

Innovent



2024

INTERIM REPORT  
中期報告

信達生物製藥  
Innovent Biologics, Inc.

(Incorporated in the Cayman Islands with limited liability)

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

Stock Code 股份代號: 1801





---

## 目錄

---

公司簡介	2
公司資料	3
財務摘要	5
業務摘要	8
管理層討論與分析	12
其他資料	34
簡明綜合財務報表審閱報告	57
簡明綜合損益及其他全面收入表	58
簡明綜合財務狀況表	59
簡明綜合權益變動表	61
簡明綜合現金流量表	62
簡明綜合財務報表附註	64
釋義	87

---

# 公司簡介

## 公司簡介概覽

信達生物製藥集團成立於2011年，以開發出老百姓用得起的高質量生物藥為使命和目標，公司成長為一家領先的生物製藥公司，並已打造符合全球質量標準的全面集成生物製藥平台，集研發、臨床開發、生產製造及商業化能力於一體。本公司致力於開發、生產和銷售腫瘤、CVM、自身免疫、眼科等重大疾病領域的創新藥物。本公司已建立起一條豐富的產品管線，涵蓋一系列創新藥物形式（包括單克隆抗體、多特异性抗體、免疫細胞因子、ADC、細胞治療及小分子藥物等）。

「始於信，達於行」，本公司秉持最高標準的行業規範，希望與業界同仁共同努力推動生物製藥行業的發展，以滿足對一流藥品的廣泛需求。

## 產品管線摘要

憑藉本公司的多功能全面集成平台及戰略合作夥伴關係，本公司已建立一條擁有36種高價值產品的雄厚在研管線。本公司已有11個產品獲得批准上市，分別是達伯舒®（信迪利單抗注射液）、達攸同®（貝伐珠單抗注射液）、蘇立信®（阿達木單抗注射液）、達伯華®（利妥昔單抗注射液）、達伯坦®（佩米替尼片）、耐立克®（奧雷巴替尼片）、希冉擇®（雷莫西尤單抗）、睿妥®（塞普替尼）、福可蘇®（伊基奧侖賽注射液）、信必樂®（托萊西單抗注射液）及達伯特®（氟澤雷塞片）。此外，還有3個品種在NMPA審評中，4個新藥分子進入3期或關鍵性臨床研究，另外有18個新藥品種已進入臨床研究。

## 公司資料

### 董事會

#### 執行董事

俞德超博士 (董事會主席兼首席執行官)  
奚浩先生  
張倩女士 (於2024年5月3日獲委任)

#### 獨立非執行董事

Charles Leland Cooney博士  
許懿尹女士  
陳凱先博士  
Gary Zieziula先生  
陸舜博士  
陳樹云先生 (於2024年5月3日獲委任)

### 審核委員會

許懿尹女士 (主席)  
陳凱先博士  
Charles Leland Cooney博士  
Gary Zieziula先生  
陳樹云先生 (於2024年8月30日獲委任)

### 薪酬委員會

許懿尹女士 (主席)  
俞德超博士 (於2024年8月30日辭任)  
陳凱先博士  
陳樹云先生 (於2024年5月3日獲委任)

### 提名委員會

陳樹云先生 (主席) (於2024年5月3日獲委任及  
於2024年8月30日調任為主席)  
俞德超博士 (於2024年8月30日調任為成員)  
Charles Leland Cooney博士  
陳凱先博士

### 戰略委員會

俞德超博士 (主席)  
奚浩先生  
張倩女士 (於2024年5月3日獲委任)  
Charles Leland Cooney博士  
Gary Zieziula先生  
陸舜博士  
陳樹云先生 (於2024年5月3日獲委任)

### 聯營公司秘書

王豔菊女士  
陳潔而女士 (ACG/HKACG)

### 授權代表

奚浩先生  
陳潔而女士 (ACG/HKACG)

### 核數師

德勤•關黃陳方會計師行  
註冊公眾利益實體核數師  
香港  
金鐘道88號  
太古廣場一座35樓

### 註冊辦事處

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

### 中國總部及主要營業地點

中國  
蘇州工業園區  
東平街168號  
郵編：215123

### 香港主要營業地點

香港  
銅鑼灣  
希慎道33號  
利園一期  
19樓1901室

## 公司資料

### 法律顧問

#### 有關香港及美國法律

世達國際律師事務所及聯屬人士

香港

皇后大道中15號

置地廣場

公爵大廈42樓

#### 有關中國法律

漢坤律師事務所

中國

上海市

石門一路288號

興業太古匯

香港興業中心二座33層

郵編：200041

#### 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

皇后大道中99號

中環中心53樓

### 主要股份登記處

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

渣打銀行(香港)有限公司

香港

中環

德輔道中4-4A號

渣打銀行大廈

中國建設銀行蘇州工業園區支行

中國

蘇州工業園區

旺墩路158號CSSD大廈

郵編：215028

### 股份代號

1801

### 公司網站

[www.innoventbio.com](http://www.innoventbio.com)

## 財務摘要

### 國際財務報告準則計量：

截至2024年6月30日止六個月與截至2023年6月30日止六個月比較

	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)
來自客戶合約的收入	3,952,291	2,701,532
銷售成本	(677,551)	(504,615)
毛利	3,274,740	2,196,917
其他收入	300,606	232,421
其他收益及虧損	85,516	280,607
研究與開發開支	(1,399,432)	(922,817)
行政及其他開支	(319,801)	(368,388)
銷售及市場推廣開支	(1,879,356)	(1,347,414)
特許權使用款項及其他相關付款	(416,838)	(277,143)
融資成本	(38,020)	(50,292)
除稅前虧損	(392,585)	(256,109)
所得稅(開支)抵免	(35)	116,960
期內虧損	(392,620)	(139,149)
其他全面開支		
<i>將不會重新分類至損益的項目</i>		
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的權益工具投資的公允價值虧損	(12,538)	(30,913)
<i>其後可能重新分類至損益的項目</i>		
換算海外業務的匯兌差額	(6,296)	(18,539)
期內其他全面開支，扣除所得稅	(18,834)	(49,452)
期內全面開支總額	(411,454)	(188,601)

## 財務摘要

- 截至2024年6月30日止六個月，總收入為人民幣3,952.3百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣2,701.5百萬元增加46.3%。截至2024年6月30日止六個月，產品收入為人民幣3,811.4百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣2,457.5百萬元增長55.1%。收入的顯著增長主要得益於達伯舒®(信迪利單抗注射液)和其他產品的出色表現，以及新產品的加速增長及貢獻增加。
- 截至2024年6月30日止六個月，總收入的毛利率為82.9%，較截至2023年6月30日止六個月的81.3%增加1.6個百分點。毛利率改善主要得益於產量的增加以及本公司所生產藥物的生產成本的持續優化。
- 截至2024年6月30日止六個月，研發開支為人民幣1,399.4百萬元，而截至2023年6月30日止六個月的研發開支為人民幣922.8百萬元。於報告期內，本公司持續戰略布局研發投入，高效推進優先的後期資產和早期在研管線，以支持本公司可持續增長及全球創新的戰略目標。
- 截至2024年6月30日止六個月的銷售及市場推廣開支為人民幣1,879.4百萬元，佔總收入的47.6%或產品收入的49.3%，而截至2023年6月30日止六個月的銷售及市場推廣開支為人民幣1,347.4百萬元，佔總收入的49.9%或產品收入的54.8%。於報告期內，本公司在健康可持續的經營模式下，不斷致力於提高產品商業化產出及效率。
- 截至2024年6月30日止六個月的期內虧損為人民幣392.6百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣139.1百萬元增加人民幣253.5百萬元。增加主要由於非現金項目的淨匯兌收益的減少及一次性所得稅抵免減少。截至2023年6月30日止六個月的淨匯兌收益為人民幣278.3百萬元，截至2024年6月30日止六個月的淨匯兌收益為人民幣65.3百萬元。此外，截至2023年6月30日止六個月，本公司錄得一次性所得稅抵免人民幣144.5百萬元。除此影響之外，本公司在報告期取得了強勁的收入增長和運營效率的持續提高。
- 鑑於上述，截至2024年6月30日止六個月的**LBITDA**為人民幣393.2百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣216.1百萬元。

# 財務摘要

## 非國際財務報告準則計量<sup>1</sup>

- 截至2024年6月30日止六個月，總收入的經調整毛利率為84.1%，而截至2023年6月30日止六個月為82.3%。
- 經調整研發開支由截至2023年6月30日止六個月的人民幣826.3百萬元增加人民幣467.6百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣1,293.9百萬元。
- 截至2024年及2023年6月30日止六個月的經調整行政及其他開支分別為人民幣205.5百萬元及人民幣272.9百萬元。經調整行政及其他開支佔總收入的比例由截至2023年6月30日止六個月的10.1%減少4.9個百分點至截至2024年6月30日止六個月的5.2%。
- 截至2024年6月30日止六個月的經調整銷售及市場推廣開支為人民幣1,851.2百萬元，佔總收入的46.8%或產品收入的48.6%，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣1,339.6百萬元，佔總收入的49.6%或產品收入的54.5%。本公司不斷致力在健康、可持續的運營模式下提高生產力及效率，這將進一步助力本公司的可持續增長。
- 截至2024年6月30日止六個月的經調整期內虧損為人民幣160.2百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣190.4百萬元減少15.9%或人民幣30.2百萬元。
- 截至2024年6月30日止六個月的經調整LBITDA為人民幣160.8百萬元，較截至2023年6月30日止六個月的人民幣267.4百萬元減少39.9%或人民幣106.6百萬元。此顯著改善主要得益於收入的強勁增長、經營效率及財務表現的改善。

<sup>1</sup> 我們採納非國際財務報告準則計量方法，通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目之潛在影響，說明我們的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同公司的經營表現。非國際財務報告準則計量並非國際財務報告準則項下界定的財務計量，乃指相應國際財務報告準則項下的財務計量去除若干非現金項目帶來的影響（如(a)以股份為基礎的酬金開支；及(b)外匯收益或虧損淨額）。有關此非國際財務報告準則計量的計算及對賬，請參閱「管理層討論與分析—財務回顧—10.非國際財務報告準則計量」。



## 業務摘要

在可持續成長及全球創新的長期戰略目標引領下，本公司持續加強業務及研發實力。於報告期內及直至最後可行日期，本公司實現強勁的收入增長並顯著提升經營效率，且後期及早期管線臨床開發均取得重要進展，包括：

**產品收入保持強勁增長勢頭：**於截至2024年6月30日止六個月，本公司產品收入達到人民幣**3,811.4**百萬元，較去年同期的人民幣2,457.5百萬元同比增長55.1%，反映了我們創新產品組合的強勁市場需求和領先的市場地位。

**運營效率及財務表現進一步提高，**包括產品毛利率上升、銷售及市場推廣開支比率以及行政開支比率下降。全面的改善帶來LBITDA的進一步收窄，持續證明本公司商業模式的可持續性。

**商業化產品組合擴大到11款產品，**其中新增中國首個KRAS G12C抑制劑達伯特®(氟澤雷塞片)獲批上市，用於治療至少接受過一種系統性治療的KRAS G12C突變型的晚期NSCLC患者。

**六項NDA在NMPA審評中，**包括：

- IBI344(他雷替尼，下一代ROS1 TKI的兩項NDA，分別用於經ROS1 TKI治療失敗的ROS1陽性局部晚期或轉移性NSCLC成人患者的治療，以及用於ROS1陽性局部晚期或轉移性NSCLC成年患者的一線治療。
- 達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合吡咯替尼用於EMC晚期患者的2L治療。
- IBI362(瑪仕度肽，新一代GLP-1/GCGR雙重激動劑)的兩項NDA，分別用於肥胖或超重成人的長期體重控制，以及用於成人T2D患者的血糖控制。
- IBI311(重組抗IGF-1R單克隆抗體)，用於治療TED患者。

## 業務摘要

多款後期臨床項目取得重要里程碑，對腫瘤、CVM、自身免疫及眼科等關鍵治療領域的投入持續兌現：

- IBI362(瑪仕度肽)，GLP-1/GCGR雙重激動劑，目前共開展了五項3期臨床試驗，分別為在中國超重或肥胖成人受試者中進行的GLORY-1及GLORY-2研究，及在中國T2D患者中進行的DREAMS-1、DREAMS-2及DREAMS-3研究。其中，GLORY-1、DREAMS-1及DREAMS-2研究已達到研究終點，以支持瑪仕度肽的上述兩項NDA。
- IBI311，重組抗IGF-1R單克隆抗體，在TED患者中進行的3期臨床試驗RESTORE-1研究達到研究終點，以支持上述治療TED的NDA。
- IBI112(匹康奇拜單抗)，重組抗IL23p19抗體，在中重度銀屑病患者中進行的3期臨床試驗CLEAR研究於2024年5月達到研究終點。計劃於2024年下半年遞交該適應症的NDA。
- IBI302 (efdamrofusp alfa)，抗VEGF／補體雙特異性融合蛋白，一項IBI302治療nAMD2期臨床試驗讀出積極結果，於報告期內，IBI302 8mg治療nAMD的3期臨床試驗STAR患者招募入組進行中。
- IBI128(替古索司他)，潛在同類最優的XOI，用於治療痛風患者高尿酸血症，於報告期內本公司已推進至中國臨床2期研究，並將與本公司合作夥伴LG化學正在進行的IBI128海外註冊進展保持同步。
- IBI310，新型抗CTLA-4單克隆抗體。於報告期內，本公司啟動3期臨床試驗評估IBI310聯合信迪利單抗用於可切除的MSI-H/dMMR結腸癌新輔助治療。
- IBI343，新型CLDN18.2 ADC，於2024年6月舉行的2024年ESMO GI大會展示了其用於GC治療的積極的1b期臨床結果。IBI343的該適應症亦取得NMPA的突破性療法認定。

## 業務摘要

本公司繼續跟進處於1期的創新管線的臨床研究，並發表令人鼓舞的創新結果，例如：

- IBI363, PD-1/IL-2<sup>α</sup>-bias雙特異性抗體融合蛋白。在1期臨床試驗中，IBI363在多個癌種中顯示出良好的抗腫瘤療效，包括IO經治的驅動基因野生型NSCLC和黑色素瘤、未接受腫瘤免疫療法的黏膜型黑色素瘤和結直腸癌。相關早期臨床數據於ASCO 2024年年會及ESMO Virtual Plenary大會發表。
- IBI343, 新型CLDN18.2 ADC。在1期臨床研究中，IBI343在PDAC上展現出初步療效信號，並在ASCO 2024年年會上發表。IBI343單藥用於2L PDAC治療已獲得FDA的快速通道藥物認定。
- IBI389, 新型CLDN18.2/CD3雙特異性抗體。在1期臨床研究中，IBI389在GC及PDAC上展現出初步療效，並在ASCO 2024年年會上發表。

圍繞全球創新戰略，本公司繼續推進一系列創新分子進入早期臨床，如難治腫瘤領域的單／多特異性抗體及ADC項目以及在CVM、自身免疫及眼科疾病的新型療法，如：

- IBI3002, 新型IL-4R $\alpha$ /TSLP雙特異性融合蛋白。於2024年1月，IBI3002在健康志願者和哮喘患者中進行的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。
- IBI3016, 與聖因生物共同開發的靶向AGT的siRNA候選藥物。於2024年8月，IBI3016在健康志願者和輕度高血壓患者中進行的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。
- IBI356, 潛在同類最佳抗OX40L單克隆抗體。於2024年1月，IBI356在健康志願者和AD患者的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。
- IBI355, 潛在同類最佳抗CD40L單克隆抗體。於2023年10月，IBI355在健康志願者和pSS患者的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。
- 於報告期內，國清院持續交付六個分子進入臨床IND階段，為全球創新及長遠可持續增長增添動力。

本公司在知名學術會議及期刊發表高質量臨床前研究及臨床研究結果。於報告期內，於AACR、ASCO、ESMO Virtual Plenary及ESMO GI大會發表逾20項腫瘤管線的研究結果，包含10次口頭匯報展示。綜合產品線亦發布重要臨床結果，包括在ADA、APAO、ICE、CSE及WOC大會上展示瑪仕度肽和替妥尤單抗(IGF-1R)的多項臨床研究結果。

---

## 業務摘要

---

本公司持續堅定致力於可持續發展、企業責任及商業道德。於報告期內，推出ESG網站，標誌着本公司對可持續性、企業責任和道德商業行為承諾的堅定實踐。新推出的ESG網站是一個全面展示公司在關鍵ESG焦點領域的舉措、政策和績效的綜合平台，有關板塊包括「卓越治理」、「惠享健康」、「質量優先」、「以人為本」及「綠色生態」。本公司獲國際權威評級機構摩根士丹利資本國際公司(MSCI)「A」級ESG評級，在生物科技行業處於領先水平。

有關上述任何一項的詳情，請參閱本中期報告其他章節及(如適用)本公司先前在聯交所及本公司網站刊發的公告。

## 管理層討論與分析

### 概覽

信達生物製藥集團成立於2011年，以開發出老百姓用得起的高質量生物藥為使命和目標，公司成長為一家領先的生物製藥公司，並已打造符合全球質量標準的全面集成生物製藥平台，集研發、臨床開發、生產製造及商業化能力於一體。本公司致力於開發、生產和銷售腫瘤、CVM、自身免疫、眼科等重大疾病領域的創新藥物。本公司已建立起一條豐富的產品管線，涵蓋一系列創新藥物形式（包括單克隆抗體、多特异性抗體、免疫細胞因子、ADC、細胞治療及小分子藥物等）。

「始於信，達於行」，本公司秉持最高標準的行業規範，希望與業界同仁共同努力推動生物製藥行業的發展，以滿足對一流藥品的廣泛需求。

### 2024年上半年回顧及展望：可持續成長及全球創新戰略引領，取得顯着的業績增長和研發創新進展

作為中國領先的生物製藥公司，我們持續聚焦新十年的兩大長期發展戰略目標—可持續成長及全球創新。

於報告期內及直至最後可行日期，在戰略指引和有效措施下，我們持續加強商業及研發實力。產品銷售的強勁增長、經營效率的持續提高及後期資產的順利推進，為公司新十年的可持續成長夯實基礎。在此之上，多個處於中早期開發階段的下一代腫瘤管線積極信號初顯，疊加強大的早期及臨床前腫瘤及綜合產品線儲備，我們正朝着將信達生物打造成具有全球創新能力的生物製藥公司的目標穩步邁進，推動長期價值創造。

