

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之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



## CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

### 石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

### 截至2026年3月31日止三個月之 季度業績

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2026年3月31日止三個月之未經審核綜合業績。

#### 財務摘要

(人民幣千元，除非另有指明)

	截至3月31日止三個月		
	2026年	2025年	變動
<b>按業務劃分之收入：</b>			
成藥	5,224,384	5,500,159	-5.0%
原料產品	795,875	1,071,559	-25.7%
功能食品及其他	445,074	442,992	+0.5%
<b>收入總額</b>	<b>6,465,333</b>	<b>7,014,710</b>	<b>-7.8%</b>
<b>本公司股東應佔溢利</b>			
呈報(附註a)	859,789	1,477,968	-41.8%
— 撇除授權費收入的影響	736,103	793,806	-7.3%
基本(附註b)	841,886	1,410,790	-40.3%
<b>每股盈利(人民幣分)</b>			
基於本公司股東應佔呈報溢利			
— 基本	7.54	12.91	-41.6%
— 攤薄	7.54	12.91	-41.6%

附註：

- (a) 截至2026年3月31日止三個月，本公司股東應佔呈報溢利為人民幣8.60億元(截至2025年3月31日止三個月：人民幣14.78億元)，其中授權費收入貢獻溢利人民幣1.24億元(截至2025年3月31日止三個月：人民幣6.84億元)。撇除上述授權費收入的影響後，截至2026年3月31日止三個月之本公司股東應佔呈報溢利為人民幣7.36億元，較去年同期的人民幣7.94億元減少7.3%。
- (b) 本公司股東應佔基本溢利(非香港財務報告會計準則指標)指未計入按公平值計入損益之金融資產之公平值變動及以股份為基礎之僱員酬金開支之本公司股東應佔溢利。有關呈報與基本溢利之間的對賬載於本公告第11頁。

## 業績

本集團於本期錄得收入人民幣64.65億元及本公司股東應佔呈報溢利人民幣8.60億元，分別較去年同期減少7.8%及41.8%。

本期呈報溢利按年減少，主要是由於去年同期錄得較高的授權費收入。若撇除授權費收入的影響，本期本公司股東應佔呈報溢利為人民幣7.36億元，較去年同期減少7.3%。

此外，撇除按公平值計入損益的金融資產之公平值變動及以股份為基礎之僱員酬金開支後，本公司股東應佔基本溢利為人民幣8.42億元，較去年同期減少40.3%。

## 業務回顧

### 成藥業務

成藥業務於本期實現收入人民幣52.24億元(包括授權費收入人民幣1.46億元)，較去年同期減少5.0%，主要是由於期內授權費收入減少。成藥業務收入的分析如下：

	截至3月31日止三個月		變動
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元	
<b>按治療領域</b>			
神經系統	<b>2,331,213</b>	1,907,917	+22.2%
抗腫瘤	<b>565,076</b>	552,208	+2.3%
抗感染	<b>838,307</b>	921,554	-9.0%
心血管	<b>537,790</b>	411,265	+30.8%
呼吸系統	<b>271,281</b>	325,574	-16.7%
消化代謝	<b>248,281</b>	299,304	-17.0%
其他	<b>286,501</b>	364,231	-21.3%
<b>銷售貨物</b>	<b>5,078,449</b>	4,782,053	+6.2%
<b>授權費收入</b>	<b>145,935</b>	718,106	-79.7%
<b>收入總額</b>	<b>5,224,384</b>	5,500,159	-5.0%

本期授權費收入減少主要是根據相關獨家授權協議的條款及條件，本公司於去年同期確認了合共1億美元(相當於約人民幣7.18億元)的首付款為收入所致。

## 原料產品業務

原料產品業務於本期錄得銷售收入人民幣7.96億元，較去年同期減少25.7%。

## 維生素C

維生素C產品於期內的銷售收入為人民幣4.94億元，較去年同期減少18.7%，主要是由於維生素C產品價格下降。

## 抗生素

抗生素產品於期內的銷售收入為人民幣3.02億元，較去年同期減少35.0%，主要是由於青霉素類產品價格下降。

## 功能食品及其他業務

功能食品及其他業務於期內的銷售收入為人民幣4.45億元，較去年同期輕微增加0.5%，主要是由於期內咖啡因產品銷售收入的穩定增長。

## 研發

本期研發費用較去年同期增加7.7%至人民幣14.03億元，佔成藥業務收入26.8%。目前有130餘項產品在不同的研發階段，其中針對11個適應症的上市申請已遞交，近30個重點產品處於註冊臨床階段。

