



北京昭衍新藥研究中心股份有限公司
JOINN LABORATORIES (CHINA) CO., LTD.

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

股份代號：6127



2025
中期報告

目錄

釋義	2
技術詞彙	5
公司資料	6
財務概要	8
主席報告	9
管理層討論及分析	10
企業管治及其他資料	29
未經審核綜合損益及其他全面收益表	40
未經審核綜合財務狀況表	42
未經審核綜合權益變動表	44
未經審核綜合現金流量表	46
未經審核中期財務報告附註	47



於本報告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。該等詞彙及其定義未必與任何業內標準定義相符，亦未必可直接與其他在本公司相同行業內經營的公司所採用的同類詞彙比較。

「 2022年H股激勵計劃 」	指	本公司於2022年6月24日採納及批准的H股獎勵計劃，其主要條款載於日期為2022年5月26日的通函
「 A股 」	指	本公司已發行每股面值人民幣1.00元的普通股，將以人民幣認購或入賬列為已繳，並於上海證券交易所上市買賣
「 聯繫人 」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「 審計委員會 」	指	董事會的審計委員會
「 Biomere 」	指	Biomedical Research Models, Inc.，一家於1996年12月11日在美國馬薩諸塞州註冊成立的有限公司，由本公司於2019年12月10日收購並成為由本公司全資擁有的Joinn Laboratories (Delaware) Corporation的全資附屬公司
「 董事會 」	指	本公司董事會
「 企業管治守則 」	指	上市規則附錄C1第2部分所載的《企業管治守則》
「 行政總裁 」	指	本公司的行政總裁
「 首席財務官 」	指	本公司的首席財務官
「 中國 」	指	中華人民共和國，惟僅就本報告及作地區提述而言，除文義另有所指外，本報告中對「中國」的提述不適用於香港、澳門及台灣
「 本公司 」、「 公司 」或「 昭衍 」	指	北京昭衍新藥研究中心股份有限公司，於1995年8月11日在中國註冊成立並於2012年12月26日改制為股份有限公司，其A股於上海證券交易所上市(股票代碼：603127)，而其H股則於香港聯交所上市(股份代號：6127)
「 控股股東 」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，除文義另有所指外，指馮女士及周先生

釋義

「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「董事」	指	本公司董事
「全球發售」	指	股份的香港公開發售及國際發售
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司，或如文義所指，就本公司成為其現有附屬公司的控股公司前的期間而言，指有關附屬公司（猶如彼等於相關時間為本公司的附屬公司）
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資股，以港元認購及買賣，並於香港聯交所上市
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「昭衍蘇州」	指	昭衍（蘇州）新藥研究中心有限公司，於2008年12月11日在中國註冊成立的有限公司，並為本公司的全資附屬公司
「上市」	指	H股於香港聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年2月26日
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則，經不時修訂或補充
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「周先生」	指	周志文先生，為控股股東及馮女士的配偶
「馮女士」	指	馮宇霞女士，為本公司控股股東、董事長及執行董事以及周先生的配偶
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局

「招股章程」	指	本公司日期為2021年2月16日的招股章程
「報告期」	指	截至2025年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「上海證券交易所」	指	上海證券交易所
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的股份(包括A股及H股)
「股東」	指	股份持有人
「舒泰神」	指	舒泰神(北京)生物製藥股份有限公司，於2002年8月16日根據中國法律註冊成立的股份有限公司，其股份於深圳證券交易所上市(股票代碼：300204)，其權益中約31.01%由熠昭(北京)醫藥科技有限公司(由馮女士及周先生合共持有85%)持有，約1.96%由周先生透過華泰證券資管－招商銀行－華泰聚利16號集合資產管理計劃持有及約6.20%由周先生直接持有。周先生亦為舒泰神的董事長及法定代表
「聯交所」或「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「監事」	指	監事會成員
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及所有受其管轄的地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元

技術詞彙

「ADC」	指	抗體藥物偶聯物
「抗體」	指	主要是由漿細胞分泌，被免疫系統用來識別及中和細菌和病毒等病原體的大型Y形蛋白質
「檢測」	指	醫學、藥理學或生物學中的一個調查分析過程，旨在確定分析對象的定性或定量存在或功能，分析對象可以是一種藥物或生化物質或有機體上的細胞或有機物樣本
「合同研究組織」	指	合同研究組織，根據合同以科研服務外包的形式為製藥、生物技術及醫療器械行業提供支持的實體
「藥物發現」	指	識別潛在新藥的過程，可能涉及廣泛學科，包括生物學、化學及藥理學
「GLP」	指	良好實驗室規範
「代謝」	指	為維持生命而在生物體內發生的化學過程，包括分解代謝(將大分子分解成成分)及合成代謝(將較小分子合成為具有特定結構、特徵及目的的較大分子)
「藥理學」	指	與藥物的用途、作用及作用模式相關的醫藥分科
「研發」	指	研究及開發

董事會

執行董事

馮宇霞女士(董事長)
高大鵬先生
孫雲霞女士
顧靜良先生(於2025年1月23日獲委任)
羅樺女士(於2025年1月23日獲委任)

獨立非執行董事

張帆先生
楊福全先生(於2025年1月23日獲委任)
陽昌雲先生(於2025年1月23日獲委任)
應放天先生(於2025年1月23日獲委任)
孫明成先生(於2025年1月23日辭任)
翟永功博士(於2025年1月23日辭任)
歐小傑先生(於2025年1月23日辭任)

總部及中國主要營業地點

中國北京
北京經濟技術開發區
榮京東街甲5號
郵編：100176

香港主要營業地點

香港
銅鑼灣
希慎道33號
利園一期19樓1920室

註冊辦事處

中國北京
北京經濟技術開發區
榮京東街甲5號
郵編：100176

H股證券登記處

卓佳證券登記有限公司
香港
夏慤道16號
遠東金融中心17樓

聯席公司秘書

高大鵬先生
張嘉倫女士

授權代表

馮宇霞女士
張嘉倫女士

審計委員會

陽昌雲先生(主席)
楊福全先生
張帆先生

薪酬與考核委員會

應放天先生(主席)
孫雲霞女士
陽昌雲先生

提名委員會

楊福全先生(主席)
馮宇霞女士
應放天先生

戰略委員會

馮宇霞女士(主席)
孫雲霞女士
羅樺女士
應放天先生

公司資料

股份代號

香港聯交所

(H股)：6127

上海證券交易所

(A股)：603127

核數師

畢馬威會計師事務所

執業會計師

根據《會計及財務匯報局條例》

註冊的公眾利益實體核數師

香港

中環

遮打道10號

太子大廈8樓

本公司法律顧問

香港法律

競天公誠律師事務所有限法律責任合夥

香港

中環皇后大道中15號

置地廣場公爵大廈

32樓3203-3207室

中國法律

北京市天元律師事務所

中國北京市

西城區

金融大街35號

國際企業大廈

A座509單元

郵編：100033

公司網址

<https://www.joinnlabs.com>

財務概要

	截至6月30日止六個月		
	2025年	2024年	變動
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	
經營業績			
收益	668,575	849,357	-21.3%
毛利	104,995	211,301	-50.3%
期內溢利／(虧損)	60,932	(172,238)	不適用
本公司權益股東應佔期內溢利／(虧損)	60,932	(169,742)	不適用
盈利能力			
毛利率	15.7%	24.9%	減少9.2個 百分點
期內利潤率	9.1%	-20.3%	增加29.4個 百分點
每股盈利／(虧損)			
基本(人民幣元)	0.08	(0.23)	不適用
攤薄(人民幣元)	0.08	(0.23)	不適用

	於2025年	於2024年	變動
	6月30日	12月31日	
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)	
總資產	9,473,462	9,396,152	0.8%
總負債	1,368,396	1,316,964	3.9%
淨資產	8,105,066	8,079,188	0.3%
本公司權益股東應佔權益	8,104,696	8,078,818	0.3%

主席報告

尊敬的各位股東，

2025年上半年，雖然國內創新藥產業仍處於周期低谷，但行業政策和大環境已經使行業發展初露曙光。面對行業和市場諸多新的挑戰，公司董事會和管理層堅持既定戰略方向，靈活應對變化。報告期內，為適應行業形勢變化，公司堅持科技創新，提高科研能力，鞏固和發揮自身優勢，不斷夯實核心競爭力。在此基礎上，公司持續進行多領域的能力建設和技術提升，並通過各種創新舉措提升運營效率和服務質量。與此同時，憑藉公司擁有的全面國際化行業資質，積極開拓國際市場。此外，公司不斷拓展和完善上下游業務能力，進一步提升一站式服務水平，以更好地滿足客戶需求，增強市場競爭力。

報告期內，公司實現營業收入人民幣668.6百萬元，歸母淨利潤人民幣60.9百萬元，同比實現扭虧為盈。2025年上半年，公司實現新簽訂單金額約人民幣10.2億元，同比增長13.3%；二季度單季，新簽訂單金額約人民幣5.9億元，同比增長18.0%。公司依託實驗模型先天優勢與技術積累，抗體項目簽約數量同比增加20%；小核酸及ADC整體項目簽約數量同比增加50%以上；自免靶點藥物、代謝系統藥物、中樞神經系統(CNS)藥物領域新項目簽約保持穩定，生殖、致癌和長周期等高難度動物試驗亦實現穩定增長，充分體現客戶對公司技術實力的認可。截至報告期末，公司整體在手訂單金額約人民幣23億元。

未來，公司董事會和管理層將繼續秉承「服務藥物創新，專注於藥物全生命周期的安全性評價和監測」的宗旨，致力於為全球藥物研發提供跨越全生命周期的服務和解決方案，保障患者用藥安全，呵護人類健康！公司將採取有力措施提高公司的綜合服務能力和客戶滿意度，為股東創造價值。

董事長
馮宇霞女士

2025年8月26日

I. 經營情況討論與分析

(一) 營銷工作

2025年上半年，國內生物醫藥行業投融熱度保持企穩運行，整體呈現溫和回暖態勢。公司始終堅持強化技術和業務創新，持續深耕。報告期內，公司整體在手訂單金額約為人民幣23億元，簽署訂單金額約為人民幣10.2億元。公司2025年上半年營銷工作的重點表現在：

1. 積極開拓新客戶，重點跟進大客戶，大客戶項目簽約數量增加明顯。
2. 依託於自身實驗模型的先天優勢及多年來的技術積累，抗體項目簽約數量同比增加20%。
3. 進一步完善生物分析整體性解決方案，小核酸和ADC整體項目(包括新靶點，新分子實體)簽約數量同比增加50%以上。
4. 自免靶點藥物、代謝系統藥物、中樞神經系統(CNS)藥物領域，新項目簽約數量維持穩定趨勢。
5. 生殖、致癌和長周期等高難度動物試驗繼續保持穩定增長，體現了客戶在高難度項目上對於公司的認可。
6. 國內首家完成非人靈長類生殖毒性試驗，並助力客戶項目獲批上市。
7. 全套非臨床研究助力國內首家幹細胞產品獲批上市。

管理層討論及分析

(二) 業務能力建設

2025年上半年，公司一如既往穩抓業務質量，強化業務操作規範性，保證數據真實性、準確性。同時，持續開展人員的專業培訓與能力提升工作，嚴格把關從方案設計、實驗過程到報告交付的質量，充分保證各項目的科學性和統一性。此外，公司進一步優化項目管理流程和質量管理體系，從管理和技術創新等多個方面入手，合理有序的開展業務，提升客戶滿意度，為業務進一步增長提供有力支撐。

1. 藥物非臨床服務方面

為支撐創新藥物研發，公司在已有的非臨床評價綜合平台基礎上，持續進行多領域的能力建設與技術提升，以不斷保持行業領先優勢，滿足不斷創新的差異化市場需求。

(1) 質量體系不斷提升

公司同時具備中國NMPA、美國FDA、經合組織OECD、韓國MFDS、日本PMDA等GLP資質，通過不斷完善質量管理體系，改進質量管理方法，保證研究質量，體現了公司符合國際規範的GLP運行管理能力。同時，多元化的國際認證體系不僅彰顯了公司在質量管理與研究合規性方面的卓越能力，還進一步提升了公司在全球藥物研發領域的競爭力。這些資質的獲取，為公司拓展海外市場提供了強有力的支持，夯實了公司海外業務能力，使其能夠更好地滿足不同地區客戶的需求。

