

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，概不就因本公告全部或任何部份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。



Shaanxi Micot Pharmaceutical Technology Co., Ltd.

陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號: 02335)

截至2026年6月30日止六個月的 中期業績公告

陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)謹此公佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」或「我們」)截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績及2025年同期的比較數字。上述中期業績已由本公司審計委員會(「審計委員會」)審閱。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		
	2026年	2025年	變動
	人民幣千元	人民幣千元	%
	(未經審核)	(未經審核)	
研究及開發開支	127,726	40,432	215.9
期內虧損	(231,680)	(49,901)	364.3
經調整期內虧損(附註1)	(112,010)	(49,017)	128.5
經營活動所得(所用)現金淨額	109,175	(52,294)	不適用
	2026年	2025年	
	6月30日	12月31日	變動
	人民幣千元	人民幣千元	%
	(未經審核)	(經審核)	
現金及金融資產(附註2)	1,226,868	269,508	355.2
權益(虧絀)總額	957,060	(959,885)	不適用
資產負債比率(附註3)	25.2%	389.6%	不適用

於報告期內，本集團錄得期內虧損約人民幣231.7百萬元，而2025年同期則約為人民幣49.9百萬元。

於報告期內，本集團的經調整虧損淨額約為人民幣112.0百萬元，較2025年同期的約人民幣49.0百萬元增加約人民幣63.0百萬元。該增加乃主要歸因於研發活動的投資增加。

於報告期內，本集團錄得經營活動所得現金淨額約人民幣109.2百萬元，而2025年同期則為經營活動所用現金淨額約人民幣52.3百萬元，實現了從經營現金流出淨額到經營現金流入淨額的轉變。此乃主要歸因於收到來自雲頂新耀的預付款人民幣200.0百萬元。

於報告期末，本集團的現金及金融資產合共約為人民幣1,226.9百萬元，而於2025年12月31日則約為人民幣269.5百萬元。該增加乃主要歸因於自雲頂新耀收取的預付款人民幣200.0百萬元及全球發售所得款項淨額。

於報告期末，本集團錄得資產淨值約人民幣957.1百萬元，而於2025年12月31日則為負債淨額約人民幣959.9百萬元。本集團的資產負債比率由2025年12月31日的約389.6%下降至於報告期末的約25.2%。該改善乃主要歸因於收取全球發售所得款項淨額及贖回負債於上市後由負債重分類至權益。

附註1： 經調整期內虧損為非國際財務報告會計準則計量。其不包括經調整項目的影響。詳情請參閱「非國際財務報告會計準則計量」分節。

附註2： 包括現金及現金等價物、受限制銀行存款、定期存款及按公允價值計入損益（「按公允價值計入損益」）的金融資產。

附註3： 按負債總額除以資產總額計算。

業務摘要

截至本公告日期，我們已在業務發展、臨床開發以及學術和監管認可方面取得令人鼓舞的進展。

業務發展

我們就MT1013與雲頂新耀訂立商業化許可協議，據此我們有權收取預付款人民幣200百萬元及潛在監管及商業里程碑付款最高人民幣1,040百萬元。

臨床開發

我們的核心產品MT1013成功完成其III期臨床試驗的患者入組，而我們的關鍵產品XTL6001、MT1002及MT200605在各自的臨床試驗中取得關鍵進展，其中XTL6001已完成其I期臨床試驗並正籌備啟動II期臨床試驗，MT1002正就急性缺血性腦卒中及HD進行II期臨床試驗，而MT200605已完成其II期臨床試驗並正籌備啟動III期臨床試驗。

學術及監管認可

MT1013於2026年召開其全球科學指導委員會第一次會議，並獲選在2026年世界腎臟病學大會(「**WCN 2026**」)上作報告。MT200605及XTL6001獲選在多個領先的國際學術會議上作報告，包括第86屆美國糖尿病協會科學年會(「**ADA 2026**」)、第62屆歐洲糖尿病研究協會年會(「**EASD 2026**」)、2026年美國腎臟病學會腎臟周(「**ASN Kidney Week 2026**」)、2026年國際帕金森病與運動障礙大會(「**MDS 2026**」)及第十八屆世界卒中大會2026(「**WSC 2026**」)。MT200605亦獲美國FDA授予ODD。此外，MT200605及MT1002各自獲得多項政府資助的研發項目支持，包括創新藥物研發國家科技重大專項下的項目。

該等成就反映本公司及我們的管線產品在業務發展、臨床開發以及學術和監管界獲得高度認可。

管理層討論與分析

概覽

我們為一家生物技術公司，專注於發現、開發及商業化用於治療代謝性疾病以及心腦血管疾病的雙／多特異性肽類藥物。我們已自主開發由一項核心產品及其他六項候選產品組成的產品管線。核心產品MT1013為一款自主研發、處於III期階段的雙靶點受體激動劑多肽，可同時靶向CaSR及OGP受體，主要為治療CKD-SHPT而設計，並具有擴展至其他適應症(如伴有骨質疏鬆的CKD-MBD及非透析CKD-SHPT)的潛力。

業務回顧

我們的產品及產品管線

憑藉在多肽治療領域的專業知識，並依託四大技術平台，我們自主研發創新的雙靶點及多靶點特異性多肽藥物。下圖概述於本公告日期本集團的管線開發狀況。

候選藥物	靶點/機制	適應症	治療方案	開發區域	IND及IND準備	I期	II期	III期	現狀/預測里程碑	商業化權利
代謝類藥物										
★ MT1013	CaSR/OGP	CKD-SHPT	單藥	中國					2026年底完成III期臨床試驗	全球 ⁽²⁾
			單藥	美國					*	
		CKD-MBD伴骨質疏鬆	單藥	中國					2028年初啓動III期臨床試驗 ⁽¹⁾	
		非透析CKD-SHPT	單藥	中國					2027年底申請IND	
▲ XTL6001	GLP-1R/ GCGR/MasR	肥胖或超重人群的體重管理	單藥	中國					2026年第四季度啓動臨床II期	全球
			單藥	美國					*	
		蛋白尿性CKD	單藥	中國					*	
		MASH	單藥	中國					2027年初申請IND	
MT2004	FXR (小分子)	DILI	單藥	中國					2027年底完成II期臨床試驗	全球
		MASLD	單藥	中國					*	
			單藥	美國					*	
		CLD	單藥	中國					2027年底啓動II期臨床試驗 ⁽³⁾	
MT1009	PTH1R/OGP	GIOP	單藥	中國					2026年1月啓動I期臨床試驗	全球
			單藥	美國					*	
		PMO	單藥	中國					2026年1月啓動I期臨床試驗	
			單藥	美國					*	
心臟血管藥物										
▲ MT1002	凝血因子IIa/ GP IIb/IIIa	ACS-PCI	單藥	中國					2028年中完成IIb期臨床試驗 ⁽⁴⁾	全球
			單藥	美國					*	
		腦卒中 ⁽⁶⁾	單藥	中國					2027年第三季度完成臨床II期 ⁽⁵⁾	
		HD	單藥	中國					2027年第三季度完成臨床II期 ⁽⁵⁾	
			單藥	美國					*	
▲ MT200605	TrkB (小分子)	HD-PF4	單藥	中國					2027年底啓動II期臨床試驗 ⁽⁵⁾	全球
		AIS	單藥	中國					2026年第四季度啓動臨床III期	
			單藥	美國					*	
MT1011	NOACs (小分子)	通用抗凝逆轉劑	單藥	中國					*	

★ 核心產品 ▲ 關鍵產品 直接進入下一階段 * 目前正在評估競爭格局及制定未來臨床開發計劃

縮寫：CaSR：鈣敏感受體；CKD-MBD：慢性腎臟病的礦物質和骨代謝異常；CLP-IR：腦缺血後受體；GCCR：腦缺血後受體；MasR：Mas受體；MASH：代謝功能障礙和脂肪肝；FXR：法尼酸X受體；DILI：藥物性肝損傷；MASLD：代謝功能障礙和脂肪肝病；PMO：骨質增生性骨質增生；PTH1R：甲状旁腺激素相關蛋白受體；GIOP：繼發性骨質增生；HD：血液透析；HD-PT4：肝腎衰竭小鼠模型中4種含磷脂質的血流改善；HD：血液透析；HD-PT4：肝腎衰竭小鼠模型中4種含磷脂質的血流改善；PMO：骨質增生性骨質增生；PTH1R：甲状旁腺激素相關蛋白受體；GIOP：繼發性骨質增生；HD：血液透析；HD-PT4：肝腎衰竭小鼠模型中4種含磷脂質的血流改善；HD：血液透析；HD-PT4：肝腎衰竭小鼠模型中4種含磷脂質的血流改善

