

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



JHBP (CY) Holdings Limited
嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：6998)

截至2020年12月31日止年度
全年業績公告

嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司(「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12月31日止年度(「報告期」)之經審核綜合業績，連同截至2019年12月31日止年度之比較數字。本集團於報告期的綜合財務報表已由本公司審核委員會審閱，並經本公司核數師審核。

於本公告內，「我們」指本公司，如文意另有所指，則指本集團。

財務摘要

- 於報告期內，**總收益**為人民幣10.3百萬元，主要來自根據按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務。
- 於報告期內，**研發開支**為人民幣696.6百萬元，而截至2019年12月31日止年度則為人民幣438.8百萬元。有關支出主要歸因於(i)我們正在進行的臨床試驗開支增加及(ii)員工薪金及相關福利成本。
- 於報告期內，**全面虧損總額**為人民幣3,032.8百萬元，而截至2019年12月31日止年度則為人民幣523.0百萬元，主要由於根據香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)，優先股於本公司首次公開發售(「首次公開發售」)中轉換為普通股後，本集團就優先股公允價值虧損淨額錄得非經常性虧損人民幣1,933.8百萬元。
- 根據**非香港財務報告準則**計量，於報告期內，我們的經調整虧損⁽¹⁾為人民幣654.6百萬元。

(1) 經調整虧損淨額乃按報告期內虧損扣除(i)優先股的公允價值虧損，(ii)以股份為基礎的付款開支，(iii)匯兌虧損淨額及(iv)上市開支計算。有關年度虧損與本集團經調整虧損的對賬詳情，請參閱本公告「財務回顧」一節。

業務摘要

本公司為一家正在進入商業化階段的生物製藥公司，專注於腫瘤及自身免疫藥物的研發及商業化。本公司於2020年10月7日（「上市日期」）成功於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）上市並開始買賣。於2020年，本公司管線中候選藥物的開發及業務營運取得顯著進展。

管線最新情況

GB226(新型抗PD-1單抗)

- 於2020年7月，國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）接納我們就GB226作為單藥治療復發／難治性(r/r)外周T細胞淋巴瘤(PTCL)提交的新藥上市申請（「**NDA**」），並授予優先審查資格。於2020年，GB226治療r/r PTCL的2期研究的關鍵臨床結果亦於美國癌症研究協會（「**美國癌症研究協會**」）年會上發佈。
- 於2020年9月至10月，國家藥監局食品藥品審核查驗中心（「**藥監局核查中心**」）對NDA進行臨床試驗數據核查。
- 於2020年11月，我們位於雲南省玉溪的生產設施已完成對NDA進行的生產現場核查和GMP（「**GMP**」）符合性檢查，而玉溪的生產設施已順利通過檢查。

GB242(英夫利昔單抗生物類似藥)

- 於2020年11月，國家藥監局接納我們就GB242提交的NDA。該申請目前正接受國家藥監局審評。該NDA乃基於一項評估GB242對比類克與甲氨蝶呤組合治療類風濕性關節炎(RA)成人患者的安全性及療效的中國3期臨床試驗。我們亦正在申請類克的其他獲批准適應症，包括強直性脊柱炎(AS)、銀屑病(PsO)、克羅恩病(CD)、兒童克羅恩病(pCD)及潰瘍性結腸炎(UC)。

GB221(新型抗HER2單抗)

- 我們評估GB221治療2L HER2+乳腺癌患者的3期臨床試驗已於2020年完成並達到主要終點。

GB491(差異化的口服CDK4/6抑制劑)

- 於2020年12月，GB491用於治療1L及2L HR+／HER2－乳腺癌的臨床研究用新藥申請（「**IND**」）已在中國提交予國家藥監局。

GB223(抗RANKL單抗)

- 於2020年8月，GB223的1期臨床試驗已完成招募最後一例患者。

業務發展

- 於2020年6月，我們向G1 Therapeutics取得GB491(一款差異化的新型CDK4/6抑制劑，用於治療HR+ / HER2- 乳腺癌) 引入許可，進一步拓展我們的乳腺癌專營權。
- 於2020年6月，我們向ImmuneSensor Therapeutics取得GB492(一款有望成為同類最佳的STING激動劑) 引入許可。我們計劃將該候選藥物與GB226聯合開發用作治療多種實體瘤的首創療法，其於中國有大量未滿足醫療需求。

商業化與製造

- 為準備推出新藥，我們正在穩步建立我們的商業化團隊。目前，團隊有20多名主要成員進行商業化。
- 我們的商業團隊出席了2020中國腫瘤防治聯盟年會，向醫學界推廣本公司及GB226 r/r PTCL的研究。
- 我們的商業團隊一直與主要持份者緊密合作，就GB226進行健康經濟學(HE)研究，為產品發佈及國家醫保藥品目錄(「**國家醫保目錄**」) 准入談判作準備。

我們的使命

我們以成為創新療法發現、研究、開發、製造及商業化領域的生物製藥引擎，造福中國乃至全球患者為使命。

概覽

本集團創立於2007年，戰略重點一直集中於主要治療領域，該等領域在腫瘤、自身免疫及其他慢性病方面擁有大量未得到滿足的醫療需求。近年來，除在中國上海及美國舊金山建立的研究中心外，本集團亦一直在全球範圍內擴展研發佈局，以建立及豐富其新藥產品管線。

本集團的一體化生物製藥平台涵蓋探索、研究、臨床開發、化學、製造及控制（「**CMC**」）、監管事務以及業務拓展等所有關鍵藥物開發功能，是本集團業務發展的後盾。本集團一體化的平台讓其能夠通過在開發過程早期發現並解決潛在的**CMC**及臨床門檻管理藥物開發的風險，從而使本集團能夠專注於最有潛力產生臨床效果及商業可行藥物的分子研究。此外，本集團具備商業化生產的能力、質量卓越及成本效益更高，擁有濃縮補料分批培養及灌流培養技術，與傳統技術相比，可讓本集團產生更高的滴定率及產率，達到行業範圍的上限。

本集團的核心管理團隊成員平均擁有逾15年行業經驗，往績記錄優良，專長組合均衡，涵蓋研究及發現、臨床開發、製造、監管事務、商業化及融資等領域。本集團的股東包括全球及中國以生物技術為重點的專業基金以及在支持和發展生物製藥公司方面經驗豐富的生物製藥平台，本集團受益於彼等的資源及行業專業知識。

