

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



HUA MEDICINE

華領醫藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2552)

截至2026年6月30日止六個月的中期業績公告

董事會欣然宣佈本集團截至2026年6月30日止六個月未經審核綜合業績連同截至2025年6月30日止六個月的比較數字。除另有界定者外，本公告所用詞彙與招股章程所界定者具有相同涵義。

業務摘要

於2026年上半年，我們在以商業化為主導的組織轉型方面取得堅實進展，華堂寧®進入快速規模化階段並錄得強勁銷售增長。生產規模擴大與商業營運效率提升使我們的虧損淨額大幅減少。

- 於2026年上半年，我們銷售約3,055,000盒華堂寧®，較2025年同期所出售的1,764,000盒增長73%。銷售額快速增長的趨勢亦獲2026及2027日曆年度中國國家醫保藥品目錄價格維持不變所進一步支持。
- 隨著我們的商業化團隊及醫院覆蓋範圍持續擴大，收入同比增長74%至人民幣378.9百萬元，反映我們自主商業化策略奏效。
- 生產規模及效率的提升，使期內毛利率大幅提升至61.8%，遠高於去年同期的54.2%。
- 銷售開支佔收入比率進入穩定區間，於2026年上半年為33.5%，較2025年同期的29.5%高出4.0個百分點，與2025年全年的33.6%相若。
- 截至2026年6月30日，現金結餘為人民幣1,072.9百萬元，為我們未來的研發及商業化計劃奠定堅實的基礎。

- 於2026年2月，中國國家知識產權局批准dorzagliatin的專利期延長五年，從而將其核心專利保護期延長至2034年4月。
- MYHOMISIS® (華領片®) 於中國香港特別行政區及中國澳門特別行政區獲得上市批准，用於治療成人2型糖尿病，並於香港成功推出，為日後拓展至東南亞及葡語國家奠定基礎。
- dorzagliatin真實世界研究HMM0601已告完成，並於2026年美國糖尿病協會(ADA)報告頂線結果。該項研究在中國各地80家中心招募了2,024名2型糖尿病患者，證實dorzagliatin在多元化真實世界患者人群(包括老年、肥胖及高血糖患者)中的廣泛適用性、療效及安全性，不論是作為單藥治療，或與二甲雙胍、SGLT-2抑制劑、胰島素及其他藥物聯合治療。
- 2026年ADA大會上發表了多項聯合用藥研究。dorzagliatin與口服小分子GLP-1受體激動劑、THR-β激動劑及泛PPAR激動劑的聯合用藥，不僅能有效控制血糖，更展現出包括減重、調節血脂、降低尿酸及提高胰島素敏感度在內的協同效應。系統性提高葡萄糖及胰島素敏感度，顯示新型口服治療方案對患有廣泛代謝異常患者的潛在療效。
- 針對西方患者的第二代GKA的多劑量遞增(MAD)Ib期研究正在美國進行。預計於2026年下半年公佈頂線數據。
- 本公司已在中國內地就特殊糖尿病(MODY-2)適應症提交IND前申請，並與國家藥品監督管理局藥品審評中心溝通，並達成共識，將於2026年下半年就dorzagliatin用於MODY-2患者進行IND申請。
- 我們採用AI智能體為商業化、研發及業務發展賦能。我們建立的血糖穩態教育平台提升營運效率及銷售生產力。

財務摘要

- 截至2026年6月30日，銀行結餘及現金狀況為約人民幣1,072.9百萬元，較截至2025年12月31日的銀行結餘及現金狀況減少人民幣19.4百萬元，該減少乃由於為市場開拓、商業及研發活動提供資金所致。
- 本公司於截至2026年6月30日止六個月產生收入約人民幣378.9百萬元，反映銷售數量為約3,055,000盒華堂寧®。相較截至2025年6月30日止六個月，銷售收入及銷售數量分別增加約74%及73%。
- 本公司於截至2026年6月30日止六個月產生毛利約人民幣234.3百萬元，較截至2025年6月30日止六個月增加約人民幣116.5百萬元或約99%。
- 本公司於截至2026年6月30日止六個月產生毛利率約61.8%，較截至2025年6月30日止六個月增加約7.6個百分點，反映製造規模擴大及成本效益改善。
- 本公司於截至2026年6月30日止六個月產生其他收入約人民幣6.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月減少約人民幣1,248.0百萬元或約99%。該減少主要歸因於終止與拜耳的服務協議時解除合約負債約人民幣1,243.5百萬元，其已於截至2025年6月30日止六個月內全數確認。
- 本公司於截至2026年6月30日止六個月產生開支約人民幣265.4百萬元，其中約人民幣126.9百萬元為銷售開支及約人民幣66.8百萬元為研發開支。截至2026年6月30日止六個月，銷售開支較截至2025年6月30日止六個月增加約人民幣62.7百萬元或約98%。
- 截至2026年6月30日止六個月的稅前虧損為約人民幣30.2百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則錄得稅前溢利約人民幣1,183.9百萬元。
- 截至2026年6月30日止六個月，期內全面開支總額為約人民幣30.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則錄得全面收益總額約人民幣1,184.1百萬元。

管理層討論及分析

業務概覽

2026年上半年標誌著我們的關鍵時期，強力執行商業化策略為我們的加速發展奠定堅實基礎。我們繼續壯大商業化團隊，截至2026年6月30日，專業銷售團隊已擴展至187名產品代表及75名積極從事營銷、醫學事務及商業營運的員工，較2025年同期分別增長93%及79%。華堂寧®實現快速銷售增長，於報告期內售出3,055,000盒，較2025年同期增長73%。該增長乃在兩個期間內價格相同的情況下實現，突顯出市場反應良好，受醫生及患者的認可度日漸提升。於2025年銷售處於領先地位的地區（包括上海、天津及廣東省等沿海地區以及北京），於報告期內繼續呈現強勁增長，反映出在進一步滲透市場方面存在巨大的市場潛力，並為未來持續強勁增長奠下堅實基礎。

於報告期內，本集團的財務表現穩健。2026年上半年的收入達人民幣378.9百萬元，較2025年同期增長74%。隨著製造規模擴大及成本效益提高，毛利增加99%至人民幣234.3百萬元，而毛利率為61.8%，較2025年同期上升7.6個百分點。隨著銷售團隊已全面到位，報告期內銷售開支佔收入比率由2025年上半年的29.5%上升4.0個百分點至33.5%，調整至可持續範圍。在營運效率提升的帶動下，我們的商業化進程實現利潤約人民幣107.4百萬元（定義為毛利減銷售開支），較2025年同期的人民幣53.7百萬元增加一倍。

撇除因終止拜耳合約而於2025年同期一次性將合約負債計入其他收入的約人民幣1,243.5百萬元，本集團於本報告期的虧損為人民幣30.2百萬元，較2025年同期經調整虧損約人民幣59.6百萬元收窄約人民幣29.4百萬元。

