

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

Clover Biopharmaceuticals, Ltd.
三葉草生物製藥有限公司
 (於開曼群島註冊成立的有限公司)
 (股份代號：2197)

截至2026年6月30日止六個月
中期業績公告

董事會欣然公佈本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合業績，連同2025年同期的比較數字。該等中期業績已由審核委員會審閱。

於本公告內，「我們」指本公司，及倘文義另有所指，本集團。本公告所載的若干金額及百分比數字已作四捨五入調整，或已四捨五入至小數點後一位或兩位。本公告任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和的任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至 2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至 2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
現金及銀行結餘	<u>90,539</u>	<u>271,403</u>
	截至6月30日止六個月 2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	179	3,254
其他收入及收益	1,111,863	17,646
銷售及分銷開支	(1,100)	(4,913)
行政開支	(30,734)	(29,184)
研發開支	(104,844)	(83,248)
其他開支	(20,319)	(3,807)
期內利潤／(虧損)	954,976	(101,270)
經調整期內利潤／(虧損)*	961,759	(97,638)

* 經調整期內利潤／(虧損)於國際財務報告準則並無界定，其指剔除以股份為基礎的薪酬開支所帶來的影響後的期內利潤／(虧損)。

國際財務報告準則計量：

現金及銀行結餘(包括現金及現金等價物及受限制現金)由截至2025年12月31日的人民幣271.4百萬元減少人民幣180.9百萬元至截至2026年6月30日的人民幣90.5百萬元，主要由於GAVI和解協議的一次性前期現金付款、研發活動的持續投入及日常營運導致的現金淨流出。

截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得收入人民幣0.2百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣3.3百萬元，主要反映本集團在中國大陸有關AdimFlu-S (QIS)的商業活動已終止。

其他收入及收益由截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.6百萬元增加人民幣1,094.3百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣1,111.9百萬元，主要由於GAVI和解協議產生的非經常性收益及匯兌收益淨額，其影響部分被政府補助及銀行利息收入減少所抵銷。

銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣4.9百萬元減少人民幣3.8百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣1.1百萬元，因本集團有關AdimFlu-S (QIS)的商業活動已終止。

行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣29.2百萬元增加人民幣1.5百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣30.7百萬元，主要由於諮詢費增加，其影響部分被僱員薪金及福利減少所抵銷，反映出持續的節約成本措施及運營效率提高。

研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣83.2百萬元增加人民幣21.6百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣104.8百萬元，原因為本集團繼續對呼吸道候選疫苗投入大量資源。

截至2026年6月30日止六個月，其他開支為人民幣20.3百萬元，主要包括與AdimFlu-S (QIS)國際分銷相關的包裝服務預付款項減值及存貨因陳舊及過期而計提的撥備。

本集團的業務由截至2025年6月30日止六個月的虧損人民幣101.3百萬元轉為截至2026年6月30日止六個月的利潤人民幣955.0百萬元，主要由於GAVI和解協議產生的一次性會計收益約人民幣1,087.0百萬元。

非國際財務報告準則計量：

經調整期內利潤／(虧損)指剔除以股份為基礎的薪酬開支所帶來的影響後的期內利潤／(虧損)。

經調整期內利潤／(虧損)一詞在國際財務報告準則中並無界定。下表載列期內利潤／(虧損)與經調整期內利潤／(虧損)的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
期內利潤／(虧損)	954,976	(101,270)
加：		
以股份為基礎的薪酬開支	6,783	3,632
經調整期內利潤／(虧損)	961,759	(97,638)

業務摘要

於報告期，本公司在產品組合擴大及業務營運優化方面取得了重大進展：

我們的產品及候選疫苗

呼吸道融合前F-三聚體候選疫苗(RSV+hMPV±PIV3)

- 於2026年1月上旬，本公司宣佈在澳洲啟動我們的RSV+hMPV±PIV3呼吸道聯合疫苗候選藥物(SCB-1022及SCB-1033)的II期臨床試驗。
- 於2026年3月底，本公司宣佈在美國進行的I期臨床試驗的額外正面數據，該臨床試驗評估了本公司RSV PreF疫苗候選產品(SCB-1019)與GSK的RSV疫苗(AREXVY)在老年人(60-85歲)中的頭對頭再接種比較，該等老年受試者在入組前至少2個流行季節曾接種過AREXVY。
- 於2026年3月底，本公司亦宣佈完成RSV+hMPV±PIV3呼吸道聯合疫苗候選產品(SCB-1022及SCB-1033)在澳洲進行的II期臨床試驗的入組。
- 呼吸道聯合疫苗候選產品SCB-1022及SCB-1033，以及RSV單一候選疫苗產品SCB-1019均基於三葉草自研專有的Trimer-Tag疫苗技術平台開發的PreF三聚體亞單位疫苗抗原。

SCB-219M

- SCB-219M是一種融合蛋白(TPO模擬肽雙特異性Fc)，用於治療腫瘤化療相關性血小板減少症(CIT)。
- 2024年11月，啟動Ib期臨床試驗，評估SCB-219M在CIT患者中重複給藥的情況。

新冠疫苗

- 於2022年12月獲得的中國新冠疫苗緊急使用授權(EUA)仍然有效。

管理層討論與分析

概覽

三葉草生物是一家全球創新型生物科技公司，致力以創新型疫苗拯救生命和改善全球健康水平。憑藉綜合研發實力、生產和商業化能力，以及與分佈全球的相關機構強大的合作夥伴關係，本公司已經開發出多樣化的候選疫苗管線，以期減輕疫苗可預防疾病的治療負擔，並使更多疾病得到預防。

經新冠疫苗SCB-2019 (CpG 1018／鋁佐劑)的成功開發所驗證及目前被用於呼吸道融合前F-三聚體候選疫苗(RSV+hMPV±PIV3)的開發，Trimer-Tag技術平台是一個基於天然依賴三聚體化功能的靶點用於研製重組蛋白疫苗的產品開發平台。Trimer-Tag技術平台可以使任意一個目的蛋白三聚體化為共價三聚體化結構。Trimer-Tag的三聚體化基序為基於人CICP氨基酸序列(I型前膠原蛋白C端結構域)。Trimer-Tag是目前全球唯一一個利用人源三聚體化標籤生產重組共價三聚體化融合蛋白(三聚體標籤蛋白)的三聚體化技術平台。

