

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。



FRONTAGE HOLDINGS CORPORATION

方達控股公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1521)

中期業績公告 截至2024年6月30日止六個月

財務摘要	截至6月30日止六個月		變動	
	2024年 百萬美元	2023年 百萬美元		
收益	128.5	128.4	0.1%	
毛利	34.8	39.0	(10.8)%	
毛利率	27.1%	30.4%		
稅息折舊及攤銷前利潤	23.7	27.5	(13.8)%	
稅息折舊及攤銷前利潤率	18.4%	21.4%		
經調整稅息折舊及攤銷前利潤 ⁽¹⁾	25.8	29.8	(13.4)%	
經調整稅息折舊及攤銷前利潤率	20.1%	23.2%		
(淨虧損)／純利	(0.3)	4.6		
(淨虧損率)／純利率	(0.2%)	3.6%		
經調整純利 ⁽²⁾	6.1	10.2	(40.2)%	
經調整純利率	4.8%	8.0%		
每股(虧損)／盈利	美元	美元		
–基本	(0.0001)	0.0023		
–攤薄	(0.0001)	0.0022		
每股經調整盈利	–基本	0.0031	0.0050	(38.0)%
–攤薄	0.0031	0.0050	(38.0)%	

董事會已議決不派付截至2024年6月30日止六個月的中期股息。

- (1) 經調整稅息折舊及攤銷前利潤乃按報告期間的稅息折舊及攤銷前利潤(剔除以股份為基礎的薪酬開支、按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的收益或虧損及併購相關開支)調整及計算，以更準確地反映本公司現時的業務及營運。
- (2) 經調整純利乃按報告期內純利(剔除以股份為基礎的薪酬開支、來自併購所得無形資產攤銷、按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的收益或虧損及併購相關開支)調整及計算，以更準確地反映本公司現時的業務及營運。

非國際財務報告準則計量

為補充本集團根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司已提供作為額外財務計量的經調整純利、經調整純利率、經調整稅息折舊及攤銷前利潤、經調整稅息折舊及攤銷前利潤率以及每股經調整基本及攤薄盈利(剔除以股份為基礎的薪酬開支、來自併購所得無形資產攤銷、按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的收益或虧損及併購相關開支，以更準確地反映本公司現時的業務及營運)，惟該等數據並非國際財務報告準則所要求，也不是按該準則所呈列。本公司認為以上經調整的財務計量有利於理解以及評估本公司的基礎業績表現及經營趨勢，而且通過參考該等經調整財務計量，及藉著消除本集團認為對本集團業務的表現並無指示性作用的若干異常、非經常性、非現金及／或非經營項目的影響，有助本公司管理層及投資者評價本集團財務表現。然而，該等非國際財務報告準則財務計量的呈列，不應被獨立地使用或被視為替代根據國際財務報告準則所編製及呈列的財務資料。該等經調整業績不應被獨立看待，或被視為替代根據國際財務報告準則所編製的業績。

本公司董事會欣然宣佈本集團報告期的未經審核簡明綜合中期業績，連同2023年同期的比較數字載列如下：

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2024年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月 2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
收益	3	128,475	128,356
服務成本		<u>(93,633)</u>	<u>(89,368)</u>
毛利		34,842	38,988
其他收入	5	2,019	2,038
其他收益及虧損淨額	6	202	105
研發開支		(2,772)	(3,137)
以下項目的已確認減值虧損			
— 貿易應收款項		(426)	(399)
— 未開票收入		(72)	(88)
銷售及營銷開支		(4,661)	(3,994)
行政開支		(24,507)	(22,877)
分佔聯營公司溢利／(虧損)		67	(119)
財務成本	7	<u>(4,295)</u>	<u>(3,110)</u>
除稅前溢利	8	397	7,407
所得稅開支	9	<u>(697)</u>	<u>(2,849)</u>
期內(虧損)／溢利		<u><u>(300)</u></u>	<u><u>4,558</u></u>
其他全面開支			
其後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		<u>(2,673)</u>	<u>(3,339)</u>
期內全面收益總額		<u><u>(2,973)</u></u>	<u><u>1,219</u></u>
以下人士應佔期內(虧損)／溢利：			
本公司擁有人		(117)	4,592
非控股權益		<u>(183)</u>	<u>(34)</u>
		<u><u>(300)</u></u>	<u><u>4,558</u></u>
以下人士應佔期內全面收益總額：			
本公司擁有人		(2,774)	1,352
非控股權益		<u>(199)</u>	<u>(133)</u>
		<u><u>(2,973)</u></u>	<u><u>1,219</u></u>
每股(虧損)／盈利	10		
— 基本(美元)		<u><u>(0.0001)</u></u>	<u><u>0.0023</u></u>
— 攤薄(美元)		<u><u>(0.0001)</u></u>	<u><u>0.0022</u></u>

簡明綜合財務狀況表

於2024年6月30日

	附註	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		129,837	124,695
使用權資產		52,344	59,091
商譽		188,756	183,918
無形資產		34,330	37,155
於聯營公司的權益		6,614	6,587
遞延稅項資產		5,417	7,036
按公允價值計入損益計量的金融資產		3,508	3,530
受限制銀行存款	14	300	300
其他長期存款		693	636
收購附屬公司的預付款項		–	7,357
		<u>421,799</u>	<u>430,305</u>
流動資產			
存貨		3,088	2,801
貿易及其他應收款項及預付款項	12	75,021	61,328
未開票收入	13	22,167	18,828
結構性存款		172	1,412
可收回稅項		3,400	3,603
受限制銀行存款	14	379	406
現金及現金等價物	14	42,998	53,186
		<u>147,225</u>	<u>141,564</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	34,072	38,731
客戶墊款	16	30,967	27,705
銀行借款	17	38,746	20,129
應付所得稅		485	1,125
應付股東款項		210	210
租賃負債		10,868	11,680
		<u>115,348</u>	<u>99,580</u>
流動資產淨值		<u>31,877</u>	<u>41,984</u>
總資產減流動負債		<u>453,676</u>	<u>472,289</u>

	附註	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
非流動負債			
銀行借款	17	56,802	61,307
遞延政府補助		2,029	2,061
遞延稅項負債		11,606	11,793
租賃負債		45,842	51,981
		<u>116,279</u>	<u>127,142</u>
資產淨值			
		<u>337,397</u>	<u>345,147</u>
資本及儲備			
股本	18	20	21
庫存股份	19	(151)	(4,232)
儲備		335,083	346,714
		<u>334,952</u>	<u>342,503</u>
本公司擁有人應佔權益		334,952	342,503
非控股權益		2,445	2,644
		<u>337,397</u>	<u>345,147</u>
權益總額			
		<u>337,397</u>	<u>345,147</u>

簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

1. 一般資料

方達控股公司（「本公司」）根據開曼群島公司法於2018年4月16日於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份自2019年5月30日起已在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。本公司的直接控股公司為香港泰格醫藥科技有限公司（「香港泰格」，一家根據香港法例註冊成立的有限公司）。本公司的最終控股公司為杭州泰格醫藥科技股份有限公司（「杭州泰格」，一家於中國杭州成立的公司），其股份均於深圳證券交易所創業板及聯交所主板上市。

本公司為一家控股公司。本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）的主要業務為向製藥及農藥公司提供實驗室及相關服務以及生物等效性臨床及化學服務。本公司註冊辦事處位於Cricket Square, Hutchins Drive, P.O. Box 2681, Grand Cayman, KY1-1111 Cayman Islands，而其於美利堅合眾國（「美國」）及香港的主要營業地點則分別位於700 Pennsylvania Drive, Exton, PA 19341, USA及香港九龍觀塘道348號宏利廣場5樓。

本公司及於美國註冊成立的經營附屬公司的功能貨幣為美元（「美元」）。中國經營附屬公司的功能貨幣為人民幣（「人民幣」）。於加拿大註冊成立的經營附屬公司的功能貨幣為加拿大元（「加元」）。於歐洲註冊成立的經營附屬公司的功能貨幣為歐元（「歐元」）。用於呈列簡明綜合財務報表的呈報貨幣為美元，與本公司的功能貨幣相同。

2. 編製基準及重大會計政策資料

(a) 財務報表編製基準

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

簡明綜合財務報表按歷史成本基準編製，惟若干以公允價值計量的金融工具除外。

除因應用修訂的國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）而產生的額外會計政策外，截至2024年6月30日止六個月的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日止年度的年度財務報表中所呈列者相同。

(b) 應用經修訂國際財務報告準則 – 於2024年1月1日或之後開始的年度期間生效

本集團已於本中期期間就編製本集團簡明綜合財務報表而首次應用下列國際會計準則理事會頒佈的新訂及經修訂國際財務報告準則，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：

國際會計準則第1號(修訂本)	負債的流動或非流動分類
國際會計準則第1號(修訂本)	附有契約的非流動負債
國際財務報告準則第16號(修訂本)	售後回租中的租賃責任
國際會計準則第7號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	供應商融資安排

於本期間應用新訂及經修訂國際財務報告準則對本集團本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露並無重大影響。

