

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。

本公告載有涉及風險及不明確因素的前瞻性陳述。除過往事實陳述以外的所有陳述均為前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不明確因素及其他因素，當中部分並非本公司所能控制，且可導致實際業績、表現或成果與該等前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司概不承擔任何更新或修訂任何前瞻性陳述的責任，無論是否由於新資料、未來事件或其他因素所致。



**開拓藥業有限公司\***  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

**截至2020年6月30日止六個月之  
中期業績公告**

本公司董事會欣然宣佈本集團截至2020年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合業績，連同截至2019年6月30日止六個月的比較數字。除文義另有界定外，本公告所用詞彙與招股章程所界定者具有相同涵義。

## 管理層討論與分析

### 概覽

我們是中國一家臨床階段新藥開發商，專注於自主研發潛在同類首創及同類最佳癌症藥物及其他雄激素受體相關（或AR相關）疾病藥物。我們的主要在研藥物普克魯胺是一款潛在同類最佳藥物，分別正在中國及美國進行針對轉移性去勢抵抗性前列腺癌（或mCRPC）的III期臨床試驗及II期臨床試驗，以及針對乳腺癌的臨床試驗。

我們的在研藥物組合用於治療市場潛力大的主要癌症類型及其他AR相關疾病。根據弗若斯特沙利文報告，就2014年至2018年新病例的增長率而言，前列腺癌是中國主要癌症類型中增長第二快的癌症，而乳腺癌是2018年全球女性最常見的癌症類型。根據弗若斯特沙利文報告，於2018年，在中國及美國雄激素性脫髮（一種常見的脫髮形式及AR相關疾病）的30歲至70歲男性患者人數分別超過92.8百萬人及31.1百萬人。

我們正在為我們位於中國、美國、巴西及台灣的在研藥物進行多中心臨床試驗。我們已採取多種措施來減輕COVID-19疫情對我們進行中的臨床試驗所造成的影響，該等措施包括：藉助快遞為已招募患者提供所研究的藥物，及在已招募患者通常到訪的醫療中心無法提供服務時為彼等安排至其他醫療中心進行檢查。就我們核心產品的開發及商業化而言，我們部分進行中試驗的新患者招募略有推遲。於截至2020年6月30日止六個月，我們並未且預計不會嚴重偏離我們的藥物開發、生產及商業化計劃，而我們核心產品的預期開發進度已計及因COVID-19疫情導致我們進行中的臨床試驗的暫時推遲及中斷。

## 產品管線

我們擁有風險平衡且多元化的產品管線，並戰略性地專注於有巨大市場潛力的主要癌症及其他AR相關疾病。下表載列我們在研藥物及其各自機制、適應症及開發進展之概要：

在研藥物	目標/機制	適應症	國家/地區	臨床前	IND備案 (已提交)(已受理)	I期	II期	III期	NDA
普克魯胺 (GT0918)	第二代AR拮抗劑	mCRPC	中國	預期於2020年提交NDA申請					
		聯合阿比特龍作為治療mCRPC的聯合療法	中國	預期於2021年完成III期臨床試驗					
		mCRPC	美國	預期於2020年完成II期臨床試驗					
		轉移性乳腺癌*	中國						
		聯合Exemestane, Letrozole及Fulvestrant作為治療轉移性乳腺癌的聯合療法*	中國						
		TNBC*	美國						
福瑞他恩 (KX-826)	AR拮抗劑 (外用)	雄激素性脫髮*	中國	預期於2020年完成II期臨床試驗患者招募					
		雄激素性脫髮*	美國						
		痤瘡*	中國/美國						
ALK-1 (GT90001)	血管生成抑制劑	聯合PD-1作為治療轉移性HCC的聯合療法*	臺灣						
		肝癌* (單一療法或聯合療法)	全球MRCT						
		聯合KN046 (PDL1/CTLA4) 作為治療HCC的聯合療法	全球MRCT						
迪拓囊替 (GT0486)	mTOR多激酶抑制劑	轉移性實體瘤*	中國						
GT1708F	Hedgehog/ SMO抑制劑	白血病及BCC	中國						
		BCC	美國						
雷卡加	AR降解劑 (PROTAC)	前列腺癌及AR相關疾病							
	c-Myc抑制劑	血癌							
	PD-L1/TGF-β抑制劑	多種實體瘤							

\* 指相關適應症的潛在同類首創在研藥物

## 業務回顧

截至2020年6月30日，我們已開發出五種在研藥物，已在中國、美國、巴西及／或中國台灣取得開始臨床試驗批准。該等臨床階段在研藥物包括一種III期小分子在研藥物、一種II期小分子在研藥物、一種II期單克隆抗體在研藥物、一種I期mTOR抑制劑在研藥物及一種hedgehog信號轉導途徑抑制劑（我們已於2020年2月獲得IND批准），如下：

### 核心產品

- **普克魯胺(GT0918)**

普克魯胺(GT0918)是有潛力成為同類最佳藥物的二代AR拮抗劑。我們目前開發普克魯胺用於治療mCRPC及AR+轉移性乳腺癌。

普克魯胺用於治療前列腺癌及AR+乳腺癌的臨床前及臨床研究分別於2011年及2017年獲認定為「重大新藥創製」科技重大專項。

我們於2010年4月開始普克魯胺的臨床前研究。我們於2015年獲國家藥監局批准在中國進行普克魯胺用於mCRPC的I期至III期臨床試驗，而普克魯胺被CDE歸類為重大專項項目及重大專項加速審批藥物。我們分別於2016年及2017年在中國完成普克魯胺用於mCRPC的I期及II期臨床試驗。我們於2018年5月在中國開始普克魯胺用於mCRPC的III期臨床試驗。截至2020年8月4日，本集團在中國完成了普克魯胺用於治療mCRPC的III期臨床試驗在最終試驗方案下的患者招募，及計劃於2020年第四季度提交NDA申請。

我們於2018年獲CDE批准就普克魯胺與阿比特龍聯合用藥作為治療mCRPC的一線聯合療法進行III期臨床試驗，且該III期臨床試驗正於中國進行。

於2020年7月16日，本集團已在美國完成方案中定義的普克魯胺II期臨床試驗患者招募。普克魯胺美國I期臨床試驗已於2019年5月完成。結果顯示普克魯胺在曾經接受恩扎盧胺及阿比特龍等現有藥物治療的mCRPC患者中普遍具有耐受性。

我們正進行開放及多中心的Ic期臨床試驗以評估普克魯胺結合依西美坦(Exemestane)、來曲唑(Letrozole)及氟維司群(Fulvestrant)對AR+轉移性乳腺癌患者的安全性、藥物動力學分析及初步療效。受試者招募已於2020年6月完成。

於2020年7月7日，本公司全資附屬公司蘇州開拓藥業股份有限公司（「蘇州開拓」）與Applied Biology, Inc.（「Applied Biology」）訂立臨床試驗研究協議，據此，蘇州開拓聘請Applied Biology進行普克魯胺(GT0918)治療新型冠狀病毒肺炎(COVID-19)的研究（「臨床試驗」）。於2020年8月20日，臨床試驗在巴西錄得首例患者招募。有關進一步資料，請分別參閱本公司日期為2020年7月12日及2020年8月21日的公告。

- **福瑞他恩(KX-826)**

福瑞他恩(KX-826)是一種AR拮抗劑。我們目前正在開發福瑞他恩作為治療雄激素性脫髮及痤瘡的潛在同類首創局部藥物。我們於2011年7月開始福瑞他恩的臨床前研究。我們分別於2018年4月及2018年6月在中國及美國取得福瑞他恩用於治療雄激素性脫髮的IND批准。我們於2018年12月在中國及於2019年1月在美國開始該適應症的I期臨床試驗。我們預計於2020年第三季度在中國啟動就雄激素性脫髮開展的福瑞他恩II期臨床試驗的首次患者招募。2020年8月3日，我們已在美國完成福瑞他恩Ib期臨床試驗。我們正分析及評估在美國的福瑞他恩Ib期臨床試驗收集的數據，並預期將於2020年第四季度確定臨床研究報告(CSR)及發佈數據。

2020年6月20日，蘇州開拓與北京京東健康有限公司（「京東健康」）訂立框架協議，據此，雙方將就福瑞他恩(KX-826)在京東健康運營的線上藥品零售平台京東大藥房(yiyaojd.com)的銷售及營銷展開深入合作。

## 其他臨床階段的產品

- **ALK-1(GT90001)**

ALK-1是一種新的抗血管生成抑制劑，ALK-1是全球新的生物靶點。我們正在開發ALK-1用於治療轉移性HCC。我們自輝瑞取得全球獨家許可，以開發ALK-1用於治療腫瘤適應症並將其商業化。

ALK-1有可能成為ALK-1靶點的首款全人源單克隆抗體治療藥物。ALK-1或許能夠與PD-1抑制劑或VEGF抑制劑聯合用於治療多種實體瘤。

我們在ALK-1方面的臨床研究已經被評為「重大新藥創製」科技重大專項。輝瑞在美國與意大利以及韓國與日本完成兩項ALK-1單藥治療晚期實體瘤（包括HCC）的I期臨床試驗。我們正在中國台灣就ALK-1與Nivolumab（一種PD-1）聯合用於治療Sonafirab一線治療失敗的患者的轉移性HCC進行II期臨床試驗。我們預期將於2021年確定臨床研究報告及發佈數據。

