

GENOR

B I O P H A R M A

嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司

GENOR BIOPHARMA HOLDINGS LIMITED

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

股份代號：6998



2022

中期報告

目錄

公司簡介	2
公司資料	5
財務摘要	7
業務摘要	8
管理層討論及分析	10
其他資料	20
中期財務資料審閱報告	37
簡明綜合損益及其他全面收益表	38
簡明綜合資產負債表	40
簡明綜合權益變動表	42
簡明綜合現金流量表	43
簡明綜合中期財務報表附註	44
釋義	62



我們的使命

我們以成為創新療法發現、研究、開發、製造及商業化領域的生物製藥引擎，造福中國乃至全球患者為使命。

概覽

創立於2007年，本集團以「服務中國乃至全球患者、為他們提供創新療法」為使命。立足中國、佈局全球，本公司著力打造成為具備藥物創新研發、臨床前研究、臨床開發、註冊、CMC開發以及商業化生產的創新性、平台型、一體化公司。

2022年上半年新冠疫情形勢嚴峻。在3-5月上海市疫情封控期間，本公司依然高效完成乳腺癌患者入組臨床試驗；獲得GB491(Lerociclib)超越行業水平的臨床快速進展。作為張江地區重點生物醫藥企業之一，本公司積極溝通和申請，於2022年4月28日納入上海市發佈第二批復工企業名單；隨後由董事會主席兼首席執行官郭峰博士親自任組長，第一時間成立復工籌備項目小組，公司政府事務部、行政部、人力資源部、採購部以及CMC部門EHS(健康、安全與環境)團隊積極參與。先後有26名員工在疫情期間入駐位於上海浦東張衡路的園區，保障核心項目的穩步推進。

始終將戰略重點聚焦於腫瘤及自身免疫等有大量未滿足醫療需求的治療領域，本公司成功搭建早期發現全球首創／差異化、免疫腫瘤雙／多特异性抗體研發平台。專注於潛在全球同類首創產品(FIC)和同類最佳產品(BIC)，以及最有潛力產生臨床效果及商業可行藥物的分子研究。GB261 (CD20/CD3, 雙特异性抗體)在澳大利亞FIH臨床試驗中獲得初步臨床概念認證(POC)數據顯示出了相對同類藥物更優的療效／安全平衡。

源頭創新與戰略合作並舉，本公司著力拓展全球創新，並在早期研發、商業化等多個層面積極拓展外部合作。由多位世界領先的腫瘤免疫學家和臨床腫瘤關鍵意見領袖成為本公司科學顧問委員會，為本公司在同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)立項和差異化管線的搭建進行評估、籌謀劃策並提供寶貴的建議；還將支持候選藥物在中國、美國、澳大利亞以及歐洲臨床開發的快速推進。而與蘇州艾博生物科技有限公司等具備技術平台優勢的企業達成戰略合作，也助力本公司加速進行腫瘤治療的mRNA等種類藥物的探索研究。

本集團股東擁有豐富的資源及行業專業知識，包括全球及中國以生物技術為重點的專業基金，以及在支持和發展生物製藥公司方面擁有豐富經驗的生物製藥平台。本集團的核心管理團隊成員平均擁有逾20年行業經驗，既往記錄優良，專長組合均衡，涵蓋研究及發現、臨床開發、製造、註冊事務及融資等領域。

公司簡介

報告期內，隨著佳佑健®(英夫利西單抗生物類似藥)正式獲批上市，本公司實現了產品的商業化這一重要里程碑的達成。這是本集團各部門緊密合作和出色執行力的成功例證，真正為中國患者帶來更多治療選擇。

依託不懼困難的激情動力、深厚積澱的專業能力，結合國際先進的工藝流程開發能力、臨床前及臨床用藥生產能力，強大完善的分析檢測能力、完備的質量體系和商業化生產能力，本公司在報告期內實現了各個重點項目的快速推進，不僅再度達成多個行業領先，更將相對於競爭對手間的優勢再度擴大。

本集團的候選藥物

截至本報告日期，本集團已建立豐富的創新藥物產品管線。依託各部門的高度專業性和跨部門緊密合作，本公司加速產品管線創新藥臨床試驗申請、快速推進臨床進展，包括：

- GB491(Lerociclib，一款差異化口服CDK4/6抑制劑)一線／二線乳腺癌適應症3期臨床試驗按計劃快速推進。
- GB492(IMSA101，一款STING激動劑)單藥及聯合艾比寧®(GB226，傑洛利單抗)的臨床試驗已經達成首例患者給藥，正在持續加速推進中。

聚焦全球創新的戰略方向，集中力量研發同類首創／同類最佳潛力的創新藥物。得益於公司搭建的強大抗體發現平台，目前已有：

- 兩款雙／多特异性抗體藥物有所突破並在快速進展中，分別為GB261(CD20/CD3，雙特异性抗體)以及GB263T(EGFR/cMET/cMET，三特异性抗體)。兩款藥物均已在澳大利亞的FIH臨床試驗中達成患者給藥。且均已獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗；及
- 近10個擁有全球差異化的腫瘤治療項目處於早期發現階段。

艾比寧®(GB226，傑洛利單抗)新藥申請(「**NDA**」)正在技術審評過程中。

GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)於2022年2月23日正式獲得NMPA批准上市，用於治療類風濕性關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病、瘻管性克羅恩病。



產品管線

下圖列示我們在中國及全球範圍內各個治療領域正在開發的強大候選藥物產品管線：

產品	靶標/MoA (參考藥物)	適應症	類別	商業權利	早研	臨床前	IND	1期	2期	3期	NDA	
GB491 (Lerociclib)	CDK4/6+AI (與來曲唑聯用)	1線HR+/HER2-乳腺癌	新藥 (許可引入)	亞太地區， 不包括日本 ⁽¹⁾								
	CDK4/6+SERD (與氟維司群聯用)	2線HR+/HER2-乳腺癌										
	CDK4/6+EGFR (與歐希替尼聯用)	EGFR-突變型 非小細胞肺癌			G1 Therapeutics 開展							
GB242 (英夫利西單抗)	TNF- α (infliximab)	類風濕關節炎，強直性脊柱炎， 銀屑病，克羅恩病，潰瘍性結腸炎	生物類似藥 (內部研發)	全球							NDA 覆批	
	PD-1	復發難治性外周T細胞淋巴瘤 2線+宮頸癌 (關鍵註冊研究) 復發/難治性罕見肉瘤 原發性縱膈大B細胞淋巴瘤 2線/3線+EGFR+非小細胞肺癌 2線+轉移性結直腸癌										NDA 優先審評
GB226 (維洛利單抗)	PD-1+VEGFR (與吡嘧替尼聯用)	實體瘤	新藥 (許可引入)	亞太地區， 不包括日本 ⁽¹⁾								
		HER2+ 1線轉移性乳腺癌 HER2+ 2線+轉移性乳腺癌										
GB223	RANKL	骨巨細胞腫瘤，絕經後骨質疏鬆	新藥 (合作開發)	全球								
GB241 (利妥昔單抗)	CD20 (rituximab)	1線彌漫大B細胞淋巴瘤	生物類似藥 (內部研發)	共同開發								
		炎症性疾病										
GB224	IL-6	炎症性疾病	新藥 (許可引入)	中國								
GB251	HER2 ADC	HER2+ 1線/2線+ 轉移性乳腺癌	新藥 (合作開發)	全球								
GB261	CD20xCD3	非霍奇金淋巴瘤	新藥 (內部研發)	全球								
GB262	PD-L1xCD55	癌症	新藥 (內部研發)	全球								
GB263T	EGFRxc-Metxc-Met	非小細胞肺癌	新藥 (內部研發)	全球								
GB264	Claudin 18.2xCD3	胃腸道癌症	新藥 (內部研發)	全球								
GB266	PD-L1xLAG3xLAG3	癌症	新藥 (內部研發)	全球								
GB267	未公開	癌症	新藥 (內部研發)	全球								
***	未公開	癌症	新藥 (內部研發)	全球								

註釋：(1) 臨床試驗由G1 Therapeutics支持。
 (2) 臨床試驗由ImmuneSensor Therapeutics支持。
 * 5個未公開的候選藥物處於發現階段

公司資料

董事會

執行董事

周新華博士 (於2022年4月15日辭任)
郭峰博士 (行政總裁兼董事會主席)

非執行董事

呂東博士
陳宇先生
倪琳博士 (於2022年7月29日辭任)
劉逸先生 (於2022年7月29日獲委任)

獨立非執行董事

周宏灝先生
馮冠豪先生
陳文先生

審核委員會

馮冠豪先生 (主席)
倪琳博士 (於2022年7月29日辭任)
劉逸先生 (於2022年7月29日獲委任)
周宏灝先生

薪酬委員會

陳文先生 (主席)
陳宇先生
馮冠豪先生

提名委員會

陳文先生 (主席)
呂東先生
馮冠豪先生

公司秘書

何小碧女士 (於2022年6月30日辭任)
葉德偉先生 (於2022年6月30日獲委任)

授權代表

陳宇先生
何小碧女士 (於2022年6月30日辭任)
葉德偉先生 (於2022年6月30日獲委任)

核數師

羅兵咸永道會計師事務所
執業會計師及註冊公眾利益實體核數師
香港中環
太子大廈22樓

註冊辦事處

Maples Corporate Services Limited
PO Box 309, Ugland House
Grand Cayman
KY1-1104
Cayman Islands

總部及中國主要營業地點

中國
上海
浦東新區
張衡路1690號3號樓
(郵編：201203)

香港主要營業地點

香港
九龍
觀塘道348號
宏利廣場5樓

法律顧問

有關香港法律：
海問律師事務所有限法律責任合夥
香港
皇后大道中16-18號
新世界大廈
19樓1902室

有關中國法律：
海問律師事務所
中國
北京
朝陽區
東三環中路5號
財富金融中心20層
(郵編：100020)

有關開曼群島法律：
邁普達律師事務所(香港)有限法律責任合夥
香港
灣仔
港灣道18號
中環廣場
26樓

股份過戶登記總處

Maples Fund Services (Cayman) Limited
PO Box 1093
Boundary Hall
Cricket Square
KY1-1102
Cayman Islands

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
灣仔
皇后大道東183號
合和中心
17樓1712-1716號舖

主要往來銀行

Silicon Valley Bank
中國
北京
建國門外大街1號
國貿寫字樓1座
2315室

招商銀行股份有限公司
上海東方支行
中國
上海
世紀大道1192號

股份代號

6998

公司網址

www.genorbio.com

財務摘要

- 於報告期內，**總收益**約為人民幣3.0百萬元，主要通過按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務產生收益。
- 於報告期內，**研發開支**約為人民幣295.1百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣271.5百萬元。有關支出主要歸因於(i)我們的新藥研發費及正在進行的臨床試驗開支及(ii)我們的員工薪金及相關福利成本。
- 於報告期內，**全面虧損總額**約為人民幣407.5百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣402.9百萬元。
- 根據**非香港財務報告準則**計量，於報告期內，我們的經調整虧損⁽¹⁾約為人民幣380.7百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣293.5百萬元。該增長主要由於我們僱員福利開支和新藥研發費及正在進行的臨床試驗開支增加。

(1) 經調整虧損乃按報告期內虧損扣除(i)以股份為基礎的付款開支及(ii)匯兌收益／虧損淨額。有關報告期內虧損與本集團經調整虧損的對賬詳情，請參閱本中期報告「財務回顧」一節。

於報告期內我們管線中候選藥物的開發及業務營運繼續取得顯著進展，我們管線產品的主要里程碑及企業成就如下：

管線最新情況

GB491 (Lerociclib, 差異化的口服CDK4/6抑制劑) – 致力於為乳腺癌患者提供更優有效性和耐受性的CDK4/6抑制劑

- 2022年1月，GB491(Lerociclib)達成一線治療HR+/HER2-晚期乳腺癌3期臨床試驗，首例患者用藥。

GB492 (IMSA101, STING激動劑)

