



南京英派藥業股份有限公司

IMPACT Therapeutics, Inc

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

股份代號：7630

2026
中期報告

目錄

2	公司資料
4	財務摘要
5	業務亮點
8	管理層討論及分析
26	企業管治及其他資料
39	獨立審閱報告
40	中期簡明綜合損益及其他全面收益表
41	中期簡明綜合財務狀況表
43	中期簡明綜合權益變動表
44	中期簡明綜合現金流量表
46	中期簡明綜合財務資料附註
58	釋義及詞彙



董事會

執行董事

蔡遂雄博士(首席執行官)

田野博士

馬寧女士

非執行董事

徐聰博士(董事長)

Qiang XU博士

劉濤先生

獨立非執行董事

郭明博士

蕭志雄先生

邵黎明博士

審計委員會

蕭志雄先生(主席)

劉濤先生

郭明博士

薪酬委員會

郭明博士(主席)

蕭志雄先生

Qiang XU博士

提名委員會

邵黎明博士(主席)

徐聰博士

郭明博士

蕭志雄先生

馬寧女士

聯席公司秘書

韓一凡女士

葉翠媚(香港公司治理公會及英國特許公司治理公會會員)

香港主要營業地點

香港

灣仔

皇后大道東248號

大新金融中心40樓

授權代表

蔡遂雄博士

葉翠媚

H股證券登記處

香港中央證券登記有限公司

香港

灣仔

皇后大道東183號

合和中心17樓

1712-1716號舖

主要往來銀行

招商銀行股份有限公司(上海分行南京江北新區支行)

中國

江蘇省

南京市

浦口區

江浦街道

龍華路26號

金盛田鉞宮07幢120室

公司資料

中國註冊辦事處及主要營業地點

中國
上海市
浦東新區
海陽西路399號
前灘時代廣場27層

註冊辦事處

中國
江蘇省
南京市
高新技術產業開發區
星火路10號

合規顧問

泓博資本有限公司
香港
德輔道中71號
永安集團大廈7樓710號辦公室

核數師

安永會計師事務所
執業會計師
《會計及財務匯報局條例》下的註冊公眾利益實體核數師
香港
鯉魚涌
英皇道979號
太古坊一座27樓

股份代號

7630

網站

www.impacttherapeutics.com

上市日期

2026年5月13日

財務摘要

	截至6月30日止六個月		期間變動
	2026年	2025年	
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)	
收入	105,190	25,236	316.8%
研發開支	(97,637)	(86,337)	13.1%
期內虧損	(90,810)	(128,730)	虧損減少29.5%
期內經調整虧損淨額(非香港財務報告準則計量) ²	(20,867)	(55,841)	虧損減少62.6%
	截至2026年 6月30日	截至2025年 12月31日	
資產淨值／(負債淨額)	775,771	(957,891)	不適用
現金及金融資產 ¹	1,065,378	258,535	312.1%

附註：

1. 包括現金及現金等價物、受限制現金、定期存款及以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。
2. 我們將報告期間的經調整虧損淨額(非香港財務報告準則計量)定義為期內虧損，並加回(i)以權益結算以股份為基礎的付款開支；(ii)上市開支；及(iii)贖回負債的利息後作出調整。

業務亮點

本公司於2026年5月13日在聯交所上市。於報告期間及直至本報告日期，我們持續快速推進藥物管線開發，包括以下里程碑及成就。

業務拓展

- 與Pharmanovia就塞納帕利於歐洲、中東及北非、澳洲及新西蘭訂立獨家授權協議
 - 於2026年7月，我們與Pharmanovia（一家全球專科製藥公司，其與創新生物科技公司及大型製藥公司合作，向患者提供創新專科藥物）訂立獨家合作，授予Pharmanovia於歐洲、中東及北非、澳洲及新西蘭製造、開發及商業化塞納帕利的獨家權利，用於晚期上皮性高級別卵巢癌、輸卵管癌及原發性腹膜癌的維持單藥治療。
 - 我們有資格收取首付款、近期監管里程碑付款及於達成若干銷售門檻後支付的商業里程碑付款，總額最高達4.235億歐元，另可按產品淨銷售額收取進一步分級特許權使用費，費率最高達百分之二十幾的中段水平。
 - 該獨家合作將塞納帕利的全球覆蓋範圍擴展至66個國家。

我們產品的進展

核心產品的進展

- 塞納帕利(IMP4297) (PARP1/2抑制劑)
 - 塞納帕利作為晚期卵巢癌一線維持治療的三期FLAMES研究的最新無進展生存期(PFS)數據已獲接受於2026年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會作壁報展示。年度ESMO大會是全球腫瘤學領域最具影響力的學術會議之一，本年度的大會將於2026年10月23日至27日在西班牙馬德里舉行。
 - 隨著塞納帕利用於卵巢癌「全人群」一線維持治療納入《國家醫保藥品目錄》，並自2026年1月1日起生效，其市場覆蓋迅速擴大。截至2026年6月30日止六個月，塞納帕利在中國的銷售收入達人民幣70.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.2百萬元增加約人民幣63.2百萬元或877.8%。截至2026年6月30日，塞納帕利已覆蓋中國內地所有省份；已准入超過380家專業及社區藥房，並實現近1,200家醫療機構的覆蓋。塞納帕利已被納入(i)中國臨床腫瘤學會發佈的《卵巢癌診療指南(2025版)》；(ii)中華醫學會婦科腫瘤學分會發佈的《中國婦科腫瘤臨床實踐指南(2025版)》及《卵巢癌PARP抑制劑臨床應用指南(2025版)》；及(iii)中國抗癌協會發佈的《中國腫瘤整合診治指南－卵巢癌診療指南(2025版)》。上述所有指南均推薦塞納帕利用作晚期上皮性卵巢癌(EOC)接受鉑類化療後的一線維持治療，無論BRCA/HRD狀態如何。

關鍵產品的進展

- **IMP1734 (亦稱為EIK1003) (PARP1選擇性抑制劑)**

- IMP1734正在進行的I/II期研究多個隊列的最新數據，涵蓋單藥治療、與紫杉醇聯合治療晚期實體瘤，以及與阿比特龍聯合治療轉移性前列腺癌，已獲接受於2026年ESMO大會作壁報展示。
- 於2026年5月29日至6月2日在美國芝加哥舉辦的2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，以壁報形式發佈最新I/II期臨床數據。IMP1734單藥在攜帶同源重組修復(HRR)突變且經多線治療的晚期實體瘤患者中顯示出持久的抗腫瘤活性與良好的安全性。IMP1734與周療紫杉醇聯合治療的臨床數據首次在臨床上證實PARP1選擇性抑制劑可與細胞毒性化療安全聯用，從而實現過往使用非選擇性PARP抑制劑無法實現的聯合治療方案。最新I/II期臨床數據的核心要點包括：
 - *IMP1734單藥治療(隊列1A)更新結果*。在49名可評估療效的晚期實體瘤患者中，客觀緩解率(ORR)為14.3%，7例緩解均為部分緩解(PR)。疾病控制率(DCR)為38.8%。確認緩解者的中位緩解持續時間(DOR)為7.8個月(範圍：6.0-15.9+個月)。在PARP抑制劑初治患者中，ORR達26.7%。安全性特徵與此前數據一致，總體較優。
 - *IMP1734聯合周療紫杉醇(隊列1C)結果*。在53名可評估患者中，ORR達24.5%，包括1例確認的完全緩解(CR)和12例部分緩解(PR)。其中，92%的應答者既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，表明儘管既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，但仍觀察到抗腫瘤活性。按腫瘤類型劃分，上皮性卵巢癌患者ORR為29.6%，乳腺癌(HER2-)患者ORR為19.2%。IMP1734聯合周療紫杉醇在晚期經治人群中表現出可控的安全性，3級及以上TEAEs發生率為75.0%，最常見的3級及以上TEAEs為中性粒細胞減少(50.0%)和貧血(13.3%)。所有8名發生3級及以上貧血的受試者在基線時均患有1-2級貧血。未觀察到非預期的安全性信號，在這一經過多線治療的人群中，血液學毒性特徵可控，且與周療紫杉醇的影響一致。

- **IMP9064 (ATR抑制劑)**

- IMP9064聯合塞納帕利用於既往接受PARP抑制劑治療後疾病進展的卵巢癌患者的首個劑量隊列初步數據顯示出良好的安全性及耐受性，並呈現早期療效信號。大部分TEAEs為輕度或中度；該隊列並無報告3級及以上TEAEs或SAEs。在首三名已接受至少一次基線後腫瘤評估的患者中，兩名患者顯示腫瘤縮小，其中1名患者達到部分緩解(PR)。

其他管線資產的進展

其他管線資產

- **IMP1707 (亦稱為EIK1004) (可穿透中樞神經系統的PARP1選擇性抑制劑)**
 - IMP1707在HRR突變晚期實體瘤患者中的首次人體I/II期研究的初步結果已獲接受於2026年ESMO大會作壁報展示。
- **IMP3201 (靶向CEACAM5的雙載荷ADC)**
 - IMP3201是一款全新、同類首創、靶向CEACAM5的雙載荷ADC，搭載Exatecan (TOPOi)及我們專有的ATR抑制劑(ATRi)，我們已將其提名為臨床前候選化合物(PCC)。通過精準靶向、穩定循環及可控載荷釋放，IMP3201在體外及體內均展現出顯著增強的抗腫瘤活性，並展現出良好的治療窗口。該候選化合物將被開發用於治療胃腸道惡性腫瘤，包括結直腸癌、胰腺癌、胃癌及食管鱗狀細胞癌，以填補巨大的未滿足臨床需求。這項提名標誌著我們從專有的雙載荷ADC平台產出了首個PCC，驗證了該平台的技術成熟度和產出能力。
- **IMP2794 (KAT6A特異性PROTAC)**
 - 我們已將KAT6A特異性PROTAC IMP2794提名為PCC。IMP2794是一種高活性及選擇性的KAT6A降解劑，對KAT6A的選擇性較KAT6B高出1,000倍以上。該化合物在體外對腫瘤細胞顯示強效細胞毒活性，且造血毒性極低。其在敏感及不敏感乳腺癌CDX模型中均顯示顯著的體內抗腫瘤療效。值得注意的是，IMP2794在多種齧齒類及非齧齒類物種中均實現極高的口服生物利用度，顯示其有望在人體中實現理想的全身暴露。這項提名標誌著我們從涵蓋蛋白水解靶向嵌合體(PROTAC)的專有靶向蛋白降解平台產出了首個PCC，驗證了該平台的技術成熟度和產出能力。

