

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Guangdong True Health Medical
Technology Development Co., Ltd.**
廣東真健康醫療科技開發股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2697)

**(1) 截至2026年6月30日止六個月的中期業績公告；及
(2) 非執行董事辭任**

董事會欣然宣佈本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審計綜合中期業績，連同截至2025年6月30日的比較數字，該等資料已由審計委員會審閱。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2026年6月30日止六個月

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
收入	4	5,671	173
銷售成本		<u>(1,308)</u>	<u>(57)</u>
毛利		4,363	116
其他收入及收益	5	13,369	1,636
銷售及分銷開支		(17,455)	(18,170)
行政開支		(32,251)	(16,622)
研發開支		(26,931)	(23,371)
金融資產及合同資產減值虧損(撥備)/ 轉回，淨額		(68)	35
其他開支		(1,080)	(170)
分佔一家聯營公司的虧損		(66)	—
財務成本	6	<u>(305)</u>	<u>(188)</u>
稅前虧損	7	(60,424)	(56,734)
所得稅開支		<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損		<u><u>(60,424)</u></u>	<u><u>(56,734)</u></u>

	附註	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
以下人士應佔：			
母公司擁有人		(60,424)	(56,734)
其他全面虧損			
換算海外業務的匯兌差額		<u>(175)</u>	<u>—</u>
期內其他全面虧損		<u>(175)</u>	<u>—</u>
期內全面虧損總額		<u>(60,599)</u>	<u>(56,734)</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u>(60,599)</u>	<u>(56,734)</u>
		<u>(60,599)</u>	<u>(56,734)</u>
本公司普通股權益持有人應佔每股虧損			
(以人民幣元列示)	8		
基本及攤薄		<u>(1.88)</u>	<u>(1.96)</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2026年6月30日

	附註	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	14,310	13,982
使用權資產		8,880	8,872
無形資產		461	786
於聯營公司的投資		173	239
預付款項、按金及其他應收款項	12	17,932	17,082
貿易應收款項	11	637	1,159
非流動資產總額		42,393	42,120
流動資產			
存貨	10	40,931	40,619
貿易應收款項	11	5,137	3,580
合同資產		614	386
預付款項、按金及其他應收款項	12	14,619	11,725
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產	13	30,211	—
現金及銀行結餘	14	460,015	182,394
流動資產總額		551,527	238,704
流動負債			
貿易應付款項	15	1,710	2,784
其他應付款項及應計費用	16	21,905	17,070
合同負債		2,288	4,141
租賃負債		4,996	6,120
應付稅項		—	1
計息銀行貸款		7,805	—
流動負債總額		38,704	30,116
淨流動資產		512,823	208,588
總資產減流動負債		555,216	250,708

		2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
附註			
非流動負債			
租賃負債		4,109	2,938
遞延收益		8,264	8,204
		<u>12,373</u>	<u>11,142</u>
非流動負債總額			
		<u>12,373</u>	<u>11,142</u>
淨資產		<u>542,843</u>	<u>239,566</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	17	35,647	32,082
儲備		507,196	207,484
		<u>542,843</u>	<u>239,566</u>
權益總額		<u>542,843</u>	<u>239,566</u>

中期簡明綜合財務資料附註

2026年6月30日

1. 公司及集團資料

廣東真健康醫療科技開發股份有限公司(「本公司」)是一家於2018年3月16日在中華人民共和國(「中國」)註冊成立的有限公司，並於2025年10月改制為一家股份有限公司。本公司註冊辦事處地址為中國廣東省珠海市橫琴粵澳深度合作區環島東路1889號9棟第一層101室。

本公司及其子公司(「本集團」)主要從事手術機器人及耗材的研發、製造及銷售。

2.1 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料，乃根據國際會計準則第34號——中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表規定的所有資料及披露內容，且應與本公司就其股份於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板首次公開發售而刊發的招股章程附錄一所載會計師報告(「會計師報告」)內本集團綜合財務報表一併參閱。除另有指明外，中期簡明綜合財務資料以人民幣(「人民幣」)列示，且所有數值均約整至最接近千位。

2.2 會計政策及披露變動

編製本中期簡明綜合財務資料所採用的會計政策，與編製本集團綜合財務報表所採用的會計政策一致，而該等綜合財務報表載於本公司就其股份於聯交所主板首次公開發售而刊發的招股章程附錄一會計師報告內，惟就本期間財務資料首次採納以下經修訂國際財務報告會計準則者除外。

國際財務報告準則第9號及國際財務 金融工具分類及計量的修訂
報告準則第7號(修訂本)

國際財務報告會計準則之年度改進
— 第11卷

國際財務報告準則第1號、國際財務
報告準則第7號、國際財務報告
準則第9號、國際財務報告準則
第10號及國際會計準則第7號
(修訂本)

經修訂國際財務報告會計準則的性質及影響載列如下：

- (a) 國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)金融工具分類及計量的修訂釐清當實體對合同現金流量的權利屆滿或已轉移時，金融資產終止確認，而金融負債則於結算日終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇權，允許在符合特定條件的情況下，於結算日前終止確認透過電子支付系統結算的金融負債。該等修訂釐清如何評估附有環境、社會及管治及其他類似或有特徵的金融資產的合同現金流量特徵。此外，該等修訂釐清對具有無追索權特徵及合同聯結工具的金融資產的分類要求。該等修訂亦包括對指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的權益工具投資及具有或有特徵的金融工具的額外披露要求。由於本集團過往年度對金融資產及負債終止確認的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所涵蓋的金融資產，故該等修訂對本中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (b) 國際財務報告會計準則之年度改進 — 第11卷載列對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號(及隨附的國際財務報告準則第7號實施指引)、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及香港會計準則第7號的小範圍修訂。該等修訂包括釐清、簡化、更正或變更，以改善相應國際財務報告會計準則的一致性。該等修訂對本中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

就管理而言，本集團僅有一個可呈報經營分部。由於該分部為本集團的唯一可呈報經營分部，故未呈列其進一步經營分部分析。

地域資料

(a) 來自外部客戶之收入

於報告期間，由於本集團所有收入均來自中國內地的客戶，故並無進一步呈報地域分部資料。

(b) 非流動資產

由於本集團幾乎所有非流動資產均位於中國內地，故並無根據國際財務報告準則第8號經營分部呈報地域資料。

有關主要客戶的資料

來自佔本集團收入10%或以上的主要客戶的收入載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
客戶A	1,991	不適用*
客戶B	1,664	不適用*
客戶C	1,549	不適用*
客戶D	不適用*	168

* 該客戶的相應收入未予披露，因為其單獨收入於相應期間未佔本集團收入的10%或以上。

4. 收入

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
貨品或服務類型		
手術機器人及耗材銷售	5,568	173
技術服務	103	—
	<u>5,671</u>	<u>173</u>
收入確認時點		
於某一時點轉移	5,671	173
	<u>5,671</u>	<u>173</u>

