

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。



Ascletis Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
 (於開曼群島註冊成立的有限公司)
 (股份代號：1672)

截至二零二零年十二月三十一日止年度之年度業績公告

董事會謹此宣佈，本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度之經審核簡明綜合年度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如下。

財務概要

	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	變動 %
收入			
銷售產品	(29,602)	124,419	(123.8)
推廣服務收入	64,603	47,638	35.6
合作收入	—	1,386	(100.0)
總計 ⁽¹⁾	35,001	173,443	(79.8)
毛(虧損)/利潤 ⁽²⁾	(23,497)	124,283	(118.9)
除稅前虧損	(209,241)	(95,969)	(118.0)
年內虧損	(209,241)	(95,969)	(118.0)
本集團擁有人應佔虧損	(209,241)	(95,969)	(118.0)
淨虧損率	(597.8%)	(55.3%)	—
每股虧損			
— 基本及攤薄	人民幣 (20.12)分	人民幣 (9.10)分	—

附註：

- (1) 若不含戈諾衛®(達諾瑞韋)的銷貨退回，總收入為人民幣67.5百萬元。
- (2) 若不含戈諾衛®(達諾瑞韋)的銷貨退回及戈諾衛®(達諾瑞韋)和其原材料的減值準備，毛利為人民幣30.0百萬元。

公司簡介

我們的願景

歌禮的願景是成為最具創新力的世界級生物醫藥公司，致力於解決非酒精性脂肪性肝炎 (NASH)、腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑、病毒性肝炎及艾滋病毒／艾滋病領域之尚未被滿足的全球醫療需求。

概覽

歌禮是一家創新研發驅動型生物科技公司，致力於NASH、腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑、病毒性肝炎和艾滋病毒／艾滋病四大疾病領域創新藥的全球研發及商業化。在具備深厚專業知識及優秀過往成就的管理團隊帶領下，歌禮已發展成為一體化平台型公司，涵蓋了從新藥發現和開發直到生產和商業化的完整價值鏈。

於報告期間及直至本公告日期，本集團取得重大進展概述如下：

非酒精性脂肪性肝炎

截至本公告日期，本集團有兩項臨床試驗申請 (ASC41和ASC42) 獲得美國食品藥品監督管理局批准、一項臨床試驗申請(ASC41)獲得國家藥品監督管理局批准及兩項美國食品藥品監督管理局授予的快速通道資格認定(ASC42和ASC40)。本集團已完成四項I/Ib期臨床試驗 (三項ASC41試驗和一項ASC40試驗) 及一項II期臨床試驗(ASC40)。本集團的NASH產品管線載列如下：

單藥和聯合用藥療法¹

靶點	產品／候選藥物	權益區域	Pre-IND	IND	I期臨床	IIa期臨床	IIb/III期臨床	上市申請	上市
脂肪酸合成酶 (FASN)	ASC40	大中華區 ²			美國FDA快速通道				
甲狀腺激素β受體 (THR-β)	ASC41	全球							
法尼醇X受體 (FXR)	ASC42	全球			美國FDA快速通道				
FASN+FXR	ASC40/ASC42 聯合用藥	全球 ²							
THR-β+FXR	ASC41/ASC42 聯合用藥	全球							
FASN+THR-β	ASC40/ASC41 聯合用藥	全球 ²							

附註：1. 本集團NASH管線隸屬於甘萊。

2. 本集團已從Sagimet Biosciences Inc. (「**Sagimet**」，前稱3-V Biosciences, Inc.) 獲得了ASC40在大中華區的獨家授權。

腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑

針對腫瘤領域尚未滿足的醫療需求，本集團一直專注於腫瘤脂質代謝和口服檢查點抑制劑。本集團具有的獨特競爭優勢包括較受關注的腫瘤治療方案－靶向腫瘤脂質代謝的口服脂肪酸合成酶小分子抑制劑，以及口服PD-L1小分子抑制劑是繼PD-1/PD-L1抗體後的新一代檢查點抑制劑。本集團的腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑產品管線載列如下：

靶點	產品／候選藥物	適應症	權益區域	Pre-IND	IND	I期臨床	概念性驗證	關鍵性臨床	上市申請	上市
脂肪酸合成酶 (FASN)+血管內皮生長因子(VEGF)	ASC40 (口服) + 貝伐單抗	膠質母細胞瘤	大中華區 ¹		研究者發起的II期臨床試驗已完成					
脂肪酸合成酶 (FASN)	ASC40 (口服)	多種實體瘤	大中華區 ¹							
脂肪酸合成酶 (FASN)	ASC60 (口服)	多種實體瘤	大中華區 ¹							
程序性細胞死亡配體1(PD-L1)	ASC61 (口服)	多種腫瘤	全球							
程序性細胞死亡配體1(PD-L1)	ASC63 (口服)	多種腫瘤	全球							

附註：1. 本集團已從Sagimet獲得了ASC40及ASC60在大中華區的獨家授權。

病毒性肝炎

慢性乙肝臨床治癒

作為一款臨床治癒慢性乙肝的上市藥物，派羅欣®產生的推廣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47.6百萬元增加35.6%至於截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣64.6百萬元。

ASC22 (恩沃利單抗) 是一款全球首創可皮下注射的PD-L1抗體，已完成IIa期臨床試驗，並啟動在慢性乙肝患者中的多劑量IIb期臨床研究。本集團的慢性乙肝臨床治癒產品管線載列如下：

靶點	產品／候選藥物	權益區域	Pre-IND	IND	I期臨床	IIa期臨床	IIb/III期臨床	上市申請	上市
干擾素受體	派羅欣® (聚乙二醇干擾素alpha-2a)	中國大陸 ¹							
程序性細胞死亡配體1(PD-L1)	ASC22	大中華區 ²							
未披露	候選藥物	全球							
法尼醇X受體(FXR)	ASC42	全球							

- 附註：1. 本集團已從上海羅氏製藥有限公司獲得派羅欣®的中國大陸獨家授權。
2. 本集團已從蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司（「康寧傑瑞」）獲得ASC22的大中華區獨家授權。

慢性丙肝

二零二零年七月二十九日，新力萊®（拉維達韋）聯合戈諾衛®（達諾瑞韋）的全口服丙肝治療方案（「RDV/DNV治療方案」）獲得國家藥品監督管理局批准上市。II/III期臨床試驗結果顯示，經過12周治療，RDV/DNV治療方案在基因1型患者中治癒率(SVR12)達99%，且針對基線發生NS5A耐藥突變的患者，100%實現SVR12。本集團的慢性丙肝產品管線載列如下：

靶點	產品／候選藥物	權益區域	Pre-IND	IND	I期臨床	IIa期臨床	IIb/III期臨床	上市申請	上市
NS3/4A	戈諾衛® (達諾瑞韋)	大中華區 ¹							
NS5A	新力萊® (拉維達韋)	大中華區 ²							
雙靶點複方製劑	ASC18	大中華區							

- 附註：1. 本集團已從羅氏(F. Hoffmann-La Roche AG)獲得戈諾衛®的大中華區獨家授權。
2. 本集團已從Presidio Pharmaceuticals, Inc.獲得新力萊®的大中華區獨家授權。

艾滋病毒／艾滋病

本集團的艾滋病毒／艾滋病產品管線載列如下：

靶點	產品／候選藥物	權益區域	Pre-IND	IND	I期臨床	IIa期臨床	IIb/III期臨床	上市申請	上市
蛋白酶	ASC09F (ASC09/利托那韋複方)	中國大陸及澳門 ¹							
程序性細胞死亡 配體1(PD-L1)	ASC22	大中華區 ²							

附註：1. 本集團已從Jassen R&D Ireland獲得ASC09的中國大陸及澳門獨家授權。

2. 本集團已從康寧傑瑞獲得ASC22的大中華區獨家授權。

3. 本集團正在開發的利托那韋片劑已經完成用於健康人群的片劑生物等效性(BE)研究。於二零一九年八月二十二日，利托那韋的簡略新藥申請獲國家藥品監督管理局的受理。

完全自主研發

二零二零年在NASH領域，由本集團的內部研發團隊負責的兩項臨床試驗申請(ASC41和ASC42)獲得美國食品藥品監督管理局批准；一項臨床試驗申請(ASC41)獲得國家藥品監督管理局批准。此外，內部研發團隊在腫瘤免疫調控的口服PD-L1小分子抑制劑項目上也取得了重大進展。

管理層討論及分析

業務回顧

於報告期及直至本公告日期，本集團的業務取得以下進展。

非酒精性脂肪性肝炎

二零二零年是激動人心的一年，本集團在非酒精性脂肪性肝炎管線三款分別針對三個互補靶點（FASN、THR- β 及FXR）的全球首創或同類最佳的管線和三個靶點對應的、互補的三種聯合用藥療法上取得了重大進展。截至本公告日期，本集團有兩項臨床試驗申請（ASC41和ASC42）獲得美國食品藥品監督管理局批准；一項臨床試驗申請（ASC41）獲得國家藥品監督管理局批准；兩項美國食品藥品監督管理局授予的快速通道資格認定（ASC42和ASC40）。本集團已完成四項I/Ib期臨床試驗（三項ASC41試驗和一項ASC40試驗）及一項II期臨床試驗（ASC40）。