### [1] 實現強勁收入增長；戰略重點布局CVM商業化工作

於2024年上半年，產品收入保持強勁增長勢頭，同比增長55.1%至人民幣38.11億元。我們充分利用多元化的產品組合、廣泛的NRDL覆蓋和准入渠道及穩固的市場品牌地位，以高質量創新藥滿足更多患者的不同需求。在有效的商業化及市場策略下，達伯舒®（信迪利單抗注射液）及其他主要產品的銷售表現依然強勁，新產品加速成長，對收入的貢獻日益增加。

我們預計產品組合有望在2024年年底前增至12款，包括兩款治療NSCLC的靶向藥物於下半年獲批上市。其中，達伯特®（KRAS G12C抑制劑，氟澤雷塞）已於2024年8月獲批，IBI344（ROS1抑制劑，他雷替尼）有望在數月內獲批。

致力於提升營銷產出及運營效率。通過進一步擴大市場准入、增強專業學術推廣能力、合理分配資源以專注高潛市場，並引入更有效的日常管理方法，我們已打造一支更加靈活高效的商業團隊，能夠更好地帶動銷售產出並支持我們產品組合的持續增長。

## 管理層討論與分析

積極籌備綜合產品線的新商業機會。繼首款CVM產品信必樂®(托萊西單抗注射液)於2023年上市後，於報告期內，我們在CVM領域成功遞交三個NDA，解鎖綜合產品線的增長機遇，包括瑪仕度肽針對肥胖或超重人群及T2D治療的兩項NDA，以及IBI311(IGF-1R)針對TED治療的NDA。我們正在為2025年新產品上市積極搭建擴充CVM商業團隊並籌備關鍵商業策略。

### [2] 財務表現進一步提高，財務狀況穩健

我們持續貫徹有效管理措施，提高業務營運各環節效率。於報告期內，總收入的毛利率提高1.8個百分點，銷售及市場推廣開支佔產品銷售收入的比例降低5.9個百分點，行政開支佔總收入的比例亦下降4.9個百分點，使得LBITDA縮窄39.9%至人民幣160.8百萬元(註：本段所提述的財務數字均基於非國際財務報告準則計量)。

截至2024年6月30日，本公司擁有銀行結餘及現金，結構性產品及其他金融資產中的投資票據約人民幣101.12億元。我們繼續進行科學有效的財務規劃以及高效的研發與設施投資，以確保可持續的長期增長。

### [3] 研發管線高效交付，全力踐行戰略目標

作為一家立志成為全球生物製藥公司的企業，我們通過以科學為驅動的創新研究、以未滿足需求為核心的開發策略，匹配高效的資源配置，進一步加強腫瘤及綜合產品線的研發推進。於報告期內，後期管線的順利推進將鞏固公司中長期的可持續增長，同時，新一代早期創新管線取得令人鼓舞的進展，進一步支持公司全球化創新的長期目標。

#### [3.1] 關鍵後期管線取得重要里程碑

拓寬新適應症NDA及註冊臨床研究，腫瘤領域領導地位持續增強。我們對已上市及後期腫瘤管線的新適應症的持續開發將進一步挖掘產品對患者的臨床價值。於報告期內，達伯舒®(信迪利單抗注射液)遞交第八項NDA用於EMC患者的治療。達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合IBI310(CTLA-4)用於結直腸癌新輔助治療及達伯舒®(信迪利單抗注射液)用於NSCLC圍手術期治療的3期試驗亦已啟動，以滿足癌症早期階段治療的未滿足需求。

## 管理層討論與分析

加速綜合產品線的新產品上市，解鎖關鍵慢病治療的巨大潛力。於報告期內，我們在CVM、自身免疫及眼科領域的多款高潛品種中取得五項積極的3期臨床研究結果。具備競爭力的產品組合將為公司提供重要的增長動力。

- **瑪仕度肽 (GLP-1R/GCGR雙重激動劑)**：作為我們CVM領域的基石產品，瑪仕度肽在3期試驗中展示出作為下一代GLP-1藥物的出色潛力，包括顯著的減重和血糖控制、獨特的肝臟獲益、全面的心血管代謝益處以及優越的安全耐受性。目前，瑪仕度肽的兩項NDA已獲NMPA受理，包括針對肥胖或超重人群的長期體重管理以及治療T2D患者。為充分探索其臨床價值，我們計劃繼續開發瑪仕度肽在相關代謝疾病中的新適應症，包括青少年肥胖、MASH、OSA及心力衰竭。
- **IBI311 (抗IGF-1R單克隆抗體)**：基於3期研究TED讀出的積極結果，IBI311的NDA已於2024年5月提交並獲NMPA受理。中國在過去數十年中缺乏TED領域的創新藥物，IBI311的獲批將為這一具有重大未滿足需求的疾病領域提供突破性療法。

- **IBI112 (IL-23p19)**：基於3期研究CLEAR於2024年5月讀出的積極結果，IBI112在銀屑病治療中展現出同類最佳的潛力，是唯一在16週治療後銀屑病面積和嚴重程度指數改善 $\geq 90\%$  (PASI90)的受試者比例超過80%的IL-23p19單抗，並具有強大的長期皮損清除維持能力及季度給藥間隔優勢，計劃於2024年下半年向NMPA提交NDA申請。
- 其他正在進行的旨在提升標準治療的後期項目，包括處於3期研究的同類首創眼科VEGF/補體雙特異性融合蛋白IBI302，其通過延長給藥間隔提升nAMD患者的治療便利性；以及處於中國2期研究階段的創新XO抑制劑IBI128，用於治療痛風患者的高尿酸血症，患者數量龐大但亟缺有效安全藥物。

### [3.2] 豐富的早期管線支持長期成長與全球化願景

在豐厚的已上市及後期管線品種基礎之上，我們正在研發投入新一代的創新分子，以推動長期增長及全球創新。基於全球一流的抗體平台，我們拓展多種前沿技術和藥物模式，包括多特異性抗體及ADC，並建立了一系列高價值的臨床前及早期臨床階段管線，旨在解決腫瘤、自身免疫、CVM及眼科領域的未竟需求。

## 管理層討論與分析

發揮「IO+ADC」策略優勢，實現癌症治療突破式創新。於報告期內，多個創新管線的1期研究讀出令人鼓舞的初步數據，包括IBI363(PD-1/IL-2<sup>α</sup>-bias)、IBI343(CLDN18.2 ADC)及IBI389(CLDN18.2/CD3)，我們正於中國、美國及其他地區進行研究數據隨訪及擴展。同時，更多的ADC及腫瘤免疫相關項目將推進臨床開發，利用IO及ADC聯合療法的強大優勢以解決未被滿足的需求。

- **IBI363 (PD-1/IL-2<sup>α</sup>-bias)**：基於源頭機理創新的全球首創抗PD-1/IL-2<sup>α</sup>-bias融合蛋白。作為下一代IO潛力分子，IBI363的1期研究顯示其於多種代表性腫瘤類型中(包括IO治療失敗的腫瘤及冷腫瘤)，展示出初步的廣泛有效的抗腫瘤活性及持久的療效，1期研究的最新結果已於ESMO Virtual Plenary及ASCO會議上發表。目前，IBI363在不同腫瘤類型中進一步的擴展研究目前正在進行中。
- **IBI343 (CLDN18.2 ADC)**：IBI343的1b期研究結果已於ASCO和ESMO GI會議上公布，顯示其作為新型TOPO1i CLDN18.2 ADC的差異化分子設計，對於晚期GC具有顯著的臨床療效及出色的安全性。據此，IBI343用於治療GC的3期臨床在準備中。此外，IBI343也是首個ADC於難治癌症PDAC的1期研究中也初步展現了強力的抗腫瘤活性，並獲得FDA的快速通道資格；關於PDAC的中國1b期擴展研究正在進行中，且計劃於美國開展臨床試驗。
- **IBI389 (CLDN18.2/CD3)**：全球首個CLDN18.2/CD3雙特异性T細胞接合器，其1期研究在GC和PDAC上展現了令人鼓舞且具有差異性的療效信號；關於IBI389的1b期研究正在進行中。

打造下一代綜合產品線項目儲備，旨在為慢病患者提供更優的治療方案。為應對全球老齡化社會中慢性疾病帶來的挑戰，我們致力於開發突破創新療法進一步改善慢病治療。在CVM領域，我們計劃通過突破創新建立長期競爭力。我們的首個siRNA品種IBI3016(AGT siRNA)已進入治療高血壓的1期臨床研究。在自身免疫領域，我們的臨床前及早期管線以不斷增長的自身免疫性疾病市場為目標。於報告期內，IBI355(CD40L)和IBI356(OX40L)的1期臨床研究正在進行中，IBI3002(IL-4R<sup>α</sup>/TSLP)也已進入1期臨床研究階段。眼科領域，我們旨在透過差異化的雙特异性抗體，提高眼病治療標準，IBI324(VEGF/ANG-2)及IBI333(VEGF-C/VEGF-A)兩個品種均在1期臨床研究中。

#### [4] 結論：持續推動可持續股東價值創造

在2024年上半年，我們取得了顯著的業績成果，這不僅為全年的成長奠定了堅實的基礎，也是我們邁向成為全球創生物製藥公司目標的重要一步。憑藉這一勢頭，我們對2024年下半年在關鍵治療領域的進一步突破充滿信心，預期將有多款創新產品獲批和取得關鍵臨床里程碑。與此同時，我們將持續為未來腫瘤及CVM領域的創新產品上市做足充分準備。此外，通過穩健的臨床概念驗證及合理的資源分配的策略，我們正在加速布局創新品種的全球開發。憑藉穩固的商業化與研發實力，潛力可期的後期管線，新一代創新產品和高效審慎的投入策略，本公司將為我們的患者、員工、社會及股東持續創造價值。



# 管理層討論與分析

## 產品組合及管線摘要

利用本公司的全面整合的平台能力以及外部創新合作，我們致力於開發先進的療法以治療癌症、CVM、自身免疫及眼科疾病。本公司已有11款產品上市，三個品種正在NDA審評過程中，四個品種處於三期或關鍵臨床試驗，18個分子進入早期臨床階段。

下表概述截至最後可行日期我們的在研產品的治療靶點、疾病領域、商業化權利及開發情況。

候選藥物/參比藥物	靶點	形式	治療領域	權益範圍	臨床前階段	IND	1期	1b/2期	關鍵性2期/3期	NDA	上市
達伯舒* (信迪利單抗)	PD-1	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市: 1L 非鱗肺癌、1L 肺鱗癌、1L 肝癌、1L 食管癌、1L 食管癌、霍奇金淋巴瘤; 2L EGFRm 肺癌; NDA: 2L 子宮內膜癌						
達攸同* (貝伐珠單抗)	VEGF-A	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市: 肺癌、結直腸癌、肝癌、膠質母細胞瘤、宮頸癌、卵巢癌						
達伯寧* (利妥昔單抗)	CD20	單克隆抗體	腫瘤	全球	批准上市: 非霍奇金淋巴瘤、慢性淋巴細胞白血病						
達伯坦* (佩米登尼片)	FGFR1/2/3	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、澳門和台灣	批准上市: 2L 膽管癌						
耐立克* (奧雷巴替尼片)	BCR-ABL	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、澳門和台灣	批准上市: TKI耐藥慢性髓細胞白血病						
希再擇* (雷莫西尤單抗)	VEGFR-2	單克隆抗體	腫瘤	中國大陸	批准上市: 2L 胃癌、2L 肝癌						
睿妥* (塞普替尼膠囊)	RET	小分子	腫瘤	中國大陸	批准上市: RET+非小細胞肺癌/髓性甲狀腺癌/甲狀腺癌						
福可蘇* (伊基奧魯)	BCMA CAR-T	細胞治療	腫瘤	全球	批准上市: r/r 多發性骨髓瘤						
達伯特* (氣澤雷塞)	KRAS G12C	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、澳門和台灣	批准上市: 2L KRAS+非小細胞肺癌						
IBI344 (他雷替尼)	ROS1	小分子	腫瘤	中國大陸、香港、澳門和台灣	1L KRAS+ 非小細胞肺癌 / 3L 結直腸癌						
IBI310	CTLA-4	單克隆抗體	腫瘤	全球	2L ROS1+ 非小細胞肺癌 / 1L ROS1+ 非小細胞肺癌						
IBI343	CLDN18.2 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	結腸癌新輔助						
IBI363	PD-1/IL-2 <sup>hihi</sup>	雙特異性抗體	腫瘤	全球	三線胃癌						
IBI389	CLDN18.2/CD3	雙克隆抗體	腫瘤	全球	胃癌; 胰腺癌						
IBI354	HER2 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI330	TROP2 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI329	B7H3 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI133	HER3 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI3003	GPRC5D/BCMA/CD3	三特異性抗體	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI3001	EGFR/B7H3 ADC	抗體-藥物偶聯物	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI3004	DR5/CEA	雙特異性抗體	腫瘤	全球	惡性腫瘤						
IBI115	DLL3/CD3	雙特異性抗體	腫瘤	全球	惡性腫瘤						

■ 已上市    ■ 生物藥    ■ 小分子藥

候選藥物/參比藥物	靶點	形式	治療領域	權益範圍	臨床前階段	IND	1期	1b/2期	關鍵性2期/3期	NDA	上市
蘇立信* (阿達木單抗)	TNF-α	單克隆抗體	自免	全球	批准上市: 強直性脊柱炎、類風濕關節炎、銀屑病、兒童斑塊狀銀屑病、幼年特發性關節炎、葡萄膜炎、成人及兒童克羅恩病						
信必樂* (托索莫單抗)	PCSK9	單克隆抗體	心血管及代謝	全球	批准上市: 原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常						
IBI362 (馬仕度肽)	GLP-1R/GCGR	多肽	心血管及代謝	中國大陸、香港、澳門和台灣	肥胖 (6mg) 二型糖尿病 (6mg) 二型糖尿病 (頭對頭可美格魯肽) 肥胖 (9mg) 青少年肥胖 代謝相關性脂肪肝炎 (MASH)						
IBI311	IGF-1R	單克隆抗體	眼科	全球	甲狀腺眼病 (TED)						
IBI312 (匹康奇拜單抗)	IL-23p19	單克隆抗體	自免	全球	銀屑病 潰瘍性腸炎 (UC)						
IBI302 (efdamrofusp alfa)	VEGF/Complement	雙特異性抗體	眼科	全球	新生血管性年齡相關性黃斑變性 (nAMD)						
IBI128 (替古索司他片)	XO1	小分子	心血管及代謝	中國大陸、香港、澳門和台灣	癲癇患者高尿酸血症						
IBI324	VEGF-A/ANG-2	雙特異性抗體	眼科	全球	糖尿病黃斑水腫 (DME)						
IBI333	VEGF-A/VEGF-C	雙特異性抗體	眼科	全球	新生血管性年齡相關性黃斑變性 (nAMD)						
IBI353	PDE4	小分子	自免	中國大陸、香港、澳門和台灣	銀屑病						
IBI355	CD40L	單克隆抗體	自免	全球	乾燥綜合徵、系統性紅斑狼瘡						
IBI356	OX40L	單克隆抗體	自免	全球	特應性皮炎						
IBI3002	IL-4Rα/TSLP	雙特異性抗體	自免	全球	哮喘等炎症性疾病						
IBI3016	AGT	小核酸藥物	心血管及代謝	全球	高血壓						

■ 已上市    ■ 生物藥    ■ 小分子藥

## 管理層討論與分析

### 商業化產品

我們的商業化產品組合總共包含11款獲批產品：達伯舒®(信迪利單抗注射液)、達攸同®(貝伐珠單抗注射液)、蘇立信®(阿達木單抗注射液)、達伯華®(利妥昔單抗注射液)、達伯坦®(佩米替尼片)、耐立克®(奧雷巴替尼片)、希冉擇®(雷莫西尤單抗)、睿妥®(塞普替尼)、福可蘇®(伊基奧侖賽注射液)、信必樂®(托萊西單抗注射液)及達伯特®(氟澤雷塞片)。

### 報告期內及報告期後(預期)里程碑及成就—節選

**達伯舒®(信迪利單抗注射液)：**與禮來共同開發的創新全人源抗PD-1單克隆抗體；

已於中國獲批肺癌、肝癌、胃癌、食管癌、典型霍奇金淋巴瘤等七項適應症並納入NRDL。

#### 註冊進展

- 於2024年2月，達伯舒®(信迪利單抗注射液)獲批准全部七項適應症於澳門上市。
- 於2024年4月，達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合吡喹替尼治療2L EMC的NDA獲中國NMPA受理。

#### NRDL覆蓋範圍

- 於2024年1月1日，最新版NRDL(2023版)正式實施，達伯舒®(信迪利單抗注射液)治療EGFR-TKI治療失敗的EGFR突變非鱗狀NSCLC患者的第七項適應症獲納入。達伯舒®(信迪利單抗注射液)成為首個且唯一納入NRDL的治療EGFR突變NSCLC的PD-1抑制劑。

### 開發進度

- 達伯舒®(信迪利單抗注射液)作為腫瘤免疫治療的基石產品，多個臨床研究項目聯合其他創新分子(例如ADC及小分子)療法進行中，以解決癌症治療中未滿足的醫療需求。
- 於報告期內，我們啟動達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合IBI310(CTLA-4)新輔助治療結腸癌的3期註冊臨床試驗以及達伯舒®(信迪利單抗注射液)作為NSCLC圍手術期治療的3期臨床試驗，以滿足癌症早期治療的未滿足需求。
- 我們計劃讀出達伯舒®(信迪利單抗注射液)聯合IBI310(CTLA-4)新輔助治療結腸癌的結果，並於2025年初向NMPA提交NDA。

### 數據發布

- 於2024年6月，CONTINUUM 3期臨床試驗結果於《柳葉刀》發表。CONTINUUM研究是全球首個PD-1抑制劑聯合標準化放療治療局部晚期鼻咽癌患者的3期臨床試驗，並取得積極成果。
- 於2024年6月，IBI310(CTLA-4)聯合信迪利單抗新輔助治療可切除MSI-H/dMMR結腸癌的1b期數據於2024年ASCO年會上以口頭報告形式發布(摘要編號#3505)。

## 管理層討論與分析

達攸同®(貝伐珠單抗注射液)，全人源抗VEGF單克隆抗體；

已於中國獲批准及納入NRDL用於八項適應症，包括NSCLC、轉移性結直腸癌、成人複發性膠質母細胞瘤、晚期或不可切除的肝細胞癌、卵巢上皮癌、輸卵管癌、或原發性腹膜癌及宮頸癌。

