

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，概不就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)

2026年中期業績

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6月30日止六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6月30日止六個月		
	2026年	2025年	變動
按業務劃分之收入：			
成藥	16,060,711	10,247,652	+56.7%
原料產品	1,660,385	2,074,708	-20.0%
功能食品及其他	873,398	951,056	-8.2%
收入總額	18,594,494	13,273,416	+40.1%
本公司股東應佔溢利			
呈報	6,094,212	2,547,851	+139.2%
基本(附註)	6,164,279	2,319,521	+165.8%
每股盈利(人民幣分)			
基於本公司股東應佔呈報溢利			
— 基本	53.45	22.29	+139.8%
— 攤薄	53.36	22.29	+139.4%
每股中期股息(港仙)	18.00	14.00	+28.6%

附註：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(「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30頁。

管理層討論與分析

2026年上半年業績

2026年上半年，本集團錄得收入人民幣185.94億元及本公司股東應佔呈報溢利人民幣60.94億元，分別較去年同期增加40.1%及139.2%。撇除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後，本公司股東應佔基本溢利為人民幣61.64億元，較去年同期增加165.8%。

基於財務報表所示之本公司股東應佔呈報溢利的每股基本盈利為人民幣53.45分，較去年同期增加139.8%。

股息及股份回購

董事會宣佈派發2026年度中期股息每股18港仙(2025年度中期股息：每股14港仙)，股息將於2026年11月10日(星期二)派發予於2026年10月26日(星期一)名列本公司股東名冊之股東。

本公司於2026年上半年動用3.21億港元，透過受託人進行股份獎勵計劃項下的股份購買，共計購買46,178,000股，用於持續激勵員工為集團發展作出更大貢獻。

公司概覽

石藥集團是一家以創新驅動為核心的綜合性製藥企業，集研發、生產和銷售於一體。我們始終踐行「做好藥，為中國，善報天下人」的企業使命，聚焦臨床未被滿足的需求，持續以技術創新突破治療瓶頸，切實惠及廣大患者。

落實雙輪驅動戰略，強化核心競爭力

「引領創新，鑄就卓越石藥」是石藥人的核心願景。在董事長的戰略引領下，本集團始終堅持「創新+國際化」雙輪驅動發展戰略，通過持續加大研發投入力度，不斷強化人才與團隊建設，集團核心競爭力得以顯著提升，為本集團長期可持續發展注入澎湃動能。

完善研發技術平台，提升行業認可度

本集團擁有超過2,000人的國際化研發團隊，在國內主要城市及美國均設有研發中心，重點聚焦抗腫瘤、心血管系統、神經系統、呼吸系統、抗感染和消化代謝等核心治療領域，我們率先建立行業領先的AI藥物發現技術平台以及全球領先的遞送技術系統，形成顯著的行業差異化優勢，研發管線覆蓋ADC、抗體藥物、CAR-T產品、多肽長效制劑、核酸藥物等前沿賽道。總體而言，集團已構建包含納米制劑、信使核酸(mRNA)、小干擾核酸(siRNA)、抗體／融合蛋白、細胞治療與抗體偶聯藥物在內的八大技術創新研發平台，為創新藥物的發現與轉化提供了堅實的技術支撐。

在國際評價方面，本集團連續四年入選國際知名諮詢機構Citeline發佈的全球TOP25管線規模藥企，2026年度位列第15位，較上年度上升4位。在科技與創新成果方面，本集團曾四次獲得國家科技進步二等獎、兩次獲得中國工業大獎、三次獲得中國專利金獎，並被認定為「國家級創新型企業」及「國家企業技術中心」。集團擁有「新型藥物制劑和輔料全國重點實驗室」和「手性藥物國家工程實驗室」兩個國家級重點實驗室。同時，集團與廣納院聯合共建了納米產業領域唯一的國家級創新平台——「國家納米智造產業創新中心」。

推進臨床研究進展，發表主要學術成果

2026年上半年，本集團共獲得30項IND批件，7款重點產品獲批上市，新增開展18項關鍵III期臨床研究。年初至今，多項研發成果發表於頂尖醫學期刊：SYS6010的I期臨床研究非小細胞肺癌結果被*Cancer Cell*接收(影響因子56.1)；多西他賽(白蛋白結合型)聯合KN026新輔助治療乳腺癌的III期研究結果正式被*JAMA Oncology*接收(影響因子23.9)；白蛋白結合型紫杉醇(SYHX2011)治療晚期乳腺癌患者的III期臨床研究結果被*Cancer Communications*接收(影響因子24.9)，上述成果體現了國際頂級期刊對集團研究實力的認可。與此同時，本集團在美國癌症學會(AACR)、美國臨床腫瘤學會(ASCO)、美國婦科腫瘤學會(SGO)等國際頂級學術平台多次展示核心研究成果。僅2026年上半年，集團已發佈研究成果14項，其中包含5項口頭報告，獲得良好的國際反響和廣泛的業界關注。目前，本集團擁有在研創新藥和創新制劑200餘項，其中大分子90餘項，小分子60餘項，新型制劑50餘項，其中不乏市場前景廣闊，在療效與安全性方面顯著優於現有療法的產品。

構建AI驅動的製藥核心競爭力，加速創新研發與轉型升級

石藥集團於AI製藥領域的探索始於2011年成立的CADD(計算機輔助藥物設計)研究室。目前，本集團已經建立了一支跨越石家莊、北京、上海的AI藥物發現團隊，形成了以「AI引擎雙輪驅動藥物發現平台」為核心的技術體系。該平台已實現從靶點發現、分子生成、結構預測到ADMET(藥物的吸收、分佈、代謝、排泄和毒性)預測的一站式開發。

AI技術已深度融入新藥研發的全流程，涵蓋靶點發現、分子設計、臨床方案優化等環節。其應用範圍也從最初的小分子藥物篩選，擴展到了抗體篩選、核酸篩選、mRNA序列優化、蛋白改構等多個前沿領域。

AI的賦能大幅提升了研發效率。石藥集團的新藥早期發現時間縮短了超過30%，研發成本降低近一半，候選化合物篩選準確率提高了近3倍。此外，早期篩選的整體研發成功率也提高了50%至60%。

本集團AI製藥平台的實力，已透過一系列巨額對外授權(BD)交易得到驗證。自2024年以來，本集團與全球製藥巨頭阿斯利康已達成四次重要合作，這些合作累計潛在總金額高達約276億美元。

本集團在AI製藥領域的成就獲得了權威認可，並確立了其行業領先地位。其自研的「AI引擎雙輪驅動藥物發現平台」成功入選國家工信部2025年數位化轉型「數字三品」典型案例。

本集團透過「內部自研+外部合作」的雙輪驅動模式，成功將AI技術轉化為新藥研發的核心競爭力。其技術價值不僅透過與國際巨頭的巨額合作得到驗證，也獲得了國家級權威認可，成為中國製藥企業借助AI技術實現創新轉型的一個典範案例。

此外，本集團亦積極對標「智能製造和國際化」標準，全面導入5G、物聯網、人工智能、雲計算與機器人等工業4.0技術。藉此，我們的藥品生產已實現全流程精準管控與產品生命全週期可追溯。這些舉措不僅確保了生產系統的長久穩定運行，更大幅提升了整體的生產效率。

深化全球戰略佈局，拓展國際研發與生產合作

在國際化戰略方面，本集團以創新研發為引擎推進全球化佈局，構建覆蓋全球的醫藥價值生態體系。在全球研發佈局上，我們實施「中美雙報」策略，開展多項歐美多中心臨床試驗，建立了符合國際標準的研發體系與質量平台，為產品進入國際市場奠定堅實基礎。在創新產品出海方面，2026年初至今，本集團與國際知名藥企阿斯利康先後就長效遞送技術平台及多肽藥物AI平台和小核酸平台達成2項戰略研發合作，合同總金額達202.7億美元，進一步深化各平台產品的全球戰略佈局。於2026年8月，本集團與阿斯利康簽署合資合同，在中國石家莊建設新一代生物制劑生產基地，以進一步深化戰略合作。該合資公司的成立亦標誌著本集團的國際化路徑由「產品與技術出海」進一步延伸至「生產體系與供應鏈能力出海」。