- 2022年1月，GB492(IMSA101)獲得NMPA藥品審評中心批准，開展GB492聯合PD-1在晚期惡性腫瘤受試者中的劑量遞增研究，並完成單藥臨床試驗400ug劑量組爬坡。
- GB492(IMSA101)聯合GB226(PD-1)新藥臨床試驗已經獲得中國人類遺傳資源管理辦公室批准。

GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體) – 潛在的同類最佳CD20/CD3雙特異性抗體

- 2022年3月18日，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)獲得藥品審評中心受理，用於複發或難治性B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)和慢性淋巴細胞白血病/小淋巴細胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的治療。
- 2022年5月23日，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)獲得NMPA I/II期臨床試驗默示許可。
- 截止到2022年8月底，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)在澳大利亞開展的FIH臨床試驗正在進行10mg劑量爬坡，並已獲得初步臨床概念認證(「POC」)數據。

GB263T (EGFR/cMET/cMET, 三特異性抗體)

- 2022年3月28日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)的FIH臨床試驗申請已經獲得澳大利亞Bellberry臨床研究倫理委員會批准，用於晚期非小細胞肺癌和其他實體瘤的治療。
- 2022年5月18日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)在澳大利亞的臨床試驗實現首位患者給藥。
- 2022年3月28日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)IND申請獲得NMPA正式受理。
- 2022年6月2日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗。

業務摘要

GB226(艾比寧[®]，傑洛利單抗)

- 2022年1月，Gxplore-008作為一項評估GB226(艾比寧[®]，傑洛利單抗)於鉑化療失敗的PD-L1陽性複發性或轉移性宮頸癌患者的作用的2期關鍵性臨床研究，完成最後一位受試者入組。

GB221(Her2，單克隆抗體)

- 2022年4月，旨在評估HER2+轉移性乳腺癌患者於一線治療中的GB221(Her2，單克隆抗體)或曲妥珠單抗聯合多西他賽療法的一項隨機、雙盲、多中心的3期臨床研究GB221-004中的最後一例患者入組完成12個月的治療。

戰略合作與商業化

與艾博生物科技有限公司(「艾博生物」)達成合作開發協議

- 2022年6月，本公司與艾博生物達成合作開發協議，旨在雙方共同開發具有全球創新性的mRNA產品以及相關藥品。雙方將基於本公司抗體開發平台，與艾博生物旗下mRNA技術平台結合，合作進行腫瘤治療的mRNA藥物的研發。

佳佑健[®](GB242，英夫利西單抗生物類似藥)

- 2022年2月23日，GB242(佳佑健[®]，英夫利西單抗生物類似藥)上市許可獲得NMPA批准，用於治療類風濕關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病及痛管性克羅恩病。
- 截至2022年6月30日，GB242(佳佑健[®]，英夫利西單抗生物類似藥)已經在雲南、山東、海南、廣東廣州、湖北、安徽、上海以及天津等八地掛網採購。

新藥研發

- 在本集團首席科學官韓淑華博士的帶領下，本公司研發團隊專注開發具有FIC潛力的抗體和項目，繼續推進FIC/BIC潛力的免疫腫瘤雙／多特異性抗體研發平台。
- 截至2022年6月，已開展近10個涉及不同藥物分子形式的創新早研項目，並且聚焦腫瘤治療領域。

CMC

- 在本集團首席技術官梁其斌先生的帶領下，本公司繼續推動在技術、研發、工藝、管理等層面的高效創新與發展。
- 在解決諸如異源配對率低、聚體含量高，同源二聚體雜質的去除、中間體不穩定、活性分析方法困難，製劑處方尤其高濃度製劑開發困難等行業痛點問題之餘，本公司CMC團隊更在GB261(CD20/CD3)、GB263T(EGFR/cMET/cMET)等產品的工藝技術開發等方面展現除行業領先的實力和快速推進的執行力。

業務回顧

於報告期內，我們管線中候選藥物的開發及業務營運繼續取得顯著進展，包括以下我們管線產品的主要里程碑及企業成就：

1. 報告期內事項

全球創新的新藥研發

在本集團首席科學官韓淑華博士的帶領下，本公司研發團隊專注開發具有同類首創(FIC)潛力的靶點和項目，繼續推進同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)潛力的免疫腫瘤雙／多特异性抗體研發平台。

截至2022年6月，近10個涉及不同分子形式的差異化創新項目處於早期研發階段。

持續推進CMC平台化建設

培養基、層析填料、一次性耗材（配液袋、儲液袋、灌裝袋、過濾器）、輔料等國產化的探索優化應用已在多個項目實現，在不影響品種產量和質量基礎上可大幅降低生產成本。推進蛋白快速表達、高通量純化、全方位特性及工藝適用性評估的分子可開發性評估平台建設及優化。結合項目需求，推進高濃度製劑開發平台開發和應用。我們進一步優化質量控制和質量研究平台。推進階段適用性質量體系和MAH相關質量體系建設，啟動藥品品種檔案建立。推動項目CMC內外部工作流程平台化建設。

快速推進的註冊與臨床

本報告期內，本公司在中國、澳大利亞均實現產品管線臨床試驗註冊與申請的加速推進，臨床試驗的快速進展。這得益於各部門的高度專業性和跨部門緊密合作：

- **註冊事務部：**基於對產品科學、機制、特點的深入理解，本集團制定註冊與臨床開發策略。不斷加強與藥品監管部門及藥品審評機構溝通。
- **臨床研發部：**依託豐富經驗與廣泛資源，在研究中心佈局、設立，項目啟動及管理，患者及受試者篩選、入組及協議簽訂，高效高質量快速達成。

管理層討論及分析

- **CMC (化學、生產和質量控制) 工藝技術研發中心**全力支持不同階段項目推進。推動完成臨床後期項目GB491(Lerociclib)的API工藝驗證相關工作，並啟動該項目的製劑工藝驗證和包裝驗證工作。推進完成IND項目(GB261(CD20/CD3)、GB263T(EGFR/cMET/cMET))的相關研究及報批資料撰寫，並順利獲批臨床。推進早研項目向IND開發，完成GB267項目的可開發性評價。

本報告期內，本集團快速達成：GB261(CD20/CD3)，GB263T(EGFR/cMET/cMET)等核心產品共獲得3項INDs／臨床試驗備案程序(CTNs)批准。

於報告期內，我們繼續積極推進臨床管線開發。實現了：1) GB491(Lerociclib)1L三期的首例患者給藥；2) GB492(IMSA101)完成單藥臨床試驗400ug劑量組爬坡；3) GB261(CD20/CD3)獲得NMPA I/II期臨床試驗默示許可，在澳大利亞開展的用於治療B-NHL臨床10mg劑量爬坡進行中，獲得初步臨床概念認證(POC)數據；4) GB263T(EGFR/cMET/cMET)在澳大利亞獲得倫理委員會批准開展FIH臨床試驗並實現首位患者給藥；獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗；5) GB226-008關鍵性2期試驗入組完成等里程碑。

GB491 (Lerociclib，差異化口服CDK4/6抑制劑) — 致力於為乳腺癌患者研發的安全性較佳且療效優秀的CDK4/6抑制劑

GB491(Lerociclib)是新型、有效、高選擇性口服CDK4/6抑制劑，與內分泌治療相結合，治療晚期乳腺癌；由本集團與美國公司G1 Therapeutics聯合研發。

根據2020年歐洲腫瘤學術大會上發表的數據，GB491(Lerociclib)顯示出更好的安全性、耐受性，使不間斷的每天給藥成為可能，長期用藥獲益更佳；有望成為同類最佳CDK4/6候選藥物。

基於適應性及無縫銜接試驗設計、科學的藉鑑和數據橋接、無縫的註冊策略及出色執行，持續加速一線及二線的3期試驗。

2022年1月，GB491(Lerociclib)達成聯合來曲唑一線治療HR+／HER2-晚期乳腺癌3期臨床試驗首例患者用藥。

GB492 (IMSA101，STING激動劑) — 潛在的同類最佳STING激動劑

GB492(IMSA101)為癌細胞固有免疫感知的主要介質。本集團於2020年6月獲得ImmuneSensor Therapeutic獨家授權。

STING激動劑作為一種免疫刺激療法，可能會進一步提高患者的免疫檢查點抑制劑反應。多項研究表明，STING激動劑可以激活cGAS-STING信號，與其他免疫檢查點抑制劑(ICI)聯合使用時，可顯著增強癌症免疫週期的療效，這可能成為一種潛在的首創療法。

GB492(IMS101)單藥治療或與GB226(艾比寧[®]，傑洛利單抗)聯合用藥用於治療晚期／難治性惡性腫瘤患者的1/2期臨床試驗中：

- 2022年1月完成單藥臨床試驗。
- 2022年1月400ug劑量組數據爬坡。
- 2022年1月，獲得藥品審評中心批准，基於已經獲得的中國單藥治療400ug劑量組的研究數據以及美國單藥治療劑量爬坡的全部數據，直接開展GB492(IMS101)聯合PD-1在晚期惡性腫瘤受試者中的劑量遞增研究。該臨床試驗採用創新的FIH試驗設計將GB492(IMS101)單獨給藥時和聯合GB226(艾比寧[®]，傑洛利單抗)給藥時的劑量遞增相結合，是國內首個獲批臨床的STING激動劑聯合療法。

GB261(CD20/CD3，雙特異性抗體)：

GB261(CD20/CD3)是內部研發的高度差異化的CD20/CD3新型雙特異性抗體。GB261(CD20/CD3)是首個與CD3結合的親和力極低的T細胞銜接器，具有Fc效應功能(ADCC及CDC)。

由於其與CD20的結合親和力與利妥昔單抗相近，通過體外測定及體內模型，GB261(CD20/CD3)可顯著抑制利妥昔單抗耐藥的癌細胞增殖。更重要的是，GB261(CD20/CD3)誘導hPBMC和猴子所產生的細胞因子水平較低，這表示細胞因子釋放綜合徵(CRS)的發生率較低。因此，GB261(CD20/CD3)是針對B細胞惡性腫瘤的一款前景廣闊的雙特異性治療性抗體。其最終可能會為各種癌症治療扭轉概念，轉向更好、更安全的T細胞銜接器抗體藥物。

2022年3月18日，NMPA受理GB261(CD20/CD3)新藥臨床試驗申請，並於5月23日獲得NMPA I/II期臨床試驗默示許可。

截止目前，GB261(CD20/CD3)在澳大利亞開展的用於治療B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)的臨床10mg劑量爬坡進行中。獲得初步臨床概念認證(POC)數據，觀察到客觀緩解(objective response)。與GB261(CD20/CD3)的分子設計機制相一致，並且顯示了良好的安全性和藥代動力學特點。

GB263T(EGFR/cMET/cMET，三特異性抗體)：

GB263T(EGFR/cMET/cMET)是全球首個EGFR/cMET/cMET三特異性抗體，靶向EGFR和兩個不同cMET表位，增強其安全性和有效性。這一設計擁有兩個Fab可與EGFR結合。其Fc片段已被突變以增強Fc功能。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)具有高度差異化的設計，表現出多種作用機制，可同時抑制原發性及繼發性EGFR突變及cMet信號通路。體外研究及體內動物模型已經證明了其明顯的抗腫瘤活性。

管理層討論及分析

GB263T(EGFR/cMET/cMET)於2022年3月28日，在澳大利亞獲得EC批准開展FIH臨床試驗。並於5月18日，實現首位患者給藥。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)的研發推進充分展現跨團隊合作優勢，提升了本公司的全球化能力和創新實踐。有賴於與全球知名KOL緊密合作，臨床試驗方案在毒理學數據獲得當天即定稿，快速推進遞交EC。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)中國新藥臨床試驗申請於2022年3月28日獲得NMPA正式受理，並於2022年6月2日獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗。

