

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佈之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公佈全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



Endurance RP Limited

壽康集團有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：575)

截至二零二一年六月三十日止六個月 之未經審核中期業績

壽康集團有限公司董事會欣然報告本集團截至二零二一年六月三十日止六個月之未經審核綜合中期業績。

業績概覽


截至二零二一年六月三十日止六個月之財務業績概要及其他重要事件包括：

- 本公司股東應佔溢利約2,660,000美元，主要是由於：(i)本公司股本投資組合內之透過損益賬按公允價值處理之金融資產之未變現按市值計價收益約12,180,000美元；(ii)里程碑付款3,200,000美元；及(iii)本公司衍生工具的未變現收益約為3,050,000美元；惟被(iv)無形資產之攤銷費用約11,150,000美元(屬非現金項目)；及(v)本集團的營運及研發開支約5,380,000美元所部份抵銷。
- 股東權益約53,460,000美元，較二零二零年十二月三十一日增加約6.27%，增加主要由於本公司股東應佔溢利所致。

- 於二零二一年三月三十一日，本集團收到本公司中國商業戰略夥伴江蘇萬邦醫藥支付關於於二零二一年二月五日獲得中國藥品審評中心的臨床試驗批准的**2,880,000**美元(扣除中國預扣稅後)。江蘇萬邦醫藥目前正致力於展開隨機化臨床試驗工作，該計劃仍按預期於二零二一年第四季度開始，預計於此後**12**個月內完成。就此而言，江蘇萬邦醫藥已委聘一間領先合同研究機構進行第三階段雙盲多中心隨機化臨床試驗，為本集團期望在中國進行**Senstend™**商業化之下一關鍵步驟，並收到進一步的里程碑付款及江蘇萬邦醫藥的特許權使用費。
- 本集團委聘全球領先營銷顧問公司**MME**評估美國付款人對**Fortacin™**之承保意願及承保價格敏感度水平。於對全美國的病人、醫生及醫療服務提供者進行全面分析後，一項調查確認，就**Fortacin™**於美國推出的建議售價為**90**美元至**150**美元。此外，目標產品概況將致使**80%**以上的人士能考慮**Fortacin™**作為有效的治療方法，成果卓越。**MME**過往曾為大多數大型製藥公司進行類似評估。關於美國第二階段驗證研究，臨床研究組織已順利完成自**16**號中心進行的事前數據分析，以驗證美國食品及藥品監督管理局有關早洩的強制性患者報告結果。本集團預計將於二零二一年八月底前向美國食品及藥品監督管理局提交該研究。處方藥使用者費用法日期的目標為二零二三年底。本集團的戰略仍為繼續與美國市場的潛在商業戰略夥伴進行談判，同時本集團完成向美國食品及藥品監督管理局提交研究報告，目的為於本集團進行第三階段試驗之前或期間獲得一個合作夥伴。
- 於本期間，友華生技醫藥於二零二一年一月於香港推出**Fortacin™**後，已於二零二一年三月一日於澳門銷售。**Fortacin™**於台灣的正式發佈不幸被推遲至二零二一年九月，是由於無法提供關鍵組件而導致**PSNW**無法交付產品。本集團將從友華生技醫藥在該等市場的**Fortacin™**淨銷售額中獲得低雙位數特許權使用費。

- 從業務發展角度而言，本集團已繼續推出及整合 Deep Longevity 的收購，收購事項已於二零二零年十二月完成，本集團藉此作為其進軍保健養生領域（即長壽醫學之新興領域）之關鍵平台。DLI 正研發可解釋及容易使用之人工智能系統，以追蹤分子、細胞、組織、器官、系統、生理及心理水平之老化率。於本期間，DLI 的三個主要業務領域一直是核心重點，即：(i) 通過其 Young.AI 應用程式直接面向消費者提供生物、行為及心理老化時鐘追蹤及建議，旨在減緩或逆轉生物老化。DLI 亦不斷開發新老化時鐘並申請專利，利用新數據類型；(ii) 向診所和醫生有償提供其 AgeMetric™ 生物年齡報告；及 (iii) 通過軟件即服務 (SaaS) 人工智能及企業內部付款向人壽及健康保險公司提供年齡預測及推薦服務。DLI 亦著手為長壽醫學之新興領域開發系統，讓醫生得以針對減慢或逆轉老化過程之應對措施作出更理想決策。DLI 已開發 Longevity as a Service (LaaS)® 解決方案，結合多個被稱為「深層老化時鐘」之深層生物指標，從而提供衡量人類生物年齡之通用多重因素方案。DLI 亦已與全球領先之長壽醫學組織之一 HLI 建立重要研究合作關係。根據該安排，HLI 將向高級醫生及長壽醫學研究專家之全球網絡提供一系列老化時鐘。DLI 正與若干領先人壽保險公司積極接觸，並正探索承保、客戶獲取及參與方面的試點工作。於研究方面，DLI 已公佈及申請若干新老化時鐘的專利。其深度甲基化老化時鐘 DeepMAge 可能為有記錄以來最準確的甲基化老化時鐘。DLI 亦公佈及申請其心理老化時鐘 MindAge 的專利，為一個基於調查數據的人類心理年齡預測器。DLI 現正整合該時鐘至其心理健康戰略及福利產品。DLI 於一月份對該時鐘進行測試運行，截至二零二一年七月二十六日已有 314,936 人完成調查 (DLI 並無任何營銷支出)，表明對該產品的需求殷切。

- 積極監察及支持本公司對Venturex之現有及策略性投資，有關投資於二零二一年六月三十日佔Venturex已發行股本約4.20%。於二零二一年六月三十日，本集團於Venturex的投資產生未變現收益約12,180,000美元及市值約14,660,000美元。
- 積極監察本公司對West China之現有及策略性投資，有關投資於二零二一年六月三十日佔West China註冊資本約25%。

本公司名稱已由「Regent Pacific Group Limited」改為「Endurance RP Limited」，自二零二一年六月十八日起生效。而本公司供識別之用之中文名稱由「勵晶太平洋集團有限公司」改為「壽康集團有限公司」亦已生效，而本公司用於聯交所買賣股份之英文及中文股份簡稱亦分別由「REGENT PACIFIC」及「勵晶太平洋」改為「ENDURANCE RP」及「壽康集團」，自二零二一年六月二十八日上午九時正起生效。本公司於聯交所之股份代號「575」維持不變。本公司標誌已改為「」及本公司之網站由「www.regentpac.com」改為「www.endurancerp.com」，自二零二一年六月三十日起生效，以反映公司名稱更改。進一步詳情載於本公司日期為二零二一年六月二十三日的公佈。

2019冠狀病毒病疫情爆發已經並將繼續對全球業務及其經營所在之經濟環境產生重大影響。疫情已導致我們各業務領域中斷。我們經營所在之多個國家已就人口流動實施嚴格限制，故此對經濟活動產生重大影響。該等限制由個別司法管轄區政府制定，包括通過執行緊急權力。該等限制之影響(包括隨後取消限制)可能因司法管轄區而異。

誠如先前所公佈，Recordati為本集團領先產品Fortacin™之歐洲市場推廣及分銷夥伴，以意大利為基地，因此，本集團一直在與Recordati磋商，以評估2019冠狀病毒病造成的局勢及其對繼續推出Fortacin™之影響。在此方面，Recordati已告知本集團，於二零二一年第一季度，因全境實施抗疫限制措施以及批發商審慎管理庫存，其參考市場繼續受2019冠狀病毒病疫情影響。然而，於二零二一年第二季度，期內為應對2019冠狀病毒病疫情而採取的限制性措施逐漸放寬，推動Recordati主要參考市場的部分復甦，經營狀況幾近恢復正常，惟由於疫情仍不斷變化，仍存在一定程度的不確定性。鑑於疫情變幻莫測，故本集團無法預測其可能對本集團營運產生之未來影響。本集團希望隨著疫苗於全球持續推廣，Recordati可能會於今年下半年在參考市場逐步復甦。

我們已就香港及英國辦事處訂立若干計劃，以確保我們員工的安全及福祉，並保持支援客戶的能力及維持業務營運。我們眾多的員工會持續透過遠程工作不間斷地提供服務。無法預料二零二一年下半年的事態發展，我們將繼續密切留意事態發展，一直遵循地方政府的指引及政策。

本公司的業務焦點經歷重整簡化，具備合理的資本架構，使本公司對本集團及其股東的未來前景興奮如昔，並將：(i)開始推出非處方藥後，繼續尋求Fortacin™／Senstend™於美國、中國、亞洲、拉丁美洲及中東等餘下主要市場盡快成功商業化；(ii)DLI之Young.AI流動應用程式及Young.AI網站商業化，以及透過提供AgeMetric™報告及網上平台與診所、實驗室及保險公司合作；(iii)繼續監察本公司對Venturex及West China之投資；及(iv)繼續落實於醫療保健及生命科學領域尋求策略及價值主導投資之現有策略。

