



KeyMed Biosciences

Keymed Biosciences Inc. 康諾亞生物醫藥科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

股份代號：2162

2023
中期報告

目錄

2	釋義
5	公司資料
7	管理層討論與分析
22	補充資料
34	獨立審閱報告
35	中期簡明綜合損益表
36	中期簡明綜合全面收益表
37	中期簡明綜合財務狀況表
39	中期簡明綜合權益變動表
41	中期簡明綜合現金流量表
43	中期簡明綜合財務資料附註

釋義

在本中期報告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「AZ」或「AstraZeneca」	指	AstraZeneca AB，一家全球製藥公司，就本公司所知及所信，為獨立第三方
「BLA」	指	生物製劑許可申請
「董事會」	指	董事會
「藥審中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄十四所載《企業管治守則》
「成都康諾行」	指	成都康諾行生物醫藥科技有限公司，為本公司的附屬公司
「中國」	指	中華人民共和國，就本中期報告而言，並僅就地理參考而言，不包括中國香港、澳門特別行政區及台灣
「cGMP」或「現行良好生產規範」	指	FDA執行的現行良好生產規範規定。cGMP提供的系統可確保對生產過程和設施進行適當的設計、監控及控制。遵守cGMP規定要求藥品製造商充分控制生產業務，以確保藥品的同一性、強度、質量及純度。這包括建立強大的質量管理體系，獲得適當質量的原材料，建立穩健的操作程序，檢測和調查產品質量偏差，以及維持可靠的測試實驗室
「本公司」	指	康諾亞生物醫藥科技有限公司（前稱2Health Biosciences, Inc.），一家於2018年4月23日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「核心產品」	指	CM310，為《上市規則》第十八A章定義的指定「核心產品」
「CRO」	指	合同研究組織，通過合同形式向醫藥、生物科技及醫療器械行業提供外包研發服務的公司
「石藥集團」	指	石藥集團有限公司（一家於聯交所上市的公司（股份代號：1093））及（視乎文義所需）其聯屬人士

釋義

「董事」	指	本公司董事或其中任何一名董事
「Chen博士」	指	Bo CHEN博士，為本公司董事長、執行董事兼行政總裁
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FTD」或 「快速通道認定」	指	快速通道認定，候選藥物獲得有關認定後將獲得機會以各種形式加速審評過程，包括但不限於(1)與FDA進行更多的溝通和會面，以獲得更密切的藥物開發、臨床試驗設計等方面的指導；(2)符合相關標準後具備優先審評和加速審批資格；(3)滾動式審評
「以公允價值計量且其變動計入當期損益」	指	以公允價值計量且其變動計入當期損益
「全球發售」	指	招股章程所述的發售股份以供認購
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司，或按文義所需指其中任何一家公司，或倘文義指其註冊成立前的任何時間，則指其前身公司或其現時附屬公司的前身公司，或按文義所需指其中任何一家公司曾從事及後來由其承接的業務
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元及港仙
「《國際財務報告準則》」	指	國際會計準則理事會不時頒佈的《國際財務報告準則》
「臨床試驗申請」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國或美國亦被稱為臨床試驗申請
「獨立第三方」	指	並非《上市規則》界定的本公司關連人士的人士或實體
「諾誠健華」	指	北京諾誠健華醫藥科技有限公司，一家於2013年12月13日根據中國法律註冊成立的有限責任公司，為諾誠健華醫藥有限公司(HKSE: 9969)的附屬公司，並為獨立第三方
「津曼特生物」	指	上海津曼特生物科技有限公司，為石藥集團的全資附屬公司

釋義

「KYM」	指	KYM Biosciences Inc.，為本公司擁有70%權益的非全資附屬公司
「《上市規則》」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「標準守則」	指	《上市規則》附錄十所載《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「NDA」	指	新藥申請
「國家藥監局」	指	中華人民共和國國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月25日的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「報告期」	指	截至2023年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國的法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.0001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國，其國土、其屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「2021年受限制股份單位計劃」	指	董事會於2021年4月5日採納的受限制股份單位計劃
「2022年受限制股份單位計劃」	指	董事會於2022年1月21日採納的受限制股份單位計劃
「%」	指	百分比

公司資料

董事會

執行董事

Bo CHEN博士
Changyu WANG博士
徐剛博士

非執行董事

陳奇先生
王闊川博士
劉逸倫先生

獨立非執行董事

王小凡教授
柯楊教授
羅卓堅先生
劉林青教授 (於2023年6月27日退任)

審核委員會

羅卓堅先生 (主席)
陳奇先生
柯楊教授 (於2023年6月27日委任)
劉林青教授 (於2023年6月27日退任)

薪酬委員會

王小凡教授 (主席)
Changyu WANG博士
柯楊教授

提名委員會

Bo CHEN博士 (主席)
王小凡教授
羅卓堅先生 (於2023年6月27日委任)
劉林青教授 (於2023年6月27日退任)

聯席公司秘書

張延榮先生
譚栢如女士

授權代表

(就《上市規則》而言)
Bo CHEN博士
Changyu WANG博士

核數師

安永會計師事務所
執業會計師
註冊公眾利益實體核數師
香港鰂魚涌
英皇道979號
太古坊一座27樓

註冊辦事處

Floor 4, Willow House, Cricket Square
Grand Cayman KYI-9010
Cayman Islands

公司總部

中國
四川省
成都天府國際生物城
生物城中路18號D2棟
郵編：610219

香港主要營業地

香港
金鐘道
力寶中心2座1701室

股份過戶登記總處

Campbells Corporate Services Limited
Floor 4, Willow House, Cricket Square
Grand Cayman KY1-9010
Cayman Islands

公司資料

香港股份過戶登記處

香港中央證券登記有限公司
香港
皇后大道東183號
合和中心
17樓1712至1716號舖

主要往來銀行

中國民生銀行
招商銀行

公司網站

www.keymedbio.com

股份代號

2162

上市日期

2021年7月8日

管理層討論與分析

概覽

我們是一家生物科技公司，專注於自主發現及開發自體免疫及腫瘤治療領域的創新生物療法。我們擁有多種處於臨床階段的候選藥物，每項候選藥物在其各自競爭領域均為領先競爭者。

憑藉生物醫學研究方面的堅實基礎，我們通過與其他製藥及生物科技公司合作掌握內部藥物發現及開發補充技術，其中包括構成我們的創新抗體發現平台及自有新型T細胞重定向(nTCE)雙特異性抗體平台的技術。截至2023年6月30日，我們擁有9種臨床階段及臨床試驗申請準備階段的候選藥物處於內部研發階段。

為加快我們研發工作的效率，我們已建立全面一體化平台，涵蓋生物藥開發的所有關鍵功能，包括靶點驗證、引導分子發現及優化、臨床前評估、工藝開發、轉化研究、臨床開發及生產。該一體化平台使我們能快速及以具成本效益的方式發現、構建、擴展及推進我們創新及差異化抗體療法的多元化管線，包括單克隆抗體、抗體偶聯藥物及雙特異性抗體。

產品管線

我們的自有產品管線應用了前沿的科學發現，反映了我們的市場洞察力。為配合我們的內部研發工作，我們亦通過合營企業或對外授權安排與第三方合作開發及商業化我們的候選藥物。

下表說明了截至報告期末及直至本報告日期我們研發中的產品，及對臨床階段的候選藥物及選定臨床試驗申請準備階段的候選藥物開發狀態進行概述：

研究領域	候選藥物	靶點(形態)	重點適應症	先導化合物確定	臨床前	臨床試驗申請	I 期	II 期	III 期	合作夥伴	商業權利	
自身免疫	CM310 ★	IL-4Ra (mAb)	特應性皮炎—成年人	藥審中心突破性治療藥物認定							全球	
			特應性皮炎—兒童及青少年								全球	
			慢性鼻竇炎伴鼻息肉									全球
			哮喘								石葯集團	全球(中國大陸除外)
	CM326 ▶	TSLP (mAb)	特應性皮炎									全球
			慢性鼻竇炎伴鼻息肉									全球
			哮喘								石葯集團	全球(中國大陸除外)
CM338	MA SP-2 (mAb)		lgA腎病							全球(中國大陸除外)		
腫瘤	CMG901 ▶	Claudin 18.2 (抗體偶聯藥物)	胃癌及其他實體瘤	FDA快速通道及孤兒藥資格認定 藥審中心突破性治療藥物認定						AstraZeneca 樂格夫製	AstraZeneca	
	CM313	CD38 (mAb)	RRMM、淋巴瘤及其他血液系統惡性腫瘤								全球	
			系統性紅斑狼瘡								全球	
	CM355	CD20xCD3 (雙特異性)		淋巴瘤						INNOCARE	全球	
	CM336	BCMAxCD3 (雙特異性)		RRMM							全球	
	CM350	GPC3xCD3 (雙特異性)		實體瘤							全球	
	CM369	CCR8 (mAb)		腫瘤						INNOCARE	全球	

★ 核心產品 ▶ 開發產品

管理層討論與分析

縮寫：AD=特應性皮炎；ADC=抗體偶聯藥物；AR=過敏性鼻炎；CRS=慢性鼻竇炎；CRSwNP=慢性鼻竇炎伴鼻息肉；COPD=慢性阻塞性肺疾病；GEJ=胃食管連接部；mAb=單克隆抗體；MM=多發性骨髓瘤；Ph=期；RRMM=復發或難治性多發性骨髓瘤

業務回顧

• CM310 (IL-4R α 抗體)

CM310，為《上市規則》第十八A章所界定的我們的核心產品，是一種針對白介素4受體 α 亞基(IL-4R α)的高效、人源化抗體。其為首個國產且獲得國家藥監局的臨床試驗申請批准的IL-4R α 抗體。通過靶向IL-4R α ，CM310可雙重阻斷白介素4 (IL-4)及白介素13 (IL-13)的信號傳導。IL-4及IL-13為引發II型炎症的兩種關鍵細胞因子。CM310可能可以有效治療各種成人、青少年及兒童II型免疫性疾病，例如中重度特應性皮炎、中重度哮喘、慢性鼻竇炎伴鼻息肉、過敏性鼻炎，亦可能可以治療慢性阻塞性肺疾病。其在多項適應症的Ia期、Ib/IIa期及IIb期臨床試驗中顯示良好的安全性及令人鼓舞的功效。此前，藥審中心已授予CM310突破性治療藥物認定，用於治療中重度特應性皮炎。

我們於2023年上半年持續推進了一項評價CM310在成人中重度特應性皮炎受試者中的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究。我們於2023年3月完成了該III期臨床研究的數據揭盲及初步統計分析，研究結果顯示，該研究的主要療效終點均成功達到，安全性特徵良好且與既往結果一致。本集團正就預期將於2023年提交的NDA與國家藥監局進行溝通。

我們於2023年上半年持續推進了一項評價CM310在慢性鼻竇炎伴鼻息肉患者中的有效性和安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照III期臨床研究，並已於2023年5月完成了該III期臨床研究的患者入組工作。該III期臨床研究已獲得藥審中心批准並計劃入組180名受試者，主要終點為觀測治療24周雙側鼻內鏡息肉評分(NPS)較基線變化及鼻塞評分(NCS)較基線變化。我們預計將於2024年就該適應症向國家藥監局提交NDA。

2023年7月，由首都醫科大學附屬北京同仁醫院張羅博士和王成碩博士團隊牽頭的CROWNS-1研究結果在《The Lancet》子刊《eClinicalMedicine》(IF: 15.1)正式發表。CROWNS-1研究是一項CM310用於治療嗜酸性粒細胞型慢性鼻竇炎鼻息肉(eCRSwNP)的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照II期臨床試驗。結果表明，與安慰劑相比CM310治療16周後可使鼻息肉顯著縮小，鼻塞症狀顯著緩解，並顯著降低鼻竇CT的Lund-Mackay CT評分，縮小鼻竇病變的體積。同時，CM310亦顯著提高了eCRSwNP患者的生活質量。本研究是全球首個採用病理學嗜酸性粒細胞計數(鼻息肉組織嗜酸性粒細胞計數 ≥ 55 個/高倍鏡視野或嗜酸性粒細胞百分比 $\geq 27\%$)作為入組標準的生物製劑治療CRSwNP的多中心RCT研究。在國際上首次證明CM310治療後可顯著降低eCRSwNP患者鼻息肉組織嗜酸性粒細胞的數量，下調II型炎症水平，從而揭示了其產生療效的內在機制。

管理層討論與分析

石藥集團全資附屬公司津曼特生物擁有於中國（不包括香港、澳門或台灣）開發及商業化CM310用於治療中重度哮喘及慢性阻塞性肺疾病等呼吸道疾病的獨家許可。截至本報告日期，石藥集團已就中重度哮喘治療開展關鍵II/III期臨床研究，目前正在進行患者入組工作。

