

公司 A 股代码：688505

公司简称：复旦张江

公司 H 股代码：01349

公司简称：复旦张江

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2026 年半年度报告

二零二六年八月

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

公司已在本报告中描述可能存在的重大风险，敬请查阅第三节“管理层讨论与分析-四、风险因素”部分内容。

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、 公司负责人赵大君、主管会计工作负责人薛燕及会计机构负责人（会计主管人员）章雯声明：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

本报告所涉及的未来计划、发展战略等前瞻性描述，不构成公司对投资者的实质承诺，敬请投资者注意投资风险。

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内容的真实性、准确性和完整性

否

十二、 其他

☒适用 ☐不适用

本公司 2026 年半年度财务报告按中国财政部颁布的《企业会计准则》及相关规定（以下简称“中国会计准则”）编制。除特别指明外，本报告所用记账本位币为人民币。

目录

第一节	释义	5
第二节	公司简介和主要财务指标.....	7
第三节	管理层讨论与分析.....	10
第四节	公司治理、环境和社会.....	37
第五节	重要事项.....	40
第六节	股份变动及股东情况.....	57
第七节	债券相关情况.....	62
第八节	财务报告.....	63

备查文件目录	1、载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表；
	2、经法定代表人签字和公司盖章的半年度报告全文和摘要；
	3、报告期内在中国证监会指定网站上公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

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		
国家药监局、NMPA	指	National Medical Products Administration，国家药品监督管理局，曾用名包括国家食品药品监督管理局（CFDA）、国家食品药品监督管理局（SFDA）
中国证监会	指	中国证券监督管理委员会
上交所、交易所	指	上海证券交易所
联交所、香港联交所	指	香港联合交易所有限公司
本公司、公司、发行人、复旦张江	指	上海复旦张江生物医药股份有限公司
本集团、我们	指	复旦张江及其子公司
元、万元、亿元	指	人民币元、人民币万元、人民币亿元
报告期、本报告期	指	2026 年 1-6 月
报告期末、本报告期末	指	截至 2026 年 6 月 30 日
“A 股”	指	在上交所上市、并以人民币买卖的本公司内资股，每股面值人民币 0.1 元
“H 股”	指	在联交所上市、并以港元买卖的本公司外资股，每股面值人民币 0.1 元
上海医药	指	上海医药集团股份有限公司，本公司第一大股东
新企二期	指	新企二期创业投资企业
泰州复旦张江、泰州药业	指	泰州复旦张江药业有限公司
风屹控股	指	风屹（香港）控股有限公司
上海溯源	指	上海溯源生物技术有限公司
百富常州	指	百富（常州）健康医疗投资中心（有限合伙）
上海汉都、汉都医药	指	上海汉都医药科技有限公司
TuHURA	指	TuHURA Biosciences, Inc，美国纳斯达克上市公司
艾拉®	指	盐酸氨酮戊酸外用散之商品名，属光敏剂，本集团光动力产品之一
复美达®	指	注射用海姆泊芬之商品名，又称 HMME，属光敏剂，本集团光动力产品之一
里葆多®	指	公司产品盐酸多柔比星脂质体注射液之商品名，又称长循环盐酸多柔比星脂质体、脂质体阿霉素
执行期间	指	根据国家组织药品集中采购办公室发布的《全国药品集中采购文件（GY-YD2024-2）》的公告，各品种各地采购周期自中选结果执行之日起至 2027 年 12 月 31 日
光动力	指	用光敏药物和特定波长的光源活化治疗疾病的一种疗法，其作用基础是光动力效应
光敏剂	指	一类能吸收特定波长的光而发生能量跃迁并产生自由基的化合物，或将能量传递给氧形成单线态氧或氧自由基的化合物
蒽环类药物	指	蒽环类抗肿瘤抗生素。其结构通常由蒽环结构和糖苷两部分组成，主要包括阿霉素、表阿霉素和吡喃阿霉素等。蒽环类药物广谱、有效且广泛地用于治疗血液系统恶性肿瘤和实体肿瘤，包括急性白血病、淋巴瘤、乳腺癌、卵巢癌、胃癌及软组织肉瘤等。其不良反应主要表现为脱发、骨髓抑制、胃肠道反应和心脏毒性
多柔比星、阿霉素	指	一种蒽环类抗肿瘤药物

脂质体	指	将药物封装于类脂质双分子层内而形成的微型囊泡。作为药物载体通常有肿瘤靶向性、药物缓释、降低药物毒性、提高药物稳定性等作用
纳米药物	指	尺寸界定于 1-1000nm 之间的药物，公司产品里葆多®属于此类药物
基因工程技术	指	生物工程中的一种基于基因的技术
靶点	指	药物靶点，即药物与机体生物大分子的结合部位
抗体偶联药物、抗体交联药物、ADC	指	Antibody-Drug Conjugate，通过一个化学链接将具有生物活性的小分子药物连接到单抗上，单抗作为载体将小分子药物靶向运输到目标细胞中
抗体偶联光敏剂、APC	指	Antibody Photoabsorber Conjugates，通过抗体在分子层面的“精准导航”和光在物理层面的“定点激活”，实现“双重靶向”，以期在实体瘤治疗等方向上开发出有价值的产品
冻干粉针剂	指	通过冷冻干燥方法，将无菌溶液快速冻结后，在真空条件下，慢慢加热使溶液的水分升华，同时保持冻结状态，减少药品降解的一种粉针剂
适应症	指	每种药物或治疗方法，都有它能治疗的疾病或症状，这些疾病或症状就叫这种药物或治疗方法的适应症
病灶	指	构成疾病或病理过程的局限性病变部位
一致性评价	指	仿制药一致性评价，指对已经批准上市的仿制药，按与原研药品质量和疗效一致的原则，分期分批进行质量一致性评价，即仿制药需在质量与药效上达到与原研药一致的水平
Me-too 药物	指	具有自主知识产权的药物，但其药效和同类的突破性药物相当
Me-better 药物	指	在已经验证的靶点或者机制上，通过分子结构、剂型、给药方案等方向的改良而研发的创新药，具有更好的安全性和/或有效性
CDE	指	国家食品药品监督管理局药品审评中心
CSO	指	Contract Sales Organization，意为合同销售组织。是指通过合同形式为制药企业提供产品销售服务的商业性机构
EMA	指	European Medicines Agency，欧洲药品管理局
EPR 效应	指	Enhanced Permeability and Retention Effect，实体瘤的高通透性和滞留效应，指相对于正常组织，某些尺寸的分子或颗粒更趋向于聚集在肿瘤组织的性质
FDA	指	U.S.Food and Drug Administration，美国食品和药品管理局
GMP	指	Good Manufacturing Practice，药品生产质量管理规范。cGMP 意即现行 GMP
GSP	指	Good Supply Practice，药品经营质量管理规范
PEG	指	聚乙二醇
PEG 化	指	药物的 PEG 修饰
ICH 监管机构成员	指	全部 8 个监管机构成员为 FDA（美国）、PMDA（日本）、EMA（欧盟）、Health Canada（加拿大）、Swissmedic（瑞士）、ANVISA（巴西）、NMPA（中国）、MFDS（韩国）。8 个监管成员代表了国际药品开发规则制定的核心成员，也是所在国聚集前沿、高质量药品开发企业的标志

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	上海复旦张江生物医药股份有限公司
公司的中文简称	复旦张江
公司的外文名称	Shanghai Fudan-Zhangjiang Bio-Pharmaceutical Co.,Ltd.
公司的外文名称缩写	Fudan-Zhangjiang
公司的法定代表人	赵大君
公司注册地址	上海市浦东新区张江高科技园区蔡伦路308号
公司注册地址的历史变更情况	不适用
公司办公地址	上海市浦东新区张江高科技园区蔡伦路308号
公司办公地址的邮政编码	201210
公司网址	www.fd-zj.com
电子信箱	fd-zj@fd-zj.com
香港主要营业地点	香港中环康乐广场8号交易广场第三期19楼

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	赵大君（代行）	胡明
联系地址	上海市浦东新区张江高科技园区蔡伦路308号	上海市浦东新区张江高科技园区蔡伦路308号
电话	021-58553583	021-58953355
传真	021-58553893	021-58553893
电子信箱	ir@fd-zj.com	ir@fd-zj.com

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	中国证券报、上海证券报、证券时报、证券日报
登载半年度报告的网站地址	www.sse.com.cn（上海证券交易所网址）
登载半年度报告的网站地址	www.hkex.com.hk（香港联合交易所网址）
公司半年度报告备置地点	公司董事会秘书办公室

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	复旦张江	688505	不适用
H股	香港联合交易所主板	复旦张江	01349	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	372,225,274	390,083,112	-4.58
利润总额	36,780,123	5,622,200	554.19
归属于上市公司股东的净利润	36,894,990	5,715,142	545.57
归属于上市公司股东的扣除非经常 性损益的净利润	21,698,602	-9,491,857	不适用
经营活动产生的现金流量净额	82,626,689	62,212,859	32.81
	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	2,152,679,810	2,116,293,902	1.72
总资产	2,413,394,112	2,390,653,740	0.95

(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）	0.04	0.01	300.00
稀释每股收益（元 / 股）	0.04	0.01	300.00
扣除非经常性损益后的基本每股收 益（元 / 股）	0.02	-0.01	不适用
加权平均净资产收益率（%）	1.73	0.25	增加1.48个百分点
扣除非经常性损益后的加权平均净 资产收益率（%）	1.02	-0.41	增加 1.43 个百分点
研发投入占营业收入的比例（%）	36.01	45.63	减少9.62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

1、本报告期公司利润总额、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、基本每股收益、稀释每股收益较上年同期增长明显，主要系报告期内研发费用较上年同期减少约人民币 4,400 万元；

2、经营活动产生的现金流量净额较上年同期增长主要系购买商品、接受劳务支付的现金较上年同期减少所致。

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	9,446	
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	7,866,840	
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	7,449,726	主要系银行结构性存款及理财获得的利息或收益。
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-128,575	
减：少数股东权益影响额（税后）	1,049	
合计	15,196,388	

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

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

本集团主要从事生物医药的创新研究开发、生产制造和市场营销。本公司自成立以来，始终坚持以「我们多一分探索，人类多一分健康」为企业宗旨，以探索临床治疗的缺失和不满意并提供更有效的治疗方案和药物为核心定位，务求成为生物医药业界的创新者及领先者。

（一）本集团所处行业情况

1) 我国医药行业发展概况

医药行业作为关系国计民生、经济发展和国家安全的战略性新兴产业，是我国国民经济的重要组成部分。根据国家统计局数据¹，2026 年第一季度，规模以上医药制造业工业增加值同比增长 7.0%，生产端保持扩张，但受药品价格政策、市场竞争等因素影响，行业营收、利润仍面临阶段性压力。

与此同时，行业相关制度持续完善。2026 年 1 月，国务院修订《中华人民共和国药品管理法实施条例》（修订后的条例自 2026 年 5 月 15 日起实施），本次修订主要系国家完善药品创新体系，支持以临床价值为导向的药品研制和创新，鼓励研究和创制新药，支持新药临床推广和使用。2026 年 3 月，国务院 2026 年《政府工作报告》将生物医药列入新兴支柱产业，继续提出健全基本医保参保长效机制，优化医药集采措施，推出商业健康保险创新药目录等多项目标，体现我国对发展医药产业、建设健康中国的高度重视，为医药行业的创新升级、可持续发展注入强劲动能。

2) 中国皮肤病类药物行业现状

目前皮肤病发病率不断提高，而皮肤病的致病因素也在不断地升级。皮肤病是医学上的常见病、多发病，具有发病范围广、病情种类多、治疗时间长等特征。近年来，皮肤病患者数量持续增长，年龄日趋年轻化，且由于皮肤病病情反复，患者拖延病情，累计治疗费用高等原因，给患者康复带来极大不利。根据米内网皮肤病用药市场研究报告（2024 年度），2024 年我国公立医疗机构市场中皮肤病用药的销售额约人民币 150.22 亿元，2024 年销售收入同比上涨 7.67%，近三年稳步增长。2024 年公立医疗机构中皮肤病用药的增速(7.67%)，高于整体化学药市场增速(-2.99%)，明显的增速差距显示在药品销售增长整体放缓的市场大环境下，皮肤病用药仍然呈现出很强的市场需求。此外，2020 年发布的《皮肤病流行病学研究专家共识》指出，中国人群皮肤疾病的患病率高达 40%~70%，所致健康寿命损失在所有疾病中位列第四。从婴幼儿到老龄人口，湿疹、痤疮、荨麻疹、银屑病、皮肤肿瘤等皮肤疾病对全生命周期造成了不同程度的疾病负担。

— 尖锐湿疣治疗领域

尖锐湿疣又称生殖器疣或性病疣，是一种由人类乳头瘤病毒(HPV)感染引起的性传播疾病，属于皮肤性病范畴。HPV 迄今已发现超过 200 种，主要感染上皮细胞和组织内层，人是唯一宿主，引起尖锐湿疣的病毒类别达到 30 余种，其中主要是 HPV-6、11、16、18 型。尖锐湿疣的治疗目

¹ 数据来源：国家统计局官网 www.stats.gov.cn

的是去除疣体，尽可能地减少或预防复发。尖锐湿疣在治疗上主要有药物治疗、物理治疗以及光动力学疗法三种。其中，药物治疗之代表为 0.5% 鬼臼毒素酊（软膏）、5% 咪喹莫特乳膏、80%-90% 三氯醋酸(TCA)或茶多酚软膏、或二氯醋酸(BCA)、干扰素、氟尿嘧啶，物理治疗之代表为手术治疗、冷冻疗法、激光治疗、电灼治疗，光动力学疗法指 5-氨基酮戊酸(ALA)结合光动力学疗法。

— 鲜红斑痣治疗领域

鲜红斑痣是一种常见的先天性真皮浅层毛细血管网扩张畸形。表现为无数扩张的毛细血管所组成的较扁平而很少隆起的斑块，病灶面积随身体生长而相应增大，终生不消退，可发生于任何部位，但以面颈部多见，占 75%-80%。在新生儿中发病率高达千分之三至五²。此前没有良好的治疗手段，但如不及时治疗，65% 以上的患者病灶会逐渐扩张，在 40 岁以前出现增厚或发生结节，严重影响容貌和心理。在本公司海姆泊芬（复美达®）上市前，该领域尚无获批上市的治疗药物。

3) 中国抗肿瘤类药物行业现状

恶性肿瘤是当今威胁人类健康和社会发展最为严重的疾病之一。在各种疾病中，恶性肿瘤的死亡率高居第二位，仅次于心脑血管病。根据米内网抗肿瘤药物市场研究报告（2024 年度），世界卫生组织国际癌症研究机构(IARC)于 2024 年 2 月发布的 2022 年全球最新癌症负担数据显示：2022 年全球新增癌症病例数达到 2,000 万例，死亡病例 970 万例；2020 年乳腺癌首次取代肺癌成为全球第一大癌症(乳腺癌新增 226 万例，肺癌新增 220 万例)。而最新数据显示，肺癌重新成为全球第一大癌症(肺癌新增 248 万例，乳腺癌新增 231 万例)。中国癌症新增病例约 482 万，全球占比 24%;癌症死亡病例约 257 万，全球占比 26.7%。

— 蒽环类抗肿瘤药物行业现状

蒽环类药物属于抗肿瘤抗生素，是由微生物产生的具有抗肿瘤活性的化学物质。其应用广泛，即使在靶向治疗、免疫治疗等新疗法不断出现的今天，仍然是很多实体肿瘤和血液淋巴系统恶性肿瘤的基础性治疗药物。蒽环类药物包括柔红霉素（DNR）、多柔比星（ADM，又称阿霉素）、表柔比星（EPI，又称表阿霉素）、吡柔比星（THP，又称吡喃阿霉素）、米托蒽醌（MIT）、卡柔比星和脂质体多柔比星（又称脂质体阿霉素）等。我国蒽环类抗肿瘤药物中，市场份额排在首位的是多柔比星，多柔比星临床常用于恶性淋巴瘤、急性白血病和乳腺癌的治疗，多柔比星是临床常用的蒽环类抗肿瘤药，抗癌谱广，疗效好，但是该药的毒性作用也较为严重。除骨髓抑制、胃肠道毒性及脱发外，亦能引起严重的心脏毒性，且为剂量限制性，累积量大时可引起心肌损害乃至心衰，极大地限制了多柔比星的临床应用。

脂质体是目前研究比较广泛的一种微粒类靶向制剂载体，至今各国学者在此领域已经进行了大量的基础研究，发现脂质体在抗癌、抗菌药物等的包裹及释放、在免疫和临床诊断等方面具有

² Jacobs AH, Walton RG. The incidence of birthmarks in the neonate. *Pediatrics*. 1976 Aug; 58(2):218-22. PMID: 951136.

广泛的应用价值。与传统的多柔比星相比，PEG 化多柔比星脂质体具有作用时间长、心脏毒性低和肿瘤靶向性好等特征。不仅对淋巴瘤、卡波氏肉瘤等多种肿瘤的疗效令人满意，同时能有效改善上述相关不良反应，显著降低心脏毒性，提高多柔比星治疗指数。

（二）本集团主营业务收入主要来源于公司医药产品的销售收入，本集团的主要销售产品包括：

一 皮肤科产品

1) 盐酸氨酮戊酸外用散（艾拉®）

艾拉®，首创药物，全球首个针对尖锐湿疣的光动力药物，作为本集团第一个产业化的项目，上市多年后已成为临床首选药物。



艾拉®光动力治疗方案与传统疗法相比，显著降低了尖锐湿疣治疗后的复发率，解决了该疾病的临床难题，填补了特殊部位（尿道内、肛管内、宫颈部位）尖锐湿疣治疗的国际空白，成为国内光动力治疗的代表性产品。由本公司首推的艾拉®结合光动力治疗方案自 2013 年起就被收入人民卫生出版社《皮肤性病学》教科书和相关临床治疗指南，并在该教科书第九版中新增了盐酸氨酮戊酸结合光动力于痤疮治疗中的应用。艾拉®光动力治疗方案亦被收入中华医学会发布的《中国尖锐湿疣临床诊疗与防治指南（2021）》和《尖锐湿疣治疗专家共识（2017）》中。

2) 注射用海姆泊芬（复美达®）

治疗鲜红斑痣的复美达®，全球首个针对鲜红斑痣的光动力药物，是集新药靶、新化合物和新适应症于一体的新药。

海姆泊芬进入人体后会迅速向组织扩散并特异性分布于血管内皮细胞，在特定波长的激光或 LED 光照射下，会选择性破坏富含光敏剂的血管内皮组织。病灶部位扩张畸形的毛细血管网将在光动力作用和后续的体内凝血系统作用下被清除，从而达到治疗的目的。鲜红斑痣此前并没有良好的治疗手段，相比较传统的治疗方法，作为第二代光敏剂，海姆泊芬有着化合物结构稳定、光

毒作用低、代谢迅速、避光期短、病灶消退均匀、治愈率高、瘢痕发生率低、不易复发等显著优势。该药物目前在市场上所表现的优异疗效，以及相比于传统激光治疗的高治愈率让临床医生和研究者欢欣鼓舞。海姆泊芬作为一种新型光敏剂用于鲜红斑痣治疗亦被收入人民卫生出版社《皮肤性病学》（第九版）教科书中。



— 抗肿瘤产品

1) 长循环盐酸多柔比星脂质体注射液（里葆多®）

治疗肿瘤的里葆多®为国内首仿，是一种采用先进的隐形脂质体技术包封，具有被动靶向特性的多柔比星新剂型。



盐酸多柔比星脂质体针对多个适应症（乳腺癌、卵巢癌、淋巴瘤）的治疗方案被收入于美国国立综合癌症网络（NCCN）乳腺癌/卵巢癌指南（2024）、中国临床肿瘤学会乳腺癌/卵巢癌/淋巴瘤诊疗指南（2024）、中国抗癌协会乳腺癌诊治指南与规范（2024）等规范性文件。它是蒽环类药物的更新换代产品，在肿瘤治疗学上具有提高疗效、降低心脏毒性、骨髓抑制以及减少脱发等优势。

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

研究策略及回顾

报告期内，本集团的创新性研发领域仍然集中在针对皮肤疾病和癌前病变治疗的光动力药物、针对肿瘤手术可视化的光动力药物以及针对肿瘤治疗的抗体偶联药物。

光动力药物

本集团是国际光动力药物开发的领先者，已开发和正在研发的药物适应症涉及尖锐湿疣、鲜红斑痣、中重度痤疮、光化性角化病、宫颈癌前病变的治疗及脑胶质瘤和膀胱癌手术的术中指引等。光动力药物是本集团发现疾病规律并制定治疗规则的具有代表性的独特产品群。我们将继续发挥光动力药物已体现出的一药多适应症及临床治疗新“手术刀”特点，针对目前无法治疗或干预的一些疾病设计出独特的治疗方案。

本集团目前的光动力研发管线主要布局于光动力治疗（Photodynamic Therapy, PDT）和光动力诊断（Photodynamic Diagnosis, PDD）两个方向。

在皮肤相关疾病的光动力治疗方面，本集团在十余年光动力药物持续研发以及临床适应症探索的基础上，一方面不断地拓展已上市药物的临床新适应症；另一方面，基于目前临床未被满足的疾病治疗需求，不断开发新的光敏化合物及配套医疗器械。

在其他光动力治疗领域，本集团亦将持续关注光动力抗菌（antibacterial Photodynamic Therapy, aPDT）、光动力免疫（Photoimmunotherapy, PIT）等细分方向并积极开展相关的早期研究，在光敏剂筛选与设计以及光敏剂局部用药等方向上也进行了重点探索，以进一步拓宽 PDT 的应用范围与场景。本集团的目标是为更多临床科室带来精准、可控、高效、低损伤的光动力治疗方案，为患者提供安全与便利治疗的同时，也给医护专家更优的方案选择。

本集团目前开发的光动力诊断技术亦称术中分子影像（Intraoperative Molecular Image, IMI）技术，现阶段专注于将不同剂型的盐酸氨酮戊酸制剂应用于脑胶质瘤、膀胱癌和乳腺癌术中荧光可视化适应症的临床研究。以上项目均基于相似的工作机制，即由于肿瘤细胞相较于正常细胞更强的代谢能力，盐酸氨酮戊酸给药后肿瘤细胞内会特异性富集原卟啉 IX，后者在蓝光照射下可发出红色荧光，实现手术切除过程中肿瘤的可视化。该项技术有望让患者以便捷的口服给药

模式下，帮助医师在术中实时判断肿瘤边缘、发现常规手术白光下不易识别的病灶，最终达成更完全更彻底的肿瘤切除。除了盐酸氨酮戊酸这类基于代谢差异考虑开发的 IMI 技术外，本集团亦在积极布局新光敏剂基于肿瘤特异受体的靶向分子不同从而开发的 IMI 技术，以期实现为肺癌、卵巢癌、胰腺癌等适应症提供术中导航。

本集团对于光动力诊断和光动力治疗中所需的医疗器械，亦正同步进行配套开发工作，未来将逐步推进产业化的实施。

盐酸氨酮戊酸散（商品名为艾拉®）结合光动力治疗尖锐湿疣，作为本集团第一个产业化的项目，上市后在市场上取得了很好的反响，已成为临床首选药物。盐酸氨酮戊酸的多个新适应症拓展，是本集团重点研究方向之一。

局部用盐酸氨酮戊酸散用于治疗 HPV 感染的宫颈癌前病变（“CIN”即“宫颈癌前病变”）项目已完成 II 期临床试验。该项目 II 期临床研究结果已于中华医学会第十八次妇科肿瘤学学术会议发表。宫颈癌前病变尤其是宫颈高级别鳞状上皮内病变（CIN3）是治疗上的难点，坚持该项目的临床研究和开发，将造福于广大妇女患者，我们将争取早日获得新适应症注册。盐酸氨酮戊酸光动力治疗方案已被收入于《氨基酮戊酸光动力疗法在女性下生殖道疾病的临床应用专家共识（2022）》和 2024 年 5 月出版的《光动力疗法妇科应用手册》中。

盐酸氨酮戊酸外用散用于治疗中重度痤疮项目已完成 II 期临床试验。该项目 II 期临床研究结果已于第五十三届欧洲皮肤研究协会年会（European Society for Dermatological Research, ESDR）发表。盐酸氨酮戊酸光动力治疗方案已被收入于中国医师协会发布的《中国痤疮治疗指南（2019）》和《氨基酮戊酸光动力疗法治疗寻常痤疮的临床应用专家共识（2022）》中。

盐酸氨酮戊酸外用散用于治疗光角化病（“AK”又称光线性角化病、日光性角化病、老年性角化病）已完成 II 期临床试验。光角化病是一种因不典型表皮角质形成细胞增生而引起的一种癌前皮肤病变。其多发于面部、头皮或手背等曝光部位，好发于中老年人。采用光动力疗法治疗 AK 在国外已有获批先例，我国现有治疗方案包括冷冻、刮除、外用药物涂抹等。盐酸氨酮戊酸光动力治疗方案已被收入于中华医学会发布的《光动力疗法皮肤科临床应用指南（2021）》和《中国光线性角化病临床诊疗专家共识（2021）》中。

盐酸氨酮戊酸口服溶液用粉末用于高级别脑胶质瘤术中可视化项目于 2026 年 1 月获得药物上市申请受理通知书，目前技术审评及注册核查工作正有序推进中。胶质瘤是指起源于胶质细胞的肿瘤，是最常见的原发性颅内肿瘤，通常具有发病率高、复发率高、死亡率高和生存期短等特点。手术切除是目前脑胶质瘤国内外临床主要治疗手段，而患者的生存预后与手术切除程度相关。因此手术的基本原则是在不损伤邻近正常脑组织的前提下尽可能完全切除病变组织。但高级别脑胶质瘤大多数呈浸润性生长，其与周围正常脑组织边界不清，手术很难全切。由盐酸氨酮戊酸配合形成的 ALA-荧光引导技术可以为高级别胶质瘤手术治疗的患者带来实际的临床获益。该项目

用以指示脑胶质瘤边缘，实时引导切除范围，帮助手术医生在尽可能保留健康组织的同时提高肿瘤的全切率，以期提高患者术后生活质量并延长患者生存期。

盐酸氨酮戊酸颗粒剂用于非肌层浸润性膀胱癌手术切除辅助项目的验证性临床试验于报告期内完成入组，目前正稳步推进数据收集、统计分析及上市注册申请的筹备工作。膀胱癌是一种复发率较高的恶性肿瘤。根据肿瘤是否浸润到膀胱肌层可以分为非肌层浸润性膀胱癌（NMIBC）和肌层浸润性膀胱癌（MIBC）。据公开资料显示，NMIBC 约占膀胱癌的 75%。经尿道膀胱癌切除术（TURBT）是目前治疗 NMIBC 的首选外科治疗方式，目标是完全切除肿瘤。临床治疗中，TURBT 术后的肿瘤残余是 NMIBC 复发的重要原因之一。因此，本公司拟开发该项术中荧光指引技术，提高 TURBT 术中 NMIBC 的检出率，以帮助医师更完全地切除肿瘤组织，从而降低患者复发率。

注射用 FZ-P001 钠用于卵巢癌术中恶性病变可视化项目的 I 期临床试验于报告期内完成首例受试者入组；用于已知或疑似肺癌患者术中恶性病变可视化项目于报告期内获得 II 期临床试验批准通知书。该药物为本公司自主研发的化学药品 1 类新化合物，是一种创新型光敏剂，其活性成分为叶酸受体靶向小分子与花菁类光敏剂偶联而成的分子，可靶向叶酸受体 α （FR α ）高表达的恶性肿瘤组织并在近红外区间荧光显影。本公司计划使用该药物开发术中荧光指引技术，指示肿瘤恶性病变组织残留与切缘状态，旨在提高相关实体瘤（如卵巢癌、肺癌等）手术切除效果，为肿瘤外科的精准导航手术提供兼具分子靶向特异性和多维生物感知的创新解决方案。

治疗鲜红斑痣的注射用海姆泊芬（商品名为复美达®），全球首个针对鲜红斑痣的光动力药物，是集新药靶、新化合物和新适应症于一体的新药。鲜红斑痣是一种常见的先天性真皮浅层毛细血管网扩张畸形。表现为无数扩张的毛细血管所组成的较扁平而很少隆起的斑块，病灶面积随身体生长而相应增大，终生不消退，可发生于任何部位，但以面颈部多见，在新生儿中发病率高达千分之三至五³。如不及时治疗，65%以上的患者病灶会逐渐扩张，在 40 岁以前出现增厚或发生结节，严重影响容貌和心理。

海姆泊芬作为 505(b)(1)类药物正在美国开展 II 期临床研究。2026 年 7 月，注射用海姆泊芬（商品名为复美达®）美国注册项目 II 期临床研究的关键设计与最新进展在美国皮肤科学会（American Academy of Dermatology, AAD）主办的 2026 年创新学术会上以壁报及口头汇报形式分享。据国内单中心长期随访的 216 位用药患者的数据显示，7 年复发率为 1.4%，长期疗效稳定性突出。基于复美达®在中国大量可靠的临床治疗真实资料，以及在治疗中不断发现和发展出的提高疗效和降低副作用的专利技术，我们有理由期待一旦在美国成功上市，海姆泊芬将帮助全球患者改变生活，也将为本集团坚持的创新发展模式奠定基础。

³ Jacobs AH, Walton RG. The incidence of birthmarks in the neonate. Pediatrics. 1976 Aug; 58(2):218-22. PMID: 951136.

