



基石药业

CSTONE
PHARMACEUTICALS

CStone Pharmaceuticals

基石藥業

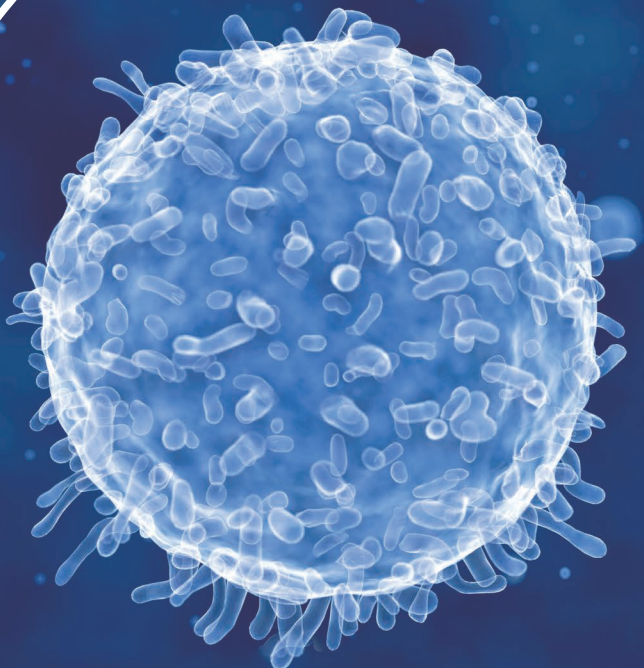
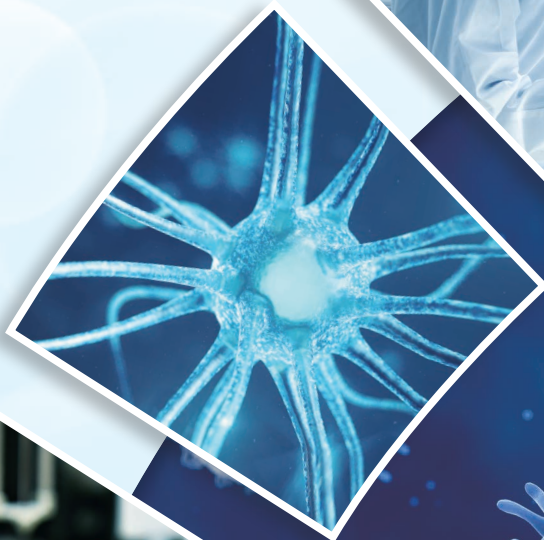
(Incorporated in the Cayman Islands with limited liability)
(於開曼群島註冊成立的有限公司)

Stock Code 股份代號: 2616

2020

Interim Report

中期報告



目錄

	頁次		頁次
公司資料	2	簡明綜合損益及其他全面收益表	46
財務摘要	3	簡明綜合財務狀況表	47
業務摘要	4	簡明綜合權益變動表	49
管理層討論及分析	8	簡明綜合現金流量表	50
董事及高級管理層	21	簡明綜合財務報表附註	52
其他資料	30	釋義	74
簡明綜合財務報表審閱報告	45		

公司資料

董事會

執行董事

江寧軍博士(主席及首席執行官)

非執行董事

李偉博士
趙群先生
曹彥凌先生
張國斌先生
陳連勇博士

獨立非執行董事

Paul Herbert Chew博士
胡定旭先生
孫洪斌先生

審核委員會

孫洪斌先生(主席)
Paul Herbert Chew博士
胡定旭先生

薪酬委員會

胡定旭先生(主席)
李偉博士
Paul Herbert Chew博士

提名委員會

江寧軍博士(主席)
曹彥凌先生
Paul Herbert Chew博士
胡定旭先生
孫洪斌先生

戰略委員會

江寧軍博士(主席)
陳連勇博士
Paul Herbert Chew博士

授權代表

江寧軍博士
楊靜文女士

公司秘書

楊靜文女士

註冊辦事處

Vistra (Cayman) Limited辦事處
P.O. Box 31119, Grand Pavilion
Hibiscus Way
802 West Bay Road
Grand Cayman KY1-1205
Cayman Islands

總部及中國主要營業地點

中國
上海市
浦東新區
張衡路1000號25號樓
郵編：201203

香港主要營業地點

香港
灣仔
皇后大道東248號
陽光中心40樓

主要股份登記處

Walkers Corporate Limited
Cayman Corporate Centre
27 Hospital Road
George Town
Grand Cayman KY1-9008
Cayman Islands

香港證券登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
灣仔
皇后大道東183號
合和中心17樓
1712-1716室

香港法律顧問

Davis Polk & Wardwell
香港
遮打道3A號
香港會所大廈18樓

合規顧問

新百利融資有限公司
香港
皇后大道中29號
華人行20樓

主要往來銀行

Silicon Valley Bank
3003 Tasman Dr.
Santa Clara, CA 95054

中國建設銀行
蘇州工業園區支行
中國
蘇州市
東環路1133號

核數師

德勤•關黃陳方會計師行
註冊公眾利益實體核數師
香港
金鐘道88號
太古廣場一期35樓

股份代號

2616

公司網址：

www.cstonepharma.com

國際財務報告準則計量：

- **其他收入**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣23.5百萬元增加人民幣5.0百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣28.5百萬元，主要由於收取更多政府補貼所致。
- **其他收益及虧損**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣690.1百萬元虧損增加人民幣724.1百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣34.0百萬元收益，主要是由於截至二零二零年六月三十日，本集團並無尚未行使的優先股，因此彌補衍生金融負債公平值虧損所致。
- **研發開支**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣383.6百萬元增加人民幣160.6百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣544.2百萬元，主要由於入組患者數目增加導致臨床開發成本增加所致。
- **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167.8百萬元減少人民幣2.6百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣165.2百萬元，主要由於僱員成本減少及專業費用增加的共同影響所致。
- **銷售開支**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣零元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣24.1百萬元，主要由於產品上市前與市場推廣及銷售有關的活動產生的僱員成本以及專業費用增加所致。
- 由於上述因素，**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1,235.8百萬元減少人民幣564.6百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣671.2百萬元，主要由於其他收益及虧損的變動所致，而部分由研發開支增加所抵銷。

非國際財務報告準則計量：

- 扣除以股份為基礎的付款開支後，**研發開支**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣279.6百萬元增加人民幣190.8百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣470.4百萬元，主要由於入組患者數目增加導致臨床開發成本增加所致。
- 扣除以股份為基礎的付款開支後，**行政及銷售開支**由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣68.8百萬元增加人民幣31.5百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣100.3百萬元，主要由於員工成本及專業費用增加所致。
- 扣除優先股轉換特徵公平值變動和以股份為基礎的付款開支的影響後，**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276.3百萬元增加232.2百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣508.5百萬元，主要由於研發開支以及行政及銷售開支增加所致。

業務摘要

於本中期報告日期，我們的產品管線及業務運營已取得重大進展：

後期各項資產進展

- **舒格利單抗 (CS1001, PD-L1 抗體)**：我們推動重要腫瘤免疫 (「**IO**」) 資產舒格利單抗在臨床方面取得重大進展，使其成為具有獨特優勢及顯著差異性且具有前景的PD-L1 抗體。
 - 於二零二零年八月，舒格利單抗三期試驗於一線治療四階段鱗狀及非鱗狀非小細胞肺癌 (「**NSCLC**」) 中達到主要研究終點。我們計劃於二零二零年下半年向中國國家藥監局遞交一項新藥申請。
 - 全球首個於一線治療四階段鱗狀及非鱗狀NSCLC隨機雙盲III期試驗中顯示良好療效的抗PD-L1單克隆抗體。
 - 中期分析顯示，與安慰劑聯合化療相比，舒格利單抗聯合化療無進展生存期 (「**PFS**」) (該試驗的主要研究終點) 有顯著延長，根據統計數據能夠降低50%的疾病惡化率或死亡率。舒格利單抗聯合化療的中位PFS為7.8個月，而安慰劑聯合化療中位PFS為4.9個月。
 - 亞組分析顯示，鱗狀與非鱗狀NSCLC的患者、PD-L1表達 $\geq 1\%$ 與PD-L1表達 $< 1\%$ 的患者均顯示出臨床獲益。
 - 舒格利單抗聯合化療的耐受性良好，未發現新的安全性信號。
 - 我們已於二零二零年八月接獲美國FDA就NKTL關鍵性試驗的IND批准。
- **CS1003 (PD-1 抗體)**
 - 我們已啟動CS1003與LENVIMA®(lenvatinib)聯合療法的全球III期試驗，LENVIMA®(lenvatinib)為用於晚期HCC患者的標準酪氨酸激酶抑制劑 (「**TKI**」)，於二零一九年十二月實現首例受試者給藥。於二零二零年七月，美國FDA授予CS1003孤兒藥資格 (「**ODD**」)，用於治療HCC。
 - 我們於二零一九年十二月在澳洲於CS1003聯合瑞戈非尼的Ib期試驗中實現首例受試者給藥。
 - 一篇描述CS1003完整表徵及其臨床前數據的科學論文於二零二零年五月在Acta Pharmacologica Sinica上發表 (Fu et al, 2020線上)。

- **Pralsetinib** (CS3009, RET抑制劑)
 - Pralsetinib在RET融合陽性NSCLC中國患者中的註冊性研究達到預期結果。於二零二零年九月，國家藥監局受理了用於治療先前接受過含鉑化療的RET融合陽性NSCLC患者的pralsetinib的新藥申請並授予了優先審評資格。
 - 主要療效資料顯示，pralsetinib在經含鉑化療的RET融合陽性NSCLC的患者中顯示出了優越和持久的抗腫瘤活性。且pralsetinib在中國患者人群中的耐受性良好。此次研究的整體資料顯示，pralsetinib在RET融合陽性的NSCLC中國患者中的療效結果和安全性與先前ARROW研究中全球患者人群報告的資料結果一致。
 - 我們亦於中國完成了RET突變甲狀腺髓樣癌（「**MTC**」）患者隊列的招募，這些患者先前並未接受過系統性治療。
 - 我們於二零二零年第一季度已啟動RET融合陽性NSCLC一線治療註冊隊列的額外招募，並已對首位受試者給藥。
 - 我們正招募患者進行其他腫瘤類型的籃子試驗。
 - 我們的合作夥伴Blueprint Medicines於二零二零年第二季度向美國FDA遞交了用於治療晚期或轉移性RET突變MTC及RET融合陽性甲狀腺癌的新藥申請。
 - Blueprint Medicines宣佈於二零二零年七月與Roche開展全球（除大中華地區之外）合作以開發及商業化用於治療RET突變癌症的pralsetinib。
 - 於二零二零年九月，Blueprint Medicines宣佈pralsetinib取得美國FDA批准，用於治療轉移性RET融合陽性NSCLC成年患者。
- **Avapritinib** (CS3007, KIT/PDGFR α 抑制劑)
 - 我們已向國家藥監局遞交用於治療患有PDGFR α 外顯子18突變（包括PDGFR α D842V突變）不可切除或轉移性GIST成年患者的avapritinib新藥申請，該申請已於二零二零年四月獲接受。我們於二零二零年七月獲國家藥監局的優先審評。
 - 我們於二零二零年三月針對此適應症向台灣食品藥物管理署（「**TFDA**」）遞交新藥申請。
 - 我們於二零二零年美國臨床腫瘤學會（「**ASCO**」）會議上提交的數據表明avapritinib對於中國PDGFR α D842V突變的GIST患者具有整體的可耐受性及良好的初步抗腫瘤性。

業務摘要

- **Ivosidenib** (CS3010, IDH1 抑制劑)
 - 我們已獲得FDA就ivosidenib用於治療患有異檸檬酸脫氫酶-1突變(「**IDH1m**」)的復發／難治性急性髓性白血病(「**R/R AML**」)成年患者的新藥申請批准。
 - 我們於中國進行了兩項註冊性試驗：一項為IDH1m R/R AML試驗，另一項試驗針對不符合強化治療條件的新診斷的IDH1m AML患者。
 - 我們預計於二零二零年下半年在新加坡遞交R/R AML的新藥申請。

早期各項資產及研究進展

- 新型腫瘤免疫聯合療法：以聯合療法為核心策略以及憑藉我們三種腫瘤免疫治療骨幹候選藥物的獨特優勢，我們於自內部管線及外部合作夥伴資產的多項組合中取得重大進展：
 - CS1002(CTLA-4抗體)聯合CS1003(PD-1抗體)：於二零二零年一月的劑量遞增及二零二零年六月的劑量擴展中實現首例受試者給藥。
 - 舒格利單抗(PD-L1抗體)聯合fisogatinib(CS3008, FGFR4抑制劑)用於HCC治療：其中Ib期部分已經完成，並已於二零二零年六月公佈II期推薦劑量(「**RP2D**」)，且於二零二零年七月II期部分的劑量擴展中實現首例受試者給藥。
 - 舒格利單抗(PD-L1抗體)聯合donafenib：I/II期試驗計劃將在中國啟動。
- Numab合作：於二零二零年三月，我們的合作夥伴Numab Therapeutics AG(「**Numab**」)向美國FDA提出NM21-1480(PD-L1×4-1BB×HSA三特异性分子)IND的申請，並於二零二零年四月收到「可繼續」函件。IND於二零二零年六月已獲美國FDA的批准。我們於二零二零年八月獲得FDA就NM21-1480 IND申請的批准。
- 其他早期資產開發
 - CS3002(CDK4/6抑制劑)：我們於二零二零年一月在澳洲進行CS3002作為單一藥劑治療澳洲及中國實體瘤患者的I期試驗中實現首例受試者給藥。於二零二零年二月，我們獲得國家藥監局就治療實體瘤患者的IND申請批准。
 - CS3005(A2aR拮抗劑)：我們於二零二零年一月在澳洲進行CS3005作為單一藥劑治療澳洲及中國實體瘤患者的I期試驗中實現首例受試者給藥。於二零二零年五月，我們獲得國家藥監局就治療實體瘤患者的IND申請批准。
 - 於二零二零年六月，我們於二零二零年美國癌症研究協會(「**AACT**」)第二階段線上年會上，以電子海報形式首次公佈三款候選藥物的臨床前資料，分別為舒格利單抗(PD-L1)、CS3002(CDK4/6)和CS3003(HDAC6)。

生產基地

- 蘇州先進的生產基地已於二零二零年上半年開始建設且正如期進行。

商業進展

- 在完善的當地商業運營基礎上，我們正在籌備於二零二一年在中國大陸推出avapritinib、pralsetinib及舒格利單抗。我們預期二零二一年之前在台灣地區推出ivosidenib及avapritinib。我們的商業團隊正在如期推進實現本公司的二零二零年目標，從研發過渡至商業化階段，著力於戰略發展、商業能力建設、產品推出籌備及品牌建設。
- 截至二零二零年六月三十日止六個月，擁有逾十五年各跨國公司製藥行業工作經驗的幾位商業職能領導（包括台灣地區及香港特別行政區的總經理以及銷售、市場推廣、醫療事務及市場准入的負責人）加入公司並已經開始推動商業化籌備。堅實的商業能力基礎已建立，我們準備建立一個實力非凡及高效的商業團隊，以於二零二一年之前在大中華地區成功推出4款產品。
- 我們已積極參與當地具有影響力的癌症協會活動，例如中國臨床腫瘤學會（「**CSCO**」）、中國抗癌協會（「**CACA**」）及中國胸部腫瘤研究協作組（「**CTONG**」），以提升公司及品牌知名度。此外，ivosidenib（IDH1抑制劑）及avapritinib（KIT/PDGFRα抑制劑）已順利獲納入CSCO指南。
- 憑藉在線數字教育計劃及完善的公眾平台，我們不斷提高參與關鍵意見領袖（「**KOL**」）發聲、疾病、精準醫學及診斷學醫療護理專業知識（「**HCP**」）教育的比例，為產品推出前籌備奠定堅實的基礎。此外，我們正繼續致力於市場准入及網絡建設，例如，我們已就海南博鳌早期准入計劃簽署首份商業協議，以解決中國患者殷切的需求，為產品推出前籌備奠定堅實的基礎。

業務發展

- 我們持續與潛在合作夥伴針對多項加速價值創造的合作機會進行洽談，包括引進、向外特許及戰略合作夥伴關係。
- 於二零二零年三月，我們修訂了與Agiost訂立的協議，將我們有權開發及商業化ivosidenib的區域從大中華地區擴展至新加坡。

管理層討論及分析

我們的願景

我們的願景是透過為全球癌症患者帶來創新差異化腫瘤療法，成為全球知名的領先中國生物製藥公司。

概覽

我們成立於二零一五年，為一間臨床階段生物製藥公司，專注於開發及商業化創新腫瘤免疫及分子靶向藥物，以滿足癌症治療的殷切醫療需求。本公司已建立了以腫瘤學為重點的15種候選藥物產品管線，其戰略重點是腫瘤免疫聯合療法，包括三種處於臨床階段的腫瘤免疫治療骨幹候選藥物(PD-L1、PD-1及CTLA-4抗體)。截至本報告日期，有五種後期候選藥物正在進行關鍵性試驗。我們相信我們產品管線無論是規模或組合均足以實現成功的聯合療法策略，發展成為所有中國生物製藥公司中最大的腫瘤科聯合療法組合之一。有關上述任何詳情，請參閱本報告的其餘部分，以及(如適用)本公司於聯交所及本公司網站刊登的招股章程及之前公告。

