

公司代码：688373

公司简称：盟科药业

上海盟科药业股份有限公司 2024 年半年度报告



重要提示

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

二、重大风险提示

公司已在本报告中详细阐述在经营过程中可能面临的各种风险因素，具体请查阅本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“五、风险因素”，公司提请投资者特别关注如下风险：

2024 年度上半年，公司尚未盈利且存在累计未弥补亏损，主要原因是公司自设立以来即从事药物研发活动，该类项目研发周期长、资金投入大。公司持续投入大量研发费用导致公司累计未弥补亏损不断增加。因此，公司未来一定期间无法盈利或无法进行利润分配，对股东的投资收益造成一定程度的不利影响。报告期内，公司的主营业务、核心竞争力未发生重大不利变化。

三、公司全体董事出席董事会会议。

四、本半年度报告未经审计。

五、公司负责人 ZHENGYU YUAN、主管会计工作负责人李峙乐及会计机构负责人（会计主管人员）郭萃声明：保证半年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

六、 董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司报告期内无半年度利润分配预案或公积金转增股本预案。

七、是否存在公司治理特殊安排等重要事项

适用 不适用

八、前瞻性陈述的风险声明

适用 不适用

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

九、是否存在被控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

否

十、是否存在违反规定决策程序对外提供担保的情况

否

十一、 是否存在半数以上董事无法保证公司所披露半年度报告内容的真实性、准确性和完整性

否

十二、 其他

适用 不适用

目录

第一节	释义.....	5
第二节	公司简介和主要财务指标.....	6
第三节	管理层讨论与分析.....	10
第四节	公司治理.....	42
第五节	环境与社会责任.....	43
第六节	重要事项.....	47
第七节	股份变动及股东情况.....	76
第八节	优先股相关情况.....	82
第九节	债券相关情况.....	83
第十节	财务报告.....	84

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。
	报告期内公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

第一节 释义

在本报告书中，除非文义另有所指，下列词语具有如下含义：

常用词语释义		
盟科药业、公司	指	上海盟科药业股份有限公司及其前身上海盟科药业有限公司
本集团	指	上海盟科药业股份有限公司及其子公司
中国证监会	指	中国证券监督管理委员会
上交所	指	上海证券交易所
报告期	指	2024年1月1日至2024年6月30日
元、万元、亿元	指	人民币元、万元、亿元
感染性疾病	指	由细菌、病毒、真菌或寄生虫等病原体引起的疾病
WHO	指	英文名 World Health Organization，世界卫生组织是联合国下属的一个专门机构，总部设置在瑞士日内瓦，只有主权国家才能参加，是国际上最大的政府间卫生组织
癌症	指	恶性肿瘤疾病，主要特征为细胞在人体内不受控制地生长且该等细胞能够从原部位转移并远距离扩散到其他部位
多肽药物偶联物	指	Peptide-drug conjugate，缩写 PDC，是一种靶向治疗药物
临床试验	指	验证或发现试验药物的疗效及副作用以确定该药物治疗价值及安全性的调查研究
MAH	指	Marketing Authorization Holder，指药品上市许可持有人，即取得药品注册证书的企业或者药品研制机构等。MAH 制度是指将上市许可和生产许可分离的管理模式，上市许可持有人可以将药品委托给不同的生产商生产，药品上市许可持有人依法对药品研制、生产、经营、使用全过程中药品的安全性、有效性和质量可控性负责
GMP	指	《药品生产质量管理规范》
CRO	指	Contract Research Organization，第三方合同研究组织，通过合同形式为制药企业和研发机构在药物研发过程中提供专业化服务的一种学术性或商业性科学机构
PD	指	Pharmacodynamics，指药物效应动力学，研究药物对机体的作用及其规律，阐明药物防治疾病的机制
PK	指	Pharmacokinetics，药物代谢动力学，药物在生物体内吸收、分布、代谢和排泄规律，并运用数学原理和方法阐述血药浓度随时间变化的规律的一门学科
药敏	指	药物敏感性实验
优先审评审批	指	根据《药品注册管理办法》，药品上市许可申请时，以下具有明显临床价值的药品，可以申请适用优先审评审批程序： （一）临床急需的短缺药品、防治重大传染病和罕见病等疾病的创新药和改良型新药；（二）符合儿童生理特征的儿童用药品新品种、剂型和规格；（三）疾病预防、控制急需的疫苗和创新疫苗；（四）纳入突破性治疗药物程序的药品；（五）符合附条件批准的药品；（六）国家药品监督管理局规定其他优先审评审批的情形
科瑞凯思	指	科瑞凯思（北京）医药有限公司，系公司全资子公司
盟科医药	指	盟科医药技术（上海）有限公司，系公司全资子公司
盟科新香港	指	上海盟科医药（香港）有限公司，英文名 Shanghai MicuRx Pharmaceuticals (Hong Kong) Co., Limited，系公司全资子公司，根据中国香港法律成立的有限公司
盟科美国	指	MicuRx Pharmaceuticals, Inc.，系公司全资子公司，根据美国

		加利福尼亚州的法律于美国加利福尼亚州注册成立
盟科香港	指	MicuRx (HK) Limited, 公司的主要股东、发起人
盟科开曼	指	MicuRx Pharmaceuticals, Inc., 于开曼群岛注册成立的有限责任公司, 公司的间接股东, 持有盟科香港 100% 权益
Best Idea	指	Best Idea International Limited, 公司的主要股东、发起人
JSR	指	JSR Limited, 公司的主要股东、发起人
GP TMT	指	GP TMT Holdings Limited, 公司的发起人
Silky Hero	指	Silky Hero Limited, 公司的发起人
Exceed Trench	指	Exceed Trench Limited, 公司的发起人
华盖信诚	指	北京华盖信诚远航医疗产业投资合伙企业(有限合伙), 公司的主要股东、发起人
君联嘉誉	指	珠海君联嘉誉股权投资合伙企业(有限合伙), 公司的主要股东、发起人
宁波祺睿	指	宁波梅山保税港区祺睿股权投资中心(有限合伙), 公司的发起人
浙江华海	指	浙江华海药业股份有限公司, 公司的发起人
新沂优迈	指	新沂优迈科斯财务咨询中心(有限合伙), 公司的发起人、员工持股平台
华润医药	指	华润医药集团有限公司, 公司的销售合作商
上海医药	指	上海医药集团股份有限公司, 公司的销售合作商
国药控股	指	国药控股股份有限公司, 公司的销售合作商
AMR 行动基金	指	由国际制药商协会联合会发起, 20 余家生物制药公司参与, 共同筹集资金推动全球范围内抗生素新药的研发工作
IND	指	Investigational New Drug Application, 指新药临床试验申请, 于开始人体临床试验之前需要向国家药品监督管理部门递交并获得许可的申请及批准过程
MAC	指	Mycobacterium avium complex, 鸟分枝杆菌复合群
MRCNS	指	Methicillin-resistant Coagulase-negative Staphylococci, 耐甲氧西林凝固酶阴性葡萄球菌
MRSA	指	Methicillin-resistant Staphylococcus aureus, 耐甲氧西林金黄色葡萄球菌
NTM	指	Non-tuberculous Mycobacteria, 非结核分枝杆菌
PRSP	指	Penicillin Resistant Streptococcus pneumoniae, 青霉素耐药的肺炎链球菌
SMO	指	Site Management Organization, 临床试验现场管理组织
VRE	指	Vancomycin-Resistant Enterococci, 耐万古霉素肠球菌
VRSA	指	Vancomycin resistant Staphylococcus aureus, 耐万古霉素葡萄球菌
MDR	指	Multi-drug resistant, 多重耐药性
CNS	指	Coagulase-negative Staphylococcus, 凝固酶阴性葡萄球菌
CARSS	指	China Antimicrobial Resistance Surveillance System, 全国细菌耐药检测网
CDC	指	疾病预防控制中心

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司基本情况

公司的中文名称	上海盟科药业股份有限公司
---------	--------------

公司的中文简称	盟科药业
公司的外文名称	Shanghai MicuRx Pharmaceutical Co., Ltd.
公司的外文名称缩写	MicuRx
公司的法定代表人	ZHENGYU YUAN（袁征宇）
公司注册地址	中国（上海）自由贸易试验区爱迪生路53号1幢1-4层101、2幢
公司注册地址的历史变更情况	无
公司办公地址	中国（上海）自由贸易试验区爱迪生路53号1幢1-4层101、2幢
公司办公地址的邮政编码	201210
公司网址	http://www.micurxchina.com/
电子信箱	688373@micurxchina.com
报告期内变更情况查询索引	不适用

二、 联系人和联系方式

	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	李峙乐	聂安娜
联系地址	中国（上海）自由贸易试验区爱迪生路53号1幢1-4层101、2幢	中国（上海）自由贸易试验区爱迪生路53号1幢1-4层101、2幢
电话	021-5090 0550	021-5090 0550
传真	021-6110 1898	021-6110 1898
电子信箱	688373@micurxchina.com	688373@micurxchina.com

三、 信息披露及备置地点变更情况简介

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

四、 公司股票/存托凭证简况

（一）公司股票简况

适用 不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	盟科药业	688373	不适用

（二）公司存托凭证简况

适用 不适用

五、 其他有关资料

适用 不适用

六、公司主要会计数据和财务指标

(一) 主要会计数据

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	本报告期 (1-6月)	上年同期	本报告期比上年同期增减 (%)
营业收入	60,738,238.45	42,110,171.77	44.24
归属于上市公司股东的净利润	-201,304,246.81	-125,122,616.80	不适用
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-211,520,217.94	-142,633,534.40	不适用
经营活动产生的现金流量净额	-229,023,837.10	-131,703,959.69	不适用
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年末增减 (%)
归属于上市公司股东的净资产	654,628,017.91	834,003,192.78	-21.51
总资产	1,002,850,237.56	1,168,564,953.55	-14.18

(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)	-0.31	-0.19	不适用
稀释每股收益(元/股)	-0.31	-0.19	不适用
扣除非经常性损益后的基本每股收益(元/股)	-0.32	-0.22	不适用
加权平均净资产收益率(%)	-27.05	-10.73	不适用
扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率(%)	-28.42	-12.23	不适用
研发投入占营业收入的比例(%)	273.58	228.21	增加45.37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

本报告期内，公司营业收入 6,073.82 万元，同比上涨 44.24%，主要系公司自研产品康替唑胺片的销量大幅增长。

本报告期内，公司归属于上市公司股东的净利润-20,130.42 万元，归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润-21,152.02 万元，均较上年同期变动较大，主要系研发投入增大导致。

本报告期内，公司基本每股收益-0.31 元/股、稀释每股收益-0.31 元/股、扣除非经常性损益后的基本每股收益-0.32 元/股，均较上年同期变动较大，主要系研发投入增大进而净亏损增大导致。

本报告期内，经营活动产生的现金流量净支出 22,902.38 万元，较上年同期增加 9,731.99 万元，主要系公司临床费用支出、生产原料及加工采购、销售推广费用等费用支出增加所致。

本报告期内，公司研发投入占营业收入比例 273.58%，同比增加 45.37 个百分点，主要系本期公司持续加大研发投入，研发投入的增长率大于营业收入的增长率所致。

本报告期的加权平均净资产收益率为-27.05%，扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率为-28.42%，均较上年同期变动较大，主要系公司为研发项目持续推进，多个创新药物处于关键临床试验阶段，研发支出进一步增加所致。

七、 境内外会计准则下会计数据差异

适用 不适用

八、 非经常性损益项目和金额

适用 不适用

单位:元 币种:人民币

非经常性损益项目	金额	附注（如适用）
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分		
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	291,127.34	政府补助
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	9,930,647.60	公允价值变动损益
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		

与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-5,803.81	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额		
少数股东权益影响额（税后）		
合计	10,215,971.13	

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

适用 不适用

九、非企业会计准则业绩指标说明

适用 不适用

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所属行业及主营业务情况说明

（一）主要业务、主要产品或服务情况

盟科药业是一家以治疗感染性疾病为核心的拥有全球自主知识产权和国际竞争力的创新药公司，致力于发现、开发和商业化针对未满足临床需求的创新药物。自成立之初，公司一直秉承“以良药求良效”的理念，聚焦全球日益严重的细菌耐药性问题，以“解决临床难题、差异化创新”为核心竞争力，目标成为受人尊重的创新药物领军企业，为患者提供更优的差异化治疗产品。公司同时积极探索在非感染领域，包括实体瘤治疗领域，研发具有竞争力的创新药物。

公司坚持自主研发，深耕专业化细分领域。公司于中国和美国两地建立了研发中心，拥有国际化的核心研发团队。公司的研发团队具有多年国际创新药研发和管理工作经验，曾主导或参与了多款已上市抗感染新药的开发。公司形成了适合自身研发特点的三大核心技术，包括药物分子设计和发现技术、基于代谢的药物设计与优化技术、靶向治疗平台技术。目前公司研发管线包括 1 款已上市药物，4 款临床阶段药物和多款临床前研究药物。

截至报告期末，公司的研发管线情况如下：

项目	药物类型	主要适应症	对应菌种	早期研发	临床前研究	I期	II期	III期	上市	地区	备注
康替唑胺片 (MRX-1)	噁唑烷酮类	复杂性皮肤和软组织感染	革兰阳性菌: 屎肠球菌 金黄色葡萄球菌 肺炎链球菌等							中国	2021年6月NDA获批
		6至17周岁复杂性皮肤和软组织感染								中国	小样本量的II期临床进行中
MRX-4	噁唑烷酮类	急性细菌性皮肤和皮肤结构感染、糖尿病足感染								全球	国际多中心III期进行中
		复杂性皮肤和软组织感染							中国	III期临床试验进行中	
		耐药革兰氏阳性菌感染适应症								中国	III期临床试验待开展
MRX-8	多黏菌素类	革兰阴性菌感染	鲍曼不动杆菌 绿脓杆菌 肠杆菌科 肺炎克雷伯菌等							中国	临床I期试验已完成
										美国	临床I期试验已完成
MRX-5	苯唑酮酸类	非结核分枝杆菌感染								澳洲	临床I期试验进行中
MRX-17	多肽偶联物	胃炎									
MRX-23	单抗药物偶联物	肿瘤									
MRX-15	多肽偶联物	肾癌									
其他	其他抗感染类药物	其他抗感染类适应症									

1. MRX-1 康替唑胺片

康替唑胺片（实验室代码 MRX-1，商品名：优喜泰®）是公司自主设计和开发的新一代噁唑烷酮类抗菌药，可用于治疗多重耐药革兰阳性菌引起的感染，于 2021 年 6 月 1 日通过国家药品监督管理局优先审评审批程序批准上市，同年 12 月纳入国家医保目录（乙类），并于 2023 年以原价续约。

康替唑胺片在成人领域的临床应用在被广泛验证后，公司进一步探索拓展针对儿童耐药革兰阳性菌的治疗。我国儿童细菌耐药监测协作组监测数据显示 2016 至 2018 年 MRSA 占金黄色葡萄球菌的比例分别为 35.8%、38.2%、34.9%，连续几年一直维持在 30% 以上，提示近年来儿童 MRSA 占金黄色葡萄球菌的检出比例仍处较高水平。为了验证康替唑胺在儿童人群的临床疗效，公司于 2023 年 4 月启动了口服康替唑胺片治疗 6 至 17 周岁复杂性皮肤和软组织感染中国受试者的安全性、有效性与药代动力学特征的多中心、开放性、单臂 II 期临床试验。截至报告期末，共计 12 家中心已获得伦理批件及启动，10 例受试者完成入组。

自康替唑胺片 2021 年获批上市以来，公司持续完善市场销售推广策略，通过专业化的学术推广，搭建多层级的学术平台，充分传递康替唑胺片差异化的临床优势，满足临床治疗中未被满足的需求，获得了临床医生及患者的高度认可。公司已与国药控股、华润医药、上海医药等多家医药商业公司开展合作实现全国药品配送的网络覆盖。截至报告期末，康替唑胺片已覆盖全国 533 家医院，实现正式准入及批量临采医院 143 家。报告期内实现营业收入人民币 6,073.82 万元，同比增长 44.24%。



图：康替唑胺片

报告期内，康替唑胺上市后研究者发起的临床研究项目共 13 项，覆盖耐药结核、脓肿分枝杆菌肺部感染、急性胰腺炎并发革兰阳性菌感染等多个领域。

报告期内，医学循证积累及学术建设成果共 16 项，包含临床诊疗指南纳入、对于 MRSA 肺炎模型的研究报告、展现出康替唑胺良好治疗效果和安全性的多篇病例报告、康替唑胺综述等。

此外，康替唑胺作为抗耐药革兰阳性菌药物，其相关研究被《Military Medical Research》、《Current Opinion in Infectious Diseases》、《European Journal of Medicinal Chemistry》、《Expert Opinion on Pharmacotherapy》等多篇综述纳入。

2. MRX-4

MRX-4 为康替唑胺片的水溶性前药，在体内转化为康替唑胺发挥疗效，极大拓展了使用场景。依据国家卫生健康委 2015 年颁布的《抗菌药物临床应用指导原则》，静脉给药可迅速达到高药物浓度，对于感染严重、病情进展迅速需给予紧急治疗的患者，如重症肺炎、感染性心内膜炎、血流感染患者等，临床使用抗菌药时需首选静脉给药。《抗菌药物临床应用指导原则》同时亦指出，对于接受注射用药的感染患者经初始注射治疗病情好转并能口服时，应及早转为口服给药。MRX-4/康替唑胺片给药为静脉序贯口服给药，符合临床应用所需。

截至报告期末，MRX-4 序贯康替唑胺片治疗糖尿病足感染的 III 期临床试验已获准在中国、美国、意大利、西班牙、保加利亚、格鲁吉亚、塞尔维亚、巴西、阿根廷、智利等近二十个国家开展，共入组 185 例患者。后续公司还会适时启动评估 MRX-4 序贯康替唑胺片治疗急性细菌性皮肤和皮肤结构感染的全球多中心 III 期临床研究。

基于康替唑胺片已在中国获批复杂性皮肤和软组织感染适应症，为了更快推进 MRX-4 在中国获批上市，公司开展了以利奈唑胺静脉输注转口服给药为对照，评估静脉输注 MRX-4 转口服康替唑胺片治疗复杂性皮肤和软组织感染成人患者的 III 期临床试验。截至报告期末，共计 290 例受试者完成入组，预计将于本年第三季度完成所有受试者入组。此外，为了满足耐药革兰氏阳性菌感染临床需求，公司即将开展 MRX-4 序贯康替唑胺片治疗耐药革兰阳性菌感染的 III 期临床试验。

3. MRX-8

MRX-8 是一种注射用多黏菌素类抗菌药，主要用于治疗多重耐药的革兰阴性菌感染。这类细菌在全球范围内导致的感染日益成为公共卫生的重大挑战，包括知名的超级细菌，如碳青霉烯酶产生的肠杆菌科细菌。对于这些细菌，传统的多黏菌素类药物由于可导致多发的肾毒性和神经毒性，临床使用受限。MRX-8 作为一种新型的多黏菌素类阳离子多肽药物，经过精心的结构设计，在保持或改善治疗效果的同时，有望降低多黏菌素类抗菌药的肾毒性和神经毒性的风险。并已于 2022 年完成美国 I 期临床试验。

报告期内，MRX-8 中国 I 期临床试验顺利完成，并达到预期目标。临床研究结果表明，MRX-8 在人体内的药物暴露量随剂量增加成比例增加。基于临床前药代动力学/药效学 (PK/PD) 研究结果，在预计的 2.5mg/kg，一天一次给药的临床给药剂量下，MRX-8 在人体内的暴露量可望对大肠杆菌、绿脓杆菌和鲍曼不动杆菌等引起的感染达到理想的疗效，以助力于未被满足的耐药革兰阴性菌感染的临床需求的达成。

除全身给药的方式外，公司还计划探索开发 MRX-8 吸入剂型，发掘其针对性治疗慢性肺部感染的临床和商业价值。

4. MRX-5

MRX-5 是新型的苯唑硼酸类抗生素，用于非结核分枝杆菌导致的感染。

目前 NTM 感染的治疗方案主要采用多种抗生素的多药联合治疗，需要 12 至 24 个月的抗生素治疗，多次每天服药，传统药物存在普遍的药物耐药、疗效不佳、不良反应多等问题。特别针对 MAB 感染的患者，更是由于感染的顽固性及目前药物对 MAB 感染的抑菌效果有限，临床治疗中还没有标准有效的治疗手段。因此，开发具有更高效率、更少不良事件和更好患者依从性的新型抗生素迫在眉睫。

MRX-5 属于新型抗耐药 NTM 感染新药，对大多数常见的 NTM 致病菌都具有良好的抗菌活性，且在动物试验中显示出良好的安全性。同时，药物相互作用少、不易耐药、可口服的特点也适合用于慢性感染的治疗。MRX-5 有望为 NTM 病患者提供一种全新的治疗选择。

MRX-5 的 I 期临床试验已于 2023 年在澳大利亚启动，这是该药物首次在人体内进行的临床试验，主要评估 MRX-5 在健康受试者中的安全性、耐受性、药动学特性及食物效应。截至报告期末，MRX-5 已入组 79 例健康受试者，完成单次剂量爬坡所有组别、食物效应组别以及两组多次剂量爬坡组别。预计将于本年度完成研究。

5. 公司其他产品

除上述四款已进入临床阶段或商业化阶段的核心产品外，公司还有多项处于临床前阶段的抗感染新药，以及针对肾病和肿瘤的新药。其他药物偶联技术是公司的重点研发方向，主要包括多肽药物偶联物和抗体药物偶联物两大类。

公司利用新的多肽药物偶联技术，自主设计开发了肾脏靶向新药 MRX-15 和 MRX-17，分别针对肾癌和肾炎。公司自主设计的肾病靶向开发平台对已上市肾癌和肾炎治疗药物进行结构改造，通过可降解链与具有肾靶向的功能团结合，使药物选择性富集至肾脏，并在肾脏的生理环境下解离释放出活性药物，进而发挥治疗作用。通过这种设计，肾癌和肾炎治疗药物可靶向分布至肾脏，减少全身暴露，达到降低全身毒副作用的目标，并且可提高活性药物在肾脏的局部暴露量，增强疗效。因此，该特异性肾病靶向治疗手段有望为肾病患者提供一种高效低毒的用药选择。

公司自主设计开发的抗体药物偶联物将专注于实体肿瘤的新药开发，通过新型的抗体设计和针对性的有效载荷改造，构建具有差异化的新一代抗体药物偶联物。新型的抗体设计目标在新的肿瘤类型或者细分患者人群中达到更好的肿瘤识别和药物递送，同时基于公司在小分子领域构建的药物设计和发现的核心技术，开展有效载荷的结构改造，从小分子端来实现药物治疗窗的扩大，最终实现抗体药物偶联物更好的疗效和安全性。

（二）主要经营模式

公司拥有独立完整的研发、采购体系，并已组建了商业化团队。公司主要经营模式如下：

1. 研发模式

公司的新药研发工作采用以内部研发为驱动、以外包服务为保障的模式。目前公司的研发部门已经覆盖了新药研发的全流程，包括药物发现、临床前研究及临床试验申请、临床研究、新药上市申请、上市后研究等阶段。公司核心在研产品均为自主研发获得，出于资源调配、监管要求等因素考虑，在具体实施时，公司进行体系化的 CRO 分类管理，将不同阶段的非核心技术研究工作外包给不同的第三方 CRO 服务公司，包括药物发现阶段的部分化合物合成工作，临床前研究阶段的药理（药效及安全药理）、药代及毒理试验，临床试验阶段的 CRO、生物样本检测、数据管理、统计分析及 SMO 服务等。对于药品的试制和生产，公司目前采用了 MAH 模式，委托拥有

GMP 生产资质的生产商合作完成新药的处方/工艺研究、样品试制（包括临床样品生产）、工艺验证和商业化生产等。

2. 采购模式

公司采购内容主要为临床前试验服务、临床试验服务等。公司建立了完善的供应商评估和准入制度，并建有合格供应商清单，确保公司采购服务的质量符合公司要求。在进行采购时，由公司申购部门申请人填写《采购申请单》，经部门经理、分管领导等负责人签字后实施采购，公司原则上采取招标、询比价等方式对多家供应商进行比较，在综合考虑服务/产品质量、报价、服务方案等因素后，公司选择合适的供应商进行采购。公司委托外包服务机构进行服务时，均会签署相应的服务协议及保密协议，约定研发外包机构在临床前和临床试验研究服务过程中形成的所有数据、信息、成果、资料等所有权和知识产权，以及在临床试验过程中获取的相关数据、资料均属于公司所有，研发外包机构不拥有与该在研药品及其研究结果相关的任何权利。若研发外包机构在学术会议或刊物上交流临床研究成果，需事先获得公司的书面同意。

3. 生产模式

公司采用 MAH 模式委托有资质的原料药和制剂企业进行生产。根据《中华人民共和国药品管理法》等相关法律法规的规定，公司作为康替唑胺片原料药和制剂的上市许可持有人，委托第三方进行原料药和制剂的生产，并与其签订合作（委托）协议。受托生产方进行康替唑胺片原料药和制剂的技术转移、临床试验样品生产、工艺验证、接受注册生产现场核查及相关技术服务，并向公司提供商业化生产服务。

4. 销售模式

鉴于中国市场的巨大潜力以及专业商业化推广的迫切需求，公司在国内组建了一支近百人的自营商业化团队，已运营超过三年。目前，该团队涵盖多个职能部门，包括学术推广（覆盖全国三个大区）、市场、医学事务、商务、运营效率、政府事务等。团队成员均具备深厚的行业背景、专业的学术推广能力和精准的市场洞察力，专注于核心市场和医院的开发，推动商业化进程的主要措施包括：

- 1) 通过推动关键临床专家发起的多项研究者主导的临床研究，积累严谨的循证医学证据，为专家共识的形成和临床指南的更新奠定坚实基础。
- 2) 与学术团体及其他权威机构合作，开展专业的医学教育，推动我国感染性疾病，特别是革兰阳性菌感染的规范化诊疗。
- 3) 推进优秀案例的发表及真实世界应用的案例分享，突出产品的差异化优势，促进其合理规范化应用，并提供专业的产品支持服务。
- 4) 积极参与国家医保谈判及续约工作，推动医院准入，提升产品的可及性，满足广大患者的临床需求。

此外，公司在多个区域推行了 CSO（合同销售组织）模式。这一商业化模式有效结合了自营销售团队与外部 CSO 的优势。一方面，借助外部 CSO 丰富的销售经验和广泛的市场网络，迅速提升了市场渗透率，并更加高效地传递产品价值；另一方面，通过持续的实践和总结，公司已经建立了一套适用于高端抗生素临床教育与推广的可复制系统，并成功将其应用于外部 CSO 团队。这不仅加速了医院准入进程，还显著提升了产品在更广泛市场中的品牌影响力。

截至报告期末，公司已经在全国绝大部分省市搭建了完善的配送渠道，保障产品可及性。

（三）所处行业情况

1. 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

1) 公司所处行业前景、行业特点

（1）细菌感染概览

细菌感染是由细菌引起的疾病，是人类健康面临的主要威胁之一。细菌是单细胞微生物，分布广泛，既有有益的菌群如肠道中的益生菌，也有致病菌。这些致病菌通过多种途径感染人体，如空气传播、食物、饮水污染、接触感染源或伤口暴露等。

细菌感染的类型多种多样，常见的有呼吸道感染（如肺炎）、皮肤感染（如脓疱疮）、尿路感染（如膀胱炎）和胃肠道感染（如霍乱）。不同的细菌种类引发的疾病也各不相同，例如，肺炎链球菌引起肺炎，金黄色葡萄球菌引起皮肤脓肿，大肠杆菌则是引发尿路感染的常见病原体。

细菌感染的症状因感染部位和病原菌的不同而有所差异。常见的症状包括发热、发炎、疼痛、疲倦、红肿、脓液分泌等。在感染初期，症状可能较为轻微，但随着病情发展，可能会引发严重并发症，如败血症、器官功能衰竭，甚至危及生命。

细菌感染的诊断通常依赖于临床表现、实验室检查和影像学检查。医生可能会通过血液、尿液、痰液或组织样本进行细菌培养，以确定感染的确切病原体。这对于选择适当的抗生素治疗至关重要，因为抗生素的使用必须针对具体的细菌种类。

抗生素是治疗细菌感染的主要手段，但滥用抗生素可能导致细菌产生耐药性，这使得某些感染难以治疗。自青霉素在 1928 年被发现以来，曾有 3 次诺贝尔医学或生理学奖颁给了发现抗菌药的科学家。经过多年的发展与技术突破，抗菌药已发展出多种类型，并且成为临床场景中最常见的抗感染药物。

（2）全球细菌耐药情况

全球细菌耐药性问题正在迅速加剧，已成为公共卫生领域的重大挑战。细菌耐药性是指细菌通过基因突变或获取抗性基因，逐渐对常用抗生素产生抵抗，使得原本有效的药物在治疗感染时失去效果。耐药性的发展加速了许多常见感染（如肺炎、结核、尿路感染和食物中毒）的复杂化和难治性。全球范围内，抗生素的滥用和误用是导致耐药性蔓延的主要原因。无论是在人类医学、兽医还是农业领域，抗生素的过度使用都为耐药细菌的产生和传播提供了条件。此外，抗生素使用不当（如未按规定完成疗程或使用不适合的抗生素）也会增加细菌耐药的风险。

随着细菌产生对抗菌药的耐药性问题越发严重，WHO 指出，抗菌药物耐药性是对目前全球卫生、食品安全和发展的最大威胁之一。据估计，到 2030 年，对常用抗菌药的耐药率在某些国家可能超过 40-60%，如不采取行动，到 2050 年抗菌药耐药性将造成 1000 万人死亡，甚至超过癌症在 2050 年造成 820 万的死亡人数。与此同时，对全球经济也会造成巨大的影响，抗菌药耐药性将在 2050 年造成全球 2%-3.5% 的 GDP 下降，将损失高达 100 万亿美元，相当于损失了大约一年的全球总产量，给人类造成了巨大的损失和痛苦。因此，2023 年 5 月第七十六届世界卫生大会达成首个全球感染预防和控制战略，提出全球抗微生物耐药（AMR）行动计划的方向。该行动计划旨在通过多方面的努力减缓细菌耐药的扩散，并确保未来治疗选择的可持续性，研发新型有效抗菌药物来对抗全球耐药性的重要性不言而喻。

(3) 抗菌药物发展情况

抗菌药物的发展历程可以追溯到 20 世纪初，标志性事件是 1928 年弗莱明发现了青霉素，这为细菌感染治疗开辟了全新的时代。此后，随着科学技术的进步，许多新的抗菌药物相继问世，如链霉素、四环素、红霉素等，这些药物显著降低了传染病的发病率和死亡率。然而，随着抗生素的广泛使用和细菌耐药性的日益严重，抗菌药物的发展进入了一个瓶颈期。过去几十年里，新的抗生素研发速度明显放缓。制药企业面临高昂的研发成本和较长的开发周期，同时市场回报不高，这导致了研发投入的减少。此外，耐药菌株的出现不断挑战现有药物的有效性，迫使科学家寻找新的抗菌机制和靶点。

近年来，为应对抗生素耐药性的危机，科学界和制药行业开始重视抗菌药物的创新研发。一些新型抗菌药物如达托霉素、利奈唑胺、康替唑胺等已经问世，这些药物在对抗耐药菌方面展现出一定的优势。此外，研究人员还在探索基于基因编辑、抗菌肽和噬菌体疗法等新兴技术，以期找到突破耐药性难题的新路径。

