

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



ALPHAMAB ONCOLOGY

康寧傑瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9966)

截至2024年6月30日止六個月中期業績公告

康寧傑瑞生物製藥(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本集團截至2024年6月30日止六個月(「報告期間」)的未經審核簡明綜合業績，連同截至2023年同期的比較數字。

於本公告內，「我們」及「我們的」指本公司，並在文義另有所指時指本集團。本公告所載若干數額及百分比數字已經四捨五入調整或以四捨五入取至小數點後一位或兩位數。任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和的任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入	173,561	136,465
銷售成本	(30,807)	(33,165)
毛利	142,754	103,300
其他收入	39,786	42,979
其他收益及虧損	7,293	48,751
研究及開發(「研發」)開支	(194,531)	(194,681)
行政開支	(34,635)	(33,244)
融資成本	(5,563)	(6,967)
稅前虧損	(44,896)	(39,862)
所得稅開支	—	—
期內虧損	(44,896)	(39,862)
期內其他全面收益(開支)		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外業務產生之匯兌差額	282	(572)
期內全面開支總額	(44,614)	(40,434)

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產	549,170	578,583
流動資產	1,592,832	1,558,530
非流動負債	167,875	198,163
流動負債	345,376	266,838
	<hr/>	<hr/>
資產淨值	<u>1,628,751</u>	<u>1,672,112</u>

業務摘要

於報告期間起及至本公告日期止，我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

管線產品

- 於2024年1月，KN035獲得中華人民共和國（「中國」）澳門特別行政區藥物監督管理局註冊登記上市，適用於不可切除或轉移性微衛星高度不穩定性（MSI-H）／錯配修復功能缺陷型（dMMR）的成人晚期實體瘤患者的治療。
- 於2024年1月，本公司全資附屬公司江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（又名江蘇康寧傑瑞藥業有限公司）（「江蘇康寧傑瑞」）與思路迪（北京）醫藥科技有限公司（「思路迪」）及Glenmark Specialty S.A.（「Glenmark」）訂立許可協議，據此，江蘇康寧傑瑞及思路迪醫藥同意向Glenmark授予KN035腫瘤適應症的獨家許可及再授權，以（其中包括）在印度、亞太區（新加坡、泰國及馬來西亞除外）、中東及非洲、俄羅斯、獨聯體國家及拉丁美洲在腫瘤領域開發及商業化KN035。
- 於2024年2月，在KN046聯合白蛋白紫杉醇作為一線治療晚期三陰性乳腺癌（「BC」）的II期臨床試驗中，我們取得了令人鼓舞的無進展生存期及總生存期（「OS」）獲益、良好的耐受性及可控的安全性數據。相關結果發表於《Nature Communications》（刊發自然科學各領域優質研究的開放獲取期刊）。
- 於2024年3月，JSKN016治療晚期惡性實體瘤的臨床試驗獲得了國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）藥品審評中心的默示批准，用於臨床研究。
- KN046聯合化療用於一線治療轉移性非小細胞肺癌（「NSCLC」）的II期臨床試驗結果於2024年3月發表於《Cell Reports Medicine》（刊發轉化與臨床生物醫學科學領域的前沿研究的知名開放獲取期刊）。

- 於2024年3月，JSKN033用於治療人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）表達晚期或轉移性實體瘤的I/II期臨床試驗在澳大利亞成功完成首例患者給藥。
- 於2024年4月美國癌症研究協會年會上，呈列了JSKN003用於治療HER2表達晚期實體瘤的I期臨床試驗的最新研究結果，證實JSKN003在既往經多線治療的晚期／轉移性實體瘤患者中顯示出令人鼓舞的初步抗腫瘤活性、良好的耐受性和安全性。
- 於2024年5月，JSKN016（本公司自主研發的人表皮生長因子受體3（「**HER3**」）及人滋養細胞表面糖蛋白抗原2（「**TROP2**」）雙特異性抗體偶聯藥物（「**ADC**」））在中國的I期臨床試驗成功完成首例患者給藥。
- 於2024年6月美國臨床腫瘤學會年會上，呈列了JSKN003治療晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗的最新研究成果，其中I期臨床試驗數據證實JSKN003在既往接受過深度治療的患者中顯示出令人鼓舞的抗腫瘤活性、良好的耐受性及安全性。
- 於2024年6月，江蘇康寧傑瑞與ArriVent BioPharma, Inc.訂立研究與合作協議，以使用江蘇康寧傑瑞專有的連接子載荷平台(Alphatecan)及糖基定點偶聯平台，以發現及開發新型ADC產品。
- 於2024年7月，KN035獲得國家藥品監督管理局關於補充新藥申請（「**NDA**」）的批准，生產規模由1,000L變為2,000L。
- JSKN003用於治療鉑耐藥卵巢癌及HER2表達晚期實體瘤的臨床試驗最新研究進展將於2024年9月於歐洲腫瘤內科學會大會上呈報。

生產基地

- 於2020年7月6日，我們產能為4,000L (2x2,000L)的生產基地取得江蘇省藥品監督管理局的藥品生產許可證。中試和製劑車間已於2022年上半年完成建造，我們已於2022年12月3日取得江蘇省藥品監督管理局的另一份藥品生產許可證。我們已完成產能為6,000L (3x2,000L)的生產基地擴建，並自2023年8月起正式投入使用。II期建造正在規劃中，該基地設計總產能超過40,000L。同時，ADC原液和製劑生產車間已啟動建設。

有關上述任何內容的詳情，請參閱本公告其他章節（倘適用）、本公司先前於香港聯合交易所有限公司（「**聯交所**」）及本公司網站刊發的公告，以及先前於本公司網站刊發的新聞稿。