鞏固商業化營銷網絡，促進創新成果轉化

本集團具備成熟強大的商業化能力，擁有超過10,000人的專業營銷團隊，廣泛覆蓋全國醫療機構及零售渠道。我們正積極推進市場下沉，深耕縣域基層市場，為更多百姓提供優質藥品。成熟的銷售體系和豐富的商業化經驗，為集團創新藥物的上市與市場表現提供了堅實保障。

面向未來，本集團將持續以技術創新驅動發展，以紮實的商業化能力落地成果，助力中國醫藥產業實現高質量發展，為更多患者帶來福祉。

業務回顧

成藥業務

2026年上半年，醫藥政策及行業形勢變化主要包括以下幾方面：

- 2026年3月，國家「十五五」規劃首次將生物醫藥列為國家「新興支柱產業」，並將生物製造列為未來產業，進一步強化了生物醫藥在國家產業體系中的戰略定位。規劃同時提出健全醫療、醫保、醫藥協同發展和治理機制，推動「三醫聯動」從部門各自改革向系統協同治理升級。

- 2026年2月至3月，第11批國採中選結果正式落地執行以及第1至8批國家藥品集採統一接續採購週期正式執行，標誌著集採規則持續調整完善，貫徹「穩臨床、防內卷」的指導原則，並通過醫療機構按廠牌報量等機制，使集採競爭逐步從單純的低價比拚轉向以質量與品牌能力為核心的競爭，進而推動醫藥產業結構優化與行業集中度提升。
- 2026年4月，國務院辦公廳印發《關於健全藥品價格形成機制的若干意見》，提出在全週期、全渠道、全領域健全價格形成機制，為藥品價值實現與市場有序競爭提供制度支撐。
- 2026年7月，國家衛健委發佈2026版基藥目錄，該目錄將對臨床用藥指南、處方集及醫療機構配備產生直接影響，並將於2026年9月1日起施行。屆時，各醫療機構需要在規定時間內完成配備調整，未進入目錄的品種可能面臨臨床使用場景收窄的壓力。

積極應對市場挑戰，推動多元化收入增長

面對上述政策變化，本集團一方面積極把握政策機遇及應對市場挑戰，持續推進學術開拓、市場下沉及零售渠道拓展等多元化策略，以提升產品市場滲透率和品牌影響力。2026年上半年，本集團成藥收入同比錄得較大幅度增長。另一方面，本集團堅持「練內功」與「強研發」並重，持續加大研發投入，推動新產品加速上市。通過強化創新能力，開發具備獨特市場優勢的產品，提升整體產品線競爭力；同時積極推進國際化佈局，依託對外授權與國際合作拓展海外市場。目前上述戰略已取得顯著成效，產品授權收入已成為集團第二增長曲線。2026年上半年，本集團授權費收入人民幣58.95億元，同比增長448.5%。

成藥業務於2026年上半年錄得收入人民幣160.61億元(包括授權費收入人民幣58.95億元)，較去年同期增長56.7%，成藥業務收入的分析如下：

	截至6月30日止六個月		變動
	2026年 (人民幣千元)	2025年 (人民幣千元)	
按治療領域			
神經系統	4,789,726	3,754,814	+27.6%
抗腫瘤	1,005,654	1,050,606	-4.3%
抗感染	1,681,396	1,656,912	+1.5%
心血管	1,033,051	868,336	+19.0%
呼吸系統	520,935	575,441	-9.5%
消化代謝	535,622	528,099	+1.4%
其他	599,358	738,777	-18.9%
銷售貨物	10,165,742	9,172,985	+10.8%
授權費收入	5,894,969	1,074,667	+448.5%
收入總額	16,060,711	10,247,652	+56.7%

神經系統

主要產品包括：恩必普®(丁苯酞軟膠囊／注射液)、明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖溶酶原激活劑)、舒安靈®(己酮可可鹼緩釋片／注射液)、恩理維®(拉考沙胺注射液／片)、恩悉®(鹽酸普拉克索片)、歐舒安®(帕利哌酮緩釋片)、歐悅欣®(琥珀酸地文拉法辛)及歐來寧®(奧拉西坦膠囊／注射用奧拉西坦)等。

• 恩必普®

恩必普®是中國腦血管病領域首個擁有自主知識產權的化學1類創新藥，累計獲得36項來自專業機構與臨床指南的推薦，主要用於缺血性卒中及相關疾病的治療，已成為該適應症臨床診療中的核心用藥之一。目前恩必普®已開展4項「十四五」課題研究，其中2025年啟動的輕型卒中BLESS研究與腦小血管病IMPACT研究，旨在為恩必普®的序貫治療方案及6個月至1年的長程用藥策略積累高級別臨床證據，進一步鞏固其在卒中管理中的臨床地位。2026年7月，恩必普®膠囊和注射液雙劑型均進入《國家基本藥物目錄(2026年版)》，將極大地有利於基層市場的開發與應用。

- **明復樂®**

明復樂®是公司自主研發的第三代特異性溶栓藥，擁有完全自主知識產權，作為中國首個獲批急性缺血性卒中(AIS)適應症的替奈普酶產品，已被列入多個臨床治療指南。2026年1月，美國心臟協會(AHA)與美國卒中學會(ASA)聯合發佈《2026年急性缺血性卒中早期管理指南》，正式將替奈普酶提升為與阿替普酶同等地位的一線靜脈溶栓藥物。作為中國原創替奈普酶的代表，明復樂®獲得國際權威指南的正式認可。2026年上半年，明復樂®相關四項研究成果(TRACE-5、OPTION、INSTANT、TAPIS)相繼刊發於全球四大頂級醫學期刊，持續夯實產品高級別循證證據體系，為更廣範圍的臨床規範應用築牢基礎。目前針對明復樂®的臨床管線前瞻佈局持續推進，已啟動用於發病4.5–24小時急性缺血性卒中溶栓治療的註冊臨床研究，若該適應症獲批，明復樂®有望未來成為國內首個覆蓋24小時溶栓時間窗的溶栓藥物，將進一步拓寬適用人群，持續釋放產品長期價值。

- **舒安靈®**

舒安靈®是一種非選擇性磷酸二酯酶抑制劑，憑藉多重機制協同改善微循環障礙。其臨床適用範圍持續向內分泌科、腎內科等領域拓展。隨著醫生對產品認知的加深及基層市場的持續開拓，市場空間有望進一步擴大。

2026年上半年，恩必普®持續深耕基層與院外市場，銷售收入同比實現較大幅度增長；隨著循證醫學證據的不斷夯實以及臨床對特異性溶栓藥物認知的提升，明復樂®銷售收入同比實現顯著增長；歐悅欣®和舒安靈®的銷售收入同比實現較大幅度增長；恩悉®和歐舒安®的銷售收入同比輕微下跌。

抗腫瘤

主要產品包括：多恩益®(鹽酸伊立替康脂質體注射液)、津優力®(聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液)、恩尼妥®(安尼妥單抗注射液)、欣柏梓®(注射用紫杉醇(白蛋白結合型)II)、克艾力®(注射用紫杉醇(白蛋白結合型))、多恩達®(鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)、恩舒幸®(恩朗蘇拜單抗注射液)、戈瑞特®(甲磺酸侖伐替尼膠囊)及津立泰®(納魯索拜單抗注射液)等。

