

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。

本公告載有涉及風險及不確定因素的前瞻性陳述。除過往事實陳述以外的所有陳述均為前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不確定及其他因素，當中部分並非本公司所能控制，且可導致實際業績、表現或成果與該等前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司並無責任因任何新資料、未來事件或其他原因而更新或修改任何前瞻性陳述。



Metis TechBio Co., Ltd.
劑泰科技(北京)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：7666)

截至2026年6月30日止六個月之中期業績公告

董事會謹此宣佈本公司截至2026年6月30日止六個月之未經審核綜合中期業績，連同截至2025年6月30日止六個月之比較數字。

於本公告內，「我們」指本公司，惟倘文義另有所指，則指本集團。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		同比變動
	2026年	2025年	
	人民幣千元 (未經審計)	人民幣千元 (未經審計)	
來自客戶合約的收入	154,292	1,143	13,399%
研發開支	(172,368)	(116,406)	48.1%
本公司擁有人應佔期內虧損	(153,208)	(191,497)	-20.0%
經調整虧損淨額			
(非國際財務報告準則計量)	(51,099)	(117,100)	-56.4%

國際財務報告準則會計準則並無對經調整虧損淨額進行定義。其指通過加回(i)贖回負債的利息開支，(ii)以股份為基礎的薪酬開支，及(iii)上市開支進行調整的期內虧損。

我們榮幸發佈2026年上半年財務業績，上半年集團實現營業收入人民幣154.3百萬元，同比增長13,399%。於報告期末，公司現金及現金等價物、定期存款以及按公允價值計入損益的金融資產合計人民幣3,025.3百萬元，財務狀況良好，上半年經調整淨虧損(非國際財務報告準則計量)為人民幣51.1百萬元，調整後淨虧損同比收窄56.4%，這一里程碑凝聚著公司的智慧與協同創新，更標誌著企業已邁入規模化發展的全新增長階段，為未來戰略藍圖奠定了更加堅實的基礎。

產業趨勢和戰略定位

2026年上半年，人工智能與生命科學的融合持續深化，AI4S (AI for Science)正在從單點科研工具逐步演變為新一代科研基礎設施。人工智能的作用不再局限於提升某一研發環節的效率，而是開始連接數據、模型與實驗，使計算預測、實驗驗證和數據反饋形成持續迭代的閉環，推動生命科學研發從高度依賴經驗和試錯的傳統模式，向更加數據化、計算化和智能化的研發模式轉變。

與純數字領域不同，生命科學中的人工智能最終需要在真實生物系統中接受驗證。因此，公司認為，生命科學正在形成自身的Scaling Law：人工智能能力的提升不僅來自模型本身，也來自高質量生物數據、真實實驗反饋和實驗驗證能力的共同增長。隨著數據、模型和實驗能力持續積累，人工智能對生命系統的理解、預測和設計能力有望不斷增強，並進一步提高研發效率和成功概率。

在這一趨勢下，公司將Biological AI作為長期核心技術定位。公司所理解的Biological AI，並非簡單將人工智能應用於某一個藥物研發環節，而是通過數據、模型與實驗的持續閉環，使人工智能逐步學習分子、材料、細胞乃至更複雜生命系統之間的規律，並形成對真實生物系統進行預測、設計和調控的能力。過去，公司更多解決「如何將藥物精準送入特定組織和細胞」的問題；在此基礎上，公司正在進一步回答「進入細胞以後，讓細胞執行什麼功能」，推動技術體系從藥物遞送和分子設計，逐步走向對生命系統本身的理解和編程。

基於此，公司形成了清晰的長期技術路徑：以AI4S為總體產業方向，以Biological AI為核心技術能力，以生命科學領域的Scaling Law推動數據、模型和實驗體系持續演進，並最終走向細胞重編程。公司認為，細胞是連接分子設計與真實生命功能的關鍵層級，疾病、免疫、衰老及組織損傷等大量生命現象均與細胞狀態、細胞命運及其調控網絡密切相關。人工智能在生命科學領域更長期的價值，不僅是設計更好的分子，更在於理解細胞為何處於某種狀態、哪些因素決定其命運，並進一步通過精準干預使細胞向目標狀態轉變。由此，細胞重編程構成公司Biological AI發展的最終技術方向，公司希望沿著「讀懂生命、設計生命、編程生命」的路徑持續推進長期能力建設。

業務摘要

報告期內，本集團持續推進以NanoForge為核心的技術平台迭代及研發成果轉化。AiLNP平台進一步完善脂質生成、性質預測及LNP全生命週期多尺度模擬能力，並將技術能力拓展至主動靶向「隱形」脂質及LNP設計；AiProtein平台及抗體設計智能體AARON正式發佈，初步建立涵蓋抗體生成、親和力成熟、成藥性預測及乾濕實驗迭代的研發體系；AiRNA平台持續推進AI驅動的RNA序列設計與優化，完成了AI-generated IRES模型的開發與首輪實驗驗證；AiTEM平台亦完成整合升級，持續提升難溶性藥物制劑開發能力。於器官及細胞特異性遞送領域，本集團在非人靈長類高通量DNA barcoding體內篩選、靶向性LNP定點偶聯、心肌靶向LNP及體內CAR-T主動靶向LNP等關鍵技術方向取得階段性進展。自研管線方面，MTS-004正推進NDA申報相關準備工作，MTS-201已完成一期臨床試驗B部分，MTS-105及MTS-109等研究者發起的臨床研究按計劃推進，其他候選項目亦持續開展臨床前開發、IIT申報及IND準備工作。

在商業化及戰略合作方面，本集團於報告期內及期後持續推動平台技術及自主研發資產的外部價值轉化。MTS-128已完成全球獨家授權，本集團已獲得2,000萬美元首付款，並有資格收取最高16億美元的開發、註冊及商業化里程碑付款以及按產品銷售額計算的分級提成；與拾得生物的合作亦由前期研究及技術驗證階段進入授權開發階段，本集團已收到人民幣1,500萬元排他性許可費。與此同時，NanoForge平台OpenCGT項目潛在交易總額已超過人民幣60億元，並新增多項針對肝靶向及肺靶向遞送系統的研究合作。AiTEM平台亦已與恒瑞醫藥達成本地化部署合作，推動NanoForge由內部研發賦能進一步延伸至外部產業應用。本集團正逐步形成由平台技術、管線開發及全球合作協同驅動的業務發展格局，為後續臨床開發、商業化及國際化價值實現奠定基礎。

管理層討論與分析

概覽

我們是人工智能納米材料創新的領軍者，致力於有效載荷在生命形態中的遞送與應用，利用AI納米創新開啟健康未來。NanoForge是我們專有的、協同整合的人工智能驅動納米科技創新體系的基石，並進一步延伸至Biological AI(生物人工智能)，使人工智能不僅能夠理解和預測分子與材料的特性，更能系統性地學習、模擬及設計納米材料、有效載荷與複雜生物系統之間的相互作用。

NanoForge涵蓋我們從頭生成的龐大脂質庫、人工智能基礎模型、METiS AI智能體、量子化學與分子動力學模擬及人工智能驅動的高通量篩選平台。在此基礎上，我們開發了四大專業的解決方案平台(即AiLNP、AiProtein、AiRNA和AiTEM平台)，用以模擬、預測及闡釋納米級別的相互作用關係，從而實現對先進納米材料及其相關有效載荷的合理設計、優化及驗證。通過推進人工智能賦能的納米技術發展，我們致力於開啟健康未來。

我們的平臺致力於解決醫藥行業長期存在的挑戰，特別是針對實現精準、有效的治療性遞送這一核心需求，並加速創新藥物的開發。除推動人類治療領域的發展外，我們亦積極將我們的技術應用延伸至更廣泛的生命形態，開啟包括抗衰和動物健康在內的新機遇。

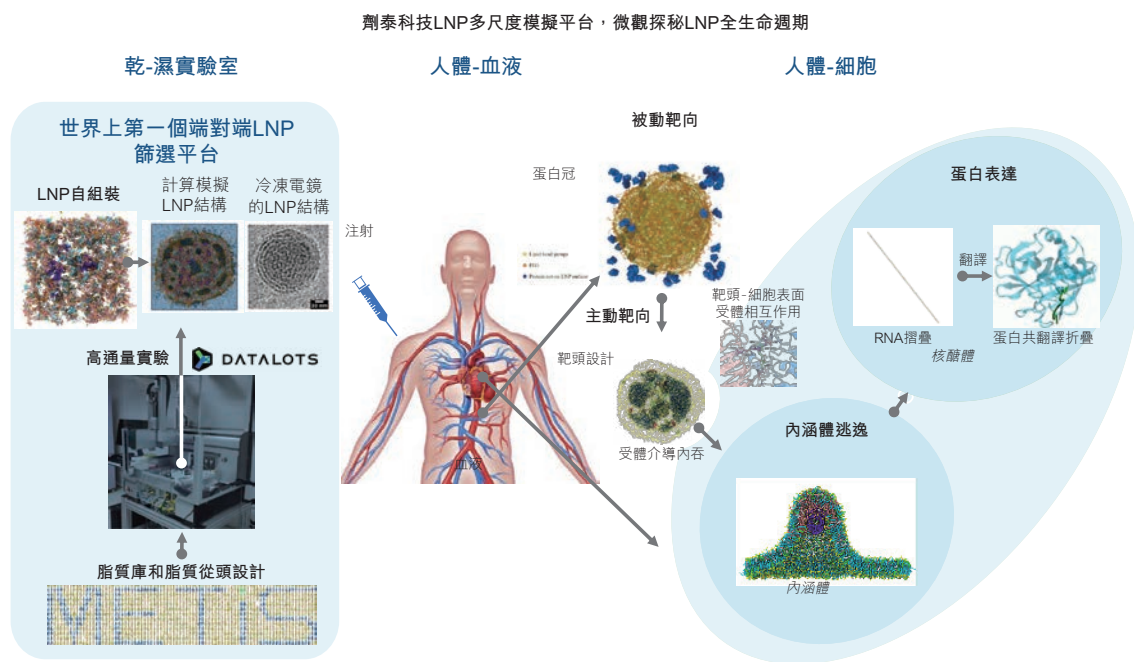
我們採用雙輪驅動的商業模式，以實現解決方案平台商業價值的最大化。該模式結合了(i)向外部合作夥伴提供遞送系統、脂質庫及發現解決方案的平台戰略合作模式；及(ii)通過許可、共同開發或商業化推進我們內部管線的產品合作關係。

