

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份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。



**康宁杰瑞**

ALPHAMAB ONCOLOGY

**ALPHAMAB ONCOLOGY**

**康寧傑瑞生物製藥**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9966)

## 截至2020年6月30日止六個月的 中期業績公告

康寧傑瑞生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈本集團截至2020年6月30日止六個月（「報告期」）的未經審計簡明綜合業績，連同2019年同期的比較數字。

於本公告內，「我們」及「我們的」指本公司，並在文義另有所指時，指本集團。本公告所載若干數額及百分比數字已經四捨五入調整或已四捨五入取至小數點後一位或兩位數。任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和如有任何差異乃因四捨五入所致。

### 財務摘要

	截至6月30日止六個月	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
其他收入	44,341	11,025
其他收益及虧損	33,666	1,280
可轉換可贖回優先股的公允價值變動	—	22,436
研究及開發（「研發」）開支	(133,724)	(55,752)
行政開支	(40,579)	(24,661)
融資成本	(6,804)	(235)
上市開支	—	(12,878)
稅前虧損	(103,100)	(58,785)
所得稅	—	—
期內虧損	<u>(103,100)</u>	<u>(58,785)</u>

	截至2020年 6月30日 人民幣千元	截至2019年 12月31日 人民幣千元
非流動資產	413,211	410,115
流動資產	2,566,871	2,444,468
非流動負債	194,040	228,128
流動負債	201,592	200,530
資產淨值	<u>2,584,450</u>	<u>2,425,925</u>

## 業務摘要

自2020年4月13日（即本公司2019年年報的最後可行日期）以來，我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

### KN046

- 江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（「江蘇康寧傑瑞」），為本公司的全資子公司，於2020年4月15日收到美利堅合眾國（「美國」）食品藥品監督管理局（「FDA」）的批准通知，內容有關批准可在美國進行KN046治療非小細胞肺癌（「NSCLC」）的II期臨床試驗。
- 江蘇康寧傑瑞於2020年2月10日向中國國家藥品監督管理局（「中國國家藥監局」）藥品審評中心（「CDE」）提交新藥臨床試驗申請（「IND」），以開展研究KN046聯合KN026治療人表皮生長因子受體2（「HER2」）陽性或表達實體腫瘤（包括但不限於HER2陽性或表達乳腺癌、胃癌（「GC」）、食管癌、結腸直腸癌、胰腺癌、膽管癌、卵巢癌、尿路上皮癌及肺癌）的II期臨床試驗。我們於2020年5月12日獲得CDE的IND批准。我們計劃於2020年下半年為HER2陽性實體腫瘤籃子試驗II期招募患者。現有標準療法無效的合資格患者將採用KN046聯合KN026進行治療。我們計劃於2021年第一季度在中國及美國同時開啟該籃子試驗的登記階段。
- 於2020年1月23日，江蘇康寧傑瑞與廣東東陽光藥業有限公司（「廣東東陽光」）合作並提交IND申請，以開展研究KN046聯合CT053（對甲苯磺酸寧格替尼）作為多靶點小分子激酶抑制劑用於血液系統腫瘤及實體腫瘤（包括晚期肝細胞癌（「HCC」））的安全性、耐受性和初步療效的II期臨床試驗。我們於2020年5月12日獲得CDE的IND批准。
- 江蘇康寧傑瑞與 InxMed (Shanghai) Co., Ltd.（「InxMed」）於2020年5月22日訂立一份合作夥伴協議，以共同開發KN046及IN10018（一種黏著斑激酶抑制劑）的聯合療法。

- 江蘇康寧傑瑞與廣東東陽光訂立一份新合作協議，以擴大原有合作，據此，雙方同意共同開發CT053 (對甲苯磺酸寧格替尼) 與KN046用於實體腫瘤適應症的抗腫瘤聯合療法。
- 我們於2020年美國臨床腫瘤學會 (「ASCO」) 年會上公佈了KN046在中國針對之前免疫檢查點抑制劑 (「ICI」) 失效的患者的劑量遞增及擴展Ia/Ib期臨床試驗的初步療效和安全性數據。
- 江蘇康寧傑瑞與蘇州信諾維醫藥科技有限公司 (「信諾維」) 於2020年6月19日訂立一份合作夥伴協議，以共同開發用於腫瘤適應症的KN046及XNW7201 (一種小分子抑制劑) 的聯合療法。
- 我們計劃在2020年下半年招募患者進行胸腺癌的潛在性II期登記臨床試驗。其將為針對以往使用鉑基聯合化療治療失敗的晚期胸腺癌受試者進行的II期、開放式標籤、多中心、單臂研究。
- 於7月30日，江蘇康寧傑瑞與開拓藥業有限公司 (「開拓藥業」) (一間於香港聯合交易所有限公司 (「聯交所」) 上市的公司，股份代號：09939) 訂立一份合作夥伴協議，以共同開發KN046及GT90001 (一種活化素受體樣激酶1 (「ALK-1」) 單克隆抗體) 治療HCC的聯合療法。
- 於2020年8月，江蘇康寧傑瑞正式開展一項多中心III期臨床試驗，以評估KN046聯合鉑基化療在IV期鱗狀NSCLC患者中的療效及安全性。

KN046已在澳大利亞及中國處於I期臨床試驗階段並於2020年在美國進入II期臨床試驗階段。目前，有超過10項涵蓋10多類腫瘤 (包括NSCLC、三陰乳腺癌、食道鱗狀細胞癌及胰腺癌) 處於多個階段的臨床試驗。該等臨床試驗的結果已初步顯示KN046具有良好安全性及可觀療效。

## KN026

- 江蘇康寧傑瑞於2020年2月10日向CDE提交IND申請，以開展研究KN026聯合KN046治療HER2陽性或表達實體腫瘤 (包括但不限於HER2陽性或表達乳腺癌、GC、食管癌、結腸直腸癌、胰腺癌、膽管癌、卵巢癌、尿路上皮癌及肺癌) 的II期臨床試驗。我們於2020年5月12日獲得CDE的IND批准。我們計劃於2020年下半年為HER2陽性實體腫瘤籃子試驗II期招募患者。現有標準療法無效的合資格患者將採用KN046聯合KN026進行治療。我們計劃於2021年第一季度在中國及美國開啟該籃子試驗的登記階段。
- 江蘇康寧傑瑞於2020年2月10日向CDE提交IND申請，以開展評估KN026作為單藥或聯合治療HER2低表達或HER2陽性復發／轉移性乳腺癌有效性和安全性的II期臨床試驗。我們於2020年5月12日獲得CDE的IND批准。
- 我們於2020年美國癌症研究協會 (「AACR」) 年會上公佈了使用轉譯腫瘤生長抑制模型及藥物代謝動力學 (「PK」) 分析方法預測KN026治療HER2陽性轉移性乳腺癌患者的有效劑量的摘要。