- **多恩益®**

多恩益®是中國首仿的鹽酸伊立替康脂質體注射液，於2023年9月獲批與5-氟尿嘧啶(5-FU)和亞葉酸(LV)聯合，用於治療接受吉西他濱治療後進展的轉移性胰腺癌患者。2025年12月多恩益®獲批新適應症，可與奧沙利鉑、5-FU和LV聯合用於轉移性胰腺癌患者的一線治療，成為國內首個獲批用於胰腺癌一線治療的伊立替康脂質體注射液。CSCO指南和CACA指南均將該聯合方案列為轉移性胰腺癌的一線和二線及以上治療推薦方案。

- **津優力®**

津優力®是中國首個自主研發的長效升白藥物，為治療用生物製品1類新藥。用於預防和治療化療患者因中性粒細胞減少而引起的感染和發熱，該產品通過PEG修飾技術，顯著提升了給藥便利性與患者依從性，已獲國內外權威指南一致推薦，並榮獲多個國家級獎項。

- **多恩達®**

多恩達®是本集團自主研發的化學藥品2類新藥，2023年納入國家醫保目錄，用於治療復發／難治性外周T細胞淋巴瘤，是全球首個上市的米托蒽醌納米制劑，並已獲得多項國家專利授權。目前，多恩達®正持續推進外周T細胞淋巴瘤初治、瀰漫大B細胞淋巴瘤、急性髓系白血病等多種血液腫瘤適應症的臨床探索，並同步加快海外市場拓展，推動產品走向國際化應用。

- **恩舒幸®**

恩舒幸®是治療用生物製品1類新藥，本集團擁有發明專利及完全自主知識產權。該產品於2024年納入國家醫保目錄。恩舒幸®屬重組抗PD-1全人源單克隆抗體，適用於既往接受至少一線含鉑方案化療失敗的PD-L1表達陽性(CPS≥1)的復發或轉移性宮頸癌的治療。臨床數據顯示：恩舒幸®在一線聯合治療復發轉移宮頸癌患者的中位無進展生存期(mPFS)達到15.1個月，療效顯著優於同類產品；在二線及後線單藥治療復發轉移宮頸癌患者的中位生存期(mOS)可達21.3個月。憑藉卓越

的臨床數據，該產品被納入中華醫學會、CSCO、CACA三大協會指南推薦。恩舒幸®的市場推廣主要集中在婦科腫瘤領域(包括宮頸癌和子宮內膜癌)，同時也積極拓展其在食管癌、結直腸癌、非小細胞肺癌等實體瘤領域的臨床研究。

- **欣柏梓®**

欣柏梓®於2026年6月獲批上市，適應症為用於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。III期臨床研究驗證了欣柏梓®相較傳統白紫在療效方面實現顯著提升—ORR提高10% (35.8% vs 25.8%)，mPFS延長1.5個月 (8.31個月 vs 6.83個月)，mOS未到達，死亡風險降低33% (HR=0.67)，患者生存獲益明確。

2026年上半年，本治療領域銷售收入同比小幅下跌4.3%，受醫保價格下調的影響，多恩益®的銷售收入同比出現較大幅度下降；受益於產品循證優勢的傳遞以及長效升白方案臨床滲透率的提升，津優力®的銷售收入同比實現較大幅度增長；多恩達®和恩舒幸®的銷售收入保持穩定增長。

抗感染

主要產品包括：安複利克®(注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物)、安速利克®(注射用兩性霉素B脂質體)、維宏®(阿奇霉素片／膠囊／腸溶片及注射用阿奇霉素)、舒羅克®(注射用美羅培南)、諾莫靈®(阿莫西林膠囊)、先曲®(注射用頭孢曲松鈉)、先伍®(注射用頭孢唑林鈉)以及歐健®(頭孢克肅膠囊)等。

- **安複利克®**

安複利克®於2021年3月經優先審評獲批上市，並於同年進入國家醫保目錄，適用於深部真菌感染患者。本產品經過脂質結構修飾，極大降低了腎毒性和低鉀血症的發生率，擴大了適用人群並有助於降低醫療成本，憑藉臨床價值與社會需求，安複利克®被國家工信部和衛健委聯合推薦為「臨床急需，市場短缺」的藥品。

- **安速利克®**

安速利克®於2024年9月獲批上市，屬於多烯類抗生素，是作用最強、抗菌譜最廣的侵襲性真菌病預防和治療藥物之一，其通過脂質體藥物遞送系統，將兩性霉素B包裹在由氫化大豆磷脂酰膽鹼、二硬脂酰磷脂酰甘油和膽固醇構成的小於100nm的小單室脂質體中。安速利克®是國內首個通過一致性評價的兩性霉素B脂質體，2025年通過醫保談判，全面取消醫保支付範圍限制，並於2026年1月落地執行，從而惠及更多抗真菌患者。並於2026年4月在歐盟獲批上市，實現了中國脂質體制劑在歐洲市場的「零突破」。

2026年上半年，安速利克®和維宏®的銷售收入同比實現大幅增長；安複利克®、舒羅克®及諾莫靈®的銷售收入保持穩定；受市場競爭和集採影響，歐健®、先曲®的銷售收入同比有所下降。

心血管

主要產品包括：玄寧®(馬來酸左氨氯地平片／分散片)、恩存®(硫酸氫氯吡格雷片)、阿比康®(阿司匹林腸溶片)、意舒寧®(硝苯地平控釋片)、明復樂®(注射用重組人TNK組織型纖維溶酶原激活劑，rhTNK-tPA)、達新寧®(鹽酸決奈達隆片)以及美洛林®(替格瑞洛片)等。

- **玄寧®**

玄寧®主要用於治療高血壓與心絞痛(包括慢性穩定性心絞痛和血管痙攣性心絞痛)，屬於國家醫保及基本藥物品種。集團將持續採取全渠道推廣策略，強化基層市場下沉與院內外患者流轉，同時加大零售終端和線上平台的推廣力度，充分發揮品牌優勢，提升可及性與用藥覆蓋率。

- **恩存®**

恩存®是一種血小板聚集抑制劑，主要用於預防動脈粥樣硬化引起的血栓形成事件，如心肌梗死和缺血性卒中。作為國內首個獲得美國FDA認證的國產氯吡格雷，其採用與美國市場相同的工藝與生產線，實現中美同步上市，是國內外指南共識權威推薦的急性冠脈綜合症(ACS)抗栓首選藥物及卒中預防抗血小板的首選藥物。

憑藉嚴格的質量管控和國際認證，恩存®不僅在國內市場實現快速替代，銷量僅次於原研並領先其他國產同類品牌，同時成功進入美國等海外市場，成為國產心血管藥物走向國際化的典範。未來，公司將依託恩存®的國際認證與市場優勢，深化與海外藥企的合作，持續鞏固並擴大其在國內外市場的競爭優勢。

- **明復樂®**

明復樂®是本集團基於中國人群基因序列自主研發的國產創新第三代特異性溶栓藥，用於發病6小時內急性心肌梗死患者的溶栓治療。憑藉卓越的療效與良好的安全性，明復樂®已被多部權威指南推薦為優選溶栓藥物，包括《急性ST段抬高型心肌梗死溶栓治療的合理用藥指南(第2版)》、《ST段抬高型心肌梗死患者急診PCI微循環保護策略中國專家共識》、《ST段抬高型急性心肌梗死院前溶栓治療中國專家共識》及《急性ST段抬高型心肌梗死經皮冠狀動脈介入治療術中冠狀動脈內溶栓專家共識(2025)》等。憑藉在心血管急救領域的臨床優勢，明復樂®已成為該領域的重要治療選擇。

