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,概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



诺诚健华

InnoCare Pharma Limited 諾誠健華醫藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:9969)

截至二零二零年六月三十日止六個月 中期業績公告

本公司董事會欣然公佈本集團截至二零二零年六月三十日止六個月之未經審核綜合業績, 連同截至二零一九年六月三十日止六個月之比較數字。除非在本公告內另有界定, 否則本公告內詞彙具有招股章程所界定的相同涵義。

業務摘要

於上市日期,本公司成功在聯交所上市。於截至二零二零年六月三十日止六個月,我們繼續我們的藥物研發及業務營運,達到以下里程碑及成績:

奧布替尼

- 就奧布替尼在所有B細胞惡性腫瘤的臨床試驗中對超過300名患者完成給藥。我們已就復發難治CLL/SLL及MCL提交了兩項新藥申請,兩者均已獲接納並於今年較早時間獲得優先審批。此外,我們已完成收集上述兩項適應症的12個月跟進臨床數據,有關結果已交予美國血液學會,並會於二零二零年美國血液學會年會上作陳述。
- 已招募首名患者就MIL-62(下一代CD20抗體)進行聯合治療的籃子試驗。
- 我們的WM的II期試驗已獲CDE認可為註冊性試驗。預期患者招募將於二零二零年第四季內完成。

- 我們已取得NMPA的批准,可啟動奧布替尼用作CLL/SLL一線治療的III期 試驗。
- 我們亦已啟動II期研究,以對具有雙重突變的復發難治非GCB DLBCL亞群的患者探索奧布替尼的療法,並於二零二零年第二季完成首名患者招募。
- 在美國,我們正進行針對B細胞惡性腫瘤的I期籃子試驗,預計於今年底前 完成。我們正在修訂方案,以迅速啟動Ⅱ期試驗。
- 我們正就奧布替尼用作治療SLE進行Ha期試驗,並已完成首名患者入組。

其他臨床進展

ICP-192

- 在劑量遞增研究中,兩名FGFR基因突變的患者得到部分緩解,另外兩名 FGFR基因突變的患者病情穩定。
- 我們已於二零二零年上半年完成對膽管癌及尿道上皮癌的首名患者的給藥。
- 在美國,IND已於二零二零年四月獲批准,並預計於二零二零年第三季招募首名患者。

ICP-105

• 我們預期劑量遞增試驗將於二零二零年第四季完成。

ICP-723

- ICP-723乃第二代小分子泛TRK抑制劑,具有高優選性及良好的安全特性,可克服對第一代TRK抑制劑獲得的抗藥性。
- ICP-723的IND申請已於二零二零年五月獲NMPA批准,而我們現正在中國 啟動臨床試驗以評估ICP-723的安全性、耐受性及PK特性,並評價ICP-723 對NTRK融合陽性癌症的前期抗腫瘤活性。

我們主要的IND準備階段候選藥物

ICP-332 一種小分子TYK2抑制劑,我們目前正開發用以治療各種T細胞介導的自身免疫性疾病。我們計劃於明年初向NMPA提交IND申請。

ICP-189—一種強效口服SHP2變構抑制劑,相對其他磷酸酶具有優選性。ICP-189是為了治療實體腫瘤而開發,可用作單藥療法及/或結合其他抗腫瘤藥的聯合療法。我們計劃於二零二一年下半年向NMPA提交ICP-189的IND申請。

ICP-490——種專有的口服小分子藥物,可通過多重作用機制調節免疫系統及其他生物靶點。特別透過與CRL4^{CRBN}-E3連接酶複合物相結合,ICP-490可誘發素化和Ikaros及Aiolos等轉錄因數的降解。我們計劃於二零二一年下半年向NMPA提交ICP-490的IND申請。

其他事項

配合推出奧布替尼的時間表,我們大幅加強我們的商業化團隊陣容。我們的商業化團隊目前包括銷售、營銷、醫務、市場准入以及分銷及客戶管理方面的主要專責主管。所有專責主管將向我們的新任首席商務官金肖東先生匯報。金先生在全球醫藥公司的商業化管理方面擁有超過20年經驗。

財務摘要

收益

我們的收益由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.6百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.7百萬元,該增加主要歸因於由南京諾誠健華向第三方提供的研發服務。預期我們的在研候選藥物(包括奧布替尼)於不久將來在獲批後推出市場後,我們的收益來源將更為多元化。

研發成本

我們的研發成本由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣94.8百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣231.2百萬元,該增加主要是由於我們擴展臨床試驗及股份支付增加所致。研發成本增加的原因為:(1)研發僱員成本由人民幣18.2百萬元增加人民幣14.0百萬元至人民幣32.2百萬元;(2)第三方合約成本由人民幣14.6百萬元減少人民幣5.5百萬元至人民幣9.1百萬元;及(3)直接臨床試驗開支由人民幣16.9百萬元增加人民幣3.6百萬元至人民幣20.5百萬元。

行政開支

我們的行政開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣16.1百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣47.5百萬元,該增加主要歸因於(i)行政人員的僱員成本由人民幣7.3百萬元增加至人民幣13.0百萬元;(ii)上市開支由零增至人民幣20.4百萬元;及(iii)主要來自日常營運的其他開支由人民幣3.0百萬元增加至人民幣5.2百萬元。

銷售及分銷開支

銷售及分銷開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.7百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣7.6百萬元,由於我們建立商業團隊及增加市場推廣活動所致。

期內虧損

由於以上因素,加上計及可轉換可贖回優先股的公允價值變動,由截至二零一九年六月三十日止六個月的虧損人民幣237.0百萬元轉為截至二零二零年六月三十日止六個月的虧損人民幣141.6百萬元,因此期內虧損由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣321.9百萬元擴大至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣409.8百萬元。

管理層討論及分析

概覽

諾誠健華是一家處於臨床階段的生物醫藥公司,致力於發現、研發及商業化潛在同類最佳及/或首創的用於治療癌症及自身免疫性疾病的藥物,而這兩種疾病是具有重大市場商機及協同效益的治療領域。在知名行業專家管理團隊的帶領下,我們打造了具有強大自主研發能力的生物醫藥平台。我們的願景是成為為全世界患者開發及提供創新療法的全球生物醫藥領導者。

憑藉我們管理團隊的全球視野及本土專業經驗,我們打造了均衡的藥品管線。我們的候選藥物均以經驗證及創新的通路為靶點。我們的發現及研發工作致力於經驗證靶點及有潛力成為安全性最高及療效最佳的候選藥物。我們亦致力於發掘新靶點及開發在全球具有突破潛力的療法。我們的策略為快速推進我們的臨床計劃,及尋求批准以使我們的候選產品於中國商業化。同時,我們正在全球範圍內擴大臨床試驗,包括為潛在適應症在美國進行臨床試驗,以最大化我們資產的商業價值。

在研產品

於過去五年,我們已建立強大的在研產品組合,其中包括一項資產已提交兩種新藥申請,並已獲NMPA接納和獲優先受理,兩項資產處於I/II期試驗階段,一項最近已取得IND批准,而另外幾項正處IND準備階段。下圖概述我們於二零二零年八月十二日的在研產品以及每種臨床階段候選藥物及選定的IND準備階段候選藥物的研發狀態。



附註:

- 1. 指本公司的核心候選產品奧布替尼(ICP-022)。
- 2. 基於本公司與NMPA的溝通,就復發難治CLL/SLL、復發難治MCL及復發難治WM的適應 症遞交新藥申請的註冊性試驗為II期臨床試驗。基於該兩項註冊性I期及II期臨床試驗的結 果,本公司於取得NMPA的有條件批准後將需進行驗證性III期臨床試驗。
- 3. 膽管癌及尿道上皮癌的II期試驗均已處方首名患者劑量。ICP-192的IND已獲美國FDA批准,預期於二零二零年第三季招募I期試驗的首名患者。
- 4. 預計將於二零二零年第四季度完成HCC的I期試驗。
- 5. NTRK融合陽性癌症的IND申請已於二零二零年第二季獲NMPA接納。
- 6. 預期將於二零二一年第一季向NMPA提交自身免疫性疾病的IND申請。
- 7. 預計於二零二一年下半年向NMPA提交ICP-189及ICP-490的IND申請。
- 8. 本公司目前亦有四種研發中的未披露IND準備階段候選藥物。

業務回顧

• 奥布替尼

奧布替尼是一種高優選性及不可逆BTK抑制劑,用於治療多種B細胞惡性腫瘤及自身免疫性疾病,而目前正在中國及全球的廣泛臨床計劃中接受研究。鑑於其卓越的安全特性及療效,我們相信奧布替尼將成為首選的治療藥物,並具潛力可與其他療法相結合。

總體上,我們已就奧布替尼在所有B細胞惡性腫瘤的臨床試驗中對超過300名 患者完成給藥。我們已就復發難治CLL/SLL及MCL提交了兩項新藥申請,兩 者均已獲接納並於今年較早時間獲得優先審批。此外,我們已完成收集上述 兩項適應症的12個月跟進臨床數據,有關結果已交予美國血液學會,並會於 二零二零年美國血液學會年會上作陳述。

