

公司代码：688176

公司简称：亚虹医药

江苏亚虹医药科技股份有限公司 2026 年半年度报告



重要提示

一、 本公司董事会及董事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实性、准确性、完整性，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

二、 重大风险提示

公司已在本报告中详细阐述在经营过程中可能面临的各种风险因素，具体请查阅本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“四、风险因素”，公司提请投资者特别关注如下风险：

1、尚未盈利的风险

公司报告期内尚未盈利且存在累计未弥补亏损，主要原因是公司自设立以来即从事药物研发活动，该类项目研发周期长、资金投入大。公司持续投入大量研发费用导致公司累计未弥补亏损不断增加。公司未来几年将存在持续大规模的研发投入，研发费用预计将持续处于较高水平；同时公司未来产品上市后的商业化进展亦存在一定的不确定性，上市后未盈利状态预计持续存在且累计未弥补亏损可能短期内继续扩大。

2、公司在研产品临床试验进展和结果不及预期的风险

新药研发过程漫长、成本高昂，临床试验进展受到多重因素的共同影响，且结果具有高度不确定性。公司临床试验在招募患者和确定临床试验机构时，可能因入组患者的人数、界定资格标准、竞争对手同期开展类似临床试验等因素而遇到困难，且公司在临床试验进展过程中可能遇到多种不可预见事件从而推迟临床进度并妨碍在研产品获得监管批准，上述因素均可能对公司业务造成重大不利影响。行业实践表明，即使某些候选药物在临床前研究及初期临床试验阶段取得进展，但由于多种原因可能导致其在临床试验阶段后期无法显示出理想的安全性及疗效，甚至直接导致项目失败。公司无法保证任何临床前研究以及早期临床试验数据能够预测候选药物的临床结果。若公司的在研产品未能获取良好的临床数据，不得不放弃后续研发工作，将使得公司对该产品的前期研发投入无法收回，公司未来的盈利能力也将受到影响。

三、 公司全体董事出席董事会会议。

四、 本半年度报告未经审计。

五、 公司负责人PAN KE、主管会计工作负责人陈宝华及会计机构负责人（会计主管人员）熊圆声明：保证半年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

六、 董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

无

七、 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

☐适用 ☒不适用

八、 前瞻性陈述的风险声明

☒ 适用 ☐ 不适用

本报告包含涉及的公司未来计划、发展战略、重大风险及不确定因素的前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，请投资者注意投资风险。公司的前瞻性陈述主要基于公司对未来事件及趋势的当前预期及预测，公司认为此类未来事件及趋势可能会影响公司的业务、财务状况及经营业绩。本报告纳入的全部陈述（历史事实陈述除外），包括有关公司策略、未来营运、未来财务状况、未来收入、预计成本、前景、计划、管理目标及预期增长的陈述，均属前瞻性陈述。前瞻性陈述通常可以使用（包括但不限于）“旨在”、“预计”、“预期”、“预测”、“有望”、“准备”、“正在”、“计划”、“寻求”、“将”、“拟”、“争取”、“相信”、“可以”、“继续”、“可能”、“目标”、“潜在”、“期望”等词汇或此类词汇的否定形式。该等陈述涉及风险和不确定因素，包括“第三节 管理层讨论与分析”之“四、风险因素”下所描述的内容，可能导致实际业绩与所预计的情况存在重大差异。鉴于上述不确定性，广大投资者不应过度依赖该等前瞻性陈述。本报告包含公司自行业刊物及第三方调研中取得的统计数据及其他行业和市场数据。尽管行业刊物及第三方调研并不保证有关资料的准确性或完整性，但行业刊物及第三方调研通常表明他们的数据来源可靠。尽管公司认为行业刊物及第三方调研可靠，但是广大投资者不应过度依赖该等资料。

九、 是否存在被控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

否

十、 是否存在违反规定决策程序对外提供担保的情况

否

十一、 是否存在半数以上董事无法保证公司所披露半年度报告的真实性和完整性

否

十二、 其他

☐ 适用 ☒ 不适用

目录

第一节 释义..... 5

第二节 公司简介和主要财务指标..... 6

第三节 管理层讨论与分析..... 9

第四节 公司治理、环境和社会..... 45

第五节 重要事项..... 48

第六节 股份变动及股东情况..... 70

第七节 债券相关情况..... 75

第八节 财务报告..... 77

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人签名并盖章的财务报表
	报告期内公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿
	经现任法定代表人签字和公司盖章的本次半年报全文和摘要

第一节 释义

在本报告书中，除非文义另有所指，下列词语具有如下含义：

常用词语释义		
亚虹医药、公司	指	江苏亚虹医药科技股份有限公司
泰州亚虹	指	泰州亚虹企业管理中心（有限合伙）
泰州东虹	指	泰州东虹企业管理中心（有限合伙）
海南亚虹	指	海南亚虹医药贸易有限公司
Pan-Scientific	指	Pan-Scientific Holdings Co., Ltd.
国家卫健委	指	国家卫生健康委员会
国家医保局	指	国家医疗保障局
FDA	指	Food and Drug Administration, 美国食品药品监督管理局
NMPA、国家药监局	指	National Medical Products Administration, 国家药品监督管理局
BCG	指	Bacillus Calmette-Guerin Vaccine, 卡介苗, 是由减毒牛型结核杆菌悬浮液制成的活菌苗, 具有增强巨噬细胞活性, 加强巨噬细胞杀灭肿瘤细胞的能力, 活化 T 淋巴细胞, 增强机体细胞免疫的功能
First-in-Class	指	指同类药物中的首创药物
HSIL	指	High-Grade Squamous Intraepithelial Lesion, 宫颈高级别鳞状上皮内病变
LSIL	指	Low-Grade Squamous Intraepithelial Lesion, 宫颈低级别鳞状上皮内病变
IND	指	Investigational New Drug Application, 新药临床试验申请
NDA	指	New Drug Application, 新药上市申请
I 期临床试验	指	初步的临床药理学及人体安全性评价试验, 其目的是观察人体对药物的耐受程度和药代动力学, 为制定给药方案提供依据
II 期临床试验	指	治疗作用初步评价阶段, 其目的是初步评价药物对目标适应症患者的治疗作用 and 安全性, 也包括为 III 期临床试验研究设计和给药剂量方案的确定提供依据
III 期临床试验	指	治疗作用确证阶段。其目的是进一步验证药物对目标适应症患者的治疗作用 and 安全性, 评价利益与风险关系, 最终为药品上市许可申请的审查提供充分的依据, 一般为具有足够样本量的随机盲法对照试验
MAH	指	Marketing Authorization Holder, 药品上市许可持有人, MAH 制度是指将上市许可和生产许可分离的管理模式, 上市许可持有人可以将药品委托给不同的生产商生产, 药品上市许可持有人依法对药品研制、生产、经营、使用全过程中药品的安全性、有效性和质量可控性负责
GSP	指	Good Supply Practice, 药品经营质量管理规范
MetAP	指	Methionine Aminopeptidase, 甲硫氨酰氨肽酶, 是一类两价金属离子依赖的蛋白水解酶, 在细胞内的基本功能是切除细胞内新合成蛋白质的 N 端甲硫氨酸, 为蛋白质后续功能的发挥奠定基础。真核细胞中 MetAP 有两种亚型: MetAP1、MetAP2。原核生物中真细菌只含有 MetAP1
NMIBC	指	Non-Muscle-Invasive Bladder Cancer, 非肌层浸润性膀胱癌
MIBC	指	Muscle-Invasive Bladder Cancer, 肌层浸润性膀胱癌
HPV	指	人乳头瘤病毒
USP1	指	泛素特异性蛋白酶 1
ADC	指	Antibody-Drug Conjugate, 抗体偶联药物
DBH	指	多巴胺β-羟化酶

CRAB	指	碳青霉烯类耐药鲍曼不动杆菌
MMAE	指	单甲基奥瑞他汀 E，一种微管蛋白抑制剂，广泛用作 ADC 的载荷
PD-1	指	Programmed Cell Death Protein 1，指程序性死亡受体 1，是一种重要的免疫抑制分子
TURBT	指	Transurethral Resection of Bladder Tumor，经尿道膀胱肿瘤切除术，是非肌层浸润性膀胱癌的主要的治疗手段
多中心临床试验	指	Multicenter Clinical Trial，由多位研究者按同一试验方案在不同地点和单位同时进行的临床试验，各中心同期开始与结束试验
关键性/Ⅲ期临床试验	指	Pivotal Trial，用于药品注册批准的临床试验，通常是一项Ⅲ期临床试验或者经药品监管机构同意的Ⅱ期临床试验
化疗	指	化学药物治疗，通过使用化学治疗药物杀灭癌细胞达到治疗目的
替雷利珠单抗	指	百济神州研发的一款 PD-1 单抗，已获得国家药监局批准用于治疗尿路上皮癌相关适应症
一线治疗	指	基于循证医学证据由专业的学会制定的对于初次确诊的疾病给予首选或标准的规范治疗药物、路径和方案
医保目录	指	国家基本医疗保险和工伤保险药品目录
公司章程	指	江苏亚虹医药科技股份有限公司章程
报告期	指	2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日
报告期末	指	2026 年 6 月 30 日

第二节 公司简介和主要财务指标

一、 公司基本情况

公司的中文名称	江苏亚虹医药科技股份有限公司
公司的中文简称	亚虹医药
公司的外文名称	Jiangsu Yahong Meditech Co., Ltd.
公司的外文名称缩写	Asieris
公司的法定代表人	PAN KE
公司注册地址	泰州药城大道一号（创业路东侧、园南路北侧）的新药创制基地二期D幢大楼1009房间
公司注册地址的历史变更情况	无
公司办公地址	上海市浦东新区东育路221弄前滩世贸中心（三期）B栋19F
公司办公地址的邮政编码	200126
公司网址	www.asieris.cn
电子信箱	securities@asieris.cn
报告期内变更情况查询索引	不适用

二、 联系人和联系方式

	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	陈宝华	-
联系地址	上海市浦东新区东育路221弄前滩世贸中心（三期）B栋19F	-
电话	021-68583836	-
传真	021-68585281	-
电子信箱	securities@asieris.cn	-

三、信息披露及备置地点变更情况简介

公司选定的信息披露报纸名称	上海证券报、中国证券报
登载半年度报告的网站地址	www.sse.com.cn
公司半年度报告备置地点	公司董事会办公室
报告期内变更情况查询索引	不适用

四、公司股票/存托凭证简况

(一) 公司股票简况

√适用 □不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	亚虹医药	688176	不适用

(二) 公司存托凭证简况

□适用 √不适用

五、其他有关资料

□适用 √不适用

六、公司主要会计数据和财务指标

(一) 主要会计数据

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1—6月)	上年同期	本报告期比上年 同期增减(%)
营业收入	155,353,308.79	130,237,475.13	19.28
利润总额	-244,770,829.97	-170,534,193.48	不适用
归属于上市公司股东的净利润	-238,604,759.91	-162,214,047.61	不适用
归属于上市公司股东的扣除非经常性 损益的净利润	-250,930,825.16	-177,153,721.14	不适用
经营活动产生的现金流量净额	-300,877,506.41	-194,271,178.40	不适用
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上 年度末增减(%)
归属于上市公司股东的净资产	1,353,914,703.22	1,576,339,574.94	-14.11
总资产	1,846,942,526.02	2,057,492,813.22	-10.23

(二) 主要财务指标

主要财务指标	本报告期 (1—6月)	上年同期	本报告期比上年同 期增减(%)
基本每股收益(元/股)	-0.42	-0.29	不适用
稀释每股收益(元/股)	-0.42	-0.28	不适用
扣除非经常性损益后的基本每股收益(元/股)	-0.45	-0.32	不适用

)			
加权平均净资产收益率 (%)	-16.34	-8.59	不适用
扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率 (%)	-17.18	-9.38	不适用
研发投入占营业收入的比例 (%)	127.67	89.44	增加38.23个百分点

公司主要会计数据和财务指标的说明

√适用 □不适用

报告期内，公司营业收入较上年同期增加，主要来自于马来酸奈拉替尼片（商品名：欧优比®）和盐酸氨酮戊酸己酯软膏宫颈光动力治疗系统（商品名：希维她®/CEVIRA®）产生的销售收入。2026 年度公司稳步推进商业化 2.0 升级，且希维她®/CEVIRA®于 2026 年实现销售，销售收入较去年同期增加。由于报告期内希维她®在中国获批上市及上市许可申请获得欧洲药品管理局受理而向许可方支付里程碑款项，使得本期研发投入占营业收入的比例上升。

报告期内利润总额、归属于上市公司股东的净利润、归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为负且亏损较去年同期扩大，经营活动产生的现金流量净额较上年同期增加净流出主要系核心产品报告期内获批上市或尚处于在研或上市审核审批状态，整体保持较高的研发投入，以及公司稳步推进商业化体系升级并积极筹备新产品商业化等投入，导致亏损扩大以及经营活动现金流出增加；基本每股收益、稀释每股收益和扣除非经常性损益后的基本每股收益为负，且较上年同期下降，主要系亏损较去年同期增加所致；加权平均净资产收益率和扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率为负且较上年同期下降，主要系亏损较去年同期增加以及归属于上市公司股东的净资产减少所致。

七、 境内外会计准则下会计数据差异

□适用 √不适用

八、 非经常性损益项目和金额

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

非经常性损益项目	金额	附注（如适用）
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	46,782.14	
计入当期损益的政府补助，但与公司正常经营业务密切相关、符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外	1,380,834.05	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	12,995,167.78	
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		

非经常性损益项目	金额	附注（如适用）
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-2,096,718.72	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额		
少数股东权益影响额（税后）		
合计	12,326,065.25	

对公司将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目，应说明原因

☐适用 ☒不适用

九、存在股权激励、员工持股计划的公司可选择披露扣除股份支付影响后的净利润

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1—6月)	上年同期	本期比上年同期 增减(%)
扣除股份支付影响后的净利润	-24,264.78	-15,644.22	不适用

十、非企业会计准则业绩指标说明

☐适用 ☒不适用

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所属行业及主营业务情况说明

（一）公司所属行业情况

公司是创新驱动的新药研发企业，根据《国民经济行业分类》，公司所处行业属于医药制造业（分类代码为 C27）。

1、行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

（1）行业的发展阶段、基本特点

近年来，随着人口老龄化程度加深以及全球各国对医疗的高度重视，全球医药市场稳步增长，市场规模由 2015 年的 11,002 亿美元增长至 2023 年的 15,695 亿美元，2015 年至 2023 年全球医药市场规模复合年增长率为 4.5%。预计到 2030 年，全球医药市场规模将达到 20,718 亿美元，2023 年至 2030 年复合年增长率为 4.0%。

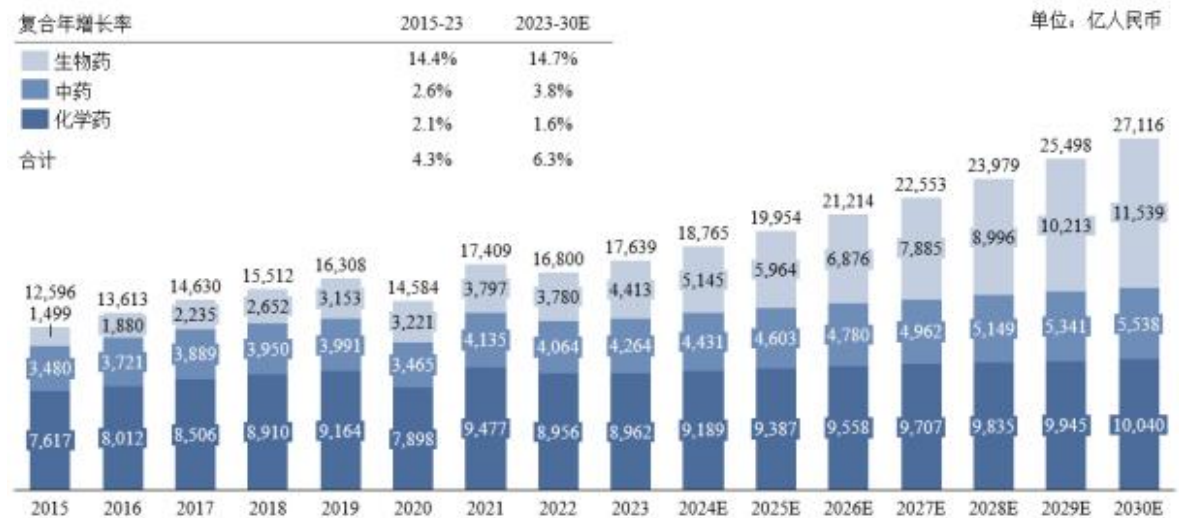
2015-2030 年全球药品市场规模



数据来源：Evaluate Pharma Word Preview2020；灼识咨询

在经济稳步发展和医疗需求增加的共同影响下，我国医药市场规模由 2015 年的 1.3 万亿元增长至 2019 年的 1.6 万亿元规模，复合年增长率为 4.3%；预计到 2030 年，中国医药市场规模将达到 2.7 万亿元，2023 年至 2030 年复合年增长率为 6.3%。

2015-2030 年中国药品市场规模



数据来源：灼识咨询

（2）主要技术门槛

创新药物发现是一个非常复杂和极富挑战的过程,创新药公司需要具备较为完整的研发体系,包括药物发现、临床前开发、药学研究、转化科学研究、临床试验、法规与注册申报等各个环节。此外,持续的创新还需要进行机制研究、靶点筛选、药物分子设计、药理药效评估、转化医学研究、化学合成工艺及制剂开发等方面的积累。创新药的研究开发是一项高投入、高风险的复杂系统工程,各国通过不断丰富、完善知识产权方面的法律法规,对相关知识产权进行保护,保证创新的持续性。

公司坚持以创新技术平台驱动新产品开发,通过深入探索药物的作用机理和建立高效率药物筛选评价体系,打造自有的研发平台和核心技术,以实现高效和差异性的新药发现。经过十余年的积累和实践,公司在长期机制研究、靶点筛选、药物分子设计、药理药效评估、转化医学研究、化学合成工艺及制剂开发等方面逐步积累和建立的专有技术,并构筑了覆盖药物发现及机制研究、临床前开发、药学研究、转化科学研究、中国和全球临床试验、法规与注册申报的完整研发体系。公司围绕专科化战略布局,形成以靶向免疫调节正常化(TIMN)技术平台、靶向和AI驱动的药物发现平台(Targeted & AI-driven Drug Discovery, TAIDD)、药械联用平台(Drug Device Combination, DDC)三大支柱性平台。同时,公司积极探索具有高度创新性的抗体药物偶联技术(ADC)、原位膀胱肿瘤模型技术(IOBC)等前沿技术,持续为公司输出有竞争力的候选药物。

2、公司所处的行业地位分析及其变化情况

创新药研发一般投资较大、周期较长、风险较高,但也是全球医药行业发展的重要驱动因素,对人类健康和生命安全有着重大意义。随着国内发布一系列创新药物领域的支持政策,如药品注册分类改革、上市许可持有人制度试点、优先审评等,这些政策破除了以往新药研发的政策障碍,加速了新药研发的速度,创新药行业步入快速发展期。公司是专注于泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域的全球化创新药公司,主要凭借完整的自主研发体系和核心技术平台,公司在泌尿生殖系统疾病领域建立了高度协同的在研产品管线。

在女性健康领域,希维她®作为一款集药物和器械为一体的光动力产品,是全球首个针对18岁及以上经组织学证实为子宫颈上皮内瘤变2级(CIN2)患者,排除子宫颈浸润癌和子宫颈原位腺癌的患者人群获批上市的非手术的非手术的无创治疗产品。希维她®在治疗上具有精准靶向清除病变、HPV(人乳头瘤病毒)免疫清除、生育功能保护的独特优势,尤其是其无创治疗特质,可最大程度保全宫颈解剖结构和生理功能完整,使近60%患者延缓或避免手术,为适宜女性提供有效控制病变、保留生育功能的更优选择,在目前尚无其他获批的无创治疗手段背景下,有望重塑该领域长期以来以手术等破坏性有创治疗为主的治疗格局,实现由“一刀切”向“优选无创”的治疗路径转变,为当前临床治疗困境提供了突破性解决方案,助力“生育友好型社会”建设,填补临床空白。

在泌尿系统肿瘤领域,公司以膀胱癌为首个重点市场,以自主研发为主,并通过和全球领先公司的战略合作,构建了覆盖NMIBC诊断、手术、治疗和随访的优势产品组合,致力于为医生和患者提供最佳的诊疗一体化解决方案。其中APL-1202口服联合替雷利珠单抗作为肌层浸润性膀胱癌(MIBC)新辅助治疗的II期临床试验取得积极结果,II期临床试验分析结果入选2025年美国临床肿瘤学会泌尿生殖系统肿瘤研讨会(ASCO GU),并以壁报形式发布本研究的临床数据,公司已召开美国临床专家会讨论后续开发方向,并积极寻求海外合作伙伴推进APL-1202全球临床开发工作,为全球化开发奠定重要基础。海克威®是目前全球唯一获批的辅助膀胱癌诊断或手术

的显影剂类药物,通过与蓝光膀胱镜的联合使用可以有效提高膀胱癌的检出率(尤其是原位癌(CIS)的检出率),使手术切除更完全,从而降低肿瘤复发率。

3、报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

(1) 全球医药市场规模稳定增长

在老龄化加剧、社会医疗卫生支出增加和研发投入增加等因素的共同影响下,全球医药市场在过去保持着稳定增长,根据灼识咨询分析,全球医药市场稳步增长,市场规模由 2015 年的 11,002 亿美元增长至 2023 年的 15,695 亿美元,2015 年至 2023 年全球医药市场规模复合年增长率为 4.5%。预计到 2030 年,全球医药市场规模将达到 20,718 亿美元,2023 年至 2030 年复合年增长率为 4.0%。

(2) 国家政策大力鼓励药企创新

近年来,国家相继出台一系列政策大力鼓励药企创新。根据 2020 年新版《药品注册管理办法》,国家药品监督管理局建立药品加快上市注册制度,支持以临床价值为导向的药物创新。对符合条件的药品注册申请,申请人可以申请适用突破性治疗药物、附条件批准、优先审评审批及特别审批程序。在药品研制和注册过程中,药品监督管理部门及其专业技术机构给予必要的技术指导、沟通交流、优先配置资源、缩短审评时限等政策和技术支持。

国务院印发的《“十四五”市场监管现代化规划》提出,优化管理方式促进新药好药加快上市。完善创新药物、创新疫苗、医疗器械等快速审评审批机制,加快临床急需和罕见病治疗药品、医疗器械审评审批。

2022 年 1 月,工信部、国家卫健委、国家医保局、国家药监局等九部门联合印发《“十四五”医药工业发展规划》,提出“把创新作为推动医药工业高质量发展的核心任务”,并明确了“到 2025 年,前沿领域创新成果突出,创新驱动增强,国际化全面向高端迈进”等目标。在前沿技术领域,十四五规划明确了“支持企业面向全球市场,紧盯新靶点、新机制药物开展研发布局”,标志着我国医药行业向更高水平原始创新的转变。

创新药是科技含量很高的新兴产业,是新质生产力的一支重要力量,2023 年 8 月国务院常务会议审议通过的《医药工业高质量发展行动计划(2023-2025 年)》,提出“要着眼医药研发创新难度大、周期长、投入高的特点,给予全链条支持”。2024 年 7 月 5 日,国常会审议通过《全链条支持创新药发展实施方案》,会议指出要全链条强化政策保障,统筹用好价格管理、医保支付、商业保险、药品配备使用、投融资等政策,优化审评审批和医疗机构考核机制,合力助推创新药突破发展。要调动各方面科技创新资源,强化新药创制基础研究,夯实我国创新药发展根基。2025 年 1 月,《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》发布,提出将继续支持创新药、创新型医疗器械、罕见病用药物与医疗器械的发展。

(3) “优质创新精品”必将成为未来创新药的主流

《以临床价值为导向的抗肿瘤药物临床研发指导原则》正式发布,强调以临床价值为导向,以患者为核心的研发理念,促进抗肿瘤药科学有序的开发。FIC(First-in-Class)/BIC(Best-in-Class)新药已经成为我国医药工业产业升级和技术进步积累到一定程度的自然需求。未来,同质化产品将逐渐失去竞争力,“优质创新精品”必将成为未来创新药的主流,FIC/BIC 药物的开发能力将成为创新药企的核心竞争力,新技术、稀缺的技术平台、差异化的治疗领域、创新的给药方式等都可能给企业带来更好的竞争格局,拥有 FIC/BIC 品种的公司将具备更高的成长性,也将更容易走向国际,具有更宽广的市场空间。

(4) 新技术、新疗法推动创新药研发

医药产业的发展和医学领域的进步，一直伴随着各种新技术、新疗法从诞生到成熟。近年来，在医药领域，各类 T 细胞疗法、NK 细胞疗法、基因疗法、基因编辑疗法、RNA 疗法、蛋白降解剂、溶瘤病毒、抗体偶联药物、AI 制药等新技术、新疗法成为研发热门，并吸引制药公司、初创公司和资本进行布局。

医疗健康是人工智能技术率先实现规模化应用的主要领域之一，目前人工智能技术已实现在疾病辅助筛查与诊断、临床治疗辅助决策、药物研发、医学研究、医疗信息化等多个环节的全面渗透，多维触达医药行业产业链。随着技术逐步积累、成熟、应用，未来将为目前无法应对的疾病带来新的治疗方案和机会。

（二）主营业务情况

公司是专注于泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域的全球化专科创新药公司。秉承“改善人类健康，让生命更有尊严”的企业使命，公司立志成为在专注治疗领域集研发、生产和销售为一体的国际领先制药企业，为中国和全球患者提供最佳的诊疗一体化解决方案。

公司坚持以创新技术和产品为核心驱动力，通过内部完善的研发体系、全球药物开发经验专长，深入探索药物作用机理，高效率筛选评价候选药物，致力于在专注治疗领域推出全球首创（First-in-Class）、全球最佳（Best-in-Class）药物及存在巨大未被满足治疗需求的创新药物。

同时，公司通过自主研发和战略合作，围绕泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域进行产品管线的深度布局。公司高度关注专注领域的技术前沿和治疗发展趋势，洞察并挖掘未被满足的临床需求，前瞻性地对产品规划和生命周期管理，围绕专注领域打造从疾病诊断到治疗的优势产品组合，从而造福更多的中国和全球患者。

截至本报告披露日，公司围绕泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域进行产品管线的深度布局，主要产品管线所处阶段如下图所示：

治疗领域	产品	靶点/类型	技术平台/核心技术	权益范围	适应症	临床开展区域	研究开发阶段						上市
							临床前研究	IND Enabling	I期临床	II期临床	关键性/III期临床	NDA	
女性健康	APL-1702 (希维她®)	光动力药械组合产品	DDC	全球	宫颈高级别鳞状上皮内病变 (CIN2)	中国、欧洲	已获NMPA 批准上市						
							EMA 上市审评审批						
						美国	拟向 FDA 递交III期临床试验申请						
					HPV 病毒清除	-							
乳腺癌及妇科肿瘤	APL-2302	USP1	TAIDD	全球	卵巢癌、乳腺癌等	中国、美国							
	APL-2501	CLDN6/9 (ADC)	ADC	全球	卵巢癌、非小细胞肺癌等	美国、中国-							
	AT-021	未披露	ADC	全球	乳腺癌和其他实体瘤	-							
泌尿系统肿瘤	APL-1706 (海克威®)	显影剂	DDC	中国	NMIBC 诊断和手术	中国	已获NMPA 批准上市						
	APLD-2304	第二代蓝光膀胱镜	DDC	全球	NMIBC 诊断和手术	-	已获欧盟 CE 认证						
	APL-1202	MetAP2	TIMN	全球	未经治疗的中危 NMIBC	中国							
					MIBC 的术前新辅助治疗	美国、中国							
	APL-2401	FGFR2/3	TAIDD	全球	泌尿系统肿瘤	-							
	AT-024	未披露	TAIDD	全球	前列腺癌	-							
其他疾病	APL-1202	MetAP2	TIMN	全球	自由生活阿米巴感染	中国							
	APL-1401	DBH	TIMN	全球	中度至重度活动性溃疡性结肠炎	美国、中国							

治疗领域	产品	靶点/类型	技术平台/核心技术	权益范围	适应症	临床开展区域	研究开发阶段						上市
							临床前研究	IND Enabling	I期临床	II期临床	关键性/III期临床	NDA	
	APL-2301	抗生素	TAIDD	全球	鲍曼不动杆菌感染	澳大利亚							

注：红色线条为女性健康适应症，蓝色线条为泌尿系统肿瘤适应症，橙色线条为乳腺癌及妇科肿瘤适应症，灰色线条为其它疾病适应症。APL-2501 化合物名称为 BLB101。

1、希维她®

希维她®是一款全球首创、中国首先获批上市的光动力治疗产品，由盐酸氨酮戊酸己酯软膏和一次性使用宫颈光动力治疗灯组成，通过创新的局部给药与阴道内置冷光源设计，实现了治疗模式的突破。（1）门诊“即治即走”便捷式治疗：其药械一体化设计，由妇科医生门诊操作，无需麻醉，将单次诊疗时间缩短至 10 分钟以内；放置后可立即恢复正常工作和生活，患者无需在医院等待，治疗完成后患者可自行取出装置。该“门诊短时放置+居家完成治疗”的模式，将极大提升医疗效率和治疗可及性，有助于在基层医疗卫生机构推广。（2）冷光源技术提升治疗舒适度：希维她®采用的创新冷光源设计，可将治疗区域组织温度控制在 42°C 以内。临床数据显示，97%患者报告宫颈治疗区域无痛感，且无宫颈结构损伤记录，避免传统光动力治疗可能导致的组织热损伤，减少局部刺激，改善治疗舒适度。治疗流程示意图如下：



希维她®可以显著提高应答率和组织病理降级率，在高级别鳞状上皮内病变中 CIN2 治疗组应答率为 49.6%，安慰剂组应答率为 22.6%， $P=0.0003$ ；CIN2 治疗组 58% 的患者在首次治疗后 6 个月的组织病理学结果显示已转为正常组织或宫颈低级别鳞状上皮内病变（LSIL），而安慰剂组的患者为 30.6%（ $p=0.0009$ ）。这意味着仅经过 1-2 次治疗，接近 60% 的患者可以免于手术切除。此外，治疗组的 HPV 清除也呈现显著下降趋势，在 12 个月时约有近 60% 的基线 HPV 被清除。国际多中心 III 期临床试验结果已获 Cell Press 旗下《Med》发表。

据 2023 年市场调研显示，我国每年就诊且经组织病理学（阴道镜活检）确诊的 HSIL 患者人数超过 70 万，其中约 60% 为 CIN2。预计在未来 10 年患病率，筛查率和确诊率仍将呈持续增长¹²。目前，对 CIN2 的治疗虽仍以宫颈环形电切术等有创手术为主，但临床存在巨大的未被满足需求：因手术造成的宫颈器质性损伤，增加了未来妊娠早产、流产风险，约 4-13.6% 的患者手术后可能出现宫颈狭窄，从而影响生育功能³。此外，手术后仍有 8.1%-18.6% 的 5 年复发风险，且长期随访中因宫颈结构改变可能导致漏诊，若复发则再次手术难度大增⁴⁵⁶。

近年来，全球顶级学术组织对于 CIN2 管理策略的指导方向正经历一场模式转变，其核心趋势是从过去的“积极手术治疗”向更加个体化、保守化的“观察与管理”模式转变。由英国阴道镜与宫颈病理学会（BSCCP）联合欧洲妇科肿瘤学会（ESGO）等权威机构于 2025 年在《柳叶刀肿瘤》杂志发布的 CIN2 国际共识明确指出，对于符合条件（鳞柱交界清晰可见，能够规律随访）的 CIN2 患者（尤其是年轻、有生育需求者），可以在规律监测下进行保守管理，而非立即进行切除性手术治疗。因此，保留完整宫颈、避免或延缓手术的无创治疗方案具有重要意义。2026 年 1 月在《中国妇产科临床杂志》最新更新的 CSCCP CIN2 诊疗共识中也强调了同 BSCCP 同样的观

1 IQVIA 市场调研报告

2 《中国子宫颈癌筛查及异常管理相关问题专家共识》

3 El-Nashar SA et al. J Low Genit Tract Dis 2017;21:129-36.; 2. Yan-Ming Jiang et al. Onco Targets Ther. 2016 Jun 29;9:3907-15.

4 Onco Targets Ther. 2016 Jun 29;9:3907-15.

5 Machine Learning Prediction of Residual and Recurrent High-Grade CIN Post-LEEP. Cancer Management and Research, 16, 1175-1187.

6 Recurrence rate after loop electrosurgical excision procedure (LEEP) and laser Conization: A 5-year follow-up study. Gynecol Oncol. 2020 Dec;159(3):636-641

点，同时指出光动力治疗（PDT），含盐酸氨酮戊酸己酯（HAL）-光动力治疗，是一种有效的保守性治疗选择，HAL-PDT 适用人群包括年轻有生育需求女性，子宫颈 SCJ 及病变上缘完全可见，无子宫颈管内 HSIL，无浸润癌或腺上皮病变⁷。此外希维她®也在 2026 年最新更新的中国阴道镜和宫颈病理学会（CSCCP）光动力共识中，被以 1A 类证据推荐用于宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN2）的治疗。这一推荐进一步确立了其在宫颈癌前病变治疗中的重要地位。

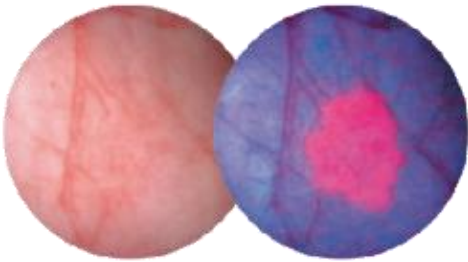
希维她®非手术的无创治疗特质填补了这一空白，为符合保守管理条件的 CIN2 患者，开创了“优选无创”的治疗新路径，使临床医生能在疾病管理早期即实施有效干预，使“有效清除病灶”与“最大限度保护器官功能”得以同步实现，从而显著降低患者对手术治疗的依赖，减少因手术带来的并发症及远期生育功能损伤风险，并缓解患者对疾病进展焦虑，提高患者及家庭生活质量。此外，希维她®给药简便性及最低基础设施需求，使其同样适合在基层医疗卫生机构推广，极大提升治疗可及性，有助于打通宫颈癌筛查—诊断—治疗的“最后一公里”，具有改变基层医疗格局的巨大潜力，对于实现《加速消除宫颈癌全球战略》目标具有重要意义。

在国际市场方面，希维她®上市许可申请已成功获得欧洲药品管理局受理。并将积极寻找欧洲和新兴市场的海外商业化合作伙伴。另外，基于希维她®国际多中心 III 期临床研究中所展示的 HPV 清除的突出潜力，以及潜在的巨大未被满足的临床需求，公司已启动 HPV 相关适应症的探索。除此之外，公司在积极在其他治疗领域进一步探索。

2、海克威®

海克威®是目前全球唯一获批的辅助膀胱癌诊断或手术的显影剂类药物，已经在全球 30 多个国家获批上市，其英文商品名为 Hexvix®。海克威®通过与蓝光膀胱镜的联合使用可以有效提高非肌层浸润性膀胱癌的检出率（尤其是原位癌的检出率），使切除手术更完全，从而降低肿瘤复发率。

海克威®的活性成分是氨基酮戊酸己酯（HAL）。使用时，医生将海克威®溶解成缓冲液灌注到患者的膀胱，HAL 进入尿路上皮细胞后经卟啉合成通路形成原卟啉 IX，并在肿瘤组织中相对富集；在特定蓝光激发下，可疑病灶呈现与正常黏膜明显不同的红色荧光，从而辅助医生完成全膀胱病灶定位、活检及手术切除。



图：使用海克威®后，相较于白光，蓝光照射下，肿瘤病灶会清晰地显示出与正常组织显著不同的红色荧光

海克威®用于膀胱癌诊断的多中心 III 期临床试验及真实世界研究结果如下：

临床试验终点	III期临床试验	真实世界研究
主要研究终点	在 97 例确诊为 Ta、T1 和 CIS 的患者中，与标准白光膀胱镜（WLC）相比，共有 42 例（43.3%）受试者经 APL-1706 联合蓝光膀胱镜（BLC）额外检出一个或多个膀胱癌病灶（ $p < 0.0001$ ）	在 12 例确诊为 Ta、T1 和 CIS 的患者中，与标准白光膀胱镜（WLC）相比，共有 4 例（33.3%）受试者经 APL-1706 联合蓝光膀胱镜（BLC）额外检出一个或多个膀胱癌病灶

7 中国优生科学协会阴道镜和宫颈病理学分会，中华医学会妇科肿瘤学分会. 子宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN 2）管理中国专家共识（2026 版）[J]. 中国妇产科临床杂志，2026, 27(1).