## 註冊審批進展

自2026年年初至今，本集團在中國的註冊審批進展為：2款新產品獲批上市；1款產品上市申請獲得受理；獲得1項突破性治療認定；以及獲得14項臨床試驗批件。此外，本集團在海外地區獲得7項臨床試驗批件，在歐盟獲得1項自主研發藥物的上市批准。

## 中國

### 獲批上市

月份	在研藥物	適應症
2026年1月	氯維地平乳狀注射液	治療不適宜口服或預期口服藥物治療效果不佳的高血壓患者
2026年3月	阿瑞匹坦注射液	預防成人術後噁心和嘔吐(PONV)

### 上市申請獲受理

月份	在研藥物	適應症
2026年1月	普盧格列汀二甲雙胍緩釋片	配合飲食和運動治療，用於二甲雙胍單藥治療控制不佳或正在接受普盧格列汀與二甲雙胍聯合治療的成人二型糖尿病(T2DM)

### 獲授予突破性治療認定(BTD)

月份	在研藥物	適應症
2026年4月	SYS6010	既往一線接受含鉑化療和免疫檢查點抑制劑(ICI)治療後失敗的不可切除的局部晚期或轉移性食管鱗癌

### 獲得臨床試驗批件

#### 首發適應症

月份	在研藥物	適應症
2026年1月	SYS6055注射液	復發/難治侵襲性B細胞淋巴瘤
2026年2月	SYH9089注射液(羅哌卡因長效注射液)	術後鎮痛
2026年3月	SYS6053(艾美賽珠單抗注射液)	適用於A型血友病患者
2026年3月	茚達特羅莫米松吸入粉霧劑	成人和12歲及以上青少年哮喘的維持治療
2026年3月	SYH2059吸入粉霧劑(PDE4B抑制劑)	間質性肺疾病
2026年3月	SYH2082注射液(GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽長效注射液)	肥胖或超重合併至少一種體重相關合併症人群的體重管理
2026年3月	JMT205注射液(尼塞韋單抗注射液)	適用於即將進入或出生在第一個呼吸道合胞病毒(RSV)感染季的新生兒和嬰兒預防RSV引起的下呼吸道感染
2026年4月	注射用SYS6051(TF ADC)	晚期實體瘤

## 新增適應症

月份	在研藥物	適應症
2026年1月	SYS6090注射液(PD-1/IL-15)	治療不可根治性治療(不適合以根治為目的的手術完全切除或放化療)的局部晚期(III B/III C期)、轉移性(IV期)NSCLC和廣泛期SCLC
2026年2月	注射用SYS6023(HER3 ADC)	聯合用藥治療不可切除局部晚期或轉移性乳腺癌
2026年3月	JMT206注射液(ACTRIIA/IIB)	肌少症
2026年3月	SYS6090注射液(PD-1/IL-15)	消化系統腫瘤
2026年4月	SYS6006注射液	晚期實體瘤
2026年4月	SYH2069注射液(GLP-1/GIP受體雙偏向激動劑)	作為飲食和運動的輔助藥物,用於改善患有2型糖尿病(T2DM)的成年人的血糖控制

