

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。



**Brii Biosciences Limited**  
**騰盛博药生物科技有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：2137)

## 截至2024年6月30日止六個月之中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明合併中期業績，連同上一一年度的比較數字(已由審核及風險委員會審核)。

### 財務摘要

- 截至2024年6月30日，我們的現金及現金等價物、銀行存款及受限制銀行結餘為人民幣2,477.8百萬元，與截至2023年12月31日的人民幣2,661.4百萬元相比，減少人民幣183.6百萬元或6.9%。該減少主要是由於日常營運及研發活動支出增加。
- 截至2024年6月30日止六個月，其他收入為人民幣70.9百萬元，與截至2023年6月30日止六個月的人民幣85.9百萬元相比，減少人民幣15.0百萬元或17.5%。這主要是由於就政府補助確認的收入減少。
- 截至2024年6月30日止六個月，研發開支為人民幣126.2百萬元，與截至2023年6月30日止六個月的人民幣202.2百萬元相比，減少人民幣76.0百萬元或37.6%。該減少主要歸因於報告期間管線排序及組織優化，導致第三方承包成本減少人民幣36.6百萬元及僱員成本減少人民幣36.4百萬元。

- 截至2024年6月30日止六個月，行政開支為人民幣78.6百萬元，與截至2023年6月30日止六個月的人民幣102.8百萬元相比，減少人民幣24.2百萬元或23.5%。該減少主要歸因於報告期間管線排序及組織優化，導致僱員成本減少人民幣21.7百萬元。
- 截至2024年6月30日止六個月，期內虧損為人民幣283.2百萬元，與截至2023年6月30日止六個月的人民幣196.8百萬元相比，增加人民幣86.4百萬元或43.9%。虧損增加主要歸因於主要與金融資產公允價值虧損有關的其他虧損人民幣115.4百萬元，部分被研發開支及行政開支減少所抵銷。
- 截至2024年6月30日止六個月，其他綜合收益為人民幣18.0百萬元，與截至2023年6月30日止六個月的人民幣92.8百萬元相比，減少人民幣74.8百萬元或80.6%。該減少主要是由於將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額所產生的收益減少。

## 業務摘要

於報告期間，本公司繼續通過內部研發及外部合作推進其在研產品，並特別專注於其領先的乙型肝炎病毒功能性治癒項目。基於從近期數據中所獲的見解，本公司一直積極致力於通過多種正在進行的聯合療法來提高HBV的功能性治癒率。更多聯合療法研究將於2024年下半年啟動。於2024年4月，我們獲得了中國國家藥品監督管理局CDE的IND許可，將在中國大陸進行多中心2期研究，以評估包含elebsiran (BRII-835)、BRII-179及PEG-IFN $\alpha$ 的序貫治癒方案用於治療HBV感染的療效及安全性。繼BRII-179於2023年11月獲授突破性治療品種認定之後，基於對我們用於HBV治癒的候選藥物創新性的認可，elebsiran (BRII-835)及tobevibart (BRII-877)均於2024年5月獲中國國家藥監局CDE授予突破性治療品種認定。截至本公告日期，本公司三個臨床階段HBV項目均已獲得突破性治療品種認定。

本公司於近期獲悉，合作夥伴VBI已根據經修訂的《公司債權人安排法》(Companies' Creditors Arrangement Act, R.S.C. 1985年, c. C-36) 啟動重組程序。經全面評估後，預計VBI的破產不會對本公司的財務表現或業務運營產生重大影響。涉及BRII-179的所有已計劃的臨床試驗均已確保了充足的臨床供應。本公司HBV治癒項目的開發計劃不受影響。

本公司在持續專注於HBV功能性治癒項目的同時，繼續推進非HBV項目，為HIV、MDR/XDR及中樞神經系統項目的治療候選藥物尋求外部合作夥伴關係。我們已於2024年7月就MDR項目BRII-693向中國國家藥監局CDE提交IND申請。

此外，隨著首席科學官的戰略性任命及早期開發團隊的擴充，本公司重申了其致力於加強其在新靶點及平台技術領域的管線儲備，以供未來研發。這種積極的管線開發方式將確保本公司始終處於科學研究的前沿，為全球患者提供創新的解決方案。

有關詳情，請參閱本公告其餘內容及本公司先前的公告及監管文件。

## 未經審核簡明合併損益及其他綜合收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
收益		–	617
其他收入	4	70,879	85,863
其他收益及虧損淨額		(115,374)	23,326
預期信貸虧損模式下的減值虧損淨額		(32,956)	–
研發開支		(126,169)	(202,175)
行政開支		(78,629)	(102,823)
銷售及營銷開支		–	(1,380)
財務成本		(989)	(254)
		<u>                    </u>	<u>                    </u>
除稅前虧損	5	(283,238)	(196,826)
所得稅開支	6	–	–
		<u>                    </u>	<u>                    </u>
期內虧損		(283,238)	(196,826)
其他綜合收益(開支)：			
不會重新分類至損益的項目：			
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額		17,710	102,567
以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益 (「以公允價值計量且其變動計入其他綜合 收益」)的股本工具公允價值收益(虧損)		976	(4,484)
		<u>                    </u>	<u>                    </u>
		18,686	98,083
		<u>                    </u>	<u>                    </u>

