

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。

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



邁博藥業
Mabpharm Limited
迈博药业有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2181)

**截至二零二零年十二月三十一日止年度之
年度業績公告**

迈博药业有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」或「董事」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」、「我們」或「我們的」)截至二零二零年十二月三十一日止年度(「報告期」)之綜合財務業績連同截至二零一九年十二月三十一日止年度之比較數據。

財務概要

	截至十二月三十一日止年度		變動 (%)
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元	
其他收入	32,237	17,999	79.1
其他開支	-	(4,127)	(100.0)
其他盈虧	(26,714)	15,962	(267.4)
研發開支	(120,418)	(134,189)	(10.3)
行政開支	(65,795)	(62,952)	4.5
財務成本	(3,942)	(7,695)	(48.8)
上市開支	-	(27,527)	(100.0)
除稅前虧損	(184,632)	(202,529)	(8.8)
所得稅開支	-	-	-
年內虧損及全面開支總額	(184,632)	(202,529)	(8.8)
下述各項應佔：			
本公司擁有人	(184,632)	(202,529)	(8.8)
	人民幣元	人民幣元	
本公司普通權益持有人應佔 每股虧損 —基本及攤薄	(0.04)	(0.05)	(20.0)
	於二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	於二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元	變動 (%)
非流動資產	593,911	441,338	34.6
流動資產	569,126	955,139	(40.4)
流動負債	202,627	270,334	(25.0)
流動資產淨值	366,499	684,805	(46.5)
非流動負債	78,925	72,432	9.0
資產淨值	881,485	1,053,711	(16.3)

公司簡介

我們是中國領先的生物醫藥公司，專注於治療癌症和自身免疫性疾病的新藥及生物類似藥的研發和生產。我們致力於透過高效的研發體系以及低成本藥品生產能力為市場帶來高質量且可負擔的創新型生物藥品，並充分利用自身豐富的研發經驗開發多種治療產品。我們的候選藥物管線目前包括9種單克隆抗體藥物及1個強抗體藥物，其中3種為我們的核心產品：

- ✓ **CMAB008 (英夫利西單抗)：**已完成臨床試驗，現正由中國監管機構進行新藥上市申請的現場審查。預期將於二零二一年第二季度獲准商業化。CMAB008在炎症性腸道疾病治療方面療效最為可靠，其應用方案更適合中國患者。已完成的研究表明，CMAB008安全性傑出，因此將具有強勁市場競爭力。CMAB008有望一次性獲准進入(其中包括)(i)類風濕關節炎、(ii)成人及兒童克羅恩病、(iii)瘻管性克羅恩病、(iv)強直性脊柱炎、(v)銀屑病及(vi)成人潰瘍性結腸炎等適應症治療市場；
- ✓ **CMAB007 (奧馬珠單抗)：**III期臨床試驗中且正進行臨床數據分析及新藥申請數據整理。預期將於二零二一年第三季度向國家藥監局遞交CMAB007的新藥上市申請。鑑於類似藥物已在海外獲得蕁麻疹及過敏性鼻炎適應症的批准，並正在開發以應對食物過敏適應症，我們將加快CMAB007針對該等適應症的臨床及註冊工作，以把握中國巨大的過敏性疾病市場需求。
- ✓ **CMAB009 (西妥昔單抗)：**III期臨床試驗中(統稱「核心產品」)。

我們的其他候選藥物中，我們開發的「強抗體」新藥CMAB017已經完成中試放大並開始動物實驗。已經完成的研究結果表明，CMAB017具有良好的療效及安全性。此外，我們已開啟CMAB819(納武利尤單抗)的臨床試驗，且我們現亦正收購CMAB807全球權利的許可。CMAB807為一種地諾單抗，現正在中國進行骨質疏鬆症適應症的III期臨床試驗，並將於二零二一年在不同國家及/或地區(包括中國)申請骨轉移瘤適應症的臨床試驗。我們亦已開發生物類似藥CMAB022(烏司奴單抗)，其在銀屑病、強直性脊柱炎及克羅恩病領域具有良好市場前景。

我們具備強大的內部藥學研究、臨床前及臨床開發和生產能力，並正建設銷售及營銷團隊，為我們候選產品的商業化做準備。我們專注於單克隆抗體的研發。我們的核心研發團隊成員在此領域擁有超過17年的經驗，並主持過包括3項「863」計劃重大項目等國家級科研項目。此外，我們其中一位核心研發團隊成員還是第十一屆國家藥典委員會委員。

我們已於二零二零年大體完成在泰州新建三條生產線，將我們的細胞反應器總規模增至18,000升。我們亦已大體完成在我們位於泰州的新研發工業基地的廠房建設，預期我們的細胞反應器總規模將於二零二二年進一步增至40,000升。我們在抗體藥物製備領域擁有堅實的設備、技術及質量基礎，將令我們在未來的醫保集採談判中享有卓越的競爭優勢。

我們認為我們定能把握中國巨大的市場機遇，特別是中國近期的醫療監管改革(包括新醫保措施)帶來的機遇。我們研發的主要重心為針對癌症和自身免疫性疾病的單克隆抗體藥物，該藥物在中國具有龐大未開發的臨床需求。

此外，隨著中國醫藥市場的快速發展，將來可能覆蓋生物藥物的醫保集採以及全國醫保談判力度的加強將在很大程度上重組中國的醫藥市場。我們將憑藉我們在先進技術、質量及成本方面的優勢積極參與國家醫療改革，抓住政策改革帶來的機遇，以把握中國巨大的未獲滿足的市場需求。同時，我們已經啟動了全球市場開拓，並加快我們的藥物在國際市場的註冊及上市。

管理層討論及分析

業務回顧

我們的候選藥物的研發情況

以下為截至二零二零年十二月三十一日我們的候選藥物概覽及其研發情況¹：

領域	靶標	適應症	候選藥物代號	分類	臨床前	I期	II期或IV/ III期	III期	預期達到 下一監管里 程碑的時間	預計完成監管 審查時間	商業權	已上市競爭 藥物
自身免疫性 疾病	TNF α	類風濕關節炎	CMAB008 (國際非專有 藥名：英夫 利西單抗)	新藥/核心 產品					已於二零 一九年 第四季度 遞交新藥 申請	二零二一年 第二季度	中國及海外 (不包括 日本、北美 及歐洲)	Remicade [®] 、 Humira [®] 、 Enbrel [®] 、 Simponi [®] 、 Yisaiapu [®] 、 Anbainuo [®]
呼吸道疾病	IgE	哮喘	CMAB007 (國際非專有 藥名：奧馬 珠單抗)	新藥/核心 產品					遞交上市 申請(二零 二一年 第三季度)	二零二二年 第二季度	中國及海外 (不包括 日本、北美 及歐洲)	Xolair [®]
癌症	EGFR	結直腸癌	CMAB009 (國際非專有 藥名：西妥 昔單抗)	新藥/核心 產品					遞交新藥 申請(二零 二二年 第三季度)	二零二三年 第三季度	中國及海外 (不包括 日本、北美 及歐洲)	Erbbitux [®]
癌症	PD1	非小細胞肺癌、肝細胞癌及頭頸部鱗狀細胞癌	CMAB819 (國際非專有 藥名：納武 利尤單抗)	新藥					III期(二零 二二年 第三季度)	二零二六年 第二季度	全球	Opdivo [®] 、 Keytruda [®] 、 Tytyt [®] 、 JS001

領域	靶標	適應症	候選藥物代號	分類	臨床前	I期	II期或II/III期	III期	預期達到下一監管里程碑的時間	預計完成監管審查時間	商業權	已上市競爭藥物
癌症	HER2	乳腺癌	CMAB810 (國際非專有藥名：帕妥珠單抗)	生物類似藥					III期 (二零二四年第一季度)	二零二八年第一季度	全球	Perjeta®
癌症/自身免疫性疾病	IL-1β	週期性發熱綜合征/全身性幼年性特發性關節炎/肺癌	CMAB816 (國際非專有藥名：卡那單抗)	生物類似藥					III期 (二零二四年第二季度)	二零二六年第二季度	全球	ILaris®
癌症	EGFR	KRAS野生型結直腸癌	CMAB017	創新藥					III期 (二零二四年第四季度)	二零二七年第四季	全球	Vectibix®
自身免疫性疾病	IL-17A	斑塊型銀屑病、銀屑病關節炎及強直性脊柱炎	CMAB015 (國際非專有藥名：司庫奇尤單抗)	生物類似藥					III期 (二零二二年第四季)	二零二五年第四季	全球	Cosenty®
過敏、炎性疾病	IL-5	哮喘及嗜酸性肉芽腫性多血管炎	CMAB018 (國際非專有藥名：美泊利單抗)	生物類似藥					III期 (二零二二年第二季)	二零二五年第四季	全球	Nucala®
二零二零年十二月三十一日之後開發的新候選藥物												
炎性疾病	IL-12及IL-23	中重度斑塊型銀屑病、銀屑病關節炎、活動性強直性脊柱炎、活動性非放射學軸性脊柱炎	CMAB022 (國際非專有藥名：烏司奴單抗)	生物類似藥					III期 (二零二四年第一季度)	二零二七年第一季	全球	Stelara®

附註：

- 本公司已宣佈擬透過許可收購CMAB807作為其候選藥物之一。CMAB807現正於中國進行骨質疏鬆症適應症的先期III期臨床試驗。倘收購事項獲本公司股東批准並成功完成，預期我們可於二零二二年第四季申請該藥物上市及商業化，並預期將於二零二三年第四季獲准。