於2020年7月30日，我們與康寧傑瑞生物製藥（股份代號：9966）的全資附屬公司江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司訂立合作協議，在全球共同開發PD-L1/CTLA-4雙特異性抗體KN046及ALK-1單克隆抗體GT90001在HCC中的聯合療法。

- **迪拓賽替(GT0486)**

迪拓賽替(GT0486)是一種PI3K/mTOR信號途徑抑制劑，屬於第二代mTOR抑制劑。我們現正研發主要用於治療乳腺癌、前列腺癌及HCC等轉移性實體瘤的GT0486。我們已於2019年8月從中國國家藥監局收到迪拓賽替的IND批准。我們預期於2020年第三季度開展患者招募。

- **Hedgehog/SMO抑制劑(GT1708F)**

Hedgehog/SMO抑制劑(GT1708F)是一種hedgehog信號轉導途徑抑制劑。我們現正開發主要用於治療白血病及BCC的GT1708F。我們已於2020年2月就GT1708F獲得國家藥監局的IND批准，並預期於2020年第四季度開始患者招募。關於GT1708F的開發，我們於2016年12月14日與蘇州雲軒醫藥科技有限公司訂立一份技術轉讓協議，並於2019年6月13日訂立一份補充協議。有關合約安排的進一步詳情，請參閱招股章程的「業務－我們的許可安排－雲軒技術轉讓協議」。

我們計劃於2020年第四季度向美國FDA提交GT1708F基底細胞癌(BCC)適應症的IND申請。

## 臨床前階段產品

除上述在研藥物之外，我們亦處於開發其他潛在在研藥物的發現階段，包括用於治療前列腺癌的AR降解劑、用於治療血癌的c-Myc抑制劑以及用於治療多種實體瘤的PD-L1及TGF- $\beta$ 雙靶點抗體。

AR降解劑被認為是AR抑制劑（例如普克魯胺）的天然進化，並且有可能成為前列腺癌的新一代治療方案。我們用於治療前列腺癌及其他AR相關疾病的AR降解劑的開發工作正處於發現階段。

關於c-Myc抑制劑的開發，我們於2019年1月2日與北京大學訂立技術轉讓協議。有關合約安排的進一步詳情，請參閱招股章程的「業務－我們的許可安排－北京大學技術轉讓協議」。

於2020年8月20日，我們與於上海證券交易所科創板（科創板）上市的蘇州澤璟生物製藥股份有限公司（「蘇州澤璟」）之間接附屬公司Gensun Biopharma Inc.（「Gensun」）訂立獨家許可協議，據此，我們自Gensun獲得（其中包括）獨家許可，以利用GS19 PLB-1C（「化合物」）（「許可產品」）進行產品研究、開發、臨床試驗、註冊、製造及商業化，以及在使用化合物時製造、使用、出售、要約出售、進口及出口許可產品，並以其他方式利用許可權利，以用於預防、防治措施、治療、治愈或改善位於大中華（包括中國、香港、澳門及台灣）的任何人類疾病或醫療狀況。化合物是由PD-L1拮抗劑抗體及TGF- $\beta$ 胞外域組成的雙標靶抗體，具有同時抑制PD-L1及TGF- $\beta$ 的高活性。化合物具有治療多種實體瘤的潛力，包括非小肺癌細胞、膽道癌、三陰性乳腺癌及與HPV相關的腫瘤（如子宮頸癌），且有可能成為同類最佳藥物。有關進一步資料，請參閱本公司日期為2020年8月20日的公告。

## 我們可能最終無法成功地開發及營銷我們的在研藥物

### 研發

我們已建立一體化研發平台，從藥物發現至臨床試驗一直支持我們的藥物開發項目。我們進行自主試驗室研究以發現及選擇新化合物作為我們的潛在在研藥物，我們主要應用內部研發資源管理藥物開發流程，以確保流程滿足我們內部的質量標準。

通過開發普克魯胺及福瑞他恩，我們已在AR相關技術領域積累大量專業知識，並已開發領先的AR技術平台。相信我們已在AR信號通路、分子設計和PK/PD建模領域積累行業領先的專業知識。我們利用自身的AR技術平台成功地在中國將普克魯胺推進至III期臨床試驗，將普克魯胺的適應症擴大至轉移性乳腺癌，並已開發將福瑞他恩用於雄激素性脫髮及痤瘡。

我們的研發工作由包括童博士及提供協助的其他八名海歸科學家在內的資深科學家領導，彼等在美國有聲望的製藥和生物科技公司累積數十年藥物研發及企業經營經驗，共同為我們提供涵蓋小分子、生物製劑、化合物設計及商業化領域的綜合專業知識。

截至2019年及2020年6月30日止六個月，我們的研發開支分別約為人民幣89.4百萬元及人民幣148.4百萬元。

## 財務回顧

我們目前並無批准進行商業銷售的藥物，亦無自藥物銷售產生任何收益。我們自成立起未錄得盈利，且每年均錄得經營虧損。截至2019年及2020年止六個月，我們的虧損及全面虧損總額分別為人民幣98.5百萬元及人民幣195.4百萬元。我們於上述期間的經調整虧損及全面虧損總額經加回上市開支及僱員激勵計劃項下以股份為基礎的薪酬開支後分別為人民幣95.5百萬元及人民幣163.7百萬元。我們絕大部分的經營虧損均來自研發成本及行政開支。

## 收益

我們於截至2020年6月30日止六個月及截至2019年6月30日止六個月並無產生任何收益。

## 銷售成本

我們於截至2020年6月30日止六個月及截至2019年6月30日止六個月並無錄得任何銷售成本。

## 毛利

我們於截至2020年6月30日止六個月及截至2019年6月30日止六個月並無錄得任何毛利。

## 分銷及營銷成本

我們的分銷及營銷成本主要包括銷售及營銷團隊的薪金及其他福利。我們的分銷及營銷成本由截至2019年6月30日止六個月的零增加至截至2020年6月30日止六個月的人民幣3.6百萬元，主要由於籌備普克魯胺的商業化而建立及拓展銷售及營銷團隊所致。



## 其他收入

我們的其他收入主要包括銀行存款利息收入及政府補助。我們的其他收入由截至2019年6月30日止六個月的人民幣4.1百萬元增加人民幣0.4百萬元或10.7%至截至2020年6月30日止六個月的人民幣4.5百萬元，主要是由於報告期間的銀行存款增加導致銀行存款利息收入增加人民幣1.8百萬元，部分被(i)主要因政府補助於有關成本產生及標準滿足時確認而致使與研發活動有關的政府補助減少人民幣0.8百萬元及(ii)因金融資產購買協議已於2019年4月結束，故按攤餘成本計量的金融資產的利息收入減少人民幣0.6百萬元所抵銷。

## 行政開支

於報告期間，我們的行政開支主要包括：(i)僱員福利開支，主要包括管理層及行政人員的薪酬(包括與僱員激勵計劃有關的以股份為基礎的薪酬開支)；(ii)租賃辦公室及實驗室的水電費及辦公開支；(iii)折舊及攤銷，主要包括與我們作管理用途的租賃物業有關的使用權資產折舊及計算機軟件的攤銷；(iv)與籌備上市有關的上市開支；及(v)其他雜項行政開支(如專業諮詢開支、招聘相關活動開支、銀行收費及租賃並不計作使用權資產的其他辦公室的租金開支)。

下表載列於所示期間我們按金額及佔行政開支總額百分比劃分的行政開支明細：

	截至6月30日止六個月			
	2020年		2019年	
	人民幣千元 (未經審核)	%	人民幣千元 (未經審核)	%
僱員福利開支	9,743	21.6	2,972	24.5
加：以股份為基礎的薪酬開支	3,894	8.7	—	—
僱員福利開支(包括 以股份為基礎的薪酬開支)	13,637	30.3	2,972	24.5
水電費及辦公開支	5,878	13.1	3,570	29.5
折舊及攤銷	1,229	2.7	1,187	9.8
上市開支	20,761	46.1	3,043	25.1
其他	3,511	7.8	1,341	11.1
總計	45,016	100.0	12,113	100.0

我們的行政開支由截至2019年6月30日止六個月的人民幣12.1百萬元增加人民幣32.9百萬元或271.6%至截至2020年6月30日止六個月的人民幣45.0百萬元，主要是由於(i)僱員福利開支增加人民幣10.7百萬元，主要由於隨著我們業務的快速發展，新增高級管理層的招募及聘用，以及由於我們於2020年3月31日採納僱員激勵計劃，向具有行政職能的高級管理層及僱員授出受限制股份單位；(ii)隨著我們經營規模擴大，水電費及辦公開支增加人民幣2.3百萬元；(iii)上市開支增加人民幣17.7百萬元；及(iv)其他行政開支增加人民幣2.2百萬元，主要與我們的招聘相關活動開支及專業諮詢開支(如稅務、無形資產評估及知識產權維護)增加有關。