我們在進軍亞洲市場方面取得積極進展。dorzagliatin（商品名：MYHOMISIS®、華領片®）分別於2026年2月18日及2026年6月27日在香港及澳門獲得上市批准。該產品已分銷至香港的醫院及藥房，並於2026年8月開出首張處方，為中國內地以外的2型糖尿病患者提供新的治療方案。

在美國進行中的第二代GKA的MAD Ib期研究屬於我們目前最重要的在研項目。五個隊列已按計劃完成，最後一個隊列仍在進行中。完成後，我們將發表頂線結果，並尋求合作夥伴關係，以開發面向全球市場的第二代GKA。

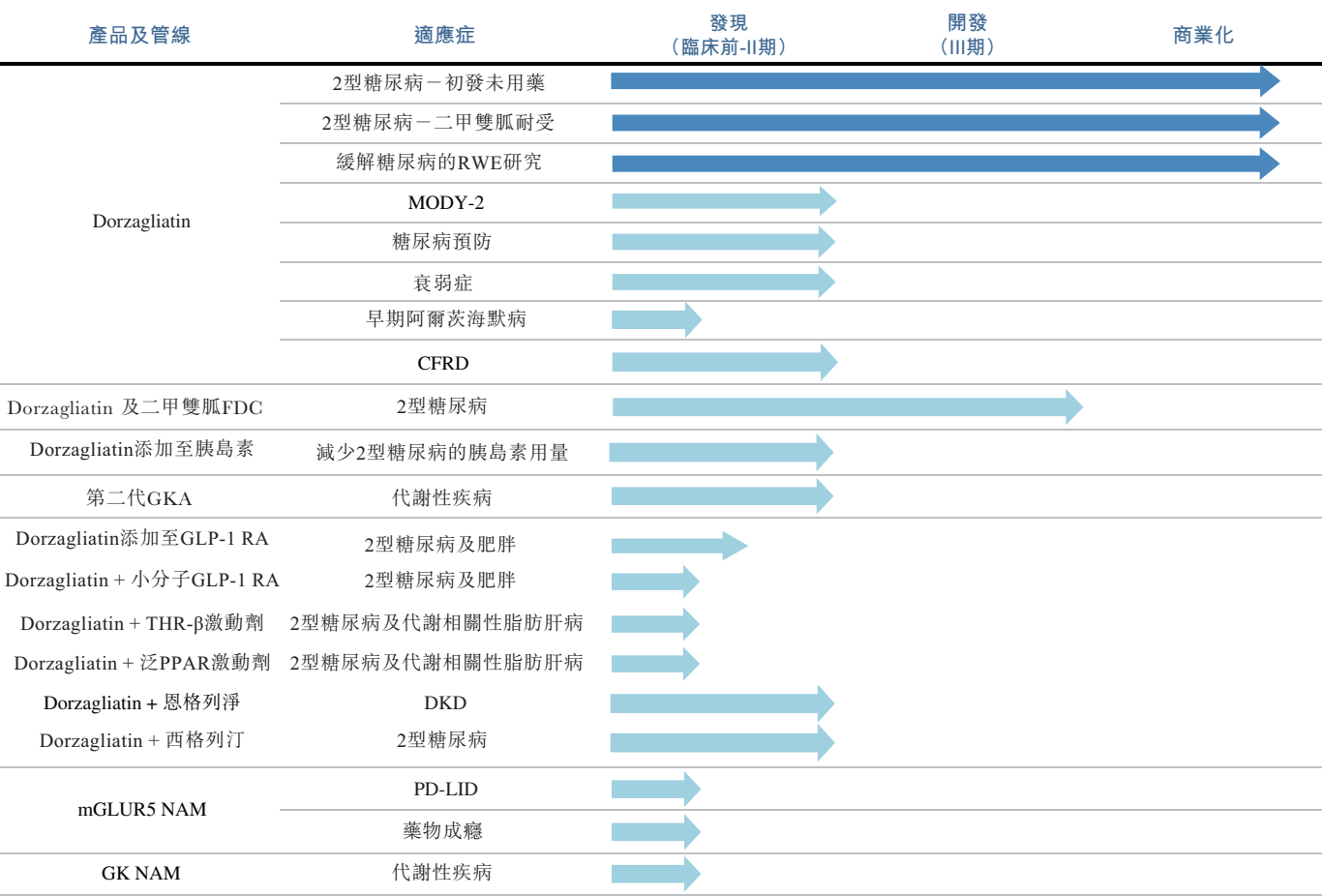
我們亦通過不斷進行研發，繼續擴充dorzagliatin的臨床循證依據。於2026年ADA科學會議上，本公司發表了多項上市後真實世界研究以及臨床前聯合治療數據。真實世界證據進一步印證dorzagliatin在病情複雜、病程較長的2型糖尿病患者中，展現出長期安全性及持續一致的血糖控制效果。聯合治療研究突顯dorzagliatin在代謝領域擴展治療的潛力，顯示出當與其他口服藥物聯合使用時，其於血糖控制、 β 細胞功能、體重與血脂管理以及肝臟相關代謝結果等方面均呈現協同效益。

隨著dorzagliatin在研究與臨床實踐的持續發展，本公司不斷投資於AI、大語言模型(LLMs)及臨床大數據的整合，並已取得具體成果。我們於2025年推出專有GK教育平台(GK Charger)。該平台通過自然語言互動，將與葡萄糖激酶相關的複雜知識，以循證且具臨床實用性的形式呈現，讓醫生和患者均可易於理解。該平台讓醫生能夠獲取最新的診斷及治療信息、作出準確臨床決策，並為患者制定個人化治療方案。自GK Charger推出以來，該平台累計回應超過3,700次查詢。

警告聲明：我們最終可能無法成功開發及銷售我們的候選產品。

產品管線

下文載列開發中候選產品的主要階段：



Dorzagliatin的真實世界證據研究

Dorzagliatin的多項上市後真實世界研究陸續取得結果。於2026年ADA科學會議上，本公司發表了大型上市後真實世界研究HMM0601的結果。HMM0601在中國各地80家臨床中心招募了2,024名2型糖尿病患者，平均病程為7.9年。於52週的治療期內，概無觀察到藥物相關嚴重不良事件(SAE)或嚴重低血糖事件；有臨床意義的低血糖發生率低於1%，與III期臨床試驗相比未觀察到新的安全信號；患者糖化血紅蛋白較基線顯著下降，且達致糖化血紅蛋白<7%的比例明顯提升，這為dorzagliatin的良好安全性與穩定的血糖控制效果提供了有力支持。

我們亦發佈一項前瞻性真實世界觀察性研究HMM0701的中期發現，該研究招募了255名2型糖尿病患者，多數患者病程久、已接受多藥聯用(含胰島素)治療。6個月中期亞組分析結果顯示，dorzagliatin在血糖控制方面具有顯著療效。即使基線TIR嚴重惡化的患者，用藥後觀察到糖化血紅蛋白出現具臨床意義降幅、TIR提升、β細胞功能加強與胰島素抵抗改善，實現整體血糖穩態修復。該研究為複雜2型糖尿病患者病例採用創新血糖管理方案提供有力理據。