次要研究终点	APL-1706 联合蓝光内窥镜比白光内窥镜额外检出 ≥1 个膀胱癌 CIS 病灶的受试者比例为 9.6%	APL-1706 联合蓝光内窥镜比白光内窥镜额外检出 ≥1 个膀胱癌 CIS 病灶的受试者比例为 7.1%
--------	---	---

中国多中心Ⅲ期桥接研究于 2026 年正式发表。研究在现代高清蓝光设备条件下采用患者自身白光—蓝光对照设计，在 97 例病理确诊 Ta、T1 或 CIS 的 NMIBC 患者中，42 例（43.3%）经 HAL 联合蓝光膀胱镜额外检出至少一个白光未发现的病灶（ $p<0.0001$ ）；在 13 例 CIS 患者中，84.6%的患者经蓝光发现额外病灶，61.5%的患者仅通过蓝光识别病灶。蓝光对 CIS、Ta 和 T1 病灶的检出率分别为 94.7%、100%和 98.2%，白光分别为 42.1%、76.1%和 91.2%。研究同时显示总体安全性良好，未观察到因不良事件或严重不良事件导致研究终止。上述结果进一步验证了海克威®在中国临床环境中对隐匿性病灶，尤其 CIS 病灶的增量检出价值。

膀胱癌患者术后复发受多种因素影响，其中原发病灶切除不彻底可能是主要原因之一。数据显示，约 70%的患者在经尿道膀胱肿瘤切除术（TURBT）后 12 个月内发生复发，部分原因即为术中残留肿瘤组织未被及时识别和切除。传统白光膀胱镜在发现 CIS 方面存在明显局限，可能导致肿瘤复发风险增加，甚至疾病进展。相比之下，蓝光膀胱镜所采用的光动力学诊断技术在膀胱癌的诊断和治疗中展示出显著优势，其在提高残余肿瘤切除率，尤其是 CIS 等难以识别病灶的检出率方面表现优越，有助于降低术后残余肿瘤所致的复发率，从而延长患者的无复发生存期，提升整体治疗效果。

海克威®在多年的临床应用中显示出良好的安全性和有效性。欧洲泌尿外科协会（EAU）、美国泌尿外科协会（AUA）、美国国立综合癌症网络（NCCN）、英国国家卫生与临床优化研究院（NICE）、中华医学会泌尿外科学分会（CUA）、中国临床肿瘤学会（CSCO）、国家卫健委等推荐的膀胱癌指南中均将氨基酮戊酸己酯（HAL）作为荧光膀胱镜的推荐用药，并指出荧光膀胱镜可以帮助膀胱癌患者微小病灶的检出，尤其是 CIS 病灶。中国目前还没有获批的此类药物上市，海克威®的获批上市将填补此空白，解决现阶段有指南推荐却没有药物可用的问题。

3、APL-1202

APL-1202 是同类首款进入三期临床开发的口服、可逆性 MetAP2 抑制剂，具有抗血管生成、抗肿瘤活性及调节肿瘤免疫微环境的作用。公司的 TIMN 技术平台最新的作用机制研究表明，APL-1202 能通过诱导膀胱癌细胞的免疫原性细胞死亡（Immunogenic cell death），促进树突状细胞活化和抗原特异性 T 细胞的杀伤作用，起到进一步促进免疫检查点抑制剂疗效的作用。该机制研究结果已入选 2024 年美国癌症研究协会年会（AACR 2024）壁报展示。

公司围绕膀胱癌未被满足的全程临床需求制定临床开发策略：APL-1202 单药治疗未经治疗中危 NMIBC 研究的现有数据显示，APL-1202 单药组和化疗灌注治疗组无复发比例数值相似；APL-1202 联合替雷利珠单抗用于 MIBC 术前新辅助治疗研究，Ⅱ期临床试验取得积极的有效性信号，公司已召开美国临床专家会讨论后续开发方向，并积极寻求海外合作伙伴推进 APL-1202 全球临床开发工作，为全球化开发奠定重要基础。

4、APL-2401

APL-2401 公司自主研发的高选择性成纤维生长因子受体 2/3（FGFR2/3）双靶点小分子抑制剂，有望为晚期实体瘤（例如：尿路上皮癌、胆管癌、子宫内膜癌、胃癌、乳腺癌、卵巢癌、非小细胞肺癌和其他特定实体瘤）患者提供一种新的治疗选择。

公司通过 TAIDD 平台进行靶点多构象模拟，并以其选择性机制作为苗头化合物发现和设计为核心，从而优化出最终的临床前候选化合物 APL-2401。APL-2401 是一款通过非共价结合模式

与靶点相结合的高选择性的 FGFR2/3 小分子抑制剂。相比现阶段 FGFR2 或 FGFR3 选择性抑制剂，APL-2401 体现出卓越的双重激酶抑制活性，肿瘤细胞杀伤及调节肿瘤微环境的效果；相比 pan-FGFR 抑制剂，APL-2401 显著降低了 FGFR1 和 FGFR4 相关的毒副作用。临床前实验表明 APL-2401 在多种 FGFR2/3 基因突变，扩增或过表达模型中展现出优异的疗效和更宽的安全窗。与现有同类产品相比，APL-2401 在活性、选择性、安全性和成药性方面均显示出潜在的同类最佳优势，有望成为 FGFR2/3 靶向治疗领域的重磅产品。

公司于 2025 年 12 月收到国家药品监督管理局（NMPA）签发的《药物临床试验批准通知书》，公司 APL-2401（药物名称为 ASN-8639 片）在 FGFR2/3 驱动的晚期实体瘤患者中开展 I 期临床试验申请获得批准。APL-2401 为全球同步研发的 1 类创新药，其国际多中心临床试验设计及申报资料符合国际临床试验技术标准体系要求，成功纳入国家药监局于 2025 年 9 月 12 日发布的《关于优化创新药临床试验审评审批有关事项的公告（2025 年第 86 号）》规定的“30 日通道”，并以仅 22 个工作日获得批准，成为全国首批获得此项新政审批通过的项目之一。2026 年 1 月，APL-2401 完成 I 期临床首例受试者入组，并在澳大利亚获得开展 I 期临床试验许可。目前已经爬坡正在稳步快速推进中。

5、APL-2501

APL-2501 是公司自主研发的搭载专有亲水性连接子、基于拓扑异构酶抑制剂的抗 CLDN6/9 抗体药物偶联物（ADC），预计可以用于治疗包括卵巢癌、肺癌、子宫内膜癌、胃癌等多种晚期肿瘤。

APL-2501 选择了高亲和力结合 CLDN6/9 的单克隆抗体，针对性设计的连接子，在增强亲水性的同时，又支持 DAR8 均质偶联，使整个 ADC 分子表现出优异的稳定性，减少了非特异性吞噬，拓宽了治疗窗口，有望进一步提升疗效。与同类在研产品相比，抗体靶向更宽，且更优的结合能力、内化效率、杀伤效率、稳定性等特征，具有较强的临床竞争潜力，因此有望获得更好的疗效窗、药效持续度和更广的可应用人群。

APL-2501 靶点表达谱与现有 ADC 靶向抗原不同，有望为对于现有 ADC 药物不响应的病人带来临床获益，可以用于晚期对于常规治疗不应答或复发的患者，也具有从末线治疗向二线甚至一线治疗推进的潜力。APL-2501 已顺利完成体内外药效研究、GMP 临床药品生产、大鼠/食蟹猴 GLP 毒理研究。公司控股子公司 Baylink Biosciences Inc、江苏贝联生物科技有限公司分别于 2026 年 8 月获得 FDA、CDE 的临床试验许可，预计年底启动 I 期单药递增试验，入组卵巢癌、非小细胞肺癌等晚期实体瘤患者。

6、APLD-2304

APLD-2304 是公司针对膀胱癌诊断及随访监测的使用场景和需求，研发的世界首款便携式一次性蓝光膀胱软镜。在欧美国家的临床实践中，膀胱癌诊断与随访普遍采用白光膀胱镜，存在扁平状生长或周缘较小早期膀胱癌被忽略，导致膀胱癌检出率低、复发率高的情况。公司开发的 APLD-2304 与蓝光显影剂结合形成一套膀胱癌诊断药械组合解决方案，提高膀胱癌的检出率，降低了膀胱癌患者的复发率，并且通过便携式、柔性、无菌和一次性使用的技术设计理念，让医生使用更加方便，患者手术过程更加舒适，且可以降低患者交叉感染的风险。APLD-2304 已通过欧盟公告机构审核，并于 2026 年 8 月取得欧盟 CE 认证。目前，公司正在为商业化生产做准备，并积极探索海外商业化的合作机会。

基于国内 NMIBC 患者对膀胱镜精准诊断的广大潜在需求，降低膀胱癌市场临床随访的诊疗压力，全面推动膀胱癌全程诊疗一体化进程，公司将进一步推动其尽快在中国市场获批，以期在蓝光诊疗一体化体系中，通过早期可视化精准诊治及高质量随访，使患者总体治疗成本降低，改善生存质量。

7、APL-1401

APL-1401 是公司通过自主研发并发现其全新作用机制用于治疗自身免疫疾病的口服创新药物。APL-1401 是一种强效、选择性的多巴胺β-羟化酶（DBH）抑制剂，通过抑制 DBH，从而阻断了多巴胺（DA）合成去甲肾上腺素（NE）唯一的催化酶，导致 DA 升高、NE 降低。溃疡性结肠炎（UC）是一种结肠的慢性特发性炎症性肠病（IBD），可引起浅表粘膜炎症。目前尚无治愈 UC 的方法，现有疗法的有效性和安全性仍存在进一步改进的空间，特别是 IBD 患者精神共病尚无治疗药物存在巨大未被满足临床需求，APL-1401 是唯一靶向脑-肠轴及神经-免疫双重机制的 First-in-class 的新机制的疗法。

公司开展的该研究是一项在中重度活动性溃疡性结肠炎患者中评价 APL-1401 的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的 I b 期随机、双盲研究。该研究剂量爬坡已完成，展现出良好的安全性，并在仅 4 周治疗周期中观察到积极的疗效信号：组织学改善率为 41.9%（5/12）。相关结果发表在 ECCO 2026 等国际会议上。基于第一阶段取得的积极结果，公司已经进一步开展扩展期的研究，在更多中重度活动性溃疡性结肠炎（UC）患者群体中，进一步评估该潜在 First-in-class 疗法在 12 周治疗周期中的疗效，为后续临床研究提供更全面的支持性依据，以期未来为患者提供新的治疗选择。目前临床研究进展顺利，患者招募已完成，期待在 2026 年底前完成相关数据读出。

8、APL-2302

APL-2302 是公司基于 TAIDD 平台自主研发的新型高选择性、强效的去泛素化酶 USP1（泛素特异性蛋白酶 1）口服小分子抑制剂。通过抑制其去泛素化作用，导致 DNA 损伤修复功能丧失并与同源重组基因缺陷或突变形成合成致死，从而特异性地杀伤肿瘤。

基于临床前展现的良好的体内和体外活性，公司向 FDA 和 NMPA 递交了一项在晚期实体瘤患者中评价 APL-2302 的安全性、耐受性、药代动力学初步抗肿瘤活性的 I / II a 期、开放性、多中心、剂量递增和扩展研究，并分别于 2024 年 10 月和 2025 年 1 月获得美国 FDA 和中国 NMPA 批准。该临床研究已于 2025 年 3 月完成 I a 期首例受试者入组，项目处于计量爬坡中。

9、APL-2301

APL-2301 是公司自主研发的一种新型作用机制的抗菌药物，具有独特的双重作用机制，其通过螯合二价金属阳离子破坏细菌细胞膜及抑制细菌拓扑异构酶活性发挥作用，用于治疗鲍曼不动杆菌引起的感染。

鲍曼不动杆菌具备快速获得和传播耐药性的能力，其中碳青霉烯类耐药鲍曼不动杆菌（CRAB）被 WHO 和美国 CDC 均列为需最急迫应对的数种耐药菌之一，是全球性的公共卫生威胁。据报道，鲍曼不动杆菌全球感染数量约为 1,000,000 例，其中 CRAB 约占 500,000 例（发达国家感染数量约为 75,000 例）⁸。CRAB 在中国的耐药率大于 50%，在部分省份甚至可达 70%，在欧美约为 40%，并且其致死率高达 30-70%。目前可以有效治疗鲍曼不动杆菌，尤其是碳青霉烯耐药的鲍曼

⁸ Nat.Rev.Drug Discov. 2013, 12, 963.

不动杆菌的抗菌药物非常有限，常需要不同的抗菌药物联合治疗。临床前研究数据显示 APL-2301 对各种临床分离的鲍曼不动杆菌（包括 CRAB）都具有良好的活性，APL-2301 的开发有望给鲍曼不动杆菌感染的患者提供新的治疗手段。

10、AT-024

AT-024 是公司自主研发的一款靶向表观遗传学调控关键蛋白的创新药物，目前正处于先导化合物优化阶段。该靶点在前列腺癌尤其在内分泌治疗耐药患者中存在显著的依赖性表达特征，提示其可能成为克服内分泌治疗耐药的关键干预节点，其抑制剂的开发被视为极具潜力的抗肿瘤治疗策略。

AT-024 项目在先导化合物优化过程中，通过 TAIDD 分子设计与结构优化，着力提升化合物对靶点的选择性，和降低对正常组织的非预期影响。AT-024 项目的早期体外与体内研究显示，所获得的系列先导化合物在药效活性与选择性方面表现良好，展现出令人期待的前景。

11、马来酸奈拉替尼片（商品名：欧优比®）、培唑帕尼片（商品名：迪派特®）、甲磺酸艾立布林注射液（商品名：欧纳琳®）

A、欧优比®

欧优比®获批用于人类表皮生长因子受体 2（HER2）阳性早期乳腺癌成年患者，在接受含曲妥珠单抗辅助治疗后的辅助强化治疗。欧优比®于 2023 年 9 月获批上市，是国内首个获批上市的马来酸奈拉替尼片仿制药。根据《中国抗癌协会与中华医学会肿瘤学分会乳腺癌诊疗指南与规范（2025 年版精要本）》和《中国临床肿瘤学会（CSCO）乳腺癌诊疗指南 2026》，已将奈拉替尼纳入部分中高复发风险 HER2 阳性早期乳腺癌患者的术后强化治疗选择。奈拉替尼是上述指南唯一推荐的序贯小分子口服靶向药物。公司围绕存在复发风险的早期乳腺癌患者，持续开展风险识别、规范用药、腹泻预防管理及全疗程依从性教育，推动 HER2 阳性早期乳腺癌由完成常规辅助治疗向进一步降低残余复发风险的全程管理延伸。

B、欧纳琳®

欧纳琳®获批用于既往接受过至少两种化疗方案（需包含蒽环类和紫杉烷类药物）的局部晚期或转移性乳腺癌患者。公司引进的甲磺酸艾立布林注射液，其上市进度在国内同类仿制药厂商中位列第一梯队。艾立布林具有不同于紫杉类药物的微管动力学抑制机制，是晚期乳腺癌化疗领域具有总生存获益证据的重要药物。《中国抗癌协会与中华医学会肿瘤学分会乳腺癌诊疗指南与规范（2026 年版精要本）》和《中国临床肿瘤学会（CSCO）乳腺癌诊疗指南 2026》均将艾立布林列为复发或转移性 HER2 阴性乳腺癌的常用单药化疗选择之一。公司重点覆盖既往蒽环类和紫杉类经治、内分泌治疗耐药后需要化疗以及三阴性晚期乳腺癌等患者，强化分型治疗、序贯治疗、毒性管理及真实世界证据传播，为晚期患者提供兼顾可及性、疗效、耐受性和生活质量的治疗选择。

C、迪派特®

迪派特®获批用于晚期肾细胞癌患者的一线治疗，以及曾接受过细胞因子治疗的晚期肾细胞癌患者的治疗。迪派特®于 2023 年 5 月获批上市，上市进度在国内同类仿制药厂商中稳居第一梯队。根据《中国临床肿瘤学会（CSCO）肾癌诊疗指南》，在转移性或不可切除的肾透明细胞癌患者的一线治疗方案中，无论患者伴随中低危还是高危因素，培唑帕尼均获最高级别的 1A 类证据推荐。随着免疫联合治疗成为晚期肾癌一线治疗的重要方向，培唑帕尼的临床定位进一步聚焦于不适合或不能耐受免疫治疗、需要 VEGFR-TKI 单药治疗，以及接受长期口服靶向治疗管理的患者。公

司将围绕精准患者选择、肝功能和血压等安全性监测、剂量调整、依从性管理及院内外可及性建设，持续提升迪派特®在肾癌全程管理中的临床价值。

（三）主要经营模式

截至本报告披露日，公司主要从事新药研发、生产及销售业务，公司的主要经营模式如下：

1、研发模式

公司坚持以自主研发为核心，依托自有核心技术平台，深耕女性健康，乳腺癌及泌尿生殖系统肿瘤，构建了覆盖全链条的新药研发体系。该体系涵盖药物发现与机制研究、临床前开发、药学研究、转化科学、中国及国际多中心临床试验、以及法规注册申报等环节。基于这一完备的研发体系及在小分子药物、ADC 药物研发领域的专长，公司自主推进了多款处于临床或临床前阶段的创新药管线。

同时，公司凭借前瞻性的产品评估能力和高效的商务拓展策略，积极与国际药企开展合作。依托在中国强大的技术转移和临床开发实力，公司致力于高效地将优质产品引入中国市场并推向全球。

2、采购模式

公司已建立供应商管理系统，对供应商进行档案化管理，确保采购物资及服务的质量符合公司标准。对于公司的统一采购，采购部严格执行公司《采购管理制度》等相关规定的采购标准流程实施采购。需求部门在系统端提交采购申请单，经需求部门负责人审批后，由采购部审核并实施采购。公司原则上采取询价比价等方式对多家供应商进行比较，在综合评估服务及产品质量、价格、交付时效、服务方案等因素后，由需求部门、采购部、专业方等多部门共同协商决策选择合适的供应商执行采购。验收时，需求部门在系统上确认验收并严格遵循质量规范完成产品入库或服务放行前的审核验收。

对于已经完成上市许可持有人（Marketing Authorization Holder，MAH）转移且通过 GMP 符合性检查等所有相关工作的迪派特®和欧优比®，公司根据与受托方签订的委托生产协议和质量协议，委托其为公司生产迪派特®和欧优比®。对于欧纳琳®，在完成 MAH 转移且通过 GMP 符合性检查等相关工作前，公司通过具有 GSP 资质的子公司海南亚虹医药贸易有限公司，从签订了《药品上市许可转让合同》的合作方处按照相关协议约定的价格进行药品采购。

对于将要商业化海克威®，公司是该产品 MAH 在中国大陆及台湾省的独家代理商，由 MAH 负责产品的境外生产，公司委托具有进口及 GSP 资质的公司，负责产品进口和国内分销。对于 2026 年获批的希维她®，公司作为该产品的药品上市许可持有人（MAH），同样委托境内具有进口及 GSP 资质的公司执行该产品的进口及国内分销业务。

3、生产模式

对于尚未进入商业化生产阶段的产品，待取得新药上市许可后，公司拟采用 MAH 模式委托有资质的境内/境外生产企业进行生产供货，并与其签署委托生产协议和质量协议。对于临床试验用药，公司主要采用外购或委托生产方式取得。

对于产品迪派特®和欧优比®，公司组建专业的生产质量管理团队，深入产品生产现场一线，严格按照药品生产质量管理规范及相关法规开展监督管理工作，确保生产和检验全过程的合规，保证产品与注册工艺的一致性。对于欧纳琳®，在完成 MAH 转移且通过 GMP 符合性检查等相关工作后，公司将进行委托生产，与受托方签订委托生产协议和质量协议，双方协议约定在生产、

检验、放行和运输过程中需执行的任务和履行的职责，确保符合《药品生产质量管理规范》《药品管理法》《药品注册管理办法》等法规中对药品质量的要求和标准。

4、销售模式

公司的商业化战略目标是患者为中心，专注于泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域，提供涵盖诊断、治疗、随访等诊疗一体化解决方案，致力于成为泌尿生殖和妇女健康领域具有核心竞争力的商业化团队和领军企业。

公司采用自营和招商两种销售模式，快速实现目标城市覆盖和目标医院客户精准触达。自营销售团队和招商团队充分发挥产品协同优势，高效执行专业化和差异化的精准营销策略，通过关键医院的积极准入及充分利用双通道药店政策，市场准入方面获得了显著突破。团队持续的专业推广，使更多医疗专业人士获得诊疗进展和产品信息，从而使得更多患者受益于公司创新的诊疗方案，公司在 2026 上半年保持了销售收入的稳步增长和市场渗透率的快速提升，在激烈的市场竞争环境中表现稳健，呈现了突出的商业化能力。公司始终坚持以学术推广为核心，坚守合规底线，保持业务长期健康发展。

公司商业化策略是专注于优势治疗领域，以患者需求为核心，不断提高商业化效率，保持在竞争激烈的市场中实现销售业绩的稳步增长，加快打造商业化运营 2.0，形成亚虹商业化核心竞争优势，推动创新药物及器械更快、更广地惠及患者。

新增重要非主营业务情况

☐适用 ☒不适用

二、经营情况的讨论与分析

公司持续围绕专注领域进行深度布局，进一步优化资源配置，将资源集中于优势研发项目并加速推进。公司研发项目取得多项重要进展，全球首创、中国首发的光动力治疗产品希维她®获得 NMPA 批准上市，公司主要经营发展情况如下：

（一）围绕专注领域加快推进研发，重磅产品获 NMPA 批准上市

在女性健康、乳腺癌及妇科肿瘤领域，公司于 2026 年 3 月收到国家药品监督管理局核准签发的《药品注册证书》，批准公司 APL-1702（商标名：希维她®/CEVIRA®，通用名：盐酸氨酮戊酸己酯软膏宫颈光动力治疗系统）上市；APL-2302 已于 2025 年 3 月完成 I a 期首例受试者入组，项目处于计量爬坡中；公司于 2026 年 8 月分别获得美国 FDA 及中国 CDE 的临床试验许可，同意 APL-2501（化合物代号：BLB101）针对晚期实体瘤开展临床研究，预计年底启动 I 期单药递增试验，入组卵巢癌、非小细胞肺癌等晚期实体瘤患者。

在泌尿系统肿瘤领域，APL-2401 于 2026 年 1 月完成 I 期临床首例受试者入组，并在澳大利亚获得开展 I 期临床试验许可，目前该临床的剂量爬坡试验正在稳步推进中；截至本报披露日，APLD-2304 已通过欧盟公告机构审核，并于 2026 年 8 月取得欧盟 CE 认证。

在其他疾病领域，APL-1401 的临床研究进展顺利，患者招募已完成，期待在 2026 年底前完成相关数据读出；公司 APL-1202 获加拿大卫生部（Health Canada）特别准入程序（Special Access

Program, SAP)⁹批准，可在职业医师评估适用的前提下，用于治疗自由生活阿米巴感染。首批药物已于 2026 年 1 月从中国寄出，用于加拿大患者的治疗。

2026 年初公司有多条临床前项目达成立项，完成苗头化合物发现，进入先导化合物优化阶段，年底将有数个产品进入 PCC 阶段。

（二）推动商业化 2.0 升级，销售能力持续提升，全力做好新产品商业化上市工作

1、推动商业化 2.0 升级，销售能力持续提升，营业收入同比增长 19.28%

在 2026 年上半年多变的外部市场环境下，公司成功上市全球首创产品希维她®，稳步推进商业化 2.0 升级，进一步完善商业化体系，持续提高商业化效率，不断优化市场策略及落地执行质量，在报告期实现营业收入为 15,535.33 万元，与去年同期相比增长 19.28%。

乳腺肿瘤产品线：公司商业化团队持续深耕乳腺癌市场，在早期乳腺癌市场，欧优比®上市以来逐步取代原研产品，依托《中国抗癌协会与中国医学会肿瘤学分会乳腺癌诊治指南与规范》，精准细分患者群体，针对 HER2 阳性早期乳腺癌高危人群深化强化辅助观念，积极拓展强化辅助市场；在晚期乳腺癌市场，2025 年 8 月公司成功商业化上市甲磺酸艾立布林注射液（欧纳琳®），通过产品线组合覆盖早晚期乳腺癌，为中国广大的乳腺癌患者带来更多的治愈及生存希望，满足早晚期患者不同的治疗需求。同时公司商业化团队加强权威学会及专业平台的深度合作，积极参与大型学术会议，深化 KOL 网络建设，扩大品牌声量，优化治疗决策，有效提升患者治疗顺应性。得益于《中国抗癌协会与中华医学会肿瘤学分会乳腺癌诊治指南与规范（2026 年版精要本）》对于奈拉替尼在 HER2 阳性早期乳腺癌强化辅助治疗推荐级别的提升，同时提升晚期脑转移患者推荐等级，不断扩展强化辅助获益人群范围，改善乳腺癌治疗预后。公司通过强化循证推广、学术网络深化，为改善乳腺癌预后奠定了坚实基础，同时欧优比®已纳入《上海市生物医药“新优药械”产品目录》（第六批），借助目录优势加速推进全国重点医院列名及双通道药店准入，显著增加医院覆盖率，不断提升药品的可及性。

迪派特®：商业化团队积极顺应治疗格局，更加精准地定位培唑帕尼的应用场景，最大化患者生存获益。通过医学教育活动提升医生对肾癌患者全程管理的经验，不断改善患者治疗顺应性及治疗时长，同时积极推动医院列名及双通道药店准入，大大提升了患者治疗的可及性。

2、全球首创中国首发的宫颈癌前病变无创治疗产品希维她®获批，有望重新定义无创治疗蓝海市场

公司产品 APL-1702（商标名：希维她®/CEVIRA®，通用名：盐酸氨酮戊酸己酯软膏宫颈光动力治疗系统）获得中国国家药品监督管理局核准签发的《药品注册证书》获批上市，用于治疗 18 岁及以上经组织学证实为子宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN2）患者，排除子宫颈浸润癌和子宫颈原位腺癌。根据公开资料查询，希维她®作为一款集药物和器械为一体的光动力产品，是全球首个针对该患者人群获批上市的非手术的无创治疗产品。

希维她®在治疗上具有精准靶向清除病变、HPV（人乳头瘤病毒）免疫清除、生育功能保护的独特优势，尤其是其无创治疗特质，可最大程度保全宫颈解剖结构和生理功能完整，使近 60%患者延缓或避免手术，为适宜女性提供有效控制病变、保留生育功能的更优选择，在目前尚无其他获批的无创治疗手段背景下，有望重塑该领域长期以来以手术等破坏性有创治疗为主的治疗格局，

⁹ 加拿大的同情用药主要通过 SAP 途径实现。根据加拿大《食品药品法》，在医疗紧急情况下，卫生部可授权销售未经批准的药品。SAP 旨在为治疗患有严重或危及生命疾病的患者的临床医师提供未上市药品的获取途径，适用条件是常规疗法无效、不适用或不可获得，且患者无法通过参与临床试验获得治疗。

实现由“一刀切”向“优选无创”的治疗路径转变，为当前临床治疗困境提供了突破性解决方案，助力“生育友好型社会”建设，填补临床空白。

（1）全球首创、中国首发的光动力治疗产品，实现治疗模式的突破

希维她®是一款全球首创、中国首发的光动力治疗产品，由盐酸氨酮戊酸己酯软膏和一次性使用宫颈光动力治疗灯组成，通过创新的局部给药与阴道内置冷光源设计，实现了治疗模式的突破。

a. 门诊“即治即走”便捷式治疗：其药械一体化设计，由妇科医生门诊操作，无需麻醉，将单次诊疗时间缩短至 10 分钟以内；放置后可立即恢复正常工作和生活，患者无需在医院等待，治疗完成后患者可自行取出装置。该“门诊短时放置+居家完成治疗”的模式，将极大提升医疗效率和治疗可及性，有助于在基层医疗卫生机构推广。

b. 冷光源技术提升治疗舒适度：希维她®采用的创新冷光源设计，可将治疗区域组织温度控制在 42°C 以内。临床数据显示，97%患者报告宫颈治疗区域无痛感，且无宫颈结构损伤记录，避免传统光动力治疗可能导致的组织热损伤，减少局部刺激，改善治疗舒适度。

（2）无创治疗宫颈上皮内瘤变存在巨大未被满足的临床需求

宫颈癌仍是全球女性健康的重大威胁，根据《2020 全球癌症统计报告》，2020 年全球女性宫颈新发病例超 60 万例，死亡超 34 万例。但宫颈癌是病因明确、可防可治的癌症，包括 CIN2 在内的宫颈高级别鳞状上皮内病变（HSIL）作为癌变前的关键阶段，其治疗决策直接影响患者预后。

据 2023 年市场调研显示，我国就诊且经组织病理学（阴道镜活检）确诊的 HSIL 患者人数超过 70 万，其中约 60% 为 CIN2。预计在未来 10 年患病率，筛查率和确诊率仍将呈持续增长¹⁰¹¹。目前，对 CIN2 的治疗虽仍以宫颈环形电切术等有创手术为主，但临床存在巨大的未被满足需求：因手术造成的宫颈器质性损伤，增加了未来妊娠早产、流产风险，约 4-13.6% 的患者手术后可能出现宫颈狭窄，从而影响生育功能¹²。此外，手术后仍有 8.1%-18.6% 的 5 年复发风险，且长期随访中因宫颈结构改变可能导致漏诊，若复发则再次手术难度大增¹³¹⁴¹⁵。

近年来，全球顶级学术组织对于 CIN2 管理策略的指导方向正经历一场模式转变，其核心趋势是从过去的“积极手术治疗”向更加个体化、保守化的“观察与管理”模式转变。由英国阴道镜与宫颈病理学会（BSCCP）联合欧洲妇科肿瘤学会（ESGO）等权威机构于 2025 年在《柳叶刀肿瘤》杂志发布的 CIN2 国际共识明确指出，对于符合条件（鳞柱交界清晰可见，能够规律随访）的 CIN2 患者（尤其是年轻、有生育需求者），可以在规律监测下进行保守管理，而非立即进行切除性手术治疗。因此，保留完整宫颈、避免或延缓手术的无创治疗方案具有重要意义。2026 年 1 月在《中国妇产科临床杂志》最新更新的 CSCCP CIN2 诊疗共识中也强调了同 BSCCP 同样的观点，同时指出光动力治疗（PDT），含盐酸氨酮戊酸己酯（HAL）-光动力治疗，是一种有效的保

10 IQVIA 市场调研报告

11 《中国子宫颈癌筛查及异常管理相关问题专家共识》

12 El-Nashar SA et al. J Low Genit Tract Dis 2017;21:129-36.; 2. Yan-Ming Jiang et al. Onco Targets Ther. 2016 Jun 29;9:3907-15.

13 Onco Targets Ther. 2016 Jun 29;9:3907-15.

14 Machine Learning Prediction of Residual and Recurrent High-Grade CIN Post-LEEP. Cancer Management and Research, 16, 1175-1187.

15 Recurrence rate after loop electrosurgical excision procedure (LEEP) and laser Conization: A 5-year follow-up study. Gynecol Oncol. 2020 Dec;159(3):636-641

守性治疗选择，HAL-PDT 适用人群包括年轻有生育需求女性，子宫颈 SCJ 及病变上缘完全可见，无子宫颈管内 HSIL，无浸润癌或腺上皮病变¹⁶。

希维她®非手术的无创治疗特质填补了这一空白，为符合保守管理条件的 CIN2 患者，开创了“优选无创”的治疗新路径，使临床医生能在疾病管理早期即实施有效干预，使“有效清除病灶”与“最大限度保护器官功能”得以同步实现，从而显著降低患者对手术治疗的依赖，减少因手术带来的并发症及远期生育功能损伤风险，并缓解患者对疾病进展焦虑，提高患者及家庭生活质量。此外，希维她®给药简便性及最低基础设施需求，使其同样适合在基层医疗卫生机构推广，极大提升治疗可及性，有助于打通宫颈癌筛查—诊断—治疗的“最后一公里”，具有改变基层医疗格局的巨大潜力，对于实现《加速消除宫颈癌全球战略》目标具有重要意义。

（3）通过充分的商业化准备，实现希维她®中国成功上市

希维她®从 2026 年 3 月获批到 6 月首批供应市场，仅用时 3 个月，并于 6 月实现全球首方落地北京，充分体现了各方协同效率和商业化供应保障能力。此后在首发 10 天内即迅速在全国 30 城 70 家医院纷纷落地首方，并在京东健康实现全网独家首发；截至本报告披露日，已在全国超 150 家医院落地使用。

公司以公立医院为核心开展全渠道商业化布局，已建成由医学、市场、销售组成的专注于 HSIL 光动力治疗医生教育和临床证据传播的 100 余人专业推广团队，以及政府事务和市场准入、销售卓越运营、商务、供应链、合规等组成的完整商业化支持部门。同时在广阔市场通过商业合作伙伴实现全域业务落地。

与此同时，公司持续加大市场教育力度全面推动治疗理念升级，主要包括：开展上市后研究夯实临床数据，持续在国内外期刊及国际大会发布多维度亚组分析数据，并借助全国性学术平台扩大宣传；支持指南共识更新，已于 2026 年上半年先后发布 2 部中国共识，并于 2026 年 6 月第 19 届国际宫颈病理与阴道镜联合会(IFCPC)大会会议期间启动宫颈癌前病变局部光动力治疗(PDT)规范化应用国际专家共识会，引领全球诊疗路径更新；针对可及性和支付负担，开展并发表疾病负担和药物经济学研究，并于 2026 年 7 月发布生育友好蓝皮书，最大化市场可及性机会；与中国妇女发展基金会共同发起“生育友好宫颈健康关爱行动”公益项目，旨在通过建设生育友好宫颈门诊减少不必要的宫颈切除手术，项目继 2025 年底在北京成功召开启动会以来，已在全国多个省份落地推进交流活动并开展大量公益宣传，打造生育友好宫颈诊疗模式，同时建立公众对于宫颈癌前病变诊疗的正确认知；不断优化生产供应链体系，以保障产品持续高质量供应。

（4）协同重磅产品希维她，积极拓展管线布局

妇科领域创新药相对匮乏，众多妇科常见病仍存在未被满足治疗需求。作为妇科领域难得的具有临床证据且疗效确切的突破性创新产品，公司将持续围绕重磅产品和光动力药械联用平台，聚焦产品迭代和适应症扩充，辅以产品协同，从医院协同、患者协同以及光动力协同的三个角度出发全面打造有梯度和深度的妇科产品线。

3、海克威®

立足中国膀胱癌诊疗一体化全程管理，作为国内首个获批的膀胱镜蓝光显影剂，海克威®正式开启国内膀胱癌蓝光诊疗的新时代。蓝光膀胱镜合作伙伴 R.WOLF 的蓝光膀胱镜系统 SYSTEM

16 中国优生科学协会阴道镜和宫颈病理学分会，中华医学会妇科肿瘤学分会. 子宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN 2）管理中国专家共识（2026 版）[J]. 中国妇产科临床杂志，2026, 27(1).

BLUE 已于近日获得 NMPA 批准上市，公司将加快推进海克威®联合蓝光膀胱镜系统走向市场，早日惠及广大患者。

基于 NMIBC 患者对膀胱镜精准诊断的广大潜在需求，降低膀胱癌市场临床随访的诊疗压力，全面推动膀胱癌全程诊疗一体化进程，公司正在全球同步开发一次性蓝光膀胱软镜，以期进一步拓展蓝光技术未来随访场景中的可及性和便利性。公司已完成该产品的欧盟注册申报并于 2026 年 8 月获得欧盟 CE 认证，期望在蓝光诊疗一体化体系中，通过早期可视化精准诊治及高质量随访，使患者总体治疗成本降低，改善生存质量。

随着公司合作伙伴德国 R.WOLF 的蓝光膀胱镜系统 SYSTEM BLUE 在中国的批准上市，蓝光诊疗方案的临床价值已具备现实落地基础。公司积极组建蓝光膀胱镜商业化专队，推动膀胱癌蓝光诊疗中国专家共识，立足为中国膀胱癌患者提供更精准可视化的膀胱癌诊疗方案，促进中国蓝光膀胱镜诊疗水平与世界接轨。

随着指南更新、泌尿专家建立专业背书，蓝光诊疗地位将进一步提升，公司将通过专业推广，逐步渗透全国重点医院泌尿中心，通过不断地学术教育、临床实践、医保准入，提高产品可及，真正的实现蓝光诊疗的广阔覆盖，为全国的膀胱癌患者谋取福音。

非企业会计准则财务指标变动情况及展望

☐适用 ☒不适用

报告期内公司经营情况的重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项

☐适用 ☒不适用

三、报告期内核心竞争力分析

（一）核心竞争力分析

☒适用 ☐不适用

1、聚焦专注领域，洞察未被满足的临床需求，开发填补空白市场的产品

公司持续围绕专注领域，洞察未被满足的临床需求，开发填补空白市场的产品，在专注领域内，持续形成有竞争力、有梯度、有深度的产品管线：

希维她®是一款全球首创、中国首发的光动力治疗产品，由盐酸氨酮戊酸己酯软膏和一次性使用宫颈光动力治疗灯组成，通过创新的局部给药与阴道内置冷光源设计，实现了治疗模式的突破。希维她®在治疗上具有精准靶向清除病变、HPV（人乳头瘤病毒）免疫清除、生育功能保护的独特优势，尤其是其无创治疗特质，可最大程度保全宫颈解剖结构和生理功能完整，使近 60%患者延缓或避免手术，为适宜女性提供有效控制病变、保留生育功能的更优选择，在目前尚无其他获批的无创治疗手段背景下，有望重塑该领域长期以来以手术等破坏性有创治疗为主的治疗格局，实现由“一刀切”向“优选无创”的治疗路径转变，为当前临床治疗困境提供了突破性解决方案，助力“生育友好型社会”建设，填补临床空白。除中国获批，公司也积极拓展国际市场，包括欧洲和一带一路上市注册，以及美国的临床开发等工作，为全球的患者提供更好的治疗选择。

海克威®是一种新一代荧光显影剂，其活性成分是氨基酮戊酸己酯（HAL）。在中国已完成的Ⅲ期临床结果显示，与标准白光膀胱内窥镜相比，海克威®联合蓝光膀胱内窥镜能让医生能够更多地发现患者的肿瘤，切除的更加彻底，同时无论是从患者层面还是病灶层面相对传统白光检查都提高了 CIS 的检出率，进而改变患者的治疗策略，带来正确规范的治疗。海克威®已获国家药监局（NMPA）批准上市，成为国内膀胱癌领域首个获批的蓝光显影剂，将开启新一代膀胱癌早期诊断和微创手术的新征程，让广大膀胱癌患者获益。

2、自主可控的核心技术平台

创新药物的发现是一个非常复杂和极富挑战的过程，公司坚持以创新技术平台驱动新产品开发，通过深入探索药物的作用机理和建立高效率药物筛选评价体系，打造自有的研发平台和核心技术，以实现高效和差异性的新药发现。公司通过多年的药物临床研发实践，围绕专科化战略布局，形成以靶向免疫调节正常化技术平台、靶向和 AI 驱动的药物发现平台、药械联用平台和原位膀胱肿瘤模型技术在内的多个研发技术平台和核心技术，利用上述核心技术平台研发形成了目前在研管线中的主要候选药物，为后续开发新的候选药物和形成新的临床管线奠定坚实基础。

3、高效完善的研发体系

经过十余年的积累和发展，公司已经构筑了覆盖药物发现及机制研究、临床前开发、药学研究、转化科学研究、中国和全球临床试验、法规与注册申报的完整研发体系。各研发部门融合成有机整体，使公司的新药研发工作得以高效率地展开和进行。公司已组建一支高素质的研发团队。各研发负责人员均拥有行业相关的专业背景或拥有多年的行业内工作经验，对于药物的研发工作具备深厚的行业和专业知识。

4、经验丰富的管理团队

公司的核心管理团队具有全球化视野、专业的医学背景和丰富的企业管理经验，涵盖从药物研发、生产到商业化的全流程。公司主要管理人员在国内外知名药企均拥有多年药物研发、管理或商业化方面的管理经验。公司管理团队通过在医药行业多年的深耕细作，已经形成了一套科学的经营管理模式，同时具备有效的商业化战略，能有效确保公司在新产品研发及未来拓展销售渠道等方面高效运作。

5、以自研产品为核心，打造诊疗一体化解决方案

在发展战略上，公司差异化地选择了泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域作为核心聚焦领域，深度挖掘该领域未被满足的临床需求，从而开发出具有全球竞争力的创新产品。公司通过自主研发和战略合作，围绕专注领域进行产品管线的深度布局，致力于为中国和全球患者提供最佳的诊疗一体化解决方案。

公司高度关注泌尿生殖领域的技术前沿和治疗发展趋势，洞察并挖掘未被满足的临床需求，前瞻性地对产品规划和生命周期管理，打造从疾病诊断到治疗的优势产品组合，从而造福更多的中国和全球患者。

（二）报告期内发生的导致公司核心竞争力受到严重影响的事件、影响分析及应对措施

☐适用 ☒不适用

（三）核心技术与研发进展

1、核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况

创新药物发现是一个非常复杂和极富挑战的过程，公司坚持以创新技术平台驱动新产品开发，通过深入探索药物的作用机理和建立高效率药物筛选评价体系，打造自有的研发平台和核心技术，以实现高效和差异性的新药发现。经过十余年的积累和实践，公司已经构筑了覆盖药物发现及机制研究、临床前开发、药学研究、转化科学研究、中国和全球临床试验、法规与注册申报的完整研发体系。在完整、高效的研发体系下，结合多年的药物临床研发实践，公司围绕专科化战略布局，形成以靶向免疫调节正常化（TIMN）技术平台、靶向和 AI 驱动的药物发现平台（Targeted & AI-driven Drug Discovery, TAIDD）、药械联用平台（Drug Device Combination, DDC）。同时，为了打造公司在非肌层浸润性膀胱癌治疗药物研究和开发的领先地位，公司还构建了拥有自主知识产权的独特原位膀胱肿瘤模型技术。详细介绍如下：

（1）靶向免疫调节正常化（TIMN）技术平台

靶向免疫调节正常化（TIMN）技术平台是公司自主研发构建的针对肿瘤免疫治疗和自身免疫疾病新药开发的技术平台，该平台以免疫及免疫微环境相关功能蛋白为主要靶标，集靶点发现、药物筛选和药效评价以及作用机制和转化科学研究形成完整新药发现系统，用于发现通过增强免疫使肿瘤免疫微环境正常化并用于抗肿瘤治疗的药物，和负向调节免疫使促炎因子释放正常化并用于自身免疫疾病治疗的药物。基于 TIMN 平台，公司发现 APL-1202 可以通过诱导免疫原性细胞死亡（Immunogenic Cell Death）增强免疫。APL-1202 引起内质网应激如 ATF4 表达，膀胱癌细胞表面钙网蛋白（surface calreticulin）和细胞外 ATP 释放，进一步促进巨噬细胞和树突状细胞吞噬膀胱癌细胞和抗原提呈进一步活化。如经 APL-1202 处理的膀胱癌细胞可通过上调抗原呈递标记物（B2M、HLA-DR、CD80、CD86）激活 DC；在混合淋巴细胞反应中，与 APL-1202 处理的膀胱癌细胞共培养时，增强 T 细胞分泌 IFN γ ，且与 PD-1 抗体联合治疗进一步增强 IFN γ 的释放。这些结果均提示其联合肿瘤免疫（IO）药物增强免疫作用的潜力。APL-1202 除其免疫调节作用外，公司通过构建多种膀胱癌细胞株评价了 APL-1202 体外的肿瘤抑制活性，例如在 T24 膀胱癌细胞株中，发现了 APL-1202 通过抑制 MetAP2 等作用，具有抗肿瘤血管新生、诱导肿瘤细胞凋亡等的多重抗肿瘤作用。

与肿瘤相反，自身免疫疾病是免疫系统过度激活攻击自身细胞所致，需要使用特异性免疫抑制剂控制疾病进展。中枢神经系统通过调节肾上腺或自主神经系统释放糖皮质激素、乙酰胆碱、儿茶酚胺等介质，可以在系统、区域和局部调节先天免疫和适应性免疫功能；周围神经系统在局部部位提供第一道防线，如交感（或肾上腺素能）神经系统（SNS）和副交感（或胆碱能）神经系统通常在局部水平调节炎症反应，以维持免疫反应和稳态。基于以上机理和 TIMN 技术平台，自主研发发现 APL-1401 的全新作用机制用于治疗自身免疫疾病。

（2）靶向和 AI 驱动的药物发现平台（Targeted & AI-driven Drug Discovery, TAIDD）

基于对新技术的深度整合与药物研发模式的创新，公司成功构建了新一代靶向与 AI 融合驱动的药物发现平台。该平台深度应用机器学习、深度学习及生成式 AI 等前沿技术，赋能药物研发全流程：1）高效分子生成：针对特定靶点快速设计候选药物分子；2）精准互作解析：准确模拟分子与靶蛋白间的相互作用；3）自由能精准计算：精确预测药物分子与靶标的结合强度；4）ADME/T 性质预测：早期评估候选分子的成药性关键属性（吸收、分布、代谢、排泄及毒性）。相较传统研发模式，TAIDD 平台实现了显著的效能突破，大幅缩短药物发现与开发周期，降低资源投入，提高候选药物质量，提升临床试验成功率。平台核心优势在于融合“物理驱动”与“数

据驱动”双引擎，深度挖掘海量数据，揭示潜在规律，显著提升新候选分子的预测准确性，优化其药理特性。为持续强化平台优势，进一步提升药物分子发现与优化效率，TAIDD 正规划升级，基于自主可控的本地化智能架构部署 DeepSeek 系统，深度整合基于深度学习的构效关系模型与 AI 驱动的数据采集。基于 TAIDD 平台的强大赋能，公司已自主研发并推进多款具有竞争力的候选药物，如新型高选择性、强效口服 USP1（泛素特异性蛋白酶 1）抑制剂 APL-2302；高选择性 FGFR2/3 生长因子受体抑制剂 APL-2401 等，这些成果有力支撑了公司在泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域的战略布局。