- **CM326 (TSLP 抗體)**

CM326是針對胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)的高效、人源化單克隆抗體，其為中國首個獲臨床試驗申請批准的國產TSLP靶向抗體。TSLP作為一種上皮源性細胞因子，在多種炎症途徑中發揮重要作用，為藉助TSLP抗體治療慢性阻塞性肺疾病及不同過敏性疾病（包括中重度哮喘及慢性鼻竇炎伴鼻息肉）提供強而有力的科學依據。CM326亦可能與CM310產生協同效應。

我們於2023年上半年持續推進了一項評價CM326在治療中重度特應性皮炎成年患者中的有效性、安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照II期臨床研究，並於2023年6月完成了該II期臨床試驗的患者入組工作。此外，我們於2023年上半年持續推進了一項評價CM326在慢性鼻竇炎伴鼻息肉受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學／藥效動力學、免疫原性和初步療效的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照的Ib/IIa期臨床試驗，並於2023年2月完成了該Ib/IIa期臨床試驗的患者入組工作。

石藥集團全資附屬公司津曼特生物擁有於中國（不包括香港、澳門或台灣）開發及商業化CM326用於治療中重度哮喘及慢性阻塞性肺疾病等呼吸道疾病的獨家許可。截至本報告日期，石藥集團已就中重度哮喘治療開展II期臨床研究，目前正在進行患者入組工作。

- **CMG901 (Claudin 18.2 抗體偶聯藥物)**

CMG901是靶向Claudin 18.2的抗體偶聯藥物，含Claudin 18.2特異性抗體、可裂解連接子及毒性載荷、一甲基澳瑞他汀E (MMAE)，其為首個在中國及美國均取得臨床試驗申請批准的Claudin 18.2抗體偶聯藥物。Claudin 18.2於胃癌、胰腺癌及其他實體瘤中的表達呈高度選擇性及廣泛性，使其成為癌症治療的理想靶點。此前，CMG901已就治療復發／難治性胃癌及胃食管結合部腺癌獲FDA授予快速通道資格及孤兒藥資格，並獲藥審中心授予突破性治療藥物認定，用於治療經一線及以上治療失敗或不能耐受的Claudin 18.2陽性晚期胃癌。我們於2023年上半年持續推進了CMG901治療晚期實體瘤的I期臨床研究。

管理層討論與分析

2023年1月，我們在2023年美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤研討會上，以牆報形式發佈了CMG901治療晚期實體瘤的Ia期劑量遞增臨床研究最新數據。截至2022年8月4日，CMG901 Ia期臨床研究共入組27例患者（13例患有胃癌或胃食管結合部腺癌，14例患有胰腺癌）。研究結果顯示，CMG901安全性和耐受性良好，3/27例（11.1%）患者發生藥物3級相關不良事件，沒有發生4級及以上藥物相關不良事件。劑量遞增成功至3.4 mg/kg，且尚未達到最大耐受劑量（MTD）。僅2.2 mg/kg組1例患者發生劑量限制性毒性。療效方面，8例接受CMG901治療的Claudin 18.2陽性胃癌或胃食管結合部腺癌患者中，客觀緩解率為75%，疾病控制率為100%。其中，2.6、3.0和3.4 mg/kg隊列患者的客觀緩解率均為100%。中位無進展生存時間（mPFS）和中位總生存時間（mOS）均尚未達到。

2023年2月，KYM（本公司擁有70%權益的非全資附屬公司）與AstraZeneca（一家全球製藥公司，就本公司所知及所信，為獨立第三方）訂立全球獨家許可協議，AstraZeneca已獲授CMG901的研究、開發、註冊、生產及商業化的獨家全球許可，並根據許可協議負責與其進一步開發及商業化相關的所有成本及活動。根據許可協議並在其條款及條件的規限下，KYM將收取63百萬美元的首付款，並在達成若干開發、監管及商業里程碑後，收取最多1,125百萬美元的額外潛在付款。其中，63百萬美元首付款已於2023年3月31日到賬。KYM亦有權從AstraZeneca收取銷售淨額的分級特許權使用費。KYM有責任提供協助及人員以促進技術及專業知識轉讓。除另有協議外，AstraZeneca負責承擔與就CMG901正在進行的實驗有關的開發及監管事務活動的所有費用。

- **CM313 (CD38 抗體)**

CM313是靶向CD38的人源化單克隆抗體。CM313是中國首款獲國家藥監局臨床試驗申請批准的國產CD38抗體。鑒於在臨床前研究中的療效可觀，我們認為CM313有望成為復發或難治性多發性骨髓瘤、淋巴瘤及其他血液系統惡性腫瘤的創新型治療選擇。

管理層討論與分析

2023年上半年，我們持續推進了一項CM313多中心、開放標籤I期臨床試驗，以評估CM313單一療法在多發性骨髓瘤及淋巴瘤等血液系統惡性腫瘤中的安全性、耐受性、藥代動力學、免疫原性及初步療效。2023年6月，CM313治療復發／難治性多發性骨髓瘤及復發／難治性淋巴瘤的I期臨床研究最新數據在第28屆歐洲血液學協會(EHA)年會上以牆報形式發佈。該I期研究(NCT04818372)旨在評估CM313治療復發／難治性多發性骨髓瘤及復發／難治性淋巴瘤(目前為華氏巨球蛋白血症和邊緣區淋巴瘤)患者的安全性和初步有效性。截至2022年10月10日，該研究共入組34例患者(31例復發／難治性多發性骨髓瘤和三例邊緣區淋巴瘤)。安全性評估顯示，CM313耐受性良好。劑量成功遞增至16.0 mg/kg，尚未達到最大耐受劑量，未出現劑量限制性毒性。最常見的藥物相關不良事件(定義為≥20%患者發生)為輸液相關反應和淋巴細胞計數、白細胞計數、中性粒細胞計數降低。輸液相關反應均為1或2級，且發生於前兩次用藥。29例復發／難治性多發性骨髓瘤患者進行了至少一次基線後療效評價，整體客觀緩解率(ORR)為34.5%。中位無進展生存時間(PFS)為132天，中位總生存時間(OS)未達到。本研究中，CM313總體安全性良好。CM313治療復發／難治性多發性骨髓瘤患者在≥2.0 mg/kg劑量水平下顯示出初步有效性。

此外，鑒於觀測到CM313對漿細胞優異的清除效果，我們認為CM313有望成為治療系統性紅斑狼瘡的創新型治療選擇。我們正在持續推進一項評價CM313注射液在系統性紅斑狼瘡受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效動力學、免疫原性及初步療效的隨機、雙盲、安慰劑對照、劑量遞增、多次給藥的Ib/IIa期臨床研究，目前正在進行患者入組工作。

- **CM338 (MASP-2 抗體)**

CM338是一種針對甘露糖結合凝集素相關絲氨酸蛋白酶2 (MASP-2)的高效、人源化拮抗性抗體。

2023年3月，我們啟動了一項評價CM338注射液在免疫球蛋白A腎病(IgAN)受試者中的有效性和安全性的II期臨床研究，目前正在進行該II期試驗的患者入組工作。

- **CM355/ICP-B02 (CD20xCD3 雙特異性抗體)**

CM355是我們與諾誠健華共同開發的一款用於治療B細胞非霍奇金淋巴瘤的CD20xCD3雙特異性抗體，可通過單藥或聯用的方式給藥。在臨床前研究中，與主要競品相比，其展現出了更強的T細胞定向細胞毒性(TDCC)活性，細胞因子釋放更少。

管理層討論與分析

我們正在中國進行一項I/II期臨床試驗，以評估CM355在治療復發／難治性非霍奇金淋巴瘤患者的安全性、耐受性、藥代動力學及初步抗腫瘤活性。考慮到患者的偏好與便利，靜脈輸注(IV)製劑與皮下(SC)製劑均被納入不同給藥方案的劑量遞增研究中。令人鼓舞的是，IV製劑與SC製劑的初步數據均顯示CM355對於濾泡性淋巴瘤(FL)患者與瀰漫大B細胞淋巴瘤(DLBCL)患者具有良好的療效。

• **CM336 (BCMAxCD3雙特異性抗體)**

CM336是一種治療多發性骨髓瘤的BCMAxCD3雙特異性抗體。BCMA在多發性骨髓瘤患者惡性漿細胞上的高度表達及限於健康人群漿細胞的正常表達，因此是一種用於多發性骨髓瘤免疫療法的具吸引力的靶點。CM336乃設計用於靶向BCMA陽性腫瘤細胞的BCMA及T細胞表面的CD3受體，並將其結合在一起並激活T細胞來殺死癌細胞。

我們在內部發現並開發CM336，目前該產品正處於I期臨床研究的劑量遞增階段。

• **CM350 (GPC3xCD3雙特異性抗體)**

CM350是一種GPC3xCD3雙特異性抗體，用於治療實體瘤，尤其是肝細胞癌(HCC)。CM350乃設計用於靶向GPC3陽性腫瘤細胞的GPC3及T細胞表面的CD3受體，並將其結合在一起並激活T細胞來殺死癌細胞。GPC3及CD3的雙靶向激活T細胞及將T細胞重定向至參與及清除靶向腫瘤細胞。

我們在內部發現並開發CM350，目前該產品正處於I期臨床研究的劑量遞增階段。

• **CM369/ICP-B05 (CCR8抗體)**

CM369是一種抗C-C基序趨化因子受體8(CCR8)單克隆抗體，是由本公司與諾誠健華共同開發的一種潛在同類首創藥物，可作為單一療法或聯合其他療法用於治療各種癌症。研究發現作為一種在腫瘤浸潤的調節性T細胞(Treg)上特異性高表達的趨化因子受體，CM369與Treg上的CCR8特異結合，並通過抗體依賴性細胞介導的細胞毒性(ADCC)作用清除免疫抑制性Treg，以解除TME中的腫瘤抑制，而不對外周組織產生影響。CM369選擇性清除腫瘤微環境中的Treg，比其他免疫療法更具特異性，並有望與其他療法聯用產生協同作用。

目前，我們正在進行I期臨床試驗，以評估CM369在晚期血液瘤及實體瘤受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學特徵及療效。血液瘤方面，針對NHL的IND申請已於2023年3月獲批。實體瘤方面，2023年第一季度首例受試者入組，截至目前已完成三個劑量隊列且未觀察到DLT。初步數據顯示了高靶點佔有下良好的藥代動力學特性，並觀察到藥效動力學生物標誌物調節性T細胞的耗竭。

管理層討論與分析

《上市規則》第18A.08(3)條規定的示警聲明：本公司可能最終無法成功開發及營銷CM310、CM326、CMG901、CM313、CM338、CM355、CM336、CM350及CM369。截至本報告日期，我們就候選藥物取得的監管批准並無出現重大不利變動。

我們的研發與生產

憑藉我們的臨床開發團隊的專業知識，我們能夠有效設計並開展我們的臨床試驗，並通過優異的臨床研發成果顯示我們的藥物創新方面的優勢，而我們的臨床開發團隊則通過精心設計的試驗方案和精湛的試驗操作技術以達到此目標。團隊為我們的候選藥物協調臨床開發策略和試驗方案，並以低成本、高效率的方式在信譽良好的CRO的協助下管理試驗實施。我們的醫療及轉化研究人員識別並檢驗生物標記物、引導患者選擇及分析臨床數據，以指導臨床研究及臨床前評估。由於我們的臨床階段候選藥物在國產同靶點藥物或同類別藥物中均處於取得中國及／或美國臨床試驗申請批准的前三位，我們吸引了眾多一級醫院及頂級主要研究者(PI)加入我們的臨床試驗。我們認為，與該等醫療合作者長期的合作關係將對我們大有裨益。

為確保生產及供應高質量且價格合理的抗體藥物，我們一直致力加強內部生產能力。我們已在內部開發高表達細胞系，以確保高抗體生產成品率，並維持低成本。截至報告期末，位於成都的生產基地產能總計已達18,600升，所有設計均符合國家藥監局及FDA的cGMP規定。

研發平台

我們已建立高度集成化平台以實現對免疫學及腫瘤學領域的深入研發。我們的平台無縫整合以支持關鍵藥物開發功能，包括抗體篩選、功能評估、體內臨床前研究及生物標誌物鑒定。我們擁有獨立完成從藥物發現到臨床前研究到臨床開發再到NDA/BLA申請整個藥物開發流程的專業知識及能力。我們的核心平台如下：