## 海外

### 獲美國FDA授予臨床試驗批件

月份	在研藥物	適應症
2026年1月	SYH2072片(醛固酮合成抑制劑)	未控制高血壓和難治性高血壓
2026年2月	SYH2082注射液(GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽長效注射液)	肥胖或超重合併至少一種體重相關合併症人群的體重管理
2026年2月	注射用紫杉醇白蛋白納米粒(速溶型)	治療聯合化療失敗的轉移性乳腺癌或輔助化療後6個月內復發的乳腺癌
2026年3月	SYH2059吸入粉霧劑(PDE4B抑制劑)	肺纖維化(PF)
2026年4月	SYS6036	晚期實體瘤
2026年4月	SYH2095片(KAT6抑制劑)	晚期惡性腫瘤
2026年4月	注射用SYS6051(TF ADC)	晚期實體瘤

### 獲歐洲上市批准

月份	在研藥物	適應症
2026年4月	注射用兩性霉素B脂質體	對一個或多個人體器官的系統性和/或深部真菌感染的治療;對廣譜抗生素治療無效、適當檢查未能確定由細菌或病毒導致的發熱性中性粒細胞減少患者的疑似真菌感染的經驗性治療

## 報告期內主要臨床研究進展

### 關鍵性臨床啟動／入組

#### 奧曲肽長效注射液

- 2026年1月，在中國開展的奧曲肽長效注射液用於胰腺神經內分泌瘤術後輔助治療Ⅲ期臨床研究，實現首例受試者入組。

#### CM326注射液

- 2026年1月，在中國開展的CM326注射液治療中重度哮喘Ⅲ期臨床研究，完成首家中心啟動。
- 2026年3月，在中國開展的CM326注射液治療中重度哮喘Ⅲ期臨床研究，完成首例受試者入組。
- 2026年2月，在中國開展的CM326注射液治療慢性鼻竇炎伴鼻息肉(CRSwNP)Ⅲ期臨床研究，實現首家中心啟動。
- 2026年4月，在中國開展的CM326注射液治療慢性鼻竇炎伴鼻息肉(CRSwNP)Ⅲ期臨床研究，實現首例受試者入組。

#### 普康安尼妥單抗(JSKN003)

- 2026年2月，在中國開展的普康安尼妥單抗治療三線HER2陽性晚期結直腸癌Ⅲ期臨床研究，實現首例受試者入組。

#### 安尼妥單抗注射液(KN026)

- 2026年2月，在中國開展的安尼妥單抗注射液聯合多西他賽白蛋白和化療用於HER2陽性乳腺癌輔助治療的Ⅲ期臨床研究，完成首家中心啟動。
- 2026年3月，在中國開展的安尼妥單抗注射液聯合多西他賽白蛋白和化療用於HER2陽性乳腺癌輔助治療的Ⅲ期臨床研究，完成首例受試者入組。

#### SYH2053注射液(PCSK9 SiRNA)

- 2026年2月，在中國開展的SYH2053注射液聯合他汀用於治療原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常的Ⅲ期臨床研究，實現首家中心啟動。

- 2026年3月，在中國開展的SYH2053注射液聯合他汀用於治療原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常的III期臨床研究，實現首例受試者入組。
- 2026年2月，在中國開展的SYH2053注射液用於治療原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常的III期臨床研究，實現首家中心啟動。
- 2026年3月，在中國開展的SYH2053注射液用於治療原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常的III期臨床研究，實現首例受試者入組。
- 2026年3月，在中國開展的SYH2053注射液聯合他汀治療雜合子型家族性高膽固醇血症III期研究，實現首家中心啟動。

#### 注射用紫杉醇陽離子脂質體

- 2026年3月，在中國開展的聯合系統性治療一線結直腸癌肝轉移的Ib/III期臨床研究，實現III期階段首例受試者入組。

#### SYS6010 (EGFR ADC)

- 2026年4月，在中國開展的注射用SYS6010對照研究者選擇化療，用於治療二線食管鱗癌的III期臨床研究，實現首例受試者入組。
- 2026年4月，在中國開展的注射用SYS6010對照多西他賽治療二線驅動基因陰性非鱗非小細胞肺癌(NSCLC)III期臨床研究，實現首例受試者入組。
- 2026年4月，在中國開展的注射用SYS6010對照研究者選擇的化療治療HER2陰性EGFR陽性乳腺癌III期臨床研究，實現首例受試者入組。