為優化奧布替尼的市場潛力,我們正著手為奧布替尼進行有關復發難治MZL、復發難治CNSL及復發難治WM的三項其他單藥治療II期試驗。WM的現行II期試驗已獲CDE認可為註冊性試驗,預期患者招募將於二零二零年第四季內完成。另外,我們已完成就MIL-62(下一代CD20抗體)對首名患者進行聯合治療的籃子試驗。此外,我們已取得NMPA的批准,可啟動奧布替尼用作CLL/SLL一線治療的III期試驗。我們亦已啟動II期研究,以對具有雙重突變的復發難治非GCB DLBCL亞群的患者探索奧布替尼的療法,並於二零二零年第二季完成首名患者招募。

在美國,我們正進行針對B細胞惡性腫瘤的I期籃子試驗,預計於今年底前完成。我們正在修訂方案,以迅速啟動II期試驗。

由於奧布替尼的靶點優選性及越卓的安全特性,我們亦正評估將奧布替尼用作治療SLE及其他自身免疫疾病的新型療法。我們正就奧布替尼用作治療 SLE進行IIa期試驗,並已完成首名患者入組。

我們最終未必能夠成功開發及營銷奧布替尼。

• ICP-192

ICP-192是我們正在開發的一種用於治療各種實體瘤的有效及具優選性的泛FGFR抑制劑。研究顯示,FGFR的突變和異常活化與多種癌症的進展有關,包括膽管癌、乳腺癌、肺癌、頭頸癌、胃癌和尿道上皮癌,約佔實體瘤約7.1%。由於ICP-192是目前在中國處於領先研發階段的泛FGFR抑制劑之一,我們相信我們具備條件可抓緊這個市場商機。

我們已完成I期劑量遞增研究,確定其於實體瘤患者的OBD及PK/PD特性。在劑量遞增研究中,兩名FGFR基因突變的患者得到部分緩解,另外兩名FGFR基因突變的患者病情穩定。我們已展開針對膽管癌及尿道上皮癌的兩項II期研究,而這兩種癌症均是很大機會出現FGFR突變的適應症,是在中國及全球具有龐大商機的領域。我們已於二零二零年上半年完成對膽管癌及尿道上皮癌的首名患者的給藥。在美國,IND已於二零二零年四月獲批准,並預計於二零二零年第三季招募首名患者。

我們最終未必能夠成功開發及營銷ICP-192。

• ICP-105

ICP-105是一種潛在同類最佳、強效及高優選性的FGFR4抑制劑,我們目前正開發用以治療FGFR4通路過度激活的晚期HCC。HCC是其中一種最致命的癌症,在中國特別普遍,佔全球所有新病例接近50%。數種FGFR4抑制劑目前正處於臨床開發階段,而現時全球並無已上市的FGFR4抑制劑。

ICP-105具備潛力成為HCC的有效療法,而目前正進行I期劑量遞增研究,以確定其安全性、耐受性及PK/PD。我們預期劑量遞增試驗將於二零二零年第四季完成。

我們最終未必能夠成功開發及營銷ICP-105。

• ICP-723

ICP-723是一種第二代小分子泛TRK抑制劑,用於治療TRK抑制劑初治或已對第一代TRK抑制劑產生抗體的各種腫瘤類型的NTRK基因融合陽性癌症患者。ICP-723的IND申請已於二零二零年五月獲NMPA批准,而我們現正在中國啟動臨床試驗以評估ICP-723的安全性、耐受性及PK特性,並評價ICP-723對NTRK融合陽性癌症的前期抗腫瘤活性。

作用機制

TRK家族包括3種稱為TRKA、TRKB及TRKC的蛋白質,分別由神經營養性酪氨酸受體激酶基因NTRK1、NTRK2及NTRK3編碼。TRK對維持正常神經系統功能起重要作用。單獨的NTRK基因的不必要連接或NTRK基因融合,已被發現是各種不同腫瘤的成因,且在嬰兒型纖維肉瘤、唾液腺癌及甲狀腺癌中尤其普遍。NTRK融合在軟組織肉瘤、甲狀腺腫瘤、唾液腺的乳腺類分泌癌、肺癌、大腸癌、黑色素瘤及乳癌等也檢測得到,儘管出現次數較低。ICP-723是一種高效且選擇性高的TRK激酶抑制劑,旨在克制對前期TRK抑制劑獲得的抗藥性。

臨床前數據概要

ICP-723為第二代泛TRK抑制劑,根據非臨床研究的數據,具有高優選性及安全性。體外生化測定顯示,ICP-723顯著抑制了TRKA/B/C野生株以及具抗性突變體G595R或G667C的突變TRKA的活性。100 nM的ICP-723在KINOMEscan激酶篩選平台(DiscoverX)中針對一組468種激酶的優選性狀況,證實ICP-723對TRKA/B/C具有高優選性,有100%的抑制效力,而只有其他三種激酶(ROS1/-JAK3/CASK)的抑制效力高於90%。在細胞化驗方面,ICP-723對附帶TPM3-NTRK1融合的KM12細胞以及附帶LMNA-TRKA融合及抗性突變體G595R的Ba/F3細胞施以極強和優選性的抗增殖活性。在體內藥理學研究方面,ICP-723在KM12及Ba/F3 LMNA-NTRK1 G595R同種異體移植模型上展現有效及取決於劑量的抗腫瘤活性。在KM12模型中,每千克0.3毫克/每千克BID的ICP-723達到超過80%的腫瘤擴大抑制效能。

使用Caco-2細胞的體外滲透性研究顯示,ICP-723為一種適度滲透性化合物。對大鼠和犬隻進行7天重複劑量的觀察後,發現ICP-723經過單劑口服後易於吸收,並無重大藥物蓄積。ICP-723與人類血漿蛋白有中至高度的親合力。ICP-723主要以CYP3A4進行代謝,並主要透過糞便排放代謝物。按預測的治療性血漿濃度,ICP-723對主要CYP450並無重大的抑制或感應活性。

以最高劑量水平進行安全性藥理研究時,經過單劑量後,ICP-723的對SD大鼠的中央神經系統及呼吸功能以及比格犬的心血管系統並無影響。ICP-723對IC50>50μM的hERG鉀通道並無重大抑製作用。對SD大鼠及比格犬進行的4星期毒理學研究後發現,毒性與由其他TRK抑制劑所發現的毒性一致,且於劑量停止後有可逆反應。大部分發現的毒性是與TRK抑制劑的標靶效用有關,且被認為是ICP-723經誇大的藥理作用。

簡言之,ICP-723為第二代小分子泛TRK抑制劑,具有高優選性及良好的安全性,可克服對第一代TRK抑制劑獲得的抗藥性。

我們最終未必能夠成功開發及營銷ICP-723。

IND階段候選藥物

• ICP-332

ICP-332是小分子TYK2抑制劑,我們目前正開發用以治療各種T細胞介導的自身免疫性疾病。我們計劃於明年初向NMPA提交IND申請。

• ICP-189

ICP-189為強效口服SHP2變構抑制劑,相對其他磷酸酶具有優選性。ICP-189是為了治療實體腫瘤而開發,可用作單藥療法及/或結合其他抗腫瘤藥的聯合療法。SHP2為一種非受體蛋白酪氨酸磷酸酶,在RAS信號通路和免疫檢查點通路中發揮作用,可調節細胞增殖和存活。我們計劃於二零二一年下半年向NMPA提交ICP-189的IND申請。

• ICP-490

ICP-490為一種專有的口服小分子藥物,可通過多重作用機制調節免疫系統及其他生物靶點。特別透過與CRL4^{CRBN}-E3連接酶複合物相結合,ICP-490可誘發素化和Ikaros及Aiolos等轉錄因數的降解。

在臨床方面,ICP-490可用作治療復發/難治多發性骨髓瘤、DLBCL及系統性紅斑狼瘡等自身免疫性疾病的患者。我們計劃於二零二一年下半年向NMPA提交ICP-490的IND申請。

我們最終未必能夠成功開發及營銷臨床前候選藥物。

生產及商業化

為預期奧布替尼及其他潛在候選藥物的上市推出,我們正在建造自主生產設施及增強商業化能力。我們佔地50,000平方米的廣州生產設施的年產能將為十億粒藥丸,並經特別設計以符合美國、歐洲、日本及中國的GMP規定。我們計劃於二零二零年下半年就該設施取得生產許可證。

我們已制訂了分階段的商業化策略,以與奧布替尼的投放時間表以及其他候選藥物的臨床及監管批准情況相對應。在奧布替尼獲新藥申請批准時,我們預期團隊將有一隊由120至140名人員組成的銷售及營銷團隊,覆蓋300多家全國領先的腫瘤科醫院。倘奧布替尼獲納入國家醫保目錄,我們將把商業化團隊擴大至200名人員,覆蓋800多家頭部醫院。我們預計商業化團隊將覆蓋中國大部分省市,並於推出後支持推廣我們的其他臨床前和臨床階段候選藥物。