同时，本集团对于新光敏剂的探索与筛选工作亦在持续进行，为集团的光动力药物储备提前布局。

未来，本集团将继续致力于光动力治疗方案的进一步发掘和优化，从临床实际需求出发，最大化利用光动力药物治疗区别于传统治疗方法的独特优势，开发新的光动力药物或新的光动力药械联合治疗方案。

抗体偶联药物（ADC）

抗体偶联药物（ADC）是本公司基因工程技术平台的重要研发方向 and 商业化目标选择，ADC 药物因兼具小分子药物的强大杀伤力和单克隆抗体的靶向性，在过去十年间一跃成为肿瘤靶向治疗的研究和开发热点。

报告期内，本集团治疗三阴乳腺癌的抗 Trop2 抗体偶联药物（“抗 Trop2 抗体偶联 SN38”，又称“注射用 FDA018 抗体偶联剂”项目）III 期临床试验随访及数据收集工作按计划有序推进中；公司根据《药品注册管理办法》等相关法规要求，同步开展上市申报资料的筹备工作，将尽快递交上市申请。同时，该药物针对其他肿瘤适应症探索的 I 期临床研究数据结果持续随访收集统计中。

近年来，我们在小分子端构建了全新的 linker-drug 平台（“BB05 平台”），这为集团后续开发 Me-better 或创新 ADC 药物奠定了基础。基于此项技术，本集团目前基于 BB05 平台正在研发的 ADC 项目有：

— 治疗乳腺癌和胃癌等多种实体肿瘤的抗 Her2 抗体偶联药物（“抗 Her2 抗体偶联 BB05”，又称“注射用 FDA022 抗体偶联剂”项目）正在开展 I 期/II 期临床研究；同时，该药物针对其他适应症的临床研究入组亦进展顺利。该药物基于 HER2 高表达乳腺癌患者治疗的 I 期临床研究数据结果已于 2024 年欧洲肿瘤内科学会亚洲年会(European Society for Medical Oncology Asia, ESMO Asia)发表；该药物针对低表达乳腺癌的 II 期临床研究初步疗效及安全性研究结果已于 2025 年欧洲肿瘤内科学会亚洲年会发表。该药物由针对 HER2 靶点的单克隆抗体与 BB05 偶联组成，可通过与 HER2 表达的肿瘤细胞结合并内吞，在溶酶体内通过蛋白酶剪切定向释放小分子细胞毒药物（拓扑异构酶 I 抑制剂），杀伤肿瘤细胞。该药物拟用于治疗 HER2 表达阳性的晚期实体瘤，如乳腺癌、胃癌、肺癌、结直肠癌等；

— 治疗肺癌和乳腺癌等实体肿瘤的抗 Trop2 抗体偶联药物（“抗 Trop2 抗体偶联 BB05”，又称“注射用 FZ-AD004 抗体偶联剂”项目）正在开展剂量拓展和适应症探索的 I 期临床研究。该药物用于治疗晚期实体瘤（主要为非小细胞肺癌）的 I 期临床研究之剂量爬坡研究数据结果于 2026 年 5 月在美国临床肿瘤学会（American Society of Clinical Oncology, ASCO）官方网站发布。该药物由针对人滋养层细胞表面糖蛋白抗原（TROP-2）靶点的单克隆抗体与 BB05 偶联组成。TROP-2 在人体正常组织中有不同水平的表达，但在如乳腺癌、肺癌、胃癌等多种肿瘤中的表达水平都会

显著升高。该药物可通过与 TROP-2 高表达的肿瘤细胞结合并内吞，在溶酶体内通过蛋白酶剪切定向释放小分子细胞毒药物（拓扑异构酶 I 抑制剂），杀伤肿瘤细胞。该药物拟用于治疗晚期实体瘤，包括但不限于肺癌、乳腺癌、胃癌、食管癌、结直肠癌、尿路上皮癌、膀胱癌和子宫内膜癌等；以及

— 治疗小细胞肺癌等实体肿瘤的抗 DLL3 抗体偶联药物（“抗 DLL3 抗体偶联 BB05”，又称“注射用 FZ-AD005 抗体偶联剂”项目）正在开展 I 期临床研究。该项目临床进展顺利，本公司已在潜在推荐剂量上，展开了剂量扩展及后续适应症探索研究。该药物可通过与 DLL3 阳性的肿瘤细胞结合并内吞，在溶酶体内通过蛋白酶剪切定向释放小分子细胞毒药物（拓扑异构酶 I 抑制剂），杀伤肿瘤细胞。该药物拟用于治疗晚期实体瘤，包括但不限于小细胞肺癌、大细胞神经内分泌癌、前列腺癌等。公司亦积极探索该药物用于治疗脑胶质瘤的可能。该药物临床前研究论文已于美国癌症研究协会（American Association for Cancer Research, AACR）旗下期刊发表，研究结果显示该药物在小鼠肿瘤模型中展现了强效的抗肿瘤活性，起效剂量低于 1.5mg/kg，并且体内血液循环稳定，同时在食蟹猴重复给药毒性研究中未观察到间质性肺炎，最高非严重毒性剂量高达 30mg/kg，安全性良好。

我们已具备单抗、小分子药物和 ADC 偶联技术的研发能力，随着本公司全资子公司泰州复旦张江抗体偶联药物车间的建设完成并成功投入生产，ADC 药物将发展成为本集团的重要产品群之一。

抗体偶联光敏剂（APC）

基于光动力与抗体偶联药物的技术积累，本集团将探索发展抗体偶联光敏剂（Antibody Photoabsorber Conjugates, APC），通过抗体在分子层面的“精准导航”和光在物理层面的“定点激活”，实现“双重靶向”，以期在实体瘤治疗方向上开发出有价值的产品。本集团期望通过整合集团内部在免疫、肿瘤与光动力等领域的研发资源，基于差异化的靶点选择、高活性光敏剂与功能性连接子的构建，以及引入免疫增强等策略，发展独特的 APC 产品管线。APC 技术的目标是以靶向光动力技术直接杀死肿瘤细胞的同时，快速诱导肿瘤细胞的免疫原性细胞死亡，进而启动机体的适应性免疫反应。该技术旨在提高肿瘤患者对免疫治疗的响应率。由于“双重靶向”的存在，APC 技术有望在病灶局部实现免疫增强等调节手段，从而具有更大的治疗窗。

该方向是本集团光动力技术在原有 PDT 与 PDD 之外拓展的新领域，也是本集团抗体偶联技术新方向上的运用，是本集团这两大优势技术融合发展的新方向，希望凭借本集团多年的技术积累，未来在该方向上可以有所作为。

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

本集团经过三十年的技术积累与发展，陆续建立了基因工程技术平台、光动力技术平台、纳米技术平台等，先后几十项处于不同研究阶段的药物开发项目持续推进，这些技术及项目为集团发展奠定了坚实基础。基于技术积累、人才优势、竞争态势、规模实力等因素，未来相当长的时期，集团将战略性聚焦于优势领域的研究开发及产业化，以期在医药细分领域取得稳固的优势地位。

1、报告期内在研项目研发创新优势

研发领域	技术领域	主要项目名称	注册分类	拟用适应症	已取得的进展	与行业技术水平的比较
光动力药物 研发领域	光动力 技术	海姆泊芬 (Hemoporphin) (F0026)	505(b)(1)	鲜红斑痣	美国 II 期临床研究进行中	国际领先水平： 全新化合物、全新适应症
		盐酸氨酮戊酸-CIN (F0005)	化学药品 2.4 类	HPV 感染的 宫颈疾病	II 期临床研究完成	国际领先水平： 全新适应症
		盐酸氨酮戊酸-痤疮 (F0014)	化学药品 2.4 类	痤疮	II 期临床研究完成	国际领先水平：全新适应症
		盐酸氨酮戊酸-AK (F0037)	化学药品 2.4 类	光化性角化病	II 期临床研究完成	国际先进水平
		盐酸氨酮戊酸-脑胶质瘤 (F0009)	化学药品 3 类	脑胶质瘤 手术可视化	注册上市申请审评中	国际先进水平
		盐酸氨酮戊酸-膀胱癌 (F0044)	化学药品 3 类	膀胱癌 手术可视化	验证性临床研究完成 数据收集统计分析中	国际先进水平
		注射用 FZ-P001 钠-卵巢癌 (F0049)	化学药品 1 类	卵巢癌 术中恶性病变 可视化	I 期临床研究进行中	国际领先水平 全新化合物
		注射用 FZ-P001 钠-肺癌 (F0052)	化学药品 1 类	已知或疑似肺 癌患者术中恶 性病变可视化	获得 II 期临床试验 批准通知书	国际领先水平 全新化合物
ADC 药物 研发领域	抗体偶联 技术	抗 Trop2 抗体偶联 SN38 (F0024)	治疗用生物制品 1 类	三阴乳腺癌	III 期临床研究入组结束 患者随访及数据收集中	国际先进水平
				肿瘤	I 期临床研究入组结束 患者随访及数据收集中	
		抗 Her2 抗体偶联 BB05 (F0034)	治疗用生物制品 1 类	HER2 低表达 乳腺癌	II 期临床研究入组结束 患者随访及数据收集中	国际先进水平

				肿瘤	I 期/II 期临床研究进行中	
		抗 Trop2 抗体偶联 BB05 (F0040)	治疗用生物制品 1 类	肿瘤	I 期临床研究进行中	国际先进水平
ADC 药物 研发领域	抗体偶联 技术	抗 DLL3 抗体偶联 BB05 (F0041)	治疗用生物制品 1 类	肿瘤	I 期临床研究进行中	国际领先水平：全新化合物
其他药物 研发领域	渗透泵 技术	卡左双多巴控释片 (WD-1603)	化学药品 2.2 类	早期帕金森病	II 期临床研究完成	国际先进水平

2、技术平台优势

参见本报告第三节“管理层讨论与分析之三、报告期内核心竞争力分析之（三）核心技术与研发进展之 1、核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况”。

3、产业推广优势

本集团坚持将学术推广作为市场营销的主要手段，利用多样化的网络平台渠道形成了临床医生网上学术交流、医疗案例分享、标准化操作视频、医生和患者之间咨询解答互动活动等成熟的网络服务体系。同时本公司亦在探索利用平台连结患者和医生，开拓新的销售模式以解决患者实际就诊中的一些常见困难。此外，公司积极参与国内外各类学术会议，通过壁报（Poster）或口头报告（Oral）等形式对外展示临床试验数据与研究成果，持续深化与国内外权威专家、各级医疗机构的学术交流。

4、产品质量控制优势

公司遵循中国 GMP 标准，并参考美国 FDA 和欧洲 EMA 之 cGMP 的要求和指导原则，建立了涵盖药品生产全过程的药品生产质量管理体系，保障药品的安全、有效、可及。公司建立了质量保证系统，并建立了包含人员、设备、物料、工艺控制、环境控制等各个方面的完整的文件体系，确保质量保证系统的有效运行。同时建立了完备的组织机构，明确具体部门、关键岗位人员及相应职责，药品生产及质量相关人员均按照相应岗位的培训要求培训、考核合格后上岗；配备了适当的设施设备，建立了相应的操作流程，确保物料、中间产品、成品等符合质量标准，且进行审核后予以放行；对各设施设备、生产工艺、清洁流程等定期进行确认与验证，证明有关生产质量操作的关键要素能够得到有效控制，确保产品质量的稳定性和一致性。同时依据中国药品管理法坚持风险管理的原则，公司建立了质量风险管理流程，基于风险实行分类分级管理，对产品全生命周期中的产品质量、安全和合规等风险进行充分的评估、控制、沟通和审核，并采取了适当措施降低风险。

公司建立的符合 GMP 要求的质量框架体系，配有相对应的技术管理人员，生产检验、设备设施完善；有包含管理规程和操作规程的全面的文件体系，实现了符合高标准 GMP 要求的生产全过程的标准化、程序化和制度化，确保了生产和质量管理体系有效运转及药品的安全、有效、可及。

5、管理团队和技术团队优势

公司管理团队拥有多年生物医药行业从业经验，对行业发展认识深刻，能够基于公司的实际情况、行业发展趋势及市场需求，制定符合公司实际的发展战略，对公司的发展战略、品牌的建立、文化的凝聚、产品的创新和市场营销起了关键作用。在技术人才方面，公司自成立以来就十分注重人才的培养、储备，并不断引入优秀的管理人才和技术研发人员，用良好的机制、优秀的企业文化吸引人才的加盟。公司优秀的管理团队和技术人才为公司的稳定发展提供了充分的保障。

(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**

自成立以来，公司的研发理念始终坚持在明确临床缺失和不满意的前提下，以能否体现出独特的临床治疗效果作为新药研发立项及评价的决定性因素。此外，公司亦会选择有技术壁垒的产品进行产业化开发，在满足临床需求的前提下，达到差异化的竞争，有效利用研发资源和产能，实现经济效益的最大化。

在上述研发理念的支持下，公司逐步形成了基因工程技术平台、光动力技术平台和纳米技术平台等，并向光动力药物和抗体偶联药物两个技术领域战略性聚焦，形成具有竞争优势的研发特色。公司的核心技术均为自主研发取得。

1) 基因工程技术平台

公司自成立之初便立足于基因工程技术，针对严重未满足的临床需求，相继开发了细胞因子类、融合蛋白类、单克隆抗体类、抗体偶联药物类产品，并组建了相关的技术平台。公司早年即实现了多项基因工程技术的转让，为公司早期的经营发展贡献收入。随着公司规模不断扩大，基因工程技术平台药物的产业化具有了可行性基础。

抗体偶联药物（ADC）是本公司基因工程技术平台的重要研发方向 and 商业化选择，本公司正在加强对已进入临床的基因工程技术平台 ADC 项目的研究及注册，争取早日实现 ADC 药物的产业化。

2) 光动力技术平台

光动力疗法的科学探索始于二十世纪初，上世纪七十年代末开始真正应用于人体临床，首个光敏药物于 1993 年批准上市。基于光动力疗法在一些没有良好干预手段的癌前病变及非肿瘤疾病中的独特治疗学价值且在国际上尚无科学标准的前提下，公司于 1999 年前瞻性构建了光动力技术平台。公司光动力技术处于世界领先水平，公司多年来持续拓展基于光动力技术平台的药物研发，光动力药物也是公司的重要产品群之一。公司已上市的光动力药物主要为治疗尖锐湿疣的艾拉® 和治疗鲜红斑痣的复美达®，在研项目主要为海姆泊芬美国 II 期临床试验、各类盐酸氨酮戊酸适应症扩展和新型光敏剂的开发等。

截至报告期末，国内已上市的光动力药物为血卟啉、盐酸氨酮戊酸、维替泊芬、海姆泊芬四个品种。本公司上市产品覆盖其中两个品种。基于不同的适应症及侧重，本集团产品尚未与其他光动力产品产生直接竞争。

3) 纳米技术平台

纳米制剂不仅能提高药物的水溶性和生物利用度，还能利用其 EPR 效应靶向输送抗肿瘤药物，达到增效降毒的效果。公司在国内脂质体药物仅有基础研究而未有产业化应用的背景下开启

了脂质体药物的研发，逐步建立了纳米技术平台。在该技术平台下，治疗肿瘤的里葆多®于 2009 年 8 月上市销售。

4) 口服固体制剂技术平台

虽然公司经过多年的研发成功实现了数款药品的产业化，但依然存在产业化项目周期较长、空窗期较多的问题。近年来，基于公司长期发展的战略考虑，公司建立了口服固体制剂技术平台，并正在开发多个具有独特临床治疗价值的新药和仿制药，以实现缩短公司产业化项目周期的目的。小分子靶向药物、特殊口服制剂均为当今新药高度关注的研究领域，口服固体制剂技术将是公司长期发展的基础技术平台之一。本集团据此希望可以研发新的药物以帮助目前临床尚未充分满足的病人。

上述技术平台相关药物研发情况参见本报告第三节“管理层讨论与分析之二、经营情况的讨论与分析”相关内容。报告期内，公司核心技术未发生变化。

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

1、根据上海市经济和信息化委员会公示，本公司入选 2025 年度上海市专精特新中小企业名单，有效期为 2025 年 6 月至 2028 年 5 月。

2、根据江苏省工业和信息化厅公示，本公司全资子公司泰州复旦张江药业有限公司入选 2023 年度江苏省专精特新中小企业名单，有效期为 2023 年 12 月至 2026 年 12 月。

2、报告期内获得的研发成果

1、2026 年 1 月，本公司全资子公司泰州复旦张江研发的盐酸氨酮戊酸口服溶液用粉末用于成人恶性高级别脑胶质瘤（CNS WHO 分级 III-IV 级）患者术中恶性组织可视化的药物上市申请获得受理。

2、2026 年 4 月，本公司研发的注射用 FZ-P001 钠用于卵巢癌术中恶性病变可视化的 I 期临床试验完成首例受试者入组。

3、2026 年 5 月，本公司研发的抗 Trop2 抗体偶联 BB05 药物（即抗 Trop2 抗体偶联 BB05，又称注射用 FZ-AD004 抗体偶联剂项目）用于治疗晚期实体瘤（主要为非小细胞肺癌）的 I 期临床研究之剂量爬坡研究数据结果在美国临床肿瘤学会（American Society of Clinical Oncology, ASCO）官方网站发布。

4、2026 年 7 月，本公司研发的用于治疗鲜红斑痣的注射用海姆泊芬（商品名为复美达®）美国注册项目 II 期临床研究的关键设计与最新进展在美国皮肤科学会（American Academy of Dermatology, AAD）主办的 2026 年创新学术会上以壁报及口头汇报形式分享。

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	5	7	139	75
实用新型专利	2	0	33	25
外观设计专利	0	0	3	2
软件著作权	0	0	26	26
其他	0	0	0	0
合计	7	7	201	128

注：（1）“申请数”为剔除放弃申请、已无效的申请数量后，目前有效的相关专利；

（2）累计数量中的“获得数”已剔除报告期内无效的相关专利；

（3）发明专利中“累计数量申请数”包含 PCT 申请 2 项。

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	134,027,944	177,976,257	-24.69
资本化研发投入	-	-	-
研发投入合计	134,027,944	177,976,257	-24.69
研发投入总额占营业收入比例（%）	36.01	45.63	减少 9.62 个百分点
研发投入资本化的比重（%）	-	-	

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

☐适用 ☒不适用

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

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	海姆泊芬相关研究	23,000.00	597.55	12,699.89	美国 II 期临床研究进行中。	成功在美国开展 II 期临床研究；通过海姆泊芬在美国 FDA 成功注册上市，使得海姆泊芬产品进军美国市场，从而实现公司核心产品国际化的目标，为本公司增加新的利润增长点，提高本公司整体业务规模、持续盈利能力和整体竞争力。	国际领先水平	治疗 鲜红斑痣
2	抗体偶联药物相关研究	100,000.00	7,498.69	78,424.58	治疗三阴乳腺癌的抗 Trop2 抗体偶联药物（即抗 Trop2 抗体偶联 SN38 项目）III 期临床试验数据结果正在收集统计中，将尽快递交上市申请。 具体内容详见第三节“管理层讨论与分析—三、报告期内核心竞争力分析（一）核心竞争力分析”内容。	上市申请获批并实现商业化销售； 拓宽公司的研发管线，提升公司整体竞争力，加强公司已进入临床阶段的 ADC 项目的研究及注册，逐步实现 ADC 药物的产业化。	国际领先/先进水平	治疗肿瘤
3	盐酸氨酮戊酸相关研究	50,000.00	3,125.06	34,232.14	具体内容详见第三节“管理层讨论与分析—三、报告期内核心竞争力分析（一）核心竞争力分析”内容。	拓宽公司的研发管线，提升公司整体竞争力，增强本公司在光动力治疗领域的持续发展能力，不断拓展开发核心技术在新适应症/疾病场景下的临床应用，逐步推进在研项目的开发。	国际领先/先进水平	治疗 HPV 感染的宫颈疾病、中重度痤疮；用于脑胶质瘤、膀胱癌手术可视化等

4	其他研究	/	2,181.49	56,454.84	具体内容详见第三节“管理层讨论与分析—三、报告期内核心竞争力分析（一）核心竞争力分析”内容。	拓宽公司的研发管线，提升公司整体竞争力，增强本公司在生物医药领域的持续发展能力，逐步推进在研项目的开发。	/	癌症手术/术中恶性病变可视化及探索性研究等。
合计	/	173,000.00	13,402.79	181,811.45	/	/	/	/

情况说明

注：拟达到目标为本集团规划的短期目标，后续会根据研发项目的进展进行更新并同时调整相应预算金额。

5、研发人员情况

单位：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）	142	155
研发人员数量占公司总人数的比例（%）	17.05	17.24
研发人员薪酬合计	33,614,569	36,390,548
研发人员平均薪酬	236,722	234,778

教育程度		
学历构成	数量（人）	比例(%)
博士	6	4.22
硕士	55	38.73
本科	70	49.30
本科以下	11	7.75
合计	142	100.00
年龄结构		
年龄区间	数量（人）	比例(%)
50 岁以上	6	4.22
40-49 岁	28	19.72
30-39 岁	76	53.52
20-29 岁	32	22.54
合计	142	100.00

6、其他说明

□适用 √不适用

四、风险因素

√适用 □不适用

1、新药研发风险

公司的长期竞争力取决于新产品的成功研发和后续的产业化、市场化。根据我国《药品注册管理办法》等法规的相关规定，药品注册需经过临床前研究、临床试验备案、临床试验、生产审批等阶段，由国务院药品监督管理部门批准，发放新药证书、药品生产批件，方可生产该药品。从研发至上市销售的整体流程耗时可长达十年或以上，成本高昂，且结果存在较大的不确定性。公司目前有不少产品处于临床前研究和临床试验阶段，且以创新药为主，如果该等在研产品未能研发成功或者新产品最终未能通过注册审批，会导致前期投入受损，同时公司未来的产品规划和未来的增长潜力也会受到影响。

2、核心技术人员流失的风险

公司核心技术人员是公司核心竞争力的重要组成部分，也是公司赖以生存和发展的基础和关键。能否维持技术人员队伍的稳定，并不断吸引优秀人才加盟，关系到公司能否继续保持在行业内的技术领先优势，以及研发、生产服务的稳定性和持久性。如果公司薪酬水平与同行业竞争对

手相比丧失竞争优势、核心技术人员的激励机制不能落实、或人力资源管控及内部晋升制度得不到有效执行，将导致公司核心技术人员流失，从而对公司的核心竞争能力和持续盈利能力造成不利影响。

3、无实际控制人风险

根据《公司法》、中国证监会《上市公司收购管理办法》及上海证券交易所《科创板股票上市规则》相关法律法规，截至本报告期末，直接持有公司 5%以上股份的股东上海医药、新企二期、杨宗孟持有公司股份占公司总股本（A+H 股）比例分别为 20.27%、15.14%、5.18%，公司不存在控股股东和实际控制人。此外，公司单个股东持有的股份数额不超过公司股本总额的 30%；公司股东之间不存在控股或实际控制关系，也不存在共同的控股股东或实际控制人。公司不排除未来因无实际控制人导致公司治理格局不稳定或决策效率降低而贻误业务发展机遇，进而造成公司生产经营和经营业绩波动的风险。