管理層討論及分析

概覽

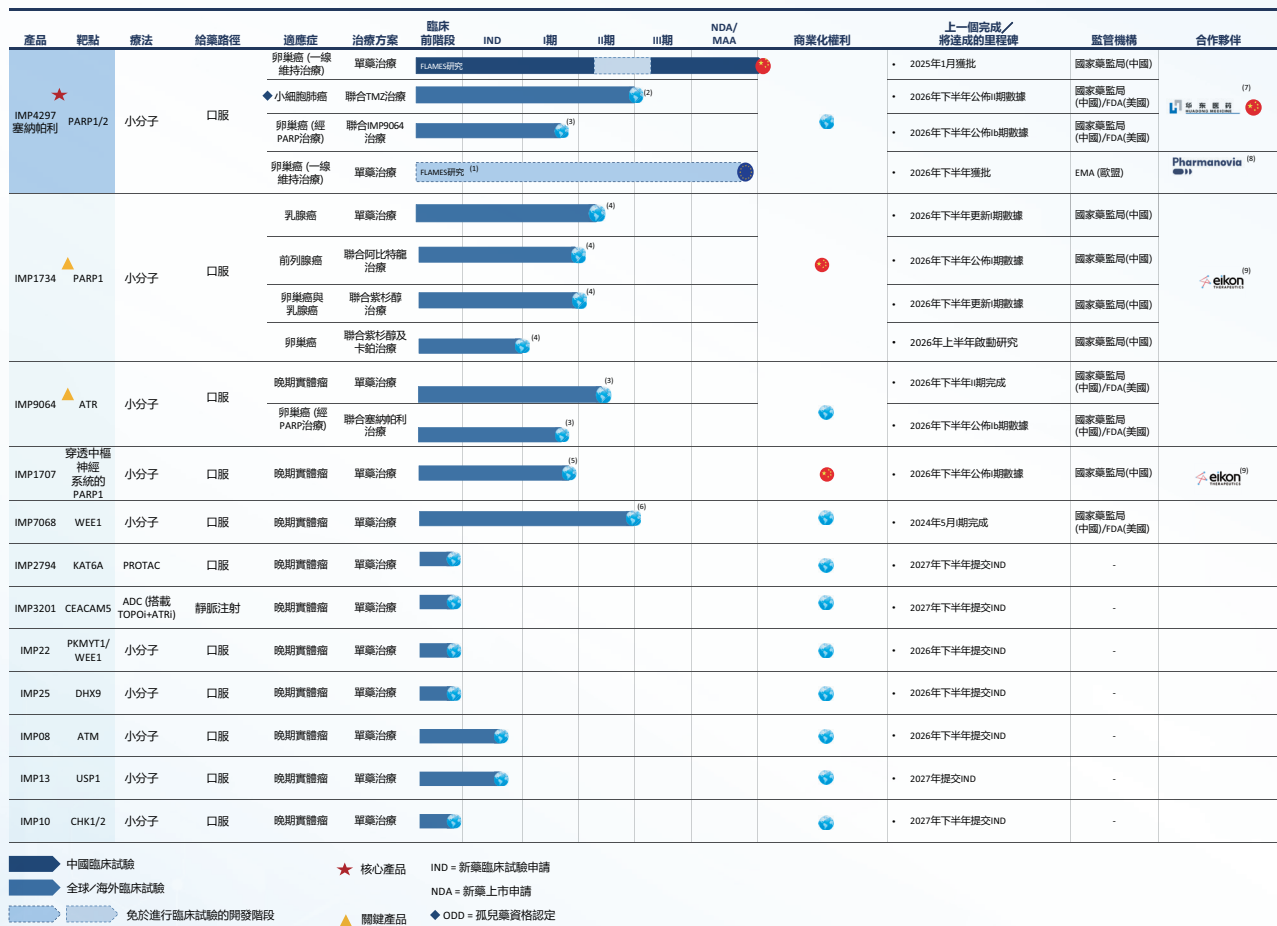
我們是一家處於商業化階段的創新驅動型生物技術公司，致力於在全球範圍內推進基於合成致死(synthetic lethality)機制的精準抗癌療法，打造創新療法，以滿足癌症患者未被滿足的醫療需求。我們自主研發的核心產品塞納帕利已在中國實現商業化，作為卵巢癌一線維持療法，適用於全人群（無論突變狀態），並展現出令人信服的臨床特徵。通過整合小分子藥物與新興療法（包括新型抗體偶聯藥物和蛋白降解劑）的整合式研發平台，我們持續推動創新突破。此外，我們已與多家全球領先的生物科技公司及中國藥企建立合作，這充分體現了業界對我們研發管線及研發平台的認可。

產品管線

截至本報告日期，我們的研發管線包含1款商業化階段藥物、4款臨床階段藥物及7款IND前階段藥物，包括覆蓋PARP1/2、PARP1、ATR、WEE1、PKMYT1/WEE1、DHX9、ATM、USP1及CHK1/2等關鍵合成致死靶點的小分子抑制劑，以及靶向CEACAM5的雙載荷ADC及KAT6A特異性PROTAC等新興療法。

管理層討論及分析

下圖概述截至本報告日期我們選定候選藥物的開發狀況：



附註：

- * 塞納帕利已於2025年1月獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)批准上市。
- (1) 於2019年6月，我們向藥品審評中心(CDE)提交SABRINA研究及FLAMES研究的臨床試驗設計以及初步I期數據，而CDE於2019年9月確認對在中國啟動該兩項研究並無異議。鑒於I期結果良好，CDE允許我們毋須進行II期研究，直接從I期推進至針對卵巢癌一線維持治療的III期FLAMES研究。我們於2025年5月與歐洲藥品管理局(EMA)舉行報告員會議，討論塞納帕利的提交策略。會後，我們提交基於FLAMES研究（作為關鍵試驗）的上市許可申請(MAA)，並由兩項I期研究及II期SABRINA研究提供支持。MAA於2025年8月獲EMA接受，目前正在審查中。
- (2) 全球試驗於美國、澳大利亞、韓國及大中華區開展。
- (3) 全球試驗於美國、澳大利亞及大中華區開展。
- (4) 全球試驗於美國、澳大利亞、歐洲、韓國及中國開展。
- (5) 全球試驗於美國、澳大利亞及中國開展。
- (6) 全球試驗於美國及大中華區開展。
- (7) 我們與杭州中美華東製藥有限公司（「中美華東」，華東醫藥股份有限公司（「華東醫藥」）(SZ.000963)的全資附屬公司）訂立合約銷售服務協議，以在中國商業化塞納帕利。
- (8) 我們授予Pharmanovia於歐洲、中東及北非(MENA)、澳大利亞及新西蘭的66個國家製造、開發及商業化塞納帕利的獨家權利，用於晚期上皮性高級別卵巢癌、輸卵管癌及原發性腹膜癌的維持單藥治療。
- (9) 我們授予Eikon Therapeutics於大中華區以外開發、註冊、生產及商業化IMP1734及IMP1707的獨家許可。

業務回顧

我們的管線

於報告期間，我們在推進管線候選藥物及業務營運方面取得重大進展。截至本報告日期，我們的主要成就及計劃的後續步驟包括：

- **塞納帕利(IMP4297) (PARP1/2抑制劑) – 核心產品**
 - 塞納帕利(IMP4297)是一種PARP1/2抑制劑，於2025年1月在中國獲批用於卵巢癌「全人群」一線維持治療。我們正按周詳計劃積極推進塞納帕利在全球及多個適應症的臨床及監管進展。在歐洲，塞納帕利用於卵巢癌「全人群」一線維持治療的上市許可申請(MAA)已於2025年8月獲EMA受理，預計將於2026年下半年獲批。鑒於其寬廣的治療窗口，我們正策略性探索塞納帕利的聯合治療潛力，包括(i)在一項I/II期試驗中與我們的關鍵產品ATR抑制劑IMP9064聯合用於經PARP抑制劑治療的卵巢癌；及(ii)在另一項全球Ib/II期試驗中與替莫唑胺(TMZ)聯合用於小細胞肺癌(SCLC)，該適應症已獲FDA孤兒藥資格認定(ODD)。為進一步拓展塞納帕利的治療潛力，我們計劃探索其與ADC及RDC等新興療法的聯合使用。
 - 於報告期間及直至本報告日期，我們已取得以下進展及里程碑：
 - ◆ 塞納帕利作為晚期卵巢癌一線維持治療的三期FLAMES研究的最新無進展生存期(PFS)數據，已被2026年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會接受作為壁報展示。年度ESMO大會是全球腫瘤學領域最具影響力的學術會議之一，本年度的大會將於2026年10月23日至27日在西班牙馬德里舉行。
 - ◆ 塞納帕利用於卵巢癌「全人群」一線維持治療自2026年1月1日起納入《國家醫保藥品目錄》後，其市場覆蓋迅速擴大。截至2026年6月30日止六個月，塞納帕利在中國的銷售收入達人民幣70.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.2百萬元增加約人民幣63.2百萬元或877.8%。

- 納入《國家醫保藥品目錄》後市場滲透加速
 - ◆ 塞納帕利用於卵巢癌「全人群」一線維持治療的適應症已被納入2025年《國家醫保藥品目錄》(NRDL)，自2026年1月1日起生效。醫保報銷大幅減輕了患者的經濟負擔，推動處方使用增加，並便利符合條件的患者獲取藥物。
 - ◆ 於報告期間，本公司加快推進醫院及雙通道藥房等多渠道市場准入。通過正式醫院准入、臨時採購及與零售藥房合作，塞納帕利已實現中國內地所有省份的覆蓋。截至2026年6月30日，塞納帕利已在全國超過380家專業及社區藥房供應，並已覆蓋近1,200家醫療機構。
- 臨床認可度不斷提升及真實世界應用持續推進
 - ◆ 憑藉卵巢癌「全人群」患者自塞納帕利一線維持治療中獲益的紮實臨床證據，該藥品已獲婦科腫瘤專家的廣泛認可。塞納帕利已被納入(i)中國臨床腫瘤學會發佈的《卵巢癌診療指南(2025版)》；(ii)中華醫學會婦科腫瘤學分會發佈的《中國婦科腫瘤臨床實踐指南(2025版)》及《卵巢癌PARP抑制劑臨床應用指南(2025版)》；及(iii)中國抗癌協會發佈的《中國腫瘤整合診治指南－卵巢癌診療指南(2025版)》。上述所有指南均推薦塞納帕利用作晚期上皮性卵巢癌(EOC)接受鉑類化療後的一線維持治療，無論BRCA/HRD狀態如何。
 - ◆ 具針對性的醫學教育及學術活動提升了臨床醫生對塞納帕利療效、安全性及廣泛適用患者群體的認識。逐漸積累的指南共識亦增強了醫生將塞納帕利應用於卵巢癌一線維持治療的信心。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：概不保證本公司最終能夠就塞納帕利目前已獲批適應症以外的新增適應症成功開發及上市。