### NRDL覆蓋範圍

- 於2024年1月1日，最新版NRDL(2023版)正式實施，達攸同®(貝伐珠單抗注射液)的第八項適應症獲納入，聯合達伯舒®(信迪利單抗注射液)治療EGFR-TKI治療失敗的EGFR突變非鱗狀NSCLC患者。

達伯坦®(佩米替尼片)：FGFR亞型1/2/3的強效選擇性口服抑制劑，本公司獲Incyte(於納斯達克上市，股份代號：INCY)授權於大中華區開發及商業化；

已於中國大陸、台灣、香港及澳門市場獲批准用於治療既往接受過治療、腫瘤具有FGFR2基因融合或重排、不可手術切除的局部晚期或轉移性膽管癌成人患者。

### 註冊進展

- 於2024年4月，達伯坦®(佩米替尼片)獲准於澳門上市。

奧雷巴替尼片：與亞盛醫藥集團聯合開發及商業化的新型BCR-ABL TKI；

已於中國獲批准及納入NRDL用於治療任何TKI耐藥，並採用經充分驗證的檢測方法診斷為伴有T315I突變的CML-CP或CML-AP；及獲批准用於第二項適應症治療對一代和二代TKI耐藥和/或不耐受的CML-CP患者。

### 數據發布和指南推薦

- 於2024年5月，奧雷巴替尼列入2024年中國臨床腫瘤學會惡性血液病診療指南，用於治療CML及Ph+ALL。
- 於2024年6月，奧雷巴替尼治療TKI耐藥的琥珀酸脫氫酶(SDH)缺乏型胃腸道間質瘤(GIST)患者的1期最新臨床結果於2024年ASCO年會上口頭報告。
- 於2024年6月，第66屆美國血液學會年會公布了三項奧雷巴替尼研究的最新臨床結果，包括奧雷巴替尼治療CML及Ph+ ALL患者的最新中位1年隨訪數據。

## 管理層討論與分析

**福可蘇®(伊基奧魯賽注射液)：**與馴鹿生物合作的全人源靶向 BCMA CAR-T細胞療法。

已在中國獲批准用於複發難治性多發性骨髓瘤成人患者，既往接受過至少三種療法(包括蛋白酶體抑制劑和免疫調節劑)。

### 合作情況更新

- 於2024年7月，我們與馴鹿生物訂立最新協議。根據協議條款，馴鹿生物按照約定價格購買本公司在原BCMA CAR-T合作協議項下擁有的福可蘇R相關權益；同時，本公司按照相同價格入股馴鹿生物，入股後持有馴鹿生物18%的股份比例。在新的協議框架下，馴鹿生物獲得福可蘇®(伊基奧魯賽注射液)的全球市場商業化權益及知識產權許可等權益，並獨立負責和決策產品的開發、生產及銷售；同時，本公司成為馴鹿生物的戰略股東。

**達伯特®(氟澤雷塞片)：**與勁方醫藥科技(上海)有限公司合作的新型KRAS G12C抑制劑，以於大中華區開發及商業化。

### 註冊進展

- 於2024年8月，NMPA批准將達伯特®(氟澤雷塞片)治療至少接受過一種系統性治療的攜帶KRAS G12C突變的晚期NSCLC患者。

### 臨床進展

- 我們已啟動IBI351聯合療法的1b/3期臨床研究，用於初始治療攜帶KRAS G12C突變的晚期NSCLC患者。

### 數據發布

- 於2024年8月，IBI351治療既往接受過治療的KRAS G12C突變NSCLC患者的2期關鍵性研究數據全文發表於胸部腫瘤雜誌學(「**Journal of Thoracic Oncology, JTO**」)上。

### NDA和臨床後期候選藥物

目前，三款新品種的NDA正在NMPA審評中，四款候選藥物正進行或準備註冊或關鍵臨床研究。

### NDA階段及臨床後期候選藥物—腫瘤領域

**IBI344(他雷替尼)：**與葆元生物醫藥科技(Nuvation Bio(紐交所股份代號：NUVB)的附屬公司)合作的新型下一代ROS1 TKI，以於大中華區共同開發及商業化。

### 註冊進展

- 於2023年11月，他雷替尼首個NDA獲NMPA受理並納入優先審評，用於治療既往接受過ROS1 TKI治療的局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC成人患者，預計於2024年內取得NDA批准。
- 於2024年3月，他雷替尼第二項NDA獲NMPA受理並納入優先審評，用於既往未接受過ROS1 TKI治療的局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC成人患者的一線治療。

### 數據發布

- 於2024年6月，他雷替尼用於中國ROS1陽性NSCLC患者的2期試驗TRUST-I的積極結果在2024年ASCO年會上以快速口頭報告形式更新(摘要編號：8520)。

## 管理層討論與分析

### **IBI310: 抗CTLA-4單克隆抗體**

#### 臨床進展

- 於2024年3月，IBI310聯合信迪利單抗用於可手術切除的MSI-H/dMMR結腸癌新輔助治療的3期臨床試驗完成首例受試者給藥。計劃於2025年初數據讀出並遞交NDA。

#### 數據發布

- 於2024年，IBI310聯合信迪利單抗用於可手術切除的MSI-H/dMMR結腸癌新輔助治療的1b期臨床試驗的數據在2024年ASCO年會上以口頭報告形式發布（摘要編號：3505）。

### **IBI343: 潛在同類最佳重組抗CLDN18.2 ADC**

#### 臨床進展

- 於報告期內，IBI343 (CLDN18.2 ADC)作為單藥治療晚期GC的1b期臨床取得積極的研究結果並準備3期臨床研究。
- IBI343作為單藥治療晚期PDAC患者的1b期研究正在進行中。IBI343治療晚期PDAC亦已獲得美國FDA的IND批准及快速通道資格認定，並計劃於美國啟動臨床試驗。

#### 數據發布

- 於2024年4月，IBI343臨床前結果在2024年AACR年會上作為「突破性研究Late-Breaking Research」發布。
- 於2024年6月，IBI343治療GC的1b期臨床研究數據在2024年ESMO GI大會上以口頭報告形式發布，治療PDAC的1期臨床研究初步數據在2024年ASCO年會上發布（摘要編號：3037）。

### **NDA階段和臨床後期候選藥物－綜合產品線**

**IBI362 (瑪仕度肽)**：與禮來合作的GLP-1R/GCGR雙重激動劑，NDA階段潛在同類最優候選藥物，治療T2D、肥胖及其他慢性代謝性疾病。

#### 註冊進展

- 肥胖或超重**：於2024年2月，瑪仕度肽的首個NDA獲中國NMPA受理，用於肥胖或超重成人的長期體重管理。
- T2D**：於2024年8月，瑪仕度肽的第二項NDA獲中國NMPA受理，用於治療T2D患者。

#### 臨床進展

瑪仕度肽在中國超重或肥胖成人 (GLORY-1和GLORY-2)及T2D受試者 (DREAMS-1、DREAMS-2和DREAMS-3)的五項3期臨床試驗及其他臨床試驗正在進行中，其中GLORY-1、DREAMS-1和DREAMS-2研究已達到研究終點。

- GLORY-1 (肥胖或超重)**：於2024年1月，瑪仕度肽 (GLORY-1)在中國肥胖或超重成人中的3期臨床試驗達到主要研究終點和所有次要終點。
- GLORY-2 (中重度肥胖)**：於2024年1月，瑪仕度肽 (9mg)在中國中重度肥胖成人中的3期臨床試驗 (GLORY-2)完成首例受試者給藥。
- DREAMS-1 (T2D)**：於2024年8月，瑪仕度肽 (DREAMS-1)在未經藥物治療的中國T2D患者中的3期臨床試驗達到主要研究終點和所有次要終點。

## 管理層討論與分析

- **DREAMS-2 (T2D)**：於2024年5月，瑪仕度肽 (DREAMS-2) 在口服藥物治療血糖控制不佳的中國T2D患者中的3期臨床試驗達到研究終點。
- **DREAMS-3 (T2D)**：於2024年2月，瑪仕度肽頭對頭相較司美格魯肽在中國T2D合併肥胖患者中的3期臨床試驗完成首例受試者給藥。
- **新適應症**：我們繼續開展瑪仕度肽治療其他相關疾病的開發工作，以滿足患者降低體重及血糖控制以外的臨床需求。我們正計劃拓展新適應症，例如青少年肥胖、MASH、OSA及心力衰竭。

### 數據發布

- 於2024年6月，3期臨床研究GLORY-1結果在第84屆ADA科學會議上發表。在48週時，瑪仕度肽6mg組的體重較基線降幅 (安慰劑校正) 為14.4%，並降低多種心血管風險因素，尤其是在基線LFC $\geq$ 10%的受試者中，在48週時，瑪仕度肽6mg組的LFC平均降低80.2%。
- 於2024年6月，瑪仕度肽9mg組在中國中重度肥胖成人的2期結果在第84屆ADA科學會議上發表。在48週時，瑪仕度肽9mg組的體重較基線降幅 (安慰劑校正) 達18.6%，並觀察到多項心血管代謝獲益，包括顯著降低尿酸水平及LFC。

### IBI311: 重組抗IGF-1R單克隆抗體

#### 註冊進展

- 於2024年5月，NMPA已受理IBI311治療TED的NDA。IBI311有望成為中國首個獲批的IGF-1R藥物。

#### 臨床進展

- 於2024年2月，IBI311的3期臨床研究RESTORE-1達到主要終點，顯著改善TED患者突眼和疾病活動度評分 (CAS)。

#### 數據發布

- IBI311治療TED患者的1期及2期臨床試驗結果分別於第39屆APAO大會及第21屆ICE大會以口頭形式發布。
- 於2024年8月，3期臨床研究RESTORE-1結果於CSE大會及WOC以口頭形式發布。

### IBI112 (匹康奇拜單抗)：創新長效抗IL-23 (p19亞基) 單克隆抗體

#### 註冊進展

- 我們計劃於2024年下半年向NMPA提交IBI112治療銀屑病的NDA。

#### 臨床進展

- 於2024年5月，IBI112治療中重度斑塊型銀屑病患者的3期臨床試驗CLEAR達到所有主要終點及關鍵次要終點。CLEAR的完整結果將於醫學會議或同行評審期刊上公布。
- IBI112的一項2期研究正在進行中，旨在評估接受生物製劑治療的銀屑病患者轉接受IBI112治療的安全性和療效，預計將於2025年年初讀出結果。
- IBI112針對潰瘍性結腸炎患者的一項2期研究正在進行中，預計將於2024年下半年讀出積極結果。

## 管理層討論與分析

**IBI302 (efdamrofusp alfa)**：潛在同類首創抗VEGF／補體雙特異性融合蛋白

### 臨床進展

- 8mg IBI302治療nAMD的3期臨床試驗STAR於2023年10月啟動，並在報告期內持續患者入組。2期研究結果顯示，IBI302有望實現長間隔用藥並維持長效視力改善療效，以及展現出對黃斑萎縮的潛在抑制作用。

### 數據發布

- 我們計劃於2024年下半年在同行評審期刊及醫學大會上發布6.4mg/8mg IBI302治療nAMD的2期試驗的完整結果。

**IBI128 (替古索司他)**：全新非嘌呤類似物XOI，用於治療痛風患者的高尿酸血症；與LG化學合作，以在中國進行開發及商業化。LG化學已於2022年第四季度啟動替古索司他國際多中心3期臨床試驗。

### 臨床進展

- 於2024年，LG化學開展的替古索司他治療痛風患者高尿酸血症的國際3期臨床試驗進行中。在先前的2期臨床試驗中，替古索司他展示出優異的降尿酸療效及良好的安全性。
- 於報告期內，我們在中國完成了替古索司他的1期臨床研究並啟動了2期臨床研究。我們負責替古索司他在中國的臨床開發，並將與國際註冊進度保持同步。

### 處於臨床1/2期的候選藥物 (節選)

憑藉世界一流的抗體平台和專業的科學認知，我們正積極投入下一代創新並擴展到前沿技術和創新藥物形式，包括多特異性抗體和ADC，並建立了一系列高價值的臨床前及早期臨床階段管線，旨在解決腫瘤、自身免疫、CVM及眼科領域的未竟需求。

### 處於臨床1/2期的候選腫瘤藥物 (節選)

#### 報告期內及報告期後 (預期) 里程碑及成就

**IBI363**：潛在全球首創PD-1/IL-2 $\alpha$ -bias雙特異性抗體融合蛋白

### 臨床進展

- 於報告期內，IBI363的1期研究正在進行中，以評估在多種腫瘤類型中的安全性及療效。
- IBI363的1期研究表明其在各種具有代表性的腫瘤類型 (包括IO經治腫瘤和冷腫瘤) 中IBI363具有廣泛的抗腫瘤活性。對IBI363在NSCLC、黑色素瘤和結直腸癌等癌種擴展研究正在進行中。IBI363在美國的2期研究亦已啟動。我們將繼續跟進IBI363的研究。

### 數據發布

- 於2024年6月，IBI363的1期臨床研究結果在2024年ASCO年會和ESMO Virtual Plenary上發布。IBI363表現出良好的安全性及耐受性，並在多種癌症類型中具有良好的抗腫瘤療效，包括IO經治的驅動基因野生型NSCLC、IO經治的黑色素瘤、未經腫瘤免疫治療的黏膜型黑色素瘤和結直腸癌。

## 管理層討論與分析

- 於2024年9月，IBI363治療NSCLC的最新1期結果將在2024年世界肺癌大會(WCLC)上以口頭形式報告，IBI363治療結直腸癌的最新1期結果已經在2024年ESMO年會上發表。

### **IBI389: 同類首創CLDN18.2/CD3雙特异性T細胞接合器**

#### 臨床進展

- 於報告期內，我們正在進行一項評估IBI389治療GC及PDAC的安全性及療效的1期研究，顯示出積極且差異化的療效信號。我們將繼續跟進IBI389的1期研究。

#### 數據發布

- 於2024年6月，IBI389治療CLDN18.2陽性PDAC及GC患者的1期研究的初步結果在2024年ASCO年會上公布。

### **IBI354: 新型潛在同類最佳TOPO1i/HER-2 ADC**

#### 臨床進展

- 於報告期內及2024年下半年，IBI354治療多種HER-2陽性實體瘤的1期研究進行中。

#### 數據發布

- IBI354治療多種HER-2陽性實體瘤的1期研究結果已於2024年9月在2024年ESMO年會上公布。

除上述項目外，一系列新型多抗及ADC項目正在或即將進入早期臨床研究，如IBI3001 (EGFR/B7H3雙抗ADC)、IBI3003 (GPC5D/BCMA/CD3)、IBI3004 (CDEA/DR5)、IBI115 (DLL3/CD3)、IBI129 (B7H3 ADC)、IBI130 (TROP2 ADC)及IBI133 (HER3 ADC)。

## 處於臨床1/2期的候選藥物 (節選) — 綜合產品線

### **IBI355: 潛在同類最佳抗CD40L單克隆抗體**

#### 臨床進展

- IBI355的1期研究進行中，於2024年下半年，我們將繼續探索IBI355用於治療成人pSS和系統性紅斑狼瘡(SLE)等適應症。

### **IBI356: 潛在同類最佳抗OX40L單克隆抗體**

#### 臨床進展

- 於2024年1月，IBI356的1期臨床試驗完成首例健康受試者給藥。我們將繼續探索IBI356用於治療中重度AD等適應症。

### **IBI3002: 全球首創抗IL-4R $\alpha$ /TSLP雙特异性抗體**

#### 臨床進展

- 於2024年2月，IBI3002在健康志願者和哮喘患者中的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。

### **IBI3016: 靶向AGT的siRNA候選藥物**

#### 臨床進展

- 於2024年8月，IBI3016在健康受試者和輕度高血壓患者中的1期臨床試驗完成首例受試者給藥。

其他處於臨床早期管線包括眼科領域的IBI324 (VEGF-A/ANG-2)及IBI333(VEGF-A/VEGF-C)。未來將有更多綜合產品線的創新靶點及療法將進入IND和首次人體試驗階段，解鎖全球慢病市場日益增長的潛力。



## 管理層討論與分析

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或最終成功銷售任何在研產品。本公司股東及潛在投資者在買賣股份時務請審慎行事。

### 本公司與合作夥伴的戰略合作及其他企業發展

- 於2024年2月，我們與ImmVirX訂立臨床試驗合作供應協議，以評估達伯舒®(信迪利單抗注射液)與ImmVirX試驗性溶瘤病毒IVX037的聯合療法。根據協議，我們將在臨床試驗合作期間提供達伯舒®(信迪利單抗注射液)的臨床藥物供應。ImmVirX將在澳洲開展多中心1b期臨床試驗，以評估IVX037腫瘤內給藥與靜脈注射信迪利單抗聯合治療晚期結直腸癌、卵巢癌和GC患者的抗腫瘤活性和安全性。
- 於2024年7月，我們與馴鹿生物訂立最新協議。根據協議條款，馴鹿生物按照約定價格購買本公司擁有福可蘇®(伊基奧侖賽注射液)的相關權益；同時，本公司按照相同價格入股馴鹿生物，入股後持有馴鹿生物18%的股份比例。在新的協議框架下，馴鹿生物獨立負責和決策產品的開發、生產及銷售；同時，本公司成為馴鹿生物的戰略股東。
- 於報告期內，我們140,000L的運行產能為我們不斷增長和成熟的產品組合以及持續的業務擴張提供了足夠保障。尤其是，大規模不銹鋼生物反應器產線為生產抗體藥物提供具市場競爭力的成本優勢。
- 我們持續推進「卓越治理」、「惠享健康」、「質量為先」、「以人為本」及「綠色生態」。於2024年7月，本公司推出ESG官方網站。該平台重點展示信達生物在治理、健康倡導、高質量保證、員工賦能及生態管理方面的全面進展及顯著成就。

