

公司代码：600276

公司简称：恒瑞医药

江苏恒瑞医药股份有限公司 2026 年半年度报告



重要提示

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

二、 公司全体董事出席董事会会议。

三、 本半年度报告未经审计。

四、 公司负责人孙飘扬、主管会计工作负责人刘健俊及会计机构负责人（会计主管人员）武加刚声明：保证半年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

五、 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

六、 前瞻性陈述的风险声明

☒ 适用 ☐ 不适用

本报告中所涉及的未来计划、发展战略等前瞻性描述不构成公司对投资者的实质承诺，投资者及相关人士均应当对此保持足够的风险认识，并且应当理解计划、预测与承诺之间的差异，敬请广大投资者注意投资风险。

七、 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

八、 是否存在违反规定决策程序对外提供担保的情况

否

九、 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、 重大风险提示

公司 2026 年半年度报告中已详细描述存在的研发创新、行业政策等风险，敬请查阅本报告第三节管理层讨论与分析。

十一、 其他

☐ 适用 ☒ 不适用

目录

第一节 释义..... 4

第二节 公司简介和主要财务指标 5

第三节 管理层讨论与分析 8

第四节 公司治理、环境和社会.....62

第五节 重要事项.....64

第六节 股份变动及股东情况71

第七节 债券相关情况74

第八节 财务报告75

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表。
	报告期内公司在《中国证券报》《上海证券报》公开披露过的所有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		
恒瑞医药、母公司、公司	指	江苏恒瑞医药股份有限公司
报告期	指	2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日
国家药监局、NMPA	指	国家药品监督管理局
CDE	指	国家药品监督管理局药品审评中心
FDA	指	美国食品药品监督管理局
EMA	指	欧洲药品管理局
孤儿药资格	指	美国食品药品监督管理局给予的孤儿药认定
国家医保目录	指	《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》
集采	指	药品集中带量采购
DTP 药房	指	直接面向患者提供更有价值的专业服务的药房
GMP	指	优秀生产规范
GCP	指	药物临床试验质量管理规范
ICH	指	国际人用药品注册技术协调会
PCT	指	《专利合作条约》
GB/T	指	推荐性国家标准
IND	指	新药临床试验申请
NDA	指	新药上市申请
OS	指	总生存期
PFS	指	无进展生存期
PROTAC	指	一种双功能分子，结合了选择性结合目的靶标的活性位点和 E3 泛素连接酶的配体，以驱动降解选择性蛋白酶体介导
RIPTAC	指	调节诱导接近靶向嵌合体
ADC	指	一类生物药品，包含通过化学连接子与有效载荷分子（通常为细胞毒剂）缀合的抗体
AXC	指	抗体偶联物，X 指载荷，可以是毒素、肽、小干扰核糖核酸等
APC	指	抗体肽类偶联物
DAC	指	降解剂抗体偶联物
siRNA	指	小干扰核糖核酸
EHS	指	Environment、Health、Safety 的缩写，EHS 管理体系是环境管理体系（EMS）和职业健康安全管理体系（OHSAS）两种体系的整合
CMC	指	化学、制造和控制
GDPR	指	欧盟《通用数据保护条例》
MSD	指	Merck & Co., Inc., Rahway, N.J., USA.
GSK	指	GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 3) Limited 和 GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 4) Limited
BMS	指	Bristol-Myers Squibb Company

Kailera	指	Kailera Therapeutics, Inc.
Braveheart	指	Braveheart Bio, Inc.
成都盛迪	指	成都盛迪医药有限公司，为公司控股子公司
成都新越	指	成都新越医药有限公司，为公司全资子公司
福建盛迪	指	福建盛迪医药有限公司，为公司全资子公司
山东盛迪	指	山东盛迪医药有限公司，为公司全资子公司
上海恒瑞	指	上海恒瑞医药有限公司，为公司全资子公司
苏州盛迪亚	指	苏州盛迪亚生物医药有限公司，为公司全资子公司
天津恒瑞	指	天津恒瑞医药有限公司，为公司全资子公司
广东恒瑞	指	广东恒瑞医药有限公司，为公司全资子公司

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司信息

公司的中文名称	江苏恒瑞医药股份有限公司
公司的中文简称	恒瑞医药
公司的外文名称	Jiangsu Hengrui Pharmaceuticals Co.,Ltd.
公司的外文名称缩写	Hengrui Pharma
公司的法定代表人	孙飘扬

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	田飞	田飞
联系地址	上海市浦东新区海科路1288号	上海市浦东新区海科路1288号
电话	021-61053323	021-61053323
传真	021-61063801	021-61063801
电子信箱	ir@hengrui.com	ir@hengrui.com

三、基本情况变更简介

公司注册地址	江苏连云港市经济技术开发区黄河路38号
公司注册地址的历史变更情况	无
公司办公地址	江苏连云港市经济技术开发区昆仑山路7号
公司办公地址的邮政编码	222000
公司网址	https://www.hengrui.com
电子信箱	ir@hengrui.com

四、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》（ http://www.cs.com.cn ） 《上海证券报》（ http://www.cnstock.com ）
登载半年度报告的网站地址	上海证券交易所（ http://www.sse.com.cn ） 香港联合交易所有限公司（ http://www.hkexnews.hk ）
公司半年度报告备置地点	恒瑞医药资本市场和证券事务部

五、 公司股票简况

股票种类	股票上市交易所	股票简称	股票代码
A股	上海证券交易所	恒瑞医药	600276
H股	香港联合交易所	恒瑞醫藥	1276

六、 其他有关资料

☐适用 ☒不适用

七、 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	15,455,583,728.11	15,761,193,628.90	-1.94
利润总额	4,952,417,467.84	5,050,934,208.95	-1.95
归属于上市公司股东的净利润	4,465,439,428.10	4,450,106,384.46	0.34
归属于上市公司股东的扣除非 经常性损益的净利润	3,729,589,028.70	4,272,848,537.94	-12.71
经营活动产生的现金流量净额	1,987,003,872.34	4,300,453,251.40	-53.80
	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	64,466,430,205.71	61,272,068,641.41	5.21
总资产	70,773,121,998.89	69,867,315,773.74	1.30

(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）	0.68	0.70	-2.86
稀释每股收益（元 / 股）	0.68	0.70	-2.86
扣除非经常性损益后的基本每 股收益（元 / 股）	0.57	0.67	-14.93
加权平均净资产收益率（%）	8.04	9.42	减少1.38个百分点
扣除非经常性损益后的加权平 均净资产收益率（%）	6.71	9.05	减少2.34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

八、 境内外会计准则下会计数据差异

☒适用 ☐不适用

(一) 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和归属于上市公司股东的净资产差异情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

	归属于上市公司股东的净利润		归属于上市公司股东的净资产	
	本期数	上期数	期末数	期初数
按中国会计准则	4,465,439,428.10	4,450,106,384.46	64,466,430,205.71	61,272,068,641.41
按国际会计准则调整的项目及金额：				
按国际会计准则	4,465,439,428.10	4,450,106,384.46	64,466,430,205.71	61,272,068,641.41

(二) 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和归属于上市公司股东的净资产差异情况

☐适用 ☒不适用

(三) 境内外会计准则差异的说明：

☐适用 ☒不适用

九、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
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	30,377,027.65
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	104,775,449.43
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	858,700,315.28
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-125,077,516.04
减：所得税影响额	132,511,189.67
少数股东权益影响额（税后）	413,687.25
合计	735,850,399.40

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

十、存在股权激励、员工持股计划的公司可选择披露扣除股份支付影响后的净利润

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1—6月)	上年同期	本期比上年同 期增减(%)
扣除股份支付影响后的净利润	4,610,517,889.38	4,555,240,767.34	1.21

注：上述扣除股份支付影响后的净利润为归属于上市公司股东的净利润。

十一、其他

☐适用 ☒不适用

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所属行业及主营业务情况说明

（一）行业发展情况

1.行业基本情况

根据国家统计局发布的《国民经济行业分类》（GB/T 4754-2017），公司所属行业为医药制造业（C27）。医药行业是我国国民经济的重要组成部分，也是关系国计民生、经济发展和国家安全的战略性新兴产业，医药行业具有弱周期性、高投入、高风险、高技术壁垒、严监管等特点。随着我国经济持续增长，人民生活水平不断提高，人口老龄化问题日益突出，医疗保健需求不断增长，加上医疗卫生体制改革不断深化，医药行业近年来取得了快速发展。与此同时，国内医药产业发展环境和竞争形势依然错综复杂，医药研发、医疗保障等政策持续调整，药品集中带量采购步入常态化与制度化，市场竞争同质化现象较为突出，医药行业发展挑战依然严峻。

2.行业政策情况

2026 年是“十五五”规划开局之年，国家顶层设计持续加码，生物医药战略地位全面提升。3 月，《中华人民共和国国民经济和社会发展第十五个五年规划纲要》及国务院《政府工作报告》相继发布，明确将生物医药产业列为重点培育壮大的新兴支柱产业，同步布局发展生物制造等新经济增长赛道。7 月，国务院印发《国民健康“十五五”规划》，作为统筹健康中国建设的专项顶层文件，《规划》明确从审评审批、临床评价、医保机制到商保融合等多维度全链条支持创新药发展应用，全方位夯实医药创新发展制度基础。

承接“十五五”规划总体部署，国务院办公厅印发《关于健全药品价格形成机制的若干意见》，这是时隔 11 年再次以国办名义发布的药品价格纲领性文件。《意见》明确以市场为主导、临床价值为核心的分层首发定价机制，支持高水平创新药在上市初期制定与高投入、高风险相匹配的首发价格并保持一定时期稳定；同时通过医保谈判合理体现独家药品临床价值，从价格形成机制层面为创新药价值兑现提供坚实支撑。

药品研发方面，审评审批与保护体系全面升级，创新药全链条制度保障进一步夯实。2026 年初，新修订的《药品管理法实施条例》正式公布，作为 23 年来首次全面修订，《条例》以临床价值为导向系统完善创新激励制度：审评审批端，以行政法规固化突破性治疗、附条

件批准、优先审评审批、特别审批等加快新药上市通道；商业化端，首次明确通过给予市场独占期支持儿童用药、罕见病药品创新；知识产权端，完善创新药研发临床数据保护，全方位激发产业创新活力。为落实新《条例》具体要求，5 月国家药监局发布《药品试验数据保护实施办法》并宣布正式实施，明确提出对首次境内上市的创新药、改良型新药、境内首仿未上市境外原研药的药品给予相应数据保护期，保护期内其他申请人未经持有人同意，不得依赖其试验数据申报上市。《实施办法》与专利保护、市场独占期共同构成多层次、全链条的创新成果保护体系，进一步提升创新药企对研发投入回报的可预期性。

此外，国家药监局等四部门发布《药物临床试验质量管理规范（2026 年修订）》，新版《规范》与 ICH 最新国际准则全面接轨，有助于破除创新药海内外同步研发、跨境注册的法规壁垒，推动中国临床数据国际认可度提升，加速国产创新药全球化布局。

医疗保障方面，医保目录调整机制持续优化，“真支持创新、支持真创新、支持差异化创新”的导向更加鲜明。2026 年初，国家医保局发布《参照药预沟通办法（试行）》，针对 5 年内获批或适应症有重大变化的 1 类新药，在正式谈判前增设预沟通环节，强化创新药准入前置指导。5 月，国家医保局发布《2026 年国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录及商业健康保险创新药品目录调整工作方案》等相关文件，新一轮目录调整工作正式启动。本次调整坚守基本医保“保基本”定位的同时，全流程完善创新药支持机制：申报环节增设预申报通道、适度拓宽目录外创新药申报范围；评审环节坚持以患者健康获益为核心量化创新价值，优先支持填补临床空白及差异化创新品种；续约环节允许 1 类新药触发简易续约降价时申请重新谈判，降幅可不必高于简易续约规定的降幅；支付环节建立基本目录与商业健康保险创新药品目录衔接机制，推动多层次医疗保障体系建设，为创新药拓展多元支付空间。

行业监管方面，合规监管全面趋严，多维度构建行业治理体系。刑事司法层面，最高人民法院、最高人民检察院联合发布《关于办理贪污贿赂刑事案件适用法律若干问题的解释（二）》，自 2026 年 5 月 1 日起施行。《解释》明确非国家工作人员行贿受贿犯罪参照国家工作人员标准定罪量刑，降低医药等领域单位行贿罪入罪门槛，强化司法震慑。行业规范层面，国家药监局等七部门联合发布《医药代表管理办法》，自 2026 年 8 月 1 日起施行。

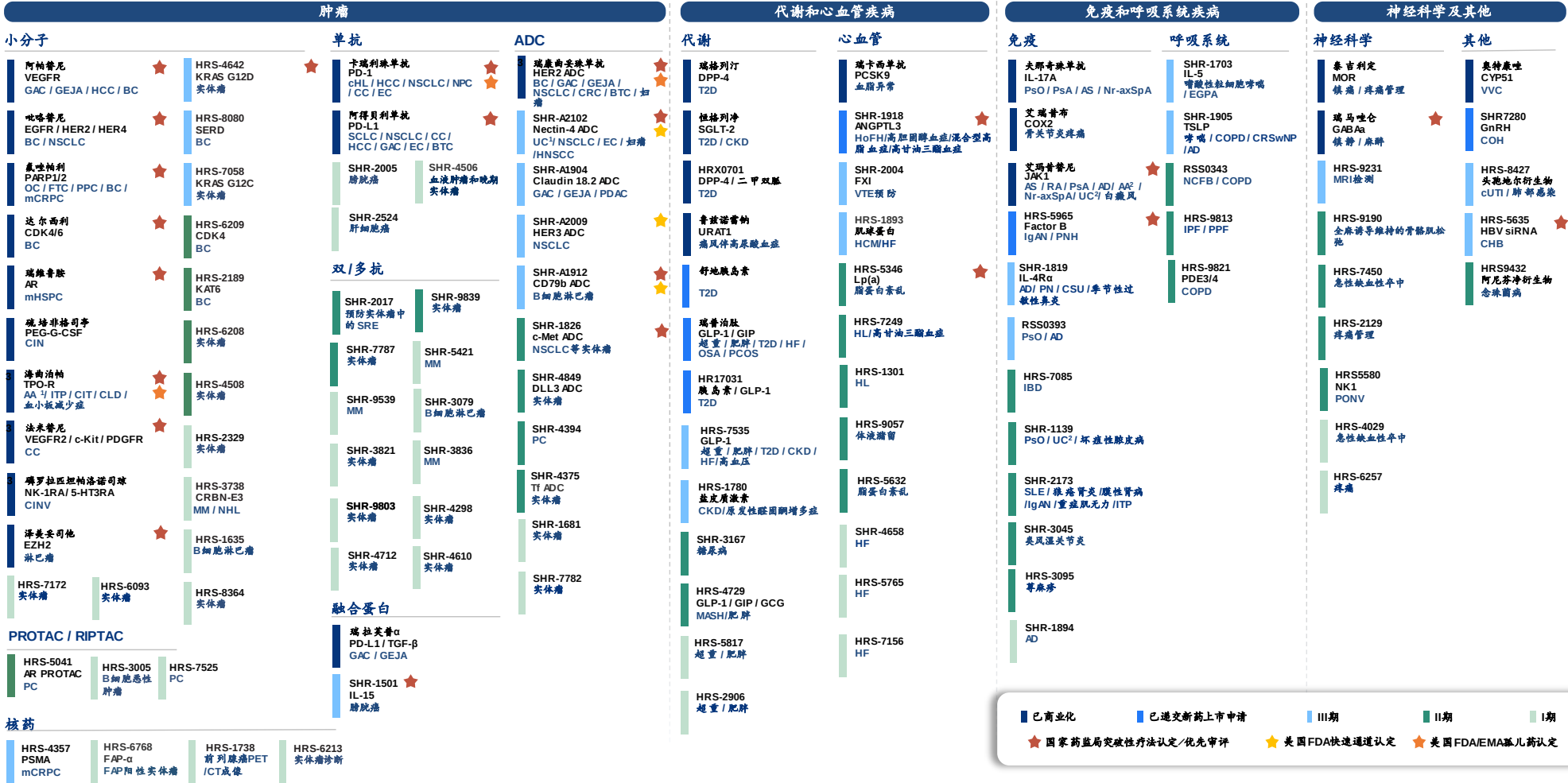
《办法》重点明确药品上市许可持有人对医药代表准入、备案和行为规范的管理职责，以及医疗卫生机构对医药代表药品学术推广活动的接待管理要求，进一步加强医药代表管理，规范药品学术推广行为。常态化纠风层面，国家卫健委等 14 部门联合印发《2026 年纠正医药购销领域和医疗服务中不正之风工作要点》，持续深化医药领域集中整治。上述举措有利于

净化行业秩序、端正行业风气，促进医药产业健康有序发展，合规经营、产品优质的药企将获得更大发展空间。公司将一如既往严守合规底线，高标准、严要求、全方位打造合规文化，促进可持续发展。

（二）主要业务

公司的主要业务涉及药品的研发、生产和销售。公司始终坚持“以患者为中心”的初心，致力于新药研发和推广，以解决未被满足的临床需求。

公司具有行业领先的制药全面集成平台，已前瞻性地广泛布局多个治疗领域，并向纵深发展。公司在肿瘤领域有丰富的研发管线，覆盖激酶抑制剂、ADC、肿瘤免疫、激素受体调控、支持治疗等广泛研究领域，针对多靶点，深耕组合序贯疗法，力求高应答、长疗效。与此同时，公司在代谢和心血管疾病、免疫和呼吸系统疾病、神经科学等领域也进行了广泛布局，打造长期发展的多元化战略支柱。



附图 1-公司疾病领域布局

注：1.该列表为不完全列表，统计时间截至报告期末；2.各产品/在研产品临床阶段指其进展最快的适应症的临床阶段；3.获得监管批准路径认定的时间范围：自 2018 年至报告期末。

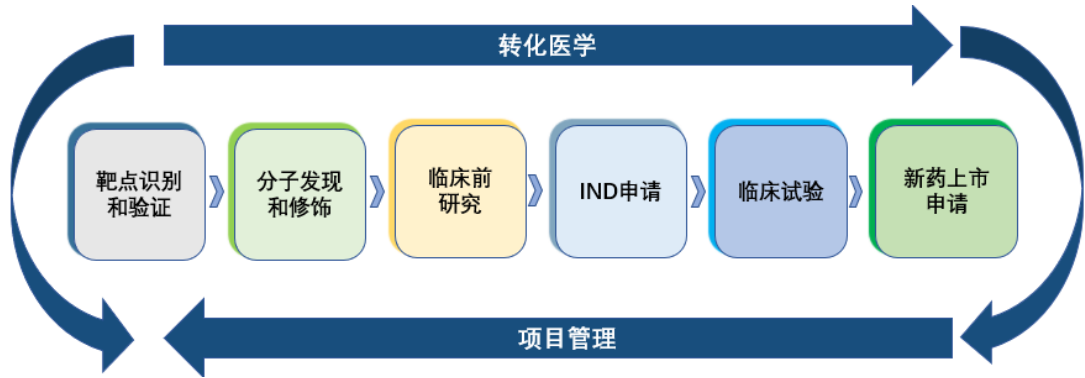
（三）主要产品及用途

治疗领域	主要产品	用途
肿瘤	注射用卡瑞利珠单抗	用于肝癌、肺癌、食管癌、鼻咽癌、宫颈癌等疾病的治疗
肿瘤	羟乙磺酸达尔西利片	用于乳腺癌的治疗
肿瘤	瑞维鲁胺片	用于前列腺癌的治疗
血液/肿瘤	海曲泊帕乙醇胺片	用于血小板减少、再生障碍性贫血等疾病的治疗
代谢	脯氨酸恒格列净片	用于2型糖尿病的治疗
造影	碘佛醇注射液	用于心血管造影、头部和体部CT增强扫描及排泄性尿路造影

（四）经营模式

1. 研发模式

公司坚定不移地以创新为动力，坚持差异化研发策略，以临床需求为导向，历经二十多年在新药研发领域深耕，不断优化已有研发管理体系，公司已建成覆盖靶点发现、分子筛选、临床开发、注册及真实世界数据呈现等研发全周期的电子化项目管理平台，整合早研、CMC、临床前开发、转化医学、注册及临床团队，实现项目全流程统一、标准化管理。



附图 2-公司关键研发步骤图

以下为研发项目关键步骤的概述：

靶点识别和验证：公司药物立项聚焦未满足的临床需求。在初期研究阶段，公司深入研究疾病发病机理与靶点作用机制，密切跟踪国内外学术会议最新成果，不断拓展新靶点的发现途径，积极探索国际前沿的同类首创或同类最佳药物靶点。公司还积极应用先进技术提升药物发现、分子设计与药物性质预测优化的效率。

分子发现和优化：选定靶点后，公司依托技术平台对化合物进行测试和筛选，依次选出苗头化合物（对药物靶点显示出理想生物活性并在再次测试时再现这种活性的化合物）、先

导化合物（在确定的系列中对特定治疗靶点显示出强大的药理和适当的药代性质的化合物）以及满足开发要求的临床前候选化合物。

临床前研究：在确定临床前候选化合物后，公司会对其进行临床前研究。相关研究包括药效学研究、药代动力学研究、药理毒理研究以及 CMC 研究。

IND 申请：在临床前候选化合物经过充分、全面的临床前验证并达到预定的疗效和安全性指标后，公司会向适用的监管机构（如国家药监局）提交 IND 申请。

临床试验：一旦获得 IND 批准，公司将通过有资质的医疗机构开展临床试验。公司的职责包括设计临床方案、确保临床试验的资金以及监督和管理试验，以确保数据质量和程序合规并符合 GCP 标准。公司还在整个试验过程中监控研究产品的安全性和有效性，确保符合所有监管规定。

新药上市申请(NDA/BLA)：在成功完成临床试验并收集到足够的数据以证明药物的安全性和有效性后，公司会向适用的监管机构（如国家药监局）提交 NDA 或 BLA。提交的材料包括临床前研究、临床试验以及 CMC 的综合数据材料。之后，监管机构通常会对申请材料进行全面审查，其中可能包括对临床试验场所和生产设施进行现场检查，以验证数据的完整性以及是否符合适用的 GMP 要求。

2. 生产模式

为进一步提高生产系统竞争力，公司不断提升生产运营效率，加强智能化建设，持续完善并严格执行生产管理制度及流程。

公司持续完善研、产、销、采多方沟通协调机制，提升供应链上下游协同效率，加强供应保障能力。建立科学的计划管理体系，以研发和市场预期为导向，评估产线产能并合理规划。根据需求变化，结合产线能力、物料及产品库存情况实时调整供应方案，提高响应速度，确保供应的及时性和高效性。

公司建立了严格的供应商管理体系，涵盖准入、绩效评价及在制品管理等环节，明确原辅包等物料接收、检验、评估、放行及分发全流程质量管理要求，并通过数字化供应商关系管理系统实现原材料采购全生命周期管理。公司通过充分的生产过程质量管理体系，对中间产品、半成品进行质量检测，确保生产过程符合 GMP 要求。公司实施了完整的最终产品放行管理制度，所有最终产品在投放市场之前，都必须经过抽样和放行测试，严格按照适用的国家药品质量标准和检测方法进行检测，结果符合 GMP 要求并达到相关质量标准后方可放行。在货物储存管理中，公司建立了覆盖收货、存储、分发及运输全过程的存货管理系统，严格遵循 GMP 要求，并借助 ERP（企业资源计划系统）及 WMS（仓储管理系统）实现数字化管理，

提升存货管理效率。同时，公司还建立了完善的药物警戒系统，制定了包括投诉处理政策、药品不良反应监测政策和产品召回政策等在内的一系列政策措施，实现产品上市后的有效质量管理。

3. 销售模式

公司秉持“以市场为导向，以患者为中心”的核心发展理念，不断提升销售体系运营效率，促进资源整合，顺应新形势、新变化，促进全面合规，推动公司健康持续发展。

公司目前形成了商业卓越、市场营销、医学事务、中央及省级销售管理、中央及省级市场准入等职能以支持专业销售队伍。商业卓越部职能主要包括销售效率优化、商业运营效能提升、专业化学术能力建设、市场研究与商业预测、数字化创新和患者教育、卓越市场能力建设、卓越产品上市及跨部门项目落地保障。市场营销部职能主要包括基于对产品治疗领域、患者诊疗路径及产品临床优势的深入分析，制定疾病治疗领域和差异化品牌战略，并向医疗卫生专业人士准确传递产品科学信息。医学事务部职能主要包括制定疾病领域策略，收集来自临床实践的专业洞见，审核及支持研究人员发起的研究（IIT），并就创新产品开展真实世界研究及医学教育培训。中央及省级销售管理职能主要包括管理及提升销售活动效率，实施销售策略及拓展并维护本土市场销售网络。中央及省级市场准入职能主要包括与相关监管机构沟通市场准入事宜，积极推动公司产品进入医疗机构药品目录。

公司坚持以学术推广为核心，加速使用前沿创新成果的临床应用。在药物发现阶段即开展候选分子的商业潜力评估，科学甄别具有开发前景的化合物。在取得积极临床研究结果后，即通过系统化的学术推广，为产品商业化奠定基础。凭借逾五十年的行业积淀与品牌声誉，公司与众多权威临床专家及医疗卫生机构建立了长期稳定的学术合作关系。公司支持开展研究者发起的研究，并推进产品上市后真实世界研究，旨在积累临床证据、拓展产品获益人群，并为临床实践提供进一步依据。公司研发成果持续发表于国际高水平学术期刊，有助于提升专业界对公司差异化创新产品的认知与认可。此外，公司依据品牌战略，积极参与和组织医学研究资助项目，助力医学科学发展。

公司在国内主要通过分销模式获得药品销售收入，即通过授权分销商向医院、其他医疗机构及药店供应产品。该模式有助于公司以经济高效的方式扩大市场覆盖，并保持对分销网络和营销推广活动的有效管控。公司依据业务资质、商业信誉、分销覆盖范围、销售实力、历史绩效、行业声誉及合规记录等多项标准审慎选择分销商。公司定期对分销商进行运营评估与资质审核，确保其已获取相关产品分销所需的许可、认证及资质。通过持续的绩效评价，公司动态优化合格分销商名单及其授权销售区域。同时，公司不断优化分销商结构，监控渠

道库存水平，完善产品流向追踪体系，以持续提升供应链效率与市场渗透率。此外，公司积极推进全球化布局，持续探索创新的国际合作模式，致力于将更多优质创新药品惠及全球患者。

（五）市场地位

恒瑞医药是一家国际化创新型制药企业。自 2019 年起，公司连续七年跻身美国《制药经理人》(Pharm Exec)杂志评选的全球制药企业 50 强榜单。根据 2026 年 Citeline 发布的管线规模排名，公司自研管线规模位居全球第二。

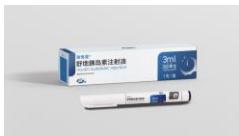
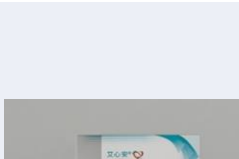
公司深入实施“科技创新”发展战略，目前已在中国获批上市 26 款 1 类创新药（详见附表 1）、6 款 2 类新药，创新成果稳居行业领先地位。创新药研发已基本形成了上市一批、临床一批、开发一批的良性循环，构筑起强大的自主研发能力。

附表 1-公司已上市 1 类创新药简介

治疗领域：肿瘤			
产品 首次获批时间	靶点 (药物类型)	获批适应症	产品图片
瑞拉芙普α (艾泽利®) 2026 年 1 月	PD-L1/TGF-βR II (双抗)	联合氟尿嘧啶类和铂类药物用于经充分验证的检测评估 PD-L1 阳性 (CPS≥1) 的局部晚期不可切除、复发或转移性胃及胃食管结合部腺癌的一线治疗。	
泽美妥司他 (艾瑞璟®) 2025 年 8 月	EZH2 (小分子)	用于既往接受过至少 1 线系统性治疗的复发或难治外周 T 细胞淋巴瘤成人患者。	
瑞康曲妥珠单抗 (艾维达®) 2025 年 5 月	HER2 (ADC)	- 单药适用于治疗存在 HER2 (ERBB2) 激活突变且既往接受过至少一种系统治疗的不可切除的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。 - 适用于治疗既往接受过一种或一种以上抗 HER2 药物治疗的局部晚期或转移性 HER2 阳性成人乳腺癌患者。 - 用于经奥沙利铂、氟尿嘧啶和伊立替康治疗失败的 HER2 阳性结直肠癌成人患者。	
法米替尼 (艾比特®) 2025 年 5 月	VEGFR2 /c-kit/PDGFR (小分子)	- 联合注射用卡瑞利珠单抗用于既往接受含铂化疗治疗失败但未接受过贝伐珠单抗治疗的复发或转移性宫颈癌患者。 - 联合注射用卡瑞利珠单抗用于经充分验证的检测方法评估 PD-L1 表达阳性 (综合阳性评分 (CPS) ≥1) 的复发或转移性宫颈癌患者的一线治疗。	

磷罗拉匹坦 帕洛诺司琼 (瑞坦宁®) 2025 年 5 月	NK-1RA /5HT3RA (小分子)	用于预防成人高度致吐性化疗 (HEC) 引起的急性和迟发性恶心和呕吐。	
阿得贝利单抗 (艾瑞利®) 2023 年 2 月	PD-L1 (单抗)	- 与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗。 - 联合含铂化疗作为新辅助治疗, 术后继续作为单药辅助治疗, 用于治疗可手术切除的Ⅱ、ⅢA 和ⅢB 期且无已知表皮生长因子受体 (EGFR) 突变或间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 重排的成人非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者。	
瑞维鲁胺 (艾瑞恩®) 2022 年 6 月	AR (小分子)	适用于治疗高瘤负荷的转移性激素敏感性前列腺癌 (mHSPC) 患者。	
达尔西利 (艾瑞康®) 2021 年 12 月	CDK4/6 (小分子)	- 适用于激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体 2 (HER2) 阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者： - 与芳香化酶抑制剂联合使用作为初始内分泌治疗。 - 与氟维司群联合用于既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。 - 联合内分泌治疗用于激素受体 (HR) 阳性, 人表皮生长因子受体 2 (HER2) 阴性的高复发风险的早期乳腺癌患者的辅助治疗。	
海曲泊帕 (恒曲®) 2021 年 6 月	TPO-R (小分子)	- 适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原发免疫性血小板减少症 (ITP) 成人患者。 - 适用于对免疫抑制治疗 (IST) 疗效不佳的重型再生障碍性贫血 (SAA) 成人患者。 - 联合免疫抑制治疗适用于 15 岁及以上初治重型再生障碍性贫血 (SAA) 患者。	
氟唑帕利 (艾瑞颐®) 2020 年 12 月	PARP 1/2 (小分子)	- 适用于既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变 (gBRCAm) 的铂敏感复发性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者的治疗。 - 适用于铂敏感的复发性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗。 - 适用于晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗。 - 单药或联合甲磺酸阿帕替尼用于新辅助、辅助或转移阶段接受过化疗治疗的伴有胚系 BRCA 突变 (gBRCAm) 的人表皮生长因子受体 (HER2) 阴性转移性乳腺癌成年患者。激素受体 (HR) 阳性乳腺癌患者既往需接受过内分泌治疗或被认为不适合接受内分泌治疗。	

卡瑞利珠单抗 (艾瑞卡®) 2019 年 5 月	PD-1 (单抗)	• 用于既往接受过索拉非尼和/或仑伐替尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗。 • 联合培美曲塞和卡铂适用于表皮生长因子受体 (EGFR) 基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阴性的、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC) 的一线治疗。 • 用于既往接受过一线化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞癌患者的治疗。 • 用于既往接受过二线及以上化疗后疾病进展或不可耐受的晚期鼻咽癌患者的治疗。 • 联合顺铂和吉西他滨用于局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗。 • 联合紫杉醇和顺铂用于不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌患者的一线治疗。 • 联合紫杉醇和卡铂用于局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌患者的一线治疗。 • 联合甲磺酸阿帕替尼用于不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗。 • 联合苹果酸法米替尼用于既往接受含铂化疗治疗失败但未接受过贝伐珠单抗治疗的复发或转移性宫颈癌患者。 • 联合苹果酸法米替尼用于经充分验证的检测方法评估 PD-L1 表达阳性 (综合阳性评分 (CPS) ≥ 1) 的复发或转移性宫颈癌患者的一线治疗。	
吡咯替尼 (艾瑞妮®) 2018 年 8 月	EGFR /HER2/HER4 (小分子)	• 联合卡培他滨，适用于治疗表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性、既往未接受或接受过曲妥珠单抗的复发或转移性乳腺癌患者。 • 与曲妥珠单抗和多西他赛联合，适用于治疗表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性、晚期阶段未接受过抗 HER2 治疗的复发或转移性乳腺癌患者。 • 与曲妥珠单抗和多西他赛联合，适用于表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性早期或局部晚期乳腺癌患者的新辅助治疗。	
硫培非格司亭 (艾多®) 2018 年 5 月	PEG-G-CSF (小分子)	• 适用于成年非髓性恶性肿瘤患者在接受容易引起发热性中性粒细胞减少症的骨髓抑制性抗癌药物治疗时，降低以发热性中性粒细胞减少症为表现的感染发生率。本品不用于造血干细胞移植的外周血祖细胞的动员。	
阿帕替尼 (艾坦®) 2014 年 10 月	VEGFR (小分子)	• 单药用于既往至少接受过 2 种系统化疗后进展或复发的晚期胃腺癌或胃-食管结合部腺癌患者。患者接受治疗时应一般状况良好。 • 单药用于既往接受过至少一线系统性治疗后失败或不可耐受的晚期肝细胞癌患者。 • 联合注射用卡瑞利珠单抗用于不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗。	

		联合氟唑帕利用于新辅助、辅助或转移阶段接受过化疗治疗的伴有胚系 BRCA 突变 (gBRCAm) 的人表皮生长因子受体 (HER2) 阴性转移性乳腺癌成年患者, 激素受体 (HR) 阳性乳腺癌患者既往需接受过内分泌治疗或被认为不适合接受内分泌治疗。	
治疗领域：代谢和心血管疾病			
产品 首次获批时间	靶点 (药物类型)	获批适应症	产品图片
舒地胰岛素 (瑞恒盈®) 2026 年 7 月	胰岛素 (重组蛋白)	用于治疗成人 2 型糖尿病。	
鲁兹诺雷钠 (瑞鸣®) 2026 年 5 月	URAT1 (小分子)	适用于痛风伴高尿酸血症患者。	
瑞格列汀二甲双胍 (I) (II) (瑞霖唐®) 2025 年 5 月	DPP-4i/二甲双胍 (小分子)	配合饮食控制和运动, 适用于适合接受磷酸瑞格列汀和盐酸二甲双胍治疗的 2 型糖尿病成人患者改善血糖控制。	
瑞卡西单抗 (艾心安®) 2025 年 1 月	PCSK9 (单抗)	在控制饮食的基础上, 与他汀类药物、或者与他汀类药物及其他降脂疗法联合用药, 用于接受中等或以上剂量他汀类药物治疗, 仍无法达到低密度脂蛋白胆固醇 (LDL-C) 目标的原发性高胆固醇血症(包括杂合子型家族性和非家族性高胆固醇血症)和混合型血脂异常的成人患者, 或单药用于非家族性高胆固醇血症和混合型血脂异常的成人患者, 以降低低密度脂蛋白胆固醇 (LDL-C)、总胆固醇 (TC)、载脂蛋白 B (ApoB) 水平。	
瑞格列汀 (瑞泽唐®) 2023 年 6 月	DPP-4 (小分子)	- 适用于改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。 1. 单药：本品单药可配合饮食控制和运动, 改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。 2. 与盐酸二甲双胍联合使用：在单独使用盐酸二甲双胍血糖控制不佳时, 本品可与盐酸二甲双胍联合使用, 配合饮食和运动改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。	
恒格列净 (瑞沁®) 2021 年 12 月	SGLT-2 (小分子)	- 适用于改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。 1. 单药：本品单药可配合饮食控制和运动, 改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。 2. 与盐酸二甲双胍联合使用：在单独使用盐酸二甲双胍血糖控制不佳时, 本品可与盐酸二甲双胍联合使用, 配合饮食和运动改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。	

		3. 与盐酸二甲双胍和磷酸瑞格列汀联合使用：在单独使用盐酸二甲双胍血糖控制不佳时，本品可与盐酸二甲双胍和磷酸瑞格列汀联合使用，配合饮食和运动改善成人 2 型糖尿病患者的血糖控制。	
治疗领域：免疫和呼吸系统疾病			
产品 首次获批时间	靶点 (药物类型)	获批适应症	产品图片
艾玛昔替尼 (艾速达®) 2025 年 3 月	JAK1 (小分子)	- 用于对一种或多种 TNF 抑制剂疗效不佳或不耐受的活动性强直性脊柱炎成人患者。 - 用于对一种或多种 TNF 抑制剂疗效不佳或不耐受的中重度活动性类风湿关节炎成人患者。 - 用于对局部外用治疗或其他系统性治疗应答不充分或不耐受的中重度特应性皮炎成人患者。 - 适用于成人重度斑秃患者。 - 适用于对非甾体抗炎药(NSAID)应答不佳或不耐受且存在客观炎症征象(表现为 C 反应蛋白[CRP]升高和/或磁共振成像[MRI]异常)的活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎成人患者。	
夫那奇珠单抗 (安达静®) 2024 年 8 月	IL-17A (单抗)	- 用于治疗适合接受系统治疗或放疗的中重度斑块状银屑病成人患者。 - 用于常规治疗疗效欠佳的活动性强直性脊柱炎的成人患者。	
艾瑞昔布 (恒扬®) 2011 年 6 月	COX-2 (小分子)	缓解骨关节炎的疼痛症状。	
治疗领域：神经科学			
产品 首次获批时间	靶点 (药物类型)	获批适应症	产品图片
泰吉利定 (艾苏特®) 2024 年 1 月	μ阿片受体 (MOR) (小分子)	适用于治疗术后中重度疼痛。	
瑞马唑仑 (瑞倍宁®) 2019 年 12 月	GABAa (小分子)	- 非气管插管手术/操作中的镇静和麻醉。 - 全身麻醉的诱导和维持。	
治疗领域：其他			
产品 首次获批时间	靶点 (药物类型)	获批适应症	产品图片

奥特康唑 （瑞必康®） 2023 年 6 月	CYP51 （小分子）	• 用于治疗重度外阴阴道假丝酵母菌病（VVC）。	
---	----------------	--	---

报告期内公司新增重要非主营业务的说明

☐适用 ☒不适用

二、经营情况的讨论与分析

2026 年上半年，我国医药行业在政策体系持续完善与创新成果加速转化的共同推动下，保持平稳发展态势。国家层面持续强化对创新药产业的全链条支持，多层次医疗保障体系日趋完善，产业发展环境持续优化。国产创新药“出海”步伐持续加快，对外授权交易规模实现跨越式增长，中国创新药在全球产业格局中的地位进一步提升。与此同时，国内医药行业监管力度持续加强，治理标准进一步提高，对医药企业综合运营能力提出更高要求。面对行业调整，公司坚持科技创新与国际化双轮驱动发展战略，积极把握行业变革机遇，创新成果持续兑现，创新产品收入稳步提升，国际业务拓展合作持续推进，整体发展态势持续向好。

（一）公司经营业绩及影响因素

2026 年上半年，公司实现营业收入 154.56 亿元，同比下降 1.94%。其中产品销售收入 139.48 亿元，同比增长 1.87%。归属于上市公司股东的净利润 44.65 亿元，同比增长 0.34%。公司持续加大创新力度，维持较高的研发投入，报告期内公司研发投入 46.05 亿元，同比增长 18.96%，其中费用化研发投入 34.93 亿元，同比增长 8.21%。

1. 创新成果持续兑现，创新药销售收入持续增长

2026 年上半年公司创新药销售收入 88.09 亿元，同比增长 16.38%，占药品销售收入的比重达 63.16%。

创新药销售收入中，抗肿瘤创新产品收入 62.65 亿元，同比增长 2.58%，占整体创新药销售收入的 71.11%。核心创新品种表现突出：医保内创新药瑞维鲁胺（二代 AR 拮抗剂）、达尔西利（CDK4/6 抑制剂）精准锚定未满足的临床需求，凭借经实践广泛验证的优异临床数据，持续获得医生与患者的信赖，销售收入保持强劲增长。氟唑帕利（PARP 抑制剂）新适应症持续获批，不断拓宽临床应用边界，为公司贡献稳定业绩增量。瑞康曲妥珠单抗（HER2 ADC）等今年首次进入医保产品，依托针对特定患者的明确疗效优势及高效的准入策略，迅速解决患者可及，成功实现上市初期的快速放量。部分上市时间较早的成熟创新药收入有所回落：

吡咯替尼等上市较早产品，报告期内受市场竞争格局变化影响，同类产品竞争加剧，销售收入出现下滑。阿帕替尼和硫培非格司亭因医保续约价格调整，销售收入有所下降。在上述因素共同作用下，报告期内公司抗肿瘤创新药整体收入仅实现小幅增长。

