外幣）須遵守中國政府頒佈的法規及外匯管理規定。

信用風險

本集團的絕大部分銀行存款存放於主要金融機構，並認為該等金融機構具高信用質素。本集團限制於任何單一金融機構的存款存放金額以控制信用風險。本集團定期評估應收賬款及其他應收款以及應收關聯方款項的可收回性。本集團過往收回應收款項並無超出所記錄的撥備，故本集團認為已就不可收回的應收款項作出充分撥備。

利率風險

除銀行存款外，本集團並無重大計息資產。本集團的利率變動風險乃主要來自我們的銀行貸款，其按浮動利率計息，並令本集團面臨現金流利率風險。本集團並未使用任何利率掉期以對沖我們面臨的利率風險。本集團已對浮動利率借款的利率變動對我們期內業績產生的影響進行敏感度分析。所使用的利率敏感度乃基於報告期結束時可得的市場預測及根據本集團經營所在經濟環境，以及其他變數保持不變的情況下進行分析。根據分析，截至2026年6月30日止六個月，1.0%利率變動對業績的影響將為最多增加/減少50萬美元。

資產負債表外安排

本集團於呈報年度概無，且目前並無任何重大資產負債表外安排。

或然負債

於2026年6月30日，除中期財務報表附註12所披露外，本集團並無任何其他重大承諾或或然負債。

槓桿比率

於2026年6月30日，本集團的槓桿比率（按計息貸款總額除以權益總額計算）為7.4%，與於2025年12月31日的水平相同。

所持重大投資

於2026年6月30日，我們並無持有任何公司的重大股權投資。

重大投資及資本資產的未來計劃

中期財務報表附註12披露了我們於2026年6月30日的資本承諾。

附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，我們並無進行任何有關附屬公司、聯營公司及合資企業的其他重大收購及出售。

資產質押

我們與中國銀行訂立的10年期固定資產貸款融資協議以相關土地使用權及建築物作抵押。於2026年6月30日，未償還銀行貸款為7,630萬美元（人民幣5.133億元）。

通脹

近年來，中國並無出現嚴重的通脹，因此通脹並無嚴重影響本集團的經營業績。根據中國國家統計局的資料，於2024年及2025年，中國消費價格指數分別上升0.1%及上升0.8%，並於2026年上半年上升1.0%。儘管過去本集團並未受到通脹的重大影響，但本集團無法保證我們於日後將不會受到中國通脹率上升的影響。

中期股息

董事會並不建議就截至2026年6月30日止六個月派付任何中期股息。

其他資料

企業策略

本公司的首要目標是成為發現、開發及商業化用於治療癌症及免疫疾病的靶向療法及免疫療法的領導者。本公司的策略是充分發揮腫瘤/免疫業務藥物發現部門的高度專業性，為全球市場開發及擴大本集團旗下的候選藥物組合，建立在中國開發及推出新型癌症藥物的先發優勢，物色合作夥伴於中國以外地區從事後期開發及商業化。該策略符合本公司創新、員工高度參與和賦能及高度重視獎勵及認可之文化。主席報告及經營回顧載有對本集團的機會、業績及本集團長期產生或保存價值的基礎以及本集團執行戰略以實現其目標的基礎的討論及分析。本集團亦關注可持續發展及提供商業解決方案來支持向低碳經濟的轉型。有關本集團之可持續發展措施及與其持份者之主要關係之進一步資料，亦刊載於本集團之獨立可持續發展報告。

可持續發展

本集團的主要可持續發展使命乃透過將可持續發展目標與業務的戰略發展相結合，為持份者創造長期價值。董事會全面負責確保將可持續發展議題納入本集團營運、策略及長期發展。透過密切監察主要可持續發展事宜及績效指標，以及可能會影響本集團業務發展的趨勢、風險及機會，並在可持續發展委員會、領導團隊（包括行政及高級管理人員）及可持續發展工作組的支持下，董事會監督本集團的可持續發展績效、管理方法及可持續發展的策略制定。

本公司獨立的《2025年可持續發展報告》與《2025年年報》一同於2026年4月刊發，並載有有關本集團可持續發展措施及其表現的進一步資料。《可持續發展報告》進一步討論上述可持續發展的使命及策略、管理方法、目標及指標的進展、重要的量化資料，以及本集團的政策及關鍵舉措。2026年，本集團繼續與持份者溝通，以確定需要改進的可持續發展領域。

人力資源

於2026年6月30日，本集團聘用約1,790名（2025年6月30日：約1,780名）全職員工。截至2026年6月30日止六個月內，包括董事酬金在內的僱員支出合共為9,470萬美元（2025年上半年：8,400萬美元）。

本集團深明高質素僱員對保持市場領導地位的重要性。本集團的薪金及福利均保持在具競爭力的水平，並在本集團之薪金、花紅及獎勵體系的整體框架範圍內，每年評核個人表現，予以獎勵。本集團為僱員提供多項福利，包括醫療保障、公積金與退休計劃及長期服務獎。本集團強調員工發展的重要性，持續提供相關培訓計劃，同時亦鼓勵僱員積極參與關懷社區活動。

購買、出售或贖回上市證券

於2026年1月1日至2026年6月30日止期間，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司的任何上市證券（包括出售根據香港上市規則下的庫存股）。

遵守企業管治守則

本公司相信有效之企業管治架構是促進及保障股東及其他持份者權益與提升股東價值之基本要素，因此努力達致並維持最適合本公司及其附屬公司需要與利益之高企業管治水平。為此，本公司已採納及應用企業管治原則及常規，強調要建立一個高質素的董事會、有效的風險管理及內部監管制度、嚴格之披露常規、具透明度及問責性以及與股東及其他持份者之有效溝通及聯繫。此外，本公司致力不斷提升該等標準及常規，並在整個集團之業務營運和常規中培養穩健的合規及道德管治文化。

本公司於截至2026年6月30日止六個月期間，已遵守於報告期內有效的香港上市規則附錄C1第二部分所載之香港企業管治守則的所有適用守則條文。

遵守董事進行證券交易之股份買賣守則

董事會已採納條款不遜於香港上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易之標準守則所載之所需準則之股份買賣守則，作為規範董事進行本公司證券交易之操守守則。所有董事已就特定查詢作出回應，確認他們於截至2026年6月30日止六個月任期期間已就證券交易遵守該守則載列之所需準則。

審閱中期未經審核簡明綜合財務報表

本集團截至2026年6月30日止六個月之中期未經審核簡明綜合財務報表已由本公司核數師羅兵咸永道會計師事務所根據香港會計師公會發佈之《香港審閱業務準則》第2410號—「由實體之獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱，以供於香港申報。本集團截至2026年6月30日止六個月之中期未經審核簡明綜合財務報表亦已經由本公司審核委員會審閱。

報告日期後之重要事件

除上文所披露者外，自2026年6月30日起及直至本公告日期，並無發生影響本公司的重要事件。

刊發中期業績及中期報告

本中期業績公告刊發於香港交易所網站 (www.hkexnews.hk)、倫敦證券交易所網站 (www.londonstockexchange.com)、美國證券交易委員會網站 (www.sec.gov) 及本公司網站 (www.hutch-med.com)。本集團截至2026年6月30日止六個月的中期報告將於2026年8月在香港交易所及本公司網站公佈。