4、产品种类相对单一的风险

报告期内，公司产品种类相对单一，主导产品为艾拉®、里葆多®及复美达®，三种产品在总体销售收入中占有较大比重，如果三种主导产品受到竞争产品冲击、遭受重大的政策影响或由于产品质量和知识产权等问题使公司无法保持主导产品的销量、定价水平，且公司无法适时推出替代性的新产品，则上述主导产品的收入下降将对公司未来的经营和财务状况产生不利影响。

5、药品降价风险

（1）药品价格政策的制定及执行、药品价格总水平的调控等原由国家发展和改革委员会（以下简称“国家发改委”）负责，2015 年 5 月 5 日，国家发改委、卫计委、人社部等部门联合发布《关于印发推进药品价格改革意见的通知》，决定从 2015 年 6 月 1 日起，取消除麻醉药品和第一类精神药品以外的其他药品政府定价，完善药品采购机制，发挥控费作用，药品实际交易价格主要由市场竞争形成。这一通知虽然取消了国家发改委价格司对药品制定最高零售限价的职能，但药品价格仍受到多种因素限制，包括患者临床需求、医生认知程度、医保支付标准、国家或地方政府招标采购机制及包括商业保险在内的第三方支付标准等，未来药品价格形成机制可能会出现进一步改革，最终格局尚存不确定性。近年来，随着国家药价谈判、医保目录调整、一致性评价和带量采购等政策的相继出台，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。

（2）公司里葆多®未获中选第十批全国药品集中采购，依据本次集采的规则以及市场竞争格局的改变，导致里葆多®的销售策略和销售价格需要在执行期间进行调整，公司审慎研究决定自 2025 年 5 月 1 日起按照各省份对于未中选产品的规则和要求梯度降低该药物的市场零售价格。若公司未来无法持续推出具有市场竞争力的新产品，或无法投入更多的财力、人力等进行学术推广，将会导致市场份额及竞争力下降，对公司的财务状况、业务情况、经营业绩等产生不利影响。

五、报告期内主要经营情况

报告期内，治疗以尖锐湿疣为代表的皮肤 HPV 感染性疾病和增生性疾病的艾拉®、治疗鲜红斑痣的复美达®及治疗肿瘤的里葆多®作为本集团最重要的三大产品，对本集团主营业务收入贡献达到 87.71%。

艾拉®，首创药物，为全球首个针对尖锐湿疣的光动力药物，于二零零七年上市销售。作为国内首个光动力药物，艾拉®能够选择性地在尖锐湿疣细胞中分布和累积，加以特定波长和能量的光波照射，选择性地杀死尖锐湿疣细胞而不损害周围正常组织细胞。正是基于这种治疗特点，艾拉®对亚临床感染和潜伏感染也能起到治疗效果。因此，相比传统的治疗手段，艾拉®结合光动力的治疗方案，填补了尿道口尖锐湿疣长期缺乏有效治疗的空白，同时病人耐受性好，安全性高，不留疤痕，不良反应发生率和复发率均远远低于此前的平均水平。

治疗鲜红斑痣的复美达®（海姆泊芬之商品名），全球首个针对鲜红斑痣的光动力药物，是集新药靶、新化合物和新适应症于一体的新药。该产品于二零一七年上市销售。鲜红斑痣此前并没有良好的治疗手段，相比较传统的激光治疗方法，海姆泊芬有着化合物结构稳定、光毒作用低、代谢迅速、避光期短、病灶消退均匀、治愈率高、瘢痕发生率低、不易复发等显著优势。

治疗肿瘤的里葆多®于二零零九年八月上市销售，为 Doxil®的国内首仿药，是国内外首个纳米药物的仿制药物，取得较好的市场反响和口碑。2024 年，盐酸多柔比星脂质体注射液被纳入国家集采目录，本公司产品里葆多®未获中选，依据相关集采规则以及市场竞争格局的改变，公司相应调整该产品销售策略，包括但不限于自 2025 年 5 月 1 日起梯度下调市场零售价格。

2026 年 4 月，公司与复星曜泓（江苏）医药科技有限公司（以下简称“复星曜泓”）签署《技术许可协议》（以下简称“协议”），将公司自主研发的抗 Trop2 抗体偶联 SN38 项目（亦称“注射用 FDA018 抗体偶联剂”项目，以下简称“许可产品”）相关知识产权于部分海外市场（部分拉丁美洲、中东、北非地区）的开发、注册及商业化权益有偿授予复星曜泓。复星曜泓为上海复星医药（集团）股份有限公司（一家在上海证券交易所主板（股票代码：600196）及香港联交所主板（股票代码：2196）上市的公司）之附属公司。

该协议约定的财务条款包含首付款、研发里程碑付款及销售提成。报告期内，公司已收到其支付的不可退还、不可撤销、不可抵销的一次性首付款人民币 4,500.00 万元，该笔款项按照《企业会计准则》相关规定确认为营业收入。后续在满足协议约定的条件下，公司亦将获得 50 万美元等值人民币的研发里程碑付款以及按许可产品销售额收取相应比例销售分成。

根据《上海证券交易所科创板股票上市规则》《公司章程》等相关规定，该事项未达到临时公告的披露标准，公司已履行签署上述协议所需的内部审批程序。协议履行过程中，考虑到 1) 新药研发周期长、环节多及不确定性强的特点，以及 2) 药品上市后受竞争格局及市场需求的影响，可能导致协议无法如期或全面履行，相关经营收益存在较大不确定性。

本集团现有在售产品生产线已全部通过中国 NMPA 的 GMP 认证，我们的目标是建立符合国际标准的生产线，以使我们上市的药品能销售到全球。同时，本公司全资子公司泰州复旦张江作为本集团重要的生产基地，已建成多条生产线，分别用于海姆泊芬原料药、注射剂的生产以及为固体制剂及一系列 ADC 项目做产业化准备。其中，ADC 车间的建成及运行为本集团 ADC 药物发展战略稳步推进奠定了坚实的基础，可实现生产工艺验证、后期试验样品及产业化生产的全链条生产能力。

报告期内，公司持续推进营销体系精细化管理，聚焦核心市场与重点产品学术推广资源投入，持续提升营销运营效率。未来，随着公司在研项目逐步上市，公司将努力持续强化自有销售团队的竞争力，构建多元化的销售模式，扩大准入医院及科室范围，以便更好的应对大环境对销售造成的冲击和影响。

截至报告期末，本集团已经产业化的主要产品如下：

技术平台	项目名称	注册分类	适应症	销售时间
光动力技术	艾拉®	原化学药品 3.1 类	尖锐湿疣	2007 年上市销售
	复美达®	原化学药品 1.1 类	鲜红斑痣	2017 年上市销售
纳米技术	里葆多®	原化学药品 6 类	肿瘤	2009 年上市销售
其他	昂内达®	化学药品 4 类	术后镇痛	2021 年上市销售

本集团已成功完成从纯粹的研究开发向研究开发和产业化并重的转型，形成了研究开发、产品制造及市场营销等各部分有机结合的完整体系。

（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	372,225,274	390,083,112	-4.58
营业成本	31,157,945	39,773,796	-21.66
销售费用	160,576,078	181,910,272	-11.73
管理费用	18,545,292	20,302,504	-8.66
财务费用	-409,004	-391,748	不适用
研发费用	134,027,944	177,976,257	-24.69
经营活动产生的现金流量净额	82,626,689	62,212,859	32.81
投资活动产生的现金流量净额	-3,150,033	-8,277,485	不适用
筹资活动产生的现金流量净额	-2,951,407	-3,638,269	不适用

营业收入变动原因说明：主要系基于市场竞争环境的改变，里葆多®销量下降使得报告期内营业收入有所下降。

营业成本变动原因说明：同上。

销售费用变动原因说明：主要系报告期内市场推广相关投入较上年同期有所减少所致。

管理费用变动原因说明：主要系报告期内人工成本较上年同期下降所致。

财务费用变动原因说明:报告期内财务费用与上年同期基本持平。

研发费用变动原因说明:主要系报告期内临床、研究用材料及委外研发费用较上年同期减少所致。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系购买商品、接受劳务支付的现金较上年同期减少所致。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系报告期内购买固定资产减少所致。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明:主要系去年同期租赁合同于下半年到期且本年未续租，导致租金下降所致。

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
预付款项	2,029,246	0.08	4,998,987	0.21	-59.41	
其他应收款	1,018,859	0.04	1,539,207	0.06	-33.81	
其他流动资产	43,006	0.00	937,712	0.04	-95.41	
其他权益工具	11,268	0.00	1,915	0.00	488.41	
在建工程	592,520	0.02	188,065	0.01	215.06	
长期待摊费用	6,276,188	0.26	4,405,457	0.18	42.46	
其他非流动资产	1,155,840	0.05	455,447	0.02	153.78	
应付账款	12,301,382	0.51	6,067,211	0.25	102.75	
应付职工薪酬	12,081,901	0.50	22,679,439	0.95	-46.73	

其他说明

预付款项变动主要系以前年度提前支付的预付款于报告期内根据合同完成进度结转确认费用所致。

其他应收款变动主要系报告期内收回部分押金款项所致。

其他流动资产变动主要系待抵扣增值税进项税额余额下降。

其他权益工具变动主要系 TuHURA 按报告期末股价计算的公允价值较 2025 年 12 月 31 日变动所致。

在建工程变动主要系报告期内新增实验室改造项目投入。

长期待摊费用变动主要系本期采购可多次使用的生物耗材所致。

其他非流动资产变动主要系研发设备采购预付款增加所致。

应付账款变动主要系应付材料款增加所致。

应付职工薪酬变动主要系报告期内上年度年终奖发放完毕所致。

2、 境外资产情况

☒ 适用 ☐ 不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产 19,765,015（单位：元 币种：人民币），占总资产的比例为 0.82%。

(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

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

(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
股票	1,915	9,353	-13,763,532	-	-	-	-	11,268
合计	1,915	9,353	-13,763,532	-	-	-	-	11,268

证券投资情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

证券品种	证券代码	证券简称	最初投资成本	资金来源	期初账面价值	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期购买金额	本期出售金额	处置损益	期末账面价值	会计核算科目
境内外股票	HURA	TuHURA	13,774,800	自有资金	1,915	9,353	-13,763,532	-	-	-	11,268	其他权益工具投资
合计	/	/	13,774,800	/	1,915	9,353	-13,763,532	-	-	-	11,268	/

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

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

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：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
泰州复旦张江药业有限公司	子公司	原料药及制剂的生产	10,000 万元	532,939,316	383,168,454	81,153,382	-1,130,853	-1,233,219
风屹（香港）控股有限公司	子公司	海外药物研发及项目投资与合作	10,000 元港币	19,765,015	18,810,983	-	24,123	24,123
上海溯源生物技术有限公司	子公司	医疗器械的研发、生产和销售	7,480 万元	6,853,411	6,118,776	-	-2,305,396	-2,290,683
上海汉都医药科技有限公司	参股公司	致力于开发满足临床刚需的、具有国际领先、自主知识产权以及全球专利的药械合一的新药产品	1,047.8666 万美元	479,536,775	472,717,406	-	-9,203,791	-9,203,791
百富（常州）健康医疗投资中心（有限合伙）	参股公司	早期药物研发领域的投资	20,100 万元	87,682,215	79,946,735	-	-1,549,472	-1,549,472

报告期内取得和处置子公司的情况

☐适用 ☒不适用

其他说明

☒适用 ☐不适用

- 1、泰州复旦张江净利润较上年同期相比，亏损幅度收窄，主要系报告期内研发费用下降所致。
- 2、风屹控股净利润较上年同期相比扭亏为盈，主要系去年同期发生海外研发费用所致。
- 3、上海汉都上述财务数据以投资日可辨认净资产公允价值持续计量为基础编制，其净利润较上年同期下降主要系去年同期确认阶段性技术开发收入所致。
- 4、百富常州净利润较上年同期相比由盈转亏，主要系上年同期处置股票形成投资收益，本期无该部分收益。

(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
赵大君	董事会主席、董事会秘书（代行）	选举、聘任	换届
薛 燕	执行董事、总经理、财务总监	选举、聘任	换届
钟 涛	非执行董事	选举	换届
余晓阳	非执行董事	选举	换届
王宏广	独立非执行董事	选举	换届
林兆荣	独立非执行董事	选举	换届
徐培龙	独立非执行董事	选举	换届
曲亚楠	职工董事	选举	换届
余岱青	副总经理	聘任	换届
陈 宇	副总经理	聘任	换届
梁 俊	副总经理	聘任	换届
沈 波	非执行董事	离任	换届
李 军	副总经理	离任	换届
秦 蕾	副总经理	离任	个人原因
刘柯桢	核心技术人员	离任	个人原因

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

1、公司于 2026 年 5 月 28 日分别召开 2025 年度股东会及第三届职工代表大会第四次会议，选举产生公司第九届董事会成员如下：

执行董事：赵大君先生、薛燕女士；非执行董事：钟涛先生、余晓阳女士；独立非执行董事：王宏广先生、林兆荣先生、徐培龙先生；职工董事：曲亚楠女士。沈波先生任期届满不再担任公司非执行董事。

2、公司于 2026 年 5 月 28 日召开第九届董事会第一次（临时）会议，选举赵大君先生为公司董事会主席，并聘任新一届高级管理人员如下：

总经理、财务总监：薛燕女士；副总经理：余岱青女士、陈宇先生、梁俊先生；董事会秘书（代行）：赵大君先生。本次换届后赵大君先生不再担任公司总经理；薛燕女士不再担任公司副总经理、董事会秘书；李军先生任期届满不再担任公司副总经理。

上述关于董事会换届选举、聘任高级管理人员的具体内容详见公司 2026 年 5 月 29 日于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）及指定媒体披露的《关于完成董事会换届选举、聘任高级管理人员、指定董事会主席代行董事会秘书职责及聘任证券事务代表的公告》（公告编号：临 2026-019）。

3、公司副总经理秦蕾先生、核心技术人员刘柯桢先生因个人原因离任，离任后不再担任公司其他任何职务。具体内容详见公司分别于 2026 年 5 月 14 日及 2026 年 5 月 29 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）及指定媒体披露的《关于公司高级管理人员离任的公告》（公告编号：临 2026-017）、《关于核心技术人员离职的公告》（公告编号：临 2026-020）。

公司核心技术人员认定情况说明

☒ 适用 ☐ 不适用

公司在认定核心技术人员时，综合考虑了相关人员的专业背景、科研能力等因素，具体如下：

- 1) 学历背景与公司主营业务的相关度；
- 2) 专业资质、工作经验与工作岗位及研发项目的相关度；
- 3) 主要科研成果；
- 4) 对公司研发的贡献；
- 5) 原则上限定在研发相关的关键岗位主要负责人。

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

(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

报告期内,本公司工会定向采购贵州榕江县贫困山区农户种植的农产品共计人民币 51,375 元,以实际行动助力乡村振兴、助农惠农。

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
与首次公开发行相关的承诺	其他	上海医药	上海医药关于股份减持的承诺：（1）上海医药在复旦张江首发上市招股说明书以及上海医药出具的承诺函中载明的限售期满后减持复旦张江股份的，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，限售期满后 2 年内每年减持所持发行人股份数不超过发行人总股本的 5%；（2）上海医药减持所持有的复旦张江股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定，包括但不限于非公开转让、二级市场竞价交易、大宗交易、协议转让等；（3）上海医药减持所持有复旦张江股份的价格不低于首发上市的发行价格，若在减持复旦张江股份前，复旦张江已发生派息、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）上海医药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，但上海医药持有复旦张江股份比例低于 5%时除外。上海医药通过其他方式减持复旦张江股票的，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。	2019 年 5 月 6 日	是	股份 限售 期满后 2 年内 / 持有 本公司股份期间	是	不适用	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
	其他	新企二期	新企二期关于股份减持的承诺：（1）新企二期在复旦张江首发上市招股说明书以及新企二期出具的承诺函中载明的限售期满后减持复旦张江股份的，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，限售期满后 2 年内每年减持所持复旦张江股份数不超过新企二期所持有的复旦张江股份数总数的 100%；（2）新企二期减持所持有的复旦张江股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定，包括但不限于非公开转让、二级市场竞价交易、大宗交易、协议转让等；（3）新企二期减持所持有复旦张江股份的价格不低于首发上市的发行价格，若在减持复旦张江股份前，复旦张江已发生派息、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）新企二期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，但新企二期持有复旦张江股份比例低于 5%时除外。新企二期通过其他方式减持复旦张江股票的，将提前 3 个交易日予以公告，并按照证券监管机构、证券交易所届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。	2019 年 5 月 6 日	是	股份 限售 期满后 2 年 内 / 持 有 本 公 司 股 份 期 间	是	不适用	不适用
	其他	杨宗孟	杨宗孟关于股份减持的承诺：（1）本人在复旦张江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复旦张江股份的，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，限售期满后 2 年内每年减持所持复旦张江股份数不超过复旦张江总股本的 5%；（2）本人减持所持有的复旦张江股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定，包括但不限于非公开转让、二级市场竞价交易、大宗交易、协议转让等；（3）本人减持所持有复旦张江股份的价格不低于首发上市的发行	2019 年 5 月 6 日	是	股 份 限 售 期 满 后 2 年 内 / 持 有 本 公 司 股 份	是	不适用	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
			价格，若在减持发行人股份前，复旦张江已发生派息、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。但本人持有复旦张江股份比例低于 5%时除外。本人通过其他方式减持复旦张江股票的，将提前 3 个交易日予以公告，并按照证券监管机构、证券交易所届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。			期间			
	其他	王海波	王海波关于股份减持的承诺：（1）本人在复旦张江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复旦张江股份的，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，限售期满后 2 年内每年减持所持复旦张江股份数不超过复旦张江总股本的 5%；（2）本人减持所持有的复旦张江股份的方式应符合届时适用的相关法律、法规、规章的规定，包括但不限于非公开转让、二级市场竞价交易、大宗交易、协议转让等；（3）本人减持所持有复旦张江股份的价格不低于首发上市的发行价格，若在减持复旦张江股份前，复旦张江已发生派息、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。但本人持有复旦张江股份比例低于 5%时除外。本人通过其他方式减持复旦张江股票的，将提前 3 个交易日予以公告，并按照证券监管机构、证券交易所届时适用的规则及时、准确地履行信息披露义务。	2019 年 5 月 6 日	是	股份限售期满后 2 年内 / 持有本公司股份期间	是	不适用	不适用
	其他	赵大君、薛燕、	赵大君、薛燕、李军关于股份减持的承诺：本人担任复旦张江董事/高级管理人员期间，每年转让的股份不超过本人直接或间接持有	2019 年 5 月 6 日	是	担任本公司	是	不适用	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
		李军	的复旦张江股份总数的百分之二十五；本人减持直接或间接所持复旦张江股份时，将严格遵守相关法律法规及证券交易所的规则并及时、准确地履行信息披露义务。本人离职后半年内不转让本人直接或间接持有的复旦张江股份。			董事/高级管理人员期间			
	其他	王罗春、张文伯、蒋剑平	王罗春、张文伯、蒋剑平关于股份减持的承诺：自所持发行人首发上市前股份限售期满之日起四年内，每年转让的发行人首发上市前股份不超过首发上市时本人直接和间接所持发行人首发上市前股份总数的百分之二十五（减持比例可累积使用）。	2019 年 5 月 6 日	是	担任核心技术期间	是	不适用	不适用
	其他	公司	复旦张江对欺诈发行上市的股份购回承诺：“保证本公司本次公开发行并在科创板上市不存在任何欺诈发行的情形。若本公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册的，本公司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，购回本公司本次公开发行的全部新股。”	2019 年 5 月 6 日	是	长期	是	不适用	不适用
	其他	上海医药	上海医药对欺诈发行上市的股份购回承诺：“若复旦张江不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册的，本公司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，购回复旦张江本次公开发行的全部新股。”	2019 年 5 月 6 日	是	长期	是	不适用	不适用
	其他	王海波、苏勇、	王海波、苏勇、赵大君、李军、方靖、张嫚娟、卢蓉、周明对招股说明书真实、准确、完整的承诺：若发行人首次公开发行的股票上	2019 年 3 月 25 日、	是	长期	是	不适用	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
		赵大君、李军、方靖、张嫚娟、卢蓉、周明	市流通后，因招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致对判断发行人是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响，本企业/本人或由本企业/本人支配的实体将在该等违法事实被中国证监会、上交所或司法机关等有权机关认定后，依法购回本企业/本人或由本企业/本人支配的实体已转让的其所持发行人首发上市前已发行的股份。购回价格为下列两者中的高者：（1）发行人股票二级市场价格；（2）发行人首次公开发行股票时的发行价（发行人发生利润分配、资本公积转增股本、增发、配股等除权除息情况的，则收盘价按照上交所的有关规定进行相应调整）加上缴纳股票申购款日至购回实施日期间中国人民银行同期存款利息。本企业/本人承诺将督促发行人积极履行股份购回事宜的决策程序，并在相关会议上投赞成票。	2019 年 5 月 6 日					
	其他	沈波、余晓阳、周忠惠、林耀坚、许青、杨春宝、唐余宽、王罗春、刘小龙、黄建、余岱青、杨小林、	沈波、余晓阳、周忠惠、林耀坚、许青、杨春宝、唐余宽、王罗春、刘小龙、黄建、余岱青、杨小林、甘益民、薛燕对招股说明书真实、准确、完整的承诺：若因招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致对判断发行人是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响，本人将在该等违法事实被中国证监会、上交所或司法机关等有权机关认定后促使发行人依法购回其首次公开发行的股票。	2019 年 4 月 3 日、2019 年 5 月 6 日、2020 年 6 月 12 日	是	长期	是	不适用	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
		甘益民、薛燕							
	其他	赵大君、沈波、余晓阳、李军、薛燕	赵大君、沈波、余晓阳、李军、薛燕关于填补即期回报措施的承诺： （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发行人利益；（2）本人承诺对职务消费行为进行约束；（3）本人承诺不动用发行人资产从事与履行职责无关的投资、消费活动；（4）本人承诺由董事会或薪酬委员会制定的薪酬制度与发行人填补回报措施的执行情况相挂钩；（5）若发行人后续推出股权激励政策，本人承诺拟公布的发行人股权激励的行权条件与发行人填补回报措施的执行情况相挂钩；（6）在中国证券监督管理委员会、上海证券交易所另行发布摊薄即期回报填补措施及其承诺的相关意见及实施细则后，如发行人的相关规定及上述承诺与该等规定不符时，本人承诺将立即按照中国证监会及上交所的规定出具补充承诺，并积极推进发行人作出新的规定，以符合中国证监会及上交所的要求；（7）本人承诺全面、完整、及时履行发行人制定的有关填补被摊薄即期回报措施以及发行人对此作出的任何有关填补被摊薄即期回报措施的承诺；（8）如违反上述承诺或拒不履行上述承诺，本人同意按照中国证监会和上交所等证券监管机构发布的有关规定，对本人作出相关处罚或采取相关监管措施。	2019 年 5 月 6 日	是	担任公司董事、高级管理人员期间	是	不适用	不适用
	其他	公司	复旦张江关于依法承担赔偿责任或赔偿责任的承诺：“若因本公司招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏或发生其他欺诈发行的情形，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司将依法赔偿	2019 年 5 月 6 日	是	长期	是	不适用	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
			投资者损失。在该等违法事实被中国证监会、上交所或司法机关认定后，本公司将本着简化程序、积极协商、先行赔付、切实保障投资者特别是中小投资者利益的原则，按照投资者直接遭受的可测算的经济损失选择与投资者和解、通过第三方与投资者调解及设立投资者赔偿基金等方式积极赔偿投资者由此遭受的实际、直接经济损失，并接受社会监督，确保投资者合法权益得到有效保护。”						
	其他	王海波、苏勇、赵大君、沈波、余晓阳、周忠惠、林耀坚、许青、杨春宝、唐余宽、王罗春、刘小龙、黄建、余岱青、李军、杨小林、甘益民、薛燕	王海波、苏勇、赵大君、沈波、余晓阳、周忠惠、林耀坚、许青、杨春宝、唐余宽、王罗春、刘小龙、黄建、余岱青、李军、杨小林、甘益民、薛燕、上海医药、方靖、张嫚娟、卢蓉、周明关于依法承担赔偿责任或赔偿责任的承诺：“若因发行人招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司/本人将依法赔偿投资者损失。”	2019 年 3 月 25 日、2019 年 4 月 3 日、2019 年 5 月 6 日、2020 年 6 月 12 日	是	长期	是	不适用	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
		上海医药、方靖、张嫚娟、卢蓉、周明							
	解决关联交易	上海医药	上海医药关于规范并减少关联交易的承诺：对于与复旦张江经营活动相关的关联交易，上海医药将继续严格遵循法律法规关于关联交易的相关要求，严格配合履行复旦张江董事会和股东大会关联交易决策程序，确保定价公允、合理，并配合复旦张江及时履行信息披露义务。本承诺函在上海医药持有复旦张江股份期间持续有效。若上海医药或上海医药直接或间接控制的企业违反前述承诺，给复旦张江及其他股东造成损失的，上海医药将承担相应的法律责任。	2019 年 5 月 6 日	是	持有本公司股份期间	是	不适用	不适用
	解决关联交易	王海波、苏勇、赵大君、方靖、李军、张嫚娟、卢蓉、周明	王海波、苏勇、赵大君、方靖、李军、张嫚娟、卢蓉、周明关于规范并减少关联交易的承诺：在不对复旦张江及其他股东的利益造成不利影响的前提下，本人及本人直接或间接控制的下属企业将尽量减少与复旦张江的关联交易。对于与复旦张江经营活动相关的关联交易，本人将严格遵循法律、法规关于关联交易的相关要求，严格配合履行复旦张江董事会及股东大会关联交易决策程序，确保定价公允、合理，并配合复旦张江及时履行信息披露义务；本人保证不利用与复旦张江的关联交易损害发行人及其他股东的利益，亦不会利用关联交易替复旦张江承担成本、费用或向复旦张江输送利益。本承诺函自出具之日起生效，并在本人持有复旦张江股份期间持续有效。如违反上述承诺，本人将依法承担相应的法律责任。	2019 年 3 月 25 日、2019 年 5 月 6 日	是	持有本公司股份期间	是	不适用	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
	解决同业竞争	上海医药	上海医药关于避免未来同业竞争的承诺：上海医药承诺，自本承诺函出具之日起：（1）上海医药及上海医药直接或间接控制的企业不会主动增持复旦张江的股份，亦不会寻求通过接受委托、征集投票权、签订一致行动协议或向复旦张江增加董事席位等方式谋求对复旦张江的控制权；（2）对于与复旦张江经营活动相关的关联交易，上海医药将继续严格遵循法律法规关于关联交易的相关要求，严格配合履行复旦张江董事会和股东大会关联交易决策程序，确保定价公允、合理，并配合复旦张江及时履行信息披露义务；（3）上海医药将继续尊重复旦张江在人员、资产、业务、财务和机构方面的独立性，尽最大努力避免与复旦张江之间出现非公平竞争或利益输送的情况，亦不会与复旦张江相互或者单方让渡商业机会。本承诺函在上海医药持有复旦张江股份期间持续有效。若上海医药或上海医药直接或间接控制的企业违反前述承诺，给复旦张江及其他股东造成损失的，上海医药将承担相应的赔偿责任。	2019 年 5 月 6 日	是	持有公司股份期间	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**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