- **IMP1734 (亦稱為EIK1003) (PARP1選擇性抑制劑) – 關鍵產品**

- IMP1734是一款高活性的新一代PARP1選擇性抑制劑，目前正通過一項全球I/II期試驗評估其單藥治療及聯合治療晚期實體瘤的效果。IMP1734對PARP1的選擇性較PARP2高出648倍以上，這可能有助於降低血液學毒性、提高安全性、實現高暴露量，以及拓展與其他抗腫瘤藥物聯合治療的廣泛機會。在I期劑量爬坡階段，IMP1734單藥治療顯示良好藥代動力學(PK)特徵，耐受性佳，不良事件多為低級別且可管理及／或屬自限性。在經多線治療的同源重組修復(HRR)突變患者中（通常與更具侵襲性的疾病及較差的預後相關），觀察到令人鼓舞的抗腫瘤活性。完成隊列1A劑量爬坡後，我們啟動了II期劑量優化階段（第2部分），評估IMP1734單藥治療的20mg及60mg兩個劑量水平，以確定IMP1734的最佳II期劑量。預計每個劑量水平將入組約30名未接受過PARP抑制劑治療的HER2陰性乳腺癌患者。第2部分劑量優化階段的入組正在進行中。我們亦正在研究IMP1734的多種聯合治療方案，包括與阿比特龍及紫杉醇聯合使用，以最大限度發揮其臨床潛力。該項正在進行的I/II期研究的安全性及初步療效數據已於2026年ASCO年會上公佈；最新臨床數據將於2026年ESMO大會上展示。另一隊列1D已啟動入組，以評估IMP1734聯合紫杉醇及鉑類化療方案用於卵巢癌患者。為推進IMP1734（亦稱為EIK1003）及IMP1707（亦稱為EIK1004）的開發，自2023年6月起，我們已與Eikon Therapeutics建立全球合作。根據該合作，我們與Eikon共同推進IMP1734及IMP1707的臨床開發，而我們負責中國的臨床試驗活動。
- 於報告期間及直至本報告日期，我們已取得以下進展及里程碑：
 - ◆ IMP1734正在進行的I/II期研究多個隊列的最新數據，涵蓋單藥治療、與紫杉醇聯合治療晚期實體瘤，以及與阿比特龍聯合治療轉移性前列腺癌，已獲接受於2026年ESMO大會作壁報展示。
 - ◆ 於2026年5月29日至6月2日在美國芝加哥舉辦的2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，以壁報形式發佈最新I/II期臨床數據。IMP1734單藥在攜帶同源重組修復(HRR)突變且經多線治療的晚期實體瘤患者中顯示出持久的抗腫瘤活性與良好的安全性。IMP1734與周療紫杉醇聯合治療的臨床數據首次在臨床上證實PARP1選擇性抑制劑可與細胞毒性化療安全聯用，從而實現過往使用非選擇性PARP抑制劑無法實現的聯合治療方案。最新I/II期臨床數據的核心要點包括：

- *IMP1734單藥治療(隊列1A)更新結果*。在49名可評估療效的晚期實體瘤患者中，客觀緩解率(ORR)為14.3%，7例均為部分緩解(PR)。疾病控制率(DCR)為38.8%。確認緩解者的中位緩解持續時間(DOR)為7.8個月(範圍：6.0-15.9+個月)。在PARP抑制劑初治患者中，ORR達26.7%。安全性特徵與此前數據一致，總體良好。
- *IMP1734聯合周療紫杉醇(隊列1C)結果*。在53名可評估療效的患者中，ORR達24.5%，包括1例確認的完全緩解(CR)和12例部分緩解(PR)。其中，92%的應答者既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，表明儘管既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，但仍觀察到抗腫瘤活性。按腫瘤類型劃分，上皮性卵巢癌患者ORR為29.6%，乳腺癌(HER2-)患者ORR為19.2%。IMP1734聯合周療紫杉醇在經多線治療的人群中表現出可控的安全性，3級及以上TEAEs發生率為75.0%，最常見的3級及以上TEAEs為中性粒細胞減少(50.0%)和貧血(13.3%)。所有8名發生3級及以上貧血的受試者在基線時均患有1-2級貧血。未觀察到非預期的安全性信號，在這一經過多線治療的人群中，血液學毒性特徵可控，且與周療紫杉醇的影響一致。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：概不保證本公司最終能夠成功開發IMP1734及將其上市。

• IMP9064 (ATR抑制劑) – 關鍵產品

- IMP9064是在中國首個進入臨床階段的ATR選擇性抑制劑，目前正通過一項全球I/II期試驗評估其單藥治療及聯合治療晚期實體瘤的效果。在I期劑量爬坡階段，IMP9064單藥治療顯示良好安全性，間歇給藥方案下耐受性佳。已觀察到初步療效信號，包括子宮內膜癌患者的持久部分緩解(PR)。藥代動力學(PK)及藥效學(PD)分析顯示靶點結合呈暴露依賴性。II期階段試驗正在進行中，以進一步探索IMP9064單藥治療晚期子宮內膜癌的療效與安全性，預期2026年下半年完成試驗。我們亦正在評估IMP9064聯合塞納帕利用於PARP抑制劑耐藥的卵巢癌及胰腺癌。我們計劃進一步評估IMP9064與其他抗癌療法(如伊立替康及ADC)聯合用於晚期胃腸道癌。
- 於報告期間及直至本報告日期，我們已取得以下進展及里程碑：
 - ◆ IMP9064聯合塞納帕利用於既往接受PARP抑制劑治療後疾病進展的卵巢癌患者的首個劑量隊列初步數據顯示出良好的安全性及耐受性，並呈現早期療效信號。大部分TEAEs為輕度或中度；該隊列並無報告3級及以上TEAEs或SAEs。在首三名已接受至少一次基線後腫瘤評估的患者中，兩名患者顯示腫瘤縮小，其中1名患者達到部分緩解(PR)。

管理層討論及分析

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：概不保證本公司最終能夠成功開發IMP9064及將其上市。

- **IMP1707 (可穿透中樞神經系統的PARP1選擇性抑制劑) – 其他管線資產**

- IMP1707是一種能穿透中樞神經系統(CNS)的PARP1選擇性抑制劑，更是少數能夠穿過血腦屏障的PARP1選擇性抑制劑之一。IMP1707已在腦瘤模型中實現腫瘤完全消退，目前正在進行I期臨床評估。體外試驗顯示，IMP1707對PARP1的選擇性是PARP2的800倍以上，且對BRCA突變(BRCAmut)或缺失的細胞系具有優異的抗增殖效應。在BRCA突變型癌種的細胞系來源異種移植(CDX)模型中，IMP1707顯示強效腫瘤消退效果，最小有效劑量為0.2mg/kg，表明IMP1707有潛力成為低劑量、高效能的治療藥物。此外，IMP1707可穿透血腦屏障，在小鼠與大鼠模型中的K_{puu}均為0.5（該水平表明其具有治療相關性），並在腦腫瘤模型中實現腫瘤完全消退。這些結果證實IMP1707表現出良好的腦部滲透性，並在腦腫瘤模型中顯示顯著療效。正在進行的首次人體研究在HRR突變晚期實體瘤患者中的初步結果將於2026年ESMO大會上展示。
- 於報告期間及直至本報告日期，我們已取得以下進展及里程碑：
 - ◆ IMP1707在HRR突變晚期實體瘤患者中的首次人體I/II期研究的初步結果已獲接受於2026年ESMO大會作壁報展示。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：概不保證本公司最終能夠成功開發IMP1707及將其上市。

- 我們亦擁有覆蓋廣泛的臨床階段及IND前階段管線藥物，包括靶向WEE1、PKMYT1/WEE1、DHX9、ATM、USP1及CHK1/2等關鍵合成致死靶點的藥物，以及靶向CEACAM5的雙載荷ADC及KAT6A特異性PROTAC等新興療法。
 - IMP3201是一種靶向CEACAM5、設計獨特的雙載荷ADC，以確定且經過優化的摩爾比搭載Exatecan(TOPOi)及我們專有的ATR抑制劑(ATRi)。通過精準靶向、穩定循環及可控載荷釋放，IMP3201在體外及體內均展現出顯著增強的抗腫瘤活性，並展現出良好的治療窗口。該候選化合物將被開發用於治療胃腸道惡性腫瘤，包括結直腸癌、胰腺癌、胃癌及食管鱗狀細胞癌，以填補巨大的未滿足臨床需求。
 - IMP2794是一種高活性及選擇性的KAT6A降解劑，對KAT6A相較KAT6B的選擇性超過1,000倍。該化合物在體外對腫瘤細胞顯示強效細胞毒活性，且造血毒性極低。其在敏感及不敏感乳腺癌細胞系來源異種移植(CDX)模型中均顯示顯著的體內抗腫瘤療效。值得注意的是，IMP2794在多種齧齒類及非齧齒類物種中均實現極高的口服生物利用度，顯示其有望在人體中實現理想的全身暴露。

- 於報告期間及直至本報告日期，我們已取得以下進展及里程碑：
 - ◆ 我們已將一款全新、同類首創、靶向CEACAM5的雙載荷ADC IMP3201提名為臨床前候選化合物(PCC)。這項提名標誌著我們從專有的雙載荷ADC平台產出了首個PCC，驗證了該平台的技術成熟度和產出能力。該平台利用包括超高活性合成致死抑制劑在內、結構多樣化的分子庫，加速開發基於合成致死機制的雙載荷ADC。該等載荷針對腫瘤特異性遞送及精準細胞內釋放進行優化。快速抗體偶聯流程進一步提高成本效益及對適應症特異性生物標誌物的適應能力，從而實現更快速、更具針對性的ADC開發。
 - ◆ 我們已將KAT6A特異性PROTAC IMP2794提名為PCC。這項提名標誌著我們從涵蓋蛋白水解靶向嵌合體(PROTAC)的專有靶向蛋白降解平台產出了首個PCC，驗證了該平台的技術成熟度和產出能力。我們的降解劑平台利用全面的E3配體庫及接頭庫，以實現快速PROTAC組裝。該等工具可對過往「不可成藥」的靶點進行選擇性且可調節的降解，從而拓寬治療窗口並降低毒性。其作用機制與連接子－載荷平台相互補充，支持以多維方式實現癌症靶點結合。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：概不保證本公司最終能夠成功開發IMP3201及IMP2794並將其上市。

新興技術平台

我們通過兩個互補的平台推進新一代腫瘤治療藥物的開發：用於開發新型ADC的連接子－載荷平台及涵蓋PROTAC及分子膠的靶向蛋白降解平台。該等平台通過實現對癌症相關靶點的精準、強效及選擇性靶向作用，克服傳統小分子抑制劑的局限，並共同構成多維度策略，強化從實驗室研究到臨床應用的轉化。

以資源再利用及精準適配為核心原則，我們整合專門的分子庫，形成從模塊篩選到快速組裝的精簡解決方案。該方法將累積的資產（包括高活性合成致死(SL)分子及過往存在開發挑戰的化合物）重新利用，形成可支持雙載荷ADC及其他定制療法的模塊化工具庫。該模塊化設計可加快不同適應症的靶點驗證及先導化合物優化，同時降低成藥性障礙。

管理層討論及分析

- 強大的ADC連接子－載荷平台

- 該平台利用合成致死機制及包含超高活性合成致死抑制劑在內的結構多樣化小分子庫，加快雙載荷ADC的開發。連接子及載荷的模塊化設計經優化，可實現固定摩爾比遞送及可控的細胞內釋放，而精簡的抗體偶聯流程則可提高成本效益，同時實現對特定適應症開發的快速適配。
- ADC連接子－載荷庫是我們的一項重要內部資源，由過往及正在進行的項目中的高活性合成致死化合物精選構建而成，包括具有強大腫瘤殺傷活性但藥代動力學特性欠佳的分子。通過靶向化學修飾並與多樣化的連接子偶聯，我們構建了一個結構豐富的連接子－載荷模塊庫，可根據腫瘤微環境特徵及生物標誌物表達與靶向抗體快速配對。該策略無需重新設計高毒性載荷，並通過調整連接子屬性，將抗體引導的遞送與精準的載荷釋放相結合，以提高研發效率並支持合成致死驅動的雙載荷ADC設計。

