

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佈之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公佈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。



UNI-BIO SCIENCE GROUP LIMITED

聯康生物科技集團有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：0690)

截至二零二五年十二月三十一日止年度之末期業績公佈

截至二零二五年十二月三十一日止年度之摘要

- 截至二零二五年十二月三十一日止年度(「本年度」)，本集團收益按年(「按年」)增長6.0%至約586.2百萬港元。
- 本年度，本集團實現約93.3百萬港元的破紀錄溢利，再次創下新高，按年增長12.7%。淨利潤率按年上升1.0個百分點至15.9%。每股盈利達到約1.56港仙，反映按年增長15.5%，或自二零二三年至二零二五年的複合年增長率為18.55%。該等業績印證本集團憑藉強大的商業化執行力及財務紀律，成功將產品創新轉化為市場價值的能力。
- 本集團於年內經營現金流穩健，經營現金流量及自由現金流量分別按年增長32.7%及27.3%。現金比率由二零二四年底的0.53倍上升至二零二五年底的1.63倍。現金轉換週期由124天縮短至107天，彰顯營運效率提升。憑藉可持續盈利及穩健的現金流，董事會(「董事會」)已宣派二零二五年度股息每股0.313港仙，較去年同期增加13.0%。

* 僅供識別

- 本年度，金因肽®產生的收益約為220.4百萬港元，按年增長10.9%。該增長受惠於本集團於全渠道平台的持續擴張，特別是透過在電子商務及連鎖藥房分銷渠道的強勁滲透。
- 於二零二五年五月，本集團的第二款眼科產品金因康®獲得中國國家藥品監督管理局的上市批准，標誌著繼金因舒®後，本集團在擴大眼科產品組合方面邁出了重要里程碑。本集團正積極籌備其推出及營銷策略。
- 於二零二五年六月，本集團正式推出肌顏態®高端系列GeneQueens®及醫療器械品牌金因敷®，此舉標誌著其進軍「藥品、醫械及醫美」整合領域之兩個關鍵里程碑。該等產品發布反映本集團致力於完善其皮膚健康產品矩陣，並滿足消費者對功能性護膚及醫美術後修復領域中以功效為導向的醫學級護膚品不斷演變的需求。
- 於二零二五年底，本集團將其長期戰略由「穩健增長」重新定位為「創新驅動」，標誌著其由一家綜合製藥公司大膽轉型為全球再生醫學先驅。本集團正推進一項具變革性的研發管線，涵蓋四大關鍵領域：肌肉骨骼再生、皮膚再生、眼科再生及耳鼻喉科再生。
- 於二零二五年，本集團與溫州醫科大學建立戰略合作夥伴關係，利用該大學在bFGF生產方面經證實的專業知識，共同研發結合EGF及bFGF的熱敏凝膠製劑。作為再生醫學的關鍵生長因子，bFGF在促進肉芽組織增生及血管生成方面具有高度療效。
- 於二零二五年七月，硫酸艾沙康唑膠囊的上市申請已獲國家藥品監督管理局正式受理。硫酸艾沙康唑膠囊預計最早將於二零二六年第四季度獲准上市，為侵入性真菌感染患者提供更安全、更有效且高品質的治療選擇。

聯康生物科技集團有限公司(「本公司」, 連同其附屬公司統稱為「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度之經審核綜合業績如下:

重要財務摘要

截至十二月三十一日止年度

	二零二五年	二零二四年
收益(千港元)	586,211	552,980
經調整息稅攤銷溢利(千港元)	123,176	122,458
毛利率(%)	83.2%	83.4%
研發成本佔收益比(%)	6.8%	9.5%
於十二月三十一日		
流動比率(倍)	3.23	2.58
資產負債比率(%)	21.26%	30.50%
總資產周轉率(%)	101.1%	106.8%

截至二零二五年及二零二四年十二月三十一日止年度基於可報告
分部劃分之財務數據

	截至十二月三十一日 止年度		變動
	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元	
收益	586,211	552,980	6.0%
銷售成本	(98,650)	(91,912)	7.3%
毛利	487,561	461,068	5.7%
其他收入	10,336	8,885	16.3%
其他收益及虧損淨額	(1,907)	(12,889)	-85.2%
銷售及分銷開支	(292,013)	(261,555)	11.64%
一般及行政開支	(60,444)	(50,685)	19.3%
研發成本	(39,769)	(52,281)	-23.9%
以股本結算及以股份支付之開支	(1,011)	(183)	452.5%
融資成本	(1,506)	(1,189)	26.7%
應佔一間共同控制實體之 溢利／(虧損)	274	(1)	-27,500.0%
除稅前溢利	101,521	91,170	11.35%
所得稅開支	(8,194)	(8,396)	-2.4%
年內溢利	93,327	82,774	12.7%

管理層討論及分析

市場回顧

受人口結構轉變、醫療保健支出增加及持續的科學創新所驅動，中國醫藥行業正經歷強勁增長。市場規模於二零二四年達到2,408.0億美元，並預計於二零三五年增長至4,609.0億美元，複合年增長率為6.1%¹。該行業已從以仿製藥為主的市場轉型為創新驅動的生態系統，並得到促進首創及同類最佳藥物研發的監管改革支持。於二零二五年，共有76款創新藥物獲批，顯著超過二零二四年的48款獲批藥物。

於二零二五年，中國創新藥見證了國際授權交易的激增，截至十二月，總價值已超過1,300億美元²，相當於二零二四年總額的2.5倍。中國創新藥物授權交易現時佔全球總量³的49%，首次超越美國（「美國」）。由於領先國際製藥公司投入數十億資金，以支持中國的研究能力、臨床數據質量及市場潛力，此里程碑亦彰顯了中國的創新力量在全球臨床價值中日益重要。

慢性病及遺傳病發病率上升，加上人口老化，正推動對再生醫學的需求，而再生醫學已成為國家政策的優先事項。「十四五」及「十五五」規劃強調科技創新，包括幹細胞研究、基因治療及組織工程，旨在防止重複建設並培育高水平的生物醫藥產業。該等舉措將加強科學進步的商業化，並使中國能夠把握再生醫療保健領域的長期機遇。

在醫療美容領域，該行業已從傳統的整形外科擴展至包括微創手術及抗衰老療程。醫療美容服務市場於二零二五年⁴達到人民幣3,701.0億元，此乃受對針對特定皮膚問題之安全有效產品的需求增加所推動。經加強的政策及監管框架正引導該行業邁向更健康及更有序的發展。

¹ 灼識諮詢報告：<https://www1.hkexnews.hk/app/sehk/2026/108125/a129589/sehk26012301204.pdf>

² https://www.nhsa.gov.cn/art/2026/1/18/art_14_19392.html

³ <https://www.stcn.com/article/detail/3569424.html>

⁴ 艾媒諮詢：<https://www.iimedia.cn/c400/108641.html>

業務回顧

聯康生物科技集團 — 一家全方位整合的生物製藥公司及再生醫學領域的未來全球領導者

聯康生物科技集團是一家創新生物製藥公司，致力於以新一代合成生物學及複雜多肽創新推動再生醫學的發展。本集團專注於四大核心研究領域，包括肌肉骨骼再生、皮膚再生、眼科再生及耳鼻喉(ENT)再生，並已建立涵蓋創新生物製品、高價值仿製藥及醫療美容的多元化產品管線。本集團於北京、東莞及深圳設有符合GMP標準的生產基地，擁有涵蓋研發、製造及商業銷售的全方位整合能力。聯康生物科技集團致力於成為再生醫學領域的全球領導者，重新定義科學如何修復並延長人類生命。

截至二零二五年十二月三十一日，本集團共有八款產品在售，分別為金因肽®、金因舒®、匹納普®、博舒泰®、博固泰®、肌顏態®、金因敷®及金因康®。

二零二五年所取得的重大成就

於二零二五年，本集團產品商業化及研發管線取得顯著進展，進一步鞏固其作為具盈利能力、以研發為主導的生物製藥企業的市場定位，並彰顯其持續致力於推動產品創新及多元化。

多元化投資組合推動二零二五年業績創歷史新高

於二零二五年，本集團錄得破紀錄的財務業績，收入按年(「按年」)增長6.0%，達到約586.2百萬港元。截至二零二五年十二月三十一日止年度(「本年度」)溢利按年飆升12.7%至約93.3百萬港元，而純利率按年增加1.0個百分點至15.9%，創歷史新高。每股盈利達到約1.56港仙，反映按年增長15.5%，或自二零二三年至二零二五年的複合年增長率為18.55%。此表現乃由本集團的多樣化產品組合及核心業務板塊的穩健執行所驅動。本集團於年內經營現金流穩健，經營現金流量及自由現金流量分別按年增長32.7%及27.3%。現金比率由二零二四年底的0.53倍上升至二零二五年底的1.63倍。現金轉換週期由124天縮短至107天，彰顯營運效率提升。憑藉可持續盈利及穩健的現金流，董事會建議派發末期股息每股0.313港仙。建議股息反映了平衡的資本分配方法，並已考慮本集團意欲保留更大的財務靈活性，以支持未來的研發投資、把握海外市場新興的對外授權機會，並在日益不明朗的宏觀經濟環境下維持審慎的現金儲備。

在過去十年中，中國醫藥行業應對了重重挑戰。本集團已有效實施其產品創新、多元化及商業化策略。該等舉措已在動態的醫藥環境中建立可持續的業務模式，並導致連續四年錄得利潤。隨著多樣化產品線的持續商業化，本集團已為快速增長做好充分準備。此軌跡有利於對研發及新管線進行再投資，使本集團能夠保持市場領先地位，並將自身打造為領先的研究驅動型生物製藥公司。

博固泰®國內增長強勁，全球擴張穩步推進

自博固泰®於二零二四年三月正式推出以來，在穩健的商業化策略及成功的學術推廣驅動下，其保持了強勁的增長勢頭。於二零二五年，本集團於中國各大城市組織了超過2,000場專業學術活動，觸達近20,000名醫療專業人士。該等努力顯著加強了臨床意識，並深化了市場對博固泰®在骨質疏鬆症管理中治療價值的認可。

本集團加強了博固泰®分銷及零售網絡的產品培訓，開展了近300場專題培訓，覆蓋超過1,300名藥店工作人員。該等前線教育工作有助於建立深入的產品知識並提升服務能力，使零售人員能夠為消費者提供更具資訊性及增值的指導，並進一步加強患者對博固泰®品牌的信任。臨床方面，博固泰®持續獲得市場認可，錄得超過17,000名新患者開始接受治療及超過12,000名回訪患者，這不僅反映了強大的臨床滲透力，亦體現了卓越的患者依從性。市場覆蓋範圍現已擴展至中國一線至四線地區的140多個城市，該產品已建立全國性的分銷版圖。

於二零二五年，博固泰®在中國展現出快速的市場普及率，年收入增長實現了111.0%的大幅增長。此等亮眼表現凸顯了當地市場對創新骨質疏鬆症療法的強烈需求，以及博固泰®在海外市場的巨大潛力。