附註：

- (1) 我們已完成相關產品用於CKD-SHPT適應症的II期臨床試驗，且由於CKD-SHPT患者均屬CKD-MBD人群，我們計劃利用從相關試驗收集的數據，向主管監管機構尋求新藥臨床研究批准，以進行相關產品用於CKD-MBD伴骨質疏鬆此擴展適應症的III期臨床試驗。
- (2) 自主研發。我們已授予雲頂新耀於中國內地、香港、澳門和臺灣地區以及除日本以外的亞太區域（「該地區」）就MT1013用於治療CKD-SHPT進行銷售、商業化及推廣的獨家權利。我們保留(i)在全球研發及製造MT1013；(ii)在該地區外就任何適應症將MT1013商業化；及(iii)在該地區內就CKD-SHPT以外的任何適應症將MT1013商業化的權利。
- (3) MT2004的I期臨床試驗已進行充分的安全性及劑量範圍評估，以支持在中國治療MASLD及CLD的治療劑量範圍，從而為直接啟動各自的II期臨床試驗提供基礎。
- (4) IIb期臨床試驗構成MT1002-II-C04的一部分，旨在於更龐大的患者群體中進一步評估所選劑量。
- (5) MT1002的I期臨床試驗已進行充分的安全性及劑量範圍評估，以支持在中國治療腦卒中、透析抗凝及HD-PF4的治療劑量範圍，從而為直接啟動各自的II期臨床試驗提供基礎。
- (6) 就本產品管線圖而言，有關MT1002的「腦卒中」特指急性缺血性腦卒中。

核心產品MT1013

本公司的核心產品MT1013是一種雙靶點受體激動劑多肽，可同時靶向CaSR及OGP受體。MT1013主要為治療CKD-SHPT而開發，並計劃擴展至包括CKD-MBD伴骨質疏鬆及未接受透析的CKD-SHPT在內的額外適應症。於報告期末，MT1013已完成其用於治療CKD-SHPT的II期臨床試驗（MT1013-II-C01及MT1013-II-C03），並已開始一項以西那卡塞作為陽性藥物對照的III期臨床試驗，且所有424名計劃患者均已入組。

於2026年2月，本公司與雲頂新耀（為雲頂新耀有限公司（香港股份代號：1952）的全資附屬公司）訂立一份協議。根據該協議，本公司授予雲頂新耀獨家權利，以於中國內地、香港、澳門及台灣以及亞太地區（不包括日本）銷售、商業化及推廣我們自主研發的候選藥物MT1013，用於治療CKD-SHPT。本公司有權根據該協議收取(i)人民幣200.0百萬元的預付款；(ii)最高人民幣1,040.0百萬元的潛在監管及商業里程碑付款；及(iii)特許權使用費付款。於報告期末，本公司已收取人民幣200.0百萬元的預付款，並預期將收取進一步的里程碑及特許權使用費付款。

於報告期內，本公司邀請腎臟病學及骨礦物質代謝領域的國際知名權威成立MT1013全球科學指導委員會，並召開其2026年首次會議。與會專家認為，將MT1013的骨合成代謝作用引入CKD-MBD的治療中意義深遠，並將重塑全球CKD-MBD治療格局。全球科學指導委員會的召開標誌著MT1013全球化戰略邁出關鍵一步，並將為接受維持性血液透析的CKD-SHPT患者提供創新的治療選擇。

此外，於2026年3月，MT1013對比依特卡肽的關鍵性II期頭對頭研究的完整數據以壁報形式呈列於WCN 2026。在綜合達標率及關鍵心血管風險指標FGF-23的改善方面，MT1013顯著優於已上市的領先擬鈣劑依特卡肽。該頭對頭研究數據與WCN 2026「互聯的腎臟」主題及其對「心腎綜合症」的關注高度契合，為心腎綜合症的管理及改善透析患者的長期生存提供了中國原創新方案，並進一步證明了MT1013在CKD-MBD全病程管理及心腎合併症方面的全球領先價值。

報告期後成就及預期里程碑

適應症	現況／試驗階段	地點	里程碑預告
CKD-SHPT	MT1013-II-C02 IIb期長期用藥研究(支持性III期臨床研究)	中國	預計於2026年第四季度完成數據庫鎖定
	MT1013-III-C01 確證性III期與西那卡塞陽性對照研究	中國	預計於2026年第四季度完成並提交Pre-NDA；預計於2027年第一季度提交NDA。
CKD-SHPT	IND重新啟動	美國	在美國推進II期臨床開發的潛力，惟須物色到合適的合作夥伴
CKD-MBD 伴骨質疏鬆	IND準備中	中國	預計於2028年初開展III期臨床試驗
非透析CKD-SHPT	IND準備中	中國	預計於2027年底申請IND

根據上市規則第18A.08(3)條發出的警告：概不保證核心產品MT1013將最終由本公司成功開發及商業化。股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

關鍵產品 XTL6001

我們的關鍵產品XTL6001是中美獲批IND並進入臨床試驗階段的GLP-1R/GCGR/MasR三靶點激動劑，可應用於肥胖減重、CKD合併蛋白尿及MASH等疾病治療。XTL6001通過作用機制有望解決當前GLP-1減肥藥物造成肌肉流失、食慾抑制或胃腸道不良反應、停藥反彈等問題，為代謝性疾病提供多器官保護的新治療選擇。

XTL6001的I期臨床試驗於2025年6月啟動。於報告期末，臨床試驗已完成。

有關XTL6001的研究成果已獲接納於糖尿病、代謝性疾病及腎臟病領域的多場領先國際公認學術會議上作報告。

- 於2026年6月，本集團自主研發的GLP-1R/GCGR/MasR三重靶點激動劑XTL6001於ADA 2026上以兩份壁報形式呈列，首次向全球糖尿病及代謝病領域展示其在體重管理及腎臟疾病領域的臨床前及I期臨床數據。
- 於本公告日期，兩份有關XTL6001的研究摘要已獲接納於EASD 2026作報告。題為「XTL6001：一種用於減重及治療肥胖相關併發症的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑(XTL6001：a novel triple MasR/GCGR/GLP-1R agonist for weight loss and obesity-related complications)」的研究已獲選在題為「未來人體試驗中的肥胖療法(Future obesity treatments in human trials)」的會議環節作口頭報告，而題為「XTL6001：一種用於治療伴有蛋白尿及高尿酸血症的慢性腎臟病／糖尿病腎病的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑(XTL6001：a novel triple MasR/GCGR/GLP-1R agonist for chronic kidney disease/diabetic kidney disease with proteinuria and hyperuricaemia)」的研究已獲選作簡短口頭討論報告；此外，一份題為「XTL6001：一種用於治療高尿酸血症腎病的新型MasR/GCGR/GLP-1三靶點受體激動劑(XTL6001：A Novel Triple MasR/GCGR/GLP-1 Receptor Agonist for Hyperuricemic Nephropathy)」的研究摘要已獲接納於ASN Kidney Week 2026題為「CKD：損傷與纖維化機制－1(CKD：Mechanisms of Injury and Fibrosis－1)」的會議環節作壁報展示。

報告期後成就及預期里程碑

適應症	現況／試驗階段	地點	里程碑預告
肥胖或超重人群的長期體重管理 (研究人群包括患MASH的病人)	一項評價XTL6001的有效性、安全性和藥代動力學的隨機、雙盲對照的II期臨床試驗。	中國	預計將於2026年第四季度入組首位患者並於2027年第二季度入組最後一位患者。
MASH	IND準備階段	中國	預計於2027年初申請IND。