我們的核心候選產品舒格利單抗，為全人源、全長抗PD-L1單克隆抗體。舒格利單抗是一種最接近人體的天然G型免疫球蛋白4(「IgG4」)單抗藥物，可減少在患者體內產生免疫原性及潛在毒性的風險，與同類藥物相比具有潛在的獨特優勢。為補充我們的腫瘤免疫治療骨幹候選藥物，我們從Agiros取得ivosidenib (CS3010)及從Blueprint Medicines取得avapritinib (CS3007)、pralsetinib (CS3009)及fisogatinib (CS3008)在大中華地區開發及商業化四種分子靶向化合物的獨家許可。依據各自全球臨床試驗所取得的數據，所有四種化合物的主要適應症均已取得概念性驗證。美國FDA於二零一八年七月批准ivosidenib用於治療IDH1m R/R AML，屬全球同類首款藥物。avapritinib亦為用於治療針對PDGFRA D842V突變的全球同類首款候選藥物且美國FDA於二零二零年一月批准avapritinib用於治療患有PDGFRA外顯子18突變(包括PDGFRA D842V突變)不可切除或轉移性GIST的成年人。pralsetinib (CS3009)及fisogatinib (CS3008)各自具備成為全球同類首款藥物精確治療選擇的潛力。

產品管線

	候選藥物	主要適應症和治療線數	商業權利	臨床前	劑量遞增	概念驗證	關鍵性試驗	新藥申請	合作夥伴
後期階段	舒格利單抗 (CS1001, PD-L1)	非小細胞肺癌, 胃癌, 食管癌 復發/難治性自然殺傷T細胞淋巴瘤	全球						
	CS1003 (PD-1)	肝細胞癌	全球						
	Ivosidenib (IDH1)	復發/難治性急性髓系白血病, 一線急性髓系白血病, 膽管癌	中國, 新加坡					台灣地區新藥申請批准	agios
	Avapritinib (KIT / PDGFRA)	PDGFRA外顯子18突變胃腸道間質瘤, 晚期系統性肥大細胞增多症, 惰性系統性肥大細胞增多症	中國				中國大陸及台灣地區新藥申請已提交		blueprint
	Pralsetinib (RET)	一線/二線非小細胞肺癌, 一線甲狀腺髓樣癌	中國				中國大陸新藥申請已提交		blueprint
臨床/IND	Fisogatinib (FGFR4)	一線/二線肝細胞癌	中國						blueprint
	CS1002 (CTLA-4)	實體瘤	全球						
	CS3006 (MEK)	實體瘤	全球						
	CS3003 (HDAC6)	實體瘤, 復發/難治性多發性骨髓瘤	全球						
	CS3002 (CDK4/6)	實體瘤	全球						
	CS3005 (A2aR)	實體瘤	全球						
	NM21-1480 (PD-L1/4-1BB/HSA)	實體瘤	韓國, 中國, 新加坡						NUMA Drug Innovations
臨床前	CS1009		全球						
	CS3004	尚未披露	全球						
	CS2004		全球						

資料來源：公司

註：資產數據指「權利」一欄中所指地區的進展。AML=急性髓系白血病, 晚期SM=晚期系統性肥大細胞增多症, GIST=胃腸道間質瘤, HCC=肝細胞癌, ISM=惰性系統性肥大細胞增多症, NKTL=自然殺傷/T細胞淋巴瘤, NSCLC=非小細胞肺癌, MTC=甲狀腺髓樣癌, R/R=復發/難治性, SM=系統性肥大細胞增多症, MM=多發性骨髓瘤。

業務回顧

臨床發展

我們目前的臨床開發活動主要與12種臨床及IND階段候選藥物的臨床進步有關。截至二零二零年六月三十日, 我們已啟動30項臨床試驗, 包括就我們的核心候選產品舒格利單抗 (PD-L1抗體)進行的六項註冊性試驗、CS1003 (PD-1抗體)的一項註冊性試驗及三個引進產品 (包括ivosidenib、avapritinib和pralsetinib)的八項註冊性/註冊授權試驗。於二零二零年底之前, 我們預計在中國及全球有超過30項正在進行及/或已完成的試驗。

於本報告日期, 我們的產品管線已取得重大進展。

管理層討論及分析

後期各項資產進展

舒格利單抗 (PD-L1 抗體)

- 我們的核心候選產品舒格利單抗是一種針對PD-L1的臨床試驗單克隆抗體，目前正在中國的關鍵性臨床試驗中進行研究。作為全人源、全長抗PD-L1單克隆抗體，舒格利單抗與天然的G型IgG4人抗體相似，可能降低患者的免疫原性及毒性風險，與同類藥物相比具有潛在的獨特優勢及顯著的差異性。截至二零二零年六月二十四日，我們在舒格利單抗的臨床試驗中已經對超過1,300名患者實現給藥。
- 於本報告日期，我們正在就舒格利單抗進行5項註冊性試驗，其中3項於二零一八年啟動，包括三階段NSCLC、四階段NSCLC及NKTL，而其他兩項於二零一九年啟動，包括晚期胃癌及食管癌。
 - 一項舒格利單抗聯合標準療法用於一線治療四階段鱗狀或非鱗狀NSCLC患者的III期試驗。於二零二零年八月，舒格利單抗三期試驗於一線治療四階段鱗狀及非鱗狀NSCLC中達到主要研究終點。我們擬於二零二零年下半年向國家藥監局遞交新藥申請。
 - 全球首個於一線治療四階段鱗狀及非鱗狀NSCLC隨機雙盲III期試驗中顯示良好療效的抗PD-L1單克隆抗體。
 - 中期分析顯示，與安慰劑聯合化療相比，舒格利單抗聯合化療PFS(該試驗的主要研究終點)有顯著延長，根據統計數據能夠降低50%的疾病惡化率或死亡率。舒格利單抗聯合化療的中位PFS為7.8個月，而安慰劑聯合化療中位PFS為4.9個月。
 - 亞組分析顯示，鱗狀與非鱗狀NSCLC的患者、PD-L1表達 $\geq 1\%$ 與PD-L1表達 $< 1\%$ 的患者均顯示出臨床獲益。
 - 舒格利單抗聯合化療的耐受性良好，未發現新的安全性信號。
 - 一項舒格利單抗單一療法用於三階段NSCLC患者維持放療後狀態的III期試驗。我們預計於二零二零年末或二零二一年初之前公佈關鍵數據。
 - 一項舒格利單抗單一療法治療NKTL的II期註冊性臨床試驗。我們於二零一九年十二月的美國血液學會(「ASH」)年會上展示有關NKTL的有利臨床數據。與國家藥監局及美國FDA就NKTL適應症的NDA/生物製品許可申請(「BLA」)標準進行磋商後，我們將繼續招募受試者，並預計於二零二零年下半年向美國FDA提交突破性療法認定(「BTD」)及ODD認定。我們已於二零二零年八月接獲美國FDA就NKTL關鍵性試驗的IND批准。

- 一項舒格利單抗聯合標準療法用於一線治療不可切除或轉移性胃癌患者的III期試驗。
- 一項舒格利單抗聯合標準療法用於一線治療不可切除或轉移性食管癌患者的III期試驗。
- 為把握中國巨大的市場機遇，我們利用內部管線及外部合作伙伴的候選藥物策略性地開發舒格利單抗的多種聯合療法。
 - 舒格利單抗 (PD-L1 抗體) 聯合 fisogatinib (CS3008, FGFR4 抑制劑) 用於 HCC 治療：其中 Ib 期部分已經完成，並已於二零二零年六月公佈 RP2D，且於二零二零年七月 II 期的劑量擴展中實現首例受試者給藥。
 - 舒格利單抗 (PD-L1 抗體) 聯合 donafenib：I/II 期試驗計劃於二零二零年在中國啟動。

上市規則第 18A.08(3) 條規定的警告聲明：我們可能無法最終成功研發及推廣舒格利單抗。

CS1003 (PD-1 抗體)

- 我們已啟動 CS1003 與 LENVIMA® (lenvatinib) 聯合療法的全球 III 期試驗，LENVIMA® (lenvatinib) 為用於晚期 HCC 患者的標準 TKI，於二零一九年十二月實現首例受試者給藥。於二零二零年七月，美國 FDA 授予 CS1003 ODD，用於治療 HCC。
- 我們於二零一九年十二月在澳洲於 CS1003 聯合瑞戈非尼的 Ib 期試驗中實現首例受試者給藥。
- 一篇描述 CS1003 完整表徵及其臨床前數據的科學論文於二零二零年五月在 Acta Pharmacologica Sinica 上發表 (Fu et al, 2020 線上)。

Pralsetinib (CS3009, RET 抑制劑)

- 於二零一八年六月，我們從 Blueprint Medicines 取得了在中國大陸、香港、澳門及台灣地區開發及商業化 pralsetinib 的獨家許可。
- pralsetinib 在 RET 融合陽性的 NSCLC 中國患者中的註冊性研究達到預期結果。於二零二零年九月，國家藥監局受理了用於治療先前接受過含鉑化療的 RET 融合陽性 NSCLC 患者的 pralsetinib 的新藥申請並授予了優先審評資格。
 - 主要療效資料顯示，pralsetinib 在經含鉑化療的 RET 融合陽性的 NSCLC 患者中顯示出了優越和持久的抗腫瘤活性。且 pralsetinib 在中國患者人群中的耐受性良好。此次研究的整體資料顯示，pralsetinib 在 RET 融合陽性的 NSCLC 中國患者中的療效結果和安全性與先前 ARROW 研究中全球患者人群報告的資料結果一致。
- 我們亦於中國完成了 RET 突變 MTC 患者隊列的招募，這些患者先前並未接受過系統性治療。

管理層討論及分析

- 我們於二零二零年第一季度已啟動RET融合陽性NSCLC一線治療註冊隊列的額外招募，並已對首位受試者給藥。
- 我們正招募患者進行其他腫瘤類型的籃子試驗。
- Blueprint Medicines於二零二零年第二季度向美國FDA遞交了用於治療晚期或轉移性RET突變MTC及RET融合陽性甲狀腺癌的新藥申請。
- Blueprint Medicines宣佈於二零二零年七月與Roche開展全球(除大中華地區之外)合作以開發及商業化用於治療RET突變癌症的pralsetinib。
- 於二零二零年九月，Blueprint Medicines宣佈pralsetinib取得美國FDA批准，用於治療轉移性RET融合陽性NSCLC成年患者。

Avapritinib (CS3007, KIT/PDGFR α 抑制劑)

- 於二零一八年六月，我們從Blueprint Medicines取得了在中國大陸、香港、澳門及台灣地區開發及商業化avapritinib的獨家許可。
- 我們已向國家藥監局遞交用於治療患有PDGFR α 外顯子18突變(包括PDGFR α D842V突變)GIST成年患者的avapritinib新藥申請，該申請已於二零二零年四月獲接受。我們於二零二零年七月獲國家藥監局的優先審評。
- 我們於二零二零年三月針對此適應症向TFDA遞交新藥申請。
- 我們於二零二零年ASCO會議上提交的數據表明avapritinib對於中國PDGFR α D842V突變的GIST患者具有整體的可耐受性及良好的初步抗腫瘤性。
- 用於治療PDGFR α 外顯子18突變(包括PDGFR α D842V突變)不可切除或轉移性GIST的成年患者的avapritinib獲批准。
- 於二零二零年四月，Blueprint Medicines宣佈三線或四線GIST的avapritinib III期VOYAGER試驗與瑞戈非尼對比的關鍵數據。VOYAGER試驗未達到avapritinib與瑞戈非尼無進展存留期改善之對比的主要研究終點。我們認為，這一結果不會影響中國關於avapritinib治療PDGFR α 外顯子18突變(包括PDGFR α D842V突變)不可切除或轉移性GIST成年患者的審核和批准。

Ivosidenib (CS3010, IDH1抑制劑)

- 我們於二零一八年六月取得Agiros獨家許可，在中國大陸、香港、澳門及台灣地區對ivosidenib進行進一步臨床開發及商業化開發，以及於二零二零年三月取得Agiros獨家許可，在新加坡進行相應開發。
- 我們已獲得TFDA就ivosidenib用於治療患有IDH1m的R/R AML成年患者的新藥申請批准。
- 我們於中國進行了兩項註冊性試驗：一項為IDH1m R/R AML試驗，另一項試驗針對不符合強化治療條件的新診斷的IDH1m AML患者。
- 我們預計於二零二零年下半年在新加坡遞交R/R AML的新藥申請。

早期各項資產及研究進展

Fisogatinib (CS3008; FGFR4 抑制劑)

- 於二零一八年六月，我們從Blueprint Medicines取得了在中國大陸、香港、澳門及台灣地區開發及商業化fisogatinib的獨家許可。
- 初步數據表明，fisogatinib可能為若干HCC患者提供有效的治療選擇。
- 我們於二零一九年一月自國家藥監局取得fisogatinib的IND批准並加入了針對晚期HCC患者的全球I期試驗的劑量擴展部分。我們已於二零一九年五月實現首例受試者給藥並於二零一九年十二月完成招募。
- 我們已於二零一九年五月自國家藥監局取得CTA批准，開始一項fisogatinib聯合舒格利單抗 (PD-L1 抗體) 用於HCC患者的Ib/II期試驗，並已於二零一九年十二月實現首例受試者給藥，Ib期部分已經完成，並已於二零二零年六月公佈RP2D。我們已於二零二零年七月啟動II期部分。

CS1002 (CTLA-4 抗體)

- 我們已在澳洲完成CS1002作為單一藥劑用於治療晚期實體瘤患者的I期試驗的劑量遞增部分。我們在二零一九年CSCO會議上展示CS1002的初步I期數據，並表明CS1002的治療耐受性良好，證明與CTLA-4抑制作用相符的藥效學變化。我們於二零二零年一月在澳洲進行CS1002與CS1003 (PD-1 抗體) 聯合治療實體瘤患者的I期臨床試驗劑量遞增部分中實現首例受試者給藥。於二零二零年五月，啟動劑量擴展部分並實現首例患者給藥。
- 我們已於二零一八年八月取得國家藥監局關於CS1002的IND批准，並於二零一九年十二月在中國進行CS1002作為單一藥劑的I期試驗中實現首例受試者給藥。

CS3002 (CDK4/6 抑制劑)

- 我們於二零二零年一月在澳洲進行CS3002作為單一藥劑治療澳洲及中國實體瘤患者的I期試驗中實現首例受試者給藥。於二零二零年二月，我們獲得國家藥監局就治療實體瘤患者的IND申請批准。

CS3005 (A2aR 拮抗劑)

- 我們於二零二零年一月在澳洲進行CS3005作為單一藥劑治療澳洲及中國實體瘤患者的I期試驗中實現首例受試者給藥。於二零二零年五月，我們獲得國家藥監局就治療實體瘤患者的IND申請批准。

管理層討論及分析

NM21-1480 (PD-L1×4-1BB×HSA 三特异性分子)

- Numab於二零二零年三月向美國FDA提出NM21-1480的IND申請並於二零二零年四月獲「可繼續」函件。IND於二零二零年六月已獲美國FDA批准。
- 我們於二零二零年八月獲得TFDA就NM21-1480 IND申請的批准。

研究

我們專注於研發治療癌症的創新免疫腫瘤及分子靶向藥物。我們的藥物發現及臨床前研究團隊就新候選藥物進行藥物發現、配方研製、工藝開發及臨床前研究。

截至二零二零年六月三十日止六個月，我們透過「雙輪驅動」創新（即自內部發現研究及與學術實驗室和創新生物技術公司合作）專注於挖掘我們的管線2.0戰略並收集潛在候選藥物，旨在開發新型生物學、腫瘤微環境、多特异性生物藥及癌症疫苗的同類首創分子。

於本報告日期，我們已就12個候選藥物在8個地區獲得40項IND/CTA批准。我們的研究團隊將繼續推動管線中的臨床前候選藥物至IND。例如，我們即將完成臨床前研究以支撐CS1009（另一免疫檢查點抑制劑）IND/CTA的申請，並計劃於二零二一年在中國提交該等申請。

於二零二零年六月，本公司在二零二零年AACR第二階段線上年會上，以電子海報形式首次公佈三款候選藥物的臨床前資料，分別為舒格利單抗(PD-L1)、CS3002(CDK4/6)和CS3003(HDAC6)。

未來及展望

我們的業務模式旨在能夠加速開發創新藥物。我們通過具適應力的臨床試驗設計及優良的臨床試驗實踐能力來進行臨床開發，臨床開發一直是於中國開發創新藥物價值鏈的瓶頸。

憑藉強大的內部研究實力，我們持續識別及開發新的候選藥物以推進至臨床階段。憑藉自身的內部研究能力及與最高的學術機構以及世界領先的合約研究機構的合作，我們將繼續推動臨床前資產進入IND階段並開發新的內部資產。

展望二零二零年下半年及之後，我們期待取得在台灣地區用於R/R AML的ivosidenib的上市許可並在中國內地及新加坡就舒格利單抗、pralsetinib及ivosidenib提交新藥申請。憑藉上述預期新藥申請批准及透過在大中華地區市場接納頂尖人才建立的強大商業能力，我們相信我們能最大化提升五種具有全球或大中華地區權利的後期臨床候選藥物的商業潛力。

我們將專注於內部銷售能力的建立，同時於中國及全球探索擁有潛在價值創造能力的戰略合作夥伴。通過制定清晰且進取的商業戰略，我們將於二零二零年年末前建立一支由將近200名全職員工組成的成熟商業團隊，並為在中國大陸及台灣地區制定的穩健啟動計劃做好商業準備。基於對當地市場商業環境的深刻理解，我們將開發強力且獨特市場渠道策略，以滿足中國內地及台灣地區殷切的醫療需求。我們將加強公共關係及推動數字營銷活動，以建立企業及產品品牌。我們還將進一步加強主要意見領袖及癌症協會的參與。該等舉措將由運營及商業效率、人才招募及人力開發活動加以支持。