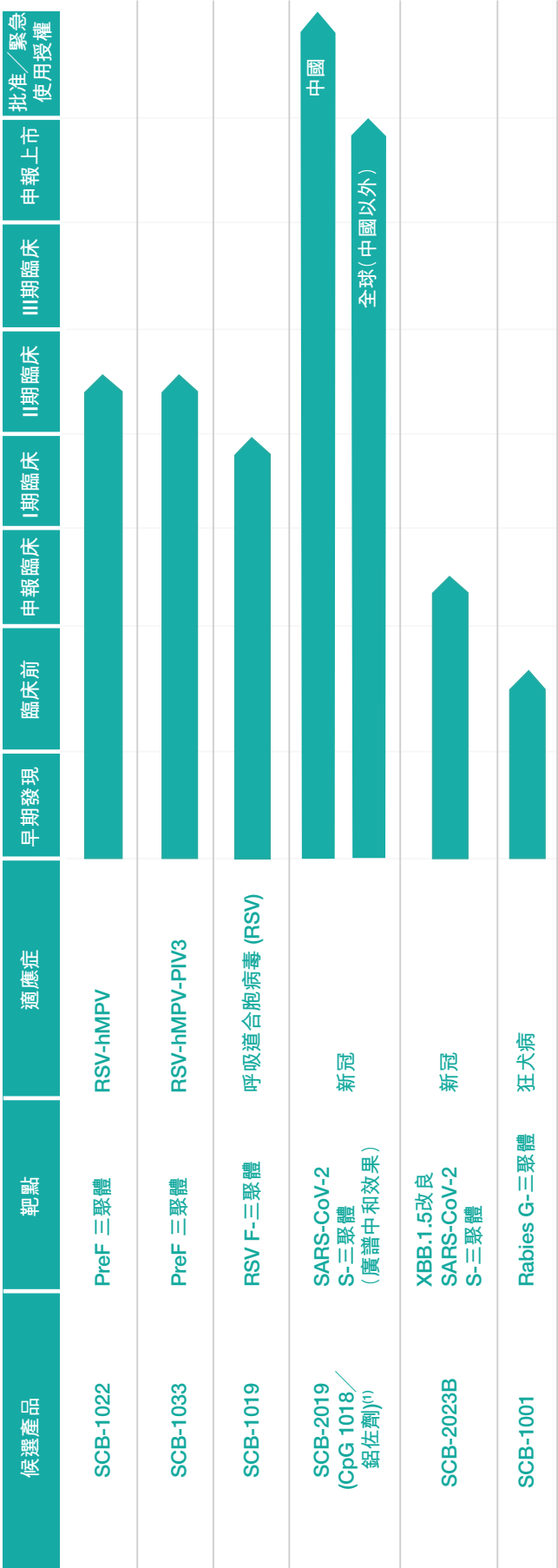
於報告期內，我們的未使用佐劑的RSV候選疫苗組合，憑藉一系列在澳洲及美國進行的國際I期臨床試驗的正面結果所驗證的潛在同類最佳(BiC)及同類首創(FiC)特性，以及全球臨床試驗開發的加速進展，持續鞏固其在創新RSV疫苗領域的全球領先地位。於2026年1月上旬，本公司宣佈在澳洲啟動RSV+hMPV±PIV3呼吸道聯合候選疫苗(SCB-1022及SCB-1033)的II期臨床試驗。該研究計劃在澳洲招募最多420名老年人(60-85歲)，以評估安全性、反應原性及免疫原性。於2026年3月底，本公司宣佈完成該澳洲II期臨床試驗的入組，初步結果預期將於2026年第三季度公佈。於2026年3月，本公司亦公佈了在美國進行的I期臨床試驗的額外正面數據，該試驗評估了本公司RSV PreF候選疫苗(SCB-1019)與GSK的RSV疫苗(AREXVY)在老年人(60-85歲)中的頭對頭再接種比較，該等老年人在入組前至少2個流行季節曾接種AREXVY。三葉草生物迄今為止正面的美國臨床數據表明，三葉草生物的RSV+hMPV±PIV3聯合候選疫苗有潛力在該人群中恢復對RSV的保護並擴大對hMPV±PIV3的保護，解決當前已商業化RSV疫苗領域中未被滿足的醫療需求。

我們的未使用佐劑的RSV候選疫苗(SCB-1019、SCB-1022及SCB-1033)均基於使用三葉草生物的Trimer-Tag疫苗技術平台開發的融合前穩定的F (PreF)-三聚體亞單位疫苗抗原。

本公司將繼續優先分配資源以推進我們自主研發的呼吸道融合前F-三聚體候選疫苗(RSV+hMPV±PIV3)的臨床開發，以進一步鞏固我們在全球RSV及呼吸道疫苗市場中已建立的同類最佳(BiC)及同類首創(FiC)地位。

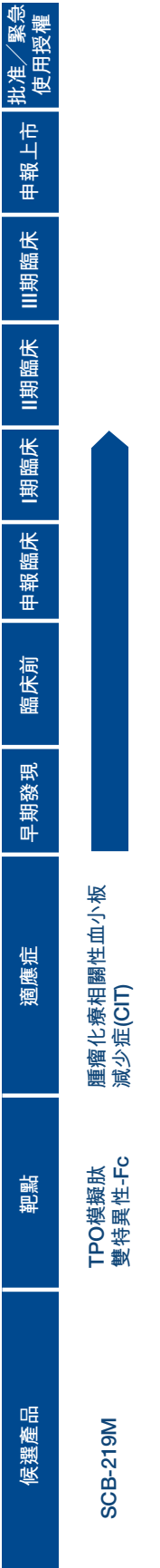
產品管線

疫苗



(1) 新冠疫苗於2022年12月在中國獲得緊急使用授權。

其他資產



業務回顧

我們的產品及候選產品

本公司專注於建立領先的呼吸道疫苗產品組合，以滿足預防嚴重呼吸道傳染病方面尚未得到滿足的需求，並抓住相關重要的交叉推廣、聯合用藥及長期生命週期管理機會。

呼吸道融合前F-三聚體候選疫苗(RSV+hMPV±PIV3)

於2026年上半年，本公司完成RSV+hMPV±PIV3呼吸道聯合候選疫苗(SCB-1022及SCB-1033)在澳洲進行的II期臨床試驗的入組，初步結果預期將於2026年第三季度公佈。本公司亦宣佈在美國進行的I期臨床試驗的額外正面數據，該試驗評估了本公司RSV PreF候選疫苗(SCB-1019)與GSK的RSV疫苗(AREXVY)在老年人(60-85歲)中的頭對頭再接種比較，該等老年人在入組前至少2個流行季節曾接種AREXVY。三葉草生物迄今為止正面的美國臨床數據表明，三葉草生物的RSV+hMPV±PIV3聯合候選疫苗有潛力在該人群中恢復對RSV的保護並擴大對hMPV±PIV3的保護，解決當前已商業化RSV疫苗領域中未被滿足的醫療需求。

我們的未使用佐劑的RSV候選疫苗(SCB-1019、SCB-1022及SCB-1033)均基於使用三葉草生物的Trimer-Tag疫苗技術平台開發的融合前穩定的F (PreF)-三聚體亞單位疫苗抗原。

SCB-219M

SCB-219M是一種融合蛋白(TPO模擬肽雙特異性Fc)，用於治療腫瘤化療相關性血小板減少症(CIT)。與中國市場上銷售的基於天然TPO的療法相比，SCB-219M有可能克服因抗藥抗體(ADA)而導致的療效降低，並因其半衰期更長而實現更方便的給藥方案。

- 2023年12月，本公司宣佈在一項評估SCB-219M的I期臨床試驗中獲得了積極的安全性、有效性和藥代動力學初步數據。
- 2024年11月，本公司啟動了Ib期臨床試驗，評估SCB-219M在CIT患者中重複給藥的情況。