（3）药械联用平台（Drug Device Combination, DDC）

药械联用平台是公司基于前药和精准药物递送（PADD）技术平台，充分利用成立以来积累的丰富的药物研发经验，结合药物递送和医疗器械开发经验，进一步升级搭建而成的新型医疗产品开发平台。利用药物递送技术把诊断用或者治疗用药物递送到目标部位，可以降低药物的系统暴露量，达到了在提高安全性的同时，又改进药物的诊断/治疗效果。在器械设计上，公司根据人体解剖结构特点，设计在人体腔道组织内作用的器械，来尽量降低给患者造成的不便和创伤。与仅通过药物治疗相比，药械联用产品的开发成本大大降低，开发周期显著缩短，在市场上的竞争力明显提高。

药械联用平台开发的诊断或治疗的产品，提高了药物的安全性和效果。和手术相比，在无创或者微创的条件下，实现诊断/治疗的效果，也为公司的诊疗一体化策略探索方向。公司在开发的便携式一次性诊断软镜，具有无交叉感染、低假阳性率、高检出率的特点，有望填补该领域的空白。同时，为了进一步改进适应性，提高医院/诊所的诊断效率，公司也正在开发可以实现更快的显影速度，灵敏度更高的显影技术，进一步造福患者和医疗系统，巩固公司在专注领域的领先地位。此外，公司与华东理工大学化学与分子工程学院签署《光动力平台战略合作备忘录》，将基于共同的发展愿景和战略目标，整合双方的技术、人才、资金和市场资源，进行光动力平台和新一代光动力诊断及治疗产品的合作研发。

（4）原位膀胱肿瘤模型技术

原位膀胱灌注肿瘤模型与皮下移植瘤模型不同，更准确地模拟临床膀胱肿瘤早期的发病机制和肿瘤微环境的免疫变化，弥补了皮下移植瘤模型恶性程度高和免疫微环境重建不足的缺陷，因此是研究肿瘤免疫微环境作用机制及疗效评价更为可靠的研究模型和必要工具。通过多年一系列的条件优化和摸索，突破高难度技术障碍，公司成功地通过损伤膀胱内壁粘膜，经尿道接种肿瘤细胞，从而建立了独特的膀胱癌原位肿瘤动物模型。模型可通过生物发光成像（Bioluminescent imaging）实时示踪肿瘤大小和生存期，大鼠原位动物模型已成为拥有自主知识产权的独特肿瘤模型技术。该原位动物模型疾病进展速度较为理想，原位肿瘤对膀胱壁损伤较小，有效避免了膀胱灌注渗漏至系统等特点，最大程度模拟了临床非肌层浸润膀胱肿瘤（NMIBC）恶性程度和生物学特点，从而进一步保证了临床前药效评估向临床转化的可靠性，有效规避临床开发风险。动物模型可高度模拟肿瘤免疫微环境，目前已经成功地评价了一系列肿瘤免疫药物候选分子。公司自主建立的独家膀胱癌原位模型为研究药物对肿瘤免疫微环境的调节作用、机制和疗效提供了必不可少的平台技术支持。该大鼠原位模型用于评估药械联用平台（DDC）产品开发，包括用于膀胱肿瘤诊疗的显影剂及膀胱镜的概念验证及器械工程验证等阶段的验收。

国家科学技术奖项获奖情况

☐适用 ☒不适用

国家级专精特新“小巨人”企业、制造业“单项冠军”认定情况
☐适用 ☒不适用

2、 报告期内获得的研发成果

报告期内，公司各项新药研发项目持续推进。截至本报告期末，公司拥有国内外授权发明专利 69 项。

报告期内获得的知识产权列表

	本期新增		累计数量	
	申请数（个）	获得数（个）	申请数（个）	获得数（个）
发明专利	30	5	423	69
实用新型专利	0	0	1	1
外观设计专利	3	0	5	0
软件著作权	0	0	0	0
其他	2	12	159	127
合计	35	17	588	197

3、 研发投入情况表

单位：元

	本期数	上年同期数	变化幅度（%）
费用化研发投入	153,385,279.40	116,488,982.05	31.67
资本化研发投入	44,951,940.00	-	不适用
研发投入合计	198,337,219.40	116,488,982.05	70.26
研发投入总额占营业收入比例（%）	127.67	89.44	增加 38.23 个百分点
研发投入资本化的比重（%）	22.66	-	增加 22.66 个百分点

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

☒适用 ☐不适用

本年希维她®在中国获批上市及上市许可申请获得欧洲药品管理局受理向许可方支付里程碑款项，使得本期研发投入占营业收入的比例上升。

研发投入资本化的比重大幅变动的原因及其合理性说明

☒适用 ☐不适用

本年希维她®在中国获批上市向许可方支付里程碑款项，使得本期研发投入资本化的比重上升。

4、 在研项目情况

√适用 □不适用

单位：万元

序号	项目名称	预计总投资规模	本期投入金额	累计投入金额	进展或阶段性成果	拟达到目标	技术水平	具体应用前景
1	APL-1702	63,879.31	9,654.81	47,087.99	中国 NMPA 批准上市，EMA 上市申请审评审批阶段	产品上市	希维她®作为一款集药物和器械为一体的光动力产品，是全球首个获批用于治疗 18 岁及以上经组织学证实为子宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN2）患者，排除子宫颈浸润癌和子宫颈原位腺癌适的非手术的无创治疗产品	已获批适应症为：用于治疗 18 岁及以上经组织学证实为子宫颈上皮内瘤变 2 级（CIN2）患者，排除子宫颈浸润癌和子宫颈原位腺癌
2	APLD-2304	5,132.05	456.45	3,272.13	已获得欧盟 CE 认证	产品上市	APLD-2304 是公司针对膀胱癌诊断及随访监测的使用场景和需求，研发的首款便携式一次性蓝光膀胱软镜	凭借蓝光显影技术在识别微小病灶和原位癌方面的优势，APLD-2304 在膀胱癌患者监测市场具备极高的应用潜力
3	APL-1401	23,487.80	866.54	9,956.75	美国、中国 I b 期临床试验阶段	产品上市	APL-1401 是公司自主研发的一种全新机制治疗中度至重度活动性溃疡性结肠炎（UC）的口服创新药物。目前 UC 尚无治愈方法。	适应症：中度至重度活动性溃疡性结肠炎（UC）
4	APL-2401	26,006.77	1,077.10	6,311.80	美国、中国 I 期临床试验阶段	产品上市	APL-2401 是一款通过非共价结合模式与靶点相结合的高选择性的 FGFR2/3 小分子抑制剂。与现有同类产品相比，APL-2401 在活性、选择性、安全性和成药性方面均显示出潜在的同类最佳优势。	适应症：FGFR2/3 驱动的晚期实体瘤（尿路上皮癌、胆管癌、子宫内膜癌、胃癌、乳腺癌、卵巢癌、非小细胞肺癌和其他特定实体瘤）
5	APL-2302	10,313.78	405.78	6,774.18	美国、中国 I / II a 期临床试验阶段	产品上市	APL-2302 是一种泛素特异性蛋白酶 1 抑制剂，有潜力成为治疗特定生物标志物阳性（如 BRCA 基因突变等）的晚期实体瘤的新选择	适应症：晚期实体瘤（乳腺癌、卵巢癌、前列腺癌等）
6	APL-1202（单药）	32,996.99	108.27	32,616.78	中国 III 期临床试验阶段	产品上市	同类首款进入抗肿瘤关键性/III 期临床试验的口服、可逆性 II 型甲硫氨酰氨肽酶（MetAP2）抑制剂	适应症： 未经治疗的中危 NMIBC（单药，一线治疗）
7	APL-1202（与替雷利珠单抗联合使用）				中美 II 期临床试验阶段完成			适应症： MIBC 的术前新辅助治疗（与替雷利珠单抗联合使用）
合计	/	161,816.70	12,568.95	106,019.63	/	/	/	/

情况说明

注 1、由于药品研发周期长，不确定因素多，此处仅列示公司主要临床项目截至报告期末的投入。注 2、“预计总投资规模”为目前已开展适应症项目截至报告期末的累计投入及根据研发管线进度可预计的阶段研发费用之和。上述预计为公司根据研发管线进度进行的合理预测，实际投入可能根据项目进展情况发生变化。

5、研发人员情况

单位：万元 币种：人民币

基本情况		
	本期数	上年同期数
公司研发人员的数量（人）	177	174
研发人员数量占公司总人数的比例（%）	31.90	43.61
研发人员薪酬合计	5,926.75	5,690.02
研发人员平均薪酬	27.13	26.37

注：研发人员薪酬合计为税前薪酬，研发人员平均薪酬由研发人员薪酬合计除以公司月平均加权人数计算得出。

教育程度		
学历构成	数量（人）	比例(%)
博士研究生	35	19.77
硕士研究生	68	38.42
本科	67	37.85
专科	7	3.95
合计	177	100.00
年龄结构		
年龄区间	数量（人）	比例(%)
30 岁以下（不含 30 岁）	30	16.95
30-40 岁（含 30 岁，不含 40 岁）	91	51.41
40-50 岁（含 40 岁，不含 50 岁）	44	24.86
50-60 岁（含 50 岁，不含 60 岁）	9	5.08
60 岁及以上	3	1.69
合计	177	100.00

6、其他说明

□适用 √不适用

四、风险因素

√适用 □不适用

（一）尚未盈利的风险

2026 年上半年，公司归属于母公司所有者的净利润为-23,860.48 万元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为-25,093.08 万元。截至 2026 年 6 月 30 日，公司累计未弥补亏损为-208,360.00 万元。公司在报告期内尚未盈利且存在累计未弥补亏损，主要原因是公司自设立以来即从事药物研发活动，该类项目研发周期长、资金投入大。公司持续专注于泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域的研发及商业化，在销售收入尚不能覆盖成本及费用的情形下，上市后未盈利状态预计持续存在且累计未弥补亏损可能短期内继续扩大，公司未来一定期间无法盈利或无法进行利润分配，对股东的投资收益造成一定程度的不利影响。报告期内，各项新药研发项目持续推进，优秀人才不断加入，现金流情况良好。

（二）业绩大幅下滑或亏损的风险

2026 年上半年，公司归属于母公司所有者的净利润为-23,860.48 万元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为-25,093.08 万元。公司 2026 年上半年仍处于亏损状态，主要系报

告期内公司核心产品尚处于在研或上市审核审批状态，整体保持较高的研发投入，以及公司稳步推进商业化体系升级并积极筹备新产品商业化等投入所致。

（三）核心竞争力风险

1、技术升级及产品迭代风险

创新药的开发受到快速及重大的技术变革的影响。公司面临来自全球主要医药公司及生物科技公司的竞争，部分竞争对手有可能开发出在疗效和安全性方面显著优于现有上市药品的创新药物。若前述药物在较短周期内获批上市，实现药品迭代，将对现有上市药品或其他在研药品造成重大冲击。若公司在研药品相关领域出现突破性进展，或公司药物治疗领域内诞生更具竞争优势的创新药物，公司在研产品可能面临被市场淘汰、失去商业价值的风险，从而对公司的持续盈利能力产生重大不利影响。

2、无法成功筛选新候选化合物和开发新适应症的风险

创新药研发企业未来的可持续发展依赖于公司能否成功识别用于治疗目标适应症的潜在候选化合物，上述化合物及适应症的筛选环节具有不确定性。公司无法保证研发流程能够成功识别及筛选具有临床价值的化合物或适应症，筛选出的潜在的化合物也可能因产生严重毒副作用或者未达治疗预期等而失去后续开发潜力。若公司将过多的技术、财力和人力资源投入上述无后续开发潜力的化合物或适应症，可能会对公司的研发管线布局及财务状况造成不利影响。

3、公司在研产品临床试验进展和结果不及预期的风险

新药研发过程漫长、成本高昂，临床试验进展受到多重因素的共同影响，且结果具有高度不确定性。公司临床试验在招募患者和确定临床试验机构时，可能因入组患者的人数、界定资格标准、竞争对手同期开展类似临床试验等因素而遇到困难，且公司在临床试验进展过程中可能遇到多种不可预见事件从而推迟临床进度并妨碍在研产品获得监管批准，上述因素均可能对公司业务造成重大不利影响。行业实践表明，即使某些候选药物在临床前研究及初期临床试验阶段取得进展，但由于多种原因可能导致其在临床试验阶段后期无法显示出理想的安全性及疗效，甚至直接导致项目失败。公司无法保证任何临床前研究以及早期临床试验数据能够预测候选药物的临床结果。若公司的在研产品未能获取良好的临床数据，不得不放弃后续研发工作，将使得公司对该产品的前期研发投入无法收回，公司未来的盈利能力也将受到影响。

4、技术授权风险

公司部分产品的专利技术来源于合作方的授权，自获得相关授权许可以来，公司尚未与授权许可合作方发生过权属争议或其他法律纠纷。但未来如由于双方在协议履行方面产生争议，或发生国际政治局势剧烈变动等不可抗力因素，导致技术授权状态发生变化，公司将可能面临无法继续在授权区域内独占使用相关技术的权利，或者继续使用将会陷入法律争议和纠纷的情形，进而造成公司的知识产权利益风险，并最终对公司创新药物研发和后续注册上市产生不利影响。

5、知识产权受到侵害的风险

公司主营业务属于创新药研发领域，其知识产权保护涉及多方面。虽然公司已经寻求通过在中国、美国、欧洲、日本、澳大利亚等国家和地区提交专利申请以及结合使用商业秘密等方法来保护具有商业重要性的在研药品及技术，但不排除公司知识产权仍存在可能被侵害或保护不充分的风险。若公司无法为在研药品取得及维持知识产权保护，或所取得的知识产权保护范围不够广泛，第三方可能通过不侵权的方式开发与公司相似或相同的产品及技术并直接与公司竞争，从而对公司产品成功实现商业化的能力造成不利影响。此外，如果公司产品的专利权到期，第三方公

司可能通过公开渠道获得相关数据，开发与公司产品存在直接竞争的产品，从而影响公司产品和技术的商业化以及公司的盈利能力。

6、公司在研产品提交上市申请仍需一定时间，且上市获批存在不确定性

公司产品 APL-1702（CEVIRA）拟用于治疗宫颈高级别鳞状上皮内病变（HSIL）患者的上市许可申请已获得 EMA 受理，上市许可申请获得受理后，产品仍需通过后续审评审批环节，能否成功上市及具体上市时间存在不确定性；公司其他产品尚处于研发过程中，距离提交新药上市申请仍需一定时间，且上市前仍需取得监管机构的批准。如公司在研药品的后续临床试验和获批时间较预期有较大延迟、在研药品无法获得新药上市批准或该等批准包含重大限制，则将对公司的业务经营造成不利影响。

（四）经营风险

1、产品商业化不达预期风险

创新药物研发成功后，需要经历市场开拓及学术推广等过程才能实现最终的产品上市销售。尽管公司已组建一支具备完整营销职能的商业化团队，稳步推进商业化 2.0 升级，进一步完善商业化体系，但随着业务进展、业务规模变化，存在商业化团队招募进度不及预期或入职后短期内流失的风险，从而对产品的商业化推广带来一定不利影响。未来，若公司的销售团队不能紧跟政策动向，把握市场竞争态势，或销售团队的市场推广能力不达预期，未来获准上市的药物未能在医生、患者、医院或医疗领域其他各方取得市场认可，将对公司实现产品商业化并获得经济效益造成不利影响。对于需要配套产品协同进行销售的产品，若配套产品的上市进度以及市场推广能力不及预期，从而对公司产品的商业化推广带来一定不利影响。

2、产品上市前无法通过产品生产检查的风险

公司尚无产品生产的经验，公司将在产品上市审评审批环节经历药品核查中心的注册现场检查环节。若公司在研产品不符合生产现场的核查判定标准，不能顺利通过核查中心组织的现场检查，则存在在研产品无法正常获批上市或延迟上市的风险。

3、药品上市后生产规范及产品质量控制风险

药品的生产规范及产品质量直接关系到患者身体健康，其风险控制尤为重要。在产品生产过程中若出现偶发性设施设备故障、质量管理失误或流程操作不当等因素将导致在研产品发生性质变化。若发生重大的药品生产、质量安全事故，将面临主管部门的处罚并导致公司声誉受损，并且可能危及拥有的药品生产质量管理规范体系及相关资质证照。如果公司产品上市后发生质量问题，将对公司生产经营、市场声誉和经营业绩造成重大不利影响。

4、研发技术服务及物料供应风险

公司的业务经营需要大量的研发技术服务（包括临床前、临床阶段等）以及物料（包括原料药、药用辅料以及其他研发试剂耗材等）供应。若研发技术服务及物料的价格大幅上涨，公司的经营成本将相应上涨。如果在自然灾害或经济环境、市场供求关系等因素发生较大变化的情况下，研发技术服务及物料供应商不能及时、足额、保质地提供合格的服务或产品，或者供应商经营状况恶化，亦或是与公司的业务关系发生变化，将影响公司的正常生产经营活动，公司的持续盈利能力将会受到不利的影响。

5、募集资金投资项目实施风险

募投项目的可行性分析是基于当前市场环境、行业政策、行业发展趋势等因素作出的，在本次募投项目实施过程中，同时面临着市场需求变化、相关政策变化、技术更新等诸多不确定性因素，可能导致项目延期或无法实施，或者导致投资项目不能产生预期收益。同时，募集资金投资项目的实施对公司的组织和管理水平提出了较高要求，公司的资产、业务规模将进一步扩大，研发、生产和管理团队将相应增加，公司在人力资源、财务等方面的管理能力需要不断提高，任何环节的疏漏或者执行不力，可能会对募集资金投资项目的按期实施及正常运转造成不利影响。

（五）财务风险

营运资金不足的风险

在研药物产生销售收入前，公司需要在临床开发、监管审批、市场推广等诸多方面投入大量资金。产品获得上市批准后，在销售收入尚不能覆盖成本及费用的情形下，公司营运资金在一定程度上依赖于外部融资，如经营发展所需开支超过可获得的外部融资，将会对公司的资金状况造成压力。

公司未来的营运资金需求受到多方面因素影响，包括：（1）在研药物临床试验的进度、时机、范围及成本，包括已计划及潜在未来临床试验能否及时招募到患者；（2）在研药物监管审批的结果、时机及成本；（3）尚未获得上市许可及处于在研阶段的在研药物的数量及各项在研药物持续研发的资金需求；（4）与可能获批的任何未来在研药物有关的销售及市场推广成本，包括扩大市场推广及销售能力的成本及时机；（5）公司可能建立的任何未来合作、特许或其他安排的条款及时机；（6）员工数量增长及相关成本等。

如公司无法在未来一定期间内取得盈利或筹措到足够资金以维持营运支出，公司将被迫推迟、削减或取消公司的研发项目，影响在研药品的商业化进度，从而对公司业务前景、财务状况及经营业绩构成不利影响。

（六）行业风险

1、行业政策变动风险

药品是关系人民群众生命健康和安全的特殊消费品，医药行业受到国家及各级地方药品监督管理部门和卫生部门等监管部门的严格监管。2023年7月，国家卫健委、国家医保局等十部门联合召开视频会议，部署为期一年的全国医药领域腐败问题集中整治工作：会议明确，深入开展医药行业全领域、全链条、全覆盖的系统治理，进一步形成高压态势，一体推进“不敢腐、不能腐、不想腐”。随着国家医疗卫生体制改革的不断深入和社会医疗保障体制的逐步完善，行业政策环境可能面临重大变化。如果公司不能及时调整经营策略以适应市场规则和监管政策的变化，将难以实现满足市场需求和适应行业政策的目标平衡，从而对公司的经营产生不利影响。

2、药品价格政策调整风险

根据《关于进一步规范医疗机构药品集中采购工作的意见》《关于完善公立医院药品集中采购工作的指导意见》等规定，现行药品招标采购与配送管理主要实行以政府主导、以省（自治区、直辖市）为单位的医疗机构网上药品集中采购的模式。随着后续其他同类仿制药的获批上市及国家集采政策的持续推进，若欧优比®、迪派特®、欧纳琳®后续未被纳入国家药品集中采购目录，则有可能失去市场先机并导致收入不及预期；若被纳入国家药品集中采购目录，且中标后销量的提升无法弥补中标价格下降的影响，可能面临该产品收入下降的风险。因此，若未来公司药品在各省（自治区、直辖市）集中采购中未中标或中标价格大幅下降，将可能对公司的业务、财务状况及经营业绩产生重大不利影响。此外，近年来，受到国家医保价格谈判的推行、带量采购制度等

政策和措施的影响，部分药品的终端招标采购价格逐渐下降，各企业竞争日益激烈，公司产品可能面临药品降价风险，从而对公司未来的产品收入构成一定的潜在负面影响。

3、医保目录调整和谈判政策风险

国家医保局 2020 年发布《基本医疗保险用药管理暂行办法》，明确了医保目录将建立完善动态调整机制，原则上每年调整 1 次；明确了药品的医保准入方式和支付标准，其中独家药品进入谈判环节，非独家药品进入企业准入竞价环节；建立《国家医保目录》准入与医保药品支付标准衔接机制，其中独家药品通过准入谈判的方式确定支付标准。

总体而言，医保目录动态调整机制有利于公司产品上市后尽快通过谈判方式纳入医保，尽管医保新增谈判药品的价格平均降幅较大，但对于大多数新上市的创新药产品而言，在医保支付价格相对合理的情况下，通过谈判降价进入医保，实现“以价换量”，大幅提升产品上市后对患者的可及性，并快速提升产品的市场份额和销售收入，仍是优先选择。如果医保谈判中医保意愿支付价格大幅低于公司预期，则可能导致公司产品医保谈判失败未能纳入医保，或即使谈判成功但医保支付价格大幅低于公司预期的情形。上述情形将可能对公司产品上市后的销售收入产生不利影响，进而对公司经营产生重大不利影响。此外，若公司产品未来进入医保后又被调整出医保目录，可能对公司产品的市场份额和销售收入产生较大波动，进而对公司经营产生重大不利影响。

(七) 宏观环境风险

公司着眼于国际化发展，包括国际开发、合作、生产等，可能会由于国际政治经济局势发生变化、贸易制裁、政策法规变动、知识产权保护制度变化等多项因素，进而对公司在境内外的研发及商业化活动造成一定程度不利影响。

五、报告期内主要经营情况

本报告期，公司实现营业收入 15,535.33 万元，主要系公司稳步推进商业化 2.0 升级，进一步完善商业化体系，持续提高商业化效率，不断优化市场策略及落地执行质量，报告期内欧优比®商业化推广稳步推进，希维她®/CEVIRA®实现商业化销售所致。报告期归属于上市公司股东的净亏损、扣除非经常性损益的净亏损以及经营活动产生的现金流量净流出较上年同期增加，主要系核心产品报告期内获批上市或尚处于在研或上市审核审批状态，整体保持较高的研发投入，以及公司稳步推进商业化体系升级并积极筹备新产品商业化等投入所致。

(一) 主营业务分析

1、财务报表相关科目变动分析表

单位：元 币种：人民币

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
营业收入	155,353,308.79	130,237,475.13	19.28
营业成本	40,008,209.75	34,946,349.17	14.48
销售费用	170,553,092.18	113,233,639.30	50.62
管理费用	42,162,950.82	44,263,623.66	-4.75
财务费用	4,451,770.76	5,227,781.73	-14.84
研发费用	153,385,279.40	116,488,982.05	31.67
经营活动产生的现金流量净额	-300,877,506.41	-194,271,178.40	不适用
投资活动产生的现金流量净额	27,999,431.50	-39,874,893.34	不适用
筹资活动产生的现金流量净额	46,336,685.35	120,945,781.11	-61.69

销售费用变动原因说明:主要系报告期内公司销售收入同比增长,稳步推进商业化 2.0 升级,推广活动增加,以及 2026 年希维她®/CEVIRA®开始商业化并扩充商业化团队,报告期内销售人员月平均加权人数较上年同期增加,商业化稳步推进所致。

研发费用变动原因说明:研发费用较上年同期增长,主要系公司在报告期内稳步推进各项新药研发项目,整体保持较高的研发投入所致。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系报告期内公司保持较高研发投入以及稳步推进商业化体系升级并积极筹备新产品商业化等投入导致经营活动现金流出增加。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系报告期内赎回现金管理产品产生投资活动现金净流入,而上年同期购买现金管理产品产生投资活动现金净流出。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系报告期内银行流动及长期资金贷款产生筹资活动现金净流入较上年同期减少所致。

2、 本期公司业务类型、利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

☐适用 ☒不适用

(二) 非主营业务导致利润重大变化的说明

☐适用 ☒不适用

(三) 资产、负债情况分析

☒适用 ☐不适用

1、 资产及负债状况

单位: 元

项目名称	本期期末数	本期期末数占总资产的比例 (%)	上年期末数	上年期末数占总资产的比例 (%)	本期期末金额较上年期末变动比例 (%)	情况说明
货币资金	351,154,529.55	19.01	779,448,618.38	37.88	-54.95	主要系购买理财产品及销售费用和研发支出增加所致
应收账款	142,295,889.46	7.70	98,561,685.14	4.79	44.37	主要系欧优比®报告期内商业化推广稳步推进以及希维她®/CEVIRA®在 2026 年第二季度开始商业化并产生销售收入所致
预付款项	31,572,595.82	1.71	17,657,579.46	0.86	78.80	主要系研发

						及存货采购预付款增加所致
一年内到期的非流动资产	84,539,987.82	4.58	10,926,750.04	0.53	673.70	主要系大额存单将于一年内到期因此重分类至一年内到期的非流动资产所致
其他流动资产	102,681,837.13	5.56	158,775,057.27	7.72	-35.33	主要系赎回大额存单所致
其他债权投资	-	-	83,508,535.77	4.06	-100.00	主要系大额存单将于一年内到期因此重分类至一年内到期的非流动资产所致
其他非流动金融资产	35,000,000.00	1.90	-	-	不适用	主要系本期对外投资私募基金所致
无形资产	109,031,969.99	5.90	73,677,559.63	3.58	47.99	主要系本期希维她®/CEVIRA®上市销售开发支出转至无形资产所致
短期借款	90,255,028.03	4.89	238,502,995.44	11.59	-62.16	主要系本期末银行流动资金贷款还款所致
合同负债	1,040,882.78	0.06	221,238.94	0.01	370.48	主要系本期返利和预收货款增加所致
应交税费	6,749,050.51	0.37	3,624,808.10	0.18	86.19	主要系期末应交个人所得税增加所致
长期借款	205,205,575.98	11.11	48,435,258.14	2.35	323.67	主要系本期末银行长期资金贷款增加所致
其他非流动负债	30,000,000.00	1.62	-	-	不适用	主要系本期子公司收到融资款所致

其他说明

无

2、 境外资产情况

☒适用 ☐不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产20,372.17（单位：万元 币种：人民币），占总资产的比例为11.03%。

(2) 境外资产占比较高的相关说明

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

3、 截至报告期末主要资产受限情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末账面价值	受限原因
货币资金	5,394,232.80	信用保证金

4、 其他说明

☐适用 ☒不适用

(四) 投资状况分析

1、 对外股权投资总体分析

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

报告期投资额（元）	上年同期投资额（元）	变动幅度
12,578,270.60	213,081.00	5,803.05%

注：报告期投资额按约定投资额口径统计。

报告期内，公司及下属子公司对外股权投资情况如下：

2026 年 1 月 23 日，Baylink Biosciences Holdings 新设立全资子公司 Baylink Biosciences (HongKong) Limited，注册资本 10,000 港币。

2026 年 3 月 18 日，Baylink Biosciences (HongKong) Limited 新设立全资子公司江苏贝联生物科技有限公司，注册资本 1,124.9859 万元人民币。

2026 年 3 月 27 日，上海亚虹医药科技有限公司新设立控股子公司上海励科瑞生物医药有限公司，注册资本 131.9444 万元人民币。

(1) 重大的股权投资

□适用 √不适用

(2) 重大的非股权投资

□适用 √不适用

(3) 以公允价值计量的金融资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

资产类别	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售/赎回金额	其他变动	期末数
交易性金融资产	668,002,031.93	3,035,445.43			1,195,000,000.00	1,034,019,874.77		832,017,602.59

一年内到期的非流动资产	10,926,750.04		63,249.96			10,990,000.00	84,539,987.82	84,539,987.82
其他流动资产	150,309,863.01		744,349.32			50,137,500.00		100,916,712.33
其他债权投资	83,508,535.77		1,031,452.05				-84,539,987.82	-
其他权益工具投资	16,346,414.02						-183,525.63	16,162,888.39
其他非流动金融资产	-				35,000,000.00			35,000,000.00
合计	929,093,594.77	3,035,445.43	1,839,051.33		1,230,000,000.00	1,095,147,374.77	-183,525.63	1,068,637,191.13

证券投资情况
☐适用 ☒不适用

衍生品投资情况
☐适用 ☒不适用

(4) 私募股权投资基金投资情况

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

私募基金名称	投资协议签署时点	投资目的	拟投资总额	报告期内投资金额	截至报告期末已投资金额	参与身份	报告期末出资比例(%)	是否控制该基金或施加重大影响	会计核算科目	是否存在关联关系	基金底层资产情况	报告期利润影响	累计利润影响
常州溧阳启帆战新兴产业投资基金合伙	2026 年 2 月	对目标企业进行股权投资获得资本收益	5,000.00	3,500.00	3,500.00	有限合伙人	70.00	否	其他非流动金	否	已投资标的企业 10 家，主要分布于战略	-	-

企业（有 限合伙）									融 资 产		性 新 兴 产 业 领 域		
合 计	/	/	5,000.00	3,500.00	3,500.00	/	/	/	/	/	/	-	-

其他说明
无

（五）重大资产和股权出售

☐适用 ☒不适用

（六）主要控股参股公司分析

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

公司名称	注册资本	2026 年 6 月 30 日		2026 年半年度
		总资产	净资产	净利润
上海亚虹医药科技有限公司	人民币 5,000 万元	47,747.59	-95,584.32	-9,677.46
江苏亚虹制药有限公司	人民币 20,000 万元	2,543.91	2,540.05	-40.38
Asieris MediTech Co., Ltd.	50,000 美元	10,828.67	10,828.67	-1.69
Asieris MediTech (Hong Kong) Co., Limited	50,000 美元	16,113.92	-518.82	-3,202.91
Asieris Pharmaceuticals (USA) , Inc.	20 美元	4,353.06	-4,839.30	-1,069.01
Asieris Pharmaceuticals (AUS) Pty Ltd.	3,300,000 澳元	2,065.17	2,048.74	-27.94
海南亚虹医药贸易有限公司	人民币 1,000 万元	21,474.09	-19,599.89	-7,888.34
MetCuria Inc.	50,000 美元	2,926.42	2,926.42	-0.01
MetCura Pharmaceuticals Inc.	2,000 美元	28.49	28.15	-50.76
MetCura Pharmaceuticals AUS Pty Ltd.	100 澳元	8.32	-11.50	6.71
Baylink Biosciences Holdings	50,000 美元	6,717.54	6,717.54	-0.17
Baylink Biosciences Inc	5,000 美元	663.96	-287.15	-607.79

METCURA PHARMACEUTICALS (HONGKONG) CO., LIMITED	10,000 港币	-	-	-
上海励科瑞生物医药有限公司	人民币 131.9444 万元	-	-	-
江苏贝联生物科技有限公司	人民币 1,124.9859 万元	2,385.14	-1,908.26	-1,908.26
Baylink Biosciences (HongKong) Limited	10,000 港币	-	-	-

主要子公司及对公司净利润影响达 10%以上的参股公司情况
☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币								
公司名称	公司类型	主要业务	注册资本	总资产	净资产	营业收入	营业利润	净利润
上海亚虹医药科技有限公司	子公司	医药研发	人民币5,000万元	47,747.59	-95,584.32	-	-9,677.07	-9,677.46
海南亚虹医药贸易有限公司	子公司	医药销售	人民币1,000万元	21,474.09	-19,599.89	9,383.51	-7,679.08	-7,888.34

报告期内取得和处置子公司的情况
☒适用 ☐不适用

公司名称	报告期内取得和处置子公司方式	对整体生产经营和业绩的影响
上海励可瑞医药科技有限公司	注销	注销子公司，对整体生产经营和业绩暂无重大影响
上海励科瑞生物医药有限公司	新设	新设子公司，对整体生产经营和业绩暂无重大影响
江苏贝联生物科技有限公司	新设	新设子公司，对整体生产经营和业绩暂无重大影响
Baylink Biosciences (HongKong) Limited	新设	新设子公司，对整体生产经营和业绩暂无重大影响

其他说明
☐适用 ☒不适用

(七) 公司控制的结构化主体情况
☐适用 ☒不适用

六、 其他披露事项
☐适用 ☒不适用

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司董事、高级管理人员和核心技术人员变动情况

√适用 □不适用

姓名	担任的职务	变动情形	变动原因	变动原因说明
李显显	董事	离任	个人原因	辞任
YUNTAO WAN	董事	聘任	聘任	选举
孙龙伟	核心技术人员	离任	工作调动	工作调动
吴亮	核心技术人员	离任	工作调动	工作调动
Ningshu Liu	核心技术人员	聘任	工作调动	工作调动
马集	核心技术人员	聘任	工作调动	工作调动

公司董事、高级管理人员和核心技术人员变动的情况说明

√适用 □不适用

根据公司研发战略布局及研发团队最新组织架构，经公司管理层审慎评估，公司对现有核心技术人员进行了调整。新认定 Ningshu Liu 女士、马集先生为公司核心技术人员，原核心技术人员吴亮、孙龙伟不再认定为核心技术人员，但仍继续在公司任职。具体内容详见公司于 2026 年 6 月 18 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于调整核心技术人员的公告》（公告编号：2026-026）。

报告期内，公司原董事李显显先生因个人原因，辞任公司董事职务。为保证公司董事会的规范运作，经公司董事会提名委员会审查通过，公司于 2026 年 5 月 6 日召开第二届董事会第二十三次会议，审议通过了《关于补选董事的议案》。公司于 2026 年 5 月 27 日召开 2025 年年度股东会，审议通过《关于补选董事的议案》，同意选举 YUNTAO WAN 先生为公司第二届董事会董事，任期自股东会审议通过之日起，至第二届董事会任期届满之日止。

公司核心技术人员的认定情况说明

√适用 □不适用

公司综合考虑拥有行业相关的专业背景且拥有多年的行业内工作经验、在公司经营中发挥了重要作用或对公司在研产品有较大贡献、满足公司未来发展策略且作为核心人员推进业务的发展的员工作为公司的核心技术人员。截至报告期末，公司的核心技术人员为 PAN KE、Ningshu Liu、马集、刘江华和孙巧玲五人。

二、利润分配或资本公积金转增预案

半年度拟定的利润分配预案、公积金转增股本预案

是否分配或转增	否
每 10 股送红股数（股）	不适用
每 10 股派息数(元)（含税）	不适用
每 10 股转增数（股）	不适用
利润分配或资本公积金转增预案的相关情况说明	
不适用	

三、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的情况及其影响

(一) 相关股权激励事项已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的

☒适用 ☐不适用

事项概述	查询索引
公司于 2026 年 4 月 29 日召开第二届董事会第二十二次会议，审议通过了《关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的议案》，经公司 2022 年第一次临时股东大会、2024 年第二次临时股东大会的授权，公司董事会同意作废部分已授予但尚未归属的限制性股票共计 341.259 万股；2022 年激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年激励计划第一个归属期归属条件已经成就。本次符合归属条件的 2022 年限制性股票激励计划首次授予激励对象共计 78 名，可归属的限制性股票数量为 133.820 万股，符合归属条件的预留授予激励对象共计 5 名，可归属的限制性股票数量为 9.775 万股。本次符合归属条件的 2024 年限制性股票激励计划激励对象共计 44 名，可归属的限制性股票数量为 255.142 万股。	具体详见公司于 2026 年 4 月 30 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的公告》（公告编号：2026-018）、《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的公告》（公告编号：2026-019）。
公司已于 2026 年 6 月 15 日完成 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期的股份登记工作，本次归属的 1,021,682 股股票已于 2026 年 6 月 22 日上市流通。2026 年 6 月 15 日，公司 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期的股份登记手续已完成，中国证券登记结算有限责任公司上海分公司出具了《过户登记确认书》。	具体详见公司于 2026 年 6 月 17 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属结果暨股份上市公告》（公告编号：2026-024）、《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期归属结果公告》（公告编号：2026-025）。

(二) 临时公告未披露或有后续进展的激励情况

股权激励情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

员工持股计划情况

☐适用 ☒不适用

其他激励措施

☐适用 ☒不适用

四、纳入环境信息依法披露企业名单的上市公司及其主要子公司的环境信息情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

五、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴等工作具体情况

☐适用 ☒不适用

第五节 重要事项

一、承诺事项履行情况

(一) 公司实际控制人、股东、关联方、收购人以及公司等承诺相关方在报告期内或持续到报告期内的承诺事项

√适用 □不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
与首次公开发	股份限售	PAN KE	(1) 自本次发行上市之日起 42 个月内，不转让或者委托他人管理本人于本次发行上市前已直接或间接持有的公司股份，也不提议由公司回购该部分股份。(2) 公司本次上市时未盈利的，在公司实现盈利前，自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前持有的公司股份；自本次发行上市之日起第 4 个会计年度和第 5 个会计年度内，每年减持的本次发行上市的股份不得超过公司股份总数的 2%，并应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监	2022.1.7	是	上市之日起 42 个月；公司实现盈利前：自上市之日起 3 个完整会计年度/公司实现盈	是	不适用	不适用

行 相 关 的 承 诺			事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定；公司实现盈利后，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。（3）本次发行上市后 6 个月内，如公司股票连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者公司股票上市后 6 个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于发行价，则本人于本次发行上市前已持有的公司股份的锁定期自动延长 6 个月。若公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项，则上述收盘价格指公司股票经调整后的价格。（4）公司上市后存在重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人承诺不减持已持有的公司股份。（5）本人将忠实履行承诺，如本人违反上述承诺或法律强制性规定减持股票的，本人将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，且违规减持公司股票所得归公司所有。如本人未将违规减持所得上交公司，则公司有权扣留应付本人现金分红中与本人应上交公司的违规减持所得金额相等的现金分红。			利后，上市之日起至当年年度报告披露后次日前			
	股份限售	董事、高级管理人员	（1）自本次发行上市之日起 12 个月内，不转让或者委托他人管理本人于本次发行上市前已持有公司股份，也不提议由公司回购该部分股份。（2）公司本次发行上市时未盈利的，在公司实现盈利前，本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。（3）本次发行上市后 6 个月内，如公司股票连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者公司股票上市后 6 个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第一个交易日）收盘价低于发行价，则本人于本次发行上市前持有公司股份的锁定期自动延长 6 个月。若公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项，则上述收盘价格指公司股票经调整后的价格。（4）若本人所持有的公司股份在锁定期届满后两年内减持的，股份减持的价格不低于本次发行上市的发行价。若在本人减持股份前，公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项，则本人所持	2022.1.7	是	公司实现盈利前：自上市之日起 3 个完整会计年度/公司实现盈利后，上市之日起至当年年度报告披露后次日前	是	不适用	不适用

		股票的减持价格应不低于经相应调整后的发行价。（5）上述股份锁定期届满后，在担任公司董事、监事、高级管理人员期间，在满足股份锁定承诺的前提下，本人每年转让的公司股份不超过本人所持有公司股份总数的 25%。如本人出于任何原因离职，则在离职后半年内，亦不转让或者委托他人管理本人持有的公司的股份。 （6）公司上市后存在重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人承诺不减持公司股份。（7）本人将忠实履行承诺，并承诺在上述承诺所涉期间内不因职务变更、离职等原因而放弃履行上述承诺，如本人违反上述承诺或法律强制性规定减持股票的，本人将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，且违规减持公司股票所得归公司所有。如本人未将违规减持所得上交公司，则公司有权扣留应付本人现金分红中与本人应上交公司的违规减持所得金额相等的现金分红。						
股份限售	监事	（1）自本次发行上市之日起 12 个月内，不转让或者委托他人管理本人于本次发行上市前已持有的公司股份，也不提议由公司回购该部分股份。（2）公司本次发行上市时未盈利的，在公司实现盈利前，本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。 （3）上述股份锁定期届满后，在担任公司董事、监事、高级管理人员期间，在满足股份锁定承诺的前提下，本人每年转让的公司股份不超过本人所持有公司股份总数的 25%。如本人出于任何原因离职，则在离职后半年内，亦不转让或者委托他人管理本人持有的公司的股份。（4）公司上市后存在重大违法情形，触及退市标准的，自相关行政处罚决定或者司法裁判作出之日起至公司股票终止上市前，本人承诺不减持公司股份。（5）本人将忠实履行承诺，并承诺在上述承诺所涉期间内不因职务变更、离职等原因而放弃履行上述承诺，如本人违反上述承诺或法律强制性规定减持股票的，本人将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，且违规减持公司股票所得归公司所有。如本人未将违规减持所得上交公司，则公司有权扣留应付本人现金分红中与本人应上交公司的违规减持所得金额相等的现金分红。	2022.1.7	是	公司实现盈利前：自上市之日起 3 个完整会计年度/公司实现盈利后，上市之日起至当年年度报告披露后次日前	是	不适用	不适用