財務回顧

截至二零二零年六月三十日止六個月與截至二零一九年六月三十日止六個月比較

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入	28,466	23,504
其他收益及虧損	33,967	(690,117)
研發開支	(544,154)	(383,558)
銷售開支	(24,055)	–
行政開支	(165,229)	(167,836)
上市開支	–	(17,638)
融資成本	(238)	(149)
期內虧損	(671,243)	(1,235,794)
期內其他全面收入(開支)：		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外業務產生的匯兌差額	518	–
按公平值計量且其變動計入其他全面收入 的債務工具投資公平值收益	31	312
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入的 債務工具後重新分類至損益	(31)	(662)
期內其他全面收入(開支)	518	(350)
期內全面開支總額	(670,725)	(1,236,144)
非國際財務報告準則計量：		
期內經調整虧損	(508,471)	(276,304)

其他收入。我們的其他收入由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣23.5百萬元增加人民幣5.0百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣28.5百萬元。這主要是由於收取更多政府補貼所致。

管理層討論及分析

其他收益及虧損。我們的其他收益及虧損由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣690.1百萬元虧損增加人民幣724.1百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣34.0百萬元收益。該增加主要是由於截至二零二零年六月三十日，本集團並無尚未行使的優先股，因此彌補衍生金融負債公平值虧損所致。

研發開支。我們的研發開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣383.6百萬元增加人民幣160.6百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣544.2百萬元。有關增加主要是由於(i)由於我們為臨床試驗招募更多患者導致第三方合約成本由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣212.4百萬元增加人民幣134.0百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣346.4百萬元；及(ii)現有許可協議產生的里程碑付款及與第三方合作夥伴訂立的新許可協議所產生的付款，令我們的許可費費用由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣14.5百萬元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣35.2百萬元。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	153,785	153,956
折舊及攤銷	633	587
許可費	35,207	14,521
第三方合約成本	346,367	212,405
其他	8,162	2,089
合計	544,154	383,558

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167.8百萬元減少人民幣2.6百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣165.2百萬元。這主要是由於(i)因以股份為基礎的付款開支減少導致員工成本由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣131.9百萬元減少人民幣11.9百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣120.0百萬元；及(ii)因有關市場調研及策略經營活動等產生的諮詢及專業費用增加而導致專業費用由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣15.7百萬元增加人民幣14.4百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣30.0百萬元的綜合影響所致。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	119,957	131,895
專業費用	30,041	15,681
租賃開支	1,317	1,283
折舊及攤銷	6,694	4,372
其他	7,220	14,605
合計	165,229	167,836

銷售開支。我們的銷售開支由截至二零一九年六月三十日止六個月的零元增加至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣24.1百萬元。該增加主要由於與產品推出之前的市場推廣及銷售有關的活動產生僱員成本及專業費用增加所致。

	截至 二零二零年 六月三十日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	18,981
專業費用	3,572
其他	1,502
合計	24,055

財務成本。財務成本由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.1百萬元增加人民幣0.1百萬元至截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.2百萬元。

上市開支。截至二零二零年六月三十日止六個月，我們並無產生任何上市開支。截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣17.6百萬元上市開支主要是由於與本公司股份首次公開發售有關的法律及專業費用所致。

其他全面收入(開支)：我們的其他全面收入(開支)由截至二零一九年六月三十日止六個月的人民幣0.4百萬元開支轉變為截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.5百萬元收入。

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綜合財務報表，本公司亦使用並非國際財務報告準則規定或按其呈列的期內經調整虧損以及其他經調整數字作為附加財務計量。本公司認為該等經調整計量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的相同方式瞭解並評估本集團的綜合經營業績。

期內經調整虧損指未計若干非現金項目及一次性事件影響的期內虧損，即優先股附帶的換股特徵公平值變動虧損(按公平值計量且其變動計入損益的衍生金融負債)及以股份為基礎的酬金開支。國際財務報告準則並未對期內經調整虧損一詞進行界定。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，閣下不應視其為獨立於或可代替本集團根據國際財務報告準則所呈報的經營業績或財務狀況的分析。本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，上述及其他非國際財務報告準則計量可通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目的潛在影響，反映本集團的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同公司的經營表現。

管理層討論及分析

下表載列於所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(671,243)	(1,235,794)
加：		
衍生金融負債公平值變動虧損	-	756,464
以股份為基礎的付款開支	162,772	203,026
期內經調整虧損	(508,471)	(276,304)

下表載列於所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
期內研發開支	(544,154)	(383,558)
加：		
以股份為基礎的付款開支	73,796	103,991
期內經調整研發開支	(470,358)	(279,567)

下表載列於所示期間行政及銷售開支與經調整行政及銷售開支的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
期內行政及銷售開支	(189,284)	(167,836)
加：		
以股份為基礎的付款開支	88,976	99,035
期內經調整行政及銷售開支	(100,308)	(68,801)

僱員及薪酬政策

下表載列於二零二零年六月三十日我們按職能劃分的僱員明細：

職能	僱員人數	佔僱員 總人數%
研發	216	66.5
銷售、一般及行政	109	33.5
總計	325	100.0

截至二零二零年六月三十日，我們在上海擁有220名僱員，在蘇州擁有31名僱員，在中國和海外其他地區擁有74名僱員。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。

基石把認同企業價值觀、有優秀績效表現的員工視為我們最具價值的資產，並願意為員工提供良好的職業發展前景和施展才華的舞台。因此，我們建立晉級與晉升的職業生涯發展路徑，包括同級別晉級和不同級別晉升。本集團透過為不同階層的員工提供有針對性的培訓課程，提升不同員工和管理層的專業知識、技能和管理能力，增加我們於製藥行業的競爭力。我們透過定期開展新員工培訓，指導新員工和幫助他們適應新的工作環境。本集團制定年度培訓計劃，提供策略、領導、技術和價值提升等技能裝備目標受訓者。於報告期內，我們為不同員工和管理層準備了線上、線下不同類型的培訓資源和課程。我們亦鼓勵員工參加外部研討會和講座，以豐富他們的技術知識。

流動資金及財務資源

於二零一九年二月二十六日，就本公司於聯交所首次公開發售按每股股份12.00港元之價格發行186,396,000股每股面值0.0001美元之股份。所得款項146,294.76港元（指面值）計入本公司股本。餘下所得款項2,236,605,705.24港元（扣除與本公司首次公開發售有關的費用之前）計入股份溢價賬。截至二零一九年二月二十六日，美元換算為港元按美國聯邦儲備系統發佈的H.10每週統計數據中所載的匯率作出。

截至二零二零年六月三十日，我們的定期存款以及現金及現金等價物為人民幣2,123.8百萬元，而截至二零一九年十二月三十一日為人民幣2,725.9百萬元。該減少主要是由於研發開支以及行政及銷售開支所致。

資產負債比率

資產負債比率採用總負債除以總資產並乘以100%計算。於二零二零年六月三十日，我們的資產負債比率為16.2%（於二零一九年十二月三十一日：15.9%）。

管理層討論及分析

其他財務資料

重大投資、重大收購及出售事項

截至二零二零年六月三十日，我們並無持有任何重大投資。截至二零二零年六月三十日止六個月，我們並無擁有重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業事項。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示，惟若干現金及現金等價物、受限制銀行存款、定期存款、其他應收款項、其他投資分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產以及貿易及其他應付款項以外匯計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外匯對沖政策。然而，管理層監察外匯風險，並將考慮於有需要時對沖重大外匯風險。

銀行貸款及其他借款

於二零二零年一月七日，本集團分別獲得人民幣175百萬元的已擔保銀行貸款融資及人民幣25百萬元的無擔保銀行貸款融資，用於補充營運資金和興建廠房及設施。截至二零二零年六月三十日止六個月，本集團已提取人民幣24,068,000元並按還款時間表償還本金及利息人民幣275,000元。更多詳情請參閱簡明綜合財務報表附註15。

或然負債

截至二零二零年六月三十日，我們概無任何重大或然負債。

董事及高級管理層

董事

執行董事

江寧軍博士，M.D., Ph.D.，59歲，自二零一六年七月起擔任首席執行官，於二零一六年十一月獲任命為執行董事，並於二零一八年八月獲任命為董事會主席。

在江博士的領導下，本公司一直專注於為中國及全球的癌症患者開發及商業化創新的腫瘤免疫及精準醫療。自二零一六年成立以來，本公司已建立包括五種晚期資產的15種候選藥物組合，並啟動30項臨床試驗，其中15項在註冊中。於二零一九年二月，本公司成功於香港聯交所上市，截至上市之日創下公司成立至香港公開上市之間最短的時間記錄。

江博士自二零二零年七月起一直擔任Novagenesis Therapeutix (HK) Limited科學顧問董事會的成員。

加入本公司之前，江博士曾擔任納斯達克(股份代號：SNY)及泛歐交易所(巴黎)(股份代號：SAN)上市公司賽諾菲(「賽諾菲」)的全球副總裁兼亞太區研究及發展部門主管，業務覆蓋中國、日本及其他12個國家。從二零零二年七月至二零一六年六月，彼於賽諾菲的職業生涯中擔任過一系列領導層及管理職務，其職責範圍從全球臨床研究到區域研發策略。彼領導一項約21,000名患者的大型試驗，從而使得暢銷藥Lovenox在全球成功註冊。在賽諾菲的過去五年中，彼負責監督79項臨床試驗，並在亞太地區獲得30項新藥申請。在加入賽諾菲之前，江博士在紐交所上市公司禮來公司(股份代號：LLY)(「禮來」)擔任臨床研究的醫生，領導一項使用抗炎劑的全球第II期試驗。

江博士於一九九五年五月成為美國外國醫學畢業生教育委員會的認證醫生。

江博士於一九八二年十二月在中國江蘇南京醫科大學(前稱南京醫學院)獲得醫學博士學位，並於一九九二年十一月獲得加拿大英屬哥倫比亞大學免疫學博士學位。在美國華盛頓大學醫學院，彼完成臨床化學博士後研究並擔任內科臨床住院醫生。彼隨後於內科及急診科擔任職員一職。

非執行董事

李偉博士，Ph.D.，48歲，自二零一五年十二月起一直擔任董事。李博士於二零一八年十月二十九日調任為非執行董事。

李博士在生物技術行業擁有逾20年經驗。自二零二零年四月起，彼出任Creacion Ventures的合夥人，自二零一七年十月起，彼出任6 Dimensions Capital, L.P. 的管理合夥人，及自二零一五年七月起成為WuXi Healthcare Ventures II, L.P.的創始合夥人及管理合夥人。自二零一八年四月起，李博士一直出任歐康維視生物(一家於聯交所上市的公司，股份代號：1477)的執行董事。

在其科學研究生涯中，李博士作為第一作者在《科學》、《美國國家科學院院刊》及《生物化學雜誌》等期刊上發表大量科學出版物。

董事及高級管理層

李博士於一九九八年十一月取得美國哈佛大學化學博士學位，並於二零零三年六月取得美國西北大學凱洛管理學院的工商管理碩士學位。彼於一九九三年七月畢業於中國安徽的中國科學技術大學，取得化學物理學士學位。

趙群先生，45歲，自二零一六年四月起擔任我們的董事。趙先生於二零一八年十月二十九日調任為非執行董事。

趙先生自二零一三年十二月起成為蘇州工業園元禾原點創業投資管理有限公司的合夥人，而蘇州工業園區元禾原點創業投資管理有限公司為蘇州工業園區正則健康創業投資管理中心(有限合夥)(我們的主要股東正則原石的唯一普通合夥人)的有限合夥人。

趙先生擁有14年的製藥企業管理經驗。趙先生自二零一八年七月起一直擔任亞盛醫藥集團(一家於聯交所上市的公司，股份代號：6855)的非執行董事。彼於一九九八年一月至二零零六年十月於上海證券交易所上市公司天士力醫藥集團股份有限公司(股份代號：600535)任職，其最後職位為質量保證經理。隨後，彼於二零零六年十月至二零一二年二月任職於天士力生物醫藥股份有限公司(前稱上海天士力藥業有限公司)，其最後職位為副總經理。

趙先生於二零零六年六月獲得中國天津南開大學工商管理碩士學位及於一九九八年七月畢業於中國南京的中國藥科大學，獲得藥物分析學士學位。

曹彥凌先生，36歲，曾於二零一六年四月一日至二零一七年三月二十七日擔任本公司董事。自二零一九年五月十五日起，曹先生獲委任為本公司非執行董事。

自二零一六年五月、二零一八年二月、二零一九年六月及二零一九年六月起，曹先生分別擔任藥明生物技術有限公司(一家於聯交所上市的公司，股份代號：2269)、Viela Bio, Inc. (一家於納斯達克上市的公司，股份代號：VIE)、海吉亞醫療控股有限公司(一家於聯交所上市的公司，股份代號：6078)以及歐康維視生物(一家於聯交所上市的公司，股份代號：1477)的非執行董事。彼亦一直擔任博裕投資顧問有限公司的合夥人，負責尋求、評估及管理私募股權交易(尤為專注醫療保健行業)。自二零零七年十二月至二零一一年一月，曹先生擔任General Atlantic LLC的投資專家，負責私募股權及風險投資。從二零零六年七月至二零零七年十一月，曹先生擔任高盛亞洲有限責任公司的投資銀行家，負責向亞洲客戶提供投資銀行諮詢服務。

曹先生於二零零六年六月自美國的米德爾伯里學院(Middlebury College)取得經濟學及數學學士學位。

董事及高級管理層

張國斌先生，40歲，自二零一八年五月起擔任董事，及於二零一八年十月二十九日獲調任為非執行董事。

在加入本公司之前，張先生於二零零六年九月至二零零九年八月在GIC Special Investments Pte Ltd.任職，最後擔任職位為策略與投資集團(Strategy & Investment Group)助理副總裁。於二零一一年十一月至二零一五年十月，彼再次受聘於GIC Special Investments Pte Ltd.，先是出任亞洲基金與聯合投資集團(Funds & Co-investments Group, Asia)副總裁，其後出任高級副總裁I。二零一五年十月，張先生獲調派出任GIC (Beijing) Co Ltd.高級副總裁I，並於二零一八年十月調任至新加坡為高級副總裁II及中國基金與聯合投資集團(Funds & Co-Investments Group, China)主管。

加入GIC以前，張先生於二零零九年十一月至二零一一年十月於Allianz Capital Partners GmbH新加坡分公司工作，先任經理，然後自二零一一年一月起擔任投資經理，職務是作為組合型基金(fund-of-funds)經理，協助篩選、盡職審查及投資於亞洲的私募基金及甄選共同投資。於二零零三年九月至二零零六年九月，彼擔任新加坡經濟發展局精密工程與輕工業部(Precision Engineering & Light Industries Division)高級主任。

張先生於二零零三年八月畢業於美國威斯康星大學麥迪遜分校，獲得化學工程理學士學位。

陳連勇博士，58歲，自二零一八年八月起擔任董事，及於二零一八年十月二十九日獲調任為本公司非執行董事。

陳博士在生命科學行業擁有逾20年經驗。彼目前是6 Dimensions Capital, L.P. 的創始管理合夥人兼首席執行官。彼於二零零八年五月至二零一四年三月擔任Frontline BioVentures的創辦人兼管理合夥人及FIL Capital Management (Hong Kong) Limited在亞洲的合夥人。

陳博士自二零一八年五月起一直擔任歐康維視生物(一家於聯交所上市的公司，股份代號：1477)的執行董事及董事會主席。陳博士自二零一四年十二月起出任上海證券交易所上市公司上海海利生物技術股份有限公司(股票代碼：603718)董事。陳博士於二零一五年一月六日獲委任為聯交所上市公司華領醫藥(股份代號：2552)非執行董事並於二零一八年五月十一日自董事獲調任為非執行董事。彼分別自二零一五年一月及二零一六年四月起亦一直擔任華領醫藥旗下附屬公司華領醫藥技術(香港)有限公司及華領醫藥技術(上海)有限公司的董事。陳博士自二零一九年五月起擔任111, Inc.(一家於納斯達克上市的公司，股份代號：YI)的董事。

陳博士於一九九一年六月於位於比利時Louvain-la-Neuve的魯汶大學(University of Louvain)獲得化學博士學位(最高榮譽)後，於一九九一年八月至一九九二年十二月在美國麻省理工學院從事化學博士後研究。彼於一九八四年七月畢業於中國北京的北京大學，主修化學。

董事及高級管理層

獨立非執行董事

Paul Herbert Chew 博士，M.D.，68歲，自二零一九年二月十四日起獲委任為獨立非執行董事。

Chew博士目前為Phesi(一家使用新技術優化臨床試驗設計的創新公司)的首席醫學官顧問兼董事。Chew博士亦為CorMedix(使用基於牛磺羅定的平台來預防高危患者的感染)的首席醫學官顧問。Chew博士任職於喬治華盛頓大學公共衛生學院公共衛生中心以及ArisGlobal(一家促進藥物開發的生活科學領先微軟提供商)的顧問委員會。彼目前亦為美國藥典的董事會成員，美國藥典為美國藥品、食品和膳食補充劑設定質量標準，由美國FDA執行但其標準亦被超過140個國家所遵循。

Chew博士於二零一三年至二零一六年擔任賽諾菲全球首席醫學官，負責醫療事務、監管事務、藥物安全及藥物經濟學。Chew博士於二零一六年至二零一八年亦為Omada Health(一家將數字化治療用於慢病管理的優秀灣區公司)的首席醫學官。Chew博士曾任職於北卡羅來納大學公共衛生學院的外部顧問委員會。他曾出任醫學價值與科學驅動醫療保健圓桌會議成員。彼為內科和心血管疾病認證委員會成員。Chew博士亦曾於約翰霍普金斯醫院擔任心臟學和放射學教職人員並獲得美國約翰霍普金斯大學醫學院醫學博士學位及文學學士學位。