5. 其他收入及收益

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
其他收入		
政府補助	12,606	578
銀行利息收入	291	182
金融產品投資收益	213	697
其他	47	—
	<u>13,157</u>	<u>1,457</u>
其他收入總額	13,157	1,457

截至6月30日止六個月
2026年 2025年
人民幣千元 人民幣千元
(未經審計) (未經審計)

收益

以公允價值計量且其變動計入當期損益的

金融資產的公允價值收益	211	169
租賃合約終止收益	—	10
出售物業、廠房及設備項目的收益	1	—

收益總額	212	179
------	------------	-----

其他收入及收益總額	13,369	1,636
-----------	---------------	-------

6. 財務成本

財務成本分析如下：

截至6月30日止六個月
2026年 2025年
人民幣千元 人民幣千元
(未經審計) (未經審計)

銀行及其他借款利息	90	6
租賃負債利息	215	182

總計	305	188
----	------------	-----

7. 稅前虧損

本集團的稅前虧損已扣除／(計入)下列各項：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
所售存貨成本	1,240	57
所提供服務成本	68	—
物業、廠房及設備折舊	2,760	2,960
使用權資產折舊	2,852	3,853
無形資產攤銷	386	415
租賃合同終止的虧損／(收益)	98	(10)
不計入租賃負債計量之租賃付款	42	6
出售物業、廠房及設備項目的收益	(1)	—
撇減存貨至可變現淨值	781	—
上市開支	17,592	—
僱員福利開支(包括董事及主要行政人員酬金)：		
— 薪金、花紅、津貼及實物福利	31,019	25,165
— 退休金計劃繳款	2,580	2,363
總計	<u>33,599</u>	<u>27,528</u>

8. 母公司擁有人應佔每股虧損

每股基本虧損的計算基於本公司普通股權益持有人應佔虧損及報告期間的已發行普通股加權平均數。在改制為股份有限公司前，報告期間的已發行普通股加權平均數，是假設實收資本已按2025年10月29日改制為股份有限公司時相同的1：1轉換比率全數轉換為股本而釐定。

由於本集團並無已發行任何具潛在攤薄影響的普通股，因此並未就報告期間呈列的每股基本虧損作出任何攤薄調整。

每股基本及攤薄虧損乃按下列各項計算：

	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
虧損		
計算每股基本虧損所用的本公司普通股權益 持有人應佔虧損(人民幣千元)	(60,424)	(56,734)
股份		
計算每股基本虧損所用的期內已發行普通股 加權平均數(以千股計)	<u>32,102</u>	<u>28,948</u>
本公司普通股權益持有人應佔每股虧損 (以人民幣元列示)		
— 基本及攤薄	<u>(1.88)</u>	<u>(1.96)</u>

9. 物業、廠房及設備

截至2026年6月30日止六個月內，本集團以人民幣3,090,000元之成本購入資產(2025年6月30日：人民幣1,119,000元)。

截至2026年6月30日止六個月內，本集團出售了賬面淨值為人民幣2,000元的資產(2025年6月30日：無)，產生出售收益淨額人民幣1,000元(2025年6月30日：無)。

10. 存貨

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
原材料	17,481	18,183
產成品	<u>23,450</u>	<u>22,436</u>
總計	<u><u>40,931</u></u>	<u><u>40,619</u></u>

11. 貿易應收款項

於報告期末，貿易應收款項基於交易日期並扣除預期信用損失撥備後的賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
6個月以內	3,031	4,739
6至12個月	<u>2,743</u>	<u>—</u>
總計	<u><u>5,774</u></u>	<u><u>4,739</u></u>

12. 預付款項、按金及其他應收款項

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
非流動：		
購置設備的預付款項	—	228
按金	536	577
可收回增值稅	17,400	16,282
	<u>17,936</u>	<u>17,087</u>
減值撥備	(4)	(5)
小計	<u>17,932</u>	<u>17,082</u>
流動：		
預付款項	10,700	5,987
按金	944	1,085
遞延上市開支	—	3,665
應收一家聯營公司的貸款	—	1,004
代表客戶購買指定醫療設備而向客戶收取的 應收款項*	2,233	—
其他應收款項	794	2
	<u>14,671</u>	<u>11,743</u>
減值撥備	(52)	(18)
小計	<u>14,619</u>	<u>11,725</u>
總計	<u><u>32,551</u></u>	<u><u>28,807</u></u>

* 本集團根據合約有義務代表客戶支付購買醫療設備的款項。於2026年6月30日，向客戶收取的應收款項人民幣2,233,000元，指本集團代表客戶結算或承擔結算義務的醫療設備款項而向客戶收取的款項。本集團為該等交易的代理人。

13. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產

於2026年6月30日的結餘指中國內地銀行發行的銀行理財產品。

14. 現金及銀行結餘

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
現金及銀行結餘	460,015	182,394
減：原到期日超過三個月的定期存款	(10,000)	—
現金及現金等價物	<u>450,015</u>	<u>182,394</u>
以下列貨幣計值：		
人民幣	82,455	181,569
港元	363,860	83
澳門元	<u>3,700</u>	<u>742</u>
現金及現金等價物	<u>450,015</u>	<u>182,394</u>

15. 貿易應付款項

根據發票日期，於報告期間末的貿易應付款項賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
3個月以內	146	2,783
3至6個月	258	—
6至12個月	1,306	—
1年以上	<u>—</u>	<u>1</u>
總計	<u>1,710</u>	<u>2,784</u>

16. 其他應付款項及應計費用

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
應付工資	7,370	11,356
其他應付款項	3,905	1,203
應計上市開支	9,838	3,508
其他應付稅項	792	1,003
總計	<u>21,905</u>	<u>17,070</u>

17. 股本

	已發行 股份數目 千股	股本 人民幣千元
於2025年1月1日(經審計)	—	—
改制為股份公司後發行每股面值人民幣1元的普通股	32,082	32,082
於2025年12月31日及2026年1月1日	32,082	32,082
首次公開發售後已發行股份*(未經審計)	3,565	3,565
於2026年6月30日(未經審計)	<u>35,647</u>	<u>35,647</u>

* 於2026年6月30日，本公司透過全球發售按每股126.20港元的價格發行合共3,564,700股每股面值為人民幣1.00元的普通股。

管理層討論與分析

業務回顧

我們於中國從事經皮穿刺手術及消融手術機器人研發及商業化。我們擁有一款核心產品，為經皮穿刺手術機器人，共有四個型號，即TH-S1、TH-S、TH-S Pro及TH-SA，均已獲得國家藥監局頒發的三類註冊證，其獲准應用於肺部及腹部穿刺的導航定位；我們正在將TH-S1的適應症擴展至腹膜後病變。除核心產品外，我們的產品管線還包括：兩款關鍵產品——獲批用於肝肺腫瘤治療的經皮微波消融手術機器人TH-X MW與獲批用於肝腫瘤治療的經皮微波消融手術機器人TH-X HMW；以及五款其他候選產品，如已獲批用於肺部和腹部穿刺的緊湊型經皮穿刺手術機器人TH-P系列、MW150微波消融治療儀、TH-X Cryo冷凍消融機器人、體外器官保存與評估系統TH-LS KI300與TH-LS LU100。