憑藉其於國內取得的成功，本集團通過於二零二五年九月與科興製藥(股票代碼：688136.SH) (一家在環球商業化方面擁有廣泛專業知識的領先生物製藥公司)簽訂戰略合作協議，向國際拓展邁出了重要一步。根據該協議，科興製藥獲授予博固泰[®]在沙特阿拉伯、埃及、摩洛哥、哥倫比亞、阿根廷及墨西哥六個主要國際市場的獨家商業化權利。博固泰[®]預計最早將於二零二六年底在該等地區完成產品註冊並開始產生收益。本集團亦正積極推進博固泰[®]向美國食品藥品監督管理局(「美國FDA」)提交的申請，預計將於二零二七年獲得批准。該等舉措標誌著本集團全球戰略的重要里程碑，並彰顯其致力於將中國創新成果推向世界，以及塑造全球骨質疏鬆症治療未來的承諾。

金因康[®]獲准上市，開啟乾眼症治療新時代

於二零二五年五月，本集團第二款眼科產品金因康[®](地誇磷索鈉滴眼液)獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)的上市批准，標誌著繼金因舒[®]後，本集團眼科產品線拓展之重要里程碑。本集團正積極籌備其推出及營銷策略。除利用與金因舒[®]及其成熟的線上及線下分銷網絡的協同效應以實現快速市場滲透外，金因康[®]將專門針對醫院場景以外的中高端乾眼症患者群體，即該等優先考慮長期療效及優質產品品質的患者。

金因康[®]代表了新一代的治療方案。地誇磷索鈉滴眼液通過激活P2Y2受體刺激淚液及黏蛋白分泌，從根源改善乾眼症患者的淚液層穩定性並修復角膜上皮損傷，適用於診斷為乾眼並伴有異常淚液相關性角膜上皮缺陷的患者，是乾眼症治療的新一代藥物。金因康[®]是市場上首批獲批准的吹灌封(BFS)包裝地誇磷索產品之一。其無菌、不含防腐劑的單劑量包裝提升了產品質量及用戶便利性。

為進一步提升競爭力，本集團已與原料藥(API)供應商建立戰略合作夥伴關係，以確保能以低於行業平均水平的成本獲得高品質原材料。此項舉措支持強大的市場定位及盈利能力。

GeneQueens®及金因敷®的推出標誌著綜合醫美解決方案邁出重要步伐

於二零二五年六月，本集團正式推出肌顏態®高端系列GeneQueens®及醫療器械品牌金因敷®，此舉標誌其進軍「藥品、醫械及醫美」整合領域之兩個關鍵里程碑。GeneQueens®(三重蛋白修顏維穩次拋精華液)利用三種協同作用的人源序列蛋白，針對抗衰老及皮膚屏障修護。同時，金因敷®提供高純度、非致敏配方，並採用專有冷卻技術，以加速傷口癒合，並減輕術後腫脹及不適。

該等產品發布反映本集團致力於完善其皮膚健康產品矩陣，並滿足消費者對功能性護膚及醫美術後修復領域中以功效為導向的醫學級護膚品不斷演變的需求。本集團已與領先的醫學美容連鎖機構及頂尖分銷商建立深厚的戰略合作夥伴關係，以加速專業市場覆蓋並提升品牌價值。

本集團仍致力於提供以實證為基礎的全週期皮膚健康解決方案。去年，肌顏態®的科研實力因獲納入二零二五年版《醫美(圍術期)皮膚護理指南》而得到進一步驗證，其核心成分纖連蛋白(Fibronectin)在術後皮膚修復方面的安全性及有效性獲得正式認可。此外，本集團與南方醫科大學皮膚病醫院、中山大學附屬第六醫院及陸軍軍醫大學第一附屬醫院合作開展的題為「Fibronectin Based Skin Care Regimens for Skin Recovery After Intense Pulsed Light Therapy: A Split Face Study」的合作臨床研究，已於一家歐洲領先的皮膚科期刊發表。這標誌著本集團在致力獲得國際學術認可方面的重大里程碑。

開啟創新驅動轉型，致力成為再生醫學的未來領導者

於二零二五年底，本集團將其長期戰略由「穩健增長」重新定位為「創新驅動」，標誌著其由一家綜合製藥公司積極轉型為全球再生醫學先驅。憑藉新一代合成生物學以及複雜多肽／微型蛋白質技術，本集團公佈了全新願景，核心在於重新定義科學如何修復及延長人類生命。這標誌著公司向領先全球再生醫學前沿邁出了戰略性的一步，立足中國，放眼世界。

本集團正推進一項具變革性的研發管線，涵蓋四大關鍵領域：肌肉骨骼再生、皮膚再生、眼科再生及耳鼻喉科再生。其項目包括用於骨修復的BMP-2生物材料、下一代肥胖抗體、傷口癒合生物製劑及護膚創新產品。本集團亦正加速開發治療視網膜疾病、聽力損失及嗅覺恢復的療法，並利用與頂尖大學及全球合作夥伴的科學合作，將創新轉化為臨床價值。

進入策略發展的新階段，聯康生物科技集團正將其創業初期的開拓精神注入更高層次的使命中。此項轉型標誌著本集團的演變，由一家擁有強大商業化能力的盈利生物製藥公司，發展成為由前沿科學驅動、以臨床價值為導向的再生醫學領導者。

研發及管線進度

於年內，本集團戰略性地對其研發定位進行升級，明確將合成生物技術作為開發再生醫學領域創新及專利產品的驅動力。重點關注關鍵治療領域，例如肌肉骨骼再生(如：甲狀旁腺激素(PTH)介導的骨形成、骨形態發生蛋白-2(BMP-2)誘導的成骨)、皮膚再生(如：生長因子激活的組織修復)、眼科再生(如：表皮生長因子(EGF)促進的角膜修復)及耳鼻喉(ENT)再生。該等領域針對核心未滿足的臨床需求，並透過尖端技術的深度融合，促進再生醫學從實驗室向廣泛臨床應用的轉型。

目前，本集團擁有多種領先的專利生物製藥產品、護膚原料產品及高價值仿製藥，現正處於不同研發階段。本集團的研發團隊致力研發新專利藥物，解決患者的醫療需求。

專利生物製藥產品

產品/成分	適應症	發現	臨床前	第1期	第2期	第3期	BE	新藥	
								申請	已上市
肌肉骨骼再生									
Uni-PTH (海外)	骨質疏鬆	不適用	✓	CTE	CTE	CTE	CTE		
Uni-PTH (微針)	骨質疏鬆	✓	✓						
UB107 (BMP-2 生物醫用材料)	骨修復	✓	✓						
UB106/(長效)	肥胖症	✓							
眼科再生									
EGF (單劑量 滴眼液)									
	角膜修復	✓	✓	CTE	CTE	CTE	CTE		
UB102	老年黃斑病變	✓							
皮膚再生									
EGF/bFGF (水凝膠)									
	傷口癒合	✓	✓						

附註：BE指生物等效性，CTE為臨床試驗豁免的簡稱，指在臨床環境中根據特定研究條件向患者或志願受試者施用研究藥劑的授權。獲批准後，新藥可免於第I/II/III期臨床試驗。

肌肉骨骼再生

Uni-PTH (微針) — 創新劑型擴展

Uni-PTH (重組人甲狀旁腺激素1-34或特立帕肽)為一種獨特的基於激素的骨再生方法，係本集團正在研究的專利產品，能有效治療骨質疏鬆及骨痛、增加骨密度及減少骨折風險。目前，該藥品為透過刺激成骨細胞活性有效增加骨密度及減少椎骨和髕骨骨折的唯一合成代謝劑。透過刺激新骨生成，Uni-PTH可在六個月的治療期間快速提升骨骼質量並增加骨質密度，因此降低骨折風險及骨痛情況，對於中重度骨質疏鬆及骨痛患者尤其見效。第二代Uni-PTH在第一代Uni-PTH的基礎上進行劑型改良，更方便患者使用。Uni-PTH亦是世界同款產品中為數不多的全生物表達甲狀旁腺激素類似藥之一，中國市場的直接競爭對手的數量非常有限。

作為第二代Uni-PTH(預充式注射筆)博固泰®為二零二四年於中國推出的首款國產一次性液體注射筆，具有極高計量精度及極小注射疼痛。事實證明，其可有效增加骨密度，降低骨折發生率，患者使用更方便、更安全。繼博固泰®於中國上市後，本集團已於二零二五年向一名戰略合作夥伴授予博固泰®在沙特阿拉伯、埃及、摩洛哥、哥倫比亞、阿根廷及墨西哥六個主要國際市場的獨家商業化權利，以開拓海外市場。本集團亦正積極籌備向美國食品藥品監督管理局提交Uni-PTH的申請。美國食品藥品監督管理局關於特立帕肽申請豁免體內生物等效性研究資格的提案將促進本集團的Uni-PTH產品快速進入美國市場。本集團預計將於二零二七年獲得美國食品藥品監督管理局的批准並在美國上市。

目前，本集團第三代微針劑型Uni-PTH正在開發中。微針型作為一種新型經皮給藥方法，結合了皮下注射及經皮藥物遞送的優勢。與皮下注射配方相比，微針形式幾乎是非侵入性、無痛的，並提供高患者依從性。本集團已與國內微針技術領先者合作，開發一種可生物降解、可溶解的特立帕肽微針版本Uni-PTH。這使藥物分子能夠物理性地穿透角質層屏障，從而被皮下組織及人體吸收。可溶解微針產品消除了重複使用的風險，從而降低了交叉感染的可能性。

截至二零二五年，微針劑型的處方篩選及工藝開發已完成。已進行臨床前動物研究，以探索藥物傳遞效率、生物利用度及藥代動力學。此外，目前正進行探索性研究，以調查甲狀旁腺激素(PTH)作為骨形成劑的作用，重點在於增加骨流失人士的骨密度。

EGF(單劑量滴眼液) — 創新規格擴展

本集團的眼科產品金因舒®為一種用於角膜修復的處方生物製品，在中國廣泛用於術後角膜傷口癒合及乾眼症治療。於二零二五年七月，本集團獲得國家藥品監督管理局批准擴大原料藥產能，為未來開發具有新包裝規格、擴大臨床適應症的額外表皮生長因子相關產品提供支持。

憑藉在東莞新投產的BFS生產線，本集團正加速開發下一代金因舒®產品，包括0.5mL BFS單劑量(日拋型)規格、3mL BFS多劑量不含防腐劑規格。

於本年度內，0.5mL BFS單劑量劑型的研究已完成，且該新包裝的上市申請預計將於二零二六年提交。單劑量BFS版本金因舒®預計將於二零二七年商業化推出，為患者提供更安全、更便捷的治療體驗。

BFS技術將容器成型、灌裝和密封集成在一個無菌過程中。與傳統滴眼液相比，其提供無防腐劑配方、卓越的容器完整性及較低的污染風險。該等進步為患者提供了更高的用藥安全性。