- **新型T細胞重定向(nTCE)平台**

我們的nTCE平台使我們能夠開發強有力及具有高度腫瘤特異性的雙特異性T細胞重定向。近年來，銜接T細胞的雙特異性抗體已引起特別關注，其作為一類前景廣闊的免疫療法，可用於治療非免疫原性腫瘤。我們的技術旨在通過以最小細胞因子釋放綜合徵及高穩定性和產能，最大化T細胞介導的細胞減殺效果，從而克服有關限制。

我們正在利用nTCE平台開發多種銜接T細胞的雙特異性抗體，包括截至本報告日期已進入臨床階段的CM355、CM336及CM350。於臨床前研究中，上述候選藥物均顯示出良好的T細胞介導的細胞減殺效果，且發生細胞因子釋放綜合徵的可能性較低。

管理層討論與分析

- **創新抗體發現平台**

我們的創新抗體發現平台是一個用於發現及評估抗體藥物的通用平台。該平台包括以下主要功能：抗體篩選、工程及優化。利用該等功能及技術，我們能夠開發具有新形式及新作用機制的抗體療法，這潛在提高了該療法的有效性及特異性。基於此平台，我們已在我們管線中開發出多個具有不同形式的候選藥物，包括雙特異性抗體、抗體偶聯藥物及可結晶片段(Fc)-功能增強抗體。該平台亦由高通量的自動抗體篩選及發現技術赋能，這帶來以具成本效益的方式發現具有高親和力、跨物種活性及更優可開發性的候選藥物。

- **生物評估平台**

我們的生物評估平台負責對候選抗體藥物進行有效評估。我們已開發多個使用初代和工程化報告細胞的細胞分析，使得我們快速篩選及選擇具有預期生物活性的強效抗體。憑藉我們的經驗及專業知識，我們亦能夠展開多種免疫功能效應分析以促進我們的免疫學及腫瘤學產品管線開發。為進一步評估體內抗體藥物的有效性，我們亦與我們的CRO合作開發出許多不同物種的動物模型，以支持靶點驗證及引導分子選擇。

- **高通量篩選高產抗體藥物表達細胞平台**

憑藉我們化學、生產及控制(CMC)及製造團隊的經驗及專有技術，我們已開發出高通量篩選平台，以識別具有理想屬性的高產細胞系，用於進一步以具成本效益的方式進行開發。憑藉該平台，我們已成功於三個月內識別出可用於生產候選藥物的細胞系。這讓我們可快速推進我們的產品進入臨床前及臨床評估階段並加速藥物開發流程。

管理層討論與分析

其他企業發展事宜

2023年1月，成都康諾行與成都生物城建設有限公司訂立資產轉讓協議，以收購位於成都松柏社區1組的一幅地塊（包括位於該地塊的三幢接近竣工的樓宇），本公司擬定將該地塊用作其新總部及在研藥品的生產廠房。詳情請參閱本公司日期為2023年1月18日的公告。

2023年2月，KYM與AstraZeneca訂立全球獨家許可協議，以開發及商業化CMG901。詳情請參閱本中期報告「管理層討論與分析－業務回顧－CMG901 (Claudin 18.2抗體偶聯藥物)」一節及本公司日期為2023年2月23日的公告。

2023年6月，本公司的全資附屬公司康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司與成都高新新經濟創業投資有限公司及成都生物城股權投資有限公司訂立股權轉讓協議，以收購本公司的非全資附屬公司成都康諾行18.6992%的股權，於完成後，成都康諾行成為本公司的全資附屬公司。此次收購使本集團能夠全面控制成都康諾行並受益於其未來發展，而成都康諾行將繼續從事本集團候選藥物的開發及生產。詳情請參閱本公司日期為2023年6月26日的公告。

未來發展

我們將繼續在中國及全球（包括美國）迅速推進正在進行及計劃中的管線產品的臨床方案，並籌備後期管線產品的商業化。同時，為了加快候選藥物的商業化進程，並將其商業價值最大化，我們將在中國及全球範圍內積極探索增值的戰略夥伴關係，如共同開發、合作及授權。

我們預期對候選藥物的生產需求將增加，計劃進一步擴大符合cGMP的生產能力，以提高生產的成本效益。我們欣然看到目前已取得的迅速進展及未來詳細發展計劃。與本公司的願景一致，我們致力為全球患者開發、生產及商業化創新生物療法。

管理層討論與分析

財務回顧

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收入	327,124	100,000
銷售成本	(15,017)	(2,537)
毛利	312,107	97,463
其他收入及收益	79,981	130,259
研發開支	(249,757)	(164,008)
行政開支	(82,372)	(51,048)
其他開支	(381)	—
財務成本	(9,336)	(1,331)
應佔合營企業虧損	(2,097)	(8,811)
稅前利潤	48,145	2,524
所得稅開支	—	—
期內利潤	48,145	2,524
以下各方應佔：		
母公司擁有人	46,967	5,454
非控股權益	1,178	(2,930)
	48,145	2,524
期內其他全面收益，扣除稅項	1	—
期內全面收益總額	48,146	2,524
以下各方應佔：		
母公司擁有人	46,968	5,454
非控股權益	1,178	(2,930)
	48,146	2,524

管理層討論與分析

1. 收入及銷售成本

於報告期內，本集團的收入主要包括來自向AZ授出相關許可證的合作收入。銷售成本主要指於報告期內基於對外授權安排產生的研發開支。

2. 其他收入及收益

於報告期內，本集團其他收入及收益主要包括利息收入及匯兌差額收益。本集團其他收入及收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣130百萬元減少人民幣50百萬元至截至2023年6月30日止六個月的人民幣80百萬元。該減少主要歸因於匯兌差額產生的收益減少人民幣69百萬元，抵銷利息收入增加人民幣22百萬元。

3. 研發開支

於報告期內，本集團的研發開支主要包括(i)與臨床前及臨床研究有關的開支，包括就我們的研發活動聘請CRO及其他服務供應商以及安排臨床試驗基地的第三方承包成本；(ii)我們研發僱員的員工成本；(iii)採購用於研發候選藥物的原材料及耗材的開支；及(iv)與研發活動有關的物業、廠房及設備以及其他無形資產的折舊及攤銷。截至2023年6月30日止六個月，本集團的研發開支由截至2022年6月30日止六個月的人民幣164百萬元增加人民幣86百萬元至人民幣250百萬元。該增加主要歸因於(i)臨床試驗及臨床前研究開支增加人民幣37百萬元；(ii)員工成本增加人民幣27百萬元；(iii)原材料增加人民幣11百萬元；及(iv)折舊及攤銷成本增加人民幣9百萬元。

4. 行政開支

於報告期內，本集團的行政開支主要包括(i)我們行政僱員的員工成本；(ii)與行政活動有關的物業、廠房及設備以及其他無形資產的折舊及攤銷；(iii)向法律顧問、代理、核數師及其他專業服務供應商支付的專業服務費用；及(iv)差旅開支。截至2023年6月30日止六個月，本集團的行政開支由截至2022年6月30日止六個月的人民幣51百萬元增加人民幣31百萬元至人民幣82百萬元。該增加主要歸因於員工成本增加人民幣21百萬元。

5. 財務成本

於報告期內，本集團的財務成本主要包括其他金融負債及銀行借款的利息。於報告期，本集團的財務成本由截至2022年6月30日止六個月的人民幣1百萬元增加人民幣8百萬元至人民幣9百萬元。該增加主要歸因於其他金融負債及銀行借款的利息分別增加人民幣4百萬元及人民幣4百萬元。

管理層討論與分析

6. 應佔合營企業虧損

於報告期內，應佔合營企業北京天諾健成醫藥科技有限公司（持股50%）虧損為人民幣2百萬元。該虧損減少主要歸因於該合營企業於報告期內產生的臨床研究開支減少。

7. 所得稅開支

於報告期，我們並無確認任何所得稅開支。

8. 選定中期簡明綜合財務狀況表數據

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總額	3,146,650	3,309,974
非流動資產總額	921,078	622,342
資產總額	4,067,728	3,932,316
流動負債總額	228,953	379,699
非流動負債總額	464,482	213,399
負債總額	693,435	593,098
資產淨額	3,374,293	3,339,218

9. 流動資金及資本資源

於2023年6月30日，我們的定期存款及現金及銀行結餘由2022年12月31日的人民幣2,943百萬元減少人民幣231百萬元至人民幣2,712百萬元。該減少主要歸因於我們日常運營所用的現金，抵銷自與AZ的對外授權安排所收取的現金。

於2023年6月30日，本集團流動資產為人民幣3,147百萬元，包括現金及銀行結餘人民幣1,115百萬元、定期存款人民幣1,597百萬元及其他流動資產人民幣435百萬元。於2023年6月30日，本集團流動負債為人民幣229百萬元，包括貿易應付款項人民幣34百萬元、其他應付款項及應計項目人民幣165百萬元、計息銀行借款人民幣12百萬元及其他流動負債人民幣18百萬元。於2023年6月30日，本集團可動用但尚未使用的銀行貸款為人民幣173百萬元。

截至2023年6月30日止六個月，我們的經營活動所得現金流量淨額為人民幣40百萬元，而截至2022年6月30日止六個月，我們的經營活動所用現金流量淨額為人民幣165百萬元。該增加主要歸因於根據對外授權安排收到AZ的首付款。

管理層討論與分析

截至2023年6月30日止六個月，我們的投資活動所得現金流量淨額為人民幣444百萬元，而截至2022年6月30日止六個月，我們的投資活動所用現金流量淨額為人民幣343百萬元。該增加主要歸因於定期存款的減少。

截至2023年6月30日止六個月，我們的融資活動所用現金流量淨額為人民幣4百萬元，而截至2022年6月30日止六個月，我們的融資活動所得現金流量淨額為人民幣64百萬元。該減少主要歸因於收購一家非全資附屬公司的非控股權益。

作為資金管理的一部分，當我們的現金足以涵蓋日常業務運營時，我們會投資若干理財產品，以更好地利用剩餘現金。我們已實施載列我們投資活動的總體原則以及詳細審批程序的一系列內部控制政策和規則。根據我們的投資政策，我們一般只向信譽良好的商業銀行購買風險低、期限短的產品，該等產品不得干擾我們的日常運營及業務前景。

截至2023年6月30日，我們將該等投資錄為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產人民幣267百萬元。我們根據我們的風險管理與投資策略，以公允價值基準對該等投資的表現進行管理和評估。因此，截至2023年6月30日，對理財產品的該等投資被指定為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產。

10. 債項

於2023年6月30日，我們的計息銀行借款為人民幣283百萬元（均非以固定利率借入），未動用信貸額度為人民幣173百萬元。

於2023年6月30日，由於使用權資產增加，租賃負債增加人民幣17百萬元至人民幣49百萬元。

於2023年6月30日，由於收購一家非全資附屬公司的非控股權益，其他金融負債減少人民幣146百萬元至人民幣零元。

截至2023年6月30日，本集團的資產負債比率（按負債總額除以資產總額計算）為17%，較2022年12月31日的15%的資產負債比率增加2個百分點。

管理層討論與分析

11. 重大投資、重大收購及出售事項

2023年1月，成都康諾行與成都生物城建設有限公司訂立資產轉讓協議，以人民幣253,543,600元的對價收購位於成都松柏社區1組的一幅地塊（包括位於該地塊的三幢接近竣工的樓宇），本公司擬定將該地塊用作其新總部及在研藥品的生產廠房。

2023年6月，本公司的全資附屬公司康諾亞生物醫藥科技（成都）有限公司與成都高新新經濟創業投資有限公司及成都生物城股權投資有限公司訂立股權轉讓協議，以人民幣150,598,904元的對價收購本公司的非全資附屬公司成都康諾行18.6992%的股權，於完成後，成都康諾行成為本公司的全資附屬公司。此次收購使本集團能夠全面控制成都康諾行並受益於其未來發展，而成都康諾行將繼續從事本集團候選藥物的開發及生產。

除上文所披露者外，截至2023年6月30日止六個月，本集團並無其他重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業，及本集團於截至2023年6月30日止六個月亦無持有任何重大投資。

12. 或有負債

截至2023年6月30日及直至本報告日期，本集團並無任何或有負債。

13. 資本承擔

截至2023年6月30日，本集團為製造工廠購置物業、廠房及設備的已訂約但未計提撥備的資本承擔為人民幣19百萬元。

管理層討論與分析

14. 資產質押

截至2023年6月30日，本集團承諾質押合計人民幣430百萬元的設備、賬面淨值合計人民幣234百萬元的樓宇及土地使用權，以擔保其銀行借款。

15. 外匯風險

於報告期內，本集團主要在中國營運，我們大部分交易以本公司主要附屬公司的功能貨幣人民幣結算。本集團的借款以人民幣支付，而現金及現金等價物主要以人民幣、港元及美元持有。由於若干現金及銀行結餘、以非功能貨幣計值的定期存款及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產，本集團面臨外匯風險。因此，功能貨幣對非功能貨幣的匯率波動可能會影響本集團的經營業績。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監控外匯風險，並會在有需要時考慮對沖重大外匯風險。