3. 收益

於2023年12月，本集團進行了重組，以提高其業務部門的效率及協調性，我們因而成立了兩個主要部門：全球實驗室服務部以及全球藥物發現及開發服務部。本集團的收益來源分類如下：

全球實驗室服務部旨在為參與藥物開發的客戶提供實驗室測試支持。

全球藥物發現及開發服務部旨在於藥物發現及開發過程中提供全面服務。該部門下設三個子部門：(i)藥物開發部、(ii)藥物發現部以及(iii)醫藥產品開發部。

- 全球實驗室服務向參與藥物開發的全球客戶提供廣泛的實驗室檢測支援。有關服務包括受規管及非受規管生物分析(小分子及大分子兩者)、生物標誌物、基因組學、製造及控制分析測試以及中心實驗室服務；
- 藥物開發部，包括藥物代謝和藥代動力學(「**DMPK**」)、安全及毒理學服務、早期臨床服務以及全套生物等效性與相關服務如藥理學、醫學撰寫及監管支援等；
- 藥物發現部，包括藥物化學、藥理學、成效和吸收、分佈、代謝及排洩(「**ADME**」)篩選；
- 醫藥產品開發部，包括中間體及原料藥(「**API**」)合成、工藝及製劑開發以及臨床試驗材料製造。

本集團的收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元	2023年 千美元
	(未經審核)	(未經審核 及經重列)
實驗室檢測	66,255	58,493
藥物開發	42,797	47,097
藥物發現	15,820	18,524
醫藥產品開發	3,603	4,242
	<u>128,475</u>	<u>128,356</u>

由於本集團的履約並無產生有替代未來用途的資產(原因是本集團無法將資產改由另一名客戶使用)及合約條款訂明本集團擁有就迄今已履約部分獲得付款的強制執行權，上述本集團的所有收益隨時間確認。

4. 分部資料

經營分部乃根據本集團內部報告釐定，並提交予首席執行官（即本集團主要營運決策者（「主要營運決策者」））以作表現評估及資源分配。這也是本集團組織和管理的基礎。

本集團的綜合收入及業績主要來自美國、加拿大及歐洲（統稱「北美及歐洲」）及中國市場，而本集團所有綜合資產及負債均位於北美及歐洲或中國。

本集團並無呈列分部資產及負債，乃由於該等資產及負債並未定期向主要營運決策者提供以作表現評估及資源分配。

根據國際財務報告準則第8號「經營分部」，本集團的可報告分部如下：

- 北美及歐洲分部，包括於美國、加拿大及歐洲的藥物發現、藥物開發、醫藥產品開發及實驗室檢測；
- 中國分部，包括於中國的藥物發現、藥物開發、醫藥產品開發及實驗室檢測。

經營業務部門的變動與向主要營運決策者提供的內部報告中呈列分部資料的方式一致。比較金額已重新呈列，以符合本期間的呈列方式。

分部收入及業績

以下為本集團持續經營業務可報告分部的收入分析。

截至2024年6月30日止六個月（未經審核）

	北美及歐洲 千美元	中國 千美元	總計 千美元
收益			
— 實驗室檢測	53,185	13,070	66,255
— 藥物開發	34,282	8,515	42,797
— 藥物發現	9,664	6,156	15,820
— 醫藥產品開發	2,283	1,320	3,603
	<u>99,414</u>	<u>29,061</u>	<u>128,475</u>
服務成本	(70,182)	(23,451)	(93,633)
其他收入	436	1,583	2,019
其他收益及虧損淨額	143	59	202
研發開支	—	(2,772)	(2,772)
貿易及其他應收款項及未開票收入			
已確認減值虧損	(168)	(330)	(498)
銷售及營銷開支	(3,540)	(1,121)	(4,661)
行政開支	(20,086)	(4,421)	(24,507)
分佔聯營公司溢利	—	67	67
財務成本	(3,306)	(989)	(4,295)
	<u>2,711</u>	<u>(2,314)</u>	
分部溢利／(虧損)			
			<u>397</u>
除稅前溢利			<u>397</u>

截至2023年6月30日止六個月(未經審核及經重列)

	北美及歐洲 千美元	中國 千美元	總計 千美元
收益			
— 實驗室檢測	45,500	12,993	58,493
— 藥物開發	38,970	8,127	47,097
— 藥物發現	13,911	4,613	18,524
— 醫藥產品開發	1,602	2,640	4,242
	<u>99,983</u>	<u>28,373</u>	<u>128,356</u>
服務成本	(65,185)	(24,183)	(89,368)
其他收入	634	1,404	2,038
其他收益及虧損淨額	(339)	444	105
研發開支	—	(3,137)	(3,137)
貿易及其他應收款項及未開票收入			
— 已確認減值虧損	(312)	(175)	(487)
銷售及營銷開支	(3,056)	(938)	(3,994)
行政開支	(18,760)	(4,117)	(22,877)
分佔聯營公司溢利	—	(119)	(119)
財務成本	(2,072)	(1,038)	(3,110)
分部溢利／(虧損)	<u>10,893</u>	<u>(3,486)</u>	
除稅前溢利			<u>7,407</u>

可報告分部的會計政策與本集團會計政策相同。

地理資料

本集團的業務及非流動資產位於北美及歐洲及中國。

本集團來自外部客戶的收益分析(按客戶各自經營所在國家／地區分析)呈列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
來自外部客戶的收益		
— 美國及加拿大	94,830	95,030
— 中國	22,428	22,479
— 世界其他地區	11,217	10,847
	<u>128,475</u>	<u>128,356</u>

本集團的非流動資產資料(按資產的地理位置劃分)呈列如下：

	2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	2023年 12月31日 千美元 (經審核)
非流動資產(不包括金融資產及遞延稅項資產)		
— 北美及歐洲	324,621	325,017
— 中國	87,260	93,786
	<u>411,881</u>	<u>418,803</u>

5. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
利息收入	498	799
與收入有關的政府補助	360	310
提供技術支持服務的收入	1,161	929
	<u>2,019</u>	<u>2,038</u>

6. 其他收益及虧損淨額

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的虧損	(159)	(354)
出售物業、廠房及設備收益	179	-
匯兌收益淨額	502	667
其他	(320)	(208)
	<u>202</u>	<u>105</u>

7. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
租賃負債利息開支	1,540	1,695
銀行借款利息開支	2,755	1,415
	<u>4,295</u>	<u>3,110</u>

8. 除稅前溢利

除稅前溢利乃經扣除以下項目達致：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
員工成本(包括董事酬金)：		
— 薪金及其他福利	58,503	53,509
— 退休福利計劃供款	4,470	3,972
— 以股份為基礎的付款開支	1,663	1,972
	<u>64,636</u>	<u>59,453</u>
物業、廠房及設備折舊	9,354	8,390
使用權資產折舊	5,154	5,127
無形資產攤銷	4,460	3,450

9. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
當期稅項：		
— 中國企業所得稅(「企業所得稅」)	403	478
— 美國聯邦稅	1,618	2,756
— 美國州稅	262	1,694
— 加拿大企業所得稅	224	—
過往年度企業所得稅、美國聯邦稅 及美國州稅超額撥備	—	(139)
	<u>2,507</u>	<u>4,789</u>
遞延稅項：		
— 當期	(1,810)	(1,940)
所得稅開支總額	<u>697</u>	<u>2,849</u>

本公司及美國附屬公司須繳納美國聯邦及州所得稅，截至2024年6月30日止六個月的合併所得稅稅率為26.7%（截至2023年6月30日止六個月：28.7%）。

BRI Biopharmaceutical Research, Inc.（「**BRI**」）（本集團的全資附屬公司及一家非加拿大控股私人公司（「**CCPC**」），於加拿大不列顛哥倫比亞省從事活躍的業務活動）須繳納統一稅率27%。

Nucro-Technics, Inc.（「**Nucro**」）（本集團的全資附屬公司及一家非CCPC，於加拿大安大略省從事活躍的業務活動）須繳納實際企業稅率26.5%。

Frontage Europe S.r.l.（「**Frontage Europe**」）（本集團的全資附屬公司，於意大利米蘭從事活躍的業務活動）須繳納實際企業稅率24.0%。

根據中國企業所得稅法（「**企業所得稅法**」）及企業所得稅法實施細則，中國附屬公司的企業所得稅稅率為25%，除非獲得下文所述的優惠稅率。

方達醫藥技術（上海）有限公司（「**方達上海**」）（本集團的中國全資附屬公司）於2023年11月被評為「高新技術企業」，因此自2023年初起享有三年期的15%優惠稅率。

方達醫藥技術（蘇州）有限公司（「**方達蘇州**」）（一家本集團擁有75%股權的中國附屬公司）於2021年11月被評為「高新技術企業」，因此自2021年初起享有三年期的15%優惠稅率。

合亞醫藥科技（上海）有限公司（「**合亞上海**」）（本集團的中國全資附屬公司）於2022年12月被評為「技術先進型服務企業」，因此自2022年初起享有三年期的15%優惠稅率。

武漢合研生物醫藥科技有限公司（「**合研生物**」）（一家本集團在中國擁有70%股權的附屬公司）於2023年10月被評為「高新技術企業」，因此自2023年初起享有三年期的15%優惠稅率。