## 研發成本

於報告期間，我們的研發成本主要包括：(i)臨床研究開支，主要包括向我們進行臨床試驗的醫院支付的費用；(ii)有關我們研發的材料及耗材開支；(iii)僱員福利開支，主要包括研發人員的薪酬(包括僱員激勵計劃項下以股份為基礎的薪酬開支)；(iv)第三方合約費用，主要包括就臨床試驗目的而向CRO及CMO支付的費用；及(v)其他研發成本，主要包括有關作研發用途的水電費及辦公開支、與作研發用途的租賃物業有關的使用權資產折舊以及實驗室設備折舊。

下表載列於所示期間我們按金額及佔研發成本總額百分比劃分的研發成本明細：

	截至6月30日止六個月			
	2020年		2019年	
	人民幣千元 (未經審核)	%	人民幣千元 (未經審核)	%
臨床研究開支	54,531	36.7	47,727	53.4
材料及耗材開支	40,371	27.2	11,134	12.5
僱員福利開支	25,304	17.1	15,950	17.8
加：以股份為基礎的薪酬開支	6,548	4.4	—	—
僱員福利開支(包括 以股份為基礎的薪酬開支)	31,852	21.5	15,950	17.8
第三方合約費用	18,833	12.7	11,488	12.8
其他	2,788	1.9	3,128	3.5
<b>總計</b>	<b>148,375</b>	<b>100.0</b>	<b>89,427</b>	<b>100.0</b>

我們的普克魯胺於截至2019年及2020年6月30日止六個月的研發成本分別為人民幣54.7百萬元及人民幣76.1百萬元，而我們的福瑞他恩於2019年及2020年的研發成本分別為人民幣8.0百萬元及人民幣16.7百萬元(不包括並非產品特定的輔助研發成本)。

我們的研發成本由截至2019年6月30日止六個月的人民幣89.4百萬元增加人民幣58.9百萬元或65.9%至截至2020年6月30日止六個月的人民幣148.4百萬元，主要歸因於(i)臨床研究開支增加人民幣6.8百萬元，主要支付予我們進行臨床試驗的醫院；(ii)材料及耗材開支增加人民幣29.2百萬元，主要由於(1)為我們在中國進行的普克魯胺III期臨床試驗（與阿比特龍聯合用藥治療mCRPC）購買品牌藥阿比特龍；及(2)根據我們與CMAB BioPharma (Suzhou) Inc.於2019年8月19日訂立的戰略合作框架協議，購買用於ALK-1研發的材料；(iii)由於我們研發人員的擴大及根據僱員激勵計劃向若干研發僱員授出受限制股份單位，故研發僱員福利開支增加人民幣15.9百萬元；及(iv)第三方合約費用增加人民幣7.3百萬元，主要包括向CRO及CMO支付的費用。

研發成本的增加主要是由於推進(i)在中國進行普克魯胺單藥及與阿比特龍聯合用藥治療mCRPC的III期臨床試驗；(ii)在美國進行福瑞他恩的Ib期臨床試驗；(iii)在台灣進行ALK-1的II期臨床試驗；及(iv)僱用更多的研發員工以支持我們發現及開發創新藥物不斷增長的需求。

### **其他(虧損)／收益淨額**

截至2020年6月30日止六個月，我們的其他虧損為人民幣1.0百萬元，主要是由於匯率變動引致的外匯虧損淨額。截至2019年6月30日止六個月，我們的其他收益為人民幣0.1百萬元，主要是由外匯收益淨額所致。

### **財務成本淨額**

於報告期間，我們的財務成本主要包括(i)我們已支付的借款利息及(ii)外幣銀行存款的匯兌虧損淨額。我們的財務成本由截至2019年6月30日止六個月的人民幣1.1百萬元增加人民幣0.8百萬元或73.2%至截至2020年6月30日止六個月的人民幣2.0百萬元，主要歸因於銀行借款增加及自上市日期至報告期末美元和港幣對人民幣貶值。

### **所得稅費用**

由於我們產生稅項虧損淨額，故於截至2019年6月30日止六個月及截至2020年6月30日止六個月，我們並無任何所得稅費用。

### **報告期間虧損淨額**

我們的虧損淨額由截至2019年6月30日止六個月的人民幣98.5百萬元增加人民幣96.9百萬元或98.4%至截至2020年6月30日止六個月的人民幣195.4百萬元。

## 非國際財務報告準則計量

為補充本集團根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司亦使用報告期間經調整虧損及全面虧損總額及其他經調整數據作為額外財務衡量方法，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。本公司認為，該等經調整衡量方法為股東及潛在投資者提供有用信息，使其與本公司管理層採用同樣方式了解並評估本集團的綜合經營業績。

報告期間經調整虧損及全面虧損總額指報告期間的虧損及全面虧損總額，不包括若干非現金項目及一次性事件（即上市開支及以股份為基礎的薪酬開支）的影響。國際財務報告準則並未對報告期間經調整虧損及全面虧損總額作出界定。使用該非國際財務報告準則計量作為分析工具具有局限性，故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。本公司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，本公司認為，此及其他非國際財務報告準則衡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公司的經營表現。

下表載列於所示期間期內虧損及全面虧損總額與期內經調整虧損及全面虧損總額的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損及全面虧損總額	(195,447)	(98,505)
加：		
上市開支(一次性)	20,761	3,043
以股份為基礎的薪酬開支	10,998	—
期內經調整虧損及全面虧損總額	<u>(163,688)</u>	<u>(95,462)</u>

## 僱員及薪酬政策

下表載列我們按職能劃分的僱員明細：

	截至2020年6月30日	
	僱員人數	佔總人數百分比
核心管理層	11	6.4%
臨床	30	17.4%
化學	15	8.7%
生物	12	7.0%
藥代	3	1.7%
抗體藥物	6	3.5%
製劑研發	5	2.9%
分析研發	11	6.4%
工程	9	5.2%
質量	7	4.1%
環境、健康與安全	2	1.2%
質量控制	9	5.2%
生產	7	4.1%
商業化	11	6.4%
法務註冊	5	2.9%
項目管理	7	4.1%
人事行政	12	7.0%
財務	8	4.7%
投資者關係	2	1.2%
<b>總計</b>	<b>172</b>	<b>100.0%</b>

於2020年6月30日，本集團共有172名全職僱員，其中中國167名、美國3名及香港2名。我們通常制定僱員薪酬方案，包括基本工資、職務特定工資、表現薪酬、項目薪酬及多項津貼。我們定期對我們的僱員進行績效審查。我們亦已採納僱員激勵計劃以挽留及激勵我們的主要管理層及員工。

## 流動資金及資本資源

我們的現金及現金等價物包括銀行存款及手頭現金。截至2020年6月30日，現金及現金等價物由2019年12月31日的人民幣195.5百萬元增加人民幣1,596.6百萬元至人民幣1,792.2百萬元。該增加主要由於全球發售的所得款項淨額。

截至2020年6月30日，我們的已動用銀行融資為人民幣208.2百萬元及未動用銀行融資為人民幣146.9百萬元。

## 重大投資、重大收購事項或出售事項

截至2020年6月30日，本公司概無持有任何重大投資，亦無於報告期間進行任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業事項。

## 現金流量

下表載列於所示期間我們的綜合現金流量表概要：

	截至6月30日止六個月	
	2020年 人民幣千元 (未經審核)	2019年 人民幣千元 (未經審核)
經營所用現金	(160,903)	(88,338)
已付利息淨額	<u>(1,322)</u>	<u>(1,305)</u>
經營活動所用現金淨額	(162,225)	(89,643)
投資活動(所用)／所得現金淨額	(33,032)	7,386
融資活動所得現金淨額	<u>1,792,803</u>	<u>7,109</u>
現金及現金等價物增加／(減少)淨額	1,597,546	(75,148)
期初現金及現金等價物	195,532	137,513
現金及現金等價物的匯兌損失	<u>(919)</u>	<u>—</u>
期末現金及現金等價物	<u><u>1,792,159</u></u>	<u><u>62,365</u></u>

## 經營活動所用現金淨額

於報告期間，我們經營活動的現金流入主要來自政府補助。我們經營活動所用現金淨額主要包括研發開支及行政開支。

截至2020年6月30日止六個月，我們經營活動所用的現金淨額為人民幣162.2百萬元，包括經營所用現金人民幣160.9百萬元、已付借款利息人民幣3.3百萬元及就銀行存款收取的利息人民幣2.0百萬元。

截至2019年6月30日止六個月，我們經營活動所用的現金淨額為人民幣89.6百萬元，包括經營所用現金人民幣88.3百萬元、已付借款利息人民幣2.0百萬元及就銀行存款收取的利息人民幣0.7百萬元。

## 投資活動(所用)／所得現金淨額

於報告期間，我們與投資活動有關的現金流量主要反映購買技術專有知識以及購買物業、廠房及設備，獲得無形資產的許可以及購買金融產品。

截至2020年6月30日止六個月，我們投資活動所用現金淨額為人民幣33.0百萬元，主要包括為我們的蘇州工廠購買物業、廠房及設備。

截至2019年6月30日止六個月，我們投資活動所得現金淨額為人民幣7.4百萬元，主要包括(i)為我們的蘇州工廠購買物業、廠房及設備人民幣22.7百萬元；(ii)購買結構性存款人民幣55.0百萬元；及(iii)我們從北京大學獲得c-Myc抑制劑的許可所產生的無形資產人民幣3.0百萬元，部分被(i)若干結構性存款到期後收到的所得款項人民幣55.6百萬元；及(ii)我們償還銀行借款後導致解除受限制現金所得款項人民幣32.5百萬元所抵銷。