新冠疫苗

我們於2022年12月獲得的新冠疫苗中國緊急使用授權(EUA)仍然有效。

本公司將繼續就新冠疫苗未來潛在的新興商機與監管機構及政策制定部門進行跟進。

我們無法保證我們最終將能成功開發或銷售我們的核心產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

研發

作為生物科技公司，本公司繼續重視科技創新，擴大其產品及候選藥物組合，以實現長期可持續發展。

本公司擁有一支綜合性研發團隊，能夠進行候選產品的發現、概念驗證、臨床前和臨床開發。截至2026年6月30日，本公司的內部研發活動由各地區114名僱員支持。

生產

於報告期，本公司利用在浙江省長興縣的自有商業化生產能力，支持開發其RSV候選疫苗(SCB-1019、SCB-1022及SCB-1033)。該工廠已在中國取得商業GMP資質，並獲得了中國國家藥監局頒發的疫苗藥品生產許可證(DML)。

其他主要公司發展

為應對當前宏觀經濟環境的挑戰，本公司持續採取重要舉措，以(1)加強在疫苗開發方面的核心優勢及能力；及(2)審慎評估支出及精簡組織，以提高效率和改善效益。本公司將繼續集中資源實現其首要任務，同時繼續建立一個有潛力創造重大價值的創新型產品組合。

未來展望

鑒於我們已獲驗證的Trimer-Tag平台、具吸引力的商業化生產能力，以及正在進行的呼吸道PreF三聚體聯合疫苗候選藥物(RSV+hMPV±PIV3)的臨床開發，本公司仍專注於執行其長期策略，以逐步建立全球領先的呼吸道疫苗產品組合。基於在澳洲及美國進行的一系列國際I期臨床試驗的令人鼓舞的結果以及我們加速的臨床試驗開發，我們的RSV候選疫苗組合(SCB-1019、SCB-1022及SCB-1033)已成功在創新RSV疫苗領域確立全球領先地位。在持續優先分配資源以進一步鞏固該領先地位的同時，本公司一直在積極探索全球不同的價值創造機會以最大化我們自研專有的RSV候選疫苗組合的商業化潛力。

在企業管治方面，本公司將持續採取重大措施，通過提高運營效率、尋求創造價值的機會及保持穩健的現金狀況來支持未來的成功，從而實現企業財務的可持續發展。

財務回顧

截至2026年6月30日止六個月與截至2025年6月30日止六個月比較

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	179	3,254
銷售成本	—	(770)
毛利	179	2,484
其他收入及收益	1,111,863	17,646
銷售及分銷開支	(1,100)	(4,913)
行政開支	(30,734)	(29,184)
研發開支	(104,844)	(83,248)
其他開支	(20,319)	(3,807)
財務成本	(69)	(248)
除稅前利潤／(虧損)	954,976	(101,270)
所得稅開支	—	—
期內利潤／(虧損)	954,976	(101,270)
其他全面收益／(虧損)		
其後不會重新分類至損益的其他全面虧損：		
本公司換算產生的匯兌差額	(163,502)	(22,339)
其後不會重新分類至損益的其他全面虧損淨額	(163,502)	(22,339)
其後可能重新分類至損益的其他全面收益：		
換算海外業務匯兌差額	197,647	50,154
其後可能重新分類至損益的其他全面收益淨額	197,647	50,154
期內其他全面收益，扣除稅項	34,145	27,815
期內全面收益／(虧損)總額	989,121	(73,455)
非國際財務報告準則計量 經調整期內利潤／(虧損)	961,759	(97,638)

收入

截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得收入人民幣0.2百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣3.3百萬元，主要反映本集團在中國大陸有關AdimFlu-S (QIS)的商業活動已終止。

其他收入及收益

本集團的其他收入及收益主要包括GAVI和解協議產生的收益、匯兌收益淨額及政府補助。

截至2026年6月30日止六個月，其他收入及收益由截至2025年6月30日止六個月的人民幣17.6百萬元增加人民幣1,094.3百萬元至人民幣1,111.9百萬元。該增加主要由於GAVI和解協議產生的非經常性收益及匯兌收益淨額，其影響部分被政府補助及銀行利息收入減少所抵銷。

於2026年3月22日，本集團與GAVI訂立和解協議，據此，GAVI提出要求退還預付款金額的仲裁將獲全面及最終解決，而GAVI就仲裁提出的所有申索將於支付協定的前期款項後獲撤回及解除。綜合考慮和解協議條款以及截至2026年6月30日的事實情況，本集團於其他收入及收益中確認和解協議產生的非經常性收益約人民幣1,087.0百萬元。

銷售及分銷開支

本集團的銷售及分銷開支主要包括就本集團AdimFlu-S (QIS)商業活動服務費用的調整，因實際對賬結果高於估計。

截至2026年6月30日止六個月，銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣4.9百萬元減少人民幣3.8百萬元至人民幣1.1百萬元，因本集團在中國大陸有關AdimFlu-S (QIS)的商業活動已終止。

行政開支

本集團的行政開支主要包括(i)僱員薪金及福利，包括應計以股份為基礎的薪酬開支；(ii)諮詢費；(iii)折舊及攤銷開支；及(iv)辦公開支。其他行政開支包括電腦軟件許可使用費及其他有關行政活動的雜項開支。

截至2026年6月30日止六個月，行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣29.2百萬元增加人民幣1.5百萬元至人民幣30.7百萬元。該增加主要歸因於諮詢費增加，其影響部分被僱員薪金及福利減少所抵銷，反映持續的成本節約措施及運營效率提升。

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

僱員薪金及福利	15,495	16,988
—以股份為基礎的薪酬開支	4,288	3,509
諮詢費	8,966	6,755
折舊及攤銷	1,900	2,668
辦公開支	343	295
其他	4,030	2,478
總計	30,734	29,184

研發開支

本集團的研發開支主要包括：(i)僱員薪金及福利，包括應計以股份為基礎的薪酬開支；(ii)臨床試驗開支，主要包括向合約研究機構、醫院及其他醫療機構付款以及相關費用；(iii)用於研發活動的原材料及耗材成本；(iv)研發諮詢及服務費，主要與臨床前研究成本有關；及(v)與我們的租賃樓宇、機器及設備有關的折舊及攤銷。

研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣83.2百萬元增加人民幣21.6百萬元至截至2026年6月30日止六個月人民幣104.8百萬元。增加主要歸因於本集團繼續投入大量資源於呼吸道候選疫苗。本集團將資源集中於實現其首要任務，同時繼續建立一個可潛在創造重大價值的創新型產品組合。

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

僱員薪金及福利	45,084	43,056
—以股份為基礎的薪酬開支	2,425	939
臨床試驗開支	37,733	12,093
研發諮詢及服務費	1,931	578
原材料及耗材成本	3,376	4,332
折舊及攤銷	9,818	12,229
其他	6,902	10,960
總計	104,844	83,248

其他開支

本集團的其他開支主要包括預付款項減值及撇減存貨至可變現淨值。

截至2026年6月30日止六個月的其他開支為人民幣20.3百萬元，主要包括與AdimFlu-S (QIS)國際分銷相關的包裝服務預付款項減值及存貨因陳舊及過期而計提的撥備。