管理層討論與分析

概覽

我們是一家中國領先的生物製藥公司，在雙特異性抗體、多功能蛋白質工程及ADC方面擁有完善的專有技術平台。我們的使命是通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為該等能力可通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

產品管線

我們高度差異化的內部管線由處於不同研發階段的腫瘤單克隆抗體、雙特異性抗體及ADC組成，其中包括一種已獲國家藥監局批准上市及三種處於臨床後期階段的產品。以下圖表概述了截至本公告日期我們的主要產品管線：

候選藥物	適應症	組合療法	IND	概念驗證	關鍵臨床	NDA
KN046 (PD-L1/CTLA-4 雙特異性抗體)	1L 鱗狀NSCLC	+ 化療				Pre-NDA
	1L NSCLC	+ 阿昔替尼				
	PD-(L)1 經治NSCLC	+ 阿昔替尼				
KN026 (HER2/HER2 雙特異性抗體)	1L 乳腺癌	+ 白蛋白多西他賽				
	≥ 2L GC/GEJ	+ 化療				
	乳腺癌新輔助	+ 多西他賽				
	末線結直腸癌	+ KN046				
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥ 2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥				2021年11月已在中國上市
	1L 膽道癌	+ 化療				
	新輔助/輔助治療 NSCLC	+ 化療				
JSKN003 (HER2 雙表位ADC)	實體瘤	單藥			中國和澳大利亞	
JSKN033 (JSKN003和KN035 的皮下複方製劑)	實體瘤	單藥			澳大利亞	
JSKN016 (HER3/TROP2 雙特異性抗體ADC)	實體瘤	單藥				

我們內部研發及製造能力的深度及廣度通過以下各項得到證明：(i)可開發各種形式的蛋白質構建組塊(包括單域抗體(「sdAb」)及改造蛋白)的以結構為導向的蛋白質改造能力；(ii)我們內部開發的專有平台，包括sdAb/單克隆抗體、CRIB(電荷排斥誘導雙特異性抗體)平台、CRAM(電荷排斥誘導混合抗體)平台、BADDC(雙特異性ADC)平台、BADDC(雙抗雙毒素偶聯藥物)平台及CIMC(趨化因子免疫調節偶聯藥物)平台；及(iii)通過設計與建設符合國家藥監局、歐洲藥品管理局及美國(「美國」)食品藥品監督管理局的現行藥品生產管理規範且預期產能超過40,000L的新基地來進一步加強最先進的製造能力。

商業化

我們已於2021年11月開始KN035（恩沃利單抗注射液）（商標名稱：恩維達®）的商業化。KN046預計將於2024年根據一線鱗狀NSCLC的OS最終分析結果確定是否提交NDA及KN026預計將於2025年提交NDA。我們首款商業化產品的成功推出已推動業務營運進入商業化階段，並已釋放全面整合的多功能平台的全部力量，以發現、開發、製造及商業化創新藥物。我們商業化團隊預計未來將覆蓋中國的主要省市，尤其是經濟相對發達及可支配收入水平高的省市。因預計將推出更多產品及適應症獲批，我們擬繼續利用我們不斷發展的創新技術平台開發管線產品及擴大商業化團隊。

根據聯交所證券上市規則（「上市規則」）第18A.05條規定作出的警示聲明：我們不能保證我們將能夠成功開發或最終成功上市我們的核心產品，即KN046及KN026。本公司股東（「股東」）及潛在投資者於買賣本公司股份（「股份」）時應審慎行事。

財務回顧

概覽

我們於截至2024年6月30日止六個月錄得總收入人民幣173.6百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣136.5百萬元），並於同期間錄得總銷售成本人民幣30.8百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣33.2百萬元）。截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得其他收入為人民幣39.8百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣43.0百萬元。截至2024年6月30日止六個月，我們錄得其他收益人民幣7.3百萬元，而截至2023年6月30日止六個月錄得其他收益人民幣48.8百萬元。截至2024年6月30日止六個月，我們的全面開支總額為人民幣44.6百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣40.4百萬元。截至2024年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣194.5百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣194.7百萬元。截至2024年6月30日止六個月，行政開支為人民幣34.6百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣33.2百萬元。截至2024年6月30日止六個月，融資成本為人民幣5.6百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣7.0百萬元。

收入

我們於截至2024年6月30日止六個月錄得總收入人民幣173.6百萬元。本集團主要自以下各項產生收入：(i)藥品銷售及特許權使用費收入；(ii)許可費收入；及(iii)提供用於研發項目的貨品／消耗品。下表載列於所呈列期間來自客戶合約的收入的組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入確認時間		
<i>某一時間點</i>		
藥品銷售及特許權使用費收入	90,643	117,015
許可費收入	78,197	7,202
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入	4,305	11,939
	173,145	136,156
<i>某一段時間</i>		
許可費收入	416	309
	173,561	136,465

截至2024年6月30日止六個月，我們錄得的藥品銷售及特許權使用費收入人民幣90.6百萬元來自四川思路康瑞藥業有限公司（「四川思路康瑞藥業」），而截至2023年6月30日止六個月錄得的人民幣117.0百萬元來自四川思路康瑞藥業。本集團與思路迪醫藥於2016年2月就聯合開發及商業化KN035訂立許可協議。截至2024年6月30日止六個月，銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入為人民幣69.8百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣71.5百萬元。本集團於交付貨品及貨品控制權轉移時確認該項收入。截至2024年6月30日止六個月，本集團確認基於銷售的特許權使用費收入人民幣20.8百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣45.5百萬元），來自根據2021年12月本集團、思路迪醫藥及四川思路康瑞藥業訂立的補充協議授出KN035知識產權的許可。

