

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。



## GENOR BIOPHARMA HOLDINGS LIMITED

### 嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6998)

## 截至2022年6月30日止六個月中期業績公告 及

## 全球發售所得款項用途變更

嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司，統稱「本集團」董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本集團截至2022年6月30日止六個月(「報告期」)之未經審核中期業績，連同2021年同期之比較數字。該等中期業績已由本公司審核委員會及本公司核數師審閱。

於本公告內，「我們」指本公司，如文義另有所指，則指本集團。

### 財務摘要

- 於報告期內，**總收益**約為人民幣3.0百萬元，主要通過按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務產生收益。
- 於報告期內，**研發開支**約為人民幣295.1百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣271.5百萬元。有關支出主要歸因於(i)我們的新藥研發費及正在進行的臨床試驗開支及(ii)我們的員工薪金及相關福利成本。
- 於報告期內，**全面虧損總額**約為人民幣407.5百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣402.9百萬元。
- 根據**非香港財務報告準則**計量，於報告期內，我們的經調整虧損<sup>(1)</sup>約為人民幣380.7百萬元，而截至2021年6月30日止六個月則約為人民幣293.5百萬元。該增長主要由於我們僱員福利開支和新藥研發費及正在進行的臨床試驗開支增加。

(1) 經調整虧損乃按報告期內虧損扣除(i)以股份為基礎的付款開支及(ii)匯兌收益／虧損淨額計算。有關報告期內虧損與本集團經調整虧損的對賬詳情，請參閱本公告「財務回顧」一節。

## 業務摘要

於報告期內，我們管線中候選藥物的開發及業務營運繼續取得顯著進展，我們管線產品的主要里程碑及企業成就如下：

### 管線最新情況

#### ***GB491 (Lerociclib, 差異化的口服CDK4/6抑制劑) – 致力於為乳腺癌患者提供更優有效性和耐受性的CDK4/6抑制劑***

- 2022年1月，GB491(Lerociclib)達成一線治療HR+/HER2-晚期乳腺癌3期臨床試驗，首例患者用藥。

#### ***GB492 (IMSA101, STING激動劑)***

- 2022年1月，GB492(IMSA101)獲得國家藥品監督管理局(「NMPA」)藥品審評中心(「藥品審評中心」)批准，開展GB492聯合PD-1在晚期惡性腫瘤受試者中的劑量遞增研究，並完成單藥臨床試驗400ug劑量組爬坡。
- GB492(IMSA101)聯合GB226(PD-1)新藥臨床試驗已經獲得中國人類遺傳資源管理辦公室(「遺傳辦」)批准。

#### ***GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體) – 潛在的同類最佳CD20/CD3雙特異性抗體***

- 2022年3月18日，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)獲得藥品審評中心受理，用於複發或難治性B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)和慢性淋巴細胞白血病/小淋巴細胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的治療。
- 2022年5月23日，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)獲得NMPA I/II期臨床試驗默示許可。
- 截止到2022年8月底，GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)在澳大利亞開展的首次人體臨床試驗(「FIH」)正在進行10mg劑量爬坡，並已獲得初步臨床概念認證(「POC」)數據。

### **GB263T (EGFR/cMET/cMET，三特異性抗體)**

- 2022年3月28日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)的FIH臨床試驗申請已經獲得澳大利亞Bellberry臨床研究倫理委員會批准，用於晚期非小細胞肺癌和其他實體瘤的治療。
- 2022年5月18日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)在澳大利亞的臨床試驗實現首位患者給藥。
- 2022年3月28日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)中國新藥臨床試驗（「IND」）申請獲得NMPA正式受理。
- 2022年6月2日，GB263T(EGFR/cMET/cMET)獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗。

### **GB226(艾比寧<sup>®</sup>，傑洛利單抗)**

- 2022年1月，Gxplorer-008作為一項評估GB226(艾比寧<sup>®</sup>，傑洛利單抗)於鉍化療失敗的PD-L1陽性複發性或轉移性宮頸癌患者的作用的2期關鍵性臨床研究，完成最後一位受試者入組。

### **GB221(Her2，單克隆抗體)**

- 2022年4月，旨在評估HER2+轉移性乳腺癌患者於一線治療中的GB221(Her2，單克隆抗體)或曲妥珠單抗聯合多西他賽療法的一項隨機、雙盲、多中心的3期臨床研究GB221-004中的最後一例患者入組完成12個月的治療。

### **戰略合作與商業化**

#### **與艾博生物科技有限公司(「艾博生物」)達成合作開發協議**

- 2022年6月，本公司與艾博生物達成合作開發協議，旨在雙方共同開發具有全球創新性的mRNA產品以及相關藥品。雙方將基於本公司抗體開發平台，與艾博生物旗下mRNA技術平台結合，合作進行腫瘤治療的mRNA藥物的研發。

### **佳佑健<sup>®</sup>(GB242，英夫利西單抗生物類似藥)**

- 2022年2月23日，GB242(佳佑健<sup>®</sup>，英夫利西單抗生物類似藥)上市許可獲得NMPA批准，用於治療類風濕關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病及瘻管性克羅恩病。
- 截至2022年6月30日，GB242(佳佑健<sup>®</sup>，英夫利西單抗生物類似藥)已經在雲南、山東、海南、廣東廣州、湖北、安徽、上海以及天津等八地掛網採購。

## 新藥研發

- 在本集團首席科學官韓淑華博士的帶領下，本公司研發團隊專注開發具有同類首創(FIC)潛力的抗體和項目，繼續推進同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)潛力的免疫腫瘤雙／多特異性抗體研發平台。
- 截至2022年6月，已開展近10個涉及不同藥物分子形式的創新早研項目，並且聚焦腫瘤治療領域。

## 化學、生產和質量控制(「CMC」)

- 在本集團首席技術官梁其斌先生的帶領下，本公司繼續推動在技術、研發、工藝、管理等層面的高效創新與發展。
- 在解決諸如異源配對率低、聚體含量高，同源二聚體雜質的去除、中間體不穩定、活性分析方法困難，製劑處方尤其高濃度製劑開發困難等行業痛點問題之餘，本公司CMC團隊更在GB261(CD20/CD3)、GB263T(EGFR/cMET/cMET)等產品的工藝技術開發等方面展現除行業領先的實力和快速推進的執行力。