於我們股份在聯交所上市後過去數個月內,我們已大幅加強我們的商業化團隊陣容。我們的商業化團隊目前包括銷售、營銷、醫務、市場准入以及分銷及客戶管理方面的主要專責主管。所有專責主管將向我們的新任首席商務官金肖東先生匯報。金先生在全球醫藥公司的商業化管理方面擁有超過20年經驗。憑藉該業務單位的職能,本公司將勇於在全中國拓展商業化的市佔率,並將準備將首項產品奧布替尼推出市場。截至二零二零年八月十二日,我們共有40多名銷售及營銷人員。

未來發展

為了達成我們成為為全世界患者開發及提供創新療法的全球生物醫藥領導者的願景,我們將專注追求以下目標:

開發奧布替尼對B細胞惡性腫瘤的治療、加以商業化和擴展

我們已在中國啟動以奧布替尼治療各種B細胞惡性腫瘤的廣泛臨床項目。隨著奧布替尼預計獲得治療CLL/SLL及MCL的新藥批准,我們預期我們的商業化團隊可於二零二零年第四季全面營運。此外,我們將繼續努力在中國透過各項II期臨床試驗,推進奧布替尼作為其他B細胞惡性腫瘤的療法,包括MZL、CNSL、WM及雙重突變非GCB DLBCL亞群。此外,我們將開始在中國就奧布替尼作為CLL/SLL的一線治療的III期試驗招募患者。

我們將繼續在美國推進奧布替尼的臨床開發,並將積極尋求中國以外的合夥機會,以在全球範圍內將奧布替尼的商業價值最大化。

我們將繼續透過與MIL-62聯合治療的籃子試驗來推進奧布替尼的研究。我們打算進一步識別及研發有前景的聯合療法,以利用臨床數據已證實的奧布替尼的良好安全特性。

繼續在中國及全球進行治療實體瘤的ICP-192及ICP-105的研發

我們計劃研發一種用於治療多種實體瘤的泛FGFR抑制劑ICP-192。我們將繼續透過II期臨床試驗,推進ICP-192用於治療膽管癌及尿道上皮癌的研究,以進一步評估其安全性及療效並確定其註冊途徑。在美國,我們已取得美國FDA的IND批准,並正啟動I期臨床試驗。

我們計劃研發一種FGFR4抑制劑ICP-105,用於治療伴有FGFR4通路過度激活的晚期HCC。我們將繼續在中國透過臨床試驗,推進ICP-105用作治療伴有FGFR4通路過度激活的HCC的研究。

此外,我們計劃探索將ICP-192及/或ICP-105與免疫檢查點抑制劑及其他治療劑相結合用於治療伴有FGFR異常的實體瘤。取決於這些臨床試驗的結果,我們擬將臨床開發工作擴展至其他實體瘤適應症(如胃癌及肝癌)。

根據中國的臨床試驗結果,我們計劃通過專注於有前景的適應症在全球範圍內擴大ICP-192及ICP-105的臨床開發,並可能尋求全球合作夥伴關係。在美國,ICP-192的IND已於二零二零年四月獲批准,並預計於二零二零年第三季招募首名患者。

在中國及全球進行治療實體瘤的ICP-723的研發

我們計劃啟動開放式I/II期研究,以評估ICP-723對治療伴有NTRK基因融合的晚期實體瘤的安全性、耐受性、PK及初期療效。I期將是劑量遞增研究,以評估ICP-723的安全性、耐受性及PK,並釐定DLT、MTD及RP2D,而II期將是劑量擴增部分,以評估ICP-723在對治療NTRK基因融合陽性癌症(不論有否使用第一代TRK抑制劑進行前期治療)的療效及安全性。

我們預期於二零二零年第四季招募首名患者。我們亦正考慮在美國啟動臨床試驗,以進一步開拓ICP-723的市場及治療潛力。

開發用於治療自身免疫性疾病的奧布替尼及其他潛在候選藥物

意識到自身免疫性疾病的巨大市場潛力及奧布替尼的良好安全特性,我們正在開發奧布替尼作為治療自身免疫性疾病的新型療法。

我們正透過IIa期試驗來探索奧布替尼,以確定最佳給藥方案及評估奧布替尼治療 SLE的安全性、耐受性及生物標誌物讀數。確認最佳給藥方案後,我們計劃啟動進一步臨床研究,以開發奧布替尼用於治療其他自身免疫性疾病,如ITP、LN、天皰瘡、MS以及RA的可能性。在取得研究結果後,我們可能會在全球範圍內擴大我們的臨床試驗。

除奧布替尼外,我們正在通過其他潛在候選藥物探索治療因T細胞功能障礙而引發的自身免疫性疾病的可能性。我們正在開發一種TYK2抑制劑ICP-332,用於治療各種T細胞介導的自身免疫性疾病,如銀屑病、IBD及SLE。透過將奧布替尼作為B細胞通路的調節劑及將ICP-332作為T細胞通路的調節劑,我們相信我們具備條件為自身免疫性疾病未被滿足的巨大醫療需求提供口服藥物解決方案。

通過自主研發及業務發展提升我們的在研產品

我們將繼續開發目前處於IND準備階段的七種候選藥物。

為進一步提升我們的在研產品並優化運營效率,我們將積極尋求與我們的現有組合相輔相成的授權引進機會。我們將高度重視能令我們充分發揮及利用我們的商業化及生產平台的資產,以及與我們現有在研產品具有潛在聯合治療協同效應的資產的授權引進。

財務回顧

收益

截至六月三十日止六個月

二零二零年

二零一九年

%

(未經審核) (未經審核) (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計,百分比除外)

持續經營業務收益

研發服務

748

100

593

100

我們的收益由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.6百萬元增加17%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.7百萬元,該增加主要歸因於由南京諾誠健華向第三方提供的研發服務。預期我們的在研候選藥物(包括奧布替尼)於不久將來在獲批後推出市場後,我們的收益來源將更為多元化。

毛利及毛利率

截至六月三十日止六個月

二零二零年

二零一九年

%

%

(未經審核) (未經審核) (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計,百分比除外)

研發服務

748

100

593

100

由於上述情況,我們的毛利由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.6百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.7百萬元。

其他收入及收益

截至六月三十日止六個月 二零二零年 二零一九年 (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計)

政府補助 銀行利息收入 理財產品投資所得投資收入	5,661 40,091 1,199	16,172 26,857 8,178
外匯收益淨額 其他	3,454 169	
總計	50,574	51,207

我們的政府補助由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣16.2百萬元減少65%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣5.7百萬元。該等政府補助並無任何未履行條件。另外,銀行利息收入由人民幣26.9百萬元增加49%至人民幣40.1百萬元,主要歸因於於從首次公開發售所籌集資金。

由於美元升值,截至二零二零年六月三十日止六個月產生匯兑收益人民幣3.5百萬元。

研發成本

截至六月三十日止六個月 二零二零年 二零一九年 (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計)

32,222	18,222	
152,900	30,860	
9,144	14,584	
20,469	16,898	
2,718	2,368	
13,704	11,899	
231,157	94,831	
	32,222 152,900 9,144 20,469 2,718 13,704	

我們的研發成本由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣94.8百萬元增加 144%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣231.2百萬元,該增加主要 是由於我們擴展臨床試驗及股份支付增加所致。研發成本增加的原因如下:

- 研發僱員成本由人民幣18.2百萬元增加人民幣14.0百萬元至人民幣32.2百萬元;
- 第三方合約成本由人民幣14.6百萬元減少人民幣5.5百萬元至人民幣9.1百萬元;
- 直接臨床試驗開支由人民幣16.9百萬元增加人民幣3.6百萬元至人民幣20.5百萬元。

行政開支

我們的行政開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣16.1百萬元增加195%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣47.5百萬元,該增加主要歸因於(i)行政人員的僱員成本由人民幣7.3百萬元增加至人民幣13.0百萬元;(ii)上市開支由零增至人民幣20.4百萬元;及(iii)主要來自日常營運開支的其他開支由人民幣3.0百萬元增加至人民幣5.2百萬元。

	截至六月三十 二零二零年 (未經審核) <i>(人民幣)</i>	二零一九年 (未經審核)
僱員成本 折舊及攤銷 專業費用 上市開支 以股份支付	13,008 2,377 2,180 20,370 4,381	7,287 2,335 2,314 - 1,196
其他	5,167	2,952
總計	47,483	16,084

其他開支

我們的其他開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣23.7百萬元增加38%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣32.8百萬元,該增加主要是由於廣州凱得可轉換貸款公允價值變動由人民幣23.6百萬元增加人民幣8.2百萬元至人民幣31.8百萬元。

截至六月三十日止六個月 二零二零年 二零一九年 (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計)

非營運開支	1,000	1
匯兑虧損	_	155
可轉換貸款公允價值變動	31,831	23,558
總計	32,831	23,714

銷售及分銷開支

截至六月三十日止六個月 二零二零年 二零一九年 (未經審核) (未經審核) (人民幣以千計)

僱員成本	3,546	106
以股份支付	2,696	558
市場研究及市場推廣	1,008	_
其他	379	5
總計	7,629	669

銷售及分銷開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.7百萬元增加986%至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣7.6百萬元,由於我們建立商業團隊及增加市場推廣活動所致。

財務狀況主要項目分析

流動資產淨值

下表載列我們截至所示日期的流動資產及流動負債:

	二零二零年 六月三十日 十 (未經審核) <i>(人民幣以=</i>	(經審核)
流動資產 貿易應收款項 預付款項、其他應收款項及其他資產 按公允價值計入損益的投資 現金及銀行結餘	58 61,515 30,137 4,409,823	37 36,590 80,347 2,291,773
流動資產總值	4,501,533	2,408,747
流動負債 貿易應付款項 其他應付款項及應計費用 遞延收入 租賃負債 關聯方貸款	9,532 50,510 645 5,506	8,197 41,528 645 6,204 9,098
流動負債總額	66,193	65,672
流動資產淨額	4,435,340	2,343,075
總資產減流動負債	4,738,368	2,550,021

截至二零二零年六月三十日,我們有流動資產淨額人民幣4,435.3百萬元,主要歸因於我們的現金及銀行結餘人民幣4,409.8百萬元及按公允價值計入損益的投資人民幣30.1百萬元,部分被其他應付款項及應計費用人民幣50.5百萬元所抵銷。

預付款項、其他應收款項及其他資產

我們的預付款項、其他應收款項及其他資產由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣36.6百萬元增加至截至二零二零年六月三十日的人民幣61.5百萬元,主要是由於(i)可收回增值稅由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣13.8百萬元增加人民幣14.3百萬元至截至二零二零年六月三十日的人民幣28.1百萬元;(ii)應收利息由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣19.3百萬元;及(iii)預付款項由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣19.3百萬元;及(iii)預付款項由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣13.2百萬元減少人民幣1.3百萬元至截至二零二零年六月三十日的人民幣11.9百萬元。

按公允價值計入損益的投資

按公允價值計入損益的投資為理財產品,以人民幣計值,截至二零二零年六月三十日止六個月的預期收益率為每年3.48%至3.58%(截至二零一九年十二月三十一日止年度:3.57%至3.81%)。所有該等理財產品的收益並無保證,因此,其合約現金流量並不符合僅用於本金及利息付款的條件。因此,該等理財產品按公允價值計入損益計量。

公允價值使用基於管理層判斷的預期收益率按貼現現金流量計算,並在第二級公允價值層級內。

貸款及借款

於二零二零年六月三十日,我們概無任何重大按揭、押記、債權證、貸款資本、 債務證券、貸款、未動用銀行信貸、銀行透支或其他類似債務、承兑負債(一般 貿易票據除外)、承兑信貸(有擔保、無擔保、有抵押或無抵押)或擔保。

可轉換貸款

於二零二零年六月三十日,可轉換貸款結餘為人民幣1,149.0百萬元(於二零一九年十二月三十一日:人民幣1,117.2百萬元)。於二零一八年,廣州凱得向廣州諾誠健華醫藥科技有限公司提供可轉換貸款人民幣930百萬元,按年利率6.5%計算,將於二零二四年十二月三十一日到期償還,而在若干條件下可選擇將貸款轉換為廣州諾誠健華醫藥科技有限公司的普通股。

其他應付款項及應計費用

我們的其他應付款項及應計費用由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣41.5 百萬元增加至截至二零二零年六月三十日的人民幣50.5百萬元,主要是由於(i)建 築進度應付款項由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣16.1百萬元增加至截 至二零二零年六月三十日的人民幣20.4百萬元;及(ii)應付予中介人的首次公開發 售相關服務應付款項由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣14.7百萬元增加 至截至二零二零年六月三十日的人民幣22.4百萬元。

王似王一令一令十八月二十日的八八帝22.4日禹儿	O	
	二零二零年 六月三十日 (未經審核) <i>(人民幣</i>	十二月三十一日 (經審核)
應付工資 首次公開發售服務應付款項 建築進度應付款項 其他	6,710 22,380 20,441 979	9,543 14,672 16,106 1,207
總計 ——	50,510	41,528

債務

下表載列我們來自第三方的貸款及借款截至所示日期的明細:

 二零二零年
 二零一九年

 六月三十日
 十二月三十一日

 (未經審核)
 (經審核)

 (人民幣以千計)

計入流動負債 租賃負債 計入非流動負債	5,506	6,204
租賃負債	1,510	3,394
債務總額	7,016	9,598

我們已應用國際財務報告準則第16號並已確認租賃負債。截至二零二零年六月三十日,我們的租賃負債為人民幣7.0百萬元,而截至二零一九年十二月三十一日則為人民幣9.6百萬元。

主要財務比率

下表載列我們的選定主要財務比率:

二零二零年 二零一九年 六月三十日 十二月三十一日

流動比率 68.0 36.7

流動比率等於截至財政期末的流動資產除以流動負債。

流動比率上升主要是由於首次公開發售所籌集現金及銀行結餘由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣2,291.8百萬元增加至截至二零二零年六月三十日的人民幣4,409.8百萬元,部分被按公允價值計入損益的投資由截至二零一九年十二月三十一日的人民幣80.3百萬元減至截至二零二零年六月三十日的人民幣30.1百萬元所抵銷。

其他財務資料

重大投資、重大收購及出售事項

於二零二零年六月三十日,我們並無持有任何重大投資。於截至二零二零年六月三十日止六個月,我們並無有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購或出售事項。

流動資金及財務資源

我們預期,我們的流動資金需求將結合經營活動所得現金、不時從資金市場籌集 的其他資金及首次公開發售所得款項淨額而獲滿足。

我們目前並無任何計劃進行重大其他外間債務或股本融資。我們將根據我們對資本資源的需要及市場狀況,繼續評估潛在融資機會。

於二零二零年六月三十日,我們的現金及銀行結餘為人民幣4,409.8百萬元,而於二零一九年十二月三十一日則為人民幣2,291.8百萬元。該增加主要由於在香港首次公開發售所籌集資金所致。我們的現金主要用作為新候選藥物的研發工作提供資金,以及作為營運資金及其他一般企業用途。我們的現金及現金等價物以美元、人民幣、港元及澳元持有。

於二零二零年三月二十三日,因本公司在香港聯交所上市而按價格每股8.95港元發行250,324,000股每股面值0.000002美元的股份。相等於股份面值的所得款項3,883港元已記入本公司的股本。餘下所得款項2,240.4百萬港元(未扣除有關本公司首次公開發售的開支)已記入股份溢價賬。美元金額乃按於二零二零年三月二十三日在美國聯邦儲備系統的H.10每周統計公佈所載的匯率換算為港元。

於二零二零年四月十五日,全球發售的國際包銷商全數行使超額配股權,據此,本公司須按全球發售項下的發售價配發及發行期權股份,即共計37,548,000股股份,相等於根據全球發售初步可供認購的股份最高數目約15%。行使超額配股權所得款項淨額約為322.59百萬港元(經扣除本公司就行使超額配股權應付的佣金及其他發售開支)。

資產負債比率

於二零二零年六月三十日的資產負債比率(按總債項(包括貸款及借款、關聯方貸款及可轉換貸款)除以總資產再乘以100%計算)為24%,而於二零一九年十二月三十一日為43%,是由於首次公開發售所籌集資金導致二零二零年六月三十日的流動資產大幅增加。

董事會及審核委員會不斷監察現有及預期流動資金需求,以確保本公司維持充足現金儲備以應付其短期及長期的流動資金需要。

或然負債

於二零二零年六月三十日,我們並無任何重大或然負債。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示,但若干現金及現金等價物、定期存款、其他應收 款項以及貿易及其他應付款項按外幣計值,因而面臨外幣風險。我們目前並無外 幣對沖政策。然而,管理層會監控外匯風險,並會在日後有需要時考慮對沖重大 的外幣風險。

流動資金風險

在流動資金風險管理中,本公司監控並維持管理層認為充足的現金及現金等價物水平,以為營運提供資金並減輕現金流量波動的影響。

資產抵押/資產押記

於二零二零年六月三十日,本集團並無將其資產抵押。

僱員及薪酬

於二零二零年六月三十日,本集團有合共287名僱員。下表載列於二零二零年六月三十日以職能劃分的僱員總數:

	僱員數目	佔總數百分比
職能		
研究及開發	173	60.3%
生產	46	16.0%
銷售及營銷	19	6.6%
一般及行政	49	17.1%
總計	287	100%

我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、僱員公積金及社會保險供款以及其他福利付款。根據中國適用法律,我們為僱員的社保基金(包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險)及住房公積金作出供款。