人力資源

截至2023年6月30日，我們共有750名全職僱員，其中六名僱員在海外工作，其餘均在中國工作。我們嚴格遵照相關勞動法與僱員簽訂涵蓋期限、薪金、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務及解僱理由等事項的個人僱傭合同。

為保持於勞動力市場的競爭力，我們為僱員提供各種激勵及福利。我們投資於繼續教育及培訓計劃（包括內部及外部培訓），以提高我們管理人員及其他僱員的技能及知識。我們亦為僱員提供具有競爭力的薪酬及參與股權激勵計劃的機會。我們認為，我們為僱員提供的福利、工作環境及發展機會有助於建立良好的僱傭關係及挽留僱員。

本公司已於2021年4月5日採納2021年受限制股份單位計劃（其進一步詳情載於我們的招股章程），並於2022年1月21日採納2022年受限制股份單位計劃（其進一步詳情載於本公司日期為2022年1月21日及2022年1月28日的公告）。於報告期內，已根據2021年受限制股份單位計劃及2022年受限制股份單位計劃授出的受限制股份單位分別涉及430,535股股份及零股股份。

補充資料

企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障本公司股東利益，提升公司價值及問責性。本公司已採納載於《上市規則》附錄十四的《企業管治守則》作為其企業管治守則。

根據《企業管治守則》第二部分守則條文第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。Chen博士擔任本公司董事長兼行政總裁。Chen博士在製藥行業擁有豐富的經驗，自本公司成立以來一直在本公司任職，目前負責本集團的整體戰略計劃、業務方向及運營管理。董事會認為，董事長和行政總裁由一人同時兼任有利於本集團的管理。董事會及高級管理層（由經驗豐富且多元化人員組成）的運作可確保權力和授權分佈均衡。董事會目前由三名執行董事（包括Chen博士）、三名非執行董事及三名獨立非執行董事組成，因此其組成有強大的獨立元素。

除上文所披露者外，董事認為，本公司於報告期及直至本報告日期期間已遵守《企業管治守則》第二部分的相關守則條文。

《企業管治守則》第二部分守則條文第F.2.2條規定，董事會主席應出席股東週年大會，並應邀請審核委員會、薪酬委員會、提名委員會及任何其他董事會委員會的主席出席股東週年大會，在彼等缺席的情況下，董事會主席應邀請委員會其他成員或其他正式委任的代表出席。Chen博士（董事長兼提名委員會主席）、陳奇先生（審核委員會成員）、Changyu WANG博士（薪酬委員會成員）及徐剛博士出席本公司於2023年6月27日舉行的股東週年大會。

董事會將繼續檢討及監察本公司運作，旨在維持高企業管治水平。

證券交易的標準守則

本公司已採納載於《上市規則》附錄十的標準守則作為其自身有關董事及本公司高級管理層（彼等因其職位或受僱工作而可能擁有有關本公司證券之內幕消息）買賣本公司證券的行為守則。

經作出具體查詢後，全體董事均確認彼等於報告期內已遵守標準守則。此外，本公司並未獲悉本集團高級管理層於報告期內有任何不遵守標準守則之情況。

補充資料

中期股息

董事會不建議派付截至2023年6月30日止六個月的任何中期股息。

審閱中期業績

董事會已設立審核委員會，該委員會由兩名獨立非執行董事及一名非執行董事（即羅卓堅先生（主席）、陳奇先生及柯楊教授）組成。審核委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程及內部監控。

審核委員會已審閱本中期報告及本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核簡明中期財務資料，並確認其已遵守所有適用會計原則、標準及要求，以及作出充分披露。審核委員會亦已討論審核及財務報告事宜。

此外，本公司的外部核數師安永會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」對本集團於報告期的中期財務資料進行獨立審閱。根據彼等的審閱工作，安永會計師事務所確認其並無發現有任何事項致使其相信中期財務資料在各重大方面未有按照《國際會計準則》第34號「中期財務報告」編製。

根據《上市規則》的持續披露義務

除本中期報告所披露者外，本公司在《上市規則》第13.20、13.21和13.22條下沒有任何其他披露義務。

董事資料變動

董事確認概無資料須根據《上市規則》第13.51B(1)條予以披露。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內及直至本中期報告日期，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上市證券。

補充資料

全球發售所得款項用途

就全球發售而言，本公司以每股53.3港元的價格發行67,004,000股股份，經扣除包銷費用及開支後的總現金代價約為人民幣2,841百萬元。本公司股份於2021年7月8日開始在聯交所買賣。本集團將按照與招股章程中載列的擬定所得款項用途一致的方式使用該等所得款項。

下表列示於2023年6月30日全球發售所得款項淨額的使用及未使用金額：

招股章程所述的業務目標	計劃用途 人民幣百萬元	於2022年	於報告期內 的實際使用 人民幣百萬元	於2023年	未使用 金額的 預期時間表
		12月31日 的餘額 人民幣百萬元		6月30日 的餘額 人民幣百萬元	
本公司核心產品及關鍵候選藥物的 研發及商業化	1,705	1,276	165	1,111	至2025年底
本公司其他管線產品的臨床前評估及 臨床開發	426	242	83	159	至2024年底
支付本公司新製造及研發設施的 租賃費及購買機器及設備	426	24	24	-	至2023年6月底
一般公司及營運資金用途	284	147	35	112	至2024年底
總計	2,841	1,689	307	1,382	

報告期後事項

報告期後及直至本中期報告日期，本公司或本集團並無重大期後事項。

補充資料

董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團股份、相關股份及債權證中的權益及淡倉

截至2023年6月30日，本公司董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見《證券及期貨條例》（「《證券及期貨條例》」）第XV部）的股份、相關股份及債權證中，擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益及淡倉（包括根據《證券及期貨條例》有關條文被當作或視為擁有的權益或淡倉），或根據《證券及期貨條例》第352條須記入該條所述登記冊內的權益及淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

董事／最高行政人員姓名	身份／權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	於本公司的 概約持股 比例 (%)
Bo CHEN博士	受控法團權益 ⁽²⁾	77,951,482(L)	27.87

附註：

- (1) 字母「L」指有關人士於股份之好倉。
- (2) Bo CHEN博士於Moonshot Holdings Limited（「Moonshot」）約65.36%的股權中擁有權益。Changyu WANG博士、徐剛博士及賈茜博士透過彼等各自的家族信託分別於Moonshot的13.31%、13.31%及8.02%股權中擁有權益。

除上文所披露者外，截至2023年6月30日，就本公司董事或最高行政人員所知，概無本公司董事或最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見《證券及期貨條例》第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益或淡倉（包括根據《證券及期貨條例》有關條文被當作或視為擁有的權益及淡倉），或根據《證券及期貨條例》第352條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益或淡倉。

補充資料

主要股東於股份及相關股份的權益及淡倉

截至2023年6月30日，就董事所知，以下人士（本公司董事或最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第XV部第2及3分部條文須向本公司披露的權益或淡倉，或根據《證券及期貨條例》第336條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉：

股東姓名／名稱	身份／權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	於本公司的 概約持股 比例 (%)
Moonshot ⁽²⁾	實益權益	77,951,482(L)	27.87
Boyu Capital Group Holdings Ltd. ⁽³⁾	受控法團權益	15,080,479(L)	5.39
XYXY Holdings Ltd. ⁽³⁾	受控法團權益	15,080,479(L)	5.39
Xiaomeng TONG ⁽³⁾	受控法團權益	15,080,479(L)	5.39
Eagle Hero Management Limited ⁽⁴⁾	實益權益	14,891,557(L)	5.32
恒泰信託(香港)有限公司 ⁽⁴⁾	受託人	14,891,557(L)	5.32

附註：

- (1) 字母「L」指有關人士於股份之好倉。
- (2) Bo CHEN博士於Moonshot約65.36%的股權中擁有權益。Changyu WANG博士、徐剛博士及賈茜博士透過彼等各自的家族信託分別於Moonshot的13.31%、13.31%及8.02%股權中擁有權益。
- (3) Boyu Capital Group Holdings Ltd.、XYXY Holdings Ltd.及Xiaomeng TONG鑒於其各自於受控法團的權益於Spring Aquila Limited所持13,623,979股股份及Boyu Capital Opportunities Master Fund所持1,456,500股股份中擁有權益。
- (4) Keymed Talent Success Trust，為加強2021年受限制股份單位計劃管理而設立的信託，為Eagle Hero Management Limited的唯一股東，而Eagle Hero Management Limited持有2021年受限制股份單位計劃相關的股份。恒泰信託(香港)有限公司是2021年受限制股份單位計劃的受託人。

除上文所披露者外，於2023年6月30日，董事並不知悉任何其他人士（本公司董事或最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有根據《證券及期貨條例》第336條於本公司須存置的登記冊內登記的權益或淡倉。

補充資料

受限制股份單位計劃

2021年受限制股份單位計劃

根據董事會於2021年4月5日的決議案，本公司已採納2021年受限制股份單位計劃。以下為2021年受限制股份單位計劃主要條款的概要。

(a) 2021年受限制股份單位計劃的目的

本2021年受限制股份單位計劃旨在激勵2021年受限制股份單位計劃的合資格參與者（受限制股份單位參與者定義見下文）對本集團的貢獻，並通過向彼等提供擁有本公司股權的機會，吸引、激勵及保留技術和經驗豐富的人員，以致力於本集團的未來發展及擴展。

(b) 參與者

根據《上市規則》第十七章的規定，有資格根據2021年受限制股份單位計劃獲授受限制股份單位的人士為本集團的僱員或高級人員，包括執行董事、非執行董事及獨立非執行董事、向本集團提供研究、開發、顧問及其他技術或營運或行政支援的任何人士或實體，以及董事會全權認為曾為或將為本公司及／或其任何附屬公司作出貢獻的任何其他人士（統稱為「受限制股份單位參與者」，僅就本分節而言）。

(c) 獎勵

當相關受限制股份單位（「受限制股份單位」，僅就本分節而言）歸屬時，根據2021年受限制股份單位計劃獎勵（「獎勵」，僅就本分節而言）給予受限制股份單位參與者一項有條件的權利，參照股份於行使受限制股份單位當日或前後的市值減任何稅收、印花稅和其他適用費用（由董事會全權酌情決定）取得股份或等值現金。每股受限制股份單位代表一股相關股份。

(d) 期限

在2021年受限制股份單位計劃終止條款的規限下，其將繼續有效至2031年7月7日。在2021年受限制股份單位計劃到期後，將不再授出其他獎勵，惟2021年受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力，而在2021年受限制股份單位計劃期限內授出的獎勵可繼續根據其發行條款行使。

本公司可於股東大會上通過普通決議案終止2021年受限制股份單位計劃的運作，或由董事會隨時終止，在此情況下，將不再授出其他獎勵，惟就於2021年受限制股份單位計劃有效期內授出的受限制股份單位，以及在緊接該計劃終止運作前仍未歸屬的受限制股份單位，受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力。

補充資料

(e) 授出及接受獎勵

依據以及在2021年受限制股份單位計劃的條款及董事會據此施加的條款及條件的規限下，董事會有權於2021年受限制股份單位計劃有效期內的任何時間按其全權酌情決定向任何受限制股份單位參與者授出獎勵。

獎勵可依據董事會決定的條款及條件（例如將受限制股份單位的歸屬與本集團內任何成員公司、承授人或任何一組受限制股份單位參與者達致或實現里程碑掛鉤）授出，惟該等條款及條件不得與2021年受限制股份單位計劃的任何其他條款及條件相抵觸。

授出應以董事會不時決定的形式（「授出通知」，僅就本分節而言）交予受限制股份單位參與者，該等授出應受2021年受限制股份單位計劃規定的條款約束。受限制股份單位參與者應承諾按獎勵授出條款持有該獎勵，並受2021年受限制股份單位計劃的規定約束。該等獎勵將於董事會決定的期間內開放予獲授獎勵的受限制股份單位參與者接受，惟於2031年7月7日後或受限制股份單位計劃根據其條款的規定終止後，該等獎勵將不會開放予接受。倘參與者在董事會確定的期限內未接受獎勵，則該等獎勵將被視為不可撤銷地被拒絕，並立即失效。