2024 年 5 月，WHO 发布最新细菌优先病原体预警清单，包含了 15 类具有抗生素耐药性的病原菌，该目录为开发新的和必要的治疗方法以阻止抗生素耐药性的传播提供了指导，具体如下：

优先级组	病原体细菌
关键优先级组 (4 类)	肠杆菌科细菌，碳青霉烯类药物耐药 肠杆菌科细菌，第三代头孢菌素耐药 鲍曼不动杆菌，碳青霉烯类药物耐药 结核分枝杆菌，利福平耐药
高度优先级组 (7 类)	伤寒沙门氏菌，氟喹诺酮类药物耐药 志贺氏菌属，氟喹诺酮类药物耐药 屎肠球菌，万古霉素耐药 铜绿假单胞菌，碳青霉烯类药物耐药 非伤寒沙门氏菌，氟喹诺酮类药物耐药 淋病奈瑟菌，三代头孢菌素和/或氟喹诺酮类耐药 金黄色葡萄球菌，耐甲氧西林
中度优先级组 (4 类)	A 组链球菌，大环内酯类药物耐药 肺炎链球菌，大环内酯类药物耐药 流感嗜血杆菌，氨苄西林耐药 B 组链球菌，青霉素耐药

资料来源：WHO

2) 康替唑胺片及 MRX-4 细分市场——多重耐药革兰阳性菌抗菌药市场

(1) 市场概览

革兰阳性菌的多重耐药性问题日益严重，寻找对革兰阳性菌的有效治疗药物是当今抗感染药物研究的热点之一。主要的 MDR 细菌包括耐甲氧西林金黄色葡萄球菌、耐万古霉素肠球菌和耐甲氧西林耐药凝固酶阴性葡萄球菌。

金黄色葡萄球菌是临床上重要的致病性革兰阳性菌，可引起心内膜炎、脑膜炎、脓毒血症等重症感染，也可导致创面、呼吸道及尿路等常见感染。MRSA 对某些用于治疗金黄色葡萄球菌感染的抗菌药已产生抗药性的金黄色葡萄球菌。MRSA 感染的流行是一个严重的临床医学及公共卫生问题。MRSA 的耐药机制复杂，主要包括以下几种：1) β -内酰胺类耐药机制：一是 MRSA 携带 *mecA* 基因在 MRSA 耐药中起决定性作用，它编码的 PBP2a 与 β -内酰胺类抗菌药的亲和力极低，使抗菌药不能阻碍细胞壁肽聚糖层的合成；二是 MRSA 可以产生大量的 β -内酰胺酶能够水解 β -内酰胺类抗菌药。2) 万古霉素耐药机制：通过质粒转移获得 *vanA* 基因簇，细胞壁增厚、肽聚糖交联减少，PBP2 产量增加、PBP4 含量降低等，阻碍万古霉素与肽聚糖前体上的靶位结合，从而对万古霉素产生耐药。3) 多重耐药机制：多种外源性耐药基因插入葡萄球菌基因组，形成葡萄球菌盒式染色体，由于其携带 *mecA* 基因且 *mecA* 基因与其他耐药基因紧密相邻，形成基因连锁，使 MRSA 容易出现多重耐药。

肠球菌为革兰阳性菌，广泛分布在自然界，常栖居人、动物的肠道和女性泌尿生殖系统，是人类的正常菌群之一，在分离的肠球菌菌种分布中，粪肠球菌占绝大多数，其次为屎肠球菌。近年来，由于抗菌药的广泛应用，使原本就对 β -内酰胺类、氨基糖苷类抗菌药具有抗药性的肠球菌耐药性进一步扩大，逐渐形成了多重耐药菌。耐万古霉素肠球菌是指肠球菌在使用糖肽类抗菌药物（万古霉素）治疗过程中，其新陈代谢和结构发生改变，使细菌对糖肽类（万古霉素）抗菌药敏感性下降，甚至出现敏感性完全丧失的菌种。VRE 的耐药机制是通过合成低亲和力的粘肽前体，使细菌的粘肽链末端成分发生改变，改变了万古霉素的作用位点，消除了万古霉素结合的靶位，导致 VRE 的产生。

凝固酶阴性葡萄球菌首先在 1880 年被鉴定出来，最初命名为白色葡萄球菌，该菌属因不产生凝固酶而得名。该病原体一般存在于健康人群的皮肤和黏膜上，然而近年来 CNS 感染逐年增高且越来越多的被认为可以导致严重的临床感染。甲氧西林耐药凝固酶阴性葡萄球菌对某些用于治疗 CNS 感染的抗菌药已产生抗药性的 CNS。MRCNS 的耐药机制与 MRSA 相似，对 β -内酰胺类耐药是通过产生 β -内酰胺酶水解该类抗菌药，且 MRCNS 中出现了 PBP2a，使抗菌药不能阻碍细胞壁肽聚糖层的合成。MRCNS 对万古霉素具有异质性耐药，体现了 MRCNS 对万古霉素耐药的前奏。同时，研究发现 MRCNS 多重耐药的机理与 *mec* 基因结构相关。

(2) 市场规模和增长前景

① 中国市场

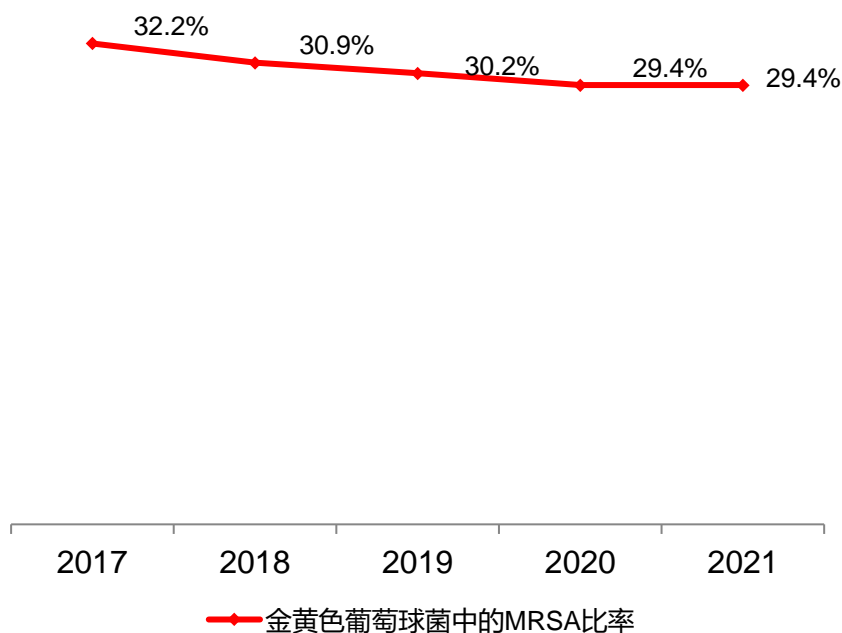
细菌耐药已经成为全球面临的严重公共卫生挑战，我国临床细菌耐药状况也十分严峻，各种常见多重耐药菌的检出率都较高。2005 年，国家卫生健康委建立了全国“抗菌药物临床应用监测网”和“细菌耐药监测网”。目前，全国细菌耐药监测网成员单位总数已达 6,809 所，覆盖全国 31 个省、直辖市及自治区，为政府及时掌握全国抗菌药物临床应用和细菌耐药形势，研究制定相关抗菌药物临床应用管理政策提供了科学依据。

从近几年 CARSS 多重耐药菌的检出率来看，活跃在临床上的 MDR 菌检出率并无太大变化，MRSA 在金黄色葡萄球菌中的比率、VRE 分别在粪肠球菌和屎肠球菌中的比率以及 MRCNS 在 CNS 中的比率基本稳定。尽管 MRSA 的检出率已得到控制，但近年来仍保持在 30% 左右。VRE 的检出率近年来才开始在中国进行检测，近年来检出率约为 1%，CNS 的检出率较高，一直高于 75%。

虽然多重耐药菌的检出率保持在稳定的水平，但我国临床细菌耐药的状况依旧十分严峻。例如我国临床分离的 MRSA 菌株表现出耐药谱广、耐药率高的特点，除对 β -内酰胺类药物外，对大环内酯类、林可酰胺类等药物的耐药率均在 50% 以上，对左氧氟沙星、庆大霉素和利福平的耐药率达到了 32.6%、20.7% 和 8.2%。肠球菌对高浓度氨基糖类、喹诺酮类以及青霉素类耐药较为普遍。MRCNS 对大环内酯类、喹诺酮类抗菌药的耐药性保持在 60% 以上的耐药率，且对克林霉素、庆大霉素、利福平都存在耐药性。

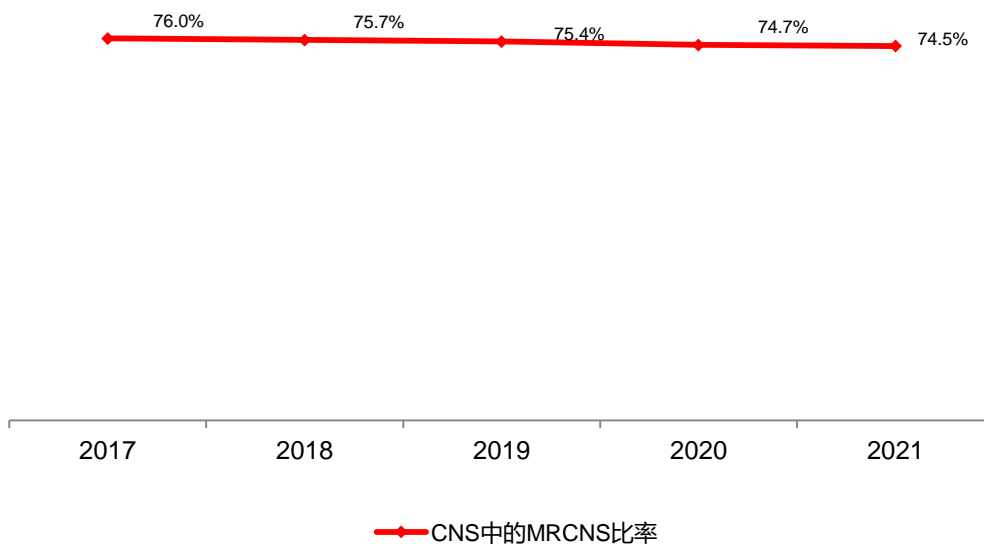
中国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物治疗天数未来继续呈增长趋势，2023 年为 1,590 万天，预计 2027 年将增长至 2,080 万天，2023 年至 2027 年的复合年增长率为 7.0%，2030 年将增至 2,420 万天，2027 年至 2030 年的复合年增长率为 5.1%。

金黄色葡萄球菌的耐药率，2017-2021 年



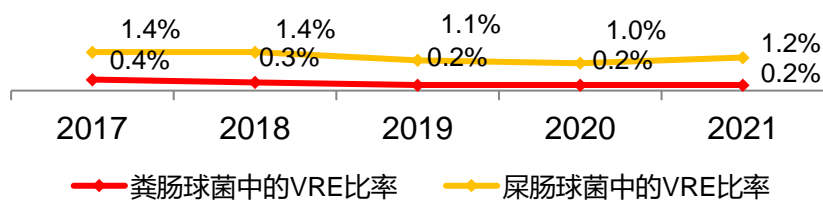
数据来源：CARSS，弗若斯特沙利文

CNS 的耐药率，2017-2021 年



数据来源：CARSS，弗若斯特沙利文

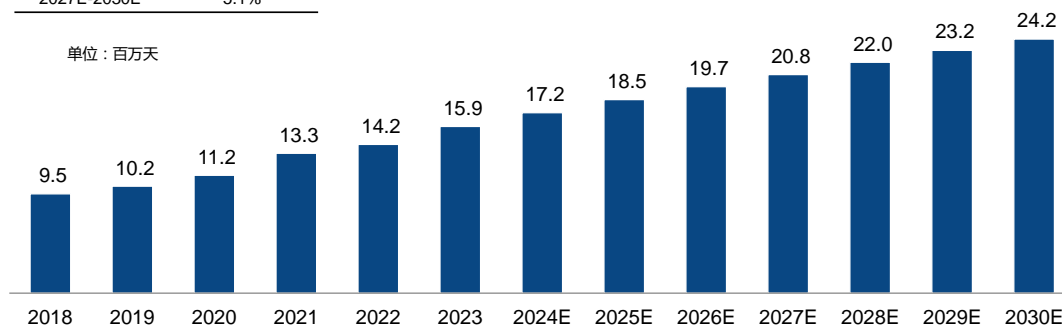
肠球菌的耐药率，2017-2021 年



数据来源：CARSS，弗若斯特沙利文

中国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数，2018-2030E

期间	复合年增长率
2018-2023	10.9%
2023-2027E	7.0%
2027E-2030E	5.1%

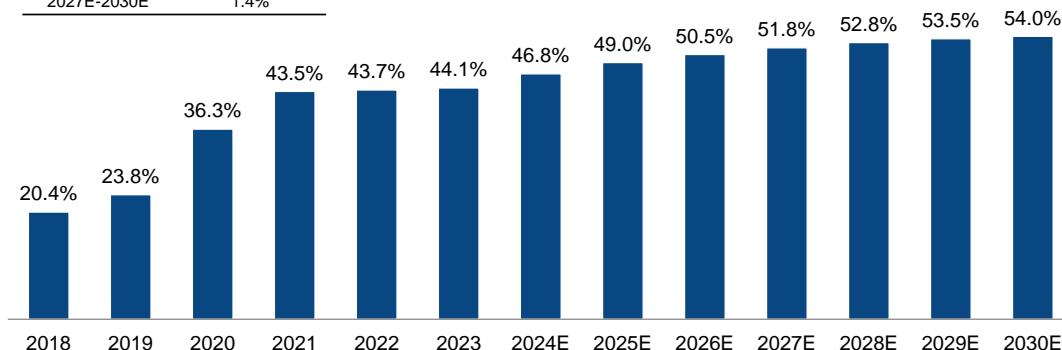


数据来源：弗若斯特沙利文

其中，在中国上市的噁唑烷酮类药物包括利奈唑胺、特地唑胺和康替唑胺，其占中国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数比例逐步增加，2023 年达到 44.1%，之后增速将保持平稳，2023-2027 年的年复合增长率为 4.1%，至 2027 年将增至 51.8%。预计到 2030 年，将增至 54.0%。

中国噁唑烷酮类药物治疗天数占治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物治疗天数的比例，2018-2030E

期间	复合年增长率
2018-2023	16.6%
2023-2027E	4.1%
2027E-2030E	1.4%

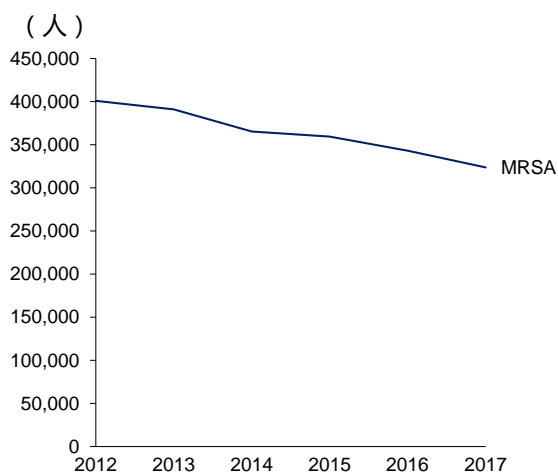


数据来源：弗若斯特沙利文

② 美国市场

金黄色葡萄球菌是在医疗机构和社区中传播的常见细菌。MRSA 会因为对某些抗生素产生耐药性而导致难以治疗的葡萄球菌感染。根据 CDC 统计，2012 年-2017 年，美国医院获得性 MRSA 感染总体下降。2012 年美国 MRSA 医院感染 401,000 例，通过有效的控制干预措施，2017 年下降至 323,700 例。虽然 MRSA 感染率总体下降，但在医疗系统中对于 MRSA 血液感染的预防进展仍然呈现缓慢趋势。

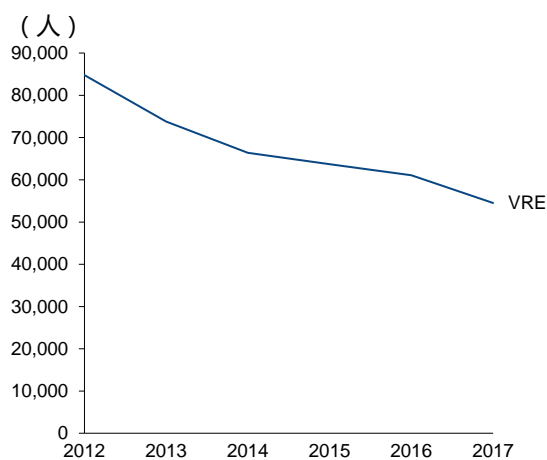
美国 MRSA 医院感染病例数，2012-2017 年



数据来源：CDC，弗若斯特沙利文

肠球菌可能导致病人产生严重的血液感染、手术部位感染和尿路感染。约 30% 的医院获得性肠球菌感染对万古霉素具有耐药性，减少了治疗选择。通过持续的感染控制和适当的抗生素使用，2012 年-2017 年，美国医院获得性 VRE 感染呈逐年下降趋势，感染病例数由 2012 年的 84,800 人下降至 2017 年的 54,500 人。尽管 VRE 感染人数持续走低，但 VRE 对达托霉素和利奈唑胺的耐药性的出现为寻找治疗和控制 VRE 感染的新方法敲响了警钟。

美国 VRE 医院感染病例数，2012-2017 年



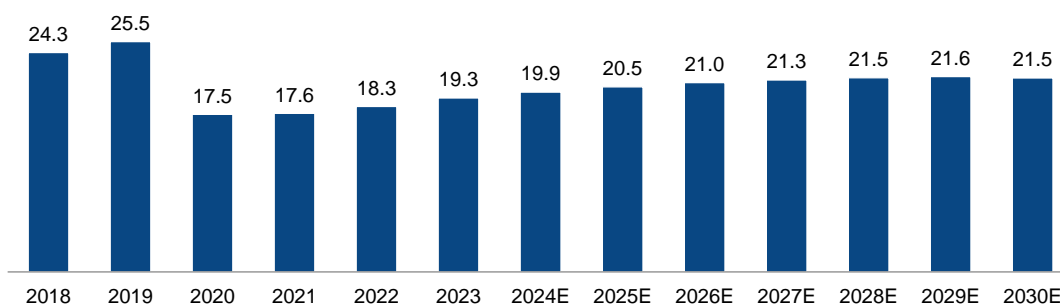
数据来源：CDC，弗若斯特沙利文

受疫情影响，美国 2020 年治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数下降，从 2021 年开始治疗天数开始逐步回升，2018 年至 2023 年的复合年增长率为-4.5%。2023 年美国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数为 1,930 万天，预计 2027 年将达到 2,130 万天，并将于 2030 年达到 2,150 万天。

美国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数，2018-2030E

期间	复合年增长率
2018-2023	-4.5%
2023-2027E	2.5%
2027E-2030E	0.3%

单位：百万天

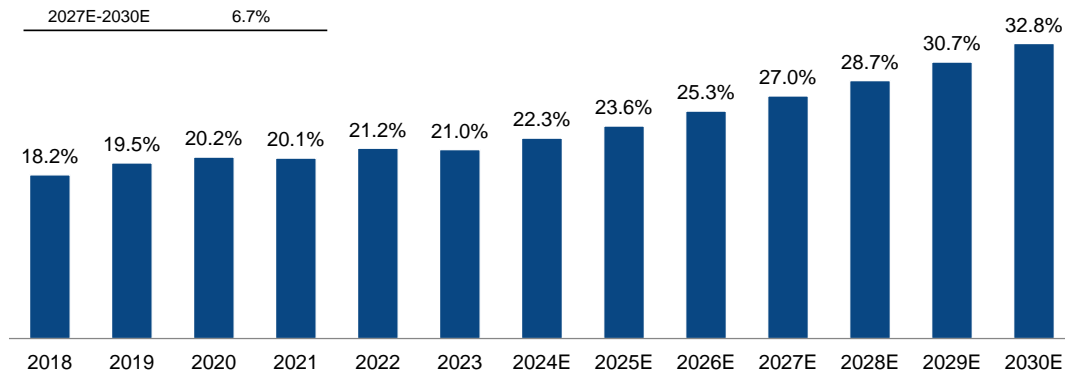


数据来源：弗若斯特沙利文

其中，在美国上市的噁唑烷酮类药物包括利奈唑胺和特地唑胺，美国治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物的治疗天数比例自 2018 年逐步增加，2023 年达到 21.0%，之后增速将保持平稳，2023-2027 年的年复合增长率为 6.4%，至 2027 年将增至 27.0%。预计到 2030 年，将增至 32.8%。

美国噁唑烷酮类药物治疗天数占治疗多重耐药性革兰阳性菌感染的抗菌药物治疗天数的比例，2018-2030E

期间	复合年增长率
2018-2023	2.9%
2023-2027E	6.4%
2027E-2030E	6.7%



数据来源：弗若斯特沙利文

(3) 已上市药品的市场竞争格局

① 多重耐药革兰阳性菌抗菌药物整体市场竞争格局

公司的康替唑胺片和 MRX-4 均属于治疗多重耐药革兰阳性菌感染的抗菌药中的噁唑烷酮类抗菌药。目前在已上市的抗革兰阳性抗菌药产品中，万古霉素、替考拉宁以及利奈唑胺、奥马环素属于较为成熟的抗菌药，市场占有率较高。

② 噁唑烷酮类抗菌原研药物竞争格局

噁唑烷酮类抗菌药是继磺胺类和喹诺酮类抗菌药后上市的又一类全合成的抗菌药，其对革兰阳性菌的抗菌谱非常广，对 MRSA、VRSA、VRE、PRSP 均有抗菌活性，可用于治疗革兰阳性菌引起的肺炎、皮肤软组织感染和外科手术感染，也被用来医治脑膜炎、心内膜炎、菌血症、骨髓

炎等感染疾病，为临床耐药菌感染的治疗提供了新的选择。目前，中国已上市的噁唑烷酮类抗菌药包括利奈唑胺、特地唑胺和最新一代噁唑烷酮类抗菌药康替唑胺片。相比传统抗生素，噁唑烷酮类药物的耐药性较少，但对于早期产品，例如利奈唑胺，长期使用可能导致副作用，如骨髓抑制和周围神经病变。

3) MRX-8 细分市场——多重耐药革兰阴性菌抗菌药市场

(1) 市场概览

革兰阴性细菌对多种药物有抗药性，并且对大多数可用抗菌药物的抗药性越来越高。革兰阴性细菌在医疗机构中会引起感染，包括肺炎，血液感染，伤口或手术部位感染以及脑膜炎。革兰阴性菌细菌具有发现抗药性新途径的能力，并且可以传递遗传物质，使其他细菌也具有抗药性。革兰阴性感染包括由克雷伯菌，不动杆菌，铜绿假单胞菌和大肠杆菌引起的感染，以及许多其他较不常见的细菌引起的感染。

多重耐药性革兰阴性菌（MDR-GNB）是一类特殊的革兰阴性细菌。其多药耐药性被定义为对以下三种或更多常用处方抗菌药物具有耐药性（头孢他啶，环丙沙星，美罗培南，庆大霉素，氨基青霉素/舒巴坦或哌拉西林/他唑巴坦）。过去几年的研究已证明由 MDR-GNB 引起的感染流行率显著增加。世界卫生组织已将多种 MDR-GNB 定为严重威胁。过度使用抗菌药物，包括未经治疗指征的使用，被认为是加速抗菌药物耐药性扩散的主要因素之一。多药耐药性已成为治疗细菌感染的主要问题，并且正在成为全球公共卫生的最大挑战，并可能造成经济资源严重损失。MDR-GNB 引起的感染的死亡率比常规革兰阴性细菌引起的同种感染高出五倍。主要 MDR-GNB 分为耐碳青霉烯类肠杆菌，耐碳青霉烯类铜绿假单胞菌和耐碳青霉烯类鲍曼不动杆菌。

(2) 市场规模和增长前景

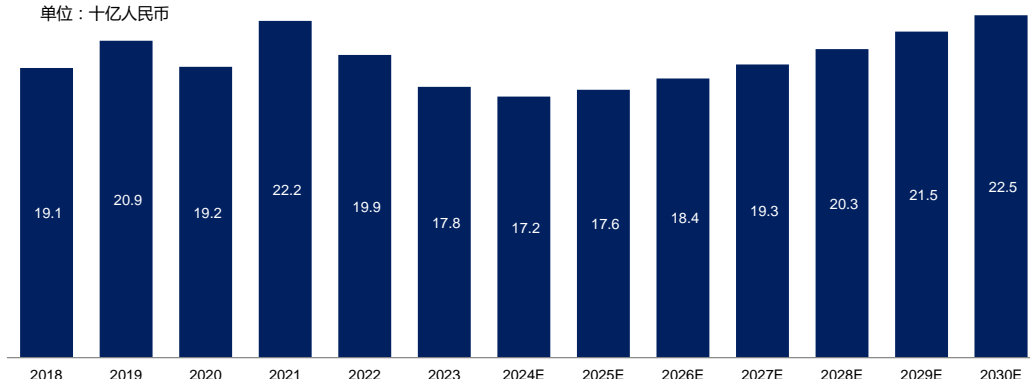
① 中国市场

2018-2019 年，中国多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物市场保持稳定增长，2020 年由于疫情原因，中国多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药市场较前一年略有下降，经 2021 年市场恢复后，2022 年集采和疫情原因再次下降，从 2018 年的 191 亿元人民币增至 2023 年的 178 亿元人民币，复合年增长率为-1.3%。从 2023 年到 2027 年，该市场将增至到 193 亿元人民币，复合年增长率为 2.0%，主要由于大类抗菌药将会面临国家集采导致销售额降低，后续市场规模将保持平稳增长，预计到 2030 年最终将达到 225 亿元人民币。

中国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物市场，2018-2030E

时期	复合年增长率
2018-2023	-1.3%
2023-2027E	2.0%
2027E-2030E	5.3%

单位：十亿人民币



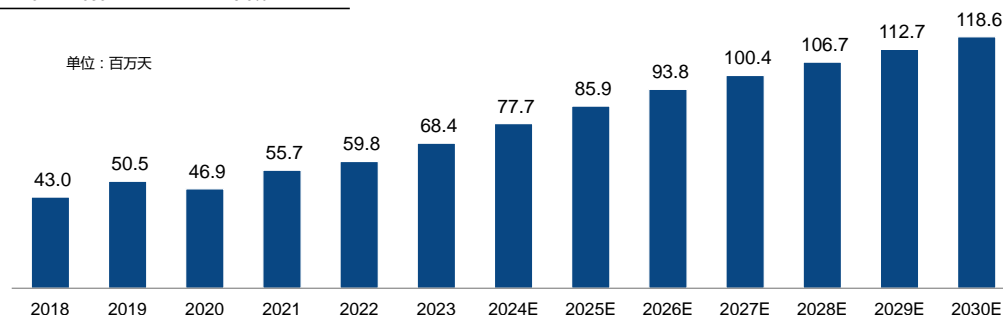
注：革兰阴性 MDR 抗菌药包括碳青霉烯类， β -内酰胺酶 / β -内酰胺酶抑制剂组合 (BL/BLI)，四环素类和多粘菌素类抗菌药物。

数据来源：弗若斯特沙利文

中国多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物总治疗天数从 2018 年的 4,300 万天增长至 2023 年的 6,840 万天，在此期间的复合年增长率为 10.3%。由于多品种集采政策落地刺激多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物持续放量，中国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物治疗天数未来继续呈增长趋势，2027 年增长至 1.0 亿天，2023 年至 2027 年的复合年增长率为 11.9%，2030 年将增至 1.2 亿天，2027 年至 2030 年的复合年增长率为 6.0%。

中国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物的治疗天数，2018-2030E

时期	复合年增长率
2018-2023	10.3%
2023-2027E	11.9%
2027E-2030E	6.0%

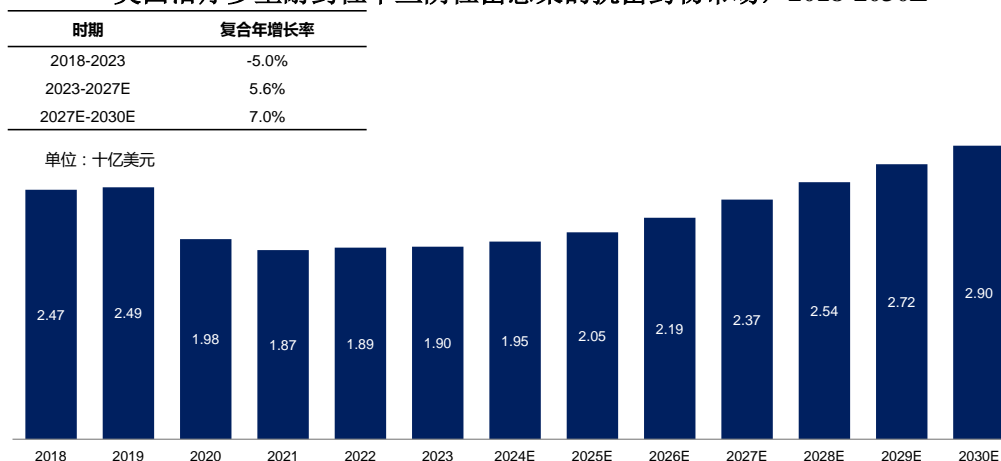


数据来源：弗若斯特沙利文

② 美国市场

过去几年中，美国多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物市场保持稳定，略有下降趋势，2020 年受疫情影响，市场下降趋势明显，从 2018 年的 24.7 亿美元减少至 2023 年的 19.0 亿美元，复合年增长率为-5.0%。从 2023 年到 2027 年，该市场将增长到 23.7 亿美元，复合年增长率为 5.6%，到 2030 年最终增长至 29.0 亿美元。

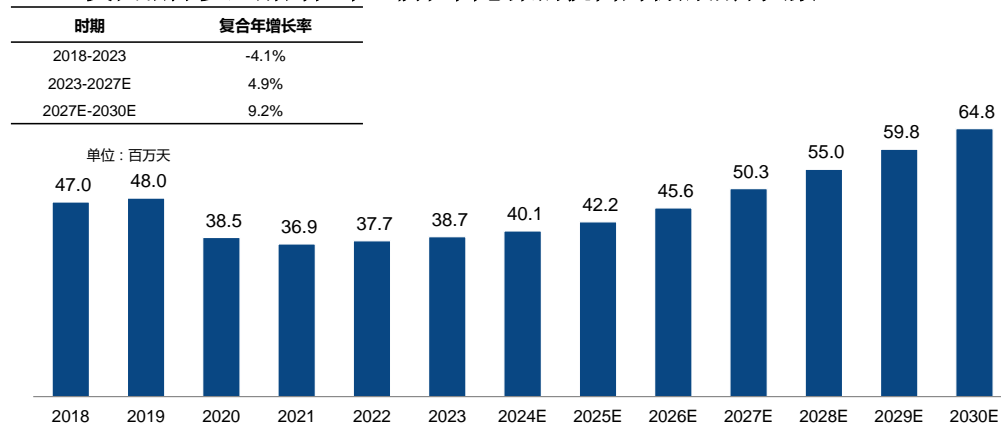
美国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物市场，2018-2030E



数据来源：弗若斯特沙利文

受疫情影响，美国多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物总治疗天数从 2018 年的 4,700 万天减少至 2023 年的 3,870 万天，在此期间的复合年增长率为-4.1%。美国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物治疗天数未来继续呈增长趋势，2027 年增长至 5,030 万天，2023 年至 2027 年的复合年增长率为 4.9%，2030 年将增至 6,480 万天，2027 年至 2030 年的复合年增长率为 9.2%。