股份限售	核心技术人员	(1) 自本次发行上市之日起 12 个月和本人离职后 6 个月内，不转让或者委托他人管理本人本次发行前已持有的公司股份，也不提议由公司回购该部分股份。(2) 公司本次发行上市时未盈利的，在公司实现盈利前，本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本人于本次发行上市前已持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。(3) 自本次发行上市前已持有的公司股份限售期满之日起 4 年内，每年转让的首发前股份不得超过本次发行上市时所持公司首发前股份总数的 25%，减持比例可以累积使用。(4) 本人将忠实履行承诺，如本人违反上述承诺或法律强制性规定减持股票的，本人将在公司股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未履行承诺的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，且违规减持公司股票所得归公司所有。如本人未将违规减持所得上交公司，则公司有权扣留应付本人现金分红中与本人应上交公司的违规减持所得金额相等的现金分红。	2022.1.7	是	公司实现盈利前：自上市之日起 3 个完整会计年度/公司实现盈利后，上市之日起至当年年度报告披露后次日前	是	不适用	不适用
	其他	PAN KE (1) 持有股份的意向本人作为公司股东，未来持续看好公司及其所处行业的发展前景，愿意长期持有公司股票。(2) 减持股份的意向 1) 本人在公司首发上市招股说明书以及本人出具的承诺函中载明的限售期满后减持公司股份的，将认真遵守证券监管机构关于股东减持的相关规定，审慎制定股份减持计划。2) 本人减持所持有的公司股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定，包括但不限于集中竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。3) 本人在股票锁定期满后两年内减持所持有公司股份的价格不低于首发上市的发行价格，若在减持公司股份前，公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项，则减持价格相应调整。4) 本人通过集中竞价交易方式减持的，应在首次卖出股份的 15 个交易日前向证券交易所报告备案减持计划，并予以公告。本人通过其他方式减持公司股票的，将提前 3 个交易日予以公告，并按照证券监管机构届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
	其他	Pan-Scientific (1) 持有股份的意向本企业作为公司股东，未来持续看好公司及其所处行业的发展前景，愿意长期持有公司股票。(2) 减持股份的意向 1) 本企业在公司首发上市招股说明书以及本企业出具的承诺函中载明的限售期满后减持公司股份的，将认真遵守证券监管机构关于股东减持的相关规定，审慎制定股份减持计划。2) 本企业减持所持有的公司股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

		定,包括但不限于集中竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。3) 本企业在股票锁定期满后两年内减持所持有公司股份的价格不低于首发上市的发行价格,若在减持公司股份前,公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项,则减持价格相应调整。4) 本企业通过集中竞价交易方式减持的,应在首次卖出股份的 15 个交易日前向证券交易所报告备案减持计划,并予以公告。本企业通过其他方式减持公司股票的,将提前 3 个交易日予以公告,并按照证券监管机构届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。						
其他	北京龙磐	(1) 持有股份的意向本企业作为公司股东,未来持续看好公司及其所处行业的发展前景,愿意长期持有公司股票。(2) 减持股份的意向 1) 本企业在公司首发上市招股说明书以及本企业出具的承诺函中载明的限售期满后减持公司股份的,将认真遵守证券监管机构关于股东减持的相关规定,审慎制定股份减持计划。2) 本企业减持所持有的公司股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定,包括但不限于集中竞价交易方式、大宗交易方式、协议转让方式等。3) 本企业在股票锁定期满后两年内减持所持有公司股份的价格不低于减持时上一会计年度未经审计的每股净资产,若在减持公司股份前,公司已发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项,则减持价格相应调整;本企业在股票锁定期满后两年内减持数量不超过本企业持有的公司股票的 100%。4) 本企业通过集中竞价交易方式减持的,应在首次卖出股份的 15 个交易日前向证券交易所报告备案减持计划,并予以公告,但届时本企业持有公司股份比例低于 5%时除外。本企业通过其他方式减持公司股票的,将提前 3 个交易日予以公告,并按照证券监管机构届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	公司	(1) 如公司招股说明书中存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的,公司将依法回购首次公开发行的全部新股(如公司上市后发生除权事项的,上述回购数量相应调整)。公司将在有权部门出具有关违法事实的认定结果后及时进行公告,并根据相关法律法规及《公司章程》的规定及时召开董事会审议股份回购具体方案,并提交股东大会。公司将根据股东大会决议及有权部门的审批启动股份回购措施。公司承诺回购价格将按照中国证监会、上海证券交易所颁布的规范性文件依法确定,且不低于回购时的股票市场价格,中国证监会或上海证券交易所另有要求或是出具新的回购规定的,公司将根据届时中国证监会或上海证券交易所要求或是新的回购规定履行相应股份回购义务。(2) 如公司违反上述承诺,公司将在股东大会及信息	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

			披露指定媒体上公开说明未采取上述股份回购措施的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并按有权部门认定的实际损失向投资者进行赔偿。						
其他	PAN KE		(1) 如公司招股说明书中存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，本承诺人将督促公司依法回购首次公开发行的全部新股，同时本承诺人也将购回公司上市后已转让的原限售股份。回购价格将按照中国证监会、上海证券交易所颁布的规范性文件依法确定，且不低于回购时的股票市场价格，中国证监会或上海证券交易所另有要求或是出具新的回购规定的，本承诺人将根据届时中国证监会或上海证券交易所要求或是新的回购规定履行相应股份回购义务。(2) 如本承诺人违反上述承诺，则将在公司股东大会及信息披露指定媒体上公开说明未采取上述股份回购措施的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺之日起停止在公司处分红(如有)，同时本承诺人直接或间接持有的公司股份将不得转让，直至本承诺人按照上述承诺采取相应赔偿措施并实施完毕时为止。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	公司		(1) 公司保证本次公开发行股票并在科创板上市不存在任何欺诈发行的情形。(2) 如公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，公司将在中国证监会等有权部门确认后 5 个工作日内启动股份购回程序，购回公司本次公开发行的全部新股。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	PAN KE		(1) 本人保证公司首次公开发行股票并在科创板上市的申请文件不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，亦不存在公司不符合发行上市条件而以欺骗手段骗取发行注册的情形。(2) 如公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，本人将在中国证券监督管理委员会等有权部门确认后 5 个工作日内启动股份购回程序，购回公司本次公开发行的全部新股。(3) 如公司违反其作出的《关于欺诈发行上市的股份购回承诺函》，不足以支付或无法支付依法回购股份的全部价款或赔偿款时，本人承诺将在遵守股份锁定期承诺的前提下出售本人持有的全部或部分股票(视届时公司购回股票的资金缺口而定)，并将出售股票所得无偿赠予公司以协助其支付购回股票的价款或赔偿款。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
解决同业竞争	PAN KE		本人作为公司控股股东及实际控制人，就避免与公司及其控制的企业产生同业竞争之事宜作出承诺如下：1、截至本承诺函签署之日，除公司及其控股子公司外，本人及本人控制的其他企业不存在从事与公司及其控股子公司的业务竞争或可能竞争且对公司及其控股子公司构成重大不利影响的业务活动。本人亦不会从事、或直接/间接地以任何方式(包括但不限于独资、合资或其他法律允许的方式)通过控制的其他企业或该企业的下属企业从事与公司及其控股子公司所从事的业务	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

			竞争或可能竞争且对公司及其控股子公司构成重大不利影响的业务活动。2、本人及本人控制的其他企业及该企业的下属企业不会向业务与公司及其控股子公司（含直接或间接控制的企业）所从事的业务构成竞争的其他公司、企业或其他机构、组织、个人提供与该等竞争业务相关的专有技术、商标等知识产权或提供销售渠道、客户信息等商业秘密。3、如出现因本人、本人控制的其他企业及其他企业的下属企业违反上述承诺而导致公司及其控股子公司的权益受到损害的情况，上述相关主体将依法承担相应的赔偿责任。						
	解决关联交易	PAN KE	本人将尽可能地规范本人或本人控制的其他企业与公司之间的关联交易；对于无法避免或者有合理原因而发生的关联交易，本人或本人控制的其他企业将根据有关法律、法规和规范性文件以及公司章程的规定，遵循平等、自愿、等价和有偿的一般商业原则，与公司签订关联交易协议，并确保关联交易的价格公允，原则上不偏离市场独立第三方的价格或收费的标准，以维护公司及其他股东的利益；本人保证不利用在公司中的地位和影响，通过关联交易损害公司及其他股东的合法权益。本人或本人控制的其他企业保证不利用本人在公司中的地位和影响，违规占用或转移公司的资金、资产及其他资源，或要求公司违规提供担保；本承诺在本人作为公司的控股股东、实际控制人期间持续有效。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
	其他	公司	公司就填补被摊薄即期回报事宜作出如下承诺：（1）迅速提升公司整体实力，不断扩大公司业务规模公司首发上市完成后，公司的总资产和净资产均将大幅度增加，综合实力和抗风险能力明显增强，市场价值明显提升。公司将借助资本市场和良好的发展机遇，不断拓展主营业务规模，充分发挥公司在核心行业领域的优势地位，推动公司持续、健康、稳定的发展。（2）全面提升公司管理水平，提高生产经营效率和持续盈利能力首发上市募集资金到位后，公司将进一步加强预算管理，控制公司的各项费用支出，提升公司资金使用效率，全面有效地控制公司经营和管理风险，提升公司的经营效率和盈利能力。此外，公司将积极完善薪酬考核和激励机制，引进市场优秀人才，最大限度的激发员工工作的积极性，充分提升员工的创新意识，发挥员工的创造力。通过以上措施，有效降低本企业日常经营成本，全面提升公司的生产经营效率，进一步提升本企业的经营业绩。（3）加快募集资金投资项目建设，加强募集资金管理公司首发上市募集资金投资项目符合国家产业政策和公司的发展战略，能为公司未来持续、稳定、健康发展提供基本保障。公司将结合市场发展状况和自身的实际情况，积极推进募集资金投资项目建设，争取早日建成并实现预期效益，增强以后年度的股东回报，降低首发上市导致的股东即期回报被摊薄的风险。公司将严格按照证券监管机构关于募集	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

		资金管理的相关规定，将募集资金存放于董事会指定的专项账户，专户存储，专款专用，严格规范募集资金的管理和使用，保障募集资金得到充分、有效的利用。 (4) 完善利润分配机制，强化投资者回报公司已根据中国证券监督管理委员会（“中国证监会”）的相关规定制定了股东分红回报规划，并在《公司章程（草案）》中对分红政策进行了明确，确保公司股东特别是中小股东的利益得到保护，强化投资者回报。						
其他	PAN KE	PAN KE 就填补被摊薄即期回报事宜作出如下承诺：（1）不得越权干预公司经营管理活动，不得侵占公司利益；（2）本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式损害公司利益；（3）本人承诺约束并控制本人的职务消费行为；（4）本人承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动；（5）本人同意，由董事会或薪酬委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；（6）本人同意，如公司未来拟对本人实施股权激励，公司股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；（7）本人承诺切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本人对此作出的任何有关填补回报措施的承诺，若本人违反前述承诺或拒不履行前述承诺的，本人将在股东大会及中国证监会指定报刊公开作出解释并道歉，并接受中国证监会和证券交易所对本人作出相关处罚或采取相关管理措施；对公司或股东造成损失的，本人将依法给予补偿。（8）若上述承诺适用的法律、法规、规范性文件、政策及证券监管机构的要求发生变化，则本人愿意自动适用变更后的法律、法规、规范性文件、政策及证券监管机构的要求。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	董事、高级管理人员	公司董事、高级管理人员就填补被摊薄即期回报事宜作出如下承诺：（1）本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式损害公司利益；（2）本人承诺约束并控制本人的职务消费行为；（3）本人承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动；（4）本人同意，由董事会或薪酬委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；（5）本人同意，如公司未来拟对本人实施股权激励，公司股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；（6）本人承诺切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本人对此作出的任何有关填补回报措施的承诺，若本人违反前述承诺或拒不履行前述承诺的，本人将在股东大会及中国证监会指定报刊公开作出解释并道歉，并接受中国证监会和证券交易所对本人作出相关处罚或采取相关管理措施；对公司或股东造成损失的，本人将依法给予补偿。（7）若上述承诺适用的法律、	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

			法规、规范性文件、政策及证券监管机构的要求发生变化，则本人愿意自动适用变更后的法律、法规、规范性文件、政策及证券监管机构的要求。						
分红	公司		就本次发行上市后利润分配政策作出如下承诺：（1）同意审议通过的《公司上市后股东分红回报三年规划》的全部内容。（2）公司承诺将严格按照《关于进一步落实上市公司现金分红有关事项的通知》《上市公司监管指引第3号——上市公司现金分红》等法律、法规、规范性文件、届时适用的《江苏亚虹医药科技股份有限公司章程》和上述制度的规定进行利润分配，切实保障投资者收益权。若法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所规定或要求对公司的利润分配政策另有明确要求的，则公司的利润分配政策自动按该等规定或要求执行。（3）若公司违反上述承诺给投资者造成损失的，公司将依法承担相应的责任。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
分红	控股股东、实际控制人、董事、监事、高管		公司控股股东、实际控制人、董事、监事、高管就本次发行上市后利润分配政策作出如下承诺：（1）同意公司董事会、股东大会审议通过的《公司上市后股东分红回报三年规划》的全部内容。（2）本人将采取一切必要的合理措施，促使公司严格按照《关于进一步落实上市公司现金分红有关事项的通知》《上市公司监管指引第3号——上市公司现金分红》等法律、法规、规范性文件、届时适用的《江苏亚虹医药科技股份有限公司章程》和上述制度的规定进行利润分配，切实保障投资者收益权。（3）根据法律、法规、规范性文件、届时适用的《江苏亚虹医药科技股份有限公司章程》和上述制度的规定，本人将督促相关方提出利润分配预案。（4）本人将在审议公司利润分配预案的股东大会上，对符合利润分配政策和分红回报规划要求的利润分配预案投赞成票。（5）本人将督促公司根据股东大会相关决议实施利润分配。（6）若违反上述承诺给公司或投资者造成损失的，本人将依法承担相应的责任。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	公司		公司就依法承担赔偿责任或赔偿责任事宜作出如下承诺：（1）公司承诺招股说明书及其他信息披露资料不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并对其真实性、准确性、完整性承担个别和连带的法律责任。（2）公司承诺因公司招股说明书及其他信息披露资料有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券发行和交易中遭受损失的，将依法赔偿投资者损失。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	控股股东、实际控制人、董事、监事、高管		因公司招股说明书及其他信息披露资料有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券发行和交易中遭受损失的，本人将依法赔偿投资者损失。	2022.1.7	否	长期有效	是	不适用	不适用

与 股 权 激 励 相	其 他	公 司	公司就未履行承诺的约束措施作出如下承诺：若本公司未履行招股说明书中公开承诺事项，本公司同意采取如下约束措施：（1）本公司将在股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未能履行相关承诺的具体原因，并向公司股东和社会公众投资者道歉。（2）如因本公司未能履行相关承诺事项，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司将向投资者依法承担赔偿责任。（3）如该违反的承诺属于可以继续履行的，本公司应继续履行该承诺。	2022.1.7	否	长期有效	是	不 适 用	不 适 用
	其 他	公 司 全 体 股 东	公司全体股东就未履行承诺的约束措施作出如下承诺：本企业/本人作为公司股东针对其在本次发行上市过程中所作出的各项承诺之履行事宜，如在实际执行过程中，本企业/本人违反公司首次公开发行上市时已作出的公开承诺的，则采取或接受以下约束措施：（1）本企业/本人将在股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未能履行相关承诺的具体原因，并向公司股东和社会公众投资者道歉。（2）如因本企业/本人未能履行相关承诺而给公司或者其他投资者造成损失的，本企业/本人将向公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。在履行完毕前述赔偿责任之前，本企业/本人持有的公司股份不得转让，同时将本企业/本人从公司领取的现金红利（如有）交付公司用于承担前述赔偿责任。（3）如该违反的承诺属于可以继续履行的，本企业/本人应继续履行该承诺。	2022.1.7	否	长期有效	是	不 适 用	不 适 用
	其 他	董 事、 监 事、 高 级 管 理 人 员 及 核 心 技 术 人 员	公司全体董事、监事、高级管理人员及核心技术人员就未履行承诺的约束措施作出如下承诺：针对本人在公司首次公开发行股票并在科创板上市过程中所作出的各项承诺之履行事宜，如在实际执行过程中，本人违反公司首次公开发行上市时已作出的公开承诺的，则采取或接受以下约束措施：（1）本人将在股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未能履行相关承诺的具体原因，并向公司股东和社会公众投资者道歉。（2）如因本人未能履行相关承诺而给公司或者其他投资者造成损失的，本人将向公司或者其他投资者依法承担赔偿责任。在履行完毕前述赔偿责任之前，本人持有的公司股份不得转让，同时将本人从公司领取的现金红利（如有）交付公司用于承担前述赔偿责任。（3）如该违反的承诺属于可以继续履行的，本人应继续履行该承诺。	2022.1.7	否	长期有效	是	不 适 用	不 适 用
	其 他	公 司	公司承诺不为 2022 年股票激励计划的激励对象依本激励计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。公司保证本次激励计划不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。	2022.8.22	是	2022 年 8 月 22 日（限制性股票首次授予之日）起至激励对象获授的限制性股票全部	是	不 适 用	不 适 用

关 的 承 诺						归属或作废失效之日止，最长不超过 60 个月。			
	其他	激励对象	若公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或归属安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由股权激励计划所获得的全部利益返还公司。	2022.8.22	是	2022 年 8 月 22 日（限制性股票首次授予之日）起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 60 个月。	是	不适用	不适用
	其他	公司	公司承诺不为 2024 年股票激励计划的激励对象依本激励计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。公司保证本次激励计划不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。	2024.9.27	是	2024 年 9 月 27 日（限制性股票授予之日）起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 36 个月。	是	不适用	不适用
	其他	激励对象	若公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或归属安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由股权激励计划所获得的全部利益返还公司。	2024.9.27	是	2024 年 9 月 27 日（限制性股票授予之日）起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 36 个月。	是	不适用	不适用

二、报告期内控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

☐适用 ☒不适用

三、违规担保情况

☐适用 ☒不适用

四、半年报审计情况

☐适用 ☒不适用

五、上年年度报告非标准审计意见涉及事项的变化及处理情况

☐适用 ☒不适用

六、破产重整相关事项

☐适用 ☒不适用

七、重大诉讼、仲裁事项

☐本报告期公司有重大诉讼、仲裁事项 ☒本报告期公司无重大诉讼、仲裁事项

八、上市公司及其董事、高级管理人员、控股股东、实际控制人涉嫌违法违规、受到处罚及整改情况

☐适用 ☒不适用

九、报告期内公司及其控股股东、实际控制人诚信状况的说明

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司及其控股股东、实际控制人（PAN KE）诚信状况良好。

十、重大关联交易

（一）与日常经营相关的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

（二）资产收购或股权收购、出售发生的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、 临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

4、 涉及业绩约定的，应当披露报告期内的业绩实现情况

☐适用 ☒不适用

(三) 共同对外投资的重大关联交易

1、 已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、 已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、 临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

(四) 关联债权债务往来

1、 已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

2、 已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

☐适用 ☒不适用

3、 临时公告未披露的事项

☐适用 ☒不适用

(五) 公司与存在关联关系的财务公司、公司控股财务公司与关联方之间的金融业务

☐适用 ☒不适用

(六) 其他重大关联交易

☐适用 ☒不适用

(七) 其他

☐适用 ☒不适用

十一、 重大合同及其履行情况

(一) 托管、承包、租赁事项

☐适用 ☒不适用

(二)报告期内履行的及尚未履行完毕的重大担保情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	担保金额	担保发生日期(协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	主债务情况	担保物（如有）	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	反担保情况	是否为关联方担保	关联关系
报告期内担保发生额合计（不包括对子公司的担保）															
报告期末担保余额合计（A）（不包括对子公司的担保）															
公司及其子公司对子公司的担保情况															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	被担保方与上市公司的关系	担保金额	担保发生日期(协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	是否存在反担保			
江苏亚虹医药科技股份有限公司	公司本部	上海亚虹医药科技有限公司	全资子公司	30,000,000	2025-8-1	2025-8-1	2027-1-31	连带责任担保	否	否	不适用	否			
江苏亚虹医药科技股份有限公司	公司本部	海南亚虹医药贸易有限公司	全资子公司	28,500,000	2025-8-1	2025-8-1	2027-1-31	连带责任担保	否	否	不适用	否			
报告期内对子公司担保发生额合计								0							
报告期末对子公司担保余额合计（B）								58,500,000							
公司担保总额情况（包括对子公司的担保）															
担保总额（A+B）								58,500,000							
担保总额占公司净资产的比例(%)								4.32							

其中：	
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的金额（C）	-
直接或间接为资产负债率超过70%的被担保对象提供的债务担保金额（D）	58,500,000
担保总额超过净资产50%部分的金额（E）	-
上述三项担保金额合计（C+D+E）	58,500,000
未到期担保可能承担连带清偿责任说明	
担保情况说明	公司于2025年6月20日召开第二届董事会第十六次会议、第二届监事会第十二次会议，审议通过了《关于为全资子公司提供担保的议案》，同意为全资子公司上海亚虹、海南亚虹申请银行综合授信额度提供总额度不超过人民币15,000万元的担保。担保方式为连带责任保证担保等，具体担保金额、担保期限、担保方式等担保协议的具体内容以实际签署的担保合同为准。具体内容请见公司于2025年6月21日在上海证券交易所网站（ sse.com.cn ）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于为全资子公司提供担保的公告》（公告编号：2025-024）。

(三)其他重大合同

☐适用 ☒不适用

十二、 募集资金使用进展说明

√适用 □不适用

(一) 募集资金整体使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

募集资金来源	募集资金到位时间	募集资金总额	募集资金净额 (1)	招股书或募集说明书中募集资金承诺投资总额 (2)	超募资金总额 (3) = (1) - (2)	截至报告期末累计投入募集资金总额 (4)	其中：截至报告期末超募资金累计投入总额 (5)	截至报告期末募集资金累计投入进度 (%) (6) = (4)/(1)	截至报告期末超募资金累计投入进度 (%) (7) = (5)/(3)	本年度投入金额 (8)	本年度投入金额占比 (%) (9) = (8)/(1)	变更用途的募集资金总额
首次公开发行股票	2021 年 12 月 31 日	252,780.00	238,059.22	206,986.46	31,072.76	185,311.45	32,376.30	77.84	104.20	55,087.92	23.14	93,642.95
合计	/	252,780.00	238,059.22	206,986.46	31,072.76	185,311.45	32,376.30	77.84	104.20	55,087.92	23.14	93,642.95

其他说明

□适用 √不适用

(二) 募投项目明细

√适用 □不适用

1、 募集资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

募集资金来源	项目名称	项目性质	是否为招股书或者募集说明书中的承诺投资项目	是否涉及变更投向	募集资金计划投资总额 (1)	本年投入金额	截至报告期末累计投入募集资金总额 (2)	截至报告期末累计投入进度 (%) (3) = (2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	是否已结项	投入进度是否符合计划的进度	投入进度未达计划的具体原因	本年实现的效益	本项目已实现的效益或者研发成果	项目可行性是否发生重大变化，如是，请说明具体情况	节余金额
首次公开	药品、	生产建设	是	是，此项目取	1,896.89	-	1,896.89	100.00	不适用	是	是	不适用	不适用	不适用	是（见注 1）	不适用

发行股票	医疗器械及配套用乳膏生产项目			消或终止												
首次公开发行股票	新药研发项目	研发	是	是，此项目未取消，调整募集资金投资总额	106,598.97	14,744.14	61,606.99	57.79	2027 年 12 月	否	是	不适用	不适用	不适用	是（见注 1）	不适用
首次公开发行股票	营销网络建设项目	运营管理	是	是，此项目未取消，调整募集资金投资总额	37,613.71	8,103.82	36,756.12	97.72	2026 年 12 月	否	是	不适用	不适用	不适用	否	不适用
首次公开发行股票	补充流动资金	补流还贷	是	是，此项目未取消，调整募集资金投资总额	52,239.96	32,239.96	52,675.15	100.83	不适用	是	是	不适用	不适用	不适用	否	不适用
首次公开发行股票	超募资金	其他	否	否	31,072.76	0.00	32,376.30	104.20	不适用	是	是	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用
首次公开发行股票	募投项目变更后暂未确	其他	否	是，尚未确认用途	13,984.05	-	-	-	不适用	否	是	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用

	定用 途资 金															
合计	/	/	/	/	243,406.34	55,087.92	185,311.45	/	/	/	/	/	/	/	/	/

注 1：公司召开第二届董事会第九次会议、第二届监事会第六次会议、2024 年第二次临时股东大会，审议通过了《关于变更部分募集资金投资项目的议案》，同意公司对募集资金投资项目“新药研发项目”的部分子项目、“药品、医疗器械及配套用乳膏生产项目”和“营销网络建设项目”进行变更，“药品、医疗器械及配套用乳膏生产项目”相关土地处置尚在进行中；公司召开第二届董事会第十四次会议、第二届监事会第十次会议、2024 年年度股东大会，审议通过了《关于确认募投项目部分募集资金用途并延期的议案》，同意公司确定“新药研发项目”中部分尚未确定用途的资金，根据研发规划，在“新药研发项目”中增加子项目“APL-2302”、“临床前研究项目”；公司召开第二届董事会第二十一次会议、2025 年年度股东会，审议通过了《关于调整部分募投项目、确认部分募集资金用途的议案》，同意公司对“新药研发项目”部分子项目进行调整、“药品、医疗器械及配套用乳膏生产项目”尚未确认用途资金用于永久补充流动资金。

注 2：“补充流动资金”、“超募资金”项目截至本报告期末累计投入金额超过承诺投入金额的差额为募集资金现金管理产生的收益。

注 3：报告期内，用于“药品、医疗器械及配套用乳膏生产”管理的银行账号为 543077071922、492377735550 的募集资金专户内的募集资金已使用完毕，并于 2026 年 6 月销户。

2、超募资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

用途	性质	拟投入超募资金总额 (1)	截至报告期末累计投入超募资 金总额 (2)	截至报告期末累计投入进度 (%) (3)=(2)/(1)	备注
永久补充流动资金	补流还贷	27,370.36	27,370.36	100.00	见注 1
股份回购	回购	5,005.94	5,005.94	100.00	见注 2
合计	/	32,376.30	32,376.30	100.00	见注 3

注 1：（1）公司于 2025 年 6 月 27 日召开第二届董事会第十七次会议、第二届监事会第十三次会议、2025 年 7 月 25 日召开 2025 年第一次临时股东大会，审议通过《关于使用剩余超募资金永久补充流动资金的议案》，同意公司使用剩余超募资金总计人民币 8,704.07 万元（含已到期利息收入及理财收益，实际金额以资金转出当日专户余额为准）用于永久补充流动资金，具体内容详见公司于 2025 年 6 月 28 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于使用剩余超募资金永久补充流动资金的公告》（公告编号：2025-026）。截至本报告披露日，公司已将上述审议的剩余超募资金永久补充流动资金；（2）公司于 2026 年 4 月 17 日召开第二届董事会第二十一次会议、2026 年 5 月 27 日召开 2025 年年度股东会，审议通过《关于调整部分募投项目、确认部分募集资金用途的议案》，同意公司将“药品、医疗器械及配套用乳膏生产项目”剩余尚未确认用途的募集资金合计（含已到期利息收入及理财收益，实际金额以资金转出当日专户余额为准）31,613.48 万元用于补充流动资金，具体内容详见公司于 2026 年 4 月 18 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于调整部分募投项目、确认部分募集资金用途的公告》（公告编号：2026-014）。

注 2：（1）2024 年 2 月 6 日，公司召开第二届董事会第三次会议，审议通过了《关于以集中竞价交易方式回购公司股份方案的议案》，同意公司使用超募资金以集中竞价交易方式回购公司股份，具体内容详见公司于 2024 年 2 月 7 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于以集中竞价交易方式回购股份方案的公告》（公告编号：2024-010）、《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于以集中竞价交易方式回购股份的回购报告书》（公告编号：2024-012）；（2）超募资金用于回购公司股份的总额 5,005.94 万元包含印花税、交易佣金等交易费用。

注 3：“拟投入超募资金总额”超过公司实际取得的超募资金总额的差额为募集资金现金管理产生的收益。

3、 报告期内募投项目重新论证的具体情况

☐适用 ☒不适用

(三) 报告期内募投变更或终止情况

☒适用 ☐不适用

单位：万元

变更前项目名称	变更时间 (首次公告披露时间)	变更类型	变更/终止前项目募集资金投资总额	变更/终止前项目已投入募投资金总额	变更后项目名称	变更/终止原因	变更/终止后用于补流的募集资金金额	决策程序及信息披露情况说明
“新药研发项目”子项目 APL-1202	2026 年 4 月 18 日	调减募集资金投资金额	37,760.81	16,908.08	“新药研发项目”子项目 APL-1202	公司的药品研发进展和募集资金使用进度，为提高募集资金使用效率，调减子项目 APL-1202 投资金额，新增子项目 APL-2401。	-	公司于 2026 年 4 月 17 日召开第二届董事会第二十一次会议，审议通过《关于调整部分募投项目、确认部分募集资金用途的议案》，具体详见公司于 2026 年 4 月 18 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于调整部分募投项目、确认部分募集资金用途的公告》（公告编号：2026-014）。
					“新药研发项目”子项目 APL-2401			
药品、医疗器械及配套用乳膏生产项目尚未确定用途的资金以及该项目募集资金产生的现金管理收益	2026 年 4 月 18 日	调减募集资金投资金额	31,613.48	-	补充公司日常运营资金	上市以来公司持续投入研发，尚未实现盈利，日常运营资金仍主要依赖外部融资。在核心产品实现大规模销售、公司步入盈利阶段之前，公司仍需要持续投入较多资金以维持运营和发展。	31,613.48	

注 1：“已投入金额”为截至 2025 年 12 月 31 日累计投入募集资金金额；

注 2：除上表所列变动外，公司还拟调整“新药研发项目”子项目 APL-1702 投资范围，拟投资金额不变。

(四) 报告期内募集资金使用的其他情况

1、 募集资金投资项目先期投入及置换情况

√适用 □不适用

根据《募集资金管理制度》，公司在募集资金使用过程中，原则上应从募集专户直接支付，确有需要的规定情形可由自有资金先行垫付，按照《募集资金管理制度》履行募集资金付款的审批程序之后，与募集资金进行等额置换。公司于2025年10月29日召开第二届董事会第十九次会议，审议通过《关于使用自有资金支付募投项目所需资金并以募集资金等额置换的议案》，同意公司（含实施募集资金投资项目的子公司，下同）在募投项目实施期间，根据实际情况使用自有资金支付募投项目所需资金，并以募集资金等额置换，从募集资金专户划转等额资金至公司自有资金账户，该部分等额置换资金视同募投项目使用资金。保荐人对本事项出具了明确的核查意见。2026年上半年，公司用自有资金先行垫付并由募集资金进行等额置换的情形主要如下：涉及支付中国人民银行规定应由统一账户划转的员工薪资福利、个税等无法直接用募集专户支付的费用等。

2、 用闲置募集资金暂时补充流动资金情况

□适用 √不适用

3、 对闲置募集资金进行现金管理，投资相关产品情况

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币					
董事会审议日期	募集资金用于现金管理的有效审议额度	起始日期	结束日期	报告期末现金管理余额	期间最高余额是否超出授权额度
2025 年 1 月 17 日	140,000	2025 年 1 月 17 日	2026 年 1 月 16 日	620,000.00	否
2026 年 1 月 16 日	120,000	2026 年 1 月 16 日	2027 年 1 月 15 日		否

其他说明

无

4、其他

☐适用 ☒不适用

(五) 中介机构对募集资金存储与使用情况核查异常的相关情况说明

☐适用 ☒不适用

(六) 擅自变更募集资金用途、违规占用募集资金的后续整改情况

☐适用 ☒不适用

十三、 其他重大事项的说明

☐适用 ☒不适用

第六节 股份变动及股东情况

一、股本变动情况
(一) 股份变动情况表
1、 股份变动情况表

单位：股

	本次变动前		本次变动增减 (+,-)					本次变动后	
	数量	比例 (%)	发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	数量	比例 (%)
一、有限售条件股份	135,484,537	23.72	-	-	-	-135,484,537	-135,484,537	0	0.00
1、国家持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
2、国有法人持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
3、其他内资持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
其中：境内非国有法人持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
境内自然人持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
4、外资持股	135,484,537	23.72	-	-	-	-135,484,537	-135,484,537	0	0.00
其中：境外法人持股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
境外自然人持股	135,484,537	23.72	-	-	-	-135,484,537	-135,484,537	0	0.00
二、无限售条件流通股份	435,685,949	76.28	1,021,682	-	-	135,484,537	136,506,219	572,192,168	100.00
1、人民币普通股	435,685,949	76.28	1,021,682	-	-	135,484,537	136,506,219	572,192,168	100.00
2、境内上市的外资股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
3、境外上市的外资股	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
4、其他	0	0.00	-	-	-	0	0	0	0.00
三、股份总数	571,170,486	100.00	1,021,682	-	-	0	1,021,682	572,192,168	100.00

2、 股份变动情况说明

√适用 □不适用

公司首次公开发行前部分限售股 135,484,537 股于 2026 年 7 月 1 日起上市流通，具体内容详见公司于 2026 年 6 月 24 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司首次公开发行部分限售股上市流通公告》（公告编号：2026-027）。

报告期内，公司完成 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期的 1,021,682 股股份登记手续，中国证券登记结算有限责任公司上海分公司出具了《证券变更登记证明》。本次新增的 1,021,682 股股份已于 2026 年 6 月 22 日在上海证券交易所科创板上市流通，公司总股本由 571,170,486 变更为 572,192,168 股。具体内容详见公司于 2026 年 6 月 17 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属结果暨股份上市公告》（公告编号：2026-024）。

3、 报告期后到半年报披露日期间发生股份变动对每股收益、每股净资产等财务指标的影响（如有）

□适用 √不适用

4、 公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

□适用 √不适用

（二） 限售股份变动情况

√适用 □不适用

单位： 股

股东名称	期初限售股数	报告期解除限售股数	报告期增加限售股数	报告期末限售股数	限售原因	解除限售日期
PAN KE	129,465,348	129,465,348	0	0	首发上市	2026.7.1
ZHUANG CHENG FENG JOHN	6,019,189	6,019,189	0	0	首发上市	2026.7.1
合计	135,484,537	135,484,537	0	0	/	/

二、 股东情况**（一） 股东总数：**

截至报告期末普通股股东总数(户)	24,001
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）	不适用
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数（户）	不适用

存托凭证持有人数量

□适用 √不适用

(二) 截至报告期末前十名股东、前十名无限售条件股东持股情况表

前十名股东同时通过普通证券账户和证券公司客户信用交易担保证券账户持股的情形

√适用 □不适用

股东郁磊通过普通证券账户持有公司股份 5,355,676 股，通过投资者信用账户持有公司股份 5,164,335 股，合计持有公司股份 10,520,011 股。

单位：股

前十名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）								
股东名称 （全称）	报告期内增 减	期末持股数 量	比例 （%）	持有有限 售条件股 份数量	包含转融 通借出股 份的限售 股份数量	质押、 标记或 冻结情 况		股 东 性 质
						股 份 状 态	数 量	
PAN KE	0	130,103,577	22.74	0	0	无	0	境外 自然 人
Pan — Scientific Holdings Co., Ltd.	0	31,858,481	5.57	0	0	无	0	境外 法人
北京龙磐健康医疗投资中心（有限合伙）	-5,711,704	14,547,783	2.54	0	0	无	0	其他
泰州东虹企业管理中心（有限合伙）	0	12,812,891	2.24	0	0	无	0	其他
泰州亚虹企业管理中心（有限合伙）	0	11,563,138	2.02	0	0	无	0	其他
郁磊	10,520,011	10,520,011	1.84	0	0	无	0	境内 自然 人
宁波开投瀚润投资管理合伙企业（有限合伙）— 宁波瀚海乾元股权投资基金合伙企业（有限合伙）	0	6,620,611	1.16	0	0	无	0	其他
ZHUANG CHENG FENG JOHN	67,500	6,144,064	1.07	0		无	0	境外 自然 人

莫海	1,409,331	4,573,882	0.80	0	0	无	0	境内自然人
杭州凯泰民德投资合伙企业（有限合伙）	-5,687,527	4,015,797	0.70	0	0	无	0	其他
前十名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份）								
股东名称	持有无限售条件流通股的数量	股份种类及数量						
		种类	数量					
PAN KE	130,103,577	人民币普通股	130,103,577					
Pan—Scientific Holdings Co., Ltd.	31,858,481	人民币普通股	31,858,481					
北京龙磐健康医疗投资中心（有限合伙）	14,547,783	人民币普通股	14,547,783					
泰州东虹企业管理中心（有限合伙）	12,812,891	人民币普通股	12,812,891					
泰州亚虹企业管理中心（有限合伙）	11,563,138	人民币普通股	11,563,138					
郁磊	10,520,011	人民币普通股	10,520,011					
宁波开投瀚润投资管理合伙企业（有限合伙）—宁波瀚海乾元股权投资基金合伙企业（有限合伙）	6,620,611	人民币普通股	6,620,611					
ZHUANG CHENG FENG JOHN	6,144,064	人民币普通股	6,144,064					
莫海	4,573,882	人民币普通股	4,573,882					
杭州凯泰民德投资合伙企业（有限合伙）	4,015,797	人民币普通股	4,015,797					
前十名股东中回购专户情况说明	公司回购专用证券账户未纳入上表列示，截至本报告期末，公司回购专用证券账户持股数为6,116,259股，持股比例为1.07%。							
上述股东委托表决权、受托表决权、放弃表决权的说明	无							
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，PAN KE 持有 Pan-Scientific Holdings Co., Ltd. 100% 股权，并担任董事；PAN KE 担任泰州东虹企业管理中心（有限合伙）执行事务合伙人，担任泰州亚虹企业管理中心（有限合伙）执行事务合伙人。除此之外，公司未接到其他股东有存在关联关系或一致行动人协议的声明，未知其他股东之间是否存在关联关系或一致行动协议。							
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	无							

持股 5%以上股东、前十名股东及前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

☐适用 ☒不适用

前十名股东及前十名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

☐适用 ☒不适用

前十名有限售条件股东持股数量及限售条件

☐适用 ☒不适用

截至报告期末公司前十名境内存托凭证持有人情况表

☐适用 ☒不适用

持股 5%以上存托凭证持有人、前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人参与转融通业务出借股份情况

☐适用 ☒不适用

前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

☐适用 ☒不适用

前十名有限售条件存托凭证持有人持有数量及限售条件

☐适用 ☒不适用

(三) 截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

☐适用 ☒不适用

(四) 战略投资者或一般法人因配售新股/存托凭证成为前十名股东

☐适用 ☒不适用

三、董事、高级管理人员和核心技术人员情况

(一) 现任及报告期内离任董事、高级管理人员和核心技术人员持股变动情况

☒适用 ☐不适用

单位：股

姓名	职务	期初持股数	期末持股数	报告期内股份增减变动量	增减变动原因
ZHUANG CHENGFENG JOHN	董事	6,076,564	6,144,064	67,500	股权激励归属
刘江华	核心技术人员	9,000	27,150	18,150	股权激励归属；二级市场卖出
孙巧玲	核心技术人员	21,000	238,750	217,750	股权激励归属；二级市场卖出
吴亮（已离任）	核心技术人员	9,000	238,750	229,750	股权激励归属；二级市场卖出
孙龙伟（已离任）	核心技术人员	0	217,750	217,750	股权激励归属

其它情况说明

☒ 适用 ☐ 不适用

根据公司研发战略布局及研发团队最新组织架构，经公司管理层审慎评估，公司对现有核心技术人员进行了调整。新认定 Ningshu Liu 女士、马集先生为公司核心技术人员，原核心技术人员吴亮、孙龙伟不再认定为核心技术人员，但仍继续在公司任职。具体内容详见公司于 2026 年 6 月 18 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于调整核心技术人员的公告》（公告编号：2026-026）。

（二）董事、高级管理人员和核心技术人员报告期内被授予的股权激励情况

1、 股票期权

☐ 适用 ☒ 不适用

2、 第一类限制性股票

☐ 适用 ☒ 不适用

3、 第二类限制性股票

☐ 适用 ☒ 不适用

（三）其他说明

☐ 适用 ☒ 不适用

四、控股股东或实际控制人变更情况

☐ 适用 ☒ 不适用

五、存托凭证相关安排在报告期的实施和变化情况

☐ 适用 ☒ 不适用

六、特别表决权股份情况

☐ 适用 ☒ 不适用

七、优先股相关情况

☐ 适用 ☒ 不适用

第七节 债券相关情况

一、公司债券（含企业债券）和非金融企业债务融资工具

☐ 适用 ☒ 不适用

二、可转换公司债券情况

☐适用 ☒不适用

第八节 财务报告

一、审计报告

□适用 √不适用

二、财务报表

合并资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：江苏亚虹医药科技股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金	七、1	351,154,529.55	779,448,618.38
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	832,017,602.59	668,002,031.93
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	七、5	142,295,889.46	98,561,685.14
应收款项融资			
预付款项	七、8	31,572,595.82	17,657,579.46
应收保费			
应收分保账款			
应收分保合同准备金			
其他应收款	七、9	6,501,479.41	6,457,814.24
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、10	25,012,628.53	21,918,308.62
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产	七、12	84,539,987.82	10,926,750.04
其他流动资产	七、13	102,681,837.13	158,775,057.27
流动资产合计		1,575,776,550.31	1,761,747,845.08
非流动资产：			
发放贷款和垫款			
债权投资			
其他债权投资	七、15	-	83,508,535.77
长期应收款			
长期股权投资			
其他权益工具投资	七、18	16,162,888.39	16,346,414.02
其他非流动金融资产		35,000,000.00	
投资性房地产			
固定资产	七、21	22,363,878.47	24,707,235.04
在建工程			
生产性生物资产			