財務成本

本集團的財務成本主要包括租賃負債利息，主要與位於上海及成都的辦公室有關。

截至2026年6月30日止六個月，財務成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.2百萬元減少人民幣0.1百萬元至人民幣0.1百萬元，主要由於租賃負債利息開支減少。

期內利潤／(虧損)

由於上文所述，本集團由截至2025年6月30日止六個月的虧損人民幣101.3百萬元轉為截至2026年6月30日止六個月的利潤人民幣955.0百萬元。

非國際財務報告準則計量

為補充本集團按照國際財務報告準則呈列的中期簡明綜合財務報表，本集團亦提供期內經調整利潤／(虧損)作為補充資料。該計量並非國際財務報告準則規定，但本集團視其為對股東及潛在投資者評估本集團的中期簡明綜合財務業績有用的資料。

期內經調整利潤／(虧損)指剔除以股份為基礎的薪酬開支產生的影響的期內利潤／(虧損)。該非國際財務報告準則計量不應獨立於或可代替本集團的國際財務報告準則報告的分析。本公司對有關經調整數字的呈列未必可與其他公司所呈列的類似計量指標相比。然而，本公司認為，此非國際財務報告準則計量可更好地反映本集團的正常經營業績，為比較不同期間經營表現的更有力依據。

下表載列於所示期間期內利潤／(虧損)與期內經調整利潤／(虧損)的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內利潤／(虧損)	954,976	(101,270)
加：		
以股份為基礎的薪酬開支	6,783	3,632
期內經調整利潤／(虧損)	961,759	(97,638)

中期簡明綜合財務狀況表節選數據

	截至	截至
	2026年	2025年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
流動資產總值	131,194	335,834
非流動資產總值	110,644	122,087
資產總值	241,838	457,921
流動負債總額	179,377	1,750,637
非流動負債總額	863,665	504,603
負債總額	1,043,042	2,255,240
流動負債淨值	(48,183)	(1,414,803)

流動資金以及資金及借款來源

截至2026年6月30日，本集團的現金及銀行結餘(包括現金及現金等價物及受限制現金)由截至2025年12月31日的人民幣271.4百萬元減少人民幣180.9百萬元至人民幣90.5百萬元，主要由於報告期內因GAVI和解協議的一次性前期現金付款、研發活動的持續投入及日常運營導致的現金淨流出。

截至2026年6月30日，本集團的流動資產合共為人民幣131.2百萬元，包括現金及現金等價物及受限制現金人民幣90.5百萬元、預付款項、其他應收款項及其他資產人民幣22.2百萬元、按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產人民幣14.3百萬元、存貨人民幣4.2百萬元及貿易應收款項人民幣0.001百萬元。

截至2026年6月30日，本集團的流動負債為人民幣179.4百萬元，包括貿易應付款項人民幣103.9百萬元、其他應付款項及應計費用人民幣73.4百萬元及租賃負債人民幣2.1百萬元。

截至2026年6月30日，本集團並無銀行貸款。目前，本集團根據一套資金及財務政策管理其資金來源及降低潛在風險。本集團努力維持足夠的現金及現金等價物水平，以滿足短期資金需求。董事會亦根據本集團的資金需求考慮各種資金來源，以確保以最具成本效益及有效的方式使用財務資源以履行本集團的財務責任。董事會不時審閱及評估本集團的資金及財務政策，以確保其充分性及有效性。

重大投資、重大收購及出售

截至2026年6月30日，作為本集團財資管理及資產配置策略的一部分，本集團持有由Blue Ocean Fund SPC發行的藍海財富靈活配置計劃的投資2,000份額。該基金的投資目的是通過多元化投資組合實現中長期資本增值。該投資的認購金額及公允價值分別為2.0百萬美元及約2.092百萬美元(相當於人民幣14.248百萬元)，後者佔本集團資產總值約6%。截至2026年6月30日止六個月，該投資的表現符合其預期年化收益率1.2%，於報告期內未收到該投資的股息分派。

於報告期後，本集團於2026年8月11日提交全額贖回該投資的請求，並於2026年8月14日收到全額贖回所得款項約2.095百萬美元。本集團目前無意進一步投資該產品。

除上述披露的投資外，截至2026年6月30日，本集團並無持有任何其他佔其資產總值5%或以上的重大投資。截至2026年6月30日止六個月，本集團並無對附屬公司、聯營公司或合營企業進行任何重大收購或出售。

未來的重大投資或資本資產計劃

截至本公告日期，本集團並無其他重大資本開支計劃。

或然負債

截至2026年6月30日，本集團概無任何會對其業務、財務狀況或經營業績造成重大不利影響的或然負債。

資產負債比

資產負債比乃按計息銀行借款減現金及銀行結餘，除以權益總額，再乘以100%計算。截至2026年6月30日，本集團為淨現金狀況，因此資產負債比不適用。

資本承擔

截至2026年6月30日，本集團的資本承擔為人民幣6.6百萬元，與截至2025年12月31日的金額一致。

資產抵押

截至2026年6月30日，本集團並無資產抵押。

外匯風險

本公司的功能貨幣為美元及本公司於中國附屬公司的功能貨幣為人民幣。於報告期內，本集團主要在中國運營，大部分交易以人民幣及美元結算。由於若干現金及銀行結餘、其他應收款項、貿易應付款項及其他應付款項以非功能貨幣計值，我們的金融資產及負債面臨外匯風險。因此，功能貨幣對非功能貨幣的匯率波動可能會影響我們的經營業績。本集團目前並無外匯對沖政策。但我們的管理層監控外匯風險，並於必要時考慮對沖重大外匯風險。

僱員及薪酬

截至2026年6月30日，本集團有257名僱員。本集團於截至2026年6月30日止六個月的薪酬成本總額為人民幣60.6百萬元。下表載列截至2026年6月30日按職能分類的僱員詳情：

職能	僱員人數	佔總數之%
研發	114	44.3%
製造及CMC	102	39.7%
一般及行政	41	16.0%
總計	257	100%

本集團僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金及股權獎勵，一般根據僱員的資質、行業經驗、職位及績效釐定。本集團根據相關法律法規的要求繳納社保及住房公積金。

本公司亦已於2021年4月15日採納受限制股份單位計劃及首次公開發售前購股權計劃，並於2021年9月26日採納首次公開發售後購股權計劃，以向合資格參與者提供獎勵。詳情請參閱招股章程附錄四「D.股份激勵計劃」一段。

為提升僱員的素質、知識及技能水平，本集團持續為僱員提供教育及培訓計劃，包括內部及外部培訓，以強化彼等的技術、專業或管理技能。本集團亦定期為僱員提供培訓計劃，以確保僱員充分了解並遵守政策及程序。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	179	3,254
銷售成本	6	<u>—</u>	<u>(770)</u>
毛利		179	2,484
其他收入及收益	5	1,111,863	17,646
銷售及分銷開支		(1,100)	(4,913)
行政開支		(30,734)	(29,184)
研發開支		(104,844)	(83,248)
其他開支		(20,319)	(3,807)
財務成本		<u>(69)</u>	<u>(248)</u>
除稅前利潤／(虧損)	6	954,976	(101,270)
所得稅開支	7	<u>—</u>	<u>—</u>
期內利潤／(虧損)		<u>954,976</u>	<u>(101,270)</u>
下列人士應佔：			
母公司擁有人		<u>954,976</u>	<u>(101,270)</u>
母公司普通權益持有人應佔每股盈利／(虧損)			
(每股人民幣元)	9		
基本		0.75	(0.08)
攤薄		<u>0.74</u>	<u>(0.08)</u>