- 靶向蛋白降解平台

- 我們的降解劑平台包括多樣化的E3配體集合及接頭庫，以實現快速PROTAC組裝，以及結構廣泛的分子膠組合物，用於PPI介導的降解。E3連接酶配體集合聚焦於傳統小分子抑制劑難以實現成藥性或家族成員選擇性的領域。通過結構－活性關係優化及多維度結構修飾，以增強胞內穩定性及組織滲透性，我們已構建一系列多樣化的E3連接酶配體。考慮到靶蛋白的亞細胞定位、表達水平以及與E3連接酶的空間兼容性，該等配體可高效地與靶點結合物配對，組裝成PROTAC分子，從而實現在同源蛋白家族內的選擇性降解、降低因選擇性不足而產生的毒性，並拓寬治療窗口。
- 我們的E3連接酶配體及連接子工具庫持續擴充，目前擁有超過50種具有優異生理穩定性且相對於新底物具有高度選擇性的新型E3連接酶配體。與此同時，我們已建立多樣化的連接子工具庫，涵蓋超過100種化學類型，包括不同長度的剛性及柔性連接子，從而可對降解劑設計進行廣泛而高效的優化。

業務拓展

- 與Pharmanovia就塞納帕利於歐洲、中東及北非、澳洲及新西蘭訂立獨家授權協議
 - 於2026年7月，我們與Pharmanovia（一家全球專科製藥公司，其與創新生物科技公司及大型製藥公司合作，向患者提供創新專科藥物）訂立獨家合作，授予Pharmanovia於歐洲、中東及北非、澳洲及新西蘭製造、開發及商業化塞納帕利的獨家權利，用於晚期上皮性高級別卵巢癌、輸卵管癌及原發性腹膜癌的維持單藥治療。
 - 我們有資格收取首付款、近期監管里程碑付款及於達成若干銷售門檻後支付的商業里程碑付款，總額最高達4.235億歐元，另可按產品淨銷售額收取進一步分級特許權使用費，費率最高達百分之二十幾的中段水平。
 - 該獨家合作將塞納帕利的全球覆蓋範圍擴展至66個國家。

未來及展望

展望未來，我們將繼續執行四項主要策略：(i)通過商業化、適應症拓展及全球開發，釋放塞納帕利作為我們增長基石的全生命週期價值；(ii)通過策略性開發管線，增強我們在合成致死領域的能力；(iii)通過全球合作最大化管線資產價值；及(iv)投資研發以拓展創新前沿並保持競爭優勢。隨著我們推進臨床前及臨床開發項目，我們預期將繼續產生研發開支以及其他營運成本。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法保證能夠成功開發或最終將核心產品塞納帕利推向市場。

獎項及認可

於2026年6月，兩個分別涉及創新藥商業化及新藥臨床開發的塞納帕利項目獲上海市科學技術委員會遴選納入《2026年度上海市生物醫藥創新產品攻關項目清單》。

於2026年5月，本公司獲動脈網評選入選「2026未來醫療100強創新醫藥與生物製品榜TOP100」及「中國醫療健康產業最具投資價值企業50強」。

於2026年2月，本公司獲《經濟觀察報》評選入選「新質100創新企業榜」。

財務回顧

收入

截至2026年及2025年6月30日止六個月，我們的收入分別為人民幣105.2百萬元及人民幣25.2百萬元。我們的收入來自對外許可收入及藥品銷售。許可收入來自與Eikon Therapeutics訂立的合作協議項下的里程碑付款。藥品銷售指在中國銷售塞納帕利產生的收入。下表載列於所示期間我們按商品或服務類型劃分的收入明細（以絕對金額及佔總收入百分比列示）。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	(人民幣千元)	%	(人民幣千元)	%
藥品銷售	70,351	66.9	7,232	28.7
許可收入	34,839	33.1	18,004	71.3
總計	105,190	100.0	25,236	100.0

下表載列於所示期間我們按地區市場劃分的收入明細（以絕對金額及佔總收入百分比列示）：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	(人民幣千元)	%	(人民幣千元)	%
中國內地	70,351	66.9	7,232	28.7
美國	34,839	33.1	18,004	71.3
總計	105,190	100.0	25,236	100.0

銷售成本

截至2026年及2025年6月30日止六個月，我們的銷售成本分別為人民幣9.7百萬元及人民幣0.6百萬元，主要由於藥品銷售增加。我們的銷售成本主要歸因於與塞納帕利生產相關的原材料採購、生產開支及人員成本。

毛利及毛利率

截至2026年及2025年6月30日止六個月，我們的毛利分別為人民幣95.5百萬元及人民幣24.6百萬元。同期，我們的毛利率分別為90.8%及97.7%。

其他收入及收益淨額

截至2026年及2025年6月30日止六個月，我們的其他收入及收益分別為人民幣29.4百萬元及人民幣4.2百萬元。我們的其他收入主要包括政府補助、銀行利息收入及以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產產生的投資收入。截至2025年及2026年6月30日止六個月，我們的政府補助分別為人民幣0.3百萬元及人民幣25.7百萬元，有關大幅增加主要由於政府補貼增加。下表載列於所示期間我們的其他收入及收益明細（以絕對金額及佔其他收入及收益總額百分比列示）：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	(人民幣千元)	%	(人民幣千元)	%
其他收入：				
政府補助	25,672	87.2	286	6.8
銀行利息收入	2,670	9.1	1,550	36.8
以公允價值計量且其變動計入 損益的金融資產的投資收入	981	3.3	2,350	55.8
其他	89	0.3	—	—
收益：				
出售其他無形資產的收益	16	0.1	—	—
以公允價值計量且其變動計入 損益的金融資產的未實現收益	—	—	24	0.6
總計	29,428	100.0	4,210	100.0

管理層討論及分析

研發開支

我們的研發開支主要包括(i)臨床服務費；(ii)員工成本；(iii)非臨床服務費；(iv)以股份為基礎的付款；及(v)其他。下表載列於所示期間我們的研發開支明細（以絕對金額及佔研發開支總額百分比列示）：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	(人民幣千元)	%	(人民幣千元)	%
臨床服務費	27,149	27.8	11,809	13.7
員工成本	26,608	27.3	26,663	30.9
非臨床服務費 ⁽¹⁾	25,739	26.4	15,926	18.4
以股份為基礎的付款	13,764	14.1	29,366	34.0
其他	4,377	4.4	2,573	3.0
總計	97,637	100.0	86,337	100.0

附註：

- (1) 非臨床服務費主要包括與臨床試驗間接相關的研發服務費，包括試驗候選藥物生產、工藝優化、臨床前藥代動力學研究及毒理學研究的開支。

我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣86.3百萬元增加13.1%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣97.6百萬元，主要由於(i)與EMA審查塞納帕利的MAA相關的開支增加；及(ii)我們早期候選藥物的臨床前研發活動增加。

行政開支

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣29.2百萬元增加約72.3%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣50.3百萬元，主要由於與本公司於2026年5月在聯交所上市有關的上市開支增加。

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣5.2百萬元大幅增加至截至2026年6月30日止六個月的人民幣22.8百萬元，主要由於市場覆蓋擴展及CSO服務的服務費增加，與塞納帕利的銷售增長及我們業務規模的擴大一致。

融資成本

我們的融資成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣34.1百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣24.8百萬元，主要由於本公司在聯交所上市導致贖回負債的利息減少。

其他開支

我們的其他開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣2.7百萬元增加至截至2026年6月30日止六個月的人民幣20.1百萬元，主要由於外匯匯率波動導致匯兌虧損淨額增加。

所得稅開支

我們於截至2025年及2026年6月30日止六個月的所得稅開支均為零。

期內虧損

由於上述原因，我們於截至2025年及2026年6月30日止六個月分別錄得虧損人民幣128.7百萬元及人民幣90.8百萬元。

重大收購及出售

於報告期間，我們並無任何附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購或出售。

資本架構、流動資金及財務資源

截至2026年6月30日，我們的現金及現金等價物、定期存款以及以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產合共為人民幣1,065.4百萬元，而截至2025年12月31日則為人民幣258.5百萬元。該增加主要由於2026年5月收取的全球發售所得款項及銷售塞納帕利所得現金。

截至2026年6月30日，我們的流動資產為人民幣1,144.8百萬元，包括存貨人民幣24.9百萬元、貿易應收款項人民幣38.0百萬元、預付款項、其他應收款項及其他資產人民幣16.5百萬元、以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產人民幣9.9百萬元、定期存款人民幣234.9百萬元、受限制現金人民幣1千元以及現金及現金等價物人民幣820.6百萬元。

截至2026年6月30日，我們的流動負債為人民幣142.0百萬元，包括貿易應付款項人民幣57.3百萬元、其他應付款項及應計費用人民幣70.8百萬元、以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債人民幣10.4百萬元及租賃負債人民幣3.5百萬元。

截至2026年6月30日止期間，本集團經營活動所得現金流量淨額為人民幣24.4百萬元，較截至2025年6月30日止期間的人民幣30.2百萬元減少人民幣5.8百萬元。該減少主要由於塞納帕利銷售收入增加導致貿易應收款項增加人民幣30.6百萬元，部分被其他應付款項及應計費用增加人民幣66.2百萬元所抵銷，而2025年同期則分別增加人民幣0.7百萬元及人民幣94.2百萬元。

管理層討論及分析

截至2026年6月30日止期間，我們投資活動所用現金流量淨額為人民幣249.1百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為人民幣68.8百萬元。該變動主要由於截至2026年6月30日止六個月存放人民幣234.1百萬元的定期存款。

截至2026年6月30日止期間，本集團融資活動所得現金流量淨額由截至2025年6月30日止期間的人民幣19.0百萬元增加至人民幣796.3百萬元。該增加主要由於本公司在聯交所上市而發行股份所得款項。

我們主要投資低風險金融產品，例如保本結構性存款。我們已制定資金管理政策，以規範金融產品的類型及其購買程序。在實際操作中，投資交易由財務部門發起。涉及風險評級為R1或以上的產品的交易，須由合規及內控部門或法務部門進行合規審查，其後由財務部門負責人審閱及批准。涉及風險評級為R2或以上的產品的交易，亦須由我們的首席執行官作最終批准。

展望未來，我們相信，全球發售所得款項淨額、塞納帕利持續商業化產生的現金，以及我們與Eikon及其他業務合作夥伴訂立的協議項下的里程碑付款及特許權使用費相結合，將可滿足我們的流動資金需求。

資本負債比率

於2026年6月30日，我們並無任何借款。因此，我們並無債務淨額，而按債務淨額除以權益計算的資本負債比率並不適用。

債務

我們的債務包括租賃負債、以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債及普通股贖回負債。下表載列截至所示日期我們的債務明細：