- 我們於2020年ASCO年會上公佈了KN026在中國針對HER2陽性轉移性乳腺癌患者的首次用於人體的開放式標籤I期臨床試驗的安全性、療效和PK的初步結果。
- 江蘇康寧傑瑞與賽諾菲(中國)投資有限公司(「賽諾菲」)於2020年6月9日訂立一份獨家選擇權協議以進行戰略合作，以推進KN026與賽諾菲的產品泰索帝®聯合用於HER2陽性乳腺癌患者的臨床研究。

## KN035

- 我們於2020年ASCO年會上以海報展示的形式公佈了KN035針對錯配修復功能缺陷(「dMMR」)晚期腫瘤患者及KN035和化療聯合療法用於治療晚期GC、胃食管結合部癌(「GEJ」)的臨床試驗結果。
- 關於KN035 (envafolimab)用於軟組織肉瘤亞型(ENVASARC)(分別為未分化多形性肉瘤及粘液纖維肉瘤)潛在性關鍵試驗的IND申請由我們的美國合作夥伴TRACON Pharmaceuticals, Inc. (「TRACON」)於2020年7月16日提交。於2020年8月14日，TRACON收到FDA關於該研究可在美國進行的批准通知。

## 設施

- 江蘇康寧傑瑞的新生產基地I期2x2,000L生產線(設計總產能超過30,000L)已於2020年7月6日取得江蘇省藥品監督管理局頒發的藥品生產許可證。

## 其他摘要

- 於2020年6月10日，本公司與中國科學院上海巴斯德研究所(「上海巴斯德研究所」)訂立一份合作開發協議，內容有關用於2019新型冠狀病毒治療抗體的共同開發、生產及商業化。
- 於2020年6月16日，本公司入選「蘇州市獨角獸培育企業」。
- 於2020年7月，本公司獲蘇州自由貿易區認定為首批高新技術企業。
- 於2020年7月，本公司獲認定為江蘇省國際研發中心。
- 本公司董事長、執行董事兼首席執行官徐霆博士(「徐博士」)獲蘇州市政府授予第六屆「蘇州傑出人才獎」。「蘇州傑出人才獎」是每三年評選一次的重要人才獎項，以獎勵為經濟社會發展作出重大貢獻的各領域優秀人才。
- 本公司執行董事兼公司運營副總裁劉陽女士入選福布斯中國評選的2020年中國科技女性50強。該獎項是對科技行業女性領袖所作出的突出貢獻的認可。

有關以上所述的詳情，請參閱本公告其他部分及本公司先前於聯交所及本公司網站刊發的公告（如適用）。

## 管理層討論與分析

### 概覽

我們是一家中國領先的臨床階段生物製藥公司，在雙特異性及蛋白質工程方面擁有全面整合的專有生物製劑平台。我們的使命是通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為我們特有的藥物發現及開發能力已通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

### 產品管線

我們高度多元化的內部管線由八種腫瘤候選藥物組成，其中四種處於臨床階段。以下圖表概述我們截至2020年6月30日止六個月的產品管線：

候選藥物	靶點	商業權利	主要適應症	NCT編號	狀態**				預期首次BLA提交
					臨床前	I期	II期	III期	
KN046*	PD-L1/ CTLA4	全球 <sup>(2)</sup>	NSCLC, 1L (KN046 + CT)	NCT04474119	中國		III期		2022年 上半年
			胸腺癌 <sup>(3)</sup>	NCT04469725	中國、美國	II期			
			TNBC, 1L (KN046+ 白蛋白結合紫杉醇)	NCT03872791	中國		II期		
			ESCC, 1L (KN046 + CT)	NCT03925870	中國		II期		
			NSCLC, ≥2L <sup>(4)</sup> (KN046或 KN046+CT)	NCT03838848	中國、美國		II期		
			NSCLC, III期 (KN046 + RT)	NCT04054531	中國		II期		
KN026	HER2/ HER2	全球 <sup>(2)</sup>	HER2陽性低表達mGC/ GEJ, 晚期	NCT03925974	中國		II期		2022年 第四季度
			HER2陽性, 1L (KN026 + 多西他賽/HER2低表達mBC)	NCT04165993	中國		II期		
			HER2陽性mBC, mGC/ GEJ, 晚期	NCT03847168	美國		I期		
KN046 聯合 KN026	PD-L1/ CTLA4 + HER2/ HER2	全球 <sup>(2)</sup>	HER2低表達mBC <sup>(5)</sup>	NCT04165993	中國		II期		2022年 下半年
			HER2陽性低表達實體腫瘤	NCT04521179	中國		II期		
KN019	B7	全球 <sup>(2)</sup>	類風濕性關節炎	NCT04038970	中國		II期		計劃階段
KN035 <sup>(7)</sup>	PD-L1	合作開發 <sup>(6)</sup>	MSI-H或dMMR實體腫瘤	NCT03667170	中國		II期完成		於2020年 年底前
			BTC (KN035 + 吉西他濱 + 奧沙利布林)	NCT03478488	中國		III期		
			肉瘤及其他	NCT04480502	世界其他地區				
KN052									
KN053	尚未披露 的雙特異 性抗體 <sup>(8)</sup>	全球 <sup>(2)</sup>	不可用						不可用
KN055									
KN058									
2019新型 冠狀病毒 抗體	尚未披露	合作開發 <sup>(9)</sup>	2019新型冠狀病毒治療						不可用

\* 指核心產品。

\*\* 指正在進行的最先進臨床試驗。

縮略語： NSCLC = 非小細胞肺癌； TNBC = 三陰乳腺癌； mBC = 轉移性乳腺癌； GC = 胃癌； GEJ = 胃食管結合部癌； HCC = 肝細胞癌； BTC = 膽道癌； RA = 類風濕性關節炎； MSI-H = 高微衛星不穩定性； dMMR = DNA 錯配修復； GI cancer = 胃腸癌。