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
附註	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
其後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	<u>(719)</u>	<u>(5,244)</u>
期內其他綜合收益	<u>17,967</u>	<u>92,839</u>
期內綜合開支總額	<u><b>(265,271)</b></u>	<u><b>(103,987)</b></u>
以下人士應佔期內虧損：		
本公司擁有人	(280,535)	(189,917)
非控股權益	<u>(2,703)</u>	<u>(6,909)</u>
	<u><b>(283,238)</b></u>	<u><b>(196,826)</b></u>
以下人士應佔期內綜合開支總額：		
本公司擁有人	(262,568)	(97,078)
非控股權益	<u>(2,703)</u>	<u>(6,909)</u>
	<u><b>(265,271)</b></u>	<u><b>(103,987)</b></u>
<b>每股虧損</b>		
— 基本及攤薄(人民幣元)	7 <u><b>(0.38)</b></u>	<u><b>(0.26)</b></u>

## 未經審核簡明合併財務狀況表

		於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		127	2,117
使用權資產		1,988	3,492
無形資產		268,882	267,420
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產(「以公允價值計量且其變動 計入當期損益」)		14,207	134,560
以公允價值計量且其變動計入其他 綜合收益的股本工具		8,912	7,884
按金及其他應收款項	9	25,206	—
受限制銀行結餘		17,933	—
		<u>337,255</u>	<u>415,473</u>
<b>流動資產</b>			
按金、預付款項及其他應收款項	9	99,487	121,388
受限制銀行結餘		73,090	729
原到期日為三個月以上的定期存款		1,730,517	2,171,011
現金及現金等價物		656,256	489,650
		<u>2,559,350</u>	<u>2,782,778</u>
<b>流動負債</b>			
其他應付款項	10	37,771	72,081
租賃負債		1,099	3,156
遞延收入		28,825	50,632
		<u>67,695</u>	<u>125,869</u>
<b>流動資產淨值</b>		<u>2,491,655</u>	<u>2,656,909</u>
<b>資產總值減流動負債</b>		<u>2,828,910</u>	<u>3,072,382</u>

		於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債		800	—
應付票據	10	17,817	—
		<u>18,617</u>	<u>—</u>
淨資產		<u>2,810,293</u>	<u>3,072,382</u>
資本及儲備			
股本		24	24
股份溢價及儲備		2,859,630	3,119,016
本公司擁有人應佔權益		2,859,654	3,119,040
非控股權益		(49,361)	(46,658)
權益總額		<u>2,810,293</u>	<u>3,072,382</u>

# 簡明合併財務報表附註

## 1. 一般資料

騰盛博藥生物科技有限公司（「本公司」）於2017年12月8日於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。本公司股份於2021年7月13日在香港聯合交易所有限公司主板上市。

簡明合併財務報表乃根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號中期財務報告及香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製。

於批准簡明合併財務報表時，本公司董事合理預期本集團有足夠資源於可見將來繼續經營。因此，彼等於編製簡明合併財務報表時繼續採用持續經營會計基準。

## 2. 主要會計政策

簡明合併財務報表乃按歷史成本基準編製，惟若干金融工具乃按公允價值計量（如適用）。

除應用國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）修訂本導致的額外會計政策外，截至2024年6月30日止六個月的該等簡明合併財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2023年12月31日止年度的年度合併財務報表所呈列者相同。

### 應用國際財務報告準則修訂本

本集團於本中期期間就編製其簡明合併財務報表首次應用國際會計準則理事會發佈的國際財務報告準則修訂本，於2024年1月1日開始的本集團年度期間強制生效：

國際財務報告準則第16號（修訂本）	售後租回交易中的租賃負債
國際會計準則第1號（修訂本）	負債分類為流動及非流動
國際會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債
國際會計準則第7號及國際財務報告準則第7號（修訂本）	供應商融資安排

於本中期期間應用國際財務報告準則修訂本對本集團當期及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明合併財務報表所載之披露並無重大影響。

### 3. 分部資料

本集團主要經營決策者（「主要經營決策者」）已被識別為本集團首席執行官。就資源分配及表現評估而言，主要經營決策者整體審閱根據本集團會計政策編製的本集團整體業績及整體財務狀況。因此，本集團只有一個可呈報分部且僅呈列實體範圍的披露資料。

#### 地區資料

於2024年6月30日，本集團的非流動資產總值（不包括金融工具、受限制銀行結餘以及按金及其他應收款項）為人民幣271.0百萬元（2023年12月31日：人民幣273.0百萬元），其中，人民幣192.4百萬元（2023年12月31日：人民幣191.2百萬元）、人民幣76.3百萬元（2023年12月31日：人民幣75.8百萬元）及人民幣2.3百萬元（2023年12月31日：人民幣6.0百萬元）分別位於開曼群島、美國及中國。

於截至2023年6月30日止六個月期間，本集團來自外部客戶的收入均位於中國。

### 4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
政府補貼(附註)	22,155	39,480
銀行利息收入	48,724	46,383
	<u>70,879</u>	<u>85,863</u>

附註：政府補貼包括來自政府專門用於經營活動的獎勵及其他補貼，並於符合所附條件後予以確認。於當前中期期間，本集團並無收取政府補貼（截至2023年6月30日止六個月：無）。於2024年6月30日，政府補貼人民幣28.8百萬元（2023年12月31日：人民幣50.6百萬元）已計入遞延收入，並於達到相關條件後進行攤銷。

### 5. 除稅前虧損

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
期內除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：		
物業、廠房及設備折舊	2,118	2,614
使用權資產折舊	3,723	4,342
無形資產攤銷	201	1,559
就無形資產確認的減值虧損（計入其他收益及虧損淨額）	-	5,432
	<u>-</u>	<u>5,432</u>