簡明綜合全面收益表

截至二零二一年六月三十日止六個月

		(未經審核)	
		截至下列日期止六個月	
		二零二一年 六月三十日	二零二零年 六月三十日
		千美元	千美元
收益：	3		
里程碑及專利使用費收入		3,274	85
企業投資收入		54	(33)
其他收入	4(b)	469	46
		3,797	98
金融工具公允價值收益／(虧損)	4(a)	15,240	(1,095)
總收入及金融工具公允價值收益／(虧損)		19,037	(997)
支出：			
僱員福利費用		(2,882)	(1,726)
租金及辦公室費用		(300)	(359)
資訊及科技費用		(82)	(78)
市場推廣費用及佣金		(42)	(39)
專業及諮詢費用		(240)	(218)
研發開支		(1,597)	(1,155)
無形資產攤銷		(11,151)	(10,657)
其他營運支出		(240)	(251)
營運溢利／(虧損)	4(a)	2,503	(15,480)
無形資產減值虧損 (Fortacin™)	4(c)	—	(13,300)
融資成本	5	(645)	(772)
除稅前溢利／(虧損)		1,858	(29,552)
稅項抵免	6	803	2,396
本期間溢利／(虧損)		2,661	(27,156)

簡明綜合全面收益表

截至二零二一年六月三十日止六個月

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
附註		
其他全面收入		
其後不會重新分類至損益之項目：		
按公允價值計入其他全面收入之金融資產之 公允價值變動	166	—
其後可能重新分類至損益之項目：		
換算海外業務財務報表之匯兌收益	25	17
本期間其他全面收入，扣除稅項前及後	191	17
本期間全面收入總額	2,852	(27,139)
以下應佔本期間溢利／(虧損)：		
本公司股東	2,661	(27,155)
非控股權益	—	(1)
	2,661	(27,156)
以下應佔全面收入總額：		
本公司股東	2,852	(27,138)
非控股權益	—	(1)
	2,852	(27,139)
本公司股東應佔本期間之每股盈利／(虧損)	7	
	美仙	美仙
—基本	0.111	(1.478)
—攤薄	0.110	(1.478)
	港仙	港仙
—基本	0.862	(11.471)
—攤薄	0.854	(11.471)

簡明綜合財務狀況表
於二零二一年六月三十日

	附註	(未經審核) 二零二一年 六月三十日 千美元	(經審核) 二零二零年 十二月三十一日 千美元
資產及負債			
非流動資產			
物業、廠房及設備		980	1,208
無形資產		61,266	72,418
於一間聯營公司之權益		1	1
按公允價值計入其他全面收入之金融資產		—	—
		<u>62,247</u>	<u>73,627</u>
流動資產			
透過損益賬按公允價值處理之金融資產		14,682	2,509
應收貿易賬款	8	21	434
預付款項按金及其他應收款項		481	1,041
衍生金融工具		3,046	—
現金及銀行結餘		1,440	2,699
		<u>19,670</u>	<u>6,683</u>
流動負債			
應付貿易賬款、已收按金、應計賬款及其他應付款項	9	(4,656)	(4,848)
銀行借貸		(9)	(5)
租賃負債		(457)	(448)
應付稅項		(3,594)	(3,804)
		<u>(8,716)</u>	<u>(9,105)</u>
流動資產／(負債)淨值		<u>10,954</u>	<u>(2,422)</u>
資產總值減流動負債		<u>73,201</u>	<u>71,205</u>
非流動負債			
銀行借貸		(34)	(39)
租賃負債		(530)	(762)
可換股票據		(2,128)	(1,947)
股東貸款		(10,828)	(10,807)
遞延稅項負債		(6,222)	(7,345)
		<u>(19,742)</u>	<u>(20,900)</u>
資產淨值		<u>53,459</u>	<u>50,305</u>
權益			
本公司股東應佔資本及儲備			
股本		23,994	23,994
儲備		29,465	26,311
權益總額		<u>53,459</u>	<u>50,305</u>
每股資產淨值：			
— 美仙		<u>2.228</u>	<u>2.097</u>
— 港仙		<u>17.304</u>	<u>16.260</u>

附註：

1. 一般資料及編製基準

本公司於開曼群島註冊成立為有限責任公司，其註冊辦事處位於P.O. Box 309, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands。本公司之股份於聯交所上市，亦於法蘭克福證券交易所公開市場(Freiverkehr)買賣。

根據本公司於二零二一年五月二十八日舉行的股東週年大會上正式通過的特別決議案，本公司名稱已由「Regent Pacific Group Limited」改為「Endurance RP Limited」，自二零二一年六月十八日起生效。而本公司供識別之用之中文名稱亦由「勵晶太平洋集團有限公司」改為「壽康集團有限公司」，自二零二一年六月十八日起生效。

本公司從事投資控股，而本集團之主要業務則包括投資於生物醫藥公司及其他企業。

中期財務報表已根據上市規則附錄十六之適用披露規定，以及香港會計師公會頒佈之香港會計準則第34號「中期財務報告」編製。中期財務報表已於二零二一年八月二十七日獲授權刊發。

編製中期財務報表所使用之會計政策與截至二零二零年十二月三十一日止年度之年度財務報表所使用者一致，惟本公佈附註2所披露之採納於二零二一年一月一日或之後期間首次生效的香港財務報告準則(包括個別香港財務報告準則、香港會計準則及詮釋)除外。

中期財務報表並不包括年度財務報表所須呈報之全部資料及披露，應與本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度之年度財務報表一併閱讀。

在編製中期財務報表時，管理層於應用本集團會計政策時所作出的重大判斷以及估計不確定因素的主要來源應與其二零二零年年度財務報表所應用者相同。

2. 採納新訂或經修訂香港財務報告準則

本集團於本期間已首次採用以下由香港會計師公會頒佈，並有關本集團之財務報表及於二零二一年一月一日開始之年度生效之香港財務報告準則(修訂本)：

香港會計準則第39號、
香港財務報告準則第4號、
香港財務報告準則第7號、
香港財務報告準則第9號及
香港財務報告準則第16號(修訂本)

利率基礎改革－第二階段

香港會計準則第39號、香港財務報告準則第4號、香港財務報告準則第7號、香港財務報告準則第9號及香港財務報告準則第16號(修訂本) – 利率基礎改革 – 第二階段

該等修訂解決因利率基礎改革(「改革」)而導致公司以替代基準利率取代舊利率基準時可能影響財務報告的問題。該等修訂與二零一九年十一月發佈的修訂相輔相成，涉及(a)合約現金流變動，實體毋須因改革所要求的變動而終止確認或調整金融工具的賬面金額，而是更新實際利率以反映替代基準利率的變動；(b)對沖會計法，倘對沖符合其他對沖會計標準，實體無須純粹因改革所要求的變動而終止其對沖會計法；及(c)披露資料，實體須披露關於改革所帶來的新風險的資料，以及如何管理向替代基準利率的過渡。

採納該等修訂並無對本集團的財務表現及財務狀況造成任何重大影響。

於此等財務報表授權日期，以下可能與本集團財務報表有關之若干新訂或經修訂香港財務報告準則已刊發但尚未生效，本集團亦無提早採納：

香港會計準則第1號及香港詮釋第5號(二零二零年)(修訂本)	流動或非流動負債分類及財務報表的呈列 – 借款人對包含按要求償還條款的定期貸款的分類的修訂 ⁴
香港會計準則第1號及香港財務報告準則實務報告第2號(修訂本)	會計政策之披露 ⁴
香港會計準則第8號(修訂本)	會計估計之定義 ⁴
香港會計準則第12號(修訂本)	與單一交易產生的資產及負債相關的遞延稅項 ⁴
香港會計準則第16號(修訂本)	擬定用途前之所得款項 ²
香港會計準則第37號(修訂本)	有償合約 – 履行合約成本 ²
香港財務報告準則第3號(修訂本)	概念框架之提述 ³
香港財務報告準則第16號(修訂本)	二零二一年六月三十日後2019冠狀病毒病相關租金寬免 ¹
香港財務報告準則第10號及香港會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或注資 ⁵
香港財務報告準則二零一八年至二零二零年之年度改進 ²	

- 1 於二零二一年四月一日或之後開始之年度期間生效。
- 2 於二零二二年一月一日或之後開始之年度期間生效。
- 3 於二零二二年一月一日或之後開始的收購日期的企業合併生效。
- 4 於二零二三年一月一日或之後開始之年度期間生效。
- 5 該等修訂本應適用於在特定日期或之後開始的年度期間發生的資產出售或出資。

香港會計準則第1號 – 流動或非流動負債分類及香港詮釋第5號(二零二零年)(修訂本) – 財務報表的呈列 – 借款人對包含按要求償還條款的定期貸款的分類的修訂

該等修訂闡明，將負債分類為流動或非流動是基於報告期末存在的權利，並明確指出，分類不受有關實體是否會行使其延遲清償負債的權利的預期影響，並解釋若於報告期末遵守契諾，則權利即告存在。該等修訂亦引入「結算」的定義，以明確結算是指將現金、股權工具、其他資產或服務轉移至交易方。

香港詮釋第5號(二零二零年)已因二零二零年八月頒佈的香港會計準則第1號修訂而作出修訂。香港詮釋第5號(二零二零年)的修訂更新了詮釋中的措辭，以與香港會計準則第1號的修訂一致，惟結論並無改變，亦不會改變現有規定。

香港會計準則第1號及香港財務報告準則實務報告第2號(修訂本) – 會計政策之披露

緊隨反饋指出需要更多指引以幫助公司釐定應披露會計政策資料後，會計政策披露的修訂本已予頒佈。香港會計準則第1號(修訂本)要求公司披露其主要會計政策資料，而非其重大會計政策。香港財務報告準則實務報告第2號(修訂本)就重要性概念應用於會計政策披露的方式提供指引。