附註：

- (1) 有望提交生物製品許可申請。部分適應症在中國關鍵性II/III期臨床試驗開展前可能不需要進行非關鍵性II期臨床試驗。根據我們的經驗，我們候選藥物的比較研究需求乃基於具體實際情況及與監管機構（包括中國國家藥監局或FDA）的溝通而定。
- (2) 截至2020年8月22日，尚無授權合作夥伴。
- (3) 即將就關鍵性試驗取得IND批准。
- (4) 該試驗包括使用KN046或KN046聯合其他療法治療不同試驗組的NSCLC患者，包括接受一線鉑基化療後復發的患者、以往程序性細胞死亡蛋白1及／或程序性死亡配體1治療失敗的患者以及腫瘤發生表皮生長因子受體突變的患者。
- (5) HER2低表達、激素受體陰性轉移性乳腺癌的患者已歸入KN026-201 HER2低表達試驗組。
- (6) 我們自主發明了KN035，且目前正與思路迪（北京）醫藥科技有限公司（「思路迪醫藥」）聯合進行開發。根據與思路迪醫藥的共同合作開發協議，我們擁有生產KN035並向思路迪醫藥供應的權利及享有利潤分成。
- (7) KN035正在中國、美國及日本開展多種癌症適應症的臨床試驗，已招募900多名患者。我們於2020年4月17日要求與CDE召開新藥申請（「NDA」）前會議並於2020年7月10日收到CDE的同意答覆。我們目前正在與戰略合作夥伴江蘇先聲藥業有限公司及思路迪醫藥緊密合作，以準備首次向CDE遞交關於KN035的NDA，用於治療發生微衛星不穩定性晚期胃癌患者、結腸直腸癌患者或一線化療失敗的晚期dMMR實體腫瘤患者。
- (8) 由於商業敏感性，我們並未披露有關該等腫瘤治療雙特異性單克隆抗體候選藥物的其他詳情。其中兩種處於初步臨床前期研究階段，兩種處於先導化合物優化階段。
- (9) 我們於2020年6月與上海巴斯德研究所訂立一份合作開發協議，以開展2019年新型冠狀病毒治療性抗體全球範圍內的共同開發、生產及商業化。抗體現處於CMC（化學、製造及控制流程）階段。
- (10) 除I期臨床試驗外，我們預期不會在澳大利亞就KN046開展任何其他臨床試驗或進行任何註冊備案。

我們內部研發及生產能力的深度及廣度通過以下各項得到證明：(i)可開發各種形式的蛋白質結構單元（包括單域抗體及改造蛋白）的結構導向的蛋白質改造能力；(ii)分別針對雙特異性及抗體混合物的專有電荷排斥誘導雙特異性平台及電荷排斥誘導混合抗體平台；及(iii)通過設計與建設符合中國國家藥監局、歐盟及FDA的現行藥品生產管理規範（「cGMP」）標準且設計總產能超過30,000L的新基地來進一步加強的最先進生產能力。

## 商業化

迄今為止，我們計劃於2020年開始在中國建立我們自身的商業化團隊，將重心初步放在後期候選藥物及建立一支致力於醫療事宜及政府事宜的團隊，為將來於2022年推出KN046作準備。此外，我們計劃繼續擴大我們的團隊以積極尋求來自第三方付款方及政府報銷項目的保險及報銷機會，從而支持KN046的持續商業運作及即將推出的KN026。我們期望將我們的團隊覆蓋到中國的主要省市，尤其是經濟相對發達及可支配收入水平相對較高的省市。我們打算繼續擴大我們的團隊以期推出更多的產品及獲批更多的適應症。

《聯交所證券上市規則》(「上市規則」) 第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司不能保證其將能夠成功開發或最終成功上市我們的候選藥物，即KN046、KN026、KN019、KN035、KN052、KN053、KN055及KN058。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時應審慎行事。

## 業務回顧

### 報告期內事項

自2020年4月13日(即本公司2019年年報的最後可行日期)以來，我們在藥物管線及業務營運方面取得顯著進展。

- 於2020年4月15日，江蘇康寧傑瑞收到FDA的批准通知，批准KN046可在美國就針對NSCLC進行II期臨床試驗。KN046的II期臨床試驗已設計為一項開放式標籤、多中心、多隊列的單臂研究，以評估KN046作為單一療法或結合化療在局部晚期不可切除或轉移性NSCLC中的療效、安全性及耐受性。FDA已完成江蘇康寧傑瑞IND申請的安全性審查，並得出結論，江蘇康寧傑瑞可進行II期臨床試驗。詳情請參閱本公司日期為2020年4月15日的公告。
- 於2020年5月12日，江蘇康寧傑瑞就KN046及KN026的四項新療法IND申請獲得中國國家藥監局CDE批准，包括(i)評估KN046聯合KN026治療HER2陽性或HER2表達實體腫瘤的有效性、安全性及耐受性的Ib期臨床研究；(ii)對甲苯磺酸寧格替尼聯合KN046治療晚期HCC的多中心、開放式標籤的Ib/II期臨床試驗；及(iii)評估KN026作為單藥或聯合治療HER2低表達或HER2陽性復發／轉移性乳腺癌的有效性及安全性的II期臨床研究。

- 我們在2020年ASCO年會上公佈KN026在中國針對HER2陽性轉移性乳腺癌患者的首次用於人體的開放式標籤I期臨床試驗的安全性、療效和PK的初步結果及KN046在中國針對之前ICI失效患者的劑量遞增及擴展Ia/Ib期臨床試驗的初步療效和安全性數據。結果顯示(i)KN026耐受性良好，對在標準抗HER2治療失敗的HER2陽性乳腺癌患者中顯示出令人鼓舞的抗腫瘤活性。KN026的II期推薦劑量為20 mg/kg Q2W (每2週一次) 及30 mg/kg Q3W (每3週一次)；及(ii) KN046對以往ICI治療失敗的晚期實體腫瘤患者表現出良好的安全性及前景良好的臨床益處。詳情請參閱本公司日期為2020年5月14日的公告。
- 我們在2020年ASCO年會上公佈KN035針對晚期dMMR腫瘤患者及KN035和化療聯合療法用於治療晚期GC/GEJ的臨床試驗結果。結果顯示(i) KN035於曾接受以往治療的MSI-H/dMMR晚期癌症患者中顯示可控安全性和持久抗腫瘤活性；及(ii) KN035和FOLFOX (一種用於治療腸癌和GC的化療藥物組合) 作為晚期GC/GEJ癌症的一線治療顯示出可控安全性及前景良好的臨床效果。詳情請參閱本公司日期為2020年5月15日的公告。
- 我們在2020年AACR年會上公佈使用轉譯腫瘤生長抑制模型及PK分析方法預測KN026治療HER2陽性轉移性乳腺癌患者的有效劑量。轉譯腫瘤生長抑制模型的模擬結果顯示，預期KN026的有效穩定狀態劑量水平為20mg/kg Q2W (每2週一次) 及30 mg/kg Q3W (每3週一次)。預期在首次給藥週期中提供更高藥量及藥物接觸程度的負荷劑量具有最大化殺死初期腫瘤的優勢。我們希望通過使用轉譯腫瘤生長抑制模型，縮短從早期開發至全面開發的研發週期，有助加快KN026在主要地區的註冊。詳情請參閱本公司日期為2020年5月18日的公告。
- 於2020年5月22日，江蘇康寧傑瑞與InxMed訂立一份合作夥伴協議，共同開展KN046與黏著斑激酶抑制劑IN10018作為聯合療法，以探索KN046與IN10018聯合用藥的協同增效作用。合作預期將首先評估KN046與IN10018的聯合用藥在胰腺癌患者中的安全性、耐受性及有效性。
- 於2020年5月28日，江蘇康寧傑瑞與廣東東陽光訂立新合作協議以擴大原有合作，據此，雙方同意共同開發多靶點小分子激酶抑制劑CT053 (對甲苯磺酸寧格替尼) 與KN046用於人類實體腫瘤領域的抗腫瘤聯合療法。詳情請參閱本公司日期為2020年5月28日的公告。
- 於2020年6月9日，江蘇康寧傑瑞與賽諾菲訂立獨家選擇權協議以進行戰略合作，以推進KN026與賽諾菲的產品泰索帝®聯合用於HER2陽性乳腺癌患者的臨床研究。江蘇康寧傑瑞負責正在進行的KN026臨床試驗以及KN026和泰索帝®的新聯合研究。詳情請參閱本公司日期為2020年6月9日的公告。