胡定旭 先生，GBS, JP，66歲，自二零一九年二月十四日起獲委任為獨立非執行董事。

胡先生自二零一八年八月起一直擔任聯交所上市公司華潤醫療控股有限公司(股份代號：1515)的獨立非執行董事兼董事會主席。自二零一四年六月起，彼一直出任聯交所上市公司電能實業有限公司(股份代號：0006)獨立非執行董事。自二零一三年八月起，彼一直為聯交所上市公司中國太平保險控股有限公司(股份代號：0966)獨立非執行董事。自二零一二年八月起，彼一直出任聯交所上市公司粵海投資有限公司(股份代號：0270)獨立非執行董事。彼自二零一八年十一月起一直擔任聯交所上市公司杭州啟明醫療器械股份有限公司(股份代號：2500)的獨立非執行董事。彼自二零二零年六月起一直擔任聯交所上市公司歐康維視生物(股份代號：1477)的非執行董事。

於二零一五年三月至二零一八年八月，胡先生出任聯交所上市公司Sincere Watch (Hong Kong) Limited(股份代號：0444)的主席及執行董事，並於二零一六年十月至二零一八年八月擔任該公司副主席。於二零一一年七月至二零一四年九月，彼擔任富達基金董事。於二零零九年一月至二零一五年六月，彼擔任聯交所上市公司中國農業銀行股份有限公司(股份代號：01288)獨立非執行董事。胡先生於一九九九年加入香港醫院管理局，於二零零四年至二零一三年曾任醫院管理局主席。於二零一零年至二零一二年，彼曾任香港總商會主席，現為其諮議會委員。彼於一九八五年七月至二零零五年十二月期間為安永會計師事務所的合夥人，於二零零零年一月至二零零五年十二月期間擔任安永會計師事務所遠東及中國事務主席。

董事及高級管理層

胡先生於一九七九年十一月獲英格蘭及威爾斯特許會計師公會認可為會員並於一九九零年十月成為資深會員。彼亦獲香港會計師公會及英國特許公認會計師公會認可為會員。

胡先生於二零零四年獲香港政府委任為太平紳士，並於二零零八年獲頒授金紫荊星章。胡先生於一九七五年七月在英國蒂賽德理工學院(Teesside Polytechnic)完成會計學基礎課程。胡先生亦曾在以下組織擔任不同職務：

- 於二零一六年一月至二零一八年十二月擔任澳洲管理會計師公會香港區榮譽主席
- 於二零一八年三月至二零二零年六月擔任行政長官創新及策略發展顧問團成員
- 擔任中國人民政治協商會議全國委員會第十二屆和第十三屆常委會委員
- 於二零一七年十二月至二零二零年十一月擔任國家中醫藥管理局第二屆中醫藥改革發展專家諮詢委員會專家委員

孫洪斌先生，44歲，自二零一九年二月十四日起獲委任為獨立非執行董事。

孫先生擁有逾20年的財務經驗。彼自二零一六年十二月起一直擔任聯交所上市公司新世紀醫療控股有限公司(股份代號：1518)獨立非執行董事。彼自二零二零年七月起一直擔任聯交所上市公司匯量科技有限公司(股份代號：1860)的獨立非執行董事。彼自二零一零年九月起一直擔任聯交所上市公司微創醫療科學有限公司(股份代號：0853)首席財務官，並自二零一零年七月至二零一二年九月出任其執行董事。彼於二零零四年一月至二零零五年十二月曾任大冢(中國)投資有限公司財務副總監，其後於二零零六年一月至二零一零年八月擔任總經理。於一九九八年八月至二零零四年一月，彼為上海畢馬威華振會計師事務所審計部助理經理。

孫先生自二零零九年十二月起成為中國註冊會計師協會會員，亦於二零零九年九月成為特許金融分析師。

彼於一九九八年七月取得中國上海交通大學會計學學士學位。

董事及高級管理層

高級管理層

江寧軍博士，M.D., Ph.D.，59歲，自二零一六年七月起擔任本公司的首席執行官。有關進一步詳情，請參閱本節「董事－執行董事」。

趙萍女士，M.D., MBA，51歲，自二零一九年十二月起擔任本公司的大中華區總經理和商業運營負責人。在此職位上，彼負責本公司的商業運營。

於加入本公司之前，趙女士服務於多家國際製藥公司，在中國醫藥市場擁有超過26年的經驗。自二零一八年至二零一九年，彼擔任百時美施貴寶(Bristol-Myers Squibb，紐交所股份代號：BMY)的中國大陸和香港地區總經理和總裁。自二零一二年至二零一八年，彼擔任艾爾建(Allergan plc，紐交所股份代號：AGN)的公司副總裁和中國區總裁。自二零零九年至二零一二年，彼供職於健贊(Genzyme，一家Sanofi公司)，作為中國區總經理和董事總經理。自二零零八年至二零零九年，彼擔任百特公司(Baxter International Inc.，紐交所股份代號：BAX)的日本、中國和北亞地區生物醫藥業務商業運營總監。自一九九三年至二零零八年，彼主要關注腫瘤學並曾先後供職於百時美施貴寶及禮來公司，在禮來公司十年間擔任中國區腫瘤部門負責人兼副總裁和在百時美施貴寶擔任腫瘤市場推廣負責人。自一九九一年至一九九三年，彼曾任上海市第十人民醫院婦產科醫生。

趙女士於一九九一年獲中國上海同濟大學醫學學士學位。彼亦於二零零一年獲英國萊斯特大學工商管理碩士學位。

楊建新博士，M.D., Ph.D.，56歲，自二零一六年十二月起擔任我們的高級副總裁兼首席醫療官。在此職位上，彼負責制定和實施整體臨床戰略。

楊博士在美國和中國的腫瘤藥物生物醫學研究和臨床開發方面擁有逾22年的經驗。在加入本公司之前，彼於二零一四年七月至二零一六年十二月擔任百濟神州有限公司(納斯達克股份代號：BGNE、香港聯交所股份代號：6160)高級副總裁兼臨床開發主管。彼領導百濟神州有限公司的臨床團隊進行其腫瘤研發項目的臨床開發，開發出首個起源於中國的抗PD-1單克隆抗體。

於加入百濟神州有限公司之前，楊博士於二零一一年九月至二零一四年七月在Covance Inc.擔任醫療總監。他繼而亦在輝瑞公司從事全球研發工作，並擔任Tularik Inc.(於二零零四年被Amgen Inc.收購)癌症基因組學部門的研究科學家。

在其事業生涯中，楊博士為多項抗癌藥物的成功開發作出了重大貢獻。彼亦是30多份刊物的作者及9項專利的發明者。於二零一五年，彼獲中國共產黨中央委員會組織部和中國人力資源和社會保障部列為「千人計劃」的「傑出專家」。於二零一五年七月，楊博士獲中共北京市委組織部和北京市人力資源和社會保障局評為「海外高素質人才」。

楊博士在一九八五年七月於中國湖北的湖北醫學院獲得醫學學士學位，一九八八年七月在中國南京的南京醫學院（現稱南京醫科大學）獲得病理生理學碩士學位。彼其後於一九九五年六月於美國達拉斯的得克薩斯大學西南醫學中心接受諾貝爾獎得主Michael S. Brown博士和Joseph L. Goldstein博士在生物化學和分子生物學方面的博士培訓。彼於一九九七年在美國哈佛大學與Stuart L. Schreiber博士一起進行化學生物學博士後培訓。

袁斌博士，Ph.D., MBA，51歲，為我們的高級副總裁兼首席戰略及商務官並於二零一六年十一月加入本公司。在此職位上。彼目前負責商務拓展及許可、聯盟管理、公司戰略及計劃、項目管理辦公室、投資組合戰略及業務見解。此外，彼亦於基石藥業建立了其他幾個業務部門，並負責監督商業、醫療事務、公共關係及政府事務直至二零一九年。

袁博士是一位經驗豐富的商業主管，在全球業務發展和營銷戰略方面擁有豐富的經驗，為十多個全球腫瘤品牌作出了重大貢獻。於加入本公司之前，袁博士曾擔任Merck & Co., Inc.公司（美國和加拿大境外稱MSD，一家於紐交所上市之公司）（股份代號：MRK）（「Merck」）的執行總監兼晚期腫瘤商務拓展及許可全球負責人，彼於Keytruda臨床組合合作夥伴關係及多項腫瘤免疫交易中發揮重要作用。

在加入Merck之前，彼於二零零八年一月至二零一四年七月在諾華製藥公司，擔任多項責任越來越大的全球腫瘤商業職務，最近擔任執行總監及生命週期戰略負責人。於加入諾華之前，彼曾於Eisai Inc.擔任腫瘤學全球營銷高級經理。

袁博士於二零零二年五月獲得美國康奈爾大學工商管理碩士學位，分別於一九九五年十月、一九九七年十月及二零零零年五月獲得美國哥倫比亞大學文學碩士、哲學碩士及細胞、分子和生物醫學研究博士學位，以及於一九九一年七月獲得中國南京的南京大學生物化學學士學位。

王辛中博士，Ph.D.，57歲，為我們的高級副總裁兼首席科學官並於二零一七年六月加入本公司。在此職位上，彼負責內部研發項目的開發以及IND的推進和申請。彼亦監督本公司在蘇州的轉化醫學研究中心，負責與行業合作夥伴和學術機構建立合作關係，推動藥物開發的創新。

王博士是一位成功的科學領導者，在生物製藥行業的腫瘤學研究和藥物開發方面擁有逾20年的經驗。彼在腫瘤免疫學、分子和細胞生物學、藥物靶標發現、動物模型和蛋白質治療開發方面擁有豐富經驗。彼在著名期刊上已發表30多篇原創科學論文，是多項國際專利（包括4項授權專利）的發明人或共同發明人。

於加入本公司之前，王博士於二零一四年一月至二零一七年六月於Merck在馬薩諸塞州波士頓的Merck研究實驗室擔任腫瘤免疫研究主任／高級首席科學家。彼領導並監督以Keytruda為主幹計劃、與免疫調節受體計劃有關的研究項目。彼亦積極參與評估業務發展機會，以豐富Merck的研發項目及擴大Keytruda特許經營權。

董事及高級管理層

於加入Merck之前，王博士自二零一一年四月起及二零一四年一月起先後擔任AstraZeneca/MedImmune LLC的BioSuperiors部門的副主任和首席科學家。此前，彼曾在Biogen Idec.任職，擔任Gene Therapy小組的高級科學家，其後於二零零二年八月至二零一一年一月擔任腫瘤免疫學首席科學家。

王博士於一九八三年七月畢業於中國天津南開大學，獲得生物化學理學學士學位，並於一九九三年八月在美國俄亥俄大學獲得分子和細胞生物學博士學位。一九九五年至一九九八年，彼在美國麻省總醫院基因治療中心完成博士後培訓，隨後於一九九八年至二零零一年在美國哈佛醫學院擔任醫學講師。

謝毅釗博士，M.D., Ph.D.，53歲，為我們的高級副總裁兼首席轉化醫學官並於二零一八年十二月加入本公司。加入本集團後，謝博士成立了轉化醫學及早期開發部門。在此職位上，彼負責早期資產臨床開發，直至概念驗證。彼亦領導轉化醫學／生物標誌物、分子診斷及臨床藥理學職能以支持公司產品線的發展，並與科學顧問委員會協調以促進研發戰略的制定及實施。

謝博士是一名具才幹的醫學兼科學領導者，擁有超過20年腫瘤學經驗，曾先後在全球多家診所及製藥公司工作。在加入本公司之前，謝博士於二零一五年九月至二零一八年十二月為Merck的一名傑出科學家(執行董事)，其職務為負責監督免疫腫瘤學研究中的多種新藥的早期臨床研究階段，涵蓋各種機制、處理方法及治療程序。謝博士在涵蓋各種機制、處理方法及治療程序的研究計劃中扮演重要角色，包括但不限於抗CTLA4、STING增效劑、雙特異性Nanobodies、新型骨髓標靶、溶瘤病毒及個人化癌症疫苗。於二零一零年一月至二零一五年八月，彼在Daiichi Sankyo Pharma Development(屬Daiichi-Sankyo, Inc.旗下的一個部門)任職，離職時的職銜為高級研究主任(臨床研究)。於二零零三年七月至二零零九年十二月，謝博士在美國紀念斯隆凱特琳癌症中心(「MSKCC」)工作，在醫學／胃腸腫瘤科擔任臨床研究助理，謝博士同時亦為MSKCC(隸屬於威爾康奈爾大學醫學院)的一名教職員。

謝博士於二零零三年十一月至二零一三年十二月獲得美國內科醫學委員會的內科腫瘤科認證，並於二零零零年八月至二零一零年十二月獲得普通內科認證。

謝博士於一九九七年五月及二零零二年五月分別取得美國南加州大學的醫學博士學位及生物化學及分子生物學博士學位。

李景榮博士，Ph.D.，60歲，為我們的產品開發及製造高級副總裁並於二零一六年十二月加入本公司。在此職位上，彼負責所有化學、製造及管控相關事務，以確保工藝適當地趨於完善並滿足所有開發階段的要求，包括生物／工藝開發、擴大規模及分析發展。

李博士於二零一一年九月曾任先聲藥業執行董事，其後於二零一六年五月至二零一六年十二月出任百家匯生物(先聲藥業的附屬公司)總經理，監督該公司的營運和管理。彼亦曾擔任Roche Molecular Systems Inc.經理兼首席科學家。於二零零零年一月至二零零三年十一月，李博士為BioSpecifics Technologies Corp.的全職資深科學家。

李博士由國家藥監局任命擔任國家藥監局高級研修學院專家。

董事及高級管理層

李博士於一九九零年七月在中國南京的中國藥科大學獲得藥物化學博士學位。之後，於一九九二年至一九九六年，他跟隨Sherwin Wilk博士在美國紐約西奈山醫學院藥理學系擔任博士後，隨後於一九九六年至二零零零年擔任講師。

王三虎先生，50歲，為我們的政府及監管事務高級副總裁並於二零一九年六月加入本公司。在此職位上，彼負責政府及監管事務策略規劃、制定與執行，並領導政府及監管事務團隊工作。

在加入本公司之前，王先生曾在阿里巴巴集團（一家於紐約證券交易所上市的公司，股份代號：BABA；及於聯交所上市，股份代號：9988）旗下餓了麼任職3年，擔任首席食品安全官，負責政府事務和食品安全工作。在此之前，王先生任職於深圳邁瑞生物醫療電子股份有限公司（一家於深圳證券交易所上市的公司，股份代號：300760），擔任公共事務副總經理。進入企業服務前，王先生長達11年任職於國家食品藥品監督管理總局（國家食藥監局，後更名為國家藥監局），歷任發展規劃處處長，辦公廳副主任、应急管理司司長助理及食品安全監管司副巡視員職位。在進入國家食藥監局前，王先生曾擔任北京市豐台區衛生局副局長等職位，在公共衛生領域有超過10年的豐富經驗。

王先生於二零零五年六月到二零零五年十二月期間經國家外國專家局選拔赴杜克大學進修公共政策專業，亦於二零一三年八月到二零一四年八月期間經美國政府選拔作為漢弗萊項目公共衛生領域學者在埃默里大學進修公共衛生專業。

王先生於一九九四年七月取得首都醫科大學預防醫學學士學位，於二零零零年七月取得河北醫科大學公共衛生碩士學位。

其他資料

董事及最高行政人員資料變動

就目前董事所知及除本報告所披露者外，於報告期間，並無其他董事資料變更須根據上市規則第13.51B(1)條作出披露。

遵守企業管治守則

我們已應用上市規則附錄十四所載企業管治守則所載的原則及守則條文。於報告期間，董事會認為，除下列偏離外，我們已遵守所有守則條文。

我們的主席與首席執行官並無區分，現時由江寧軍博士兼任該兩個角色。儘管此舉將構成偏離企業管治守則的守則條文A.2.1，惟董事會相信該架構將不會損害本公司董事會與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，我們相信董事會擁有足夠的權力制衡；(ii)江寧軍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(iii)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。最後，董事會相信，由同一人兼任主席及首席執行官的角色，好處為確保本集團內部領導貫徹一致，使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率，並易於在本集團內溝通。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首席執行官的角色。

上市發行人董事進行證券交易的標準守則

我們亦採納我們自身有關證券交易的行為守則，即管理董事證券交易的政策(「證券交易守則」)，其條款不遜於標準守則所示的規定標準且適用於全體董事。

本公司已向全體董事作出具體查詢，而董事已確認彼等自報告期間已遵守相關證券交易守則。

可能擁有本公司未經公佈內幕消息的本公司僱員受標準守則所限。本公司於本報告日期並未注意到僱員不遵守標準守則事件。

購買、出售或贖回上市證券

截至二零二零年六月三十日止六個月，本公司透過聯交所購回合共3,025,500股股份，有關詳情載列如下：

年／月	已購股份數目	每股最高價 (港元)	每股最低價 (港元)	已支付總價 (扣除開支) (港元)
二零二零年五月	2,187,500	8.16	7.05	16,328,535
二零二零年六月	838,000	9.00	8.57	7,480,390

於二零二零年六月十七日本公司註銷已購回的2,403,000股股份，於二零二零年七月十日本公司註銷已購回的622,500股股份。本公司於期內購買的股份由董事根據上一次股東週年大會上股東授予的授權生效，以透過增加本集團每股資產淨值及每股盈利使股東整體受益。除上述所披露者外，本公司或其任何附屬公司截至二零二零年六月三十日止六個月概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券（無論是在聯交所還是其他地點）。

所得款項淨額用途

本公司股份於二零一九年二月二十六日在聯交所主板上市。本集團自首次公開發售及行使超額配股權中所得款項淨額（經扣除包銷佣金及相關成本及開支）約人民幣2,090.16百萬元。招股章程先前所披露的所得款項淨額計劃用途並無發生任何變化，且本公司將根據業務實際需求按照計劃用途逐步利用所得款項淨額之剩餘款項。

