

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Beijing Biostar Pharmaceuticals Co., Ltd.
北京華昊中天生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2563)

中期業績公告
截至2026年6月30日止六個月

北京華昊中天生物醫藥股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)截至2026年6月30日止六個月的未經審計綜合中期業績連同2025年同期的比較數字。該等中期業績已由本公司審計委員會審閱。

在本公告內，「我們」及「我們的」均指本公司，如文義另有所指，則指本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已約整或已四捨五入至小數點後一位或兩位數(如適用)。任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和如有任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		
	2026年	2025年	按期變動
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	
收入	36,635	14,787	147.8%
毛利	34,080	13,747	147.9%
淨虧損	(26,596)	(54,041)	(50.8%)
歸屬於母公司股東的淨虧損	(26,596)	(54,041)	(50.8%)
每股虧損	(0.07)	(0.15)	(52.8%)
研發費用	19,056	41,343	(53.9%)

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)	按期變動
貨幣資金	470,408	456,767	3.0%

註：本公告所載若干數額及百分比數字已約整。因此，若干表格合計一欄所列示的數字或與數字相加計算所得總數略有出入。任何表格或圖表所示總數與所列數額總和之間的差異乃約整所致。

管理層討論及分析

業務回顧

截至本公告日期，公司在研發管線的推進、市場推廣戰略合作、學術成果發表、知識產權布局等方面均繼續取得顯著進展，達成了如下重要里程碑及成就：

1. 研發管線推進

我們是一家合成生物學技術驅動的生物醫藥公司，致力於開發腫瘤創新藥。我們成功開發了專注於微生物代謝產物新藥研發的三大核心技術平台。截至本報告期末，我們擁有一種已商業化產品及19項研發管線。我們的核心產品優替德隆注射液於2021年獲得國家藥監局批准上市，適應症為與卡培他濱聯合治療既往接受過至少一種蒽環類或紫杉類藥物化療方案的復發或轉移性乳腺癌。這結束了中國近二十年來缺乏自主研發的國產一類化療創新藥的局面。截至本報告期末，優替德隆注射液是唯一通過合成生物學技術開發並獲批上市的化療藥物，也是2010年起全球獲批准的唯一具有新型分子結構的微管抑制劑類腫瘤藥物。

基於優替德隆具有可穿透血腦屏障、抗癌譜廣、口服生物利用度高、血液學毒性低、能突破多藥耐藥機制等特性和優勢，我們在本報告期內針對優替德隆新適應症拓展、口服劑型臨床開發等方面在海內外進行了大力布局。對於優替德隆注射液，針對乳腺癌新輔助的III期臨床研究入組接近尾聲、針對乳腺癌和肺癌腦轉移的兩項關鍵註冊臨床分別在美國和中國入組順利進行；針對優替德隆膠囊，我們順利完成了在中國和美國的臨床I期研究以及優替德隆膠囊聯合卡培他濱治療晚期乳腺癌的中國II臨床研究，結果證明優替德隆膠囊與注射液相比，PFS、ORR等療效獲益均相當甚至更優，安全性上極大降低了微管抑制劑等化療藥物特有的外周神經毒性的發生率和嚴重程度，將3級的外周神經毒性發生率從25.1%降低至2%，無4級的外周神經毒性，並保持了優替德隆一貫的低血液學毒性優勢。優替德隆膠囊是我國自主創制的改良新藥，全球首個固體口服給藥的微管穩定劑。我們認為優替德隆膠囊是癌症治療路上的一項進步，為患者

提供更優的便利性及依從性，減輕患者的經濟負擔，亦能夠促進與其他口服抗癌藥物聯合應用從而開辟出新的治療方式，因此公司大力推進優替德隆膠囊的後續II/III期臨床管線：三陰乳腺癌輔助強化臨床III期研究入組順利進行、晚期一線胃癌臨床II/III期國際多中心研究和鉑耐藥卵巢癌臨床II期研究均已完成首個階段即將進入下一階段、晚期一線軟組織肉瘤臨床II期研究亦已獲得倫理批准啟動在即。

與此同時，公司正在構建具有自主知識產權的下一代抗體偶聯藥物(ADC)技術平台，圍繞「差異化毒素體系+連接子」兩大核心要素進行系統性創新。與當前主流採用澳瑞他汀衍生物(MMAE或者MMAF)或TopoI抑制劑等通用載荷的ADC產品不同，本平台獨創性地使用公司特有的合成生物學產品優替德隆和其它埃坡黴素衍生物作為核心毒素分子，可選擇性的與TopoI抑制劑進行組合用於開發雙毒素或多毒素ADC藥物。優替德隆和其它埃坡黴素衍生物毒素屬於表觀穩定的微管抑制劑，具有強效抗腫瘤活性和良好的細胞膜通透性、對抗P-gp外排泵對多藥耐藥腫瘤細胞的潛在克服能力，以及明確的作用機制，且安全性良好，在ADC領域具備顯著的差異化競爭優勢。目前臨床前研究正在積極推進中，力爭在2026年下半年確定PCC(臨床前候選物)並推至IND-enabling階段。

截至報告期末，公司最新的研發管線圖如下（注：管線圖不包含部分已完成和研究者發起臨床研究）：



CAP = 卡培他濱；ODD = 孤兒藥認定；TBD = 待定

優替德隆注射液

● 優替德隆注射液聯合化療用於HER2陰性乳腺癌新輔助治療III期臨床試驗

該研究由復旦大學附屬腫瘤醫院邵志敏教授牽頭，為一項基於頭對頭對比紫杉類藥物（優替德隆注射液聯合多柔比星／環磷醯胺對比多西他賽聯合多柔比星／環磷醯胺）的優效性設計的開放、多中心、隨機對照III期臨床研究。蒽環聯合紫杉類藥物是目前HER2陰性乳腺癌患者的新輔助治療標準治療方案，但現有療效和安全性有限。基於優替德隆注射液獲批治療晚期乳腺癌，我們認為將其應用於早期乳腺癌治療可以惠及更多癌症患者，同時也可以提高我們的市場份額。截至報告期末，我們已完成近目標數量90%的患者入組，收集到的不良事件發生率低，而且該等不良事件容易管理，顯示優替德隆注射液聯合AC有良好安全性。有效性數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。預計2026年底完成全部患者入組並於2027年上半年申報NDA。

- 優替德隆注射液聯合貝伐珠單抗治療非小細胞肺癌腦轉移的關鍵II期臨床試驗

約10%–20%的NSCLC患者在初診時已發生腦轉移，而25%~40%的NSCLC患者在病程中發生腦轉移。NSCLC發生腦轉移後生活質量明顯降低，自然平均生存時間僅為1~2個月。驅動基因陰性NSCLC腦轉移因缺乏有效的顱內療效數據，迄今為止尚無統一治療推薦和標準治療選擇，亟需開發新的治療方案。優替德隆獨特的理化性質以及對P-糖蛋白介導的外排不敏感等優勢，使其具備穿透血腦屏障(BBB)的能力。本研究為關鍵II期註冊性臨床試驗，採用兩階段設計，目前受試者入組順利，第一階段已接近尾聲，並已顯示出優異的顱內療效信號和可控的安全性，具體數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。

- 優替德隆注射液聯合卡培他濱治療HER2陰性乳腺癌腦轉移的美國關鍵II期臨床試驗

晚期乳腺癌患者約20–50%會發生腦部轉移。由於BBB的存在，許多乳腺癌治療藥物在顱內很難達到有效的濃度，使得BCBM患者普遍預後較差，尤其HER2陰性BCBM患者預後更差，中位無進展生存期僅2–6個月。然而，HER2陰性BCBM尚缺乏明確有效的藥物治療方案，全球範圍無任何藥物被批准用於HER2陰性BCBM，存在明顯且迫切的未被滿足的臨床需求。優替德隆前期針對乳腺癌腦轉移的臨床研究均展示出優異的臨床療效和安全性，也被美國FDA授予治療乳腺癌腦轉移的孤兒藥資格。該研究為關鍵II期註冊性臨床試驗，採用兩階段設計，由MD安德森癌症中心(MD Anderson Cancer Center)、約翰·霍普金斯癌症中心(John Hopkins Sidney Kimmel Comprehensive Cancer Center)、希望之城癌症中心(City of Hope-Duarte)、西北大學癌症中心(Robert H. Lurie Comprehensive Cancer Center Northwestern University)、科羅拉多大學醫院(University Of Colorado Hospital)、奧古斯塔大學(Augusta University)、加利福尼亞大學洛杉磯分校(University of California Los Angeles)等全美10餘家頭部研究中心共同參與，截至本公告日期，受試者入組順利。這是優替德隆注射液首次在美國患者人群中用藥，是公司國際化戰略邁出的重要一步。