## 我們的使命

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

## 概覽

創立於2007年，本集團以「服務中國乃至全球患者、為他們提供創新療法」為使命。立足中國、佈局全球，本公司著力打造成為具備藥物創新研發、臨床前研究、臨床開發、註冊、CMC開發以及商業化生產的創新性、平台型、一體化公司。

2022年上半年新冠疫情形勢嚴峻。在3-5月上海市疫情封控期間，本公司依然高效完成乳腺癌患者入組臨床試驗；獲得GB491(Lerociclib)超越行業水平的臨床快速進展。作為張江地區重點生物醫藥企業之一，本公司積極溝通和申請，於2022年4月28日納入上海市發佈第二批復工企業名單；隨後由董事會主席兼首席執行官郭峰博士親自任組長，第一時間成立復工籌備項目小組，公司政府事務部、行政部、人力資源部、採購部以及CMC部門EHS(健康、安全與環境)團隊積極參與。先後有26名員工在疫情期間入駐位於上海浦東張衡路的園區，保障核心項目的穩步推進。

始終將戰略重點聚焦於腫瘤及自身免疫等有大量未滿足醫療需求的治療領域，本公司成功搭建早期發現全球首創／差異化、免疫腫瘤雙／多特異性抗體研發平台。專注於潛在全球同類首創產品(FIC)和同類最佳產品(BIC)，以及最有潛力產生臨床效果及商業可行藥物的分子研究。GB261 (CD20/CD3, 雙特異性抗體)在澳大利亞FIH臨床試驗中獲得初步臨床概念認證(POC)數據顯示出了相對同類藥物更優的療效／安全平衡。

源頭創新與戰略合作並舉，本公司著力拓展全球創新，並在早期研發、商業化等多個層面積極拓展外部合作。由多位世界領先的腫瘤免疫學家和臨床腫瘤關鍵意見領袖成為本公司科學顧問委員會，為本公司在同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)立項和差異化管線的搭建進行評估、籌謀劃策並提供寶貴的建議；還將支持候選藥物在中國、美國、澳大利亞以及歐洲臨床開發的快速推進。而與艾博生物等具備技術平台優勢的企業達成戰略合作，也助力本公司加速進行腫瘤治療的mRNA等種類藥物的探索研究。

本集團股東擁有豐富的資源及行業專業知識，包括全球及中國以生物技術為重點的專業基金，以及在支持和發展生物製藥公司方面擁有豐富經驗的生物製藥平台。本集團的核心管理團隊成員平均擁有逾20年行業經驗，既往記錄優良，專長組合均衡，涵蓋研究及發現、臨床開發、製造、註冊事務及融資等領域。

報告期內，隨著佳佑健®(英夫利西單抗生物類似藥)正式獲批上市，本公司實現了產品的商業化這一重要里程碑的達成。這是本集團各部門緊密合作和出色執行力的成功例證，真正為中國患者帶來更多治療選擇。

依託不懼困難的激情動力、深厚積澱的專業能力，結合國際先進的工藝流程開發能力、臨床前及臨床用藥生產能力，強大完善的分析檢測能力、完備的質量體系和商業化生產能力，本公司在報告期內實現了各個重點項目的快速推進，不僅再度達成多個行業領先，更將相對於競爭對手間的優勢再度擴大。

## 本集團的候選藥物

截至本公告日期，本集團已建立豐富的創新藥物產品管線。依託各部門的高度專業性和跨部門緊密合作，本公司加速產品管線創新藥臨床試驗申請、快速推進臨床進展，包括：

- GB491 (Lerociclib，一款差異化口服CDK4/6抑制劑) 一線／二線乳腺癌適應症3期臨床試驗按計劃快速推進。
- GB492 (IMSA101，一款STING激動劑) 單藥及聯合艾比寧® (GB226，傑洛利單抗) 的臨床試驗已經達成首例患者給藥，正在持續加速推進中。

聚焦全球創新的戰略方向，集中力量研發同類首創／同類最佳潛力的創新藥物。得益於公司搭建的強大抗體發現平台，目前已有：

- 兩款雙／多特異性抗體藥物有所突破並在快速進展中，分別為GB261 (CD20/CD3，雙特異性抗體) 以及GB263T (EGFR/cMET/cMET，三特異性抗體)。兩款藥物均已在澳大利亞的FIH臨床試驗中達成患者給藥。且均已獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗。
- 近10個擁有全球差異化的腫瘤治療項目處於早期發現階段。

艾比寧® (GB226，傑洛利單抗) 新藥申請(「NDA」)正在技術審評過程中。

GB242 (佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥) 於2022年2月23日正式獲得NMPA批准上市，用於治療類風濕性關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病、瘻管性克羅恩病。

# 產品管線

下圖列示我們在中國及全球範圍內各個治療領域正在開發的強大候選藥物產品管線：

產品	靶標/MoA (參考藥物)	適應症	類別	商業權利	早研	臨床前	IND	1期	2期	3期	NDA		
GB491 (Lerociclib)	CDK4/6+AI (與來曲唑聯用)	1線HR+/HER2-乳腺癌	新藥 (許可引入)	亞太地區， 不包括日本 <sup>(1)</sup>									
	CDK4/6+SERD (與氟維司群聯用)	2線HR+/HER2-乳腺癌											
	CDK4/6+EGFR (與奧希替尼聯用)	EGFR-突變型非小細胞肺癌											
GB242 (英夫利西單抗)	TNF- $\alpha$ (infliximab)	類風濕關節炎，強直性脊柱炎，銀屑病，克羅恩病，潰瘍性結腸炎	生物類似藥 (內部研發)	全球							NDA 獲批		
		復發/難治性外周T細胞淋巴瘤											
GB226 (樂洛利單抗)	PD-1	2線+宮頸癌 (關鍵註冊研究)	新藥 (許可引入)	中國									
		復發/難治性罕見肉瘤											
		原發性縱膈大B細胞淋巴瘤											
		2線/3線+EGFR+非小細胞肺癌											
GB492	PD-1+VEGFR (與吡嘧替尼聯用)	2線+轉移性結直腸癌	新藥 (許可引入)	亞太地區， 不包括日本 <sup>(2)</sup>									
		實體瘤											
GB221	HER2	HER2+ 1線 轉移性乳腺癌	新藥 (內部研發)	全球									
		HER2+ 2線+轉移性乳腺癌											
GB223	RANKL CD20 (rituximab)	骨巨細胞腫瘤，絕經後骨質疏鬆	新藥 (合作開發)	全球									
		1線 彌漫大B細胞淋巴瘤											
GB224	IL-6	炎症性疾病	新藥 (許可引入)	中國									
GB251	HER2ADC	HER2+ 1線/2線+轉移性乳腺癌	新藥 (合作開發)	全球									
GB261	CD20xCD3	非霍奇金淋巴瘤	新藥 (內部研發)	全球									
GB262	PD-L1xCD55	癌症	新藥 (內部研發)	全球									
GB263T	EGFRxc-Metxc-Met	非小細胞肺癌	新藥 (內部研發)	全球									
GB264	Claudin18.2xCD3	胃腸道癌症	新藥 (內部研發)	全球									
GB266	PD-L1xLAG3xLAG3	癌症	新藥 (內部研發)	全球									
GB267	未公開	癌症	新藥 (內部研發)	全球									
***	未公開	癌症	新藥 (內部研發)	全球									