根據專業諮詢機構灼識諮詢的資料，按2025年經皮穿刺手術機器人的收入計量，我們在中國位居首位，市場份額為28.0%。我們致力於為精準、微創的腫瘤診療提供解決方案，覆蓋從早期到晚期的臨床需求，並延伸至體外器官保存與評估領域。我們提供包含國內外首創的經皮穿刺及消融技術組合，並構建了以「經皮定位與精準治療」為核心的智能機器人產品矩陣。我們核心產品中的TH-S型號被認定為「國內首創」，而我們的關鍵產品TH-X MW則被認定為「國際首創」。

我們自2022年開始啟動核心產品商業化進程，並主要通過經銷商營銷及銷售我們的產品。我們通過在醫療機構進行試安裝、建立標桿醫院及培訓中心，以及提供臨床支持、培訓及售後服務，以促進我們產品的臨床應用。我們的產品應用於多個臨床科室，包括胸外科、呼吸科、介入科、腫瘤科、肝膽外科、放射科及影像科。在擴大我們在中國不同層級醫院及地區覆蓋範圍的同時，我們尋求深化產品在現有醫療機構的滲透。

研發是我們業務增長與競爭力的基礎。我們建立了涵蓋產品設計及開發、工程及流程開發、臨床研究、註冊及產品全生命週期管理的一體化研發平台。在通過產品開發、臨床評價及監管註冊推進我們候選產品的同時，我們根據臨床反饋及技術開發持續升級我們的已商業化產品。通過這些努力，我們尋求擴大我們產品的臨床應用，並進一步開發我們用於經皮定位與精準治療的智能機器人產品矩陣。

我們建立了手術機器人及其他產品的製造能力，主要生產基地位於珠海。我們的生產經營主要包括手術機器人及其他產品的組裝、調試、測試及質量檢驗。我們維持涵蓋原材料採購、生產過程及成品的質量管理體系。我們持續優化生產及供應能力，以支持現有產品的商業化及候選產品的預期推出。

前景及未來計劃

我們正在推進核心產品的旗艦型號TH-S1，以擴大其適應症，從而納入腹膜後病變。我們於2025年11月啟動註冊試驗，並計劃於2026年第四季度向國家藥監局提交註冊申請。我們亦在開發冷凍消融手術機器人，並計劃於2027年下半年向國家藥監局提交註冊申請。同時，我們正在推進基於常溫連續機械灌注的智能器官保存與評估裝置的研發，目標是分別於2031年及2027年上半年啟動TH-LS KI300及TH-LS LU100的臨床試驗。

此外，我們將繼續強化算法、機制及系統三大支柱平台。未來三年，我們計劃至少申請50項新國內發明專利，重點關注多模態圖像融合算法(CT/MRI/CBCT／實時超聲配准)、機器人遠程穿刺手術、自主機械臂控制及智能穿刺手術以及消融能量場的智能控制等核心領域。同時，我們將通過PCT途徑至少申請三項國際專利，以建立全球專利保護網絡。

未來三年，我們計劃擴大適應症範圍(包括腹膜後穿刺手術)，構建5G遠程手術生態系統，並開發低延遲、跨醫院協作系統，為基層醫院提供專家遠程指導。我們亦將擴展消融能量產品組合，包括冷凍消融，以提供一個涵蓋診斷及治療的全週期、微創醫療平台。

研發及產品管線

研發是我們業務增長與競爭力的基礎。我們打造了一支經驗豐富、在手術機器人領域具備深厚專業造詣的研發團隊，涵蓋機械工程、電氣與電子工程、計算機科學、軟件工程、生物醫學工程、藥學等領域。我們的研發團隊下設多個專業團隊及部門，涵蓋技術中心、研發中心、法規與質量管理中心、臨床學術部、醫劑開發部及工藝部。

於報告期內，我們繼續將研發活動聚焦於：(i)將TH-S1（我們核心產品的旗艦型號）的適應症擴展至腹膜後病變；(ii)為我們的核心產品申請CE認證；(iii)開發及推進我們的候選產品，包括MW150、TH-X Cryo、TH-LS KI300及TH-LS LU100；及(iv)根據臨床反饋及科技開發升級迭代我們的已商業化產品。

截至2026年6月30日，我們的產品組合包括：(i)我們的核心產品，為經皮穿刺手術機器人，共有四個型號，即TH-S1、TH-S、TH-S Pro及TH-SA；(ii)兩款關鍵產品，即TH-X MW及TH-X HMW；及(iii)其他產品及候選產品，包括緊湊型經皮穿刺手術機器人TH-P系列、MW150、TH-X Cryo、TH-LS KI300及TH-LS LU100。

產品管線

下表概述截至2026年6月30日我們的產品組合開發及監管狀態：

分類	產品		適應症／ 主要研發內容	註冊分類	申報地區及 監管機關	開發及 註冊監管狀態	下一里程碑
經皮穿刺 手術機器人	核心產品	TH-S1	肺及腹部器官 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	於2022年5月獲國 家藥監局批准	—
		TH-S1 適應症擴展	腹膜後病變 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	註冊臨床試驗 進行中	於2026年第四季度 註冊申請；預期 於2027年下半年 獲註冊批准
		TH-S	肺及腹部器官 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	於2023年6月獲 國家藥監局批准	—
		TH-S Pro	肺及腹部器官 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	於2024年12月獲 國家藥監局批准	—
		TH-SA	肺及腹部器官 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	於2025年12月獲 國家藥監局批准	—
	TH-P Elite、TH-P及 TH-P PLUS		肺及腹部器官 穿刺定位	第三類	中國 (國家藥監局)	於2024年12月獲 國家藥監局批准	—

分類	產品		適應症／ 主要研發內容	註冊分類	申報地區及 監管機關	開發及 註冊監管狀態	下一里程碑
經皮微波消融 手術機器人	關鍵產品	TH-X MW (微波消融)	肝臟腫瘤穿刺及 微波消融	第三類	中國 (國家藥監局)	於2024年9月獲國 家藥監局批准	—
			肺部腫瘤穿刺及 微波消融	第三類	中國 (國家藥監局)	於2026年4月獲國 家藥監局批准	—
		TH-X HMW (微波消融)	肝臟腫瘤微波 消融	第三類	中國 (國家藥監局)	於2025年11月獲國 家藥監局批准	—
	MW150 (微波)		肝臟腫瘤穿刺及 微波消融	第三類	中國 (國家藥監局)	於2025年8月獲國 家藥監局批准	—
	TH-X Cryo (冷凍消融)		實體腫瘤冷凍 治療	第三類	中國 (國家藥監局)	當前開發階段	於2027年下半年 提交註冊申請
器官灌注系統	TH-LS KI300		腎臟常溫保存以 及功能評估	第三類	中國 (國家藥監局)	當前開發階段	於2031年臨床試驗
	TH-LS LU100		多器官常溫保存 以及功能評估	第三類	中國 (國家藥監局)	當前開發階段	於2027年上半年 臨床試驗