事项概述	查询索引
《关于与上海医药集团股份有限公司签署<销售及分销协议>暨持续性关联（连）交易的公告》	内容详见公司 2023 年 3 月 30 日于香港联交所网站（ www.hkex.com.hk ）披露的公告及公司 2023 年 3 月 31 日于上海证券交易所网站（ www.sse.com.cn ）披露的公告。

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

(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：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	2020 年 6 月 12 日	1,074,000,000.00	974,323,895.28	650,000,000.00	324,323,895.28	860,051,104.89	346,452,613.36	88.27	106.82	10,947,831.06	1.12	155,553,585.50
合 计	/	1,074,000,000.00	974,323,895.28	650,000,000.00	324,323,895.28	860,051,104.89	346,452,613.36	/	/	10,947,831.06	/	155,553,585.50

其他说明

√适用 □不适用

“截至报告期末累计投入募集资金总额”及“截至报告期末超募资金累计投入总额”均包含超募资金和超募资金所产生的利息收入。

(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：元

募集资金来源	项目名称	项目性质	是否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
首次公开发行股票	海姆泊芬美国注册项目	研发	是	是, 此项目取消或终止	74,446,414.50	-	74,446,414.50	100.00	不适用	否	否	见注 (1)	不适用	不适用	否	-
首次公开发行股票	光动力药物创新研发持续发展项目	研发	否	是, 此项目为新项目	155,553,585.50	10,947,831.06	12,451,550.18	8.00	2027 年 12 月 31 日	否	是	不适用	不适用	不适用	否	-
首次公开发行股票	生物医药创新研发持续发展项目	研发	是	否	240,000,000.00	-	248,307,538.17	103.46	2023 年 12 月 31 日	是	是	不适用	不适用	不适用	否	-

首次公开发行股票	收购泰州复旦张江少数股权项目	其他	是	否	180,000,000.00	-	178,392,988.68	99.11	2020年12月31日	是	是	不适用	不适用	不适用	否	1,607,011.32
首次公开发行股票	超募资金用于永久补充流动资金	其他	不适用	不适用	324,323,895.28	-	346,452,613.36	106.82	/	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用	否	-
合计	/	/	/	/	974,323,895.28	10,947,831.06	860,051,104.89	/	/	/	/	/	/	/	/	1,607,011.32

注：（1）受国际环境和监管政策变化、境内外中介机构和海外医疗机构的反馈速度和沟通效率等因素影响，导致公司“海姆泊芬美国注册项目”（以下称“原项目”）临床研究进展不及预期。为降低募集资金的投资风险、提升募集资金使用效率、加速光动力技术平台项目研发与产业化进程，经公司审慎研究分析，将“海姆泊芬美国注册项目”变更为“光动力药物创新研发持续发展项目”（以下称“新项目”）。新项目与原项目均属公司光动力技术平台相关项目，基于战略协同与资源优化配置的考虑，原项目将作为新项目项下的子项目之一，继续推进其在美国的 II 期临床研究工作。同时相应变更原项目可使用募集资金余额至新项目，调整新项目可使用状态截止时间至 2027 年 12 月 31 日。具体内容详见公司 2025 年 11 月 1 日于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于变更部分募集资金投资项目的公告》（公告编号：临 2025-035）；

（2）海姆泊芬美国注册项目“募集资金计划投资总额”“截至报告期末累计投入募集资金总额”为截至 2025 年 11 月 27 日累计投入募集资金总额；

（3）光动力药物创新研发持续发展项目“募集资金计划投资总额”为截至 2025 年 11 月 27 日海姆泊芬美国注册项目扣除累计投入金额后的募集资金余额，不包含所产生的利息及理财收益；“截至报告期末累计投入募集资金总额”为自 2025 年 11 月 28 日至 2026 年 6 月 30 日止募集资金投入金额；

（4）生物医药创新研发持续发展项目“截至报告期末累计投入募集资金总额”包含利息及理财收益；

（5）超募资金用于永久补充流动资金的“募集资金计划投资总额”为公司首发上市时确认的超募资金；“截至报告期末累计投入募集资金总额”包含超募资金及超募资金所产生的利息收入。

2、超募资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：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	324,323,895.28	346,452,613.36	106.82	/
合计	/	324,323,895.28	346,452,613.36	/	/

注：上述“拟投入超募资金总额”为公司首发上市时确认的超募资金；“截至报告期末累计投入超募资金总额”包括上述超募资金及超募资金所产生的利息收入，上述超募资金已使用完毕。

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

(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

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
2026 年 4 月 29 日	18,000.00	2026 年 6 月 20 日	2027 年 6 月 19 日	0	否

其他说明

为提高资金使用效率，合理利用闲置募集资金，公司于 2026 年 4 月 29 日召开第八届董事会第十六次会议审议通过《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的议案》，同意公司在确保不影响募集资金投资项目进度、不影响公司正常生产经营及确保资金安全的情况下进行现金管理，使用最高不超过人民币 18,000 万元（包含本数）的暂时闲置募集资金进行现金管理，用于购买安全性高、流动性好、有保本约定的投资产品（包括但不限于购买保本型理财产品、结构性存款、大额存单、定期存款、通知存款等），使用期限自 2026 年 6 月 20 日起 12 个月之内有效。在前述额度及期限范围内，资金可以循环滚动使用。公司保荐机构国泰海通证券股份有限公司对该事项

发表了同意意见并出具《国泰海通证券股份有限公司关于上海复旦张江生物医药股份有限公司使用暂时闲置募集资金进行现金管理的核查意见》。具体内容详见公司 2026 年 4 月 30 日于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）及指定媒体披露的《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的公告》（公告编号：临 2026-015）。

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

报告期内，公司普通股股份总数及股本结构未发生变化。

2、股份变动情况说明

☐适用 ☒不适用

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

二、股东情况

(一) 股东总数：

截至报告期末普通股股东总数(户)	20,997
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

截至报告期末，公司普通股股东总数 20,997 户，其中：A 股 20,864 户，H 股 133 户。

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

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	
HKSCC NOMINEES LIMITED ^{注1}	0	254,831,440	24.58	-	-	未知	-	境外法人
上海医药集团股份有限公司 ^{注2}	0	210,142,560	20.27	-	-	无	-	境内非国有法人
新企二期创业投资企业	0	156,892,912	15.14	-	-	无	-	其他
杨宗孟	-9,713,199	53,644,052	5.18	-	-	无	-	境外自然人
王海波	-10,365,721	41,362,884	3.99	-	-	无	-	境内自然人
赵大君	0	15,620,710	1.51	-	-	无	-	境内自然人
李 军	0	9,018,200	0.87	-	-	无	-	境内自然人
上海浦东新兴产业投资有限公司	0	6,562,382	0.63	-	-	无	-	国有法人
吴志明	-28,100	2,538,517	0.24	-	-	无	-	境内自然人
薛 燕 ^{注3}	0	2,030,000	0.20	-	-	无	-	境内自然人
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			
HKSCC NOMINEES LIMITED ^{注1}		254,831,440	境外上市外资股		254,831,440			
上海医药集团股份有限公司 ^{注2}		210,142,560	人民币普通股、境外上市外资股		210,142,560			

新企二期创业投资企业	156,892,912	人民币普通股	156,892,912
杨宗孟	53,644,052	人民币普通股	53,644,052
王海波	41,362,884	人民币普通股	41,362,884
赵大君	15,620,710	人民币普通股	15,620,710
李 军	9,018,200	人民币普通股	9,018,200
上海浦东新兴产业投资有限公司	6,562,382	人民币普通股	6,562,382
吴志明	2,538,517	人民币普通股	2,538,517
薛 燕 ^{注 3}	2,030,000	人民币普通股、境外上市外资股	2,030,000
前十名股东中回购专户情况说明	不适用		
上述股东委托表决权、受托表决权、放弃表决权的说明	不适用		
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司未知上述股东是否存在关联关系或一致行动关系		
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	公司不存在优先股股东情况		

注 1: HKSCC NOMINEES LIMITED 即香港中央结算（代理人）有限公司，其所持股份为代客户持有，上表中其持股数剔除了上海医药集团股份有限公司所持有的 70,564,000 股 H 股无限售条件流通股。因香港联交所有关规则并不要求客户申报所持有股份是否有质押及冻结情况，因此香港中央结算（代理人）有限公司无法统计或提供质押或冻结的股份数量。

注 2: 上海医药集团股份有限公司为本公司第一大股东，合计持有公司股份数量共计 210,142,560 股，其中持有公司 A 股股份（人民币普通股）139,578,560 股，持有公司 H 股股份（境外上市外资股）70,564,000 股。

注 3: 公司执行董事、总经理、财务总监薛燕女士合计持有公司股份数量共计 2,030,000 股，其中持有公司 A 股股份（人民币普通股）1,980,000 股，持有公司 H 股股份（境外上市外资股）50,000 股。

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

其它情况说明

☐适用 ☒不适用

(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

附后。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表

	页码
截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表	
合并及公司资产负债表	1 - 4
合并及公司利润表	5 - 7
合并及公司现金流量表	8 - 9
合并及公司股东权益变动表	10 - 12
财务报表附注	13 - 100
补充资料	1 - 2

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2026 年 6 月 30 日合并资产负债表

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

资产	附注	2026 年 6 月 30 日 合并	2025 年 12 月 31 日 合并
流动资产			
货币资金	五(1)	1,223,004,106	1,147,079,542
应收票据	五(2)	96,308,791	96,419,794
应收账款	五(3)	189,193,754	201,335,024
预付款项		2,029,246	4,998,987
其他应收款		1,018,859	1,539,207
存货	五(4)	28,190,005	33,213,163
其他流动资产		43,006	937,712
流动资产合计		1,539,787,767	1,485,523,429
非流动资产			
长期应收款		1,667,121	1,667,121
其他权益工具投资	五(5)	11,268	1,915
长期股权投资	五(6)	224,963,397	229,067,595
固定资产	五(7)	441,886,947	463,280,600
在建工程		592,520	188,065
使用权资产	五(8)	11,240,095	13,786,135
无形资产	五(9)	54,402,252	60,867,259
商誉	五(10)	-	-
长期待摊费用	五(11)	6,276,188	4,405,457
递延所得税资产	五(12)	131,410,717	131,410,717
其他非流动资产		1,155,840	455,447
非流动资产合计		873,606,345	905,130,311
资产总计		2,413,394,112	2,390,653,740

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2026 年 6 月 30 日合并资产负债表(续)

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

负债及股东权益	附注	2026 年 6 月 30 日 合并	2025 年 12 月 31 日 合并
流动负债			
应付账款	五(14)	12,301,382	6,067,211
合同负债	五(15)	4,678,988	5,407,189
应付职工薪酬	五(16)	12,081,901	22,679,439
应交税费	五(17)	12,330,860	9,895,437
其他应付款	五(18)	188,852,945	195,877,224
其中：应付股利		-	-
一年内到期的非流动负债	五(19)	5,444,068	5,350,976
其他流动负债		276,515	343,827
流动负债合计		235,966,659	245,621,303
非流动负债			
租赁负债	五(19)	6,543,264	9,340,923
递延收益	五(20)	17,893,633	18,971,999
非流动负债合计		24,436,897	28,312,922
负债合计		260,403,556	273,934,225
股东权益			
股本	五(21)	103,657,210	103,657,210
资本公积	五(22)	1,290,400,004	1,290,317,752
减：库存股		-	-
其他综合损失	五(23)	(6,639,762)	(6,048,428)
盈余公积		52,150,000	52,150,000
未分配利润	五(24)	713,112,358	676,217,368
归属于母公司股东权益合计		2,152,679,810	2,116,293,902
少数股东权益		310,746	425,613
股东权益合计		2,152,990,556	2,116,719,515
负债及股东权益总计		2,413,394,112	2,390,653,740

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2026 年 6 月 30 日公司资产负债表

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

资产	附注	2026 年 6 月 30 日 公司	2025 年 12 月 31 日 公司
流动资产			
货币资金		1,122,159,797	1,021,375,409
应收票据	十四(1)	70,615,925	70,165,871
应收账款	十四(2)	155,215,556	177,802,719
预付款项		1,249,615	4,668,710
其他应收款	十四(3)	97,935,588	123,524,767
存货		16,353,011	17,120,640
流动资产合计		1,463,529,492	1,414,658,116
非流动资产			
长期应收款		1,667,121	1,667,121
长期股权投资	十四(4)	690,841,368	694,945,566
固定资产		105,355,593	113,642,284
在建工程		249,606	-
使用权资产	十四(5)	11,240,095	13,786,135
无形资产		20,290,675	24,567,104
长期待摊费用		3,570,235	4,094,675
递延所得税资产		120,494,857	120,494,857
其他非流动资产		266,700	208,500
非流动资产合计		953,976,250	973,406,242
资产总计		2,417,505,742	2,388,064,358

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2026 年 6 月 30 日公司资产负债表(续)

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

负债及股东权益	附注	2026 年 6 月 30 日 公司	2025 年 12 月 31 日 公司
流动负债			
应付账款		3,226,906	3,930,544
合同负债		4,551,861	5,280,062
应付职工薪酬		11,997,768	21,048,480
应交税费		10,338,617	9,803,972
其他应付款		163,739,269	161,762,819
其中：应付股利		-	-
一年内到期的非流动负债	十四(6)	5,444,068	5,350,976
其他流动负债		259,989	327,301
流动负债合计		199,558,478	207,504,154
非流动负债			
租赁负债	十四(6)	6,543,264	9,340,923
非流动负债合计		6,543,264	9,340,923
负债合计		206,101,742	216,845,077
股东权益			
股本		103,657,210	103,657,210
资本公积		1,373,858,249	1,373,775,997
减：库存股		-	-
盈余公积		52,150,000	52,150,000
未分配利润		681,738,541	641,636,074
股东权益合计		2,211,404,000	2,171,219,281
负债及股东权益总计		2,417,505,742	2,388,064,358

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间合并利润表
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

	附注	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并
营业收入	五(25)	372,225,274	390,083,112
减：营业成本	五(25)、五(31)	(31,157,945)	(39,773,796)
税金及附加	五(26)	(4,204,268)	(3,318,517)
销售费用	五(27)、五(31)	(160,576,078)	(181,910,272)
管理费用	五(28)、五(31)	(18,545,292)	(20,302,504)
研发费用	五(29)、五(31)	(134,027,944)	(177,976,257)
财务收入 - 净额	五(30)	409,004	391,748
其中：利息费用		(246,840)	(368,996)
利息收入		695,659	806,175
加：其他收益	五(32)	8,494,482	8,746,290
投资收益	五(33)	3,263,276	6,125,328
其中：对联营企业和合营企业的 投资损失		(4,186,450)	(2,131,966)
信用减值损失转回	五(34)	1,259,261	23,864,052
资产减值损失	五(35)	(240,518)	(406,179)
资产处置收益		9,446	203,055
营业利润		36,908,698	5,726,060
加：营业外收入	五(36)	18,638	30,802
减：营业外支出	五(37)	(147,213)	(134,662)
利润总额		36,780,123	5,622,200
减：所得税费用	五(38)	-	-
净利润		36,780,123	5,622,200
按经营持续性分类			
持续经营净利润		36,780,123	5,622,200
终止经营净利润		-	-
按所有权归属分类			
归属于母公司股东的净利润		36,894,990	5,715,142
少数股东损失		(114,867)	(92,942)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间合并利润表(续)

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

	附注	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并
其他综合收益的税后净额			
不能重分类进损益的其他综合收益			
其他权益工具投资公允价值变动		9,353	(4,837)
将重分类进损益的其他综合收益			
外币财务报表折算差额		(600,687)	(91,929)
		<u>(591,334)</u>	<u>(96,766)</u>
综合收益总额		<u>36,188,789</u>	<u>5,525,434</u>
归属于母公司股东的综合收益总额		36,303,656	5,618,376
归属于少数股东的综合收益总额		<u>(114,867)</u>	<u>(92,942)</u>
		<u>36,188,789</u>	<u>5,525,434</u>
每股收益			
基本每股收益(人民币元)	五(39)	0.04	0.01
稀释每股收益(人民币元)	五(39)	<u>0.04</u>	<u>0.01</u>

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间公司利润表
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

	附注	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 公司	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间 公司
营业收入	十四(7)	333,353,600	355,263,421
减：营业成本	十四(7)	(46,952,830)	(71,147,923)
税金及附加		(2,605,357)	(2,215,200)
销售费用		(140,020,852)	(162,256,322)
管理费用		(14,267,310)	(14,153,776)
研发费用		(99,093,114)	(123,748,379)
财务(费用)/收入 - 净额		(5,182)	4,346
其中：利息费用		(246,840)	(368,996)
利息收入		266,724	400,568
加：其他收益		5,900,537	5,140,488
投资收益	十四(8)	2,940,057	5,610,806
其中：对联营企业和合营企业的投资			
损失		(4,186,450)	(2,131,966)
信用减值损失转回		1,129,884	23,661,543
资产减值损失		(236,486)	(406,179)
资产处置收益		442	203,055
营业利润		40,143,389	15,955,880
加：营业外收入		1,895	2,800
减：营业外支出		(42,817)	(41,205)
利润总额		40,102,467	15,917,475
减：所得税费用		-	-
净利润		40,102,467	15,917,475
按经营持续性分类			
持续经营净利润		40,102,467	15,917,475
终止经营净利润		-	-
其他综合收益的税后净额		-	-
综合收益总额		40,102,467	15,917,475

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间合并现金流量表
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

	附注	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间 合并
一、经营活动产生的现金流量			
销售产品、提供劳务收到的现金		419,474,694	474,393,905
收到其他与经营活动有关的现金	五(40)(a)	8,637,646	12,163,698
经营活动现金流入小计		428,112,340	486,557,603
购买商品、接受劳务支付的现金		(168,894,477)	(243,117,195)
支付给职工以及为职工支付的现金		(126,701,473)	(120,522,028)
支付的各项税费		(24,662,928)	(21,117,402)
支付其他与经营活动有关的现金	五(40)(b)	(25,226,773)	(39,588,119)
经营活动现金流出小计		(345,485,651)	(424,344,744)
经营活动产生的现金流量净额	五(41)(a)	82,626,689	62,212,859
二、投资活动使用的现金流量			
收回投资收到的现金	五(40)(c)	-	2,938,977
处置固定资产收回的现金净额		51,174	723,647
收到其他与投资活动有关的现金	五(40)(d)	1,847,449,726	1,486,257,294
投资活动现金流入小计		1,847,500,900	1,489,919,918
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		(10,650,933)	(20,197,403)
支付其他与投资活动有关的现金	五(40)(e)	(1,840,000,000)	(1,478,000,000)
投资活动现金流出小计		(1,850,650,933)	(1,498,197,403)
投资活动使用的现金流量净额		(3,150,033)	(8,277,485)
三、筹资活动使用的现金流量			
支付的其他与筹资活动有关的现金	五(40)(f)	(2,951,407)	(3,638,269)
筹资活动现金流出小计	五(41)(b)	(2,951,407)	(3,638,269)
筹资活动使用的现金流量净额		(2,951,407)	(3,638,269)
四、汇率变动对现金的影响额			
		(600,685)	(91,929)
五、现金净增加额			
加：期初现金余额	五(41)(a)	75,924,564	50,205,176
	五(41)(a)	1,147,079,542	1,056,285,629
六、期末现金余额			
	五(41)(c)	1,223,004,106	1,106,490,805

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间公司现金流量表
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

	附注	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 公司	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间 公司
一、经营活动产生的现金流量			
销售产品、提供劳务收到的现金		389,394,542	412,981,371
收到其他与经营活动有关的现金		6,675,389	4,215,514
经营活动现金流入小计		396,069,931	417,196,885
购买商品、接受劳务支付的现金		(156,570,386)	(216,429,011)
支付给职工以及为职工支付的现金		(107,849,755)	(99,086,183)
支付的各项税费		(22,846,908)	(18,111,905)
支付其他与经营活动有关的现金		(8,423,784)	(30,315,364)
经营活动现金流出小计		(295,690,833)	(363,942,463)
经营活动产生的现金流量净额		100,379,098	53,254,422
二、投资活动产生的现金流量			
收回投资收到的现金		-	2,938,977
处置固定资产收回的现金净额		42,170	3,738,875
收到其他与投资活动有关的现金		1,757,126,507	1,297,742,773
投资活动现金流入小计		1,757,168,677	1,304,420,625
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		(3,811,980)	(11,131,610)
支付其他与投资活动有关的现金		(1,750,000,000)	(1,290,000,000)
投资活动现金流出小计		(1,753,811,980)	(1,301,131,610)
投资活动产生的现金流量净额		3,356,697	3,289,015
三、筹资活动使用的现金流量			
支付的其他与筹资活动有关的现金		(2,951,407)	(3,638,269)
筹资活动现金流出小计		(2,951,407)	(3,638,269)
筹资活动使用的现金流量净额		(2,951,407)	(3,638,269)
四、汇率变动对现金的影响额			
		-	-
五、现金净增加额			
加：期初现金余额		100,784,388	52,905,168
		1,021,375,409	943,340,387
六、期末现金余额			
		1,122,159,797	996,245,555

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间合并股东权益变动表

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

项目	股本	资本公积	归属于母公司股东权益		盈余公积	未分配利润	少数股东权益	股东权益合计
			减：库存股	其他综合损失				
2025 年 1 月 1 日余额	103,657,210	1,289,553,594	-	(5,547,421)	52,150,000	864,754,029	709,693	2,305,277,105
截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月								
期间增减变动额								
综合收益总额								
净利润	-	-	-	-	-	5,715,142	(92,942)	5,622,200
其他综合损失	-	-	-	(96,766)	-	-	-	(96,766)
利润分配								
对股东的分配(附注五(24))	-	-	-	-	-	(31,097,163)	-	(31,097,163)
其他	-	732,687	-	-	-	-	-	732,687
2025 年 6 月 30 日余额	<u>103,657,210</u>	<u>1,290,286,281</u>	<u>-</u>	<u>(5,644,187)</u>	<u>52,150,000</u>	<u>839,372,008</u>	<u>616,751</u>	<u>2,280,438,063</u>

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间合并股东权益变动表(续)

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

项目	股本	资本公积	归属于母公司股东权益 减：库存股 其他综合损失	盈余公积	未分配利润	少数股东权益	股东权益合计
2026 年 1 月 1 日余额	103,657,210	1,290,317,752	- (6,048,428)	52,150,000	676,217,368	425,613	2,116,719,515
截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月 期间增减变动额							
综合收益总额							
净利润	-	-	- -	-	36,894,990	(114,867)	36,780,123
其他综合损失	-	-	- (591,334)	-	-	-	(591,334)
利润分配							
对股东的分配(附注五(24))	-	-	- -	-	-	-	-
其他	-	82,252	- -	-	-	-	82,252
2026 年 6 月 30 日余额	<u>103,657,210</u>	<u>1,290,400,004</u>	<u>- (6,639,762)</u>	<u>52,150,000</u>	<u>713,112,358</u>	<u>310,746</u>	<u>2,152,990,556</u>

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间公司股东权益变动表

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

项目	股本	资本公积	减：库存股	盈余公积	未分配利润	股东权益合计
2025 年 1 月 1 日余额	103,657,210	1,373,011,839	-	52,150,000	744,663,252	2,273,482,301
截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间增减变动额						
综合收益总额						
净利润	-	-	-	-	15,917,475	15,917,475
利润分配						
对股东的分配	-	-	-	-	(31,097,163)	(31,097,163)
其他	-	732,687	-	-	-	732,687
2025 年 6 月 30 日余额	<u>103,657,210</u>	<u>1,373,744,526</u>	<u>-</u>	<u>52,150,000</u>	<u>729,483,564</u>	<u>2,259,035,300</u>
2026 年 1 月 1 日余额	103,657,210	1,373,775,997	-	52,150,000	641,636,074	2,171,219,281
截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间增减变动额						
综合收益总额						
净利润	-	-	-	-	40,102,467	40,102,467
利润分配						
对股东的分配	-	-	-	-	-	-
其他	-	82,252	-	-	-	82,252
2026 年 6 月 30 日余额	<u>103,657,210</u>	<u>1,373,858,249</u>	<u>-</u>	<u>52,150,000</u>	<u>681,738,541</u>	<u>2,211,404,000</u>

后附财务报表附注为财务报表的组成部分。

企业负责人：赵大君

主管会计工作的负责人：薛燕

会计机构负责人：章雯

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

一 公司的基本情况

上海复旦张江生物医药股份有限公司(原名：上海复旦张江生物医药有限公司，以下简称“本公司”)于 1996 年 11 月 11 日在中华人民共和国成立，初始注册资本及实收资本为 5,295,000 元。