業務回顧

公司人工智能納米材料平台最新進展

AiLNP-人工智能驅動的脂質納米顆粒平台

公司持續在AiLNP平台探索科學的邊界，鞏固自己在AI驅動可電離脂質設計和LNP設計上的優勢。公司已經打造了以脂質生成模型、千萬脂質庫、脂質／LNP語言模型為主的AiLNP脂質和LNP設計平台。在此平台基礎上，公司針對內涵體逃逸效率、毒性等重要瓶頸進行了深度研究，創建了毒性預測模型和QSAR模型，並通過機理研究建立結構和毒性的關係，增加脂質篩選的成功率。在LNP機理方面，公司進一步強化了LNP各個階段的機理研究，打造了包含LNP自組裝模擬、LNP-蛋白冠模擬、LNP內涵體逃逸模擬等的LNP多尺度模擬平台，可微觀探秘LNP的全生命週期，增加對LNP的形成、血液中、細胞內行為的微觀、深層次理解，助力各個器官靶向的LNP開發。



此外，在已有的AiLNP平台基礎上，公司進一步打造了針對主動靶向可電離脂質開發的新技術，基於主動靶向LNP的「隱形」要求，公司在原有技術基礎上開發了「隱形」可電離脂質的生成算法，並生成了新的脂質庫。同時，基於公司的專有濕實驗數據訓練了針對「隱形」可電離脂質的各種體內、體外性質預測模型，並通過內涵體逃逸模擬預測「隱形」可電離脂質的內涵體逃逸能力。至此，公司打造了新一代的AI驅動的「隱形」脂質和LNP開發平台，助力主動靶向LNP的開發，此技術將和AiProtein一起，共同搭建公司的主動靶向LNP開發平台。

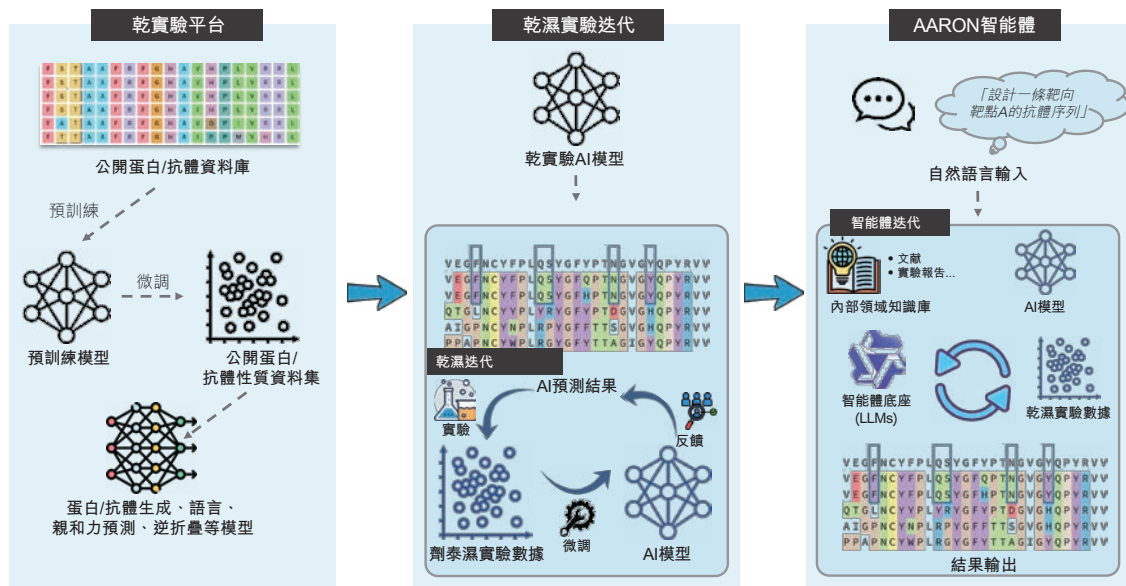
上述進展進一步完善了AiLNP平台由可電離脂質生成、性質預測及機理模擬至實驗驗證的研發鏈路，並強化了其作為本集團器官及細胞特異性遞送開發核心技術平台的作用。新一代隱形脂質及LNP開發能力亦為主動靶向LNP及相關候選產品的後續研究與開發提供了技術基礎。未來，公司將通過實驗、AI、分子模擬等手段繼續深化對LNP在體內各個過程的理解，提高LNP的開發效率。

AiProtein – 新一代「乾實驗+濕實驗+智能體」範式的蛋白設計平台

近些年來，藥物研發經歷了從小分子藥物到大分子藥物的範式轉化，大分子藥物獲得了從科研界到工業界到資本市場的多重關注，公司一直深耕於大分子藥物的遞送，並已於之前發佈了世界上首個AI納米遞送平台NanoForge和納米遞送智能體ALAN，在對遞送系統進行設計的同時，公司從未停止對有效載荷進行設計的腳步。2026年5月，公司正式發佈AiProtein平台，以及抗體設計智能體AARON (AI Antibody Rational Optimization Network)，基於此平台，公司將深度佈局AI for Life Science領域，將AI深度用於生命科學領域模型和智能體開發，重塑生命科學領域的科研範式。

作為NanoForge的新成員，AiProtein平台將進一步穩固NanoForge的技術護城河，標誌著「乾實驗+濕實驗+智能體」範式已經全面用於公司「火箭+衛星」的平台和管線開發流程。

METiS AiProtein: 新一代 "乾實驗+濕實驗+智能體" 範式的蛋白設計平台



公司的AiProtein平台可用於蛋白和抗體等大分子藥物的開發，包括公司自主研發的抗體從頭生成模型、抗體語言／預測模型、親和力預測模型、成藥性預測模型和主動學習驅動的乾濕迭代算法等模型和算法，各種模型已經深度嵌入到了公司研發人員的日常工作中。

基於mRNA藥物的TCE因其藥物形式的特殊性給抗體生成帶來了巨大藍海空間，一些在傳統形式下不可成藥的抗體可以以mRNA的形式「潛伏」，到體內再開始表達，這給抗體的生成帶來了額外空間，在此基礎上，公司開發了基於擴散算法的METiS NbDiff抗體從頭生成模型，可以無條件或者根據用戶限定的條件如(抗原、表位等)進行定向生成。除了納米抗體外，公司同樣開發了基於蛋白和全長抗體等各種抗體形式的從頭生成模型。

抗體從頭生成算法已經日漸成熟，和動物免疫方法成為兩種主要的抗體發現算法。公司的AiProtein平台在關注抗體從頭生成算法的同時，也重點關注抗體工程的開發上，可支持對前述從頭生成模型、動物免疫或自建庫篩選得到的抗體苗頭化合物進行AI驅動的親和力成熟。為了更好地進行親和力成熟，公司開發了METiS ProteinIFGT逆折疊模型，對行業金標準ProteinMPNN模型做了較大幅度的改進，創新性地在蛋白逆折疊模型中引入圖Transformer架構，在模型相關參數上相比原模型都有不同程度的進步。在此基礎上，公司進一步開發了針對納米抗體的METiS NbIFGT模型，和前述的METiS NbBERT一起作為雙保險，從兩個不同層面共同進行抗體突變的預測，打造抗體工程的新範式。

在抗體工程中，對突變後的抗體進行親和力預測是一個關鍵步驟，公司開發了METiS Afformer模型，在抗體親和力預測領域創新性地引入圖Transformer架構，對抗體－抗原結合區進行原子級別的學習，在多個公開數據集上的R²和Spearman相關係數都接近或超過0.8，大大提升了抗體工程的成功率。在抗體成藥性方面，公司集合了一些開源模型，並自己基於前述語言模型開發了溶解度預測和基於公司數據的產量預測模型，共同組成了成藥性模塊，完成乾實驗的流程。

除了上述模型和算法，公司還在開發一系列新的算法，包括將全長抗體特徵移植到納米抗體以進行納米抗體設計的算法，以及TCE構型設計、ADC設計和LNP主動靶向配體設計等相關算法。通過上述模型、算法、實驗數據及科研智能體的整合，本集團已初步建立覆蓋抗體從頭生成、工程優化、親和力及成藥性預測，以及乾濕實驗迭代的蛋白設計能力。AiProtein與AiLNP等平台的協同，進一步打通了有效載荷設計與納米遞送系統開發之間的技術鏈路，並為主動靶向遞送及mRNA編碼蛋白藥物等方向的研發提供支持。

AiRNA – 人工智能驅動的mRNA設計平台

我們mRNA治療能力的核心是AiRNA，這是我們專有的人工智能驅動的mRNA設計引擎，旨在實現多種治療靶點的全長mRNA序列的快速、高效且高保真設計。

AiRNA始於來自合作夥伴或內部項目的輸入，即靶蛋白序列及治療目標。綜合利用結構生物學的洞察及先進的機器學習算法，AiRNA設計了為穩定表達而定制的優化mRNA編碼序列。AiRNA的獨特優勢之一是使用我們專有的非翻譯區(UTR)文庫，該文庫能夠生成具有更高翻譯效率及特定組織靶向潛力的多個全長候選mRNA。公司RNA團隊持續推進AI驅動的RNA序列設計與優化，並完成了AI-generated IRES模型的開發與首輪實驗驗證。自主搭建了深度生成式神經網絡架構，基於超過2萬條實驗驗證的IRES序列及高通量功能數據進行訓練，實現對RNA序列、結構與翻譯調控功能的聯合學習與生成設計。基於模型生成並篩選的候選IRES中，已驗證獲得多條具有高效翻譯活性的序列，部分顯著超過經典CVB3 IRES。該結果初步驗證了AI模型在RNA調控元件從預測、生成到實驗閉環優化中的應用潛力，為多模態RNA設計與高效表達體系構建提供了基礎。

當前，全球mRNA腫瘤疫苗在黑色素瘤、胰腺癌等適應症上取得的突破性臨床數據，進一步確立了mRNA技術作為下一代腫瘤免疫治療基石的地位。公司的AiRNA平台正全面賦能mRNA腫瘤疫苗的高效體內表達，實現了個性化新抗原疫苗mRNA的快速定制化設計：

1. AI賦能序列與結構優化：利用先進算法精準預測mRNA二級結構與降解動力學，顯著提升抗原編碼mRNA的胞內穩定性、翻譯效率以及最終的抗原呈遞效率；
2. 極速響應個性化新抗原設計：平台具備高效承接個性化新抗原疫苗mRNA序列定制的設計能力，大幅縮短從「抗原確認」到「序列輸出」的研發週期，精準匹配個性化腫瘤治療對時效性的嚴苛要求；
3. 「Ai+」協同賦能腫瘤免疫：AiRNA平台與公司專有的AiLNP遞送平台形成高效協同，通過載體的定向設計，實現向免疫器官及抗原遞呈細胞的精準靶向遞送與胞內高效表達，實現強效的抗原特異性T細胞的大規模活化，激發持久且強勁的抗腫瘤免疫反應。