# 管理層討論與分析

## 財務回顧

### 國際財務報告準則計量：

截至2024年6月30日止六個月與截至2023年6月30日止六個月比較

	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)
來自客戶合約的收入	3,952,291	2,701,532
銷售成本	(677,551)	(504,615)
毛利	3,274,740	2,196,917
其他收入	300,606	232,421
其他收益及虧損	85,516	280,607
研究與開發開支	(1,399,432)	(922,817)
行政及其他開支	(319,801)	(368,388)
銷售及市場推廣開支	(1,879,356)	(1,347,414)
特許權使用款項及其他相關付款	(416,838)	(277,143)
融資成本	(38,020)	(50,292)
除稅前虧損	(392,585)	(256,109)
所得稅(開支)抵免	(35)	116,960
期內虧損	(392,620)	(139,149)
其他全面開支		
<i>將不會重新分類至損益的項目</i>		
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的權益工具投資的公允價值虧損	(12,538)	(30,913)
<i>其後可能重新分類至損益的項目</i>		
換算海外業務的匯兌差額	(6,296)	(18,539)
期內其他全面開支，扣除所得稅	(18,834)	(49,452)
期內全面開支總額	(411,454)	(188,601)

## 管理層討論與分析

### 1. 收入

截至2024年6月30日止六個月，本集團產生來自客戶合約的收入人民幣3,952.3百萬元。本集團產生之收入來自(i)醫藥產品銷售；(ii)授權費收入；及(iii)研發服務費收入。下表載列所示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 人民幣千元 (未經審核)	2023 人民幣千元 (未經審核)
來自客戶合約的收入：		
醫藥產品銷售	3,811,406	2,457,459
授權費收入	115,931	235,877
研發服務費收入	24,954	8,196
來自客戶合約的收入總額	3,952,291	2,701,532

截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得醫藥產品銷售收入人民幣3,811.4百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則錄得人民幣2,457.5百萬元。

截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得授權費收入人民幣115.9百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣235.9百萬元。本集團訂立合作協議以為客戶提供授權。已收首付款、發展里程碑費用及其他代價計入合約負債。本集團在一段期間內按系統化基準將合約負債轉撥至授權費收入，其與客戶取得及耗用利益一致。截至2024年及2023年6月30日止六個月，分別錄得該等分期確認授權費收入人民幣115.9百萬元及人民幣234.4百萬元。同時，截至2023年6月30日止六個月，

本集團確認一次性授權費收入人民幣1.5百萬元，而截至2024年6月30日止六個月並無產生該等收入。

此外，本集團繼續向客戶提供研發服務。於截至2024年6月30日止六個月，本集團研發服務收入約為人民幣25.0百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣8.2百萬元。

### 2. 銷售成本

本集團的銷售成本包括與所銷售之產品的生產相關的原材料成本、直接人工成本、製造成本、折舊及攤銷，無形資產攤銷及存貨及無形資產減值。截至2024年6月30日止六個月，本集團錄得銷售成本人民幣677.6百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則錄得人民幣504.6百萬元。

### 3. 其他收入

本集團的其他收入包括利息收入及政府補貼收入。政府補貼包括(i)專門就與購買廠房及機器有關的資本開支(於相關資產的可使用年期內確認)獲授的政府補助；(ii)對研發活動的獎勵及其他補助(於遵守若干條件後予以確認)；及(iii)其授予不附帶特別條件的獎勵。

## 管理層討論與分析

截至2024年6月30日止六個月，本集團的其他收入由截至2023年6月30日止六個月的人民幣232.4百萬元增加人民幣68.2百萬元至人民幣300.6百萬元。該增加乃主要由於截至2024年6月30日止六個月我們的利息收入增加。

### 4. 其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損包括(i)外幣匯率變動；(ii)其他金融資產及負債(按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產及負債)的公允價值變動；及(iii)出售物業、廠房及設備的收益或虧損。

截至2024年6月30日止六個月，本集團的其他收益及虧損為收益人民幣85.5百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為收益人民幣280.6百萬元，主要源於外匯匯率變動的影響。外匯收益或虧損淨額為非現金性質，截至2024年及2023年6月30日止六個月分別錄得收益人民幣65.3百萬元及人民幣278.3百萬元。

### 5. 研發開支

本集團於開展研發活動過程中產生的研發開支，包括但不限於第三方承包成本、臨床試驗開支、原材料成本、薪酬及福利、折舊及攤銷、合作或授權協議項下的在監管批准前發生的初始及後續款項，以及無形資產減值。

截至2024年及2023年6月30日止六個月，本集團分別產生人民幣1,399.4百萬元及人民幣922.8百萬元的研發開支。

### 6. 行政及其他開支

截至2024年6月30日止六個月，本集團行政及其他開支為人民幣319.8百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣368.4百萬元。本集團繼續提高營運槓桿，同時受益於收入的快速增長，行政及其他開支佔總收入的比例從截至2023年6月30日止六個月的13.6%下降5.5個百分點至2024年6月30日止六個月的8.1%。

### 7. 銷售及市場推廣開支

銷售及市場推廣開支包括銷售及市場推廣人員的員工成本及市場推廣及活動的相關開支。

截至2024年6月30日止六個月，銷售及市場推廣開支為人民幣1,879.4百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為人民幣1,347.4百萬元。本集團不斷致力在健康、可持續的運營模式下提高生產力及效率，這將進一步助力本集團的可持續增長。

### 8. 特許權使用款項及其他相關付款

截至2024年6月30日止六個月，特許權使用款項及其他相關付款為人民幣416.8百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣277.1百萬元。該付款乃指多項共同研發及授權產品在商業化階段的特許權使用款項、銷售階段付款、利潤分成款項以及其他支付予第三方的相關款項。

## 管理層討論與分析

### 9. 所得稅開支(抵免)

截至2024年6月30日止六個月，所得稅開支為人民幣0.04百萬元，而截至2023年6月30日止六個月則為抵免人民幣117.0百萬元。截至2023年6月30日止六個月的有關抵免乃主要由於確認自美國客戶收取的授權費收入的預扣所得稅退款，該事項在截至2024年6月30日止六個月不適用。

### 10. 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，本集團亦使用六個月內的經調整毛利、經調整研發開支、經調整行政及其他開支、經調整銷售及市場推廣開支、經調整期內虧損及經調整LBITDA以及其他經調整數據作為額外財務計量方法，此舉並非國際財務報告準

則所規定或根據國際財務報告準則呈列。使用此非國際財務報告準則計量方法作為分析工具具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替本集團根據國際財務報告準則所呈報的經營業績或財務狀況的分析。本集團所呈列的該等經調整數據未必可與其他公司所呈列的類似計量指標相比。然而，本集團認為，此非國際財務報告準則計量方法可通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目之潛在影響，反映本集團的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同集團的經營表現。

非國際財務報告準則計量乃指國際財務報告準則項下的相應計量去除若干非現金項目帶來的影響(包括以股份為基礎的酬金開支及外匯收益或虧損淨額)。

下表載列期內毛利與經調整毛利的對賬：

	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)
毛利	3,274,740	2,196,917
加：		
以股份為基礎的酬金開支	49,677	27,165
經調整毛利	3,324,417	2,224,082

## 管理層討論與分析

下表載列期內研發開支與經調整研發開支的對賬：

	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)
研發開支	(1,399,432)	(922,817)
加： 以股份為基礎的酬金開支	105,577	96,566
經調整研發開支	(1,293,855)	(826,251)

下表載列期內行政及其他開支與經調整行政及其他開支的對賬：

	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)
行政及其他開支	(319,801)	(368,388)
加： 以股份為基礎的酬金開支	114,278	95,446
經調整行政及其他開支	(205,523)	(272,942)

下表載列期內銷售及市場推廣開支與經調整銷售及市場推廣開支的對賬：

	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)
銷售及市場推廣開支	(1,879,356)	(1,347,414)
加： 以股份為基礎的酬金開支	28,190	7,813
經調整銷售及市場推廣開支	(1,851,166)	(1,339,601)

## 管理層討論與分析

下表載列期內的期內虧損與經調整期內虧損的對賬：

	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	(392,620)	(139,149)
加：		
以股份為基礎的酬金開支	297,722	226,990
外匯收益淨額	(65,328)	(278,265)
經調整期內虧損	(160,226)	(190,424)

下表載列期內LBITDA與經調整LBITDA的對賬：

	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)
LBITDA	(393,183)	(216,113)
加：		
以股份為基礎的酬金開支	297,722	226,990
外匯收益淨額	(65,328)	(278,265)
經調整LBITDA	(160,789)	(267,388)

## 管理層討論與分析

### 節選自財務狀況表資料

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總值	11,048,658	13,427,985
非流動資產總值	9,247,038	7,199,375
<b>資產總值</b>	<b>20,295,696</b>	20,627,360
流動負債總額	4,127,570	4,476,816
非流動負債總額	3,741,752	3,622,963
<b>負債總額</b>	<b>7,869,322</b>	8,099,779
<b>流動資產淨值</b>	<b>6,921,088</b>	8,951,169

### 11. 流動資金及資金來源以及借款

於2024年6月30日，本公司的銀行結餘及現金、結構性產品及其他金融資產中的投資票據為人民幣10,112.3百萬元，而於2023年12月31日為人民幣10,969.6百萬元。

於2024年6月30日，本公司的流動資產為人民幣11,048.7百萬元，包括銀行結餘及現金、其他金融資產中結構性產品及投資票據的流動部分人民幣8,628.8百萬元。於2024年6月30日，本公司的流動負債為人民幣4,127.6百萬元，包括貿易應付款項及應付票據人民幣220.6百萬元、其他應付款項及應計開支人民幣2,611.7百萬元、合約負債人民幣283.5百萬元、借款人民幣934.6百萬元以及租賃負債人民幣77.1百萬元。

於2024年6月30日，本公司有未動用的長期銀行貸款融資約人民幣2,080.5百萬元。



## 管理層討論與分析

### 12. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2024年 6月30日	於2023年 12月31日
流動比率 <sup>(1)</sup>	2.7	3.0
速動比率 <sup>(2)</sup>	2.5	2.8
資產負債比率 <sup>(3)</sup>	無意義 <sup>(4)</sup>	無意義 <sup>(4)</sup>

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除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 資產負債比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以總權益(虧絀)再乘以100%計算。
- (4) 由於我們的計息借款減現金等價物為負值，故呈列資產負債比率並無意義。

### 13. 重大投資

截至2024年6月30日止六個月，本集團並無持有任何重大投資(包括對截至2024年6月30日佔本公司資產總值5%或以上的被投資公司的任何投資)。

### 14. 重大收購及出售

截至2024年6月30日止六個月，本集團並無附屬公司、併表聯屬實體或聯營公司的任何重大收購或出售。

### 15. 資產抵押

於2024年6月30日，本集團已抵押物業、廠房及設備合共人民幣1,967.5百萬元、土地使用權人民幣272.5百萬元及銀行存款人民幣192.3百萬元，以擔保其貸款及銀行融資。

### 16. 或然負債

於2024年6月30日，本集團並無任何重大或然負債。

### 17. 外匯風險

截至2024年6月30日止六個月，本公司大部分交易以本公司主要附屬公司的功能貨幣人民幣結算。於2024年6月30日，本公司的大部分銀行結餘及現金均以美元計值。除若干銀行結餘及現金、其他應收款項以及貿易及其他應付款項以外幣計值外，本集團於2024年6月30日的業務並無重大外幣風險。

## 管理層討論與分析

### 18. 僱員及薪酬

於2024年6月30日，本公司總共有5,263名僱員（於2023年12月31日：4,872名僱員），其中研發人員1,000多名，化學、製造和控制人員800多名以及銷售及市場推廣人員3,000多名。本公司僱員的薪酬政策及待遇方案乃定期接受審閱。薪酬待遇包括薪金、花紅、僱員公積金及社會保障供款、其他福利付款及以股份為基礎的付款開支。薪酬待遇以同業公司為基準，並根據僱員的教育背景、經驗及表現釐定。根據適用中國法律，本公司已為其僱員向社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金供款。本公司亦為其僱員提供外部及內部培訓項目。

本公司亦已採納首次公開發售前股份獎勵計劃、首次公開發售後僱員持股計劃、2018年受限制股份計劃、2020年受限制股份計劃及新採納之2024年股份計劃以為本公司僱員提供獎勵。有關首次公開發售前計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及2018年受限制股份計劃的進一步詳情，請參閱招股章程附錄四的「法定及一般數據—D. 股權計劃」一節；有關2020年受限制股份計劃、2018年受限制股份計劃終止的進一步詳情，請參閱本公司日期為2020年5月28日的通函；及有關2024年股份計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及2020年受限制股份計劃終止的進一步詳情，請參閱本公司日期為2024年6月4日的通函。

截至2024年6月30日止六個月，本公司產生的薪酬成本總額為人民幣1,391.6百萬元，截至2023年6月30日止六個月則為人民幣1,358.8百萬元。

截至2024年6月30日止六個月，本公司並無遇到任何重大勞資糾紛或招聘僱員上的任何困難。

## 其他資料

### 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的權益及淡倉

於2024年6月30日，董事或本公司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根據證券及期貨條例第352條須登記於本公司所存置登記冊，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

董事姓名	身份／權益性質	股份／相關 股份數目	股權概約 百分比 <sup>(1)</sup>	好倉／淡倉
俞博士	實益擁有人	107,797,403 <sup>(2)</sup>	6.62%	好倉
		371,747 <sup>(3)</sup>	0.02%	淡倉
	信託授予人	9,000,000 <sup>(4)</sup>	0.55%	好倉
	可影響受託人如何行使其酌情權 的酌情信託成立人	12,422,595 <sup>(5)</sup>	0.76%	好倉
張倩女士（「張女士」）	實益擁有人	6,388,829 <sup>(6)</sup>	0.39%	好倉
奚浩先生（「奚先生」）	實益擁有人	9,294,475 <sup>(7)</sup>	0.57%	好倉
Charles Leland Cooney博士 （「Cooney博士」）	實益擁有人	147,092 <sup>(8)</sup>	0.01%	好倉
許懿尹女士（「許女士」）	實益擁有人	108,002 <sup>(9)</sup>	0.01%	好倉
陳凱先博士（「陳博士」）	實益擁有人	46,020 <sup>(10)</sup>	0.00%	好倉
Gary Zieziula先生 （「Zieziula先生」）	實益擁有人	391,001 <sup>(11)</sup>	0.02%	好倉
陳樹云先生（「陳先生」）	實益擁有人	23,922 <sup>(12)</sup>	0.00%	好倉

附註：

- 根據於2024年6月30日的已發行股份總數1,628,413,570股計算。
- 包括(i)俞博士直接持有的89,202,930股股份；(ii)俞博士根據彼獲授的購股權獲行使時，有權收取的最多11,196,889股股份（視乎該等購股權的條件而定）；及(iii)俞博士有權收取彼獲授的合共7,397,584股相關受限制股份（視乎該等相關受限制股份的條件而定）。
- 該等股份乃與由俞博士訂立的捐贈協議有關，據此，彼同意出售其價值10,000,000港元的股份（按於2019年12月27日（為最接近協議日期的交易日）的收市價26.90港元計算約為371,747股股份）及轉讓剩餘所得款項（扣除稅項及相關費用後）予受益人。有關轉讓日期將延長至經雙方協定的日期。

## 其他資料

4. 該等股份由Gloria Bingqinzi Yu及Catherine Tong Yu(作為Yu Tong Family Irrevocable Trust的共同受託人)持有, 俞博士及其配偶為授予人。根據證券及期貨條例, 俞博士被視為於該等股份中擁有權益。
5. 該等股份由The Bryn Mawr Trust Company(作為(i) Madrone Grove Dynasty Trust; 及(ii) Jenelope Dynasty Trust的受託人)持有, 俞博士及其配偶為授予人。根據證券及期貨條例, 俞博士被視為於該等股份中擁有權益。
6. 包括(i)張女士持有的334,494股股份; (ii)張女士根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多4,027,191股股份; 及(iii)張女士有權收取彼獲授的合共2,027,144股相關受限制股份。
7. 包括(i)奚先生直接持有的4,255,616股股份; (ii)奚先生根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多3,011,715股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(iii)奚先生有權收取彼獲授的合共2,027,144股相關受限制股份(視乎該等受限制股份的條件而定)。
8. 包括(i) Cooney博士持有的45,401股股份; (ii) Cooney博士根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多79,650股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(iii) Cooney博士有權收取彼獲授的合共22,041股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
9. 包括(i)許女士直接持有的6,311股股份; (ii)許女士根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多79,650股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(iii)許女士有權收取彼獲授的合共22,041股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
10. 包括(i)陳博士直接持有的5,346股股份; (ii)陳博士根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多31,859股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(iii)陳博士有權收取彼獲授的合共8,815股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
11. 包括(i) Zieziula先生根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多294,809股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(ii) Zieziula先生有權收取彼獲授的合共96,192股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。
12. 包括(i)陳先生直接持有的11,000股股份; (ii)陳先生先生根據彼獲授的購股權獲行使時, 有權收取的最多3,371股股份(視乎該等購股權的條件而定); 及(iii)陳先生先生有權收取彼獲授的合共9,551股相關受限制股份(視乎該等相關受限制股份的條件而定)。

除上述所披露者外, 於2024年6月30日, 概無董事或本公司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的權益及淡倉

於2024年6月30日，就董事目前所知，下列人士（本公司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根據證券及期貨條例第336條須登記於本公司所存置登記冊的權益或淡倉：

股東名稱	身份／權益性質	普通股數目	股權概約百分比 <sup>(1)</sup>	好倉／淡倉／可供借出的股份
Temasek Holdings (Private) Limited <sup>(2)</sup>	於受控法團的權益	129,855,850	7.97%	好倉
The Capital Group Companies, Inc. <sup>(3)</sup> (「 <b>Capital Group Companies</b> 」)	於受控法團的權益	114,164,873	7.01%	好倉
JPMorgan Chase & Co. <sup>(4)</sup> (「 <b>JPMorgan</b> 」)	於受控法團的權益	10,538,494	0.65%	好倉
	投資經理	1,103,692	0.07%	好倉
		8,860	0.00%	淡倉
	擁有擔保權益	3,332,077	0.20%	好倉
	受託人	5,500	0.00%	好倉
	借出代理人	69,034,796	4.24%	可供借出的股份

附註：

- 根據於2024年6月30日的已發行股份總數1,628,413,570股計算。
- TLS Beta Pte. Ltd(「**TLS Beta**」)為Temasek Life Sciences Private Limited的全資附屬公司，而Temasek Life Sciences Private Limited為Fullerton Management Pte Ltd的全資附屬公司，後者為Temasek Holdings (Private) Limited的全資附屬公司。根據證券及期貨條例，Temasek Life Sciences Private Limited、Fullerton Management Pte Ltd及Temasek Holdings (Private) Limited被視為於TLS Beta持有的89,475,350股股份中擁有權益。  
  