根據上市規則第18A.08(3)條作出的警示聲明：我們的候選藥物(包括核心產品)最終不一定能夠成功開發及營銷。

核心候選產品

CMAB008 (英夫利西單抗)

CMAB008 (英夫利西單抗) 為一種重組抗TNF-alpha嵌合單克隆抗體，是基於用於治療中重度活動期類風濕關節炎的英夫利西單抗的全新候選藥物，有望成為中國同類最佳的嵌合抗TNF-alpha抗體之一。CMAB008是首個經國家藥監局批准並由一家中國國內公司在中國開發用於臨床試驗的嵌合抗TNF-alpha抗體。CMAB008使用CHO表達系統，根據我們的臨床結果與現時已上市英夫利西單抗產品已公佈的臨床結果的比較，減少免疫原性。CMAB008的安全性及療效由已完成臨床試驗結果所證實，該等試驗為中國最大規模的英夫利西單抗臨床試驗。根據我們的臨床結果與現時已上市的英夫利西單抗產品已公佈的臨床結果的比較，我們認為CMAB008在治療中重度活動期類風濕關節炎方面比截至二零二零年十二月三十一日已上市的英夫利西單抗產品安全且同樣有效。已經完成的III期頭對頭試驗顯示，CMAB008與已上市的英夫利西單抗產品具有相似的安全性和有效性。

目前，我們預期CMAB008將於二零二一年第二季度末前後取得國家藥監局的上市批准。報告期內，我們已完成與現已上市的英夫利西單抗產品相對的頭對頭研究，以確認CMAB008的類似藥代動力學特徵及免疫原性（「注射用CMAB008與類克在健康男性志願者的隨機、雙盲、平行對照、單次給藥藥代動力學、安全性和免疫原性的I期比對研究CTR20200314」）。我們預期，CMAB008有望被批准面向多種適應症（具體為：(i)類風濕關節炎、(ii)成人及兒童克羅恩病、(iii)癩管性克羅恩病、(iv)強直性脊柱炎、(v)銀屑病及(vi)成人潰瘍性結腸炎），亦有望進入醫保目錄。現時我們預期CMAB008或於二零二一年第二季度末前後獲國家藥監局批准上市。

CMAB007 (奧馬珠單抗)

CMAB007 (奧馬珠單抗) 為一種重組人源化抗IgE單克隆抗體，用於治療經過中/高劑量ICS加LABA治療之後仍然得不到充分控制的哮喘病人的全新候選藥物。截至二零二零年十二月三十一日，CMAB007為唯一一個由一家中國國內公司在中國開發並已進入III期臨床試驗階段的單抗哮喘療法，我們相信，一旦CMAB007獲得中國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）的批准，其將成為首個由中國國內公司開發並在中國上市的單抗哮喘療法。CMAB007與遊離IgE相結合，形成抗IgE複合物，能抑制高親和力IgE受體，從而防止過敏反應。CMAB007的安全性及療效已經由兩項已完成臨床試驗（合共665名受試者）的結果所證實，該等試驗為中國規模最大的治療哮喘的單抗臨床試驗。我們的臨床試驗結果顯示，CMAB007能以較低劑量的吸入糖皮質激素改善哮喘病人的病情及降低急性哮喘發病的概率。

報告期內，CMAB007正在實施用於治療過敏性哮喘的III期臨床試驗，截至二零二零年十二月三十一日，我們處於臨床試驗收尾階段。呼吸系統疾病SARS-CoV-2肺炎的爆發及最近北京和東北地區疫情的反彈對我們二零二零年的研究工作產生了一定影響，基於國家藥監局就生物新藥新的法規和技術指引，我們正在實施一個與現已上市的奧馬珠單抗產品相對的頭對頭I期比對研究，以確認CMAB007的類似藥代動力學特徵及免疫原性，預期CMAB007未來有望拓展適應症到慢性特發性蕁麻疹及季節性過敏性鼻炎。我們預期待所有病例完成臨床用藥觀察及數據分析後，於二零二一年第三季度向國家藥監局提交藥物上市申請。我們目前預計CMAB007可以在二零二二年第二季度獲國家藥監局批准上市。

CMAB009 (西妥昔單抗)

CMAB009 (西妥昔單抗)為一種重組抗EGFR嵌合單克隆抗體，是我們基於西妥昔單抗的全新候選藥物，與FOLFIRI聯合用於轉移性結直腸癌(「mCRC」)的一線治療。CMAB009是首個經國家藥監局批准並由一家中國國內公司在中國開發用於臨床試驗的嵌合抗EGFR抗體。CMAB009利用中國倉鼠卵巢細胞(「CHO」)表達系統，該系統不同於已上市西妥昔單抗產品所使用的小鼠骨髓瘤細胞SP2/0表達系統。CMAB009的安全性及療效由兩項已完成臨床試驗(合共530名受試者)的結果所證實，該等試驗為一家中國國內公司在中國開發的抗EGFR單抗的最大規模臨床試驗。根據我們的臨床試驗結果與現時已上市西妥昔單抗產品已公佈臨床試驗結果的比較，CMAB009顯著降低免疫原性並減少嚴重超敏反應等不良反應的發生。我們相信CMAB009較現時已上市用於治療mCRC的西妥昔單抗藥物安全且同樣有效。

報告期內，CMAB009正在實施用於治療結直腸癌的III期臨床試驗。呼吸系統疾病SARS-CoV-2肺炎的爆發及近期北京和東北地區疫情的反彈對我們二零二零年的研究工作產生一定影響，我們預期待所有病例完成臨床用藥觀察及數據分析後，將於二零二二年第三季度向國家藥監局提交新藥上市申請。我們亦在準備實施CMAB009其他適應症的臨床試驗。我們目前預計CMAB009可以在二零二三年第三季度獲國家藥監局批准上市。

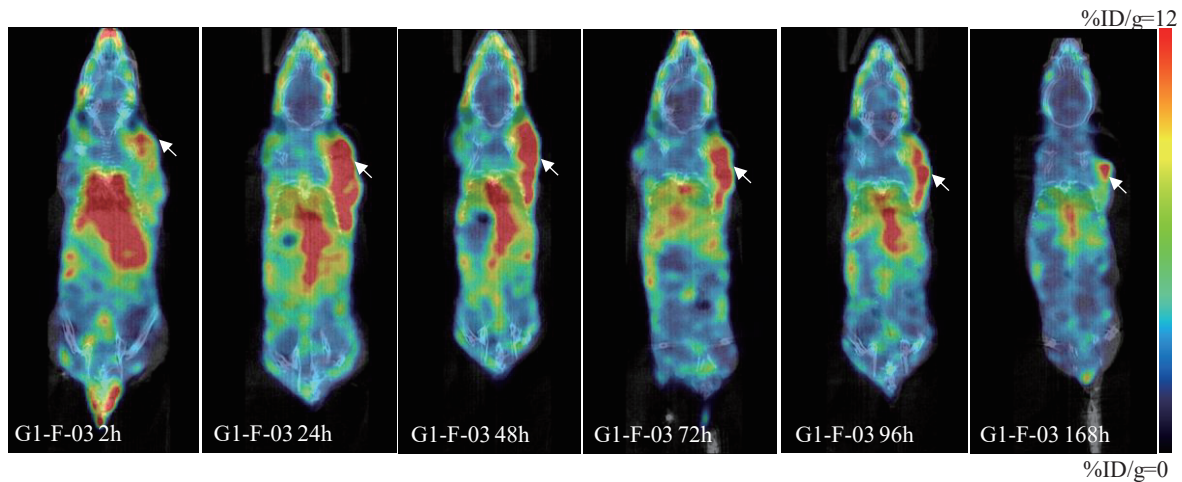
其他候選產品

CMAB819 (納武利尤單抗)為正在實施I期臨床試驗的全新候選藥物。國家藥監局已於二零一七年九月批准進行CMAB819的臨床試驗。截至二零二零年十二月三十一日，我們已開啟I期臨床試驗。我們預期CMAB819可能會於二零二六年第二季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB819適用於治療轉移性非小細胞肺癌、肝細胞癌及頭頸部鱗狀細胞癌。

CMAB810 (帕妥珠單抗)為生物類似藥候選藥物，處於臨床前試驗階段。CMAB810的相關篩選工作、細胞庫建立及小試工藝已完成。我們正在實施該藥物的臨床前動物實驗，預計在二零二二年第四季度申請臨床試驗。我們預期CMAB810可能會於二零二八年第一季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB810適用於治療乳腺癌。

CMAB816(卡那單抗)為生物類似藥候選藥物，處於臨床前實驗階段。相關篩選工作及細胞庫建立已完成。預計將於二零二二年第三季度申請臨床試驗。我們預期CMAB816可能會於二零二六年第二季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB816適用於治療週期性發熱綜合症及全身型幼年特發性關節炎。此外，最新研究結果表明，卡那單抗有望降低肺癌發病率及肺癌相關死亡率。