美国治疗多重耐药性革兰阴性菌感染的抗菌药物的治疗天数，2018-2030E



数据来源：弗若斯特沙利文

(3) 已上市药品的市场竞争格局

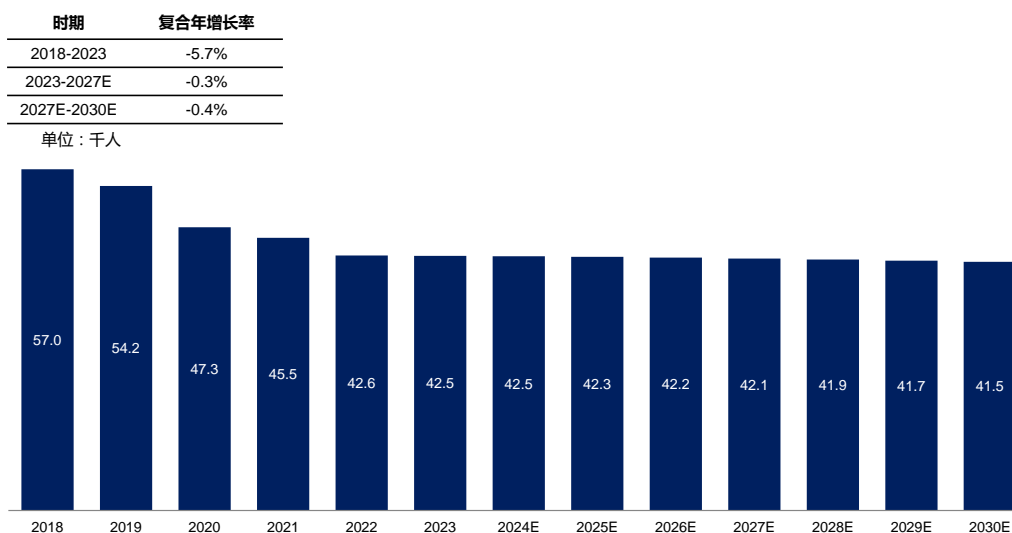
治疗多重耐药革兰阴性菌感染的抗菌药物种类包括多黏菌素类、四环素类、 β -内酰胺类/ β -内酰胺酶抑制剂、氨基糖苷类、头孢菌素类、 β -内酰胺类/脱氢肽酶 I 抑制剂/ β -内酰胺酶抑制剂。其中，多黏菌素类抗菌药在 20 世纪 50 年代就已上市，是临床治疗革兰阴性菌感染的经典药物，该类药物通过发酵工艺生产，由于上市时间较早，没有经过完整的现代药物开发流程的验证，具有较严重的肾毒性。 β -内酰胺类抗生素等安全性更高的抗菌药被广泛使用后，多黏菌素类抗菌药的临床地位曾一度下降。但进入 21 世纪后，由于耐碳青霉烯的细菌感染在世界范围内广泛出现，多黏菌素类药物被加入联合疗法以降低细菌耐药的发生率。为解决传统多黏菌素类药物存在的问题，开发新一代多黏菌素类药物是目前国际抗菌新药开发的热点。公司的 MRX-8 是以解决临床需求为宗旨开发的新一代多黏菌素类药物，在保留该类药物治疗的同时，可显著提高该类药物的安全性。同时，公司还在积极探索 MRX-8 吸入剂型的研发，从而建立公司在慢性肺部感染、阴性耐药菌感染领域的地位。

多黏菌素类药物口服不吸收，目前在已上市的全用于治疗的多黏菌素类产品包括注射用硫酸多黏菌素 B、注射用硫酸黏菌素（又名注射用硫酸多黏菌素 E）和注射用多黏菌素 E 甲磺酸钠。其中，注射用硫酸多黏菌素 B 主要用于治疗多重耐药绿脓杆菌及其他假单胞菌引起的创面、尿路以及眼、耳、气管等部位感染，也可用于败血症、腹膜炎；注射用硫酸黏菌素严格限定于对其敏感的耐多药菌和泛耐药菌感染，包括耐多药或泛耐药鲍曼不动杆菌、铜绿假单胞菌或肺炎克雷伯菌所致感染，如泌尿系统感染、肺部感染、血流感染等；注射用多黏菌素 E 甲磺酸钠主要用于治疗医院获得性肺炎。注射用多黏菌素类药物虽然能有效对抗多重耐药绿脓杆菌、鲍曼不动杆菌及肠科杆菌等细菌，然而其可能引起严重及一般肾及神经肌肉毒性。

4) MRX-5 细分市场——NTM 市场情况

非结核分枝杆菌共发现 NTM 菌种 190 余种，14 个亚种，其中大部分为寄生菌，仅少部分对人体致病，属条件致病菌。人体感染 NTM 后，会引起相关组织、脏器的病变，以 NTM 肺病（肺结核）发病率最高，除了治愈率低和病死率高外，NTM 在治疗中还存在着复发率高，疗程不确定、缺乏好的疗效评价指标、药敏试验结果和治疗效果不匹配等诸多问题。近年来，NTM 发病率呈增长趋势，已成为威胁人类健康的重要公共卫生问题之一。NTM 感染发生率和菌种分布存在地域差异，与气候条件、地理环境、宿主因素（人种、性别、年龄、免疫状态）等密切相关。因 NTM 在环境中广泛存在，人可从环境中感染 NTM 而发病，水（如淋浴、游泳、饮水、洗手和洗碗）和土壤（从事园艺工作）是 NTM 病的重要传播途径，而 NTM 手术相关感染及人际间的传播也逐渐被发现和重视。2023 年中国 NTM 病新发病例数约为 4.3 万人，随着中国每年肺结核新发人数得到有效控制，NTM 感染人数未来将预计将逐步下降，预计 2030 年将达到 4.2 万人。

中国 NTM 病新发病例数，2018-2030E



数据来源：弗若斯特沙利文

2. 行业所处的行业地位分析及其变化情况

噁唑烷酮类抗菌药是治疗多重耐药革兰阳性菌感染的主要临床选择药物之一，具备抗菌活性好、体内分布广、可口服、诱导耐药风险低、潜在适应症广等临床优势。目前，中国已上市的噁唑烷酮类抗菌药原研药包括利奈唑胺、特地唑胺和康替唑胺片。公司的核心产品康替唑胺片是第一个在中国获批上市的国产原研噁唑烷酮类抗菌新药，获批适应症为复杂性皮肤和软组织感染。康替唑胺片相较于已上市的噁唑烷酮类抗菌药在临床试验中显示出了相当的药物疗效和更好的安

全性，且与药物相互作用相关的不良反应少。凭借上述优势，康替唑胺片和 MRX-4 有望为公司奠定在多重耐药革兰阳性菌抗菌药潜在市场的领先地位。为满足临床上不同的抗耐药菌感染用药需求，公司在已有产品的基础上，继续深耕抗耐药菌新药领域，持续研发其他新结构或新作用机制的药物类型，以巩固公司在抗耐药菌领域持续的领先地位。

治疗多重耐药革兰阴性菌感染的抗菌药物种类包括多黏菌素类、四环素类、 β -内酰胺类/ β -内酰胺酶抑制剂、氨基糖苷类、头孢菌素类、 β -内酰胺类/脱氢肽酶 I 抑制剂/ β -内酰胺酶抑制剂。其中，多黏菌素类抗菌药在 20 世纪 50 年代就已上市，是临床治疗革兰阴性菌感染的经典药物，该类药物通过发酵工艺生产，由于上市时间较早，没有经过完整的现代药物开发流程的验证，具有较严重的肾毒性。 β -内酰胺类抗生素等安全性更高的抗菌药被广泛使用后，多黏菌素类抗菌药的临床地位曾一度下降。但进入 21 世纪后，由于耐碳青霉烯的细菌感染在世界范围内广泛出现，多黏菌素类药物被加入联合疗法以降低细菌耐药的发生率。为解决传统多黏菌素类药物存在的问题，开发新一代多黏菌素类药物是目前国际抗菌新药开发的热点。公司的 MRX-8 是以解决临床需求为开发新一代多黏菌素类药物，在保留该类药物治疗的同时，可显著提高该类药物的安全性。同时，公司还在积极探索 MRX-8 吸入剂型的研发，从而建立公司在慢性肺部感染、阴性耐药菌感染领域的地位。

目前全球 NTM 感染日益增多，但治疗领域的相关新药研发相对较少。MRX-5 则是一种专门针对 NTM 感染的抗菌药物，具备针对性、特异性的作用机制，以及可口服、生物利用度高、耐药率低和安全性好的潜在优势。未来，公司探索包含 MRX-5 的全口服的治疗策略，为 NTM 感染的患者提供了新的治疗选择。

3. 报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

1) 创新抗耐药菌药物驱动市场发展

由于多重耐药菌对传统常用的多种抗菌药均产生耐药性，现有药物无法达到理想的治疗效果，容易造成治疗失败，延误病情。因此，对耐药菌有效且具有良好安全性的新型抗菌药是临床的长期刚性需求。目前，抗菌药治疗面临最后防线药物的耐药性逐渐升高和药物安全性限制使用的两大主要挑战，迫切需要具有新机理或新结构的下一代抗菌药来解决这些问题。研发新型的抗菌药，为患者带来更好的临床获益，是未来抗菌药市场发展的主要趋势。

2) 临床实践更重视安全性

严重的细菌感染通常为急性感染，病情发展快，患者基础条件差，在采取有效药物治疗的同时，药物安全性也至关重要。目前部分感染治疗方案导致患者出现过敏反应、肾毒性、骨髓抑制、肌肉毒性、严重呕吐或腹泻等不良反应，无法满足用药安全性的要求。例如，利奈唑胺与骨髓抑制有关，且会产生单胺氧化酶抑制作用，对中枢神经系统及血压带来负面影响；达托霉素于治疗过程中可能产生肌肉损伤等不良反应；万古霉素可能产生肾毒性及耳毒性等不良反应，且调整万古霉素的剂量需经常进行血浆中治疗药物浓度监测，以确保安全给药。因此更安全的抗菌药成为未被满足的临床需求，是未来抗菌药研发的趋势之一。

3) 口服制剂抗菌药成为重要发展方向

口服抗菌药被认为是接受度最高和最经济的给药方法。然而在多重耐药菌市场上，很少有口服药物可供选择，患者经常需要住院或到医院接受注射治疗，增加医院和患者的负担。有良好安全性保障的口服制剂，可以使患者居家接受治疗或更早由注射转化为口服治疗，减少住院时间和到医院的次数，降低交叉污染的风险。具有良好疗效的创新多重耐药革兰阳性菌口服抗菌药出现，提高了用药安全性，将为医生提供更多的选择。

4) 窄谱抗生素是耐药菌感染治疗的主要趋势

广谱抗生素由于对常见的革兰阳性和阴性菌都具有一定的活性，在缺乏及时病原菌诊断的情况下，可以为临床的早期治疗带来很多的便利，因此在临床上被广泛使用。但其也存在因缺乏针对性，容易产生耐药、二重感染和导致肠道菌群紊乱等问题。因此，近年来国际新上市的抗菌药大多以窄谱为特色，即仅对革兰阳性或阴性菌有效，甚至仅针对某一特定细菌有效。针对耐药菌感染，窄谱抗生素可以实施针对性治疗，降低诱导非目标病原菌产生耐药的风险，也便于调整剂量，实施个体化治疗，并减少对正常微生物菌群的影响。

5) 大型药企减缓抗菌药研发，生物科技型公司崛起

尽管各国政府和抗菌药企业都普遍认为有必要加强抗菌药的研发，以遏制细菌耐药性的威胁，但由于近年来制药行业研究热点转向肿瘤和慢性病等利润率更高的领域，大型药企对抗菌药的开发投入出现下降趋势。抗菌药在临床中细菌耐药性的发展不断加剧，临床需求越来越紧迫，因此，越来越多的新兴生物科技公司开始迈入抗菌药研发的领域。与此同时，2020年，24家国际制药公司发起了一项10亿美元的AMR行动基金，专门用于抗菌药的开发，这笔基金的一部分将投资于专注于创新型抗菌药研发的生物技术公司，鼓励新型抗菌药的研发，目标在2030年前为患者提供两至四种新型抗生素。

6) 最新的抗菌药物新技术

近年来，抗菌药物新技术的发展为应对抗生素耐药性提供了新的希望。最引人注目的是基于基因编辑技术的CRISPR-Cas9系统。这项技术可以精确靶向并切割耐药基因，使细菌失去抗药性，恢复对传统抗生素的敏感性。此外，噬菌体疗法也重新引起关注，利用专门攻击细菌的病毒——噬菌体，能够有效杀死耐药菌，且对人体无害。另一项新兴技术是抗菌肽，这些短链蛋白质能够破坏细菌细胞膜，对多种耐药菌表现出强大杀菌效果。

二、核心技术与研发进展

1. 核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况

报告期内，公司的核心技术及其先进性未发生重大变化。

目前，公司在美国和中国设立了两大研发中心，这两大中心通过分工合作的模式，显著提升了研发效率，同时有效降低了研发成本。小分子药物的研发是公司新药开发的基础，公司凭借在药物化学和构效关系领域的深入研究，建立了完善的技术体系，并形成了符合公司自身研发特点的三大核心技术，包括药物分子设计与发现技术、基于代谢的药物设计与优化技术、以及靶向治疗平台技术。具体内容如下：

(1) 药物分子设计与发现技术

公司通过深入分析细菌感染药物的作用机制以及药物与靶点之间的副作用关联，确定具有开发潜力的药物类型。在此基础上，结合对药物构效关系的理解以及目标适应症的需求，设定药物分子的设计目标。经过多年的理论探索与实践，公司已经开发出成功率高、实用性强且研发速度快的药物分子设计与发现技术，形成了以现有药物为基础的研究与基于新机制的药物开发这两大研发策略，契合公司自身的研发优势。

(2) 基于代谢的药物设计与优化技术

药物进入人体后需通过复杂的代谢过程，最终到达靶组织，这一过程被称为药代动力学。针对药物的药代动力学特性，公司经过多年的探索，建立了评估药物分子代谢的技术平台，并发展

了基于代谢的药物设计与优化技术。借助这一核心技术，公司成功开展了前药和软药的研究与开发，进一步提升了药物的创新能力。通过深入分析药物与靶点之间副作用的关系，公司不仅提升了药物研发水平，还扩大了新药发现的可能性，覆盖了更广泛的疾病领域。凭借卓越的创新药研发能力，公司已成为国内少数具备开发全球首创药物潜力的领先企业之一，成功研发并优化了具有独特治疗优势的抗耐药菌药物康替唑胺。

(3) 靶向治疗平台技术

新药开发的热点在于增强药物递送的靶向性，提升活性药物在目标组织或细胞的浓度，以提高疗效并减少全身毒性暴露。基于自身的技术积累和国际前沿进展，公司开发了用于治疗肾病的多肽药物偶联物和用于治疗肿瘤的抗体药物偶联物的靶向治疗平台。多肽药物偶联物的核心在于筛选具有肾靶向性的多肽药物分子、治疗肾病的活性药物分子以及优化的连接子，通过这三者的组合进行临床前评价并筛选合适的偶联物分子。与大分子生物药相比，多肽药物偶联物具有较高的肾组织渗透性、较低的生产成本和灵活的给药方式等潜在优势。抗体药物偶联物则通过发现新的靶向抗体、优化连接子和有效载荷，进一步扩展适应症范围，为目前缺乏有效治疗手段的肿瘤患者开发出更安全有效的治疗药物。

基于核心技术平台，公司持续推进已有项目的研发进度，并进一步加强了多肽药物偶联物和抗体药物偶联物新管线，分布针对肾脏疾病和肿瘤的新治疗领域。两个方向均取得了初步的验证性数据，计划在 2024 年下半年启动新管线产品的临床前研究工作。

国家科学技术奖项获奖情况

适用 不适用

国家级专精特新“小巨人”企业、制造业“单项冠军”认定情况

适用 不适用

2. 报告期内获得的研发成果

报告期内，本集团新申请专利 23 项；新增专利 2 项，均为发明专利。截至报告期末，本集团累计获得国内外专利 27 项，均为发明专利。

报告期内获得的知识产权列表

	本期新增		累计数量	
	申请数 (个)	获得数 (个)	申请数 (个)	获得数 (个)
发明专利	23	2	72	27
实用新型专利	0	0	0	0
外观设计专利	0	0	0	0
软件著作权	0	0	0	0
其他	0	0	0	0
合计	23	2	72	27

3. 研发投入情况表

单位：元

	本期数	上年同期数	变化幅度 (%)
费用化研发投入	166,167,389.94	96,098,409.76	72.91
资本化研发投入			不适用
研发投入合计	166,167,389.94	96,098,409.76	72.91
研发投入总额占营业收入	273.58	228.21	增加 45.37 个百

比例 (%)			分点
研发投入资本化的比重 (%)			不适用

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

√适用 □不适用

随着公司在研项目的临床进展不断推进以及研发团队规模的不断扩大，临床试验费及材料费用等相关费用大幅上升。

研发投入资本化的比重大幅变动的原因及其合理性说明

□适用 √不适用

4. 在研项目情况

√适用 □不适用

单位：万元

序号	项目名称	预计总投资规模	本期投入金额	累计投入金额	进展或阶段性成果	拟达到目标	技术水平	具体应用前景
1	康替唑胺片	37,000.00	2,529.28	36,590.94	2021年6月中国上市；小样本量的II期临床阶段	商业化销售	全球首个具有优于利奈唑胺安全性的噁唑烷酮类抗菌药	多重耐药革兰阳性菌感染的口服治疗
2	MRX-4	86,767.21	9,217.95	60,871.34	国际多中心临床III期阶段；中国III期临床试验阶段	新药获批上市	全球首个康替唑胺的前药和注射制剂	多重耐药革兰阳性菌感染的注射治疗
3	MRX-8	41,200.00	1,148.01	11,974.44	美国临床I期完成；中国临床I期完成	新药获批上市	全球尚无新一代的多黏菌素抗菌药获批上市	多重耐药革兰阴性菌感染的注射治疗
4	MRX-5	40,000.00	2,535.50	4,930.87	临床I期阶段	新药获批上市	全球尚无	非结核分

							同类 抗菌 药物 获批 上市	枝杆 菌感 染的 治疗
5	临床前 研究项 目	/	1,186.00	9,398.58	临床前研究	IND	/	/
合计	/	/	16,616.74	123,766.17	/	/	/	/

5. 研发人员情况

单位:万元 币种:人民币

基本情况		
	本期数	上年同期数
公司研发人员的数量(人)	74	71
研发人员数量占公司总人数的比例(%)	39.36	37.17
研发人员薪酬合计	2,216.40	1,911.50
研发人员平均薪酬	29.95	26.92

教育程度		
学历构成	数量(人)	比例(%)
博士研究生	10	13.52
硕士研究生	32	43.24
本科	28	37.84
专科	2	2.70
高中及以下	2	2.70
合计	74	100.00
年龄结构		
年龄区间	数量(人)	比例(%)
30岁以下(不含30岁)	15	20.27
30-40岁(含30岁,不含40岁)	41	55.41
40-50岁(含40岁,不含50岁)	11	14.86
50-60岁(含50岁,不含60岁)	5	6.76
60岁及以上	2	2.70
合计	74	100.00

6. 其他说明

适用 不适用

三、报告期内核心竞争力分析

(一) 核心竞争力分析

适用 不适用

作为一家专注于抗感染领域的创新药公司,致力于为全球患者提供高效、安全、创新的治疗方案。公司深知抗感染领域的挑战与机遇,依托公司过去超过十五年的积累,在2024年上半年取得了一系列显著的进展,进一步巩固了其在该领域的核心竞争力。

1. 全球化视角布局，已形成三大核心技术

公司在美国和中国共设立两大研发中心。两大研发中心采取分工合作模式，显著提高了研发效率和降低了研发成本。公司以国际经验和标准，采用中美同步新药开发的运营模式。

公司坚持自主研发，深耕专业化细分领域，在公司内部建立了一体化的抗菌新药研发体系，覆盖创新药的早期设计与筛选、临床前评价、全球临床开发、注册申报和生产管理等完整新药开发环节。小分子药物研发是公司新药研发的基础，公司利用掌握的药物化学、构效关系，建立了完善的技术体系，形成了适合公司自身研发特点的三大核心技术，包括药物分子设计和发现技术、基于代谢的药物设计与优化技术、靶向治疗平台技术。公司持续打造在抗感染领域的领先地位，从抗生素领域逐步拓展到包括针对细菌和病毒等病原菌的抗微生物新药研发。公司同步引入生物药物研发的人才，叠加原有小分子药物研发的优势能力，提升靶向药物研发的技术能力，拓展其他未满足临床需求的新药研发。

2. 以抗感染领域为核心拓展至非抗感染领域，建立差异化产品管线

作为一家创新药公司，以感染疾病为核心拓展到非感染领域持续围绕客户和临床需求寻求新的治疗方法和药物是公司的使命。目前公司研发管线包括 1 款已上市药物，4 款临床阶段药物及多款临床前研究药物。

公司核心产品康替唑胺片在上市后临床使用过程中表现优异。康替唑胺片是一种针对耐药菌的创新抗菌药物，其上市不仅填补了市场空白，并在临床实践中取得了显著的疗效。这一药物的成功上市和广泛应用，显示了公司在抗感染药物研发和商业化方面的强大实力。其临床数据证明，康替唑胺片在治疗多种耐药菌感染时具备卓越的安全性和有效性，使其成为临床医生的重要选择，进一步巩固了公司的市场地位。

MRX-8 是一种针对革兰阴性菌的新型抗感染药物，于 2022 年完成美国 I 期临床试验，报告期内，中国 I 期临床试验顺利完成，并达到预期目标，其在 I 期临床试验中展示了出色的安全性和初步疗效，MRX-8 的临床试验数据良好也是公司核心竞争力的有力证明。这些积极的结果为后续临床试验奠定了坚实的基础，增强了市场对该药物未来潜力的信心。MRX-8 的成功不仅体现了公司在新药开发领域的领先地位，还展示了其在应对全球抗生素耐药性危机中的积极贡献。

公司还有多项处于临床前阶段的抗感染新药，以及针对肾病和肿瘤的新药。其他药物偶联技术是公司的重点研发方向，主要包括多肽药物偶联物和抗体药物偶联物两大类。

3. 强大的临床落地能力，快速推进公司在研管线上市进程

强大的临床落地能力是一家创新药公司的核心竞争力之一。公司从三个层面打造强大的临床落地能力。第一，优化资源的配置。针对目前已经进入临床实验阶段的在研管线，公司优先配置资源推进接近商业化的在研产品，制订科学合理的临床开发策略，与监管部门保持积极沟通，高质量地完成临床试验。确保后续更多的产品可以快速进入商业化过程。第二，精细化临床项目的管理流程和完善第三方服务评估体系。通过精细化的项目和流程管理，尽可能的减少不可控因素带来的项目延期的问题，同时建立完善的第三方服务评估和激励体系充分利用外部第三方合作机构（CRO）的服务能力，调动合作方的积极性确保项目保质保量的完成。第三，上市后临床团队搭建了核心专家库，通过与临床核心专家的紧密沟通，优化在研项目的临床实验设计。

公司在多个临床项目上取得的进展，特别是在关键药物的临床试验中展示出的卓越执行力，保证了新药开发的顺利推进。

4. 坚持自营团队+外部 CSO 模式，打造核心商业化能力

抗感染领域是一个不断发展但竞争非常激烈的市场，并且面临严苛的政策监管。在高端抗生素领域，公司的学术品牌建设能力、快速的医院准入能力是区别于竞争对手的关键壁垒。首款药物康替唑胺片上市后，公司采取以自营为主、结合 CSO 分销的推广模式，坚持通过专业学术推广，与学会等第三方机构、医疗机构、临床专家、药店以及其他合作伙伴建立紧密的合作，通过高频次、高质量的专业医学教育工作，强化产品差异化优势，解决未满足的临床需求，提升品牌知名度，加速扩大产品的覆盖范围，提高市场份额。通过康替唑胺片的成功上市和广泛临床应用，公司展现了其在市场拓展和商业化方面的强大能力，为公司的持续增长提供了有力保障。

经过持续的摸索和总结，已经形成了一套针对高端抗生素临床教育和推广的可复制的系统经验，并在外部 CSO 团队实现快速复制，加快医院的准入和提升产品在更广阔市场的学术品牌，最终打造公司的核心商业化能力和商业化壁垒。

5. 具有国际化高水平的经营管理团队和研发团队

人才是公司发展的核心资源，尤其在创新药领域。公司不断聚集和培养优秀的科研人员、管理人才和市场专业人士。目前已形成了一支跨学科、多领域的核心专业团队。公司经营管理团队在药物研发、市场营销、资本市场、跨国公司管理等方面拥有丰富经验。

公司研发团队具有多年国际创新药研发和管理工作经验，曾主导或参与多个已上市抗感染新药的开发。截至报告期末，公司研发人员共 74 人，占公司总人数 39.36%，研发人员中硕士及以上的人员 42 人，占研发总人数 56.76%。

综上所述，公司凭借其在耐药菌抗感染领域的深耕细作、出色的临床试验表现以及强大的市场执行力，不断增强其核心竞争力，稳步迈向行业领导者的地位。

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

适用 不适用

四、经营情况的讨论与分析

2024 年 3 月，“创新药”一词作为新兴产业关键环节首次出现在政府工作报告，工作任务中首先提到“加快发展新质生产力”，提及要加快包括创新药在内的前沿新兴产业发展。2024 年 7 月，国务院常务会议审议通过《全链条支持创新药发展实施方案》。

盟科药业坚持打造自主研发的核心竞争力，以治疗感染性疾病为核心，同时拓展到非感染领域，致力于发现、开发和商业化未满足临床需求的创新药物。公司坚持中国和欧美等主要市场并行开发以获得全球商业化权益的战略，发挥适合自身研发特点的三大核心技术，包括药物分子设计和发现技术、基于代谢的药物设计与优化技术、靶向治疗平台技术，注重临床未满足需求和产品差异化研发策略，以实现公司核心产品在国际市场的商业价值。

得益于国家政策、行业市场需求、公司核心业务竞争优势等多方面因素，总体经营情况呈现良好的发展态势。

(一) 稳步推进商业化进程，经营业绩实现大幅增长

康替唑胺片是公司自主设计和开发的新一代噁唑烷酮类抗菌药，可用于治疗多重耐药革兰阳性菌引起的感染。产品于 2021 年 6 月上市，同年 12 月纳入国家医保目录（乙类），并于 2023 年以原价续约。

目前康替唑胺片已全面实现中国商业化。公司不断完善市场销售推广策略，通过专业化的学术推广，搭建多层级的学术平台，充分传递康替唑胺片差异化的临床优势，满足临床治疗中未被

满足的需求，获得了临床医生及患者的高度认可。凭借药物良好的安全性及有效性优势，康替唑胺片在复杂性皮肤和软组织感染、血流感染、耐药结核等领域的治疗积累了大量成功的真实世界案例。报告期内，医学循证积累及学术建设成果共 16 项。

公司已建立一支完备而精干的商业化团队，同时公司借助优秀的医药商业经销商网络，将药品在其授权区域内配送至医院或者药店，确保药品供给渠道安全和可追溯。截至报告期末，商业化团队共 91 人，康替唑胺片已覆盖全国 533 家医院，实现正式准入及批量临采医院 143 家，医院渠道销售占比约为 69%，药店渠道销售占比约为 31%。

报告期内，公司实现营业收入人民币 6,073.82 万元，同比增长 44.24%。

（二） 聚焦核心产品临床潜力，持续拓展康替唑胺适用范围

为充分挖掘康替唑胺片的临床优势，公司对康替唑胺片进行持续开发，在成人领域的临床应用在被广泛验证后，公司进一步探索拓展其针对儿童耐药革兰阳性菌的治疗。为了验证康替唑胺片在儿童人群的临床疗效，公司于 2023 年 4 月启动了口服康替唑胺片治疗 6 至 17 周岁复杂性皮肤和软组织感染中国受试者的安全性、有效性与药代动力学特征的多中心、开放性、单臂 II 期临床试验。截至报告期末，共计 12 家中心已获得伦理批件及启动，10 例受试者完成入组。

（三） 在研管线有序推进，不断夯实企业核心竞争力

通过对耐药菌感染十余年的深入研究，公司在相关领域已有深厚积累，包括对病原菌的感染机理和疾病特点、抗感染药物的研发流程、完善的体内和体外活性筛选平台、基于新药有效性和安全性的候选药物评价、化合物药代动力学和药效动力学研究体系等。得益于上述积累及研发经验的传承，公司顺利研发出新一代噁唑烷酮类抗菌药康替唑胺片，并持续推进康替唑胺前药 MRX-4、抗耐药革兰阴性菌新药 MRX-8、抗非结核分枝杆菌感染新药 MRX-5 的临床试验。

截至报告期末，MRX-4 序贯康替唑胺片治疗糖尿病足感染的 III 期临床试验已获准在中国及海外近二十个国家开展，共入组 185 例患者。评估静脉输注 MRX-4 转口服康替唑胺片治疗复杂性皮肤和软组织感染成人患者的 III 期临床试验，共计 290 例受试者完成入组，预计将于本年第三季度完成所有受试者入组。此外，为满足耐药阳性菌感染的临床需求，公司将开展 MRX-4 序贯康替唑胺片治疗耐药革兰阳性菌感染的 III 期临床试验。

报告期内，MRX-8 中国 I 期临床试验顺利完成，并达到预期目标。基于临床前药代动力学/药效学 (PK/PD) 研究结果，在预计的 2.5mg/kg，一天一次给药的临床给药剂量下，MRX-8 在人体内的暴露量可望对大肠杆菌、绿脓杆菌和鲍曼不动杆菌等引起的感染达到理想的疗效，以助力于未被满足的耐药革兰阴性菌感染的临床需求的达成。

MRX-5 的 I 期临床试验于 2023 年在澳大利亚启动，主要评估 MRX-5 在健康受试者中的安全性、耐受性、药动学特性及食物效应，截至报告期末已入组 79 例健康受试者，完成单次剂量爬坡所有组别、食物效应组别以及两组多次剂量爬坡组别。预计将于本年度完成研究。

（四） 注重人才梯队建设，为公司高质量发展提供人才保障

人才是公司发展的核心资源，公司不断聚集和培养优秀的科研人员、管理人才和市场专业人士。目前已形成了一支跨学科、多领域的核心专业团队。通过打造激励机制和良好的工作环境，激发员工的创新潜力和工作热情，为公司高质量发展提供人才保障。

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

五、风险因素

适用 不适用

(一) 尚未盈利的风险

公司是一家专注于抗感染领域的创新药企业，自设立以来即从事药物研发活动，该类项目研发周期长、资金投入大。目前公司产品除康替唑胺片于 2021 年 6 月获批上市外，其他产品仍处于研发阶段。同时，自公司核心产品康替唑胺片于 2021 年 7 月正式商业化以来，公司于报告期内进一步加大商业化销售渠道布局，由此导致报告期内所发生的销售费用大幅增加。

公司报告期内的营业收入为人民币 6,073.82 万元，尚不能覆盖相关研发投入以及产品商业化相关的其他开支。公司 2024 年上半年归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为负，尚未实现盈利。

公司报告期内尚未盈利对研发管线的投入、生产经营可持续性、核心团队稳定性、人才引进等不会产生显著不利影响。

(二) 业绩大幅下滑或亏损的风险

报告期内，公司归属于母公司所有者的净利润为-20,130.42 万元，扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的净利润为-21,152.02 万元。公司目前尚处于亏损状态，主要归因于公司在研项目的大幅投入、商业化团队建设及商业化推广等开支。