油气资产			
使用权资产	七、25	37,988,928.13	48,777,884.66
无形资产	七、26	109,031,969.99	73,677,559.63
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用	七、28	5,061,956.61	4,503,283.15
递延所得税资产	七、29	2,162,105.37	2,396,972.65
其他非流动资产	七、30	43,394,248.75	41,827,083.22
非流动资产合计		271,165,975.71	295,744,968.14
资产总计		1,846,942,526.02	2,057,492,813.22
流动负债：			
短期借款	七、32	90,255,028.03	238,502,995.44
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	七、36	45,266,421.98	59,590,132.91
预收款项			
合同负债	七、38	1,040,882.78	221,238.94
卖出回购金融资产款			
吸收存款及同业存放			
代理买卖证券款			
代理承销证券款			
应付职工薪酬	七、39	26,097,094.63	31,122,170.55
应交税费	七、40	6,749,050.51	3,624,808.10
其他应付款	七、41	50,015,813.18	50,129,594.11
其中：应付利息			
应付股利			
应付手续费及佣金			
应付分保账款			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债	七、43	24,765,791.66	19,205,609.04
其他流动负债			
流动负债合计		244,190,082.77	402,396,549.09
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款	七、45	205,205,575.98	48,435,258.14
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债	七、47	29,388,503.25	39,003,436.15
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益	七、51	4,221,720.13	4,601,770.32

递延所得税负债	七、29	3,582.80	
其他非流动负债	七、52	30,000,000.00	
非流动负债合计		268,819,382.16	92,040,464.61
负债合计		513,009,464.93	494,437,013.70
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	572,192,168.00	571,170,486.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	七、55	2,907,969,130.52	2,906,960,897.83
减：库存股	七、56	35,312,168.26	50,059,352.74
其他综合收益	七、57	-7,334,409.29	-6,737,198.31
专项储备			
盈余公积			
一般风险准备			
未分配利润	七、60	-2,083,600,017.75	-1,844,995,257.84
归属于母公司所有者权益（或股东权益）合计		1,353,914,703.22	1,576,339,574.94
少数股东权益		-19,981,642.13	-13,283,775.42
所有者权益（或股东权益）合计		1,333,933,061.09	1,563,055,799.52
负债和所有者权益（或股东权益）总计		1,846,942,526.02	2,057,492,813.22

公司负责人：PAN KE 主管会计工作负责人：陈宝华 会计机构负责人：熊圆

母公司资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：江苏亚虹医药科技股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金		236,803,636.18	686,540,228.17
交易性金融资产		832,017,602.59	668,002,031.93
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	十九、1	105,540,288.27	65,021,051.86
应收款项融资			
预付款项		10,174,833.04	5,705,923.16
其他应收款	十九、2	1,182,450,185.69	1,045,467,125.90
其中：应收利息			
应收股利			
存货		6,904,226.22	9,111,919.77
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产		84,539,987.82	-
其他流动资产		102,681,837.13	158,775,057.27

流动资产合计		2,561,112,596.94	2,638,623,338.06
非流动资产：			
债权投资			
其他债权投资		-	83,508,535.77
长期应收款			
长期股权投资	十九、3	279,753,815.24	271,462,978.04
其他权益工具投资		-	
其他非流动金融资产		35,000,000.00	
投资性房地产			
固定资产		10,287,838.19	10,453,455.16
在建工程			
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产		570,314.10	692,524.26
无形资产		39,597,079.40	48,662,565.56
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用		303,922.89	285,873.71
递延所得税资产		15,068.90	64.56
其他非流动资产		12,134,665.22	13,910,469.86
非流动资产合计		377,662,703.94	428,976,466.92
资产总计		2,938,775,300.88	3,067,599,804.98
流动负债：			
短期借款		66,739,463.29	214,486,407.04
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款		24,887,533.97	36,614,840.56
预收款项			
合同负债		1,036,337.31	221,238.94
应付职工薪酬		1,337,551.45	2,341,027.72
应交税费		2,843,778.54	243,517.90
其他应付款		137,816,279.68	69,412,103.97
其中：应付利息			
应付股利			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债		9,019,627.68	1,524,777.90
其他流动负债			
流动负债合计		243,680,571.92	324,843,914.03
非流动负债：			
长期借款		205,205,575.98	48,435,258.14
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债		392,569.12	466,896.49
长期应付款			

长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益		4,221,720.13	4,601,770.32
递延所得税负债			
其他非流动负债			
非流动负债合计		209,819,865.23	53,503,924.95
负债合计		453,500,437.15	378,347,838.98
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		572,192,168.00	571,170,486.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积		2,896,603,803.32	2,896,597,052.35
减：库存股		35,312,168.26	50,059,352.74
其他综合收益		4,428,255.70	2,789,954.33
专项储备			
盈余公积			
未分配利润		-952,637,195.03	-731,246,173.94
所有者权益（或股东权益）合计		2,485,274,863.73	2,689,251,966.00
负债和所有者权益（或股东权益）总计		2,938,775,300.88	3,067,599,804.98

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

合并利润表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业总收入	七、61	155,353,308.79	130,237,475.13
其中：营业收入	七、61	155,353,308.79	130,237,475.13
利息收入			
已赚保费			
手续费及佣金收入			
二、营业总成本		411,108,158.28	315,289,508.12
其中：营业成本	七、61	40,008,209.75	34,946,349.17
利息支出			
手续费及佣金支出			
退保金			
赔付支出净额			
提取保险责任准备金净额			
保单红利支出			
分保费用			
税金及附加	七、62	546,855.37	1,129,132.21
销售费用	七、63	170,553,092.18	113,233,639.30
管理费用	七、64	42,162,950.82	44,263,623.66
研发费用	七、65	153,385,279.40	116,488,982.05

财务费用	七、66	4,451,770.76	5,227,781.73
其中：利息费用		5,243,816.18	6,089,331.47
利息收入		2,016,690.13	2,096,169.55
加：其他收益	七、67	2,166,241.12	2,531,836.13
投资收益（损失以“-”号填列）	七、68	9,959,722.35	13,082,697.49
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
汇兑收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	七、70	3,035,445.43	3,257,657.52
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	-1,919,577.00	-1,343,055.01
资产减值损失（损失以“-”号填列）	七、73	-207,875.80	24,283.46
资产处置收益（损失以“-”号填列）		46,782.14	205.50
三、营业利润（亏损以“-”号填列）		-242,674,111.25	-167,498,407.90
加：营业外收入	七、74	66,281.28	-
减：营业外支出	七、75	2,163,000.00	3,035,785.58
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-244,770,829.97	-170,534,193.48
减：所得税费用	七、76	172,282.07	-521,979.17
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		-244,943,112.04	-170,012,214.31
（一）按经营持续性分类			
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-244,943,112.04	-170,012,214.31
2.终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
（二）按所有权归属分类			
1.归属于母公司股东的净利润（净亏损以“-”号填列）		-238,604,759.91	-162,214,047.61
2.少数股东损益（净亏损以“-”号填列）		-6,338,352.13	-7,798,166.70
六、其他综合收益的税后净额		-1,073,071.36	824,831.05
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额		-597,210.98	828,171.66
1.不能重分类进损益的其他综合收益			-
（1）重新计量设定受益计划变动额			
（2）权益法下不能转损益的其他综合收益			
（3）其他权益工具投资公允价值变动	七、57		-
（4）企业自身信用风险公允价值变动			
2.将重分类进损益的其他综合收益		-597,210.98	828,171.66
（1）权益法下可转损益的其他综合收益			
（2）其他债权投资公允价值变动	七、57	860,967.99	147,575.35
（3）金融资产重分类计入其他综合收益的金额			
（4）其他债权投资信用减值准备			
（5）现金流量套期储备			
（6）外币财务报表折算差额	七、57	-1,458,178.97	680,596.31
（7）其他	七、57		-
（二）归属于少数股东的其他综合收益的税后净额	七、57	-475,860.38	-3,340.61
七、综合收益总额		-246,016,183.40	-169,187,383.26

(一) 归属于母公司所有者的综合收益总额		-239,201,970.89	-161,385,875.95
(二) 归属于少数股东的综合收益总额		-6,814,212.51	-7,801,507.31
八、每股收益：			
(一) 基本每股收益（元/股）		-0.42	-0.29
(二) 稀释每股收益（元/股）		-0.42	-0.28

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：0 元，上期被合并方实现的净利润为：0 元。

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

母公司利润表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业收入	十九、4	116,284,733.36	16,801,222.29
减：营业成本	十九、4	32,099,741.69	6,435,199.86
税金及附加		73,779.41	36,195.17
销售费用		79,038,085.13	6,109,404.63
管理费用		11,533,051.14	15,541,401.42
研发费用		29,617,193.25	25,938,394.28
财务费用		1,133,280.94	2,702,228.23
其中：利息费用		3,093,523.10	4,100,516.26
利息收入		1,958,723.70	1,632,992.39
加：其他收益		444,919.19	888,305.68
投资收益（损失以“-”号填列）	十九、5	9,119,139.01	13,082,697.49
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		3,035,445.43	3,257,657.52
信用减值损失（损失以“-”号填列）		-196,637,073.30	-91,834,332.12
资产减值损失（损失以“-”号填列）		-153,437.69	581.14
资产处置收益（损失以“-”号填列）		-4,619.87	
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		-221,406,025.43	-114,566,691.59
加：营业外收入		-	
减：营业外支出		-	457,088.05
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-221,406,025.43	-115,023,779.64
减：所得税费用		-15,004.34	
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		-221,391,021.09	-115,023,779.64
(一) 持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-221,391,021.09	-115,023,779.64

(二) 终止经营净利润 (净亏损以“-”号填列)		-	
五、其他综合收益的税后净额		1,638,301.37	-16,068.50
(一) 不能重分类进损益的其他综合收益			
1.重新计量设定受益计划变动额			
2.权益法下不能转损益的其他综合收益			
3.其他权益工具投资公允价值变动			
4.企业自身信用风险公允价值变动			
(二) 将重分类进损益的其他综合收益		1,638,301.37	-16,068.50
1.权益法下可转损益的其他综合收益			
2.其他债权投资公允价值变动		1,638,301.37	-16,068.50
3.金融资产重分类计入其他综合收益的金额			
4.其他债权投资信用减值准备			
5.现金流量套期储备			
6.外币财务报表折算差额			
7.其他			
六、综合收益总额		-219,752,719.72	-115,039,848.14
七、每股收益：			
(一) 基本每股收益 (元/股)		-0.39	-0.20
(二) 稀释每股收益 (元/股)		-0.39	-0.20

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

合并现金流量表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		124,361,610.42	128,973,600.82
客户存款和同业存放款项净增加额			
向中央银行借款净增加额			
向其他金融机构拆入资金净增加额			
收到原保险合同保费取得的现金			
收到再保业务现金净额			
保户储金及投资款净增加额			
收取利息、手续费及佣金的现金			
拆入资金净增加额			
回购业务资金净增加额			
代理买卖证券收到的现金净额			
收到的税费返还		378,553.38	616,911.43
收到其他与经营活动有关的现金	七、78	4,085,346.09	6,415,390.02
经营活动现金流入小计		128,825,509.89	136,005,902.27
购买商品、接受劳务支付的现金		51,063,181.19	23,442,234.18
客户贷款及垫款净增加额			

存放中央银行和同业款项净增加额			
支付原保险合同赔付款项的现金			
拆出资金净增加额			
支付利息、手续费及佣金的现金			
支付保单红利的现金			
支付给职工及为职工支付的现金		158,400,747.88	131,646,596.19
支付的各项税费		5,082,592.63	13,285,852.65
支付其他与经营活动有关的现金	七、78	215,156,494.60	161,902,397.65
经营活动现金流出小计		429,703,016.30	330,277,080.67
经营活动产生的现金流量净额		-300,877,506.41	-194,271,178.40
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金	七、78	1,308,057,995.43	3,331,862,525.65
取得投资收益收到的现金			
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		16,466.78	2,044.25
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金		-	1,868,984.00
投资活动现金流入小计		1,308,074,462.21	3,333,733,553.90
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		50,075,030.71	9,661,336.13
投资支付的现金	七、78	1,230,000,000.00	3,363,947,111.11
质押贷款净增加额			
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流出小计		1,280,075,030.71	3,373,608,447.24
投资活动产生的现金流量净额		27,999,431.50	-39,874,893.34
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		6,941,482.03	101,191.37
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金			
取得借款收到的现金		218,200,000.00	167,546,052.35
收到其他与筹资活动有关的现金		37,807,332.96	
筹资活动现金流入小计		262,948,814.99	167,647,243.72
偿还债务支付的现金		202,195,052.35	36,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		3,354,570.20	1,312,782.07
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润			
支付其他与筹资活动有关的现金	七、78	11,062,507.09	8,888,680.54
筹资活动现金流出小计		216,612,129.64	46,701,462.61
筹资活动产生的现金流量净额		46,336,685.35	120,945,781.11
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		37,083.01	-308,215.10
五、现金及现金等价物净增加额		-226,504,306.55	-113,508,505.73
加：期初现金及现金等价物余额		450,945,370.42	620,634,966.11
六、期末现金及现金等价物余额		224,441,063.87	507,126,460.38

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

母公司现金流量表

2026年1—6月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		89,652,337.39	15,731,700.47
收到的税费返还		64,213.98	333,864.36
收到其他与经营活动有关的现金		379,127.00	1,264,726.83
经营活动现金流入小计		90,095,678.37	17,330,291.66
购买商品、接受劳务支付的现金		25,804,027.21	3,029,124.78
支付给职工及为职工支付的现金		8,505,130.44	13,454,972.35
支付的各项税费		91,080.41	161,304.91
支付其他与经营活动有关的现金		390,971,570.49	211,938,996.80
经营活动现金流出小计		425,371,808.55	228,584,398.84
经营活动产生的现金流量净额		-335,276,130.18	-211,254,107.18
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		1,297,067,995.43	3,331,862,525.65
取得投资收益收到的现金		-	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		10,730.04	
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		-	
收到其他与投资活动有关的现金		-	
投资活动现金流入小计		1,297,078,725.47	3,331,862,525.65
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		1,229,320.28	8,795,662.45
投资支付的现金		1,236,786,964.22	3,363,947,111.11
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		-	
支付其他与投资活动有关的现金		-	
投资活动现金流出小计		1,238,016,284.50	3,372,742,773.56
投资活动产生的现金流量净额		59,062,440.97	-40,880,247.91
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		6,941,482.03	101,191.37
取得借款收到的现金		194,700,000.00	167,546,052.35
收到其他与筹资活动有关的现金		7,807,332.96	
筹资活动现金流入小计		209,448,814.99	167,647,243.72
偿还债务支付的现金		178,195,052.35	36,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		3,057,732.42	1,312,782.07
支付其他与筹资活动有关的现金		101,683.92	
筹资活动现金流出小计		181,354,468.69	37,812,782.07
筹资活动产生的现金流量净额		28,094,346.30	129,834,461.65
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-43.60	-5.35
五、现金及现金等价物净增加额		-248,119,386.51	-122,299,898.79
加：期初现金及现金等价物余额		363,603,789.81	517,393,904.32
六、期末现金及现金等价物余额		115,484,403.30	395,094,005.53

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

合并所有者权益变动表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度															
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计		
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他			小计	
		优先股	永续债	其他												
一、上年期末余额	571,170,486.00				2906,960,897.83	50,059,352.74	-6,737,198.31				-1,844,995,257.84		1,576,339,574.94	-13,283,775.42	1,563,055,799.52	
加：会计政策变更																
前期差错更正																
其他																
二、本年期初余额	571,170,486.00				2906,960,897.83	50,059,352.74	-6,737,198.31				-1,844,995,257.84		1,576,339,574.94	-13,283,775.42	1,563,055,799.52	
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	1,021,682.00				1,008,232.69	-14,747,184.48	-597,210.98				-238,604,759.91		-222,424,871.72	-6,697,866.71	-229,122,738.43	
（一）综合收益总额							-597,210.98				-238,604,759.91		-239,201,970.89	-6,814,212.51	-246,016,183.40	
（二）所有者投入和减少资本	1,021,682.00				1,008,232.69	-14,747,184.48							16,777,099.17	116,345.80	16,893,444.97	
1．所有者投入的普通股	1,021,682.00				5,919,800.03								6,941,482.03	-	6,941,482.03	
2．其他权益工具持有者投入资本													0.00		0.00	
3．股份支付计入所有者权益的金额					2,002,583.54								2,002,583.54	292,750.84	2,295,334.38	
4．其他					-6,914,150.88	-14,747,184.48							7,833,033.60	-176,405.04	7,656,628.56	
（三）利润分配																
1．提取盈余公积																
2．提取一般风险准备																

3. 对所有者（或股东）的分配															
4. 其他															
（四）所有者权益内部结转															
1. 资本公积转增资本（或股本）															
2. 盈余公积转增资本（或股本）															
3. 盈余公积弥补亏损															
4. 设定受益计划变动额结转留存收益															
5. 其他综合收益结转留存收益															
6. 其他															
（五）专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
（六）其他															
四、本期期末余额	572,192,168.00	-	-	-	2,907,969,130.52	35,312,168.26	-7,334,409.29	-	-	-	-2,083,600,017.75	-	1,353,914,703.22	-19,981,642.13	1,333,933,061.09

项目	2025 年半年度														
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计	
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他			小计
		优先股	永续债	其他											
一、上年期末余额	570,000,000.00				2,883,617,895.78	50,059,352.74	-5,538,025.87				-1,428,615,181.08		1,969,405,336.09	968,462.41	1,970,373,798.50
加：会计政策变更															

前期差错更正														
其他														
二、本年期初余额	570,000,000.00				2,883,617,895.78	50,059,352.74	-5,538,025.87				-1,428,615,181.08	1,969,405,336.09	968,462.41	1,970,373,798.50
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	14,903.00				11,441,790.85		828,171.66				-162,214,047.61	-149,929,182.10	-5,586,960.35	-155,516,142.45
（一）综合收益总额							828,171.66				-162,214,047.61	-161,385,875.95	-7,801,507.31	-169,187,383.26
（二）所有者投入和减少资本	14,903.00				11,441,790.85							11,456,693.85	2,214,546.96	13,671,240.81
1．所有者投入的普通股	14,903.00				86,288.37							101,191.37	-	101,191.37
2．其他权益工具持有者投入资本														
3．股份支付计入所有者权益的金额	-				11,355,502.48							11,355,502.48	2,214,546.96	13,570,049.44
4．其他														
（三）利润分配														
1．提取盈余公积														
2．提取一般风险准备														
3．对所有者（或股东）的分配														
4．其他														
（四）所有者权益内部结转														
1．资本公积转增资本（或股本）														
2．盈余公积转增资本（或股本）														
3．盈余公积弥补亏损														

4. 设定受益计划 变动额结转留存收 益															
5. 其他综合收益 结转留存收益															
6. 其他															
（五）专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
（六）其他															
四、本期期末余额	570,014,903.00				2,895,059,686.63	50,059,352.74	-4,709,854.21				-1,590,829,228.69		1,819,476,153.99	-4,618,497.94	1,814,857,656.05

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

母公司所有者权益变动表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度										
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收 益	专项储备	盈 余 公 积	未分配利润	所有者权益合计
		优 先 股	永 续 债	其 他							
一、上年期末余额	571,170,486.00				2,896,597,052.35	50,059,352.74	2,789,954.33			-731,246,173.94	2,689,251,966.00
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	571,170,486.00				2,896,597,052.35	50,059,352.74	2,789,954.33			-731,246,173.94	2,689,251,966.00
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填 列）	1,021,682.00				6,750.97	-14,747,184.48	1,638,301.37			-221,391,021.09	-203,977,102.27
（一）综合收益总额							1,638,301.37			-221,391,021.09	-219,752,719.72
（二）所有者投入和减少资本	1,021,682.00				6,750.97	-14,747,184.48					15,775,617.45
1. 所有者投入的普通股	1,021,682.00				5,919,800.03						6,941,482.03
2. 其他权益工具持有者投入资本											000

3. 股份支付计入所有者权益的金额					1,026,802.46						1,026,802.46
4. 其他					-6,939,851.52	-14,747,184.48					7,807,332.96
（三）利润分配											
1. 提取盈余公积											
2. 对所有者（或股东）的分配											
3. 其他											
（四）所有者权益内部结转											
1. 资本公积转增资本（或股本）											
2. 盈余公积转增资本（或股本）											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他											
（五）专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
（六）其他											
四、本期期末余额	572,192,168.00	-	-	-	2,896,603,803.32	35,312,168.26	4,428,255.70	-	-	-952,637,195.03	2,485,274,863.73

项目	2025 年半年度										
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存 股	其他综合 收益	专项 储备	盈余 公积	未分配利润	所有者权益 合计
		优先股	永续 债	其他							
一、上年期末余额	570,000,000.00				2,880,698,935.46	50,059,352.74	2,422,027.41			-475,275,344.03	2,927,786,266.10
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	570,000,000.00				2,880,698,935.46	50,059,352.74	2,422,027.41			-475,275,344.03	2,927,786,266.10
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	14,903.00				4,843,652.08		-16,068.50			-115,023,779.64	-110,181,293.06
（一）综合收益总额							-16,068.50			-115,023,779.64	-115,039,848.14
（二）所有者投入和减少资本	14,903.00				4,843,652.08						4,858,555.08
1. 所有者投入的普通股	14,903.00				86,288.37						101,191.37

2. 其他权益工具持有者投入资本					4,757,363.71						4,757,363.71
3. 股份支付计入所有者权益的金额											
4. 其他											
（三）利润分配											
1. 提取盈余公积											
2. 对所有者（或股东）的分配											
3. 其他											
（四）所有者权益内部结转											
1. 资本公积转增资本（或股本）											
2. 盈余公积转增资本（或股本）											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他											
（五）专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
（六）其他											
四、本期期末余额	570,014,903.00				2,885,542,587.54	50,059,352.74	2,405,958.91			-590,299,123.67	2,817,604,973.04

公司负责人：PAN KE

主管会计工作负责人：陈宝华

会计机构负责人：熊圆

三、公司基本情况

1、公司概况

☒适用 ☐不适用

江苏亚虹医药科技股份有限公司（以下简称“公司”或“本公司”）系由原江苏亚虹医药科技有限公司整体改制设立的股份有限公司，于 2010 年 3 月 16 日经江苏省泰州工商行政管理局核准登记成立。公司营业执照的统一社会信用代码为 91321291552450798T，公司股票已于 2022 年 1 月 7 日在上海证券交易所挂牌交易。

公司注册地址：泰州药城大道一号（创业路东侧、园南路北侧）的新药创制基地二期 D 幢大楼 1009 房间。

公司法定代表人：PAN KE。

公司经营范围：医药产品的技术研发、咨询服务；自营和代理各类商品及技术的进出口业务（国家限定公司经营或禁止进出口的商品和技术除外）。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）许可项目：药品生产；药品委托生产；药品批发；药品进出口；药品零售；第三类医疗器械经营；第二类医疗器械生产；第三类医疗器械生产（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以审批结果为准）一般项目：技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；市场营销策划；第一类医疗器械销售；第一类医疗器械生产；第二类医疗器械销售（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

本财务报表已经公司董事会于 2026 年 8 月 28 日批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本公司财务报表以持续经营为编制基础。

2、持续经营

☒适用 ☐不适用

截至本报告报出日，公司持续专注于泌尿生殖系统肿瘤及女性健康领域的研发及商业化，销售收入尚不能覆盖成本及费用的情形下，尚未盈利，但获得多家投资方的增资并于科创板上市。本公司董事会相信本公司拥有充足的营运资金和较强的融资能力，将能自本财务报表批准日后不短于 12 个月的可预见未来期间内持续经营。因此，本财务报表以持续经营为基础编制。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

☒适用 ☐不适用

本公司根据实际生产经营特点制定的具体会计政策和会计估计，包括应收款项坏账准备的确认和计量、发出存货计量、固定资产折旧和无形资产摊销、研发费用资本化条件、长期资产减值、收入确认和计量等，具体政策参见相关附注。

1、 遵循企业会计准则的声明

本公司所编制的财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了公司的财务状况、经营成果、股东权益变动和现金流量等有关信息。

2、 会计期间

本公司会计年度自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、 营业周期

√适用 □不适用

本公司营业周期为 12 个月。

4、 记账本位币

本公司的记账本位币为人民币。本公司下属子公司根据其经营所处的主要经济环境确定其记账本位币，其中 Asieris Pharmaceuticals (USA), Inc.、MetCura Pharmaceuticals Inc.、Baylink Biosciences Holdings、Baylink Biosciences Inc、METCURA PHARMACEUTICALS (HONG KONG) CO., LIMITED、Asieris MediTech (Hong Kong) Co., Ltd.及 Baylink Biosciences (HongKong) Limited 的记账本位币为美元；MetCura Pharmaceuticals AUS Pty Ltd.及 Asieris Pharmaceuticals (AUS) Pty Ltd.的记账本位币为澳元。本财务报表以人民币列示。

5、 重要性标准确定方法和选择依据

√适用 □不适用

项目	重要性标准
重要的账龄超过 1 年的应付账款	公司将单项账龄超过 1 年的应付账款占应付账款总额超过 5%的应付账款认定为重要应付账款。
账龄超过 1 年且金额重要的预付款项	公司将单项账龄超过 1 年的预付款项占预付款项总额超过 5%的预付款项认定为重要预付款项。
重要的其他债权投资	公司将单项余额占其他债权投资（含一年内到期的其他债权投资）总额超过 5%的其他债权投资认定为重要其他债权投资。
重要的一年内到期的其他债权投资	公司将单项余额占其他债权投资（含一年内到期的其他债权投资）总额超过 5%的其他债权投资认定为重要的一年内到期的其他债权投资。
重要的非全资子公司	公司将资产总额/研发费用总额/利润总额均超过集团总资产/总研发费用/利润总额 10%的子公司认定为重要的非全资子公司。
重要的投资活动现金流量	公司将单项投资活动现金流量金额超过总资产 10%的投资活动现金流量认定为重要的投资活动现金流量。
重要的资产负债表日后事项	公司将项目金额占税前利润总额超过 5%且公司认为较为重要的项目认定为重要的资产负债表日后事项。

6、 同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

√适用 □不适用

同一控制下企业合并：合并方在企业合并中取得的资产和负债（包括最终控制方收购被合并方而形成的商誉），按照合并日被合并方资产、负债在最终控制方合并财务报表中的账面价值为基础计量。在合并中取得的净资产账面价值与支付的合并对价账面价值（或发行股份面值总额）的差额，调整资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

非同一控制下企业合并：合并成本为购买方在购买日为取得被购买方的控制权而付出的资产、发生或承担的负债以及发行的权益性证券的公允价值。合并成本大于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，确认为商誉；合并成本小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，计入当期损益。在合并中取得的被购买方符合确认条件的各项可辨认资产、负债及或有负债在购买日按公允价值计量。

为企业合并发生的直接相关费用于发生时计入当期损益；为企业合并而发行权益性证券或债务性证券的交易费用，计入权益性证券或债务性证券的初始确认金额。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

√适用 □不适用

(1). 合并范围

合并财务报表的合并范围以控制为基础确定，合并范围包括本公司及全部子公司。控制，是指公司拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。

(2). 合并程序

本公司将整个企业集团视为一个会计主体，按照统一的会计政策编制合并财务报表，反映本企业集团整体财务状况、经营成果和现金流量。本公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易的影响予以抵销。内部交易表明相关资产发生减值损失的，全额确认该部分损失。如子公司采用的会计政策、会计期间与本公司不一致的，在编制合并财务报表时，按本公司的会计政策、会计期间进行必要的调整。

子公司所有者权益、当期净损益和当期综合收益中属于少数股东的份额分别在合并资产负债表中所有者权益项目下、合并利润表中净利润项目下和综合收益总额项目下单独列示。子公司少数股东分担的当期亏损超过了少数股东在该子公司期初所有者权益中所享有份额而形成的余额，冲减少数股东权益。

A. 增加子公司或业务

在报告期内，因同一控制下企业合并增加子公司或业务的，将子公司或业务合并当期期初至报告期末的经营成果和现金流量纳入合并财务报表，同时对合并财务报表的期初数和比较报表的相关项目进行调整，视同合并后的报告主体自最终控制方开始控制时点起一直存在。

因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资方实施控制的，在取得被合并方控制权之前持有的股权投资，在取得原股权之日与合并方和被合并方同处于同一控制之日孰晚日起至合并日之间已确认有关损益、其他综合收益以及其他净资产变动，分别冲减比较报表期间的期初留存收益或当期损益。

在报告期内，因非同一控制下企业合并增加子公司或业务的，以购买日确定的各项

可辨认资产、负债及或有负债的公允价值为基础自购买日起纳入合并财务报表。

因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资方实施控制的，对于购买日之前持有的被购买方的股权，按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量，公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益。购买日之前持有的被购买方的股权涉及的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动转为购买日所属当期投资收益。

B. 处置子公司

a. 一般处理方法

因处置部分股权投资或其他原因丧失了对被投资方控制权时，对于处置后的剩余股权投资，按照其在丧失控制权日的公允价值进行重新计量。处置股权取得的对价与剩余股权公允价值之和，减去按原持股比例计算应享有原有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产的份额与商誉之和的差额，计入丧失控制权当期的投资收益。与原有子公司股权投资相关的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动，在丧失控制权时转为当期投资收益。

b. 分步处置子公司

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权的，处置对子公司股权投资的各项交易的条款、条件以及经济影响符合以下一种或多种情况，通常表明该多次交易事项为一揽子交易：

- i. 这些交易是同时或者在考虑了彼此影响的情况下订立的；
- ii. 这些交易整体才能达成一项完整的商业结果；
- iii. 一项交易的发生取决于其他至少一项交易的发生；
- iv. 一项交易单独看是不经济的，但是和其他交易一并考虑时是经济的。

各项交易属于一揽子交易的，将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投资对应的享有该子公司净资产份额的差额，在合并财务报表中确认为其他综合收益，在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。

各项交易不属于一揽子交易的，在丧失控制权之前，按不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资进行会计处理；在丧失控制权时，按处置子公司一般处理方法进行会计处理。

C. 购买子公司少数股权

因购买少数股权新取得的长期股权投资与按照新增持股比例计算应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

D. 不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资

处置价款与处置长期股权投资相对应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

☐适用 ☒不适用

9、现金及现金等价物的确定标准

现金，是指本公司的库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金等价物，是指本公司持有的期限短（一般指从购买日起三个月内到期）、流动性强、易于转换为已知金额的现金、价值变动风险很小的投资。

10、外币业务和外币报表折算

☒适用 ☐不适用

(1). 外币业务

外币业务采用交易发生日的即期汇率作为折算汇率将外币金额折合成人民币记账。

资产负债表日外币货币性项目余额按资产负债表日即期汇率折算，由此产生的汇兑差额，除属于与购建符合资本化条件的资产相关的外币专门借款产生的汇兑差额按照借款费用资本化的原则处理外，均计入当期损益。

(2). 外币财务报表的折算

资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算；所有者权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用发生时的即期汇率折算。利润表中的收入和费用项目，采用全年平均汇率折算。

处置境外经营时，将与该境外经营相关的外币财务报表折算差额，自所有者权益项目转入处置当期损益。

11、金融工具

☒适用 ☐不适用

本公司在成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产、金融负债或权益工具。

(1). 金融工具的分类

根据本公司管理金融资产的业务模式和金融资产的合同现金流量特征，金融资产于初始确认时分类为：以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产和以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

本公司将同时符合下列条件且未被指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，分类为以摊余成本计量的金融资产：

- 业务模式是以收取合同现金流量为目标；
- 合同现金流量仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。

本公司将同时符合下列条件且未被指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益

的金融资产，分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）：

- 业务模式既以收取合同现金流量又以出售该金融资产为目标；
- 合同现金流量仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。

对于非交易性权益工具投资，本公司可以在初始确认时将其不可撤销地指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）。该指定在单项投资的基础上作出，且相关投资从发行者的角度符合权益工具的定义。

除上述以摊余成本计量和以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产外，本公司将其余所有的金融资产分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

金融负债于初始确认时分类为：以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债和以摊余成本计量的金融负债。

符合以下条件之一的金融负债可在初始计量时指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债：

- A. 该项指定能够消除或显著减少会计错配。
- B. 根据正式书面文件载明的企业风险管理或投资策略，以公允价值为基础对金融负债组合或金融资产和金融负债组合进行管理和业绩评价，并在企业内部以此为基础向关键管理人员报告。
- C. 该金融负债包含需单独分拆的嵌入衍生工具。

(2). 金融工具的确认依据和计量方法

A. 以摊余成本计量的金融资产

以摊余成本计量的金融资产包括应收票据、应收账款、其他应收款、长期应收款、债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额；不包含重大融资成分的应收账款以及本公司决定不考虑不超过一年的融资成分的应收账款，以合同交易价格进行初始计量。

持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

收回或处置时，将取得的价款与该金融资产账面价值之间的差额计入当期损益。

B. 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）包括应收款项融资、其他债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动除采用实际利率法计算的利息、减值损失或利得和汇兑损益之外，均计入其他综合收益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计

入当期损益。

C. 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）包括其他权益工具投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入其他综合收益。取得的股利计入当期损益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

D. 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产包括交易性金融资产、衍生金融资产、其他非流动金融资产等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

E. 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债包括交易性金融负债、衍生金融负债等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融负债按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

终止确认时，其账面价值与支付的对价之间的差额计入当期损益。

F. 以摊余成本计量的金融负债

以摊余成本计量的金融负债包括短期借款、应付票据、应付账款、其他应付款、长期借款、应付债券、长期应付款，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。

持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

终止确认时，将支付的对价与该金融负债账面价值之间的差额计入当期损益。

(3). 金融资产终止确认和金融资产转移

满足下列条件之一时，本公司终止确认金融资产：

- 收取金融资产现金流量的合同权利终止；
- 金融资产已转移，且已将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方；
- 金融资产已转移，虽然本公司既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，但是未保留对金融资产的控制。

本公司与交易对手方修改或者重新议定合同而且构成实质性修改的，则终止确认原金融资产，同时按照修改后的条款确认一项新金融资产。

发生金融资产转移时，如保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，则不终止确认该金融资产。

在判断金融资产转移是否满足上述金融资产终止确认条件时，采用实质重于形式的原则。

公司将金融资产转移区分为金融资产整体转移和部分转移。金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：

- A. 所转移金融资产的账面价值；
- B. 因转移而收到的对价，与原直接计入所有者权益的公允价值变动累计额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）的情形）之和。

金融资产部分转移满足终止确认条件的，将所转移金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和未终止确认部分之间，按照各自的相对公允价值进行分摊，并将下列两项金额的差额计入当期损益：

- A. 终止确认部分的账面价值；
- B. 终止确认部分的对价，与原直接计入所有者权益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）的情形）之和。

金融资产转移不满足终止确认条件的，继续确认该金融资产，所收到的对价确认为一项金融负债。

(4). 金融负债终止确认

金融负债的现时义务全部或部分已经解除的，则终止确认该金融负债或其一部分；本公司若与债权人签定协议，以承担新金融负债方式替换现存金融负债，且新金融负债与现存金融负债的合同条款实质上不同的，则终止确认现存金融负债，并同时确认新金融负债。

对现存金融负债全部或部分合同条款作出实质性修改的，则终止确认现存金融负债或其一部分，同时将修改条款后的金融负债确认为一项新金融负债。

金融负债全部或部分终止确认时，终止确认的金融负债账面价值与支付对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

本公司若回购部分金融负债的，在回购日按照继续确认部分与终止确认部分的相对公允价值，将该金融负债整体的账面价值进行分配。分配给终止确认部分的账面价值与支付的对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

(5). 金融资产和金融负债的公允价值的确定方法

存在活跃市场的金融工具，以活跃市场中的报价确定其公允价值。不存在活跃市场的金融工具，采用估值技术确定其公允价值。在估值时，本公司采用在当前情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术，选择与市场参与者在相关资产或负债的交易中所考虑的资产或负债特征相一致的输入值，并优先使用相关可观察输入值。只有在相关可观察输入值无法取得或取得不切实可行的情况下，才使用不可观察输入值。

(6). 金融资产减值的测试方法及会计处理方法

本公司以单项或组合的方式对以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）和财务担保合同等的预期信用损失进行估计。

本公司考虑有关过去事项、当前状况以及对未来经济状况的预测等合理且有依据的信息，以发生违约的风险为权重，计算合同应收的现金流量与预期能收到的现金流量之间差额的现值的概率加权金额，确认预期信用损失。对于由《企业会计准则第14号——收入》(2017)规范的交易形成的应收款项和合同资产，无论是否包含重大融资成分，本公司始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于由《企业会计准则第21号——租赁》规范的交易形成的租赁应收款，本公司选择始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于其他金融工具，本公司在每个资产负债表日评估相关金融工具的信用风险自初始确认后的变动情况。

如果该金融工具的信用风险自初始确认后已显著增加，本公司按照相当于该金融工具整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备；如果该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加，本公司按照相当于该金融工具未来12个月内预期信用损失的金额计量其损失准备。由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。

本公司通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具预计存续期内发生违约风险的相对变化，以评估金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。

如果金融工具于资产负债表日的信用风险较低，本公司即认为该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

如果该金融工具的信用风险自初始确认后已显著增加，本公司按照相当于该金融工具整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备；如果该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加，本公司按照相当于该金融工具未来12个月内预期信用损失的金额计量其损失准备。由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具），在其他综合收益中确认其损失准备，并将减值损失或利得计入当期损益，且不减少该金融资产在资产负债表中列示的账面价值。

如果有客观证据表明某项金融资产已经发生信用减值，则本公司在单项基础上对该

金融资产计提减值准备。

本公司不再合理预期金融资产合同现金流量能够全部或部分收回的，直接减记该金融资产的账面余额。

12、应收票据

☐适用 ☒不适用

13、应收账款

☒适用 ☐不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

☒适用 ☐不适用

项目	组合类别	确定依据
应收账款	账龄组合	按账龄划分的具有类似信用风险特征的应收账款

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

☒适用 ☐不适用

账龄	应收账款坏账计提比例（%）
1 年以内（含 1 年）	5.00
1 至 2 年（含 2 年）	20.00
2 至 3 年（含 3 年）	50.00
3 年以上	100.00

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

☐适用 ☒不适用

14、应收款项融资

☐适用 ☒不适用

15、其他应收款

☒适用 ☐不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

☒适用 ☐不适用

项目	组合类别	确定依据
其他应收款	账龄组合	按账龄划分的具有类似信用风险特征的其他应收款

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

√适用 □不适用

账龄	应收账款坏账计提比例（%）
1 年以内（含 1 年）	5.00
1 至 2 年（含 2 年）	20.00
2 至 3 年（含 3 年）	50.00
3 年以上	100.00

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

□适用 √不适用

16、存货

√适用 □不适用

存货类别、发出计价方法、盘存制度、低值易耗品和包装物的摊销方法

√适用 □不适用

(1). 存货的分类和成本

存货分类为：原材料、库存商品、发出商品、委托加工物资、研发材料等。

存货按成本进行初始计量，存货成本包括采购成本、加工成本和其他使存货达到目前场所和状态所发生的支出。

(2). 发出存货的计价方法

存货发出时按加权平均法计价。

(3). 存货的盘存制度

采用永续盘存制。

(4). 低值易耗品和包装物的摊销方法

(a) 低值易耗品采用一次转销法；

(b) 包装物采用一次转销法。

存货跌价准备的确认标准和计提方法

√适用 □不适用

资产负债表日，存货应当按照成本与可变现净值孰低计量。当存货成本高于其可变现净值的，应当计提存货跌价准备。可变现净值，是指在日常活动中，存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用以及相关税费后的金额。

产成品、库存商品和用于出售的材料等直接用于出售的商品存货，在正常生产经营过程中，以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值；需要经过加工的材料存货，在正常生产经营过程中，以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值；为执行销售合同或者劳务

合同而持有的存货，其可变现净值以合同价格为基础计算，若持有存货的数量多于销售合同订购数量的，超出部分的存货的可变现净值以一般销售价格为基础计算。

按照组合计提存货跌价准备的组合类别及确定依据、不同类别存货可变现净值的确定依据

☒ 适用 ☐ 不适用

本公司将存货划分为不同的组合，资产负债表日同时考虑存货的有效期、保管情况等因素，对存货计提跌价准备，组合类别及确定依据以及不同类别存货可变现净值的确定依据如下：

组合	确定组合的依据	可变现净值确认的依据
研发材料—药品效期	研发材料药品效期	基于药品效期确认可变现净值
库存商品—药品效期	库存商品药品效期	基于药品效期确认可变现净值

基于库龄确认存货可变现净值的各库龄组合可变现净值的计算方法和确定依据

☒ 适用 ☐ 不适用

公司基于研发材料—药品效期组合确认存货可变现净值，具体如下：

药品效期	可变现净值的计算方法
临近药品有效期 6 个月内	账面金额的 0%

公司基于库存商品—药品效期组合确认存货可变现净值，具体如下：

药品效期	可变现净值的计算方法
临近药品有效期 6 个月以上	估计售价减去估计的销售费用以及相关税费后的金额
临近药品有效期 6 个月内	账面金额的 0%

17、合同资产

☐ 适用 ☒ 不适用

18、持有待售的非流动资产或处置组

☐ 适用 ☒ 不适用

划分为持有待售的非流动资产或处置组的确认标准和会计处理方法

☐ 适用 ☒ 不适用

终止经营的认定标准和列报方法

☐ 适用 ☒ 不适用

19、长期股权投资

☒ 适用 ☐ 不适用

(1). 共同控制、重大影响的判断标准

共同控制，是指按照相关约定对某项安排所共有的控制，并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策。本公司与其他合营方一同对被投资单位实施共同控制且对被投资单位净资产享有权利的，被投资单位为本公司的合营企业。

重大影响，是指对被投资单位的财务和经营决策有参与决策的权力，但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定。本公司能够对被投资单位施加重大影响的，被投资单位为本公司联营企业。