	截至2025年 12月31日 (人民幣千元)	截至2026年 6月30日 (人民幣千元)
流動		
租賃負債	3,655	3,479
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債	5,209	10,368
非流動		
租賃負債	1,780	751
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債	33,921	29,095
普通股贖回負債	980,224	—
總計	1,024,789	43,693

除上文所述者外，截至2026年6月30日，我們並無任何其他重大按揭、押記、債權證、借貸資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債務、融資租賃或租購承擔、承兌負債（一般貿易票據除外）、承兌信貸（不論有擔保、無擔保、有抵押或無抵押）或擔保或其他或然負債。於報告期間，我們在取得銀行貸款及其他借款方面並無遇到任何困難，亦無拖欠償還銀行貸款及其他借款或嚴重違反契諾。截至2026年6月30日，我們並無未動用銀行融資。

資本開支

截至2026年6月30日止六個月，我們的資本開支總額為人民幣0.2百萬元，包括購置物業、廠房及設備項目以及其他無形資產。

資本承擔

截至2026年6月30日，我們並無任何資本承擔。

或然負債

截至2026年6月30日，我們並無任何重大或然負債。

資產抵押

截至2026年6月30日，本集團的資產概無抵押。

外匯風險敞口

我們若干現金及銀行結餘以相關集團實體的外幣計值，令我們面臨外幣風險。外匯風險於未來商業交易或已確認資產及負債以並非我們各附屬公司各自功能貨幣的貨幣計值時產生。我們於中國內地以外地區的功能貨幣為美元及澳元，而於中國內地營運的附屬公司的功能貨幣為人民幣。考慮到美元及澳元匯率可能出現波動，本集團將繼續監察其外匯風險敞口，並採取審慎措施以降低其外匯風險。截至2026年6月30日止六個月，本集團並無使用任何金融工具作對沖用途。

所持重大投資

截至2026年6月30日，本集團並無持有任何價值佔本集團總資產5%或以上的重大投資。

管理層討論及分析

僱員及薪酬政策

截至2026年6月30日，本集團共有88名僱員（2025年12月31日：共89名僱員）。截至2026年6月30日止六個月的薪酬成本總額為人民幣59.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為人民幣80.3百萬元。薪酬總額減少主要由於非現金以股份為基礎的付款減少。

我們致力確保整個業務網絡的工作環境安全，並確保僱員獲得關懷及尊重。我們相信，我們為僱員提供具競爭力的薪酬待遇，體現我們以利益相關者為核心理念，而我們相信此理念可帶來可持續及持久的增長。根據中國法規的規定，我們參加政府各項法定僱員福利計劃，包括社會保險（即養老保險、醫療保險、失業保險、工傷保險及生育保險）以及住房公積金。根據中國法律，我們須按僱員薪金、花紅及若干津貼的指定百分比向僱員福利計劃供款，最高不超過當地政府法規不時規定的金額。

本集團亦為僱員提供持續學習及培訓計劃，以提升彼等的技能及知識，從而保持其競爭力並提高客戶服務質量。於報告期間，本集團在招聘方面並無遇到任何重大困難，亦無出現任何重大人力流失或發生任何重大勞資糾紛。

權益披露

A. 董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉

截至2026年6月30日，本公司董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有(i)根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益及淡倉（包括根據證券及期貨條例該等條文被當作或視為擁有的權益及淡倉）；或(ii)根據證券及期貨條例第352條須記入該條所指登記冊的權益及淡倉；或(iii)根據上市規則所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

於本公司股份的好倉

董事／最高行政人員姓名	身份／權益性質	股份說明	持有或 擁有權益的 股份數目	佔本公司 股本總額的 概約持股 百分比 ⁽¹⁾
蔡博士	實益擁有人	H股(L)	8,422,233	2.98%
	於受控法團的權益	H股(L)	10,018,651 ⁽²⁾	3.55%
田博士	實益擁有人	H股(L)	8,422,233	2.98%
	於受控法團的權益	H股(L)	10,018,651 ⁽²⁾	3.55%
馬寧女士	於受控法團的權益	H股(L)	7,261,889 ⁽³⁾	2.57%
劉濤先生	於受控法團的權益	H股(L)	7,921,202 ⁽⁴⁾	2.80%

附註：

- (1) 該計算乃基於已發行股份總數282,461,530股。
- (2) 田博士為Boundless的管理成員，而田博士及蔡博士各自持有Boundless三分之一以上的權益。因此，田博士及蔡博士各自於Boundless持有的股份中擁有權益。
- (3) 馬女士為萬泉島及千溪山的普通合夥人。因此，彼被視為於萬泉島及千溪山持有的股份中擁有權益。
- (4) 劉先生為上海華嶺智新投資合夥企業（有限合夥）（「華嶺智新」）及武漢光谷生物城華嶺基金合夥企業（有限合夥）（「光谷華嶺」）的最終實益擁有人。因此，彼被視為於華嶺智新及光谷華嶺持有的股份中擁有權益。

企業管治及其他資料

於本公司相聯法團股份的好倉

除上文所披露者外，截至2026年6月30日，概無本公司董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團的股份、相關股份及債權證中擁有記入根據證券及期貨條例第352條須存置的登記冊或根據標準守則須知會本公司及聯交所的任何權益或淡倉。

B. 主要股東於本公司股份及相關股份的權益及淡倉

截至2026年6月30日，據本公司及董事作出合理查詢後所知，下列人士（彼等並非本公司董事或最高行政人員）於股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部條文須向本公司及聯交所披露並記入本公司根據證券及期貨條例第336條須存置的登記冊的權益或淡倉：

股東姓名／名稱	身份／權益性質	股份說明	股份數目	佔本公司 股份權益的 概約百分比 ⁽¹⁾
LAV Asset Management (Hong Kong) Limited ⁽²⁾	投資經理	H股	39,551,460	14.00%
施毅博士 ⁽²⁾	於受控法團的權益	H股	39,551,460	14.00%
LAV Enterprise Hong Kong Limited ⁽²⁾	實益擁有人	H股	14,220,861	5.03%
LAV Biosciences Fund IV, L.P. ⁽²⁾	於受控法團的權益	H股	14,220,861	5.03%
LAV GP IV, L.P. ⁽²⁾	於受控法團的權益	H股	14,220,861	5.03%
LAV Corporate IV GP, Ltd. ⁽²⁾	於受控法團的權益	H股	14,220,861	5.03%
上海禮頤投資管理合夥企業 (有限合夥) ⁽³⁾	於受控法團的權益	H股	16,930,352	5.99%
上海禮曜投資管理有限公司 ⁽³⁾	於受控法團的權益	H股	32,563,765	11.53%
陳飛博士 ⁽³⁾	於受控法團的權益	H股	32,563,765	11.53%
上海禮安創業投資中心(有限合夥) ⁽³⁾	於受控法團的權益	H股	14,640,236	5.18%
上海禮瀚生物科技合夥企業(有限合夥) ⁽³⁾	於受控法團的權益	H股	14,640,236	5.18%
Decheng IMPACT Limited ⁽⁴⁾	實益擁有人	H股	23,559,685	8.34%

企業管治及其他資料

股東姓名／名稱	身份／權益性質	股份說明	股份數目	佔本公司 股份權益的 概約百分比 ⁽¹⁾
Decheng Capital China Life Sciences USD Fund III, L.P. ⁽⁴⁾	於受控法團的權益	H股	23,559,685	8.34%
Decheng Capital Management III (Cayman), LLC ⁽⁴⁾	於受控法團的權益	H股	23,559,685	8.34%
崔相民博士 ⁽⁴⁾	於受控法團的權益	H股	23,559,685	8.34%
廣西騰訊創業投資有限公司 ⁽⁵⁾	實益擁有人	H股	15,593,533	5.52%
深圳市騰訊睿見投資有限公司 ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	H股	15,593,533	5.52%
深圳市騰訊睿投企業管理有限公司 ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	H股	15,593,533	5.52%
騰訊科技(深圳)有限公司 ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	H股	15,593,533	5.52%
Oriental Power Holdings Limited ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	H股	16,369,533	5.80%
騰訊控股有限公司 ⁽⁵⁾	於受控法團的權益	H股	19,880,533	7.04%

附註：

- (1) 該計算乃基於已發行股份總數282,461,530股。
- (2) LAV Enterprise Hong Kong Limited (「**LAV Enterprise**」) 由LAV Biosciences Fund IV, L.P. (「**LAV IV**」) 全資擁有。LAV IV的普通合夥人為LAV GP IV, L.P.，其普通合夥人為LAV Corporate IV GP, Ltd. (一家由施毅博士 (「**施博士**」) 全資擁有的開曼獲豁免公司)。因此，根據證券及期貨條例，施博士被視為於LAV Enterprise持有的股份中擁有權益。LAV Asset Management (Hong Kong) Limited為上述基金就該等股份而言的投資經理，因此根據證券及期貨條例被視為於該等基金持有的股份中擁有權益。
- (3) 上海禮瀚生物科技合夥企業 (有限合夥) (「**上海禮瀚**」) 的普通合夥人為上海禮頤投資管理合夥企業 (有限合夥) (「**禮頤投資I**」)，其唯一有限合夥人為上海禮安創業投資中心 (有限合夥) (「**上海禮安**」)。禮頤投資I的普通合夥人為上海禮曜投資管理有限公司 (「**上海禮曜**」)，而上海禮曜則由獨立第三方陳飛博士 (「**陳博士**」) 全資擁有。因此，根據證券及期貨條例，上海禮安於上海禮瀚持有的股份中擁有權益，而禮頤投資I、上海禮曜及陳博士各自被視為於上海禮瀚持有的股份中擁有權益。

企業管治及其他資料

- (4) Decheng IMPACT Limited (「**Decheng**」) 由Decheng Capital China Life Sciences USD Fund III, L.P. (「**Decheng USD Fund**」) 全資擁有。Decheng USD Fund 的普通合夥人為Decheng Capital Management III (Cayman), LLC (「**Decheng Management**」), 而該公司由崔相民博士完全控制。因此, 根據證券及期貨條例, Decheng USD Fund、Decheng Management及崔相民博士各自均被視為於Decheng持有的股份中擁有權益。
- (5) 廣西騰訊創業投資有限公司 (「**廣西騰訊**」) 由深圳市騰訊睿見投資有限公司 (「**騰訊睿見**」) 全資擁有。騰訊睿見為深圳市騰訊睿投企業管理有限公司 (「**騰訊睿投**」) 的全資附屬公司, 而後者最終由騰訊科技 (深圳) 有限公司 (「**騰訊科技**」) 控制。騰訊科技由Oriental Power Holdings Limited控制100%, 而Oriental Power Holdings Limited則由騰訊控股有限公司控制100%。騰訊控股有限公司為於聯交所主板上市的公司 (股份代號: 香港聯交所: 00700 (港元櫃台) 及80700 (人民幣櫃台))。因此, 根據證券及期貨條例, 騰訊睿見、騰訊睿投、騰訊科技、Oriental Power Holdings Limited及騰訊控股有限公司均被視為於廣西騰訊持有的股份中擁有權益。