詞彙表

1L	= 一線 (First-line)
2L	= 二線 (Second-line)
3L	= 三線 (Third-line)
AACR	= 美國癌症研究協會 (American Association for Cancer Research)
ADC	= 抗體藥物偶聯物 (Antibody-drug conjugate)
ADS	= 美國預託證券 (American depositary shares)，每一份代表五股普通股
AIHA	= 自身免疫性溶血性貧血 (Autoimmune hemolytic anemia)
AKT	= 蛋白激酶B (Protein kinase B)
AML	= 急性髓系白血病 (Acute myeloid leukemia)
ASCO	= 美國臨床腫瘤學會 (American Society of Clinical Oncology)
ASH	= 美國血液學會 (American Society of Hematology)
阿斯利康 (AstraZeneca)	= AstraZeneca AB，AstraZeneca plc 的附屬公司
ATTC	= 抗體靶向偶聯藥物 (Antibody-targeted therapy conjugates)
BICR	= 盲態獨立中心評估 (Blinded independent central review)
BID	= 每日兩次 (Twice a day)
中國銀行 (BOC)	= 中國銀行股份有限公司 (Bank of China Limited)
BTK	= 布魯頓酪氨酸激酶 (Bruton's tyrosine kinase)
CDMO	= 合同研發生產機構 (Contract Development and Manufacturing Organization)
固定匯率 (CER)	= Constant exchange rate。我們亦報告按固定匯率 (CER)，一種非GAAP指標，計算業績變化。請參閱「非GAAP 財務指標的使用和對賬」，以分別了解這些財務指標的解釋，以及這些財務指標與最具可比性的GAAP 指標的對賬。
CI	= 置信區間 (Confidence interval)
CLL	= 慢性淋巴細胞白血病 (Chronic lymphocytic leukemia)
CMC	= 化學、生產和質量控制 (Chemistry, Manufacturing, and Controls)
CR+CRh	= 綜合完全緩解或完全緩解伴部分血液學緩解 (Combined complete remission + complete remission with partial hematologic recovery)
CRC	= 結直腸癌 (Colorectal cancer)
CSF-1R	= 集落刺激因子-1受體 (Colony-stimulating factor 1 receptor)
DCR	= 疾病控制率 (Disease control rate)
DLBCL	= 瀰漫性大B細胞淋巴瘤 (Diffuse large B-cell lymphoma)
DoR	= 緩解持續時間 (Duration of response)
DRR	= 持續應答率 (Durable response rate)
EASI	= 濕疹面積和嚴重程度指數 (Eczema area and severity index)
EGFR	= 表皮生長因子受體 (Epidermal growth factor receptor)
EGFR突變 (EGFRm)	= 表皮生長因子受體突變 (Epidermal growth factor receptor mutated)
EHA	= 歐洲血液學協會 (European Hematology Association)
ELCC	= 歐洲肺癌大會 (The European Lung Cancer Congress)
禮來 (Eli Lilly)	= Lilly (Shanghai) Management Company Limited
EMC	= 子宮內膜癌 (Endometrial cancer)
EORTC	= 歐洲癌症研究和治療組織 (European Organization for Research and Treatment of Cancer)
Epizyme	= Epizyme, Inc.，Ipsen旗下公司
epNET	= 非胰腺神經內分泌瘤 (Extra-pancreatic neuroendocrine tumor)
ESCC	= 食道鱗狀細胞癌 (Esophageal Squamous Cell Carcinoma)
ESG	= 環境、社會及管治 (Environmental, Social and Governance)

ESMO	= 歐洲腫瘤學會 (European Society for Medical Oncology)
FDA	= 美國食品藥品監督管理局 (Food and Drug Administration)
FGFR	= 成纖維細胞生長因子受體 (Fibroblast growth factor receptor)
FLT3	= FMS樣酪氨酸激酶3 (FMS-like tyrosine kinase 3)
首例患者入組 (FPI)	= First patient in
GAAP	= 一般公認會計原則 (Generally Accepted Accounting Principles)
GC	= 胃癌 (Gastric cancer)
GMP	= 藥品生產質量管理規範 (Good Manufacturing Practice)
HER2	= 人類表皮生長因子受體2 (Human Epidermal growth factor Receptor 2)
香港交易所 (HKEX)	= 香港聯合交易所有限公司主板 (The Main Board of The Stock Exchange of Hong Kong Limited)
HNSCC	= 頭頸部鱗狀細胞癌 (Head and Neck Squamous Cell Carcinoma)
HR	= 風險比 (Hazard Ratio)
IDH1/2	= 異檸檬酸脫氫酶-1或異檸檬酸脫氫酶-2 (Isocitrate dehydrogenase-1 OR isocitrate dehydrogenase-2)
ICC	= 肝內膽管癌 (Intrahepatic cholangiocarcinoma)
IIT	= 研究者發起的臨床試驗 (Investigator-initiated trial)
ImageneBio	= ImageneBio, Inc
IND	= 新藥臨床試驗申請 (Investigational new drug application)
市場銷售額 (in-market sales)	= 由禮來 (愛優特®)、武田 (FRUZAQLA®)、阿斯利康 (沃瑞沙®) 及和黃醫藥 (愛優特®、蘇泰達®、沃瑞沙®及達唯珂®) 所提供向第三方的總銷售額
Ipsen	= Ipsen SA, Epizyme, Inc.的母公司
IRC	= 獨立審查委員會 (Independent review committee)
ITP	= 免疫性血小板減少症 (Immune thrombocytopenia purpura)
JAMA	= 《美國醫學會雜誌》 (Journal of the American Medical Association)
LPR	= 貸款市場報價利率 (Loan Prime Rate)
MAA	= 上市許可申請 (Marketing Authorisation Application)
mCRC	= 轉移性結直腸癌 (Metastatic colorectal cancer)
mDoR	= 中位緩解持續時間 (median Duration of response)
MET	= 配體上皮間質轉化因子 (ligand mesenchymal epithelial transition factor) 或為此配體編碼的基因MET
METex14	= MET外顯子14跳變 (MET exon 14 skipping alteration)
mOS	= 中位總生存期 (median Overall survival)
mPFS	= 中位無進展生存期 (median Progression-free survival)
mTOR	= 哺乳動物雷帕黴素靶蛋白 (Mechanistic target of rapamycin)
NCCN	= 美國國家綜合癌症網絡 (National Comprehensive Cancer Network)
NDA	= 新藥上市申請 (New Drug Application)
NET	= 神經內分泌瘤 (Neuroendocrine tumor)
NHL	= 非霍奇金淋巴瘤 (Non-Hodgkin lymphoma)
國家藥監局 (NMPA)	= 中國國家藥品監督管理局 (China National Medical Products Administration)
國家醫保藥品目錄 (NRDL)	= 《中國國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》 (China National Reimbursement Drug List)
NSCLC	= 非小細胞肺癌 (Non-small cell lung cancer)
ORR	= 客觀緩解率 (Objective response rate)
OS	= 總生存期 (Overall survival)
人民銀行 (PBOC)	= 中國人民銀行 (People's Bank of China)
PD-1	= 程序性細胞死亡蛋白-1 (Programmed cell death protein-1)
PDAC	= 胰腺導管腺癌 (Pancreatic ductal adenocarcinoma)
PFS	= 無進展生存期 (Progression free survival)

<i>PI3K</i>	= 磷酸肌醇-3-激酶 (<i>Phosphatidylinositol 3-kinase</i>)
<i>PI3Kδ</i>	= 磷酸肌醇-3-激酶δ (<i>Phosphoinositide 3-kinase-δ</i>)
<i>PIKK</i>	= 磷脂酰肌醇3-激酶相關激酶 (<i>Phosphatidylinositol 3-kinase-related kinase</i>)
<i>pMMR</i>	= 錯配修復完整 (<i>Proficient mismatch repair</i>)
<i>pNET</i>	= 胰腺神經內分泌瘤 (<i>Pancreatic neuroendocrine tumor</i>)
<i>R/R</i>	= 復發及/或難治性 (<i>Relapsed and/or refractory</i>)
<i>RAS</i>	= 大鼠肉瘤 (<i>Rat sarcoma</i>)
<i>RCC</i>	= 腎細胞癌 (<i>Renal cell carcinoma</i>)
人民幣 (<i>RMB</i>)	= 中國法定貨幣
<i>RP2D</i>	= II期臨床試驗推薦劑量 (<i>The recommended phase 2 dose</i>)
銷售及行政開支 (<i>S&A</i>)	= 銷售及行政開支 (<i>Selling and administrative expenses</i>)
上海和黃藥業 (<i>SHPL</i>)	= 上海和黃藥業有限公司 (<i>Shanghai Hutchison Pharmaceuticals Limited</i>)
<i>SLL</i>	= 小淋巴細胞淋巴瘤 (<i>Small lymphocytic lymphoma</i>)
<i>sNDA</i>	= 新適應症上市申請 (<i>supplemental New Drug Application</i>)
生長抑素類似物 (<i>SSA</i>)	= <i>Somatostatin Analogs</i>
<i>Syk</i>	= 脾酪氨酸激酶 (<i>Spleen tyrosine kinase</i>)
武田 (<i>Takeda</i>)	= <i>Takeda Pharmaceuticals International AG, Takeda Pharmaceutical Company Limited</i> 的附屬公司
<i>TEAE</i>	= 治療期間不良事件 (<i>Treatment emergent adverse events</i>)
<i>TKI</i>	= 酪氨酸激酶抑制劑 (<i>Tyrosine kinase inhibitor</i>)
<i>TPO</i>	= 血小板生成素 (<i>Thrombopoietin</i>)
<i>TPO-RA</i>	= 血小板生成素受體激動劑 (<i>Thrombopoietin receptor agonists</i>)
<i>TRAE</i>	= 治療相關不良事件 (<i>Treatment-related adverse events</i>)
<i>VEGFR</i>	= 血管內皮生長因子受體 (<i>Vascular endothelial growth factor receptor</i>)
<i>wAIHA</i>	= 溫抗體型自身免疫性溶血性貧血 (<i>Warm autoimmune hemolytic anemia</i>)