關鍵產品MT1002

我們的關鍵產品MT1002為一種凝血因子 II 與 GPIIb/IIIa 受體雙拮抗劑，主要針對 ACS-PCI、腦卒中、HD 和 HD-PF4 等抗凝抗栓領域的臨床需求。

II 期臨床試驗「中國 ACS-PCI 患者療效研究」於 2024 年 2 月啟動。於報告期末，涉及合共 24 名受試者的五個劑量探索隊列已完成，且劑量擴展隊列的 26 名受試者已完成入組。

報告期後成就及預期里程碑

適應症	試驗階段	地點	里程碑預告
急性缺血性 腦卒中	IIa期臨床試驗	中國	首名患者已於2026年第二季度入組，並於2027年第二季度完成數據庫鎖定
	IIb期臨床試驗	中國	預期於2026年第四季度入組首名患者
血液透析	II期臨床試驗	中國	首名患者已於2026年第三季度入組，並於2027年第二季度完成數據庫鎖定

於2026年8月，由本公司牽頭申報、西安交通大學作為合作實體的陝西省「科學家+工程師」計劃項目「心血管領域創新型多肽藥物關鍵技術研究及產業化」，獲陝西省科學技術廳批准。

關鍵產品MT200605

我們的關鍵產品MT200605是全球首創小分子TrkB激動劑，可穿透血腦屏障，靶向BDNF/TrkB信號樞紐，該信號樞紐隸屬於1986年諾貝爾生理學或醫學獎所開創的神經營養因子研究體系。通過阻斷AIS缺血級聯反應保護腦神經、促進神經元再生重塑修復腦神經損傷，並舒張血管平滑肌，潛在改善缺血半暗帶微循環，有望填補卒中神經保護與修復領域的治療空白。

MT200605的II期臨床試驗於2025年7月啟動，且於報告期末，360名受試者已完成入組。

本集團與首都醫科大學附屬北京天壇醫院合作，參與創新藥物研發國家科技重大專項下的「心腦血管栓塞性疾病防治創新藥物研發及臨床試驗」項目。本集團主要承擔有關MT200605(一種TrkB小分子激動劑)用於急性缺血性腦卒中患者的臨床開發及試驗驗證的研究工作，旨在評估其療效及安全性。

MT200605亦正在開發用於治療亨廷頓舞蹈症。MT200605旨在選擇性地激活TrkB信號通路，並發揮神經保護及抗氧化的雙重作用，以保護神經元組織的結構與功能。臨床前研究已證明其具有直接減少突變型亨廷頓蛋白聚集的潛力，從而為亨廷頓舞蹈症提供一種潛在的疾病修飾治療方法。於2026年3月，MT200605就治療亨廷頓舞蹈症獲FDA授予孤兒藥資格認定。

報告期後成就及預期里程碑

適應症	試驗階段	地點	(未來)里程碑
AIS	用於AIS的II期臨床試驗	中國	於2026年第三季度完成II期臨床試驗
	用於AIS的III期臨床試驗	中國	預期於2026年第四季度入組首名患者

MT200605已獲接納於多個主要國際學術會議上作報告。

- MT200605用於治療AIS的臨床前及I期臨床數據已獲接納於將於2026年10月21日至23日舉行的WSC 2026作口頭報告。
- MT200605用於治療亨廷頓舞蹈症的研究成果已獲選於2026年10月4日至8日在韓國首爾舉行的MDS 2026作壁報展示。

學術成果發表

於報告期內及截至本公告日期，本集團多項候選藥物的研究成果已於主要國際學術會議上報告或已獲接納作報告。主要學術成就如下：

- 於2026年3月，有關MT1013題為「MT1013對比依特卡肽在接受維持性透析的繼發性甲狀旁腺功能亢進患者中的療效和安全性」的研究於WCN 2026上以壁報形式展示。
- 於2026年6月，有關XTL6001題為「XTL6001：一種用於減重及治療肥胖相關併發症的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑」的研究於ADA 2026上以壁報形式展示。
- 於2026年6月，有關XTL6001題為「XTL6001：一種用於治療伴有蛋白尿及高尿酸血症的慢性腎臟病／糖尿病腎病的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑」的研究於ADA 2026上以壁報形式展示。
- 於2026年9月，有關XTL6001題為「XTL6001：一種用於減重及治療肥胖相關併發症的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑」的研究計劃於EASD 2026作口頭報告。
- 於2026年9月，有關XTL6001題為「XTL6001：一種用於治療伴有蛋白尿及高尿酸血症的慢性腎臟病／糖尿病腎病的新型MasR/GCGR/GLP-1R三靶點激動劑」的研究計劃於EASD 2026作簡短口頭討論報告。

- 於2026年10月，有關MT200605在亨廷頓舞蹈症中的研究(題為「MT200605用於亨廷頓舞蹈症：非臨床發現及I期臨床結果」)計劃於MDS 2026上作壁報展示。
- 於2026年10月，MT200605用於治療AIS的臨床前及I期臨床數據計劃於WSC 2026作口頭報告，題為「MT200605：一種用於治療缺血性腦卒中的新型雙功能神經保護劑」。
- 於2026年10月，有關XTL6001題為「XTL6001：一種用於治療高尿酸血症腎病的新型MasR/GCGR/GLP-1受體激動劑」的研究摘要計劃於ASN Kidney Week 2026作壁報展示。

知識產權

知識產權對我們的業務而言屬重要。我們已就有關我們候選產品(包括核心產品)建立知識產權組合。於報告期末，我們擁有(i) 10項於中國的已授權專利、3項於香港的已授權專利及23項於海外司法權區的已授權專利；及(ii)3項於中國的專利申請、3項於香港的專利申請、9項於海外司法權區的專利申請及1項PCT專利申請。

研發團隊

於報告期內，我們繼續擴大我們的研發團隊、加強我們的核心研發能力並鞏固我們的技術創新基礎。於報告期末，我們擁有一支123名的研發專業團隊，約佔我們僱員總數的80.4%。其中，超過51.2%持有博士或碩士學位，其專業領域主要包括藥劑學、藥物科學、化學、生物學及生物技術，以及化學工程、公共衛生及臨床醫學等相關學科。

下表載列於報告期末按職能劃分的研發團隊人數明細：

研發團隊的職能	人數
CMC研發中心	39
臨床前研發中心	17
臨床研發中心	67
總計	123

獎項及榮譽

於報告期內及截至本公告日期，本集團榮獲以下獎項及榮譽：

- 於2026年3月，在由藥渡集團及E藥學苑聯合發起的「肽未來」—2025中國多肽藥物產業創新發展榜單，我們同時獲納入「中國多肽藥物創新潛力榜」及「中國多肽領域人氣TOP榜」。
- 於2026年5月，我們作為合作實體，參與創新藥物研發國家科技重大專項下的「心腦血管栓塞性疾病防治創新藥物研發及臨床試驗」項目，該項目獲國家生物技術發展中心批准並由首都醫科大學附屬北京天壇醫院牽頭。
- 於2026年5月，我們獲納入由動脈網發佈的「2026未來醫療100強—創新醫藥及生物制品榜TOP100」及「中國醫療健康產業最具投資價值企業50強」。
- 於2026年8月，由本公司牽頭申報、西安交通大學作為合作實體的陝西省「科學家+工程師」計劃項目「心血管領域創新型多肽藥物關鍵技術研究及產業化」，獲陝西省科學技術廳批准。

未來與展望

展望未來，我們擬採取以下策略以進一步發展我們的業務。

- (i) 加快我們候選產品的臨床開發及商業化；
- (ii) 聚焦臨床需求，推進具備作用機制及商業化潛力的多肽類候選藥物；
- (iii) 深化戰略合作，釋放我們候選產品的臨床及商業潛力；及
- (iv) 招募並留住優秀人才，促進系統性培訓及可持續發展。

我們已建立起廣泛的在研藥物管線。以下為2026年下半年的策略及展望：

- (i) 預計於2026年底前完成MT1013在中國用於CKD-SHPT的III期臨床試驗(MT1013-III-C01)，獲得頂線數據並向藥品審評中心提交pre-NDA會議請求。