除本中期報告所披露者外, 截至2026年6月30日, 董事並不知悉任何人士 (並非本公司董事或最高行政人員) 於本公司任何股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部須向本公司及聯交所披露, 或根據證券及期貨條例第336條須記入該條所指登記冊的權益或淡倉。

僱員激勵計劃

本公司已批准及採納董事會於2025年1月26日批准及採納的僱員激勵計劃。由於僱員激勵計劃並不涉及本公司於上市後授出股份獎勵以認購H股, 故僱員激勵計劃的條款不受上市規則第十七章條文的規限。

萬泉島、千溪山及Boundless為本公司僱員激勵平台。鑒於本公司已向相關僱員激勵平台發行僱員激勵計劃項下的相關股份, 於僱員激勵計劃項下的獎勵歸屬後, 將不會對已發行股份產生攤薄效應。

截至2026年6月30日, 萬泉島、千溪山及Boundless分別持有4,274,984股、2,986,905股及10,875,618股股份。

以下為僱員激勵計劃主要條款的概要。

(a) 目的

僱員激勵計劃旨在通過授出股權激勵、增強激勵及促進可持續增長，使核心員工利益與本公司長期戰略目標一致。

(b) 資格

參與者包括為本集團發展作出貢獻的本集團僱員及前僱員。

(c) 獎勵類型

除董事會另有決定外，根據僱員激勵計劃授予的獎勵均為透過僱員激勵平台持有的受限制股份。

(d) 管理

僱員激勵計劃須由總經理或總經理指定的人士（「**管理人**」）管理。管理人負責甄選參與者、釐定及修訂授予條款（含受限制股份數目、認購價、歸屬條件等）。

(e) 禁售期與限制條款

於本公司在境內外證券市場上市前後，僱員激勵平台所持股份的轉讓須遵守適用法律規定的禁售期。自授予日起至適用法律規定的禁售期屆滿（「**靜默期**」）期間，承授人不得處置其透過僱員激勵平台持有的獎勵。

除靜默期外，參與者處置所持獎勵亦須受四年禁售期（「**禁售期**」）規限，每年解禁已授予獎勵的25%，或須符合績效條件（如適用）。本公司根據僱員激勵計劃授予的所有獎勵均須遵守禁售期。

(f) 現狀

萬泉島為一家根據中國法律成立的有限合夥企業。萬泉島的普通合夥人為本公司執行董事馬寧女士，馬女士為自身利益持有約48.63%的合夥權益，控制萬泉島投票權的行使。其餘51.37%合夥權益由48名有限合夥人持有，包括(i)兩名高級管理層成員，即韓一凡女士及鄧慧君女士，分別持有約2.14%及1.15%的合夥權益；(ii)三名本集團前僱員，持有約3.69%的合夥權益；及(iii)其餘合夥權益由本集團僱員持有。

企業管治及其他資料

千溪山為一家根據中國法律成立的有限合夥企業。千溪山的普通合夥人為馬寧女士，馬女士為自身利益持有約39.74%的合夥權益，控制千溪山投票權的行使。其餘60.26%合夥權益由28名有限合夥人持有，包括(i)兩名高級管理層成員，即許燕華女士及鄧慧君女士，分別持有約30.13%及6.20%的合夥權益；(ii)四名本集團前僱員，持有約1.37%的合夥權益；及(iii)其餘合夥權益由本集團僱員持有。

Boundless為一家根據美國特拉華州法律成立的有限責任公司。本公司執行董事田博士為Boundless的管理成員，持有其唯一管理單位，有權控制Boundless投票權的行使。此外，田博士、蔡博士及一名前本集團僱員分別持有4,599,013個、5,419,638個及856,967個激勵單位。激勵單位不得附帶投票權。

根據僱員激勵計劃已授予相關承授人的獎勵詳情載列如下：

姓名	職位／身份	相關僱員 激勵平台	相關僱員激勵	已授予	佔已發行 股份總數的 概約持股比例
			平台中的 概約合夥權益	承授人的獎勵 相應的概約 股份數目 ⁽¹⁾	
董事					
蔡博士	執行董事	Boundless	49.83%	5,419,638	1.92%
田博士	執行董事	Boundless	42.29%	4,599,013	1.63%
馬寧女士	執行董事	萬泉島	48.63%	2,079,087	0.74%
		千溪山	39.74%	1,186,866	0.42%
高級管理層					
3名個人	高級管理層成員	萬泉島	3.29%	140,633	0.05%
		千溪山	36.33%	1,085,223	0.39%
其他承授人					
63名個人	其他僱員及前僱員	Boundless	7.88%	856,967	0.30%
		萬泉島	47.04%	2,010,390	0.71%
		千溪山	23.90%	714,366	0.25%

附註：

- (1) 為闡明承授人於股份中的間接權益，呈列的股份數目為相關僱員激勵平台中的合夥權益比例乘以相關僱員激勵平台所持股份總數計算所得。
- (2) 鑒於本公司已根據計劃條款向相關僱員激勵平台發行計劃項下的相關股份，故不會對本公司的已發行股本產生任何攤薄效應。

有關僱員激勵計劃的進一步詳情，請參閱招股章程「附錄四－法定及一般資料」一節。

此外，本公司已採納上市後股份獎勵計劃，並已於2026年7月27日獲股東批准。有關上市後股份獎勵計劃的進一步詳情，請參閱本公司日期為2026年7月10日的通函。

所得款項用途

全球發售所得款項用途

本公司以每股20.10港元發行41,977,000股H股，有關H股於上市日期在聯交所主板上市；並於超額配股權獲悉數行使後以每股20.10港元發行6,296,400股H股，有關H股於2026年6月10日在聯交所主板上市。我們自全球發售（經悉數行使超額配股權後）收取的所得款項淨額（經扣除包銷佣金及相關成本及開支後）約為879百萬港元。

下表載列截至2026年6月30日所得款項淨額的計劃用途及實際使用情況：

建議用途	全球發售所得		自上市日期		
	款項淨額 (包括悉數 行使超額配 股權的 所得款項) (百萬港元)	招股章程 所載所得 款項淨額 百分比	起至2026年 6月30日 已動用所得 款項淨額	截至2026年 6月30日未動 用所得款項 淨額結餘	悉數動用未動 用所得款項的 預期時間表
(a) 為塞納帕利(核心產品)提供資金－臨					
床開發、監管批准及商業化	448.29	51%	38.37	409.92	於2028年底前
(i) 卵巢癌的臨床開發及監管批准	263.70	30%	11.15	252.55	於2028年底前
(ii) 其他晚期實體瘤的聯合治療	131.85	15%	0.04	131.81	於2029年底前
(iii) 作為卵巢癌「全人群」一線維持治					
療在中國商業化	52.74	6%	27.18	25.56	於2028年底前
(b) 為我們的關鍵產品－IMP1734及					
IMP9064提供資金	272.49	31%	3.93	268.56	於2028年底前
(i) IMP1734的臨床試驗	184.59	21%	2.80	181.79	於2028年底前
(ii) IMP9064單藥治療及聯合治療晚期					
實體瘤的I/II期試驗	87.90	10%	1.13	86.77	於2028年底前

建議用途	全球發售所得 款項淨額 (包括悉數 行使超額配 股權的 所得款項) (百萬港元)	招股章程 所載所得 款項淨額 百分比	自上市日期 起至2026年 6月30日 已動用所得 款項淨額	截至2026年 6月30日未動 用所得款項 淨額結餘	悉數動用未動 用所得款項的 預期時間表

(c) 為其他管線資產 (IMP1707、 IMP7068、IMP22、IMP25、IMP08、 IMP13、IMP10) 提供資金	70.32	8%	1.82	68.50	於2028年底前
(d) 為研發平台及管線擴展提供資金	70.32	8%	11.34	58.98	於2027年底前
(i) 持續開發自主研發平台	52.74	6%	5.55	47.19	於2027年底前
(ii) 探索及開發小分子抑制劑	17.58	2%	5.79	11.79	於2027年底前
(e) 營運資金及一般企業用途	17.58	2%	1.28	16.30	於2028年底前
總計	879.00	100%	56.74	822.26	

截至本報告日期，招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節先前披露的所得款項淨額擬定用途並無變動。本公司擬按與上文一致的方式使用所得款項淨額。該等所得款項的使用完成時間將根據本公司的實際業務需要及未來業務發展而釐定。

重大投資及資本資產的未來計劃

截至2026年6月30日，除招股章程所披露的「未來計劃及所得款項用途」外，本集團並無任何收購其他重大投資或資本資產的現有計劃。

董事及高級管理層資料變動

除本中期報告所披露者外，於本中期報告日期，本公司並不知悉於報告期間董事及高級管理層資料有任何根據上市規則第13.51B(1)條須予披露的變動。

企業管治及其他資料

其他公司變動

除本中期報告所披露者外，於本中期報告日期，本公司並不知悉於2026年6月30日後直至本報告日期有任何其他須於中期報告披露的重大公司變動。

遵守企業管治守則

本公司已採納上市規則附錄C1第二部分所載企業管治守則（「**企業管治守則**」）的守則條文作為其自身的企業管治守則。本公司致力達致高水平的企業管治，以保障股東利益並提升企業價值及問責性。董事會認為，本公司自上市日期起直至2026年6月30日一直遵守企業管治守則的所有適用守則條文。

本公司將繼續檢討及加強其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則。

證券交易的標準守則

本公司已就董事及僱員進行證券交易採納條款不遜於標準守則所載規定標準的行為守則。

經向全體董事作出特定查詢後，各董事均確認其於報告期間一直遵守本公司有關董事及僱員進行證券交易的行為守則。本公司並無發現可能擁有本公司內幕消息的僱員自上市日期起直至2026年6月30日有任何不遵守標準守則的情況。

審計委員會

本公司已成立審計委員會，並根據上市規則第3.21條及企業管治守則制定書面職權範圍。審計委員會的主要職責為審閱及監督本集團的財務申報程序、風險管理及內部控制制度、審閱關連交易以及據此向董事會提供意見。

審計委員會由三名成員組成，包括兩名獨立非執行董事及一名非執行董事，即蕭志雄先生（主席）、郭明博士及劉濤先生。審計委員會主席具備上市規則第3.10(2)條及第3.21條所規定的適當專業資格以及會計及財務管理專業知識。

審閱未經審核綜合財務報表

審計委員會連同本公司核數師安永會計師事務所（「核數師」）及本公司管理層已審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期業績。審計委員會亦已審閱本集團採納的會計政策及慣例，並與本公司高級管理層討論風險管理、內部控制、監管合規及財務報告相關事宜。

核數師已根據香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈的香港審閱工作準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」，對本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期財務資料進行獨立審閱。

報告期後重大事項

除本報告所披露者外，截至本報告日期，報告期間結束後概無其他重大事項。

購買、出售或贖回本公司上市證券或出售庫存股份

於報告期間，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

董事會已議決不建議派付截至2026年6月30日止六個月的中期股息（截至2025年6月30日止六個月：無）。

承董事會命
IMPACT Therapeutics, Inc
南京英派藥業股份有限公司
執行董事兼首席執行官
蔡遂雄博士

獨立審閱報告



Ernst & Young
27/F, One Taikoo Place
979 King's Road
Quarry Bay, Hong Kong

安永會計師事務所
香港鰂魚涌英皇道979號
太古坊一座27樓

Tel 電話: +852 2846 9888
Fax 傳真: +852 2868 4432
ey.com

致南京英派藥業股份有限公司董事會

(於中華人民共和國註冊成立的有限公司)