2026年上半年，玄寧®、恩存®、達新寧®的銷售收入同比保持穩定增長；受市場競爭和集採影響，美洛林®和阿比康®的銷售收入同比出現一定回落。

呼吸系統

主要產品包括：伊絡達®(乙磺酸尼達尼布軟膠囊)、恩益坦®(注射用奧馬珠單抗)、琦昕®(磷酸奧司他韋膠囊)、諾一安®(孟魯司特鈉片／咀嚼片)、琦效®(鹽酸阿比多爾片)、中諾立克®(鹽酸氨溴索口服溶液)以及中諾平®(鹽酸氨溴索緩釋片)等。

- **伊絡達®**

伊絡達®是中國首仿的尼達尼布制劑，適用於系統性硬化病相關間質性肺疾病(SSc-ILD)、具有進行性表型的慢性纖維化性間質性肺疾病(PF-ILD)以及特發性肺纖維化(IPF)的治療。上述三項適應症均已納入國家醫保目錄，為產品的穩健增長提供了有力支撐。

- **恩益坦®**

恩益坦®是中國首個按治療用生物製品3.3類開發的茁樂®生物類似藥，適用於經過H1抗組胺藥治療後仍有症狀的成人和青少年(12歲及以上)慢性自發性蕁麻疹患者。2025年2月，恩益坦®獲批新增中至重度持續性過敏性哮喘適應症。《全球哮喘管理和預防策略》報告(GINA 2024)指出，針對6歲以上的重症過敏性哮喘患者，強烈推薦採用IgE治療(例如奧馬珠單抗)。恩益坦®通過嚴格的頭對頭臨床研究驗證了與原研藥的臨床等效性，並在上市後快速進入《中國過敏性哮喘診療指南(2025版)》與《慢性自發性蕁麻疹診療指南》推薦路徑，同時於2025年納入國家醫保目錄。

2026年上半年，受集採和市場影響，伊絡達®和諾一安®的銷售收入同比有所下降；通過拓寬終端與雙通道准入等策略，恩益坦®的銷售收入同比實現大幅增長。

消化代謝

主要產品包括：雙樂欣®(鹽酸二甲雙胍片／緩釋片)、歐倍妥®(艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊)、得必欣®(奧美拉唑腸溶膠囊／片／注射劑)、艾普拉唑腸溶片、欣維平®(阿卡波糖片)以及林美欣®(格列美脲分散片)等。

- **歐倍妥®**

歐倍妥®是奧美拉唑S一異構體，作為質子泵抑制劑核心品種，具有更強的抑酸效果和更高的生物利用度，該產品被國內外權威指南一致推薦為治療胃食管反流病與消化性潰瘍的首選用藥，並可與抗生素聯合用於幽門螺桿菌(Hp)根除治療。歐倍妥®通過一致性評價和美國FDA認證，擁有原研級品質的同時極大的降低患者負擔，是強效、起效快且適合初始及長期維持治療的優選藥物。

- **得必欣®**

得必欣®是一種經典的質子泵抑制劑，屬於國家基本藥物和醫保甲類，受到國內外多項權威指南推薦，該產品適用於治療由胃酸過多引起的多種胃部疾病。

2026年上半年，欣維平®和得必欣®的銷售收入保持穩定增長；歐倍妥®的銷售收入同比有所下降。

其他治療領域

主要產品包括：優得寧®(塞來昔布膠囊)、奇邁特®(鹽酸曲馬多片)、歐維®(甲鈷胺片)、氯化鈉注射液、高順松®(阿西美辛緩釋膠囊)、鹽酸利多卡因注射液及固邦®(阿侖麟酸鈉片／腸溶片)等。

原料產品業務

2026年上半年，原料產品業務錄得銷售收入人民幣16.60億元，較去年同期減少20.0%。

維生素C

2026年上半年，維生素C產品的銷售收入為人民幣10.10億元，較去年同期減少15.5%。收入同比減少主要受產品售價下行影響；同時，行業產能釋放帶來供給增加、競爭加劇，致使市場整體價格走低。本集團將持續夯實產品質量、優化客戶服務，並穩步拓展海外銷售渠道，持續提升市場佔有率。

抗生素

2026年上半年，抗生素產品的銷售收入為人民幣6.50億元，較去年同期減少26.0%。主要是受市場競爭加劇以及下游產品第11批集採中選的影響。報告期內，青霉素類和7-ACA的銷售量和價格均有所下滑；培南類產品銷售量有一定程度的下降。

功能食品及其他業務

2026年上半年，功能食品及其他業務錄得銷售收入人民幣8.73億元，較去年同期減少8.2%，主要是由於期內咖啡因及無水葡萄糖的銷售量和價格下降。

研發

本期的研發費用為人民幣30.29億元，較去年同期增加12.9%，約佔成藥業務收入29.8% (撇除授權費收入的影響)。目前有130餘項產品在不同的臨床研發階段，其中針對16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：6款新產品獲批上市；9款產品上市申請獲得受理；獲得3項突破性治療認定；獲得21項臨床試驗批件。此外，本集團在海外地區獲得9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)
2026年5月	烏司奴單抗注射液	適用於對環孢素、甲氨蝶呤(MTX)等其他系統性治療或PUVA(補骨脂素和紫外線A)不應答、有禁忌或無法耐受的成年中重度斑塊狀銀屑病患者和對其他系統性治療或光療應答不足或無法耐受的6歲及以上兒童和青少年(體重60公斤至100公斤)中重度斑塊狀銀屑病患者
2026年5月	安尼妥單抗注射液	聯合化療用於治療既往至少接受過一種含曲妥珠單抗治療方案的局部晚期或轉移性HER2陽性成人胃或胃食管結合部腺癌患者
2026年6月	注射用紫杉醇 (白蛋白結合型)(II)	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(除非有臨床禁忌症，既往化療中應包括一種蒽環類抗癌藥)
2026年7月	棕櫚酸帕利哌酮注射液	精神分裂症急性期和維持期的治療

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)
2026年5月	西格列汀二甲雙胍緩釋片	2型糖尿病
2026年5月	右美沙芬安非他酮緩釋片	成人抑鬱症
2026年6月	SYH9056片(巔沙坦馬來酸左氨氯地平片)	單藥治療不能有效控制的原發性輕中度高血壓
2026年6月	司庫奇尤單抗注射液	治療中重度斑塊銀屑病等
2026年6月	依達格魯肽 α 注射液	成人2型糖尿病的血糖控制
2026年7月	恩維曲妥珠單抗注射液	既往接受過一種或一種以上抗HER2藥物治療的不可切除或轉移性HER2陽性成人乳腺癌
2026年7月	注射用西羅莫司(白蛋白結合型)	不可手術切除的局部晚期、轉移性惡性血管周圍上皮樣細胞症(PEComa)
2026年8月	安尼妥單抗注射液(KN026)/注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)	新輔助治療早期或局部晚期HER2陽性成人乳腺癌

獲授予突破性治療認定(BTD)

月份	在研藥物	適應症
2026年5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
2026年7月	注射用多西他賽(白蛋白結合型)(HB1801)/安尼妥單抗注射液(KN026)	用於一線不可切除或轉移性表皮生長因子受體2(HER2)陽性成人乳腺癌
2026年7月	SYS6043	單藥治療鉑耐藥卵巢癌、原發性腹膜癌及輸卵管癌

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 (高選擇性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
2026年5月	SYH2095片 (高選擇性KAT6抑制劑)	晚期惡性腫瘤
2026年6月	SYS6063注射液 (基於mRNA-LNP的 雙靶點CD19和BCMA的 CAR-T細胞注射液)	復發難治性系統性紅斑狼瘡
2026年7月	SYS6052 (重組帶狀疱疹疫苗)	預防帶狀疱疹
2026年7月	SYS6067注射液	適用於非髓性惡性腫瘤患者在接受容易引 起發熱性中性粒細胞減少症的骨髓抑制性 抗癌藥物治療時，降低以發熱性中性粒細 胞減少症為表現的感染發生率
2026年7月	SYS6057注射液	預防重組呼吸道合胞病毒(RSV)感染導致的 下呼吸道疾病

