

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，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



WUXI XDC CAYMAN INC.

藥明合聯生物技術有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2268)

截至2023年12月31日止年度之
全年業績公告

財務摘要

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元	變動
收益	2,123,839	990,423	114.4%
毛利	559,558	261,083	114.3%
毛利率	26.3%	26.4%	
本公司擁有人應佔純利	283,538	155,731	82.1%
本公司擁有人應佔純利率	13.4%	15.7%	
本公司擁有人應佔經調整純利 ^(附註)	412,269	194,357	112.1%
本公司擁有人應佔經調整純利率	19.4%	19.6%	
	人民幣元	人民幣元	
每股盈利			
— 基本	0.28	0.18	55.6%
— 攤薄	0.26	0.18	44.4%
經調整每股盈利			
— 基本	0.40	0.22	81.8%
— 攤薄	0.38	0.22	72.7%

截至2023年12月31日止年度，本集團取得了驕人的業績。尤其是，截至2023年12月31日止年度，本公司擁有人應佔經調整純利^(附註)增長強勁，增長至人民幣412.3百萬元，相當於同比增長112.1%。此外，2023年本集團收益及毛利亦呈現強勁增長，分別同比增長114.4%及114.3%至人民幣2,123.8百萬元及人民幣559.6百萬元。

董事會不建議就截至2023年12月31日止年度派付任何末期股息。

附註：本公司擁有人應佔經調整純利按扣除作為非經常性項目的上市開支及作為非現金項目的以股份為基礎的薪酬開支後本公司擁有人應佔純利(國際財務報告準則指標)計算。其擬用作本集團根據國際財務報告準則編製的年度業績的補充，及不應被獨立地被視為或替代本公司擁有人應佔國際財務報告準則純利。有關本公司擁有人應佔經調整純利及若干其他非國際財務報告準則指標(包括該等指標的擬定用途及相應國際財務報告準則指標的計算及對賬)的更全面的討論，請參閱「管理層討論及分析—財務回顧—非國際財務報告準則指標」。

管理層討論及分析

業務回顧

2023年是本集團發展的重要里程碑。作為蓬勃創新的全球生物偶聯藥物行業中的主要參與者，本集團旨在通過提供世界級的生物偶聯藥物CRDMO服務，以實現快速及穩定的業務增長，並繼續賦權其全球合作夥伴加快及轉變ADC以及更廣泛的生物偶聯藥物開發。

同時，本集團已實現於2023年11月成功完成全球發售且本公司於聯交所主板上市，集資總額逾40億港元的重大里程碑。該成就為本公司開拓新領域奠定堅實的基礎。值得注意的是，此次備受矚目的首次公開發售吸引全球頂級投資者，進一步說明彼等對該行業潛力的信心，並認可本公司的領先地位。

目前，憑藉全面CRDMO能力以及具有從概念到商業化的「一體式」功能的設施，本集團已做好充分準備，提供綜合服務。自於2023年11月完成上市以來，本集團已進一步獲得多個生產工藝驗證(PPQ)項目(通常以商業規模進行的生產工藝驗證項目)，並已與專注於ADC開發的創新生物技術公司簽署多項技術合作。

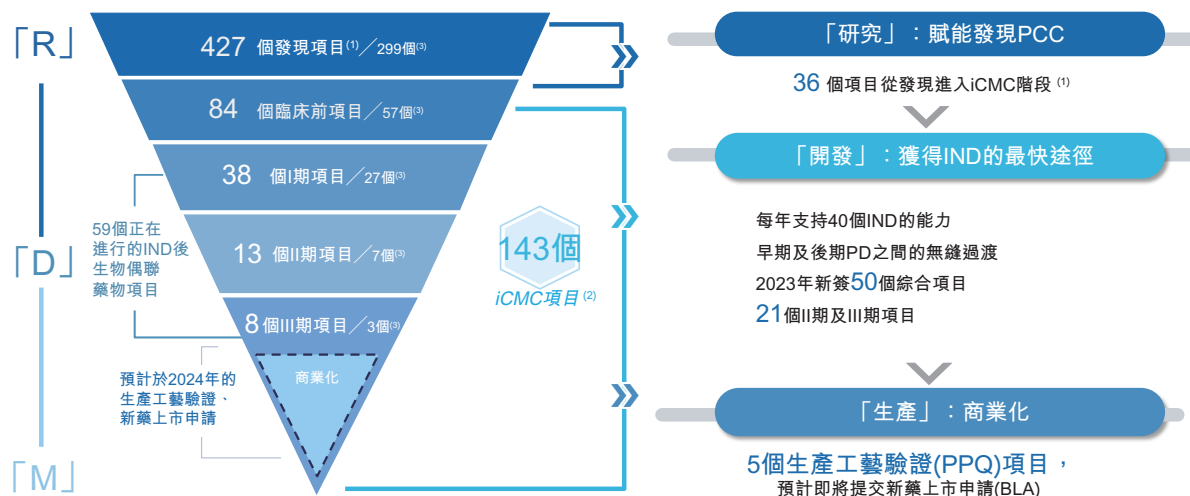
ADC CRDMO的整體業績

於報告期內，在「賦能、跟隨並贏得分子」策略的指引下，本集團ADC CRDMO業務模式持續推動強勁的增長。憑藉全面一站式生物偶聯藥物平台、全球多點佈局和強大的供應鏈網絡優勢，本集團擁有大量進行中的ADC等生物偶聯藥物綜合項目。利用全球ADC及更廣泛生物偶聯藥物外包服務需求高企的趨勢，本集團展現非凡的增長，並取得以下傲人業績：

- 截至2023年12月31日止年度的收益同比增長114.4%至人民幣2,123.8百萬元。
- 截至2023年12月31日止年度的毛利同比增長114.3%至人民幣559.6百萬元。
- 綜合項目總數由2022年12月31日的94個增長52.1%至2023年12月31日的143個。
- 臨床前及I期項目總數由2022年12月31日的84個增長45.2%至2023年12月31日的122個。
- II期及後期項目總數由2022年12月31日的10個大幅增長至2023年12月31日的21個。於該等項目中，五個PPQ項目安排在無錫基地。
- 本集團於報告期內亦成功將更多項目從IND前階段推進至IND後階段，17個項目已由臨床前開發階段進入早期臨床開發階段。
- 自成立以來，本集團執行的藥物發現階段項目累計總數目由2022年12月31日的299個增加至2023年12月31日的427個，增幅42.8%。
- 本集團有效執行「贏得分子」策略，自本集團成立起累計將47個外部項目轉至本集團管線。

截至2023年12月31日，本集團有143個進行中的綜合項目。於2023年，本集團在全球幫助客戶提交15款ADC候選藥物的IND申請。以下漏斗圖載列截至2023年12月31日正在進行的綜合項目的發展階段及其他詳情。自成立以來直至2023年12月31日，本集團已執行發現項目累計共有427個，且該等項目對本集團具有根本性的戰略重要性。該等發現項目有助於建立客戶關係，並在贏得綜合項目方面發揮重要作用，因而對本集團具有重要的戰略意義。發現項目的期限及合約價值可能因其性質而有重大差異。

透過「賦能—跟隨—贏得」策略進行的項目數目



附註：

1. 自本集團成立以來直至2023年12月31日項目的累計數量。
2. 截至2023年12月31日進行中的綜合CMC項目。
3. 小號數字指截至2022年12月31日的項目數量。

下表載列按各開發階段劃分的進行中項目詳情。於截至2023年12月31日止年度，有17個正在進行的IND後項目是在IND前階段利用本集團的ADC CRDMO服務進行。

開發階段	一般時長	截至2022年12月31日		截至2023年12月31日		新項目數目 ⁽⁵⁾	
		進行中項目數目 ⁽³⁾	項目類型	新項目數目 ⁽⁵⁾	進行中項目數目 ⁽³⁾		項目類型
發現	不適用 ⁽¹⁾	299 ⁽⁴⁾	ADC (244)及 XDC (55)	123	427 ⁽⁴⁾	ADC (322)及 XDC (105)	128
臨床前	1至2年	57	ADC (51)及 XDC (6)	33	84	ADC (77)及 XDC (7)	42
臨床	多年 ⁽²⁾	37	ADC (33)及 XDC (4)	2	59	ADC (52)及 XDC (7)	8