截至2024年6月30日止六個月，本集團確認KN035的合作開發及商業化許可費收入（於某一段時間確認）人民幣416,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣309,000元），主要是2021年11月開始商業化KN035後根據與思路迪醫藥的合作確認不可退回預付款的收入攤銷。

截至2024年6月30日止六個月，本集團的許可費收入（於某一時間點確認）為人民幣78.2百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣7.2百萬元）。大幅增加主要由於我們於2024年上半年訂立的合作及許可協議。有關更多詳情，請參閱本公司日期為2024年1月25日及2024年6月5日的公告。

此外，我們繼續向客戶提供貨品及消耗品以開展臨床試驗。有關收入於貨品的控制權轉移時（即貨品已交付至客戶的特定地點）確認。截至2024年6月30日止六個月，我們就提供用於研發項目的貨品及消耗品錄得收入人民幣4.3百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣11.9百萬元）。

銷售成本

我們的銷售成本主要包括直接勞工成本、製造成本及原材料成本以及與生產已售產品相關的製造費用。截至2024年6月30日止六個月，本集團的銷售成本保持相對穩定，為人民幣30.8百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣33.2百萬元）。

其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入及政府補助收入。

截至2024年6月30日止六個月，本集團的其他收入保持相對穩定，為人民幣39.8百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣43.0百萬元。我們的利息收入由截至2023年6月30日止六個月的人民幣37.7百萬元減少至截至2024年6月30日止六個月的人民幣30.3百萬元，主要是由於人民幣存款利率下降。我們的政府補助收入自截至2023年6月30日止六個月的人民幣5.2百萬元增加至截至2024年6月30日止六個月的人民幣9.4百萬元，主要由於當地政府在2024上半年完成了對我們現有項目的檢查。

其他收益

本集團的其他收益主要包括匯兌收益淨額。

截至2024年6月30日止六個月，我們錄得其他收益人民幣7.3百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣48.8百萬元，主要由於若干主要貨幣（尤其是美元）兌人民幣貶值導致未實現匯兌淨額調整。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)我們管線產品研發期間由合約研究機構、合約生產製造機構、臨床試驗地點、顧問及其他服務供應商提供服務所產生的第三方合約成本；(ii)我們研發人員的員工成本，包括薪金、獎金及股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷；及(v)主要包括專利申請註冊服務開支及臨床試驗藥物樣品物流開支在內的其他雜項開支。

截至2024年6月30日止六個月，研發開支較截至2023年6月30日止六個月的人民幣194.7百萬元保持相對穩定，為人民幣194.5百萬元。下表列載於所示期間按性質劃分的研發開支明細。

	截至6月30日止六個月			
	2024年 (人民幣千元，百分比除外) (未經審核)		2023年 (未經審核)	
外包服務費	54,040	27.8%	64,156	33.0%
員工成本	66,861	34.3%	66,961	34.4%
原材料成本	28,326	14.6%	23,924	12.3%
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	36,566	18.8%	30,905	15.9%
其他	8,738	4.5%	8,735	4.4%
合計	194,531	100.0%	194,681	100.0%

行政開支

本集團的行政開支主要包括我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金和股權激勵。

截至2024年6月30日止六個月，我們的行政開支保持相對穩定，為人民幣34.6百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣33.2百萬元。

融資成本

本集團的融資成本主要包括(i)銀行借款；(ii)合約負債及(iii)與我們辦公場所、研發基地及生產設施租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們的融資成本由截至2023年6月30日止六個月的人民幣7.0百萬元減少至截至2024年6月30日止六個月的人民幣5.6百萬元，主要由於(i)營運資金借款金額變動及(ii)借款利率降低。

所得稅開支

截至2024年6月30日，我們可用於抵銷未來利潤的未動用稅項虧損為人民幣3,547.5百萬元，而截至2023年6月30日止六個月的未動用稅項虧損為人民幣2,990.4百萬元。由於未來利潤流的不可預測性，概無就該等未動用稅項虧損確認遞延稅項資產。

截至2024年及2023年6月30日止六個月，本集團並未產生任何所得稅開支。

報告期間內虧損

由於以上因素，本集團的虧損由截至2023年6月30日止六個月的人民幣39.9百萬元增加人民幣5.0百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣44.9百萬元。

物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的生產基地、研發中心及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備由截至2023年12月31日的人民幣550.1百萬元減少人民幣30.1百萬元至截至2024年6月30日的人民幣520.0百萬元，主要由於物業、廠房及設備的正常折舊。

使用權資產

根據《國際財務報告準則》(「《國際財務報告準則》」)第16號，我們就物業租賃確認使用權資產。我們的使用權資產在相關資產的租賃期或使用年限內(以較短期限為準)折舊。

截至2024年6月30日，我們的使用權資產較截至2023年12月31日的人民幣26.9百萬元保持相對穩定，為人民幣27.1百萬元。

存貨

本集團的存貨包括研發候選藥物所使用的原材料及其他消耗品、在製品及成品。

我們的存貨由截至2023年12月31日的人民幣78.7百萬元減少人民幣13.5百萬元至截至2024年6月30日的人民幣65.2百萬元，主要由於我們優化存貨管理。

貿易應收款項

本集團的貿易應收款項主要包括我們的客戶合約貿易應收款項。

截至2024年6月30日，我們的貿易應收款項為人民幣13.2百萬元，而截至2023年12月31日則為人民幣7.1百萬元，主要由於2024年第二季度特許權使用費收入增加。