艾比寧®(GB226，傑洛利單抗)

2022年1月，Gxplore-008作為一項評估GB226(艾比寧®，傑洛利單抗)於鉑化療失敗的PD-L1陽性複發性或轉移性宮頸癌患者的作用的2期關鍵性臨床研究，完成最後一位受試者入組。

GB221(Her2，單克隆抗體)

2022年4月，旨在評估HER2+轉移性乳腺癌患者於一線治療中的GB221(Her2，單克隆抗體)或曲妥珠單抗聯合多西他賽療法的一項隨機、雙盲、多中心的3期臨床研究GB221-004中的最後一例患者入組完成12個月的治療。

戰略合作和商業化

2022年6月，本公司與艾博生物達成合作開發協議，旨在雙方共同開發具有全球創新性的mRNA產品以及相關藥品。雙方將基於本公司抗體開發平台，與艾博生物旗下mRNA技術平台結合，合作進行腫瘤治療的mRNA藥物的探索研究。

目前，本集團正在探索與多個創新技術平台之間的合作開發項目。

實現商業化－GB242(英夫利西單抗生物類似藥，佳佑健®)獲批上市

2022年2月23日，GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)上市許可獲得NMPA批准，用於治療類風濕關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病及痛管性克羅恩病。

截至2022年6月30日，GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)已經在雲南、山東、海南、廣東廣州、湖北、安徽、上海以及天津等八地掛網採購。截至8月底，已經完成二十多個省份掛網採購的審核通過。

GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)將通過合作實現商業化，著重在胃腸道適應症的開發，如潰瘍性結腸炎。以此與市場上其他競品形成差異化優勢，把英夫利西生物類似藥價值最大化。

2. 報告期後事項

直至本報告日期，於報告期後概無發生須作出額外披露或可能會影響本公司的重大事項。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售任何上述候選藥物。本公司股東及潛在投資者在買賣股份時務請審慎行事。

業務展望

本集團致力成為一個具備藥物創新研發、臨床前研究、臨床開發、註冊、CMC開發以及商業化生產的創新性、平台型、一體化公司。

為實現這一使命，本集團仍將聚焦潛在全球同類首創產品(First-in-class)和同類最佳產品(Best-in-class)創新管線，並通過制定和執行全方位戰略來優化、豐富現有產品組合，開展最有潛力產生臨床效果及商業可行藥物的分子研究；著力解決中國乃至全球尚未滿足的醫療需求。

治療乳腺癌的主要候選藥物方面，本集團計劃於未來12至24個月內依據兩項GB491(Lerociclib)用於一線及二線HR+/HER2-乳腺癌的3期臨床試驗結果向國家藥監局遞交NDA申請。我們將繼續致力通過安全、有效且耐受性良好的新型療法來應對中國乃至全球龐大的乳腺癌市場。

本集團將繼續加速推進多款雙特异性及三特异性抗體候選藥物在澳大利亞以及中國臨床試驗的開展，推進GB261(CD20/CD3)及GB263T(EGFR/cMET/cMET)臨床1期的臨床概念驗證(POC)。

在進一步論證GB261(CD20/CD3)的臨床概念驗證(POC)基礎上，本公司將繼續加速推進GB263T(EGFR/cMET/cMET)臨床1期的概念驗證(POC)，並在自主產品實現全球臨床概念驗證(POC)的基礎上，實現臨床前和臨床項目對外合作。同時，GB261(CD20/CD3)及GB263T(EGFR/cMET/cMET)在中國的臨床試驗也將快速開展。

聚焦高效優質源頭創新的同時，本公司將進一步拓展戰略合作。早期研發層面，在與新技術平台建立合作的同時，本公司將積極探索不同形態先進技術的合作拓展，除雙、多特异性抗體外，將涉及更多維度極具差異化的早期研發項目。除早研以外，本公司也在積極探索多種形式的戰略合作：以進一步加速臨床推進，多樣化市場拓展，最大化提升本公司價值並快速以更多優質產品滿足中國乃至全球未被滿足的患者治療需求。

我們將繼續尋求GB226(艾比寧®，傑洛利單抗)用於其他適應證的批准、新聯合療法的潛力挖掘，進一步推進與STING激動劑GB492(IMSA101)聯合治療臨床1期試驗及臨床概念驗證(POC)。

通過合作，本公司將實現GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)在中國市場的商業化銷售，滿足患者未盡的治療需求。

管理層討論及分析

財務回顧

報告期與截至2021年6月30日止六個月的比較

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益	2,956	–
收益成本	(787)	–
毛利	2,169	–
銷售開支	(63,049)	(27,115)
行政開支	(84,063)	(117,420)
研發開支	(295,140)	(271,527)
其他收入	4,678	5,640
其他(虧損)/收益淨額	(94)	16,215
經營虧損	(435,499)	(394,207)
財務收入	27,974	7,447
財務成本	(1,727)	(19,734)
財務收入/(成本)淨額	26,247	(12,287)
除所得稅前虧損	(409,252)	(406,494)
所得稅貸項	2,634	3,950
截至6月30日止六個月之虧損	(406,618)	(402,544)

收益

我們截至2022年6月30日止六個月的收益為人民幣3.0百萬元，主要來自根據按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務。我們截至2021年6月30日止六個月的收益為零。

收益成本

我們截至2022年6月30日止六個月的收益成本為人民幣0.8百萬元，而截至2021年6月30日止六個月的收益成本則為零。該變動主要由於收益增加。

管理層討論及分析

銷售開支

我們的銷售開支由截至2021年6月30日止六個月的人民幣27.1百萬元增加132.5%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣63.0百萬元，主要由於商業人員的僱員福利開支增加。

行政開支

我們的行政開支由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣117.4百萬元減少28.4%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣84.1百萬元，主要由於管理及行政人員的僱員福利開支（主要是以股份為基礎的付款開支）減少。

研發開支

我們的研發開支由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣271.5百萬元增加8.7%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣295.1百萬元，主要由於我們新藥開發費用及正在進行的臨床試驗費用增加。

下表分別概述截至2022年及2021年6月30日止六個月研發開支的組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
研發費及臨床試驗費用	115,479	90,858
僱員福利開支	105,814	106,433
原材料及所用耗材	39,136	30,641
折舊及攤銷	24,822	26,415
水電費	3,546	5,020
差旅及運輸開支	2,816	2,354
專業及技術服務費	2,303	5,934
其他	1,224	3,872
總計	295,140	271,527

報告期內虧損

由於上述原因，我們的虧損由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣402.5百萬元增加至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣406.6百萬元。

管理層討論及分析

流動資金以及資金與借貸來源

我們的管理層監察現金及現金等價物，將其維持在被視為恰當的一定水平，藉此為我們的運營提供資金並減輕現金流量波動的影響。我們依賴股權融資作為流動資金的主要來源。我們過去曾向關聯方及銀行借入貸款。

於2022年6月30日，本集團的現金及現金等價物由2021年12月31日的約人民幣2,200.6百萬元減少至約人民幣1,858.2百萬元。減少乃主要由於截至2022年6月30日止六個月的經營虧損所致。

非香港財務報告準則計量

為補充本集團遵照香港財務報告準則編製的簡明綜合財務報表，本公司亦使用經調整虧損作為一項額外財務計量，香港財務報告準則並無要求或其並非根據香港財務報告準則呈列。本公司認為該非香港財務報告準則財務計量有利於理解及評估基礎業績表現及經營趨勢。本公司亦認為本公司管理層及投資者參考該非香港財務報告準則財務計量，藉著消除本集團認為對其業務表現並無指標作用的若干項目的影響，有助彼等評價本集團的財務表現。然而，呈列該非香港財務報告準則財務計量，不應被獨立地使用或被視為替代根據香港財務報告準則所編製及呈列的財務資料。使用該非香港財務報告準則計量作為分析工具具有局限性，投資者不應獨立看待非香港財務報告準則財務業績，或視其為替代遵照香港財務報告準則所編製的業績，或可與其他公司呈報或預測的業績相比較。

下表載列報告期經調整虧損與根據香港財務報告準則計算和呈列的最直接可資比較財務計量的對賬。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
截至6月30日止六個月之香港財務報告準則虧損	(406,618)	(402,544)
加：		
以股份為基礎的付款開支	40,824	90,368
匯兌(收益)/虧損淨額	(14,920)	18,627
截至6月30日止六個月之經調整虧損	(380,714)	(293,549)

管理層討論及分析

主要財務比率

下表載列所示具體情況的主要財務比率：

	於2022年 6月30日	於2021年 12月31日
流動比率 ¹	8.53	7.62
速動比率 ²	8.10	7.17
負債比率 ³	0.13	0.13

1. 流動比率按同日的流動資產除以流動負債計算。
2. 速動比率按同日的流動資產減存貨及預付款項，再除以流動負債計算。
3. 負債比率按同日的負債總額除以資產總額計算。

重大投資

於報告期內，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括在被投資公司的任何投資額佔本公司於2022年6月30日資產總額的5%或以上）。

重大收購及出售

於報告期內，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、合併聯屬實體或關聯公司。

資產抵押

於2022年6月30日，本集團並無抵押任何資產。

或然負債

於2022年6月30日，本集團並無任何重大或然負債（於2021年12月31日：無）。

外匯風險

於報告期內，我們在中國開展業務，大部分交易以人民幣結算。我們的呈列及功能貨幣為人民幣。我們並無面臨重大外匯風險，原因是我們並無以人民幣以外的貨幣計值的重大金融資產或負債，惟主要作為資本出資自投資者收取而以美元或港元存放的銀行現金及首次公開發售所得的所得款項除外。

於2022年6月30日，倘人民幣兌美元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則截至2022年6月30日止六個月的虧損減少或增加約人民幣26.2百萬元（截至2021年12月31日止年度：減少或增加人民幣35.9百萬元）。

於2022年6月30日，倘人民幣兌港元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則截至2022年6月30日止六個月的虧損減少或增加約人民幣0.4百萬元（截至2021年12月31日止年度：減少或增加人民幣32.9百萬元）。

管理層討論及分析

於報告期內，我們並無使用任何衍生合約對沖我們所承受的貨幣風險。然而，我們的管理層會監察外匯風險，並於必要時考慮對沖重大外幣風險。

僱員及薪酬

於2022年6月30日，本集團合共擁有452名（於2021年12月31日：640名）僱員，其中我們於上海擁有345名僱員，於雲南玉溪擁有96名僱員，於香港擁有2名僱員及於美國舊金山擁有9名僱員。下表載列截至2022年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數 百分比(%)
研發	249	55.1%
臨床開發	62	13.7%
商業運營	78	17.3%
一般及行政	63	13.9%
總計	452	100.0%

截至2022年6月30日止六個月，本集團所產生的薪酬成本總額約為人民幣221.8百萬元，而截至2021年6月30日止六個月約為人民幣220.5百萬元。

我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、社會保險供款以及其他福利付款。根據中國適用法律，我們為僱員的社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金作出供款。於2022年6月30日，我們已根據中國法律在所有重大方面遵守適用於我們的所有法定社保基金及住房公積金義務。

本公司已採納首次公開發售前購股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及2021年受限制股份單位計劃以為合資格參與者對本集團作出之貢獻提供激勵及獎勵。有關首次公開發售前購股權計劃及首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情，請參閱招股章程附錄四「法定及一般資料—D.購股權計劃」一節以及有關2021年受限制股份單位計劃的進一步詳情請參閱本公司日期為2021年6月3日及日期為2021年8月27日之公告。