ASC40

ASC40是一種新型的、全球首創的脂肪酸合成酶抑制劑。本公司和合作夥伴Sagimet已完成全球II期臨床試驗，該試驗中中國隊列和美國隊列共入組NASH患者129人。初步數據顯示，ASC40顯著降低肝臟脂肪含量（該試驗的主要療效終點），應答率為50%至61%（患者肝臟脂肪含量降低 $\geq 30\%$ 的比例）。

全球II期臨床試驗的中國隊列評估了ASC40片劑在30名非酒精性脂肪性肝炎患者中口服、每日一次50mg、連續給藥12周的安全性和有效性。受試者需滿足肝臟脂肪含量 $\geq 8\%$ （由MRI-PDFF測定）的基線要求，且通過肝臟活檢明確有肝纖維化F1至F3或代謝綜合徵的特徵。該研究顯示，ASC40組肝臟脂肪含量減少28.2%，安慰劑組肝臟脂肪含量減少11.1%。而且，ASC40組患者的丙氨酸氨基轉移酶（ALT）降幅高達29.8%（即12周療程結束時較基線平均下降33U/L），與安慰劑組相比具有顯著的統計學意義（ $P=0.0499$ ），顯示肝臟炎症程度的降低。63%的ASC40組患者的丙氨酸氨基轉移酶（ALT）下降17U/L或更多，既往研究顯示丙氨酸氨基轉移酶（ALT）下降17U/L與非酒精性脂肪性肝炎患者肝臟活檢結果改善相關聯。

ASC40耐受性良好，無嚴重不良事件發生。所有和治療相關的不良事件均為一級或二級，血清甘油三酯變化無統計學差異。

基於II期臨床試驗的良好數據，我們已確定ASC40非酒精性脂肪性肝炎中國IIb/III期關鍵臨床試驗劑量。

ASC41

ASC41是一種肝臟靶向性前體藥物，其活性代謝產物可選擇性激活甲狀腺激素受體 β (THR- β)。本集團取得重大階段性成果，ASC41的臨床試驗申請獲得美國食品藥品監督管理局和國家藥品監督管理局批准。本集團已完成I期臨床試驗，試驗人群為65位低密度脂蛋白膽固醇(LDL-C)大於110mg/dL的具有非酒精性脂肪性肝病(NAFLD)特徵的受試者。初步數據顯示，經過14天每日口服一次ASC41片劑治療後，給藥組受試者的低密度脂蛋白膽固醇(LDL-C)和甘油三酯(TG)指標相對安慰劑組表現出具有臨床意義和統計學顯著性的降低。在1mg低劑量組，經過14天每日口服一次ASC41片劑治療，去除安慰劑效應後甘油三酯(TG)相對基線降低39%，與我們競爭對手的數據相比具有優勢。在14天治療中，ASC41在所有劑量組中無三級或以上不良事件、嚴重不良事件或提前停藥事件發生。在14天每日口服一次ASC41片劑的研究中，隨著給藥劑量從1mg到5mg，ASC41片劑的藥代動力學特性呈線性關係。

本集團還完成了在20名超重和肥胖受試者中開展的Ib期臨床試驗，並取得良好臨床結果。

基於取得的良好臨床結果，本集團已完成NASH患者II期臨床試驗的劑量選擇。此外，集團內部研發團隊採用專有技術，已成功開發出能滿足商業化生產要求的口服片劑，這將加速我們臨床開發以及產品上市的進程。

ASC42

ASC42是一種有望成為同類最佳的新型高效選擇性非甾類FXR激動劑。本集團取得重大進展，ASC42的臨床試驗申請獲得美國FDA批准並被FDA授予快速通道資格認定。美國FDA的快速通道項目旨在加速針對嚴重疾病的藥物開發和快速審查，以解決未獲滿足的醫療需求。目前，尚無獲得美國FDA批准的NASH藥物。ASC42能順利獲得快速通道資格認定，表明美國FDA認可其有解決NASH患者未被滿足的醫療需求的潛力。

聯合用藥療法

三款單藥分別針對三個不同但互補的靶點，本公司已啟動三種聯合用藥療法的固定劑量復方制劑(FDC)的配方開發和臨床前毒理學研究，以利用這些靶點之間的協同作用(見下表)。

聯合用藥療法: ASC40、ASC41和ASC42之間的協同作用

治療目標	單藥療法			聯合療法		
	ASC40 脂肪酸合成酶 (FASN)	ASC41 甲狀腺激素β受體 (THR-β)	ASC42 法尼醇X受體 (FXR)	ASC40/ASC42 FASN+FXR	ASC41/ASC42 THR-β+FXR	ASC40/ASC41 FASN+THR-β
減少肝臟脂肪	★★★	★★★	★★	★★★	★★★	★★★
降低炎症	★★	★★	★★	★★	★★	★★
逆轉纖維化	★★	★★	★★★	★★★	★★★	★★★
降低低密度脂蛋白膽固醇 和甘油三酯		★★★			★★★	★★★

腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑

本集團一直專注於腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑領域的藥物研發，相比競爭對手，本集團有獨特的競爭優勢。2017年，美國FDA批准了Agiros和Celgene的全球首創的腫瘤脂質代謝藥物enasidenib用於治療急性髓樣白血病(AML)，驗證了代謝調節藥物腫瘤領域的潛力。

研究表明，脂質代謝在多種腫瘤中起關鍵作用。脂肪酸合成酶(FASN)是最重要的調節脂質代謝的蛋白質之一。許多實體瘤和血液腫瘤細胞過度表達FASN，如膠質母細胞瘤(GBM，IV級星形細胞瘤)、非小細胞肺癌、乳腺癌、卵巢癌、前列腺癌、結腸癌、胰腺癌和非霍奇金淋巴瘤。

GBM是最常見和致命的原發性腦腫瘤。患者接受放化療失敗後，已經沒有標準的護理。在美國開展完成的一項由研究者發起ASC40 (TVB-2640)聯合貝伐單抗治療初次復發的高級別星形細胞瘤(包括GBM)患者的II期試驗數據顯示，ASC40 (TVB-2640)／貝伐單抗的總應答率(ORR)為65%，其中完全應答(CR)為20%，部分應答(PR)為45%。此外，數據表明，ASC40 (TVB-2640)聯合貝伐單抗的6個月無進展生存期(PFS6)為47%，相比以往貝伐單抗單藥治療的歷史數據(BELOB 16%)，PFS6在統計學上有顯著改善($P=0.01$)。ASC40 (TVB-2640)聯合貝伐單抗在這類患者中安全性和耐受性良好。

基於良好的II期數據，本公司計劃在中國開展ASC40(TVB-2640)聯合貝伐單抗的隨機、雙盲、安慰劑對照的關鍵性II期臨床試驗，試驗人群與美國試驗患者人群相同(高級別星形細胞瘤首次復發患者)。本公司還在評估開展以下其他臨床試驗：(i)手術和放療後隨即採用ASC40聯合化學療法治療高級別星形細胞瘤；(ii)ASC40與其他療法聯合治療多種實體瘤。

ASC60是新一代口服FASN抑制劑，可聯合其他療法治療多種實體瘤。

與已上市的抗PD-L1抗體相比，本集團完全自主研發的口服PD-L1小分子抑制劑在動物模型中顯示出良好的抗腫瘤活性。本公司認為，作為腫瘤免疫療法的一種，口服PD-L1小分子抑制劑將成為新一代檢查點抑制劑，而且具有與口服FASN小分子抑制劑聯合使用的潛力。

病毒性肝炎

慢性乙肝

全球範圍內乙肝病毒感染者約為2.57億，中國境內感染者約有8600萬人。

派羅欣®

作為一款臨床治療慢性乙肝的上市藥物，派羅欣®產生的推廣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47.6百萬元增加到截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣64.6百萬元，增長35.6%。

ASC22

本公司於二零二零年八月開展了ASC22（恩沃利單抗）IIa期單劑量遞增臨床試驗的首例乙肝患者給藥，以探索ASC22（恩沃利單抗）在慢性乙肝患者中的安全性和耐受性。IIa期研究數據表明，ASC22（恩沃利單抗）在慢性乙肝核甘（酸）類藥物經治患者中表現出了良好的安全性和耐受性，所有不良反應均為一級，未觀察到二級或以上不良反應。基於以上結果，ASC22（恩沃利單抗）IIb期多劑量臨床研究已啟動。在慢性乙型肝炎病毒感染中，T細胞功能耗竭等是免疫耐受的重要因素，而阻斷PD-1/PD-L1通路可以有效提高特異性殺傷T細胞功能，有望使慢性乙型肝炎患者實現臨床治癒。

慢性丙肝

二零二零年七月二十九日，新力萊®（拉維達韋）聯合戈諾衛®（達諾瑞韋）的全口服丙肝治療方案的新藥申請獲得國家藥品監督管理局批准上市。然而，由於受到競爭對手在中國對全口服丙肝治療方案市場採用低價策略的影響，本集團決定集中推廣治療慢性乙肝的派羅欣®，並已開始尋找外部合作夥伴以推廣治療慢性丙肝的RDV/DNV方案。