## 6. 所得稅開支

由於本公司的經營附屬公司於該兩個期間並無應課稅溢利，故概無作出所得稅開支撥備。

## 7. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃基於以下數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 (未經審核)	2023年 (未經審核)
就計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人 應佔期內虧損(人民幣千元)	<u>(280,535)</u>	<u>(189,917)</u>
就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數(以千計)	<u>729,713</u>	<u>727,488</u>

截至2023年及2024年6月30日止六個月，就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數不包括本公司以信託方式持有的股份及未歸屬的受限制股份單位。

計算截至2023年及2024年6月30日止六個月的每股攤薄虧損並無假設購股權獲行使及未歸屬的受限制股份單位已歸屬，原因是假設行使及歸屬具有反攤薄影響。

## 8. 股息

本公司於中期期間概無派付、宣派或建議宣派任何股息。

本公司董事已決定不會就中期期間派付股息。

## 9. 按金、預付款項及其他應收款項

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	6,580	47,685
應收預付款項	32,956	—
租金及其他按金	2,513	2,613
可收回增值稅	57,483	53,607
應收利息	32,292	9,850
就無形資產以及物業、廠房及設備支付的按金	18,582	—
其他應收款項	7,243	7,633
	<hr/>	<hr/>
	157,649	121,388
減：有關其他應收款項的減值虧損撥備	(32,956)	—
	<hr/>	<hr/>
	124,693	121,388
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>
分析為：		
非即期	25,206	—
即期	99,487	121,388
	<hr/>	<hr/>
	124,693	121,388
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

## 10. 票據及其他應付款項

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付票據	<u>17,817</u>	<u>—</u>
有關研發開支的應付款項	13,481	20,539
有關以下各項的其他應付款項		
— 法律及專業人員費用	920	1,901
— 其他	1,108	1,436
其他應付稅項	1,620	2,011
應付工資	17,473	34,696
應計研發開支	<u>3,169</u>	<u>11,498</u>
	<u>37,771</u>	<u>72,081</u>
	<u>55,588</u>	<u>72,081</u>
分析為：		
即期	37,771	72,081
非即期	<u>17,817</u>	<u>—</u>
	<u>55,588</u>	<u>72,081</u>

於報告期末，本集團有關研發開支應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	13,101	15,186
31至60天	241	4,059
61至90天	-	1,125
90天以上	139	169
	<u>13,481</u>	<u>20,539</u>

於各報告期末，應付票據按發行日期列示的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至180天	<u>17,817</u>	<u>-</u>

於各報告期末，應付票據按到期日列示的賬齡分析如下：

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2023年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
2至3年	<u>17,817</u>	<u>-</u>

## 管理層討論及分析

### 概覽

自我們成立以來，我們孜孜不倦，不斷追求突破性科學創新來應對重大的公共衛生挑戰。在經驗豐富的管理團隊領導下，我們以真知灼見的患者洞察為導向，推進我們強大的感染性病候選藥物組合。通過戰略性利用我們在中國和美國的業務佈局，我們正通過跨境運營積極推進我們的項目，以加速商業化機會，旨在最終提高全球患者的健康水平。

我們的戰略重點是我們的HBV功能性治療計劃，我們認為該計劃很可能為中國及全球患者帶來有意義的治療影響。在我們廣泛的資產組合的推動下，我們在尋求HBV治癒方面擁有相當的競爭優勢。在與我們戰略合作夥伴的合作中，我們將多項正在進行的HBV研究推進至後期開發階段。這些項目包括評估BRII-179和PEG-IFN $\alpha$ 、elebsiran和PEG-IFN $\alpha$  (包括一組接受過BRII-179給藥的患者) 以及聯合使用或不使用PEG-IFN $\alpha$ 的elebsiran和tobevibart的聯合療法。我們這三種領先的HBV候選藥物 (elebsiran、tobevibart和BRII-179) 均已獲中國國家藥監局CDE授予突破性治療品種認定，以表彰我們努力實現HBV功能性治癒的同時，在現有療法基礎上取得重大進展並加快臨床開發及監管審查的潛力。我們亦計劃於2024年下半年啟動其他聯合療法研究，以研究其他聯合治療方案。我們的目標是通過設計針對有反應或易感患者的聯合治療方案，為更廣泛的患者群體提高功能性治癒率。

近期有關我們合作夥伴VBI的更新預計不會影響我們HBV治癒項目的進度。我們已於2024年初採取了若干關鍵步驟，以推進我們潛在的HBV項目轉變，並最大化我們的未來回報。

過去五年的積極臨床研究使本公司對持續清除HBsAg的重要因素有了必要的了解和獨特的見解。基於該等數據，本公司首次提出直接證據，證明HBV治療性疫苗誘導的免疫應答與若干慢性HBV感染參與者的HBsAg減少及病毒控制有關。由於我們執行一項臨床策略以評估及增強HBV患者的內在免疫力，該等關鍵突破為我們的後期臨床聯合試驗提供了信息。我們的目標是豐富那些最有可能治癒的患者的生活，同時使其他患者免受耐受性差的治療方案的影響。