- 於2020年6月10日，江蘇康寧傑瑞與上海巴斯德研究所訂立合作夥伴協議，就上海巴斯德研究所擁有的部分處於早期藥物發現階段的抗體在冠狀病毒領域全球範圍內的研發、臨床前及臨床開發、註冊、商業化生產及銷售進行合作。詳情請參閱本公司日期為2020年6月10日的公告。
- 於2020年6月19日，江蘇康寧傑瑞與信諾維訂立一份合作夥伴協議，推動KN046與小分子抑制劑XNW7201作為聯合療法在腫瘤適應症的開發。合作預期將探索KN046與XNW7201作為聯合療法治療胰腺癌等晚期惡性腫瘤的安全性、耐受性及有效性。

## 報告期後事件

- 於2020年7月6日，江蘇康寧傑瑞新生產基地I期2x2,000L生產線（設計總產能超過30,000L）取得江蘇省藥品監督管理局頒發的藥品生產許可證。新生產基地根據cGMP標準設計及建造，設有兩條2,000L細胞培養生產線、一套不銹鋼緩衝液配置系統及一條淨化線。該等生產線配備符合中國國家藥監局、FDA及歐洲藥品管理局有關藥品生產管理規範監管規定的世界一流的設備。
- 於2020年7月16日，我們幫助我們的美國合作夥伴TRACON提交關於KN035 (envafolimab)用於軟組織肉瘤亞型(ENVASARC) (分別為未分化多形性肉瘤及粘液纖維肉瘤) 潛在性關鍵試驗的IND申請。於2020年8月14日，TRACON收到FDA關於該研究可在美國進行的批准通知。
- 於2020年7月，本公司獲蘇州自由貿易區認定為首批高新技術企業。
- 於2020年7月，本公司獲認定為江蘇省國際研發中心。
- 徐博士獲蘇州市政府授予第六屆「蘇州傑出人才獎」。「蘇州傑出人才獎」是每三年評選一次的重要人才獎項，以獎勵為經濟社會發展作出重大貢獻的各領域優秀人才。
- 於7月30日，江蘇康寧傑瑞與開拓藥業訂立一份合作夥伴協議，以共同開發KN046及GT90001治療HCC的聯合療法。GT90001是一種側向轉化生長因子β拮抗劑／ALK-5信號（一種完全人源化的IgG2中和單克隆抗體）。

全球蔓延的2019年新型冠狀病毒疫情及不斷升級的中美緊張局勢可能對本集團業務（包括但不限於臨床試驗進展、監管登記審批及採購原材料）產生潛在負面影響並已令相關業務面臨不確定性因素。本集團將繼續監察相關事態並積極應對該等影響。

## 財務回顧

### 概覽

截至2020年6月30日止六個月，本集團錄得其他收入為人民幣44.3百萬元（截至2019年6月30日止六個月為人民幣11.0百萬元），錄得虧損及全面開支總額為人民幣103.1百萬元（截至2019年6月30日止六個月為人民幣58.8百萬元）。截至2020年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣133.7百萬元，而截至2019年6月30日止六個月則為人民幣55.8百萬元。截至2020年6月30日止六個月，本公司並未錄得可轉換可贖回優先股的公允價值變動，而截至2019年6月30日止六個月則錄得人民幣22.4百萬元。截至2020年6月30日止六個月，行政開支為人民幣40.6百萬元，而截至2019年6月30日止六個月則為人民幣24.7百萬元。截至2020年6月30日止六個月，融資成本為人民幣6.8百萬元，而截至2019年6月30日止六個月則為人民幣0.2百萬元。

### 收入

我們目前並無可供商業銷售的產品。截至2019年及2020年6月30日止六個月，我們均未錄得任何產品銷售收入。

### 其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入、政府補助收入及其他雜項收入。

截至2020年6月30日止六個月，本集團的其他收入由截至2019年6月30日止六個月的人民幣11.0百萬元增加人民幣33.3百萬元至人民幣44.3百萬元，主要原因為利息收入及政府補助收入增加。利息收入人民幣35.2百萬元主要源自A輪融資、B輪融資及全球發售所得款項淨額的存款。政府補助收入主要包括：(i) 澳大利亞政府的退稅人民幣4.3百萬元，專門用於支持在澳大利亞開展的研發活動；及(ii) 蘇州工業園區於2020年4月發放作為上市獎勵的人民幣3.5百萬元補助。

### 其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損主要包括與外幣換算影響相關的匯兌收益或虧損淨額。

截至2020年6月30日止六個月，我們錄得其他收益為人民幣33.7百萬元，而截至2019年6月30日止六個月則為人民幣1.3百萬元，主要由於匯率（尤其是人民幣及美元間的匯率）波動影響所致。

### 可轉換可贖回優先股的公允價值變動

本集團的可轉換可贖回優先股的公允價值變動指我們於全球發售前發行的A系列優先股及B系列優先股的公允價值變動，當中已考慮匯率變動。

截至2020年6月30日止六個月，我們並未錄得可轉換可贖回優先股的公允價值變動產生的任何虧損或收益，而截至2019年6月30日止六個月，則錄得公允價值虧損人民幣22.4百萬元，主要原因為所有優先股於本公司於2019年12月在聯交所主板上市後自動轉換為普通股，且本公司於報告期內不再發行任何可轉換可贖回優先股。

## 研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)於我們管線產品研發期間由合約研究機構、合約生產製造機構、臨床試驗地點、顧問及其他服務供應商提供服務的相關第三方訂約成本；(ii)我們研發人員的員工成本，包括薪金、獎金及購股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用、折舊及攤銷；及(v)主要包括專利申請註冊服務開支及臨床試驗藥物樣品運輸開支在內的其他雜項開支。

截至2020年6月30日止六個月，研發開支較截至2019年6月30日止六個月的人民幣55.8百萬元增加人民幣77.9百萬元至人民幣133.7百萬元，主要原因為(i)正在進行的臨床試驗數量增加；(ii)臨床研究規模擴大；(iii)推進候選藥物臨床試驗；(iv)因研發員工增加及因向員工授出期權導致薪酬增加，從而導致員工成本增加；及(v)臨床試驗增加導致用藥需求增加，進而導致生產成本增加。下表列載於所示期間按性質劃分的研發開支明細。