艾滋病毒／艾滋病

本集團的ASC09F（ASC09／利托那韋復方片）臨床試驗申請已獲得國家藥品監督管理局批准。ASC09具有極高的基因耐藥屏障，已經完成的I期及IIa期臨床試驗顯示，ASC09具有有效抗病毒活性。過往的臨床試驗結果顯示ASC09安全且耐受性良好。使用ASC09單一治療兩周後，病毒載量降低1.79log（患者血液樣本中病毒載量降低62倍）。研究顯示，HIV對ASC09產生耐藥性之前需要超過七次突變，表明相較與其他已獲批的蛋白酶抑制劑，ASC09對耐藥性具有更高的基因屏障，有望為初治及復治患者提供治療HIV的潛在療法。

商業化實力

隨著戈諾衛®的順利推出，本集團已在中國肝炎領域顯示出強大的開發能力，並建立起穩固的商業地位。截至二零二零年十二月三十一日，本集團已建立起一個成員約110人的商業化團隊，戰略性地覆蓋位處中國丙型和乙型肝炎廣泛的地區內約1,000家醫院及藥房。我們的商業化團隊已物色並培訓肝炎領域約5,400名專家及關鍵意見領袖。我們已與多名分銷商訂立22份分銷協議，藉此透過分銷商直接或透過其子分銷商涵蓋約310間高值藥品直送(DTP)藥房、醫院關聯藥房和其他藥房。

本集團的設施

我們在浙江省紹興市有一間總建築面積為17,000平方米的製造廠。該廠有一條設計年產量為130百萬片的生產線。由於我們的所有候選藥物基本都以片劑形式給藥，因此我們能夠使用該生產線來製造我們的藥品。我們的製造廠已取得藥品生產許可證。該廠配備最先進的生產設備，具有尖端技術能力，例如熱熔擠出及高速壓片機，以確保我們產品的高質量。

截至二零二零年十二月三十一日，我們擁有10家全資附屬公司。本公司業務主要通過三家在中國經營的附屬公司進行，即歌禮生物科技(杭州)有限公司、歌禮藥業(浙江)有限公司及甘萊。

新冠肺炎疫情的影響

報告期內，新冠肺炎疫情對本集團業務如研發活動和銷售等影響有限。由於本集團採取多種措施，將新冠肺炎疫情對本集團經營和業務活動的不利影響降至最低，因此派羅欣®的推廣收入仍從截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣47.6百萬元增加到截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣64.6百萬元，增長35.6%。

二零二零年上半年受新冠肺炎疫情影響，本集團部分臨床試驗的啟動及患者入組速度放緩，導致本集團的研發費用從截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣126.0百萬元降低至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣109.1百萬元，降低13.5%。

未來及前景

從二零二一年起，本集團將聚焦NASH、腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑、乙肝臨床治癒和艾滋病毒／艾滋病四大治療領域。

過去幾年，本集團已經建立了全球領先的NASH管線，擁有三款單藥和三種聯合用藥療法。本集團計劃在二零二一年及以後開展ASC40和ASC41的關鍵性臨床試驗，達到NASH適應症申報註冊上市的目標。本集團還計劃在二零二一年開展ASC42的II期概念性驗證臨床試驗。

在過去的幾年裡，本集團同時還建立了一個專注於腫瘤脂質代謝與口服檢查點抑制劑的腫瘤產品管線。本集團計劃於二零二一年，在中國開展ASC40聯合貝伐單抗的隨機、雙盲、安慰劑對照的關鍵性II期臨床試驗，試驗人群與美國試驗患者人群相同（高級別星形細胞瘤首次復發患者）。本集團還在評估開展ASC40相關的以下其他臨床試驗：(i)手術和放療後隨即聯合化學療法治療高級別星形細胞瘤；及(ii)聯合其他療法治療多種實體瘤。二零二一年，本集團計劃遞交新一代FASN抑制劑ASC60(TVB-3567)腫瘤適應症的臨床試驗申請。

二零二零年十二月，本集團公布的IIa期研究數據顯示全球首創、可皮下注射的PD-L1抗體ASC22（恩沃利單抗）在慢性乙肝患者中表現出良好的安全性和耐受性，基於以上結果，本集團啟動IIb期臨床試驗。二零二一年，我們將集中推進ASC22的IIb期臨床試驗，旨在實現乙肝臨床治癒的目標。

財務回顧

收入

本集團已對三種產品進行商業化，即於二零一八年六月八日於中國進行戈諾衛®(達諾瑞韋)的商業化、於二零一八年十二月一日對派羅欣®進行商業化，並且於二零二零年七月二十九日於中國對新力萊®(拉維達韋)進行商業化。報告期內產生的收入來自於(i)派羅欣®的推廣服務；及(ii)新力萊®(拉維達韋)聯合戈諾衛®(達諾瑞韋)的全口服治療方案的產品銷售。

儘管受新冠病毒影響，派羅欣®推廣服務所得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47.6百萬元增加35.6%至於截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣64.6百萬元。

本集團的總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173.4百萬元減少79.8%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣35.0百萬元。此減少乃主要由於(i)於二零二零年終止了戈諾衛®(達諾瑞韋)加長效干擾素及利巴韋林(「戈諾衛治療方案」)，此乃因於二零二零年，全口服治療方案在中國已成為丙肝治療標準，許多丙肝患者不再選擇戈諾衛治療方案；及(ii)我們已於二零二零年年底召回銷售渠道中的庫存，並且已自二零二一年一月一日起下調戈諾衛®(達諾瑞韋)的銷售價格。因此，有關負面影響抵消二零二零年收入人民幣32.6百萬元。

銷售成本

本集團銷售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49.2百萬元增加19.0%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣58.5百萬元。銷售成本增加乃主要由於(i)戈諾衛®(達諾瑞韋)及其原材料額外減值準備增加人民幣24.3百萬元，反映了於二零二零年，全口服治療方案在中國已成為丙肝治療標準，許多丙肝患者不再選擇戈諾衛®(達諾瑞韋)加長效干擾素的治療方案；及(ii)與二零一九年相比，已售存貨成本下降，與戈諾衛®(達諾瑞韋)銷售業績一致，以及由於召回戈諾衛®(達諾瑞韋)，沖減銷售成本。

本集團的銷售成本包括直接勞工成本、原材料成本、間接成本、特許權使用費、提供推廣服務成本及存貨減值準備。

直接勞工成本主要包括僱員的工資、獎金及社保費用。

原材料成本表示與購買原材料有關的成本。我們擁有生產戈諾衛®(達諾瑞韋)及拉維達韋原料藥所需的技術及知識產權。我們已聘請第三方合約生產企業代我們生產戈諾衛®(達諾瑞韋)的原料藥，以維持生產戈諾衛®(達諾瑞韋)原料藥來源的連貫性。我們自行生產新力萊®(拉維達韋)的原料藥和片劑。

間接成本主要包括設施及設備的折舊開支以及其他生產開支。

我們同意根據戈諾衛®(達諾瑞韋)及新力萊®(拉維達韋)在大中華區任何及所有治療方案中的淨銷售額，向羅氏及Presidio支付中單位數百分比的分級特許使用權費。

毛利

本集團的毛利由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣124.3百萬元減少118.9%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣(23.5)百萬元。毛利減少乃主要由於(i)我們就存貨減值撥備(包括戈諾衛®(達諾瑞韋)及其原材料的額外減值撥備)確認人民幣30.2百萬元；及(ii)召回所銷售的戈諾衛®(達諾瑞韋)。

其他收入及收益

本集團其他收入及收益由截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣126.6百萬元減少29.0%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣89.9百萬元，乃主要由於(i)銀行利息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72.2百萬元減少人民幣31.6百萬元至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣40.6百萬元，此乃由於市場銀行利率減少；及(ii)截至二零二零年十二月三十一日止年度，未產生任何匯兌收益，而截至二零一九年十二月三十一日止年度的匯兌收益為人民幣4.5百萬元。

政府補助主要指由地方政府為補償研究活動及臨床試驗產生之開支、新藥開發獎勵及若干項目產生的資本開支而提供的補助。

下表載列於所示年度其他收入及收益的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二零年		二零一九年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
政府補助	48,861	54.4	49,869	39.4
銀行利息收入	40,626	45.2	72,239	57.1
按公平值計入損益的 金融資產的投資收入	290	0.3	—	—
匯兌收益淨額	—	—	4,485	3.5
其他	79	0.1	—	—
總計	89,856	100	126,593	100

銷售及分銷開支

本集團的銷售及分銷開支主要包括銷售人員的員工成本及營銷推廣活動的開支。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團的銷售及分銷開支佔本集團收入的78.2%，主要由於戈諾衛®(達諾瑞韋)的銷貨退回抵銷本集團總收入所致。

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人民幣49.0百萬元大幅減少14.5%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的人民幣41.8百萬元，乃主要由於(i)因節省成本策略而減少公用能耗、租金及一般辦公室開支人民幣3.9百萬元；及(ii)員工薪金及福利減少人民幣3.0百萬元，其與員工人數減少一致。