## 產品管線概要

我們已建立10個針對感染性疾病和中樞神經系統疾病的創新候選產品管線。我們的重點項目為主要在中國這一全球最大的HBV市場開展的HBV功能性治癒項目。

下表載列截至本公告日期我們主要候選產品的開發進展：

適應症	項目	臨床前階段	臨床試驗申請階段	臨床1期	臨床2期	臨床3期	註冊批准	商業化	我們的權益	合作夥伴
<b>感染性疾病項目</b>										
乙型肝炎	治療 <sup>(1)</sup>								全球	VBI
		BRII-179							全球	VBI
		Elebsiran <sup>(2)</sup>							大中華區*	VIR
		Tobevibart <sup>(3)</sup>							大中華區*	VIR
	預防								日本以外的亞太地區	VBI
	PreHevbri <sup>TM(4)</sup>								日本以外的亞太地區	VBI
人類免疫缺陷病毒感染									全球	內部研發
		BRII-732							全球	內部研發
	BRII-753								全球	內部研發
多重耐藥/廣泛耐藥革蘭氏陰性菌感染									全球	大中華區*
	BRII-693								全球	大中華區*
非結核分枝桿菌肺炎									大中華區*	AN2Therapeutics
	Epetraborole <sup>(5)</sup>								大中華區*	AN2Therapeutics
<b>中樞神經系統疾病項目</b>										
產後抑鬱症									全球	內部研發
	BRII-296								全球	內部研發
焦慮及抑鬱類疾病									全球	內部研發
	BRII-297								全球	內部研發

附註：

\* 大中華區－中國大陸、澳門、香港及台灣

(1) 由騰盛博藥推進的2期聯合臨床試驗：

- Elebsiran + BRII-179
- BRII-179 + PEG-IFN $\alpha$
- ENSURE：elebsiran  $\pm$  PEG-IFN $\alpha$  (PEG-IFN $\alpha$ 對照)

(2) Elebsiran前稱BRII-835或VIR-2218。

(3) Tobevibart前稱BRII-877或VIR-3434。2期臨床試驗已由Vir進行。

(4) VBI在美國、加拿大、歐盟、歐洲經濟區、英國及以色列推出PreHevbrio/PreHevbri。騰盛博藥已於2023年7月獲得亞太地區（日本除外）的獨家權益。

(5) Epetraborole又名BRII-658。目前，開發及臨床試驗已由AN2進行。

## 業務回顧

於報告期間，我們持續推進產品管線及業務營運。隨著我們領先的HBV候選藥物進入後期臨床開發階段，我們戰略性地增加了對該等資產的投資。

我們成功推進多項臨床試驗，並在2024年歐洲肝臟研究協會大會上展示了關鍵數據集，該數據集首次直接指出HBV治療性疫苗誘導的免疫應答與若干慢性HBV感染參與者的HBsAg減少和病毒控制有關。該等研究結果提供了寶貴的見解，支持對BRII-179與其他用藥（如siRNA和PEG-IFN $\alpha$ ）聯合作為實現慢性HBV感染功能性治癒的重要組成部分的進一步臨床評估。

隨著我們加大對HBV的戰略關注，我們正積極尋求建立合作夥伴關係，以進一步開發我們在MDR/XDR、HIV及CNS領域前景廣闊的項目。

截至本公告日期，我們的主要成就以及後續計劃及即將取得的里程碑包括：

## 核心管線亮點和未來里程碑

### 乙型肝炎病毒項目最新進展

在本公司中國團隊及合作夥伴的帶領下，本公司正在推進多項HBV治癒的聯合研究，以提高中國慢性HBV患者的功能性治癒率。中國是世界上HBV感染率最高的國家，有約87百萬人受此疾病的影響，但對於該等患者，目前尚無有效的功能性治癒療法。

### *Elebsiran*和*Tobevibart*相關研究及計劃

**Elebsiran**（前稱BRII-835或VIR-2218）是一種靶向HBV的在研皮下注射siRNA，旨在降解HBV RNA轉錄本及限制乙型肝炎表面抗原的產生。其有可能具有針對HBV及HDV的直接抗病毒活性。其是臨床上首個採用增強穩定化學增強技術的siRNA，以增強穩定性並最大程度地減少脫靶活性，這可能會導致治療指數增加。我們於2020年從Vir取得在大中華地區開發及商業化BRII-835 (elebsiran)的獨家權利。

**Tobevibart**（前稱BRII-877或VIR-3434）是一種皮下注射的研究性HBV中和單克隆抗體，旨在阻斷HBV及HDV進入肝細胞，並降低血液中病毒顆粒及亞病毒顆粒的水平。Tobevibart結合了Xencor的Xtend™及其他Fc技術，經設計可作為一種預防HBV及HDV且半衰期較長的T細胞疫苗。我們於2022年從Vir取得在大中華地區開發及商業化tobevibart的獨家權利。

- 我們計劃於整個2024年度啟動更多的聯合研究，以評估包含elebsiran、BRII-179及PEG-IFN $\alpha$ 的不同聯合治療方案的效力。
- 於2024年5月，國家藥監局CDE授予elebsiran及tobevibart突破性治療品種認定。

- 於2024年EASL™大會的口頭報告中，我們的合作夥伴Vir報告了2期SOLSTICE丁型肝炎試驗的初步數據，表明tobevibart單獨使用或與elebsiran聯合治療的耐受性普遍良好。參與者在第12週和第24週表現出較高的病毒學應答率，病毒學應答持續時間長達48週，且ALT正常化率較高。約60名SOLSTICE參與者的額外24週治療數據預計將於2024年第四季度公佈。
- 於進行中的MARCH研究B部分（評估在使用或不使用PEG-IFN $\alpha$ 的elebsiran方案中添加tobevibart的效果）中治療48週的隊列的治療結束數據預計將於2024年第四季度公佈。
- 在亞太地區（包括中國大陸）進行的elebsiran聯合PEG-IFN $\alpha$ 的2期ENSURE研究的初步結果預計將於2024年第四季度公佈。
- Tobevibart的1期研究已在中國完成，旨在比較中國大陸受試者與其他亞太地區及歐洲受試者的人體藥代動力學。