其他資料

上市所得款項淨額(根據實際所得款項淨額按公平基準調整)已根據並將根據招股章程所載的用途運用。下表載列直至二零二零年六月三十日所得款項淨額的計劃使用及實際使用情況：

	所得款項使用 百分比(概約)	首次 公開發售所得 款項淨額 (人民幣百萬元)	於報告期內 實際使用 (人民幣百萬元)	直至二零二零年 六月三十日 實際使用 (人民幣百萬元)	截至二零二零年 六月三十日 未動用所得 款項淨額 (人民幣百萬元)	所得款項 使用的 預期時間線
為正在進行及計劃中的舒格利單抗臨床試驗、 註冊備案事宜及上市提供資金	30.0%	627.04	209.80	446.77	180.28	二零二一年十二月 三十一日之前
為正在進行及計劃中的產品管線中八項其他 臨床或IND階段候選藥物臨床試驗、 註冊備案的籌備事宜及上市提供資金	40.0%	836.06	185.81	505.69	330.37	二零二一年十二月 三十一日之前
為產品管線中五種餘下候選藥物的研發及 新候選藥物的引進提供資金	20.0%	418.04	62.63	112.98	305.05	二零二一年十二月 三十一日之前
營運資本及一般企業用途	10.0%	209.02	88.83	148.60	60.42	二零二一年十二月 三十一日之前
總額	100.0%	2,090.16	547.08	1,214.03	876.12	

附註：

- (1) 首次公開發售所得款項淨額以港元收取並兌換為人民幣以作計劃用途。
- (2) 截至二零二零年六月三十日的未動用所得款項淨額人民幣876.12百萬元預期於二零二一年十二月三十一日之前完全使用。

審閱中期業績

本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行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。審核委員會已經與本公司管理層共同審閱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、法律及法規及我們已作出適當披露。

董事及最高行政人員於本公司及其相聯法團的股份及相關股份中的權益

董事於本公司股本中的權益及淡倉

於二零二零年六月三十日，本公司董事及最高行政人員於本公司或任何本公司的相關法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有，(a)根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益及淡倉（包括根據證券及期貨條例的有關條文規定被當作或視為擁有的權益及淡倉）；或(b)根據證券及期貨條例第352條規定須登記於該條例所指登記冊內的權益及淡倉；或(c)根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

於本公司股份中的好倉

董事或最高行政人員姓名	權益性質	證券數目及類別	佔本公司權益的概約百分比 ⁽¹⁾
江寧軍博士，首席執行官兼董事會主席	實益擁有人	93,670,710 股 ⁽²⁾	9.11%
	信託的信託人	6,760,000 股 ⁽³⁾	0.66%

附註：

- 根據於二零二零年六月三十日的已發行股份總數1,028,628,260股計算。
- 包括(1)江博士實益持有的16,181,068股；(2)江博士根據首次公開發售前激勵計劃項下行使授予其的購股權而有權獲得最多8,633,336股股份，惟須受該等購股權的歸屬及其他條件所規限；(3)認購根據首次公開發售後僱員持股計劃於二零一九年八月十五日有條件授予江博士的36,432,379股股份的購股權，惟受該等購股權的歸屬及其他條件所規限，並計及4,048,042份購股權失效；及(4)江博士有權獲得(i)根據首次公開發售前激勵計劃授予其相當於23,315,832股股份的受限制股份單位，惟須受歸屬條件所規限；及(ii)根據首次公開發售後受限制股份獎勵計劃授予其相當於9,108,095股股份的受限制股份單位，惟須受歸屬條件所規限。
- 該等股份由JIANG IRREVOCABLE GIFTING TRUST FBO: YANNI XIAO於二零一八年十一月二十一日持有，其中江寧軍博士為信託人。自二零一九年八月三十日起，JIANG IRREVOCABLE GIFTING TRUST FBO: YANNI XIAO於二零一八年十一月二十一日作為實益擁有人委任Yanni Xiao為其法定代理人，以作為法定擁有人持有6,760,000股股份。根據證券及期貨條例，江寧軍博士被視為於該等股份中擁有權益。

除上文披露者外及據董事所深知，於二零二零年六月三十日，本公司董事及最高行政人員概無於本公司或其任何相關法團的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有任何權益或淡倉。

其他資料

主要股東於本公司股份以及相關股份中的權益

根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部須予披露的權益及淡倉

於二零二零年六月三十日，以下人士（除本公司董事及最高行政人員外）於根據證券及期貨條例第XV部第336條本公司須予備存的權益登記冊所記錄的股份及相關股份中擁有權益或淡倉如下：

於本公司股份中的好倉

主要股東	身份／權益性質	股份／ 相關股份總數	佔本公司 的權益概約 百分比 ⁽¹⁾
WuXi Healthcare Ventures II, L.P. ⁽²⁾	實益權益	292,881,444	28.47%
WuXi Healthcare Management, LLC ⁽²⁾	受控制法團權益	292,881,444	28.47%
Graceful Beauty Limited ⁽³⁾	實益權益	146,950,948	14.29%
Boyu Capital Fund II, L.P. ⁽³⁾	受控制法團權益	146,950,948	14.29%
Boyu Capital General Partner II L.P. ⁽³⁾	受控制法團權益	146,950,948	14.29%
Boyu Capital General Partner II Ltd. ⁽³⁾	受控制法團權益	146,950,948	14.29%
Boyu Capital Holdings Limited ⁽³⁾	受控制法團權益	146,950,948	14.29%
正則原石 ⁽⁴⁾	實益權益	98,216,972	9.55%
蘇州工業園區正則健康創業投資 管理中心(有限合夥) ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
蘇州工業園區元禾原點創業投資管理有限公司 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
蘇州元禾控股股份有限公司 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
蘇州工業園區正則既明股權投資管理有限公司 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
蘇州工業園區經濟發展有限公司 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
蘇州工業園區管委會 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
費建江 ⁽⁴⁾	受控制法團權益	98,216,972	9.55%
GIC Private Limited ⁽⁵⁾	受控制法團權益	48,392,472	4.70%
	投資經理	23,834,000	2.32%
GIC Special Investments Private Limited ⁽⁵⁾	受控制法團權益	48,392,472	4.70%
GIC (Ventures) Pte. Ltd. ⁽⁵⁾	受控制法團權益	48,392,472	4.70%
Tetrad Ventures Pte Ltd. ⁽⁵⁾	實益權益	48,392,472	4.70%

附註：

- (1) 根據於二零二零年六月三十日的已發行股份總數1,028,628,260股計算。
- (2) 截至二零二零年六月三十日，WuXi Healthcare Ventures II, L.P.直接持有292,881,444股股份。據本公司所深知，WuXi Healthcare Ventures II, L.P.為一家根據開曼群島法律成立的有限合夥，由其唯一普通合夥人WuXi Healthcare Management, LLC管理，而WuXi Healthcare Management, LLC為一家開曼群島獲豁免公司，由其五名股東各自等額持有股權。根據證券及期貨條例，WuXi Healthcare Management, LLC被視為於WuXi Healthcare Ventures II, L.P.所持有的股份中擁有權益。
- (3) 截至二零二零年六月三十日，Graceful Beauty Limited(根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司)直接持有146,950,948股股份。根據證券及期貨條例，Boyu Capital Fund II, L.P.(作為Graceful Beauty Limited的唯一股東)、Boyu Capital General Partner II L.P.(作為Boyu Capital Fund II, L.P.的普通合夥人)、Boyu Capital General Partner II Ltd.(作為Boyu Capital General Partner II L.P.的普通合夥人)及Boyu Capital Holdings Ltd.(作為Boyu Capital General Partner II Ltd.的唯一股東)被視為於Graceful Beauty Limited所持有的股份中擁有權益。
- (4) 截至二零二零年六月三十日，正則原石直接持有98,216,972股股份。正則原石由其唯一普通合夥人蘇州工業園區正則健康創業投資管理中心(有限合夥)管理，蘇州工業園區正則健康創業投資管理中心(有限合夥)為一家於中國成立的有限合夥，由蘇州工業園區元禾原點創業投資管理有限公司擁有45%的股權。蘇州元禾控股股份有限公司及蘇州工業園區正則既明股權投資管理有限公司分別持有蘇州工業園區元禾原點創業投資管理有限公司已發行股本的49%及51%。蘇州元禾控股股份有限公司由蘇州工業園區經濟發展有限公司持有70%，該公司為蘇州工業園區管委會直接管轄的國有企業，該管委會為中國政府相關機構，主要負責實施政府投資職能。蘇州工業園區正則既明股權投資管理有限公司由費建江擁有45.18%。根據證券及期貨條例，蘇州工業園區正則健康創業投資管理中心(有限合夥)、蘇州工業園區元禾原點創業投資管理有限公司、蘇州元禾控股股份有限公司、蘇州工業園區正則既明股權投資管理有限公司、蘇州工業園區經濟發展有限公司、蘇州工業園區管理委員會及費建江各自被視為於正則原石所持有的股份中擁有權益。
- (5) 截至二零二零年六月三十日，Tetrad Ventures Pte Ltd.直接持有48,392,472股股份。Tetrad Ventures Pte Ltd.由GIC (Ventures) Pte. Ltd.全資擁有，並由GIC Special Investments Pte Ltd.進行管理，GIC Special Investments Pte Ltd.由GIC Private Limited全資擁有。根據證券及期貨條例，GIC Private Limited, GIC Special Investments Pte Ltd.及GIC (Ventures) Pte. Ltd.各自被視為於Tetrad Ventures Pte Ltd.所持有的股份中擁有權益。

除上文披露者外及據董事所深知，於二零二零年六月三十日，我們並不知悉任何其他人士(除其權益載列於上述「本公司董事及最高行政人員於本公司或其任何相關法團的股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉」一節中的本公司董事或最高行政人員外)於根據證券及期貨條例第336條本公司須予備存的登記冊所記錄的股份或相關股份中擁有權益或淡倉。

股份激勵計劃

我們已採納三項股份激勵計劃(統稱股份激勵計劃)。

首次公開發售前激勵計劃

我們已根據董事會於二零一七年七月七日通過的書面決議案採納首次公開發售前激勵計劃，並於二零一八年八月十四日經修訂及重述、於二零一九年一月二十六日經進一步修訂及重述以及於二零二零年一月七日經進一步修訂及重述。本公司將不會根據首次公開發售前激勵計劃進一步授出任何購股權。

其他資料

於二零二零年六月三十日，我們已根據首次公開發售前激勵計劃向董事、行政人員及本集團僱員授出認購30,950,160股股份的尚未行使購股權（佔於二零二零年六月三十日本公司總共已發行股本約3.01%）。

於報告期間，根據首次公開發售前激勵計劃授出的購股權變動如下：

類別	授出日期 ⁽¹⁾ 、 ⁽²⁾ 及 ⁽⁵⁾	於報告期間購股權數目 ⁽¹⁾ 、 ⁽³⁾ 及 ⁽⁴⁾					二零二零年 六月三十日 尚未行使	行使價 美元
		於二零二零年 一月一日 尚未行使	已授出	已行使	已註銷	已失效		
1. 董事								
江寧軍（亦為首席執行官 兼董事會主席）	二零一六年七月一日	8,633,336	0	0	0	0	8,633,336	0.0250–0.0500
2. 持續合約的僱員								
	二零一六年七月十一日至 二零一九年二月二十五日	26,579,418	0	2,956,470	0	1,306,124	22,316,824	0.0250–0.5925
總計：		35,212,754	0	2,956,470	0	1,306,124	30,950,160	

附註：

- (1) 25%的股份於相關要約函所載歸屬開始日期起計第一週年歸屬，而餘下股份將於未來三十六個月按等額分期每月歸屬。
- (2) 相關要約函列明各相應承授人行使購股權期間為十年。
- (3) 於報告期間，本公司並無根據首次公開發售前激勵計劃為作出調整而授出任何購股權。
- (4) 概無任何持有授出超出個人限額的購股權的參與者以及概無向貨品及服務提供商給予任何補貼。
- (5) 該等股份在緊接購股權行使日期之前的加權平均收市價為8.50港元。
- (6) 行使價受資本化發行的影響而予以調整。

於二零二零年六月三十日，本公司已根據首次公開發售前激勵計劃向本集團董事、行政人員及僱員授出相當於42,415,105股股份尚未行使的受限制股份單位（佔於二零二零年六月三十日本公司總共已發行股本約4.12%）。

於報告期間，根據首次公開發售前激勵計劃授出的受限制股份單位詳情如下：

類別	授出日期 ⁽¹⁾	於報告期間相關受限制股份單位的股份數目 ^{(1)、(2)及(3)}					二零二零年 六月三十日 尚未行使
		於二零二零年 一月一日 尚未行使	已授出	已行使	已註銷	已失效	
1. 董事							
江寧軍(亦為首席執行官 兼董事會主席)	二零一八年七月一日	37,805,736	0	14,489,904	0	0	23,315,832
2. 持續合約僱員							
	二零一八年七月一日至 二零一九年三月二十八日	25,127,622	0	6,028,349	0	0	19,099,273
總計：		62,933,358	0	20,518,253	0	0	42,415,105

附註：

- (1) 25%的股份於相關要約函所載歸屬開始日期起計第一週年歸屬，而餘下股份將於未來三十六個月按等額分期每月歸屬。
- (2) 概無任何持有授出超出個人限額的購股權的參與者以及概無向貨品及服務提供商給予任何補貼。
- (3) 於此包含的受限制股份單位已根據首次公開發售前激勵計劃透過現金結算。

首次公開發售後僱員持股計劃

我們已根據本公司於二零一九年一月三十日通過的決議案採納並於上市完成後生效的首次公開發售後僱員持股計劃。

於二零二零六月三十日，本公司已根據首次公開發售後僱員持股計劃向本集團董事、行政人員及僱員授出認購56,009,150股股份的尚未行使購股權(佔於二零二零年六月三十日本公司總共已發行股本約5.45%)。

其他資料

於報告期間，根據首次公開發售後僱員持股計劃授出的購股權變動如下：

類別	授出日期 ^{(1)及(2)}	於報告期間購股權數目 ^{(1)及(3)}					於二零二零年 六月三十日 尚未行使	行使價 港元	緊接授出日期 之前的收市價 港元
		於二零二零年 一月一日 尚未行使	已授出	已行使	已註銷	已失效			
1. 董事									
江寧軍 (亦為首席執行官兼董事會主席)	二零一九年 八月十五日	0	40,480,421	0	0	4,048,042	36,432,379	10.69	11.40
2. 持續合約的僱員	二零一九年四月一日	1,014,000	0	0	0	127,229	886,771	15.86	15.88
	二零一九年六月十日	1,868,000	0	0	0	0	1,868,000	12.60	12.12
	二零一九年 十月十一日	1,421,000	0	0	0	230,000	1,191,000	12.20	12.04
	二零一九年 十二月九日	6,906,500	0	0	0	7,000	6,899,500	10.79	10.50
	二零二零年四月一日	0	8,901,500	0	0	170,000	8,731,500	8.85	8.70
總計：		11,209,500	49,381,921	0	0	4,582,271	56,009,150		

附註：

- 該等購股權的歸屬時間表如下：(i)授出的25%須於相關要約函所載之授出日期起計第一週年歸屬，而餘下75%將於未來三十六個月按等額分期每月歸屬，或(ii)授出的25%須於相關要約函所載之授出日期起計第一、第二、第三及第四週年歸屬。
- 相關要約函列明各相應承授人行使購股權期間為十年。
- 概無任何持有授出超出個人限額的購股權的參與者以及概無向貨品及服務提供商給予任何補貼。

首次公開發售後受限制股份獎勵計劃

我們已根據於二零一九年三月二十二日本公司通過、二零一九年十二月十日經本公司重列及修訂以及二零二零年一月七日不時修訂的決議案採納首次公開發售後受限制股份獎勵計劃。

於二零二零年六月三十日，我們已根據首次公開發售後受限制股份獎勵計劃向本集團僱員授出相當於24,326,224股股份尚未行使的受限制股份單位（約佔於二零二零年六月三十日本公司總共已發行股本約2.36%）。

於報告期間，根據首次公開發售後受限制股份獎勵計劃授出的受限制股份單位詳情如下：

類別	授出日期 ⁽¹⁾	於報告期間相關受限制股份單位股份數目 ^{(1)及(2)}				截至二零二零年 六月三十日 尚未行使
		截至二零二零年 一月一日 尚未行使	已授出	已行使	已註銷或 已失效	
1. 董事						
江寧軍(亦為首席執行官 兼董事會主席)	二零一九年 八月十五日	10,120,105	0	0	1,012,010	9,108,095
2. 持續合約僱員						
	二零一九年 三月二十二日至 二零二零年 六月二十三日	15,065,457	558,000	0	405,328	15,218,129
總計：		25,185,562	558,000	0	1,417,338	24,326,224

附註：

- (1) 該等受限制股份單位的歸屬時間表如下：(i)授出的25%須於相關要約函所載之授出日期起計第一個週年之日歸屬，而餘下75%將於未來三十六個月按等額分期每月歸屬，或(ii)授出的25%須於相關要約函所載之授出日期起計第一、第二、第三及第四個週年歸屬。
- (2) 概無任何持有授出超出個人限額的受限制股份單位的參與者以及概無向貨品及服務提供商給予任何補貼。