下表載列於所示年度我們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		二零一九年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
員工薪金及福利	21,408	51.2	24,419	49.9
公用能耗、租金及 一般辦公室開支	15,217	36.4	19,159	39.1
代理及諮詢費	4,315	10.3	4,411	9.0
其他	905	2.1	973	2.0
總計	<u>41,845</u>	<u>100</u>	<u>48,962</u>	<u>100</u>

研發開支

本集團的研發開支主要包括臨床試驗開支、員工成本及第三方承包成本。

本集團研發候選藥物的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126.0百萬元減少13.4%至截至二零二零年十二月三十一日止年度的約人民幣109.1百萬元，此乃主要由於二零二零年上半年受新冠肺炎疫情的影響，本集團部分臨床試驗的啟動及患者入組速度放緩。

下表載列於所示年度研發成本的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年	二零一九年
	人民幣千元	人民幣千元
臨床試驗開支	49,960	62,711
員工成本	33,829	30,559
折舊及攤銷	18,067	15,893
第三方承包成本	536	4,012
其他	6,707	12,787
總計	109,099	125,962

下表載列於所示年度按產品管線劃分的研發成本組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年	二零一九年
	人民幣千元	人民幣千元
NASH	42,642	21,040
慢性乙肝	24,963	13,571
慢性丙肝	24,936	73,637
艾滋病毒／艾滋病	8,698	17,156
其他 ^(附註)	7,860	558
總計	109,099	125,962

附註：「其他」包括臨床前項目的研發成本。

融資成本

由於租賃合約期限變短令剩餘租賃負債款項減少，本集團於截至二零二零年十二月三十一日止年度錄得融資成本約人民幣0.1百萬元。

下表載列於所示年度的融資成本的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二零年		二零一九年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
租賃負債的利息	135	100	182	100
總計	135	100	182	100

其他開支

其他開支主要包括捐款以及匯兌虧損。本集團的其他開支由二零一九年的約人民幣59.7百萬元增加39.7%至二零二零年的約人民幣83.4百萬元，主要由於(i)我們於二零二零年因匯率變動（主要為美元與人民幣之間的匯率）確認匯兌虧損人民幣30.4百萬元；(ii)於二零二零年的存貨減值準備導致人民幣15.3百萬元的總開支；(iii)因業務策略計劃變更，我們確認ASC21 IP預付款無形資產減值人民幣5.8百萬元；以及(iv)與二零一九年相比，我們於二零二零年的捐款減少人民幣26.1百萬元。

下表載列於所示年度其他開支的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二零年	二零一九年
	人民幣千元	人民幣千元
捐款	31,789	57,871
匯兌虧損淨額	30,425	—
存貨減值準備	15,315	—
無形資產減值	5,771	—
出售物業、廠房及設備項目的虧損	92	1,388
貿易應收款項減值	—	88
其他	20	369
總計	83,412	59,716

所得稅

本集團須按實體基準就產生自或源自本集團成員公司註冊及營運所在司法權區的溢利繳納所得稅。

本集團使用適用於預期年度盈利總額之稅率計算所得稅開支。截至二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度，由於本集團未產生任何應課稅收入，故並無產生任何所得稅開支。於截至二零一九年十二月三十一日止年度及截至二零二零年十二月三十一日止年度，我們錄得除稅前虧損分別為人民幣96.0百萬元及人民幣209.2百萬元。

截至二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度，我們於中國產生的稅項虧損分別為人民幣563.6百萬元及人民幣762.9百萬元，預期將於一至五年到期，以抵銷未來應課稅溢利。

存貨

本集團的存貨包括商業化生產所用的原材料、在製品、製成品及研發材料。存貨由二零一九年十二月三十一日的約人民幣86.0百萬元減少31.5%至二零二零年十二月三十日的約人民幣58.9百萬元，此乃主要由於主要就戈諾衛®(達諾瑞韋)及其原料藥確認存貨減值準備人民幣30.2百萬元。

下表載列於所示日期的存貨結餘：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
原材料	32,601	60,468
在製品	7,871	20,408
製成品	18,422	5,163
總計	<u>58,894</u>	<u>86,039</u>

貿易應收款項

於二零一九年十二月三十一日以及於二零二零年十二月三十一日，本集團的貿易應收款項分別為人民幣68.4百萬元及人民幣26.6百萬元。

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
貿易應收款項	26,629	68,485
減：貿易應收款項減值	9	88
總計	<u>26,620</u>	<u>68,397</u>

本集團與客戶之交易條款主要為授出信貸期。信貸期通常為30日至180日。本集團力求就其尚未收取應收款項維繫嚴格的控制及逾期結餘由相關高級管理層定期審閱。鑒於以上所述及本集團之貿易應收款項乃與數量眾多的多元客戶相關，故信貸風險並無重大集中。貿易應收款項為不計息。

於所示日期之貿易應收款項基於發票日期並扣除虧損撥備之賬齡分析如下：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
少於三個月	<u>26,620</u>	<u>68,397</u>

預付款項、其他應收款項及其他資產

下表載列於所示日期的預付款項、其他應收款項及其他資產的組成部分：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
可抵扣增值稅進項稅	19,703	13,225
預付款項	3,437	7,686
按金及其他應收款項	2,209	4,788
應收利息	1,904	18,899
預付開支	1,846	1,885
預付所得稅	1,363	1,363
總計	<u>30,462</u>	<u>47,846</u>

我們的可抵扣增值稅進項稅指我們就採購已支付並可抵扣未來應付增值稅的增值稅。我們的可抵扣增值稅進項稅由二零一九年十二月三十一日的人民幣13.2百萬元增加至二零二零年十二月三十一日的人民幣19.7百萬元，與我們購買服務增加一致。

我們的預付款項主要包括購買服務有關的款項。我們的預付款項自截至二零一九年十二月三十一日的人民幣7.7百萬元減少55.3%至截至二零二零年十二月三十一日的人民幣3.4百萬元。截至二零二零年十二月三十一日，向供應商之預付款於一年內到期。上述資產既未逾期，亦未減值。

我們的應收利息截至二零一九年十二月三十一日及二零二零年十二月三十一日分別為人民幣18.9百萬元及人民幣1.9百萬元，其指定期存款將收到的預期利息。

其他應收款項及預付開支為雜項開支，包括其他行政相關開支。

金融工具的公平值和公平值等級

截至二零一九年及二零二零年十二月三十一日，除賬面值合理接近公平值的金融工具外，我們並無持有其他金融工具。

現金及現金等價物

下表載列截至所示日期本集團的現金及現金等價物以及定期存款的組成部分：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
現金及銀行結餘	1,256,267	167,982
定期存款	1,457,744	2,821,182
總計	2,714,011	2,989,164

銀行現金根據每日銀行存款利率按浮動利率計息。定期存款期限介於一日至十二個月不等，視我們的即時現金需求而定，並按相關定期存款利率計息。銀行結餘及定期存款存放於信譽度高且無近期違約歷史的銀行。

貿易應付款項及其他應付款項

本集團的貿易應付款項及應付票據主要包括支付予原材料供應商的款項。下表載列我們於所示日期的貿易應付款項的組成部分：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
貿易應付款項	334	3,961
應付票據	596	2,682
總計	930	6,643

報告期末貿易應付款項及應付票據基於發票日期之賬齡分析如下：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
— 於一個月以內	334	3,933
— 一至三個月	596	28
— 三至六個月	—	2,682
	930	6,643

下表載列於所示日期的其他應付款項及尚未支付的應計費用之組成部分：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
其他應付款項	36,760	33,276
應付工資	19,122	23,387
應計開支	11,960	14,347
退款負債	1,473	4,432
除所得稅外之稅項	659	1,617
總計	69,974	77,059

因合約支付期限增加，我們的其他應付款項自截至二零一九年十二月三十一日的人民幣33.3百萬元增加10.5%至截至二零二零年十二月三十一日的人民幣36.8百萬元。

應付工資為二零二零年應計獎金及二零二零年十二月應計工資，且於一年內到期。

於二零二零年十二月三十一日的應計開支主要為應計實際已發生但尚未開具發票的研發開支，其不計息且於一年內到期。

遞延收入

本集團的遞延收入指已授予但截至有關日期我們尚未達到授予條件的政府補助。下表載列截至所示日期的遞延收入：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
政府補助		
— 即期	1,724	1,724
— 非即期	11,207	12,931
總計	12,931	14,655

其他無形資產

本集團的無形資產主要包括(i)於二零一四年九月，Presidio就本集團與Presidio訂立的發展及許可協議轉讓予本集團的一項專利(據此，我們向Presidio作出前期及里程碑付款)；及(ii)於二零一九年一月，康寧傑瑞就本集團與其訂立的獨家許可及開發協議轉讓予本集團的一項專利(據此，我們向康寧傑瑞作出前期付款)。

此等無形資產的可使用經濟年期為10至17年，鑒於專利權的期限短於預期產品銷售期限，我們認為該年期是合理的。無形資產攤銷自專利權轉讓之日開始，原因為自此日起我們可使用無形資產。