### *BRII-179相關研究及計劃*

**BRII-179**是一種基於重組蛋白的新型HBV候選免疫治療藥物，其可表達Pre-S1、Pre-S2及S HBV表面抗原，旨在誘導增強B細胞及T細胞免疫。

- 於2024年6月，本公司於2024年EASL™大會上呈報兩項2期研究的新數據，證明BRII-179與elebsiran聯用可誘導大量HBV特異性B及T細胞應答，而該應答與抗病毒作用相關。此外，在PEG-IFN $\alpha$ 基礎上使用BRII-179可改善HBsAg的整體清除率。該等結果顯示，越來越多的證據表明，BRII-179與其他療法聯合使用可提高HBV功能性治癒率。
- 於2024年2月，本公司與VBI訂約方訂立協議，以收購BRII-179的知識產權及相關生產設施，以及獲得在亞太地區（不包括日本）開發及商業化VBI-1901（臨床階段膠質母細胞瘤計劃）的許可。該等交易須遵守若干交割條件。目前，本公司已為所有計劃中的臨床研究確保臨床供應，並繼續取得相關產能。

## 其他臨床及臨床前最新進展

根據本公司所專注的HBV治癒項目戰略，本公司正尋求以下項目後續開發的合作機會。

**PreHevbri™**是一種差異化的三抗原成人HBV預防性疫苗。該疫苗目前在美國及加拿大（名為PreHevbrio®）、歐盟、歐洲經濟區及英國（名為PreHevbri™）及以色列（名為Sci-B-Vac®）獲批供成人使用。

- 本公司正積極就PreHevbri™在亞太地區的商業化尋求建立合作夥伴關係。

## 多重耐藥和廣泛耐藥革蘭氏陰性菌感染項目

**BRII-693**是一種正在開發的用於治療MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染的新型合成脂肽。與目前可用的多黏菌素相比，**BRII-693**結合了增強的體外和體內藥效及改善的安全性，其有潛力成為院內靜脈注射抗生素庫的重要補充，用於治療革蘭氏陰性菌感染的重症患者。**BRII-693**具有高度差異化的安全性及療效特徵，以解決最難治療的鮑曼不動桿菌及銅綠假單胞菌導致的感染，包括對碳青霉烯類抗生素耐藥的MDR/XDR分離株導致的感染。

美國FDA已對**BRII-693**授予QIDP資格認定，為該藥物在美國的開發提供了多種激勵措施，包括可獲得優先審評及獲得美國FDA快速通道認定的資格。該認定亦為延長在美國的監管及市場獨家經營權提供可能性。

- 本公司正積極尋求開發**BRII-693**的合作夥伴。本公司於2024年7月在中國提交1期PK橋接研究的IND申請，以支持針對醫院獲得性細菌性肺炎／呼吸機相關性細菌性肺炎患者的全球3期註冊性試驗。

## HIV感染項目

**BRII-753**是一種NRTTI，是一種內部研發的EFdA前藥NCE，目前處於臨床前開發階段。**BRII-753**是一種長效皮下注射劑，可每月一次、每季度一次或每年兩次給藥，可用於HIV治療的聯合療法，亦可作為暴露前預防的單藥療法。

- 本公司正積極尋求開發**BRII-753**的合作夥伴。

**BRII-732**是一種專有的前藥NCE，口服後可快速代謝為EFdA，並作為一項潛在的HIV治療或預防方案，目前正在對其進行評估。EFdA是一種NRTTI，同時作為HIV的鏈終止劑和易位抑制劑。

- BRII-732已完成1期研究，有潛力開發為HIV患者每週口服一次的長效聯合治療方案的一部分。本公司正積極尋求合作夥伴，進一步開發BRII-732在HIV患者中的應用。

### **非結核分枝桿菌肺病項目**

**Epetraborole (亦稱為BRII-658)**是一種含硼的分枝桿菌亮氨酰－轉運核糖核酸合成酶(LeuRS，一種參與蛋白質合成的酶)小分子抑制劑。我們擁有在大中華區開發、生產及商業化epetraborole的許可。

- 我們的合作夥伴AN2於2024年8月份報告了其用於治療難治性鳥分枝桿菌複合群肺病的2/3期EBO-301臨床試驗的主要結果。根據結果，AN2已決定終止EBO-301試驗的2期(80名患者)及3期部分，並將就EBO-301研究的結果進行進一步評估，以了解epetraborole未來的潛在開發可能。

### **產後抑鬱症及重度抑鬱症項目**

**BRII-296**是我們針對PPD治療而開發的一種新型、長效、單次注射的治療候選藥物，作為伽馬－氨基酸A受體陽性變構調節劑。其旨在快速、充分且持續地減輕PPD的抑鬱症狀，相較於現有護理標準，有望帶來更高的依從性、便利性且副作用更少。

- 評估BRII-296(一種用於治療PPD的長效注射劑)的2期研究已完成，本公司正積極尋找合作夥伴，以繼續開發BRII-296。

**BRII-297**是一種自主研發並正在開發的新化學實體，作為用於治療各種焦慮障礙及抑鬱症的長效注射劑。

- BRII-297的1期臨床試驗已完成。該研究旨在評估BRII-297在健康志願者中的安全性、耐受性及藥代動力學，預計將在2024年第四季度取得數據。本公司正積極尋找合作夥伴，以繼續開發BRII-297。