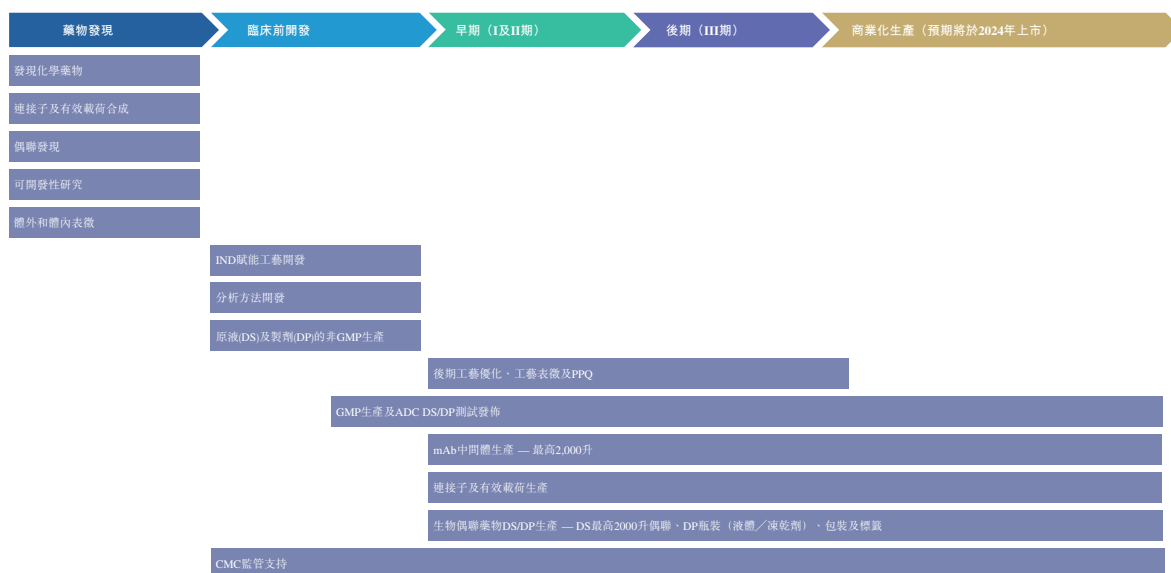
附註：

1. 發現項目的期限可能因其臨時性質而有很大差異，並取決於所涉項目的類型。因此，發現項目並無典型範圍。
2. I期、II期及III期項目的一般時長分別為1至3年、2至4年及3至5年。
3. 「進行中項目數目」是指綜合項目的數目，不包括不活躍的或客戶通知本集團其不擬進一步開展的綜合項目數目。若在三年內沒有要求本集團提供服務，本集團將視該綜合項目為不活躍狀態。
4. 自本集團成立以來直至所示日期的已執行累計發現項目數量。由於發現項目的持續時間及成功機會因其早期性質而存在顯著差異，呈列發現項目的累計數目而非進行中的項目數目，以證明本集團在生物偶聯藥物發現方面的經驗。隨著本集團持續贏得新藥物發現項目，除傳統的ADC項目，預期將為本集團提供機會數量與日俱增，以供本集團競投贏取更多前沿XDC項目。
5. 對於臨床前階段的綜合項目，「新項目數目」是指截至所示日期止年度本集團能夠「賦能」(從發現階段推進)或「贏得」(納入本集團的項目管線)的臨床前項目數目。對於發現及臨床階段項目，「新項目數目」是指截至所示日期止年度本集團能夠「贏得」(納入本集團的項目管線)的項目數目。本集團不將「跟隨」(從臨床前階段進入臨床階段)階段的臨床項目視為新臨床項目，因本集團認為一個綜合項目，無論其發展階段，都應被視為一個項目。

本集團截至2023年12月31日止年度的收益同比增長114.4%至人民幣2,123.8百萬元，同時毛利亦同比增加114.3%至人民幣559.6百萬元且本公司擁有人應佔經調整純利同比增長112.1%至人民幣412.3百萬元。本集團未完成訂單總量亦由2022年12月31日的318.0百萬美元增長81.9%至2023年12月31日的578.6百萬美元。未完成訂單將產生的收入需要更長時間才能在開發的各個不同階段實現收費，同時也受制於項目成功率及項目進展等本集團可能無法完全控制的因素的影響。

本集團的服務

本集團致力於不斷增強平台，推動和改變生物偶聯藥物行業的發展，賦能全球生物製藥合作夥伴並使全球患者受益。憑藉全面的一站式生物偶聯藥物平台，覆蓋生物偶聯藥物CRDMO服務的關鍵方面，包括生物偶聯藥物、單克隆抗體中間體和生物偶聯藥物相關連接子及有效載荷的發現、工藝開發及GMP生產，本集團賦能客戶在開發過程的任何階段推進其項目。於報告期內，本集團的服務基於「賦能、跟隨並贏得分子」的策略，持續滿足客戶／合作夥伴開發生物偶聯藥物的需求。下圖描述本集團的生物偶聯藥物CRDMO服務。



縮寫：PPQ = 生產工藝驗證；DS = 原料藥；DP = 藥品；mAb = 單克隆抗體。

附註：ADC／生物偶聯藥物CMC範圍(工藝開發、分析方法開發、生產)包括生物偶聯藥物mAb中間體、連接子及有效載荷以及生物偶聯藥物DS及DP。

藥物發現及工藝開發

藥物發現

ADC發現對於就挑選臨床前候選藥物確定具有理想特性的臨床前ADC候選藥物至關重要。首先，本集團的發現化學解決方案使客戶能夠對各種化學連接子及有效載荷進行篩選並選擇具有所需作用機制的有效載荷及具有不同釋放作用機制和理化性質的連接子。偶聯發現階段偶聯不同載體及連接子及有效載荷組合以及利用體外及體內表徵方法，以幫助客戶評估其候選藥物是否適合成為臨床前候選藥物。本集團屆時進行可開發性研究促進選擇合適的臨床前候選藥物，從而支持順利過渡到後續開發。

自成立以來直至2023年12月31日，本集團的藥物發現階段項目累計數目共有427個，涉及(i)發現化學；(ii)偶聯發現；(iii)體外和體內表徵及(iv)可開發性研究，較2022年12月31日的299個項目增加42.8%。藥物發現項目具有根本性的戰略重要性，乃因其有助於本集團與進行前沿研究的客戶團隊建立及深耕業務關係，除傳統的ADC項目，預期將為本集團提供機會數量與日俱增，以供本集團競投贏取更多前沿ADC項目。

早期工藝開發

本集團開展各種IND準備研究，以優化ADC的生產及確保其生產一致性及成功放大。生物偶聯原液開發使本集團能夠優化各種類型生物偶聯藥物的工藝開發、開發放大工藝，以及支持技術轉讓以進行GMP生產、IND備案及其他。此後，生物偶聯製劑工藝開發服務促進早期分子評估，並為首次人體臨床試驗及商業化產品推出開發合適的製劑，得到更多分析方法開發的進一步支持，而分析方法開發為各個開發階段中間體的表徵。

於2023年12月31日，本集團共有122個臨床前及I期工藝開發階段項目，涉及(i)生物偶聯原液開發、(ii)生物偶聯製劑工藝開發及(iii)分析方法開發，較2022年12月31日的84個項目增加45.2%。

後期開發及工藝驗證

本集團利用工藝開發方面的深入專業知識提供後期開發及工藝驗證服務，以幫助客戶評估已開發工藝的後期準備情況。該等研究及對工藝的相關調整使客戶能夠確保所有檢測方法、原材料、設備及清潔方法均經過驗證，且已開發的生物偶聯藥物製造工藝可於所有操作範圍內提供一致的產品產量及純度。

於2023年12月31日，本集團共有21個II期及後期開發及工藝驗證項目，涉及工藝優化及工藝表徵，較2022年12月31日的10個項目增加110.0%。項目數量增加乃主要由於報告期內實施「賦能、跟隨並贏得分子」策略，使多個早期項目能夠進入後期及獲得新項目。

mAb 中間體、連接子及有效載荷、原料藥及藥品生產

本集團提供非GMP及GMP合規的生物偶聯原料藥及藥品生產服務，以滿足客戶由臨床前階段至IND後階段的不同需求。由於抗體中間體是ADC及若干其他類型生物偶聯藥物的關鍵組成部分，本集團正通過在中國無錫擴建其現有設施擴大生產用於偶聯的抗體的能力及透過在新加坡建設新設施進一步擴大其能力。本集團提供不同規模的生產服務，包括實驗室規模、非GMP中試規模及符合cGMP標準的商業規模，以支持客戶的非臨床、臨床及商業化需求。

於本公告日期，本集團在無錫、常州及上海經營三個基地，提供從概念到商業化的一體化端到端ADC CRDMO服務能力，使本集團成為全球唯一一家專注於ADC等生物偶聯藥物且提供全方位服務的CRDMO。自2023年9月及12月啟用雙功能產線以及千級連接子及有效載荷設施以來，無錫基地已作為完全整合的「一體式」功能開始運營，提供全方位服務。因此，與從地理位置分散的地點提供服務的典型分散的第三方服務網絡相比，本集團能夠更好地協調開發及製造運營、管理供應鏈並確保技術得以無縫轉讓且保障質量。一般而言，該等營運基地各自專注於生物偶聯藥物發現、開發及生產價值鏈的不同環節，共同使本集團能夠就ADC及其他生物偶聯藥物提供綜合及全面服務。

新加坡新設施已開始建設，預計將於2026年開始進行GMP合規運營。本集團預期在新加坡基地開設四條生產線，用於臨床及商業化生產，包括一條生物偶聯藥物抗體中間體和原液雙功能生產線、一條原液生產線以及一條製劑生產線。下表概述本集團現有及即將建成的生產設施：

基地	佔地面積 (平方米)	產能
現有設施		
無錫	48,067	<p>偶聯原料藥及抗體中間體生產</p> <ul style="list-style-type: none"> • 配備從5升到500升不等的一次性反應器系統的XBCM1設施。 • 雙功能XmAb/XBCM2設施的設計容量為每批200升至2,000升單克隆抗體中間體或每批2,000升原料藥。同樣採用雙功能設計的第二條生產線目前正在建設中，預計將於2024年第四季度投入運營。 <p>偶聯藥品生產</p> <ul style="list-style-type: none"> • XDP1設施設計生產三百萬劑液體或凍乾劑型的生物偶聯藥物(三百萬瓶，一台5平方米凍乾機及一台20平方米凍乾機)。 • XDP2設施設計生產五百萬劑液體或凍乾劑型的生物偶聯製劑(五百萬瓶，一台5平方米凍乾機及兩台20平方米凍乾機)。 • XDP3設施設計生產七百萬劑液體或凍乾劑型的生物偶聯製劑(七百萬瓶，兩台30平方米凍乾機)。 <p>連接子及有效載荷</p> <ul style="list-style-type: none"> • XPLM1設施設計為一條公斤級連接子及有效載荷生產線。
常州	819	<p>連接子及有效載荷</p> <ul style="list-style-type: none"> • 實驗室採用經過現場檢測的密閉設計，可安全處理被指定為OEB 5級材料的高效化合物。 • 配備符合GMP標準的反應釜，產能最多每批150升，使本集團能夠生產公斤級連接子及有效載荷。