註釋：(1) 臨床試驗由G1 Therapeutics 支持。

(2) 臨床試驗由ImmuneSensor Therapeutics 支持。

\* 5個未公開的候選藥物處於發現階段

## 業務回顧

於報告期內，本集團管線中候選藥物的開發及業務營運繼續取得顯著進展，包括我們管線產品的以下主要里程碑及企業成就：

### 1. 報告期內事項

#### 全球創新的新藥研發

在本集團首席科學官韓淑華博士的帶領下，本公司研發團隊專注開發具有同類首創(FIC)潛力的靶點和項目，繼續推進同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)潛力的免疫腫瘤雙／多特異性抗體研發平台。

截至2022年6月，近10個涉及不同分子形式的差異化創新項目處於早期研發階段。

#### 持續推進CMC(化學、生產和質量控制)平台化建設

培養基、層析填料、一次性耗材(配液袋、儲液袋、灌裝袋、過濾器)、輔料等國產化的探索優化應用已在多個項目實現，在不影響品種產量和質量基礎上可大幅降低生產成本。推進蛋白快速表達、高通量純化、全方位特性及工藝適用性評估的分子可開發性評估平台建設及優化。結合項目需求，推進高濃度製劑開發平台開發和應用。我們進一步優化質量控制和質量研究平台。推進階段適用性質量體系和MAH相關質量體系建設，啟動藥品品種檔案建立。推動項目CMC內外部工作流程平台化建設。

#### 快速推進的註冊與臨床

本報告期內，本公司在中國、澳大利亞均實現產品管線臨床試驗註冊與申請的加速推進，臨床試驗的快速進展。這得益於各部門的高度專業性和跨部門緊密合作：

- **註冊事務部**：基於對產品科學、機制、特點的深入理解，本集團制定註冊與臨床開發策略。不斷加強與藥品監管部門及藥品審評機構溝通。
- **臨床研發部**：依託豐富經驗與廣泛資源，在研究中心佈局、設立，項目啟動及管理，患者及受試者篩選、入組及協議簽訂，高效高質量快速達成。



- **CMC (化學、生產和質量控制) 工藝技術研發中心**全力支持不同階段項目推進。推動完成臨床後期項目GB491(Lerociclib)的API工藝驗證相關工作，並啟動該項目的製劑工藝驗證和包裝驗證工作。推進完成IND項目(GB261(CD20/CD3)、GB263T(EGFR/cMET/cMET))的相關研究及報批資料撰寫，並順利獲批臨床。推進早研項目向IND開發，完成GB267項目的可開發性評價。

本報告期內，本集團快速達成：GB261(CD20/CD3)，GB263T (EGFR/cMET/cMET) 等核心產品共獲得3項INDs／臨床試驗備案程序(CTNs)批准。

於報告期內，我們繼續積極推進臨床管線開發。實現了：1) GB491(Lerociclib)1L三期的首例患者給藥；2) GB492(IMS A101)完成單藥臨床試驗400ug劑量組爬坡；3) GB261(CD20/CD3)獲得NMPA I/II期臨床試驗默示許可，在澳大利亞開展的用於治療B-NHL臨床10mg劑量爬坡進行中，獲得初步臨床概念認證(POC)數據；4) GB263T(EGFR/cMET/cMET)在澳大利亞獲得倫理委員會批准開展FIH臨床試驗並實現首位患者給藥；獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗；5) GB226-008關鍵性2期試驗入組完成等里程碑。

### **GB491(Lerociclib，差異化口服CDK4/6抑制劑)—致力於為乳腺癌患者研發的安全性較佳且療效優秀的CDK4/6抑制劑**

GB491(Lerociclib)是新型、有效、高選擇性口服CDK4/6抑制劑，與內分泌治療相結合，治療晚期乳腺癌；由本集團與美國公司G1 Therapeutics聯合研發。

根據2020年歐洲腫瘤學術大會上發表的數據，GB491(Lerociclib)顯示出更好的安全性、耐受性，使不間斷的每天給藥成為可能，長期用藥獲益更佳；有望成為同類最佳CDK4/6候選藥物。

基於適應性及無縫銜接試驗設計、科學的藉鑑和數據橋接、無縫的註冊策略及出色執行，持續加速一線及二線的3期試驗。

2022年1月，GB491(Lerociclib)達成聯合來曲唑一線治療HR+／HER2-晚期乳腺癌3期臨床試驗首例患者用藥。

### **GB492(IMS A101，STING激動劑)—潛在的同類最佳STING激動劑**

GB492(IMS A101)為癌細胞固有免疫感知的主要介質。本集團於2020年6月獲得ImmuneSensor Therapeutic獨家授權。

STING激動劑作為一種免疫刺激療法，可能會進一步提高患者的免疫檢查點抑制劑反應。多項研究表明，STING激動劑可以激活cGAS-STING信號，與其他免疫檢查點抑制劑(ICI)聯合使用時，可顯著增強癌症免疫週期的療效，這可能成為一種潛在的首創療法。

GB492 (IMSA101) 單藥治療或與GB226(艾比寧<sup>®</sup>，傑洛利單抗) 聯合用藥用於治療晚期／難治性惡性腫瘤患者的1/2期臨床試驗中：

- 2022年1月完成單藥臨床試驗。
- 2022年1月400ug劑量組數據爬坡。
- 2022年1月，獲得藥品審評中心批准，基於已經獲得的中國單藥治療400ug劑量組的研究數據以及美國單藥治療劑量爬坡的全部數據，直接開展GB492 (IMSA101) 聯合PD-1在晚期惡性腫瘤受試者中的劑量遞增研究。該臨床試驗採用創新的FIH試驗設計將GB492 (IMSA101) 單獨給藥時和聯合GB226(艾比寧<sup>®</sup>，傑洛利單抗) 給藥時的劑量遞增相結合，是國內首個獲批臨床的STING激動劑聯合療法。