我們未必能最終成功開發並推出上述任何處於臨床前或臨床階段的候選藥物。

## 研發

我們是一家生物科技公司，主要從事藥物研發。我們認識到，研發工作是制定我們治療策略和維持我們在生物製藥行業競爭力的基礎。我們根據患者的需求確定疾病的輕重緩急，旨在為流行性感染性疾病和中樞神經系統疾病提供可行的解決方案。憑藉我們主要在中國的專業團隊及在美國的合作夥伴，並在我們提供世界一流藥物的共同承諾的推動下，我們加快了在中國的臨床開發進程，並參與後期的全球研究。

我們的自主研發及合作研發能力使我們能夠為中國及國際市場識別及創新療法。我們的自主研發團隊由行業資深人士領導，並由強大的科學顧問委員會支持，擁有與全球製藥及生物技術公司以及合約研究組織、合約生產組織、合約開發和生產組織及研究機構的戰略合作夥伴。憑藉跨境及有機業務的競爭優勢，我們計劃進一步增加我們的容納力並拓展自身實力。

我們的自主研發能力由行業資深人士領導，他們向我們傳授從藥物發現到商業化的大量製藥經驗。

我們的研發執行團隊包括首席執行官Zhi Hong博士、首席醫學官David Margolis博士、首席科學官Brian A. Johns博士、首席技術官Ellee de Groot博士及中國研發負責人朱青博士。我們備受尊崇的董事會及科學顧問委員會成員擁有豐富的行業專業知識及藥物開發的成功往績，彼等透過其在各學科的廣泛知識指導我們的研發流程及候選藥物選擇。

我們多管齊下的研發策略在設計時考慮到了靈活性，導致每年的費用會隨項目數量及規模而有所不同。截至2024年6月30日止六個月，我們的研發費用為人民幣126.2百萬元。我們將繼續致力於利用我們的技術及研發能力來拓展我們的生命科學研究、應用能力及候選產品組合。

## 商業化

我們的管線包括具有在大中華區以及全球引進授權的候選藥物。

截至本公告日期，我們的主要工作重點是開發我們的候選藥物管線。我們的大多數項目均在不同階段的臨床開發中，我們預計未來短期內不會實現其他候選藥物的銷售或商業化。隨著我們的管線逐漸成熟，我們將對商業化戰略方案進行評估，確保我們最大限度地發揮其潛力，以解決尚未得到滿足的關鍵醫療需求。

## 未來發展

我們的企業戰略是通過開發創新的治療方案，致力於減輕公眾衛生負擔並改善患者的就醫體驗。我們通過利用自主研發能力，以及探索外部合作關係，努力進一步推進其多樣化管線。

作為一家HBV功能性治癒領域的領先企業，我們將繼續專注於通過不同的聯合療法提高功能性治癒率。我們將與我們的合作夥伴Vir合作進一步評估我們正在開發的聯合療法方案，旨在通過利用正在進行的多項試驗的額外數據來提高HBV感染較高水平功能性治癒率。我們亦計劃啟動確證性臨床研究，為將聯合療法帶入在大中華區的下一開發階段。隨著我們的HBV候選藥物正接近後期開發階段，我們將製定一個具成本效益的戰略性生產及供應鏈管理計劃。

我們正在為我們的其他項目尋求持續發展的合作夥伴，使我們能夠優化我們的資源並專注於我們有前景的核心HBV項目。

我們的長期戰略側重於通過自主研發及戰略授權等機會擴大我們的管線。通過授權引進在中國使用的療法許可以及將我們自主研發的候選療法許可在國際市場對外授權，我們旨在探索加快全球監管批准的業務發展機會。隨著本公司邁入第二個五年，我們已完善我們的早期開發戰略，使之更加符合我們的長期管線利益、優先事項及整體願景。為確保可持續發展，我們將繼續優化我們的組織架構，促進創新並加強我們在業務發展中的投入，這一切都與我們應對全球公共衛生領域最嚴峻挑戰的使命相一致。

## 期後事項

除本公告所披露者外，董事並不知悉於2024年6月30日後及直至本公告日期有任何須予披露的重大事項。

## 財務回顧

### 1. 收益

截至2024年6月30日止六個月，由於COVID-19項目終止，我們的收入減少人民幣0.6百萬元至零。

### 2. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
政府補貼	22,155	39,480
銀行利息收入	48,724	46,383
總計	<u>70,879</u>	<u>85,863</u>

我們的其他收入由截至2023年6月30日止六個月的人民幣85.9百萬元減少人民幣15.0百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣70.9百萬元。該減少主要是由於確認的政府補貼收入減少人民幣17.3百萬元。該等補貼主要為來自政府的激勵金及其他補貼，並在符合隨附條件時確認。

### 3. 其他收益及虧損

我們的其他收益及虧損由截至2023年6月30日止六個月的收益人民幣23.3百萬元減少人民幣138.7百萬元至截至2024年6月30日止六個月的虧損人民幣115.4百萬元。該減少乃主要由於金融資產的公允價值虧損。

### 4. 以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值收益(虧損)

我們以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值收益(虧損)由截至2023年6月30日止六個月的虧損人民幣4.5百萬元增加人民幣5.5百萬元至截至2024年6月30日止六個月的收益人民幣1.0百萬元。該款項指於美國上市的一家生物製藥公司的權益投資。上市權益投資的公允價值按市場報價計量。