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(IIIB/IIIC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
2026年6月	注射用SYS6041	聯合用藥用於治療卵巢癌
2026年6月	注射用SYS6010	聯合恩朗蘇拜單抗用於非小細胞肺癌輔助治療

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(強效醛固酮合成抑制劑)	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(高選擇性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(高選擇性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
2026年6月	SYH9017(司美格魯肽長效注射液)	用於減少熱量飲食和增加體力活動的基礎上對成人超重或肥胖患者的體重管理
2026年6月	SYHX2008(奧曲肽長效注射液)	肢端肥大症

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

獲得註冊批件

本集團自2026年初至今共獲得5款仿製藥品註冊批件，分別為布地奈德腸溶膠囊、蘭索拉唑腸溶膠囊、蔗糖鐵注射液、布瑞哌啉片、恩格列淨二甲雙胍緩釋片。

報告期內主要臨床研究進展

關鍵臨床啟動

奧曲肽長效注射液

- 2026年5月，在中國開展的奧曲肽長效注射液用於肢端肥大症治療的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

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。

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，實現首家中心啟動。

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。

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，首家中心啟動。

SYS6010 (EGFR ADC)

- 2026年3月，在中國開展的注射用SYS6010對照研究者選擇化療，用於治療2L食管鱗癌的III期臨床研究，實現首家中心啟動。
- 2026年3月，在中國開展的注射用SYS6010對照多西他賽治療2L驅動基因陰性非鱗非小細胞肺癌(NSCLC) III期臨床研究，實現首家中心啟動。
- 2026年3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，實現首家中心啟動。
- 2026年6月，在中國開展的注射用SYS6010聯合恩朗蘇拜單抗用於非小細胞肺癌輔助治療III期臨床研究，實現首家中心啟動。
- 2026年6月，在中國開展的注射用SYS6010聯合恩朗蘇拜單抗用於治療一線驅動基因陰性PD-L1陽性非小細胞肺癌的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

SYHA1813口服液

- 2026年5月，在中國開展的SYHA1813口服液用於復發或進展高級別腦膜瘤治療的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

貝派度酸片

- 2026年6月，在中國開展的貝派度酸片聯合他汀用於高脂血症的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

阿普昔騰坦片

- 2026年6月，在中國開展的阿普昔騰坦片用於難治性高血壓治療的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

注射用SYS6043

- 2026年7月，在中國開展的注射用SYS6043對照研究者選擇的化療用於治療鉑耐藥卵巢癌的III期臨床研究，實現首家中心啟動。

關鍵臨床末例參與者入組

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期臨床研究，完成末例參與者入組。

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，完成末例參與者入組。

鹽酸阿姆西汀腸溶片

- 2026年4月，在中國開展的鹽酸阿姆西汀腸溶片治療抑鬱症的III期臨床研究，完成末例參與者入組。

SYH2053注射液(PCSK9 SiRNA)

- 2026年4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，完成末例參與者入組。
- 2026年5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，完成末例參與者入組。

SYHX1901片

- 2026年4月，在中國啟動的SYHX1901片用於中重度斑塊狀銀屑病治療的III期研究，完成末例參與者入組。

JMT101注射液

- 2026年5月，JMT101注射液聯合奧希替尼用於一線EGFR經典突變的非小細胞肺癌的III期臨床研究，完成末例參與者入組。

關鍵臨床獲得統計分析結果

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。
- 2026年6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一線HER2陽性晚期乳腺癌的III期臨床研究在預設的期中分析達到主要終點。

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期臨床研究，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，定稿臨床試驗總結報告。

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期臨床研究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期臨床研究TFL定稿，結果符合預期。

巹沙坦馬來酸左氫氯地平片

- 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期臨床研究TFL定稿，結果符合預期。

鹽酸阿姆西汀腸溶片

- 2026年7月，在中國開展的鹽酸阿姆西汀腸溶片治療抑鬱症的III期臨床研究，達到主要研究終點。

注射用西羅莫司(白蛋白結合型)

- 2026年4月，在中國開展的注射用西羅莫司(白蛋白結合型)對照研究者選擇方案治療晚期惡性PEComa的Ib/III期臨床研究達到主要終點。

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 Ex20 ins NSCLC-II期	2026年歐洲肺癌大會(ELCC)－口頭報告
ALMB-0168	Case report (個例報道)	Antibody Therapeutic (IF: 4.5)
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
	SYS6010+SG001－晚期肺癌隊列－II期項目	2026年世界肺癌大會(WCLC)－口頭報告
	SYS6010-001－晚期實體瘤－I期(NSCLC數據)	Cancer Cell (IF: 56.1)

產品	研究名稱	發表期刊／會議
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)/多西他賽白蛋白	安尼妥單抗注射液－胃癌－III期試驗	《腫瘤學年鑒》(Annals of Oncology IF: 65.4)
	KN026+多西他賽白蛋白對照曲妥珠單抗+帕妥珠單抗+多西他賽－1L HER2陽性復發轉移性乳腺癌－III期	2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會－口頭報告 JAMA Oncology (IF: 23.9)－接收
伊立替康脂質體注射液	伊立替康脂質體－1L胰腺癌－II期試驗	Nature Communications (IF: 14.7)
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
	晚期實體瘤－I期項目－宮頸癌	2026年國際婦科癌症學會(IGCS)年會－快速口頭報告
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
		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)
		2026年第29屆中國臨床腫瘤學會年會(CSCO)－口頭報告
ADC-2419	SYS6043－乳腺癌－I期 非臨床研究	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO)－快速口頭報告 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
	晚期實體瘤－I期	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO)－快速口頭報告

產品	研究名稱	發表期刊／會議
SYS6023	SYS6023-001 注射用SYS6023 — 晚期實體瘤(非小細胞肺癌) — I/IIa 期	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO) — 壁報
JSKN003	JSKN003-003 注射用JSKN003 — 聯合治療 — 1L及圍手術期 HER2陽性胃癌 — II期	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO) — 壁報
注射用西羅 莫司(白蛋白 結合型)	PEComa-Ib/III期項目	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO) — 壁報
注射用多西他 賽(白蛋白結 合型)	聯合放化療 — 食管癌 — II期項目	2026年美國放射腫瘤學會(ASTRO) — 壁報
	注射用多西他賽(白蛋白結合型) — 聯合FOLFOX — 對照FOLFOX — 1L晚期胃癌 — Ib/III期	2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO) — 壁報
SYH2053	高膽固醇血症 — II期項目	2026年歐洲心臟病學會(ESC) — 壁報
TG103注射液 (依達格魯肽 α 注射液)	TG103聯合用藥 — 2型糖尿病 — III期	2026年歐洲糖尿病研究協會(EASD) — 簡短口頭報告
CM326	中重度哮喘 — II期項目	2026年歐洲呼吸學會大會(ERS) — 壁報
注射用紫杉醇 (白蛋白 結合型)(II)	白蛋白結合型紫杉醇(SYHX2011) 治療晚期乳腺癌患者的多中心、 隨機、雙盲III期臨床試驗	Cancer communications (IF: 24.9)
ALMB-0166	ALMB-0166 — 脊髓損傷 — I期	Brain communications (IF: 4.5)

產品	研究名稱	發表期刊／會議
HF114-006	注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物－侵襲性念珠菌病及侵襲性曲霉病－III期	Scientific Reports (IF: 4.9) — 接收
SYH2092	非臨床研究	2026年歐洲肥胖大會(ECO) — 摘要

專利數據

2026年1月至2026年7月，本集團共提交PCT國際專利申請54件，專利申請507件(國內170件和國外337件)；此外，本集團獲得專利授權44件(國內15件、國外29件)。