香港會計準則第8號(修訂本) – 會計估計之定義

該等修訂引入會計估計之新定義：闡明彼等為財務報表中受計量不確定性影響之貨幣金額。

該等修訂亦闡明會計政策與會計估計之間的關係，訂明公司為實現會計政策所載之目標而制定會計估計。

香港會計準則第 12 號(修訂本) – 與單一交易產生的資產及負債相關的遞延稅項

該等修訂收窄初始確認豁免的範圍，使其不再適用於產生相等及可扣稅暫時差額的交易。

香港會計準則第 16 號(修訂本) – 擬定用途前之所得款項

該等修訂禁止自物業、廠房及設備項目成本中扣除任何在使該資產達到管理層擬定的營運方式所需的地點及狀況時所生產的項目所得的收益。相反，出售該等項目的所得款項及生產該等項目的成本則於損益中確認。

香港會計準則第 37 號(修訂本) – 有償合約 – 履行合約成本

修訂本規定，「合約的履行成本」包括「與合約直接相關的成本」。直接與合約有關的成本可以為履行該合約的增量成本(例如直接勞工及材料)或與履行合約直接有關的其他成本的分配(例如分配履行合約所使用的物業、廠房及設備的折舊費用)。

香港財務報告準則第 3 號(修訂本) – 概念框架之提述

該等修訂更新了香港財務報告準則第 3 號，使其參考經修訂的二零一八年財務報告概念框架而非二零一零年頒佈的版本。該等修訂在香港財務報告準則第 3 號中加入一項規定，即就香港會計準則第 37 號範圍內的義務而言，收購方應用香港會計準則第 37 號釐定於收購日期是否因過往事件而存在現有義務。對於香港(國際財務報告詮釋委員會) – 詮釋第 21 號徵款範圍內的徵款，收購方應用香港(國際財務報告詮釋委員會) – 詮釋第 21 號以釐定導致支付徵款責任的責任事件是否已於收購日期發生。該等修訂亦增加一項明確的聲明，即收購人不會確認在業務合併中收購的或有資產。

香港財務報告準則第 16 號(修訂本) – 二零二一年六月三十日後 2019 冠狀病毒病相關租金寬免

香港財務報告準則第 16 號(二零二一年修訂本)擴大香港財務報告準則第 16 號第 46A 段的實際權宜適用範圍，以便其適用任何租賃付款減免僅影響原本於二零二二年六月三十日或之前到期支付款項的租金減免，惟須符合其他應用實際權宜條件。

香港財務報告準則第10號及香港會計準則第28號(修訂本) – 投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售或注資

該等修訂闡明投資者與其聯營公司或合營企業之間出售或注入資產的情況。當與採用權益法入賬的聯營企業或合營企業進行交易時，因喪失對不包含業務的附屬公司的控制權而產生的任何收益或虧損在損益中確認。將任何前附屬公司(已成為聯營公司或合營企業)的保留權益按公允價值重新計量所產生的任何收益或虧損，僅以非關聯投資者於新聯營公司或合營企業的權益為限在損益中確認。

香港財務報告準則二零一八年至二零二零年之年度改進

年度改進修訂多項準則，包括：

- 香港財務報告準則第1號，首次採納香港財務報告準則，允許應用香港財務報告準則第1號第D16(a)段的附屬公司根據母公司過渡至香港財務報告準則的日期，使用其母公司報告的金額計量累計匯兌差額。
- 香港財務報告準則第9號，金融工具，澄清香港財務報告準則第9號第B3.3.6段在評估是否終止確認金融負債時「10%」測試所包括的費用，並解釋只有實體與放款人之間支付或收取的費用，包括實體或放款人代表他人支付或收取的費用才包括在內。
- 香港財務報告準則第16號，租賃，其中修訂示例13，刪除出租人償還租賃資產改進費用的說明，以解決因該示例中如何說明租賃獎勵而可能引起的關於租賃獎勵處理的任何潛在混淆。

董事預期未來應用上述新訂或經修訂準則不會對本集團的財務報表造成重大影響。

3. 收益及分部資料

本集團已根據定期呈報予行政總裁之內部財務資料識別其經營分部及編製分部資料，以根據該等內部財務資料決定本集團各業務組成部分之資源分配並審閱該等組成部分之表現。內部呈報予行政總裁之財務資料之業務組成部分乃根據本集團之主要產品及服務類別而釐定。

就管理而言，本集團兩項產品及服務已劃分為以下經營分部：

生物醫藥 ： 研究、開發、製造、推廣及銷售生物醫藥產品以及衰老生物時鐘領域之人工智能系統

企業投資 ： 投資於公司企業(上市及非上市)

有關經營分部受到監督，根據經營分部業績作出策略決定。可呈報分部之間並無銷售。

本集團根據香港財務報告準則第8號呈報分部業績所採用之計量政策與其根據香港財務報告準則編製之財務報表所用者相同，惟計算經營分部之經營業績時未計入以下內容：

- 無形資產減值虧損；
- 稅項抵免；及
- 與任何經營分部之業務活動並非直接相關之企業收支。

分部資產包括所有資產，但不包括於一間聯營公司之權益以及按公允價值計入其他全面收入之金融資產。

分部負債不包括任何經營分部之業務活動並非直接應佔之應付稅項、遞延稅項負債及公司負債，並且不分配至分部。

有關本集團呈報分部之資料載列如下：

截至二零二一年六月三十日止六個月

	(未經審核)		
	生物醫藥 千美元	企業投資 千美元	總計 千美元
來自外銷客戶之收益	3,296	501	3,797
分部業績及除稅項抵免前之綜合 (虧損)／溢利	(9,917)	11,775	1,858

於二零二一年六月三十日

	(未經審核)		
	生物醫藥 千美元	企業投資 千美元	總計 千美元
分部資產	62,115	19,801	81,916
於一間聯營公司之權益			1
資產總值			81,917
分部負債	(288)	(18,354)	(18,642)
應付稅項			(3,594)
遞延稅項負債			(6,222)
負債總額			(28,458)

截至二零二零年六月三十日止六個月

	(未經審核)		
	生物醫藥 千美元	企業投資 千美元	總計 千美元
來自外銷客戶之收益	131	(33)	98
分部業績	(11,988)	(4,264)	(16,252)
無形資產減值虧損(Fortacin™)(附註4(c))	(13,300)	—	(13,300)
除稅項抵免前之綜合虧損	(25,288)	(4,264)	(29,552)

於二零二零年十二月三十一日

	(未經審核)		
	生物醫藥 千美元	企業投資 千美元	總計 千美元
分部資產	76,104	4,205	80,309
於一間聯營公司之權益			1
資產總值			80,310
分部負債	(710)	(18,146)	(18,856)
應付稅項			(3,804)
遞延稅項負債			(7,345)
負債總額			(30,005)

收益細分

本集團生物醫藥分部收益之分類及確認收益時間如下：

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
確認收益時間		
於特定時間		
里程碑及專利使用費收入	3,274	85
其他收入		
應付稅項利息之超額撥備(附註11)	379	—
長期服務付款之超額撥備	80	—
政府補助	8	13
其他	2	33
	469	46
	3,743	131
按外銷客戶之地區劃分		
中國	3,200	—
歐洲	74	85
	3,274	85

外銷客戶收益之地區乃基於本集團生物醫藥分部客戶所在地區或買賣本集團之投資之交易所所在地區而定。

有關主要客戶之資料

來自本集團生物醫藥分部為本集團貢獻收益 10% 或以上之客戶之收益如下：

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
客戶 A	3,200	—
客戶 B*	74	85

* 截至二零二一年六月三十日止六個月，來自該客戶之收益並無為本集團貢獻總收益 10% 或以上。

4. 營運溢利／(虧損)及其他收入

(a) 營運溢利／(虧損)

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
營運溢利／(虧損)已扣除：		
核數師酬金		
— 核數服務	—	—
— 審閱服務	49	46
下列各項之折舊：		
— 物業、廠房及設備	11	14
— 使用權資產	236	295
無形資產攤銷	11,151	10,657
短期租賃支出	—	15
低價值資產租賃支出	2	1
透過損益賬按公允價值處理之金融資產之 未變現虧損 [@]	—	1,095
出售物業、廠房及設備之虧損	2	—
淨外匯虧損*	—	33
並已計入：		
出售透過損益賬按公允價值處理之金融資產之 已變現收益 [@]	19	—
衍生金融工具之未變現收益 [@]	3,046	—
透過損益賬按公允價值處理之金融資產之 未變現收益 [@]	12,175	—
淨外匯收益*	54	—

@ 該等款項構成綜合全面收益表內按市值計算之透過損益賬按公允價值處理之金融資產之公允價值收益約15,240,000美元(二零二零年：虧損約1,095,000美元)。

* 已計入收益內。

(b) 其他收入

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
應付稅項利息之超額撥備(附註11)	379	—
長期服務付款之超額撥備	80	—
政府補助	8	13
其他	2	33
	<u>469</u>	<u>46</u>

截至二零二一年及二零二零年六月三十日止六個月，本集團從英國政府獲得政府補助，作為於2019冠狀病毒病疫情期間在財政上向其英國全資附屬公司提供之支援。該補助並無有關授出之未達成條件。

(c) 無形資產減值虧損(Fortacin™)