非肿瘤创新产品收入 25.45 亿元，同比增长 73.97%，占整体创新药销售收入的 28.89%。代谢领域临床价值持续兑现：恒格列净（SGLT2 抑制剂）、恒格列净二甲双胍缓释片、瑞格列汀（DPP-4 抑制剂）等代谢产品通过精准传递临床优势，在真实世界应用中价值逐步获得认可，报告期内实现较快增长。其中，恒格列净已成为国内市占率第二的 SGLT2 抑制剂。自免与心血管产品新进医保后加速放量：自免产品艾玛昔替尼（JAK1 抑制剂）、夫那奇珠单抗（IL-17A 抑制剂）及心血管产品瑞卡西单抗（PCSK9 抑制剂）新纳入国家医保后，凭借明确的疗效优势，迅速打开市场，报告期内实现快速增长，贡献显著增量。麻醉镇痛领域稳步拓展：瑞马唑仑、富马酸泰吉利定等产品在报告期内亦取得一定增长，进一步丰富了非肿瘤产品线的收入构成。整体来看，非肿瘤创新药各领域多点发力，推动该板块收入实现较快增长。

展望下半年，多重增长动能正逐步形成合力，有望推动公司创新药收入高速增长。

第一，部分核心存量品种持续贡献增长动力。随着临床认知度的持续提升及医生处方的不断积累，瑞维鲁胺、恒格列净等已纳入医保的核心品种销售规模有望稳步扩大。

第二，多款主力产品今年迎来重磅适应症拓展。瑞康曲妥珠单抗针对 HER2 阳性二线乳腺癌、达尔西利针对乳腺癌辅助治疗、阿得贝利单抗针对非小细胞肺癌围术期治疗等新适应症已于上半年获批，目标患者群体显著扩容；海曲泊帕的化疗所致血小板减少症适应症预计于下半年获批，将进一步拓宽其临床应用范围。

第三，重点医院准入覆盖加快推进，新进国谈创新品种将进一步放量。随着全国重点医院药事会的陆续召开，瑞康曲妥珠单抗、磷罗拉匹坦帕洛诺司琼（超长效止吐针剂）、苹果酸法米替尼、醋酸阿比特龙片（II）、盐酸伊立替康脂质体注射液（II）等肿瘤新药及瑞卡西单抗、艾玛昔替尼、夫那奇珠单抗、瑞格列汀二甲双胍片（I）/（II）等非肿瘤新药，作为新进医保产品，其医院覆盖率将在未来半年内进一步提升，为收入快速增长提供坚实的渠道支撑。

第四，在行业高质量发展要求持续深化的背景下，公司持续强化以医学证据为驱动、以市场需求为导向的学术推广模式。公司依托一体化数据分析平台精准洞察临床需求，通过 AI 工具实现医学信息的个性化学术传递，有效提升处方转化效率，同时全流程合规追溯保障业务稳健运行，有望显著缩短新产品从上市到规模化放量的周期，为核心产品的快速上量提供坚实的商业化能力支撑。

2. 仿制药集采风险持续出清，收入出现显著下滑

报告期内，公司仿制药销售收入 51.39 亿元，同比下降 16.07%。仿制药业务受国家及地方集采政策持续影响，公司主动收缩资源投入，集采风险持续出清，占药品销售收入的比重从去年同期的 44.72% 下降到报告期内的 36.84%。具体而言，布托啡诺、七氟烷等产品受地方集采执行影响，销售收入下滑；白蛋白紫杉醇等已纳入集采产品受 1-8 批国家集采续约降价影响，收入在原有基础上进一步收缩；部分仿制药因公司主动调整资源配置、战略性收缩资源投入，收入贡献亦明显减少。

3. 创新药出海成效显著，对外许可合作项目持续落地

创新药对外许可合作作为公司常态化业务，报告期内确认收入 14.22 亿元，主要系根据履约义务的履行进度于报告期内确认的 GSK 对外许可合作收入 11.76 亿元，以及 Braveheart Bio 里程碑款等收入。去年同期的对外许可合作收入 19.91 亿元，主要系按照履约义务履行时点确认的 MSD 2 亿美元以及 IDEAYA Biosciences 7500 万美元的对外许可合作首付款收入，基数较高。

报告期内，公司对外许可交易持续活跃。2026 年 5 月，公司与 BMS 达成全球战略合作及许可协议，根据协议条款，双方共同推进 13 款早期研究项目，BMS 将向公司支付可达 9.5 亿美元的相关付款（包括 6 亿美元首付款、第一笔周年付款 1.75 亿美元，以及第二笔有条件的 2028 年周年付款 1.75 亿美元），潜在总交易额可达约 152 亿美元，充分印证了公司创新管线的国际竞争力。截至报告期末，该笔交易尚未确认收入，管理层预期公司将于第三季度收到 6 亿美元首付款。除上述收入外，公司 NewCo 合作伙伴 Kailera（股票代码:KLRA）于 2026 年 4 月在纳斯达克成功上市，公司所持股权于报告期内确认公允价值变动收益 8.21 亿元，已计入利润表“公允价值变动收益”项下。

（二）公司具体经营情况

报告期内，面对复杂多变的内外部环境，公司保持战略定力，坚持以患者需求为中心，持续加大具有临床价值的创新产品研发力度，不断丰富产品管线；深入推进国际化战略，积极拓展海外合作与全球化布局；着力优化商业化体系，提升创新成果的可及性与市场覆盖。同时，公司持续完善内部治理，强化合规运营，努力实现可持续高质量发展。

1. 聚焦体系优化与渠道深耕，医学及市场双引擎驱动销售高质量发展

（1）**优化组织结构，促进运营提效。**其一，深化销售体系改革，持续通过组织架构优化实现人岗精准匹配。报告期内公司进一步加强产品专线队伍建设，显著提升了专业学术推广能力、团队执行力与资源利用效率，为市场拓展及业绩增长注入动力。其二，聚焦解决当

下销售效率痛点,多个销售提效项目落地并初见成效,以全流程优化为核心,通过科学授权、精简冗余环节、强化工具支撑,有效释放销售生产力,推动销售人员聚焦学术信息精准传递、临床需求深度链接、全链条整合协同等核心工作,助力经营目标达成。其三,着眼于构建长期运营优势,完善运营管理的战略性基础设施建设。全面完善标准化运营流程控制机制,以数据驱动为核心,打通从市场需求预测、供应链资源调配到生产计划制定的全链条,构建“计划-执行-监控-反馈-优化”的完整运营闭环,大幅强化跨部门协同效率,进一步夯实运营管理基础。其四,不断提高各级干部的管理和经营能力,全面提升合规管理体系与运行机制,落实合规主体责任,不断巩固合规意识,确保全面高质量合规,推动公司业务可持续发展。

(2) 持续强化商业化体系建设,加快创新药销售渠道覆盖。截至报告期末,公司商业化网络覆盖中国 30 多个省级行政区的超过 25,000 家医院及超过 200,000 家线下零售药店,除线下零售药店外,公司专业的处方药销售团队还覆盖了所有的主流线上药店平台。同时,公司已成立专业的 DTP(直接面向患者)团队,致力于拓展 DTP 的药房渠道,满足患者多元化的医疗需求。为持续提升产品可及性,服务更多患者,公司从战略层面深入布局零售市场,升级现有业务模式,已建成一支专业化处方药零售推广团队。此外,公司设立基层广阔市场架构,根据市场潜力和产品属性,对广阔市场布局进行升级,加强基层专队建设,明确基层发展三年规划,整合基层市场资源,系统推进广阔市场的准入及业务生态发展。公司全面启动“筑渠工程”,系统推进基层战略落地,打通慢病防治“最后一公里”,构建恒瑞全链条慢病生态体系。截至目前,公司社区终端覆盖已突破 8,000 家,累计开展学术活动覆盖医生 3 万人次,基层品牌影响力显著提升。从核心市场到零售、县域、社区、线上销售,公司形成了全面覆盖的销售网络,通过加强市场准入,实现产品快速上量。

(3) 持续完善医学、市场双引擎驱动机制,打造公司创新药品牌。由医学事务、市场部引领医学市场策略升级和卓越执行,加强医学、市场团队与区域销售团队的协调配合,收集与传播关键临床数据、强化学术品牌项目活动、管理产品生命周期、建立与领域专家的合规学术交流渠道、组织患者公益教育活动,将产品设计中的差异化竞争力转化为品牌优势,助力公司全面、高效、快速推广创新产品。为更好地服务患者,提供更详实的长期生存循证医学证据,公司通过积极推动临床科研项目,积累丰富的临床数据。截至报告期末,公司正在开展中的上市后研究项目约 2,300 项,覆盖研究中心 7,000 余家。

(4) 积极探索创新治疗方案,向世界展现“中国药”的临床价值。报告期内已有与公司产品相关的 204 项重要研究成果获得国际认可,公司全球学术影响力不断提升,创新药优质临床数据全面迈向国际权威期刊。公司相关研究成果相继在 BMJ(英国医学杂志)、Journal

of Clinical Oncology（临床肿瘤学杂志）、Journal of Hematology & Oncology（血液学与肿瘤学杂志）、JAMA Oncology（美国医学会杂志 肿瘤学）、Journal of the American Academy of Dermatology（美国皮肤病学会杂志）等全球顶级期刊发表，累计影响因子达 1,553 分，包括 15 篇重磅研究论文（肿瘤领域影响因子 ≥ 30 分、非肿瘤领域影响因子 ≥ 10 分的期刊，详见附件 2）。其中，吡咯替尼联合曲妥珠单抗和多西他赛一线治疗 HER2 阳性转移性乳腺癌的临床 III 期 PHILA 研究再次发表于《英国医学杂志》，发表时影响因子达 43 分，此次发表的近 4 年随访数据进一步验证了该治疗方案为乳腺癌患者带来的长期生存获益。

2. 加速推进技术平台建设，优质创新成果持续获批

（1）加快推进早期研发与转化医学建设。在早期立项阶段，转化医学团队从疾病生物学出发，围绕公司战略目标和关注的重点疾病领域，持续开展新靶点挖掘和评估，及时对基础研究、国际会议披露的最新进展及行业内的研究热点展开深度调研，并借助内部丰富的实验平台对有潜力的新靶点、新组合、新平台展开预研验证，以确定其开发潜力，基于内部管线发现，探索多个新适应症；完善生物信息平台，整合并构建内部多组学数据库，利用 AI 技术建立智能化靶点发现平台，用高质量的内部数据为公司早期开发策略选择提供支持；运用结构生物学平台，为化学药药物发现和生物药研发项目研究提供支持，该平台拥有最先进的高通量蛋白质晶体学管道，能够精确地识别蛋白-配体和抗原-抗体复合物结合晶体结构，深入了解分子相互作用，为更好地设计分子、阐述作用机制提供支持；引进 HDX-MS（氢氘交换质谱）平台，精准解析抗原-抗体结合位点，全面加速分子改造与优化进程。

（2）持续建设行业领先的新技术平台，加强源头创新，打造优质创新产品。报告期内，公司不断完善已成熟的 ADC、双/多抗、蛋白降解剂、小核酸药物、口服多肽等技术平台，初步建成新分子模式平台，并不断开拓 AI 药物研发等平台。同时，积极利用生物信息学平台，简化包括药物发现、分子设计、药性预测及优化的各项研发流程。在新技术平台的支持和研发团队的努力下，公司不断产出差异化、具有创新竞争力的产品。报告期内，公司有 10 个自主研发的创新分子进入临床阶段，药物类型包括小分子化药、抗体、PROTAC，涉及肿瘤、自免、心血管等多个疾病治疗领域，公司研发体系继续深耕肿瘤领域的同时不断扩大慢病产品管线多元化覆盖，并积极对现有产品进行优化升级与迭代创新，为公司的可持续发展奠定坚实基础。公司 ADC 平台已有 10 余个新型、具有差异化的 ADC 分子成功获批临床，其中瑞康曲妥珠单抗（HER2 ADC）目前已有 11 项适应症被 CDE 纳入突破性治疗品种名单。

(3) 优化研发组织架构，提升创新药研发效能。公司通过整合内部资源与完善创新管理机制，构建了覆盖创新药全生命周期的四阶段研发管理委员会体系。该体系着力规范决策流程，明确各委员会在进度调控、风险合规、绩效评估、跨部门协同及战略落地等方面的权责边界；强化价值导向，加强对临床未满足需求与市场商业价值的动态评估，以此驱动研发资源精准配置；促进战略协同，确保研发管线价值最大化，实现研发策略与公司整体经营战略的深度融合。报告期内，公司持续完善以产品为中心的跨职能项目团队，整合研发、医学、注册、市场准入及商业化等全链条职能，构建端到端的责任共同体，通过前置市场评估与患者需求验证，动态优化研发路径，保障产品全周期价值决策的一致性。此外，公司积极利用 AI 技术，赋能靶点发现、分子设计及临床试验报告撰写等关键环节，通过数据智能驱动研发决策，提升研发效率与成功率，加速创新药研发进程。

(4) 快速推进创新药临床试验，7 项创新成果获批上市，多项研发管线取得进展。报告期内，公司（含报表内子公司）2 款 1 类创新药获批上市，分别为：瑞拉芙普 α 注射液（PD-L1/TGF-βRII 双功能融合蛋白）及鲁兹诺雷钠片（URAT1 抑制剂）；1 款 2 类创新药环孢素滴眼液（IV）获批上市；4 个已获批创新药的新适应症获批上市，包括：海曲泊帕乙醇胺片新增 1 个适应症（初治重型再生障碍性贫血）、瑞康曲妥珠单抗新增 1 个适应症（HER2 阳性乳腺癌二线治疗）、达尔西利片新增 1 个适应症（HR 阳性/HER2 阴性乳腺癌辅助治疗）、阿得贝利单抗新增 1 个适应症（非小细胞肺癌围术期治疗）。报告期内公司创新药国内研发管线进展包括（详见附表 3）：共有 9 项上市申请获 NMPA 受理，17 项临床推进至 III 期，22 项临床推进至 II 期，10 项创新产品首次推进至临床 I 期。主要临床研发管线详见附表 4-5。

(5) 项目注册申报工作有序推进。报告期内，公司取得创新药制剂生产批件 7 个、仿制药制剂生产批件 1 个；取得药物临床批件 67 个；获得 CDE 突破性治疗品种认定 6 项、优先审评品种认定 3 项。详见附表 6-9。

(6) 专利申请和维持工作顺利开展。报告期内，公司提交大中华地区新申请专利 157 件、国外新申请 332 件，获得大中华地区授权 68 件、国外授权 205 件。截至报告期末，拥有大中华区授权发明专利 1,054 件，欧美日等国外授权专利 1,226 件。专利覆盖新药化合物、蛋白分子结构、制备工艺、用途、制剂配方等，为公司产品提供了充分、长生命周期的专利保护。

3. 内生发展与对外合作并重，稳步推进国际化进程

(1) 坚持自主研发与开放合作并重，在内生发展的基础上着力加强国际合作。公司在

全球研发团队整合过程中，不断优化国际化的顶层设计思路，并充分利用中国、海外不同国家和地区在疾病谱系、研究经验、审批环境等方面各自的差异化优势，在技术、人才、其他资源等多方面强化互补、深度融合。公司以重点项目为突破口，在充分调研、做好风险控制的基础上，动态调整在研产品的出海模式及全球临床开发计划。同时，公司以全球化的视野积极探索与跨国制药企业、创新型初创公司、创新投资基金、区域性领先药企等多元合作伙伴的交流合作，寻求与全球领先医药企业的合作机会，促进研发成果高效转化，并借助国际合作伙伴的网络快速覆盖海外市场，加速融入全球药物创新生态，实现产品价值最大化。报告期内，公司与 BMS 达成全球战略合作及许可协议，共同推进 13 款早期项目，包含 4 项恒瑞肿瘤学及血液学项目、4 项 BMS 免疫学项目，以及双方依托恒瑞研发引擎与多元创新技术平台共同研发的 5 项创新项目。公司拥有共同开发特定项目的选择权，并且有机会与 BMS 在全球范围内共同开展特定的商业化活动。根据协议条款，BMS 将向公司支付可达 9.5 亿美元的相关付款，即 6 亿美元首付款、第一笔周年付款 1.75 亿美元，以及第二笔有条件的 2028 年周年付款 1.75 亿美元。该协议的潜在总交易额可达约 152 亿美元（包括共同研发项目选择权的行使，以及所有项目达成相应的开发、注册及商业化里程碑）。公司还有权向 BMS 收取产品净销售额的相应分梯度销售提成（不包括中国大陆、香港特别行政区和澳门特别行政区）。此外，2024 年公司通过 NewCo 模式将 GLP-1 产品组合授权给 Kailera，2026 年 4 月 Kailera 成功在纳斯达克上市，成为当时生物科技领域规模最大的 IPO 之一，这一里程碑事件充分验证了公司在全球化创新合作路径上的战略有效性。

（2）稳步开展创新药国际临床试验。在外部形势复杂、审评审批政策等不确定性因素尚不明朗的背景下，公司会根据不同产品、不同适应症的具体情况进行审慎评估，稳步推进后续研发及申报工作。报告期内，公司不断壮大海外临床团队，持续完善海外临床开发组织、项目管理和工作流程；遴选多个具有全球潜力的早期研发阶段产品，推进全球（美国）IND 申请；多个创新药启动首项海外临床试验，涵盖临床 I 期到 III 期阶段；稳步推动研发后期资本注册批准，创新药瑞维鲁胺片在欧洲的上市申请已获 EMA 受理。公司未来将通过自研、合作、许可引进等多种模式，拓展海外研发边界，丰富创新产品管线。

（3）立足中国，面向世界，通过学术交流持续增强国际影响力。公司已连续 16 年携重磅研究成果参加美国临床肿瘤学会（ASCO）年会，2026 年公司共有 91 项研究入选，再创新高，包括 6 项口头报告、3 项快速口头报告、2 项临床科学研讨会、48 项壁报、32 项线上发表，研究成果涵盖十余个肿瘤治疗领域，充分彰显了公司在全球肿瘤治疗领域的学术影响力与强劲研发实力，系统呈现出公司在多癌种覆盖、多作用机制下的肿瘤领域创新布局。此

外，公司多项产品研究被美国癌症研究协会（AACR）年会、欧洲肿瘤内科学会乳腺癌年会（ESMO BC）、美国临床肿瘤学会突破峰会（ASCO Breakthrough）、国际脑卒中大会（ISC）、世界肾脏病学大会（WCN）、美国心脏病学会（ACC）科学年会、欧洲抗风湿病联盟（EULAR）年会等国际会议录用为口头报告。大量自主研发产品的相关研究成功入选高水平国际学术会议，展现了公司强大的自主药物研发实力，也让国际医学界看到了更多中国力量。

4. 践行质量安全绿色发展理念，构建可持续运营保障体系

公司始终本着“质量第一，安全至上”的原则，以质量为依托，树立品牌形象，满足市场需求，打造绿色企业，为健康持续发展打下良好基础。

（1）持续完善质量管理体系，健全内部质量管理制度。公司持续完善从研发、生产到产品上市全流程管控，以高标准、严要求进行全方位产品质量管控和服务品质管理，不断精进质量管理模式。报告期内，公司全面推进数字化质量平台建设，包括 LIMS（实验室信息管理系统）、TMS（培训系统）、QMS（质量管理系统）、DMS（文档管理系统）及电子签名系统。目前，首批系统已在部分厂区上线运行，其余厂区正按计划有序推进各系统部署。公司上市产品的所有生产线均通过中国 GMP 检查，建立了拥有一流生产设备、国际标准化生产车间。

（2）着力加强先进质量文化建设，营造全员质量管理的良好文化氛围。报告期内，公司已完成 31 个精益管理项目，有效提升工作效率。同时组织员工参与各级药监、药检机构及行业协会的 GMP 培训，持续强化专业技能。此外，公司专家深度参与行业法规与国家标准制度修订，将实践经验反哺行业规范建设，参与了国家药监局核查中心《屏障技术检查指南》《抗体偶联药物生产质量管理指南》及 GB/T《医药工业洁净室（区）表面微生物的测试方法》等标准的编制工作。凭借常态化、体系化的 QC 小组活动，公司获评“2026 年度江苏省医药行业质量管理（QC）小组活动走在前列企业”，多个围绕核心产品收率提升的项目荣获省级 QC 小组交流一等成果。

（3）积极践行绿色发展战略，持续推进生产经营模式绿色低碳转型。公司持续开展节能技术改造，优化生产设备与工艺；积极应对污染物治理要求，引入先进工艺设备强化污染防治；稳步推进能源管控系统建设，深入开展节能减排工作，积极打造绿色制造体系。通过设备更新、源头设计优化、专项节能技改以及能源管理体系认证等一系列措施，有效提升能源利用效率，进一步夯实绿色发展基础。

（4）夯实 EHS 管理根基，提升安全环保保障效能。公司持续优化职业健康安全与环境管理体系，健全审计监督长效机制，不断提升 EHS 管理绩效；严格落实双重预防机制，常

态化推进风险分级管控与隐患排查治理。同时，持续开展 EHS 宣传培训与应急演练，推行无脚本演练模式，有效强化全员安全环保意识与现场应急处置能力，筑牢安全生产防线，为员工营造安全健康的作业环境。

附表 2-重磅研究论文发表情况

*文章发表时的影响因子

产品	研究名称	发表期刊	影响因子*
瑞康曲妥珠单抗	瑞康曲妥珠单抗治疗晚期实体瘤（HORIZON-X）：一项全球 I 期试验	《信号转导和靶向治疗》 (Signal Transduction and Targeted Therapy)	52.7
	瑞康曲妥珠单抗治疗 HER2 表达晚期胃癌和结直肠癌：一项多中心、开放标签、I 期试验	《临床肿瘤学杂志》 (Journal of Clinical Oncology)	43.4
瑞拉芙普 α	瑞拉芙普 α 联合或不联合化疗新辅助治疗不可切除 III 期非小细胞肺癌：II 期 TRAILBLAZER 试验的更新结果	《信号转导和靶向治疗》 (Signal Transduction and Targeted Therapy)	52.7
阿帕替尼	阿美替尼联合阿帕替尼对比阿美替尼一线治疗 EGFR 突变非小细胞肺癌：一项随机、多中心 II 期试验	《信号转导和靶向治疗》 (Signal Transduction and Targeted Therapy)	52.7
阿得贝利单抗	阿得贝利单抗联合贝伐珠单抗和顺铂/卡铂治疗三阴性乳腺癌脑转移的 II 期研究（ABC 研究）	《临床肿瘤学杂志》 (Journal of Clinical Oncology)	43.4
卡瑞利珠单抗+阿帕替尼	TACE 联合卡瑞利珠单抗和阿帕替尼治疗不可切除肝细胞癌（CHANCE2005/CARES-005）：一项随机 II 期试验	《临床肿瘤学杂志》 (Journal of Clinical Oncology)	43.4
	卡瑞利珠单抗联合阿帕替尼治疗难治性脊索瘤：一项 II 期试验	《临床肿瘤学杂志》 (Journal of Clinical Oncology)	43.4
	卡瑞利珠单抗联合 CAPOX 化疗后继续含卡瑞利珠单抗方案维持治疗对比仅 CAPOX 化疗作为胃癌初始治疗：一项随机 III 期试验	《英国医学杂志》 (BMJ)	43
卡瑞利珠单抗	标准放化疗联合同步和辅助卡瑞利珠单抗治疗高危鼻咽癌：一项多中心、随机、开放标签 III 期试验	《英国医学杂志》 (BMJ)	43
吡咯替尼	吡咯替尼或安慰剂联合曲妥珠单抗和多西他赛治疗 HER2 阳性转移性乳腺癌：随机 III 期 PHILA 试验的长期生存结果	《英国医学杂志》 (BMJ)	43
海曲泊帕	海曲泊帕治疗免疫性血小板减少症儿童和青少年患者：一项随机、多中心、安慰剂对照 III 期试验	《血液学与肿瘤学杂志》 (Journal of Hematology & Oncology)	40.4
艾玛昔替尼	艾玛昔替尼治疗掌跖脓疱病：一项多中心、单臂试验	《美国皮肤病学会杂志》 (Journal of the American Academy of Dermatology)	12.3

	艾玛昔替尼联合窄谱中波紫外线治疗难治性进展期白癜风的回顾性观察性研究	《美国皮肤病学会杂志》 (Journal of the American Academy of Dermatology)	12.3
HRS-7535	HRS-7535 用于无糖尿病的中国肥胖成年人：一项随机、双盲、安慰剂对照 II 期试验	《自然·通讯》 (Nature Communications)	18.1
SHR-1918	SHR-1918 治疗纯合子家族性高胆固醇血症	《美国医学会杂志·心脏病学》 (JAMA Cardiology)	14.1

附表 3 报告期内公司创新药国内研发管线进展情况（2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日）

肿瘤  非肿瘤 

报告期进展	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
NDA受理 (9项)	富马酸立康可泮	Factor B	单药	未经治阵发性睡眠性血红蛋白尿	中国			
	非布司他缓释片	黄嘌呤氧化酶	单药	痛风患者高尿酸血症的长期治疗	中国			
	芮弗西拜单抗 (SHR-1918)	ANGPTL3	单药	纯合子家族性高胆固醇血症 (HoFH)	中国			
	舒地胰岛素诺利格普肽	胰岛素受体/GLP-1	单药	2型糖尿病	中国			
	富马酸立康可泮	Factor B	单药	C5抗体经治阵发性睡眠性血红蛋白尿	中国			
	卡瑞利珠单抗	PD-1	联合	联合经动脉化疗栓塞术 (TACE) 治疗不可切除的肝细胞癌	中国			
	阿帕替尼	VEGFR-2	联合		中国			
	磷罗拉匹坦帕洛诺司琼	NK-1 / 5-HT3	单药	中致吐风险抗肿瘤药物引起恶心呕吐	中国			
	瑞康曲妥珠单抗	HER2 ADC	单药	三线HER2阳性晚期结直肠癌*	中国			
	瑞康曲妥珠单抗	HER2 ADC	单药	一二线HER2低表达复发或转移性乳腺癌	中国			
进入III期 (17项)	HRS-1780	MRA	单药	慢性肾脏病 (CKD)	中国			
	HRS9531	GLP-1/GIP	单药	动脉粥样硬化性心血管疾病 (ASCVD)	中国			
	HRS-7535	GLP-1	单药	高血压合并超重肥胖	中国			
	HRS-7535	GLP-1	单药	慢性肾病	中国			
	HRS-5635	HBV siRNA	单药	慢性乙肝	中国			
	RSS0393	PDE4	单药	银屑病	中国			
	SHR-1819	IL-4Rα	单药	结节性痒疹	中国			
	SHR-1918	ANGPTL3	单药	接受他汀和PCSK9抑制剂治疗后仍未达标的高胆固醇血症	中国			
	SHR-1918	ANGPTL3	单药	高甘油三酯血症	中国			

报告期进展	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA/BLA
进入III期 (17项)	HRS-7058	KRAS G12C	单药	KRAS G12C 突变 NSCLC 2L	中国			
	HRS-8080	SERD	联合	辅助内分泌治疗耐药局部晚期或转移性乳腺癌	中国			
	HRS-8080	SERD	单药	ER+, HER2-高复发风险早期乳腺癌延长辅助	中国			
	阿得贝利单抗	PD-L1	联合	可切除胃癌或食管胃结合部癌围手术期	中国			
	SHR-A2102	Nectin-4 ADC	单药	含铂化疗及PD-(L)1治疗失败的复发或转移性宫颈癌	中国			
	SHR-A1904	Claudin 18.2 ADC	联合	一线CLDN18.2阳性晚期胃癌	中国			
	SHR-A2102	Nectin-4 ADC	联合阿得贝利单抗	局部晚期或转移性尿路上皮癌一线	中国			
	SHR-1501	IL-15	联合	BCG无应答NMIBC	中国			
进入II期 (22项)	HRS-1780	MRA	单药	原发性醛固酮增多症	中国			
	HRS9531	GLP-1/GIP (片)	单药	2型糖尿病 (T2DM)	中国			
	HRS-4729	GLP-1/GIP/GCG	单药	代谢相关脂肪性肝炎 (MASH)	中国			
	HRS9531	GLP-1/GIP	单药	代谢相关脂肪性肝炎 (MASH)	中国			
	SHR4640	URAT1	联合	联合非布司他, 经治未达标高尿酸血症	中国			
	富马酸泰吉利定	MOR	单药	重症监护期间镇痛	中国			
	HRS-9190	nAChR	单药	全身麻醉维持期骨骼肌松弛 (间断推注)	中国			
	HRS-9190	nAChR	单药	全身麻醉维持期骨骼肌松弛 (持续输注)	中国			
	SHR-1139	IL23p19/IL36R	单药	坏疽性脓皮病	中国			
	HRS-3095	-	单药	慢性自发性荨麻疹	中国			
	SHR-2173	IFNAR1/TACI	单药	IgA肾病	中国			
	SHR-2173	IFNAR1/TACI	单药	重症肌无力	中国			
	HRS-9821	PDE3/4	单药	慢性阻塞性肺疾病 (COPD)	中国			
	RSS0343	DPP1	单药	慢性阻塞性肺疾病 (COPD)	中国			

报告期进展	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA/BLA
进入 II 期 (22项)	HRS-7058	KRAS G12C	单药	局部晚期或转移性胰腺癌2L	中国			
	阿得贝利单抗	PD-L1	联合SHR-8068+ 放化疗	结直肠癌围术期	中国			
	SHR-4394	PSMA ADC	联合	前列腺癌	中国			
	SHR-A1904	Claudin 18.2 ADC	单药	二线CLDN18.2中高表达胆管癌	中国			
	HRS-6208	CDK7	联合	乳腺癌	中国			
	瑞康曲妥珠单抗	HER2 ADC	单药	HR阳性、HER2低表达的不可切除的局部复发/ 转移性乳腺癌	中国			
	SHR-4375	TF ADC	联合	实体瘤	中国			
	SHR-1826	c-Met ADC	单药	二线c-Met过表达，驱动基因阴性NSCLC	中国			
首次进入 I 期 (10项)	SHR-3079	—	单药	B细胞非霍奇金淋巴瘤	中国			
	SHR-5421	—	单药	多发性骨髓瘤	中国			
	HRS-3005	—	单药	B细胞恶性肿瘤	中国			
	SHR-3836	—	单药	多发性骨髓瘤	中国			
	HRS-1635	—	单药	B细胞恶性肿瘤	中国			
	SHR-2524	—	联合	肝细胞癌	中国			
	HRS-8364	—	单药	晚期实体瘤	中国			
	SHR-1894	—	单药	特应性皮炎	中国			
	HRS-5765	—	单药	心力衰竭	中国			
	HRS-7156	—	单药	心力衰竭	中国			

*：2026 年 8 月已获批上市

附表 4 已上市创新药后续主要临床研发管线（截至 2026 年 7 月 31 日）

中国  全球 

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	瑞康曲妥珠单抗	HER2 ADC	单药	一二线HER2低表达复发或转移性乳腺癌	中国 			
			联合	一线HER2表达的晚期结直肠癌	中国 			
			单药	HER2阳性乳腺癌辅助治疗	中国 			
			单药或联合	HER2阳性复发或转移性乳腺癌	中国 			
			单药	三线HER2阳性晚期结直肠癌*	中国 			
			单药	一线治疗HER2突变的晚期或转移性非小细胞肺癌	中国 			
			单药	HER2表达铂耐药卵巢癌	中国 			
			单药	新辅助治疗初治早期或局部晚期HER2阳性乳腺癌	中国 			
			联合	PD-L1阳性局部复发不可切除或转移性三阴性乳腺癌	中国 			
			联合	不可切除局部晚期或转移性未经治疗胃或胃食管结合部腺癌	中国 			
			联合（阿得贝利单抗）	TNBC术后辅助	中国 			
			联合（氟唑帕利）	HER2表达的晚期实体瘤	中国 			
			联合（吡咯替尼/阿得贝利单抗）	一线HER2突变或扩增或过表达的晚期非小细胞肺癌	中国 			
			联合	HER2低表达不可切除或转移性乳腺癌	中国 			
			单药	HER2表达妇科恶性肿瘤	中国 			
			联合（阿得贝利单抗+化疗）	HER2表达晚期胃或胃食管结合部腺癌	中国 			
			单药	HER2表达/扩增的局部晚期不可切除或复发转移性胆道癌	中国 			
			联合	胃癌或胃食管结合部腺癌和结直肠癌	中国 			
			联合	HER2阳性局部晚期或转移性胆道癌	中国 			
			联合	HER2表达铂敏感卵巢癌	中国 			
			联合	复发或转移性宫颈癌	中国 			
			联合	一线结直肠癌	美国 			

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	阿得贝利单抗	PD-L1	联合	一线局限期小细胞肺癌	中国			
			联合 (SHR-8068及含铂双药化疗)	一线治疗STK11/KEAP1/KRAS突变晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌	中国			
			联合	可切除胃癌或胃食管结合部癌围手术期	中国			
			联合 (SHR-8068及贝伐珠单抗及TACE)	不可根治肝细胞癌	中国			
			联合 (SHR-8068及贝伐珠单抗)	晚期肝细胞癌	中国			
			联合	局部晚期宫颈癌	中国			
			联合 (SHR-8068及含铂化疗)	晚期非小细胞肺癌	中国			
			联合 (SHR-8068及含铂化疗)	一线晚期胆道癌	中国			
			联合 (SHR-8068及含铂化疗)	晚期胃癌及食管癌	中国			
			联合 (SHR-8068及化疗)	胃癌围术期治疗	中国			
			联合 (SHR-8068及其他)	结直肠癌 (新辅助/一线)	中国			
			联合 (SHR-8068及其他)	晚期肾癌	中国			
			联合	结直肠癌围术期	中国			
			联合 (SHR-8068及阿帕替尼)	肝细胞癌围术期	中国			
			联合	可切除非小细胞肺癌围手术期治疗	中国			
	卡瑞利珠单抗	PD-1	联合 (TACE+阿帕替尼)	联合经动脉化疗栓塞术 (TACE) 治疗不可切除的肝细胞癌	中国			
			联合 (阿帕替尼)	一线晚期肝细胞癌	美国、欧洲、亚太 (含中国) ⁽¹⁾			
			联合	不可切除局部晚期食管癌	中国			
	氟唑帕利	PARP1/2	联合 (阿比特龙)	转移性去势抵抗性前列腺癌	美国、欧洲、亚太 (含中国)			
	马来酸吡咯替尼	EGFR/ HER2/HER4	单药	HER2阳性乳腺癌延长辅助治疗	中国			
	瑞维鲁胺	AR	单药	转移性激素敏感性前列腺癌	欧洲、中国 ⁽²⁾			
			联合	低瘤负荷mHSPC	中国			
			联合	前列腺癌	中国			
	磷罗拉匹坦帕洛诺司琼	NK-1/5-HT3	单药 (复方)	中致吐风险抗肿瘤药物引起恶心呕吐	中国			

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	海曲泊帕 乙醇胺	TPO-R	单药	化疗所致血小板减少症	中国			
			单药	儿童免疫性血小板减少症	中国			
			单药	有创性操作或手术的慢性肝病伴血小板减少症	中国			
			单药	化疗所致血小板减少症	美国、欧洲			
			联合	初治非重型再生障碍性贫血	中国			
	泽美安司他	EZH2	联合	T细胞淋巴瘤	中国			
			单药	复发难治滤泡性淋巴瘤	中国			
			单药	复发/难治T细胞淋巴瘤	中国			
			联合	晚期胃癌或胃食管结合部癌	中国			
代谢	脯氨酸 恒格列净	SGLT-2	单药	慢性肾脏病	中国			
	鲁兹诺雷钠	URAT1	联合（非布司他）	痛风患者高尿酸血症	中国			
免疫	夫那奇珠单抗	IL-17A	单药	儿童及青少年中重度慢性斑块状银屑病	中国			
			单药	银屑病关节炎	中国			
			单药	活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎	中国			
	艾玛昔替尼	JAK1	单药	银屑病关节炎	中国			
			单药	活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎*	中国			
			单药（碱软膏）	轻中度特应性皮炎	中国			
			单药	溃疡性结肠炎	中国			
			单药（碱凝胶）	白癜风	中国			
			单药/联合	白癜风	中国			
	瑞马唑仑	GABAa	单药	ICU机械通气镇静	中国			
			单药	儿童及青少年全麻镇静	中国			
	富马酸泰吉利定	MOR	单药	ICU机械通气镇痛	中国			

*：2026 年 8 月已获批上市；1.中国：已获批；美国、欧洲：准备递交 BLA/MAA。2. 中国：已获批；欧洲 MAA 已受理。

附表 5 在研创新药主要临床研发管线（截至 2026 年 7 月 31 日）

中国 全球

治疗领域		药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	小分子	HRS-8080	SERD	单药	经内分泌治疗后的局部晚期或转移性乳腺癌	中国			
				联合	HR+/HER2-辅助耐药晚期乳腺癌	中国			
				单药	ER阳性/HER2阴性中或高复发风险早期乳腺癌	中国			
				联合（达尔西利）	ER阳性/HER2阴性的不可切除或转移性乳腺癌	中国			
				单药或联合	晚期乳腺癌	中国			
		HRS-4642	KRAS G12D	联合（化疗）	KRAS G12D突变的一线胰腺癌	中国			
				联合	KRAS G12D突变的晚期实体瘤	中国			
				联合	晚期胰腺癌	中国			
				单药	晚期实体瘤	中国			
		HRS-6209	CDK4	联合（HRS-8080）	晚期乳腺癌	中国			
				联合	HR+/HER2-乳腺癌	中国			
				单药	晚期实体瘤	中国			
		HRS-4508	HER2	单药	晚期恶性实体瘤	中国			
				联合	非小细胞肺癌	中国			
				联合	乳腺癌	中国			
		HRS-2189	KAT6	联合	晚期乳腺癌	中国			
				单药	晚期恶性肿瘤	中国			
		HRS-7058	KRAS G12C	单药	KRAS G12C 突变 NSCLC	中国			
				单药	二线局部晚期或转移性胰腺癌	中国			
				联合	实体瘤	中国			
				联合	结肠癌	中国			

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	小分子	HRS-3738	CRBN-E3	单药或联合	多发性骨髓瘤和非霍奇金淋巴瘤	中国		
		HRS-6208	CDK7	联合	乳腺癌	中国		
				单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		HRS-6093	-	单药	晚期实体瘤	中国		
		HRS-7172	-	单药	携带RAS突变或扩增的晚期实体瘤	中国		
		HRS-2329	-	单药	携带RAS突变或扩增的晚期实体瘤	中国		
		HRS-8364	-	单药	晚期实体瘤	中国		
	融合蛋白/单抗	HRS-1635	-	单药	B细胞恶性肿瘤	中国		
		SHR-1501	IL-15	联合（BCG）	BCG无应答NMIBC	中国		
				联合（BCG）	非肌层浸润性膀胱癌(NMIBC)	中国		
			联合	局部晚期或转移性实体瘤	中国			
		SHR-4506	-	单药	血液瘤和晚期实体瘤	中国		
		SHR-2005	-	单药	膀胱癌	中国		
	双/多抗	SHR-2524	-	联合	肝癌	中国		
		SHR-9839 (sc)	-	联合	实体瘤	中国		
		SHR-2017	RANKL/NGF	单药	实体肿瘤骨转移和多发性骨髓瘤中骨相关事件的预防	中国		
				单药	实体瘤骨转移（缓解骨转移部位疼痛，延迟或者预防骨相关事件）	中国		
		SHR-9539	-	单药	多发性骨髓瘤	中国		
		SHR-7787	DLL3/CD3	单药	晚期恶性实体瘤	中国		
				联合	恶性实体瘤	中国		
		SHR-3821	-	单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-9803	-	单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-4712	-	单药	晚期恶性肿瘤	中国		
		SHR-4610	-	单药	晚期实体瘤	中国		
		SHR-3836	-	单药	多发性骨髓瘤	中国		
		SHR-5421	-	单药	多发性骨髓瘤	中国		
		SHR-3079	-	单药	B细胞非霍奇金淋巴瘤	中国		
		SHR-4298	-	单药	晚期实体瘤	中国		