上述產品管線和里程碑是基於招股章程披露的開發計劃。各開發里程碑的實際時間可能會受到結果及進程的影響，(其中包括)產品設計及驗證、臨床試驗或臨床評價、監管溝通及審查、患者入組及其他我們無法控制的情況。

我們的核心產品 — 經皮穿刺手術機器人

我們的核心產品為經皮穿刺手術機器人，共有四個型號，即TH-S1、TH-S、TH-S Pro及TH-SA。我們依據醫療器械註冊證對核心產品各型號進行分類，為每個型號單獨申請註冊證以支持商業化推進。我們核心產品的所有四個型號均已在中國取得監管批准，可用於成人肺部及腹部實體器官穿刺手術的導航及定位。

TH-S1是我們核心產品的旗艦型號。其具備其他型號不具備的遠程規劃系統，從而能更好地滿足高端目標客戶的多場景臨床需求。TH-S、TH-S Pro及TH-SA分別定位為中端型、高性價比型及緊湊型，使我們能夠服務於不同臨床需求、預算及空間要求的醫療機構。

TH-S1用於腹膜後病變的適應症擴展

我們正在開發用於腹膜後病變穿刺定位的TH-S1。我們就適應症擴展是否需要開展臨床試驗事宜，諮詢了國家藥監局，並獲告知需開展臨床試驗。

實現商業化所需的關鍵開發階段是：

1. 完成註冊臨床試驗；
2. 完成臨床數據分析並準備註冊檔案；
3. 向國家藥監局提交註冊申請；
4. 國家藥監局技術審核批准；及
5. TH-S1擴展適應症獲註冊批准後商業化上市。

我們於2025年11月啟動註冊臨床試驗。截至2026年6月30日，已有16名患者入組。

待臨床試驗及監管審查順利完成後，我們計劃於2026年第四季度向國家藥監局提交註冊申請，並預期於2027年下半年獲國家藥監局註冊批准。倘開發和註冊過程成功並按照當前時間表進行，我們預期於獲國家藥監局註冊批准後開始將用於腹膜後病變穿刺定位的TH-S1商業化。

我們核心產品的CE認證

我們亦正為我們的核心產品申請CE認證，以進入歐洲市場以及認可歐盟標準的其他市場。我們已於2026年1月提交CE認證申請。於報告期間，認證機構已確認受理申請。

取得CE認證的流程包括產品測試及完成由歐盟指定公告機構開展的適用符合性評估。待順利完成符合性評估流程後，我們預期於2026年第四季度取得CE認證。

關鍵產品

TH-X MW

TH-X MW是一款經皮微波消融手術機器人，專為實體肝腫瘤的經皮穿刺針定位與微波消融操作，提供影像引導的導航支持。該系統具備智能臟器與病灶分割、術中實時三維導航以及消融能量場預判參照功能。

2024年9月，我們成功取得了國家藥監局頒發的用於治療肝腫瘤的TH-X MW第三類醫療器械註冊批准。我們隨後擴展TH-X MW用於治療包括肺部腫瘤的適應症。我們於2025年7月向國家藥監局提交註冊申請，該申請於2025年8月獲得國家藥監局受理，並於2026年4月獲得國家藥監局註冊批准。

於報告期間，在市場准入方面：國家醫保局2026年1月20日發佈《手術和治療輔助操作類醫療服務價格項目立項指南(試行)》，其中項目編碼：017100000160000、項目名稱為手術機械臂輔助操作費(精準執行)的收費項目，適用TH-X MW。該收費項目的兜底價格(除山西)均高於人民幣1.5萬元，完全滿足業務需求。目前湖南、湖北、貴州、甘肅、青海、黑龍江、四川、江西、廣西已經正式發佈本地落地政策和實施時間；江蘇、新疆、天津、河南、山東、浙江、雲南、安徽和山西發佈本地落地政策，但實施時間未確定。

TH-X HMW

TH-X HMW是一款獲批用於治療實體肝腫瘤的經皮微波消融手術機器人。相較於TH-X MW，其引入三大升級，旨在簡化消融工作流程、強化記錄與術後複盤功能，使消融手術更具可執行性與便捷性。於2025年11月，我們獲得國家藥監局頒發的TH-X HMW第三類醫療器械註冊批准。

在市場准入方面：國家醫保局2026年1月20日發佈《手術和治療輔助操作類醫療服務價格項目立項指南(試行)》，其中項目編碼：017100000160000、項目名稱為手術機械臂輔助操作費(精準執行)的收費項目，適用TH-X HMW。該收費項目的兜底價格(除山西)均高於人民幣1.5萬元，完全滿足業務需求。目前湖南、湖北、貴州、甘肅、青海、黑龍江、四川、江西、廣西已經正式發佈本地落地政策和實施時間；江蘇、新疆、天津、河南、山東、浙江、雲南、安徽和山西發佈本地落地政策，但實施時間未確定。

其他產品及候選產品

TH-P系列

TH-P系列包括TH-P Elite、TH-P及TH-P PLUS，其乃緊湊型經皮穿刺手術機器人，用於肺及腹部器官穿刺定位。TH-P系列提供緊湊型經皮穿刺手術解決方案，並旨在提供更靈活適配不同醫療機構的臨床、預算及空間需求。

於報告期間，商業化推廣工作仍在進行中。

MW150

MW150是一款正在開發的微波消融治療儀，用於肝腫瘤穿刺及微波消融治療。

於報告期間，商業化準備工作仍在進行中。

TH-X Cryo

TH-X Cryo是一款正在開發的冷凍消融機器人，用於實體腫瘤冷凍消融治療。於報告期間，產品設計開發工作仍在進行中。

待相關臨床前開發及監管程序順利完成後，我們計劃於2027年下半年遞交TH-X Cryo的註冊申請。後續實現商業化的主要階段預計包括：完成臨床試驗、籌備及向國家藥監局提交註冊申請、開展監管審評及批准，並於獲得註冊批准後實現商業化上市。

TH-LS KI300

TH-LS KI300是一款體外器官保存及評估系統，用於腎臟常溫保存以及功能評估。於報告期間，產品研發工作仍在進行中。

待相關產品開發及臨床前工作順利完成後，我們計劃於2031年啟動TH-LS KI300的一項臨床試驗。後續主要階段預計包括：完成臨床試驗、向國家藥監局提交註冊申請、開展監管審評及批准，並於獲得註冊批准後實現商業化上市。