## 5. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
第三方合約成本	72,081	108,720
僱員成本	52,902	89,295
攤銷	–	1,358
其他	1,186	2,802
總計	<u>126,169</u>	<u>202,175</u>

我們的研發開支由截至2023年6月30日止六個月的人民幣202.2百萬元減少人民幣76.0百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣126.2百萬元。該減少主要歸因於本公司優先HBV功能性治癒項目並已戰略性地優化其組織，導致第三方合約成本減少人民幣36.6百萬元及僱員成本減少人民幣36.4百萬元。

## 6. 行政開支

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	43,345	65,016
專業費	16,741	16,133
折舊及攤銷	7,504	7,158
辦公室開支	925	2,438
其他	10,114	12,078
總計	<u>78,629</u>	<u>102,823</u>

我們的行政開支由截至2023年6月30日止六個月的人民幣102.8百萬元減少人民幣24.2百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣78.6百萬元。這主要歸因於僱員成本由截至2023年6月30日止六個月的人民幣65.0百萬元減少人民幣21.7百萬元至截至2024年6月30日止六個月的人民幣43.3百萬元，主要歸因於組織優化。

## 7. 流動資金及資本資源

截至2024年6月30日，我們的銀行和現金結餘（包括受限制銀行結餘、原到期日超過三個月的定期存款以及現金及現金等價物）由截至2023年12月31日的人民幣2,661.4百萬元減少至人民幣2,477.8百萬元。此減少乃主要由於日常營運及研發活動支出。

## 8. 非國際財務報告準則計量

為了補充根據國際財務報告準則列報的本集團簡明合併財務報表，我們亦使用期內的經調整虧損和其他經調整數字作為額外財務計量，該等財務計量並非國際財務報告準則要求的，亦並無根據國際財務報告準則列報。我們相信，該等經調整計量可為股東及潛在投資者提供有用資料，供彼等以與管理層相同的方式了解及評估合併經營業績。

期內經調整虧損指期內虧損，不包括若干非現金項目和一次性事件的影響，即以股份為基礎的薪酬開支。國際財務報告準則未對期內經調整虧損作出定義。作為一種分析工具，使用此非國際財務報告準則計量有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替我們根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況的分析。該等經調整數字的列報可能無法與其他公司列報的類似標題的計量進行比較。然而，我們認為，通過消除管理層認為不代表我們經營表現的項目的潛在影響，此項和其他非國際財務報告準則計量反映了我們的正常經營業績，從而有助於在適用範圍內對各期間和各公司的經營表現進行比較。

下表載列所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損	(283,238)	(196,826)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>3,139</u>	<u>33,126</u>
期內經調整虧損	<u><u>(280,099)</u></u>	<u><u>(163,700)</u></u>

下表載列所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
期內研發開支	(126,169)	(202,175)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>(3,336)</u>	<u>16,324</u>
期內經調整研發開支	<u><u>(129,505)</u></u>	<u><u>(185,851)</u></u>

下表載列所示期間行政開支與經調整行政開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2024年 人民幣千元 (未經審核)	2023年 人民幣千元 (未經審核)
期內行政開支	(78,629)	(102,823)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>6,475</u>	<u>19,356</u>
期內經調整行政開支	<u><u>(72,154)</u></u>	<u><u>(83,467)</u></u>

## 9. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2024年 6月30日	於2023年 12月31日
流動比率 <sup>(1)</sup>	3,781%	2,211%
資產負債比率 <sup>(2)</sup>	無意義	無意義

(1) 流動比率按截至同日的流動資產除以流動負債計算。流動比率增加主要是由於我們已支付大部分第三方合約成本應付款項導致其他應付款項減少。

(2) 資產負債比率按計息借款減現金及現金等價物除以(虧絀)權益總額再乘以100%計算。由於我們的計息借款減現金等價物為負，故資產負債比率並無意義。

## 10. 債務

### 借款

於2024年6月30日，除人民幣17.8百萬元的應付票據外，本集團並無任何有擔保、無擔保、有抵押或無抵押的未動用銀行融資、重大抵押、押記、債權證、借入資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債務、租購承擔、承兌負債（一般貿易票據除外）或承兌信貸。

### 或然負債

於2024年6月30日，本集團並無任何或然負債。

### 租賃負債

我們根據經營租賃安排租賃辦公室。辦公室租賃經磋商後的年期主要介乎一至兩年。於2024年6月30日，本集團根據國際財務報告準則第16號確認租賃負債人民幣1.9百萬元。

## 11. 重大投資、重大收購及出售

於2024年6月30日，本集團並無持有任何重大投資。截至2024年6月30日止六個月，本集團並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

## 12. 本集團資產抵押

於2024年6月30日，本集團概無任何資產抵押予任何人士或金融機構（2023年12月31日：無）。

## 13. 外匯風險

我們面臨若干貨幣風險產生的外匯風險。我們的呈報貨幣為人民幣，但我們的大部分經營交易、資產及負債以美元等其他貨幣計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會關注外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外匯風險。

於2024年6月30日，本集團的受限制銀行結餘、超過原到期日三個月的定期存款以及現金及現金等價物中，45.5%以美元計值、38.0%以港元計值及16.5%以人民幣計值。

## 14. 僱員及薪酬

於2024年6月30日，我們共有95名僱員。下表載列截至2024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	63	66%
行政	32	34%
總計	<u>95</u>	<u>100%</u>