#### 關鍵臨床末例受試者入組/統計分析結果

#### 安尼妥單抗注射液(KN026)

- 2026年4月，在中國開展的安尼妥單抗注射液聯合多西他賽(白蛋白結合型)對比曲妥珠單抗和帕妥珠單抗聯合多西他賽注射液治療HER2陽性乳腺癌新輔助III期臨床研究，完成TFL定稿，結果符合預期。

### 巹沙坦馬來酸左氨氯地平片

- 2026年4月，在中國開展的治療單藥治療不能有效控制的原發性輕、中度高血壓的III期臨床試驗，TFL定稿，結果符合預期。

### 司庫奇尤單抗注射液

- 2026年1月，在中國開展的司庫奇尤單抗注射液治療中重度斑塊狀銀屑病III期臨床試驗，完成臨床試驗總結報告。

### 右美沙芬安非他酮緩釋片

- 2026年3月，在中國開展的右美沙芬安非他酮緩釋片治療成人抑鬱症的III期臨床試驗，定稿臨床總結報告。

### TG103注射液 (GLP-1受體激動劑)

- 2026年2月，在中國開展的TG103注射液治療2型糖尿病的III期臨床試驗TFL定稿，結果符合預期。
- 2026年2月，在中國開展的TG103注射液聯合二甲雙胍治療2型糖尿病III期臨床試驗TFL定稿，結果符合預期。

### SYS6010 (EGFR ADC)

- 2026年2月，在中國開展的注射用SYS6010對照含鉑化療治療二線EGFR突變的非小細胞肺癌III期臨床試驗，完成末例受試者入組。

### 普盧格列汀片(聯合)

- 2026年3月，在中國開展的聯合達格列淨和二甲雙胍治療2型糖尿病的III期臨床研究，實現末例受試者入組。

### 鹽酸阿姆西汀腸溶片

- 2026年4月，在中國啟動的鹽酸阿姆西汀腸溶片治療抑鬱症的III期臨床試驗，實現末例受試者入組。

## 重要數據發表

產品	研究名稱	發表期刊／會議
JMT101	JMT101+奧希替尼真實世界研究	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—壁報
	JMT101注射液—聯合奧希替尼—≥2LEGFR E20 ins NSCLC- II 期	2026年歐洲肺癌大會(ELCC)—迷你口頭報告
ALMB-0168	Case report (個例報道)	Antibody Therapeutic (IF4.5)
SYS6010	SYS6010治療晚期實體瘤I期臨床試驗—(鼻咽癌數據)	2026年美國癌症研究協會(AACR)年會—特邀口頭報告
	SYS6010聯合SG001±化療-1L晚期NSCLC及其他實體瘤-I/II期—食管癌數據	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—在線發表
	SYS6010—晚期實體瘤—II期(食管癌數據)	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—壁報
	SYS6010+SYH2051±貝伐珠單抗對照SYS6010—晚期實體瘤—Ib/II期—胃癌數據	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—壁報
紫杉醇陽離子脂質體	紫杉醇陽離子脂質體治療晚期實體瘤患者(動脈灌注化療)的IIT臨床試驗	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—在線發表
安尼妥單抗注射液(KN026)	安尼妥單抗注射液—胃癌—III期試驗	《腫瘤學年鑒》(Annals of Oncology IF65.4)
	KN026+多西他賽白蛋白對照曲妥珠單抗+帕妥珠單抗+多西他賽—HER2陽性乳腺癌新輔助—III期	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—口頭報告
伊立替康脂質體注射液	伊立替康脂質體—IL胰腺癌—II期試驗	Nature Communications (IF14.7)
SYS6002	SYS6002-001—晚期實體瘤—I期尿路上皮癌	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—壁報
SYS6043	SYS6043—晚期實體瘤—I期	2026美國婦科腫瘤學會(SGO)—科學性特邀口頭報告(Scientific Plenary oral presentation)
		2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會—口頭報告
		2026年第10屆國際頭頸部腫瘤創新大會(ICHNO)—口頭報告(LBA Proffered paper)
ADC-2419	非臨床研究	2026年美國癌症研究協會(AACR)年會—壁報
SYS6090	非臨床研究	2026年美國癌症研究協會(AACR)年會—壁報