TH-LS LU100

TH-LS LU100是一款體外器官保存及評估系統，用於多器官常溫保存以及功能評估。於報告期間，產品研發工作仍在進行中。

待其設計開發、設計驗證及臨床前開發順利完成後，我們目前計劃於2027年上半年啟動TH-LS LU100的一項臨床試驗。後續主要階段預計包括：完成臨床試驗、向國家藥監局提交註冊申請、開展監管審評及批准，並於獲得註冊批准後實現商業化上市。

研發活動

於報告期間，我們的研發活動主要包括：

- 開展TH-S1的研發工作，以支持其適應症拓展至腹膜後病變及開展相關註冊臨床試驗；
- 就我們的核心產品申請CE認證，開展符合性評估、測試及其他工作；
- 基於臨床反饋及技術發展，對我們已商業化的手術機器人持續開展產品迭代及升級；

- 進行我們候選產品的設計開發、設計驗證、原型開發及測試；
- 開展臨床試驗及臨床評價活動；
- 開發及優化與圖像處理、穿刺規劃、光學導航、機械臂控制、呼吸跟蹤、消融能量場以及器官保存及評估相關的技術；及
- 開展與我們產品及候選產品相關的監管註冊及知識產權保護活動。

於報告期間，申請專利16項，授權專利8項；核心產品TH-S1和TH-S的變更註冊申請已獲批；TH-X MW新增肺部適應症的變更註冊申請已獲批。

截至2026年6月30日，我們的研發團隊包括72名成員，佔我們總僱員人數約45.57%，其中約28%名成員擁有博士或碩士學位。

根據香港上市規則第18A.08(3)條作出的警告：我們可能無法最終成功開發及上市我們的核心產品。

臨床開發是一個漫長、費用高昂及存在不確定性的過程。概不保證與核心產品或其他候選產品相關的正在進行或已計劃的臨床試驗、臨床評價、產品測試、符合性評估或監管註冊程序將能及時或以具成本效益的方式完成，或根本無法完成。臨床試驗或其他開發程序可能會產生負面或不確定結果，且監管機構可能要求我們開展額外臨床試驗、測試或其他程序。

倘產品開發未能完成或出現延遲、未能向相關監管機構證明其安全性及有效性、未能獲得監管批准、未能實現生產擴張、未獲市場認可或我們的產品未能成功商業化，均可能對我們的業務、財務狀況及經營業績造成不利影響。因此，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

財務回顧

收入

我們的產品仍處於商業化早期階段，我們從核心產品的兩個型號(即TH-S及TH-S1)、關鍵產品及其他產品以及醫療耗材(為與我們的手術機器人配套使用的一次性耗材，用於支持其持續使用及功能實現)的銷售中獲得有限收入。下表載列我們於所示期間按類型劃分的收入明細，以絕對金額及佔總數的百分比列示：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	人民幣千元 (未經審計)	佔收入的 百分比	人民幣千元 (未經審計)	佔收入的 百分比
手術機器人銷售	5,160	91.0	—	—
耗材銷售	408	7.2	173	100.0
產品銷售—小計	5,568	98.2	173	100.0
技術服務	103	1.8	—	—
總計	<u>5,671</u>	<u>100.0</u>	<u>173</u>	<u>100.0</u>

本集團的收入由上一期間的人民幣0.2百萬元增加3,178.0%至報告期間的人民幣5.7百萬元，乃由於年內交付量增加，令我們自手術機器人銷售確認的收入增加。此外，交付系統數量的增加亦有助更廣泛的臨床應用，並促進耗材的銷售增長。

按地域劃分的收入

下表載列我們於所示期間按地理位置(基於交付地點)劃分的來自產品(包括手術機器人及耗材)銷售的收入明細：

	截至6月30日止六個月			
	2026年	佔總數的	2025年	佔總數的
	人民幣千元 (未經審計)	百分比	人民幣千元 (未經審計)	百分比
華南地區 ⁽¹⁾	1,991	35.8	5	2.9
西部地區 ⁽²⁾	—	—	—	—
北京地區 ⁽³⁾	364	6.5	168	97.1
華北地區 ⁽⁴⁾	3,213	57.7	—	—
總計	<u>5,568</u>	<u>100.0</u>	<u>173</u>	<u>100.0</u>

附註：

- (1) 包括廣東。
- (2) 包括貴州及雲南。
- (3) 包括北京及天津。
- (4) 包括河北。

銷售成本

我們的銷售成本主要包括(i)原材料成本；(ii)製造費用，主要包括折舊及攤銷、公用事業費用及維修及維護開支；及(iii)人工成本。下表載列我們於所示期間按性質劃分的銷售成本明細：

	截至6月30日止六個月			
	2026年	佔總數的	2025年	佔總數的
	人民幣千元 (未經審計)	百分比	人民幣千元 (未經審計)	百分比
原材料成本	1,129	86.3	51	89.5
製造費用	58	4.4	6	10.5
人工成本	121	9.3	—	—
總計	<u>1,308</u>	<u>100.0</u>	<u>57</u>	<u>100.0</u>

我們的銷售成本由上一期間的人民幣57,000元增加2,194.7%至報告期間的人民幣1.3百萬元，主要由於銷售收入的增加，相應成本金額增加。

毛利及毛利率

於報告期間，我們的毛利為人民幣4.4百萬元及我們的整體毛利率錄得76.9%。

下表載列於所示期間的毛利及毛利率：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	毛利	毛利率	毛利	毛利率
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
	(未經審計)		(未經審計)	
手術機器人銷售	4,002	77.6	—	—
耗材銷售	326	79.9	116	67.1
技術服務	35	34.0	—	—
	<u>4,363</u>	<u>76.9</u>	<u>116</u>	<u>67.1</u>
總計／整體	<u>4,363</u>	<u>76.9</u>	<u>116</u>	<u>67.1</u>

我們的毛利率受多項相互關聯的因素影響，包括所售產品／所提供服務組合的變動、我們的產品／服務定價及我們的生產經營規模。此外，處於早期開發階段的產品可能產生較高的初始成本，從而影響我們的利潤率。原材料價格、人工成本及整體營運效率的波動可能進一步導致我們毛利率的變動。

我們的毛利率由上一期間的67.1%上升至報告期間的76.9%，主要由於本期增加了設備收入，且設備收入毛利較高。

其他收入及收益

下表載列我們於所示期間的其他收入及收益明細：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
其他收入		
政府補助	12,606	578
銀行利息收入	291	182
金融產品投資收益	213	697
其他	47	—
收益		
按公允價值計入損益的金融資產公允價值收益	211	169
租賃合約終止收益	—	10
出售物業、廠房及設備項目的收益	1	—
總計	<u>13,369</u>	<u>1,636</u>