中期未經審核簡明綜合財務報表

和黃醫藥（中國）有限公司 簡明綜合資產負債表 (千美元，股份數據除外)

	附註	2026年6月30日 (未經審核)	2025年12月31日
資產			
流動資產			
現金及現金等價物	3	106,557	71,330
短期投資	3	1,268,260	1,295,945
應收賬款	4	117,556	126,750
其他應收款、預付款項及按金	5	20,196	21,773
應收關聯方款項	17(ii)	—	10,415
存貨	6	40,840	41,129
流動資產總額		1,553,409	1,567,342
物業、廠房及設備		93,788	94,623
對股權被投資企業的投資	7	11,020	10,865
應收關聯方款項	17(ii)	44,021	41,381
其他非流動資產		34,189	38,886
資產總額		1,736,427	1,753,097
負債及股東權益			
流動負債			
應付賬款	8	33,646	45,533
其他應付款及應計開支	9	197,627	208,892
短期銀行貸款	10	22,406	24,971
遞延收入	14	17,052	31,415
其他流動負債		4,479	4,964
流動負債總額		275,210	315,775
長期銀行貸款	10	72,102	68,189
遞延收入—非流動部分	14	10,578	20,132
應付關聯方款項	17(ii)	5,687	6,325
其他非流動負債	11	97,882	91,414
負債總額		461,459	501,835
承諾及或然事項	12		
本公司股東權益			
普通股；每股面值 0.10 美元；1,500,000,000 股法定股份；於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日已發行股份：分別為 872,335,120 股以及 872,327,620 股		87,234	87,233
額外實繳資本		1,539,439	1,533,868
累計虧損		(362,715)	(378,643)
累計其他全面虧損		(3,182)	(4,532)
本公司股東權益總額		1,260,776	1,237,926
非控股權益		14,192	13,336
股東權益總額		1,274,968	1,251,262
負債及股東權益總額		1,736,427	1,753,097

隨附的附註為此中期未經審核簡明綜合財務報表的組成部分。

和黃醫藥（中國）有限公司
簡明綜合經營表
(未經審核，千美元，股份及每股數據除外)

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年	2025年
收入			
產品收入 — 第三方		188,408	199,364
— 關聯方	17(i)	798	727
服務收入 — 商業化收入— 第三方		29,323	19,985
— 合作研發收入— 第三方		7,871	14,201
其他合作收入			
— 特許權使用費收入— 第三方		35,566	31,310
— 專利許可收入— 第三方		16,321	12,090
收入總額	14	278,287	277,677
經營開支			
銷售成本— 第三方		(127,275)	(147,601)
銷售成本— 關聯方		(382)	(391)
服務成本— 商業化— 第三方		(24,501)	(19,585)
研發開支	15	(78,783)	(71,990)
銷售開支		(14,682)	(13,873)
行政開支		(31,795)	(27,751)
經營開支總額		(277,418)	(281,191)
		869	(3,514)
出售一家股權被投資企業的收益	16	—	477,456
其他收益淨額		12,784	21,650
除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益		13,653	495,592
所得稅開支	18	(1,209)	(63,162)
所佔股權被投資企業權益除稅後收益		3,798	23,125
淨收益		16,242	455,555
減：非控股權益應佔淨收益		(314)	(601)
本公司應佔淨收益		15,928	454,954
本公司應佔每股盈利（每股美元）			
— 基本	19	0.02	0.53
— 攤薄	19	0.02	0.52
計算每股盈利所用股數			
— 基本	19	865,770,498	857,038,725
— 攤薄	19	872,869,494	872,564,513

隨附的附註為此中期未經審核簡明綜合財務報表的組成部分。

和黃醫藥（中國）有限公司
簡明綜合全面收益表
(未經審核，千美元)

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
淨收益	16,242	455,555
其他全面收益		
外幣換算收益	1,935	1,318
全面收益總額	18,177	456,873
減：非控股權益應佔全面收益	(899)	(931)
本公司應佔全面收益總額	17,278	455,942

隨附的附註為此中期未經審核簡明綜合財務報表的組成部分。

和黃醫藥（中國）有限公司
簡明綜合股東權益變動表
(未經審核，千美元，普通股數（千股）除外)

	普通股 股數	普通股 股本	額外實繳 資本	累計虧損	累計其他 全面虧損	本公司股東 權益總額	非控股 權益	股東 權益總額
於 2025 年 1 月 1 日	871,601	87,160	1,517,526	(833,172)	(11,585)	759,929	11,924	771,853
淨收益	—	—	—	454,954	—	454,954	601	455,555
行使認股權	510	51	1,049	—	—	1,100	—	1,100
以股份為基礎的酬金								
認股權	—	—	1,549	—	—	1,549	3	1,552
長期獎勵計劃	—	—	7,811	—	—	7,811	1	7,812
	—	—	9,360	—	—	9,360	4	9,364
出售一家股權被投資企業 (附註 16)	—	—	(2,374)	—	5,107	2,733	—	2,733
儲備調撥	—	—	2,101	(2,101)	—	—	—	—
外幣換算差額	—	—	—	—	988	988	330	1,318
於 2025 年 6 月 30 日	872,111	87,211	1,527,662	(380,319)	(5,490)	1,229,064	12,859	1,241,923
於 2026 年 1 月 1 日	872,328	87,233	1,533,868	(378,643)	(4,532)	1,237,926	13,336	1,251,262
淨收益	—	—	—	15,928	—	15,928	314	16,242
行使認股權	7	1	18	—	—	19	—	19
以股份為基礎的酬金								
認股權	—	—	969	—	—	969	2	971
長期獎勵計劃	—	—	4,762	—	—	4,762	(45)	4,717
	—	—	5,731	—	—	5,731	(43)	5,688
應佔一家股權被投資企業權益 收購後儲備	—	—	(178)	—	—	(178)	—	(178)
外幣換算差額	—	—	—	—	1,350	1,350	585	1,935
於 2026 年 6 月 30 日	872,335	87,234	1,539,439	(362,715)	(3,182)	1,260,776	14,192	1,274,968

隨附的附註為此中期未經審核簡明綜合財務報表的組成部分。

和黃醫藥（中國）有限公司
簡明綜合現金流量表
(未經審核，千美元)

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年	2025年
經營活動所得/（所用）現金淨額	21	12,223	(72,894)
投資活動			
購買物業、廠房及設備		(5,630)	(9,267)
出售物業、廠房及設備所得款項		5	6
存入短期投資		(1,268,260)	(1,301,767)
短期投資所得款項		1,295,945	730,118
出售一家股權被投資企業所得款項	16	—	608,503
收購無形資產	20(i)	—	(10,000)
投資活動所得的現金淨額		22,060	17,593
融資活動			
發行普通股所得款項	13(i)	19	1,100
銀行貸款所得款項		2,972	8,221
償還銀行貸款		(5,847)	—
融資活動（所用）/所得的現金淨額		(2,856)	9,321
現金及現金等價物淨增加/（減少）		31,427	(45,980)
現金及現金等價物的匯率變動影響		3,800	2,741
		35,227	(43,239)
現金及現金等價物			
期初的現金及現金等價物		71,330	153,958
期末的現金及現金等價物		106,557	110,719

隨附的附註為此中期未經審核簡明綜合財務報表的組成部分。

和黃醫藥（中國）有限公司 中期未經審核簡明綜合財務報表附註

1. 組織和業務性質

和黃醫藥（中國）有限公司（「本公司」）及其附屬公司（統稱「本集團」）主要從事研發、生產及營銷藥物。本集團在中華人民共和國（「中國」）設有研發設施及生產廠房，並主要在中國地區（包括香港及澳門）銷售其產品。此外，本集團已於美國及歐洲建立國際業務。

本公司的普通股在香港聯合交易所有限公司主板及倫敦證券交易所轄下的 AIM 市場上市，而其美國預託證券則在納斯達克全球精選市場（「納斯達克」）進行交易買賣。

流動資金

於 2026 年 6 月 30 日，本集團的累計虧損為 362,715,000 美元，主要為藥物研發開支所致。本集團定期監察當前及預期的流動資金需求，確保能維持足夠的現金結餘及信貸額度以應對短期和長期的流動資金需求。於 2026 年 6 月 30 日，本集團的現金及現金等價物為 106,557,000 美元、短期投資（包括超過三個月到期的銀行存款）為 1,268,260,000 美元及未動用的銀行貸款額度為 43,038,000 美元。

根據本集團的經營及發展計劃，本集團現有的現金及現金等價物、短期投資及未動用的銀行貸款額度足以滿足本集團於此中期未經審核簡明綜合財務報表發佈日後至少十二個月內的經營及其他承諾的資金需求。