公司未来销售收入的产生主要取决于公司产品的商业化进程的推进，公司仍将积极拓展学术推广力度并进一步扩大医药商业公司分销网络。如学术推广进度或者分销网络建立未达预期，可能对公司的商业化能力及经营业绩造成不利影响。

公司作为研发驱动型企业，在未来仍需就在研产品管线持续保持较大的研发投入，从而导致相关成本及费用持续增长，对公司盈利能力有较大风险影响。如果公司在研项目的实际进展不及预期或研发失败，将导致公司财务资源的重大损失。

(三) 核心竞争力风险

作为研发驱动型的创新药公司，公司核心竞争力来源于所开发的创新药物在有效性和安全性方面的产品优势。目前国内外创新药的开发及商业化竞争激烈，公司可能受到技术快速迭代的影响。如果竞争对手开发出在有效性和安全性方面显著优于公司现有上市药品的创新药物并且该等创新药物在较短周期内获批上市，将对公司现有上市药品或其他不具备同样竞争优势的在研药品造成重大冲击。

(四) 经营风险

1.在研产品临床试验进展不及预期的风险

公司多款在研产品仍处于临床前和临床试验阶段，存在临床试验的开展无法获得批准、临床试验失败、药品生产无法通过各地监管机构批准等风险。

2.商业化风险

目前公司仅有一款产品处于商业化阶段，其他主要在研产品仍处于临床前或临床研究阶段，距离产品研发成功并获批上市尚需一定时间。基于市场竞争情况、后续适应症新药上市申请的审

批进程、获批上市后进入医保目录情况，公司的短期经营业绩将受到单一产品的限制，面临单一产品依赖的市场风险。同时，如果公司商业化推广进度及效果不及预期，或者未及时与合适的分销商达成分销合作，可能会对公司的经营业绩造成较大风险。

3.单一供应商风险

公司目前仍无自主生产能力，公司现有产品均委托浙江华海进行生产，并且浙江华海为公司产品的独家供应商。如果浙江华海无法按照既定要求和进度完成公司产品的生产，公司将面临药品供应不足的风险，公司的经营业绩也会受到冲击。尽管公司可以尝试引入新的供应商，但考虑到需要更换或重新申请相关的产品注册证或备案证，公司引入新的供应商所需的周期及不确定性较大，可能会对公司的生产经营造成风险。

4.无实际控制人风险

公司现有股权结构并无控股股东和实际控制人，可能导致公司治理格局的不稳定或决策效率低下从而延误业务发展的整体决策和进程，也可能因敌意收购者的恶意收购导致公司控制权发生变动。上述可能性均会对公司的日常经营造成较大风险。

(五) 财务风险

公司仍处于商业化初期，并且其他在研产品尚未实现商业化，因此公司当前产品销售收入仍无法满足公司营运资金的需求，公司需要通过其他融资渠道进一步取得资金。如果公司无法获得足够的营运资金，公司将被迫推迟、削减或取消公司的研发项目或者推迟未来的在研药品商业化进度，将对公司业务造成重大不利影响。

公司在中国及美国两地均设有研发中心并同步开展药品临床试验，公司成本以人民币及美元计价。考虑到公司研发及临床规模的进一步扩大将不可避免地导致公司外币结算金额的大幅增加，如果未来人民币汇率因国内外宏观环境及政治因素出现大幅波动，将会对公司产生不利影响。

公司在本报告期末存在银行贷款，如公司出现信用恶化或者经营不善，或者公司未能合理安排资金使用，则可能出现无法及时偿付贷款的情况，将对公司流动性和持续经营造成不利影响。

(六) 行业风险

医药药品是关系人民群众生命健康和安全的特殊消费品，医药行业作为国家强监管行业受到国家及各级地方药品监督管理部门和卫生部门的严格监管。目前国家医疗卫生体制改革和社会医疗保障体制正在逐步完善的进程中，医药行业政策环境也面临重大变化的可能。如果公司未能及时调整经营策略以适应市场规则和监管政策的变化，将难以实现满足市场需求和适应行业政策的目标平衡，从而对公司的经营产生不利影响。

(七) 宏观环境风险

公司立足于全球化发展，如果公司所布局的国家或地区的经营环境、法律政策发生不利变化，或未来公司在所布局的国家或地区的业务经营管理能力不足，这些情形将会对公司业务发展造成不利影响。

六、报告期内主要经营情况

详情请见“第三节 管理层讨论与分析”之“四、经营情况的讨论与分析”。

(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	60,738,238.45	42,110,171.77	44.24
营业成本	11,230,464.78	7,865,572.56	42.78
销售费用	52,686,296.89	44,729,290.84	17.79
管理费用	31,291,313.88	30,085,060.67	4.01
研发费用	166,167,389.94	96,098,409.76	72.91
财务费用	6,086,765.58	5,954,446.27	2.22
经营活动产生的现金流量净额	-229,023,837.10	-131,703,959.69	不适用
投资活动产生的现金流量净额	198,139,606.73	289,348,587.15	-31.52
筹资活动产生的现金流量净额	42,933,368.81	-22,670,472.07	不适用

营业收入变动原因说明:营业收入 6,073.82 万元, 同比增加 44.24%, 主要系公司销售渠道拓展及医院覆盖数量增加, 销量实现较快增长。

营业成本变动原因说明:营业成本 1,123.05 万元, 同比增加 42.78%, 主要系公司产品康替唑胺片销量上升所致。

研发费用变动原因说明:研发费用 16,616.74 万元, 同比增加 72.91%, 主要系在研项目的临床进展推进以及研发团队规模扩大所导致。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明:经营活动产生的现金流量净支出较上年同期增加 9,731.99 万元, 主要系公司临床费用支出、生产原料及加工采购、销售推广费用等费用支出增加所致。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明:投资活动产生的现金流量净流入较上年同期减少 9,120.90 万元, 主要系公司本期使用闲置资金进行现金管理的累计赎回金额较少所致。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明:筹资活动产生的本期现金流量净额 4,293.34 万元, 主要系公司本期新增长期借款所致。

2 本期公司业务类型、利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

□适用 √不适用

(二) 非主营业务导致利润重大变化的说明

□适用 √不适用

(三) 资产、负债情况分析

√适用 □不适用

1. 资产及负债状况

单位:元

项目名称	本期期末数	本期期末数占总资产的比例 (%)	上年期末数	上年期末数占总资产的比例 (%)	本期期末金额较上年期末变动比例 (%)	情况说明
交易性金融资产	628,423,520.40	62.66	786,984,996.15	67.35	-20.15	主要系报告期内交易性金融资产到

						期赎回所致
应收账款	23,753,117.18	2.37	21,978,251.63	1.88	8.08	主要系报告期内产品销售规模增长所致
预付款项	30,518,666.74	3.04	32,087,443.29	2.75	-4.89	主要系报告期内预付研发费及预付材料款减少所致
存货	42,589,170.63	4.25	37,519,805.60	3.21	13.51	主要系报告期内为应对销售增长适当增加备货所致
其他流动资产	22,327,038.09	2.23	9,178,596.51	0.79	143.25	主要系本报告期内留抵进项税增加所致
固定资产	6,797,410.85	0.68	7,523,446.14	0.64	-9.65	主要系报告期内正常的折旧摊销所致
其他应付款	8,425,326.41	0.84	14,167,343.66	1.21	-40.53	主要系报告期内支付其他日常应付款项减少所致
一年内到期的非流动负债	30,914,374.09	3.08	24,528,304.70	2.10	26.04	主要系报告期内租赁负债一年内到期金额

						增加所致
长期借款	161,950,000.00	16.15	114,960,000.00	9.84	40.88	主要系报告期内新增长期借款所致

其他说明
无

2. 境外资产情况

适用 不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产 34,580.89（单位：万元 币种：人民币），占总资产的比例为 34.48%。

(2) 境外资产占比较高的相关说明

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

境外资产名称	形成原因	运营模式	本报告期 营业收入	本报告期 净利润
上海盟科医药(香港)有限公司	全资子公司	研发和投资控股	150.58	367.26
MicRx Pharmaceuticals, Inc.	全资子公司	药物研发	6,389.64	-1,321.79

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**对外股权投资总体分析**

□适用 √不适用

1. 重大的股权投资

□适用 √不适用

2. 重大的非股权投资

□适用 √不适用

3. 以公允价值计量的金融资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

资产类别	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售/赎回金额	其他变动	期末数
金融衍生工具	786,984,996.15	9,930,647.60			1,052,318,049.88	1,224,717,188.23	3,907,015.00	628,423,520.40
合计	786,984,996.15	9,930,647.60			1,052,318,049.88	1,224,717,188.23	3,907,015.00	628,423,520.40

证券投资情况

□适用 √不适用

衍生品投资情况

□适用 √不适用

4. 私募股权投资基金投资情况

□适用 √不适用

其他说明
无**(五) 重大资产和股权出售**

□适用 √不适用

(六) 主要控股参股公司分析

√适用 □不适用

单位:万元 币种:人民币

公司名称	主要业务	注册资本	持股比例 (%)	总资产	净资产	净利润
盟科医药	新型药物研究及开发, 转让自有技术, 并提供相关技术服务及技术咨询	3,731.88	100	297.28	272.42	-157.12
科瑞凯思	批发药品; 第三类医疗器械经营; 医学研究和试验发展; 技术推广服务; 会议服务; 承办展览展示; 销售医疗器械 (I 类、II 类)	700.00	100	3,033.59	-18,004.61	-2,330.95
盟科新香港	生命科学、研发和投资控股	11,600,000.00 港币	100	26,383.52	2,276.69	367.26
盟科美国	药物研发, 为发行人美国研发平台, 与主营业务相关	0.10 美元	100	43,365.27	39,645.75	-1,321.79

科瑞凯思 2024 年上半年度营业收入 2,866.91 万元, 净利润-2,330.95 万元, 公司主要经营业务为学术推广及市场品牌建设等。

盟科美国 2024 年上半年度营业收入 6,389.64 万元, 净利润-1,321.79 万元, 公司主要经营业务为药物研发及临床试验。

合并抵消后, 公司上半年实现营业收入 6,073.82 万元。

(七) 公司控制的结构化主体情况

□适用 √不适用

七、其他披露事项

□适用 √不适用

第四节 公司治理**一、股东大会情况简介**

会议届次	召开日期	决议刊登的指定网站的查询索引	决议刊登的披露日期	会议决议
2024 年第一次临时股东大会	2024 年 1 月 5 日	详见公司在上交所网站公告的《2024 年第一次临时股东大会决议公告》（公告编号：2024-001）	2024 年 1 月 6 日	通过了《关于部分募集资金用途变更的议案》
2023 年年度股东大会	2024 年 4 月 22 日	详见公司在上交所网站公告的《2023 年年度股东大会决议公告》（公告编号：2024-016）	2024 年 4 月 23 日	通过了《关于<公司 2023 年年度报告及其摘要>的议案》、《关于<公司 2023 年度财务决算报告>的议案》、《关于<公司 2024 年度财务预算报告>的议案》等 9 项议案

表决权恢复的优先股股东请求召开临时股东大会

□适用 √不适用

股东大会情况说明

√适用 □不适用

上述股东大会的议案全部审议通过，不存在否决议案的情况，会议的召集、召开、表决等程序合法有效。

二、公司董事、监事、高级管理人员和核心技术人员变动情况

□适用 √不适用

公司董事、监事、高级管理人员和核心技术人员变动的情况说明

□适用 √不适用

公司核心技术人员认定情况说明

√适用 □不适用

公司核心技术人员主要综合下因素予以认定：

- (1) 拥有行业相关的专业背景且拥有多年的行业内工作经验；

- (2) 在公司经营中发挥了重要作用或有较大贡献；
 (3) 满足公司未来发展策略且作为核心人员推进业务的发展。

报告期内，公司的核心技术人员未发生变动，分别为 ZHENG YU YUAN（袁征宇）、王星海、袁红、WEN WANG（王雯）、JIN QIAN LIU（刘进前）。

三、利润分配或资本公积金转增预案

半年度拟定的利润分配预案、公积金转增股本预案

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

四、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的情况及其影响

(一) 相关股权激励事项已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的

适用 不适用

事项概述	查询索引
公司于 2024 年 3 月 28 日披露《关于向 2023 年限制性股票激励计划激励对象授予预留部分限制性股票的公告》，确定以 5.00 元/股的价格，向符合条件的 73 名激励对象授予 200.00 万股限制性股票。	详见公司于 2024 年 3 月 28 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于向 2023 年限制性股票激励计划激励对象授予预留部分限制性股票的公告》（公告编号：2024-009）。

(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

第五节 环境与社会责任

一、环境信息情况

是否建立环境保护相关机制	是
报告期内投入环保资金（单位：万元）	14.2

(一) 属于环境保护部门公布的重点排污单位的公司及其主要子公司的环保情况说明

□适用 √不适用

(二) 重点排污单位之外的公司的环保情况说明

√适用 □不适用

1. 因环境问题受到行政处罚的情况

□适用 √不适用

2. 参照重点排污单位披露其他环境信息

√适用 □不适用

公司始终高度重视废弃物排放和管理的工作，通过专门的环境健康安全部门和管理人员，对研发过程中的排放物进行有效管理。报告期内，各项环保设施维护和运行状况良好，各类废弃物均达标排放。

1) 主要环保设施运行情况

公司已按照环境保护相关法律法规要求实施了污染防治措施，完成了配套的环境保护设施建设，严格控制环境污染和防止生态破坏，保证污染物妥妥善处理 and 达标排放。

报告期内，公司的主要环保设施建设和运行情况如下：

排放物	环保设施		
	主要处理设施	处理能力	实施运行情况
废水	污水处理站	约 16 吨/天	运行正常，达标排放
废气	活性炭处理装置	约 18,000m ³ /小时	运行正常，达标排放

2) 环评批复及环保验收

公司严格按照环保法律法规，对项目进行合规性评价。各新、改、扩项目均严格执行建设项目环评管理规定，落实环保“三同时”工作。公司爱迪生路 53 号张江研发中心项目相关环评工作已经验收，备案登记号：沪浦环保许评[2022]234 号。

3) 突发环境应急预案

为健全和提高公司对突发事故以及汛台、破坏性地震等自然灾害的应急救援、管理和急救水平，依据《中华人民共和国安全生产法》《中华人民共和国消防法》《中华人民共和国防震减灾法》《生产安全事故应急预案管理办法》（应急管理部令第 2 号）《上海市安全生产条例》和《生产经营单位生产安全事故应急预案编制导则 GBT29639-2020》等法律、法规的要求，结合自身实际情况，公司编制了《突发环境事件应急预案》，并报上海市浦东新区生态环境局备案，备案编号：02-310115-2022-537-L，有限期为 2022 年 11 月 30 日至 2025 年 11 月 29 日。

4) 废气排放

公司废气主要来源于化学、分析、生物相关研究实验。公司严格遵守《中华人民共和国大气污染防治法》等法律法规，废气经收集、过滤、吸附等流程，并通过定期对设备进行维护检查、开展员工培训的举措，确保废气安全合规排放。公司严格执行环评制定标准，定期邀请第三方机构对废气排放进行检测并出具相关报告，确保废气排放符合相关标准和要求。报告期内，公司废气排放均合格达标。

废气排放标准与主要控制指标：

类别	遵守的排放标准	主要控制指标
废气	《制药工业大气污染物排放标准》（DB31/310005-2021）、《大气污染物综合排放标准》（DB31/933-2015）、《恶臭(异味)污染物排放标准》（DB31/1025-2016）、《大气污染物综合排放标准》（DB31/933-2015）等	非甲烷总烃、甲醇、1,2-二氯乙烷、氯化氢、丙酮、乙酸乙酯等

5) 废水排放

报告期内，废水来自研发过程中的废水排放，以及办公过程中的生活污水。公司依照相关政策要求，进行污水处理后达标排放，并定期监测，杜绝排放超标的行为。报告期内，公司废水排放均合格达标。

废水排放标准与主要控制指标：

类别	遵守的排放标准	主要控制指标
废水	《污水综合排放标准》（GB8978-1996）、《污水排入城镇下水道水质标准》（GB/T31962-2015）	五日生化需氧量（BOD ₅ ）、化学需氧量（COD _{cr} ）、氨氮、总磷、总氮、Ph 值等

6) 固体废弃物排放

公司的固体废弃物包括无害废弃物和危险废弃物。其中，无害废弃物包括纸张与生活垃圾，主要委托有资质的回收单位处理。危险废弃物包括研发过程中产生的废液、废包装容器等，依据《实验室废物处置管理制度》对产生的危险废弃物均统一收集，并委托有资质的第三方公司处理，保障危险废弃物处置的合规性，保护员工健康与安全。

7) 环境监测

报告期内，公司按照自行监测要求，委托有资质第三方检测机构对公司废水、废气、厂界噪声等进行监测，监测结果各项污染物指标均达标排放。

3.

4. 未披露其他环境信息的原因

适用 不适用

(三) 报告期内披露环境信息内容的后续进展或变化情况的说明

适用 不适用

(四) 有利于保护生态、防治污染、履行环境责任的相关信息

适用 不适用

(五) 在报告期内为减少其碳排放所采取的措施及效果

是否采取减碳措施	否
减少排放二氧化碳当量（单位：吨）	0
减碳措施类型（如使用清洁能源发电、在生产过程中使用减碳技术、研发生产助于减碳的新产品等）	无

具体说明

适用 不适用

二、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

第六节 重要事项

一、承诺事项履行情况

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

√适用 □不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间	是否有履行期限	承诺期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	Genie Pharma	自公司股票上市之日起 36 个月内，不转让或者委托他人管理本承诺人直接持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份，也不提议由公司回购该部分股份。本承诺人可自本次发行上市之日 36 个月届满之日起减持本承诺人于本次发行上市前已直接持有的公司股份，但应当符合届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。	2021 年 10 月 27 日	是	自公司股票上市之日起 36 个月内	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	盟科香港、Best Idea、JSR、GP TMT	自公司股票上市之日起 36 个月内，不转让本承诺人直接和间接持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份，也不提议由公司回购该部分股份。	2021 年 10 月 27 日	是	自公司股票上市之日起 36 个月内	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	新沂优迈	(1) 自公司股票上市之日起 36 个月内，不转让或者委托他人管理本公司直接和间接持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份，也不提议由公司回购该部分股份。(2) 如因本承诺人违反上述承诺给公司造成损	2021 年 10 月 27 日	是	自公司股票上市之日起 36 个月内	是	不适用	不适用

			失的，本企业愿意依法承担相应的赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	李峙乐	<p>(1) 自公司股票上市之日起 12 个月内，不转让或者委托他人管理本企业持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份，也不提议由公司回购该部分股份。(2) 公司本次发行上市时未盈利的，在公司实现盈利前，本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，在符合第一条承诺的前提下，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。(3) 在本人担任公司董事、监事或高级管理人员期间，每年转让的股份不超过本人直接/间接持有公司股份总数的 25%，在离职后 6 个月内不转让本人直接/间接持有的公司股份。(4) 本人所持公司股票在上述股份锁定期限届满后 2 年内减持的，减持价格不低于发行价（若公司在首次公开发行上市后至本人减持期间发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，发行价将作相应调整）。(5) 若公司首次公开发行上市后 6 个月内股票价格连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者公司首次公开发行上市后 6 个月期末（如</p>	2021 年 10 月 27 日	是	公司实现盈利前，自发行上市之日起 3 个完整会计年度并延长 6 个月	是	不适用	不适用

			该日不是交易日，则为该日后第 1 个交易日) 收盘价低于发行价(若公司在首次公开发行上市后 6 个月内发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，收盘价格将作相应调整)，本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份的锁定期在原有锁定期限的基础上自动延长 6 个月。(6) 上述第(4)和第(5)项股份锁定承诺不会因本人在公司的职务变更、离职等原因而失效或放弃履行。(7) 如因本人违反上述承诺给公司造成损失的，本人愿意依法承担相应的赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	袁红、王星海	(1) 自公司股票上市之日起 12 个月内，不转让或者委托他人管理本企业持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份，也不提议由公司回购该部分股份。(2) 公司本次发行上市时未盈利的，在公司实现盈利前，本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内，不减持本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，在符合第一条承诺的前提下，本人可自当年年度报告披露后次日起减持本次发行上市前持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。(3) 在本人担任公司董事、监事或高级管理人员期间，每年转让的股份不超过本人持有公司股份	2021 年 10 月 27 日	是	公司实现盈利前，自发行上市之日起 3 个完整会计年度并延长 6 个月	是	不适用	不适用

			总数的 25%，在离职后 6 个月内不转让本人持有的公司股份。（4）自所持首发前股份限售期满之日起 4 年内，每年转让的首发前股份不得超过上市时所持公司首发前股份总数的 25%，减持比例可以累积使用。（5）本人所持公司股票在上述股份锁定期限届满后 2 年内减持的，减持价格不低于发行价（若公司在首次公开发行上市后至本人减持期间发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，发行价将作相应调整）。（6）若公司首次公开发行上市后 6 个月内股票价格连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者公司首次公开发行上市后 6 个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第 1 个交易日）收盘价低于发行价（若公司在首次公开发行上市后 6 个月内发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，收盘价格将作相应调整），本人于本次发行上市前已持有的公司股份的锁定期在原有锁定期限的基础上自动延长 6 个月。（7）上述第（4）和第（5）项股份锁定承诺不会因本人在公司的职务变更、离职等原因而失效或放弃履行。（8）如因本人违反上述承诺给公司造成损失的，本人愿意依法承担相应的赔偿责任。						
与首次公开发行相	股份限售	Silky Hero 和 Exceed Trench	（1）自本承诺人最后一次（截至本承诺函出具日）完成直接股东变更登记手续之日起 36 个月内或自公司本次发行股票上市之日起 12 个月内（以孰晚为准），不转让或者委托他人管理本承诺人持有的公司首次公	2021 年 10 月 27 日	是	自本承诺人最后一次完成直接股东变更登记手	是	不适用	不适用

关的 承诺			开发行上市前已发行的股份,也不提议由公司回购该部分股份。(2)如因本承诺人违反上述承诺给公司造成损失的,本企业愿意依法承担相应的赔偿责任。			续之日起 36 个月 内或自公 司本次发 行股票上 市之日起 12 个月 内(以孰 晚为准)			
与首 次公 开发 行相 关的 承诺	股份限售	赵东明	(1)自公司股票上市之日起 12 个月内,不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份,也不提议由公司回购该部分股份。(2)公司本次发行上市时未盈利的,在公司实现盈利前,本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内,不减持本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份;在前述期间内离职的,本人将继续遵守前述承诺;公司实现盈利后,本人可自当年年度报告披露后次日与公司股票上市之日起 12 个月届满之日中较晚之日起减持本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份,但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。(3)在本人担任公司董事、监事或高级管理人员期间,每年转让的股份不超过本人直接/间接持有公司股份总数的 25%,在离职后 6 个月内不转让本人直接/间接持有的公司股份。(4)本人所持公司股票在上述股份锁	2021 年 10 月 27 日	是	公司实现盈利前,自发行上市之日起 3 个完整会计年度并延长 6 个月	是	不适用	不适用

			<p>定期限届满后 2 年内减持的,减持价格不低于发行价(若公司在首次公开发行上市后至本人减持期间发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为,发行价将作相应调整)。(5)若公司首次公开发行上市后 6 个月内股票价格连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价,或者公司首次公开发行上市后 6 个月期末(如该日不是交易日,则为该日后第 1 个交易日)收盘价低于发行价(若公司在首次公开发行上市后 6 个月内发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为,收盘价格将作相应调整),本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份的锁定期在原有锁定期限的基础上自动延长 6 个月。(6)上述第(4)和第(5)项股份锁定承诺不会因本人在公司的职务变更、离职等原因而失效或放弃履行。(7)如因本人违反上述承诺给公司造成损失的,本人愿意依法承担相应的赔偿责任。</p>						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	ZHENGYU YUAN (袁征宇)	<p>(1)自公司股票上市之日起 12 个月内,不转让或者委托他人管理本人直接/间接持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份,也不提议由公司回购该部分股份。(2)公司本次发行上市时未盈利的,在公司实现盈利前,本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内,不减持本人于本次发行上市前已直接/间接持有的公司股份;在前述期间内离职的,本人将继续遵守前述承诺;公司实现盈利后,本人可自当年年度报告披露后次日与公司股票上市之日起 12 个月届满之日中较晚之日起减持本次发行上市前已持</p>	2021 年 10 月 27 日	是	公司实现盈利前,自发行上市之日起 3 个完整会计年度并延长 6 个月	是	不适用	不适用

		<p>有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。（3）在本人担任公司董事、监事或高级管理人员期间，每年转让的股份不超过本人持有公司股份总数的 25%，在离职后 6 个月内不转让本人持有的公司股份。（4）自所持首发前股份限售期满之日起 4 年内，每年转让的首发前股份不得超过上市时所持公司首发前股份总数的 25%，减持比例可以累积使用。（5）本人所持公司股票在上述股份锁定期限届满后 2 年内减持的，减持价格不低于发行价（若公司在首次公开发行上市后至本人减持期间发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，发行价将作相应调整）。（6）若公司首次公开发行上市后 6 个月内股票价格连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者公司首次公开发行上市后 6 个月期末（如该日不是交易日，则为该日后第 1 个交易日）收盘价低于发行价（若公司在首次公开发行上市后 6 个月内发生派发股利、送红股、转增股本等除息、除权行为，收盘价格将作相应调整），本人于本次发行上市前已持有的公司股份的锁定期在原有锁定期限的基础上自动延长 6 个月。（7）上述第（4）和第（5）项股份锁定承诺不会因本人在公司的职务变更、离职等原因而失效或放弃履行。（8）如因本人违反上述承</p>						
--	--	--	--	--	--	--	--	--

			诺给公司造成损失的,本人愿意依法承担相应的赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	卢亮	(1)自公司股票上市之日起 12 个月内,不转让或者委托他人管理本人持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份,也不提议由公司回购该部分股份。(2)公司本次发行上市时未盈利的,在公司实现盈利前,本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内,不减持本人于本次发行上市前持有的公司股份;在前述期间内离职的,本人将继续遵守前述承诺;公司实现盈利后,本人可自当年年度报告披露后次日与公司股票上市之日起 12 个月届满之日中较晚之日起减持本次发行上市前持有的公司股份,但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。(3)在本人担任公司董事、监事或高级管理人员期间,每年转让的股份不超过本人持有公司股份总数的 25%,在离职后 6 个月内不转让本人持有的公司股份。(4)如因本人违反上述承诺给公司造成损失的,本人愿意依法承担相应的赔偿责任。	2021 年 10 月 27 日	是	公司实现盈利前,自发行上市之日起 3 个完整会计年度	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	股份限售	EDWARD JOW FANG、JINQIAN LIU (刘进前)及 WEN WANG (王雯)	(1)自公司股票上市之日起 12 个月内和离职后 6 个月内,不转让或者委托他人管理本人持有的公司首次公开发行上市前已发行的股份,也不提议由公司回购该部分股份。(2)公司本次发行上市时未盈利的,在公司实现盈利前,本人自本次发行上市之日起 3 个完整会计年度内,不减持本次发行上市	2021 年 10 月 27 日	是	限售期满后四年内	是	不适用	不适用

			前已持有的公司股份；在前述期间内离职的，本人将继续遵守前述承诺；公司实现盈利后，本人可自当年年度报告披露后次日与公司股票上市之日起 12 个月届满之日中较晚之日起减持本人于本次发行上市前持有的公司股份，但应当符合《上海证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》或届时适用的法律、法规、规范性文件或监管部门、证券交易所关于减持股份的相关规定。（3）自所持首发前股份限售期满之日起 4 年内，每年转让的首发前股份不得超过上市时所持公司首发前股份总数的 25%，减持比例可以累积使用。（4）如因本人违反上述承诺给公司造成损失的，本人愿意依法承担相应的赔偿责任。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	盟科香港	（1）本承诺人对于本次公开发行前所持有的公司股份，将严格遵守已做出的关于股份限售安排的承诺，在限售期内，不出售本次公开发行前持有的公司股份。（2）限售期满后两年内，若本承诺人根据自身需要，选择集中竞价、大宗交易及协议转让等法律、法规规定的方式减持，减持价格不低于本次公开发行时的发行价。若公司发生派息、送股、资本公积转增股本等除权除息事项，则上述减持价格应不低于经相应调整后的发行价。（3）本承诺人保证减持公司股份的行为将严格遵守中国证监会、上海证券交易所相关法律、法规的规定。	2021 年 10 月 27 日	是	限售期满后两年内	是	不适用	不适用
与首次公	其他	Genie Pharma 、	（1）本承诺人对于本次公开发行前所持有的公司股份，将严格遵守已做出的关于股份	2021 年 10 月 27 日	是	限售期满后两年内	是	不适用	不适用

开发相关的承诺		JSR、GP TMT、华盖信诚、君联嘉誉、Best Idea	限售安排的承诺，在限售期内，不出售本次公开发行前持有的公司股份。（2）限售期满后两年内，若本承诺人根据自身需要，选择集中竞价、大宗交易及协议转让等法律、法规规定的方式减持，同时结合公司稳定股价、开展经营等多方面需要，审慎制定股票减持计划，在股票锁定期满后逐步减持。本企业减持直接或间接所持有的公司股份的价格应符合相关法律法规及上海证券交易所规则的要求。（3）本承诺人保证减持公司股份的行为将严格遵守中国证监会、上海证券交易所相关法律、法规的规定。						
与首次公开发行的承诺	其他	公司	公司就上市后三年内公司股价连续 20 个交易日低于最近一期经审计的每股净资产时稳定公司股价措施，承诺如下：（1）公司将根据《稳定公司股价的预案》以及法律、法规、公司章程的规定，在稳定股价措施的启动条件成就之日起 5 个工作日内，召开董事会讨论稳定股价的具体方案，如董事会审议确定的稳定股价的具体方案拟要求公司回购股票的，董事会应当将公司回购股票的议案提交股东大会审议通过后实施。公司股东大会审议通过包括股票回购方案在内的稳定股价具体方案公告后 12 个月内，公司将通过证券交易所依法回购股票，公司回购股票的价格不高于公司最近一期经审计的每股净资产（最近一期审计基准日后，因除权除息事项导致公司净资产、股份总数出现变化的，每股净资产相应进行调整）；用于回购股票的资金应为公司自有资金。为维护公司股价稳定，在任何情况下公司在单一会	2021年10月27日	是	自公司上市之日起三年内	是	不适用	不适用

		<p>计年度内单次回购股票数量不超过公司发行后总股本的 1%且单次用于回购股票的资金不超过人民币 1,000 万元；公司在单一会计年度内累计回购股票数量不超过公司发行后总股本的 2%且累计用于回购股票的资金不超过人民币 2,000 万元；公司回购股票的资金总额累计不得超过公司本次公开发行的募集资金总额。超过上述标准的，公司可不再继续实施稳定股价措施。（2）公司股票回购预案经公司股东大会审议通过后，由公司授权董事会实施股份回购的相关决议并提前公告具体实施方案。公司实施股票回购方案时，应依法通知债权人，向证券监督管理部门、证券交易所等主管部门报送相关材料，办理审批或备案手续。公司将通过证券交易所依法回购股份。回购方案实施完毕后，公司应在 2 个工作日内公告公司股份变动报告。（3）自公司股票挂牌上市之日起三年内，如公司拟新聘任董事（独立董事除外）、高级管理人员的，公司将在聘任同时要求其出具承诺函，承诺履行公司首次公开发行上市时董事（独立董事除外）、高级管理人员已作出的稳定公司股价承诺。（4）在《稳定公司股价的预案》规定的股价稳定措施启动条件满足时，如公司未采取上述稳定股价的具体措施，公司将在股东大会及信息披露指定媒体上公开说明未采取上述稳定股价措施的具体原因，并向股东和社会公众投资者道歉。（5）在稳定股价具体方案的实施期间内，如公司股票连续 20 个交易日收盘价高于每股净资产，公司可自行决策</p>						
--	--	--	--	--	--	--	--	--