(2). 初始投资成本的确定

A. 企业合并形成的长期股权投资

对于同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，在合并日按照取得被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额作为长期股权投资的初始投资成本。长期股权投资初始投资成本与支付对价账面价值之间的差额，调整资本公积中的股本溢价；资本公积中的股本溢价不足冲减时，调整留存收益。因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资单位实施控制的，按上述原则确认的长期股权投资的初始投资成本与达到合并前的长期股权投资账面价值加上合并日进一步取得股份新支付对价的账面价值之和的差额，调整股本溢价，股本溢价不足冲减的，冲减留存收益。

对于非同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，按照购买日确定的合并成本作为长期股权投资的初始投资成本。因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资单位实施控制的，按照原持有的股权投资账面价值加上新增投资成本之和作为初始投资成本。

B. 通过企业合并以外的其他方式取得的长期股权投资

以支付现金方式取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款作为初始投资成本。

以发行权益性证券取得的长期股权投资，按照发行权益性证券的公允价值作为初始投资成本。

(3). 后续计量及损益确认方法

A. 成本法核算的长期股权投资

公司对子公司的长期股权投资，采用成本法核算，除非投资符合持有待售的条件。除取得投资时实际支付的价款或对价中包含的已宣告但尚未发放的现金股利或利润外，公司按照享有被投资单位宣告发放的现金股利或利润确认当期投资收益。

B. 权益法核算的长期股权投资

对联营企业和合营企业的长期股权投资，采用权益法核算。初始投资成本大于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，不调整长期股权投资的初始投资成本；初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，计入当期损益，同时调整长期股权投资的成本。

公司按照应享有或应分担的被投资单位实现的净损益和其他综合收益的份额，分别确认投资收益和其他综合收益，同时调整长期股权投资的账面价值；按照被投资单位宣告分派的利润或现金股利计算应享有的部分，相应减少长期股权投资的账面价值；对于被投资单位除净损益、其他综合收益和利润分配以外所有者权益的其他变动（简称“其他所有者权益变动”），调整长期股权投资的账面价值并计入所有者权益。

在确认应享有被投资单位净损益、其他综合收益及其他所有者权益变动的份额时，以取得投资时被投资单位可辨认净资产的公允价值为基础，并按照公司的会计政策及会计期间，对被投资单位的净利润和其他综合收益等进行调整后确认。

公司与联营企业、合营企业之间发生的未实现内部交易损益按照应享有的比例计算归属于公司的部分，予以抵销，在此基础上确认投资收益，但投出或出售的资产构成业务的除外。与被投资单位发生的未实现内部交易损失，属于资产减值损失的，全额确认。

公司对合营企业或联营企业发生的净亏损，除负有承担额外损失义务外，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对合营企业或联营企业净投资的长期权益减记至零为限。合营企业或联营企业以后实现净利润的，公司在收益分享额弥补未确认的亏损分担额后，恢复确认收益分享额。

C. 长期股权投资的处置

处置长期股权投资，其账面价值与实际取得价款的差额，计入当期损益。

部分处置权益法核算的长期股权投资，剩余股权仍采用权益法核算的，原权益法核算确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按相应比例结转，其他所有者权益变动按比例结转入当期损益。

因处置股权投资等原因丧失了对被投资单位的共同控制或重大影响的，原股权投资因采用权益法核算而确认的其他综合收益，在终止采用权益法核算时采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础进行会计处理，其他所有者权益变动在终止采用权益法核算时全部转入当期损益。

因处置部分股权投资等原因丧失了对被投资单位控制权的，在编制个别财务报表时，剩余股权能够对被投资单位实施共同控制或重大影响的，改按权益法核算，并对该剩余股权视同自取得时即采用权益法核算进行调整，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按比例结转，因采用权益法核算确认的其他所有者权益变动按比例结转入当期损益；剩余股权不能对被投资单位实施共同控制或施加重大影响的，确认为金融资产，其在丧失控制之日的公允价值与账面价值间的差额计入当期损益，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益和其他所有者权益变动全部结转。

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权，属于一揽子交易的，各项交易作为一项处置子公司股权投资并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与所处置的股权对应的长期股权投资账面价值之间的差额，在个别财务报表中，先确认为其他综合收益，到丧失控制权时再一并

转入丧失控制权的当期损益。不属于一揽子交易的，对每一项交易分别进行会计处理。

20、投资性房地产

不适用

21、固定资产

(1) 确认条件

√适用 □不适用

固定资产指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有，并且使用寿命超过一个会计年度的有形资产。固定资产在同时满足下列条件时予以确认：

A.与该固定资产有关的经济利益很可能流入企业；

B.该固定资产的成本能够可靠地计量。

固定资产按成本（并考虑预计弃置费用因素的影响）进行初始计量。

与固定资产有关的后续支出，在与其有关的经济利益很可能流入且其成本能够可靠计量时，计入固定资产成本；对于被替换的部分，终止确认其账面价值；所有其他后续支出于发生时计入当期损益。

(2) 折旧方法

√适用 □不适用

固定资产折旧采用年限平均法分类计提，根据固定资产类别、预计使用寿命和预计净残值率确定折旧率。对计提了减值准备的固定资产，则在未来期间按扣除减值准备后的账面价值及依据尚可使用年限确定折旧额。如固定资产各组成部分的使用寿命不同或者以不同方式为企业供给经济利益，则选择不同折旧率或折旧方法，分别计提折旧。

各类固定资产折旧方法、折旧年限、残值率和年折旧率如下：

类别	折旧方法	折旧年限（年）	残值率	年折旧率
机器设备	平均年限法	3-10	5%	9.5—31.67%
通用设备	平均年限法	3-5	5%	19—31.67%
运输设备	平均年限法	4-10	5%	9.5—23.75%

(3). 固定资产处置

当固定资产被处置、或者预期通过使用或处置不能产生经济利益时，终止确认该固定资产。固定资产出售、转让、报废或毁损的处置收入扣除其账面价值和相关税费后的金额计入当期损益。

22、在建工程

√适用 □不适用

在建工程按实际发生的成本计量。实际成本包括建筑成本、安装成本、符合资本化条件的借款费用以及其他为使在建工程达到预定可使用状态前所发生的必要支出。在建工程在达到预定可使用状态时，转入固定资产并自次月起开始计提折旧。

23、借款费用

√适用 □不适用

(1).借款费用资本化的确认原则

公司发生的借款费用，可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或者生产的，予以资本化，计入相关资产成本；其他借款费用，在发生时根据其发生额确认为费用，计入当期损益。

符合资本化条件的资产，是指需要经过相当长时间的购建或者生产活动才能达到预定可使用或者可销售状态的固定资产、投资性房地产和存货等资产。

(2).借款费用资本化期间

资本化期间，指从借款费用开始资本化时点到停止资本化时点的期间，借款费用暂停资本化的期间不包括在内。

借款费用同时满足下列条件时开始资本化：

A. 资产支出已经发生，资产支出包括为购建或者生产符合资本化条件的资产而以支付现金、转移非现金资产或者承担带息债务形式发生的支出；

B. 借款费用已经发生；

C. 为使资产达到预定可使用或者可销售状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

当购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或者可销售状态时，借款费用停止资本化。

(3).暂停资本化期间

符合资本化条件的资产在购建或生产过程中发生的非正常中断、且中断时间连续超过3个月的，则借款费用暂停资本化；该项中断如是所购建或生产的符合资本化条件的资产达到预定可使用状态或者可销售状态必要的程序，则借款费用继续资本化。在中断期间发生的借款费用确认为当期损益，直至资产的购建或者生产活动重新开始后借款费用继续资本化。

(4).借款费用资本化率、资本化金额的计算方法

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入的专门借款，以专门借款当期实际发生的借款费用，减去尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或进行暂时性投资取得的投资收益后的金额，来确定借款费用的资本化金额。

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而占用的一般借款，根据累计资产支出超过专门借款部分的资产支出加权平均数乘以所占用一般借款的资本化率，计算确定一般借款应予资本化的借款费用金额。资本化率根据一般借款加权平均实际利率计算确定。

在资本化期间内，外币专门借款本金及利息的汇兑差额，予以资本化，计入符合资本化条件的资产的成本。除外币专门借款之外的其他外币借款本金及其利息所产生的汇兑差额计入当期损益。

24、生物资产

□适用 √不适用

25、油气资产

□适用 √不适用

26、无形资产**(1) 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序**

√适用 □不适用

A. 无形资产的计价方法

- a. 公司取得无形资产时按成本进行初始计量；

外购无形资产的成本，包括购买价款、相关税费以及直接归属于使该项资产达到预定用途所发生的其他支出。

- b. 后续计量

在取得无形资产时分析判断其使用寿命。

对于使用寿命有限的无形资产，在为企业带来经济利益的期限内摊销；无法预见无形资产为企业带来经济利益期限的，视为使用寿命不确定的无形资产，不予摊销。

B. 使用寿命有限的无形资产的使用寿命估计情况

项目	预计使用寿命	摊销方法	依据
土地使用权	不动产权证载明的使用期	平均年限法	土地使用权证载明的期间
软件	3-10 年	平均年限法	预计软件更新升级期间
专利权	10 年	平均年限法	预计受益期间与专利保护期限孰短
药品上市许可证	许可证载明的有效期	平均年限法	许可证载明的有效期间

C. 使用寿命不确定的无形资产的判断依据以及对其使用寿命进行复核的程序

对于使用寿命不确定的无形资产，公司在每年年度终了对使用寿命不确定的无形资产的使用寿命进行复核，如果重新复核后仍为不确定的，于资产负债表日进行减值测试。

本公司无使用寿命不确定的无形资产。

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

√适用 □不适用

A. 研发支出的归集范围

公司进行研究与开发过程中发生的支出包括从事研发活动的人员的相关职工薪酬、临床前研究费、临床试验费、耗用材料、折旧摊销费用等相关支出。其中可直接归属至研发项目的支出按照项目归集，不可直接归属的按照研发人员工时分摊计入各项目支出。

B. 划分研究阶段和开发阶段的具体标准

公司内部研究开发项目的支出分为研究阶段支出和开发阶段支出。

研究阶段：为获取并理解新的科学或技术知识等而进行的独创性的有计划调查、研究活动的阶段。

开发阶段：在进行商业性生产或使用前，将研究成果或其他知识应用于某项计划或设计，以生产出新的或具有实质性改进的材料、装置、产品等活动的阶段。

C. 开发阶段支出资本化的具体条件

研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。开发阶段的支出同时满足下列条件的，确认为无形资产，不能满足下述条件的开发阶段的支出计入当期损益：

- a. 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；
- b. 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；
- c. 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能够证明其有用性；
- d. 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；
- e. 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

无法区分研究阶段支出和开发阶段支出的，将发生的研发支出全部计入当期损益。

27、长期资产减值

√适用 □不适用

长期股权投资、固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产等长期资产，于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额计提减值准备并计入减值损失。可收回金额为资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认，如果难以对单项资产的可收回金额进行估计的，以该资产所属的资产组确定资产组的可收回金额。资产组是能够独立产生现金流入的最小资产组合。

对于因企业合并形成的商誉、使用寿命不确定的无形资产、尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少在每年年度终了进行减值测试。

本公司进行商誉减值测试，对于因企业合并形成的商誉的账面价值，自购买日起按照合理的方法分摊至相关的资产组；难以分摊至相关的资产组的，将其分摊至相关的资产组组合。相关的资产组或者资产组组合，是能够从企业合并的协同效应中受益的资产组或者资产组组合。

在对包含商誉的相关资产组或者资产组组合进行减值测试时，如与商誉相关的资产组或者资产组组合存在减值迹象的，先对不包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，计算可收回金额，并与相关账面价值相比较，确认相应的减值损失。然后对包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，比较其账面价值与可收回金额，如可收回金额低于账面价值的，减值损失金额

首先抵减分摊至资产组或者资产组组合中商誉的账面价值，再根据资产组或者资产组组合中除商誉之外的其他各项资产的账面价值所占比重，按比例抵减其他各项资产的账面价值。

上述资产减值损失一经确认，在以后会计期间不予转回。

28、长期待摊费用

√适用 □不适用

长期待摊费用为已经发生但应由本期和以后各期负担的分摊期限在一年以上的各项费用。

各项费用的摊销期限及摊销方法为：

项目	摊销方法	摊销年限
装修费	直线法	剩余租赁期限
其他摊销费用	直线法	受益期

29、合同负债

√适用 □不适用

合同负债，是指企业已收或应收客户对价而应向客户转让商品的义务。如企业在转让承诺的商品之前已收取的款项。

30、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

√适用 □不适用

本公司在职工为本公司提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

本公司为职工缴纳的社会保险费和住房公积金，以及按规定提取的工会经费和职工教育经费，在职工为本公司提供服务的会计期间，根据规定的计提基础和计提比例计算确定相应的职工薪酬金额。

本公司发生的职工福利费，在实际发生时根据实际发生额计入当期损益或相关资产成本，其中，非货币性福利按照公允价值计量。

(2) 离职后福利的会计处理方法

√适用 □不适用

A. 设定提存计划

本公司按当地政府的相关规定为职工缴纳基本养老保险和失业保险，在职工为本公司提供服务的会计期间，按当地规定的缴纳基数和比例计算应缴纳金额，确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。此外，本公司还参与了由国家相关部门批准的企业年金计划/补充养老保险基金。本公司按职工工资总额的一定比例向年金计划/当地社会保险机构缴费，相应支出计入当期损益或相关资产成本。

B. 设定受益计划

本公司根据预期累计福利单位法确定的公式将设定受益计划产生的福利义务归属于职工提供服务的期间，并计入当期损益或相关资产成本。

设定受益计划义务现值减去设定受益计划资产公允价值所形成的赤字或盈余确认为一项设定受益计划净负债或净资产。设定受益计划存在盈余的，本公司以设定受益计划的盈余和资产上限两项的孰低者计量设定受益计划净资产。

所有设定受益计划义务，包括预期在职工提供服务的年度报告期间结束后的十二个月内支付的义务，根据资产负债表日与设定受益计划义务期限和币种相匹配的国债或活跃市场上的高质量公司债券的市场收益率予以折现。

设定受益计划产生的服务成本和设定受益计划净负债或净资产的利息净额计入当期损益或相关资产成本；重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动计入其他综合收益，并且在后续会计期间不转回至损益，在原设定受益计划终止时在权益范围内将原计入其他综合收益的部分全部结转至未分配利润。

在设定受益计划结算时，按在结算日确定的设定受益计划义务现值和结算价格两者的差额，确认结算利得或损失。

(3) 辞退福利的会计处理方法

☒ 适用 ☐ 不适用

本公司向职工提供辞退福利的，在下列两者孰早日确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益：公司不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时；公司确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

☐ 适用 ☒ 不适用

31、预计负债

☒ 适用 ☐ 不适用

与或有事项相关的义务同时满足下列条件时，本公司将其确认为预计负债：

- (1) 该义务是本公司承担的现时义务；
- (2) 履行该义务很可能导致经济利益流出本公司；
- (3) 该义务的金额能够可靠地计量。

预计负债按履行相关现时义务所需的支出的最佳估计数进行初始计量。

在确定最佳估计数时，综合考虑与或有事项有关的风险、不确定性和货币时间价值等因素。对于货币时间价值影响重大的，通过对相关未来现金流出进行折现后确定最佳估计数。

所需支出存在一个连续范围，且该范围内各种结果发生的可能性相同的，最佳估计数按照该范围内的中间值确定；在其他情况下，最佳估计数分别下列情况处理：

- 或有事项涉及单个项目的，按照最可能发生金额确定。
- 或有事项涉及多个项目的，按照各种可能结果及相关概率计算确定。

清偿预计负债所需支出全部或部分预期由第三方补偿的，补偿金额在基本确定能够收到时，作为资产单独确认，确认的补偿金额不超过预计负债的账面价值。

本公司在资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核，有确凿证据表明该账面价值不能反映当前最佳估计数的，按照当前最佳估计数对该账面价值进行调整。

32、股份支付

√适用 □不适用

本公司的股份支付是为了获取职工或其他方提供服务而授予权益工具或者承担以权益工具为基础确定的负债的交易。本公司的股份支付为以权益结算的股份支付。

以权益结算的股份支付及权益工具

以权益结算的股份支付换取职工提供服务的，以授予职工权益工具的公允价值计量。对于授予后立即可行权的股份支付交易，在授予日按照权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应增加资本公积。对于授予后完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的股份支付交易，在等待期内每个资产负债表日，本公司根据对可行权权益工具数量的最佳估计，按照授予日公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

如果修改了以权益结算的股份支付的条款，至少按照未修改条款的情况确认取得的服务。此外，任何增加所授予权益工具公允价值的修改，或在修改日对职工有利的变更，均确认取得服务的增加。

在等待期内，如果取消了授予的权益工具，则本公司对取消所授予的权益性工具作为加速行权处理，将剩余等待期内应确认的金额立即计入当期损益，同时确认资本公积。但是，如果授予新的权益工具，并在新权益工具授予日认定所授予的新权益工具是用于替代被取消的权益工具的，则以与处理原权益工具条款和条件修改相同的方式，对所授予的替代权益工具进行处理。

33、优先股、永续债等其他金融工具

√适用 □不适用

本公司根据所发行优先股/永续债的合同条款及其所反映的经济实质而非仅以法律形式，在初始确认时将该金融工具或其组成部分分类为金融资产、金融负债或权益工具。

本公司发行的永续债/优先股等金融工具满足以下条件之一，在初始确认时将该金融工具整体或其组成部分分类为金融负债：

- (1) 在本公司不能无条件地避免以交付现金或其他金融资产履行的合同义务；
- (2) 包含交付可变数量的自身权益工具进行结算的合同义务；
- (3) 包含以自身权益进行结算的衍生工具（例如转股权等），且该衍生工具不以固定数量的自身权益工具交换固定金额的现金或其他金融资产进行结算；
- (4) 存在间接地形成合同义务的合同条款；
- (5) 发行方清算时永续债与发行方发行的普通债券和其他债务处于相同清偿顺序的。

不满足上述任何一项条件的永续债/优先股等金融工具，在初始确认时将该金融工具整体或其组成部分分类为权益工具。

34、收入

(1) 按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

√适用 □不适用

本公司在履行了合同中的履约义务，即在客户取得相关商品或服务控制权时确认收入。取得相关商品或服务控制权，是指能够主导该商品或服务的使用并从中获得几乎全部的经济利益。

合同中包含两项或多项履约义务的，本公司在合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品或服务的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务。本公司按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。

交易价格是指本公司因向客户转让商品或服务而预期有权收取的对价金额，不包括代第三方收取的款项以及预期将退还给客户的款项。本公司根据合同条款，结合其以往的习惯做法确定交易价格，并在确定交易价格时，考虑可变对价、合同中存在的重大融资成分、非现金对价、应付客户对价等因素的影响。本公司以不超过在相关不确定性消除时累计已确认收入极可能不会发生重大转回的金额确定包含可变对价的交易价格。合同中存在重大融资成分的，本公司按照假定客户在取得商品或服务控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格，并在合同期间内采用实际利率法摊销该交易价格与合同对价之间的差额。

满足下列条件之一的，属于在某一时间段内履行履约义务，否则，属于在某一时点履行履约义务：

- 客户在本公司履约的同时即取得并消耗本公司履约所带来的经济利益。
- 客户能够控制本公司履约过程中在建的商品。
- 本公司履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且本公司在整个合同期内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时间段内履行的履约义务，本公司在该段时间内按照履约进度确认收入，但是，履约进度不能合理确定的除外。本公司考虑商品或服务的性质，采用产出法或投入法确定履约进度。

当履约进度不能合理确定时，已经发生的成本预计能够得到补偿的，本公司按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。

对于在某一时点履行的履约义务，本公司在客户取得相关商品或服务控制权时点确认收入。

在判断客户是否已取得商品或服务控制权时，本公司考虑下列迹象：

- 本公司就该商品或服务享有现时收款权利，即客户就该商品或服务负有现时付款义务。
- 本公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权。
- 本公司已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品。
- 本公司已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬。

- 客户已接受该商品或服务。

本公司根据在向客户转让商品或服务前是否拥有对该商品或服务的控制权，来判断从事交易时本公司的身份是主要责任人还是代理人。本公司在向客户转让商品或服务前能够控制该商品或

服务的，本公司为主要责任人，按照已收或应收对价总额确认收入；否则，本公司为代理人，按照预期有权收取的佣金或手续费的金额确认收入。

与本公司取得收入的主要活动相关的具体会计政策描述如下：

A、销售商品收入

本公司按照协议合同规定完成其履约义务，主要包括将产品交付给购货方并取得签收单据，将商品控制权转移给客户后确认收入

B、推广服务收入

本公司向客户提供药品销售推广服务，属于在某一时刻履行履约义务。推广服务收入确认需满足以下条件：本公司已根据合同约定完成销售推广服务并获得客户的确认，且相关的经济利益很可能流入，相关的成本能够可靠地计量。

(2) 同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法

☐适用 ☒不适用

35、合同成本

☐适用 ☒不适用

36、政府补助

☒适用 ☐不适用

(1)类型

政府补助，是本公司从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产，分为与资产相关的政府补助和与收益相关的政府补助。

与资产相关的政府补助，是指本公司取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助。与收益相关的政府补助，是指除与资产相关的政府补助之外的政府补助。

(2)确认时点

政府补助在本公司能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。

(3)会计处理

与资产相关的政府补助，冲减相关资产账面价值或确认为递延收益。确认为递延收益的，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）；

与收益相关的政府补助，用于补偿本公司以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失；用于补偿本公司已发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失。

本公司取得的政策性优惠贷款贴息，区分以下两种情况，分别进行会计处理：

A. 财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向本公司提供贷款的，

本公司以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用。

B. 财政将贴息资金直接拨付给本公司的，本公司将对应的贴息冲减相关借款费用。

37、递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

所得税包括当期所得税和递延所得税。除因企业合并和直接计入所有者权益(包括其他综合收益)的交易或者事项产生的所得税外，本公司将当期所得税和递延所得税计入当期损益。

递延所得税资产和递延所得税负债根据资产和负债的计税基础与其账面价值的差额(暂时性差异)计算确认。

对于可抵扣暂时性差异确认递延所得税资产，以未来期间很可能取得的用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。对于能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，以很可能获得用来抵扣可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产。

对于应纳税暂时性差异，除特殊情况外，确认递延所得税负债。

不确认递延所得税资产或递延所得税负债的特殊情况包括：

- 商誉的初始确认；
- 既不是企业合并、发生时也不影响会计利润和应纳税所得额(或可抵扣亏损)，且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的交易或事项。

对与子公司、联营企业及合营企业投资相关的应纳税暂时性差异，确认递延所得税负债，除非本公司能够控制该暂时性差异转回的时间且该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回。对与子公司、联营企业及合营企业投资相关的可抵扣暂时性差异，当该暂时性差异在可预见的未来很可能转回且未来很可能获得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额时，确认递延所得税资产。

资产负债表日，对于递延所得税资产和递延所得税负债，根据税法规定，按照预期收回相关资产或清偿相关负债期间的适用税率计量。

资产负债表日，本公司对递延所得税资产的账面价值进行复核。如果未来期间很可能无法获得足够的应纳税所得额用以抵扣递延所得税资产的利益，则减记递延所得税资产的账面价值。在很可能获得足够的应纳税所得额时，减记的金额予以转回。

当拥有以净额结算的法定权利，且意图以净额结算或取得资产、清偿负债同时进行，当期所得税资产及当期所得税负债以抵销后的净额列报。

资产负债表日，递延所得税资产及递延所得税负债在同时满足以下条件时以抵销后的净额列示：

- 纳税主体拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利；
- 递延所得税资产及递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者是对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产及负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产和负债或是同时取得资产、清偿负债。

38、租赁

√适用 □不适用

租赁，是指在一定期间内，出租人将资产的使用权让与承租人以获取对价的合同。在合同开始日，本公司评估合同是否为租赁或者包含租赁。如果合同中一方让渡了在一定期间内控制一项或多项已识别资产使用的权利以换取对价，则该合同为租赁或者包含租赁。

合同中同时包含多项单独租赁的，本公司将合同予以分拆，并分别各项单独租赁进行会计处理。合同中同时包含租赁和非租赁部分的，承租人和出租人将租赁和非租赁部分进行分拆。

(1). 本公司作为承租人**A. 使用权资产**

在租赁期开始日，本公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认使用权资产。使用权资产按照成本进行初始计量。该成本包括：

- 租赁负债的初始计量金额；
- 在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；
- 本公司发生的初始直接费用；
- 本公司为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本，但不包括属于为生产存货而发生的成本。

本公司后续采用直线法对使用权资产计提折旧。对能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，本公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；否则，租赁资产在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。

本公司按照附注“五、27 长期资产减值”所述原则来确定使用权资产是否已发生减值，并对已识别的减值损失进行会计处理。

B. 租赁负债

在租赁期开始日，本公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认租赁负债。租赁负债按照尚未支付的租赁付款额的现值进行初始计量。租赁付款额包括：

- 固定付款额（包括实质固定付款额），存在租赁激励的，扣除租赁激励相关金额；
- 取决于指数或比率的可变租赁付款额；
- 根据公司提供的担保余值预计应支付的款项；
- 购买选择权的行权价格，前提是公司合理确定将行使该选择权；
- 行使终止租赁选择权需支付的款项，前提是租赁期反映出公司将行使终止租赁选择权。

本公司采用租赁内含利率作为折现率，但如果无法合理确定租赁内含利率的，则采用本公司的增量借款利率作为折现率。

本公司按照固定的周期性利率计算租赁负债在租赁期内各期间的利息费用，并计入当期损益或相关资产成本。

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益或相关资产成本。

在租赁期开始日后，发生下列情形的，本公司重新计量租赁负债，并调整相应的使用权资产，若使用权资产的账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将差额计入当期损益：

- 当购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果发生变化，或前述选择权的实际行权情况与原评估结果不一致的，本公司按变动后租赁付款额和修订后的折现率计算的现值重新计量租赁负债；
- 当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变动或用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动，本公司按照变动后的租赁付款额和原折现率计算的现值重新计量租赁负债。但是，租赁付款额的变动源自浮动利率变动的，使用修订后的折现率计算现值。

C. 租赁变更

租赁发生变更且同时符合下列条件的，公司将该租赁变更作为一项单独租赁进行会计处理：

- 该租赁变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；
- 增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

租赁变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，在租赁变更生效日，公司重新分摊变更后合同的对价，重新确定租赁期，并按照变更后租赁付款额和修订后的折现率计算的现值重新计量租赁负债。

租赁变更导致租赁范围缩小或租赁期缩短的，本公司相应调减使用权资产的账面价值，并将部分终止或完全终止租赁的相关利得或损失计入当期损益。其他租赁变更导致租赁负债重新计量的，本公司相应调整使用权资产的账面价值。

作为承租方对短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理的判断依据和会计处理方法

√适用 □不适用

本公司选择对短期租赁和低价值资产租赁不确认使用权资产和租赁负债的，将相关的租赁付款额在租赁期内各个期间按照直线法计入当期损益或相关资产成本。短期租赁，是指在租赁期开始日，租赁期不超过 12 个月且不包含购买选择权的租赁。低价值资产租赁，是指单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不属于低价值资产租赁。

作为出租方的租赁分类标准和会计处理方法

√适用 □不适用

在租赁开始日，本公司将租赁分为融资租赁和经营租赁。融资租赁，是指无论所有权最终是否转移，但实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬的租赁。经营租赁，是指除融资租赁以外的其他租赁。本公司作为转租出租人时，基于原租赁产生的使用权资产对转租赁进行分类。

(1). 经营租赁会计处理

经营租赁的租赁收款额在租赁期内各个期间按照直线法确认为租金收入。本公司将发生的与经营租赁有关的初始直接费用予以资本化，在租赁期内按照与租金收入确认相同的基础分摊计入当期损益。未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。经营租赁发生变更的，公司自变更生效日起将其作为一项新租赁进行会计处理，与变更前租赁有关的预收或应收租赁收款额视为新租赁的收款额。

(2). 融资租赁会计处理

在租赁开始日，本公司对融资租赁确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。本公司对应收融资租赁款进行初始计量时，将租赁投资净额作为应收融资租赁款的入账价值。租赁投资净额为未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和。

本公司按照固定的周期性利率计算并确认租赁期内各个期间的利息收入。应收融资租赁款的终止确认和减值按照本附注“五、11、金融工具”进行会计处理。

未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

融资租赁发生变更且同时符合下列条件的，本公司将该变更作为一项单独租赁进行会计处理：

- 该变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；
- 增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

融资租赁的变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，本公司分别下列情形对变更后的租赁进行处理：

- 假如变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为经营租赁的，本公司自租赁变更生效日开始将其作为一项新租赁进行会计处理，并以租赁变更生效日前的租赁投资净额作为租赁资产的账面价值；
- 假如变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为融资租赁的，本公司按照本附注“五、11、金融工具”关于修改或重新议定合同的政策进行会计处理。

39、其他重要的会计政策和会计估计

☒ 适用 ☐ 不适用

(1) 回购本公司股份

回购本公司股份时，回购的股份作为库存股管理，回购股份的全部支出转为库存股成本，同时进行备查登记。库存股不参与利润分配，在资产负债表中作为股东权益的备抵项目列示。

库存股注销时，按注销股票面值总额减少股本，库存股成本超过面值总额的部分，应依次冲减资本公积(股本溢价)、盈余公积和未分配利润；库存股成本低于面值总额的，低于面值总额的部分增加资本公积(股本溢价)。

库存股转让时，转让收入高于库存股成本的部分，增加资本公积(股本溢价)；低于库存股成本的部分，依次冲减资本公积(股本溢价)、盈余公积、未分配利润。

40、重要会计政策和会计估计的变更

(1) 重要会计政策变更

☐ 适用 ☒ 不适用

(2) 重要会计估计变更

□适用 √不适用

(3) 2026 年起首次执行新会计准则或准则解释等涉及调整首次执行当年年初的财务报表

□适用 √不适用

41、其他

□适用 √不适用

六、税项

1、主要税种及税率

主要税种及税率情况

√适用 □不适用

税种	计税依据	税率
增值税	按税法规定计算的销售货物和应税劳务收入为基础计算销项税额,在扣除当期允许抵扣的进项税额后,差额部分为应交增值税	13%、10%、6%
城市维护建设税	按实际缴纳的增值税及消费税计缴	7%
企业所得税	按应纳税所得额计缴	参见下方说明
教育费附加、地方教育费附加	按实际缴纳的增值税及消费税计缴	3%、2%
土地使用税	不动产权证书确认的土地面积	5 元/平方米/年

存在不同企业所得税税率纳税主体的,披露情况说明

√适用 □不适用

纳税主体名称	所得税税率(%)
江苏亚虹医药科技股份有限公司	25.00
上海亚虹医药科技有限公司	25.00
Asieris MediTech Co., Ltd.	-
Asieris MediTech (Hong Kong) Co., Ltd.	小于 200 万港币 8.25; 超出 200 万港币部分 16.50
Asieris Pharmaceuticals (AUS) Pty Ltd.	25.00
Asieris Pharmaceuticals (USA), Inc.	联邦所得税率为 21.00; 州所得税率为 8.84
江苏亚虹制药有限公司	20.00
海南亚虹医药贸易有限公司	25.00
MetCuria Inc.	-
MetCura Pharmaceuticals Inc.	联邦所得税率为 21.00; 州所得税率为 8.00
MetCura Pharmaceuticals AUS Pty Ltd.	25.00
Baylink Biosciences Holdings	-

Baylink Biosciences Inc	联邦所得税率为 21.00；州所得税率为 8.84
METCURA PHARMACEUTICALS (HONG KONG) CO., LIMITED	小于 200 万港币 8.25；超出 200 万港币部分 16.50
上海励可瑞医药科技有限公司	25.00
上海励科瑞生物医药有限公司	25.00
江苏贝联生物科技有限公司	25.00
Baylink Biosciences (HongKong) Limited	小于 200 万港币 8.25；超出 200 万港币部分 16.50

2、 税收优惠

√适用 □不适用

(1) 江苏亚虹医药科技股份有限公司、上海亚虹医药科技股份有限公司所得税税率优惠

根据财政部、税务总局“关于延长高新技术企业和科技型中小企业亏损结转年限的通知”（财税〔2018〕76号），自2018年1月1日起，当年具备高新技术企业或科技型中小企业资格（以下统称资格）的企业，其具备资格年度之前5个年度发生的尚未弥补完的亏损，准予结转以后年度弥补，最长结转年限由5年延长至10年。江苏亚虹医药科技股份有限公司2018年、2019年和2020年为科技型中小企业，前5个年度所发生的未弥补亏损最长弥补由5年延长至10年，2021年度起为一般企业，后续年度发生的亏损，弥补期限为5年；上海亚虹医药科技股份有限公司2022年为科技型中小企业，前5个年度发生未弥补亏损最长弥补年限由5年延长至10年。2023年度起为一般企业，后续年度发生的亏损，弥补期限为5年。

(2) 江苏亚虹制药有限公司所得税税率优惠

根据财政部、税务总局“关于进一步支持小微企业和个体工商户发展有关税费政策的公告”（财政部税务总局公告2023年第12号），对小型微利企业减按25%计算应纳税所得额，按20%的税率缴纳企业所得税政策，延续执行至2027年12月31日。

3、 其他

□适用 √不适用

七、合并财务报表项目注释

1、 货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行存款	344,441,063.87	770,945,370.42
其他货币资金	5,394,232.80	5,566,809.60
未到期应收利息	1,319,232.88	2,936,438.36
合计	351,154,529.55	779,448,618.38
其中：存放在境外的款项总额	59,088,785.32	40,944,538.20

于 2026 年 6 月 30 日，货币资金余额中包含不属于现金及现金等价物的信用证保证金 5,394,232.80 元。

其他说明

其中因抵押、质押或冻结等对使用有限制，因资金集中管理支取受限，以及放在境外且资金汇回受到限制的货币资金明细如下：

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
信用证保证金	5,394,232.80	5,566,809.60
合计	5,394,232.80	5,566,809.60

2、交易性金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	指定理由和依据
指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	832,017,602.59	668,002,031.93	为消除/明显减少由于公司购买的理财产品计量基础不同所导致的相关利得或损失在确认或计量方面不一致的情况，公司将保本型浮动收益理财产品指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。
其中：			
理财产品	832,017,602.59	668,002,031.93	为消除/明显减少由于公司购买的理财产品计量基础不同所导致的相关利得或损失在确认或计量方面不一致的情况，公司将保本型浮动收益理财产品指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。
合计	832,017,602.59	668,002,031.93	/

其他说明：

☐适用 ☒不适用

3、衍生金融资产

☐适用 ☒不适用

4、应收票据

(1) 应收票据分类列示

☐适用 ☒不适用

(2) 期末公司已质押的应收票据

☐适用 ☒不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

☐适用 ☒不适用

(4) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

不适用

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收票据情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收票据核销情况：

☐适用 ☒不适用

应收票据核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

5、 应收账款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	149,785,146.80	103,749,142.25
1 至 2 年	-	-
2 至 3 年	-	-
3 年以上	-	-
合计	149,785,146.80	103,749,142.25

(2) 按坏账计提方法分类披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面 价值	账面余额		坏账准备		账面 价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比 例(%)		金额	比例 (%)	金额	计提 比例 (%)	
按单项计提坏账准备										
其中：										
按组合计提坏账准备	149,785,146.80	100.00	7,489,257.34	5.00	142,295,889.46	103,749,142.25	100.00	5,187,457.11	5.00	98,561,685.14
其中：										
账龄组合	149,785,146.80	100.00	7,489,257.34	5.00	142,295,889.46	103,749,142.25	100.00	5,187,457.11	5.00	98,561,685.14
合计	149,785,146.80	/	7,489,257.34	/	142,295,889.46	103,749,142.25	/	5,187,457.11	/	98,561,685.14

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☒适用 ☐不适用

组合计提项目：账龄组合

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额
----	------

	账面余额	坏账准备	计提比例（%）
一年以内	149,785,146.80	7,489,257.34	5.00
合计	149,785,146.80	7,489,257.34	/

按组合计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

项目	划分依据	坏账计提比例	
		项目	计提比例（%）
第一阶段	按信用风险特征组合计提坏账准备	1 年以内	5.00
		1 至 2 年	20.00
		2 至 3 年	50.00
		3 年以上	100.00
第二阶段	按单项计提坏账准备	——	100.00

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
应收账款坏账准备	5,187,457.11	2,347,069.03			-45,268.80	7,489,257.34
合计	5,187,457.11	2,347,069.03			-45,268.80	7,489,257.34

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况

☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末 余额	合同资产期 末余额	应收账款和合 同资产期末余 额	占应收账款 和合同资产 期末余额合 计数的比例 (%)	坏账准备期 末余额
第一名	110,795,917.44		110,795,917.44	73.97	5,539,795.87
第二名	37,985,087.69		37,985,087.69	25.36	1,899,254.38
第三名	712,297.55		712,297.55	0.48	35,614.88
第四名	271,804.61		271,804.61	0.18	13,590.23
第五名	13,621.80		13,621.80	0.01	681.09
合计	149,778,729.09		149,778,729.09	100.00	7,488,936.45

其他说明

无

其他说明：

☐适用 ☒不适用

6、 合同资产

(1) 合同资产情况

☐适用 ☒不适用

(2) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

不适用

对本期发生损失准备变动的合同资产账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期合同资产计提坏账准备情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的合同资产情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的合同资产核销情况

☐适用 ☒不适用

合同资产核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

7、 应收款项融资

(1) 应收款项融资分类列示

☐适用 ☒不适用

(2) 期末公司已质押的应收款项融资

☐适用 ☒不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收款项融资

☐适用 ☒不适用

(4) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

不适用

对本期发生损失准备变动的应收款项融资账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收款项融资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收款项融资核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

(7) 应收款项融资本期增减变动及公允价值变动情况：

☐适用 ☒不适用

(8) 其他说明：

☐适用 ☒不适用

8、预付款项

(1) 预付款项按账龄列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例(%)	金额	比例(%)
1 年以内	28,215,105.56	89.37	15,824,383.32	89.62
1 至 2 年	2,633,326.44	8.34	1,085,960.90	6.15
2 至 3 年	360,654.30	1.14	362,615.36	2.05
3 年以上	363,509.52	1.15	384,619.88	2.18
合计	31,572,595.82	100.00	17,657,579.46	100.00

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：

无

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例(%)
第一名	5,766,958.69	18.27
第二名	2,967,567.19	9.40
第三名	1,705,560.60	5.40
第四名	1,690,773.64	5.36
第五名	1,575,539.95	4.99
合计	13,706,400.07	43.42

其他说明：

无

其他说明

☐适用 ☒不适用

9、其他应收款

项目列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	6,501,479.41	6,457,814.24
合计	6,501,479.41	6,457,814.24

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收利息

(1) 应收利息分类

☐适用 ☒不适用

(2) 重要逾期利息

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明:

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

无

(5) 本期实际核销的应收利息情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收利息核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	4,349,277.27	1,245,022.46
1 至 2 年	313,060.26	3,777,265.47
2 至 3 年	4,238,435.59	4,506,461.06
3 年以上	2,925,931.64	2,678,477.83
合计	11,826,704.76	12,207,226.82

(2) 按款项性质分类情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
保证金及押金	8,862,108.99	8,798,258.82
待退回预付试验费	2,395,241.32	3,408,968.00
其他	569,354.45	-
合计	11,826,704.76	12,207,226.82

(3) 坏账准备计提情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月 预期信用损 失	整个存续期预 期信用损失(未 发生信用减值)	整个存续期预 期信用损失(已 发生信用减值)	
2026年1月1日余额	5,749,412.58			5,749,412.58
2026年1月1日余额在本期				
--转入第二阶段				
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	317,541.01			317,541.01
本期转回	745,033.04			745,033.04
本期转销				
本期核销				
其他变动	3,304.80			3,304.80

2026年6月30日余额	5,325,225.35			5,325,225.35
--------------	--------------	--	--	--------------

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

项目	划分依据	坏账计提比例	
		项目	计提比例（%）
第一阶段	按信用风险特征组合计提坏账准备	1 年以内	5.00
		1 至 2 年	20.00
		2 至 3 年	50.00
		3 年以上	100.00
第二阶段	按单项计提坏账准备	——	100.00

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
其他应收款 坏账准备	5,749,412.58	317,541.01	745,033.04		3,304.80	5,325,225.35
合计	5,749,412.58	317,541.01	745,033.04		3,304.80	5,325,225.35

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他应收款核销情况：

☐适用 ☒不适用

其他应收款核销说明：

☐适用 ☒不适用**(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况**☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款 期末余额合计 数的比例(%)	款项的性 质	账龄	坏账准备 期末余额
上海创诺制药有限公司	4,000,000.00	33.82	保证金及 押金	2-3 年	2,000,000.00
Novotech (Australia) Pty Ltd	2,395,241.32	20.25	待退回预 付试验费	1 年以内	119,762.07
上海前滩国际商务区 投资(集团)有限公司	1,919,195.28	16.23	保证金及 押金	1 年以 内、2-3 年、3 年 以上	1,350,143.13
上海金桥出口加工区 开发股份有限公司	709,758.99	6.00	保证金及 押金	1-2 年、 3 年以上	678,542.72
北京中海广场商业发 展有限公司	417,307.50	3.53	保证金及 押金	1 年以内	20,865.38
合计	9,441,503.09	79.83	/	/	4,169,313.30

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用**10、 存货****(1) 存货分类**☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	存货跌价准 备/合同履约 成本减值准 备	账面价值	账面余额	存货跌价准 备/合同履约 成本减值准 备	账面价值
研发材料	2,806,179.48	1,005,096.99	1,801,082.49	7,165,644.03	1,484,322.47	5,681,321.56
委托加工物 资	9,421,542.27	28,393.69	9,393,148.58	7,580,479.43	-	7,580,479.43
库存商品	13,501,258.19	-	13,501,258.19	7,984,072.31	-	7,984,072.31