AiTEM—人工智能驅動的小分子制劑開發平台

公司將AiTEM平台重新整合和升級，打造了新一代的NanoForge驅動的AiTEM人工智能制劑創新平台，聚焦難溶性藥物制劑開發場景。平台融合人工智能預測模型、量子化學計算和分子模擬，可針對藥物ADMET預測、BCS分類、劑型預測、輔料篩選、處方設計、相容性分析、溶出性能預測、穩定性評估、滲透性評估及算法驅動的乾濕迭代等關鍵研發環節提供系統性支持，幫助研發團隊提高研發效率。AiTEM平台橫跨注射劑、環糊精、固體分散體、膠束體、促滲劑、微球等各種劑型，可通過AI、量子化學和多尺度分子模擬對各種劑型的不同性質進行預測，打造小分子藥物制劑的新範式。

作為新一代AiTEM平台的落地範式，報告期後，本集團與恒瑞醫藥達成AiTEM平台本地化部署合作，將為恒瑞醫藥本地部署NanoForge驅動的AiTEM人工智能制劑創新平台，聚焦難溶性藥物制劑開發場景。本次合作採用本地化部署模式，平台將在恒瑞醫藥內部研發環境中運行，並結合企業長期積累的研發數據持續優化模型能力，在保障數據安全和知識產權安全的同時，實現AI技術與研發體系的深度融合。這一合作標誌著NanoForge驅動的AiTEM人工智能製劑創新平台持續實現外部商業化閉環，開啟NanoForge賦能新一代智能研發基礎設施的進程。

同時，公司正在打造小分子藥物劑型開發智能體，以進一步完善公司NanoForge平台的「乾實驗+濕實驗+智能體」範式。

器官特異性遞送平台最新進展

報告期內，本集團持續推進器官及細胞特異性遞送技術的開發與驗證，並在體內高通量篩選、主動靶向LNP及心肌和免疫細胞靶向遞送等方向取得進展，進一步豐富了本集團的靶向LNP技術矩陣。

非人靈長類(NHP)高通量DNA barcoded LNP體內篩選平台

非人靈長類(NHP)體內高通量篩選平台能夠通過單次實驗整合多制劑、多參數數據，顯著提升NHP模型的評估效率，優化靶向脂質納米顆粒(LNP)研發的「成本—時間—成功率」結構。公司自主開發的DNA barcoding LNP高通量體內評價技術平台，構成了公司在底層遞送平台研發上的核心競爭壁壘。

報告期內，該平台通過在每種LNP中封裝專屬DNA barcode，已實現在單只食蟹猴體內同步完成數十個候選LNP的多組織分佈定量評估。依托高通量測序技術，系統可精準解析各候選LNP在肝、肺、脾臟、外周血等核心組織與體液中的富集差異，大幅壓縮臨床前配方篩選週期，並在踐行實驗動物「3R」原則(替代、減少、優化)的同時顯著降低研發成本。

目前，公司已成功完成多批次LNP在NHP模型中的高通量篩選，完整打通了從「高通量制劑制備」到「高通量NHP體內驗證」的閉環鏈路，大幅加速了公司臨床前LNP管線向臨床階段的轉化進程。

靶向性LNP(tLNP)定點偶聯技術平台

公司依托底層LNP技術積累，自主研發了下一代LNP定點偶聯平台，旨在確立化學偶聯新範式，在實現配體抗體定點精準修飾的同時，有效提升LNP前體在偶聯前的工藝穩定性。報告期內，該平台取得突破性進展：

工藝與物理化學穩定性：通過多維設計與交叉驗證，運用該技術制備的未偶聯LNP前體在存儲緩衝液中展現出優異的物理與化學穩定性，顯著拓寬了生產工藝窗口，為後續工業化大規模量產奠定了穩固基礎；

體內外遞送與生物學活性：公司以CD8 tLNP為模式體系進行系統評價。在人外周血單個核細胞(hPBMC)體外轉染實驗及PBMC人源化小鼠體內藥效學評價中，該定點偶聯tLNP均表現出極佳的靶向與轉染效率；在活潑反應基團或內源性複雜生理環境挑戰下，抗體均未出現脫落，其綜合表現顯著優於傳統偶聯工藝，展現出優異的體內循環穩定性與結構完整性。該平台的成功確立，為公司tLNP相關管線提供了堅實的保障。

心肌靶向LNP (CM-tLNP)遞送平台

報告期內，公司在脂質庫篩選與配方優化的基礎上，創新性地提出心肌細胞主動靶向遞送策略，成功構建心肌靶向LNP (Cardiomyocyte targeting LNP, CM-tLNP) 技術平台。在小鼠模型中，該系統遞送報告基因mRNA可實現95%以上的心肌細胞轉染效率；在遞送CRISPR mRNA/gRNA基因編輯系統時，成功在50%以上的心肌細胞中實現有效基因編輯。同時，該系統在肝臟、脾臟、腓腸肌等脫靶組織器官中的非特异性編輯率極低，充分驗證了其「高效、高特异性、低脫靶」的特性。

這一研究結果被2026屆CRS年會選入「最新技術突破」口頭報告，標誌著公司在「肝外遞送」實現了全行業領先的重要突破，具備了全球首創(First-in-Class)的心肌細胞精準遞送能力。此外公司副總裁兼技術平台負責人劉安東博士也據此獲評CRS2026年基因遞送與編輯專項(CRS Gene Delivery & Gene Editing Focus Group)傑出研究者獎(Distinguished Investigator Award)。公司是本屆CRS年會唯一獲獎的中國公司。

CM-tLNP作為公司自主研發並具備獨立知識產權的非病毒遞送體系，克服了傳統心臟基因療法的遞送瓶頸，為遺傳性心肌病等重大心血管疾病的臨床干預開闢了全新路徑。該平台不僅具備向臨床轉化的巨大潛力，同時也為致病基因突變的長期干預提供了可行的工具，具備顯著的差異化競爭優勢。

體內CAR-T主動靶向LNP (*in vivo* CAR-T tLNP) 平台

報告期內，公司依托底層LNP篩選技術，快速構建起「即插即用」的體內CAR-T主動靶向LNP (tLNP) 遞送系統。該載體在未修飾靶向配體前展現出優異的生理「隱身」性能，在主要系統組織器官中幾乎無非特异性表達分佈，小鼠最大耐受劑量與行業經典對照持平或更優。在精準表面修飾T細胞靶向配體後，該tLNP的T細胞轉染效率與特异性均得到大幅提升，遞送效率在小鼠與非人靈長類模型中達到行業經典的3倍以上。該tLNP體系的成功建立，不僅豐富了公司在體內細胞療法與體內基因編輯領域的技術矩陣，也在療效、劑量優勢及安全性上確立了顯著的優勢，為公司後續展開對外合作與商務授權(BD)拓展奠定了堅實基礎。

我們在多個治療領域的人工智能納米材料應用進展

我們專注於利用我們的行業專長、生物納米平台及脂質庫，以發現及開發跨越多個治療領域(包括腫瘤、免疫、代謝性疾病及中樞神經系統疾病)的差異化療法。我們已建立強大且活躍的在研管線產品，擁有超過10種管線產品，其中包括數種處於發現階段的候選產品、5種PCC開發階段產品、5種臨床申報及臨床階段產品、1種Pre-NDA產品及2種動物保健產品。下表列示截至2026年6月30日我們主要的候選產品：

疾病領域	管線產品	藥物類型	適應症	PCC	IIT/IND	臨床一期	臨床二期	臨床三期	NDA	
 中樞神經	MTS-004	小分子	假性延髓情緒							
			吞嚥困難							
 代謝性疾病	MTS-201	小分子	肥胖							
			2型糖尿病							
			代謝相關脂肪性肝炎							
			短腸綜合征							
 腫瘤	MTS-105	大分子	肝細胞癌							
	MTS-107	大分子	宮頸癌、頭頸癌							
	MTS-108	大分子	小細胞肺癌							
	MTS-110	大分子	前列腺癌							
	MTS-111	大分子	卵巢癌							
 免疫疾病	MTS-109	大分子	自身免疫							
	MTS-112	大分子	過敏性疾病							
	MTS-118	大分子	自身免疫							
	MTS-128	大分子	自身免疫							
管線產品		藥物類型	適應症		當前進展					
 動物健康	PTS-201	大分子	動物嚴重肢體缺血與組織壞死		開發中					
	PTS-101	小分子	寵物肥胖、超重及代謝功能障礙		開發中					

重要自研管線產品最新進展：

MTS-004－源自AiTEM平台的小分子候選藥物，填補中國PBA市場的真空

MTS-004是公司開發的一種口腔崩解片(ODT)劑型，包括氫溴酸右美沙芬(DM)及硫酸奎尼丁(Q)，擬用於治療由多種神經系統疾病引起的PBA。於2025年9月12日，公司與浙江引安簽訂MTS-004許可協議，向其授予在中國內地範圍內排他性、需支付特許權使用費的許可，允許其在公司擁有或控制的特定專利及專有技術下，開發、生產、商業化以及以其他方式利用MTS-004及MTS-004產品，用於治療PBA。公司已於2025年12月初收到首付款人民幣1億元。MTS-004已完成對外授權，被授權方已完成臨床專業Pre-NDA溝通，正在進行驗證生產，即將開展NDA申報工作。

MTS-201 – 新型TGR5激動劑顯示出安全且有效的腸道靶向遞送效果，可刺激內源性GLP-1、GLP-2和PYY的釋放

MTS-201是一種新型口服給藥、全身暴露量極低且具有局部作用的Takeda G蛋白偶聯受體5 (TGR5) 激動劑。TGR5也稱為G蛋白偶聯膽汁酸受體1，是多種代謝和炎症適應症的新型潛在靶點，包括已證實的MASH、糖尿病、肥胖症和結腸炎等。MTS-201一期臨床試驗A部分已於2025年1月28日完成，並觀察到良好的安全性數據。安全審查委員會未發現任何安全隱患。公司於2025年9月啟動一期臨床試驗B部分，目前一期臨床試驗已完成B部分研究，C部分研究已經啟動，相關工作正按計劃有序推進。

MTS-105 – 源自公司AiRNA和AiLNP平台的肝靶向mRNA-LNP TCE

MTS-105是一種處於IIT階段、基於mRNA的治療產品，與傳統抗腫瘤療法相比，MTS-105有望顯著提高肝臟中的藥物濃度；減少非靶器官的藥物暴露，降低脫靶毒性。與抗體類療法不同，mRNA給藥後需要時間翻譯為活性蛋白，這有助於降低血漿峰值濃度並延長半衰期，從而拓寬治療窗口。經設計可特異性結合肝癌細胞表面的GPC3，同時激活CD3陽性細胞毒性T細胞，從而誘導靶向性免疫介導的抗腫瘤反應。目前項目正在北京大學腫瘤醫院開展研究者發起的臨床研究(IIT)，現已進入劑量爬坡階段，相關受試者入組及臨床研究工作正按計劃推進。