CMAB017是處於臨床前研究的創新候選藥物，為一種強抗體創新藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立。生產工藝研究、製劑處方篩選研究已經完成。荷瘤鼠組織分佈試驗研究已經完成，結果顯示CMAB017在給藥後24-72小時在腫瘤局部聚集。我們預計在二零二四年第四季度開啟III期臨床試驗。我們預期CMAB017可能會於二零二七年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB017中，封閉肽的設計有望顯著降低皮膚、消化道粘膜等的不良反應；IgG1恆定區的選擇可以增強抗體Fc段介導的效應，從而提高療效。基於安全性和療效優勢，病例用藥成本遠優於CMAB009；且有望依託CMAB017的研發平台開發更多強抗體新藥。CMAB017適用於治療KRAS野生型結直腸癌。



CMAB015是處於臨床前研究的secukinumab(司庫奇尤單抗)的生物類似藥候選藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立，生產工藝研究正在進行中，預計在二零二二年第一季度申請臨床試驗。我們預期CMAB015可能會於二零二五年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB015靶向白細胞介素17A (IL-17A)，用於斑塊型銀屑病、銀屑病關節炎及強直性脊柱炎的治療。

CMAB018是處於臨床前研究的mepolizumab(美泊利單抗)的生物類似藥候選藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立，生產工藝研究正在進行中，預計在二零二二年第二季度申請臨床試驗。我們預期**CMAB018**可能會於二零二五年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。**CMAB018**靶向白細胞介素5(IL-5)，用於嚴重的哮喘和嗜酸性肉芽腫性多血管炎的治療。

報告期後開發／將予收購的新候選產品

CMAB022為喜達諾®(stelara®, ustekinumab, 烏司奴單抗)的生物類似藥候選藥物。Ustekinumab是靶向白細胞介素12(IL-12)和白細胞介素23(IL-23)的單抗，通過與IL-12和IL-23所共有的p40亞單位相結合，阻止其與細胞表面的受體IL-12R β 1相結合，來抑制這兩種前炎性細胞因子。IL-12和IL-23是2種天然存在的蛋白質，在免疫介導的炎症性疾病(包括斑塊型銀屑病、銀屑病關節炎及克羅恩病)中發揮了關鍵作用，適應症包括：適合系統治療或光療的中重度斑塊型銀屑病成人患者；活動性銀屑病關節炎的成人患者；活動性強直性脊柱炎的成人患者；活動性非放射學軸性脊柱炎且有炎症客觀體征的成人患者。我們正在實施該藥物中試工藝開發，預計於二零二二年第四季度申請臨床試驗，預期**CMAB022**將於二零二七年第一季度獲國家藥監局批准上市。

CMAB807為地諾單抗，一種對人RANKL(核因子 κ B受體活化因子配體)具親和性及特異性的人免疫球蛋白G2(IgG2)單克隆抗體，RANKL是破骨細胞(負責骨吸收的細胞)形成、發揮功能及存活所必需的跨膜或可溶性蛋白。**CMAB807**阻止RANKL激活破骨細胞及其前體表面的受體RANK。阻止RANKL與RANK相互作用抑制破骨細胞的形成、發揮功能及存活，從而減少骨吸收並增加皮質骨及小梁骨的骨量和強度。本公司現正收購**CMAB807**的全球永久許可，尚需待本公司股東批准，方可作實。有關收購**CMAB807**的進一步詳情，請參閱本公司刊載於聯交所及本公司網站的日期為二零二一年三月一日的公告。

新候選藥物的研發

我們啟動了一系列後續治療自身免疫疾病和／或腫瘤疾病的抗體新藥的研發，預期亦可成功完成數個抗體新藥的篩選和細胞建庫乃至啟動臨床前動物實驗，從而進一步拓展我們的產品線，為我們長期發展提供充足的候選藥物管線拓展。

考慮到中國抗體藥物的市場環境，以及本公司在療效更佳前景更廣的新生代藥物方面已取得重大研發進展，本公司已將**CMAB809**的所有權利許可予第三方，並終止**CMAB813**的研發。同時，鑑於世界範圍內大規模接種COVID-19疫苗，且中國已經有效控制疫情，出於經濟考慮，我們亦於二零二零年十二月暫停**CMAB020**。

研發系統

我們已具備高效研發能力、廣泛而先進的製備技術及低成本藥品生產能力，令我們可向中國及其他新興市場的患者提供優質且價格合理的創新生物製藥產品。在我們的產品管線中，我們現時有三種核心產品，CMAB008不日將上市並商業化，CMAB007的臨床試驗即將收尾，並將很快申請上市，CMAB009正在III期臨床試驗階段。此外，一款藥品正在進行III期臨床試驗，另一款不日將啟動III期臨床試驗。我們亦擁有多項核心技術專利，包括抗體工程及人源化技術、高表達載體構建技術、高效克隆篩選技術，以及專有研發動物模型。我們的研發活動由三個核心團隊進行：基礎研發、臨床試驗及符合生產質量管理規範（「GMP」）的產品製備。該三個核心團隊的運營、設計及建設需求由輔助工程團隊支持。我們的研發團隊由具備生物製劑研發方面豐富行業經驗，並獲得全球製藥公司寶貴工作經驗的專業人士組成。我們的研發團隊僱員具備領先機構的免疫學、分子生物學、腫瘤學或單克隆抗體研發方面的扎實學術背景。

候選藥物的商業化及生產設備建設

現有生產設施

我們泰州的生產基地有兩棟樓宇，總建築面積30,000平方米，存放我們的單抗生產設施。兩棟樓宇配備目前運營中的生產設施，包括(i)四條3×1,500升抗體生物反應器系統及相關純化產線(其中三條於二零二零年建成並投入使用)、(ii)一條注射劑灌裝線(每年能生產400萬瓶)及(iii)一條預充式注射劑生產線(每年能生產100萬支)。我們的生產設施尚未開始商業生產。

新生產基地的建設

我們已在泰州高新區內一幅約100,746平方米的工業用地興建新的生產設施。我們的擴張計劃包括建造(i)大規模單克隆抗體原液生產線，單個細胞反應器規模達到7,500升及18,000升及(ii)兩條藥品灌裝線，此項建設也已經啟動，目前已經完成廠房建設、關鍵設備設計及採購，預計在二零二二年中期投入試運行。

市場開發及營銷

此外，隨著中國醫藥市場的快速發展，將來可能覆蓋生物藥物的醫保集採以及全國醫保談判力度的加強將在很大程度上重組中國的醫藥市場。我們將憑藉我們在先進技術、質量及成本方面的優勢積極參與國家醫療改革，抓住政策改革帶來的機遇，以把握中國巨大的未獲滿足的市場需求。同時，我們已經啟動了全球市場開拓，並加快我們的藥物在國際市場的註冊及上市。

我們正著力實施我們的銷售及營銷策略。我們的營銷策略將專注於透過學術推廣進行精準營銷及注重增強醫療專業人員對我們藥品臨床裨益的了解及意識。我們計劃專注於對我們的產品有潛在臨床需求的醫院，將其作為我們的主要客戶群。我們擬繼續經常與中國主要醫院溝通以了解醫院及其醫生對抗體藥物的學術看法及患者需求。我們亦計劃繼續與行業專家定期會晤以了解行業趨勢。我們將繼續參加各種學術會議、研討會及座談會，其中包括由中華醫學會或其地方分會組織的大型國家及省級會議及針對特定城市和醫院部門的小型活動，以提升我們的品牌知名度。

我們的現有核心銷售團隊成員有一半擁有逾十年的抗體藥銷售及管理經驗，包括中國市場上銷售的首個抗體藥(由一家中國國內公司生產)。我們的銷售團隊通過參與及支持我們的臨床試驗與醫院保持直接關係。鑑於預期推出我們的產品，我們一直在擴大我們的銷售及營銷隊伍。與我們的銷售及營銷策略一致，我們專注於招聘在醫藥方面具有顯著學術聲譽及在癌症和自身免疫疾病治療領域擁有逾三年臨床經驗的銷售及營銷人員。我們預期執行若干程序，以確保我們的學術推廣及一般營銷工作符合適用法律及法規。

我們預期將產品銷售給(i)向醫院轉售產品的分銷商及(ii)直接面對患者的藥房及其他。我們計劃於國家藥監局批准我們的產品商業化時建立我們的分銷商網絡。我們預計我們的分銷模式將符合慣常的行業慣例並有助於確保我們銷售網絡的有效覆蓋，同時控制我們的分銷成本及應收賬款。我們擬根據資質、聲譽、市場覆蓋範圍及銷售經驗挑選分銷商。為了將來分銷產品，分銷商須持有營業執照及其他必需牌照及許可證。分銷商亦須在指定地區維持廣泛的醫院覆蓋範圍。分銷商須能夠安全及時地向所覆蓋醫院交付我們的產品。我們計劃積極監控分銷商的庫存水平，以提高分銷網絡的效率。

質量保證

我們認為，我們原材料、設備及製成品的有效質量管理系統對確保服務質量及維持聲譽和成功至關重要。為確保我們的產品及服務始終符合高行業標準及要求，我們亦已成立公司層面的質量保證部門，以檢驗我們產品及服務的質量。其亦負責審批、組織及協調各附屬公司的質量控制及質量保證程序。設施及設備於整個生命週期須實行聯合登記制度、出廠驗收、現場驗收、安裝確認、操作確認、性能確認及定期維護等檢查措施。我們的製造業務線根據中國國家實驗室質量控制標準及GMP管理規定予以檢驗；我們的研發業務線亦根據GMP管理規定予以檢驗。