2. 主要會計政策概要

擬備基準

中期未經審核簡明綜合財務報表乃根據美國公認會計原則關於中期財務報表的部分編製。因此，其不包括美國公認會計原則要求的完整財務報表的所有信息和附註。中期未經審核簡明綜合財務報表與年度經審核綜合財務報表的編製基準一致。管理層認為，所有調整，包括所呈列期間公平的業績報表所需的正常經常性調整，都已經包括在內。任何中期期間的經營業績並不一定能表示全年或任何其他中期的經營業績。

年終簡明資產負債表比較數據來自經審核的年度綜合財務報表，但其簡明程度與中期簡明資產負債表一致。

中期未經審核簡明綜合財務報表及相關披露是基於使用者已閱讀或可查閱上一財政年度的年度經審核綜合財務報表的假設而編製。

編製符合美國公認會計原則的中期未經審核簡明綜合財務報表，需要管理層作出對呈報資產及負債金額以及披露於中期未經審核簡明綜合財務報表日期的或然資產及負債及呈報期間的收入及開支金額有影響之估計及假設。

近期會計公告

由美國財務會計準則委員會或其他標準制定機構所發佈的修正案，當中需要在未來日期採納的會計準則更新，則預計該等修訂不會對本集團的簡明綜合財務報表產生重大影響。

3. 現金及現金等價物及短期投資

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
現金及現金等價物		
現金及銀行存款	65,408	57,317
三個月或以內到期的銀行存款	41,149	14,013
	106,557	71,330
短期投資		
三個月以上到期的銀行存款（附註）	1,268,260	1,295,945
	1,374,817	1,367,275

附註：截至 2026 年 6 月 30 日止六個月及截至 2025 年 12 月 31 日止年度的短期投資到期日分別介乎 92至185 天及 91 至 186 天。

若干以人民幣、美元及英鎊計值的現金及銀行結餘存放於中國境內銀行。將該等結餘轉換為外幣時須遵守中國政府頒佈的法規和外匯管理的規定。現金及現金等價物及短期投資計值貨幣如下：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
美元	1,326,744	1,327,608
人民幣	46,466	37,997
港元	1,303	1,456
英鎊	268	193
其他	36	21
	1,374,817	1,367,275

4. 應收賬款

客戶合約的應收賬款如下：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
應收賬款—第三方	117,206	126,529
應收賬款—關聯方（附註 17(ii)）	350	224
信用損失撥備	—	(3)
應收賬款淨額	117,556	126,750

應收賬款絕大部分以人民幣、美元及港元計值，並自報告期末起一年內到期。由於短期內到期，應收賬款的賬面值與其公平價值相若。

應收賬款—第三方按相關發票日期的賬齡分析如下：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
三個月以內	105,808	110,416
三至六個月	6,574	8,764
六個月至一年	3,569	5,948
超過一年	1,255	1,401
應收賬款—第三方總額	117,206	126,529

信用損失撥備變動如下：

	2026 年	2025 年
	(千美元)	
於 1 月 1 日	3	70
信用損失撥備增加	—	42
從客戶後續收款從而減少撥備	(3)	(68)
匯兌差異	—	1
於 6 月 30 日	—	45

5. 其他應收款、預付款項及按金

其他應收款、預付款項及按金由以下項目組成：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
預付款項	10,952	8,339
應收利息	5,136	6,095
按金	1,639	998
採購回扣	1,100	1,142
應收增值稅	598	4,567
其他	771	632
	20,196	21,773

截至 2026 年 6 月 30 日止六個月及截至 2025 年 12 月 31 日止年度，其他應收款、預付款項及按金並無計入信用損失撥備。

6. 存貨

存貨於扣除過剩及過期存貨的減值撥備淨額由以下項目組成：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
原材料	25,118	22,451
產成品	15,722	18,678
	40,840	41,129

7. 對股權被投資企業的投資

對股權被投資企業的投資包括以下項目：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
上海和黃藥業有限公司（附註(a)）	6,574	5,140
ImageneBio, Inc.（附註(b)）	4,446	5,725
	11,020	10,865

附註：

(a) 上海和黃藥業有限公司（「上海和黃藥業」）為一家私營公司，並無市場報價。

(b) ImageneBio, Inc. 在納斯達克上市。

8. 應付賬款

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
應付賬款—第三方	33,646	45,533

應付賬款絕大部分以港元、人民幣及美元計值，並自報告期末起一年內到期。由於短期內到期，應付賬款的賬面值與其公平價值相若。

應付賬款—第三方按相關發票日期的賬齡分析如下：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
三個月以內	28,926	38,944
三至六個月	1,775	5,080
六個月至一年	1,896	502
超過一年	1,049	1,007
應付賬款—第三方總額	33,646	45,533

9. 其他應付款及應計開支

其他應付款及應計開支由以下項目組成：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
應計研發開支	112,695	116,359
應計薪酬及福利	20,877	29,074
應計行政及其他一般開支	17,358	16,664
應計銷售及營銷開支	9,218	10,976
應計資本支出	7,797	11,590
其他稅費及附加撥備	5,879	5,510
存貨採購預收款項	3,513	250
應付關聯方款項（附註 17(ii)）	1,967	1,918
按金	1,782	1,678
遞延政府補助	1,060	1,764
其他	15,481	13,109
	197,627	208,892

10. 銀行貸款

銀行貸款由以下項目組成：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
短期	22,406	24,971
長期	72,102	68,189
	<u>94,508</u>	<u>93,160</u>

截至 2026 年 6 月 30 日止六個月及截至 2025 年 12 月 31 日止年度的未償還銀行貸款加權平均年利率分別為 2.58% 及 2.73%。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集團未償還銀行貸款的賬面幣值為人民幣。

(i) 短期流動資金貸款融資

於 2025 年 10 月，一家附屬公司與銀行延長一項短期無抵押流動資金貸款融資，金額為 29,744,000 美元（人民幣 200,000,000 元），年利率為 1 年期中國貸款市場報價利率減 0.89%。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，已動用貸款融資分別為 18,165,000 美元（人民幣 122,142,000 元）及 20,228,000 美元（人民幣 142,142,000 元）。

(ii) 10 年固定資產貸款融資

於 2021 年 10 月，一家附屬公司與銀行訂立一項 10 年期固定資產貸款融資協議，以提供金額為 112,264,000 美元（人民幣 754,880,000 元）的有抵押信貸融資，年利率為 5 年期中國貸款市場報價利率減 0.8%（於 2022 年 6 月補充）。該信貸融資由該附屬公司的直接控股公司擔保，並以相關土地使用權及建築物（上海生產工廠）作抵押。截至 2026 年 6 月 30 日止六個月及截至 2025 年 12 月 31 日止年度，已分別償還 2,899,000 美元（人民幣 19,610,000 元）及 1,479,000 美元（人民幣 10,390,000 元），且不可再從該融資額度提取款項。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，未償還銀行貸款分別為 76,343,000 美元（人民幣 513,342,000 元）及 72,932,000 美元（人民幣 512,496,000 元）。

本集團的銀行貸款須於下列日期償還：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
一年以內	22,406	24,971
一至三年	21,208	14,153
三至四年	15,850	14,572
四至五年	17,790	15,405
超過五年	17,254	24,059
	<u>94,508</u>	<u>93,160</u>

於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集團的未動用銀行信貸額度分別為 43,038,000 美元及 41,248,000 美元。

11. 其他非流動負債

其他非流動負債由以下項目組成：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
利潤保證金撥備 (附註 16)	83,612	79,957
其他	14,270	11,457
	<u>97,882</u>	<u>91,414</u>

12. 承諾及或然事項

本集團有以下資本承諾：

	2026年6月30日
	(千美元)
物業、廠房及設備	
已簽約但未撥備	<u>3,914</u>

本集團並無任何其他重大承諾或或然事項。

13. 以股份為基礎的酬金

(i) 本公司以股份為基礎的酬金

本公司於 2015 年 4 月 24 日有條件採納一項為期 10 年的認股權計劃 (於 2020 年 4 月 27 日修訂)。該計劃於 2026 年 5 月屆滿且不得再授予任何的認股權。一項新的認股權計劃於 2026 年 5 月 12 日被採納 (「和黃醫藥認股權計劃」)。根據和黃醫藥認股權計劃，本公司董事會可酌情向本公司、本公司的控股公司及其任何附屬公司或聯屬公司及本公司的附屬公司或聯屬公司的任何僱員及董事 (包括執行及非執行董事，但不包括獨立非執行董事) 給予認購本公司股份的認股權。

於 2026 年 6 月 30 日，和黃醫藥認股權計劃下可發行的普通股總數為 43,616,756 股，而已於 2026 年屆滿的先前認股權計劃下可發行的普通股總數為 23,093,022 股。本公司將因認股權的行使而發行新股份。此外，法定但未發行的普通股數目為 627,664,880 股。