蘇州設施於2025年7月順利通過醫療器械檢驗檢測機構的CMA認證評審，這標誌著公司已正式具備開展醫療器械的生物相容性測試、大動物試驗等檢驗檢測項目及非臨床研究工作的專業資質。結合公司已持有的FDA和OECD GLP資質，在當前美國FDA對中國醫療器械檢驗檢測機構存在普遍質疑的行業背景下，公司憑藉全面且權威的資質體系，有望在醫美、醫療器械、藥械組合產品加速發展的關鍵時期，進一步鞏固技術壁壘，顯著提升市場核心競爭力。同時，這也為公司未來進一步開拓海外市場奠定了堅實基礎，加速了公司國際化戰略的深入實施，推動公司在全球範圍內實現更廣泛的業務佈局和可持續發展。

(2) 業務能力進一步提高

公司進一步完善了視聽平台的建設，在細分領域如眼科藥物評價方面，進一步開發和優化了更多的眼科疾病模型，包括非人靈長類幹性AMD模型、非人靈長類自身免疫性葡萄膜炎模型、小鼠視網膜母細胞瘤模型等，對公司內部的老齡非人靈長類資源和自發眼病模型進行了進一步梳理，滿足了市場多樣化的研發需求。同時，進一步完善了針對眼科藥物新的檢查評價指標，包括啮齒類和犬類的視覺功能評價等。

在耳科藥物的評價方面，也邁出了扎實的一步。聽力障礙和聽力損傷是當今醫學界面臨的最大挑戰之一，該病的發病率逐年增高，發病年齡向年輕化偏向，目前解決耳聾的方法大多為使用助聽器、振動聲橋及人工耳蝸等物理方法，缺少根本性的治療途徑，至今全球還沒有批准的治療方法。為了順應市場需求，公司建立了不同種屬動物的聽覺功能評價、大動物的內耳圓窗注射給藥技術，以及聽力損傷動物模型等，進一步豐富和提升了耳科藥物評價方法和技術。

針對中樞神經系統藥物的評價，公司不斷完善各類給藥方式，建立了靈長類鞘內／延髓池／側腦室長期置管方法、新生小鼠鞘內／側腦室給藥方法、大／小鼠髓內給藥方法，並驗證其有效性，為中樞神經系統藥物評價提供了保障。同時，公司增加了精神類藥物新模型建立和行為學評價方法，進一步拓展了客戶群體。

在吸入毒性評價領域，PDE3/4靶點吸入製劑以其精準靶向的特性，為呼吸道疾病治療開闢了全新路徑。公司憑藉多年深耕積累的雄厚技術實力與豐富項目經驗，從化合物篩選到製劑處方優化，從吸入裝置匹配到非臨床藥效驗證提供全方位的服務。

同時，公司對於目前的熱門藥物，也持續更新和完善各類模型以支持藥物評價，包括建立了GLP-1、GCG等受體親和力檢測、HPV中和抗體檢測方法；丙氨酸掃描和PBMC交叉反應試驗來體外評估免疫細胞的脫靶情況等。

管理層討論及分析

其中，建立了GLP-1R/GCGR/GIPR靶點藥物的系統性非臨床評價方法。建立了針對GLP-1R、GCGR及GIPR等代謝靶點藥物的完整非臨床研究體系，涵蓋從體外受體結合力及功能檢測到體內藥效及安全性評價的全流程方法學開發。該體系可高效支持多靶點代謝類藥物的篩選及優化，提升新藥研發效率。

在分析檢測平台建設上，小分子藥物加強了體外代謝平台的建設，系統的評價體外代謝研究。其中，針對寡核苷酸藥物建立了MSD的檢測方法；針對ADC藥物建立了質譜法檢測偶聯藥物中小分子的檢測方法，以及質譜法檢測PEG和陽離子脂質的平台技術。同時，平台建立了氣相色譜質譜聯用儀(GC-MS/MS)的檢測能力，能夠實現對熱穩定性好、沸點低的樣品(如揮發性有機物)的檢測分析。對於大分子藥物，從單一ELISA平台到如今的各類qPCR、ELISPOT、WB、FLOW等多個平台，所服務的能力全面，涵蓋常規的生物製品(抗體類藥物、融合蛋白類藥物)、基因治療產品(病毒載體類)、細胞治療產品(幹細胞、免疫細胞、基因修飾的細胞等)、核酸藥物(mRNA、siRNA等)等藥物。在分析方法上進行了大量的技術創新，如採用流式方法檢測單細胞上蛋白的表達、質譜方法檢測目的基因的表達、基於微滴式數字PCR平台檢測mRNA的完整性等。

在平台建設的基礎上，公司緊跟前沿藥物的熱門產品，不斷更新和完善創新藥物的非臨床安全評價體系和思路，包括小核酸藥物、新型ADC藥物以及PROTAC藥物的評價，各種不同類型的細胞治療和基因治療產品的評價；同時參與並實時跟進最新藥物評價指導原則的制定，如幹細胞產品、腫瘤疫苗產品非臨床評價的指導原則，完善相應類別產品的評價體系，進一步夯實公司的核心競爭力。

(3) 集成化新藥研發平台

以服務創新藥物研發為核心，伴隨客戶研發全進程，全面賦能並縮減溝通成本。從實驗方法開發到高通量篩選；從常規藥物篩選到深入藥物作用機理的研究，再到靶點驗證和體外生物學測試。通過綜合、多學科的專業知識和能力，為新藥研發機構在早期研發階段提供關鍵信息和技術支持，助力合作夥伴提高新藥研發效率。

公司擁有全方位的一站式新藥開發解決方案，以藥物發現與篩選平台為核心，主要包括藥物發現平台、分子生物學互作研究和篩選、體外生物學藥效驗證和活性篩選、體內藥理藥效、體內外代謝分析、成藥性評價以及毒性預測和篩選。其中，藥物發現平台具備生物藥早期發現服務能力，涵蓋蛋白表達和細胞系構建至臨床候選抗體發現，經過多年積累，公司建立了「全人源抗體開發平台」、「雙特異性抗體研發平台」、「單B細胞抗體發現平台」、「抗體成藥性評估平台」、「ADC一體化研發平台」、「小分子藥物體外篩選及功能測試一體化平台」以及「基因治療藥物功能測試及安全性評價平台」等前沿技術平台。其中：

全面的蛋白質和抗體研發平台，涵蓋從抗體發現到藥物開發的各個環節。在蛋白質平台方面，擁有多種抗體表達系統，支持人、兔、鼠、非人靈長類及納米抗體的表達，並可實現300-500mg級的抗體瞬時表達。此外，還提供多種重組蛋白表達和純化服務，涵蓋原核、真核和酵母系統，並採用Protein A及其他標籤進行高效純化。去內毒素的動物實驗樣品表達平台，確保樣品的高質量和適用性。

在抗體發現平台方面，公司提供基於單B細胞PCR、10X genomics單B細胞測序以及真核細胞展示的高通量抗體發現技術，能夠快速篩選和鑒定高親和力抗體。

管理層討論及分析

針對抗體藥物偶聯物(ADC)的研發服務平台，公司提供一站式服務，涵蓋從靶點開始的抗體開發、藥物化學、生物偶聯與表徵、體內外藥理藥效、藥代和毒性評價的全流程，可為客戶提供從抗體研發至IND申報的一體化ADC藥物研發服務。公司擁有多種ADC偶聯平台，並提供ADC分子的質量控制及體外／體內活性評價服務。

在雙抗平台方面，支持多種雙抗結構的構建，助力高效雙抗藥物的開發。

在小分子藥物體外篩選及功能測試一體化平台方面，作為小分子創新藥物研發的「加速器」，整合了高通量篩選、流式分選及多重功能驗證技術，構建起從化合物初篩到候選分子確證的全流程研發體系。在功能測試環節，可同步完成化合物對靶點的親和力、選擇性及細胞水平活性評估，篩選準確率較傳統方法有質的提升。目前，該平台已針對腫瘤、代謝疾病、神經退行性疾病等領域的20餘個潛在靶點完成篩選，成功發現十多個具有開發潛力的候選小分子，有的已進入非臨床研究階段，顯著縮短了早期研發周期。

在基因治療藥物功能測試及安全性評價平台方面，則聚焦基因治療藥物(涵蓋病毒載體類、細胞治療類、核酸類等)研發的關鍵瓶頸，構建了覆蓋體外功能驗證、體內藥代動力學及安全性評估的一體化解決方案。在安全性評價方面，平台建立了完善的免疫原性檢測體系和動物模型毒性評估模塊，嚴格遵循FDA、EMA相關指導原則，確保數據符合國際申報標準。

小分子藥物體外篩選及功能測試一體化平台與基因治療藥物功能測試及安全性評價平台給業務帶來了新的發展方向和客戶群體。兩大平台的協同運作，不僅強化了公司在小分子與基因治療領域的研發縱深，更通過標準化、模塊化的技術輸出，為客戶提供定制化研發服務，助力行業創新生態的構建。

公司致力於為客戶提供定制化的、可信賴的解決方案，幫助客戶解決新藥發現及開發階段的不確定性問題，與客戶共同面對新藥研發過程的複雜性挑戰。總體而言，公司在2025年上半年通過多維度的業務能力建設與技術創新，不僅提升了自身在藥物研發服務領域的綜合實力，也為推動行業整體發展做出了積極貢獻。

2. 藥物臨床服務方面

公司臨床服務板塊在內分泌、呼吸、感染、腫瘤、風濕免疫、皮膚、神經等領域積累了豐富的資源和經驗。已開展多個基因藥物臨床研究，開展了國內首個基因藥物註冊臨床試驗，在基因藥物臨床研究領域經驗豐富，同時也在兒科、生殖、放射藥物等領域開展多個藥品臨床試驗，基因藥物、罕見病臨床試驗數量在CRO行業內佔據優勢，已成為少數在特色領域臨床試驗中有良好的運營體系、資源和經驗的CRO公司。

公司臨床檢測業務服務項目種類豐富，涵蓋了創新基因和細胞治療藥物、預防性和治療性疫苗、創新雙特異／多特異抗體藥物、創新ADC藥物、創新PROTAC藥物、創新靶點的單克隆抗體藥物、創新靶點小分子藥物、創新核酸藥物等臨床樣本分析及藥物代謝研究。

2025年上半年取得了多項成果：首先，多款服務品種通過國家藥品監督管理局的臨床試驗現場核查，其中包括：支持多款創新基因治療產品進入關鍵性III期臨床試驗階段，支持多款TCE類藥物的PK／免疫原性／生物標誌物研究，支持多款治療自身免疫性疾病藥物的PK／免疫原性／生物標誌物研究，支持多款預防及治療性疫苗的免疫原性研究，支持多款核酸類及多肽類藥物臨床試驗。其次，在技術能力方面，穩步推進神經系統疾病(如阿爾茨海默病、漸凍症)生物標誌物檢測能力建設，繼續強化自動化工作站及自組裝檢測試劑盒在臨床檢測中的應用，提升檢測效率與質量。

2025年1月，臨床檢測實驗室完成了整體功能性遷移，同時產能也得到了顯著提升。2025年4月，新址「零缺陷」通過CNAS 17025監督評審。「昭衍臨床檢測」上半年高分通過上海市臨床檢驗中心11大領域室間質評，包含病毒核酸、非病毒核酸、人乳頭瘤病毒基因分型、凝血功能、淋巴細胞亞群(流式法)、自身抗體、抗新型冠狀病毒抗體、內分泌激素、糖化血紅蛋白、特殊蛋白等，強勢延續在臨床檢測領域的各方面專業能力。

「昭衍新藥臨床檢測」致力於成為國際一流的臨床檢測平台，為國內及全球範圍內的創新藥物品種提供一站式的臨床試驗樣本檢測業務。

管理層討論及分析

3. 實驗模型研究方面

公司的實驗模型研究主要涵蓋三個主要類別，以滿足多元化的研究需求與應用場景。非人靈長類實驗模型憑藉其與人類高度相似的生理和病理特徵，成為研究複雜疾病機制以及評估藥物安全性和有效性不可或缺的關鍵工具；小動物實驗模型則因其繁殖迅速、成本可控、便於管理等優勢，在藥物研發的早期階段被廣泛運用，為初步篩選和基礎研究提供有力支持；而類器官平台通過前沿技術高度還原人體器官的生理與病理特性，為藥物篩選、毒性評估以及個性化醫療方案的制定提供了更為精準、高效的實驗手段。