未來和前景

我們憑藉專注特定市場的高效銷售體系把握中國醫療改革帶來的機遇。

隨著近年來新醫保政策的實施，中國的醫療市場正經歷重大市場重組。在質量及價格方面更具競爭優勢的公司從與國家醫療保障局或各級地方醫保主管部門之間關於醫保價格的談判以及醫保集採的談判中受益匪淺。因此，在改革期間，整體市場滲透率顯著增加。這一趨勢將在未來很長一段時間內推動中國醫藥市場的發展。順應整體醫藥政策改革的趨勢，我們將在中國建立一支以高效和學術推廣為核心戰略的銷售團隊，重點關注胃腸病學、呼吸病學、風濕病學及腫瘤學等特定市場，以推廣我們的產品並積累抗體藥物應用的實踐經驗。我們將積極監測並參與醫保談判，專注醫保生物製品集採談判帶來的巨大機遇。憑藉我們的藥物在質量及成本方面的顯著優勢，我們將把握政策改革後市場滲透率顯著增加帶來的機遇，以優質的產品有效地滿足中國在生物製劑方面尚未滿足的市場需求，並最終使患者受益。

由於全球市場，特別是對以國際藥品認證合作組織為核心的抗體藥物的巨大市場需求未得到滿足，抗體藥物在海外市場發展迅速。鑑於中國的政策改革，抗體藥物的規模效應將極大增強中國抗體藥物的全球競爭力。有鑑於此，我們將與海外市場拓展合作夥伴密切合作，全面靈活地在不同國家和地區進行多種產品的新藥註冊和上市，以促進我們產品的全球影響力，加快其在全球市場的增長。

繼續推進我們候選藥物的臨床研究和商業化

短期內，我們打算專注於完成我們目前候選藥物的臨床試驗和最終商業化，特別是我們的核心產品CMAB007、CMAB009和CMAB008。為了將我們的核心產品推向市場，我們的目標是通過提供定期的專業培訓和推進CMAB007、CMAB009和CMAB008的臨床試驗來加強我們的研發團隊，特別是臨床醫學團隊。我們也正在建立一個由具有豐富學術推廣經驗和強大能力的員工組成的銷售團隊。我們的目標是通過在中國建立本身的銷售團隊並通過進一步建立銷售團隊增強我們的商業化能力來創造穩定的收益和利潤。

繼續保持對先進技術及產品開發的投資

我們認為研發為支持我們的未來增長及我們在全球生物製藥市場維持競爭力的關鍵元素。我們計劃提升我們從分子設計到商業化生產的綜合性技術平台開發，專注於研發中國臨床需求量龐大並具持續快速增長潛力的生物製劑。為把握生物製藥行業的新機遇，我們計劃繼續在創新技術方面增加投入用於開發療效更優且毒副作用更小的藥物，以保持業界領先地位。我們亦預計在人才方面進行投資，以擴大並加強研發團隊。

繼續吸引、培養高質素人才以支持我們的快速增長

聘請及挽留高質素科技人才及其他研發技術領先者將為我們取得成功的關鍵。我們計劃利用我們與中國及全球頂尖大學的密切合作招募及培養優秀的研發人員。我們也計劃向研究團隊提供系統化及高級培訓及發展課程，以提升及優化其令本公司獲益的科學及技術能力。該策略的一部分涉及制訂獎勵計劃以挽留及激勵表現優秀的團隊成員。

樹立全球品牌意識並與國內外知名製藥公司建立更為深入及廣泛的合作關係

為在國際上建立我們的品牌及支持我們的可持續增長，我們計劃從全球製藥公司獲得在中國出售產品的許可及／或計劃將我們若干候選藥物的海外產品權轉讓或許可予其他製藥公司。我們亦可能考慮與全球製藥公司建立合作夥伴關係，以進軍中國以外的市場及擴大我們的市場份額，並進一步擴闊我們業務的地域覆蓋範圍。作為該策略的一部分，我們可利用國際間戰略性併購機會，以擴展我們的在研產品拓展海外市場研發和銷售。

財務資料

本公告下文所載財務資料乃摘錄自截至二零二零年十二月三十一日止年度的綜合財務資料，連同去年同期的比較數據，其由本公司審核委員會（「審核委員會」）審閱。

財務回顧

下表概述我們截至二零二零年及二零一九年十二月三十一日止年度的經營業績：

	截至十二月三十一日止年度		變動 人民幣千元	變動 (%)
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元		
其他收入	32,237	17,999	14,238	79.1
其他開支	-	(4,127)	4,127	(100.0)
其他盈虧	(26,714)	15,962	(42,676)	(267.4)
研發開支	(120,418)	(134,189)	13,771	(10.3)
行政開支	(65,795)	(62,952)	(2,843)	4.5
財務成本	(3,942)	(7,695)	3,753	(48.8)
上市開支	-	(27,527)	27,527	(100.0)
除稅前虧損	(184,632)	(202,529)	17,897	(8.8)
所得稅開支	-	-	-	-
年內虧損及全面開支總額	(184,632)	(202,529)	17,897	(8.8)
下述各項應佔：				
本公司擁有人	(184,632)	(202,529)	17,897	(8.8)
	人民幣元	人民幣元		
本公司普通權益持有人				
應佔每股虧損				
—基本及攤薄	(0.04)	(0.05)	0.01	(20.0)

其他收入

本集團的其他收入由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣18.0百萬元增加79.1%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣32.2百萬元，主要是因為報告期內收到的政府補貼及銀行利息收入大幅增加所致。

下表載列於所示期間其他收入的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銀行利息收入	9,458	3,925
與收入有關的政府補助及補貼	22,779	9,013
銷售原材料所得收入	—	5,061
	<u>32,237</u>	<u>17,999</u>

其他開支

本集團的其他開支由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣4.1百萬元減少100%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的零，由於我們於報告期末向外部人士銷售任何原材料，故並無產生相應成本。

其他盈虧

本集團的其他盈虧由截至二零一九年十二月三十一日止年度的收益約人民幣16.0百萬元減少267.4%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的虧損約人民幣26.7百萬元，主要由於美元及港元兌人民幣貶值產生的匯兌虧損所致。

下表載列所示期間其他盈虧的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
匯兌(虧損)/收益淨額	(31,902)	15,962
其他	5,188	—
	<u>(26,714)</u>	<u>15,962</u>

研發開支

本集團的在研藥物研發開支由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣134.2百萬元減少10.3%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣120.4百萬元。減少主要由於我們已於二零一九年末完成CMAB008的臨床試驗，並大體完成CMAB007的病例招募，導致合約成本及原材料成本下降所致。

本集團的研發開支主要包括合約成本、原材料及耗材、員工成本及折舊與攤銷。

下表載列於所示期間研發開支的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
合約成本	46,797	55,361
原材料及耗材	20,724	25,092
員工成本	35,899	34,241
折舊與攤銷	8,799	7,824
其他	8,199	11,671
	<u>120,418</u>	<u>134,189</u>
總計	<u>120,418</u>	<u>134,189</u>

行政開支

本集團行政開支由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣63.0百萬元略微增加4.5%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣65.8百萬元。報告期內產生的所有主要行政開支相對持平。

本集團的行政開支主要包括非研發人員的員工薪金及福利成本、公用事業、租金及一般辦公室開支、折舊以及代理及諮詢費。

下表載列於所示期間行政開支的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
員工成本	32,237	34,418
樓宇租金	104	22
折舊	14,998	14,373
其他	18,456	14,139
	<u>65,795</u>	<u>62,952</u>
總計	<u>65,795</u>	<u>62,952</u>

財務成本

本集團的財務成本由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣7.7百萬元減少48.8%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣3.9百萬元，主要由於本集團償還全部銀行貸款，且報告期內未自關聯方貸款。

本集團的財務成本主要包括銀行貸款利息和租賃負債利息。

流動資金及資金資源

我們的現金及銀行結餘由二零一九年十二月三十一日的約人民幣588.7百萬元減少17.6%至二零二零年十二月三十一日的約人民幣484.8百萬元，原因乃本集團按計劃將資金投入營運及發展。

即期有抵押銀行保證金由二零一九年十二月三十一日的約人民幣130.0百萬元減少98.5%至二零二零年十二月三十一日的人民幣2.0百萬元，主要是由於本集團按照相關協議及時償還貸款，致有抵押銀行保證金解除抵押。

下表載列於所示日期的流動資金及資金資源的分析：

	於十二月三十一日		變動 (%)
	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元	
流動資產			
預付款和其他應收款	31,673	21,904	44.6
存貨	33,427	22,224	50.4
合約成本	16,769	13,240	26.7
有抵押銀行保證金	2,000	129,891	(98.5)
定期存款	-	179,160	(100.0)
支付予一名關聯方的租金按金	411	-	-
現金及銀行結餘	484,846	588,720	(17.6)
總計	569,126	955,139	(40.4)

債務

借款

截至二零二零年十二月三十一日，我們有少量應付關聯方非貿易款項，有租賃負債約人民幣40.3百萬元。截至同日，我們的現有債務不包含任何重大契諾或可能會限制我們增債能力的契諾。

下表載列我們截至所示日期的未償還借款、應付關聯方非貿易款項及租賃負債明細：

	於十二月三十一日	
	二零二零年	二零一九年
	人民幣千元	人民幣千元
應付百邁博的無抵押及無擔保款項	21	2,431
租賃負債	40,348	42,418
有抵押銀行借款	-	63,205