倘受限制股份單位參與者通過簽署授出通知接受受限制股份單位的授出要約，彼必須簽署接受通知，並在授出通知規定的期限內以規定的方式將其交還本公司。當收到受限制股份單位參與者正式簽署的接受通知後，自授出通知之日起，該等受限制股份單位被視為已授予該受限制股份單位參與者，而受限制股份單位參與者亦成為2021年受限制股份單位計劃的承授人（「承授人」，僅就本分節而言）。授出通知載明，受限制股份單位參與者應承諾在自歸屬任何2021年受限制股份單位計劃項下股份起計後第365天屆滿之日止期間，彼等將不會（其中包括）發售、出售或以其他方式轉讓或處置任何已歸屬股份。

(f) 歸屬

董事會可全權酌情決定授予任何承授人（包括（如適用）股份獎勵的目的價格）任何授出獎勵的歸屬準則、條件及時間，且亦可能不時調整及重新決定。倘歸屬條件未獲滿足或未獲董事會豁免，則由董事會全權酌情決定，於該等條件未獲滿足之日自動註銷受限制股份單位。

補充資料

(g) 授出獎勵限制

在下列任何情況下，董事會不得授出任何獎勵(a)尚未從任何適用的監管機構獲得該等授出的必要批准；(b)證券法律或規例規定須就授出獎勵或2021年受限制股份單位計劃發出招股章程或其他發售文件，除非董事會另有決定；(c)倘授出獎勵會導致本公司、其附屬公司或任何董事違反任何適用的證券法律、規則或規例；或(d)倘該等獎勵授出會導致違反2021年受限制股份單位計劃的限制。根據2021年受限制股份單位計劃及任何其他股份計劃（定義見《上市規則》）授予特定參與者的任何獎勵（不包括根據該計劃的條款已失效的任何購股權及獎勵）在直至獎勵日期（包括該日）的12個月期間不得超過本公司已發行股份總數的1%，除非該獎勵獲股東（參與者及其緊密聯繫人（或倘參與者為關連人士，則為聯繫人）放棄投票）批准。

此外，不得在任何適用的規則、法規或法律會或可能禁止受限制股份單位參與者買賣股票時，向任何受限制股份單位參與者進行任何授出，並且受限制股份單位參與者不得接受任何授出。尤其是，倘建議向本集團內任何成員公司之董事授出任何獎勵，則不得於本公司公佈財務業績之任何日期及以下期間授出：

- (a) 於緊接年度業績刊發日期前六十(60)日期間，或自相關財政年度結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）；及
- (b) 於緊接季度業績（如有）及半年度業績刊發日期前三十(30)日期間，或自相關季度或半年度期間結束至業績刊發日期止期間（以較短者為準）。

向任何關連人士（定義見《上市規則》）或彼等各自任何聯繫人（定義見《上市規則》）授出任何獎勵，須經獨立非執行董事（不包括作為有關獎勵之建議承授人之獨立非執行董事）事先批准，否則須遵守《上市規則》之規定。儘管有上述規定，倘根據《上市規則》第14A.73(6)條向董事授出的任何獎勵構成了相關董事服務合同的部分薪酬，則該等獎勵將被豁免遵守申報、公告和獨立股東批准之規定。

補充資料

(h) 一般及最高限額

根據受限制股份單位計劃可授出的最高股份數目為17,976,153股，佔本公司截至2023年6月30日已發行股份數目的約6.43%。截至2023年1月1日及2023年6月30日，根據2021年受限制股份單位計劃可授予的股份總數分別為10,602,305股及10,798,329股（佔於本中期報告日期已發行股份的約3.86%）。所有股份均由Keymed Talent Success Trust（通過Eagle Hero Management Limited為管理2021年受限制股份單位計劃而設立的信託）持有。根據2021年受限制股份單位計劃，不得配發新股份。

根據2021年受限制股份單位計劃授予的獎勵詳情載列如下：

參與者	授出時間	授出年份	獎勵數目					截至 2023年 6月30日 未歸屬
			截至 2023年 1月1日 未歸屬	於報告 期內授出	於報告 期內歸屬	於報告 期內失效	於報告 期內註銷	
僱員（不包括董事） ⁽¹⁾	2021年4月5日至2021年12月24日 ⁽²⁾	2021年	3,405,506	-	1,041,285	79,811	-	2,284,410
	2022年1月4日至2022年12月23日 ⁽²⁾	2022年	2,747,021	-	396,528	546,748	-	1,803,745
	2023年4月3日 ⁽²⁾⁽³⁾	2023年	-	430,535	-	-	-	430,535
		總計	6,152,527	430,535	1,437,813	626,559	-	4,518,690
包括五名最高薪酬僱員	2021年4月5日至2021年10月26日 ⁽²⁾	2021年	690,351	-	212,732	-	-	477,619
	2022年1月4日至2022年4月14日 ⁽²⁾	2022年	1,041,091	-	260,274	-	-	780,817
	2023年4月3日 ⁽²⁾⁽³⁾	2023年	-	364,809	-	-	-	364,809
		總計	1,731,442	364,809	473,006	-	-	1,623,245

附註：

- (1) 概無承授人為本公司的董事、最高行政人員或主要股東，或彼等各自的聯繫人。
- (2) 受限制股份單位的歸屬期為自授出日期起計四年。受限制股份單位須按照歸屬時間表進行歸屬：受限制股份單位總數的25%於授出日期的第一個週年紀念日歸屬，而受限制股份單位總數的餘下75%將按三個大體相同的年度分期歸屬，第一個分期於授出日期的第二個週年紀念日歸屬，直到授出日期的第四個週年紀念日。所授出受限制股份單位的購買價為零。於報告期內行使的獎勵的加權平均收市價為55.25港元。

補充資料

(3) 於報告期內，股份的收市價及獎勵於授出日期的每股公允價值的詳情載列如下：

授出日期	緊接授出日期前 股份的收市價 (港元)	獎勵於授出日期的 每股公允價值 (港元)
2023年4月3日	58.00	55.25

估計獎勵於授出日期的每股公允價值所採用的會計標準和政策與截至2022年12月31日止財政年度的一致。詳情請參閱本公司2022年度報告。

2022年受限制股份單位計劃

根據董事會於2022年1月21日的決議案，本公司已採納2022年受限制股份單位計劃。以下為2022年受限制股份單位計劃主要條款的概要。

(a) 2022年受限制股份單位計劃的目的

2022年受限制股份單位計劃旨在認可及激勵2022年受限制股份單位計劃參與者（定義見下文）所作貢獻，並就此授出獎勵以挽留彼等，以及為本集團的進一步發展吸引合適的員工。

(b) 參與者

2022年受限制股份單位計劃的參與者包括本集團的僱員或高級人員（包括董事），以及任何接納授予以作為加入本集團之獎金的準僱員（統稱為「參與者」，僅就本分節而言）。

(c) 獎勵

2022年受限制股份單位計劃受董事會委任的2022年員工持股計劃管理委員會（「委員會」，僅就本分節而言）的管理。委員會可隨時在2022年受限制股份單位計劃期限內全權酌情向任何選定參與者授出股份或等值現金（「受限制股份單位」，僅就本分節而言）的有條件權利獎勵（「獎勵」，僅就本分節而言）。獎勵可以授出通知的形式向參與者作出，當中載明（其中包括）該獎勵的條款及條件。向董事或本集團高級管理層作出的任何獎勵均須首先獲得董事會薪酬委員會的批准。倘參與者接受獎勵，彼必須簽署接受通知，並在授出通知規定的期限內以規定的方式將其交還本公司。每名參與者接納向其授予的獎勵時須支付人民幣1.00元作為獎勵價款。

補充資料

(d) 期限

2022年受限制股份單位計劃將一直有效，直至終止日期為止，終止日期為(i)2032年1月20日；或(ii)董事會或委員會釐定的提早終止日期(以較早者為準)，終止後將不會進一步提供受限制股份單位，惟就於2022年受限制股份單位計劃有效期內授出的受限制股份單位，以及在緊接2022年受限制股份單位計劃終止運作前仍未歸屬的受限制股份單位，2022年受限制股份單位計劃的條款在所有其他方面仍具有充分效力。

(e) 歸屬

於受限制股份單位生效期間及在所有適用法律的規限下，委員會可不時全權酌情釐定將予歸屬之獎勵的歸屬標準及條件或期限。所有該等歸屬條件(包括支付任何行使價)及期限(包括歸屬日)將載於向每名承授人發出的相關授出通知內。委員會可全權酌情釐定各股受限制股份單位適用的行使價。

就歸屬受限制股份單位而言，委員會或會指示及促使2022年受限制股份單位計劃受託人(「受託人」，僅就本分節而言)透過以委員會不時釐定的方式向承授人轉讓受限制股份單位數目，從而將2022年受限制股份單位計劃相關信託(「信託」，僅就本分節而言)內的受限制股份單位配發予承授人。委員會將向相關承授人寄發歸屬通知，待收取該通知後，承授人須就歸屬受限制股份單位簽署載列於該通知中的若干文件。其後，委員會將告知受託人將按委員會釐定的方式轉讓、支付及／或配發予承授人的受限制股份單位數目或等值現金金額。

未歸屬的受限制股份單位於發生若干事件(包括承授人與本公司終止僱傭關係或服務)後將失效並自動註銷。委員會可全權酌情釐定不註銷任何受限制股份單位或根據委員會可能釐定的條件或限制作出決定。於若干情況下(如承授人與本集團的僱傭關係或服務因故終止)，本公司將有權指示受託人向承授人按以下較高者回購股份：(1)於受限制股份單位獲授予日期的股份面值；及(2)承授人就歸屬相關受限制股份單位支付的行使價(如有)。

(f) 授出獎勵限制

本公司於得悉內幕消息後不得作出授予，直至該等內幕消息已根據《上市規則》的規定進行公告為止，且應包括下列期間：

- (a) 於緊接年度業績刊發日期前六十(60)日期間，或自相關財政年度結束至業績刊發日期止期間(以較短者為準)；及
- (b) 於緊接季度業績(如有)及半年度業績刊發日期前三十(30)日期間，或自相關季度或半年度期間結束至業績刊發日期止期間(以較短者為準)。

補充資料

於管理2022年受限制股份單位計劃期間，本公司及委員會亦將遵守標準守則的適用條款及有關內幕交易的適用規則。因此，於任何董事知悉未公開的內幕消息時，或倘根據《上市規則》及所有不時適用的法律的任何守則或規定禁止董事進行買賣時（「**相關期間**」，僅就本分節而言），不得向受託人作出根據2022年受限制股份單位計劃購買股份之指示。由於受託人將按委員會的指示購買股份，故受託人亦不得於相關期間購買任何股份。本公司及委員會將管理計劃，(i)根據2022年受限制股份單位計劃授出獎勵；(ii)受託人購買股份；及(iii)委員會為管理2022年受限制股份單位計劃而向受託人作出購買股份之指示將按照標準守則的適用條款進行。

(g) 一般及最高限額

該計劃項下之股份池中的股份將自二級市場購買。受託人根據該計劃將予購買的現有股份總數將不超過5,594,711股股份，佔截至2023年6月30日本公司已發行股份總數的約2.0%。股份池中收購的股份將由本公司的內部資源提供資金，不包括全球發售所得款項。向選定參與者授出獎勵所涉及最高股份數目總和不得超過截至2022年1月21日本公司已發行股份總數（即279,735,566股股份）的1%，並亦須符合《上市規則》所規定的任何股東批准規定。截至2023年6月30日，根據2022年受限制股份單位計劃可授予的股份總數為5,594,711股（佔於本中期報告日期已發行股份的約2.0%）。截至2023年6月30日，受託人已從市場購買並持有3,040,000股股份。根據2022年受限制股份單位計劃，不得配發新股份。

受託人在任何時候持有的股份均不得超過已發行股份總數的10%。受託人持有的股份將被視為公眾持股量，除非受託人成為本公司的核心關連人士，或根據《上市規則》不再被視為公眾人士。受託人不得就信託下持有的任何股份行使投票權。

截至2023年6月30日，並無根據2022年受限制股份單位計劃授予任何獎勵。

購股權計劃

於報告期內及直至本中期報告日期，本公司並無任何須予披露的購股權計劃。

獨立審閱報告

致康諾亞生物醫藥科技有限公司董事會

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

緒言

吾等已審閱第35至66頁所載之中期簡明財務資料，當中包括康諾亞生物醫藥科技有限公司(「貴公司」)及其附屬公司(「貴集團」)於2023年6月30日之簡明綜合財務狀況表及截至該日止六個月期間之相關簡明綜合損益表、全面收益表、權益變動表及現金流量表以及說明附註。《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》規定，中期財務資料報告的編製須符合當中訂明的相關條文以及國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)所頒佈的《國際會計準則》第34號*中期財務報告*(「《國際會計準則》第34號」)。貴公司董事負責根據《國際會計準則》第34號編製及呈報本中期財務資料。吾等的責任則為根據審閱結果，對本中期財務資料發表結論。根據吾等受委聘的協定條款，吾等的報告僅為閣下全體編製，除此之外不可作其他用途。吾等概不就本報告的內容對任何其他人士負責或承擔責任。

