

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Fujian Haixi Pharmaceuticals Co., Ltd.

福建海西新藥創制股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2637)

截至2026年6月30日止六個月的中期業績公告

財務摘要：

- 截至2026年6月30日止六個月，本集團的營業收入約為人民幣311,619,000元，較截至2025年6月30日止六個月增長3.85%；
- 截至2026年6月30日止六個月，本集團的研發費用約為人民幣40,762,000元，較截至2025年6月30日止六個月增長50.32%；
- 截至本公告日，公司自主研發的核心創新藥項目HXP056之候選藥物分子HX9428中美雙中心臨床同步推進，中國已完成I期臨床，現階段正在開展II期劑量擴展研究及第二項採用陽性對照的II期臨床研究，美國FDA II期臨床申請已獲批，且獲美國FDA授予快速通道資格；C019199骨肉瘤適應症III期註冊臨床研究獲CDE批准且完成首例入組；HXP089項目用於治療膠質母細胞瘤(Glioblastoma, GBM)的新藥臨床試驗申請(IND)，已獲國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准開展相關臨床研究；創新藥管線進入密集收穫期。

中期業績

福建海西新藥創制股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)於截至2026年6月30日止六個月(「本期間」或「報告期間」)按照中國企業會計準則(「企業會計準則」)編製的未經審計綜合中期業績，連同2025年同期的比較數據。

財務資料

本公告所載有關本集團於2026年6月30日之合併資產負債表、截至2026年6月30日止六個月之合併利潤表以及相關附註之財務資料，乃來源於根據企業會計準則編製之綜合財務報表，該等報表已由審核委員會、董事會及本公司外聘核數師容誠會計師事務所(特殊普通合夥)審閱。

本公司以往根據國際財務報告準則會計準則編製其財務會計報告。董事會認為，自2026年中期業績及2026年中期報告起，採用企業會計準則編製本公司的財務會計報告屬恰當。有關採用企業會計準則之理由，請參閱本公司日期為2026年8月11日的公告。

合併資產負債表

項目	附註五	於 2026 年 6 月 30 日 人民幣	於 2025 年 12 月 31 日 人民幣
流動資產：			
貨幣資金	1	1,018,978,308.55	645,054,375.66
交易性金融資產	2	172,386,138.83	533,553,984.82
衍生金融資產		—	—
應收票據		26,288,423.87	19,113,169.74
應收賬款	3	29,210,546.44	9,209,045.04
應收款項融資		—	—
預付款項	4	13,643,972.62	17,812,225.97
其他應收款		1,082,716.63	328,899.46
其中：應收利息		—	—
應收股利		—	—
存貨		51,729,088.77	56,099,983.16
合同資產		1,231,733.26	1,302,763.66
持有待售資產		—	—
一年內到期的非流動資產		—	—
其他流動資產	5	237,727,973.01	158,017,607.56
流動資產合計		1,552,278,901.98	1,440,492,055.07
非流動資產：			
債權投資		—	—
其他債權投資		—	—
長期應收款		477,313.50	477,313.50
長期股權投資		—	—
其他權益工具投資	6	19,652,528.48	20,281,268.58
其他非流動金融資產	7	25,337,394.35	23,383,745.50
投資性房地產		—	—
固定資產		253,164,162.97	257,339,954.63
在建工程		31,926,690.43	36,268,994.98
生產性生物資產		—	—
油氣資產		—	—
使用權資產		4,721,340.95	5,534,765.95
無形資產		27,472,584.81	27,781,841.55
開發支出		—	—
商譽		—	—
長期待攤費用		1,471,271.70	1,618,398.90
遞延所得稅資產		6,655,457.07	4,419,219.64
其他非流動資產		43,130,086.71	29,101,619.31
非流動資產合計		414,008,830.97	406,207,122.54
資產總計		1,966,287,732.95	1,846,699,177.61

項目	附註五	於 2026 年 6 月 30 日 人民幣	於 2025 年 12 月 31 日 人民幣
流動負債：			
短期借款		76,592,345.10	78,513,500.00
交易性金融負債		—	—
衍生金融負債		—	—
應付票據		—	—
應付賬款	8	25,432,044.41	31,699,365.37
預收款項		—	—
合同負債		938,431.24	1,693,496.59
應付職工薪酬		3,549,456.18	9,753,209.70
應交稅費		10,969,813.65	15,064,798.89
其他應付款		103,285,174.46	84,249,185.83
其中：應付利息		—	—
應付股利		—	—
持有待售負債		—	—
一年內到期的非流動負債		5,818,315.43	7,088,377.15
其他流動負債		113,897.09	220,154.56
流動負債合計		226,699,477.56	228,282,088.09
非流動負債：			
長期借款		—	—
應付債券		—	—
其中：優先股		—	—
永續債		—	—
租賃負債		4,208,357.61	4,775,643.59
長期應付款		17,800,312.75	19,768,294.97
長期應付職工薪酬		—	—
預計負債		—	—
遞延收益		48,340,271.99	140,881.55
遞延所得稅負債		—	—
其他非流動負債		—	—
非流動負債合計		70,348,942.35	24,684,820.11
負債合計		297,048,419.91	252,966,908.20

項目	附註五	於2026年 6月30日 人民幣	於2025年 12月31日 人民幣
股東權益：			
股本	9	78,707,270.00	78,707,270.00
其他權益工具		—	—
其中：優先股		—	—
永續債		—	—
資本公積		1,083,121,148.81	1,083,121,148.81
減：庫存股	10	4,912,959.42	—
其他綜合收益		(347,471.52)	281,268.58
專項儲備			
盈餘公積		39,394,585.00	39,394,585.00
未分配利潤	11	473,276,740.17	392,227,997.02
歸屬於母公司所有者權益合計		<u>1,669,239,313.04</u>	<u>1,593,732,269.41</u>
少數股東權益		<u>—</u>	<u>—</u>
負債和所有者權益總計		<u>1,966,287,732.95</u>	<u>1,846,699,177.61</u>
流動資產淨值		1,325,579,424.42	1,212,209,966.98
資產合計減流動負債		<u>1,739,588,255.39</u>	<u>1,618,417,089.52</u>