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	PRO TAC/RIP TAC	HRS-5041	AR PROTAC	联合	晚期前列腺癌	中国		
				单药	转移性去势抵抗性前列腺癌	中国		
				单药	转移性去势抵抗性前列腺癌	澳洲		
		HRS-7525	-	单药	晚期前列腺癌	中国		
				单药	转移性去势抵抗性前列腺癌	美国、澳洲		
		HRS-3005	-	单药	B细胞恶性肿瘤	中国		
	核药	HRS-4357	PSMA	单药	PSMA阳性的进展性转移性去势抵抗性前列腺癌	中国		
					转移性去势抵抗性前列腺癌	中国		
		HRS-1738	PSMA	单药	前列腺癌	中国		
		HRS-6213	-	单药	实体瘤诊断	中国		
		HRS-6768	FAP-α	单药	晚期实体瘤	中国		
	ADC	SHR-A1904	Claudin 18.2 ADC	单药	二线CLDN18.2阳性晚期胃癌或胃食管结合部腺癌	中国		
				联合	一线CLDN18.2阳性晚期胃癌	中国		
				单药	二线CLDN18.2中高表达胆管癌	中国		
				单药	晚期胰腺癌	中国		
				单药	晚期实体瘤	中国		
				单药	晚期实体瘤	美国、澳洲、欧洲		
		SHR-A2009	HER3 ADC	单药	EGFR TKI 治疗失败的EGFR突变晚期或转移性非小细胞肺癌	中国		
				联合	一线治疗EGFR突变局部晚期或转移性非小细胞肺癌	中国		
				联合	晚期实体瘤	中国		
				单药	晚期或转移性实体瘤	中国		
				单药	晚期实体瘤	日本、韩国		
		SHR-A1912	CD79b ADC	联合	复发难治弥漫大B细胞淋巴瘤	中国		
				联合	B细胞非霍奇金淋巴瘤	中国		
				单药	B细胞淋巴瘤	中国		
				单药	B细胞非霍奇金淋巴瘤	美国		

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
肿瘤	ADC	SHR-A2102	Nectin-4 ADC	单药	二/三线局部晚期或转移性尿路上皮癌	中国		
				联合（阿得贝利单抗）	一线局部晚期或转移性尿路上皮癌	中国		
			Nectin-4 ADC	单药	二/三线晚期宫颈癌	中国		
				联合（阿得贝利单抗）	局部晚期或转移性食管癌	中国		
			Nectin-4 ADC	单药	晚期妇科恶性肿瘤	中国		
				联合（阿得贝利单抗+SHR-8068）	局部晚期或转移性非小细胞肺癌	中国		
			Nectin-4 ADC	联合（阿得贝利单抗）	晚期尿路上皮癌	中国		
				联合（阿得贝利单抗+SHR-8068）	晚期尿路上皮癌	中国		
			Nectin-4 ADC	联合（阿得贝利单抗）	局部晚期或转移性非小细胞肺癌	中国		
				联合（阿得贝利单抗）	复发/转移性头颈鳞癌	中国		
			Nectin-4 ADC	联合（阿得贝利单抗）	围术期非肌层浸润膀胱癌	中国		
				单药	晚期实体瘤	美国		
			Nectin-4 ADC	单药	晚期实体瘤	中国		
				单药	局部晚期或转移性非小细胞肺癌	中国		
		SHR-1826	c-Met ADC	联合	晚期实体瘤	中国		
				联合	晚期非小细胞肺癌	中国		
				单药	二线c-Met过表达，驱动基因阴性NSCLC	中国		
				单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-4849	DLL3 ADC	联合	晚期恶性实体瘤	中国		
				单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-4394	PSMA ADC	联合	前列腺癌	中国		
				单药	前列腺癌	中国		
		SHR-4375	TF ADC	联合	实体瘤	中国		
				单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-1681	-	单药	晚期恶性实体瘤	中国		
		SHR-7782	-	单药	晚期实体瘤	中国		
		SHR-4685	-	单药	晚期实体瘤	中国、美国、澳洲		

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
代谢和 心血管 疾病	瑞普泊肽	GLP-1/GIP (注射)	单药	超重或肥胖	中国			
			单药	2型糖尿病	中国			
			单药	成人肥胖	中国			
			单药	动脉粥样硬化性心血管疾病 (ASCVD)	中国			
			单药	肥胖合并膝关节炎	中国			
			单药	阻塞性睡眠呼吸暂停合并肥胖	中国			
			单药	代谢相关脂肪性肝炎	中国			
			单药	伴心衰的肥胖	中国			
			单药	肥胖伴多囊卵巢综合征	中国			
			单药	青少年肥胖	中国			
		GLP-1/GIP (片)	单药 (片)	肥胖	中国			
				2型糖尿病	中国			
	HRS-7535	GLP-1	单药	2型糖尿病	中国			
			单药	超重或肥胖	中国			
			单药	慢性肾病	中国			
			单药	高血压合并超重肥胖	中国			
			单药	伴心衰的肥胖	中国			
	HR17031	胰岛素/ GLP-1	单药 (复方)	2型糖尿病	中国			
	SHR-3167	周胰岛素	单药	糖尿病	中国			
	HRS-1780	盐皮质 激素受体	单药	慢性肾脏病	中国			
			单药	原发性醛固酮增多症	中国			
			单药	未控制高血压或难治性高血压	中国			
	HRS-4729	GLP-1/GIP/ GCG	单药	超重或肥胖	中国			
			单药	代谢相关脂肪性肝炎	中国			
	SHR-2906	-	单药	超重/肥胖	中国			
	HRS-5817	-	单药	超重/肥胖	中国			
			单药	肥胖	澳洲			
	非布司他缓释片	黄嘌呤氧化酶	单药	痛风患者高尿酸血症的长期治疗	中国			

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
代谢和 心血管疾病	心血管	SHR-1918	ANGPTL3	单药	纯合子家族性高胆固醇血症	中国		
				单药	混合型高脂血症	中国		
				单药	高甘油三酯血症	中国		
				单药	他汀+PCSK9I后未达标的高胆固醇血症	中国		
				单药	急性胰腺炎高风险的重度高甘油三酯血症	中国		
		SHR-2004	FXI	单药	膝关节置换术后静脉血栓栓塞症的预防	中国		
				单药	预防卵巢癌手术患者术后静脉血栓栓塞症	中国		
		HRS-1893	Myosin	单药	梗阻性肥厚型心肌病	中国		
				单药	射血分数保留的心力衰竭	中国		
				单药	非梗阻性肥厚型心肌病	中国		
		HRS-5346	Lp(a)	单药	脂蛋白紊乱	中国		
		HRS-7249	ApoC3 siRNA	单药	高脂血症	中国		
				单药	急性胰腺炎高风险的重度高甘油三酯血症	中国		
		HRS-5765	-	单药	心力衰竭	中国		
		HRS-7156	-	单药	心力衰竭	中国		
		SHR-4658	-	单药	心力衰竭	中国		
		HRS-5632	-	单药	脂蛋白紊乱	中国		
		HRS-9057	-	单药	心力衰竭引起的体液潴留	中国		
		HRS-1301	-	单药	高脂血症	中国		
免疫和 呼吸系统 疾病	免疫	HRS-5965	Factor B	单药	未经治疗阵发性睡眠性血红蛋白尿	中国		
				单药	C5抗体经治疗阵发性睡眠性血红蛋白尿	中国		
				单药	IgA肾病	中国		
		HRS-7085	miR 124	单药	炎症性肠病	中国		
				单药	炎症性肠病	欧洲		

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
免疫和呼吸 系统疾病	免疫	SHR-1819	IL-4Rα	单药	特应性皮炎	中国		
				单药	结节性痒疹	中国		
				单药	青少年特应性皮炎	中国		
				单药	慢性自发性荨麻疹	中国		
				单药	儿童特应性皮炎	中国		
				单药	季节性过敏性鼻炎	中国		
		SHR-1139	IL23p19/ IL36R	单药	斑块状银屑病	中国		
				单药	溃疡性结肠炎	中国		
				单药	坏疽性脓皮病	中国		
				单药	银屑病	美国、欧洲		
		SHR-2173	IFNAR1/TAC1	单药	狼疮肾炎	中国		
				单药	膜性肾病	中国		
				单药	系统性红斑狼疮	中国		
				单药	IgA肾病	中国		
				单药	重症肌无力	中国		
				单药	原发免疫性血小板减少症	中国		
				单药	原发性膜性肾病	美国		
		RSS0393	PDE 4	单药	斑块状银屑病	中国		
		SHR-3045	PD-1	单药	特应性皮炎	中国		
					类风湿关节炎	中国		
		HRS-3095	-	单药	慢性自发性荨麻疹	中国		
				单药	慢性自发性荨麻疹（健康受试者）	澳洲		
		HRS-8797	-	单药	特应性皮炎	中国		
		SHR-1894	-	单药	特应性皮炎	中国		
	呼吸 系统	HRS-9813	-	单药	特发性肺纤维化/进展性肺纤维化	中国		
		HRS-9821	PDE3/4	单药	慢性阻塞性肺疾病	中国		
		RSS0343	DPP1	单药	非囊性纤维化支气管扩张	中国		
				单药	慢性阻塞性肺疾病	中国		

治疗领域	药品名称/代号	靶点	单药/联合	适应症	I期	II期	III期	NDA
免疫和 呼吸系统 疾病	SHR-1703	IL-5	单药	嗜酸性肉芽肿性多血管炎	中国			
			单药	嗜酸性粒细胞型哮喘	中国			
	SHR-1905	TSLP	单药	哮喘	中国			
			单药	慢性鼻窦炎伴鼻息肉	中国			
			单药/联合	特应性皮炎	中国			
			单药	慢性阻塞性肺疾病	中国			
神经科学 及其他	HRS-9190	nAChR	单药	全麻诱导+维持期维持的骨骼肌松弛	中国			
	HRS-9231	Gd造影剂	单药	脑部和全身MRI检测	中国			
			单药	MRI检测	澳洲			
	HRS-7450	-	单药	急性缺血性卒中	中国			
	HRS-2129	Nav1.8	单药	骨科术后镇痛	中国			
			单药	腹部术后镇痛	中国			
			单药	痛风性关节炎	中国			
			单药	糖尿病周围神经痛	中国			
			单药	膝骨关节炎	中国			
	HRS-4029	-	单药	急性缺血性卒中	中国			
	HRS-6257	-	单药	疼痛管理	中国			
	阿托品滴眼液	M-受体阻断剂	单药	延缓儿童近视	中国			
	HRS-8427	头孢地尔衍生	单药	复杂性尿路感染	中国			
			单药	肺部感染	中国			
	SHR7280	GnRH	单药	辅助生殖	中国			
	HRS5580	NK1	单药/联合	预防术后恶心呕吐	中国			
	HRS9432	阿尼芬净衍生	单药	念珠菌血症或侵袭性念珠菌病	中国			
	HRS-5635	HBV siRNA	单药	慢性乙肝	中国			

附表 6-创新药制剂生产批件情况

序号	批准时间	品种名称/适应症	审批类型	注册分类
1	2026. 1	瑞拉芙普 α 注射液 联合氟尿嘧啶类和铂类药物用于经充分验证的检测评估 PD-L1 阳性（CPS≥1）的局部晚期不可切除、复发或转移性胃及胃食管结合部腺癌的一线治疗	上市申请	治疗用生物制品 1 类
2	2026. 5	鲁兹诺雷钠片 用于痛风伴高尿酸血症患者	上市申请	化学药品 1 类
3	2026. 3	海曲泊帕乙醇胺片 联合免疫抑制治疗适用于 15 岁及以上初治重型再生障碍性贫血（SAA）患者	上市申请	化学药品 2. 4 类
4	2026. 3	注射用瑞康曲妥珠单抗 用于治疗既往接受过一种或一种以上抗 HER2 药物治疗的局部晚期或转移性 HER2 阳性成人乳腺癌患者	上市申请	治疗用生物制品 2. 2 类
5	2026. 6	羟乙磺酸达尔西利片 联合内分泌治疗用于激素受体（HR）阳性，人表皮生长因子受体 2（HER2）阴性的高复发风险的早期乳腺癌患者的辅助治疗	上市申请	化学药品 2. 4 类
6	2026. 6	环孢素滴眼液（IV） 可促进干眼患者泪液分泌，用于干眼所致的泪液生成减少的患者，以改善干眼的体征	上市申请	化学药品 2. 2 类
7	2026. 6	阿得贝利单抗注射液 联合含铂化疗作为新辅助治疗，术后继续以本品作为单药辅助治疗，用于治疗可手术切除的 II、IIIA 和 IIIB 期且无已知表皮生长因子受体（EGFR）突变或间变性淋巴瘤激酶（ALK）重排的成人非小细胞肺癌（NSCLC）患者	上市申请	化学药品 2. 2 类

附表 7-仿制药制剂生产批件情况

序号	批准时间	品种名称/适应症	审批类型	注册分类
1	2026. 5	ω-3 甘油三酯（2%）中/长链脂肪乳/氨基酸（16）/葡萄糖（30%）注射液 当口服或肠内营养无法进行、不足或有禁忌时，本品为中重度分解代谢的成人患者提供肠外营养治疗所需的能量、必需脂肪酸（包括 ω-3 和 ω-6 脂肪酸）、氨基酸、电解质和液体	上市申请	化学药品 3 类

附表 8-纳入突破性治疗品种情况

序号	品种名称	适应症
1	注射用 SHR-1826	单药治疗既往接受过至少一线系统性治疗失败的 c-Met 过表达（2-3+，≥50%）驱动基因阴性局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌
2	注射用瑞康曲妥珠单抗	用于 HER2（ERBB2）激活突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的一线治疗
3	注射用瑞康曲妥珠单抗	联合帕妥珠单抗用于人表皮生长因子受体 2（HER2）阳性的复发或转移性乳腺癌患者，针对复发/转移性疾病，患者既往应未接受过抗 HER2 治疗
4	HRS-5346 片	治疗脂蛋白（a）水平的升高
5	HRS-4642 注射液	联合吉西他滨和紫杉醇（白蛋白结合型）用于携带 KRAS G12D 突变的晚期或转移性胰腺癌的一线治疗
6	注射用 SHR-A2102	治疗含铂化疗及 PD-（L）1 抑制剂治疗失败的复发或转移性宫颈癌

附表 9-纳入优先审评品种情况

序号	品种名称	适应症
1	注射用瑞康曲妥珠单抗	用于经奥沙利铂、氟尿嘧啶和伊立替康治疗失败的 HER2 阳性结直肠癌成人患者
2	注射用瑞康曲妥珠单抗	单药用于治疗既往在转移性疾病阶段未接受过或接受过一线化疗，或在辅助化疗期间或完成辅助化疗之后 6 个月内复发的，不可切除或转移性 HER2 低表达（IHC 1+或 IHC 2+/ISH-）成人乳腺癌患者
3	SHR-1918 注射液	用于治疗成人和 12 岁及以上的未成年人纯合子型家族性高胆固醇血症（HoFH）患者

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

☒适用 ☐不适用

（一）创新驱动的国际化制药企业

公司已形成行业领先且高度差异化的创新产品矩阵，其中多款产品具有成为重磅药物的潜力。目前，公司已在中国获批上市 26 款 1 类创新药、6 款 2 类新药，另有 100 多个自主创新产品正在临床开发，400 余项临床试验在国内外开展。公司预期将维持强劲的增长势头，持续推出创新产品。2023 年至 2025 年，对公司产品的研究在《柳叶刀》《英国医学杂志》《美国医学会杂志》《自然·医学》《临床医师癌症杂志》和《肿瘤年鉴》等国际顶级学术期刊上发表了 1,027 篇同行评审论文，累计影响因子约 8,043 分。

同时，为巩固在创新方面的领先地位，公司持续加大研发投入。2023 年至 2025 年，公司研发费用分别为 49.54 亿元、65.83 亿元及 69.61 亿元，占同期总收入的 21.7%、23.5%及 22.0%。在做出重大研发投入的同时，公司仍然保持了稳健的净利润率以及可观的经营性现金流流入。稳健的盈利能力和强劲的现金流能够保证公司持续投资于研发活动，以推动长期可持续增长，从而支持良性循环。为进一步强化公司在生物医药领域的基础研究能力，加速突破原研药、高端制剂等“卡脖子”技术瓶颈，公司积极推动政产学研联动，与国家自然科学基金委员会联合成立“国家自然科学基金民营企业创新发展联合基金”。公司将在 2025-2027 年累计投入 1.2 亿元设立专项基金，国家自然科学基金委员会按 1:10 比例匹配 1,200 万元资金，总计 1.32 亿元，共同针对企业发展中的紧迫需求，吸引和集聚全国优秀科研人员，重点围绕肿瘤、代谢性疾病、免疫性疾病、麻醉与重症医学、临床药学等方向开展基础研究或应用基础研究。此外，公司与中国科技发展基金会正式签署战略合作谅解备忘录，公司将在备忘录有效期内向基金会提供总额人民币 1 亿元用于资助科技创新、资源赋能、人才培养、国际交流、学术活动、健康科普及行业竞赛等七大领域的合作。

近年来，公司不断加速全球化扩张，以充分发挥产品矩阵和技术平台的潜力。公司在亚洲、欧美及澳大利亚设立 15 个研发中心，报告期内多个创新药启动首项海外临床试验。此外，公司已在海外获得包括注射剂、口服制剂和吸入性麻醉剂在内的约 20 个注册批件，产

品在 50 多个国家实现商业化。公司已与 BMS、GSK、MSD 等知名跨国制药企业达成对外许可交易，另获得若干合作伙伴的股权，极大地提升了公司的全球影响力和业界认可度。

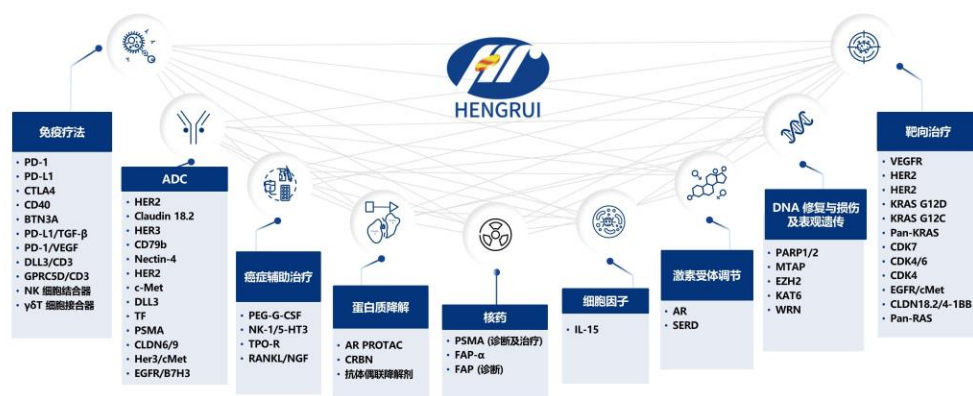
（二）全面覆盖重大未满足医疗需求与高增长潜力治疗领域，打造差异化创新产品矩阵

利用领先的技术平台，公司开发了高度差异化的创新产品矩阵，其中包括数款潜在重磅产品。公司围绕具有重大未满足医疗需求和显著增长潜力的治疗领域，开展了全面的战略性布局。

1. 肿瘤

根据弗若斯特沙利文的资料显示，2023 年全球新增约 2,080 万癌症病例及 1,000 万癌症死亡案例，肿瘤领域的未满足医疗需求亟需治疗手段的革新。

如下图所示，公司建立了一套完整的工具箱，能够开发多种新型疗法下的优质肿瘤药物，广泛覆盖全球主要癌症类型。



资料来源：公司数据

公司广泛的产品组合可最大限度地激发联合治疗的潜力，探索出较目前标准疗法显著更优的新疗法，不断改善患者的无进展生存期 (PFS) 和总生存期 (OS)。

2. 代谢和心血管疾病

糖尿病、肥胖等代谢紊乱通常会增加心血管、脑血管、肾脏疾病的患病风险，高血压、高胆固醇等心血管疾病可诱发冠心病、心力衰竭和卒中等高死亡率疾病。虽然患者可在该治疗领域使用现有的治疗方案，但仍有大量未满足医疗需求，包括提供更灵活的给药方式、更好的疗效和安全性等，因此对创新治疗方案的需求也在不断增长。为了解决该领域重大未满足

足医疗需求，公司战略性地开发了口服和注射剂型等多种药物形式的 GLP-1 在研药物。此外，依托最新的科学发现，公司还开发了其他治疗代谢和心血管疾病的创新在研药物管线，包括肌球蛋白抑制剂、Lp(a)抑制剂、siRNA 等。

3. 免疫和呼吸系统疾病

全球医疗领域面临免疫和呼吸系统疾病的重大负担，这与该类疾病患病率高且具有长期药物需求密切相关。根据弗若斯特沙利文的资料显示，2023 年全球银屑病、类风湿性关节炎、哮喘、慢性阻塞性肺疾病的患病人数分别约 1.36 亿人、0.41 亿人、7.87 亿人及 2.46 亿人。可延长半衰期、增强患者可及性、提高依从性、安全性良好的创新药预计未来会成为该领域的增长驱动因素。

为解决未满足的医疗需求，公司战略性重点关注与自身免疫疾病有关的重要病理靶点及通路，并同时使用小分子、肽类、单抗和双抗、融合蛋白、吸入疗法等多种药物模式以增强疗效及满足患者全方位需求。

4. 神经科学

神经科学研发管线广泛涵盖镇痛及麻醉、神经退行性疾病、卒中等治疗领域。阿尔茨海默病和帕金森病是全球两种主要的神经退行性疾病。2023 年估计全球有 5,830 万名痴呆症患者，其中阿尔茨海默病占痴呆症病例的 60%至 70%。同年，全球有 940 万人患有帕金森病。在针对明确致病机制的疾病修饰治疗（有望延缓疾病进展）及中晚期对症治疗方面，均存在大量未满足的医疗需求。此外，卒中是全球致死及致残的主要原因，公司一直在开发作用于不同阶段、不同作用机制的疗法，以改善卒中的治疗模式。

疼痛管理是中国乃至全球的另一个关键问题。公司已有自主研发的创新药物获批用于急性疼痛的治疗，并将继续探索在其他类型疼痛的应用潜力。在全球有超过 20%的人受到慢性疼痛的影响，症状控制不足、药物耐受性差及阿片类药物过度使用仍是长期临床实践中的挑战。另外，麻醉镇静、肌松、围术期管理和重症医学等领域也存在巨大的增长潜力，公司在上述领域均具有创新药物管线布局。

附表 10-重要创新产品矩阵

治疗领域	产品名称	简介
肿瘤 -肿瘤免疫	1、卡瑞利珠单抗	一款新型抗 PD-1 抗体。已获国家药监局批准用于多个适应症的治疗。在一项全球III期 CARES 310 临床研究中，卡瑞利珠单抗联合阿帕替尼作为晚期肝细胞癌的一线疗法，中位总生存期(mOS)长达 23.8 个月（而索拉非尼的中位总生存期为 15.2 个月）。截至报告期末，在获批的不可切除或转移性肝细胞癌治疗方案中，卡瑞利珠单抗联合阿帕替尼成为迄今为止获得最长 mOS 研究数据的治疗方案。
	2、阿得贝利单抗	一款新型抗 PD-L1 抗体。其与卡铂和依托泊苷联合用药已获国家药监局批准作为广泛期小细胞肺癌(ES-SCLC)的一线治疗药物，2026 年 6 月新增获批非小细胞肺癌（NSCLC）围术期适应症，是国内首个获批 NSCLC 围术期适应症的国产 PD-L1 抑制剂。阿得贝利单抗能够缓解 PD-L1 介导的免疫抑制并增强杀伤性 T 细胞的功能，是各种联合疗法的基石药物。截至报告期末，公司在中国进行了多项临床研究，以进一步扩大阿得贝利单抗的联合治疗使用范围，包括与 SHR-8068（一种抗 CTLA-4 抗体）、ADC 药物和 RAS 靶向药物联合使用。
	3、瑞拉芙普 α	全球首款获批上市的抗 PD-L1/TGF-β RII 双特异性抗体融合蛋白，2026 年 1 月于中国获批上市，用于经充分验证的检测评估 PD-L1 阳性（CPS≥1）的局部晚期不可切除、复发或转移性胃及胃食管结合部腺癌的一线治疗。
	4、SHR-7787	一款抗 DLL3/CD3 双特异性抗体。该产品能够与 DLL3 蛋白和 CD3 蛋白特异性结合，富集表达 DLL3 抗原的肿瘤细胞周围的 CD3 阳性 T 细胞，诱导 T 细胞活化，使其对肿瘤细胞发挥靶向杀伤作用。其 CD3 结合亲和力被设计为相对较弱，以减轻 T 细胞的非特异性活化，减少外周炎症细胞因子的产生。
	5、抗 PD-1/VEGF 双特异性抗体	一款抗 PD-1/VEGF 双特异性抗体。联合阻断 PD-1 和 VEGF，不仅可解除免疫抑制、激活 T 细胞，还能改善肿瘤微环境，增强免疫细胞对实体瘤的渗透和杀伤。
肿瘤 -ADC 药物	1、瑞康曲妥珠单抗	一款具备同类最佳潜力的 HER2 ADC。与其他 HER2 ADC 相比，瑞康曲妥珠单抗可能具有良好疗效和更佳的安全性。目前，公司瑞康曲妥珠单抗已在国内获批 HER2 激活突变不可切除的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）二线治疗、局部晚期或转移性 HER2 阳性乳腺癌二线治疗和在经奥沙利铂氟尿嘧啶和伊立替康治疗失败的 HER2 阳性结直肠癌 3 项适应症。其用于治疗 HER2 低表达乳腺癌适应症已在国内递交 NDA 并获受理，且 11 次获得 CDE 突破性治疗品种认定，另有多项涵盖非小细胞肺癌、乳腺癌、胃或胃食管结合部腺癌、胆道癌、妇科恶性肿瘤等领域的临床研究正在进行。
	2、SHR-A2102	一款具备同类最佳潜力的 Nectin-4 ADC。公司正在尿路上皮癌中开展两项III期临床研究。该产品已获国家药监局突破性疗法认定及美国 FDA 快速通道资格认定。
	3、SHR-1826	一款 c-Met ADC。该产品单药治疗既往接受过至少一线系统性治疗失败的 c-Met 过表达（2-3+，≥50%）驱动基因阴性局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌适应症已纳入突破性治疗品种名单，该适应症的关键注册临床研究正在开展。
	4、SHR-A1904	一款具备同类最佳潜力的 CLDN18.2 ADC。该产品用于治疗既往接受至少一线系统治疗的 CLDN18.2 阳性的局部晚期或转移性胃或胃食管交界处腺癌的适应症已获突破性疗法认定。截至报告期末，该产品用于 CLDN18.2 阳性晚期胃癌或胃食管结合部腺癌的两项III期临床研究正在开展。
	5、SHR-4849	一款 DLL3 ADC。SHR-4849 对 DLL3 高表达及中表达的不同肿瘤细胞系均具有较强的增殖抑制活性，并表现出显著的旁观者效应，能够通过杀死 DLL3 高表达细胞时释放毒素来杀死 DLL3 低表达细胞。2024 年 12 月，公司向 IDEAYA Biosciences 授予在全球（大中华区除外）开发、生产和商业化 SHR-4849 的独家权利。截至报告期末，公司正在进行 SHR-4849 治疗晚期恶性实体瘤的 II 期临床研究。

	6、SHR-A2009	一款具备同类最佳潜力的 HER3 ADC。SHR-A2009 在表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗失败的 EGFR 突变晚期或转移性非小细胞肺癌的一项III期临床试验期中分析主要终点达到统计学显著性，结果显示 SHR-A2009 对比含铂双药化疗，可显著延长患者无进展生存期（PFS），目前该适应症在中国已递交 NDA 并获受理。此外，SHR-A2009 用于治疗经三代 EGFR 酪氨酸激酶抑制剂和含铂化疗后疾病进展的 EGFR 突变的转移性非小细胞肺癌适应症已获得美国 FDA 快速通道资格认定。截至报告期末，SHR-A2009 一线治疗 EGFR 突变局部晚期或转移性非小细胞肺癌的研究也已推进至III期临床阶段。
	7、SHR-A1912	一款具备同类最佳潜力的 CD79b ADC。SHR-A1912 已获得美国 FDA 的快速通道资格认定，用于治疗既往接受过至少 2 线治疗的复发/难治性弥漫大 B 细胞淋巴瘤。截至报告期末，公司正在进行 SHR-A1912 联合标准治疗方案用于复发难治弥漫大 B 细胞淋巴瘤的III期临床研究以及其他联合疗法的 II 期临床研究。
肿瘤-ER 及 CDK 靶向药物	1、HRS-2189	一款新型 KAT6 特异性抑制剂。HRS-2189 通过抑制组蛋白赖氨酸的乙酰化来调节多种下游致癌基因的表达，从而发挥抗肿瘤作用。截至报告期末，其联合治疗晚期乳腺癌的 II 期临床研究正在开展。
	2、HRS-8080	一款新型、口服、小分子 SERD。HRS-8080 高效、选择性地降解 ER，并通过降低 ER 蛋白水平，进而抑制下游信号，从而抑制肿瘤细胞增殖，发挥抗肿瘤作用。HRS-8080 与公司已获批的 CDK4/6 抑制剂达尔西利联用时，能够进一步提高乳腺癌治疗效果。在 II 期临床研究中，HRS-8080 联合达尔西利显示出优异的持续缓解时间和良好的安全性。截至报告期末，公司正在进行多项针对乳腺癌的III期临床研究。
	3、达尔西利	一款新型口服 CDK4/6 抑制剂，可靶向细胞周期失调的细胞。2026 年上半年，达尔西利新增获批联合内分泌治疗用于激素受体（HR）阳性，人表皮生长因子受体 2（HER2）阴性的高复发风险的早期乳腺癌患者的辅助治疗，标志着其乳腺癌临床布局从晚期拓展至早期辅助治疗，也填补了中国自主研发的 CDK4/6 抑制剂在 HR+/HER2-乳腺癌早期辅助治疗领域的空白。
	4、HRS-6209	一款新型、高效、高选择性 CDK4 抑制剂。HRS-6209 有效抑制 CDK4/cyclin D 复合物及下游信号，诱导肿瘤细胞停滞在 G1 期，从而抑制肿瘤细胞增殖并发挥抗肿瘤作用。与 CDK4/6 抑制剂相比，CDK4 抑制剂具有可观的疗效和较低的毒性，适合需要长期治疗的患者。截至报告期末，公司正在进行一项 HRS-6209 作为单一疗法治疗晚期实体瘤的 I 期临床研究，同时布局多项乳腺癌联合用药临床试验，已进入 II 期临床阶段。
	5、HRS-6208	一款新型、高效、高选择性的 CDK7 抑制剂。该产品通过磷酸化其他 CDK，阻断 CDK7 介导的细胞周期致癌作用，并通过磷酸化 RNA 聚合酶 II 阻断转录启动。细胞生长抑制研究显示，其对多种肿瘤细胞系具有广泛的活性，在人体内也观察到了令人鼓舞的活性。截至报告期末，该产品联合治疗乳腺癌的 II 期临床研究正在开展。
肿瘤-RAS 靶向药物	1、HRS-7058	一款新型、强效、高选择性的下一代 KRAS G12C 抑制剂，用于治疗携带 KRAS G12C 突变的晚期实体瘤患者。HRS-7058 被设计用于抑制活性和非活性状态的 KRAS G12C。截至报告期末，HRS-7058 用于标准治疗失败的 KRAS G12C 突变型晚期或转移性非小细胞肺癌适应症已进入III期临床研究阶段，还有多项 II 期临床试验正在开展，其用于既往至少一线系统性治疗失败的 KRAS G12C 突变的局部晚期或转移性胰腺癌适应症已获 CDE 突破性治疗认定。
	2、HRS-4642	一款脂质体注射液形式的新型、强效、长效及高选择性 KRAS G12D 抑制剂，具备同类首创潜力。HRS-4642 是全球首款发表了临床数据的 KRAS G12D 靶向抑制剂，其联合吉西他滨和紫杉醇（白蛋白结合型）用于携带 KRAS G12D 突变的晚期或转移性胰腺癌的一线治疗适应症已获 CDE 突破性治疗认定，截至报告期末，该适应症正处于III期临床研究阶段。
	3、HRS-6093	一款新型、高效、选择性的口服 KRAS G12D 抑制剂。该产品能够特异性结合 KRAS G12D 突变蛋白，发挥抗肿瘤作用，截至报告期末，其用于晚期实体瘤的 I 期临床研究正在开展。
	4、HRS-7172	一款新型抗肿瘤抑制剂。截至报告期末，其用于晚期实体瘤的 I 期临床研究正在开展。
代谢和心血管疾病	1、瑞普泊肽	一款新型的 GLP-1 和 GIP 双重受体激动剂，具备同类最佳潜力，可有效降低体重、血糖、血压、甘油三酯。口服瑞普泊肽片中国 II 期减重研究、瑞普泊肽注射液中国超重或肥胖多内分泌代谢卵巢综合征（PMOS）研究、瑞普泊肽注射液中国境外首个临床数据—— I 期单次递增剂量研究成果亮相 2026 年美国糖尿病学会（ADA）年会。瑞普泊肽注射液治疗经二甲双胍单药或联合 SGLT2 抑制剂治疗后血糖控制不佳成人 2 型糖尿病患者的中国III期临床试验（HRS9531-303）、治疗中国 2 型糖尿病初治人群的III期临床试验（HRS9531-302）取得积极顶线结果。瑞普泊肽注射液用于成人长期体

		重管理的上市申请已获国家药监局受理，公司还在开展瑞普泊肽注射液针对阻塞性睡眠呼吸暂停（OSA）合并肥胖、肥胖伴膝关节关节炎、动脉粥样硬化性心血管疾病的III期临床研究以及其他多项II期临床研究。口服瑞普泊肽片针对肥胖适应症的III期临床试验、针对2型糖尿病的II临床试验正在中国推进。
	2、HRS-7535	一款新型口服小分子 GLP-1R 激动剂，在给药方面具有优势。HRS-7535 在中国成人肥胖及超重人群中的III期临床试验（HARBOR-1）、在成人2型糖尿病受试者中开展的两项III期临床试验（OUTSTAND-2、OUTSTAND-1）取得积极顶线结果。公司还在开展 HRS-7535 治疗高血压合并超重肥胖、慢性肾病的III临床研究以及伴心衰的肥胖人群的II期临床研究。
	3、HRS-4729	一款长效注射给药的多肽类药物，是一种靶向 GLP1/GIP/GCG 的三重受体激动剂。HRS-4729 通过激活多个靶点改善胰岛素分泌，同时控制血糖、摄食量及体重。HRS-4729 注射液在中国健康参与者中开展的I期首次人体临床试验（HRS-4729-101）取得积极顶线数据。目前全球尚无获批的 GLP1/GIP/GCG 三重受体激动剂。
	4、SHR-1918	公司自主研发的血管生成素样蛋白3（ANGPTL3）单克隆抗体，通过抑制 ANGPTL3 的活性，降低血清中的甘油三酯（TG）和低密度脂蛋白（LDL-C）水平。目前该产品纯合子家族性高胆固醇血症（HoFH）适应症已递交 NDA，并纳入优先审评程序，另有混合型高脂血症、难治性高胆固醇血症、高甘油三酯血症等III期临床正在推进。
	5、HRS-1893	一款用于治疗肥厚型心肌病及相关心力衰竭的新型肌球蛋白（Myosin）抑制剂。该产品可能在减少目标患者的阻塞性症状方面提供卓越疗效，并在避免或减少心肌收缩力下降导致的不良事件方面具有卓越的安全性。公司正在进行其用于梗阻性肥厚型心肌病（oHCM）的III期临床研究。报告期内，该产品关于 nHCM、oHCM 的II期临床数据已发布。
	6、SHR-2004	公司自主研发的新型抗凝药物，属凝血因子 XI（FXI）单克隆抗体，通过靶向凝血内源性通路实现抗栓作用，同时保留止血功能。目前该产品全膝关节置换术后静脉血栓栓塞症（VTE）预防的III期研究已达到主要终点，III期临床数据已发布，公司计划2026年在中国递交上市申请。此外，卵巢癌术后 VTE 预防适应症II期试验已完成。
	7、HRS-5346	一款口服的靶向 Lp(a) 的小分子抑制剂。该产品显示出通过有效降低 Lp(a) 来预防动脉粥样硬化性心血管疾病风险的潜力，口服给药也有望为患者提供更大的便利，其II期临床试验已完成。
	8、口服 PCSK9	通过抑制 PCSK9 蛋白与 LDL 受体结合，减少 LDL 受体降解，从而上调 LDL 受体表达，增强肝脏对 LDL-C 的清除能力，有效降低血浆 LDL-C 水平；其口服给药方式较注射型 PCSK9 单抗具有更好的患者依从性和便利性。公司正在进行该产品的II期临床研究。
	9、siRNA 类	一款靶向 APOC3 的 siRNA 在研药物。通过 RNA 干扰抑制 APOC3 蛋白的表达，可有效降低甘油三酯，从而降低高甘油三酯血症患者的 ASCVD 风险，公司正在进行该产品的II期临床研究。 一款靶向 Lp(a) 的 siRNA 在研药物。通过介导肝脏 LPA 基因 mRNA 降解，抑制载脂蛋白(a)生成，特异性长效降低血浆 Lp(a)，对其余脂质代谢通路无明显干扰，公司正在进行该在研药物的II期临床研究。
免疫和呼吸系统疾病	1、夫那奇珠单抗	一款具备同类最佳潜力的抗 IL-17A 抗体。该产品通过创新表位实现高 IL-17A 亲和力，同时因鼠源成分含量极低而降低了免疫原性。夫那奇珠单抗是国家药监局批准的首个国产自主研发的重组抗 IL-17A 人源化单克隆抗体，已获批用于治疗中重度斑块状银屑病、强直性脊柱炎。
	2、艾玛昔替尼	一款高选择性 JAK1 抑制剂，具备同类最佳潜力。与其他 JAK 抑制剂相比，艾玛昔替尼展现出对 JAK1 的药效和选择性。艾玛昔替尼是国家药监局批准的首个国产自主研发的 JAK1 抑制剂，已批准用于治疗中重度特应性皮炎、强直性脊柱炎、中重度活动性类风湿性关节炎、斑秃和活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎。
	3、SHR-1905	一款具备同类最佳潜力的长效抗 TSLP 抗体。SHR-1905 的半衰期较长，与全球唯一获批的抗 TSLP 抗体相比，用药间隔时间更长。该产品的海外权益已授权给葛兰素史克（GSK）公司进行开发。截至报告期末，SHR-1905 正在进行治疗重度未控制哮喘的III期临床研究、治疗慢性鼻炎伴鼻息肉（CRSwNP）的III期临床研究。

	4、HRS-9821	一款具备同类最佳潜力的 PDE3/4 抑制剂，共有两款剂型在开发中，包括吸入混悬液和吸入粉雾剂。HRS-9821 表现出较长的药效维持时间，与同靶点竞品相比，预计可降低给药频率。该产品的海外权益已授权给葛兰素史克（GSK）公司进行开发。截止报告期末，HRS-9821 正在开展一项治疗慢性阻塞性肺疾病（COPD）的 II 期研究。
	5、SHR-1703	一款新型、长效抗 IL-5 抗体。SHR-1703 表现出高 IL-5 亲和力和延长的半衰期，可减少嗜酸性粒细胞介导的炎症和损伤。公司正在进行一项 III 期临床研究，以确证 SHR-1703 对哮喘患者的疗效和安全性。此外，截至报告期末，公司正在进行一项该产品治疗嗜酸性肉芽肿性多血管炎（EGPA）的 II / III 期临床研究。
	6、SHR-2173	一款全球首创的 IFNAR1/TACI 抗体融合蛋白，可双重阻断 I 型干扰素通路及 BAFF/APRIL 介导的 B 细胞-自身抗体通路，通过多靶点策略同时干预自身免疫性疾病的两大核心病理机制，有望实现比现有单靶点疗法更全面的免疫调节及更优疗效。截至报告期末，SHR-2173 已完成系统性红斑狼疮（SLE）的 I 期临床研究，结果显示良好的安全性、耐受性、并观察到初步疗效信号，目前正在开展中重度活动性 SLE 的 II 期临床研究。此外，公司正积极推进该产品在多项自免和肾脏适应症的临床开发。目前国内外尚无同类药物获批上市或在临床研发阶段。
	7、SHR-1819	一款抗 IL-4R 靶点的单克隆抗体，可与 hIL-4R α 高亲和力结合，同时阻断 Th2 关键细胞因子 IL-4 和 IL-13 的生物学效应，对 2 型炎症相关疾病有治疗作用。截至报告期末，SHR-1819 已在成人特应性皮炎（AD）、青少年 AD、结节性痒疹（PN）及过敏性鼻炎（SAR）患者中开展 III 期临床研究。SHR-1819 在成人 AD II 期研究结果显示良好的安全性、耐受性，并观察到确切的疗效信号。
	8、SHR-1139	一款全球首创的长效抗 IL-23p19/IL-36R 双特异性抗体，可同时阻断 IL-36R 和 IL-23 两条通路，可能提供更全面、持久的炎症控制，有望在多种免疫炎症性疾病中实现协同治疗获益。该产品半衰期长，可降低给药频率。截至报告期末，SHR-1139 已完成健康人和银屑病患者 I 期临床研究，结果显示良好的安全性、耐受性和超长效疗效；目前正在开展中重度斑块状银屑病、活动性溃疡性结肠炎、坏疽性脓皮病等适应症的 II 期研究。
神经科学	1、HRG2010	一款创新性的固定剂量卡比多巴和左旋多巴复方速释/缓释组合药物。HRG2010 的开发旨在改善帕金森病患者运动症状波动。截至报告期末，公司已完成 HRG2010 治疗帕金森病的 III 期临床研究，研究结果支持其改善运动波动，且安全性和耐受性良好。
	2、HRS7450	一款具有潜在更佳安全性特征的溶栓药物，目标为在较标准治疗更长的时间窗内改善患者预后，目前正在开展 II 期临床研究。
	3、Nav1.8 抑制剂	一款高选择性的电压门控钠离子通道亚基 1.8 (Nav1.8) 抑制剂，其作为一种非阿片类止痛药物具有巨大潜力。与目前的标准疗法相比，其预期具有更好的安全性和耐受性。已有一项 Nav1.8 抑制剂在美国获批用于成人急性疼痛的治疗，同类药物在国内尚未获批，全球尚无该靶点的药物获批用于慢性疼痛适应症的治疗。