在香港註冊成立的集團實體，須就截至2024年及2023年6月30日止六個月的估計可評稅溢利按16.5%的稅率繳納香港利得稅。於2018年3月21日，香港立法會通過《2017年稅務（修訂）（第7號）條例草案》（「**條例草案**」），引入利得稅兩級制。條例草案於2018年3月28日經簽署成為法律並於次日刊憲。根據利得稅兩級制，合資格法團實體的首2,000,000港元的利得稅稅率將為8.25%，2,000,000港元以上的溢利按16.5%徵稅。利得稅兩級制適用於本集團具有估計可評稅溢利的香港附屬公司其於2018年4月1日或以後結束的年度申報期間。

根據開曼群島法律，於開曼群島註冊成立的集團實體毋須繳納所得稅或資本利得稅。

10. 每股(虧損)/盈利

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄(虧損)/盈利乃基於下列數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元 (未經審核)	2023年 千美元 (未經審核)
(虧損)/盈利：		
用於計算每股基本及攤薄盈利的(虧損)/盈利	<u>(117)</u>	<u>4,592</u>

股份數目：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 (未經審核)	2023年 (未經審核)
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	2,028,389,387	2,040,766,194
潛在攤薄普通股的影響：		
購股權(附註ii)	–	29,324,258
股份獎勵(附註ii)	–	<u>1,739,684</u>
用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數	<u>2,028,389,387</u>	<u>2,071,830,136</u>

附註：

- (i) 上述普通股加權平均數已就附註18所載新股發行及附註19所載庫存股份作出調整。
- (ii) 截至2024年6月30日止六個月期間，每股攤薄虧損的計算並無假設轉換本公司尚未行使的購股權及股份獎勵，乃由於假設行使該等購股權及股份獎勵將導致期內每股虧損減少。

11. 股息

於本中期期間並無派付、宣派或擬派任何股息。本公司董事已決定將不會就本中期期間派付任何股息(截至2023年6月30日止六個月：零)。

12. 貿易及其他應收款項以及預付款項

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
貿易應收款項		
– 第三方	67,877	54,854
– 關聯方	322	244
減：貿易應收款項虧損撥備	(4,010)	(3,761)
	<u>64,189</u>	<u>51,337</u>
其他應收款項		
– 第三方	3,507	3,088
– 關聯方	53	53
減：其他應收款項虧損撥備	(37)	(37)
	<u>3,523</u>	<u>3,104</u>
應收票據		
– 第三方	326	30
預付款項		
– 第三方	4,559	4,619
可收回增值稅	2,424	2,238
	<u>75,021</u>	<u>61,328</u>

本集團向其客戶提供介乎30至90日的信貸期。於各報告期末，按發票日期呈列的貿易應收款項(扣除虧損撥備)的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
90日內	55,551	43,296
91至180日	4,503	4,469
181日至1年	2,529	2,007
1年以上	1,606	1,565
	<u>64,189</u>	<u>51,337</u>

13. 未開票收入

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
未開票收入		
— 第三方	22,181	19,145
— 關聯方	750	380
減：未開票收入虧損撥備	(764)	(697)
	<u>22,167</u>	<u>18,828</u>

一般而言，重要支付條款在給定合約的內容中披露，並採用進程支付條款（即佔預算合約價格總額的百分比）或本集團給客戶帶來的價值直接匹配的形式。超出賬單的已確認收入確認為合約資產並於簡明綜合財務狀況表披露為未開票收入。

14. 受限制銀行存款／現金及現金等價物

於各報告期末，本集團的現金及現金等價物包括銀行結餘及所持現金。於2024年6月30日，於中國所持銀行結餘按現行市場利率計息，年利率介乎0.1%至5.3%（2023年12月31日：年利率介乎0.02%至4.2%）。

根據新澤西州斯考克斯的物業的租賃協議，需要300,000美元的現金存款作為該物業的擔保，直至租賃期於2027年結束。

於2024年6月30日，美國賓夕法尼亞州環境保護部輻射防護局要求現金押金376,000美元（2023年12月31日：369,000美元），以取得美國放射學許可證，且該金額受到限制。於2024年6月30日，抵押品賬戶餘額為376,000美元（2023年12月31日：369,000美元），已計入受限制銀行存款。

於2024年6月30日，若干銀行存款結餘約人民幣23,000元（相當於約3,000美元）（2023年12月31日：人民幣208,000元（相當於約29,000美元））已作為本集團獲授的應付票據及銀行融資的擔保被抵押。

15. 貿易及其他應付款項

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
貿易應付款項		
－ 第三方	10,702	12,475
－ 關聯方	119	139
	<u>10,821</u>	<u>12,614</u>
應付票據		
－ 第三方	477	–
其他應付款項		
－ 第三方	3,412	3,069
－ 關聯方	13	2
	<u>3,425</u>	<u>3,071</u>
應付或然代價	6,300	6,141
應付薪金及花紅	12,486	16,114
其他應付稅項	563	791
	<u>34,072</u>	<u>38,731</u>

與供應商的付款條款主要為自發票日期起30至90日的信貸。於各報告期末，按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
90日內	8,943	11,804
91日至1年	1,801	797
1年以上	77	13
	<u>10,821</u>	<u>12,614</u>

16. 客戶墊款

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
客戶墊款		
— 第三方	30,513	27,008
— 關聯方	454	697
	<u>30,967</u>	<u>27,705</u>

按照合約付款時間表收取但超過賺取收入的金額確認為合約負債並於簡明綜合財務狀況表披露為客戶墊款。客戶墊款的變動主要與本集團履行相關合約項下的服務有關。

17. 銀行借款

銀行貸款

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
有保證及無擔保銀行貸款	<u>95,548</u>	<u>81,436</u>
	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
一年內	38,746	20,129
一年以上但不超過兩年	14,633	11,611
兩年以上但不超過五年	<u>42,169</u>	<u>49,696</u>
	95,548	81,436
減：列於流動負債項下款項	<u>(38,746)</u>	<u>(20,129)</u>
列於非流動負債項下款項	<u>56,802</u>	<u>61,307</u>
貸款年利率介乎	2.75%-7.42%	3.35%-7.6%

18. 股本

	股份數目	金額 美元	
每股面值0.00001美元的普通股			
法定：			
於2023年1月1日、2023年12月31日、 2024年1月1日及2024年6月30日	5,000,000,000	50,000	
	股份數目	金額 美元	於財務報表中 呈列為 千美元
已發行及繳足：			
於2023年1月1日	2,055,711,410	20,559	21
行使購股權	6,934,500	69	—
於2023年12月31日(經審核)及 2024年1月1日(未經審核)	2,062,645,910	20,628	21
行使購股權	36,179,000	362	—
註銷股份	(63,100,000)	(631)	(1)
於2024年6月30日(未經審核)	2,035,724,910	20,359	20

19. 庫存股份

	於2024年6月30日		於2023年12月31日	
	股份數目	收購成本 千美元	股份數目	收購成本 千美元
	(未經審核)	(未經審核)	(經審核)	(經審核)
承前結餘	28,741,064	4,232	17,588,126	1
回購股份(附註)	48,410,000	11,041	15,848,000	4,231
註銷股份	(63,100,000)	(15,122)	—	—
股份獎勵歸屬	(4,345,062)	—	(4,695,062)	—
結轉餘額	9,706,002	151	28,741,064	4,232

附註：本公司於公開市場收購其本身作為庫存股份持有的股份。

20. 資本承擔

本集團有關根據不可撤銷合約的資本承擔如下：

	於2024年 6月30日 千美元 (未經審核)	於2023年 12月31日 千美元 (經審核)
購買物業、廠房及設備	1,827	1,701

21. 業務收購

於2024年收購Accelera S.r.l. (「Accelera」) 的生物分析及藥物代謝及藥代動力學業務

於2023年6月16日(紐約時間)，Frontage Labs與Accelera及其母公司NMS Group S.p.A.訂立持續經營購買協議，據此，Frontage Labs同意通過其全資附屬公司Frontage Europe 購買Accelera的生物分析及藥物代謝和藥代動力學業務，現金代價為6,835,000歐元，交易受協議條款及條件約束。此次收購於2024年1月1日(紐約時間)完成。

Accelera的生物分析及藥物代謝及藥代動力學業務主要從事提供生物分析及藥物代謝和藥代動力學服務。本集團將通過增加科學家、設備及設施擴大本集團有關該等服務的能力。此次收購已使用收購法入賬。

購買價已初步根據收購日期收購資產淨值及所承擔負債的估計公允價值進行分配。初步購買價分配有待進一步改善，及可能須作調整以達到最終購買價分配。該等調整將主要涉及無形資產及所得稅項目。管理層預期購買價分配將於2024年第四季度完成。

可識別資產及負債、購買代價及已確認商譽的初步公允價值詳情如下：

	公允價值 千美元
物業、廠房及設備	204
無形資產	1,928
貿易及其他應付款項	(590)
遞延稅項負債	(460)
	<hr/>
所收購資產淨值	1,082
	<hr/> <hr/>
	千美元
已付現金代價	7,357
	<hr/>
轉讓代價總額	7,357
減：收購資產淨值的公允價值	(1,082)
	<hr/>
商譽	6,275
	<hr/> <hr/>
收購附屬公司產生的現金流出淨額：	
已付現金代價	7,357
	<hr/> <hr/>