- 優替德隆注射液聯合吉西他濱一線治療不可切除晚期胰腺癌II期臨床研究

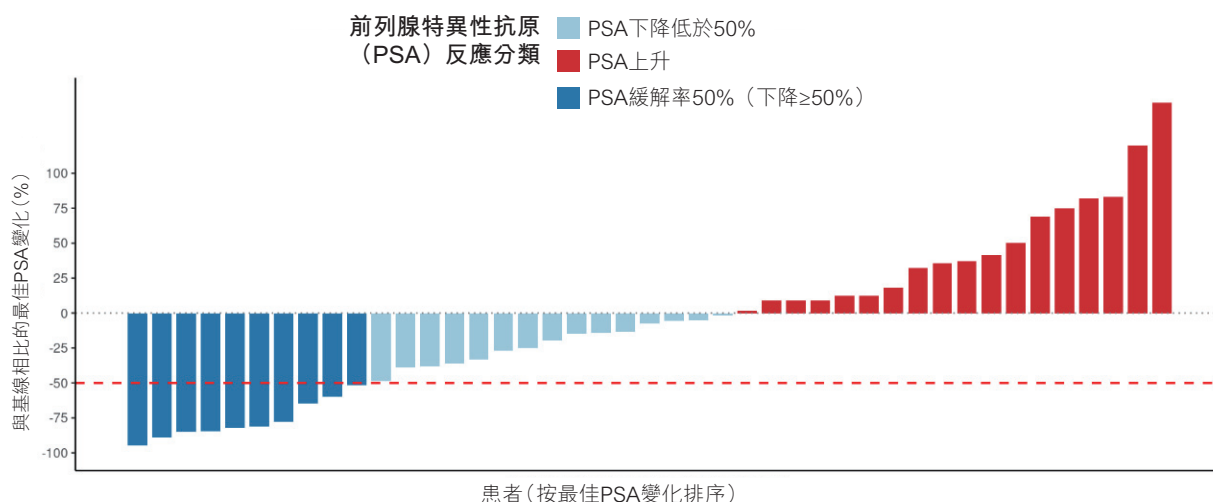
胰腺癌是一種高度惡性的腫瘤，基於吉西他濱的聯合方案仍是最主要的臨床治療手段。然而胰腺癌細胞對吉西他濱易產生耐藥性，因此治療效果並不理想。優替德隆能夠顯著抑制胰腺癌細胞的增殖和集落形成能力，對胰腺癌模型具有良好的抗腫瘤活性。當與吉西他濱聯用時，優替德隆能夠顯著降低吉西他濱的IC50值，且二者聯合的抗腫瘤活性優於傳統的紫杉醇聯合吉西他濱，優替德隆也獲得了FDA授予的治療胰腺癌的孤兒藥資格認定。截至本公告日期，受試者入組順利。具體數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。

- 優替德隆注射液單藥治療晚期NSCLC中國III期臨床試驗

該研究為一項基於優替德隆單藥對比紫杉類藥物多西他賽單藥的頭對頭優效設計的開放、多中心、隨機對照III期臨床研究。截至本公告日期研究已入組近300例患者，數據顯示優替德隆對比多西他賽無論ORR還是PFS都有接近翻倍的顯著優勢（OS兩組均未達到），安全性尤其是3級及以上血液學毒性發生率優替德隆顯著低於多西他賽，具體研究數據將於2026年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO)披露。但考慮到該研究試驗患者入組進展不及預期，公司策略性調整管線優先級，目前該研究暫停入組，後續將視情況重啟或終止該研究。

- 優替德隆注射液單藥治療轉移性去勢抵抗性前列腺癌中國II期臨床試驗（已完成）

本研究共納入患有轉移性去勢抵抗性前列腺癌、多西他賽治療失敗或不適合多西他賽治療、且至少接受過一種雄激素受體通路抑制劑(ARPI)或阿比特龍治療的男性患者。截至本公告日期，研究共納入43例患者，PSA50緩解率23.3%，PSA30緩解率32.6%。rPFS達6.7個月，OS達11.4個月。在23例可評估腫瘤反應的患者中，ORR為17.4%，DCR為56.5%。安全性方面，大多數TEAE為1級或2級，整體可控可管理。未發生與治療相關的死亡事件。該研究結果在2026 ASCO年會現場以壁報形式公布。



紅色虛線表示50%下降閾值。PSA緩解率50%：n=10；PSA下降<50%：n=15；PSA上升：n=18。

- 優替德隆注射液聯合抗HER2靶向藥治療HER2陽性晚期乳腺癌中國II期臨床試驗 (已完成)

本研究共納入85例HER2陽性轉移性乳腺癌患者，探索優替德隆+伊尼妥單抗+吡咯替尼三聯治療方案。截至本公告日期，在85例可評估療效的患者中，完全緩解(CR)6例，部分緩解(PR)64例，疾病穩定(SD)7例，ORR達82.4%，疾病DCR達95.3%，中位PFS為13.1個月，中位治療周期數為11個周期，中位OS尚未達到，12個月、26個月、35個月OS率分別為94.6%、85.2%、78.5%，展現出優異的長期生存趨勢。安全性方面，TRAE多為1–2級，可通過支持治療和劑量調整有效管理。僅6例患者因TRAE導致治療中斷，無治療相關死亡事件發生，證實該三聯方案的安全性可接受。本研究基於真實臨床診療場景，聚焦HER2陽性轉移性乳腺癌一線及二線治療人群，探索全新聯合治療方案，旨在同時應對治療耐藥與耐受性不佳兩大臨床難題。該研究結果在2026 ASCO年會現場以壁報形式公布。

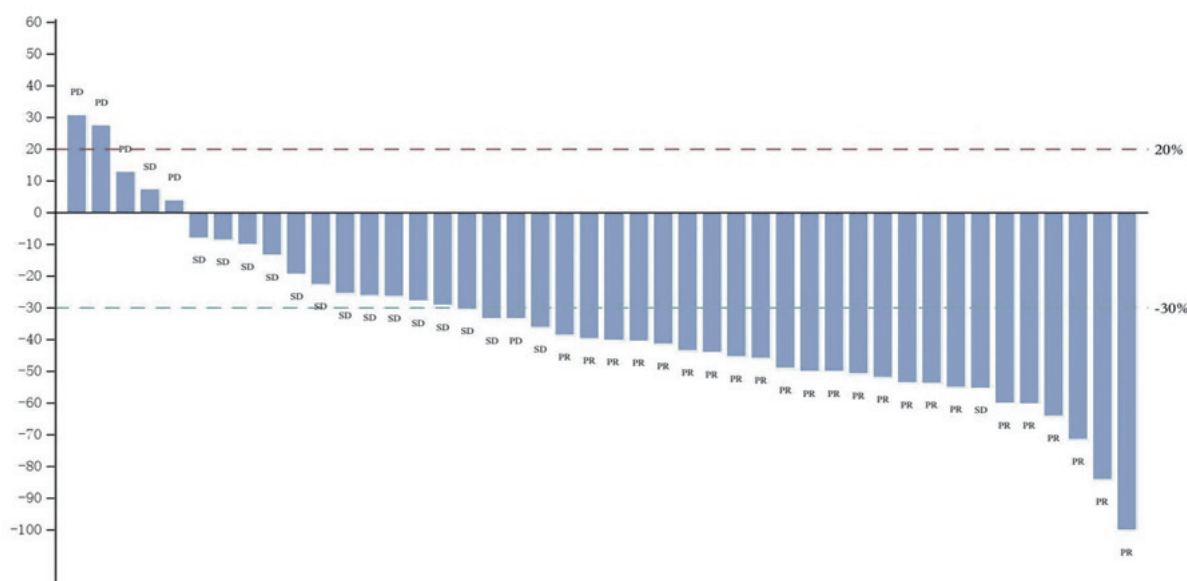
優替德隆膠囊

- 優替德隆膠囊聯合卡培他濱治療晚期乳腺癌中國II期臨床試驗 (已完成)

該研究為接續優替德隆膠囊中國I期臨床研究，評價優替德隆膠囊聯合卡培他濱治療晚期轉移性乳腺癌患者的有效性、安全性和藥代動力學特徵，由中國醫學科學院腫瘤醫院徐兵河院士牽頭，研究共入組50例受試者，其中100%接受過紫杉或蔥環類治療，86%存在內髒轉移，84%轉移部位數量 $\geq$ 2，42%既往抗腫瘤治療線數 $\geq$ 3

線。96%為HER2陰性乳腺癌，72%的分子分型為HR陽性HER2陰性，24%為三陰性乳腺癌。42例(84%)接受過內分泌治療，35例(70%)接受過CDK4/6抑制劑治療。44例可評價療效患者中，27例患者達到PR，其中23例患者已達到確認的PR，確認的ORR為52.3%，DCR為88.6%。中位PFS為8.25個月，中位DoR為7.62個月，中位治療周期為9(1-21)。結果顯示優替德隆膠囊聯合卡培他濱與優替德隆注射液聯合卡培他濱(ORR 39.6%，中位PFS7.7個月，Lancet Oncol 2017；18:371-83)在晚期乳腺癌治療中療效相當或更好。安全性方面，與優替德隆注射液聯合卡培他濱相比，優替德隆膠囊聯合卡培他濱極大降低了周圍神經病變發生率和嚴重程度，3級發生率從25.1%降至2%，且3級血液學毒性維持在12%的低水平狀態。導致停藥的不良事件發生率亦明顯降低，從29.6%降至4%。該研究結果在2026 ASCO年會現場以壁報形式公布。

靶病灶相比基線的最佳百分比變化 (n=44)