Temasek Life Sciences Private Limited、Fullerton Management Pte Ltd及Temasek Holdings (Private) Limited亦均被視為於Elbrus Investments Pte. Ltd(Temasek Life Sciences Private Limited全資擁有的附屬公司)所持有的11,230,000股股份中擁有權益。  
  
Fullerton Management Pte Ltd及Temasek Holdings (Private) Limited亦均被視為於True Light Investments H Pte Ltd.(Fullerton Management Pte Ltd間接全資擁有的附屬公司)所持有的3,941,000股股份中擁有權益。
- 除上述者外，Temasek Holdings (Private) Limited被視為於受其控制的其他實體所持有的25,209,500股股份中擁有權益。詳情請參閱Temasek Holdings (Private) Limited於2024年5月13日提交的權益披露表。
- Capital Research and Management Company(「**Capital Research**」)為Capital Group Companies的全資附屬公司，Capital Group Companies直接持有84,817,972股股份並被視為於Capital Research全資附屬公司Capital Group International Inc.控制的其他實體持有的29,346,901股股份中擁有權益。根據證券及期貨條例，Capital Group Companies被視為於Capital Research持有的股份中擁有權益。
- JPMorgan於共計84,014,559股股份(好倉)、10,209,365股股份(淡倉)及69,034,796股股份(可供借出的股份)中擁有權益。根據JPMorgan Chase & Co.提交的相關事件日期為2024年5月16日的權益披露通知，該等股份由JPMorgan Chase & Co.通過其全資附屬公司間接持有。其中，12,400股股份(淡倉)通過現金結算的上市衍生工具持有，357,968股股份(好倉)及713,399股股份(淡倉)通過實物結算的非上市衍生工具持有，6,828,000股股份(好倉)及6,993,389股股份(淡倉)通過現金結算的非上市衍生工具持有。

## 其他資料

除上文所披露者外，於2024年6月30日，除本公司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的權益及淡倉」一節）外，概無人士於股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第336條須登記於所存置登記冊的任何權益或淡倉。

### 股權計劃

本公司現有五項股份計劃，即首次公開發售前股份獎勵計劃（於2022年5月9日終止）、首次公開發售後僱員持股計劃（於2024年6月21日終止）、2018年受限制股份計劃（於2020年6月12日終止）、2020年受限制股份計劃（於2024年6月21日終止）及2024年股份計劃（於2024年6月21日獲採納）。

可根據2024年股份計劃就報告期內授出的所有購股權及獎勵向合資格參與人士發行162,838,357股新股份（佔本公司加權平均已發行股本約10.00%）。

有關本公司各項股份計劃的進一步詳情及相關明細載列如下：

#### 1. 首次公開發售前股份獎勵計劃

首次公開發售前股份獎勵計劃的期限已於2022年5月9日屆滿，首次公開發售前股份獎勵計劃已終止。

##### 可供授出及發行的股份數目上限

根據首次公開發售前股份獎勵計劃授出的獎勵已分發及可分發的相關股份的整體數目限制為165,476,820股（可就其他攤薄發行作出任何調整）。

鑒於上市後將不會根據首次公開發售前股份獎勵計劃授出進一步獎勵，尚未行使的購股權數目將相當於首次公開發售前股份獎勵計劃項下可供發行的股份數目上限。於2024年1月1日及2024年6月30日，根據首次公開發售前股份獎勵計劃項下授出的尚未行使購股權，相關股份總數分別為21,079,011股及19,280,211股。有關首次公開發售前股份獎勵計劃的詳情載列於綜合財務報表附註21。

## 其他資料

首次公開發售前股份獎勵計劃（涉及發行新股份）項下授出購股權的變動詳情如下：

承授人姓名或類別	授出日期	行使期	歸屬期	行使價	購股權數目					於報告期內 緊接行使 日期前之 加權平均 收市價
					截至2024年		截至2024年			
					1月1日 尚未行使	於報告期內 已行使	於報告期內 已註銷	於報告期內 已失效	6月30日 尚未行使	
張倩女士	介乎2017年4月14日至 2018年10月9日	自授出日期起10年	自授出日期起4年	介乎0.198美元至 0.2952美元	1,425,000	(50,000)	-	-	1,375,000	40.90港元
服務提供商合共	介乎2012年5月10日至 2018年7月13日	自授出日期起10年	自授出日期起4年	介乎0.017美元至 0.212美元	5,310,000	(1,000,000)	-	-	4,310,000	38.35港元
僱員參與者合共	介乎2012年5月10日至 2018年10月9日	自授出日期起10年	自授出日期起4年至6年	介乎0.017美元至 1.342美元	14,344,011	(748,800)	-	-	13,595,211	37.31港元
合計					21,079,011	(1,798,800)	-	-	19,280,211	

附註：於報告期內已行使購股權之行使價為介乎0.035美元至0.2952美元。

## 2. 首次公開發售後僱員持股計劃

首次公開發售後僱員持股計劃已於2024年6月21日終止。

### 可供授出及發行的股份數目上限

根據首次公開發售後僱員持股計劃及任何其他計劃將予授出的所有購股權獲行使後可予發行的股份總數為111,815,071股，即最多為股份開始於聯交所買賣當日已發行股份的10%。於任何時間行使根據首次公開發售後僱員持股計劃及本公司任何其他購股權計劃授出而未行使的所有購股權而可予發行的股份的整體數目限制，不得超出不時已發行股份的30%。

截至2024年1月1日，根據首次公開發售後僱員持股計劃，54,441,520股新股份可予授出。自2024年1月1日至2024年6月21日期間，根據首次公開發售後僱員持股計劃，4,805,399份購股權已授出。鑒於終止後將不會根據首次公開發售後僱員持股計劃授出進一步購股權，尚未行使的購股權數目將相當於首次公開發售後僱員持股計劃項下可供發行的股份數目上限。因此，截至2024年6月30日，尚未行使的購股權總數為51,715,441份。首次公開發售後僱員持股計劃的進一步詳情載於招股章程及財務報表附註21。













# 其他資料

承授人姓名及類別	授出日期	行使期	歸屬期	截至2024年		歸屬權歸日		已授出	已行使	已註銷	已失效	尚未行使	公允價值	新授期內 購股權公 積日數的 公允價值	新授期內 購股權公 積日數 平均收市價	新授期內 已授出 購股權的 表賬日數
				1月1日 尚未行使	1月1日 尚未行使	新授期內 已授出	新授期內 已行使									
	2024年8月26日	自授出日期起10年	75%將於2024年8月26日歸屬； 及25%將於2025年8月26日歸屬	64.69港元	158,857	-	-	-	-	(73,142)	-	85,715	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年12月6日	自授出日期起10年	75%將於2024年12月6日歸屬； 及25%將於2025年12月6日歸屬	68.51港元	395,310	-	-	-	-	(103,572)	-	291,738	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2025年3月30日歸屬； 及25%將於2026年3月30日歸屬	30.60港元	6,739,561	-	-	-	-	(297,286)	-	6,442,275	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年7月8日	自授出日期起10年	75%將於2025年7月8日歸屬； 及25%將於2026年7月8日歸屬	37.53港元	227,999	-	-	-	-	-	-	227,999	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年8月29日	自授出日期起10年	75%將於2025年8月29日歸屬； 及25%將於2026年8月29日歸屬	33.10港元	55,571	-	-	-	-	-	-	55,571	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年12月9日	自授出日期起10年	75%將於2025年12月9日歸屬； 及25%將於2026年12月9日歸屬	32.25港元	206,412	-	-	-	-	-	-	206,412	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月30日	自授出日期起10年	75%將於2026年3月30日歸屬； 及25%將於2027年3月30日歸屬	38.30港元	9,830,031	-	-	-	-	(801,125)	-	8,939,006	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年6月20日	自授出日期起10年	75%將於2026年6月20日歸屬； 及25%將於2027年6月20日歸屬	35.20港元	154,000	-	-	-	-	-	-	154,000	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年12月7日	自授出日期起10年	75%將於2026年12月7日歸屬； 及25%將於2027年12月7日歸屬	42.84港元	91,800	-	-	-	-	-	-	91,800	不適用	不適用	不適用	不適用
	2024年3月22日	自授出日期起10年	75%將於2027年3月22日歸屬； 及25%將於2028年3月22日歸屬	40.24港元	-	2,876,600	-	-	-	(611,800)	-	2,394,600	38.10港元	員工：17.57港元 管理層：18.10港元 <sup>ii</sup>	不適用	見附註2
	2024年6月14日	自授出日期起10年	75%將於2027年6月14日歸屬； 及25%將於2028年6月14日歸屬	38.31港元	-	385,384	-	-	-	-	-	385,384	36.25港元	員工：19.44港元 管理層：19.77港元 <sup>ii</sup>	不適用	見附註3
合計					54,115,275	4,805,399	(372,104)	(2,079,320)	-	-	-	56,469,250				

## 其他資料

附註：

- (1) 本公司於報告期間向董事授出1,276,415份購股權及向僱員參與者授出3,528,984份購股權，有關購股權根據國際財務報告準則第2號以股份為基礎的付款按權益工具於授出日期的公允價值計量。

於授出日期釐定的以權益結算以股份為基礎的付款之公允價值並無計及所有非市場歸屬條件，根據本集團對最終將予歸屬的權益工具的估計，預期於歸屬期間按直線法支銷，並在權益中作相應增加（以股份為基礎的付款儲備）。於報告期末，本集團根據對所有相關非市場歸屬條件的評估而修訂預期歸屬權益工具數目的估計。

- (2) 每次歸屬授予承授人的購股權須受本公司與各承授人所訂立的有關授予函件中規定的個人年度表現目標所規限。此等表現目標乃根據個別承授人所承擔之職能的若干基準設定，此等職能包括研發、CMC、銷售和行銷以及一般和行政等。每次歸屬的購股權歸屬百分比將根據其年度表現評估進行調整。
- (3) 每次歸屬授予承授人的購股權須受本公司與各承授人所訂立的有關授予函件中規定的個人年度表現目標所規限。此等表現目標乃根據個別承授人所承擔之職能的若干基準設定，此等職能包括研究、CMC及臨床開發等。每次歸屬的購股權歸屬百分比將根據其年度表現評估進行調整。
- (4) 誠如上文所披露，以個別基準計算除俞博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、陳凱先博士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生外之僱員參與者。
- (5) 各承授人於報告期內接納授予的購股權時支付代價1.00港元。

### 3. 2018年受限制股份計劃

2018年受限制股份計劃已於2020年6月12日終止。

#### 可供授出及發行的股份數目上限

本公司於上市後兩年內根據2018年受限制股份計劃授予的受限制股份發行及可能將予發行的股份總數不得超過55,907,535股。

鑒於2018年受限制股份計劃終止後，概無據此進一步授出獎勵，故尚未歸屬獎勵數目相等於2018年受限制股份計劃項下可供發行的股份數目上限。截至2024年1月1日及2024年6月30日，受限制股份（指根據2018年受限制股份計劃分別授予合資格參與者的2,361,133股及零股相關股份）仍尚未歸屬。有關2018年受限制股份計劃的進一步詳情載列於招股章程及財務報表附註21。

## 其他資料

根據2018年受限制股份計劃授出的受限制股份(將以新股份滿足行使)變動詳情如下：

承授人姓名或類別	授出日期	歸屬期	購買價	於報告期內					於報告期內
				截至2024年 1月1日尚未歸屬	已歸屬	已註銷	已失效	尚未歸屬	緊接歸屬 日期前的 加權平均 收市價
<b>董事</b>									
俞德超博士	2019年5月2日	自授出日期起5年	無	1,380,360	(1,380,360)	-	-	-	38.25港元
	2020年4月15日	自授出日期起4年	無	362,500	(362,500)	-	-	-	37.35港元
奚浩先生	2020年4月15日	自授出日期起4年	無	80,000	(80,000)	-	-	-	37.35港元
張倩女士	2020年4月15日	自授出日期起4年	無	80,000	(80,000)	-	-	-	37.35港元
<b>僱員參與者合共</b>									
	2020年4月15日	自授出日期起4年	無	351,491	(351,491)	-	-	-	37.35港元
	2020年6月11日	自授出日期起4年	無	106,782	(106,782)	-	-	-	35.80港元
<b>合計</b>				2,361,133	(2,361,133)	-	-	-	

附註：誠如上文所披露，以個別基準計算除俞德超博士、奚浩先生及張倩女士外之僱員參與者。

#### 4. 2020年受限制股份計劃

2020年受限制股份計劃已於2024年6月21日終止。

##### 可供發行的股份上限

本公司2020年6月12日起五年內為分配有關根據2020年受限制股份計劃授出的受限制股份而已發行及可發行的股份總數不得超過67,152,410股。

截至2024年1月1日，根據2020年受限制股份計劃，25,895,369股受限制股份可供授予。自2024年1月1日至2024年6月21日期間，根據2020年受限制股份計劃已向合資格參與者授予22,812,781股受限制股份。鑒於2024年6月21日後概無根據2020年受限制股份計劃進一步授出獎勵，故尚未歸屬受限制股份數目相等於2020年受限制股份計劃項下可供發行的股份數目上限。截至2024年6月30日，受限制股份(指根據2020年受限制股份計劃授予合資格參與者的6,864,433股相關股份)仍尚未歸屬。有關2020年受限制股份計劃的進一步詳情，載列於本公司日期為2020年5月27日的公告及本公司日期為2020年5月28日的通函以及財務報表附註21。







## 其他資料

承授人姓名及職別	授出日期	期限	截至2024年 1月1日 已歸還 股數	截至2024年 6月30日 已授出	截至2024年 6月30日 已歸還 股數	截至2024年 6月30日 未歸還 股數	於報告期內 已結銷	於報告期內 已生效	於報告期內 前股份的 收市價	於報告期內 受限制股份的 公允價值	於報告期內 緊接授出日期 前股份的 收市價	於報告期內 緊接授出日期 前股份的 公允價值	於報告期內		
													緊接授出日期 前股份的 收市價	緊接授出日期 前股份的 公允價值	
陳勵志先生	2023年9月30日	33.33% 歸於2025年9月30日歸還； 33.33% 歸於2024年3月30日歸還； 及33.33% 歸於2025年3月30日歸還	無	-	(64)	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用	不適用	
			無	1,287	-	643	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用	
			無	1,798	-	(599)	-	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用
			無	-	5,730	-	-	-	-	-	38.10港元	36.00港元 <sup>ii</sup>	不適用	不適用	無
Gay Zaidi先生	2022年9月1日	33.33% 歸於2025年9月22日歸還； 及33.33% 歸於2027年3月22日歸還； 33.33% 歸於2026年3月22日歸還； 及33.33% 歸於2027年3月22日歸還	無	-	(4,877)	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用	不適用	
			無	9,764	-	4,877	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用	
			無	19,482	-	(6,494)	-	-	-	-	不適用	不適用	不適用	37.70港元	不適用
			無	-	62,079	-	-	-	-	-	38.10港元	36.00港元 <sup>ii</sup>	不適用	不適用	無
陳雲先生	2024年9月22日	33.33% 歸於2025年9月22日歸還； 33.33% 歸於2026年3月22日歸還； 及33.33% 歸於2027年3月22日歸還	無	-	-	-	-	-	不適用	不適用	不適用	不適用	不適用	無	
			無	-	9,551	-	-	-	-	41.85港元	40.00港元 <sup>ii</sup>	不適用	不適用	無	
			無	-	-	-	-	-	-	-	不適用	不適用	不適用	無	
			無	-	-	-	-	-	-	-	不適用	不適用	不適用	無	



## 其他資料

附註：

- (1) 本公司於報告期間向董事授出3,616,512股受限制股份及向僱員參與者授出19,196,269股受限制股份，有關受限制股份根據國際財務報告準則第2號以股份為基礎的付款按權益工具於授出日期的公允價值計量。

於授出日期釐定的以權益結算以股份為基礎的付款之公允價值並無計及所有非市場歸屬條件，根據本集團對最終將予歸屬的權益工具的估計，預期於歸屬期間按直線法支銷，並在權益中作相應增加（以股份為基礎的付款儲備）。於報告期末，本集團根據對所有相關非市場歸屬條件的評估而修訂預期歸屬權益工具數目的估計。

- (2) 每次歸屬授予承授人的受限制股份須受本公司與各承授人訂立激勵函中規定的個人年度績效目標所規限。每次歸屬時，行使受限制股份的比例將根據其年度績效評估進行調整。就授予俞博士而言，該等績效考評要求涉及並包括本公司的整體績效、商業化產品的行銷及銷售、本集團的產品組合開發計劃的進度以及本集團業務計劃的實現。進一步詳情請參閱本公司日期為2024年3月24日的公告。
- (3) 每次歸屬授予承授人的受限制股份須受本公司與各承授人訂立激勵函中規定的個人年度績效目標所規限。每次歸屬時，行使受限制股份的比例將根據其年度績效評估進行調整。就授予奚先生而言，該等績效考評要求涉及並包括本公司的整體表現，以及實現基金管理領域的目標。進一步詳情請參閱本公司日期為2024年3月24日的公告。
- (4) 每次歸屬授予承授人的受限制股份受承授人與本公司各自訂立的授出函件規定的個人年度績效目標所規限。該等業績目標乃根據個別承授人服務職能的某一基準而設

定，該等職能包括研究、CMC、銷售及行銷、綜合及行政等。受限制股份的每次歸屬比例將根據其歸屬時的年度績效評估進行調整。

- (5) 每次歸屬授予承授人的受限制股份受承授人與本公司各自訂立的授出函件規定的個人年度績效目標所規限。該等業績目標乃根據個別保證人服務職能的某一基準而設定，該等職能包括研究、CMC及臨床開發等。受限制股份的每次歸屬比例將根據其歸屬時的年度績效評估進行調整。
- (6) 誠如上文所披露，以個別基準計算除俞德超博士、奚浩先生、張倩女士、Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、陳凱先博士、Gary Zieziula先生及陳樹云先生外之僱員參與者。

## 5. 2024年股份計劃

### 可供授出及發行的股份數目上限

本公司於2024年6月21日採納2024年股份計劃。

根據2024年股份計劃授予的所有獎勵而可發行的新股數目上限為162,838,357股，計劃授權上限為股東批准2024年計劃當日已發行股份總數（不包括任何庫存股（定義見上市規則（於2024年6月11日生效））的10%。

自2024年6月21日獲採納直至報告期末，2024年股份計劃未授出任何股份。因此，截至2024年6月30日，2024年股份計劃項下仍有162,838,357股股份可供授出。2024年股份計劃的進一步詳情載於本公司日期為2024年6月4日的通函。