於2020年10月7日，本公司成功於聯交所上市，為本集團樹立新的里程碑。

本集團的候選藥物

本集團已建立均衡的靶向候選藥物管線，該等藥物在亞洲正具有巨大的商業化潛力，同時兩項**NDA**正接受國家藥監局審評，兩項註冊臨床試驗將於未來12個月內開展，而五項**IND**申請及臨床試驗通知將於未來12個月內提交予國家藥監局、美國食品藥品監督管理局（「**美國食藥監局**」）及澳大利亞衛生部藥品管理局（「**澳大利亞藥管局**」）。

尤其是，本集團已開發六款處於臨床階段的主要候選藥物，在治療多種腫瘤、自身免疫等慢性疾病適應症方面極具潛力。該等主要候選藥物包括**lerociclib** (GB491)，一款差異化的口服**CDK4/6**抑制劑；**geptanolimab** (GB226)，一款新型抗**PD-1**單抗候選藥物；**GB242**（一款英夫利昔單抗（類克）生物類似藥）；**coprelotamab** (GB221)，一款新型抗**HER2**單抗候選藥物；**GB492**，一款**STING**激動劑，預期將聯合**GB226**發揮協同效應；及**GB223**（一款前景廣闊的抗**RANKL**單抗候選藥物）。

得益於我們具有龐大噬菌體展示庫、計算機輔助抗體設計（**CAAD**）功能，以及優化的**Knobs-into-Holes**設計（www.antibodytherapeutics.com）的差異化腫瘤免疫發現平台，本集團亦擁有強大的尖端雙特異性／三特異性抗體候選藥物組合目前處於臨床前階段。平台的領先候選藥物包括**CD20×CD3** (GB261)、**PD-L1×CD55** (GB262)、**EGFR×c-Met×c-Met** (GB263T)，以及**Claudin 18.2×CD3** (GB264)。

產品管線

下圖列示我們在中國及全球範圍內各個治療領域正在開發的強大候選藥物產品管線：

產品	靶標/MoA (參照藥品)	適應症	類別	商業權利	臨床前	IND	1期	2期	3期	NDA 備案		
GB491	CDK4/6+AI/SERD (與來曲唑/ 氟維司群聯用)	1LHR+/HER2-BC	新藥 (許可引入)	亞太地區 (不包括日本) ⁽¹⁾								
		2LHR+/HER2-BC								由G1 Therapeutics進行		
		EGFR-突變NSCLC									由G1 Therapeutics進行	
GB242	TNF- α (英夫利昔單抗)	RA, AS, PsO, CD, UC	生物類內藥 (內部研發)	全球						NDA正獲審評		
		r/rPTCL									NDA獲優先審評	
GB226	PD-1	2L+宮頸癌	新藥 (許可引入)	中國								
		ASPS										
		r/r PMBCL										
GB492	PD-1+VEGFR (與吡嘧替尼聯用)	2L/3L+ EGFR+NSCLC										
		2L+mCRC										
GB221	HER2	HER2+ 2L+mBC	新藥 (內部研發)	全球								
					實體瘤							
GB223	RANKL	GCTB,PMO	新藥 (聯合研發)	全球								
GB241	CD20 (利妥昔單抗)	1L/2L/3L	生物類內藥 (內部研發)	共同發展								
					炎性疾病							
GB224	IL-6	HER2+ 1L/2L+mBC	新藥 (許可引入)	中國								
GB251	HER2ADC	HER2+ 1L/2L+mBC	新藥 (聯合研發)	全球								
GB261	CD20xCD3	NHL	新藥 (內部研發)	全球								
GB262	PD-L1xCD55	癌症	新藥 (內部研發)	全球								
GB263T	EGFRc-Met/c-Met	NSCLC	新藥 (內部研發)	全球								
					Claudin18.2xCD3							
GB264	Claudin18.2xCD3	胃腸癌	新藥 (內部研發)	全球								

附註：

***表示預計將於2021年提交GB221有關2L的NDA；(1)臨床試驗由G1 Therapeutics申辦；(2)臨床試驗由ImmuneSensor Therapeutics申辦。

*** 表示預計將於2021年提交GB221有關2L的NDA；

- (1) 臨床試驗由G1 Therapeutics申辦。
- (2) 臨床試驗由ImmuneSensor Therapeutics申辦。

業務回顧

1. 報告期內事項

臨床開發的里程碑及成就

臨床階段候選藥物

GB491

- GB491 (Ierociclib)是一種由本公司與美國公司G1 Therapeutics聯合研發的新型、有效、選擇性及口服可生物利用的CDK4/6抑制劑，用於結合內分泌治療／靶向療法治療乳腺癌。根據2020年歐洲腫瘤學術大會上發表的數據，GB491相比現有中國市場上已經獲批上市的CDK4/6抑制劑哌柏西利顯示出更好的安全性，有望成為同類最佳CDK4/6候選藥物。
- 於2020年12月，多項GB491的IND申請已在中國提交予國家藥監局，包括一線或二線治療激素受體陽性／人類表皮生長因子受體2陰性(HR+／HER2-)局部晚期或轉移性乳腺癌的適應症。

GB226

- GB226是靶向免疫細胞上程序性細胞死亡蛋白-1受體(PD-1)的試驗性人源化IgG4單抗，選擇性地阻斷雙重配體(PD-L1及PD-L2)，並恢復免疫系統識別及擊殺癌細胞的能力。
- 我們在中國正將GB226開發為治療PTCL、宮頸癌、PMBCL及ASPS的單一療法，目前正在進行宮頸癌的關鍵2期臨床試驗。我們亦正在研究GB226與小分子VEGFR抑制劑(呋喹替尼)的聯合療法，以及與我們有望成為同類最佳的STING激動劑(GB492)的聯合療法。
- 於2020年5月及6月，我們根據一項1期臨床研究(Gxplore-001)及一項2L PTCL的2期臨床研究(Gxplore-002)，分別完成了GB226的兩項臨床研究報告。
- 於2020年6月，我們向國家藥監局提交PTCL的NDA。於2020年7月，該NDA申請已獲國家藥監局正式接納，並獲藥品審評中心(CDE)授予「優先審查資格」。GB226成為首款NDA獲國家藥監局接納的用於治療PTCL適應症的PD-1單抗。