于 2000 年 10 月 20 日，经过历次增资及股权变动，本公司的注册资本及实收资本由 5,295,000 元增加至 53,000,000 元。

本公司于 2000 年 11 月 8 日改制为股份有限公司，改制完成后更名为上海复旦张江生物医药股份有限公司，本公司的注册资本及股本为 53,000,000 元，分为 53,000,000 股人民币普通股，每股面值 1 元。

于 2002 年 1 月 20 日，本公司将每股面值为 1 元的 53,000,000 股人民币普通股拆细为每股面值 0.10 元的 530,000,000 股人民币普通股(“内资股”)。

于 2002 年 8 月 13 日，本公司发行了 198,000,000 股面值为 0.10 元境外普通股(以下简称“H 股”)，其中 180,000,000 股 H 股为新发行股票，18,000,000 股 H 股自内资股中转换而来。该发行完成后，本公司的注册资本及股本增至 71,000,000 元，分为 710,000,000 股，每股面值 0.1 元。

于 2013 年 2 月 4 日，本公司完成 142,000,000 股 H 股的配售，配售价格为每股 1.70 港元。配售完成后，本公司的注册资本及股本增至 85,200,000 元，分为 852,000,000 股，每股面值 0.1 元。

于 2012 年 6 月 29 日，本公司实施了一项限制性股票激励计划。根据该计划，本公司于 2013 年 6 月 24 日及 2013 年 10 月 21 日合计发行了 71,000,000 股限制性内资股。限制性内资股发行完成后，本公司的注册资本及股本增至 92,300,000 元，分为 923,000,000 股，每股面值 0.1 元。

于 2013 年 12 月 16 日，本公司的 H 股由香港联合交易所有限公司创业板转至主板交易。

于 2020 年 6 月 12 日，本公司在境内首次公开发行 120,000,000 股每股面值 0.10 元的人民币普通股 A 股股票，并于 2020 年 6 月 19 日在上海证券交易所科创板挂牌上市交易。该发行完成后，本公司的注册资本及股本增至 104,300,000 元，分为 1,043,000,000 股，每股面值 0.1 元。

于 2022 年 6 月 7 日，公司在香港中央证券登记有限公司办理完成已回购 14,000,000 股 H 股股份的注销手续，公司的总股本由 1,043,000,000 股变更为 1,029,000,000 股。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

一 公司的基本情况(续)

于 2023 年 5 月 11 日，根据 2021 年实施的限制性股票激励计划，公司向满足归属条件的 205 名激励对象定向发行人民币普通股 A 股 7,572,100 股，每股面值为 0.1 元，发行后本公司的注册资本及股本变更为 103,657,210 元。

本公司及其子公司(合称“本集团”)主要开展的经营业务为在中国研究、开发及出售自行开发的生物医药知识，为客户提供合约制研究，制造及出售医药产品，以及提供其他医疗服务。

本年度纳入合并范围的主要子公司详见附注六(1)。

本财务报表由本公司董事会于 2026 年 8 月 14 日批准报出。

二 主要会计政策和会计估计

本集团根据生产经营特点确定具体会计政策和会计估计，主要体现在应收款项的预期信用损失的计量(附注二(9))、存货的计价方法(附注二(10))、固定资产折旧、无形资产摊销和使用权资产摊销(附注二(12)、(13)、(22))、开发支出资本化的判断标准(附注二(13))、收入的确认和计量(附注二(18))等。

本集团在确定重要的会计政策时所运用的关键判断、重要会计估计及其关键假设详见附注二(24)。

(1) 财务报表的编制基础

本财务报表按照财政部于 2006 年 2 月 15 日及以后期间颁布的《企业会计准则——基本准则》、各项具体会计准则及相关规定(以下合称“企业会计准则”)、以及中国证券监督管理委员会《公开发行证券的公司信息披露编报规则第 15 号——财务报告的一般规定》的披露规定编制。

本财务报表以持续经营为基础编制。

本财务报表的若干相关事项已根据香港地区《公司条例》的要求进行披露。

(2) 遵循企业会计准则的声明

本公司截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了本公司 2026 年 6 月 30 日的合并及公司财务状况以及截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间的合并及公司经营成果和现金流量等有关信息。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(3) 会计年度

会计年度为公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

(4) 重要性标准确定方法和选择依据

本集团结合自身所处的行业情况和生产经营特点，基于事项的性质和金额两方面综合判断相关财务信息的重要性。其中，根据该事项是否属于日常活动、是否显著影响财务状况、经营成果和现金流量等因素综合判断性质的重要性；根据该事项相关的金额及其占各项目金额、资产总额、负债总额、所有者权益、营业收入和净利润等关键财务指标的比重综合判断金额的重要性。

项目	重要性标准
重要的合营企业或联营企业	合营企业或联营企业为上市公司，或其账面价值占合并总资产 5%以上或大于 20,000,000 元

(5) 记账本位币

本公司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。本财务报表以人民币列示。

(6) 合并财务报表的编制方法

编制合并财务报表时，合并范围包括本公司及全部子公司。

从取得子公司的实际控制权之日起，本集团开始将其纳入合并范围；从丧失实际控制权之日起停止纳入合并范围。

在编制合并财务报表时，子公司与本公司采用的会计政策或会计期间不一致的，按照本公司的会计政策或会计期间对子公司财务报表进行必要的调整。对于非同一控制下企业合并取得的子公司，以购买日可辨认净资产公允价值为基础对其财务报表进行调整。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(6) 合并财务报表的编制方法(续)

集团内所有重大往来余额、交易及未实现利润在合并财务报表编制时予以抵销。子公司的股东权益、当期净损益及综合收益中不归属于本公司所拥有的部分分别作为少数股东权益、少数股东损益及归属于少数股东的综合收益总额在合并财务报表中股东权益、净利润及综合收益总额项下单独列示。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的份额的，其余额冲减少数股东权益。本公司向子公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，全额抵销归属于母公司股东的净利润；子公司向本公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，按本公司对该子公司的分配比例在归属于母公司股东的净利润和少数股东损益之间分配抵销。子公司之间出售资产所发生的未实现内部交易损益，按照母公司对出售方子公司的分配比例在归属于母公司股东的净利润和少数股东损益之间分配抵销。当相关子公司被处置并丧失控制权时，上述内部交易损益得以实现，本集团相应调整处置子公司的当期损益。

如果以本集团为会计主体与以本公司或子公司为会计主体对同一交易的认定不同时，从本集团的角度对该交易予以调整。

(7) 现金及现金等价物

现金及现金等价物是指库存现金，可随时用于支付的存款，以及持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

(8) 外币折算

(a) 外币交易

外币交易按交易发生日的即期汇率将外币金额折算为记账本位币入账。

于资产负债表日，外币货币性项目采用资产负债表日的即期汇率折算为记账本位币。为购建符合借款费用资本化条件的资产而借入的外币专门借款产生的汇兑差额在资本化期间内予以资本化；其他汇兑差额直接计入当期损益。以历史成本计量的外币非货币性项目，于资产负债表日采用交易发生日的即期汇率折算。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(8) 外币折算(续)

(b) 外币财务报表的折算

境外经营的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，股东权益中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。境外经营的利润表中的收入与费用项目，采用交易发生日的即期汇率折算。上述折算产生的外币报表折算差额，计入其他综合收益。境外经营的现金流量项目，采用现金流量发生日的即期汇率折算。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。

(9) 金融工具

金融工具，是指形成一方的金融资产并形成其他方的金融负债或权益工具的合同。当本集团成为金融工具合同的一方时，确认相关的金融资产、金融负债或权益工具。

(a) 金融资产

(i) 分类和计量

本集团根据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，将金融资产划分为：(1) 以摊余成本计量的金融资产；(2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产；(3) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

金融资产在初始确认时以公允价值计量。对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，相关交易费用直接计入当期损益；对于其他类别的金融资产，相关交易费用计入初始确认金额。因销售产品或提供劳务而产生的、未包含或不考虑重大融资成分的应收账款或应收票据，本集团按照预期有权收取的对价金额作为初始确认金额。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(9) 金融工具(续)

(a) 金融资产(续)

(i) 分类和计量(续)

债务工具

本集团持有的债务工具是指从发行方角度分析符合金融负债定义的工具，分别采用以下三种方式进行计量：

以摊余成本计量：

本集团管理此类金融资产的业务模式为以收取合同现金流量为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致，即在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。本集团对于此类金融资产按照实际利率法确认利息收入。此类金融资产主要包括货币资金、应收票据、应收账款、其他应收款和长期应收款。本集团将自资产负债表日起一年内(含一年)到期的债权投资和长期应收款，列示为一年内到期的非流动资产；取得时期限在一年内(含一年)的债权投资列示为其他流动资产。

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益：

本集团管理此类金融资产的业务模式为既以收取合同现金流量为目标又以出售为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致。此类金融资产按照公允价值计量且其变动计入其他综合收益，但减值损失或利得、汇兑损益和按照实际利率法计算的利息收入计入当期损益。此类金融资产主要包括应收款项融资、其他债权投资等。本集团自资产负债表日起一年内(含一年)到期的其他债权投资，列示为一年内到期的非流动资产；取得时期限在一年内(含一年)的其他债权投资列示为其他流动资产。

以公允价值计量且其变动计入当期损益：

本集团将持有的未划分为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债务工具，以公允价值计量且其变动计入当期损益。在初始确认时，本集团为了消除或显著减少会计错配，将部分金融资产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。自资产负债表日起超过一年到期且预期持有超过一年的，列示为其他非流动金融资产，其余列示为交易性金融资产。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(9) 金融工具(续)

(a) 金融资产(续)

(i) 分类和计量(续)

权益工具

本集团将对其没有控制、共同控制和重大影响的权益工具投资按照公允价值计量且其变动计入当期损益，列示为交易性金融资产；自资产负债表日起预期持有超过一年的，列示为其他非流动金融资产。

此外，本集团将部分非交易性权益工具投资于初始确认时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，列示为其他权益工具投资。该类金融资产的相关股利收入计入当期损益。

(ii) 减值

本集团对于以摊余成本计量的金融资产，以预期信用损失为基础确认损失准备。

本集团考虑在资产负债表日无须付出不必要的额外成本和努力即可获得的有关过去事项、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。

对于因销售商品、提供劳务等日常经营活动形成的应收票据、应收账款，无论是否存在重大融资成分，本集团均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

除上述应收票据、应收账款外，于每个资产负债表日，本集团对处于不同阶段的金融工具的预期信用损失分别进行计量。金融工具自初始确认后信用风险未显著增加的，处于第一阶段，本集团按照未来 12 个月内的预期信用损失计量损失准备；金融工具自初始确认后信用风险已显著增加但尚未发生信用减值的，处于第二阶段，本集团按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备；金融工具自初始确认后已经发生信用减值的，处于第三阶段，本集团按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(9) 金融工具(续)

(a) 金融资产(续)

(ii) 减值(续)

对于在资产负债表日具有较低信用风险的金融工具，本集团假设其信用风险自初始确认后并未显著增加，认定为处于第一阶段的金融工具，按照未来 12 个月内的预期信用损失计量损失准备。

本集团对于处于第一阶段和第二阶段金融工具，按照其未扣除减值准备的账面余额和实际利率计算利息收入。对于处于第三阶段的金融工具，按照其账面余额减已计提减值准备后的摊余成本和实际利率计算利息收入。

按照单项计算预期信用损失各类金融资产，其信用风险特征与该类中的其他金融资产显著不同。当单项金融资产无法以合理成本评估预期信用损失的信息时，本集团依据信用风险特征将应收款项划分为若干组合，在组合基础上计算预期信用损失，确定组合的依据和计提方法如下：

应收票据组合一	银行承兑汇票
应收票据组合二	商业承兑汇票
	所有应收销售款，以逾期日作为
应收账款组合	账龄的起算时点
其他应收款组合一	子公司款项
其他应收款组合二	关联方款项
其他应收款组合三	押金和保证金
其他应收款组合四	员工备用金
其他应收款组合五	应收设备处置款
其他应收款组合六	其他
长期应收款组合一	押金和保证金

对于划分为组合的应收账款和因销售商品、提供劳务等日常经营活动形成的应收票据，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。对于划分为组合的其他应收款与长期应收款，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

本集团将计提或转回的损失准备计入当期损益。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(9) 金融工具(续)

(a) 金融资产(续)

(iii) 终止确认

金融资产满足下列条件之一的，予以终止确认：(1) 收取该金融资产现金流量的合同权利终止；(2) 该金融资产已转移，且本集团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；(3) 该金融资产已转移，虽然本集团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，但是放弃了对该金融资产控制。

其他权益工具投资终止确认时，其账面价值与收到的对价以及原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额之和的差额，计入留存收益；其余金融资产终止确认时，其账面价值与收到的对价以及原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额之和的差额，计入当期损益。

(b) 金融负债

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

本集团的金融负债主要为以摊余成本计量的金融负债，包括应付账款、其他应付款等。该类金融负债按其公允价值扣除交易费用后的金额进行初始计量，并采用实际利率法进行后续计量。期限在一年以下(含一年)的，列示为流动负债；期限在一年以上但自资产负债表日起一年内(含一年)到期的，列示为一年内到期的非流动负债；其余列示为非流动负债。

当金融负债的现时义务全部或部分已经解除时，本集团终止确认该金融负债或义务已解除的部分。终止确认部分的账面价值与支付的对价之间的差额，计入当期损益。

(c) 金融工具的公允价值确定

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，本集团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，并尽可能优先使用相关可观察输入值。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，使用不可观察输入值。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(10) 存货

(a) 分类

存货包括原材料、在产品、库存商品和周转材料等，按成本与可变现净值孰低计量。

(b) 发出存货的计价方法

存货发出时的成本按加权平均法核算，库存商品和在产品成本包括原材料、直接人工以及在正常生产能力下按系统的方法分配的制造费用。

(c) 存货可变现净值的确定依据及存货跌价准备的计提方法

存货跌价准备按存货成本高于其可变现净值的差额计提。可变现净值按日常活动中，以存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的合同履约成本和销售费用以及相关税费后的金额确定。在同一地区生产和销售且具有相同或类似最终用途的存货，本集团合并计提存货跌价准备。其中，对于医药产品，本集团根据库龄、保管状态、历史销售折扣情况及预计未来销售情况等因素计提存货跌价准备。

(d) 本集团的存货盘存制度采用永续盘存制。

(e) 低值易耗品和包装物的摊销方法

周转材料包括低值易耗品和包装物等，低值易耗品采用分次摊销法、包装物采用一次转销法进行摊销。

(11) 长期股权投资

长期股权投资包括：本公司对子公司的长期股权投资；本集团对合营企业及联营企业的长期股权投资。

子公司为本公司能够对其实施控制的被投资单位。合营企业为本集团通过单独主体达成，能够与其他方实施共同控制，且基于法律形式、合同条款及其他事实与情况仅对其净资产享有权利的合营安排。联营企业为本集团能够对其财务和经营决策具有重大影响的被投资单位。

对子公司的投资，在公司财务报表中按照成本法确定的金额列示，在编制合并财务报表时按权益法调整后进行合并；对合营企业及联营企业投资采用权益法核算。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(11) 长期股权投资(续)

(a) 投资成本确定

非同一控制下企业合并形成的长期股权投资，按照合并成本作为长期股权投资的投资成本。

对于以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，按发行权益性证券的公允价值确认为初始投资成本。

(b) 后续计量及损益确认方法

采用成本法核算的长期股权投资，按照初始投资成本计量，被投资单位宣告分派的现金股利或利润，确认为投资收益计入当期损益。

采用权益法核算的长期股权投资，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，以初始投资成本作为长期股权投资成本；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，其差额计入当期损益，并相应调增长期股权投资成本。

采用权益法核算的长期股权投资，本集团按应享有或应分担的被投资单位的净损益份额确认当期投资损益。确认被投资单位发生的净亏损，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对被投资单位净投资的长期权益减记至零为限，但本集团负有承担额外损失义务且符合预计负债确认条件的，继续确认预计将承担的损失金额。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，调整长期股权投资的账面价值并计入资本公积。被投资单位分派的利润或现金股利于宣告分派时按照本集团应分得的部分，相应减少长期股权投资的账面价值。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(11) 长期股权投资(续)

(b) 后续计量及损益确认方法(续)

本集团与被投资单位之间未实现的内部交易损益按照持股比例计算归属于本集团的部分，予以抵销，在此基础上确认本公司财务报表的投资损益。在编制合并财务报表时，对于本集团向被投资单位投出或出售资产的顺流交易而产生的未实现内部交易损益中归属于本集团的部分，本集团在本公司财务报表抵销的基础上，对有关未实现的收入和成本或资产处置损益等中归属于本集团的部分予以抵销，并相应调整投资收益；对于被投资单位向本集团投出或出售资产的逆流交易而产生的未实现内部交易损益中归属于本集团的部分，本集团在本公司财务报表抵销的基础上，对有关资产账面价值中包含的未实现内部交易损益中归属于本集团的部分予以抵销，并相应调整长期股权投资的账面价值。本集团与被投资单位发生的内部交易损失，其中属于资产减值损失的部分，相应的未实现损失不予抵销。

(c) 确定对被投资单位具有控制、共同控制、重大影响的依据

控制是指拥有对被投资单位的权力，通过参与被投资单位的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资单位的权力影响其回报金额。

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本集团及分享控制权的其他参与方一致同意后才能决策。

重大影响是指对被投资单位的财务和经营政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。

(d) 长期股权投资减值

对子公司、合营企业及联营企业的长期股权投资，当其可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额(附注二(15))。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(12) 固定资产

(a) 固定资产确认及初始计量

固定资产包括房屋、机器设备、电子及办公设备和运输工具等。

固定资产在与其相关的经济利益很可能流入本集团、且其成本能够可靠计量时予以确认。购置或新建的固定资产按取得时的成本进行初始计量。

与固定资产有关的后续支出，在相关的经济利益很可能流入本集团且其成本能够可靠的计量时，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。

(b) 固定资产的折旧方法

固定资产折旧采用年限平均法并按其入账价值减去预计净残值后在预计使用寿命内计提。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。

固定资产的预计使用寿命、净残值率及年折旧率列示如下：

	预计使用寿命	预计净残值率	年折旧率
房屋	8 至 20 年	0%-10%	4.50%至 12.50%
机器设备	3 至 10 年	0%-10%	9.00%至 33.33%
电子及办公设备	3 至 10 年	0%-10%	9.00%至 33.33%
运输工具	5 至 8 年	0%-10%	11.25%至 20.00%

对固定资产的预计使用寿命、预计净残值和折旧方法于每年年度终了进行复核并作适当调整。

(c) 当固定资产的可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额(附注二(15))。

(d) 固定资产的处置

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。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(13) 无形资产

无形资产包括土地使用权、专有技术、研发技术(本集团内部研究开发项目资本化的开发支出)和软件等，以成本计量。

(a) 土地使用权

土地使用权按使用年限 47-50 年平均摊销。外购土地及建筑物的价款难以在土地使用权与建筑物之间合理分配的，全部作为固定资产。

(b) 专有技术

专有技术按预计使用年限 5 年平均摊销。

(c) 研发技术

研发技术自达到预定可使用状态起，按预计受益年限 5-10 年平均摊销。

(d) 软件

软件按预计使用年限 3-10 年平均摊销。

(e) 定期复核使用寿命和摊销方法

对使用寿命有限的无形资产的预计使用寿命及摊销方法于每年年度终了进行复核并作适当调整。

(f) 研究与开发

本集团的研究开发支出主要包括本集团实施研究开发活动而耗用的材料、研发部门职工薪酬、研发使用的设备及软件等资产的折旧摊销、研发测试及研发技术服务费等支出。

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，予以资本化：

- 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；
- 管理层具有完成该无形资产并使用或出售的意图；
- 能够证明该无形资产将如何产生经济利益；
- 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；以及
- 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(13) 无形资产(续)

(f) 研究与开发(续)

不满足上述条件的开发阶段的支出，于发生时计入当期损益。以前期间已计入损益的开发支出不在以后期间重新确认为资产。已资本化的开发阶段的支出在资产负债表上列示为开发支出，自该项目达到预定可使用状态之日起转为无形资产。

(g) 无形资产减值

当无形资产的可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额(附注二(15))。

(14) 长期待摊费用

长期待摊费用包括使用权资产改良及其他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，按预计受益期间分期平均摊销，并以实际支出减去累计摊销后的净额列示。

(15) 长期资产减值

固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产及对子公司、合营企业、联营企业的长期股权投资等，于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试；尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少每年进行减值测试。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资产减值损失。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。

在财务报表中单独列示的商誉，无论是否存在减值迹象，至少每年进行减值测试。减值测试时，商誉的账面价值分摊至预期从企业合并的协同效应中受益的资产组或资产组组合。测试结果表明包含分摊商誉的资产组或资产组组合的可收回金额低于其账面价值的，确认相应的减值损失。减值损失金额先抵减分摊至该资产组或资产组组合的商誉的账面价值，再根据资产组或资产组组合中除商誉以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，以后期间不予转回价值得以恢复的部分。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(16) 职工薪酬

职工薪酬是本集团为获得职工提供的服务或解除劳动关系而给予的各种形式的报酬或补偿，包括短期薪酬、离职后福利、辞退福利等。

(a) 短期薪酬

短期薪酬包括工资、奖金、津贴和补贴、职工福利费、医疗保险费、工伤保险费、生育保险费、住房公积金、工会和教育经费等。本集团在职工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。

(b) 离职后福利

本集团将离职后福利计划分类为设定提存计划和设定受益计划。设定提存计划是本集团向独立的基金缴存固定费用后，不再承担进一步支付义务的离职后福利计划；设定受益计划是除设定提存计划以外的离职后福利计划。于报告期内，本集团的离职后福利主要是为员工缴纳的基本养老保险和失业保险，均属于设定提存计划。

基本养老保险

本集团职工参加了由当地劳动和社会保障部门组织实施的社会基本养老保险。本集团以当地规定的社会基本养老保险缴纳基数和比例，按月向当地社会基本养老保险经办机构缴纳养老保险费。职工退休后，当地劳动及社会保障部门有责任向已退休员工支付社会基本养老金。本集团在职工提供服务的会计期间，将根据上述社保规定计算应缴纳的金额确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(c) 辞退福利

本集团在职工劳动合同到期之前解除与职工的劳动关系、或者为鼓励职工自愿接受裁减而提出给予补偿，在本集团不能单方面撤回解除劳动关系计划或裁减建议时和确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本费用时两者孰早日，确认因解除与职工的劳动关系给予补偿而产生的负债，同时计入当期损益。

(17) 股利分配

现金股利于股东会批准的当期，确认为负债。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(18) 收入

本集团对于签订的收入合同进行评估，识别该合同所包含的各单项履约义务，并确定各单项履约义务是在某一时段内履行，还是在某一时点履行；然后，在履行了各单项履约义务时分别确认收入。

本集团在客户取得相关商品或服务的控制权时，按预期有权收取的对价金额确认收入。对于本集团已经取得无条件收款权的部分，确认为应收账款，并对应收账款以预期信用损失为基础确认损失准备(附注二(9))。

(a) 销售商品

本集团将医药产品交付给客户指定的承运人，或按照合同规定在客户验收或达到控制权转移时点后确认收入。本集团给予客户的信用期根据客户的信用风险特征确定，与行业惯例一致，不存在重大融资成分。本集团已收客户对价而应向客户转让商品的义务列示为合同负债。本集团已经取得无条件收款权的部分，确认为应收账款，其余部分确认为合同资产。本集团对于同一合同项下的合同资产和合同负债以净额列示。

(b) 授予知识产权许可

本集团于合同开始日评估授予知识产权许可是否构成单项履约义务。授予客户的知识产权许可构成单项履约义务且满足下列三项条件的，在某一时段内确认相关收入：(1)合同要求或客户能够合理预期本集团将从事对该项知识产权有重大影响的活动；(2)该活动对客户将产生有利或不利影响；(3)该活动不会导致向客户转让某项商品。否则在某一时点确认相关收入，即在当知识产权许可转让给被许可方且被许可方能够使用并从中受益时确认为收入。

(c) 技术转让

技术转让的收入于合同履约义务完成，且该技术相关的控制权转移时确认。

在技术转让合同所述条款的规定下，受让方成功将获转让的技术商业化后，本集团可在未来收取额外收益分成的可变对价。本集团按照期望值/最可能发生金额确定可变对价的最佳估计数，并在满足极可能不会发生重大转回时确认可变对价部分的收入。

(d) 合作开发、技术服务及劳务

提供合作开发、技术服务及劳务的收入于服务提供期间确认。本集团将为获取劳务合同而发生的增量成本，确认为合同取得成本，对于摊销期限不超过一年的合同取得成本，在其发生时计入当期损益。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(19) 政府补助

政府补助为本集团从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产，包括税费返还、财政补贴等。

政府补助在本集团能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。政府补助为货币性资产的，按照收到或应收的金额计量。政府补助为非货币性资产的，按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额计量。

与资产相关的政府补助，是指本集团取得的、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。

与资产相关的政府补助，冲减相关资产的账面价值，或确认为递延收益并在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分摊计入损益；与收益相关的政府补助，用于补偿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，计入当期损益或冲减相关成本，用于补偿已发生的相关费用或损失的，直接计入当期损益或冲减相关成本。本集团对同类政府补助采用相同的列报方式。

与日常活动相关的政府补助纳入营业利润，与日常活动无关的政府补助计入营业外收支。

(20) 递延收益

对于自第三方取得并存在后续受益期间的款项，包括政府补助和依据长期协议取得的款项等，本公司在取得时将其计入递延收益，并按预计收益期间系统摊销计入当期损益。

(21) 递延所得税资产和递延所得税负债

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。对于按照税法规定能够于以后年度抵减应纳税所得额的可抵扣亏损，确认相应的递延所得税资产。对于商誉的初始确认产生的暂时性差异，不确认相应的递延所得税负债。对于既不影响会计利润也不影响应纳税所得额(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非企业合并交易中产生的资产或负债的初始确认形成的暂时性差异，不确认相应的递延所得税资产和递延所得税负债。于资产负债表日，递延所得税资产和递延所得税负债，按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计量。

递延所得税资产的确认以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异、可抵扣亏损和税款抵减的应纳税所得额为限。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(21) 递延所得税资产和递延所得税负债(续)

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，除非本集团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。