企業管治及其他資料

本公司於二零一五年十一月三日在開曼群島註冊成立為有限責任公司,而股份於二零二零年三月二十三日在聯交所上市。

遵守企業管治守則

本公司已應用上市規則附錄十四內企業管治守則所載的原則及守則條文。於上市日期至二零二零年六月三十日止期間,董事會認為除以下偏離外,本公司已遵守所有守則條文。

本公司主席及行政總裁的角色都由本公司的聯席創辦人崔霽松博士擔任。董事會 相信,此架構不會損害董事會與本公司管理層之間的權責平衡,原因為:(i)董事 會將作出的決策須經至少大多數董事批准,且組成董事會的九名董事中有三名為 獨立非執行董事,董事會相信董事會擁有足夠的權力制衡;(ii)崔霽松博士及其他 董事知悉並承諾履行彼等作為董事的受信責任,該等責任要求(其中包括)彼等為 本公司利益及以符合本公司最佳利益的方式行事, 並為本集團作出相應決策; 及 (jii)董事會由經驗豐富的優質人才組成,確保董事會運作的權責平衡,而該等人 才會定期會面以討論影響本公司營運的事宜。此外,本集團的整體戰略以及其他 主要業務、財務及經營政策乃經董事會與高級管理層詳細討論後共同制定。董事 會亦相信,主席及行政總裁由同一人士兼任可促進策略倡議的有效執行並促進管 理層與董事會之間的資訊溝通。此外,鑑於崔霽松博士的經驗、個人背景及上述 其在本公司中的角色,崔霽松博士為識別策略機會及作為董事會核心的最適合董 事,因為其作為行政總裁對我們的業務有廣泛的瞭解。最後,由於崔霽松博士為 本公司的聯席創辦人,故董事會相信,由同一人兼任主席及行政總裁的角色,好 處為可確保本集團內部領導貫徹一致,使本集團的整體策略規劃和溝通更有效及 更具效率。董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的成效,以評估是否有必要區 分主席與行政總裁的角色。

上市發行人董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄十所載的標準守則。

本公司已向全體董事作出具體查詢,而董事已確認彼等於上市日期至二零二零年六月三十日止整個期間已遵守標準守則。

可能管有本公司未經公佈內幕消息的本公司僱員亦須遵守標準守則。本公司自上市日期至二零二零年六月三十日止期間內並未發現有任何僱員不遵守標準守則的事件。

購買、出售或贖回上市證券

本公司或其任何附屬公司於上市日期至二零二零年六月三十日止整個期間,概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

所得款項淨額用途

股份已於上市日期在香港聯交所主板上市。本集團從首次公開發售及行使超額配股權而收取的所得款項淨額約為2,415.67百萬港元(已扣除包銷佣金及有關成本及開支)。截至二零二零年六月三十日,該等所得款項尚未動用。本公司有意按符合招股章程「未來計劃及所得款項用途」一段所述方式使用所得款項淨額。所得款項將在首次公開發售後兩至三年內使用。該等所得款項的用罄時間將根據本公司的實際業務需要及未來業務發展而定。

中期簡明綜合損益表

截至二零二零年六月三十日止六個月

	附註	二零二零年 (未經審核) <i>(人民幣)</i>	
收益 銷售成本	4	748	593
毛利		748	593
其他收入及收益 銷售及分銷開支 研發成本 行政開支 其他開支 可轉換可贖回優先股公允價值變動 財務成本	12	50,574 (7,629) (231,157) (47,483) (32,831) (141,579) (485)	51,207 (669) (94,831) (16,084) (23,714) (236,962) (1,400)
除税前虧損		(409,842)	(321,860)
所得税開支 期內虧損	6	(409,842)	(321,860)
下列人士應佔: 母公司擁有人 非控股權益		(407,183) (2,659) (409,842)	(321,306) (554) (321,860)
母公司普通股權益持有人應佔每股虧損 基本及攤薄	8	(人民幣0.53元)	(人民幣1.65元)

中期簡明綜合全面收益表

截至二零二零年六月三十日止六個月

二零二零年 二零一九年 (**未經審核**) (未經審核) (人民幣以千計)

期內虧損	(409,842)	(321,860)
其他全面虧損		
後續期間可能會重新分類至損益的其他全面虧損 : 海外業務換算產生的匯兑差額	13,977	(3,164)
期內其他全面虧損,經扣除稅項	(395,865)	(325,024)
期內全面虧損總額	(395,865)	(325,024)
下 列人士應佔 : 母公司擁有人 非控股權益	(393,206) (2,659)	(324,470) (554)
	(395,865)	(325,024)

中期簡明綜合財務狀況表

二零二零年六月三十日

		二零二零年	二零一九年
		六月三十日	十二月三十一日
		(未經審核)	(經審核)
	附註	(人民幣	以千計)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	160,855	48,479
商譽		3,125	3,125
其他無形資產		36,936	37,011
使用權資產		82,849	86,311
於合營企業的投資		1,159	1,159
其他非流動資產	_	18,104	30,861
非流動資產總值	_	303,028	206,946
流動資產			
貿易應收款項		58	37
預付款項、其他應收款項及其他資產	10	61,515	36,590
按公允價值計入損益計量的投資	11	30,137	80,347
現金及銀行結餘	_	4,409,823	2,291,773
流動資產總值	_	4,501,533	2,408,747
流動負債			
貿易應付款項		9,532	8,197
其他應付款項及應計費用		50,510	41,528
遞延收入		645	645
租賃負債		5,506	6,204
關聯方貸款	16 _		9,098
流動負債總額	_	66,193	65,672
流動資產淨值	_	4,435,340	2,343,075
總資產減流動負債	_	4,738,368	2,550,021

六月三十日 十二月三十一日 (未經審核) (經審核) 附註 (人民幣以千計) 非流動負債 可轉換可贖回優先股 12 4,213,772 可轉換貸款 13 1,149,007 1,117,176 租賃負債 1,510 3,394 遞延收入 154,920 157,389 遞延税項負債 6,036 6,036 非流動負債總額 1,311,473 5,497,767 資產淨值/(虧絀) 3,426,895 (2,947,746)權益 母公司擁有人應佔權益 股本 16 4 儲備 3,372,574 (3,004,714)3,372,590 (3,004,710)非控股權益 54,305 56,964 權益總額 3,426,895 (2,947,746)

二零二零年

二零一九年

中期簡明綜合財務資料附註

1. 公司資料

本公司為於二零一五年十一月三日在開曼群島註冊成立的有限責任公司。本公司註冊辦事處位於Ogier Global (Cayman) Limited, 89 Nexus Way, Camana Bay, Grand Cayman KY1-9009 Cayman Islands。

本公司為投資控股公司。本公司的附屬公司主要從事生物製品研發業務。本公司股份於二零二零年三月二十三日在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

2.1 編製基準

截至二零二零年六月三十日止六個月的中期簡明綜合財務資料已根據香港會計準則第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要求的所有資料及披露, 並應與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料以人民幣列示,而除另有列明外,所有數值均約整至最接近之千位數(人民幣千元)。

2.2 會計政策及披露之變動

編製中期簡明綜合財務資料所採用的會計政策與編製本集團截至二零一九年十二月三十一 日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致,惟本集團就本期間的財務資料首次採納以下 經修訂香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)除外。

香港財務報告準則第3號修訂本 香港財務報告準則第9號、 香港會計準則第39號及 香港財務報告準則第7號修訂本 香港財務報告準則第16號修訂本 香港會計準則第1號及 香港會計準則第8號修訂本 業務的定義

利率基準改革 Covid-19相關租金寬減(提早採納) 重大的定義

經修訂香港財務報報告準則之性質及影響説明如下:

- (a) 香港財務報告準則第3號修訂本澄清業務的定義,並提供額外指引。該等修訂澄清可視為業務的一組整合活動及資產,必須至少包括一項投入及一項重要過程,而兩者必須對形成產出的能力有重大貢獻。業務毋須包括形成產出所需的所有投入及過程。該等修訂取消評估市場參與者是否有能力收購業務並能持續獲得收益的規定,轉為重點關注所取得的投入及重要過程共同對形成產出的能力有否重大貢獻。該等修訂亦已收窄產出的定義範圍,重點關注為客戶提供的商品或服務、投資收入或日常活動產生的其他收入。此外,該等修訂亦提供有關評估所收購的過程是否重大的指引,並新增公允價值集中度測試選項,允許對所收購的一組活動及資產是否不屬於業務進行簡化評估。本集團已對二零二零年一月一日或之後發生的交易或其他事項按往後基準應用該等修訂。該等修訂對本集團的財務狀況及業績並無任何影響。
- (b) 香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號及香港財務報告準則第7號修訂本旨在解決銀行同業拆息改革對財務報告之影響。該等修訂提供可在替換現有利率基準前的不確定期限內繼續進行對沖會計處理的暫時性補救措施。此外,該等修訂規定公司須向投資者提供有關直接受該等不確定因素影響的對沖關係之額外資料。由於本集團並無任何利率對沖關係,因此該等修訂對本集團的財務狀況及業績並無任何影響。

(c) 香港財務報告準則第16號修訂本為承租人提供一個實際可行的權宜方法以選擇就 covid-19疫情的直接後果產生的租金寬減不應用租賃修改會計處理。該實際可行權宜 方法僅適用於covid-19疫情直接後果產生的租金寬減,且僅當(i)租賃付款的變動使租 賃代價有所修改,而經修改的代價與緊接變動前的租賃代價大致相同,或少於緊接 變動前的租賃代價;(ii)租賃付款的任何減幅僅影響原到期日為二零二一年六月三十日或之前的付款;及(iii)租賃的其他條款及條件並無實質變動。該修訂本對二零二零年六月一日或之後開始的會計期間追溯生效,並允許提早應用。

於截至二零二零年六月三十日止期間,因covid-19疫情關係,本集團的寫字樓租賃的若干每月租賃付款已獲出租人寬減,而租賃條款並無其他變動。本集團已提早於二零二零年一月一日採納該修訂,並選擇不會就截至二零二零年六月三十日止期間因covid-19而獲出租人給予的租金寬減應用租賃修改會計處理。因此,因租金寬減所產生的租賃付款減幅人民幣150,000元已透過取消確認部份租賃負債而入賬,並計入截至二零二零年六月三十日止期間的損益。