於2026年7月31日，本集團累計共提交PCT國際專利申請315件，專利申請3,063件(國內1,781件和國外1,282件)；此外，本集團累計共獲得專利授權1,098件(國內685件和國外413件)。

業務拓展

本集團持續強化內部創新能力，研發投入逐年增加，目前已形成豐富的研發管線，並積累了眾多優質創新資產。近年來，我們通過對外授權創新產品以及與跨國製藥企業達成戰略合作，積極推動研發管線的國際化佈局，加速創新成果的全球轉化。

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。阿斯利康獲得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)。本集團將獲得12億美元的首付款，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。

本集團於2026年5月29日收到協議項下12億美元首付款，並在2026年7月10日收到2,500萬美元研發里程碑款項，里程碑達成標誌相關研發工作按計劃穩步推進。

siRNA 藥物研發平台

2026年7月，本集團與阿斯利康訂立合作、選擇權及授權協議，依託本集團siRNA藥物發現平台及肝外靶向遞送平台，合作開發新型小核酸候選藥物。雙方針對兩個靶點研發具有治療腎臟疾病多種適應症潛力臨床前候選藥物；阿斯利康將有權選擇獲取在全球範圍內或中國以外地區(視乎何者適用而定)開發、生產和商業化的權益。本集團將收取3,000萬美元首付款，並有權收取最高5.4億美元研發里程碑款項、最高12.0億美元銷售里程碑款項，以及個位數比例的銷售提成。

本集團已於2026年8月12日收到協議項下3,000萬美元首付款。該首付款之收取標誌著雙方合作之順利推進，有利於本集團之整體戰略佈局，加速小核酸管線開發。

成立合資公司

2026年8月，本集團與阿斯利康就成立合資公司(「該合資公司」)簽署合資合同，在中國石家莊建設新一代生物制劑生產基地。該合資公司旨在結合本集團以人工智能驅動的良好生產規範(GMP)體系、藥品生產建設及運營能力，以及阿斯利康在全球質量標準及供應鏈管理的專業優勢，致力於向全球患者提供高質量藥品。本集團與阿斯利康將分別按51%及49%股權比例出資，並依託各自的專業優勢共同管理該合資公司的建設與日常營運。本次雙方共同設立合資公司，有助於將本集團在高自動化、智能化、精益化生產基地建設及現行良好生產規範(cGMP)運營方面的優勢，與阿斯利康的全球質量體系及供應管理經驗相結合，從而打造符合國際市場需求的高質量生產能力。

財務回顧

財務業績

收入及毛利率

2026年上半年之收入為人民幣185.94億元，較2025年上半年的人民幣132.73億元增加40.1%，主要是由於期內授權費收入和藥品銷售收入的增加。本期的毛利率較去年同期上升10.6個百分點至76.2%，主要是成藥業務收入的佔比增加所致。

其他收入

2026年上半年之其他收入為人民幣3.09億元(2025年上半年：人民幣4.19億元)，主要包括銀行存款及結餘利息收入人民幣0.92億元(2025年上半年：人民幣1.00億元)及政府資助金收入人民幣0.88億元(2025年上半年：人民幣1.43億元)。

其他收益或虧損淨額

2026年上半年錄得淨虧損人民幣0.80億元(2025年上半年：淨收益人民幣1.85億元)，主要包括按公平值計入損益之金融資產之公平值收益人民幣0.34億元(2025年上半年：收益人民幣1.65億元)、匯兌淨虧損人民幣1.37億元(2025年上半年：淨收益人民幣0.17億元)及結構性銀行存款的公平值收益人民幣0.18億元(2025年上半年：收益人民幣0.11億元)。

經營開支

2026年上半年之銷售及分銷費用為人民幣32.91億元，較2025年上半年的人民幣30.49億元增加7.9%，主要是由於期內以股份為基礎之僱員酬金開支增加及積極推廣新上市產品。

2026年上半年之行政費用為人民幣4.88億元，較2025年上半年的人民幣4.02億元增加21.4%。增加之主要原因為以股份為基礎之僱員酬金開支增加。

2026年上半年的研發費用為人民幣30.29億元，較2025年上半年的人民幣26.83億元增加12.9%，主要是由於用在持續進行及新啟動的臨床研究開支穩定增加。

所得稅開支

2026年上半年之所得稅開支為人民幣10.69億元(2025年上半年：人民幣5.44億元)，包括各附屬公司按應課稅溢利計提之所得稅開支及就派發股息所計提之中國預扣稅。

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列。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績的非經營性項目，更能反映基本經營業績。然而，呈列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6月30日止六個月	
	2026年 (人民幣元)	2025年 (人民幣元)
本公司股東應佔呈報溢利	6,094,212	2,547,851
調整：		
— 按公平值計入損益之金融資產之公平值收益(附註a)	(34,418)	(164,591)
— 以股份為基礎之僱員酬金開支確認／(沖回費用)(附註b)	115,323	(72,010)
— 相關所得稅之影響	(10,838)	8,271
本公司股東應佔基本溢利	6,164,279	2,319,521

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) 於本期確認的以股份為基礎之僱員酬金開支總額中，人民幣28,471,000元(2025年上半年：沖回費用人民幣72,280,000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。

流動資金及財政狀況

於2026年上半年，本集團的經營活動產生的現金流入為人民幣108.90億元(2025年上半年：人民幣31.87億元)。應收貿易賬款周轉日數(應收貿易賬款結餘相對銷售額的比率，包括在中國銷售的增值稅)為52日，低於2025年的65日，主要是期內授權費收入的佔比增加所致，本集團將持續加強應收賬款的控制和管理。存貨周轉日數(存貨結餘對於銷售成本的比率)為121日，低於2025年的126日。於2026年6月30日的流動比率為2.1，與2025年底的2.2相比維持穩定。本期資本開支為人民幣6.28億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率。

本集團財務狀況保持穩健。於2026年6月30日，本集團之銀行存款、結存及現金為人民幣141.77億元(2025年12月31日：人民幣94.81億元)，結構性銀行存款為人民幣84.86億元(2025年12月31日：人民幣27.76億元)，而銀行借款為人民幣4.03億元(2025年12月31日：人民幣3.29億元)。於2026年6月30日，資本負債比率(銀行借款與總權益的比率)為1.0%(2025年12月31日：1.0%)。本集團的銷售收入以人民幣(中國內銷)及美元(出口銷售)計值。本集團透過密切監察其外匯風險承擔及根據需要進行合適對沖安排減輕外匯波動的影響以管理其外匯風險。

抵押資產

於2026年6月30日，約人民幣100萬元(2025年12月31日：無)的銀行存款已用作抵押，作為短期銀行信貸的擔保。

或然負債

於2026年6月30日，本集團並無任何重大的或然負債。

僱員

於2026年6月30日，本集團共僱用18,626名僱員，大部分受僱於中國內地。本集團繼續基於本集團及僱員的表現向合資格員工提供具競爭力的薪酬待遇、酌情購股權、股份獎勵及花紅。

簡明綜合收益表

截至2026年6月30日止六個月－未經審核

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
收入	3	18,594,494	13,273,416
銷售成本		(4,433,878)	(4,563,224)
毛利		14,160,616	8,710,192
其他收入		309,457	419,259
其他收益或虧損淨額		(79,658)	185,035
銷售及分銷費用		(3,290,854)	(3,049,160)
行政費用		(487,728)	(401,715)
研發費用		(3,029,461)	(2,682,631)
其他費用		(36,007)	(28,892)
應佔聯營公司之業績		(10,630)	(14,709)
應佔合營企業之業績		6,706	1,940
財務費用		(13,318)	(21,652)
除稅前溢利	4	7,529,123	3,117,667
所得稅開支	5	(1,068,947)	(543,617)
本期溢利		6,460,176	2,574,050
應佔本期溢利：			
本公司擁有人		6,094,212	2,547,851
非控股權益		365,964	26,199
		6,460,176	2,574,050
		人民幣分	人民幣分
每股盈利	6		
— 基本		53.45	22.29
— 攤薄		53.36	22.29