- (ii) 預計完成MT1013在中國的質量平衡研究(MT1013-I-C03)及MT1013在中國的IIb期長期治療研究(MT1013-II-C02，一項III期臨床試驗的支持性研究)。
- (iii) 預計在中國啟動XTL6001用於肥胖或超重體重管理的II期臨床試驗(研究人群包括患MASH的病人)，首例患者預計於2026年底前入組。
- (iv) 預計在中國啟動MT1002用於急性缺血性腦卒中及HD的II期臨床試驗(MT1002-II-C03/C05)，其中：用於急性缺血性腦卒中的IIa期臨床試驗的首名患者已於2026年第二季度入組；用於急性缺血性腦卒中的IIb期臨床試驗的首名患者預計於2026年底前入組；及用於HD的首名患者已於2026年第三季度入組。
- (v) 預計完成MT200605的EOP2溝通，並在中國啟動MT200605用於急性缺血性腦卒中的III期臨床試驗，首例患者預計於2026年第四季度入組。
- (vi) 預計進一步加強我們四大技術平台(包括我們的口服肽遞送平台)的能力，並推進其他臨床階段及早期發現階段管線候選產品的研發。
- (vii) 預計進一步加強我們的MAH制度，並取得MT1013的藥品生產許可證(B類)。
- (viii) 預計在中國及全球範圍內為多個管線資產尋求與主要製藥公司及其他潛在合作夥伴和投資者的戰略合作及授權機會，以實現我們資產價值的最大化。

於報告期末，我們擁有的現金及金融資產約為人民幣1,226.9百萬元，而於2025年12月31日則約為人民幣269.5百萬元。該增加乃主要歸因於自雲頂新耀收取的預付款人民幣200.0百萬元及全球發售所得款項淨額。除上述現金及金融資產外，於報告期末，我們有未動用銀行融通約人民幣442.2百萬元(2025年12月31日：人民幣59.2百萬元)。我們相信，上述財務資源及可動用銀行融通足以支持我們計劃的研發及經營活動。

財務回顧

收益及合約負債

截至2026年6月30日止六個月，由於本集團並無任何產品獲批准用於商業銷售且仍主要專注於其候選產品的研發，故並無確認任何收益。

於2026年6月30日，本集團就其根據與雲頂新耀於2026年2月訂立的協議收取的不可退還預付款人民幣200.0百萬元錄得合約負債約人民幣188.7百萬元，該款項將於未來相關履約責任達成時確認為收益。

行政開支

我們的行政開支主要包括(i)與我們行政人員有關的僱員福利開支；(ii)專業服務費，主要包括招聘、融資顧問、員工培訓費用；(iii)折舊及攤銷開支，主要為使用權資產及廠房及設備的折舊開支；及(iv)其他，主要為水電費以及差旅及交通開支。

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣8.8百萬元增加約274.6%至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣33.1百萬元，主要由於與去年同期相比僱員成本及福利開支增加，包括期內確認股份支付開支。

研發開支

我們的研發開支主要包括：(i)就我們的臨床及臨床前研究進行的實驗及測試開支；(ii)與我們研發人員有關的員工成本及福利開支；(iii)我們的臨床及臨床前研究所用原材料及耗材成本；及(iv)就我們的研發活動產生的折舊及攤銷開支以及其他開支。我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣40.4百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣127.7百萬元。該增加乃主要歸因於：

- (i) 實驗及測試開支增加，主要由於報告期內我們的臨床及臨床前項目取得進展，尤其是我們的核心產品MT1013的III期臨床試驗及我們的關鍵產品MT200605的II期臨床試驗；及
- (ii) 員工成本及福利開支增加，主要由於擴大我們的研發團隊以支持我們管線的持續推進，以及確認與上市有關的一次性、非現金股份支付開支。

報告期內我們的研發開支增加與我們的候選產品的進展及達成關鍵管線里程碑一致。

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分。

項目	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)
實驗及測試開支	61,049	18,011
員工成本及福利開支	61,005	15,875
折舊及攤銷開支	2,511	2,872
材料成本	1,213	1,987
水電費開支	142	365
差旅費	1,552	1,128
其他	254	194
總計	127,726	40,432

其他收益及虧損淨額

截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得其他收益約人民幣2.5百萬元，而2025年同期則錄得虧損淨額約人民幣0.4百萬元。該變動主要歸因於(i)截至2026年6月30日止六個月錄得外匯收益淨額約人民幣1.4百萬元，而2025年同期則錄得外匯虧損淨額約人民幣0.1百萬元；(ii)按公允價值計入損益的金融資產的公允價值變動收益由約人民幣0.3百萬元增加至約人民幣1.1百萬元；及(iii)並無2025年同期錄得的其他虧損約人民幣0.7百萬元。

融資成本

我們的融資成本主要包括贖回負債、銀行借款及租賃負債的利息開支。我們的融資成本由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣1.4百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣67.1百萬元，主要由於報告期內贖回負債的利息開支由約人民幣0.9百萬元增加至約人民幣66.8百萬元。於2026年6月24日完成上市後，贖回負債已重新分類至權益，且上市完成後將不會再扣除利息開支。

所得稅開支

截至2026年6月30日止六個月，本集團的所得稅開支為零(截至2025年6月30日止六個月：零)。

期內虧損

基於上述因素，本集團的期內虧損由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣49.9百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣231.7百萬元。虧損增加乃主要歸因於研發開支、行政開支及融資成本增加，以及於報告期內產生的上市開支。

非國際財務報告會計準則計量

為補充根據國際財務報告會計準則呈列的綜合虧損淨額，我們已提供經調整虧損淨額作為額外財務計量，而該等計量並非國際財務報告會計準則所規定或根據其呈列。

期內經調整虧損淨額指虧損淨額，當中已扣除非現金項目的影響，即股份支付開支、上市開支及贖回負債利息。經調整虧損淨額一詞並無於國際財務報告會計準則下界定。

下表載列於所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損	(231,680)	(49,901)
加：		
股份支付開支	45,336	—
上市開支	7,500	—
贖回負債利息開支	66,834	884
經調整虧損淨額(非國際財務報告準則計量)	(112,010)	(49,017)

我們相信，經調整非國際財務報告會計準則計量有助於理解及評估我們的相關業務表現及經營趨勢，而該等經調整財務計量有助於我們的管理層及投資者評估我們的財務表現，因其撇除我們認為未能反映我們核心業務表現的若干不尋常、非經常性、非現金及／或非經營性項目的影響。我們相信，該等非國際財務報告會計準則計量獲我們經營所在行業廣泛接納及採用。然而，呈列該等非國際財務報告會計準則計量無意被視為獨立考慮或替代根據國際財務報告會計準則編製及呈列的財務資料。股東及潛在投資者不應將經調整業績視為獨立於國際財務報告會計準則業績的指標，亦不應將其作為國際財務報告會計準則業績的替代，且該等非國際財務報告會計準則計量未必可與其他公司呈列的類似名稱的計量相比較。

流動資金及財務資源

我們的現金主要用於撥付研發活動、支持候選藥物的臨床開發以及滿足我們的營運資金及一般公司用途。

截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得經營活動所得現金淨額約人民幣109.2百萬元，而2025年同期則為經營活動所用現金淨額約人民幣52.3百萬元。於2026年6月30日，本集團的現金及現金等價物約為人民幣1,067.6百萬元，較於2025年12月31日的約人民幣80.6百萬元增加約人民幣987.0百萬元，主要歸因於自雲頂新耀收取的前期付款人民幣200.0百萬元及全球發售所得款項淨額。

本集團的流動資金主要由其現金及現金等價物、經營活動所得現金、於2026年六月完成的全球發售所得款項以及(如適用)可動用銀行融通及其他融資安排支持。董事認為，本集團的現有現金及現金等價物，連同其可動用財務資源，足以滿足其現有營運資金需求，並為其未來至少十二個月的計劃業務營運提供支持。