(1) 非人靈長類實驗模型

公司持續致力於保持現有關鍵實驗模型的高品質和高標準。2025年上半年，非人靈長類實驗模型整體存欄數量保持平穩增長，繼續保持較高的飼養和管理水平，主要管理指標得到進一步的提升和優化。其中，在老齡非人靈長類疾病模型方面，公司已開展肥胖、糖尿病、高血壓、高血脂、代謝相關脂肪性肝炎、動脈粥樣硬化、神經系統疾病及眼科相關疾病的系統篩選與模型驗證，建立了自然發病模型與誘導模型相結合的研究體系，建立了異基因造血幹細胞移植(allo-HSCT)誘導移植抗宿主病(GvHD)模型，並優化確立了猴自發動脈粥樣硬化模型的篩選方法。為老年疾病的機制研究、藥物篩選和非臨床評估提供了重要數據支撐。

(2) 小動物類實驗模型

在基因編輯方面，公司在原有基因編輯小鼠模型基礎上改進，針對納米抗體(Nano-antibody)小鼠平台進行抗體多樣性與親和力升級，並利用初代納米抗體小鼠進行納米抗體篩選。在免疫缺陷小鼠模型的基礎上，公司研發了肝衰竭免疫缺陷小鼠。結合自研肝臟類器官移植，成功在小鼠體內重現人肝細胞功能，實現肝臟人源化小鼠模型，提供前沿的藥效、藥代、毒理評價平台，賦能非臨床研究。

(3) 類器官平台建設

公司始終遵循國際公認的3R原則，持續優化實驗動物福利管理體系。2025年上半年，公司業務以「人源多功能幹細胞生產」為基礎向多種「類器官平台」方向拓展。在盡可能保持細胞基因組穩定性的前提下，通過前沿化學重編程技術，成功誘導多個獨立個體來源的多功能幹細胞(CiPSCs)。結合類器官分化平台，公司自研多功能幹細胞—肝類器官，積極推動肝類器官非臨床藥效與毒性評價的應用。公司致力於多類器官體系／芯片研發，計劃結合心、腦、肝與腸類器官完善體外藥效與毒理評價模型。

公司整合類器官平台的數據基礎與豐富的非臨床實驗模型資源，積極訓練非臨床「藥物毒性大模型」，持續推進新藥研發數字化轉型。未來，公司計劃進一步將AI平台推向市場，服務更多臨床與非臨床研究機構。

4. 藥物質量研究與檢定業務

公司目前已具備生物技術藥物質量標準研究和檢測的全面能力。經過多年積累，公司完成了所有相關檢測方法的開發與驗證，建立了完善的服務體系和技術能力。公司成功構建了生物技術藥物質量研究的關鍵技術平台，憑藉其創新實力，申請並公開專利12項。該業務的主要檢定方法均通過了CNAS認證和GLP認證，確保檢測結果的科學性、準確性和權威性。

公司能夠為蛋白藥物、治療性疫苗、基因與細胞治療產品等多種創新藥物提供質量研究與檢測服務。具體業務範圍涵蓋了：細胞庫與毒種庫檢定，病毒清除和滅活工藝驗證，基因與細胞治療製品質量研究與檢驗，重組蛋白藥物和抗體藥物生物學活性和結構表徵分析，轉基因細胞活性測定方法建立等。

報告期內，公司出具了涵蓋CHO/3T3細胞庫、幹細胞製品、NK細胞製品、臍帶間充質幹細胞注射液、自體肺上皮幹細胞檢定、替奈普酶活性標準品協作標定、生長因子檢定用重組細胞庫構建及體內動物實驗的多份檢驗報告，彰顯了其在生物技術藥物質量研究與檢測領域的專業能力。報告期內，公司與中檢院共同完成北京市2022年科技計劃課題，建設了昭衍藥檢細胞與基因製品檢測平台。參與制定了團體標準：重組溶瘤II型單純疱疹病毒生產技術規範(T/CBPIA 0008-2024)，生物製藥用無血清細胞培養基質量標準(T/CBPIA 0011-2025)。

管理層討論及分析

另外，公司在國內藥物分析領域的重要核心期刊《藥物分析雜誌》中發表數篇文章，體現了公司在該領域深厚技術積累和專業實力，同時彰顯了公司在該領域的領先地位。除此之外，公司已為幹細胞企業提供服務，出具滿足中國CDE和美國FDA法規要求的檢測報告，凸顯了公司在行業內的領先地位和國際競爭力。

（三）人員隊伍建設

1、人才體系建設持續深化

圍繞戰略發展目標，創新藥物研發和藥物非臨床服務能力建設兩大核心業務，公司進一步優化人才結構，提升組織效能。2025年上半年，公司緊跟行業發展新趨勢和業務需求，一方面對各部門管理機制進行了適應性調整，另一方面加大了藥物非臨床服務、生物分析、數據統計等關鍵領域的高端人才引進力度，並同步通過內部培養機制持續提升現有人才的專業能力。公司密切關注人才政策動向，積極落實各項人才保障措施，確保團隊穩定性。截至2025年6月30日，公司已打造出一支2,551人的結構合理且專業過硬的人才隊伍，為業務持續發展提供堅實保障。

2、專業人才培養成效顯著

公司持續完善人才培養體系，通過內部交流、經驗分享等方式促進員工能力提升。針對藥物非臨床服務的運營需求，建立了系統的培訓認證體系，僅上半年已完成400餘場專業技術相關培訓，覆蓋全部技術人員，確保研究數據的可靠性和規範性。同時，公司進一步強化跨部門協作機制，推動團隊融合，提升整體協同效率。

人才始終是企業發展的第一引擎。公司將繼續深化人力資源管理改革，優化人才梯隊建設，完善內部培養與外部引進相結合的人才發展機制。同時，公司將結合業務發展需求，持續探索更高效的團隊管理模式，進一步提升組織效能，打造具有國際競爭力的生物醫藥研發團隊，為公司戰略目標的實現提供堅實的人才保障。

(四) 產能建設

蘇州昭衍II期20,000平方米的設施陸續投入使用。該設施的設計規劃充分結合了公司現有設施情況以及未來發展需求變化，佈局更加合理、功能更加完善。新設施的建設將進一步提升公司業務通量，為未來的業務執行和業績增長提供保障。同時為了更好地輔助業務發展，為員工提供更舒適的工作和生活環境，蘇州20,000平方米配套設施陸續投入使用。

按照公司的戰略規劃及業務需求，廣州設施目前進入竣工驗收階段，投產後將進一步提升整體服務規模與水平。

II. 財務回顧

概覽

以下討論乃基於本報告其他部分所載的財務資料及附註編製，並應與該等資料及附註一併閱覽。

收益

於報告期內，我們的非臨床研究服務產生的收益佔我們總收益的絕大部分。本集團截至2025年6月30日止六個月的收益為人民幣668.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣849.4百萬元減少21.3%。有關減少主要是由於競爭加劇導致項目單位價格下滑所驅動。

下表載列於所示期間按服務項目劃分的收益明細：

	截至6月30日止六個月			
	2025年		2024年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
非臨床研究服務	639,077	95.6	809,704	95.3
臨床試驗及相關服務	29,018	4.3	39,653	4.7
銷售實驗模型	480	0.1	—	—
總收益	668,575	100.0	849,357	100.0

管理層討論及分析

服務成本

我們的服務成本主要包括直接勞工成本、物資成本及間接成本。

本集團截至2025年6月30日止六個月的服務成本為人民幣563.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣638.1百萬元減少11.7%，有關減少主要是由於實驗模型成本下降。

毛利及毛利率

我們的毛利指我們的收益減服務成本，而我們的毛利率指毛利佔收益的百分比。

截至2025年6月30日止六個月，毛利及毛利率分別為人民幣105.0百萬元及15.7%，相對於截至2024年6月30日止六個月，則分別為人民幣211.3百萬元及24.9%。毛利減少主要由我們非臨床研究服務毛利的減少所驅動，於報告期內，其佔我們總收益的絕大部分。截至2025年6月30日止六個月，毛利率減少主要由競爭加劇導致項目單位價格下滑所驅動。

其他收益及虧損淨額

截至2025年6月30日止六個月，其他收益及虧損淨額為人民幣82.9百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人人民幣80.1百萬元增加3.5%。截至2025年6月30日止六個月，其他收益及虧損淨額維持相對穩定。

生物資產公平值變動產生的收益／（虧損）

就於報告期末仍列作我們生物資產的實驗模型而言，截至2025年6月30日止六個月，我們確認生物資產公平值變動產生的收益人民幣95.0百萬元，截至2024年6月30日止六個月則為虧損人民幣254.4百萬元。截至2025年6月30日止六個月產生的收益主要是由於生物資產自然生長帶來的，而截至2024年6月30日止六個月的虧損主要是由於生物資產的單位公平值減少，與實驗模型的市價下降相符。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括與營銷以及業務開發人員有關的員工成本、辦公開支及其他開支（例如我們自有的銷售及營銷人員就業務開發活動產生的營銷及推廣費用、差旅、會議及活動開支）。

本集團截至2025年6月30日止六個月的銷售及營銷開支為人民幣14.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人人民幣12.2百萬元增加20.1%。銷售及營銷開支增加主要由於競爭加劇令拓客成本上升所致。

一般及行政開支

我們的一般及行政開支主要包括與行政及管理人員有關的員工成本、辦公開支、折舊及攤銷費用、實驗模型的費用及其他開支。本集團截至2025年6月30日止六個月的一般及行政開支為人民幣143.9百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣168.6百萬元減少14.6%。我們於截至2025年6月30日止六個月的一般及行政開支維持相對穩定。

研發開支

本集團的研發開支主要包括與研發項目有關的員工成本及研發所用原材料成本。

本集團截至2025年6月30日止六個月的研發開支為人民幣43.4百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣47.8百萬元減少9.2%。我們於2025年6月30日止六個月的研發開支維持相對穩定。

財務成本

本集團截至2025年6月30日止六個月的財務成本為人民幣0.8百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣1.2百萬元減少37.9%。財務成本減少主要由於租賃負債利息減少所致。

所得稅(開支)/收益

本集團截至2025年6月30日止六個月的所得稅開支為人民幣19.2百萬元，相對於截至2024年6月30日止六個月的所得稅收益為人民幣5.1百萬元。有關增加主要是由於上文所討論的生物資產公平值變動。

本集團截至2025年6月30日止六個月的實際稅率為23.9% (截至2024年6月30日止六個月：2.9%)。截至2024年6月30日止六個月實際稅率較低主要是由於相對較低稅率的生物資產公平值負向變動產生的虧損所致。

期內溢利/(虧損)

由於上述原因，我們的期內溢利/(虧損)由截至2024年6月30日止六個月的虧損人民幣172.2百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的溢利人民幣60.9百萬元。我們的淨利潤率由截至2024年6月30日止六個月的-20.3%上升至截至2025年6月30日止六個月的9.1%。淨利潤增加主要是由於上文所討論的生物資產公平值變動。

管理層討論及分析

資本管理

本集團資本管理的主要目標是維持本集團的穩定性與增長，同時透過優化債務與權益平衡為持份者爭取最高回報。本集團定期檢討及管理其資本架構，並因應經濟環境變動而適時作出調整。為了維持或重整我們的資本架構，本集團或會透過銀行貸款或發行股本或可換股債券的方式集資。

流動資金及財務資源

本集團於2025年6月30日的現金及現金等價物為人民幣662.2百萬元，較於2024年12月31日的人民幣965.2百萬元減少31.4%。有關減少主要是由於存款證及按公平值計入損益的金融資產投資增加。

本集團仍維持強勁的流動資金。於報告期內，本集團的資金主要源自其日常業務過程，包括就非臨床研究服務向客戶收取的付款。

資本負債比率

於2025年6月30日，資本負債比率（按負債總額除以資產總額計算）為14.4%，與2024年12月31日的14.0%相比維持相對穩定。

外匯風險

我們面臨交易貨幣風險。我們的若干定期存款、現金及銀行結餘、其他金融資產、貿易及其他應收款項、貿易及其他應付款項及按公平值計入損益的金融資產乃以外幣計值，且面臨外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層監控外匯風險，並將於有需要時考慮於日後採取適當對沖措施。

所持重大投資

於報告期內，本集團並無任何重大投資、收購事項或出售事項。

有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售

於報告期內，本集團並無任何有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購事項及出售事項。

僱員及薪酬政策

於2025年6月30日，本集團有2,551名僱員，而彼等的薪金及津貼乃根據彼等的表現、經驗及當時的當前市場利率釐定。我們亦已投資於持續教育及培訓課程，包括內部及外部培訓，以便管理人員及其他僱員提升其技能與知識。我們同時為僱員（尤其是重要僱員）提供富競爭力的薪金、方案及股權獎勵計劃。