			是否继续实施股价稳定措施。公司董事会公告稳定公司股价的预案后,公司股票若连续 5 个交易日收盘价超过每股净资产时,公司可以自行决策终止稳定公司股价事宜。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	段建、缪宇、周宏斌	公司就上市后三年内公司股价连续 20 个交易日低于最近一期经审计的每股净资产时稳定公司股价措施, 承诺如下: (1) 在公司就稳定股价的具体方案召开的董事会、股东大会上, 促成有利于公司稳定股价且有利于投资者权益保护的方案。(2) 在《稳定公司股价的预案》规定的启动股价稳定措施的前提条件满足时, 如本人未能按照上述预案采取稳定股价的具体措施, 将在公司股东大会及信息披露指定媒体上公开说明未采取上述稳定股价措施的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉; 如本人未能履行上述稳定股价的承诺, 则公司有权自董事会或股东大会审议通过股价稳定方案的决议公告之日起 12 个月届满后将对本人的现金分红(如有)、薪酬予以扣留, 同时本人持有的公司股份(如有)不得转让, 直至履行增持义务。(3) 在稳定股价具体方案的实施期间内, 如公司股票连续 20 个交易日收盘价高于每股净资产, 本承诺人可自行决策是否继续实施股价稳定措施。公司董事会公告稳定公司股价的预案后, 公司股票若连续 5 个交易日收盘价超过每股净资产时, 公司可以自行决策终止稳定公司股价事宜。	2021 年 10 月 27 日	是	自公司上市之日起三年内	是	不适用	不适用
与首次公开发行	其他	ZHENGYU YUAN (袁征宇)、李	公司就上市后三年内公司股价连续 20 个交易日低于最近一期经审计的每股净资产时稳定公司股价措施, 承诺如下: (1) 若公	2021 年 10 月 27 日	是	自公司上市之日起三年内	是	不适用	不适用

<p>行相关的承诺</p>		<p>峙乐、袁红、王星海、赵东明</p>	<p>司董事会或股东大会审议通过的稳定股价措施包括在公司领取薪酬的董事(独立董事除外)、高级管理人员增持公司股票,本人将在具体股价稳定方案公告之日起 12 个月内通过证券交易所以集中竞价方式及/或其他合法方式增持公司股票,用于股票增持的资金不少于上一会计年度从公司处领取的税后薪酬的 20%(由于稳定股价措施中止导致稳定股价方案终止时实际增持金额低于上述标准的除外),如单一会计年度累计用于增持公司股票的资金金额达到上一会计年度自公司所获得税后薪酬的 30%,本承诺人可自行决策是否继续增持;增持后公司股权分布应当符合上市条件;增持股份行为及信息披露应符合《公司法》、《证券法》及其他相关法律、行政法规的规定。(2)在公司就稳定股价的具体方案召开的董事会、股东大会上,将对制定公司稳定股价方案的相关议案投赞成票。(3)在《稳定公司股价的预案》规定的启动股价稳定措施的前提条件满足时,如本人未能按照上述预案采取稳定股价的具体措施,将在公司股东大会及信息披露指定媒体上公开说明未采取上述稳定股价措施的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉;如本人未能履行上述稳定股价的承诺,则公司有权自董事会或股东大会审议通过股价稳定方案的决议公告之日起 12 个月届满后将对本人的现金分红(如有)、薪酬予以扣留,同时本人持有的公司股份(如有)不得转让,直至履行增持义务。(4)在稳定股价具体方案的实施期间内,</p>						
---------------	--	----------------------	--	--	--	--	--	--	--

			如公司股票连续 20 个交易日收盘价高于每股净资产,本承诺人可自行决策是否继续实施股价稳定措施。公司董事会公告稳定公司股价的预案后,公司股票若连续 5 个交易日收盘价超过每股净资产时,公司可以自行决策终止稳定公司股价事宜。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司	(1) 如公司招股说明书中存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的,公司将依法回购首次公开发行的全部新股(如公司上市后发生除权事项的,上述回购数量相应调整)。公司将在有权部门出具有关违法事实的认定结果后及时进行公告,并根据相关法律法规及《公司章程》的规定及时召开董事会审议股份回购具体方案,并提交股东大会。公司将根据股东大会决议及有权部门的审批启动股份回购措施。公司承诺回购价格将按照发行价格加股票上市日至回购股票公告日期期间的银行同期存款利息,或中国证券监督管理委员会认可的其他价格。若公司股票有派息、送股、资本公积转增股本等除权、除息事项的,购回价格将相应进行调整。(2) 如公司违反上述承诺,公司将在股东大会及信息披露指定媒体上公开说明未采取上述股份回购措施的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉,并按有权部门认定的实际损失向投资者进行赔偿。	2021 年 10 月 27 日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发	其他	Genie Pharma 及盟科香港	如公司招股说明书中存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的,	2021 年 10 月 27 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

行相关的承诺			承诺人将督促公司依法回购首次公开发行的全部新股。购回价格将按照发行价格加股票上市日至回购股票公告日期期间的银行同期存款利息，或中国证监会认可的其他价格。若公司股票有派息、送股、资本公积转增股本等除权、除息事项的，购回价格将相应进行调整。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司	(1) 保证公司本次公开发行上市不存在任何欺诈发行的情形。(2) 如公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，本承诺人将在中国证监会等有权部门确认后 5 个工作日内启动股份购回程序，购回公司本次公开发行的全部新股。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	Genie Pharma 及盟科香港	(1) 保证公司本次公开发行上市不存在任何欺诈发行的情形。(2) 如公司不符合发行上市条件，以欺骗手段骗取发行注册并已经发行上市的，本承诺人将在中国证监会等有权部门确认后 5 个工作日内以电子邮件或其他书面或口头方式督促公司启动股份购回程序，购回公司本次公开发行的全部新股。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司	就关于摊薄即期回报采取填补措施做出如下承诺：(1) 迅速提升公司整体实力，提升公司核心竞争力。(2) 加强内部控制，提高经营效率，降低营业成本，从而进一步提升公司的盈利能力。(3) 加强募集资金管理，保证募集资金到位后，公司将严格按照公司募集资金使用和管理制度对募集资金进行使用管理，同时合理安排募集资金投入过程中的时间进度安排，将短期闲置的资	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			金用作补充营运资金,提高该部分资金的使用效率,节约财务费用,从而进一步提高公司的盈利能力。(4)加快募投项目进度,尽量缩短募集资金投资项目收益实现的时间,从而在未来达产后可以增加股东的分红回报。(5)重视对股东的回报,保障股东的合法权益。公司已在本次发行后适用的公司章程中对利润分配政策进行了详细规定,公司将严格按照本次发行后适用的公司章程的规定进行利润分配,优先采用现金分红方式进行利润分配。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	Genie Pharma 及盟科香港	就关于摊薄即期回报采取填补措施做出如下承诺:(1)本承诺人承诺将严格执行关于上市公司治理的各项法律、法规及规章制度,保护公司和公众股东的利益,不越权干预公司的经营管理活动;(2)本承诺人承诺不以任何方式侵占公司的利益。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	董事、高级管理人员	就关于摊薄即期回报采取填补措施做出如下承诺:(1)本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益,也不采用其他方式损害公司利益。(2)本人承诺对本人的职务消费行为进行约束。(3)本人承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动。(4)本人承诺由董事会或薪酬委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。(5)若公司本次发行上市后推出股权激励计划,本人承诺拟公布的公司股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公	其他	公司	公司承诺将遵守并执行《上海盟科药业股份有限公司章程(草案)》及关于公司上市并	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用

发行相关的承诺			实现盈利后三年股东分红回报规划确定的利润分配政策，履行利润分配决策程序，并实施利润分配。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司及公司董事、监事、高级管理人员	如中国证券监督管理委员会、上海证券交易所或其他有权部门认定公司招股说明书及其他信息披露资料有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券发行和交易中遭受损失的，本承诺人将依法赔偿投资者损失。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司、全体首发前股东、董事、监事、高级管理人员、核心技术人员	如在实际执行过程中，本承诺人违反公司首次公开发行上市时已作出的公开承诺的，则采取或接受以下约束措施：1、本承诺人将在股东大会及中国证券监督管理委员会指定报刊上公开说明未能履行相关承诺的具体原因，并向公司股东和社会公众投资者道歉。2、如因本承诺人未能履行相关承诺而给公司或者其他投资者造成损失的，本承诺人将根据相关法律法规规定及监管部门要求承担相应的法律责任、赔偿责任或采取相关替代措施。3、如该违反的承诺属于可以继续履行的，本承诺人将继续履行该承诺。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	Genie Pharma、盟科香港	1、截至本承诺函签署之日，本企业及本企业控制的其他企业不存在从事与公司及其控股子公司的业务竞争或可能竞争且对公司及其控股子公司构成重大不利影响的业务活动。本企业亦不会在中国境内外从事、或直接/间接地以任何方式通过控制的其他企业从事与公司及其控股子公司所从事的业务竞争或可能竞争且对公司及其控股子公司构成重大不利影响的业务活动。2、如	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			果未来本企业及本企业控制的其他企业从事的业务与公司及其控股子公司的主营业务构成竞争关系且对公司及其控股子公司造成重大不利影响的,本企业承诺公司有权按照自身情况和意愿,采用必要的措施解决所构成重大不利影响的同业竞争情形(包括但不限于出售、转让等)。3、本企业保证不利用所持有的公司股份,从事或参与从事任何有损于公司或公司其他股东合法权益的行为。4、如出现因本企业及本企业控制的其他企业违反上述承诺而导致公司及其控股子公司的权益受到损害的情况,上述相关主体将依法承担相应的赔偿责任。5、上述承诺自公司首次公开发行股票并于科创板上市之日起生效,在本企业作为公司持股5%以上的主要股东期间持续有效。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	Genie Pharma、盟科香港	1、本企业将尽可能规范本企业及本企业控制的其他企业与公司之间的关联交易。2、对于无法避免或者有合理原因而发生的关联交易,本企业及本企业控制的其他企业将根据有关法律、法规和规范性文件以及公司章程的规定,遵循平等、自愿、等价和有偿的一般商业原则,与公司签订关联交易协议,并确保关联交易的价格公允,原则上不偏离市场独立第三方的价格或收费的标准,以维护公司及其他股东的利益。3、本企业保证不利用在公司中的地位 and 影响,通过关联交易损害公司及其他股东的合法权益。本企业保证不利用本企业在公司中的地位 and 影响,违规占用或转移公司的资金、资产及其他资源,或要求公司违规提供担保。4、	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			本承诺自公司首次公开发行股票并于科创板上市之日起生效,在本企业作为公司的主要股东期间持续有效。						
与首次公开发行相关的承诺	其他	全体首发前股东(除盟科香港、新沂优迈、李峙乐、袁红、王星海)	本承诺人对公司的股权投资系以获取投资收益为目的,本承诺人未向公司派驻任何管理人员,亦不直接参与公司的日常经营管理,本承诺人从未谋求公司的控制权。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	盟科香港	本承诺人承诺,在本承诺人持有公司的股份期间,本承诺人不会与公司的任何其他股东通过协议或其他安排等方式在公司董事会/股东大会上采取一致行动,共同扩大在公司董事会/股东大会上的表决权,本承诺人将不会通过任何形式谋求对公司的实际控制。	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行相关的承诺	其他	公司	(1)本公司已在招股说明书中真实、准确、完整的披露了股东信息。(2)截至本承诺函出具之日,本公司不存在股权代持、委托持股等情形,不存在股权争议或潜在纠纷等情形。(3)本公司不存在法律法规规定禁止持股的主体直接或间接持有公司股份的情形。(4)宁波祺睿持有本公司1,503.0324万股股份,占本公司总股本的2.86%。宁波祺睿的执行事务合伙人为国药中金(上海)私募股权投资管理有限公司,由中金资本运营有限公司持股51.00%,中金资本运营有限公司为保荐人中国国际金融股份有限公司的全资子公司。北京华盖信诚远航医疗产业投资合伙企业(有限合伙)(以下简称“华盖信诚”)持有公司3,798.9483万股股份,占本公司总股本的7.23%。持有华盖信诚	2021年10月27日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			6.52%份额的有限合伙人中金启融（厦门）股权投资基金合伙企业（有限合伙）的执行事务合伙人为中金资本。此外，本公司股东华盖信诚、珠海君联嘉誉股权投资合伙企业（有限合伙）、杭州清科易聚投资管理合伙企业（有限合伙）及百富（常州）健康医疗投资中心（有限合伙）等向上逐层穿透，还存在中金公司及海尔集团（青岛）金盈控股有限公司少量持股的情况。除上述情形外本次发行的中介机构或其负责人、高级管理人员、经办人员不存在直接或间接持有本公司股份或其他权益的情形。（5）本公司不存在以公司股权进行不当利益输送情形。（6）若本公司违反上述承诺，将承担由此产生的一切法律后果。						
与股权激励相关的承诺	其他	2023 年限制性股票激励首次授予对象	若公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或归属权益安排的，激励对象应当自信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由本激励计划所获得的全部利益返还公司。	2023 年 5 月 17 日	是	自限制性股票授予之日起 60 个月	是	不适用	不适用
	其他	公司	1、本公司不为本激励计划的激励对象通过本计划获得限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。2、本激励计划相关信息披露文件不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。	2023 年 5 月 17 日	是	自限制性股票授予之日起 60 个月	是	不适用	不适用

二、报告期内控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

适用 不适用

三、违规担保情况

适用 不适用

四、半年报审计情况

适用 不适用

五、上年年度报告非标准审计意见涉及事项的变化及处理情况

适用 不适用

六、破产重整相关事项

适用 不适用

七、重大诉讼、仲裁事项

本报告期公司有重大诉讼、仲裁事项 本报告期公司无重大诉讼、仲裁事项

八、上市公司及其董事、监事、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

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

(二) 资产收购或股权收购、出售发生的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

4、涉及业绩约定的，应当披露报告期内的业绩实现情况

适用 不适用

(三) 共同对外投资的重大关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

(四) 关联债权债务往来

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

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

适用 不适用

(六) 其他重大关联交易

适用 不适用

(七) 其他

适用 不适用

十一、 重大合同及其履行情况

(一) 托管、承包、租赁事项

适用 不适用

(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

单位:元 币种:人民币

出租方名称	租赁方名称	租赁资产情况	租赁资产涉及金额	租赁起始日	租赁终止日	租赁收益	租赁收益确定依据	租赁收益对公司影响	是否关联交易	关联关系
上海爱普生物有限公司	公司、盟科医药技术(上海)有限公司	上海自由贸易试验区爱迪生路53号1幢108室、1幢2-4层、2幢	6,962,319.61	2021-03-25	2031-03-24	不适用	公允价值	没有重大影响	否	

租赁情况说明

本公司披露报告期内发生金额在人民币 100 万元以上较大的租赁合同。

(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	扣除发行费用后募集资金净额 (1)	招股书或募集说明书中募集资金承诺投资总额 (2)	超募资金总额 (3) = (1) - (2)	截至报告期末累计投入募集资金总额 (4)	其中：截至报告期末超募资金累计投入总额 (5)	截至报告期末募集资金累计投入进度 (%) (6) = (4)/(1)	截至报告期末超募资金累计投入进度 (%) (7) = (5)/(3)	本年度投入金额 (8)	本年度投入金额占比 (%) (9) = (8)/(1)	变更用途的募集资金总额
首次公开发行股票	2022年8月2日	1,060,800,000.00	959,727,898.12	959,727,898.12	-	551,504,805.84	-	57.46	不适用	146,817,807.80	15.30	139,176,600.00
合计	/	1,060,800,000.00	959,727,898.12	959,727,898.12	-	551,504,805.84	-	57.46	/	146,817,807.80	/	139,176,600.00

(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书中的承诺投资项目	是否涉及变更投向	募集资金计划投资总额(1)	本年投入金额	截至报告期末累计投入募集资金总额(2)	截至报告期末累计投入进度(%) (3)=(2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	是否已结项	投入进度是否符合计划的进度	投入进度未达计划的具体原因	本年实现的效益	本项目已实现的效益或者研发成果	项目可行性是否发生重大变化,如是,请说明具体情况	节余金额
首次公开发行股票	创新药研发项目	研发	是	是	909,010,000.00	146,817,807.80	500,786,907.72	55.09	2026年3月	否	是	不适用	不适用	不适用	否	不适用
首次公开发行股票	营销渠道升级及学术推广项目	运营管理	是	否	40,717,898.12		40,717,898.12	100.00	不适用	否	是	不适用	不适用	不适用	否	不适用
首次公开发行股票	补充流动资金项目	补流还贷	是	否	10,000,000.00		10,000,000.00	100.00	不适用	否	是	不适用	不适用	不适用	否	不适用
合计					959,727,898.12	146,817,807.80	551,504,715.84	57.46								

							805.84												
--	--	--	--	--	--	--	--------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

2、超募资金明细使用情况

适用 不适用

(三) 报告期内募投变更或终止情况

适用 不适用

单位：元

变更前项目名称	变更时间 (首次公告披露时间)	变更类型	变更/终止前项目募集资金投资总额	变更/终止前项目已投入募投资金总额	变更后项目名称	变更/终止原因	变更/终止后用于补流的募集资金金额	决策程序及信息披露情况说明
创新药研发项目	2023年12月20日	子项目变更	909,010,000.00	238,671,789.96	创新药研发项目	提高募集资金使用效率，加快公司核心产品 MRX-4 针对复杂性皮肤和软组织感染适应症的上市速度，提升公司商业价值	0	经 2023 年 12 月 18 日召开的第二届董事会第一次会议、第二届监事会第一次会议审议通过； 经 2024 年 1 月 5 日召开的 2024 年度第一次临

(四) 报告期内募集资金使用的其他情况

1、募集资金投资项目先期投入及置换情况

适用 不适用

2、用闲置募集资金暂时补充流动资金情况

适用 不适用

3、对闲置募集资金进行现金管理，投资相关产品情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

董事会审议日期	募集资金用于现金管理的有效审议额度	起始日期	结束日期	报告期末现金管理余额	期间最高余额是否超出授权额度
2023年8月16日	900,000,000.00	2023年8月16日	2024年8月15日	340,000,000.00	否

其他说明

无

4、其他

适用 不适用

本公司于2024年3月26日分别召开了第二届董事会第二次会议和第二届监事会第二次会议，审议通过了《关于部分募集资金投资项目延期的议案》，公司本次部分募投项目延期未改变募投项目投资总额、实施主体和投资内容等，不会对募投项目的实施造成实质性影响，该事项无需提交股东大会审议。

详见公司2024年3月28日披露的《关于部分募集资金投资项目延期的公告》（公告编号：2024-007）

十三、 其他重大事项的说明适用 不适用**第七节 股份变动及股东情况****一、股本变动情况****(一) 股份变动情况表**

1、股份变动情况表

单位：万股

	本次变动前		本次变动增减(+,-)					本次变动后	
	数量	比例(%)	发行新	送股	公积金	其他	小计	数量	比例(%)

			股	转	股				
一、有限售条件股份	30,990.2576	47.30				- 173.9808	- 173.9808	30,816.2768	47.03
1、国家持股									
2、国有法人持股	430.8800	0.66				89.1200	89.1200	520.0000	0.79
3、其他内资持股	2,152.5645	3.28						2,152.5645	3.28
其中：境内非国有法人持股	1,521.7545	2.32						1,521.7545	2.32
境内自然人持股	630.8100	0.96						630.8100	0.96
4、外资持股	28,406.8131	43.36				- 263.1008	- 263.1008	28,143.7123	42.95
其中：境外法人持股	28,406.8131	43.36				- 263.1008	- 263.1008	28,143.7123	42.95
境外自然人持股									
二、无限售条件流通股份	34,530.7508	52.70				173.9808	173.9808	34,704.7316	52.97
1、人民币普通股	34,530.7508	52.70				173.9808	173.9808	34,704.7316	52.97
2、境内上市的外资股									
3、境外上市的外资股									
4、其他									
三、股份总数	65,521.0084	100.00						65,521.0084	100.00

2、股份变动情况说明

√适用 □不适用

2024年4月23日，公司首次公开发行部分限售股上市流通，共涉及限售股股东1名（Exceed Trench Limited），其持有公司263.1008万股股份，限售期为自2021年4月23日起36个月或公司股票上市之日起12个月（以孰晚为准），占公司股份总数的0.4016%。相关公告详见本公司于2024年4月13日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《上海盟科药业股份有限公司首次公开发行部分限售股上市流通公告》（公告编号：2024-015）。

报告期内，中国中金财富证券有限公司转融通归还公司股份 89.12 万股。

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

适用 不适用

4、 公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

适用 不适用

(二) 限售股份变动情况

适用 不适用

单位：股

股东名称	期初限售股数	报告期解除限售股数	报告期增加限售股数	报告期末限售股数	限售原因	解除限售日期
Exceed Trench Limited	2,631,008	2,631,008	0	0	首次公开发行限售股份	2024年4月23日
合计	2,631,008	2,631,008	0	0	/	/

二、 股东情况

(一) 股东总数：

截至报告期末普通股股东总数(户)	12,889
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）	0
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数（户）	0

存托凭证持有人数量

适用 不适用

(二) 截至报告期末前十名股东、前十名无限售条件股东持股情况表

前十名股东同时通过普通证券账户和证券公司客户信用交易担保证券账户持股的情形

适用 不适用

单位：股

前十名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）								
股东名称 （全称）	报告期内增 减	期末持股数 量	比例 （%）	持有有限售 条件股份数 量	包含转融通 借出股份的 限售股份数 量	质押、 标记或 冻结情 况		股东 性质
						股 份 状 态	数 量	
Genie Pharma	0	71,572,817	10.92	71,572,817	71,572,817	无	0	境外 法人

MicuRx (HK) Limited	0	70,756,084	10.80	70,756,084	70,756,084	无	0	境外法人
Best Idea International Limited	0	68,752,718	10.49	68,752,718	68,752,718	无	0	境外法人
JSR Limited	0	38,579,770	5.89	38,579,770	38,579,770	无	0	境外法人
华盖资本有限责任公司—北京华盖信诚远航医疗产业投资合伙企业(有限合伙)	-3,440,229	29,320,254	4.47	0	0	无	0	其他
珠海君联嘉誉股权投资合伙企业(有限合伙)	-2,337,434	25,423,015	3.88	0	0	无	0	其他
GP TMT Holdings Limited	0	18,371,317	2.80	18,371,317	18,371,317	无	0	境外法人
新沂优迈科斯财务咨询中心(有限合伙)	0	15,217,545	2.32	15,217,545	15,217,545	无	0	其他
SILKY HERO LIMITED	0	13,404,417	2.05	13,404,417	13,404,417	无	0	境外法人
招商银行股份有限公司—汇添富医疗服务灵活配置混合型证券投资基金	未知	11,631,880	1.78	0	0	无	0	其他
前十名无限售条件股东持股情况(不含通过转融通出借股份)								
股东名称		持有无限售条件流通股的数量		股份种类及数量				
				种类	数量			
华盖资本有限责任公司—北京华盖信诚远航医疗产业投资合伙企业(有限合伙)		29,320,254		人民币普通股	29,320,254			
珠海君联嘉誉股权投资合伙企业(有限合伙)		25,423,015		人民币普通股	25,423,015			
招商银行股份有限公司—汇添富医疗服务灵活配置混合型证券投资基金		11,631,880		人民币普通股	11,631,880			
上海百奥财富医疗投资合伙企业(有限合伙)		10,151,445		人民币普通股	10,151,445			
南京同兴赢典投资管理有限公司—南京同兴赢典壹号投资管理中心(有限合伙)		9,185,659		人民币普通股	9,185,659			
浙江华海药业股份有限公司		8,307,401		人民币普通股	8,307,401			
赵吉		7,800,000		人民币普通股	7,800,000			
中国民生银行股份有限公司—汇添富达欣灵活配置混合型证券投资基金		7,664,095		人民币普通股	7,664,095			

盈科创新资产管理有限公司—淄博盈科吉运创业投资合伙企业（有限合伙）	6,607,512	人民币普通股	6,607,512
赵建平	5,800,000	人民币普通股	5,800,000
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	1) 金浦产业投资基金管理有限公司为 JSR Limited 和 GP TMT Holdings Limited 管理人的第一大股东（持股 30%），两者存在关联关系； 2) 公司未知以上前十名无限售条件股东之间是否存在关联关系或一致行动关系。		
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	无		

持股 5%以上股东、前 10 名股东及前 10 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 10 名股东及前 10 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

单位：股

序号	有限售条件股东名称	持有的有限售条件股份数量	有限售条件股份可上市交易情况		限售条件
			可上市交易时间	新增可上市交易股份数量	
1	Genie Pharma	71,572,817	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
2	MicRx (HK) Limited	70,756,084	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
3	Best Idea International Limited	68,752,718	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
4	JSR Limited	38,579,770	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
5	GP TMT Holdings Limited	18,371,317	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
6	新沂优迈科斯财务咨询中心（有限合伙）	15,217,545	2025.8.5	0	公司股票上市之日起 36 个月
7	SILKY LIMITED HERO	13,404,417	2024.7.15	0	自 2021 年 7 月 13 日起 36 个月内或自股票上市之日起 12 个月内（以孰晚为准）
8	中国中金财富证券有限公司	5,200,000	2024.8.5	0	公司股票上市之日起 24 个月

9	李峙乐	2,536,714	2026.7.1	0	上市之日起 3 个完整会计年度并承诺延长 6 个月
10	王星海	2,040,028	2026.7.1	0	上市之日起 3 个完整会计年度并承诺延长 6 个月
上述股东关联关系或一致行动的说明		1) 金浦产业投资基金管理有限公司为 JSR Limited 和 GPTMT Holdings Limited 管理人的第一大股东（持股 30%），两者存在关联关系； 2) 李峙乐任 MicuRx (HK) Limited 董事； 3) 新沂优迈科斯财务咨询中心（有限合伙）为王星海实际控制的合伙企业。			

截至报告期末公司前十名境内存托凭证持有人情况表

适用 不适用

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

适用 不适用

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

适用 不适用

前十名有限售条件存托凭证持有人持有数量及限售条件

适用 不适用

(三) 截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

适用 不适用

(四) 战略投资者或一般法人因配售新股/存托凭证成为前十名股东

适用 不适用

1) 董事、监事、高级管理人员和核心技术人员情况

(一) 现任及报告期内离任董事、监事、高级管理人员和核心技术人员持股变动情况

适用 不适用

单位：股

姓名	职务	期初持股数	期末持股数	报告期内股份增减变动量	增减变动原因
ZHENG YU YUAN (袁征宇)	董事长、总经理	0	300,000	300,000	二级市场增持
李峙乐	董事、副总经理、首席财务官、董事会秘书	2,536,714	2,636,714	100,000	二级市场增持
王星海	副总经理	2,040,028	2,100,028	60,000	二级市场增持

袁红	副总经理	1,731,358	1,801,358	70,000	二级市场增持
赵东明	副总经理	0	39,800	39,800	二级市场增持

其它情况说明

适用 不适用

(二) 董事、监事、高级管理人员和核心技术人员报告期内被授予的股权激励情况

1. 股票期权

适用 不适用

2. 第一类限制性股票

适用 不适用

3. 第二类限制性股票

适用 不适用

(三) 其他说明

适用 不适用

2) 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

3) 存托凭证相关安排在报告期的实施和变化情况

适用 不适用

4) 特别表决权股份情况

适用 不适用

第八节 优先股相关情况

适用 不适用

第九节 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

第十节 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

2024 年 6 月 30 日

编制单位：上海盟科药业股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024 年 6 月 30 日	2023 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金	七、1	148,462,125.93	166,314,945.10
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	628,423,520.40	786,984,996.15
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	七、5	23,753,117.18	21,978,251.63
应收款项融资			
预付款项	七、8	30,518,666.74	32,087,443.29
应收保费			
应收分保账款			
应收分保合同准备金			
其他应收款	七、9	306,413.60	190,956.09
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、10	42,589,170.63	37,519,805.60
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产	七、13	22,327,038.09	9,178,596.51
流动资产合计		896,380,052.57	1,054,254,994.37
非流动资产：			
发放贷款和垫款			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资			
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产	七、21	6,797,410.85	7,523,446.14

在建工程			
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产	七、25	73,277,083.57	78,683,434.40
无形资产	七、26	1,809,254.39	1,931,475.58
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用	七、28	20,096,541.27	21,748,422.10
递延所得税资产	七、29		
其他非流动资产	七、30	4,489,894.91	4,423,180.96
非流动资产合计		106,470,184.99	114,309,959.18
资产总计		1,002,850,237.56	1,168,564,953.55
流动负债：			
短期借款			
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	七、36	59,339,424.55	79,631,325.78
预收款项			
合同负债	七、38	-	133,104.00
卖出回购金融资产款			
吸收存款及同业存放			
代理买卖证券款			
代理承销证券款			
应付职工薪酬	七、39	8,840,092.31	12,372,393.90
应交税费	七、40	902,633.99	5,815,470.73
其他应付款	七、41	8,425,326.41	14,167,343.66
其中：应付利息			
应付股利			
应付手续费及佣金			
应付分保账款			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债	七、43	30,914,374.09	24,528,304.70
其他流动负债			
流动负债合计		108,421,851.35	136,647,942.77
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款	七、45	161,950,000.00	114,960,000.00
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债	七、47	76,450,368.30	81,703,818.00
长期应付款			
长期应付职工薪酬			

预计负债			
递延收益	七、51	1,400,000.00	1,250,000.00
递延所得税负债	七、29		
其他非流动负债			
非流动负债合计		239,800,368.30	197,913,818.00
负债合计		348,222,219.65	334,561,760.77
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	655,210,084.00	655,210,084.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	七、55	1,549,487,186.77	1,531,856,666.57
减：库存股			
其他综合收益	七、57	15,205,275.10	10,906,723.36
专项储备			
盈余公积			
一般风险准备			
未分配利润	七、60	-1,565,274,527.96	-1,363,970,281.15
归属于母公司所有者权益（或股东权益）合计		654,628,017.91	834,003,192.78
少数股东权益			
所有者权益（或股东权益）合计		654,628,017.91	834,003,192.78
负债和所有者权益（或股东权益）总计		1,002,850,237.56	1,168,564,953.55

公司负责人：ZHENG YU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

母公司资产负债表

2024年6月30日

编制单位：上海盟科药业股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024年6月30日	2023年12月31日
流动资产：			
货币资金		46,086,109.98	25,540,591.30
交易性金融资产		386,214,280.82	589,969,545.21
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	十九、1	23,715,225.74	21,978,251.63
应收款项融资			
预付款项		17,028,885.64	25,801,846.55
其他应收款	十九、2	223,809,950.74	171,146,062.99
其中：应收利息			
应收股利			
存货		42,589,170.63	37,519,805.60
其中：数据资源			
合同资产			
持有待售资产			