基地	佔地面積 (平方米)	產能
上海外高橋	8,927	<p>發現實驗室</p> <ul style="list-style-type: none"> • 生物偶聯藥物發現及支援功能實驗室。 <p>生物偶聯藥物工藝開發實驗室</p> <ul style="list-style-type: none"> • 生物偶聯工藝開發及分析法開發、ADC及其他生物偶聯藥物從實驗室規模的樣品製備到中試規模生產。
<p>新設施 新加坡</p>	22,000	<p>偶聯原料藥生產</p> <ul style="list-style-type: none"> • 雙功能XmAb/XBCM3設施的設計容量為每批200升至2,000升單克隆抗體中間體或每批最多2,000升生物偶聯原料藥。 • 每批產能最多500升生物偶聯原料藥的XBCM4設施生產線。 <p>偶聯藥品生產</p> <ul style="list-style-type: none"> • XDP4設施設計生產八百萬劑液體或凍乾劑型的生物偶聯藥物，液體或凍乾劑型製劑的生產速度為每分鐘200至300瓶(8百萬瓶，一台10平方米凍乾機及兩台30平方米凍乾機)。

CMC監管支持

本集團的客戶通常需要在啟動生物偶聯藥物的臨床實驗或生物偶聯藥物商業化前向有關部門進行備案。本集團為客戶的監管備案提供支持，為客戶草擬備案文檔、回應監管問題及開展cGMP準備情況評估。本集團在主要司法權區(包括中國、美國及歐洲)的監管備案方面擁有廣泛知識及經驗。此外，由於本集團庫中的許多連接子及有效載荷已於FDA保存藥物主文件，故彼等已準備好進行IND申報。

技術平台

本集團致力於通過其業界領先、開放式專有技術平台提供綜合CRDMO服務。於報告期內，本集團已推出WuXiDAR^x™技術的升級專有版本，有效提高了ADC藥物的均一性，增強了工藝穩定性，降低了藥物開發成本，大大拓寬了ADC藥物不同所需DAR的可能性。WuXiDAR^x™技術旨在控制ADC產品中不同DAR值組分含量的百分比及其定位效應，由此開發能夠製備偶聯於鏈間二硫鍵殘基的具有不同DAR值(DAR2，DAR4與DAR6)的高同質性ADC產品。本集團已獲得專利的WuXiDAR4技術可協助客戶嚴格控制產品的均一性及批次間的一致性，從而改善生物偶聯產品的藥代動力學特徵及穩定性，並可能帶來更好的臨床療效。



本集團融匯各種偶聯技術、豐富的連接子及有效載荷合成和工藝開發專長、行業領先的工藝開發專有技術、全面的分析方法以及專用的專業設施，並與啟德醫藥及SyntaBio等第三方合作。為提高整體發現及開發能力，保持領先地位，本集團已宣布與多家知名生物技術公司或生物製藥公司建立合作夥伴關係，如與普眾發現(Multitude Therapeutics)及Intocell建立合作夥伴關係。透過合作應用新技術預期令本集團的客戶能夠加快臨床前ADC候選藥物(PCCs)的發現，同時開發更多新型生物偶聯藥物，提高開發效率及成功率。

本集團開創生物偶聯藥物GMP生產且具備多種技術以滿足不同需求，且這些平台是本集團CRDMO業務模式的基石。此外，其亦使客戶能夠探索及評估最佳偶聯及連接子及有效載荷技術，並通過實施「賦能、跟隨並贏得分子」策略豐富其管線。

銷售及營銷

於報告期內，本集團積極參與行業會議、貿易展覽及科學會議。本集團參加多種面對面有針對性的活動或虛擬網絡活動，例如為ADC市場量身定制的世界ADC倫敦及聖地牙哥大會(World ADC London and San Diego conferences)。因此，本集團能夠於各年增加所服務的客戶數量。本集團預計將與客戶及行業參與者進行更多面對面的會議，以培養關係並鞏固品牌知名度。自本集團成立以來，本集團的高級管理層一直積極參與管理銷售及營銷活動，並與主要客戶保持直接關係。

質量管理

本集團的質量保證部門致力於符合高行業標準及要求，並監督質量標準的實施情況。本集團已為運營的所有階段制定質量控制措施，涵蓋原材料及輔助材料的採購、研發及工藝開發以及生物偶聯藥物中間體、原料藥及藥品的製造。

本集團所有的生產經營活動均按照FDA、EMA及國家藥監局的GMP法規進行，確保創生物偶聯藥物產品的高質量生產。本集團已完成全球客戶的超過80次GMP審核及超過10次歐盟藥物警戒專員審核。本集團相信，該等認證將有助於彰顯本集團已建立符合全球質量標準的一流質量體系。

環境、社會及管治

根據中國適用法律法規的規定，本集團的經營場所必須通過環境影響評估。本集團的上海及無錫經營場所已分別於2022年10月及2019年9月通過有關評估。本集團的設施盡可能使用下一代技術及清潔能源，這改善資源保護並減少業務經營產生的廢棄物水平。

本集團的目標是，以2021年為基準年，到2030年將範圍1及範圍2溫室氣體的排放密度降低50% (噸／人民幣10,000元)。就近期而言，儘管本集團的業務營運規模不斷擴大，但本集團致力遏制資源消耗及廢物產生的增加。本集團將根據實際業務運營調整目標及指標，並將密切監控為實現該等目標及指標而採取的行動對業務造成的財務和非財務影響。本集團的基地設計利用自然溫度和光線達到定制的供暖、通風、空調和照明效果，因此本集團的基地設計有利於該計劃的實施。本集團亦確保設備符合能源效率要求。

投資者關係

本集團相信，良好的企業管治對增強股東及潛在投資者的信心至關重要。為此，本集團致力於與投資者保持有效及持續溝通，以提高透明度，並為投資者提供平等及時的信息披露。本集團建立多渠道體系，以確保股東和投資者能夠在充分了解本集團關鍵業務發展的基礎上，充分知情以行使權利。該等溝通工具包括公告、新聞稿、股東大會、中期和年度報告、投資者和分析師簡報、路演以及行業活動及賣方活動。於報告期內，本集團憑藉卓有成效的投資者關係計劃及高質量的投資者互動獲得認可及嘉獎。例如，本集團的全球發售獲得「最佳IPO (股票發行)」及「2023年度杰出IPO」，並獲有影響力的行業平台評為「最具人氣新上市公司」。

本集團鼓勵股東積極參與業績發佈會、股東週年大會及特別股東大會、研發開放日、工廠參觀及其他路演。本集團亦越來越多地利用更多基於網絡和數字化的溝通方式。

成就及公司獎項

根據弗若斯特沙利文的資料，按2022年的收益計，本集團在ADC等生物偶聯藥物CRDMO中排名全球第二及中國第一。本集團採用「賦能、跟隨並贏得分子」策略，不僅通過從產品開發週期早期階段為客戶提供服務與現有客戶共同成長，同時從生物偶聯藥物進程中贏得新客戶。於2022年及2023年年底，由於「賦能」策略的成果，本集團分別共有30款及36款ADC候選藥物從發現階段進入CMC開發階段。由於「贏得分子」策略的成果，於2023年12月31日，在本集團143個進行中的綜合項目中，有47個項目乃由本集團客戶或其外包服務提供商轉讓予本集團。本集團多元化且不斷增長的客戶群包括創新生物技術公司及全球製藥公司，其中許多是ADC及生物偶聯藥物領域的領先參與者，正在進行同類首創或同類最佳的管線項目。客戶數量由2022年的265名大幅增加至2023年的345名。於2023年12月31日，全球十大製藥公司¹中有6家與本集團合作開發ADC或XDC，約佔本集團2023年總收益的24%。

出於行業對本集團能力的認可，本集團於2022年World ADC獎評選中榮膺「最佳合約製造(CMO)提供商」亞軍，並於2023年World ADC獎評選中榮膺「最佳合約開發製造提供商(CDMO)」。

未來展望

隨著近期藥物設計及偶聯技術的變革性進展，ADC等生物偶聯藥物市場正處於增長拐點。根據弗若斯特沙利文的資料，全球ADC藥物市場規模預計將從2022年的79億美元增至2030年的647億美元，複合年增長率為30%，增速遠高於同期全球生物製藥物市場(不包括生物偶聯藥物)預計9.2%的複合年增長率。

¹ 於2023年12月31日，全球十大製藥公司以其市值排名。

ADC等生物偶聯藥物的開發需要擁有在生物藥和小分子藥物方面的一系列跨學科能力，而大多數生物製藥公司不具備相關能力。於目前的市場上，生物偶聯藥物正在擴展到ADC形式以外，首先將化學藥物以外的各種有效載荷與抗體偶聯，然後將抗體以外的各種載體與各種有效載荷偶聯。因此，「XDC」指生物偶聯的無限可能性。截至2022年底，生物偶聯藥物開發的外包率達到約70%，遠高於其他生物藥34%的外包率。因此，在目前將可見的ADC藥物開發趨勢與全球有限的ADC CRDMO能力相結合的基礎上，本集團滿懷信心邁進可持續增長的全新篇章。

展望未來，本公司擬順應近期趨勢，透過實施以下策略抓住市場機會與新興需求：

- 利用本集團的全面綜合平台進一步鞏固其行業領先地位，專注於整合項目及綜合服務能力。

考慮到全球ADC CRDMO的產能有限，以及本集團通過專有的「一站式」平台實施獨特的「賦能、跟隨並贏得分子」策略，本集團預期其將穩步引入新項目以保持強勁增長。在可預見的未來，本集團將繼續通過加快II/III期項目及商業項目擴大市場份額，以增強其「D」及「M」能力，同時其研究業務將繼續幫助客戶開發創新的生物偶聯，同時豐富其CRDMO業務模式。

- 實施本集團的產能擴增計劃，以滿足日益增長的全球需求

本集團將繼續擴大其全球足跡及增加產能基礎設施。本集團相信，隨著預期於2026年GMP合規生產在新加坡基地投產，本集團的擴張計劃將進一步整合生產功能，加快進度，促進質量保證，令本集團能夠跟上全球對生物偶聯CRDMO服務日益增長的需求。本集團正在擴大無錫基地的產能，XmAb/XBCM2設施的第二條生產線及XDP3目前正在建設中，預計將分別於2024年第四季度2025年第二季度投入運營。