有關股份激勵計劃的進一步詳情，請參閱簡明綜合財務報表附註17。

其他資料

股份激勵計劃的概要

以下為股份激勵計劃的主要條款及詳情：

詳情	首次公開發售前激勵計劃	首次公開發售後僱員 持股計劃	首次公開發售後受限制 股份獎勵計劃
1. 目的	為吸引、激勵及／或為獎勵本集團合資格的僱員、高級職員、董事、承包商、顧問及諮詢人	為吸引及挽留僱員，獎勵合資格並於過往為本公司作出貢獻的僱員，以及向僱員提供激勵為本集團作出進一步貢獻，並使彼等的利益與本公司及股東的整體最佳利益一致	為： <ul style="list-style-type: none">• 識別若干經挑選的參與者所作出的貢獻，使彼等有機會取得本公司的專有權益；• 本集團的持續經營及發展，鼓勵及挽留該等人士；• 向彼等提供額外獎勵以實現業績目標；• 吸引合適人員以實現本集團的進一步發展；及• 經挑選的參與者及本公司的利益，激勵經挑選的參與者以最大限度地提高本公司的價值，並實現提高本集團價值及直接協調經挑選的參與者與本公司擁有股份的股東之利益

詳情	首次公開發售前激勵計劃	首次公開發售後僱員持股計劃	首次公開發售後受限制股份獎勵計劃
2. 參與者	合資格僱員包括本集團任何僱員、高級職員、董事、承包商、顧問或諮詢人，因彼等對本集團作出貢獻而獲董事會通知其為合資格	合資格僱員包括本集團任何僱員、高級職員、董事、承包商、顧問或諮詢人，因彼等對本集團作出貢獻而獲董事會通知其為合資格僱員，惟獎勵要約或接受該獎勵獲適用法律、規則及法規或會計或稅務規則及法規允許	合資格人士包括本集團任何成員的任何僱員以及本集團任何成員的諮詢人、顧問或代理（包括關連人士（定義見本公司上市規則）），彼等已為或將為本集團的成長及發展作出貢獻
3. 可授予的股份最高數目	根據該計劃可能授出的獎勵而涉及的股份最高數目合共不得超過130,831,252股股份（視乎任何資本結構重組及其他公司事件而定）（經考慮上市日期的資本化發行）	根據該計劃可能授出或因滿足獎勵的條件而獎送的獎勵涉及的股份最高數目不得超過98,405,153股股份（視乎任何資本結構重組及其他公司事件而定）（經考慮上市日期的資本化發行），並佔於採納日期的已發行股份10%。根據該計劃及任何其他計劃於行使所有授出的尚未行使及將獲行使的購股權後可能發行的股份數目限額不得時超過已發行股份的相關類別30%	董事會可能不會作出任何會引致由董事會根據該計劃而獎勵的股份總數超過初始7,650,000股股份的進一步獎勵，佔本公司於採納日期的已發行股本約0.78%，隨後根據日期為二零一九年七月十五日之董事會會議增加至38,010,316股股份，佔本公司於二零一九年十二月三十一日的已發行股本約3.70%

其他資料

詳情	首次公開發售前激勵計劃	首次公開發售後僱員持股計劃	首次公開發售後受限制股份獎勵計劃
4. 每名參與者可享有的最高配額	倘全面行使或結算獎勵將導致僱員可認購的股份數目，在根據先前向其授出並已獲行使的所有獎勵而同時已發行的股份總數與根據先前向其授出但當時存續且尚未行使的所有獎勵而可予發行或結算的股份合併計算的情況下，超過當時根據該計劃已發行及可發行股份總數10%，則不會向僱員授出獎勵	除經股東於股東大會批准外，倘全面行使或結算購股權，並就此於12個月期間直至最新授出日期向該等人士授出於行使購股權及任何有關股份的其他購股權（包括已行使、已註銷及尚未行使購股權）後的已發行及將予發行的股份總數不時超過已發行股份1%，則不會向任何人士授出購股權	—
5. 購股權期間	可根據該計劃於相關要約函規定的期限行使購股權	<p>可根據該計劃於相關要約函規定的期間行使購股權，即無論如何，須於授予該購股權之日起計第十個週年之日或之前結束</p> <p>於行使購股權前，概無須持有購股權的最短期間</p>	<p>於滿足該計劃規則的情況下，獎勵股份的歸屬條件為經挑選的參與者於授出日期後所有時間以及歸屬日期當日仍為合資格人士</p> <p>於滿足該計劃規定的所有歸屬條件的情況下，經挑選的參與者有權獲得獎勵股份</p>

詳情	首次公開發售前激勵計劃	首次公開發售後僱員 持股計劃	首次公開發售後受限制 股份獎勵計劃
6. 接納要約	授予的獎勵須於每份授予要約中規定的期限內接納，並按照相關授予要約函中規定的行使價（如有）支付		
7. 行使價	<p>認購價將由董事會批准並載於要約函中</p> <p>於採納日期至二零二零年六月三十日期間授出的購股權行使價包括0.1美元、0.2美元、0.57美元及2.37美元（未考慮資本化發行的影響）</p>	<p>認購價將由董事會批准並載於要約函中。每項須予行使的獎勵的每股認購價，必須不少於截至授出日期所釐定的授出股份公平市值的100%，或董事會根據適用法律、證券市場或交易所規則（包括上市規則）及規例及該計劃的條款就授出而釐定之較高金額。「公平市值」為以下較高者：(a)於股份報價或買賣之主要股票市場或交易所，股份於授出日期（須為營業日）的收市價，及(b)於股份報價或買賣之主要股票市場或交易所，股份於緊隨授出日期前五個營業日的平均收市價</p>	-

其他資料

詳情	首次公開發售前激勵計劃	首次公開發售後僱員 持股計劃	首次公開發售後受限制 股份獎勵計劃
8. 該計劃餘下的 使用年限	該計劃自採納日期起計直至二零二七年七月七日為期十年內將一直有效及生效，其後將不會再授出獎勵，但該計劃的有關條文將在所有其他方面仍具有完全效力及效用，且承授人可根據獲授購股權時的條款行使購股權	該計劃自採納日期起計直至二零二九年二月二十六日為期十年將一直有效及生效，其後將不會再授出獎勵，但該計劃的有關條文將在所有其他方面仍具有完全效力及效用，且承授人可根據獲授購股權時的條款行使購股權	該計劃自採納日期直至二零二九年三月二十二日（即採納日期的第十個週年）仍為有效及生效，其後將不會再授出獎勵，但該計劃的有關條文將在所有其他方面仍具有完全效力及效用，以及自採納日期直至採納日期的第十個週年授出的獎勵根據其發行條款可能仍為可行使

簡明綜合財務報表審閱報告

Deloitte.

德勤

致基石藥業董事會

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

緒言

吾等已審閱載於第46至73頁基石藥業(「貴公司」)及其附屬公司(統稱「貴集團」)之簡明綜合財務報表，當中包括截至二零二零年六月三十日的簡明綜合財務狀況表以及截至該日止六個月期間的相關簡明綜合損益及其他全面收益表、權益變動表及現金流量表，以及若干解釋性附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料編製報告須符合以上規則的有關條文以及國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第34號(「國際會計準則第34號」)。貴公司董事須負責根據國際會計準則第34號編製及呈列該等簡明綜合財務報表。吾等的責任是根據吾等的審閱對該等簡明綜合財務報表作出結論，並根據吾等協定的委聘條款，僅向閣下(作為整體)報告吾等的結論，除此之外本報告別無其他目的。吾等不會就本報告的內容向任何其他人士負上或承擔任何責任。

審閱範圍

吾等已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師審閱中期財務資料」(「香港審閱委聘準則第2410號」)進行審閱。審閱該等簡明綜合財務報表包括主要向負責財務及會計事務的人員作出查詢，並應用分析性及其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據香港審計準則進行審計的範圍為小，故未能令吾等保證吾等將知悉在審計中可能發現的所有重大事項。因此，吾等不發表審計意見。

結論

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

德勤 • 關黃陳方會計師行

執業會計師

香港

二零二零年八月十八日

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至二零二零年六月三十日止六個月

	附註	截至六月三十日止六個月	
		二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入	4	28,466	23,504
其他收益及虧損	4	33,967	(690,117)
研發開支		(544,154)	(383,558)
銷售開支		(24,055)	-
行政開支		(165,229)	(167,836)
上市開支		-	(17,638)
融資成本		(238)	(149)
期內虧損	6	(671,243)	(1,235,794)
期內其他全面收入(開支)：			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		518	-
按公平值計量且其變動計入其他全面收入 (「按公平值計量且其變動計入其他全面收入」) 的債務工具投資公平值收益		31	312
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入的 債務工具後重新分類至損益		(31)	(662)
期內其他全面收入(開支)		518	(350)
期內全面開支總額		(670,725)	(1,236,144)
期內虧損歸屬於：			
本公司擁有人			
— 普通股股東		(671,243)	(996,090)
— 優先股股東		-	(239,704)
		(671,243)	(1,235,794)
期內全面開支總額歸屬於：			
本公司擁有人			
— 普通股股東		(670,725)	(996,372)
— 優先股股東		-	(239,772)
		(670,725)	(1,236,144)
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣元)	8	(0.66)	(1.35)

簡明綜合財務狀況表

於二零二零年六月三十日

	附註	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	22,231	14,185
使用權資產	9	1,943	4,469
購買物業、廠房及設備及無形資產的按金		6,817	3,572
其他無形資產		6,691	1,305
其他應收款項	10	52,208	40,271
		89,890	63,802
流動資產			
按金、預付款項及其他應收款項	10	106,876	143,599
分類為按公平值計量且其變動計入損益(「按公平值計量且其變動計入損益」)的金融資產的其他投資	11	12,146	11,946
按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具	11	–	4,811
受限制銀行存款		720	620
定期存款	12	389,373	1,599,431
現金及現金等價物	12	1,734,386	1,126,436
		2,243,501	2,886,843
流動負債			
貿易及其他應付款項及應計開支	13	335,349	449,440
遞延收入	14	5,260	4,180
租賃負債		1,600	4,344
合約負債		1,887	–
		344,096	457,964
流動資產淨值		1,899,405	2,428,879
總資產減流動負債		1,989,295	2,492,681
非流動負債			
銀行借款	15	23,793	–
遞延收入	14	10,873	11,099
租賃負債		102	–
		34,768	11,099
資產淨值		1,954,527	2,481,582

簡明綜合財務狀況表

於二零二零年六月三十日

	附註	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
資本及儲備			
普通股股本	16	687	687
庫存股	16	(5,111)	-
以信託形式持有的庫存股	16	(16)	(30)
儲備		1,958,967	2,480,925
總權益		1,954,527	2,481,582

簡明綜合權益變動表

截至二零二零年六月三十日止六個月

	本公司擁有人應佔										
	普通股股本 人民幣千元	優先股股本 人民幣千元	庫存股 人民幣千元	股份溢價 人民幣千元	投資重估儲備 人民幣千元	其他儲備 人民幣千元 (附註a)	以信託形式持 有的庫存股 人民幣千元 (附註16)	以股份為基礎 的付款儲備 人民幣千元	外幣換算儲備 人民幣千元	累計虧損 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零二零年一月一日(經審核)	687	-	-	6,651,201	-	(92,688)	(30)	532,930	(1,802)	(4,608,716)	2,481,582
期內虧損	-	-	-	-	-	-	-	-	-	(671,243)	(671,243)
期內其他全面開支	-	-	-	-	-	-	-	-	518	-	518
期內全面開支總額	-	-	-	-	-	-	-	-	518	(671,243)	(670,725)
購回普通股	-	-	(21,829)	-	-	-	-	-	-	-	(21,829)
註銷普通股	(2)	-	16,718	(16,716)	-	-	-	-	-	-	-
行使購股權(附註17)	2	-	-	20,159	-	-	-	(17,434)	-	-	2,727
確認以權益結算以股份為基礎的 付款(附註17)	-	-	-	-	-	-	-	162,772	-	-	162,772
根據信託行使的受限制股票單位 (附註16)	-	-	-	51,280	-	-	14	(51,294)	-	-	-
於二零二零年六月三十日 (未經審核)	687	-	(5,111)	6,705,924	-	(92,688)	(16)	626,974	(1,284)	(5,279,959)	1,954,527
於二零一九年一月一日(經審核)	29	94	-	2,685,871	350	(92,681)	-	221,940	-	(2,300,272)	515,331
期內虧損	-	-	-	-	-	-	-	-	-	(1,235,794)	(1,235,794)
期內其他全面開支	-	-	-	-	(350)	-	-	-	-	-	(350)
期內全面開支總額	-	-	-	-	(350)	-	-	-	-	(1,235,794)	(1,236,144)
向信託發行的股份及轉成 庫存股份	6	-	-	-	-	-	(6)	-	-	-	-
行使購股權(附註17)	1	-	-	22,498	-	-	-	(19,771)	-	-	2,728
確認以權益結算以股份 為基礎的付款	-	-	-	-	-	-	-	203,026	-	-	203,026
資本化發行(定義見附註16(d)) 於首次公開發售(IPO)]	401	-	-	(381)	-	-	(20)	-	-	-	-
時優先股自動轉換	94	(94)	-	1,772,112	-	-	-	-	-	-	1,772,112
於IPO時發行的股份及超額配售	144	-	-	2,193,513	-	-	-	-	-	-	2,193,657
歸屬於發行新股的交易成本	-	-	-	(103,501)	-	-	-	-	-	-	(103,501)
於二零一九年六月三十日 (未經審核)	675	-	-	6,570,112	-	(92,681)	(26)	405,195	-	(3,536,066)	3,347,209

附註：其他儲備包括(1)分配予非控股權益的以股份為基礎的付款(確認為視作虧損)；(2)向附屬公司認繳資本日期非控股權益應佔資產淨值的賬面值、於注資日期優先股各自的換股特徵的公平值及所收到的相關所得款項之間的差額；(3)因本集團額外注資導致的基石藥業(蘇州)有限公司非控股權益的調整；(4)一名非控股股東行使認沽期權將其於一間附屬公司的股本權益轉換為本公司優先股的影響；及(5)已行使授予若干僱員的受限制股票單位。

簡明綜合現金流量表

截至二零二零年六月三十日止六個月

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動		
除稅前虧損	(671,243)	(1,235,794)
就以下各項之調整：		
物業、廠房及設備折舊	3,122	2,967
使用權資產折舊	2,883	2,096
無形資產攤銷	1,322	118
外匯收益淨額	(31,789)	(60,313)
衍生金融負債的公平值變動虧損	-	756,464
以股份為基礎的付款開支	162,772	203,026
利息收入	(20,440)	(21,770)
貨幣市場基金公平值變動	(1,982)	(5,117)
其他調整	(184)	(2,502)
營運資金變動前的經營現金流量	(555,539)	(360,825)
按金、預付款項及其他應收款項增加	24,751	(23,166)
貿易及其他應付款項及應計開支增加	(113,723)	(8,834)
遞延收入及合約負債增加	2,967	3,128
經營活動所用現金淨額	(641,544)	(389,697)
投資活動		
已收利息	20,440	6,137
貨幣市場基金所收收益	1,982	5,117
就物業、廠房及設備及無形資產支付的按金	(6,817)	(578)
購買物業、廠房及設備	(11,168)	(1,595)
購買無形資產	(3,136)	(68)
存置受限制銀行存款	(100)	(620)
支付租賃按金	-	(630)
購買按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具	-	(4,640)
贖回分類為按公平值計量且其變動計入損益的 金融資產的其他投資所得款項	-	5,303
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具的所得款項	4,982	81,900
存置到期日超過三個月的定期存款	(390,016)	(888,378)
提取到期日超過三個月的定期存款	1,583,439	-
投資活動所得(所用)現金淨額	1,199,606	(798,052)

簡明綜合現金流量表

截至二零二零年六月三十日止六個月

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
融資活動		
發行普通股股份的所得款項	-	2,193,657
新增銀行借款	24,068	-
償還銀行借款	(240)	-
償還銀行借款	(35)	-
償還租賃負債	(2,999)	(1,845)
支付租賃負債的利息	(88)	(149)
行使購股權	2,727	2,728
就購回普通股的付款	(21,829)	-
支付歸屬於發行新股的交易成本	-	(100,948)
融資活動所得現金淨額	1,604	2,093,443
現金及現金等價物增加淨額	559,666	905,693
於一月一日的現金及現金等價物	1,126,436	701,336
匯率變動的影響	48,284	53,547
於六月三十日的現金及現金等價物	1,734,386	1,660,576

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

1. 一般事項及編製基準

基石藥業(「本公司」)於二零一五年十二月二日在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份自二零一九年二月二十六日(「上市日期」)起於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)上市。

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第34號「中期財務報告」以及聯交所證券上市規則附錄十六的適用披露規定編製。簡明綜合財務報表並無包括全套財務報表所需的所有資料，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。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃按歷史成本基準編製，惟以公平值計量的若干金融工具(如適用)除外。

除應用國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)及其修訂本造成的其他會計政策外，截至二零二零年六月三十日止六個月的簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方式與本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的年度財務報表所呈列者相同。

應用國際財務報告準則的修訂本

於當前中期期間，本集團於編製本集團的簡明綜合財務報表時，已首次應用提述國際財務報告準則概念框架的修訂以及由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則的修訂本，其於二零二零年一月一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

除下文所述之外，於當前期間應用提述國際財務報告準則概念框架的修訂以及國際財務報告準則的修訂本對本集團於當前及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露概無重大影響。

2. 主要會計政策(續)

應用國際財務報告準則的修訂本(續)

應用國際會計準則第1號及國際會計準則第8號修訂本「重大的定義」的影響

該等修訂本為重大一詞提供新定義，列明「倘可合理預期漏報、錯報或掩蓋個別資料將可影響提供某一特定申報實體財務資料的一般用途財務報表主要使用者基於相關財務報表作出的決定，則該資料屬重大」。該等修訂本亦澄清重大與否視乎資料(單獨或與其他資料結合使用)在整體財務報表的性質或幅度。