UB107 — 骨修復生物醫學材料

UB107 (BMP-2生物醫學材料)為再生醫學中的關鍵生長因子，因其招募和誘導間充質幹細胞(MSCs)分化為成骨譜系的能力而受到認可。臨床上，它已被廣泛應用於骨缺損重建和脊柱融合手術。本集團利用其專有的ECO-KSFA®技術平台，成功建立了BMP-2原料藥製造工藝。異位性骨化可引起疼痛、限制關節活動，並導致功能障礙。其最常見於骨科手術後、受傷後的組織修復期間，或見於帶有長期植入物的患者。為克服包括突發釋放及移植物遷移在內的臨床局限性，同時應對異位骨形成的風險，本集團正開發一種創新的緩釋水凝膠製劑。

作為本集團首款第三類醫療器械候選產品，本產品針對多種骨科應用，例如大段骨缺損、骨不連及脊柱椎體間融合。本集團預期於二零二七年前完成臨床註冊並啟動臨床試驗，目標於二零二九年上市。

本集團正積極探索將BMP-2與幹細胞技術相結合的再生療法，以用於創新骨關節炎治療。間充質幹細胞(MSCs)是再生醫學的基石，在糖尿病足及膝骨關節炎等疾病中展現出顯著療效。BMP-2通過誘導間充質幹細胞(MSCs)分化為軟骨細胞，增加軟骨特異性基質合成，從而增強此過程，這對軟骨組織工程至關重要。本集團正與行業夥伴合作，開發專門針對膝骨關節炎的BMP-2及幹細胞療法。

UB106 — 肥胖症新雙靶點抗體

於二零二四年五月，本集團欣然宣佈與大灣生物(GBB)及泰格醫藥旗下的TigerMed Pebble Accelerator訂立項目合作協議。該協議專注於聯合開發創新減重藥物，旨在革新肥胖症的治療。通過此次合作，我們尋求建立一個全面的生態產業鏈，從目標發現到抗體生成、藥物可行性驗證、工藝開發、臨床試驗，最終實現商業化。目前，正在利用人工智能技術進行分子篩選及親和力成熟，加快研發進程。該項合作亦承諾為龐大的超重和肥胖患者群體帶來顯著的益處。

於二零二五年，本集團與GBB共同開發了一款雙靶點肥胖症抗體，其可能為同類首創的創新藥物。此創新療法旨在作為下一代體重管理解決方案提供多項突破性益處，包括有效減脂、肌肉保留以及反彈極小的長期體重維持。此外，該抗體旨在延長藥物的半衰期，潛在實現每兩週甚至每月一次的給藥頻率，從而減少患者的副作用。

UB102 — 用於wAMD的DOTBODY™分子

UB102(雙特異性納米抗體)為眼部疾病治療領域的一種富有前景的候選藥物，特別是治療濕性年齡相關性黃斑變性等疾病。這種革命性的分子設計獨特，可同時阻斷兩種促血管生成受體。與單獨抑制任何一個因子相比，這種雙靶向方法顯示出優越的抑制效果，標誌著其前身UB101的進步。本集團正利用先進的技術平台，加快UB102的開發。初步體外研究表明，UB102對其靶點血管內皮生長因子—A(VEGF-A)和血管生成素—2(Ang-2)具有顯著更高的親和力。這種優越的親和力有望轉化為顯著的療效和延長的治療間隔，可能為患者帶來深遠的益處。

法瑞西單抗分子目前用於治療類似的眼病，包括濕性AMD和糖尿病性黃斑水腫(DMO)。其亦通過中和Ang-2和VEGF-A(即UB102的靶點)而起作用。雖然法瑞西單抗分子治療允許眼部注射間隔三至四個月，從而將注射相關併發症的風險降至最低，但值得注意的是，UB102有望進一步增強該優勢。

根據弗若斯特沙利文報告，二零一七年中國濕性黃斑病變患病率為340萬例，且預計於二零三零年達到480萬例。本集團相信，治療濕性黃斑病變的商業需求很大。

先進護膚原料

功效護膚越來越受歡迎。合成生物學正成為化妝品領域具有顛覆性潛力的重要研究方向。本集團新實驗室在研的護膚新原料包括纖連蛋白、美容肽、膠原蛋白、微生態護膚品及幹細胞外泌體產品。該等材料成分安全、功效卓越及用途廣泛。目前，本集團有效利用香港科學園的研究生態系統、聯康生物科技集團的生物工藝平台及我們合作夥伴高寶化妝品在化妝品領域的豐富經驗，快速將該等產品商業化。

產品／成分	發現	生產開發	配方開發	已上市
膠原蛋白	✓	✓	✓	
美容肽	✓	✓	✓	
微生態護膚產品	✓	✓		
幹細胞外泌體產品	✓	✓	✓	

膠原蛋白

膠原蛋白為繼纖連蛋白推出後本集團的第二種新美容原料，是人體內最豐富的蛋白質，佔全身蛋白質含量的25%至35%。其形成一個彈性纖維網絡，支撐皮膚，保持彈性並鎖住水分。膠原蛋白的產量在成熟後(約21歲)每年減少約1%，導致皮膚的緊緻度及彈性下降。膠原蛋白護膚品可廣泛用於保濕、維持皮膚屏障及抗衰老。於二零二四年，本集團與重慶民濟醫療器械有限公司戰略合作產品—重組膠原蛋白敷料，已成功獲得二類醫療器械批准。目前，與重慶民濟共同開發的膠原蛋白產品預計將於近期推出。

美容肽

肽具有多種美容功效，產品中使用的每種肽均具有特定活性。我們產品線專注於抗皺、抗衰老、美白及抗過敏。我們於臨床級肽製造方面的長期經驗同樣適用於美容肽。相比目前化學製造技術，重組DNA的方法在成本方面可能更具吸引力，對環境影響更小，開發時間更快。目前，本集團已完成首個美容肽產品芋螺肽的初步開發，預計於二零二六年推出。

微生態護膚品

該款微生態護膚品源自益生菌發酵，平衡有益皮膚菌群，修復皮膚屏障，產生有機酸維持皮膚健康、促進傷口愈合及減少紫外線傷害。本集團應用合成生物學技術，開發出具有廣泛性能的微生態產品，在護膚領域得到更廣泛應用。本集團與香港納米及先進材料研發院有限公司之合作進展順利，首款微生態護膚產品預計將於二零二七年推出。

幹細胞外泌體產品

外泌體是參與皮膚多種生物及細胞活動的新興生物活性物質。該等納米級的小膜泡(30–100納米)由所有真核細胞(包括皮膚細胞)分泌。間質幹細胞(MSC)為具有免疫調節及營養作用的多能細胞。來自幹細胞的外泌體促進皮膚再生、膠原蛋白合成並有助減少疤痕的形成。外泌體為非免疫原性且作為局部護膚是安全的。該項目得到香港科學園研究基金支持，將以纖維蛋白與外泌體技術相結合，開發針對創傷癒合和醫療美容的醫療器械類產品。

高價值仿製藥及生物等效性研究

產品	適應症	狀態	備註
抗感染 硫酸艾沙康唑 膠囊	真菌感染	上市申請已獲 國家藥監局受理	預計將獲批准於 二零二六年上市

硫酸艾沙康唑膠囊項目

硫酸艾沙康唑膠囊(一種新型三唑類抗真菌藥)目前是唯一同時適應於侵襲性曲霉菌病(「IA」)及侵襲性毛霉菌病(「IM」)的藥物。統計數據顯示，硫酸艾沙康唑在中國的銷售額於二零二二年極低，僅為人民幣2百萬元，並於二零二三年激增至人民幣136百萬元。於二零二四年，繼被納入國家醫保目錄後，硫酸艾沙康唑膠囊的年銷售額增至人民幣225百萬元。

本集團致力於研究和推廣硫酸艾沙康唑膠囊，為全球患者提供更有效的抗真菌治療選擇，並改善患者的生活質量。於二零二五年七月，硫酸艾沙康唑膠囊的上市申請已獲國家藥品監督管理局正式受理。硫酸艾沙康唑膠囊預計最早將於二零二六年第四季度獲准上市，為侵入性真菌感染患者提供更安全、更有效且高品質的治療選擇。

兩大專有技術平台驅動再生醫學創新

先進合成生物學平台

本集團的ECO-KSFA®合成生物學平台整合了生物合成、人工智能輔助蛋白質設計及蛋白質工程，以支持多肽及蛋白質治療藥物的開發及規模化生產。該平台利用大腸桿菌系統，透過延長細胞壽命提高發酵效率，實現公斤級多肽生產，同時降低原材料成本。其亦能夠通過基因編輯及高密度發酵，生產結構複雜且富含半胱氨酸的微蛋白。截至目前，兩款多肽產品已完成試產，且一款複雜多肽已成功研發。該平台將繼續進行優化，目前正就其他候選藥物的臨床潛力進行評估。

生物水凝膠技術平台

本集團已在現有EGF產品的基礎上，建立了基於溫敏原位凝膠技術的生物水凝膠技術平台。該平台目前支持藥物緩釋並用作細胞支架，探索性研究已延伸至3D細胞培養及骨修復。與此同時，本集團正在研發傷口修復水凝膠產品，包括可快速形成保護膜的噴霧劑型。展望未來，水凝膠研究預計將擴展至眼科及耳科給藥應用，進一步擴大該平台的治療潛力。

業績概要

於二零二五年，本集團錄得收益約586.2百萬港元，按年增長6.0%。收益增加乃受本集團產品博固泰®、金因肽®及博舒泰®的需求增長所帶動。

本年度銷售成本由二零二四年的約91.9百萬港元增加7.3%至二零二五年的約98.7百萬港元。本集團繼續致力於通過與原材料供應商的戰略夥伴關係優化生產成本。因此，毛利約為487.6百萬港元，較二零二四年的約461.1百萬港元增加5.7%，而毛利率按年下降0.2個百分點至83.2%。一般及行政開支於二零二五年佔收入的10.3%，而二零二四年則為9.2%，且本年度的銷售及分銷開支由二零二四年的47.3%增加至佔收入的49.8%，兩者均主要由於對新推出的博固泰®及醫美產品持續進行營銷活動所致。研發開支按年減少23.9%至約39.8百萬港元，反映若干關鍵項目里程碑已完成，以及本集團過渡至下一開發階段的籌備階段。

本年度，本集團實現約93.3百萬港元的破紀錄溢利，再次創下新高，按年顯著增長12.7%。淨利潤率按年增長1.0個百分點至15.9%。每股盈利達到約1.56港仙，按年增長15.5%，或自二零二三年至二零二五年複合年增長率為18.55%。該等業績證明本集團憑藉強大的商業化執行力及財務紀律，成功將產品創新轉化為市場價值。