於二零二零年十二月三十一日，我們(作為承租人)就相關租賃協議(不包括我們的或然租賃協議)剩餘租期而言有未償還租賃負債合共約人民幣40.3百萬元。

於二零二零年十二月三十一日，我們以現金向銀行悉數償還本金及相應利息。

或然負債、資產質押及擔保

於二零二零年十二月三十一日，本集團有即期有抵押銀行存款為人民幣2百萬元，抵押予銀行作為就一項建設合約發行付款擔保的抵押品。

除以上所披露者外，本集團並無任何未償還的債務證券、抵押、按揭或其他類似債務、租購承擔、承兌負債(正常貿易票據除外)、承兌信貸(已擔保、無擔保、已抵押或無抵押)、任何擔保或其他重大或然負債。

資本結構

報告期內本集團的資本結構並無變動。本公司的股本僅包括普通股。於二零二零年十二月三十一日，本公司全部已發行股本為412,408美元，劃分為4,124,080,000股股份。

於二零二零年十二月三十一日，本集團資本結構為24.2%債務及75.8%股權，於二零一九年十二月三十一日為24.5%債務及75.5%股權。

外匯

外匯風險指外匯匯率變動造成損失的風險。人民幣與本集團業務所涉及的其他貨幣之間的匯率波動或會影響我們的財務狀況及經營業績。本集團主要於中國經營業務，並面臨來自多種貨幣風險的外匯風險(主要為港幣以及美金所帶來的匯兌風險)。將外幣兌換為人民幣(包括港幣以及美金)以中國人民銀行設定的匯率換算。本集團主要是透過密切監控外匯市場來限制我們面臨的外匯風險。於報告期間，本集團並無訂立任何貨幣對沖交易。

資本負債比率

資本負債比率乃使用負債總額除以資產總值再乘以100%計算。於二零二零年十二月三十一日，本集團資本負債比率為24.2%（於二零一九年十二月三十一日：24.5%）。

下表載列於所示日期的其他主要財務比率。

	於十二月三十一日	
	二零二零年	二零一九年
流動比率 ⁽¹⁾	2.8	3.5
速動比率 ⁽²⁾	2.6	3.5

附註：

- (1) 流動比率指流動資產除以同日的流動負債。
- (2) 速動比率指流動資產減存貨後除以同日的流動負債。

流動比率由截至二零一九年十二月三十一日的3.5降至截至二零二零年十二月三十一日的2.8；速動比率由截至二零一九年十二月三十一日的3.5降至截至二零二零年十二月三十一日的2.6，主要是由於本公司按照擬定用途將大部分資金用於本集團的經營發展。

綜合損益及其他全面收益表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
其他收入	5	32,237	17,999
其他開支		-	(4,127)
其他盈虧	6	(26,714)	15,962
研發費用		(120,418)	(134,189)
行政開支		(65,795)	(62,952)
財務成本	8	(3,942)	(7,695)
上市開支		-	(27,527)
除稅前虧損	7	(184,632)	(202,529)
所得稅開支	9	-	-
年內虧損及全面開支總額		<u>(184,632)</u>	<u>(202,529)</u>
以下各項應佔：			
本公司擁有人		<u>(184,632)</u>	<u>(202,529)</u>
本公司普通股權持有人應佔每股虧損	11		
— 基本		<u>人民幣 (0.04)元</u>	<u>人民幣 (0.05)元</u>
— 攤薄		<u>人民幣 (0.04)元</u>	<u>人民幣 (0.05)元</u>

綜合財務狀況表

二零二零年十二月三十一日

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
非流動資產			
廠房及設備		438,408	255,049
使用權資產	12	74,209	77,346
其他非流動資產		81,294	85,415
支付予關聯方的租賃按金		-	411
已抵押銀行存款		-	23,117
非流動資產總值		593,911	441,338
流動資產			
預付款及其他應收款項	13	31,673	21,904
存貨		33,427	22,224
合約成本		16,769	13,240
已抵押銀行存款		2,000	129,891
定期存款		-	179,160
支付予關聯方的租金按金		411	-
現金及銀行結餘		484,846	588,720
流動資產總值		569,126	955,139
流動負債			
貿易及其他應付款項	14	113,297	128,119
應付關聯方款項		75	2,538
欠付第三方租賃負債	12	4,146	2,823
欠付關聯方租賃負債	12	4,386	4,472
合約負債		70,058	58,662
銀行借款	15	-	63,205
遞延收入		10,665	10,515
流動負債總額		202,627	270,334
流動資產淨值		366,499	684,805
資產總值減流動負債		960,410	1,126,143

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
非流動負債			
遞延收入		47,109	37,309
欠付第三方租賃負債	12	31,816	30,737
欠付關聯方租賃負債	12	—	4,386
		<u>78,925</u>	<u>72,432</u>
非流動負債總額			
		<u>78,925</u>	<u>72,432</u>
資產淨值			
		<u>881,485</u>	<u>1,053,711</u>
資本及儲備			
股本	16	2,804	2,804
儲備		878,681	1,050,907
		<u>881,485</u>	<u>1,053,711</u>
權益總額			
		<u>881,485</u>	<u>1,053,711</u>

附註：

1. 公司及集團資料

迈博药业有限公司(「本公司」)於二零一八年六月一日於開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，其股份於二零一九年五月三十一日於香港聯合交易所有限公司上市。本公司之註冊辦事處地址為Cayman Corporate Centre, 27 Hospital Road, George Town, Grand Cayman KY1-9008, Cayman Islands，主要營業地點位於中華人民共和國(「中國」)泰州中國醫藥城口泰路西側陸家路東側G79幢。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事癌症及自身免疫性疾病單抗藥物的研究、開發及生產以及知識產權轉讓。

本公司的直接控股公司為Asia Mabtech Limited，一家於英屬處女群島註冊成立的有限公司，由郭建軍先生最終控制。

有關附屬公司的資料

本公司主要附屬公司的詳情載列如下：

名稱	註冊成立/註冊及業務地點	已發行 普通股本/ 已註冊股本	本公司應佔股權百分比		主營業務
			直接	間接	
泰州邁博太科藥業有限公司* (「泰州藥業」)	中國/中國內地	120,000,000美元	-	100%	生物製品、診斷試劑、化學生物試劑與藥物的研發、技術諮詢、技術轉讓及技術服務
泰州邁博太科生物技術有限公司* (「泰州生物」)	中國/中國內地	80,000,000美元	-	100%	生物醫藥科技領域內的技術開發
上海晟珩生物技術有限公司 (「晟珩生物」)	中國/中國內地	人民幣 30,000,000元	-	100%	生物製品、診斷試劑、化學生物試劑與藥物的研發、技術諮詢、技術轉讓及技術服務

* 該等實體根據中國法律註冊為外商獨資企業。

董事認為，上表載列年內對本集團業績產生主要影響或構成絕大部分淨資產的本公司附屬公司。董事認為，載列其他附屬公司的詳情將導致資料過於冗長。

2.1 編製基準

該等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」)頒布的國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)(包括所有國際財務報告準則、國際會計準則(「國際會計準則」)及詮釋)、香港公認會計原則及香港公司條例的披露規定編製。其乃根據歷史成本慣例編製。該等財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有說明外，所有金額均已約整至最近接的千位。

合併基準

綜合財務報表包括本公司及其附屬公司於截至二零二零年十二月三十一日止年度的財務報表。附屬公司指本公司直接或間接控制的實體(包括結構性實體)。當本集團就參與投資對象業務而承擔可變回報風險或享有可變回報權利以及能透過對投資對象行使權力(即現有的可讓本集團有能力主導投資對象相關活動的權利)影響該等回報時，即取得控制權。

倘本公司直接或間接擁有投資對象半數或以下的投票權或類似權利，則本集團於評估其是否可對投資對象行使權力時會考慮一切相關事實及情況，包括：

- (a) 與投資對象其他投票持有人訂立的合同安排；
- (b) 根據其他合同安排享有的權利；及
- (c) 本集團的投票權及潛在投票權。

附屬公司的財務報表按與本公司相同的報告期，並採用一致的會計政策編製。附屬公司的業績自本集團取得控制權之日起直至該控制權終止之日止綜合入賬。

損益及各個其他全面收益組成部分歸屬於本集團母公司擁有人及非控股權益，即使此舉導致非控股權益出現虧絀結餘。集團內公司間的所有資產及負債、權益、收入、開支以及本集團成員公司間交易的相關現金流量於合併時悉數對銷。

如果有事實及情況顯示上述三項控制元素中的一項或以上出現變動，本集團將重新評估其是否控制被投資公司。附屬公司所有權權益變動(如並無失去控制權)乃列作股權交易。

倘本集團失去對一家附屬公司的控制權，則其取消確認(i)該附屬公司的資產(包括商譽)及負債，(ii)任何非控股權益的賬面值及(iii)於權益記賬的累計換算差額；並確認(i)已收代價的公平值，(ii)任何保留投資的公平值及(iii)任何於損益產生的盈餘或虧絀。本集團分佔先前於其他全面收益確認的部分已重新分類至損益或保留溢利(如適用)，並採用倘本集團已直接出售有關資產或負債所須的相同基準。

2.2 會計政策變動及披露

本集團已於本年度的財務報表首次採納二零一八年度財務報告的概念框架以及下述經修訂國際財務報告準則。

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
國際會計準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)	重大性的定義