於報告期內，員工成本總額（包括董事酬金）約為人民幣294.6百萬元（2024年同期：人民幣284.3百萬元）。

未來重大投資計劃

本集團將繼續廣泛尋找潛在的策略性投資機會，持續尋求可為本集團在產品研發、產品組合、渠道擴張抑或成本控制等方面，帶來協同效應的潛在優質標的。

資本開支及承擔

本集團於截至2025年6月30日止六個月的資本開支主要與就擴大及增強我們的設施而購買物業、廠房及設備有關。截至2025年6月30日止六個月，本集團的資本開支涉及人民幣93.4百萬元，相對於2024年同期為人民幣106.1百萬元。

集團資產抵押

於2025年6月30日，本集團並無以其資產作任何重大抵押。

或然負債

本集團截至2025年6月30日並無重大或然負債。

報告期末後事件

於2025年6月30日至本報告日期，本公司並無發生任何重大期後事件。

III. 未來挑戰

國際經濟形勢多變、行業發展不力的風險

我們的業務依賴藥物研究開發的需求，目前生物醫藥行業受到多種因素綜合影響，醫藥產業及藥物創新投入減少。此外，地緣政治不穩定、貿易保護主義抬頭的風險也潛在增加，這些可能會影響本公司的國際業務收益以及匯兌損失風險。

法規依從性和合規性風險

鑒於本公司為多個國家和地區的客戶提供醫藥研發服務，我們的項目開展需遵守多項適用法律及監管規定。若本公司未能很好遵守相關法律、法規、行業標準或其任何未來變動，則可能會對本公司的聲譽、業務、財務狀況、經營業績及前景產生不利影響。

管理層討論及分析

人才風險

隨著本公司業務規模的擴張以及業務領域的拓展，本公司對管理、技術、營銷等方面人才有著更為迫切的需求，但行業人才的培養週期長，能否培養和引進滿足本公司現有業務和未來業務發展所需的人才對本公司的業務發展具有重要影響。隨著市場競爭全球化的演進以及人力成本的日益增高，所需人才的引進可能成為本公司面臨的困難，同時本公司在招募到相關人才後，也要為員工建立良好的職業晉升通道，防止人才流失。

市場競爭風險

報告期內，伴隨著全球生物醫藥行業投融資的初步復甦，客戶需求呈現出逐漸回暖跡象，若未來投融資再次出現較大幅度波動，有可能致使客戶需求增速放緩。另外，當前市場供給產能充足，公司與同行業其他服務機構的競爭激烈，最終有可能對公司盈利帶來不利挑戰。

原材料供應風險

本公司主要向第三方採購實驗模型資源用於非臨床研究，若供應商不能保證穩定的供應或提高實驗模型的銷售價格，則會影響本公司項目的順利進行或增加本公司的項目成本，最終對本公司的經營業績帶來不利影響。

未能與時俱進、不注重技術創新的風險

越來越多的醫藥研發機構開始向創新藥領域進行傾斜，新的藥物靶點層出不窮，這也要求本公司必須順應行業發展趨勢，積極建立新的技術方法，從而保持我們的行業龍頭地位。若我們不能及時開發或適應新技術及方法，客戶對我們服務的需求可能降低，進而對我們的業務及前景造成損害。

新業務拓展風險

本公司為了保持行業領先，需要不斷地拓展業務，包括進入新的服務領域、建設新的設施、建立新的技術能力。這些拓展都需要大量的人力、物力投入，如果組織不好、人才引進不及預期、項目進展不力，就不能形成新的收益和溢利，將造成資金積壓、成本回收困難，給本公司當期及後期業績增長帶來壓力。

IV. 未來發展的討論與分析

公司發展戰略

公司總體的發展戰略是：以藥物非臨床評價服務為核心業務，積極拓展上下游服務能力，包括藥物早期發現業務、藥物篩選業務、細胞檢定業務、臨床CRO服務、臨床檢測服務等，擴大實驗模型生產規模及生產能力，打造獨具特色的非臨床安全性評價、臨床試驗及相關服務和優質實驗模型供應的黃金產業鏈，提供一站式服務；以市場需求為導向，積極開發滿足創新藥物需求的新技術、新方法，形成新的服務優勢；進一步提升國際化服務能力，參與全球競爭；最終建設成具有國際競爭力的綜合性CRO公司。

經營計劃

1. 藥物非臨床服務

- (1) 公司將加大業務投入，不斷開發和引入新技術、新方法，以提高服務質量標準，加速推進業務發展；同時，持續優化內部管理體系，提升服務效率。此外，為提升業績目標，公司將進一步擴大產能，強化人員建設。通過一系列舉措，我們將不斷鞏固和提升公司在藥物非臨床服務領域的市場份額和領先地位。2025年，公司將在多個關鍵領域持續發力，推動業務的高質量發展。首先，我們將繼續完善藥理及毒理學研究和評價能力，進一步提升項目管理能力和項目運營效率。同時，公司將加大投入，持續推進基於人工智能的工作流程優化，以提升勞動生產率和服務質量，確保服務標準的持續提升。此外，公司將全力保證新實驗設施的順利投產，並不斷完善GLP體系、提高法規依從性水平、確保各項工作順利合規開展。通過這些綜合舉措，公司將為客戶提供更高效、更優質的服務，進一步鞏固在行業內的領先地位。
- (2) 以現有的藥理毒理學技術體系為基礎，不斷豐富與完善評價平台及技術體系，以滿足新靶點、新技術藥物的非臨床評價需求。增強在耳科用藥評價、小核酸代謝產物分析等方面的新能力建設，並持續完善呼吸系統、中樞神經的疾病模型。完善藥物篩選服務能力，提供全方位生物學服務和解決方案，跟隨國內外新藥研發趨勢和熱點，提供高通量篩選和客戶專屬定制化服務，緊密伴隨客戶研發進程，建立快速高效篩選平台。拓展醫療器械生物學評價、獸藥及寵物藥毒理學評價能力。公司將積極探討併購可能，採用多種合作方式快速建立研發能力，佔領市場並形成新的利潤增長點。

管理層討論及分析

- (3) 藥物發現服務板塊將整合多種技術手段，為客戶提供從靶點篩選驗證到臨床候選分子(PCC)的早期研發服務。包括：聚焦抗體藥物開發，開發智能化抗體發現系統；構建多維度藥效評估矩陣，體外生物學平台、體內外藥理藥效平台，構建涵蓋多種疾病模型及多種動物模型；完善符合FDA/EMA要求的ADME及PK-PD服務體系，開發基於LC-MS/MS的超高靈敏度生物分析技術，構建種屬間外推的PDPK模型預測系統；開展早期毒性預測和篩選，開發基於幹細胞技術的肝／腎毒性預測模型及AI驅動的毒性預警平台。
- (4) 國際市場開拓是公司的重要發展戰略，也是保持持續高速增長的關鍵支撐。公司將通過以下措施推進國際化：打通上下游鏈條，提供非臨床一站式服務，將早期研發和篩選項目導流到國內進行安全性評價(GLP業務)，利用國內豐富的實驗資源和高效管理，為海外藥物研發企業提供高性价比服務；加強海外市場推廣，制定有效策略，提升銷售團隊能力，深度挖掘潛在客戶需求，完善海外市場銷售體系；增強國際業務團隊建設，招聘和培訓具有國際化背景的專業人才，提升跨文化溝通和服務能力；打造國際化品牌形象，通過優質服務贏得客戶口碑，提升品牌信譽和國際市場知名度，並利用港股平台擴大海外品牌宣傳力。
- (5) 加大人才培養與人才引進。公司在2025年將聚焦戰略需求，強化人員建設，重點引進和培養境內外高端人才及複合型人才，為未來發展儲備力量。同時，優化績效考核體系，加強結果應用，激發員工動力；動態調整薪酬福利，提升核心崗位和關鍵人才的薪酬競爭力，吸引和留住優秀人才。此外，公司還將推進人力資源數字化建設，加強各模塊的數字化、智能化轉型，利用大數據分析支持人才戰略決策，提升管理效能。

2. 藥物臨床服務

充分利用公司現有非臨床業務、客戶資源以及公司專業技術團隊對藥物安全性的高度理解和GLP、GCP的充分認識，逐步增強以下幾方面：

- (1) 創新藥早期臨床的品牌建設。借助公司非臨床業務的項目資源，充分發揮專家團隊的經驗優勢，緊密合作更多的早期臨床基地，為創新藥早期臨床項目提供精準的臨床開發策略、醫學方案設計，並通過高質量、高效的臨床運營，幫助研發企業節省研發時間，助推項目快速進入確證性臨床。

- (2) 拓寬臨床檢測服務範圍、增加醫學檢驗實驗室能力與資質，擴大臨床檢測團隊規模，以更好的支持整體臨床業務的發展。
- (3) 增強臨床運營隊伍建設，保障運營交付能力。通過高效管理和內部培訓體系，提升運營團隊的項目管理能力、提高項目運營質量、建立如期交付的保障機制。
- (4) 提升國際註冊能力。為了滿足客戶海外申報的需求，公司持續提升中美雙註冊的能力，幫助更多的新藥研發企業完成產品出海計劃。

3. 實驗模型研究

為了推動生物醫藥領域的創新與發展，公司將加大創新投入，特別是在新實驗模型和類器官的建設與應用方面。公司將積極響應國家政策支持，利用類器官技術在腫瘤研究、新藥研發等方面進行創新探索。通過這些投入與建設，公司不僅能夠提升自身在生物醫藥領域的競爭力，還能夠為行業提供更高效、更精準的實驗模型，助力新藥研發和臨床應用的快速發展。

- (1) 為保障非人靈長類實驗模型的穩定供應，公司將進一步推動創新技術發展，持續推進實驗模型業務創新，並完善規範化、標準化的實驗模型質量保證體系。首先，公司將優化非人靈長類種群結構，提高產出率，確保實驗模型的穩定供應；其次，公司將大力開展對於老齡非人靈長類疾病模型的開發，特別是針對肥胖、糖尿病、高脂血症、動脈粥樣硬化、神經系統疾病及眼科相關疾病等領域。通過嚴格的遺傳篩選和環境控制，開發出高度模擬人類疾病病理特徵的創新模型，為疾病機制研究、藥物篩選和臨床前評估提供堅實的技術支持。
- (2) 以肝臟人源化小鼠模型為基礎，服務肝臟疾病藥物開發；最大化免疫缺陷小鼠模型的特色，2025公司計劃推出更多免疫細胞人源化小鼠模型；提供自主知識產權致癌小鼠模型，服務藥物安全性評價。
- (3) 公司還將加大對類器官平台的建設投入，進一步完善和優化現有技術，結合更多臨床資源，將開發的類器官平台推向市場，服務更多臨床研究機構。同時，藥敏平台將對更多腫瘤類器官展開，造福更多腫瘤患者。

企業管治及其他資料

中期股息

董事會不建議向股東派付截至2025年6月30日止六個月的中期股息。

上市規則項下之披露責任和持續披露責任

除本報告所披露者外，本公司概無任何其他根據上市規則第13.13、13.14、13.15、13.20及13.21條須履行的披露責任。

董事、監事及主要行政人員於本公司或其相聯法團之股份、相關股份及債券之權益及淡倉

截至2025年6月30日，本公司董事、監事及主要行政人員於本公司及其相聯法團(定義見證券及期貨條例第XV部)的股份、相關股份及債權證中擁有根據證券及期貨條例第352條本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉；或根據標準守則須另行知會本公司及香港聯交所的權益或淡倉如下：

於本公司股份的權益

董事及監事姓名	職銜	權益性質	股份類別	所持相關 股份數目 ⁽²⁾	佔相關類別	佔股份總數的 概約百分比 ⁽³⁾
					股份的 概約百分比 ⁽³⁾	
馮女士 ⁽¹⁾	董事長、執行董事	實益擁有人	A股	167,160,633 (L)	26.51%	22.30%
		配偶權益	A股	74,725,981 (L)	11.85%	9.97%
		其他	A股	3,303,034 (L)	0.52%	0.44%
孫雲霞女士	執行董事	實益擁有人	A股	2,698,907 (L)	0.43%	0.36%
高大鵬先生	執行董事、董事會秘書、 聯席公司秘書	實益擁有人	A股	288,746 (L)	0.05%	0.04%
顧靜良先生	執行董事	實益擁有人	A股	269,801 (L)	0.04%	0.04%
李葉女士	監事	實益擁有人	A股	102,481 (L)	0.02%	0.01%