MTS-109 – 同類最佳的mRNA編碼三特異性TCE，擬用於治療B細胞介導的自身免疫性疾病及血液系統惡性腫瘤

MTS-109的LNP制劑能夠將mRNA編碼的TCE有效載荷遞送至淋巴器官，相關數據表明其在NHP中可完全清除外周血及組織駐留的B細胞。MTS-109採用mRNA作為藥物形式可優化藥代動力學特性，獲得可控和最優化的治療持續時間，同時具有良好的安全性，有助於降低細胞因子釋放風險。MTS-109還具有皮下、靜脈或肌肉注射給藥的潛力，有望改變免疫治療的臨床實踐。MTS-109在B細胞介導的自身免疫性疾病及血液系統惡性腫瘤中具有潛在的應用價值，包括系統性紅斑狼瘡(SLE)、狼瘡性腎炎、系統性硬化症、B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)、慢性淋巴細胞白血病(CLL)、B細胞急性淋巴細胞白血病(B-ALL)及多發性骨髓瘤(MM)。目前項目正在上海長征醫院開展IIT臨床研究，已觀察到積極的早期臨床數據，中美IND申報同步進行中。

MTS-107

MTS-107是一種基於mRNA的LNP遞送治療疫苗，旨在靶向HPV16及HPV18誘導的惡性腫瘤(如宮頸癌及頭頸癌)。該疫苗編碼HPV16/18的E6及E7抗原，該等抗原經專門設計，喪失降解p53及Rb蛋白的能力，從而消除致癌風險。此外，MTS-107結合專有共刺激佐劑，可增強樹突狀細胞介導的交叉呈遞，並強有力地刺激CD8+ T細胞反應。該項目已確定PCC，可進入CMC開發和臨床研究階段。

MTS-108

MTS-108利用LNP封裝的mRNA編碼雙表位DLL3×CD3 TCE，用於治療小細胞肺癌(SCLC)和其他DLL3+神經內分泌腫瘤。給藥後，在細胞內完成雙表位DLL3×CD3 TCE蛋白的翻譯表達。隨後，功能性TCE被分泌並穿透肺組織中的腫瘤微環境(TME)。在TME內，雙原位蛋白DLL3×CD3 TCE通過CD3結合細胞毒性T細胞，DLL3雙表位設計可以極大地增加腫瘤細胞的識別和結合，介導20倍強於單表位的腫瘤細胞殺傷效率。該項目正在開展IIT申報工作，並持續推進IND相關備案及準備。

MTS-110

全球首創雙靶共刺激組合TCE，通過LNP包裹兩條編碼TCE的mRNA，在體內協同表達。一條介導T細胞精準殺傷腫瘤細胞，另一條提供腫瘤局部共刺激信號，增強T細胞活化、擴增及持續功能，從而實現更持久抗腫瘤效應。目前，MTS-110已完成體外功能驗證，顯示出持續的T細胞激活與腫瘤殺傷協同效應，並在動物模型中驗證了增強且持久的抗腫瘤活性及良好安全性。項目正推進臨床前工藝開發與成藥性評估，計劃在2027年進入臨床IIT研究。

MTS-111

通過腹腔局部遞送技術，將編碼TCE的mRNA局限在腹腔疾病部位，極大地減少系統毒性，提高治療窗，從而潛在增加疾病響應率。項目正推進臨床前分子優化階段，預計2027年完成PCC確定，並進入CMC開發和臨床申報。

MTS-112

全球首創mRNA編碼的清除IgE分泌細胞的TCE，旨在治療各種過敏疾病，達到長時間無藥緩解的目的。項目正推進臨床前分子優化階段，預計2027年完成PCC確定，並進入CMC開發和臨床申報。

MTS-118

MTS-118是一種同類首創、mRNA編碼、三特異性的CD19×BCMA×CD16a自然殺傷細胞銜接器(NKCE)，目前處於B細胞介導自身免疫疾病臨床前後期開發階段。MTS-118的LNP制劑能夠將其mRNA編碼的NKCE有效載荷遞送至次級淋巴器官，相關數據顯示，可顯著耗竭NHP的外周B細胞。MTS-118在治療中度自身免疫性疾病方面具有潛在應用價值，此類患者高度重視門診治療的安全性及可及性。該項目正在開展IIT申報工作，並持續推進IND相關備案及準備。

MTS-128

MTS-128是基於NanoForge驅動自主研發的新一代三特異性TCE。區別於傳統抗體研發模式，MTS-128依托NanoForge平台的AI驅動分子工程技術，已實現從分子設計到優化的端到端研發，是公司AI賦能創新療法開發的重要代表項目。與傳統雙特異性TCE相比，三特異性TCE能夠同時調控更多生物學機制，有望在提升目標細胞殺傷效率、擴展治療窗口、增強治療選擇性及改善安全性方面展現獨特優勢。MTS-128項目體現了公司將人工智能與蛋白藥物設計深度融合的能力，也驗證了NanoForge持續產出創新資產的潛力。

商務拓展與戰略合作最新進展

與Boulevard Bio達成首個戰略聯盟里程碑，潛在交易總額超16億美元

公司與Deerfield支持成立的美國生物科技公司Boulevard Bio正式簽署全球獨家授權協議，授予其自主研發的三特異性TCE(T Cell Engager，T細胞銜接器)MTS-128項目在全球範圍內開發、生產及商業化權益。公司已獲得2千萬美元首付款，並有資格獲得最高達到16億美元的開發、註冊及商業化里程碑付款，外加基於產品銷售額的分級銷售提成。

本次公司海外授權潛在交易總額超過16億美元，據公開披露信息，此次交易創下中國製藥企業臨床前TCE項目單筆海外授權交易金額新紀錄，也是中國AI藥物遞送創新國際化的重要里程碑。公司自研的NanoForge已實現AI蛋白設計、遞送系統開發與創新療法開發的深度融合，獲得全球頂級資本和產業合作夥伴的雙重驗證，標誌著AI驅動藥物遞送平台正從早期技術驗證階段邁向全球商業價值兌現階段。

與BioThunder AG深化體內免疫細胞治療合作，推動LNP技術進入授權開發階段

報告期內，公司與BioThunder AG圍繞基於脂質納米顆粒(LNP)體內遞送CAR mRNA的免疫細胞治療產品持續深化合作。雙方前期已開展研究合作並完成候選離子脂質篩選，BioThunder AG已行使相關選擇權。在此基礎上，雙方進一步簽署許可協議，公司授予BioThunder AG在全球範圍內，基於指定脂質及公司相關LNP平台技術，開發、生產及商業化編碼CAR或同時編碼CAR與免疫因子蛋白mRNA的免疫細胞治療產品的排他性許可，許可範圍覆蓋最多10項候選產品。公司已收到協議項下排他性許可費人民幣1,500萬元。此次協議的簽署及相關款項的到賬，標誌著雙方合作由前期研究與技術驗證階段正式進入授權開發階段，為公司LNP遞送技術在體內免疫細胞治療領域的產業化應用奠定了基礎。

NanoForge平台OpenCGT合作潛在交易總額達60億元

OpenCGT項目由劑泰科技於2025年正式啟動，旨在開放NanoForge平台下AiLNP平台能力，賦能全球生物科技公司、科研機構及產業夥伴，加速細胞與基因治療(CGT)領域的創新轉化。平台聚焦於組織及細胞靶向遞送、mRNA與基因編輯藥物開發，以及下一代體內免疫治療等方向，致力於打造全球開放式AI+核酸藥物的創新基礎設施。

啟動至今，劑泰科技NanoForge平台的OpenCGT賦能項目已實現與銳正基因、菁童生命、中糧集團旗下大悅城控股產業平台和Biothunder AG以及Aicogen Therapeutics等數家CGT行業各細分領域標桿生物科技公司的技術合作，技術研發覆蓋細胞治療、基因療法、纖維化細胞編程、體內免疫治療等多個關鍵研發領域。合作模式分為科研合作、聯合開發及遞送技術授權等多種形式，包括首付款、研發及商業化里程碑付款，以及銷售分成等商業安排，潛在交易總額超過60億元人民幣。

與菁童生命新合作進展

報告期內，劑泰科技與菁童生命達成研究合作。雙方將依托劑泰科技AI驅動的LNP技術平台，篩選並優化具有肝靶向能力的LNP遞送系統，用於環狀RNA藥物遞送，共同推進代謝相關性脂肪性肝炎(MASH)治療方案的研發。

與艾迪貝克新合作進展

報告期內，劑泰科技與艾迪貝克達成研究合作。雙方將基於劑泰科技AI驅動的LNP技術平台，篩選並優化具有肺靶向能力的LNP遞送系統，用於CRISPR基因編輯器向肺細胞的高效遞送，共同開展肺相關疾病治療方案的研發。

劑泰科技AiTEM人工智能制劑平台落地恒瑞醫藥

2026年8月3日，公司與恒瑞醫藥達成合作，公司自主研發的AiTEM人工智能制劑創新平台將在恒瑞醫藥(600276.SH；01276.HK)進行本地化部署，加速藥物制劑配方開發效率。此次合作標誌著NanoForge驅動的AiTEM人工智能製劑創新平台持續實現外部商業化閉環，開啟NanoForge賦能新一代智能研發基礎設施的進程。

劑泰科技與普洛藥業簽署戰略合作協議共築AI+CDMO醫藥創新生態

報告期後，公司與普洛藥業(000739.SZ)正式簽署戰略合作協議。雙方將依託各自核心優勢，打通AI藥物研發至規模化生產全鏈路，共建「AI+CDMO」醫藥創新生態，加速創新藥成果產業化落地。

其他企業發展

本公司已獲選中並將納入為恒生綜合指數(聯交所其中一個指標性指數)的成份股，將於2026年9月7日生效。

未來前景與展望

展望未來，公司將繼續圍繞AI4S、Biological AI、Scaling Law這一長期主線推進技術發展，持續加強數據、模型與實驗能力之間的協同，使每一次實驗結果都能夠沉澱為新的數據資產，並推動模型和研發體系持續迭代。公司認為，生命科學領域的Scaling Law並非單純擴大模型參數或算力規模，而是高質量生物數據、人工智能模型能力和實驗吞吐量三者共同增長。當這一閉環持續強化，人工智能對真實生命系統的理解和設計能力有望不斷提升，並進一步推動科研發現和藥物研發效率的改善。

在這一基礎上，公司將推動Biological AI由分子層面持續向細胞層面演進。分子是實現生命功能干預的重要工具，而細胞則是生命功能真正發生和疾病狀態持續演化的基本單元。未來，公司希望人工智能不僅能夠回答「應該設計什麼分子」，還能夠進一步理解「細胞當前處於什麼狀態」「哪些因素決定其狀態和命運」，以及「如何通過干預使其轉變為目標狀態」，逐步建立從分子設計到細胞狀態建模、再到細胞命運調控的完整能力。