我們的其他收入及收益由上一期間的人民幣1.6百萬元增加717.2%至報告期間的人民幣13.4百萬元，主要由於政府補助增加，本期為橫琴國際科技創新創業大賽中獲授予的一次性獎勵，為相關地方政府部門授予的非經常性補助。

我們不時持有若干根據適用會計準則以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產，主要反映我們對理財產品的投資，我們將其作為資金管理的一部分，在維持經營所需流動性的同時，利用盈餘現金創造收益。

我們對理財產品的投資遵循內部資金管理政策，重點關注保本、流動性管理及風險控制。於報告期間，我們一般投資於由聲譽昭著的金融機構發行的低風險理財產品，期限較短，介於一至六個月。

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支包括(i)員工成本，包括我們銷售人員的薪金、花紅及福利；(ii)辦公及業務開支，主要指業務拓展活動所產生的費用、銷售人員的差旅費及其他辦公費用；(iii)業務拓展開支，主要指針對我們的經銷商相關的營銷活動及向醫院提供的培訓所產生的成本；(iv)折舊及攤銷，主要因試驗用途的手術機器人而產生；及(v)其他。

我們的銷售及分銷開支於上一期間及報告期間維持相對穩定，分別為人民幣18.2百萬元及人民幣17.5百萬元。

行政開支

我們的行政開支包括(i)上市開支，指就全球發售產生的專業費用；(ii)員工成本，包括行政人員及管理層的薪金、花紅及福利；(iii)專業服務費，與當地政策的市場研究以及日常法律、估值及審計服務有關；(iv)辦公及差旅開支；(v)業務拓展開支；(vi)折舊及攤銷；及(vii)其他。

我們的行政開支由上一期間的人民幣16.6百萬元增加94.0%至報告期間的人民幣32.3百萬元，主要由於上市相關費用計入本期行政開支。

研發開支

我們的研發開支包括(i)員工成本，包括我們研發員工的薪金、花紅及福利；(ii)原材料成本；(iii)折舊及攤銷，主要歸因於我們用於研發目的的機械及設備；(iv)臨床試驗及測試開支，主要包括支付予CRO及其他醫療機構的費用以及我們管線產品研發過程中產生的測試費；(v)第三方外包成本，主要包括技術服務費；(vi)辦公開支；及(vii)其他。下表載列我們於所示期間的研發開支的明細：

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	估總數的		估總數的	
人民幣千元	百分比	人民幣千元	百分比	
(未經審計)		(未經審計)		
員工成本	16,254	59.9	14,480	62.0
原材料成本	3,417	12.7	3,636	15.6
折舊及攤銷	2,522	9.3	3,225	13.8
臨床試驗及測試開支	1,058	3.9	960	4.1
第三方外包成本	2,700	10.6	103	0.4
辦公開支	897	3.3	857	3.7
其他	83	0.3	110	0.5
總計	<u>26,931</u>	<u>100.0</u>	<u>23,371</u>	<u>100.0</u>

我們核心產品佔研發開支由上一期間的人民幣7.4百萬元增加至報告期間的人民幣10.7百萬元，主要歸因於為TH-S1的適應症擴展開發、CE認證以及核心產品的升級迭代產生的成本增加。隨著持續開展研發以擴展其適應症並推進產品迭代，我們預計將繼續產生核心產品研發開支。儘管自2018年以來我們主要專注於核心產品的研發，但核心產品應佔研發開支可能會因研發進展及商業化工作而逐年波動。

我們的研發開支由上一期間的人民幣23.4百萬元增加15.2%至報告期間的人民幣26.9百萬元，主要歸因於員工成本的增加和第三方外包成本的增加。

金融資產及合同資產減值虧損淨額

我們的金融資產及合同資產減值虧損主要產生於與租賃按金有關的其他應收款項。於報告期間，我們產生人民幣68,000元的金融資產及合同資產減值虧損撥備，於上一報告期，我們錄得金融資產減值虧損撥回人民幣35,000元，歸因於我們的其他應收款項減少。

其他開支

我們的其他開支主要包括捐款及撇銷若干電子設備。於上一期間及報告期間，我們分別產生人民幣0.2百萬元及人民幣1.1百萬元的其他開支。

財務成本

我們的財務成本包括(i)銀行及其他貸款的利息；及(ii)租賃負債的利息。於上一期間及報告期間，我們分別產生人民幣0.2百萬元及人民幣0.3百萬元的財務成本。

佔一家聯營公司的虧損

於報告期間，我們確認分佔一家聯營公司的虧損人民幣66,000元，主要歸因於我們於2025年4月成立，目前持有36.36%權益的聯營公司。該聯營公司錄得淨虧損主要是由於在營運早期階段為進行產品開發而開展大量研發活動。

所得稅

我們的所得稅主要包括我們根據經營或註冊所在各稅務司法管轄區的相關法律法規，按適用稅率應繳納的所得稅。

於報告期間，我們已支付所有到期應付且適用於我們的相關稅款，且與相關稅務機關無重大爭議或未解決的稅務問題。

期內虧損

由於上述原因，於報告期間，我們錄得淨虧損人民幣60.4百萬元，而上一期間則錄得淨虧損人民幣56.7百萬元。

物業、廠房及設備

我們的物業、廠房及設備包括(i)機器及設備；(ii)租賃物業裝修；(iii)電子設備；(iv)汽車；及(v)辦公設備。下表載列我們截至所示日期的物業、廠房及設備的賬面淨值明細：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
機器及設備	11,698	12,165
租賃物業裝修	1,686	877
電子設備	741	862
汽車	34	53
辦公設備	151	25
總計	<u>14,310</u>	<u>13,982</u>

我們的物業、廠房及設備由截至2025年12月31日的人民幣14.0百萬元增加2.3%至截至2026年6月30日的人民幣14.3百萬元，主要由於租賃物業裝修的增加。

流動資金及資本資源

我們的現金使用主要與研發活動、經營活動及資本支出相關。歷史上，我們的經營資金主要來源於投資者資金、經營活動及融資活動產生的現金。截至2025年12月31日及2026年6月30日，我們的現金及現金等價物分別為人民幣182.4百萬元及人民幣450.0百萬元。截至2026年6月30日，我們擁有已承諾未動用的銀行授信人民幣20.0百萬元。下表載列我們於上一期間及報告期間的現金流量概要：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元 (未經審計)
經營活動所用淨現金流量	(56,668)	(62,703)
投資活動所用淨現金流量	(41,919)	(140,967)
融資活動所得淨現金流量	<u>371,689</u>	<u>198,678</u>

經營活動

於報告期間，我們經營活動所用淨現金流量為人民幣56.7百萬元。該淨現金流出由於集團商業化產品產生的現金流入有限，而研發的持續投入及行政運營和市場銷售的相關付現支出較高所致。