（三）多管齐下的研发实力和领先的技术平台助力开发潜在重磅产品

公司致力于持续研发同类首创和同类最佳分子，造福全球患者。为此，公司战略性地采用多管齐下的方式，针对已被识别的可成药靶点，研究和开发具有不同特性的药物产品。数十年来，研究已从小分子扩展到其他更多的药物形式，包括 PROTAC、RIPTAC、肽类、小核酸、单克隆抗体、双特异性抗体、多特异性抗体、ADC、DAC、APC 及放射性配体疗法等。得益于在药物通路和分子设计方面全面的工具箱和深刻理解，公司还开发了多个药物集群，例如肿瘤免疫治疗药物、ADC、ER 和 CDK 靶向药物和 RAS 靶向药物，以解决大量未满足的医疗需求。

在领先技术平台的支持下，多管齐下的策略使公司能够实现创新突破，并大幅缩短发现和验证潜在同类首创或同类最佳化合物的时间。在小分子药物研究领域，公司在 RAS 信号通路抑制领域已完成前瞻性战略布局，重点覆盖 KRAS G12D、KRAS G12C、pan-KRAS、pan-RAS、RAS G12D、RAS G12C 及 RAS G12V 在内的多种 RAS 突变领域，并开发了多款不同作用机制的候选药物。通过自主开发多技术路径的药物分子，公司已构建起梯次分明、迭代有序的临床管线，致力于从源头推动 RAS 靶向治疗的创新突破。以具有同类首创潜力的 KRAS G12D 抑制剂 HRS-4642 为例，公司利用脂质体技术设计了脂质体剂型，以实现靶向给药、控释和缓释，同时降低全身毒性。

领先的创新技术平台为公司持续创新提供了源源不断的动力。凭借布局全球的 15 个研发中心的支持，公司建立起了一系列拥有强大且差异化功能的技术平台，涵盖创新药研发整个流程。例如，恒瑞迅捷模块化 ADC 创新平台 HRMAP、双特异性抗体平台 HOT-Ig 及 HART-IgG，是公司结合了尖端技术的自研平台，具有产生差异化新分子的能力。其中 HRMAP 平台包含具备不同作用机制的有效载荷、最佳连接子/偶联方式，以及全面的抗体发现和抗体工程能力，使公司能够在短时间内创造出具有所需体外和体内特性的抗体偶联药物；HOT-Ig 双特异性抗体平台利用来自人类的遮蔽蛋白(obscurin)和肌联蛋白(titin)的免疫球蛋白样结构域对取代 CH1/CL 结构域（抗体重链恒定区 1/轻链恒定区配对结构域），避免重链和轻链错配，可以创造出各种各样的双特异性抗体，具有多种构型、极高的稳定性且对多样序列的高度兼容性；HART-IgG 是公司新开发的多功能平台，可有效制备双/多特异性抗体，通过该平台所开发的双/多特异性抗体，展现出强大的物理化学特性及良好的成药性。此外，该平台技术与其他工程/偶联技术相兼容，可用于开发双/多特异性抗体偶联药物，得到的双抗双毒素抗体偶联分子呈现出很好的理化性质以及优越的药代性质。

公司的技术平台正在实现模块化演进迭代，利用平台间的协同，快速迭代在研药物并研发出更安全、更有效、更便捷的新疗法。以 ADC 为例，公司于 2010 年开始研究 ADC 及其他生物偶联药物。截至目前，公司将超过 10 种差异化 ADC 分子推进至临床阶段，其中瑞康曲妥珠单抗(SHR-A1811)有 11 个适应症获得国家药监局的突破性疗法认定。公司不断推进技术进步，大幅扩大生物偶联药物组件库及研究“AXC”药物。例如，针对抗体部分，公司利用转化医学优势来识别新的肿瘤（或靶点）相关抗原。抗体工程能力使公司不仅能够开发单克隆抗体，也能开发双特异性及多特异性抗体，实现不同抗原之间的协同效应。在偶联方法方面，除了传统的半胱氨酸偶联方法外，公司还在开发多种位点特异性偶联方法，包括糖基位点特异性偶联和工程化半胱氨酸位点特异性

偶联。对于 AXC 有效载荷部分，公司正积极探索具有新作用机制的有效载荷，以克服常用细胞毒素有效载荷的耐药性问题。公司有效载荷库涵盖各种药物形式，如降解剂（分子胶和 PROTAC）和肽类等。DAC 与分子胶降解剂相比，以蛋白降解剂作为抗体携带的有效载荷，在临床前研究中显示出良好的疗效和安全性，且具有克服耐药性的潜力，为抗肿瘤领域提供新作用机制的治疗手段。通过将肽类分子偶联到目标抗体上，公司进一步探索肿瘤以外治疗领域的新分子实体。针对代谢疾病患者对长效便捷治疗的核心需求，公司前瞻性布局了 APC 长效药物技术平台，该平台开发的药物不仅显著延长了作用时间，也极大改善了患者的给药便利性。目前，公司平台优势已快速转化为扎实的研发成果，形成了从临床前到临床阶段的梯队化产品管线。在持续巩固小分子、多肽、单抗及纳米抗体等原有技术平台优势的基础上，公司通过整合优化放射性药物平台的关键能力，成功构建了独具特色的放射性药物偶联物（RDC）技术平台。该平台旨在实现更优的肿瘤靶向性、更持久的瘤内滞留效应以及更高的治疗安全性，致力于开发新一代高选择性的肿瘤诊疗一体化解决方案。此外，公司大力发展人工智能药物发现（AIDD），全面赋能药物研发的创新与迭代。当前，AI 技术已深度融入公司研发全流程，从早期的 AI 靶点发现、AI 大分子与多肽设计，到小分子的生成与优化，均借助 AI 大数据平台、高性能算力与先进算法模型实现突破。通过持续优化 AI 驱动分子工程模型，公司致力于构建自动化、智能化的数据收集、解析与计算体系，为药物研发各环节提供系统化支持，加速创新药物的开发进程。

（四）端到端的临床开发能力与以患者为中心的策略相契合，高效地将优质药物推向全球市场

公司建立了强大的端到端临床开发能力，以确保药物开发过程的卓越效率和质量。公司坚持以患者为中心的临床策略，包括快速概念验证、患者分层、适应性试验设计和联合疗法的模块化演进，从而将差异化的优质疗法高效地推向全球市场。截至报告期末，公司自有的临床开发团队覆盖 5,000 余名临床研究者，并且正针对 100 多款在研创新药开展 400 余项临床试验。尤其是，公司已在包括美国、欧洲、澳大利亚、日本等在内的地区启动了多中心临床试验，以研究已展现出全球潜力的产品，如 SHR-1139 及 HRS-2173 等。此外，公司在中国对具有全球潜力的在研产品开展临床试验时，严格遵守全球标准，使公司能够在全中国同时提交 IND 申请，并加速推进潜在同类首创或同类最佳在研产品的全球多中心临床试验。

以患者为中心的临床开发策略和端到端的临床开发能力保障公司能够在临床开发方面实现卓越的运营效率。例如，公司的 GLP-1/GIP 双激动剂瑞普泊肽（HRS9531）从开始临床试验到获得国家药监局首个适应症受理 NDA 仅花费 3.7 年。从 2018 年至报告期末，公司在中国、美国、欧洲和其他海外市场获得了约 80 项监管促进路径认定，涵盖优先评审、突破性疗法、快速通道及孤儿药认定，其中 9 项来自美国和欧洲。此外，2025 年公司招募了 22,000 余名参与者参加临床研究，自有的临床开发实力使公司能够高效推进产品的监管评审进度。

除了卓越的执行效率，在“患者至上”的指导方针下，公司的药物警戒专业人员持续监控药物安全数据，以确保患者的安全和临床开发的完整性。此外，公司拥有一支由经验丰富的临床质量专业人员组成的团队，为整个临床试验过程提供强有力的质量保证。

（五）符合全球标准及行业领先的自有生产体系，确保卓越品质、稳定供应及成本效益

公司致力于打造高品质的生产体系。凭借 50 余年的生产经验，公司建立了符合全球标准的 CMC 管理体系。公司的质量管理体系根据适用的 GMP 标准设计，出口产品均符合或高于欧盟 GMP、美国 cGMP 和 ICH 质量指南等全球质量标准。

除少量许可引进产品外，公司的药品完全自主生产，使公司能够有效控制产品质量和成本，并确保产品供应稳定。公司在中国 9 个城市拥有规模庞大且功能互补的 12 个生产基地，生产能力（包括占地面积、设计年产能和所生产的药品种类数量）在中国制药企业中处于行业领先地位，可以实现规模经济并优化生产成本。除规模优势外，公司可以生产各种药物形式的小分子及生物制剂—从原料药（如 API）到药品产品，剂型包括注射剂、口服片剂及胶囊、口服溶液、膜剂及软膏剂。

（六）行业领先的商业化能力，推动可持续发展

公司构建了全方位、多层次的渠道网络与专业化的营销体系，为创新产品的市场渗透与持续增长提供了坚实保障。

公司拥有规模领先、组织完备的专业销售团队。为持续强化战略与组织适配，公司于 2025 年成立生物制药事业部（BBU），通过组织升级持续提升领先的商业化能力。公司形成了商业卓越、市场营销、医学事务、中央及省级销售管理以及中央及省级市场准入等互补职能体系，赋能专业销售队伍。

公司建立了广泛而深入的全渠道覆盖网络。公司的销售网络已覆盖中国 30 多个省级行政区的超过 25,000 家医院及超过 200,000 家线下零售药店。在深耕核心市场的同时，公司积极把握广阔市场机遇，战略性地向非一线城市及基层渗透。为此，公司对广阔市场进行战略调整，整合资源让更多基层患者获益。此外，公司专业的处方药销售团队已覆盖所有主流线上药店平台，并成立了 DTP 专业团队，致力于拓展 DTP 药房渠道，以满足患者多元化的医疗需求。公司也积极利用社区医疗服务中心等多种渠道，以更好地服务于肿瘤患者和慢性病患者，改善其长期治疗效果。

公司通过专业化学术推广与品牌建设，持续巩固产品市场地位。公司专注于打造品牌优势，前瞻性部署业务战略。2026 年，公司系统优化业务规划体系，构建相关胜任力模型，以支撑专业化转型升级，并围绕业务需求持续提升团队的学术推广能力，支持客户观念升级和临床实践。凭借逾五十年的行业积淀和品牌声誉，公司与众多知名医生及医疗专业人士建立了长期、稳固的学术合作关系。公司积极支持研究者发起的研究，持续开展产品上市后的真实世界研究，旨在惠及更多患者并积累临床证据。截至报告期末，公司正在开展中的上市后研究项目约 2,300 项，覆盖研究中心 7000 余家。相关研究成果（包括研究者发起的临床研究）在《柳叶刀》《美国医学会杂志》《自然·医学》和《临床肿瘤学杂志》等顶级学术期刊上发表，报告期内共有 34 篇指南及专家共识引用并推荐了公司产品证据，显著提升了公司创新产品在医疗界的认知与接受度。同时，公司定期组织并参与国内外重要学术会议，公司已连续 16 年在美国临床肿瘤学会（ASCO）年会上

发布主要研究成果,并在欧洲肺癌大会、世界肺癌大会等多个国际权威平台上展示产品临床数据,持续强化品牌的专业学术形象。

（七）加速全球市场拓展，释放产品矩阵和技术平台潜力

公司致力于扩大全球化业务布局，以充分释放并发挥产品矩阵和技术平台的潜力。截至报告期末，公司已在美国、欧洲、澳大利亚、日本等国家启动多项创新药海外临床试验，涵盖临床 I 期到III期阶段；产品在 50 多个国家实现商业化，积极将产品推向全球市场。

此外，公司积极探索与全球医药领域顶尖企业建立可以实现价值增益的合作伙伴关系，以最大化药品的商业价值。近年来，公司创新药产品日益受到潜在全球合作伙伴关注，多款具有同类最佳或同类首创潜力的药品收到了多方竞标。自 2023 年起公司已完成 13 笔海外业务拓展交易，包括对外许可、NewCo 和战略联盟等不同模式，潜在总交易价值约 420 亿美元，交易对方包括 BMS、GSK、MSD 等知名跨国制药企业，极大地提升了公司的全球影响力和业界认可度。

（八）由富有远见的领导者带领的具有国际竞争力的行业资深团队

公司核心优势在于拥有一支由富有远见的领导者带领、具备国际竞争力的行业资深团队。管理团队兼具全球化视野与本土经验，持续打造融合人才、组织与文化的恒瑞生态系统，为研发、临床、生产及商业化全链条创新提供体系化支撑。

通过多元化的全球引智渠道，公司持续吸引并汇聚来自不同背景的高素质专业人才。截至报告期末，公司拥有一支由 5,600 余名不同医疗领域专业人员组成的研发团队，其中近 60%的成员拥有硕士及以上学历，众多核心科研人员曾任职于辉瑞、诺华、默克、礼来等国际领先药企，或曾在哈佛大学医学院、耶鲁大学医学院、海德堡大学等全球知名科研机构从事研究工作。同时，公司研发团队中超过 30%的中层及以上管理人员具备海外教育或工作背景，国际化管理与协作能力持续增强。这支深度融合全球智慧与本土实践的人才队伍，已成为驱动公司持续创新和国际化拓展的核心动力。

四、报告期内主要经营情况

（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	15,455,583,728.11	15,761,193,628.90	-1.94
营业成本	2,113,343,029.35	2,114,962,169.18	-0.08
销售费用	4,340,919,075.00	4,389,305,497.87	-1.10
管理费用	1,257,485,048.12	1,285,102,289.96	-2.15
财务费用	-32,391,800.64	-241,036,467.75	不适用
研发费用	3,492,911,607.38	3,227,933,482.10	8.21
经营活动产生的现金流量净额	1,987,003,872.34	4,300,453,251.40	-53.80
投资活动产生的现金流量净额	-1,824,598,388.77	-1,084,732,931.78	不适用
筹资活动产生的现金流量净额	-1,589,786,575.81	8,039,495,000.41	-119.77

财务费用变动原因说明：报告期外币存款未实现汇兑损失增加。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：同期海外授权收到的现金较多。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期开发支出支付的现金增加及增加对联营企业的投资。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明：同期发行 H 股股票收到的现金较多。

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 币种：人民币

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
应收票据	53,360,805.09	0.08	132,124,343.32	0.19	-59.61	报告期末预计持有至到期的银行承兑汇票减少
应收款项融资	1,272,661,810.81	1.80	630,721,780.54	0.90	101.78	报告期末以贴现及背书为目标持有的银行承兑汇票增加
其他应收款	13,829,641.05	0.02	28,170,471.07	0.04	-50.91	报告期末备用金减少
其他流动资产	361,800,718.76	0.51	548,499,251.82	0.79	-34.04	报告期末预交的税费减少
长期股权投资	800,558,074.60	1.13	557,380,997.01	0.80	43.63	报告期增加对联营公司的投资
其他非流动金融资产	2,315,392,757.27	3.27	1,472,595,357.37	2.11	57.23	报告期 KAILERA 股权公允价值变动收益增加
无形资产	3,316,583,264.13	4.69	1,956,487,109.21	2.80	69.52	报告期开发支出转入无形资产增加
合同负债	949,214,435.81	1.34	1,912,553,216.24	2.74	-50.37	报告期对外许可合作首付款，根据履约义务完成情况部分确认收入
应付职工薪酬	4,185,125.14	0.01	6,544,072.74	0.01	-36.05	报告期末应付职工薪酬减少
应交税费	283,351,130.86	0.40	805,680,602.53	1.15	-64.83	报告期末应交企业所得税减少
其他流动负债	5,880,520.51	0.01	3,544,471.67	0.01	65.91	报告期末待转销项税额增加
递延所得税负债	275,399,705.23	0.39	116,963,105.83	0.17	135.46	报告期末确认 KAILERA 股权公允价值变动收益对应的递延所得税负债
其他非流动负债	782,986,820.09	1.11	1,164,559,811.09	1.67	-32.77	报告期末一年以上的合同负债减少

其他说明

无

2、境外资产情况

√适用 □不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产 158,384.48（单位：万元 币种：人民币），占总资产的比例为 2.24%。

(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	本期出售/赎回金额	其他变动	期末数
交易性金融资产	113,841,153.08	-3,392,222.78	—	-2,989,768.02	107,459,162.28
其他非流动金融资产	1,472,595,357.37	846,615,201.12	—	-3,817,801.22	2,315,392,757.27
合计	1,586,436,510.45	843,222,978.34	—	-6,807,569.24	2,422,851,919.55

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	本期投资损益	期末账面价值	会计核算科目
股票	002001	新和成	4,488,003.00	自有资金	4,811,290.00	616,930.00	152,800.00	5,428,220.00	交易性金融资产

股票	300759	康龙化成	6,410,638.50	自有资金	5,202,690.00	91,500.00	—	5,294,190.00	交易性金融资产
股票	300760	迈瑞医疗	8,170,250.00	自有资金	4,761,250.00	-1,365,500.00	72,750.00	3,395,750.00	交易性金融资产
股票	KLRA	KAILERA THERAPEUTICS,INC.	354,115,600.00	其他	906,539,480.00	820,746,454.00	—	1,727,285,934.00	其他非流动金融资产
合计	/	/	373,184,491.50	/	921,314,710.00	820,089,384.00	225,550.00	1,741,404,094.00	/

证券投资情况的说明

☐适用 ☒不适用

私募基金投资情况

☐适用 ☒不适用

衍生品投资情况

☐适用 ☒不适用

(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
苏州盛迪亚生物医药有限公司	子公司	销售、生产、研发	100,000,000.00	4,917,465,123.46	4,123,293,010.29	1,941,166,400.00	520,767,036.46	448,777,211.82

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

(七) 公司控制的结构化主体情况

☐适用 ☒不适用

五、其他披露事项

(一) 可能面对的风险

☒适用 ☐不适用

1. 研发创新风险

药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，药品研发至上市销售常常需要耗费 10 年以上的时间，期间任何决策偏差、技术失误都将影响创新成果。近年来新药审评和监管的政策与措施不断出台，国家对于新药开发中各阶段的审评标准也不断提高。同时为应对日益严峻的同

质化竞争环境，解决未满足的临床需求，公司采取了一系列的措施推动创新靶点前移，也因此会承担更高的研发风险。公司会继续在坚持“科技创新”和“国际化”战略基础上，进一步健全研发创新体系，完善研发全流程评估机制，秉持审慎原则确定研发立项，引入和培养高层次研发人才，积极开展对外创新合作，持续提高研发效率和成功率。

2. 行业政策风险

医药行业受国家政策影响大，近年来行业监管日趋严格，发展变化快速且复杂。随着“三医联动”持续深化医疗卫生体制改革，药品带量采购、国家医保目录动态调整、医保支付方式改革等政策的推进，公司药品的盈利水平可能会受到影响。公司将会密切关注行业政策变化，主动适应医药行业发展趋势，继续完善创新体系的建设，持续提高经营管理水平，依据市场需求及时调整产品结构，优化资源配置，尽可能降低因政策变化引起的经营风险。

3. 国际化风险

公司向美国及欧洲等海外市场销售药品及原料药，对外许可部分商业化权利，并在全球范围内开展其他形式的合作。公司未来将进一步扩大国际业务和多中心临床开发，若未能在目标海外市场取得批件，则公司的收入增长潜力将受到不利影响。此外，如果公司对外许可合作伙伴未开展临床试验或开展的临床试验未能实现预期疗效或安全性，则会对公司的海外临床进展产生不利影响，进而影响授权许可协议中里程碑款及其他潜在款项的支付。对此，公司将坚持内生发展与对外合作并重，稳步推进国际化进程，持续提升临床试验国际化能力，推动与海外高水平临床试验机构合作，加强市场调研与数据分析，精准把握国际市场需求，提前调整研发方向和产品布局。同时，公司将不断优化国际合作模式，严格筛选合作伙伴，建立科学的合作评估机制，继续以全球化视野积极探索寻求与全球领先医药企业的合作机会，实现研发成果高效转化。

4. 不可抗力风险

一些无法抗拒的自然灾害可能会对公司的财产、人员造成损害，影响公司的正常经营活动。公司将不断健全应急管理体系，充分研究并及时制定相应措施，尽力降低不可抗力风险对公司经营的影响，为公司争取最大的经济效益和社会效益。

(二) 其他披露事项

√适用 □不适用

为践行“以投资者为本”的上市公司发展理念，维护全体股东权益，公司于 2026 年 3 月发布《恒瑞医药 2026 年度“提质增效重回报”行动方案》（公告编号：临 2026-047），进展如下：

1. 聚焦做强主业，夯实核心创新竞争力

公司是一家国际化创新型制药企业。自 2019 年起，连续七年跻身美国《制药经理人》(Pharm Exec)杂志评选的全球制药企业 50 强榜单。据 2026 年 Citeline 管线排名，公司自研管线规模位居全球第二。公司坚持科技创新战略，已有 26 款 1 类创新药、6 款 2 类新药在国内获批上市，形成“上市一批、临床一批、开发一批”研发良性循环。

2026 年上半年，公司实现产品销售收入 139.48 亿元，同比增长 1.87%。归属于上市公司股东的净利润 44.65 亿元，同比增长 0.34%。公司持续加大创新力度，维持较高的研发投入，报告期内公司研发投入 46.05 亿元，同比增长 18.96%，其中费用化研发投入 34.93 亿元，同比增长 8.21%。

公司上半年创新药销售收入 88.09 亿元，同比增长 16.38%，占药品销售收入达 63.16%。期间国内共有 7 项创新成果获批上市，9 项上市申请获 NMPA 受理，17 项临床推进至 III 期，22 项临床推进至 II 期，10 项创新产品首次推进至临床 I 期。

2.健全公司治理，保障规范运营

公司持续完善内控体系，规范管理层权责，切实防范损害公司及中小股东利益情形。2026 年上半年召开股东会 1 次、董事会 5 次；董事会下设战略、审计、薪酬与考核、提名四个专门委员会，报告期内各专委会合计召开会议 9 次，支撑科学审慎决策。

3.落实股东共享机制，积极回馈投资者

公司已实施 2025 年度利润分配方案：以扣除回购专户股份后的总股本为基数，每 10 股派现 2.00 元（含税），合计现金分红 13.26 亿元。

同时，基于对长期发展的信心，公司 2025 年 8 月审议通过 A 股股份回购方案，预计回购金额 10 亿元~20 亿元。2026 年 8 月 19 日，公司本次回购股份期限届满，本次回购股份事项完成，公司累计回购股份 1,659.10 万股，支付金额 100,391.94 万元。

4.优化信息披露质量，加强投资者沟通

公司严格遵照上交所规则及内部制度履行信息披露义务，及时完整披露定期报告及各类临时公告，信息披露工作连续多年获评上交所最高评级 A 级。公司连续五年发布 ESG 报告，MSCI ESG 评级已达 AA 级，处于全球医药行业前列。

公司搭建多元化投关沟通渠道，依托投资者热线、上证 e 互动、业绩说明会、机构交流会、现场调研等方式开展线上线下交流。报告期内，公司在上证路演中心举办 2 场业绩说明会，并通过电话会、券商路演等形式积极对接境内外机构及中小投资者，及时有效传递市场诉求与公司经营价值。

5.压实“关键少数”合规责任

报告期内公司制定《董事、高级管理人员薪酬管理制度》，构建管理层与股东利益绑定的长效激励约束机制；持续组织董事、高管开展资本市场合规培训，宣讲信息披露、证券交易、投资者交流相关监管要求；定期推送监管政策法规，组织董事、高管参与交易所、证监局培训，提升合规意识，助力企业稳健经营。

6.动态评估优化行动方案

公司将持续跟踪提质增效重回报”行动方案落地成效，依规及时履行信息披露义务。后续将持续深耕创新主业，不断提升盈利能力、核心竞争力与风险管控水平，依托稳健经营、规范治理、持续股东回报切实保护投资者权益，积极履行上市公司责任，维护资本市场良好形象。

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司董事、高级管理人员变动情况

√适用 □不适用

姓名	担任的职务	变动情形	变动原因	变动原因说明
楼丽广	独立董事	选举	换届	股东会选举第十届董事会新任独立董事
董家鸿	独立董事	离任	换届	第九届董事会任期届满离任
孙杰平	职工董事	选举	换届	公司职工代表大会选举
	董事	离任	换届	第九届董事会任期届满离任
刘笑含	董事会秘书	离任	个人原因	/
田飞	董事会秘书	聘任	公司聘任	/

公司董事、高级管理人员变动的情况说明

√适用 □不适用

鉴于公司第九届董事会任期已满，公司于 2026 年 4 月进行了换届选举，独立董事董家鸿离任，股东会新选举第十届董事会独立董事楼丽广；公司 2026 年 3 月召开职工代表大会选举孙杰平为第十届董事会职工代表董事，任期与公司第十届董事会任期一致。

刘笑含因个人原因辞去公司董事会秘书职务，公司聘任田飞为董事会秘书。

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
---------	---

三、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的情况及其影响

(一) 相关股权激励事项已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的

√适用 □不适用

事项概述	查询索引
2026 年 3 月 26 日，公司披露了《关于员工持股计划部分份额解锁条件成就的提示性公告》，公司 2023 年员工持股计划第二个锁定期、2024 年员工持股计划第一个锁定期部分份额解锁条件已成就。	公告详见《中国证券报》《上海证券报》和上海证券交易所网站（ http://www.sse.com.cn ）（公告编号：临 2026-053）、香港联合交易所有限公司网站（ http://www.hkexnews.hk ）及公司官网（ http://www.hengrui.com/ ）。
2026 年 4 月 4 日，公司披露了《关于员工持股计划锁定期解锁执行完毕的公告》，公司 2023 年员工持股计划第二个锁定期、2024 年员工持股计划第一个锁定期解锁股份已全部出售或过户完毕。	公告详见《中国证券报》《上海证券报》和上海证券交易所网站（ http://www.sse.com.cn ）（公告编号：临 2026-057）、香港联合交易所有限公司网站（ http://www.hkexnews.hk ）及公司官网（ http://www.hengrui.com/ ）。

(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

纳入环境信息依法披露企业名单中的企业数量（个）		9
序号	企业名称	环境信息依法披露报告的查询索引
1	江苏恒瑞医药股份有限公司 （大浦工业区金桥路厂区）	企业环境信息依法披露系统（江苏） http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/viewRunner.html?viewId=http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/sps/views/yfpl/views/yfplHomeNew/index.js
2	江苏恒瑞医药股份有限公司 （开发区长江路厂区）	企业环境信息依法披露系统（江苏） http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/viewRunner.html?viewId=http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/sps/views/yfpl/views/yfplHomeNew/index.js
3	江苏恒瑞医药股份有限公司 （生物医药产业园）	企业环境信息依法披露系统（江苏） http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/viewRunner.html?viewId=http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/sps/views/yfpl/views/yfplHomeNew/index.js
4	苏州盛迪亚生物医药有限公司	企业环境信息依法披露系统（江苏） http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/viewRunner.html?viewId=http://ywxt.sthjt.jiangsu.gov.cn:18181/spsarchive-webapp/web/sps/views/yfpl/views/yfplHomeNew/index.js
5	上海恒瑞医药有限公司	企业环境信息依法披露系统（上海） https://e2.sthj.sh.gov.cn/jsp/view/hjpl/index.jsp
6	成都新越医药有限公司	企业环境信息依法披露系统（四川） https://103.203.219.138:8082/eps/index/enterprise-search
7	成都盛迪医药有限公司	企业环境信息依法披露系统（四川） https://103.203.219.138:8082/eps/index/enterprise-search
8	广东恒瑞医药有限公司	广东省生态环境厅—企业环境信息依法披露系统 https://www-app.gdeei.cn/gdeepub/front/dal/dal/newindex
9	山东瑞远医药有限公司	企业环境信息依法披露系统（山东） http://221.214.62.226:8090/EnvironmentDisclosure/

其他说明

☒适用 ☐不适用

“山东盛迪医药有限公司原料药分公司”报告期内更名为“山东瑞远医药有限公司”。

五、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴等工作具体情况

☐适用 ☒不适用

第五节 重要事项

一、承诺事项履行情况

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

√适用 □不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
其他对公司中小股东所作承诺	其他	江苏恒瑞医药集团有限公司	承诺集团及其控股子公司使用“恒瑞”字号用于变更公司名称，不损害许可字号并且不以可能损害公司商誉的方式使用“恒瑞”字号，不能就该字号所有权提出或帮助第三方提出不利于本公司的索赔，其经营的业务范围不与本公司现有的主营业务有竞争关系，避免同业竞争。	2014 年 3 月	否	无	是	无	无

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
2026 年 4 月 30 日，公司披露了《第十届董事会第三次会议决议公告》，公司董事会审议通过《关于签订更替及转让协议暨关联交易的议案》，公司拟与 KIOMED PHARMA SA（许可方）及翰森（上海）健康科技有限公司、江苏豪森药业集团有限公司、江苏恒特医药销售有限公司（“翰森各方”，原被许可方）签订更替协议。公司（新被许可方）将取代翰森各方成为原许可协议项下的被许可方，并继受原许可协议项下的翰森各方所有权利、责任和义务，KIOMED PHARMA SA 同意该等更替。同时，公司（受让方）拟与翰森各方（转让方）就原许可协议的权利、责任和义务转让签订转让协议。	公告详见《中国证券报》《上海证券报》和上海证券交易所网站（ http://www.sse.com.cn ）（公告编号：临 2026-067）、香港联合交易所有限公司网站（ http://www.hkexnews.hk ）及公司官网（ http://www.hengrui.com/ ）。

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

事项概述	查询索引
2026 年 3 月 26 日，公司披露了《关于对参股公司上海瑞宏迪医药有限公司增资暨关联交易的公告》，公司参股公司上海瑞宏迪医药有限公司现股东拟对其以货币出资方式同比例增资人民币 75,000 万元。	公告详见《中国证券报》《上海证券报》和上海证券交易所网站（ http://www.sse.com.cn ）（公告编号：临 2026-050）、香港联合交易所有限公司网站（ http://www.hkexnews.hk ）及公司官网（ http://www.hengrui.com/ ）。

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

1、 托管情况

☐适用 ☒不适用

2、 承包情况

☐适用 ☒不适用

3、 租赁情况

☐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)	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	2025 年 5 月 23 日	11,373,604,280.00 港元	10,285,042,812.22	10,285,042,812.22	/	505,476,778.55	4.91	/	266,438,653.54	2.59	/
合计	/	11,373,604,280.00 港元	10,285,042,812.22	10,285,042,812.22	/	505,476,778.55	4.91	/	266,438,653.54	2.59	/

其他说明

☐适用 ☒不适用

(二) 募投项目明细

☒适用 ☐不适用

1、 募集资金明细使用情况

☒适用 ☐不适用

单位：元

募集资金来源	项目名称	项目性质	是否为招股书或者募集说明	是否涉及	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	截至报告期末累计投入进度 (%)	项目达到预定可使	是否已	投入进度是否符合计	投入进度未达计划的	项目可行性是否发生重大变化，如
--------	------	------	--------------	------	----------------	--------	------------	------------------	----------	-----	-----------	-----------	-----------------

			书中的承 诺投资项 目	变更 投向			募集资金总 额（2）	(3)=(2)/(1)	用状态日 期	结 项	划的进 度	具体原 因	是，请说明 具体情况
首次公开发 行股票	潜在的全球收 购和合作，以 增强我们的产 品管线和创新 能力	研发	是	否	1,028,504,281.22	33,337,595.83	33,337,595.83	3.24	2030 年 12 月 31 日	否	是	不适用	否
首次公开发 行股票	中国和海外市 场建设新的生 产和研发设施	生产建 设	是	否	1,542,756,421.83	722,614.68	25,370,601.20	1.64	2030 年 12 月 31 日	否	是	不适用	否
首次公开发 行股票	营运资金及其 他一般企业用 途	补流还 贷	是	否	1,028,504,281.23	23,205,349.47	54,811,052.76	5.33	2030 年 12 月 31 日	否	是	不适用	否
首次公开发 行股票	创新药物及在 研药物的临床 研究	研发	是	否	4,628,269,265.50	202,067,303.60	372,992,337.73	8.06	2030 年 12 月 31 日	否	是	不适用	否
首次公开发 行股票	开发创新药物	研发	是	否	2,057,008,562.44	7,105,789.96	18,965,191.03	0.92	2030 年 12 月 31 日	否	是	不适用	否
合计	/	/	/	/	10,285,042,812.22	266,438,653.54	505,476,778.55	4.91	/	/	/	/	/

2、超募资金明细使用情况

☐适用 ☒不适用

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

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)	539,160
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）	0

注：截至报告期末公司普通股股东总数 539,160 户，其中 A 股 539,148 户；H 股登记股东 12 户。

(二) 截至报告期末前十名股东、前十名流通股东（或无限售条件股东）持股情况表

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	质押、标记或冻结情 况		股东性质
					股份状 态	数量	
江苏恒瑞医药集团 有限公司	0	1,538,184,187	23.18	0	无	0	境内非国有 法人
上海启创达远企业 管理有限公司	0	952,752,304	14.35	0	无	0	境内非国有 法人
香港中央结算有限 公司	-95,157,887	363,532,839	5.48	0	无	0	其他
HKSCC NOMINEES LIMITED	0	258,195,850	3.89	0	未知	—	未知
中国医药投资有限 公司	-16,568,600	167,061,634	2.52	0	无	0	国有法人
上海汇智联成科技 有限公司	0	159,511,156	2.40	0	无	0	境内非国有 法人

连云港市金融控股集团有限公司	2,576,728	113,294,619	1.71	0	质押	38,000,000	国有法人
中国建设银行股份有限公司一易方达沪深 300 医药卫生交易型开放式指数证券投资基金	12,996,878	72,534,506	1.09	0	无	0	其他
中国工商银行股份有限公司一中欧医疗健康混合型证券投资基金	1,343,792	46,919,092	0.71	0	无	0	其他
太白投资有限公司一自有资金（R）	2,888,360	34,754,414	0.52	0	无	0	境外法人
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				
江苏恒瑞医药集团有限公司	1,538,184,187	人民币普通股	1,538,184,187				
上海启创达远企业管理有限公司	952,752,304	人民币普通股	952,752,304				
香港中央结算有限公司	363,532,839	人民币普通股	363,532,839				
HKSCC NOMINEES LIMITED	258,195,850	境外上市外资股	258,195,850				
中国医药投资有限公司	167,061,634	人民币普通股	167,061,634				
上海汇智联成科技有限公司	159,511,156	人民币普通股	159,511,156				
连云港市金融控股集团有限公司	113,294,619	人民币普通股	113,294,619				
中国建设银行股份有限公司一易方达沪深 300 医药卫生交易型开放式指数证券投资基金	72,534,506	人民币普通股	72,534,506				
中国工商银行股份有限公司一中欧医疗健康混合型证券投资基金	46,919,092	人民币普通股	46,919,092				
太白投资有限公司一自有资金（R）	34,754,414	人民币普通股	34,754,414				
前十名股东中回购专户情况说明	无						
上述股东委托表决权、受托表决权、放弃表决权的说明	无						
上述股东关联关系或一致行动的说明	无						
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	无						

注：

- 1: HKSCC NOMINEES LIMITED 即香港中央结算（代理人）有限公司，其所持股份是代表多个客户持有。
- 2: “青岛博森泰科技有限公司”报告期内更名为“上海汇智联成科技有限公司”。

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

(三) 战略投资者或一般法人因配售新股成为前十名股东

☐适用 ☒不适用

三、董事和高级管理人员情况

(一) 现任及报告期内离任董事和高级管理人员持股变动情况

☐适用 ☒不适用

其它情况说明

☐适用 ☒不适用

(二) 董事、高级管理人员报告期内被授予的股权激励情况

☐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、优先股相关情况

☐适用 ☒不适用

第七节 债券相关情况

一、公司债券（含企业债券）和非金融企业债务融资工具

☐适用 ☒不适用

二、可转换公司债券情况

☐适用 ☒不适用

第八节 财务报告

一、审计报告

□适用 √不适用

二、财务报表

合并资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：江苏恒瑞医药股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金	七、1	38,734,324,278.37	40,955,482,467.79
交易性金融资产	七、2	107,459,162.28	113,841,153.08
应收票据	七、4	53,360,805.09	132,124,343.32
应收账款	七、5	4,920,299,209.76	5,146,562,124.00
应收款项融资	七、7	1,272,661,810.81	630,721,780.54
预付款项	七、8	1,149,850,704.56	1,056,558,368.54
其他应收款	七、9	13,829,641.05	28,170,471.07
存货	七、10	2,993,971,049.37	2,878,412,496.88
其他流动资产	七、13	361,800,718.76	548,499,251.82
流动资产合计		49,607,557,380.05	51,490,372,457.04
非流动资产：			
长期股权投资	七、17	800,558,074.60	557,380,997.01
其他非流动金融资产	七、19	2,315,392,757.27	1,472,595,357.37
固定资产	七、21	6,110,053,361.66	5,830,331,083.53
在建工程	七、22	2,280,290,802.94	2,006,375,232.82
使用权资产	七、25	65,139,867.43	71,018,144.46
无形资产	七、26	3,316,583,264.13	1,956,487,109.21
开发支出	八、2	4,646,233,858.86	4,877,890,710.83
长期待摊费用	七、28	194,681,379.66	212,219,605.65
递延所得税资产	七、29	787,768,901.95	780,956,897.04
其他非流动资产	七、30	648,862,350.34	611,688,178.78
非流动资产合计		21,165,564,618.84	18,376,943,316.70
资产总计		70,773,121,998.89	69,867,315,773.74
流动负债：			
应付账款	七、36	2,028,922,752.42	2,270,458,529.86
合同负债	七、38	949,214,435.81	1,912,553,216.24
应付职工薪酬	七、39	4,185,125.14	6,544,072.74
应交税费	七、40	283,351,130.86	805,680,602.53
其他应付款	七、41	945,907,235.87	1,339,530,717.71
一年内到期的非流动负债	七、43	29,754,360.83	30,925,675.25
其他流动负债	七、44	5,880,520.51	3,544,471.67
流动负债合计		4,247,215,561.44	6,369,237,286.00
非流动负债：			
租赁负债	七、47	38,229,341.06	43,307,401.28

递延收益	七、51	439,550,154.01	376,424,755.29
递延所得税负债	七、29	275,399,705.23	116,963,105.83
其他非流动负债	七、52	782,986,820.09	1,164,559,811.09
非流动负债合计		1,536,166,020.39	1,701,255,073.49
负债合计		5,783,381,581.83	8,070,492,359.49
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	6,637,199,874.00	6,637,199,874.00
资本公积	七、55	12,955,826,709.08	12,934,616,298.26
减：库存股	七、56	1,865,327,531.35	1,929,075,738.90
其他综合收益	七、57	-2,013,228.90	27,962,568.47
盈余公积	七、59	3,428,010,811.55	3,428,010,811.55
未分配利润	七、60	43,312,733,571.33	40,173,354,828.03
归属于母公司所有者 权益（或股东权益）合 计		64,466,430,205.71	61,272,068,641.41
少数股东权益		523,310,211.35	524,754,772.84
所有者权益（或股 东权益）合计		64,989,740,417.06	61,796,823,414.25
负债和所有者权 益（或股东权益）总计		70,773,121,998.89	69,867,315,773.74

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

母公司资产负债表

2026 年 6 月 30 日

编制单位：江苏恒瑞医药股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金		37,560,158,530.56	39,591,468,632.89
交易性金融资产		15,210,160.00	16,647,230.00
应收票据		42,323,786.72	112,669,728.03
应收账款	十九、1	3,737,631,674.63	4,368,167,611.96
应收款项融资		1,082,689,791.50	557,761,455.75
预付款项		361,583,722.81	323,562,960.00
其他应收款	十九、2	7,073,219,574.00	5,899,394,155.34
存货		1,846,739,940.80	1,875,818,707.10
其他流动资产		2,699,155.12	242,690,352.45
流动资产合计		51,722,256,336.14	52,988,180,833.52
非流动资产：			
长期股权投资	十九、3	6,478,797,757.87	6,014,647,477.26
其他非流动金融资产		2,191,211,027.42	1,352,481,543.70
固定资产		1,852,992,956.56	1,887,658,203.99
在建工程		355,553,028.42	339,285,593.63
使用权资产		3,035,911.41	—
无形资产		1,616,825,465.57	633,838,185.07
开发支出		3,730,651,924.89	4,108,275,024.39
递延所得税资产		175,184,441.20	271,567,533.98