中期股息

董事會不建議派付報告期內的中期股息。

董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份及相關股份及債權證中之權益及淡倉

於2022年6月30日，董事或最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的任何股份、相關股份及債權證中擁有登記於本公司根據證券及期貨條例第352條須存置之登記冊，或根據標準守則另行知會本公司及聯交所之權益及淡倉如下：

董事姓名	身份／權益性質	普通股數目	概約持股	
			百分比 ⁽¹⁾	好倉／淡倉
郭峰博士	實益擁有人	12,738,108 ⁽²⁾	2.52%	好倉

附註：

- (1) 根據於2022年6月30日之已發行股份總數505,259,462股計算。
- (2) 該等股份包括郭博士根據首次公開發售前購股權計劃由MaplesFS (BVI) Limited代表AKQM Partner Trust持有的購股權獲行使而有權收取最多11,289,149股股份，惟須遵守該等購股權的條件。

除上述所披露者外，於2022年6月30日，概無董事或最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有任何權益或淡倉。

其他資料

主要股東於股份及相關股份中之權益及淡倉

於2022年6月30日，據董事所知，下列人士（董事或最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有登記於本公司根據證券及期貨條例第336條須存置之登記冊之權益或淡倉：

股東名稱	身份／權益性質	普通股數目	概約持股	
			百分比 ⁽¹⁾	好倉／淡倉
Hillhouse Investment Management, Ltd. ⁽²⁾	投資經理	127,989,103	25.33%	好倉
HH BIO Investment Fund L.P. ⁽²⁾	受控法團權益	126,239,103	24.99%	好倉
HHJH Holdings Limited ⁽²⁾	實益擁有人	126,239,103	24.99%	好倉
Hillhouse Fund IV, L.P. ⁽²⁾	受控法團權益	126,239,103	24.99%	好倉
沃嘉生物技術有限公司 ⁽³⁾	實益擁有人	37,560,998	7.43%	好倉
上海沃嘉生物技術有限公司 ⁽³⁾	受控法團權益	37,560,998	7.43%	好倉
雲南沃森生物技術股份有限公司 ⁽³⁾	受控法團權益	37,560,998	7.43%	好倉
Temasek Holdings (Private) Limited ⁽⁴⁾	受控法團權益	31,157,348	6.17%	好倉
Temasek Capital (Private) Limited ⁽⁴⁾	受控法團權益	29,157,348	5.77%	好倉
Aranda Investments Pte. Ltd. ⁽⁴⁾	實益擁有人	29,157,348	5.77%	好倉
Seletar Investments Pte Ltd ⁽⁴⁾	受控法團權益	29,157,348	5.77%	好倉

附註：

1. 根據於2022年6月30日之已發行股份總數505,259,462股計算。
2. HHJH Holdings Limited由HH BIO Investment Fund, L.P. (「**HH BIO**」) 全資擁有，HH BIO的普通合夥人為HH BIO Holdings GP, Ltd.，根據規管HH BIO的有限合夥協議，HH BIO與投資有關的所有決定，包括但不限於收購及出售投資，須事先取得其唯一有限合夥人Hillhouse Fund IV, L.P. (「**Hillhouse Fund IV**」) 的批准。HM Healthcare由HM Healthcare Services, Ltd. (「**HM Healthcare Services**」) 擁有71.03%的權益，而後者的控股權益由Hillhouse Fund II, L.P. (「**Hillhouse Fund II**」) 持有。Hillhouse Investment Management, Ltd. (「**Hillhouse Investment**」) 擔任Hillhouse Fund II及Hillhouse Fund IV的唯一管理公司。
3. 沃嘉由上海沃嘉生物技術有限公司全資擁有，而後者則由沃森(深圳證券交易所上市公司，股份代號：300142)全資擁有。因此，根據證券及期貨條例，上海沃嘉生物技術有限公司及沃森被視為於沃嘉持有的37,560,998股股份中擁有權益。
4. Aranda Investments Pte. Ltd. (「**Aranda Investments**」) 為在新加坡註冊成立的公司，其主要業務為投資貿易及投資控股。Aranda Investments由Seletar Investments Pte Ltd全資擁有，而後者由Temasek Capital (Private) Limited全資擁有。Temasek Capital (Private) Limited為Temasek Holdings (Private) Limited的全資附屬公司。

除上文所披露者外，於2022年6月30日，除董事或最高行政人員(彼等之權益載於上文「董事及最高行政人員於本公司或其任何相聯法團的股份、相關股份及債權證中之權益及淡倉」一節)外，概無人士於本公司股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第336條須存置於登記冊的任何權益或淡倉。

權益計劃

1. 首次公開發售前購股權計劃

首次公開發售前購股權計劃旨在通過授予參與者購股權促進本公司的利益，並激勵選定參與者為本公司的成長及發展作貢獻。首次公開發售前購股權計劃將以購股權的形式進行，使本公司能夠招募、激勵及挽留主要僱員。

有關首次公開發售前購股權計劃的進一步詳情載於招股章程及簡明綜合財務報表附註11(a)。

首次公開發售前購股權計劃的主要條款概要載列如下：

合資格參與者

薪酬委員會或其代表將從本公司及其聯屬人士或薪酬委員會或其代表批准的任何其他人士的僱員、董事、諮詢師及顧問中甄選參與者參與首次公開發售前購股權計劃。

其他資料

根據首次公開發售前購股權計劃可供發行的股份數目上限

根據首次公開發售前購股權計劃所授出但未行使的所有發行在外購股權獲行使而可予發行的相關股份數目的整體限額，不得超過58,573,872股股份。

於2022年6月30日，根據首次公開發售前購股權計劃授出的尚未行使購股權涉及的相關股份總數為25,195,203股股份，相當整體限額約43.01%。

代價

承授人毋須就根據首次公開發售前購股權計劃授出獎勵支付任何代價。

行使價

各購股權的行使價乃由薪酬委員會或其代表釐定。購股權一經授出，僅可根據首次公開發售前購股權計劃及相關授予協議的適用規定進行重新定價。根據首次公開發售前購股權計劃授出的所有購股權的行使價為0.0002美元或2美元。

首次公開發售前購股權計劃有效期間

首次公開發售前購股權計劃於2019年8月19日（「生效日」）開展，並將於生效日滿十週年前一日營業時間結束時終止。計劃終止後不得再授出購股權（以較早者為準），但在該終止時尚未行使的各購股權須繼續根據首次公開發售前購股權計劃及相關授予協議進行管理並保持可予行使。

尚未行使的購股權

下表列示於報告期間根據首次公開發售前購股權計劃向所有承授人授出的尚未行使購股權的變動詳情。於報告期內，概無根據首次公開發售前購股權計劃授出任何購股權。

概無根據首次公開發售前購股權計劃向本公司關連人士（不包括本公司董事及高級管理層）授出任何尚未行使購股權。

其他資料

於報告期內，根據首次公開發售前購股權計劃授予董事及於500,000份或以上購股權中實益擁有權益的承授人之尚未行使購股權變動詳情如下：

姓名／名稱	職務	授出日期	歸屬期 ⁽²⁾	行使期	行使價 (每股股份)	於2022年	於2022年	於2022年	於2022年
						1月1日 尚未行使	於報告期 獲行使	於報告期 註銷／失效	6月30日 尚未行使
1. 關子義	前首席技術官	2019年12月18日	表現條件	自授出日期起10年	2.0美元	500,000	-	500,000	-
2. MaplesFS (BVI) Limited (代表AKQM Partner Trust) ⁽¹⁾		2020年4月28日、	授出日期至自授出日期起4.5年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元	19,575,988	3,804,959	-	15,771,029
		2020年7月31日	授出日期至自授出日期起4年		或2美元	6,187,500	487,500	2,250,000	3,450,000
(a) 郭峰博士	執行董事、首席執行官兼董事會主席	2020年4月16日及2020年4月30日	授出日期至自授出日期起4年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	12,738,108	1,448,959	-	11,289,149
(b) 陳璐女士	首席藥政官	2019年9月16日及2020年4月16日	授出日期至自授出日期起4.5年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	895,264	-	-	895,264
(c) 程慧鳴女士	前全球戰略副總裁	2019年9月16日	表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元	1,060,125	1,060,000	-	125
(d) 段清堂先生	前玉溪嘉和總經理	2020年4月16日	授出日期至自授出日期起4年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元	3,673,021	918,000	-	2,755,021
(e) 林軍先生	質量分析副總裁	2020年4月16日	表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	151,470	-	-	151,470
(f) 李彤女士	首席醫學官	2020年7月31日	授出日期至自授出日期起4年	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	1,950,000	-	-	1,950,000
(g) 陳文德先生	前首席運營官	2020年7月31日	授出日期至自授出日期起4年	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	4,125,000	375,000	2,250,000	1,500,000
(h) ZHU Xiaojing女士	合規及行政副總裁	2019年9月16日、2020年4月16日及2020年7月31日	授出日期至自授出日期起4.5年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	601,500	261,500	-	340,000
(i) WENG Chengyi先生	財務副總裁	2019年9月16日及2020年4月16日	授出日期至自授出日期起4.5年、表現條件	自授出日期起10年	0.0002美元或2美元	569,000	229,000	-	340,000
小計						26,263,488	4,292,459	2,750,000	19,221,029

其他資料

附註：

- (1) 於2022年6月30日，4名董事及高級管理層成員以及於500,000份或以上購股權中擁有實益權益的5名其他承授人獲授的19,221,029份尚未行使購股權由MaplesFS (BVI) Limited (代表AKQM Partner Trust) 持有。有關詳情可參閱上述承授人2(a)至(i)。
- (2) 購股權根據服務條件或表現條件而歸屬。就該等根據服務條件歸屬的購股權而言，歸屬期載列於上表。就該等根據表現條件歸屬的購股權而言，歸屬期將根據相關表現目標的達成時間而釐定。

於報告期內，餘下137名承授人(均為我們的僱員)根據首次公開發售前購股權計劃獲授且尚未行使之購股權變動詳情如下：

首次公開發售前購股權計劃項下的相關已授出購股權的股份範圍		承授人總數	授出日期	歸屬期 ⁽³⁾	行使期	行使價	於2022年 1月1日 尚未行使	於報告期 獲行使	於報告期 註銷/失效	於2022年 6月30日 尚未行使
1股股份至 50,000股股份	75	2019年9月16日 至2020年4月 30日	授出日期至自授 出日期起4.5 年、表現條件	自授出日期 起10年	0.0002美元 或2美元	1,019,488	301,761	67,607	650,120	
50,001股股份至 100,000股股份	38	2019年9月16日 至2020年8月 31日	授出日期至自授 出日期起4.5 年、表現條件	自授出日期 起10年	0.0002美元 或2美元	2,515,764	148,756	562,100	1,804,908	
100,001股股份至 200,000股股份	12	2019年9月16日 至2020年8月 31日	授出日期至自授 出日期起4.5 年、表現條件	自授出日期 起10年	0.0002美元 或2美元	1,238,396	140,500	317,500	780,396	
200,001股股份至 300,000股股份	10	2019年9月16日 至2020年8月 31日	授出日期至自授 出日期起4.5 年、表現條件	自授出日期 起10年	0.0002美元 或2美元	2,555,750	37,000	90,000	2,428,750	
300,001股股份至 400,000股股份	2	2019年9月16日 至2020年7月 31日	授出日期至自授 出日期起4.5 年、表現條件	自授出日期 起10年	0.0002美元 或2美元	310,000	-	-	310,000	
小計	137					7,639,398	628,017	1,037,207	5,974,174	

附註：

- (3) 購股權根據服務條件或表現條件而歸屬。就該等根據服務條件歸屬的購股權而言，歸屬期載列於上表。就該等根據表現條件歸屬的購股權而言，歸屬期將根據相關表現目標的達成時間而釐定。

2. 首次公開發售後購股權計劃

首次公開發售後購股權計劃的目的是通過激勵選定的參與者為本公司的成長及發展作出貢獻，從而提升本公司的利益。首次公開發售後購股權計劃將使本公司能夠招募、激勵及挽留主要僱員。