下文列出二零一八年度財務報告的概念框架及經修訂國際財務報告準則的性質和影響：

- (a) 二零一八年度財務報告的概念框架(「**概念框架**」)就財務報告和準則制定提供了一整套概念，並為財務報告編製者制定一致的會計政策提供指引，協助所有人理解和解讀準則。《概念框架》包括有關計量和報告財務績效的新章節，有關資產和負債終止確認的新指引，以及更新了有關資產和負債定義和確認的標準。該等框架亦闡明了管理，審慎和衡量不確定性在財務報告中的作用。《概念框架》並非準則，其中包含的任何概念都不會凌駕於任何準則中的概念或要求之上。《概念框架》對本集團的財務狀況及表現並無重大影響。
- (b) 國際財務報告準則第3號之修訂澄清並提供了有關業務定義的額外指引。該等修訂澄清，對於被視作一項業務的一組活動及資產的集合，必須至少包含一項投入和一項實質性過程，兩者共同對創造產出的能力具有重大貢獻。在不包括創造產出所需的全部投入和過程的情況下，一項業務仍可以存在。該等修訂取消了對市場參與者是否能夠購買業務並能持續製造產出的評估，而專注於所購買的投入和實質性過程是否共同對創造產出的能力具有重大貢獻。該等修訂亦收窄了產出的定義，專注於向客戶提供的貨品或服務、投資收益或日常活動所產生的其他收益。此外，對於評估所購買的過程是否為實質性，該等修訂亦提供了指引，並引入一項可選擇的公平值集中度測試，對所購買的一組活動和資產是否構成業務的評估得以簡化。本集團已將該修訂預期應用於二零二零年一月一日或之後發生的交易或其他事件。該等修訂將不會對本集團財務狀況及表現造成任何重大影響。
- (c) 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號之修訂旨在解決以替代無風險利率取代現有利率基準之前的期間的財務報告問題。該等修訂提供可在引入替代無風險利率前之不確定期限內繼續進行對沖會計處理之暫時性補救措施。此外，該等修訂規定公司須向投資者提供有關直接受該等不確定因素影響之對沖關係之額外資料。該等修訂將不會對本集團財務狀況及表現造成任何影響，因為本集團並無任何利率對沖關係。
- (d) 國際會計準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)提供新的重要性定義。新定義列明，倘可合理預期任何資料遭遺漏、錯誤陳述或模糊不清會影響通用財務報表的主要用戶根據該等財務報表作出的決定，則有關資料將屬重大。該等修訂本澄清，重大性將取決於資料的性質或重要程度，或兩者皆具。該等修訂本並無對本集團的財務狀況及表現造成任何重大影響。

2.3 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則

本集團並無於財務報表應用下述已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第3號(修訂本)	概念框架的提述 ²
國際財務報告準則第9號、國際會計準則第39號、國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第4號及國際財務報告準則第16號(修訂本)	利率基準改革—第2階段 ¹
國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間出售或注入資產 ⁴
國際財務報告準則第4號(修訂本)	擴大暫時豁免應用國際財務報告準則第9號 ⁵
國際財務報告準則第16號(修訂本)	COVID-19相關租金寬免 ⁶
國際財務報告準則第17號	保險合約 ³
國際財務報告準則第17號(修訂本)	保險合約 ^{3,5}
國際會計準則第1號(修訂本)	負債分類為即期或非即期 ³
國際會計準則第1號(修訂本)	會計政策披露 ³
國際會計準則第8號(修訂本)	會計估計的定義 ³
國際會計準則第16號(修訂本)	物業、廠房及設備：作擬定用途前的所得款項 ²
國際會計準則第37號(修訂本)	虧損性合約—履行合約的成本 ²
國際財務報告準則二零一八年至二零二零年的年度改進	國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第16號隨附的示例及國際會計準則第41號(修訂本) ²

¹ 於二零二一年一月一日或之後開始的年度期間生效

² 於二零二二年一月一日或之後開始的年度期間生效

³ 於二零二三年一月一日或之後開始的年度期間生效

⁴ 尚未釐定強制生效日期，惟可供採納

⁵ 由於國際財務報告準則第17號(修訂本)於二零二零年六月頒佈，國際財務報告準則第4號作出修訂以擴大暫時豁免，允許保險公司於二零二三年一月一日之前開始的年度期間應用國際會計準則第39號而非國際財務報告準則第9號。

⁶ 於二零二零年六月一日或之後開始的年度期間生效

該等新訂及經修訂國際財務報告準則預期不會對本集團的財務報表產生重大影響。

3. 經營分部資料

分部資料

就資源分配及績效評估而言，本集團旗下實體及業務的主要管理層，作為主要營運決策者，在進行本集團整體資源分配及績效評估時會審閱綜合業績，因此，本集團只有一個可報告分部，且並無呈列該單一分部的進一步分析。

地區資料

本集團於截至二零二零年十二月三十一日止年度並無錄得任何收益，且本集團的大部分非流動資產位於中國，因此，並無根據國際財務報告準則第8號經營分部呈列地區資料。

4. 收益

與客戶訂立的知識產權轉讓協議

於二零一七年一月，本集團與第三方客戶訂立一份協議，以代價人民幣65,180,000元(根據兩份分別於二零一九年九月及二零二零年二月訂立之補充協議(統稱「CMAB806知識產權轉讓協議」)，代價進一步增至人民幣82,180,000元，於二零二零年十二月三十一日已收取人民幣70,058,000元)轉讓有關CMAB806的知識產權。由於知識產權的控制權尚未轉移予客戶，故本集團於報告期間並無確認該合約的收益。該知識產權於本集團與客戶訂立CMAB806知識產權轉讓協議前已產生的研發費用均已計入損益。履行CMAB806知識產權轉讓協議於二零二零年及二零一九年十二月三十一日已產生的成本分別為人民幣16,769,000元及人民幣13,240,000元，於達成知識產權轉讓協議後按履約成本予以資本化並於綜合財務狀況表內計入合約成本。

於二零二零年十二月，本集團與一名第三方客戶訂立協議以轉讓有關CMAB809的一項知識產權，代價為人民幣50,000,000元(「CMAB809知識產權轉讓協議」)。本集團並未於報告期確認來自該項合約的收益，因為知識產權的控制權尚未轉移至客戶，且於二零二零年十二月三十一日未產生履約成本。

於十二月三十一日分配至未完成履約義務的交易價格如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
預期將確認為收益的金額：		
一年內	<u>132,180</u>	<u>65,680</u>

5. 其他收入

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
銀行利息收入	9,458	3,925
與收入有關的政府補助及補貼	22,779	9,013
銷售原材料所得收入	<u>-</u>	<u>5,061</u>
	<u>32,237</u>	<u>17,999</u>

6. 其他盈虧

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
外匯(虧損)/收益淨額	(31,902)	15,962
其他	<u>5,188</u>	<u>-</u>
	<u>(26,714)</u>	<u>15,962</u>

7. 除稅前虧損

除稅前虧損於扣減／(計入)下述各項後得出：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
廠房及設備折舊	16,280	14,548
使用權資產折舊	8,117	7,682
撇銷存貨至可變現淨值	23	272
員工成本(包括董事酬金)：		
－獨立非執行董事袍金	321	189
－薪資及其他福利	57,682	47,908
－退休福利計劃供款	731	4,653
－以股份為基礎的付款開支	12,406	13,844
－諮詢費	533	510
	<u>71,673</u>	<u>67,104</u>
核數師薪酬	2,683	3,043
短期租賃付款	104	22
與收入有關的政府補助及補貼	(22,779)	(9,013)
確認為開支的存貨成本(已計入研發開支)	<u>20,724</u>	<u>25,092</u>

8. 財務成本

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
關聯方貸款利息	-	1,639
銀行貸款利息	1,236	3,056
租賃負債利息	2,706	3,000
	<u>3,942</u>	<u>7,695</u>

9. 所得稅

本公司於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

年內產生自香港的估計應課稅溢利按16.5% (二零一九年：16.5%) 的稅率計提香港利得稅。本年度內，本集團的香港附屬公司並無須繳納香港利得稅的估計應課稅溢利，故並無就香港利得稅計提撥備。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「**企業所得稅法**」)及《企業所得稅法實施條例》，於整個報告期間，本集團中國附屬公司的稅率為25%。

泰州藥業於二零一八年十一月獲認定為「**高新技術企業**」，因此，於自二零一八年起計三年期間有權享有優惠稅率15%。高新技術企業的資格須由中國相關稅務部門每三年複審一次且泰州藥業應每年就是否符合高新技術企業標準進行自我評估。經過自我評估，截至二零二零年十二月三十一日止年度泰州藥業的估計企業所得稅稅率為15%。截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團管理層認為，泰州藥業未能符合高新技術企業標準，因此，泰州藥業於截至二零一九年十二月三十一日止年度的稅率為25%。

根據財稅[2018]76號通知，泰州藥業可結轉其尚未動用稅項虧損最多十年。結轉年限的延長適用於泰州藥業於稅項通知生效日期結轉的所有尚未動用稅項虧損。

根據相關企業所得稅法，泰州藥業可就截至二零二零年及二零一九年十二月三十一日止年度的合資格研發支出享有加計扣除率為175%。

採用本公司及其附屬公司註冊之國家(或司法權區)之法定稅率計算之除稅前虧損之適用稅項開支與按實際稅率計算之稅項開支之對賬如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
除稅前虧損	(184,632)	(202,529)
按25%計算的所得稅開支	(46,158)	(50,632)
由當地政府頒布之於其他司法權區營運之 附屬公司不同稅率的影響	17,169	3,670
不可抵稅開支的稅務影響	3,497	5,041
另行抵扣的研發費用的影響	(10,080)	(15,711)
未確認之稅務虧損及可抵扣暫時差額的稅務影響	35,572	57,632
於損益內確認的所得稅寬免	-	-