我們亦繼續籌備一項上市後研究HMM0602，旨在就dorzagliatin在恢復血糖穩態方面的作用及其對緩解糖尿病的潛在貢獻提供更多臨床證據。

Dorzagliatin的新適應症 – GCK-MODY患者

中國內地及香港的醫學專家已獨立開展dorzagliatin用於MODY-2治療的臨床及臨床前研究。MODY-2（又稱GCK-MODY）是一種單基因疾病，患者因葡萄糖激酶基因(GCK)存在遺傳缺陷，導致血糖升高及第二時相胰島素釋放顯著減少。中國GCK-MODY患者約有170萬人。這些患者年輕時已被診斷出患有糖尿病，由於現有藥物療效有限，因此反映著尚未被滿足的醫療需求。在針對MODY-2患者的臨床研究中，單劑量dorzagliatin顯著改善了GCK-MODY患者的整體葡萄糖敏感性及第二時相胰島素分泌，表明dorzagliatin具有調節胰高血糖素樣肽-1(GLP-1)分泌的獨特作用機制。

於報告期內，我們繼續在中國推進將dorzagliatin用於GCK-MODY的監管發展。經與國家藥品監督管理局藥品審評中心進行前期溝通後，我們完成擬定臨床方案。我們計劃於2026年12月前提交dorzagliatin用於GCK-MODY的IND申請。

Dorzagliatin用於糖尿病預防

糖尿病預防是華領醫藥的重要研發重點。全球約有11.2億人處於糖尿病前期。我們已在香港中文大學陳重娥博士及周穎怡博士領導下，於香港啟動針對糖尿病前期糖耐量異常(IGT)受試者及早期糖尿病患者的SENSITIZE 3臨床研究。此等研究屬於特定疾病首個研究。這項雙盲安慰劑對照研究將評估受試者在靜脈葡萄糖耐量試驗及口服葡萄糖耐量試驗下的血糖控制及胰臟功能，以更明確界定臨床治療基線及終點指標。我們預計於2026年完成研究後，將在中國及亞太地區提交dorzagliatin用於糖尿病預防的IND申請。

Dorzagliatin用於神經退化性疾病

研究顯示，中國老年人的MCI盛行率約為15.5%，美國則約為22%；此症在2型糖尿病患者中亦相當常見，發病率達45%。開發dorzagliatin用於神經退化性疾病已成為我們藥物研發工作的新焦點。透過全基因組關聯分析(GWAS)及孟德爾隨機化(MR)研究，我們發現葡萄糖激酶基因激活在預防人類記憶力衰退及認知障礙方面具有重要作用。同時我們亦注意到，餐後血糖波動與阿茲海默症及失智症密切相關。血糖穩態異常及糖尿病狀況會導致大腦葡萄糖轉運蛋白及胰島素受體表達減少，而低劑量dorzagliatin可預防此情況。我們已確認dorzagliatin在治療MCI方面的潛在價值，並正啟動該等特定疾病首個臨床研究。

臨床研究方案及臨床開發計劃的準備工作已啟動。我們預計將於2026年第四季度與相關監管機構展開IND前溝通。

Dorzagliatin用於治療衰弱症

衰弱症為一種與年齡相關的老年綜合症，其特徵為對內外應激因子的耐受性降低。約17%的美國老年人及11%的亞洲老年人患有衰弱症，而處於衰弱症前期者則分別約佔此兩個群組的50%及47%。衰弱症並非單一器官疾病，而是多系統內穩態失調所導致的後果。遺傳學證據表明，葡萄糖激酶激活與降低衰弱症風險之間存在潛在關聯，從而支持對dorzagliatin在該領域進行進一步研究。我們擬為於2026年提交IND申請推進監管準備工作。

第二代GKA正在美國開發

HM1005是我們基於dorzagliatin緩釋劑型的第二代GKA項目，正被開發為每日一次的口服療法。於2025年，我們成功在美國啟動針對2型糖尿病患者的MAD臨床研究。截至本報告日期，我們已於美國的Ib期多劑量遞增研究中完成五個劑量遞增隊列。HM1005於所有已完成的隊列中整體耐受性良好。我們正於美國進行一項後續隊列，以評估兩片246毫克藥片。

Dorzagliatin與二甲雙胍固定複方製劑(FDC)

我們正加速推進dorzagliatin與二甲雙胍固定複方製劑的開發工作。該FDC將與品牌二甲雙胍(Glucophage®)及dorzagliatin (華堂寧®)進行對照評估。我們已於2025年在中國向NMPA為含有二甲雙胍的FDC提交IND申請，並計劃於2027年提交NDA。

此外，於報告期內，我們完成一項涉及43名受試者於進食狀態下進行的關鍵生物等效性研究。該研究證實，FDC製劑與相應的參考治療方案之間具有生物等效性。我們計劃於2026年9月進行一項涉及約60名受試者於空腹狀態下的生物等效性研究。預期進食狀態與空腹狀態的生物等效性研究結果，將為擬於2027年在中國提交的新藥申請提供支持。

糖尿病及代謝性疾病聯合治療的開發

我們於2026 ADA上發表三項在代謝性疾病動物模型中的聯合療法研究。dorzagliatin與orforglipron (一種口服小分子GLP-1受體激動劑) 的聯合療法，在飲食誘導肥胖(DIO)小鼠中展現協同血糖控制作用，顯著增強 β 細胞功能，並維持減重及降脂的裨益。值得注意的是，數據顯示顯著的節約劑量效應，這直接減輕整體的副作用負擔——特別是常見的與GLP-1相關的胃腸道不良事件——從而有意義地提高了患者的長期依從性。在血糖控制、減重及血脂改善方面的這些互補機制，使該潛在的聯合療法定位成為伴有肥胖的2型糖尿病患者的一種高效、耐受性良好且具差異化的口服選擇。在dorzagliatin與THR- β 激動劑resmetirom聯合使用的研究中，該聯合療法協同改善全身代謝並發揮肝臟保護作用，從而優化了血糖控制、調節血脂、降低尿酸並緩解肝纖維化。這支持dorzagliatin用於伴有脂肪肝和脂肪肝炎(MASLD)的2型糖尿病患者的臨床潛力。此外，dorzagliatin與chiglitazar (一種泛PPAR激動劑) 的聯合療法用在MASLD的DIO小鼠模型中，改善糖耐量，降低胰島素抵抗，增強胰島素敏感性及 β 細胞功能，並提升高密度脂蛋白膽固醇水平。