因此，細胞重編程將成為公司長期技術發展的方向。公司希望利用人工智能識別決定細胞狀態與命運的關鍵生物學因素，並通過可設計的分子及其他生物學干預手段，對細胞狀態進行精準調控，推動人工智能能力由「預測生命」進一步走向「干預生命」。在疾病、免疫、衰老、纖維化及再生等複雜生命過程中，公司將持續探索細胞狀態變化和命運轉變的規律，為未來細胞重編程建立更加系統的數據、模型和實驗基礎。

從更長期的視角看，公司希望通過AI4S基礎設施和Biological AI能力，逐步完成從AI設計分子，到AI理解細胞，再到AI重編程細胞的能力演進，使生命科學研發從「發現能夠治療疾病的分子」，進一步邁向「理解並主動改變疾病相關的細胞狀態」。從讀懂生命、設計生命，到最終編程生命，是公司長期技術發展的核心方向。

財務回顧

收入

於報告期間，本集團的收入主要來自(i)達成對外合作授權收入及(ii)向客戶提供體內測試及動物實驗能力。本集團的收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣1.14百萬元增加13,399%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣154.3百萬元，主要由於合作協議所得收入增加。

下表載列所示期間本集團的收入明細：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
收入類型		
合作協議所得收入	153,608	526
其他	684	617
總計	154,292	1,143

合作協議所得收入

本集團通過以本集團專有的人工智能驅動平台(包括AiLNP、AiTEM和AiRNA)支持合作夥伴產生合作協議所得收入。合作協議所得收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.5百萬元增加29,103%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣153.6百萬元，主要由於與Boulevard Bio的合作協議產生收入。

其他

其他收入主要來自與研發活動相關的輔助技術服務，例如向客戶提供體內測試及動物實驗能力。其他收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.6百萬元增加11%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣0.7百萬元，主要由於日常經營變動。

收入成本

本集團的收入成本主要包括(i)專業服務費，主要指本集團在部署平台時使用的若干第三方服務，例如軟件和數據庫服務、雲計算服務及實驗室營運服務，及(ii)其他，主要包括與動物養護成本相關的成本。

本集團的收入成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.25百萬元增加378.5%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣1.2百萬元，主要由於合作協議收入對應的成本增加。

研發開支

本集團的研發開支主要包括僱員福利開支、專業服務費、折舊及攤銷、材料消耗、商務差旅開支、短期租金及水電費以及其他開支。本集團預期將繼續投入研發，以支持本集團不斷努力開發管線產品及專有技術平台。

本集團的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣116.4百萬元增加48.1%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣172.4百萬元，主要由於職工薪酬中的股份支付部分增加；以及用於重點管綫推進，候選藥物藥理毒理實驗，臨床試驗等的研發相關的專業服務費增加。

行政開支

本集團的行政開支主要包括僱員福利開支、上市開支、專業服務費、折舊及攤銷、商務差旅開支、短期租金及水電費、稅項及附加費以及其他開支。

本集團的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣56.4百萬元增加70.5%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣96.1百萬元，主要由於股份支付相關的僱員福利開支增加，上市開支增加，專業服務費以及稅項及附加費增加。

銷售及營銷開支

本集團的銷售及營銷開支主要包括僱員福利開支、專業服務費、商務差旅開支、營銷及廣告開支、折舊及攤銷以及其他開支。本集團預期未來幾年銷售及營銷開支將隨着業務擴張而增加。

本集團的銷售及營銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣4.6百萬元增加365.0%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣21.3百萬元，主要由於銷售部門僱員人數增加引起的職工薪酬增加；商務拓展相關的專業服務費、商務差旅開支增加，以及營銷及廣告開支增加。

其他收入淨額

本集團的其他收入淨額主要包括租賃收入、定期存款利息收入、政府補助以及租賃開支。

本集團的其他收入淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.2百萬元減少15.0%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣6.2百萬元，主要由於租賃收入和政府補助減少。

其他(虧損)/收益淨額

本集團的其他(虧損)/收益主要包括按公允價值計入損益的金融資產的公允價值變動以及其他項目。

本集團的其他(虧損)/收益淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣5.2百萬元減少142.6%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣(2.2)百萬元，主要由於捐贈支出增加。

財務成本淨額

本集團的財務成本淨額主要包括為現金管理目的而持有的金融資產的利息收入、租賃負債利息、贖回負債的利息開支、借款利息開支、外幣匯兌虧損淨額以及其他項目。

本集團的財務成本淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣27.5百萬元減少37.3%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣17.2百萬元，主要由於為現金管理目的而持有的金融資產的利息收入增加以及贖回負債的利息開支減少。

期內虧損

本集團的期內虧損由截至2025年6月30日止六個月的人民幣191.5百萬元減少20.0%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣153.2百萬元，主要由於合作協議產生收入增加。

非國際財務報告準則計量

為補充本集團根據國際財務報告準則會計準則編製及呈列的綜合財務報表，本集團亦使用經調整虧損淨額(一項非國際財務報告準則計量)作為補充財務指標。該指標並非國際財務報告準則會計準則所要求，亦非按其呈列。本公司相信，該非國際財務報告準則計量有利於比較各期間的經營業績，並為投資者及其他人士提供有用資料，以與本公司管理層相同的方式幫助彼等了解及評估本集團的綜合經營業績。然而，該非國際財務報告準則計量的呈列未必可與其他公司呈列的類似標題的計量相比。使用該非國際財務報告準則計量作為分析工具存在局限性，投資者不應將其與本集團根據國際財務報告準則會計準則呈報的經營業績或財務狀況分開考慮，或用作其分析的替代。

本集團將經調整虧損淨額(一項非國際財務報告準則計量)定義為經加回(i)贖回負債的利息開支，(ii)上市開支及(iii)以股份為基礎的薪酬調整後的期內虧損。

下表載列期內虧損與經調整虧損淨額(非國際財務報告準則計量)的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
期內虧損	(153,208)	(191,497)
加：		
贖回負債的利息開支	—	27,925
上市開支	10,914	7,538
以股份為基礎的薪酬	91,195	38,934
經調整虧損淨額(非國際財務報告準則計量)	(51,099)	(117,100)

附註：

- (1) 贖回負債的利息開支為就本集團以往股權投資授予投資人贖回權產生的非現金開支。預期贖回負債的利息開支不會導致未來現金支付。
- (2) 我們的上市開支與香港上市申請及全球發售相關的上市開支。
- (3) 股份支付乃向選定僱員授出以股份為基礎的獎勵所產生的非現金開支。預期股份支付不會導致未來現金支付。

流動資金及資本資源

於報告期間，本集團主要通過全球發售所得款項淨額、銀行借款及現有現金及現金等價物為其資本開支及營運資金需求提供資金。全球發售後，本集團通過業務經營所產生的現金、全球發售所得款項淨額及現有現金資源為其未來資本需求提供資金。截至2026年6月30日，本集團的現金及現金等價物為人民幣2,527.3百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣828.3百萬元。本集團的現金及現金等價物主要以人民幣、港元及美元計值。

現金流量分析

下表載列所示期間本集團的現金流量概要：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
經營活動現金流出淨額	(162,197)	(96,314)
投資活動現金流出淨額	(200,792)	(53,647)
融資活動現金流入淨額	2,092,694	17,834
現金及現金等價物增加／(減少)淨額	1,729,705	(132,127)
期初現金及現金等價物	828,263	557,641
匯率變動對現金及現金等價物的影響	(30,718)	(3,277)
期末現金及現金等價物	2,527,250	422,237

經營活動所用現金淨額

本集團經營活動所用現金淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣96.3百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的人民幣162.2百萬元，主要由於日常經營導致的研發等開支增加；因商務拓展導致的專業服務費、營銷及廣告開支增加；以及業務相關的稅項及附加費增加。

截至2026年6月30日止六個月，本集團經營活動所用現金淨額為人民幣162.2百萬元，主要歸因於本集團的除所得稅前虧損人民幣150.0百萬元，經以下項目調整：(i)非現金及非經營項目，主要包括以股份為基礎的薪酬開支人民幣91.2百萬元、折舊及攤銷人民幣18.4百萬元以及已支出的財務成本人民幣17.1百萬元；及(ii)營運資金變動，主要包括應收賬款增加人民幣136.1百萬元、貿易應付款項、應計開支及其他應付款項減少人民幣1.0百萬元以及預付款項和其他流動資產及其他非流動資產增加。

投資活動現金流出淨額

本集團投資活動錄得現金流出淨額人民幣200.8百萬元，而截至2025年6月30日止六個月錄得投資活動現金流出淨額人民幣53.6百萬元，主要由於對募集資金款進行資金管理。

截至2026年6月30日止六個月，本集團投資活動現金流出淨額主要包括(i)購買按公允價值計入損益計量的短期投資所支付的款項人民幣302百萬元；(ii)購買定期存款人民幣382.4百萬元；及(iii)購買物業及設備人民幣5.4百萬元，部分被(i)贖回按公允價值計入損益的短期投資的所得款項人民幣217.8百萬元；及(ii)定期存款到期所得款項人民幣271.3百萬元所抵銷。

融資活動現金流入淨額

本集團融資活動現金流入淨額由截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.8百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的人民幣2,092.7百萬元，主要由於公開發行收到募集資金。

截至2026年6月30日止六個月，本集團融資活動現金流入淨額主要包括(i)全球發售所得款項淨額人民幣2,122.4百萬元；及(ii)銀行借款所得款項人民幣100.0百萬元，部分被(i)租賃付款人民幣11.3百萬元；及(ii)償還銀行借款人民幣40.0百萬元；及(iii)支付資本化的上市開支人民幣79.1百萬元所抵銷。

或有負債

截至2026年6月30日，本集團並無任何重大或有負債(截至2025年12月31日：無)。

資本支出

本集團定期產生資本支出，以擴大業務及升級設施。於截至2025年及2026年6月30日止六個月，本集團產生的資本支出分別為人民幣3.0百萬元及人民幣5.4百萬元，主要包括購買物業及設備以及無形資產。

本集團過往主要以股權融資、注資及銀行借款的方式為資本支出撥付資金。本集團將繼續作出資本支出，以滿足業務的預期發展及擴張計劃，並計劃通過經營所得現金、銀行借款及全球發售所得款項淨額為擬定資本支出提供資金。

重大收購事項

於上市日期起至2026年6月30日止期間，本集團並無進行任何重大收購事項。

重大出售事項

於上市日期起至2026年6月30日止期間，本集團並無進行任何重大出售事項。

重大投資或資本資產的未來計劃

除招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節及本公告所披露者外，截至2026年6月30日，本集團並無任何重大投資或資本資產的具體未來計劃。

資產負債比率

截至2026年6月30日，本集團的資產負債比率為8.9%（截至2025年12月31日：19.3%）。資產負債比率按截至有關日期的負債總額除以資產總額再乘以100%計算^(附註)。