附註：

- (1) 周先生為馮女士的配偶。根據證券及期貨條例，馮女士及周先生均被視為於對方擁有權益的A股中擁有權益。馮女士持有167,160,633股A股，佔我們截至2025年6月30日已發行股本總額的22.30%。周先生持有74,725,981股A股，佔我們截至2025年6月30日已發行股本總額的9.97%。此外，馮女士被視為於本公司持有庫存股份的3,303,034股A股（佔我們截至2025年6月30日已發行股本總額的0.44%）中擁有權益。因此，馮女士及周先生均被視為於合共245,189,648股股份中擁有權益，佔我們截至2025年6月30日已發行股本總額的32.71%。
- (2) 字母「L」指該人士於股份的好倉。
- (3) 於2025年6月30日，本公司合共有749,477,334股已發行股份，包括630,482,128股A股（包括本公司3,303,034股庫存股份）及118,995,206股H股。

除上述所披露者外，就董事所知，截至2025年6月30日，本公司董事、監事或主要行政人員概無於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的股份、相關股份及債權證中擁有根據證券及期貨條例第XV部第7及第8分部須知會本公司及聯交所的權益及／或淡倉（包括根據證券及期貨條例相關條文當作或視作擁有的權益及淡倉），或根據證券及期貨條例第352條須於該條所指登記冊登記的權益及／或淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及／或淡倉。

企業管治及其他資料

主要股東於本公司股份及相關股份之權益及淡倉

據董事或本公司主要行政人員所知，截至2025年6月30日，下列人士(本公司董事、監事及主要行政人員除外)於股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及第3分部須知會本公司的權益及／或淡倉或擁有根據證券及期貨條例第336條本公司須存置的登記冊內登記的相關類別股份5%或以上的權益或淡倉：

主要股東姓名／名稱	權益性質	股份類別	擁有權益的股份數目 ⁽¹⁾	佔相關類別股份的概約百分比 ⁽²⁾	佔股份總數的概約百分比 ⁽²⁾
周先生	實益擁有人	A股	74,725,981 (L) ⁽³⁾	11.85%	9.97%
	配偶權益	A股	167,160,633 (L) ⁽³⁾	26.51%	22.30%
FIL Limited ⁽⁴⁾	受控制法團的權益	H股	16,997,800 (L)	14.28%	2.27%
Pandanus Associates Inc. ⁽⁴⁾	受控制法團的權益	H股	16,997,800 (L)	14.28%	2.27%
Pandanus Partners L.P. ⁽⁴⁾	受控制法團的權益	H股	16,997,800 (L)	14.28%	2.27%
FIDELITY FUNDS ⁽⁴⁾	實益擁有人	H股	15,495,100 (L)	13.02%	2.07%
Futu Trustee Limited	受託人	H股	13,238,580 (L)	11.13%	1.77%
Brown Brothers Harriman & Co.	核准借出代理人	H股	12,155,680 (L)	10.22%	1.62%
			12,155,680 (P)		

附註：

- (1) 字母「L」指該人士於股份的好倉。字母「P」指該人士於股份中可供借出的股份。
- (2) 於2025年6月30日，本公司合共有749,477,334股已發行股份，包括630,482,128股A股(包括本公司3,303,034股庫存股份)及118,995,206股H股。
- (3) 請參閱上述「於本公司股份的權益」分節附註(1)。
- (4) Pandanus Associates Inc.持有Pandanus Partners L.P. 100%的權益，Pandanus Partners L.P.持有FIL Limited 47.90%的權益，FIL Limited持有FIL Investment Management (Hong Kong) Limited 93.62%的權益，FIDELITY FUNDS是FIL Investment Management (Hong Kong) Limited管理的基金系列，FIDELITY FUNDS直接擁有15,495,100股H股，FIL Limited其他子公司擁有1,502,700股H股。因此，根據《證券及期貨條例》，Pandanus Associates Inc.和Pandanus Partners L.P.以及FIL Limited被視為於FIL Limited所控制的系列公司持有的股份中擁有權益。

主要股東於本集團成員公司(不包括本公司)的權益

附屬公司名稱	法定股本／註冊資本	擁有10%或更多股權的人士	股權概約百分比(%)
北京視康前沿技術有限公司	人民幣1,000,000元	姚寧	35

除本節所披露者外，就本公司所深知，截至2025年6月30日，概無任何人士於股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部規定須披露的權益或淡倉，或根據證券及期貨條例第336條本公司須於登記冊內記錄之相關類別股份5%或以上的權益或淡倉。

2022年H股激勵計劃

本公司於2022年6月24日採納2022年H股激勵計劃。

條款概要

(a) 計劃的目的

2022年H股激勵計劃的目的為：(i)吸引及挽留核心管理團隊，充分調動僱員的積極性，促進業務的可持續發展；(ii)使僱員及股東的利益保持一致，並加強本公司及個人可持續發展的理念及企業文化；及(iii)推動本公司經營業績的進一步提升，共同實現本公司的戰略目標。

(b) 獎勵類型

2022年H股激勵計劃提供H股的獎勵。

企業管治及其他資料

(c) 計劃的激勵對象

符合資格的激勵對象範圍包括本集團任何成員公司的任何全職僱員(包括董事、監事、高級管理層、中層管理人員、基層管理人員、核心技術人員及其他技術人員)，不論彼等是否位於中國境內。

(d) 股份來源

2022年H股激勵計劃股份的來源為受託人擬收購的H股。受託人可接受本公司不時指定的任何人士向信託轉移、贈與、讓與或轉讓的股份，有關數目由本公司指定的人士全權酌情決定，並將構成信託基金的一部分。

(e) 股份最高數目

2022年H股激勵計劃的最大規模為受託人以不超過人民幣600百萬元的資金按當時市場價格不時通過場內交易獲得的H股的最大數目(「計劃限額」)。

未經股東批准，本公司不得進一步授出任何會導致根據股份激勵計劃(不包括根據股份激勵計劃已失效、註銷、沒收的獎勵股份)授出的相關H股總數超出計劃限額的獎勵。

2022年H股激勵計劃的各激勵對象概無最高獎勵限額。

(f) 歸屬期

於2022年H股激勵計劃生效期間及在所有適用法律的規限下，董事會或其代表可不時釐定待歸屬獎勵的有關歸屬標準及條件或期間。

獎勵之歸屬須滿足以下各項條件：(i)達成董事會或其授權人士全權酌情釐定的所有歸屬標準及條件；(ii)選定激勵對象截至歸屬日期仍為合資格人士；及(iii)選定激勵對象並無被本集團任何成員公司解僱，並無被裁定破產或無力償債，亦無被裁定任何涉及欺詐、不誠實或貪污的罪行，且並無根據證券及期貨條例或其他類似性質的規則或法規被檢控或定罪。

(g) 期限

根據2022年H股激勵計劃終止條款的規定，2022年H股激勵計劃的期限自採納日期(2022年6月24日)起10年。2022年H股激勵計劃的剩餘年期約為7年。

(h) H股價格的確定基準

2022年H股激勵計劃項下並無H股的購買價格。

2022年H股激勵計劃的承授人名單

於報告期內，概無向2022年H股激勵計劃項下的合格激勵對象授予H股。於報告期內，本公司未回購H股股份。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

於2024年3月28日，本公司召開第四屆董事會第七次會議，會上董事會審議通過了以集中競價交易方式回購A股，總代價不超過人民幣100,000,000元。有關詳情，請參閱日期為2024年3月28日的海外監管公告。於報告期內，本公司共回購613,720股A股，總代價為人民幣10,333,513元(不含交易費用)。

於報告期內，本公司未回購H股股份。

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、贖回或出售任何本公司的上市證券(包括出售庫存股份(定義見上市規則))。

於2025年6月30日，本公司擁有3,303,034股A股庫存股份。

遵守企業管治守則

本公司已採納企業管治守則所載的原則及守則條文，並於截至2025年6月30日止六個月一直遵守適用的守則條文。

董事會將不時審查及檢討本公司的企業管治常規與運作，以符合上市規則的相關條文。

遵守標準守則

本公司已就董事進行證券交易採納一套操守守則，其條款不遜於標準守則所載之規定標準。經向全體董事作出具體查詢後，全體董事已確認彼等於截至2025年6月30日止六個月一直遵守標準守則。

審核委員會

審核委員會由三名成員組成，彼等均為獨立非執行董事，即陽昌雲先生(主席)、楊福全先生及張帆先生，其書面職權範圍符合上市規則第3.21條的規定。

審核委員會已考慮及審閱本集團採納的會計原則及常規，並已與管理層討論有關內部控制、風險管理及財務報告的事宜，包括審閱本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期財務業績。審核委員會認為截至2025年6月30日止六個月的中期財務業績已遵照有關會計準則、規則及規例，並已作出適當披露。

企業管治及其他資料

重大訴訟及仲裁

截至2025年6月30日止六個月，本集團並無任何重大訴訟或仲裁。

董事、監事及高級管理層變更

(i) 董事及董事委員會成員變更

孫明成先生、翟永功博士及歐小傑先生於2025年1月23日辭任；而於2025年1月23日，顧靜良先生及羅樺女士獲委任為執行董事，陽昌雲先生、楊福全先生及應放天先生獲委任為獨立非執行董事。

(ii) 監事變更

截至2025年6月30日止六個月，並無任何監事變更。

(iii) 董事及監事的履歷變更

截至2025年6月30日止六個月，董事及監事的履歷並無任何變動。

(iv) 高級管理層變更

截至2025年6月30日止六個月，並無任何高級管理層變更。

截至2025年6月30日止六個月，本公司的僱員及薪酬政策並無任何變動。於報告期內對本集團僱員及薪酬政策的檢討載於本報告「管理層討論及分析－II.財務回顧－僱員及薪酬政策」。

全球發售所得款項用途

本公司H股股份(「H股」)於2021年2月26日在香港聯交所上市，且招股章程所述的超額配股權已於2021年3月19日獲部分行使，涉及合共40,800股由本公司於2021年3月24日按每股H股151.00港元的價格發行及配發的H股。本公司就進行全球發售及行使超額配股權獲得的所得款項淨額約6,373.6百萬港元(相當於約人民幣5,285.2百萬元)(經扣除有關進行全球發售及行使超額配股權的包銷佣金及其他估計開支)(「所得款項淨額」)。

經考慮日期為2022年4月28日、2023年8月30日及2024年12月20日有關建議更改所得款項淨額用途的公告中所述的原因，為更好地利用本集團的財務資源並抓住有利的投資機會，董事會已審查所得款項淨額的使用計劃，並決定重新分配部分所得款項淨額。

企業管治及其他資料

自上市日期起直至2025年6月30日止期間，本公司已將人民幣2,843.1百萬元用作以下用途。

所得款項用途	佔總金額 概約百分比 (%)	所得款項的 原有分配 (人民幣百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣百萬元)	於2025年	於報告期的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)	建議重新	建議重新
				6月30日的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)		分配後尚未 動用所得 款項淨額結餘 (人民幣百萬元)	分配後動用餘 下尚未動用所得 款項淨額的 預計時間表
(A) 提高我們蘇州設施的非臨床研究產能	16.0	845.6	57.7	57.7	-	-	
(i) 翻新我們於蘇州的現有實驗室及實驗模型設施	7.9	417.5	16.0	16.0	-	-	
(ii) 在蘇州興建新設施的基礎設施	1.7	89.8	36.7	36.7	-	-	
(iii) 購買尖端設備及實驗室技術以及投資新的定制化實驗模型的研發	5.5	290.7	5.0	5.0	-	-	
(iv) 提升蘇州設施的具有國際背景的技術及科研能力	0.9	47.6	-	-	-	-	

企業管治及其他資料

所得款項用途	佔總金額 概約百分比 (%)	所得款項的 原有分配 (人民幣百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣百萬元)	於2025年 6月30日的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)	於報告期的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)	建議重新 分配後尚未 動用所得 款項淨額結餘 (人民幣百萬元)	建議重新 分配後動用餘 下尚未動用所得 款項淨額的 預計時間表
(B) 增強我們的美國業務以迎合客戶對 Biomere所提供服務日益增長的需求	10.0	528.5	751.7	325.2	30.3	426.5	
(i) 優化北加州的現有設施及服務團 隊	7.6	401.7	401.7	175.5	22.1	226.2	2028年年底前
(ii) 投資Biomere的業務開發工作、 擴充服務團隊及升級實驗室設備	2.4	126.8	350.0	149.7	8.2	200.3	2028年年底前
(C) 進一步擴大我們於中國的設施網絡及 服務能力	39.0	2,061.3	1,264.3	256.6	23.2	1,007.7	
(i) 建設新廣州設施一期，以專注於 廣州的非GLP及符合GLP的非臨 床研究	17.0	898.5	500.0	205.4	19.0	294.6	2027年年底前
(ii) 在重慶建設新實驗室、實驗模型 繁殖設施及臨床營運設施的一期 工程	17.0	898.5	500.0	12.0	0.3	488.0	2028年年底前
(iii) 提升我們廣州及重慶設施的技術 及科研能力	2.6	137.4	137.4	39.2	3.9	98.2	2028年年底前
(iv) 發展尖端實驗室及實驗模型技術	2.4	126.9	126.9	–	–	126.9	2028年年底前