## 專利數據

2026年1月至2026年4月，本集團共提交專利合作協定(「PCT」)國際專利申請26件，專利申請203件(國內91件和國外112件)；此外，本集團獲得專利授權22件(國內10件、國外12件)。

截至2026年4月30日，本集團累計共提交PCT國際專利申請287件，專利申請2,759件(國內1,702件和國外1,057件)；此外，本集團累計共獲得專利授權1,076件(國內680件和國外396件)。

## 對外授權

### 緩釋給藥技術平台及多肽藥物AI發現平台

2026年1月，本集團與阿斯利康簽訂了戰略合作與授權協議，以利用本集團的緩釋給藥技術平台及多肽藥物AI發現平台，開發創新長效多肽藥物。本集團將授予阿斯利康本集團每月一次注射用體重管理產品組合的全球獨家權利(不含中國內地、香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區)，包括一個臨床準備就緒的項目SYH2082(長效GLP1R/GIPR激動劑，正推進至I期臨床)、三個處於臨床前階段、具備不同作用機制的研發項目及四個新增項目。就阿斯利康對八個項目及該等平台的使用，本集團將獲得12億美元的預付款，並有權獲得最高35億美元的潛在研發里程碑付款和最高138億美元的潛在銷售里程碑付款，以及最高達雙位數比例的分層銷售提成。

## 非香港財務報告會計準則指標

為評估本集團之業績，本公司亦呈列本公司股東應佔基本溢利作額外的財務衡量指標，該指標並非香港財務報告會計準則所要求或按照其呈報。本集團認為，此非香港財務報告會計準則指標通過撇除若干被視為不能反映其經營業務的非經營性項目，更能反映其基本經營業務。然而，呈報此非香港財務報告會計準則指標，並無意替代或表示其優於按香港財務報告會計準則編製及呈報的財務資料。

以下的附加資料提供本公司股東應佔呈報與基本溢利的對賬：

	截至3月31日止三個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
本公司股東應佔呈報溢利	859,789	1,477,968
調整：		
— 按公平值計入損益之金融資產之公平值收益(附註a)	(61,133)	(120,996)
— 以股份為基礎之僱員酬金開支(附註b)	40,814	48,901
— 相關所得稅之影響	2,416	4,917
本公司股東應佔基本溢利	841,886	1,410,790

附註：

- (a) 按公平值計入損益之金融資產之公平值收益乃由於本集團於若干合夥企業、基金及上市股本證券之投資以公平值計量而產生。
- (b) 於確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣19,009,000元(截至2025年3月31日止三個月：人民幣48,767,000元)為有關本公司股東建誠有限公司向本集團選定員工授予之股份獎勵。

## 簡明綜合收益表

截至2026年3月31日止三個月—未經審核

	附註	截至3月31日止三個月	
		2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
收入	2	6,465,333	7,014,710
銷售成本		(2,197,047)	(2,309,580)
毛利		4,268,286	4,705,130
其他收入		146,781	160,702
其他收益或虧損淨額		45,898	133,790
銷售及分銷費用		(1,658,748)	(1,660,360)
行政費用		(233,015)	(228,435)
研發費用		(1,402,700)	(1,302,196)
其他費用		(10,879)	(16,023)
應佔聯營公司之業績		(11,916)	1,779
應佔合營企業之業績		1,029	8,388
財務費用		(11,014)	(6,739)
除稅前溢利		1,133,722	1,796,036
所得稅開支		(243,246)	(301,258)
本期溢利		890,476	1,494,778
應佔本期溢利：			
本公司擁有人		859,789	1,477,968
非控股權益		30,687	16,810
		890,476	1,494,778
		人民幣分	人民幣分
每股盈利			
— 基本		7.54	12.91
— 攤薄		7.54	12.91