- 於2020年9月及10月，我們的兩個站點分別接受藥監局核查中心有關GB226 NDA的臨床試驗數據核查。
- 於2020年11月，我們位於雲南省玉溪的生產設施已完成對NDA進行的生產現場核查和GMP符合性檢查，而玉溪的生產設施已順利通過檢查。
- 於2020年，本公司發佈了GB226的三項臨床研究的關鍵臨床結果：
 - 於2020年4月，Gxplore-002及Gxplore-005的臨床數據已於第111屆美國癌症研究協會年會上以口頭或海報／摘要形式發佈。Gxplore-002為一項旨在評估Geptanolimab (GB226)單藥治療復發／難治性外周T細胞淋巴瘤(PTCL)的安全性及療效的2期註冊臨床試驗。Gxplore-005為一項旨在評估Geptanolimab (GB226)單藥治療復發／難治性ASPS患者的安全性及療效的2期註冊臨床試驗。
 - 於2020年9月，Gxplore-008的海報於中國臨床腫瘤學會上展示。Gxplore-008為一項2期臨床研究，評估GB226於鉑化療失敗的PD-L1陽性復發性或轉移性宮頸癌患者的作用。
 - 於2020年10月，一篇關於Gxplore-005臨床試驗結果的文章於美國癌症研究協會的官方期刊《臨床癌症研究》(Clinical Cancer Research)上發佈。
 - 於2020年12月，一篇關於Gxplore-002臨床試驗結果的文章獲《血液與腫瘤學雜誌》(Journal of Hematology & Oncology)接納。

GB242

- GB242是英夫利昔單抗的生物類似藥候選產品，能夠以低劑量結合TNF- α ，從而抑制人體對TNF- α 的自然反應並改善炎症反應及自身免疫性疾病。
- 於2020年10月，我們根據一項類風濕性關節炎(RA)的3期研究及一項對健康志願者進行的1期研究完成了GB242的兩項臨床研究報告。
- 於2020年11月，國家藥監局接納我們就GB242提交的NDA。該NDA乃基於一項評估GB242對比類克與甲氨蝶呤組合治療類風濕性關節炎(RA)成人患者的安全性及療效的中國3期臨床試驗。該申請目前正接受國家藥監局審評。我們亦正在申請類克的其他獲批准適應症，包括強直性脊柱炎(AS)、銀屑病(PsO)、克羅恩病(CD)、兒童克羅恩病(pCD)及潰瘍性結腸炎(UC)。

GB221

- Coprelotamab(GB221)是中國一種用於治療HER2+ mBC的單抗。我們已於2020年在中國完成針對2L HER2+轉移性及晚期乳腺癌的3期臨床試驗，並達到主要終點，預期於2021年提交NDA。GB221在臨床前研究及臨床試驗中已表現出與曲妥珠單抗同等的安全性及毒性特徵及療效。

GB223

- GB223是一款我們正在開發靶向核因子 κ B配體的受體激活劑(RANKL)的新型人源化單抗，將用於治療骨巨細胞瘤及絕經後骨質疏鬆症。於2020年8月，我們完成了GB223 1期臨床試驗患者招募。

臨床前階段候選藥物

本公司致力成為從靶標識別到商業成功的端對端創新抗體藥物平台。我們擁有強大的抗體技術平台，用於發現及開發雙特異性抗體。借助先進的抗體平台，我們已產生多種新型雙特異性抗體。

GB261

GB261是針對CD20 \times CD3的新型雙特異性抗體。其特性與其他CD20 \times CD3雙特異性抗體顯著不同。GB261是首個與CD3的結合親和力極低的T細胞銜接器，具有Fc功能(ADCC及CDC)。儘管其與CD20的結合親和力與利妥昔單抗一樣高，但通過體外測定及體內模型，GB261可顯著抑制利妥昔單抗耐藥的癌細胞增殖。重要的是，GB261誘導hPBMC和猴子所產生的細胞因子水平較低，這表示CRS的發生率較低。因此，GB261是針對B細胞惡性腫瘤的一款前景廣闊的雙特異性治療性抗體。其最終可能會為各種癌症治療扭轉概念，轉向更好、更安全的T細胞銜接器抗體藥物。

此外，得益於在生物製劑開發領域的多年經驗，我們已將CMC能力從單克隆抗體技術迅速擴展至雙特異性和多特異性抗體平台，涵蓋細胞系開發、生物工藝開發及分析開發。於2019年末完成GB261導聯選擇後，IND準備就緒CMC工作及臨床前工作於2020年初開始。我們亦已建立高產出的製造工藝，生產高質量的臨床前及臨床材料，而我們預期向中國、美國及澳大利亞監管機構申請臨床試驗申請。我們預計於2021年第二季開展臨床試驗。

GB262 (PD-L1 \times CD55 BsAb)

GB262是首創靶向PD-L1及CD55的雙特異性抗體。CD55抑制補體活化，並在多種癌細胞中高度上調。對CD55結合親和力低的特異性設計旨在改善治療窗口。

CMC方面，我們已於2020年9月完成導聯選擇，並取得具有高表達率的穩定細胞系。我們計劃進行IND準備就緒臨床前工作，並正在就Tox供應及IND準備就緒批次開發及鎖定製造工藝、藥品配方及產品質量配置。

GB263T (EGFR×c-Met×c-Met TsAb)及GB264 (Claudin 18.2×CD3 BsAb)

為更有效治療NSCLC，我們亦創造了靶向EGFR及兩種不同cMET表位的三特異性抗體。臨床前研究顯示，與靶向EGFR×cMet的雙特異性抗體類似物相比，該抗體具有更強的受體內化能力和更佳的療效。GB264是另一種靶向CD3及claudin 18.2的T細胞銜接器雙特異性抗體，可能用於胃癌及胰腺癌。