## 融資活動所得現金淨額

於報告期間，我們與融資活動有關的現金流量主要反映全球發售所得款項及銀行借款。

截至2020年6月30日止六個月，我們的融資活動所得現金淨額為人民幣1,792.8百萬元，主要包括(i)借款所得款項人民幣179.4百萬元及(ii)全球發售所得款項人民幣1,649.9百萬元，部分被(i)租賃負債付款人民幣1.4百萬元，主要與我們辦公室的租金付款有關；(ii)償還借款人民幣29.9百萬元；及(iii)支付上市開支人民幣5.2百萬元所抵銷。

截至2019年6月30日止六個月，我們的融資活動所得現金淨額為人民幣7.1百萬元，主要包括(i)借款所得款項人民幣29.9百萬元及(ii)權益持有人出資人民幣40.7百萬元，主要與重組有關，部分被(i)租賃負債付款人民幣1.4百萬元，主要與我們辦公室的租金付款有關；(ii)償還借款人民幣21.0百萬元；(iii)支付上市開支人民幣0.3百萬元；及(iv)主要與重組有關的權益持有人減資人民幣40.8百萬元所抵銷。

## 財務狀況

我們的流動資產淨值由截至2019年12月31日的人民幣78.0百萬元增加至截至2020年6月30日的人民幣1,569.1百萬元。流動資產由截至2019年12月31日的人民幣220.6百萬元增加至截至2020年6月30日的人民幣1,807.2百萬元，主要是由於我們於2020年5月獲得的全球發售所得款項淨額。

## 會計政策重大變動

於報告期間，會計政策並無任何重大變動。

## 債務

截至2020年6月30日，我們的銀行借款結餘包括短期銀行借款人民幣108.7百萬元（均為無抵押及無擔保）及長期銀行借款人民幣99.5百萬元（其中人民幣1.0百萬元須於一年內償還）（由部分土地使用權及在建工程抵押）。截至2020年6月30日，我們未動用的銀行融資為人民幣146.9百萬元。

## 若干財務比率

下表載列截至所示資產負債表日期的若干財務比率：

	截至2020年 6月30日	截至2019年 12月31日
流動比率 <sup>(1)</sup>	<u>7.59</u>	<u>1.55</u>

附註：

(1) 流動比率為期末流動資產總值佔期末流動負債總額的百分比。

## 金融風險

我們面對多種金融及市場風險，包括外匯風險、現金流量及公允價值利率風險、信用風險及流動性風險。我們目前並不會對沖或認為有必要對沖任何該等風險。

## 外匯風險

於2020年6月30日，本集團面臨的外匯風險主要來自以美元及港元計值的銀行存款，該銀行存款主要包括我們於全球發售中收到的所得款項。

## 現金流量及公允價值利率風險

我們的收入及經營現金流量基本上不受市場利率變動的影響。除租賃負債、現金及現金等價物、受限制現金及借款外，我們並無重大計息資產及負債。按浮動利率計值的該等項目使我們面臨現金流量利率風險，而按固定利率計值的該等項目則使我們面臨公允價值利率風險。



我們的利率風險主要來自借款。按固定利率獲得的借款使我們面臨公允價值利率風險。截至2020年6月30日，我們的借款按固定利率計值，使本集團面臨公允價值利率風險。

我們的管理層預計利率的變動不會對計息資產產生重大影響，因為預計銀行存款利率不會有顯著變化。

## **信用風險**

我們所面臨的信用風險與我們的貿易及其他應收款項、現金及現金等價物、受限制現金及短期投資產品有關。貿易及其他應收款項、現金及現金等價物、受限制現金及短期投資產品的賬面值代表我們所面臨與金融資產有關的最大信用風險。

由於絕大部分現金及現金等價物、受限制現金及短期投資產品乃存放於國有銀行及其他中型或大型上市銀行，故我們預期，並無任何與該等項目相關的重大信用風險。管理層預期不會因該等對手方違約而承擔任何重大虧損。

我們使用預期信用虧損模式來估計信用虧損（如有），該模式利用了有關預期未來信用虧損的假設及估計。我們按國際財務報告準則第9號的規定採用簡化法對預期信用虧損計提撥備，該準則允許對所有貿易應收款項使用存續期預期虧損撥備。我們預計貿易應收款項面臨的信用風險可忽略不計。

於報告期間，我們已評估其他應收款項自初始確認以來並無顯著增加的信用風險。因此，管理層已根據各報告日期12個月內可能出現的違約事件採納12個月預期信用虧損方法。我們預期其他應收款項不會因該等對手方違約而承擔任何虧損，且並無對其他應收款項計提虧損撥備。

## **流動性風險**

我們透過發行新股、借款及政府補助為營運資金需求提供資金。我們的管理層會根據預計現金流量對流動性儲備的滾動預測進行監控。

審慎流動性風險管理包括維持足夠現金及現金等價物以及在需要時申請信用融資的能力。截至2020年6月30日，我們有流動資產淨值人民幣1,569.1百萬元。我們有能力透過我們的手頭現金及連續的集資活動滿足財務承擔並為我們的研發活動提供資金。

## 財務資料

董事會宣佈，本集團於截至2020年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合業績連同去年同期的比較數字如下：

### 中期簡明綜合全面收益表

		截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
收益		-	-
銷售成本		-	-
<b>毛利</b>		-	-
其他收入	6	4,497	4,064
分銷及營銷成本		(3,595)	-
行政開支		(45,016)	(12,113)
研發成本		(148,375)	(89,427)
其他(虧損)/收益淨額	8	(973)	117
<b>經營虧損</b>	7	(193,462)	(97,359)
財務成本淨額	9	(1,985)	(1,146)
<b>除所得稅前虧損</b>		(195,447)	(98,505)
所得稅費用	10	-	-
<b>本公司權益持有人應佔期內虧損及 全面虧損總額</b>		<b>(195,447)</b>	<b>(98,505)</b>
<b>本公司權益持有人應佔基本及稀釋每股虧損 (人民幣元)</b>	12	<b>(0.72)</b>	<b>(0.43)</b>

## 中期簡明綜合財務狀況表

	附註	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>資產</b>			
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備	13	140,422	98,369
無形資產	13	179,270	179,299
使用權資產	13	12,811	14,412
其他非流動資產		37,417	40,683
		<u>369,920</u>	<u>332,763</u>
<b>流動資產</b>			
其他應收款項、按金及預付款項		15,044	25,081
現金及現金等價物		1,792,159	195,532
		<u>1,807,203</u>	<u>220,613</u>
<b>資產總值</b>		<u><b>2,177,123</b></u>	<u><b>553,376</b></u>
<b>負債</b>			
<b>非流動負債</b>			
借款	14	98,500	—
租賃負債		936	2,311
遞延所得稅負債		38,818	38,818
		<u>138,254</u>	<u>41,129</u>

	附註	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>流動負債</b>			
貿易及其他應付款項	15	124,810	79,999
借款	14	109,700	58,700
租賃負債		3,048	3,086
遞延收入		517	798
		<u>238,075</u>	<u>142,583</u>
<b>負債總額</b>		<u><b>376,329</b></u>	<u><b>183,712</b></u>
<b>權益</b>			
本公司權益持有人應佔權益			
股本	16	261	17
就僱員激勵計劃持有的股份	17	(17)	—
儲備	18	1,800,550	369,647
		<u>1,800,794</u>	<u>369,664</u>
<b>權益總額</b>		<u><b>1,800,794</b></u>	<u><b>369,664</b></u>
<b>權益及負債總額</b>		<u><b>2,177,123</b></u>	<u><b>553,376</b></u>

## 中期簡明綜合權益變動表

	股本 人民幣千元 (附註16)	合併資本 人民幣千元 (附註16 及18)	資本公積 人民幣千元 (附註17 及18)	就僱員 激勵計劃 持有的股份 人民幣千元 (附註17)	累計虧損 人民幣千元 (附註18)	權益總額 人民幣千元
(未經審核)						
於2020年1月1日的結餘	<u>17</u>	<u>-</u>	<u>788,726</u>	<u>-</u>	<u>(419,079)</u>	<u>369,664</u>
期內虧損及全面虧損總額	-	-	-	-	(195,447)	(195,447)
與擁有人身份持有人的交易						
發行本公司股份 (附註18)	227	-	1,615,352	-	-	1,615,579
本公司向2020年僱員激勵計劃 (定義見附註17) 發行的股份 以股份為基礎的支付 (附註17)	17	-	-	(17)	-	-
	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>10,998</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>10,998</u>
	<u>244</u>	<u>-</u>	<u>1,626,350</u>	<u>(17)</u>	<u>-</u>	<u>1,626,577</u>
於2020年6月30日的結餘	<u>261</u>	<u>-</u>	<u>2,415,076</u>	<u>(17)</u>	<u>(614,526)</u>	<u>1,800,794</u>
(未經審核)						
於2019年1月1日的結餘	<u>-*</u>	<u>16,685</u>	<u>421,494</u>	<u>-</u>	<u>(186,502)</u>	<u>251,677</u>
期內虧損及全面虧損總額	-	-	-	-	(98,505)	(98,505)
與擁有人身份持有人的交易						
本公司就重組發行股份以換取 蘇州開拓的股份 (附註18 (c))	15	(16,685)	57,384	-	-	40,714
	<u>15</u>	<u>(16,685)</u>	<u>57,384</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>40,714</u>
於2019年6月30日的結餘	<u>15</u>	<u>-</u>	<u>478,878</u>	<u>-</u>	<u>(285,007)</u>	<u>193,886</u>