於上一期間，我們經營活動所用淨現金流量為人民幣62.7百萬元。該淨現金流出是由於(i)稅前虧損人民幣56.7百萬元，經調整以反映非現金或非經營項目，主要包括(i)使用權資產折舊人民幣3.9百萬元；(ii)物業、廠房及設備折舊人民幣3.0百萬元，及(iii)金融產品投資收益人民幣0.7百萬元。此金額亦就營運資金的負面影響進行進一步調整。營運資金變動的負面影響主要指(i)預付款項、按金及其他應收款項增加人民幣9.8百萬元；(ii)其他應付款項及應計費用減少人民幣5.6百萬元；及(iii)存貨增加人民幣6.4百萬元。

投資活動

於報告期間，我們投資活動所用淨現金流量為人民幣41.9百萬元。該淨現金流出主要是由於(i)購買人民幣100.0百萬元的理財產品，部分被(ii)處置理財產品所得款項人民幣70.2百萬元所抵銷。

於上一期間，我們投資活動所用淨現金流量為人民幣141.0百萬元。該淨現金流出主要是由於(i)購買人民幣380.0百萬元的理財產品，部分被(ii)處置理財產品所得款項人民幣240.7百萬元所抵銷。

融資活動

於報告期間，我們融資活動所得淨現金為人民幣371.7百萬元。該淨現金流入主要是由於全球發售錄得的淨收益。

於上一期間，我們融資活動所得淨現金為人民幣198.7百萬元。該淨現金流入主要是由於股東出資人民幣204.3百萬元，部分被償還租賃付款人民幣4.4百萬元所抵銷。

債務及或有負債

我們的債務主要包括租賃負債以及計息銀行貸款。下表載列我們截至所示日期的債務明細：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
計入流動負債		
租賃負債	4,996	6,120
計息銀行貸款	7,805	—
計入非流動負債		
租賃負債	<u>4,109</u>	<u>2,938</u>

租賃負債

我們的租賃負債主要指我們作為承租人，就辦公樓及汽車的租賃所應支付的金額。

我們截至2025年12月31日的租賃負債人民幣9.1百萬元與截至2026年6月30日的人民幣9.1百萬元持平。

計息銀行貸款

截至2026年6月30日，我們的計息銀行貸款為人民幣7.8百萬元，全部為無抵押及無擔保。截至2026年6月30日，適用於我們無抵押及無擔保銀行貸款的利率為2.41%；截至2025年12月31日，無未償還銀行貸款。

截至2026年6月30日，我們的貸款結餘主要用於日常運營資金補充。該等貸款主要以人民幣計值，並按固定利率列賬。

或有負債

於2026年6月30日，我們並無任何重大或有負債。

資產抵押

於2026年6月30日，我們並無任何資產抵押。

合同承擔

於2026年6月30日，我們並無重大合同承擔。

資產負債率

資產負債率按本集團的總負債金額除以總資產金額計算。於2026年6月30日的資產負債率為8.6%，而於2025年12月31日則為14.7%。

財務風險

我們面臨各種財務風險，包括信用風險及流動性風險。我們管理及監控該等風險敞口，以確保及時有效地採取適當措施。截至2026年6月30日，我們並無對任何此類風險進行對沖或認為有必要進行對沖。

信用風險

我們僅與受認可且信譽良好的第三方進行交易。我們的政策是，所有希望採用信用條款的客戶皆必須經過信用驗證程序。此外，我們會持續監控應收賬款結餘，且我們的壞賬風險並不顯著。對於並非以相關運營單位的功能貨幣計值的交易，未經信用控制主管特別批准，我們不提供信用條款。

我們面臨的由現金及現金等價物產生的信用風險有限且渺小，因為交易對手方均為國有銀行或信譽良好的商業銀行，我們認為該等銀行的信用風險微不足道。

流動性風險

我們監控並維持本集團管理層認為充足的現金及現金等價物水平，以為運營提供資金，並減輕現金流量波動的影響。

外匯風險

我們的業務交易在中國內地進行，所有國內交易均以人民幣計價。本集團的功能貨幣是人民幣。於2026年6月30日，本集團持有大量以港元計值的現金和銀行存款餘額，這使本集團面臨港元／人民幣匯率波動帶來的外匯風險。本集團沒有針對此類風險的正式對沖安排。管理層監控外匯風險，並將在必要時考慮對沖措施。

遵守企業管治守則

本公司旨在達致對發展及保障股東利益至關重要的高水平企業管治。自上市以來及直至本公告日期，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則所載守則條文第C.2.1條除外。

根據企業管治守則第二部份守則條文第C.2.1條，董事長及首席執行官的角色應有所區分，且不應由同一人兼任。

本集團認為，委任張女士兼任本公司董事長及總經理，將可確保穩健而連貫的領導，從而提高本集團戰略規劃及整體管理的效率。鑒於張女士擁有豐富的行業經驗、深厚的個人資歷，並且在本集團的發展歷程中發揮的關鍵作用，本集團認為，讓張女士繼續兼任本公司董事長和總經理，將有利於本集團的業務前景。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納《香港上市規則》附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則，作為董事自上市以來買賣本公司證券的指引。

本公司已向全體董事作出特定查詢，彼等已確認彼等自上市起直至本公告日期一直遵守標準守則。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於上市日期，本公司或其任何子公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售或轉讓庫存股份)。

截至2026年6月30日，本集團並無持有任何庫存股份。

有關重大投資或資本資產的未來計劃

除招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所披露者外，截至2026年6月30日，本集團並無任何有關重大投資及資本資產的其他未來計劃。

所持重大投資、重大收購及出售子公司、聯營公司及合營企業

於報告期間，本集團概無作出重大投資、重大收購或出售子公司、聯營公司及合營企業。

僱員及薪酬政策

為保持穩定的僱員隊伍及留住本公司的關鍵人員，本集團為僱員提供具競爭力的薪酬待遇。本集團根據個人資歷及經驗提供薪酬待遇，通常與市場薪資水平相匹配，以在勞動市場上保持競爭力。本集團還考慮到僱員的長期成長及進步，並提供晉升及技術發展的機會。本集團有內部培訓體系，涵蓋公司、部門及崗位層面的政策、程序及專業知識。本集團還提供外部培訓的機會，如行業論壇／峰會、特殊技能培訓及各種職業資格培訓。本集團按照其經營所處的司法管轄區適用法律法規為僱員繳納社會保險及住房公積金，或支付養老金或福利金。

截至2026年6月30日，本集團擁有全職僱員158名，其中150人位於中國內地。於報告期間，本集團確認為僱員福利開支的員工成本約為人民幣33.8百萬元(2025年6月30日：約人民幣31.0百萬元)。

中期股息

不宣派截至2026年6月30日止六個月的中期股息。

審計委員會

本公司已遵照《香港上市規則》第3.21條及企業管治守則第2部第D.3段成立審計委員會，並制定書面職權範圍。審計委員會由三名獨立非執行董事組成，即吳冠誠先生、劉良鋼博士及馬劍鳴先生。吳冠誠先生持有《香港上市規則》第3.10(2)及3.21條所規定的適當專業資格，並擔任審計委員會主席。