由於整個報告期間的業務策略計劃變動，我們就ASC21確認減值虧損人民幣5.8百萬元。ASC21為根據二零一七年六月簽立的獨家許可協議獲Medivir AB許可且已獲IND批准的一種NS5B核苷類聚合酶抑制劑。本集團目前於其管線中擁有另一種已獲IND批准的丙肝雙靶向固定劑量複方製劑(FDC)候選藥物，即ASC18，為內部研發的每日口服一次、每次一片的FDC，為丙肝完整治療方案。由於ASC21亦為一種NS5B核苷類聚合酶抑制劑，且本集團擬將其與拉維達韋聯合用作FDC，因此終止與Medivir AB的合作不會對本公司的慢性丙肝管線造成重大影響。

因為我們的其他無形資產主要指自Presidio轉讓予我們一項有關在大中華區開發、製造及商業化拉維達韋的專利。拉維達韋的新藥申請已於二零二零年七月二十九日獲NMPA批准。ASC22的IND申請於二零二零年一月二十二日獲NMPA批准，以在乙型肝炎患者中進行臨床試驗。因此，我們並未預見這兩項無形資產減值的跡象。

流動資金及資本資源

本集團現金的主要用途是為研發、臨床試驗、購買設備及原材料以及其他經常性支出提供資金。於報告期，本集團透過上市時股東注資為營運資金及其他資本開支需求提供資金。

下表載列本集團於所示期間的簡明綜合現金流量表概要及於所示年度的現金及現金等價物結餘分析：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
經營活動所用現金淨額	(84,911)	(74,341)
投資活動所得現金淨額	132,297	602,269
融資活動所用現金淨額	(21,670)	(48,217)
現金及現金等價物增加淨額	25,716	479,711
年初現金及現金等價物	2,295,044	1,781,892
匯率變動影響淨額	(110,256)	33,441
年末現金及現金等價物	<u>2,210,504</u>	<u>2,295,044</u>

於二零二零年十二月三十一日，本集團的現金及現金等價物主要以人民幣、美元及港幣計值。

經營活動

我們經營活動的現金流入主要包括來自客戶的貿易應收款項及應收票據、政府補助及銀行利息。我們經營活動的現金流出主要包括銷售及分銷開支、研發成本及行政開支。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，經營活動所用現金流量淨額為人民幣84.9百萬元，乃主要由於未計營運資金變動前的經營虧損人民幣153.0百萬元。營運資金的負面變動主要由於(i)已收銀行利息增加人民幣57.6百萬元；(ii)與產品銷售相關的貿易應收款項及應收票據減少人民幣42.9百萬元；及(iii)貿易應付款項及應付票據及其他應付款項及應計費用減少人民幣12.8百萬元。

投資活動

我們的投資活動所用現金主要包括於聯營公司的投資、購買物業、設備及在建工程以及購買無形資產的現金。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，投資活動所得現金淨額為人民幣132.3百萬元，乃主要歸因於：原到期日為三個月以上的定期存款減少人民幣190.6百萬元，其被購買無形資產人民幣34.0百萬元所抵銷；及於聯營公司的投資人民幣19.7百萬元。

融資活動

我們的融資活動現金流入主要與報告期的企業融資活動有關。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，融資活動所用現金流量淨額為人民幣21.7百萬元，主要歸因於股份回購總代價人民幣19.6百萬元。

資本開支

本集團的主要資本開支主要包括廠房及機器、在建工程、租賃裝修及購買辦公設備的開支。下表載列我們於所示日期的資本開支淨額：

	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元	二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元
廠房及機器	852	4,348
汽車	—	121
辦公設備	720	2,383
租賃裝修	—	1,284
在建工程	3,350	11,006
總計	4,922	19,142

重大投資、重大收購及出售

於二零一九年，本公司全資附屬公司AP11 Limited與3-V Biosciences（現稱Sagimet）訂立增資協議，據此AP11 Limited同意向Sagimet作出於首次交割8,100,000.00美元現金及於第二次交割1,899,999.95美元現金的投資。於二零二零年十二月二十一日，AP11 Limited向Sagimet增加投資現金2,999,999.92美元。於截至二零二零年十二月三十一日止年度，AP11 Limited持有Sagimet約10.56%的股本權益。本集團將此類投資確認為應用權益法入賬的於一家聯營公司的投資。

債項

借款

截至二零二零年十二月三十一日，本集團並無任何債務，以及未提銀行融資額截至同日為人民幣50百萬元。

截至二零二零年十二月三十一日，本集團並無任何未清償的按揭、押記、債券、其他已發行債務資本、銀行透支、借款、承兌負債或其他類似債務、任何擔保或其他重大或然負債。

或然負債、資產抵押及擔保

截至二零二零年十二月三十一日，本集團並無涉及任何預期（若發生不利裁決）將會對我們的業務、財務狀況或經營業績造成重大不利影響的任何重大的法律、仲裁或行政訴訟，或任何或然負債、資產抵押及擔保。

合約承擔

我們根據經營租賃安排租賃部分物業及倉庫。磋商的物業及倉庫租期主要介於一至五年。

於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，本集團的經營租賃承擔金額均為零。

於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，本集團的資本承擔金額分別為零及人民幣3.5百萬元。

資本負債比率

資本負債比率乃由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2.8%（於二零一九年十二月三十一日：3.0%）。

下表載列截至所示日期的主要財務比率：

	二零二零年 十二月三十一日	二零一九年 十二月三十一日
流動比率 ⁽¹⁾	38.4	36.4
速動比率 ⁽²⁾	37.6	35.4

附註：

(1) 流動比率指流動資產除以截至同日的流動負債。

(2) 速動比率指流動資產減存貨後除以截至同日的流動負債。

流動比率由截至二零一九年十二月三十一日的36.4增至截至二零二零年十二月三十一日的38.4，速動比率由截至二零一九年十二月三十一日的35.4增至截至二零二零年十二月三十一日的37.6，主要是由於流動負債減少所致。

外匯

外匯風險指外匯匯率變動造成損失的風險。人民幣與本集團開展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（主要為美元所帶來的的外匯風險）。外匯風險來自海外業務的已確認資產及負債。將外幣（包括美元）兌換為人民幣以中國人民銀行設定的匯率換算。本集團尋求透過密切監控及淨外匯頭寸最小化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。截至二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度，本公司以美元計值的收益分別佔總收益的0.8%及0.0%。

僱員及薪酬政策

於二零二零年十二月三十一日，本集團共有256名僱員，其中253名位於中國，一名僱員和兩名顧問位於海外。我們的僱員中有超逾62%為學士或以上學歷。下表載列本集團按職能劃分的僱員情況：

	員工人數	佔總數%
管理	6	2
研發	76	30
商業化	106	42
生產 ^(附註)	26	10
營運	42	16
總計	256	100

附註： 將20名負責化學、生產及控制職能的員工從製造部重新分類至研發部。

截至二零二零年十二月三十一日止年度，本集團的總員工成本為人民幣94.1百萬元，而截至二零一九年十二月三十一日止年度為人民幣115.1百萬元。

我們透過招聘網站、招聘公司、內部推介和招聘會來招聘僱員。本集團為商業化團隊員工提供新員工培訓以及專業與合規培訓。

本集團與僱員訂立聘用合約，以涵蓋工資、福利及終止依據等事宜。我們員工的薪酬待遇包括工資和獎金，一般參考資歷、行業經驗、職位和表現決定。本集團按照中國法律法規的要求為其員工繳納社會保險和住房公積金。

本集團還採納受限制股份單位計劃、受限制股份單位購股權激勵計劃及購股權計劃。

綜合損益表

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
收益	4	35,001	173,443
銷售成本		(58,498)	(49,160)
包括專利權		<u>1,322</u>	<u>(4,966)</u>
毛(虧損)/利潤		(23,497)	124,283
其他收入及收益	4	89,856	126,593
銷售及分銷開支		(27,356)	(100,500)
研發成本		(109,099)	(125,962)
行政開支		(41,845)	(48,962)
其他開支		(83,412)	(59,716)
融資成本		(135)	(182)
一間聯營公司應佔虧損		<u>(13,753)</u>	<u>(11,523)</u>
除稅前虧損	4	(209,241)	(95,969)
所得稅抵免	6	<u>—</u>	<u>—</u>
年內虧損		<u>(209,241)</u>	<u>(95,969)</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u>(209,241)</u>	<u>(95,969)</u>
母公司普通權益持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄	8	<u>人民幣 (20.12)分</u>	<u>人民幣 (9.10)分</u>

綜合全面收益表

截至二零二零年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
--	----------------	----------------

年內虧損	<u>(209,241)</u>	<u>(95,969)</u>
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益：		
換算海外業務產生之匯兌差異	45,677	2,305
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面(虧損)／收益：		
換算為本公司財務報表呈列貨幣之匯兌差異	<u>(164,014)</u>	<u>33,614</u>
年內其他全面(虧損)／收益(經扣除稅項)	<u>(118,337)</u>	<u>35,919</u>
年內全面虧損總額	<u><u>(327,578)</u></u>	<u><u>(60,050)</u></u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u><u>(327,578)</u></u>	<u><u>(60,050)</u></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			
物業、廠房及設備		82,556	94,494
使用權資產		2,023	4,233
其他無形資產		90,702	75,614
於聯營公司投資		60,915	58,109
長期遞延開支		889	1,363
非流動資產總值		<u>237,085</u>	<u>233,813</u>
流動資產			
存貨	9	58,894	86,039
貿易應收款項及應收票據	10	26,620	69,525
預付款項、其他應收款項及其他資產	11	30,462	47,846
現金及現金等價物		<u>2,714,011</u>	<u>2,989,164</u>
流動資產總額		<u>2,829,987</u>	<u>3,192,574</u>
流動負債			
貿易應付款項及應付票據	12	930	6,643
其他應付款項及應計費用		69,974	77,059
租賃負債		1,144	2,226
遞延收入	13	<u>1,724</u>	<u>1,724</u>
流動負債總額		<u>73,772</u>	<u>87,652</u>