● 優替德隆膠囊聯合卡培他濱治療HER2陰性晚期乳腺癌的III期臨床研究

基於上述優異的II期臨床數據，公司啟動了該項基於優替德隆膠囊聯合卡培他濱對比優替德隆注射液聯合卡培他濱的非劣效設計的開放、多中心、隨機對照III期臨床研究，繼續由中國醫學科學院腫瘤醫院徐兵河院士牽頭，評價在既往接受過紫杉類或蒽環類化療藥物治療的HER2陰性晚期乳腺癌患者中的療效和安全性，主要研究終點為PFS，計劃啟動40餘家中心、入組308例受試者。截至本公告日期，已獲得組長單位的倫理批准，入組啟動在即。公司相信，作為全球首個口服固體微管穩

定劑，優替德隆膠囊不僅是劑型上的升級，更是治療理念和生活方式的革新。優替德隆膠囊+卡培他濱的雙口服方式使乳腺癌患者擺脫了每日靜脈輸注的束縛，在帶瘤生存下實現更高的生活質量，良好的便利性和耐受性支持更長期的治療以獲得更優的生存預後。同時為實現治療門診化提供了可能，優化醫療資源配置，減輕社會與個人醫療負擔，展現巨大的應用潛力和市場空間。

- 優替德隆膠囊聯合卡培他濱用於新輔助治療後未達到病理完全緩解的三陰性早期乳腺癌輔助強化治療的III期臨床研究

TNBC患者可選擇的輔助化療方案非常有限。優替德隆膠囊可提高用藥的順應性，減少患者的住院時間，提高用藥的便利性，有助於患者長期治療，大幅度降低患者的臨床治療費用。同時，優替德隆既往的安全性數據支持優替德隆長期用藥，有利於長期的輔助強化治療。該研究由復旦大學附屬腫瘤醫院邵志敏教授牽頭，計劃入組既往接受過新輔助化療且術後未達到病理完全緩解的三陰性早期乳腺癌患者440例，評價優替德隆膠囊聯合卡培他濱對比卡培他濱單藥用於新輔助治療後未達到病理完全緩解的三陰性早期乳腺癌輔助治療的3年無侵襲性疾病生存(IDFS)率、OS率 and 安全性。目前該項目患者入組正在積極推進中，具體數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。

- 優替德隆膠囊聯合氟尿嘧啶類和鉑類藥物一線治療局部晚期或轉移性胃或胃食管交界處腺癌的國際多中心II/III期臨床研究

該研究由中山大學附屬腫瘤醫院徐瑞華院士牽頭，II期部分擬入組78例受試者，主要目的為評估優替德隆膠囊聯合氟尿嘧啶類和鉑類藥物並聯合或不聯合PD-1抑制劑一線治療局部晚期或轉移性胃或胃食管交界處腺癌的安全性、最佳給藥劑量、療效和藥代動力學特徵；III期部分擬入組700例受試者，計劃在中國、美國、亞洲、歐洲和其他國家及地區開展，主要終點為總生存期OS，次要終點包括PFS、ORR和

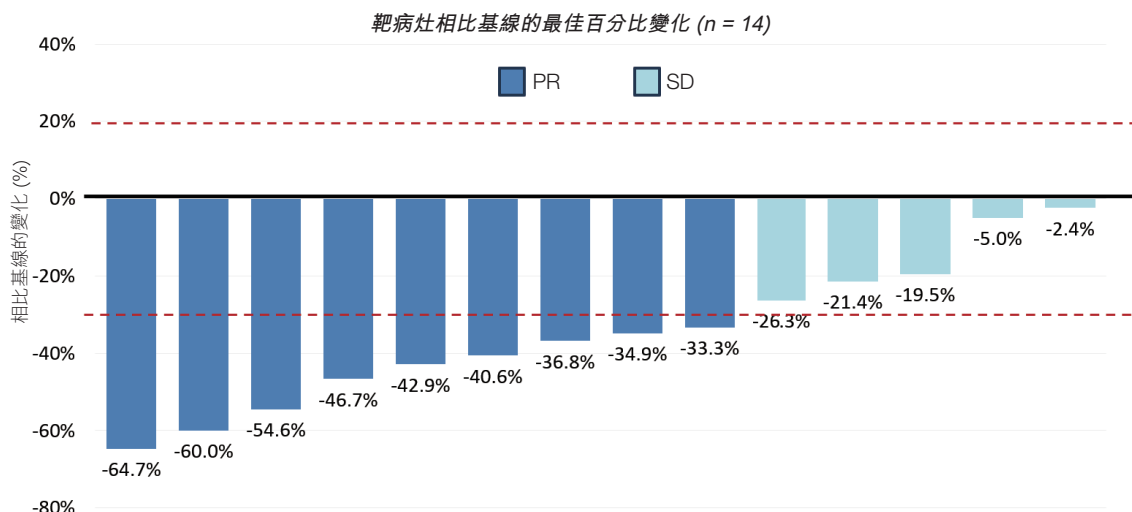
安全性。臨床IND已獲得FDA和CDE的批准，目前II期階段入組正在積極推進中。中國已完成II期的安全導入部分，即將進入擴展期，具體數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。

- 優替德隆膠囊單藥或聯合血管生成抑制劑治療鉑耐藥晚期上皮性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌患者的II/III期臨床研究

該研究由復旦大學附屬腫瘤醫院吳小華教授牽頭，II期部分擬入組78例受試者，主要目的為評估優替德隆膠囊單藥不同給藥方案(BID或QD)或聯合血管生成抑制劑(呋喹替尼或倫伐替尼)在目標患者人群中的安全性、療效和藥代動力學特徵。臨床IND已獲得CDE和FDA的批准，目前II期階段入組正在順利進行中，中國已完成單藥組的考察，即將進入聯合組階段，具體數據將在達到足夠數量的可評價病例並完成統計分析後得出。

- 優替德隆膠囊聯合呋喹替尼膠囊治療鉑耐藥復發卵巢癌的II期臨床研究

該研究為復旦大學附屬腫瘤醫院開展的研究者發起臨床，計劃入組約35例患者。截至本公告日期，該研究入組已接近尾聲。中期分析數據在2026 ASCO年會現場以壁報形式公布。14例患者完成了療效評估，其中9例PR、5例SD，ORR為64.3%，DCR為100%，中位PFS為7個月，整體安全性良好。最終數據將在完成全部患者統計分析後得出。



- 優替德隆膠囊聯合多柔比星一線治療晚期軟組織肉瘤的II期臨床研究

軟組織肉瘤(STS)全球現有治療方案十分有限，多柔比星單藥或聯合異環磷醯胺是常見晚期STS的標準一線化療且應用多年，但治療周期有限進而缺乏療效維持方案，因此，亟待開發新的一線STS治療方案，為進一步維持療效和提高安全性提供新的治療選擇。在ESMO 2025上，公司公布了一項優替德隆注射液單藥治療晚期或轉移性軟組織肉瘤(STS)的II期臨床研究數據。研究共入組了27名患者，ORR為7.4%，DCR為77.8%，中位PFS達到4.6個月，12個月OS率更高達80%。安全性方面，大多數TRAE為1~2級，且可控可逆，無治療相關死亡事件發生。結果表明，在蒽環類藥物和TKI經治的晚期或轉移性STS患者中，優替德隆體現出良好的臨床療效和安全性，有望成為晚期STS的治療新選擇。基於此並考慮優替德隆膠囊的服藥順應性更有益於維持治療，公司開展該項優替德隆膠囊聯合多柔比星一線治療晚期軟組織肉瘤的多中心II期臨床研究，計劃入組約50例受試者，主要研究終點為PFS。截至本公告日期，已獲得組長單位的倫理批准，入組啟動在即。

- 以優替德隆為有效載荷的抗體偶聯藥物

公司正在構建具有自主知識產權的下一代抗體偶聯藥物(ADC)技術平台，圍繞「差異化毒素體系+連接子」兩大核心要素進行系統性創新。與當前主流採用MMAE或TopoI抑制劑等通用載荷的ADC產品不同，本平台獨創性地使用公司特有的優替德隆和其它埃坡黴素衍生物作為核心毒素分子，可選擇性的與TopoI抑制劑進行組合用於開發雙毒素或多毒素ADC藥物。優替德隆和其它埃坡黴素衍生物毒素屬於表觀穩定的微管抑制劑，具有強效抗腫瘤活性和良好的細胞膜通透性、對抗P-gp外排泵對多藥耐藥腫瘤細胞的潛在克服能力，以及明確的作用機制和安全性良好，在ADC領域具備顯著的差異化競爭優勢。

在連接子的選擇方面，公司針對連接子結構進行了系統優化設計，通過位點特異性偶聯及結構工程改造，在保持體內穩定性的同時實現更高且可控的藥物抗體比(DAR)，同時亦可針對性的控制不同毒素的釋放速度。更高DAR值有望顯著提升

單位抗體的有效載荷遞送效率，增強腫瘤細胞殺傷能力，同時通過優化藥代動力學特徵改善治療窗口。本平台旨在解決傳統ADC在療效不足、耐藥發生及安全性限制等方面的關鍵臨床痛點，為實體瘤及難治性腫瘤提供更具潛力的治療選擇。

目前臨床前研究正在積極推進中，力爭在2026年下半年確定PCC並推至IND-enabling階段。

2. 市場推廣戰略合作

我們在本報告期內進一步加強與青島百洋醫藥股份有限公司在優替德隆市場推廣服務方面的合作。我們相信，藉此機會，通過與具有優秀市場推廣能力的公司開展合作，可以更高效地整合資源，進一步增大核心產品的市場空間，最大限度發揮我們技術平台的科學及商業價值，加速更多管線的研發和落地，為企業的持續發展與價值創造奠定堅實基礎。