審計委員會已與本公司管理層共同審閱本集團採納的會計準則及慣例，並討論審計、風險管理、內部控制及財務申報事宜，包括審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審計中期簡明綜合財務資料。

期後重要事項

於報告期結束後至本公告日期，概無任何影響本集團的重要事項發生。

刊發中期業績公告及中期報告

本中期業績公告刊載於香港交易及結算所有限公司網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.truehealth.cn)。本公司2026年中期報告將適時登載於上述網站。

非執行董事辭任

董事會特此宣佈，莫金玲女士遞交辭呈，辭去非執行董事職務，自2026年8月28日起生效，以便有更多時間投入其他業務。

莫女士已確認，其與董事會沒有分歧，也沒有其他與其辭任有關的事項需要提請股東或香港聯交所注意。

董事會衷心感謝莫女士在任職期間為公司作出的巨大貢獻。

釋義

於本公告中，除非文義另有所指，下列詞彙或短語具有以下含義：

「聯繫人」	指	具有香港上市規則所賦予的涵義
「公司章程」或「章程」	指	本公司組織章程細則(經不時修訂)
「董事會」	指	董事會
「誠真健康」	指	珠海誠真健康科技合夥企業(有限合夥)，一家於中國成立的有限合夥企業，由中國真健康醫療(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)分別擁有99%及1%權益，及為我們的控股股東之一
「中國」	指	中華人民共和國
「中國真健康醫療」	指	中國真健康醫療科技有限公司，一家於澳門成立的有限責任公司，分別由張女士及張錦鈴先生(張女士父親)擁有96.67%及3.33%權益，及為我們的控股股東之一
「本公司」	指	廣東真健康醫療科技開發股份有限公司(前稱真健康(廣東橫琴)醫療科技有限公司)，一家於2018年3月16日在中國成立的有限責任公司，及隨後於2025年10月29日改制為股份有限公司

「公司法」或「中國公司法」	指	《中華人民共和國公司法》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「關連人士」	指	具有香港上市規則所賦予的涵義
「關連交易」	指	具有香港上市規則所賦予的涵義
「控股股東」	指	具有香港上市規則所賦予的涵義，除文義另有所指外，指張女士、任祥生物科技、中國真健康醫療、水木醫療科技、任陽生物科技、誠真健康、嘉潤同創、嘉潤合創、珠海美吉睿、嘉潤新創及欣慧潤康
「核心產品」	指	具有香港上市規則第18A章賦予該詞的涵義，就本公告而言，我們的核心產品指我們的經皮穿刺手術機器人，該產品包含載於本公告的四個型號
「企業管治守則」	指	香港上市規則附錄C1所載之企業管治守則
「董事」	指	本公司董事
「本集團」	指	本公司及其子公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，該等股份於香港聯交所上市及買賣
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	港元，香港法定貨幣

「香港上市規則」	指 《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》
「香港聯交所」	指 香港聯合交易所有限公司
「獨立第三方」	指 經董事作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信，並非本公司關連人士(定義見香港上市規則)的個人或公司
「嘉潤合創」	指 珠海嘉潤合創科技發展合夥企業(有限合夥)(前稱天津嘉潤合創科技發展合夥企業(有限合夥))，一家於中國成立的有限合夥企業，由水木醫療科技(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)分別擁有99%及1%權益，及為我們的控股股東之一
「嘉潤同創」	指 珠海嘉潤同創科技發展合夥企業(有限合夥)(前稱天津嘉潤同創科技發展合夥企業(有限合夥))，一家於中國成立的有限合夥企業，分別由中國真健康醫療(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)擁有99%及1%權益，及為我們的控股股東之一
「嘉潤新創」	指 珠海嘉潤新創科技發展合夥企業(有限合夥)(前稱天津嘉潤新創科技發展合夥企業(有限合夥))，一家於中國成立的有限合夥企業，由獨立第三方徐岩女士及張女士(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)分別擁有66.67%、32.33%及1%權益，及為我們的控股股東之一

「上市」	指	我們的H股於主板上市
「上市日期」	指	2026年6月30日，即H股首次在主板開始買賣的日期
「主板」	指	香港聯交所運營的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於香港聯交所GEM(前稱創業板)並與其並行運作
「標準守則」	指	香港上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「所得款項淨額」	指	上市所得款項淨額
「上一期間」	指	2025年1月1日至2025年6月30日
「招股章程」	指	本公司日期為2026年6月22日的招股章程
「任祥生物科技」	指	廣東橫琴任祥生物科技有限公司，一家於中國成立的有限責任公司，由張女士及獨立第三方于莉莉女士分別擁有99.99%及0.01%權益，及為我們的控股股東之一
「任陽生物科技」	指	廣東橫琴任陽生物科技中心(有限合夥)，一家於中國成立的有限合夥企業，分別由中國真健康醫療(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)擁有99%及1%權益，及為我們的控股股東之一
「報告期」	指	2026年1月1日至2026年6月30日
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「研發」	指	研究與開發

「《證券及期貨條例》」	指 《證券及期貨條例》(香港法例第571章)，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「股份」	指 面值人民幣1.00元的H股
「股東」	指 股份持有人
「水木醫療科技」	指 中國水木醫療科技有限公司，一家於澳門成立的有限責任公司，分別由張女士及張錦鈴先生(張女士父親)擁有96.67%及3.33%的權益，及為我們的控股股東之一
「主要股東」	指 具有香港上市規則所賦予的涵義
「庫存股份」	指 具有香港上市規則所賦予的涵義
「欣慧潤康」	指 欣慧潤康(珠海橫琴)投資諮詢中心(有限合夥)，一家於中國成立的有限合夥企業，分別由(i)獨立第三方季彩霞、李毅、黃茵及張東武(作為其有限合夥人)擁有26%、25%、10%及9%權益及(ii)任祥生物科技(作為其普通合夥人)擁有30%權益，及為我們的控股股東之一
「同比」	指 與去年同期相比

「珠海美吉睿」

指 珠海美吉睿醫療科技合夥企業(有限合夥)，一家於中國成立的有限合夥企業，為本集團的員工持股平台並分別由張女士、我們的執行董事兼本公司副總經理郭健女士及我們研發總監史紀鵬先生(作為其有限合夥人)及任祥生物科技(作為其普通合夥人)擁有97%、1%、1%及1%權益，及為我們的控股股東之一

「%」

指 百分比

承董事會命
廣東真健康醫療科技開發股份有限公司
主席、執行董事兼總經理
張昊任女士

香港，2026年8月28日

於本公告日期，執行董事為張昊任女士、陳妙嫻女士及郭健女士；及獨立非執行董事為劉良鋼博士、吳冠誠先生及馬劍鳴先生。