註：本中期財務資訊中所列示的截至2025年12月31日止比較期間資產負債表，係來源於本集團截至2025年12月31日止年度合併財務報表。該年度財務報表原按照國際財務報告準則編製，並由獨立外部審計師進行審計，該審計師已於2026年3月30日對上述年度財務報表出具了無保留審計意見。

為使比較財務資訊與本中期現行適用的企業會計準則列報基礎保持一致，並保證報表間的可比性，本集團對來源於上述年度財務報表的比較餘額執行了適當的重分類及列報調整，該等重分類不涉及任何實質性的確認或計量變更，僅屬列報口徑調整。

合併利潤表

項目	附註五	截至 6 月 30 日止六個月	
		2026 年 人民幣	2025 年 人民幣
一、營業總收入		311,618,533.54	300,075,435.14
其中：營業收入	12	311,618,533.54	300,075,435.14
二、營業總成本		224,661,989.85	184,397,083.23
其中：營業成本	12	56,461,977.36	40,614,937.46
税金及附加		3,711,490.80	2,497,169.17
銷售費用		99,356,317.01	99,849,391.06
管理費用		12,611,364.81	11,526,405.08
研發費用		40,761,658.84	27,116,284.90
財務費用		11,759,181.03	2,792,895.56
其中：利息費用		3,621,162.90	3,347,160.69
利息收入		7,928,162.57	569,945.24
加：其他收益		6,366,228.05	750,847.72
投資收益(損失以「－」號填列)		(10,527,184.67)	1,268,974.55
其中：對聯營企業和			
合營企業的投資收益		—	—
以攤餘成本計量的金融資產			
終止確認收益		—	—
淨敞口套期收益(損失以			
「－」號填列)		—	—
公允價值變動收益(損失以「－」號			
填列)		2,864,803.46	5,177,052.15
信用減值損失(損失以「－」號填列)		(932,821.35)	(283,859.81)
資產減值損失(損失以「－」號填列)		(436,714.54)	267,661.70
資產處置收益(損失以「－」號填列)		9,390.59	—

項目	附註五	截至 6 月 30 日止六個月	
		2026 年 人民幣	2025 年 人民幣
三、營業利潤(虧損以「－」號填列)		84,300,245.23	122,859,028.22
加：營業外收入		41.85	38,839.22
減：營業外支出		—	7,897.40
四、利潤總額(虧損總額以「－」號填列)		84,300,287.08	122,889,970.04
減：所得稅費用	13	3,251,543.93	15,084,115.57
五、淨利潤(淨虧損以「－」號填列)		81,048,743.15	107,805,854.47
(一)按經營持續性分類			
1.持續經營淨利潤(淨虧損以「－」號填列)		81,048,743.15	107,805,854.47
2.終止經營淨利潤(淨虧損以「－」號填列)		—	—
(二)按所有權歸屬分類			
1.歸屬於母公司所有者的淨利潤 (淨虧損以「－」號填列)		81,048,743.15	107,805,854.47
2.少數股東損益(淨虧損以「－」號填列)		—	—
六、其他綜合收益的稅後淨額		(628,740.10)	—
(一)歸屬於母公司所有者的其他綜合收益的稅後淨額		(628,740.10)	—
(二)歸屬於少數股東的其他綜合收益的稅後淨額			
七、綜合收益總額		80,420,003.05	107,805,854.47
(一)歸屬於母公司所有者的綜合收益總額		80,420,003.05	107,805,854.47
(二)歸屬於少數股東的綜合收益總額			
八、每股收益			
(一)基本每股收益	15	1.03	1.60
(二)稀釋每股收益		1.03	1.60

綜合財務資料附註

截至2026年6月30日止六個月

一、公司基本情況

福建海西新藥創制股份有限公司(以下簡稱「本公司」或「公司」)於2012年3月27日在中華人民共和國(「中國」)成立的有限責任公司，並於2022年11月15日根據中國法律改制為股份有限公司。本公司股份已於2025年10月20日於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市(「上市」)。本公司註冊辦事處及主要營業地點為中國福建省福州市倉山區建新鎮金達路177號B座三樓、四樓。其最終控制方為康心汕博士，彼亦為本公司董事長兼執行董事。

本公司是一家處於商業化階段的製藥公司，致力於在中國及全球開發、製造及商業化優質醫藥產品，為消化系統疾病、心血管系統疾病、內分泌系統疾病、神經系統疾病及炎症疾病等常見治療領域提供創新、可及的治療方案。

本集團截至2026年6月30日止六個月的中期合併財務報表包括於2026年6月30日的中期合併資產負債表、截至2026年6月30日止六個月的中期合併利潤表、中期合併權益變動表及中期合併現金流量表，以及選定的解釋附註(統稱「中期財務資料」)。除另有注明外，中期財務資料以人民幣(「人民幣」)呈列，其亦為本公司及其附屬公司的功能貨幣。

本中期財務資料已於2026年8月28日經本公司董事會批准刊發。

本中期財務資料未經審計，惟已經本公司外聘核數師審閱。

二、財務報表的編製基礎

1. 編製基礎

本公司以往一直採用國際財務報告準則來編製財務報表用作在香港聯交所的信息披露。根據聯交所於2010年12月發佈之《有關接受在香港上市的內地註冊成立公司採用內地的會計及審計準則以及聘用內地會計師事務所的諮詢總結》，在香港上市的中國內地註冊成立的發行人獲准採用企業會計準則編製其財務報表，而獲中華人民共和國(「中國」)財政部及中國證券監督管理委員會(「中國證監會」)認可的中國內地會計師事務所獲准許為該等發行人提供服務時採用中國註冊會計師審計準則。為統一本公司在中國大陸和香港兩地市場之相關財務資料披露，經董事會批准後，本公司將自2026年6月30日止期間的半年度財務報告開始按照中國財政部頒佈的企業會計準則及相關規定編製財務報表。

本公司以持續經營為基礎，根據實際發生的交易和事項，按照財政部頒佈的《企業會計準則第32號—中期財務報告》的相關規定，以及《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》、《香港公司條例》的披露規定編製財務報表。