其他應收款項、按金及預付款項

本集團的其他應收款項、按金及預付款項主要包括(i)主要與就購買原材料作出的預付款項及就與我們臨床試驗有關的服務而向合約研究機構及其他第三方作出的付款有關的其他應收款項、按金及預付款項；(ii)按金及主要與我們的定期存款有關的應收利息；及(iii)與採購用於研發活動的原材料及第三方服務、新生產設施的機械及設備有關的可收回增值稅(「VAT」)，其可抵銷於商業化後將產生的增值稅。

其他應收款項、按金及預付款項由截至2023年12月31日的人民幣66.5百萬元減少人民幣6.5百萬元至截至2024年6月30日的人民幣60.0百萬元，主要由於相應利息款項到賬及應收利息餘額減少。

現金及現金等價物以及原到期日超過三個月的定期存款

我們的現金及現金等價物主要包括(i)銀行及手頭現金及(ii)原到期日少於三個月的定期存款。

我們的現金及現金等價物由截至2023年12月31日的人民幣1,086.0百萬元增加至截至2024年6月30日的人民幣1,140.2百萬元，而我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2023年12月31日的人民幣321.2百萬元減少至截至2024年6月30日的人民幣316.4百萬元。

貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項主要包括應計研發開支及員工成本，其大部分與我們的臨床研究有關。我們的貿易及其他應付款項亦包括就建造新設施及採購該等新設施所用的設備及機器產生的應付款項。

我們的貿易及其他應付款項由截至2023年12月31日的人民幣175.1百萬元減少至截至2024年6月30日的人民幣161.8百萬元，主要由於(i)採購生產和研發所用原材料的應付款項及(ii)採購資產的應付款項減少。

應付一間關聯公司款項

我們應付一間關聯公司蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司(「蘇州康寧傑瑞」)的款項由截至2023年12月31日的人民幣4.4百萬元減少至截至2024年6月30日的人民幣0.9百萬元，主要為支付了蘇州康寧傑瑞工藝開發服務費用。

租賃負債

本集團的租賃負債與我們所租賃用於開展生產及研發活動及我們的辦公場所的物業有關。我們就我們作為承租人的所有租賃協議確認租賃負債，惟短期租賃及低價值資產租賃除外。就該等租賃而言，我們通常於租期內以直線法確認租賃付款為經營開支。租賃負債按於租賃開始日期未支付的款項現值進行初始計量，其後按累計利息及租賃付款予以調整。

我們的租賃負債由截至2023年12月31日的人民幣7.1百萬元減少至截至2024年6月30日的人民幣6.6百萬元，主要由於我們按時支付租金。

合約負債

截至2023年12月31日及2024年6月30日，我們分別錄得合約負債人民幣25.5百萬元及人民幣24.0百萬元。我們的合約負債主要指我們就KN035的合作開發及商業化從思路迪醫藥確認的預付款人民幣12.5百萬元以及我們就KN026提供用於研發項目的貨品及消耗品的履約責任從津曼特生物科技收取的預付款人民幣10.7百萬元。經考慮本集團的信用特徵，有關款項可就貨幣時間價值的影響進行調整，年折讓率分別為4.35%及3.70%。我們擁有製造及分別向四川思路康瑞藥業供應KN035以及向津曼特生物科技供應KN026的權利。由於此應計費用使開發KN035期間的合約負債金額增加，故當本集團開始生產產品及向我們的客戶轉移貨品控制權以進行KN035商業化時，將予確認的收入金額會增加。由於此應計費用使開發KN026期間的合約負債金額增加，故當本集團履行向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品及消耗品的履約責任時，將予確認的收入金額會增加。

流動資金以及資金來源

我們的主要現金用途是為我們的臨床試驗、製造、購買設備及原材料以及其他開支提供資金。於報告期間，我們主要透過全球發售（定義見日期為2019年12月2日的招股章程（「招股章程」））、先舊後新配售（定義如下）、銷售商業化產品、首次公開發售前融資所得款項及按合理市場費率計息的銀行借款來滿足我們的營運資金需求。現時，本集團遵循一系列融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。為更好地控制及減少資金成本，本集團集中化管理財政活動，且所有現金交易均通過享有良好聲譽的商業銀行處理。我們密切監控現金及現金結餘用途，並致力於維持穩健的流動資金以開展營運。

截至2024年6月30日，我們有全球發售、先舊後新配售、首次公開發售前融資及銀行借款所得款項淨額未動用結餘。有關全球發售及先舊後新配售所得款項淨額的詳情，請分別參閱本公告「全球發售所得款項淨額用途」及「先舊後新配售所得款項淨額用途」各節。

我們認為我們具有充足資金應付其於2024年下半年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2024年6月30日，我們的銀行借款人民幣320.0百萬元（截至2023年12月31日：人民幣250.0百萬元）的實際利率為2.50%至2.87%。截至2024年6月30日，我們的有抵押銀行借款以物業及廠房人民幣243.1百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣20.4百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至2024年 6月30日	截至2023年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	4.61	5.84
速動比率 ⁽²⁾	4.42	5.55
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.50)	(0.50)

附註：

- (1) 流動比率乃按流動資產除以截至同日的流動負債計算。
- (2) 速動比率乃按流動資產減存貨再除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 負債權益比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額乘以100%計算。為免生疑問，括號內比率表示負數。

重大投資

於截至2024年6月30日止六個月，我們並未進行任何重大投資。此外，截至本公告日期，本集團目前並無重大投資或添置重大資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至2024年6月30日止六個月，我們並未進行任何附屬公司、聯營公司或合營企業的重大收購或出售。