同时满足下列条件的递延所得税资产和递延所得税负债以抵销后的净额列示：

- 递延所得税资产和递延所得税负债与同一税收征管部门对本集团内同一纳税主体征收的所得税相关；
- 本集团内该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。

(22) 租赁

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。

本集团作为承租人

本集团于租赁期开始日确认使用权资产，并按尚未支付的租赁付款额的现值确认租赁负债。租赁付款额包括固定付款额，以及在合理确定将行使购买选择权或终止租赁选择权的情况下需支付的款项等。本集团将自资产负债表日起一年内(含一年)支付的租赁负债，列示为一年内到期的非流动负债。

本集团的使用权资产为租入的房屋及建筑物。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、租赁期开始日或之前已支付的租赁付款额、初始直接费用等，并扣除已收到的租赁激励。本集团能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；若无法合理确定租赁期届满时是否能够取得租赁资产所有权，则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。当可收回金额低于使用权资产的账面价值时，本集团将其账面价值减记至可收回金额。

对于租赁期不超过12个月的短期租赁和单项资产全新时价值较低的低价值资产租赁，本集团选择不确认使用权资产和租赁负债，将相关租金支出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。

二 主要会计政策和会计估计(续)

(22) 租赁(续)

本集团作为承租人(续)

租赁发生变更且同时符合下列条件时，本集团将其作为一项单独租赁进行会计处理：(1)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；(2)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。

当租赁变更未作为一项单独租赁进行会计处理时，本集团在租赁变更生效日重新确定租赁期，并采用修订后的折现率对变更后的租赁付款额进行折现，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，本集团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，本集团相应调整使用权资产的账面价值。

(23) 分部信息

本集团以内部组织结构、管理要求、内部报告制度为依据确定经营分部，以经营分部为基础确定报告分部并披露分部信息。

经营分部是指本集团内同时满足下列条件的组成部分：(1)该组成部分能够在日常活动中产生收入、发生费用；(2)本集团管理层能够定期评价该组成部分的经营成果，以决定向其配置资源、评价其业绩；(3)本集团能够取得该组成部分的财务状况、经营成果和现金流量等有关会计信息。两个或多个经营分部具有相似的经济特征，并且满足一定条件的，则可合并为一个经营分部。

(24) 重要会计估计和判断

本集团根据历史经验和其他因素，包括对未来事项的合理预期，对所采用的重要会计估计和关键判断进行持续的评价。

(a) 重要会计估计及其关键假设

下列重要会计估计及关键假设存在会导致下一会计年度资产和负债的账面价值出现重大调整的重要风险：

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(24) 重要会计估计和判断(续)

(a) 重要会计估计及其关键假设(续)

(i) 固定资产的可使用年限

本集团的管理层确定固定资产的预计可使用年限。此估计以类似性质及功能的固定资产的实际可使用年限的经验为基础。该估计可能因为科技创新或者竞争者对严峻的行业周期而采取行动等情况出现重大变动。

管理层将对可使用年限较以前估计短的资产提高折旧率，或者放弃技术上已经过时的资产并予以核销，或出售非重要的资产。

(ii) 预期信用损失的计量

本集团通过违约风险敞口和预期信用损失率计算预期信用损失，并基于违约概率和违约损失率或基于账龄矩阵确定预期信用损失率。在确定预期信用损失率时，本集团使用内部历史信用损失经验等数据，并结合当前状况和前瞻性信息对历史数据进行调整。

(iii) 长期资产减值准备的会计估计

本集团对存在减值迹象的长期资产减值准备进行减值测试时，当减值测试结果表明相关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资产减值损失。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，其计算需要采用会计估计(附注五(6)、附注五(7)、附注五(9))。

当本集团采用预计未来现金流量的现值确定可收回金额时，由于相关地区所处的经济环境的发展存在不确定性，预计未来现金流量的现值计算中所采用的收入增长率、毛利率及税前折现率亦存在不确定性。

(iv) 所得税及递延所得税资产

本集团在多个地区缴纳企业所得税。在正常的经营活动中，部分交易和事项的最终税务处理存在不确定性。在计提所得税费用时，本集团需要作出重大判断。如果这些税务事项的最终认定结果与最初入账的金额存在差异，该差异将对作出上述最终认定期间的所得税费用和递延所得税的金额产生影响。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 主要会计政策和会计估计(续)

(24) 重要会计估计和判断(续)

(a) 重要会计估计及其关键假设(续)

(iv) 所得税及递延所得税资产(续)

如附注三(1)所述，本公司及部分子公司为高新技术企业。高新技术企业资质的有效期为三年，到期后需向相关政府部门重新提交高新技术企业认定申请。根据以往年度高新技术企业到期后重新认定的历史经验及本公司及该等子公司的实际情况，本公司以及该等子公司认为于未来年度能够持续取得高新技术企业认定，进而按照15%的优惠税率计算其相应的递延所得税。倘若未来本公司以及该等子公司于高新技术企业资质到期后未能取得重新认定，则需按照25%的法定税率计算所得税，进而将影响已确认的递延所得税资产、递延所得税负债及所得税费用。

对于能够结转以后年度的可抵扣亏损，本集团以未来期间很可能获得用来抵扣可抵扣亏损的应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产。未来期间取得的应纳税所得额包括本集团通过正常的生产经营活动能够实现的应纳税所得额，以及以前期间产生的应纳税暂时性差异在未来期间转回时将增加的应纳税所得额。本集团在确定未来期间应纳税所得额取得的时间和金额时，需要运用估计和判断。如果实际情况与估计存在差异，可能导致对递延所得税资产的账面价值进行调整。

(25) 重大会计政策变更

财政部于 2025 年发布了若干《企业会计准则实施问答》(以下简称“实施问答”)，本集团一贯采用的会计政策与上述实施问答的原则一致，该实施问答对本集团及本公司的财务报表没有重大影响。

此外，财政部于2025年12月发布了《企业会计准则解释第19号》，并自2026年1月1日起施行。本集团及本公司预计执行该解释对本集团及本公司财务报表无重大影响。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

三 税项

(1) 本集团适用的主要税种及其税率列示如下：

税种	计税依据	税率
企业所得税(a)	应纳税所得额	15%及 16.5%
增值税	应纳税增值额(应纳税额按应纳税销售额乘以适用税率扣除当期允许抵扣的进项税后的余额计算)	13%，6%及 3%
城市维护建设税	缴纳的增值税税额	5%及 7%

- (a) 本公司于 2023 年取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、上海市国家税务局和上海市地方税务局颁发的《高新技术企业证书》(证书编号为 GR202331000166)，证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，本公司于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间适用的企业所得税税率为 15% (截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：15%)。

本公司之子公司泰州复旦张江药业有限公司(“泰州药业”)于 2024 年取得江苏省科学技术厅、江苏省财政厅和国家税务总局江苏省税务局颁发的《高新技术企业证书》(证书编号为 GR202432006284)，该证书有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，泰州药业在截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间适用的企业所得税税率为 15%(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：15%)。

本公司之子公司上海溯源生物技术有限公司(“溯源生物”)于 2022 年取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、上海市国家税务局和上海市地方税务局颁发的《高新技术企业证书》(证书编号为 GR202231000054)，该证书的有效期为 3 年。本公司之子公司溯源生物于 2025 年取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、上海市国家税务局和上海市地方税务局颁发的《高新技术企业证书》(证书编号为 GR202531000010)，该证书有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，溯源生物于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间适用的企业所得税税率为 15%(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：15%)；溯源生物于截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间及截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间未产生应纳税所得，因此未计提所得税费用。

本公司之子公司风屹(香港)控股有限公司(“风屹控股”)为注册在香港的有限责任公司。自 2018 年 1 月 1 日起香港实施两级制利得税税率，首 2,000,000 港币的应课税利润适用 8.25% 的税率，其余应课税利润适用 16.5% 的税率。风屹控股于截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间及截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间未产生应课税利润，因此未计提香港利得税。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

三 税项(续)

(2) 税收优惠

- (a) 根据财政部及税务总局颁布的《关于先进制造业企业增值税加计抵减政策的公告》(财政部·税务总局公告[2023 年]43 号)的规定，本公司及泰州药业作为先进制造业企业，自 2023 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日，按照当期可抵扣进项税额加计 5%，抵减增值税应纳税额。

四 子公司

详见附注六(1)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注

(1) 货币资金

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
库存现金	74,273	17,178
银行存款	1,222,929,833	1,147,062,364
其中：存放在境外的款项总额	19,753,747	20,360,850
	<u>1,223,004,106</u>	<u>1,147,079,542</u>

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，无银行存款受限制。

(2) 应收票据

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
银行承兑汇票	96,359,357	96,473,274
减：坏账准备	(50,566)	(53,480)
	<u>96,308,791</u>	<u>96,419,794</u>

(a) 于 2026 年 6 月 30 日，本集团无列示于应收票据的已质押的应收票据。

(b) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间本集团背书银行承兑汇票且其所有权上几乎所有的风险和报酬已转移给其他方，相应终止确认的银行承兑汇票账面价值为 4,270,657 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：7,654,495 元)。

于 2026 年 6 月 30 日，本集团列示于应收票据的已背书或已贴现但尚未到期的应收票据如下：

	已终止确认	未终止确认
银行承兑汇票(i)	<u>168,498</u>	-

(i) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团仅对极少数应收银行承兑汇票进行了背书，故仍将其分类为以摊余成本计量的金融资产。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(2) 应收票据(续)

(c) 坏账准备

本集团的应收票据均因销售商品、提供劳务等日常经营活动产生，无论是否存在重大融资成分，均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

应收票据的坏账准备按类别分析如下：

	2026 年 6 月 30 日					2025 年 12 月 31 日				
	账面余额		坏账准备			账面余额		坏账准备		
	金额	占总额比例	金额	计提比例	账面价值	金额	占总额比例	金额	计提比例	账面价值
按组合计提										
坏账准备(i)	96,359,357	100%	(50,566)	0.05%	96,308,791	96,473,274	100%	(53,480)	0.06%	96,419,794

(i) 组合计提坏账准备的应收票据分析如下：

组合一 银行承兑汇票：

于 2026 年 6 月 30 日，本集团按照整个存续期预期信用损失计量坏账准备，相关金额为 50,566 元(2025 年 12 月 31 日：53,480 元)，计入当期收益 2,914 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：计入当期收益：16,626 元)。本集团认为所持该组合内的银行承兑汇票不存在重大的信用风险，不会因银行违约而产生重大损失。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(3) 应收账款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应收账款	191,175,358	204,572,567
减：坏账准备	(1,981,604)	(3,237,543)
	<u>189,193,754</u>	<u>201,335,024</u>

本集团的应收账款主要为销售医药产品形成的应收账款，附有 30 至 120 天信用期。

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团应收账款中无重大应收持有本公司 5%(含 5%)以上表决权股份的股东的款项。

(a) 应收账款按其入账日期的账龄分析如下：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
一年以内	190,376,616	201,404,112
一到二年	798,742	3,168,455
	<u>191,175,358</u>	<u>204,572,567</u>

(b) 于 2026 年 6 月 30 日，按欠款方归集的余额前五名的应收账款汇总分析如下：

	余额	坏账准备金额	占应收账款 余额总额比例
余额前五名的应收账款总额	<u>150,581,295</u>	<u>(1,536,735)</u>	<u>78.77%</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(3) 应收账款(续)

(c) 坏账准备

	2025 年 12 月 31 日	本期变动金额			2026 年 6 月 30 日
		计提	转回	核销	
应收账款坏账准备	(3,237,543)	-	1,255,939	-	(1,981,604)

本集团对于应收账款，无论是否存在重大融资成分，均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

应收账款的坏账准备按类别分析如下：

	2026 年 6 月 30 日					2025 年 12 月 31 日				
	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	占总额 比例	金额	计提 比例		金额	占总额 比例	金额	计提 比例	
单项计提坏账准备(i)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
按组合计提坏账准备(ii)	191,175,358	100%	(1,981,604)	1.04%	189,193,754	204,572,567	100%	(3,237,543)	1.58%	201,335,024
	191,175,358	100%	(1,981,604)	1.04%	189,193,754	204,572,567	100%	(3,237,543)	1.58%	201,335,024

(i) 于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无单项计提坏账准备的应收账款。

(ii) 于 2026 年 6 月 30 日，组合计提坏账准备的应收账款分析如下：

组合 — 应收销售款：

	2026 年 6 月 30 日		
	账面余额	坏账准备	
	金额	整个存续期预期 信用损失率	金额
未逾期	131,376,904	0.70%	(923,768)
逾期 120 天以内	53,320,519	1.44%	(767,989)
逾期 121 天至一年	6,477,935	4.47%	(289,847)
	191,175,358		(1,981,604)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(3) 应收账款(续)

(c) 坏账准备(续)

(ii) 于 2025 年 12 月 31 日，组合计提坏账准备的应收账款分析如下：

组合 — 应收销售款：

	2025 年 12 月 31 日		
	账面余额	坏账准备	
	金额	整个存续期预期 信用损失率	金额
未逾期	119,927,279	1.25%	(1,502,234)
逾期 120 天以内	65,068,620	1.57%	(1,022,110)
逾期 121 天至一年	19,553,322	3.53%	(689,853)
逾期一到二年	23,346	100.00%	(23,346)
	<u>204,572,567</u>		<u>(3,237,543)</u>

(iii) 本集团于 2026 年 6 月 30 日的应收账款预期信用损失率较 2025 年 12 月 31 日下降，主要是由于本集团于本期度加强应收账款催收力度和账期管理致账龄好转。

(d) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间无实际核销的应收账款及坏账准备。

(4) 存货

(a) 存货分类如下：

	2026 年 6 月 30 日			2025 年 12 月 31 日		
	账面余额	存货跌价 准备	账面价值	账面余额	存货跌价 准备	账面价值
原材料	13,694,309	(236,085)	13,458,224	14,218,068	(3,457)	14,214,611
在产品	5,459,053	-	5,459,053	2,302,999	-	2,302,999
库存商品	8,952,862	-	8,952,862	16,121,411	(26,812)	16,094,599
周转材料	319,866	-	319,866	600,954	-	600,954
	<u>28,426,090</u>	<u>(236,085)</u>	<u>28,190,005</u>	<u>33,243,432</u>	<u>(30,269)</u>	<u>33,213,163</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(4) 存货(续)

(b) 存货跌价准备分析如下：

	2025 年 12 月 31 日	本期计提	本期减少 转回	转销及核销	2026 年 6 月 30 日
原材料	(3,457)	(233,001)	-	373	(236,085)
库存商品	(26,812)	(7,517)	-	34,329	-
	<u>(30,269)</u>	<u>(240,518)</u>	<u>-</u>	<u>34,702</u>	<u>(236,085)</u>

(c) 存货跌价准备情况如下：

	确定可变现净值的具体依据	本期转回或转销存货 跌价准备的原因
原材料	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	投入生产并销售/报废
在产品	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	完成生产并销售
库存商品	估计售价、估计的销售费用以及相关税费后的金额	销售/报废

(5) 其他权益工具投资

	2025 年 12 月 31 日	追加 投资	减少 投资	本期计入 其他综合损 失的金额	其他	2026 年 6 月 30 日	本期确认的 股利收入	累计计入 其他综合损 失的金额
权益工具投 资 上市公司 股权	1,915	-	-	9,353	-	11,268	-	(5,612,715)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(5) 其他权益工具投资(续)

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
TuHURA Bioscience, Inc. (原为 “Kintara Therapeutics, Inc.”)		
—成本	5,623,983	5,623,983
—累计公允价值变动	(5,612,715)	(5,622,068)
	<u>11,268</u>	<u>1,915</u>

于 2023 年 12 月 31 日，本集团持有 Kintara Therapeutics, Inc. (以下简称“Kintara”)12,592 股普通股。根据收购完成日 Kintara 收盘价计算，本集团持有的 Kintara 的权益工具公允价值为 5,623,983 元。

于 2024 年 10 月 18 日，Kintara Therapeutics, Inc. 与 TuHURA Bioscience, Inc. (以下简称“TuHURA”)合并，本集团原持有的 Kintara 的权益，已按照约定比例换算为 TuHURA 的权益。

于 2026 年 6 月 30 日，本集团持有 TuHURA 707 股普通股。根据当天 TuHURA 收盘价计算，本集团持有的 TuHURA 的权益工具公允价值为 11,268 元。

(6) 长期股权投资

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
合营企业(附注六(2))	26,519,649	26,991,809
联营企业(附注六(2))	<u>198,776,504</u>	<u>202,408,542</u>
	225,296,153	229,400,351
减：长期股权投资减值准备	<u>(332,756)</u>	<u>(332,756)</u>
	<u>224,963,397</u>	<u>229,067,595</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(6) 长期股权投资(续)

(a) 合营企业

	2025 年 12 月 31 日	本期增减变动								2026 年 6 月 30 日	减值准备
		追加投资	减少投资	按权益法 调整的净 损益	其他综合 损失调整	其他权 益变动	宣告发放现金 股利或利润	计提 减值准备	其他		
百富(常州)健康医疗 投资中心(有限合 伙)(“百富常州”)	26,991,809	-	-	(472,160)	-	-	-	-	-	26,519,649	-

截至 2026 年 6 月 30 日，本集团认缴出资比例为 29.85%，实缴出资比例为 30.47%。

本集团在合营企业中的权益相关信息见附注六(2)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(6) 长期股权投资(续)

(b) 联营企业

	2025 年 12 月 31 日	本期增减变动							2026 年 6 月 30 日	减值准备	
		追加投资	减少投资	按权益法调整的 净损益	其他综合 损失调整	其他权 益变动	宣告发放现金股利 或利润	计提 减值准备		其他	期初/期末余额
上海汉都医药科 技有限公司 (“汉都医 药”)	202,075,786	-	-	(3,714,290)	-	82,252	-	-	-	198,443,748	-
上海先导药业有 限公司(“先导 药业”)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	(332,756)
德美诊联医疗投 资管理有限公 司(“德美诊 联”)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	202,075,786	-	-	(3,714,290)	-	82,252	-	-	-	198,443,748	(332,756)

本集团在联营企业中的权益相关信息见附注六(2)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注 (除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(7) 固定资产

	房屋	机器设备	电子及 办公设备	运输工具	合计
原价					
2025 年 12 月 31 日	396,734,407	488,032,666	8,039,299	3,953,835	896,760,207
本期增加					
购置	-	4,530,016	326,071	-	4,856,087
在建工程转入	133,028	-	-	-	133,028
其他	311,429	-	-	-	311,429
本期减少	-	(7,092,095)	-	-	(7,092,095)
2026 年 6 月 30 日	397,178,864	485,470,587	8,365,370	3,953,835	894,968,656
累计折旧					
2025 年 12 月 31 日	(133,430,495)	(290,719,846)	(6,773,627)	(2,555,639)	(433,479,607)
本期计提	(8,856,027)	(17,329,881)	(262,491)	(110,735)	(26,559,134)
本期减少	-	6,957,032	-	-	6,957,032
2026 年 6 月 30 日	(142,286,522)	(301,092,695)	(7,036,118)	(2,666,374)	(453,081,709)
账面价值					
2026 年 6 月 30 日	254,892,342	184,377,892	1,329,252	1,287,461	441,886,947
2025 年 12 月 31 日	263,303,912	197,312,820	1,265,672	1,398,196	463,280,600

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间固定资产计提的折旧金额为 26,559,134 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间: 27,168,416 元), 其中计入营业成本、销售费用、管理费用及研发费用的折旧费用分别为: 4,210,848 元、4,039,148 元、1,498,528 元和 16,810,610 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间: 5,468,108 元、4,862,470 元、954,061 元和 15,883,777 元)。

由在建工程转入的固定资产的原价为 133,028 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间: 4,109,881 元)。

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日, 本集团无暂时闲置的固定资产和未办妥产权证书的固定资产。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(8) 使用权资产

房屋及建筑物

原价

2025 年 12 月 31 日及

2026 年 6 月 30 日

26,719,554

累计折旧

2025 年 12 月 31 日

(12,933,419)

本期增加

计提

(2,546,040)

2026 年 6 月 30 日

(15,479,459)

账面价值

2026 年 6 月 30 日

11,240,095

2025 年 12 月 31 日

13,786,135

(9) 无形资产

土地使用权

专有技术

研发技术

软件

合计

原价

2025 年 12 月 31 日及

2026 年 6 月 30 日

50,403,679

8,843,164

101,776,176

18,756,677

179,779,696

累计摊销

2025 年 12 月 31 日

(14,719,367)

(8,393,164)

(78,112,632)

(11,938,532)

(113,163,695)

本期增加

(529,587)

-

(5,194,379)

(741,041)

(6,465,007)

2026 年 6 月 30 日

(15,248,954)

(8,393,164)

(83,307,011)

(12,679,573)

(119,628,702)

减值准备

2025 年 12 月 31 日及

2026 年 6 月 30 日

-

(450,000)

(5,298,742)

-

(5,748,742)

账面价值

2026 年 6 月 30 日

35,154,725

-

13,170,423

6,077,104

54,402,252

2025 年 12 月 31 日

35,684,312

-

18,364,802

6,818,145

60,867,259

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(9) 无形资产(续)

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，无形资产的摊销金额为 6,465,007 元 (截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：6,257,219 元)。

于 2026 年 6 月 30 日，通过本集团内部研发形成的无形资产占无形资产账面价值的比例为 24.21%(2025 年 12 月 31 日：30.17%)。

(10) 商誉

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2026 年 6 月 30 日
商誉—原值	8,937,000	-	-	8,937,000
减：减值准备	<u>(8,937,000)</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>(8,937,000)</u>
	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>

商誉系本集团 2015 年度溢价购买上海优你生物科技股份有限公司(“优你生物”)股权产生。于 2015 年 9 月 30 日，优你生物被溯源生物吸收合并。

(11) 长期待摊费用

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2026 年 6 月 30 日
使用权资产改良	3,608,429	-	(393,647)	3,214,782
层析填料	<u>797,028</u>	<u>3,764,591</u>	<u>(1,500,213)</u>	<u>3,061,406</u>
	<u>4,405,457</u>	<u>3,764,591</u>	<u>(1,893,860)</u>	<u>6,276,188</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(12) 递延所得税资产

未经抵销的递延所得税资产和递延所得税负债列示如下：

(a) 未经抵消的递延所得税资产

	2026 年 6 月 30 日		2025 年 12 月 31 日	
	可抵扣暂时性差异 及可抵扣亏损	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异 及可抵扣亏损	递延所得税资产
预提费用	156,141,321	23,421,198	157,512,845	23,626,928
可抵扣亏损	650,704,795	97,605,717	647,688,802	97,153,318
信用减值准备	25,808,121	3,871,218	27,067,382	4,060,107
租赁负债	11,987,332	1,798,100	14,691,899	2,203,785
无形资产摊销	20,605,684	3,090,852	19,959,811	2,993,971
政府补助	17,893,633	2,684,045	18,971,999	2,845,800
资产减值准备	4,170,671	625,601	3,964,855	594,728
	<u>887,311,557</u>	<u>133,096,731</u>	<u>889,857,593</u>	<u>133,478,637</u>
其中：				
预计于 1 年内(含 1 年)转 回的金额		28,726,470		29,189,104
预计于 1 年后转回的金额		<u>104,370,261</u>		<u>104,289,533</u>
		<u>133,096,731</u>		<u>133,478,637</u>

(b) 未经抵消的递延所得税负债

	2026 年 6 月 30 日		2025 年 12 月 31 日	
	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	<u>11,240,095</u>	<u>1,686,014</u>	<u>13,786,135</u>	<u>2,067,920</u>
其中：				
预计于 1 年内(含 1 年)转 回的金额		763,812		914,732
预计于 1 年后转回的金额		<u>922,202</u>		<u>1,153,188</u>
		<u>1,686,014</u>		<u>2,067,920</u>

(c) 本集团未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异及可抵扣亏损分析如下：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
可抵扣亏损	482,020,365	467,918,216
可抵扣暂时性差异	<u>30,625,384</u>	<u>31,031,951</u>
	<u>512,645,749</u>	<u>498,950,167</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(12) 递延所得税资产(续)

(d) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
2026	402,028	402,028
2027	10,802,118	10,802,118
2028	12,084,885	12,084,885
2029	8,052,658	8,052,658
2030	739,091	739,091
2031	8,423,141	8,423,141
2032	3,749,577	3,749,577
2033	4,489,726	4,489,726
2034	9,295,197	9,295,197
2035	357,463,218	409,879,795
2036	66,518,726	-
	<u>482,020,365</u>	<u>467,918,216</u>

(e) 抵销后的递延所得税资产和递延所得税负债净额列示如下：

	2026 年 6 月 30 日		2025 年 12 月 31 日	
	互抵金额	抵销后余额	互抵金额	抵销后余额
递延所得税资产	(1,686,014)	131,410,717	(2,067,920)	131,410,717
递延所得税负债	<u>1,686,014</u>	<u>-</u>	<u>2,067,920</u>	<u>-</u>

(13) 资产减值及损失准备

(a) 资产减值准备

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少		2026 年 6 月 30 日
			转回	转销及核销	
商誉减值准备	8,937,000	-	-	-	8,937,000
无形资产减值准备	5,748,742	-	-	-	5,748,742
存货跌价准备	30,269	240,518	-	(34,702)	236,085
长期股权投资减值准备	332,756	-	-	-	332,756
	<u>15,048,767</u>	<u>240,518</u>	<u>-</u>	<u>(34,702)</u>	<u>15,254,583</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(13) 资产减值及损失准备(续)

(a) 资产减值准备(续)

	2024 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少		2025 年 12 月 31 日
			转回	转销及核销	
商誉减值准备	8,937,000	-	-	-	8,937,000
无形资产减值准备	5,748,742	-	-	-	5,748,742
存货跌价准备	571,575	1,521,356	-	(2,062,662)	30,269
长期股权投资减值准备	332,756	-	-	-	332,756
	<u>15,590,073</u>	<u>1,521,356</u>	<u>-</u>	<u>(2,062,662)</u>	<u>15,048,767</u>