发出商品	317,139.27	-	317,139.27	672,435.32	-	672,435.32
合计	26,046,119.21	1,033,490.68	25,012,628.53	23,402,631.09	1,484,322.47	21,918,308.62

(2) 确认为存货的数据资源

□适用 √不适用

(3) 存货跌价准备及合同履约成本减值准备

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额		本期减少金额		期末余额
		计提	其他	转回或转销	其他	
研发材料	1,484,322.47	179,092.81	-	640,704.91	17,613.38	1,005,096.99
委托加工物资	-	28,782.99	-	-	389.30	28,393.69
合计	1,484,322.47	207,875.80	-	640,704.91	18,002.68	1,033,490.68

本期转回或转销存货跌价准备的原因

√适用 □不适用

本期将期初已计提存货跌价准备的研发材料报废或领用所致。

按组合计提存货跌价准备

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

组合名称	期末			期初		
	账面余额	跌价准备	跌价准备计提比例(%)	账面余额	跌价准备	跌价准备计提比例(%)
研发材料—药品效期	2,806,179.48	1,005,096.99	35.82	7,165,644.03	1,484,322.47	20.71
委托加工物资—药品效期	9,421,542.27	28,393.69	0.30	-	-	-
合计	12,227,721.75	1,033,490.68	/	7,165,644.03	1,484,322.47	/

按组合计提存货跌价准备的计提标准

√适用 □不适用

药品效期	可变现净值的计算方法
临近药品有效期 6 个月内	账面金额的 0%

(4) 存货期末余额含有的借款费用资本化金额及其计算标准和依据

☐适用 ☒不适用

(5) 合同履约成本本期摊销金额的说明

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

11、持有待售资产

☐适用 ☒不适用

12、 一年内到期的非流动资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的其他债权投资	84,539,987.82	10,926,750.04
合计	84,539,987.82	10,926,750.04

一年内到期的债权投资

☐适用 ☒不适用

一年内到期的其他债权投资

☒适用 ☐不适用

(1) 一年内到期的其他债权投资情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	应计利息	利息调整	本期公允价值变动	期末余额	成本	累计公允价值变动	累计在其他综合收益中确认的损失准备	备注
可转让大额存单	10,926,750.04	-	-	1,031,452.05	84,539,987.82	81,028,444.45	3,511,543.37	-	/
合计	10,926,750.04	-	-	1,031,452.05	84,539,987.82	81,028,444.45	3,511,543.37	-	/

一年内到期的其他债权投资的减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2)期末重要的一年内到期的其他债权投资

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	期末余额					期初余额				
	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金
招商银行大额存单	8,000.00	2.60%	2.60%	2027/4/29	-	8,000.00	2.60%	2.60%	2027/4/29	-
中信银行大额存单	-	-	-	-	-	1,000.00	3.30%	3.41%	2026/03/10	-
合计	8,000.00	/	/	/	-	9,000.00	/	/	/	-

注：上表仅列示本期末尚未到期的一年内到期的其他债权投资，该项债权投资上期末于其他债权投资科目列示。

(3)减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

不适用

对本期发生损失准备变动的账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据

☐适用 ☒不适用

(4)本期实际核销的一年内到期的其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的一年内到期的其他债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

一年内到期的其他债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

一年内到期的非流动资产的其他说明
无

13、其他流动资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
待抵扣进项税	1,765,124.80	8,465,194.26
大额存单	100,916,712.33	150,309,863.01
合计	102,681,837.13	158,775,057.27

补偿性资产相关信息

☐适用 ☒不适用

其他说明：

原始期限在一年以内（含一年）的大额存单列报于“其他流动资产”，公司根据持有金融资产业务模式将其分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产。

项目	期初余额	应计利息	利息调整	本期公允价值变动	期末余额	成本	累计公允价值变动	累计在其他综合收益中确认的损失准备	备注
可转让大额存单	150,309,863.01	-	-	694,246.58	100,916,712.33	100,000,000.00	916,712.33	-	/
合计	150,309,863.01	-	-	694,246.58	100,916,712.33	100,000,000.00	916,712.33	-	/

期末大额存单情况：

项目	期末余额					期初余额				
	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金
招商银行大额存单	100,000,000.00	1.40%	1.40%	2026/11/3	-	100,000,000.00	1.40%	1.40%	2026/11/3	-
招商银行大额存单	-	-	-	-	-	50,000,000.00	1.10%	1.10%	2026/2/3	-
合计	100,000,000.00	/	/	/	-	150,000,000.00	/	/	/	-

14、债权投资

(1) 债权投资情况

☐适用 ☒不适用

债权投资减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末重要的债权投资

☐适用 ☒不适用

(3) 减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和减值准备计提比例：

不适用

对本期发生损失准备变动的债权投资账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际的核销债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

15、 其他债权投资

(1) 其他债权投资情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	应计利息	利息调整	本期公允价值变动	期末余额	成本	累计公允价值变动	累计在其他综合收益中确认的减值准备	备注
可转让大额存单	83,508,535.77	-	-	-	-	-	-	-	
合计	83,508,535.77	-	-	-	-	-	-	-	/

注：公司购买的大额存单是银行大额存单，自取得该等大额存单后可以随时转让。

其他债权投资减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末重要的其他债权投资

☐适用 ☒不适用

(3) 减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际核销的其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

其他债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

16、 长期应收款

(1) 长期应收款情况

☐适用 ☒不适用

(2) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明:

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备:

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

无

(4) 本期实际核销的长期应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的长期应收款核销情况

☐适用 ☒不适用

长期应收款核销说明:

☐适用 ☒不适用

其他说明:

☐适用 ☒不适用

17、 长期股权投资

(1) 长期股权投资情况

☐适用 ☒不适用

(2) 长期股权投资的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

18、其他权益工具投资

(1) 其他权益工具投资情况

√适用 □不适用

项目	期初 余额	本期增减变动					期末 余额	本期确 认的股 利收入	累计计入 其他综合 收益的利 得	累计计入其 他综合收益 的损失	指定为以公 允价值计量 且其变动计 入其他综合 收益的原因
		追加 投资	减少 投资	本期计入其 他综合收益 的利得	本期计入其 他综合收益 的损失	其他					
非上市公司股权	16,346,414.02					-183,525.63	16,162,888.39		426,428.03	9,153,008.94	非交易性权益工具投资
合计	16,346,414.02					-183,525.63	16,162,888.39		426,428.03	9,153,008.94	/

(2) 本期存在终止确认的情况说明

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

19、其他非流动金融资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	35,000,000.00	-
其中：权益工具投资	35,000,000.00	-
合计	35,000,000.00	-

其他说明：

无

20、投资性房地产

不适用。

21、固定资产

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
固定资产	22,363,684.66	24,707,235.04
固定资产清理	193.81	-
合计	22,363,878.47	24,707,235.04

其他说明：

无

固定资产**(1) 固定资产情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	机器设备	通用设备	运输工具	合计
一、账面原值：				
1.期初余额	45,775,902.37	5,226,700.57	1,284,356.69	52,286,959.63
2.本期增加金额	641,537.26	175,248.99	-	816,786.25
（1）购置	903,812.27	210,501.07	-	1,114,313.34
（2）在建工程转入				
（3）企业合并增加				
（4）外币报表折算差异	-262,275.01	-35,252.08	-	-297,527.09
3.本期减少金额	51,504.44	436,608.60	-	488,113.04

(1) 处置或报废	51,504.44	436,608.60	-	488,113.04
4.期末余额	46,365,935.19	4,965,340.96	1,284,356.69	52,615,632.84
二、累计折旧				
1.期初余额	23,150,060.02	3,250,351.59	1,179,312.98	27,579,724.59
2.本期增加金额	2,668,128.50	429,837.34	16,850.73	3,114,816.57
(1) 计提	2,756,780.56	452,706.98	16,850.73	3,226,338.27
(2) 外币报表折算差额	-88,652.06	-22,869.64	-	-111,521.70
3.本期减少金额	30,598.99	411,993.99	-	442,592.98
(1) 处置或报废	30,598.99	411,993.99	-	442,592.98
4.期末余额	25,787,589.53	3,268,194.94	1,196,163.71	30,251,948.18
三、减值准备				
1.期初余额				
2.本期增加金额				
(1) 计提				
3.本期减少金额				
(1) 处置或报废				
4.期末余额				
四、账面价值				
1.期末账面价值	20,578,345.66	1,697,146.02	88,192.98	22,363,684.66
2.期初账面价值	22,625,842.35	1,976,348.98	105,043.71	24,707,235.04

(2) 暂时闲置的固定资产情况

□适用 √不适用

(3) 通过经营租赁租出的固定资产

□适用 √不适用

(4) 未办妥产权证书的固定资产情况

□适用 √不适用

(5) 固定资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

固定资产清理

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
通用设备	193.81	-
合计	193.81	-

其他说明：

无

22、 在建工程

项目列示

☐适用 ☒不适用

其他说明：

不适用

在建工程

(1) 在建工程情况

☐适用 ☒不适用

(2) 重要在建工程项目本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(3) 本期计提在建工程减值准备情况

☐适用 ☒不适用

(4) 在建工程的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

工程物资

☐适用 ☒不适用

23、 生产性生物资产**(1) 采用成本计量模式的生产性生物资产**

□适用 √不适用

(2) 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

□适用 √不适用

(3) 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

24、 油气资产**(1) 油气资产情况**

□适用 √不适用

(2) 油气资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

不适用

25、 使用权资产**(1) 使用权资产情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1.期初余额	87,082,612.97	87,082,612.97
2.本期增加金额	-1,582,951.71	-1,582,951.71
(1)新增租赁	100,600.13	100,600.13
(2)企业合并增加	-	-
(3)租赁负债调整	-234,259.57	-234,259.57
(4)外币报表折算差额	-1,449,292.27	-1,449,292.27
3.本期减少金额	4,722,630.50	4,722,630.50
(1)处置	4,722,630.50	4,722,630.50
(2)转出至固定资产	-	-

4.期末余额	80,777,030.76	80,777,030.76
二、累计折旧		
1.期初余额	38,304,728.31	38,304,728.31
2.本期增加金额	7,663,707.93	7,663,707.93
(1)计提	8,250,333.55	8,250,333.55
(2)外币报表折算差额	-586,625.62	-586,625.62
3.本期减少金额	3,180,333.61	3,180,333.61
(1)处置	3,180,333.61	3,180,333.61
(2)转出至固定资产	-	-
4.期末余额	42,788,102.63	42,788,102.63
三、减值准备		
1.期初余额		
2.本期增加金额		
(1)计提		
3.本期减少金额		
(1)处置		
(2)转出至固定资产		
4.期末余额		
四、账面价值		
1.期末账面价值	37,988,928.13	37,988,928.13
2.期初账面价值	48,777,884.66	48,777,884.66

(2) 使用权资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无

26、 无形资产

(1) 无形资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	土地使用权	软件	专利权	药品上市许可证	合计
一、账面原值					
1.期初余额	25,663,199.78	5,113,026.36	90,566.04	67,250,000.00	98,116,792.18
2.本期增加金额	-	193,632.08	44,951,940.00	-	45,145,572.08
(1)购置	-	193,632.08	-	-	193,632.08
(2)内部研发	-	-	44,951,940.00	-	44,951,940.00
(3)企业合并增加					
3.本期减少金额					

(1) 处置					
4.期末余额	25,663,199.78	5,306,658.44	45,042,506.04	67,250,000.00	143,262,364.26
二、累计摊销					
1.期初余额	2,105,290.31	1,412,507.72	49,056.80	20,872,377.72	24,439,232.55
2.本期增加金额	259,353.12	257,575.84	379,127.82	8,895,104.94	9,791,161.72
(1) 计提	259,353.12	257,575.84	384,264.82	8,895,104.94	9,796,298.72
(2)外币报表折算差额	-	-	-5,137.00	-	-5,137.00
3.本期减少金额					
(1) 处置					
4.期末余额	2,364,643.43	1,670,083.56	428,184.62	29,767,482.66	34,230,394.27
三、减值准备					
1.期初余额					
2.本期增加金额					
(1) 计提					
3.本期减少金额					
(1) 处置					
4.期末余额					
四、账面价值					
1.期末账面价值	23,298,556.35	3,636,574.88	44,614,321.42	37,482,517.34	109,031,969.99
2.期初账面价值	23,557,909.47	3,700,518.64	41,509.24	46,377,622.28	73,677,559.63

本期末通过公司内部研发形成的无形资产占无形资产余额的比例40.88%。

(2) 确认为无形资产的数据资源

☐适用 ☒不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

☐适用 ☒不适用

(4) 无形资产的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

27、商誉

(1) 商誉账面原值

☐适用 ☒不适用

(2) 商誉减值准备

☐适用 ☒不适用

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

☐适用 ☒不适用

资产组或资产组组合发生变化

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(4) 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

☐适用 ☒不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

☐适用 ☒不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

☐适用 ☒不适用

(5) 业绩承诺及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

28、 长期待摊费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金 额	本期摊销金 额	其他减少金额	期末余额
装修费	4,207,658.77	1,941,000.69	1,488,648.76	-26,772.86	4,633,237.84

系统使用费	285,873.70	103,773.58	155,594.70	-	234,052.58
保险费	-	112,264.15	-	-	112,264.15
消防及环评工程	9,750.68	-	5,318.64	-	4,432.04
宽带费	-	81,360.00	3,390.00	-	77,970.00
合计	4,503,283.15	2,238,398.42	1,652,952.10	-26,772.86	5,061,956.61

其他说明：

无

29、递延所得税资产/递延所得税负债

(1) 未经抵销的递延所得税资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
租赁负债（含一年内到期的租赁负债）	45,372,687.80	12,864,465.56	56,910,153.30	16,012,878.04
合计	45,372,687.80	12,864,465.56	56,910,153.30	16,012,878.04

(2) 未经抵销的递延所得税负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
使用权资产	37,988,928.13	10,705,942.99	48,777,884.66	13,615,905.39
合计	37,988,928.13	10,705,942.99	48,777,884.66	13,615,905.39

(3) 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额
递延所得税资产	10,702,360.19	2,162,105.37	13,615,905.39	2,396,972.65
递延所得税负债	10,702,360.19	3,582.80	13,615,905.39	

(4) 未确认递延所得税资产明细

☐适用 ☒不适用

(5) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

30、其他非流动资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
无形资产等购置款	12,134,665.22	-	12,134,665.22	13,910,469.86	-	13,910,469.86
待抵扣进项税	30,510,615.14	-	30,510,615.14	27,916,613.36	-	27,916,613.36
固定资产、在建工程、装修等购置款	748,968.39	-	748,968.39	-	-	-
合计	43,394,248.75	-	43,394,248.75	41,827,083.22	-	41,827,083.22

补偿性资产相关信息

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

31、所有权或使用权受限资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况
货币资金	5,394,232.80	5,394,232.80	其他	信用保证金	5,566,809.60	5,566,809.60	其他	信用保证金
合计	5,394,232.80	5,394,232.80	/	/	5,566,809.60	5,566,809.60	/	/

其他说明：

无

32、短期借款

(1) 短期借款分类

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
信用借款	90,200,000.00	238,346,052.35
应付利息	55,028.03	156,943.09
合计	90,255,028.03	238,502,995.44

短期借款分类的说明：

公司于 2025 年 9 月 30 日与中国光大银行股份有限公司上海联洋支行(下称“光大银行”)签订了《综合授信协议》，约定光大银行在 2025 年 9 月 30 日至 2028 年 9 月 29 日期间给予公司 150,000,000.00 元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司累计归还借款 69,000,000.00 元，并利用该额度累计申请贷款 20,000,000.00 元，截至 2026 年 6 月 30 日，剩余 30,000,000.00 元尚未到期。

公司于 2025 年 1 月 20 日与中信银行上海分行营业部(下称“中信银行”)签订了《中信银行“信 e 融”业务合作协议》，约定中信银行在 2025 年 1 月 20 日至 2026 年 1 月 20 日期间给予公司 100,000,000.00 元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款，截至 2026 年 6 月 30 日，剩余 7,000,000.00 元尚未到期。

公司于 2025 年 4 月 9 日、2025 年 8 月 1 日分别与招商银行股份有限公司上海分行(下称“招商银行”)签订了《授信协议》，约定招商银行在 2025 年 4 月 9 日至 2026 年 7 月 31 日期间给予公司 200,000,000.00 元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司累计归还借款 82,546,052.35 元，并利用该额度累计申请贷款 33,400,000.00 元，截至 2026 年 6 月 30 日，剩余 53,200,000.00 元尚未到期。

公司于 2025 年 9 月 30 日与中国银行股份有限公司泰州分行(下称“中国银行”)签订了《授信业务总协议》，约定中国银行在协议生效期至 2026 年 2 月 19 日期间给予公司 100,000,000.00 元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司累计归还借款 50,000,000.00 元，截至 2026 年 6 月 30 日，无尚未到期贷款。

(2) 已逾期未偿还的短期借款情况

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明：

☐ 适用 ☒ 不适用

33、 交易性金融负债

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

34、 衍生金融负债

☐适用 ☒不适用

35、 应付票据

☐适用 ☒不适用

36、 应付账款

(1) 应付账款列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付物料及研发款项	43,416,817.99	51,543,620.13
其他费用	1,849,603.99	8,046,512.78
合计	45,266,421.98	59,590,132.91

(2) 账龄超过 1 年或逾期的重要应付账款

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
供应商一	9,033,524.03	尚未结算
合计	9,033,524.03	/

其他说明：

☐适用 ☒不适用

37、 预收款项

(1) 预收款项列示

☐适用 ☒不适用

(2) 账龄超过 1 年的重要预收款项

□适用 √不适用

(3) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

38、 合同负债**(1) 合同负债情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
销售返利	784,086.73	221,238.94
预收货款	256,796.05	-
合计	1,040,882.78	221,238.94

(2) 账龄超过 1 年的重要合同负债

□适用 √不适用

(3) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

39、 应付职工薪酬**(1) 应付职工薪酬列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	29,162,080.83	141,288,629.42	146,178,069.48	24,272,640.77
二、离职后福利-设定提存计划	1,960,089.72	11,890,352.21	12,025,988.07	1,824,453.86
合计	31,122,170.55	153,178,981.63	158,204,057.55	26,097,094.63

(2)短期薪酬列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、工资、奖金、津贴和补贴	27,201,077.63	126,214,536.25	131,805,420.37	21,610,193.51
二、职工福利费	38,529.05	2,778,484.37	1,909,418.71	907,594.71
三、社会保险费	1,078,193.15	6,548,233.79	6,608,667.00	1,017,759.94
其中：医疗保险费	1,034,483.24	6,311,008.86	6,365,711.10	979,781.00
工伤保险费	43,709.91	237,224.93	242,955.90	37,978.94
四、住房公积金	844,281.00	5,604,895.70	5,712,084.09	737,092.61
五、工会经费和职工教育经费	-	142,479.31	142,479.31	-
合计	29,162,080.83	141,288,629.42	146,178,069.48	24,272,640.77

(3)设定提存计划列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	1,895,759.00	11,496,368.28	11,626,131.35	1,765,995.93
2、失业保险费	64,330.72	393,983.93	399,856.72	58,457.93
合计	1,960,089.72	11,890,352.21	12,025,988.07	1,824,453.86

其他说明：

□适用 √不适用

40、 应交税费

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
增值税	1,815,349.41	1,319,558.63
个人所得税	4,614,980.01	2,006,823.42
城市维护建设税	127,074.46	92,369.10
印花税	62,300.48	101,542.14
教育费附加	54,460.48	39,586.76
土地使用税	38,536.88	38,536.88
地方教育费附加	36,306.99	26,391.17
环境保护税	41.80	-
合计	6,749,050.51	3,624,808.10

其他说明：

无

41、其他应付款

(1) 项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付利息		
应付股利		
其他应付款	50,015,813.18	50,129,594.11
合计	50,015,813.18	50,129,594.11

(2) 应付利息

□适用 √不适用

(3) 应付股利

□适用 √不适用

(4) 其他应付款

按款项性质列示其他应付款

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付费用	37,237,820.78	36,408,080.43
保证金及押金	822,729.48	921,972.93
员工报销款	3,209,125.70	3,367,698.54
代扣代缴款项	1,901,210.40	2,049,919.47
长期资产款	6,844,926.82	7,381,922.74
合计	50,015,813.18	50,129,594.11

账龄超过 1 年或逾期的重要其他应付款

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

42、 持有待售负债

☐适用 ☒不适用

43、 一年内到期的非流动负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的长期借款	8,781,607.11	1,298,891.89
一年内到期的租赁负债	15,984,184.55	17,906,717.15
合计	24,765,791.66	19,205,609.04

其他说明：

租赁负债详见本节附注七、47，长期借款详见本节附注七、45。

44、 其他流动负债

☐适用 ☒不适用

45、 长期借款

(1) 长期借款分类

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
信用借款	213,851,000.00	49,700,000.00
应付利息	136,183.09	34,150.03
减：一年内到期的长期借款	8,781,607.11	1,298,891.89
合计	205,205,575.98	48,435,258.14

长期借款分类的说明：

无

其他说明

☒适用 ☐不适用

公司于 2025 年 9 月 4 日与华夏银行股份有限公司泰州分行(下称“华夏银行”)签订了《最高额融资协议》，约定华夏银行在 2025 年 6 月 25 日至 2026 年 6 月 25 日期间给予公司 100,000,000.00 元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。授信期内，公司累计归还借款 649,000.00 元，截至 2026 年 6 月 30 日，剩余 49,051,000.00 元尚未到期。

公司于2025年9月3日与上海银行泰州分行(下称“上海银行”)签订了《流动资金借款合同》，约定上海银行在2025年9月3日至2028年3月3日期间给予公司85,000,000.00元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司利用该额度累计申请贷款85,000,000.00元，截至2026年6月30日尚未到期。

公司于2026年5月22日与招商银行股份有限公司上海分行(下称“招商银行”)签订了《授信协议》，约定招商银行在2026年5月22日至2029年5月21日期间给予公司300,000,000.00元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司利用该额度累计申请贷款19,800,000.00元，截至2026年6月30日尚未到期。

公司于2026年5月27日与兴业银行股份有限公司上海普陀支行(下称“兴业银行”)签订了《授信协议》，约定兴业银行在2026年5月27日至2027年5月26日期间给予公司150,000,000.00元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款。报告期内，公司利用该额度累计申请贷款20,000,000.00元，截至2026年6月30日尚未到期。

公司于2026年4月22日与中信银行上海分行营业部(下称“中信银行”)签订了《人民币流动资金借款合同》，约定中信银行在2026年4月24日至2028年4月24日期间给予公司50,000,000.00元整授信额度，公司在该授信额度下可办理贷款等授信业务。据此公司将相关贷款分类为信用借款，报告期内，公司利用该额度累计申请贷款40,000,000.00元，截至2026年6月30日尚未到期。

46、 应付债券

(1) 应付债券

☐适用 ☒不适用

(2) 应付债券的具体情况：（不包括划分为金融负债的优先股、永续债等其他金融工具）

☐适用 ☒不适用

(3) 可转换公司债券的说明

☐适用 ☒不适用

转股权会计处理及判断依据

☐适用 ☒不适用

(4) 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐适用 ☒不适用

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐适用 ☒不适用

其他金融工具划分为金融负债的依据说明

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

47、 租赁负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
租赁负债	45,372,687.80	56,910,153.30
减：一年内到期的租赁负债	15,984,184.55	17,906,717.15
合计	29,388,503.25	39,003,436.15

其他说明：

无

48、 长期应付款

项目列示

☐适用 ☒不适用

长期应付款

☐适用 ☒不适用

专项应付款

☐适用 ☒不适用

49、 长期应付职工薪酬

☐适用 ☒不适用

50、 预计负债

☐适用 ☒不适用

51、 递延收益

递延收益情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助	4,601,770.32		380,050.19	4,221,720.13	研发项目补助
合计	4,601,770.32		380,050.19	4,221,720.13	/

其他说明：

√适用 □不适用

负债项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期计入其他收益金额	其他变动	期末余额	与资产相关/与收益相关
国家1类新药首创口服治疗膀胱癌 APL-1202 片的研发及产业化	4,601,770.32	-	-	380,050.19	-	4,221,720.13	与资产相关
合计	4,601,770.32	-	-	380,050.19	-	4,221,720.13	/

52、其他非流动负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
股权回购义务	30,000,000.00	-
合计	30,000,000.00	-

其他说明：

无

53、股本

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

	期初余额	本次变动增减（+、-）					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	571,170,486.00	1,021,682.00				1,021,682.00	572,192,168.00

其他说明：

根据公司第二届董事会第二十二次会议审议通过的《关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的议案》，同意公司为 2022 年激励计划中符合条件的 83 名激励对象办理归属，对应限制性股票的归属数量合计为 143.595 万股。截至 2026 年 5 月 19 日，公司共计收到激励对象以货币缴纳的出资额 6,941,482.03 元，其中增加股本 1,021,682.00 元，增加资本公积（股本溢价）5,919,800.03 元。

立信会计师事务所（特殊普通合伙）于 2026 年 5 月 26 日出具了《江苏亚虹医药科技股份有限公司验资报告》（信会师报字[2026]第 ZA14567 号），对公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期的激励对象出资情况进行了审验。经审验，

截至 2026 年 5 月 19 日止，公司 2022 年激励计划实际由 73 名股权激励对象认购 1,021,682 股（其中 68 名首次授予激励对象认购 923,932 股，5 名预留授予激励对象认购 97,750 股），每股 6.79 元，实际收到 2022 年激励计划激励对象缴纳的认购款人民币 6,941,482.03 元（陆佰玖拾肆万壹仟肆佰捌拾贰元零叁分），其中新增股本人民币 1,021,682.00（壹佰零贰万壹仟陆佰捌拾贰整），资本公积（资本溢价）人民币 5,919,800.03 元，增加后股本为 572,192,168.00 元。

54、其他权益工具

(1) 期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐适用 ☒不适用

其他权益工具本期增减变动情况、变动原因说明，以及相关会计处理的依据：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

55、资本公积

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价（股本溢价）	2,869,968,314.25	28,597,816.68	6,939,851.52	2,891,626,279.41
其他资本公积	36,992,583.58	2,002,583.54	22,652,316.01	16,342,851.11
合计	2,906,960,897.83	30,600,400.22	29,592,167.53	2,907,969,130.52

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

根据公司第二届董事会第二十二次会议审议通过的《关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的议案》，同意公司为 2022 激励计划中符合条件的 83 名激励对象办理归属，对应限制性股票的归属数量合计为 143.595 万股。截至 2026 年 5 月 19 日，公司共计收到激励对象以货币缴纳的出资额 6,941,482.03 元，其中增加股本 1,021,682.00 元，增加资本公积（股本溢价）5,919,800.03 元。

根据公司第二届董事会第二十二次会议审议通过的《关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的议案》，同意公司为 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的 44 名激励对象办理归属，对应限制性股票

的归属数量合计为 255.142 万股。截至 2026 年 5 月 19 日，公司共计收到激励对象缴纳的认购款人民币 7,807,332.96 元。

立信会计师事务所（特殊普通合伙）于 2026 年 5 月 26 日出具了《江苏亚虹医药科技股份有限公司验资报告》（信会师报字[2026]第 ZA14567 号），对公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期的激励对象出资情况进行了审验。经审验，截至 2026 年 5 月 19 日止，公司 2022 年激励计划实际由 73 名股权激励对象认购 1,021,682 股（其中 68 名首次授予激励对象认购 923,932 股，5 名预留授予激励对象认购 97,750 股），每股 6.79 元，实际收到 2022 年激励计划激励对象缴纳的认购款人民币 6,941,482.03 元（陆佰玖拾肆万壹仟肆佰捌拾贰元零叁分），其中新增股本人民币 1,021,682.00（壹佰零贰万壹仟陆佰捌拾贰整），资本公积（资本溢价）人民币 5,919,800.03 元，增加后股本为 572,192,168.00 元。公司 2024 年激励计划实际由 44 名股权激励对象认购 2,551,416 股，每股 3.06 元，实际收到 2024 年激励计划激励对象缴纳的认购款人民币 7,807,332.96 元（柒佰捌拾万零柒仟叁佰叁拾贰元玖角陆分），2024 年激励计划股票来源为库存股，行权将不会导致注册资本变动。

资本溢价（股本溢价）本期减少 6,939,851.52 元，系公司 2024 年限制性股票激励计划达成归属条件，公司以回购的库存股进行归属，收到的股权认购款与回购股份的库存股差额。

本年内公司对于已行权的权益结算的股份支付，结转已确认的其他资本公积 22,652,316.01 元，增加股本溢价 22,652,316.01 元。

报告期，公司以权益结算的股份支付增加其他资本公积 2,002,583.54 元，详见本节“十五、股份支付”之“2、以权益结算的股份支付情况”。

本年内公司对于子公司 MetCura Pharmaceuticals Inc. 持有份额发生变动，调增资本公积 25,700.64 元。子公司持股比例变动情况说明详见“十、2、在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易”。

56、 库存股

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
库存股	50,059,352.74		14,747,184.48	35,312,168.26
合计	50,059,352.74		14,747,184.48	35,312,168.26

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

报告期内库存股减少系限制性股票激励计划达成归属条件，公司以回购的库存股进行归属。2026 年 4 月 29 日，经第二届董事会第二十二次会议审议通过《关于作废部分已授予但尚未归属的限制性股票的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期、预留授予部分第二个归属期及 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的议案》，2024 年限制性股票激励计划第一个归属期符合归属条件的人数为 44 人，实际归属的人数为 44 人，实际归属股份数量为 2,551,416 股。截至 2026 年 5 月 19 日，实际收到 2024 年激励计划激励对象缴纳的认购款人民币 7,807,332.96 元，本次股票来源为公司从二级市场回购的本公司 A 股普通股股票，公司已于 2026 年 6 月 15 日完成股份登记手续，减少库存股 2,551,416 股。

立信会计师事务所（特殊普通合伙）于 2026 年 5 月 26 日出具了《江苏亚虹医药科技股份有限公司验资报告》（信会师报字[2026]第 ZA14567 号），对公司 2024 年限制性股票激励计划第一个归属期的激励对象出资情况进行了审验。经审验，截至 2026 年 5 月 19 日止，公司 2024 年激励计划实际由 44 名股权激励对象认购 2,551,416 股，每股 3.06 元，实际收到 2024 年激励计划激励对象缴纳的认购款人民币 7,807,332.96 元（柒佰捌拾万零柒仟叁佰叁拾贰元玖角陆分），2024 年激励计划股票来源为库存股，行权将不会导致注册资本变动。

57、其他综合收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期发生金额						期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益	-8,726,580.91							-8,726,580.91
其中：重新计量设定受益计划变动额								
权益法下不能转损益的其他综合收益								
其他权益工具投资公允价值变动	-8,726,580.91							-8,726,580.91
企业自身信用风险公允价值变动								
二、将重分类进损益的其他综合收益	1,989,382.60	-208,340.72	864,730.64	-	-	-597,210.98	-475,860.38	1,392,171.62
其中：权益法下可转损益的其他综合收益								
其他债权投资公允价值变动	3,257,424.70	1,031,452.05	777,333.38	-	-	254,118.67		3,511,543.37
金融资产重分类计入其他综合收益的金额								
其他债权投资信用减值准备								
现金流量套期储备								
外币财务报表折算差额	-1,577,905.11	-1,934,039.35	-	-	-	-1,458,178.97	-475,860.38	-3,036,084.08
其他	309,863.01	694,246.58	87,397.26	-	-	606,849.32	-	916,712.33
其他综合收益合计	-6,737,198.31	-208,340.72	864,730.64	-	-	-597,210.98	-475,860.38	-7,334,409.29

注：报告期内其他综合收益-其他的发生额为公司持有的原始期限在一年以内（含一年）的大额存单产生的公允价值变动，公司根据持有金融资产业务模式将其分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产。

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：

无

58、 专项储备

□适用 √不适用

59、 盈余公积

□适用 √不适用

60、 未分配利润

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期	上年度
调整前上期末未分配利润	-1,844,995,257.84	-1,428,615,181.08
调整期初未分配利润合计数（调增+，调减-）		
调整后期初未分配利润	-1,844,995,257.84	-1,428,615,181.08
加：本期归属于母公司所有者的净利润	-238,604,759.91	-416,380,076.76
减：提取法定盈余公积		
提取任意盈余公积		
提取一般风险准备		
应付普通股股利		
转作股本的普通股股利		
期末未分配利润	-2,083,600,017.75	-1,844,995,257.84

调整期初未分配利润明细：

- 1、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润/ 元。
- 2、由于会计政策变更，影响期初未分配利润/ 元。
- 3、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润/ 元。
- 4、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润/ 元。
- 5、其他调整合计影响期初未分配利润/ 元。

61、 营业收入和营业成本**(1) 营业收入和营业成本情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	151,814,328.30	37,846,270.65	127,259,845.35	32,373,778.83
其他业务	3,538,980.49	2,161,939.10	2,977,629.78	2,572,570.34
合计	155,353,308.79	40,008,209.75	130,237,475.13	34,946,349.17

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	本期发生额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
商品类型				
医药产品	151,814,328.30	37,846,270.65	151,814,328.30	37,846,270.65
其他	3,538,980.49	2,161,939.10	3,538,980.49	2,161,939.10
按经营地区分类				
境内	151,814,328.30	37,846,270.65	151,814,328.30	37,846,270.65
境外	3,538,980.49	2,161,939.10	3,538,980.49	2,161,939.10
合同类型				
购销合同	152,854,314.44	38,094,760.30	152,854,314.44	38,094,760.30
服务合同	342,340.35	147,228.36	342,340.35	147,228.36
租赁合同	2,156,654.00	1,766,221.09	2,156,654.00	1,766,221.09
按销售渠道分类				
经销模式	151,542,523.69	37,737,475.62	151,542,523.69	37,737,475.62
其他	3,810,785.10	2,270,734.13	3,810,785.10	2,270,734.13
合计	155,353,308.79	40,008,209.75	155,353,308.79	40,008,209.75

其他说明

☐适用 ☒不适用

(3) 履约义务的说明

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
药品销售	交付时	见票后根据账期付款	销售商品	是	/	保证类质量保证；商品有效期内，向客户保证商品符合法定质量标准
推广服务	确认服务时	见票后根据账期付款	提供劳务	是	/	/
经营租赁	提供服务时	协议约定时间支付	提供劳务	是	/	无
合计	/	/	/	/	/	/

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

☐适用 ☒不适用

(5) 重大合同变更或重大交易价格调整

□适用 √不适用

其他说明：

无

62、 税金及附加

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	192,627.62	546,387.08
教育费附加	82,554.69	234,165.89
地方教育费附加	55,036.46	156,110.59
印花税	139,094.33	115,034.89
土地使用税	77,073.76	77,073.76
车船使用税	360.00	360.00
环境保护税	108.51	-
合计	546,855.37	1,129,132.21

其他说明：

无

63、 销售费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
推广费用	71,390,748.34	50,018,898.16
职工薪酬	71,258,105.87	44,585,480.73
特许权使用费	6,840,816.87	3,624,016.07
业务宣传费	4,852,089.47	333,676.71
业务招待费	4,267,556.03	4,732,051.57
差旅费	3,413,115.52	2,025,312.45
会议费	2,629,884.13	1,063,037.34
咨询费	2,116,188.09	3,336,663.13
折旧与摊销	1,488,958.59	976,925.85
办公费	1,192,483.57	717,807.58
股份支付	555,985.57	1,361,830.27
租金与物业	380,685.74	442,363.97
其他	166,474.39	15,575.47
合计	170,553,092.18	113,233,639.30

其他说明：

无

64、 管理费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	22,601,563.47	21,299,716.32
咨询费	8,681,808.89	9,891,458.71
股份支付	409,617.41	3,894,333.75
折旧与摊销	3,448,188.15	3,166,940.20
办公费	3,043,179.91	1,442,320.96
差旅费	824,343.97	1,277,669.11
租金与物业	651,354.24	815,250.76
会议费	576,674.65	754,107.48
招待费	485,264.62	236,144.66
保险费用	239,620.98	519,267.34
业务宣传费	-	65,040.03
其他	1,201,334.53	901,374.34
合计	42,162,950.82	44,263,623.66

其他说明：

无

65、 研发费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	59,267,468.34	56,900,173.22
临床前研究费	27,035,981.16	15,294,553.04
临床试验费	16,945,536.90	9,188,042.96
权益授权费	13,867,049.60	58,798.13
物料消耗	9,299,780.27	8,161,050.38
专利及注册费	7,827,571.69	2,124,315.52
折旧与摊销	6,947,713.37	6,834,427.30
咨询费	6,231,511.61	6,245,537.12
差旅费	1,693,262.82	1,144,841.43
股份支付	1,329,731.40	8,313,885.42
租金与物业	1,044,348.70	775,223.52
会务费	228,026.70	187,859.08
其他	1,667,296.84	1,260,274.93
合计	153,385,279.40	116,488,982.05

其他说明：

无

66、 财务费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
利息费用	5,243,816.18	6,089,331.47
减：利息收入	2,016,690.13	2,096,169.55
汇兑损益	1,029,304.90	1,136,778.17
其他	195,339.81	97,841.64
合计	4,451,770.76	5,227,781.73

其他说明：

无

67、 其他收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

按性质分类	本期发生额	上期发生额
政府补助	1,793,080.32	2,077,780.50
代扣个人所得税手续费	373,160.80	321,393.35
税收返还	-	132,662.28
合计	2,166,241.12	2,531,836.13

其他说明：

无

68、 投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益		
处置长期股权投资产生的投资收益		
交易性金融资产在持有期间的投资收益	8,981,639.01	8,858,503.04
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入		
债权投资在持有期间取得的利息收入		
其他债权投资在持有期间取得的利息收入	978,083.34	4,224,194.45
处置交易性金融资产取得的投资收益		
处置其他权益工具投资取得的投资收益		
处置债权投资取得的投资收益		
处置其他债权投资取得的投资收益		
债务重组收益		
合计	9,959,722.35	13,082,697.49

其他说明：

无

69、 净敞口套期收益

□适用 √不适用

70、公允价值变动收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
交易性金融资产	3,035,445.43	3,257,657.52
其中：指定为以公允价值计量的且其变动计入当期损益的金融资产	3,035,445.43	3,257,657.52
合计	3,035,445.43	3,257,657.52

其他说明：

无

71、资产处置收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
固定资产处置损益	-30,753.87	205.50
使用权资产处置损益	77,536.01	-
合计	46,782.14	205.50

其他说明：

√适用 □不适用

无

72、信用减值损失

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
应收账款坏账损失	2,347,069.03	731,169.05
其他应收款坏账损失	-427,492.03	611,885.96
合计	1,919,577.00	1,343,055.01

其他说明：

无

73、资产减值损失

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
一、合同资产减值损失		
二、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	207,875.80	-24,283.46
三、长期股权投资减值损失		
四、投资性房地产减值损失		
五、固定资产减值损失		

六、工程物资减值损失		
七、在建工程减值损失		
八、生产性生物资产减值损失		
九、油气资产减值损失		
十、无形资产减值损失		
十一、商誉减值损失		
十二、其他		
合计	207,875.80	-24,283.46

其他说明：

无

74、 营业外收入

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
非流动资产处置利得合计			
其中：固定资产处置利得			
无形资产处置利得			
债务重组利得			
非货币性资产交换利得			
接受捐赠			
政府补助			
其他	66,281.28	-	66,281.28
合计	66,281.28	-	66,281.28

其他说明：

□适用 √不适用

75、 营业外支出

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
对外捐赠	2,163,000.00	3,011,730.41	2,163,000.00
预计未决诉讼损失		-4,329.23	
存货毁损报废损失		25,865.77	
非流动资产毁损报废损失		2,518.59	
其他		0.04	
合计	2,163,000.00	3,035,785.58	2,163,000.00

其他说明：

无

76、 所得税费用

(1) 所得税费用表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	-	-296,198.59
递延所得税费用	172,282.07	-225,780.58
合计	172,282.07	-521,979.17

(2) 会计利润与所得税费用调整过程

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

77、 其他综合收益

√适用 □不适用

详见附注“七、合并财务报表项目注释”之“57、其他综合收益”

78、 现金流量表项目

(1) 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
利息收入	433,895.61	1,318,525.71
经营租赁收入	2,156,654.00	3,312,023.37
政府补助	1,428,515.20	1,634,898.60
其他	66,281.28	149,942.34
合计	4,085,346.09	6,415,390.02

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

无

支付的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
费用支出	212,462,956.34	152,023,147.48

银行手续费	195,339.81	97,841.64
营业外支出	2,163,000.00	5,019,303.21
押金及保证金	335,198.45	4,762,105.32
合计	215,156,494.60	161,902,397.65

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

无

(2) 与投资活动有关的现金

收到的重要的投资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
收回投资收到的现金	1,308,057,995.43	3,331,862,525.65
合计	1,308,057,995.43	3,331,862,525.65

收到的重要的投资活动有关的现金

赎回理财产品、大额存单及定期存款收到的本金及收益金额。

支付的重要的投资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
投资支付的现金	1,230,000,000.00	3,363,947,111.11
合计	1,230,000,000.00	3,363,947,111.11

支付的重要的投资活动有关的现金

主要为购买理财产品、大额存单及定期存款支付的现金。

收到的其他与投资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
收到在途投资款	-	1,868,984.00
合计	-	1,868,984.00

收到的其他与投资活动有关的现金说明：

无

支付的其他与投资活动有关的现金

☐适用 ☒不适用

(3) 与筹资活动有关的现金

收到的其他与筹资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
子公司融资款	30,000,000.00	
库存股认购款	7,807,332.96	
合计	37,807,332.96	