CMC方面，我們已於2020年12月完成導聯選擇。我們正在開發穩定的細胞系、製造工藝、藥品配方及分析工具包。

目前，我們正建立創新的早期藥物發現計劃。利用我們現有的強大抗體開發平台、領先的CMC能力以及抗體製造工廠，我們旨在發現、開發及提供創新藥物，以解決未滿足的各種癌症醫療需求。

業務發展進度

- 於2020年6月，我們與G1 Therapeutics就Lerociclib (GB491)於亞洲(不包括日本)的開發、製造及商業化訂立獨家許可協議。我們於2020年12月提交1L及2L HR+/HER2- 乳腺癌1b期研究的IND。
- 於2020年6月，我們與ImmuneSensor Therapeutics就IMSA101 (GB492)於亞洲(不包括日本)的開發、製造及商業化訂立獨家許可協議。我們計劃將其與GB226聯合開發用作在中國治療實體瘤的首創療法，並計劃在2021年第一季度提交晚期難治性惡性腫瘤患者1/2a期研究的IND。

商業化與製造

我們在上海擁有的強大CMC能力源於約十年的不懈努力，並為我們及合作夥伴就20多款抗體向國家藥監局提交的IND申請及/或計劃向美國食藥監局提交的IND申請提供了支持。此外，我們在雲南玉溪擁有可商業化生產的製造能力，質量卓越及成本效益更高，擁有濃縮補料分批培養及灌流培養技術，與傳統技術相比，可讓我們產生更高的滴定率及產率，推動行業範圍的上限。我們自具有成本效益、高產出的CMC能力受益。

- 於2020年11月，我們位於雲南省玉溪的生產設施已完成對GB226 NDA進行的註冊生產現場核查和GMP符合性檢查。此外，我們於玉溪的生產設施已順利通過檢查。

- 為準備推出新藥，本公司正在穩步建立我們的商業化及銷售團隊。陳文德先生（「陳先生」）於2020年7月加入我們，擔任首席運營官一職，我們對此感到雀躍。陳先生於生物製藥行業擁有逾20年經驗，將會就推出後期候選藥物所進行的商業化準備發揮領導作用。目前，團隊有20多名主要成員進行商業化。
- 於2020年12月，我們的商業團隊參與了中國腫瘤防治聯盟年會，向醫學界推廣本公司及GB226 r/r PTCL的研究。
- 我們的商業團隊一直與主要持份者緊密合作，就GB226進行健康經濟學(HE)研究，為產品發佈及國家醫保目錄准入談判作準備。

2. 報告期後事項

於報告期後，本公司持續致力推進管線中候選藥物的開發，並加快商業化進程，具體如下：

GB491

- 於2021年3月，本公司已收到國家藥監局關於兩項1b期橋接試驗的IND批准：(1) GB491聯合來曲唑治療一線HR+ / HER2-晚期乳腺癌；及(2) GB491聯合氟維司群治療二線HR+ / HER2-晚期乳腺癌。
- 截至2021年3月，該兩項臨床試驗已經獲得倫理委員會批准。

雙特異性 / 三特異性抗體

- 於2021年2月，我們已向2021年美國癌症研究協會提交四份有關我們雙特異性 / 三特異性抗體候選藥物 (GB261 (CD20×CD3)、GB262 (PD-L1×CD55)、GB263T (EGFRxc-Metxc-Met)以及GB264 (Claudin 18.2×CD3)) 的摘要，而所有摘要均獲接納於電子海報區展示。
- 於2021年3月，我們已向國家藥監局提交GB492的IND申請 (I/IIa期)。
- 於2021年3月，我們已在澳大利亞提交GB261的首次人體臨床試驗申請。

製造

- 於2021年2月，本公司與中國(上海)自由貿易試驗區臨港新片區管理委員會訂立投資協議，以於上海臨港新片區建立一個面積超過43,000平方米的商業製造設施。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售任何上述候選藥物。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

業務展望

本集團致力通過其一體化生物製藥平台建立一家世界級的中國創新生物製藥公司。為實現這使命，本集團將繼續擴大創新管線，以解決中國乃至全球尚未滿足的醫療需求，同時通過制定和執行全方位戰略來豐富現有產品組合。我們亦將繼續加快本集團主要候選產品的監管審批和商業化，並將本集團的新型雙特異性／三特異性候選藥物快速推向臨床階段。

具體而言，我們預期在目前正接受審評的NDA獲批後，於未來6至18個月內推出geptanolimab (GB226)，並於未來12至18個月內推出英夫利昔單抗生物類似藥(GB242)。我們將繼續尋求geptanolimab (GB226)用於其他適應症的批准，並發掘新聯合療法的潛力，包括與STING激動劑(GB492)的聯合治療，以惠及更多於中國醫療需求未滿足的患者。

在我們治療乳腺癌的產品組合中的主要候選藥物方面，我們計劃於未來6至12個月內就coprelotamab (GB221)用於HER2+乳腺癌提交NDA，並於未來6至12個月內開展兩項lerociclib (GB491)用於1L及2L HR+／HER2-乳腺癌的3期臨床試驗。我們將繼續致力通過安全、有效且耐受性良好的新型療法及全面的乳腺癌專營權來應對中國龐大的乳腺癌市場。

更重要的是，我們將繼續專注通過位於上海及舊金山的兩個研究中心開發早期創新管線。我們目前有多款雙特異性及三特異性抗體候選藥物，其中主要包括靶向CD20×CD3、PD-L1×CD55、EGFR×c-Met×c-Met及Claudin 18.2×CD3的候選藥物，該等領域目前全球尚無任何獲批准藥物。我們計劃於未來6至18個月內向國家藥監局、美國食藥監局及澳大利亞藥管局提交IND申請，並將該等抗體候選藥物推進至臨床階段，以及進一步探索全球發展機遇。我們計劃於2021年3月在澳大利亞提交GB261(CD20×CD3雙特異性抗體)的首次人體臨床試驗申請。

我們一直在建立我們的商業團隊，並制定商業戰略，為2021年推出GB226並於未來成功推出其他新產品提供支持。

我們亦很高興獲韓淑華博士(「韓博士」)於2021年1月加入本集團，擔任首席科學家一職。韓博士在免疫學、癌症免疫治療、腫瘤學、自身免疫疾病及炎症等領域，擁有超過25年的藥物發現及學術研究經驗，彼將領導我們的內部研究及發現工作，並加快我們邁向成為世界一流創新引擎的步伐。