續 /

	附註	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
流動資產淨值		<u>2,756,215</u>	<u>3,104,922</u>
總資產減流動負債		<u>2,993,300</u>	<u>3,338,735</u>
非流動負債			
租賃負債		443	1,587
遞延收入	13	<u>11,207</u>	<u>12,931</u>
非流動負債總額		<u>11,650</u>	<u>14,518</u>
資產淨值		<u><u>2,981,650</u></u>	<u><u>3,324,217</u></u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		750	754
儲備		<u>2,980,900</u>	<u>3,323,463</u>
權益總額		<u><u>2,981,650</u></u>	<u><u>3,324,217</u></u>

綜合權益變動表

截至二零二零年十二月三十一日止年度

	母公司擁有人應佔						權益 總額 人民幣千元
	股本 人民幣千元	庫存股* 人民幣千元	股份 溢價賬* 人民幣千元	資本儲備* 人民幣千元	匯兌 波動儲備* 人民幣千元	累計 虧損* 人民幣千元	
於二零一九年一月一日	764	-	2,959,390	649,804	28,072	(210,618)	3,427,412
年內虧損	-	-	-	-	-	(95,969)	(95,969)
年內其他全面收入：							
匯兌差異	-	-	-	-	35,919	-	35,919
年內全面收益／ (虧損) 總額	-	-	-	-	35,919	(95,969)	(60,050)
回購股份	-	(46,269)	-	-	-	-	(46,269)
撤銷股份	(10)	46,269	(46,259)	-	-	-	-
以股權結算的股份獎勵 及期權安排	-	-	-	3,124	-	-	3,124
於二零一九年 十二月三十一日	<u>754</u>	<u>-</u>	<u>2,913,131</u>	<u>652,928</u>	<u>63,991</u>	<u>(306,587)</u>	<u>3,324,217</u>

續 /

	母公司擁有人應佔						權益 總額 人民幣千元
	股本 人民幣千元	庫存股* 人民幣千元	股份 溢價賬* 人民幣千元	資本儲備* 人民幣千元	匯兌 波動儲備* 人民幣千元	累計 虧損* 人民幣千元	
於二零二零年一月一日	754	-	2,913,131	652,928	63,991	(306,587)	3,324,217
年內虧損	-	-	-	-	-	(209,241)	(209,241)
年內其他全面虧損：							
匯兌差異	-	-	-	-	(118,337)	-	(118,337)
年內全面虧損總額	-	-	-	-	(118,337)	(209,241)	327,578
回購股份	-	(19,601)	-	-	-	-	(19,601)
撤銷股份	(4)	15,079	(15,075)	-	-	-	-
以股權結算的股份獎勵 及期權安排	-	-	-	4,612	-	-	4,612
於二零二零年 十二月三十一日	<u>750</u>	<u>(4,522)</u>	<u>2,898,056</u>	<u>657,540</u>	<u>(54,346)</u>	<u>(515,828)</u>	<u>2,981,650</u>

* 該等儲備賬構成於綜合財務狀況表中的綜合儲備人民幣2,980,900,000元（二零一九年：人民幣3,323,463,000元）。

綜合現金流量表

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
經營活動所得現金流量			
除稅前虧損		(209,241)	(95,969)
就下列各項作出調整：			
融資成本		135	182
一間聯營公司應佔虧損		13,753	11,523
銀行利息收入	4	(40,626)	(72,239)
按公平值計入損益的金融資產的投資收入	4	(290)	—
出售物業、廠房及設備項目的虧損	5	92	1,388
物業、廠房及設備項目折舊	5	12,611	10,928
使用權資產折舊	5	2,210	1,838
新型冠狀病毒相關的出租人租金寬免	5	(292)	—
無形資產攤銷	5	12,342	9,382
長期遞延開支攤銷		447	162
存貨減值準備	5	45,518	—
無形資產減值	5	5,771	—
以股權結算的股份獎勵及期權費用	5	4,612	3,124
		(152,958)	(129,681)
存貨增加		(18,373)	(2,162)
長期遞延開支增加		—	(1,250)
貿易應收款項及應收票據減少／(增加)		42,905	(11,902)
預付款項、其他應收款項及其他資產減少		416	8,730
貿易應付款項及應付票據減少		(5,713)	(7,548)
其他應付款項及應計費用(減少)／增加		(7,085)	4,003
遞延收入(減少)／增加		(1,724)	1,711
已收利息		57,621	63,758
經營活動所用現金流量淨額		(84,911)	(74,341)

續／……

二零二零年	二零一九年
人民幣千元	人民幣千元

經營活動所用現金流量淨額	<u>(84,911)</u>	<u>(74,341)</u>
--------------	-----------------	-----------------

投資活動所得現金流量

購買物業、廠房及設備以及在建工程項目	(4,922)	(18,885)
出售物業、廠房及設備項目所得款項	6	665
購買無形資產	(34,038)	(9,348)
購買於一間聯營公司之持股	(19,652)	(67,400)
購買按公平值計入損益的金融資產	(75,418)	—
出售按公平值計入損益的金融資產所得款項	75,418	—
收到按公平值計入損益的金融資產的 投資收入	290	—
原到期日超過三個月的定期存款減少	<u>190,613</u>	<u>697,237</u>

投資活動所得現金流量淨額	<u>132,297</u>	<u>602,269</u>
--------------	----------------	----------------

融資活動所得現金流量

租賃付款本金部分	(2,069)	(1,948)
回購股份	<u>(19,601)</u>	<u>(46,269)</u>

融資活動所用現金流量淨額	<u>(21,670)</u>	<u>(48,217)</u>
--------------	-----------------	-----------------

續 / ……

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
現金及現金等價物增加淨額	25,716	479,711
於年初現金及現金等價物	2,295,044	1,781,892
匯率變動的影響淨額	(110,256)	33,441
	<u>2,210,504</u>	<u>2,295,044</u>
於年末現金及現金等價物	<u>2,210,504</u>	<u>2,295,044</u>
現金及現金等價物結餘分析		
於綜合財務狀況表列賬的現金及現金等價物	2,714,011	2,989,164
於收購時原到期日超過三個月的 非抵押定期存款	(503,507)	(694,120)
	<u>2,210,504</u>	<u>2,295,044</u>
於綜合現金流量表列賬的現金及現金等價物	<u>2,210,504</u>	<u>2,295,044</u>

財務報表附註

二零二零年十二月三十一日

1. 公司及集團資料

本公司為一家於二零一四年二月二十五日在開曼群島註冊成立的有限公司。本公司的註冊辦事處地址位於190 Elgin Avenue, George Town, Grand Cayman KY1-9008, Cayman Islands。本公司的香港主要營業地點地址為香港灣仔皇后大道東248號大新金融中心40樓。

本公司為一間投資控股公司。本公司的附屬公司主要從事藥品研發、生產、營銷及銷售。

本公司股份於二零一八年八月一日於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。

2.1 編製基準

本財務報表乃根據香港會計師公會（「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」，當中包括所有香港財務報告準則、香港會計準則（「香港會計準則」）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。本財務報表是根據歷史成本慣例法編製。本財務報表乃以人民幣編製，且所有數字已約整至最接近的千位（除非另有說明）。

2.2 已頒佈但尚未生效的香港財務報告準則

本集團並未於該等財務報表中應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂香港財務報告準則。

香港財務報告準則第3號（修訂本）
香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號、
香港財務報告準則第7號、
香港財務報告準則第4號
及香港財務報告準則第16號（修訂本）
香港財務報告準則第10號及香港會計準則第28號
（二零一一年）（修訂本）
香港財務報告準則第17號
香港財務報告準則第17號（修訂本）
香港會計準則第1號（修訂本）
香港會計準則第16號（修訂本）
香港會計準則第37號（修訂本）
二零一八年至二零二零年週期的
香港財務報告準則年度改進

概念框架之提述²

利率基準改革 – 第二階段¹
投資者與其聯營公司或合營企業
之間的資產出售或注資⁴
保險合約³
保險合約^{3, 6}
流動或非流動負債分類^{3, 5}
物業、廠房及設備：作擬定用途前之所得款項²
虧損合約 – 履行合約之成本²
香港財務報告準則第1號、香港財務報告準則
第9號、香港財務報告準則第16號相應闡釋
範例及香港會計準則第41號之修訂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，惟可予採納

⁵ 作為香港會計準則第1號之修訂的結果，香港詮釋第5號財務報表的呈報 – 借款人對載有按要求償還條款的定期貸款的分類已於二零二零年十月進行修訂，以使相應措詞保持一致而結論保持不變