業務展望

在中國及全球口服抗糖尿病藥物市場中，dorzagliatin及第二代GKA具有龐大的發展潛力。憑藉華堂寧®在中國內地的強勁商業發展勢頭，該業務現正產生強勁的現金流，使我們能夠加大對整體業務的投資，並為加速增長奠定基礎。我們正擴充商業團隊並進一步提升商業化能力，旨在保持強勁銷售增長及擴大地理覆蓋範圍。我們亦將利用GK Charger等AI賦能工具提升推廣效率並支持華堂寧®在更廣泛地區推出。憑藉我們的血糖穩態平衡平台，我們計劃將疾病覆蓋範圍從2型糖尿病拓展至涵蓋早期輕度認知障礙(MCI)、衰弱症、代謝相關性脂肪肝病(MASH)及健康長壽。我們正就dorzagliatin針對多種潛在首創疾病適應症開展相關研究，並將繼續透過內部創新及選擇性引進授權擴充我們的產品管線。

我們對第二代GKA的美國臨床計劃正取得穩步進展。待正在進行的Ib期MAD試驗完成後，我們預期將於下半年公佈頂線數據，並將尋求合作夥伴，針對全球市場共同開發此第二代GKA。隨著華領片®於香港及澳門推出，我們計劃以此區域佈局為基礎，探索在東南亞及一帶一路沿線國家的合作機會。

展望未來，我們將繼續專注於嚴謹的商業化執行、策略性管線擴展，以及利用我們專有的血糖穩態平衡平台進行創新適應症開發 — 我們預期該發展重點將推動本公司於2027年實現盈利，並為可持續收益奠定堅實基礎。

報告期後的重要事件

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任何重要事件。

財務審閱

收入

我們的收入來自銷售我們的核心產品 — 華堂寧®。臨床試驗整體結果顯示華堂寧®具有安全、可耐受及藥效溫和特徵，可通過改善β細胞功能及降低胰島素抵抗有效地恢復血糖穩態調節，並使特定2型糖尿病患者群體的糖尿病得以緩解。

截至2026年6月30日止六個月，已售出約3,055,000盒華堂寧®，產生銷售額約人民幣378.9百萬元；而截至2025年6月30日止六個月則售出約1,764,000盒華堂寧®，產生銷售額約人民幣217.4百萬元。前述銷售額的差異反映，在每盒價格維持不變期間，銷售額卻增長74%，證明隨著華堂寧®進入快速放量階段並實現強勁的銷售增長，我們在向商業化驅動型組織轉型方面取得的堅實進展。

毛利

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得毛利約人民幣234.3百萬元，毛利率為61.8%。毛利率較截至2025年6月30日止六個月的54.2%增加7.6個百分點，主要是由於製造效率及產量提升導致單位生產成本相應降低。隨著商業化規模擴大，預計單位生產成本將持續下降。

其他收入

其他收入主要包括政府補助及銀行利息收入。其他收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣1,254.6百萬元減少人民幣1,248.0百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣6.5百萬元，主要是由於2025年1月1日終止與拜耳的服務協議時解除未攤銷合約負債人民幣1,243.5百萬元所致。

其他收益及虧損

其他收益及虧損主要包括人民幣兌美元及人民幣兌港元的匯率波動所產生的虧損。其他收益及虧損增加人民幣4.3百萬元，主要是由於以美元及港元計值銀行結餘及現金的匯兌虧損以及截至2026年6月30日止六個月美元兌人民幣及港元兌人民幣貶值幅度較大，而截至2025年6月30日止六個月美元兌人民幣及港元兌人民幣貶值幅度較小。

我們主要在中國經營業務，而大部分交易以人民幣結算。自成立以來，我們主要通過股權融資以美元、港元及人民幣計值的相關所得款項為我們的業務提供資金。我們即時將部分有關美元所得款項兌換為人民幣及將部分港元所得款項兌換為美元，剩餘金額存作儲備金以供於需要時另外兌換為人民幣。換算資產及負債作財務報表呈列用途使我們面臨貨幣相關收益或虧損，而我們美元及港元計值現金結餘的實際兌換亦將令我們面臨貨幣兌換風險。我們未曾進行任何外匯對沖相關活動。

銷售開支

銷售開支主要包括與銷售及營銷活動有關的開支。銷售開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣64.2百萬元增加人民幣62.7百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣126.9百萬元，主要是由於i) 人工成本為人民幣81.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月增加人民幣35.2百萬元，主要是由於加強銷售及營銷團隊所產生的額外人工資源所致；ii) 諮詢及會議開支為人民幣36.2百萬元，較截至2025年6月30日止六個月增加人民幣22.9百萬元，主要是由於我們的營銷策略所致；及iii) 差旅及招待開支為人民幣7.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月增加人民幣6.1百萬元，主要是由於市場開拓舉措的需求不斷增長所致。

研發開支

下表載列於所示期間我們研發開支的組成部分。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
臨床試驗及研究	19,901	29.8%	14,755	22.4%
非臨床研究	2,240	3.4%	1,761	2.7%
化學、製造及控制	3,846	5.8%	7,083	10.8%
人工成本	31,874	47.7%	29,312	44.5%
特許及專利費用	2,217	3.3%	3,036	4.6%
其他	6,744	10.0%	9,874	15.0%
總計	<u>66,822</u>	<u>100%</u>	<u>65,821</u>	<u>100%</u>

研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣65.8百萬元增加人民幣1.0百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣66.8百萬元。研發開支的增加主要包括：

- 臨床試驗及研究開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣14.8百萬元增加人民幣5.1百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣19.9百萬元，主要是由於第二代GKA項目及上市後觀察性研究的推進所致。於2026年上半年，第二代GKA的Ib期試驗按計劃快速推進，超過一半的計劃患者已成功給藥。本公司於整個2025年持續推進上市後觀察性研究，於2025年底完成訪視階段，並於2026年上半年啟動數據審核、分析及數據庫鎖定；
- 化學、製造及控制開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.1百萬元減少人民幣3.2百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣3.8百萬元，主要是由於有關產能擴張的主要驗證項目完成所致。於2026年上半年，新生產線的註冊進展順利，預期數個後續驗證項目將於2026年下半年展開；
- 人工成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣29.3百萬元增加人民幣2.6百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣31.9百萬元，主要歸因於加速攤銷法下以股份為基礎的付款增加；及
- 其他開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣9.9百萬元減少人民幣3.2百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣6.7百萬元，主要歸因於租金開支及折舊開支減少。

行政開支

行政開支主要包括僱員薪酬及相關成本。行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣53.1百萬元增加人民幣14.2百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣67.3百萬元，主要是由於i)人工成本增加人民幣10.1百萬元，主要由於額外人工資源及加速攤銷法下以股份為基礎的付款增加；ii)諮詢開支增加人民幣1.8百萬元，主要由於為配合我們的業務戰略而令諮詢活動有所增加；及iii)其他開支增加人民幣2.1百萬元，主要由於銷售規模擴大導致銷售稅項及附加費增加所致。