2. 持續經營

本公司對自報告期末起12個月的持續經營能力進行了評估，未發現影響本公司持續經營能力的事項，本公司以持續經營為基礎編製財務報表是合理的。

三、重要會計政策及會計估計

本公司下列重要會計政策、會計估計根據企業會計準則制定。未提及的業務按企業會計準則中相關會計政策執行。

1. 遵循企業會計準則的聲明

本公司所編製的財務報表符合企業會計準則的要求，真實、完整地反映了公司的財務狀況、經營成果、現金流量等有關信息。

2. 會計期間

本公司會計年度自公曆1月1日起至12月31日止。本財務報表會計期間為2026年1月1日至2026年6月30日止。

3. 營業週期

本公司正常營業週期為一年。

4. 記賬本位幣

本公司的記賬本位幣為人民幣。

四、稅項

1. 主要稅種及稅率

稅種	計稅依據	稅率
增值稅	應稅銷售收入	13%、6%
城市維護建設稅	應繳流轉稅稅額	5%
教育費附加	應繳流轉稅稅額	3%
地方教育費附加	應繳流轉稅稅額	2%
房產稅	房產原值減去 20.00% 或 30.00% 後的餘額	1.2%
土地使用稅	實際佔用的土地面積	人民幣 2.4 元／平米
企業所得稅	應納稅所得額	25%、15%、16.5%

本公司子公司存在不同企業所得稅稅率的情況

納稅主體名稱	所得稅稅率
海西新藥創制(福州)有限公司	25%
香港海西新藥有限公司	16.5%

2. 稅收優惠

(1) 企業所得稅

2024年12月4日，本公司取得由福建省科學技術廳、福建省財政廳、國家稅務總局福建省稅務局聯合頒發的《高新技術企業證書》(證書編號為GR202435002642)，該證書的有效期為3年。根據《中華人民共和國企業所得稅法》第二十八條的有關規定，在報告期間，福建海西新藥創制股份有限公司適用的所得稅率為15%。

(2) 增值稅

根據《財政部稅務總局關於先進製造業企業增值稅加計抵減政策的公告》(財政部稅務總局公告2023年第43號)，自2023年1月1日至2027年12月31日，允許先進製造業企業按照當期可抵扣進項稅額加計5%抵減應納增值稅稅額。本公司於報告期間適用上述優惠政策。

五、合併財務報表項目註釋

1. 貨幣資金

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
庫存現金	—	—
銀行存款	973,889,390.33	645,028,856.68
其他貨幣資金	45,088,918.22	25,518.98
合計	<u>1,018,978,308.55</u>	<u>645,054,375.66</u>
其中：存放在境外的款項總額	<u>609,965,237.83</u>	<u>434,484,976.73</u>

2. 交易性金融資產

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	172,386,138.83	533,553,984.82
其中：結構性存款	20,007,671.23	20,258,356.17
理財產品	152,378,467.60	513,295,628.65
合計	<u>172,386,138.83</u>	<u>533,553,984.82</u>

3. 應收賬款

賬齡	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
1 年以內	30,731,891.42	9,693,403.64
1 至 2 年	16,944.00	—
小計	30,748,835.42	9,693,403.64
減：壞賬準備	1,538,288.98	484,358.60
合計	<u>29,210,546.44</u>	<u>9,209,045.04</u>

註：上述賬齡於各報告期末根據入賬日期呈列。

4. 預付款項

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
1 年以內	11,830,003.90	14,174,008.31
1 至 2 年	1,645,609.59	3,638,217.66
2 至 3 年	168,359.13	—
合計	<u>13,643,972.62</u>	<u>17,812,225.97</u>

5. 其他流動資產

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
大額存單及定期存款	232,701,113.77	151,861,891.55
待抵扣稅款	5,026,859.24	6,155,716.01
合計	<u>237,727,973.01</u>	<u>158,017,607.56</u>

6. 其他權益工具投資

項目	於 2025 年 12 月 31 日	追加投資	減少投資	本期增減變動			於 2026 年 6 月 30 日
				本期計入 其他綜合 收益的利得	本期計入 其他綜合 收益的損失	其他	
非上市公司股權	20,281,268.58	—	—	—	628,740.10	—	19,652,528.48
合計	20,281,268.58	—	—	—	628,740.10	—	19,652,528.48

項目	本期確認的 股利收入	累計計入 其他綜合 收益的利得	累計計入 其他綜合 收益的損失	指定為以公允 價值計量且 其變動計入 其他綜合 收益的原因
				其他綜合 收益的原因
非上市公司股權	—	(347,471.52)	—	產業戰略投資
合計	—	(347,471.52)	—	

7. 其他非流動金融資產

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產	25,337,394.35	23,383,745.50
合計	25,337,394.35	23,383,745.50

8. 應付賬款

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
應付材料款	12,322,853.94	13,306,768.49
應付工程設備款	12,119,236.22	15,837,656.54
應付其他款項	989,954.25	2,554,940.34
合計	<u>25,432,044.41</u>	<u>31,699,365.37</u>

應付賬款按其入賬日期的賬齡分析如下：

項目	於 2026 年 6 月 30 日	於 2025 年 12 月 31 日
1 年以內	17,136,451.32	26,023,069.62
1-2 年	8,267,196.28	5,651,300.47
2-3 年	28,396.81	24,995.28
合計	<u>25,432,044.41</u>	<u>31,699,365.37</u>

9. 股本

項目	本次增減變動(+、-)						於 2026 年 6 月 30 日
	於 2025 年 12 月 31 日	發行新股	送股	公積金轉股	其他	小計	
股份總數	78,707,270.00	—	—	—	—	—	78,707,270.00

10. 庫存股

項目	於 2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期減少	於 2026 年 6 月 30 日
庫存股	—	4,912,959.42	—	4,912,959.42

11. 未分配利潤

項目	截至 2026 年 6 月 30 日 止六個月		2025 年度
調整前上期末未分配利潤	392,227,997.02		226,932,617.90
調整期初未分配利潤合計數(調增+, 調減-)	—		—
調整後期初未分配利潤	392,227,997.02		226,932,617.90
加: 本期歸屬於母公司所有者的淨利潤	81,048,743.15		177,028,649.12
盈餘公積彌補虧損轉入	—		—
資本公積彌補虧損轉入	—		—
減: 提取法定盈餘公積	—		11,733,270.00
提取任意盈餘公積	—		—
提取一般風險準備	—		—
應付普通股股利	—		—
轉作股本的普通股股利	—		—
期末未分配利潤	<u>473,276,740.17</u>		<u>392,227,997.02</u>