其他非流动资产		47,860,917.62	41,778,665.10
非流动资产合计		16,452,113,430.96	14,649,532,227.12
资产总计		68,174,369,767.10	67,637,713,060.64
流动负债：			
应付账款		4,543,726,793.13	5,166,376,827.79
合同负债		907,609,610.22	1,823,912,148.72
应付职工薪酬		100,200.00	100,200.00
应交税费		188,284,297.86	460,831,419.78
其他应付款		2,722,563,514.11	3,221,421,491.76
一年内到期的非流动负债		1,254,797.76	—
其他流动负债		1,972,823.17	1,476,410.56
流动负债合计		8,365,512,036.25	10,674,118,498.61
非流动负债：			
租赁负债		1,700,384.02	—
递延收益		85,752,685.83	30,501,185.83
递延所得税负债		239,092,217.29	78,985,260.44
其他非流动负债		782,986,820.09	1,164,559,811.09
非流动负债合计		1,109,532,107.23	1,274,046,257.36
负债合计		9,475,044,143.48	11,948,164,755.97
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		6,637,199,874.00	6,637,199,874.00
资本公积		12,717,986,374.42	12,696,238,648.21
减：库存股		1,865,327,531.35	1,929,075,738.90
盈余公积		3,408,456,228.44	3,408,456,228.44
未分配利润		37,801,010,678.11	34,876,729,292.92
所有者权益（或股东权益）合计		58,699,325,623.62	55,689,548,304.67
负债和所有者权益（或股东权益）总计		68,174,369,767.10	67,637,713,060.64

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

合并利润表
2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业总收入		15,455,583,728.11	15,761,193,628.90
其中：营业收入	七、61	15,455,583,728.11	15,761,193,628.90
二、营业总成本		11,313,140,405.95	10,900,173,954.42
其中：营业成本	七、61	2,113,343,029.35	2,114,962,169.18
税金及附加	七、62	140,873,446.74	123,906,983.06
销售费用	七、63	4,340,919,075.00	4,389,305,497.87
管理费用	七、64	1,257,485,048.12	1,285,102,289.96
研发费用	七、65	3,492,911,607.38	3,227,933,482.10
财务费用	七、66	-32,391,800.64	-241,036,467.75
其中：利息费用		2,998,900.37	11,663,082.85

利息收入		701,326,009.94	254,588,374.35
加：其他收益	七、67	141,209,898.57	206,083,607.18
投资收益（损失以“-”号填列）	七、68	-63,147,682.14	-22,157,896.90
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		-72,122,922.41	-41,466,712.69
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	七、70	843,222,978.34	111,263,854.42
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、71	1,723,511.73	9,815,828.07
资产减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	-18,334,072.43	-9,443,508.19
资产处置收益（损失以“-”号填列）	七、73	40,624,532.98	2,311,106.15
三、营业利润（亏损以“-”号填列）		5,087,742,489.21	5,158,892,665.21
加：营业外收入	七、74	7,971,889.60	2,317,395.85
减：营业外支出	七、75	143,296,910.97	110,275,852.11
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		4,952,417,467.84	5,050,934,208.95
减：所得税费用	七、76	487,135,047.96	596,263,551.74
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		4,465,282,419.88	4,454,670,657.21
（一）按经营持续性分类			
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		4,465,282,419.88	4,454,670,657.21
（二）按所有权归属分类			
1.归属于母公司股东的净利润（净亏损以“-”号填列）		4,465,439,428.10	4,450,106,384.46
2.少数股东损益（净亏损以“-”号填列）		-157,008.22	4,564,272.75
六、其他综合收益的税后净额		-31,800,666.03	26,151,612.62
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额		-29,975,797.37	26,443,986.59
1.不能重分类进损益的其他综合收益		—	—
2.将重分类进损益的其他综合收益		-29,975,797.37	26,443,986.59
（1）权益法下可转损益的其他综合收益		—	—
（2）其他债权投资公允价值变动		—	—
（3）金融资产重分类计入其他综合收益的金额		—	—
（4）其他债权投资信用减值准备		—	—
（5）现金流量套期储备		—	—
（6）外币财务报表折算差额		-29,975,797.37	26,443,986.59

(二) 归属于少数股东的其他综合收益的税后净额		-1,824,868.66	-292,373.97
七、综合收益总额		4,433,481,753.85	4,480,822,269.83
(一) 归属于母公司所有者的综合收益总额		4,435,463,630.73	4,476,550,371.05
(二) 归属于少数股东的综合收益总额		-1,981,876.88	4,271,898.78
八、每股收益：			
(一) 基本每股收益(元/股)		0.68	0.70
(二) 稀释每股收益(元/股)		0.68	0.70

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

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

母公司利润表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业收入	十九、4	12,153,197,598.07	12,924,299,620.99
减：营业成本	十九、4	2,430,456,654.92	2,514,868,361.56
税金及附加		97,418,653.43	81,701,250.12
销售费用		2,998,323,114.44	3,098,295,280.20
管理费用		828,374,766.13	873,984,950.79
研发费用		1,639,801,814.79	2,004,537,513.59
财务费用		-20,701,670.29	-243,444,703.14
其中：利息费用		56,099.70	—
利息收入		688,295,821.28	243,685,922.43
加：其他收益		30,619,259.90	29,255,846.66
投资收益（损失以“-”号填列）	十九、5	-186,403,041.87	-33,285,568.56
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		-72,122,922.41	-41,466,712.69
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		837,292,413.72	118,890,275.48
信用减值损失（损失以“-”号填列）		3,719,214.69	6,924,481.22
资产减值损失（损失以“-”号填列）		-4,819,800.89	5,423,701.45
资产处置收益（损失以“-”号填列）		38,596,257.09	2,419,915.37
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		4,898,528,567.29	4,723,985,619.49
加：营业外收入		7,135,074.20	1,437,475.39
减：营业外支出		117,974,598.37	102,681,852.43
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		4,787,689,043.12	4,622,741,242.45
减：所得税费用		537,346,973.13	543,418,603.52

四、净利润（净亏损以“-”号填列）		4,250,342,069.99	4,079,322,638.93
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		4,250,342,069.99	4,079,322,638.93
五、其他综合收益的税后净额		—	—
六、综合收益总额		4,250,342,069.99	4,079,322,638.93
七、每股收益：			
（一）基本每股收益(元/股)		—	—
（二）稀释每股收益(元/股)		—	—

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

合并现金流量表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		13,442,616,615.04	15,666,363,464.51
收到其他与经营活动有关的现金	七、78（1）	914,541,634.64	457,430,575.96
经营活动现金流入小计		14,357,158,249.68	16,123,794,040.47
购买商品、接受劳务支付的现金		809,768,240.91	910,938,758.61
支付给职工及为职工支付的现金		4,028,999,278.74	3,558,646,926.64
支付的各项税费		1,549,705,077.79	1,367,794,099.13
支付其他与经营活动有关的现金	七、78（1）	5,981,681,779.90	5,985,961,004.69
经营活动现金流出小计		12,370,154,377.34	11,823,340,789.07
经营活动产生的现金流量净额		1,987,003,872.34	4,300,453,251.40
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		—	150,000,000.00
取得投资收益收到的现金		15,678,236.94	29,112,592.22
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		52,528,697.15	3,719,423.42
投资活动现金流入小计	七、78（2）	68,206,934.09	182,832,015.64
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		1,577,505,322.86	1,267,564,947.42
投资支付的现金		315,300,000.00	—
投资活动现金流出小计	七、78（2）	1,892,805,322.86	1,267,564,947.42
投资活动产生的现金流量净额		-1,824,598,388.77	-1,084,732,931.78
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		—	10,351,937,892.28
取得借款收到的现金		1,491,095,462.51	—
筹资活动现金流入小计		1,491,095,462.51	10,351,937,892.28
偿还债务支付的现金		1,493,174,955.00	—
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		1,328,140,177.29	1,274,130,192.80
支付其他与筹资活动有关的现金	七、78（3）	259,566,906.03	1,038,312,699.07
筹资活动现金流出小计		3,080,882,038.32	2,312,442,891.87
筹资活动产生的现金流量净额		-1,589,786,575.81	8,039,495,000.41
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-696,646,671.36	48,287,663.47

五、现金及现金等价物净增加额		-2,124,027,763.60	11,303,502,983.50
加：期初现金及现金等价物余额	七、79（4）	40,155,552,697.41	24,239,102,117.66
六、期末现金及现金等价物余额	七、79（4）	38,031,524,933.81	35,542,605,101.16

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

母公司现金流量表

2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2026年半年度	2025年半年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		10,343,496,619.57	12,756,777,434.26
收到其他与经营活动有关的现金		786,392,105.32	261,846,734.62
经营活动现金流入小计		11,129,888,724.89	13,018,624,168.88
购买商品、接受劳务支付的现金		1,751,360,526.82	1,383,661,715.46
支付给职工及为职工支付的现金		1,339,943,268.18	1,145,468,820.81
支付的各项税费		1,015,144,311.86	957,008,205.19
支付其他与经营活动有关的现金		6,358,010,090.13	6,246,198,744.59
经营活动现金流出小计		10,464,458,196.99	9,732,337,486.05
经营活动产生的现金流量净额		665,430,527.90	3,286,286,682.83
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		—	150,000,000.00
取得投资收益收到的现金		744,138.51	17,984,920.56
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		48,423,729.86	2,887,464.52
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		26,433,334.68	—
投资活动现金流入小计		75,601,203.05	170,872,385.08
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		688,214,867.19	432,575,827.11
投资支付的现金		523,032,373.61	172,310,084.13
投资活动现金流出小计		1,211,247,240.80	604,885,911.24
投资活动产生的现金流量净额		-1,135,646,037.75	-434,013,526.16
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		—	10,351,937,892.28
筹资活动现金流入小计		—	10,351,937,892.28
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		1,326,060,684.80	1,274,130,192.80
支付其他与筹资活动有关的现金		243,424,475.65	434,381,713.48
筹资活动现金流出小计		1,569,485,160.45	1,708,511,906.28
筹资活动产生的现金流量净额		-1,569,485,160.45	8,643,425,986.00
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-667,523,108.16	45,542,509.49
五、现金及现金等价物净增加额		-2,707,223,778.46	11,541,241,652.16
加：期初现金及现金等价物余额		39,591,468,632.89	23,202,185,360.75
六、期末现金及现金等价物余额		36,884,244,854.43	34,743,427,012.91

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

合并所有者权益变动表
2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度								
	归属于母公司所有者权益							少数股东权益	所有者权益合计
	实收资本 (或股本)	资本公积	减：库存股	其他综合收益	盈余公积	未分配利润	小计		
一、上年期末余额	6,637,199,874.00	12,934,616,298.26	1,929,075,738.90	27,962,568.47	3,428,010,811.55	40,173,354,828.03	61,272,068,641.41	524,754,772.84	61,796,823,414.25
二、本年期初余额	6,637,199,874.00	12,934,616,298.26	1,929,075,738.90	27,962,568.47	3,428,010,811.55	40,173,354,828.03	61,272,068,641.41	524,754,772.84	61,796,823,414.25
三、本期增减变动金额 (减少以“-”号填列)	—	21,210,410.82	-63,748,207.55	-29,975,797.37	—	3,139,378,743.30	3,194,361,564.30	-1,444,561.49	3,192,917,002.81
(一) 综合收益总额	—	—	—	-29,975,797.37	—	4,465,439,428.10	4,435,463,630.73	-1,444,561.49	4,434,019,069.24
(二) 所有者投入和减少资本	—	21,210,410.82	-63,748,207.55	—	—	—	84,958,618.37	—	84,958,618.37
1. 所有者投入的普通股	—	—	—	—	—	—	—	—	—
2. 其他权益工具持有者投入资本	—	—	—	—	—	—	—	—	—
3. 股份支付计入所有者权益的金额	—	21,210,410.82	—	—	—	—	21,210,410.82	—	21,210,410.82
4. 其他	—	—	-63,748,207.55	—	—	—	63,748,207.55	—	63,748,207.55
(三) 利润分配	—	—	—	—	—	-1,326,060,684.80	-1,326,060,684.80	—	-1,326,060,684.80
1. 对所有者（或股东）的分配	—	—	—	—	—	-1,326,060,684.80	-1,326,060,684.80	—	-1,326,060,684.80
四、本期期末余额	6,637,199,874.00	12,955,826,709.08	1,865,327,531.35	-2,013,228.90	3,428,010,811.55	43,312,733,571.33	64,466,430,205.71	523,310,211.35	64,989,740,417.06

项目	2025 年半年度								
	归属于母公司所有者权益							少数股东权益	所有者权益合计
	实收资本 (或股本)	资本公积	减：库存股	其他综合收 益	盈余公积	未分配利润	小计		
一、上年期末余额	6,379,002,274.00	3,188,072,621.03	1,228,624,448.88	16,970,393.77	3,298,912,011.55	33,865,529,008.85	45,519,861,860.32	570,388,872.99	46,090,250,733.31
二、本年期初余额	6,379,002,274.00	3,188,072,621.03	1,228,624,448.88	16,970,393.77	3,298,912,011.55	33,865,529,008.85	45,519,861,860.32	570,388,872.99	46,090,250,733.31
三、本期增减变动金 额(减少以“-”号填列)	258,197,600.00	9,683,424,103.26	199,072,525.05	26,443,986.59	—	3,175,976,191.66	12,944,969,356.46	-5,422,050.63	12,939,547,305.83
(一) 综合收益总额	—	—	—	26,443,986.59	—	4,450,106,384.46	4,476,550,371.05	4,271,898.78	4,480,822,269.83
(二) 所有者投入和 减少资本	258,197,600.00	9,683,424,103.26	199,072,525.05	—	—	—	9,742,549,178.21	-9,693,949.41	9,732,855,228.80
1. 所有者投入的普通 股	258,197,600.00	10,042,249,121.89	—	—	—	—	10,300,446,721.89	—	10,300,446,721.89
2. 其他权益工具持有 者投入资本	—	—	—	—	—	—	—	—	—
3. 股份支付计入所有 者权益的金额	—	41,793,164.50	—	—	—	—	41,793,164.50	549,362.18	42,342,526.68
4. 其他	—	-400,618,183.13	199,072,525.05	—	—	—	-599,690,708.18	-10,243,311.59	-609,934,019.77
(三) 利润分配	—	—	—	—	—	-1,274,130,192.80	-1,274,130,192.80	—	-1,274,130,192.80
1. 提取盈余公积	—	—	—	—	—	—	—	—	—
2. 提取一般风险准备	—	—	—	—	—	—	—	—	—
3. 对所有者(或股东) 的分配	—	—	—	—	—	-1,274,130,192.80	-1,274,130,192.80	—	-1,274,130,192.80
4. 其他	—	—	—	—	—	—	—	—	—
四、本期期末余额	6,637,199,874.00	12,871,496,724.29	1,427,696,973.93	43,414,380.36	3,298,912,011.55	37,041,505,200.51	58,464,831,216.78	564,966,822.36	59,029,798,039.14

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

母公司所有者权益变动表
2026 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	2026 年半年度
----	-----------

	实收资本 (或股本)	资本公积	减：库存股	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
一、上年期末余额	6,637,199,874.00	12,696,238,648.21	1,929,075,738.90	3,408,456,228.44	34,876,729,292.92	55,689,548,304.67
二、本年期初余额	6,637,199,874.00	12,696,238,648.21	1,929,075,738.90	3,408,456,228.44	34,876,729,292.92	55,689,548,304.67
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	—	21,747,726.21	-63,748,207.55	—	2,924,281,385.19	3,009,777,318.95
（一）综合收益总额	—	—	—	—	4,250,342,069.99	4,250,342,069.99
（二）所有者投入和减少资本	—	21,747,726.21	-63,748,207.55	—	—	85,495,933.76
1．所有者投入的普通股	—	—	—	—	—	—
2．其他权益工具持有者投入资本	—	—	—	—	—	—
3．股份支付计入所有者权益的金额	—	21,747,726.21	—	—	—	21,747,726.21
4．其他	—	—	-63,748,207.55	—	—	63,748,207.55
（三）利润分配	—	—	—	—	-1,326,060,684.80	-1,326,060,684.80
1．提取盈余公积	—	—	—	—	—	—
2．对所有者（或股东）的分配	—	—	—	—	-1,326,060,684.80	-1,326,060,684.80
四、本期期末余额	6,637,199,874.00	12,717,986,374.42	1,865,327,531.35	3,408,456,228.44	37,801,010,678.11	58,699,325,623.62

项目	2025 年半年度					
	实收资本 (或股本)	资本公积	减：库存股	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
一、上年期末余额	6,379,002,274.00	2,550,403,870.72	1,228,624,448.88	3,279,357,428.44	29,890,061,126.47	40,870,200,250.75
二、本年期初余额	6,379,002,274.00	2,550,403,870.72	1,228,624,448.88	3,279,357,428.44	29,890,061,126.47	40,870,200,250.75
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	258,197,600.00	10,084,591,648.57	199,072,525.05	—	2,805,192,446.13	12,948,909,169.65
（一）综合收益总额	—	—	—	—	4,079,322,638.93	4,079,322,638.93
（二）所有者投入和减少资本	258,197,600.00	10,084,591,648.57	199,072,525.05	—	—	10,143,716,723.52
1．所有者投入的普通股	258,197,600.00	10,042,249,121.89	—	—	—	10,300,446,721.89
2．其他权益工具持有者投入资本	—	—	—	—	—	—
3．股份支付计入所有者权益的金额	—	42,342,526.68	—	—	—	42,342,526.68
4．其他	—	—	199,072,525.05	—	—	-199,072,525.05
（三）利润分配	—	—	—	—	-1,274,130,192.80	-1,274,130,192.80
1．提取盈余公积	—	—	—	—	—	—
2．对所有者（或股东）的分配	—	—	—	—	-1,274,130,192.80	-1,274,130,192.80
四、本期期末余额	6,637,199,874.00	12,634,995,519.29	1,427,696,973.93	3,279,357,428.44	32,695,253,572.60	53,819,109,420.40

公司负责人：孙飘扬

主管会计工作负责人：刘健俊

会计机构负责人：武加刚

三、公司基本情况

1、公司概况

√适用 □不适用

历史沿革

江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“公司”或“本公司”）是 1997 年 2 月经江苏省人民政府苏政复〔1997〕19 号文件批准设立，由江苏恒瑞集团有限公司（原连云港市医药工业公司）、中国医药工业公司等五家发起人共同发起设立的股份有限公司。公司于 1997 年 4 月 28 日登记注册，取得连云港市市场监督管理局换发的营业执照，统一社会信用代码为 9132070070404786XB。公司住所为连云港经济技术开发区黄河路 38 号，法定代表人：孙飘扬。

公司设立时的注册资本为人民币 6,190.00 万元；1999 年 5 月以未分配利润按每 10 股送 5 股分配股票股利 3,095.00 万元，注册资本及股本增加至 9,285.00 万元；经中国证券监督管理委员会证监发行字〔2000〕122 号文批准，2000 年 9 月通过上海证券交易所向社会公众发行人民币普通股 4000 万股，股票每股面值为人民币 1 元，发行后的股本总额为 13,285.00 万元，同年 10 月，在上海证券交易所挂牌上市，股票代码为 600276。

2025年1月6日，公司向香港联交所递交发行上市申请；2025年4月28日，中国证券监督管理委员会出具《关于江苏恒瑞医药股份有限公司境外发行上市备案通知书》（国合函〔2025〕721号）。2025年5月在香港联交所挂牌上市，并通过香港联交所发行H股股份258,197,600股，每股面值为人民币1元，发行后的股本总额为663,719.9874万元，股票代码为1276。截止2026年6月30日，公司注册资本为637,900.2274万元，实收资本为663,719.9874万元。

所处行业

公司所处行业为医药行业。

经营范围

公司的经营范围为：片剂（含抗肿瘤药）、口服溶液剂、混悬剂、无菌原料药（抗肿瘤药）、原料药（含抗肿瘤药）、精神药品、软胶囊剂（含抗肿瘤药）、冻干粉针剂（含抗肿瘤药）、粉针剂（抗肿瘤药、头孢菌素类）、吸入粉雾剂、口服混悬剂、口服乳剂、大容量注射剂（含多层共挤输液袋、含抗肿瘤药）、小容量注射剂（含抗肿瘤药、含非最终灭菌）、生物工程制品（聚乙二醇重组人粒细胞刺激因子注射液）、硬胶囊剂（含抗肿瘤药）、颗粒剂（抗肿瘤药）、粉雾剂、膜剂、凝胶剂、乳膏剂的制造；中药前处理及提取；医疗器械的研发、制造与销售；一般化工产品的销售；自营和代理各类商品及技术的进出口业务，但国家限定公司经营或禁止进出口的商品和技术除外；药品包装材料和药品包装制品的研发、制造与销售。

总部地址：连云港经济技术开发区黄河路 38 号。

四、财务报表的编制基础**1、编制基础**

本公司财务报表以持续经营为编制基础。

2、持续经营

√适用 □不适用

公司管理层认为，公司自报告期末起至少 12 个月内具有持续经营能力。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

□适用 √不适用

1、遵循企业会计准则的声明

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

2、会计期间

本公司会计年度自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、营业周期

√适用 □不适用

公司营业周期为 12 个月。

4、记账本位币

本公司的记账本位币为人民币。

5、重要性标准确定方法和选择依据

√适用 □不适用

项目	重要性标准
重要的应收款项及合同资产实际核销、坏账准备收回或转回	单项核销、收回或转回金额占期末合并总资产的 0.5%以上
账龄超过 1 年的重要预付款项	单项金额占期末合并总资产的 0.5%以上
重要的在建工程	单个明细项目期末余额占期末合并总资产的 0.5%以上
重要的资本化研发项目、重要的外购在研项目	单个明细项目期末余额占期末合并总资产的 0.5%以上
其他重要的资产类项目	单项金额占期末合并总资产的 0.5%以上
账龄超过 1 年的重要应付款项及合同负债	单项金额占期末合并净资产的 1%以上
其他重要的负债类项目及重要的或有负债	单项金额占期末合并净资产的 1%以上
重要子公司及重要非全资子公司	子公司期末总资产超过期末合并总资产 5%以上，或子公司本期营业收入超过本期合并营业收入 5%以上
重要的合营企业或联营企业	对单个合营企业或联营企业的长期股权投资期末账面价值占期末合并总资产总额的 1%以上
重要的经营活动现金流	单项经营活动的本期现金流入占经营活动本期现金流入总额的 5%以上，或单项经营活动的本期现金流出占经营活动本期现金流出总额的 5%以上
重要的投资活动现金流	单项投资活动的本期现金流入占投资活动本期现金流入总额的 5%以上，或单项投资活动的本期现

金流出占投资活动本期现金流出总额的 5%以上

6、 同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

□适用 √不适用

7、 控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

√适用 □不适用

（一）控制的判断标准

合并财务报表的合并范围以控制为基础予以确定。控制，是指投资方拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。当相关事实和情况的变化导致对控制定义所涉及的相关要素发生变化时，公司将进行重新评估。

（二）合并财务报表的编制基础**1. 统一会计政策和会计期间**

所有纳入合并财务报表合并范围的子公司所采用的会计政策、会计期间与公司一致，如子公司采用的会计政策、会计期间与公司不一致的，在编制合并财务报表时，按照公司的会计政策、会计期间进行必要的调整。

2. 合并财务报表的编制方法

合并财务报表以公司及其子公司的财务报表为基础，根据其他有关资料，按照权益法调整对子公司的长期股权投资，抵销公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易对合并财务报表的影响后，由母公司编制。

3. 子公司发生超额亏损在合并财务报表中的反映

在合并财务报表中，母公司分担的当期亏损超过了其在该子公司期初所有者权益中所享有的份额的，其余额冲减归属于母公司的所有者权益（未分配利润）；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，其余额继续冲减少数股东权益。

4. 报告期内增减子公司的处理**（1）报告期内因同一控制下企业合并增加子公司的处理**

在报告期内，因同一控制下的企业合并而增加子公司的，调整合并资产负债表的期初数，将该子公司合并当期期初至报告期末的收入、费用、利润纳入合并利润表，将该子公司合并当期期初至报告期末的现金流量纳入合并现金流量表。

（2）报告期内因非同一控制下企业合并增加子公司的处理

在报告期内，因非同一控制下的企业合并而增加子公司的，不调整合并资产负债表的期初数，将该子公司自购买日至报告期末的收入、费用、利润纳入合并利润表，将该子公司自购买日至报告期末的现金流量纳入合并现金流量表。

5. 报告期内处置子公司的处理

公司在报告期内处置子公司的，不调整合并资产负债表的期初数，将该子公司期初至处置日的收入、费用、利润纳入合并利润表，将该子公司期初至处置日的现金流量纳入合并现金流量表。

8、 合营安排分类及共同经营会计处理方法

☐适用 ☒不适用

9、 现金及现金等价物的确定标准

现金等价物是指企业持有的期限短（一般指从购买日起三个月内到期）、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

10、 外币业务和外币报表折算

☒适用 ☐不适用

（一）外币业务的核算方法

1. 外币交易的初始确认

对于发生的外币交易，公司均按照交易发生日中国人民银行公布的即期汇率（中间价）将外币金额折算为记账本位币金额。其中，对发生的外币兑换或涉及外币兑换的交易，公司按照交易发生日实际采用的汇率进行折算。

2 资产负债表日或结算日的调整或结算

资产负债表日或结算日，公司按照下列方法对外币货币性项目和外币非货币性项目分别进行处理：

（1）外币货币性项目的会计处理原则

对于外币货币性项目，在资产负债表日或结算日，公司采用资产负债表日或结算日的即期汇率（中间价）折算，对因汇率波动而产生的差额调整外币货币性项目的记账本位币金额，同时作为汇兑差额处理。其中，与购建或生产符合资本化条件的资产有关的外币借款产生的汇兑差额，计入符合资本化条件的资产的成本；其他汇兑差额，计入当期财务费用。

（2）外币非货币性项目的会计处理原则

①对于以历史成本计量的外币非货币性项目，公司仍按照交易发生日的即期汇率（中间价）折算，不改变其记账本位币金额，不产生汇兑差额。

②对于以成本与可变现净值孰低计量的存货，如果其可变现净值以外币确定，则公司在确定存货的期末价值时，先将可变现净值按期末汇率折算为记账本位币金额，再与以记账本位币反映的存货成本进行比较。

③对于以公允价值计量的非货币性项目，如果期末的公允价值以外币反映，则公司先将该外币按照公允价值确定当日的即期汇率折算为记账本位币金额，再与原记账本位币金额进行比较，其差额作为公允价值变动（含汇率变动）损益，计入当期损益。

（二）外币报表折算的会计处理方法

1. 公司按照下列方法对境外经营的财务报表进行折算：

(1) 资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算，所有者权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用发生时的即期汇率折算。

(2) 利润表中的收入和费用项目，采用交易发生日的即期汇率折算或者采用按照系统合理的方法确定的、与交易发生日即期汇率近似的汇率折算。按照上述方法折算产生的外币财务报表折算差额，在合并资产负债表中所有者权益项目的“其他综合收益”项目列示。

2. 公司按照下列方法对处于恶性通货膨胀经济中的境外经营的财务报表进行折算：

(1) 公司对资产负债表项目运用一般物价指数予以重述，对利润表项目运用一般物价指数变动予以重述，再按资产负债表日的即期汇率进行折算。

(2) 在境外经营不再处于恶性通货膨胀经济中时，公司对财务报表停止重述，按照停止之日的价格水平重述的财务报表进行折算。

3. 公司在处置境外经营时，将合并资产负债表中其他综合收益项目下列示的、与该境外经营相关的外币财务报表折算差额，自其他综合收益转入处置当期损益；部分处置境外经营的，按照处置的比例计算处置部分的外币财务报表折算差额，转入处置当期损益。

11、 金融工具

√适用 □不适用

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。

(一) 金融工具的分类

1. 金融资产的分类

公司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，将金融资产分为以下三类：(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（包括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）；(3) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

2. 金融负债的分类

公司将金融负债分为以下两类：(1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债（包括交易性金融负债和指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债）；(2) 以摊余成本计量的金融负债。

(二) 金融工具的确认依据和计量方法

1. 金融工具的确认依据

公司在成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产或金融负债。

2. 金融工具的计量方法

(1) 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应收账款或应收票据，且其未包含重大融资成分或不考虑不超过一年的合同中的融资成分的，按照预期有权收取的对价金额作为初始确认金额。

①以摊余成本计量的金融资产

初始确认后，对于该类金融资产采用实际利率法以摊余成本进行后续计量。以摊余成本计量且不属于任何套期关系一部分的金融资产所产生的利得或损失，在终止确认、重分类、按照实际利率法摊销或确认减值时，计入当期损益。

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

初始确认后，对于该类金融资产以公允价值进行后续计量。除减值损失或利得、汇兑损益及采用实际利率法计算的利息计入当期损益外，其他利得或损失均计入其他综合收益。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入当期损益。

公司将部分非交易性权益工具投资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的，将该类金融资产的相关股利收入计入当期损益，公允价值变动计入其他综合收益。当该金融资产终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失将从其他综合收益转入留存收益，不计入当期损益。

③以公允价值计量且其变动计入损益的金融资产

公司将上述以摊余成本计量的金融资产和以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产之外的金融资产，分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。此外，在初始确认时，公司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。对于此类金融资产，公司采用公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

(2) 金融负债

金融负债于初始确认时分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债和其他金融负债。对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，相关交易费用直接计入当期损益，其他金融负债的相关交易费用计入其初始确认金额。

①以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具），按照公允价值进行后续计量，除与套期会计有关外，公允价值变动计入当期损益。被指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，该负债由公司自身信用风险变动引起的公允价值变动计入其他综合收益，且终止确认该负债时，计入其他综合收益的自身信用风险变动引起的其公允价值累计变动额转入留存收益。其余公允价值变动计入当期损益。若按上述方式对该等金融负债的自身信用风险变动的影响进行处理会造成或扩大损益中的会计错配的，公司将该金融负债的全部利得或损失（包括企业自身信用风险变动的影响金额）计入当期损益。

②以摊余成本计量的金融负债

除金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债、财务担保合同外的其他金融负债分类为以摊余成本计量的金融负债，按摊余成本进行后续计量，终止确认或摊销产生的利得或损失计入当期损益。

(三) 金融资产转移的确认依据和计量方法

公司转移了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，终止确认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，继续确认所转移的金融资产。公司既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，分别下列情况处理：（1）未保留对该金融资产控制的，终止确认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；（2）保留了对该金融资产控制的，按照继续涉入所转移金融资产的程度确认有关金融资产，并相应确认有关负债。

金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：（1）所转移金融资产在终止确认日的账面价值；（2）因转移金融资产而收到的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资）之和。转移了金融资产的一部分，且该被转移部分整体满足终止确认条件的，将转移前金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和继续确认部分之间，按照转移日各自的相对公允价值进行分摊。

(四) 金融负债终止确认

当金融负债（或其一部分）的现时义务已经解除时，公司终止确认该金融负债（或该部分金融负债），将其账面价值与支付的对价（包括转出的非现金资产或承担的负债）之间的差额，计入当期损益。

(五) 金融资产和金融负债的抵销

金融资产和金融负债在资产负债表内分别列示，不得相互抵销。但同时满足下列条件的，以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：

1. 公司具有抵销已确认金额的法定权利，且该种法定权利是当前可执行的；
2. 公司计划以净额结算，或同时变现该金融资产和清偿该金融负债。

不满足终止确认条件的金融资产转移，转出方不得将已转移的金融资产和相关负债进行抵销。

(六) 权益工具

权益工具是指能证明拥有公司在扣除所有负债后的资产中的剩余权益的合同。公司发行（含再融资）、回购、出售或注销权益工具作为权益的变动处理。公司不确认权益工具的公允价值变动。与权益性交易相关的交易费用从权益中扣减。公司对权益工具持有方的分配作为利润分配处理，发放的股票股利不影响股东权益总额。

公司控制的主体发行的满足金融负债定义，但满足准则规定条件分类为权益工具的特殊金融工具，在公司合并财务报表中对应的少数股东权益部分，分类为金融负债。

(七) 金融工具公允价值的确定方法

存在活跃市场的金融工具，以活跃市场中的报价确定其公允价值。不存在活跃市场的金融工具，采用估值技术确定其公允价值。在估值时，公司采用在当前情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术，选择与市场参与者在相关资产或负债的交易中所考虑的资产或负债特征相一致的输入值，并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。

在初始确认时，金融资产或金融负债的公允价值以相同资产或负债在活跃市场上的报价或者以仅使用可观察市场数据的估值技术之外的其他方式确定的，公司将该公允价值与交易价格之间的差额递延。初始确认后，公司根据某一因素在相应会计期间的变动程度将该递延差额确认为相应会计期间的利得或损失。

(八) 金融资产减值

公司对于以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资等，以预期信用损失为基础确认损失准备。

1. 减值准备的确认方法

公司在考虑有关过去事项、当前状况以及对未来经济状况的预测等合理且有依据的信息的基础上，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。

(1) 一般处理方法

每个资产负债表日，公司对于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，公司按照未来 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，公司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，公司按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备。对于在资产负债表日具有较低信用风险的金融工具（如在具有较高信用评级的商业银行的定期存款、具有“投资级”以上外部信用评级的金融工具），公司假设其信用风险自初始确认后并未显著增加，按照未来 12 个月内的预期信用损失计量损失准备。

(2) 简化处理方法

对于应收款项、合同资产及与收入相关的应收票据，未包含重大融资成分或不考虑未超过一年的合同中的融资成分的，公司均按照整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

2. 信用风险自初始确认后是否显著增加的判断标准

如果某项金融资产在资产负债表日确定的预计存续期内的违约概率显著高于在初始确认时确定的预计存续期内的违约概率，则表明该项金融资产的信用风险显著增加。

无论公司采用何种方式评估信用风险是否显著增加，如果合同付款逾期超过（含）30 日，则通常可以推定金融资产的信用风险显著增加，除非公司以合理成本即可获得合理且有依据的信息，证明即使逾期超过 30 日，信用风险仍未显著增加。

除特殊情况外，公司采用未来 12 个月内发生的违约风险的变化作为整个存续期内发生违约风险变化的合理估计，来确定自初始确认后信用风险是否显著增加。

3. 以组合为基础评估信用风险的组合方法和确定依据

公司对于信用风险显著不同具备以下特征的应收票据、应收账款和其他应收款单项评价信用风险。如：与对方存在争议或涉及诉讼、仲裁的应收款项；已有明显迹象表明债务人很可能无法履行还款义务的应收款项等。

当无法以合理成本评估单项金融资产预期信用损失的信息时，公司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，确定组合的依据如下：

科目名称	组合名称	计提方法
应收票据	银行承兑汇票组合	管理层评价该类款项具有较低的信用风险，不计提坏账准备。
应收款项	应收账款组合	对于划分为组合的应收账款，公司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，编制应收账款逾期账龄与整个存续期预期信用损失率对照表，计算预期信用损失。 应收账款逾期账龄计算方法：每满 12 个月为 1 年，按先进先出的原则统计应收账款逾期账龄，不足 1 年仍按 1 年计算。
合同资产	合同资产组合	对于划分为组合的合同资产，参照历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来状况的预测，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。

公司将计提或转回的损失准备计入当期损益。对于持有的以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具，公司在将减值损失或利得计入当期损益的同时调整其他综合收益。

12、 应收票据

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

13、 应收账款

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

14、 应收款项融资

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

15、 其他应收款

√适用 □不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

√适用 □不适用

具体情况详见本附注五、11.金融工具。

16、 存货

√适用 □不适用

存货类别、发出计价方法、盘存制度、低值易耗品和包装物的摊销方法

√适用 □不适用

(一) 存货的分类

公司存货分为原材料、委托加工物资、在产品、库存商品（产成品）、施工成本等。

(二) 发出存货的计价方法

发出材料、库存商品采用加权平均法核算。

(三) 存货的盘存制度

公司存货盘存采用永续盘存制，并定期进行实地盘点。

(四) 周转材料的摊销方法**1. 低值易耗品的摊销方法**

公司领用低值易耗品采用一次转销法进行摊销。

2. 包装物的摊销方法

公司领用包装物采用一次转销法进行摊销。

存货跌价准备的确认标准和计提方法

☒ 适用 ☐ 不适用

存货跌价准备的计提方法

(1) 单项计提

公司通常按单个存货项目的成本高于其可变现净值的差额提取存货跌价准备。

(2) 合并计提

与在同一地区生产和销售的产品系列相关、具有相同或类似最终用途或目的，且难以与其他项目分开计量的存货，则合并计提存货跌价准备。

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

☐ 适用 ☒ 不适用

基于库龄确认存货可变现净值的各库龄组合可变现净值的计算方法和确定依据

☒ 适用 ☐ 不适用

存货可变现净值的确定依据

(1) 库存商品（产成品）和用于出售的材料等直接用于出售的商品存货，在正常生产经营过程中，以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值。

(2) 需要经过加工的材料存货，在正常生产经营过程中，以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值。

(3) 为执行销售合同或者劳务合同而持有的存货，其可变现净值以合同价格为基础计算；公司持有存货的数量多于销售合同订购数量的，超出部分的存货的可变现净值以一般销售价格为基础计算。

(4) 为生产而持有的材料等，用其生产的产成品的可变现净值高于成本的，该材料仍然按照成本计量；材料价格的下降表明产成品的可变现净值低于成本的，该材料按照可变现净值计量。

17、 合同资产

☒ 适用 ☐ 不适用

合同资产的确认方法及标准

☒ 适用 ☐ 不适用

合同资产，指公司已向客户转让商品而有权收取对价的权利，且该权利取决于时间流逝之外的其他因素。公司的合同资产主要包括已完工未结算资产和质保金。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示，不同合同下的合同资产和合同负债不予抵销。

合同资产预期信用损失的确定方法和会计处理方法参见本附注五、11.金融工具。

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

☐适用 ☒不适用

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

☐适用 ☒不适用

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

☐适用 ☒不适用

18、 持有待售的非流动资产或处置组

☐适用 ☒不适用

划分为持有待售的非流动资产或处置组的确认标准和会计处理方法

☐适用 ☒不适用

终止经营的认定标准和列报方法

☐适用 ☒不适用

19、 长期股权投资

☒适用 ☐不适用

（一）长期股权投资初始投资成本的确定

除企业合并形成的长期股权投资以外，其他方式取得的长期股权投资，按照下列规定确定其初始投资成本：

1.通过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。初始投资成本包括与取得长期股权投资直接相关的费用、税金及其他必要支出。

2.通过发行的权益性证券（权益性工具）等方式取得的长期股权投资，按照所发行权益性证券（权益性工具）公允价值作为其初始投资成本。如有确凿证据表明，取得的长期股权投资的公允价值比所发行权益性证券（权益性工具）的公允价值更加可靠的，以投资者投入的长期股权投资的公允价值为基础确定其初始投资成本。与发行权益性证券（权益性工具）直接相关费用，包括手续费、佣金等，冲减发行溢价，溢价不足冲减的，依次冲减盈余公积和未分配利润。通过发行债务性证券（债务性工具）取得的长期股权投资，比照通过发行权益性证券（权益性工具）处理。

3.通过债务重组方式取得的长期股权投资，公司以放弃债权的公允价值和可直接归属于该资产的税金等其他成本作为其初始投资成本。

4.通过非货币性资产交换方式取得的长期股权投资，在非货币性资产交换具有商业实质和换入资产或换出资产的公允价值能够可靠计量的情况下，公司以换出资产的公允价值为基础确定其初始投资成本，除非有确凿证据表明换入资产的公允价值更加可靠；不满足上述条件的，公司以换出资产的账面价值和应支付的相关税费作为换入长期股权投资的初始投资成本。公司发生的与取得长期股权投资直接相关的费用、税金及其他必要支出，计入长期股权投资的初始投资成本。

公司无论以何种方式取得长期股权投资，实际支付的价款或对价中包含的已宣告但尚未发放的现金股利或利润，作为应收股利单独核算，不构成长期股权投资的成本。

（二）长期股权投资的后续计量及损益确认方法

1. 采用成本法核算的长期股权投资

（1）公司对被投资单位能够实施控制的长期股权投资，即对子公司投资，采用成本法核算。

（2）采用成本法核算的长期股权投资，除取得投资时实际支付的价款或对价中包含的已宣告但尚未发放的现金股利或利润外，公司不分是否属于投资前和投资后被投资单位实现的净利润，均按照应享有被投资单位宣告发放的现金股利或利润确认投资收益。