財務回顧

報告期與截至2019年12月31日止年度的比較

	附註	截至12月31日止年度	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收益	2	10,331	13,039
收益成本	3	<u>(2,596)</u>	<u>(9,562)</u>
毛利		<u>7,735</u>	<u>3,477</u>
行政開支	4	(241,440)	(89,367)
研發開支	5	(696,574)	(438,817)
其他(開支)／收入淨額	6	(4,429)	4,082
其他(虧損)／收益淨額	7	<u>(1,968,314)</u>	<u>53</u>
經營虧損		<u>(2,903,022)</u>	<u>(520,572)</u>
財務收入	8	3,715	624
財務成本	8	<u>(137,003)</u>	<u>(3,689)</u>
除所得稅前虧損		<u>(3,036,310)</u>	<u>(523,637)</u>
所得稅貸項		<u>5,806</u>	<u>891</u>
報告期虧損	9	<u><u>(3,030,504)</u></u>	<u><u>(522,746)</u></u>

1. 概覽

報告期內，本集團錄得收益人民幣10.3百萬元，而截至2019年12月31日止年度為人民幣13.0百萬元，並於報告期內錄得虧損人民幣3,030.5百萬元，而截至2019年12月31日止年度為人民幣522.7百萬元。

報告期內，本集團的研發開支為人民幣696.6百萬元，而截至2019年12月31日止年度為人民幣438.8百萬元。於報告期內，本集團的行政開支為人民幣241.4百萬元，而截至2019年12月31日止年度為人民幣89.4百萬元。

2. 收益

我們主要通過根據按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務產生收益。我們的收益於2020年及2019年分別為人民幣10.3百萬元及人民幣13.0百萬元。

3. 收益成本

我們的收益成本由2019年的人民幣9.6百萬元減少72.9%至2020年的人民幣2.6百萬元，主要由於我們的收益減少。

4. 行政開支

我們的行政開支由2019年的人民幣89.4百萬元增加170.2%至2020年的人民幣241.4百萬元，主要由於(i)上市開支增加及(ii)管理人員的員工薪金及相關福利成本，包括以股份為基礎的付款開支。

5. 研發開支

我們的研發開支由2019年的人民幣438.8百萬元增加58.7%至2020年的人民幣696.6百萬元，主要由於(i)我們正在進行的臨床試驗開支增加及(ii)研發人員的員工薪金及相關福利成本，包括以股份為基礎的付款開支。

下表概述截至2020年及2019年12月31日止年度研發開支的組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
測試費用及臨床試驗費用	268,444	186,041
僱員福利開支	273,321	128,414
原材料及所用耗料	72,603	61,042
折舊及攤銷	47,185	37,667
水電費	11,350	10,333
差旅及運輸開支	4,647	6,355
諮詢費	7,162	1,361
其他	11,862	7,604
總計	<u>696,574</u>	<u>438,817</u>

6. 其他(開支)／收入淨額

我們的其他(開支)／收入淨額主要包括政府補助及應付Ab Studio Inc. (「ABS」)的或然代價的公允價值虧損淨額。於2020年及2019年的政府補助分別為人民幣5.9百萬元及人民幣8.3百萬元。於2020年及2019年的應付ABS的或然代價的公允價值虧損淨額分別為人民幣10.3百萬元及人民幣4.3百萬元。

7. 其他虧損／(收益)淨額

我們的其他虧損／(收益)淨額由2019年的收益淨額人民幣53,000元轉變為2020年的虧損淨額人民幣1,968.3百萬元。此乃主要由於2020年的優先股公允價值虧損淨額人民幣1,933.8百萬元所致。

8. 財務收入及成本

財務收入由2019年的人民幣0.6百萬元增加至2020年的人民幣3.7百萬元，主要由於銀行存款利息收入增加。

財務成本由2019年的人民幣3.7百萬元增加至2020年的人民幣137.0百萬元，主要由於匯兌虧損。

9. 報告期內虧損

由於上述原因，我們的虧損由2019年的人民幣522.7百萬元增加至2020年的人民幣3,030.5百萬元。

10. 流動資金以及資金與借貸來源

我們的管理層監察現金及現金等價物，將其維持在被視為恰當的一定水平，藉此為我們的運營提供資金並減輕現金流量波動的影響。我們依賴股權融資作為流動資金的主要來源。我們過去曾向關聯方借入貸款。

於2020年12月31日，我們的現金及現金等價物由2019年12月31日的人民幣253.5百萬元增加至人民幣2,929.7百萬元。增加乃主要由於我們成功在聯交所進行首次公開發售。

11. 非香港財務報告準則計量

為補充本集團遵照香港財務報告準則編製的綜合財務報表，本公司亦使用經調整虧損作為一項額外財務計量，其並非根據香港財務報告準則要求或呈列。本公司認為該非香港財務報告準則財務計量有利於理解及評估基礎業績表現及經營趨勢。本公司亦認為本公司管理層及投資者能夠參考該非香港財務報告準則財務計量，藉著消除本集團認為對本集團業務表現並無指標作用的若干項目的影響，有助彼等評價本集團的財務表現。然而，呈列該非香港財務報告準則財務計量，不應被獨立地使用或被視為替代根據香港財務報告準則所編製及呈列的財務資料。使用該非香港財務報告準則計量作為分析工具具有局限性，投資者不應獨立看待非香港財務報告準則財務報告，或視其為替代遵照香港財務報告準則所編製的業績，或可與其他公司呈報或預測的業績相比較。

下表載列所呈列期間的經調整虧損與根據香港財務報告準則計算和呈列的最直接可資比較財務計量的對賬。

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
香港財務報告準則年度虧損	(3,030,504)	(522,746)
加：		
優先股公允價值虧損淨額	1,933,816	—
以股份為基礎的付款開支	257,624	108,099
匯兌虧損淨額	131,344	1,535
上市開支	53,157	—
經調整年度虧損	<u>(654,563)</u>	<u>(413,112)</u>

12. 主要財務比率

下表載列我們於所示日期的主要財務比率：

	於2020年 12月31日	於2019年 12月31日
流動比率 ¹	12.47	0.97
速動比率 ²	12.34	0.90
負債比率 ³	<u>0.09</u>	<u>0.69</u>