授予的認股權 (因應認股權授出時的性質和原因) 一般受限於 4 年的歸屬期。受限於 4 年歸屬期的認股權一般於認股權授予書所定義的生效當日後一週年歸屬 25%，及後於每一週年各歸屬 25%。但本公司董事會可批准不同歸屬期的認股權。於授出日期起計最多 10 年屆滿後，任何尚未行使的認股權將不可行使或歸屬。

本公司的認股權活動和相關資料的概述如下：

	認股權數目	每股加權 平均行使價 (美元)	剩餘合約年期 的加權平均數 (年)	內在價值總計 (千美元)
於 2025 年 1 月 1 日尚未行使	29,640,273	4.47	5.99	3,804
已授出 (附註)	1,493,435	3.27		
已行使	(726,525)	2.17		
已註銷	(1,423,610)	2.33		
已到期	(3,309,340)	4.46		
於 2025 年 12 月 31 日尚未行使	25,674,233	4.59	5.12	1,424
已行使	(7,500)	2.50		
已註銷	(1,388,236)	3.61		
已到期	(1,185,475)	5.44		
於 2026 年 6 月 30 日尚未行使	23,093,022	4.60	4.51	5
於 2025 年 12 月 31 日已歸屬及可行使	20,020,945	4.94	4.23	953
於 2026 年 6 月 30 日已歸屬及可行使	19,802,670	4.79	3.90	5

附註：這是於 2025 年 6 月授予一名執行董事的認股權，可行使的認股權數量取決於 2025 至 2027 年三年期間市場狀況下的若干績效目標是否達成，該等基於市場狀況的績效目標已反映於使用蒙特卡羅模擬模型估計的授予日公允價值中。該等獎勵在授予日公允價值為每股 1.17 美元。如果達到績效目標，該等獎勵大約將於 2028 年 3 月歸屬。

下表概述本公司認股權的行使情況：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
行使認股權所得現金款項	19	1,100
行使認股權的內在價值總計	4	526

本集團以分級歸屬法於必需的服務期間內確認薪酬開支。下表呈列在本集團簡明綜合經營表內以股份為基礎的酬金開支：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
研發開支	835	1,206
銷售和行政開支	106	281
收入成本	30	65
	971	1,552

於 2026 年 6 月 30 日，未確認薪酬開支總額為 1,681,000 美元，並將會在餘下的 1.40 年加權平均服務期內以分級歸屬法確認。

(ii) 長期獎勵計劃

本公司根據長期獎勵計劃向參與的董事和員工授出獎勵，使他們有條件地獲得由受託人購買的本公司普通股或等值美國預託證券（統稱為「已授予的股份」），其金額上限為設限現金金額（減去任何選擇以現金付款的獎勵）。股份是否歸屬將取決於獎勵享有人是否持續受僱於本集團，否則將由本公司董事會酌情決定。此外，一些獎勵可能會根據其確定日期之前的年度績效目標而改變。

在確定日期前的長期獎勵計劃獎勵

績效目標因獎勵而異，可能包括股東回報、收入及盈利能力等目標。由於績效目標的實現程度在確定日期前尚未明確，故根據管理層評估績效目標的達成情況的概率，計算出在規定期限內需要確認為開支的金額及相應的負債。

在確定日期後的長期獎勵計劃獎勵

在確定日期後，根據績效目標最終的實現情況，之前記錄在負債中的金額將通過以股份為基礎的酬金開支進行調整。本公司將根據獎勵計劃規定的績效目標最終的實現情況以最高現金金額為限支付確定的金額給受託人，以購買已授予的股份。之前確認為負債的任何累計酬金開支轉入額外實繳資本。

受託人的設立完全是為了在歸屬期內代表本公司使用本公司提供的資金購買和持有已授予的股份。在確定日期（如有），本公司將根據每個年度績效目標的實際達成情況，確定受託人購買已授予的股份的現金金額。然後，已授予的股份將由受託人持有，直至歸屬為止。

受託人的資產包括庫存股和購買額外庫存股的資金、受託人費用和開支。受託人持有的庫存股（以等值普通股的形式）數目如下：

	庫存股數目	成本（千美元）
於 2025 年 1 月 1 日	16,717,458	60,924
歸屬	(4,134,157)	(15,442)
於 2025 年 12 月 31 日	12,583,301	45,482
歸屬	(9,319,020)	(32,885)
於 2026 年 6 月 30 日	3,264,281	12,597

截至 2026 年及 2025 年 6 月 30 日止六個月，根據在沒收日確認或估計的金額，被沒收的長期獎勵計劃獎勵分別為 351,000 美元及 2,086,000 美元。

下表列出長期獎勵計劃獎勵中確認以股份為基礎的酬金開支：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
研發開支	2,607	5,491
銷售和行政開支	1,275	1,811
收入成本	109	389
	3,991	7,691
相應地確認在：		
負債	431	630
額外實繳資本	3,560	7,061
	3,991	7,691

截至 2026 年及 2025 年 6 月 30 日止六個月，於確定日從負債重新歸類為額外實繳資本的長期獎勵計劃的獎勵金額分別為 1,157,000 美元及 751,000 美元。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，以負債入賬的長期獎勵計劃的獎勵金額分別為 143,000 美元及 2,406,000 美元。

於 2026 年 6 月 30 日，經考慮預期績效目標及預期歸屬金額，預計將在規定期限內確認的未確認酬金開支總額約為 3,439,000 美元。

14. 收入

下表呈列按合同分類的收入：

截至 2026 年 6 月 30 日止六個月			
	腫瘤/免疫業務	其他業務 (千美元)	合計
已開具發票的產品收入—上市產品	56,545	—	56,545
—分銷	—	115,966	115,966
服務收入—上市產品商業化	29,323	—	29,323
專利許可及合作收入—服務收入	7,871	—	7,871
—特許權使用費收入	35,566	—	35,566
—專利許可收入	16,321	—	16,321
—產品供應	16,695	—	16,695
	<u>162,321</u>	<u>115,966</u>	<u>278,287</u>
第三方	162,321	115,168	277,489
關聯方（附註 17(i)）	—	798	798
	<u>162,321</u>	<u>115,966</u>	<u>278,287</u>

截至 2025 年 6 月 30 日止六個月			
	腫瘤/免疫業務	其他業務 (千美元)	合計
已開具發票的產品收入—上市產品	47,744	—	47,744
—分銷	—	134,230	134,230
服務收入—上市產品商業化	19,985	—	19,985
專利許可及合作收入—服務收入	14,201	—	14,201
—特許權使用費收入	31,310	—	31,310
—專利許可收入	12,090	—	12,090
—產品供應	18,117	—	18,117
	<u>143,447</u>	<u>134,230</u>	<u>277,677</u>
第三方	143,447	133,503	276,950
關聯方（附註 17(i)）	—	727	727
	<u>143,447</u>	<u>134,230</u>	<u>277,677</u>

下表呈列與客戶合約相關的負債結餘：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
遞延收入		
流動—腫瘤 / 免疫業務分部 (附註(a))	16,994	31,362
流動—其他業務分部 (附註(b))	58	53
	17,052	31,415
非流動—腫瘤 / 免疫業務分部 (附註(a))	10,578	20,132
遞延收入總額 (附註(c)及(d))	27,630	51,547

附註：

(a) 腫瘤 / 免疫業務分部的遞延收入與尚未攤銷的首付款、客戶尚未完成市場銷售而已開具發票的特許權使用費，以及對應於報告日尚未完成的研發服務費用報銷的預收款相關。

(b) 其他業務分部的遞延收入與於報告日尚未向客戶交付貨物及尚未向客戶提供服務的預收款相關。

(c) 自所示日期起，估計隨時間而確認的遞延收入如下：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
一年以內	17,052	31,415
一至二年	5,661	11,314
二至三年	1,027	4,666
三至四年	898	859
超過四年	2,992	3,293
	27,630	51,547

(d) 截至 2026 年 1 月 1 日，遞延收入為 5,150 萬美元，其中 3,160 萬美元於截至 2026 年 6 月 30 日止六個月內確認。

15. 研發開支

研發開支概述如下：

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
臨床試驗相關開支	30,722	38,019
員工酬金及相關成本 (附註)	41,083	30,063
其他研發開支	6,978	3,908
	78,783	71,990

研發開支包括根據 ASC 808 訂立的合作安排產生的研發開支，以評估本集團的藥物化合物與合作夥伴的藥物化合物的組合。截至 2026 年及 2025 年 6 月 30 日止六個月，本集團就該等合作安排產生的研發開支分別為 630 萬美元及 320 萬美元。