與收購相關的成本284,000美元已從已轉讓的代價中扣除，並已於簡明綜合損益及其他全面收益表的行政開支中直接確認為本中期期間的開支。

收購因合併成本包括一項控制溢價而產生商譽。此外，就合併所實際支付的代價包括與預期協同效應、收益增長及未來市場發展有關的金額。該等利益並無與商譽分開確認，因為其並不符合可識別無形資產的確認標準。

因該等收購所產生的商譽預計不可扣稅。

截至2024年6月30日止六個月的虧損包括Accelera產生的額外業務應佔虧損1,898,000美元。截至2024年6月30日止六個月的收益包括Accelera產生的183,000美元。

倘收購於2024年1月1日完成，本集團截至2024年6月30日止六個月的收益應為128,475,000美元，而本集團截至2024年6月30日止六個月的虧損應為300,000美元。備考資料僅供說明用途，未必反映本集團於2024年1月1日完成收購後所實際錄得的收益及經營業績，亦不擬作為未來業績的預測。

於釐定本集團的「備考」收益及溢利時（假設Frontage Europe已於截至2024年6月30日止六個月初被收購），董事已根據就業務合併採用初步會計處理所產生的公允價值（而非根據收購前財務報表中已確認的賬面值）計量已收購無形資產攤銷。

管理層討論及分析

業務回顧

我們是一家合同研究機構，專門從事貫穿整個藥物發現和開發過程中的研究、分析和開發服務。憑藉逾二十年的經驗，我們提供一體化、科學驅動的支持服務，協助生物製藥及生命科學公司實現藥物開發目標。

於2023年，方達為提高其業務單位的效率及一致性進行重組。該重組導致成立兩個主要部門：全球藥物發現及開發服務以及全球實驗室服務。全球藥物發現及開發服務部旨在於藥物發現及開發過程中提供全面服務。全球實驗室服務部旨在為參與藥物開發的客戶提供實驗室測試支持。整合服務使本集團能夠更有效地回應客戶需求，並提供優質的定製解決方案。於2023年重組後，方達的營運架構及服務組合於2024年實現了積極的變化及改善。全球藥物發現及開發服務部包括藥物發現部、藥物開發部及醫藥產品開發部，透過精簡服務及加強分部間協調，能更有效地落實項目及更好地整合專長。同時，全球實驗室服務部繼續提供強大的實驗室測試支持，為客戶提供全面的分析及生物分析檢測服務。於2024年，得益於該組織轉型，方達能夠更好地滿足生物製藥行業不斷變化的需求，進一步促進創新及提升客戶滿意度。

於2024年1月，Frontage Labs通過其全資附屬公司Frontage Europe S.r.l.完成收購Accelera S.r.l.（「**Accelera**」）的生物分析及藥物代謝和藥代動力學業務。Accelera是一家位於意大利倫巴第大區內爾維亞諾的成熟合同研究機構，是知名公司NMS Group S.p.A.的附屬公司。

方達目前在北美（包括美國及加拿大）、歐洲（意大利）及中國運營業務，旨在策略性把握該等主要市場的增長機遇。北美及中國方面，我們廣泛的服務範疇涵蓋產品發現及臨床前研究（包括藥物代謝和藥代動力學、安全及毒理學、ADME以及化合物篩選及先導化合物優化）、實驗室檢測（涵蓋生物分析、生物製劑及中心實驗室服務）、化學服務及化學、製造和控制。此外，中國方面，我們亦提供全套的生物等效性和相關服務（例如藥理學、醫學撰寫及政策支持），協助客戶在提交監管文件時滿足醫藥行業的監管要求。意大利方面，Accelera憑藉其豐富的腫瘤學經驗，在藥物研發的各個階段提供高質量研究及開發（「**研發**」）服務，建立了良好聲譽。方達通過收購Accelera的生物分析及藥物代謝和藥代動力學業務，進一步拓展其在歐洲市場的平台，加強為新興治療方式提供體內服務，滿足各大洲多元化的客戶需求。

根據Global Market Insights的資料，2023年全球合同研究機構市場價值估計介乎481.9億美元至825.5億美元，預計到2028年將最高達至1,487.6億美元。影響合同研究機構市場增長的因素包括不斷增長的製藥、生物製藥及醫療器械研發管線以及臨床試驗過程中的科技進步¹。進入後疫情時代，生命科學領域因疫情驅動出現的空前加速明顯放緩。合同研究機構市場面臨多項新挑戰，包括臨床試驗成本高昂、監管複雜性增加以及投融資環境充滿挑戰。

於報告期內，面對重重挑戰，我們通過優化成本架構、促進科技創新以及提供多元化服務，有效應對市場動態，從而取得進展。

整體而言，本集團的收益由截至2023年6月30日止六個月約128.4百萬美元增加0.1%至截至2024年6月30日止六個月約128.5百萬美元。此外，本集團的合約未來收益（指根據當時有效的所有已簽署合約或客戶採購訂單尚未完成或履行的工作所得的未來服務收益）於2024年6月30日達到約374.0百萬美元，較於2023年6月30日約340.5百萬美元增加9.8%，較於2023年12月31日約342.2百萬美元增加9.3%。

提升能力及專長

北美及歐洲

於2024年上半年，製藥公司將更多的藥物發現及開發活動外包予全球實驗室的趨勢在合同研究機構市場中持續。發起人（包括主要製藥及生物製藥公司）根據能力、專業知識、質量及成本審慎甄選合同研究機構。

於2023年，我們對全球業務組織進行重組，以協調及提高各業務單位的效率及一致性。該重組導致本集團內成立兩個主要業務部門：全球藥物發現及開發服務以及全球實驗室服務。該重組亦使我們建立一站式服務模式，並於2024年成功落實。在藥物開發的早期階段，我們就先導候選藥物的科學及監管途徑提供策略建議。之後，我們進行研究新藥（「IND」申報所需的所有研究及程序，包括活性藥物成分（「API」）合成、藥物代謝和藥代動力學、生物標誌物、安全及毒理學、配方開發、GLP生物分析以及I期研究方案準備。之後，我們準備並協助IND申報，就監管互動和申報提供所有必要支持。此外，我們還在新澤西州錫考克斯的設施中提供I期臨床研究服務。該一站式服務模式使我們能夠提供更加精簡及一體化的解決方案，更好滿足客戶全面需求並在市場中提高我們的競爭優勢。

¹ <https://alimentiv.com/ultimate-guide-to-contract-research-organization-market-size/>

於2023年，我們位於芝加哥的安全性及毒理學部門見證了令人振奮的發展，加入了三位業內資深人士－John Kapeghian博士，DABT(全球安全性及毒理學高級副總裁)、John Bernal, DVM(全球動物福利及獸醫資源副總裁)及Stewart Jacobson, DVM, DACVP(全球病理服務副總裁)。在Stewart Jacobson博士的領導下，方達成立了病理服務團隊。此舉帶來了立竿見影的回報，因為許多先前外包的病理學任務現在於內部完成。得益於該等成就，方達旗下安全性及毒理學部門於2024年實現持續增長及擴展。我們成功擴大團隊規模，以處理不斷增長的內部病理學任務，大幅減少對外部合作夥伴的依賴，並簡化工作流程。此次擴展使我們能夠為遍佈美國、中國、加拿大以及意大利的安全性及毒理學站點提供全面支持，從而提高向客戶提供高質量服務的能力。

於報告期內，我們向前邁出了重要一步，推出了阿爾茨海默病的商業化診斷服務。意識到對神經退行性疾病的早期準確診斷需求日益增長，我們專注開發先進的診斷檢測方法。我們的團隊成功驗證了由實驗室開發的血漿p-Tau217檢測方法，這是一種針對阿爾茨海默病的高敏感度及特異性生物標誌物檢測。該檢測方法是一種前沿診斷工具，為臨床醫生檢測早期阿爾茨海默病提供有利手段，從而實現及時干預和患者有效管理。我們位於賓州埃克斯頓站點的實驗室可提供上述檢測方法，該實驗室通過臨床實驗室改善修正案及美國病理學家學會認證，配備尖端科技，並由技術精湛的專業團隊提供服務。

收購Accelera的生物分析及藥物代謝和藥代動力學業務後，我們在歐洲擴展及提升服務組合方面取得重大進展。該戰略性收購使我們能夠增強能力並推出新服務，以更好地滿足該地區的客戶需求。其中一個關鍵發展是建立了尖端生物標誌物服務實驗室，該實驗室配備了Meso Scale Discovery及Quanterix Sioma等先進分析平台。該等尖端科技大大提升了我們進行精確可靠生物標誌物分析的能力，提高了我們生物分析服務的質量及範疇。

新生物標誌物服務實驗室不僅加強了我們現有的生物分析服務，還引入了涵蓋生物製劑生物檢定的擴展服務。我們現時已具備處理藥代動力學及抗藥物抗體檢測以及其他生物製劑生物檢定檢測的能力。除加強生物分析服務外，我們亦在歐洲建立中心實驗室服務。此舉旨在為廣泛的實驗室檢測需求提供集中支持，簡化整個地區的臨床前試驗及研究流程。