	截至6月30日止六個月			
	2020年		2019年	
	(人民幣千元，百分比除外)			
第三方訂約成本	57,299	42.8%	27,655	49.6%
員工成本	30,053	22.5	11,416	20.5
原材料成本	27,252	20.4	8,098	14.5
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	14,757	11.0	6,604	11.8
其他	4,363	3.3	1,979	3.6
<b>總計</b>	<b>133,724</b>	<b>100%</b>	<b>55,752</b>	<b>100%</b>

## 行政開支

本集團的行政開支主要為專業費用及我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金及購股權激勵。

我們的行政開支由截至2019年6月30日止六個月的人民幣24.7百萬元增加人民幣15.9百萬元至截至2020年6月30日止六個月的人民幣40.6百萬元，主要原因是為進一步支持我們運營的執行和規模的提升，我們進一步增加了員工數量。

## 融資成本

本集團的融資成本主要包括(i)銀行借款及(ii)與我們辦公場所及研發設施租賃有關的租賃負債。

我們截至2020年6月30日止六個月的融資成本為人民幣6.8百萬元，而截至2019年6月30日止六個月則為人民幣0.2百萬元，主要原因為商業銀行貸款產生的利息開支。

## 上市開支

我們在2019年12月12日(即我們的股份首次於聯交所主板開始交易的日期)後未錄得上市開支，而截至2019年6月30日止六個月，則錄得人民幣12.9百萬元。

## 報告期內虧損

因以上因素，本集團的虧損由截至2019年6月30日止六個月的人民幣58.8百萬元增加人民幣44.3百萬元至截至2020年6月30日止六個月的人民幣103.1百萬元。

## 物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的新生產、研發設施及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備從截至2019年12月31日的人民幣332.0百萬元增加人民幣10.7百萬元至截至2020年6月30日的人民幣342.7百萬元，主要因我們於2020年持續建設新設施所致。

## 存貨

本集團的存貨包括研發候選藥物所使用的原材料及其他消耗品。

我們的存貨從截至2019年12月31日的人民幣25.9百萬元增加人民幣7.1百萬元至截至2020年6月30日的人民幣33.0百萬元，主要由於我們用於研發活動的原材料及其他消耗品存貨增加。

## 其他應收款項、按金及預付款項

本集團的其他應收款項、按金及預付款項主要包括(i)主要與就購買原材料支付的預付款項及就與我們臨床試驗有關的服務而向合約研究機構及其他第三方作出的付款有關的其他應收款項、按金及預付款項；(ii)與採購原材料、第三方服務以及新設施的機械及設備有關的可收回增值稅(「增值稅」)，其可抵銷於商業化後將產生的增值稅。

我們的其他應收款項、按金及預付款項從截至2019年12月31日的人民幣67.6百萬元增加人民幣20.2百萬元至截至2020年6月30日的人民幣87.8百萬元，主要原因為(i)我們新設施的機械及設備以及用於研發活動的原材料及第三方服務採購額增加，導致可收回增值稅增加；及(ii)與用於臨床試驗的原材料及第三方服務採購增加有關的其他應收款項、按金及預付款項增加。

## 現金及現金等價物以及原到期期限超過三個月的定期存款

我們的現金及現金等價物主要包括(i)銀行及手頭現金；及(ii)原到期期限少於三個月的定期存款。我們的現金及現金等價物由截至2019年12月31日的人民幣1,867.9百萬元大幅減少至截至2020年6月30日的人民幣240.2百萬元，而我們原到期期限超過三個月的定期存款由截至2019年12月31日的人民幣502.9百萬元大幅增加至截至2020年6月30日的人民幣2,217.4百萬元，主要原因為我們多數原到期期限少於三個月的定期存款轉換為原到期期限超過三個月的存款。

## 以公允價值計量並計入損益(「以公允價值計量並計入損益」)的金融資產

本集團以公允價值計量並計入損益的金融資產主要為我們從中國商業銀行購買的以人民幣計值的理財產品。

我們以公允價值計量並計入損益的金融資產從截至2019年12月31日的人民幣11.7百萬元增加至截至2020年6月30日的人民幣20.1百萬元，主要由於購買非保本理財產品作為我們的財務投資所致。

我們認為通過採用結構性存款等理財產品，我們能夠更好地利用我們的現金，從而在不影響我們業務運營或資本支出的情況下提升我們的收入，我們在考慮理財產品的期限、預期回報及風險後，根據我們未來三個月的估計資金需求及年度預算作出投資決策。我們一般僅限向知名商業銀行購買低風險、短期產品。我們的財務部門負責購買理財產品，並由高級管理層團隊負責審核。未來，我們計劃繼續根據我們的營運需求謹慎購買短期低風險理財產品。

## 貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項主要包括就建造新設施及為我們的新設施採購設備及機械產生的應付款項。我們的貿易及其他應付款項亦包括應計研發開支及員工成本。我們亦錄得(i)就全球發售委聘的專業人士的應計上市開支；(ii)應付原材料及第三方服務供應商之貿易應付款項；及(iii)應付利息。

我們的貿易及其他應付款項從截至2019年12月31日的人民幣146.0百萬元減少至截至2020年6月30日的人民幣98.8百萬元，主要原因為(i)建設設施及為新設施採購設備及機械相關的應付款項減少人民幣28.8百萬元；及(ii)應計上市開支的應付款項減少人民幣14.8百萬元。

## 應付關聯公司款項

我們應付一間關聯公司蘇州康寧傑瑞的款項由截至2019年12月31日的人民幣0.8百萬元增加至截至2020年6月30日的人民幣4.1百萬元。截至2019年12月31日及2020年6月30日的應付蘇州康寧傑瑞的款項主要為應付蘇州康寧傑瑞的技術開發服務費用。

## 流動資金及資金來源

我們的現金主要用作為我們的臨床試驗、生產、購買設備及原材料以及其他開支提供資金。於報告期內，我們主要透過全球發售及首次公開發售前投資所得款項滿足我們的營運資金需求。我們密切監控現金及現金結餘用途，並致力於維持穩健的流動資金以開展營運。

## 借款

截至2020年6月30日，我們的銀行借款為人民幣230百萬元，其實際利率為4.25%。截至2020年6月30日，我們的銀行借款以物業、廠房及設備人民幣270.8百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣22.4百萬元作擔保。

## 主要財務比率

下表列載於所示期間的主要財務比率：

	<u>截至2020年 6月30日</u>	<u>截至2019年 12月31日</u>
流動比率 <sup>(1)</sup>	<b>12.73</b>	12.19
速動比率 <sup>(2)</sup>	<b>12.57</b>	12.06
負債權益比率 <sup>(3)</sup>	<b>(0.00)</b>	(0.68)

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再除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 負債權益比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額乘以100%計算。未免生疑，帶括號比率為負數。