截至二零二零年十二月三十一日，本集團擁有可抵減未來利潤的未使用稅項虧損為人民幣502,428,000元(二零一九年：人民幣322,142,000元)。實體的稅項虧損將在一至十年後到期，用於抵消產生損失的公司的應課稅溢利。於二零二零年十二月三十一日，本集團的可抵扣暫時差額為人民幣85,390,000元(二零一九年：人民幣54,300,000元)，主要與遞延收入及應計費用有關。

並無就未動用稅項虧損及可抵扣暫時性差額確認遞延稅項，原因乃於可預見的未來，應課稅溢利不大可能用於彌補稅收損失及可抵扣暫時性差額。

10. 股息

截至二零二零年十二月三十一日止年度概無向本公司普通股股東派付或擬派付股息，亦無自報告期末起擬派付任何股息(二零一九年：無)。

11. 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乃基於以下數據計算：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
用於計算每股基本及攤薄虧損的本公司普通權益 持有人應佔虧損	<u>(184,632)</u>	<u>(202,529)</u>
	二零二零年 千股	二零一九年 千股
用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	<u>4,124,080</u>	<u>3,802,061</u>

截至二零一九年十二月三十一日止年度的每股基本及攤薄虧損的計算乃經計及各項追溯調整後根據假設將發行股份的加權平均數計算，並假設資本化發行已於二零一九年一月一日作實。

截至二零二零年及二零一九年十二月三十一日止年度的每股攤薄虧損的計算並無假設首次公開發售前購股權獲行使，因為將其計入在內將具有反攤薄作用。

12. 租賃

本集團作為承租人

本集團就其經營中使用的多項租賃土地及樓宇訂立租賃合同。自擁有人收購租賃土地前已作出一次性付款，租期為50年，而根據該等土地租賃的條款將不會繼續支付任何持續付款。樓宇租賃的一般租期介乎兩至18年。一般而言，本集團不可向本集團以外人士轉讓及分租租賃資產。

(a) 使用權資產

本集團使用權資產的賬面值及於年內的變動如下：

	租賃土地 人民幣千元	樓宇 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零一九年一月一日	-	42,611	42,611
添置	38,173	-	38,173
租賃修改	-	4,244	4,244
折舊開支	<u>(771)</u>	<u>(6,911)</u>	<u>(7,682)</u>
於二零一九年十二月三十一日及 二零二零年一月一日	37,402	39,944	77,346
添置	-	4,980	4,980
折舊開支	<u>(771)</u>	<u>(7,346)</u>	<u>(8,117)</u>
於二零二零年十二月三十一日	<u>36,631</u>	<u>37,578</u>	<u>74,209</u>

(b) 欠付第三方租賃負債

欠付第三方租賃負債的賬面值及於年內的變動如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於一月一日的賬面值	33,560	35,062
新租賃	4,980	-
租賃修改	-	310
年內確認的利息增加	2,275	2,342
付款	(4,769)	(4,154)
匯兌收益	(84)	-
	<u>35,962</u>	<u>33,560</u>
於十二月三十一日的賬面值	<u>35,962</u>	<u>33,560</u>
分析如下：		
即期部分	4,146	2,823
非即期部分	<u>31,816</u>	<u>30,737</u>

(c) 欠付關聯方的租賃負債

欠付關聯方的租賃負債的賬面值及於年內的變動如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
欠付百邁博的租賃負債(附註)：		
於一月一日的賬面值	8,858	8,778
租賃修改	-	3,934
年內確認的利息增加	431	658
付款	(4,903)	(4,512)
	<u>4,386</u>	<u>8,858</u>
於十二月三十一日的賬面值	<u>4,386</u>	<u>8,858</u>
分析如下：		
即期部分	4,386	4,472
非即期部分	<u>-</u>	<u>4,386</u>

附註：百邁博由控股股東的直係親屬最終控制。

(d) 於損益確認的租賃相關金額如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
欠付第三方的租賃負債利息	2,275	2,342
欠付關聯方的租賃負債利息	431	658
使用權資產折舊	8,117	7,682
有關短期租賃的開支	104	22
	<u>10,927</u>	<u>10,704</u>
於損益確認總額	<u>10,927</u>	<u>10,704</u>

13. 預付款及其他應收款項

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
其他應收款項	1,224	1,616
研發服務預付款	11,177	11,780
應收利息	-	3,437
其他按金及預付款	4,185	3,239
可收回增值稅(附註)	15,087	1,832
	<u>31,673</u>	<u>21,904</u>

附註：根據管理層對一年內將動用可收回增值稅金額的估計，可收回增值稅於預付款及其他應收款項及其他非流動資產呈列。

計入以上結餘的金融資產與近期概無違約記錄及逾期金額有關的應收款項有關。於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，經評估虧損撥備極小。

14. 貿易及其他應付款項

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
貿易應付款項	4,466	4,401
應計研發服務開支	25,334	23,902
購置廠房及設備的其他應付款項	54,088	62,116
應付薪資及花紅	11,185	9,645
其他應付稅項	594	514
應計上市費用及發行成本	10,646	23,288
其他應付款項	6,984	4,253
	<u>113,297</u>	<u>128,119</u>

與供應商訂立的付款條款的信貸期一般為收到供應商貨品及／或服務之日起計60天。根據本集團於報告期末收到貨品／服務而呈列的貿易應付款項賬齡分析如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
60天內	2,997	2,459
超過60天但不超過1年	<u>1,469</u>	<u>1,942</u>
	<u><u>4,466</u></u>	<u><u>4,401</u></u>

15. 銀行借款

	二零二零年			二零一九年		
	實際利率(%)	到期日	人民幣千元	實際利率(%)	到期日	人民幣千元
即期						
銀行借款						
-有抵押	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>5.655</u>	<u>2020</u>	<u>63,205</u>
				二零二零年 人民幣千元		二零一九年 人民幣千元

分析如下：

銀行借款償還期限：

一年內或按要求

<u>-</u>	<u>63,205</u>
----------	---------------

於二零一九年十二月三十一日的銀行借款由租賃土地人民幣37,402,000元及有抵押銀行存款人民幣129,891,000元抵押。

16. 股本

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
已發行及繳足：		
4,124,080,000 (二零一九年：4,124,080,000) 股普通股	<u>2,804</u>	<u>2,804</u>

本公司股本的變動概述如下：

	已發行股份 數目	股本 人民幣千元
於二零一九年一月一日	75,000,000	51
根據資本化發行發行股份(附註a)	3,265,500,000	2,212
首次公開發售發行股份(附註b)	<u>783,580,000</u>	<u>541</u>
於二零一九年十二月三十一日、二零二零年一月一日及二 零二零年十二月三十一日	<u>4,124,080,000</u>	<u>2,804</u>

附註：

- a. 於二零一九年四月八日通過一項股東決議案，據此，本公司的法定股本由500,000,000股每股面值0.0001美元的普通股增至50,000,000,000股每股面值0.0001美元的普通股。同時，透過將本公司股份溢價賬總額326,550美元(相當於人民幣2,212,000元)資本化，將本公司3,265,500,000股普通股按上市日期前一日名列本公司股東名冊的股東當時所持本公司股權比例配發及發行予彼等。
- b. 二零一九年五月三十一日，本公司透過全球發售以每股股份1.5港元合共發行783,580,000股每股面值0.0001美元的普通股。

所有該等新股份與本公司當時已發行股份在所有方面享有同等地位。

其他資料

末期股息

董事會建議不就截至二零二零年十二月三十一日止年度派付末期股息。

上市所得款項淨額用途

本公司股份於二零一九年五月三十一日（「上市日期」）在聯交所上市後，全球發售所得款項淨額約為1,144.5百萬港元。於本公告日期，本公司共使用募集資金折合約人民幣480.6百萬元，其中約人民幣154.0百萬元用於我們的核心產品的研發活動，約人民幣244.6百萬元用於擴大生產及在中國泰州興建新生產設施，約人民幣39.6百萬元用於我們其他候選產品的研發活動及約人民幣42.4百萬元用於營運資金及一般用途。除下文所披露者外，本公司擬按照本公司日期為二零一九年五月二十日的招股章程所載用途動用該等所得款項淨額。

下表載列全球發售所得款項淨額的計劃用途及截至二零二零年十二月三十一日的實際用途：

所得款項用途 ⁽¹⁾	所得款項淨額 原定分配 (人民幣百萬元)	截至二零二零年	截至二零二零年	悉數動用未動用 金額的預期時間
		十二月三十一日 已動用金額 (人民幣百萬元)	十二月三十一日 尚未動用金額 (人民幣百萬元)	
我們核心產品的研發活動	180.9	154.0	26.9	二零二二年 六月三十日前
擴大生產及在中國泰州興 建新生產設施	497.2	244.6	252.6	二零二二年十二月 三十一日前
我們其他候選產品的研發 活動	194.5	39.6	154.9	二零二二年 六月三十日前
營運資金及其他一般企業 用途	94.8	42.4	52.4	二零二一年十二月 三十一日前
總計	<u>967.4</u>	<u>480.6</u>	<u>486.8</u>	