12. 營業收入和營業成本

項目	截至 6 月 30 日止六個月			
	2026 年		2025 年	
	收入	成本	收入	成本
主營業務	311,067,445.71	55,689,338.46	299,666,640.06	40,415,534.55
其他業務	551,087.83	772,638.90	408,795.08	199,402.91
合計	<u>311,618,533.54</u>	<u>56,461,977.36</u>	<u>300,075,435.14</u>	<u>40,614,937.46</u>

(1) 主營業務收入、主營業務成本的分解信息

項目	截至 6 月 30 日止六個月			
	2026 年		2025 年	
	收入	成本	收入	成本
按產品類型分類				
銷售醫藥產品	311,067,445.71	55,689,338.46	299,666,640.06	40,415,534.55
合計	311,067,445.71	55,689,338.46	299,666,640.06	40,415,534.55
按收入確認時間分類				
在某一時點確認收入	311,067,445.71	55,689,338.46	299,666,640.06	40,415,534.55
合計	311,067,445.71	55,689,338.46	299,666,640.06	40,415,534.55

13. 所得稅費用

項目	截至 6 月 30 日止六個月	
	2026 年	2025 年
當期所得稅費用	5,487,781.36	13,267,851.96
遞延所得稅費用	(2,236,237.43)	1,816,263.61
合計	3,251,543.93	15,084,115.57

14. 分部信息

(1) 報告分部的確定依據與會計政策

根據本集團的內部組織結構、管理要求及內部報告制度，本集團的經營業務劃分為 2 個報告分部。這些報告分部是以集團日常內部管理要求的財務信息為基礎確定的。本集團的管理層定期評價這些報告分部的經營成果，以決定向其分配資源及評價其業績。

本集團報告分部包括：

- ① 創新藥分部，專注於創新藥的研發；
- ② 仿製藥分部，專注於仿製藥的研發、生產及銷售；

分部報告信息根據各分部向管理層報告時採用的會計政策及計量標準披露，這些會計政策及計量基礎與編製財務報表時的會計政策及計量基礎保持一致。

(2) 分部利潤或虧損

截至 2026 年 6 月 30 日

止六個月／

於 2026 年 6 月 30 日	創新藥分部	仿製藥分部	未分配	合計
營業收入	—	311,618,533.54	—	311,618,533.54
分部利潤／(虧損)	(32,907,138.65)	148,248,798.85	(31,041,373.12)	84,300,287.08
融資成本	—	—	3,621,162.90	3,621,162.90
未分配公司收入及開支	—	—	27,420,210.22	27,420,210.22
上市開支	—	—	—	—
補充信息：	—	—	—	—
1. 研發開支	32,907,138.65	7,854,520.19	—	40,761,658.84
2. 營銷開支	—	95,163,422.67	—	95,163,422.67
3. 折舊和攤銷費用	—	9,700,720.57	965,489.38	10,666,209.95
4. 以攤餘成本計量的其他借款				
賬面值變動	—	4,451,285.21	—	4,451,285.21

(續上表)

截至 2025 年 6 月 30 日

止六個月／

於 2025 年 6 月 30 日	創新藥分部	仿製藥分部	未分配	合計
營業收入	—	300,075,435.14	—	300,075,435.14
分部利潤／(虧損)	(19,640,910.07)	155,154,059.08	(12,623,178.97)	122,889,970.04
融資成本	—	—	3,347,160.69	3,347,160.69
未分配公司收入及開支	—	—	7,038,810.05	7,038,810.05
上市開支	—	—	2,237,208.23	2,237,208.23
補充信息：	—	—	—	—
1. 研發開支	19,640,910.07	7,475,374.83	—	27,116,284.90
2. 營銷開支	—	95,255,971.73	—	95,255,971.73
3. 折舊和攤銷費用	—	1,876,661.52	592,255.78	2,468,917.30
4. 以攤餘成本計量的其他借款				
賬面值變動	—	5,247,834.76	—	5,247,834.76

(3) 其他分部信息

① 產品和勞務對外交易收入：無。

② 地區信息

本集團的全部非流動資產位於中國內地，本集團全部外部客戶也位於中國內地。因此，本公告未對其外部客戶的地區分部業務進行分析。

③ 對主要客戶的依賴程度

來自佔本集團總收益10%以上的客戶的收益如下：

客戶	收益類型	截至6月30日止六個月	
		2026年	2025年
客戶A	銷售醫藥產品	<u>131,892,505.16</u>	<u>129,596,902.26</u>
合計		<u><u>131,892,505.16</u></u>	<u><u>129,596,902.26</u></u>

15. 每股收益

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
歸屬於公司普通股股東的淨利潤	81,048,743.15	107,805,854.47
發行在外的普通股加權平均數	78,706,778.49	67,207,270.00
每股收益	1.03	1.60

16. 股息

截至2026年6月30日止六個月，本公司未派發股息。

管理層討論及分析

2026 年中期回顧

本公司為一家處於商業化階段的製藥公司，集研發、生產及銷售能力於一體，具備在研創新藥的管線。我們已在中國最大、增長最快的治療領域建立多元化的產品組合及管線。截至本公告日，我們已商業化的產品組合主要包括用於消化系統疾病、心腦血管系統疾病、內分泌系統疾病、肌肉骨骼系統及疼痛疾病、神經系統疾病及炎症疾病等領域的仿製藥。我們的創新藥管線專注於具有顯著臨床未滿足需求的創新藥物，包括兩款已進入臨床試驗階段的創新在研腫瘤藥物、一款潛在用於治療濕性年齡相關性黃斑變性(nAMD，因視網膜下血管異常增生所致的視網膜疾病)／糖尿病性黃斑水腫(DME，因糖尿病導致液體滲入黃斑部)／視網膜靜脈閉塞(RVO，因視網膜靜脈阻塞導致視力喪失)的首款口服藥物及另外一款處於臨床前階段，用於治療呼吸系統疾病的創新在研藥物。上述所有在研創新藥均由內部以專有方式開發及發展。