3. 知識產權

我們在本報告期內先後獲得了優替德隆口服制劑相關專利在韓國的PCT授權和優替德隆基因工程菌種相關專利在美國的PCT授權。優替德隆化合物分子結構複雜，難以通過化學全合成或半合成方法實現高效生產和產業化，且化學合成產物與通過基因工程菌微生物發酵生產的產品在質量標準、藥物性質、生產成本、臨床安全性等方面存在差距。該專利所保護的基因工程菌為公司依託獨特的合成生物學技術平台開發，並實現依託該基因工程菌通過發酵工藝產業化生產優替德隆。由於該基因工程菌為優替德隆生產的前提條件和核心物料，故其專利的授權會極大提高產品的全球仿制壁壘，使得2041年專利到期前仿制優替德隆幾無可能。此外，我們亦在布局新專利的申請，包括優替德隆或其衍生物的抗體藥物偶聯物相關專利等。

4. 發展戰略及業務前景

我們將進一步加強研發投入，圍繞產品管線，通過自主研發及外部合作，提升產品的商業價值：

— 優替德隆注射液臨床試驗：

我們將積極推進多個適應症拓展的臨床研究，如乳腺癌新輔助、乳腺癌及肺癌腦轉移、胰腺癌等項目。這三項研究均為III期或關鍵性註冊臨床，有支持新適應症海內外直接獲批的潛力，對於不斷擴大優替德隆注射液未來市場前景具有巨大幫助。

— 優替德隆膠囊臨床試驗：

作為優替德隆的口服劑型，優替德隆膠囊為患者提供更優的便利性及依從性，減輕患者的經濟負擔，基於優替德隆膠囊在中美已完成的臨床研究的優異數據，我們大力布局優替德隆膠囊的後續II/III期臨床管線，包括三陰乳腺癌輔助強化臨床III期研究、晚期一線胃癌臨床II/III期國際多中心研究、晚期鉑耐藥卵巢癌臨床II/III期國際多中心研究、一線軟組織肉瘤II期研究等多項大型研究均在積極入組中。

— ADC產品研發：

鑒於優替德隆及其衍生物有望成為ADC藥物優質有效載荷(Payload)的巨大潛力，結合我們前期在ADC項目中已取得的積極探索成果，我們將全力推進以優替德隆及其衍生物為核心載荷的ADC項目研發，並力爭盡快將其推向臨床階段。

當前，ADC賽道正處於全球藥物研發的風口，市場對該領域的商業潛力預期持續走高，行業數據顯示其市場規模有望在近年內達到數百億美元量級。近年來，該領域的授權合作與戰略交易(BD交易)異常活躍，多家跨國製藥巨頭(MNC)及知名生物醫藥企業均通過外部引進或戰略合作等方式加速佈局ADC領域，充分彰顯了行業對ADC技術路線及新型載荷開發前景的極高熱情與強烈信心。

在此背景下，公司將積極把握行業機遇，以優替德隆獨特的作用機制與差異化優勢為基石，加速ADC產品管線的構建與臨床轉化。此舉不僅將進一步豐富我們的產品組合，亦將不斷增強本公司產品管線的多元化與綜合競爭力，為公司的長期可持續發展奠定堅實基礎。

— 商務拓展：

我們高度重視通過海外授權、組建NewCo、或共同開發等方式，積極物色可靠的全球合作夥伴，加速優替德隆注射液、膠囊及ADC等資產的全球化，相關工作正在有條不紊推進過程中；同時，我們也在積極尋找與公司研發管線和技術平台有協同的、具有新興靶點或技術的早期臨床階段資產，通過權益引進的方式豐富公司研發管線，依託公司成熟的國內外註冊和臨床能力加速新資產的研發進程。

— 優化生產質量及產能，滿足全球需求：

我們致力於鞏固自身在生產環節的優勢，將繼續投資於先進的生產設備與最佳生產環境，以更好地滿足研發與生產需求，同時實現規模經濟效益，以降低生產環節成本。隨著海外的臨床試驗及商業化的進展，我們將依照cGMP標準，升級生產設施，為未來在全球範圍供應產品提供可靠保障。

— 提高品牌知名度和市場佔有率：

我們將與合作夥伴百洋醫藥進一步加強深度合作、更高效地整合雙方資源，制定全面的、專業的和差異化的學術推廣計劃和商業化開發策略，覆蓋全國範圍內重點省市區域的醫療機構，以期快速提升優替德隆注射液市場知名度和滲透率。

— 吸引、培養及留用頂尖人才，加快科技創新和產品商業化：

我們高度重視選拔並留用人才。為全面支持我們的發展，我們將繼續招募行業領先的研發、臨床開發和商業化專業人士。我們致力為我們的員工提供健全的職業發展和學習機會，來自資深人士的指導、清晰的職業發展路線、有競爭力的薪酬以及團結互助的工作環境，打造吸引人才和留住志同道合頂尖人才的企業文化。

財務回顧

營業收入

報告期內，本集團收入為人民幣36.6百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣14.8百萬元增加147.8%。該變動乃主要由於我們的產品優替德隆注射液市場覆蓋持續拓寬，帶動我們的產品銷量上升。

營業成本

報告期內，本集團營業成本為人民幣2.6百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣1百萬元增加145.7%。該變動乃主要由於我們的產品優替德隆注射液銷售收入增長，銷售成本隨業務量同步上升。

毛利及毛利率

由於前述因素，本集團的毛利由截至2025年6月30日止六個月的人民幣13.7百萬元增加147.9%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣34.1百萬元，主要得益於核心產品優替德隆注射液銷售規模擴張帶動毛利總額提升；本集團的毛利率於截至2026年6月30日止六個月為93%，與於截至2025年6月30日止六個月之93%維持一致，我們的毛利率保持穩定。

税金及附加

我們的税金及附加由截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.5百萬元增加17.0%至2026年6月30日止六個月為人民幣0.6百萬元，主要由於我們銷售收入增加帶動的相關稅費增加。

銷售費用

我們的銷售費用由2025年6月30日止六個月的人民幣19.5百萬元減少18.6%至2026年6月30日止六個月的人民幣15.9百萬元，主要由於我們嚴格控制銷售開支所帶來的銷售費用減少。

管理費用

我們的管理費用由2025年6月30日止六個月的人民幣14.2百萬元增加28.2%至2026年6月30日止六個月的人民幣18.2百萬元，主要由於我們中介機構服務費用的增加。

研發費用

我們的研發費用由2025年6月30日止六個月的人民幣41.3百萬元減少53.9%至2026年6月30日止六個月的人民幣19.1百萬元，主要由於隨著主要臨床項目的進入入組尾期階段，臨床支出及技術服務開支減少。

營業外收入

我們的營業外收入由2025年6月30日止六個月的人民幣1.7百萬元減少95%至2026年6月30日止六個月的人民幣0.1百萬元，主要由於市場推廣服務商業保證金收入減少。

所得稅費用

截至2025年6月30日止六個月及2026年6月30日止六個月，我們確認未產生所得稅費用。

淨虧損

由於上述原因，我們的虧損由截至2025年6月30日止六個月的人民幣54百萬元減少27.4百萬元至截止2026年6月30日止六個月的人民幣26.6百萬元。

主要財務比率

下表載列截至所示日期我們的主要財務比率：

	於2026年 6月30日 (未經審核)	於2025年 12月31日 (經審核)
流動比率(倍)	8.8	8.3
速動比率(倍)	8.0	7.7
資產負債率(%)	13.6%	14.0%

附註：

1. 流動比率按同日的流動資產除以流動負債計算。
2. 速動比率按同日的流動資產減存貨，再除以流動負債計算。
3. 負債比率按同日的負債總額除以資產總額計算。

流動資產淨值

我們的流動資產淨額由截至2025年12月31日的人民幣508.6百萬元減少4.2%至截至2026年6月30日的人民幣487百萬元。此乃由於我們的研發項目開展、市場銷售活動拓展以及輔助維持日常管理營運提供資金。

截至2026年6月30日，我們的流動資產為人民幣549.7百萬元，包括貨幣資金人民幣470.4百萬元、應收賬款人民幣20.8百萬元、預付款項人民幣3.7百萬元、其他應收款人民幣0.3百萬元、存貨人民幣48.0百萬元、及其他流動資產人民幣6.4百萬元。截至2026年6月30日，我們的流動負債為人民幣62.7百萬元，包括應付賬款人民幣52.4百萬元、應付職工薪酬人民幣2.5百萬元、應交稅費人民幣0.4百萬元、其他應付款人民幣6.5百萬元及一年內到期的非流動負債人民幣0.8百萬元。

資本管理

本集團資本管理的主要目標為維持本集團的穩定性及增長、保障其正常營運及實現股東價值最大化。本集團定期檢討及管理其資本架構，並根據經營及市場狀況的變化及時作出調整。

流動資金及財務資源

截至2026年6月30日，我們的貨幣資金(主要以美元及人民幣計值)、其他非流動金融資產合共為人民幣505.4百萬元，較截至2025年12月31日的人民幣491.8百萬元增加2.8%。該增加主要由於報告期內我們的經營性應收款項收回。