### **GB261(CD20/CD3，雙特異性抗體)：**

GB261(CD20/CD3)是內部研發的高度差異化的CD20/CD3新型雙特異性抗體。GB261(CD20/CD3)是首個與CD3結合的親和力極低的T細胞銜接器，具有Fc效應功能(ADCC及CDC)。

由於其與CD20的結合親和力與利妥昔單抗相近，通過體外測定及體內模型，GB261(CD20/CD3)可顯著抑制利妥昔單抗耐藥的癌細胞增殖。更重要的是，GB261(CD20/CD3)誘導hPBMC和猴子所產生的細胞因子水平較低，這表示細胞因子釋放綜合徵(CRS)的發生率較低。因此，GB261(CD20/CD3)是針對B細胞惡性腫瘤的一款前景廣闊的雙特異性治療性抗體。其最終可能會為各種癌症治療扭轉概念，轉向更好、更安全的T細胞銜接器抗體藥物。

2022年3月18日，NMPA受理GB261(CD20/CD3)新藥臨床試驗申請，並於5月23日獲得NMPAI/II期臨床試驗默示許可。

截止目前，GB261(CD20/CD3)在澳大利亞開展的用於治療B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)的臨床10mg劑量爬坡進行中。獲得初步臨床概念認證(POC)數據，觀察到客觀緩解(objective response)。與GB261(CD20/CD3)的分子設計機制相一致，並且顯示了良好的安全性和藥代動力學特點。

### **GB263T (EGFR/cMET/cMET，三特異性抗體)：**

GB263T (EGFR/cMET/cMET)是全球首個EGFR/cMET/cMET三特異性抗體，靶向EGFR和兩個不同cMET表位，增強其安全性和有效性。這一設計擁有兩個Fab可與EGFR結合。其Fc片段已被突變以增強Fc功能。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)具有高度差異化的設計，表現出多種作用機制，可同時抑制原發性及繼發性EGFR突變及cMet信號通路。體外研究及體內動物模型已經證明了其明顯的抗腫瘤活性。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)於2022年3月28日，在澳大利亞獲得EC批准開展FIH臨床試驗。並於5月18日，實現首位患者給藥。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)的研發推進充分展現跨團隊合作優勢，提升了本公司的全球化能力和創新實踐。有賴於與全球知名KOL緊密合作，臨床試驗方案在毒理學數據獲得當天即定稿，快速推進遞交EC。

GB263T(EGFR/cMET/cMET)中國新藥臨床試驗申請於2022年3月28日獲得NMPA正式受理，並於2022年6月2日獲得NMPA批准開展I/II期臨床試驗。

### **艾比寧®(GB226，傑洛利單抗)**

2022年1月，Gxplore-008作為一項評估GB226(艾比寧®，傑洛利單抗)於鉑化療失敗的PD-L1陽性複發性或轉移性宮頸癌患者的作用的2期關鍵性臨床研究，完成最後一位受試者入組。

### **GB221(Her2，單克隆抗體)**

2022年4月，旨在評估HER2+轉移性乳腺癌患者於一線治療中的GB221(Her2，單克隆抗體)或曲妥珠單抗聯合多西他賽療法的一項隨機、雙盲、多中心的3期臨床研究GB221-004中的最後一例患者入組完成12個月的治療。

### **戰略合作和商業化**

2022年6月，本公司與艾博生物達成合作開發協議，旨在雙方共同開發具有全球創新性的mRNA產品以及相關藥品。雙方將基於本公司抗體開發平台，與艾博生物旗下mRNA技術平台結合，合作進行腫瘤治療的mRNA藥物的探索研究。

目前，本集團正在探索與多個創新技術平台之間的合作開發項目。

## 實現商業化 – GB242(英夫利西單抗生物類似藥，佳佑健®)獲批上市

2022年2月23日，GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)上市許可獲得NMPA批准，用於治療類風濕關節炎、強直性脊柱炎、銀屑病、成人潰瘍性結腸炎、成人及6歲以上兒童克羅恩病及瘻管性克羅恩病。

截至2022年6月30日，GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)已經在雲南、山東、海南、廣東廣州、湖北、安徽、上海以及天津等八地掛網採購。截至8月底，已經完成二十多個省份掛網採購的審核通過。

GB242(佳佑健®，英夫利西單抗生物類似藥)將通過合作實現商業化，著重在胃腸道適應症的開發，如潰瘍性結腸炎。以此與市場上其他競品形成差異化優勢，把英夫利西生物類似藥價值最大化。

## 2. 報告期後事項

直至本公告日期，於報告期後概無發生須作出額外披露或可能會影響本公司的重大事項。

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

## 業務展望

本集團致力成為一個具備藥物創新研發、臨床前研究、臨床開發、註冊、CMC開發以及商業化生產的創新性、平台型、一體化公司。

為實現這一使命，本集團仍將聚焦潛在全球同類首創產品(First-in-class)和同類最佳產品(Best-in-class)創新管線，並通過制定和執行全方位戰略來優化、豐富現有產品組合，開展最有潛力產生臨床效果及商業可行藥物的分子研究；著力解決中國乃至全球尚未滿足的醫療需求。

治療乳腺癌的主要候選藥物方面，本集團計劃於未來12至24個月內依據兩項GB491(Lerociclib)用於一線及二線HR+/HER2-乳腺癌的3期臨床試驗結果向國家藥監局遞交NDA申請。我們將繼續致力通過安全、有效且耐受性良好的新型療法來應對中國乃至全球龐大的乳腺癌市場。

本集團將繼續加速推進多款雙特異性及三特異性抗體候選藥物在澳大利亞以及中國臨床試驗的開展，推進GB261(CD20/CD3)及GB263T(EGFR/cMET/cMET)臨床1期的臨床概念驗證(POC)。

在進一步論證GB261(CD20/CD3)的臨床概念驗證(POC)基礎上，本公司將繼續加速推進GB263T(EGFR/cMET/cMET)臨床1期的概念驗證(POC)，並在自主產品實現全球臨床概念驗證(POC)的基礎上，實現臨床前和臨床項目對外合作。同時，GB261(CD20/CD3)及GB263T(EGFR/cMET/cMET)在中國的臨床試驗也將快速開展。