整體而言，將Accelera的生物分析及藥物代謝和藥代動力學業務整合至我們的服務組合中，表明我們矢志提高服務質量及拓闊服務範疇。通過利用先進科技及引入新服務，我們旨在加強對藥物開發及研究服務的支持，最終推動可持續增長並為利益相關者創造價值。

中國

於2024年，全球及中國生物製藥行業的資本市場活動持續經歷週期性衰退。儘管有跡象表明生物製藥公司的融資有所增加，但整體增長仍然緩慢。中國生物製藥研發領域，尤其是新藥創新，在整個行業的財務限制下正面臨短期挑戰。此外，生物製藥研發的外包服務亦受到重大影響。

通過密切關注行業趨勢並積極應對市場動態，我們致力於在不斷變化的行業環境中保持靈活和可持續的業務定位。近期，中國政府已頒佈多項激勵政策，旨在重申其促進醫藥行業創新的承諾。該等政策旨在加強對各層級產業鏈的支持，推動創新藥物療法的加速發展與突破。實施新激勵政策預計將為國內創新製藥公司創造更有利的增長環境，為其研發工作建立穩健的政策框架及激勵機制。

在此更廣泛背景下，生物製藥公司愈加傾向選擇醫藥研發外包服務，以獲取藥物開發的定製解決方案，滿足不同患者群體的特定需求。因應該日益增長的趨勢，我們果斷決策，將自身定位為醫藥研發外包服務的領先者。我們的策略包括投資尖端科技與創新方法，推動服務升級。我們致力於加強研發團隊，憑藉先進科技平台及服務專長，不斷改進我們的實驗室基礎設施及設備。

於本報告期末，我們在中國的服務涵蓋藥物發現、臨床前研究及臨床研究等關鍵領域。我們已在上海、蘇州、武漢及鄭州建立11個實驗室及生產設施，面積超過810,000平方呎，形成強大的服務平台。具體而言，我們的服務包括化學合成及藥物化學、藥理學、藥物代謝和藥物動力學、安全性及毒理學、API和藥物配方開發、臨床樣本製備和生產、生物分析、生物製劑、中心實驗室服務及生物等效性臨床研究。透過該等全面服務，我們幾乎涵蓋藥物發現及開發的各個方面，為客戶提供一體化解決方案。我們堅信，透過不斷提升服務能力及技術專長，我們能夠有效滿足客戶需求，為醫藥行業的發展做出重大貢獻。

於報告期內，我們繼續按計劃拓展武漢研發基地的藥物化學服務。我們已建立先進的高通量實驗平台，採用平行處理及自動化科技，實現同時高效分析多種化學反應條件。該平台有助於快速探索化學空間、優化反應參數以及加速藥物發現及開發過程。自該平台於2024年初推出以來，我們已成功完成近百種高難度化學反應條件的篩選及優化。這極大提高了我們的研發效率，縮短了項目交付時間，並有效降低了實驗成本。此外，我們位於武漢的藥理學研究平台進一步擴大了其安全性檢測組合，增加了逾40個新靶點。該擴展使我們能夠全面評估藥物的生物活性及作用機制，從而增強我們的藥理研究能力，亦為不同客戶的藥物開發項目提供更多選擇及可能性。

於報告期內，我們的蘇州安全評價中心成功通過藥品監督管理局對GLP體系的常規年度檢查。同時，我們還通過了國內外客戶的多次現場審核，獲得高度評價及認可。該等成果突顯我們始終秉承嚴格的質量標準、可靠性及遵守行業最佳實踐的堅定承諾。我們專門從事安全性及毒理學服務的團隊，在臨床病理學、組織病理學、一般毒理學及基因毒性測試等方面積累了豐富經驗。我們已成功進行多個相關檢測項目。值得注意的是，我們為國內客戶自主研發的創新藥物－口服重組幽門螺旋桿菌疫苗提供全面的臨床前安全性評價服務。我們的服務包括小鼠單劑量及重複劑量給藥、疫苗及佐劑配方分析、特異性抗體分析及佐劑安全性藥理學檢測。該創新藥已獲得澳洲人類研究倫理委員會的I期臨床試驗倫理許可，並已在澳洲衛生署下屬的澳洲藥物管理局成功註冊進行臨床試驗。

於報告期內，我們的生物等效性（「BE」）臨床服務涵蓋各種專業及高難度藥物類型及劑型，包括透皮貼劑、吸入式氣霧劑、腸溶製劑、生物仿製藥及內源性藥物。我們通過提供涵蓋方案設計、項目管理、臨床監測、醫療監督、數據管理、統計分析、藥代動力學計算及項目報告提交的全面服務流程，確保研究的高效執行及高質量結果。為提高醫療標準及BE臨床研究質量，我們成立了一支由擁有豐富臨床背景的專業人士組成的醫療監督團隊。該團隊負責監督醫療相關標準並監督BE臨床研究，以確保整個研究過程的科學嚴謹性。迄今，我們已成功為多個項目提供醫療監督，穩固了我們在該領域的專業地位。於整個報告期內，我們亦與中國數家領先醫院建立了戰略合作夥伴關係，提高了我們就BE項目獲得多樣化臨床資源及解決方案的機會。此外，我們協助主要臨床中心合作夥伴在美國食品和藥物管理局(FDA)的遠程檢查中取得零缺陷的成績，體現了我們在BE臨床運營中的卓越質量保證體系。這一成果進一步鞏固了我們在行業中的領導地位。

自2023年初以來，我們位於蘇州面積達89,000平方呎的尖端臨床樣本生產設施已全面投入營運。該設施配備先進的口服固體制劑生產設施、無菌注射劑生產設施、半固體外部生產設施及先進分析檢測實驗室。該設施的投產，連同我們經驗豐富的化學、製造和控制的醫藥研發生產團隊及嚴格遵守GMP標準的生產車間，使我們能夠提供從藥物開發到研究藥物和安慰劑生產的全面臨床試驗供應鏈解決方案。我們的服務不僅包括研究藥物和安慰劑生產，還包括對照藥物採購、創新包裝解決方案和標籤設計、精細化儲存管理、精確配藥服務(包括冷鏈物流)以及臨床試驗藥物的回收和銷毀。我們通過精細化設計流程和高標準質量管理體系，確保及時準確供應研究藥物，有效促進臨床試驗順利開展，同時大幅降低相關成本。此外，為進一步提升服務能力及滿足更廣泛的市場需求，我們正在該設施中增加一條高標準的吹灌封滴眼液生產線。該生產線預計將於2024年底投入營運，使我們能夠提供符合國際備案標準的滴眼液臨床樣本製備服務，從而擴大我們的服務範疇並增強我們的競爭優勢。

於報告期內，我們對生物分析技術作出重大改進。我們專注支持客戶的新藥開發工作，加強抗體藥物偶聯物(ADC)分析平台，成功落實用於檢測小分子核苷酸和蛋白質藥物濃度的優化平台。此外，我們亦推出全面生物標誌物檢測服務，展現了我們致力推進生物製藥分析的承諾。

我們在建設和提升中國的一體化服務平台方面取得重大進展，尤其是在藥物發現及臨床前研究服務領域。於報告期內，我們已成功簽立多項綜合服務項目合約，涵蓋藥物化學、API開發、藥理學、藥物代謝和藥代動力學、安全性及毒理學評價、化學、製造和控制的配方開發及生物分析等廣泛範疇。該等合約的簽立凸顯了我們提供全面解決方案的能力，展示出客戶對我們服務的高度信任及認可。

憑藉日益增強及完善的服務，我們的業務擴展團隊高效利用廣泛的藥物開發服務平台，在中國、北美與歐洲市場間建立強大的協同關係。於整個報告期內，我們加強了中國、意大利與北美實驗室之間的合作，進一步推動科技與業務發展的融合。我們通過落實客戶推介計劃、跨境項目交流及分享技術進步等戰略舉措，顯著地提高了我們的市場份額。

未來，我們將繼續專注提高服務質量及效率，擴展服務範疇，增加市場影響力。我們致力於通過持續研究、開發投資及技術創新提升我們在藥物發現及開發方面的核心競爭力。我們相信，通過不斷追求卓越和創新，我們能夠實現更高的業務目標，為客戶創造更大價值。

本集團的設施

截至2024年6月30日，本集團在北美及歐洲擁有十三(13)處設施，包括：

- 三(3)處位於美國賓州埃克斯頓的設施；
- 兩(2)處位於美國加州海沃德的設施；
- 一(1)處位於美國新澤西州錫考克斯的設施；
- 一(1)處位於美國俄州康科特的設施；
- 一(1)處位於美國佛州迪爾菲爾德的設施；
- 一(1)處位於美國加州帕洛阿托的設施；
- 一(1)處位於美國伊利諾伊州芝加哥的設施；
- 一(1)處位於加拿大溫哥華的設施；
- 一(1)處位於加拿大多倫多的設施；及
- 一(1)處位於意大利米蘭的設施。

