

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



AIM Vaccine Co., Ltd.

艾美疫苗股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：06660)

有關截至2025年12月31日止年度 全年業績公告之補充公告

茲提述艾美疫苗股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)日期為2026年3月30日之截至2025年12月31日止年度之全年業績公告(「該公告」)。除另有指明外，本公告所用詞彙與該公告所界定者具有相同涵義。

誠如該公告所披露，由於(其中包括)本公司的下屬子公司暫緩推進mRNA人用狂犬疫苗及mRNA獸用狂犬疫苗的研發項目，以及13價肺炎球菌結合疫苗(「PCV13」)的商業化時間表有所延遲，故於截至2025年12月31日止財政年度內計提其他無形資產減值損失及物業及設備減值損失。本公司謹就此提供以下進一步資料。

艾美麗凡達之無形資產

本公司結合國內政策趨勢及項目推進要求，持續關注mRNA技術在中國的進展，同時推進mRNA人用狂犬疫苗、mRNA RSV疫苗及mRNA帶狀皰疹疫苗的臨床應用流程。於2025年年末，經綜合評估，並與藥品審評中心(「CDE」)的專家討論後，本公司認定在短期內難以獲得從其他mRNA疫苗產品累積的臨床數據，遂決定暫時暫停推進mRNA人用狂犬疫苗項目。

此外，鑒於獸用mRNA狂犬疫苗的上市許可路徑及要求與人用疫苗存在顯著差異，本公司決定專注於人用疫苗的開發，並暫停獸用mRNA狂犬疫苗項目。受上述多重因素影響，該兩個mRNA疫苗項目的重啟研發時間、獲得監管批准的概​​率、研發時間表、商業化時間表以及未來可實現的經濟效益均存在顯著且不可控的不確定性。目前並無可靠依據支持對未來收益的任何預測。

因此，本公司管理層進行了審慎的重新評估，並認為截至2025年12月31日的減值測試現金流量預測中，剔除mRNA人用狂犬疫苗及mRNA獸用狂犬疫苗的收入貢獻屬合理。該項調整使收購產生的遞延開發成本估值減少約人民幣127.9百萬元。

艾美堅持之PCV13研發開支

開發成本估值的顯著變化，主要源於現金流量預測中對預測收入及研發開支的調整。

於2025年12月，經全面評估後，本公司向CDE提交了PCV13 NDA材料的撤回申請，且董事會亦獲悉PCV13的商業化時間表有所延遲。由於延遲上市以及與補充研究相關的多重因素影響，PCV13研發項目的商業化時間表相應推遲，導致市場環境、競爭格局及未來預期經濟效益發生變化。

因此，本公司管理層進行了審慎的重新評估，並認為截至2025年12月31日的減值測試現金流量預測中，調減PCV13疫苗的預測收入屬合理。此外，由於需要進行補充研究，研發開支顯著增加。該等調整導致開發開支估值減少約人民幣83.23百萬元。

艾美堅持之肺炎球菌相關長期資產

由於PCV13的商業化延遲及開發開支發生減值，本公司管理層進行了審慎評估，並認定相關長期資產存在減值跡象。因此，基於相關肺炎球菌產品的盈利預測，本公司對肺炎球菌疫苗相關的長期資產進行了減值測試。最終對肺炎疫苗相關的長期資產確認人民幣314.7百萬元的減值損失。相關估值輸入數據及假設均基於報告期內可獲得的最新資料合理釐定。

承董事會命
艾美疫苗股份有限公司
董事會主席兼CEO
周延先生

香港，2026年6月5日

於本公告日期，董事會包括執行董事周延先生、周欣先生、賈紹君先生、關文先生及周杰先生；非執行董事趙繼臣先生；及獨立非執行董事Ker Wei PEI教授、文潔女士及郭曉光先生。