聚焦高效優質源頭創新的同時，本公司將進一步拓展戰略合作。早期研發層面，在與新技術平台建立合作的同時，本公司將積極探索不同形態先進技術的合作拓展，除雙、多特異性抗體外，將涉及更多維度極具差異化的早期研發項目。除早研以外，本公司也在積極探索多種形式的戰略合作；以進一步加速臨床推進，多樣化市場拓展，最大化提升本公司價值並快速以更多優質產品滿足中國乃至全球未被滿足的患者治療需求。

我們將繼續尋求GB226(艾比寧<sup>®</sup>，傑洛利單抗)用於其他適應證的批准、新聯合療法的潛力挖掘，進一步推進與STING激動劑GB492(IMSA101)聯合治療臨床1期試驗及臨床概念驗證(POC)。

通過合作，本公司將實現GB242(佳佑健<sup>®</sup>，英夫利西單抗生物類似藥)在中國市場的商業化銷售，滿足患者未盡的治療需求。

## 財務回顧

報告期與截至2021年6月30日止六個月的比較

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
收益	2,956	—
收益成本	(787)	—
<b>毛利</b>	<b>2,169</b>	<b>—</b>
銷售開支	(63,049)	(27,115)
行政開支	(84,063)	(117,420)
研發開支	(295,140)	(271,527)
其他收入	4,678	5,640
其他(虧損)／收益淨額	(94)	16,215
<b>經營虧損</b>	<b>(435,499)</b>	<b>(394,207)</b>
財務收入	27,974	7,447
財務成本	(1,727)	(19,734)
財務收入／(成本)淨額	26,247	(12,287)
<b>除所得稅前虧損</b>	<b>(409,252)</b>	<b>(406,494)</b>
所得稅貸項	2,634	3,950
<b>截至6月30日止六個月的虧損</b>	<b>(406,618)</b>	<b>(402,544)</b>

## 收益

我們截至2022年6月30日止六個月的收益約為人民幣3.0百萬元，主要通過按服務收費合約向客戶提供研究及製造服務產生收益。我們截至2021年6月30日止六個月的收益為零。

## 收益成本

我們截至2022年6月30日止六個月的收益成本約為人民幣0.8百萬元，而截至2021年6月30日止六個月的收益成本為零。有關變動主要是由於我們的收益增加。

## 銷售開支

我們的銷售開支由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣27.1百萬元增加132.5%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣63.0百萬元，主要由於商業人員的僱員福利開支增加。

## 行政開支

我們的行政開支由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣117.4百萬元減少28.4%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣84.1百萬元，主要由於管理及行政人員的僱員福利開支（主要是以股份為基礎的付款開支）減少。

## 研發開支

我們的研發開支由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣271.5百萬元增加8.7%至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣295.1百萬元，主要由於我們的新藥研發費及正在進行的臨床試驗開支增加。

下表分別概述截至2022年及2021年6月30日止六個月研發開支的組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
研發費及臨床試驗費用	115,479	90,858
僱員福利開支	105,814	106,433
原材料及所用耗材	39,136	30,641
折舊及攤銷	24,822	26,415
水電費	3,546	5,020
差旅及運輸開支	2,816	2,354
專業及技術服務費	2,303	5,934
其他	1,224	3,872
總計	<u>295,140</u>	<u>271,527</u>

## 報告期內虧損

由於上述原因，我們的虧損由截至2021年6月30日止六個月的約人民幣402.5百萬元增加至截至2022年6月30日止六個月的約人民幣406.6百萬元。

## 流動資金以及資金與借貸來源

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

於2022年6月30日，本集團的現金及現金等價物由2021年12月31日的約人民幣2,200.6百萬元減少至約人民幣1,858.2百萬元。該減少乃主要由於截至2022年6月30日止六個月的經營虧損。

## 非香港財務報告準則計量

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

下表載列報告期經調整虧損與根據香港財務報告準則計算和呈列的最直接可資比較財務計量的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
截至6月30日止六個月之香港財務報告準則虧損	(406,618)	(402,544)
加：		
以股份為基礎的付款開支	40,824	90,368
匯兌(收益)/虧損淨額	(14,920)	18,627
截至6月30日止六個月之經調整虧損	<u>(380,714)</u>	<u>(293,549)</u>

## 主要財務比率

下表載列所示具體情況的主要財務比率：

	於2022年 6月30日	於2021年 12月31日
流動比率 <sup>1</sup>	8.53	7.62
速動比率 <sup>2</sup>	8.10	7.17
負債比率 <sup>3</sup>	<u>0.13</u>	<u>0.13</u>

1. 流動比率按同日的流動資產除以流動負債計算。
2. 速動比率按同日的流動資產減存貨和預付款項，再除以流動負債計算。
3. 負債比率按同日的負債總額除以資產總額計算。



## 重大投資

於報告期內，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括在被投資公司的任何投資額佔本公司於2022年6月30日資產總額的5%或以上）。

## 重大收購及出售

於報告期內，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、合併聯屬實體或關聯公司。

## 資產抵押

於2022年6月30日，本集團並無抵押任何資產。

## 或然負債

於2022年6月30日，本集團並無任何重大或然負債（於2021年12月31日：無）。

## 外匯風險

於報告期內，我們在中國開展業務，大部分交易以人民幣結算。我們的呈列及功能貨幣為人民幣。我們並無面臨重大外匯風險，原因是我們並無以人民幣以外的貨幣計值的重大金融資產或負債，惟主要作為資本出資自投資者收取而以美元或港元存放的銀行現金及首次公開發售所得的所得款項除外。

於2022年6月30日，倘人民幣兌美元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則截至2022年6月30日止六個月的虧損減少或增加約人民幣26.2百萬元（截至2021年12月31日止年度：減少或增加人民幣35.9百萬元）。

於2022年6月30日，倘人民幣兌港元貶值或升值10%，而所有其他變數保持不變，則截至2022年6月30日止六個月的虧損減少或增加約人民幣0.4百萬元（截至2021年12月31日止年度：減少或增加人民幣32.9百萬元）。