外匯

當本集團的收入、開支、資產或負債以相關實體功能貨幣以外的貨幣計值時，本集團將面臨外匯風險。本公司及其在中國內地運營的附屬公司的功能貨幣為人民幣，而在中國內地以外運營的附屬公司的功能貨幣為美元及澳元。本集團密切監測外匯風險，並將在適當情況下採取必要措施減輕匯率波動的影響。

僱員及薪酬政策

截至2026年6月30日，本集團共有150名僱員（截至2025年6月30日：129），其中研發人員佔比70%。本集團的僱員薪酬包括薪金、獎金、以股份為基礎的薪酬、離職後福利成本、住房公積金、醫療保險及其他社會保險以及其他僱員福利。本集團根據僱員的職責、資歷、經驗及表現以及市場薪酬水平釐定僱員薪酬，並定期檢討薪酬政策及方案。

本集團員工參與多項政府資助的固定繳款型養老金計劃，以及政府監管的住房公積金、醫療保險等員工社會保險計劃。本集團根據適用法律及法規按僱員薪酬的特定比例作出供款。

本集團亦通過僱員激勵計劃向合資格參與者提供激勵，以表彰彼等對本集團的貢獻，並吸引、激勵及挽留對本集團長期發展具有重要意義的人才。

達成上市規則第18C.03(4)條收入要求的進展

基於本集團於報告期間的業務發展及市場機遇，以及招股章程所披露的發展策略、商業化計劃及相關分析，並受限於招股章程所披露的合理估計及假設，本公司預期將於2027年達到上市規則第18C.03(4)條所載收入要求。

附註：資產負債比率=期末負債總額／期末資產總額×100%

上市規則第18C.19(5)條規定的警示聲明

本公司為特專科技公司(定義見上市規則第18C章)。此外，本公司為未商業化公司(定義見上市規則第18C章)，其為一家尚未滿足上市規則第18C.03(4)條所載收入要求的特專科技公司。我們最終可能無法實現上市規則第18C.03(4)條所載收入要求。

企業管治

企業管治守則

於報告期間，我們已遵守企業管治守則的全部適用守則條文，惟下文所述者除外：

根據上市規則附錄C1所載企業管治守則第二部分守則條文第C.2.1條，董事會主席與首席執行官的職責應有區分，並不應由一人同時兼任。企業管治守則採用「不遵守就解釋」的方式，上市發行人可偏離相關守則條文，惟須就偏離情況作出解釋。本公司並無區分董事會主席及首席執行官，目前由賴博士同時擔任該兩個職位。董事會認為，由同一人兼任董事會主席及首席執行官有利於確保本集團內部領導的一致性，並使本集團的整體戰略規劃更為有效及高效。董事會認為，目前安排下的權力與職權平衡不會受損，且該架構將使本公司能夠迅速有效地作出及執行決策。董事會將繼續檢討，並在考慮本集團整體情況後，於適當時候考慮區分本公司董事會主席及首席執行官的角色。

本公司將繼續加強適用於其業務運作及發展的企業管治常規，並不時檢討該等常規，以確保其遵守法定及專業標準並符合最新發展。

證券交易之標準守則

自上市日期起，本公司已採納香港上市規則附錄C3所載《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》規定的董事進行證券交易行為守則作為董事進行本公司證券交易的守則。

經向全體董事作出具體查詢後，各董事均確認彼等於上市日期起至2026年6月30日止期間已遵守標準守則所載的規定標準。

其他資料

購買、出售或贖回本公司的上市證券

本公司H股於2026年5月13日首次於聯交所主板上市。

於2026年6月5日，招股章程所述的超額配股權獲悉數行使，涉及合共30,184,000股H股，佔任何超額配股權獲行使前全球發售項下初步可供認購的發售股份總數的15%。超額配發股份由本公司按每股H股10.50港元配發及發行。根據本公司於2026年6月10日刊發的翌日披露報表，於超額配股權獲悉數行使後，本公司已發行H股股份總數由1,052,926,111股股份增加至1,083,110,111股股份。

除上文所披露者外，於上市日期起至2026年6月30日止期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券(包括出售庫存股份)。截至2026年6月30日，本公司並無持有任何庫存股份。

中期股息

董事會不建議就截至2026年6月30日止六個月派付任何中期股息。(截至2025年6月30日止六個月：無。)

未經審核簡明綜合損益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
來自客戶合約的收入	3	154,292	1,143
收入成本	5	<u>(1,201)</u>	<u>(251)</u>
毛利		<u>153,091</u>	<u>892</u>
研發開支	5	(172,368)	(116,406)
行政開支	5	(96,142)	(56,381)
銷售及營銷開支	5	(21,266)	(4,573)
金融資產減值虧損		(23)	—
其他收入淨額		6,153	7,239
其他(虧損)/收益淨額	4	<u>(2,233)</u>	<u>5,243</u>
經營虧損		<u>(132,788)</u>	<u>(163,986)</u>
財務收入		14,138	4,385
財務成本		<u>(31,375)</u>	<u>(31,896)</u>
財務成本淨額		<u>(17,237)</u>	<u>(27,511)</u>
除所得稅前虧損		<u>(150,025)</u>	<u>(191,497)</u>
所得稅開支	6	<u>(3,183)</u>	<u>—</u>
本公司擁有人應佔期內虧損		<u>(153,208)</u>	<u>(191,497)</u>
本公司擁有人應佔虧損的每股虧損 (以每股人民幣元列示)：			
每股基本及攤薄虧損	7	<u>(0.17)</u>	<u>(0.24)</u>

未經審核簡明綜合全面虧損表

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(153,208)	(191,497)
其他全面虧損		
將重新分類至損益的項目		
貨幣換算差額	<u>(216)</u>	<u>(569)</u>
期內其他全面虧損，扣除零稅項	<u>(216)</u>	<u>(569)</u>
本公司擁有人應佔期內全面虧損總額	<u><u>(153,424)</u></u>	<u><u>(192,066)</u></u>

未經審核簡明綜合財務狀況表

		於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	附註		
資產			
非流動資產			
固定資產		59,718	65,745
使用權資產		23,034	27,925
投資性房地產		18,306	20,915
無形資產		3,541	4,259
定期存款		150,438	—
預付款項及其他非流動資產	10	24,809	22,480
非流動資產總值		279,846	141,324
流動資產			
預付款項及其他流動資產	10	22,957	23,259
貿易應收款項	9	136,310	181
按公允價值計入損益的金融資產		115,463	30,062
定期存款		232,142	267,179
現金及現金等價物	11	2,527,250	828,263
流動資產總值		3,034,122	1,148,944
資產總值		3,313,968	1,290,268

		於 2026 年 6 月 30 日 人民幣千元 (未經審核)	於 2025 年 12 月 31 日 人民幣千元 (經審核)
附註			
負債			
非流動負債			
租賃負債		60,540	72,151
遞延政府補助		4,287	5,051
借款		60,000	—
非流動負債總額		124,827	77,202
流動負債			
貿易應付款項	8	17,928	10,605
合同負債		13,716	17,193
借款		40,000	40,000
租賃負債		18,743	18,979
僱員福利責任		12,080	16,214
遞延政府補助		32,791	32,000
應計費用及其他應付款項	8	36,325	37,217
流動負債總額		171,583	172,208
負債總額		296,410	249,410
流動資產淨值		2,862,539	976,736
資產淨值		3,017,558	1,040,858
權益			
本公司擁有人應佔權益			
股本	12	118,270	94,105
儲備		4,802,059	2,696,316
累計虧損		(1,902,771)	(1,749,563)
權益總額		3,017,558	1,040,858

未經審核簡明綜合權益變動表

	實繳資本 人民幣千元	本公司擁有人應佔權益		總計 人民幣千元
		儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	
2025年1月1日結餘	87,851	211,976	(1,682,216)	(1,382,389)
期內虧損	—	—	(191,497)	(191,497)
貨幣換算差額	—	569	—	569
期內全面虧損總額	<u>—</u>	<u>569</u>	<u>(191,497)</u>	<u>(192,066)</u>
與擁有人(以擁有人身份)				
交易：				
改制為股份公司	—	(324,489)	324,489	—
終止確認贖回負債	—	2,278,174	—	2,278,174
僱員股份獎勵回購負債	—	(511)	—	(511)
股份支付	—	38,934	—	38,934
2025年6月30日結餘				
(未經審核)	<u>87,851</u>	<u>2,203,515</u>	<u>(1,549,224)</u>	<u>742,142</u>

	本公司擁有人應佔權益			總計 人民幣千元
	實繳資本 人民幣千元	儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	
2026年1月1日結餘	94,105	2,696,316	(1,749,563)	1,040,858
期內虧損	—	—	(153,208)	(153,208)
貨幣換算差額	—	(216)	—	(216)
期內全面虧損總額	—	(216)	(153,208)	(153,424)
與擁有人(以擁有人身份) 交易：				
就香港公開發售及國際 發售發行普通股，扣除 承銷佣金及其他發行 成本	23,142	2,015,753	—	2,038,895
僱員股份獎勵相關出資	1,023	1,302	—	2,325
僱員股份獎勵回購負債	—	(2,291)	—	(2,291)
股份支付	—	91,195	—	91,195
2026年6月30日結餘 (未經審核)	118,270	4,802,059	(1,902,771)	3,017,558

未經審核簡明綜合現金流量表

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動現金流量		
經營活動所用現金	(176,258)	(100,699)
已收利息	14,138	4,385
已付所得稅	(77)	—
經營活動現金流出淨額	(162,197)	(96,314)
投資活動現金流量		
購買定期存款	(382,438)	(205,793)
支付按公允價值計入損益的金融資產	(302,000)	(410,000)
購買物業及設備	(5,433)	(2,718)
購買無形資產	—	(329)
定期存款到期所得款項	271,290	10,657
贖回按公允價值計入損益計量的短期投資的所得款項	217,789	554,533
出售物業及設備所得款項	—	3
投資活動現金流出淨額	(200,792)	(53,647)
融資活動現金流量		
發行普通股所得款項	2,122,428	—
僱員股份獎勵所得款項	1,302	—
銀行借款所得款項	100,000	40,000
支付待資本化的上市開支	(79,139)	(177)
償還銀行借款	(40,000)	(10,000)
銀行借款利息	(604)	(293)
租賃付款	(11,293)	(11,696)
融資活動現金流入淨額	2,092,694	17,834
現金及現金等價物增加／(減少)淨額	1,729,705	(132,127)
期初現金及現金等價物	828,263	557,641
匯率變動對現金及現金等價物的影響	(30,718)	(3,277)
期末現金及現金等價物	2,527,250	422,237

未經審核簡明綜合財務報表附註

1 一般資料

劑泰科技(北京)股份有限公司(「本公司」)於2020年1月10日在中華人民共和國(「中國」)杭州註冊成立為有限公司。於2025年6月30日，本公司根據《中華人民共和國公司法》改制為股份有限公司。