所持重大投資

截至2026年6月30日，本集團並無作出或持有任何重大投資(包括在被投資公司的任何投資額佔本公司於2026年6月30日資產總額的5%或以上)。

或然負債

截至2026年6月30日，我們並無任何或有負債。

資產押記

截至2026年6月30日，本集團並無押記資產。

外匯風險

我們主要因銀行存款及集團內公司間應收款項以外幣計值而面臨貨幣風險。引起此類風險的貨幣主要是美元。於往績記錄期間，我們的業務並未因匯率波動而受到任何重大影響。

僱員及薪酬政策

目前我們的員工主要來自中國大陸和香港。截至2026年6月30日，本集團共有127名在職員工。截至2026年6月30日止六個月，本集團所產生的薪酬成本總額為人民幣22.09百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣31.76百萬元。

本集團擁有完善的薪酬體系，確保員工獲得公平合理的薪資與獎勵。我們嚴格遵守國家和地區的相關法律法規，依法繳納「五險一金」，包括養老保險、醫療保險、失業保險、工傷保險、生育保險及住房公積金，保障員工享受社會保險待遇。對於表現突出的員工，其所有獎勵均經人力資源部備案，並作為個人加薪、晉升和晉級的重要依據。員工除了享有薪資及社會保障保險外，我們還提供帶薪年休假、產假、護理假、病假、事假等假期福利，以提升員工的生活品質，增強他們的歸屬感。

為認可本公司員工的貢獻並激勵彼等進一步推動本公司發展，本公司分別於2020年11月、2021年1月及2022年1月分別批准及採納員工激勵計劃。有關進一步詳情，請參閱招股章程「附錄七一法定及一般資料—D.首次公開發售前僱員激勵計劃」一段。

重大收購及出售

於報告期間，本集團並無作出任何重大投資、重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

企業管治

企業管治常規

董事會竭力維持高標準的企業管治以保障股東利益並提升企業價值及責任感。

本公司已採納聯交所附錄C1所載企業管治守則的原則及守則條文作為本公司的企業管治常規基準。

董事認為，本公司於報告期內已遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文。

董事會將繼續檢討及監察本公司的常規，旨在維持高企業管治水平。

全球發售所得款項淨額用途

本公司以每股16港元發行14,588,000股每股面值人民幣1.00元的H股（該等股份於2024年10月31日在聯交所主板上市）。我們獲得全球發售所得款項淨額（經扣除包銷佣金以及相關成本及開支後）約195.89百萬港元。招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所披露的所得款項淨額的擬定用途及預期時間表並無變動或延遲。下表載列於2026年6月30日的所得款項淨額的計劃用途及實際用途：

擬定用途	佔所得款項 淨額總額的 百分比	分配所得 款項淨額 (百萬港元)	截至2026年 6月30日止 已動用金額 (百萬港元)	截至2026年 6月30日 未動用金額 (百萬港元)	使用餘下未動用所 得款項淨額之 預期時間表
(i) 為我們的核心產品優替德隆注射液提供資金	44.9%	87.95	13.98	73.97	
用於資助優替德隆注射液在中國用於乳腺癌新輔助治療的III期臨床試驗	9.8%	19.20	4.96	14.24	2027年底之前
用於資助優替德隆注射液在中國用於晚期NSCLC的III期臨床試驗	11.8%	23.12	1.45	21.67	2027年底之前
用於資助優替德隆注射液在中國用於肺癌腦轉移的II期（關鍵）臨床試驗	4.6%	9.01	1.16	7.85	2027年底之前
用於資助優替德隆注射液用於晚期NSCLC的II-III期國際多中心的臨床試驗	5.3%	10.38	0.00	10.38	2028年底之前
用於資助優替德隆注射液用於晚期乳腺癌的III期國際多中心的臨床試驗	3.5%	6.86	0.15	6.71	2028年底之前
用於資助優替德隆注射液在美國用於乳腺癌腦轉移的II期（關鍵）研究	9.9%	19.39	6.26	13.13	2027年底之前

擬定用途	佔所得款項 淨額總額的 百分比	分配所得 款項淨額 (百萬港元)	截至2026年 6月30日止 已動用金額 (百萬港元)	截至2026年 6月30日 未動用金額 (百萬港元)	使用餘下未動用所 得款項淨額之 預期時間表
(ii) 為我們的核心產品以外的進行中及計劃進行的臨床試驗及產品臨床前研究以及核心產品研究者發起試驗提供資金	38.9%	76.20	5.25	70.95	
用於資助優替德隆膠囊治療晚期胃癌及食管癌的II至III期MRCT	35.8%	70.13	1.27	68.86	2028年底之前
用於資助優替德隆膠囊在中國的實體瘤及晚期乳腺癌關鍵性研究	1.2%	2.35	2.35	0	已無剩餘
用於資助優替德隆納米注射液、優替德隆ADC、BG22、BG18、BG44等進行中及計劃進行的臨床前研究及核心產品的研究者發起試驗	1.9%	3.72	1.63	2.09	2026年底之前
(iii) 用於加強我們的國內商業化能力及建立我們的全球營銷網絡	3.0%	5.88	5.88	0	已無剩餘
(iv) 用於擴大產能	3.2%	6.27	0.59	5.68	2027年底之前
(v) 用於營運資金及一般公司用途	10.0%	19.59	3.61	15.98	2027年底之前
總計	100.0%	195.89	29.31	166.58	

董事、監事及高級管理人員數據變更

獨立非執行董事孟頌東於2026年4月28日辭去獨立非執行董事職務，公司2026年6月26日召開股東週年大會審議並通過《考慮及委任朱曉東博士為獨立非執行董事》，同意補選朱曉東博士為獨立非執行董事。

自2026年1月1日至本公告日期，除所披露者外，概無其他董事數據變動須根據上市規則第13.51B(1)條規定予以披露。

證券交易的標準守則

本公司已採納有關董事及高級管理層(彼等因有關職位或受僱工作而可能擁有有關本公司證券的內幕消息)買賣本公司證券的行為守則，其條款不遜於上市規則附錄C3之標準守則所載之規定標準。

我們已向全體董事及高級管理層作出具體查詢並獲其確認，彼等於截至2026年6月30日止六個月一直遵守標準守則。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

於報告期內，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。

根據上市規則持續披露責任

就本公告而言，本公司並無上市規則第13.20、13.21及13.22條項下的任何其他披露責任。

中期股息

董事會已決議不建議派付截至2026年6月30日止六個月的任何中期股息(截至2025年6月30日止六個月：無)。

截至2026年6月30日，概無股東放棄或同意放棄任何股息的安排。

審計委員會

本公司已根據上市規則第3.21條及上市規則附錄C1載列的企業管治守則成立審計委員會並訂明其職權範圍。審計委員會由獨立非執行董事蕭恕明先生、獨立非執行董事朱曉東博士及非執行董事唐進先生組成，獨立非執行董事蕭恕明先生為審計委員會主席，並具備上市規則第3.10(2)條及第3.21條所規定的適當資格。

審核委員會已與本公司管理層進行相關討論並審閱本集團於報告期間的未經審核中期財務報表。審核委員會認為本集團於報告期間的中期業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已就此作出適當披露。

報告期後重大事項

茲提述本公司於2026年7月16日刊發的公告「完成根據一般授權認購新股份」。完成根據一般授權認購新股份：認購協議所載條件已獲達成，認購新股交割於2026年7月16日根據新股認購協議之條款及條件落實。本公司已於交割日按認購價每股認購股份4.00港元向認購方配發及發行合共25,000,000股認購股份。

除本公告所披露外，本集團並不知悉於報告期後發生任何其他重大期後事項。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.biostar-pharm.com)。截至2026年6月30日止六個月中期報告將寄發予要求印刷件形式公司通訊的股東並適時刊登於聯交所及本公司網站。

合併資產負債表

(除特別註明外，金額單位均為人民幣元)

項目	附註	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
資產			
貨幣資金	四	470,408,098.65	456,766,910.79
交易性金融資產			
衍生金融資產			
應收票據			
應收賬款	五	20,840,313.58	7,156,522.30
應收款項融資			
預付款項		3,721,355.55	3,576,777.59
其他應收款	六	302,102.07	58,865,263.75
其中：應收利息			
應收股利			
存貨	七	48,025,303.10	45,493,637.08
合同資產			
持有待售資產			
一年內到期的非流動資產			
其他流動資產		6,409,574.31	6,172,947.85
流動資產合計		549,706,747.26	578,032,059.36
非流動資產：			
債權投資			
其他債權投資			
長期應收款			
長期股權投資			
其他權益工具投資			
其他非流動金融資產		35,000,000.00	35,000,000.00
投資性房地產			
固定資產		68,315,739.79	72,303,071.28
在建工程		73,334,255.55	73,441,693.56
生產性生物資產			
油氣資產			
使用權資產		1,571,614.13	2,144,837.87
無形資產		12,198,883.03	12,447,713.05
開發支出			
商譽			
長期待攤費用			
遞延所得稅資產			
其他非流動資產		862,177.30	899,381.30
非流動資產合計		191,282,669.80	196,236,697.06
資產總計		740,989,417.06	774,268,756.42