此外，截至2024年6月30日，本集團在中國擁有十一(11)處設施，包括：

- 四(4)處位於上海的設施；
- 四(4)處位於江蘇省蘇州的設施；
- 一(1)處位於河南省鄭州的設施；及
- 兩(2)處位於湖北省武漢的設施。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2023年6月30日止六個月的約128.4百萬美元增加0.1%至截至2024年6月30日止六個月的約128.5百萬美元。北美及歐洲業務的收益由截至2023年6月30日止六個月的約100.0百萬美元減少0.6%至截至2024年6月30日止六個月的約99.4百萬美元。撇除貨幣換算的影響，中國業務的收益由截至2023年6月30日止六個月的約人民幣197.8百萬元(相當於約28.4百萬美元)增加4.4%至截至2024年6月30日止六個月的約人民幣206.5百萬元(相當於約29.1百萬美元)。

北美及歐洲業務收益減少主要是由於藥物開發及藥物發現業務產生的收益減少。收益下降主要是由於受生物製藥領域全球投融資環境疲弱的負面影響。然而，實驗室檢測服務的強勁需求抵銷了部分跌幅。

中國業務收益的增長主要是由於本集團在營銷及業務發展方面所做的努力，以及產能利用率的提高及客戶項目執行的加速。

下表載列於報告期內我們按服務類型劃分的收益明細：

	截至以下日期止六個月	
	2024年 6月30日 千美元	2023年 6月30日 千美元 (重列)
實驗室檢測	66,255	58,493
藥物開發	42,797	47,097
藥物發現	15,820	18,524
醫藥產品開發	3,603	4,242
	<u>128,475</u>	<u>128,356</u>

本集團來自外部客戶的收益分析(按客戶各自經營所在國家／地區分析)呈列如下：

收益	截至6月30日止六個月			
	2024年		2023年	
	千美元	%	千美元	%
— 美國及加拿大	94,830	73.8	95,030	74.0
— 中國	22,428	17.5	22,479	17.5
— 世界其他地區 (附註)	11,217	8.7	10,847	8.5
總計	<u>128,475</u>	<u>100.0</u>	<u>128,356</u>	<u>100.0</u>

附註：世界其他地區主要包括歐洲、印度、日本、南韓及澳洲。

五大客戶的收益由截至2023年6月30日止六個月的約22.0百萬美元減少13.2%至截至2024年6月30日止六個月的約19.1百萬美元，佔截至2024年6月30日止六個月總收益的14.9%，而截至2023年6月30日止六個月則佔17.1%。

前十大客戶的收益由截至2023年6月30日止六個月的約30.6百萬美元減少11.8%至截至2024年6月30日止六個月的約27.0百萬美元，佔截至2024年6月30日止六個月總收益的21.0%，而截至2023年6月30日止六個月則佔23.8%。

服務成本

本集團的服務成本由截至2023年6月30日止六個月的約89.4百萬美元增加4.7%至截至2024年6月30日止六個月的約93.6百萬美元。服務成本增加主要是由於Nucro及Frontage Europe的額外成本，分別於2023年8月及2024年1月併入本集團的綜合財務報表。撇除Nucro及Frontage Europe的影響，北美及中國的服務成本均因節省成本及提高產能利用率而下降。

本集團的服務成本包括直接人工成本、原材料成本及間接費用。直接人工成本主要包括本集團業務單位僱員的薪金、花紅及社會保障費用。原材料成本主要包括購買用提供服務所用原材料產生的成本。間接費用主要包括用提供本集團服務所用設施及設備的折舊費用、水電費及維護費用。

毛利及毛利率

本集團的毛利由截至2023年6月30日止六個月的約39.0百萬美元減少10.8%至截至2024年6月30日止六個月的約34.8百萬美元。本集團的毛利率由截至2023年6月30日止六個月的約30.4%減少至截至2024年6月30日止六個月的約27.1%。具體而言，北美及歐洲的毛利率由截至2023年6月30日止六個月的約34.8%減少至截至2024年6月30日止六個月的約29.4%，這主要是由於藥物開發及藥物發現業務產生的收益減少，以及旨在於歐洲大陸建立營運基地的歐洲新設施所產生的成本增加所致。中國的毛利率由截至2023年6月30日止六個月的約14.8%增加至截至2024年6月30日止六個月的約19.3%，主要由於收益增加及產能利用率提高帶動成本下降。

銷售及營銷開支

本集團的銷售及行銷開支由截至2023年6月30日止六個月的約4.0百萬美元增加17.5%至截至2024年6月30日止六個月的約4.7百萬美元，乃由於本集團加大營銷及業務開發力度。

行政開支

本集團的行政開支由截至2023年6月30日止六個月的約22.9百萬美元增加7.0%至截至2024年6月30日止六個月的約24.5百萬美元。撇除以股份為基礎的薪酬開支及併購所得無形資產攤銷以及併購相關開支，本集團的行政開支由截至2023年6月30日止六個月的約17.6百萬美元增加3.4%至截至2024年6月30日止六個月的約18.2百萬美元，主要是由於Nucro及Frontage Europe的行政開支分別於2023年8月及2024年1月併入本集團的綜合財務報表。

研發開支

我們的研發活動主要集中於(i)開發技術及方法以繼續增強我們的服務；及(ii)提高我們服務的質量及效率。

本集團的研發開支由截至2023年6月30日止六個月的約3.1百萬美元減少9.7%至截至2024年6月30日止六個月的約2.8百萬美元，主要是由於實施降本增效措施，以提高研發效率及降低成本。

財務成本

本集團的財務成本由截至2023年6月30日止六個月的約3.1百萬美元增加38.7%至截至2024年6月30日止六個月的約4.3百萬美元，主要是由於我們在報告期內為擴張、投資及業務運營增加借款以提供資金，導致銀行借款的利息開支增加。

所得稅開支

本集團的所得稅開支由截至2023年6月30日止六個月的約2.8百萬美元減少75.0%至截至2024年6月30日止六個月的約0.7百萬美元，主要是由於稅前收入減少。

淨虧損／純利及淨虧損率／純利率

截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得淨虧損約0.3百萬美元，而截至2023年6月30日止六個月則錄得純利約4.6百萬美元。截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得淨虧損率0.2%，而截至2023年6月30日止六個月的純利率為3.6%。純利及純利率較截至2023年6月30日止六個月有所下降，主要是由於全球生物製藥領域投融資環境疲弱，導致藥物開發及藥物發現業務產生的收益減少，以及與新成立及收購業務相關的運營費用及折舊及其他間接費用增加。

經調整純利

下表載列各所示期間的經調整純利與期內純利的對賬，這是最直接可比較的國際財務報告準則衡量指標：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元	2023年 千美元
(淨虧損)／純利	(300)	4,558
加：以股份為基礎的薪酬開支	1,663	1,972
併購所得無形資產攤銷	4,341	3,331
按公允價值計入損益的金融負債所產生的虧損	159	354
併購相關開支	284	8
經調整純利	<u>6,147</u>	<u>10,223</u>
經調整純利率	4.8%	8.0%

本集團的經調整純利由截至2023年6月30日止六個月的約10.2百萬美元減少40.2%至截至2024年6月30日止六個月的約6.1百萬美元。本集團截至2024年6月30日止六個月的經調整純利率為4.8%，而截至2023年6月30日止六個月則為8.0%。本集團截至2024年6月30日止六個月的經調整純利及經調整純利率降低乃主要由於如上文所討論純利及純利率降低所致。

稅息折舊及攤銷前利潤

本集團的稅息折舊及攤銷前利潤²由截至2023年6月30日止六個月的約27.5百萬美元減少13.8%至截至2024年6月30日止六個月的約23.7百萬美元。本集團截至2024年6月30日止六個月的稅息折舊及攤銷前利潤率為18.4%，而截至2023年6月30日止六個月則為21.4%。與純利的降幅相比，稅息折舊及攤銷前利潤的降幅較小，主要由於剔除了與新成立的業務以及收購Nucro及Frontage Europe產生的攤銷成本有關的折舊成本。

² 稅息折舊及攤銷前利潤指未計(i)利息開支；(ii)所得稅開支；及(iii)攤銷及折舊前純利。

經調整稅息折舊及攤銷前利潤

本集團的經調整稅息折舊及攤銷前利潤³由截至2023年6月30日止六個月的約29.8百萬美元減少13.4%至截至2024年6月30日止六個月的約25.8百萬美元。本集團的經調整稅息折舊及攤銷前利潤率由截至2023年6月30日止六個月的23.2%減少至截至2024年6月30日止六個月的20.1%。經調整稅息折舊及攤銷前利潤的減少與上文所討論稅息折舊及攤銷前利潤的下降一致。

每股基本及攤薄虧損／盈利

本集團於截至2024年6月30日止六個月錄得每股基本虧損0.0001美元，而截至2023年6月30日止六個月則錄得每股基本盈利0.0023美元。本集團於截至2024年6月30日止六個月錄得每股攤薄虧損0.0001美元，而截至2023年6月30日止六個月則錄得每股攤薄盈利0.0022美元。