## 其他資料

### 購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司或本公司任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司於聯交所上市的任何證券（包括出售庫存股份（定義見上市規則（於2024年6月11日生效））。於2024年6月30日，本公司並無持有任何庫存股份（定義見上市規則（於2024年6月11日生效））。

### 重大訴訟

截至2024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。就董事所知，截至2024年6月30日止六個月，本集團亦無任何待決或面臨的重大訴訟或索償。

### 所得款項淨額用途

#### (a) 認購事項所得款項淨額的用途

於2022年8月4日，本集團與賽諾菲集團達成多項目戰略合作及許可協議，就若干產品的臨床開發及商業化開展戰略合作。除上述協議外，Sanofi Foreign Participations B.V.（「認購方」）簽訂了一份股份認購協議，據此，認購方同意認購，而本公司同意向認購方配發及發行兩批認購股份（「認購事項」）。

第一批認購於2022年8月18日完成（「第一批」）。第一批籌集的所得款項淨額為約2,416.7百萬港元（約人民幣2,089.0百萬元）。所得款項淨額將按本公司先前於日期為2022年8月4日及2022年8月18日之公告（「認購事項公告」）中所披露的所得款項擬定用途使用，分配如下：(i)約70.0%用於加快我們在全球範圍內的各種臨床前及臨床項目的研發；(ii)約20.0%用於進一步擴大產能；及(iii)餘下10.0%用於為潛在授權引進交易、潛在合併與收購（「併購」）活動、營運資金及其他一般公司用途提供資金。第二批認購將受訂約方未來訂立的獨立書面股份發行協議所規限。

## 其他資料

於2024年6月30日，第一批的所得款項淨額已悉數按先前於認購事項公告中所披露的所得款項擬定用途使用。下表載列於2024年6月30日，第一批所得款項的使用情況：

所得款項淨額用途	於2023年 12月31日 未獲動用 人民幣百萬元	於截至2024年 6月30日止 六個月已獲動用 人民幣百萬元	於2024年 6月30日 未獲動用 人民幣百萬元
加快我們在全球範圍內的各種臨床前及臨床項目的研發	-	-	-
進一步擴大產能	396.4	396.4	-
為潛在授權引進交易、潛在併購活動、營運資金及 其他一般公司用途提供資金	-	-	-
	396.4	396.4	-

### (b) 2023年配售事項所得款項淨額用途

根據日期為2023年9月12日的配售協議進行的配售新股份已於2023年9月19日完成（「2023年配售事項」）。合共68,000,000股新股份已按每股34.92港元（按淨價每股股份約34.66港元）配售予不少於六名專業、機構或其他投資者的獨立承配人。配售股份的總面值為680.0美元，市值為2,604.4百萬港元。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2023年9月12日及19日的公告（「2023年配售事項公告」）。

2023年配售事項的所得款項淨額約為2,356.8百萬港元（約人民幣2,163.0百萬元）。2023年配售事項乃就本公司的未來發展、可持續增長及全球創新而進行。具體而言，所得款項淨額將根據2023年配售事項公告披露的所得款項預期用途使用，分配如下：(i)約60.0%用於加速我們全球管線的多項優先臨床前及臨床計劃的研發，包括但不限於開展MRCT（多區域臨床試驗），以及建設全球基礎設施及設備；(ii)約30.0%用於開發、營銷及商業化IBI362（瑪仕度肽），一種治療糖尿病及肥胖的GLP-1R/GCGR雙激動劑及潛在臨床階段最佳候選藥物，同時，IBI362（瑪仕度肽）用於治療肥胖及糖尿病的臨床3期研究於中國進行順利，後續計劃提交NDA申請；及(iii)餘下10.0%作一般及企業用途。

## 其他資料

於2024年6月30日，2023年配售事項所得款項淨額約人民幣664.2百萬元已按先前於2023年配售事項公告中所披露的所得款項擬定用途使用，並有餘下未獲動用金額人民幣1,498.8百萬元。下表載列於2024年6月30日，2023年配售事項所得款項的使用情況：

所得款項淨額用途	於2023年	於截至	於2024年
	12月31日	2024年	6月30日
	未獲動用	止六個月	已獲動用
	人民幣百萬元	已獲動用	未獲動用
		人民幣百萬元	人民幣百萬元
加速我們全球管線的多項優先臨床前及			
臨床計劃的研發	1,263.8	196.8	1,067.0
開發、營銷及商業化IBI362(瑪仕度肽)	575.9	144.1	431.8
一般及企業用途	40.3	40.3	-
	1,880.0	381.2	1,498.8

先前披露的所得款項淨額的擬定用途並無變動，本公司將在未來24個月內按擬定用途逐步使用所得款項淨額的剩餘部分。預期時間表乃基於本公司對未來市場條件及業務運營的最佳估計，並可能根據當前和未來市場條件的發展以及實際業務需求而作出變動。

## 其他資料

### 中期股息

董事會不建議分派截至2024年6月30日止六個月的中期股息(2023年：無)。

### 審核委員會

本公司已根據上市規則的規定設立審核委員會，並以書面形式界定職權範圍。於報告期內，審核委員會由四名獨立非執行董事，即許懿尹女士、Charles Leland Cooney博士、陳凱先博士及Gary Zieziula先生組成。獨立非執行董事許懿尹女士為審核委員會的主席。獨立非執行董事陳樹云先生獲委任為審核委員會成員，自2024年8月30日起生效。

本集團外部核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據香港會計師公會頒布的香港審閱委聘準則第2410號審閱本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表。審核委員會亦已審閱本中期報告並就本公司採納的會計政策及常規以及內部控制事宜與本公司高級管理層成員討論。

### 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、薪酬委員會及戰略委員會。

### 重大投資或資本資產的未來計劃

除本中期報告披露的內容外，本集團沒有其他重大投資及資本資產計劃。

### 董事資料變動

根據上市規則第13.51B(1)條，自最近刊發的年度報告以來董事資料變動載列如下：

- 張倩女士獲委任為執行董事及戰略委員會成員，自2024年5月3日起生效；
- 陳樹云先生獲委任為獨立非執行董事、薪酬委員會成員、提名委員會成員及戰略委員會成員，自2024年5月3日起生效。陳樹云先生由提名委員會成員調任為提名委員會主席及獲委任為審核委員會成員，自2024年8月30日起生效；及
- 俞博士由提名委員會主席調任為提名委員會成員及辭任薪酬委員會成員，自2024年8月30日起生效。

除上文所披露者外，董事確認，概無須根據上市規則第13.51B(1)條予以披露之資料。

### 企業管治常規

董事會致力實現高水平企業管治。董事會相信，高水平企業管治在為本集團提供框架以保障股東利益以及提升企業價值及責任承擔方面至關重要。截至2024年6月30日止六個月，本公司已遵守企業管治守則所有適用守則條文，惟不包括以下偏離情況。



## 其他資料

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，董事會主席（「主席」）與行政總裁的應有區分，不應由一人兼任。主席與行政總裁之間的職責分工應清楚界定，並以書面列載。本公司並無分開董事會主席及行政總裁的職責，執行董事俞德超博士目前擔任此兩個職位。董事會相信，由同一人士擔任董事會主席及行政總裁的職責有助確保本集團的領導方式一致，使本集團的整體策略規劃更具效益及效率。董事會認為，目前安排下權力及權限的平衡將不會受損，而此架構將使本公司能迅速有效作出決策並予以執行。董事會將繼續檢討及於考慮本集團整體狀況後於適當時間考慮分開本公司董事會主席及行政總裁的職責。

本公司的企業管治常規的有關資料將會載於本公司截至2024年12月31日止年度的年度報告中的企業管治報告。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守及符合企業管治守則及維持本公司高水平的企業管治常規。

### 證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則，以規管董事及有關僱員就本公司證券進行的所有交易以及標準守則涵蓋的其他事項。

經向全體董事作出具體詢問後，彼等確認於截至2024年6月30日止六個月一直遵守標準守則。本公司並無發現相關僱員於截至2024年6月30日止六個月未遵守標準守則之事件。

# 簡明綜合財務報表審閱報告

致信達生物製藥董事會

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

## 引言

吾等已審閱第58至第86頁所載的信達生物製藥(「貴公司」)及其附屬公司(統稱「貴集團」)之簡明綜合財務報表,包括截至2024年6月30日之簡明綜合財務狀況表與截至該日止六個月期間之相關簡明綜合損益及其他全面收入表、簡明綜合權益變動表及簡明綜合現金流量表以及簡明綜合財務報表附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定,編製中期財務資料之報告時須遵守上市規則相關條文以及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」)。貴公司董事須負責根據國際會計準則第34號編製及呈列該等簡明綜合財務報表。吾等的責任是根據吾等就該等簡明綜合財務報表的審閱作出結論,並按照協定的委聘條款僅向全體董事會報告結論,除此之外,別無其他用途。吾等不會就本報告的內容向任何其他人士負上或承擔任何責任。

## 審閱範圍

吾等已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師審閱中期財務資料」進行審閱。該等簡明綜合財務報表之審閱包括主要向負責財務及會計事宜的人員作出查詢,以及應用分析性及其他審閱程序。審閱的範圍遠小於根據香港審計準則進行的審核範圍,故不能令吾等保證知悉在審核中可能發現的所有重大事項。因此,吾等並不會發表審核意見。

## 結論

根據吾等的審閱,吾等並無發現任何事項令吾等相信該等簡明綜合財務報表在所有重大方面未有根據國際會計準則第34號編製。

德勤•關黃陳方會計師行

執業會計師

香港

2024年8月28日

# 簡明綜合損益及其他全面收入表

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 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
來自客戶合約的收入	4	3,952,291	2,701,532
銷售成本		(677,551)	(504,615)
毛利		3,274,740	2,196,917
其他收入		300,606	232,421
其他收益及虧損	5	85,516	280,607
研究與開發開支		(1,399,432)	(922,817)
行政及其他開支		(319,801)	(368,388)
銷售及市場推廣開支		(1,879,356)	(1,347,414)
特許權使用款項及其他相關付款		(416,838)	(277,143)
融資成本		(38,020)	(50,292)
除稅前虧損		(392,585)	(256,109)
所得稅(開支)抵免	6	(35)	116,960
期內虧損	7	(392,620)	(139,149)
其他全面開支			
將不會重新分類至損益的項目			
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入(「按公允價值計量且其變動計入其他全面收入」)之權益工具投資的公允價值虧損		(12,538)	(30,913)
其後可能重新分類至損益的項目			
換算海外業務的匯兌差額		(6,296)	(18,539)
期內其他全面開支, 扣除所得稅		(18,834)	(49,452)
期內全面開支總額		(411,454)	(188,601)
每股虧損	8		
— 基本(人民幣元)		(0.24)	(0.09)
— 攤薄(人民幣元)		(0.24)	(0.09)

# 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 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備	10	4,989,421	4,289,734
使用權資產		431,444	366,650
無形資產	11	987,351	1,270,267
按公允價值計量且其變動計入其他全面收入之股本工具	12	205,763	218,301
購買長期資產的預付款項		174,220	195,519
預付款項及其他應收款項	14	363,205	283,116
其他金融資產	15	2,095,634	575,788
		<b>9,247,038</b>	7,199,375
<b>流動資產</b>			
存貨		690,411	968,088
貿易應收款項	13	1,368,940	1,005,891
預付款項及其他應收款項	14	360,552	484,377
其他金融資產	15	463,491	917,534
銀行結餘及現金	16	8,165,264	10,052,095
		<b>11,048,658</b>	13,427,985
<b>流動負債</b>			
貿易應付款項及應付票據	17	220,621	372,549
其他應付款項及應計開支	18	2,611,692	2,467,771
合約負債		283,546	416,166
借款	19	934,649	1,195,155
租賃負債		77,062	25,175
		<b>4,127,570</b>	4,476,816
<b>流動資產淨值</b>		<b>6,921,088</b>	8,951,169
<b>總資產減流動負債</b>		<b>16,168,126</b>	16,150,544

# 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 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動負債</b>			
合約負債		<b>487,066</b>	450,312
借款	19	<b>2,270,761</b>	2,326,777
租賃負債		<b>66,256</b>	73,422
政府補貼		<b>503,732</b>	509,739
其他金融負債		<b>391,276</b>	262,713
復墾成本撥備		<b>22,661</b>	–
		<b>3,741,752</b>	3,622,963
<b>資產淨值</b>		<b>12,426,374</b>	12,527,581
<b>資本及儲備</b>			
股本	20	<b>112</b>	112
儲備		<b>12,426,262</b>	12,527,469
<b>總權益</b>		<b>12,426,374</b>	12,527,581

第58至86頁的簡明綜合財務報表已於2024年8月28日獲董事會批准及授權刊發，並由下列董事代表簽署：

俞德超  
董事奚浩  
董事

# 簡明綜合權益變動表

截至2024年6月30日止六個月

	股本 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	按公允價值 計量且其變動 計入其他全面			匯兌儲備 人民幣千元	以股份為 基礎的付款	累計虧損 人民幣千元	合計 人民幣千元
			收入儲備 人民幣千元	其他儲備 人民幣千元 (附註)	儲備 人民幣千元				
於2023年1月1日(經審核)	105	24,705,638	(120,885)	(313,652)	(18,451)	1,216,849	(14,739,655)	10,729,949	
期內虧損及其他全面開支	-	-	(30,913)	-	(18,539)	-	(139,149)	(188,601)	
確認以權益結算以股份為基礎的付款	-	-	-	-	-	226,990	-	226,990	
歸屬受限制股份	1	168,977	-	-	-	(168,978)	-	-	
行使購股權	-*	25,540	-	-	-	(10,661)	-	14,879	
於2023年6月30日(未經審核)	106	24,900,155	(151,798)	(313,652)	(36,990)	1,264,200	(14,878,804)	10,783,217	
於2024年1月1日(經審核)	112	27,324,496	(105,154)	(313,652)	(20,111)	1,409,458	(15,767,568)	12,527,581	
期內虧損及其他全面開支	-	-	(12,538)	-	(6,296)	-	(392,620)	(411,454)	
確認以權益結算以股份為基礎的付款	-	-	-	-	-	297,722	-	297,722	
歸屬受限制股份	-*	195,968	-	-	-	(195,968)	-	-	
行使購股權(附註20(a))	-*	23,601	-	-	-	(11,076)	-	12,525	
於2024年6月30日(未經審核)	112	27,544,065	(117,692)	(313,652)	(26,407)	1,500,136	(16,160,188)	12,426,374	

附註：其他儲備包括1) 授予非控股股東以將其於附屬公司的股權轉換為信達生物製藥(「本公司」)優先股的認沽期權的影響；2) 附屬公司股本發行日期額外非控股權益應佔資產淨值的賬面值與所收到的相關所得款項之間的差額；3) 對受限制股份的視作出資部分或非控股權益應佔的授予附屬公司僱員的購股權及4) 行使向非控股股東授出的認沽期權的影響。

\*： 金額少於人民幣1,000元。

# 簡明綜合現金流量表

截至2024年6月30日止六個月

	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)
經營活動		
除稅前虧損	(392,585)	(256,109)
就下列各項調整：		
出售物業、廠房及設備的虧損	23,085	1,003
物業、廠房及設備折舊	140,349	136,028
無形資產攤銷	43,106	36,223
無形資產減值	308,368	-
使用權資產折舊	15,215	15,373
外匯收益淨額	(43,948)	(256,545)
按公允價值計量且其變動計入損益 的其他金融資產的公允價值變動收益	(49,606)	(932)
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融負債 的公允價值變動虧損(收益)	6,333	(2,413)
以股份為基礎的付款開支	297,722	226,990
由合營夥伴支付的研發開支	-	9,318
與資產有關的政府補貼收入	(6,007)	(3,910)
利息收入	(237,288)	(197,920)
銀行借款利息	36,663	47,489
租賃負債利息	1,357	2,803
存貨減值虧損，扣除撥回	8,547	12,497
營運資金變動前的經營現金流量	151,311	(230,105)
貿易應收款項增加	(363,049)	(440,233)
存貨減少	269,130	116,358
預付款項及其他應收款項增加	(52,097)	(89,575)
貿易應付款項及應付票據減少	(151,928)	(109,209)
其他應付款項及應計開支增加	26,889	94,859
合約負債(減少)增加	(95,866)	65,866
經營所用現金	(215,610)	(592,039)
已付所得稅	(24)	(30,852)
經營活動所用現金淨額	(215,634)	(622,891)

# 簡明綜合現金流量表

截至2024年6月30日止六個月

	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)
投資活動		
已收利息	343,719	180,249
存放到期日超過三個月的定期存款	(3,303,419)	(4,405,975)
解除到期日超過三個月的定期存款	3,534,422	6,424,634
存放已抵押銀行存款	(192,121)	(620,482)
解除已抵押銀行存款	851,868	663,403
購買物業、廠房及設備	(699,513)	(597,901)
出售物業、廠房及設備所得款項	270	-
購買無形資產	(69,707)	(28,505)
出售租賃土地所得款項	-	15,771
購買按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產	(1,702,520)	(33,064)
解除按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產的所得款項	184,968	-
購買按攤銷成本計量的其他金融資產	(355,350)	(836,822)
解除按攤銷成本計量的其他金融資產的所得款項	853,694	-
償還合營夥伴款項	-	(36,268)
投資活動(所用)所得現金淨額	(553,689)	725,040
融資活動		
已付利息	(65,436)	(62,816)
新增借款	358,527	978,133
償還借款	(675,049)	(743,000)
償還租賃負債	(13,611)	(14,146)
行使購股權所得款項	12,525	14,879
綜合入賬的投資基金其他合夥人的所得款項	122,230	71,636
融資活動(所用)所得現金淨額	(260,814)	244,686
現金及現金等價物(減少)增加淨額	(1,030,137)	346,835
於1月1日的現金及現金等價物	2,745,693	1,016,165
匯率變動的影響	(1,599)	(30,735)
於6月30日的現金及現金等價物	1,713,957	1,332,265
以下列項目呈列：		
銀行結餘及現金	8,165,264	7,655,657
減：到期日超過三個月的定期存款	(6,259,012)	(5,447,910)
減：已抵押銀行存款	(192,295)	(875,482)
	1,713,957	1,332,265



# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 1. 編製基準

該等簡明綜合財務報表乃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第34號「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則要求的適用披露規定編製。