於2026年6月30日，本集團並無未償還銀行借款，而於2025年12月31日則約為人民幣48.1百萬元。於報告期內，本集團已悉數償還其所有銀行借款。於2026年6月30日，本集團有未動用銀行融通約人民幣442.2百萬元，而於2025年12月31日則約為人民幣59.2百萬元。本集團持續監察其資本架構及流動資金狀況，以支持其持續的研發活動。

資產負債比率

資產負債比率按本集團的總負債除以其總資產計算。於2026年6月30日，本集團的資產負債比率約為25.2% (2025年12月31日：約389.6%)。

大幅下降主要可歸因於兩個因素：(i)首次公開發售所得款項淨額導致資產淨值增加；及(ii)贖回負債於2026年6月完成上市後重新分類至權益。

重大投資、重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，本集團並無任何重大投資或重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

外匯風險

本集團面臨因若干以相關集團實體功能貨幣以外的貨幣計值的金融資產及負債所產生的外匯風險。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得外匯收益淨額約人民幣1.4百萬元，而2025年同期則錄得外匯虧損淨額約人民幣0.1百萬元。本集團目前並無外匯對沖政策。管理層持續監察外匯風險，並將於需要時考慮採取適當的對沖措施。

資產抵押

於2026年6月30日，本集團並無任何資產抵押。

或有負債

於2026年6月30日，本集團並無任何或有負債。

僱員及薪酬

於2026年6月30日，本集團共有153名僱員。本集團的員工成本總額由截至2025年6月30日止六個月的約人民幣22.6百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的約人民幣82.8百萬元，主要歸因於報告期內確認股份支付開支約人民幣45.3百萬元(2025年同期：零)，以及薪金及其他福利增加。

本集團高度重視招聘及挽留合資格僱員，並提供具競爭力的薪酬待遇。本集團僱員的薪酬待遇一般包括薪金、花紅及其他福利，並經參考(其中包括)個人表現、資歷及市況釐定。本集團亦根據其股份激勵安排向合資格僱員提供以股份支付的激勵。

本集團與其僱員訂立僱傭合約，當中涵蓋薪金、花紅、僱員福利、工作場所安全、保密義務及其他適用僱傭條款等事宜。本集團亦根據適用的中國法律法規提供法定社會保險及其他僱員福利。

其他資料

中期股息

董事會已議決不會就截至2026年6月30日止六個月派付中期股息。

遵守企業管治守則

本集團認同良好企業管治對加強本公司管理及維護全體股東利益的重要性。本集團已採納企業管治守則第二部分所載的原則及守則條文作為其自身的企業管治常規守則。

於上市日期至本公告日期期間，除下文段落所述守則條文第C.2.1條外，本集團已遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文。董事會將持續審閱及監察本公司的企業管治常規守則，旨在維持高水平的企業管治。

根據企業管治守則第二部分守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應予區分，且不應由同一人擔任。王冰博士為本公司董事會主席及行政總裁。董事會相信，由同一人兼任主席與行政總裁兩職有助於確保本集團領導貫徹一致，並可為本集團作出更有效及高效的整體策略規劃。董事會認為，考慮到董事會的規模、獨立非執行董事的監督及穩健的高級管理團隊，現行安排不會削弱權力與授權的平衡，而此架構將使本公司能夠迅速及有效地作出及執行決策。董事會將繼續檢討及考慮於適當時考慮到本集團的整體情況後，區分董事會主席與本公司行政總裁的角色。

證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其本身有關董事進行證券交易的操守準則。經向全體董事作出特定查詢後，彼等各自己確認，於上市日期起至2026年6月30日止期間，彼已遵守標準守則所載的規定標準。

購買、出售或贖回上市證券

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、出售或贖回本公司任何上市證券(包括任何出售庫存股份)。

於2026年6月30日，本公司並無持有上市規則所界定的任何庫存股份。

報告期後事項

於報告期結束後直至本公告日期止，概無任何重大事項。

全球發售所得款項用途

本公司每股面值人民幣0.02元的H股於2026年6月24日在聯交所上市，合共發行58,054,400股發售股份，發行價為18.2港元，而經扣除與全球發售有關的包銷費用及相關開支後，全球發售籌得的所得款項淨額約為989.3百萬港元。

下表載列於2026年6月30日全球發售所得款項淨額的計劃用途及實際用途：

	全球發售 所得款項淨額 百分比 (%)	全球發售 所得款項淨額 (百萬港元)	自上市日期起 至2026年 6月30日的 已動用金額 (百萬港元)	於2026年 6月30日的 未動用金額 (百萬港元)	悉數動用的 預計時間表 ⁽¹⁾
(i) 我們核心產品的持續進行及計劃的臨床試驗以及計劃的商業推出	39.1	386.8	–	386.8	於2029年12月31日前
(ii) 我們關鍵產品的持續進行及計劃的臨床試驗以及計劃的商業推出	36.3	359.1	–	359.1	於2029年12月31日前
(iii) 我們其他候選產品及技術平台的研發	14.6	144.4	–	144.4	於2029年12月31日前
(iv) 營運資金及一般公司用途	10.0	99.0	–	99.0	於2027年12月31日前
總計	100	989.3	–	989.3	

附註：

- (1) 上文所披露未動用金額的預計悉數動用時間表乃基於董事會根據截至本公告日期止的最新資料作出的最佳估計。

於2026年6月30日，董事並不知悉所得款項淨額擬定用途有任何重大變動。本公司已將尚未動用的所得款項淨額存入在持牌商業銀行及／或其他獲認可金融機構開設的短期計息賬戶。本公司將遵守有關外匯登記所得款項匯款的中國法律。

財務業績

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2026年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
		2026年	2025年
	附註	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
其他收入	3	1,335	1,222
其他收益及虧損淨額	4	2,463	(432)
行政開支		(33,137)	(8,847)
研發開支		(127,726)	(40,432)
上市開支		(7,500)	—
融資成本	5	(67,115)	(1,412)
除稅前虧損	6	(231,680)	(49,901)
所得稅開支		—	—
期內虧損		(231,680)	(49,901)
期內其他全面開支			
將重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		(6)	(2)
期內全面開支總額		(231,686)	(49,903)
以下各方應佔期內虧損：			
—本公司擁有人		(230,823)	(48,895)
—非控股權益		(857)	(1,006)
		(231,680)	(49,901)
以下各方應佔期內全面開支總額：			
—本公司擁有人		(230,829)	(48,897)
—非控股權益		(857)	(1,006)
		(231,686)	(49,903)
每股虧損(人民幣)			
—基本及攤薄	8	(0.88)	(0.21)

簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日

		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		
非流動資產			
廠房及設備	9	5,808	6,622
使用權資產	9	18,731	18,775
定期存款		31,380	31,020
其他應收款項	10	13,135	11,283
受限制銀行存款		1,248	1,560
		<u>70,302</u>	<u>69,260</u>
流動資產			
預付款項及其他應收款項	10	14,785	24,186
按公允價值計入損益的金融資產		55,070	95,209
應收關聯方款項		–	1,087
受限制銀行存款		895	863
定期存款		70,700	60,300
現金及現金等價物		1,067,575	80,556
		<u>1,209,025</u>	<u>262,201</u>
流動負債			
貿易應付款項、應付票據及其他應付款項	11	131,936	82,627
銀行借款	12	–	48,100
租賃負債		724	1,399
贖回負債	13	–	134,281
		<u>132,660</u>	<u>266,407</u>
流動資產(負債)淨值		<u>1,076,365</u>	<u>(4,206)</u>
資產總值減流動負債		<u>1,146,667</u>	<u>65,054</u>

		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)
非流動負債			
租賃負債		928	202
贖回負債	13	–	1,024,737
合約負債		188,679	–
		<u>189,607</u>	<u>1,024,939</u>
資產(負債)淨值		<u>957,060</u>	<u>(959,885)</u>
資本及儲備			
股本	14	6,635	5,474
儲備(虧絀)		938,707	(977,934)
本公司擁有人應佔權益(虧絀)		945,342	(972,460)
非控股權益		11,718	12,575
權益(虧絀)總額		<u>957,060</u>	<u>(959,885)</u>

簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

	本公司擁有人應佔								總計 人民幣千元
	股本 人民幣千元	資本儲備 人民幣千元	換算儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	就股份激勵 計劃發行的 股份 人民幣千元	以股份支付 的付款儲備 人民幣千元	小計 人民幣千元	非控股權益 人民幣千元	
於2026年1月1日(經審核)	5,474	(314,256)	(233)	(663,145)	(300)	-	(972,460)	12,575	(959,885)
期內虧損	-	-	-	(230,823)	-	-	(230,823)	(857)	(231,680)
期內其他全面開支	-	-	(6)	-	-	-	(6)	-	(6)
期內全面開支總額	-	-	(6)	(230,823)	-	-	(230,829)	(857)	(231,686)
首次公開發售(「首次公開發售」)									
時發行股份(附註14)	1,161	917,808	-	-	-	-	918,969	-	918,969
發行股份應佔交易成本	-	(40,787)	-	-	-	-	(40,787)	-	(40,787)
確認以股份支付的付款開支 (附註15)	-	-	-	-	-	45,336	45,336	-	45,336
已歸屬股份獎勵	-	37,904	-	-	145	(35,389)	2,660	-	2,660
從贖回負債重分類(附註13)	-	1,222,453	-	-	-	-	1,222,453	-	1,222,453
於2026年6月30日(未經審核)	6,635	1,823,122	(239)	(893,968)	(155)	9,947	945,342	11,718	957,060
於2025年1月1日(經審核)	4,985	587,999	(235)	(480,638)	(300)	-	111,811	14,982	126,793
期內虧損	-	-	-	(48,895)	-	-	(48,895)	(1,006)	(49,901)
期內其他全面開支	-	-	(2)	-	-	-	(2)	-	(2)
期內全面開支總額	-	-	(2)	(48,895)	-	-	(48,897)	(1,006)	(49,903)
確認贖回負債(附註13)	-	(920,909)	-	-	-	-	(920,909)	-	(920,909)
於2025年6月30日(未經審核)	4,985	(332,910)	(237)	(529,533)	(300)	-	(857,995)	13,976	(844,019)

簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
經營活動所得(所用)現金淨額	<u>109,175</u>	<u>(52,294)</u>
投資活動		
已收利息	372	47
支付使用權資產	(3)	(3,120)
租賃按金退款	200	—
購買廠房及設備	(749)	(338)
購買按公允價值計入損益的金融資產	(516,400)	(96,500)
按公允價值計入損益的金融資產到期贖回	557,613	151,390
存放定期存款	(10,000)	—
解除受限制銀行存款	663	—
存放受限制銀行存款	(383)	—
收回墊付關聯方款項	1,087	—
投資活動所得現金淨額	<u>32,400</u>	<u>51,479</u>
融資活動		
發行股份所得款項	918,969	—
支付應計發行成本	(22,610)	—
受限制股份單位(「受限制股份單位」)認購價所得款項	839	—
向王冰博士購買一間附屬公司的額外權益	—	(28,333)
已收一名首次公開發售前投資者的按金	—	69,250
支用銀行借款	—	5,147
償還銀行借款	(48,100)	(530)
已付銀行借款利息	(254)	(500)
償還租賃負債	(1,365)	(1,630)
已付租賃負債利息	(27)	(28)
融資活動所得現金淨額	<u>847,452</u>	<u>43,376</u>
現金及現金等價物增加淨額	<u>989,027</u>	<u>42,561</u>
於期初的現金及現金等價物	80,556	64,661
外匯匯率變動的影響	<u>(2,008)</u>	<u>(124)</u>
於期末的現金及現金等價物	<u>1,067,575</u>	<u>107,098</u>

上述簡明綜合資產負債表應與隨附附註一併閱讀。

簡明綜合財務報表附註

1. 編製基準

簡明綜合財務報表乃根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際會計準則第34號中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則的適用披露規定編製。

2. 會計政策

除若干金融工具(按公允價值計量)外，簡明綜合財務報表乃按歷史成本基準編製。

除於本中期期間對本集團屬相關的若干會計政策外，截至2026年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與本公司日期為2026年6月15日有關上市的招股章程附錄一所載會計師報告內為編製截至2025年12月31日止兩個年度的過往財務資料而於本集團相關財務報表所採納者相同。

於本中期期間與本集團相關的會計政策

合約負債

合約負債於付款或付款到期時(以較早者為準)確認。合約負債是本集團向客戶轉讓商品或服務的義務，而本集團已從客戶處收到代價(或應收代價金額)。本集團就其未來轉讓或準備轉讓商品或服務的履約義務，按預付款項金額確認合約負債。本集團於轉讓該等商品或服務並因此履行其履約義務時，應終止確認該合約負債(並確認收益)。

應用國際財務報告會計準則的修訂本

於本中期期間，本集團已首次應用國際會計準則理事會頒佈的下列國際財務報告會計準則修訂本，該等修訂本就本集團自2026年1月1日開始的年度期間強制生效，以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	金融工具分類及計量的修訂
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	涉及依賴自然能源生產電力的合約
國際財務報告會計準則的修訂本	國際財務報告會計準則的年度改進—第11卷

於本中期期間應用國際財務報告會計準則的修訂本對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露並無影響。

3. 其他收入

	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)
銀行存款利息收入	1,132	947
政府補助(附註)	203	275
	<u>1,335</u>	<u>1,222</u>

附註：政府補助主要包括於達成補償已產生的研發開支及其他成本或虧損的條件後收到的行業相關補貼及獎勵，或作為並無未來相關成本且與任何資產無關的即時財務支持。

4. 其他收益及虧損淨額

	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公允價值收益	1,074	279
外匯收益(虧損)淨額	1,389	(60)
其他	—	(651)
	<u>2,463</u>	<u>(432)</u>

5. 融資成本

	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)
利息開支：		
—銀行借款	254	500
—租賃負債	27	28
—贖回負債	66,834	884
	<u>67,115</u>	<u>1,412</u>

6. 除稅前虧損

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內除稅前虧損已扣除下列各項：		
核數師薪酬	1,208	30
廠房及設備折舊	1,555	1,765
使用權資產折舊	1,463	1,582
折舊總額	3,018	3,347
董事及最高行政人員成本		
－薪金及其他福利	1,931	1,678
－退休福利	19	19
－股份支付開支	21,700	–
	23,650	1,697
其他員工成本		
－薪金及其他福利	33,143	19,487
－退休福利	2,387	1,445
－股份支付開支	23,636	–
	59,166	20,932
員工成本總額	82,816	22,629

7. 股息

於中期期間並無派付、宣派或建議派付股息。本公司董事已釐定不會就中期期間派付股息。

8. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃根據以下分析計算：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
就每股基本及攤薄虧損而言，本公司擁有人應佔期內虧損	(230,823)	(48,895)
	千股	千股
	(未經審核)	(未經審核)
股份數目		
就每股基本及攤薄虧損而言，普通股加權平均數	261,948	234,250

為計算每股基本虧損，期內發行在外普通股的加權平均數(不包括附註15所披露為股份激勵計劃持有的7,764,200股股份(截至2025年6月30日止六個月：15,000,000股)乃予以調整，以反映股份拆細(如附註14所定義及披露)。

為計算每股攤薄虧損，截至2026年及2025年6月30日止六個月的潛在普通股及贖回負債，以及截至2026年6月30日止六個月有關上市的超額配股權的影響並未在計算每股攤薄虧損時計入，原因為計入該等影響將導致反攤薄效果。

9. 廠房及設備及使用權資產

於本中期期間，本集團購買了人民幣749,000元的廠房及設備(截至2025年6月30日止六個月：人民幣338,000元)，以提升其生產能力。

於本中期期間，本集團訂立一份新的租賃協議，租期介乎2026年至2030年(截至2025年6月30日止六個月：無)。於租賃開始日期，本集團確認使用權資產人民幣1,419,000元(截至2025年6月30日止六個月：無)及租賃負債人民幣1,416,000元(截至2025年6月30日止六個月：無)。根據有關租賃的條款，本集團須每季支付固定付款。