審閱範圍

吾等已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」進行審閱。審閱中期財務資料包括主要向負責財務及會計事務的人員作出查詢，以及進行分析及其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據香港審計準則進行審核的範圍小，因此，吾等無法保證吾等將知悉在審核中可能發現的所有重大事項。因此，吾等不會發表審核意見。

結論

根據吾等的審閱結果，吾等並無發現任何事項致使吾等相信中期財務資料在各重大方面未有根據《國際會計準則》第34號編製。

安永會計師事務所

執業會計師

香港

2023年8月24日

中期簡明綜合損益表

截至2023年6月30日止六個月

	附註	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	327,124	100,000
銷售成本		(15,017)	(2,537)
毛利		312,107	97,463
其他收入及收益	5	79,981	130,259
研發開支		(249,757)	(164,008)
行政開支		(82,372)	(51,048)
其他開支		(381)	–
財務成本	6	(9,336)	(1,331)
應佔合營企業虧損		(2,097)	(8,811)
稅前利潤	7	48,145	2,524
所得稅開支	8	–	–
期內利潤		48,145	2,524
以下各方應佔：			
母公司擁有人		46,967	5,454
非控股權益		1,178	(2,930)
		48,145	2,524
母公司普通股持有人應佔每股盈利			
基本		人民幣0.18元	人民幣2.08分
攤薄		人民幣0.18元	人民幣2.04分

中期簡明綜合全面收益表

截至2023年6月30日止六個月

	附註	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
期內利潤		<u>48,145</u>	<u>2,524</u>
其他全面收益			
後期不會重新分類至損益的其他全面收益：			
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 股權投資：			
公允價值變動		<u>1</u>	<u>—</u>
期內其他全面收益，扣除稅項		<u>1</u>	<u>—</u>
期內全面收益總額		<u>48,146</u>	<u>2,524</u>
以下各方應佔：			
母公司擁有人		<u>46,968</u>	<u>5,454</u>
非控股權益		<u>1,178</u>	<u>(2,930)</u>
		<u>48,146</u>	<u>2,524</u>

中期簡明綜合財務狀況表

於2023年6月30日

	附註	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	11	777,730	553,556
使用權資產		98,912	30,878
其他無形資產		1,303	1,496
預付款項、其他應收款項及其他資產	12	17,889	15,841
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益 (「以公允價值計量且其變動計入其他全面收益」)的 股權投資	13	16,771	10,001
於合營企業的投資	14	8,473	10,570
非流動資產總額		<u>921,078</u>	<u>622,342</u>
流動資產			
應收賬款	15	5,621	–
合約資產		2,680	–
存貨		80,431	44,495
預付款項、其他應收款項及其他資產	12	79,168	90,153
以公允價值計量且其變動計入當期損益(「以公允價值 計量且其變動計入當期損益」)的金融資產	16	266,854	232,188
定期存款		1,596,701	2,339,068
現金及現金等價物		1,115,195	604,070
流動資產總額		<u>3,146,650</u>	<u>3,309,974</u>
流動負債			
貿易應付款項	17	34,067	14,913
其他應付款項及應計項目	18	165,101	146,208
應付關聯方款項	26	–	225
其他金融負債	19	–	146,112
計息銀行借款	20	11,758	61,163
流動租賃負債		18,027	11,078
流動負債總額		<u>228,953</u>	<u>379,699</u>
流動資產淨額		<u>2,917,697</u>	<u>2,930,275</u>
資產總額減流動負債		<u>3,838,775</u>	<u>3,552,617</u>

中期簡明綜合財務狀況表（續）

於2023年6月30日

	附註	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
遞延收入	21	162,865	163,671
租賃負債		30,515	20,928
計息銀行借款	20	271,102	28,800
非流動負債總額		464,482	213,399
資產淨額		3,374,293	3,339,218
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	22	169	170
庫存股	22	2	1
儲備	24	3,374,014	3,340,117
非控股權益		3,374,185	3,340,288
		108	(1,070)
權益總額		3,374,293	3,339,218

Bo Chen
董事

Changyu Wang
董事

中期簡明綜合權益變動表

截至2023年6月30日止六個月

截至2023年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔								
	股本	庫存股	股份			累計虧損*	小計	非控股權益	總計
			股份溢價*	支付儲備*	其他儲備*				
人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	
於2023年1月1日	170	1	8,485,153	144,970	1	(5,290,007)	3,340,288	(1,070)	3,339,218
期內利潤	-	-	-	-	-	46,967	46,967	1,178	48,145
期內其他全面收益：									
以公允價值計量且其變動計入									
其他全面收益的金融資產公允									
價值變動，扣除稅項(附註13)	-	-	-	-	1	-	1	-	1
期內全面收益總額	-	-	-	-	1	46,967	46,968	1,178	48,146
股份支付(附註23)	-	-	-	15,683	-	-	15,683	-	15,683
購回股份(附註22)	(1)	1	(28,754)	-	-	-	(28,754)	-	(28,754)
受限制股份單位的行使	-	-	24,662	(24,662)	-	-	-	-	-
於2023年6月30日(未經審核)	169	2	8,481,061	135,991	2	(5,243,040)	3,374,185	108	3,374,293

中期簡明綜合權益變動表(續)

截至2023年6月30日止六個月

截至2022年6月30日止六個月

	母公司擁有人應佔							總計 人民幣千元	
	股本 人民幣千元	庫存股 人民幣千元	股份溢價* 人民幣千元	股份		累計虧損* 人民幣千元	小計 人民幣千元		非控股權益 人民幣千元
				支付儲備* 人民幣千元					
於2022年1月1日	171	-	8,515,868	116,823	(4,981,892)	3,650,970	(5,588)	3,645,382	
期內利潤	-	-	-	-	5,454	5,454	(2,930)	2,524	
期內其他全面收益：									
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的									
金融資產公允價值變動，扣除稅項	-	-	-	-	-	-	-	-	
期內全面收益總額	-	-	-	-	5,454	5,454	(2,930)	2,524	
股份支付(附註23)	-	-	-	23,196	-	23,196	-	23,196	
購回股份	(1)	1	(38,606)	-	-	(38,606)	-	(38,606)	
受限制股份單位的行使	-	-	15,956	(15,956)	-	-	-	-	
於2022年6月30日(未經審核)	170	1	8,493,218	124,063	(4,976,438)	3,641,014	(8,518)	3,632,496	

* 該等儲備賬戶於綜合財務狀況表中折合人民幣3,374,014,000元綜合儲備(2022年6月30日：人民幣3,640,843,000元)。

中期簡明綜合現金流量表

截至2023年6月30日止六個月

	附註	截至2023年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2022年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元
經營活動所得現金流量			
稅前利潤		48,145	2,524
調整項目：			
財務成本	6	9,336	1,331
利息收入	5	(37,558)	(15,261)
匯兌收益淨額	5	(31,110)	(99,692)
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的利息收入	5	(4,524)	(2,005)
物業、廠房及設備折舊		18,498	8,731
其他無形資產攤銷		193	150
使用權資產折舊		8,114	6,021
政府補助		-	(2,024)
以權益結算的股份支付	23	15,683	23,196
應佔合營企業虧損	14	2,097	8,811
物業、廠房及設備處置		7	270
		<u>28,881</u>	<u>(67,948)</u>
預付款項、其他應收款項及其他資產減少／(增加)		11,049	(46,257)
存貨增加		(35,936)	(21,578)
應收賬款增加		(5,621)	-
合約資產(增加)／減少		(2,680)	3,980
貿易應付款項增加		19,154	7,058
其他應付款項及應計項目增加／(減少)		25,601	(40,633)
遞延收入減少		(806)	-
		<u>39,642</u>	<u>(165,378)</u>
經營活動所得／(所用)現金流量淨額			

中期簡明綜合現金流量表（續）

截至2023年6月30日止六個月

	截至2023年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2022年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元
	附註	
投資活動所得現金流量		
已收利息	37,558	15,261
購買物業、廠房及設備	(249,881)	(186,734)
購買土地使用權	(49,809)	-
收取與物業、廠房及設備相關的政府補助	-	79,279
購買無形資產	-	(598)
購買非上市股權投資	(6,769)	(10,000)
購買理財產品	(139,458)	(399,000)
出售理財產品所得款項	109,316	351,361
存放到期日為三個月以上的定期存款	(477,378)	(192,681)
提取到期日為三個月以上的定期存款	1,219,745	-
向僱員墊款減少	976	-
	<u>444,300</u>	<u>(343,112)</u>
投資活動所得／(所用) 現金流量淨額		
融資活動所得現金流量		
租賃付款	(10,740)	(7,058)
購回股份	(28,754)	(38,606)
收購非控股權益	19 (150,599)	-
已付租賃保證金	(2,595)	-
已付利息	(3,924)	-
新銀行貸款	257,000	110,000
償還銀行貸款	(64,090)	-
償還關聯方款項	(225)	-
	<u>(3,927)</u>	<u>64,336</u>
融資活動(所用)／所得現金流量淨額		
現金及現金等價物增加／(減少) 淨額		
	480,015	(444,154)
期初現金及現金等價物	604,070	1,520,619
外幣匯率變動的影響淨額	31,110	99,692
	<u>1,115,195</u>	<u>1,176,157</u>
期末現金及現金等價物		
現金及現金等價物結餘分析		
中期簡明綜合財務狀況表所列現金及銀行結餘	<u>1,115,195</u>	<u>1,176,157</u>

中期簡明綜合財務資料附註

截至2023年6月30日止六個月

1. 公司資料

康諾亞生物醫藥科技有限公司（「本公司」）於2018年4月23日在開曼群島（「開曼」）註冊成立為有限責任公司。本公司之註冊辦事處位於Floor 4, Willow House, Cricket Square, Grand Cayman KY1-9010, Cayman Islands。

本公司是一家投資控股公司。於報告期內，本集團從事生物科技及藥品研發。

中期簡明財務資料包括於2023年6月30日的中期簡明綜合財務狀況表與截至該日止六個月期間之中期簡明綜合損益表、中期簡明綜合全面收益表、中期簡明綜合權益變動表及中期簡明綜合現金流量表，以及重大會計政策概要和其他說明附註。中期簡明財務資料以人民幣（「人民幣」）呈列，所有數值均約整至最接近的千元（人民幣千元）（除非另有說明）。

2.1 編製基準

中期簡明財務資料乃根據《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）第34號「中期財務報告」編製。中期簡明財務資料並未包含根據《國際財務報告準則》（「《國際財務報告準則》」）編製整份財務報表所需之所有資料，並應與本集團截至2022年12月31日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2.2 會計政策變動

於編製中期簡明綜合財務資料時採用的會計政策乃與編製本集團截至2022年12月31日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟就本期間之財務資料首次採納下列新訂和經修訂《國際財務報告準則》除外。

《國際財務報告準則》第17號	保險合同
《國際財務報告準則》第17號（修訂本）	保險合同
《國際財務報告準則》第17號（修訂本）	《國際財務報告準則》第17號及《國際財務報告準則》第9號的首次應用－比較信息
《國際會計準則》第1號及 《國際財務報告準則實務聲明》第2號（修訂本）	會計政策的披露
《國際會計準則》第8號（修訂本）	會計估計的定義
《國際會計準則》第12號（修訂本）	單一交易產生的資產及負債相關遞延稅項
《國際會計準則》第12號（修訂本）	國際稅收改革－支柱二立法模板

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

2.2 會計政策變動（續）

除下文所述者外，本期間應用新訂和經修訂的《國際財務報告準則》對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現並無重大影響。

《國際會計準則》第12號（修訂本）— 單一交易產生的資產及負債相關遞延稅項縮小了《國際會計準則》第12號中初始確認例外的範圍，使其不再適用於產生相等的應課稅及可扣減暫時差額的交易，例如租賃和退役責任。因此，實體須就該等交易產生的暫時差額確認遞延稅項資產（前提是有足夠的應課稅溢利）及遞延稅項負債。本集團已就於2022年1月1日的租賃相關暫時差額實施修訂，任何累積影響均酌情確認為對該日保留溢利餘額或其他權益組成部分的調整。