企業管治及其他資料

所得款項用途	佔總金額	所得款項的	所得款項的	於2025年		建議重新	建議重新
	概約百分比	原有分配	新分配	6月30日的	於報告期的	分配後尚未	分配後動用餘
	(%)	(人民幣百萬元)	(人民幣百萬元)	已動用所得	已動用所得	動用所得	下尚未動用所得
				款項淨額金額	款項淨額金額	款項淨額結餘	款項淨額的
				(人民幣百萬元)	(人民幣百萬元)	(人民幣百萬元)	預計時間表
(D) 拓展及深化我們的綜合合同研究組織服務，特別著重於進一步擴展我們的臨床試驗及相關服務	5.0	264.3	33.1	33.1	-	-	
(i) 僱傭約220名經驗豐富的臨床試驗操作專業人員(須至少持有學士學位，並於臨床手術、醫學、質量控制、統計分析及臨床樣本分析方面至少擁有兩年工作經驗)，專注於早期臨床試驗項目	0.6	31.7	8.4	8.4	-	-	
(ii) 投資於業務發展以不斷發展臨床試驗業務	0.4	21.2	-	-	-	-	
(iii) 採購用於臨床試驗及相關服務(如生物分析服務)的新設備、技術、系統、數據庫及基礎設施，以加強我們的服務質量及提升客戶體驗	4.0	211.4	24.7	24.7	-	-	

企業管治及其他資料

所得款項用途	佔總金額 概約百分比 (%)	所得款項的 原有分配 (人民幣百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣百萬元)	於2025年 6月30日的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)	於報告期的 已動用所得 款項淨額金額 (人民幣百萬元)	建議重新 分配後尚未 動用所得 款項淨額結餘 (人民幣百萬元)	建議重新 分配後動用餘 下尚未動用所得 款項淨額的 預計時間表
(E) 為合適的(i)專注於非臨床研究的合同研究組織；(ii)專注於臨床試驗的合同研究組織及／或(iii)中國及海外的實驗模型生產設施的潛在收購提供資金	20.0	1,057.0	2,649.9	1,895.7	-	754.2	2028年年底前
(F) 營運資金及一般企業用途	10.0	528.5	528.5	274.8	42.4	253.7	

董事長
馮宇霞女士

香港，2025年8月26日

未經審核綜合損益及其他全面收益表

截至2025年6月30日止六個月
(以人民幣列示)

	附註	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
收益	4	668,575	849,357
服務成本		(563,580)	(638,056)
毛利	4(b)	104,995	211,301
其他收益及虧損淨額	5	82,919	80,124
生物資產公平值變動產生的收益／(虧損)		94,977	(254,441)
銷售及營銷開支		(14,609)	(12,163)
一般及行政開支		(143,941)	(168,555)
研發開支		(43,446)	(47,840)
經營溢利／(虧損)		80,895	(191,574)
財務成本	6(a)	(776)	(1,249)
應佔一家聯營公司收益		—	15,472
除稅前溢利／(虧損)	6	80,119	(177,351)
所得稅(開支)／收益	7	(19,187)	5,113
期內溢利／(虧損)		60,932	(172,238)
期內其他全面(開支)／收益(稅後)			
不會重新分類至損益的項目：			
— 按公平值計入其他全面收益(「按公平值計入其他全面收益」)的 權益投資－公平值儲備變動淨額(不可劃轉)		—	—
隨後可能重新分類至損益的項目			
— 換算海外業務的財務報表產生的匯兌差額		(2,334)	3,025
		(2,334)	3,025
期內全面收益／(開支)總額		58,598	(169,213)

未經審核綜合損益及其他全面收益表

截至2025年6月30日止六個月

(以人民幣列示)

	附註	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
以下各項應佔期內溢利／(虧損)：			
本公司權益股東		60,932	(169,742)
非控股權益		—	(2,496)
期內溢利／(虧損)		60,932	(172,238)
以下各項應佔期內全面收益／(開支)總額：			
本公司權益股東		58,598	(166,717)
非控股權益		—	(2,496)
期內全面收益／(開支)總額		58,598	(169,213)
每股盈利／(虧損)	8		
基本(人民幣元)		0.08	(0.23)
攤薄(人民幣元)		0.08	(0.23)

未經審核綜合財務狀況表

於2025年6月30日
(以人民幣列示)

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	1,430,812	1,430,974
無形資產		40,664	45,834
商譽		137,465	138,037
生物資產	10	376,213	383,305
按公平值計入其他全面收益的金融資產		91,000	91,000
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」)的金融資產	11	683,834	624,974
存款證及定期存款		1,370,536	1,590,715
其他非流動資產	12	33,547	26,759
遞延稅項資產	21(b)	29,439	33,356
		4,193,510	4,364,954
流動資產			
存貨	13	147,912	163,564
合同成本	14	722,958	628,883
生物資產	10	690,099	686,100
合同資產	15(a)	93,231	121,997
貿易應收款項及應收票據	16	187,033	218,003
預付款項及其他應收款項	17	85,175	121,478
存款證及定期存款		1,187,479	729,847
按公平值計入損益的金融資產	11	1,503,833	1,396,123
銀行及手頭現金	18	662,232	965,203
		5,279,952	5,031,198
流動負債			
貿易應付款項	19	52,821	50,222
合同負債	15(b)	896,149	827,161
其他應付款項	20	178,684	172,290
租賃負債		30,395	39,374
應付所得稅	21(a)	9,099	21,521
		1,167,148	1,110,568
流動資產淨值		4,112,804	3,920,630
總資產減流動負債		8,306,314	8,285,584

未經審核綜合財務狀況表

於2025年6月30日
(以人民幣列示)

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債		10,177	21,600
遞延稅項負債	21(b)	114,226	116,875
遞延收入		76,845	67,921
		201,248	206,396
淨資產		8,105,066	8,079,188
資本及儲備			
股本	23	749,477	749,477
儲備		7,355,219	7,329,341
本公司權益股東應佔權益總額		8,104,696	8,078,818
非控股權益		370	370
權益總額		8,105,066	8,079,188

未經審核綜合權益變動表

截至2025年6月30日止六個月
(以人民幣列示)

	本公司權益股東應佔									
	股本	資本儲備	股份獎勵 儲備	法定儲備	匯兌儲備	公平值儲備		總計	非控股權益	權益總額
						(不可劃轉)	保留溢利			
	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	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
	附註(23)									
於2025年1月1日的結餘	749,477	5,237,666	(220,565)	167,794	14,627	34,850	2,094,969	8,078,818	370	8,079,188
截至2025年6月30日止六個月的權益變動：										
期內溢利	-	-	-	-	-	-	60,932	60,932	-	60,932
其他全面開支	-	-	-	-	(2,334)	-	-	(2,334)	-	(2,334)
全面收益／(開支)總額	-	-	-	-	(2,334)	-	60,932	58,598	-	58,598
就股份激勵計劃所持股份	-	-	(10,335)	-	-	-	-	(10,335)	-	(10,335)
就上年度宣派的股息	-	-	-	-	-	-	(22,385)	(22,385)	-	(22,385)
於2025年6月30日的結餘	749,477	5,237,666	(230,900)	167,794	12,293	34,850	2,133,516	8,104,696	370	8,105,066

未經審核綜合權益變動表

截至2025年6月30日止六個月
(以人民幣列示)

	本公司權益股東應佔									
	股本	資本儲備	股份獎勵儲備	法定儲備	匯兌儲備	公平值儲備 (不可劃轉)	保留溢利	總計	非控股權益	權益總額
	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	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於2024年1月1日的結餘	749,889	5,267,128	(146,452)	144,260	7,154	93,364	2,163,973	8,279,316	1,725	8,281,041
截至2024年6月30日止六個月的權益變動：										
期內虧損	-	-	-	-	-	-	(169,742)	(169,742)	(2,496)	(172,238)
其他全面收益	-	-	-	-	3,025	-	-	3,025	-	3,025
全面收益／(開支)總額	-	-	-	-	3,025	-	(169,742)	(166,717)	(2,496)	(169,213)
就股份激勵計劃所持股份	-	-	(76,609)	-	-	-	-	(76,609)	-	(76,609)
就上年度宣派的股息	-	-	-	-	-	-	(119,977)	(119,977)	-	(119,977)
於2024年6月30日的結餘	749,889	5,267,128	(223,061)	144,260	10,179	93,364	1,874,254	7,916,013	(771)	7,915,242

未經審核綜合現金流量表

截至2025年6月30日止六個月
(以人民幣列示)

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
經營活動		
營運產生的現金	187,400	229,494
已付所得稅	(38,649)	(73,217)
經營活動產生的現金淨額	148,751	156,277
投資活動		
出售一間聯營公司的所得款項	—	35,000
收購人民幣理財產品的付款	(1,058,000)	(1,154,000)
投資非上市基金的付款	(59,800)	(29,900)
購買物業、廠房及設備	(86,026)	(128,349)
購買無形資產	(3,278)	(1,680)
收購存款證及定期存款付款	(266,385)	(1,346,229)
出售人民幣理財產品的所得款項	967,268	308,902
出售存款證及定期存款的所得款項	62,175	1,557,839
自非上市基金收取的分紅	8,996	3,000
出售物業、廠房及設備的所得款項	37	545
解除受限制存款	—	9,200
已收與資產有關的政府補助	14,022	1,440
投資活動所用的現金淨額	(420,991)	(744,232)
融資活動		
就股份激勵計劃所持股份	(10,335)	(76,558)
註銷受限制股份的付款	—	(16,368)
已付租金的資本部分	(17,622)	(14,145)
已付租金的利息部分	(223)	(179)
融資活動所用的現金淨額	(28,180)	(107,250)
匯率變動對現金及現金等價物的影響	(2,551)	(247)
現金及現金等價物減少淨額	(302,971)	(695,452)
於1月1日的現金及現金等價物	965,203	2,853,647
於6月30日的現金及現金等價物	662,232	2,158,195

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

1. 公司資料

北京昭衍新藥研究中心股份有限公司(「本公司」)在中華人民共和國(「中國」)根據中國法律註冊成立為一家股份有限公司。經中國證券監督管理委員會批准，本公司於2017年8月25日完成其首次公開發售A股，並且在上海證券交易所上市(股票代碼：603127.SH)。本公司的H股於2021年2月26日在香港聯合交易所有限公司(「香港聯交所」)主板上市(股份代號：6127.HK)。

本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事提供全面的合同研究組織(「CRO」)服務組合，包括非臨床研究服務、臨床試驗及相關服務以及銷售實驗模型。

2. 編製基準

中期合財務報告乃根據香港聯交所證券上市規則適用披露條文，並按照國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際會計準則(「國際會計準則」)第34號中期財務報告的規定而編製。於2025年8月26日獲授權發行。

除預期將於2025年年度財務報表內反映之會計政策變動外，編製中期財務報告採納的會計政策與2024年年度財務報表所採納者相同。任何會計政策變動的詳情載於附註3。

在編製符合國際會計準則第34號的中期財務報告時，管理層須以於年初至今的基準作出對政策應用以及資產及負債、收入及支出的報告數額構成影響的判斷、估計和假設。實際結果可能有別於該等估計。

中期財務報告包含簡明綜合財務報表及節選解釋附註。附註包括對了解自2024年年度財務報表以來本集團財務狀況及表現變動屬重要的事件及交易說明。中期簡明綜合財務報表及其附註並無包含根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製全套財務報表所要求的全部資料。

作為比較資料載入中期財務報告的截至2024年12月31日止財政年度的財務資料並不構成本公司於該財政年度的法定年度綜合財務報表，但源自該等財務報表。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

3. 會計政策變動

本集團已於本會計期間對中期財務報告應用以下由國際會計準則理事會頒佈的國際財務報告準則修訂本：

- 國際會計準則第21號的修訂本，*外匯匯率變動的影響：缺乏可兌換性*

上述轉變概無對本期間本集團業績及財務狀況的編製或呈列方式產生重大影響。本集團並無應用任何於本會計期間尚未生效的新訂準則或詮釋。

4. 收益及分部報告

(a) 收益

本集團主要從事向醫藥及生物技術公司提供藥物非臨床安全性評價服務。有關本集團主要業務的進一步詳情於附註4(b)披露。國際財務報告準則第15號範圍內的客戶合同收益按主要服務項目劃分的分類如下：