截至二零二一年六月三十日止六個月，本集團釐定概無有關現金產生單位之無形資產Fortacin™減值虧損，乃由於二零二一年六月三十日所釐定使用價值數據高於現金產生單位之賬面值。此現金產生單位之可收回金額已根據參考獨立專家估值公司中證進行之專業估值所作使用價值計算釐定。該計算方式與釐定現金產生單位之可識別資產與負債於其二零一六年三月九日初步確認時之公允價值所用基準／模式本質上相同，已涵蓋直至二零二三年(即專利Fortacin™之剩餘估計使用年期)或由管理層估計之特許經營期限。現金流量預測所用貼現率介乎23%至25%之間。

截至二零二零年六月三十日止六個月，本集團釐定有關現金產生單位Plethora之無形資產專利Fortacin™減值虧損為13,300,000美元，乃由於二零二零年六月三十日所釐定使用價值數據低於現金產生單位之賬面值。該現金產生單位之可收回金額已根據參考獨立專家估值公司中證進行之專業估值所作使用價值計算釐定。該計算方式與釐定現金產生單位之可識別資產與負債於其二零一六年三月九日初步確認時之公允價值所用基準／模式本質上相同，已涵蓋直至二零二三年(即專利Fortacin™之剩餘估計使用年期)或由管理層估計之特許經營期限。現金流量預測所用貼現率介乎22%至25%之間。

就於二零二一年六月三十日的估值而言，使用價值計算所用主要假設關乎管理層之業務模式中所確定六個(二零二零年六月三十日：五個)主要區域之貼現率、匯率、增長率及專利費率以及推出日期以及20%至30%(二零二零年六月三十日：20%至30%)早洩患病率。

5. 融資成本

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
不計息股東貸款之推算利息開支	21	20
銀行借貸之利息開支(附註)	—	—
股東貸款之利息開支	252	130
租賃負債之利息開支	40	6
應付稅項之利息開支(附註11)	98	137
可換股票據之隱含利息開支	234	479
	645	772

附註：截至二零二一年六月三十日止六個月之銀行借貸之利息開支少於1,000美元(二零二零年：無)。

6. 稅項抵免

簡明綜合全面收益表所列稅項抵免／(稅項)指：

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
香港境外		
— 預扣稅	(320)	—
— 遞延稅項抵免	1,123	2,396
	<u>803</u>	<u>2,396</u>

該中期財務報表並未就利得稅作出撥備，原因是截至二零二一年及二零二零年六月三十日止期間，本集團所有須繳納此稅項之公司就計稅而言均錄得虧損。海外稅項按相關司法權區適用之稅率計算。

截至二零二一年六月三十日止期間之稅項抵免約1,123,000美元(二零二零年：2,396,000美元)指期內與專利Fortacin™無形資產及知識產權(Longevity)有關之攤銷支出產生之遞延稅項抵免。

7. 每股盈利／(虧損)

每股基本盈利／(虧損)按照截至二零二一年六月三十日止期間股東應佔溢利／(虧損)及截至二零二一年六月三十日止期間已發行普通股之加權平均數計算。

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
本公司股東應佔溢利／(虧損)	2,661	(27,155)
已發行普通股之加權平均數	2,399,421,215	1,837,251,182
每股基本盈利／(虧損)(美仙)	<u>0.111</u>	<u>(1.478)</u>

截至二零二一年六月三十日止六個月之每股攤薄盈利乃根據本公司股東應佔溢利計算，當中假設全部有攤薄影響的潛在普通股已全部轉換而調整普通股的加權平均數，且不計及轉換本公司之未轉換可換股票據，乃由於其屬反攤薄。

	(未經審核)	
	截至下列日期止六個月	
	二零二一年 六月三十日 千美元	二零二零年 六月三十日 千美元
本公司股東應佔溢利／(虧損)	2,661	(27,155)
已發行普通股之加權平均數	2,399,421,215	1,837,251,182
攤薄潛在普通股之影響：		
— 購股權	15,316,610	—
就每股攤薄盈利／(虧損)而言之普通股經調整 加權平均數	2,414,737,825	1,837,251,182
每股攤薄盈利／(虧損)(美仙)	0.110	(1.478)

由於本公司之未轉換可換股票據屬反攤薄，故在計算截至二零二零年六月三十日止六個月之每股攤薄虧損時並無假設有關兌換。因此截至二零二零年六月三十日止期間之每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

8. 應收貿易賬款

於二零二一年六月三十日及二零二零年十二月三十一日，應收貿易賬款(按其發票日期計算)賬齡分析如下：

	(未經審核)	(經審核)
	於二零二一年 六月三十日 千美元	於二零二零年 十二月三十一日 千美元
一個月內	21	434

本集團針對特定業務情況採用適當的信貸政策，一般須於發票開出後二十至三十日(二零二零年十二月三十一日：二十至三十日)內支付未償還款項。

9. 應付貿易賬款、已收按金、應計賬款及其他應付款項

	(未經審核) 於二零二一年 六月三十日 千美元	(經審核) 於二零二零年 十二月三十一日 千美元
應付貿易賬款	130	427
已收按金、應計賬款及其他應付款項	4,526	4,421
	<u>4,656</u>	<u>4,848</u>

於二零二一年六月三十日及二零二零年十二月三十一日，應付貿易賬款(按其發票日期計算)賬齡分析如下：

	(未經審核) 於二零二一年 六月三十日 千美元	(經審核) 於二零二零年 十二月三十一日 千美元
一個月內或應要求	106	322
於一個月後但於三個月內	18	100
於三個月後但於六個月內	6	5
	<u>130</u>	<u>427</u>

應付貿易賬款、已收按金、應計賬款及其他應付款項之公允價值與其各自於報告日期之賬面值相若。

10. 股息

本公司並無宣派或派付截至二零二一年六月三十日止六個月之中期股息(二零二零年：無)。

11. 以資產作抵押

誠如二零一九年三月十八日所公佈，本公司與澳洲稅務局就因於二零一三年出售於 BC Iron Limited 之投資而產生應付資本收益稅項之糾紛而訂立和解協議，涉及金額為 9,500,000 澳元(或約 6,670,000 美元)，須於和解日期起計 90 日內支付。

誠如二零一九年五月二十七日所公佈，本公司與澳洲稅務局訂立指示及解除契約，據此，先前抵押證券經已獲解除擔保，以容許出售，並動用變現所得資金用作支付和解金額 9,500,000 澳元(或約 6,670,000 美元)。

此外，本公司與澳洲稅務局訂立修訂協議，以修訂和解協議，將支付和解金額之到期日由二零一九年六月十七日延長至二零一九年八月一日。由於協定指示及解除契約需時，故有必要作出上述延長。

於二零一九年八月十二日，澳洲稅務局進一步同意將支付日期延長至二零一九年八月三十一日，其後將對結算金額之任何未支付部分加收利息罰款。於二零二一年五月三日，澳洲稅務局確認，會接納 5,000,000 澳元(或約 3,750,000 美元)作為未償還稅項債務之全部及最終付款。因此，本公司撥回利息開支超額撥備約 491,000 澳元(或約 379,000 美元)(附註 4(b))，其已於截至二零二一年六月三十日止六個月列賬為其他收入(二零二零年十二月三十一日：零)。直至二零二一年六月三十日，本公司已向澳洲稅務局支付約 4,710,000 澳元(或約 3,530,000 美元)，而餘下結餘約 4,790,000 澳元(或約 3,590,000 美元)仍未結清，逾期稅項之利息開支約 127,000 澳元(或約 98,000 美元)已於截至二零二一年六月三十日止六個月作出撥備(二零二零年十二月三十一日：撥備 396,000 澳元(或約 274,000 美元))(附註 5)。於二零二一年八月十六日，本集團已向澳洲稅務局支付 5,000,000 澳元(或約 3,750,000 美元)作為未償還稅項債務之全部及最終付款。

於二零二一年六月三十日，本集團並無資產作抵押(二零二零年十二月三十一日：無)。

12. 2019 冠狀病毒病疫情之影響

2019 冠狀病毒病爆發已經並將繼續對全球業務以及其經營所在的經濟環境造成重大影響。疫情已導致期內本集團各業務領域中斷。本集團經營所在之多個國家已就人口流動實施嚴格限制，故此對經濟活動產生重大影響。有關限制由個別司法管轄區的政府釐定，包括透過運用緊急權力而實施。有關限制(包括其後解除限制)的影響或會因司法管轄區而異。

誠如先前所公佈，Recordati 為本集團領先產品 Fortacin™ 之歐洲市場推廣及分銷夥伴，以意大利為基地，因此，本集團一直在與 Recordati 磋商，以評估 2019 冠狀病毒病造成的局勢及其對繼續推出 Fortacin™ 之影響。在此方面，Recordati 已告知本集團，於二零二一年第一季度，因全境實施抗疫限制措施以及批發商審慎管理庫存，其參考市場繼續受 2019 冠狀病毒病疫情影響。然而，於二零二一年第二季度，期內為應對 2019 冠狀病毒病疫情而採取的限制性措施逐漸放寬，推動 Recordati 主要參考市場的部分復甦，經營狀況幾近恢復正常，惟由於疫情仍不斷變化，仍存在一定程度的不確定性。鑑於疫情變幻莫測，故本集團無法預測其可能對本集團營運產生之未來影響。本集團希望隨著疫苗於全球持續推廣，Recordati 可能會於今年下半年在參考市場逐步復甦。

本集團已就香港及英國辦事處訂立若干計劃，以確保我們員工的安全及福祉，並保持支援客戶的能力及維持業務營運。我們眾多的員工會持續透過遠程工作不間斷地提供服務。無法預料二零二一年下半年的事態發展，本集團將繼續密切留意事態發展，一直遵循地方政府的指引及政策。