一年内到期的非流动资产			
其他流动资产		17,694,618.09	9,178,596.51
流动资产合计		757,138,241.64	881,134,699.79
非流动资产：			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资	十九、3	527,485,004.93	513,868,084.06
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产		6,236,364.55	7,173,312.56
在建工程			
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产		72,492,049.21	78,029,640.67
无形资产		632,468.34	551,718.96
其中：数据资源			
开发支出			
其中：数据资源			
商誉			
长期待摊费用		20,096,541.27	21,748,422.10
递延所得税资产			
其他非流动资产		4,005,331.76	3,939,808.82
非流动资产合计		630,947,760.06	625,310,987.17
资产总计		1,388,086,001.70	1,506,445,686.96
流动负债：			
短期借款			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款		61,020,331.99	31,262,712.87
预收款项			
合同负债		-	133,104.00
应付职工薪酬		2,778,429.56	4,553,287.90
应交税费		457,598.23	722,617.57
其他应付款		128,388,637.51	178,856,830.16
其中：应付利息			
应付股利			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债		30,222,766.33	23,744,975.57
其他流动负债			
流动负债合计		222,867,763.62	239,273,528.07
非流动负债：			
长期借款		161,950,000.00	114,960,000.00
应付债券			
其中：优先股			
永续债			

租赁负债		76,450,368.37	81,740,530.34
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益		1,400,000.00	1,250,000.00
递延所得税负债			
其他非流动负债			
非流动负债合计		239,800,368.37	197,950,530.34
负债合计		462,668,131.99	437,224,058.41
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		655,210,084.00	655,210,084.00
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积		1,100,132,235.31	1,081,218,284.08
减：库存股			
其他综合收益			
专项储备			
盈余公积			
未分配利润		-829,924,449.60	-667,206,739.53
所有者权益（或股东权益）合计		925,417,869.71	1,069,221,628.55
负债和所有者权益（或股东权益）总计		1,388,086,001.70	1,506,445,686.96

公司负责人：ZHENGYU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

合并利润表

2024 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024 年半年度	2023 年半年度
一、营业总收入		60,738,238.45	42,110,171.77
其中：营业收入	七、61	60,738,238.45	42,110,171.77
利息收入			
已赚保费			
手续费及佣金收入			
二、营业总成本		267,528,409.42	184,852,221.21
其中：营业成本	七、61	11,230,464.78	7,865,572.56
利息支出			
手续费及佣金支出			
退保金			
赔付支出净额			
提取保险责任准备金净额			
保单红利支出			
分保费用			
税金及附加	七、62	66,178.35	119,441.11
销售费用	七、63	52,686,296.89	44,729,290.84

管理费用	七、64	31,291,313.88	30,085,060.67
研发费用	七、65	166,167,389.94	96,098,409.76
财务费用	七、66	6,086,765.58	5,954,446.27
其中：利息费用		5,017,813.52	5,332,220.54
利息收入		1,658,578.60	894,815.03
加：其他收益	七、67	291,127.34	198,462.76
投资收益（损失以“-”号填列）			
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
汇兑收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	七、70	9,930,647.60	21,489,403.45
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	27,506.67	114,058.34
资产减值损失（损失以“-”号填列）			
资产处置收益（损失以“-”号填列）	七、71		1,459.62
三、营业利润（亏损以“-”号填列）		-196,540,889.36	-120,938,665.27
加：营业外收入	七、74		
减：营业外支出	七、75	5,803.81	4,178,408.23
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-196,546,693.17	-125,117,073.50
减：所得税费用		4,757,553.64	5,543.30
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		-201,304,246.81	-125,122,616.80
（一）按经营持续性分类			
1. 持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-201,304,246.81	-125,122,616.80
2. 终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
（二）按所有权归属分类			
1. 归属于母公司股东的净利润（净亏损以“-”号填列）		-201,304,246.81	-125,122,616.80
2. 少数股东损益（净亏损以“-”号填列）			
六、其他综合收益的税后净额	七、77	4,298,551.74	12,150,057.27
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额			
1. 不能重分类进损益的其他综合收益		4,298,551.74	12,150,057.27

(1) 重新计量设定受益计划变动额			
(2) 权益法下不能转损益的其他综合收益			
(3) 其他权益工具投资公允价值变动			
(4) 企业自身信用风险公允价值变动			
2. 将重分类进损益的其他综合收益		4,298,551.74	12,150,057.27
(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		4,298,551.74	12,150,057.27
(7) 其他			
(二) 归属于少数股东的其他综合收益的税后净额			
七、综合收益总额		-197,005,695.07	-112,972,559.53
(一) 归属于母公司所有者的综合收益总额		-197,005,695.07	-112,972,559.53
(二) 归属于少数股东的综合收益总额		-	
八、每股收益：			
(一) 基本每股收益(元/股)		-0.31	-0.19
(二) 稀释每股收益(元/股)		-0.31	-0.19

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：/ 元，上期被合并方实现的净利润为：/ 元。

公司负责人：ZHENG YU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

母公司利润表

2024 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024 年半年度	2023 年半年度
一、营业收入	十九、4	63,509,618.45	42,110,171.77
减：营业成本	十九、4	11,230,464.78	7,865,572.56
税金及附加			-
销售费用		33,328,017.88	23,324,466.96
管理费用		16,529,526.86	17,503,104.66
研发费用		163,710,360.48	92,272,679.15
财务费用		4,405,555.47	4,309,721.29
其中：利息费用		4,994,357.02	4,965,809.27
利息收入		610,879.69	869,771.25
加：其他收益		195,613.27	113,937.79

投资收益（损失以“-”号填列）			
其中：对联营企业和合营企业的投资收益			
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		4,694,913.45	15,322,749.67
信用减值损失（损失以“-”号填列）		-1,908,125.97	195,344.70
资产减值损失（损失以“-”号填列）			
资产处置收益（损失以“-”号填列）			-1,000,000.00
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		-162,711,906.27	-88,533,340.69
加：营业外收入			
减：营业外支出		5,803.80	
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		-162,717,710.07	-88,533,340.69
减：所得税费用			
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		-162,717,710.07	-88,533,340.69
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		-162,717,710.07	-88,533,340.69
（二）终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
五、其他综合收益的税后净额			
（一）不能重分类进损益的其他综合收益			
1. 重新计量设定受益计划变动额			
2. 权益法下不能转损益的其他综合收益			
3. 其他权益工具投资公允价值变动			
4. 企业自身信用风险公允价值变动			
（二）将重分类进损益的其他综合收益			
1. 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			
7. 其他			
六、综合收益总额		-162,717,710.07	-88,533,340.69
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：ZHENG YU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

合并现金流量表

2024 年 1—6 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024年半年度	2023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		64,115,249.38	40,014,291.82
客户存款和同业存放款项净增加额			
向中央银行借款净增加额			
向其他金融机构拆入资金净增加额			
收到原保险合同保费取得的现金			
收到再保业务现金净额			
保户储金及投资款净增加额			
收取利息、手续费及佣金的现金			
拆入资金净增加额			
回购业务资金净增加额			
代理买卖证券收到的现金净额			
收到的税费返还		97,876.92	12,841,908.59
收到其他与经营活动有关的现金	七、78	2,467,876.12	2,160,262.75
经营活动现金流入小计		66,681,002.42	55,016,463.16
购买商品、接受劳务支付的现金		203,171,594.31	120,056,036.81
客户贷款及垫款净增加额			
存放中央银行和同业款项净增加额			
支付原保险合同赔付款项的现金			
拆出资金净增加额			
支付利息、手续费及佣金的现金			

支付保单红利的现金			
支付给职工及为职工支付的现金		58,159,385.94	54,024,865.02
支付的各项税费		25,453,031.73	1,011,946.15
支付其他与经营活动有关的现金	七、78	8,920,827.54	11,627,574.87
经营活动现金流出小计		295,704,839.52	186,720,422.85
经营活动产生的现金流量净额		-229,023,837.10	-131,703,959.69
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		1,234,647,835.83	2,074,068,301.00
取得投资收益收到的现金		15,829,820.78	19,118,156.84
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		28,000.00	-
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		1,250,505,656.61	2,093,186,457.84
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		48,000.00	6,013,008.93
投资支付的现金		1,052,318,049.88	1,797,824,861.76
质押贷款净增加额			
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流出小计		1,052,366,049.88	1,803,837,870.69
投资活动产生的现金流量净额		198,139,606.73	289,348,587.15
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金			
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金			
取得借款收到的现金		60,000,000.00	40,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金			
筹资活动现金流入小计		60,000,000.00	40,000,000.00
偿还债务支付的现金		7,000,000.00	52,737,141.02
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		2,666,195.59	2,112,452.32
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润			
支付其他与筹资活动有关的现金	七、78	7,400,435.60	7,820,878.73
筹资活动现金流出小计		17,066,631.19	62,670,472.07

筹资活动产生的现金流量净额		42,933,368.81	-22,670,472.07
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-1,063,665.66	290,768.46
五、现金及现金等价物净增加额		10,985,472.78	135,264,923.85
加：期初现金及现金等价物余额		137,476,653.15	151,086,840.53
六、期末现金及现金等价物余额		148,462,125.93	286,351,764.38

公司负责人：ZHENGYU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

母公司现金流量表

2024年1—6月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2024年半年度	2023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		64,416,312.28	40,014,291.82
收到的税费返还		89,613.27	12,841,908.59
收到其他与经营活动有关的现金		5,961,263.46	58,888,627.13
经营活动现金流入小计		70,467,189.01	111,744,827.54
购买商品、接受劳务支付的现金		204,493,101.99	91,167,254.14
支付给职工及为职工支付的现金		25,673,236.25	24,311,245.21
支付的各项税费		10,259,921.36	906,809.52
支付其他与经营活动有关的现金		9,230,957.38	3,118,633.41
经营活动现金流出小计		249,657,216.98	119,503,942.28
经营活动产生的现金流量净额		-179,190,027.97	-7,759,114.74
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		993,287,079.47	1,685,000,000.00
取得投资收益收到的现金		10,163,098.37	12,364,667.52
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额			
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		1,003,450,177.84	1,697,364,667.52
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		48,000.00	5,605,281.63
投资支付的现金		795,000,000.00	1,568,776,000.00

取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金		51,600,000.00	15,000,000.00
投资活动现金流出小计		846,648,000.00	1,589,381,281.63
投资活动产生的现金流量净额		156,802,177.84	107,983,385.89
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金			
取得借款收到的现金		60,000,000.00	40,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金			
筹资活动现金流入小计		60,000,000.00	40,000,000.00
偿还债务支付的现金		7,000,000.00	5,010,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		2,666,195.59	1,960,847.22
支付其他与筹资活动有关的现金		7,400,435.60	6,986,675.96
筹资活动现金流出小计		17,066,631.19	13,957,523.18
筹资活动产生的现金流量净额		42,933,368.81	26,042,476.82
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响			
五、现金及现金等价物净增加额		20,545,518.68	126,266,747.97
加：期初现金及现金等价物余额		25,540,591.30	102,732,618.73
六、期末现金及现金等价物余额		46,086,109.98	228,999,366.70

公司负责人：ZHENG YU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

合并所有者权益变动表

2024年1—6月

单位:元 币种:人民币

项目	2024年半年度														
	归属于母公司所有者权益											少数 股东 权益	所有者权益合计		
	实收资本(或股本)	其他权益工具			资本公积	减： 库存股	其他综合收益	专项 储备	盈 余 公 积	一 般 风 险 准 备	未分配利润			其他	小计
	优 先 股	永 续 债	其 他												
一、上年期末余额	655,210,084.00				1,531,856,666.57		10,906,723.36				-1,363,970,281.15		834,003,192.78		834,003,192.78
加：会计政策变更															
前期差错更正															
其他															
二、本年期初余额	655,210,084.00				1,531,856,666.57		10,906,723.36				-1,363,970,281.15		834,003,192.78		834,003,192.78
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					17,630,520.20		4,298,551.74				-201,304,246.81		-179,375,174.87		-179,375,174.87
（一）综合收益总额							4,298,551.74				-201,304,246.81		-197,005,695.07		-197,005,695.07
（二）所有者投入和减少资本					17,630,520.20								17,630,520.20		17,630,520.20
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					17,630,520.20								17,630,520.20		17,630,520.20
4. 其他															
(三) 利润分 配															
1. 提取盈余 公积															
2. 提取一般 风险准备															
3. 对所有 者(或股 东)的分 配															
4. 其他															
(四) 所有 者权益 内部结 转															
1. 资本公 积转增 资本(或 股本)															
2. 盈余公 积转增 资本(或 股本)															
3. 盈余公 积弥补 亏损															
4. 设定受 益计划 变动额 结转留 存收益															
5. 其他综 合收益 结转留 存收益															
6. 其他															
(五) 专项 储备															
1. 本期提 取															
2. 本期使 用															
(六) 其他															
四、本期 期末余 额	655,210,084.00				1,549,487,186.77		15,205,275.10						-1,565,274,527.96	654,628,017.91	654,628,017.91

项目	2023 年半年度														
	归属于母公司所有者权益											少数 股东 权益	所有者权益合计		
	实收资本(或股 本)	其他权益工具			资本公积	减： 库存 股	其他综合收益	专 项 储 备	盈 余 公 积	一 般 风 险 准 备	未分配利润			其 他	小计
优 先 股		永 续 债	其 他												
一、上年期末 余额	655,210,084.00				1,494,717,152.24		7,192,681.71				-942,845,828.50		1,214,274,089.45		1,214,274,089.45
加：会计政策 变更															
前期差 错更正															
其他															
二、本年期初 余额	655,210,084.00				1,494,717,152.24		7,192,681.71				-942,845,828.50		1,214,274,089.45		1,214,274,089.45
三、本期增减 变动金额（减 少以“-”号 填列）					17,478,057.55		12,150,057.27				-125,122,616.80		-95,494,501.98		-95,494,501.98
（一）综合收 益总额							12,150,057.27				-125,122,616.80		-112,972,559.53		-112,972,559.53
（二）所有者 投入和减少资 本					17,478,057.55								17,478,057.55		17,478,057.55
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					17,478,057.55								17,478,057.55		17,478,057.55
4. 其他															
（三）利润分 配															

1. 提取盈余公积																
2. 提取一般风险准备																
3. 对所有者（或股东）的分配																
4. 其他																
（四）所有者权益内部结转																
1. 资本公积转增资本（或股本）																
2. 盈余公积转增资本（或股本）																
3. 盈余公积弥补亏损																
4. 设定受益计划变动额结转留存收益																
5. 其他综合收益结转留存收益																
6. 其他																
（五）专项储备																
1. 本期提取																
2. 本期使用																
（六）其他																
四、本期期末余额	655,210,084.00				1,512,195,209.79		19,342,738.98							-1,067,968,445.30	1,118,779,587.47	1,118,779,587.47

公司负责人：ZHENG YU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

母公司所有者权益变动表

2024年1—6月

单位:元 币种:人民币

项目	2024年半年度										
	实收资本(或股本)	其他权益工具			资本公积	减:库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年期末余额	655,210,084.00				1,081,218,284.08					-667,206,739.53	1,069,221,628.55
加:会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	655,210,084.00				1,081,218,284.08					-667,206,739.53	1,069,221,628.55
三、本期增减变动金额(减少以“-”号填列)					18,913,951.23					-162,717,710.07	-143,803,758.84
(一)综合收益总额										-162,717,710.07	-162,717,710.07
(二)所有者投入和减少资本					18,913,951.23						18,913,951.23
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					18,913,951.23						18,913,951.23
4.其他											
(三)利润分配											
1.提取盈余公积											
2.对所有者(或股东)的分配											
3.其他											
(四)所有者权益内部结转											
1.资本公积转增资本(或股本)											
2.盈余公积转增资本(或股本)											
3.盈余公积弥补亏损											
4.设定受益计划变动额结转留存收益											
5.其他综合收益结转留存收益											
6.其他											
(五)专项储备											

2024 年半年度报告

1. 本期提取										
2. 本期使用										
(六) 其他										
四、本期期末余额	655,210,084.00				1,100,132,235.31				-829,924,449.60	925,417,869.71

项目	2023 年半年度										
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年期末余额	655,210,084.00				1,044,604,115.73					-318,567,884.32	1,381,246,315.41
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	655,210,084.00				1,044,604,115.73					-318,567,884.32	1,381,246,315.41
三、本期增减变动金额 (减少以“-”号填列)					16,599,236.20					-88,533,340.69	-71,934,104.49
(一) 综合收益总额										-88,533,340.69	-88,533,340.69
(二) 所有者投入和减少资本					16,599,236.20						16,599,236.20
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					16,599,236.20						16,599,236.20
4. 其他											
(三) 利润分配											
1. 提取盈余公积											
2. 对所有者 (或股东) 的分配											
3. 其他											
(四) 所有者权益内部结转											
1. 资本公积转增资本 (或股本)											
2. 盈余公积转增资本 (或股本)											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他											

(五) 专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
(六) 其他											
四、本期期末余额	655,210,084.00				1,061,203,351.93					-407,101,225.01	1,309,312,210.92

公司负责人：ZHENGYU YUAN 主管会计工作负责人：李峙乐 会计机构负责人：郭萃

三、公司基本情况

1. 公司概况

√适用 □不适用

上海盟科药业股份有限公司(以下简称“本公司”)的前身为上海盟科药业有限公司(以下简称“原公司”),由 MicuRx (HK) Limited(以下简称“盟科香港”)、上海张江生物医药产业创业投资有限公司(以下简称“张江生物”)、盟科医药技术(上海)有限公司(以下简称“盟科医药”)及上海源溯投资管理有限公司(以下简称“上海源溯”)于 2012 年 8 月 7 日在中华人民共和国上海市注册成立。

2020 年 12 月 10 日,原公司全体股东签订了《上海盟科药业股份有限公司创立大会暨 2020 年第一次临时股东大会决议》(以下简称“发起人股东大会决议”),本公司整体改制变更为股份有限公司。于 2020 年 12 月 21 日取得新营业执照,统一社会信用代码为 91310115599770596C。本次整体变更后,原公司各股东截止 2020 年 10 月 31 日在原公司中享有的全部股东权益按截至 2020 年 10 月 31 日的持股比例相应折为其持有的发起人股,各发起人持有的股比与其在原公司中持有的股比相同。

根据 2020 年 12 月 19 日本公司第一次临时股东大会作出决议,同意实施《2020 年股权激励计划》,并将公司注册资本从 500,000,000.00 元增加至 525,210,084.00 元,本次新增的 25,210,084.00 元由盟科香港及新沂优迈科斯财务咨询中心(有限合伙)(以下简称“新沂优迈”或“员工持股平台”)认缴并全部计入本公司注册资本。

根据中国证券监督管理委员会于 2022 年 6 月 9 日签发的证监许可[2022]1204 号文《关于同意上海盟科药业股份有限公司首次公开发行股票注册的批复》,本公司获准向境内投资者首次公开发行人民币普通股(A 股)130,000,000 股,并于 2022 年 8 月 5 日在上海证券交易所挂牌上市交易。于 2024 年 6 月 30 日,本公司的总股本为 655,210,084.00 元,每股面值 1 元(附注七、53)。

本集团批准的经营范围为药品进出口、药品生产、药品委托生产、药品批发、药品零售、技术推广服务、会议服务、承办展览展示。医药科技领域内(投资人体干细胞、基因诊断与治疗技术开发和应用除外)的技术开发、技术服务、技术咨询、技术转让、技术推广、技术交流(除依法须经批准的项目外,凭营业执照依法自主开展经营活动)。于 2024 上半年度,本集团的实际主营业务与上述经批准的经营范围相符。

本公司纳入合并范围的主要子公司详见附注十。

本财务报表由本公司董事会于 2024 年 8 月 27 日批准报出。

四、财务报表的编制基础

1. 编制基础

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

本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

本公司对自报告期末起 12 个月的持续经营能力进行了评估，未发现影响本公司持续经营能力的事项，本公司以持续经营为基础编制财务报表是合理的。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

适用 不适用

本集团根据生产经营特点确定具体会计政策和会计估计，主要体现在应收款项的预期信用损失的计量(附注五、11)、存货的计价方法(附注五、16)、固定资产折旧、无形资产摊销及使用权资产折旧(附注五、21，附注五、26，附注五、38)、开发支出资本化的判断标准(附注五、26)、以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债的计量(附注五、11)、收入的确认和计量(附注五、34)等。

本集团重要会计估计及其关键假设详见附注五、40。

1. 遵循企业会计准则的声明

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

2. 会计期间

本公司会计年度自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3. 营业周期

适用 不适用

本集团正常营业周期为一年。

4. 记账本位币

本公司的记账本位币为人民币。本公司子公司根据其经营所处的主要经济环境确定其记账本位币。本公司海外子公司 MicuRx Pharmaceuticals, Inc. (以下简称“盟科美国”)的记账本位币为美元。本公司海外子公司 Shanghai MicuRx Pharmaceuticals (Hong Kong) Co. Limited 的记账本位币为港币。本集团其余子公司的记账本位币均为人民币。本财务报表以人民币列示。

5. 重要性标准确定方法和选择依据

适用 不适用

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

参与合并的企业在合并前后均受同一方或相同的多方最终控制且该控制并非暂时性的，为同一控制下的企业合并。业务合并参照企业合并进行核算。

本集团支付的合并对价及取得的净资产均按账面价值计量，如被合并方是最终控制方以前年度从第三方收购来的，则以被合并方的资产、负债(包括最终控制方收购被合并方而形成的商誉)在最终控制方合并财务报表中的账面价值为基础。本集团取得的净资产账面价值与支付的合并对价账面价值的差额，调整资本公积(股本溢价)；资本公积(股本溢价)不足以冲减的，调整留存收益。为进行企业合并发生的直接相关费用于发生时计入当期损益。为企业合并而发行权益性证券或债务性证券的交易费用，计入权益性证券或债务性证券的初始确认金额

7. 控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

适用 不适用

编制合并财务报表时，合并范围包括本公司及全部子公司。

从取得子公司的实际控制权之日起，本集团开始将其纳入合并范围；从丧失实际控制权之日起停止纳入合并范围。对于同一控制下企业合并取得的子公司，自其与本公司同受最终控制方控制之日起纳入本公司合并范围，并将其在合并日前实现的净利润在合并利润表中单列项目反映。在编制合并财务报表时，子公司与本公司采用的会计政策或会计期间不一致的，按照本公司的会计政策和会计期间对子公司财务报表进行必要的调整。集团内所有重大往来余额、交易及未实现利润在合并财务报表编制时予以抵销。子公司的股东权益、当期净损益及综合收益中不归属于本公司所拥有的部分分别作为少数股东权益、少数股东损益及归属于少数股东的综合收益总额在合并财务报表中股东权益、净利润及综合收益总额项下单独列示。子公司少数股东分担的当期亏损超过了少数股东在该子公司期初所有者权益中所享有的份额的，其余额冲减少数股东权益。本公司向子公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，全额抵销归属于母公司股东的净利润；子公司向本公司出售资产所发生的未实现内部交易损益，按本公司对该子公司的分配比例在归属于母公司股东的净利润和少数股东损益之间分配抵销。子公司之间出售资产所发生的未实现内部交易损益，按照母公司对出售方子公司的分配比例在归属于母公司股东的净利润和少数股东损益之间分配抵销。

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

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

(a) 外币交易

外币交易按交易发生日的即期汇率将外币金额折算为记账本位币入账。

于资产负债表日，外币货币性项目采用资产负债表日的即期汇率折算为记账本位币。汇兑差额直接计入当期损益。以历史成本计量的外币非货币性项目，于资产负债表日采用交易发生日的即期汇率折算。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。

(b) 外币财务报表的折算

境外经营的资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算，股东权益中除未分配利润项目外，其他项目采用发生时的即期汇率折算。境外经营的利润表中的收入与费用项目，采用交易发生日的即期汇率折算。上述折算产生的外币报表折算差额，计入其他综合收益。境外经营的现金流量项目，采用现金流量发生日的即期汇率折算。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。

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。当本集团成为金融工具合同的一方时，确认相关的金融资产、金融负债或权益工具。

(a) 金融资产

(i) 分类和计量

本集团根据管理金融资产的业务模式和金融资产的合同现金流量特征，将金融资产划分为：

- (1) 以摊余成本计量的金融资产；
- (2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产；
- (3) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

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

债务工具

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

以摊余成本计量：

本集团管理此类金融资产的业务模式为以收取合同现金流量为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致，即在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。本集团对于此类金融资产按照实际利率法确认利息收入。此类金融资产主要包括货币资金、应收账款及其他应收款等。

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益：

本集团管理此类金融资产的业务模式为既以收取合同现金流量为目标又以出售为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致。此类金融资产按照公允价值计量且其变动计入其他综合收益，但减值损失或利得、汇兑损益和按照实际利率法计算的利息收入计入当期损益。此类金融资产主要包括应收款项融资等。

以公允价值计量且其变动计入当期损益：

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

(ii) 减值

本集团对于以摊余成本计量的金融资产以预期信用损失为基础确认损失准备。

本集团考虑在资产负债表日无须付出不必要的额外成本 and 努力即可获得的有关过去事项、当前状况以及对未来经济状况的预测等合理且有依据的信息，以发生违约的风险为权重，计算合同应收的现金流量与预期能收到的现金流量之间差额的现值的概率加权金额，确认预期信用损失。

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

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

金融工具自初始确认后已经发生信用减值的，处于第三阶段，本集团按照该工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备。

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

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

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

应收账款组合一 应收经销商款项
 应收账款组合二 应收关联方款项
 其他应收款组合一 应收关联方款项
 其他应收款组合二 应收押金和保证金
 其他应收款组合三 应收员工备用金
 其他应收款组合四 其他

对于划分为组合的应收账款，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。除此以外的划分为组合的其他应收款，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

本集团将计提或转回的损失准备计入当期损益。

(iii) 终止确认

金融资产满足下列条件之一的，予以终止确认：(1) 收取该金融资产现金流量的合同权利终止；(2) 该金融资产已转移，且本集团将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方；(3) 该金融资产已转移，虽然本集团既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，但是放弃了对该金融资产控制。

(b) 金融负债

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

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

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

(c) 金融工具的公允价值确定

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

负债特征相一致的输入值，并尽可能优先使用相关可观察输入值。在相关可观察输入值无法取得或取得不切实可行的情况下，使用不可观察输入值。

12. 应收票据

适用 不适用

13. 应收账款

适用 不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

适用 不适用

参考附注五、11

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

14. 应收款项融资

适用 不适用

15. 其他应收款

适用 不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

适用 不适用

参考附注五、11

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单项计提判断标准

适用 不适用

16. 存货

适用 不适用

存货类别、发出计价方法、盘存制度、低值易耗品和包装物的摊销方法

适用 不适用

(1) 分类

(2) 存货包括原材料、委托加工物资及产成品等，按成本与可变现净值孰低计量。

(3) 发出存货的计价方法

(4) 存货发出时的成本按加权平均法核算，产成品和委托加工物资的成本包括加工中实际耗用物资的成本、支付的加工费用及应负担的运杂费、税金等。

(5) 本集团的存货盘存制度采用永续盘存制。

存货跌价准备的确认标准和计提方法

适用 不适用

存货跌价准备按存货成本高于其可变现净值的差额计提。可变现净值按日常活动中，以存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的合同履约成本和销售费用以及相关税费后

的金额确定。在同一地区生产和销售且具有相同或类似最终用途的存货，本集团合并计提存货跌价准备。本集团根据库龄、保管状态、历史销售折扣情况及预计未来销售情况等因素计提存货跌价准备。

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

17. 合同资产

适用 不适用

18. 持有待售的非流动资产或处置组

适用 不适用

划分为持有待售的非流动资产或处置组的确认标准和会计处理方法

适用 不适用

终止经营的认定标准和列报方法

适用 不适用

19. 长期股权投资

适用 不适用

长期股权投资包括：本公司对子公司的长期股权投资。

子公司为本公司能够对其实施控制的被投资单位。

对子公司的投资，在公司财务报表中按照成本法确定的金额列示，在编制合并财务报表时按权益法调整后合并。

(1) 投资成本确定

同一控制下企业合并形成的长期股权投资，在合并日按照被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额及零孰低作为投资成本。

对于以企业合并以外的其他方式取得的长期股权投资，以支付现金取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款作为初始投资成本。

(2) 后续计量及损益确认方法

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

(3) 确定对被投资单位具有控制的依据

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

(4) 长期股权投资减值

对子公司的长期股权投资，当其可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额（附注五、27）。

20. 投资性房地产

(1). 如果采用成本计量模式的

适用 不适用

21. 固定资产

(1). 确认条件

适用 不适用

(a) 固定资产确认及初始计量

固定资产包括办公设备、实验与测试设备及运输工具等。

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

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

(b) 当固定资产的可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额（附注五、27）。

(c) 固定资产的处置

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

(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
办公设备	年限平均法	5 年	0.00%	20.00%
实验与测试设备	年限平均法	5 年	0.00%	20.00%
运输工具	年限平均法	5 年	0.00%	20.00%

固定资产折旧采用年限平均法并按其入账价值减去预计净残值后在预计使用寿命内计提。对计提了减值准备的固定资产，则在未来期间按扣除减值准备后的账面价值及依据尚可使用年限确定折旧额。

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

22. 在建工程

适用 不适用

在建工程按实际发生的成本计量。实际成本包括建筑成本、安装成本、符合资本化条件的借款费用以及其他为使在建工程达到预定可使用状态所发生的必要支出。在建工程在达到预定可使用状态时，转入固定资产并自次月起开始计提折旧。当在建工程的可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额（参考附注五、27）。

23. 借款费用

适用 不适用

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

无形资产包括软件，以成本计量。

(a) 软件

软件按使用年限 5 年平均摊销。

(b) 定期复核使用寿命和摊销方法

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

(c) 无形资产减值

当无形资产的可收回金额低于其账面价值时，账面价值减记至可收回金额(附注五、28)。

(2). 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

适用 不适用

本集团的研究开发支出主要包括本集团实施研究开发活动而耗用的材料、研发部门职工薪酬、研发使用的长期资产的折旧摊销等支出。

研究开发项目支出根据其性质以及研发活动最终形成无形资产是否具有较大不确定性，被分为研究阶段支出和开发阶段支出。

研究阶段的支出，于发生时计入当期损益；开发阶段的支出，同时满足下列条件的，予以资本化：

- 就完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；
- 管理层具有完成该无形资产并使用或出售的意图；
- 能够证明该无形资产将如何产生经济利益；
- 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；以及
- 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

不满足上述条件的开发阶段的支出，于发生时计入当期损益。以前期间已计入损益的开发支出不在以后期间重新确认为资产。

本集团的主营业务为新型抗菌素药物的研发与商业化，与新型抗菌素药物有关的研究与开发支出，在新药上市申请获得所在国家或地区药品监管部门批准后发生的部分可确认为资产。

27. 长期资产减值

适用 不适用

固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产及对子公司的长期股权投资等，于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试；尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少每年进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，

按其差额计提减值准备并计入资产减值损失。可收回金额为资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认，

如果难以对单项资产的可收回金额进行估计的，以该资产所属的资产组确定资产组的可收回金额。资产组是能够独立产生现金流入的最小资产组合。

上述资产减值损失一经确认，以后期间不予转回价值得以恢复的部分。

28. 长期待摊费用

适用 不适用

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

29. 合同负债

适用 不适用

30. 职工薪酬

(1)、短期薪酬的会计处理方法

适用 不适用

短期薪酬包括工资、奖金、津贴和补贴、职工福利费、医疗保险费、工伤保险费、生育保险费、住房公积金等。本集团在职工提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(2)、离职后福利的会计处理方法

适用 不适用

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

基本养老保险

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

(3)、辞退福利的会计处理方法

适用 不适用

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

预期在资产负债表日起一年内需支付的辞退福利，列示为应付职工薪酬。

(4)、其他长期职工福利的会计处理方法

适用 不适用

31. 预计负债

适用 不适用

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。本集团实施的股票期权计划及限制性股票计划均作为以权益结算的股份支付进行核算。