有關首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情載於招股章程及簡明綜合財務報表附註11(b)。

首次公開發售後購股權計劃的主要條款概要載列如下：

合資格參與者

薪酬委員會或其代表將從本公司及其聯屬人士或薪酬委員會或其代表批准的任何其他人士的僱員、董事、諮詢師及顧問中甄選參與者參與首次公開發售後購股權計劃。

最多股份數目

根據首次公開發售後購股權計劃及任何其他計劃將予授出的所有購股權獲行使後可能發行的股份總數為48,109,150股，即不超過股份開始於聯交所買賣當日已發行股份的10%（「計劃授權」）。

於2022年6月30日，根據首次公開發售後購股權計劃授出的尚未行使購股權涉及的相關股份總數為6,183,250股股份，相當於整體限額約12.85%。

根據首次公開發售後購股權計劃及本公司任何其他購股權計劃已授出但尚未行使的所有尚未行使購股權獲行使後可能發行的股份數目上限不得超過不時已發行股份的30%（按上市規則第十七章的要求）。倘該授出將導致超過此30%的上限，則不得授出任何購股權。

本公司可在股東大會上尋求股東批准更新計劃授權，前提是按照更新的計劃授權，根據首次公開發售後購股權計劃及本公司的任何其他購股權計劃可能授出的購股權涉及的股份總數不得超過該股東批准之日已發行股份總數的10%。就該等目的，先前根據首次公開發售後購股權計劃及本公司任何其他購股權計劃授出的購股權（無論是否根據其適用規則尚未行使、已註銷、已失效或已行使）均不予計算在內。本公司應向其股東寄發載有上市規則第十七章所規定資料的通函。

各參與者的上限

除非經股東於股東大會批准，否則有關授予各合資格參與者購股權（包括已行使及尚未行使購股權）的股份數目上限於任何十二個月期間不得超出當時已發行股份的1%。

其他資料

期限

首次公開發售後購股權計劃自上市日期起計十年期間內有效及具有效力（此後不得根據首次公開發售後購股權計劃提呈或授出其他購股權），但首次公開發售後購股權計劃之條文在所有其他方面將仍有效，惟須以有效行使購股權計劃屆滿前所授出的任何購股權或在首次公開發售後購股權計劃規則條文的其他情況下有效行使購股權為限。

行使價

各購股權的行使價將由薪酬委員會或其代表釐定。購股權一經授出，僅可根據首次公開發售後購股權計劃及授予協議的適用規定進行重新定價。

代價

承授人毋須就根據首次公開發售後購股權計劃授出獎勵支付任何代價。

下表列示於報告期內根據首次公開發售後購股權計劃授予全體承授人之尚未獲行使購股權變動詳情。報告期內，概無根據首次公開發售後購股權計劃授出購股權。

概無根據首次公開發售後購股權計劃向本公司的關連人士（不包括本公司董事及高級管理層）授予尚未行使的購股權。

於報告期內，根據首次公開發售後購股權計劃授予於500,000份或以上購股權中實益擁有權益的承授人之尚未獲行使購股權變動詳情如下：

姓名	職務	授出日期	歸屬期	行使期	行使價 (每股股份)	於2022年		於2022年	
						1月1日 未獲行使	於報告期內 獲行使	於報告期內 註銷/失效	6月30日 未獲行使
韓淑華	首席科學家	2021年6月3日	入職日期至自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元	1,140,000	-	-	1,140,000
關子義	前首席技術官	2021年6月3日	授出日期至自授出日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元	198,524	-	198,524	-
小計						1,338,524	-	198,524	1,140,000

於報告期內，餘下77名參與者（均為僱員）根據首次公開發售後購股權計劃獲授且尚未行使之購股權變動詳情如下：

首次公開發售後購股權 計劃項下的相關已授出 購股權的股份範圍	參與者總數	授出日期	歸屬期	行使期	行使價 (每股股份)	於2022年		於2022年	
						1月1日 未獲行使	於報告期內 獲行使	於報告期內 註銷/失效	6月30日 未獲行使
1股股份至50,000股股份	35	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元 10.848港元	1,255,800	-	181,750	1,074,050
50,001股股份 至100,000股股份	32	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元 10.848港元	2,312,475	-	562,275	1,750,200
100,001股股份 至200,000股股份	3	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元 10.848港元	580,000	-	200,000	380,000
200,001股股份 至300,000股股份	5	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元 10.848港元	1,231,000	-	146,000	1,085,000
300,001股股份 至400,000股股份	1	2021年8月27日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	10.848港元	321,000	-	-	321,000
400,001股股份 至499,999股股份	1	2021年6月3日	入職日期至 自入職日期起4年	自授出日期起10年	17.080港元	433,000	-	-	433,000
小計	77					6,133,275	-	1,090,025	5,043,250

3. 2021年受限制股份單位計劃

2021年受限制股份單位計劃的目的為(i)通過激勵選定的參與者為本公司的成長及發展作出貢獻，從而提升本公司的利益；(ii)招募、激勵及挽留主要僱員；(iii)表彰參與者所作的貢獻，並給予參與者獲得本公司權益的機會；及(iv)激勵參與者為本公司爭取最大價值從而使參與者及本公司兩者獲益，以達致提升本集團價值的目標，並通過擁有股份而使參與者的權益直接與本公司股東的權益相一致。

有關2021年受限制股份單位計劃的進一步詳情載於本公司日期為2021年6月3日及2021年8月27日的公告以及簡明綜合財務報表附註11(c)。

其他資料

2021年受限制股份單位計劃的主要條款概要載列如下：

合資格參與者

薪酬委員會或其代表將從本公司及其聯屬人士或薪酬委員會或其代表批准的任何其他人士的僱員、董事、諮詢師及顧問中甄選參與者（「參與者」）參與2021年受限制股份單位計劃。

向參與者授予受限制股份單位

根據2021年受限制股份單位計劃，於2021年6月3日及2021年8月27日，合計5,116,249份受限制股份單位（「已授出受限制股份單位」）授予89名參與者，彼等均為本集團的高級管理層及／或僱員（「授予」）。報告期內，概無受限制股份獲授出。

代價

根據2021年受限制股份單位計劃，參與者毋須就受限制股份單位支付代價。

已授出受限制股份單位相關的股份

於2022年6月30日，根據2021年受限制股份單位計劃授出的尚未行使股份涉及的相關股份總數為2,707,850股股份，相當於本公司於2022年6月30日已發行股本的約0.54%。

本公司將不會因上述建議發行及配發而籌集資金。

期限

除非根據2021年受限制股份單位計劃提前終止，否則2021年受限制股份單位計劃應自2021年6月3日（本公司採納2021年受限制股份單位計劃之日）起十（10）年內有效；此後不得再授予獎勵，但2021年受限制股份單位計劃的條文在所有其他方面仍具十足效力及效用。特別是，於2021年受限制股份單位計劃期限結束前授予的所有獎勵應繼續有效，並應根據2021年受限制股份單位計劃及相關授予協議進行管理。

股份的地位

授出的受限制股份單位相關的股份於配發及發行時，應於彼此之間及與其他已發行股份享有同等地位。

概無根據2021年受限制股份單位計劃向本公司的關連人士（不包括本公司董事及高級管理層）授予尚未行使的受限制股份單位。

其他資料

於報告期內，根據2021年受限制股份單位計劃授予於500,000份或以上已授出受限制股份單位中實益擁有權益的唯一承授人之尚未獲行使受限制股份單位變動詳情如下：

姓名	職務	授出日期	歸屬期	於2022年 1月1日 未獲行使	報告期內 行使	報告期內 註銷/失效	於2022年 6月30日 未獲行使
韓淑華	首席科學家	2021年6月3日	入職日期－ 自入職日期起4年	1,140,000	285,000	–	855,000
小計				1,140,000	285,000	–	855,000

於報告期內，餘下77名參與者（均為僱員）根據2021年受限制股份單位計劃獲授且尚未行使之受限制股份單位變動詳情如下：

2021年受限制股份單位 計劃項下的相關已授出受 限制股份單位的股份範圍	參與者總數	授出日期	歸屬期	於2022年 1月1日 未獲行使	報告期內 行使	報告期內 註銷/失效	於2022年 6月30日 未獲行使
1股股份至50,000股股份	67	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期－ 自入職日期起4年	1,665,900	279,200	351,600	1,035,100
50,001股股份 至100,000股股份	3	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期－ 自入職日期起4年	242,500	–	100,000	142,500
100,001股股份 至200,000股股份	6	2021年6月3日 2021年8月27日	入職日期－ 自入職日期起4年	675,000	90,500	72,000	512,500
200,001股股份 至300,000股股份	1	2021年6月3日	入職日期－ 自入職日期起4年	217,000	54,250	–	162,750
小計				2,800,400	423,950	523,600	1,852,850

其他資料

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司於聯交所購回合共1,344,000股股份，總代價為5,710,955港元。購回股份隨後於2022年7月26日已悉數註銷。於2022年6月30日，已發行股份總數為505,259,462股（當中於2022年6月回購的1,344,000股股份已於2022年7月26日註銷）。

有關本期間已購回股份的詳情如下：

月份	購回股份數目	每股購買價		總代價 (港元)
		最高 (港元)	最低 (港元)	
2022年6月	1,344,000	4.39	3.86	5,710,955

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

重大訴訟

截至2022年6月30日止六個月，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。據董事所知，截至2022年6月30日止六個月及直至本中期報告日期，本集團亦無任何待決或面臨的重大訴訟或索償。

全球發售所得款項用途

本公司股份於2020年10月7日在聯交所上市，合共發行129,683,500股發售股份（包括因超額配股權獲部分行使而發行的股份），通過全球發售募集的所得款項淨額約為2,923百萬港元。

於2022年6月30日，根據招股章程所披露的計劃，本公司已動用所得款項淨額人民幣1,154.0百萬元。

其他資料

於2022年6月30日，所得款項淨額約人民幣1,382.0百萬元仍未動用（「未動用所得款項淨額」）。有關所得款項淨額的用途之詳情載列如下：

	按招股章程所披露比例分配全球發售所得款項淨額 ^(附註1) 人民幣百萬元	於2022年6月30日的已動用所得款項淨額 人民幣百萬元	於2022年6月30日的未動用所得款項淨額 人民幣百萬元	悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表 ^(附註2)
為我們核心產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備以及商業化	1,065.1	498.9	566.2	於2025年12月31日或之前
為我們其他主要產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備	583.3	317.1	266.2	於2024年12月31日或之前
為我們管線中其他候選藥物正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備提供資金	380.4	127.4	253.0	於2025年12月31日或之前
為我們的藥物管線擴展提供資金	253.6	57.0	196.6	於2025年12月31日或之前
一般企業用途	253.6	153.6	100.0	於2024年12月31日或之前
總計	2,536.0	1,154.0	1,382.0	

附註：

- (1) 所得款項淨額包括部分行使超額配股權所得的額外所得款項淨額。誠如本公司日期為2020年10月28日之公告所載，本公司須按招股章程所載目的按比例動用額外所得款項淨額。所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率的波動而稍作調整。
- (2) 悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表乃以本集團對未來市況之最佳估計為基準。其將因應現行及未來市況之發展而作出變動。

其他資料

全球發售所得款項用途變更

下表詳述於2022年6月30日分配至我們每項核心產品（定義見上市規則第18A章）、其他主要產品和其他管線產品的不同階段的所得款項淨額的進一步細分及其用途情況。董事會已考慮「變更所得款項用途的理由」內所載的理由，議決更改我們主要產品的未動用所得款項淨額的用途。未動用所得款項淨額的變動及經修訂分配載列如下：

待分配至各個階段的所得款項淨額 (附註3)