本集團將繼續密切留意事態發展及評估 2019 冠狀病毒病疫情對本集團財務狀況及營運業績的影響。

13. 報告日後事項

於二零二一年七月十四日，深度青春與公認為長壽生物科技及長壽醫學範疇的領袖人物 Verdin 博士及 Gladyshev 博士簽立兩份顧問協議，內容有關向深度青春提供科學及商業顧問服務。除非另有協定，否則兩位顧問均不會就根據顧問協議在整個服務年期提供的服務收取任何現金報酬(開支除外)，惟 Verdin 博士及 Gladyshev 博士將分別收取 1,670,000 股及 1,110,000 股股份作為獎勵，視乎若干歸屬條件而定。進一步詳情載於本公司日期為二零二一年七月十四日及二零二一年七月二十六日之公佈。

於二零二一年八月五日，透過自二零二一年七月二十九日起直至二零二一年八月四日(包括該日)之一系列交易，本集團已透過兩名獨立經紀於澳洲證券交易所之公開市場上向獨立第三方出售合共 7,224,755 股 Venturex 的股份，佔 Venturex 現有已發行股份約 1.07%，現金總代價(扣除開支前)約為 5,920,000 澳元(或約 4,380,000 美元)。進一步詳情載於本公司日期為二零二一年八月五日的公佈。

於二零二一年八月十六日，本集團已向澳洲稅務局支付 5,000,000 澳元(或約 3,750,000 美元)作為未償還稅項債務之全部及最終付款。進一步詳情載於附註 11。

於期末日期後，並無其他重大事項須作披露。

回顧及展望

我們欣然報告，儘管無形資產之攤銷費用龐大約11,150,000美元(屬非現金項目)且於全球2019冠狀病毒病疫情充滿挑戰的環境中營運，溢利回報約為2,660,000美元。

截至二零二一年六月三十日止六個月期間對於本集團以至全球經濟均可謂荊棘滿途，受2019冠狀病毒病疫情造成的持續影響及不確定性所支配。2019冠狀病毒病爆發已經並將繼續對全球業務以及其經營所在的經濟環境造成重大影響。疫情已導致我們各業務領域中斷。我們經營所在之多個國家已就人口流動實施嚴格限制，故此對經濟活動產生重大影響。該等限制之影響可能會因司法管轄區而異。

誠如先前所公佈，Recordati為本集團領先產品Fortacin™之歐洲市場推廣及分銷夥伴，以意大利為基地，因此，本集團一直在與Recordati磋商，以評估2019冠狀病毒病造成的局勢及其對繼續推出Fortacin™之影響。在此方面，Recordati已告知本集團，於二零二一年第一季度，因全境實施抗疫限制措施以及批發商審慎管理庫存，其參考市場繼續受2019冠狀病毒病疫情影響。然而，於二零二一年第二季度，期內為應對2019冠狀病毒病疫情而採取的限制性措施逐漸放寬，推動Recordati主要參考市場的部分復甦，經營狀況幾近恢復正常，惟由於疫情仍不斷變化，仍存在一定程度的不確定性。鑑於疫情變幻莫測，故本集團無法預測其可能對本集團營運產生之未來影響。本集團希望隨著疫苗於全球持續推廣，Recordati可能會於今年下半年在參考市場逐步復甦。

我們已就香港及英國辦事處訂立若干計劃，以確保我們員工的安全及福祉，並保持支援客戶的能力及維持業務營運。我們眾多的員工會持續透過遠程工作不間斷地提

供服務。無法預料二零二一年下半年的事態發展，我們將繼續密切留意事態發展，一直遵循地方政府的指引及政策。多國推行疫苗注射為我們帶來希望，有望於下半年解除有關限制，使經濟得以持續復甦。

本集團於二零二一年六月三十日表現理想，達到多項重要里程碑。毋庸置疑，本集團將繼續密切關注2019冠狀病毒病的發展，並評估其對本集團財務狀況及經營業績的影響，但在所有條件相同的情況下，我們對業務發展方向及未來為股東創造價值的能力仍然非常樂觀。

於本期間，本集團產生溢利約2,660,000美元，主要是由於：(i)本公司股本投資組合內之透過損益賬按公允價值處理之金融資產之未變現按市值計價收益約12,180,000美元；(ii)里程碑付款3,200,000美元；及(iii)本公司衍生工具的未變現收益約為3,050,000美元；惟被(iv)無形資產之攤銷費用約11,150,000美元(屬非現金項目)；及(v)本集團的營運及研發開支約5,380,000美元所部份抵銷。

股東權益增加至約53,460,000美元，較二零二零年十二月三十一日增加約6.27%，增加主要由於本公司股東應佔溢利所致。

在美國之審批及商業化進展

本公司欣然宣佈，本集團委聘全球領先營銷顧問公司MME評估美國付款人對Fortacin™之承保意願及承保價格敏感度水平，MME近日完成對全美國的病人、醫生及醫療服務提供者的全面分析。該調查確認，就Fortacin™於美國推出的建議售價為90美元至150美元。此外，目標產品概況將致使80%以上的人士能考慮

Fortacin™ 作為有效的治療方法，成果卓越。MME 過往曾為大多數大型製藥公司進行類似評估。在美國，決定商機的一個關鍵元素為患者或醫療保健供應商準備支付的價格。其乃透過向醫生、醫療保健供應商及患者介紹目標產品概況，對照各種定價方案從而進行分析。由此產生的「價位敏感度」模型被用作確定市場價格，或（就 Plethora 而言）將被用作與潛在的美國合作夥伴正在進行的許可討論的基準。

關於美國第二階段驗證研究，臨床研究組織已順利完成自 16 號中心進行的事前數據分析，以驗證美國食品及藥品監督管理局有關早洩的強制性患者報告結果（「患者報告結果」）。患者報告結果、早洩困擾評估問卷™ 已按符合美國食品及藥品監督管理局指引制訂，作為評估早已在美國規劃之第三期隨機化臨床試驗工作效能的最終關鍵步驟。

在此美國驗證研究中，在歐盟及英國以 Fortacin™ 營銷的 PSD502 在陰道內射精延遲時間（「陰道內射精延遲時間」）產生重大變動，亦降低病人所經歷的困擾程度，結果在早洩困擾評估問卷™ 內反映。此等結果與獲得歐洲藥品管理局批准前已順利完成全面性第三期隨機化臨床試驗工作完全一致。在臨床及數據上較基線及安慰劑出現重大變動，導致治療前陰道內射精延遲時間值增加八至九倍。與先前的隨機化臨床試驗工作一致，其對治療及研究要求的依從性很高（在本研究中完成 92% 以上），且副作用輕微。

在早洩困擾評估問卷™ 有利美國食品及藥品監督管理局的範疇（項目 3）中，發現 Fortacin™ 與安慰劑之間在臨床及數據上出現重大差異（機率 < 0.0008）。在美國食品及藥品監督管理局的要求下，項目 3 已設計用作釐定病人因該狀況所經歷的「困擾」程度。就患者報告結果驗證而言，透過運用先前研究所採用兩項患者報告結果之一的早洩指數（「早洩指數」），早洩困擾評估問卷™ 項目 3 與性滿足、控制及困擾範疇之間的變動亦發現有明顯關聯。「困擾」等字眼十分重要，乃由於其已用於獲得最終批准的處方信息（處方信息）內。整體而言，研究確認 Fortacin™ 的安全性及效能。新數據將用於完善早已編製的最終第三期隨機化臨床試驗工作方案，以篩選合適的臨床地點以作可行適宜及良好臨床實踐。

Fortacin™ 第二期驗證研究的正式註冊，對提交新藥申請以及最終達成 Fortacin™ 在其最重要的潛在市場的美國進行商業化所需的所有必要的美國食品及藥品監督管理局及其他美國監管機構批准而言屬關鍵正面的一步。本集團預計於二零二一年八月底前將研究提交予美國食品及藥品監督管理局。

假設研究足以說服美國食品及藥品監督管理局，早洩困擾評估問卷™ 可作為支持標籤聲明的適當措施，關鍵的第三期隨機化臨床試驗工作研究可於二零二一年下半年開始，新藥申請可望於二零二二年底提交，而處方藥使用者費用法的日期因此將為二零二三年底。

儘管 2019 冠狀病毒病疫情帶來困難(尤其是在落實面談方面)，但本集團就美國市場所採取之策略仍為繼續與潛在商業戰略夥伴進行磋商，同時本集團完成向美國食品及藥品管理局提交研究報告，我們亦進行臨床試驗工作以在進行第三階段試驗之前或之時覓得合作夥伴。

在中國之審批及商業化進展

誠如先前所公佈，Senstend™ (Fortacin™ 於中國市場所用名稱) 於二零二一年二月五日獲得中國藥品評價中心的臨床試驗批准，因此，在扣除中國預扣稅前的 3,200,000 美元(或扣除中國預扣稅後的 2,880,000 美元) 的付款被觸發並於二零二一年三月三十一日全額支付。

在本集團的協助下，江蘇萬邦醫藥現將集中力量於中國開展隨機化臨床試驗工作，已提供以下時間表：

開始日期：	二零二一年第四季(有待國家藥品監督管理局之審批)
研究類型：	臨床試驗、多中心、隨機、雙盲安慰劑對照研究
估計參與數目：	自 150 個項目增至 285 個
第一終點：	確定 Senstend™ 對早洩指數及陰道內射精延遲時間之影響
第二終點：	評估 Senstend™ 對早洩研究對象及其性伴侶的安全性及耐受性