2. 采用权益法核算的长期股权投资

（1）公司对被投资单位具有共同控制的合营企业或重大影响的联营企业，采用权益法核算。

（2）采用权益法核算的长期股权投资，对于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，不调整长期股权投资的初始投资成本；初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的，其差额计入当期损益，同时调整长期股权投资的初始投资成本。

（3）取得长期股权投资后，公司按照应享有或应分担的被投资单位实现的净损益和其他综合收益的份额，分别确认投资损益和其他综合收益，同时调整长期股权投资的账面价值。在确认应享有或应分担被投资单位的净损益时，以取得投资时被投资单位可辨认净资产的公允价值为基础，对被投资单位账面净利润经过调整后计算确定。但是，公司对无法合理确定取得投资时被投资单位各项可辨认资产公允价值的、投资时被投资单位可辨认资产的公允价值与其账面价值之间的差额较小的或是其他原因导致无法取得被投资单位有关资料的，直接以被投资单位的账面净损益为基础计算确认投资损益。公司按照被投资单位宣告分派的现金股利或利润计算应分享有的部分，相应减少长期股权投资的账面价值。公司对被投资单位除净损益、其他综合收益以及利润分配以外的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所有者权益。

在确认应分担被投资单位发生的净亏损时，按照下列顺序进行处理：首先冲减长期股权投资的账面价值；如果长期股权投资的账面价值不足以冲减的，则以其他实质上构成对被投资单位净投资的长期权益的账面价值为限继续确认投资损失，冲减长期应收款的账面价值；经过上述处理，按照投资合同或协议约定公司仍承担额外损失义务的，按照预计承担的义务确认预计负债，计入当期投资损失。被投资单位以后期间实现盈利的，公司扣除未确认的亏损分担额后，按照与上述相反的顺序处理，减记已确认预计负债的账面金额、恢复其他实质上构成对被投资单位净投资的长期权益和长期股权投资的账面价值，同时确认投资收益。

（三）确定对被投资单位具有共同控制、重大影响的依据

1. 确定对被投资单位具有共同控制的依据

共同控制，是指按照相关约定对某项安排所共有的控制，并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策。某项安排的相关活动通常包括商品或劳务的销售和购买、金融资产的管理、资产的购买和处置、研究开发活动以及融资活动等。合营企业，是公司仅对某

项安排的净资产享有权利的合营安排。合营方享有某项安排相关资产且承担相关债务的合营安排是共同经营，而不是合营企业。

2. 确定对被投资单位具有重大影响的依据

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。公司能够对被投资单位施加重大影响的，被投资单位为其联营企业。

20、 投资性房地产

不适用

21、 固定资产

(1) 确认条件

√适用 □不适用

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

1. 与该固定资产有关的经济利益很可能流入公司；
2. 该固定资产的成本能够可靠地计量。

(2) 折旧方法

√适用 □不适用

类别	折旧方法	折旧年限（年）	残值率	年折旧率
房屋及建筑物	年限平均法	20	5	4.75
机器设备	年数总和法	10	5	$t/(n(n+1)/2)$
运输设备	年限平均法	4	5	23.75
电子设备及其他	年限平均法	3-5	5	19-31.67

机器设备采用年数总和法，年折旧率=尚可使用年限 / 折旧年限的年数总和。

式中：t 为尚可使用年限，n 为折旧年限， $n(n+1)/2$ 为折旧年限的年数总和。

1. 除已提足折旧仍继续使用的固定资产以外，公司对所有固定资产计提折旧。

2. 公司固定资产从其达到预定可使用状态的次月起计提折旧，公司的机器设备采用年数总和法计提折旧，其余采用年限平均法计提折旧，并按照固定资产类别、预计使用寿命和预计净残值率计算确定折旧率和折旧额，并根据用途分别计入相关资产的成本或当期损益。

3. 已计提减值准备的固定资产在计提折旧时，公司按照该项固定资产的账面价值、预计净残值和尚可使用寿命重新计算确定折旧率和折旧额。

资产负债表日，公司复核固定资产的预计使用寿命、预计净残值率和折旧方法，如有变更，作为会计估计变更处理。

22、 在建工程

√适用 □不适用

（一）在建工程的类别

在建工程以工程项目分类核算。

（二）在建工程结转为固定资产的标准和时点

在建工程项目按照建造该项资产达到预定可使用状态前所发生的全部支出，作为固定资产的入账价值。自营工程，按照直接材料、直接人工、直接机械施工费等计量；出包工程，按照应支付的工程价款等计量。在以借款进行的工程达到预定可使用状态前发生的、符合资本化条件的借款费用，予以资本化，计入在建工程成本。

公司对于所建造的固定资产已达到预定可使用状态但尚未办理竣工决算的，自达到预定可使用状态之日起，根据工程预算、造价或者工程实际成本等，按照估计价值确定其成本，转入固定资产，并按照公司固定资产折旧政策计提固定资产的折旧；待办理竣工决算后，再按照实际成本调整原来的暂估价值，但不调整原已计提的折旧额。

23、 借款费用

√适用 □不适用

（一）借款费用的范围

公司的借款费用包括因借款而发生的借款利息、折价或者溢价的摊销、辅助费用以及因外币借款而发生的汇兑差额等。

（二）借款费用的确认原则

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

24、 生物资产

□适用 √不适用

25、 油气资产

□适用 √不适用

26、 无形资产

（1）使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序

√适用 □不适用

（一）自行研究开发无形资产的初始计量

自行研究开发的无形资产的成本，按照自满足资本化条件后至达到预定用途前所发生的支出总额确定，对于以前期间已经费用化的支出不再调整。

公司自行研究开发的无形资产，其研究阶段的支出，于发生时计入当期损益；其开发阶段的支出，不符合资本化条件的，于发生时计入当期损益；符合资本化条件的，可以确认为无形资产。如果确实无法区分研究阶段支出和开发阶段支出，则将其所发生的研发支出全部计入当期损益。

（二）无形资产的后续计量

公司在取得无形资产时分析判断其使用寿命。公司将取得的无形资产分为使用寿命有限的无形资产和使用寿命不确定的无形资产。

1. 使用寿命有限的无形资产的后续计量公司对使用寿命有限的无形资产，自达到预定用途时起在其使用寿命内采用直线法分期摊销，不预留残值。无形资产的摊销金额通常计入当期损益；某项无形资产包含的经济利益通过所生产的产品或其他资产实现的，其摊销金额计入相关资产的成本。

无形资产类别、预计使用寿命、预计净残值率和年摊销率列示如下：

无形资产类别	预计使用寿命(年)	预计净残值率(%)	年摊销率(%)
土地使用权	土地证登记的使用年限	—	2-2.38
专利权	预期收益年限	—	10-20
软件使用权及著作权	3-5 年	—	20-33.33
特许权	5-10 年	—	10-20

资产负债表日，对使用寿命有限的无形资产的使用寿命和摊销方法进行复核。

2. 使用寿命不确定的无形资产的后续计量

公司对使用寿命不确定的无形资产，在持有期间内不进行摊销，但于每年年度终了进行减值测试。

（三）无形资产使用寿命的估计

1. 来源于合同性权利或其他法定权利的无形资产，其使用寿命按照不超过合同性权利或其他法定权利的期限确定；合同性权利或其他法定权利在到期时因续约等延续且有证据表明公司续约不需要付出大额成本的，续约期计入使用寿命。

2. 合同或法律没有规定使用寿命的，公司综合各方面的情况，通过聘请相关专家进行论证或者与同行业的情况进行比较以及参考公司的历史经验等方法来确定无形资产能为公司带来经济利益的期限。

3. 按照上述方法仍无法合理确定无形资产为公司带来经济利益期限的，该项无形资产作为使用寿命不确定的无形资产。

（四）土地使用权的处理

1. 公司取得的土地使用权通常确认为无形资产，但改变土地使用权用途，用于赚取租金或资本增值的，将其转为投资性房地产。

2. 公司自行开发建造厂房等建筑物，相关的土地使用权与建筑物分别进行处理。

3. 外购土地及建筑物支付的价款在建筑物与土地使用权之间进行分配；难以合理分配的，全部作为固定资产。

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

√适用 □不适用

(一) 划分公司内部研究开发项目的研究阶段与开发阶段的具体标准

1. 研发支出的归集范围

通常包括研发人员工资费用、直接投入费用、折旧费用与长期待摊费用、设计费用、装备调试费、无形资产摊销费用、委托外部研究开发费用、其他费用等，包括费用化的研发费用和资本化的开发支出。

2. 划分研究阶段和开发阶段的具体标准

根据公司的研究与研发的实际情况，公司将研究开发项目区分为研究阶段与开发阶段。

(1) 研究阶段

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

(2) 开发阶段

开发阶段是指在进行商业性生产或使用前，将研究成果或其他知识应用于某项计划或设计，以生产出新药产品等活动的阶段。

结合医药行业及公司研发流程的特点，公司按照以下标准划分内部研发项目的研究阶段支出和开发阶段支出：

①需要临床试验的药品研发项目：研究阶段支出是指药品研发进入III期临床试验（或关键性临床试验）阶段前的所有研发支出；开发阶段支出是指药品研发进入III期临床试验（或关键性临床试验）阶段后的研发支出。

②其他药品研发项目：研究阶段支出是指项目开始至取得药品注册批件前的所有研发支出；开发阶段支出是指取得药品注册批件后的研发支出。

公司根据研发项目的进展召开专家评估会，开发阶段支出经评估满足资本化条件时，计入开发支出，并在研究开发项目达到预定用途时，结转确认为无形资产。不满足资本化条件的开发阶段支出，则计入当期损益。

(二) 开发阶段支出符合资本化的具体条件

内部研究开发项目开发阶段的支出，同时满足下列条件时确认为无形资产：

1. 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；
2. 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；
3. 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能够证明其有用性；
4. 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；
5. 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

27、 长期资产减值

√适用 □不适用

长期股权投资、采用成本模式计量的固定资产、在建工程、使用寿命有限的无形资产等长期资产，于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额计提减值准备并计入减值损失。可收回金额为资产的公允价值减去处臵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。

上述资产减值损失一经确认，在以后会计期间不再转回。

28、 长期待摊费用

√适用 □不适用

（一）长期待摊费用的范围

长期待摊费用是指公司已经发生但应由本期和以后各期负担的分摊期限在 1 年以上（不含 1 年）的各项费用，包括以经营租赁方式租入的固定资产发生的改良支出等。

（二）长期待摊费用的初始计量

长期待摊费用按照实际发生的支出进行初始计量。

（三）长期待摊费用的摊销

长期待摊费用按照受益期限采用直线法分期摊销。

29、 合同负债

√适用 □不适用

合同负债，是指公司已收或应收客户对价而应向客户转让商品的义务。如果公司在向客户转让商品之前，客户已经支付了合同对价或公司已经取得了无条件收款权，公司在客户实际支付款项和到期应支付款项孰早时点，将该已收或应收款项列示为合同负债。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示，不同合同下的合同资产和合同负债不予抵销。

30、 职工薪酬

（1）短期薪酬的会计处理方法

√适用 □不适用

短期薪酬，是指企业预期在职工提供相关服务的年度报告期间结束后十二个月内将全部予以支付的职工薪酬，因解除与职工的劳动关系给予的补偿除外。

短期薪酬具体包括：职工工资、奖金、津贴和补贴，职工福利费，医疗保险费、工伤保险费和生育保险费等社会保险费，住房公积金，工会经费和职工教育经费，短期带薪缺勤，短期利润分享计划，非货币性福利以及其他短期薪酬。

公司在职工为其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。

(2) 离职后福利的会计处理方法

√适用 □不适用

公司参与的设定提存计划是按照有关规定为职工缴纳的基本养老保险费、失业保险费、企业年金缴费等。公司根据在资产负债表日为换取职工在会计期间提供的服务而应缴存的金额，确认为职工薪酬负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(3) 辞退福利的会计处理方法

√适用 □不适用

辞退福利，是指公司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给予职工的补偿。在下列两者孰早日确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益：

- 1.企业不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时。
- 2.企业确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

√适用 □不适用

其他长期职工福利，是指除短期薪酬、离职后福利和辞退福利以外的其他所有职工福利。在报告期末，公司将其他长期职工福利产生的职工薪酬成本确认为下列组成部分：

- 1.服务成本；
- 2.其他长期职工福利净负债或净资产的利息净额；
- 3.重新计量其他长期职工福利净负债或净资产所产生的变动。

为简化相关会计处理，上述项目的总净额计入当期损益或相关资产成本。

31、 预计负债

√适用 □不适用

(一) 预计负债的确认原则

当与对外担保、未决诉讼或仲裁、产品质量保证、亏损合同、重组等或有事项相关的义务同时符合以下三个条件时，确认为预计负债：

1. 该义务是公司承担的现时义务；
2. 该项义务的履行很可能导致经济利益流出公司；
3. 该义务的金额能够可靠地计量。

(二) 预计负债的计量方法

预计负债的金额按照该或有事项所需支出的最佳估计数计量。所需支出存在一个连续范围且该范围内各种结果发生的可能性相同的，最佳估计数按照该范围内的中间值确定。

在其他情况下，最佳估计数分别下列情况处理：

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

32、 股份支付

√适用 □不适用

股份支付分为以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。

（一）授予日的会计处理

除了立即可行权的股份支付外，无论权益结算的股份支付还是现金结算的股份支付，公司在授予日均不做会计处理。

（二）等待期内每个资产负债表日的会计处理

在等待期内的每个资产负债表日，公司将取得职工或其他方提供的服务计入成本费用，同时确认所有者权益或负债。

对于附有市场条件的股份支付，只要职工满足了其他所有非市场条件，就确认已取得的服务。业绩条件为非市场条件的，等待期期限确定后，后续信息表明需要调整对可行权情况的估计的，则对前期估计进行修改。

对于权益结算的涉及职工的股份支付，按照授予日权益工具的公允价值计入成本费用和资本公积（其他资本公积），不确认其后续公允价值变动；对于现金结算的涉及职工的股份支付，按照每个资产负债表日权益工具的公允价值重新计量，确定成本费用和应付职工薪酬。

在等待期内每个资产负债表日，公司根据最新取得的可行权职工人数变动等后续信息做出最佳估计，修正预计可行权的权益工具数量。

根据上述权益工具的公允价值和预计可行权的权益工具数量，计算截至当期累计应确认的成本费用金额，再减去前期累计已确认金额，作为当期应确认的成本费用金额。

（三）可行权日之后的会计处理

对于权益结算的股份支付，在可行权日之后不再对已确认的成本费用和所有者权益总额进行调整。公司在行权日根据行权情况，确认股本和股本溢价，同时结转等待期内确认的资本公积（其他资本公积）。

对于现金结算的股份支付，企业在可行权日之后不再确认成本费用，负债（应付职工薪酬）公允价值的变动计入当期损益（公允价值变动损益）。

（四）回购股份进行职工期权激励的会计处理

公司以回购股份形式奖励公司职工的，在回购股份时，按照回购股份的全部支出作为库存股处理，同时进行备查登记。在等待期内每个资产负债表日，按照权益工具在授予日的公允价值，将取得的职工服务计入成本费用，同时增加资本公积（其他资本公积）。在职工行权购买公司股份收到价款时，转销交付职工的库存股成本和等待期内资本公积（其他资本公积）累计金额，同时，按照其差额调整资本公积（股本溢价）。

33、 优先股、永续债等其他金融工具

☐适用 ☒不适用

34、 收入

(1) 按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

☒适用 ☐不适用

(一) 收入确认原则和计量方法

1. 收入的确认

公司在履行了合同中的履约义务，即在客户取得相关商品控制权时确认收入。合同开始日，公司对合同进行评估，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。

2. 收入的计量

合同包含两项或多项履约义务的，公司在合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品或服务的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务，按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。在确定交易价格时，公司将考虑可变对价、合同中存在的重大融资成分、非现金对价以及应付客户对价等因素的影响，并假定将按照现有合同的约定向客户转移商品，且该合同不会被取消、续约或变更。

(二) 主要收入确认政策

1. 销售商品收入

公司主要销售药品等产品，属于在某一时点履行履约义务。产品销售收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定将产品交付给客户且客户已取得相关商品控制权，已经收回货款或取得了收款凭证且相关的经济利益很可能流入时确认收入。

2. 许可收入

公司向客户授予知识产权许可，确定该知识产权许可是在某一时段内履行还是在某一时点履行。同时满足下列条件时，作为在某一时段内履行的履约义务确认相关收入；否则，作为在某一时点履行的履约义务确认相关收入：

- (1) 合同要求或客户能够合理预期公司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。

公司向客户授予知识产权许可，并约定按客户实际销售或使用情况收取特许权使用费的，在下列两项孰晚的时点确认收入：

- (1) 客户后续销售或使用行为实际发生；
- (2) 公司履行相关履约义务。

当与授予知识产权许可相关的对价同时包含固定金额和按客户实际销售或使用情况收取的变动金额两部分，只有变动金额部分在上述两项孰晚的时点确认收入，而固定金额部分在相关履约义务履行的时点或期间内确认收入。

公司在合同开始（或接近合同开始）日向客户收取的无需退回的初始费计入交易价格。公司评估该初始费是否与向客户转让已承诺的商品或研发服务相关。该初始费与向客户转让已承诺的商品或研发服务相关，并且该商品或研发服务构成单项履约义务的，公司在转让该商品或研发服务时，按照分摊至该商品或研发服务的交易价格确认收入；该初始费与向客户转让已承诺的商品或研发服务相关，但该商品或研发服务不构成单项履约义务的，公司在转让包含该商品或研发服务的单项履约义务履行时，按照分摊至该单项履约义务的交易价格确认收入；该初始费与向客户转让已承诺的商品或研发服务不相关的，该初始费作为未来将转让商品或研发服务的预收款，在未来转让该商品或研发服务时确认为收入。

(2) 同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法

☐适用 ☒不适用

35、 合同成本

☒适用 ☐不适用

合同成本分为合同履约成本与合同取得成本。

公司为履行合同而发生的成本，在满足下列条件时作为合同履约成本确认为一项资产：

1. 该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关。
2. 该成本增加了本公司未来用于履行履约义务的资源。
3. 该成本预期能够收回。

公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销；但是对于合同取得成本摊销期限未超过一年的，本公司将其在发生时计入当期损益。

与合同成本有关的资产，其账面价值高于下列两项的差额的，本公司将对于超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失：

1. 因转让与该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价；
2. 为转让该相关商品或服务估计将要发生的成本。

上述资产减值准备后续发生转回的，转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下该资产在转回日的账面价值。

36、 政府补助

☒适用 ☐不适用

（一）政府补助的类型

政府补助，是指公司从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产，包括与资产相关的政府补助和与收益相关的政府补助。

与资产相关的政府补助，是指企业取得的、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。

（二）政府补助的确认原则和确认时点

政府补助的确认原则：

1. 公司能够满足政府补助所附条件；
2. 公司能够收到政府补助。

政府补助同时满足上述条件时才能予以确认。

（三）政府补助的计量

1. 政府补助为货币性资产的，公司按照收到或应收的金额计量。
2. 政府补助为非货币性资产的，公司按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额计量（名义金额为人民币 1 元）。

（四）政府补助的会计处理方法

1. 与资产相关的政府补助，在取得时冲减相关资产的账面价值或确认为递延收益。确认为递延收益的，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入损益。按照名义金额计量的政府补助，直接计入当期损益。

2. 与收益相关的政府补助，分别下列情况处理：

（1）用于补偿公司以后期间的相关成本费用或损失的，在取得时确认为递延收益，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。

（2）用于补偿公司已发生的相关成本费用或损失的，在取得时直接计入当期损益或冲减相关成本。

3. 对于同时包含与资产相关部分和与收益相关部分的政府补助，可以区分的，则分不同部分分别进行会计处理；难以区分的，则整体归类为与收益相关的政府补助。

4. 与公司日常经营相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益或冲减相关成本费用。与企业日常活动无关的政府补助，计入营业外收支。财政将贴息资金直接拨付给公司的，公司将对应的贴息冲减相关借款费用。

5. 已确认的政府补助需要退回的，分别下列情况处理：

- （1）初始确认时冲减相关资产账面价值的，调整资产账面价值。
- （2）存在相关递延收益的，冲减相关递延收益账面金额，超出部分计入当期损益。
- （3）属于其他情况的，直接计入当期损益。

37、递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

公司采用资产负债表债务法核算所得税。

（一）递延所得税资产或递延所得税负债的确认

1. 公司在取得资产、负债时确定其计税基础。公司于资产负债表日，分析比较资产、负债的账面价值与其计税基础，资产、负债的账面价值与其计税基础存在暂时性差异的，在有关暂时性差异发生当期且符合确认条件的情况下，公司对应纳税暂时性差异或可抵扣暂时性差异分别确认递延所得税负债或递延所得税资产。

2. 递延所得税资产的确认依据

（1）公司以未来期间很可能取得用以抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限，确认由可抵扣暂时性差异产生的递延所得税资产。在确定未来期间很可能取得的应纳税所得额时，包括未来期间正常生产经营活动实现的应纳税所得额，以及在可抵扣暂时性差异转回期间因应纳税暂时性差异的转回而增加的应纳税所得额。

（2）对于能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，公司以很可能获得用来抵扣可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产。

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

3. 递延所得税负债的确认依据公司将当期和以前期间应交未交的应纳税暂时性差异确认为递延所得税负债。但不包括商誉、非企业合并形成的交易且该交易发生时既不影响会计利润也不影响应纳税所得额所形成的暂时性差异。

（二）递延所得税资产或递延所得税负债的计量

1. 资产负债表日，对于递延所得税资产和递延所得税负债，公司根据税法规定按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计量。

2. 适用税率发生变化的，公司对已确认的递延所得税资产和递延所得税负债进行重新计量，除直接在所有者权益中确认的交易或者事项产生的递延所得税资产和递延所得税负债以外，将其影响数计入税率变化当期的所得税费用。

3. 公司在计量递延所得税资产和递延所得税负债时，采用与收回资产或清偿债务的预期方式相一致的税率和计税基础。

4. 公司对递延所得税资产和递延所得税负债不进行折现。

38、 租赁

√适用 □不适用

作为承租方对短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理的判断依据和会计处理方法

√适用 □不适用

承租人对租赁的会计处理方法

在租赁期开始日，公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认使用权资产和租赁负债，并在租赁期内分别确认折旧费用和利息费用。

1. 使用权资产的会计处理方法

使用权资产，是指公司作为承租人可在租赁期内使用租赁资产的权利。

(1) 初始计量

在租赁期开始日，公司按照成本对使用权资产进行初始计量。该成本包括下列四项：租赁负债的初始计量金额；在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；发生的初始直接费用，即为达成租赁所发生的增量成本；为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本，属于为生产存货而发生的除外。

(2) 后续计量

在租赁期开始日后，公司采用成本模式对使用权资产进行后续计量，即以成本减累计折旧及累计减值损失计量使用权资产。公司按照租赁准则有关规定重新计量租赁负债的，相应调整使用权资产的账面价值。

自租赁期开始日起，公司对使用权资产计提折旧。使用权资产自租赁期开始的当月计提折旧。计提的折旧金额根据使用权资产的用途，计入相关资产的成本或者当期损益。公司在确定使用权资产的折旧方法时，根据与使用权资产有关的经济利益的预期消耗方式，采用直线法对使用权资产计提折旧。如果使用权资产发生减值，公司按照扣除减值损失之后的使用权资产的账面价值，进行后续折旧。使用权资产类别、使用年限、年折旧率列示如下：

使用权资产类别	折旧年限（年/月）	年折旧率（%）
房屋及建筑物	租赁期	10-50

公司在确定使用权资产的折旧年限时，遵循以下原则：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；无法合理确定租赁期届满时能够取得租赁资产所有权的，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。如果使用权资产的剩余使用寿命短于前两者，则在使用权资产的剩余使用寿命内计提折旧。

2. 租赁负债的会计处理方法

(1) 初始计量

公司按照租赁期开始日尚未支付的租赁付款额的现值对租赁负债进行初始计量。

租赁付款额，是指公司向出租人支付的与在租赁期内使用租赁资产的权利相关的款项，包括：

①固定付款额及实质固定付款额，存在租赁激励的，扣除租赁激励相关金额；②取决于指数或比率的可变租赁付款额，该款项在初始计量时根据租赁期开始日的指数或比率确定；③公司合理确定将行使购买选择权时，购买选择权的行权价格；④租赁期反映出公司将行使终止租赁选择权时，行使终止租赁选择权需支付的款项；⑤根据公司提供的担保余值预计应支付的款项。

计算租赁付款额的现值时，公司采用租赁内含利率作为折现率。因无法确定租赁内含利率的，采用增量借款利率作为折现率。该增量借款利率，是指公司在类似经济环境下为获得与使用权资

产价值接近的资产，在类似期间以类似抵押条件借入资金须支付的利率。公司以银行贷款利率为基础，考虑相关因素进行调整而得出该增量借款利率。

（2）后续计量

在租赁期开始日后，公司按以下原则对租赁负债进行后续计量：①确认租赁负债的利息时，增加租赁负债的账面金额；②支付租赁付款额时，减少租赁负债的账面金额；③因重估或租赁变更等原因导致租赁付款额发生变动时，重新计量租赁负债的账面价值。

在租赁期开始日后，发生下列情形时，公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债的账面价值，并相应调整使用权资产的账面价值。使用权资产的账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，公司将剩余金额计入当期损益。

①实质固定付款额发生变动；

②担保余值预计的应付金额发生变动；

③用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动；

④购买选择权、续租选择权或终止租赁选择权的评估结果或实际行使情况发生变化。在租赁期内各期间的利息费用，计入当期损益，但应当资本化的除外。

3. 短期租赁和低价值资产租赁的判断依据和会计处理方法

短期租赁，是指在租赁期开始日，租赁期不超过 12 个月的租赁。包含购买选择权的租赁不属于短期租赁。

低价值资产租赁，是指单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁。转租或预期转租租赁资产的，原租赁不属于低价值资产租赁。

公司对于短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理，将短期租赁和低价值资产租赁的租赁付款额在租赁期内各个期间采用直线法或其他系统合理的方法计入相关资产成本或当期损益，不确认使用权资产和租赁负债。

作为出租方的租赁分类标准和会计处理方法

☐适用 ☒不适用

39、其他重要的会计政策和会计估计

☒适用 ☐不适用

编制财务报表要求管理层作出判断、估计和假设，这些判断、估计和假设会影响收入、费用、资产和负债的列报金额及其披露，以及资产负债表日或有负债的披露。这些假设和估计的不确定性所导致的结果可能造成对未来受影响的资产或负债的账面价值进行重大调整。

（一）判断

在应用本公司的会计政策的过程中，管理层作出了以下对财务报表所确认的金额具有重大影响的判断：

开发支出资本化时点

在判断研发支出是否满足资本化条件时，管理层会基于研发项目的进展情况，依据相关会计准则的规定对是否满足资本化的五项条件（附注五、26(2)、（二）开发阶段支出符合资本化的具体条件）进行评估和判断。当研发项目同时满足资本化五项条件时，研发项目开发阶段的支出将确认为无形资产。不能同时满足资本化五项条件的研发项目支出，于发生时计入当期损益。

递延所得税资产

在很可能有足够的应纳税所得额用以抵扣可抵扣亏损的限度内，应就所有尚未利用的可抵扣亏损确认递延所得税资产。这需要管理层运用大量的判断来估计未来取得应纳税所得额的时间和金额，结合纳税筹划策略，以决定应确认的递延所得税资产的金额。

（二）估计的不确定性

以下为于资产负债表日有关未来的关键假设以及估计不确定性的其他关键来源，可能会导致未来会计期间资产和负债账面价值重大调整。

1. 金融工具减值

本公司采用预期信用损失模型对金融工具的减值进行评估，应用预期信用损失模型需要做出重大判断和估计，需考虑所有合理且有依据的信息，包括前瞻性信息。在做出这些判断和估计时，本公司根据历史还款数据结合经济政策、宏观经济指标、行业风险等因素推断债务人信用风险的预期变动。不同的估计可能会影响减值准备的计提，已计提的减值准备可能并不等于未来实际的减值损失金额。

2. 除金融资产之外的非流动资产减值（除商誉外）

本公司于资产负债表日对除金融资产之外的非流动资产判断是否存在可能发生减值的迹象。对使用寿命不确定的无形资产，除每年进行的减值测试外，当其存在减值迹象时，也进行减值测试。其他除金融资产之外的非流动资产，当存在迹象表明其账面价值不可收回时，进行减值测试。当资产或资产组的账面价值高于可收回金额，即公允价值减去处置费用后的净额和预计未来现金流量的现值中的较高者，表明发生了减值。公允价值减去处置费用后的净额，参考公平交易中类似资产的销售协议价格或可观察到的市场价格，减去可直接归属于该资产处置的增量成本确定。预计未来现金流量现值时，管理层必须估计该项资产或资产组的预计未来现金流量，并选择恰当的折现率确定未来现金流量的现值。

3. 资本化开发支出的预计使用年限

在评估资本化开发支出在产品投入商业生产的预计使用年限时，本公司考虑的因素包括基于过往经验或市场对产品需求的变化而得出的相关药品的预计使用年限。管理层基于经验作出对预计使用年限的估计。

4. 固定资产和无形资产的可使用年限和残值

本公司对固定资产和无形资产在考虑其残值后，在预计使用寿命内计提折旧和摊销。本公司定期复核相关资产的预计使用寿命和残值，以决定将计入每个报告期的折旧费用和摊销费用数额。

资产使用寿命和残值是本公司根据对同类资产的以往经验并结合预期的技术改变而确定。如果以前的估计发生重大变化，则会在未来期间对折旧费用和摊销费用进行调整。

5. 非上市股权投资的公允价值

本公司根据对当前市场状况的判断，选择确定非上市公司股权投资公允价值的估值方法，并作出相关假设和估计。如果任何估计和假设发生变化，可能会导致这些金融资产各自的公允价值发生重大变化，因此具有不确定性。

40、重要会计政策和会计估计的变更

(1) 重要会计政策变更

☐适用 ☒不适用

(2) 重要会计估计变更

☐适用 ☒不适用

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

☐适用 ☒不适用

41、其他

☐适用 ☒不适用

六、税项

1、主要税种及税率

主要税种及税率情况

☒适用 ☐不适用

税种	计税依据	税率
增值税	销售额和适用税率计算的销项税额，抵扣准予抵扣的进项税额后的差额	13%、6%、3%
城市维护建设税	实际缴纳的增值税税额	7%
企业所得税	实际缴纳的增值税税额	25%、15%、16.5%、28%
教育费附加	销售额和适用税率计算的销项税额，抵扣准予抵扣的进项税额后的差额	3%
地方教育费附加	实际缴纳的增值税税额	2%

存在不同企业所得税税率纳税主体的，披露情况说明

☒适用 ☐不适用

纳税主体名称	所得税税率（%）
江苏恒瑞医药股份有限公司	15.00
成都盛迪医药有限公司	15.00
成都新越医药有限公司	15.00
福建盛迪医药有限公司	15.00
江苏原创药物研发有限公司	15.00
山东盛迪医药有限公司	15.00
上海恒瑞医药有限公司	15.00
上海森辉医药有限公司	15.00
上海盛迪医药有限公司	15.00

苏州盛迪亚生物医药有限公司	15.00
天津恒瑞医药有限公司	15.00
香港奥美健康管理有限公司	16.50
江苏恒瑞医药（香港）有限公司	16.50
美国恒瑞有限公司	28.00

2、税收优惠

√适用 □不适用

本公司于 2023 年 11 月 6 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202332008908，有效期三年。本期本公司暂按 15%的税率预缴企业所得税。

本公司子公司成都盛迪医药有限公司（以下简称“成都盛迪”）于 2024 年 12 月 6 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202451001909，有效期三年。2026 年度成都盛迪适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司成都新越医药有限公司（以下简称“成都新越”）于 2025 年 12 月 8 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202551005580，有效期三年。2026 年度成都新越适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司福建盛迪医药有限公司（以下简称“福建盛迪”）于 2024 年 11 月 8 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202435100728，有效期三年。2026 年度福建盛迪适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司江苏原创药物研发有限公司（以下简称“江苏原创”）于 2023 年 11 月 6 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202332008315，有效期三年。本期江苏原创暂按 15%的税率预缴企业所得税。

本公司子公司山东盛迪医药有限公司（以下简称“山东盛迪”）于 2023 年 12 月 7 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202337003877，有效期三年。本期山东盛迪暂按 15%的税率预缴企业所得税。

本公司子公司上海恒瑞医药有限公司（以下简称“上海恒瑞”）于 2025 年 12 月 25 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202531007435，有效期三年。2026 年度上海恒瑞适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司上海森辉医药有限公司（以下简称“上海森辉”）于 2024 年 12 月 26 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202431005168，有效期三年。2026 年度上海森辉适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司上海盛迪医药有限公司（以下简称“上海盛迪”）于 2025 年 12 月 25 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202531005263，有效期三年。2026 年度上海盛迪适用的企业所得税税率为 15%。

本公司子公司苏州盛迪亚生物医药有限公司（以下简称“苏州盛迪亚”）于 2023 年 11 月 6 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202332007871，有效期三年。本期苏州盛迪亚暂按 15%的税率预缴企业所得税。

本公司子公司天津恒瑞医药有限公司（以下简称“天津恒瑞”）于 2025 年 12 月 8 日取得《高新技术企业证书》，证书编号为 GR202512001005，有效期三年。2026 年度天津恒瑞适用的企业所得税税率为 15%。

3、其他

☐适用 ☒不适用

七、合并财务报表项目注释

1、货币资金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行存款	38,721,133,639.97	40,854,457,045.36
其他货币资金	13,190,638.40	101,025,422.43
合计	38,734,324,278.37	40,955,482,467.79
其中：存放在境外的款项总额	427,911,604.68	268,147,239.53

其他说明
无

2、交易性金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	指定理由和依据
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	107,459,162.28	113,841,153.08	/
其中：			
基金股票投资	107,459,162.28	113,841,153.08	/
合计	107,459,162.28	113,841,153.08	/

其他说明：
☐适用 ☒不适用

3、衍生金融资产

☐适用 ☒不适用

4、应收票据

(1) 应收票据分类列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行承兑票据	53,360,805.09	132,124,343.32

合计	53,360,805.09	132,124,343.32
----	---------------	----------------

(2) 期末公司已质押的应收票据

□适用 √不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

□适用 √不适用

(4) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备:

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备:

□适用 √不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收票据账面余额显著变动的情况说明:

□适用 √不适用

(5) 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

□适用 √不适用

其他说明:

无

(6) 本期实际核销的应收票据情况

□适用 √不适用

其中重要的应收票据核销情况:

□适用 √不适用

应收票据核销说明:

□适用 √不适用

其他说明:

□适用 √不适用

5、应收账款

(1) 按账龄披露

√适用 □不适用

单位: 元 币种: 人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内 (含 1 年)	4,981,700,351.94	5,216,866,207.22
3 个月以内	4,893,235,453.38	5,111,471,245.94
3 至 6 个月	59,651,938.98	98,010,381.93
半年至 1 年	28,812,959.58	7,384,579.35
1 至 2 年	4,397,618.28	139,089.95

2 至 3 年	2,126,772.84	2,177,872.24
3 年以上	6,134.40	6,134.40
合计	4,988,230,877.46	5,219,189,303.81

(2) 按坏账计提方法分类披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)	
按组合计提坏账准备	4,988,230,877.46	100.00	67,931,667.70	1.36	4,920,299,209.76	5,219,189,303.81	100.00	72,627,179.81	1.39	5,146,562,124.00
其中：										
按信用风险特征组合计提坏账准备	4,988,230,877.46	100.00	67,931,667.70	1.36	4,920,299,209.76	5,219,189,303.81	100.00	72,627,179.81	1.39	5,146,562,124.00
合计	4,988,230,877.46	/	67,931,667.70	/	4,920,299,209.76	5,219,189,303.81	/	72,627,179.81	/	5,146,562,124.00

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

√适用 □不适用

组合计提项目：按信用风险特征组合计提坏账准备

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
按信用风险特征组合计提坏账准备	4,988,230,877.46	67,931,667.70	1.36
合计	4,988,230,877.46	67,931,667.70	1.36

按组合计提坏账准备的说明：

√适用 □不适用

逾期账龄	期末余额			期初余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
未逾期	4,252,272,116.97	28,897,804.94	0.68	4,341,711,912.42	28,172,082.31	0.65
逾期 1 年以内	729,584,366.63	36,479,218.68	5.00	875,169,656.00	43,758,482.80	5.00
逾期 1-2 年	4,241,486.62	1,272,445.98	30.00	2,301,600.99	690,480.30	30.00
逾期 2-3 年	2,126,772.84	1,276,063.70	60.00	—	—	60.00
逾期 3 年以上	6,134.40	6,134.40	100.00	6,134.40	6,134.40	100.00
合计	4,988,230,877.46	67,931,667.70	1.36	5,219,189,303.81	72,627,179.81	1.39

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
无

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：
☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
组合计提	72,627,179.81	15,540,213.86	-20,229,583.80	—	-6,142.17	67,931,667.70
合计	72,627,179.81	15,540,213.86	-20,229,583.80	—	-6,142.17	67,931,667.70

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：
☐适用 ☒不适用

其他说明：
无

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况
☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：
☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
客户一	1,387,039,548.20	—	1,387,039,548.20	27.81	19,740,096.85
客户二	681,777,876.04	—	681,777,876.04	13.67	11,673,411.08
客户三	627,423,085.11	—	627,423,085.11	12.58	7,443,022.55
客户四	201,457,799.03	—	201,457,799.03	4.04	2,125,253.57
客户五	172,335,496.99	—	172,335,496.99	3.45	4,188,650.92
合计	3,070,033,805.37	—	3,070,033,805.37	61.55	45,170,434.97

其他说明
无

其他说明：
☐适用 ☒不适用

6、合同资产

(1) 合同资产情况

☐适用 ☒不适用

(2) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的合同资产账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(4) 本期合同资产计提坏账准备情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(5) 本期实际核销的合同资产情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的合同资产核销情况

☐适用 ☒不适用

合同资产核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

7、 应收款项融资**(1) 应收款项融资分类列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行承兑汇票	1,272,661,810.81	630,721,780.54
合计	1,272,661,810.81	630,721,780.54

(2) 期末公司已质押的应收款项融资

□适用 √不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收款项融资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末终止确认金额	期末未终止确认金额
银行承兑汇票	3,918,372,165.11	—
合计	3,918,372,165.11	—

(4) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备的说明：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

□适用 √不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收款项融资账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

(5) 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收款项融资情况

□适用 √不适用

其中重要的应收款项融资核销情况

□适用 √不适用

核销说明：

□适用 √不适用

(7) 应收款项融资本期增减变动及公允价值变动情况：

□适用 √不适用

(8) 其他说明：

□适用 √不适用

8、预付款项

(1) 预付款项按账龄列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例(%)	金额	比例(%)
1 年以内	1,017,532,167.71	88.50	960,865,446.88	90.94
1 至 2 年	111,886,600.11	9.73	76,587,901.71	7.25
2 至 3 年	11,756,417.14	1.02	9,342,619.06	0.88
3 年以上	8,675,519.60	0.75	9,762,400.89	0.93
合计	1,149,850,704.56	100.00	1,056,558,368.54	100.00

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：

无

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例(%)
供应商一	84,976,659.30	7.39
供应商二	39,764,151.35	3.46
供应商三	38,742,421.78	3.37
供应商四	32,553,510.25	2.83
供应商五	31,025,273.14	2.70
合计	227,062,015.82	19.75

其他说明：

无

其他说明

□适用 √不适用

9、其他应收款**项目列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	13,829,641.05	28,170,471.07
合计	13,829,641.05	28,170,471.07

其他说明：

□适用 √不适用

应收利息**(1) 应收利息分类**

□适用 √不适用

(2) 重要逾期利息

□适用 √不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备的说明：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

□适用 √不适用

(4) 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

(5) 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收利息情况

□适用 √不适用

其中重要的应收利息核销情况

□适用 √不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

(4) 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	9,822,036.05	26,009,802.70
3 个月以内	3,532,729.77	6,080,341.98
3 至 6 个月	4,448,407.22	13,863,681.13
半年至 1 年	1,840,899.06	6,065,779.59
1 至 2 年	5,806,427.60	3,253,815.55
2 至 3 年	1,283,144.21	1,177,368.97
3 年以上	15,895,471.61	13,827,734.81
合计	32,807,079.47	44,268,722.03

(2) 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
押金、保证金及备用金等组合	32,807,079.47	44,268,722.03
合计	32,807,079.47	44,268,722.03

(3) 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2026年1月1日余额	16,098,250.96	—	—	16,098,250.96
本期计提	6,195,494.36	—	—	6,195,494.36
本期转回	3,229,636.15	—	—	3,229,636.15
其他变动	-86,670.75	—	—	-86,670.75
2026年6月30日余额	18,977,438.42	—	—	18,977,438.42