\* 金額少於人民幣1,000元

## 中期簡明綜合現金流量表

	附註	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
<b>經營活動所得現金流量</b>			
經營所用現金		(160,903)	(88,338)
已付利息		(3,313)	(1,958)
已收取利息	6	<u>1,991</u>	<u>653</u>
經營活動所用現金淨額		<u>(162,225)</u>	<u>(89,643)</u>
<b>投資活動所得現金流量</b>			
購買物業、廠房及設備		(32,976)	(22,726)
購買按攤餘成本計量的金融資產	6	-	(55,000)
出售按攤餘成本計量的金融資產所得款項		-	55,578
購買無形資產	13	(56)	(3,000)
受限制現金所得款項		<u>-</u>	<u>32,534</u>
投資活動(所用)／所得現金淨額		<u>(33,032)</u>	<u>7,386</u>
<b>融資活動所得現金流量</b>			
租賃負債的付款		(1,355)	(1,422)
借款所得款項		179,400	29,900
償還借款		(29,900)	(21,000)
支付上市開支		(5,245)	(319)
發行本公司股份所得款項		1,649,903	-
權益持有人出資		-	40,714
權益持有人減資		<u>-</u>	<u>(40,764)</u>
融資活動所得現金淨額		<u>1,792,803</u>	<u>7,109</u>
現金及現金等價物增加／(減少)淨額		1,597,546	(75,148)
期初現金及現金等價物		195,532	137,513
現金及現金等價物的匯兌損失		<u>(919)</u>	<u>-</u>
期末現金及現金等價物		<u><u>1,792,159</u></u>	<u><u>62,365</u></u>

## 主要非現金交易

截至2020年6月30日止六個月概無任何主要非現金交易。截至2019年6月30日止六個月，主要非現金交易為向蘇州開禧醫藥有限公司（「蘇州開禧」）及蘇州開拓藥業股份有限公司（「蘇州開拓」）的權益持有人分別發行516,780股及21,919,442股本公司每股面值0.0001美元的股份，以及附註13所披露增加使用權資產人民幣3,375,000元。

## II 簡明綜合中期財務資料附註

### 1 一般資料及重組

#### 1.1 一般資料

Kintor Pharmaceutical Limited（「本公司」），一家於2018年5月16日根據開曼群島公司法於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司。其註冊辦事處的地址為Cricket Square, Hutchins Drive, PO Box 2681, Grand Cayman, KY1-1111, Cayman Islands。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其附屬公司（統稱為「本集團」）主要從事研發創新藥產品（「上市業務」）。

除另有說明外，本簡明綜合中期財務資料以人民幣（「人民幣」）千元列示。本簡明綜合中期財務資料尚未經審核。

#### 1.2 重組

本集團經歷了集團重組（「重組」），據此，從事上市業務的公司被轉讓予本公司。於2019年6月30日，重組已完成。有關重組的詳情，請參閱本公司日期為2020年5月12日的招股章程所載的會計師報告（「會計師報告」）。

### 2 編製基準

此截至2020年6月30日止六個月的簡明綜合中期財務資料乃根據國際會計準則（「國際會計準則」）第34號「中期財務報告」編製。本簡明綜合中期財務資料應與本公司日期為2020年5月12日的招股章程所載的截至2018年及2019年12月31日止年度的歷史財務資料一併閱讀，該歷史財務資料已根據國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）予以編製。

### 3 會計政策

除下文所述外，所採用的會計政策與2020年5月12日的會計師報告中所述的本公司截至2018年及2019年12月31日止年度的歷史財務資料所採用者一致。

#### (a) 本集團採納的新準則及詮釋

本集團已於2020年1月1日或之後開始的財政期間首次採納以下新準則及詮釋：

準則	主要規定
國際財務報告準則第3號(修訂本)	對業務的定義
國際會計準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)	對重大的定義
2018年財務報告概念框架	
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)	利率基準改革
國際財務報告準則第16號(修訂本)	Covid-19相關租金優惠

該等新準則及詮釋對本集團的財務表現及狀況並無重大影響，亦無須追溯調整。

#### (b) 尚未採納的新準則及詮釋

於2020年1月1日開始的財政年度，有關本集團的若干新準則及現有準則的修訂及詮釋已頒佈但尚未生效，亦未獲本集團提早採納。該等新準則及修訂載列如下：

準則	主要規定	於以下日期或之後開始的會計期間生效
國際財務報告準則第17號	保險合約	2023年1月1日
國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間資產出售或注資	待釐定
國際會計準則第1號(修訂本)	負債分類為流動或非流動	2022年1月1日
國際會計準則第16號(修訂本)	物業、機器及設備： 擬定用途前之所得款項	2022年1月1日
國際會計準則第37號(修訂本)	虧損合約－履行合約之成本	2022年1月1日
國際財務報告準則第3號(修訂本)	參考概念框架	2022年1月1日
國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第9號、國際會計準則第41號及國際財務報告準則第16號(修訂本)	2018年至2020年週期年度改進	2022年1月1日

本集團已開始評估該等新訂或經修訂準則及修訂的影響，其中若干項與本集團的營運相關。根據董事作出的初步評估，預期於該等新訂或經修訂準則及修訂生效時，並不會對本集團的財務表現及狀況產生重大影響。

## 4 估計

編製中期財務資料需要管理層作出對會計政策應用以及對所呈報資產及負債、收入及開支的金額構成影響的判斷、估計及假設。實際結果或會有別於該等估計。

於編製本簡明綜合中期財務資料時，管理層就應用本集團會計政策所作出的重大判斷及估計不確定性的主要來源與2020年5月12日的會計師報告中本公司截至2018年及2019年12月31日止年度的歷史財務資料所應用者相同。



## 5 金融風險管理

### 5.1 金融風險因素

本集團的活動使其面對多種金融風險：市場風險（包括外匯風險、現金流量及公允價值利率風險）、信用風險及流動性風險。

本簡明綜合中期財務資料並不包括年度財務報表規定的所有金融風險管理資料及披露事項，故應與2020年5月12日的會計師報告中本公司截至2018年及2019年12月31日止年度的歷史財務資料一併閱讀。

自2019年12月31日以來，風險管理功能概無任何變動。

### 5.2 公允價值估計

於2020年6月30日及2019年12月31日，本集團概無任何按公允價值計量的資產及負債。

## 6 其他收入

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
銀行存款利息收入	2,448	653
政府補助(附註(a))	2,024	2,833
按攤餘成本計量的金融資產利息收入(附註(b))	-	578
其他	25	-
	<u>4,497</u>	<u>4,064</u>

(a) 本集團已收取與收益相關的政府補助及補貼，以補償本集團的研發開支。部分與收益相關的補助擁有預期將產生的未來相關成本且要求本集團遵守補助附帶的條件及政府確認符合該等條件。當隨後產生相關成本及本集團獲政府確認符合條件時，該等與收益相關的補助於損益中確認。

(b) 按攤餘成本計量的金融資產指投資於一家銀行按固定利率發行的結構性存款。於2019年1月，蘇州開拓購入一項按攤餘成本計量的金融資產，金額為人民幣55,000,000元，期限為90日，按年利率4.2%計息。於2019年4月，該按攤餘成本計量的金融資產已贖回。

根據合約條款，銀行結構性存款的回報率固定且不與任何衍生品掛鉤，故按照國際財務報告準則第9號被分類為按攤餘成本計量的金融資產，原因是本集團擬持有金融資產以收取合約現金流量（即純粹為支付本金及利息）。截至各資產負債表日期，該等投資已悉數結清及收回。

## 7 經營虧損

經營虧損乃於扣除下列各項後列示：

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
臨床研究開支	54,531	47,727
僱員福利開支	48,930	18,922
材料及耗材開支	40,371	11,134
外包研發開支	18,125	10,850
上市開支	20,761	3,043
使用權資產折舊 (附註13)	1,453	1,453
減：於物業、廠房及設備資本化的金額	(99)	(99)
	1,354	1,354
物業、廠房及設備折舊 (附註13)	1,193	776
無形資產攤銷 (附註13)	85	4

## 8 其他(虧損)/收益淨額

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
經營活動外匯(虧損)/收益淨額	(969)	128
其他	(4)	(11)
	(973)	117