於首次應用該等修訂本之前，本集團採用了初始確認例外，且並未就租賃相關交易的暫時差額確認遞延稅項資產及遞延稅項負債。於首次應用該等修訂本後，本集團確認了(i)與租賃負債相關的所有可扣減暫時差額的遞延稅項資產（前提是有足夠的應課稅溢利）；及(ii)於2022年1月1日與使用權資產相關的所有應課稅暫時差額的遞延稅項負債。由於同一附屬公司租賃合同產生的遞延稅項資產及遞延稅項負債已被財務狀況表中列報的其他可扣減暫時差額產生的遞延稅項資產所抵銷，因此對財務資料並無量化影響。

《國際會計準則》第12號（修訂本）的採納並未對截至2023年及2022年6月30日止六個月的母公司普通股持有人應佔基本及攤薄每股收益、其他全面收益及中期簡明綜合現金流量表產生任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

本集團從事生物製藥研發，按照內部就資源分配及表現評估向本集團高級管理層呈報資料的一貫方式，生物製藥研發被視為單一須予報告分部。因此，未呈列該分部的進一步經營分部分析。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

3. 經營分部資料(續)

地域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
海外	326,450	–
中國內地	674	100,000
	<u>327,124</u>	<u>100,000</u>

上述收入資料乃按客戶所在位置列示。

(b) 非流動資產

於2023年6月30日，本集團大部分非流動資產均位於中國內地，故根據《國際財務報告準則》第8號經營分部的規定呈列地域分部資料。

	於2023年	於2022年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
香港	1,097	141
美國	2,393	–
中國內地	917,588	622,201
	<u>921,078</u>	<u>622,342</u>

有關主要客戶的資料

人民幣326,450,000元(截至2022年6月30日止六個月：人民幣100,000,000元)的收入源自與製藥公司開展合作所得。詳情載於附註4。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

4. 收入

收入分析如下：

與客戶合約收入

(a) 分拆收入資料

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
服務類型		
合作收入	<u>327,124</u>	<u>100,000</u>
收入確認時間		
於時間點轉移的服務	<u>319,598</u>	<u>100,000</u>
隨時間轉移的服務	<u>7,526</u>	<u>-</u>

(b) 履約義務

對外許可CM326

於2021年11月，本集團與石藥集團有限公司的聯屬公司上海津曼特生物科技有限公司(「津曼特生物」)訂立獨家許可協議(「石藥集團協議」)，以在中國內地(不包括香港、澳門或台灣)開發、使用、銷售、訂約和商業化TSLP抗體(「CM326」)，用於治療中重度哮喘、慢性阻塞性肺疾病及其他呼吸系統疾病。根據石藥集團協議，本集團有權獲得首付款、里程碑付款及特許權使用費付款。於2022年1月，津曼特生物向本集團支付一筆人民幣100百萬元的一次性及不可退還的首付款。

截至2023年6月30日止六個月期間，本集團就CM326確認合作收入人民幣433,000元(截至2022年6月30日止六個月：人民幣100,000,000元)。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

4. 收入(續)

與客戶合約收入(續)

(b) 履約義務(續)

對外許可CMG901

於2023年2月，KYM Biosciences Inc. (為本集團擁有70%權益的非全資附屬公司，餘下30%的所有權由樂普生物科技股份有限公司(「樂普」)的聯屬公司持有，「KYM」)與AstraZeneca AB(「AZ」)訂立全球獨家許可協議(「AZ協議」)，用於靶向Claudin 18.2的抗體偶聯藥物(「CMG901」)的研究、開發、註冊、製造及商業化。根據AZ協議並在其條款及條件的規限下，KYM有權從AZ獲得一筆63,000,000美元的一次性及不可退還的首付款，其中44,100,000美元歸本集團所有，18,900,000美元歸樂普所有。KYM亦有權獲得里程碑付款及特許權使用費付款以及臨床支持費。於2023年3月，AZ向KYM支付一筆63,000,000美元的一次性及不可退還的首付款。

截至2023年6月30日止六個月期間，本集團就CMG901確認合作收入人民幣326,450,000元。

5. 其他收入及收益

其他收入及收益的分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入		
政府補助	6,585	13,301
利息收入	37,558	15,261
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的利息收入	4,524	2,005
其他	204	—
其他收益		
匯兌差額收益淨額	31,110	99,692
	79,981	130,259

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

6. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
其他金融負債的隱含利息	4,487	406
銀行借款利息開支	3,911	—
租賃負債利息	938	925
	9,336	1,331

7. 稅前利潤

本集團稅前利潤乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	附註	截至6月30日止六個月	
		2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
物業、廠房及設備折舊		18,498	8,731
使用權資產折舊		8,114	6,021
其他無形資產攤銷		193	150
未計入租賃負債計量的租賃付款		289	449
政府補助	5	(6,585)	(13,301)
會計師報酬		640	650
利息收入	5	(37,558)	(15,261)
財務成本	6	9,336	1,331
匯兌收益淨額	5	(31,110)	(99,692)
以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的 利息收入	5	(4,524)	(2,005)
僱員福利開支(不包括董事及最高行政人員的酬金)			
— 工資及薪金		84,552	46,186
— 退休金計劃供款		21,645	10,151
— 員工福利開支		17,700	7,185
— 股份支付開支		15,683	23,196
		139,580	86,718

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

8. 所得稅

本集團須就本集團成員公司所處及經營所在的司法管轄區所產生或賺取的利潤，按實體基準繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島的規則及法規，本集團無需繳納任何所得稅。

英屬維爾京群島

根據英屬維爾京群島（「英屬維爾京群島」）規則及法規，在英屬維爾京群島註冊成立的附屬公司皆無須繳納任何所得稅。

美國

於報告期內，凡在美國特拉華州註冊成立的附屬公司，均須按21%的稅率繳納法定聯邦企業所得稅。

中國內地

大多數在中國內地註冊成立的附屬公司，均須按照25%之法定稅率對應課稅溢利繳稅，其中應課稅溢利乃根據中國《企業所得稅法》釐定。本集團的附屬公司成都康諾行生物醫藥科技有限公司（「成都康諾行」）因於2022年獲得高新技術企業證書，其法定稅率為15%。

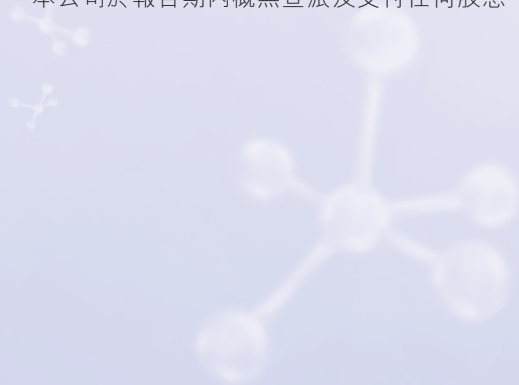
香港

在香港註冊成立的附屬公司須就於報告期內在港產生的任何估計應課稅溢利按16.5%的法定稅率繳納香港利得稅。由於本集團於報告期內並無源自香港或在港賺取的應課稅溢利，故並無作出香港利得稅撥備。

於報告期內，本集團並無應課稅收入。

9. 股息

本公司於報告期內概無宣派及支付任何股息。



中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

10. 母公司普通股持有人應佔每股盈利

每股基本盈利金額乃根據母公司普通股持有人應佔期內盈利及各報告期內已發行普通股加權平均數(受限制股份單位計劃項下預留的庫存股除外)計算。

母公司普通股持有人應佔每股基本及攤薄盈利乃根據以下數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
盈利		
母公司普通股持有人應佔期內盈利	<u>46,967</u>	<u>5,454</u>
股份		
用以計算每股基本盈利之普通股加權平均數	<u>261,285,620</u>	261,689,314
攤薄影響		
— 受限制股份單位	<u>4,236,241</u>	5,655,662
股份數目		
用以計算每股攤薄盈利之發行在外普通股加權平均數	<u>265,521,861</u>	<u>267,344,976</u>

11. 物業、廠房及設備

於截至2023年6月30日止六個月，本集團購買固定資產的成本為人民幣242,680,000元(2022年6月30日：人民幣261,600,000元)。

於截至2023年6月30日止六個月，本集團出售賬面淨值為人民幣7,000元的資產(2022年6月30日：人民幣270,000元)。

於截至2023年6月30日止六個月，概無確認減值虧損(2022年6月30日：零)。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

12. 預付款項、其他應收款項及其他資產

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動：		
預付物業、廠房及設備的款項	12,524	12,031
租賃保證金	4,835	2,540
向僱員墊款	530	1,270
	<u>17,889</u>	<u>15,841</u>
流動：		
預付款項		
— 研發開支	41,960	37,671
— 原材料	5,678	6,837
— 可收回增值稅	5,321	29,904
— 其他	5,943	6,045
其他應收款項		
— 合同開發與製造服務收入應收款項	480	480
— 向僱員墊款	2,624	2,860
— 租賃保證金	2,553	2,253
— 股份支付的個人所得稅	7,330	—
— 其他應收款項	7,279	4,103
	<u>79,168</u>	<u>90,153</u>

本集團致力嚴格監控未清償的應收款項，以將信貸風險降至最低。高級管理層定期覆核長期賬齡結餘。本集團並無就其預付款項及其他應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用增級工具。

結餘乃免息、無抵押且須於要求時償還。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

13. 指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益（「以公允價值計量且其變動計入其他全面收益」）的股權投資

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非上市股本投資	<u>16,771</u>	<u>10,001</u>

於報告期內，本集團以現金對價人民幣6,769,000元認購Rona Therapeutics Inc.（2022年：以對價人民幣10百萬元認購上海多寧生物科技股份有限公司）的非重大股權。非上市股本投資以公允價值計量且其變動計入其他全面收益。直至2023年6月30日，該投資的公允價值變動為人民幣1,000元。

14. 於合營企業的投資

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
於合營企業的投資成本	<u>21,000</u>	21,000
應佔合營企業累計虧損	<u>(12,527)</u>	<u>(10,430)</u>
	<u>8,473</u>	<u>10,570</u>

該合營企業由本公司間接持有且在綜合財務報表採用權益法入賬。

本集團的合營企業詳情如下：

名稱	註冊及 營業地點	所有 權權益	百分比 投票權	利潤分成	主要業務
北京天諾健成醫藥科技 有限公司（「天諾健成」）	中國內地	50%	50%	50%	臨床研究

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

14. 於合營企業的投資（續）

直至2023年6月30日，天諾健成仍為一家從事生物科技及藥品研發的初創公司。下表所列對本集團綜合財務報表而言不屬重大的合營企業之財務資料：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應佔合營企業期內／年內虧損	(2,097)	(9,711)
應佔合營企業期內／年內全面虧損總額	(2,097)	(9,711)
本集團於合營企業投資之總賬面值	<u>8,473</u>	<u>10,570</u>

15. 應收賬款

於報告期末，按發票日期及淨虧損撥備作出的應收賬款賬齡分析如下：

	2023年6月30日 人民幣千元 (未經審核)
一個月內	5,132
三個月以上	<u>489</u>
	<u>5,621</u>

16. 以公允價值計量且其變動計入當期損益（「以公允價值計量且其變動計入當期損益」）的金融資產

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
理財產品	<u>266,854</u>	<u>232,188</u>

以公允價值計量且其變動計入當期損益的投資為以人民幣、美元及港元計值的理財產品。以上理財產品均由中國內地及香港的銀行發行。所有該等理財產品的本金及收益並無保證，因此其合約現金流不合乎僅用於支付本金及利息的資格。

公允價值乃使用基於預期收益率所貼現的現金流量得出，屬於公允價值層級的第二級。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

17. 貿易應付款項

於報告期末，按發票日期作出的貿易應付款項賬齡分析如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
三個月內	31,014	4,995
三至六個月	1,288	4,358
六個月至一年	1,113	5,495
一年以上	652	65
	34,067	14,913

貿易應付款項不計息，通常按30日至60日的期限結算。

18. 其他應付款項及應計項目

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付工資	21,149	35,437
應計研發開支	78,064	53,873
應計專業費用	640	1,680
其他應納稅款	995	1,026
其他應付款項：		
— 物業、廠房及設備應付款項	45,325	52,033
— 其他	18,928	2,159
	165,101	146,208

其他應付款項及應計項目不計息及須按要求償還。由於到期日較短，於各報告期間末計入其他應付款項中的金融負債的賬面值與其公允價值相若。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

19. 其他金融負債

於2019年7月，成都康諾行與成都高新新經濟創業投資有限公司（「高新投資」）訂立投資協議（「高新投資協議」）。根據高新投資協議，高新投資以人民幣100,000,000元之現金對價（「高新投資本金」）認購成都康諾行16.6667%的股權。