(d) 香港會計準則第1號及香港會計準則第8號修訂本提供重大的新定義。新定義列明, 倘資料遭忽略、錯誤陳述或隱瞞時可合理預期會影響一般用途財務報表的主要使用 者根據該等財務報表作出的決定,則資料屬重大。該等修訂澄清重大與否視乎資料 的性質或幅度。該等修訂對本集團的中期簡明綜合財務資料並無任何影響。

3. 經營分部資料

由於本集團的收益及經營虧損主要來自中國內地研發相關的活動,且本集團大部份可識別經營資產及負債位於中國內地,故並無根據香港財務報告準則第8號經營分部呈列地區分部資料。

有關主要客戶的資料

於期內來自佔本集團收益10%或以上的各個主要客戶的收益載列如下:

	截至六月三十日	止六個月
	二零二零年	二零一九年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶A	427	207
客戶B	40	
	467	207

4. 收益、其他收入及收益

對收益的分析如下:

おなき	-	$+ \Box$	11 -	個月
徴弁フ	\backslash \vdash	\neg	エニノヽ	ᆟᆔ

二零二零年	二零一九年
<i>人民幣千元</i>	<i>人民幣千元</i>
(未經審核)	(未經審核)
748	593

客戶合約收益一研發服務

客戶合約收益確認時間-於某一時間點

748 593

履約責任於研發服務報告交付後獲達成且付款通常自交付起90天內支付。

截至六月三十日止六個月

	二零二零年 <i>人民幣千元</i> (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入及收益		
政府補助(附註)	5,661	16,172
銀行利息收入	40,091	26,857
理財產品投資所得投資收入	1,199	8,178
外匯收益淨額	3,454	_
其他	169	
	50,574	51,207

附註: 已自中國地方政府部門收取主要用於支持附屬公司研發活動的政府補助。該等政府補助並無任何未履行條件。

5. 期內虧損

本集團之虧損已扣除以下各項:

裁茲	六 日	= -	ЬΒι	⊢ 六 4	個月
#¥. +	\sim				

	数上ハハート日上ハ旧ハ	
	二零二零年	
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
物業、廠房及設備折舊	834	706
使用權資產折舊	4,272	2,891
其他無形資產攤銷	118	52
可轉換貸款公允價值變動	31,831	23,559
可轉換可贖回優先股公允價值變動	141,579	236,962
股份支付開支	159,977	32,615

6. 所得税

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轄區產生或獲得的利潤繳納所得稅。

根據開曼群島及英屬處女群島的規則及規例,本集團毋須繳納任何開曼群島或英屬處女群島所得稅。

香港利得税乃按期內在香港產生的估計應課税溢利以16.5%(二零一九年:16.5%)税率計提撥備,惟符合兩級制利得税制度下的實體資格之附屬公司除外。該附屬公司首2,000,000港元(二零一九年:2,000,000港元)的應課税溢利按8.25%税率繳税,而餘下應課税溢利按16.5%税率繳税。

於澳洲註冊成立的附屬公司按期內在澳洲產生的估計應課税溢利以27.5%税率繳納所得税。

於美國營運的本集團附屬公司於期內按21%的聯邦税率及8.7%的達拉華州的州税率繳税。

中國現行所得税乃根據於二零零八年一月一日獲通過及生效的《中國企業所得税法》所釐定,按本集團若干中國附屬公司的應課稅溢利以25%的法定稅率計提撥備,惟本集團若干中國附屬公司獲批稅務寬減並按優惠稅率繳稅。

南京天印健華醫藥科技有限公司(「南京諾誠健華」)於二零一八年符合高新技術企業的資格,於期內按15%的優惠税率繳納所得税。

並未就該等虧損確認遞延税項資產,因為該等虧損在附屬公司中產生,而該等附屬公司產生虧損已持續一段時間,且不認為將來可能有應課稅利潤以抵銷該等稅項虧損。

7. 股息

本公司概無就截至二零二零年六月三十日止六個月宣派及派付股息(截至二零一九年六月三十日止六個月:無)。

8. 母公司普通股權益持有人應佔每股虧損

母公司普通股權益持有人應佔每股基本及攤薄虧損乃根據以下數據計算:

截至六月三十日止六個月

二零二零年 二零一九年 *人民幣千元 人民幣千元*

(未經審核) (未經審核)

虧損

計算每股基本及攤薄盈利時使用的 母公司普通股權持有人應佔期內虧損

(407,183) (321,306)

截至六月三十日止六個月

二零二零年 二

二零一九年

股份數目

股份數目

千股

千股 (未經審核)

(未經審核)

股份

計算每股基本及攤薄盈利時使用的期內已發行普通股加權平均數

774,854

194,462

就截至二零二零年及二零一九年六月三十日止六個月分別計算的每股基本及攤薄虧損,不包括本公司的未歸屬購股權及受限制股份單位。

由於本集團錄得虧損,並無對截至二零二零年及二零一九年六月三十日止六個月呈列的每股基本虧損金額作出有關攤薄的調整,原因為可轉換可贖回優先股的轉換、購股權及受限制股份單位的行使或可轉換貸款對所呈列每股基本虧損金額有反攤薄影響。因此,截至二零二零年及二零一九年六月三十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。

9. 物業、廠房及設備

於截至二零二零年六月三十日止六個月,本集團按成本人民幣113,210,000元(截至二零一九年六月三十日止六個月:人民幣2,824,000元)收購資產。

本集團於截至二零二零年六月三十日止六個月內並無出售任何資產(截至二零一九年六月 三十日止六個月:無)。

10. 預付款項、其他應收款項及其他資產

	二零二零年 六月三十日 <i>人民幣千元</i> (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
可收回增值税 應收利息 預付款項	28,108 19,262 11,853	13,836 7,620 13,200
其他應收款項	61,515	36,590

列入上述結餘的金融資產為不計息、無抵押且須按要求償還,並與近期並無拖欠記錄的應收款項有關。此外,根據對前瞻性資料的評估,經濟因素並無重大變化,故本公司董事認為,有關該等結餘的預期信貸虧損微乎其微。

11. 按公允價值計入損益計量的投資

二零二零年二零一九年六月三十日十二月三十一日人民幣千元人民幣千元(未經審核)(經審核)

按公允價值計入損益計量的投資(附註)

30,137 80,347

附註:

按公允價值計入損益計量的投資為以人民幣計值的理財產品,截至二零二零年六月三十日止六個月的預期收益率為每年3.48%至3.58%(截至二零一九年十二月三十一日止年度:3.57%至3.81%)。所有該等理財產品的收益並無保證,因此該等理財產品的合約現金流量不符合純粹支付本金及利息的條件。因此,該等理財產品按公允價值計入損益計量。

公允價值使用基於管理層判斷的預期收益率按貼現現金流量計算,並在第二級公允價值層級內。

12. 可轉換可贖回優先股

自註冊成立日期起,本公司已通過發行可轉換可贖回優先股完成數輪融資安排。有關優先股的背景,請參閱本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的年報所載綜合財務報表附註29。

當本公司於二零二零年三月二十三日(「轉換日期」)成功進行首次公開發售後,所有優先股已自動轉換為532,244,771股普通股。

於轉換日期,每股優先股的面值為0.000002美元,而優先股的公允價值與面值之差額在股份溢價項下入賬。

可轉換可贖回優先股的變動載列如下:

	A系列 優先股 <i>人民幣千元</i>	B系列 優先股 人民幣千元	C系列 優先股 <i>人民幣千元</i>	D系列 優先股 人 <i>民幣千元</i>	總計 人 <i>民幣千元</i>
於二零一九年一月一日 發行 公允價值變動 貨幣換算差額	168,570 - 194,570 4,364	388,619 - 442,178 10,009	548,871 - 521,062 13,291	828,690 412,672 656,208 24,668	1,934,750 412,672 1,814,018 52,332
於二零一九年 十二月三十一日(經審核) 公允價值變動 轉換為普通股 於二零二零年 六月三十日(未經審核)	367,504 86,652 (454,156)	840,806 190,053 (1,030,859)	1,083,224 107,453 (1,190,677)	1,922,238 (242,579) (1,679,659)	4,213,772 141,579 (4,355,351)

於上市日期,所有優先股已自動轉換為普通股,其中已將本公司普通股的首次公開發售發行價當作為公允價值(即8.95港元(相等於人民幣8.18元))。

13. 可轉換貸款

14070200		
	二零二零年 六月三十日 <i>人民幣千元</i> (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
非即期部份 可轉換貸款	1,149,007	1,117,176
		可轉換貸款 人民幣千元
於二零一九年一月一日 公允價值變動		957,269 159,907
於二零一九年十二月三十一日(經審核) 公允價值變動		1,117,176 31,831
於二零二零年六月三十日(未經審核)		1,149,007