本集團於年內經營現金流穩健，經營現金流量及自由現金流量分別按年增長32.7%及27.3%。現金比率由2024年底的0.53倍上升至2025年底的1.63倍。現金轉換週期由124天縮短至107天，彰顯營運效率提升。憑藉可持續的盈利及健康的現流，董事會(「董事會」)已宣派2025年度股息每股0.313港仙，按年增13.0%。

上市藥物銷售

於二零二五年，本集團有八種已上市產品，即金因肽[®]、金因舒[®]、匹納普[®]、博舒泰[®]、博固泰[®]、肌顏態[®]、金因敷[®]及金因康[®]，分別貢獻了本集團總收益的37.72%、6.52%、29.81%、2.63%、22.47%、0.48%、0.36%及0.01%。

金因肽[®]

本集團的王牌產品金因肽[®]是用於傷口癒合的處方生物藥。金因肽[®]於二零二五年前三個季度佔據19.7%的市場份額，於國內外用重組人表皮生長因子製劑市場排名第3。於年內，金因肽[®]產生的收益約為220.4百萬港元，按年增長10.9%。該增長受惠於本集團於全渠道平台的持續擴張，特別是透過在電子商務及連鎖藥房分銷渠道的強勁滲透。金因肽[®]現已進駐中國六大領先電子商務平台，大幅加強其數字化佈局及消費者觸達能力。本集團亦與逾30家頂尖連鎖藥店建立合作夥伴關係，將金因肽[®]的覆蓋範圍擴展至遍佈一線至四線城市的近8,000家連鎖藥店。此全面的渠道策略已形成具高度協同效應的全國性銷售網絡，顯著提升終端層面的產品可及性，強化品牌知名度，並為不同地區的患者提供更佳的治療便利性。

金因舒[®]

金因舒[®]是用於乾眼症、角膜損傷及術後癒合的治療藥品。於二零二五年前三個季度度，金因舒[®]約佔國內人表皮生長因子眼表治療藥物市場的26.8%，在該類別中排名第2。於年內，由於市場競爭激烈，金因舒[®]的收益由約41.9百萬港元按年減少7.9%至約38.6百萬港元。本集團正積極擴大金因舒[®]在各大連鎖藥店的市場份額，以多元化銷售渠道、提升可及性及市場滲透率。此外，本集團正開發多項吹灌封(BFS)包裝的新規格，將提升產品質量及用戶便利性，從而爭取更大的市場份額。

匹納普®

本集團自主研發的化學藥品匹納普®(伏立康唑片)於二零二五年前三個季度在國內伏立康唑片市場中佔據28.4%的市場份額，在國內抗真菌治療領域排名第2。於年內，匹納普®錄得的收益由約244.2百萬港元減少29.4%至約172.5百萬港元。減少的主要原因是由於中國的集中帶量採購(VBP)政策帶來的壓力，該政策以價格下調換取更高的銷量。於二零二五年，本集團在帶量採購下採取了更為嚴謹且具選擇性的醫院供應策略，以保障利潤率，特別是在政策調整加劇價格競爭的地區。同時，本集團加速向傳統醫院渠道以外的藥房網絡多元化發展，並優化其供應鏈以改善成本及盈利能力。預期帶量採購下的該價格下行趨勢於短期內將會持續，但隨著帶量採購規則趨於溫和，競爭由「低價競爭」轉向更具可持續性且以價值為導向的競爭，價格將趨於穩定。本集團亦正準備最早於二零二六年第四季度推出下一代抗真菌仿製產品硫酸艾沙康唑膠囊。新產品預計將自二零二七年起開始貢獻收益，並大大抵銷匹納普®的跌幅。

博舒泰®

本集團的博舒泰®(阿卡波糖片)產品是一款治療糖尿病的小分子藥物。於二零二五年前三個季度，博舒泰®約佔國內阿卡波糖市場的0.9%，在該細分市場中排名第8。於二零二四年，博舒泰®成功納入河南省十七省聯盟集中帶量採購，採購有效期設定為兩年。於二零二五年，許多省份的醫院開始採購博舒泰®。繼二零二四年的去庫存及較低基數之後，來自博舒泰®的收益由約10.2百萬港元增加至約15.5百萬港元，相當於大幅增加51.9%。憑藉積極規劃及透過多個銷售渠道持續擴張至新醫院及地理區域，本集團已為進一步增長做好充分準備。

博固泰®

本集團的產品博固泰®(特立帕肽注射液)在治療骨質疏鬆症及骨痛方面效果顯著。博固泰®於二零二五年前三個季度佔據24.1%的市場份額，在國內特立帕肽細分市場排名第3。於年內，博固泰®的收益由約63.5百萬港元大幅增加至約134.0百萬港元，相當於大幅增加111.0%。強勁增長部分歸因於該藥物自二零二四年三月推出以來的低基數。更重要的是，該增長反映了中國醫療界及患者對該創新骨質疏鬆症療法的持續市場開發及參與。

博固泰®主要分佈於頂級三甲醫院，有一支針對骨科、內分泌科及老年科等重點科室的直銷團隊。於二零二五年，本集團組織了超過2,000場全國性學術活動，以加強品牌知名度及臨床應用。其亦將覆蓋範圍擴大至醫院以外，向分銷商及藥房工作人員提供近300場針對性培訓，以提升產品知識及服務質量。該等努力帶動臨床採用量穩步增長，於年內，新患者超過17,000名，回訪患者超過12,000名，廣泛的分銷足跡遍及一線至四線市場。

肌顏態®

本集團新推出的醫美產品肌顏態®採用專有的Skbrella™ FN(重組人纖連蛋白)技術開發。纖連蛋白是一種重要的細胞外基質糖蛋白，支持細胞遷移、粘附、增殖及組織再生。肌顏態®提升皮膚質量並加速修復，適合受損及粉刺皮膚以及術後護理。自二零二四年十二月正式亮相以來，本集團已積極透過營銷活動推廣該產品，以建立品牌知名度，並推動醫美連鎖機構及醫院在術後治療中採用。於年內，肌顏態®在其早期階段產生約2.8百萬港元的收益。有限的收益規模反映了幾項因素，包括於年內獲批准及推出的產品數量相對較少，以及專業營銷及分銷團隊仍處於組建及優化階段的事實。

於二零二五年，本集團繼續加強其醫美產品組合，並於年末正式推出其高端系列GeneQueens®。該產品旨在滿足消費者對功效及醫療級護膚品不斷演變的需求，其推出進一步加強了本集團在「藥、械、妝」綜合領域的戰略佈局。

為支持其醫美產品從孵化向增長過渡，本集團將專注於加速產品註冊及上市、擴大其皮膚再生及醫療器械產品管線、利用其在表皮生長因子(EGF)等生長因子方面的專業知識開發差異化解決方案，並通過與醫美機構、連鎖藥房及電子商務平台建立合作夥伴關係以加強銷售渠道。

金因康®

繼二零二五年五月獲得國家藥品監督管理局(NMPA)的市場批准後，金因康®(地誇磷索鈉滴眼液)於年底推出，為乾眼症提供了新的治療選擇。由於目標地區仍處於現有集中帶量採購合約期內，限制了產品的市場准入，且由於本集團CDMO合作夥伴醫院轉入的生產進度，產品製造及供應準備需要額外時間，因此於年內並未確認收益貢獻。憑藉與金因舒®及其成熟的線上及線下分銷網絡的協同效應，本集團已在非公立部門啟動針對性擴張，以建立替代渠道並加速普及。

此下一代產品透過激活P2Y2受體刺激淚液及黏蛋白分泌，有效解決淚膜異常及角膜上皮缺損患者乾眼症的根本原因。金因康®是市場上首批採用吹灌封(BFS)包裝的地誇磷索產品之一。該藥物專門針對醫院外環境的中高端乾眼症患者群體，重點關注優先考慮長期療效及優質產品品質的患者。

金因康®正積極擴大其在各大電子商務平台及線下連鎖藥房的業務版圖，同時深化與醫院及主要分銷夥伴的合作。

財務表現回顧

營業額

銷售業務發展

於年內，本集團錄得收益約586.2百萬港元，按年增長6.0%。

生物藥品

本集團的生物製藥產品包括金因肽[®]、金因舒[®]及博固泰[®]。於年內，生物醫藥產品錄得收益約383.7百萬港元，較去年大幅增長27.4%。生物藥品佔年內銷售總額的66.0%。

化學藥品

本集團的高價值仿製藥產品包括匹納普[®]、博舒泰[®]及金因康[®]。於年內，該分部實現收益約199.8百萬港元，較去年減少20.0%。化學藥品佔年內銷售總額的34%。

醫美產品

本集團的醫美產品包括肌顏態[®]及金因敷[®]。於年內，醫學美容產品錄得收益約2.8百萬港元。醫美產品佔年內銷售總額的0.4%。

毛利及毛利率

於年內，毛利約為487.6百萬港元，較二零二四年的約461.1百萬港元增加5.7%。毛利率由二零二四年的83.4%減少0.2個百分點至83.2%。本集團對其大部分產品維持高效的直接銷售策略，同時在生產成本控制方面執行嚴格的紀律，以確保盈利能力。

銷售及分銷開支

於年內，銷售及分銷開支約為292.0百萬港元，較二零二四年的約261.6百萬港元增加11.6%。該增加主要是由於對博固泰[®]及新推出的醫美產品進行品牌建設的學術及營銷活動的投入所致。銷售開支佔收益的百分比由二零二四年的47.3%上升至二零二五年的49.8%。

研發費用

二零二五年的研發費用約為39.8百萬港元，較二零二四年的約52.3百萬港元減少23.9%。該減少主要是由於多個開發項目里程碑的完成，包括硫酸艾沙康唑膠囊項目已於二零二五年七月成功向國家藥監局提交申請。於年內，本集團專注於早期研究計劃，為即將開展的研發活動奠定基礎。展望未來，隨著本集團推進數項關鍵研發管線項目，預計二零二六年的研發費用將會增加。本集團仍堅定致力於將創新視為核心戰略重點，並預計二零二六年的研發投入佔總收益的比率將不低於9%。二零二六年主要舉措包括推進Uni-PTH在美國市場的註冊及商業化進程；推進生長因子溫敏凝膠的醫藥及非臨床研究；加快硫酸艾沙康唑膠囊的註冊及商業化進度；以及拓展在體重管理、骨科修復及眼科再生領域的早期研究項目。

一般及行政開支

於年內，一般及行政開支約為60.4百萬港元，較二零二四年的約50.7百萬港元增加19.3%。開支佔收益的10.3%，而去年則為9.2%，主要是由於東莞新工廠的租金開支、員工福利以及工廠翻新及升級。未來東莞工廠正式運營後，可減少部分重疊管理費用支出。

其他收益

年內的其他收益約為10.3百萬港元，較去年的約8.9百萬港元增加16.3%。該增加可歸因於政府補貼的增加。

年內溢利

於二零二五年，本集團錄得強勁的溢利表現，年內溢利由二零二四年的約82.8百萬港元激增至93.3百萬港元，增幅達12.7%。此穩健業績乃受惠於產品組合擴大、博固泰®持續的增長勢頭、其他主要產品的持續需求、嚴謹的成本及開支管理，以及生產效率的不斷提升，該等因素抵銷了帶量採購對若干產品造成的重大價格壓力。本集團在維持盈利能力的同時實現投資組合多元化的能力，為可持續增長及長期價值創造奠定了堅實基礎。