資產質押

截至2024年6月30日，本集團總金額為人民幣243.1百萬元物業及廠房以及人民幣20.4百萬元的土地使用權已予質押作為其貸款及銀行融資的擔保。

或然負債

截至2024年6月30日，我們並無任何很可能對我們的業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大或然負債、擔保或本集團任何成員公司的待決或可能面臨的任何重大訴訟或索賠。

外匯風險

於截至2024年6月30日止六個月，我們主要在中國運營，我們的多數交易以人民幣（本公司主要附屬公司的功能貨幣）結算。截至2024年6月30日，本集團的大量銀行結餘及現金以美元計值。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監測外匯風險及將於需要時考慮對沖重大外幣風險。除若干以外幣計值的銀行結餘及現金、其他應收款項、貿易及其他應付款項及其他金融負債外，截至2024年6月30日，本集團的營運並無面臨重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2024年6月30日，本集團有429名僱員（截至2023年6月30日：437名僱員）。於截至2024年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣86.8百萬元，而於截至2023年6月30日止六個月，該金額為人民幣85.3百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和股權激勵，該等薪金、獎金和股權激勵通常由彼等的資質、行業經驗、職位和業績決定。我們按照中國法律法規的規定為僱員繳納社會保險金和住房公積金。

本公司亦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首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，為我們的僱員提供獎勵。有關進一步詳情，請參閱招股章程附錄五「法定及一般資料—D.首次公開發售前購股權計劃」一節及本公司日期為2024年5月21日的通函。

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	
		2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	173,561	136,465
銷售成本		(30,807)	(33,165)
毛利		142,754	103,300
其他收入	4	39,786	42,979
其他收益及虧損	5	7,293	48,751
研發開支	7	(194,531)	(194,681)
行政開支		(34,635)	(33,244)
融資成本	6	(5,563)	(6,967)
稅前虧損		(44,896)	(39,862)
所得稅開支	8	—	—
期內虧損	9	(44,896)	(39,862)
期內其他全面收益(開支)			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌差額		282	(572)
期內全面開支總額		(44,614)	(40,434)
以人民幣計值的每股虧損			
— 基本	11	(0.05)	(0.04)
— 攤薄		(0.05)	(0.04)

簡明綜合財務狀況表

		2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備	12	519,964	550,052
使用權資產		27,070	26,901
收購物業、廠房及設備而支付的按金		96	579
其他應收款項、按金及預付款項	14	2,040	1,051
		<u>549,170</u>	<u>578,583</u>
流動資產			
存貨		65,163	78,747
貿易應收款項	13	13,166	7,131
其他應收款項、按金及預付款項	14	57,917	65,416
原到期期限超過三個月的定期存款		316,392	321,248
現金及現金等價物		1,140,194	1,085,988
		<u>1,592,832</u>	<u>1,558,530</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	161,791	175,098
應付一間關聯公司款項		857	4,379
租賃負債－流動部分		4,070	5,498
合約負債－流動部分		8,658	3,879
銀行借款－流動部分	16	170,000	75,000
遞延收入		-	2,984
		<u>345,376</u>	<u>266,838</u>
流動資產淨值		<u>1,247,456</u>	<u>1,291,692</u>
總資產減流動負債		<u>1,796,626</u>	<u>1,870,275</u>

	附註	2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債－非流動部分		2,546	1,582
合約負債－非流動部分		15,329	21,581
銀行借款－非流動部分	16	<u>150,000</u>	<u>175,000</u>
		<u>167,875</u>	<u>198,163</u>
資產淨值		<u><u>1,628,751</u></u>	<u><u>1,672,112</u></u>
資本及儲備			
股本		13	13
儲備		<u>1,628,738</u>	<u>1,672,099</u>
總權益		<u><u>1,628,751</u></u>	<u><u>1,672,112</u></u>

簡明合併財務報表附註

1. 一般資料

本公司於2018年3月28日根據開曼群島《公司法》在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日於聯交所主板上市。

本公司為一家投資控股公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、生產及商業化。

簡明綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣是本公司的功能貨幣。

此外，簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）第34號「中期財務報告」及聯交所證券《上市規則》附錄D2之適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃按照歷史成本基準編製，惟按公允價值計量的若干金融工具除外。

除應用經修訂《國際財務報告準則》引致的新增會計政策外，截至2024年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2023年12月31日止年度之年度財務報表所呈列者一致。

應用《國際財務報告準則》修訂本

於本中期期間，本集團就編製本集團的簡明綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會頒佈的《國際財務報告準則》修訂本，該等準則於2024年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

《國際財務報告準則》第16號修訂本	售後租回的租賃負債
《國際會計準則》第1號修訂本	將負債分類為流動或非流動
《國際會計準則》第1號修訂本	附帶契諾的非流動負債
《國際會計準則》第7號及	供應商融資安排
《國際財務報告準則》第7號修訂本	

於本中期期間應用《國際財務報告準則》修訂本對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

3. 收入及分部資料

(i) 來自客戶合約的收入明細

本集團就某一段時間及某一時間點的貨物及服務轉移獲取的客戶合約收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入確認時間		
某一時間點		
藥品銷售及特許權使用費收入	90,643	117,015
許可費收入	78,197	7,202
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入	4,305	11,939
	<u>173,145</u>	<u>136,156</u>
某一段時間		
許可費收入	416	309
	<u>173,561</u>	<u>136,465</u>

分部資料

就資源分配及表現評估而言，本公司執行董事（即主要營運決策者）在作出有關資源分配及評估本集團整體表現的決策時，會審查綜合業績及財務狀況，且因本集團僅有一個可報告分部，故並無呈列該單一分部的進一步分析。