附註：員工酬金及相關成本主要包括臨床與監管、發現、化學、生產及管控等功能部門。其中部分成本是根據商業生產量分攤至存貨成本中且不計入研發開支。

16. 出售一家股權被投資企業的收益

於 2025 年 4 月 25 日，本集團完成向第三方以 6.085 億美元（人民幣 45 億元）現金代價出售上海和黃藥業 50% 股權中合共 45% 的權益，包括向兩家中國私募股權公司（「私募股權買家」）出售 35% 的股權，及向現時持有上海和黃藥業 50% 股權的合資夥伴母公司出售上海和黃藥業 10% 的股權。關於與私募股權買家達成的購股協議，其附帶或有付款的利潤保證條款，保證總額上限為 1.035 億美元（人民幣 6.96 億元），該條款乃基於截至 2027 年為期 3 年的稅後淨利潤增長目標而定。於處置日，本集團確認 7,580 萬美元的利潤保證金撥備，該保證金撥備為向私募股權買家提供的預計利潤保證的現值。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，利潤保證金撥備餘額分別為 8,360 萬美元及 8,000 萬美元。

本集團有權提名上海和黃藥業七名董事中的一名董事，因此，本集團繼續於上海和黃藥業擁有重大影響力，並以權益法計算其上海和黃藥業的剩餘 5% 股權權益。

截至 2025 年 6 月 30 日止六個月，出售一家股權被投資企業收益如下：

	(千美元)
收益	608,503
減：利潤保證金撥備	(75,829)
利潤保證金撥備的折價攤銷	(1,110)
上海和黃藥業 45% 權益的賬面值	(48,680)
累計其他全面虧損和儲備	(2,733)
交易成本和其他	(2,695)
出售一家股權被投資企業的收益	477,456
減：稅務開支	(61,133)
出售一家股權被投資企業除稅後收益	416,323

17. 與關聯方及附屬公司非控股股東的重大交易

本集團與關聯方及附屬公司的非控股股東進行以下重大交易，並按正常業務過程及相關方釐定及同意之條款進行：

(i) 與關聯方的交易：

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026 年	2025 年
	(千美元)	
銷售予：		
一家股權被投資企業	798	727
採購自：		
一家股權被投資企業	1,038	1,795
接受管理服務自：		
長江和記實業有限公司（「長江和記」）的一家間接附屬公司	564	519

(ii) 與關聯方的結餘列入於：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
應收賬款—關聯方		
一家股權被投資企業 (附註(a))	350	224
應收關聯方款項		
一家股權被投資企業 (附註 (b))	44,021	51,796
其他應付款及應計開支		
長江和記的間接附屬公司 (附註(c) 及 (d))	1,890	1,840
一家股權被投資企業 (附註(a) 及 (e))	77	78
	1,967	1,918
應付關聯方款項		
長江和記的一家間接附屬公司 (附註(d))	5,648	6,251
一家股權被投資企業 (附註(e))	39	74
	5,687	6,325

附註：

- (a) 與關聯方的餘額為無抵押、須於被通知時償還及免息。由於短期內到期，與關聯方結餘的賬面值與其公平價值相若。截至 2026 年 6 月 30 日止六個月及截至 2025 年 12 月 31 日止年度，應收關聯方款項並無計入信用損失撥備。
- (b) 於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，應收股息 44,021,000 美元及 51,796,000 美元分別計入應收關聯方款項。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，非流動部分的 44,021,000 美元及 41,381,000 美元將不遲於 2028 年 12 月 31 日收到。
- (c) 應付長江和記的間接附屬公司的款項為無抵押及須於被通知時償還且如於一個月內不能償還即開始計息。
- (d) 於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，應付品牌責任 1,538,000 美元計入其他應付款及應計開支下的應付關聯方款項。於 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，應付品牌責任分別為 5,648,000 美元及 6,251,000 美元計入應付關聯方款項。
- (e) 其他遞延收益代表授予商業、促銷和營銷權而確認的金額。

(iii) 與附屬公司的非控股股東的交易：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
銷售	21,972	26,991
採購	110	355
分銷服務費	79	107

(iv) 與附屬公司的非控股股東的結餘列入於：

	2026年6月30日	2025年12月31日
	(千美元)	
應收賬款	7,185	11,280
應付賬款	11	90
其他應付款及應計開支	247	248

18. 所得稅

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(千美元)	
本期所得稅		
中國內地	126	62,982
其他（附註）	10	27
	136	63,009
遞延所得稅開支/（利益）		
中國內地	862	(61)
其他（附註）	211	214
	1,073	153
所得稅開支	1,209	63,162

附註：其他主要包括美國及香港稅收管轄區。

於前瞻性採納會計準則 2023-09 後，本集團所呈報的所得稅開支，與使用本公司適用的法定稅率於本集團除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益所產生的理論稅額進行對賬如下。由於本公司符合香港稅務居民之條件，故適用香港法定稅率。

	截至 2026 年 6月30日止六個月	
	(千美元)	
除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益		
中國內地	2,386	
美國及其他國家地區	54	
香港	11,213	
除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益	13,653	
以本公司適用法定稅率計算之所得稅	2,253	16.5%
所得稅影響：		
不同稅收管轄區		
中國內地		
遞延所得稅資產減值撥備之變動	5,690	41.7%
稅務優惠扣減	(9,213)	-67.5%
優惠稅率差異	(2,014)	-14.8%
匯兌差異	4,649	34.1%
以股份為基礎的付款	622	4.5%
一家中國內地企業未分配利潤預提所得稅	379	2.8%
其他項目	480	3.5%
美國及其他稅收管轄區	212	1.6%
免稅利息收入	(3,856)	-28.2%
不可扣減之專業費用	539	3.9%
遞延所得稅資產減值撥備之變動	667	4.9%
其他	801	5.9%
所得稅開支	1,209	8.9%

本集團呈報的所得稅開支，與使用本公司適用的法定稅率於本集團除所得稅開支及所佔一家股權被投資企業權益收益前收益所產生的理論稅額進行對賬如下：

	截至2025年6月30日止六個月 (千美元)
除所得稅開支及所佔一家股權被投資企業權益收益前收益	495,592
以本公司適用法定稅率計算之所得稅	81,773
所得稅影響：	
不同稅收管轄區適用稅率之差異	2,115
遞延所得稅資產減值撥備	7,783
優惠稅率差異	(865)
稅務優惠扣減及抵免	(8,348)
出售一家股權被投資企業的收益的不同適用稅率之差異	(17,647)
不可扣稅之開支	5,146
使用之前未確認之稅務虧損	(65)
一家中國內地企業未分配利潤預提所得稅	(66)
毋須課稅收入	(5,027)
暫時性差異	(1,762)
其他	125
所得稅開支	63,162

19. 每股盈利

(i) 每股基本盈利

每股基本盈利乃根據本公司應佔淨收益除以期內已發行普通股的加權平均數計算。當計算每股基本盈利時，受託人持有的庫存股不包括在已發行普通股加權平均數之計算內。

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026 年	2025 年
已發行普通股的加權平均數	865,770,498	857,038,725
本公司應佔淨收益 (千美元)	15,928	454,954
本公司應佔每股基本盈利 (每股美元)	0.02	0.53

(ii) 每股攤薄盈利

每股攤薄盈利乃根據本公司應佔淨收益除以期內已發行普通股及攤薄等同普通股股份的加權平均數計算。攤薄等同普通股股份包括可在行使或結算認股權及長期獎勵計劃獎勵時使用庫存股方法發行的本公司股份。

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026 年	2025 年
已發行普通股的加權平均數	865,770,498	857,038,725
認股權和長期獎勵計劃獎勵的調整	7,098,996	15,525,788
已發行普通股及攤薄等同普通股股份的加權平均數	872,869,494	872,564,513
本公司應佔淨收益 (千美元)	15,928	454,954
本公司應佔每股攤薄盈利 (每股美元)	0.02	0.52

20. 分部報告

本集團的經營分部包括腫瘤 / 免疫業務和其他業務。

腫瘤 / 免疫業務著重於發現、開發和商業化用於治療癌症和免疫性疾病的靶向療法和免疫療法。腫瘤 / 免疫業務進一步劃分成兩個核心業務領域：

- (a) 研發：包括涵蓋藥物發現、開發、生產及監管職能的研發活動，授出我們自主研發藥物的許可以及支持研發業務的行政活動；及
- (b) 上市產品：包括通過研發活動開發的藥物（包括已授出許可的上市產品）的已開具發票的銷售、推廣、生產及分銷。

其他業務涵蓋其他商業化業務，包括其他處方藥物及保健品的銷售、推廣、生產及分銷。

一般而言，收入、收入成本和經營開支直接歸屬或分配給每個分部。本公司主要基於人員數量或使用情況，根據相關成本和開支的性質，分配不直接歸屬於特定分部的成本和開支。由於主要營運決策者不使用資產信息來評估分部的業績，因此本公司不會向其分部分配資產。