### 1A. 本中期期間的重大事項及交易

於本中期期間，本公司已對若干尚未使用的無形資產進行減值評估並因此釐定相關無形資產減值人民幣308,368,000元。詳情請參閱附註11。

## 2. 主要會計政策

除若干按公允價值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表乃根據過往成本基準編製。

除因應用經修訂國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）而導致的新增會計政策／會計政策變動外，截至2024年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表使用的會計政策和計算方法與本集團截至2023年12月31日止年度的年度綜合財務報表中所呈列者相同。

### 應用經修訂國際財務報告準則

於本中期期間，本集團首次應用下列國際會計準則理事會所頒佈的經修訂國際財務報告準則，於本集團2024年1月1日開始的年度期間強制生效，用以編製本集團的簡明綜合財務報表：

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）	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（修訂本）及國際財務報告準則第7號（修訂本）	供應商融資安排

於本中期期間應用經修訂國際財務報告準則對本集團當前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事項並無重大影響。

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 3. 重大會計判斷及估計不確定性的主要來源

編製簡明綜合財務報表需要管理層作出對會計政策應用以及資產及負債、收入及開支的列報金額有影響的判斷、估計及假設。實際結果可能有異於該等估計。編製本簡明綜合財務報表時，由管理層對本集團在會計政策的應用及估計不確定性的主要來源所作出的重要判斷與截至2023年12月31日止年度的綜合財務報表所採用者相同。

### 4. 來自客戶合約的收入及分部資料

#### (i) 分拆來自客戶合約的收入

本集團的收入來源於以下主要產品系列在一段期間內及某一時間點的貨品及服務轉撥：

	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)
<b>收入確認時間</b>		
<i>在某一時間點</i>		
醫藥產品銷售收入	<b>3,811,406</b>	2,457,459
授權費收入	-	1,525
	<b>3,811,406</b>	2,458,984
<i>在一段時間內</i>		
研發服務費收入	<b>24,954</b>	8,196
授權費收入	<b>115,931</b>	234,352
	<b>140,885</b>	242,548
	<b>3,952,291</b>	2,701,532

#### 分部資料

為進行資源分配及評估分部表現，本公司最高行政人員（即主要營運決策者）關注及審閱本集團整體業績及財務狀況。因此，本集團僅有一個單一營運分部，且除整體實體披露、主要客戶及地區資料外，並無呈列該分部的進一步分析。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 4. 來自客戶合約的收入及分部資料 (續)

### (i) 分拆來自客戶合約的收入 (續)

#### 地區資料

本集團的絕大部分營運及非流動資產位於中華人民共和國(「中國」)。本集團來自外部客戶的收入按彼等各自營運所處國家/地區進行分析，有關分析詳情如下：

#### 按地區位置劃分的收入

	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)
中國	3,820,059	2,463,745
美利堅合眾國(「美國」)	115,931	234,375
其他	16,301	3,412
	<b>3,952,291</b>	2,701,532

## 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)
出售物業、廠房及設備的虧損	(23,085)	(1,003)
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融資產的公允價值變動收益 (附註15)	49,606	932
按公允價值計量且其變動計入損益的其他金融負債的公允價值變動(虧損)收益	(6,333)	2,413
外匯收益淨額	65,328	278,265
	<b>85,516</b>	280,607

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 6. 所得稅開支(抵免)

	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)
過往年度超額撥備	-	(889)
即期所得稅	35	116
預扣稅(附註)	-	(116,187)
	<b>35</b>	<b>(116,960)</b>

附註：信達生物製藥(蘇州)有限公司(「信達蘇州」)有權就2020年美國客戶授權費收入預扣所得稅獲得退稅人民幣144.5百萬元。

## 7. 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)
持續經營業務的期內虧損已經扣除以下各項後達致：		
董事酬金	89,841	87,265
其他員工成本：		
薪金及其他津貼	551,145	601,023
表現花紅	382,571	371,037
退休福利計劃供款	135,338	138,082
以股份為基礎的付款開支	232,681	161,397
員工成本總額	<b>1,391,576</b>	<b>1,358,804</b>
物業、廠房及設備折舊	140,349	136,028
無形資產攤銷	43,106	36,223
使用權資產折舊	15,215	15,373
於存貨資本化	(59,946)	(80,030)
	<b>138,724</b>	<b>107,594</b>
核數師薪酬	1,100	1,100
確認為開支的存貨成本	608,856	158,232
存貨減值虧損，扣除撥回，計入銷售成本	8,547	12,497
無形資產減值虧損，計入研發開支	308,368	-

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 8. 每股虧損

### (a) 基本

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃根據以下資料計算：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 (未經審核)	2023年 (未經審核)
虧損(人民幣千元)		
用以計算每股基本虧損的本公司擁有人應佔期內虧損	(392,620)	(139,149)
股份數目		
用以計算每股基本虧損的普通股加權平均數目	1,622,834,497	1,535,320,657

截至2024年及2023年6月30日止期間的每股基本虧損的計算包括已歸屬但未發行的受限制股份，而不包括任何庫存股份及就本公司股份獎勵計劃持有的股份。

### (b) 攤薄

#### 2024年及2023年6月30日

本公司有兩類潛在普通股，即根據2018年受限制股份計劃(「2018年受限制股份計劃」)、2020年受限制股份計劃(「2020年受限制股份計劃」)、2024年股份計劃(「2024年計劃」)授出的受限制股份以及根據首次公開發售前股份獎勵計劃(「首次公開發售前計劃」)、首次公開發售後購股權計劃(「首次公開發售後僱員持股計劃」)及2024年計劃授出的購股權，詳情載於附註21。由於本集團於截至2024年及2023年6月30日止期間產生虧損，故計算每股攤薄虧損並無計入潛在普通股，因為計入潛在普通股將產生反攤薄影響。因此，截至2024年及2023年6月30日止期間的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

## 9. 股息

截至2024年及2023年6月30日止期間，概無向本公司股東派付、宣派或建議派付任何股息，自報告期末以來，亦無建議派付任何股息。

## 10. 物業、廠房及設備

於本中期期間，本集團已產生建設成本約人民幣867百萬元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣535百萬元)，主要用於新生產廠房及機器。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 11. 無形資產

於本中期期間，鑒於業務、經濟環境變化或研發項目終止，本公司董事已對若干尚未使用的無形資產進行減值評估並因此根據預測銷售額、銷售成本、費用及折現率釐定相關無形資產減值人民幣308,368,000元（2023年12月31日：人民幣115,359,000元）。減值虧損已計入研究與開發開支項目的損益。

## 12. 按公允價值計量且其變動計入其他全面收入之權益工具

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
上市		
— 股本證券 (附註)	205,763	218,301

附註：上述上市股本投資為於香港上市實體之普通股。該等投資並非為交易而持有，而是為長期策略目的而持有。由於本公司董事相信，確認該等投資於損益反映之公允價值之短期波動與本集團為長遠目的持有該等投資及實現其長遠潛在表現之策略不符，因此已選擇將該等權益工具投資指定為按公允價值計量且其變動計入其他全面收入。截至2024年6月30日止六個月確認的公允價值虧損為人民幣12.5百萬元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣30.9百萬元）。

## 13. 貿易應收款項

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
來自客戶合約的貿易應收款項	1,368,940	1,005,891

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 13. 貿易應收款項 (續)

本集團向其貿易客戶提供的平均信貸期為45至60天。以下為貿易應收款項根據發票日期呈列的賬齡分析。

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0-60天	1,362,708	1,005,891
61-180天	1,999	-
181-365天	4,233	-
	<b>1,368,940</b>	1,005,891

### 14. 預付款項及其他應收款項

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	48,763	38,673
其他應收款項	274,638	413,715
預付花紅(附註)	114,077	106,998
其他可收回稅項	280,412	202,479
租賃按金	5,867	5,628
	<b>723,757</b>	767,493
分析如下：		
非即期	363,205	283,116
即期	360,552	484,377
	<b>723,757</b>	767,493

附註：考慮到本公司董事(包括俞博士)作為本公司董事的未來履職情況，本公司向彼等發放花紅(包括受限制股份的應收認購款項、購股權應收的認購款項、因受限制股份及購股權認購產生的預扣稅應收款項；及因發放預付花紅產生的預扣稅應收款項)。

根據董事各自服務協議的相關條款(反映該等董事花紅計劃的相關合約條款)，未償還應收認購款項及就本公司該等董事股份認購及發放該等花紅產生的預扣稅而已付或應付的金額，已折合為向本公司董事預付的花紅。倘根據董事各自服務協議的相關條款若干服務及/或履約條件未達成，本公司該等董事須歸還全部或部分花紅以及為其支付的相關稅費。

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 15. 其他金融資產

	即期		非即期	
	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)	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)
投資票據(附註a)	363,350	867,534	-	-
按公允價值計量且其變動計入損益的其他投資				
— 非上市股權投資及優先股(附註b)	-	-	612,116	575,788
— 結構性產品(附註c)	100,141	50,000	1,483,518	-
	<b>463,491</b>	917,534	<b>2,095,634</b>	575,788

附註：

- (a) 本集團投資由金融機構發行的票據，利率介乎合約所述的每年5.0%至5.9%。該等票據分類為根據合約條款按攤銷成本計量的金融資產。
- (b) 該等金額指對在中國、美國、印度尼西亞及開曼群島成立的非上市股權投資及優先股。截至2024年6月30日止六個月，確認公允價值變動收益人民幣40,997,000元(截至2023年6月30日止六個月：人民幣4,298,000元)。公允價值計量的詳情載於附註24。
- (c) 本集團投資於金融機構發行的結構性產品。該等投資分類為根據合約條款按公允價值計量的金融資產。

### 16. 銀行結餘及現金

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	674,879	1,349,958
手頭現金	108	108
到期日少於三個月的定期存款	1,038,970	1,395,627
現金及現金等價物	<b>1,713,957</b>	2,745,693
到期日超過三個月的定期存款	<b>6,259,012</b>	6,456,554
已抵押銀行存款	<b>192,295</b>	849,848
	<b>8,165,264</b>	10,052,095



## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 16. 銀行結餘及現金 (續)

銀行結餘以每年介乎以下範圍的市場利率計息：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
定期存款	1.35%-6.38%	2.80%-6.55%
銀行現金	0.001%-5.35%	0.001%-5.30%

於報告期末，按相關集團實體功能貨幣以外貨幣計值的本集團定期存款以及銀行結餘及現金的賬面值如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
美元	6,310,783	7,551,687
港元	84,472	233,496
英鎊	1,044	324

### 17. 貿易應付款項及應付票據

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	195,349	258,100
應付票據	25,272	114,449
	<b>220,621</b>	372,549

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 17. 貿易應付款項及應付票據 (續)

貿易採購的平均信貸期為0至90天。於報告期末，本集團貿易應付款項根據發票日期的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0-30天	119,629	171,622
31-60天	26,365	44,779
60天以上	49,355	41,699
	<b>195,349</b>	258,100

於報告期末，本集團應付票據根據票據發行日期的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0-90天	12,942	34,023
91-180天	12,330	80,426
	<b>25,272</b>	114,449

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 18. 其他應付款項及應計開支

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應計開支		
— 研發開支 (附註a)	548,394	617,688
— 特許權使用款項及其他相關付款	378,803	340,179
— 銷售及市場推廣開支	645,970	471,660
— 法律及專業費用	11,324	13,395
— 僱員報銷	89,763	93,700
— 其他	49,577	67,962
	<b>1,723,831</b>	1,604,584
應付合營夥伴款項 (附註b)	42,960	42,960
應付利息	2,400	2,964
其他應付款項	55,481	81,948
其他應付稅項	142,757	194,049
購置物業、廠房及設備應付款項	304,836	187,251
應付員工薪金	339,427	354,015
	<b>2,611,692</b>	2,467,771

附註：

- 有關金額包括向外包服務供應商 (即受託研究機構及臨床試驗場所) 支付的應計服務費。
- 該金額為無抵押、免息及須按要求償還。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 19. 借款

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
定息借款－按攤銷成本	3,205,410	3,521,932
分析如下：		
有抵押	2,145,932	2,327,404
無抵押*	1,059,478	1,194,528
	3,205,410	3,521,932
上述借款須於以下期間償付的賬面值**：		
一年以內	934,649	1,195,155
一年以上，但不超過兩年	594,800	350,100
兩年以上，但不超過五年	1,310,000	1,642,712
五年以上	365,961	333,965
	3,205,410	3,521,932
減：於一年以內到期的金額（於流動負債列示）	(934,649)	(1,195,155)
於非流動負債列示的金額	2,270,761	2,326,777

\* 根據貸款協議，本集團須就賬面值為人民幣670百萬元之借款於2020年9月30日起計的5年內抵押合資格資產或提前償還貸款。

\*\* 到期款項乃根據貸款協議內所載的已定還款日期釐定。

本集團定息借款的實際利率範圍如下：

	截至6月30日止六個月 2024年	2023年
實際利率：		
定息借款	2.60%-4.90%	2.60%-4.90%

本集團抵押以下資產以作為授予本集團之借貸融資的擔保：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
物業、廠房及設備	1,967,460	1,804,933
使用權資產－租賃土地	272,536	275,583
已抵押銀行存款	192,295	849,848
	2,432,291	2,930,364

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 20. 股本

	普通股數目	金額 千美元
法定		
於2023年1月1日、2023年12月31日及2024年6月30日	5,000,000,000	50

	股份數目	金額 千美元	相等普通股金額 人民幣千元
已發行及繳足			
於2023年1月1日(經審核)	1,534,406,983	15	105
行使購股權	2,057,684	- *	- *
發行受限制股份	4,255,425	- *	1
於2023年6月30日(未經審核)	1,540,720,092	15	106
行使購股權	9,333,844	-	1
發行受限制股份	3,776,969	-	-
發行普通股	68,000,000	1	5
於2023年12月31日(經審核)	<b>1,621,830,905</b>	<b>16</b>	<b>112</b>
行使購股權(附註a)	<b>2,170,904</b>	<b>- *</b>	<b>- *</b>
發行受限制股份(附註b)	<b>4,411,761</b>	<b>- *</b>	<b>- *</b>
於2024年6月30日(未經審核)	<b>1,628,413,570</b>	<b>16</b>	<b>112</b>

\*： 金額低於人民幣1,000元。

附註：

- (a) 截至2024年6月30日止六個月，因購股權按首次公開發售前計劃及首次公開發售後計劃獲行使而向本集團僱員發行合共2,170,904股普通股，總行使價分別為389,000美元(相等於人民幣2,762,000元)及10,739,000港元(相等於人民幣9,763,000元)。
- (b) 截至2024年6月30日止六個月，合共4,411,761股受限制股份發行予獨立非執行董事俞博士、奚先生及本集團其他僱員。

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 21. 以股份為基礎的付款交易

#### (i) 首次公開發售前計劃

於2012年5月10日，本公司股東批准採納首次公開發售前計劃，旨在激勵、挽留及獎勵若干僱員、董事會成員及向本公司或其附屬公司提供真誠服務的人士或顧問（「合資格人士」），以表彰彼等為本集團業務的貢獻及使彼等的利益與本集團一致。

下表披露期內承授人所持本公司購股權的變動：

	購股權數目	
	僱員	
	截至以下年度止六個月	
	2024年	2023年
於期初	21,079,011	30,271,504
已行使	(1,798,800)	(1,587,502)
於期末	19,280,211	28,684,002

於2024年6月30日，首次公開發售前計劃項下之16,902,711份（截至2023年6月30日止六個月：23,889,002份）尚未行使的購股權可予行使。

尚未行使的購股權歸屬期截止日期介乎2017年10月31日至2024年10月8日，加權平均餘下合約年限為3.91年，行使價範圍為0.04美元至0.30美元，加權平均行使價為0.23美元。

下表披露承授人於期內所持本公司的購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價	
	僱員	
	截至以下年度止六個月	
	2024年	2023年
已行使	0.22美元	0.21美元

截至2024年6月30日止六個月，就授予本公司董事和僱員的購股權於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的開支總額為人民幣667,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣685,000元）。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 21. 以股份為基礎的付款交易 (續)

### (ii) 首次公開發售後僱員持股計劃

於2018年10月13日，股東決議案獲通過以採納首次公開發售後僱員持股計劃。首次公開發售後僱員持股計劃旨在鼓勵參與者致力提升本公司的價值。

下表披露期內承授人所持本公司購股權的變動：

	購股權數目			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月		截至以下年度止六個月	
	2024年	2023年	2024年	2023年
於期初	13,421,528	11,119,356	40,693,747	35,576,603
轉撥 (附註)	2,652,191	-	(2,652,191)	-
已授出	1,276,415	2,302,172	3,528,984	11,287,470
已沒收	-	-	(2,079,320)	(2,878,679)
已行使	-	-	(372,104)	(470,182)
於期末	17,350,134	13,421,528	39,119,116	43,515,212

附註：張倩女士獲委任為執行董事。其尚未行使的購股權由僱員重新分類為本公司董事。

於2024年3月22日、2024年5月3日及2024年6月14日，本公司按零代價向本集團董事及僱員分別授出合共1,276,415份及3,528,984份購股權，惟須達成若干非市場履約條件方可作實。

就向董事及僱員授出的購股權而言，75%的已授出購股權將於歸屬開始日期三週年時歸屬，而另外25%將於歸屬開始日期四週年時歸屬，惟須達成履約條件方可作實。就向非執行董事授出的購股權而言，授出購股權將於歸屬開始日期起計三年內按直線法歸屬。本集團並無以現金回購或償付購股權的法定或推定責任。購股權於歸屬前不得行使。一旦歸屬，購股權的已歸屬部分可於購股權到期前的任何時間 (即歸屬開始日期起計十年) 全部或部分行使。

於2024年6月30日，首次公開發售後僱員持股計劃項下合共27,229,958份 (截至2023年6月30日止六個月：18,322,332份) 尚未行使的購股權可予行使。

尚未行使的購股權歸屬期截止日期介乎2022年3月14日至2028年6月14日，加權平均餘下合約年限為7.11年，行使價範圍為24.30港元至90.05港元，加權平均行使價為41.53港元。

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 21. 以股份為基礎的付款交易 (續)

#### (ii) 首次公開發售後僱員持股計劃 (續)

下表披露期內承授人所持本公司購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價			
	本公司董事		僱員	
	截至以下年度止六個月		截至以下年度止六個月	
	2024年	2023年	2024年	2023年
已授出	<b>40.24港元</b>	38.39港元	<b>33.13港元</b>	38.39港元
已行使	-	-	<b>28.86港元</b>	30.29港元
已沒收	-	-	<b>44.31港元</b>	47.45港元