10. 預付款項及其他應收款項

	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)
遞延發行成本	—	2,435
預付上市開支	—	8
其他應收款項	458	374
使用權資產租賃按金	81	281
研發服務預付款項	12,329	9,150
可收回增值稅	13,135	22,604
其他預付款項	1,917	617
	27,920	35,469
減：於流動資產項下呈列的一年內可收回的款項	(14,785)	(24,186)
	13,135	11,283
於非流動資產項下呈列的款項	13,135	11,283

11. 貿易應付款項、應付票據及其他應付款項

	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)
貿易應付款項、應付票據及研發開支應計費用	83,509	53,690
應付薪資	9,457	8,818
其他應付稅項	517	676
代員工收取的政府補助	3,053	3,053
應計上市開支	8,914	4,226
應計發行成本	16,847	1,105
根據股份激勵計劃收到的現金(附註)	5,447	7,268
其他	4,192	3,791
	131,936	82,627

附註：該結餘指就根據股份激勵計劃(定義見附註15)授予若干僱員及主要管理層尚未歸屬的受限制股份單位的認購價而已收的現金。倘承授人於達成歸屬條件前離職，已收認購價或會退還予承授人，在該情況下，本公司有權回購相關受限制股份單位。

貿易應付款項及應付票據的平均信貸期一般介乎15至90日。

以下為於各報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項及應付票據及尚未出具發票的應計費用賬齡分析：

	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)
1-90日	5,549	630
91-365日	78	319
1-2年	—	20
2-3年	—	1,925
3年以上	2,567	644
	8,194	3,538
尚未出具發票	75,315	50,152
	83,509	53,690

12. 銀行借款

於本中期期間，本集團已悉數償還於2025年12月31日尚未償還的所有借款人民幣48,100,000元。

於2026年6月30日，本集團有未動用銀行融通約人民幣442,176,000元(2025年12月31日：人民幣59,200,000元)。

13. 贖回負債

於2026年6月24日，於上市完成後，贖回負債已重分類至權益，乃由於相關股份所附帶的優先權終止。

贖回負債的合約條款的進一步詳情於本公司日期為2026年6月15日有關上市的招股章程附錄一所載的會計師報告中披露。

贖回負債的變動載列如下：

	截至2026年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2025年 12月31日 止年度 人民幣千元 (經審核)
於1月1日	1,159,018	–
確認	–	1,137,266
計入融資成本	66,834	65,952
贖回負債的修訂(附註i)	–	(42,081)
外匯收益	(3,399)	(2,119)
重分類至權益	(1,222,453)	–
於6月30日／12月31日	–	1,159,018
減：於流動負債項下呈列的一年內到期結算款項(附註ii)	–	(134,281)
於非流動負債項下呈列的款項	–	1,024,737

附註：

- (i) 根據D輪股權協議，於2025年9月向聯交所提交上市申請後，贖回日期已由2026年6月30日延長至2027年6月30日。延長贖回日期不構成重大修訂，本公司採用原實際利率貼現經修訂的現金流量，以調整金融負債的攤銷成本，並於修訂日期將變動確認為其他收益及虧損。
- (ii) 由於若干D輪投資者的贖回事件可能於年結日後12個月內發生，因此對該投資者的贖回負債已於2025年12月31日分類為流動負債。

14. 股本

	股份數目	股本 人民幣千元
每股人民幣1元(股份拆細前)及每股人民幣0.02元 (股份拆細後)(定義及詳情見附註(i))的普通股		
法定、已發行及繳足		
於2026年1月1日	5,473,719	5,474
因股份拆細增加(附註(i))	268,212,231	—
首次公開發售時發行股份(附註(ii))	58,054,400	1,161
於2026年6月30日(附註(iii))	<u>331,740,350</u>	<u>6,635</u>

附註：

- (i) 根據日期為2026年4月2日的股東會決議案，股份已按一拆五十的基準進行拆細，且股份的面值已由每股人民幣1.0元更改為每股人民幣0.02元(「股份拆細」)。緊隨股份拆細後，本公司的法定股本為人民幣5,473,719元，分為273,685,950股每股面值人民幣0.02元的股份。
- (ii) 於2026年6月24日，本公司成功於聯交所主板上市。於上市完成後，本公司按每股發售價18.20港元(約等於人民幣15.83元)發行58,054,400股每股面值人民幣0.02元的新股份，所得款項總額為1,056,590,000港元(約等於人民幣918,969,000元)。
- (iii) 於2026年6月30日，已發行股份總數為331,740,350股，包括58,054,400股H股及273,685,950股內資股。

15. 以股份支付的付款交易

股份激勵計劃

本公司僱員股份激勵計劃(「股份激勵計劃」)乃根據於2020年6月11日董事會會議上通過的決議案獲採納，主要目的為向合資格僱員及為本集團利益工作的各方(統稱「承授人」)提供激勵。根據該決議案，成立了一家有限合夥企業西安眾瑞弘元信息科技合夥企業(有限合夥)(「員工激勵平台」)，且本公司註冊資本中的300,000股股份(股份拆細前)由王冰博士及其家族成員轉讓予該平台。激勵以購股權或限制性股份的形式授予合資格承授人，以認購員工激勵平台的權益。

各項激勵獎勵須達成自授出日期起至(1)授出日期起計四年或五年(「服務期」)及(2)本公司成功首次公開發售的較後者為止的服務要求。於服務期內，於達成若干個人表現目標後，獎勵總數的60%及20%須分別於授出日期的第二個週年日及第三至第四個週年日發放予合資格承授人，或於達成若干個人表現目標後，獎勵總數的40%及20%須分別於授出日期的第二個週年日及第三至第五個週年日發放予合資格承授人。倘僱傭關係於服務期內或本公司成功上市前終止，本公司可全權酌情決定向合資格承授人退還原行使／認購價另加單位數利息。於本公司於2026年5月在聯交所的上市聆訊完成後，管理層釐定，由於成功上市的可能性較高，股份支付開支應予確認，並於歸屬期(即自授出日期至服務期與上市日期的較後者)內攤銷。

股份激勵計劃的修訂

根據於2025年8月28日股東大會通過的決議案，股份激勵計劃已修訂，所有已授出的購股權及受限制股份已轉為受限制股份單位，而承授人、數量、認購價及歸屬期維持不變。因此，該修訂乃替代原有激勵。由於該修訂對承授人並無益處，且修訂並無產生增量公允價值，本公司繼續於原歸屬期內確認已收到的服務。

受限制股份單位

	受限制股份 單位數目
於2026年1月1日尚未行使	217,584
股份拆細的影響(附註14)	10,661,616
期內已歸屬	<u>(7,235,800)</u>
於2026年6月30日尚未行使	<u>3,643,400</u>

限制性股份

於2026年6月30日，員工激勵平台根據股份激勵計劃持有的7,764,200股股份(經股份拆細後)(2025年12月31日：300,000股股份(經股份拆細前))獲本公司確認為庫存股份，並已自簡明綜合權益變動表「就股份激勵計劃發行的股份」項下的股東權益中扣除。於截至2026年6月30日止六個月，本公司已收取的行使價或認購價人民幣2,660,000元(先前計入其他應付款項)已於相關受限制股份單位歸屬後自其他應付款項重新分類至權益(截至2025年6月30日止六個月：無)。

截至2026年6月30日止六個月，本集團就本公司授出的受限制股份單位確認總開支人民幣45,336,000元(截至2025年6月30日止六個月：無)。

16. 金融工具的公允價值計量

本集團按經常性基準以公允價值計量的金融資產的公允價值

本集團的部分金融資產於各報告期末按公允價值計量。下表載列有關如何釐定該等金融資產公允價值(尤其是所用估值技術及輸入數據)的資料,以及根據公允價值計量輸入數據的可觀察程度而將公允價值計量分類的公允價值層級(第一級至第三級)。

- 第一級公允價值計量乃根據實體於計量日期可以取得的相同資產或負債於活躍市場的報價(未經調整)作出;
- 第二級公允價值計量乃來自除第一級所包括的報價外,可就資產或負債直接(即價格)或間接(即自價格衍生)觀察的輸入數據;及
- 第三級公允價值計量乃採用包含對資產或負債的公允價值計量屬重大的最低層級不可觀察輸入數據(重大不可觀察輸入數據)的估值技術得出。