	臨床前 人民幣百萬元	臨床 人民幣百萬元	商業化 (包括註冊) 人民幣百萬元	於2022年	變動 人民幣百萬元	未動用	悉數動用剩餘未動用
				6月30日 未動用金額 人民幣百萬元		所得款項淨額 之經修訂分配 人民幣百萬元	所得款項淨額的預期 時間表 (附註4)
核心產品							
GB226，包括與GB492的聯合試驗	-	380.4	253.6	346.5	-	346.5	於2025年12月31日 或之前
GB221	-	126.8	126.8	136.7	-	136.7	於2025年12月31日 或之前
GB242	-	51.5	126.0	83.0	-	83.0	於2024年12月31日 或之前
其他主要產品							
GB491	-	380.4	-	70.5	195.7	266.2	於2024年12月31日 或之前
GB223	-	202.9	-	195.7	(195.7)	-	
其他管線產品							
(包括GB261、GB263及其他產品) (附註5)	125.5	254.9	-	253.0	-	253.0	於2025年12月31日 或之前
總計				1,085.4		1,085.4	

附註：

- (3) 所得款項淨額包括部分行使超額配股權所得的額外所得款項淨額。誠如本公司日期為2020年10月28日的公告所載，本公司將按招股章程所載目的按比例動用額外所得款項淨額。所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率有所波動而稍作調整。
- (4) 動用餘下所得款項淨額的預期時間乃基於本集團對未來市況的最佳估計。其將可視乎市況的當前及未來發展而更改。
- (5) 誠如招股章程所載，其他產品包括GB241、GB222、GB224、GB235、GB251、GB232、GB262、GB264及從其他主要產品轉移的GB223。本公司將根據當前和未來的發展狀況和市場競爭環境對這些產品進行投資。

變更所得款項用途的理由

考慮到瞬息萬變的市場競爭環境，董事會決定將更多精力投入到GB491的研發，並將GB223轉移至其他管線產品，以彰顯本公司專注醫療需求缺口巨大的治療領域、優先推進高度差異化產品管線之策略。有關GB491的更多詳情，請參閱上文「管理層討論及分析－業務回顧」。董事會確認載於招股章程之本公司業務性質並無重大變動，並考慮到上述所得款項淨額用途的變動將不會對本公司營運造成重大不利影響，且符合本公司及其股東整體最佳利益。

其他董事委員會

除審核委員會外，本公司亦已成立提名委員會及薪酬委員會。

重大投資或資本資產的未來計劃

除本中期報告所披露者外，本集團概無重大投資及資本資產的其他計劃。

其他資料

董事資料變動

根據上市規則第13.51B(1)條規定，董事資料變動載列如下：

1. 周新華博士已辭任執行董事，自2022年4月15日起生效。
2. 劉逸先生（「劉先生」）已獲委任為本公司非執行董事及審核委員會成員，自2022年7月29日起生效。劉先生於2022年7月29日已與本公司訂立委任書（「委任書」），初步為期三年。根據委任書，劉先生無權收取擔任本公司非執行董事的任何薪酬及福利。截至2022年7月29日，劉先生(i)於過往三年概無於證券在香港或海外任何證券市場上市的其他公眾公司擔任任何董事職位；(ii)概無擔任本公司及本集團其他成員公司的任何其他職位或擁有其他主要委任及專業資格；及(iii)與本公司任何董事、高級管理層或主要或控股股東（各定義見上市規則）概無任何關係。
3. 倪博士已辭任非執行董事及不再擔任審核委員會成員，自2022年7月29日起生效。

除本文披露者外，董事確認，概無資料根據上市規則第13.51B(1)條須予披露。

企業管治

董事會致力達致高水準的企業管治。董事會相信，高水準的企業管治至關重要，可為本集團提供框架，以保障股東權益以及提升企業價值及問責性。

遵守企業管治常規守則

本公司致力於維持及推行嚴格的企業管治準則。本公司企業管治的原則是推行有效的內部控制措施，並提高董事會對全體股東的透明度及問責性。

本公司已採納企業管治守則之原則及守則條文作為本公司之企業管治常規。

截至2022年6月30日止六個月，本公司已遵守載於企業管治守則的所有守則條文（倘適用），惟守則條文第C.2.1條除外。

根據企業管治守則的守則條文第C.2.1條，主席及行政總裁的職能應有所區分，且不應由一人同時兼任。主席及行政總裁之職權範圍應清楚界定，並以書面列載。郭峰博士（「郭博士」）自2021年11月2日同時擔任本公司主席及行政總裁之角色。此與企業管治守則的守則條文第C.2.1條有所偏離。

經評估本公司目前狀況並考慮郭博士之經驗及過往表現後，董事會認為，目前由郭博士同時擔任本公司主席及行政總裁的職務屬適當且符合本公司最佳利益。原因為此有助促進本集團業務策略的迅速執行並提高運營效率。因此，董事會認為，在此情況下偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條屬恰當。此外，在由一名執行董事、三名非執行董事及三名獨立非執行董事組成的董事會的監督下，董事會具備適當的權力制衡架構，可提供足夠的制約以保障本公司及其股東的利益。

本公司將繼續定期檢討及監察企業管治常規，確保本公司遵守企業管治守則，並維持高水準的企業管治常規。

董事遵守證券交易標準守則

本公司已採納標準守則，以規管董事及相關僱員買賣本公司證券的一切交易以及標準守則涵蓋的其他事宜。

我們已向所有董事作出具體查詢並獲其確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則所載的規定標準。就本公司所知，於報告期內並無有關僱員違反標準守則的事件。

審核委員會

本集團已遵照上市規則第3.21條及企業管治守則成立審核委員會，審核委員會由三名董事組成，即馮冠豪先生、周宏灝先生及劉逸先生，馮冠豪先生（即本公司具備適當專業資格的獨立非執行董事）擔任審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料及本中期報告。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及常規以及內部監控及財務匯報事宜進行討論。

此外，本公司之獨立核數師羅兵咸永道會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈之香港審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師執行中期財務資料審閱」獨立審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的中期財務資料。

中期財務資料審閱報告

致嘉和生物藥業（開曼）控股有限公司董事會
（於開曼群島註冊成立的有限公司）

引言

本核數師（以下簡稱「我們」）已審閱列載於第38至61頁的中期財務資料，此中期財務資料包括嘉和生物藥業（開曼）控股有限公司（以下簡稱「貴公司」）及其附屬公司（以下統稱「貴集團」）於2022年6月30日的中期簡明綜合資產負債表與截至該日止六個月期間的中期簡明綜合損益及其他全面收益表、中期簡明綜合權益變動表和中期簡明綜合現金流量表，以及附註，包括主要會計政策和其他解釋信息。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料擬備的報告必須符合以上規則的有關條文以及香港會計師公會頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」。貴公司董事須負責根據香港會計準則第34號「中期財務報告」擬備及列報該等中期財務資料。我們的責任是根據我們的審閱對該等中期財務資料作出結論，並僅按照我們協定的業務約定條款向閣下（作為整體）報告我們的結論，除此之外本報告別無其他目的。我們不會就本報告的內容向任何其他人士負責或承擔任何責任。

審閱範圍

我們已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。審閱中期財務資料包括主要向負責財務和會計事務的人員作出查詢，及應用分析性和其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據《香港審計準則》進行審計的範圍為小，故不能令我們可保證我們將知悉在審計中可能被發現的所有重大事項。因此，我們不會發表審計意見。

結論

按照我們的審閱，我們並無發現任何事項，令我們相信貴集團的中期財務資料未有在各重大方面根據香港會計準則第34號「中期財務報告」擬備。

羅兵咸永道會計師事務所
執業會計師

香港，2022年8月30日

簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022 人民幣千元 (未經審核)	2021 人民幣千元 (未經審核)
收益	4	2,956	—
收益成本	5	(787)	—
毛利		2,169	—
銷售開支	5	(63,049)	(27,115)
行政開支	5	(84,063)	(117,420)
研發開支	5	(295,140)	(271,527)
其他收入		4,678	5,640
其他(虧損)/收益淨額		(94)	16,215
經營虧損		(435,499)	(394,207)
財務收入		27,974	7,447
財務成本		(1,727)	(19,734)
財務收入/(成本)淨額		26,247	(12,287)
除所得稅前虧損		(409,252)	(406,494)
所得稅貸項	6	2,634	3,950
截至6月30日止六個月的虧損		(406,618)	(402,544)
以下各項應佔截至6月30日止六個月的虧損：			
本公司擁有人		(405,631)	(400,893)
非控股權益		(987)	(1,651)
其他全面虧損			
可能重新分類至損益的項目			
— 換算海外業務產生的匯兌差額		—(913)	(342)
截至6月30日止六個月的全面虧損總額		(407,531)	(402,886)

簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022 人民幣千元 (未經審核)	2021 人民幣千元 (未經審核)
以下人士應佔截至6月30日止六個月的全面虧損總額：			
本公司擁有人		(406,544)	(401,235)
非控股權益		(987)	(1,651)
本公司普通權益持有人應佔每股虧損			
每股基本虧損(人民幣元)	7	(0.81)	(0.82)
每股攤薄虧損(人民幣元)	7	(0.82)	(0.82)

上述簡明綜合損益及其他全面收益表應與隨附之附註一併閱讀。

簡明綜合資產負債表

	附註	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
資產			
非流動資產			
物業、廠房及設備		192,230	200,033
使用權資產	9	51,540	23,334
無形資產		166,486	171,043
其他應收款項、按金及預付款項	10	12,539	76,121
遞延稅項資產	15	7,944	5,732
非流動資產總額		430,739	476,263
流動資產			
存貨		46,496	49,653
合約成本		1,341	1,755
其他應收款項、按金及預付款項	10	90,979	132,529
受限制銀行存款		-	2,000
現金及現金等價物		1,858,181	2,200,641
流動資產總額		1,996,997	2,386,578
資產總額		2,427,736	2,862,841
權益			
本公司普通權益持有人應佔權益			
股本		69	68
股份溢價		9,371,432	9,290,903
庫存股份		(10,084)	(5,198)
其他儲備		(1,450,434)	(1,409,824)
累計虧損		(5,791,391)	(5,385,760)
		2,119,592	2,490,189
非控股權益		1,935	2,922
總權益		2,121,527	2,493,111

簡明綜合資產負債表

	附註	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
負債			
非流動負債			
租賃負債	9	40,028	20,107
應付關聯方款項	14	3,357	5,004
遞延收入		15,830	18,149
遞延稅項負債	15	12,860	13,282
非流動負債總額		72,075	56,542
流動負債			
貿易應付款項	12	92,714	129,666
合約負債		4,893	5,648
其他應付款項及應計費用	13	115,671	124,930
短期借款		–	29,700
租賃負債	9	14,778	7,601
應付關聯方款項	14	2,386	4,056
撥備		–	7,895
遞延收入		3,692	3,692
流動負債總額		234,134	313,188
負債總額		306,209	369,730
權益及負債總額		2,427,736	2,862,841