估計研究完成日期：二零二二年第四季度，即研究開始日期起十二個月

本集團已接獲江蘇萬邦醫藥通知，PSNW 現已於二零二一年八月下旬開始生產醫療物料(包括活性及安慰劑)。供應延遲的主要原因為2019冠狀病毒病疫情使PSNW 的供應鏈及製造安慰劑及活性的若干主要材料中斷。就擴大商業規模而言，每次生產批次數量由目前15,000個單位提高至50,000個單位，待二零二一年八月最新的商業批次生產完成後，開發工作將於二零二一年九月開始進行。倘成功，此舉將得以滿足江蘇萬邦醫藥在中國的要求以及Recordati於歐盟及英國的非處方藥要求。

江蘇萬邦醫藥已委聘一間領先之合同研究機構進行第三期雙盲多中心隨機化臨床試驗，為本集團期望在中國內地進行Senstend™ 商業化之下一關鍵步驟。

倘臨床研究完成及國家藥品監督管理局授予Senstend™ 進口許可，江蘇萬邦醫藥將須向本集團支付5,000,000美元(或約39,000,000港元(扣除中國預扣稅前))。此外，Senstend™ 在中國首次商業銷售後，江蘇萬邦醫藥將須向本集團支付2,000,000美元(或約15,600,000港元(扣除中國預扣稅前))。此外，本集團亦將按江蘇萬邦醫藥在中國之Senstend™ 淨銷售額收取低至中雙位數之特許權使用費。

有關Fortacin™ 之地位由處方藥轉為非處方藥之進展

Recordati已於二零二零年年底前在德國開始作為非處方藥銷售，並表示在二零二一年將陸續於其參考市場推出，前提是：(i)其已取得任何所需之國家批文(如需要)；及(ii) Fortacin™ 生產商PSNW能滿足估計增長之需求，而2019冠狀病毒病疫情不會進一步耽誤或妨礙如期推出非處方藥。於本期間，PSNW不幸地無法獲得瓣膜供應，此為連續供應及製造Fortacin™ 的一個關鍵組成部分，導致報告期內Fortacin™ 的供應嚴重中斷。Recordati、PSNW及本集團正尋找緩解這一供應問

題的方法，惟於二零二一年六月三十日後，供應商能為 **Recordati** 當前的採購訂單製造及交付瓣膜。展望未來，**Recordati**、**PSNW** 及本集團正尋找一種新瓣膜選項以緩解該供應中斷。**PSNW** 及本集團正在探討擴大生產規模過程之各種方案，以滿足對處方藥的預期需求，目標是每批量訂單生產約 50,000 單位，並減少供應鏈短缺及不可靠之風險，開發工作計劃於二零二一年第三季度開始。

在台灣、香港及澳門之審批及商業化進展

於本期間，友華生技醫藥於二零二一年一月於香港推出 **Fortacin™** 後，已於二零二一年三月一日於澳門銷售。然而，儘管友華生技醫藥已於香港及澳門限量推出 **Fortacin™**，但由於第三方供應商因面對 2019 冠狀病毒病問題而無法及時交付瓣膜組件，導致 **PSNW** 須待二零二一年八月才能生產該產品，因此須待二零二一年九月才能獲得全面的推出獎勵。**Fortacin™** 於台灣的正式發佈亦因而推遲至二零二一年九月。本集團將從友華生技醫藥在該等市場的 **Fortacin™** 淨銷售額中獲得低雙位數特許權使用費。

其他向外特許商機

本公司正與中東、印度、北美洲及拉丁美洲地區之商業戰略夥伴進行磋商。然而，無法確定何時能達成有關協議，亦無法保證可透過磋商在上述司法權區達成具約束力特許協議或達成任何協議。

本集團將繼續與其現有及潛在商業夥伴全力緊密配合，並在有任何新進展時適時通知股東及潛在投資者。

業務發展 – Deep Longevity

從業務發展角度而言，本集團已繼續推出及整合DLI的收購，並已於二零二零年十二月完成收購，本集團藉此作為其進軍保健養生領域(即長壽醫學之新興領域)之關鍵平台。DLI正研發可解釋及容易使用之人工智能系統，以追蹤分子、細胞、組織、器官、系統、生理及心理水平之老化率。於本期間，DLI的三個主要業務領域一直是核心重點，即：(i)通過其Young.AI應用程式直接面向消費者提供生物、行為及心理老化時鐘追蹤及建議，旨在減緩或逆轉生物老化。DLI亦不斷開發新老化時鐘並申請專利，利用新數據類型；(ii)向診所和醫生有償提供其AgeMetric™生物年齡報告；及(iii)通過軟件即服務(SaaS)人工智能及企業內部付款向人壽及健康保險公司提供年齡預測及推薦服務。DLI亦著手為長壽醫學之新興領域開發系統，讓醫生得以針對減慢或逆轉老化過程之應對措施作出更理想決策。DLI已開發Longevity as a Service (LaaS)®解決方案，結合多個被稱為「深層老化時鐘」之深層生物指標，從而提供衡量人類生物年齡之通用多重因素方案。DLI亦已與全球領先之長壽醫學組織之一HLI建立重要研究合作關係。根據該安排，HLI將向高級醫生及長壽醫學研究專家之全球網絡提供一系列老化時鐘。DLI正與若干領先人壽保險公司積極接觸，並正探索承保、客戶獲取及參與方面的試點工作。於研究方面，DLI已公佈及申請若干新老化時鐘的專利。其深度甲基化老化時鐘DeepMAge可能為有記錄以來最準確的甲基化老化時鐘。DLI亦公佈及申請其心理老化時鐘MindAge的專利，為一個基於調查數據的人類心理年齡預測器。DLI現正整合該時鐘至其心理健康戰略及福利產品。DLI於二零二一年一月對該時鐘進行測試運行，截至二零二一年七月二十六日已有314,936人完成調查(DLI並無任何營銷支出)，表明對該產品的需求殷切。

過往投資

本集團持續積極監察及加強對Venturex的現有及戰略投資，截至二零二一年六月三十日，佔Venturex股本約4.20%。Venturex於期內繼續顯著改善，於二零二一年六月三十日，本集團的未變現收益約為12,180,000美元(或約95,000,000港元)，按市值計算的價值約為14,660,000美元(或約114,350,000港元)。

於本期間，Venturex產生多種轉型變動，其中包括：

- 順利完成由備受推崇的採礦業行政人員Bill Beament領導約58,000,000澳元的融資計劃，標誌著Venturex新時代的開始；
- 委任著名西澳洲公司律師Michael Blakiston為非執行主席；
- 本期間結束後，委任Bill Beament為董事總經理，任命經驗豐富的董事Shirley In't Veld為非執行董事；
- 於西澳洲的Sulphur Springs銅鋅項目，岩土、填充及資源鑽探計劃的現場工程開始；
- Sulphur Springs項目仍有望利用強勁的銅價，目前銅價較二零一八年十月的最終可行性研究中的假設價格高出約50%；及
- 在完成關鍵二級審批方面取得重大進展。

於二零二一年六月三十日後，本集團於二零二一年八月五日宣佈出售合共7,224,755股Venturex的股份，總代價(扣除費用前)為現金約5,920,000澳元(或約4,380,000美元)。

同樣，本集團仍致力於積極監控其於West China的現有戰略投資，截至二零二一年六月三十日，該投資佔West China註冊資本約25%。

更改公司名稱、股份簡稱、標誌及網站

本公司名稱已由「Regent Pacific Group Limited」改為「Endurance RP Limited」，自二零二一年六月十八日起生效。而本公司供識別之用之中文名稱由「勵晶太平洋集團有限公司」改為「壽康集團有限公司」亦已生效，而本公司用於聯交所買賣股份之英文及中文股份簡稱亦分別由「REGENT PACIFIC」及「勵晶太平洋」改為「ENDURANCE RP」及「壽康集團」，自二零二一年六月二十八日上午九時正起生效。本公司於聯交所之股份代號「575」維持不變。本公司標誌已改為「」及本公司之網站由「www.regentpac.com」改為「www.endurancerp.com」，自二零二一年六月三十日起生效，以反映公司名稱更改。進一步詳情載於本公司日期為二零二一年六月二十三日的公佈。

Plethora 之財務業績

截至二零二一年六月三十日止六個月，Plethora 錄得營運溢利約 920,000 英鎊(或約 1,280,000 美元)(二零二零年：營運虧損約 1,060,000 英鎊(或約 1,330,000 美元))，不包括無形資產 Fortacin™ 攤銷費用及就遞延稅項負債之稅項抵免。

截至二零二一年六月三十日止六個月 Plethora 之營運溢利主要包括：(i) 里程碑及專利使用費收入約 2,380,000 英鎊(或約 3,270,000 美元)(二零二零年：約 68,000 英鎊(或約 85,000 美元))，被以下項目略為抵銷：(ii) 與監管及就美國食品及藥品監督管理局之 Fortacin™ 批准程序在美國進行之第二階段驗證研究相關之研發費用約 950,000 英鎊(或約 1,320,000 美元)(二零二零年：約 920,000 英鎊(或約 1,150,000 美元))；及 (iii) 一般及行政費用約 280,000 英鎊(或約 360,000 美元)(二零二零年：約 250,000 英鎊(或約 310,000 美元))。