項目	附註	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
負債和所有者權益			
流動負債：			
短期借款			
交易性金融負債			
衍生金融負債			
應付票據			
應付賬款	八	52,431,120.17	53,822,602.40
預收款項			
合同負債			4,798,978.29
應付職工薪酬		2,483,919.00	2,880,532.56
應交稅費		444,669.77	159,351.30
其他應付款	九	6,539,864.75	6,700,119.66
其中：應付利息			
應付股利			
持有待售負債			
一年內到期的非流動負債		790,298.46	1,047,592.85
其他流動負債			
流動負債合計		62,689,872.15	69,409,177.06
非流動負債：			
長期借款			
應付債券			
其中：優先股			
永續債			
租賃負債		605,653.60	927,401.40
長期應付款			
長期應付職工薪酬			
預計負債			
遞延收益		89,005.17	118,032.81
遞延所得稅負債			
其他非流動負債		37,735,849.06	37,735,849.06
非流動負債合計		38,430,507.83	38,781,283.27
負債合計		101,120,379.98	108,190,460.33

項目	附註	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
所有者權益：			
股本	十	364,588,000.00	364,588,000.00
其他權益工具			
其中：優先股			
永續債			
資本公積	十一	1,308,080,127.66	1,307,118,183.19
減：庫存股			
其他綜合收益	十二	-2,650,083.55	-2,074,444.18
專項儲備			
盈餘公積			
未分配利潤		-1,030,149,007.03	-1,003,553,442.92
歸屬於母公司所有者權益合計		639,869,037.08	666,078,296.09
少數股東權益			
所有者權益合計		639,869,037.08	666,078,296.09
負債和所有者權益總計		740,989,417.06	774,268,756.42

合併利潤表

(除特別註明外，金額單位均為人民幣元)

項目	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
一、營業收入	十三	36,635,252.15	14,786,574.09
減：營業成本	十三	2,555,741.83	1,040,125.79
税金及附加		641,397.17	548,238.53
銷售費用	十四	15,901,203.37	19,537,065.72
管理費用	十五	18,243,980.33	14,234,273.73
研發費用	十六	19,056,061.21	41,343,013.04
財務費用	十七	6,809,758.81	-5,510,915.80
其中：利息費用		20,618.37	16,038.42
利息收入		7,453,874.52	8,077,961.30
加：其他收益		101,529.61	406,629.82
投資收益(損失以「-」號填列)		14,992.07	74,640.86
其中：對聯營企業和合營企業的投資收益			
以攤餘成本計量的金融資產終止確認收益			
淨敞口套期收益(損失以「-」號填列)			
公允價值變動收益(損失以「-」號填列)			-44,644.69
信用減值損失(損失以「-」號填列)		-208,790.58	233,857.77
資產減值損失(損失以「-」號填列)			
資產處置收益(損失以「-」號填列)			
二、營業利潤(虧損以「-」號填列)		-26,665,159.47	-55,734,743.16
加：營業外收入		87,576.64	1,737,499.39
減：營業外支出		17,981.28	44,950.29
三、利潤總額(虧損總額以「-」號填列)		-26,595,564.11	-54,042,194.06
減：所得稅費用			
四、淨利潤(淨虧損以「-」號填列)		-26,595,564.11	-54,042,194.06
(一)按經營持續性分類：			
1.持續經營淨利潤(淨虧損以「-」號填列)		-26,595,564.11	-54,042,194.06
2.終止經營淨利潤(淨虧損以「-」號填列)			
(二)按所有權歸屬分類：			
1.歸屬於母公司股東的淨利潤			
(淨虧損以「-」號填列)		-26,595,564.11	-54,042,194.06
2.少數股東損益(淨虧損以「-」號填列)			

項目	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
五、其他綜合收益的稅後淨額		-575,639.37	-259,555.20
(一)歸屬母公司股東的其他綜合收益的稅後淨額		-575,639.37	-259,555.20
1.不能重分類進損益的其他綜合收益			
(1)重新計量設定受益計劃變動額			
(2)權益法下不能轉損益的其他綜合收益			
(3)其他權益工具投資公允價值變動			
(4)企業自身信用風險公允價值變動			
2.將重分類進損益的其他綜合收益		-575,639.37	-259,555.20
(1)權益法下可轉損益的其他綜合收益			
(2)其他債權投資公允價值變動			
(3)金融資產重分類計入其他綜合收益的金額			
(4)其他債權投資信用減值準備			
(5)現金流量套期儲備(現金流量套期損益的有效部分)			
(6)外幣財務報表折算差額		-575,639.37	-259,555.20
(7)其他			
(二)歸屬於少數股東的其他綜合收益的稅後淨額		—	—
六、綜合收益總額		-27,171,203.48	-54,301,749.26
(一)歸屬於母公司股東的綜合收益總額		-27,171,203.48	-54,301,749.26
(二)歸屬於少數股東的綜合收益總額			
七、每股收益			
(一)基本每股收益	十九	-0.07	-0.15
(二)稀釋每股收益	十九	-0.07	-0.15

註：本期財務費用由利息費用、利息收入、匯兌損益及手續費構成；與上期財務費用之呈報口徑有所差異，匯兌損益於上期獨立列報。

中期綜合財務資料附註

(除特殊註明外，金額單位均為人民幣元)

一、企業基本情況

(一) 企業註冊地和總部地址

北京華昊中天生物醫藥股份有限公司(以下簡稱本公司，在包含附屬公司時統稱本集團)是一家在中華人民共和國北京市註冊的股份有限公司，於2002年7月11日成立。本公司於2024年10月在香港聯合交易所有限公司(香港聯交所)上市。現持有北京經濟技術開發區市場監督管理局頒發的統一社會信用代碼為9111010874157874XP的營業執照。本公司註冊資本為人民幣36,458.8萬元。法定代表人唐莉。本公司註冊地和總部地址均為北京市北京經濟技術開發區榮華中路22號院3號樓12層1202B。

(二) 企業實際從事的主要經營活動

本集團主要從事創新藥研發、生產及銷售。本集團的產品及管線主要包括優替德隆注射液、優替德隆膠囊、優替德隆納米劑型、優替德隆抗體偶聯藥物(ADC)、BG22、BG18和BG44。本集團的產品主要用於治療複發或轉移性乳腺癌、人類表皮生長因子受體2(HER2)陰性乳腺癌新輔助治療、晚期非小細胞肺癌(NSCLC)、實體瘤、乳腺癌腦轉移、肺癌腦轉移等腦部腫瘤適應症。本集團主要在國內市場開展業務。

(三) 合併財務報表範圍

本報告期納入合併範圍的子公司如下：

序號	子公司名稱	級次
1	成都華昊中天藥業有限公司	2
2	Biostar Pharma, Inc.	2
3	香港合生製藥有限公司	2

二、財務報表的編製基礎

(一) 編製基礎

本集團以往採用香港財務報告準則來編製財務報表用作在香港聯交所的信息披露。根據香港聯交所於2010年12月刊發的《有關接受在香港上市的內地註冊成立公司採用內地的會計及審計準則以及聘用內地會計師事務所的諮詢總結》，自2025財務年度開始，本集團決定按照中國財政部頒佈的《企業會計準則》及相關規定編製財務報表用作在香港聯交所的信息披露。

本集團財務報表以持續經營為基礎，根據實際發生的交易和事項，按照財政部頒佈的《企業會計準則—基本準則》和具體會計準則等規定（以下稱企業會計準則），並基於制定的重要會計政策和會計估計進行編製。此外，本集團還按照香港《公司條例》和香港聯合交易所《證券上市規則》披露有關財務信息。

本中期簡明綜合財務資料尚未經審核。

（二）持續經營

本集團在編製財務報表過程中，已全面評估本集團自資產負債表日起未來12個月的持續經營能力。本集團自本報告期末至少12個月內具備持續經營能力，無影響持續經營能力的重大事項，認為以持續經營為基礎編製財務報表是合理的。

三、重要會計政策及會計估計

（1）採用中國企業會計準則

財務報表符合財政部頒佈的《企業會計準則》的要求，真實、完整地反映了本公司於2026年6月30日的合併及母公司財務狀況，以及2026年1月至6月的合併及母公司經營成果及現金流量。

自H股於聯交所上市之日起，本集團一直按照中國企業會計準則及香港財務報告準則編製其財務報表。根據聯交所於2010年12月刊發的《有關接受在香港上市的內地註冊成立公司採用內地的會計及審計準則以及聘用內地會計師事務所的諮詢總結》，於香港上市的內地註冊成立發行人獲准採用中國企業會計準則編製其財務報表，而獲中華人民共和國（「中國」）財政部及中國證券監督管理委員會（「中國證監會」）認可的內地會計師事務所，亦獲准採用中國註冊會計師審計準則為該等發行人提供服務。為統一本集團於中國及香港兩個市場的財務披露標準，經董事批准，本公司將自2025年1月1日起按照中國企業會計準則及中國財政部頒佈的相關規定編製其財務報表。

（2）會計期間

本集團之會計期間為每個曆年1月1日至12月31日。中期財務報表涵蓋1月1日至6月30日止期間。

（3）營業週期

本集團的營業週期為12個月。

(4) 呈報貨幣

本集團以人民幣為呈報貨幣。

(5) 主要會計估計及判斷

編製中期財務報表需要管理層作出判斷、估計及假設，而該等判斷、估計及假設影響會計政策應用及資產、負債以及收益及虧損金額的呈列。根據定義，會計估計極少會與相關實際結果一致。於編製中期財務報表時，管理層在應用本集團會計政策時所作出之重大判斷及估計不確定因素的主要來源，與2025年年度財務報表所採用者一致。