金融資產	於以下日期的公允價值		公允價值 層級	估值技術及主要輸入數據
	2026年	2025年		
	6月30日	12月31日		
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)		
按公允價值計入損益的 金融資產	55,070	95,209	第二級	貼現現金流量。未來現金流量 乃根據合約中觀察到的貼現 率及可獲得的市場資料估計。

並非按經常性基準以公允價值計量(但須作公允價值披露)的本集團金融資產及金融負債的公允價值

管理層認為,於簡明綜合財務報表中按攤銷成本入賬的金融資產及金融負債的賬面值與其各自的公允價值相若。

17. 關聯方交易

除於2025年12月31日的應收關聯方款項人民幣1,087,000元(已於本中期期間結算)及下文所披露的本集團主要管理人員薪酬外，本集團於期內並無其他關聯方交易或結餘。

主要管理人員薪酬

於期內，本集團主要管理人員的薪酬如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
薪金及津貼	3,570	3,826
酌情花紅	1,836	836
退休福利	64	150
股份支付開支	27,028	—
	<u>32,498</u>	<u>4,812</u>

主要管理人員指本公司董事及本集團其他高級管理人員。主要管理人員的薪酬由薪酬委員會經參考個人表現及市場趨勢後釐定。

審閱財務資料

審計委員會

董事會已成立審計委員會，由三名董事組成，即張文強先生、王開峰先生及王梅博士，現任主席為張文強先生。審計委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務申報程序及內部監控。

審計委員會已聯同本公司管理層審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料，並已與管理層討論本集團採納的會計原則及常規以及其內部監控及財務申報事宜。

本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表亦已經由本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據國際審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。

刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告分別於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.micot.cn)刊發。

本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告(載有上市規則規定的所有資料)將於適當時候在聯交所及本公司各自的網站上刊發。

釋義及技術詞彙表

「ACS-PCI」	指	急性冠狀動脈綜合征—經皮冠狀動脈介入治療。接受經皮冠狀動脈介入治療(PCI)程序的ACS患者
「AIS」	指	急性缺血性腦卒中
「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CaSR」	指	鈣敏感受體，指一種位於細胞膜上的G蛋白偶聯受體

「CDE」	指	國家藥監局藥品審評中心
「中國」或 「中國內地」	指	指中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「西那卡塞」	指	一種獲FDA及國家藥監局批准用於治療CKD-SHPT及高鈣血症的CaSR激動劑藥物
「CKD」	指	慢性腎臟病
「CKD-MBD」	指	慢性腎臟病、礦物質和骨骼疾病(CKD-MBD)與骨質疏鬆或低骨量(骨量減少)併存
「CKD-SHPT」	指	慢性腎臟病繼發性甲狀旁腺功能亢進症，尤其是在需要進行維持性血液透析的CKD晚期，文義另有所指的除外
「非透析CKD-SHPT」	指	非透析慢性腎臟病合併繼發性甲狀旁腺功能亢進(文義另有指明的除外)
「CLD」	指	膽汁淤積性肝病
「CMC」	指	藥品在開發、許可、生產及持續營銷中的化學、生產和控制流程
「本公司」	指	陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司，於2007年1月19日根據中國法律成立為有限公司，並於2025年1月17日根據中國法律改制為股份有限公司
「綜合達標率」	指	同時達到所有三個目標(iPTH、血鈣及血磷)的比例，其中iPTH維持於正常值上限的2–9倍(130–586 pg/mL)，血鈣為2.10–2.50 mmol/L，及血磷為1.13–1.78 mmol/L
「核心產品」	指	具上市規則第18A章所賦予的涵義；就本公告而言，我們的核心產品為MT1013

「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的《企業管治守則》
「DILI」	指	藥物性肝損傷，指由藥物本身及／或其代謝產物，或因飲食誘導肥胖(DIO)小鼠模型用藥期間的特殊身體狀況導致對藥物過敏或耐受性降低而造成的肝損傷
「董事」	指	本公司董事
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣0.02元的普通股，以人民幣認購及繳足，並且為目前未在任何證券交易所上市或買賣的非上市股份
「員工激勵平台」	指	本公司的員工持股平台，即西安眾瑞弘元信息科技合夥企業(有限合夥)
「EOP2」	指	與相關監管機構進行II期結束溝通
「依特卡肽」	指	一種獲FDA及國家藥監局批准用於治療CKD-SHPT的CaSR激動劑藥物
「雲頂新耀」	指	雲頂新耀醫藥科技有限公司
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FGF-23」	指	成纖維細胞生長因子23
「FXR」	指	法尼醇X受體
「GIOP」	指	糖皮質激素誘導的骨質疏鬆症
「全球發售」	指	香港公開發售及國際發售
「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽-1，指一種多肽類激素，其通過激活體內各器官和組織(包括脂肪組織、肝臟、心血管系統及中樞神經系統)中表達的GLP-1受體來發揮生物學功能。

「GLP-1R/GLP1R」	指	胰高血糖素樣肽-1受體
「GPIIb/IIIa」	指	糖蛋白IIb/IIIa複合物
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣0.02元的普通股，於聯交所主板上市
「HD」	指	血液透析
「HD-PF4」	指	伴有肝素-血小板因子4複合物陽性的血液透析(HD)
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「IND」	指	新藥臨床試驗申請，指監管機構在藥物審查過程中要求提交的申請，以決定是否允許新藥啟動臨床試驗
「關鍵產品」	指	包括XTL6001、MT1002及MT200605在內的候選藥物
「上市」	指	H股於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2026年6月24日，即H股於聯交所主板上市的日期
「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)
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「MAH」	指	藥品上市許可持有人，即持有相關藥品上市許可並對藥品全生命週期負責的實體
「主板」	指	聯交所主板

「MASLD」	指	代謝功能障礙相關脂肪性肝病
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載的《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「NDA」	指	新藥申請
「NMPA」	指	中國國家藥品監督管理局
「ODD」	指	美國FDA授予的孤兒藥資格認定
「OGP」	指	成骨生長肽，指一種由14個氨基酸殘基組成的多肽
「I期臨床試驗」或 「I期臨床研究」	指	將藥物引入健康人類受試者或患有目標疾病或病症的患者並測試其安全性、劑量耐受性、吸收、代謝分佈、排泄，並在可能的情況下，獲得其有效性的早期跡象
「II期臨床試驗」或 「II期臨床研究」	指	將藥物給予有限患者群體的研究以識別可能的不良反應和安全風險，初步評估產品對特定目標疾病的療效，並確定劑量耐受性和最佳劑量
「III期臨床試驗」或 「III期臨床研究」	指	通常在地域上分散的臨床試驗中心，在良好控制的臨床試驗中，將藥物給予擴大的患者群體的研究，以產生足夠的數據來統計評估產品的療效和安全性以供批准，並為產品標籤提供足夠的資料
「報告期後期間」	指	緊隨報告期結束後開始至本公告日期止的期間
「臨床前研究」	指	在非人類受試者上測試藥物的研究或計劃，以收集療效、毒性、藥代動力學及安全性資料，並決定藥物是否可用於臨床試驗

「招股章程」	指	本公司就全球發售刊發的日期為2026年6月15日的招股章程
「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	人民幣，中國的法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣0.02元的普通股份，包括內資股及H股
「股份激勵計劃」	指	本公司於2020年6月11日採納並其後於2025年8月28日修訂的僱員股份激勵計劃
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具公司條例(香港法例第622章)第15條所賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土及屬地、任何美國州及哥倫比亞特區
「VB DATA」	指	動脈網，中國一家醫療健康行業資訊及服務平台
「%」	指	百分比

承董事會命
陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司
 主席、首席執行官兼執行董事
王冰博士

中國，陝西，西安，2026年8月28日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事王冰博士及Yu Weiping博士；(ii)非執行董事王梅博士、游向東先生、宋高廣博士及王娜禕博士；及(iii)獨立非執行董事相里六續博士、張文強先生及王開峰先生。