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

未坏账准备按三阶段模型计提如下：

阶段	账面余额	坏账准备计提比例（%）	坏账准备	账面价值
第一阶段	32,807,079.47	57.85	18,977,438.42	13,829,641.05
第二阶段	—	—	—	—
第三阶段	—	—	—	—
合计	32,807,079.47	57.85	18,977,438.42	13,829,641.05

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

□适用 √不适用

(4) 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
押金、保证金及备用金等组合	16,098,250.96	6,195,494.36	-3,229,636.15	—	-86,670.75	18,977,438.42
合计	16,098,250.96	6,195,494.36	-3,229,636.15	—	-86,670.75	18,977,438.42

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明

无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

□适用 √不适用

其中重要的其他应收款核销情况：

□适用 √不适用

其他应收款核销说明：

□适用 √不适用

(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备期末余额
厦门炬瀚资产运营发展有限公司	1,698,600.78	5.18	保证金	1 年以内	85,984.06
大族环球科技股份有限公司	1,463,984.16	4.46	押金	3 年以上	1,463,984.16
上海浦东国有资产投资管理有限公司	1,431,486.00	4.36	保证金	3 年以上	1,431,486.00
苏州工业园区国库支付中心	1,134,977.35	3.46	保证金	3 年以上	1,134,977.35
天津天保房地产开发有限公司	1,080,132.00	3.29	保证金	1 年以内	133,311.12
合计	6,809,180.29	20.76	/	/	4,249,742.69

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

10、存货

(1) 存货分类

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

	账面余额	存货跌价准备/合同履约成本减值准备	账面价值	账面余额	存货跌价准备/合同履约成本减值准备	账面价值
原材料	1,150,959,171.10	23,703,707.54	1,127,255,463.56	1,017,946,997.68	31,415,883.22	986,531,114.46
在产品	585,410,796.02	—	585,410,796.02	623,808,309.12	—	623,808,309.12
产成品及半成品	1,306,323,731.05	32,851,760.35	1,273,471,970.70	1,279,688,984.71	21,154,372.72	1,258,534,611.99
合同履约成本	7,832,819.09	—	7,832,819.09	9,538,461.31	—	9,538,461.31
合计	3,050,526,517.26	56,555,467.89	2,993,971,049.37	2,930,982,752.82	52,570,255.94	2,878,412,496.88

(2) 确认为存货的数据资源

□适用 √不适用

(3) 存货跌价准备及合同履约成本减值准备

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额		本期减少金额		期末余额
		计提	其他	转回或转销	其他	
原材料	31,415,883.22	-2,601,015.75	—	5,111,159.93	—	23,703,707.54
产成品及半成品	21,154,372.72	20,935,088.18	—	9,237,700.55	—	32,851,760.35
合计	52,570,255.94	18,334,072.43	—	14,348,860.48	—	56,555,467.89

本期转回或转销存货跌价准备的原因

□适用 √不适用

按组合计提存货跌价准备

□适用 √不适用

按组合计提存货跌价准备的计提标准

□适用 √不适用

(4) 存货期末余额含有的借款费用资本化金额及其计算标准和依据

□适用 √不适用

(5) 合同履约成本本期摊销金额的说明

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

11、持有待售资产

□适用 √不适用

12、一年内到期的非流动资产

□适用 √不适用

一年内到期的债权投资

□适用 √不适用

一年内到期的其他债权投资

□适用 √不适用

一年内到期的非流动资产的其他说明

无

13、其他流动资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
待抵扣进项税额	359,909,550.97	381,707,985.99
预交的税费	1,891,167.79	166,791,265.83
合计	361,800,718.76	548,499,251.82

补偿性资产相关信息

□适用 √不适用

其他说明：

无

14、债权投资**(1) 债权投资情况**

□适用 √不适用

债权投资减值准备本期变动情况

□适用 √不适用

(2) 期末重要的债权投资

□适用 √不适用

(3) 减值准备计提情况

□适用 √不适用

各阶段划分依据和减值准备计提比例：

无

对本期发生损失准备变动的债权投资账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

□适用 √不适用

(4) 本期实际的核销债权投资情况

□适用 √不适用

其中重要的债权投资情况核销情况

□适用 √不适用

债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

15、其他债权投资

(1) 其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其他债权投资减值准备本期变动情况

☐适用 ☒不适用

(2) 期末重要的其他债权投资

☐适用 ☒不适用

(3) 减值准备计提情况

☐适用 ☒不适用

(4) 本期实际核销的其他债权投资情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的其他债权投资情况核销情况

☐适用 ☒不适用

其他债权投资的核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

16、长期应收款

(1) 长期应收款情况

☐适用 ☒不适用

(2) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明：

无

(4) 本期实际核销的长期应收款情况

□适用 √不适用

其中重要的长期应收款核销情况

□适用 √不适用

核销说明：

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

17、长期股权投资**(1) 长期股权投资情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额 （账面价值）	本期增减变动		期末余额 （账面价值）
		追加投资	权益法下确认 的投资损益	
一、合营企业				
二、联营企业				
厦门楹联健康产业投资合伙企业（有限合伙）	173,799,890.44	—	-7,364,167.00	166,435,723.44
上海盛迪生物医药私募投资基金合伙企业（有限合伙）	302,489,302.83	30,300,000.00	18,780,799.13	351,570,101.96
上海瑞宏迪医药有限公司	81,091,803.74	285,000,000.00	-83,539,554.54	282,552,249.20
苏州医朵云健康股份有限公司	—	—	—	—
小计	557,380,997.01	315,300,000.00	-72,122,922.41	800,558,074.60
合计	557,380,997.01	315,300,000.00	-72,122,922.41	800,558,074.60

(2) 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明

1. 公司对厦门楹联健康产业投资合伙企业（有限合伙）的持股比例为 18.9744%。根据有限合伙人协议有关规定,公司为有限合伙人,对合伙人会议有重要影响。

2. 公司对上海盛迪生物医药私募投资基金合伙企业（有限合伙）的实际持股比例为 48.8349%。

3. 公司对上海瑞宏迪医药有限公司的实际持股比例为 47.2786%。

4. 公司对苏州医朵云健康股份有限公司的持股比例为 50%。

18、其他权益工具投资

(1) 其他权益工具投资情况

☐ 适用 ☒ 不适用

(2) 本期存在终止确认的情况说明

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明：

☐ 适用 ☒ 不适用

19、其他非流动金融资产

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	2,315,392,757.27	1,472,595,357.37
其中：	—	—
其他	2,315,392,757.27	1,472,595,357.37
合计	2,315,392,757.27	1,472,595,357.37

其他说明：

期末其他按公允价值计量的其他非流动金融资产列示如下：

被投资单位	账面余额					在被投资单位持股比例 (%)	本期现金红利
	期初余额	本期增加	本期减少	外币报表折算差异	期末余额		
成都恒瑞制药有限公司	19,740,473.53	200,900.00	200,900.00	—	19,740,473.53	4.5888	200,900.00
苏州工业园区薄荷创业投资合伙企业(有限合伙)	72,478,258.88	11,630,018.01		—	84,108,276.89	14.9363	
苏州工业园区薄荷三期创业投资合伙企业(有限合伙)	60,177,081.29		10,776,551.29	—	49,400,530.00	10.00	—
成都华西临床研究中心有限公司	2,500,000.00	—	—	—	2,500,000.00	2.50	—
上海瓊黎药业有限公司	40,670,000.00			—	40,670,000.00	5.8197	—
连云港医药人才创业投资基金(有限合伙)	20,000,000.00	317,688.51	317,688.51	—	20,000,000.00	7.33	317,688.51
KAILERA THERAPEUTICS, INC.	906,539,480.00	820,746,454.00	—	—	1,727,285,934.00	9.30	—
BRAVEHEART BIO, INC.	230,376,250.00	17,129,563.00	—	—	247,505,813.00	11.30	—
ORBIMED PRIVATE INVESTMENTS VI, L.P.	51,931,726.50	4,782,043.21	1,708,134.20	-1,609,936.72	53,395,698.79	—	1,708,134.20
ORBIMED PRIVATE	68,182,087.17	17,943,622.66	13,225,964.23	-2,113,714.54	70,786,031.06	—	13,225,964.23

INVESTMENTS VII , L.P.							
合计	1,472,595,357.37	872,750,289.39	26,229,238.23	-3,723,651.26	2,315,392,757.27	—	15,452,686.94

20、投资性房地产

投资性房地产计量模式
不适用

21、固定资产

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
固定资产	6,110,053,361.66	5,830,331,083.53
合计	6,110,053,361.66	5,830,331,083.53

其他说明：

无

固定资产

(1) 固定资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	机器设备	运输工具	电子设备及其他	合计
一、账面原值：					
1.期初余额	4,892,378,658.50	6,147,901,343.04	102,975,249.61	272,399,409.37	11,415,654,660.52
2.本期增加金额	318,079,028.79	345,003,264.09	999,993.86	29,771,331.72	693,853,618.46
(1) 购置	2,525,572.00	43,703,004.22	440,326.55	4,110,983.34	50,779,886.11
(2) 在建工程转入	315,553,456.79	301,300,259.87	559,667.31	25,660,348.38	643,073,732.35
3.本期减少金额	60,060,303.77	115,092,960.53	36,861,221.73	4,307,623.00	216,322,109.03
(1) 处置或报废	60,060,303.77	115,092,960.53	36,861,221.73	4,307,623.00	216,322,109.03
4.外币报表折算影响	-604,698.49	-554,016.27	—	-158,600.57	-1,317,315.33
5.期末余额	5,149,792,685.03	6,377,257,630.33	67,114,021.74	297,704,517.52	11,891,868,854.62
二、累计折旧					
1.期初余额	1,358,163,188.47	3,933,753,838.56	88,283,940.26	205,122,609.70	5,585,323,576.99
2.本期增加金额	127,700,643.06	249,543,108.89	1,047,306.98	17,919,519.82	396,210,578.75
(1) 计提	127,700,643.06	249,543,108.89	1,047,306.98	17,919,519.82	396,210,578.75
3.本期减少金额	56,861,459.09	104,764,071.49	33,192,345.65	4,099,810.80	198,917,687.03
(1) 处置或报废	56,861,459.09	104,764,071.49	33,192,345.65	4,099,810.80	198,917,687.03
4.外币报表折算影响	-604,698.49	-62,298.74	—	-133,978.52	-800,975.75
5.期末余额	1,428,397,673.95	4,078,470,577.22	56,138,901.59	218,808,340.20	5,781,815,492.96
三、减值准备					
四、账面价值					
1.期末账面价值	3,721,395,011.08	2,298,787,053.11	10,975,120.15	78,896,177.32	6,110,053,361.66
2.期初账面价值	3,534,215,470.03	2,214,147,504.48	14,691,309.35	67,276,799.67	5,830,331,083.53

(2) 暂时闲置的固定资产情况

□适用 √不适用

(3) 通过经营租赁租出的固定资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末账面价值
房屋建筑物	120,836,963.43

(4) 未办妥产权证书的固定资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
房屋建筑物	1,513,060,871.41	办理中

(5) 固定资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

固定资产清理

□适用 √不适用

22、在建工程

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
在建工程	2,280,290,802.94	2,006,375,232.82
合计	2,280,290,802.94	2,006,375,232.82

其他说明：

无

在建工程

(1) 在建工程情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	账面余额	账面价值	账面余额	账面价值
广东恒瑞知识城项目	370,884,989.22	370,884,989.22	425,267,331.91	425,267,331.91
苏州盛迪亚东沙湖二期	324,475,037.45	324,475,037.45	330,316,426.39	330,316,426.39
广东恒瑞生物岛项目	161,327,803.23	161,327,803.23	105,347,112.87	105,347,112.87
福建盛迪厦门原料药基地	152,835,578.59	152,835,578.59	200,503,047.66	200,503,047.66
天津恒瑞创新药产业化基地	173,886,393.92	173,886,393.92	113,270,459.89	113,270,459.89
股份本部购入需安装设备	267,992,836.01	267,992,836.01	261,981,676.82	261,981,676.82
其他	828,888,164.52	828,888,164.52	569,689,177.28	569,689,177.28

合计	2,280,290,802.94	2,280,290,802.94	2,006,375,232.82	2,006,375,232.82
----	------------------	------------------	------------------	------------------

(2) 重要在建工程项目本期变动情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	预算数	期初余额	本期增加金额	本期转入固定资产金额	期末余额	工程累计投入占预算比例(%)	工程进度	资金来源
广东恒瑞知识城项目	630,000,000.00	425,267,331.91	49,896,188.98	104,278,531.67	370,884,989.22	95.96	95%	自筹
合计	630,000,000.00	425,267,331.91	49,896,188.98	104,278,531.67	370,884,989.22	/	/	/

(3) 本期计提在建工程减值准备情况

□适用 √不适用

(4) 在建工程的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

工程物资

□适用 √不适用

23、生产性生物资产

(1) 采用成本计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

(2) 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

□适用 √不适用

(3) 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

24、油气资产

(1) 油气资产情况

□适用 √不适用

(2) 油气资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无

25、使用权资产

(1) 使用权资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	厂房及办公楼租赁	合计
一、账面原值		
1.期初余额	172,355,891.09	172,355,891.09
2.本期增加金额	9,600,140.34	9,600,140.34
增加	9,600,140.34	9,600,140.34
3.本期减少金额	8,150,047.64	8,150,047.64
停租和租赁到期	8,150,047.64	8,150,047.64
4.期末余额	173,805,983.79	173,805,983.79
二、累计折旧		
1.期初余额	101,337,746.63	101,337,746.63
2.本期增加金额	15,478,417.37	15,478,417.37
计提	15,478,417.37	15,478,417.37
3.本期减少金额	8,150,047.64	8,150,047.64
停租和租赁到期	8,150,047.64	8,150,047.64
4.期末余额	108,666,116.36	108,666,116.36
三、减值准备		
四、账面价值		
1.期末账面价值	65,139,867.43	65,139,867.43
2.期初账面价值	71,018,144.46	71,018,144.46

(2) 使用权资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无

26、无形资产

(1) 无形资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	土地使用权	专利权	软件使用权及 著作权	特许权	合计
一、账面原值					
1.期初余额	719,819,575.03	1,446,696,562.21	54,043,598.27	44,433,962.26	2,264,993,697.77
2.本期增加金额	50,870,883.19	1,343,863,339.80	23,873,746.04	32,641,509.43	1,451,249,478.46
(1)购置	50,870,883.19	—	23,889,324.12	32,641,509.43	107,401,716.74
(2)内部研发	—	1,343,863,339.80	—	—	1,343,863,339.80
(3)外币报表折算影响	—	—	-15,578.08	—	-15,578.08
3.本期减少金额	—	—	—	—	—
4.期末余额	770,690,458.22	2,790,559,902.01	77,917,344.31	77,075,471.69	3,716,243,176.23
二、累计摊销					
1.期初余额	114,159,330.33	152,649,944.13	27,596,685.12	14,100,628.98	308,506,588.56
2.本期增加金额	10,365,518.03	74,480,308.25	4,491,459.50	1,816,037.76	91,153,323.54

(1) 计提	10,365,518.03	74,480,308.25	4,506,314.31	1,816,037.76	91,168,178.35
(2) 外币报表折算影响	—	—	-14,854.81	—	-14,854.81
3.本期减少金额	—	—	—	—	—
4.期末余额	124,524,848.36	227,130,252.38	32,088,144.62	15,916,666.74	399,659,912.10
三、减值准备					
四、账面价值					
1.期末账面价值	646,165,609.86	2,563,429,649.63	45,829,199.69	61,158,804.95	3,316,583,264.13
2.期初账面价值	605,660,244.70	1,294,046,618.08	26,446,913.15	30,333,333.28	1,956,487,109.21

本期末通过公司内部研发形成的无形资产占无形资产余额的比例 75.04%

(2) 确认为无形资产的数据资源

☐ 适用 ☒ 不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

☐ 适用 ☒ 不适用

(4) 无形资产的减值测试情况

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明：

☐ 适用 ☒ 不适用

27、商誉

(1) 商誉账面原值

☐ 适用 ☒ 不适用

(2) 商誉减值准备

☐ 适用 ☒ 不适用

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

☐ 适用 ☒ 不适用

资产组或资产组组合发生变化

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明

☐ 适用 ☒ 不适用

(4) 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

☐ 适用 ☒ 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

☐ 适用 ☒ 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

☐ 适用 ☒ 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因
☐适用 ☒不适用

(5) 业绩承诺及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内
☐适用 ☒不适用

其他说明：
☐适用 ☒不适用

28、长期待摊费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额	本期摊销金额	期末余额
装修改造费用	212,219,605.65	15,117,324.33	32,655,550.32	194,681,379.66
合计	212,219,605.65	15,117,324.33	32,655,550.32	194,681,379.66

其他说明：
无

29、递延所得税资产/递延所得税负债

(1) 未经抵销的递延所得税资产

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
资产减值准备	288,288,049.60	44,715,346.72	300,123,831.49	46,915,219.53
内部交易未实现利润	556,481,848.53	83,472,277.28	544,830,123.86	81,724,518.69
交易性金融资产公允价值变动	23,858,731.50	3,578,809.73	9,801,140.00	1,470,171.00
可抵扣亏损	1,716,217,938.22	308,997,783.58	837,931,750.42	166,054,539.37
租赁负债	67,880,966.31	11,189,580.42	74,130,340.93	12,288,821.78
合同负债	1,764,647,365.00	264,697,104.75	2,923,477,938.16	438,521,690.72
递延收益	382,871,859.80	57,430,878.97	219,712,906.34	33,981,935.95
其他非流动金融资产公允价值变动	91,247,470.00	13,687,120.50	—	—
合计	4,891,494,228.96	787,768,901.95	4,910,008,031.20	780,956,897.04

(2) 未经抵销的递延所得税负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
交易性金融资产公允价值变动	168,826.14	42,206.55	—	—
其他非流动金融资产公允价值变动	1,471,783,139.40	220,767,470.91	388,708,545.88	58,348,488.42
使用权资产	64,010,234.41	10,843,151.70	71,018,144.46	12,010,174.41

固定资产折旧税会差异	150,289,962.36	22,543,494.35	169,154,881.60	25,373,232.24
其他	91,608,334.45	21,203,381.72	91,728,568.67	21,231,210.76
合计	1,777,860,496.76	275,399,705.23	720,610,140.61	116,963,105.83

(3) 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

□适用 √不适用

(4) 未确认递延所得税资产明细

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
可抵扣亏损	3,000,441,233.98	2,518,299,494.26
合计	3,000,441,233.98	2,518,299,494.26

(5) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

年份	期末金额	期初金额	备注
2026 年	228,120,585.13	228,120,585.13	/
2027 年	391,427,922.62	391,427,922.62	/
2028 年	545,588,805.04	545,588,805.04	/
2029 年	702,151,736.15	702,151,736.15	/
2030 年及以后年度	1,133,152,185.04	651,010,445.32	/
合计	3,000,441,233.98	2,518,299,494.26	/

其他说明：

□适用 √不适用

30、其他非流动资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	账面余额	账面价值	账面余额	账面价值
预付土地款	112,183,501.25	112,183,501.25	153,053,834.44	153,053,834.44
预付工程设备款	536,678,849.09	536,678,849.09	458,634,344.34	458,634,344.34
合计	648,862,350.34	648,862,350.34	611,688,178.78	611,688,178.78

补偿性资产相关信息

□适用 √不适用

其他说明：

无

31、所有权或使用权受限资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限	受限情	账面余额	账面价值	受限	受限情

			类型	况			类型	况
货币资金	12,690,878.19	12,690,878.19	冻结	保函等保证金	100,750,423.86	100,750,423.86	冻结	保函保证金
合计	12,690,878.19	12,690,878.19	/	/	100,750,423.86	100,750,423.86	/	/

其他说明：

无

32、短期借款

(1) 短期借款分类

☐适用 ☒不适用

(2) 已逾期未偿还的短期借款情况

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

33、交易性金融负债

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

34、衍生金融负债

☐适用 ☒不适用

35、应付票据

☐适用 ☒不适用

36、应付账款

(1) 应付账款列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
材料款及服务采购款	1,740,833,252.63	1,994,826,515.00
工程设备款	288,089,499.79	275,632,014.86
合计	2,028,922,752.42	2,270,458,529.86

(2) 账龄超过 1 年或逾期的重要应付账款

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

37、预收款项**(1) 预收账款项列示**

□适用 √不适用

(2) 账龄超过 1 年的重要预收款项

□适用 √不适用

(3) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

38、合同负债**(1) 合同负债情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
合同负债总额	1,732,201,255.90	3,077,113,027.33
减：其他非流动负债	782,986,820.09	1,164,559,811.09
合计	949,214,435.81	1,912,553,216.24

(2) 账龄超过 1 年的重要合同负债

□适用 √不适用

(3) 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	变动金额	变动原因
对外许可合作首付款	1,176,097,094.11	2025 年收到 GSK 5 亿美元对外许可首付款，报告期根据履约义务完成情况部分确认为收入。
合计	1,176,097,094.11	/

其他说明：

□适用 √不适用

39、应付职工薪酬**(1) 应付职工薪酬列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	4,796,905.50	3,694,046,558.27	3,694,694,110.53	4,149,353.24
二、离职后福利-设定提存计划	1,747,167.24	353,336,894.11	355,048,289.45	35,771.90
三、辞退福利	—	72,155,568.77	72,155,568.77	—
合计	6,544,072.74	4,119,539,021.15	4,121,897,968.75	4,185,125.14

(2) 短期薪酬列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、工资、奖金、津贴和补贴	3,484,187.12	3,273,662,114.47	3,273,390,321.58	3,755,980.01
二、职工福利费	—	16,671,919.66	16,614,405.36	57,514.30
三、社会保险费	959,004.40	191,659,540.42	192,617,814.29	730.53
其中：医疗保险费	309,168.18	166,252,766.62	166,561,232.92	701.88
工伤保险费	649,836.22	13,613,749.56	14,263,557.13	28.65
生育保险费	—	11,793,024.24	11,793,024.24	—
四、住房公积金	20,344.71	209,608,221.12	209,628,565.83	—
五、工会经费和职工教育经费	333,369.27	2,444,762.60	2,443,003.47	335,128.40
合计	4,796,905.50	3,694,046,558.27	3,694,694,110.53	4,149,353.24

(3) 设定提存计划列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	1,747,084.81	342,041,005.74	343,752,354.46	35,736.09
2、失业保险费	82.43	11,295,888.37	11,295,934.99	35.81
合计	1,747,167.24	353,336,894.11	355,048,289.45	35,771.90

其他说明：

□适用 √不适用

40、应交税费

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
增值税	131,410,015.82	93,451,138.23
企业所得税	90,710,389.62	633,052,543.45
个人所得税	27,331,884.14	44,874,099.15
城市维护建设税	9,858,216.49	8,996,213.22
教育费附加	7,042,678.75	6,493,983.33
土地使用税	1,508,865.18	1,367,167.67
房产税	10,672,481.31	8,299,943.26
印花税	3,993,123.82	8,317,723.32
其他	823,475.73	827,790.90
合计	283,351,130.86	805,680,602.53

其他说明：

无

41、其他应付款

(1) 项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	945,907,235.87	1,339,530,717.71
合计	945,907,235.87	1,339,530,717.71

(2) 应付利息

□适用 √不适用

(3) 应付股利

□适用 √不适用

(4) 其他应付款

按款项性质列示其他应付款

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
单位往来	59,914,199.74	68,910,313.47
员工持股计划	655,635,045.00	863,700,254.37
企业服务金、医疗互助金等	230,357,991.13	406,920,149.87
合计	945,907,235.87	1,339,530,717.71

账龄超过 1 年或逾期的重要其他应付款

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

42、持有待售负债

□适用 √不适用

43、一年内到期的非流动负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的租赁负债	29,754,360.83	30,925,675.25
合计	29,754,360.83	30,925,675.25

其他说明：

无

44、其他流动负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
待转销项税额	5,880,520.51	3,544,471.67
合计	5,880,520.51	3,544,471.67

短期应付债券的增减变动：

□适用 √不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

45、长期借款

(1) 长期借款分类

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

46、应付债券

(1) 应付债券

☐适用 ☒不适用

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

☐适用 ☒不适用

(3) 可转换公司债券的说明

☐适用 ☒不适用

转股权会计处理及判断依据

☐适用 ☒不适用

(4) 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐适用 ☒不适用

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐适用 ☒不适用

其他金融工具划分为金融负债的依据说明

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

47、租赁负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
租赁付款额	69,682,354.39	78,457,218.43
减：未确认融资费用	1,698,652.50	4,224,141.90
一年内到期的租赁负债	29,754,360.83	30,925,675.25
合计	38,229,341.06	43,307,401.28

其他说明：

无

48、长期应付款

项目列示

☐适用 ☒不适用

长期应付款

☐适用 ☒不适用

专项应付款

☐适用 ☒不适用

49、长期应付职工薪酬

☐适用 ☒不适用

50、预计负债

☐适用 ☒不适用

51、递延收益

递延收益情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助					
与资产相关的政府补助	364,523,875.29	79,638,151.06	5,863,752.34	438,298,274.01	/
与收益相关的政府补助	11,900,880.00	1,000.00	10,650,000.00	1,251,880.00	/
合计	376,424,755.29	79,639,151.06	16,513,752.34	439,550,154.01	/

其他说明：

☐适用 ☒不适用

52、其他非流动负债

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
合同负债	782,986,820.09	1,164,559,811.09
合计	782,986,820.09	1,164,559,811.09

其他说明：

无

53、股本

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	期末余额
A 股-普通股	6,379,002,274.00	6,379,002,274.00
H 股-普通股	258,197,600.00	258,197,600.00
股份总数	6,637,199,874.00	6,637,199,874.00

其他说明：

无

54、其他权益工具

(1) 期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

☐ 适用 ☒ 不适用

(2) 期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

☐ 适用 ☒ 不适用

其他权益工具本期增减变动情况、变动原因说明，以及相关会计处理的依据：

☐ 适用 ☒ 不适用

其他说明：

☐ 适用 ☒ 不适用

55、资本公积

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价 (股本溢价)	12,607,641,588.88	165,822,425.46	148,932,816.47	12,624,531,197.87
其他资本公积	326,974,709.38	170,143,227.29	165,822,425.46	331,295,511.21
合计	12,934,616,298.26	335,965,652.75	314,755,241.93	12,955,826,709.08

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

注1：2026年1-6月因员工持股计划确认股权激励费用导致其他资本公积增加170,680,542.68元。控股子公司因本公司员工持股计划确认股权激励费用而增加其少数股东权益537,315.39元。

注2：2026年1-6月因员工持股计划行权7,082,686股，合计将相应的资本公积股权激励人民币165,822,425.46元转入资本公积股本溢价。

注3：2026年1-6月因员工持股计划行权7,082,686股，共缴付的认购金额人民币157,613,374.25元，减少资本公积股本溢价人民币148,932,816.47元。

56、库存股

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
限制性股票	1,929,075,738.90	242,797,983.17	306,546,190.72	1,865,327,531.35
合计	1,929,075,738.90	242,797,983.17	306,546,190.72	1,865,327,531.35

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

注1：2026年1-6月，本公司回购股票4,571,500股，回购支出合计242,797,983.17元。

注2：2026年1-6月，因员工持股计划行权7,082,686股，减少库存股306,546,190.72元。

57、其他综合收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期发生金额			期末余额
		本期所得税前发生额	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益	—	—	—	—	—
二、将重分类进损益的其他综合收益	27,962,568.47	-28,150,928.71	-29,975,797.37	1,824,868.66	-2,013,228.90
其中：外币财务报表折算差额	27,962,568.47	-28,150,928.71	-29,975,797.37	1,824,868.66	-2,013,228.90
其他综合收益合计	27,962,568.47	-28,150,928.71	-29,975,797.37	1,824,868.66	-2,013,228.90

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：

无

58、专项储备

□适用 √不适用

59、盈余公积

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
法定盈余公积	3,359,084,100.53	—	—	3,359,084,100.53
任意盈余公积	68,926,711.02	—	—	68,926,711.02
合计	3,428,010,811.55	—	—	3,428,010,811.55

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

根据公司法、本公司章程的规定，本公司按净利润的10%提取法定盈余公积金。法定盈余公积累计额为本公司注册资本50%以上的，可不再提取。

本公司在提取法定盈余公积后，可提取任意盈余公积金。经批准，任意盈余公积金可用于弥补以前年度亏损或增加股本。

60、未分配利润

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期	上年度
调整前上期末未分配利润	40,173,354,828.03	33,865,529,008.85
调整后期初未分配利润	40,173,354,828.03	33,865,529,008.85
加：本期归属于母公司所有者的净利润	4,465,439,428.10	7,711,054,811.98
减：提取法定盈余公积	—	129,098,800.00
应付普通股股利	1,326,060,684.80	1,274,130,192.80
期末未分配利润	43,312,733,571.33	40,173,354,828.03

2025 年度利润分配以利润分配实施公告确定的股权登记日的总股本 6,637,199,874 股，扣除回购专用证券账户的股份 6,896,450 股，即以 6,630,303,424 股为基数，每股派发现金红利 0.20 元（含税），共计派发现金红利 1,326,060,684.80 元。

调整期初未分配利润明细：

- 1、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润 0 元。
- 2、由于会计政策变更，影响期初未分配利润 0 元。
- 3、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润 0 元。
- 4、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润 0 元。
- 5、其他调整合计影响期初未分配利润 0 元。

61、 营业收入和营业成本

(1) 营业收入和营业成本情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	13,948,104,757.72	2,035,077,592.03	13,692,712,352.71	2,087,582,736.74
其他业务	1,507,478,970.39	78,265,437.32	2,068,481,276.19	27,379,432.44
合计	15,455,583,728.11	2,113,343,029.35	15,761,193,628.90	2,114,962,169.18

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计	
	营业收入	营业成本
收入类型		
销售商品	13,948,104,757.72	2,035,077,592.03
许可收入	1,422,301,939.04	22,191,700.84
其他	85,177,031.35	56,073,736.48
按业务地区分类		
国内	13,561,577,485.43	1,832,343,150.09
国外	1,894,006,242.68	280,999,879.26
收入确认时间		
在某一时点确认收入	14,628,129,283.43	2,112,885,462.08
在某一时段内确认收入	827,454,444.68	457,567.27
合计	15,455,583,728.11	2,113,343,029.35

其他说明

□适用 √不适用

(3) 履约义务的说明

√适用 □不适用

确认的收入来源于：

单位：元

项目	2026 年	2025 年
合同负债年初账面价值	3,077,113,027.33	159,793,447.59

本公司与履约义务相关的信息如下：

销售商品收入

销售商品收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定将产品交付给客户且客户已取得相关商品控制权，已经收回货款或取得了收款凭证且相关的经济利益很可能流入时确认收入。

许可收入

公司与合作方签订若干独家许可及商业化协议。根据协议，公司单独识别每一份协议中包括的不同履约义务并根据不同的协议条款判断履约义务是在某一时点还是在某一时段内履行。

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

☒适用 ☐不适用

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为 1,732,201,255.90 元，其中：

已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务确认为收入的预计时间如下：

单位：元

项目	2026 年 6 月末	2025 年末
1 年以内	949,214,435.81	1,912,553,216.24
1 年以上	782,986,820.09	1,164,559,811.09
合计	1,732,201,255.90	3,077,113,027.33

合同项下里程碑款项等属于可变对价，受可变对价约束限制，该部分对价存在较高不确定性，未计入交易价格，不包含在上述剩余履约义务金额中。公司持续动态评估可变对价估计，当不确定性消除并满足收入确认条件时，相应对价纳入交易价格。

本报告期内公司已与 BMS 公司签署战略合作及许可协议，根据协议条款，双方共同推进 13 款早期研究项目，BMS 将向恒瑞支付可达 9.5 亿美元的近期付款，即 6 亿美元首付款、第一笔周年付款 1.75 亿美元，以及第二笔有条件的 2028 年周年付款 1.75 亿美元，协议的潜在总交易额可达约 152 亿美元（包括共同研发项目选择权的行使，以及所有项目达成相应的开发、注册及商业化里程碑）。该协议于 2026 年 7 月生效，交易对价不包含在上述剩余履约义务金额中。

(5) 重大合同变更或重大交易价格调整

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

62、税金及附加

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	56,951,021.19	54,797,494.64
教育费附加	49,382,492.65	39,294,296.80
房产税	22,828,908.01	18,793,947.52
土地使用税	3,549,586.56	2,252,831.51
印花税	7,957,396.91	8,658,839.60
其他	204,041.42	109,572.99
合计	140,873,446.74	123,906,983.06

其他说明：

无

63、销售费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬与福利	1,845,211,465.00	1,707,579,035.06
学术推广及医学教育等市场费用	1,476,060,929.40	1,572,984,388.96
专业咨询及会务费用	851,140,638.33	951,259,106.45
差旅、办公及一般经营开支	117,661,372.55	116,660,176.13
股权激励费用	50,844,669.72	40,822,791.27
合计	4,340,919,075.00	4,389,305,497.87

其他说明：

无

64、管理费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
人工成本	457,629,836.91	364,303,693.74
差旅、办公及一般经营开支	501,477,980.37	574,303,949.68
折旧及摊销	81,243,199.55	41,263,180.33
股权激励费用	30,322,361.64	14,060,476.83
其他	186,811,669.65	291,170,989.38
合计	1,257,485,048.12	1,285,102,289.96

其他说明：

无

65、研发费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬与福利	1,285,826,935.04	1,213,660,906.50
直接投入费用	620,203,137.70	591,599,654.74
折旧及摊销	186,152,929.17	160,218,481.82
设计试验费用	1,170,471,371.20	1,006,273,803.82
股权激励费用	77,345,271.79	60,346,754.35
其他	152,911,962.48	195,833,880.87
合计	3,492,911,607.38	3,227,933,482.10

其他说明：

无

66、财务费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
利息支出	2,998,900.37	11,663,082.85
其中：租赁负债利息费用	919,407.88	1,537,575.20
减：利息收入	701,326,009.94	254,588,374.35

汇兑损失	665,525,662.95	1,511,465.28
手续费支出	409,645.98	377,358.47
合计	-32,391,800.64	-241,036,467.75

其他说明：

无

67、其他收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

按性质分类	本期发生额	上期发生额
与日常活动相关的政府补助	133,661,558.04	200,836,524.55
代扣个人所得税手续费返还	7,548,340.53	5,247,082.63
合计	141,209,898.57	206,083,607.18

其他说明：

无

68、投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	-72,122,922.41	-41,466,712.69
交易性金融资产在持有期间的投资收益	225,550.00	182,950.00
处置交易性金融资产取得的投资收益	—	14,863,561.64
票据贴现支出	-6,702,996.67	-9,803,776.43
其他非流动金融资产在持有期间取得的投资收益	15,452,686.94	14,066,080.58
合计	-63,147,682.14	-22,157,896.90

其他说明：

无

69、净敞口套期收益

□适用 √不适用

70、公允价值变动收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
交易性金融资产	-3,392,222.78	-13,989,253.80
其他非流动金融资产	846,615,201.12	125,253,108.22
合计	843,222,978.34	111,263,854.42

其他说明：

无

71、信用减值损失

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
应收账款坏账损失	4,689,369.95	6,537,064.78
其他应收款坏账损失	-2,965,858.22	3,278,763.29
合计	1,723,511.73	9,815,828.07

其他说明：

无

72、资产减值损失

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
存货跌价损失	-18,334,072.43	-9,443,508.19
合计	-18,334,072.43	-9,443,508.19

其他说明：

无

73、资产处置收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
固定资产处置收益	40,624,532.98	2,311,106.15
合计	40,624,532.98	2,311,106.15

其他说明：

□适用 √不适用

74、营业外收入

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
赔款、罚款收入	2,507,031.39	1,161,649.28	2,507,031.39
其他	5,464,858.21	1,155,746.57	5,464,858.21
合计	7,971,889.60	2,317,395.85	7,971,889.60

其他说明：

□适用 √不适用

75、营业外支出

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
非流动资产处置损失合计	10,247,505.33	1,875,878.05	10,247,505.33
其中：固定资产处置损失	10,247,505.33	1,875,878.05	10,247,505.33
对外捐赠	130,703,647.03	105,468,890.30	130,703,647.03
其他	2,345,758.61	2,931,083.76	2,345,758.61
合计	143,296,910.97	110,275,852.11	143,296,910.97

其他说明：

无

76、所得税费用

(1) 所得税费用表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	335,510,453.47	617,668,824.63
递延所得税费用	151,624,594.49	-21,405,272.89
合计	487,135,047.96	596,263,551.74

(2) 会计利润与所得税费用调整过程

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额
利润总额	4,952,417,467.84
按法定/适用税率计算的所得税费用	742,862,620.18
子公司适用不同税率的影响	-23,169,720.67
调整以前期间所得税的影响	-17,760,569.11
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	151,382,658.79
本期未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异或可抵扣亏损的影响	113,950,101.30
研发费用加计扣除的影响	-480,130,042.53
所得税费用	487,135,047.96

其他说明：

□适用 √不适用

77、其他综合收益

√适用 □不适用

详见附注七之 57 本期发生金额情况。

78、现金流量表项目

(1) 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
银行存款利息收入	710,396,890.09	266,584,789.17
政府补助	189,458,459.89	188,528,390.94
其他	14,686,284.66	2,317,395.85
合计	914,541,634.64	457,430,575.96

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

无

支付的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
销售费用	2,574,058,944.53	2,762,280,088.65
研发费用	2,285,933,522.79	1,876,146,457.73
管理费用	726,243,804.21	1,005,521,733.57
捐赠支出	130,703,647.03	105,468,890.30
其他	264,741,861.34	236,543,834.44
合计	5,981,681,779.90	5,985,961,004.69

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

无

(2) 与投资活动有关的现金

收到的重要的投资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
收回投资收到的现金	—	150,000,000.00
其中：结构性存款到期收回	—	150,000,000.00
取得投资收益收到的现金	15,678,236.94	29,112,592.22
其中：结构性存款投资收益收到的现金	—	14,863,561.64
基金、股票、股权投资收益收到的现金	15,678,236.94	14,249,030.58
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	52,528,697.15	3,719,423.42
其中：处置固定资产收回的现金净额	52,528,697.15	3,719,423.42
合计	68,206,934.09	182,832,015.64

收到的重要的投资活动有关的现金说明

无

支付的重要的投资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	1,577,505,322.86	1,267,564,947.42
其中：开发支出	1,148,782,134.14	673,891,327.66
无形资产	77,401,716.74	146,576,884.61
投资支付的现金	315,300,000.00	—
其中：对联营公司增资	315,300,000.00	—
合计	1,892,805,322.86	1,267,564,947.42

支付的重要的投资活动有关的现金说明

无

收到的其他与投资活动有关的现金

□适用 √不适用

支付的其他与投资活动有关的现金

□适用 √不适用

(3) 与筹资活动有关的现金

收到的其他与筹资活动有关的现金

☐适用 ☒不适用

支付的其他与筹资活动有关的现金

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
支付其他与筹资活动有关的现金	259,566,906.03	1,038,312,699.07
其中：偿付单位往来款及少数股权款	—	580,978,789.89
上市费用	—	51,491,170.39
回购股票支出	242,797,983.17	382,890,543.09
长期租赁付款	16,768,922.86	22,952,195.70
合计	259,566,906.03	1,038,312,699.07

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

筹资活动产生的各项负债变动情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		现金变动	非现金变动	现金变动	非现金变动	
其他应付款（筹资活动相关的项目）	863,700,254.37	—	—	—	208,065,209.37	655,635,045.00
短期借款	—	1,491,095,462.51	2,079,492.49	1,493,174,955.00	—	—
租赁负债	74,233,076.53	—	2,525,489.40	8,774,864.04	—	67,983,701.89
合计	937,933,330.90	1,491,095,462.51	4,604,981.89	1,501,949,819.04	208,065,209.37	723,618,746.89

(4) 以净额列报现金流量的说明☐适用 ☒不适用**(5) 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响**☒适用 ☐不适用

项目	本期金额	上期金额
银行承兑汇票背书支付供应商款项	1,993,956,908.26	1,811,036,503.48

79、现金流量表补充资料**(1) 现金流量表补充资料**☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量：		
净利润	4,465,282,419.88	4,454,670,657.21