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
提供服務：		
非臨床研究服務	639,077	809,704
臨床試驗及相關服務	29,018	39,653
銷售貨品：		
銷售實驗模型	480	—
	668,575	849,357

向單一客戶銷售所得的收益概無佔本集團總收益的10%或以上者。

於2025年6月30日，分配至未履行履約責任的交易價格總金額約為人民幣2,300百萬元(2024年12月31日：人民幣2,200百萬元)。本集團管理層預計截至報告期末分配至未履行合同的大多數交易價格將自報告期結束起三年內確認。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

4. 收益及分部報告(續)

(b) 分部報告

本集團按業務線管理業務。本集團採取與向本集團最高行政管理人員進行內部匯報一致的方式進行資源分配及表現評估，並已呈列下列三個可報告分部。本集團並無合併營運分部以形成下列可報告分部。

- **非臨床研究服務**

本集團現時在中國及美利堅合眾國(「美國」)提供廣泛的非臨床研究服務，包括(i)藥物安全性評價；(ii)藥代動力學(「藥代動力學」)研究；及(iii)藥理及藥效學研究。

- **臨床試驗及相關服務**

該等服務包括(i)臨床合同研究組織服務；(ii)一期臨床研究協作單位；及(iii)生物分析服務。

- **銷售實驗模型**

本集團從事設計、研製、繁殖及銷售實驗模型(目前包括非人靈長類動物及啮齒類動物)。

(i) 分部業績

就評估分部表現及於分部間分配資源而言，本集團最高行政管理人員按以下基準監察各可報告分部的應佔業績：

收入及開支參考該等分部產生的銷售額及開支分配至可報告分部。報告分部業績使用毛利作為計量方式。分部間銷售參考就類似訂單向外部人士收取的價格來定價。

本集團的其他營運收入及開支(例如其他收益及虧損淨額及生物資產公平值變動產生的收益/(虧損)與銷售及行政開支)以及資產及負債並非根據個別分部計量。因此，並無呈列分部資產及負債或資本開支、利息收入及利息開支的相關資料。

按收益確認時間劃分的客戶合同收益及為資源分配及評估分部表現目的而向本集團最高行政管理人員提供有關本集團可報告分部之資料載列如下。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

4. 收益及分部報告(續)

(b) 分部報告(續)

(i) 分部業績(續)

	截至2025年6月30日止六個月			
	非臨床 研究服務 人民幣千元	臨床試驗及 相關服務 人民幣千元	銷售 實驗模型 人民幣千元	總計 人民幣千元
按收益確認時間劃分				
時間點	639,077	4,128	480	643,685
隨著時間的推移	–	24,890	–	24,890
來自外部客戶的收益	639,077	29,018	480	668,575
分部間收益	1,249	–	158,955	160,204
可報告分部收益	640,326	29,018	159,435	828,779
可報告分部毛利	99,751	3,545	6,640	109,936

	截至2024年6月30日止六個月			
	非臨床 研究服務 人民幣千元	臨床試驗及 相關服務 人民幣千元	銷售 實驗模型 人民幣千元	總計 人民幣千元
按收益確認時間劃分				
時間點	809,704	9,468	–	819,172
隨著時間的推移	–	30,185	–	30,185
來自外部客戶的收益	809,704	39,653	–	849,357
分部間收益	427	–	226,740	227,167
可報告分部收益	810,131	39,653	226,740	1,076,524
可報告分部毛利	196,940	9,996	9,276	216,212

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

4. 收益及分部報告(續)

(b) 分部報告(續)

(ii) 可報告分部毛利的對賬

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
可報告分部毛利	109,936	216,212
對銷分部間毛利	(4,941)	(4,911)
綜合毛利	104,995	211,301

(iii) 地區資料

下表載列有關本集團來自外部客戶的收益的地區位置資料。按外部客戶各自的定居國家／地區編製的有關收益的地區資料如下：

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
中國	416,564	614,120
其他	252,011	235,237
	668,575	849,357

指定非流動資產的地區位置按資產實際所在地點(就物業、廠房及設備以及生物資產而言)劃分，而就無形資產及商譽而言，按其獲分配的經營地點劃分。

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
中國	1,652,462	1,643,135
美國	332,692	355,015
	1,985,154	1,998,150

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

5. 其他收益及虧損淨額

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
政府補助(包括遞延收入攤銷)	19,183	9,571
利息收入	41,323	61,632
匯兌虧損淨額	(2,984)	(213)
出售物業、廠房及設備的收益／(虧損)淨額	108	(555)
按公平值計入損益的金融資產的收益	13,135	12,548
按公平值計入損益的金融資產的公平值變動	12,042	(2,749)
其他	112	(110)
	82,919	80,124

6. 除稅前溢利／(虧損)

除稅前溢利／(虧損)經扣除／(計入)以下各項後得出：

(a) 財務成本

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
租賃負債利息	776	1,249

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

6. 除稅前溢利／(虧損)(續)

(b) 員工成本

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	269,603	260,622
定額供款退休計劃供款	25,016	23,673
	294,619	284,295

本公司及於中國成立的本集團附屬公司的僱員參加當地政府機構管理的定額供款退休福利計劃。據此，這些公司必須按僱員基本薪金的一定比率向該計劃供款。本集團於美國亦設有定額供款計劃(包括聯邦保險捐款法稅項及401(k)儲蓄計劃)。據此，於美國成立的附屬公司須按僱員薪金的一定比率向該計劃供款，惟須受若干供款限額所限。

除上述供款外，本集團無其他義務支付其他退休福利。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

6. 除稅前溢利／(虧損)(續)

(c) 其他項目

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
無形資產攤銷	5,460	4,268
折舊費用		
— 自有物業、廠房及設備	54,386	41,184
— 使用權資產	16,673	15,151
(轉回)／確認預期信貸虧損	(5,391)	8,167
非流動資產減值虧損	10,469	—
存貨成本	248,905	335,968

7. 於綜合損益及其他全面收益表的所得稅

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
即期稅項		
期內撥備	17,901	38,264
遞延稅項		
暫時差額之來源及撥回	1,286	(43,377)
	19,187	(5,113)

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

8. 每股盈利／(虧損)

(a) 每股基本盈利／(虧損)

每股基本盈利／(虧損)乃根據本公司權益股東應佔溢利人民幣60,932,000元(截至2024年6月30日止六個月：虧損人民幣169,742,000元)及下文計算的普通股加權平均數計算：

	截至2025年 6月30日 止六個月	截至2024年 6月30日 止六個月
於1月1日的已發行普通股 受限制股份的影響	749,477,334 —	749,888,699 (411,365)
於6月30日的普通股加權平均數	749,477,334	749,477,334

上文所示就計算每股基本盈利／(虧損)而言的普通股加權平均數已予追溯調整，以反映根據紅股發行而發行股份的影響。

(b) 每股攤薄盈利／(虧損)

每股攤薄盈利／(虧損)乃根據本公司權益股東應佔溢利人民幣60,932,000元(截至2024年6月30日止六個月：虧損人民幣169,742,000元)及下文計算的普通股加權平均數(經攤薄)計算：

	截至2025年 6月30日 止六個月	截至2024年 6月30日 止六個月
於6月30日的普通股加權平均數 未行使受限制股份的影響	749,477,334 —	749,477,334 411,365
於6月30日的普通股加權平均數(經攤薄)	749,477,334	749,888,699

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

9. 物業、廠房及設備

於本中期期間，本集團收購約人民幣85,551,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣120,148,000元)的物業、廠房及設備，以擴充生產設施及研發能力。

10. 生物資產

本集團的生物資產主要包括用於非臨床研究的實驗模型(分類為本集團流動資產)及用於繁殖的實驗模型(分類為本集團非流動資產)。

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
非流動資產		
—用於繁殖的非人靈長類動物	376,041	383,129
—用於繁殖的啮齒類動物	172	176
	376,213	383,305
流動資產		
—用於非臨床研究的非人靈長類動物	689,916	685,770
—用於非臨床研究的啮齒類動物	183	330
	690,099	686,100
	1,066,312	1,069,405

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

10. 生物資產(續)

(a) 非人靈長類動物分析

	用於繁殖的 非人靈長類 動物 人民幣千元	用於非臨床研究 的非人靈長類 動物 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2024年1月1日	558,874	905,741	1,464,615
因採購／養殖增加	—	8,812	8,812
繁殖成本*	—	29,029	29,029
因出售減少	—	(305,569)	(305,569)
因死亡減少	(477)	(4,569)	(5,046)
生物資產的公平值變動	(193,528)	70,586	(122,942)
轉移	18,260	(18,260)	—
於2024年12月31日	383,129	685,770	1,068,899
因採購／養殖增加	—	40,000	40,000
繁殖成本*	—	18,531	18,531
因出售減少	—	(153,050)	(153,050)
因死亡減少	(216)	(3,184)	(3,400)
生物資產的公平值變動	(22,140)	117,117	94,977
轉移	15,268	(15,268)	—
於2025年6月30日	376,041	689,916	1,065,957

附註：

* 非人靈長類動物的繁殖成本主要包括飼料成本、員工成本、折舊及攤銷費用以及水電費。繁殖非人靈長類動物所產生的繁殖成本已於損益中扣除。

10. 生物資產(續)

(b) 生物資產的公平值計量

生物資產的公平值計量屬於公平值層級第三層級。

本集團的非人靈長類動物於2024年12月31日由獨立估值師仲量聯行企業評估及諮詢有限公司進行重新估值。於2025年6月30日，估值由管理層開展。

生物資產的公平值使用市場法及折舊重置成本法釐定。計算公平值時已採用市場價格及重置成本以及基於生物資產特性(包括年齡、性別、健康狀況、可繁殖年期等)的調整因素。

有關第三層級公平值計量的資料：

公平值層級	估值方法	輸入數據	不可觀察輸入數據 與公平值之間的關係
第三層級	市場法及 折舊重置成本法	非人靈長類動物實驗模型的 市場價格	市場價格越高， 公平值越高

於2025年6月30日，3至5歲非人靈長類動物實驗模型的平均市場價格為每頭人民幣80,000元。

非人靈長類動物的估計公平值由於市場價格的上漲／下降而上漲／下降。於2025年6月30日，如果市場價格上漲／下降10%，生物資產的估計公平值將增長／減少人民幣106,596,000元(2024年12月31日：人民幣106,890,000元)。

生物資產的公平值變動於綜合損益及其他全面收益表「生物資產公平值變動產生的收益／(虧損)」呈列。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

11. 按公平值計入損益的金融資產

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
非流動資產		
於一間非上市公司之股權投資	345,245	345,245
於非上市基金之投資	338,589	279,729
	683,834	624,974
流動資產		
人民幣理財產品	1,503,833	1,396,123
	1,503,833	1,396,123
	2,187,667	2,021,097

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

12. 其他非流動資產

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
土地使用權的預付款項	17,794	17,794
收購物業、廠房及設備的預付款項	13,256	5,784
其他	2,497	3,181
	33,547	26,759

13. 存貨

於綜合財務狀況表內的存貨包括：

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
原材料及耗材	153,697	170,867
減：存貨撇減	(5,785)	(7,303)
	147,912	163,564

截至2025年6月30日止六個月，本集團已確認為開支並計入綜合損益表的存貨金額為人民幣248,905,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣335,968,000元)。

14. 合同成本

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
履行合同的成本	801,132	677,268
減：合同成本撇減	(78,174)	(48,385)
	722,958	628,883

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

15. 合同資產及合同負債

(a) 合同資產

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
合同資產	93,700	122,610
減：虧損撥備	(469)	(613)
	93,231	121,997

合同資產主要與本集團已完成但尚未開票收取項目代價的權利有關。合同資產將於有關權利成為無條件時轉為貿易應收款項。

(b) 合同負債

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
交付服務的預收款項	896,149	827,161

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
期內確認的計入期初合同負債的收益	324,262	468,637

本集團通常於提供非臨床研究服務予客戶前收取預付款項。合同負債指本集團就已向客戶收取預收款項而向客戶交付服務的義務。合同負債預計於三年內確認為收入。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

16. 貿易應收款項及應收票據

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	185,523	213,593
減：虧損撥備	(26,368)	(32,425)
	159,155	181,168
應收票據	27,878	36,835
	187,033	218,003