- 持續通過內部研發和戰略夥伴關係專注於前沿技術

本集團計劃繼續投資於前沿技術並提升其研發能力，以保持佔據技術前沿及繼續向客戶提供高質量成果。例如，本集團打算持續完善或升級WuXiDARx技術，將其應用擴展到其他XDC模式。本集團未來亦可能選擇性物色戰略聯盟、授權安排、投資及補強型收購，以豐富其技術工具箱和服務產品，成為生物偶聯研究、開發及製造平台的首選。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2022年12月31日止年度的人民幣990.4百萬元增加114.4%至截至2023年12月31日止年度的人民幣2,123.8百萬元。該增加主要是由於(i)全球ADC及更廣泛生物偶聯藥物的外包服務市場快速增長以及更廣泛生物偶聯藥物的外包服務市場以及本集團作為該市場領先的ADC CRDMO服務供應商的穩固地位，推動客戶及項目數量增長；及(ii)本集團項目進入後期階段(通常會產生更高的合約價值)。

按地域劃分的收益

本集團擁有廣泛、忠誠且快速增長的客戶群。於報告期內，本集團的最終客戶收益主要來自北美、中國及歐洲。下表載列所示年度按客戶總部所在地劃分的收益明細(包括絕對金額及佔總收益的百分比)：

收益	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	人民幣千元	% 人民幣千元	人民幣千元	%
— 北美	851,931	40.1%	444,916	44.9%
— 中國	661,318	31.1%	306,198	30.9%
— 歐洲	497,593	23.4%	175,225	17.7%
— 其他 ⁽¹⁾	112,997	5.4%	64,084	6.5%
總計	2,123,839	100.0%	990,423	100.0%

附註：

- 按地域劃分的收益乃根據最終客戶的位置呈列。就來自與餘下藥明生物技術集團訂約但由本集團執行的既有合約而言，本公司根據客戶總部所在地(而非餘下藥明生物技術集團的總部所在地)對收益進行分類。

(1) 主要包括亞洲(不包括中國)的國家及地區以及澳洲。

於報告期內，來自北美、中國及歐洲客戶的收益大幅增加，乃由於全球ADC市場的發展及本集團在業內享有ADC等生物偶聯藥物領先CRDMO服務提供商的地位，推動全球及特別是該等市場的客戶對本集團ADC CRDMO服務的需求持續增加。

按項目開發階段劃分的收益

於報告期內，我們自處於不同開發階段的生物偶聯藥物項目組合產生收益，可大致分類為(i)IND前項目(主要為處於藥物發現階段及臨床前開發階段的生物偶聯藥物發現項目)收益；及(ii)IND後項目(主要處於臨床及商業化階段)收益。下表載列於所示年度按項目開發階段劃分的收益明細(以絕對金額及佔收益總額的百分比列示)：

收益	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
IND前服務	926,774	43.6%	381,071	38.5%
IND後服務	<u>1,197,065</u>	<u>56.4%</u>	<u>609,352</u>	<u>61.5%</u>
總計	<u>2,123,839</u>	<u>100.0%</u>	<u>990,423</u>	<u>100.0%</u>

IND後服務收益佔總收益的百分比於報告期內有所上升，主要是由於IND後項目數量增加，而IND後項目的合約價值較高。

按項目類型劃分的收益

於報告期內，本集團自ADC與非ADC項目(就項目類型而言)均產生收益。下表載列於所示年度按項目類型劃分的收益明細(以絕對金額及佔收益總額的百分比列示)：

	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
ADC	1,888,013	88.9%	914,965	92.4%
非ADC	235,826	11.1%	75,458	7.6%
總計	<u>2,123,839</u>	<u>100.0%</u>	<u>990,423</u>	<u>100.0%</u>

於2023年12月31日，本集團擁有129個ADC綜合項目及14個非ADC綜合項目，分別佔同日進行中綜合項目總數的90.2%及9.8%。

銷售成本

本集團的銷售成本主要包括間接生產成本及間接費用、直接人工成本、原材料成本以及折舊及攤銷。

本集團的銷售成本由截至2022年12月31日止年度的人民幣729.3百萬元增加114.5%至截至2023年12月31日止年度的人民幣1,564.3百萬元，與本集團收益增長相一致。

毛利及毛利率

本集團的毛利由截至2022年12月31日止年度的人民幣261.1百萬元增長114.3%至截至2023年12月31日止年度的人民幣559.6百萬元。截至2023年12月31日止年度的毛利率為26.3%，而截至2022年12月31日止年度則為26.4%，維持相對穩定，主要乃因本集團收入及銷售成本增幅相若所致。

銷售及營銷開支

本集團的銷售及營銷開支主要包括(i)折舊及攤銷，主要指就收購有效載荷及連接子業務所收獲客戶關係資產的攤銷；及(ii)銷售及營銷人員人工成本。

本集團的銷售及營銷開支由截至2022年12月31日止年度的人民幣8.8百萬元增加72.7%至截至2023年12月31日止年度的人民幣15.2百萬元，主要由於本集團銷售及營銷人員人數增加令人工成本增加所致。

行政開支

本集團的行政開支主要包括(i)行政人員的僱員成本，(ii)本集團就提供租賃及相關服務產生的開支，(iii)物流及住宿費用，(iv)折舊及攤銷，(v)專業服務費，及(vi)其他行政開支，主要包括維護開支及公用事業。

本集團的行政開支由截至2022年12月31日止年度的人民幣49.2百萬元增加260.8%至截至2023年12月31日止年度的人民幣177.5百萬元，主要是由於上市開支所致。本集團的行政開支(不包括上市開支)由截至2022年12月31日止年度人民幣49.2百萬元增加152.0%至截至2023年12月31日止年度人民幣124.0百萬元，主要是由於(i)僱員成本增加，原因為本集團行政人員及管理層的人數增加及平均薪酬水平上升；及(ii)就本集團提供租賃及相關服務而產生的開支增加。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)研發人員的僱員成本，(ii)研發活動中使用的材料成本，及(iii)研發部門所用設備及設施的折舊及攤銷以及研發活動所用無形資產的攤銷。

本集團的研發開支由截至2022年12月31日止年度的人民幣33.8百萬元增加127.5%至截至2023年12月31日止年度的人民幣76.9百萬元，主要是由於(i)在業務強勁增長的推動下加大研發活動的材料採購，導致原材料成本增加，及(ii)僱員成本增加。

財務成本

本集團的財務成本主要包括本集團與餘下藥明生物技術集團之間的公司間借款及租賃負債產生的利息開支。

本集團的財務成本由截至2022年12月31日止年度的人民幣2.9百萬元減少74.4%至截至2023年12月31日止年度的人民幣742,000元，主要是由於償還公司間借款所致。

其他收入

本集團的其他收入主要包括(i)將裝配中心出租予餘下藥明生物技術集團所產生的租金收入及其他相關收入，(ii)向關聯方銷售材料，(iii)銀行利息收入，及(iv)與收入相關的研究及其他補助。

本集團的其他收入由截至2022年12月31日止年度的人民幣26.2百萬元增加252.3%至截至2023年12月31日止年度的約人民幣92.3百萬元，主要是由於(i)本集團截至2023年12月31日止年度收到的研究及其他補助增加，及(ii)銀行利息收入增加，主要歸因於收益增長及就上市收取所得款項淨額令銀行存款增加。

其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損主要包括理財產品的公允價值收益及外匯收益及虧損淨額。

本集團於截至2022年12月31日止年度錄得其他收益淨額約人民幣46.7百萬元及截至2023年12月31日止年度錄得其他虧損淨額約人民幣43.9百萬元，主要是由於(i)本集團以美元與海外客戶結算，截至2023年12月31日止年度美元、港元與人民幣之間的匯率波動導致截至2023年12月31日止年度產生外匯虧損淨額，及(ii)理財產品的公允價值收益增加。

預期信用損失模型下的減值虧損(已扣除撥回)

預期信用損失(「預期信用損失」)模型下的(已確認)／已撥回減值虧損(已扣除撥回)主要包括本集團貿易應收款項的信用損失。

本集團於截至2022年12月31日止年度確認減值虧損(已扣除撥回)人民幣43.4百萬元，而於截至2023年12月31日止年度撥回減值虧損人民幣22.0百萬元，主要是由於若干客戶其後償還貿易應收款項。

所得稅開支

本集團的所得稅開支由截至2022年12月31日止年度的人民幣40.1百萬元增長89.8%至截至2023年12月31日止年度的人民幣76.1百萬元，與除稅前利潤增加相符。本集團的實際稅率由截至2022年12月31日止年度20.5%增加至截至2023年12月31日止年度的21.2%，主要歸因於報告期內若干不可扣稅開支增加，例如以股份為基礎的薪酬開支的確認。

純利及純利率

綜上所述，本集團純利由截至2022年12月31日止年度的人民幣155.7百萬元增長82.1%至截至2023年12月31日止年度的人民幣283.5百萬元。本集團於報告期內的純利大幅增長與本集團的收益及業務增長基本一致(經考慮2023年非經常性上市開支以及2022年及2023年以股份為基礎的非現金薪酬的影響)。本集團的純利率由截至2022年12月31日止年度的15.7%減少至截至2023年12月31日止年度的13.4%，主要是由於報告期內產生的上市開支，而截至2022年12月31日止年度並無產生。

經調整純利及經調整純利率

本集團經調整純利由截至2022年12月31日止年度的人民幣194.4百萬元增加112.1%至截至2023年12月31日止年度的人民幣412.3百萬元。截至2023年12月31日止年度的經調整純利率為19.4%，與截至2022年12月31日止年度的19.6%相差無幾。

每股基本及攤薄盈利

本集團的每股基本盈利由截至2022年12月31日止年度的人民幣0.18元增長55.6%至截至2023年12月31日止年度的人民幣0.28元。本集團的每股攤薄盈利由截至2022年12月31日止年度的人民幣0.18元增長44.4%至截至2023年12月31日止年度的人民幣0.26元。每股基本及攤薄盈利的增長乃主要由於以上所述的本集團業務強勁增長而帶來的純利增加所致。

物業、廠房及設備

本集團的物業、廠房及設備結餘由2022年12月31日的人民幣798.6百萬元增長56.0%至2023年12月31日的人民幣1,246.2百萬元，主要由於(i)無錫基地及上海基地擴建以及於上海基地新增物業導致土地及樓宇價值增加，(ii)租賃裝修增加及(iii)與無錫基地有關的機器增加。