截至2026年6月30日，本公司已就17款仿製藥獲得國家藥品監督管理局(「**國家藥監局**」)批准，並建立擁有四款在研創新藥的管線，使其成為中國製藥行業的主要市場參與者。於報告期間，本公司的收益來自15種獲批准產品。為在整個生命週期中保護上述產品及在研藥物，截至2026年6月30日，本公司已建立一個包括39項專利的全球專利組合，其中包括在美國、加拿大、澳大利亞、日本、韓國、新加坡、印度以及29個歐洲國家等海外司法管轄區獲得的20項專利。此外，本公司計劃積極探索與跨國公司(MNC)合作的機會，以擴大其國際臨床研究及商業化能力。

於報告期間，本公司堅持「仿製助力創新，創新驅動未來」的發展戰略，並在研發、銷售及營銷等各方面均取得進一步進展。

市場定位及主要產品

消化系統疾病相關主要產品

本公司的商業化產品組合包括兩款消化系統疾病藥物：(i) 安必力[®]，為率先進入市場的枸橼酸莫沙必利片仿製藥，被視為通過中國一致性評價，入選第四批國家集中採購(VBP)計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃；及(ii) 安立定[®]，曾入選省級VBP計劃的瑞巴派特片的仿製藥。

心血管系統疾病相關主要產品

本公司的商業化產品組合包括七款心血管系統疾病藥物：(i) 海慧通[®]，是我們的氨氯地平阿托伐他汀鈣片仿製藥，入選第八批國家VBP計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃；(ii) 海必平[®]，巹沙坦氨氯地平片(I)的仿製藥入選省級VBP計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃；(iii) 海可喜[®]，巹沙坦片的仿製藥，入選省級VBP計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃；(iv) 海惠寧[®]，比索洛爾氨氯地平片仿製藥；(v) 海立平[®]，鹽酸貝尼地平片仿製藥；(vi) 舒安亞[®]，尼麥角林片仿製藥(腦血管疾病)；及(vii) 麥思通[®]，己酮可可城緩釋片仿製藥(腦功能障礙)。

內分泌系統疾病相關主要產品

本公司的商業化產品組合包括一款內分泌系統疾病藥物，即瑞安妥[®]，瑞安妥[®]為一款入選第五批國家VBP計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃的鹽酸西那卡塞片仿製藥。

肌肉骨骼系統及疼痛疾病相關主要產品

本公司的商業化產品組合包括兩款肌肉骨骼系統及疼痛疾病藥物。(i) 安妥飛[®]，塞來昔布膠囊仿製藥(消炎鎮痛)；及(ii) 安飛平[®]，雙氯芬酸鈉腸溶片仿製藥(抗炎)，於2025年10月入選廣東牽頭二十二省雙氯芬酸等藥品聯盟VBP計劃。

神經系統疾病相關主要產品

本公司的商業化產品組合包括兩款神經系統疾病藥物。(i) 安優凡[®]，已入選省級VBP計劃和第1-8批國家VBP接續採購計劃；及(ii) 盈安可[®]，腺苷鈷胺膠囊仿製藥(神經炎症)；

其他治療領域相關主要產品

本公司在其他治療領域的商業化產品組合包括三款藥物：(i) 賽西福[®]，硫酸羥氯喹片仿製藥(抗炎)，於2024年12月入選第十批國家VBP計劃；(ii) 及舒寧[®]，鹽酸西替利嗪口服溶液仿製藥(抗過敏)，於2025年10月入選廣東21省聯盟VBP計劃；及(iii) 安瑞盈[®]，鈉鉀鎂鈣注射用濃溶液仿製藥(電解質補充)。

本公司商業化產品對全球高發病率疾病具有競爭優勢，其市場地位預計將持續增長或維持其現有水平。

研發

憑藉逾十年的經驗，本公司已建立一個涵蓋整個藥物研發週期的研發團隊，包括藥物化學、製劑、臨床前研究、質量控制、質量保證、臨床運營及法規事務。本公司已建立兩個產品開發平台，該等平台構成我們研發能力的基石。該等產品開發平台包括：(i) 多靶點創新藥開發平台(「**MultiSel-Opt**平台」)，本公司通過該平台促進化合物在研藥物於臨床前研究的篩選、發現及優化，以及推進在研藥物的臨床研究開發；及(ii) 仿製藥開發平台，本公司通過該平台持續開發具有市場潛力的在研藥物。該等平台使本公司能夠持續且快速地識別具有龐大市場潛力的治療靶點，並開發產品以推向商業化。

於報告期間及直至本公告日期，本公司以下在研產品的研發成果顯著。

在研產品的研發進展

本公司正積極探索主要創新藥物 C019199、HXP089 及另一款主要創新藥物 HX9428 (成為首款用於治療 nAMD/DME/RVO 的口服藥物) 的綜合潛力。本公司將來可能會探索在海外市場為旗下在研創新藥尋找潛在的授權機會或其他合作安排。

C019199

C019199 為一種靶向 CSF-1R/DDR1/VEGFR2 的多機制免疫調節劑，乃自 MultiSel-Opt 平台開發的首款在研創新藥。本公司正在開發 C019199 作為單藥治療以及與抗 PD-1 單克隆抗體等藥物治療多種腫瘤疾病的聯合療法。C019199 的適應症包括骨肉瘤、乳腺癌、結直腸癌、胰腺癌及 TGCT 等。於 2020 年 7 月，本公司就 C019199 獲得國家藥監局的新藥臨床試驗申請 (IND) 批准。截至 2026 年 6 月 30 日，本公司已 (i) 完成就骨肉瘤及 TGCT 的 Ia 期臨床試驗並啟動 Ib/II 期臨床試驗；及 (ii) 完成與抗 PD-1 單克隆抗體聯合療法治療不同類別實體瘤的 I 期臨床試驗並啟動 II 期臨床試驗。於 2026 年第二季度，本公司已在中國啟動 C019199 治療骨肉瘤的 III 期臨床試驗。在美國，本公司亦預計於獲得食品藥物管理局 (FDA) 的 IND 批准後啟動治療骨肉瘤的 I/II 期臨床試驗。