基於發票日期的貿易應收款項扣除虧損撥備後的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
一年內	101,512	125,697
一至兩年	34,062	32,182
兩至三年	22,696	23,090
超過三年	885	199
	159,155	181,168

貿易應收款項於票據日期起21至45天內到期。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

17. 預付款項及其他應收款項

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
購買存貨及接受服務的預付款項	26,959	77,186
可收回增值稅	38,524	35,965
雜項費用的預付款項	4,640	11,073
按金	7,245	8,480
可收回所得稅	10,674	2,348
其他	40	8
	88,082	135,060
減：虧損撥備	(2,907)	(13,582)
	85,175	121,478

所有預付款項及其他應收款項預計於一年內收回或確認為開支。

18. 銀行及手頭現金

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
銀行現金	662,232	965,203
計入綜合財務狀況表的銀行及手頭現金	662,232	965,203
減：受限制存款	—	—
計入綜合現金流量表的現金及現金等價物	662,232	965,203

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

19. 貿易應付款項

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
貿易應付款項	52,821	50,222

於2025年6月30日，基於發票日期的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
一年內	51,613	47,904
一至兩年	1,208	2,318
	52,821	50,222

於2025年6月30日，本集團所有貿易應付款項預期將於一年內償還或按要求支付。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

20. 其他應付款項

	於 2025 年 6 月 30 日 人民幣千元	於 2024 年 12 月 31 日 人民幣千元
應付員工相關成本	78,177	103,371
收購物業、廠房及設備應付款項	70,414	60,810
應付股息（附註 22）	22,385	—
應付其他稅項	4,824	6,272
其他	2,884	1,837
	178,684	172,290

所有其他應付款項預期將於一年內清償或於要求時償還。

21. 財務狀況表中的所得稅

(a) 財務狀況表中的即期稅項指：

	截至2025年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元
於1月1日的應付所得稅結餘淨額	19,173	40,416
期內撥備	17,901	38,264
已付所得稅	(38,649)	(73,217)
於6月30日的應付所得稅結餘淨額	(1,575)	5,463
呈列為：		
計入預付款項及其他應收款項的可收回所得稅(附註17)	(10,674)	(9,081)
應付所得稅	9,099	14,544
	(1,575)	5,463

21. 財務狀況表中的所得稅(續)

(b) 已確認遞延稅項資產及負債：

就呈列綜合財務狀況表而言，若干遞延稅項資產及負債已被抵銷。下文為遞延稅項結餘概要，以作財務報告用途：

	於 2025 年 6 月 30 日 人民幣千元	於 2024 年 12 月 31 日 人民幣千元
遞延稅項資產	29,439	33,356
遞延稅項負債	(114,226)	(116,875)
	(84,787)	(83,519)

22. 股息

(a) 中期股息

本公司董事並不建議派付截至2025年6月30日止六個月的任何中期股息(截至2024年6月30日止六個月：人民幣零元)。

(b) 過往財政年度應佔應付予本公司權益股東的股息(於報告期批准)

於2025年6月18日，本公司的2024年溢利分派計劃於本公司2024年股東週年大會獲批准如下：

- 向於釐定股東符合2024年溢利分派計劃資格的記錄日期的股東分派股息每股普通股人民幣0.03元(含税)。

根據上述2024年溢利分派計劃，本公司於2025年8月派付總股息。

23. 股本

	股份數目	金額 人民幣千元
已發行普通股：		
於2024年1月1日	749,888,699	749,889
註銷受限制股份	(411,365)	(412)
於2024年12月31日	749,477,334	749,477
於2025年6月30日	749,477,334	749,477

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

24. 公平值計量

(a) 公平值層級

公平值分類為國際財務報告準則第13號公平值計量所界定的三層公平值層級。公平值計量會參考估值方法所用輸入數據的可觀察程度及重要性劃分為如下不同層級：

- 第一層級估值：只使用第一層級輸入數據(即在計量日期相同資產或負債在活躍市場上未經調整的報價)計量公平值。
- 第二層級估值：使用第二層級輸入數據(即不符合第一層級的可觀察輸入數據)而未使用重要的不可觀察輸入數據計量公平值。不可觀察輸入數據指無法提供市場數據的輸入數據。
- 第三層級估值：使用重要的不可觀察輸入數據計量公平值。

(b) 按公平值計量的金融資產

下表列示於報告期末按經常性基準計量的本集團金融工具公平值。

金融資產	於2025年 6月30日 的公平值	於2024年 12月31日 的公平值	公平值層級
指定為按公平值計入其他全面收益的 於一家非上市公司的股權投資	91,000	91,000	第三層級
按公平值計入損益的於一家非上市公司的 股權投資(附註11)	345,245	345,245	第三層級
於非上市基金的投資(附註11)	338,589	279,729	第三層級
人民幣理財產品(附註11)	1,503,833	1,396,123	第三層級

截至2025年6月30日止六個月，並無轉入或轉出第三層級。本集團的政策為於公平值層級之間發生轉撥的報告期末確認有關轉撥。

24. 公平值計量(續)

(b) 按公平值計量的金融資產(續)

(i) 有關第三層級公平值計量的資料

按公平值計入其他全面收益的於一家非上市公司的股權投資的公平值採用可比較上市公司的市賬率釐定，並就缺乏市場流通性折讓作出調整。公平值計量與缺乏市場流通性折讓成反比。於2025年6月30日，倘因缺乏市場流通性折讓增加／減少一個百分點，則本集團的全面收益總額將減少／增加人民幣918,000元。

按公平值計入損益的於一家非上市公司的股權投資的公平值採用可比較上市公司的市賬率及權益分配模型釐定，且公平值計量與預期波幅成反比。於2025年6月30日，倘預期波幅增加／減少一個百分點，則本集團的全面收益總額會減少／增加人民幣1,491,000元。

人民幣理財產品的公平值根據折現現金流量法計算釐定。本集團就人民幣理財產品採用的主要第三層級輸入數據為預期回報率。於2025年6月30日，倘本集團持有的人民幣理財產品投資的預期回報率上升／下降一個百分點，則本集團年內溢利及保留溢利分別會增加／減少人民幣4,238,000元。

以於非上市基金的投資的資產淨值為基準的公平值由普通合夥人於報告期末向有限合夥人匯報。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

24. 公平值計量(續)

(b) 按公平值計量的金融資產(續)

(i) 有關第三層級公平值計量的資料(續)

該等第三層級公平值計量的結餘於期內的變動如下：

	指定為按公平值 計入其他 全面收益的 於一家非上市 公司的股權投資 人民幣千元	按公平值 計入損益的 於一家非上市 公司的股權投資 人民幣千元	人民幣 理財產品 人民幣千元	非上市 基金投資 人民幣千元
於2024年1月1日	159,840	354,639	373,354	233,145
投資增加	-	-	2,755,998	49,900
期內於損益確認的已變現及 未變現收益或虧損淨額	-	(9,394)	26,665	(3,838)
於其他全面收益確認的公平值變動	(68,840)	-	-	-
匯兌調整	-	-	-	522
出售金融資產	-	-	(1,759,894)	-
於2024年12月31日	91,000	345,245	1,396,123	279,729
投資增加	-	-	1,058,000	59,800
期內於損益確認的已變現及 未變現收益或虧損淨額	-	-	16,978	(796)
匯兌調整	-	-	-	(144)
出售金融資產	-	-	(967,268)	-
於2025年6月30日	91,000	345,245	1,503,833	338,589

(c) 並非按公平值列賬的金融資產及負債的公平值

本集團及本公司按成本或攤銷成本列賬的金融工具的賬面值與其於2025年6月30日的公平值並無重大差異。

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

25. 承擔

於2025年6月30日未於綜合財務報表撥備的未付資本承擔如下：

	於 2025 年 6 月 30 日 人民幣千元	於 2024 年 12 月 31 日 人民幣千元
購買物業、廠房及設備： — 已訂約	106,064	131,756

26. 重大關聯方交易及結餘

(a) 於兩個期間與本集團有重大交易的關聯方名稱及關係：

關聯方名稱	關係
舒泰神(北京)生物製藥股份有限公司(「舒泰神集團」)	一家受控股股東控制的公司
北京三諾佳邑生物技術有限責任公司(「舒泰神集團」)	一家受控股股東控制的公司
Staidson Biopharma Inc.(「舒泰神集團」)	一家受控股股東控制的公司
江蘇貝捷泰生物科技有限公司(「舒泰神集團」)	一家受控股股東控制的公司
Biorichland LLC	一家受控股股東近親家庭成員控制的公司
北京和興醫藥科技有限公司(「和興集團」)	一家受本公司董事近親家庭成員控制的公司
和興(蘇州)醫藥科技有限公司(「和興集團」)	一家受本公司董事近親家庭成員控制的公司

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

26. 重大關聯方交易及結餘(續)

(a) 於兩個期間與本集團有重大交易的關聯方名稱及關係：(續)

北京昭衍生物技術有限公司(「昭衍生物集團」)	一家受控股股東控制的公司
JOINN Biologics Inc.(「昭衍生物集團」)	一家受控股股東控制的公司
蘇州七溪生物矽谷有限公司(「七溪集團」)	一家受控股股東控制的公司
蘇州七溪運營管理有限公司(「七溪集團」)	一家受控股股東控制的公司
核欣(北京)醫藥科技有限公司(「核欣集團」)	一家受本公司董事近親家庭成員控制的公司
核欣(蘇州)醫藥科技有限公司(「核欣集團」)	一家受本公司董事近親家庭成員控制的公司
核欣(荷澤)醫藥科技有限公司(「核欣集團」)	一家受本公司董事近親家庭成員控制的公司
熠昭(北京)醫藥科技有限公司(「熠昭」)	一家受控股股東控制的公司
生全智能科技(北京)有限公司(「生全智能」)	一家受控股股東近親家庭成員控制的公司

26. 重大關聯方交易及結餘(續)

(b) 與關聯方的交易

	截至 2025 年 6 月 30 日 止六個月 人民幣千元	截至 2024 年 6 月 30 日 止六個月 人民幣千元
向舒泰神集團銷售實驗模型	450	—
向舒泰神集團提供服務	9,991	10,385
向昭衍生物集團提供服務	262	592
向和興集團提供服務	942	—
向核欣集團提供服務	5,515	—
向昭衍生物集團採購服務	560	258
向七溪集團採購服務	166	159
向生全智能採購服務	2,236	—
向 Biorichland LLC 租賃辦公室開支	258	—
向昭衍生物集團租賃辦公室開支	21	8
向熠昭租賃辦公室開支	192	223
向七溪集團租賃辦公室開支	247	—

未經審核中期財務報告附註

(除另有所指外，以人民幣呈列)

26. 重大關聯方交易及結餘(續)

(c) 租賃安排

於2021年，本集團與Biorichland LLC訂立有關實驗模型設施、實驗室及辦公室連同用於研發空間的所有設備等若干經營場所的租賃協議。

於租賃開始日期，本集團確認使用權資產及租賃負債6,025,000美元，相當於人民幣43,140,000元。截至2025年6月30日止六個月，本公司已付／應付的租金為691,000美元，相當於人民幣4,965,000元。

於2023年，本集團與七溪集團就樓宇訂立租賃協議。

於租賃開始日期，本集團確認使用權資產及租賃負債人民幣7,563,000元。截至2025年6月30日止六個月，本公司已付／應付的租金為人民幣1,505,000元。

於2023年，本集團與昭衍生物集團就用作備案的辦公室訂立租賃協議。

於租賃開始日期，本集團確認使用權資產及租賃負債人民幣2,429,000元。截至2025年6月30日止六個月，本公司已付／應付的租金為人民幣441,000元。

於2024年，本集團與昭衍生物集團訂立五份辦公室租賃協議。於2025年，其中兩項租賃通過正式租賃修訂予以修改。

於租賃修訂後，本集團確認五項使用權資產及五項租賃負債人民幣18,416,000元。截至2025年6月30日止六個月，本公司已付／應付租金為人民幣3,174,000元。

26. 重大關聯方交易及結餘(續)

(d) 關聯方結餘

本集團於報告期末與關聯方的結餘如下：

	於 2025 年 6 月 30 日 人民幣千元	於 2024 年 12 月 31 日 人民幣千元
合同資產	792	1,130
貿易應收款項及應收票據	16,154	29,028
預付款項及其他應收款項	1,955	1,772
合同負債	4,286	8,442
貿易應付款項及其他應付款項	817	559

上文所披露的關聯方結餘屬貿易性質。

(e) 關鍵管理人員薪酬

截至2025年6月30日止六個月，本集團關鍵管理人員的薪酬為人民幣5,126,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣5,421,000元)。