以权益结算的股份支付换取职工提供服务的，以授予职工权益工具的公允价值计量。授予后立即可行权的，在授予日按照公允价值计入当期损益，相应增加资本公积；完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的，在等待期内每个资产负债表日，本集团根据最新取得的可行权职工人数变动、是否达到规定业绩条件等后续信息对可行权权益工具数量作出最佳估计，并以此为基础，按照授予日的公允价值，将当期取得的服务计入当期损益。

对于最终未能达到可行权条件的股份支付，本集团不确认成本或费用，除非该可行权条件是市场条件或非可行权条件，此时无论是否满足市场条件或非可行权条件，只要满足所有可行权条件中的非市场条件，即视为可行权。

本集团所称职工包括与本集团订立劳动合同的所有人员，以及虽未与本集团订立劳动合同但由本集团正式任命且向本集团所提供服务和职工所提供类似服务的人员。

本集团修改股份支付计划条款时，如果修改增加了所授予权益工具的公允价值，本集团根据修改前后的权益工具在修改日公允价值之间的差额相应确认取得服务的增加。如果本集团按照有利于职工的方式修改可行权条件，本集团按照修改后的可行权条件核算；如果本集团以不利于职工的方式修改可行权条件，核算时不予以考虑，除非本集团取消了部分或全部已授予的权益工具。如果本集团取消了所授予的权益工具，则于取消日作为加速行权处理，将原本应在剩余等待期内确认的金额立即计入当期损益，同时确认资本公积。

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

(a) 本集团在客户取得相关商品或服务的控制权时，按预期有权收取的对价金额确认收入。向经销商销售

本集团生产药品制剂并销售予各地经销商。本集团将产品按照合同规定运至约定交货地点，在经销商签收且双方签署货物交接单后确认收入。本集团给予经销商的信用期与行业惯例一致，不存在重大融资成分。

本集团向经销商提供销售折扣，本集团按照期望值法确定折扣金额，按照合同对价扣除预计折扣金额后的净额确认收入。

(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

36. 政府补助

√适用 □不适用

政府补助为本集团从政府无偿取得的货币性资产，包括税费返还、财政补贴等。

政府补助在本集团能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。政府补助为货币性资产的，按照收到或应收的金额计量。

与资产相关的政府补助，是指本集团取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助。

与收益相关的政府补助，是指除与资产相关的政府补助之外的政府补助。

本集团将与资产相关的政府补助确认为递延收益，并在相关资产的使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入当期损益。与收益相关的政府补助，若用于补偿以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益；若用于补偿已经发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益。

本集团对同类政府补助采用相同的列报方式。

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

37. 递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

递延所得税资产和递延所得税负债根据资产和负债的计税基础与其账面价值的差额(暂时性差异)计算确认。对于按照税法规定能够于以后年度抵减应纳税所得额的可抵扣亏损，确认相应的递延所得税资产。对于商誉的初始确认产生的暂时性差异，不确认相应的递延所得税负债。对于既不影响会计利润也不影响应纳税所得额(或可抵扣亏损)，且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的非企业合并交易中产生的资产或负债的初始确认形成的暂时性差异，不确认相应的递延所得税资产和递延所得税负债。于资产负债表日，递延所得税资产和递延所得税负债，按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计量。

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

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

同时满足下列条件的递延所得税资产和递延所得税负债以抵销后的净额列示：

- 递延所得税资产和递延所得税负债与同一税收征管部门对本集团内同一纳税主体征收的所得税相关；
- 本集团内该纳税主体拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利。

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

租赁，是指在一定期间内，出租人将资产的使用权让与承租人以获取对价的合同。

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

本集团的使用权资产为租入的房屋及建筑物。使用权资产按照成本进行初始计量，该成本包括租赁负债的初始计量金额、租赁期开始日或之前已支付的租赁付款额、初始直接费用等，并扣除已收到的租赁激励。本集团能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；若无法合理确定租赁期届满时是否能够取得租赁资产所有权，则在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。当可收回金额低于使用权资产的账面价值时，本集团将其账面价值减记至可收回金额(附注五、26)。

对于租赁期不超过 12 个月的短期租赁和单项资产全新时价值较低的低价值资产租赁，本集团选择不确认使用权资产和租赁负债，将相关租金支出在租赁期内各个期间按照直线法计入当期损益或相关资产成本。

租赁发生变更且同时符合下列条件时，本集团将其作为一项单独租赁进行会计处理：(1) 该租赁变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；(2) 增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

当租赁变更未作为一项单独租赁进行会计处理时，除财政部规定的可以采用简化方法的合同变更外，本集团在租赁变更生效日重新确定租赁期，并采用修订后的折现率对变更后的租赁付款额进行折现，重新计量租赁负债。租赁变更导致租赁范围缩小或租赁期缩短的，本集团相应调减使用权资产的账面价值，并将部分终止或完全终止租赁的相关利得或损失计入当期损益。其他租赁变更导致租赁负债重新计量的，本集团相应调整使用权资产的账面价值。

对于就现有租赁合同达成的符合条件的租金减免，本集团选择采用简化方法，在达成协议解除原支付义务时将未折现的减免金额计入当期损益，并相应调整租赁负债。

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

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

(a) 所得税和递延所得税

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

如附注六、2 所述，本公司为高新技术企业。高新技术企业资质的有效期为三年，到期后需向相关政府部门重新提交高新技术企业认定申请。根据本公司的实际情况，本集团认为该本公司于未来年度能够持续取得高新技术企业认定，进而按照 15%的优惠税率计算其相应的递延所得税。

倘若本公司于高新技术企业资质到期后未能取得重新认定，则需按照 25%的法定税率计算所得税，进而将影响已确认的递延所得税资产、递延所得税负债及所得税费用。

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

(b) 开发支出资本化

在判断自研项目的开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)进行评估和判断。当研发项目同时满足资本化五项条件时，研发项目相关的临床试验费用相应确认为资产。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。本集团于各期间及末年度未有满足资本化确认条件的开发支出。

(c) 股份支付及股权激励工具公允价值

于每个资产负债表日，对于完成等待期内的服务的权益工具，本集团根据最新取得的可行权职工人数变动等后续信息，对可行权权益工具数量作出最佳估计以及对某些特定情形作出最佳判断。

集团采用评估模型确定股权激励工具于授予日的公允价值。公允价值的确定需要管理层对本集团未来现金流作出预测，同时，评估模型所使用的参数也需要管理层作出估计及假设，这些参数主要包括收入增长率、成本费用率、股价预计波动率、无风险利率、预计股息率、折现率。这些估计及假设的变化可能影响本集团对股权激励工具于授予日的公允价值以及应确认的股份支付成本的确定。

(d) 结构性存款的公允价值

对于本集团持有的结构性存款，本集团使用预期收益法确定其公允价值，关键参数为结构性存款的预期收益率。

(e) 长期资产减值

当有情况显示资产或资产组的账面价值不能收回时，本集团评估长期资产的减值。本集团考虑评估资产减值的因素包括但不限于业务或生产业绩显著低于预期、明显的负面行业或经济趋势，以及资产使用的重大改变或重大改变计划。

资产减值准备按单项资产或资产组计算并确认。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额计提减值准备并计入减值损失。可收回金额为资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认，如果难以对单项资产的可收回金额进行估计的，以该资产所属的资产组确定资产组的可收回金额。资产组是能够独立产生现金流入的最小资产组合。

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). 2024 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	应纳税增值额(应纳税额按应纳税销售额乘以适用税率扣除当期允许抵扣的进项税后的余额计)	13%及 6%
城市维护建设税	缴纳的增值税税额	5%及 7%
企业所得税	应纳税所得额	8.84%、15%、16.5%、21%及 25%
教育费附加	缴纳的增值税税额	3%
地方教育费附加	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 (%)
盟科药业	15
盟科医药	25
科瑞凯思	25
盟科新香港	16.50
盟科美国	21 及 8.84

2. 税收优惠

适用 不适用

于 2022 年度，本公司取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、国家税务总局上海市税务局联合颁发的《高新技术企业证书》(证书编号为 GR202231005458)，该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，2024 年度本公司适用的企业所得税税率为 15%(2023 年度：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
库存现金		
银行存款	148,462,125.93	166,314,945.10
其他货币资金		
存放财务公司存款		
合计	148,462,125.93	166,314,945.10
其中：存放在境外的 款项总额	98,342,042.23	138,109,858.18

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	628,423,520.40	786,984,996.15	/
其中：			
结构性存款	628,423,520.40	786,984,996.15	/
			/
指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			
其中：			
合计	628,423,520.40	786,984,996.15	/

其他说明：

√适用 □不适用

结构性存款的公允价值根据结构性存款的预期收益率确定。

于 2024 年 6 月 30 日，本集团持有的结构性存款的挂钩标的为欧元对美元汇率、美元对日元汇率、欧元对英镑汇率、英镑对美元汇率、澳元对美元汇率及上海金基准价等。

3、衍生金融资产

□适用 √不适用

4、应收票据**(1). 应收票据分类列示**

□适用 √不适用

(2). 期末公司已质押的应收票据

□适用 √不适用

(3). 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

□适用 √不适用

(4). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备:

适用 不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明:

适用 不适用

(5). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

适用 不适用

(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		
其中: 1 年以内分项		
6 个月以内	24,229,188.64	21,617,003.63
6 个月至 1 年	130,484.40	921,402.48
1 年以内小计	24,359,673.04	22,538,406.11
1 至 2 年		
2 至 3 年		
3 年以上		
合计	24,359,673.04	22,538,406.11

(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	24,359,673.04	100	606,555.86	2.49	23,753,117.18	22,538,406.11	100	560,154.48	2.49	21,978,251.63
其中：										
经销商客户	24,359,673.04	100	606,555.86	2.49	23,753,117.18	22,538,406.11	100	560,154.48	2.49	21,978,251.63
合计	24,359,673.04	/	606,555.86	/	23,753,117.18	22,538,406.11	/	560,154.48	/	21,978,251.63

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：经销商客户

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	应收账款	坏账准备	计提比例 (%)
组合-经销商客户	24,359,673.04	606,555.86	2.49
合计	24,359,673.04	606,555.86	2.49

按组合计提坏账准备的说明：

适用 不适用

参考附注五、11

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(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	
坏账准备	560,154.48	606,555.86	560,154.48			606,555.86
合计	560,154.48	606,555.86	560,154.48			606,555.86

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

(4). 本期实际核销的应收账款情况

适用 不适用

其中重要的应收账款核销情况

适用 不适用

应收账款核销说明：

适用 不适用

(5). 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
余额前五名的应收	11,303,779.23	-	11,303,779.23	46.40	281,464.10
合计	11,303,779.23	-	11,303,779.23	46.40	281,464.10

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

对本期发生损失准备变动的合同资产账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(4). 本期合同资产计提坏账准备情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无

(5). 本期实际核销的合同资产情况

适用 不适用

其中重要的合同资产核销情况

适用 不适用

合同资产核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

7、 应收款项融资

(1) 应收款项融资分类列示

适用 不适用

(2) 期末公司已质押的应收款项融资

适用 不适用

(3) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收款项融资

适用 不适用

(4) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

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	22,073,719.79	72.33	31,870,462.16	99.32
1 至 2 年	8,227,965.82	26.96	-	-
2 至 3 年	194,706.72	0.64	216,981.13	0.68
3 年以上	22,274.41	0.07		
合计	30,518,666.74	100.00	32,087,443.29	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：

账龄超过 1 年的预付款项主要分别为预付服务费和委托研发服务款，与该款项对应的服务尚未完成。

(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	4,787,214.59	15.69
供应商二	1,689,304.67	5.54
供应商三	1,394,464.61	4.57
供应商四	1,296,000.00	4.25
供应商五	1,140,283.02	3.74

合计	10,307,266.89	33.79
----	---------------	-------

其他说明

适用 不适用

9、其他应收款

项目列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	306,413.60	190,956.09
合计	306,413.60	190,956.09

其他说明：

适用 不适用

应收利息

(1). 应收利息分类

适用 不适用

(2). 重要逾期利息

适用 不适用

(3). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

(4). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无

(5). 本期实际核销的应收利息情况

适用 不适用

其中重要的应收利息核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

应收股利

(1). 应收股利

适用 不适用

(2). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

适用 不适用

(3). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

(4). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无

(5). 本期实际核销的应收股利情况

适用 不适用

其中重要的应收股利核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

其他应收款

(1). 按账龄披露

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1年以内		
其中：1年以内分项		
1年以内	201,062.27	67,162.22
1年以内小计	201,062.27	67,162.22
1至2年	18,166.04	82,337.60
2至3年	97,970.04	3,269.75
3年以上		44,900.00
合计	317,198.35	197,669.57

(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
应收押金和保证金	258,300.29	189,700.00
应收员工备用金	16,837.30	4,823.58
其他	42,060.76	3,145.99
合计	317,198.35	197,669.57

(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)	
2024年1月1日余额	6,713.48			6,713.48
2024年1月1日余额在本期				
—转入第二阶段				

一转入第三阶段				
一转回第二阶段				
一转回第一阶段				
本期计提	4,596.27			4,596.27
本期转回	525.00			525.00
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2024年6月30日余额	10,784.75			10,784.75

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	
坏账准备	6,713.48	4,596.27	525.00			10,784.75
合计	6,713.48	4,596.27	525.00			10,784.75

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
公司 1	79,000.00	24.91	应收押金和保证金	一年以内	2,686.00
公司 2	60,000.00	18.92	应收押金和保证金	二到三年	2,040.00
公司 3	50,000.00	15.76	应收押金和保证金	一年以内	1,700.00
公司 4	20,894.72	6.59	应收押金和保证金	一年以内	710.42
公司 5	15,000.00	4.73	应收押金和保证金	一年以内	510.00
合计	224,894.72	70.91	/	/	7,646.42

(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	9,495,088.68		9,495,088.68	10,600,449.44		10,600,449.44
库存商品	7,412,828.09		7,412,828.09	6,549,956.47		6,549,956.47
委托加工物资	25,681,253.86		25,681,253.86	20,369,399.69		20,369,399.69
合计	42,589,170.63		42,589,170.63	37,519,805.60		37,519,805.60

(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

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). 合同履行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

于 2024 年 06 月 30 日，本公司的原材料主要系为商业化生产药品康替唑胺（“MRX-1”）而储备的原材料，本公司的委托加工物资主要系为商业化销售而委托第三方生产的在产 MRX-I 原料药及制剂，本公司的产成品主要为可用于商业化用途的 MRX-1 药品。

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

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
合同取得成本		
应收退货成本		
待抵扣进项税额	17,694,618.09	3,039,573.07
预缴企业所得税	4,632,420.00	
待认证进项税额		6,139,023.44
合计	22,327,038.09	9,178,596.51

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

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

长期应收款核销说明:

适用 不适用

其他说明:

适用 不适用

17、长期股权投资**(1). 长期股权投资情况**

□适用 √不适用

(2). 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

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

20、投资性房地产

不适用

21、固定资产**项目列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
固定资产	6,797,410.85	7,523,446.14
固定资产清理		
合计	6,797,410.85	7,523,446.14

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	办公设备	实验与测试设备	运输工具	合计
一、账面原值：				
1. 期初余额	2,881,648.17	10,963,640.52	330,385.30	14,175,673.99
2. 本期增加金额	80,607.96	10,796.46	315,300.89	406,705.31
(1) 购置	80,607.96	10,796.46	315,300.89	406,705.31
(2) 在建工程转入				
(3) 企业合并增加				
(4) 外币报表折算 差额	1,374.59	58.80		1,433.39
3. 本期减少金额				
(1) 处置或报废				
4. 期末余额	2,963,630.72	10,974,495.78	645,686.19	14,583,812.69
二、累计折旧				
1. 期初余额	1,432,000.41	4,889,842.14	330,385.30	6,652,227.85
2. 本期增加金额	414,141.90	686,843.04	33,189.05	1,134,173.99
(1) 计提	412,987.40	686,785.60	33,189.05	1,132,962.05
(2) 外币报表折算 差额	1,154.50	57.44		1,211.94
3. 本期减少金额				
(1) 处置或报废				
4. 期末余额	1,846,142.31	5,576,685.18	363,574.35	7,786,401.84
三、减值准备				
1. 期初余额				
2. 本期增加金额				
(1) 计提				
3. 本期减少金额				
(1) 处置或报废				
4. 期末余额				
四、账面价值				
1. 期末账面价值	1,117,488.41	5,397,810.60	282,111.84	6,797,410.85
2. 期初账面价值	1,449,647.76	6,073,798.38		7,523,446.14

(2). 暂时闲置的固定资产情况

□适用 √不适用

(3). 通过经营租赁租出的固定资产

□适用 √不适用

(4). 未办妥产权证书的固定资产情况

□适用 √不适用

(5). 固定资产的减值测试情况

适用 不适用

其他说明:

适用 不适用

于 2024 年半年度, 计入研发费用、管理费用及销售费用的折旧费用分别为 834, 252. 56 元、236, 832. 57 元及 61, 876. 92 元。

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

其他说明:

无

在建工程

(1). 在建工程情况

适用 不适用

(2). 重要在建工程项目本期变动情况

适用 不适用

(3). 本期计提在建工程减值准备情况

适用 不适用

(4). 在建工程的减值测试情况

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

工程物资

适用 不适用

23、 生产性生物资产

(1). 采用成本计量模式的生产性生物资产

适用 不适用

(2). 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

适用 不适用

(3). 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

24、油气资产

(1) 油气资产情况

□适用 √不适用

(2) 油气资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

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	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1. 期初余额	113,287,118.89	113,287,118.89
2. 本期增加金额	13,177.95	13,177.95
(1) 新增租赁		
(2) 外币折算差额	13,177.95	13,177.95
3. 本期减少金额	1,282,500.81	1,282,500.81
(1) 租赁变更	1,282,500.81	1,282,500.81
(2) 外币折算差额		
4. 期末余额	112,017,796.03	112,017,796.03
二、累计折旧		
1. 期初余额	34,603,684.49	34,603,684.49
2. 本期增加金额	5,761,989.16	5,761,989.16
(1) 计提	5,752,372.82	5,752,372.82
(2) 外币折算差额	9,616.34	9,616.34
3. 本期减少金额	1,624,961.19	1,624,961.19
(1) 租赁变更	1,624,961.19	1,624,961.19
(2) 外币折算差额		
4. 期末余额	38,740,712.46	38,740,712.46
三、减值准备		
1. 期初余额		
2. 本期增加金额		
(1) 计提		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		

4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	73,277,083.57	73,277,083.57
2. 期初账面价值	78,683,434.40	78,683,434.40

(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	非专利技术	软件	合计
一、账面原值					
1. 期初余额				2,914,461.01	2,914,461.01
2. 本期增加金额				133,658.73	133,658.73
(1) 购置				123,085.42	123,085.42
(2) 内部研发					
(3) 企业合并增加					
(4) 外币报表折算差额				10,573.31	10,573.31
3. 本期减少金额					
(1) 处置					
4. 期末余额				3,048,119.74	3,048,119.74
二、累计摊销					
1. 期初余额				982,985.43	982,985.43
2. 本期增加金额				255,879.92	255,879.92
(1) 计提				255,656.81	255,656.81
(2) 外币报表折算差额				223.11	223.11
3. 本期减少金额					
(1) 处置					
4. 期末余额				1,238,865.35	1,238,865.35
三、减值准备					
1. 期初余额					
2. 本期增加金额					
(1) 计提					

3. 本期减少金额					
(1) 处置					
4. 期末余额					
四、账面价值					
1. 期末账面价值				1,809,254.39	1,809,254.39
2. 期初账面价值				1,931,475.58	1,931,475.58

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 0%

(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

2024 年半年度，计入管理费用及销售费用的无形资产摊销费分别为 58,005.56 元及 197,874.36 元。

2024 年半年度，本公司的研究开发支出共计 166,167,389.94 元，全部计入研发费用。

27、商誉

(1). 商誉账面原值

适用 不适用

(2). 商誉减值准备

适用 不适用

(3). 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

适用 不适用

资产组或资产组组合发生变化

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

(4). 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

适用 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

适用 不适用

(5). 业绩承诺及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

28、长期待摊费用

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额	本期摊销金额	其他减少金额	期末余额
使用权资产改良	21,748,422.10		-1,651,880.83		20,096,541.27
合计	21,748,422.10		-1,651,880.83		20,096,541.27

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				
内部交易未实现利润				
可抵扣亏损	605,852.95	99,965.74	778,095.76	128,385.80
预提费用	1,720,709.78	295,230.07	1,333,540.33	397,659.90
租赁负债	64,067,624.47	9,684,968.45	75,360,996.88	11,380,771.44
坏账准备	8,938,230.84	1,349,084.94	7,028,088.92	1,060,977.10
递延收益	1,400,000.00	210,000.00	1,250,000	187,500.00
合计	76,732,418.04	11,639,249.20	85,750,721.89	13,155,294.24

(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
非同一控制企业合并资产评估增值				
其他债权投资公允价值变动				
其他权益工具投资公允价值变动				
金融资产公允价值变动	3,455,334.48	551,915.98	3,198,558.60	498,218.99
固定资产折旧	-	-	18,130.08	5,073.45
使用权资产	73,277,083.56	11,087,333.22	78,683,434.40	11,884,961.13
待摊费用调整	-	-	3,850,598.81	767,040.67
合计	76,732,418.04	11,639,249.20	85,750,721.89	13,155,294.24

(3). 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	递延所得税资产和负债期末互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期末余额	递延所得税资产和负债期初互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期初余额
递延所得税资产	11,639,249.20		13,155,294.24	
递延所得税负债	11,639,249.20		13,155,294.24	

(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
可抵扣暂时性差异	69,374,750.86	181,570,390.21
可抵扣亏损	1,135,430,959.83	940,178,680.36
合计	1,204,805,710.69	1,121,749,070.57

(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
2024年度	-	1,891,379.27	
2025年度	2,586,123.52	2,586,123.52	
2026年度	32,235,566.18	32,235,566.18	
2027年度	21,604,114.44	21,604,114.44	
2028年度	7,951,656.35	7,951,656.35	
2029年度	96,186,712.70	71,306,006.55	
2030年度	54,165,575.99	54,165,575.99	
2031年度	99,190,270.55	99,190,270.55	
2032年度	217,230,468.25	217,230,468.25	
2033年度	413,765,925.04	413,765,925.04	
2034年度(注1)	162,717,710.08		

无到期日的可抵扣亏损（注2）	27,796,836.73	18,251,594.22	
合计	1,135,430,959.83	940,178,680.36	/

其他说明：

适用 不适用

注1：根据《财政部税务总局关于延长高新技术企业和科技型中小企业亏损结转年限的通知》规定，本公司于2022年12月14日获得高新技术企业资质，该年度之前5个年度发生的尚未弥补完的亏损，准予结转以后年度弥补，最长结转年限由5年延长至10年。

注2：根据当地税法，本公司海外子公司盟科美国及盟科上海香港的可抵扣亏损无到期日

30、其他非流动资产

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
合同取得成本						
合同履约成本						
应收退货成本						
合同资产						
房屋押金与保证金	3,912,538.80		3,912,538.80	3,911,347.79		3,911,347.79
预付非流动资产采购款	577,356.11		577,356.11	511,833.17		511,833.17
合计	4,489,894.91		4,489,894.91	4,423,180.96		4,423,180.96

其他说明：

无

31、所有权或使用权受限资产

适用 不适用

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
应付研发费用	54,742,166.12	68,499,293.89
应付存货采购款	4,597,258.43	11,132,031.89
合计	59,339,424.55	79,631,325.78

(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
预收货款		133,104.00
合计		133,104.00

(2). 账龄超过1年的重要合同负债

□适用 √不适用

(3). 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

39、应付职工薪酬**(1). 应付职工薪酬列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	12,205,810.87	52,870,112.48	56,384,314.23	8,691,609.12
二、离职后福利—设定提存计划	166,583.03	4,719,082.87	4,737,182.71	148,483.19
三、辞退福利		743,534.00	743,534.00	
四、一年内到期的其他福利				
合计	12,372,393.90	58,332,729.35	61,865,030.94	8,840,092.31

(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	12,116,572.64	46,953,162.59	50,457,624.91	8,612,110.32
二、职工福利费				
三、社会保险费	80,381.58	2,848,855.17	2,858,594.60	70,642.15
其中：医疗保险费	72,431.22	2,403,422.71	2,412,041.68	63,812.25
工伤保险费	2,391.57	90,123.37	90,554.32	1,960.62
生育保险费	5,558.79	355,309.09	355,998.60	4,869.28
四、住房公积金	8,856.65	3,068,094.72	3,068,094.72	8,856.65
五、工会经费和职工教育经费				
六、短期带薪缺勤				

七、短期利润分享计划				
合计	12,205,810.87	52,870,112.48	56,384,314.23	8,691,609.12

(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	159,919.70	4,539,410.47	4,556,648.41	142,681.76
2、失业保险费	6,663.33	179,672.40	180,534.30	5,801.43
3、企业年金缴费				
合计	166,583.03	4,719,082.87	4,737,182.71	148,483.19

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	176,996.67	249,129.96
消费税		
营业税		
企业所得税		4,405,460.65
个人所得税	718,728.49	1,031,495.35
其他	6,908.83	129,384.77
合计	902,633.99	5,815,470.73

其他说明：

无

41、其他应付款

(1). 项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付利息		
应付股利		
其他应付款	8,425,326.41	14,167,343.66
合计	8,425,326.41	14,167,343.66

应付利息

□适用 √不适用

应付股利

□适用 √不适用

其他应付款**(1). 按款项性质列示其他应付款**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应付市场及学术推广费	6,611,901.98	11,931,598.16
应付装修费	740,731.93	798,731.93
应付发行服务费		
应付其他	1,072,692.50	1,437,013.57
合计	8,425,326.41	14,167,343.66

(2). 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、1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
1年内到期的长期借款	20,030,000.00	14,020,000.00
1年内到期的长期借款利息	134,129.69	133,243.61
1年内到期的长期应付款		
1年内到期的租赁负债	10,750,244.40	10,375,061.09
合计	30,914,374.09	24,528,304.70

其他说明：

无

44、其他流动负债

□适用 √不适用

45、长期借款**(1). 长期借款分类**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
质押借款		
抵押借款		
保证借款		
信用借款	181,980,000.00	128,980,000.00
减：一年内到期的长期借款	20,030,000.00	14,020,000.00
合计	161,950,000.00	114,960,000.00

长期借款分类的说明：

无

其他说明

适用 不适用

于 2024 年 6 月 30 日，本集团长期借款包括：

自中信银行获取的四笔流动资金贷款。贷款本金分别为人民币 100,000,000.00 元、人民币 20,000,000.00 元、人民币 20,000,000.00 元和人民币 30,000,000.00 元，贷款利率均为贷款实际提款日基础定价利率 3.65%，贷款期限分别为 2022 年 10 月 20 日至 2025 年 10 月 20 日、2023 年 3 月 2 日至 2025 年 12 月 9 日、2023 年 9 月 21 日至 2026 年 9 月 21 日、2024 年 3 月 18 日至 2027 年 1 月 26 日；

自兴业银行获取的一笔流动资金贷款。贷款本金为人民币 20,000,000.00 元，贷款利率为贷款实际提款日基础定价利率 3.65%，贷款期限为 2023 年 6 月 21 日至 2026 年 3 月 27 日；

自交通银行获取的一笔流动资金贷款。贷款本金为人民币 30,000,000.00 元，贷款利率为贷款实际提款日基础定价利率 3.20%。贷款期限为 2024 年 6 月 10 日至 2026 年 6 月 1 日。

46、应付债券

(1). 应付债券

适用 不适用

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

适用 不适用

(3). 可转换公司债券的说明

适用 不适用

转股权会计处理及判断依据

适用 不适用

(4). 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

适用 不适用

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

适用 不适用

其他金融工具划分为金融负债的依据说明

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

47、租赁负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
租赁负债	87,200,612.70	92,078,879.09
减：一年内到期的非流动负债	10,750,244.40	10,375,061.09
合计	76,450,368.30	81,703,818.00

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	1,250,000.00	150,000.00		1,400,000.00	项目补助
合计	1,250,000.00	150,000.00		1,400,000.00	/

其他说明：

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

负债项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入余额	本期计入其他收益金额	本期新增补助金额	期末余额	与资产/收益相关

促进产业高质量发展专项补助	500,000.00					500,000.00		与收益相关
知识产权局专利试点单位补助	150,000.00	150,000.00				300,000.00		与收益相关
促进产业高质量发展专项补助	600,000.00					600,000.00		与资产相关

52、其他非流动负债

适用 不适用

53、股本

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

	期初余额	本次变动增减（+、-）					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	655,210,084.00						655,210,084.00

其他说明：

根据中国证券监督管理委员会于2022年6月9日签发的证监许可[2022]1204号文《关于同意上海盟科药业股份有限公司首次公开发行股票注册的批复》，本集团获准向社会公众发行人民币普通股130,000,000股，每股发行价格为人民币8.16元。上述资金于2022年8月2日到位，业经普华永道中天会计师事务所(特殊普通合伙)予以验证并出具普华永道中天验字(2022)第0564号。本次募集资金总额1,060,800,000.00元，本公司股本增加130,000,000.00元，扣除发行费用(包括不含增值税承销保荐费用以及其他发行费用)101,072,101.88元之后，剩余829,727,898.12元计入资本公积(股本溢价)。

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）	1,348,516,196.64			1,348,516,196.64
其他资本公积	183,340,469.93	17,630,520.20		200,970,990.13
合计	1,531,856,666.57	17,630,520.20		1,549,487,186.77

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

参考附注十五、股份支付。

56、库存股

适用 不适用

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					税后 归属 于少 数股 东	期末 余额
		本期所得税前发生额	减： 前期 计入 其他 综合 收益 当期 转入 损益	减： 前期 计入 其他 综合 收益 当期 转入 留存 收益	减： 所得 税费 用	税后归属于母公司		
一、不能重分类进损益的其他综合收益								
其中：重新计量设定受益计划变动额								
权益法下不能转损益的其他综合收益								
其他权益工具投资公允价值变动								
企业自身信用风险公允价值变动								

二、将重分类进损益的其他综合收益	10,906,723.36	4,298,551.74				4,298,551.74		15,205,275.10
其中：权益法下可转损益的其他综合收益								
其他债权投资公允价值变动								
金融资产重分类计入其他综合收益的金额								
其他债权投资信用减值准备								
现金流量套期储备								
外币财务报表折算差额	10,906,723.36	4,298,551.74				4,298,551.74		15,205,275.10
其他综合收益合计	10,906,723.36	4,298,551.74				4,298,551.74		15,205,275.10

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：

无

58、专项储备

□适用 √不适用

59、盈余公积

□适用 √不适用

60、未分配利润

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期	上年度
调整前上期末未分配利润	-1,363,970,281.15	-942,845,828.50
调整期初未分配利润合计数（调增+，调减-）		
调整后期初未分配利润	-1,363,970,281.15	-942,845,828.50
加：本期归属于母公司所有者的净利润	-201,304,246.81	-421,124,452.65
减：提取法定盈余公积		
提取任意盈余公积		
提取一般风险准备		
应付普通股股利		
转作股本的普通股股利		
期末未分配利润	-1,565,274,527.96	-1,363,970,281.15

调整期初未分配利润明细：

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

61、营业收入和营业成本**(1). 营业收入和营业成本情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	60,738,238.45	11,230,464.78	42,110,171.77	7,865,572.56
其他业务				
合计	60,738,238.45	11,230,464.78	42,110,171.77	7,865,572.56

(2). 营业收入、营业成本的分解信息

□适用 √不适用

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：

本集团销售药品制剂收入在经销商签收且签署货物交接单后确认。

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
消费税		
营业税		
城市维护建设税及附加税	66,178.35	72,421.76
资源税		
房产税		
土地使用税		
车船使用税		
印花税		47,019.35
合计	66,178.35	119,441.11