本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事人工智能賦能納米材料創新，用於活性成分在所有碳基生命形態中的遞送與應用。

未經審核簡明綜合財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有說明外，所有數值均約整至最接近的千位數(人民幣千元)。

2 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的本中期財務資料乃根據國際會計準則第34號中期財務報告編製。

中期財務資料不包括年度財務報表一般包含的所有類型的附註。因此，本中期財務資料應與本公司日期為2026年5月5日的招股章程附錄一所載本集團截至2023年、2024年及2025年12月31日止三個年度的歷史財務資料(「歷史財務資料」)一併閱讀，該等資料乃根據國際財務報告準則會計準則(「國際財務報告準則」)編製。

所應用會計政策與歷史財務報表所應用者一致。

2.1 新訂或經修訂準則、修訂本或詮釋

本集團已貫徹應用自2026年1月1日起的財政年度首次強制生效的所有有效準則、準則修訂本及詮釋。

於截至2026年6月30日止六個月已頒佈但尚未生效且本集團未提早採納的準則、修訂本及詮釋如下：

準則及修訂本	於下列日期或之後開始 的會計期間生效
國際財務報告準則第18號「財務報表的呈列及披露」	2027年1月1日
國際財務報告準則第19號「非公共受託責任的附屬公司：披露」	2027年1月1日
國際會計準則第21號「匯率變動的影響」	2027年1月1日
國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號修訂本「投資者 與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或投入」	待定

本集團已開始評估該等新訂或經修訂準則、修訂本及詮釋的影響。根據董事所作初步評估，該等準則及修訂本預計不會對本集團的財務表現及狀況產生重大影響，惟國際財務報告準則第18號除外。

國際財務報告準則第18號載列有關財務報表披露的規定，並將取代國際會計準則第1號財務報表的呈列，且應用國際財務報告準則第18號不會對財務狀況產生重大影響。儘管採納國際財務報告準則第18號對本集團的虧損淨額並無影響，但本集團預計將損益表內收支項目分組至新類別將影響經營虧損的計算及呈列方式。根據本集團已進行的高水平影響評估，投資物業的收入及開支以及定期存款及理財產品的收入或會對本集團的經營虧損產生潛在影響。

3 收入

(a) 來自客戶合約的收入細分

於截至2026年6月30日及2025年6月30日止六個月，本集團與客戶訂立多份合作協議，主要有關提供許可或研發服務。

於下表中，按收入來源劃分的收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入類型		
合作協議所得收入	153,608	526
其他	684	617
總收入	154,292	1,143

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入確認的時間		
於某一時間點	153,608	526
於一段時間內	684	617
總收入	154,292	1,143

按地區(基於賬單地址)劃分的收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
中國	16,428	600
美國	137,864	543
總收入	154,292	1,143

截至2026年及2025年6月30日止六個月期間，佔本集團總收入10%以上的主要客戶載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
主要客戶佔本集團總收入的百分比		
客戶A	89.35%	*
客戶B	*	18.10%
客戶C	*	16.52%
客戶D	*	33.63%
客戶E	*	12.40%

4 其他(虧損)/收益淨額

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
按公允價值計入損益的金融資產的公允價值變動	1,190	5,558
其他項目	(3,423)	(315)
總計	(2,233)	5,243

5 按性質劃分的開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
僱員福利開支	151,739	96,241
上市開支	10,914	7,538
專業服務費	83,959	40,210
材料消耗	8,479	5,445
辦公室開支	1,676	1,813
短期租金及水電費	2,091	1,134
折舊及攤銷	15,250	18,829
商務差旅開支	2,526	2,345
營銷及廣告開支	7,397	213
核數師薪酬	196	133
稅項及附加費	3,449	13
其他	3,301	3,697
總計	290,977	177,611

6 所得稅開支

即期所得稅費用根據於報告期末本公司及其附屬公司經營及產生應課稅收入所在國家頒佈或實質頒佈的稅法計算。

本集團須按實體基準就產生於或源自本集團各成員公司居籍及經營所在司法管轄區的利潤繳納所得稅。

(i) 中國內地

由於本公司於2024年12月6日獲得有效期為三年的「高新技術企業」證書，因此按15%的稅率繳納企業所得稅。本集團所有其他主要中國內地註冊成立實體於所有呈列年度的所得稅稅率均為25%。

由於本集團於報告期並無估計應課稅收入，因此並無根據企業所得稅法按15%或25%的稅率對中國內地所得稅計提撥備。

(ii) 美國

Metis Therapeutics Inc。於美國註冊成立，須繳納21%的聯邦所得稅及其開展業務所在州的州所得稅8%。

本集團除所得稅前虧損的所得稅與使用適用於附屬公司虧損的已頒佈稅率而將產生的理論金額差異如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
除所得稅前虧損	(150,025)	(191,497)
按中國法定所得稅稅率(25%)計算的所得稅	(37,506)	(47,874)
以下各項的稅務影響：		
—其他司法管轄區不同稅率的影響	8,231	1,741
—適用於本公司的優惠所得稅稅率	(7,538)	18,317
—不可扣稅開支	16,805	10,815
—未確認為遞延稅項資產的稅項虧損及其他暫時性差異(a)	44,218	27,212
—研發加計扣除	(21,027)	(10,211)
所得稅開支	<u>3,183</u>	<u>—</u>

- (a) 本集團僅在未來應課稅所得額可望動用累計稅項虧損抵銷的情況下，方就該等稅項虧損確認遞延稅項資產。管理層將繼續對於未來報告期間確認遞延稅項資產進行評估。

7 每股虧損

截至2026年及2025年6月30日止六個月，每股基本虧損按本公司擁有人應佔虧損除以已發行流通在外普通股加權平均數計算。

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
本公司擁有人應佔虧損(人民幣千元)	(153,208)	(191,497)
已發行普通股加權平均數—基本及攤薄(千股)	<u>910,178</u>	<u>812,554</u>
每股虧損(以每股人民幣元表示)—基本及攤薄	<u>(0.17)</u>	<u>(0.24)</u>

普通股加權平均數已就前身公司改制為股份公司的影響作出追溯調整，猶如改制已於報告的最早年度開始時發生。

本公司已採納若干僱員激勵計劃並向相關僱員或僱員激勵平台(「僱員激勵平台」)發行股份。向員工或僱員激勵平台發行的、與尚未歸屬的受限制股份獎勵對應的股份，以及尚未行使的購股權，在會計處理上作為庫存股。就計算每股虧損資料而言，該等庫存股不計入已發行股份。

由於本集團於截至2026年及2025年6月30日止六個月產生虧損，故潛在攤薄普通股並未計入每股攤薄虧損的計算，原因是計入該等股份將產生反攤薄影響。因此，截至2026年及2025年6月30日止六個月的每股攤薄虧損與相關年度的每股基本虧損相同。

上文呈列的每股虧損資料已計及根據日期為2025年8月5日的股東決議案進行的建議股份拆分，因為建議股份拆分已於上市日期生效。

8 貿易應付款項、應計費用、其他應付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動負債		
貿易應付款項(i)	17,928	10,605
其他應付稅項	4,365	601
其他應付款項		
—僱員股份獎勵相關應付款項	14,213	13,243
—第三方服務費應付款項	13,055	14,259
—應計上市開支	814	1,264
—購買固定資產的應付款項	2,801	6,613
—僱員報銷應付款項	155	125
—其他	922	1,112
貿易應付款項及應計費用及其他應付款項總額	<u>54,253</u>	<u>47,822</u>

(i) 貿易應付款項基於購買日期的賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
3個月內	12,826	10,542
3至6個月	5,030	15
6個月至1年	72	48
1至2年	—	—
貿易應付款項總額	<u>17,928</u>	<u>10,605</u>

9 貿易應收款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
第三方債務人	136,333	181
貿易應收款項，總額	136,333	181
減：信貸虧損撥備	<u>(23)</u>	<u>—</u>
總貿易應收款項，淨額	<u>136,310</u>	<u>181</u>

基於收入確認日期的貿易應收款項賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
3個月內	136,333	149
3至6個月	—	32
6至9個月	—	—
12個月以上	<u>—</u>	<u>—</u>
總計	<u>136,333</u>	<u>181</u>
減：虧損撥備	<u>(23)</u>	<u>—</u>
總貿易應收款項，淨額	<u>136,310</u>	<u>181</u>

10 預付款項、其他流動資產及其他非流動資產

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動：		
待抵扣進項增值稅	21,483	15,384
租金及其他按金	3,249	4,644
固定資產預付款項	77	2,452
預付款項及其他非流動資產總值	24,809	22,480
流動：		
待抵扣進項增值稅	10,262	11,863
預付供應商款項	10,580	8,012
遞延上市開支	—	2,849
租金及其他按金	1,762	99
其他應收款項	353	436
減：信貸虧損撥備	—	—
預付款項及其他流動資產總值	22,957	23,259
預付款項、其他流動資產及其他非流動資產總值	47,766	45,739

11 現金及現金等價物

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行存款	2,909,830	1,095,442
減：初始期限超過三個月的定期存款	(382,580)	(267,179)
現金及現金等價物	2,527,250	828,263
綜合現金流量表所列結餘	2,527,250	828,263

現金及現金等價物以下列貨幣計值：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
人民幣	470,948	474,886
美元	2,050,690	351,791
澳元	622	1,530
港元	4,990	56
	<u>2,527,250</u>	<u>828,263</u>

12 股本

(a) 股本

	普通股數目	普通股面值 人民幣千元
法定及已發行：		
於2026年1月1日	94,105,226	94,105
普通股拆分	846,947,034	—
發行與首次公開發售有關的普通股及 行使超額配股權	231,413,000	23,142
僱員股份獎勵相關出資	10,232,590	1,023
於2026年6月30日(未經審核)	<u>1,182,697,850</u>	<u>118,270</u>
	普通股數目	普通股面值 人民幣千元
法定及已發行：		
於2025年1月1日	—	—
改制為股份有限公司時發行普通股	87,850,667	87,851
於2025年6月30日(未經審核)	<u>87,850,667</u>	<u>87,851</u>

13 股息

截至2026年6月30日止六個月，本公司並無派付或宣派股息(截至2025年6月30日止六個月：無)。

審閱中期業績

本公司已依照企業管治守則的規定設立審計委員會，並制定書面職權範圍。審計委員會由三名獨立非執行董事組成，即林怡仲先生、李晉博士及Peter Edward Lobie博士。林怡仲先生為審計委員會主席。審計委員會已審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期業績、本集團報告期間的未經審計綜合中期財務報表，並與本公司管理層討論財務報告、風險管理、內部監控及其他相關事宜。

截至2026年6月30日止六個月的中期財務資料未經審計，惟已由本公司核數師羅兵咸永道會計師事務所根據國際審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師審閱中期財務資料」審閱。