於二零一八年八月,廣州諾誠健華醫藥科技有限公司(「廣州諾誠健華」)由廣州凱得科技發展有限公司(「廣州凱得」,自二零一九年九月改名為廣州開發區金融控股集團有限公司)及本公司的附屬公司共同成立。此外,廣州凱得向廣州諾誠健華提供可轉換貸款人民幣930百萬元,按6.5%的年利率計息及於二零二四年十二月三十一日到期。根據貸款協議,廣州凱得獲授期權可在若干條件下將貸款轉換為廣州諾誠健華的普通股。本集團不會將任何嵌入衍生工具自主體工具中分開並將來自廣州凱得附帶可轉換權利的貸款指定為按公允價值計入損益的金融負債。

14. 股份支付

本公司設有三項股份支付計劃,即二零一五年員工持股計劃、二零一六年員工持股計劃及 二零一八年員工持股計劃(「該等計劃」),旨在向為本集團成功運營作出貢獻的合資格參與 者提供激勵及獎勵。該等計劃的合資格參與者包括本公司董事、本集團僱員及顧問。

「A類普通股」指本公司每股面值0.000002美元的A類普通股。

「B類普通股」指本公司每股面值0.000002美元的B類普通股,所有該等股份均應根據本公司董事會採納的僱員購股權計劃就僱員激勵目的儲備及發行。

二零一五年員工持股計劃

二零一五年員工持股計劃於二零一六年九月六日生效,且除非另行註銷或修訂,否則該計劃自授出日期起有效期為10年。根據該計劃可能發行的股份總數最多為183,888,050股B類普通股。二零一五年員工持股計劃允許授予購股權及受限制股份單位。股份發行前,購股權及受限制股份單位並不賦予持有人投票或收取股息的權利或任何其他權利。

二零一六年員工持股計劃

二零一六年員工持股計劃於二零一六年九月六日生效,且除非另行註銷或修訂,否則該計劃自授出日期起有效期為10年。根據該計劃可能發行的股份總數最多為22,200,000股B類普通股。二零一六年員工持股計劃允許授予受限制股份單位,且於股份發行前,受限制股份單位並不賦予持有人投票或收取股息的權利或任何其他權利。

二零一八年員工持股計劃

二零一八年員工持股計劃於二零一八年十一月二十八日生效,且除非另行註銷或修訂,否則該計劃自授出日期起有效期為10年。根據該計劃可能發行的股份總數最多為68,498,464股B類普通股。二零一八年員工持股計劃允許授予受限制股份單位,且於股份發行前,受限制股份單位並不賦予持有人投票或收取股息的權利或任何其他權利。

購股權

於截至二零二零年六月三十日止六個月並無授出任何購股權(截至二零一九年六月三十日 止六個月:無)。

對於該等購股權,將於各報告期進行評估,以評估符合業績標準的可能性。其後調整股份 支付開支,以反映原始估計的修訂。

根據二零一五年員工持股計劃尚未行使的購股權的行使期間如下:

	購股權數目
於二零一九年一月一日尚未行使 期內已行使	52,144,445
於二零一九年六月三十日	52,144,445
於二零二零年一月一日尚未行使 期內已行使	
於二零二零年六月三十日	

受限制股份單位

本集團根據二零一五年員工持股計劃按普通股面值及根據二零一六年員工持股計劃按每股 0.055美元的價格,向身為本公司董事及本集團僱員及顧問的若干合資格個人授出受限制 股份單位,以及根據二零一八年員工持股計劃按每股0.178美元的價格向若干合資格個人 授出受限制股份單位。

受限制股份單位在不同時間表內的歸屬期為自授出日期起計4年、5年以上或視乎特定里程碑規定而定。各受限制股份單位的相關歸屬條件一經滿足,受限制股份單位下的股份將按面值向承授人發行。

- (1) 特別就歸屬時間表為4年、5年而言,獲授予的受限制股份單位自授出日期起在特定 任期內按批次歸屬,前提是僱員仍在職並符合本公司及個人的若干績效條件。以下 為一次性歸屬期的四種類型:
 - (a) 一次性歸屬期為一年,25%受限制股份單位須於歸屬開始日期後第一個週年日 一次性歸屬;或50%受限制股份單位須於歸屬開始日期後第一個週年日一次性 歸屬;
 - (b) 一次性歸屬期為兩年,40%或50%受限制股份單位須於歸屬開始日期後第一(或 第二)個週年日一次性歸屬;
 - (c) 一次性歸屬期為三年,60%受限制股份單位須於歸屬開始日期後第三個週年日 一次性歸屬。

協定一次性歸屬期結束後,餘下受限制股份單位將在其後的三年或兩年內按等額及連續的年度分期歸屬,該等受限制股份單位須於各有關日期後三週年或兩週年內歸屬。

(2) 就歸屬時間表作為特定里程碑獎勵而言,受限制股份單位乃視乎董事及僱員是否一 直為服務提供者及是否達到特定業績目標(包括但不限於完成多項候選藥物的上市批 准或達到若干銷售目標)而歸屬。 倘於各適用歸屬日期特定里程碑條件、若干績效條件已達成及董事與僱員一直是服務提供者,則在適用法律允許的情況下,受限制股份單位須根據與上文所述有關購股權相同的規則及歸屬時間表予以全部或部份歸屬。

於報告期末,各計劃項下尚未行使的受限制股份單位如下:

	二零一五年 員工持股 計劃 <i>(附註a)</i>	受限制股份 二零一六年 員工持股 計劃 <i>(附註b)</i>		總計
於二零一八年十二月三十一日 尚未行使 期內授出	113,545,451 15,405,555	_ 		113,545,451 15,405,555
於二零一九年六月三十日 尚未行使(未經審核)	128,951,006			128,951,006
於二零一九年十二月三十一日 尚未行使(經審核) 期內授出 期內註銷 期內行使	77,301,336 16,792,599 (16,000,000) (16,792,599)	15,540,012 - (15,490,012)	3,140,000 4,804,000 —	80,441,336 37,136,611 (16,000,000) (32,282,611)
於二零二零年六月三十日 尚未行使(未經審核)	61,301,336	50,000	7,944,000	69,295,336

附註:

(a) 二零一五年員工持股計劃

本集團已註銷16,000,000個受限制股份單位,該等單位將按每股0.000002港元的價格歸屬,並已無償向若干合資格個人授出16,792,599個即時歸屬的受限制股份單位。截至二零二零年六月三十日止六個月,已根據二零一五年員工持股計劃歸屬16,792,599個受限制股份單位(截至二零一九年六月三十日止六個月:無)。於二零二零年六月三十日,在二零一五年員工持股計劃項下仍未行使的受限制股份單位總數為61,301,336個(二零一九年六月三十日:128,951,006個)。

(b) 二零一六年員工持股計劃

本集團已向若干合資格個人,無償授出本公司股份的15,490,012個即時歸屬的受限制股份單位,及授出可按每股0.055美元的價格歸屬的50,000個受限制股份單位。截至二零二零年六月三十日止六個月,已根據二零一六年員工持股計劃歸屬15,490,012個受限制股份單位(截至二零一九年六月三十日止六個月:無)。於二零二零年六月三十日,在二零一六年員工持股計劃項下仍未行使的受限制股份單位總數為50,000個(二零一九年六月三十日:無)。

(c) 二零一八年員工持股計劃

截至二零二零年六月三十日止六個月,本集團已向若干合資格個人授出本公司股份的4,804,000個受限制股份單位,可按每股0.178美元的價格行使(截至二零一九年六月三十日止六個月:無)。於二零二零年六月三十日,在二零一八年員工持股計劃項下仍未行使的受限制股份單位總數為7,944,000個(二零一九年六月三十日:無)。

於二零二零年,根據二零一五年員工持股計劃及二零一六年員工持股計劃授出的16,792,599個及15,490,012個受限制股份單位的公允價值,乃通過本公司優先股最近期的交易價格使用回溯法釐定。根據二零一六年員工持股計劃及二零一八年員工持股計劃授出的50,000個及4,804,000個受限制股份單位的公允價值,乃計及授出受限制股份單位的條款及條件使用二項式模型釐定。下表列出所使用模型的主要假設。

類期波幅(%)57.0-64.059.0-61.0無風險利率(%)0.6-1.81.93-2.05購股權的預計年期(年)1010加權平均股價(每股美元)1.420.49

於截至二零二零年六月三十日止六個月,本集團確認股份支付開支人民幣160.0百萬元(截至二零一九年六月三十日止六個月:人民幣32.6百萬元)。

15. 承諾

本集團於報告期末有以下資本承諾:

二零二零年二零一九年六月三十日十二月三十一日人民幣千元人民幣千元(未經審核)(經審核)

已訂約,但尚未計提撥備: 廠房及機器

185,340

180,904

16. 關聯方交易

本集團及本公司

(a) 期內,本集團與關聯方進行以下交易:

截至六月三十日止六個月 二零二零年 二零一九年

(未經審核)

人民幣千元 (未經審核)

向關聯方支付利息:

King Bridge (i) 231

向關聯方償還貸款:

King Bridge (i) 9,098

附註:

(i) 於二零一七年七月,本公司向優先股股東King Bridge Investments Limited(「King Bridge」) 購回22,000,000股B系列優先股,代價合共為1,275,047美元,該代價為無抵押、按1%的年利率計息並須於以下較早時間償還(i)二零二三年七月二十一日;及(ii)本公司普通股的首次公開發售完成時。本公司已於本期間內清償此項貸款。