## 重大收購及出售

截至2020年6月30日止六個月，本集團並未進行任何附屬公司、綜合入賬聯屬實體、關聯公司或合營企業的重大收購或出售。

## 資產質押

截至2020年6月30日，本集團總金額為人民幣270.8百萬元的物業、廠房及設備及人民幣22.4百萬元的土地使用權已予質押作為其貸款及銀行融資的擔保。

## 或然負債

截至2020年6月30日，我們並無任何很可能對我們的業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大或然負債、擔保或本集團任何成員公司的待決或可能面臨的任何重大訴訟或索賠。

## 外匯風險

於截至2020年6月30日止六個月，本集團主要在中國運營，其多數交易以人民幣（本公司主要附屬公司的功能貨幣）結算。截至2020年6月30日，本集團有大量銀行結餘及現金以美元計值。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監測外匯風險及將於需要時考慮對沖重大外幣風險。除若干以外幣計值的銀行結餘及現金、其他應收款項、貿易及其他應付款項及其他金融負債外，截至2020年6月30日，本集團並未因其營運而存在重大外幣風險。

## 僱員及薪酬

截至2020年6月30日，本集團有260名僱員。於截至2020年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣56.5百萬元，而於截至2019年6月30日止六個月，該金額為人民幣32.3百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和購股權激勵，該等薪金、獎金和購股權激勵通常由彼等的資質、行業經驗、職位和業績決定。我們按照中國法律法規的規定為僱員繳納社會保險金和住房公積金。

本公司亦採納首次公開發售前購股權計劃及首次公開發售後購股權計劃，以為本集團僱員提供激勵。有關首次公開發售前購股權計劃的進一步詳情，請參閱本公司招股章程（「招股章程」）附錄五「法定及一般資料－D.首次公開發售前購股權計劃」及本公司2019年年報。有關首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情，請參閱本公司日期為2020年4月22日的通函。

## 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	
		2020年 人民幣千元 (未經審計)	2019年 人民幣千元 (經審計)
其他收入	4	44,341	11,025
其他收益及虧損	4	33,666	1,280
可轉換可贖回優先股的公允價值變動		-	22,436
研發開支		(133,724)	(55,752)
行政開支		(40,579)	(24,661)
融資成本	5	(6,804)	(235)
上市開支		-	(12,878)
稅前虧損		(103,100)	(58,785)
所得稅	6	-	-
期內虧損	7	(103,100)	(58,785)
期內其他全面收益(開支)			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌差額		8	(9)
期內全面開支總額		(103,092)	(58,794)
每股虧損(人民幣元)	9		
— 基本		(0.11)	(0.11)
— 攤薄		(0.11)	(0.12)



## 簡明綜合財務狀況表

		2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備	10	342,712	331,951
使用權資產	10	37,645	42,353
收購物業、廠房及設備而支付的按金		1,269	4,321
其他應收款項及按金	11	31,585	31,490
		<u>413,211</u>	<u>410,115</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		32,992	25,918
其他應收款項、按金及預付款項	11	56,180	36,115
以公允價值計量並計入損益的金融資產		20,080	11,680
原到期期限超過三個月的定期存款		2,217,426	502,889
現金及現金等價物		240,193	1,867,866
		<u>2,566,871</u>	<u>2,444,468</u>
<b>流動負債</b>			
貿易及其他應付款項	12	98,805	145,962
應付一間關聯公司款項		4,082	787
租賃負債－流動部分		10,365	13,081
銀行借款－流動部分		57,500	28,750
遞延收入		30,840	11,950
		<u>201,592</u>	<u>200,530</u>
<b>流動資產淨值</b>		<u>2,365,279</u>	<u>2,243,938</u>
<b>總資產減流動負債</b>		<u>2,778,490</u>	<u>2,654,053</u>

	2020年 6月30日 附註 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
<b>非流動負債</b>		
租賃負債－非流動部分	9,296	10,095
合約負債	12,244	11,733
銀行借款－非流動部分	172,500	201,250
遞延收入	—	5,050
	<u>194,040</u>	<u>228,128</u>
<b>資產淨值</b>	<u>2,584,450</u>	<u>2,425,925</u>
<b>資本及儲備</b>		
股本	13	12
儲備	<u>2,584,437</u>	<u>2,425,913</u>
<b>總權益</b>	<u>2,584,450</u>	<u>2,425,925</u>

# 簡明綜合財務報表附註

## 1. 一般資料及編製基準

### 1.1 一般資料

本公司於2018年3月28日根據開曼群島《公司法》在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司及其股份自2019年12月12日起在聯交所主板上市。本公司的註冊辦事處及主要營業地點地址將於本公司中期報告的公司資料章節披露。

本公司是一家投資控股公司，間接擁有經營所有業務的附屬公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、生產及商業化。

綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣亦是本公司的功能貨幣。

### 1.2 編製基準

簡明綜合財務報表已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》（「國際會計準則」）第34號「中期財務報告」及上市規則附錄十六之適用披露規定編製。

## 2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃按照歷史成本基準編製，惟按公允價值計量的若干金融工具除外。

除應用經修訂《國際財務報告準則》引致的新增會計政策外，截至2020年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2019年12月31日止年度之年度財務報表所呈列者一致。

### 應用經修訂《國際財務報告準則》

於本中期期間，本集團就編製本集團的簡明綜合財務報表已首次應用提述《國際財務報告準則》概念框架修訂本以及下列國際會計準則理事會頒佈的經修訂《國際財務報告準則》，該等準則於2020年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

《國際會計準則》第1號及《國際會計準則》第8號修訂本	重大的定義
《國際財務報告準則》第3號修訂本	業務的定義
《國際財務報告準則》第9號、《國際會計準則》第39號及《國際財務報告準則》第7號修訂本	利率基準改革

於本期間應用提述《國際財務報告準則》概念框架修訂本以及經修訂《國際財務報告準則》對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

### 3. 收入及分部資料

#### 收入

##### *就KN035候選藥物與思路迪醫藥訂立的合作開發協議*

本集團於2016年2月與思路迪醫藥訂立一份協議，據此，本集團將與思路迪醫藥共同開發KN035候選藥物並將其商業化。根據該協議，本集團已收到思路迪醫藥支付的人民幣10百萬元不可退回預付款，且擁有生產及向思路迪醫藥提供KN035的專有權，以進一步銷售予最終客戶。當本集團已製造有關產品並將貨品的控制權轉移予思路迪醫藥以進行商業化後，本集團將就收到的預付款確認收入。

此外，本集團認為來自思路迪醫藥的不可退回預付款人民幣10百萬元包含重大融資成份，因此經考慮合約內接受融資的一方的信用特徵及客戶或實體提供的任何抵押品或擔保（包括合約內轉讓的資產），代價金額已就貨幣時間價值的影響進行調整，折現率為每年4.35%。由於此應計費用使開發KN035候選藥物期間的合約負債金額增加，故當本集團開始生產產品及向思路迪醫藥轉移貨品控制權以進行商業化時，將予確認的收入金額會增加。