融資成本

融資成本包括與租賃負債及銀行貸款利息有關的開支。截至2026年6月30日止六個月，融資成本為人民幣4.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣4.0百萬元，主要是由於截至2026年6月30日止六個月的平均銀行貸款結餘增加。

所得稅開支

截至2026年6月30日止六個月及截至2025年6月30日止六個月，我們並無確認所得稅開支。

流動資金及資本來源

截至2026年6月30日止期間，我們處於淨虧損狀況，並自經營錄得負現金流量。我們主要將現金用於為市場開拓、生產開支及研發開支提供資金。截至2026年6月30日止六個月，經營活動使用人民幣62.8百萬元。截至2026年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣1,072.9百萬元。

截至2026年6月30日，本公司並未持有重大投資（包括截至2026年6月30日任何於被投資公司的價值佔本公司總資產5%或以上的投資），截至2026年6月30日止六個月亦未發生任何附屬公司、聯營企業或合營企業的重大收購或出售事項。

現金流量

下表載列截至2026年及2025年6月30日止六個月有關我們現金流量的資料：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
經營活動所用現金淨額	(62,794)	(84,414)
投資活動（所用）所得現金淨額	(930)	1,259
融資活動所得（所用）現金淨額	49,141	(32,633)
匯率變動的影響	(4,769)	(1,177)
現金及現金等價物減少淨額	<u>(19,352)</u>	<u>(116,965)</u>

經營活動所用現金淨額

我們的現金主要用於為市場開拓及商業活動、生產活動、研發活動以及相關配套管理提供資金。預付款項及其他流動資產、應付賬款及其他應付款項結餘受提供商開具發票及付款的時間所影響。

截至2026年6月30日止六個月，經營活動使用現金人民幣62.8百萬元，主要由於稅前虧損人民幣30.2百萬元，並就非現金開支淨額及非經營開支淨額人民幣30.9百萬元及營運資本變動所用現金人民幣63.5百萬元作出調整。截至2026年6月30日止六個月，非現金開支淨額及非經營開支淨額主要包括設備折舊、使用權資產及無形資產攤銷、以股份為基礎的付款開支以及銀行貸款及租賃負債利息，並就銀行利息收入作出調整。截至2026年6月30日止六個月，營運資本變動主要包括應收賬款及其他應收款項增加、應付賬款及其他應付款項增加及存貨減少。

截至2025年6月30日止六個月，經營活動使用現金人民幣84.4百萬元，主要由於稅前溢利人民幣1,183.9百萬元，並就非現金收入淨額及非經營收入淨額人民幣1,224.9百萬元及營運資本變動所用現金人民幣43.4百萬元作出調整。截至2025年6月30日止六個月，非現金收入淨額及非經營收入淨額主要包括變現合約負債產生的其他收入及銀行利息收入，並就設備折舊、使用權資產及無形資產攤銷、以股份為基礎的付款開支以及銀行貸款及租賃負債利息作出調整。截至2025年6月30日止六個月，營運資本變動主要包括應收賬款及其他應收款項增加、應付賬款及其他應付款項減少、增值稅留抵稅額減少及受限制存款減少。

投資活動(所用)所得現金淨額

截至2026年6月30日止六個月，投資活動所用現金淨額為人民幣0.9百萬元，主要來自購買設備及無形資產，並就銀行短期存款利息作出調整。截至2025年6月30日止六個月，投資活動所得現金淨額為人民幣1.3百萬元，主要由於來自銀行短期存款利息，並就購買設備作出調整。

融資活動所得(所用)現金淨額

截至2026年6月30日止六個月，融資活動所得現金淨額為人民幣49.1百萬元，主要由於新取得的銀行貸款及行使購股權，被有關銀行貸款及租賃負債的還款所抵銷。截至2025年6月30日止六個月，融資活動所用現金淨額為人民幣32.6百萬元，主要由於有關銀行貸款及租賃負債的還款，被新取得的銀行貸款及行使購股權所抵銷。

財務狀況

流動資產淨值由截至2025年12月31日的人民幣1,086.2百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣944.2百萬元。流動資產由截至2025年12月31日的人民幣1,296.4百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣1,347.5百萬元，主要由於截至2026年6月30日止六個月銷售規模擴大所致。

債項

截至2026年6月30日，我們的租賃負債及借款分別為人民幣41.0百萬元及人民幣313.3百萬元。下表載列我們截至所示日期的租賃負債及借款：

	截至 2026年 6月30日 人民幣千元	截至 2025年 12月31日 人民幣千元
即期部分	235,100	48,659
非即期部分	119,160	253,014
總計	354,260	301,673

截至2026年6月30日，租賃負債乃來自租期為一至三年的租賃物業租賃合約。截至2026年6月30日，我們並無任何其他債項。

有關市場風險的定性及定量披露

我們面對多種市場風險，包括下文所詳述的貨幣風險、利率風險、信貸風險及流動資金風險。我們管理及監察該等風險以確保及時有效採取適當措施。我們現時並無對沖或認為有必要對沖任何該等風險。

貨幣風險

我們主要在中國經營業務，大部分交易以人民幣結算，且我們的財務報表以人民幣呈列。人民幣並非可自由轉換貨幣。中國人民銀行轄下機關國家外匯管理局對人民幣轉換為外幣實行管控。人民幣價值受中央政府政策及影響中國外匯交易中心市場供需的國際經濟及政治發展的變動所影響。我們認為，我們現時並無任何重大直接外匯風險，且並無使用任何衍生金融工具對沖有關風險。

自成立以來，我們已透過多輪境外融資募集資金，並以美元、港元及人民幣收取有關融資所得款項。我們已即時將部分該等資金兌換為人民幣，其餘數額則存入定期存款。我們按需要將額外數額兌換為人民幣。人民幣兌美元及其他貨幣的價值或會波動，並受(其中包括)中國政治及經濟狀況的變動所影響。倘我們需就營運將自先前融資收取的美元或其他貨幣兌換為人民幣，或倘若我們與其他各方的任何安排以美元計值並需兌換為人民幣，人民幣兌美元或其他貨幣升值將對兌換所得人民幣款項造成不利影響。反之，如我們決定為業務目的將人民幣兌換為美元或其他貨幣，美元或港元兌人民幣升值會對我們可用的美元或其他貨幣款項造成不利影響。我們已進行敏感度分析以確定面臨的匯率變動風險。

下表詳述我們對相關集團實體功能貨幣兌本集團可能面臨重大風險的外幣升值或貶值5%的敏感度。5%為管理層對匯率合理潛在變動的評估。敏感度分析使用未償還外幣計值貨幣項目作為基準，並於截至2026年6月30日就匯率的5%變動調整換算。下列負數表示功能貨幣兌外幣升值5%時虧損增加。功能貨幣兌外幣貶值5%時，期內收益將受到同等相反影響。