Plethora 之現金資源約為 19,000 英鎊(或約 27,000 美元)(二零二零年十二月三十一日：約 620,000 英鎊(或約 850,000 美元))，由本集團持續提供財政支援。

澳洲稅務事宜

於二零二一年八月十六日，本集團已向澳洲稅務局支付5,000,000澳元(或約3,750,000美元)作為未償還稅項債務之全部及最終付款。

中期股息

董事議決不宣派截至二零二一年六月三十日止六個月之中期股息。

展望

全球經濟前景重燃希望，但與以往不同，復甦呈現分化態勢，且取決於疫苗注射計劃及公共健康政策的有效程度。部份國家復甦速度遠較其他國家快。韓國及美國需時大約18個月恢復至疫情前人均收入水平。大多數歐洲國家預期需時近三年才復原。在墨西哥及南非，可能需要三至五年時間。

本年度全球經濟增長預期為5.8%，較於二零二零年十二月對二零二一年經濟展望的4.2%的修訂大幅增加。疫苗在多個發達經濟體推行帶動增長，猶如美國推行大規模的財政措施刺激經濟。下個年度全球國民生產總值增長預期將為4.4%，但於二零二二年底之前的全球收入預期仍較危機爆發前少大約3萬億美元。3萬億美元相當於整個法國經濟的規模。

為應對2019冠狀病毒病疫情而迅速安排人民注射疫苗且透過有效公共健康策略控制感染的國家有望令經濟更快復甦。在美國，包括旅遊業在內的職位空缺數目上升。雖然眾多發達經濟體的注射疫苗比率正穩步上升，然而貧窮及新興國家的進度落後。除非每個人都得到保障，否則沒有人能受到保障。

由於2019冠狀病毒病狀況複雜且不斷發展，因此無法預測現階段對本集團營運之可能未來影響。冠狀病毒病爆發很可能對本集團之營運(包括其歐洲夥伴之生產及分銷能力)產生重大不利影響。不確定性持續不止加上未能控制疫情，可能會對本集團帶來各種負面後果，包括令本集團如期在中國及其他地區成功商業化Fortacin™之努力受到負面影響，並因而影響本集團之現金流量、銷售淨額、盈利能力及前景。

因此有理由假設全球股票市場仍將會異常波動，股價大幅起伏。因此，不論本集團之業績及表現如何，本公司之股價仍有可能跟隨大市波動，價值因而大幅下跌。

與本集團過往於自然資源之投資不同，本集團醫療保健、生命科學及健康投資對宏觀經濟之基本狀況及波動之敏感度低得多，並且仍是其核心焦點。

本公司的業務焦點經歷重整簡化，具備合理的資本架構，使本公司對本集團及其股東的未來前景興奮如昔，並將：(i)隨著持續推出非處方藥後，繼續尋求Fortacin™／Senstend™於美國、中國、亞洲、拉丁美洲及中東等餘下主要市場盡快成功商業化；(ii) DLI之Young.AI流動應用程式及Young.AI網站商業化，以及透過提供AgeMetric™報告及網上平台與診所、實驗室及保險公司合作；(iii)持續監察對Venturex及West China之投資；及(iv)繼續落實於醫療保健及生命科學行業尋求策略性及價值主導投資之現有策略。

我們衷心感謝股東一直支持，亦感謝僱員在又一個充滿挑戰及回報之期間竭誠為本公司效力。

過去五年營業紀錄

	截至					
	六月三十日		截至十二月三十一日止年度			
	止六個月					
	二零二一年	二零二零年	二零一九年	二零一八年	二零一七年	二零一六年
	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元	千美元
總收入及金融工具公允價值						
收益／(虧損)	19,037	2,149	(313)	2,843	9,493	3,436
收入減撥回／(減值虧損)						
及撥備前之支出	2,503	(24,880)	(38,114)	(33,971)	(27,403)	(31,902)
減值撥回	—	6,126	—	—	—	364
減值虧損	—	(5,700)	(26,000)	—	(1,875)	(97)
撥回／(減值虧損)及撥備後						
之營運溢利／(虧損)	2,503	(24,454)	(64,114)	(33,971)	(29,278)	(31,635)
融資成本	(645)	(1,706)	(620)	—	—	—
出售一間聯營公司之收益	—	—	—	209	—	—
視為出售聯營公司之虧損	—	—	—	—	—	(5,805)
議價購買一間聯營公司之收益	—	—	—	—	—	1,356
議價購買一間附屬公司之收益	—	—	—	—	—	31,686
應佔聯營公司之業績	—	—	—	—	(1,067)	(831)
除稅前溢利／(虧損)	1,858	(26,160)	(64,734)	(33,762)	(30,345)	(5,229)
稅項抵免／(稅項)	803	1,764	(1,265)	2,669	2,982	2,765
本期間／年度溢利／(虧損)	2,661	(24,396)	(65,999)	(31,093)	(27,363)	(2,464)
非控股權益	—	1	(49)	6	4	4
本公司股東應佔溢利／(虧損)	2,661	(24,395)	(66,048)	(31,087)	(27,359)	(2,460)

管理層對本集團表現之討論及分析

收入及溢利

截至二零二一年六月三十日止六個月，本集團錄得本公司股東應佔溢利約2,660,000美元(二零二零年：虧損約27,160,000美元)。

溢利／(虧損)之主要項目分析如下：

	附註	截至下列日期止六個月		絕對值
		二零二一年 六月三十日 百萬美元	二零二零年 六月三十日 百萬美元	增加／ (減少) %
里程碑及專利使用費收入	(i)	3.27	0.08	3,987.50
企業及其他收入		0.52	0.01	5,100.00
金融工具之公允價值				
收益／(虧損)	(ii)	15.24	(1.10)	不適用
無形資產攤銷		(11.15)	(10.66)	4.60
研發開支	(iii)	(1.60)	(1.16)	37.93
一般及行政費用	(iv)	(3.77)	(2.66)	41.73
無形資產減值虧損		—	(13.30)	不適用
融資成本	(v)	(0.65)	(0.77)	(15.58)
稅項抵免	(vi)	0.80	2.40	(66.67)
本公司股東應佔				
溢利／(虧損)總額		2.66	(27.16)	不適用

(i) 本集團於截至二零二一年六月三十日止六個月錄得里程碑付款3,200,000美元(除預扣稅前)(二零二零年：無)。

- (ii) 本集團於截至二零二一年六月三十日止六個月錄得透過損益賬按公允價值處理之金融資產之未變現按市值計價收益約**12,180,000**美元(二零二零年：虧損約**1,100,000**美元)，是由於期內**Venturex**股價大幅上升所致。
- (iii) 研發開支由截至二零二零年六月三十日止六個月約**1,160,000**美元增加**37.93%**至截至二零二一年六月三十日止六個月約**1,600,000**美元。這主要是由於**Fortacin™**第二階段驗證研究於美國食品及藥品監督管理局之批准程序延誤至二零二一年上半年，以及其計入於二零二零年十二月十四日收購之**Deep Longevity**所產生的研發開支內。
- (iv) 一般及行政費用由截至二零二零年六月三十日止六個月約**2,660,000**美元增加**41.73%**至截至二零二一年六月三十日止六個月約**3,770,000**美元。有關增加之原因是在**2019**冠狀病毒病疫情期間實行削減薪金及費用**30%**之部分撥回，以及計入於二零二零年十二月十四日收購之**Deep Longevity**所產生的一般及行政費用。
- (v) 融資成本由截至二零二零年六月三十日止六個月約**770,000**美元減少**15.58%**至截至二零二一年六月三十日止六個月約**650,000**美元。這主要是由於部分兌換而導致可換股票據本金額由二零二零年十二月二十八日的**6,450,000**美元減少至**2,650,000**美元。因此，截至二零二一年六月三十日止六個月之可換股票據利息開支較截至二零二零年六月三十日止六個月少。
- (vi) 稅項抵免由截至二零二零年六月三十日止六個月約**2,400,000**美元減少**66.67%**至截至二零二一年六月三十日止六個月約**800,000**美元。這主要是由於截至二零二一年六月三十日止六個月概無無形資產**Fortacin™**之減值虧損。然而，截至二零二零年六月三十日止六個月無形資產**Fortacin™**的減值虧損為**13,300,000**美元，因此產生遞延稅項負債之相應稅項抵免**1,330,000**美元。

財務狀況

股東權益由二零二零年十二月三十一日約50,310,000美元增加6.27%至二零二一年六月三十日約53,460,000美元。增加主要由於截至二零二一年六月三十日止六個月之本公司股東應佔溢利約2,660,000美元所致。

本集團之資產亦包括：(i)無形資產約61,270,000美元(即Fortacin™)及知識產權(Longevity)；(ii)上市及非上市投資約14,680,000美元；(iii)現金及銀行結餘約1,440,000美元；(iv)應收貿易賬款約21,000美元；(v)衍生金融工具約3,050,000美元；及(vi)物業、廠房及設備及其他應收款項約1,460,000美元。

本集團之負債包括(i)遞延稅項負債約6,220,000美元；(ii)應付款項及應計賬款約4,660,000美元；(iii)可換股票據(負債部分)約2,130,000美元；(iv)應付稅項約3,590,000美元；(v)股東貸款約10,830,000美元；(vi)長期及短期租賃負債約990,000美元；及(vii)長期及短期銀行借貸約43,000美元。