##### *未達成履約責任*

下表顯示於報告期末分配至未達成履約責任的合約負債總額。

	2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
KN035的合作開發及商業化	<u>12,244</u>	<u>11,733</u>

納入合約負債的遞延收入將參考思路迪醫藥的預算製造訂單於KN035產品生命週期期間（即思路迪醫藥於商業化階段收取及享有利益時）確認。董事預計本集團不能自報告期結束起計十二個月內就KN035的合作開發及商業化確認遞延收入。因此，合約負債的全額已分類為非流動負債。

##### *分部資料*

就資源分配及表現評估而言，執行董事（即主要營運決策者）在作出有關資源分配及評估本集團整體表現的決策時，會審查綜合業績及財務狀況，且因本集團僅有一個可報告分部，故並無呈列該單一分部的進一步分析。

##### *地區資料*

本集團的非流動資產主要位於中國，因此，並無呈列地區分部分析。

#### 4. 其他收入以及其他收益及虧損

##### 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(經審計)
利息收入	35,162	8,362
政府補助收入(附註)	9,179	2,663
	<u>44,341</u>	<u>11,025</u>

附註：政府補助收入主要包括：(i)中國地方政府就支持腫瘤藥物開發及本公司成功首次公開發售給予的補助；及(ii)澳大利亞政府無條件補助，專門用於支持在澳大利亞開展的研發活動。

根據澳大利亞稅務局推出的研發稅收激勵計劃，於報告期內，Alphamab (Australia)就產生的研發開支享有43.5% (2019年：43.5%)的退款。享受該等激勵後，相關研發開支將不可再錄作稅項虧損，而將被視作不可抵免開支。

##### 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(經審計)
匯兌收益淨額	34,665	1,385
其他	(999)	(105)
	<u>33,666</u>	<u>1,280</u>

#### 5. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(經審計)
利息開支：		
銀行借款	5,785	2,944
合約負債	510	—
租賃負債	509	235
	<u>6,804</u>	<u>3,179</u>
減：在建工程(「在建工程」)資本化利息	—	(2,944)
	<u>6,804</u>	<u>235</u>

截至2019年6月30日止六個月，資本化的借款成本自建設新設施所需專門銀行借款中產生。有關工程於2019年12月完工，因而此後概無對利息開支進行進一步資本化。

## 6. 所得稅

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

根據《企業所得稅法》及其實施條例，中國實體的稅率均為25%（2019年：25%）。於報告期結束後，江蘇康寧傑瑞獲蘇州自由貿易區認定為「高新技術企業」，故自2020年起計三年期間有權獲得蘇州自由貿易區地方政府的退稅。

根據《澳大利亞2017年庫務法修訂（企業稅務計劃基準稅率實體）法案》，符合小型企業實體資格的公司實體合資格適用27.5%的較低企業稅率。Alphamab Australia符合小型企業實體的條件，故適用27.5%的企業稅率。

根據香港利得稅兩級制，合資格集團實體首2,000,000港元溢利之稅率為8.25%，而超過2,000,000港元溢利之稅率為16.5%。不符合利得稅兩級制資格的集團實體的溢利將繼續按16.5%的劃一稅率繳稅。

由於本公司及其附屬公司於該兩個報告期在所有相關經營所在地均無應評稅溢利，亦無產生稅項虧損，因此並無就所得稅計提撥備。

## 7. 期內虧損

	截至6月30日止六個月	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(經審計)
期內虧損已扣除以下各項：		
員工成本（包括董事酬金）：		
薪金及其他津貼	33,863	17,385
退休福利計劃供款	2,512	2,549
股份支付開支	20,086	12,356
員工成本總額	56,461	32,290
核數師薪酬	1,549	44
納入研發開支的存貨成本	27,252	8,098
納入研發開支的外包服務費	57,299	27,655
計入行政開支的就B系列可轉換可贖回 優先股所支付的發行成本	—	348
短期租賃開支	20	172
物業、廠房及設備折舊	8,547	344
使用權資產折舊	5,568	4,932
減：在建工程資本化	—	(247)
	5,568	4,685

## 8. 股息

本公司於中期期間並無向本公司普通股股東（「股東」）派付或建議派付股息。董事已確定，不會就中期期間派付任何股息。

## 9. 每股虧損

每股基本及攤薄虧損的計算乃基於下列數據：

	截至6月30日止六個月	
	2020年 人民幣千元 (未經審計)	2019年 人民幣千元 (經審計)
虧損：		
就計算每股基本虧損之本公司擁有人應佔期內虧損	(103,100)	(58,785)
可轉換可贖回優先股的公允價值變動	—	(22,436)
就計算每股攤薄虧損之本公司擁有人應佔期內虧損	<u>(103,100)</u>	<u>(81,221)</u>
股份數目(千股)：		
就計算每股基本虧損之加權平均股數	925,576	515,633
潛在攤薄普通股之影響：		
可轉換可贖回優先股	—	152,648
就計算每股攤薄虧損之加權平均股數	<u>925,576</u>	<u>668,281</u>

截至2019年6月30日止六個月的每股基本及攤薄虧損乃根據計及就假設本集團股份拆細已於2019年1月1日生效作出追溯調整後假設將予發行的股份的加權平均數計算。

在計算截至2020年及2019年6月30日止六個月的每股攤薄虧損時並未計及根據首次公開發售前購股權計劃所授出的購股權，原因為計入該等購股權會導致反攤薄。在計算截至2020年6月30日止六個月的每股攤薄虧損時並未計及超額配售權，原因為計入超額配售權會導致反攤薄。

## 10. 物業、廠房及設備以及使用權資產

截至2020年6月30日止六個月，本集團收購物業、廠房及設備人民幣19,308,000元(截至2019年6月30日止六個月：人民幣78,042,000元)，主要包括研發、廠房及設備。本集團亦就其辦公室物業訂立一份為期兩年的新租賃協議。於合約期間，本集團須每月作出固定付款。於租賃開始時，本集團已分別確認使用權資產及租賃負債人民幣860,000元。

## 11. 其他應收款項、按金及預付款項

	2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
其他應收款項、按金及預付款項	56,004	36,128
可收回增值稅	<u>31,761</u>	<u>31,477</u>
貿易及其他應收款項總額	<u>87,765</u>	<u>67,605</u>
呈列作非流動資產	31,585	31,490
呈列作流動資產	<u>56,180</u>	<u>36,115</u>
	<u>87,765</u>	<u>67,605</u>