	截至 2026年 6月30日 人民幣千元	截至 2025年 12月31日 人民幣千元
對損益的影響		
美元	(1,471)	(1,674)
港元	(2,347)	(3,011)
澳門元	(35)	(41)
人民幣元	(7)	(5)

利率風險

本集團主要面對與固定利率短期銀行存款有關的公允價值利率風險。本集團現時並無利率對沖政策用以緩減利率風險。然而，管理層監察利率風險並將在必要時考慮對沖重大利率風險。

本集團亦面臨與浮動利率銀行結餘有關的現金流量利率風險。本集團的現金流量利率風險主要集中在銀行結餘利率波動。由於董事認為浮動利率銀行結餘產生的現金流量利率風險屬微不足道，故並未就相關風險編製敏感度分析。

流動資金風險

截至2026年6月30日及2025年12月31日，我們分別錄得流動資產淨值人民幣944.2百萬元及人民幣1,086.2百萬元。管理流動資金風險時，我們監察現金及現金等價物，並將其維持在管理層視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。

主要財務比率

下表載列截至所示日期的主要財務比率：

	截至 2026年 6月30日	截至 2025年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	3.3	6.2
速動比率 ⁽²⁾	3.1	5.6
槓桿比率 ⁽³⁾	35.7%	30.0%

(1) 流動比率指流動資產除以截至同日的流動負債。

(2) 速動比率指流動資產減存貨除以截至同日的流動負債。

(3) 槓桿比率指負債除以截至同日的權益。負債的定義為短期貸款、長期貸款及租賃負債（不包括應付賬款及其他應付款項、遞延收益及合約負債）。權益包括本集團的所有資本及儲備。

截至2026年6月30日的流動比率及速動比率較截至2025年12月31日的流動比率及速動比率分別減少2.9及2.5，截至2026年6月30日的槓桿比率較截至2025年12月31日的槓桿比率增加5.7個百分點，主要是由於我們的融資策略導致短期貸款增加所致。

本集團的資產抵押

除本公告所披露者外，本集團截至2026年6月30日並無抵押任何重大資產。

資本承擔

除本公告所披露者外，本集團截至2026年6月30日並無重大資本承擔。

重大投資或資本資產的未來計劃

截至2026年6月30日，我們計劃繼續投資於上海臨港特區設立的上海華領生物科技有限公司，以確保dorzagliatin的商業供應充足，並預期資金來源將來自本公司管理層認為適當的內部資源及／或外部借款。

或有負債

除本公告所披露者外，截至2026年6月30日，本集團並無任何重大或有負債。

簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	378,904	217,432
銷售成本		<u>(144,594)</u>	<u>(99,613)</u>
毛利		<u>234,310</u>	<u>117,819</u>
其他收入	5	6,531	1,254,565
其他收益及虧損	6	(5,673)	(1,374)
銷售開支		(126,889)	(64,155)
研發開支		(66,822)	(65,821)
行政開支		(67,276)	(53,120)
融資成本	7	<u>(4,376)</u>	<u>(3,968)</u>
稅前(虧損)/溢利	8	(30,195)	1,183,946
所得稅開支	9	<u>—</u>	<u>—</u>
期內(虧損)/溢利		<u>(30,195)</u>	<u>1,183,946</u>
其他全面收益			
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		<u>162</u>	<u>154</u>
期內其他全面收益，扣除所得稅		<u>162</u>	<u>154</u>
期內全面(開支)收益總額		<u><u>(30,033)</u></u>	<u><u>1,184,100</u></u>
每股(虧損)/盈利	12	人民幣元	人民幣元
基本		<u>(0.03)</u>	<u>1.20</u>
攤薄		<u><u>(0.03)</u></u>	<u><u>1.19</u></u>

簡明綜合財務狀況表

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
廠房及設備	13	28,991	30,233
使用權資產	13	74,061	79,840
無形資產		22,423	22,589
應收賬款及其他應收款項	14	39,902	38,387
應收董事款項		2,230	2,259
		<u>167,607</u>	<u>173,308</u>
流動資產			
存貨		116,202	121,667
應收賬款及其他應收款項	14	158,318	82,471
銀行結餘及現金	15	1,072,936	1,092,288
		<u>1,347,456</u>	<u>1,296,426</u>
流動負債			
應付賬款及其他應付款項	16	168,119	161,608
借款	17	215,976	30,610
租賃負債		19,124	18,049
		<u>403,219</u>	<u>210,267</u>
流動資產淨值		<u>944,237</u>	<u>1,086,159</u>
總資產減流動負債		<u>1,111,844</u>	<u>1,259,467</u>
非流動負債			
借款	17	97,325	220,556
租賃負債		21,835	32,458
		<u>119,160</u>	<u>253,014</u>
資產淨值		<u><u>992,684</u></u>	<u><u>1,006,453</u></u>
資本及儲備			
股本		7,221	7,221
以信託方式持有的庫存股		(397)	(411)
儲備		985,860	999,643
權益總額		<u><u>992,684</u></u>	<u><u>1,006,453</u></u>

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 一般資料

本公司於2009年11月10日在開曼群島成立為獲豁免有限公司且其股份已自2018年9月14日起於聯交所上市。本公司的註冊辦事處地址為PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。本公司主要營業地點為中國上海市愛迪生路275號（郵編：201203）。

本公司為投資控股公司。本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）主要從事用於治療2型糖尿病的全球首創口服新藥dorzagliatin或HMS5552的開發和商業化。

2. 編製基準

綜合財務報表已根據國際會計準則理事會頒佈的國際財務報告準則編製。此外，綜合財務報表包括按照聯交所證券上市規則及遵守香港公司條例規定的適用披露。

綜合財務報表已於各報告期末按歷史成本基準編製。

歷史成本一般基於換取貨品及服務的支付對價的公允價值釐定。

本公司的功能貨幣為人民幣，與綜合財務報表的呈列貨幣相同。

3. 收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入確認時間 於某個時間點		
銷售藥品	378,884	217,432
服務收入	20	—
	<u>378,904</u>	<u>217,432</u>

銷售藥品所確認的收入金額為總售價減去估計給予客戶的返利。

4. 分部資料

為進行資源分配及表現評估，本集團行政總裁（即主要經營決策者）在作出有關本集團整體資源分配及表現評估的決策時會審閱綜合業績，因此，本集團僅有一個可呈報分部，故並無呈列此單一分部的進一步分析。

按地區劃分的收入：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
中國內地	<u>378,904</u>	<u>217,432</u>

5. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
利息收入	3,656	7,339
政府補助(附註a)	2,875	3,727
— 資產相關補助	—	1,363
— 收入相關補助	2,875	2,364
服務協議終止後合約責任解除(附註b)	—	1,243,499
	6,531	1,254,565

附註a：該款項主要指1)已收取與收入相關之政府補助，作為已產生開支或虧損的補償或為向本集團提供即時財務支援（並無日後相關成本），於其成為應收款項期間於損益中確認；及2)從中國地方政府部門獲得補貼，用以補貼購買本集團的租賃物業裝修、傢具、裝置及設備的攤銷。