投資物業

本集團投資物業結餘由2022年12月31日的人民幣12.8百萬元減少3.1%至2023年12月31日的人民幣12.4百萬元，主要原因是按直線法折舊。

商譽

於2023年12月31日，與2021年收購有效載荷偶聯子業務有關的商譽為人民幣215.2百萬元，與2022年12月31日的結餘維持不變。

無形資產

本集團的無形資產主要包括技術及客戶關係。

無形資產由2022年12月31日的人民幣50.6百萬元增加4.5%至2023年12月31日的人民幣52.9百萬元，主要歸因於2023年添置若干許可引進技術。

存貨

本集團的存貨主要包括原材料、醫藥中間體及耗材。本集團的存貨水平由2022年12月31日的人民幣62.9百萬元減少25.6%至2023年12月31日的人民幣46.8百萬元，主要指研發及製造活動所耗用的存貨以及本集團的存貨優化戰略將存貨水準下降至約二至三個月的供應。

貿易及其他應收款項

應收關聯方貿易應收款項主要包括應收餘下藥明生物技術集團的剩餘款項。應收第三方貿易應收款項主要指就CRDMO服務應收其他客戶的剩餘款項。其他應收款項主要指(i)代客戶採購原材料的應收款項，(ii)向供應商墊款，(iii)按金，(iv)預付款項及(v)可收回增值稅。

本集團的貿易及其他應收款項由2022年12月31日的人民幣505.6百萬元增加89.2%至2023年12月31日的人民幣956.4百萬元，主要歸因於與第三方合約的應收款項，其與本集團的業務增長一致。

合約資產

合約資產由2022年12月31日的人民幣17.3百萬元增長79.8%至2023年12月31日的人民幣31.1百萬元，與本集團的業務增長基本一致。

合約成本

本集團的合約成本指為履行合約(其收益尚未確認)而產生的可收回成本。

本集團的合約成本由2022年12月31日的人民幣80.7百萬元增長40.9%至2023年12月31日的人民幣113.7百萬元，與本集團的業務增長基本一致。

按公允價值計量且其變動計入損益(「按公允價值計量且其變動計入損益」)的金融資產

按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產主要包括對本集團理財產品的投資。於2022年12月31日，本集團按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產為人民幣400.0百萬元，即本集團於銀行的到期期限為12個月內的理財產品。於2023年12月31日，本集團並無按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。

貿易及其他應付款項

應付關聯方的貿易應付款項包括就(其中包括)本集團向該等關聯方購入的抗體及連接子及有效載荷的開發、製造及測試服務、原材料採購服務及項目管理服務應付予餘下藥明生物技術集團的未償還款項。應付第三方的貿易應付款項主要指就採購原材料及耗材而應付供應商的結餘。應付關聯方的其他應付款項及應計費用主要來自關聯方提供的管理服務及租金開支。應付第三方的其他應付款項及應計費用指在建工程產生的應付款項。

本集團的貿易及其他應付款項由2022年12月31日的人民幣773.3百萬元增加18.4%至2023年12月31日的人民幣915.4百萬元，主要由於貿易應付款項及購買物業、廠房及設備的應付款項增加，這與本集團業務擴展基本一致。

合約負債

本集團的合約負債主要包括客戶支付的按金。

合約負債由2022年12月31日的人民幣151.5百萬元增加116.7%至2023年12月31日的人民幣328.3百萬元，總體上與報告期內啟動的項目數目增加一致。

流動性及資金來源

銀行結餘及現金由2022年12月31日的人民幣335.0百萬元增加1,108.2%至2023年12月31日的人民幣4,047.6百萬元，主要是由於本集團的業務增長及上市所得款項淨額。本集團於報告期內實現正的自由現金流量。經計及本集團可動用的財務資源，董事認為本集團擁有充足的營運資金，可滿足其目前需求。

財政政策

現時，本集團遵循融資及財政政策以管理其資金來源及減低相關風險。本集團期望通過各種來源組合(包括但不限於內部融資及基於合理市場價格的外部融資)向其營運資金及其他資本性需求提供資金。為更好地控制及減少資金成本，本集團集中化管理財政活動，且所有現金交易均與享有良好聲譽的銀行進行。

本集團的財政政策亦涉及緩解本集團全球營運所帶來的外幣風險。本集團持有的現金及現金等價物主要由人民幣、港元及美元組成。若干本集團實體有外匯交易，包括買賣交易、借款及還款等，以及以外幣(主要為美元及港元)計值的貨幣性資產及負債。本集團的政策是與不同銀行磋商一系列衍生工具，以對沖日常業務過程中的外幣風險。本集團通常會訂立外匯遠期合約、領式期權合約、帶觸發保護遠期合約等高度有效的套期工具。

重要投資、重大收購及出售

於2023年12月31日，本公司並無持有任何重要投資，於報告期內亦無附屬公司、聯營公司及合營企業的任何重大收購或出售。

債項

借款

本集團於2023年12月31日並無任何借款，而於2022年12月31日的借款金額為人民幣71.1百萬元，全部為關聯方貸款。

本集團並無維持任何銀行融資，且已決定從餘下藥明生物技術集團取得公司間貸款及股東注資為其營運提供資金。於2023年12月31日，本集團與餘下藥明生物技術集團之間的所有公司間借款已悉數結清。本集團選擇從餘下藥明生物技術集團而非銀行或其他獨立第三方取得貸款，主要是因為向第三方借款通常涉及較長的審查及行政程序，這可能會令本集團資本開支計劃延遲實施。

或然負債及擔保

於2023年12月31日，本集團並無任何未償還債務證券、按揭、押記、債券或其他借貸資本(已發行或同意發行)、銀行透支、承兌負債或承兌信貸，或其他類似債項、重大或然負債、擔保或任何重大未決或針對本集團任何成員公司的訴訟或申索。

貨幣風險

本集團的外幣交易(包括出售)使本集團面臨外幣風險。本集團的若干銀行結餘及現金、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項以相關集團實體功能貨幣以外的貨幣(如美元、歐元、港元及瑞士法郎)計值，令本集團承受有關外幣風險。

於報告期內，本集團大部分收益來自以美元計值的銷售，而大部分原材料、物業、廠房及設備的採購及開支於中國按人民幣結算，而於外國則按美元結算。於報告期末，本集團持有以外幣(主要為美元及港元)計值的貨幣性資產及負債，令本集團面臨外幣風險。因此，倘外匯匯率波動，尤其是美元、港元、人民幣及歐元之間，會對本集團的純利率造成影響。

本集團透過密切監控及降低其外匯淨額狀況來控制其面臨的外幣風險。本集團計劃訂立一系列遠期合約以管理其貨幣風險。本集團亦將就衍生工具採納套期會計以減少因外匯匯率波動對損益賬造成影響。

非國際財務報告準則指標

為補充本集團遵照國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司呈列作為額外財務指標的經調整純利(非國際財務報告準則指標)、經調整純利率(非國際財務報告準則指標)、本公司擁有人應佔經調整純利(非國際財務報告準則指標)、本公司擁有人應佔經調整純利率(非國際財務報告準則指標)、經調整稅息折舊及攤銷前利潤(非國際財務報告準則指標)、經調整稅息折舊及攤銷前利潤率(非國際財務報告準則指標)及經調整每股基本及攤薄盈利(非國際財務報告準則指標)，惟該等數據並非國際財務報告準則所要求，也不是按該準則所呈列。

本集團認為經調整的財務指標有利於理解以及評估基礎業績表現及經營趨勢，並且通過參考該等經調整的財務指標，及藉著消除本集團認為對本集團核心業務的表現並無指標作用的若干異常、非經常性、非現金及／或非經營項目的影響，有助本集團的管理層及投資者評價本集團的財務表現。本集團管理層認為該等非國際財務報告準則的財務指標於本集團經營所在行業被廣泛接受和採用。然而，該等非國際財務報告準則的財務指標，不應被獨立地使用或者被視為替代根據國際財務報告準則所編製及呈列的財務資料。本公司股東及有意投資者不應獨立看待以上經調整業績，或將其視為替代按照國際財務報告準則所編製的業績結果。此外，該等非國際財務報告準則的財務指標不可與其他公司所呈列類似標題者作比較。

下表提供額外資料以將經調整純利(非國際財務報告準則指標)、稅息折舊及攤銷前利潤(非國際財務報告準則指標)及經調整稅息折舊及攤銷前利潤(非國際財務報告準則指標)與國際財務報告準則下的相應指標進行核對。

經調整純利(非國際財務報告準則指標)

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
純利	283,538	155,731
加：		
上市開支	53,578	—
以股份為基礎的薪酬開支	75,153	38,626
經調整純利(非國際財務報告準則指標) ^(附註i)	412,269	194,357
經調整純利率(非國際財務報告準則指標)	19.4%	19.6%
本公司擁有人應佔經調整純利 (非國際財務報告準則指標)	412,269	194,357
本公司擁有人應佔經調整純利率 (非國際財務報告準則指標)	19.4%	19.6%
	人民幣元	人民幣元
經調整每股盈利(非國際財務報告準則指標)		
— 基本	0.40	0.22
— 攤薄	0.38	0.22

附註：

- i. 為了更好反映本集團當前業務及營運的主要業績，經調整純利的計算為扣除上市開支(非經常性項目)人民幣53.6百萬元(2022年：上市費用為零)及以股份為基礎的薪酬(非現金項目)人民幣75.2百萬元(2022年：以股份為基礎的薪酬人民幣38.6百萬元)。

稅息折舊及攤銷前利潤及經調整稅息折舊及攤銷前利潤(非國際財務報告準則指標)