## 附註：

### 1. 主要會計政策

編製截至2026年3月31日止三個月之財務數據所採用之主要會計政策及計算方法與編製本集團截至2025年12月31日止年度之綜合財務報表所依循者一致。

### 2. 收入及分類資料

	截至3月31日止三個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
銷售貨物	6,319,398	6,296,604
授權費收入	145,935	718,106
收入總額	6,465,333	7,014,710

向執行董事(統稱主要營運決策者)呈報作分配資源及評估分類表現之資料着重於所交付之貨品類別。

本集團之可報告分類如下：

- (a) 成藥—研發、生產及銷售藥品及授權費收入；
- (b) 原料產品—生產及銷售粉狀維生素C及抗生素產品；及
- (c) 功能食品及其他—生產及銷售功能食品產品(包括咖啡因食品添加劑、無水葡萄糖、阿卡波糖及維生素C含片)、提供醫療服務及其他。

#### 銷售貨物

收入於貨物控制權轉移後的某個時間點，即貨物已交付客戶之特定地點時確認。交付後，客戶承擔與貨物相關的陳舊和損失的風險。

## 授權費收入

### (i) 於某一時間點確認的收入

本集團向客戶提供其專利知識產權或商業化授權。授權費收入於客戶取得有關知識產權控制權的某一時間點確認。所收取的代價包括固定部分(預付款)及可變部分(包括但不限於里程碑付款及銷售提成)。

對於屬於客戶使用權相關的授權，所收取的預付款先列作合約負債，並僅於客戶具備使用該授權的能力時確認為收入；可變代價僅在極有可能其納入不會導致未來重大收入回轉的範圍內予以確認。

### (ii) 隨時間確認的收入

本集團訂立合作協議以開展研發活動並向客戶提供授權。收入依據完成相關履約義務的進度，以系統化的方式隨時間予以確認，使其反映客戶對相關利益的取得與耗用。

## 分類收入及業績

以下為本集團以經營及可報告分類劃分之收入及業績分析。

截至2026年3月31日止三個月：

	原料產品			功能食品	分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其他			
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
分類收入							
銷售貨物	5,078,449	494,209	301,666	445,074	6,319,398	-	6,319,398
類別間銷售	-	1,068	40,030	26,157	67,255	(67,255)	-
授權費收入	145,935	-	-	-	145,935	-	145,935
收入總額	5,224,384	495,277	341,696	471,231	6,532,588	(67,255)	6,465,333
分類溢利	1,024,262	5,842	36,946	36,152	1,103,202		1,103,202
未分配收入							80,485
未分配開支							(28,064)
應佔聯營公司之業績							(11,916)
應佔合營企業之業績							1,029
財務費用							(11,014)
除稅前溢利							1,133,722

截至2025年3月31日止三個月：

	原料產品			功能食品	分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素	及其他			
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
分類收入							
銷售貨物	4,782,053	607,671	463,888	442,992	6,296,604	-	6,296,604
類別間銷售	-	5,137	21,714	3,959	30,810	(30,810)	-
授權費收入	718,106	-	-	-	718,106	-	718,106
收入總額	5,500,159	612,808	485,602	446,951	7,045,520	(30,810)	7,014,710
分類溢利	1,393,615	98,420	91,033	81,369	1,664,437		1,664,437
未分配收入							153,014
未分配開支							(24,843)
應佔聯營公司之業績							1,779
應佔合營企業之業績							8,388
財務費用							(6,739)
除稅前溢利							1,796,036

分類溢利指各分類所賺取之溢利，惟並無分配利息收入、結構性銀行存款之公平值變動、按公平值計入損益之金融資產公平值變動、中央行政費用、應佔聯營公司及合營企業之業績，以及財務費用。此為就資源分配及表現評估向執行董事匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

## 業績審閱

截至2026年3月31日止三個月之財務數據乃根據本集團之內部記錄及管理賬目而編製，且已經本公司審核委員會審閱，但並未經本公司外聘核數師審閱或審核。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，2026年5月27日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、蔡磊博士、魏青杰先生、張翠龍先生、王振國先生、王懷玉先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生、屈志勇先生及張翊維先生；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。