財務狀況

本集團於年內錄得穩健的經營現金流，經營現金流量按年增加32.7%至約97.1百萬港元，而自由現金流量則達到約37.8百萬港元，較二零二四年約29.7百萬港元增加27.3%。資本開支總額約為52.6百萬港元，主要分配予研發及東莞工廠的建設。

本集團於年內進一步鞏固財務狀況，各項關鍵指標均有所改善。本集團於二零二五年十二月三十一日錄得現金淨額約122.9百萬港元。現金比率由二零二四年底的0.53倍上升至二零二五年底的1.63倍，流動比率由2.58倍上升至3.23倍，反映流動性更加強勁。營運資金管理維持良好，於年底時，存貨周轉天數為131天，應收賬款周轉天數為43天。現金轉換週期從124天改善為107天，突出顯示營運效率顯著提升。同時，債務權益比率由58.9%下降至40.3%，顯示資本結構更趨穩健，且財務韌性有所增強，足以支持長期增長。

前景

戰略轉型為再生醫學領域的全球領導者

於二零二五年底，本集團進入策略發展的新階段，由「穩定增長」階段轉型至「創新驅動」。憑藉下一代合成生物學及複雜多肽／微蛋白技術，並策略性地聚焦於再生醫學前沿領域，本集團正推進其從「卓越製藥企業」向「全球再生醫學領軍者」的轉型。

再生醫學已成為一個快速發展的領域，專注於利用細胞、組織或遺傳物質修復、更換或再生受損的組織或器官。該行業具有治療及解決慢性病及晚期疾病潛在病因的潛力。全球再生醫學市場於二零二五年約為517億美元。預計將由二零二六年的630億美元增長至二零三四年的5,556億美元，複合年增長率為31.3%⁵。慢性病及遺傳性疾病日益普遍，加上發達及新興市場的醫療保健支出不斷增加，預計將支持再生醫學行業持續增長。

憑藉本集團成熟的研發能力及多樣化的產品管線，聯康生物科技集團已準備就緒，把握此日益擴大的市場所帶來的機遇。

⁵ 財富商業洞察：<https://www.fortunebusinessinsights.com/zh/industry-reports/regenerative-medicine-market-100970>

盈利指引(二零二六年至二零二八年)

於二零二六年至二零二八年的三年期間，聯康生物旨在將自身建立為一個以可持續商業規模運營的領先再生醫學平台。我們的財務優先事項及資本分配計劃旨在支持產品商業化、產能擴張及持續創新。

資本開支計劃

- 資本開支總額(二零二六年至二零二八年)：計劃投資約47百萬港元，主要用於東莞工廠的建設開支。

研發投資

- 研發開支佔收益的百分比：二零二六年至二零二八年期間的目標範圍約為每年收益的10%，反映持續優先加快骨科、眼科及皮膚科等領域核心項目的臨床進展。
- 研發撥款：重點用於在研產品的臨床研究及上市、開發下一代創新細胞療法，以及發現新靶點及分子。

本指引假設監管批准及時獲得、市場狀況穩定且商業執行成功。資本開支及研發計劃旨在推動可持續收入增長、利潤率改善及加速產品層面的貢獻。本集團將每半年提供更新。

於多元化產品組合中引領創新

本集團的再生醫學策略以四大關鍵治療領域為中心：肌肉骨骼再生、皮膚再生、眼科再生及耳鼻喉再生。

肌肉骨骼再生

本集團專注於開發肌肉骨骼系統疾病的預防及治療，並結合幹細胞技術，以推動骨骼、軟骨及肌肉損傷以及退行性疾病在診斷及治療方面的突破。

具體項目包括：

- UB107 (BMP-2生物醫用材料)：BMP-2為再生醫學中的關鍵生長因子，可廣泛臨床應用於骨缺損重建及脊柱融合手術。該產品預計將於二零二九年獲准上市，進一步鞏固本集團在骨再生領域的地位。
- UB106 (肥胖症新雙靶點抗體)：針對目前肥胖症治療方法的局限性，UB106直接針對肌肉流失、給藥頻繁、胃腸道副作用及胰腺炎等問題。預計最早將於二零三零年獲批准，為肥胖症患者提供新的治療選擇。

皮膚再生

憑藉先進的生長因子技術及創新的遞送系統，本集團旨在為燒傷、燙傷及難癒合創面提供精準修復解決方案，同時亦在醫學美容領域提供全面解決方案。

主要項目包括：

- GeneQueens® (三重蛋白修顏維穩次拋精華液)：本產品旨在抗衰老及修復皮膚屏障，透過三種人源化蛋白的協同作用，幫助使用者恢復健康、年輕的肌膚。於二零二五年底推出，其進一步完善了本集團「藥、械、妝」醫學級護膚產品組合。
- 以專有熱敏凝膠技術開發的EGF/bFGF複合凝膠：作為再生醫學中的關鍵生長因子，bFGF在促進肉芽組織生長及血管生成方面具有高度療效。當與EGF結合使用時，其可加速傷口癒合及組織再生，從而提供卓越的臨床效果。此組合提供顯著的協同優勢，尤其是在糖尿病潰瘍等慢性傷口方面—該領域具有迫切的臨床需求及巨大的市場潛力。根據Kurbo Analytic，全球熱敏水凝膠市場預計於二零二六年至二零三三年期間按8.2%的複合年增長率增長，突顯了該項技術日益增長的重要性。為把握日益增長的市場機遇，本集團已完成處方研究及工藝開發，並以於二零二六年進行藥物研發及提交臨床試驗申請(IND)為目標。第一至三期臨床試驗計劃於二零二七年至二零二九年進行，目標為於二零三零年提交新藥上市申請(NDA)。

眼科再生

本集團正積極探索眼科再生領域，利用先進策略如人類表皮生長因子(hEGF)及抗血管內皮生長因子(anti-VEGF)，以重塑眼表及視網膜功能。透過與領先的國際公司及國內頂尖大學的積極合作，本集團正推進針對年齡相關性黃斑點變性等疾病的潛在藥物研發。本集團的使命是加速將尖端技術轉化為臨床應用，從而為眼科疾病患者帶來新希望。

耳鼻喉再生

本集團正推進耳鼻喉再生研究，利用腦源性神經營養因子(BDNF)技術以支持聽力恢復及嗅覺功能恢復。該等計劃旨在研發創新治療方案，並推動耳鼻喉器官的功能恢復。

透過全渠道策略及市場擴張賦能增長

透過全渠道參與推動增長

本集團目前提供八款產品，並正透過策略性實施的全渠道策略積極擴大其銷售，以擴大其客戶群並減少對傳統醫院網絡的依賴。直銷團隊致力於加強與各級醫院的合作夥伴關係，包括省級、市級及私營機構。本集團利用由超過600家分銷商組成的網絡滲透三線及四線城市，從而提升產品覆蓋率和品牌知名度。目前，本集團已與30家主要連鎖藥房建立合作夥伴關係，覆蓋全國8,000多家門店。

為進一步擴大其覆蓋範圍，本集團已在中國所有主要網上銷售平台(包括天貓、京東及美團)開設旗艦店，使其能夠利用該等廣泛的客戶群，以提升品牌知名度並推動增長。

本集團旗艦產品金因肽®的營銷工作利用多樣化的渠道，包括線上平台、第三方分銷商及公立醫院網絡，構建全面且高效的分銷體系，為患者提供便捷且可靠的服務。本集團致力於加強其線上業務以建立可持續的市場，並意識到電子商務代表著不可逆轉的趨勢。

透過其直銷團隊強調專業學術推廣，並對醫院工作人員、分銷商及藥房進行教育，博固泰®已成功提高產品認可度，並帶動臨床環境中的處方轉化。本集團亦正推進一系列具臨床意義的學術倡議，以促進骨折高風險患者的規範化管理，從而支持骨質疏鬆症治療領域的進步，並為患者提供更好的治療選擇。

就其醫美產品而言，本集團透過專門的銷售團隊積極組織學術講座，並與醫院及醫生緊密合作。與知名醫美連鎖機構及代理商建立的強大合作夥伴關係，正助力推動其最新高端產品(包括GeneQueens®及金因敷®)的銷售，該等產品針對要求功效導向、醫學級護膚品以供功能性使用及醫美後修復的專門市場。將開展進一步營銷活動以推廣肌顏態®產品背後的科學基礎，強調以實證為基礎的全方位皮膚健康解決方案。

金因康®專注於醫院以外環境的中高端乾眼症患者群體，該等患者優先考慮產品品質及長期療效。近年來，滴眼液在零售及電子商務渠道呈現顯著增長。本集團正積極擴大其於主流電子商務平台及連鎖藥房的業務版圖，同時深化與醫院及主要分銷商的合作。此整合策略構建了一個混合銷售體系，既提升了產品的可及性，又加強了市場滲透力，有效滿足了患者對便捷高效治療的需求。

通過與領先渠道夥伴的強強聯合，本集團旨在與目標消費者建立聯繫並釋放重大商業價值。

加速全球市場佈局

本集團已與科興製藥建立戰略合作夥伴關係，以加速骨質疏鬆症治療藥物博固泰®的全球擴張。科興製藥已獲授予在六個國際市場(沙特阿拉伯、埃及、摩洛哥、哥倫比亞、阿根廷及墨西哥)將博固泰®商業化的獨家權利。預計在該等市場的註冊將會完成，並預期最早於二零二六年底開始產生收益。

除此項合作外，本集團正積極尋求博固泰®在美國獲得FDA批准。體內生物等效性研究豁免已獲授，從而可採用快速監管途徑，預計將於二零二七年獲得批准。預期此項擴張將進一步加強本集團在國際骨質疏鬆症治療領域的地位。於獲得FDA批准後，我們的目標是自此以後每年擴展至2-3個新國家及市場。

透過戰略合作推動創新

於二零二五年十二月，本集團與溫州醫科大學(「溫醫大」)細胞生長因子藥物和蛋白質製劑國家工程研究中心及溫州市甌海區人民政府於浙江溫州簽署三方戰略合作協議。此項合作不僅使本集團能夠利用國家級研究平台，亦促進了「政產學研」的協同模式，從而提升其在再生醫學領域的能力。本集團專注於由生長因子驅動的創新療法，將釋放巨大的臨床及市場潛力，特別是在治療創傷、眼科疾病及代謝疾病等重大健康挑戰方面。