HXP056

HX9428 系本公司自主研發的創新藥項目 HXP056 之候選藥物分子，旨在為治療眼底病提供口服治療藥物。HX9428 預期能克服 BRB 穿透的技術挑戰以到達視網膜病灶部位，並調控全身藥物濃度以確保患者安全。HX9428 有望成為全球首個治療上述視網膜疾病的口服治療藥物，這既是重大的技術突破，又具有龐大的全球市場潛力。

HX9428 治療 nAMD 的 I 期臨床研究初步數據顯示，其安全性及耐受性良好，且呈現良好的劑量與濃度關係。此外，在 I 期臨床試驗中招募的未經治療及經治療 nAMD 患者中，眼底形態及視網膜功能均見初步改善。基於該等早期結果前景樂觀，本公司已於 2025 年第四季度在 I 期劑量遞增研究仍在進行之際啟動在中國 II 期擴展研究的受試者招募。本公司旨在快速評估及確定最佳治療劑量，從而為即將開展的 III 期臨床研究夯實基礎。此外，鑒於 HX9428 在國內臨床研究中已展現出的良好療效與安全性趨勢，截至本公告日，美國食品藥品監督管理局 (FDA) 已批准 HX9428 在美國開展 II 期臨床試驗並授予 HX9428 快速通道 (Fast Track Designation) 資格。同時，已在中國正式啟動 HX9428 治療 nAMD 的第二項 II 期臨床研究 (登記號：CTR20262884)，相關信息已獲國家藥品監督管理局 (NMPA) 藥品審評中心 (CDE) 藥物臨床試驗登記與信息公示平台公示。本研究是公司在 HX9428 既往 I 期及 II 期劑量擴展研究基礎之上，進一步啟動的一項隨機、陽性對照 II 期臨床研究。

HXP089

HXP089 同樣來自公司 MultiSel-Opt 平台開發的在研創新藥，研發設計始終貫徹「以單一藥物分子實現多重作用機制協同治療」的創新理念，用於治療膠質母細胞瘤 (GBM)。HXP089 在分子設計過程中，注重化合物在目標組織暴露的定向優化，使得最終的候選化合物擁有良好的通過血腦屏障 (BBB) 的能力，並實現對多個關鍵疾病通路的協同調控，有望為 GBM 患者帶來新的治療希望，解決 GBM 患者長期以來缺乏有效治療藥物的困境。於本公告日，HXP089 項目用於治療 GBM 的新藥臨床試驗申請 (IND) 已獲國家藥監局批准，本公司預計於 2026 年第三季度啟動治療 GBM 的 I/II 期臨床試驗。

營銷及合作

製造

於報告期間，本公司作為藥品上市許可持有人（「**藥品上市許可持有人**」）主要專注於管線中在研仿製藥及創新藥的研發及商業化。截至2026年6月30日，瑞巴派特片、腺苷鈷胺膠囊、氨氯地平阿托伐他汀鈣片(5mg/10mg)、氨氯地平阿托伐他汀鈣片(5mg/20mg)、塞來昔布膠囊、枸橼酸莫沙必利片、顛沙坦氨氯地平片(I)、雙氯芬酸鈉腸溶片已完成向本公司生產基地的場地轉移。在該等產品中，腺苷鈷胺膠囊已全面轉為自主生產，餘下產品則採用自主生產搭配外包予合資格合約製造機構(CMO)生產的並行模式進行製造。目前，本公司擁有位於福州的製造設施，總建築面積約90,000平方米。截至2026年6月30日，本公司已取得由福建省藥品監督管理局發出的藥品生產許可證，並已完成安裝設計年產能達20億口服固體製劑(OSD)藥片及膠囊的生產線。

展望

展望未來，本公司整體財務及業務狀況於2026年6月30日後持續穩健向好，核心戰略落地成效顯著。我們正沿著既定的創新驅動路徑穩步前行，三大核心管線接連迎來關鍵里程碑：C019199已成功在中國啟動骨肉瘤III期臨床試驗，並計劃拓展至美國市場；HX9428順利完成I期臨床研究並處於II期階段，有望成為全球首款治療眼底病的口服新藥，其美國臨床計劃亦在積極籌備中；新一代腦膠質瘤候選藥物HXP089預計將於2026年第三季度進入臨床階段。這一系列進展不僅驗證了我們MultiSel-Opt自主研發平台的技術實力，也契合了全球資本市場對中國源頭創新的高度關注——國際投資者與跨國藥企日益認可在中國開展早期研發所具備的成本效益與速度優勢。依託堅實的資金儲備，包括穩健的經營現金流及2025年全球發售募集資金，我們的研發團隊得以在無資金掣肘的環境下，高效推進從臨床前探索到後期臨床的全鏈條開發，確保科學創新與執行質量的高標準。展望未來，憑藉在多靶點小分子設計領域的硬核技術壁壘，本公司將持續鞏固在中國創新藥領域的領先地位，並加速邁向國際一流生物製藥企業的宏偉目標。

財務回顧

營業收入

已上市產品的藥品營業收入明細載列如下：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	金額 (人民幣千元)	(%)	金額 (人民幣千元)	(%)
海慧通 [®]	159,264	51.20	146,380	48.85
安必力 [®]	86,096	27.68	85,912	28.67
瑞安妥 [®]	19,158	6.16	20,462	6.83
賽西福 [®]	15,859	5.10	22,800	7.61
海必平 [®]	14,742	4.73	13,904	4.64
其他	15,948	5.13	10,209	3.40
合計	<u>311,067</u>	<u>100.00</u>	<u>299,667</u>	<u>100.00</u>

截至2026年6月30日止六個月之藥品銷售收入為人民幣311,067,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣299,667,000元增加3.80%。該增加主要歸因於本集團海慧通[®]於2025年新入選國家VBP計劃規格(5mg/20mg × 14片)，有效推動醫院渠道拓展及終端市場銷售的持續增長。

營業成本

截至2026年6月30日止六個月的營業成本為人民幣56,462,000元，較截至2025年6月30日止六個月的的人民幣40,615,000元增加39.02%，營業成本增加主要係部分商業化產品正逐步由委託生產(CMO)模式向自主生產模式過渡。報告期內，相關產線尚處於產能爬坡階段，產能利用率尚未達到最優水平，導致單位產品分攤的固定資產折舊及製造費用有所增加。隨著產能利用率逐步提升及規模化生產效應釋放，單位生產成本預計將趨於下降。自主生產模式的確立，將從根本上增強公司供應鏈自主可控能力，並為後續規模化降本奠定堅實基礎。