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	22,748,445.75	22,271,210.48
市场及学术推广费	20,763,403.96	16,136,794.02
股份支付费用	3,781,686.69	3,115,056.78
差旅费	1,311,487.09	1,089,197.59
折旧和摊销	469,210.38	582,461.60
业务招待费	442,438.98	701,240.75
其他	3,169,624.04	833,329.62
合计	52,686,296.89	44,729,290.84

其他说明：

无

64、管理费用

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	13,420,286.48	11,464,617.05
股份支付费用	5,897,553.57	6,737,327.88
咨询费	6,283,159.46	6,109,905.58
折旧和摊销	2,589,555.16	3,750,089.09
差旅费	401,119.49	709,157.19
业务招待费	86,847.94	39,598.66
其他	2,612,791.78	1,274,365.22
合计	31,291,313.88	30,085,060.67

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
委托研发费用	123,071,448.47	54,075,055.79
职工薪酬	22,163,997.12	19,115,046.57
股份支付	7,951,279.94	7,625,672.89
折旧和摊销	5,734,106.97	4,365,458.03
研发材料支出	4,770,608.80	8,319,970.44
差旅费	608,286.93	415,163.55
业务招待费	67,930.00	127,403.14
其他	1,799,731.71	2,054,639.35
合计	166,167,389.94	96,098,409.76

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
借款利息支出	2,669,735.50	2,288,283.72
租赁负债利息支出	2,348,078.02	3,043,936.82
利息收入	-1,658,578.60	-894,815.03
汇兑损失	2,470,859.98	1,455,670.26
其他	256,670.67	61,370.50
合计	6,086,765.58	5,954,446.27

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
代扣代缴个人所得税手续费返还	184,777.34	158,462.76

2024 年度浦东新区科技发展基金知识产权专项“高价值专利产业化实施资助”项目	100,000.00	
吸纳补助	6,000.00	
上海市科委研发补贴		40,000.00
其他	350.00	
合计	291,127.34	198,462.76

其他说明：

无

68、投资收益

适用 不适用

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	9,930,647.60	21,489,403.45
其中：衍生金融工具产生的公允价值变动收益	9,930,647.60	21,489,403.45
交易性金融负债		
按公允价值计量的投资性房地产		
合计	9,930,647.60	21,489,403.45

其他说明：

无

71、资产处置收益

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
固定资产处置收益		
使用权资产处置收益		1,459.62
合计		1,459.62

其他说明：

适用 不适用

72、信用减值损失

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
应收票据坏账损失		
应收账款坏账损失	-46,401.38	-151,219.21

其他应收款坏账损失	73,908.05	265,277.55
债权投资减值损失		
其他债权投资减值损失		
长期应收款坏账损失		
财务担保相关减值损失		
合同资产减值损失		
合计	27,506.67	114,058.34

其他说明：

无

73、资产减值损失

适用 不适用

74、营业外收入

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			
其中：固定资产处置损失			
无形资产处置损失			
债务重组损失			
非货币性资产交换损失			
退回非盈利组织的研发资助		4,178,326.77	
对外捐赠			
其他	5,803.81	81.46	5,803.81
合计	5,803.81	4,178,408.23	5,803.81

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	4,757,553.64	5,543.30
递延所得税费用		

合计	4,757,553.64	5,543.30
----	--------------	----------

(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	-196,546,693.17
按法定/适用税率计算的所得税费用	-29,482,003.97
子公司适用不同税率的影响	-2,686,790.76
调整以前期间所得税的影响	
非应税收入的影响	
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	6,070,154.05
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	
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	105,682,512.84
研发费用加计扣除	-74,826,318.51
所得税费用	4,757,553.64

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、57 其他综合收益

78、现金流量表项目

(1). 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
政府补助	150,000.00	40,000.00
其他	2,317,876.12	2,120,262.75
合计	2,467,876.12	2,160,262.75

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
差旅费	383,584.19	2,213,518.33
业务招待费	163,965.42	868,242.55
退回非盈利组织的研发资助		4,178,326.77

其他	8,373,277.93	4,367,487.22
合计	8,920,827.54	11,627,574.87

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
到期赎回结构性存款收到的现金	1,234,647,835.83	2,074,068,301.00
合计	1,234,647,835.83	2,074,068,301.00

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
购买结构性存款支付的现金	1,052,318,049.88	1,797,824,861.76
合计	1,052,318,049.88	1,797,824,861.76

支付的重要的投资活动有关的现金

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
偿还租赁负债支付的金额	7,400,435.60	7,820,878.73
合计	7,400,435.60	7,820,878.73

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	
长期借款及1年内到期的长期借款	129,113,243.61	60,000,000.00	2,532,951.98	9,666,195.59		181,980,000.00
租赁负债及1年内到期的租赁负债	92,078,879.09		2,656,298.90	7,400,435.60		87,334,742.39
合计	221,192,122.70	60,000,000.00	5,189,250.88	17,066,631.19		269,314,742.39

(4). 以净额列报现金流量的说明

□适用 √不适用

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

□适用 √不适用

79、现金流量表补充资料

(1) 现金流量表补充资料

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量：		
净利润	-201,304,246.81	-125,122,616.80
加：资产减值准备		
信用减值损失	-27,506.67	-114,058.34
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	1,132,962.05	980,530.71
使用权资产摊销	5,752,372.82	5,871,517.20
无形资产摊销	255,656.81	262,330.27
股份支付费用	17,630,520.20	17,478,057.55
长期待摊费用摊销	1,651,880.83	1,583,630.54
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）		-1,459.62
固定资产报废损失（收益以“-”号填列）		
公允价值变动损失（收益以“-”号填列）	-9,930,647.60	-21,489,403.45

财务费用（收益以“－”号填列）	5,615,379.00	6,787,890.80
投资损失（收益以“－”号填列）		
递延所得税资产减少（增加以“－”号填列）		
递延所得税负债增加（减少以“－”号填列）		
存货的减少（增加以“－”号填列）	-5,069,365.03	-4,517,717.42
经营性应收项目的减少（增加以“－”号填列）	-13,469,988.09	-7,335,252.42
经营性应付项目的增加（减少以“－”号填列）	-31,260,854.61	-6,087,408.71
其他		
经营活动产生的现金流量净额	-229,023,837.10	-131,703,959.69
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	148,462,125.93	286,351,764.38
减：现金的期初余额	137,476,653.15	151,086,840.53
加：现金等价物的期末余额		
减：现金等价物的期初余额		
现金及现金等价物净增加额	10,985,472.78	135,264,923.85

(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	148,462,125.93	137,476,653.15
其中：库存现金		
可随时用于支付的银行存款	148,462,125.93	137,476,653.15
可随时用于支付的其他货币资金		
可用于支付的存放中央银行款项		
存放同业款项		
拆放同业款项		
二、现金等价物		

其中：三个月内到期的债券投资		
三、期末现金及现金等价物余额	148,462,125.93	137,476,653.15
其中：母公司或集团内子公司使用受限制的现金和现金等价物		

(5) 使用范围受限但仍作为现金和现金等价物列示的情况

□适用 √不适用

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期金额	上期金额	理由
定期存款及应收利息		28,838,291.95	三个月以上定期存款及应收利息
合计		28,838,291.95	/

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	13,658,411.75	7.1268	97,340,768.86
港币	2,152,997.02	0.9127	1,965,040.38
应付账款			
其中：美元	2,973,689.06	7.1268	21,192,887.19
其他非流动资产			
其中：美元	27,007.20	7.1268	192,474.91

其他说明：

上述外币货币性项目中的外币是指人民币之外的所有货币。

(2) 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

本公司所属美国子公司经营所在地为美国加利福尼亚州，记账本位币为美元，编制本公司合并财务报告已将该外币报表折算为人民币。

本公司所属香港子公司经营所在地为香港，记账本位币为港币，编制本公司合并财务报告已将该外币报表折算为人民币。

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

本集团将短期租赁和低价值租赁的租金支出直接计入当期损益，截止 2024 年 6 月 30 日金额为 1,184,894.45 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 8,299,967.77 (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

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

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
委托研发费用	123,071,448.47	54,075,055.79
职工薪酬	22,163,997.12	19,115,046.57
股份支付	7,951,279.94	7,625,672.89
折旧和摊销	5,734,106.97	4,365,458.03
研发材料支出	4,770,608.80	8,319,970.44
差旅费	608,286.93	415,163.55
业务招待费	67,930.00	127,403.14
其他	1,799,731.71	2,054,639.35
合计	166,167,389.94	96,098,409.76
其中：费用化研发支出	166,167,389.94	96,098,409.76
资本化研发支出		

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

重要的资本化研发项目

适用 不适用

开发支出减值准备

适用 不适用

其他说明

无

(3). 重要的外购在研项目

适用 不适用

九、合并范围的变更

1、非同一控制下企业合并

适用 不适用

2、同一控制下企业合并

适用 不适用

3、反向购买

适用 不适用

4、 处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

5、 其他原因的合并范围变动

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

适用 不适用

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	
科瑞凯思	中国	700.00	中国	贸易销售	100		投资设立
盟科医药	中国	3,731.88	中国	药品研发	100		同一控制下企业合并
盟科美国	美国	0.1 美元	美国	药品研发	100		同一控制下企业合并
盟科新香港	中国香港	11,600,000.00 港币	中国香港	研发和投资控股	100		同一控制下企业合并

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

4、 重要的共同经营

适用 不适用

5、 在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

适用 不适用

6、 其他

适用 不适用

十一、 政府补助

1、 报告期末按应收金额确认的政府补助

适用 不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

适用 不适用

2、 涉及政府补助的负债项目

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

财务报表项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	600,000.00					600,000.00	与资产相关
递延收益	650,000.00	150,000.00				800,000.00	与收益相关
合计	1,250,000.00	150,000.00				1,400,000.00	/

其他说明：

无

3、 计入当期损益的政府补助

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类型	本期发生额	上期发生额
与收益相关	291,127.34	198,462.76
合计	291,127.34	198,462.76

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

本集团的经营活动会面临各种金融风险，主要包括市场风险(主要为外汇风险、利率风险和其他价格风险)、信用风险和流动性风险。上述金融风险以及本集团为降低这些风险所采取的风险管理政策如下所述：

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

本集团的主要经营位于中国境内、中国香港与美国，主要业务以人民币、港币与美元结算。本集团已确认的外币资产和负债及未来的外币交易（外币资产和负债及外币交易的计价货币主要为美元和港币）存在外汇风险。集团持续监控集团外币交易和外币资产及负债的规模，以最大程度降低面临的外汇风险；于 2024 年 6 月 30 日，本集团无外币借款。

(1) 市场风险**(a) 外汇风险**

(i) 于 2024 年 6 月 30 日及 2023 年 12 月 31 日，本集团内记账本位币为人民币的公司持有的外币金融资产和外币金融负债折算成人民币的金额列示如下：

单位：元 币种：人民币

		2024 年 6 月 30 日
外币金融资产—货币资金	美元项目	1,519,581.36
		2023 年 12 月 31 日
外币金融资产—货币资金	美元项目	1,509,794.58

于 2024 年 6 月 30 日，对于记账本位币为人民币的公司各类美元金融资产，如果人民币对美元升值或贬值 10%，其他因素保持不变，则本集团将增加或减少亏损总额约 151,958.14 元（2023 年 12 月 31 日：增加或减少亏损总额约 150,979.46 元）。

(ii) 于 2024 年 6 月 30 日及 2023 年 12 月 31 日，本集团内记账本位币为港币的公司持有的外币金融资产和外币金融负债折算成人民币的金额列示如下：

单位：元 币种：人民币

		2024 年 6 月 30 日
外币金融资产—货币资金	人民币项目	556,029.65
结构性存款	美元项目	242,209,239.58
货币资金	美元项目	5,753,645.73
合计		248,518,914.96
		2023 年 12 月 31 日
外币金融资产—货币资金	人民币项目	555,820.86
结构性存款	美元项目	197,015,450.94
货币资金	美元项目	6,499,565.01
合计		204,070,836.81

于 2024 年 6 月 30 日，对于记账本位币为港币的公司各类人民币金融资产，如果港币对人民币升值或贬值 10%，其他因素保持不变，则本集团将增加或减少亏损总额约 55,602.97 元（2023 年 12 月 31 日：增加或减少亏损总额约 55,582.09 元）。

于 2024 年 6 月 30 日，对于记账本位币为港币的公司各类美元金融资产，如果港币对美元升值或贬值 10%，其他因素保持不变，则本集团将增加或减少增加亏损总额约 24,796,288.53 元（2023 年 12 月 31 日：增加或减少亏损总额约 20,351,501.60 元）。

(b) 利率风险

本集团的利率风险主要产生于长期银行借款等长期带息债务。浮动利率的金融负债使本集团面临现金流量利率风险，固定利率的金融负债使本集团面临公允价值利率风险。本集团根据当时的市场环境来决定固定利率及浮动利率合同的相对比例。于 2024 年 6 月 30 日及 2023 年 12 月 31 日，本集团无浮动利率的金融负债。

(2) 信用风险

本集团信用风险主要产生于货币资金、应收账款及其他应收款等。于资产负债表日，本集团金融资产的账面价值已代表其最大信用风险敞口。

本集团货币资金主要存放于声誉良好并拥有较高信用评级的国有银行和其他大中型上市银行及其关联银行，本集团认为其不存在重大的信用风险，几乎不会产生因银行违约而导致的重大损失。

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

于 2024 年 6 月 30 日及 2023 年 12 月 31 日，本集团无重大的因债务人抵押而持有的担保物和其他信用增级。

(3) 流动性风险

本集团内各子公司负责其自身的现金流量预测。本集团在汇总各子公司现金流量预测的基础上，在集团层面持续监控短期和长期的资金需求，以确保维持充裕的现金储备和可供随时变现的有价证券；同时持续监控是否符合借款协议的规定，从主要金融机构获得提供足够备用资金的承诺，以满足短期和长期的资金需求。

于资产负债表日，本集团各项金融负债以未折现的合同现金流量按到期日列示如下：

单位：元 币种：人民币

	2024 年 6 月 30 日				
	一年以内	一到二年	二到五年	五年以上	合计
应付账款	59,339,424.55	-	-	-	59,339,424.55
其他应付款	8,425,326.41	-	-	-	8,425,326.41
长期借款	20,573,617.39	129,672,107.77	42,446,637.50	-	192,692,362.66
租赁负债	10,731,883.28	11,887,931.50	68,540,160.07	11,543,920.74	102,703,895.59
合计	99,070,251.63	141,560,039.27	110,986,797.57	11,543,920.74	363,161,009.21
	2023 年 12 月 31 日				
	一年以内	一到二年	二到五年	五年以上	合计
应付账款	79,631,325.78	-	-	-	79,631,325.78
其他应付款	14,167,343.66	-	-	-	14,167,343.66
长期借款	14,153,243.61	23,115,298.61	92,035,298.61	-	129,303,840.83
租赁负债	14,568,006.31	14,545,358.13	46,495,508.61	38,207,536.29	113,816,409.34
合计	122,519,919.36	37,660,656.74	138,530,807.22	38,207,536.29	336,918,919.61

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			628,423,520.40	628,423,520.40
1. 以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产			628,423,520.40	628,423,520.40
(1) 债务工具投资				
(2) 权益工具投资				
(3) 衍生金融资产			628,423,520.40	628,423,520.40
2. 指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产				
(1) 债务工具投资				
(2) 权益工具投资				
(二) 其他债权投资				
(三) 其他权益工具投资				
(四) 投资性房地产				
1. 出租用的土地使用权				
2. 出租的建筑物				
3. 持有并准备增值后转让的土地使用权				
(五) 生物资产				
1. 消耗性生物资产				
2. 生产性生物资产				
持续以公允价值计量的资产总额			628,423,520.40	628,423,520.40
(六) 交易性金融负债				

1. 以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债				
其中：发行的交易性债券				
衍生金融负债				
其他				
2. 指定为以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债				
持续以公允价值计量的负债总额				
二、非持续的公允价值计量				
(一) 持有待售资产				
非持续以公允价值计量的资产总额				
非持续以公允价值计量的负债总额				

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

适用 不适用

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

适用 不适用

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

对于不在活跃市场上交易的金融工具，本集团采用估值技术确定其公允价值。所使用的估值模型主要为现金流量折现模型。估值技术的输入值主要包括合同预期收益率等。

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

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

本集团以摊余成本计量的金融资产和金融负债主要包括：货币资金、应收账款、其他应收款、短期借款、应付账款、其他应付款、长期借款及租赁负债等。

于报告期内，本集团不以公允价值计量的金融资产和金融负债的账面价值与公允价值差异很小。

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

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

子公司的基本情况及相关信息见附注十、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

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

□适用 √不适用

4、其他关联方情况

√适用 □不适用

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
康龙化成(北京)新药技术股份有限公司	本公司前董事担任董事的法人
康龙化成(成都)临床研究服务有限公司	本公司前董事担任董事的法人

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

康龙化成(北京)新药技术股份有限公司	关联方为本公司提供的研发服务	14,280.00	不适用	否	-
康龙化成(成都)临床研究服务有限公司	关联方为本公司提供的研发服务	19,712.00	不适用	否	-

出售商品/提供劳务情况表

适用 不适用

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

适用 不适用

(2). 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表:

适用 不适用

关联托管/承包情况说明

适用 不适用

本公司委托管理/出包情况表:

适用 不适用

关联管理/出包情况说明

适用 不适用

(3). 关联租赁情况

本公司作为出租方:

适用 不适用

本公司作为承租方:

适用 不适用

关联租赁情况说明

适用 不适用

(4). 关联担保情况

本公司作为担保方

适用 不适用

本公司作为被担保方

适用 不适用

关联担保情况说明

适用 不适用

(5). 关联方资金拆借

适用 不适用

(6). 关联方资产转让、债务重组情况

适用 不适用

(7). 关键管理人员报酬

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	830.81	878.26

(8). 其他关联交易

适用 不适用

6、 应收、应付关联方等未结算项目情况**(1). 应收项目**

适用 不适用

(2). 应付项目

适用 不适用

(3). 其他项目

适用 不适用

7、 关联方承诺

适用 不适用

8、 其他

适用 不适用

十五、 股份支付**1、 各项权益工具**

适用 不适用

数量单位：股 金额单位：元 币种：人民币

授予对象类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额
股票期权计划								
限制性股票激励计划	2,041,504	242,666.28					539,117	2,715,450.85
合计	2,041,504	242,666.28					539,117	2,715,450.85

期末发行在外的股票期权或其他权益工具

√适用 □不适用

授予对象类别	期末发行在外的股票期权		期末发行在外的其他权益工具	
	行权价格的范围	合同剩余期限	行权价格的范围	合同剩余期限
股票期权计划	见其他说明	见其他说明	见其他说明	见其他说明
限制性股票激励计划	见其他说明	见其他说明	见其他说明	见其他说明

其他说明

(1) 股票期权计划

于 2007 年度及 2018 年度，经盟科开曼董事会以及股东会批准，盟科开曼通过了两次员工期权计划(2007 年股权激励计划及 2018 年股权激励计划)。盟科开曼历年授予股票期权总计 8,174,393 股。

本公司之股东盟科开曼向本集团内子公司的职工授予的股票期权系盟科开曼向本集团内子公司的资本投入，相关股份支付费用应合并至本集团。上述股票期权为以权益结算的股份支付，本集团按照股票期权授予日的公允价值，将当期取得的职工服务计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

上述股份激励授予对象所持有的盟科开曼的股票期权变动情况，汇总如下所示：

数量单位：股

	2024 年上半年度
年初发行在外的股票期权份数	3,995,691
本期授予的股票期权份数	-
本期行权的股票期权份数	-
本期失效的股票期权份数	-
期末发行在外的股票期权份数	3,995,691

上述股份激励授予对象所持有的盟科开曼的股票期权行权价格为 0.12 美元至 0.70 美元。

(2) 限制性股票激励计划

根据本公司于 2020 年 12 月 19 日召开的股东大会决议通过的《上海盟科药业股份有限公司 2020 年股权激励计划》(“激励计划方案”)，本公司向董事、高级管理人员、核心技术人员及董事会认为需要激励的其他员工(“激励对象”)实施限制性股票激励计划，共授予激励对象 25,210,084 份限制性股票。激励对象的服务期限为自授予日起至本公司股票上市后锁定期届满

止，在满足公司业绩条件及个人业绩条件后该限制性股票方可分批解锁。限制性股票的授予价格为每股人民币 1.00 元。

激励对象所获授的标的股票分次解除的具体安排如下表所示：

解除限售期	解除限售时间	解除限售比例
第一个解除限售期	自完成工商登记之日起 12 个月后的首日起至完成工商登记之日起满 24 个月的当日止 (以公司完成业绩考核为前提)	50%
第二个解除限售期	自完成工商登记之日起 24 个月后的首日起至完成工商登记之日起满 36 个月的当日止 (以公司完成业绩考核为前提)	50%

上述股权激励授予对象所持有的限制性股票变动情况，汇总如下所示：

数量单位：股

	2024 年上半年度
年初发行在外的限制性股票(股)	23,553,060
本期授予的股票期权份数	41,504
本期行权的股票期权份数	-
本期失效的股票期权份数	25,545
期末发行在外的股票期权份数	23,569,019

(3) 于 2020 年度，为落实盟科开曼层面的期权计划及实现盟科开曼部分非机构股东的下翻，境内激励对象所持有的 512,246 股已授予股票期权下翻至境内持股平台转为持有本公司的股份。部分通过下翻持有本公司股份的员发生离职，根据员工持股平台合伙协议的规定，上述员工以原始出资金额为对价向持股平台内其他员工合伙人转让其在员工持股平台中的合伙企业份额。本集团将上述交易作为新授予股份支付进行会计处理。于 2024 年上半年度，本集团确认的股份支付费用为 538,139.55 元，计入期间费用及资本公积。

(4) 公司于 2023 年 5 月 17 日召开第一届董事会第二十二次会议及第一届监事会第十三次会议，审议通过了《关于向 2023 年限制性股票激励计划激励对象首次授予限制性股票的议案》，确定 2023 年 5 月 17 日为首次授予日，以 5.00 元/股的授予价格首次授予 800.00 万股限制性股票。

首次授予的限制性股票的各批次归属比例安排如下表所示：

归属安排	归属期间	归属比例
第一个归属期	自首次授予部分限制性股票授予日起 12 个月后的首个交易日起至首次授予部分限制性股票授予日起 24 个月内的最后一个交易日当日止	25%
第二个归属期	自首次授予部分限制性股票授予日起 24 个月后的首个交易日起至首次授予部分限	25%

	制性股票授予日起 36 个月内的最后一个交易日当日止	
第三个归属期	自首次授予部分限制性股票授予日起 36 个月后的首个交易日起至首次授予部分限制性股票授予日起 48 个月内的最后一个交易日当日止	50%

上述限制性股票变动情况，汇总如下所示：

数量单位：股

	2024 年上半年度
年初发行在外的限制性股票(股)	7,173,313
本期授予的股票期权份数	-
本期行权的股票期权份数	-
本期失效的股票期权份数	461,252
期末发行在外的股票期权份数	6,712,061

(5) 公司于 2024 年 3 月 26 日召开第二届董事会第二次会议、第二届监事会第二次会议，审议通过了《关于向激励对象授予预留部分限制性股票的议案》，确定 2024 年 3 月 26 日为首次授予日，以 5.00 元/股的授予价格首次授予 200.00 万股限制性股票。

首次授予的限制性股票的各批次归属比例安排如下表所示：

归属安排	归属期间	归属比例
第一个归属期	自预留授予部分限制性股票授予日起 12 个月后的首个交易日起至预留授予部分限制性股票授予日起 24 个月内的最后一个交易日当日止	50%
第二个归属期	自预留授予部分限制性股票授予日起 24 个月后的首个交易日起至预留授予部分限制性股票授予日起 36 个月内的最后一个交易日当日止	50%

上述限制性股票变动情况，汇总如下所示：

数量单位：股

	2024 年上半年度
年初发行在外的限制性股票(股)	-
本期授予的股票期权份数	2,000,000
本期行权的股票期权份数	-
本期失效的股票期权份数	52,320
期末发行在外的股票期权份数	1,947,680

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

授予日权益工具公允价值的确定方法	Black-Scholes 定价模型、未来现金流折现、授予日股票市场价值、参考最近外部融资价格
授予日权益工具公允价值的重要参数	资产的市场公允单价、执行单价、行权期限、无风险利率、资产的波动率、股息收益率、每份股票期权价格
可行权权益工具数量的确定依据	按各归属期的业绩考核调减及激励对象的考核结果估计确定
本期估计与上期估计有重大差异的原因	无
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	200,970,990.13

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
限制性股票激励计划	17,630,520.20	
合计	17,630,520.20	

其他说明

无

5、股份支付的修改、终止情况

适用 不适用

6、其他

适用 不适用

十六、承诺及或有事项

1、重要承诺事项

适用 不适用

2、或有事项

(1). 资产负债表日存在的重要或有事项

适用 不适用

(2). 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明：

适用 不适用

3、其他

适用 不适用

十七、 资产负债表日后事项

1、 重要的非调整事项

适用 不适用

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

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

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

(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

本集团主要从事药物的研究开发、药品销售等业务。由于上述研究开发及药品销售具有相似性，本集团在内部组织结构和管理要求方面并未对上述业务再进一步区分，管理层在复核内部报告、决定资源配置及业绩评价时，亦认为无需对上述业务的经营成果进行区分。故本集团未设置不同的业务分部，无需列示分部信息。

(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		
其中：1 年以内分项		
6 个月以内	24,229,188.64	21,617,003.63
6 个月至 1 年	130,484.40	921,402.48
1 年以内小计	24,359,673.04	22,538,406.11
1 至 2 年		
2 至 3 年		
3 年以上		
合计	24,359,673.04	22,538,406.11

(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	24,359,673.04	100	644,447.30	2.65	23,715,225.74	22,538,406.11	100	560,154.48	2.49	21,978,251.63
其中：										
经销商客户	24,359,673.04	100	644,447.30	2.65	23,715,225.74	22,538,406.11	100	560,154.48	2.49	21,978,251.63
合计	24,359,673.04	/	644,447.30	/	23,715,225.74	22,538,406.11	/	560,154.48	/	21,978,251.63

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：经销商客户

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	应收账款	坏账准备	计提比例 (%)
组合-经销商客户	24,359,673.04	644,447.30	2.65
合计	24,359,673.04	644,447.30	2.65

按组合计提坏账准备的说明：

适用 不适用

参考附件五、11

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

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

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

应收账款组合一 应收经销商款项

应收账款组合二 应收关联方款项

对于划分为组合的应收账款，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。除此以外的划分为组合的其他应收款，本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

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	
坏账准备	560,154.48	644,447.30	560,154.48			644,447.30
合计	560,154.48	644,447.30	560,154.48			644,447.30

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
余额前五名的应收账款总额	11,303,779.23		11,303,779.23	46.40	281,464.10
合计	11,303,779.23		11,303,779.23	46.40	281,464.10

其他说明

无

其他说明：

适用 不适用

2、其他应收款

项目列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
应收利息		
应收股利		
其他应收款	223,809,950.74	171,146,062.99
合计	223,809,950.74	171,146,062.99

其他说明：

适用 不适用

应收利息

(1). 应收利息分类

适用 不适用

(2). 重要逾期利息

适用 不适用

(3). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备:

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明:

适用 不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

(4). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

适用 不适用

其他说明:

无

(5). 本期实际核销的应收利息情况

适用 不适用

其中重要的应收利息核销情况

适用 不适用

核销说明:

适用 不适用

其他说明:

适用 不适用

应收股利

(1). 应收股利

适用 不适用

(2). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

适用 不适用

(3). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备:

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明:

适用 不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

(4). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

适用 不适用

其他说明:

无

(5). 本期实际核销的应收股利情况

适用 不适用

其中重要的应收股利核销情况

适用 不适用

核销说明:

适用 不适用

其他说明:

适用 不适用

其他应收款**(1). 按账龄披露**

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内		
其中: 1 年以内分项		
1 年以内	120,878,443.98	81,466,553.80
1 年以内小计	120,878,443.98	81,466,553.80
1 至 2 年	21,215,000.00	37,279,700.00

2至3年	84,352,438.45	54,791,692.41
3年以上	5,204,918.27	3,625,133.56
合计	231,650,800.70	177,163,079.77

(2). 按款项性质分类

√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
应收关联方款项	231,358,036.23	176,986,656.22
应收押金与保证金	268,600.00	171,600.00
应收员工备用金	3,269.75	4,823.55
其他	20,894.72	
合计	231,650,800.70	177,163,079.77

(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)	
2024年1月1日余额	6,017,016.78			6,017,016.78
2024年1月1日余额在本期				
—转入第二阶段				
—转入第三阶段				
—转回第二阶段				
—转回第一阶段				
本期计提	1,823,833.18			1,823,833.18
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2024年6月30日余额	7,840,849.96			7,840,849.96

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
参见附注五、11。

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：
□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：
□适用 √不适用

(4). 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
其他应收款坏账准备	6,017,016.78	1,823,833.18				7,840,849.96
合计	6,017,016.78	1,823,833.18				7,840,849.96

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
盟科北京	198,000,000.00	85.47	应收关联方	1年以内、1-2年、2-3年	6,732,000.00
盟科上海香港	20,000,000.00	8.63	应收关联方	1年以内	680,000.00
盟科美国	13,358,036.23	5.77	应收关联方	2-3年、3年以上	419,567.88
公司 1	60,000.00	0.03	应收押金和保证金	2-3年	2,040.00
公司 2	79,000.00	0.03	应收押金和保证金	1年以内	2,686.00
合计	231,497,036.23	99.93	/	/	7,836,293.88

(7). 因资金集中管理而列报于其他应收款

□适用 √不适用

其他说明：

适用 不适用

3、长期股权投资

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	527,485,004.93		527,485,004.93	513,868,084.06		513,868,084.06
对联营、合营企业投资						
合计	527,485,004.93		527,485,004.93	513,868,084.06		513,868,084.06

(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	本期增加	本期减少	期末余额	本期计提减值准备	减值准备期末余额
科瑞凯思	24,700,430.15	3,868,003.50		28,568,433.65		
盟科新香港	17,320,706.53	1,352,949.55		18,673,656.08		
盟科美国	461,649,557.29	6,615,584.70		468,265,141.99		
盟科医药	10,197,390.09	1,780,383.12		11,977,773.21		
合计	513,868,084.06	13,616,920.87		527,485,004.93		

(2) 对联营、合营企业投资

适用 不适用

(3). 长期股权投资的减值测试情况

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

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	60,738,238.45	11,230,464.78	42,110,171.77	7,865,572.56

其他业务	2,771,380.00			
合计	63,509,618.45	11,230,464.78	42,110,171.77	7,865,572.56

(2). 营业收入、营业成本的分解信息

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

于 2024 年 6 月 30 日，本公司所有销售药品制剂收入在经销商签收且签署货物交接单后确认。

(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

其他说明：

无

6. 其他

适用 不适用

二十、 补充资料

1. 当期非经常性损益明细表

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金额	说明
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分		
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	291,127.34	政府补助
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	9,930,647.60	公允价值变动损益

计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项财产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-5,803.81	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额		
少数股东权益影响额（税后）		
合计	10,215,971.13	

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的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	-27.05	-0.31	-0.31
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	-28.42	-0.32	-0.32

3、 境内外会计准则下会计数据差异

适用 不适用

4、 其他

适用 不适用

董事长：ZHENG YU YUAN

董事会批准报送日期：2024 年 8 月 27 日

修订信息

适用 不适用