上述簡明綜合資產負債表應與隨附之附註一併閱讀。

第38頁至第61頁的財務報表已於2022年8月30日獲董事會批准，並由董事會代表簽署。

郭峰
董事

陳宇
董事

簡明綜合權益變動表

	本公司擁有人應佔							
	附註	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	庫存股份 人民幣千元	其他儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	非控股權益 人民幣千元	總權益 人民幣千元
(未經審核)								
於2022年1月1日的結餘		68	9,290,903	(5,198)	(1,409,824)	(5,385,760)	2,922	2,493,111
綜合虧損								
— 期內虧損		-	-	-	-	(405,631)	(987)	(406,618)
— 其他全面虧損		-	-	-	(913)	-	-	(913)
與擁有人的交易								
— 以股份為基礎的付款		-	-	-	40,824	-	-	40,824
— 根據僱員購股權計劃行使股份		1	80,529	-*	(80,521)	-	-	9
— 購回普通股		-	-	(4,886)	-	-	-	(4,886)
於2022年6月30日的結餘		69	9,371,432	(10,084)	(1,450,434)	(5,791,391)	1,935	2,121,527
(未經審核)								
於2021年1月1日的結餘		67	9,187,780	(6,813)	(1,426,445)	(4,520,536)	3,072	3,237,125
綜合虧損								
— 期內虧損		-	-	-	-	(400,893)	(1,651)	(402,544)
— 其他全面虧損		-	-	-	(342)	-	-	(342)
與擁有人的交易								
— 以股份為基礎的付款		-	-	-	90,368	-	-	90,368
— 根據僱員購股權計劃行使股份		-*	40,812	-	(38,687)	-	-	2,125
於2021年6月30日的結餘		67	9,228,592	(6,813)	(1,375,106)	(4,921,429)	1,421	2,926,732

* 上文所述結餘少於人民幣1,000元。

上述簡明綜合權益變動表應與隨附之附註一併閱讀。

簡明綜合現金流量表

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動所得現金流量		
經營所用現金	(325,261)	(313,808)
已收利息	13,054	7,447
經營活動所得現金流出淨額	(312,207)	(306,361)
投資活動所得現金流量		
就物業、廠房及設備的付款	(9,464)	(26,896)
就無形資產的付款	(1,031)	(21,434)
就取得結構性存款的付款	–	(7,472,675)
出售結構性存款所得款項	–	7,489,185
出售物業、廠房及設備所得款項	136	16
投資活動所得現金流出淨額	(10,359)	(31,804)
融資活動所得現金流量		
來自一間銀行的借款所得款項	69,300	34,500
償還一間銀行借款	(99,000)	(34,500)
已付利息	(1,067)	(200)
租賃付款的本金部分	(6,332)	(3,359)
租賃付款利息	(595)	(970)
普通股股份購回	(4,886)	–
融資活動所得現金流出淨額	(42,580)	(4,529)
現金及現金等價物減少淨額	(365,146)	(342,694)
期初現金及現金等價物	2,200,641	2,929,743
現金及現金等價物匯兌收益／(虧損)	22,686	(7,900)
期末現金及現金等價物	1,858,181	2,579,149

上述簡明綜合現金流量表應與隨附之附註一併閱讀。

簡明綜合中期財務報表附註

1 本報告期的重大變化

於2020年初爆發2019冠狀病毒病及2022年Omicron變體（統稱「COVID-19疫情」）後，於上半年全國已實施並繼續實施一系列預防及控制措施。於報告日期，本集團並不知悉因COVID-19疫情而對財務報表造成任何重大不利影響。

除另有註明外，中期簡明綜合財務報告以人民幣（「人民幣」）呈列，並約整至最接近的千元。

2 中期報告之編製基準

截至2022年6月30日止中期報告期間之簡明綜合中期財務報告乃根據香港會計準則第34號中期財務報告編製。

簡明綜合中期財務報告不包括一般載於年度財務報告的所有附註。因此，本報告應與本集團根據香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）編製的截至2021年12月31日止年度年報及本公司於截至2022年6月30日止六個月作出的任何公眾公告一併閱讀。

除下文載列採用的新訂及經修訂準則之外，編製簡明綜合中期財務報表所採用的會計政策與截至2021年12月31日止年度的年度財務報表所採用者一致，一如該等年度財務報表所述。

(a) 本集團採納的新訂及經修訂準則

多項新訂或經修訂準則於本報告期內適用。本集團並無因採納此等經修訂準則而變更其會計政策或作出追溯調整。

(b) 已頒佈但實體尚未應用準則的影響

若干新訂會計準則、會計準則修訂及詮釋已頒佈但毋須於2022年6月30日報告期內強制應用，而本集團亦無提早採納。該等準則、修訂及詮釋預期不會對實體本期或未來報告期內及可預見未來的交易產生重大影響。

簡明綜合中期財務報表附註

3 分部資料

管理層根據主要經營決策者（「主要經營決策者」）審閱的報告釐定經營分部。本集團執行董事被視為負責分配資源及評估經營分部表現的主要經營決策者。

本集團始終於單一呈報分部中營運，從事人用生物製藥產品的發現、研發及商業化。管理層將該項業務作為一個經營分部，審閱其經營業績，以就資源如何分配作出決策。因此，本集團的主要經營決策者認為僅有一個可作出戰略性決策的分部。

本集團的主要經營實體位於中華人民共和國（「中國」），故本集團的經營業績主要來自中國。

4 收益

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
客戶合約收益		
付費服務合約收益 – 於某個時間點	2,956	–

所有收益均產生自中國。

主要客戶資料

為本集團貢獻逾10%總收益的客戶的收益如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	2,051	–
客戶B	755	–
	2,806	–

簡明綜合中期財務報表附註

5 按性質劃分的開支

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
僱員福利開支	221,776	220,524
研發費及臨床試驗開支	115,479	91,328
原材料及所用耗材	39,626	30,641
折舊及攤銷	28,147	30,042
營銷推廣開支	13,848	1,779
專業及技術服務費	7,211	16,316
水電及燃料費	5,356	5,130
差旅及運輸開支	3,247	3,271
撇減存貨	2,849	1,911
核數師薪酬		
— 審計服務	299	265
— 非審計服務	1,176	1,060
其他	4,025	13,795
	443,039	416,062

6 所得稅貸項

(a) 所得稅貸項

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
<i>即期稅項</i>		
期內溢利即期稅項	—	—
即期稅項貸項總額	—	—
<i>遞延所得稅</i>		
遞延稅項資產增加(附註15(a))	(2,212)	(3,528)
遞延稅項負債減少(附註15(b))	(422)	(422)
遞延稅項貸項總額	(2,634)	(3,950)
所得稅貸項	(2,634)	(3,950)

簡明綜合中期財務報表附註

6 所得稅貨項 (續)

(b) 除所得稅前虧損與所得稅貨項的數值對賬

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
除所得稅前虧損	(409,252)	(406,494)
按中國稅率25%計算	(102,313)	(101,624)
於其他司法權區經營實體不同稅率的影響	1,891	2,087
不可扣稅的費用		
— 以股份為基礎的付款開支	10,241	22,617
— 其他	703	346
研發費用額外扣減	(50,569)	(39,020)
未確認作遞延稅項資產的未使用稅項虧損	137,413	111,644
所得稅貨項	(2,634)	(3,950)

7 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃以本公司擁有人應佔虧損除以截至2022年6月30日止六個月已發行在外的普通股加權平均數計算得出。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
本公司擁有人應佔虧損 (按人民幣千元計)	(405,631)	(400,893)
已發行普通股加權平均數 (按千股計)	499,230	491,387
每股基本虧損 (人民幣元)	(0.81)	(0.82)

7 每股虧損（續）

(b) 每股攤薄虧損

每股攤薄虧損調整計算每股基本虧損所用的數字，計入：

- 潛在攤薄普通股公允價值變動的所得稅後影響，及
- 在所有潛在攤薄普通股獲轉換的情況下發行的額外普通股的加權平均數。

截至2022年6月30日止六個月，本集團擁有潛在攤薄股份，其與持作僱員購股權計劃（附註11）以及將向Yue Liu博士及Ab Studio Inc.（「ABS」）發行的股份（附註14）相關。

本公司擁有人應佔虧損（「分子」）已透過支付予ABS的或有對價的公允價值變動的影響作出調整，除對本集團的每股攤薄虧損具有反攤薄作用外。

此外，每股攤薄虧損乃透過假設因向ABS發行股份導致轉換潛在攤薄普通股而調整發行在外普通股的加權平均數而計算。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
本公司擁有人應佔虧損（按人民幣千元計）		
用於計算每股基本虧損	(405,631)	(400,893)
減：支付予ABS的或有對價的公允價值變動	(2,627)	–
計算每股攤薄虧損時本公司擁有人應佔虧損	(408,258)	(400,893)
計算每股基本虧損時用作分母的普通股的加權平均數（千股）	499,230	491,387
計算每股攤薄虧損的調整：向ABS發行的股份	1,023	–
計算每股攤薄虧損的已發行普通股的加權平均數	500,253	491,387
每股攤薄虧損（人民幣元）	(0.82)	(0.82)

簡明綜合中期財務報表附註

8 股息

截至2022年6月30日及2021年6月30日止六個月本公司並無宣派任何股息。

9 租賃

(a) 於資產負債表確認的金額

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
使用權資產		
物業	51,540	23,334
租賃負債		
即期	14,778	7,601
非即期	40,028	20,107
	54,806	27,708

截至2022年6月30日止六個月，使用權資產的添置為人民幣37,168,000元（2021年年度：人民幣10,179,000元）。

(b) 於損益及其他全面收益表確認的金額

損益及其他全面收益表列示下列與租賃有關的金額：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
使用權資產的折舊費用		
物業	7,629	7,160
利息開支（計入財務成本）	595	815
有關短期租賃的開支（計入研發開支、銷售開支及行政開支）	376	627
上述未列為短期租賃與低價值資產租賃有關的開支（計入研發開支、銷售開支及行政開支）	75	41

截至2022年6月30日止六個月，租賃現金流出總額約為人民幣7,378,000元（截至2021年6月30日止六個月：人民幣4,997,000元）。

簡明綜合中期財務報表附註

10 其他應收款項、按金及預付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
存貨及臨床費用預付款項	51,760	85,998
待扣減增值稅進項稅額	4,395	70,521
應收僱員款項	30,706	36,048
設備及軟件的預付款項	8,254	5,711
租賃按金	5,083	4,621
其他	3,320	5,751
	103,518	208,650
減：非流動部分	(12,539)	(76,121)
流動部分	90,979	132,529

其他應收款項及按金的賬面價值主要以人民幣計值且與其公允價值相若。

11 以股份為基礎的付款

(a) 2020年僱員購股權計劃

以下為授出的購股權概要：

	第I類	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	0.0002美元	15,711,060
於期內行使	0.0002美元	(3,736,734)
於期內沒收	0.0002美元	(1,029,221)
於2022年6月30日	0.0002美元	10,945,105
於2022年6月30日歸屬及可行使	0.0002美元	3,568,870

簡明綜合中期財務報表附註

11 以股份為基礎的付款 (續)

(a) 2020年僱員購股權計劃 (續)

	第II類	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	2.0000美元	16,911,626
於期內沒收	2.0000美元	(2,757,986)
於2022年6月30日	2.0000美元	14,153,640
於2022年6月30日歸屬及可行使	2.0000美元	6,470,297
	第III類(A)	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	0.0002美元	1,230,200
於期內行使	0.0002美元	(1,183,742)
於2022年6月30日	0.0002美元	46,458
於2022年6月30日歸屬及可行使	0.0002美元	46,458
	第III類(B)	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	2.0000美元	50,000
於2022年6月30日	2.0000美元	50,000
於2022年6月30日歸屬及可行使	2.0000美元	50,000

第I類購股權的公允價值介乎人民幣6.3224元至人民幣8.5361元，第II類購股權的公允價值介乎人民幣1.5520元至人民幣4.2642元，以及第III類(A)及(B)購股權的公允價值介乎人民幣3.8199元至人民幣6.3224元。

簡明綜合中期財務報表附註

11 以股份為基礎的付款（續）

(a) 2020年僱員購股權計劃（續）

於2022年6月30日，尚未獲行使購股權的行使價格如下：

	每股行使價	於2022年 6月30日 的購股權
第I類	0.0002美元	10,945,105
第II類	2.0000美元	14,153,640
第III類(A)	0.0002美元	46,458
第III類(B)	2.0000美元	50,000
總計		25,195,203