地區資料

本集團絕大部分非流動資產基本上均位於中國，因此，並無呈列外部客戶地區分部業務經營的分析。

主要客戶資料

來自佔本集團總收入10%以上的客戶的收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶A	90,643	117,015
客戶B	42,563	—
客戶C	35,634	—
	<u>173,561</u>	<u>117,015</u>

(ii) 客戶合約的履約責任及收入確認政策

(a) 許可費收入：

某一時間點

本集團向客戶授予其專利知識產權（「知識產權」）許可權。許可費收入於本集團將許可權轉讓予客戶且客戶有實際能力使用許可權時確認。

某一段時間

本集團訂立合作協議，並享有獨家權利製造及向客戶供應產品，以供其進一步面向最終客戶進行商業化。已收預付款計入合約負債。本集團在客戶取得並耗用該授權利益之期間內按系統化基準將合約負債轉至授權費收入。

就包含與許可協議產生的里程碑付款及基於銷售的特許權使用費有關的可變代價的合約而言，本集團按照最可能金額估計其有權取得的代價金額，該方法能夠對本集團將有權取得的代價金額作出最佳預測。

估計可變代價計入交易價格應以當可變代價有關不確定性於後續消除時收入很可能不會發生重大轉回為限。

於各報告期末，本集團會更新估計交易價格（包括更新其對可變代價估計數是否受限的評估），以真實反應報告期末的情況及報告期內該等情況的變化。

儘管有上述條件，本集團應於發生下述事件時（以較晚者為準）就換取知識產權許可而承諾的基於銷售的特許權使用費確認收入：

- 發生後續銷售；及
- 分攤部分或所有基於銷售的特許權使用費的履約責任已履行（或部分履行）。

(b) 藥品銷售及特許權使用費收入：

就藥品銷售而言，於貨品控制權轉移（即貨品已交付至客戶的指定地點）時確認收入。交付後，由客戶承擔有關貨品過時及損失的風險。根據本集團的標準合約條款，客戶僅可在交付的貨品不符合規定的質量標準時要求退貨或退款。交付任何貨品前通常須付清預付款項。

就交換知識產權許可而承諾的基於銷售的特許權使用費而言，費用根據特定公式在合約中協定，並按季度開具發票，正常情況下信貸期為30天。

(c) 提供用於研發項目的貨品／消耗品：

就提供用於研發項目的貨品／消耗品而言，收入乃於貨品控制權轉移（即貨品已交付且客戶已確認時）時確認。

於2024年6月30日，所有未完成銷售合約預期將於報告期末後12個月內履行。根據《國際財務報告準則》第15號所准許，分配至該等未履行合約的交易價格並未披露。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
利息收入	30,340	37,730
政府補助收入(附註)	9,446	5,249
	<u>39,786</u>	<u>42,979</u>

附註：政府補助收入主要包括中國地方政府就支持腫瘤藥物開發給予的補助。其中人民幣2,984,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣1,232,000元)於符合所附條件時從遞延收入中扣除及人民幣6,462,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣4,017,000元)無條件自中國地方政府收取。

5. 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
匯兌收益淨額	7,290	48,846
其他	3	(95)
	<u>7,293</u>	<u>48,751</u>

6. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
利息開支：		
銀行借款	4,634	6,080
合約負債	478	545
租賃負債	451	342
	<u>5,563</u>	<u>6,967</u>

7. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
外包服務費	54,040	64,156
員工成本	66,861	66,961
原材料成本	28,326	23,924
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷	36,566	30,905
其他	8,738	8,735
	<u>194,531</u>	<u>194,681</u>

8. 所得稅開支

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「《企業所得稅法》」)及《企業所得稅法實施條例》，中國實體的稅率均為25%(2023年：25%)。於2022年10月18日，江蘇康寧傑瑞獲江蘇省科學技術廳及相關部門認定為「高新技術企業」，期限為2022年至2024年三年，並已向當地稅務部門登記，享受15%的企業所得稅優惠稅率。高新技術企業資格須由中國相關稅務部門每三年審查一次。

根據《澳大利亞2017年庫務法修訂(企業稅務計劃基準稅率實體)法案》，符合小型企業實體資格的公司實體合資格適用26%(2023年：26%)的較低企業稅率。Alphamab (Australia) Co. Pty. Ltd.符合小型企業實體的條件，故適用26%(2023年：26%)的企業稅率。

根據香港利得稅兩級制，合資格集團實體首2百萬港元溢利之稅率為8.25%，而超過2百萬港元溢利之稅率為16.5%。不符合利得稅兩級制資格的集團實體的溢利將繼續按16.5%的劃一稅率繳稅。

根據美國《減稅與就業法案》，美國企業所得稅按21%的稅率徵收。

由於本公司及其附屬公司於報告期間在所有相關經營所在地均無應評稅溢利，亦無產生稅項虧損，因此並無就所得稅計提撥備。

9. 期內虧損

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損已扣除以下各項：		
員工成本(包括董事酬金)：		
薪金及其他津貼	71,151	68,016
退休福利計劃供款	14,531	13,229
股份支付開支	1,114	4,046
員工成本總額	<u>86,796</u>	<u>85,291</u>
核數師薪酬	1,056	1,111
納入研發開支的存貨成本	28,326	23,924
納入研發開支的外包服務費	54,040	64,156
短期租賃開支	86	187
物業、廠房及設備折舊	30,785	25,604
使用權資產折舊	6,507	6,749

10. 股息

本公司於報告期間並無向股東派付或建議派付股息，自報告期間末以來亦無建議派付任何股息。

11. 每股虧損

每股基本及攤薄虧損的計算乃基於下列數據：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
虧損：		
就計算每股基本及攤薄虧損之期內虧損	<u>(44,896)</u>	<u>(39,862)</u>
股份數目(千股)：		
就計算每股基本及攤薄虧損之加權平均股數	<u>962,809</u>	<u>957,141</u>