該合作將成立「聯康生物—溫州醫科大學轉化醫學聯合創新實驗室」，專注於表皮生長因子(EGF)/成纖維細胞生長因子(FGF)聯合療法，涵蓋燒傷、皮膚科及眼科等關鍵領域。該實驗室將對EGF與FGF的協同機制進行深入研究，並針對非酒精性脂肪性肝炎、哮喘及骨組織修復等病症，開發新型複方製劑及給藥系統。該等疾病代表全球龐大的患者群體，且存在顯著未滿足的臨床需求。

憑藉地方政府及學術機構的強大支持，本集團已準備就緒，打造一流的生物醫藥生態系統，以提升其全週期能力。

流動資金及財政資源

於二零二五年十二月三十一日，本集團的銀行存款、銀行結餘及現金為約168,822,000港元。本集團總資產為約579,803,000港元(於二零二四年十二月三十一日：517,552,000港元)，流動資產為約334,337,000港元(於二零二四年十二月三十一日：318,779,000港元)，於二零二五年十二月三十一日，流動負債為103,545,000港元(於二零二四年十二月三十一日：123,496,000港元)。流動負債總額與總資產比率為17.2%(於二零二四年十二月三十一日：23.9%)。本集團的主要權益及營運均位於中國。本集團與供應商之間的貨品及服務合約亦以人民幣(「人民幣」)計值。由於港元兌人民幣的匯率維持窄幅上落，故此本集團並未對沖其外幣風險。

資產抵押

於二零二五年十二月三十一日，本集團的土地使用權(包括在使用權資產內)、樓宇(包括在物業、廠房及設備內)及商標及證書(包括在無形資產內)合計賬面金額約為14.5百萬港元(二零二四年十二月三十一日：約15.6百萬港元)乃質押予銀行作為本集團借款的抵押。

僱傭及薪酬政策

截至二零二五年十二月三十一日，本集團聘有543名員工，包括中國研發部門的33名員工、中國生產部門的244名員工、中國商業辦事處的187名員工及香港總部的9名經理和5名研發員工。本集團為其員工提供具競爭力的薪酬待遇以吸引及挽留頂級人才。晉升及加薪乃基於表現予以釐定。本集團尚會因應員工之個人表現向其批授購股權。

股息

董事會建議從本公司股份溢價賬中派付截至二零二五年十二月三十一日止年度之末期股息每股0.313港仙(「末期股息」)(二零二四年：每股0.277港仙)。

本公司從股份溢價賬中派付末期股息須待下列條件達成後，方告作實：

- (a) 本公司股東於二零二六年五月二十六日舉行之本公司應屆股東週年大會上通過普通決議案批准根據本公司組織章程細則從本公司股份溢價賬中宣派及派付末期股息；
- (b) 董事信納，緊隨派付末期股息後，本公司將能夠於日常業務過程中償還其到期債務；及
- (c) 本公司已遵守開曼群島法律下有關從本公司股份溢價賬中派付末期股息之所有規定。

上文載列的條件不可獲豁免。如未達成上述條件，末期股息將不予支付。在滿足上述條件的前提下，預期末期股息將於二零二六年六月十二日或前後以現金形式派付予於二零二六年六月三日(即確定本公司合資格股東享有末期股息權利的記錄日期)營業時間結束時名列本公司股東名冊的本公司合資格股東。有關末期股息之進一步詳情，將載於適時向本公司股東寄發及／或於聯交所及本公司各自網站上以電子方式刊發之通函(連同將於二零二六年五月二十六日舉行之本公司應屆股東週年大會通告)內。

審核委員會

審核委員會現時由三名獨立非執行董事(即周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生)組成。審核委員會已審閱本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度之經審核綜合財務報表。

本公司的核數師香港立信德豪會計師事務所有限公司已就本集團本年度及過往年度的財務報表出具核數師報告。該核數師報告為無保留意見的核數師報告及當中不包含核數師在不出具保留意見的情況下以強調的方式提請使用者注意的任何事項。

遵守企業管治守則

本公司於截至二零二五年十二月三十一日止年度一直遵守香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)附錄C1所載之《企業管治守則》內所有適用守則條文。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載之上市發行人董事進行證券交易之標準守則(「標準守則」)，作為董事買賣本公司證券的操守守則。本公司已向全體董事作出具體查詢，董事已確認彼等於截至二零二五年十二月三十一日止年度內一直遵守標準守則。

公眾持股量之充足性

根據本公司於公開途徑獲取之資料及據董事於刊發本公佈前之最後實際可行日期所得悉，本公司於回顧年度至本公佈日期止維持上市規則所規定之足夠公眾持股量。

本集團持有的重大投資

於截至二零二五年十二月三十一日止年度，本集團並無進行任何重大投資。

重大購置及出售資產、附屬公司及聯營公司

除本公佈所披露者外，於截至二零二五年十二月三十一日止年度，本集團並無進行任何重大收購及出售資產、附屬公司及聯營公司。

關連交易

提供貸款

於二零二四年五月三十一日，本公司間接全資附屬公司北京博康健基因科技有限公司（「貸款人」）與廣州太力生物醫藥科技有限公司（「借款人」）訂立貸款協議，據此，貸款人同意向借款人提供本金額為人民幣5,800,000元的貸款，自二零二四年六月一日起為期16個月，以促進借款人的研發及營運。

據董事經作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信：(i) 借款人為於中國成立的有限責任公司，主要從事藥品研發；及(ii) 借款人為Deer Biotherapeutics Limited的間接附屬公司，Deer Biotherapeutics Limited為一間於英屬維京群島註冊成立的有限公司，主要從事投資控股。

於二零二四年五月三十一日，Deer Biotherapeutics Limited (a)由執行董事兼董事會主席梁先生及其家族成員擁有約50.5%；(b)由非執行董事邱國榮先生間接擁有12.24%；(c)由執行董事陳大偉先生間接擁有8.16%；(d)由Fengde Healthcare Fund Limited擁有12.24%，該公司由吳曉冰女士及萬芳莉女士分別實益擁有60%及40%；(e)由Deer Biotherapeutics Limited員工持股計劃擁有8.69%；及(f)由各個人擁有餘下股份，彼等均為獨立第三方，各自持有Deer Biotherapeutics Limited不超過4.5%的股份。因此，借款人為本公司關連人士梁先生的聯繫人，因而借款人為上市規則項下本公司的關連人士。

貸款的預付款不構成上市規則第14章項下本公司的須予披露交易，但就上市規則第14A章而言，構成本公司關連交易。

由於貸款及先前貸款於貸款協議日期(包括該日)前12個月期間內授予借款人，故根據上市規則第14A.81條，貸款及先前貸款各自已彙總計算作為一連串交易。由於有關提供貸款及先前貸款之最高適用百分比率(定義見上市規則)彙總超過0.1%但低於5%，故貸款及先前貸款彙總須遵守公佈及申報規定，但豁免遵守上市規則第14A章項下的通函及獨立股東批准規定。

提供貸款的詳情載於本公司日期為二零二三年九月十八日及二零二四年五月三十一日的公佈。

貸款更替

於二零二四年十一月二十九日，北京博康健基因科技有限公司(「貸款人」)(本公司之間接全資附屬公司)、廣州太力生物醫藥科技有限公司(「原借款人」)及東莞太力生物工程有限公司(「新借款人」)訂立貸款更替協議，據此，新借款人同意承擔原借款人對貸款人所欠本金額為人民幣8,500,000元的已更替貸款。新借款人為原借款人的控股公司。

原借款人為於中國成立的有限責任公司，主要從事藥品研發。原借款人為新借款人的直接附屬公司。新借款人為於中國成立的有限責任公司，主要從事藥品研發；新借款人為Deer Biotherapeutics Limited的全資附屬公司，Deer Biotherapeutics Limited為一間於英屬維爾京群島註冊成立的有限公司，主要從事投資控股。

於二零二四年十一月二十九日，Deer Biotherapeutics Limited由(a)執行董事兼董事會主席梁先生及其家族成員擁有約50.50%；(b)一間公司擁有約12.24%，該公司最終由非執行董事邱國榮先生控制50%；(c)執行董事陳大偉先生間接擁有約8.16%；(d)Fengde Healthcare Fund Limited擁有約12.24%，該公司由吳曉冰女士實益擁有60%及萬芳莉女士實益擁有40%；(e)Deer Biotherapeutics Limited的員工持股計劃擁有約8.69%；及(f)各個人擁有餘下約8.18%，彼等各自為獨立第三方。

因此，新借款人為本公司關連人士梁先生的聯繫人，因而新借款人為上市規則項下本公司的關連人士。

於二零二三年九月十八日及二零二四年五月三十一日，其中貸款人已向原借款人授出：(1)貸款A，即本金額為人民幣7,150,000元的貸款，年利率為3.65%，自二零二三年九月十九日起計為期24個月；(2)貸款B，即本金額為人民幣2,350,000元的延期貸款，年利率為3.65%，期限自提取日期二零二三年八月六日起至二零二五年八月五日為止；及(3)本金額為人民幣5,800,000元的貸款，年利率為3.45%，自二零二四年六月一日起計為期16個月。

本集團由原借款人接洽，建議將貸款人授出的部分貸款更替至由新借款人(其控股股東)承擔。鑒於(i)除由新借款人承擔原借款人到期的已更替貸款外，貸款更替不涉及已更替貸款條款的變更；(ii)新借款人實際上為原借款人的控股公司，且不會影響已更替貸款的償還能力；(iii)本集團收取已更替貸款利息的地位將不會改變，短期內的利率與中國商業銀行提供的定期存款利率相似或更優惠；及(iv)授出貸款更替對本集團的運營及財務表現並無任何重大不利影響，董事(包括獨立非執行董事)認為，儘管貸款更替並非於本公司日常業務過程中進行，惟其乃按一般商業條款或更佳條款訂立，且貸款更替協議及其項下擬進行的交易之條款屬公平合理，並符合本公司及其股東的整體利益。

關連貸款延期

於二零二五年七月二十八日，本公司之全資附屬公司北京博康健基因科技有限公司(「貸款人」)與關連人士，即東莞太力生物工程有限公司(「借款人」)及廣州太力生物醫藥科技有限公司(「借款人」)，訂立兩份獨立延期協議，以正式延長四項現有貸款的到期日。該等貸款(分別為貸款A(人民幣7,150,000元，原定於二零二五年九月十八日到期)、貸款B(人民幣1,350,000元，原定於二零二五年八月五日到期)、貸款C(人民幣1,000,000元，原定於二零二五年八月五日到期)及貸款D(人民幣3,141,013.24元，原定於二零二五年九月三十日到期))之還款期均已延長至二零二五年十二月三十一日之新統一到期日。經修訂條款規定年利率為3.1%，將自每項貸款各自的原到期日起計息。該等貸款繼續以廣州太力持有的發明專利質押作為擔保。

董事會批准該等延期的決定乃基於以下理由：該等延期將為本集團提供短期利息收入，其利率被視為與中國人民銀行貸款市場報價利率相若或更優，且本集團確認儘管有該等安排，其仍維持充足的流動資金。董事認為，延期的條款屬公平合理，按一般商業條款進行，並符合本公司及其股東的整體最佳利益。此項交易根據上市規則第14A章被界定為關連交易。然而，由於最高適用百分比率低於5%之門檻，故其獲豁免遵守通函及獨立股東批准之規定。有關連關係的董事已就批准該等交易的董事會決議案放棄投票。