附註b：於2020年8月17日，本集團與拜耳醫藥保健有限公司（「拜耳」）訂立獨家推廣服務協議（「該協議」），據此，本集團授予dorzagliatin獨家推廣權。根據該協議，本集團有權獲得無須返還的首付款及額外的里程碑付款，而對手方獲得在中國進行產品商業化的獨家權利，並將根據銷售淨額收取分級服務費。本集團根據該協議約定的提前終止權向拜耳發出正式終止該協議的通知，自2025年1月1日起生效，因此，終止時未償還的合約負債人民幣1,243,499,000元已即時確認為其他收入。

6. 其他收益及虧損

其他收益及虧損主要指於截至2026年及2025年6月30日止六個月的匯兌收益及虧損。

7. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
租賃負債利息	806	985
借款利息	3,570	2,983
	4,376	3,968

8. 稅前（虧損）／溢利

期內稅前（虧損）／溢利乃經扣除以下各項達致：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
廠房及設備折舊	1,509	5,533
使用權資產折舊	8,958	9,749
無形資產攤銷	1,791	1,739
折舊及攤銷總額	12,258	17,021
員工成本（包括董事酬金）：		
－薪金及其他福利	126,589	92,967
－退休福利計劃供款	9,049	6,594
－其他社會保險及住房公積金	11,473	8,456
－以股份為基礎的付款	12,976	4,916
	160,087	112,933
存貨資本化金額變動	(1,352)	(1,023)
	158,735	111,910
核數師酬金	900	821
確認為成本的存貨	111,481	76,048
確認為開支的存貨	1,623	662

9. 所得稅開支

本公司於開曼群島註冊成立，因此獲豁免繳納所得稅。

於簡明綜合財務報表所示期內，本集團的香港附屬公司並無須繳納香港利得稅的估計應課稅溢利，故並無就香港利得稅計提撥備。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》（「企業所得稅法」）及《企業所得稅法實施條例》，於簡明綜合財務報表所示期內，除華領上海（為本集團的中國附屬公司之一）外，本集團的中國附屬公司的估計稅率為25%。於簡明綜合財務報表所示期內，由於本集團的中國附屬公司並無估計應課稅溢利，故並無就中國企業所得稅計提撥備。

華領上海於2022年12月14日獲上海市科學技術委員會及有關部門認證為「高新技術企業」，有效期自2022年12月14日至2025年12月14日為期三年，並於中國稅務機關登記可享有15%的優惠企業所得稅稅率。高新技術企業資格須由中國稅務機關每三年審核一次。於2026年，華領上海獲上海市科學技術委員會認定為「高新技術企業」，有效期自2025年12月25日至2028年12月25日為期三年，並於地方稅務機關登記繼續享有15%的優惠企業所得稅稅率。

在美國註冊成立的附屬公司須繳納聯邦及州所得稅。本中期期間的實際綜合所得稅率為21%（截至2025年6月30日止六個月：21%）。

遞延稅項資產僅於抵銷遞延稅項負債的範圍內確認。由於未來利潤流不可預測，故並無就未動用稅項虧損及其他可扣除暫時差額確認額外的遞延稅項資產。

10. 許可協議

於2011年12月，本集團與Hoffman-La Roche Inc.及F. Hoffman-La Roche AG（統稱「羅氏」）訂立研究、開發及商業化協議（「GKA協議」），據此，羅氏向本集團授出有關一種葡萄糖激酶激活劑複合物專利權、技術知識及監管備案的獨家許可，以在糖尿病領域許可區域（「許可區域」）內研究、開發及商業化生產產品（「許可產品」）。根據GKA協議，本集團於2012年向羅氏作出2,000,000美元的不可退還預付款。

於2017年，於許可產品在中國（不包括香港及澳門）開始III期臨床試驗後，本集團向羅氏作出1,000,000美元的里程碑付款。

於2021年，於中國（不包括香港及澳門）向國家藥品監督管理局提交NDA申請後，本集團向羅氏作出1,000,000美元的里程碑付款。

於2022年，本集團於許可產品的開發在中國（不包括香港及澳門）通過新藥批准後向羅氏作出3,000,000美元的里程碑付款。

本集團另有責任於許可產品的開發在中國（不包括香港及澳門）以外的許可區域通過新藥批准後作出33,000,000美元的里程碑付款。商業化生產後，本集團或有責任於全域曆年的淨銷售額超過500,000,000美元時首次作出15,000,000美元的里程碑付款，及於全域曆年的淨銷售額超過1,000,000,000美元時首次作出40,000,000美元的里程碑付款。本集團亦有責任按基於許可產品銷售額的適用遞增特許權使用費率支付特許權使用費。

有關付款獲確認為無形資產。截至2026年6月30日止期間，本集團就許可協議產生攤銷成本人民幣1,396,000元（未經審核）（截至2025年6月30日止期間：人民幣1,396,000元（未經審核））。

11. 股息

於中期期間並無派付、宣派或擬派股息。本公司董事已決定不會就中期期間派付股息。

12. 每股（虧損）／盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄（虧損）／盈利的計算乃基於下列數據：

（虧損）／盈利數據計算如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	（未經審核）	（未經審核）
用於計算每股基本及攤薄（虧損）／盈利的本公司擁有人應佔期內（虧損）／盈利	<u>(30,195)</u>	<u>1,183,946</u>

股份數目：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
用於計算每股基本(虧損)/盈利的普通股加權平均數	997,988,916	984,907,922
潛在攤薄普通股的影響： 購股權	—	7,274,999
用於計算每股攤薄(虧損)/盈利的普通股加權平均數	<u>997,988,916</u>	<u>992,182,921</u>

截至2026年6月30日止六個月的每股攤薄虧損的計算並無假設購股權獲行使，原因是假設購股權獲行使將導致每股虧損減少(截至2025年6月30日止六個月：根據假設已發行股份的加權平均數，並經考慮本公司所發行購股權的影響)。

13. 廠房及設備以及使用權資產

於本中期期間，本集團購買廠房及設備人民幣2,067,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣1,023,000元(未經審核))。於本中期期間，出售廠房及設備存在虧損人民幣33,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：並無出售廠房及設備)。

於本中期期間，本集團將若干現有租賃協議的租賃期延長一至三年。本集團須按月或按季支付固定款項。於租賃修改日，本集團確認使用權資產人民幣3,179,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣3,295,000元(未經審核))及租賃負債人民幣3,179,000元(未經審核)(截至2025年6月30日止六個月：人民幣3,295,000元(未經審核))。