在計算截至2024年及2023年6月30日止六個月的每股基本及攤薄虧損時並未計及(倘適用)首次公開發售前購股權計劃項下授出的購股權、首次公開發售後購股權計劃項下授出的購股權及尚未獲歸屬的限制性股份，原因是計入該等購股權會導致反攤薄。

12. 物業、廠房及設備

截至2024年6月30日止六個月，本集團添置在建工程約人民幣768,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣17,762,000元），主要包括研發及生產廠房及設備。

13. 貿易應收款項

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
客戶合約貿易應收款項	<u>13,166</u>	<u>7,131</u>

本集團授予其貿易客戶的平均信貸期為30天。

以下為於報告期間末按本集團獲得無條件付款權利當日呈列的貿易應收款項（即特許權使用費收入）的賬齡分析。

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至60日	<u>13,166</u>	<u>7,131</u>

於2024年6月30日，本集團概無貿易應收款項於報告日期已逾期。

14. 其他應收款項、按金及預付款項

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
按金	1,047	1,047
應收利息	16,309	23,694
預付款項	35,276	33,871
其他應收款項	845	416
可收回增值稅	<u>6,480</u>	<u>7,439</u>
	<u>59,957</u>	<u>66,467</u>
呈列作非流動資產	2,040	1,051
呈列作流動資產	<u>57,917</u>	<u>65,416</u>
	<u>59,957</u>	<u>66,467</u>

15. 貿易及其他應付款項

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	<u>22,801</u>	<u>27,163</u>
應計開支		
－ 外包服務費	93,007	85,601
－ 員工成本	17,396	26,157
－ 應付利息	232	187
－ 其他	<u>8,032</u>	<u>7,943</u>
	<u>118,667</u>	<u>119,888</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	9,321	13,704
其他應付款項	<u>11,002</u>	<u>14,343</u>
	<u>161,791</u>	<u>175,098</u>

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期間末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	<u>22,801</u>	<u>27,163</u>

16. 銀行借款

	截至2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
有擔保銀行借款－浮息	200,000	200,000
無擔保銀行借款－浮息	<u>120,000</u>	<u>50,000</u>
	<u>320,000</u>	<u>250,000</u>

未來發展

本集團將繼續通過我們獨有的藥物發現及開發能力，努力為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。憑藉我們強大的自主研發能力和技術平台，發現、驗證及選擇領先的候選藥物，以豐富早期管線，並將重心放在腫瘤免疫治療雙特異性抗體藥物及雙特異性ADC上。我們亦將繼續優化製造工藝及技術，以提升產品質量並降低成本。為最大化我們全球專利資產的商業價值，我們亦將繼續為核心產品積極尋求更多戰略性合作機會，例如共同開發、聯合開發合作及對外授權。

中期股息

董事會不建議向股東派付截至2024年6月30日止六個月的中期股息（截至2023年6月30日止六個月：無）。

企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日在開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，本公司股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

遵守企業管治守則

本公司致力於達致高企業管治標準。董事會相信，高企業管治標準對本集團提供框架以保障股東權益、提升企業價值及加強問責制至關重要。

本公司已採納上市規則附錄C1所載的企業管治守則（「企業管治守則」）的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。

截至2024年6月30日止六個月，我們遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則第C.2.1條除外。根據企業管治守則第C.2.1條，董事長及行政總裁的角色應予區分且不應由一人同時兼任。主席與行政總裁之間職責的分工應清楚界定並以書面列載。徐霆博士目前擔任本公司董事長兼首席執行官。徐博士為本集團創始人，並自本集團成立以來一直負責本集團的經營及管理的工作。董事認為由徐霆博士繼續擔任董事長兼本公司首席執行官有利於本集團的業務營運及管理。

我們定期審閱遵守企業管治守則的情況，且董事會認為，除上文所披露者外，本公司於截至2024年6月30日止六個月一直遵守企業管治守則適用的守則條文。

我們將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高水平的企業管治常規。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司來年刊發的截至2024年12月31日止年度的年報內。

遵守標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）。經向全體董事作出具體查詢，董事已確認，於報告期間內，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員（有可能掌握本公司未公開的敏感消息（「內幕消息」））亦須遵守標準守則。於報告期間內，本公司並未發現有關僱員未遵守標準守則的情況。

我們亦已制定一套內幕消息政策以遵守其根據《證券及期貨條例》（香港法例第571章）及《上市規則》應履行之責任。倘本公司知悉本公司證券交易存在任何限制期間，則本公司將提前通知董事及有關僱員。

購買、出售或贖回上市證券

截至2024年6月30日止六個月，本公司或任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。截至2024年6月30日，本公司並無持有庫存股份。

審核委員會

本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表已由本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的《香港審閱業務準則》第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」及本公司審核委員會（「審核委員會」）審閱。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及慣例事宜及內部控制與本公司高級管理層成員進行討論。

全球發售所得款項淨額用途

本公司股份於2019年12月12日在聯交所上市。全球發售所得款項淨額約為2,042.5百萬港元。截至2024年6月30日，已動用全球發售所得款項淨額中約1,888.4百萬港元，情況如下：