關連交易 — 關連貸款的進一步延期

於二零二五年十二月二十九日，本公司間接全資附屬公司北京博康健基因科技有限公司（「貸款人」）與下列關連人士訂立貸款延期協議：

- (a) 與東莞太力生物工程有限公司（「東莞太力」）及廣州太力生物醫藥科技有限公司（「廣州太力」）訂立一份東莞延期協議，以將本金額為人民幣8,500,000元的貸款到期日由二零二五年十二月三十一日延長至二零二七年十二月三十一日，年利率為3.0%並按季支付，且由廣州太力持有的兩項發明專利質押作為擔保；
- (b) 與廣州太力訂立一份廣州延期協議，以將本金額為人民幣4,141,013.24元的貸款到期日由二零二五年十二月三十一日延長至二零二七年十二月三十一日，年利率為3.0%，按季支付利息，並以廣州太力擁有的兩項發明專利質押作為擔保。

由於東莞太力及廣州太力為執行董事兼董事會主席梁國龍先生的聯繫人，上述交易構成本公司的關連交易。

貸款更替並不構成上市規則第14章項下本公司的須予披露交易，但就上市規則第14A章而言，構成本公司的關連交易。

由於有關作出貸款更替的最高適用百分比率（定義見上市規則）超過0.1%但低於5%，故貸款更替須遵守公佈及申報規定，但豁免遵守上市規則第14A章項下的通函及獨立股東批准規定。

提供貸款的詳情載於本公司日期為二零二三年九月十八日、二零二四年五月三十一日、二零二四年十一月二十九日、二零二五年七月二十八日及二零二五年十二月二十九日的公佈。

華生元租賃協議

於二零二二年十二月二十三日，本公司一間間接全資附屬公司深圳市華生元基因工程發展有限公司(「華生元」)與深圳市同創生物工程有限有限公司(「華生元B」)就租賃物業(定義見下文)作為本集團若干生產設施訂立一份租賃協議(「華生元租賃協議」)，由二零二五年一月一日起至二零二六年十二月三十一日止(包括首尾兩日)，為期兩年。

物業包括一幅位於中國深圳南山區科技中一路7號地塊(「華生元土地」)上總建築面積5,685.47平方米樓宇的整個1樓、2樓、4樓和天台及3樓之一部分。

總代價合計約人民幣8.19百萬元(約8.67百萬港元)。華生元負責租期內產生的水電費及其他設施費用。租金乃由華生元B及華生元經考慮物業附近可資比較物業的現行市價公平磋商後釐定。租金支付將以本集團內部資源撥資。

華生元B乃一間於中國成立的有限公司，且根據華生元進行的分立自華生元分離，據此資產及負債將由兩間實體(即分別存續的華生元及華生元B)承擔，有關分立乃於二零一九年五月二十九日完成(「華生元分立」)。根據擬出售華生元土地及華生元土地上興建樓宇的物業權利以及華生元B的所有股權的交易(「華生元出售事項」)，華生元土地的土地使用權及華生元土地上興建樓宇的物業權利之權證將轉讓予華生元B，且於該轉讓後，華生元B的所有股權(「華生元銷售股份」)將轉讓予Greater Bay Capital Limited(「買方B」)。買方B為一間於英屬處女群島註冊成立的有限公司，主要從事投資控股。

據董事作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信，於華生元租賃協議日期，買方B的最終實益擁有人為(i)由執行董事兼董事會主席梁先生的母親Judy Lau女士持有65%；(ii)由執行董事陳大偉先生持有20%；及(iii)由非執行董事邱國榮先生控制之公司持有15%。因此，根據上述各方間的關係，華生元B及買方B各自為上市規則下本公司的關連人士。因此，就上市規則第14A章而言，華生元租賃協議項下擬進行的交易構成本公司的一項關連交易。

華生元租賃協議的詳情載於本公司日期為二零二四年十二月二十四日的公佈。

購買、出售或贖回本公司上市股份

於截至二零二五年十二月三十一日止年度，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

股息

董事會建議從本公司股份溢價賬中派付截至二零二五年十二月三十一日止年度之末期股息每股0.313港仙(截至二零二四年十二月三十一日止年度：每股0.277港仙)。

股息派付須於本公司將於二零二六年五月二十六日舉行的應屆股東週年大會上取得本公司股東的批准方可作實。建議末期股息預期將於二零二六年六月十二日或之前派付。於年內，概無宣派任何中期股息。

暫停辦理股份過戶登記

為釐定股東出席應屆股東週年大會並於會上投票的權利，本公司將於二零二六年五月二十日(星期三)至二零二六年五月二十六日(星期二)(首尾兩天包括在內)暫停辦理過戶登記手續，期間將不會進行本公司股份轉讓登記。於二零二六年五月二十六日(星期二)名列本公司股東名冊的股份持有人將有權出席股東週年大會並於會上投票。為符合獲取出席股東週年大會並於會上投票的權利，所有股份過戶文件連同有關股票及過戶表格，須於二零二六年五月十九日(星期二)下午四時三十分(香港時間)前交回本公司之香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司(「股份過戶登記分處」)，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

此外，為釐定股東享有建議末期股息的權利，本公司將於二零二六年六月一日(星期一)至二零二六年六月三日(星期三)(首尾兩天包括在內)暫停辦理過戶登記手續。該期間將不會進行本公司股份轉讓登記。為符合獲取建議末期股息的權利，所有股份過戶文件連同有關股票須於二零二六年五月二十九日(星期五)下午四時三十分(香港時間)前交回股份過戶登記處，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓。

報告年度後事項

除本公佈所披露者外，報告年度後概無重大後續事項。

刊發末期業績及年報

本公佈將在本公司之網站(<http://www.uni-bioscience.com>)及聯交所網站(<http://www.hkex.com.hk>)刊載。本公司二零二五年年報將於適當時候在本公司及聯交所各自之網站刊載。

綜合損益及其他全面收益表

截至二零二五年十二月三十一日止年度

	附註	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
收益	3	586,211	552,980
銷售成本		(98,650)	(91,912)
毛利		487,561	461,068
其他收益	5	10,336	8,885
其他收益及虧損淨額		(1,907)	(12,889)
銷售及分銷開支		(292,013)	(261,555)
一般及行政開支		(60,444)	(50,685)
研發開支		(39,769)	(52,281)
以股本結算及以股份支付之開支		(1,011)	(183)
融資成本		(1,506)	(1,189)
分佔共同控制實體之溢利／(虧損)		274	(1)
除稅前溢利	6	101,521	91,170
所得稅開支	7	(8,194)	(8,396)
年內溢利		93,327	82,774
其他全面收益，(扣除稅項)			
其後可能重新分類至損益之項目：			
損益：			
換算海外業務產生之匯兌差額		9,872	10,347
不會重新分類至損益之項目：			
損益：			
按公平值計入其他全面收益之 股本投資之公平值變動 (「按公平值計入其他全面收益」)		(68)	—
年內其他全面收益		9,804	10,347
年內全面收益總額		103,131	93,121
每股盈利(港仙)	8	港仙	港仙
基本		1.56	1.35
攤薄		1.56	1.35

綜合財務狀況表

於二零二五年十二月三十一日

		於 二零二五年 十二月三十一日 千港元	於 二零二四年 十二月三十一日 千港元
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備		163,590	117,818
使用權資產		14,485	20,520
無形資產		38,196	36,460
應收貸款—非流動部分		12,123	—
於一間合營企業之權益		7,287	9,999
可換股承兌票據		—	409
購置物業、廠房及設備之已付按金		5,630	9,444
遞延稅項資產		2,575	4,123
按公平值計入其他全面收益之 金融資產		1,580	—
		<u>245,466</u>	<u>198,773</u>
流動資產			
存貨		36,999	33,777
應收貿易賬款及其他應收款項	10	108,735	84,437
應收貸款		8,709	30,672
結構性短期銀行存款		—	104,884
受限制銀行結餘		11,072	10,799
銀行結餘及現金		168,822	54,210
		<u>334,337</u>	<u>318,779</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	11	40,925	48,667
合約負債		18,288	17,671
銀行借款		32,329	43,305
即期稅項負債		868	2,410
租賃負債		5,920	6,180
應付關連方款項		5,215	5,263
		<u>103,545</u>	<u>123,496</u>
流動資產淨值		<u>230,792</u>	<u>195,283</u>
總資產減流動負債		<u>476,258</u>	<u>394,056</u>

	附註	於 二零二五年 十二月三十一日 千港元	於 二零二四年 十二月三十一日 千港元
非流動負債			
銀行借款		55,514	56,007
遞延稅項負債		1,532	2,449
遞延收益		1,971	260
租賃負債		3,994	9,695
		<u>63,011</u>	<u>68,411</u>
資產淨值		<u>413,247</u>	<u>325,645</u>
資本及儲備			
股本	12	59,712	59,712
儲備		353,535	265,933
權益總額		<u>413,247</u>	<u>325,645</u>

綜合財務報表附註

截至二零二五年十二月三十一日止年度

1. 一般資料

聯康生物科技集團有限公司(「本公司」)乃於開曼群島註冊成立之獲豁免有限公司，其股份在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)上市。本公司之註冊辦事處及主要營業地點之地址披露於年報「公司資料」一節。

本公司之功能貨幣為港元(「港元」)，而中國附屬公司之功能貨幣為人民幣(「人民幣」)。由於本公司於香港上市，為方便財務報表使用者，綜合財務報表乃以港元呈列。

2. 採納香港財務報告準則會計準則(「香港財務報告準則」)

(a) 採納新訂或經修訂的香港財務報告準則—於二零二四年一月一日生效

香港會計準則第21號之修訂 缺乏可交換性

該等新訂或經修訂的香港財務報告準則概無對本集團於當前或過往期間的業績及財務狀況造成重大影響。本集團並無提早應用任何於當前會計期間尚未生效之新訂或經修訂香港財務報告準則。

(b) 已頒佈但尚未生效的新訂或經修訂香港財務報告準則

以下新訂或經修訂香港財務報告準則可能與本集團財務報表有關，乃已頒佈但未生效，及未獲本集團提早採納。本集團目前之意向為於該等變動生效之日應用該等變動。

香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號	金融工具的分類及計量 ¹
香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號	參考自然依賴型電力的合約 ¹
香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則第7號、香港財務報告準則第9號之修訂、香港財務報告準則第10號及香港會計準則第7號	香港財務報告準則會計準則之年度改進—第11卷 ¹
香港詮釋第5號之修訂香港詮釋第5號	財務報表的呈列—借款人對包含按要求償還條款的定期貸款的分類 ²
香港財務報告準則第18號	財務報表的呈列及披露 ²
香港財務報告準則第19號	無公眾問責的附屬公司：披露 ²
香港財務報告準則第10號及香港會計準則第28號之修訂	投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或注資 ³
香港會計準則第21號之修訂	換算至惡性通貨膨脹列報貨幣 ²