其他收益

截至2026年6月30日止六個月的其他收益為人民幣6,366,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣751,000元增加747.67%，主要由於本期收到的政府補助金額增加所致。

管理費用

截至2026年6月30日止六個月的管理費用為人民幣12,611,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣11,526,000元，增加9.41%。該增加主要由於本公司上市後相比同期支付較高的專業服務費用加所致。

銷售費用

截至2026年6月30日止六個月的銷售費用為人民幣99,356,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣99,849,000元減少0.49%。

財務費用

截至2026年6月30日止六個月，本集團的財務費用為人民幣11,759,000元，較截至2025年6月30日止六個月的財務費用人民幣2,793,000元增加321.02%，主要是由於期末外幣折算成人民幣產生匯兌損益所致。

研發費用

截至2026年6月30日止六個月的研發費用為人民幣40,762,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣27,116,000元增加50.32%，主要由於本集團創新藥項目臨床進度推進，臨床試驗開支增加所致。

淨利潤

截至2026年6月30日止六個月的淨利潤為人民幣81,049,000元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣107,806,000元減少24.82%，主要由於子公司生產基地投入使用相比同期產生折舊人民幣7,987,000元，以及本年度研發費用增加所致。

流動資金及資金來源

本公司的貨幣資金由截至2025年12月31日止的約人民幣645,054,000元，增加至截至2026年6月30日止的約人民幣1,018,978,000元。本公司的流動資金來源主要是本公司的經營所得及全球發售所得款。董事會認為本公司擁有的資源足以支持管理及滿足可預見的資本開支需求。

資本負債比率

本集團的資產負債比率(即負債總額除以資產總額)由截至2025年12月31日的13.70%增加至截至2026年6月30日的15.11%，主要由於本期收到的與資產相關的政府補助確認為遞延收益的金額增加所致。

資金及財資政策

本集團主要透過業務經營所得現金及全球發售所得款項淨額為其營運撥付資金。本集團的財資活動由其財務部門根據本集團的內部貨幣資金管理制度及對外投資管理制度進行管理。本集團財資管理的主要目標為保障本集團的資產安全、管理其流動資金狀況及降低財務風險。財務部門負責在管理層及董事會的監督下，監控及管理本集團的現金流、外匯風險敞口及投資活動。

外匯及匯率風險

本集團主要在中國開展業務，故面臨來自人民幣與本集團開展業務所涉及的其他貨幣匯率的波動所產生的外匯風險。於2026年6月30日，本集團並無就外匯風險訂立任何對沖交易。董事預期人民幣匯率的波動將不會對本集團的營運造成重大不利影響。

對沖活動

於2026年6月30日，本集團並無使用任何金融工具以作對沖之用，亦無就外匯風險或利率風險訂立任何對沖交易。

其他資料

重大投資

除本公司日期為2025年10月9日的招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所披露者，以及本公告下文「所得款項用途」一節所作之進一步更新外，本集團於2026年6月30日並無任何有關重大投資或資本資產之未來計劃。

重大收購及出售

本集團於截至2026年6月30日止六個月並無任何附屬公司、合併聯屬實體或聯營公司的重大收購或出售。

重大投資

截至2026年6月30日，集團總資產的金額為人民幣1,966,288,000元，下表列出了每項投資的公允價值及其於2026年6月30日佔集團總資產的百分比：

項目	期末公允價值 (人民幣元)	佔集團 資產總額 百分比(%)
(一)交易性金融資產	172,386,000.00	8.77
(二)其他非流動金融資產	25,337,000.00	1.29
(三)其他權益工具投資	19,653,000.00	1.00
合計	<u>217,376,000.00</u>	<u>11.06</u>

於2026年6月30日，本公司持有的交易性金融資產主要包括：

- (一) 交易性金融資產主要是貨幣市場基金(分類為按公平值計入損益的流動金融資產)，款項用於認購由中國內地多名基金管理人管理的理財產品，本金金額為人民幣170,310,000元而各項投資的所有適用百分比率均低於5%，且各自並不構成本公司根據上市規則第十四章須予披露的交易。於中國內地的該等基金之相關資產則主要包括現金、市政府發行的短期債務工具及其他金融工具。
- (二) 其他非流動金融資產主要為股權投資發行的可換股票據(分類為按公平值計入損益的其他非流動金融資產)，截至2026年6月30日止六個月，本公司持有的可換股票據本金金額為人民幣20,000,000元。該可換股票據分類為其他非流動資產，原因為董事預期於報告期末起計超過十二個月後方可變現此項金融資產。可換股票據的公平值乃根據獨立外部估值師採用二項式估值模型進行的估值而釐定。該模型的關鍵輸入數據包括票面利率、換股價及可比公司的預期波幅。
- (三) 本公司就一家於開曼群島註冊成立的私人實體的約4.58%權益投資現金人民幣20,000,000元(「該項投資」)，該實體屬獨立第三方，主要從事提供神經損傷及退行性疾病治療技術的業務。該項注資於2023年7月完成。該項投資乃用於長期戰略目的，而非用於交易，故被指定為按公平值計入其他全面收入的權益工具。

上述產品均由本公司的內部營運資金撥付。首次公開發售所得款項並無用於上述任何投資活動。

資產抵押

於2026年6月30日，本集團並無任何資產抵押作為其貸款及銀行融資的擔保。

訴訟及或然負債

本公司於截至2026年6月30日並無涉及任何重大訴訟或仲裁。董事亦不知悉於2026年6月30日及直至本公告日期本集團有任何待決或潛在重大訴訟或申索。於2026年6月30日，本集團並無任何重大或然負債。