	按招股章程披露的比例分配全球發售所得款項淨額		截至2023年12月31日止年度已動用全球發售所得款項		報告期間已動用全球發售所得款項		截至2024年6月30日已動用全球發售所得款項		截至2024年6月30日尚未動用金額	
	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比
關鍵藥物開發項目										
<i>KN046的研發及商業化</i>										
• 正在進行和計劃進行的KN046臨床試驗及註冊文件的編製	817.0	40.0%	676.3	39.4%	81.8	47.9%	758.1	40.1%	58.9	38.2%
• KN046的推出及(待監管部門批准後)商業化	204.3	10.0%	169.1	9.8%	20.5	12.0%	189.6	10.0%	14.7	9.6%
<i>小計</i>	<u>1,021.3</u>	<u>50.0%</u>	<u>845.4</u>	<u>49.2%</u>	<u>102.3</u>	<u>59.9%</u>	<u>947.7</u>	<u>50.1%</u>	<u>73.6</u>	<u>47.8%</u>
<i>KN026的研發及商業化</i>										
• 正在進行和計劃進行的KN026臨床試驗及註冊文件的編製	326.8	16.0%	207.4	12.1%	54.9	32.1%	262.4	13.9%	64.4	41.8%
• KN026的推出及(待監管部門批准後)商業化	81.7	4.0%	51.9	3.0%	13.7	8.0%	65.6	3.5%	16.1	10.4%
<i>小計</i>	<u>408.5</u>	<u>20.0%</u>	<u>259.3</u>	<u>15.1%</u>	<u>68.6</u>	<u>40.1%</u>	<u>328.0</u>	<u>17.4%</u>	<u>80.5</u>	<u>52.2%</u>
<i>KN019的研發</i>	102.1	5.0%	102.1	5.9%	-	-	102.1	5.4%	-	-
<i>小計</i>	<u>1,531.9</u>	<u>75.0%</u>	<u>1,206.8</u>	<u>70.2%</u>	<u>170.9</u>	<u>100.0%</u>	<u>1,377.7</u>	<u>73.0%</u>	<u>154.1</u>	<u>100.0%</u>
我們於蘇州的新製造及研發設施的建設	306.4	15.0%	306.4	17.9%	-	-	306.4	16.2%	-	-
早期管線及營運資金及一般公司用途	204.3	10.0%	204.3	11.9%	-	-	204.3	10.8%	-	-
合計	<u>2,042.5</u>	<u>100.0%</u>	<u>1,717.5</u>	<u>100.0%</u>	<u>170.9</u>	<u>100.0%</u>	<u>1,888.4</u>	<u>100.0%</u>	<u>154.1</u>	<u>100.0%</u>

我們計劃於2024年年底前動用全球發售所得款項淨額餘額。動用全球發售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來監管部門批准的進度及市場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的實際業務運營及市場狀況進行調整。展望未來，所得款項淨額將按照招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式予以應用，先前於招股章程披露的所得款項淨額擬定用途並無任何變動。

先舊後新配售所得款項淨額用途

於2023年2月，本公司與Rubymab Ltd. (先舊後新賣方) 及富瑞金融集團香港有限公司 (配售代理) 訂立配售及認購協議，以每股配售股份15.22港元的價格配售25,000,000股股份 (「先舊後新配售」)，此先舊後新配售完成後，我們收取所得款項淨額合共約為376.2百萬港元 (經扣除所有適用成本及開支，包括佣金、專業費用及實付費用)。詳情請參閱本公司日期為2023年2月3日及2023年2月9日的公告 (「配售公告」)。截至2024年6月30日，已動用先舊後新配售所得款項淨額中約39.4百萬港元，情況如下：

	按配售公告披露的比例分配先舊後新配售所得款項淨額		截至2024年6月30日已動用先舊後新配售所得款項		於報告期間已動用先舊後新配售所得款項		截至2024年6月30日尚未動用金額	
	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比
研發及商業化								
• JSKN003 啟動多項註冊臨床試驗	301.0	80.0%	30.4	77.2%	-	-	270.6	80.3%
• JSKN016 的臨床開發	37.6	10.0%	8.4	21.3%	-	-	29.2	8.7%
小計	<u>338.6</u>	<u>90.0%</u>	<u>38.8</u>	<u>98.5%</u>	-	-	<u>299.8</u>	<u>89.0%</u>
本公司一般公司用途	<u>37.6</u>	<u>10.0%</u>	<u>0.6</u>	<u>1.5%</u>	-	-	<u>37.0</u>	<u>11.0%</u>
總計	<u><u>376.2</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>39.4</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>-</u></u>	<u><u>-</u></u>	<u><u>336.8</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>

本公司預期約50.0百萬港元至100.0百萬港元 (佔先舊後新配售所得款項淨額的約13.3%至26.6%) 將於截至2024年12月31日止年度動用並計劃於2025年底前動用先舊後新配售所得款項淨額餘額。動用先舊後新配售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來監管部門批准進度及市場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的相關臨床開發、實際業務運營情況及市場狀況進行調整。

報告期末後事項

於2024年8月15日，董事會議決根據股東於2024年6月12日舉行的股東週年大會上批准並授予董事的一般授權不時於公開市場購回本公司股份，價值最多為50百萬港元。更多詳情請參閱本公司日期為2024年8月15日的公告。

除上文及本公告「業務摘要」一節所披露者外，2024年6月30日之後至本公告日期，董事並不知悉任何其他須予披露的重大事項。

主要風險及不確定因素

我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到若干風險及不確定因素的重大不利影響。詳情請參閱招股章程「風險因素」一節。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.alphamabonc.com)刊發。

載有上市規則規定的所有資料的截至2024年6月30日止六個月的中期報告將於2024年9月寄發予股東(如要求)並於聯交所及本公司網站刊發。

致謝

董事會謹此誠摯感謝本公司股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
康寧傑瑞生物製藥
徐霆博士
董事長兼執行董事

香港，2024年8月15日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事徐霆博士及執行董事劉陽女士；及獨立非執行董事郭子建博士、蔚成先生及吳冬先生。