(b) 首次公開發售後購股權計劃

以下為授出的購股權概要：

	第一批	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	17.08港元	4,942,799
於期內沒收	17.08港元	(530,049)
於2022年6月30日	17.08港元	4,412,750
於2022年6月30日歸屬及可行使	17.08港元	1,245,125
	第二批	
	每股行使價	購股權數目
於2022年1月1日	10.85港元	2,529,000
於期內沒收	10.85港元	(758,500)
於2022年6月30日	10.85港元	1,770,500
於2022年6月30日歸屬及可行使	10.85港元	409,000

首次公開發售後購股權計劃項下的購股權的公允價值介乎人民幣4.9902元至人民幣6.9810元。

簡明綜合中期財務報表附註

11 以股份為基礎的付款（續）

(c) 2021年受限制股份單位計劃

以下為授出的股份概要：

	2021年受限制股份單位計劃	
	每股行使價	股份數目
於2022年1月1日	–	3,940,400
於期內行使	–	(708,950)
於期內沒收	–	(523,600)
於2022年6月30日	–	2,707,850
於2022年6月30日歸屬及可行使	–	–

於2021年6月3日及2021年8月27日，根據2021年受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位的公允價值分別為人民幣14.05元及人民幣9.03元。

上表附註11(a)(b)(c)所涵蓋期間，概無購股權及股份到期。

於2022年6月30日，上表附註11(a)(b)(c)所涵蓋尚未獲行使購股權及股份的加權平均剩餘合同年期為7.98年。

簡明綜合中期財務報表附註

12 貿易應付款項

以下為按發票日期計的簡明綜合資產負債表項下貿易應付款項的賬齡分析：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年以內	92,288	127,594
1年至2年	371	1,772
2年至3年	55	300
	92,714	129,666

貿易應付款項的賬面值乃以人民幣計值。由於短期到期性質，其賬面值與其公允價值相若。

13 其他應付款項及應計費用

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付項目資金(a)	38,012	37,423
應計僱員福利	50,427	58,662
應付服務及固定資產供應商款項	14,921	19,755
應付稅項	2,780	3,505
應付水電費	8,826	4,518
其他	705	1,067
	115,671	124,930

(a) 於過往年度，嘉和生物藥業有限公司與中國國家衛生健康委員會（「國家衛健委」）就兩項重大新藥開發項目簽署兩項協議。由於未滿足兩項協議給定條件，合計人民幣38,012,200元款項預期將於未來十二個月結算。

其他應付款項及應計費用的賬面金額以人民幣計值。由於其短期到期性質，其賬面金額與其公允價值相若。

簡明綜合中期財務報表附註

14 關聯方結餘

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付關聯方款項		
交易性質		
ABS	43	733
非交易性質		
ABS (a)	5,700	8,327
總計	5,743	9,060
減：非流動部分	(3,357)	(5,004)
流動部分	2,386	4,056

- (a) 應付ABS款項歸因於收購業務或有代價。於2022年6月30日，或有代價的公允價值約為人民幣5,700,000元，而公允價值變動人民幣2,627,000元已在簡明綜合損益表及其他全面收益表的「其他收入」中確認。該款項將在達致與開發狀態、監管批准及許可安排有關的特定里程碑成就後支付予ABS。

簡明綜合中期財務報表附註

15 遞延所得稅

(a) 遞延稅項資產

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
結餘包括以下各項應佔的暫時性差異：		
AB Therapeutics Inc. (「ABT」)稅項虧損	7,944	5,732
變動		稅項虧損 人民幣千元
於2021年1月1日		5,643
計入損益		3,528
於2021年6月30日(未經審核)		9,171
於2022年1月1日		5,732
計入損益		2,212
於2022年6月30日(未經審核)		7,944

於2022年6月30日，ABT的累計經營虧損淨額為人民幣26,624,000元。根據聯邦稅收法規，經營虧損淨額可無限期結轉並用於抵扣所得稅。根據加利福尼亞州的稅收法規，經營虧損淨額可於虧損產生後20年內結轉。因此，本公司確認遞延稅項資產人民幣7,944,000元。

簡明綜合中期財務報表附註

15 遞延所得稅(續)

(b) 遞延稅項負債

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
結餘包括以下各項應佔的暫時性差異：		
無形資產	12,860	13,282
變動		無形資產 人民幣千元
於2021年1月1日		14,125
於損益扣除		(422)
於2021年6月30日(未經審核)		13,703
於2022年1月1日		13,282
於損益扣除		(422)
於2022年6月30日(未經審核)		12,860

16 金融工具的公允價值計量

(a) 公允價值層級

為提供釐定公允價值所用輸入數據之可信程度指標，本集團已將其金融工具分為會計準則所規定的三個層級。各層級的說明如下：

第1層級：在活躍市場上買賣的金融工具（如公開買賣衍生工具及股本證券）的公允價值乃按於報告期末的市場報價釐定。本集團所持有金融資產採用的市場報價為當時買盤價。該等工具計入第1層級。

第2層級：未在活躍市場上買賣的金融工具（例如場外衍生工具）的公允價值採用估值技術釐定。該等估值技術最大限度地採用可觀察市場數據，並盡可能不倚賴實體特定估計。倘計算工具公允價值所需的重大輸入數據均可觀察，則該工具計入第2層級。

第3層級：倘一項或多項重大輸入數據並非以可觀察市場數據為基礎，則該工具計入第3層級。

下表列示了本集團於2022年6月30日及2021年12月31日按經常性基準以公允價值計量的負債：

	第1層級 人民幣千元	第2層級 人民幣千元	第3層級 人民幣千元	總計 人民幣千元
(未經審核)				
於2022年6月30日				
應付關聯方款項的或有代價	-	5,700	-	5,700
(經審核)				
於2021年12月31日				
應付關聯方款項的或有代價	-	8,327	-	8,327

期內並無第1層級、第2層級和第3層級之間的轉移。

於2022年6月30日，本集團並無按非經常性基準以公允價值計量任何金融資產或金融負債。

簡明綜合中期財務報表附註

16 金融工具的公允價值計量（續）

(b) 用於釐定公允價值的估值方法

用於釐定本集團第2層級工具的公允價值的估值方法為根據市場報價及年底發生或然事件的概率。

(c) 其他金融工具的公允價值（未確認）

本集團亦持有若干於資產負債表並非以公允價值計量的金融工具。就大多數該等工具而言，公允價值與其賬面值差異並不重大，乃因應收／應付利息近乎現時市場利率或工具屬短期性質。於2022年6月30日並未識別重大差異。

17 流動資金風險

與年末比較，金融負債的合約未貼現現金流出並無任何重大變動。

18 承擔

資金承擔

以下為於報告期末已訂約但未確認為負債的重大資本支出：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
已訂約但未撥備		
— 物業、廠房及設備	6,407	7,803

19 重大關聯方交易

若一方有能力直接或間接控制另一方，或在作出財務及經營決策時對另一方發揮重大影響，即視為有關聯。由於雙方受控股股東家族的共同控制、共同重大影響或聯合控制，則雙方亦被視為有關聯。本集團的主要管理層成員及彼等之近親亦被視為關聯方。

執行董事認為，與本集團有交易或結餘的下列各方為關聯方：

名稱	與本集團的關係
----	---------

ABS	ABT少數股東
-----	---------

下列為本集團與其關聯方於截至2022年及2021年6月30日止六個月曾進行的重大交易。本公司董事認為，關聯方交易乃於日常業務過程中按本集團與各關聯方磋商的條款進行。

(a) 與關聯方之交易

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
自以下各方購買租賃服務及水電 — ABS	296	272
自以下各方購買研發服務 — ABS	1,708	9,961
	2,004	10,233

(b) 與關聯方之結餘

於2022年6月30日及2021年12月31日與關聯方的結餘於附註14披露。

簡明綜合中期財務報表附註

19 重大關聯方交易（續）

(c) 主要管理人員酬金

主要管理人員包括董事及高級管理人員。就僱員服務已支付或應付予主要管理人員的酬金如下所示：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
薪金、花紅及其他福利	15,618	23,155
以股份為基礎的付款開支(i)	29,536	73,097
社會保障費用及住房福利	860	551
	46,014	96,803

(i) 以股份為基礎的付款開支按授出日期的公允價值確認，有關進一步詳情請參閱附註11。

20 或然事項

於2022年6月30日，本集團及本公司並無重大或然事項。

21 報告期後發生的事項

於報告期後概無發生事件對本集團的簡明綜合中期財務報表造成重大影響。

「2021年受限制股份單位計劃」	指	本公司於2021年6月3日採納的2021年受限制股份單位計劃
「組織章程細則」	指	本公司於2020年9月18日採納並自上市起生效之組織章程細則（經不時修訂）
「聯繫人」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「審核委員會」	指	本公司的審核委員會
「BIC」	指	同類最佳
「董事會」	指	本公司董事會
「藥品審評中心」	指	藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則及企業管治報告
「中國」	指	中華人民共和國，僅就本報告而言，除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「CMC」	指	化學、製造及控制
「公司條例」	指	香港法例第622章公司條例，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「本公司」	指	嘉和生物藥業（開曼）控股有限公司，一間於2017年4月10日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司
「薪酬委員會」	指	本公司的薪酬委員會
「關連人士」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「關連交易」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「控股股東」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「董事」	指	本公司董事
「美國食藥監局」	指	美國食品藥品監督管理局
「FIC」	指	同類首創
「FIH」	指	首次人體
「嘉和生物藥業」	指	嘉和生物藥業有限公司，一間於2007年12月4日根據中國法律成立的公司，為本公司主要附屬公司之一

釋義

「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時之附屬公司
「HHJH」	指	HHJH Holdings Limited，一間根據開曼群島法律於2018年6月1日註冊成立的獲豁免有限公司，為高瓴的成員公司及我們的首次公開發售前投資者之一
「高瓴」	指	HHJH、HH BIO Investment Fund, L.P.、Hillhouse Fund IV, L.P.、HM Healthcare、HM Healthcare Services, Ltd.、Hillhouse Fund II, L.P.及Hillhouse Investment Management, Ltd.
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「HM Healthcare」	指	HM Healthcare Management Services, Ltd.，一間根據開曼群島法律於2014年11月27日註冊成立的獲豁免有限公司，為高瓴的成員公司及我們的首次公開發售前投資者之一
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥上市申請，於中國亦被稱為臨床試驗申請
「首次公開發售」	指	首次公開發售
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2020年10月7日，股份於聯交所上市及股份首次獲准於聯交所買賣之日期
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「主板」	指	由聯交所營運的證券交易所（不包括期權市場），乃獨立於聯交所GEM，並與其並行運作
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NDA」	指	新藥上市申請
「所得款項淨額」	指	全球發售期間募集的所得款項淨額
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局

「首次公開發售後購股權計劃」	指	本公司於2020年9月18日採納的首次公開發售後購股權計劃
「首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2019年8月19日採納並於2020年4月16日及2020年7月31日修訂及重列的首次公開發售前購股權計劃
「招股章程」	指	本公司日期為2020年9月23日的招股章程
「報告期」	指	截至2022年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「受限制股份單位」	指	根據2021年受限制股份單位計劃可能授出的受限制股份單位
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章證券及期貨條例，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「股份」	指	本公司股本中的普通股，現時面值為每股0.00002美元
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有公司條例第15條所賦予的涵義
「主要股東」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「沃嘉」	指	沃嘉生物技術有限公司，一間根據英屬處女群島法律於2019年6月5日註冊成立的商業公司，為沃森的間接全資附屬公司、我們的主要股東之一
「沃森」	指	雲南沃森生物技術股份有限公司，一間根據中國法律於2001年1月16日成立並於深圳證券交易所上市的公眾公司（股份代號：300142）
「玉溪嘉和」	指	玉溪嘉和生物技術有限公司，一間於2014年7月8日根據中國法律成立的公司，為本公司的主要附屬公司之一
「%」	指	百分比