報告期後事項

於2026年6月30日後及直至本公告日期，並無發生任何影響本集團的重大事項。

重大投資或資本資產未來計劃

除本公告所披露者外，本集團於本公告日期並無任何重大投資或資本資產收購的具體計劃。

所得款項用途

本公司於2025年10月20日完成於聯交所進行全球發售。經扣除包銷佣金及全球發售應付的其他開支後，全球發售所得款項淨額約為940.13百萬港元。

招股章程所載所得款項淨額的擬定分配及於2026年6月30日已動用的全球發售所得款項淨額(總額約為人民幣173.55百萬元)的詳情概述如下：

編號	擬定用途	於報告期間						
		佔所得款項		初尚未		於2026年	於2026年	悉數動用
		淨額之 概約百分比	已分配金額 (百萬港元)	動用的所得 款項淨額 (百萬港元)	於報告期間 已動用金額 (百萬港元)	6月30日 已動用金額 (百萬港元)	6月30日 未動用金額 (百萬港元)	
1	持續投資研發以推進管線中的在研藥及豐富產品組合(包括約40.0%用於創新藥研發及約12.0%用於仿製藥研發)	52.0%	488.87	472.02	38.32	55.17	433.70	2027年 12月31日前
2	提升本集團的研發能力及尋求合作機會	23.0%	216.23	212.09	11.05	15.19	201.04	2027年 12月31日前
3	改善及優化本集團的研發及生產系統	7.0%	65.81	57.37	0.71	9.15	56.66	2027年 12月31日前
4	增強本集團的商業化能力及擴大市場影響力	8.0%	75.21	41.92	37.64	70.93	4.28	2027年 12月31日前
5	營運資金及其他一般企業用途	10.0%	94.01	82.07	11.17	23.11	70.90	2027年 12月31日前
	合計	100.0%	940.13	865.47	98.89	173.55	766.58	

於2026年6月30日，全球發售未動用所得款項淨額存放於中國及香港的持牌銀行。全球發售所得款項已按照且將繼續按照招股章程所披露的擬定用途使用。與招股章程此前披露的意向相比，全球發售所得款項淨額的擬定用途並無任何變更，亦無任何重大延遲使用。

中期股息

董事會不建議就截至2026年6月30日止六個月派發中期股息。

企業管治常規

本集團致力於維持高標準的企業管治以保障其股東的利益及提升企業價值及問責性。本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則(「**企業管治守則**」)作為其本身的企業管治守則。自本公司上市日期(即2025年10月20日至2026年6月30日及直至本公告日期)起，本公司已遵守企業管治守則第二部分所載的所有適用守則條文，惟康心汕博士擔任董事會主席兼總經理一事，詳情如下。

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。康心汕博士為本公司共同創辦人、董事會主席兼總經理(性質視同行政總裁)。自本公司開業以來，康博士一直負責本公司業務營運的整體戰略規劃及作出關鍵業務及營運決策。由於康博士為本公司發展的關鍵人物，任何情況下均不會以任何方式損害本公司利益，董事會相信，由同一人兼任董事會主席及總經理的角色，有利於確保本公司內部領導貫徹一致，使本公司的整體戰略規劃更具效益及效率。董事會認為，目前的安排不會損害權力及授權的平衡，而此架構將有助於本公司及時及有效作出及實施決策。我們的董事會目前由五名執行董事、一名非執行董事及三名獨立非執行董事組成。因此，我們的董事會在組成上具有強大的獨立性。

證券交易的標準守則

本公司已採納董事進行證券交易的行為守則，其條款不遜於上市規則附錄C3內上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「**標準守則**」)所載的規定標準。經向本公司全體董事作出具體查詢後，董事已確認彼等於本公司上市日期(即2025年10月20日)至2026年6月30日已遵守標準守則。

購買、出售或贖回上市證券

本公司或其任何附屬公司於本公司上市日期(即2025年10月20日)至2026年6月30日贖回本公司已發行股份33,100股(庫存股)。

董事委員會

審核委員會

審核委員會由三名獨立非執行董事組成，即蒲美婷女士、林斌先生及王珊珊女士，蒲美婷女士為審核委員會主席。審核委員會的主要職責為協助董事會就本集團財務申報程序、內部控制及風險管理系統的有效性提供獨立意見，監督審核過程，並履行董事會委派的其他職責與責任。

審核委員會已與董事會審閱本集團採納的會計原則及政策以及本集團於報告期間的未經審計中期業績及未經審計綜合財務報表，審核委員會與董事會之間就會計處理方法並無意見分歧。審核委員會亦批准本集團於報告期間之中期業績及綜合財務報表，並已將其提交予董事會以供審批。

薪酬與考核委員會

薪酬與考核委員會由三名成員組成，即王珊珊女士、康心汕博士及蒲美婷女士，王珊珊女士為薪酬與考核委員會主席。薪酬與考核委員會的主要職責包括(其中包括)研究董事、監事及高級管理人員的績效評估標準、制定其工作職責，以及審查和監督薪酬計劃及激勵方案的實施情況。

提名委員會

提名委員會由三名成員組成，即王珊珊女士、康心汕博士及蒲美婷女士，王珊珊女士為提名委員會主席。提名委員會的主要職責包括(其中包括)研究董事及高級管理人員的選舉標準及程序、尋找合適人選，並向董事會提出建議。

戰略委員會

戰略委員會由三名成員組成，即康心汕博士、Feng Yan女士及林斌先生，康心汕博士為戰略委員會主席。戰略委員會的主要職責包括研究並就本公司的長期發展戰略、重大投資、融資計劃、資本運營及管理項目，以及其他影響本公司發展的重大事宜提出建議，同時監督該等事項的實施情況，並處理董事會授權的其他事宜。

於聯交所及本公司網站刊發中期業績及 2026 年中期報告

本公告刊載於聯交所網站 (www.hkexnews.hk) 及本公司網站 (www.hxpharma.com)。根據適用於報告期間的上市規則規定，載有本公司的所有資料且符合上市規則規定的 2026 年中期報告將適時刊載於聯交所及本公司網站。

承董事會命
福建海西新藥創制股份有限公司
執行董事、董事長兼總經理
康心汕博士

中國福建，2026 年 8 月 28 日

於本公告日期，執行董事為康心汕博士、Feng Yan 女士、Chen Guangming 博士、李俊青博士及陳廷澤先生；非執行董事為許冬先生；及獨立非執行董事為林斌先生、王珊珊女士及蒲美婷女士。