#### 已授出購股權的公允價值

截至2024年6月30日止六個月，已授出購股權的公允價值按二項式期權定價模式釐定。預計股息率、歸屬後退出率、預計行使倍數、無風險利率及預期波幅等重要假設由本公司董事按最佳估計釐定。

對該模型的主要輸入數據如下：

	2024年
於授出日期的每份購股權公允價值	<b>17.57港元 – 22.14港元</b>
於授出日期的本公司加權平均股價	<b>38.30港元 – 40.90港元</b>
行使價	<b>36.00港元 – 40.90港元</b>
預期波幅	<b>46.00% – 47.00%</b>
無風險利率	<b>3.47% – 4.02%</b>
預計股息率	<b>0%</b>
歸屬後退出率	<b>0.00% – 6.60%</b>
預計行使倍數	<b>2.2 – 2.6</b>

本公司董事基於到期年期與購股權的購股權壽命相近的機構債券發行計劃下的香港政府債券的收益率估計無風險利率。於授出日期的波幅乃根據可資比較公司與購股權的到期期限相若的平均過往波幅而估計。股息率乃根據於授出日期的管理層估計計算。截至2024年6月30日止六個月，就授予本公司董事和僱員的購股權於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的總開支為人民幣94,500,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣88,432,000元）。



## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 21. 以股份為基礎的付款交易 (續)

#### (iii) 2018年受限制股份計劃

於2018年10月15日，董事會批准受限制股份計劃以於本公司首次公開發售後兩年內發行55,907,535股受限制股份。受限制股份計劃旨在使本集團董事、高級人員及其他主要貢獻者及僱員分享本公司的成功，激勵彼等為本集團利益努力。

下表概述本集團於2018年受限制股份計劃項下之未歸屬受限制股份的變動。

	未歸屬 受限制股份數目	授出日期 每股加權平均 公允價值 港元
於2023年1月1日未歸屬	7,114,634	40.10
已歸屬	(4,526,983)	41.00
已沒收	(149,761)	42.98
於2023年6月30日未歸屬	2,437,890	38.26
於2024年1月1日未歸屬	<b>2,361,133</b>	<b>45.63</b>
已歸屬	<b>(2,361,133)</b>	<b>45.63</b>
於2024年6月30日未歸屬	-	-

本集團計量授出日期未歸屬受限制股份的公允價值，及於歸屬期內就未歸屬受限制股份各單獨歸屬部分確認為酬金開支。截至2024年6月30日止六個月，就授予本集團僱員及本公司董事的受限制股份於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的總開支為人民幣4,041,000元 (截至2023年6月30日止六個月：人民幣20,240,000元)。

本公司受限制股份的公允價值使用於授出日期香港聯合交易所有限公司發佈的每日報價表所示每股收市價釐定。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 21. 以股份為基礎的付款交易 (續)

### (iv) 2020年受限制股份計劃

於2024年3月22日、2024年5月3日及2024年6月14日，本公司分別以零代價向本集團董事及僱員授出合共3,616,512股及19,196,269股受限制股份，惟須達成若干非市場履約條件方可作實。受限制股份初步將不會歸屬。就授予董事及僱員的受限制股份而言，75%受限制股份將於2027年歸屬，而另外25%將於2028年歸屬，惟須達成履約條件方可作實。就授予非執行董事的受限制股份而言，已授出受限制股份將於歸屬開始日期後三年內以直線方式歸屬。

下表概述本集團2020年受限制股份計劃項下未歸屬受限制股份的變動。

	未歸屬 受限制股份數目	授出日期 每股加權平均 公允價值 港元
於2023年1月1日未歸屬	24,783,148	40.79
已授出	20,182,372	36.41
已歸屬	(8,739)	27.08
已沒收	(2,595,623)	37.97
於2023年6月30日未歸屬	42,361,158	38.92
於2024年1月1日未歸屬	<b>37,821,161</b>	<b>38.40</b>
已授出	<b>22,812,781</b>	<b>36.05</b>
已歸屬	<b>(1,819,514)</b>	<b>78.72</b>
已沒收	<b>(3,781,845)</b>	<b>36.24</b>
於2024年6月30日未歸屬	<b>55,032,583</b>	<b>36.25</b>

本集團計量截至授出日期未歸屬受限制股份的公允價值，並於歸屬期內就未歸屬受限制股份各單獨歸屬部分確認為酬金開支。截至2024年6月30日止六個月，就授予本集團僱員及本公司董事的受限制股份於簡明綜合損益及其他全面收入表確認的總開支為人民幣198,514,000元（截至2023年6月30日止六個月：人民幣117,633,000元）。

本公司受限制股份的公允價值使用於授出日期香港聯合交易所有限公司發佈的每日報價表所示每股收市價釐定。

### (v) 2024年股份計劃

本公司新採納2024年股份計劃（「2024年股份計劃」）以為本公司僱員提供獎勵。2024年股份計劃的詳情載於本公司之中期報告。

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 22. 資本承擔

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
於簡明綜合財務報表的已訂約但未撥備資本開支：		
購買物業、廠房及設備	553,528	1,141,174
購買無形資產	15,234	15,930
	<b>568,762</b>	1,157,104

### 23A. 與俞博士的交易及結餘

本集團過往免費使用若干俞博士擁有的域名。於2018年6月11日，本集團與俞博士達成正式安排並訂立協議，據此，俞博士同意將其於該等域名中的權利授予信達蘇州，供後者及本集團按獨家及免收授權費基準在業務及營運中使用，期限自協議日期起至俞博士不再擁有股份或不再擔任本公司董事為止。該等域名中的相關權利不可轉讓予任何第三方。

### 23B. 主要管理人員酬金

本公司董事及主要管理層其他成員的薪酬如下：

	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)
短期福利	26,132	21,672
以股份為基礎的付款開支	66,627	65,593
	<b>92,759</b>	87,265

主要管理人員薪酬乃由本公司管理層經計及個人表現及市場趨勢釐定。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 24. 金融工具的公允價值計量

### 公允價值計量及估值程序

本公司負責釐定公允價值計量的合適估值技術及輸入數據。於估計公允價值時，本集團盡可能使用可觀察市場數據。就存在重大不可觀察輸入數據的工具而言，本公司設立適當的估值技術及模型輸入數據。估值由首席財務官審閱及批准。估值過程及結果與董事每年討論兩次，以進行中期及年度財務申報。估值程序與截至2023年12月31日止年度綜合財務報表所採用者相同。

金融資產(下文所述者除外)的公允價值乃根據基於貼現現金流量分析的公認定價模型，使用當前市場可觀察交易的價格而釐定。

#### (i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值

本集團部分金融資產於報告期末按公允價值計量。下表載列如何釐定該等金融資產公允價值的資料(尤其是所使用的估值技術及輸入數據)。

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入數據與 公允價值的關係
	2024年	2023年				
	6月30日	12月31日				
	人民幣千元	人民幣千元				
(1) 按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的股本工具	<b>205,763</b>	218,301	第一級	活躍市場交易報價	不適用	不適用
(2) 其他金融資產—優先股之投資	<b>36,152</b>	35,932	第三級	從近期市場交易價倍數的倒推法	首次公開發售/贖回/清算概率/預定期權壽命/無風險利率/預期波動性	預期波動越高，公允價值越高。無風險利率越低，公允價值越高。首次公開發售概率越高，公允價值越高(附註a)。
(3) 其他金融資產—優先股之投資	<b>32,361</b>	32,361	第三級	從近期市場交易價倍數的倒推法	首次公開發售/贖回/清算概率/預定期權壽命/無風險利率/預期波動性	預期波動越高，公允價值越高。無風險利率越低，公允價值越高。首次公開發售概率越高，公允價值越高(附註b)。

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 24. 金融工具的公允價值計量 (續)

### 公允價值計量及估值程序 (續)

#### (i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值 (續)

金融資產	公允價值		公允價值 級別	估值技術及 主要輸入數據	重大不可觀察 輸入數據	不可觀察輸入數據與 公允價值的關係
	2024年 6月30日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元				
(4) 其他金融資產—非上市 股權投資及優先股之投 資	461,243	414,327	第二級	近期交易價格	不適用	不適用
(5) 其他金融資產—非上市 股權投資	-	32,402	第三級	收入法—此方法為採用貼現 現金流估計相關資產的收益 (2023年12月31日：市場比 較法—參考價格與累計研發 費用的倍數(「價格/研發倍 數」))	貼現率(2023年12月 31日：DLOM—缺乏市 場流通性之折讓/價 格/研發倍數/預期期 權壽命/無風險利率/ 預期波幅)	貼現率越高，公允價值越低 (附註c)。(2023年12月31 日：缺乏市場流通性之折讓越 高，公允價值越低。價格/研 發倍數越高，公允價值越高。 預期波幅越高，公允價值越 高。無風險利率越低，公允價 值越高。)
(6) 其他金融資產—優先股 之投資	82,360	60,766	第三級	收入法—此方法為採用貼現 現金流估計相關資產的收益 (2023年12月31日：從最近 期市場交易報價倍數的倒推 法)	貼現率(2023年12月 31日：首次公開發售/ 贖回/清算概率/預 定期權壽命/無風險利 率/預期波幅)	貼現率越高，公允價值越低 (附註d)。(2023年12月31 日：預期波幅越高，公允價值 越高。無風險利率越低，公允 價值越高。首次公開發售概率 越高，公允價值越高。)
(7) 其他金融資產—結構性 產品	1,583,659	50,000	第二級	收入法—此方法為採用貼現現 金流估計相關資產的收益	不適用	不適用

# 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

## 24. 金融工具的公允價值計量 (續)

### 公允價值計量及估值程序 (續)

#### (i) 本集團按經常性基準按公允價值計量的金融資產公允價值 (續)

附註a： 單獨使用的DLOM輕微增加將導致非上市股權投資的公允價值計量輕微減少。於2024年6月30日，倘所有其他變量維持不變，DLOM增加／減少5%，則非上市股權投資賬面值將減少／增加人民幣1,426,000元 (2023年12月31日：人民幣1,418,000元)。

附註b： 單獨使用的DLOM輕微增加將導致非上市股權投資的公允價值計量輕微減少。於2024年6月30日，倘所有其他變量維持不變，DLOM增加／減少5%，則非上市股權投資賬面值將減少人民幣882,000元 (2023年12月31日：人民幣882,000元)。

附註c： 單獨使用的貼現率輕微增加將導致非上市股權投資的公允價值計量輕微減少，反之亦然。於2024年6月30日，倘所有其他變量維持不變，貼現率增加／減少5%，則非上市股權投資賬面值將減少／增加人民幣0元。

附註d： 單獨使用的貼現率輕微增加將導致非上市股權投資的公允價值計量輕微減少，反之亦然。於2024年6月30日，倘所有其他變量維持不變，貼現率增加／減少5%，則非上市股權投資賬面值將減少／增加人民幣1,028,000元。

#### (ii) 金融資產的第三級公允價值計量對賬

下表呈列期內按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的第三級公允價值計量的對賬。

	人民幣千元
於2023年1月1日 (經審核)	216,238
於損益確認的公允價值虧損	(3,213)
於2023年6月30日 (未經審核)	213,025
於2024年1月1日 (經審核)	364,327
出售	(134,968)
轉撥至第二級	(110,367)
於損益確認的公允價值收益	31,881
於2024年6月30日 (未經審核)	150,873

## 簡明綜合財務報表附註

截至2024年6月30日止六個月

### 24. 金融工具的公允價值計量 (續)

#### 公允價值計量及估值程序 (續)

##### (iii) 未按經常性基準按公允價值計量的金融資產及金融負債的公允價值

本公司董事認為，按攤銷成本在綜合財務報表入賬的本集團金融資產及金融負債的賬面值與其公允價值相若。該等公允價值乃基於貼現現金流量分析根據普遍接受的定價模式釐定。

### 25. 報告期末後事項

於2024年7月5日，本公司與馴鹿生物（「馴鹿生物」）宣佈達成有關一系列合作的協議，據此，馴鹿生物根據原「BCMA CAR-T細胞治療合作協議」購買福可蘇®（伊基奧侖賽注射液）的全球商業化權利，同時，本公司按照相同價格入股馴鹿生物，入股後持有馴鹿生物18%的股份比例。

## 釋義

「2L」	指	二線
「2018年受限制股份計劃」	指	本公司於2018年10月15日採納的信達生物製藥2018年受限制股份計劃
「2020年受限制股份計劃」	指	本公司於2020年6月12日採納的信達生物製藥2020年受限制股份計劃
「2024年股份計劃」	指	本公司於2024年6月21日採納的信達生物製藥2024年股份計劃
「AACR」	指	美國癌症研究學會
「AD」	指	特應性皮炎
「ADA」	指	美國糖尿病學會
「ADC」	指	抗體偶聯藥物
「AGT」	指	血管緊張素原
「APAO」	指	亞太眼科學會
「ASCO」	指	美國臨床腫瘤學會
「聯繫人」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「審核委員會」	指	本公司審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「BCMA」	指	B細胞成熟抗原
「CD3」	指	分化簇3
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則(經不時修訂)
「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
「CML」	指	慢性髓細胞白血病
「CML-AP」	指	CML加速期
「CML-CP」	指	CML慢性期



## 釋義

「CLDN18.2」	指	緊密連接蛋白18.2
「本公司」或「信達」	指	信達生物製藥，一家於2011年4月28日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司
「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）
「關連人士」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「CSE」	指	中華醫學會內分泌學分會
「CTLA-4」	指	細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4
「CVM」	指	心血管及代謝
「董事」	指	本公司董事
「俞博士」	指	俞德超博士，我們的首席執行官、主席兼執行董事
「EGFR」	指	表皮生長因子受體
「禮來」	指	禮來公司，為一家美國公司，於1901年1月17日根據印第安納州的法律組織和存在，營業地點位於印第安納州印第安納波利斯的Lilly Corporate Center，郵政編號46285
「EMC」	指	子宮內膜癌
「僱員參與者」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「ESG」	指	環境、社會及管治
「ESMO」	指	歐洲腫瘤醫學學會
「ESMO GI」	指	歐洲腫瘤醫學學會胃腸道腫瘤
「FDA」或「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FGFR」	指	成纖維細胞生長因子受體
「按公允價值計量且其變動計入其他全面收入」	指	按公允價值計量且其變動計入其他全面收入
「按公允價值計量且其變動計入損益」	指	按公允價值計量且其變動計入損益
「GC」	指	胃癌

## 釋義

「GCGR」	指	胰高血糖素受體
「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽-1
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司，或(倘文義另有所指)於本公司成為其現時附屬公司的控股公司前的期間，則指該等附屬公司(猶如彼等於相關時間為本公司之附屬公司)
「HER-2」	指	人表皮生長因子受體2
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「IASO Bio」	指	馴鹿生物
「ICE」	指	國際內分泌大會
「國際財務報告準則」	指	國際會計準則理事會不時發佈的國際財務報告準則
「IGF-1R」	指	胰島素樣生長因子1受體
「ImmVirX」	指	ImmVirX Pty Limited
「Incyte」	指	Incyte Biosciences International Sàrl, Incyte Corporation(其股份於納斯達克全球精選市場上市(股份代號: INCY))的附屬公司
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥上市申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請
「IL-2」	指	白細胞介素2
「IL-4R $\alpha$ /TSLP」	指	白細胞介素4受體 $\alpha$ /胸腺基質淋巴生成素
「IL23p19」	指	白介素23p19亞基
「IO」	指	免疫療法
「KRAS G12C」	指	Kirsten大鼠肉瘤病毒癌基因同源物G12C
「最後可行日期」	指	2024年9月10日，即於本中期報告批量印刷前確定其中所載若干資訊的最後可行日期

## 釋義

「LBITDA」	指	計入利息、稅項、折舊及攤銷前之虧損
「LFC」	指	肝臟脂肪含量
「LG化學」	指	LG化學生命科學
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2018年10月31日，即股份於聯交所上市並獲准在聯交所首次開始買賣之日
「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	聯交所營運的證券交易所（不包括期權市場），乃獨立於聯交所的GEM，且與之並行營運
「MASH」	指	代謝功能障礙相關的脂肪性肝炎
「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
「MSI-H/dMMR」	指	微衛星高度不穩定或錯配修復蛋白缺陷
「nAMD」	指	新生血管性年齡相關性黃斑變性
「NDA」	指	新藥上市申請
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局（前身為國家食品藥品監督管理總局）
「提名委員會」	指	本公司提名委員會
「NRDL」	指	國家醫保藥品目錄
「NSCLC」	指	晚期非小細胞肺癌
「OSA」	指	阻塞性睡眠呼吸暫停綜合症
「OX40L」	指	OX40L配體
「PDAC」	指	胰腺癌
「PD-1」	指	首創程序性細胞死亡蛋白1
「Ph+ ALL」	指	費城陽性急性淋巴細胞白血病

## 釋義

「首次公開發售後僱員持股計劃」	指	本公司於2018年6月12日採納的首次公開發售後購股權計劃
「首次公開發售前股份獎勵計劃」	指	本公司於2012年5月10日採納的首次公開發售前股份獎勵計劃(經不時修訂)
「招股章程」	指	本公司日期為2018年10月18日的招股章程
「pSS」	指	原發性乾燥綜合症
「研發」	指	研究與開發
「薪酬委員會」	指	本公司薪酬委員會
「報告期」	指	截至2024年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「ROS1」	指	原癌基因酪氨酸蛋白激酶
「服務提供商」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「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	本公司股本中當前每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「siRNA」	指	小核酸
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「戰略委員會」	指	本公司戰略委員會
「附屬公司」	指	具有公司條例第15條賦予該詞的涵義
「主要股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「T2D」	指	2型糖尿病
「TED」	指	甲狀腺眼病
「TKI」	指	酪氨酸激酶抑制劑

## 釋義

---

「 <b>TOPO1i</b> 」	指	拓撲異構酶I抑制劑
「 <b>美國</b> 」	指	美利堅合眾國，其領土及屬地及受其司法管轄的所有地區
「 <b>美元</b> 」	指	美國法定貨幣美元
「 <b>VEGF</b> 」	指	血管內皮生長因子
「 <b>WOC</b> 」	指	世界眼科大會
「 <b>XOI</b> 」	指	黃嘌呤氧化酶抑制劑
「 <b>%</b> 」	指	百分比

Innovent



Innovent

Address:168 Dongping Street, Industrial Park,  
Suzhou, Jiangsu Province