於2020年3月，成都康諾行與成都生物城股權投資有限公司（「生物城投資」）訂立投資協議（「生物城投資協議」）。根據生物城投資協議，生物城投資以人民幣15,000,000元之現金對價（「生物城投資本金」）認購成都康諾行2.4390%的股權。

應高新投資及生物城投資（統稱「境內投資者」）的要求，成都康諾行將於（其中包括）收取日期五週年當日或之後不時回購其全部或部分已發行股權。

於2023年6月，成都康諾行的母公司康諾亞生物醫藥科技（成都）有限公司（「成都康諾亞」）與境內投資者訂立股權轉讓協議，根據該協議，成都康諾亞同意從境內投資者購買成都康諾行18.6992%的股權。本次收購對價為人民幣150,599,000元。收購於2023年6月底完成，成都康諾行隨即成為本集團的全資附屬公司。本集團錄得與行使價現值變動相關的財務成本人民幣4,487,000元（未經審核）及人民幣406,000元（未經審核），其被視為隱含利息分別計入截至2023年及2022年6月30日止六個月損益中的財務成本。

20. 計息銀行借款

2023年6月30日			
	實際利率(%)	到期日	人民幣千元 (未經審核)
即期			
銀行貸款－有抵押	貸款市場報價利率 (「LPR」)-1.2	2023年12月21日至 2024年6月21日	11,758
非即期			
銀行貸款－有抵押	LPR-1.2	2024年至2027年	271,102
			282,860

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

20. 計息銀行借款(續)

	2022年12月31日		
	實際利率(%)	到期日	人民幣千元 (經審核)
即期			
銀行貸款－無抵押	3.5	2023年6月29日	50,000
銀行貸款－有抵押	LPR-1.2	2023年6月21日	613
銀行貸款－有抵押	LPR-1.2	2023年12月21日	600
銀行貸款－無抵押	LPR+0.2	2023年12月29日	9,950
			61,163
非即期			
銀行貸款－有抵押	LPR-1.2	2024年至2027年	28,800
			89,963
		2023年 6月30日	2022年 12月31日
		人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)

分析如下：

銀行貸款：

一年內或按要求	11,758	61,163
第二年	25,587	2,700
第三年至第五年(包括首尾兩年)	245,515	26,100
	282,860	89,963

附註：

- (a) 截至2023年6月30日，本集團承諾以下列抵押擔保其人民幣282,860,000元的銀行借款(2022年：人民幣30,000,000元)：
- (i) 收到貸款後六個月內，本集團合共人民幣430,000,000元的機械設備(2022年：人民幣430,000,000元)；
 - (ii) 2023年年底前，本集團位於成都生物城的樓宇及土地使用權，於報告期末其賬面淨值約為人民幣234,000,000元(2022年：零)。
- (b) 所有借款均以人民幣計值。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

21. 遞延收入

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
政府補助	<u>162,865</u>	<u>163,671</u>

遞延收入於截至2023年6月30日止期間的變動如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
年初	163,671	10,331
期內／年內已收取補助	-	155,851
期內／年內撥入損益的金額	<u>(806)</u>	<u>(2,511)</u>
期末／年末	<u>162,865</u>	<u>163,671</u>

補助大多為自地方政府機構收到的與物業、廠房及設備有關的政府補貼，以支持本集團的研發活動，並將於相關物業、廠房及設備的預計可使用年期內撥入損益。

22. 股本／庫存股

已發行及繳足

	已發行 股份數目	已繳足 股份數目	截至6月30日止六個月	
			2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
每股面值0.0001美元的普通股	<u>279,735,566</u>	<u>261,759,413</u>	<u>169</u>	<u>170</u>

截至2023年6月30日，於該等279,735,566股已發行普通股中，17,976,153股股份尚未支付。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

22. 股本／庫存股（續）

股本

	已發行 股份數目	股本 人民幣千元
於2023年1月1日及2022年12月31日	277,386,066	170
因受限制股份單位計劃購回的股份	(690,500)	(1)
於2023年6月30日	276,695,566	169

庫存股

	股份數目	庫存股 人民幣千元
於2023年1月1日及2022年12月31日	2,349,500	1
購回的股份	690,500	1
於2023年6月30日	3,040,000	2

於報告期內，本公司於公開市場購回690,500股股份，總金額為人民幣28,754,000元，該等股份由Bright Season Enterprises Limited（一家由本公司控制且為2022年受限制股份單位計劃成立的信託）持有。

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

23. 股份支付

受限制股份單位（「受限制股份單位」）計劃

根據於2021年4月5日本公司通過的書面股東決議案，本公司已採納受限制股份單位計劃（「2021年受限制股份單位計劃」），以向為本集團業務的成功作出貢獻的合資格參與者提供激勵。根據2021年受限制股份單位計劃已授權及批准本公司最多17,976,153股股份。2021年受限制股份單位計劃項下受限制股份單位的授出數目、授出日期及歸屬期由本公司董事會酌情決定。該計劃自上市日期2021年7月8日起計十年期間有效及生效。

根據於2022年1月21日本公司通過的書面董事會決議案，本公司已採納受限制股份單位計劃（「2022年受限制股份單位計劃」），以認可及激勵承授人的貢獻，並挽留及進一步發展以吸引優秀僱員。根據2022年受限制股份單位計劃，於採納日期，本公司已授權及批准的股份不得超過本公司總發行股本的2%（即不超過5,594,711股股份）。2022年受限制股份單位計劃項下受限制股份單位的授出數目、授出日期及歸屬期應由本公司董事會決定。2022年受限制股份單位計劃於2022年1月21日起生效，有效期為十年。

直至2023年6月30日，根據2022年受限制股份單位計劃自公開市場購回並持有3,040,000股股份。

受限制股份單位的歸屬期為自授出日期起計四年。受限制股份單位須按照歸屬時間表進行歸屬：受限制股份單位總數的25%於授出日期的第一個週年紀念日歸屬，而受限制股份單位總數的餘下75%將按三個大體相同的年度分期歸屬，第一個分期於授出日期的第二個週年紀念日歸屬，直到授出日期的第四個週年紀念日。所授出受限制股份單位的認購價為零。

截至2023年6月30日止期間，發行在外的受限制股份單位如下：

	受限制股份 單位的數目
於2023年1月1日	6,152,527
期內授出	430,535
期內行使	(1,437,813)
期內沒收	(626,559)
	<hr/>
於2023年6月30日（未經審核）	<u>4,518,690</u>

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

23. 股份支付（續）

受限制股份單位（「受限制股份單位」）計劃（續）

於報告期內授出的受限制股份單位的公允價值乃參考本公司普通股於授出日期或上一個交易日在香港聯交所公開買賣的收市價釐定，因此，概無適用輸入數據。

截至2023年6月30日止期間，本集團根據2021年受限制股份單位計劃確認股份支付開支人民幣15,683,000元（截至2022年6月30日止六個月：人民幣23,196,000元）。

24. 儲備

本集團

本集團截至2023年6月30日止六個月的虧絀金額及其變動呈列於綜合財務報表第39頁的綜合權益變動表。

股份溢價

本集團的股份溢價指：1)首次公開發售後可贖回可轉換優先股轉換為普通股；2)首次公開發售及行使超額配售權後發行普通股；及3)受限制股份單位獲行使導致股份支付轉為股份溢價。

股份支付儲備

本集團的股份支付儲備指有關股權結算的股份獎勵的股份支付儲備。

其他儲備

本集團的其他儲備指以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資的公允價值變動。

25. 承擔

本集團於報告期末的資本承擔如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
已訂約，但未撥備： 購買物業、廠房及設備	<u>19,218</u>	<u>897</u>

中期簡明綜合財務資料附註（續）

截至2023年6月30日止六個月

26. 關聯方交易

董事認為，以下各方為報告期內與本集團有重大交易或結餘的關聯方。

(a) 關聯方姓名及與關聯方的關係

姓名	關係
賈茜博士	主要管理人員

(b) 與關聯方的未償還結餘：

本集團

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付關聯方款項(非貿易)		
賈茜博士	—	225
	<u>—</u>	<u>225</u>

(c) 本集團主要管理人員的薪酬：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
薪金、花紅、津貼及實物福利	9,534	6,520
退休金計劃供款	402	326
以權益結算的股份支付	6,959	9,034
績效相關獎金	1,081	—
	<u>17,976</u>	<u>15,880</u>

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

27. 按類別劃分的金融工具

於報告期末，本集團各類金融工具的賬面值如下：

金融資產

於2023年6月30日(未經審核)

	按攤銷成本 計量的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 當期損益的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 其他全面收益 的金融資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
應收賬款	5,621	-	-	5,621
合約資產	2,680	-	-	2,680
計入預付款項、其他應收款項及 其他資產的金融資產	25,631	-	-	25,631
歸類為以公允價值計量且 其變動計入當期損益的 金融資產的其他投資 — 理財產品	-	266,854	-	266,854
指定為以公允價值計量且 其變動計入其他全面收益的 股權投資	-	-	16,771	16,771
定期存款	1,596,701	-	-	1,596,701
現金及現金等價物	1,115,195	-	-	1,115,195
	<u>2,745,828</u>	<u>266,854</u>	<u>16,771</u>	<u>3,029,453</u>

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

27. 按類別劃分的金融工具(續)

金融資產(續)

於2022年12月31日(經審核)

	按攤銷成本 計量的 金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 當期損益 的金融資產 人民幣千元	以公允價值 計量且其 變動計入 其他全面收益 的金融資產 人民幣千元	總計 人民幣千元
計入預付款項、其他應收款項及 其他資產的金融資產	13,506	-	-	13,506
歸類為以公允價值計量且 其變動計入當期損益的 金融資產的其他投資				
— 理財產品投資	-	232,188	-	232,188
指定為以公允價值計量且 其變動計入其他全面收益的 股權投資	-	-	10,001	10,001
定期存款	2,339,068	-	-	2,339,068
現金及現金等價物	604,070	-	-	604,070
	<u>2,956,644</u>	<u>232,188</u>	<u>10,001</u>	<u>3,198,833</u>

金融負債

於2023年6月30日(未經審核)

	按攤銷成本 計量的金融負債 人民幣千元	總計 人民幣千元
貿易應付款項	34,067	34,067
計息銀行借款	282,860	282,860
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	64,253	64,253
	<u>381,180</u>	<u>381,180</u>

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

27. 按類別劃分的金融工具(續)

金融負債(續)

於2022年12月31日(經審核)

	按攤銷成本 計量的 金融負債 人民幣千元	按購回價 現值計量的 金融負債 人民幣千元	總計 人民幣千元
貿易應付款項	14,913	—	14,913
計息銀行借款	89,963	—	89,963
計入其他應付款項及應計項目的金融負債	54,192	—	54,192
應付關聯方款項	225	—	225
其他金融負債	—	146,112	146,112
	<u>159,293</u>	<u>146,112</u>	<u>305,405</u>

28. 金融工具的公允價值及公允價值層級

管理層經評估後認為，現金及現金等價物、定期存款、計入預付款項、其他應收款項及其他資產的金融資產、貿易應付款項及計入其他應付款項及應計項目的金融負債的公允價值與其賬面值相若，主要是由於該等工具均屬短期性質。

本集團由首席財務官領導的財務部門負責確定金融工具公允價值計量的政策及程序。財務部於截至2022年及2023年止六個月直接向首席財務官報告。財務部對金融工具的價值變動進行分析，並釐定估值所應用的主要輸入數據。估值經由財務經理審核及批准。估值過程及結果每年與本公司董事討論一次，以供年度財務報告之用。

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

28. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

公允價值層級

下列各表說明本集團金融工具的公允價值計量層級：

按公允價值計量的資產：

於2023年6月30日(未經審核)

	採用以下各項計量公允價值			總計 人民幣千元
	活躍	重大可觀察	重大不可觀察	
	市場報價	輸入數據	輸入數據	
	(第一級)	(第二級)	(第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
金融資產				
歸類為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的其他投資				
— 理財產品投資	-	266,854	-	266,854
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資	-	-	16,771	16,771
	-	266,854	16,771	283,625

中期簡明綜合財務資料附註(續)

截至2023年6月30日止六個月

28. 金融工具的公允價值及公允價值層級(續)

按公允價值計量的資產：(續)

於2022年12月31日(經審核)

	採用以下各項計量公允價值			總計 人民幣千元
	活躍	重大可觀察	重大不可觀察	
	市場報價	輸入數據	輸入數據	
	(第一級)	(第二級)	(第三級)	
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
金融資產				
歸類為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的其他投資				
— 理財產品投資	—	232,188	—	232,188
指定為以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資	—	—	10,001	10,001
	—	232,188	10,001	242,189

29. 中期簡明財務資料核准

本公司董事會已於2023年8月24日批准及授權刊發中期簡明財務資料。