簡明綜合全面收益表

截至2026年6月30日止六個月－未經審核

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
本期溢利	6,460,176	2,574,050
其他全面(開支)收益：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其他全面收益計量之		
金融資產之公平值虧損，扣除所得稅	(14,130)	(120,631)
其後可能會重新分類至損益之項目：		
因換算海外經營時而產生之匯兌差額	10,233	7,357
本期其他全面開支，扣除所得稅	(3,897)	(113,274)
本期全面收益總額	6,456,279	2,460,776
應佔本期全面收益總額：		
本公司擁有人	6,090,315	2,434,577
非控股權益	365,964	26,199
	6,456,279	2,460,776

簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日 — 未經審核

		2026年 6月30日 附註 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		12,338,247	12,153,162
使用權資產		1,300,068	1,336,253
投資物業		69,467	71,565
商譽		236,048	234,904
無形資產		2,985,272	2,774,871
於聯營公司之權益		575,004	754,737
於合營企業之權益		603,283	710,849
其他金融資產		2,138,606	2,251,276
遞延稅項資產		178,377	211,505
按金、預付款項及其他應收款項	9	566,511	556,488
銀行存款		4,175,625	3,391,691
		25,166,508	24,447,301
流動資產			
存貨		2,962,172	3,090,736
應收貿易賬款	8	5,389,371	4,778,867
按金、預付款項及其他應收款項	9	1,577,107	1,507,394
應收票據	10	1,985,069	3,580,982
應收關聯公司款項		334,806	343,686
應收合營企業款項		52,264	83,468
其他金融資產		59,065	—
衍生金融資產		7,990	—
結構性銀行存款	11	8,485,866	2,775,915
銀行存款、結存及現金		10,001,506	6,089,565
		30,855,216	22,250,613

		2026 年 6 月 30 日 附註 人民幣千元	2025 年 12 月 31 日 人民幣千元
流動負債			
應付貿易賬款	12	2,348,756	2,322,004
其他應付款項	13	9,916,566	5,334,111
合約負債		640,568	662,247
應付票據	14	355,965	653,624
應付關聯公司款項		210,211	305,545
應付合營企業款項		151,811	210,788
租賃負債		134,624	131,693
稅項負債		536,889	229,131
銀行借款		128,875	328,723
		14,424,265	10,177,866
流動資產淨值		16,430,951	12,072,747
總資產減流動負債		41,597,459	36,520,048
非流動負債			
其他應付款項	13	540,643	563,241
合約負債		851,136	851,136
租賃負債		114,586	180,693
遞延稅項負債		385,409	374,861
銀行借款		274,406	—
		2,166,180	1,969,931
資產淨值		39,431,279	34,550,117
資本及儲備			
股本		11,061,429	11,061,429
儲備		26,562,677	22,116,738
本公司擁有人應佔權益		37,624,106	33,178,167
非控股權益		1,807,173	1,371,950
權益總額		39,431,279	34,550,117

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月 — 未經審核

1. 編製基準

石藥集團有限公司(「本公司」)為一間於香港註冊成立之公眾有限公司，其股份於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)上市。

簡明綜合財務報表乃根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈之香港會計準則第34號以及聯交所證券上市規則之適用披露規定而編製。

簡明綜合財務報表所載作為比較資料之截至2025年12月31日止年度之財務資料並不構成本公司該年度之法定年度綜合財務報表，但乃源自該財務報表。有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

本公司已根據香港《公司條例》第662(3)條及附表6第3部規定向公司註冊處處長提交截至2025年12月31日止年度之財務報表。

本公司之核數師已就該等財務報表作出報告。核數師報告並無保留意見，亦無提述核數師在不就該報告作保留意見之情況下以強調之方式促請有關人士注意之任何事項，也沒有載列根據香港《公司條例》第406(2)、407(2)或(3)條作出之陳述。

2. 會計政策

簡明綜合財務報表乃根據歷史成本編製，惟若干金融工具以公平值計量(如適用)除外。

截至2026年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度之年度財務報表所呈報者相同。

應用香港財務報告會計準則之修訂

於本中期期間，本集團已首次應用下列由香港會計師公會頒佈之香港財務報告會計準則之修訂，該等修訂於本集團於2026年1月1日開始之年度期間強制生效，以編製本集團之簡明綜合財務報表：

香港財務報告準則第9號及 香港財務報告準則第7號之修訂	金融工具分類及計量修訂
香港財務報告準則第9號及 香港財務報告準則第7號之修訂	依賴自然能源生產電力的合約
香港財務報告會計準則之修訂	香港財務報告會計準則之年度改進 — 第11卷

於本中期期間應用香港財務報告會計準則之修訂對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

3. 收入及分類資料

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
銷售貨物	12,699,525	12,198,749
授權費收入	5,894,969	1,074,667
收入總額	18,594,494	13,273,416

向執行董事(即主要營運決策者)呈報作分配資源及評估分類表現之資料著重於所交付之貨物類別。

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(包括咖啡因食物添加劑、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及損失的風險。

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，於客戶取得有關知識產權的控制權時，按某一時間點確認授權費收入。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。

於2026年1月，本集團與一名客戶訂立一項戰略合作與授權協議，據此，本集團授出一項獨家授權，並同意履行若干研發活動。本集團於2026年5月29日向該客戶收取1,200,000,000美元(相當於人民幣8,200,104,000元)。

截至2026年6月30日止六個月，本集團於許可的控制權轉移予該客戶且該客戶能夠使用並受益於該許可時，於某一時點確認收入840,000,000美元(相當於人民幣5,740,073,000元)。於2026年6月30日，剩餘首付款360,000,000美元(相當於人民幣2,460,031,000元)須視乎若干合約條件方可退還，並計入流動負債中的其他應付款項。

(ii) 隨時間確認的收入

本集團訂立合作協議以向客戶提供授權並開展研發活動。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6月30日止六個月

	成藥 人民幣千元	原料產品		功能食品 及其他 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
		維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元				
分類收入							
銷售貨物	10,165,743	1,010,152	650,233	873,397	12,699,525	-	12,699,525
類別間銷售	-	2,754	82,334	57,572	142,660	(142,660)	-
授權費收入	5,894,969	-	-	-	5,894,969	-	5,894,969
收入總額	16,060,712	1,012,906	732,567	930,969	18,737,154	(142,660)	18,594,494
分類溢利	7,277,552	40,849	61,533	99,439			7,479,373
未分配收入							138,773
未分配開支							(71,781)
應佔聯營公司之業績							(10,630)
應佔合營企業之業績							6,706
財務費用							(13,318)
除稅前溢利							7,529,123

截至2025年6月30日止六個月

	成藥 人民幣千元	原料產品		功能食品 及其他 人民幣千元	分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
		維生素C 人民幣千元	抗生素 人民幣千元				
分類收入							
銷售貨物	9,172,985	1,196,107	878,601	951,056	12,198,749	-	12,198,749
類別間銷售	-	2,106	68,063	12,873	83,042	(83,042)	-
授權費收入	1,074,667	-	-	-	1,074,667	-	1,074,667
收入總額	10,247,652	1,198,213	946,664	963,929	13,356,458	(83,042)	13,273,416
分類溢利	2,392,744	180,983	145,224	209,421			2,928,372
未分配收入							276,533
未分配開支							(52,817)
應佔聯營公司之業績							(14,709)
應佔合營企業之業績							1,940
財務費用							(21,652)
除稅前溢利							3,117,667

分類溢利指各分類所賺取溢利，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。

執行董事根據各分類的經營業績作出決策。由於執行董事並未就資源分配及績效評估的目的定期審閱該等資料，故並無呈列分類資產及分類負債的分析。因此，僅呈列分類收入及分類業績。