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

## 僱員及薪酬

於2022年6月30日，本集團合共擁有452名（於2021年12月31日：640名）僱員，其中我們於上海擁有345名僱員，於雲南玉溪擁有96名僱員，於香港擁有2名僱員及於美國舊金山擁有9名僱員。下表載列截至2022年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數 百分比(%)
研發	249	55.1%
臨床開發	62	13.7%
商業運營	78	17.3%
一般及行政	63	13.9%
<b>總計</b>	<b>452</b>	<b>100.0%</b>

截至2022年6月30日止六個月，本集團所產生的薪酬成本總額約為人民幣221.8百萬元，而截至2021年6月30日止六個月約為人民幣220.5百萬元。

我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、社會保險供款以及其他福利付款。根據中國適用法律，我們為僱員的社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金作出供款。截至2022年6月30日，我們已根據中國法律在所有重大方面遵守適用於我們的所有法定社保基金及住房公積金義務。

本公司亦已採納首次公開發售前購股權計劃（「**首次公開發售前購股權計劃**」）、首次公開發售後購股權計劃（「**首次公開發售後購股權計劃**」）及2021年受限制股份單位計劃（「**2021年受限制股份單位計劃**」）以為合資格參與者對本集團作出之貢獻提供激勵及獎勵。有關首次公開發售前購股權計劃及首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情，請參閱本公司日期為2020年9月23日的招股章程（「**招股章程**」）附錄四「法定及一般資料－D.購股權計劃」一節以及有關2021年受限制股份單位計劃的進一步詳情請參閱本公司日期為2021年6月3日及日期為2021年8月27日之公告。

## 企業管治

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

### 遵守企業管治常規守則

本公司致力於維持及推行嚴格的企業管治準則。本公司企業管治的原則是推行有效的內部控制措施，並提高董事會對全體股東的透明度及問責性。

本公司已採納上市規則附錄14第2部分所載的企業管治守則－良好企業管治原則、守則條文及建議最佳常規（「**企業管治守則**」）之原則及守則條文作為本公司之企業管治常規。

於報告期內，除企業管治守則的守則條文第C.2.1條外，本公司已遵守載於企業管治守則的所有守則條文（如適用）。

根據企業管治守則的守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。主席與行政總裁之間職責的分工應清楚界定並以書面列載。執行董事郭峰博士（「**郭博士**」）同時擔任本公司主席及行政總裁，自2021年11月2日起生效。該事宜偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條的規定。

經評估本公司現況及考慮到郭博士的經驗及過往表現，董事會認為，由於此舉有助於促進本集團業務戰略的執行及提升其營運效率，故郭博士在現階段同時擔任本公司主席及行政總裁乃屬適當及符合本公司最佳利益。因此，董事會認為，在該情況下，偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條乃屬適當。此外，在董事會（由一名執行董事、三名非執行董事及三名獨立非執行董事組成）的監督下，董事會的架構合理且權力平衡，以提供足夠的監督保護本公司及股東的利益。

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

## 董事遵守證券交易標準守則

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

我們已向所有董事作出具體查詢並獲其確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則所載的規定標準。就本公司所知，於報告期內並無有關僱員違反標準守則的事件。

## 審核委員會

本集團已遵照上市規則第3.21條及企業管治守則成立審核委員會，審核委員會由三名董事組成，即馮冠豪先生、周宏灝先生及劉逸先生，馮冠豪先生(即本公司具備適當專業資格的獨立非執行董事)擔任審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料及本公告。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及常規以及內部監控及財務匯報事宜進行討論。

此外，本公司之獨立核數師羅兵咸永道會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈之香港審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師執行中期財務資料審閱」審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期財務資料。

## 其他資料

### 購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）購回合共1,344,000股股份，總代價為5,710,955港元。購回股份隨後已悉數註銷。於2022年6月30日，已發行股份總數為505,259,462股（當中於2022年6月回購的1,344,000股股份已於2022年7月26日註銷）。

有關本期間已購回股份的詳情如下：

月份	購回股份數目	每股購買價		總代價 (港元)
		最高 (港元)	最低 (港元)	
2022年6月	<u>1,344,000</u>	4.39	3.86	<u>5,710,955</u>

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

### 重大訴訟

於報告期內，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。據董事所知，於報告期內及直至本公告日期，本集團亦無任何待決或面臨的重大訴訟或索償。

## 全球發售所得款項用途

本公司股份於2020年10月7日在聯交所上市，合共發行129,683,500股發售股份（包括因超額配股權獲部分行使而發行的股份），通過全球發售募集的所得款項淨額（「所得款項淨額」）約2,923百萬港元。

於2022年6月30日，本公司已根據本公司招股章程所披露計劃動用所得款項淨額人民幣1,154.0百萬元。

於2022年6月30日，本公司未動用所得款項淨額約人民幣1,382.0百萬元（「未動用所得款項淨額」），有關所得款項淨額用途詳情載列如下：

	按招股章程 所披露 比例分配 所得款項 淨額 <small>(附註1)</small> 人民幣百萬元	於2022年 6月30日 已動用 所得款項 淨額 人民幣百萬元	於2022年 6月30日 未動用 所得款項 淨額 人民幣百萬元	悉數動用剩餘 未動用 所得款項淨額的 預期時間表 <small>(附註2)</small>
為我們核心產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備以及商業化	1,065.1	498.9	566.2	於2025年12月31日或之前
為我們其他主要產品的研發活動提供資金，包括正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備	583.3	317.1	266.2	於2024年12月31日或之前
為我們管線中其他候選藥物正在進行及計劃進行的臨床試驗、適應症擴展及註冊備案籌備提供資金	380.4	127.4	253.0	於2025年12月31日或之前
為我們的藥物管線擴展提供資金	253.6	57.0	196.6	於2025年12月31日或之前
一般企業用途	253.6	153.6	100.0	於2024年12月31日或之前
<b>總計</b>	<b>2,536.0</b>	<b>1,154.0</b>	<b>1,382.0</b>	

附註：

1. 所得款項淨額包括部分行使超額配股權所得的額外所得款項淨額。誠如本公司日期為2020年10月28日之公告所載，本公司須按招股章程所載目的按比例動用額外所得款項淨額。所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率的波動而稍作調整。
2. 悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表乃以本集團對未來市況之最佳估計為基準。其將因應現行及未來市況之發展而作出變動。

## 全球發售所得款項用途變更

下表詳述於2022年6月30日分配至我們每項核心產品（定義見上市規則第18A章）、其他主要產品和其他管線產品的不同階段的所得款項淨額的進一步細分及其動用情況。董事會已考慮下文「變更所得款項用途的原因」所載原因，決定更改我們其他主要產品中未動用所得款項淨額的用途。未動用所得款項淨額的變動及修訂分配如下：