¹ 於二零二六年一月一日或之後開始的年度期間生效。

² 於二零二七年一月一日或之後開始的年度期間生效。

³ 生效日期待定。

有關尚未生效並預期適用於本集團的香港財務報告準則的進一步詳情如下：

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

香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號的修訂澄清了有關金融資產和金融負債確認和終止確認日期的要求，但對通過電子轉賬結算的金融負債終止確認有例外規定，以及評估金融資產合約現金流量特徵的要求，並就評估或有特徵、無追索權貸款特徵和合約連結工具提供額外指引。該等修訂亦引入了對分類為按公平值計入其他全面收益的權益工具及具有或有特徵的金融工具的額外披露要求。

香港財務報告準則第18號

香港財務報告準則第18號將對實體如何呈列其財務報表產生重大影響，尤其強調財務業績的報告。受到重大影響的領域包括損益表中的分類和小計、資訊的合計／分解和標籤，以及管理層定義的績效指標的披露。

分部收益及業績

以下為按可報告分部劃分之本集團收益及業績分析。

截至二零二五年十二月三十一日止年度

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
分部收益				
外部銷售	<u>199,758</u>	<u>386,453</u>	<u>-</u>	<u>586,211</u>
業績				
分部溢利	<u>91,161</u>	<u>39,657</u>	<u>(18,361)</u>	<u>112,457</u>
其他收益				10,336
按公平值計入損益的金融資產 公平值變動				459
未分配行政開支				(16,502)
融資成本				(1,506)
以股本結算及以股份支付之開支 於共同控制實體所持權益的 減值虧損				(1,011)
分佔共同控制實體之溢利				(2,986)
				<u>274</u>
除所得稅開支前溢利				<u><u>101,521</u></u>

截至二零二四年十二月三十一日止年度

	化學藥品 千港元	生物藥品 千港元	在研產品 千港元	綜合 千港元
分部收益				
外部銷售	<u>249,617</u>	<u>303,363</u>	<u>-</u>	<u>552,980</u>
業績				
分部溢利	<u>62,546</u>	<u>34,944</u>	<u>-</u>	<u>97,490</u>
其他收益				8,885
按公平值計入損益的金融資產 公平值變動				150
未分配行政開支				(13,982)
融資成本				(1,189)
以股本結算及以股份支付之開支 分佔共同控制實體之虧損				(183)
				<u>(1)</u>
除所得稅開支前溢利				<u><u>91,170</u></u>

分部業績指於並無分配其他收益、以股本結算及以股份支付之開支、未分配行政開支及融資成本情況下之各分部業績。此為向本集團之主要經營決策者報告以供其分配資源及評估表現之方式。

5. 其他收益

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
銀行存款利息	1,748	1,131
應收貸款利息	1,173	800
結構性短期銀行存款利息	137	1,420
政府補助(附註i)	4,372	2,253
服務收入(附註ii)	946	3,104
顧問費收入	1,960	-
雜項收入	-	177
	<u>10,336</u>	<u>8,885</u>

附註i: 政府補助主要指自中國地方政府機關收到的補助，作為本集團在獲得補助時已發生及已滿足條件的研發開支的補助。

附註ii: 服務收入主要指向客戶提供受託加工業務產生的分包收入。

6. 除稅前溢利

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
年內溢利乃經扣除／(計入)以下各項後達致：		
員工成本(包括董事酬金)		
薪金、工資及其他福利	114,862	96,207
酌情花紅	3,452	12,029
退休福利計劃之供款	25,185	21,236
以股本結算及以股份支付付款	1,011	183
	<u>144,510</u>	<u>129,655</u>
無形資產攤銷	4,369	4,383
物業、廠房及設備折舊	10,714	12,058
使用權資產折舊	6,433	4,909
減：計入研發開支之攤銷及折舊	<u>(2,425)</u>	<u>(2,410)</u>
	<u>19,091</u>	<u>18,940</u>
核數師酬金	1,876	1,761
確認為開支的存貨成本	<u>96,672</u>	<u>91,912</u>
研發開支	44,944	54,694
減：無形資產資本化	<u>(5,175)</u>	<u>(2,413)</u>
	<u>39,769</u>	<u>52,281</u>

7. 所得稅開支

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
中國企業所得稅(「企業所得稅」)		
— 本年度	8,410	5,147
— 過往年度超額撥備	(2,782)	(1,192)
	<u>5,628</u>	<u>3,955</u>
未匯出盈利之預扣稅	1,896	2,741
遞延稅項		
— 本年度	670	1,700
	<u>8,194</u>	<u>8,396</u>

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

由於於香港經營之實體於兩個年度均並無產生應課稅溢利，因此並無就香港利得稅作出撥備。

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，自二零零八年一月一日起，中國附屬公司的稅率為25%。

北京博康健基因科技有限公司及深圳華生元基因工程發展有限公司(本公司之全資附屬公司)獲認定為高新技術企業，於兩年均合資格享受15%(二零二四年：15%)的優惠企業所得稅稅率，分別直至二零二八年十月二十七日及二零二六年十一月十五日期滿。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》的規定，在中國內地設立的外商投資企業向外國投資者申報的股息應徵收10%的預扣稅。該規定由二零零八年一月一日起生效，適用於二零零七年十二月三十一日以後的收入。中國內地與外國投資者管轄地區有稅收協定的，可以適用較低的預扣稅稅率。本集團的適用稅率為10%。因此，本集團須就自二零零八年一月一日起產生的盈利，就在中國內地設立的附屬公司所派發的股息繳付預扣稅。截至二零二四年十二月三十一日止年度，本公司及其附屬公司已取得香港特別行政區居民身份證明書，並已符合《內地和香港特別行政區關於對所得避免雙重徵稅和防止偷漏稅的安排》，因此就中國預扣稅目的於二零二四曆年及其後兩個曆年採用5%的預扣稅稅率。

預扣稅是就全資中國附屬公司深圳華生元基因工程發展有限公司向全資海外附屬公司Zethanel Properties Limited分配的股息徵收，本年度企業所得稅中包含預扣稅約1,896,000港元(二零二四年：2,741,000港元)。

8. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄盈利乃基於下列數據得出：

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
溢利		
用於計算每股基本及攤薄盈利之本公司擁有人應佔 年內溢利	<u>93,327</u>	<u>82,774</u>
	二零二五年 千股	二零二四年 千股
股份數目		
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數	5,971,228	6,140,106
具攤薄潛力普通股之影響：購股權	<u>-</u>	<u>-</u>
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數	<u>5,971,228</u>	<u>6,140,106</u>
年內本公司權益擁有人應佔溢利之每股基本盈利 (以每股港仙列示)	<u>1.56</u>	<u>1.35</u>

截至二零二五年及二零二四年十二月三十一日止年度的每股攤薄盈利計算並無假設本公司未獲行使購股權獲行使，原因是根據香港會計準則第33號「每股盈利」計算的該等購股權的經調整行使價高於股份的平均市價。因此，每股攤薄盈利金額與每股基本盈利金額相同。

9. 股息

董事會建議從本公司股份溢價賬中派付截至二零二五年十二月三十一日止年度之末期股息每股0.313港仙(截至二零二四年十二月三十一日止年度：0.277港仙)，並將須於本公司應屆股東週年大會上取得股東批准。於截至二零二五年十二月三十一日止年度，概無宣派任何中期股息。

10. 應收貿易賬款及其他應收款項

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
應收貿易賬款	77,232	62,188
減：虧損撥備	<u>(8,814)</u>	<u>(7,395)</u>
	68,418	54,793
應收票據	22,007	15,449
按金、預付款項及其他應收款項(附註)	18,861	14,981
減：虧損撥備	<u>(551)</u>	<u>(786)</u>
	<u>18,310</u>	<u>14,195</u>
	<u>108,735</u>	<u>84,437</u>

於二零二五年及二零二四年十二月三十一日，與客戶的合約的應收貿易賬款分別為68,418,000港元及54,793,000港元。

附註：

於二零二五年十二月三十一日，其他應收款項包括應收一名關連方款項996,000港元(相當於人民幣900,000元)(二零二四年：972,000港元(相當於人民幣900,000元))。該款項乃屬無擔保、不計息及須按要求償還。

下表為於報告期末應收貿易賬款按發票日期呈報之賬齡分析：

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
0日至90日	64,872	51,349
91日至120日	6,091	4,878
121日至180日	2,673	3,304
181日至360日	845	1,114
360日以上	<u>2,751</u>	<u>1,543</u>
	77,232	62,188
減：虧損撥備	<u>(8,814)</u>	<u>(7,395)</u>
	<u>68,418</u>	<u>54,793</u>

11. 應付貿易賬款及其他應付款項

	附註	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
應付貿易賬款	(i) 及 (ii)	21,166	15,231
其他應付款項		7,725	10,638
應計費用		12,034	22,798
		<u>40,925</u>	<u>48,667</u>

附註：

- (i) 購買貨物之平均信貸期為120日(二零二四年：120日)。本集團已制訂財務風險管理政策以確保所有應付款項於信貸時限內清償。
- (ii) 應付貿易賬款於報告期末按交易日期呈報之賬齡分析如下：

	二零二五年 千港元	二零二四年 千港元
0日至30日	9,125	6,614
31日至60日	1,141	1,422
61日至90日	394	180
90日以上	10,506	7,015
	<u>21,166</u>	<u>15,231</u>

12. 股本

	附註	股份數目	金額 千港元
每股0.01港元之普通股			
法定：			
於二零二四年一月一日、			
二零二四年十二月三十一日及			
二零二五年十二月三十一日		<u>500,000,000,000</u>	<u>5,000,000</u>
已發行及繳足：			
二零二四年一月一日		6,364,768,147	63,648
註銷股份	(i)	<u>(393,540,000)</u>	<u>(3,936)</u>
於二零二四年十二月三十一日、			
二零二五年一月一日及			
二零二五年十二月三十一日		<u><u>5,971,228,147</u></u>	<u><u>59,712</u></u>

附註：

- (i) 截至二零二四年十二月三十一日止年度，本公司於二零二四年一月二日至二零二四年十月七日支付合共24,833,000港元，以在聯交所回購307,540,000股每股0.01港元的普通股，每股最高價為0.093港元及最低價為0.062港元，超出普通股面值支付之溢價部分已借記至本公司之股份溢價賬。回購之普通股於截至二零二四年十二月三十一日止年度全數註銷。

承董事會命
聯康生物科技集團有限公司
主席
梁國龍

香港，二零二六年三月二十七日

於本公佈日期，董事會包括四名執行董事梁國龍先生(主席)、陳大偉先生(副主席)、趙志剛先生(行政總裁)及聞亞磊博士；兩名非執行董事邱國榮先生及張清女士；及三名獨立非執行董事周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生。