(b) 與關聯方的未償還結餘:

 二零二零年
 二零一九年

 六月三十日
 十二月三十一日

 人民幣千元
 人民幣千元

 (未經審核)
 (經審核)

來自關聯方的貸款:

短期僱員福利 退休金計劃供款 股份支付開支

King Bridge – 9,098

(c) 本集團主要管理人員的薪酬:

截至六月三十	日止 六個月
二零二零年	二零一九年
<i>人民幣千元</i>	<i>人民幣千元</i>
(未經審核)	(未經審核)
7,086	3,769
38	46
132,880	28,576
140,004	32,391

支付予主要管理人員的薪酬總額

17. 報告期後事項

於二零二零年八月三日,本集團根據二零一八年員工持股計劃,向若干合資格個別人士授出可按行使價0.178美元歸屬的8,700,000個受限制股份單位。

審閲中期業績

本公司獨立核數師安永會計師事務所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進行的中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。審核委員會已經與管理層共同審閱本公司採納的會計準則及政策,並已就本集團的內部控制及財務報告事宜(包括審閱截至二零二零年六月三十日止六個月的未經審核中期業績)進行討論。審核委員會認為中期業績符合適用的會計準則、法律及法規,且本公司已作出適當披露。

其後事項

於二零二零年八月三日,本集團根據二零一八年員工持股計劃,向若干合資格個別人士授出可按行使價0.178美元歸屬的8,700,000個受限制股份單位。

中期股息

董事會不建議就截至二零二零年六月三十日止六個月派付股息。

發佈中期業績公告及中期報告

本公告在聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.innocarepharma.com)發佈。載有上市規則附錄十六規定所有資料的截至二零二零年六月三十日止六個月之中期報告將於適當時候寄發予股東並在聯交所及本公司網站發佈。

技術詞彙及釋義

在本公告內,除文義另有所指外,以下詞彙具有下列涵義。該等詞彙及其定義未 必與任何業內標準定義相符,亦未必可直接與其他在本公司相同行業內經營的公 司所採用的同類詞彙比較。

「審核委員會」 指 董事會的審核委員會

「美國血液學會」 指 美國血液學會

統,可用作評估激酶癌基因的效能和下游信號通

路,以及小分子激酶抑製劑阻斷激酶活性的能力

「B細胞」 指 一種因B細胞外表面存在B細胞受體而不同於T細胞

等其他淋巴細胞的白細胞,亦稱B淋巴細胞

「董事會」 指 董事會

「BTK」 指 布魯頓酪氨酸激酶,由BTK基因編碼的一種人類酶

「CD20」 指 B淋巴細胞抗原CD20,一種由MS4A1基因編碼的B

細胞特異性細胞表面分子

「CDE」 指 藥品審評中心,NMPA下屬機構

「行政總裁」 指 本公司行政總裁

「企業管治守則」
指
上市規則附錄十四所載企業管治守則及企業管治報

告

「主席」 指 董事會主席

「諾誠健華 |

「中國」 指 中華人民共和國,就本報告而言及僅作為地區參

考,不包括香港、澳門及台灣

「膽管癌| 指 膽管癌,一種在膽管中形成的癌症

「CLL」 指 慢性淋巴細胞白血病

「CNSL 指 中樞神經系統淋巴瘤

「本公司」或 指 諾誠健華醫藥有限公司(股份代號:9969),一家於

二零一五年十一月三日於開曼群島註冊成立的獲豁

免有限公司,其股份在香港聯交所主板上市

「CYP3A4」	指	細胞色素P450 3A4,身體內重要的酵素,主要在肝臟和腸臟內發現
「CYP450s」	指	細胞色素P450,一種包含血紅素的酵素總科,可作為單氧酶的輔因子
「董事」	指	本公司董事
「DLBCL」	指	瀰漫性大B細胞淋巴瘤,一種起源於淋巴細胞的常見 非霍奇金淋巴瘤類型
「DLT」	指	劑量限制性毒性,藥物或其他療法的副作用嚴重到 限制劑量增加或抑制療效提高
「FGFR」	指	成纖維細胞生長因子受體,為酪氨酸激酶受體家族 一個亞組的跨膜蛋白
$\lceil GCB \rfloor$	指	生髮中心B細胞,彌漫性大B細胞淋巴瘤的亞型之一
「全球發售」	指	股份的香港公開發售及國際發售
$\lceil GMP \rfloor$	指	藥品生產質量管理規範
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時之附屬公司
「廣州凱得」	指	廣州凱得科技發展有限公司,自二零一九年九月改 名為廣州開發區金融控股集團有限公司
ГНСС	指	肝細胞癌,主要由硬變肝中的肝細胞引起的一種癌 症
「hERG」	指	一種為稱為Kv11.1的蛋白質作編碼的基因,而 Kv11.1是鉀離子通路的α亞基
「港元」	分別 指	香港法定貨幣港元及港仙
「香港聯交所」或 「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「IBD」	指	炎性腸病

「ICP-022」或 「奧布替尼」	指	本公司其中一種臨床階段候選藥物
「ICP-105」	指	本公司其中一種臨床階段候選藥物
「ICP-192」	指	本公司其中一種臨床階段候選藥物
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請,在中國亦 被稱為臨床試驗申請或在澳大利亞被稱為臨床試驗 通知書
「南京諾誠健華」	指	南京天印健華醫藥科技有限公司
「首次公開發售」	指	本公司在香港聯交所進行的首次公開發售
$\lceil \text{ITP} \rfloor$	指	免疫性血小板減少症
「KM12」	指	NCI-60小組的一種細胞系,代表不同的癌症類型,已被廣泛用於藥物篩選和分子靶標鑑定。KM12是攜帶TPM3-NTRK1基因融合的結直腸癌細胞系
「上市」	指	股份在香港聯交所主板上市
「上市日期」	指	二零二零年三月二十三日,本公司股份在香港聯交 所上市的日期
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則
「LMNA」	指	亦稱為Lamin A/C,是一種在人體內由LMNA基因編碼的蛋白質。Lamin A/C屬於lamin蛋白家族
$\lceil LN \rfloor$	指	狼瘡性腎炎
「MCL」	指	套細胞淋巴瘤,B細胞淋巴瘤中的非霍奇金淋巴瘤中的一種
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載上市發行人董事進行證券交易 的標準守則
$\lceil MS \rfloor$	指	多發性硬化症
$\lceil MTD \rfloor$	指	最大耐受劑量
$\lceil MZL \rfloor$	指	邊緣區淋巴瘤
「新藥申請」	指	新藥上市申請

指 NMPA | 國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管 理總局 「國家醫保目錄| 指 國家醫保藥品目錄 抬 神經營養性酪氨酸受體激酶 NTRK OBD 指 最佳生物劑量,對生物標記物達到預先確定的預期 效果的劑量 「泛FGFR抑制劑」 指 泛成纖維細胞生長因子受體(FGFR)家族抑制劑 「泛TRK抑制劑 | 指 泛原肌球蛋白相關激酶家族抑制劑 「藥效學 | 或「PD | 指 藥物如何影響生物體的研究,其與藥代動力學一起 影響藥物的劑量、益處和副作用 「藥代動力學 |或「PK | 指 對藥物的身體吸收、分佈、代謝和排泄的研究,其 與藥效學一起影響藥物的劑量、益處和副作用 指 本公司日期為二零二零年三月十一日有關全球發售 「招股童程」 的招股章程 「研發| 指 研究及開發 「R/R |或「r/r | 指 復發難治 $\lceil RA \mid$ 指 類風濕關節炎 截至二零二零年六月三十日止六個月 「報告期し 指 「人民幣」 指 中國法定貨幣人民幣 「受限制股份單位 | 受限制股份單位 指 RP2D 指 建議第2期劑量 斯普拉格道利(Sprague Dawley)大鼠,是一種遠系繁殖的多用途混種白鼠,廣泛用於醫學和營養研究 「SD鼠」 指 本公司股本中每股面值0.000002美元的普通股 「股份」 指 一種非受體蛋白酪氨酸磷酸酶,在RAS信號通路和 指 SHP2 免疫檢查點通路中發揮作用,並調節細胞增殖和存 「SLE」 指 系統性紅斑狼瘡

「SLL」 指 小細胞淋巴瘤

「TRK」 指 在哺乳動物神經系統中調節突觸強度和可塑性的一

類酪氨酸激酶

「TYK2」 指 酪氨酸激酶2

「美國 指 美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄權管

轄的所有地區

「美國FDA」 指 美國食品及藥物管理局

「美元」 指 美國法定貨幣美元

「WM」 指 華氏巨球蛋白血症

鳴謝

董事會謹此就各位股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持和貢獻,致以衷心感謝。

承董事會命 諾誠健華醫藥有限公司 主席兼執行董事 崔霽松博士

香港,二零二零年八月二十一日

於本公告刊發日期,本公司董事會包括主席兼執行董事崔霽松博士、執行董事趙仁濱博士、非執行董事施一公博士、苑全紅先生、付山先生及林利軍先生以及獨立非執行董事張澤民博士、胡蘭女士及陳凱先博士。