可呈報分部的業務表現乃根據本公司應佔分部淨收益 / （虧損）評估。

(i) 分部資料：

	截至2026 年 6 月 30 日止六個月					
	腫瘤 / 免疫業務			其他業務	未分配	總額
	研發	上市產品	小計			
	(千美元)					
外部客戶收入	40,887	121,434	162,321	115,966	—	278,287
收入成本	—	(40,350)	(40,350)	(111,808)	—	(152,158)
研發開支	(78,783)	—	(78,783)	—	—	(78,783)
銷售開支	—	(12,709)	(12,709)	(1,973)	—	(14,682)
行政開支	(16,910)	(2,186)	(19,096)	(2,327)	(10,372)	(31,795)
利息收入	309	—	309	32	26,201	26,542
利息開支	(1,049)	—	(1,049)	(210)	(166)	(1,425)
所佔股權被投資企業權益除稅後收益	11	—	11	3,787	—	3,798
所得稅開支	(337)	(465)	(802)	(27)	(380)	(1,209)
其他分部項目	(1,531)	(9,453)	(10,984)	396	(2,059)	(12,647)
本公司應佔淨（虧損）/ 收益	(57,403)	56,271	(1,132)	3,836	13,224	15,928
折舊 / 攤銷	(4,849)	(2,149)	(6,998)	(53)	(21)	(7,072)
減值（附註）	—	(8,941)	(8,941)	—	—	(8,941)
非流動資產的增加（金融工具和遞延所得稅資產除外）	6,774	6	6,780	242	3	7,025

附註：於2026年3月9日，Ipsen S.A. 宣佈在全球範圍內自願撤市他澤司他，且本集團停止了所有他澤司他的商業及開發活動。因此，本集團已對相關無形資產進行了全額減值，並計入簡明綜合經營報表之其他收益淨額中。

截至2025年6月30日止六個月

截至2023年6月30日止六個月

	腫瘤 / 免疫業務					
	研發	上市產品	小計	其他業務	未分配	總額
	(千美元)					
外部客戶收入	44,408	99,039	143,447	134,230	—	277,677
收入成本	—	(38,223)	(38,223)	(129,354)	—	(167,577)
研發開支	(71,990)	—	(71,990)	—	—	(71,990)
銷售開支	—	(11,828)	(11,828)	(2,045)	—	(13,873)
行政開支	(14,599)	(1,564)	(16,163)	(2,222)	(9,366)	(27,751)
出售一家股權被投資企業收益	—	—	—	—	477,456	477,456
利息收入	509	—	509	57	19,023	19,589
利息開支	(1,033)	—	(1,033)	(257)	(175)	(1,465)
所佔一家股權被投資企業權益						
除稅後收益	—	—	—	23,125	—	23,125
所得稅開支	(394)	(67)	(461)	(481)	(62,220)	(63,162)
其他分部項目	(2,612)	(74)	(2,686)	928	4,683	2,925
本公司應佔淨（虧損）/ 收益	(45,711)	47,283	1,572	23,981	429,401	454,954
折舊 / 攤銷	(5,602)	(422)	(6,024)	(51)	(43)	(6,118)
非流動資產的增加（金融工具 和遞延所得稅資產除外）	5,649	10,000	15,649	150	—	15,799

於 2026 年 6 月 30 日

	於 2020 年 6 月 30 日					
	腫瘤 / 免疫業務			其他業務	未分配	總額
	研發	上市產品	小計			
	(千美元)					
資產總額	182,720	87,454	270,174	148,795	1,317,458	1,736,427
物業、廠房及設備	93,382	—	93,382	367	39	93,788
使用權資產	6,159	—	6,159	726	445	7,330
土地使用權	11,313	—	11,313	—	—	11,313
商譽	—	—	—	3,234	—	3,234
對股權被投資企業的投資	4,446	—	4,446	6,574	—	11,020

於 2025 年 12 月 31 日

	於 2020 年 12 月 31 日					
	腫瘤 / 免疫業務			其他業務	未分配	總額
研發	上市產品	小計				
	(千美元)					
資產總額	175,378	91,353	266,731	117,359	1,369,007	1,753,097
物業、廠房及設備	94,194	—	94,194	370	59	94,623
使用權資產	1,451	—	1,451	918	658	3,027
土地使用權	10,954	—	10,954	—	—	10,954
無形資產	—	8,941	8,941	—	—	8,941
商譽	—	—	—	3,112	—	3,112
對股權被投資企業的投資	5,725	—	5,725	5,140	—	10,865

未分配開支主要指企業開支，包括企業行政開支、僱員福利開支及相關以股份為基礎的酬金開支，扣除利息收入，以及其他一次性項目。未分配資產主要包括現金及現金等價物及短期投資。

(ii) 地理資料：

	截至6月30日止六個月	
	2026	2025
	(千美元)	
外部客戶收入：		
中國	214,465	205,120
美國及其他國家地區	63,822	72,557
	<u>278,287</u>	<u>277,677</u>

	於 2026 年 6 月 30 日			於 2025 年 12 月 31 日		
	中國	美國及其他國家地區	總額	中國	美國及其他國家地區	總額
	(千美元)					
資產總額	1,685,889	50,538	1,736,427	1,705,638	47,459	1,753,097
物業、廠房及設備	93,470	318	93,788	94,183	440	94,623
使用權資產	6,880	450	7,330	2,489	538	3,027
土地使用權	11,313	—	11,313	10,954	—	10,954
無形資產	—	—	—	8,941	—	8,941
商譽	3,234	—	3,234	3,112	—	3,112
對股權被投資企業的投資	6,574	4,446	11,020	5,140	5,725	10,865

(iii) 其他資料：

截至 2026 年及 2025 年 6 月 30 日止六個月，佔本集團收入 10%以上的客戶匯總如下：

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026	2025
	(千美元)	
客戶 A	64,356	32,513
客戶 B	63,822	72,557

客戶 A 及 B 屬於腫瘤/免疫業務分部下的客戶。

21. 簡明綜合現金流量表附註

期內淨收益與經營活動所得/（所用）現金淨額之對賬：

	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026 年	2025 年
	(千美元)	
淨收益	16,242	455,555
調整至淨收益與經營活動所得/（所用）現金淨額之對賬		
折舊及攤銷	7,072	6,118
無形資產減值	8,941	—
以股份為基礎的酬金開支—認股權	971	1,552
以股份為基礎的酬金開支—長期獎勵計劃	3,991	7,691
所佔股權被投資企業權益除稅後收益	(3,798)	(23,125)
於 ImagenBio, Inc. 投資之稀釋虧損	1,107	—
出售一家股權被投資企業收益	—	(477,456)
取得上海和黃藥業股息	13,343	6,987
使用權資產的變動	(4,187)	685
其他調整	(1,564)	1,921
經營性資產和負債變動		
應收賬款	9,197	8,596
其他應收款、預付款項及按金	323	(4,943)
應收關聯方款項	(764)	204
存貨	222	2,095
應付賬款	(11,887)	1,204
其他應付款及應計開支	(5,202)	(37,433)
租賃負債	3,720	(904)
應付關聯方款項	(638)	142
遞延收入	(23,917)	(22,718)
其他	(949)	935
經營性資產和負債變動總額	(29,895)	(52,822)
經營活動所得/（所用）現金淨額	12,223	(72,894)

22. 訴訟

本集團可能不時涉及與日常業務過程有關的索償訴訟。本集團相信，目前並無任何針對本集團、對本集團的財務狀況、經營業績或現金流可能產生重大不利影響的索償或訴訟尚未解決。然而，訴訟受固有的不確定性影響，本集團在未來對此等事情的看法可能會有所改變。當有不利結果出現時，則有可能對本集團當期，甚至未來的財務狀況、經營業績或現金流產生重大不利影響。