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內利潤／(虧損)	<u>954,976</u>	<u>(101,270)</u>
其他全面收益／(虧損)		
其後不會重新分類至損益的其他全面虧損：		
本公司換算產生的匯兌差額	<u>(163,502)</u>	<u>(22,339)</u>
其後不會重新分類至損益的其他全面虧損淨額	<u>(163,502)</u>	<u>(22,339)</u>
其後可能重新分類至損益的其他全面收益：		
換算海外業務匯兌差額	<u>197,647</u>	<u>50,154</u>
其後可能重新分類至損益的其他全面收益淨額	<u>197,647</u>	<u>50,154</u>
期內其他全面收益，扣除稅項	<u>34,145</u>	<u>27,815</u>
期內全面收益／(虧損)總額	<u>989,121</u>	<u>(73,455)</u>
下列人士應佔：		
母公司擁有人	<u>989,121</u>	<u>(73,455)</u>

中期簡明綜合財務狀況表

	附註	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		83,457	90,390
使用權資產		2,151	4,084
無形資產		25,036	27,613
非流動資產總值		110,644	122,087
流動資產			
存貨		4,189	9,860
貿易應收款項	10	1	3
預付款項、其他應收款項及其他資產		22,217	39,947
按公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產		14,248	14,621
受限制現金		3,239	3,774
現金及現金等價物		87,300	267,629
流動資產總值		131,194	335,834
流動負債			
貿易應付款項	11	103,898	107,988
其他應付款項及應計費用	12	73,395	59,415
合約負債	13	–	1,572,621
租賃負債		2,084	10,613
流動負債總額		179,377	1,750,637
流動負債淨額		(48,183)	(1,414,803)
資產總值減流動負債		62,461	(1,292,716)
非流動負債			
遞延收入		3,400	3,400
貿易應付款項的非流動部分	11	485,665	501,203
其他應付款項及應計費用的非流動部分	12	374,600	–
非流動負債總額		863,665	504,603
負債淨額		(801,204)	(1,797,319)
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		839	839
庫存股份		(19)	(23)
儲備		(802,024)	(1,798,135)
虧絀總額		(801,204)	(1,797,319)

中期簡明綜合財務資料附註

1. 公司資料

本公司為一家於2018年10月31日於開曼群島註冊成立的有限公司。本公司的註冊地址為PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。

本公司為一家投資控股公司。於期內，本集團主要從事創新型疫苗的研發、生產及商業化。

本公司股份已於2021年11月5日在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

2. 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據國際會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料不包括年度財務報表所規定的所有資料及披露，且應與本集團截至2025年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務報表基於本集團將持續經營的假設編製，該假設假定儘管於2026年6月30日，本集團錄得負債淨額人民幣801,204,000元，主要歸因於其他應付款項及應計費用人民幣447,995,000元以及貿易應付款項非流動部分人民幣485,665,000元，但本集團仍能夠履行其義務，並在未來的十二個月內繼續經營。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得淨利潤人民幣954,976,000元，主要源自附註12所載與GAVI達成和解產生的一次性收益人民幣1,086,989,000元。倘剔除該GAVI和解協議產生的收益，本集團將錄得虧損人民幣132,013,000元。

鑒於本集團目前的流動資金狀況、預期未來現金需求及合約義務，董事已審慎考量本集團持續經營的能力。

在評估持續經營基準的適當性時，董事已審閱管理層編製的涵蓋自2026年6月30日起十二個月期間的本集團現金流量預測。該等預測已計及本集團現有的財務資源、預測經營開支及於評估期間到期的合約責任。除已與相關對手方協定的情況外，並無假設任何合約付款責任會予以延遲或修改。

董事已考慮一系列合理可能的情景，包括潛在不利情景，即由於研發及／或業務成果不達預期，本集團現有財務資源不足以滿足整個評估期間內所有預測現金需求。為應對該等情況，本集團已實施若干措施，並正積極尋求進一步措施以維持流動資金及滿足未來資金需求，包括：

- (i) 重新調整研發活動的優先次序，將資源集中於選定的核心管線資產，包括其 RSV+hMPV±PIV3 聯合疫苗 (SCB-1022 及 SCB-1033)；
- (ii) 減少或遞延非必要開支，並調整若干生產、研發及其他營運活動的規模及時間安排；
- (iii) 探索融資機會，包括股權或債務融資；及
- (iv) 尋求全球合作、授權安排及其他業務發展交易。

若干成本控制及運營措施屬本集團可控範圍內，可視需要實施或擴大推行。惟融資及／或全球合作事項的落實存在諸多變數，例如臨床試驗結果的不可預測性、監管政策不確定性及與第三方磋商進度不明朗，該等均為生物科技行業普遍存在的固有風險。除非具備可強制執行協議作為依據，否則該等潛在交易及安排不會被視為已承諾的資金來源。

綜合考慮本集團的現金流量預測、可能出現的各類合理情景及上述計劃與措施後，董事認為按持續經營基準編製中期簡明綜合財務資料仍屬恰當。

儘管上文所述，本集團持續經營的能力取決於上述計劃及措施能否成功且及時實施。當中部分計劃及措施的推行時間及結果受多項未必完全由本集團可控的因素所規限。該等情況顯示存在重大不確定性，或會對本集團持續經營的能力構成重大疑慮，因此，本集團或無法在日常營運過程中變現資產及清償負債。

若本集團無法實現上述計劃及措施並持續經營，則必須進行調整，以將本集團資產的賬面值撇減至其可收回金額，計提可能產生的任何進一步負債，並將非流動資產和非流動負債分別重新分類為流動資產和流動負債。這些調整的影響尚未在本中期簡明綜合財務資料中反映。

3. 會計政策變動及披露

於編製中期簡明綜合財務資料時採納之會計政策與於編製本集團截至2025年12月31日止年度之年度綜合財務報表所應用者一致，惟就本期間之財務資料首次採納以下經修訂國際財務報告準則會計準則。

國際財務報告準則第9號及 國際財務報告準則第7號修訂本	金融工具分類及計量修訂本
國際財務報告準則第9號及 國際財務報告準則第7號修訂本	依賴自然條件的電力合約
國際財務報告準則會計準則的 年度改進—第11卷	國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號修訂本