1 流動比率按同日的流動資產除以流動負債計算。

2 速動比率按同日的流動資產減存貨，再除以流動負債計算。

3 負債比率按負債總額除以資產總值計算。

13. 重大投資

報告期內，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括在被投資公司的任何投資額佔本公司於2020年12月31日資產總值的5%或以上）。

14. 重大收購及出售

報告期內，本集團並無任何重大收購及出售附屬公司、合併聯屬實體或關聯公司。

15. 資產抵押

於2020年12月31日，本集團並無任何資產抵押。

16. 或然負債

於2020年12月31日，本集團並無任何重大或然負債。

17. 外匯風險

報告期內，我們在中華人民共和國（「中國」）開展業務，大部分交易以人民幣結算。我們的呈列及功能貨幣為人民幣。我們並無面臨重大外匯風險，原因是我們並無以人民幣以外的貨幣計值的重大金融資產或負債，惟主要作為資本出資自投資者收取而以美元或港元存放的銀行現金除外。

於2020年12月31日，倘人民幣兌美元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則本集團的年度虧損減少或增加約人民幣46,651,000元（2019年：減少或增加人民幣6,330,000元）。

於2020年12月31日，倘人民幣兌港元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則本集團的年度虧損減少或增加約人民幣225,311,000元（2019年：零）。

報告期內，我們並無使用任何衍生合約對沖我們所承受的貨幣風險。然而，我們的管理層會監察外匯風險，並於必要時考慮對沖重大外幣風險。

18. 僱員及薪酬

於2020年12月31日，本集團合共擁有508名僱員，其中我們於上海擁有335名僱員、於雲南玉溪擁有166名僱員及於美國舊金山擁有7名僱員。下表載列截至2020年12月31日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數百分比(%)
研發	326	64.2%
臨床開發	114	22.4%
一般及行政	68	13.4%
總計	508	100%

報告期內，本集團所產生的薪酬成本總額為人民幣423.9百萬元，而截至2019年12月31日止年度為人民幣200.6百萬元。

我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、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。截至2020年12月31日，我們已根據中國法律在所有重大方面遵守適用於我們的所有法定社保基金及住房公積金義務。

本公司亦已採納首次公開發售前購股權計劃（「**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（「**首次公開發售後購股權計劃**」）。有關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的進一步詳情，請參閱本公司日期為2020年9月23日的招股章程（「**招股章程**」）附錄四「法定及一般資料—D. 購股權計劃」一節。

末期股息

董事會不建議派付報告期的末期股息。

股東週年大會

本公司計劃於2021年6月11日(星期五)舉行股東週年大會(「股東週年大會」)。召開股東週年大會的通告將根據本公司組織章程細則及《聯交所證券上市規則》(「上市規則」)規定於實際可行的情況下儘快適時刊發及派發予本公司股東。

暫停辦理股份過戶登記

為釐定有權出席股東週年大會並於會上投票的股東身份，本公司將於2021年6月8日(星期二)至2021年6月11日(星期五)(包括首尾兩天)期間暫停辦理股份過戶登記手續，期間將不會辦理任何股份過戶登記。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，股份的未登記持有人須不遲於2021年6月7日(星期一)下午四時三十分將所有已填妥的過戶表格連同相關股票送交本公司的香港股份過戶登記分處香港中央證券登記有限公司辦理登記，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖。

企業管治及其他資料

本公司於2017年4月10日在開曼群島註冊成立為一間獲豁免有限公司，及本公司股份於上市日期於聯交所上市。

1. 遵守企業管治守則

董事會致力達致高水準的企業管治。董事會相信，高水準的企業管治至關重要，可為本集團提供框架，以保障股東權益以及提升企業價值及問責性。

自上市日期起直至2020年12月31日期間，本公司已遵守上市規則附錄十四所載的企業管治守則(「企業管治守則」)的所有適用守則條文，惟下文所披露的情況除外。

企業管治守則的守則條文第A.1.1條規定，董事會會議應每年召開至少四次，大約每季一次。由於本公司於2020年10月7日方才上市，自上市日期起直至2020年12月31日期間，本公司並未召開董事會會議。

有關於報告期內本公司企業管治常規的進一步詳情將載列於本公司年報的企業管治報告。

本公司將繼續定期檢討及監察企業管治常規，確保本公司遵守企業管治守則，並維持高水準的企業管治常規。

2. 董事遵守證券交易標準守則

本公司已採納上市規則附錄十所載之《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》（「標準守則」），以規管董事及相關僱員買賣本公司證券的一切交易以及標準守則涵蓋的其他事宜。

我們已向所有董事作出具體查詢並獲其確認，彼等已自上市日期起直至2020年12月31日一直遵守標準守則所載的規定標準。就本公司所知，自上市日期起直至2020年12月31日期間並無有關僱員違反標準守則的事件。

3. 羅兵咸永道會計師事務所的工作範圍

本公告所載有關本集團於報告期內的綜合資產負債表、綜合損益及其他全面收益表及相關附註所列數字已由本集團外聘核數師羅兵咸永道會計師事務所與本集團於報告期的經審核綜合財務報表所載的金額核對一致。羅兵咸永道會計師事務所就此方面所進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港核數準則、香港審閱工作準則或香港核證委聘準則而進行的核證委聘，故羅兵咸永道會計師事務所不會就本公告作出任何保證。

4. 審核委員會審閱綜合年度業績

本公司已成立審核委員會，其根據上市規則設有書面職權範圍。審核委員會由三名成員組成，即馮冠豪先生、李明博士及周宏灝先生。獨立非執行董事馮冠豪先生擁有適當的專業資格，為審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團於報告期的經審核綜合財務報表，並與獨立核數師羅兵咸永道會計師事務所會面。審核委員會亦與本公司高級管理層成員討論有關本公司採納的會計政策及常規以及內部監控、風險管理及財務匯報事宜。審核委員會信納本集團於報告期的經審核綜合財務報表乃根據適用的會計準則編製，並公平呈列本集團於報告期的財務狀況及業績。