引言

吾等已審閱載於第40至57頁的中期財務資料，包括南京英派藥業股份有限公司（「貴公司」）及其附屬公司（統稱「貴集團」）於2026年6月30日的簡明綜合財務狀況表，以及截至該日止六個月期間的相關簡明綜合損益及其他全面收益表、權益變動表及現金流量表和解釋附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，中期財務資料報告的編製須符合其相關條文及香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」（「香港會計準則第34號」）。貴公司董事須負責根據香港會計準則第34號編製及呈列該中期財務資料。吾等的責任是根據吾等的審閱對該中期財務資料作出結論。吾等的報告僅按照雙方協定的委聘條款向閣下（作為整體）作出，除此之外別無其他目的。吾等概不就本報告的內容對任何其他人士負責或承擔責任。

審閱範圍

吾等已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第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。中期財務資料的審閱包括主要向負責財務及會計事務的人員作出查詢，並進行分析及其他審閱程序。審閱的範圍遠小於根據香港審計準則進行的審計，故不能令吾等保證吾等將知悉在審計中可能發現的所有重大事項。因此，吾等不發表審計意見。

結論

根據吾等的審閱，吾等並無發現任何事項令吾等相信該中期財務資料在所有重大方面未有根據香港會計準則第34號編製。

安永會計師事務所

執業會計師

香港

2026年8月31日

中期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

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	105,190	25,236
銷售成本		(9,714)	(588)
毛利		95,476	24,648
其他收入及收益淨額		29,428	4,210
研發開支		(97,637)	(86,337)
行政開支		(50,297)	(29,242)
銷售及分銷開支		(22,845)	(5,226)
融資成本		(24,831)	(34,055)
其他開支		(20,104)	(2,728)
除稅前虧損	5	(90,810)	(128,730)
所得稅開支	6	—	—
期內虧損		(90,810)	(128,730)
應佔：			
母公司擁有人		(90,810)	(128,730)
其他全面(虧損)/收益			
其後期間可能重新分類至損益的其他全面(虧損)/收益：			
換算海外業務的匯兌差額		(175)	91
期內其他全面(虧損)/收益，扣除稅項		(175)	91
期內全面虧損總額		(90,985)	(128,639)
應佔：			
母公司擁有人		(90,985)	(128,639)
母公司普通股權益持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄(人民幣元)	8	(0.37)	(0.58)

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

	附註	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)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	609	614
使用權資產		4,352	5,341
其他無形資產		3,987	4,674
預付款項、其他應收款項及其他資產		995	915
非流動資產總值		9,943	11,544
流動資產			
存貨		24,883	26,978
貿易應收款項	10	38,027	7,443
預付款項、其他應收款項及其他資產		16,548	30,022
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		9,887	—
定期存款		234,937	—
受限制現金		1	1
現金及現金等價物		820,553	258,534
流動資產總值		1,144,836	322,978
資產總值		1,154,779	334,522
流動負債			
貿易應付款項	11	57,296	49,864
其他應付款項及應計費用		70,809	46,062
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債		10,368	5,209
租賃負債		3,479	3,655
流動負債總額		141,952	104,790
流動資產淨值		1,002,884	218,188
總資產減流動負債		1,012,827	229,732

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

	附註	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			
其他應付款項及應計費用		207,210	171,698
租賃負債		751	1,780
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債		29,095	33,921
普通股贖回負債		—	980,224
非流動負債總額		237,056	1,187,623
資產／(負債)淨額		775,771	(957,891)
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	12	282,462	234,188
儲備		493,309	(1,192,079)
權益／(虧絀)總額		775,771	(957,891)

董事
蔡遂雄博士

財務總監
鄧慧君女士

中期簡明綜合權益變動表

截至2026年6月30日止六個月

截至2026年6月30日止六個月

附註	母公司擁有人應佔						
	股本	資本儲備	其他儲備	以股份 為基礎的 付款儲備	匯兌波動 儲備	累計虧損	權益總額
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於2025年12月31日(經審核)	234,188	927,654	(856,450)	21,971	(13,319)	(1,271,935)	(957,891)
期內虧損	-	-	-	-	-	(90,810)	(90,810)
期內其他全面虧損：							
與海外業務有關的匯兌差額	-	-	-	-	(175)	-	(175)
期內全面虧損總額	-	-	-	-	(175)	(90,810)	(90,985)
首次公開發售(「首次公開發售」)發行股份	12 48,274	799,242	-	-	-	-	847,516
股份發行開支	-	(47,187)	-	-	-	-	(47,187)
全球發售時普通股贖回負債自動轉換	-	148,553	856,450	-	-	-	1,005,003
確認以權益結算以股份為基礎的付款	-	-	-	19,315	-	-	19,315
歸屬受限制股份單位	-	30,877	-	(30,877)	-	-	-
於2026年6月30日(未經審核)	282,462	1,859,139	-	10,409	(13,494)	(1,362,745)	775,771

截至2025年6月30日止六個月

實繳資本／ 股本	母公司擁有人應佔						權益總額
	資本儲備	其他儲備	以股份 為基礎的 付款儲備	匯兌波動儲備	累計虧損	人民幣千元	
人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
於2024年12月31日(經審核)	214,866	1,140,714	(856,450)	16,050	(13,377)	(1,246,093)	(744,290)
期內虧損	-	-	-	-	-	(128,730)	(128,730)
期內其他全面收益：							
與海外業務有關的匯兌差額	-	-	-	-	91	-	91
期內全面虧損總額	-	-	-	-	91	(128,730)	(128,639)
股東注資	19,322	135	-	-	-	-	19,457
改制為股份有限公司	-	(270,082)	-	-	-	270,082	-
確認以權益結算以股份為基礎的付款	-	-	-	38,912	-	-	38,912
歸屬受限制股份單位	-	21,053	-	(21,053)	-	-	-
於2025年6月30日(未經審核)	234,188	891,820	(856,450)	33,909	(13,286)	(1,104,741)	(814,560)

中期簡明綜合現金流量表

截至2026年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年	2025年
		人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
經營活動所得現金流量			
除稅前虧損		(90,810)	(128,730)
調整：			
銀行利息收入		(2,670)	(1,550)
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的投資收入		(981)	(2,350)
融資成本		24,831	34,055
以權益結算以股份為基礎的付款開支		19,315	38,912
匯兌差額淨額	5	9,397	704
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的 未變現虧損／(收益)		6,113	(24)
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債的公允價值 變動		2,092	2,022
物業、廠房及設備折舊	5	160	234
使用權資產折舊	5	1,534	1,457
其他無形資產攤銷	5	590	546
出售其他無形資產的收益	5	(16)	—
		(30,445)	(54,724)
貿易應收款項增加		(30,584)	(654)
預付款項、其他應收款項及其他資產減少		7,900	8,528
存貨減少／(增加)		2,095	(8,174)
貿易應付款項增加／(減少)		7,432	(10,596)
其他應付款項及應計費用增加		66,189	94,239
經營所得現金		22,587	28,619
已收利息		1,788	1,550
經營活動所得現金流量淨額		24,375	30,169

中期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 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
投資活動所用現金流量		
購買物業、廠房及設備以及其他無形資產	(155)	(1,238)
存入定期存款	(234,055)	—
購買以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產	(734,000)	(1,198,033)
贖回以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產	718,981	1,130,451
出售其他無形資產所得款項	113	—
投資活動所用現金流量淨額	(249,116)	(68,820)
融資活動所得現金流量		
發行股份所得款項	847,516	19,457
收購非控股權益	(875)	(142)
支付上市開支	(48,506)	—
租賃付款	(1,803)	(301)
融資活動所得現金流量淨額	796,332	19,014
現金及現金等價物增加／(減少)淨額	571,591	(19,637)
期初現金及現金等價物	258,534	230,122
匯率變動影響淨額	(9,572)	(613)
期末現金及現金等價物	820,553	209,872

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

1. 公司資料

本公司於2009年6月10日根據中華人民共和國（「中國」）公司法在中國成立為有限責任公司。本公司的註冊辦事處位於中國江蘇省南京高新技術開發區星火路10號。本公司於2025年6月25日改制為股份有限公司。

於本期間，本公司及其附屬公司主要從事藥品的研發及商業化。

本公司股份自2026年5月13日起在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。

2.1 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據香港會計準則第34號「中期財務報告」編製。中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表所要求的所有資料及披露，並應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2.2 會計政策及披露變動

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟於本期間財務資料首次採納以下經修訂香港財務報告準則會計準則除外。

香港財務報告準則第9號及香港財務報告
準則第7號（修訂本）

金融工具的分類及計量之修訂

香港財務報告準則第9號及香港財務報告
準則第7號（修訂本）

涉及依賴自然條件的電力合約

香港財務報告準則會計準則的年度改進 — 第11卷

香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則第7號、
香港財務報告準則第9號、香港財務報告準則第10號
及香港會計準則第7號之修訂

2.2 會計政策及披露變動（續）

經修訂香港財務報告準則會計準則的性質及影響載述如下：

- (a) 香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號的修訂本「金融工具的分類及計量之修訂」澄清，當實體對合約現金流量的權利屆滿或被轉讓時，金融資產終止確認，而金融負債則於結算日終止確認。修訂本引入一項會計政策選擇，倘符合特定條件，可於結算日前終止確認透過電子支付系統結算的金融負債。修訂本澄清如何評估具有環境、社會及管治以及其他類似或然特徵的金融資產的合約現金流量特徵。此外，修訂本澄清具有無追索權特徵的金融資產及合約掛鉤工具的分類規定。修訂本亦加入有關指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的權益工具投資及具有或然特徵的金融工具的額外披露。由於本集團過往年度有關金融資產及負債終止確認的會計政策與修訂本一致，且本集團並無修訂本所涉及的金融資產，故修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。本集團將於截至2026年12月31日止年度的綜合財務報表中，就指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的權益投資提供額外披露。
- (b) 香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第7號的修訂本「涉及依賴自然條件的電力合約」澄清範圍內合約的「自用」規定的應用，並修訂範圍內合約於現金流量對沖關係中對被對沖項目的指定要求。修訂本亦包括額外披露，使財務報表使用者能了解該等合約對實體財務表現及未來現金流量的影響。由於本集團並無修訂本範圍內的任何合約，故修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 香港財務報告準則會計準則的年度改進 – 第11卷對香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則第7號（及隨附的香港財務報告準則第7號實施指引）、香港財務報告準則第9號、香港財務報告準則第10號及香港會計準則第7號作出範圍狹窄的修訂。修訂本包括澄清、簡化、修正或變更，以改善相應香港財務報告準則會計準則的一致性。修訂本對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