## 9 財務成本淨額

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
借款的利息開支	3,502	1,942
減：物業、廠房及設備中資本化的借款成本 (附註(a))	(2,526)	(343)
租賃負債的利息開支	90	139
融資活動的外匯收益淨額	-	(592)
外幣銀行存款的匯兌虧損淨額	919	-
	1,985	1,146

(a) 截至2020年及2019年6月30日止六個月，用於釐定借款成本金額的資本化率分別為4.58%及4.75%。

## 10 所得稅費用

### (i) 所得稅費用

本集團須就本集團成員公司所處及經營的司法權區所產生或賺取的溢利，按實體基準繳納所得稅。

#### **開曼群島**

根據開曼群島現行法律，本集團毋須繳納所得稅或資本收益稅。

#### **香港**

Kintor Science Limited、Koshine Pharmaceuticals Limited及開拓藥業香港有限公司於2018年在香港註冊成立，且須按16.5%的稅率繳納香港利得稅。由於該等公司於截至2020年及2019年6月30日止六個月內並無應課稅溢利，故並無就香港利得稅作出撥備。

#### **中國內地**

根據《中華人民共和國企業所得稅法》及有關法規（「**企業所得稅法**」），在中國內地經營的附屬公司須按應課稅收入的25%繳納企業所得稅。

本集團於截至2020年及2019年6月30日止六個月內並無應課稅收入。

## 11 股息

於截至2020年及2019年6月30日止六個月，本公司或本集團旗下公司並無派付或宣派任何股息。

## 12 每股虧損

### 基本每股虧損

截至2020年及2019年6月30日止六個月，基本每股虧損乃根據本公司擁有人應佔虧損除以已發行普通股之加權平均數計算。

於釐定截至2020年及2019年6月30日止六個月內已發行普通股之加權平均數時，根據日期為2020年4月30日的股東決議案資本化發行的249,337,890股股份已追溯調整。於釐定截至2019年6月30日止六個月內已發行普通股之加權平均數時，並未將上述資本化發行的249,337,890股股份中與2019年6月30日之後發行的資本化發行普通股有關的20,699,775股股份考慮在內。此外，於釐定截至2020年及2019年6月30日止六個月內已發行普通股之加權平均數時，並未將就僱員激勵計劃持有的23,613,350股股份（包括相關資本化發行的21,252,231股股份）考慮在內。於釐定截至2019年6月30日止六個月內已發行普通股之加權平均數時，本公司於相關資本化發行前就重組而發行及配發的23,042,876股本公司普通股已被視作猶如該等普通股自2019年1月1日起已發行。

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(195,447)	(98,505)
已發行普通股加權平均數 (以千股計)	<u>272,924</u>	<u>230,429</u>
基本每股虧損 (以人民幣計)	<u><u>(0.72)</u></u>	<u><u>(0.43)</u></u>

### 稀釋每股虧損

由於截至2020年及2019年6月30日止六個月內概無稀釋潛在普通股，故稀釋每股虧損與基本每股虧損相同。

### 13 物業、廠房及設備、無形資產及使用權資產

	物業、 廠房及設備 人民幣千元	無形資產 人民幣千元	使用權資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
(未經審核)				
於2020年1月1日				
成本	103,557	179,373	19,852	302,782
累計折舊／攤銷	(5,188)	(74)	(5,440)	(10,702)
<b>賬面淨值</b>	<b>98,369</b>	<b>179,299</b>	<b>14,412</b>	<b>292,080</b>
截至2020年6月30日止六個月				
期初賬面淨值	98,369	179,299	14,412	292,080
添置	43,246	56	-	43,302
出售	-	-	(148)	(148)
折舊／攤銷費用(附註7)	(1,193)	(85)	(1,453)	(2,731)
<b>期末賬面淨值</b>	<b>140,422</b>	<b>179,270</b>	<b>12,811</b>	<b>332,503</b>
於2020年6月30日				
成本	146,803	179,429	19,704	345,936
累計折舊／攤銷	(6,381)	(159)	(6,893)	(13,433)
<b>賬面淨值</b>	<b>140,422</b>	<b>179,270</b>	<b>12,811</b>	<b>332,503</b>
(未經審核)				
於2019年1月1日				
成本	12,528	172,489	16,541	201,558
累計折舊／攤銷	(3,363)	(5)	(2,471)	(5,839)
<b>賬面淨值</b>	<b>9,165</b>	<b>172,484</b>	<b>14,070</b>	<b>195,719</b>
截至2019年6月30日止六個月				
期初賬面淨值	9,165	172,484	14,070	195,719
添置	29,492	6,500	3,375	39,367
折舊／攤銷費用(附註7)	(787)	(4)	(1,453)	(2,244)
<b>期末賬面淨值</b>	<b>37,870</b>	<b>178,980</b>	<b>15,992</b>	<b>232,842</b>
於2019年6月30日				
成本	42,018	178,989	19,916	240,923
累計折舊／攤銷	(4,148)	(9)	(3,924)	(8,081)
<b>賬面淨值</b>	<b>37,870</b>	<b>178,980</b>	<b>15,992</b>	<b>232,842</b>

土地使用權指中國政府部門就於預批租賃期內使用土地而授予的土地使用權。本集團於中國持有的土地使用權的原租賃期為直至2067年6月6日止50年。於2020年6月30日，就本集團借款人民幣99,500,000元(附註14)而抵押土地使用權及在建工程。於2019年12月31日，本集團並無就銀行借款抵押本集團的物業、廠房及設備、無形資產及使用權資產。

## 14 借款

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動</b>		
長期銀行借款 (附註(a))	<u>98,500</u>	<u>—</u>
<b>流動</b>		
短期銀行借款 (附註(b))	108,700	58,700
長期銀行借款 (附註(a))	<u>1,000</u>	<u>—</u>
	<u>109,700</u>	<u>58,700</u>
<b>總計</b>	<u><u>208,200</u></u>	<u><u>58,700</u></u>

(a) 於2020年6月30日，本集團的長期銀行借款為人民幣99,500,000元，以部分土地使用權及在建工程作抵押。人民幣50,000,000元的借款按每年4.9%的固定利率計息，而人民幣49,500,000元的借款則按每年4.75%的固定利率計息。該等貸款中的人民幣1,000,000元須於2021年6月30日之前償還，而餘下部分須於2021年10月20日至2026年3月23日期間分期償還。於2019年12月31日，本集團概無任何長期借款。

(b) 於2020年6月30日，蘇州開拓擁有無抵押短期銀行借款合計人民幣108,700,000元，按每年4.35%的固定利率計息，須於2020年7月至2021年3月期間到期償還。

於2019年12月31日，蘇州開拓取得五筆無抵押短期銀行借款合計人民幣58,700,000元，按每年4.35%的固定利率計息，須於2020年到期償還。

有關到期日如下：

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年以內或按要求償還	109,700	58,700
1至2年	4,000	—
2至5年	64,500	—
5年以上	30,000	—
	<b>208,200</b>	<b>58,700</b>

借款的賬面值以人民幣計值。

## 15 貿易及其他應付款項

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項 (附註(a))	6,005	947
應付服務供應商款項 (附註(a))	34,689	22,420
應付上市開支	41,091	8,370
應付薪金及員工福利	9,167	9,689
物業、廠房及設備應付款項	31,660	37,092
其他	2,198	1,481
	<b>124,810</b>	<b>79,999</b>

於2020年6月30日及2019年12月31日，本集團所有貿易及其他應付款項均不計息，且由於到期日較短，其公允價值與其賬面值相若。

(a) 於2020年6月30日及2019年12月31日，貿易應付款項及應付服務供應商款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
— 一年內	<b>40,694</b>	<b>23,367</b>

## 16 股本

本公司於2018年5月16日在開曼群島註冊成立，初始法定股本為50,000美元，分為500,000,000股每股面值0.0001美元的股份。

	股份數目	股份面值 美元	股份等值面值 人民幣千元
(未經審核)			
於2020年1月1日	25,342,851	2,534	17
向2020年僱員激勵計劃(定義見附註17)			
發行股份	2,361,359	236	2
資本化發行(附註(a))	249,337,890	24,934	176
於全球發售時發行普通股(附註(b))	92,347,500	9,235	66
	<u>369,389,600</u>	<u>36,939</u>	<u>261</u>
(未經審核)			
於2019年1月1日	606,654	61	—*
配發股份(附註(c))	22,436,222	2,243	15
	<u>23,042,876</u>	<u>2,304</u>	<u>15</u>

(a) 根據於2020年4月30日通過的股東決議案，待本公司股份溢價因根據全球發售發行股份而入賬後，本公司已將24,933.79美元撥充作資本，以供根據上市日期前一營業日營業時間結束時名列本公司股東名冊的股份持有人當時於本公司的股權比例按面值向彼等配發及發行合共249,337,890股入賬列作繳足的股份。

(b) 於2020年5月22日，本公司股份於香港聯合交易所有限公司主板上市，按每股20.15港元發行92,347,500股普通股，扣除相關發行開支前的現金代價約為1,860,802,000港元(相當於約人民幣1,702,687,000元)。

因此，已發行92,347,500股每股面值為0.0001美元的普通股，並將人民幣65,751元計入股本，剩餘金額於扣除直接因發行新股而產生的上市開支後計入股份溢價。