經修訂國際財務報告準則會計準則的性質及影響載述如下：

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號修訂本金融工具分類及計量之修訂闡明，當實體對合約現金流量的權利屆滿或轉移時，終止確認金融資產，而金融負債則於結算日終止確認。該等修訂引入一項會計政策選項，允許在滿足特定條件的情況下，於結算日前終止確認通過電子支付系統結算的金融負債。該等修訂釐清如何評估具有環境、社會及管治及其他類似或有特徵的金融資產的合約現金流量特徵。此外，該等修訂釐清對具有無追索權特徵的金融資產及合約掛鈎工具進行分類的要求。該等修訂亦包括對指定為按公允價值計入其他全面收益的權益工具投資及具有或有特徵的金融工具的額外披露要求。由於本集團過往年度終止確認金融資產及負債的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無持有該等修訂所涉及的金融資產，因此該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。本集團將於截至2026年12月31日止年度的綜合財務報表中，就其指定為按公允價值計入其他全面收益的權益投資提供額外披露。

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號修訂本涉及依賴自然能源生產電力的合約，釐清了「自用」要求對範圍內合約的應用，並修訂了範圍內合約在現金流量對沖關係中對被對沖項目的指定要求。該等修訂本亦包括額外披露，使財務報表使用者能夠了解該等合約對實體財務表現及未來現金流量的影響。由於本集團並無任何屬於該等修訂範圍內的合約，因此該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

國際財務報告準則會計準則的年度改進—第11卷載列對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號(及其隨附的國際財務報告準則第7號實施指引)、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號的狹義修訂。該等修訂包括澄清、簡化、更正或更改，以提高相應國際財務報告準則會計準則的一致性。該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

4. 收入

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
客戶合約收入	<u>179</u>	<u>3,254</u>

(a) 分類收入資料

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
貨物類型		
疫苗	-	3,254
其他	<u>179</u>	<u>-</u>
收入確認時間		
於某一時間點轉移的貨物	<u>179</u>	<u>3,254</u>

(b) 履約義務

銷售疫苗

履約義務於交付疫苗或客戶收到疫苗時履行，付款一般自貨物發出或交付起3個月至1年內到期。該等合約向客戶授予退貨權，由此產生須受限制的可變代價。

5. 其他收入及收益

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
GAVI和解收益(附註12)	1,086,989	—
外匯差額淨額	19,837	—
政府補助*	4,102	11,130
銀行利息收入	850	4,478
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		
公允價值變動	82	178
其他	3	1,860
	1,111,863	17,646

* 政府補助指自地方政府機構收到用於支持附屬公司的研發活動的補貼。該等政府補助並無任何未履行條件。

6. 除稅前利潤／(虧損)

本集團的除稅前利潤／(虧損)已扣除／(計入)以下各項後達致：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
已售存貨成本	—	770
研發成本(不包括相關僱員福利開支、折舊及攤銷)	49,942	27,963
物業、廠房及設備折舊	6,933	9,757
使用權資產折舊	2,208	2,219
無形資產攤銷	2,577	2,921
與短期租賃及低價值資產租賃有關的開支	127	151
核數師薪酬	399	1,433
僱員福利開支(包括董事及最高行政人員的薪酬)：		
工資、薪金及福利	50,238	54,289
退休金計劃供款	3,624	4,236
以股份為基礎的薪酬開支	6,713	3,385
僱員福利開支總額	60,575	61,910
撇減存貨至可變現淨值／(存貨撥備撥回)*	5,725	(808)
預付款項、其他應收款項及其他資產減值*	14,480	—
外匯差額淨額**	(19,837)	1,024
離職補償成本*	72	3,510

* 撇減存貨至可變現淨值／(存貨撥備撥回)、預付款項、其他應收款項及其他資產減值以及離職補償成本均已計入簡明綜合損益表中的「其他開支」。

** 外匯差額根據其為收益或虧損，於簡明綜合損益表中分類為「其他收入及收益」或「其他開支」。

7. 所得稅

本集團須按實體基準就本集團成員公司所處及經營所在司法權區產生或獲得的溢利繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島現行法律，本公司毋須就收入或資本收益繳納稅項。此外，本公司向其股東支付股息後，概不就股息付款徵收開曼群島預扣稅。

香港

在香港註冊成立的附屬公司須就在香港產生的估計應課稅溢利按16.5% (2025年：16.5%) 的稅率繳納香港利得稅。該附屬公司的應課稅溢利的首2,000,000港元 (2025年：2,000,000港元) 按8.25% (2025年：8.25%) 的稅率繳納香港利得稅，而剩餘應課稅溢利則按16.5% (2025年：16.5%) 的稅率繳納香港利得稅。

中國大陸

根據中華人民共和國(「中國」)企業所得稅法及相關法規(「企業所得稅法」)，在中國大陸營運的附屬公司須就應課稅收入按25% (2025年：25%) 的稅率繳納企業所得稅。

澳洲

在澳洲註冊成立的附屬公司須按25% (2025年：25%) 的稅率繳納澳洲法定企業所得稅。

美利堅合眾國

於美國特拉華州註冊成立的附屬公司須按21% (2025年：21%) 的稅率繳納法定美國聯邦企業所得稅。

英國

於英國註冊成立的附屬公司須就其全球利潤按19% (2025年：19%) 的稅率繳納企業所得稅。

愛爾蘭

於愛爾蘭註冊成立的附屬公司須就期內在愛爾蘭產生的估計應課稅溢利按25% (2025年：25%) 的稅率繳納愛爾蘭企業所得稅。

截至2026年6月30日止六個月，概無徵收即期所得稅及遞延所得稅(截至2025年6月30日止六個月：零)。

8. 股息

本公司概無就截至2026年6月30日止六個月宣派或派付股息(截至2025年6月30日止六個月及截至2025年12月31日止年度：零)。

9. 母公司普通權益持有人應佔每股盈利／(虧損)

每股基本盈利／(虧損)金額乃基於母公司普通權益持有人應佔期內利潤／(虧損)人民幣954,976,000元(截至2025年6月30日止六個月：人民幣(101,270,000)元)以及期內已發行普通股(不包括庫存股份)加權平均數計算。

截至2026年6月30日止六個月的每股攤薄盈利乃基於母公司普通權益持有人應佔利潤計算，並就攤薄潛在普通股的影響作出調整。普通股加權平均數包括期內已發行基本加權平均股份，加上假設攤薄潛在普通股(包括購股權及受限制股份單位)獲轉換後將予發行的普通股加權平均數。

由於截至2025年6月30日止六個月本集團產生虧損，而尚未行使的購股權及受限制股份單位對所呈列每股基本虧損金額具有反攤薄影響，故概無對所呈列截至2025年6月30日止六個月的每股基本虧損金額作出調整。因此，截至2025年6月30日止六個月的每股攤薄虧損金額與每股基本虧損金額相同。

每股基本及攤薄盈利／(虧損)乃基於以下各項計算：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
利潤／(虧損)		
用於計算每股基本盈利／(虧損)的母公司普通權益持有人應佔盈利／(虧損)	<u>954,976</u>	<u>(101,270)</u>
股份數目		
截至6月30日止六個月		
2026年		2025年
股份		
期內用於計算每股基本盈利／(虧損)的已發行普通股加權平均數	1,266,529,408	1,258,959,531
攤薄影響－普通股加權平均數：		
購股權及受限制股份單位	<u>25,733,838</u>	<u>—</u>
期內用於計算每股基本攤薄盈利／(虧損)的已發行普通股加權平均數	<u>1,292,263,246</u>	<u>1,258,959,531</u>