管理層根據主要經營決策者審閱的報告釐定經營分部。負責分配資源及評估經營分部表現的主要經營決策者已確定為本公司執行董事。於報告期間，本集團主要從事藥品的研發及商業化。管理層將本集團業務的經營業績作為一個經營分部進行審閱，以就資源分配及表現評估作出決策。因此，本公司主要經營決策者認為僅有一個用於作出策略決策的分部。

地區資料

(a) 來自外部客戶的收入

	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)
地區市場		
中國內地	70,351	7,232
美國	34,839	18,004
總收入	105,190	25,236

(b) 非流動資產

由於本集團幾乎所有非流動資產均位於中國內地，故並無呈列與非流動資產有關的地區資料。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

4. 收入

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
客戶合約收入	105,190	25,236

客戶合約收入的分拆收入資料

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
貨品及服務種類		
藥品銷售	70,351	7,232
許可收入	34,839	18,004
總計	105,190	25,236
收入確認時間		
於某一時間點轉讓	105,190	25,236

下表列示於本報告期間確認並計入報告期初合約負債的收入金額：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
藥品銷售	831	—

5. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	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)
已售存貨成本	9,714	588
物業、廠房及設備折舊(i)	160	234
使用權資產折舊(i)	1,534	1,457
其他無形資產攤銷(ii)	590	546
出售其他無形資產的收益	(16)	—
匯兌差額淨額	9,397	704
政府補助	(25,672)	(286)
利息開支	24,831	34,055
上市開支	25,850	—
僱員福利開支(不包括董事薪酬)(ii)		
工資、薪金及其他津貼	31,081	29,989
退休金計劃供款及社會福利	4,712	4,401
以權益結算以股份為基礎的付款開支	7,146	2,096
總計	42,939	36,486

附註：

- (i) 物業、廠房及設備折舊、其他無形資產攤銷及使用權資產折舊計入綜合損益及其他全面收益表的「研發開支」及「行政開支」。
- (ii) 僱員福利開支計入綜合損益及其他全面收益表的「銷售及分銷開支」、「研發開支」及「行政開支」。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

6. 所得稅

本集團須就本集團成員公司註冊及經營所在司法權區產生或源自該等司法權區的利潤按實體基準繳納所得稅。

中國內地

根據中國企業所得稅法及相關法規（「企業所得稅法」），於中國內地經營的附屬公司於本期間須就應課稅收入按25%的稅率繳納企業所得稅。

本公司已獲認定為高新技術企業，並於2025年至2027年按15%的優惠稅率繳納所得稅。該資格須由中國相關稅務機關每三年審核一次。

本集團於中國內地的附屬公司上海英派藥業有限公司已獲認定為高新技術企業，並於2024年至2026年按15%的優惠稅率繳納所得稅。該資格須由中國相關稅務機關每三年審核一次。

本集團於中國內地的附屬公司上海英派藥業有限公司已獲認定為高新技術企業，並於2025年至2027年按15%的優惠稅率繳納所得稅。該資格須由中國相關稅務機關每三年審核一次。

澳大利亞

於澳大利亞註冊成立的附屬公司於本期間須就於澳大利亞產生的估計應課稅利潤按25%的法定稅率繳納澳大利亞公司稅。由於該附屬公司於本期間並無於澳大利亞產生任何應課稅利潤，故並無計提澳大利亞公司稅撥備。

美國

於美國特拉華州註冊成立的附屬公司須按21%的稅率繳納美國聯邦法定企業所得稅。

本集團於本期間的所得稅開支分析如下：

	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)
即期 — 中國內地所得稅	—	—
遞延	—	—
期內稅項支出總額	—	—

7. 股息

本公司於截至2026年6月30日止六個月並無派付或宣派任何股息（2025年6月30日：無）。

8. 母公司普通股權益持有人應佔每股虧損

基本每股虧損金額乃根據母公司普通股權益持有人應佔期內虧損以及期內已發行在外普通股加權平均數246,015,887股（截至2025年6月30日止六個月：222,845,050股）計算。

攤薄每股虧損金額乃根據母公司普通股權益持有人應佔期內虧損計算。計算所用的普通股加權平均數為用於計算基本每股虧損的期內已發行在外普通股數目，以及假設所有具攤薄潛力普通股被視為轉換為普通股時按零代價發行的普通股加權平均數。

基本及攤薄每股虧損的計算乃基於：

	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)
虧損		
母公司普通股權益持有人應佔虧損	(90,810)	(128,730)

	股份數目	
	截至6月30日止六個月 2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
股份		
用於計算基本每股虧損的期內已發行在外普通股加權平均數	246,015,887	222,845,050

9. 物業、廠房及設備

截至2026年6月30日止六個月，本集團購入成本為人民幣155,000元的資產（2025年6月30日：人民幣32,000元）。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

10. 貿易應收款項

於報告期末，按交易日期及扣除虧損撥備計算的貿易應收款項的賬齡分析如下：

	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)
1個月內	19,426	6,318
1至3個月	18,601	1,125
總計	38,027	7,443

11. 貿易應付款項

於報告期末，按發票日期計算的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	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)
3個月內	57,277	49,864
3個月至1年	19	—
總計	57,296	49,864

貿易應付款項為免息，一般自發票日期起計2至3個月內結算。

12. 股本

股份

	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)
已發行及繳足	282,462	234,188

本公司股本變動概要如下：

股本

	附註	數目 普通股	股本 人民幣千元
於2025年12月31日(經審核)		234,188,130	234,188
首次公開發售發行股份	(a)	48,273,400	48,274
於2026年6月30日(未經審核)		282,461,530	282,462

附註：

- (a) 於2026年5月13日，本公司成功完成在聯交所的首次公開發售。本公司按每股20.10港元的發售價發行41,977,000股普通股。於2026年6月10日，全球發售的包銷商悉數行使超額配股權，本公司按每股20.10港元的發售價新配發及發行合共6,296,400股股份。

13. 承擔

於報告期末，本集團並無任何重大合約承擔(2025年6月30日：無)。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

14. 關聯方交易

(a) 本集團主要管理人員的薪酬

	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)
薪金、津貼及實物福利	7,723	5,470
退休金計劃供款	442	399
以權益結算以股份為基礎的付款開支	14,375	39,615
總計	22,540	45,484

15. 金融工具的公允價值及公允價值層級

管理層已評估，現金及銀行結餘、貿易應收款項、計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產，以及計入貿易應付款項及其他應付款項及應計費用的金融負債的公允價值與其賬面值相若，主要由於該等工具的期限較短。

本集團由財務總監領導的財務部負責釐定金融工具公允價值計量的政策及程序。於報告期末，財務部會分析金融工具價值的變動，並釐定估值所應用的主要輸入數據。董事定期審閱金融工具公允價值計量的結果以作財務報告。

金融資產及負債的公允價值乃按該工具可於自願雙方（而非於強制或清算銷售中）的當前交易中交換的金額入賬。以下方法及假設乃用以估計公允價值：

計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產的非即期部分以及其他應付款項及應計費用的非即期部分的公允價值，乃採用現時可就具有類似條款、信貸風險及剩餘到期日的工具取得的利率貼現預期未來現金流量計算。

本集團已採用貼現現金流量估值模型，根據具有類似條款及風險的工具的市場利率，估計因收購非控股權益的股權而產生的應付可變代價的公允價值。

15. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

下文概述於2026年6月30日及2025年12月31日金融工具估值的重大不可觀察輸入數據，連同定量敏感度分析：

金融負債	公允價值 層級	估值技術	重大不可觀察 輸入數據	範圍	公允價值對輸入 數據的敏感度
因收購非控股權益的 股權而產生的應付 可變代價	第三級	貼現現金流量	貼現率	10.3%-12.2% (2025年12月31日： 11.0%-12.9%)	附註(a)

附註：

- (a) 貼現率增加／減少1%，在所有其他變量維持不變的情況下，將導致因收購非控股權益的股權而產生的應付可變代價的公允價值減少／增加人民幣598,000元／人民幣608,000元(2025年12月31日：人民幣728,000元／人民幣755,000元)。

公允價值層級

下表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：

按公允價值計量的資產：

於2026年6月30日(未經審核)

	採用以下各項的公允價值計量			總計 人民幣千元
	活躍市場 報價	重大 可觀察輸入數據	重大 不可觀察輸入數據	
	(第一級)	(第二級)	(第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
投資於理財產品	-	9,887	-	9,887

於2025年12月31日，本集團並無按公允價值計量的金融資產。

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

15. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

公允價值層級(續)

按公允價值計量的負債：

於2026年6月30日(未經審核)

	採用以下各項的公允價值計量			總計 人民幣千元
	活躍市場	重大	重大	
	報價	可觀察輸入數據	不可觀察輸入數據	
	(第一級)	(第二級)	(第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
因收購非控股權益的股權而產生的應付可變代價	-	-	39,463	39,463

於2025年12月31日(經審核)

	採用以下各項的公允價值計量			總計 人民幣千元
	活躍市場	重大	重大	
	報價	可觀察輸入數據	不可觀察輸入數據	
	(第一級)	(第二級)	(第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
因收購非控股權益的股權而產生的應付可變代價	-	-	39,130	39,130

於本期間，金融資產及金融負債的公允價值計量並無第一級與第二級之間的轉移，亦無轉入或轉出第三級。

16. 期後事項

於2026年6月30日後，概無發生重大事項。

釋義及詞彙

於本報告中，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義：

「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「中國」	指	中華人民共和國，就本報告而言，不包括香港、中國澳門特別行政區及中國台灣
「本公司」	指	南京英派藥業股份有限公司，一家於2025年6月25日在中國成立的股份有限公司，或如文義所需（視情況而定），其前身南京英派藥業有限公司（一家於2009年6月10日在中國成立的有限責任公司），其H股於聯交所上市（股份代號：7630）
「核心產品」	指	塞納帕利(IMP4297)，即上市規則第18A章所界定的指定「核心產品」
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的《企業管治守則》
「董事」	指	本公司董事
「僱員激勵計劃」	指	本公司董事會於2025年1月26日批准及採納的本公司僱員激勵計劃
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「全球發售」	指	本公司H股於聯交所進行的全球發售
「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1.00元、以港元認購及買賣並於聯交所上市的境外上市外資股

釋義及詞彙

「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則，包括香港會計師公會頒佈的所有香港財務報告準則、香港會計準則及詮釋
「首次公開發售」	指	股份於主板首次公開發售
「上市日期」	指	2026年5月13日，即H股於聯交所上市及獲准開始買賣的日期
「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）
「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
「主板」	指	由聯交所營運的證券交易所（不包括期權市場），其獨立於聯交所GEM並與其並行運作
「超額配股權」	指	本公司根據國際包銷協議授予國際包銷商的選擇權，可由整體協調人（代表國際包銷商）行使，以要求本公司按發售價配發及發行合共最多6,296,400股額外H股，佔全球發售初步可供認購發售股份的約15%，以補足（其中包括）國際發售的超額分配（如有）
「招股章程」	指	本公司日期為2026年5月5日的招股章程
「研發」	指	研究及開發

「報告期間」或「期間」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「股份獎勵計劃」	指	本公司2026年股份獎勵（現有股份）計劃（以其現行形式或經不時修訂）
「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
「附屬公司」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「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	美元，美國法定貨幣
「%」	指	百分比