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
純利	283,538	155,731
加：		
所得稅開支	76,074	40,070
折舊及攤銷	59,513	30,812
財務成本	742	2,916
減：		
銀行利息收入	(47,363)	(4,612)
稅息折舊及攤銷前利潤(非國際財務報告準則指標)	372,504	224,917
稅息折舊及攤銷前利潤率 (非國際財務報告準則指標)	17.5%	22.7%
加：		
上市開支	53,578	—
以股份為基礎的薪酬開支	75,153	38,626
經調整稅息折舊及攤銷前利潤 (非國際財務報告準則指標) ^(附註i)	501,235	263,543
經調整稅息折舊及攤銷前利潤率 (非國際財務報告準則指標)	23.6%	26.6%

附註：

- i. 經調整稅息折舊及攤銷前利潤為非國際財務報告準則財務指標，計算為扣除上市開支(非經常性項目)人民幣53.6百萬元(2022年：上市費用為零)及以股份為基礎的薪酬(非現金項目)人民幣75.2百萬元(2022年：以股份為基礎的薪酬人民幣38.6百萬元)。

僱員及薪酬政策

於2023年12月31日，本集團擁有合共1,178名僱員。員工成本(包括董事薪酬，但不包括(i)退休福利計劃供款；及(ii)以股份為基礎的付款開支)於截至2023年12月31日止年度為人民幣260.5百萬元，而截至2022年12月31日止年度則為人民幣144.2百萬元。僱員的薪酬待遇一般包括薪金及花紅。一般而言，本集團根據僱員的資質、職位及表現確定薪酬待遇。本集團亦根據本集團經營所在國家的適用情況向社會保險基金(包括基本養老保險、醫療保險、失業保險、生育保險、工傷保險)及住房公積金作出供款。

本集團已採納首次公開發售前購股權計劃，以就合資格參與者對本集團的貢獻或潛在貢獻向其提供獎勵或激勵。

此外，本集團為僱員提供參與ADC及其他生物偶聯藥物前沿項目的機會，以發展彼等的知識及技能。本集團擁有有效的培訓體系，包括入職及持續在職培訓，以加快學習進度並提高員工的知識和技能水平。新入職僱員的入職培訓涵蓋企業文化及政策、職業道德、介紹ADC及其他生物偶聯藥物開發流程、質量管理以及職業安全等主題。本集團的定期在職培訓涵蓋有關其綜合服務、環境、健康及安全管理系統的精簡技術知識以及適用法律法規要求的強制性培訓。此外，本集團旨在維護及加強協作工作環境，鼓勵僱員與本集團共同發展事業。

董事及高級管理層薪酬由薪酬委員會審閱及董事會批准。於釐定董事及高級管理層薪酬時須考慮相關經驗、義務及責任、時間投入、工作表現及現行市況。

末期股息

董事會不建議就截至2023年12月31日止年度派付任何末期股息。

其他資料

股東週年大會及暫停辦理股份過戶登記手續

股東週年大會將於2024年6月12日(星期三)舉行。召開股東週年大會的通告預期將會根據上市規則的規定適時刊發並寄發予股東。

為釐定出席股東週年大會及在會上投票的本公司股東的資格，本公司將於2024年6月6日(星期四)至2024年6月12日(星期三)止(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，期間不會辦理任何股份過戶登記。為符合資格出席股東週年大會及在會上投票，未登記股份持有人應確保所有過戶文件連同有關股票必須在不遲於2024年6月5日(星期三)下午四時三十分送達本公司的香港股份過戶登記分處香港中央證券登記有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖，以辦理登記手續。

遵守企業管治守則

本集團致力維持高水平的企業管治，以保障股東權益、提升企業價值及問責性。本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其本身的企業管治守則。本公司已於上市日期起至2023年12月31日止期間遵守企業管治守則第二部分所載的原則及所有適用守則條文。本公司將繼續檢討及提升企業管治實踐，以確保遵守企業管治守則。

遵守證券交易標準守則

本公司已經採納一套其條款不低於標準守則所規定的書面指引，作為其自身關於董事進行證券交易的行為守則。在向全體董事作出特定查詢後，全體董事確認彼等自上市日期以來直至2023年12月31日止期間已遵守標準守則及書面指引。為確保嚴格遵守上市規則並加強公司管治措施，本公司將提醒所有董事彼等根據上市規則在各方面的責任，包括但不限於買賣本公司證券的限制。本公司並無發現可能擁有本公司內幕消息的僱員存在不遵守員工證券交易管理辦法的情況。

審核委員會

本公司已成立審核委員會，並根據上市規則的規定制定書面職權範圍。審核委員會由三名獨立非執行董事組成，分別為Hao Zhou先生(審核委員會主席)、Ulf Grawunder博士及Stewart John Hen先生。審核委員會的主要職責為(i)審查及監督本集團的財務報告程序及風險管理以及內部監控系統；(ii)監督審計過程；(iii)向董事會提供建議及意見；及(iv)履行董事會指定的其他職責及責任。

全球發售所得款項及其使用

本公司於全球發售中按20.60港元發行178,446,000股股份，該等股份於2023年11月17日於聯交所主板上市，其後於超額配股權獲悉數行使後，按20.60港元發行19,158,500股股份。

扣除本公司就全球發售應付的包銷費用及佣金以及其他開支後，本公司收到的全球發售所得款項淨額約為3,936.9百萬港元。自上市日期直至本公告日期止期間，本公司尚未動用任何所得款項淨額及未動用的所得款項淨額於2023年12月31日已存入本集團的銀行賬戶。

全球發售所得款項淨額用途詳情已於招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節披露。於2023年12月31日，所得款項淨額的計劃用途並無重大變動。下表載列所得款項淨額的計劃用途、於2023年12月31日的實際用途及剩餘金額以及預期動用時間表：

招股章程所述的所得款項淨額擬定用途	計劃用途 百萬港元	截至2023年 12月31日 已動用的金額 百萬港元	於2023年 12月31日 的餘額 百萬港元	預期動用 時間表 ⁽¹⁾
進一步拓展本集團的服務實力及能力				
<i>在新加坡基地建設本集團設施</i>				
在新加坡基地建立設施	1,299.2	-	1,299.2	至2026年底
購買生產及研發設備和系統，以及為我們 新加坡基地的運營招聘生產、研發及 管理人員	708.7	-	708.7	至2026年底
<i>擴大本集團在中國的產能</i>				
購買生產及研發設備和系統，例如生物反 應器、蒸汽滅菌器、毛細管電泳儀、 酶標儀等	354.3	-	354.3	至2026年底
建立、維護及提升我們在無錫基地的生產 廠房，包括建設一條公斤級連接子及有 效載荷生產線	275.5	-	275.5	至2026年底
有選擇地尋求戰略聯盟、投資及收購機會	905.5	-	905.5	至2026年底
營運資金及其他一般公司用途	393.7	-	393.7	至2025年底
總計	3,936.9	-	3,936.9	

附註：

1. 動用餘下所得款項的預期時間表乃基於本集團的未來市場狀況的最佳估計編製，會因現行及未來市場狀況的發展而有所變更。

購買、出售或贖回本公司上市證券

自上市日期起直至2023年12月31日止期間，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。

審閱年度業績

本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行已審閱基於本集團截至2023年12月31日止年度的經審核綜合財務報表的年度財務資料。審核委員會已經與本公司的管理層及獨立核數師共同審閱本公司採納的會計準則及政策，並已就本集團的風控及內控系統及財務報告事宜(包括審閱截至2023年12月31日止年度的年度業績)進行討論。審核委員會及獨立核數師認為年度業績符合適用會計準則、法律及法規及本公司已作出適當披露。

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

初步公告所載本集團截至2023年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表以及相關附註所呈列數字已獲本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行同意為經董事會於2024年3月25日批准的本集團本年度經審核綜合財務報表所載的數額。德勤•關黃陳方會計師行就此執行的工作並不構成鑒證工作，因此，德勤•關黃陳方會計師行並無就初步公告發表意見或鑒證結論。

報告期後的重要事項

本集團於2023年12月31日之後發生以下事件：

- 於2024年1月3日，本公司與致力於開發新型ADC平台技術的韓國生物技術公司IntoCell簽訂立諒解備忘錄，在藥物一連接子技術和涵蓋項目發現乃至商業化的CRDMO服務進行全面合作。

- 於2024年1月31日，本公司與以其ADC平台技術聞名的臨床階段生物技術公司Multitude Therapeutics簽訂合作協議，並宣佈其在與HySlink Therapeutics共同開發的藥物—連接子技術方面以及涵蓋項目發現乃至商業化的CRDMO服務進行全面合作。同日，本公司與HySlink Therapeutics簽立諒解備忘錄。
- 於2023年3月4日，本公司已被納入滬港通及深港通。

年度業績及年度報告的刊發

本公告刊登於香港交易所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.wuxidc.com)。載有上市規則規定的所有資料的截至2023年12月31日止年度的年度報告將於稍後寄發予股東(如適合)並分別在香港交易所及本公司的網站上刊登。

截至2023年12月31日止年度的年度業績

董事會謹此公佈本集團截至2023年12月31日止年度的綜合損益及其他全面收益表及本集團於2023年12月31日的綜合財務狀況表，連同2022年同期的比較數字載列如下：

綜合損益及其他全面收益表
截至2023年12月31日止年度

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收益	4	2,123,839	990,423
銷售成本		<u>(1,564,281)</u>	<u>(729,340)</u>
毛利		559,558	261,083
其他收入	5	92,305	26,152
其他收益及虧損	6	(43,871)	46,672
預期信用損失模型下的減值虧損 (已扣除撥回)	7	21,993	(43,369)
銷售及營銷開支		(15,220)	(8,769)
行政開支		(123,966)	(49,210)
研發開支		(76,867)	(33,842)
上市開支		(53,578)	–
財務成本		<u>(742)</u>	<u>(2,916)</u>
除稅前溢利	7	359,612	195,801
所得稅開支	8	<u>(76,074)</u>	<u>(40,070)</u>
年內溢利		<u>283,538</u>	<u>155,731</u>
其他全面收益(開支)			
其後可能重新分類至損益的項目：			
現金流量套期指定的套期工具的 公允價值收益(虧損)(已扣減所得稅)		1,146	(3,313)
換算海外業務產生的匯兌差異		<u>1,125</u>	<u>–</u>
年內其他全面收益(開支)		<u>2,271</u>	<u>(3,313)</u>
年內全面收益總額		<u>285,809</u>	<u>152,418</u>
		人民幣元	人民幣元
每股盈利			
基本	9	<u>0.28</u>	<u>0.18</u>
攤薄		<u>0.26</u>	<u>0.18</u>