## 12. 貿易及其他應付款項

	2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
貿易應付款項	<u>10,208</u>	<u>6,853</u>
應計開支		
－ 外包服務費	19,551	15,284
－ 其他研發開支	4,955	2,174
－ 上市開支	1,539	16,296
－ 發行成本	-	13,541
－ 員工成本	10,438	11,434
－ 利息開支	288	351
－ 其他	4,028	4,571
	<u>40,799</u>	<u>63,651</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	44,331	73,119
其他應付款項	<u>3,467</u>	<u>2,339</u>
	<u><b>98,805</b></u>	<u><b>145,962</b></u>

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	2020年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2019年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
0至90日	<u><b>10,208</b></u>	<u><b>6,853</b></u>



## 未來計劃

本集團將繼續通過運用我們獨有的藥物發現及開發能力，努力為全球患者提供世界級的創新治療用生物製劑。為實現這一宗旨，我們將致力於推進我們管線產品的臨床開發，包括採用最快／最先上市的方法開發用於治療各類主要癌症適應症及特定適應症的KN046。我們亦將在KN026臨床開發計劃中策略性地著重於HER2表達癌症。同時，憑藉我們強大的自主研發能力，我們將進一步推動四種雙特異性免疫腫瘤候選藥物的前期臨床項目，並將憑藉我們的技術平台，發現、驗證及選擇靶向及先導候選藥物，以豐富我們的早期管線，並將重心放在腫瘤免疫治療雙特異性及多特異性藥物上。我們將繼續優化我們的製造工藝及技術，以提升我們的產品質量並控制成本。為最大化我們全球專利資產的商業價值，我們將就我們的核心產品積極尋求戰略性合作機遇，例如共同開發、聯合開發合作及授權的機會。

## 中期股息

董事會不建議向股東派付截至2020年6月30日止六個月的中期股息。

## 企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日在開曼群島註冊成立為一間獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

## 遵守企業管治守則

本公司致力於實現高標準的企業管治。董事會認為高標準的企業管治在為本集團提供保障股東權益以及提高公司價值及問責性的框架方面具有極其重要作用。

本公司已採納並採用上市規則附錄十四所載企業管治守則（「**企業管治守則**」）所載的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。截至2020年6月30日止六個月，本公司已遵守企業管治守則所載的全部適用守則條文，惟以下偏離除外：

根據企業管治守則守則條文第A.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分且不應由一人同時兼任。徐博士同時擔任本公司董事長兼首席執行官。彼為本集團的創辦人並自本集團成立起一直負責運營及管理本集團。董事認為由徐博士繼續擔任本公司董事長及首席執行官職務有利於本集團的業務運營及管理。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高水平的企業管治常規。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司未來將刊發的截至2020年12月31日止年度的年報內。

### **遵守標準守則**

本公司已採納上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）作為規管董事進行本公司證券交易的行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，董事已確認截至2020年6月30日止六個月，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員（有可能掌握本公司的內幕消息）亦須遵守證券交易標準守則。截至2020年6月30日止六個月，本公司並未發現本公司的僱員未遵守標準守則的情況。

本公司為履行其於證券及期貨條例以及上市規則下的義務，已制定內幕消息相關政策。倘本公司知悉存在任何本公司證券交易的限制期間，本公司將提前通知期董事及有關僱員。

### **購買、出售或贖回上市證券**

截至2020年6月30日止六個月，本公司及本集團任何附屬公司概無購買、贖回或出售本公司任何上市證券。

### **審核委員會**

本公司審核委員會已審閱本集團截至2020年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合中期業績。

本公告及中報所列截至2020年6月30日止六個月的財務資料已由本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師事務所根據香港會計師公會頒佈的香港審閱業務準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」及審核委員會審閱。根據彼等的審閱，德勤•關黃陳方會計師事務所確認並未發現任何情況令其認為中期財務資料未在所有重大方面根據《國際會計準則》第34號「中期財務報告」編製。

## 全球發售所得款項的用途

本公司股份已於2019年12月12日於聯交所上市，已發行總計236,863,365股發售股份（包括因超額配售權獲悉數行使而發行的股份）。全球發售所得款項淨額約為2,042.5百萬港元。截至2020年6月30日，本公司並無動用任何全球發售所得款項。展望未來，所得款項淨額將按照招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式予以應用，先前於招股章程披露的所得款項淨額擬定用途並無任何變動。本公司預期全球發售所得款項淨額中約551.5百萬港元至653.6百萬港元（佔比約26.5%至32%）將於2021年6月30日前動用並計劃於2022年底前動用全球發售所得款項淨額餘額。動用全球發售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來市場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的實際業務運營情況進行調整。

下表列載全球發售所得款項的預計用途明細：

	按招股章程所披露比例的 全球發售所得款項淨額分配 百萬港元	百分比	預計將在 2021年 6月30日前 動用的全球發售 所得款項百分比
<b>主要藥物開發項目</b>			
<b>KN046的研發及商業化</b>			
— KN046正在進行及計劃進行的臨床試驗及註冊備案籌備工作	817.0	40%	約5.0%至6.0%
— KN046的推出及通過監管審批後進行商業化	204.3	10%	約2.0%至3.0%
<b>小計</b>	<b>1,021.3</b>	<b>50%</b>	<b>約7.0%至9.0%</b>
<b>KN026的研發及商業化</b>			
— KN026正在進行及計劃進行的臨床試驗及註冊備案籌備工作	326.8	16%	約5.5%至6.0%
— KN026的推出及通過監管審批後進行商業化	81.7	4%	約1.5%至2.0%
<b>小計</b>	<b>408.5</b>	<b>20%</b>	<b>約7.0%至8.0%</b>

	按招股章程所披露比例的 全球發售所得款項淨額分配		預計將在 2021年 6月30日前 動用的全球發售 所得款項百分比
	百萬港元	百分比	
<i>KN019</i> 的研發	102.1	5%	約1.5%至 2.0%
小計	1,531.9	75%	約15.5%至 19.0%
蘇州新生產及研發設施的建設	306.4	15%	約8.5%至 10.0%
早期管線及我們的營運資金及 一般企業用途	204.3	10%	約2.5%至 3.0%
總計	2,042.5	100%	約26.5%至 32.0%

## 期後事件

除上文「管理層討論與分析－業務回顧－報告期後事件」一節所披露者外，董事並不知悉於2020年6月30日後及直至本公告日期發生任何須予披露的重大事件。

## 主要風險及不確定因素

我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到若干風險及不確定因素的重大不利影響。有關詳情，請參閱招股章程「風險因素」一節。

## 刊發中期業績公告及中報

本公告於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.alphamabonc.com](http://www.alphamabonc.com))刊發。

載有上市規則規定所有資料的截至2020年6月30日止六個月的中期報告將適時寄發予股東並於聯交所及本公司網站刊發。

## 致謝

董事會謹此誠摯感謝本公司股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命  
康寧傑瑞生物製藥  
徐霆博士  
董事長兼執行董事

香港，2020年8月28日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事徐霆博士及執行董事劉陽女士；非執行董事許湛先生及裘育敏先生；及獨立非執行董事蔣華良博士、蔚成先生及吳冬先生。