地理資料

根據客戶所在地按地域市場劃分(而不論貨物或授權來源地)之外部客戶收入呈列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
中國內地	10,904,595	10,553,392
其他亞洲地區	644,233	662,101
歐洲	6,224,852	1,215,560
北美	537,481	499,403
其他	283,333	342,960
	18,594,494	13,273,416

4. 除稅前溢利

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
除稅前溢利已扣除／(計入)：		
物業、廠房及設備折舊	502,822	520,144
使用權資產折舊	78,365	91,761
投資物業折舊	2,098	1,653
無形資產攤銷	79,392	77,937
折舊及攤銷總額	662,677	691,495
確認(撥回)以股份為基礎之僱員酬金開支	115,323	(72,010)
政府資助金收入(計入其他收入)	(87,857)	(142,906)
按公平值計入損益之金融資產之公平值收益 (計入其他收益或虧損)	(34,418)	(164,591)
結構性銀行存款之公平值收益(計入其他收益或虧損)	(18,189)	(16,969)
衍生金融工具之公平值收益(計入其他收益或虧損)	(7,990)	—
預期信貸虧損模式下確認之減值虧損 (計入其他收益或虧損)	6,192	7,713
銀行存款及結存利息收入(計入其他收入)	(91,678)	(94,749)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其他收益或虧損)	6,794	666
匯兌虧損／(收益)淨額(計入其他收益或虧損)	137,420	(17,342)

於截至2026年及2025年6月30日止六個月，確認為開支之存貨成本與簡明綜合收益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
本期稅項		
— 中國企業所得稅	848,094	397,684
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	152,382	69,515
— 海外稅項	24,755	6,232
	1,025,231	473,431
遞延稅項	43,716	70,186
	1,068,947	543,617

由於本集團於兩個期間均無應評稅溢利，因此並無就香港利得稅計提撥備。

根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司之標準稅率為25%。本公司若干附屬公司符合高新技術企業之資格，可享有15%之優惠稅率。

根據企業所得稅法，於中國成立之公司就2008年1月1日起賺取之溢利向外國投資者分派之股息須繳納10%之預扣稅。由於本公司及若干附屬公司作為外國投資者符合相關稅務法規規定之條件，稅率已降至5%。

其他司法權區所產生之稅項按相關司法權區之現行稅率計算。

本集團於第二支柱規則已生效之若干司法權區經營業務。經考慮根據管理層按照全球反稅基侵蝕規則之最佳估計而作出之調整後，估計本集團經營所在之有效司法權區的實際稅率高於15%，本集團管理層認為本集團毋須根據第二支柱規則繳納補足稅。

6. 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃按下列計算：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
本公司擁有人應佔溢利(人民幣千元)	6,094,212	2,547,851
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數(千股)	11,401,166	11,432,814
具攤薄效應的潛在普通股之影響：		
購股權及股份獎勵(千股)	18,737	113
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數(千股)	11,419,903	11,432,927

於兩個期間用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數已根據本公司股份獎勵計劃受託人所持股份之影響作出調整。

7. 股息

(a) 中期股息

於報告期末後，董事會宣派2026年中期股息每股18港仙(2025年：每股14港仙(約人民幣12.8分)，金額為約人民幣1,470,541,000元)，其尚未於報告期末確認為負債。

(b) 本中期期間已批准之末期股息

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
於以下中期期間已批准之過往財政年度末期股息：		
每股15港仙(約人民幣13.0分)(2025年：每股10港仙(約人民幣9.1分))	1,501,260	1,050,465
減：股份獎勵計劃持有股份之股息	(21,260)	(9,120)
	1,480,000	1,041,345

截至2025年12月31日止年度的末期股息每股15港仙(截至2025年6月30日止六個月：截至2024年12月31日止年度的末期股息每股10港仙)已於本中期期間內宣派。股息於報告期末確認為負債，並於報告期末後向本公司擁有人支付。

8. 應收貿易賬款

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
應收貿易賬款	5,444,033	4,827,337
減：預期信貸虧損撥備	(54,662)	(48,470)
	5,389,371	4,778,867

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(扣除預期信貸虧損撥備)於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
0至90日	4,775,753	4,228,179
91至180日	582,548	484,326
181至365日	28,893	59,095
365日以上	2,177	7,267
	5,389,371	4,778,867

9. 按金、預付款項及其他應收款項

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
原材料及研發費用之預付款項	247,540	211,899
收購物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	566,511	556,488
其他可收回稅項	711,625	761,464
水電按金	164,104	133,949
其他	453,838	400,082
	2,143,618	2,063,882
分析：		
流動	1,577,107	1,507,394
非流動	566,511	556,488
	2,143,618	2,063,882

10. 應收票據

本集團應收票據之屆滿期均為少於365日(2025年12月31日：少於365日)，於報告期末尚未到期。根據過往資料、經驗及在無需付出過度的成本或投入的情況下可獲得的前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

11. 結構性銀行存款

結構性銀行存款每年提供最高達1.20%(2025年12月31日：2.55%)的保證回報，預期總回報每年最高達2.10%(2025年12月31日：4.55%)，視乎相關存款條款列明的相關商品的市場報價而定。

結構性銀行存款於初步確認時指定為按公平值計入損益，因其包含並不密切相關的內嵌式衍生工具。

12. 應付貿易賬款

以下為應付貿易賬款於報告期末按發票日期呈列之賬齡分析：

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
0至90日	1,886,606	1,988,116
91至180日	247,776	154,663
超過180日	214,374	179,225
	2,348,756	2,322,004

採購貨物之一般信貸期為最多90日(2025年12月31日：90日)。

13. 其他應付款項

	2026年 6月30日 人民幣千元	2025年 12月31日 人民幣千元
其他應付稅項	463,815	340,226
建設成本及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	888,228	1,015,294
遞延政府補助金	774,688	797,190
應付股息(附註7)	1,480,000	—
應付薪金、工資及員工福利	347,587	520,627
應付銷售費用	2,667,194	2,455,746
應付研發費用	759,548	296,742
已收取的可退還首付款(附註)	2,460,031	—
其他	616,118	471,527
	10,457,209	5,897,352
分析：		
流動	9,916,566	5,334,111
非流動	540,643	563,241
	10,457,209	5,897,352

附註：已收取的可退還首付款指本集團根據一項戰略合作與授權協議，就授予授權及履行研發活動而向客戶收取的首付款。該款項須視乎若干合約條件方可退還。基於截至2026年6月30日存在的事實及情況，包括合作的目前進展及本集團持續履行相關研發活動，管理層預計該款項將不會被退還。

14. 應付票據

於報告期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日內(2025年12月31日：365日內)且尚未到期。

企業管治

本公司於截至2026年6月30日止六個月期間內一直遵守聯交所證券上市規則附錄C1企業管治守則所載之守則條文。

中期業績審閱

外聘核數師與本公司之審核委員會已審閱截至2026年6月30日止六個月之中期業績。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2026年10月22日(星期四)至2026年10月26日(星期一)(包括首尾兩天在內)暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會辦理任何過戶登記。有權收取中期股息的記錄日期為2026年10月26日(星期一)。為確保享有中期股息，所有股份過戶文件連同相關股票必須於2026年10月21日(星期三)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳證券登記有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

截至2026年6月30日止六個月內，除本公司於2026年3月25日採納的股份獎勵計劃(「**2026年股份獎勵計劃**」)之受託人根據2026年股份獎勵計劃之條款及條件於聯交所購買合共46,178,000股本公司股份以信託方式持有，總代價約為321,086,000港元(相當於約人民幣279,699,000元)外，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司於聯交所上市的任何證券(包括出售庫存股份(如有))。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年8月20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、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。