5. 其他董事委員會

除審核委員會外，本公司亦已成立提名委員會及薪酬委員會。

6. 購買、出售或贖回本公司上市證券

除全球發售外，自上市日期起直至2020年12月31日期間，本公司或其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何股份。

7. 全球發售所得款項用途

本公司股份於2020年10月7日在聯交所上市，合共發行129,683,500股發售股份（包括因超額配股權獲悉數行使而發行的股份），通過全球發售募集的所得款項淨額約2,923百萬港元。先前於招股章程中披露的所得款項淨額的擬定用途並無變動，本公司並將視乎實際業務需要根據其擬定目的逐步動用所得款項的剩餘金額。

於2020年12月31日，全球發售所得款項淨額約人民幣179.3百萬元已按以下用途動用：

	按招股章程 所披露比例 分配全球 發售所得 款項淨額 ^{附註1} 人民幣 百萬元	於2020年 12月31日的 已動用金額 人民幣 百萬元	於2020年 12月31日的 未動用金額 人民幣 百萬元
為我們核心產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備以及商業化	938.6	109.1	829.5
為我們其他主要產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備	514.0	20.4	493.6
撥付我們管線中其他候選藥物正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備	335.1	8.7	326.4
為我們的藥物管線擴展提供資金	223.5	19.6	203.9
一般企業用途	223.5	21.5	202.0
	<u>2,234.7</u>	<u>179.3</u>	<u>2,055.4</u>

附註1：

所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率有所波動而稍作調整。

下表詳述分配至我們每項核心產品⁴、其他主要產品和其他管線產品的不同階段的所得款項淨額的進一步細分及其動用情況：

	待分配至各個階段的 所得款項淨額 ^{附註2}			於2020年 12月31日 的已動用 金額	於2020年 12月31日 的未動用 金額
	臨床前 人民幣 百萬元	臨床 人民幣 百萬元	商業化 (包括 註冊) 人民幣 百萬元	人民幣 百萬元	人民幣 百萬元
核心產品					
GB226	—	335.2	223.5	54.3	504.4
GB221	—	111.7	111.7	39.5	183.9
GB242	—	44.7	111.7	15.3	141.1
其他主要產品					
GB491	—	335.2	—	19.4	315.8
GB223	—	178.8	—	1.0	177.8
其他管線產品 (包括GB241、 GB222、GB224、 GB235、GB251、 GB232、GB261、 GB262、GB263及 GB264)	111.7	233.5	—	31.6	303.6
				161.1	1,626.6

附註2：

所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率有所波動而稍作調整。

4 「核心產品」具有上市規則第18A章賦予的涵義。

綜合財務報表

綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收益	3	10,331	13,039
收益成本		(2,596)	(9,562)
毛利		7,735	3,477
行政開支		(241,440)	(89,367)
研發開支		(696,574)	(438,817)
其他(開支)／收入淨額		(4,429)	4,082
其他(虧損)／收益淨額		(1,968,314)	53
經營虧損		(2,903,022)	(520,572)
財務收入		3,715	624
財務成本		(137,003)	(3,689)
除所得稅前虧損		(3,036,310)	(523,637)
所得稅貸項	4	5,806	891
年度虧損		(3,030,504)	(522,746)
以下各項應佔年度虧損：			
本公司擁有人		(3,027,102)	(522,082)
非控股權益		(3,402)	(664)
其他全面虧損			
可能重新分類至損益的項目			
— 換算海外業務產生的匯兌差額		(2,271)	(217)
年度全面虧損總額		(3,032,775)	(522,963)
以下人士應佔年度全面虧損總額：			
本公司擁有人		(3,029,373)	(522,299)
非控股權益		(3,402)	(664)
本公司普通權益持有人應佔每股虧損			
每股基本及攤薄虧損(人民幣元)	5	(12.36)	(1.89)

綜合資產負債表

於12月31日

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
--	----------------	----------------

資產

非流動資產

物業、廠房及設備	200,288	191,429
使用權資產	28,875	33,267
無形資產	156,936	94,317
其他應收款項、按金及預付款項	80,300	64,902
遞延所得稅資產	5,643	680
	472,042	384,595
非流動資產總額	472,042	384,595

流動資產

存貨	31,465	25,269
合約成本	1,755	3,927
其他應收款項、按金及預付款項	108,690	44,582
應收關聯方款項	27,754	20,942
受限制銀行存款	2,000	—
現金及現金等價物	2,929,743	253,520
	3,101,407	348,240
流動資產總值	3,101,407	348,240

資產總值

	3,573,449	732,835
--	------------------	---------

綜合資產負債表(續)

	附註	於12月31日	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
權益			
本公司普通權益持有人應佔權益			
股本		67	39
股份溢價		9,187,780	1,921,731
庫存股份		(6,813)	—
其他儲備		(1,426,445)	(209,350)
累計虧損		(4,520,536)	(1,493,434)
		<u>3,234,053</u>	<u>218,986</u>
非控股權益		<u>3,072</u>	<u>6,474</u>
總權益		<u><u>3,237,125</u></u>	<u><u>225,460</u></u>
負債			
非流動負債			
合約負債		755	755
租賃負債		16,014	29,351
應付關聯方款項		34,797	31,916
遞延收入		21,903	22,892
遞延所得稅負債		14,125	14,968
其他非流動負債		—	47,369
非流動負債總額		<u>87,594</u>	<u>147,251</u>
流動負債			
貿易應付款項	6	91,732	103,363
合約負債		4,893	11,844
其他應付款項及應計費用		116,346	212,801
租賃負債		15,045	12,412
應付關聯方款項		17,022	16,202
遞延收入		3,692	3,502
流動負債總額		<u>248,730</u>	<u>360,124</u>
負債總額		<u><u>336,324</u></u>	<u><u>507,375</u></u>
權益及負債總額		<u><u>3,573,449</u></u>	<u><u>732,835</u></u>

綜合財務資料附註

1 一般資料

1.1 一般資料

嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司(「本公司」)及其附屬公司(統稱為「本集團」)主要於中華人民共和國(「中國」)專注開發及商業化腫瘤學及自身免疫性疾病藥物。

本公司於2017年4月10日根據開曼群島公司法(1961年第三號法例第22章,經綜合及修訂)在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。本公司註冊辦事處地址為Maples Corporate Services, PO Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。