截至2024年6月30日止六個月，經調整每股基本盈利為0.0031美元，較截至2023年6月30日止六個月的0.0050美元減少38.0%。截至2024年6月30日止六個月，本集團經調整每股攤薄盈利為0.0031美元，而截至2023年6月30日止六個月為0.0050美元。經調整每股基本及經調整每股攤薄盈利均減少，主要是由於如上文所討論經調整純利減少所致。

非國際財務報告準則計量

為補充本集團根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司已提供作為額外財務計量的經調整純利、經調整純利率以及每股經調整基本及攤薄盈利(剔除以股份為基礎的薪酬開支、併購所得無形資產攤銷、按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的收益或虧損以及併購相關開支)，惟該等數據並非國際財務報告準則所要求，也不是按該準則所呈列。本公司認為以上經調整的財務計量有利於理解以及評估本公司的基礎業績表現及經營趨勢，而且通過參考該等經調整財務計量，及藉著消除本集團認為對本集團業務的表現並無指示性作用的若干異常、非經常性、非現金及／或非經營項目的影響，有助管理層及投資者評價本集團財務表現。然而，該等非國際財務報告準則財務計量的呈列，不應被獨立地使用或被視為替代根據國際財務報告準則所編製及呈列的財務資料。該等經調整業績不應被獨立看待，或被視為替代根據國際財務報告準則所編製的業績。

³ 經調整稅息折舊及攤銷前利潤乃按報告期內的稅息折舊及攤銷前利潤(剔除以股份為基礎的薪酬開支、按公允價值計入損益計量的金融負債所產生的收益或虧損以及併購相關開支)調整及計算，以更準確地反映本公司現時的業務及營運。

使用權資產

於2024年6月30日，本集團錄得使用權資產約52.3百萬美元，較於2023年12月31日的約59.1百萬美元減少11.5%。該減少主要由於現有租賃的折舊費用所致。

無形資產

於2024年6月30日，本集團錄得無形資產約34.3百萬美元，較於2023年12月31日的約37.2百萬美元減少7.8%。該減少主要由於攤銷所致。

貿易及其他應收款項及預付款項

本集團的貿易及其他應收款項及預付款項由2023年12月31日的約61.3百萬美元增加22.3%至2024年6月30日的約75.0百萬美元，主要是由於本集團業務的增長所致。

未開票收入

本集團的未開票收入由2023年12月31日的約18.8百萬美元增加18.1%至2024年6月30日的約22.2百萬美元，主要是由於本集團業務的增長所致。

結構性存款

於2024年6月30日，本集團錄得結構性存款約0.2百萬美元，以提高可用現金結餘的回報。

貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項由2023年12月31日的約38.7百萬美元減少11.9%至2024年6月30日的約34.1百萬美元，主要是支付花紅及花紅計提數減少。

客戶墊款

本集團的客戶墊款錄得11.9%的增長，主要是由於本集團業務的增長所致。

流動資金及資本資源

於2024年6月30日，本集團的銀行結餘及現金總額約為43.0百萬美元，而於2023年12月31日則約為53.2百萬美元，此乃由於購買物業、廠房及設備的付款。本公司持有的現金及現金等價物包括人民幣、港元、加元、歐元及美元。目前，本集團遵循一套資金及庫務政策，以管理其資本資源並防範相關風險。

下表載列於所示期間本集團綜合現金流量表的簡明概要及所示期間現金及現金等價物的結餘分析：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 千美元	2023年 千美元
經營活動所得現金淨額	4,632	11,386
投資活動所用現金淨額	(14,855)	(15,551)
融資活動所得／(所用) 現金淨額	840	(4,806)
現金及現金等價物減少淨額	(9,383)	(8,971)
期初現金及現金等價物	53,186	87,433
匯率變動影響	(805)	(936)
期末現金及現金等價物	<u>42,998</u>	<u>77,526</u>

資本開支

我們的主要資本開支主要涉及購買物業、廠房和設備，及與擴建提升我們的設施有關的無形資產以及購買用於提供服務的設備和無形資產。截至2024年6月30日止六個月的資本開支約為16.4百萬美元，較截至2023年6月30日止六個月的約11.5百萬元增加42.6%，主要是由於提升北美設施的開支增加。

債務

借款

於2024年6月30日，本集團的銀行借款總額為95.5百萬美元，而於2023年12月31日則為81.4百萬美元。於2024年6月30日，本集團銀行借款的實際利率介乎2.75%至7.42%。以美元計值的借款為69.9百萬美元，而以人民幣計值的借款為人民幣182.4百萬元（相當於25.6百萬美元）。

租賃負債

本集團根據租賃協議（租期為三至二十五年）及使用權資產協議租賃部分設備及設施。由於對現有租賃的付款，本集團於2024年6月30日錄得租賃負債約56.7百萬美元，而於2023年12月31日則為約63.7百萬美元。

或然負債及擔保

於2024年6月30日，本集團並無任何重大或然負債或擔保。

貨幣風險

本公司及在美國註冊成立的營運附屬公司的功能貨幣為美元。中國營運附屬公司的功能貨幣為人民幣。在加拿大註冊成立的營運附屬公司的功能貨幣為加元。在歐洲註冊成立的營運附屬公司的功能貨幣為歐元。特別是，中國營運附屬公司擁有以外幣計值的銷售及採購，導致本集團面臨外幣風險。

中國營運附屬公司主要承受美元和歐元的外幣風險。本集團並無使用任何衍生工具合約對沖其面臨的貨幣風險。本集團務求透過緊密監察及盡量減少其外幣淨額限制外幣風險。

資產負債比率

資產負債比率乃按計息借款減去現金及現金等價物及結構性存款除以總權益再乘以100%計算。於2024年6月30日及2023年12月31日的槓桿比率分別為32.3%及26.2%。增加主要是由於為支持業務擴張進行重大融資活動。

僱員及薪酬政策

於2024年6月30日，本集團共有1,657名僱員，其中893名位於北美及歐洲以及764名位於中國；1,341名為科學及技術支援人員，316名為銷售、一般及行政人員。約83%僱員持有學士學位或更高學歷，而且我們有604名僱員持有高級學位（碩士學位或更高學位，如博士、醫學博士或其他博士學位）。

截至2024年6月30日止六個月，員工成本（包括董事酬金，但不包括任何退休福利計劃供款及以股份為基礎的薪酬開支）約為58.5百萬美元，而截至2023年6月30日止六個月則約為53.5百萬美元。僱員的薪酬待遇一般包括薪金及花紅。一般而言，本集團根據僱員的資歷、職位及表現確定薪酬待遇。本集團亦根據本集團經營所在國家的適用情況向退休金計劃、社會保險基金（包括基本養老保險、醫療保險、失業保險、生育保險、工傷保險基金）及住房公積金作出供款。

於本公告日期，本集團已採納首次公開發售前股份激勵計劃、2018年股份激勵計劃及2021年股份獎勵計劃，以就合資格參與者對本集團的貢獻或潛在貢獻向其提供激勵或獎勵。

此外，本集團為全體員工設有培訓系統（包括入職培訓及在職培訓），以加快員工的學習進度及提高其知識及技術水平。本集團亦為高級管理層提供培訓課程，重點培訓管理技能、衝突解決、有效溝通技能，以及舉辦如何招聘及挽留人才的課程。入職培訓過程涵蓋企業文化及政策、職業道德、藥物開發流程介紹、質量管理及職業安全。定期在職培訓涵蓋本集團服務、環境、健康與安全管理制度的若干技術範疇，以及適用法律及法規規定的強制性培訓。

報告期後事項

董事會並不知悉於2024年6月30日後及直至本公告日期發生任何對本集團造成影響的重大事件。

前景

在如今快速發展的全球生命科學領域，身為一家合同研究機構的我們正在親歷重大轉型。儘管近期全球生物製藥資本市場低迷，對新藥研發造成影響，但我們仍堅信生命科學行業將繼續增長並在全球醫療體系中發揮關鍵作用。能夠提供化學、藥物代謝和藥代動力學、臨床前安全性／毒理學以及I期臨床試驗服務的綜合服務，並能提供戰略和監管支援，從而有效地將新的先導候選藥物從IND階段推進到臨床試驗階段的合同研究機構，在目前仍存在巨大需求缺口。

為應對多重挑戰及市場需求，有力提升競爭力及市場地位，我們已實施一系列策略性措施。

- **一體化服務**：方達已對其各項能力進行重組及整合，成功將其核心傳統服務與近期收購或開發的服務相結合。目前，我們能夠在美國和中國提供從先導臨床前候選藥物到首次人體臨床研究的真正一站式綜合服務。
- **客戶定製解決方案**：方達為藥物開發（從早期戰略建議與IND申報到I期臨床研究）提供個性化、定製化平台，為監管互動和申報提供所有必要支持。
- **全球營運**：我們的業務營運遍及北美、歐洲及中國，共同遵守嚴格的質量體系標準。我們在中國和美國遵循同樣嚴格的標準開展研究。

隨著全球對創新藥物開發的持續關注，我們預計對一站式綜合服務的需求將穩步增長，為公司的持續增長奠定堅實基礎。通過採用該等策略，我們擬將自身定位為領先的合同研究機構，準備好應對全球生命科學領域的複雜局面，為行業的持續發展作出貢獻。