(6) 重要會計政策變更、會計估計變更

1. 重要會計政策變更

無。

2. 重要會計估計變更

無。

四、貨幣資金

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
庫存現金		
銀行存款	470,408,098.65	456,766,910.79
其他貨幣資金		
合計	470,408,098.65	456,766,910.79

受限制的貨幣資金情況

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
司法凍結資金	23,477,953.97	25,541,170.74
合計	23,477,953.97	25,541,170.74

註：期末貨幣資金除上述使用受限情況外，不存在其他因抵押、質押或凍結等對使用有限制、有潛在回收風險的情況。

五、應收賬款

1、應收賬款按賬齡披露

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
1年以內(含1年)	21,218,025.86	6,510,644.00
其中：三個月以內(包括三個月)	20,039,602.61	5,603,444.00
三個月以上一年以內	1,178,423.25	907,200.00
1至2年(含2年)		814,800.00
小計	21,218,025.86	7,325,444.00
減：壞賬準備	377,712.28	168,921.70
合計	20,840,313.58	7,156,522.30

2、應收賬款按壞賬計提方法分類披露

2026年6月30日(未經審計)					
類別	賬面餘額		壞賬準備		賬面價值
			計提		
	金額	比例(%)	金額	比例(%)	
按信用風險特徵組合計提					
壞賬準備	21,218,025.86	100	377,712.28	1.78	20,840,313.58
其中：賬齡組合	21,218,025.86	100	377,712.28	1.78	20,840,313.58
合計	21,218,025.86	100	377,712.28	1.78	20,840,313.58
2025年12月31日(經審計)					
類別	賬面餘額		壞賬準備		賬面價值
			計提		
	金額	比例(%)	金額	比例(%)	
按信用風險特徵組合計提					
壞賬準備	7,325,444.00	100	168,921.70	2.31	7,156,522.30
其中：賬齡組合	7,325,444.00	100	168,921.70	2.31	7,156,522.30
合計	7,325,444.00	100	168,921.70	2.31	7,156,522.30

六、其他應收款

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
應收利息		
應收股利		
其他應收款項	302,102.07	58,865,263.75
合計	302,102.07	58,865,263.75

1、應收利息

無。

2、應收股利

無。

3、其他應收賬

(1) 款按賬齡披露

賬齡	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
1年以內(含1年)	304,164.72	79,923,781.67
1至2年	1,259.04	31,203.77
小計	305,423.76	79,954,985.44
減：壞賬準備	3,321.69	21,089,721.69
合計	302,102.07	58,865,263.75

(2) 按款項性質披露

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
代墊社保公積金	189,341.83	198,272.55
患者賠付款	79,822.89	215,717.00
員工借款	36,259.04	8,948.12
到期未贖回投資款(註1)		35,144,000.00
往來款(註2)		35,144,000.00
逾期的預付採購設備款(註3)		9,212,844.00
墊付水電費		31,203.77
小計	305,423.76	79,954,985.44
減：壞賬準備	3,321.69	21,089,721.69
合計	302,102.07	58,865,263.75

註1：本集團應收單位1(一只非上市基金)5,000,000美元，係2024年度本集團全資子公司Biostar Pharma,Inc.投資於單位1的若干無投票權可贖回參與股份，認購函約定投資期限一年，投資期間列報於「交易性金融資產」。該基金投資於2025年11月到期後未能贖回，調整列報至「其他應收款」。Biostar Pharma,Inc.已於2026年3月與單位1簽訂《和解協議》，約定單位1支付2,000,000美元後，Biostar Pharma,Inc.放棄就剩餘3,000,000美元主張返還或進行任何形式索賠的權利。本集團已就放棄權利部分計提壞賬準備3,000,000美元(相當於約人民幣21,086,400元)。已於2026年4月收到該筆其他應收款淨額2,000,000美元。

註2：已於2026年3月全額收到該筆其他應收款。

註3：已於2026年4月全額收到該筆其他應收款。

(3) 按壞賬計提方法分類披露

類別	2026年6月30日(未經審計)				賬面價值
	賬面餘額		壞賬準備		
	金額	比例(%)	金額	計提比例(%)	
按單項計提壞賬準備					
按信用風險特徵組合計					
提壞賬準備	305,423.76	100.00	3,321.69	1.09	302,102.07
其中：組合1：賬齡組合	305,423.76	100.00	3,321.69	1.09	302,102.07
組合2：其他組合					
合計	305,423.76	100.00	3,321.69	1.09	302,102.07
類別	2025年12月31日(經審計)				賬面價值
	賬面餘額		壞賬準備		
	金額	比例(%)	金額	計提比例(%)	
按單項計提壞賬準備	79,500,844.00	99.43	21,086,400.00	26.52	58,414,444.00
按信用風險特徵組合計					
提壞賬準備	454,141.44	0.57	3,321.69	0.73	450,819.75
其中：組合1：賬齡組合	305,826.60	0.38	3,321.69	1.09	302,504.91
組合2：其他組合	148,314.84	0.19			148,314.84
合計	79,954,985.44	100.00	21,089,721.69	26.38	58,865,263.75

七、存貨

1、存貨分類

項目	2026年6月30日 (未經審計)			2025年12月31日 (經審計)		
	賬面餘額	期末餘額 跌價準備／ 合同履約成本 減值準備	賬面價值	賬面餘額	期初餘額 跌價準備／ 合同履約成本 減值準備	賬面價值
原材料	33,375,373.33		33,375,373.33	30,878,911.45		30,878,911.45
自製半成品及在產品	7,048,708.77		7,048,708.77	9,087,691.96		9,087,691.96
庫存商品(產成品)	2,954,954.79		2,954,954.79	5,509,776.75		5,509,776.75
其他	4,646,266.21		4,646,266.21	17,256.92		17,256.92
合計	48,025,303.10		48,025,303.10	45,493,637.08		45,493,637.08

八、應付賬款

1、應付按賬齡列示

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
1年以內	25,696,094.03	33,551,421.68
1年以上	26,735,026.14	20,271,180.72
合計	52,431,120.17	53,822,602.40

九、其他應付款

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
應付利息		
應付股利		
其他應付款項	6,539,864.75	6,700,119.66
合計	6,539,864.75	6,700,119.66

1、應付利息

無。

2、應付股利

無。

3、其他應付款項

(1) 按款項性質列示

項目	2026年6月30日 (未經審計)	2025年12月31日 (經審計)
保證金	5,400,000.00	5,630,000.00
應付政府補助款	1,000,000.00	1,000,000.00
員工墊款	139,864.75	70,119.66
合計	6,539,864.75	6,700,119.66

十、股本

項目	2025年 12月31日 (經審計)	「本次變動 增減(+、-)」			小計	2026年 6月30日 (未經審計)
		發行新股	送股公積金轉股	其他		
股份總數	364,588,000.00					364,588,000.00
合計	364,588,000.00					364,588,000.00

十一、資本公積

項目	2025年 12月31日 (經審計)	本期增加	本期減少	2026年 6月30日 (未經審計)
資本溢價(股本溢價)	864,233,385.35			864,233,385.35
其他資本公積	442,884,797.84	961,944.47		443,846,742.31
其中：股份支付	442,884,797.84	961,944.47		443,846,742.31
其他	20,768.93			20,768.93
合計	1,307,118,183.19	961,944.47		1,308,080,127.66

十二、其他綜合收益

項目	2025年 12月31日 (經審計)	本期所得稅 前發生額	減：前期 計入其他 綜合收益 當期轉入 損益	減：前期 計入其他 綜合收益 當期轉入 留存收益	減： 所得稅 費用	稅後歸屬 於母公司	稅後歸屬 於少數股東	2026年 6月30日 (未經審計)
將重分類進損益的其 他綜合收益								
外幣財務報表折算差 額其他綜合收益	-2,074,444.18	-575,639.37				-575,639.37		-2,650,083.55
其他綜合收益合計	-2,074,444.18	-575,639.37				-575,639.37		-2,650,083.55

十三、營業收入和營業成本

1、營業收入和營業成本情況

項目	截至6月30日止六個月			
	2026年(未經審計)		2025年(經審計)	
	收入	成本	收入	成本
主營業務	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	1,040,125.79
其他業務 合計	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	1,040,125.79

2、營業收入、營業成本分解信息

收入分類	截至6月30日止六個月(未經審計)			
	2026年 收入	成本	2025年 收入	成本
按經營地區	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	2,555,741.83
其中：中國大陸	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	2,555,741.83
其他地區				
按業務類別	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	1,040,125.79
其中：商品銷售	31,918,271.02	2,555,741.83	10,069,592.96	1,040,125.79
獨家市場推廣權益	4,716,981.13		4,716,981.13	
按合同類型	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	2,555,741.83
其中：商品銷售合同	31,918,271.02	2,555,741.83	10,069,592.96	2,555,741.83
服務合同	4,716,981.13		4,716,981.13	
按商品轉讓時間	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	1,040,125.79
其中：一段時間履約	31,918,271.02	2,555,741.83	10,069,592.96	1,040,125.79
一個時點履約	4,716,981.13		4,716,981.13	
合計	36,635,252.15	2,555,741.83	14,786,574.09	1,040,125.79