綜合財務狀況表

於2023年12月31日

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		1,246,234	798,575
投資物業		12,409	12,812
使用權資產		2,145	5,280
商譽		215,193	215,193
無形資產		52,946	50,648
遞延稅項資產		6,267	11,540
其他長期按金		147	—
		<u>1,535,341</u>	<u>1,094,048</u>
流動資產			
存貨		46,804	62,934
貿易及其他應收款項	11	956,412	505,604
合約資產		31,051	17,309
合約成本		113,730	80,713
衍生金融資產		—	799
按公允價值計量且其變動計入損益 (「按公允價值計量 且其變動計入損益」)的金融資產		—	400,000
已抵押銀行存款		4,400	—
銀行結餘及現金	12	4,047,583	334,972
		<u>5,199,980</u>	<u>1,402,331</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	13	915,386	773,313
來自關聯方的貸款		—	71,144
合約負債		328,322	151,450
應付所得稅		34,455	11,506
租賃負債		1,247	4,413
衍生金融負債		—	2,147
		<u>1,279,410</u>	<u>1,013,973</u>
流動資產淨值		<u>3,920,570</u>	<u>388,358</u>
總資產減流動負債		<u>5,455,911</u>	<u>1,482,406</u>

		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動負債			
租賃負債		<u>1,595</u>	<u>1,627</u>
資產淨值		<u><u>5,454,316</u></u>	<u><u>1,480,779</u></u>
資本及儲備			
股本	14	390	319
儲備		<u>5,453,926</u>	<u>1,480,460</u>
權益總額		<u><u>5,454,316</u></u>	<u><u>1,480,779</u></u>

綜合財務報表附註

1. 一般資料

本公司於2020年12月14日在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份自2023年11月17日起在香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司註冊辦事處及主要營業地點於年報公司資料一節披露。本公司董事認為，Biologics Cayman為本公司的最終控股公司。

本公司為一間投資控股公司。本集團的主要業務為提供全面合同研究、開發及製造組織(「CRDMO」)服務，包括生物偶聯藥物、單克隆抗體中間體及生物偶聯藥物相關連接子及有效載荷的發現、工藝開發及優良生產質量管理規範(「GMP」)生產。

綜合財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，其亦為本公司的功能貨幣。

2. 應用新訂及經修訂國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)

於本年度，本集團已貫徹應用國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的所有新訂及經修訂國際財務報告準則，該等新訂及經修訂國際財務報告準則於本集團在2023年1月1日開始的年度期間編製的綜合財務報表強制生效。

3. 編製綜合財務報表基準

綜合財務報表已按照國際會計準則理事會頒佈的國際財務報告準則編製。就編製綜合財務報表而言，倘資料被合理地預期會影響主要使用者作出的決策，則該資料被視為重大。此外，綜合財務報表包括《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(「上市規則」)及香港《公司條例》規定的適用披露。

4. 收益及分部資料

(i) 客戶合約收益的分類

本集團的收益來自於下列服務項目中某一時間點及某時間段之服務及貨物轉移：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
服務的種類及收益確認的時間		
CRDMO服務		
某一時間點	2,020,053	973,929
一段時間內	<u>103,786</u>	<u>16,494</u>
總計	<u><u>2,123,839</u></u>	<u><u>990,423</u></u>

本集團提供ADC及其他生物偶聯藥物的發現、開發及商業化生產服務。CRDMO服務產生的收益來自于通過按有償服務基準及全時當量(或「FTE」)基準的合同轉讓服務及／或貨物。截至2023年12月31日止年度，按有償服務基準及全時當量基準的CRDMO合同收益分別為人民幣2,033,077,000元及人民幣90,762,000元(2022年12月31日：人民幣974,421,000元及人民幣16,002,000元)。

5. 其他收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
租金及其他相關收入(附註i)	2,912	3,831
向關聯方銷售材料	5,625	1,930
銀行利息收入(附註ii)	47,363	4,612
研究及其他補助(附註iii)	36,405	15,779
	<u>92,305</u>	<u>26,152</u>

附註：

- (i) 就租金收入而言，截至2023年12月31日止年度，產生租金收入的投資物業產生的直接經營費用達人民幣2,051,000元(2022年：人民幣2,346,000元)。
- (ii) 銀行結餘及短期銀行存款所得利息收入。
- (iii) 本集團於年內的研究及其他補助收入主要與本集團對地方高科技產業及經濟的貢獻有關。該等補助無條件，入賬列作直接財政支持，預期日後不會產生相關成本，亦不與本集團任何資產相關。

6. 其他收益及虧損

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
外匯(虧損)收益淨額	(49,724)	46,284
理財產品的公允價值收益	5,543	—
其他	310	388
	<u>(43,871)</u>	<u>46,672</u>

7. 除稅前溢利

除稅前溢利經扣除(加回)：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
物業、廠房及設備折舊	52,452	22,808
投資物業折舊	403	403
使用權資產折舊	4,731	6,459
無形資產攤銷	7,702	10,342
	<u>65,288</u>	<u>40,012</u>
員工成本(包括董事酬金)：		
—薪金及其他福利	260,514	144,213
—退休福利計劃供款	28,916	14,526
—以股份為基礎的薪酬開支	82,536	38,626
	<u>371,966</u>	197,365
減：合約成本以及物業、廠房及設備中已資本化金額	<u>(67,364)</u>	<u>(44,532)</u>
	<u>369,890</u>	<u>192,845</u>
預期信用損失模型下(撥回)確認的減值虧損(已扣除撥回)		
—貿易應收款項	(20,444)	41,047
—合約資產	478	149
—代客戶購買原材料的應收款項	(2,027)	2,173
	<u>(21,993)</u>	<u>43,369</u>
核數師酬金		
—本公司核數師及與本公司的首次公開發售相關的申報會計師	11,505	—
—本公司附屬公司的核數師	760	579
—非審核服務	1,074	13
存貨撇減(列入銷售成本)	1,602	448
存貨撇減撥回(列入銷售成本)	(370)	(328)
合約成本撇減(列入銷售成本)	3,323	5,815
合約成本撇減撥回(列入銷售成本)	(1,764)	(3,810)
出售物業、廠房及設備的虧損	405	65
確認為開支的存貨成本	<u>162,890</u>	<u>96,460</u>

8. 所得稅開支

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
即期稅項：		
— 中國企業所得稅(「企業所得稅」)	63,254	47,230
— 香港利得稅	10,945	2,231
遞延稅項	5,070	(9,342)
過往年度超額撥備	(3,195)	(49)
	<u>76,074</u>	<u>40,070</u>
所得稅開支總額	<u>76,074</u>	<u>40,070</u>

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，中國附屬公司的企業所得稅稅率為25%。

香港利得稅按估計應課稅溢利的16.5%計算。

本集團於中國運營的一家附屬公司獲認定為「技術先進型服務企業」及「高新技術企業」，因此，該附屬公司享有15%的優惠企業所得稅率(2022年：15%)。

本公司董事認為，有資格享受「技術先進型服務企業」及「高新技術企業」稅務優惠的附屬公司很有可能於到期時延長其認定。

於其他司法權區產生的稅項乃按相關司法權區的現行稅率計算。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
除稅前溢利	<u>359,612</u>	<u>195,801</u>
按25%的企業所得稅率計算的稅項支出	89,903	48,950
免稅收入的稅務影響	(2,105)	(5,536)
不可扣稅開支的稅務影響(附註)	38,111	12,612
過往年度超額撥備	(3,195)	(49)
加計扣除研發開支的影響	(14,298)	(2,438)
按優惠稅率計算的稅項	(27,936)	(7,646)
於其他司法權區營運的實體稅率不同的影響	(4,406)	(5,823)
	<u>76,074</u>	<u>40,070</u>
所得稅開支	<u>76,074</u>	<u>40,070</u>

附註：不可扣稅開支的影響主要包括以股份為基礎的付款開支以及未確認且不合資格在2023年結轉的稅項虧損的影響。

9. 每股盈利

本公司擁有人應佔每股基本盈利乃根據以下數據計算：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
盈利：		
用於計算每股基本及攤薄盈利的盈利	<u>283,538</u>	<u>155,731</u>
	<u>股份數目</u>	
股份數目：		
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	1,022,997,484	881,643,836
攤薄潛在普通股的影響		
購股權	<u>54,975,454</u>	<u>—</u>
用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數	<u>1,077,972,938</u>	<u>881,643,836</u>

會計期間用於計算每股基本盈利的加權平均股數乃基於管理層的假設計算，並經計及2022年4月實繳400,000,000股股份的影響後進行追溯性調整。

在計算截至2022年12月31日止年度的每股攤薄盈利時，並未假定本公司授出的購股權計劃予以行使，乃因其行使價加上尚未提供服務的公允價值高於本公司的平均股價。

10. 股息

於截至2023年12月31日止年度，本公司概無向普通股股東派發或擬派發股息，且自報告期末後亦未提出派發任何股息(2022年：零)。

11. 貿易及其他應收款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
來自客戶合約的貿易應收款項		
— 關聯方	85,991	134,666
減：信用損失撥備	(266)	(13,520)
— 第三方	767,428	370,495
減：信用損失撥備	(30,945)	(38,370)
	<u>822,208</u>	<u>453,271</u>
代客戶購買原材料的應收款項	13,601	5,246
減：信用損失撥備	(148)	(2,175)
	<u>13,453</u>	<u>3,071</u>
向供應商墊款		
— 關聯方	82	—
— 第三方	1,433	937
其他應收款項		
— 關聯方	1,864	2,312
— 第三方	6,334	581
預付款項	122	214
可收回增值稅	110,916	45,218
貿易及其他應收款項總額	<u>956,412</u>	<u>505,604</u>