於本期間應用該等修訂本對簡明綜合財務報表並無任何影響。應用該等修訂本的呈列及披露變動(如有)將於截至二零二零年十二月三十一日止年度的綜合財務報表內反映。

3. 分部資料

本集團的經營一貫只有一個可報告分部，即高度複雜的生物製藥產品的研發。本集團的主要經營決策者(「主要經營決策者」)乃本集團的最高行政人員。

為進行資源分配及表現評估，主要經營決策者會審閱本集團根據截至二零一九年十二月三十一日止年度本集團年度報告中的綜合財務報表附註2所載的相同會計政策編製的整體業績及財務狀況。

地區資料

本集團所有非流動資產及資本開支均位於中華人民共和國(「中國」)或於中國境內使用。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

4. 其他收入與其他收益及虧損

其他收入

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
銀行及其他利息收入	20,440	21,770
政府補貼收入(附註a)	8,026	1,734
	28,466	23,504

附註：

- (a) 政府補貼包括來自於中國及澳洲政府的補貼，專門用於(i)就廠房及機器產生的資本開支，會在相關資產的可使用年期內確認；(ii)首次公開發售以及研發活動的獎勵及補貼，會在符合隨附條件後確認；及(iii)其他與收入有關的政府補貼，該收入作為已產生的開支或虧損的補償或用於即時給予本集團財政幫助的補償且不產生任何後期相關成本，會在收取該收入時期內以損益確認。

其他收益及虧損

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的 其他投資公平值變動收益(附註11)	200	255
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入的 債務工具所得收益(附註11)	31	662
衍生金融負債公平值變動虧損	-	(756,464)
貨幣市場基金公平值變動	1,982	5,117
外匯收益淨額	31,789	60,313
其他	(35)	-
	33,967	(690,117)

5. 所得稅開支

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

由於本集團於其運營的實體中概無產生應課稅溢利，故截至二零二零年及二零一九年六月三十日止六個月並無作出稅項撥備。

6. 期內虧損

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損已扣除以下各項：		
董事酬金(包括以股份為基礎的付款開支)	70,292	79,357
員工成本：		
— 薪金及其他津貼	90,825	56,214
— 業績獎金	29,198	12,786
— 退休福利計劃供款	6,901	7,655
— 以股份為基礎的付款開支	95,507	129,839
	292,723	285,851
其他無形資產攤銷	1,322	118
物業、廠房及設備折舊	3,122	2,967
使用權資產折舊	2,883	2,096
核數師薪酬	990	948
短期及低價值租賃下的租賃付款	1,826	1,283

7. 股息

於報告期間，本公司概無派付或宣派任何股息，自報告期間結束起，亦無建議派付任何股息。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

8. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損的計算方法基於以下數據：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損		
本公司擁有人應佔期內虧損	(671,243)	(1,235,794)
加：優先股股東應佔期內虧損	-	239,704
用於計算每股基本及攤薄虧損的虧損	(671,243)	(996,090)

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 (未經審核)	二零一九年 (未經審核)
用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	1,012,383,724	739,027,181

用於計算截至二零一九年六月三十日止六個月每股基本虧損的普通股加權平均數乃假設附註16(d)所載資本化發行自二零一九年一月一日起一直生效而釐定。

截至二零二零年及二零一九年六月三十日止六個月每股基本及攤薄虧損的計算已考慮已歸屬但尚未註冊的受限制股份單位(附註17)，以及已扣除已購回但尚未註銷的普通股以及以信託方式持有並入賬為本公司庫存股份的普通股。

截至二零二零年六月三十日止六個月每股攤薄虧損的計算並無考慮根據僱員持股計劃(附註17(a))授出的購股權及未歸屬的受限制股份單位(附註17(b))，因其計入將產生反攤薄影響。

截至二零一九年六月三十日止六個月每股攤薄虧損的計算並無考慮根據僱員持股計劃(附註17(a))授出的購股權及未歸屬的受限制股份單位(附註17(b))，以及轉換優先股及超額配股權，因其計入將產生反攤薄影響。

9. 物業、廠房及設備以及使用權資產

於當前中期期間，本集團分別添置在建工程約人民幣11,075,000元以及物業、廠房及設備約人民幣93,000元（截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣1,313,000元），以在蘇州建設新工廠以及升級其研發能力。本集團亦就汽車物業訂立新租賃協議，為期兩年。本集團於合約期間須每月支付固定款項。於租賃開始時，本集團已確認人民幣356,000元的使用權資產及人民幣356,000元的租賃負債。

10. 按金、預付款項及其他應收款項

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
租賃按金	2,834	2,840
預付款項	60,044	41,835
來自本公司一名董事及主要管理層人員的應收款項(附註)	37,818	96,977
可收回增值稅	52,408	41,722
其他應收款項	5,980	496
	159,084	183,870
分析如下：		
— 非流動	52,208	40,271
— 流動	106,876	143,599
	159,084	183,870

附註：於二零二零年六月三十日，結餘主要指就已歸屬受限制股份單位相關的僱員個人所得稅預扣稅應收若干主要管理層人員款項。截至二零一九年十二月三十一日，結餘亦包括應收本公司董事江寧軍博士（「江博士」）人民幣59,162,000元之款項，該款項截至二零二零年六月三十日止六個月已由江博士全數結清。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

11. 分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資／按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資 — 理財計劃(附註a)	12,146	11,946
按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具 — 國庫券(附註b)	—	4,811

附註：

- (a) 本集團就金融機構管理的理財計劃訂立合約。相關金融機構並無就本金額進行擔保，誠如合約所訂明，於二零二零年六月三十日，預期回報率為每年3.6%(二零一九年十二月三十一日：每年3.6%)。全部投資均於一年內到期，並歸類為分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資。
- (b) 本公司亦持有美國國庫券，於二零一九年十二月三十一日，實際利率介乎每年0.55%至1.43%。截至二零二零年六月三十日止六個月，該項投資被歸類為按公平值計量且其變動計入其他全面收入的債務工具及本公司已悉數贖回有關國庫券。

12. 定期存款與現金及現金等價物

定期存款

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
定期存款	389,373	1,599,431

定期存款存於中國境內銀行，存期自存放起計為期1年。

截至二零二零年六月三十日止六個月，於二零一九年十二月三十一日的所有原定期存款已提取，新定期存款已存入，其將於二零二一年五月十九日到期。因此，定期存款分類為流動資產。

12. 定期存款與現金及現金等價物 (續)

現金及現金等價物

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	504,956	504,681
現金等價物 (附註)		
— 貨幣市場基金	223,917	217,104
— 定期存款	1,005,513	404,651
	1,734,386	1,126,436

附註：現金等價物指(1)於公共債務固定資產淨值貨幣市場基金及低波幅資產淨值貨幣市場基金的投資；及(2)到期日為於初始存期起計三個月內的定期存款。

13. 貿易及其他應付款項及應計開支

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	54,360	37,304
應計開支		
— 研發 (附註a)	243,398	270,099
— 法律及專業費用	1,998	3,723
— 其他	3,806	8,121
	249,202	281,943
其他應付款項	4,187	2,131
其他應付稅項 (附註b)	2,165	97,589
應計獎金	25,435	30,473
	335,349	449,440

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

13. 貿易及其他應付款項及應計開支(續)

貿易採購的信貸期為0至90天。於報告期末，本集團根據發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
少於30天	44,026	26,471
31至60天	10,334	10,833
	54,360	37,304

附註：

- (a) 金額主要包括向外包服務供應商(包括合約研究機構及臨床試驗場地)支付的服務費。
- (b) 截至二零一九年十二月三十一日之結餘為應付予與人民幣96,845,000元的已歸屬受限制股份單位有關的員工個人所得稅之預扣稅，該結餘截至二零二零年六月三十日止六個月已全部結清。

14. 遞延收入

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
有關物業、廠房及設備的補貼(附註a)	2,373	2,599
其他補貼(附註b)	13,760	12,680
	16,133	15,279
分析如下：		
非即期	10,873	11,099
即期	5,260	4,180
	16,133	15,279

附註：

- (a) 本集團就廠房、機器及零件產生的資本開支收取政府補貼。該等金額屬遞延性質，將於各資產的預計使用年內攤銷。
- (b) 截至二零二零年六月三十日止六個月，本集團收到研發項目的政府補貼人民幣8,880,000元，以補償本集團產生的研發開支(截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣1,500,000元)。截至二零二零年六月三十日止六個月已收補貼人民幣1,080,000元的若干條件獲達成後，該等補貼方可視作已全部授出(截至二零一九年六月三十日止六個月：零)。於二零二零年六月三十日及二零一九年十二月三十一日，相關條件未獲悉數達成，故延遲授出政府補貼。

15. 銀行借款

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
無抵押及無擔保(附註)	16,977	—
已抵押及無擔保(附註)	6,816	—
	23,793	—

附註：於二零二零年一月七日，本集團分別獲得人民幣175百萬元及人民幣25百萬元的兩筆新銀行貸款融資，用於補充營運資金和興建廠房及設施。截至二零二零年六月三十日止六個月，本集團已提取人民幣24,068,000元並按還款時間表償還本金及利息人民幣275,000元。

新銀行借款以人民幣計值並按貸款市場報價利率(「貸款市場報價利率」)加每年10個基點的浮動利率計息。

16. 普通股股本／庫存股／以信託形式持有的庫存股

	股份數目	股本 千美元
普通股		
每股0.0001美元的普通股		
法定		
於二零一九年一月一日	356,238,038	35
於二零一九年二月二十六日增加法定股本(附註a)	1,643,761,962	165
於二零一九年六月三十日、二零一九年十二月三十一日及 二零二零年六月三十日	2,000,000,000	200

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

16. 普通股股本／庫存股／以信託形式持有的庫存股(續)

	股份數目	金額 千美元	普通股 等值金額 人民幣千元
已發行並繳足			
於二零一九年一月一日	44,270,599	4	29
行使購股權(附註b)	1,767,621	–	1
發行股份予Cstone Incentivisation Limited的 信託(附註c)	9,672,192	1	6
優先股於首次公開發售時自動轉換 資本化發行(附註d)	143,703,471	14	94
於首次公開發售時發行普通股(附註e)	598,241,649	60	401
行使超額配股權發行股份(附註e)	186,396,000	19	125
	27,959,000	3	19
於二零一九年六月三十日(未經審核)	1,012,010,532	101	675
發行股份予香港中央證券信託有限公司的信託(附註f)	14,238,552	1	11
行使購股權(附註g)	1,825,706	–	1
於二零一九年十二月三十一日(經審核)及 二零二零年一月一日	1,028,074,790	102	687
行使購股權(附註h)	2,956,470	–	2
購回及註銷普通股(附註i)	(2,403,000)	–	(2)
於二零二零年六月三十日(未經審核)	1,028,628,260	102	687

16. 普通股股本／庫存股／以信託形式持有的庫存股(續)

庫存股：

	股份數目	金額 千美元	普通股 等值金額 人民幣千元
於二零一九年一月一日、二零一九年六月三十日及 二零一九年十二月三十一日	-	-	-
購回普通股(附註i)	3,025,500	3,079	21,829
註銷普通股(附註i)	(2,403,000)	(2,362)	(16,718)
於二零二零年六月三十日(未經審核)	622,500	717	5,111

以信託形式持有的庫存股：

	庫存股數目	金額 千美元	普通股 等值金額 人民幣千元
於二零一九年一月一日	-	-	-
發行股份予Cstone Incentivisation Limited的信託 (附註c)	9,672,192	1	6
資本化發行(附註d)	29,016,576	3	20
於二零一九年六月三十日(未經審核)	38,688,768	4	26
發行股份予香港中央證券信託有限公司的信託(附註f)	14,238,552	1	11
根據信託行使的受限制股票單位(附註j)	(9,385,302)	(1)	(7)
於二零一九年十二月三十一日(經審核)及 二零二零年一月一日以信託形式持有的庫存股	43,542,018	4	30
根據信託行使的受限制股票單位(附註k)	(20,518,253)	(2)	(14)
於二零二零年六月三十日(未經審核)以信託形式 持有的庫存股	23,023,765	2	16

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

16. 普通股股本／庫存股／以信託形式持有的庫存股（續）

以信託形式持有的庫存股：（續）

附註：

- (a) 根據本公司當時股東於二零一九年一月三十日通過的特別決議案，法定股本已增加至200,000美元，分為2,000,000,000股每股面值0.0001美元的股份，自上市日期起生效。
- (b) 截至二零一九年六月三十日止六個月，購股權持有人行使其權利，以分別按每股0.10美元、0.20美元及2.37美元認購本公司410,130股、1,318,230股及39,261股普通股（未考慮下文附註(d)詳述的資本化發行的影響）。配發及發行的股份在所有方面與本公司現有已發行股份享有同等地位。
- (c) 於二零一九年一月三十一日，本公司與獨立第三方Maples Trustee Services (Cayman) Limited（「Maples Trustee」）設立二零一九年CStone股份激勵信託，其已訂立信託契約，據此Maples Trustee已同意作為受託人管理首次公開發售前激勵計劃（定義見附註17(a)），並通過代名人CStone Incentive Limited（「代名人」）根據首次公開發售前激勵計劃持有普通股。9,672,192股普通股（相當於經調整資本化發行的影響後（定義見下文附註(d)）後38,688,768股股份）（「股份」），乃為代名人預留的一批普通股，以供滿足根據首次公開發售前激勵計劃授出的首次公開發售前購股權及股份獎勵。以信託方式持有的股份入賬列作本公司庫存股。
- (d) 根據本公司股東於二零一九年一月三十日通過的書面決議案，待本公司股份溢價賬因根據首次公開發售（「首次公開發售」）發行發售股份而獲得入賬後，向於上市日期前營業日營業時間結束時名列本公司於開曼群島股東名冊的普通股及優先股持有人，按上市日期面值配發及發行合共598,241,649股入賬列為繳足股款的股份，所按比例為彼等現有各自持股比例（惟概無普通股及優先股持有人有權獲配發或發行任何碎股）。根據本項決議案配發及發行的股份（「資本化發行」）在所有方面與本公司現有已發行股份享有同等地位。
- (e) 就本公司首次公開發售而言，於二零一九年二月二十六日及二零一九年三月二十六日，本公司按每股12港元分別發行186,396,000股及27,959,000股每股面值0.0001美元的普通股，總現金代價分別為2,236,752,000港元及335,508,000港元（相當於人民幣1,907,949,000元及人民幣285,708,000元）。配發及發行的股份在所有方面與本公司現有已發行股份享有同等地位。
- (f) 於二零一九年七月十一日，本公司與獨立第三方香港中央證券信託有限公司（「Computershare Trustee」）設立二零一九年CStone非關連人士股份激勵信託，其已訂立信託契約，據此Computershare Trustee已同意作為受託人管理首次公開發售前激勵計劃（定義見附註17(a)）及通過Computershare Trustee根據首次公開發售前激勵計劃持有普通股。14,238,552股普通股已發行予Computershare Trustee，以預留一批普通股，以供滿足根據首次公開發售前激勵計劃授出的首次公開發售前受限制股份單位。以信託方式持有的股份入賬列作本公司庫存股。
- (g) 於二零一九年下半年，購股權持有人行使其權利，以分別按每股0.20港元、0.39港元及1.12港元認購本公司516,851股、423,575股及885,280股普通股。配發及發行的股份在所有方面與本公司現有已發行股份享有同等地位。
- (h) 截至二零二零年六月三十日止六個月，購股權持有人行使其權利，以分別按每股0.2港元、0.39港元、1.12港元及4.65港元認購本公司564,040股、897,043股、1,252,337股及243,050股普通股。配發及發行的股份在所有方面與本公司現有已發行股份享有同等地位。
- (i) 截至二零二零年六月三十日止六個月，本公司3,025,500股普通股按介乎每股7.05港元至9.00港元的價格購回，其中2,403,000股已於二零二零年六月三十日獲成功註銷。於批准發行該等簡明綜合財務報表日期，剩餘622,500股隨後亦已獲註銷。
- (j) 截至二零一九年十二月三十一日止年度，已行使授予數名僱員的9,385,302股受限制股票單位。
- (k) 截至二零二零年六月三十日止六個月，已行使授予數名僱員的20,518,253股受限制股票單位。

17. 以股份為基礎的付款交易

(a) 僱員持股計劃(「僱員持股計劃」)

首次公開發售前僱員持股計劃

截至二零一六年十二月三十一日止年度，本集團根據僱員持股計劃(「首次公開發售前僱員持股計劃」)授出購股權，旨在激勵、挽留及獎勵本公司或其附屬公司若干僱員及董事會成員以表彰彼等對本集團業務所作出的貢獻及使彼等利益與本集團利益一致。

本公司董事於二零一七年七月七日採納並批准首次公開發售前僱員持股計劃，當時的目的是在首次公開發售前僱員持股計劃獲本公司董事批准及採納前，全權授權本公司執行董事江博士根據首次公開發售前僱員持股計劃授出期權獎勵。根據該計劃可交付的相關股份總股限額為24,010,293股本公司股份，惟就其他攤薄發行作出任何調整。首次公開發售前僱員持股計劃自二零一七年七月七日起計為期十年將一直有效及生效。

除授出函件或本公司董事以任何其他形式作出的要約另有規定外，購股權歸屬時間表將為六十個月歸屬時間表，其中20%自歸屬開始日期起十二個月後一次性歸屬，之後，於餘下四十八個月內每月等額分期歸屬。

於二零一八年八月三日，本公司董事決議採納及批准經修訂及重列僱員股權計劃(「首次公開發售前激勵計劃」)，以授予本公司僱員、董事、顧問及諮詢人受限制股份單位及首次公開發售前激勵計劃准許的其他股權激勵。後於二零一八年八月十四日，本公司董事會議決根據首次公開發售前激勵計劃更改歸屬時間表並以新歸屬時間表更新尚未行使購股權及受限制股份單位，其中25%的股份將於原歸屬開始日期起計第一個週年之日歸屬，而餘下股份將於隨後三十六個月分期每月等量歸屬。