(c) 截至2019年6月30日止六個月，股份發行包括2018年有關收購事項向蘇州開禧發行的516,780股股份，以及2019年有關重組的資本重組而向蘇州開拓發行的21,919,442股股份。

\* 金額少於人民幣1,000元



## 17 就僱員激勵計劃持有的股份

### 2020年僱員激勵計劃

本公司已委聘一名受託人，以協助管理及解鎖根據僱員激勵計劃（「**2020年僱員激勵計劃**」）授出的獎勵。本公司可(i)向受託人配發及發行股份，該等股份將於解鎖後用作履行獎勵及／或(ii)指示並促使受託人自任何股東接收現有股份或購買現有股份（不論是否於市場上購買）以履行解鎖後的獎勵。根據僱員激勵計劃授出及將要授出的所有股份應轉讓、配發及發行予受託人。本公司已向Kiya Company Limited（「**Kiya**」，本集團的全資附屬公司，由受託人代表本集團註冊成立）發行及配發2,361,359股每股面值0.0001美元的股份，佔根據2020年僱員激勵計劃以參與者為受益人而發行的本公司已發行股本總額的約8.52%。

於2020年3月31日，根據2020年僱員激勵計劃，分兩個獨立批次（A及B）向54名合資格僱員（「**承授人**」）授出1,843,410股股份。於授予日一股普通股的公允價值為19.20美元，而批次A及批次B的行使價分別為每股0.442美元及每股19.1515美元。批次A及批次B分別授出891,705股股份及951,705股股份。對於合資格僱員，所授出的2020年僱員激勵計劃的服務期限最長為四年。倘僱員於各解鎖日期之前不再受僱於本公司，則獎勵股份將被收回。

受限制股份單位由本公司董事於受限制股份單位的授予日，參考獨立估值師的估值進行評估。批次A及批次B以股份為基礎的支付的公允價值分別為18.76美元及0.05美元。

承授人可選擇以下方式支付代價：(i)向受託人支付足夠資金以支付代價；或(ii)指示受託人出售部分或全部已解鎖股份以結清應付代價，惟出售股份所得款項應足以支付代價。各參與者須於解鎖日期或董事會及／或管理人全權酌情釐定的其他日期就根據2020年僱員激勵計劃授出的獎勵作出全額付款，否則股份轉讓將推遲至代價足額支付為止。

由於本公司有權管治Kiya的相關活動，並可從根據2020年僱員激勵計劃獲得股份的合資格僱員的貢獻中獲得利益，故該特殊目的公司Kiya已於本集團的簡明綜合中期財務資料中合併入賬，本公司董事認為Kiya合併入賬乃屬適當。該等股份根據2020年僱員激勵計劃持有，直至其解鎖為止。已收回股份將按已付代價加（如適用）5%的年息贖回。

截至2020年6月30日止六個月，於未經審核簡明綜合全面收益表及其他儲備中確認的向僱員授出的受限制股份單位的開支約為人民幣10,998,000元。

以下載列根據2020年僱員激勵計劃授予的受限制股份單位數量的變動情況：

	2020年僱員 激勵計劃項下的 受限制股份 單位數量 (未經審核)
於2020年1月1日	–
於資本化發行之前已授出 資本化發行	1,843,410
於資本化發行之後已收回	16,590,690
	<u>(1,059,200)</u>
於2020年6月30日	<u>17,374,900</u>
期末尚未授出的股份	<u>6,238,690</u>

## 18 儲備

	資本公積 人民幣千元 (附註(a))	累計虧損 人民幣千元	總計 人民幣千元
(未經審核)			
於2020年1月1日	788,726	(419,079)	369,647
期內虧損	–	(195,447)	(195,447)
發行本公司股份(附註(b))	1,615,352	–	1,615,352
以股份為基礎的支付(附註17)	10,998	–	10,998
於2020年6月30日	<u>2,415,076</u>	<u>(614,526)</u>	<u>1,800,550</u>
(未經審核)			
於2019年1月1日	421,494	(186,502)	234,992
期內虧損	–	(98,505)	(98,505)
蘇州開拓當時權益持有人就重組向本公司 注資(附註(c))	35,464	–	35,464
重組的影響(附註1.2及附註(c))	21,920	–	21,920
於2019年6月30日	<u>478,878</u>	<u>(285,007)</u>	<u>193,871</u>

(a) 資本公積包括以超過其面值的價格發行股份所產生的股份溢價。

(b) 於2020年5月22日，本公司股份於香港聯合交易所主板上市，按每股20.15港元發行92,347,500股普通股，扣除相關發行開支前的現金代價約為1,860,802,000港元（相當於約人民幣1,702,687,000元）。

因此，已發行92,347,500股每股面值為0.0001美元的普通股，並將人民幣65,751元計入股本，剩餘金額人民幣1,615,352,000元於扣除直接因發行新股而產生的上市開支後計入股份溢價。

- (c) 於2019年3月及6月，本公司發行及配發合共21,919,442股普通股予蘇州開拓當時的權益擁有人，以作為代價人民幣41,361,000元換取彼等各自於蘇州開拓的股權，導致股本及資本公積分別增加人民幣15,000元及人民幣57,384,000元及合併資本減少人民幣16,685,000元。此次股份認購已於2019年6月完成。

## 19 關聯方交易

主要管理層薪酬：

主要管理層包括執行董事、首席官員及副總裁。就僱員服務已付或應付主要管理層的薪酬列示如下：

	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至2019年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審核)
薪金、工資及花紅	11,683	4,840
退休金計劃供款	42	89
住房公積金、醫療保險及其他社會保險	145	112
以股份為基礎的薪酬開支	5,561	—
	<u>17,431</u>	<u>5,041</u>

## 20 承諾

### (i) 租賃承諾(不包括使用權資產及租賃負債)

於2020年6月30日及2019年12月31日，本集團根據不可撤銷租賃合約租賃若干辦公室及設備，該等合約根據國際財務報告準則第16號租期少於一年及低價值租賃已獲准豁免確認使用權資產。該等獲豁免合約根據不可撤銷租賃合約的未來最低租賃付款總額如下：

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
一年內	<u>419</u>	<u>380</u>

## (ii) 資本開支承諾

於2020年6月30日及2019年12月31日，本集團已訂約但尚未產生的資本開支列示如下：

	於2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2019年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
土地使用權	21,000	21,000
物業、廠房及設備	6,256	51,629
	<u>27,256</u>	<u>72,629</u>

## 21 期後事項

於2020年8月20日，本集團與Gensun Biopharma Inc. (「Gensun」) 訂立獨家許可協議 (「許可協議」)，據此，本集團自Gensun獲得 (其中包括) 開發及商業化GS19 PLB-1C (「化合物」) 的獨家許可。

根據許可協議並按照其中的條款及條件，Gensun有權收取4,000,000美元的預付款，而本集團須於達成相關里程碑事件時支付總計19,000,000美元的款項。本集團亦須於許可協議所規定的專利使用期限內，支付相當於許可產品淨銷售額百分比的專利使用費。

除附註21所披露的期後事項外，本集團於2020年6月30日後並無其他重大期後事項。

## 未來及展望

我們的使命是成為創新療法研究、開發及商業化的全球領導者，專注於大量未獲滿足的醫療需求的適應症，尤其AR相關的範疇。

為達成該使命，我們計劃持續推進中國普克魯胺臨床開發、監管批准及商業推出進程並戰略性地推進普克魯胺在美國的臨床開發、商業化及擴展其適應症。我們亦計劃利用我們於AR相關研究方面的專長，繼續在中國及美國進行福瑞他恩用於治療雄激素性脫髮及痤瘡的臨床開發。同時，我們計劃利用輝瑞的全球獨家許可開發我們的ALK-1作為潛在的同類首創藥物，以及蘇州澤璟／Gensun的大中華獨家許可開發PD-L1/TGF-β作為潛在的同類最佳藥物，在配合多種抗體或雙特異性抗體的聯合療法中用於治療各類實體瘤，並利用我們的生物製劑研發人員的專業知識來提升我們的生物製劑研發能力。

為支持我們的持續增長，我們計劃持續投資研發基礎設施及人才以推進臨床階段在研藥物的臨床開發，以及我們現有及未來在研藥物的臨床前開發。我們亦計劃在藥物開發過程的各個方面尋求合作機會，包括臨床前技術、臨床聯合療法及商業化。

## 遵守企業管治守則

本公司已應用上市規則附錄十四所含企業管治守則所載的原則及守則條文。於上市日期起至2020年6月30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。

我們並無單獨的主席與行政總裁，現時由童博士兼任該兩個職位。董事會相信，童博士兼任主席及行政總裁職務可確保本集團內部領導貫徹一致，並使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率，原因為：(i)董事會將作出的決策須經至少大多數董事批准，而董事會九名董事中有三名獨立非執行董事，我們認為董事會內存在足夠的查核及均衡；(ii)童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，這些責任要求(其中包括)彼等為本公司的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(iii)董事會由經驗豐富的卓越人才組成，這些人才會定期會面以討論影響本公司營運的事宜，董事會的運作可確保權力和授權均衡。此外，本集團的整體策略及其他主要業務、財務及經營政策乃經董事會及高級管理層詳盡討論後共同制定。最後，董事會相信，由同一人兼任主席及行政總裁職務可確保本集團內部領導貫徹一致，並使本集團的整體策略規劃以及內部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，以評估是否需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