重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業

於2023年6月16日，Frontage Labs與Accelera及其母公司NMS Group S.p.A.訂立持續經營收購協議（連同其所有修訂，「協議」），據此，Frontage Labs同意透過其全資附屬公司Frontage Europe S.r.l.以約6,835,000歐元的現金代價收購Accelera的生物分析及藥物代謝與藥代動力學業務，惟須遵守該協議的條款及條件。

該項收購於2024年1月1日完成。緊隨收購完成後，Accelera的生物分析及藥物代謝與藥代動力學業務的財務業績、資產及負債將併入本集團的合併財務報表。

該項收購並不構成須予公佈的交易，且毋須遵守上市規則項下的申報、披露或股東批准規定。

除上文所披露者外，截至2024年6月30日止六個月，本公司概無持有重大投資，亦無重大收購或出售附屬公司、聯屬公司及合營企業。

中期股息

董事會已議決不宣派截至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：零）。

購買、出售或贖回本公司上市證券

截至2024年6月30日止六個月，本公司於聯交所合共回購48,410,000股股份（「股份回購」），總代價（含交易成本）約為85,849,860港元。合共47,252,000股回購股份已於2024年4月15日註銷，餘下回購股份尚未註銷。董事會考慮到以當時的條件進行股份回購證明本公司對自身業務的展望及前景抱有信心，令本公司長期受益並為股東創造價值，因此作出回購事宜。

截至2024年6月30日止六個月股份回購的詳情如下：

回購月份	回購的股份數量	每股支付的最高價格 (港元)	每股支付的最低價格 (港元)	總代價 (港元)
1月	22,050,000	2.24	1.57	39,866,860
2月	25,202,000	1.86	1.55	44,807,000
6月	1,158,000	1.03	0.99	1,176,000
總計	<u>48,410,000</u>			<u>85,849,860</u>

除上文所披露者外，截至2024年6月30日止六個月，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的任何上市證券（無論於聯交所或其他證券交易所）（包括銷售庫存股份（定義見上市規則））。於2024年6月30日，本公司概無持有任何庫存股份（定義見上市規則）。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為董事進行證券交易的行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，全體董事確認，截至2024年6月30日止六個月，彼等已遵守標準守則所載的規定交易標準。

企業管治守則

截至2024年6月30日止六個月，本公司已一直遵循企業管治守則所載的原則及守則條文。

審核及風險管理委員會審閱中期業績

審核及風險管理委員會已連同本公司管理層及本公司外部核數師香港立信德豪會計師事務所有限公司審閱本集團採納的會計原則及政策、內部控制、風險管理及財務報告、未經審核簡明綜合財務報表、以及本集團於報告期的中期業績公告及中期報告。審核及風險管理委員會信納未經審核簡明綜合財務報表、本集團於報告期的中期業績公告及中期報告乃根據適用會計準則編製，並公允反映本集團於報告期的財務狀況及業績且已根據上市規則的規定作出充分披露。

香港立信德豪會計師事務所有限公司的工作範圍

本集團核數師香港立信德豪會計師事務所有限公司已將初步業績公告所載有關本集團於報告期的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表以及相關附註的數據與本集團於報告期內經審核綜合財務報表所載數字進行比較，發現金額相符。香港立信德豪會計師事務所有限公司就此執行的工作並不構成按香港會計師公會頒佈的香港核數準則、香港審閱委聘準則或香港核證委聘準則進行的審核、審閱或其他核證委聘，因此香港立信德豪會計師事務所有限公司並未就本公告作出任何保證。

公佈2024年中期業績公告及2024年中期報告

本中期業績公告乃於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.frontagelab.com)公佈。本公司於報告期的中期報告載有上市規則規定的所有資料，將於上述聯交所及本公司網站公佈，並按股東要求寄發予股東。

釋義

「2008年股份 激勵計劃」	指	由Frontage Labs於2008年批准並於2018年4月17日由本公司接管的首次公開發售前股份激勵計劃
「2015年股份 激勵計劃」	指	由Frontage Labs於2015年批准並於2018年4月17日由本公司接管的首次公開發售前股份激勵計劃
「2017税法」或 「過渡稅」	指	於2017年12月22日獲簽署成為法律的《減稅與就業法案》，令美國企業所得稅制度出現重大變化。該等變化削減了稅率，修訂了針對企業的稅務政策、抵免及扣除。2017税法亦將美國國際稅務由全球徵稅體制轉為經修訂的屬地徵稅體制，並納入針對非美國盈利的稅基侵蝕防範措施，這可能導致方達上海的若干盈利須繳納美國稅項。該等變化於2018年開始生效。2017税法還訂有一項針對方達上海累計先前未課稅外國盈利的強制推定遣返稅（「過渡稅」）
「2018年股份 激勵計劃」	指	由本公司於2019年5月11日採納的首次公開發售後股份激勵計劃
「2021年股份 獎勵計劃」	指	由於2021年1月22日採納的規則組成的「2021年股份獎勵計劃」，以其現有形式或根據其條文經不時修訂
「審核及風險 管理委員會」	指	董事會審核及風險管理委員會
「獎勵參與者」	指	根據2021年股份獎勵計劃獲授獎勵股份的獲選參與者
「獎勵股份」	指	本公司根據2021年股份獎勵計劃條款授予獎勵參與者的22,950,500股股份

「董事會」	指	本公司不時的董事會
「加元」	指	加元，加拿大法定貨幣
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的企業管治守則，經不時修訂、補充或以其他方式修訂
「化學、製造和控制」	指	代表化學、製造和控制。本集團的化學、製造和控制服務組合涵蓋藥物發現到後期審批階段，包括發現階段的先導化合物定量和分析測試、配方開發、良好實驗室規範毒理學批次研究、發佈和產品測試、穩定性測試、臨床試驗材料和良好生產規範製造、可萃取性和可浸出性研究，以及於申請獲批准後進行商業產品發佈
「主要營運決策者」	指	本集團主要營運決策者
「本公司」	指	方達控股公司*，一家於2018年4月16日根據開曼群島法律註冊成立的有限公司
「關連獎勵參與者」	指	與本公司或本公司關連人士有關連的獎勵參與者
「控股股東」	指	具有上市規則所賦予的涵義，除文義另有所指外，指杭州泰格及香港泰格
「合同研究機構」	指	合同研究機構

「董事」	指	本公司不時之董事
「藥物代謝和藥代動力學」	指	藥物代謝和藥代動力學，指旨在確定給藥物的吸收和分佈、藥物發揮作用的速率、藥物維持其作用的持續時間以及藥物在被代謝後發生什麼的研究
「企業所得稅」	指	中國企業所得稅
「企業所得稅法」	指	《中華人民共和國企業所得稅法》
「FDA」	指	美國食品和藥物管理局
「Frontage Labs」	指	Frontage Laboratories, Inc.，一家於2004年4月21日根據美國賓夕法尼亞州法律註冊成立的公司，並為本公司的一間全資附屬公司
「方達上海」	指	方達醫藥技術(上海)有限公司，一家於2005年8月2日在中國成立的公司，並為本公司的附屬公司
「方達蘇州」	指	方達醫藥技術(蘇州)有限公司，一家於2014年1月7日在中國成立的公司，並為本公司的附屬公司
「GLP」	指	優良實驗室規範，為研究實驗室及機構的管理控制措施而設的質量系統，以確保化學品及藥品非臨床安全測試的統一性、一致性、可靠度、可複製性、質量及完整性
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「杭州泰格」	指	杭州泰格醫藥科技股份有限公司，一家於2004年12月15日在中國成立的公司，其股份在深圳證券交易所創業板市場(證券代碼：300347)及在香港聯交所主板(股份代號：3347)上市，並為本公司控股股東之一

「港元」	指	港元，香港法定貨幣
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「香港泰格」	指	香港泰格醫藥科技有限公司，一家於2011年9月14日根據香港法例註冊成立的有限公司，並為杭州泰格的全資附屬公司及本公司控股股東之一
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「首次公開發售」	指	首次公開發售
「上市」	指	股份在聯交所主板上市
「上市日期」	指	2019年5月30日，即股份在主板上市的日期
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則，經不時修訂或補充
「標準守則」	指	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
「非關連獎勵參與者」	指	與本公司或本公司關連人士並無關連的獎勵參與者
「中國」	指	中華人民共和國，惟僅就本公告而言，除文義另有所指外，凡指中國，不包括香港、澳門及台灣
「首次公開發售前股份激勵計劃」	指	2008年股份激勵計劃及2015年股份激勵計劃
「招股章程」	指	本公司日期為2019年5月17日的招股章程
「報告期」	指	截至2024年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣

「股份」	指	本公司已發行股本中每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」或 「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司

於本公告內，除文義另有所指外，「聯繫人」、「關連人士」、「控股股東」及「附屬公司」等詞彙具有上市規則賦予該等詞彙之涵義。

承董事會命
方達控股公司*
主席
李松博士

香港，2024年8月28日

截至本公告日期，董事會成員包括執行董事李松博士；非執行董事李志和博士、Yin Zhuan女士及吳灝先生；及獨立非執行董事李軼梵先生、劉二飛先生及王勁松博士。

* 僅供識別