購股權及受限制股份單位限於合資格僱員、本公司董事、顧問及諮詢人，且不得出讓予其他人士。合資格僱員、本公司董事、顧問及諮詢人不得通過任何方式以任何第三方為受益人或就任何購股權及受限制股份單位進行出售、轉讓、抵押、按揭、設立產權負擔或增設任何利益(不論法定或實益)或擬如此行事。

根據僱員持股計劃及受限制股份單位的首次公開發售前激勵計劃可交付的相關股份總數整體限制在本公司130,831,252股股份(考慮到資本化發行)。由於行使價及可行使期間並無變動，故於修訂日期的公平值增加被評估為並不重大。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

17. 以股份為基礎的付款交易 (續)

(a) 僱員持股計劃 (「僱員持股計劃」) (續)

首次公開發售前僱員持股計劃 (續)

下表披露期內承授人所持本公司購股權的變動：

	首次公開發售前 僱員持股計劃購股權數目	
	江博士	僱員
於二零二零年一月一日尚未行使	8,633,336	26,579,418
期內已沒收	-	(1,306,124)
期內已行使	-	(2,956,470)
於二零二零年六月三十日尚未行使	8,633,336	22,316,824

於二零二零年六月三十日，12,419,298份尚未行使首次公開發售前僱員持股計劃購股權(二零一九年十二月三十一日：14,013,271份)可行使。

下表披露期內已沒收或已行使的承授人所持本公司首次公開發售前僱員持股計劃購股權的加權平均行使價：

	加權平均行使價	
	江博士 美元 (未經審核)	僱員 美元 (未經審核)
已沒收	不適用	0.17
已行使	不適用	0.13

已授出購股權的公平值

已採用倒推法釐定本公司相關權益的公平值及採用二項式定價模型(「OPM模型」)釐定已授出購股權的公平值。無風險利率及波幅等重要假設均須由本公司董事按照最佳估計釐定。

截至二零二零年六月三十日止六個月，就授予本公司董事及本集團僱員的購股權於簡明綜合損益及其他全面收益表中確認的總開支約為人民幣7,033,000元(截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣40,602,000元)。

17. 以股份為基礎的付款交易(續)

(a) 僱員持股計劃(「僱員持股計劃」)(續)

首次公開發售後僱員持股計劃

根據二零一九年一月三十日通過的決議案，本公司董事進一步採納僱員股權計劃(「首次公開發售後僱員持股計劃」)，向本集團任何僱員、高級職員、董事、承包商、顧問或諮詢人授出購股權，以表彰彼等對本集團的貢獻。首次公開發售後僱員持股計劃自二零一九年二月二十六日起計為期十年將一直有效及生效。授出購股權須於載有授出購股權的要約函所規定的期間內接納。未經本公司股東事先批准，有關根據首次公開發售後僱員持股計劃可能授出的購股權的股份總數不得超過緊隨首次公開發售完成後及於上市日期本公司已發行股份的10%(即98,405,153股股份)。

除本公司董事另行批准並在要約函中列明外，歸屬時間表將為四十八個月，其中25%自歸屬開始日期起一週年一次性歸屬，之後，於餘下三十六個月內每月等額分期歸屬，惟倘承授人於各有關歸屬日期仍為合資格僱員(如首次公開發售後僱員持股計劃所述)。

下表披露承授人所持首次公開發售後僱員持股計劃購股權的變動：

	首次公開發售後僱員持股計劃數目	
	江博士	僱員
於二零二零年一月一日	–	11,209,500
期內已授出	40,480,421	8,901,500
期內已行使	–	(534,229)
期內已失效	(4,048,042)	–
於二零二零年六月三十日	36,432,379	19,576,771

於二零二零年六月三十日，56,009,150份尚未行使首次公開發售後僱員持股計劃購股權可行使，加權平均行使價為每股11.94港元。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

17. 以股份為基礎的付款交易 (續)

(a) 僱員持股計劃 (「僱員持股計劃」) (續)

首次公開發售後僱員持股計劃 (續)

已授出購股權的公平值

已採用OPM模型釐定已授出首次公開發售後僱員持股計劃購股權的公平值。無風險利率及波幅等重要假設均須由本公司董事按照最佳估計釐定。

該模型的主要輸入數據如下：

	截至二零二零年 六月三十日 止六個月
每股購股權於授出日期的公平值	4.58港元 – 5.49港元
行使價	8.85港元 – 10.69港元
預期波幅	62.53%–63.97%
預期壽命	10年
無風險利率	0.70%–0.73%
預期股息收益率	0%

於本中期期間，本集團於二零二零年四月及二零二零年六月分別向本公司董事及僱員授出40,480,421份及8,901,500份首次公開發售後僱員持股計劃購股權。

於本中期期間，已授出首次公開發售後僱員持股計劃購股權的加權平均公平值為每股5.33港元。

本公司董事基於到期年期與首次公開發售後僱員持股計劃購股權的期權壽命相若的香港債券的收益率估計無風險利率。於授出日期的波幅乃根據可資比較公司與購股權的到期期限相若的平均過往波幅而估計。股息收益率乃根據管理層於授出日期的估計計算。截至二零二零年六月三十日止六個月，就授予本公司董事及僱員的首次公開發售後僱員持股計劃購股權於簡明綜合損益及其他全面收益表中確認的總開支約為人民幣27,121,000元 (截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣1,397,000元)。

17. 以股份為基礎的付款交易(續)

(b) 受限制股份單位(「受限制股份單位」)

首次公開發售前受限制股份單位計劃

於二零一八年八月三日、二零一八年十二月六日及二零一九年一月十六日，本公司董事根據首次公開發售前激勵計劃以零代價將本公司分別為8,467,541個、1,500,000個及8,112,124個受限制股份單位(未考慮資本化發行的影響)授予承授人。

於二零一八年八月十四日，本公司董事決議及批准受限制股份單位的歸屬計劃，其中25%的股份將於歸屬開始日期的首個週年日歸屬，其餘股份則於其後三十六個月每月分期等額歸屬。

上述安排已經作為以股份為基礎的付款交易列賬。因此，本集團計量受限制股份截至授予日期的公平值，並於受限制股份單位的各個單獨歸屬部分的歸屬期將該金額確認為報酬開支。截至二零二零年六月三十日止六個月，就授予本公司一名董事及多名僱員的受限制股份單位在綜合損益及其他全面收益表中確認的總開支約為人民幣64,793,000元(截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣149,402,000元)。

受限制股份單位乃經本公司董事參考獨立合資格專業估值機構藍策管理諮詢(香港)有限公司進行的估值於受限制股份單位各自的授予日期進行估值。經調整資本化發行的影響後，已授出首次公開發售前受限制股份單位的加權平均公平值為每股1.22美元。

下表概述本集團首次公開發售前受限制股份單位於本中期期間的變動：

	首次公開發售前受限制股份單位數目	
	江博士	僱員
於二零二零年一月一日	37,805,736	25,127,622
期內已行使	(14,489,904)	(6,028,349)
於二零二零年六月三十日	23,315,832	19,099,273

於二零二零年六月三十日，10,483,980個首次公開發售前受限制股份單位(二零一九年十二月三十一日：14,526,286個首次公開發售前受限制股份單位)已經歸屬但尚未登記，31,931,125個首次公開發售前受限制股份單位(二零一九年十二月三十一日：48,407,072個首次公開發售前受限制股份單位)仍未歸屬。

17. 以股份為基礎的付款交易 (續)

(b) 受限制股份單位 (「受限制股份單位」) (續)

首次公開發售前受限制股份單位計劃 (續)

已授予首次公開發售前受限制股份單位的公平值

已使用倒推法釐定本公司相關權益的公平值。償債事件的年數、無風險利率及波幅等重要假設須由本公司董事按最佳估計釐定。

首次公開發售後受限制股份單位計劃

於二零一九年三月二十二日，根據當時通過的決議案批准及採納一項受限制股份獎勵計劃 (「首次公開發售後受限制股份單位計劃」)。本公司董事可不時全權酌情根據首次公開發售後受限制股份單位計劃向合資格人士授出受限制股份單位。首次公開發售後受限制股份單位計劃下的受限制股份單位數目整體限制在7,650,000股股份，而根據首次公開發售後受限制股份單位計劃可向任何合資格人士獎勵的股份最高數目不得超過於二零一九年三月二十二日本公司已發行股本的1%。

於二零二零年一月三十一日，批准及採納修訂首次公開發售後受限制股份單位計劃，以增加受限制股份單位的最高總數目，據此，可根據首次公開發售後受限制股份單位計劃授予的受限制股份單位的最高總數目合共 (不包括根據計劃規則已失效或註銷的受限制股份單位) 由7,650,000股增加至38,010,316股，相當於本公司於二零二零年一月三十一日已發行股本的約3.70%。

已授出首次公開發售後受限制股份單位之歸屬條件為合資格人士於授出日期後所有時間以及歸屬日期當日仍為首次公開發售後受限制股份單位計劃的合資格人士。首次公開發售後受限制股份單位計劃項下已授出之受限制股份單位的合同年期為十年，一般於四年內歸屬，其中購股權總額的25%於歸屬開始日期後的一年的週年日歸屬，而餘下75%於其後36個月每月等額分期歸屬，或受限制股份單位總額的25%、25%、25%及25%於歸屬開始日期後的一年的第一、第二、第三及第四週年日歸屬。

承授人於該等首次公開發售後受限制股份單位歸屬後方可擁有已授出受限制股份單位的任何權益或權利。

根據首次公開發售後受限制股份單位計劃向合資格人士授出的受限制股份單位僅限於合資格人士，且不得出讓予其他人士。合資格人士不得以任何方式以任何第三方為受益人或就任何獎勵售出、轉讓、抵押、按揭、設立產權負擔或增設任何利益。首次公開發售後受限制股份單位計劃將於二零二九年三月二十三日屆滿。

截至二零二零年六月三十日止六個月，於簡明損益及其他全面收益表就已授出之首次公開發售後受限制股份單位確認的總開支約為人民幣63,825,000元 (截至二零一九年六月三十日止六個月：人民幣11,625,000元)。

17. 以股份為基礎的付款交易 (續)**(b) 受限制股份單位 (「受限制股份單位」) (續)****首次公開發售後受限制股份單位計劃 (續)**

下表概述本集團於期內首次公開發售後受限制股份單位及變動：

	首次公開發售後受限制股份單位數目	
	江博士	僱員
於二零二零年一月一日	10,120,105	15,065,457
期內已授出	–	558,000
期內已沒收	–	(405,328)
期內已失效	(1,012,010)	–
於二零二零年六月三十日	9,108,095	15,218,129

於二零二零年六月三十日，2,442,158個首次公開發售後受限制股份單位(二零一九年十二月三十一日：無)已經歸屬但尚未登記，21,884,066個(二零一九年十二月三十一日：25,185,562個)首次公開發售後受限制股份單位仍未歸屬。

首次公開發售後受限制股份單位之公平值乃按可觀察市價計量。

18. 根據預期信貸損失 (「預期信貸損失」) 模式對金融資產的減值評估

釐定與截至二零二零年六月三十日止六個月於簡明綜合財務報表中所使用的根據預期信貸損失模式對金融資產的減值評估有關的輸入數據及假設以及估計技術的基準與編製本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的綜合財務報表所遵循者一致。本公司董事認為，本集團於報告期末的金融資產的預期信貸損失撥備屬不重大。

簡明綜合財務報表附註

截至二零二零年六月三十日止六個月

19. 金融工具的公平值計量

該附註載列有關本集團如何釐定各項金融資產及金融負債的公平值的資料。

(i) 本集團按經常性基準按公平值計量的金融資產及金融負債的公平值

本集團部分金融資產及金融負債於報告期末按公平值計量。下表載列如何釐定該等金融資產及金融負債公平值的資料(尤其是所使用的估值技術及輸入數據)，以及公平值計量按照公平值計量的輸入數據的可觀察程度進行分類的公平值級別(一至二級)的資料。

- 第一級公平值計量指在活躍市場就相同資產或負債取得的報價(未經調整)；
- 第二級公平值計量指以第一級報價以外的資產或負債的可觀察輸入數據，無論是直接(即價格)或間接(即按價格推算)所進行的計量；及
- 第三級公平值計量指透過運用並非基於可觀察市場數據的資產或負債輸入數據(不可觀察輸入數據)的估值技術所進行的計量。

金融資產及金融負債	於下列日期的公平值		公平值級別	估值技術及主要輸入數據
	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)		
(1) 理財產品	12,146	11,946	第二級	收益法—在此方法中，貼現現金流量法被用於估計相關資產的回報
(2) 國庫券	-	4,811	第一級	活躍市場的報價
(3) 分類為按公平值計量且其變動計入損益的現金等價物的貨幣市場基金	223,917	217,104	第二級	基於資金的資產淨值(經參考相關投資組合的可觀察報價及相關開支調整後釐定)

於兩個報告期間內，第一級及第二級之間並無轉撥。

19. 金融工具的公平值計量(續)**(ii) 按經常性基準未按公平值計量的金融資產及金融負債的公平值(惟須進行公平值披露)**

本公司董事認為，按攤銷成本在簡明綜合財務報表入賬的本集團金融資產及金融負債的賬面值與其公平值相若。

(iii) 公平值計量及估值過程

於估計資產或負債的公平值時，本集團盡可能使用可觀察市場數據。本公司財務部與合資格外聘估值師緊密合作設立模式適用的估值技術及輸入數據。

有關釐定各資產及負債公平值所用估值技術及輸入數據的資料於上文披露。

20. 主要管理人員酬金

本公司董事及其他主要管理人員的薪酬如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 人民幣千元 (未經審核)
短期福利	17,903	18,199
退休福利計劃供款	94	174
以股份為基礎的付款	135,181	166,626
	153,178	184,999

主要管理人員薪酬乃由本公司董事根據個人表現及市場趨勢釐定。

21. 資本承擔

	二零二零年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
已訂約但未撥備： 物業、廠房及設備	13,347	4,020
無形資產	791	-
	14,138	4,020

釋義

於本報告內，除文義另有所指外，以下詞彙具有下列涵義。該等詞彙及其釋義未必與任何行業標準釋義一致，且未必能與本公司所在行業內的其他公司所採納的類似名稱詞彙直接比較。

「AgiOS」	指	AgiOS Pharmaceuticals, Inc.，一間於2007年8月7日根據美國特拉華州法律註冊成立及存續的公司，其股份於納斯達克上市（股票簡稱：AGIO）
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「Blueprint Medicines」	指	Blueprint Medicines Corporation，一間於2008年10月14日根據美國特拉華州法律註冊成立及存續的公司，其股份於納斯達克上市（股票簡稱：BPMC）
「董事會」	指	本公司的董事會
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「CDE」	指	藥品審評中心
「中國」	指	中華人民共和國，於本報告內，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則
「主席」	指	董事會主席
「本公司」或「基石」	指	基石藥業（股份代號：2616），一間於2015年12月2日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「薪酬委員會」	指	董事會薪酬委員會
「簡明綜合財務報表」	指	本集團之簡明綜合財務報表
「CRO(s)」	指	合約研究機構，以按合約外包研究服務的形式向製藥、生物技術和醫療裝置的行業提供支援
「CTA」	指	臨床試驗申請
「董事」	指	本公司董事
「GIST」	指	胃腸道間質瘤，一種發生在胃腸道的腫瘤，最常見於胃或小腸

「全球發售」	指	股份香港公開發售及國際發售
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時之附屬公司
「HCC」	指	肝細胞癌，主要由硬變肝中肝細胞引起的一種癌症
「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	國際財務報告準則
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥上市申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請或在澳大利亞被稱為臨床試驗通知書
「獨立非執行董事」	指	獨立非執行董事
「首次公開發售」	指	本公司於聯交所首次公開發售
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2019年2月26日，即股份於聯交所上市日期
「上市規則」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(經不時修訂、增補或以其他方式修改)
「大綱」或 「組織章程大綱」	指	本公司於2019年1月30日採納，自上市起生效的第四次經修訂及重列組織章程大綱(經不時修訂、增補或以其他方式修改)
「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》
「新藥申請」	指	新藥上市申請
「NKTL」	指	自然殺傷/T細胞淋巴瘤，T細胞及NK細胞腫瘤的一部分以及攻擊性淋巴瘤
「國家藥監局」	指	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
「提名委員會」	指	董事會提名委員會

釋義

「首次公開發售後僱員持股計劃」	指	本公司的首次公開發售後僱員持股計劃
「首次公開發售後受限制股份獎勵計劃」	指	本公司的首次公開發售後受限制股份獎勵計劃
「首次公開發售前激勵計劃」	指	本公司的首次公開發售前僱員股權計劃
「招股章程」	指	於2019年2月14日就全球發售之本公司招股章程
「報告期間」	指	於2020年1月1日起至2020年6月30日止為期六個月
「RET」	指	在轉染過程中重新排列
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「受限制股份單位」	指	受限制股份單位
「證券交易守則」	指	本公司有關進行證券交易的守則，即《董事進行證券交易的管理辦法》
「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	本公司已發行股本中每股面值0.0001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「股份激勵計劃」	指	首次公開發售前激勵計劃、首次公開發售後僱員持股計劃及首次公開發售後受限制股份獎勵計劃
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「戰略委員會」	指	董事會戰略委員會
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「正則原石」	指	蘇州工業園區正則原石創業投資企業(有限合夥)
「%」	指	百分比

於本報告內，除另有所指，「聯繫人」、「相聯法團」、「關連人士」、「控股股東」、「附屬公司」及「主要股東」等詞語具有上市規則賦予彼等的涵義。



基石药业

CSTONE
PHARMACEUTICALS