報告期後重大事項

除本公告所披露者外，自2026年6月30日後及直至本公告日期，概無發生對本集團營運、財務或前景構成重大影響的事項。

刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告乃於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.metistechbio.com)刊登。本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告將適時於相同網站刊發以供查閱。

致謝

董事會謹此向本公司的股東、僱員、管理團隊、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻致以衷心謝意。

釋義

於本中期業績公告內，除非文義另有所指，否則下列詞彙應具有下文所載涵義：

「ADC」	指	抗體藥物偶聯物，是一類由抗體與生物活性藥物或細胞毒性化合物連接而成的生物製藥
「AI」	指	人工智能，使計算機及機器能夠模仿人類學習、理解、解決問題、決策、創造力和自主性的技術
「算法」	指	一組循序漸進的規則或指令，專為完成某個特定的任務或解決問題而設計，通常用於計算及數據處理
「抗體」	指	亦稱為免疫球蛋白，免疫系統用來識別並結合抗原的蛋白質
「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「BCMA」	指	B細胞成熟抗原，一種在漿細胞及某些晚期B細胞上表達的蛋白質，可用作旨在減少致病性抗體產生細胞的治療的靶點
「拾得生物」	指	拾得(杭州)生物醫藥有限公司，一家於中華人民共和國註冊成立的有限公司
「雙表位」	指	經過改造的分子，可與同一目靶抗原或兩種不同抗原上的兩個不同表位結合，以提高結合特異性及功能活性
「董事會」	指	本公司董事會
「Boulevard Bio」	指	Boulevard Bio, Inc.，一家專注於開發創新免疫療法的生物科技公司
「CAR-T」	指	嵌合抗原受體T細胞，一種細胞免疫療法，患者的T細胞經過基因改造，以表達特異性靶向腫瘤抗原的受體
「CD16a」	指	自然殺傷(NK)細胞表面表達的一種受體，其介導抗體依賴性細胞毒性；用於在免疫療法中募集NK細胞

「CD19」	指	分化簇19，從B細胞最早期發育開始表達的一種表面蛋白，直到漿細胞末期分化，此時其表達消失
「CD3」	指	分化簇3，一種與T細胞受體相關的表面蛋白，形成複合物，參與抗原識別及信號轉導
「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，僅就本中期業績公告而言且僅供地理參考，對「中國」或「中國內地」的提述不適用於台灣、香港及澳門，惟文義另有所指或另有規定除外
「臨床試驗／研究」	指	為驗證或找出試驗藥物的治療效果及副作用以確定該等藥物的治療價值及安全性而對人體進行的研究
「雲計算」	指	一種通過互聯網交付計算資源(如服務器、存儲、數據庫、網絡、軟件和分析)的模型，允許用戶在不管理物理基礎設施的情況下訪問可擴展的按需服務
「CMC」	指	藥品開發、授權、製造和持續營銷過程中的化學、製造與控制流程
「委員會」	指	董事會轄下委員會
「本公司」或「劑泰科技」	指	劑泰科技(北京)股份有限公司(前稱杭州劑泰醫藥科技有限公司)，一家於2020年1月10日在中國成立的股份有限公司，於2025年6月30日改制為股份有限公司
「企業管治守則」	指	載於上市規則附錄C1的《企業管治守則》
「Deerfield」	指	Deerfield Management Company, L.P.，一家專注於醫療保健領域的投資管理公司，致力於透過投資、智能與公益推動醫療健康行業發展
「董事」	指	本公司董事
「DLL3」	指	delta樣配體3，一種在某些腫瘤細胞(包括小細胞肺癌及神經內分泌腫瘤)表面異常表達的跨膜蛋白，可用作免疫療法的腫瘤相關靶點

「藥物靶點」	指	特定的生物分子或結構，如蛋白質、受體、酶或遺傳物質，藥物旨在與其相互作用或調節其活性以產生治療效果。藥物靶點通常是細胞、組織或器官內與疾病相關的成分。
「乾實驗室」	指	一種使用計算工具和模擬而非物理實驗的研究環境，通常應用於生物信息學、數據分析和理論建模等領域
「企業所得稅」	指	企業所得稅
「企業所得稅法」	指	第十屆全國人民代表大會於2007年3月16日採納並自2008年1月1日起生效的《中華人民共和國企業所得稅法》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「基礎模型」	指	以廣泛的數據進行大規模訓練的大型機器學習模型，能夠泛化到廣泛的任務中。其為各種應用(例如自然語言處理、計算機視覺、多模態推理)中微調和專業化的基礎
「全球發售」	指	具有招股章程所賦予的涵義
「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽-1，一種可刺激胰島素分泌，抑制胰高血糖素釋放，減緩胃排空的腸促胰島素激素，在葡萄糖代謝中起關鍵作用
「GLP-2」	指	胰高血糖素樣肽-2，一種參與腸道生長和功能的激素，可促進營養吸收和腸道屏障完整性
「GPC3」	指	磷脂酰肌醇蛋白聚糖-3，一種在肝細胞癌(HCC)中過度表達的細胞表面蛋白聚糖，被認為是腫瘤相關抗原和一種有前景的治療靶點
「本集團」或「我們」	指	本公司及我們的附屬公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣0.1元的股份，以港元認購及買賣並於香港聯交所上市
「HCC」	指	肝細胞癌，主要發生在潛在慢性肝病及肝硬化患者身上的肝臟原發性惡性腫瘤

「恒瑞醫藥」	指	江蘇恒瑞醫藥股份有限公司，一家於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司，其股份於上海證券交易所及香港聯合交易所有限公司上市，及其股份代號600276.SH及01276.HK
「高通量」	指	一種能夠同時快速執行大量實驗或數據處理任務的方法或系統，通常用於基因組學、藥物篩選和材料科學
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「香港聯交所」或「聯交所」	指	香港交易及結算所有限公司附屬公司
「國際財務報告準則」	指	《國際財務報告準則會計準則》，該統稱包括國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的所有適用個別《國際財務報告準則》、國際會計準則及詮釋
「IIT」	指	研究者發起的試驗，一項由醫療機構研究者主動提出並進行的臨床研究
「IND」	指	研究性新藥，其申請為監管機構藥物審評流程中決定是否允許開展臨床試驗的第一步
「體外」	指	在微生物、細胞或生物分子脫離其正常生物環境的情況下進行的一類研究條件
「體內」	指	在完整、活的生物體或細胞(通常為動物(含人類)和植物)中測試各種生物實體效應的一類研究條件，與針對組織提取物或死亡生物體的研究相對
「適應症」	指	藥物、治療方法或醫療器械擬用於或獲批使用的特定病症、疾病或醫療用途
「可電離脂質」	指	一類在特定pH條件下獲得電荷的脂質，能夠有效包裹並在細胞內遞送mRNA等核酸
「IRES」	指	內部核糖體進入位點
「上市」	指	H股於香港聯交所主板上市

「上市日期」	指	H股於香港聯交所主板上市的日期(即2026年5月13日)
「上市規則」或 「香港上市規則」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「LNP」	指	脂質納米粒，一種由脂質組成的納米級遞送系統，通常用於包裹及保護mRNA等核酸類治療藥物
「mRNA」	指	信使RNA，一種將遺傳信息從細胞核中的DNA攜帶至細胞質中的RNA分子，而蛋白質在細胞質中合成
「MS」	指	多發性硬化症，一種慢性免疫疾病，其中免疫系統攻擊覆蓋神經纖維的保護性髓鞘，導致大腦與身體其他部位之間的信號傳遞問題
「NHP」	指	非人靈長類動物，一類用於生物醫學研究的靈長類動物，如恆河猴或食蟹猴，其與人類在生理上的相似性為轉化研究提供支持
「NKCE」	指	自然殺傷細胞銜接器，一種多特異性治療性蛋白，通過結合NK細胞受體(如CD16a)及靶細胞抗原(如CD19或BCMA)，引導NK細胞識別並清除靶細胞
「ODT」	指	口腔崩解片，一種無需用水即可在口腔中快速溶解或崩解的劑型，能提高給藥的便捷性
「PBA」	指	假性延髓情緒障礙，一種神經系統疾病，其特徵為不自主、突然且頻繁的大笑或大哭，這種大笑或大哭與患者的實際情緒狀態不成比例或無關
「PBMC」	指	外周血單個核細胞，從外周血中分離出來的一類細胞，被定義為任何具有圓形細胞核的血細胞
「PD」	指	帕金森病，一種影響運動功能的進行性神經系統疾病，引發震顫、肌肉強直、運動遲緩(動作緩慢)及姿勢不穩等症狀
「招股章程」	指	本公司日期為2026年5月5日有關全球發售的招股章程

「PYY」	指	肽YY，一種腸道激素，能降低食慾並抑制胃動力，從而導致飽腹感
「量子化學」	指	理論化學的分支，利用量子力學來研究分子和原子的電子結構、特性和反應
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「RNA」	指	核糖核酸，一種存在於大多數生物體和病毒中的分子，由核苷酸組成
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣0.10元的普通股
「股份拆細」	指	緊接上市前的股份拆細，據此，每股面值人民幣1.00元的股份拆細為十股每股面值人民幣0.10元的股份
「股東」	指	股份持有人
「特專科技公司」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「TCE」	指	T細胞銜接器，一種雙特異性抗體，旨在通過結合T細胞上的CD3及癌細胞上的腫瘤相關抗原，募集及激活T細胞以識別和殺傷腫瘤細胞
「TGR5」	指	武田G蛋白偶聯受體5，一種可被膽汁酸激活的受體，用於調節能量代謝、葡萄糖穩態和腸道激素分泌
「TME」	指	腫瘤微環境，即腫瘤周圍的複雜環境，包括免疫器官、血管、基質細胞和信號分子，可影響腫瘤進展和對治療的反應
「轉染」	指	將核酸(例如mRNA或DNA)導入細胞以產生所需蛋白質或改變基因表達的過程。在脂質納米顆粒的背景下，轉染是指基因載荷在靶細胞中的成功遞送與表達

「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「濕實驗室」	指	一種實驗室，其實驗涉及液體或固體形式的生物或化學材料，需要物理處理、試劑和專門設備
「浙江引安」	指	浙江引安醫藥科技有限公司，一家於中華人民共和國註冊成立的有限公司

為便於參考，本中期業績公告載有中國法律法規、政府部門、機構、自然人或其他實體(包括我們的附屬公司)的中英文名稱，中英文版本如有任何不符，概以中文版本為準。

承董事會命
劑泰科技(北京)股份有限公司
 董事會主席、執行董事兼首席執行官
賴才達

香港，2026年8月25日

於本公告日期，董事會包括：(i)執行董事賴才達博士、*Hongming Chen*博士及王文首博士；(ii)非執行董事黃瀚濤先生及公元女士；及(iii)獨立非執行董事林怡仲先生、李晉博士及*Peter Edward Lobie*博士。