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

支付的其他与筹资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
租赁付款	10,911,802.69	8,888,680.54
少数股东股权回购款	150,704.40	-
合计	11,062,507.09	8,888,680.54

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

筹资活动产生的各项负债变动情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		现金变动	非现金变动	现金变动	非现金变动	
短期借款	238,502,995.44	53,400,000.00	1,929,709.29	203,577,676.70		90,255,028.03
长期借款 (含一年内到期的长期借款)	49,734,150.03	164,800,000.00	1,424,978.91	1,971,945.85		213,987,183.09
租赁负债 (含一年内到期的租赁负债)	56,910,153.30	-	1,989,728.11	10,588,691.85	2,938,501.76	45,372,687.80
合计	345,147,298.77	218,200,000.00	5,344,416.31	216,138,314.40	2,938,501.76	349,614,898.92

(4) 以净额列报现金流量的说明

□适用 √不适用

(5) 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响

□适用 √不适用

79、现金流量表补充资料

(1) 现金流量表补充资料

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

补充资料	本期金额	上期金额
------	------	------

1. 将净利润调节为经营活动现金流量:		
净利润	-244,943,112.04	-170,012,214.31
加: 资产减值准备	207,875.80	-24,283.46
信用减值损失	1,919,577.00	1,343,055.01
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	3,226,338.27	3,446,788.72
使用权资产摊销	8,250,333.55	7,564,368.05
无形资产摊销	9,796,298.72	4,317,518.76
长期待摊费用摊销	1,652,952.10	1,373,406.86
其他非流动资产摊销	1,775,804.64	4,500,000.00
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失(收益以“-”号填列)	-46,782.14	-205.50
固定资产报废损失(收益以“-”号填列)	-	2,518.59
公允价值变动损失(收益以“-”号填列)	-3,035,445.43	-3,257,657.52
财务费用(收益以“-”号填列)	3,623,938.65	5,619,902.73
投资损失(收益以“-”号填列)	-9,959,722.35	-13,082,697.49
递延所得税资产减少(增加以“-”号填列)	168,699.27	-225,780.58
递延所得税负债增加(减少以“-”号填列)	3,582.80	-
存货的减少(增加以“-”号填列)	-3,284,193.03	-3,874,028.63
经营性应收项目的减少(增加以“-”号填列)	-59,570,498.85	-24,443,047.44
经营性应付项目的增加(减少以“-”号填列)	-12,958,487.75	-21,088,871.63
其他	2,295,334.38	13,570,049.44
经营活动产生的现金流量净额	-300,877,506.41	-194,271,178.40
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动:		
债务转为资本		
一年内到期的可转换公司债券		
融资租入固定资产		
3. 现金及现金等价物净变动情况:		
现金的期末余额	224,441,063.87	507,126,460.38
减: 现金的期初余额	450,945,370.42	620,634,966.11
加: 现金等价物的期末余额		
减: 现金等价物的期初余额		
现金及现金等价物净增加额	-226,504,306.55	-113,508,505.73

(2) 本期支付的取得子公司的现金净额

□适用 √ 不适用

(3) 本期收到的处置子公司的现金净额

□适用 √ 不适用

(4) 现金和现金等价物的构成

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一、现金	224,441,063.87	450,945,370.42
其中：库存现金		
可随时用于支付的银行存款	224,441,063.87	450,945,370.42
可随时用于支付的其他货币资金		
可用于支付的存放中央银行款项		
存放同业款项		
拆放同业款项		
二、现金等价物		
其中：三个月内到期的债券投资		
三、期末现金及现金等价物余额	224,441,063.87	450,945,370.42
其中：母公司或集团内子公司使用受限制的现金和现金等价物		

(5) 使用范围受限但仍作为现金和现金等价物列示的情况

□适用 √不适用

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	理由
不可随时支取的定期存款	120,000,000.00	320,000,000.00	公司持有定期存款以获取利息为主要目的
定期存款应收利息	1,319,232.88	2,936,438.36	计提的未实际收到的利息
其他货币资金	5,394,232.80	5,566,809.60	使用受限的信用证保证金
合计	126,713,465.68	328,503,247.96	/

其他说明：

□适用 √不适用

80、 所有者权益变动表项目注释

说明对上年期末余额进行调整的“其他”项目名称及调整金额等事项：

□适用 √不适用

81、 外币货币性项目

(1) 外币货币性项目

√适用 □不适用

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
----	--------	------	-----------

货币资金			44,603,206.99
其中：美元	3,843,459.20	6.8109	26,177,416.27
澳元	3,936,798.29	4.6804	18,425,790.72
应收账款			725,919.34
其中：美元	106,582.00	6.8109	725,919.34
其他应收款			2,806,248.96
其中：美元	5,340.76	6.8109	36,375.38
瑞典克朗	534,959.67	0.7003	374,632.26
澳元	511,759.96	4.6804	2,395,241.32
应付账款			6,746,189.93
其中：美元	796,005.13	6.8109	5,421,511.34
瑞典克朗	1,484,641.99	0.7003	1,039,694.79
欧元	17,328.32	7.7671	134,590.79
新加坡元	15,407.70	5.2605	81,052.21
英镑	7,692.14	9.0145	69,340.80
其他应付款			6,133,363.12
其中：美元	331,710.59	6.8109	2,259,247.66
欧元	454,713.52	7.7671	3,531,805.38
澳元	35,106.00	4.6804	164,310.12
英镑	19,745.96	9.0145	177,999.96

其他说明：

无

(2) 货币缺乏可兑换性的性质及其财务影响、所采用的即期汇率及其估计过程，以及企业因货币缺乏可兑换性而面临的风险

☐适用 ☒不适用

(3) 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因

☒适用 ☐不适用

公司编制财务报表采用的货币为人民币，合并范围内子公司、孙公司选择记账本位币的依据为主要业务收支的计价和结算币种。

(4) 境外经营的记账本位币与企业的列报货币之间缺乏可兑换性的情况

☐适用 ☒不适用

82、 租赁**(1) 作为承租人**

√适用 □不适用

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

□适用 √不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

√适用 □不适用

项目	本期金额	上期金额
计入相关资产成本或当期损益的简化处理的短期租赁费用	631,530.35	620,582.91
合计	631,530.35	620,582.91

售后租回交易及判断依据

□适用 √不适用

与租赁相关的现金流出总额1,169.40(单位：万元 币种：人民币)

(2) 作为出租人

作为出租人的经营租赁

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	租赁收入	其中:未计入租赁收款额的可变租赁付款额相关的收入
经营租赁收入	2,156,654.00	
合计	2,156,654.00	

作为出租人的融资租赁

□适用 √不适用

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

□适用 √不适用

未来五年未折现租赁收款额

□适用 √不适用

(3) 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

□适用 √不适用

其他说明

无

83、 数据资源

☐适用 ☒不适用

84、 其他

☐适用 ☒不适用

八、研发支出

1、 按费用性质列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	59,267,468.34	56,900,173.22
权益授权费	58,818,989.60	58,798.13
临床前研究费	27,035,981.16	15,294,553.04
临床试验费	16,945,536.90	9,188,042.96
物料消耗	9,299,780.27	8,161,050.38
专利及注册费	7,827,571.69	2,124,315.52
折旧与摊销	6,947,713.37	6,834,427.30
咨询费	6,231,511.61	6,245,537.12
差旅费	1,693,262.82	1,144,841.43
股份支付	1,329,731.40	8,313,885.42
租金与物业	1,044,348.70	775,223.52
会务费	228,026.70	187,859.08
其他	1,667,296.84	1,260,274.93
合计	198,337,219.40	116,488,982.05
其中：费用化研发支出	153,385,279.40	116,488,982.05
资本化研发支出	44,951,940.00	-

其他说明：

无

2、 符合资本化条件的研发项目开发支出

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初 余额	本期增加金额		本期减少金额		期末 余额
		内部开发支 出	其他	确认为无形 资产	转入 当期	

					损益	
APL-1702 用于治疗 18 岁以上 经组织学证实为子宫颈上皮内 瘤变 2 级（CIN2）患者，排 除子宫颈浸润癌和子宫颈原位 腺癌		44,951,940.00		44,951,940.00		-
合计		44,951,940.00		44,951,940.00		-

重要的资本化研发项目

☐适用 ☒不适用

开发支出减值准备

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

3、 重要的外购在研项目

☐适用 ☒不适用

九、合并范围的变更

1、 非同一控制下企业合并

☐适用 ☒不适用

2、 同一控制下企业合并

☐适用 ☒不适用

3、 反向购买

☐适用 ☒不适用

4、 处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

5、 其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

√适用 □不适用

(1) 合并范围减少

于 2026 年 6 月 29 日，本公司注销子公司上海励可瑞医药科技有限公司，自注销完成之日起上海励可瑞医药科技有限公司不再纳入合并范围。

(2) 合并范围增加

本年度合并范围新增设立的 3 家子公司的相关情况如下：

子公司名称	主要经营地	注册资本	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
					直接	间接	
上海励科瑞生物医药有限公司	上海	131.9444 万元人民币	上海	医药研发		64.92	设立
江苏贝联生物科技有限公司	江苏常州	1,124.9859 万元人民币	江苏常州	医药研发		75.00	设立
Baylink Biosciences (HongKong) Limited	中国香港	10,000 港币	中国香港	医疗行业及国际贸易		75.00	设立

6、 其他

□适用 √不适用

十、在其他主体中的权益

1、 在子公司中的权益

(1)企业集团的构成

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

子公司名称	主要经营地	注册资本	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
					直接	间接	
上海亚虹医药科技有限公司	上海	5,000 万元人民币	中国（上海）自由贸易试验区金海路 1000 号 56 幢 12 楼	医药研发	100.00		设立

Asieris Pharmaceuticals (AUS) Pty Ltd.	澳大利亚	3,300,000 澳元	Suite 2, Se 2 321-323 CHAPEL ST, PRAHRAN, VIC 3181	医药研发	100.00		设立
Asieris MediTech Co., Ltd.	开曼群岛	50,000 美元	Suite #4-210, Governors Square, 23 Lime Tree Bay Avenue, PO Box 32311, Grand Cayman KY1-1209, Cayman Islands.	控股公司	100.00		设立
Asieris MediTech (Hong Kong) Co., Ltd.	中国香港	50,000 美元	FLAT/RM 1911 LEE GARDEN ONE 33 HYSAN AVENUE CAUSEWAY BAY HK	医药研发		100.00	设立
Asieris Pharmaceuticals (USA), Inc	美国	20 美元	201 King of Prussia Road, Suite 650 Radnor, PA, 19087, Delaware	医药研发		100.00	设立
江苏亚虹制药有限公司	江苏泰州	20,000 万元人民币	江苏省泰州市医药高新技术产业开发区药城大道一号新药创制基地二期 D 幢 1013 室	医药生产	100.00		设立
海南亚虹医药贸易有限公司	海南海口	1,000 万元人民币	海南省海口市国家高新技术产业开发区美安生态科技新城美安三街新药创制产业创新园一期项目 3#楼 3-303 号	医药销售	100.00		设立
MetCuria Inc.	开曼群岛	50,000 美元	P.O. Box 31119 Grand Pavilion, Hibiscus Way, 802 West Bay Road, Grand Cayman, KYI - 1205 Cayman Islands	控股公司		100.00	设立
MetCura Pharmaceuticals Inc.	美国	2,000 美元	110 Canal St Ste4 #M2D2, Lowell MA 01852-4589	医药研发		89.00	设立
MetCura Pharmaceuticals AUS Pty Ltd.	澳大利亚	100 澳元	LEVEL 2 169 PIRIE STREET ADELAIDE SA 5000	医药研发		89.00	设立
Baylink Biosciences Holdings	开曼群岛	50,000 美元	P.O. Box 31119 Grand Pavilion, Hibiscus Way, 802 West Bay Road, Grand Cayman, KY1-1205 Cayman Islands	控股公司		75.00	设立
Baylink Biosciences Inc	美国	5,000 美元	8 The Green, Ste A, in the City of Dover County of Kent Zip Code 19901	医药研发		75.00	设立
METCURA PHARMACEUTICALS (HONGKONG) CO., LIMITED	中国香港	10,000 港币	Room B3,19/F,Tung LeeCommercial Building,91-97 JervoisStreet, Sheung Wan, Hong Kong	控股公司		89.00	设立
上海励科瑞生物医药有限公司	上海	131.9444 万元人民币	中国（上海）自由贸易试验区创新西路 778 号	医药研发		64.92	设立

江苏贝联生物科技有限公司	江苏常州	1124.9859 万人民币	江苏省常州市溧阳市上兴镇永兴大道 9 号 2 幢的 303 办公室	医药研发		75.00	设立
Baylink Biosciences (HongKong) Limited	中国香港	10,000 港币	RM 1911, Lee Garden One, 33 Hysan Avenue, Causeway Bay, Hong Kong	医疗行业及国际贸易		75.00	设立

在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：

无

持有半数或以下表决权但仍控制被投资单位、以及持有半数以上表决权但不控制被投资单位的依据：

无

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：

无

确定公司是代理人还是委托人的依据：

无

其他说明：

无

(2)重要的非全资子公司

☐适用 ☒不适用

(3)重要非全资子公司的主要财务信息

☐适用 ☒不适用

(4)使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制：

☐适用 ☒不适用

(5)向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、 在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

☒适用 ☐不适用

(1)在子公司所有者权益份额的变化情况的说明

☒适用 ☐不适用

2026 年 5 月，子公司 MetCura Pharmaceuticals Inc. 受让少数股东股权，公司持有 MetCura Pharmaceuticals Inc. 股份从 89% 增至 100%。

(2) 交易对于少数股东权益及归属于母公司所有者权益的影响

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

	MetCura Pharmaceuticals Inc.
购买成本/处置对价	
--现金	150,704.40
--非现金资产的公允价值	-
购买成本/处置对价合计	150,704.40
减：按取得/处置的股权比例计算的子公司净资产份额	176,405.04
差额	-25,700.64
其中：调整资本公积	-25,700.64
调整盈余公积	
调整未分配利润	

其他说明

☐ 适用 ☒ 不适用

3、在合营企业或联营企业中的权益

☐ 适用 ☒ 不适用

4、重要的共同经营

☐ 适用 ☒ 不适用

5、在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

☐ 适用 ☒ 不适用

6、其他

☐ 适用 ☒ 不适用

十一、政府补助

1、报告期末按应收金额确认的政府补助

☐ 适用 ☒ 不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

☐适用 ☒不适用

2、涉及政府补助的负债项目

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

财务报表项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	4,601,770.32	-	-	380,050.19	-	4,221,720.13	与资产相关
合计	4,601,770.32	-	-	380,050.19		4,221,720.13	/

3、计入当期损益的政府补助

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类型	本期发生额	上期发生额
与收益相关	1,413,030.13	1,634,898.60
与资产相关	380,050.19	442,881.90
合计	1,793,080.32	2,077,780.50

其他说明：

无

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具的风险

☒适用 ☐不适用

本公司在经营过程中面临各种金融风险：信用风险、流动性风险和市场风险（包括汇率风险、利率风险和其他价格风险）。上述金融风险以及本公司为降低这些风险所采取的风险管理政策如下所述：

董事会负责规划并建立本公司的风险管理架构，制定本公司的风险管理政策和相关指引并监督风险管理措施的执行情况。本公司已制定风险管理政策以识别和分析本公司所面临的风险，这些风险管理政策对特定风险进行了明确规定，涵盖了市场风险、信用风险和流动性风险管理等诸多方面。本公司定期评估市场环境及本公司经营活动的变化以决定是否对风险管理政策及系统进行更新。本公司的风险管理由财务部按照董事会批准的政策开展。财务部通过与本公司其他业务部门的紧密合作来识别、评价和规避相关风险。本公司内部审计部门就风险管理控制及程序进行定期的审核，并将审核结果上报本公司的审计委员会。

本公司通过适当的多样化投资及业务组合来分散金融工具风险，并通过制定相应的风险管理政策减少集中于单一行业、特定地区或特定交易对手的风险。

（一）信用风险

信用风险是指交易对手未能履行合同义务而导致本公司发生财务损失的风险。

本公司信用风险主要产生于货币资金、应收账款、其他应收款、其他债权投资等。

本公司货币资金主要为存放于声誉良好并拥有较高信用评级的国有银行和其他大中型上市银行的银行存款，本公司认为其不存在重大的信用风险，几乎不会产生因银行违约而导致的重大损失。

此外，对于应收账款和其他应收款，本公司设定相关政策以控制信用风险敞口。本公司基于对客户的财务状况、从第三方获取担保的可能性、信用记录及其他因素诸如目前市场状况等评估客户的信用资质并设置相应信用期。本公司会定期对客户信用记录进行监控，对于信用记录不良的客户，本公司会采用书面催款、缩短信用期或取消信用期等方式，以确保本公司的整体信用风险在可控的范围内。

（二）流动性风险

流动性风险是指企业在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。

本公司的政策是确保拥有充足的现金以偿还到期债务。流动性风险由本公司的财务部门集中控制。财务部门通过监控现金余额、可随时变现的有价证券以及对未来 12 个月现金流量的滚动预测，确保公司在所有合理预测的情况下拥有充足的资金偿还债务。同时持续监控公司是否符合借款协议的规定，从主要金融机构获得提供足够备用资金的承诺，以满足短期和长期的资金需求。

本公司各项金融负债以未折现的合同现金流量按到期日列示如下：

项目	期末余额				账面价值
	即时偿还	1 年以内	1 年以上	合计	
短期借款		90,255,028.03		90,255,028.03	90,255,028.03
应付账款		35,993,182.69	9,273,239.29	45,266,421.98	45,266,421.98
其他应付款		47,238,390.64	2,777,422.54	50,015,813.18	50,015,813.18
一年内到期的非流动负债		28,488,793.47		28,488,793.47	24,765,791.66
长期借款			205,205,575.98	205,205,575.98	205,205,575.98
租赁负债			32,160,189.60	32,160,189.60	29,388,503.25
其他非流动负债			30,000,000.00	30,000,000.00	30,000,000.00
合计		201,975,394.83	279,416,427.41	481,391,822.24	474,897,134.08

项目	期初余额				账面价值
	即时偿还	1 年以内	1 年以上	合计	
短期借款		238,502,995.44	-	238,502,995.44	238,502,995.44
应付账款		47,140,204.67	12,449,928.24	59,590,132.91	59,590,132.91
其他应付款		48,913,177.35	1,216,416.76	50,129,594.11	50,129,594.11
一年内到期的非流动负债		22,752,999.77	-	22,752,999.77	19,205,609.04
长期借款		-	48,435,258.14	48,435,258.14	48,435,258.14
租赁负债		-	43,217,286.59	43,217,286.59	39,003,436.15
合计		357,309,377.23	105,318,889.73	462,628,266.96	454,867,025.79

（三）市场风险

金融工具的市场风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险，包括汇率风险、利率风险和其他价格风险。

金融工具的市场风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险，包括汇率风险、利率风险和其他价格风险。

(1). 利率风险

利率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场利率变动而发生波动的风险。

固定利率和浮动利率的带息金融工具分别使本公司面临公允价值利率风险及现金流量利率风险。本公司根据市场环境来决定固定利率与浮动利率工具的比例，并通过定期审阅与监察维持适当的固定和浮动利率工具组合。必要时，本公司会采用利率互换工具来对冲利率风险。

(2). 汇率风险

汇率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因外汇汇率变动而发生波动的风险。

本公司持续监控外币交易和外币资产及负债的规模，以最大程度降低面临的外汇风险。此外，公司还可能签署远期外汇合约或货币互换合约以达到规避汇率风险的目的。于本期及上期，本公司未签署任何远期外汇合约或货币互换合约。

本公司面临的汇率风险主要来源于以美元、英镑、澳元等计价的金融资产和金融负债，外币金融资产和外币金融负债折算成人民币的金额列示如下：

项目	期末余额			期初余额		
	美元	其他外币	合计	美元	其他外币	合计
货币资金	26,177,416.27	18,425,790.72	44,603,206.99	20,101,745.39	18,431,069.32	38,532,814.71
应收账款	725,919.34	-	725,919.34	53,329.83	-	53,329.83
其他应收款	36,375.38	2,769,873.58	2,806,248.96	3,423,166.18	-	3,423,166.18
应付账款	5,421,511.34	1,324,678.59	6,746,189.93	9,166,785.68	1,130,902.47	10,297,688.15
其他应付款	2,259,247.66	3,874,115.46	6,133,363.12	1,427,105.76	4,689.20	1,431,794.96

于 2026 年 6 月 30 日，在所有其他变量保持不变的情况下，如果人民币对外币升值或贬值 5%，对本公司净利润的影响如下。管理层认为 5%合理反映了下一年度人民币对外币可能发生变动的合理范围。

汇率变化	对净利润的影响	
	2026.6.30	2025.12.31
上升 5%	-1,762,791.11	-1,513,991.38
下降 5%	1,762,791.11	1,513,991.38

2、套期

(1) 公司开展套期业务进行风险管理

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(2) 公司开展符合条件套期业务并应用套期会计

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(3) 公司开展套期业务进行风险管理、预期能实现风险管理目标但未应用套期会计

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

3、金融资产转移

(1)转移方式分类

☐适用 ☒不适用

(2)因转移而终止确认的金融资产

☐适用 ☒不适用

(3)继续涉入的转移金融资产

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

十三、公允价值的披露

1、以公允价值计量的资产和负债的期末公允价值

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末公允价值			
	第一层次公允价值计量	第二层次公允价值计量	第三层次公允价值计量	合计
一、持续的公允价值计量				
(一) 交易性金融资产		832,017,602.59		832,017,602.59
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产		832,017,602.59		832,017,602.59
(1) 理财产品		832,017,602.59		832,017,602.59
(二) 其他流动资产		100,916,712.33		100,916,712.33
(三) 其他债权投资(含一年内到期的其他债权投资)		84,539,987.82		84,539,987.82
(四) 其他权益工具投资			16,162,888.39	16,162,888.39
(五) 其他非流动金融资产			35,000,000.00	35,000,000.00
持续以公允价值计量的资产总额		1,017,474,302.74	51,162,888.39	1,068,637,191.13

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

☐ 适用 ☒ 不适用

3、持续和非持续第二层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

☒ 适用 ☐ 不适用

项目	期末公允价值	估值技术
理财产品	832,017,602.59	现金流量折现法
大额存单	185,456,700.15	现金流量折现法

4、持续和非持续第三层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

☒ 适用 ☐ 不适用

项目	期末公允价值	估值技术	不可观察输入值	范围区间(加权平均值)
非上市公司股权	5,736,460.36	市场法-价值乘数法	可比公司的选择、波动率、流动性折扣	可比公司价值乘数的区间
非上市公司股权	10,426,428.03	市场法-近期交易价格倒推法	可比公司的选择、波动率、流动性折扣	近期融资交易价格确定

5、持续的第三层次公允价值计量项目，期初与期末账面价值间的调节信息及不可观察参数敏感性分析

☒ 适用 ☐ 不适用

项目	上年年末余额	转入第三层次	转出第三层次	当期利得或损失总额		购买、发行、出售和其他变动					期末余额	对于在报告期末持有的资产，计入损益的当期未实现利得或变动
				计入损益	计入其他综合收益	其他变动	购买	发行	出售	可转债转股	其他变动	
其他权益工具投资	16,346,414.02					-183,525.63					16,162,888.39	
合计	16,346,414.02					-183,525.63					16,162,888.39	

除上述投资外，本集团持有的其他非流动金融资产因投资后，被投资单位经营环境、经营情况和财务状况未发生重大变化，故按投资成本作为公允价值的合理估计进行计量。

6、持续的公允价值计量项目，本期内发生各层级之间转换的，转换的原因及确定转换时点的政策

☐适用 ☒不适用

7、本期内发生的估值技术变更及变更原因

☐适用 ☒不适用

8、不以公允价值计量的金融资产和金融负债的公允价值情况

☐适用 ☒不适用

9、其他

☐适用 ☒不适用

十四、关联方及关联交易

1、本企业的母公司情况

☒适用 ☐不适用

本企业的母公司情况的说明

本公司实际控制人为 PAN KE，直接持有发行人 22.74%股份，通过 Pan-Scientific Holdings Co., Ltd.间接持有公司 5.57%股份，通过员工持股平台泰州亚虹和泰州东虹间接控制公司 4.26%股份，合计控制公司 32.57%股份。

本企业最终控制方是PAN KE

其他说明：

无

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注

☒ 适用 ☐ 不适用

本企业的子公司情况详见“第八节 财务报告”之“十、在其他主体中的权益”。

3、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注

☐ 适用 ☒ 不适用

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下

☐ 适用 ☒ 不适用

4、其他关联方情况

☒ 适用 ☐ 不适用

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
泰州亚虹企业管理中心（有限合伙）	受同一实际控制人控制
泰州东虹企业管理中心（有限合伙）	受同一实际控制人控制
Pan-Scientific Holdings Co., Ltd.	受同一实际控制人控制
董事和高级管理人员，以及上述人士关系密切的家庭成员	关键管理人员

其他说明

无

5、关联交易情况**(1) 购销商品、提供和接受劳务的关联交易**

采购商品/接受劳务情况表

☐ 适用 ☒ 不适用

出售商品/提供劳务情况表

☐ 适用 ☒ 不适用

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

☐ 适用 ☒ 不适用

(2) 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表：

☐ 适用 ☒ 不适用

关联托管/承包情况说明

☐适用 ☒不适用

本公司委托管理/出包情况表:

☐适用 ☒不适用

关联管理/出包情况说明

☐适用 ☒不适用

(3) 关联租赁情况

本公司作为出租方:

☐适用 ☒不适用

本公司作为承租方:

☐适用 ☒不适用

关联租赁情况说明

☐适用 ☒不适用

(4) 关联担保情况

本公司作为担保方

☐适用 ☒不适用

本公司作为被担保方

☐适用 ☒不适用

关联担保情况说明

☐适用 ☒不适用

(5) 关联方资金拆借

☐适用 ☒不适用

(6) 关联方资产转让、债务重组情况

☐适用 ☒不适用

(7) 关键管理人员报酬

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	549.32	483.13

(8) 其他关联交易

☐适用 ☒不适用

6、 应收、应付关联方等未结算项目情况

(1) 应收项目

☐适用 ☒不适用

(2) 应付项目

☐适用 ☒不适用

(3) 其他项目

☐适用 ☒不适用

7、 关联方承诺

☐适用 ☒不适用

8、 其他

☐适用 ☒不适用

十五、 股份支付

1、 各项权益工具

(1) 明细情况

☒适用 ☐不适用

数量单位：股 金额单位：元 币种：人民币

授予对象 类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额
销售人员			1,100,000.00	3,391,975.00	1,100,000.00	3,391,975.00	1,801,760.00	5,047,625.60
管理人员			805,279.00	4,103,119.49	1,195,280.00	6,291,025.10	941,769.00	4,068,635.49
研发人员			4,267,819.00	9,907,794.78	4,292,090.00	10,043,955.09	1,086,412.50	3,536,609.34
合计			6,173,098.00	17,402,889.27	6,587,370.00	19,726,955.19	3,829,941.50	12,652,870.43

(2) 期末发行在外的股票期权或其他权益工具

☒适用 ☐不适用

授予对象 类别	期末发行在外的股票期权		期末发行在外的其他权益工具	
	行权价格的范围	合同剩余期限	行权价格的范围	合同剩余期限
销售人员	6.79 元/股； 3.06 元/股	2 个月； 2 个月		
管理人员	6.79 元/股； 3.06 元/股	2 个月； 2 个月		
研发人员	6.79 元/股； 3.06 元/股	2 个月； 2 个月		

其他说明

无

2、以权益结算的股份支付情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

以权益结算的股份支付对象	本公司及本公司子公司员工
授予日权益工具公允价值的确定方法	授予日前一日股票收盘价及估值模型
授予日权益工具公允价值的重要参数	授予日前一日股票收盘价
可行权权益工具数量的确定依据	等待期内每个资产负债表日,根据最新取得的可行权职工人数变动等后续信息做出最佳估计,修正预计可行权的权益工具数量。
本期估计与上期估计有重大差异的原因	无
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	328,568,672.10

其他说明

公司于 2022 年 8 月 22 日召开的第一届董事会第十三次会议、第一届监事会第十一次会议，审议通过了《关于向 2022 年限制性股票激励计划激励对象首次授予限制性股票的议案》，确定 2022 年 8 月 22 日为首次授予日，向 133 名激励对象授予限制性股票。

2023 年 8 月 8 日，公司召开第一届董事会第十九次会议与第一届监事会第十七次会议，审议通过了《关于向 2022 年限制性股票激励计划激励对象授予预留部分限制性股票的议案》，确定以 2023 年 8 月 8 日为预留授予日，向 18 名激励对象授予限制性股票。

2024 年 9 月 27 日，公司召开第二届董事会第十一次会议与第二届监事会第七次会议，审议通过了《关于向 2024 年限制性股票激励计划激励对象授予限制性股票的议案》，确定以 3.06 元/股的授予价格向 68 名激励对象授予 832.01 万股限制性股票。

上述限制性股票股权激励确认的以权益结算的股份支付，于本报告期内共确认股份支付费用 -44.70 万元。

2023 年 8 月 1 日，经全资子公司 MetCura Pharmaceuticals Inc. 股东审议，通过并批准《MetCura Pharmaceuticals Inc. 2023 Stock Incentive Plan》，向 3 名激励对象授予子公司 MetCura Pharmaceuticals Inc. 股份，该项股权激励本年确认以权益结算的股份支付，于本报告期内确认股份支付费用 17.41 万元。

2024 年 12 月 23 日，经子公司上海亚虹医药科技有限公司股东审议，通过并批准《Side Letter》作为 Baylink Biosciences Holdings 2024 年激励计划，该激励计划下，2024 年向 2 名激励对象授予子公司 Baylink Biosciences Holdings 股份，确认以权益结算的股份支付，于本报告期内确认股份支付费用 73.66 万元；2025 年向 11 名激励对象授予子公司 Baylink Biosciences Holdings 股份，确认以权益结算的股份支付，于本报告期内确认股份支付费用 35.77 万元；

2024 年公司 2 名员工因离职变动，其通过泰州东虹所持有股份转让，此次变动在于本报告期内共确认股份支付费用 90.30 万元；2025 年公司 1 名员工因离职变动，其通过泰州东虹所持有股份转让，此次变动于本报告期内共确认股份支付费用 57.09 万元。

3、以现金结算的股份支付情况☐适用 ☒不适用**4、本期股份支付费用**☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

授予对象类别	以权益结算的股份支付费用	以现金结算的股份支付费用
销售人员	555,985.57	
管理人员	409,617.41	
研发人员	1,329,731.40	
合计	2,295,334.38	

其他说明

无

5、股份支付的修改、终止情况☐适用 ☒不适用**6、其他**☐适用 ☒不适用**十六、承诺及或有事项****1、重要承诺事项**☐适用 ☒不适用**2、或有事项****(1) 资产负债表日存在的重要或有事项**☐适用 ☒不适用**(2) 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明：**☐适用 ☒不适用**3、其他**☐适用 ☒不适用

十七、 资产负债表日后事项

1、 重要的非调整事项

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	内容	对财务状况和经营成果的影响数	无法估计影响数的原因
重大诉讼	详见公司于 2026 年 7 月 24 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于收到仲裁通知的公告》（公告编号：2026-028）及 2026 年 8 月 6 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《江苏亚虹医药科技股份有限公司关于仲裁进展暨提起仲裁反请求的公告》（公告编号：2026-029）。	-	本次涉及的仲裁及仲裁反请求事项均尚未开庭审理，相关仲裁事项对公司本期利润或期后利润的影响尚具有不确定性，最终实际影响需以美国仲裁协会的仲裁裁决及执行结果为准。

2、 利润分配情况

☐适用 ☒不适用

3、 销售退回

☐适用 ☒不适用

4、 其他资产负债表日后事项说明

☐适用 ☒不适用

十八、 其他重要事项

1、 前期会计差错更正

(1) 追溯重述法

☐适用 ☒不适用

(2) 未来适用法

☐适用 ☒不适用

2、 重要债务重组

☐适用 ☒不适用

3、 资产置换

(1) 非货币性资产交换

☐适用 ☒不适用

(2) 其他资产置换

☐适用 ☒不适用

4、 年金计划

☐适用 ☒不适用

5、 终止经营

☐适用 ☒不适用

6、 分部信息

(1) 报告分部的确定依据与会计政策

☐适用 ☒不适用

(2) 报告分部的财务信息

☐适用 ☒不适用

(3) 公司无报告分部的，或者不能披露各报告分部的资产总额和负债总额的，应说明原因

☐适用 ☒不适用

(4) 其他说明

☐适用 ☒不适用

7、 其他对投资者决策有影响的重要交易和事项

☐适用 ☒不适用

8、 其他

☐适用 ☒不适用

十九、 母公司财务报表主要项目注释

1、 应收账款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	110,937,314.18	68,443,212.50
1 至 2 年	187,299.75	-
合计	111,124,613.93	68,443,212.50

(2) 按坏账计提方法分类披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)	
按单项计提坏账准备										
其中：										
按组合计提坏账准备	111,124,613.93	100.00	5,584,325.66	5.03	105,540,288.27	68,443,212.50	100.00	3,422,160.64	5.00	65,021,051.86
其中：										
账龄组合	111,124,613.93	100.00	5,584,325.66	5.03	105,540,288.27	68,443,212.50	100.00	3,422,160.64	5.00	65,021,051.86
合计	111,124,613.93	/	5,584,325.66	/	105,540,288.27	68,443,212.50	/	3,422,160.64	/	65,021,051.86

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

√适用 □不适用

组合计提项目：账龄组合

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
1 年以内（含 1 年）	110,937,314.18	5,546,865.71	5.00
1 至 2 年	187,299.75	37,459.95	20.00
合计	111,124,613.93	5,584,325.66	/

按组合计提坏账准备的说明：

□适用 √不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

项目	划分依据	坏账计提比例	
		项目	计提比例 (%)
第一阶段	按信用风险特征组合计提坏账准备	1 年以内	5.00
		1 至 2 年	20.00
		2 至 3 年	50.00

		3 年以上	100.00
第二阶段	按单项计提坏账准备	——	100.00

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
应收款坏账准备	3,422,160.64	2,162,165.02				5,584,325.66
合计	3,422,160.64	2,162,165.02				5,584,325.66

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况

☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
第一名	110,225,016.63		110,225,016.63	99.19	5,511,250.83
第二名	712,297.55		712,297.55	0.64	35,614.88
第三名	187,299.75		187,299.75	0.17	37,459.95

合计	111,124,613.93		111,124,613.93	100.00	5,584,325.66
----	----------------	--	----------------	--------	--------------

其他说明

无

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、其他应收款

项目列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	1,182,450,185.69	1,045,467,125.90
合计	1,182,450,185.69	1,045,467,125.90

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收利息

(1) 应收利息分类

☐适用 ☒不适用

(2) 重要逾期利息

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

不适用

(5) 本期实际核销的应收利息情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收利息核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

不适用

(5) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	633,245,994.16	487,972,328.86
1 至 2 年	380,128,870.61	484,775,999.80
2 至 3 年	553,526,789.53	388,145,227.31
3 年以上	131,070,581.85	5,620,712.11
合计	1,697,972,236.15	1,366,514,268.08

(2) 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
保证金及押金	4,265,650.58	4,265,650.58
其他往来款	1,693,706,585.57	1,362,248,617.50
合计	1,697,972,236.15	1,366,514,268.08

(3) 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2026年1月1日余额	321,047,142.18			321,047,142.18
2026年1月1日余额在本期				
--转入第二阶段				
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	194,475,341.03			194,475,341.03
本期转回	432.75			432.75
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2026年6月30日余额	515,522,050.46			515,522,050.46

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

项目	划分依据	坏账计提比例	
		项目	计提比例（%）
第一阶段	按信用风险特征组合计提坏账准备	1 年以内	5.00
		1 至 2 年	20.00
		2 至 3 年	50.00
		3 年以上	100.00
第二阶段	按单项计提坏账准备	——	100.00

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据:

☐适用 ☒不适用

(4) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位: 元 币种: 人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
其他应收款坏账准备	321,047,142.18	194,475,341.03	432.75			515,522,050.46
合计	321,047,142.18	194,475,341.03	432.75			515,522,050.46

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的:

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他应收款核销情况:

☐适用 ☒不适用

其他应收款核销说明:

☐适用 ☒不适用

(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

☒适用 ☐不适用

单位: 元 币种: 人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备期末余额
上海亚虹医药科技有限公司	1,358,236,830.68	79.99	关联方往来款	1 年以内; 1-2 年; 2-3 年; 3 年以上	484,181,861.56
海南亚虹医药贸易有限公司	335,409,754.89	19.75	关联方往来款	1 年以内; 1-2 年	29,272,064.61

上海创诺制药有限公司	4,000,000.00	0.24	保证金及 押金	2-3 年	2,000,000.00
北京中海广场商业发展 有限公司	116,610.00	0.01	保证金及 押金	1 年以内	5,830.50
泰州华信药业投资有限 公司	88,120.00	0.01	保证金及 押金	1-2 年; 3 年 以上	31,302.40
合计	1,697,851,315.57	100.00	/	/	515,491,059.07

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

☐适用 ☒不适用

其他说明:

☐适用 ☒不适用

3、 长期股权投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	284,763,631.77	5,009,816.53	279,753,815.24	276,472,794.57	5,009,816.53	271,462,978.04
合计	284,763,631.77	5,009,816.53	279,753,815.24	276,472,794.57	5,009,816.53	271,462,978.04

(1)对子公司投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额（账面价值）	减值准备期初余额	本期增减变动				期末余额（账面价值）	减值准备期末余额
			追加投资	减少投资	计提减值准备	其他		
上海亚虹医药科技有限公司	72,489,322.63					884,210.90	73,373,533.53	
Asieris MediTech Co., Ltd.	133,498,703.11	5,009,816.53	6,786,964.22				140,285,667.33	5,009,816.53
ASIERIS PHARMACEUTICALS (AUS) PTY LTD	16,098,397.50						16,098,397.50	
江苏亚虹制药有限公司	30,000,000.00						30,000,000.00	
海南亚虹医药贸易有限公司	19,376,554.80					619,662.08	19,996,216.88	
合计	271,462,978.04	5,009,816.53	6,786,964.22			1,503,872.98	279,753,815.24	5,009,816.53

(2)对联营、合营企业投资

□适用 √不适用

(3)长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

√适用 □不适用

无

4、 营业收入和营业成本

(1)营业收入和营业成本情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	114,902,406.87	31,704,023.68	16,603,593.54	6,435,199.86
其他业务	1,382,326.49	395,718.01	197,628.75	-
合计	116,284,733.36	32,099,741.69	16,801,222.29	6,435,199.86

(2)营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	本期发生额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
商品类型				
医药产品	114,902,406.87	31,704,023.68	114,902,406.87	31,704,023.68
其他	1,382,326.49	395,718.01	1,382,326.49	395,718.01
按经营地区分类				
境内	114,902,406.87	31,704,023.68	114,902,406.87	31,704,023.68
境外	1,382,326.49	395,718.01	1,382,326.49	395,718.01
合同类型				
购销合同	116,214,197.62	32,061,308.36	116,214,197.62	32,061,308.36
服务合同	70,535.74	38,433.33	70,535.74	38,433.33
按销售渠道分类				
经销模式	114,902,406.87	31,704,023.68	114,902,406.87	31,704,023.68
其他	1,382,326.49	395,718.01	1,382,326.49	395,718.01
合计	116,284,733.36	32,099,741.69	116,284,733.36	32,099,741.69

其他说明

□适用 √不适用

(3)履约义务的说明

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
药品销售	交付时	见票后根据账期付款	销售商品	是	/	保证类质量保证；商品有效期内，向客户

						保证商品符合法定质量标准
合计	/	/	/	/	/	/

(4)分摊至剩余履约义务的说明

□适用 √不适用

(5)重大合同变更或重大交易价格调整

□适用 √不适用

其他说明：

无

5、 投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
成本法核算的长期股权投资收益		
权益法核算的长期股权投资收益		
处置长期股权投资产生的投资收益		
交易性金融资产在持有期间的投资收益	8,981,639.01	8,858,503.04
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入		
债权投资在持有期间取得的利息收入		
其他债权投资在持有期间取得的利息收入	137,500.00	4,224,194.45
处置交易性金融资产取得的投资收益		
处置其他权益工具投资取得的投资收益		
处置债权投资取得的投资收益		
处置其他债权投资取得的投资收益		
债务重组收益		
合计	9,119,139.01	13,082,697.49

其他说明：

无

6、 其他

□适用 √不适用

二十、 补充资料**1、 当期非经常性损益明细表**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金额	说明
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	46,782.14	

项目	金额	说明
计入当期损益的政府补助，但与公司正常经营业务密切相关、符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外	1,380,834.05	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	12,995,167.78	
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-2,096,718.72	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额		
少数股东权益影响额（税后）		
合计	12,326,065.25	

对公司将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第1号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目，应说明原因。

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

2、净资产收益率及每股收益

☒适用 ☐不适用

报告期利润	加权平均净资产	每股收益
-------	---------	------

	收益率（%）	基本每股收益	稀释每股收益
归属于公司普通股股东的净利润	-16.34	-0.42	-0.42
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	-17.18	-0.45	-0.44

3、 境内外会计准则下会计数据差异

☐适用 ☒不适用

4、 其他

☐适用 ☒不适用

法定代表人：PAN KE

董事会批准报送日期：2026 年 8 月 28 日

修订信息

☐适用 ☒不适用