本集團已採納上市規則附錄十所載標準守則作為董事進行證券交易的操守守則。

本公司已向全體董事作出具體查詢，而彼等已確認於上市日期起至本公告日期止整個期間均已遵守標準守則。

可能擁有本公司未刊發內幕消息的本公司僱員須遵守標準守則。於上市日期起至本公告日期止整個期間，本公司並無發現僱員違反標準守則的事件。

## 所得款項用途

本公司股份於2020年5月22日在聯交所上市，全球發售所得款項淨額約為1,717.3百萬港元（「首次公開發售所得款項」），將用於招股章程所載目的。截至2020年6月30日，已動用首次公開發售所得款項36.68百萬港元，首次公開發售所得款項的結餘預期將於2022年6月之前動用。

本公司無意改變招股章程所載首次公開發售所得款項用途，並將根據其擬定用途逐步動用首次公開發售所得款項的剩餘金額。

## 購買、出售或贖回本公司上市證券

於上市日期起至2020年6月30日止期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

## 董事及香港主要辦事處變更

自2020年7月17日起陳曉艷女士已辭任非執行董事及張偉先生已獲委任為非執行董事。

於2020年8月21日起，本公司在香港的主要營業地址變更為香港灣仔皇后大道東248號陽光中心40樓。

## 期後事項

除以上披露者外，截至本公告日期，本公司於2020年6月30日後概無發生其他重大事項。

## 中期業績回顧

審核委員會由兩名獨立非執行董事徐敏博士及楊懷嚴先生以及一名非執行董事陳兵博士組成。審核委員會主席為楊懷嚴先生。審核委員會已審閱本集團截至2020年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表。審核委員會亦已與本公司管理層及獨立核數師討論本公司採納的會計原則及政策，並已就本集團的內部控制及財務報告事宜（包括審閱截至2020年6月30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會計準則、法律及法規，及本公司已作出有關適當披露。

## 中期股息

董事會不建議派付任何截至2020年6月30日止六個月的中期股息。

## 刊發2020年簡明綜合中期業績及中期報告

本公告刊載於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.kintor.com.cn](http://www.kintor.com.cn))。截至2020年6月30日止六個月的中期報告(載有按照上市規則規定的所有資料)將適時寄發予股東，並分別於聯交所及本公司網站刊載。

### 致謝

董事會衷心感謝本集團的股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶為本集團提供的支持及作出的貢獻。

### 釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有下列涵義：

「阿比特龍」	指	用於治療前列腺癌的一種合成的甾體CYP17A1抑制劑，及乙酸阿比特龍的活性代謝產物，乃阿比特龍的酯和前藥
「ALK-1」	指	活化素受體樣激酶1，一種側向轉化生長因子β拮抗劑／ALK-5信號，亦稱為GT90001
「ALK-5」	指	轉化生長因子βI類受體激酶，因其成藥性以及其於通路的向心性及其明確性，故為轉化生長因子β信號中介入的具吸引力的靶標
「AR」	指	雄激素受體
「AR+」	指	雄激素受體陽性
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「BCC」	指	基底細胞癌
「董事會」	指	本公司董事會
「c-Myc」	指	MYC原癌基因，bHLH轉錄因子，一種編碼轉錄因子的蛋白質
「CDE」	指	國家藥監局的藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則

「中國」	指	中華人民共和國，僅就本公告而言，不包括香港、澳門和台灣
「CMO」	指	一家提供生產服務的公司，其生產能力由用於臨床前研發的小額產品至臨床試驗及商業化所需的大額產品
「本公司」	指	Kintor Pharmaceutical Limited，前稱KTKM Holdings Inc.，一家於2018年5月16日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：9939)
「控股股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，除文義另有所指外，於本公告日期指童博士、郭博士、KT International及KG Development，惟根據上市規則於上市後該等人士及公司將不再為我們的控股股東
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章所賦予的涵義；就本公告而言，我們的核心產品包括普克魯胺(GT0918)及福瑞他恩(KX-826)
「COVID-19」	指	新型冠狀病毒肺炎
「CRO」	指	合約研究機構，由另一家公司或研究中心僱用的公司，負責臨床試驗的某些部分。該公司可以設計、管理和監控試驗並分析結果
「CTLA-4」	指	一種作為免疫檢查點並下調免疫反應的蛋白質受體
「迪拓賽替」或「GT0486」	指	一種PI3K/mTOR信號途徑抑制劑，為本集團開發中的第二代mTOR抑制劑，主要用於治療乳腺癌、前列腺癌及肝癌等轉移性實體瘤
「童博士」	指	童友之博士，本公司聯合創始人之一、執行董事、主席、行政總裁兼控股股東
「僱員激勵計劃」	指	董事會於2020年3月31日批准並採納的本公司僱員激勵計劃
「弗若斯特沙利文報告」	指	具有招股章程所賦予的涵義
「全球發售」	指	具有招股章程所賦予的涵義



「本集團」	指	本公司及其附屬公司(或如文義所指，指本公司及其任何一家或多家附屬公司)
「HCC」	指	肝細胞癌，為一種常見肝癌類型
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「國際財務報告準則」	指	國際會計準則委員會頒佈的國際財務報告準則
「IND」	指	新藥研究
「KN046」	指	一種雙特異性抗體(bsAb)免疫檢查點抑制劑，同時靶向兩個臨床驗證的免疫檢查點PD-L1及CTLA-4
「白血病」	指	一組常發於骨髓的癌症，導致異常白血球數量大增
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2020年5月22日(星期五)，股份於聯交所上市及首次准許交易的日期
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則，經不時修訂或補充
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「mCRPC」	指	轉移性去勢抵抗性前列腺癌的縮寫
「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之標準守則
「MRCT」	指	多區域臨床試驗
「mTOR」	指	哺乳動物雷帕黴素靶蛋白，一種重要的細胞信號通路效應分子，在人類癌症中通常處於失調狀態
「NDA」	指	新藥申請

「Nivolumab」	指	人類免疫球蛋白G4(IgG4)單克隆抗體，利用免疫檢查點抑制性及抗腫瘤活性，針對負面免疫調節人類細胞表面受體程序性死亡-1(PD1、PCD1)
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局，根據國務院機構改革方案成為中國國家食品藥品監督管理局的繼任單位
「PD」	指	藥效學
「PD-1」	指	程序性細胞死亡蛋白1，在人體內由程序性細胞死亡1(PDCD1)基因編碼的一種蛋白質
「PD-L1」	指	程序性細胞死亡配體1，免疫檢查點系統的一部分，對預防自身免疫和癌症至關重要
「輝瑞」	指	輝瑞公司(Pfizer, Inc.)，一家根據美國德拉瓦州法律組成及存在的公司及以研究為主的全球生物製藥公司
「PI3K」	指	磷酸肌醇3-激酶，參與細胞功能如細胞生長、增殖、分化、運動、存活和細胞內運輸的一組酶，這些細胞功能又與癌症有關
「PK」	指	藥代動力學
「招股章程」	指	本公司日期為2020年5月12日的招股章程
「PROTAC」	指	蛋白水解靶向嵌合體
「普克魯胺」或「GT0918」	指	本集團開發中的一種小分子二代AR拮抗劑，用於治療mCRPC及AR+轉移性乳腺癌
「福瑞他恩」或「KX-826」	指	本集團開發中的一種AR拮抗劑，作為治療雄激素性脫髮及尋常痤瘡的外用藥物
「研發」	指	研究及開發
「重組」	指	本集團為籌備上市而進行的重組
「人民幣」	指	中國的法定貨幣人民幣
「受限制股份單位」	指	按照僱員激勵計劃規則所載條款及條件根據僱員激勵計劃向參與者授出的受限制股份單位獎勵，而每份受限制股份單位代表一股相關股份

「報告期間」	指	截至2020年6月30日止六個月
「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、增補或以其他方式修改)
「股份」	指	本公司股本中目前每股面值0.0001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「SMO」	指	一種平滑的捲曲類G蛋白偶聯受體，是hedgehog信號途徑的一個組成部分
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「TNBC」	指	三陰性乳腺癌
「TGF-β」	指	一種具有多功能特性的調節細胞因子，可增強或抑制許多細胞功能，包括干擾其他細胞因子的產生及增強膠原沉積
「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局(Food and Drug Administration of the United States)
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「VEGF」	指	血管活性內皮生長因子，一種有效的血管生成因子，最初被描述為血管內皮細胞的必需生長因子
「我們」或「我們的」	指	本公司及(除文義另有指明外)其附屬公司

承董事會命  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**  
 執行董事  
 童友之博士

香港，2020年8月21日

截至本公告日期，執行董事為童友之博士；非執行董事為郭創新博士、陸剛先生、陳傑先生、陳兵博士及張偉先生；及獨立非執行董事為徐敏博士、金奮宇博士及楊懷嚴先生。

\* 僅供識別