加：资产减值准备	18,334,072.43	9,443,508.19
信用减值损失	-1,723,511.73	-9,815,828.07
固定资产折旧	396,210,578.75	347,244,043.34
使用权资产摊销	15,478,417.37	19,206,978.25
无形资产摊销	91,168,178.35	52,108,856.42
长期待摊费用摊销	32,655,550.32	43,231,966.88
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（收益以“-”号填列）	-40,624,532.98	-2,311,106.15
固定资产报废损失（收益以“-”号填列）	5,500,257.83	1,875,878.05
公允价值变动损失（收益以“-”号填列）	-843,222,978.34	-111,263,854.42
财务费用（收益以“-”号填列）	668,524,563.32	-36,624,580.62
投资损失（收益以“-”号填列）	56,444,685.47	12,354,120.47
递延所得税资产减少（增加以“-”号填列）	-6,812,004.91	-32,699,770.72
递延所得税负债增加（减少以“-”号填列）	158,436,599.40	11,294,497.83
存货的减少（增加以“-”号填列）	-133,892,624.92	-173,390,260.24
经营性应收项目的减少（增加以“-”号填列）	-766,018,031.54	-691,831,578.87
经营性应付项目的增加（减少以“-”号填列）	-2,309,045,675.46	280,027,724.23
其他	180,307,909.10	126,931,999.62
经营活动产生的现金流量净额	1,987,003,872.34	4,300,453,251.40
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动：		
债务转为资本	—	—
一年内到期的可转换公司债券	—	—
融资租入固定资产	—	—
3. 现金及现金等价物净变动情况：		
现金的期末余额	38,031,524,933.81	35,542,605,101.16
减：现金的期初余额	40,155,552,697.41	24,239,102,117.66
现金及现金等价物净增加额	-2,124,027,763.60	11,303,502,983.50

公司本期销售商品收到的银行承兑汇票背书转让的金额为 1,993,956,908.26 元，用于支付材料款项 1,291,253,290.29 元，支付购置固定资产款项 702,703,617.97 元。

(2) 本期支付的取得子公司的现金净额

☐ 适用 ☒ 不适用

(3) 本期收到的处置子公司的现金净额

☐ 适用 ☒ 不适用

(4) 现金和现金等价物的构成

☒ 适用 ☐ 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一、现金	38,031,524,933.81	40,155,552,697.41
其中：库存现金	—	—
可随时用于支付的银行存款	38,031,025,173.60	40,155,277,698.84
可随时用于支付的其他货币资金	499,760.21	274,998.57
二、现金等价物	—	—
三、期末现金及现金等价物余额	38,031,524,933.81	40,155,552,697.41

(5) 使用范围受限但仍作为现金和现金等价物列示的情况

□适用 √不适用

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	理由
银行存款	690,108,466.37	699,179,346.52	/
其中：定期存款应收利息	690,108,466.37	699,179,346.52	流动性受限
其他货币资金	12,690,878.19	100,750,423.86	/
其中：保证金	12,690,878.19	100,750,423.86	使用受限
合计	702,799,344.56	799,929,770.38	/

其他说明：

□适用 √不适用

80、所有者权益变动表项目注释

说明对上年期末余额进行调整的“其他”项目名称及调整金额等事项：

□适用 √不适用

81、外币货币性项目

(1) 外币货币性项目

√适用 □不适用

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
货币资金	—	—	—
其中：美元	2,808,583,427.46	6.8109	19,128,980,866.09
欧元	166,885,690.82	7.7671	1,296,217,849.17
港币	6,419,468.60	0.8685	5,575,308.48
日元	22,547,130.00	0.0420	946,979.46
澳元	493,764.26	4.6804	2,311,014.24
瑞士法郎	1,806,077.66	8.4228	15,212,230.91
波兰兹罗提	1,079,413.70	1.8121	1,956,005.57
新加坡元	5,178,737.56	5.2605	27,242,748.93
应收账款	—	—	—
其中：美元	19,280,606.49	6.8109	131,318,282.74
欧元	3,237,852.91	7.7671	25,148,727.34
港币	132,209.10	0.8685	114,823.60
应付账款	—	—	—
其中：美元	1,191,380.00	6.8109	8,114,370.04
欧元	250,420.12	7.7671	1,945,038.11
港币	—	—	—

其他说明：

无

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

☐适用 ☒不适用

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

☒适用 ☐不适用

境外经营实体单位名称	境外主要经营地	记账本位币	记账本位币选择依据
HENGRUI (USA) LTD	美国新泽西州	美元	以所在国货币为记账本位币
日本恒瑞有限公司	日本名古屋	日元	以所在国货币为记账本位币
CADIASUN PHARMAN GMBH	德国 Nordrhein Westfalen Willich	欧元	以所在国货币为记账本位币
香港奥美健康管理有限公司	香港	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
ATRIDIA PTY LTD	澳大利亚	澳元	以所在国货币为记账本位币
REISTONE BIOPHARMA (CAYMAN) LIMITED	开曼群岛	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
REISTONE BIOPHARMA INC	美国波士顿	美元	以所在国货币为记账本位币
REISTONE BIOPHARMA (HONG KONG) LIMITED	香港	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
RETROLEAD(HK) BIOPHARMACO., LTD	香港	人民币	主要经济活动币种为人民币，以人民币为记账本位币
HR BIO HOLDINGS LIMITED	开曼群岛	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
HENGRUI THERAPEUTICS INC	美国新泽西州	美元	以所在国货币为记账本位币
LUZSANA BIOTECHNOLOGY EUROPE AG	瑞士巴塞尔	瑞士法郎	以所在国货币为记账本位币
HENGRUI POLAND THERAPEUTICS SP.ZO.O.	波兰	波兰兹罗提	以所在国货币为记账本位币
江苏恒瑞医药（香港）有限公司	香港	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
HENGRUI SG PTE LTD	新加坡	新加坡元	以所在国货币为记账本位币
H-SCHOLARS PTE. LTD.	新加坡	新加坡元	以所在国货币为记账本位币
RETROLEAD (BVI) BIOPHARMA CO.,LTD	英属维尔京群岛	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
RETROLEAD(CAYMAN)BIOPHARMA CO., LTD	开曼群岛	美元	主要经济活动币种为美元，以美元为记账本位币
HENGRUI SPAIN THERAPEUTICS SL	西班牙	欧元	以所在国货币为记账本位币

(4) 境外经营的记账本位币与企业的列报货币之间缺乏可兑换性的情况

☐适用 ☒不适用

82、租赁

(1) 作为承租人

☒适用 ☐不适用

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

☐适用 ☒不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

☒适用 ☐不适用

计入当期损益的采用简化处理的短期租赁费用 49,151,250.30 元。

售后租回交易及判断依据

☐适用 ☒不适用

与租赁相关的现金流出总额 65,920,173.16(单位：元 币种：人民币)

(2) 作为出租人

作为出租人的经营租赁

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	租赁收入	其中:未计入租赁收款额的可变租赁付款额相关的收入
固定资产出租	10,256,536.50	—
合计	10,256,536.50	—

作为出租人的融资租赁

☐适用 ☒不适用

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

☐适用 ☒不适用

未来五年未折现租赁收款额

☐适用 ☒不适用

(3) 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

83、数据资源

☐适用 ☒不适用

84、其他

☐适用 ☒不适用

八、研发支出

1、按费用性质列示

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬与福利	1,425,804,346.37	1,238,898,329.36
直接投入费用	775,301,903.33	668,722,468.90

设计试验费用	1,980,422,445.79	1,555,407,311.27
折旧及摊销	191,672,660.72	162,486,188.17
股权激励费用	77,356,756.02	60,346,754.35
其他	154,559,982.98	185,296,152.42
合计	4,605,118,095.21	3,871,157,204.47
其中：费用化研发支出	3,492,911,607.38	3,227,933,482.10
资本化研发支出	1,112,206,487.83	643,223,722.37

其他说明：

无

2、符合资本化条件的研发项目开发支出

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额	本期减少金额		期末余额
		内部开发支出	确认为无形资产	转入当期损益	
临床研发项目支出	4,877,890,710.83	1,143,485,781.64	1,343,863,339.80	31,279,293.81	4,646,233,858.86
合计	4,877,890,710.83	1,143,485,781.64	1,343,863,339.80	31,279,293.81	4,646,233,858.86

重要的资本化研发项目

√适用 □不适用

项目	研发进度	预计完成时间	预计经济利益产生方式	开始资本化的时点	具体依据
SHR-A1811	III 期试验	—	销售	2022 年	进入 III 期临床试验并通过专家评估
SHR3162	III 期试验	—	销售	2021 年	进入 III 期临床试验并通过专家评估
SHR-1316	III 期试验	—	销售	2021 年	进入 III 期临床试验并通过专家评估

开发支出减值准备

□适用 √不适用

其他说明

无

3、重要的外购在研项目

□适用 √不适用

九、合并范围的变更**1、非同一控制下企业合并**

□适用 √不适用

2、同一控制下企业合并

□适用 √不适用

3、反向购买

□适用 √不适用

4、处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

5、其他原因的合并范围变动

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

√适用 □不适用

本期不再纳入合并范围的子公司、结构化主体或其他方式形成控制权的经营实体：

1 家全资子公司 HENGRUI EUROPE BIOSCIENCE AG 因企业注销，不再纳入合并范围。

6、其他

□适用 √不适用

十、在其他主体中的权益**1、在子公司中的权益****(1) 企业集团的构成**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

子公司名称	主要经营地	注册资本	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
					直接	间接	
江苏科信医药销售有限公司	连云港	10,000,000.00	连云港	销售	—	100	设立
上海恒瑞医药有限公司	上海	72,000,000.00	上海	销售、研发、生产	100	—	设立
苏州盛迪亚生物医药有限公司	苏州	100,000,000.00	苏州	销售、研发、生产	100	—	设立

注：以上是公司的重要子公司。

在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：

无

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

无

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：

无

确定公司是代理人还是委托人的依据：

无

其他说明：

无

(2) 重要的非全资子公司

☐适用 ☒不适用

(3) 重要非全资子公司的主要财务信息

☐适用 ☒不适用

(4) 使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制：

☐适用 ☒不适用

(5) 向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

☐适用 ☒不适用

3、在合营企业或联营企业中的权益

☒适用 ☐不适用

(1) 重要的合营企业或联营企业

☐适用 ☒不适用

(2) 重要合营企业的主要财务信息

☐适用 ☒不适用

(3) 重要联营企业的主要财务信息

☐适用 ☒不适用

(4) 不重要的合营企业和联营企业的汇总财务信息

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

	期末余额/ 本期发生额	期初余额/ 上期发生额
合营企业：		
联营企业：		
投资账面价值合计	800,558,074.60	557,380,997.01
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	-72,122,922.41	-41,466,712.69
--其他综合收益	—	—
--综合收益总额	-72,122,922.41	-41,466,712.69

其他说明

无

(5) 合营企业或联营企业向本公司转移资金的能力存在重大限制的说明

☐适用 ☒不适用

(6) 合营企业或联营企业发生的超额亏损

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

合营企业或联营企业名称	累积未确认前期累计的损失	本期未确认的损失 (或本期分享的净利润)	本期末累积未确认的损失
苏州医朵云健康股份有限公司	15,299,747.76	-5,690,378.61	9,609,369.15

其他说明

无

(7) 与合营企业投资相关的未确认承诺

☐适用 ☒不适用

(8) 与合营企业或联营企业投资相关的或有负债

☐适用 ☒不适用

4、重要的共同经营

☐适用 ☒不适用

5、在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

☐适用 ☒不适用

6、其他

☐适用 ☒不适用

十一、政府补助

1、报告期末按应收金额确认的政府补助

☐适用 ☒不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

☐适用 ☒不适用

2、涉及政府补助的负债项目

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

财务报表项目	期初余额	本期新增补助金额	本期转入其他收益	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	364,523,875.29	79,638,151.06	5,863,752.34	438,298,274.01	与资产相关
递延收益	11,900,880.00	1,000.00	10,650,000.00	1,251,880.00	与收益相关
合计	376,424,755.29	79,639,151.06	16,513,752.34	439,550,154.01	/

3、计入当期损益的政府补助

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类型	本期发生额	上期发生额
与资产相关	5,863,752.34	38,259,275.25
与收益相关	127,797,805.70	167,824,331.93
合计	133,661,558.04	206,083,607.18

其他说明：

无

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具的风险

√适用 □不适用

本公司在日常活动中面临各种金融工具的风险，主要包括信用风险、流动性风险及市场风险。本公司对此的风险管理政策概述如下。

公司经营管理层全面负责风险管理目标和政策的确定，并对风险管理目标和政策承担最终责任。经营管理层通过职能部门递交的月度工作报告来审查已执行程序的有效性以及风险管理目标和政策的合理性。本公司的内部审计师也会审计风险管理的政策和程序，并且将有关发现汇报给审计委员会。

（1）信用风险

本公司仅与经认可的、信誉良好的第三方进行交易。按照本公司的政策，需对所有要求采用信用方式进行交易的客户进行信用审核。另外，本公司对应收账款余额进行持续监控，以确保本公司不致面临重大坏账风险。对于未采用相关经营单位的记账本位币结算的交易，除非本公司信用控制部门特别批准，否则本公司不提供信用交易条件。

由于货币资金、应收银行承兑汇票的交易对手是声誉良好并拥有较高信用评级的银行，这些金融工具信用风险较低。

本公司其他金融资产包括应收款项、其他应收款、交易性金融资产及其他非流动金融资产等，这些金融资产的信用风险源自交易对手违约，最大风险敞口等于这些工具的账面价值。在签订新合同之前，本公司会对新客户的信用风险进行评估，包括外部信用评级和在某些情况下的银行资信证明（当此信息可获取时）以及对国外客户均由信用担保公司进行风险评定并提供限额内担保。本公司对每一客户均设置了赊销限额，该限额为无需获得额外批准的最大额度。

本公司通过对已有客户信用评级的季度监控以及应收账款账龄分析的月度审核来确保集团的整体信用风险在可控的范围内。在监控客户的信用风险时，按照客户的信用特征对其分组。被评为“高风险”级别的客户会放在受限制客户名单里，并且只有在额外批准的前提下，集团才可在未来期间内对其赊销，否则必须要求其提前支付相应款项。

（2）流动性风险

流动性风险，是指企业在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。本公司的政策是确保拥有充足的现金以偿还到期债务。流动性风险由本公司的财务部门

集中控制。财务部门通过监控现金余额、可随时变现的有价证券以及对未来12个月现金流量的滚动预测，确保公司在所有合理预测的情况下拥有充足的资金偿还债务。

下表概括了金融负债按未折现的合同现金流量所作的到期期限分析：

	1 年以内	1 年至 5 年	5 年以上	合计
应付账款	2,028,922,752.42	—	—	2,028,922,752.42
其他应付款	945,907,235.87	—	—	945,907,235.87
租赁负债	29,902,398.04	39,779,956.35	—	69,682,354.39
合计	3,004,732,386.33	39,779,956.35	—	3,044,512,342.68

（3）市场风险

①利率风险

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

②汇率风险

汇率风险，是指公司持有或运用外汇的经济活动中，因汇率变动而蒙受损失的可能性。本公司对外出口业务多以美元作为结算货币，以规避经营中面临的汇率风险。

单位：元

2026 年 1-6 月	美元汇率增加/ (减少) %	净损益增加/ (减少)	其他综合收益的 税后净额增加/ (减少)	股东权益合计增加 / (减少)
人民币对美元贬值	5	962,609,238.94	—	962,609,238.94
人民币对美元升值	-5	-962,609,238.94	—	-962,609,238.94

单位：元

2025 年 1-6 月	美元汇率增加/ (减少) %	净损益增加/ (减少)	其他综合收益的 税后净额增加/ (减少)	股东权益合计增加 / (减少)
人民币对美元贬值	5	688,228,927.71	—	688,228,927.71
人民币对美元升值	-5	-688,228,927.71	—	-688,228,927.71

（4）资本管理

本公司资本管理的主要目标是确保本公司持续经营的能力，并保持健康的资本比率，以支持业务发展并使股东价值最大化。

本公司根据经济形势以及相关资产的风险特征的变化管理资本结构并对其进行调整。为维持或调整资本结构，本公司可以调整对股东的利润分配、向股东归还资本或发行新股。本公司不受外部强制性资本要求约束。2026年度和2025年度，资本管理目标、政策或程序未发生变化。

本公司于资产负债表日的资产负债率如下：

	2026 年 6 月末	2025 年年末
总负债	5,783,381,581.83	8,070,492,359.49
总资产	70,773,121,998.89	69,867,315,773.74

资产负债率	8.17%	11.55%
-------	-------	--------

2、套期

(1) 公司开展套期业务进行风险管理

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

(2) 公司开展符合条件套期业务并应用套期会计

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

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

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

3、金融资产转移

(1) 转移方式分类

☐适用 ☒不适用

(2) 因转移而终止确认的金融资产

☐适用 ☒不适用

(3) 继续涉入的转移金融资产

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

十三、公允价值的披露

1、以公允价值计量的资产和负债的期末公允价值

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末公允价值			
	第一层次公允价值计量	第二层次公允价值计量	第三层次公允价值计量	合计
一、持续的公允价值计量				
(一) 交易性金融资产	—	—	—	—
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产	107,459,162.28	—	—	107,459,162.28
(1) 基金、股票投资	107,459,162.28	—	—	107,459,162.28

(二) 其他非流动金融资产	1,727,285,934.00		588,106,823.27	2,315,392,757.27
(三) 应收款项融资	—	1,272,661,810.81	—	1,272,661,810.81
持续以公允价值计量的资产总额	1,834,745,096.28	1,272,661,810.81	588,106,823.27	3,695,513,730.36

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

☒ 适用 ☐ 不适用

相同资产或负债在活跃市场上报价，以该报价为依据确定公允价值。

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

☒ 适用 ☐ 不适用

获取类似资产在活跃市场上的报价，或相同或类似资产在非活跃市场上的报价，并以该报价为依据做必要调整确定公允价值。

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

☒ 适用 ☐ 不适用

对于非上市股权投资、基金投资，本公司采用估值技术来确定其公允价值。其公允价值的计量考虑和采用了重要的参数，比如公司的市净率、市盈率或净资产收益率等。对于基金投资，穿透至底层投资项目，运用估值技术确定其公允价值。

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

☐ 适用 ☒ 不适用

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

☒ 适用 ☐ 不适用

本报告期内，本公司持有的一项股权投资因其在纳斯达克挂牌上市，活跃市场中存在未经调整的公开报价，因此其公允价值计量层级由第三层次转入第一层次。本公司持有的另一项股权投资的公允价值计量因引入了重大不可观察输入值，其公允价值计量层级由第二层次转入第三层次。除上述事项外，本期公允价值层级之间不存在其他重大转移。

7、本期内发生的估值技术变更及变更原因

☐ 适用 ☒ 不适用

8、不以公允价值计量的金融资产和金融负债的公允价值情况

☐ 适用 ☒ 不适用

9、其他

☐ 适用 ☒ 不适用

十四、关联方及关联交易**1、 本企业的母公司情况**

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

母公司名称	注册地	业务性质	注册资本	母公司对本企业的持股比例(%)	母公司对本企业的表决权比例(%)
江苏恒瑞医药集团有限公司	连云港	投资	5,000	23.18	23.18

本企业的母公司情况的说明

无

本企业最终控制方是孙飘扬

其他说明：

无

2、 本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注

√适用 □不适用

本企业子公司的情况详见附注十、1。

3、 本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注

√适用 □不适用

本企业重要的合营或联营企业详见附注十、3。

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

√适用 □不适用

合营或联营企业名称	与本企业关系
上海瑞宏迪医药有限公司	联营公司
上海盛迪生物医药私募投资基金合伙企业（有限合伙）	联营公司
苏州医朵云健康股份有限公司及其子公司	联营公司

其他说明

□适用 √不适用

4、 其他关联方情况

√适用 □不适用

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	其他
苏州恒瑞健康科技有限公司	其他
苏州恒瑞医疗器械有限公司及其子公司	其他
上海沙烁新材料有限公司	集团兄弟公司
南京天印山医院有限公司	集团兄弟公司

其他说明

无

5、关联交易情况

(1) 购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

关联方	关联交易内容	本期发生额	获批的交易额度（如适用）	是否超过交易额度（如适用）	上期发生额
江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	接受服务	25,120,000.00	30,000,000.00	否	—
江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	特许权【注】	30,000,000.00	不适用	否	—
苏州医朵云健康股份有限公司及其子公司	接受服务、采购商品	64,158,455.62	不适用	否	17,649,770.23
苏州恒瑞健康科技有限公司	接受服务、采购商品	426,215.12	5,000,000.00	否	196,103.56
苏州恒瑞医疗器械有限公司及其子公司	接受服务、采购商品	3,568,776.76	30,000,000.00	否	5,024,493.40
上海瑞宏迪医药有限公司	接受服务	—	不适用	否	3,920,000.00
南京天印山医院有限公司	接受服务	18,268.80	不适用	否	—

【注】公司 2026 年 4 月 29 日召开的第十届董事会第三次会议决议通过的《关于签订更替及转让协议暨关联交易的议案》（临 2026-067）中的关联交易。

出售商品/提供劳务情况表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	提供服务、出售商品	780,112.39	10,835,079.71
江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	提供许可	56,603,773.58	—
上海瑞宏迪医药有限公司	出售商品	42,274,232.36	—
苏州医朵云健康股份有限公司的子公司	出售商品	34,143,588.14	36,349,759.95
苏州恒瑞医疗器械有限公司及其子公司	出售商品	—	12,079.65
上海沙烁新材料有限公司	工程收入	—	440,366.97

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

□适用 √不适用

(2) 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表：

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

委托方/出包方名称	受托方/承包方名称	受托/承包资产类型	受托/承包起始日	受托/承包终止日	托管收益/承包收益定价依据	本期确认的托管收益/承包收益
-----------	-----------	-----------	----------	----------	---------------	----------------

上海盛迪生物医药私募投资基金合伙企业（有限合伙）	上海盛迪私募基金管理有限公司	其他资产 托管	2022 年 8 月 26 日	2032 年 8 月 25 日	投资期内：基金实缴出资金额*管理费率	3,481,132.08
--------------------------	----------------	------------	-----------------	-----------------	--------------------	--------------

关联托管/承包情况说明

☐适用 ☒不适用

本公司委托管理/出包情况表：

☐适用 ☒不适用

关联管理/出包情况说明

☐适用 ☒不适用

(3) 关联租赁情况

本公司作为出租方：

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

承租方名称	租赁资产种类	本期确认的租赁收入	上期确认的租赁收入
上海瑞宏迪医药有限公司	固定资产	10,256,536.50	—

本公司作为承租方：

☐适用 ☒不适用

关联租赁情况说明

☐适用 ☒不适用

(4) 关联担保情况

本公司作为担保方

☐适用 ☒不适用

本公司作为被担保方

☐适用 ☒不适用

关联担保情况说明

☐适用 ☒不适用

(5) 关联方资金拆借

☐适用 ☒不适用

(6) 关联方资产转让、债务重组情况

☐适用 ☒不适用

(7) 关键管理人员报酬

☒适用 ☐不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	2,558.28	1,548.04

(8) 其他关联交易

□适用 √不适用

6、 应收、应付关联方等未结算项目情况

(1) 应收项目

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	关联方	期末余额		期初余额	
		账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备
应收账款	江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	30,770,746.55	1,536,500.99	603,460.00	30,173.00
应收账款	苏州医朵云健康股份有限公司及其子公司	38,799,520.36	753,811.55	33,645,370.54	687,675.28
应收账款	上海沙烁新材料有限公司	—	—	320,000.00	16,000.00
应收账款	上海瑞宏迪医药有限公司	51,193,764.36	2,559,688.22	73,547,897.48	3,677,394.87
其他应收款	上海瑞宏迪医药有限公司	—	—	661,298.50	26,757.09
其他应收款	江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	—	—	22,252.46	222.52
预付账款	苏州医朵云健康股份有限公司及其子公司	1,053,477.00	—	505,988.00	—

(2) 应付项目

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	关联方	期末账面余额	期初账面余额
应付账款	苏州医朵云健康股份有限公司及其子公司	14,171,488.88	8,076,789.57
应付账款	苏州恒瑞医疗器械有限公司及其子公司	—	2,530,000.00
应付账款	上海瑞宏迪医药有限公司	—	2,491,000.00
应付账款	江苏豪森药业集团有限公司及其子公司	31,800,000.00	—
其他应付款	苏州恒瑞医疗器械有限公司及其子公司	—	1,800,000.00
预收账款	苏州医朵云健康股份有限公司的子公司	568,579.96	39,829.34

(3) 其他项目

□适用 √不适用

7、 关联方承诺

□适用 √不适用

8、 其他

□适用 √不适用

十五、股份支付

1、 各项权益工具

(1) 明细情况

√适用 □不适用

数量单位：股 金额单位：元 币种：人民币

授予对象类别	本期授予		本期解锁	
	数量	金额	数量	金额
2023 年员工持股计划	—	—	2,815,257.00	67,143,879.45
2024 年员工持股计划	—	—	4,267,429.00	90,469,494.80
合计	—	—	7,082,686.00	157,613,374.25

(2) 期末发行在外的股票期权或其他权益工具

☐适用 ☒不适用

2、以权益结算的股份支付情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

以权益结算的股份支付对象	
授予日权益工具公允价值的确定方法	授予日收盘价
授予日权益工具公允价值的重要参数	授予日收盘价、受让价格
可行权权益工具数量的确定依据	在等待期内每个资产负债表日，根据最新预计的符合解锁条件的可行权职工人数等后续信息做出最佳估计，预计可行权的权益工具数量
本期估计与上期估计有重大差异的原因	不适用
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	2,224,981,071.84

其他说明
无

3、以现金结算的股份支付情况

☐适用 ☒不适用

4、本期股份支付费用

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

授予对象类别	以权益结算的股份支付费用	以现金结算的股份支付费用
2023 年员工持股计划	14,844,273.25	—
2024 年员工持股计划	18,627,685.47	—
2025 年员工持股计划	137,208,583.96	—
合计	170,680,542.68	—

其他说明
无

5、股份支付的修改、终止情况

☐适用 ☒不适用

6、其他

☐适用 ☒不适用

十六、承诺及或有事项**1、重要承诺事项**

√适用 □不适用

资产负债表日存在的对外重要承诺、性质、金额

单位：元

项目	2026 年 6 月 30 日
资本承诺	509,904,777.77

2、或有事项**(1) 资产负债表日存在的重要或有事项**

□适用 √不适用

(2) 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明：

□适用 √不适用

3、其他

□适用 √不适用

十七、资产负债表日后事项**1、重要的非调整事项**

□适用 √不适用

2、利润分配情况

□适用 √不适用

3、销售退回

□适用 √不适用

4、其他资产负债表日后事项说明

□适用 √不适用

十八、其他重要事项**1、前期会计差错更正****(1) 追溯重述法**

□适用 √不适用

(2) 未来适用法

□适用 √不适用

2、重要债务重组

□适用 √不适用

3、资产置换**(1) 非货币性资产交换**☐适用 ☒不适用**(2) 其他资产置换**☐适用 ☒不适用**4、年金计划**☐适用 ☒不适用**5、终止经营**☐适用 ☒不适用**6、分部信息****(1) 报告分部的确定依据与会计政策**☐适用 ☒不适用**(2) 报告分部的财务信息**☐适用 ☒不适用**(3) 公司无报告分部的，或者不能披露各报告分部的资产总额和负债总额的，应说明原因**☐适用 ☒不适用**(4) 其他说明**☐适用 ☒不适用**7、其他对投资者决策有影响的重要交易和事项**☐适用 ☒不适用**8、其他**☐适用 ☒不适用**十九、母公司财务报表主要项目注释****1、应收账款****(1) 按账龄披露**☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	3,772,504,851.29	4,379,939,502.15
3 个月以内	3,375,844,390.48	4,315,828,876.78
3 至 6 个月	24,360,079.57	56,863,419.32
半年至 1 年	372,300,381.24	7,247,206.05
1 至 2 年	4,392,470.18	130,684.45
2 至 3 年	—	—
3 年以上	6,134.40	31,916,392.80
合计	3,776,903,455.87	4,411,986,579.40

(2) 按坏账计提方法分类披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)	
按单项计提坏账准备	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
其中：										
按组合计提坏账准备	3,776,903,455.87	100.00	39,271,781.24	1.04	3,737,631,674.63	4,411,986,579.40	100.00	43,818,967.44	0.99	4,368,167,611.96
其中：										
合并范围内关联方风险组合	574,048,785.09	15.20	—	—	574,048,785.09	804,948,908.84	18.24	—	—	804,948,908.84
非关联方风险组合	3,202,854,670.78	84.80	39,271,781.24	1.23	3,163,582,889.54	3,607,037,670.56	81.76	43,818,967.44	1.21	3,563,218,703.12
合计	3,776,903,455.87	/	39,271,781.24	/	3,737,631,674.63	4,411,986,579.40	/	43,818,967.44	/	4,368,167,611.96

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

√适用 □不适用

组合计提项目：非关联方风险组合

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
非关联方风险组合	3,202,854,670.78	39,271,781.24	1.23
合计	3,202,854,670.78	39,271,781.24	1.23

按组合计提坏账准备的说明：

√适用 □不适用

于 2026 年 6 月 30 日，组合计提坏账准备的应收账款情况如下：

逾期账龄	2026 年 6 月末			2025 年年末		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
未逾期	2,822,318,356.60	19,180,053.18	0.68	3,149,362,400.02	20,898,444.04	0.66
逾期 1 年以内	376,293,841.26	18,814,692.11	5.00	457,545,407.39	22,877,270.37	5.00
逾期 1-2 年	4,236,338.52	1,270,901.55	30.00	123,728.75	37,118.63	30.00
逾期 2-3 年	—	—	60.00	—	—	60.00
逾期 3 年以上	6,134.40	6,134.40	100.00	6,134.40	6,134.40	100.00
合计	3,202,854,670.78	39,271,781.24	1.23	3,607,037,670.56	43,818,967.44	1.21

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

☐适用 ☒不适用

(3) 坏账准备的情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额		期末余额
		计提	收回或转回	
组合计提	43,818,967.44	7,043,824.49	-11,591,010.69	39,271,781.24
合计	43,818,967.44	7,043,824.49	-11,591,010.69	39,271,781.24

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明

无

(4) 本期实际核销的应收账款情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收账款核销情况

☐适用 ☒不适用

应收账款核销说明：

☐适用 ☒不适用

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
客户一	896,499,759.96	—	896,499,759.96	23.74	11,889,149.51
客户二	399,914,813.86	—	399,914,813.86	10.59	—
客户三	399,883,698.83	—	399,883,698.83	10.59	5,357,707.48
客户四	387,660,693.53	—	387,660,693.53	10.26	4,167,096.66
客户五	171,598,238.53	—	171,598,238.53	4.54	—
合计	2,255,557,204.71	—	2,255,557,204.71	59.72	21,413,953.65

其他说明

无

其他说明：

☐适用 ☒不适用

2、其他应收款**项目列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	7,073,219,574.00	5,899,394,155.34
合计	7,073,219,574.00	5,899,394,155.34

其他说明：

□适用 √不适用

应收利息**(1) 应收利息分类**

□适用 √不适用

(2) 重要逾期利息

□适用 √不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按单项计提坏账准备的说明：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备：

□适用 √不适用

(4) 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

(5) 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收利息情况

□适用 √不适用

其中重要的应收利息核销情况

□适用 √不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

应收股利

(1) 应收股利

☐适用 ☒不适用

(2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

☐适用 ☒不适用

(3) 按坏账计提方法分类披露

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

按单项计提坏账准备的说明：

☐适用 ☒不适用

按组合计提坏账准备：

☐适用 ☒不适用

(4) 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

☐适用 ☒不适用

(5) 坏账准备的情况

☐适用 ☒不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

无

(6) 本期实际核销的应收股利情况

☐适用 ☒不适用

其中重要的应收股利核销情况

☐适用 ☒不适用

核销说明：

☐适用 ☒不适用

其他说明：

☐适用 ☒不适用

其他应收款

(1) 按账龄披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	5,439,608,426.69	5,899,867,348.95
3 个月以内	1,543,221,113.05	1,966,608,737.21
3 至 6 个月	1,562,130,962.97	960,017,644.96
半年至 1 年	2,334,256,350.67	2,973,240,966.78
1 至 2 年	1,634,940,308.43	252,018.00
2 至 3 年	224,022.00	—
3 年以上	—	—
合计	7,074,772,757.12	5,900,119,366.95

(2) 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
关联方往来	7,067,336,688.18	5,894,197,470.02
押金、保证金及备用金等组合	7,436,068.94	5,921,896.93
合计	7,074,772,757.12	5,900,119,366.95

(3) 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2026年1月1日余额	725,211.61	—	—	725,211.61
本期计提	827,971.51	—	—	827,971.51
本期转回	—	—	—	—
2026年6月30日余额	1,553,183.12	—	—	1,553,183.12

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

阶段	账面余额	坏账准备计提比例(%)	坏账准备	账面价值
第一阶段	7,436,068.94	20.89	1,553,183.12	5,882,885.82
第二阶段	—	—	—	—
第三阶段	—	—	—	—
合计	7,436,068.94	20.89	1,553,183.12	5,882,885.82

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

□适用 √不适用

(4) 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额		期末余额
		计提	收回或转回	
押金、保证金及备用金等组合	725,211.61	827,971.51	—	1,553,183.12
合计	725,211.61	827,971.51	—	1,553,183.12

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明

无

(5) 本期实际核销的其他应收款情况

□适用 √不适用

其中重要的其他应收款核销情况：

□适用 √不适用

其他应收款核销说明：

□适用 √不适用

(6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占其他应收款 期末余额合计 数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备 期末余额
上海盛迪医药有限公司	1,970,941,657.03	27.86	与子公司往来款项	1 年以内	—
广东恒瑞医药有限公司	1,423,075,883.54	20.11	与子公司往来款项	1 年以内	—
福建盛迪医药有限公司	1,343,580,509.18	18.99	与子公司往来款项	1 年以内	—
天津恒瑞医药有限公司	893,294,660.15	12.63	与子公司往来款项	1 年以内	—
苏州盛迪亚生物医药有限公司	348,360,218.80	4.92	与子公司往来款项	1 年以内	—
合计	5,979,252,928.70	84.51	/	/	

(7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

3、长期股权投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	账面余额	账面价值	账面余额	账面价值
对子公司投资	5,758,589,474.07	5,758,589,474.07	5,537,316,271.05	5,537,316,271.05

对联营、合营企业投资	720,208,283.80	720,208,283.80	477,331,206.21	477,331,206.21
合计	6,478,797,757.87	6,478,797,757.87	6,014,647,477.26	6,014,647,477.26

(1) 对子公司投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额（账面价值）	本期增减变动			期末余额（账面价值）
		追加投资	减少投资	其他	
上海恒瑞医药有限公司	254,736,659.70	—	—	46,121,154.43	300,857,814.13
HENGRUI (USA) LTD	616,660,985.00	—	—	—	616,660,985.00
成都盛迪医药有限公司	849,278,931.73	—	—	5,379,490.83	854,658,422.56
北京恒森创新医药科技有限公司	850,000.00	—	—	—	850,000.00
成都新越医药有限公司	36,704,102.12	—	—	580,903.81	37,285,005.93
日本恒瑞有限公司	177,821,207.87	2,056,020.00	—	—	179,877,227.87
上海盛迪医药有限公司	477,521,498.52	—	—	58,441,770.41	535,963,268.93
CADIASUN PHARMAN GMBH	692,800.51	—	—	-	692,800.51
香港奥美健康管理有限公司	230,861,555.60	—	—	-	230,861,555.60
苏州盛迪亚生物医药有限公司	165,222,714.85	—	—	14,783,088.28	180,005,803.13
HR BIO HOLDINGS LIMITED	254,524,854.94	—	—	-	254,524,854.94
江苏原创药物研发有限公司	123,202,273.53	—	—	1,414,556.94	124,616,830.47
广东恒瑞医药有限公司	1,004,402,565.70	—	—	3,469,866.00	1,007,872,431.70
LUZSANA BIOTECHNOLOGY EUROPE AG	307,617,986.77	—	—	—	307,617,986.77
山东盛迪医药有限公司	72,227,419.74	140,000,000.00	—	2,340,561.10	214,567,980.84
福建盛迪医药有限公司	410,894,540.23	—	—	2,922,134.99	413,816,675.22
海南恒瑞医药有限公司	50,000,000.00	—	—	—	50,000,000.00
天津恒瑞医药有限公司	23,427,763.93	—	—	1,928,153.09	25,355,917.02
北京盛迪医药有限公司	125,740,559.61	—	—	9,739,813.08	135,480,372.69

HENGRUI POLAND THERAPEUTICS SP.ZO.O.	14,209,122.36	—	—	—	14,209,122.36
HENGRUI EUROPE BIOSCIENCES AG	134,754,595.98	—	-134,754,595.98	—	—
HENGRUI SG PTE.LTD.	81,439,950.00	12,632,812.50	—	—	94,072,762.50
江苏恒瑞医药（香港）有限公司	406,900.00	9,208,327.90	—	—	9,615,227.90
武汉医行数字科技有限公司	10,478,632.07	—	—	203,502.27	10,682,134.34
江苏盛迪医药工程有限公司	13,621,847.79	—	—	615,134.66	14,236,982.45
瑞可迪（武汉）生物医药有限公司	16,802.50	—	—	55,295.50	72,098.00
山东瑞远医药有限公司	100,000,000.00	44,135,213.21	—	—	144,135,213.21
合计	5,537,316,271.05	208,032,373.61	-134,754,595.98	147,995,425.39	5,758,589,474.07

(2) 对联营、合营企业投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

投资单位	期初 余额（账面价 值）	本期增减变动		期末余额（账面 价值）
		追加投资	权益法下确认 的投资损益	
一、合营企业				
二、联营企业				
厦门楹联健康产业投 资合伙企业（有限合 伙）	173,799,890.44	—	-7,364,167.00	166,435,723.44
上海瑞宏迪医药有限 公司	4,210,839.08	285,000,000.00	-83,539,554.54	205,671,284.54
上海盛迪生物医药私 募投资基金合伙企业 （有限合伙）	299,320,476.69	30,000,000.00	18,780,799.13	348,101,275.82
小计	477,331,206.21	315,000,000.00	-72,122,922.41	720,208,283.80
合计	477,331,206.21	315,000,000.00	-72,122,922.41	720,208,283.80

(3) 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

4、营业收入和营业成本**(1) 营业收入和营业成本情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	10,621,740,675.13	1,956,420,124.33	10,867,605,451.11	2,211,586,498.28
其他业务	1,531,456,922.94	474,036,530.59	2,056,694,169.88	303,281,863.28
合计	12,153,197,598.07	2,430,456,654.92	12,924,299,620.99	2,514,868,361.56

(2) 营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计	
	营业收入	营业成本
收入类型		
销售商品	10,621,740,675.13	1,956,420,124.33
许可收入	1,422,301,939.04	399,955,124.72
其他	109,154,983.90	74,081,405.87
业务地区		
国内	10,259,191,355.39	1,771,693,351.78
国外	1,894,006,242.68	658,763,303.14
收入确认时间		
在某一时点确认收入	11,332,645,575.07	2,046,098,154.92
在某一时段内确认收入	820,552,023.00	384,358,500.00
合计	12,153,197,598.07	2,430,456,654.92

其他说明

□适用 √不适用

(3) 履约义务的说明

□适用 √不适用

(4) 分摊至剩余履约义务的说明

□适用 √不适用

(5) 重大合同变更或重大交易价格调整

□适用 √不适用

其他说明：

无

5、投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	-72,122,922.41	-41,466,712.69

处置长期股权投资产生的投资收益	-108,321,261.30	—
交易性金融资产在持有期间的投资收益	225,550.00	182,950.00
处置交易性金融资产取得的投资收益	—	14,863,561.64
票据贴现支出	-6,702,996.67	-9,803,776.43
其他非流动金融资产在持有期间取得的投资收益	518,588.51	2,938,408.92
合计	-186,403,041.87	-33,285,568.56

其他说明：

无

6、其他

☐适用 ☒不适用

二十、补充资料

1、当期非经常性损益明细表

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金额
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	30,377,027.65
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	104,775,449.43
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	858,700,315.28
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-125,077,516.04
减：所得税影响额	132,511,189.67
少数股东权益影响额（税后）	413,687.25
合计	735,850,399.40

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

☐适用 ☒不适用

其他说明

☐适用 ☒不适用

2、净资产收益率及每股收益

☒适用 ☐不适用

报告期利润	加权平均净资产收益率（%）	每股收益	
		基本每股收益	稀释每股收益
归属于公司普通股股东的净利润	8.04	0.68	0.68
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	6.71	0.57	0.57

3、境内外会计准则下会计数据差异

☒适用 ☐不适用

(1) 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

☒适用 ☐不适用

单位：元 币种：人民币

	归属于上市公司股东的净利润		归属于上市公司股东的净资产	
	本期发生额	上期发生额	期末余额	期初余额
按中国会计准则	4,465,439,428.10	4,450,106,384.46	64,466,430,205.71	61,272,068,641.41
按国际会计准则调整的项目及金额：				
按国际会计准则	4,465,439,428.10	4,450,106,384.46	64,466,430,205.71	61,272,068,641.41

(2) 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

☐适用 ☒不适用

(3) 境内外会计准则下会计数据差异说明，对已经境外审计机构审计的数据进行差异调节的，应注明该境外机构的名称。

☐适用 ☒不适用

4、其他

☐适用 ☒不适用

法定代表人：孙飘扬

董事会批准报送日期：2026 年 8 月 19 日

修订信息

☐适用 ☒不适用