於 2019 年 5 月 17 日，綠葉製藥香港有限公司（「綠葉」）向本集團發出通知，聲稱因本集團未能達成預定銷售目標而終止履行原授予本集團在中國的思瑞康獨家分銷權的分銷協議。本集團不認同此聲明，並認為綠葉的終止訴求並無依據。因此，本集團於 2019 年展開法律程序以尋求賠償。於 2021 年 10 月 21 日（並於 2021 年 12 月作出關於成本及利息的決定），仲裁裁決本集團獲賠 3,770 萬美元（人民幣 2.532 億元）及自判決日期起到實際收取獲賠金額期間年利率為 5.5% 的利息，以及補償訟費約 220 萬美元（統稱為「獲賠金額」）。於 2022 年 6 月 27 日，綠葉就獲賠金額向本集團提供上限為人民幣 2.86 億元的銀行擔保（後更新為人民幣 3.352 億元，有效期延展至 2027 年 6 月 25 日），以待其向香港高等法院申請撤銷及隨後上訴獲賠金額的結果。於 2022 年 7 月 26 日，綠葉撤銷獲賠金額的申請被高等法院駁回，並判令訟費歸本集團。於 2022 年 10 月 7 日，綠葉就駁回一事向上訴法庭提交了上訴通知書，並於 2023 年 6 月 6 日，上訴法庭審理了綠葉撤銷裁決的申請。於 2026 年 5 月 8 日，綠葉撤銷裁決的申請再次被駁回。此次裁決由上訴法庭作出，並判令訟費歸本集團。於 2026 年 6 月 5 日，綠葉再向上訴法庭申請向終審法院上訴的許可，結果尚待裁定。由於法律程序仍在進行中，本集團截至此中期未經審核簡明綜合財務報表發佈日期尚未收到任何獲賠金額，因此，於 2026 年 6 月 30 日，獲賠金額未被確認，且並無就與思瑞康相關的餘額作出任何調整。與思瑞康相關的餘額包括應收賬款、應付賬款及其他應付款分別為 110 萬美元、90 萬美元及 120 萬美元。

23. 期後事項

本集團已對直至 2026 年 7 月 30 日（即該中期未經審核簡明綜合財務報表發佈的日期）的期後事項進行評估。

24. 股息

本公司自註冊成立起並無宣派或支付任何股息。

25. 美國公認會計原則與國際財務報告準則的對賬

此等中期未經審核簡明綜合財務報表乃根據美國公認會計原則編製，而該等會計原則在若干方面與國際財務報告準則有所不同。根據美國公認會計原則及國際財務報告準則編製的重大差異影響如下：

(i) 簡明綜合經營表之對賬

	截至 2026 年 6 月 30 日止六個月			
	根據美國公認會計原則所呈報的金額	國際財務報告準則調整		根據國際財務報告準則所呈報的金額
		租賃攤銷 (附註(a))	公司間未實現利潤的稅收影響 (附註(b))	
		(千美元)		
銷售成本－第三方	(127,275)	1	—	(127,274)
研發開支	(78,783)	31	—	(78,752)
銷售開支	(14,682)	11	—	(14,671)
行政開支	(31,795)	51	—	(31,744)
經營開支總額	(277,418)	94	—	(277,324)
其他收益淨額	12,784	(110)	—	12,674
除所得稅開支及所佔股權被投資企業權益收益前收益	13,653	(16)	—	13,637
所佔股權被投資企業權益除稅後收益	3,798	(1)	(11)	3,786
淨收益	16,242	(17)	(11)	16,214
減：非控股權益應佔淨收益	(314)	(2)	—	(316)
本公司應佔淨收益	15,928	(19)	(11)	15,898

	截至 2025 年 6 月 30 日止六個月				
	國際財務報告準則調整				
根據美國公認會計原則所呈報的金額	租賃攤銷 (附註(a))	公司間未實現利潤的稅收影響 (附註(b))	權利資本化 (附註(c))	根據國際財務報告準則所呈報的金額	
				(千美元)	
銷售成本－第三方	(147,601)	7	—	—	(147,594)
研發開支	(71,990)	40	—	(16,109)	(88,059)
銷售開支	(13,873)	11	—	—	(13,862)
行政開支	(27,751)	26	—	—	(27,725)
經營開支總額	(281,191)	84	—	(16,109)	(297,216)
出售一家股權被投資企業收益	477,456	18	(151)	—	477,323
其他收益淨額	21,650	(104)	—	—	21,546
除所得稅開支及所佔股權被投資企業收益前收益	495,592	(2)	(151)	(16,109)	479,330
所佔一家股權被投資企業權益除稅後收益	23,125	6	(91)	—	23,040
淨收益	455,555	4	(242)	(16,109)	439,208
減：非控股權益應佔淨收益	(601)	3	—	25	(573)
本公司應佔淨收益	454,954	7	(242)	(16,084)	438,635

(ii) 簡明綜合資產負債表之對賬

2026 年 6 月 30 日					
	國際財務報告準則調整				
	根據美國公認會計原則所呈報的金額	租賃攤銷 (附註(a))	公司間未實現利潤的稅收影響 (附註(b))	發行成本 (附註(d))	根據國際財務報告準則所呈報的金額
			(千美元)		
對股權被投資企業的投資	11,020	(2)	13	—	11,031
其他非流動資產	34,189	(104)	—	—	34,085
資產總額	1,736,427	(106)	13	—	1,736,334
負債總額	461,459	—	—	—	461,459
額外實繳資本	1,539,439	—	—	(697)	1,538,742
累計虧損	(362,715)	(105)	13	697	(362,110)
累計其他全面虧損	(3,182)	9	—	—	(3,173)
本公司股東權益總額	1,260,776	(96)	13	—	1,260,693
非控股權益	14,192	(10)	—	—	14,182
股東權益總額	1,274,968	(106)	13	—	1,274,875

2025 年 12 月 31 日						
	國際財務報告準則調整					
	根據美國公認會計原則所呈報的金額	租賃攤銷 (附註(a))	公司間未實現利潤的稅收影響 (附註(b))	發行成本 (附註(d))	長期獎勵計劃的歸類 (附註(e))	根據國際財務報告準則所呈報的金額
			(千美元)			
對股權被投資企業的投資	10,865	(1)	24	—	—	10,888
其他非流動資產	38,886	(86)	—	—	—	38,800
資產總額	1,753,097	(87)	24	—	—	1,753,034
其他應付款及應計開支	208,892	—	—	—	(883)	208,009
流動負債總額	315,775	—	—	—	(883)	314,892
負債總額	501,835	—	—	—	(883)	500,952
額外實繳資本	1,533,868	—	—	(697)	883	1,534,054
累計虧損	(378,643)	(86)	24	697	—	(378,008)
累計其他全面虧損	(4,532)	11	—	—	—	(4,521)
本公司股東權益總額	1,237,926	(75)	24	—	883	1,238,758
非控股權益	13,336	(12)	—	—	—	13,324
股東權益總額	1,251,262	(87)	24	—	883	1,252,082

附註：

(a) 租賃攤銷

根據美國公認會計原則，就經營租賃而言，使用權資產的攤銷和租賃負債的利息開支部分一併記錄為租賃開支，其在簡明綜合經營表中產生直線確認效果。

根據國際財務報告準則，所有租賃均作為融資租賃入賬，其中使用權資產通常按直線法計提折舊，而租賃負債則採用實際利率法計量，此導致租賃期開始時開支較高，接近租賃期末時開支較低。

(b) 公司間未實現利潤的稅收影響

根據美國公認會計原則，公司間銷售存貨產生的未實現利潤不予確認遞延所得稅。

根據國際財務報告準則，公司間銷售存貨產生的未實現利潤在確認遞延所得稅時按照買方稅率確認。

(c) 研發及商業化權利資本化

根據美國公認會計原則，由於所獲得的研發及商業化權利截至購買日期仍需要進一步開發，並且沒有替代的未來用途，因此，該權利不符合資本化標準。該等權利被視為進行中的研發，並已計入研發開支。

根據國際財務報告準則，所獲得的研發及商業化權利已被資本化確認為無形資產。由於價格已反映未來經濟利益流入本集團的可能性，因此假定其始終滿足確認標準。於 2026 年 6 月 30 日，該無形資產已全數減值。

(d) 發行成本

美國公認會計原則及國際財務報告準則於發售股票證券所產生的發行成本資本化標準存有差異。

(e) 長期獎勵計劃的歸類

根據美國公認會計原則，有績效目標的長期獎勵計劃的獎勵在確定日期前被歸類為負債結算的獎勵，因為有關獎勵乃根據績效指標的實際達標情況而確定金額，從而結算相關可變數量的股份。在確定日期後，長期獎勵計劃的獎勵被重新歸類為權益結算的獎勵。

根據國際財務報告準則，長期獎勵計劃的獎勵在確定日期之前或之後，均被歸類為權益結算的獎勵，因其獎勵最終以本公司普通股或同等的美國預託證券結算，而非以現金結算。

於 2026 年 7 月 30 日，即本公告日期，本公司之董事為：

主席兼非執行董事：

艾樂德博士

非執行董事：

施熙德女士

楊凌女士

執行董事：

蘇慰國博士

(首席執行官兼首席科學官)

鄭澤鋒先生

(代理首席執行官兼首席財務官)

獨立非執行董事：

言思雅醫生

(高級兼首席獨立非執行董事)

胡朝紅博士

陳邵文教授

黃德偉先生