14. 應收賬款及其他應收款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應收賬款	144,456	74,830
研發服務預付款項	2,285	1,045
銷售及營銷服務預付款項	532	1,447
收購無形資產預付款項		
— 非即期	1,053	—
原材料及生產服務預付款項		
— 即期	178	178
— 非即期	28,000	28,000
水電費及租賃按金		
— 即期	130	195
— 非即期	7,037	7,184
可抵扣增值稅		
— 即期	—	—
— 非即期	3,271	3,203
應收利息	416	373
其他應收行權對價	21	454
其他		
— 即期	10,300	3,949
— 非即期	541	—
	<u>198,220</u>	<u>120,858</u>

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
分析為		
— 即期	158,318	82,471
— 非即期	39,902	38,387
	<u>198,220</u>	<u>120,858</u>

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為60天。以下為按發票日期呈列的應收賬款賬齡分析：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至60天	<u>144,456</u>	<u>74,830</u>

15. 銀行結餘及現金

銀行結餘及現金包括本集團持有的現金及短期銀行存款。短期銀行存款按市場利率計息，於截至2026年6月30日介乎每年0.00%至1.20%（2025年12月31日：每年0.00%至3.12%）。

16. 應付賬款及其他應付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付賬款	104,142	81,650
其他應付款項	11,693	11,583
應付建設開支	325	2,018
應付工資及獎金	38,119	55,076
應付利息	383	436
應付增值稅	7,582	4,864
其他	5,875	5,981
	<u>168,119</u>	<u>161,608</u>

購買貨品／服務的平均信貸期最長為60天。

於各報告期末，按發票日期呈列的應付賬款賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
未開票或30天內	98,047	81,526
31至60天	6,095	124
	<u>104,142</u>	<u>81,650</u>

17. 借款

於本中期期間，本集團獲得無抵押及無擔保的新增銀行貸款人民幣70,587,000元（未經審核）（截至2025年6月30日止六個月：人民幣29,853,000元（未經審核））。本集團的浮動利率借款利率為一年期貸款最優惠利率(LPR)減0.89%、0.25%或0.15%，介乎2.11%至2.85%，並可在一至三年內分期償還。所得款項用於日常營運。

其他資料

購買、出售或贖回本公司上市證券

截至2026年6月30日止六個月，本公司或其任何附屬公司均未購買、出售或贖回本公司的任何上市證券（包括出售庫存股（定義見上市規則））。於2026年6月30日，本公司並無持有任何庫存股（定義見上市規則）。

僱員及薪酬政策

截至2026年6月30日，本集團僱用合共424名僱員，而截至2025年12月31日合共為328名。大部分僱員均受僱於中國內地。截至2026年6月30日止六個月，員工成本（包括董事酬金，但不包括任何退休金計劃供款）約為人民幣138.2百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣97.0百萬元。

本集團將繼續向員工提供具競爭力的薪酬，並酌情授予購股權及獎金。本集團僱員薪酬政策乃考慮行業的整體薪酬標準及僱員表現等因素而釐定。管理層定期覆核本集團的僱員薪酬政策及協議。此外，本集團根據相關中國法規為其中國僱員繳納社會保險供款。

本集團亦為僱員提供持續學習及培訓計劃，以提升彼等的技能及知識，藉此維持彼等的競爭力並提高彼等的工作效率。截至2026年6月30日止六個月，本集團在招聘方面並無遇到任何重大困難，亦無出現任何嚴重人員流失或任何重大勞資糾紛。

本公司亦已採納首次公開發售前股份激勵計劃及首次公開發售後購股權計劃。有關更多詳情，請參閱本公司年度及中期報告。

全球發售的所得款項淨額用途

股份於2018年9月14日在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）上市。全球發售所得款項淨額已遵照招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載的意圖予以動用。

所有上市所得款項淨額已於2024年底前按照招股章程所披露的業務目標悉數動用。

中期股息

董事會已議決不會就截至2026年6月30日止六個月宣派任何中期股息（2025年6月30日：無）。

董事進行證券交易

本公司已採納上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「**標準守則**」）作為規管董事買賣本公司證券的指引。經向各董事作出具體查詢後，全體董事均確認彼等於截至2026年6月30日止六個月整個期間內一直遵守標準守則所載的適用準則。

企業管治

本公司致力於保持高水平的企業管治，以保障股東權益、提升企業價值、制定其業務策略及政策以及提升其透明度及問責度。

本公司已經採納上市規則附錄C1所載企業管治守則（「**企業管治守則**」）的守則條文作為其自身的企業管治守則。

董事會認為，於截至2026年6月30日止六個月期間，除企業管治守則第B.3.5條外，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。根據守則條文第B.3.5條，發行人應為提名委員會委任至少一名不同性別的董事。隨著張怡博士及張耀樑先生於2026年6月25日獲委任為成員，提名委員會已包括至少一名不同性別的董事，且繼續由過半數獨立非執行董事組成，符合企業管治守則第B.3.5條。董事會將不時覆核企業管治架構及常規，並在董事會認為適當時作出必要安排。

董事資料變更

William Robert Keller先生獲委任為Gland Pharma Limited (一家於孟買證券交易所上市(股份代號：543245)及印度國家證券交易所上市(股份代號：GLAND)的公司)的獨立董事，自2026年6月15日起至2031年6月14日止生效。

除上述所披露者外，根據上市規則第13.51B條董事須予披露的資料概無任何其他變更。

審閱中期業績

本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務業績已由本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」進行審閱。

本公司審核委員會已審閱並與本公司管理層討論本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期業績，並確認已遵守適用會計原則、準則及規定且已作出充分披露。

於聯交所及本公司網站刊發中期業績及2026年中期報告

中期業績公告分別刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.huamedicine.com)。本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告(包含上市規則要求的所有資料)將分別刊載於聯交所及本公司網站，並將於適當時候寄發予本公司股東(如有要求)。

釋義

於本中期業績公告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有下文所載的涵義。

「董事會」	指	董事會
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載之企業管治守則
「本公司」	指	華領醫藥，於2009年11月10日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所上市
「董事」	指	本公司董事
「本集團」、 「我們的」或 「我們」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	港元，香港的法定貨幣
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「上市規則」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載之上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NDA」	指	新藥上市申請
「首次公開發售後 購股權計劃」	指	本公司為本公司或其任何附屬公司的任何董事、僱員、顧問或諮詢人的利益而於2018年8月26日批准及採納的首次公開發售後購股權計劃
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣

「首次公開發售前 股份激勵計劃」	指	本公司為本公司或其任何附屬公司的任何董事、僱員、顧問或諮詢人的利益於2013年3月25日批准及採納的股份激勵計劃（經不時修訂）
「招股章程」	指	本公司日期為2018年8月31日的招股章程
「人民幣」	指	人民幣，中國的法定貨幣
「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.001美元的普通股
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「2型糖尿病」	指	2型糖尿病
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「美國」	指	美利堅合眾國

承董事會命
行政總裁兼執行董事
陳力博士

香港，2026年8月20日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事陳力博士、林潔誠先生及張怡博士；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生；以及獨立非執行董事William Robert Keller先生、徐耀華先生及張耀樑先生。