	待分配至各個階段的所得款項淨額 <small>(附註3)</small>						悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表 <small>(附註4)</small>
	臨床前 人民幣百萬元	臨床 人民幣百萬元	商業化 (包括註冊) 人民幣百萬元	於2022年 6月30日的 未動用金額 人民幣百萬元	變動 人民幣百萬元	未動用所得 款項淨額之 經修訂分配 人民幣百萬元	
<b>核心產品</b>							
GB226，包括與GB492的 聯合試驗	-	380.4	253.6	<b>346.5</b>	-	<b>346.5</b>	於2025年 12月31日或之前
GB221	-	126.8	126.8	<b>136.7</b>	-	<b>136.7</b>	於2025年 12月31日或之前
GB242	-	51.5	126.0	<b>83.0</b>	-	<b>83.0</b>	於2024年 12月31日或之前
<b>其他主要產品</b>							
GB491	-	380.4	-	<b>70.5</b>	<b>195.7</b>	<b>266.2</b>	於2024年 12月31日或之前
GB223	-	202.9	-	<b>195.7</b>	<b>(195.7)</b>	-	
<b>其他管線產品</b> (包括GB261, GB263及 其他產品) <small>(附註5)</small>	125.5	254.9	-	<b>253.0</b>	-	<b>253.0</b>	於2025年 12月31日或之前
<b>總計</b>				<b>1,085.4</b>		<b>1,085.4</b>	

附註：

3. 所得款項淨額包括部分行使超額配股權所得的額外所得款項淨額。誠如本公司日期為2020年10月28日之公告所載，本公司須按招股章程所載目的按比例動用額外所得款項淨額。所得款項淨額數字已就計算分配及動用用途換算為人民幣，並因自上市以來外幣匯率的波動而稍作調整。
4. 悉數動用剩餘未動用所得款項淨額的預期時間表乃以本集團對未來市況之最佳估計為基準。其將因應現行及未來市況之發展而作出變動。
5. 如招股章程所述，其他產品包括GB241、GB222、GB224、GB235、GB251、GB232、GB262、GB264，以及從其他主要產品轉移的GB223。本公司將根據當前及未來的發展情況及市場競爭環境對該等產品進行投資。

### 變更所得款項用途的原因

考慮到瞬息萬變的市場競爭環境，董事會決定將更多精力投入到GB491的研發，並將GB223轉移至其他管線產品，以彰顯本公司專注醫療需求缺口巨大的治療領域、優先推進高度差異化產品管線之策略。有關GB491的更多信息，請參閱上文「管理層討論與分析－業務回顧」。董事會確認招股章程所載本公司業務性質並無重大變動，並認為上述所得款項淨額用途變動不會對本公司經營產生重大不利影響以及符合本公司及其股東的整體最佳利益。

### 股息

董事會不建議派付截至2022年6月30日止六個月的中期股息。



## 簡明綜合中期財務報表

### 簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
收益	3	2,956	—
收益成本		(787)	—
<b>毛利</b>		<b>2,169</b>	<b>—</b>
銷售開支		(63,049)	(27,115)
行政開支		(84,063)	(117,420)
研發開支		(295,140)	(271,527)
其他收入		4,678	5,640
其他(虧損)/收益淨額		(94)	16,215
<b>經營虧損</b>		<b>(435,499)</b>	<b>(394,207)</b>
財務收入		27,974	7,447
財務成本		(1,727)	(19,734)
財務收入/(成本)淨額		26,247	(12,287)
<b>除所得稅前虧損</b>		<b>(409,252)</b>	<b>(406,494)</b>
所得稅貸項	4	2,634	3,950
<b>截至6月30日止六個月的虧損</b>		<b>(406,618)</b>	<b>(402,544)</b>
以下各項應佔截至6月30日止六個月的虧損：			
本公司擁有人		(405,631)	(400,893)
非控股權益		(987)	(1,651)
<b>其他全面虧損</b>			
可能重新分類至損益的項目			
— 換算海外業務產生的匯兌差額		(913)	(342)
<b>截至6月30日止六個月的全面虧損總額</b>		<b>(407,531)</b>	<b>(402,886)</b>
以下人士應佔截至6月30日止六個月的全面虧損總額：			
本公司擁有人		(406,544)	(401,235)
非控股權益		(987)	(1,651)
本公司普通權益持有人應佔每股虧損			
每股基本虧損(人民幣元)	5	(0.81)	(0.82)
每股攤薄虧損(人民幣元)	5	(0.82)	(0.82)

## 簡明綜合資產負債表

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>資產</b>		
<b>非流動資產</b>		
物業、廠房及設備	192,230	200,033
使用權資產	51,540	23,334
無形資產	166,486	171,043
其他應收款項、按金及預付款項	12,539	76,121
遞延稅項資產	7,944	5,732
<b>非流動資產總額</b>	<b>430,739</b>	<b>476,263</b>
<b>流動資產</b>		
存貨	46,496	49,653
合約成本	1,341	1,755
其他應收款項、按金及預付款項	90,979	132,529
受限制銀行存款	–	2,000
現金及現金等價物	1,858,181	2,200,641
<b>流動資產總額</b>	<b>1,996,997</b>	<b>2,386,578</b>
<b>資產總額</b>	<b>2,427,736</b>	<b>2,862,841</b>

## 簡明綜合資產負債表(續)

	附註	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>權益</b>			
本公司普通權益持有人應佔權益			
股本		69	68
股份溢價		9,371,432	9,290,903
庫存股份		(10,084)	(5,198)
其他儲備		(1,450,434)	(1,409,824)
累計虧損		(5,791,391)	(5,385,760)
		<u>2,119,592</u>	<u>2,490,189</u>
非控股權益		<u>1,935</u>	<u>2,922</u>
總權益		<u><u>2,121,527</u></u>	<u><u>2,493,111</u></u>
<b>負債</b>			
非流動負債			
租賃負債		40,028	20,107
應付關聯方款項		3,357	5,004
遞延收入		15,830	18,149
遞延稅項負債		12,860	13,282
非流動負債總額		<u>72,075</u>	<u>56,542</u>
流動負債			
貿易應付款項	7	92,714	129,666
合約負債		4,893	5,648
其他應付款項及應計費用		115,671	124,930
短期借款		-	29,700
租賃負債		14,778	7,601
應付關聯方款項		2,386	4,056
撥備		-	7,895
遞延收入		3,692	3,692
流動負債總額		<u>234,134</u>	<u>313,188</u>
負債總額		<u>306,209</u>	<u>369,730</u>
權益及負債總額		<u><u>2,427,736</u></u>	<u><u>2,862,841</u></u>