本集團給予其客戶的信用期介乎10至90天。下表載列按發票日期呈列的貿易應收款項(經扣除信用損失撥備)賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
未逾期	424,828	273,897
逾期：		
— 90天以內	214,296	141,332
— 91天至1年	172,261	36,301
— 1年以上	10,823	1,741
	<u>822,208</u>	<u>453,271</u>

於2023年12月31日，本集團貿易應收款項結餘中，總賬面值為人民幣397,380,000元(2022年：人民幣179,374,000元)的應收賬款於報告日已逾期。於逾期結欠中，人民幣183,084,000元(2022年：人民幣38,042,000元)為已逾期90天或以上且並不視為違約，因本集團管理層相信根據該等客戶的信守承諾及過往經驗，客戶將會結付該等金額。本集團並無就該等結欠持有任何抵押品。

以相關集團實體功能貨幣以外的貨幣計值的貿易及其他應收款項載列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
美元(「美元」)	551,061	364,454
歐元(「歐元」)	<u>485</u>	<u>17,861</u>

12. 銀行結餘及現金

本集團的銀行結餘及現金包括現金及原始到期日為三個月或以下的短期銀行存款。截至2023年12月31日止年度，短期銀行存款按介乎0%至5.68%(2022年：0%至2.03%)的市場年利率計息。

本集團對銀行結餘進行減值評估，認為由於交易對手方為信用等級高且信譽良好的銀行，故相關信貸風險有限。

以相關集團實體功能貨幣以外的貨幣計值的銀行結餘及現金載列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
港元	3,582,422	5
美元	395,448	184,656
歐元	10,579	5,540
新加坡元(「新加坡元」)	<u>3</u>	<u>-</u>

13. 貿易及其他應付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應付款項		
— 關聯方	580,333	457,295
— 第三方	40,118	23,537
	<u>620,451</u>	<u>480,832</u>
其他應付款項及應計費用		
— 關聯方	97,447	107,346
— 第三方	23,121	25,060
購買物業、廠房及設備的應付款項		
— 關聯方	1,507	1,807
— 第三方	97,961	116,870
就收購BCD業務部應付予關聯方代價	-	15,587
應付薪金及花紅	56,624	24,589
應計上市開支及股份發行成本	15,513	-
其他應付稅項	2,762	1,222
	<u>915,386</u>	<u>773,313</u>

向供應商付款的期限主要為自供應商處收到貨物起計90天內掛賬。以下為於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
90天內	596,519	432,756
91天至一年	22,910	47,853
一至兩年	867	223
兩年以上	155	-
	<u>620,451</u>	<u>480,832</u>

14. 股本

法定：

	股份數目	面值 美元	法定股本 美元
於2022年1月1日、2022年12月31日	1,000,000,000	0.00005	50,000
增設新股(附註iv)	<u>9,000,000,000</u>	<u>0.00005</u>	<u>450,000</u>
於2023年12月31日	<u>10,000,000,000</u>	<u>0.00005</u>	<u>500,000</u>

已發行及繳足：

	股份數目	面值 美元	股本 美元	等值 人民幣千元	股份溢價賬 等值 人民幣千元
於2022年1月1日	1,000,000,000	0.00005	5	*	-
註銷股份(附註i)	(400,000,000)	0.00005	不適用	不適用	不適用
重新發行股份(附註i)	400,000,000	0.00005	不適用	不適用	不適用
繳足股份(附註ii)	<u>不適用</u>	<u>不適用</u>	<u>49,995</u>	<u>319</u>	<u>1,285,143</u>
於2022年12月31日	1,000,000,000	0.00005	50,000	319	1,285,143
根據首次公開發售發行的股份 (附註iii)	<u>197,604,500</u>	<u>0.00005</u>	<u>9,880</u>	<u>71</u>	<u>3,605,121</u>
於2023年12月31日	<u>1,197,604,500</u>	<u>0.00005</u>	<u>59,880</u>	<u>390</u>	<u>4,890,264</u>

附註：

- i. 於2022年1月28日，STA HK所持400,000,000股股份被註銷，後於2022年6月8日重新發行。
 - ii. 於2021年9月29日，分別按面值向Biologics Cayman及STA HK額外發行及配發599,940,000股及399,960,000股股份。於股份拆細及第二次配發後，Biologics Cayman及STA HK分別持有600,000,000股及400,000,000股股份，佔本公司60%及40%股權。該等股份的總現金代價約人民幣1,285,462,000元已於2022年4月繳足，其中人民幣1,285,143,000元於股份溢價賬確認。
 - iii. 於2023年11月17日，根據首次公開發售按發售價每股20.60港元發行178,446,000股普通股；及於2023年12月8日超額配股權所涉19,158,500股股份已悉數行使。發行該等股份及行使超額配股權所得款項總額達約4,071百萬港元(相當於約人民幣3,741百萬元)。於扣除股份發行成本約人民幣136百萬元後，約人民幣71,000元及人民幣3,605百萬元分別入賬本公司的股本及股份溢價賬。
 - iv. 於2023年6月30日，本公司的法定股本通過設立按面值每股0.00005美元的9,000,000,000股普通股的方式，由1,000,000,000股普通股增加至10,000,000,000股普通股。
- * 金額低於人民幣1,000元。

釋義

在本公告中，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下所載涵義：

「2021年首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2021年11月23日採納的購股權計劃，其主要條款概述於招股章程附錄四「2021年首次公開發售前購股權計劃」一節
「2023年首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2023年3月22日採納的購股權計劃，其主要條款概述於招股章程附錄四「2023年首次公開發售前購股權計劃」一節
「股東週年大會」	指	本公司股東週年大會
「抗體偶聯藥物」或「ADC」	指	一種將單克隆抗體的特異性靶向能力及細胞毒藥物的殺癌能力相結合作為治療癌症採用的靶向治療而設計的新興高藥效生物製劑
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「BLA」	指	生物製品許可申請，就准許將生物製品引進或運輸引進特定司法權區進行商業化而提出的要求
「董事會」	指	董事會
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「cGMP」	指	現行優良生產質量管理規範，即FDA對製藥及生物技術公司實施的規範，以確保所生產的產品符合特點、強度、質量及純度等方面的指定要求
「主席」	指	董事會主席

「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	藥明合聯生物技術有限公司*，根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於香港聯交所主板上市
「控股股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，除文義另有所指外，指藥明生物技術、無錫藥明康德新藥開發股份有限公司、上海藥明康德新藥開發有限公司、上海合全及合全藥業，或其中任何一家
「CRDMO」	指	合同研究、開發及生產組織(Contract Research, Development and Manufacturing Organization)
「DAR」	指	藥物抗體比，指每個抗體分子所連接的藥物分子數量的平均值
「董事」	指	本公司董事
「藥品」或「DP」	指	含有活性藥物成份的劑量形式
「原料藥」或「DS」	指	擬為疾病診斷、治癒、緩解、治療或預防提供藥理活性或其他直接作用，或影響人體結構或任何功能的活性成份，但不包括用於合成成分所使用的中間體
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「ESG」	指	環境、社會及管治
「歐盟」	指	歐洲聯盟，由主要位於歐洲的27個成員國組成的政治經濟聯盟

「歐元」	指	歐元，歐盟27個成員國中20個國家的官方貨幣
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「弗若斯特沙利文」	指	弗若斯特沙利文(北京)諮詢有限公司上海分公司
「全球發售」	指	香港公開發售及國際發售(兩者定義見招股章程)
「GMP」	指	優良生產質量管理規範
「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港交易所」	指	香港交易及結算所有限公司
「香港」	指	中國香港特別行政區
「IND」	指	新藥臨床試驗申請，向FDA或國家藥監局提交的申請，尋求批准或不反對跨轄區運送(通常運送予臨床研究人員)在藥物上市申請獲批准前用於臨床研究的未經批准的實驗藥物或生物製劑
「上市」	指	股份於2023年11月17日在聯交所主板上市
「上市日期」	指	2023年11月17日
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則(經不時修訂或補充)

「主板」	指	聯交所主板
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「國家藥監局」	指	於2013年至2018年指國家藥品監督管理局及國家食品藥品監督管理總局，2003至2013年指國家食品藥品監督管理局
「有效載荷及連接子業務」	指	本集團自合全藥業收購的有效載荷及連接子業務，包括與該業務有關的客戶資源、人員及資產
「首次公開發售前購股權計劃」	指	2021年首次公開發售前購股權計劃及2023年首次公開發售前購股權計劃的統稱
「招股章程」	指	本公司刊發的日期為2023年11月7日的招股章程
「餘下藥明生物技術集團」	指	藥明生物技術及其附屬公司(不包括本集團)
「薪酬委員會」	指	董事會轄下的薪酬委員會
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「報告期」	指	2023年1月1日至2023年12月31日一年期間
「研發」	指	研究與開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00005美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00005美元的普通股

「上海合全」	指	上海合全藥業股份有限公司，一家於2003年1月23日在中國成立的有限責任公司
「合全藥業」	指	合全藥業香港投資有限公司，一家於香港註冊成立的有限公司
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「WBS」	指	藥明生物業務系統
「藥明生物技術」	指	藥明生物技術有限公司*，一家於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(聯交所股份代號：2269)
「XDC」	指	生物偶聯藥物擴展到ADC形式以外，首先通過將化學藥物以外的各種有效載荷與抗體偶聯，然後透過抗體以外的各種載體與各種有效載荷偶聯
「%」	指	百分比

於本公告內，除非文義另有所指，否則「聯繫人」、「關連人士」、「主要股東」及「附屬公司」等詞語具有上市規則賦予彼等的涵義。

承董事會命
藥明合聯生物技術有限公司*
李錦才博士
執行董事兼首席執行官

香港，2024年3月25日

於本公告日期，本公司董事會包括(i)執行董事李錦才博士、張靖偉先生及席曉捷先生；(ii)非執行董事陳智勝博士、周偉昌博士及施明女士；及(iii)獨立非執行董事Ulf GRAWUNDER博士、Stewart John HEN先生及Hao ZHOU先生。

- 僅供識別