10. 貿易應收款項

貿易應收款項於報告期末基於發票日期並扣除虧損撥備的賬齡分析如下：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
6個月內	—	2
6至12個月	—	—
1年以上	1	1
總計	<u>1</u>	<u>3</u>

11. 貿易應付款項

貿易應付款項於報告期末根據發票日期的賬齡分析如下：

	2026年6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年12月31日 人民幣千元 (經審核)
6個月內	10,431	11,939
6至12個月	579	1,319
1年以上	578,553	595,933
	<u>589,563</u>	<u>609,191</u>
分析為：		
流動部分	<u>103,898</u>	<u>107,988</u>
非流動部分	<u>485,665</u>	<u>501,203</u>

貿易應付款項不計息，通常於60天內清償，惟有特定付款期限的若干供應商除外。

貿易應付款項的非流動部分71,307,000美元(相當於人民幣485,665,000元)為採購Dynavax Technologies Corporation(「**Dynavax**」)提供的CpG 1018佐劑而應付流行病防範創新聯盟(「**CEPI**」)的貿易應付款項。於2026年5月13日，本集團與Dynavax訂立採購協議修訂本，據此，本集團以書面形式批准Dynavax將其向本集團收取及結算未償還款項(任何有關付款均須受購買協議之適用付款條款及條件所規限)的權利轉讓予CEPI。截至2026年6月30日止六個月及截至2025年12月31日止年度，本集團已重新評估與Dynavax簽訂的採購協議項下的付款條款，並與CEPI及Dynavax確認應付金額及相應的付款時間。71,307,000美元(相當於截至2026年6月30日人民幣485,665,000元及截至2025年12月31日人民幣501,203,000元)獲分類為貿易應付款項的非流動部分，以反映該等應付款項的結算時間，即自資產負債表日期起計超過12個月。

12. 其他應付款項及應計費用

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付GAVI結算款項*	395,033	—
應付服務費	13,316	19,653
應付工資	15,512	15,723
除所得稅以外的稅項	481	801
購買物業、廠房及設備的應付款項	334	1,248
其他應付款項	23,319	21,990
	447,995	59,415
分析為：		
流動部分	73,395	59,415
非流動部分	374,600	—

其他應付款項及應計費用均不計息，一般無固定結算期限，惟部分供應商設有指定付款條款。

*於2021年6月，本集團與全球疫苗免疫聯盟(「GAVI」)訂立預購協議(「預購協議」)，據此，GAVI同意採購(i)64百萬劑疫苗；及(ii)根據當中所載選擇權最多350百萬劑疫苗。本集團自GAVI收取預付款項224百萬美元，該等預付款可用於支付本集團供應商採購所需原材料及服務以生產承諾訂單及／或額外劑量的不可退回付款。於2022年9月15日，本集團與GAVI訂立並簽署一份預購協議修訂本(「經修訂預購協議」)。GAVI並未根據經修訂預購協議行使其購買疫苗的選擇權，並於2025年6月6日，本集團收到GAVI提交的仲裁請求(「仲裁」)，要求償還預付款項。

於2026年3月22日，本集團與GAVI訂立和解協議(「和解協議」)，據此，訂約方之間的仲裁程序將獲全面及最終解決，而GAVI就仲裁提出的所有申索將於支付協定的前期款項後獲撤回及解除。

根據和解協議，本集團同意：(i)向GAVI支付一筆7百萬美元的一次性前期現金付款，本集團已於2026年4月支付該款項；(ii)每半年遞延付款，金額取以下兩者中較高者：(a)1.5百萬美元或(b)本集團於相關報告期截至6月30日及12月31日的綜合現金及銀行結餘的3%，直至該等款項累計金額達到22百萬美元上限；及(iii)或有付款，總額設36百萬美元上限，包含：(a)按本集團成員公司於相關季度實際收取之淨收入的8.5%作出季度付款；及(b)按本集團成員公司實際收取之股權融資所得款項按分級基準作出付款：累計所得款項50百萬美元以內部分按5%計算，超出該門檻的所得款項按7%計算，各項均按照和解協議釐定。或有付款安排持續至以下兩者中較早發生者為止：達到或有付款總額上限，或和解協議12年期限屆滿。倘於和解期限內作出提前付款，則可享有適用折扣。

根據和解協議及事實和情況，本集團於截至2026年6月30日終止確認合約負債(附註13)，並將預期未來應付款項上限入賬列作其他應付款項58,000,000美元(相當於人民幣395,033,000元)，其中55,000,000美元(相當於人民幣374,600,000元)分類為其他應付款項及應計費用的非流動部分，以反映應付GAVI款項的結算時間。而本集團於截至2026年6月30日止六個月的其他收入及收益中確認一筆一次性和解收益159,000,000美元(相當於人民幣1,086,989,000元)(附註5)。

13. 合約負債

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
客戶預付款(附註12)	<u>-</u>	<u>1,572,621</u>

其他資料

購買、出售或贖回本公司的上市證券

本公司及其任何附屬公司於報告期內概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份(定義見上市規則))。

於報告期末，本公司並無持有任何庫存股份(定義見上市規則)。

中期股息

董事會不建議派付報告期的中期股息。

遵守企業管治守則

本公司竭力達致高水平的企業管治標準。董事會相信高水平的企業管治標準在為本集團提供框架以保障股東利益以及提升公司價值及問責性方面至關重要。

本公司已採納企業管治守則的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基礎。於報告期內，本公司已應用企業管治守則所載的原則及守則條文，並已遵守企業管治守則的守則條文。

本公司將繼續定期檢討及監察企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高標準的企業管治常規。

遵守標準守則

本公司已採納標準守則。已向全體董事作出具體查詢，除下文所披露者外，董事確認於報告期內已遵守標準守則。

如日期為2026年3月25日的「截至2025年12月31日止年度全年業績公告」中標題為「遵守標準守則」一節所披露，以及日期為2026年4月23日的「2025年報」的同一節所披露，標準守則第A.6段規定，標準守則所載對董事進行交易的限制將被視為同等適用於就《證券及期貨條例》第XV部而言，董事擁有或將被視為擁有權益的任何其他交易。根據《證券及期貨條例》第XV部，朱建偉先生(「朱先生」)(一名與梁博士訂立投票代表協議並向梁博士授出其持有的本公司當時股份投票權

的人士)於2026年3月13日出售500,000股股份(「**出售事項**」)被視為梁博士於2026年3月13日的交易，該交易處於禁售期內。儘管本公司於出售事項前已向朱先生清楚澄清，根據與梁博士訂立的投票代表協議，彼須遵守標準守則條文，因此被禁止於禁售期內買賣股份，但朱先生未能及時查閱本公司發送的信息並進行交易。因此，梁博士就有關出售事項被視為違反了標準守則第A.3及B.8段有關的條文。

此外，於出售事項前，梁博士並無獲悉朱先生於2023年至出售事項發生期間進行的合共5,900,000股股份的出售(「**過往出售事項**」)，而彼僅於近期獲悉過往出售事項的詳情，因此，梁博士未能遵守標準守則第B.8段的規定，即於過往出售事項進行前，首先通知董事會就標準守則指定的董事並取得其書面確認。因此，梁博士就有關過往出售事項被視為違反了標準守則第B.8段有關的條文。