(b) 信用减值准备

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少		2026 年 6 月 30 日
			转回	转销及核销	
应收账款坏账准备	3,237,543	-	(1,255,939)	-	1,981,604
应收票据坏账准备	53,480	-	(2,914)	-	50,566
其他应收款坏账准备	13,316	-	(408)	-	12,908
长期应收款坏账准备	10,043	-	-	-	10,043
	<u>3,314,382</u>	<u>-</u>	<u>(1,259,261)</u>	<u>-</u>	<u>2,055,121</u>

	2024 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少		2025 年 12 月 31 日
			转回	转销及核销	
应收账款坏账准备	27,045,842	-	(23,808,299)	-	3,237,543
应收票据坏账准备	96,549	-	(43,069)	-	53,480
其他应收款坏账准备	67,778	-	(54,462)	-	13,316
长期应收款坏账准备	52,013	-	(41,970)	-	10,043
	<u>27,262,182</u>	<u>-</u>	<u>(23,947,800)</u>	<u>-</u>	<u>3,314,382</u>

(14) 应付账款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应付账款	<u>12,301,382</u>	<u>6,067,211</u>

- (a) 于 2026 年 6 月 30 日，账龄超过一年的应付账款为 190,733 元(2025 年 12 月 31 日：50,041 元)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(14) 应付账款(续)

(b) 应付账款按其入账日期的账龄分析如下：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
一年以内	12,110,649	6,017,170
一到二年	140,692	-
二年以上	50,041	50,041
	<u>12,301,382</u>	<u>6,067,211</u>

(15) 合同负债

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
预收货款	<u>4,678,988</u>	<u>5,407,189</u>

(16) 应付职工薪酬

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应付短期薪酬(a)	11,031,259	21,347,077
应付设定提存计划(b)	1,050,642	1,332,362
应付辞退福利(c)	-	-
	<u>12,081,901</u>	<u>22,679,439</u>

(a) 短期薪酬

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2026 年 6 月 30 日
工资、奖金、津贴和补贴	20,650,844	77,129,249	(87,757,251)	10,022,842
职工福利费	-	200	(200)	-
社会保险费	604,975	8,107,558	(8,104,502)	608,031
其中：医疗保险费	592,066	7,871,372	(7,868,515)	594,923
工伤保险费	12,909	235,266	(235,067)	13,108
生育保险费	-	920	(920)	-
住房公积金	74,528	9,190,185	(9,236,146)	28,567
强积金	2,703	7,889	(9,292)	1,300
工会经费和职工教育经费	14,027	585,771	(229,279)	370,519
	<u>21,347,077</u>	<u>95,020,852</u>	<u>(105,336,670)</u>	<u>11,031,259</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(16) 应付职工薪酬(续)

(b) 设定提存计划

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2026 年 6 月 30 日
基本养老保险	1,297,770	17,285,696	(17,565,797)	1,017,669
失业保险费	34,592	709,110	(710,729)	32,973
	<u>1,332,362</u>	<u>17,994,806</u>	<u>(18,276,526)</u>	<u>1,050,642</u>

本集团以当地劳动和社会保障部门规定的缴纳基数和比例，按月向相关经办机构缴纳养老保险费及失业保险费，且缴纳后不可用于抵减本集团未来期间应为员工交存的款项。

(c) 应付辞退福利

于 2026 年 6 月 30 日，本集团无应付辞退福利。截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团因解除劳动关系所提供的辞退福利为 910,521 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：1,145,775 元)。

(17) 应交税费

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
未交增值税	11,763,988	7,150,809
代扣代缴员工个人所得税	566,872	2,744,628
	<u>12,330,860</u>	<u>9,895,437</u>

(18) 其他应付款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应付及预提销售推广费、研发服务费	153,967,896	141,519,055
应付长期资产款	19,344,897	30,368,177
应付保证金	4,668,333	4,411,333
其他	10,871,819	19,578,659
	<u>188,852,945</u>	<u>195,877,224</u>

于 2026 年 6 月 30 日，账龄超过一年的其他应付款为 13,961,195 元(2025 年 12 月 31 日：12,019,576 元)。账龄超过一年的其他应付款主要为应付长期资产款项，应付长期资产款因为尚未达到付款节点，该款项尚未结清。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(19) 租赁负债

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
租赁负债	11,987,332	14,691,899
减：一年内到期的非流动负债	(5,444,068)	(5,350,976)
	<u>6,543,264</u>	<u>9,340,923</u>

(a) 于 2026 年 6 月 30 日，本集团未纳入租赁负债，但将导致未来潜在现金流出的事项包括：

(i) 于 2026 年 6 月 30 日，本集团简化处理的短期租赁合同的未来最低应支付租金为 483,151 元(2025 年 12 月 31 日：157,809 元)，均为一年内支付。

(20) 递延收益

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
政府补助	<u>17,893,633</u>	<u>18,971,999</u>

(a) 政府补助

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少 计入其他收益	计入营业外收入	2026 年 6 月 30 日
与资产相关的政府补助	18,971,999	-	(1,078,366)	-	17,893,633
与收益相关的政府补助	-	6,788,474	(6,788,474)	-	-
	<u>18,971,999</u>	<u>6,788,474</u>	<u>(7,866,840)</u>	<u>-</u>	<u>17,893,633</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(21) 股本

	2025 年 12 月 31 日	本期增减变动					2026 年 6 月 30 日
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
已上市流通股-境外上市的外资股	32,600,000	-	-	-	-	-	32,600,000
已上市流通股-境内上市人民币普通股 A 股	71,057,210	-	-	-	-	-	71,057,210
股本总额	103,657,210	-	-	-	-	-	103,657,210

	2024 年 12 月 31 日	本期增减变动					2025 年 12 月 31 日
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
已上市流通股-境外上市的外资股	32,600,000	-	-	-	-	-	32,600,000
已上市流通股-境内上市人民币普通股 A 股	71,057,210	-	-	-	-	-	71,057,210
股本总额	103,657,210	-	-	-	-	-	103,657,210

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(22) 资本公积

	2025 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2026 年 6 月 30 日
股本溢价	1,212,832,894	-	-	1,212,832,894
股份支付	70,819,623	-	-	70,819,623
其他资本公积—				
权益法核算的被投				
资单位除综合收				
益和利润分配以				
外的其他权益变				
动	6,665,235	82,252	-	6,747,487
	<u>1,290,317,752</u>	<u>82,252</u>	<u>-</u>	<u>1,290,400,004</u>
	2024 年 12 月 31 日	本期增加	本期减少	2025 年 12 月 31 日
股本溢价	1,212,832,894	-	-	1,212,832,894
股份支付	70,819,623	-	-	70,819,623
其他资本公积—				
权益法核算的被投				
资单位除综合收				
益和利润分配以				
外的其他权益变				
动	5,901,077	764,158	-	6,665,235
	<u>1,289,553,594</u>	<u>764,158</u>	<u>-</u>	<u>1,290,317,752</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(23) 其他综合损失

	资产负债表中其他综合损失				截至2026年6月30日止6个月期间利润表中其他综合损失				
	2025年 12月31日	税后归属于 母公司	其他综合损失 转留存收益	2026年 6月30日	所得税前 发生额	减：其他综合 损失本期转出	减：所得税 费用	税后归属于 母公司	税后归 属于少 数股东
不能重分类进损益的其他综合损失									
其他权益工具投资公允价值变动	(5,622,068)	9,353	-	(5,612,715)	9,353	—	-	9,353	-
将重分类进损益的其他综合损益									
外币财务报表折算差额	(426,360)	(600,687)	—	(1,027,047)	(600,687)	-	-	(600,687)	-
	(6,048,428)	(591,334)	-	(6,639,762)	(591,334)	-	-	(591,334)	-
	资产负债表中其他综合损失				截至2025年6月30日止6个月期间利润表中其他综合损失				
	2024年 12月31日	税后归属于 母公司	其他综合损失 转留存收益	2025年 6月30日	所得税前 发生额	减：其他综合 损失本期转出	减：所得税 费用	税后归属于 母公司	税后归 属于少 数股东
不能重分类进损益的其他综合损失									
其他权益工具投资公允价值变动	(5,613,399)	(4,837)	-	(5,618,236)	(4,837)	—	-	(4,837)	-
将重分类进损益的其他综合损益									
外币财务报表折算差额	65,978	(91,929)	—	(25,951)	(91,929)	-	-	(91,929)	-
	(5,547,421)	(96,766)	-	(5,644,187)	(96,766)	-	-	(96,766)	-

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(24) 未分配利润

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
期初未分配利润	676,217,368	864,754,029
加：本期归属于母公司股东的净利润	36,894,990	5,715,142
减：应付普通股股利	-	(31,097,163)
期末未分配利润	<u>713,112,358</u>	<u>839,372,008</u>

(25) 营业收入和营业成本

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
主营业务收入	<u>372,225,274</u>	<u>390,083,112</u>
主营业务成本	<u>(31,157,945)</u>	<u>(39,773,796)</u>

(a) 主营业务收入和主营业务成本

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间		截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	
	主营业务收入	主营业务成本	主营业务收入	主营业务成本
- 销售医药产品收入	326,475,286	(30,481,082)	383,924,245	(39,286,746)
- 技术许可收入(i)	45,000,000	-	-	-
- 技术服务收入	749,988	(676,863)	573,776	(487,050)
- 技术转让收入(i)	-	-	5,585,091	-
	<u>372,225,274</u>	<u>(31,157,945)</u>	<u>390,083,112</u>	<u>(39,773,796)</u>

- (i) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团根据合同履行进度确认技术许可收入 45,000,000 元 (截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间技术转让收入：5,585,091 元)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(25) 营业收入和营业成本(续)

(b) 本集团营业收入及营业成本信息列示如下：

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间				
	医药产品	技术许可	服务	合计
主营业务收入				
其中：在某一时点确认	326,475,286	45,000,000	749,988	372,225,274
截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间				
	医药产品	技术许可	服务	合计
主营业务成本				
其中：在某一时点确认	(30,481,082)	-	(676,863)	(31,157,945)
截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间				
	医药产品	技术转让	服务	合计
主营业务收入				
其中：在某一时点确认	383,924,245	5,585,091	573,776	390,083,112
截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间				
	医药产品	技术转让	服务	合计
主营业务成本				
其中：在某一时点确认	(39,286,746)	-	(487,050)	(39,773,796)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(26) 税金及附加

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
房产税	1,713,327	1,009,364
城市维护建设税	1,027,291	997,208
教育费附加	1,022,945	945,581
其他	440,705	366,364
	<u>4,204,268</u>	<u>3,318,517</u>

(27) 销售费用

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
市场及学术推广费	84,536,907	105,335,121
工资费用	60,741,565	48,074,568
会务费	4,670,776	7,159,815
折旧和摊销费用	4,043,689	4,877,877
业务招待费	3,075,425	5,126,547
使用权资产折旧费	1,742,380	1,829,833
差旅费	85,167	6,131,564
其他	1,680,169	3,374,947
	<u>160,576,078</u>	<u>181,910,272</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(28) 管理费用

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
工资费用	7,899,844	8,816,215
行政办公费用	2,920,991	2,619,994
审计咨询费用	2,124,623	2,403,195
折旧和摊销费用	2,100,849	1,406,540
房租及物业费	693,239	1,663,827
其他	2,805,746	3,392,733
	<u>18,545,292</u>	<u>20,302,504</u>

(29) 研发费用

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
委外研发费用	51,446,822	86,088,902
工资费用	33,614,569	36,390,548
资料及材料费用	19,220,971	20,852,237
折旧费	16,810,610	15,883,777
研发部门费用	12,934,972	18,760,793
	<u>134,027,944</u>	<u>177,976,257</u>

(30) 财务收入 - 净额

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
利息支出	-	-
加：租赁负债利息支出	246,840	368,996
利息费用	246,840	368,996
减：利息收入	(695,659)	(806,175)
汇兑损失 - 净额	6,373	9,248
其他	33,442	36,183
	<u>(409,004)</u>	<u>(391,748)</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(31) 费用按性质分类

利润表中的营业成本、销售费用、管理费用和研发费用按照性质分类，列示如下：

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
产成品及在产品存货变动	3,978,166	15,230,551
耗用的原材料和低值易耗品等	23,884,284	18,764,646
市场推广及销售费用	91,122,160	123,889,253
职工薪酬费用	113,926,179	101,818,230
减：资本化金额	-	-
	113,926,179	101,818,230
委外研发费用	51,446,822	86,088,902
折旧和摊销费用	37,464,041	41,738,238
减：资本化金额	-	-
	37,464,041	41,738,238
研发部门费用	12,934,972	18,760,793
审计费用	2,124,623	2,403,195
—审计服务	2,063,302	2,250,000
—非审计服务	61,321	153,195
租金(附注(i))	900,894	1,767,289
其他	6,525,118	9,501,732
	344,307,259	419,962,829

- (i) 如附注二(22)所述，短期租赁和低价值租赁的租金支出直接计入当期损益，于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间的金额为 900,894 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：1,767,289 元)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(32) 其他收益

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
政府补助		
—与资产相关	1,078,366	3,279,448
—与收益相关	6,788,474	3,571,364
其他	627,642	1,895,478
	<u>8,494,482</u>	<u>8,746,290</u>

(33) 投资收益

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
权益法核算的长期股权投资损失	(4,186,450)	(2,131,966)
理财产品收益	7,449,726	8,257,294
	<u>3,263,276</u>	<u>6,125,328</u>

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间及截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团购买的银行理财产品以公允价值计量且其变动计入当期损益。于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无理财产品余额。

(34) 信用减值损失转回

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
应收账款坏账损失转回	(1,255,939)	(23,836,684)
其他应收款坏账损失转回	(408)	(10,742)
应收票据坏账损失转回	(2,914)	(16,626)
	<u>(1,259,261)</u>	<u>(23,864,052)</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(35) 资产减值损失

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
存货跌价损失	240,518	406,179

(36) 营业外收入

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	计入截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 非经常性损益的金 额
废品收入及其他	18,638	30,802	18,638

(37) 营业外支出

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	计入截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间 非经常性损益的金 额
固定资产报废亏损	126,213	59,214	126,213
其他	21,000	75,448	21,000
	147,213	134,662	147,213

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(38) 所得税费用

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
按税法及相关规定计算的当期所得税	-	-
递延所得税	-	-
	-	-

将基于合并利润表的利润总额采用适用税率计算的所得税调节为所得税费用：

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
利润总额	36,780,123	5,622,200
按适用税率计算的所得税	9,195,031	1,405,550
税收优惠的影响	(3,677,651)	(582,572)
当期未确认递延所得税资产的可抵扣 亏损及可抵扣暂时性差异	9,954,325	18,925,714
研发费用加计扣除	(16,086,889)	(20,577,166)
不得扣除的成本、费用和损失	656,665	865,974
使用前期未确认递延所得税资产的可抵 扣亏损及可抵扣暂时性差异	-	-
其他	(41,481)	(37,500)
所得税费用	-	-

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(39) 每股收益

(a) 基本每股收益

基本每股收益以归属于母公司普通股股东的合并净利润除以本公司发行在外普通股的加权平均数计算：

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
归属于母公司普通股股东的合并净利润	36,894,990	5,715,142
本公司发行在外普通股的加权平均数	1,036,572,100	1,036,572,100
基本每股收益	0.04	0.01
其中：		
—持续经营基本每股收益：	0.04	0.01
—终止经营基本每股收益：	-	-

(b) 稀释每股收益

稀释每股收益以根据稀释性潜在普通股调整后的归属于母公司普通股股东的合并净利润除以调整后的本公司发行在外普通股的加权平均数计算。截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本公司不存在具有稀释性的潜在普通股(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：无)，因此，稀释每股收益等于基本每股收益。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(40) 现金流量表项目注释

本集团不存在以净额列报现金流量的情况，重大的现金流量项目列示如下：

(a) 收到其他与经营活动有关的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
政府补助	6,788,474	11,055,464
利息收入	695,659	806,175
其他	1,153,513	302,059
	<u>8,637,646</u>	<u>12,163,698</u>

(b) 支付其他与经营活动有关的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
行政管理及资料费	14,029,256	20,943,589
业务招待费	3,548,124	6,448,867
咨询服务费	3,025,753	3,771,375
会务费	813,200	677,621
广告宣传费	639,549	340,062
差旅费	85,167	6,131,564
其他	3,085,724	1,275,041
	<u>25,226,773</u>	<u>39,588,119</u>

(c) 收回投资收到的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
收回合营企业现金股利	-	2,938,977
	<u>-</u>	<u>2,938,977</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(40) 现金流量表项目注释(续)

(d) 收到其他与投资活动有关的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
出售理财产品	<u>1,847,449,726</u>	<u>1,486,257,294</u>

(e) 支付其他与投资活动有关的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
购买理财产品	<u>1,840,000,000</u>	<u>1,478,000,000</u>

(f) 支付其他与筹资活动有关的现金

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
偿还租赁负债支付的金额	<u>2,951,407</u>	<u>3,638,269</u>

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团支付的与租赁相关的总现金流出为 3,852,301 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：5,405,558 元)，除上述计入筹资活动的偿付租赁负债支付的金额以外，其余现金流出均计入经营活动。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(41) 现金流量表补充资料

(a) 现金流量表补充资料

将净利润调节为经营活动现金流量

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
净利润	36,780,123	5,622,200
加：资产减值损失	240,518	406,179
信用减值损失转回	(1,259,261)	(23,864,052)
使用权资产折旧	2,546,040	3,304,860
固定资产折旧	26,559,134	27,168,416
无形资产摊销	6,465,007	6,257,219
长期待摊费用摊销	1,893,860	5,007,743
处置固定资产的收益	(9,446)	(203,055)
固定资产报废损失	126,213	59,214
财务费用	246,840	368,996
投资收益	(3,263,276)	(6,125,328)
存货的减少	4,782,640	12,549,851
经营性应收项目的减少	13,594,002	66,800,625
经营性应付项目的减少	(4,997,339)	(39,344,661)
递延收益的(减少)/增加	(1,078,366)	4,204,652
经营活动产生的现金流量净额	<u>82,626,689</u>	<u>62,212,859</u>

不涉及现金收支的重大经营、投资和筹资活动

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
以银行承兑汇票支付存货采购款	-	588,111
以银行承兑汇票支付长期资产采购款	4,270,657	7,153,822
	<u>4,270,657</u>	<u>7,741,933</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(41) 现金流量表补充资料(续)

(a) 现金流量表补充资料(续)

现金净变动情况

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
现金的期末余额	1,223,004,106	1,106,490,805
减：现金的期初余额	(1,147,079,542)	(1,056,285,629)
现金净增加额	<u>75,924,564</u>	<u>50,205,176</u>

(b) 筹资活动产生的各项负债的变动情况

	租赁负债 (含一年内到期)
2025 年 12 月 31 日	14,691,899
筹资活动产生的现金流出	(2,951,407)
本期计提的利息	246,840
不涉及现金收支的变动	-
2026 年 6 月 30 日	<u>11,987,332</u>

(c) 现金

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
货币资金	1,223,004,106	1,147,079,542
减：受到限制的银行存款	-	-
现金	<u>1,223,004,106</u>	<u>1,147,079,542</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

五 合并财务报表项目附注(续)

(42) 外币货币性项目

	2026 年 6 月 30 日		
	外币余额	折算汇率	人民币余额
货币资金— 美元	2,900,314	6.8109	<u>19,753,747</u>
	2025 年 12 月 31 日		
	外币余额	折算汇率	人民币余额
货币资金— 美元	2,896,775	7.0288	<u>20,360,850</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

六 在其他主体中的权益

(1) 在子公司中的权益

(a) 企业集团的构成

子公司名称	法人类别	主要经营地	注册地	业务性质	注册资本/已发行股本及 债券信息	持股比例		取得方式
						直接	间接	
泰州药业	有限责任公司	中国，泰州	中国，泰州	冻干粉针剂、原料药生产；药品及医疗器械的研究开发、技术开发、技术转让、技术咨询和技术推广服务，二类医疗器械的销售。	人民币 100,000,000 元	100.00%	-	新设
溯源生物	有限责任公司	中国，上海	中国，上海	医疗诊断产品的研究、开发(除人体干细胞、基因诊断与治疗技术开发与应用)及相关技术服务，日用百货的销售，II 类临床检验分析仪器、软件的销售。	人民币 74,800,000 元	94.92%	-	新设
风屹控股	有限责任公司	中国，香港	中国，香港	投资海外医疗项目。	港币 10,000 元	100%	-	新设

(b) 存在重要少数股东权益的子公司

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团综合考虑子公司是否为上市公司、其少数股东权益占本集团合并股东权益的比例、少数股东损益占本集团合并净利润的比例等因素，确定不存在重要少数股东权益的子公司。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

六 在其他主体中的权益(续)

(2) 在合营企业和联营企业中的权益

(a) 重要合营企业和联营企业基础信息

本集团综合考虑合营企业和联营企业是否为上市公司、其账面价值占本集团合并总资产的比例、权益法核算的长期股权投资收益占本集团合并净利润的比例等因素，确定重要的合营企业和联营企业，列示如下：

	主要 经营地	注册地	业务性质	对集团活动是 否具有战略性	持股比例	
					直接	间接
合营企业－ 百富常州	常州	常州	健康医疗投资	否	30.47%	-
联营企业－ 汉都医药	上海	上海	研究和试验发展	否	40.36%	-

本集团对上述股权投资采用权益法核算。

(b) 重要合营企业的主要财务信息

百富常州

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产	4,181,671	4,195,651
非流动资产	83,500,544	83,500,544
资产合计	87,682,215	87,696,195
流动负债	(7,735,480)	(6,199,988)
归属于公司股东权益	79,946,735	81,496,207
按实际出资比例计算的净资产份额	24,361,627	24,833,787
对合营企业投资的账面价值	26,519,649	26,991,809
	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
管理费用	(1,550,000)	(1,691,945)
公允价值变动收益	-	2,982,750
净(损失)/收益	(1,549,472)	414,675
综合损失总额	(1,549,472)	414,675
本集团收到的来自合营企业的股利	-	2,938,977

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

六 在其他主体中的权益(续)

(2) 在合营企业和联营企业中的权益(续)

(c) 重要联营企业的主要财务信息

汉都医药

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产	26,406,772	33,899,328
非流动资产	453,130,003	454,832,628
资产合计	479,536,775	488,731,956
流动负债	(6,819,369)	(7,014,575)
负债合计	(6,819,369)	(7,014,575)
归属于公司股东权益	472,717,406	481,717,381
按持股比例计算的净资产份额	190,789,091	194,421,135
对联营企业投资的账面价值	198,443,748	202,075,786
	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
营业收入	-	4,039,250
管理费用	(1,702,379)	(2,461,898)
研发费用	(7,501,081)	(7,231,808)
净亏损	(9,203,791)	(5,596,003)
综合收益总额	(9,203,791)	(5,596,003)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

六 在其他主体中的权益(续)

(2) 在合营企业和联营企业中的权益(续)

(d) 不重要合营企业和联营企业的汇总信息

	主要 经营地	注册地	业务性质	对集团活动是 否具有战略性	持股比例	
					直接	间接
联营企业 -						
德美诊联	上海	上海	医疗投资管理	否	20%	-
先导药业	上海	上海	于中国进行新药的 高效筛选、研发 “me-too”及天然 药物科技	否	35%	-

本集团对上述股权投资采用权益法核算。

该等联营公司为非上市公司，且对本集团财务信息没有重大影响。

于 2012 年度，本公司对联营公司先导药业的账面投资已全额计提减值准备。

七 分部信息

本集团主要从事研究、开发及出售相关医药产品，因此未区分不同的业务分部。

本公司及除风屹控股外的其他子公司均在中国大陆经营，本集团收入主要来源于中国大陆，也未区分不同的地区分部。

八 关联方关系及其交易

(1) 母公司情况

本公司无母公司及最终控制方。

(2) 子公司情况

子公司的基本情况及相关信息见附注六(1)。

(3) 合营企业及联营企业情况

合营企业及联营企业的基本情况及相关信息见附注六(2)。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(4) 其他关联方情况

与本集团的关系

上海医药集团股份有限公司	股东
上药控股有限公司(“上药控股”)	上海医药集团的子公司
上药铃谦沪中(上海)医药有限公司	上海医药集团的子公司
上药科园信海黑龙江医药有限公司	上海医药集团的子公司
辽宁省医药对外贸易有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股(陕西)有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股镇江有限公司	上海医药集团的子公司
上药集团常州药业股份有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股山东有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股宁波医药股份有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股江苏股份有限公司	上海医药集团的子公司
北京科园信海医药经营有限公司	上海医药集团的子公司
上药华西(四川)医药有限公司	上海医药集团的子公司
上海上药新亚药业有限公司	上海医药集团的子公司
上海上药新特大药房有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股吉林有限公司	上海医药集团的子公司
上药控股(河南)有限公司	上海医药集团的子公司
上药国际供应链有限公司	上海医药集团的子公司
江西南华医药有限公司	上海医药集团合营企业

(5) 关联交易

(a) 定价政策

本集团销售给关联方以及向关联方采购的产品及服务以同类第三方的价格作为定价基础。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(5) 关联交易(续)

(b) 销售商品

关联方	关联交易内容	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
上药控股	销售医药产品	12,968,784	21,241,368
江西南华医药有限公司	销售医药产品	3,273,084	2,668,289
上药控股江苏股份有限公司	销售医药产品	2,805,959	927,658
上药铃谦沪中(上海)医药有限公司	销售医药产品	2,749,165	10,897,591
上海上药新特大药房有限公司	销售医药产品	2,162,090	-
上药控股山东有限公司	销售医药产品	1,701,350	2,190,827
上药控股宁波医药股份有限公司	销售医药产品	1,499,814	931,226
上药华西(四川)医药有限公司	销售医药产品	1,147,762	430,853
辽宁省医药对外贸易有限公司	销售医药产品	681,865	2,183,419
上药科园信海黑龙江医药有限公司	销售医药产品	521,276	6,177,853
上药控股(河南)有限公司	销售医药产品	470,001	-
上药集团常州药业股份有限公司	销售医药产品	414,240	(341,492)
上药控股吉林有限公司	销售医药产品	238,301	572,687
上药控股镇江有限公司	销售医药产品	94,333	299,267
北京科园信海医药经营有限公司	销售医药产品	-	677,741
上药控股(陕西)有限公司	销售医药产品	(22,204)	1,632,926
		<u>30,705,820</u>	<u>50,490,213</u>