附註：

- (1) 全球發售所得款項淨額以港元收取並換算為人民幣以供動用規劃。
- (2) 上文披露的未動用所得款項預期動用時間乃董事會經參考於本公告日期的最新資料所作最佳估計。
- (3) 於二零二一年三月一日，董事會決議重新分配本公司原分配作營運資金及其他一般企業用途的所得款項淨額約人民幣20百萬元，以撥付收購CMAB807的部分代價。有關收購CMAB807及所得款項用途變更的進一步詳情，請參閱本公司刊載於聯交所及本公司網站的日期為二零二一年三月一日的公告。

重大投資、重大收購及出售

於二零二零年十二月三十一日，本集團概無持有任何重大投資，及未有重大投資或資本資產之未來計劃。截至二零二零年十二月三十一日止年度，我們亦無附屬公司、聯營公司及合營公司的任何重大收購或出售。

僱員及薪酬政策

截至二零二零年十二月三十一日，我們共有336名僱員，其中100名位於上海及236名位於泰州。下表載列按職能劃分的僱員明細：

職能	僱員人數
業務單位	47
研發人員 ⁽¹⁾	202
銷售及營銷 ⁽²⁾	17
行政管理	27
	<hr/>
總計	336

附註：

- (1) 此處的研發人員數目不包括已納入我們管理層的23名研發團隊成員。
- (2) 此處的銷售及營銷人員數目不包括我們5名核心銷售及營銷團隊成員(彼等已納入我們的管理層)。

我們的成功取決於我們吸引、招聘及挽留合資格僱員的能力。我們為僱員提供與世界一流科學家共同從事尖端生物製劑項目的機會。我們旨在吸引具有海外教育背景及從全球製藥或生物技術公司獲得相關經驗的合資格僱員。截至本公告日期，我們的科學家李晶博士及王皓博士持有與我們業務高度相關領域的博士學位或同等學歷。此外，截至同日，我們的225名研發人員(包括我們的管理層)中有142名持有本科或以上學位。

我們的僱傭協議通常涵蓋工資、福利及終止理由等事宜。我們僱員的薪酬待遇通常包括薪資及花紅。一般而言，我們根據僱員的資質、職位及表現釐定薪酬待遇。我們亦向社會保險基金供款，包括基本養老保險、醫療保險、失業保險、生育保險、工傷保險基金以及住房公積金。

我們已在泰州成立工會，可代表僱員頒佈公司細則及內部規定。截至二零二零年十二月三十一日，我們在泰州的所有僱員為工會成員。我們相信，我們與僱員保持良好的工作關係。於報告期及直至本公告日期，我們從未發生任何重大勞資糾紛，亦從未於招聘業務營運所需僱員時遇到任何重大困難。

遵守企業管治守則

本集團致力於維持高水平的企業管治，以保障股東權益，提升企業價值，制定其業務戰略及政策以及提高其透明度和問責性。

本公司的企業管治常規基於上市規則附錄14所載的企業管治守則(「**企業管治守則**」)之原則及守則條文，本公司已採納企業管治守則作為其企業管治的守則。企業管治守則自上市日期起適用於本公司。董事會認為，本公司自上市日期起至本公告日期內一直遵守企業管治守則內的所有適用守則條文。董事會將定期審查並加強公司管治常規以確保本公司始終符合企業管治守則之要求。

有關本公司企業管治常規的進一步資料將載於本公司截至二零二零年十二月三十一日止年度報告內的企業管治報告。

遵守證券交易的標準守則

本公司自上市日期起已採納上市規則附錄10上市發行人董事進行證券交易之標準守則(「**標準守則**」)作為董事買賣本公司證券的指引。

經向全體董事作出具體查詢後，各位董事均確認彼等於上市日期起至本公告日期期間已遵守標準守則所載適用準則。

購買、出售或贖回本公司上市證券

報告期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何聯交所上市證券。

重大訴訟

報告期間，本公司概無捲入任何重大訴訟或仲裁。董事亦不知悉本公司自二零二零年一月一日起至二零二零年十二月三十一日止有任何尚未了結或面臨威脅的任何重大訴訟或索償。

變更核數師

德勤•關黃陳方會計師行(「德勤」)已退任本公司核數師，自於二零二零年六月二十三日舉行的本公司二零一九年股東週年大會(「二零一九年股東週年大會」)結束後生效，且並未尋求續聘。本公司向股東提呈一項普通決議案，以供批准建議委任安永會計師事務所為本公司核數師，取代退任核數師德勤。德勤亦與董事會確認，概無建議變更核數師的事宜須提請本公司股東垂注。

於二零一九年股東週年大會審議及批准後，本公司委任安永會計師事務所為本公司核數師，建議任期自批准之日開始，直至本公司下屆股東週年大會結束後為止。詳情請參閱本公司刊載於聯交所及本公司網站的日期為二零二零年五月二十日及二零二零年六月二十三日的公告以及日期為二零二零年五月二十五日的通函。

安永會計師事務所將於應屆股東週年大會退任，且符合資格重選連任本公司核數師。將於應屆股東週年大會提呈一項有關續聘安永會計師事務所為本公司核數師的決議案。

安永會計師事務所的工作範圍

有關初步公告所載本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表以及相關附註的數據已經本集團核數師安永會計師事務所同意為本集團本年度之綜合財務報表所載之數額。安永會計師事務所就此執行之工作並不構成根據香港會計師公會所頒佈之香港審計準則、香港審閱工作準則或香港鑑證工作準則而進行之鑑證工作，因此，安永會計師事務所並無就初步公告作出鑑證。

審核委員會

本公司已設立審核委員會，其書面職權範圍符合上市規則。審核委員會由兩名獨立非執行董事(即劉林青博士及郭良忠先生)及一名非執行董事(即焦樹閣先生)組成。劉林青博士為審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的綜合財務報表，且已與獨立核數師安永會計師事務所碰面。審核委員會亦與本公司高級管理層討論了本公司所採納的會計原則和政策及內部控制相關事宜。

報告日期後重要事項

於二零二一年三月一日，上海百邁博製藥有限公司(「百邁博」)(作為許可方)及本公司全資附屬公司泰州邁博太科藥業有限公司(「泰州藥業」)(作為被許可方)訂立許可協議，據此，泰州藥業同意收購，且百邁博同意不可撤銷地授出使用有關CMAB807(地諾單抗，用於治療高骨折風險的絕經後女性骨質疏鬆症的生物類似藥)所有專利、產品及技術，以進行CMAB807的深入研發、製造及商業化的全球、獨家及永久許可權(「CMAB807許可」)，總代價為人民幣70百萬元(「許可協議」)。許可協議須待(其中包括)本公司獨立股東批准後，方可生效。

此外，泰州藥業已與百邁博於二零二一年三月一日訂立臨床試驗協議及CDMO協議，據此，泰州藥業將(i)委聘百邁博繼續並完成CMAB807的III期臨床試驗；及(ii)委聘百邁博代其於中國開發及製造CMAB807(與CMAB807許可統稱「該等交易」)。臨床試驗協議及CDMO協議均須待(其中包括)本公司獨立股東批准後，方可生效。

由於本公司非執行董事兼控股股東郭建軍先生及郭畫女士(郭建軍先生的聯繫人)分別間接控制Sinomab的5%及61.67%投票權，而百邁博為Sinomab的直接全資附屬公司，故根據上市規則，百邁博為本公司的關連人士。

由於根據上市規則計算的該等交易的最高適用百分比率超過5%但低於25%，該等交易構成關連交易或持續關連交易，須遵守上市規則第14A章項下的申報、公告、通函及獨立股東批准規定。因此，該等交易須待(其中包括)本公司獨立股東於股東特別大會批准後，方可生效。有關該等交易的詳情，請參閱本公司刊載於聯交所及本公司網站的日期為二零二一年三月一日的公告。

除上文所披露者外，自二零二零年十二月三十一日起至本公告日期，並未發生影響本公司的重要事項。

股東週年大會

股東週年大會擬定於二零二一年六月十八日舉行(「股東週年大會」)。召開股東週年大會的通告將分別刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<http://www.mabpharm.cn>)，並將於規定時間內根據上市規則規定的方式寄發予股東。

暫停辦理股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並於會上投票的股東，本公司將於二零二一年六月十五日起至二零二一年六月十八日(包括首尾兩日)止暫停辦理股份過戶登記手續，期間不會辦理股份過戶。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，未登記的股份持有人須於二零二一年六月十一日下午4:30前將所有填妥的過戶表格連同相關股票送交本公司的香港證券登記分處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716室)，以作登記。

刊發年度業績公告及年度報告

本公告載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<http://www.mabpharm.cn>)。

截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度報告(載有上市規則附錄16規定的所有資料)將適時寄發予股東並刊載於聯交所及本公司網站。

致謝

本人謹代表董事會，向全體股東和業務夥伴一直以來對本公司的支持表示衷心的感謝，對全體僱員的努力和奉獻表示誠摯的敬意。

承董事會命
迈博药业有限公司
主席
焦樹閣

香港，二零二一年三月二十六日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事王皓博士、陶靜先生、李雲峰先生及李晶博士；非執行董事焦樹閣先生及郭建軍先生；及獨立非執行董事郭良忠先生、張雁雲博士及劉林青博士。