本公司以香港聯合交易所有限公司作為第一上市地。

除另有註明外,該等財務報表均以人民幣(「人民幣」)呈列。

於2020年年初爆發2019冠狀病毒病(「COVID-19疫情」)後,全國已實施並繼續實施一系列預防及控制措施。於報告日期,本集團並不知悉因COVID-19疫情而對財務報表造成任何重大不利影響。

2 主要會計政策概要

本附註提供編製該等綜合財務報表時所採納的主要會計政策清單。除另有說明外,該等政策於所有呈報年度貫徹應用。財務報表為嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司及其附屬公司編製。

2.1 編製基準

(a) 遵守香港財務報告準則及香港公司條例

本集團綜合財務報表乃按照香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)及香港公司條例(香港法例第622章)的規定編製。

(b) 歷史成本法

財務報表乃按照歷史成本法編製,惟按公允價值計量的若干金融資產及負債除外。

(c) 本集團採納的新訂及經修訂準則

本集團於2020年1月1日開始的年度報告期間首次應用以下準則及修訂:

- 重大的定義 — 香港會計準則第1號及香港會計準則第8號之修訂
- 業務的定義 — 香港財務報告準則第3號之修訂
- 利率基準改革 — 香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號及香港財務報告準則第7號之修訂
- 經修訂財務報告概念框架

上述修訂並無對先前期間確認的金額產生任何影響,並預期將不會嚴重影響當前或未來期間。

(d) 未採納的新準則及詮釋

若干新訂會計準則及詮釋已經頒佈，惟毋須於2020年12月31日報告期強制應用，且未獲本集團提早採納。該等準則預期不會對實體現有或未來報告期間及可預見的未來交易中產生重大影響。

3 收益

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
客戶合約收益		
於某個時間點的付費服務合約收益	<u>10,331</u>	<u>13,039</u>

所有收益均產生自中國。

4 所得稅貸項

(a) 所得稅貸項

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
即期稅項		
年度溢利即期稅項	—	—
即期稅項開支總額	—	—
遞延所得稅		
遞延稅項資產增加	(4,963)	(680)
遞延稅項負債減少	(843)	(211)
遞延稅項利益總額	(5,806)	(891)
所得稅貸項	<u>(5,806)</u>	<u>(891)</u>

(b) 除所得稅前虧損與所得稅貸項的數值對賬

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
除所得稅前虧損	<u>(3,036,310)</u>	<u>(523,637)</u>
按中國25%稅率計算	(759,078)	(130,909)
於其他司法權區經營實體不同稅率的影響	548,244	47,420
無須課稅收入	—	(770)
不可扣稅的費用	66,755	11,911
研發費用額外扣減	(94,047)	(40,644)
未確認作遞延稅項資產的未使用稅項虧損	<u>232,320</u>	<u>112,101</u>
所得稅貸項	<u>(5,806)</u>	<u>(891)</u>

(i) 開曼群島所得稅

本公司乃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，因此獲豁免繳納開曼群島所得稅。

(ii) 香港利得稅

截至2020年12月31日止年度的香港利得稅為16.5% (2019年：16.5%)。截至2020年及2019年12月31日止年度，概無撥備香港利得稅，乃因並無產生應繳納香港利得稅的估計應課稅溢利。

(iii) 美國企業所得稅

Ab Therapeutics, Inc. (「ABT」) 於美國加州成立。ABT的企業所得稅率須繳納聯邦所得稅及加州所得稅率，截至2020年12月31日止年度為29.84% (2019年：29.84%)。截至2020年及2019年12月31日止年度，概無撥備美國所得稅，乃因並無產生應繳納美國所得稅的估計應課稅溢利。

(iv) 中國企業所得稅

於2017年11月23日，嘉和生物藥業有限公司 (「嘉和生物藥業」) 獲授「高新企業證書」，然後嘉和生物藥業合資格享有優惠企業所得稅率15%至截至2019年12月31日止年度。截至2020年12月31日，嘉和生物藥業正申請更新「高新企業證書」，而2020年所得稅率由15%變為25%。

截至2020年12月31日止年度，於中國大陸成立及營運的其他附屬公司須按稅率25%繳納中國企業所得稅 (2019年：25%)。

5 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃以本公司擁有人應佔虧損除以財政年度已發行在外的普通股加權平均數計算得出。

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
本公司擁有人應佔虧損總額 (按人民幣千元計)	(3,027,102)	(522,082)
已發行普通股加權平均數 (按千股計) (i)	244,890	276,482
每股基本及攤薄虧損 (人民幣元)	<u>(12.36)</u>	<u>(1.89)</u>

(i) 於計算截至2020年及2019年12月31日止年度已發行普通股的加權平均數時，於2020年9月3日發生的股份合併作出追溯調整，猶如該等股份自2019年1月1日起已獲發行。

(b) 每股攤薄虧損

截至2020年12月31日止年度，本集團擁有潛在攤薄股份，其與持作僱員購股權計劃以及將向一名僱員及Ab Studio Inc. (「ABS」) 發行的股份相關。由於本集團於截至2020年12月31日止年度產生虧損，根據僱員購股權計劃持有的股份及將向一名僱員及ABS發行的股份對本集團的每股虧損具有反攤薄影響。因此，每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

6 貿易應付款項

以下為按發票日期計的綜合財務狀況表項下貿易應付款項的賬齡分析：

	於12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
1年以內	90,497	103,110
1年至2年	1,235	253
	<u>91,732</u>	<u>103,363</u>

貿易應付款項的賬面值乃以人民幣計值。由於短期到期性質，其賬面值與其公允價值相若。

7 股息

截至2020年12月31日止年度本公司並無派付或宣派何股息。

刊登年度業績公告及年度報告

本公告刊登於聯交所網站www.hkexnews.hk及本公司網站www.genorbio.com。本公司於報告期的年度報告將刊載於上述網站，並將適時寄發予本公司股東。

承董事會命
嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司
主席
易清清先生

香港，2021年3月23日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事周新華博士及郭峰博士(行政總裁)；非執行董事易清清先生(主席)、陳宇先生及李明博士；獨立非執行董事周宏灝先生、馮冠豪先生及陳文先生。