## 簡明綜合中期財務報表附註

### 1 本報告期的重大變化

於2020年年初爆發2019冠狀病毒病及2022年爆發Omicron變體（統稱「COVID-19疫情」）後，於上半年全國已實施並繼續實施一系列預防及控制措施。於報告日期，本集團並不知悉因COVID-19疫情而對財務報表造成任何重大不利影響。

除另有註明外，中期簡明綜合財務報告以人民幣（「人民幣」）呈列，並約整至最接近的千元。

### 2 中期報告之編製基準

截至2022年6月30日止中期報告期間之簡明綜合中期財務報告乃根據香港會計準則第34號中期財務報告編製。

簡明綜合中期財務報告不包括一般載於年度財務報告的所有附註。因此，本報告應與本集團根據香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）編製的截至2021年12月31日止年度年報及本公司於截至2022年6月30日止六個月作出的任何公眾公告一併閱讀。

除下文載列採用的新訂及經修訂準則之外，編製簡明綜合中期財務報表所採用的會計政策與截至2021年12月31日止年度的年度財務報表所採用者一致，一如該等年度財務報表所述。

#### (a) 本集團採納的新訂及經修訂準則

多項新訂或經修訂準則於本報告期內適用。本集團並無因採納此等經修訂準則而變更其會計政策或作出追溯調整。

#### (b) 已頒佈但實體尚未應用準則的影響

若干新訂會計準則、會計準則修訂及詮釋已頒佈但毋須於2022年6月30日報告期內強制應用，而本集團亦無提早採納。該等準則預期不會對實體本期或未來報告期內及可預見未來的交易產生重大影響。

### 3 收益

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶合約收益		
付費服務合約收益 – 於某個時間點	<u>2,956</u>	<u>–</u>

所有收益均產生自中國。

#### 主要客戶資料

為本集團貢獻逾10%總收益的客戶的收益如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶A	2,051	–
客戶B	755	–
	<u>2,806</u>	<u>–</u>

### 4 所得稅貸項

#### (a) 所得稅貸項

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
<i>即期稅項</i>		
期內溢利即期稅項	<u>–</u>	<u>–</u>
即期稅項貸項總額	<u>–</u>	<u>–</u>
<i>遞延所得稅</i>		
遞延稅項資產增加	(2,212)	(3,528)
遞延稅項負債減少	(422)	(422)
遞延稅項貸項總額	<u>(2,634)</u>	<u>(3,950)</u>
所得稅貸項	<u>(2,634)</u>	<u>(3,950)</u>

(b) 除所得稅前虧損與所得稅貸項的數值對賬

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
除所得稅前虧損	<u>(409,252)</u>	<u>(406,494)</u>
按中國稅率25%計算	(102,313)	(101,624)
於其他司法權區經營實體不同稅率的影響	1,891	2,087
不可扣稅的費用		
— 以股份為基礎的付款開支	10,241	22,617
— 其他	703	346
研發費用額外扣減	(50,569)	(39,020)
未確認作遞延稅項資產的未使用稅項虧損	<u>137,413</u>	<u>111,644</u>
所得稅貸項	<u><u>(2,634)</u></u>	<u><u>(3,950)</u></u>

5 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃以本公司擁有人應佔虧損除以截至2022年6月30日止六個月已發行在外的普通股加權平均數計算得出。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
本公司擁有人應佔虧損(按人民幣千元計)	(405,631)	(400,893)
已發行普通股加權平均數(按千股計)	<u>499,230</u>	<u>491,387</u>
每股基本虧損(人民幣元)	<u><u>(0.81)</u></u>	<u><u>(0.82)</u></u>

(b) 每股攤薄虧損

每股攤薄虧損調整計算每股基本虧損所用的數字，計入：

- 潛在攤薄普通股公允價值變動的所得稅後影響，及
- 在所有潛在攤薄普通股獲轉換的情況下發行的額外普通股的加權平均數。

截至2022年6月30日止六個月，本集團擁有潛在攤薄股份，其與持作僱員購股權計劃以及將向一名僱員及Ab Studio Inc. (「ABS」) 發行的股份相關。

本公司擁有人應佔虧損(「分子」)已透過支付予ABS的或有對價的公允價值變動的影響作出調整，除對本集團的每股攤薄虧損具有反攤薄作用外。

此外，每股攤薄虧損乃透過假設因向ABS發行股份導致轉換潛在攤薄普通股而調整發行在外普通股的加權平均數而計算。

	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
本公司擁有人應佔虧損(按人民幣千元計)		
用於計算每股基本虧損	(405,631)	(400,893)
減：支付予ABS的或有對價的公允價值變動	(2,627)	—
計算每股攤薄虧損時本公司擁有人應佔虧損	<u>(408,258)</u>	<u>(400,893)</u>
計算每股基本虧損時用作分母的普通股的加權平均數 (千股)	499,230	491,387
計算每股攤薄虧損的調整：向ABS發行的股份	1,023	—
計算每股攤薄虧損的已發行普通股的加權平均數	<u>500,253</u>	<u>491,387</u>
每股攤薄虧損(人民幣元)	<u>(0.82)</u>	<u>(0.82)</u>

## 6 股息

截至2022年6月30日及2021年6月30日止六個月本公司並無宣派任何股息。

## 7 貿易應付款項

以下為按發票日期計的簡明綜合資產負債表項下貿易應付款項的賬齡分析：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年以內	92,288	127,594
1年至2年	371	1,772
2年至3年	55	300
	<u>92,714</u>	<u>129,666</u>

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

## 刊登中期業績公告及中期報告

本中期業績公告於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.genorbio.com](http://www.genorbio.com))刊登。本公司截至2022年6月30日止六個月的中期報告將於適當時間寄發予股東，並於上述網站可供查閱。

承董事會命  
嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司  
行政總裁兼主席  
郭峰博士

香港，2022年8月30日

於本公告日期，董事會包括執行董事郭峰博士(行政總裁兼主席)；非執行董事呂東博士、陳宇先生及劉逸先生；及獨立非執行董事周宏灝先生、馮冠豪先生及陳文先生。