⁶ 作為於二零二零年十月頒佈的香港財務報告準則第17號之修訂的結果，於二零二三年一月一日之前開始的年度期間，香港財務報告準則第4號已作出修訂，以延長允許保險人應用香港會計準則第39號而非香港財務報告準則第9號的暫時豁免

3. 經營分部資料

管理層會監察本集團整體經營分部的經營業績，以就有關資源分配及表現評估作出決策。

地區資料

(a) 來自外部客戶的收益

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
中國大陸	35,001	172,057
其他國家	—	1,386
總計	<u>35,001</u>	<u>173,443</u>

以上收入資料乃基於客戶所處的位置。

(b) 非流動資產

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
中國大陸	164,360	161,123
英屬處女群島	60,915	58,109
開曼群島	11,810	14,581
總計	<u>237,085</u>	<u>233,813</u>

以上非流動資產資料乃基於資產所處的位置。

有關主要客戶的資料

於年內，人民幣64,603,000元（二零一九年：人民幣47,638,000元）的收入源自向單一客戶提供推廣服務。

4. 收入、其他收入及收益

收入分析如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
客戶合約收入	<u>35,001</u>	<u>173,443</u>
客戶合約收入		

(i) 收入分拆資料

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
商品或服務類型		
— 銷售產品	(29,602)	124,419
— 提供推廣服務	64,603	47,638
— 合作收入	—	1,386
來自客戶合約的總收入	<u>35,001</u>	<u>173,443</u>

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
收入確認時間		
於某一時點		
－ 銷售產品	(29,602)	124,419
－ 提供推廣服務	64,603	47,638
－ 合作收入	—	1,386
	<u> </u>	<u> </u>
來自客戶合約的總收入	<u>35,001</u>	<u>173,443</u>

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
地域市場		
中國大陸		
－ 銷售產品	(29,602)	124,419
－ 提供推廣服務	64,603	47,638
	<u> </u>	<u> </u>
其他國家		
－ 合作收入	—	1,386
	<u> </u>	<u> </u>
來自客戶合約的總收入	<u>35,001</u>	<u>173,443</u>

下表顯示於報告期初計入合約負債而於報告期間確認的收入金額以及自以往期間履行的履約責任確認的收入金額：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於報告期初計入合約負債而確認的收入：		
銷售產品	—	230
	<u> </u>	<u> </u>

(ii) 履約責任

有關本集團履約責任的資料概要如下：

銷售產品

履約責任在產品驗收時履行，付款通常於驗收日期起計30至180日內到期應付。

推廣服務

履約責任於客戶銷售額產生時獲得履行，且款項一般於賬單日期後60日之內到期應付。

合作收入

履約責任於某一時間段內或於開發活動的產出提供予合作夥伴或完成服務的時間點達成，且款項一般於賬單日期後30至60日之內到期應付。

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
其他收入及收益		
政府補助*	48,861	49,869
銀行利息收入	40,626	72,239
按公平值計入損益的金融資產的投資收入	290	—
匯兌收益淨額	—	4,485
其他	79	—
	<u>89,856</u>	<u>126,593</u>

* 政府補助主要指由地方政府為補償研究活動及臨床試驗產生的開支、新藥研製獎勵及若干項目產生的資本開支而提供的補助。

5. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損已扣除／(計入)下列各項：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
已售存貨成本	27,734	18,802
已提供服務成本	30,764	30,358
物業、廠房及設備項目折舊	12,611	10,928
使用權資產折舊	2,210	1,838
無形資產攤銷*	12,342	9,382
存貨減值準備**	45,518	5,153
不包括在租賃負債計量的租賃付款	19	235
核數師酬金	2,190	2,180
研發成本	109,099	125,962
政府補助	(48,861)	(49,869)
新型冠狀病毒相關的出租人租金寬免	(292)	—
捐款	31,789	57,871
匯兌差異淨額	30,425	(4,485)
無形資產減值	5,771	—
貿易應收款項減值，淨額	(79)	88
出售物業、廠房及設備項目的虧損	92	1,388
僱員福利開支(不包括董事及最高行政人員酬金：		
工資及薪金	62,835	78,352
退休金計劃供款	9,077	16,018
員工福利開支	3,876	4,361
以權益結算的股份獎勵及期權費用	4,612	3,124
	<u>80,400</u>	<u>101,855</u>

* 無形資產攤銷乃計入綜合損益表內「行政開支」及「研發成本」。

** 截至二零二零年十二月三十一日止年度的存貨減值準備人民幣45,518,000元（二零一九年：人民幣5,153,000元）計入綜合損益表內「銷售成本」及「其他開支」。

6. 所得稅

本集團須按實體基準就產生自或源自本集團成員公司註冊及營運所在司法權區的溢利繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島現行法律，本公司毋須就收入或資本收益繳納稅項。此外，開曼群島不會對本公司向其股東派付的股息徵收預扣稅。

英屬處女群島

根據英屬處女群島（「英屬處女群島」）現行法律，PowerTree Investment (BVI) Ltd.毋須就收入或資本收益繳納稅項。此外，英屬處女群島不會對PowerTree向其股東派付的股息徵收預扣稅。

香港

根據香港現行法例，香港附屬公司須就於香港產生的估計應課稅溢利按16.5%（二零一九年：16.5%）的稅率繳納利得稅。於年內，由於附屬公司並無於香港產生任何應課稅溢利，故並無作出利得稅撥備。

中國大陸

根據中國企業所得稅法及相關法規（「企業所得稅法」），在中國大陸營運的附屬公司須按25%（二零一九年：25%）的稅率就應課稅收入繳納企業所得稅。歌禮藥業（浙江）有限公司由於被認定為高新技術企業，故年內納稅享有15%的優惠稅率（二零一九年：15%）。甘萊製藥有限公司、歌禮生物製藥（杭州）有限公司及歌禮欣諾醫藥（杭州）有限公司由於被認定為小微企業，故年內納稅享有5%的優惠稅率（二零一九年：5%）。

本集團於本年度的所得稅抵免分析如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
即期稅項：		
年內開支	—	—
遞延稅項	—	—
年內稅項抵免總額	—	—

除稅前虧損按中國大陸法定稅率計算的稅項抵免與按實際稅率計算的稅項抵免的對賬如下：

	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	<u>(209,241)</u>	<u>(95,969)</u>
按25%的中國法定所得稅率計算	(52,310)	(23,992)
其他國家稅率差異的影響	371	(1,877)
地方當局頒佈的優惠所得稅率	21,257	7,529
稅務減免及津貼的影響	(10,625)	(17,054)
未確認稅項虧損	39,161	34,297
不可扣稅開支	<u>2,146</u>	<u>1,097</u>
按本集團的實際稅率計算的稅項抵免	<u>-</u>	<u>-</u>

7. 股息

董事會不建議就截至二零二零年十二月三十一日止年度派付任何股息（二零一九年：零）。

8. 母公司普通權益持有人應佔每股虧損

每股基本盈利金額計算乃根據母公司普通權益持有人應佔虧損人民幣209,241,000元的年內虧損（二零一九年：人民幣95,969,000元），於年內發行的1,040,055,731股（二零一九年：1,054,545,974股）普通股之加權平均數。扣除購回股份後，本期股份數目已達到1,100,662,000股。

由於股份獎勵的影響對基本每股虧損金額具有反稀釋效果，因此並未就有關稀釋對截至二零一九年及二零二零年十二月三十一日止年度的基本每股虧損金額進行調整。

每股基本虧損的計算乃基於：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
虧損		
母公司普通權益持有人應佔虧損	<u>(209,241)</u>	<u>(95,969)</u>
	股份數目	
	二零二零年	二零一九年
股份		
股份年內已發行股份加權平均數	<u>1,040,055,731</u>	<u>1,054,545,974</u>

9. 存貨

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
原材料	32,601	60,468
在製品	7,871	20,408
製成品	18,422	5,163
	<u>58,894</u>	<u>86,039</u>

10. 貿易應收款項及應收票據

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
貿易應收款項	26,629	68,485
應收票據	—	1,128
	<u>26,629</u>	<u>69,613</u>
減值	(9)	(88)
	<u>26,620</u>	<u>69,525</u>

本集團與客戶之交易條款主要為授出信貸期。信貸期通常為30日至180日。本集團力求就其尚未收取應收款項維繫嚴格的控制及逾期結餘由高級管理層定期審閱。鑒於以上所述及本集團之貿易應收款項乃與數量眾多的多元客戶相關，故信貸風險並無重大集中。貿易應收款項為不計息。

報告期末貿易應收款項（經扣除虧損撥備）基於發票日期之賬齡分析如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
少於三個月	<u>26,620</u>	<u>68,397</u>

本集團之應收票據賬齡均為六個月以內，且概未逾期亦未減值。

貿易應收款項減值虧損撥備變動如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於年初	88	—
減值虧損淨額	<u>(79)</u>	<u>88</u>
於年末	<u>9</u>	<u>88</u>

於各報告日期均採用撥備矩陣進行減值分析，以計量預期信貸虧損。撥備率乃基於因就擁有類似虧損模式的多個客戶分部進行分組而逾期的日數計算。該計算反映或然率加權結果、貨幣時值及於報告日期可得的有關過往事項、當前條件及未來經濟條件預測的合理及可靠資料。