為避免日後發生類似事件，本公司已提醒所有與梁博士訂立投票代表協議的人士(「**授予人**」)，在買賣本公司股份時遵守標準守則的重要性，亦已向該等人士傳閱股份交易合規指引，以重申相關股份交易合規程序，確保遵守相關規則及規例。

此外，誠如本公司日期為2026年6月5日的標題為「補充公告」的公告所披露，本公司將加強對授予人的證券交易管理，包括：(i)於禁售期開始前通知彼等有關具體的禁售期時間表；(ii)要求彼等在進行任何股份交易前通知梁博士及本公司，並僅在梁博士明確確認該交易可進行後方可進行；(iii)提醒彼等於任何交易完成後一日內向梁博士及本公司報告；(iv)每季度向所有授予人更新標準守則及權益披露制度的相關規定，以持續主動加強彼等對適用義務的認知；及(v)每季度安排及舉行Teams會議以重申所有相關合規要求，梁博士及授予人連同本公司的聯席公司秘書將進行季度溝通，以討論任何潛在的股份交易意向及任何其他合規事宜。

本公司亦已制定有關「內幕消息」的政策，以根據《證券及期貨條例》及上市規則履行其責任。

本公司可能擁有本公司內幕消息的相關僱員亦須遵守標準守則。於報告期內，本公司並無知悉有關僱員違反標準守則的事件。

審核委員會審閱中期業績

本集團已成立審核委員會並採納符合上市規則第3.21條及企業管治守則的書面職權範圍。審核委員會主要負責審核及監督本集團財務報告過程及內部控制系統，審閱及批准關連交易及向董事會提供意見。審核委員會由三名獨立非執行董事(即Thomas Leggett先生、Jeffrey Farrow先生及廖想先生)組成。Thomas Leggett先生擔任審核委員會主席。Jeffrey Farrow先生具備上市規則第3.10(2)及3.21條規定的適當資格。

本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表已經審核委員會審閱。於報告期內，審核委員會亦已與本公司高級管理人員就本公司採用的會計政策及常規以及內部控制等事項進行了討論。

報告期後事項

除本公告所披露者外，於2026年6月30日後及直至本公告日期概無發生任何影響本公司的重大事件。

主要風險及不確定因素

以下列表為本集團面臨的若干主要風險及不確定因素的概要，其中部分超出其控制：

- 倘我們無法成功完成臨床開發、取得監管批准及商業化本集團候選產品，或在作出上述舉措時出現重大延誤，我們的業務將受到重大損害；
- 倘本集團為臨床試驗招募患者或參與者時遇到困難，我們的臨床開發活動可能延誤並導致成本增加，延長開發時長或受到其他不利影響；
- 倘候選產品的臨床試驗未能證明令監管機構滿意的安全性及有效性或未能產生滿意的結果，我們可能會產生額外成本或推遲完成或最終無法完成候選產品的開發及商業化；
- 臨床開發過程漫長、成本高昂，且結果充滿不確定性，而前期研究及試驗的結果未必能預示未來的試驗結果；
- 國家及多邊機構的監管部門的監管審批程序漫長、耗時且在本質上不可預測。倘本集團候選產品最終未能取得監管批准，我們的業務將嚴重受損；

- 部分本集團開發及商業化我們的Trimer-Tag管線產品的權利受本集團許可方GenHunter所授予許可的條款及條件所限制；
- 倘本集團無法維持足夠的分銷、營銷及銷售能力，則可能無法產生產品銷售收入；
- 疫苗的監管途徑具有高度動態性，並持續演變，因此可能導致意外或不可預見的延誤或挑戰；
- 生產生物製劑過程複雜，需要大量的專業知識及資本投入，倘本集團在生產未來產品時遇到問題，業務或會受到影響；
- 倘本集團無法為我們的候選產品或Trimer-Tag技術平台獲得及維持專利保護，或者獲得的此類知識產權範圍不夠廣泛，第三方可能會開發和商業化與我們類似或相同的產品和技術，並與本集團直接競爭，我們成功商業化任何產品或技術的能力可能會受到不利影響；
- 本集團聘請CRO來進行其臨床前研究和臨床試驗的若干部分。如果該等第三方未能成功履行其合約義務、滿足預期期限或遵守監管要求，本集團可能無法獲得監管機構的批准或將候選產品商業化，其業務可能會受到嚴重損害；及
- 本集團已經達成合作，將來可能會形成或尋求合作或戰略聯盟或達成許可安排，且本集團可能不會實現此類聯盟或許可安排的利益。

然而，以上所列並非全部。投資者在投資股份前務請自行判斷或諮詢彼等的投資顧問。

刊載中期業績公告及中期報告

此公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.cloverbiopharma.com)。

載有上市規則附錄D2規定的所有資料之報告期的中期報告將僅按照本公司的公司通訊安排寄發予已表示希望收取本公司公司通訊之印刷版的股東，並將於2026年9月在聯交所及本公司網站刊載。

感謝

董事會謹此衷心感謝本公司股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持與貢獻。

本公司無法保證其最終將能成功開發並上市其候選藥物及疫苗。本公司股東及潛在投資者於買賣股份時務請審慎行事。

釋義及技術詞彙表

於本公告中，除非文義另有所指，否則下列表述應具有以下涵義：

「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「CMC」	指	醫藥產品開發、許可、製造及持續營銷的化學、製造及控制流程
「本公司」、「公司」或「三葉草生物」	指	三葉草生物製藥有限公司，於2018年10月31日在開曼群島註冊成立的獲豁免公司
「關連交易」	指	具有上市規則賦予該詞之涵義
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義；就招股章程而言，我們的核心產品指SCB-2019 (CpG 1018／鋁佐劑) 及SCB-808
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1第二部分
「CRO」	指	合約研究機構
「董事」	指	本公司董事
「GAVI」	指	全球疫苗免疫聯盟，一個旨在增加貧困國家獲得免疫接種機會的全球公私合營衛生合作組織

「GMP」	指	藥品生產質量管理規範，質量保證的一部分，以確保始終按照適用於其擬定用途及產品規格要求的質量標準生產及控制醫藥產品
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「內幕消息」	指	具有《證券及期貨條例》賦予該詞之涵義
「首次公開發售」	指	首次公開發售
「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」
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局，或(如文義所指)其前身國家食品藥品監督管理總局(或CFDA)
「PreF」	指	一種融合(F)抗原，具有原生的融合前及三聚構象
「招股章程」	指	本公司於2021年10月25日刊發的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣元
「RSV」	指	呼吸道合胞病毒
「《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	本公司股本中每股面值為0.0001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有公司條例第15條賦予該詞之涵義
「庫存股份」	指	具上市規則賦予該詞之涵義
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土、屬地及歸其管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元

承董事會命
三葉草生物製藥有限公司
董事長
梁朋博士

中國上海，2026年8月26日

截至本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士及Donna Marie AMBROSINO博士；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW先生及Thomas LEGGETT先生。