策略計劃

董事會及本公司高級管理層在本公司之策略發展及規劃過程中擔當積極角色。行政總裁與董事會定期就本公司策略計劃及方向進行互動，並透過互動為本公司定出一個各方同意之方向，締造及保存其長遠價值，同時協定短期之優先次序及目標。此外，與本公司現有營運及策略有關之風險目前正透過一名獨立服務供應商進行之內部審核程序作出測試，旨在識別本公司可更好識別及管理其風險之方法。

為締造或保存長遠價值，本集團承諾：

- 出售非核心資產及投資，可讓本公司尋求於生命科學領域之增長及投資機會；
- 利用國際及當地專家處理棘手市場、創造佳績及獲得全球認可；及
- 利用本公司之香港上市地位以強大之流動資金及進入國際資本市場，並按照聯交所制定之政策及最佳慣例維持企業管治及社會責任標準等方式。

本公司致力於透過增值收購及以有效股息政策及股份購回計劃向股東退還盈餘股本之方式締造股東價值及回報。

資金

於二零二一年六月三十日，本集團持有現金約 1,440,000 美元，佔股東權益總額 2.69%，當中並未計算本集團持有價值約 14,680,000 美元之透過損益賬按公允價值處理之金融資產之證券。

資本負債比率

於二零二一年六月三十日，資本負債比率(即長期債務除以總權益加長期債務總和之比率)約為 20.19% (二零二零年十二月三十一日：21.23%)。

風險管理

對本集團之盈利能力與發展能力造成最深遠影響之風險是本集團於 Plethora 之權益以及上市股權組合之持續成功及產生的收益。

或然負債

本集團於二零二一年六月三十日並無重大或然負債。

自二零二一年六月三十日起之變動

除本公佈所披露者外，本集團之財務狀況及於截至二零二一年六月三十日止六個月之本公佈中「管理層對本集團表現之討論及分析」所披露之資料概無重大變動。

僱員

本集團(包括附屬公司，但不包括聯營公司)於二零二一年六月三十日共有**32**名僱員(二零二零年：**19**名僱員)，增加乃來自收購DLI所致。薪酬政策乃向主要僱員發放包含薪金、溢利相關之酌情花紅及購股權(如適用)之薪酬待遇。董事級別以下之僱員，其薪酬由負責有關部門之董事釐定，而董事之酬金則由薪酬委員會釐定。在任何情況下，溢利相關之酌情花紅及授出購股權須獲薪酬委員會同意。

企業管治守則

本公司致力於達成及維持高標準之企業管治。董事會負責履行企業管治守則第D.3.1條守則條文所載之企業管治職能，並由公司秘書及行政管理團隊提供全面的協助。

於截至二零二一年六月三十日止六個月，本公司已遵守企業管治守則所載守則條文。於截至二零二一年六月三十日止六個月採納之企業管治政策及常規，與二零二零年年報內企業管治報告所披露截至二零二零年十二月三十一日止財政年度實行的政策及常規保持一致。

董事會有六名董事，包括一名執行董事(即行政總裁)、兩名非執行董事及三名獨立非執行董事。主席(為非執行董事)領導並負責董事會的運作。行政總裁領導管理團隊並負責本公司業務及日常營運的運作。兩個角色是獨立並由不同人士履行。在監察管理層及業務表現的過程中，董事會獲審核委員會、薪酬委員會及提名委員會協助，而各個董事委員會均按照經董事會批准及不時審閱的書面職權範圍運作。投資委員會及內幕消息委員會亦在董事會授權下負責監察多個事項，包括但不限於合規情況及披露。於二零二一年八月之董事會會議上，董事會重申其立場，所有董事負責維持本集團高標準之企業管治及合規職能，因此議決解散關連交易委員會，該委員會的主要職責為審閱及監察任何利益衝突及任何實際或潛在關連交易。董事會同意潛在關連交易於日後僅將由董事會考量。鑑於本集團現專注於醫療保健、健康及生命科學行業，董事會亦議決解散第 18 章技術委員會，該委員會的主要職責為審閱及監察上市規則第 18 章項下與礦產業務相關之合規情況。

審閱未經審核財務資料

本集團截至二零二一年六月三十日止六個月之未經審核綜合財務資料經本公司審核委員會審閱。董事確認彼等有編製賬目之責任，並有責任發表平衡、清晰及全面地評核本集團之業績、情況及前景。董事並不知悉有任何重大不明朗事件或情況可能會嚴重影響本公司持續經營之能力。本公佈「管理層對本集團表現之討論及分析」內「策略計劃」一段，載有本公司所產生或長期續存的價值基準(經營模式)及實現本公司目標之策略闡述。

購回、出售及贖回上市證券

於截至二零二一年六月三十日止六個月，本公司或其任何附屬公司概無購回、出售或贖回本公司任何上市證券。

寄發中期報告

載有本公司截至二零二一年六月三十日止六個月之未經審核中期業績全部詳情之中期報告，將於二零二一年九月底前於聯交所及本公司網站可供查閱，並寄發予本公司的股東。

承董事會命
壽康集團有限公司*
主席
James Mellon

香港，二零二一年八月二十七日

於本公佈日期，董事會包括六名董事：

執行董事：

Jamie Gibson (行政總裁)

非執行董事：

James Mellon (主席)

Jayne Sutcliffe

獨立非執行董事：

David Comba

Julie Oates

Mark Searle

* 僅供識別

釋義

於本中期業績公佈內，除文義另有指定外，下列詞彙具有以下涵義：

二零二零年年報	指	本公司截至二零二零年十二月三十一日止年度之年度報告
二零二一年度股東週年大會	指	本公司於二零二一年五月二十八日舉行之最近期股東週年大會
人工智能	指	人工智能
澳洲證券交易所	指	澳洲證券交易所
澳洲稅務局	指	澳洲稅務局
董事會	指	本公司之董事會
行政總裁	指	行政總裁
企業管治守則	指	載於上市規則附錄十四之企業管治守則
現金產生單位	指	現金產生單位
公司條例	指	公司條例(香港法例第622章)
本公司	指	壽康集團有限公司*，一家於開曼群島註冊成立之有限公司，其股份於聯交所上市，並於法蘭克福證券交易所公開市場(Freiverkehr)買賣
可換股票據	指	本公司在二零一九年八月二十三日發行，並於二零二二年到期之4%票息非上市可換股票據，此等票據可兌換為新股份。詳情載於本公司日期為二零一九年八月二十三日的公佈
2019冠狀病毒病	指	2019新型冠狀病毒病

貼現現金流	指	貼現現金流
董事	指	本公司之董事
DLI 或 Deep Longevity	指	Deep Longevity, Inc，為本公司之全資附屬公司
深度青春	指	深度青春有限公司，為 DLI 之全資附屬公司
歐盟委員會	指	歐盟委員會
執行董事	指	本公司之執行董事
歐盟	指	歐盟
按公允價值計入其他 全面收入之金融資產	指	按公允價值計入其他全面收入之金融資產
透過損益賬按公允價值 處理之金融資產	指	透過損益賬按公允價值處理之金融資產
美國食品及藥品 監督管理局	指	美國食品及藥品監督管理局
公允價值	指	公允價值
一般及行政	指	一般及行政
Galloway	指	Galloway Limited，一家由主要股東 James Mellon (亦為本公司董事兼主席) 間接全資擁有之私人有限公司
中證	指	中證評估有限公司
本集團	指	本公司及其附屬公司
香港會計準則	指	香港會計準則
香港財務報告準則	指	新訂或經修訂香港財務報告準則
香港會計師公會	指	香港會計師公會

HLI	指	Human Longevity, Inc
香港	指	中國香港特別行政區
獨立非執行董事	指	本公司之獨立非執行董事
上市規則	指	聯交所證券上市規則
澳門	指	中國澳門特別行政區
MME	指	Medical Marketing Economics
標準守則	指	載於上市規則附錄十之上市發行人董事進行證券交易的標準守則
新藥申請	指	新藥申請
非執行董事	指	本公司之非執行董事
中國國家藥品監督管理局	指	中國國家藥品監督管理局
友華生技醫藥	指	友華生技醫藥股份有限公司，為本集團於台灣、香港、澳門及亞洲其他選定國家的商業策略夥伴
非處方藥	指	非處方藥
處方藥使用者費用法	指	處方藥使用者費用法
早洩困擾評估問卷™	指	早洩困擾評估問卷
Plethora	指	Plethora Solutions Holdings plc，為本公司之全資附屬公司
中國	指	中華人民共和國
PSNW	指	Pharmaserve (North West) Limited
隨機化臨床試驗	指	隨機化臨床試驗
研發	指	研究及發展

Recordati	指	Recordati S.p.A
處方藥	指	處方藥
證券及期貨條例	指	證券及期貨條例(香港法例第571章)
股份	指	本公司股本中每股面值0.01美元，附有投票權之普通股份，此等股份於聯交所上市，並於法蘭克福證券交易所公開市場(Freiverkehr)買賣
聯交所	指	香港聯合交易所有限公司
英國	指	英國
美國	指	美國
Venturex	指	Venturex Resources Limited，一家於澳洲註冊成立之上市公司，其股份於澳洲證券交易所上市(澳洲證券交易所：VXR)
江蘇萬邦醫藥	指	江蘇萬邦生化醫藥集團有限責任公司，為上海復星醫藥(集團)股份有限公司完全控股之公司
West China	指	曲靖大為焦化制供氣有限公司
澳元	指	澳洲法定貨幣澳元
英鎊	指	英國法定貨幣英鎊
港元	指	香港法定貨幣港元
美元	指	美國法定貨幣美元