有關本集團採用撥備矩陣計量的貿易應收款項的信貸風險敞口資料載列如下：

於二零二零年十二月三十一日

	即期	逾期			總計
		少於三個月	三至六個月	多於六個月	
預期信貸虧損率	0.03%	—	—	—	0.03%
賬面總值 (人民幣千元)	26,629	—	—	—	26,629
預期信貸虧損 (人民幣千元)	9	—	—	—	9

於二零一九年十二月三十一日

	即期	逾期			總計
		少於三個月	三至六個月	多於六個月	
預期信貸虧損率	0.13%	—	—	—	0.13%
賬面總值 (人民幣千元)	68,485	—	—	—	68,485
預期信貸虧損 (人民幣千元)	88	—	—	—	88

11. 預付款項、其他應收款項及其他資產

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
可抵扣增值稅進項稅	19,703	13,225
預付款項	3,437	7,686
按金及其他應收款項	2,209	4,788
應收利息	1,904	18,899
預付開支	1,846	1,885
預付所得稅	1,363	1,363
	30,462	47,846

其他應收款項主要為租金及其他按金。各報告日期的減值分析乃經參照本集團歷史虧損紀錄採用預期信貸虧損率法進行。虧損率已經調整，以反映現有的經濟狀況及未來經濟狀況預測。於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，預期信貸虧損率接近於零。

計入上述結餘的金融資產為免息、無抵押及須按要求償還，且與近期並無拖欠及逾期款項記錄的應收款項有關。於二零二零年及二零一九年十二月三十一日，虧損撥備被評估為最低。

12. 貿易應付款項及應付票據

	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	334	3,961
應付票據	596	2,682
	930	6,643

報告期末貿易應付款項及應付票據基於發票日期之賬齡分析如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於一個月以內	334	3,933
一至三個月	596	28
三至六個月	—	2,682
	<u>930</u>	<u>6,643</u>

貿易應付款項為免息及通常按三個月期限結算。

應付票據於六個月內到期。

13. 遞延收入

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
政府補助		
即期	1,724	1,724
非即期	<u>11,207</u>	<u>12,931</u>
	<u>12,931</u>	<u>14,655</u>

年內政府補助變動如下：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於年初	14,655	12,944
年內已收補助	—	12,020
已撥出金額	<u>(1,724)</u>	<u>(10,309)</u>
於年末	<u>12,931</u>	<u>14,655</u>
即期	1,724	1,724
非即期	<u>11,207</u>	<u>12,931</u>
	<u>12,931</u>	<u>14,655</u>

該等補助乃與政府為補償研究活動及臨床試驗、新藥研製獎勵及若干項目產生的資本開支而提供的補助有關。

14. 遞延稅項

年內遞延稅項負債與資產變動如下：

二零二零年

遞延稅項負債

	使用權資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零二零年一月一日	785	785
年內計入損益的遞延稅項	(389)	(389)
於二零二零年十二月三十一日遞延稅項負債總額	<u>396</u>	<u>396</u>

遞延稅項資產

	租賃負債 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零二零年一月一日	785	785
年內自損益扣除的遞延稅項	(389)	(389)
於二零二零年十二月三十一日遞延稅項資產總額	<u>396</u>	<u>396</u>

二零一九年

遞延稅項負債

	使用權資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零一八年十二月三十一日	—	—
採納香港財務報告準則第16號之影響	231	231
於二零一九年一月一日(經重述)	231	231
年內計入損益表的遞延稅項	554	554
於二零一九年十二月三十一日遞延稅項負債總額	<u>785</u>	<u>785</u>

遞延稅項資產

	租賃負債 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零一八年十二月三十一日	—	—
採納香港財務報告準則第16號之影響	231	231
於二零一九年一月一日(經重述)	231	231
年內計入損益表的遞延稅項	554	554
於二零一九年十二月三十一日遞延稅項資產總額	785	785

為呈列之目的，若干遞延稅項資產及負債已於財務狀況表中抵扣。以下為便於財務報告之本集團遞延稅項結餘分析：

	二零二零年 人民幣千元	二零一九年 人民幣千元
於綜合財務狀況表中確認的遞延稅項淨額	—	—

本集團於中國大陸產生稅項虧損人民幣762,867,000元(二零一九年：人民幣563,635,000元)將於一至五年內到期，以抵銷未來應課稅溢利。

由於該等稅務虧損來自於一段時間以來一直處於虧損狀態的附屬公司，並且不能確信應課稅溢利可以利用以抵銷稅項虧損，因此並無就該等虧損確認遞延稅項資產。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司致力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及問責性。

本公司已採納企業管治守則的守則條文作為其企業管治的守則。

董事會認為，本公司於報告期內一直遵守企業管治守則內的所有適用守則條文，惟就企業管治守則中的守則條文第A.2.1條而言，本公司主席與行政總裁的職位並非分開，均由吳勁梓博士擔任。本公司是一家擁有專業管理團隊以監管其附屬公司經營的投資控股公司。董事會認為，董事會主席及行政總裁的職位由同一人兼任能更有效率地引領及管理本公司，且並不損害董事會的權力及權限與本公司業務管理的平衡。董事會將不時審閱企業管治架構及慣例，並會在其認為適當時作出必要安排。

遵守證券交易標準守則

本公司已採納一套其標準不遜於標準守則的書面指引作為其董事進行證券交易的行為守則。

經向全體董事作出具體查詢後，各位董事均確認彼等於整個報告期及截至本公告日期已遵守標準守則及書面指引。本公司並無發現可能掌握本公司內幕消息的僱員存在不遵守書面指引的情況。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於截至二零二零年十二月三十一日止年度，本公司根據股東於二零二零年六月十五日舉行的股東周年大會上批准的回購授權，於聯交所購回合計7,554,000股股份。於本公告日期，相關回購股份已被註銷，並且已發行股份總數目已相應減少。

除上述回購外，截至二零二零年十二月三十一日止年度，本公司或其任何附屬公司均未購買、出售或贖回本公司任何上市股份中的權益。

年度業績審閱

審核委員會由三名獨立非執行董事組成，即顧炯先生、魏以楨博士及華林女士。顧炯先生為審核委員會主席。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之年度業績，並已建議董事會就此作出批准。

審核委員會已與管理層共同審閱本集團所採納的會計原則及政策，以及截至二零二零年十二月三十一日止年度的綜合財務報表。審核委員會認為年度業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已就此作出適當披露。

年度股息

董事會不建議就截至二零二零年十二月三十一日止年度派付任何年度股息。

股東週年大會及暫停辦理股份過戶登記

本公司將適時公佈股東週年大會日期及暫停辦理股份過戶登記的時間。

刊發年度業績及年度報告

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.ascletis.com)刊登。截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度報告(載有上市規則規定的所有資料)將寄發予股東，並將在適當時候於聯交所及本公司各自的網站上刊登。

致謝

董事會衷心感謝本集團全體股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

釋義

「簡略新藥申請」	指	簡略新藥申請
「歌禮」、「公司」、 「本公司」或「我們」	指	歌禮製藥有限公司，一家於二零一四年二月二十五日在開曼群島註冊成立的有限公司
「股東周年大會」	指	本公司股東周年大會
「審核委員會」	指	本公司董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載列的企業管治守則
「主席」	指	董事會主席
「中國」及「中國大陸」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「合約生產企業」	指	合約生產企業，以合約形式為製藥公司生產藥品的企業
「控股股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，除文義另有指明者外，指吳博士、吳夫人、JJW12 Limited、Lakemont Holding LLC及Lakemont Remainder Trust（作為一個集團，或指其中任何一名）
「新冠病毒」	指	由新發現的冠狀病毒（嚴重急性呼吸綜合症冠狀病毒）引起的傳染病
「董事」	指	本公司董事
「吳博士」	指	吳勁梓博士、董事會主席、行政總裁、本公司執行董事、我們的控股股東之一
「FDA」或「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「甘萊」	指	甘萊製藥集團有限公司，於二零一九年九月三日根據中國法律註冊成立的有限公司，為本公司全資擁有附屬公司

「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「大中華區」	指	中國內地、香港、澳門及台灣
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	研究性新藥，製藥公司於藥品上市申請獲批之前獲准經司法權區運送（通常運往臨床調查人員）的實驗性藥品
「關鍵意見領袖」	指	關鍵意見領袖
「上市」	指	股份於二零一八年八月一日在聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或增補）
「主板」	指	聯交所主板
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NASH」	指	非酒精性脂肪性肝炎
「新藥申請」	指	新藥申請
「國家藥品監督管理局」	指	中國國家藥品監督管理局
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	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一年期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.0001美元的普通股

「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美元」	指	美利堅合眾國法定貨幣美元
「書面指引」	指	本公司採納的關於董事進行證券交易的指引

於本公告內，除非文義另有所指外，「聯營公司」、「關連人士」、「控股股東」及「附屬公司」等詞彙應具有上市規則賦予該等詞彙之涵義。

承董事會命
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

中華人民共和國杭州市，二零二一年三月三十日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。