十四、銷售費用

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
市場推廣費	13,855,729.93	10,501,379.44
職工薪酬	1,663,874.72	5,864,215.11
股權激勵	117,700.36	2,816,422.13
差旅費	109,011.17	181,432.64
業務招待費	99,599.81	129,727.35
交通費	19,146.53	14,647.30
其他	14,740.00	-9,955.39
通訊費	10,569.90	8,149.35
辦公費	9,062.39	18,885.59
折舊費	1,768.56	12,162.20
合計	15,901,203.37	19,537,065.72

十五、管理費用

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
中介機構服務費	8,672,753.80	1,510,445.71
職工薪酬	6,962,008.73	7,307,475.61
折舊費	1,023,384.57	883,026.00
辦公費	603,548.80	262,770.01
差旅交通費	514,963.66	431,890.85
董事津貼	225,000.00	112,500.00
股權激勵	112,416.42	2,031,646.95
物業費	86,653.81	86,653.81
水電氣能耗費	67,246.05	64,466.88
訴訟費	64,396.00	—
其他	55,512.85	853,035.37
業務招待費	36,116.17	33,617.24
無形資產攤銷	17,842.50	17,842.50
汽車開支	5,553.07	7,120.22
維修維護費	5,140.00	—
通訊費	3,443.90	900.00
IPO相關費用	-212,000.00	630,882.58
合計	18,243,980.33	14,234,273.73

十六、研發費用

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
人員人工	11,291,134.60	10,036,678.09
臨床支出	2,980,605.73	14,351,142.67
折舊與攤銷費	1,900,046.97	1,168,709.86
股權激勵攤銷	663,384.57	1,816,206.45
水電氣能耗攤銷	577,877.10	249,258.89
交通與差旅費	435,337.34	507,732.81
技術服務費	406,762.30	13,031,696.29
材料耗用	272,062.38	-602,821.81
其他	241,031.91	396,062.56
專利申請維護費	164,253.91	137,465.80
資產租賃、物業費	118,000.00	244,409.51
辦公費	5,564.40	6,471.92
合計	19,056,061.21	41,343,013.04

十七、財務費用

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
利息費用	20,618.37	16,038.42
減：利息收入	7,453,874.52	8,077,961.30
匯兌損益	14,221,197.98	2,526,645.21
手續費支出	21,816.98	24,361.87
其他支出		
合計	6,809,758.81	-5,510,915.80

註：本期財務費用由利息費用、利息收入、匯兌損益及手續費構成；與上期財務費用之呈報口徑有所差異，匯兌損益於上期獨立列報。

十八、營業外收入

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
與企業日常活動無關的政府補助	47,576.64	
市場推廣業務保證金收入	40,000.00	1,724,520.00
保險賠付款		12,979.39
合計	87,576.64	1,737,499.39

十九、每股收益

1、基本每股收益

基本每股收益以歸屬於母公司普通股股東的合併淨利潤除以本公司發行在外普通股的加權平均數計算：

項目	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審計)	2025年 (未經審計)
歸屬於母公司普通股股東的合併淨利潤	-26,595,564.11	-54,042,194.06
本公司發行在外普通股的加權平均數	364,588,000.00	364,588,000.00
基本每股收益	-0.07	-0.15
其中：持續經營基本每股收益	-0.07	-0.15
終止經營基本每股收益		

2、稀釋每股收益

由於截至2025年及2026年6月30日止六個月並無潛在已發行攤薄普通股，因此稀釋每股收益與基本每股收益相同。

二十、與關聯方關係及其交易

除簡明中期綜合財務報表其他部分披露的交易及結餘外，本集團於截至2025年6月30日止六個月內訂立的其他重大關聯方交易如下：

(a) 關聯方身份

於本年度，與以下各方的交易被視為關聯方交易：

關聯方姓名／名稱	與本集團之關係
Tang Li (唐莉) 博士	最終控股股東及執行董事
Qiu Rongguo (邱榮國) 博士	最終控股股東及執行董事
張成	執行董事
珠海華欣昊緣商業管理合夥企業(有限合夥) (「華欣昊緣」)	由最終控股股東控制的公司
北京北進緣科技有限公司(「北京北進緣」)	由最終控股股東控制的公司

(b) 主要管理人員薪酬

本集團主要管理人員的薪酬如下：

	2026年 6月30日 人民幣元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣元 (經審核)
董事袍金、薪金、津貼及實物福利、績效獎金	4,191,775.23	8,423,939.26
退休計劃供款	145,586.88	285,952.32
以股份為基礎的付款	844,244.11	4,419,940.59
合計	5,181,606.22	13,129,832.17

(c) 應收、應付關聯方等未結算項目情況

1. 應收項目

項目名稱	關聯方	2026年6月30日 (未經審核)		2025年12月31日 (經審核)	
		賬面餘額	壞賬準備	賬面餘額	壞賬準備
其他應收款	Tang Li (唐莉) 博士	1,259.04		1,259.04	
合計		1,259.04		1,259.04	

2. 應付項目

項目名稱	關聯方	2026年6月30日 (未經審核)		2025年12月31日 (經審核)	
		賬面餘額	壞賬準備	賬面餘額	壞賬準備
其他應付款	Qiu Rongguo (邱榮國) 博士	482.53		249.10	
合計		482.53		249.10	

收入及分部報告

(a) 收入

本集團的主要業務為研發、生產及銷售創新藥物。

(i) 收入分類

來自客戶合約的收入按主要產品或服務項目分類如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣元 (未經審核)	2025年 人民幣元 (未經審核)
銷售貨品收入：	31,918,271.02	10,069,592.96
優替德隆注射液	31,918,271.02	10,069,592.96
獨家推廣權益收入	4,716,981.13	4,716,981.13
	36,635,252.15	14,786,574.09

(ii) 預期未來就報告日期存續的客戶合同確認的收入

於截至2025年6月30日止及2026年6月30日止，本集團的現存合同中並無未履行的履約責任。

釋義

於本公告內，除非文義另有所指，否則下列詞彙具有以下涵義。

「ADC」	指	抗體偶聯藥物
「ASCO」	指	美國臨床腫瘤學會
「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CDE」	指	中國藥品審評中心
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣
「交割」	指	根據認購協議之條款及條件交割認購事項
「交割日」	指	交割落實的日期
「公司條例」	指	香港法例第622章《公司條例》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「本公司」	指	北京華昊中天生物醫藥股份有限公司，一家於2021年5月8日在中國成立的股份公司，或如文義所指（視情況而定），其前身北京華昊中天生物技術有限公司，一家於2002年7月11日在中國成立的有限責任公司
「關連交易」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「核心產品」	指	具有上市規則第18A章賦予該詞的涵義，且就本公告而言，即我們的核心產品優替德隆注射液，優替德隆為其活性成分
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1（原為附錄14）所載「企業管治守則」
「DCR」	指	疾病控制率

「董事」	指	本公司董事
「企業所得稅法」	指	《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
「企業所得稅」	指	企業所得稅
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「全球發售」	指	香港公開發售及國際發售
「GMP」	指	藥品生產質量管理規範
「本集團」、「我們」	指	本公司及其所有附屬公司，或按文義指其中任何一間公司
「H股」	指	本公司普通股股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，將以港元認購及買賣，並已就該等股份於聯交所上市及買賣提出申請
「港元」	指	港元，為香港的法定貨幣
「香港財務報告準則」	指	香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則
「香港聯交所」或「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司
「香港」	指	中國香港特別行政區
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請或在澳洲被稱為臨床試驗通知書
「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)
「財政部」	指	中華人民共和國財政部

「標準守則」	指	上市規則附錄C3(原為附錄10)所載「上市發行人董事進行證券交易的標準守則」
「NDA」	指	新藥上市申請
「NMPA」	指	中華人民共和國國家藥品監督管理局(前身為國家醫藥管理局及國家食品藥品監督管理總局)
「非小細胞肺癌」	指	非小細胞肺癌，任何不是小細胞肺癌的肺癌(如腺癌或鱗狀細胞癌)
「ORR」	指	客觀緩解率
「PCT」	指	專利合作條約
「PR」	指	部分緩解
「招股章程」	指	本公司日期為2024年10月23日的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國的法定貨幣
「SD」	指	疾病穩定
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「認購方」	指	百洋健康產業國際商貿有限公司
「認購事項」	指	認購方根據認購協議所載條款及在認購協議所載條件規限下認購全部認購股份
「認購協議」	指	本公司與認購方於2026年5月7日訂立的有條件認購協議
「認購價」	指	每股認購股份的價格4.00港元

「附屬公司」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「主要股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「監事」	指	監事會成員
「TNBC」	指	三陰乳腺癌
「Topo I抑制劑」	指	一類抗癌化療藥物
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法管轄的所有地區
「優替德隆注射液」	指	我們的產品，一種透過微生物發酵工藝生產的微管抑制劑
「%」	指	百分比

代表董事會

北京華昊中天生物醫藥股份有限公司

董事長、執行董事、首席科學官兼首席營銷官

Tang Li(唐莉)博士

中國北京，2026年8月26日

於本公告日期，董事會成員包括(i)執行董事Tang Li(唐莉)博士、Qiu Rongguo(邱榮國)博士、張成先生及關津博士；(ii)非執行董事唐進先生及戴雪芬女士；及(iii)獨立非執行董事蕭恕明先生、葉陳剛博士及朱曉東博士。