(c) 提供劳务

关联方	关联交易内容	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
汉都医药	委托加工	<u>676,862</u>	<u>487,050</u>

(d) 采购商品、接受劳务

关联方	关联交易内容	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
上海上药新亚药业有限公司	检测费	<u>15,849</u>	<u>-</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(5) 关联交易(续)

(e) 关键管理人员薪酬

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
关键管理人员薪酬	3,798,410	3,868,210

(6) 关联方余额

(a) 应收账款

	2026 年 6 月 30 日		2025 年 12 月 31 日	
	账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备
上药控股	2,463,748	(19,351)	-	-
江西南华医药有限公司	1,803,804	(14,167)	2,008,198	(25,022)
上药控股江苏股份有限公司	1,365,624	(12,066)	314,560	(3,919)
上海上药新特大药房有限公司	1,108,116	(12,526)	621,576	(7,745)
上药控股山东有限公司	678,410	(5,328)	1,079,730	(13,453)
上药铃谦沪中(上海)医药有限公司	655,371	(7,297)	1,374,841	(17,130)
上药控股宁波医药股份有限公司	501,952	(3,942)	634,300	(7,903)
辽宁省医药对外贸易有限公司	482,845	(5,004)	526,740	(6,563)
上药科园信海黑龙江医药有限公司	402,686	(4,089)	1,342,286	(35,182)
上药华西(四川)医药有限公司	392,947	(3,086)	219,089	(2,730)
上药集团常州药业股份有限公司	299,429	(3,385)	194,538	(2,632)
上药控股(河南)有限公司	88,517	(695)	88,517	(1,103)
上药控股(陕西)有限公司	16,135	(3,317)	297,701	(5,415)
	10,259,584	(94,253)	8,702,076	(128,797)

(b) 应付账款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
上药国际供应链有限公司	-	377,500

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(7) 董事利益及权益

(a) 董事及执行总裁薪酬

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间每位董事及执行总裁的薪酬如下：

	董事费	工资 及补贴	养老金 计划供款	奖金	股份支付 费用	就管理本公司或子公司而 提供的其他服务的薪酬	合计
执行董事							
赵大君	-	669,980	102,550	-	-	-	772,530
薛燕	-	609,780	81,270	-	-	-	691,050
职工董事							
曲亚楠	-	168,180	66,110	-	-	-	234,290
独立董事							
王宏广	100,000	-	-	-	-	-	100,000
林兆荣	100,000	-	-	-	-	-	100,000
徐培龙	100,000	-	-	-	-	-	100,000

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(7) 董事利益及权益(续)

(a) 董事及执行总裁薪酬(续)

截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间每位董事、监事及执行总裁的薪酬如下：

	董事费	工资 及补贴	养老金 计划供款	奖金	股份支付 费用	就管理本公司或子公司而提 供的其他服务的薪酬	合计
执行董事							
赵大君	-	662,420	101,510	-	-	-	763,930
薛燕	-	602,420	80,640	-	-	-	683,060
独立董事							
王宏广	100,000	-	-	-	-	-	100,000
林兆荣	100,000	-	-	-	-	-	100,000
徐培龙	100,000	-	-	-	-	-	100,000
监事							
黄建	-	75,000	-	-	-	-	75,000
曲亚楠	-	152,280	58,700	-	-	-	210,980

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(7) 董事利益及权益(续)

(a) 董事及执行总裁薪酬(续)

(i) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间不存在董事放弃酬金之情况(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：无)。

(ii) 本集团不存在董事的其他福利。截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间无董事辞职和委任。

(b) 董事的退休福利

本集团不存在董事的退休福利。本集团仅为在中国境内的董事缴纳国家规定的养老金计划。

(c) 董事的终止福利

本集团不存在董事的终止福利。

(d) 就获得董事服务而向第三方支付的对价

于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本公司没有就获得董事服务而向第三方支付的对价(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：无)。

(e) 向董事、受董事控制的法人团体及该等董事的有关连实体提供的贷款、类似贷款和惠及该等人士的其他交易资料

于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本公司未向董事、受董事控制的法人及董事的关连人士提供贷款、准贷款和其他交易(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：无)。

(f) 董事在交易、安排或合同中的重大权益

本公司没有与其他方签订任何与本集团之业务相关且本公司的董事直接或间接在其中拥有重大权益的重要交易、安排或合同。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

八 关联方关系及其交易(续)

(8) 薪酬最高的前五位

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间本集团薪酬最高的前五位中包括 2 位董事(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：2 位董事)，其薪酬已反映在附注八(7)中；其他 3 位(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：3 位)的薪酬合计金额列示如下：

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
基本工资、住房补贴以及其他补贴	1,534,110	1,641,720
养老金计划供款	125,330	124,050
公积金、医疗保险及其他社会保险	124,120	122,320
	<u>1,783,560</u>	<u>1,888,090</u>
	人数	
	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
薪酬范围： 港币 0 元 - 1,000,000 元	<u>3</u>	<u>3</u>

九 或有事项

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无应披露的重大或有事项。

十 承诺事项

(1) 资本性支出承诺事项

已签约而尚不必在资产负债表上列示的资本性支出承诺

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
房屋、建筑物及机器设备	<u>1,402,800</u>	<u>440,500</u>

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十一 金融工具及相关风险

本集团的经营活动会面临各种金融风险：市场风险(主要为外汇风险、利率风险和其他价格风险)、信用风险和流动性风险。本集团整体的风险管理计划针对金融市场的不可预见性，力求减少对本集团财务业绩的潜在不利影响。

(1) 市场风险

(a) 外汇风险

本集团的主要经营位于中国境内，主要业务以人民币结算。因此，本集团无重大外汇风险。

(b) 利率风险

本集团的利率风险来自银行借款。浮动利率的金融负债使本集团面临现金流量利率风险，固定利率的金融负债使本集团面临公允价值利率风险。本集团根据当时的市场环境来决定固定利率及浮动利率合同的相对比例。

本集团总部财务部门持续监控集团利率水平。利率上升会增加新增带息债务的成本以及本集团尚未付清的以浮动利率计息的带息债务的利息支出，并对本集团的财务业绩产生不利影响，管理层会依据最新的市场状况及时做出调整，这些调整可能是进行利率互换的安排来降低利率风险。于截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间及截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本集团并无利率互换安排。

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无银行借款，故无利率风险。

十一 金融工具及相关风险(续)

(1) 市场风险(续)

(c) 其他价格风险

本集团其他价格风险主要产生于各类权益工具投资，存在权益工具价格变动的风险。

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无重大价格风险。

(2) 信用风险

本集团信用风险主要产生于货币资金、应收票据、应收账款和其他应收款等。于资产负债表日，本集团金融资产的账面价值已代表其最大信用风险敞口；无资产负债表表外的履行财务担保或贷款承诺所产生的信用风险敞口。

本集团货币资金主要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，本集团认为其不存在重大的信用风险，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、其他应收款和应收票据，本集团设定相关政策以控制信用风险敞口。本集团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。本集团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，本集团会采用书面催款、缩短信用期或取消信用期等方式，以确保本集团的整体信用风险在可控的范围内。

于 2026 年 6 月 30 日，本集团无重大的因债务人抵押而持有的担保物和其他信用增级(2025 年 12 月 31 日：无)。

(3) 流动性风险

本集团内各子公司负责其自身的现金流量预测。总部财务部门在汇总各子公司现金流量预测的基础上，在集团层面持续监控短期和长期的资金需求，以确保维持充裕的现金储备和可供随时变现的有价证券；同时，持续监控是否符合借款协议的规定，并综合考虑利率水平、借款期限、增信措施等融资条件，筛选不同的金融机构以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。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十一 金融工具及相关风险(续)

(3) 流动性风险(续)

于资产负债表日，本集团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：

	2026 年 6 月 30 日				
	一年以内	一到二年	二到五年	五年以上	合计
金融负债 -					
应付账款	12,301,382	-	-	-	12,301,382
其他应付款	188,852,945	-	-	-	188,852,945
租赁负债	5,798,775	2,949,756	4,125,523	-	12,874,054
	<u>206,953,102</u>	<u>2,949,756</u>	<u>4,125,523</u>	<u>-</u>	<u>214,028,381</u>
	2025 年 12 月 31 日				
	一年以内	一到二年	二到五年	五年以上	合计
金融负债 -					
应付账款	6,067,211	-	-	-	6,067,211
其他应付款	195,877,224	-	-	-	195,877,224
租赁负债	5,798,775	4,869,781	5,156,904	-	15,825,460
	<u>207,743,210</u>	<u>4,869,781</u>	<u>5,156,904</u>	<u>-</u>	<u>217,769,895</u>

十二 公允价值估计

公允价值计量结果所属的层次，由对公允价值计量整体而言具有重要意义的输入值所属的最低层次决定：

第一层次：相同资产或负债在活跃市场上未经调整的报价。

第二层次：除第一层次输入值外相关资产或负债直接或间接可观察的输入值。

第三层次：相关资产或负债的不可观察输入值。

(1) 持续的以公允价值计量的资产

于 2026 年 6 月 30 日，持续的以公允价值计量的资产按上述三个层次列示如下：

	第一层次	第二层次	第三层次	合计
金融资产—				
理财产品	-	-	-	-
其他权益工具投资	11,268	-	-	11,268
	<u>11,268</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>11,268</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十二 公允价值估计(续)

(1) 持续的以公允价值计量的资产(续)

于 2025 年 12 月 31 日，持续的以公允价值计量的资产按上述三个层次列示如下：

	第一层次	第二层次	第三层次	合计
金融资产—				
理财产品	-	-	-	-
其他权益工具投资	1,915	-	-	1,915
	<u>1,915</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>1,915</u>

本集团以导致各层次之间转换的事项发生日为确认各层次之间转换的时点。本期无第一层次与第二层次间的转换。

对于在活跃市场上交易的金融工具，本集团以其活跃市场报价确定其公允价值；对于不在活跃市场上交易的金融工具，本集团采用估值技术确定其公允价值。所使用的估值模型主要为现金流量折现模型和市场可比公司模型等。估值技术的输入值主要包括无风险利率、基准利率、汇率、信用点差、流动性溢价、EBITDA 乘数、缺乏流动性折价等。

上述第三层次资产变动如下：

	理财产品
2025 年 1 月 1 日	-
购买	1,478,000,000
出售	(1,486,257,294)
计入当期损益的利得或损失	<u>8,257,294</u>
2025 年 6 月 30 日	<u>-</u>
2026 年 1 月 1 日	-
购买	1,840,000,000
出售	(1,847,449,726)
计入当期损益的利得或损失	<u>7,449,726</u>
2026 年 6 月 30 日	<u>-</u>

计入损益的收益或损失全部计入利润表中的投资收益项目。

十二 公允价值估计(续)

(2) 不以公允价值计量但披露其公允价值的资产和负债

本集团以摊余成本计量的金融资产和金融负债主要包括：应收票据、应收账款、其他应收款、长期应收款、应付款项、租赁负债等。

本集团不以公允价值计量的金融资产和金融负债的账面价值与公允价值差异很小。

十三 资本管理

本集团资本管理政策的目标是为了保障本集团能够持续经营，从而为股东提供回报，并使其他利益相关者获益，同时维持最佳的资本结构以降低资本成本。

为了维持或调整资本结构，本集团可能会调整支付给股东的股利金额、向股东返还资本、发行新股或出售资产以减低债务。

本集团的总资本为合并资产负债表中所列示的股东权益加债务净额。本集团不受制于外部强制性资本要求，与业内其他公司一样，本集团利用负债比率监察其资本。此比率按照债务净额除以总资本计算，债务净额为借款减去货币资金。于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本集团无债务净额，因此，负债比率不适用。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注

(1) 应收票据

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
银行承兑汇票	70,656,221	70,213,274
减：坏账准备	(40,296)	(47,403)
	<u>70,615,925</u>	<u>70,165,871</u>

(a) 于 2026 年 6 月 30 日，本公司无列示于应收票据的已质押的应收票据。

(b) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间本公司背书银行承兑汇票且其所有权上几乎所有的风险和报酬已转移给其他方，相应终止确认的银行承兑汇票账面价值为 210,657 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间：829,180 元)。

于 2026 年 6 月 30 日，本公司列示于应收票据的已背书或已贴现但尚未到期的应收票据如下：

	已终止确认	未终止确认
银行承兑汇票(i)	<u>168,498</u>	-

(i) 截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间，本公司仅对极少数银行承兑汇票进行了背书或贴现，故仍将其分类为以摊余成本计量的金融资产。

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外, 金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(1) 应收票据(续)

(c) 坏账准备

本公司的应收票据均因销售商品、提供劳务等日常经营活动产生, 无论是否存在重大融资成分, 均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

应收票据的坏账准备按类别分析如下:

	2026 年 6 月 30 日					2025 年 12 月 31 日				
	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	占总额	金额	计提		金额	占总额	金额	计提	
		比例		比例			比例		比例	
按组合 计提 坏账 准备(i)	70,656,221	100%	(40,296)	0.06%	70,615,925	70,213,274	100%	(47,403)	0.07%	70,165,871

(i) 组合计提坏账准备的应收票据分析如下:

组合一 银行承兑汇票:

于 2026 年 6 月 30 日, 本公司按照整个存续期预期信用损失计量坏账准备, 相关金额为 40,296 元(2025 年 12 月 31 日: 47,403 元), 计入当期收益 7,107 元(截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间: 计入当期收益 1,112 元)。本公司认为所持该组合内的银行承兑汇票不存在重大的信用风险, 不会因银行违约而产生重大损失。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(2) 应收账款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应收账款	157,091,298	180,800,469
减：坏账准备	(1,875,742)	(2,997,750)
	<u>155,215,556</u>	<u>177,802,719</u>

本公司的应收账款主要为销售医药产品形成的应收账款，附有 30 至 120 天信用期。

(a) 应收账款按其入账日期的账龄分析如下：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
一年以内	156,292,556	177,632,014
一到二年	798,742	3,168,455
	<u>157,091,298</u>	<u>180,800,469</u>

(b) 于 2026 年 6 月 30 日，按欠款方归集的余额前五名的应收账款汇总分析如下：

	余额	坏账准备金额	占应收账款 余额总额比例
余额前五名的应收账款 总额	<u>116,797,235</u>	<u>(1,430,873)</u>	<u>74.35%</u>

(c) 坏账准备

	2025 年 12 月 31 日	本期变动金额			2026 年 6 月 30 日
		计提	转回	核销	
应收账款坏账准备	(2,997,750)	-	1,122,008	-	(1,875,742)

本公司对于应收账款，无论是否存在重大融资成分，均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(2) 应收账款(续)

(c) 坏账准备(续)

应收账款的坏账准备按类别分析如下：

	2026 年 6 月 30 日					2025 年 12 月 31 日				
	账面余额		坏账准备			账面余额		坏账准备		
	金额	占总 额比 例	金额	计提 比例	账面价值	金额	占总 额比 例	金额	计提 比例	账面价值
单项计提坏账 准备(i)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
按组合计提 坏账准备(ii)	157,091,298	100%	(1,875,742)	1.19%	155,215,556	180,800,469	100%	(2,997,750)	1.66%	177,802,719
	157,091,298	100%	(1,875,742)	1.19%	155,215,556	180,800,469	100%	(2,997,750)	1.66%	177,802,719

(i) 于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本公司无单项计提坏账准备的应收账款。

(ii) 于 2026 年 6 月 30 日，组合计提坏账准备的应收账款分析如下：

组合 — 应收销售款：

	2026 年 6 月 30 日		
	账面余额	坏账准备	
	金额	整个存续期预 期信用损失率	金额
未逾期	97,292,844	0.84%	(817,906)
逾期 120 天以内	53,320,519	1.44%	(767,989)
逾期 121 天至一年	6,477,935	4.47%	(289,847)
	157,091,298		(1,875,742)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(2) 应收账款(续)

(c) 坏账准备(续)

(ii) 于 2025 年 12 月 31 日，组合计提坏账准备的应收账款分析如下：

组合 — 应收销售款：

	2025 年 12 月 31 日		
	账面余额	坏账准备	
	金额	整个存续期预期信用损失率	金额
未逾期	109,292,559	1.33%	(1,452,701)
逾期 120 天以内	51,931,242	1.60%	(831,850)
逾期 121 天至一年	19,553,322	3.53%	(689,853)
逾期一到二年	23,346	100.00%	(23,346)
	<u>180,800,469</u>		<u>(2,997,750)</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(3) 其他应收款

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
应收子公司款项	96,956,087	122,010,493
应收押金	720,768	1,227,001
应收设备处置款	222,015	239,685
应收员工备用金	45,000	45,000
其他	-	11,639
	<u>97,943,870</u>	<u>123,533,818</u>
减：坏账准备	<u>(8,282)</u>	<u>(9,051)</u>
	<u>97,935,588</u>	<u>123,524,767</u>

(a) 其他应收款账龄分析如下：

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
一年以内	87,759,858	78,282,341
一到二年	10,022,012	44,649,661
二到三年	15,000	33,763
三年以上	147,000	568,053
	<u>97,943,870</u>	<u>123,533,818</u>

(b) 损失准备及其账面余额变动表

其他应收款的坏账准备按类别分析如下：

	2026 年 6 月 30 日					2025 年 12 月 31 日				
	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	占总额 比例	金额	计提 比例		金额	占总额 比例	金额	计提 比例	
单项计提 坏账准备	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
按组合计提 坏账准备	97,943,870	100.00%	(8,282)	0.01%	97,935,588	123,533,818	100.00%	(9,051)	0.01%	123,524,767
	<u>97,943,870</u>	<u>100.00%</u>	<u>(8,282)</u>		<u>97,935,588</u>	<u>123,533,818</u>	<u>100.00%</u>	<u>(9,051)</u>		<u>123,524,767</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(3) 其他应收款(续)

(b) 损失准备及其账面余额变动表(续)

(i) 于 2026 年 6 月 30 日，处于第一阶段的其他应收款的坏账准备分析如下：

	账面余额	未来 12 个月内预 期信用损失率	坏账准备
组合计提：			
子公司款项	96,956,087	-	-
押金和保证金	720,768	0.93%	(6,684)
应收设备处置款	222,015	0.60%	(1,329)
员工备用金	45,000	0.60%	(269)
	<u>97,943,870</u>		<u>(8,282)</u>

于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本公司不存在处于第二阶段的其他应收款。

于 2026 年 6 月 30 日，本公司不存在处于第三阶段的其他应收款。

(ii) 于 2025 年 12 月 31 日，处于第一阶段的其他应收款的坏账准备分析如下：

	账面余额	未来 12 个月内预 期信用损失率	坏账准备
组合计提：			
子公司款项	122,010,493	-	-
押金和保证金	1,227,001	0.60%	(7,346)
应收设备处置款	239,685	0.60%	(1,436)
员工备用金	45,000	0.60%	(269)
其他	11,639	-	-
	<u>123,533,818</u>		<u>(9,051)</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(3) 其他应收款(续)

(b) 损失准备及其账面余额变动表(续)

(ii) 于 2026 年 6 月 30 日及 2025 年 12 月 31 日，本公司不存在处于第二阶段的其他应收款。

于 2025 年 12 月 31 日，本公司不存在处于第三阶段的其他应收款。

(c) 坏账准备

	2025 年 12 月 31 日	本期转回	本期核销	2026 年 6 月 30 日
其他应收款坏账准备	(9,051)	769	-	(8,282)

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(3) 其他应收款(续)

(d) 于2026年6月30日，按欠款方归集的余额前五名的其他应收款分析如下：

	性质	余额	账龄	占其他应 收款余额 总额比例	坏账准备
泰州药业	代垫款	95,874,291	一年以内、		
风屹控股	技术转让费	1,000,000	一到二年	97.89%	-
绍兴美团科技有 限公司	押金	500,000	一年以内	1.02%	-
上海宜员网络技 术有限公司	押金	100,000	一年以内	0.51%	(2,994)
溯源生物	技术服务费	81,796	三年以上	0.10%	(599)
		<u>97,556,087</u>	一年以内	<u>0.08%</u>	<u>-</u>
				<u>99.60%</u>	<u>(3,593)</u>

(4) 长期股权投资

	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
子公司(a)	562,425,831	562,425,831
合营企业	26,519,649	26,991,809
联营企业	198,776,504	202,408,542
	<u>787,721,984</u>	<u>791,826,182</u>
减：长期股权投资减值准备		
- 子公司	(96,547,860)	(96,547,860)
- 联营企业	(332,756)	(332,756)
	<u>(96,880,616)</u>	<u>(96,880,616)</u>
	<u>690,841,368</u>	<u>694,945,566</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注

(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(4) 长期股权投资(续)

(a) 子公司

	2025 年 12 月 31 日	本期增减变动				2026 年 6 月 30 日	减值准备 期末余额	本期宣告分派 的现金股利
		追加投资	减少投资	减值准备	其他			
泰州药业	444,381,021	-	-	-	-	444,381,021	-	-
溯源生物	82,773,060	-	-	-	-	82,773,060	(82,773,060)	-
风屹控股	35,271,750	-	-	-	-	35,271,750	(13,774,800)	-
	562,425,831	-	-	-	-	562,425,831	(96,547,860)	-

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(5) 使用权资产

房屋及建筑物

原价	
2025 年 12 月 31 日及	
2026 年 6 月 30 日	<u>26,719,554</u>
累计摊销	
2025 年 12 月 31 日	(12,933,419)
本期增加	
计提	<u>(2,546,040)</u>
2026 年 6 月 30 日	<u>(15,479,459)</u>
账面价值	
2026 年 6 月 30 日	<u>11,240,095</u>
2025 年 12 月 31 日	<u>13,786,135</u>

(6) 租赁负债

	2026 年	2025 年
	6 月 30 日	12 月 31 日
租赁负债	11,987,332	14,691,899
减：一年内到期的非流动负债	<u>(5,444,068)</u>	<u>(5,350,976)</u>
	<u>6,543,264</u>	<u>9,340,923</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(7) 营业收入和营业成本

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
主营业务收入	332,551,118	355,263,421
其他业务收入	802,482	-
	<u>333,353,600</u>	<u>355,263,421</u>
	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
主营业务成本	(46,256,536)	(71,147,923)
其他业务成本	(696,294)	-
	<u>(46,952,830)</u>	<u>(71,147,923)</u>

(a) 主营业务收入和主营业务成本

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间		截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	
	主营业务收入	主营业务成本	主营业务收入	主营业务成本
- 销售医药产品收入	258,585,819	(17,364,362)	307,309,385	(28,880,613)
- 技术许可收入	45,000,000	-	-	-
- 技术服务收入	28,965,299	(28,892,174)	42,354,036	(42,267,310)
- 技术转让收入	-	-	5,600,000	-
	<u>332,551,118</u>	<u>(46,256,536)</u>	<u>355,263,421</u>	<u>(71,147,923)</u>

(b) 其他业务收入和其他业务成本

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间		截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	
	其他业务收入	其他业务成本	其他业务收入	其他业务成本
原材料销售	747,436	(696,294)	-	-
租赁收入	55,046	-	-	-
	<u>802,482</u>	<u>(696,294)</u>	<u>-</u>	<u>-</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表附注
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

十四 公司财务报表附注(续)

(7) 营业收入和营业成本(续)

(c) 本公司营业收入和成本分解如下：

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间		
	医药产品	其他	合计
主营业务收入			
其中：在某一时点确认	258,585,819	73,965,299	332,551,118
其他业务收入	-	802,482	802,482
	<u>258,585,819</u>	<u>74,767,781</u>	<u>333,353,600</u>

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间		
	医药产品	其他	合计
主营业务成本			
其中：在某一时点确认	(17,364,362)	(28,892,174)	(46,256,536)
其他业务成本	-	(696,294)	(696,294)
	<u>(17,364,362)</u>	<u>(29,588,468)</u>	<u>(46,952,830)</u>

	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间		
	医药产品	其他	合计
主营业务收入			
其中：在某一时点确认	<u>307,309,385</u>	<u>47,954,036</u>	<u>355,263,421</u>

	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间		
	医药产品	其他	合计
主营业务成本			
其中：在某一时点确认	<u>(28,880,613)</u>	<u>(42,267,310)</u>	<u>(71,147,923)</u>

(8) 投资收益

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
权益法核算的长期股权投资损失	(4,186,450)	(2,131,966)
理财产品收益	<u>7,126,507</u>	<u>7,742,772</u>
	<u>2,940,057</u>	<u>5,610,806</u>

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表补充资料 (除特别注明外，金额单位为人民币元)

一 非经常性损益明细表

	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
非流动资产处置损益	9,446	203,055
除与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外，计入当期损益的政府补助	7,866,840	6,850,812
除同正常经营业务相关的有效套期保值业务外，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	7,449,726	8,257,294
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	(128,575)	(103,860)
	<u>15,197,437</u>	<u>15,207,301</u>
所得税影响额	-	-
少数股东权益影响额(税后)	(1,049)	(302)
	<u>15,196,388</u>	<u>15,206,999</u>

(1) 非经常性损益明细表编制基础

根据《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(2023 年修订)》的规定，非经常性损益是指与公司正常经营业务无直接关系，以及虽与正常经营业务相关，但由于其性质特殊和偶发性，影响报表使用人对公司经营业绩和盈利能力作出正确判断的各项交易和事项产生的损益。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间财务报表补充资料(续)
(除特别注明外，金额单位为人民币元)

二 境内外财务报表差异调节表

于 2020 年 2 月 24 日，经本公司临时股东大会批准，本集团自 2019 年度起将依据中国企业会计准则编制的合并财务报表用作在香港联合交易所的信息披露。因此本集团于本年度无需编制境内外财务报表差异调节表。

三 净资产收益率及每股收益

	加权平均 净资产收益率(%)	每股收益	
		基本每股收益	稀释每股收益
	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2026 年 6 月 30 日止 6 个月期间
归属于公司普通股股东的净利润	1.73%	0.04	0.04
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	1.02%	0.02	0.02
	加权平均 净资产收益率(%)	每股收益	
		基本每股收益	稀释每股收益
	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间	截至 2025 年 6 月 30 日止 6 个月期间
归属于公司普通股股东的净利润	0.25%	0.01	0.01
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净亏损	(0.41%)	(0.01)	(0.01)