我們與僱員單獨訂立僱傭合約，涵蓋工資、福利、股權激勵及終止理由等事宜。我們通常制定的僱員薪酬待遇會包括薪金、花紅、股權激勵及津貼。我們的薪酬計劃旨在根據僱員的表現按特定客觀標準釐定彼等薪酬。我們亦根據適用法規及我們的內部政策向僱員提供福利。

本集團亦已採納股份激勵計劃，以向其僱員提供激勵及獎勵。

根據中國適用法規，我們為僱員參與退休金供款計劃、醫療保險計劃、失業保險計劃及人身傷害保險計劃。我們已根據適用法規作出充足撥備。此外，根據中國法規，我們每年繳納住房公積金、補充醫療保險基金及生育基金供款。

我們為新僱員提供正式及全面的公司及部門培訓，並進行在職培訓。我們亦不時向僱員提供培訓及發展計劃，以確保彼等知悉及遵守我們的各種政策及程序。部分培訓由不同組別及部門聯合進行，該等組別及部門職能不同，但在日常營運中彼此合作或互相支持。

截至2024年6月30日止六個月，本集團產生的薪酬成本總額為人民幣96.2百萬元，而截至2023年6月30日止六個月為人民幣155.0百萬元。

## 15. 庫務政策

我們的大部分現金來自股本融資。該等現金僅可投資於相對流動及低風險的工具，如銀行存款或貨幣市場工具。我們投資的主要目標是以高於現有銀行存款利率的收益率產生財務收入，並強調保本及維持流動性。

## 其他資料

### 全球發售所得款項用途

本公司於2021年7月13日於聯交所成功上市。本集團自全球發售（包括部分行使超額配股權）收取的所得款項淨額約為26.14億港元（扣除包銷費用及相關開支後）。

有關全球發售所得款項淨額的計劃用途詳情已於招股章程披露，並隨後在本公司日期為2023年3月24日的年度業績公告中進行了修訂和披露。

下表載列截至2024年6月30日的所得款項淨額計劃及實際用途：

所得款項用途	佔所得款項 淨額總額之 百分比	所得款項 淨額分配 (百萬港元)	截至2023年 12月31日 未動用金額 (百萬港元)	於報告期內 已動用金額 (百萬港元)	截至2024年 6月30日 已動用金額 (百萬港元)	截至2024年 6月30日 未動用金額 (百萬港元)
用於HBV功能性治癒項目	38%	994.1	494.8	90.3	589.6	404.5
用於為開發包含BRII-179、BRII-835或 BRII-877的聯合療法而正在進行及計劃的 臨床試驗以及監管申報準備提供資金	32%	837.3	338.0	90.3	589.6	247.7
用於BRII-179的監管里程碑付款	1%	26.1	26.1	-	-	26.1
用於HBV治癒治療方案的上市及商業化	5%	130.7	130.7	-	-	130.7
用於HIV項目，為BRII-732及BRII-753正在 進行及計劃的非臨床研究、臨床試驗及 登記備案準備提供資金	7%	176.0	29.6	4.0	150.4	25.6
用於MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染項目	11%	294.0	241.1	7.9	60.8	233.2
用於為BRII-636、BRII-672及BRII-693正在 進行及計劃的臨床試驗及登記備案 準備提供資金	9%	234.5	190.1	7.9	52.3	182.2
用於BRII-636、BRII-672及BRII-693的 監管里程碑付款	2%	59.5	51.0	-	8.5	51.0
用於CNS項目，為BRII-296、BRII-297以及 其他臨床前／臨床候選藥物正在進行及 計劃的非臨床研究、臨床試驗及登記 備案準備提供資金	19%	496.3	259.8	40.4	276.9	219.4
用於管線擴張的發現及業務發展活動	15%	392.0	318.0	9.2	83.2	308.8
用於營運資金及一般企業用途	10%	261.4	-	-	261.4	-
總計	100%	2,613.8	1,343.3	151.8	1,422.3	1,191.5

就本公司上述所得款項的計劃用途而言，本公司預期所得款項淨額將於2027年底前悉數使用。

未動用所得款項淨額將按與上述計劃用途一致的方式使用，並仍會根據當前及未來的市況發展及我們的實際業務需求而變動。

## 中期股息

董事會未就截至2024年6月30日止六個月宣派中期股息。

## 企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障股東利益，提升公司價值及問責性。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其企業管治守則。除以下偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條外，本公司於報告期間已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。

根據企業管治守則第C.2.1條守則條文，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。因此，委任Zhi Hong博士為本公司董事會主席兼首席執行官偏離相關守則條款。Zhi Hong博士，本集團創始人，在生物製藥行業擁有豐富的經驗，自本公司成立起即在此任職，Zhi Hong博士負責本集團的整體管理、業務、戰略發展及科學研發。董事會認為，將本公司董事會主席及首席執行官角色歸屬於Zhi Hong博士一人，有利於本集團的管理。董事會亦認為，本公司董事會主席與首席執行官由一人擔任可以促進戰略計劃的有效執行，並促進管理層與董事會之間的信息交流。

董事會的運作確保權力與授權平衡，而董事會乃由經驗豐富的多元化人才組成。董事會現時由兩名執行董事及五名獨立非執行董事組成，因此其組成具有高度獨立性。董事會將繼續審閱本集團企業管治架構的有效性，以評估是否有必要將主席和首席執行官的角色分離。

## 證券交易標準守則

本公司已採納其有關董事進行證券交易之行為守則（「公司守則」），其條款嚴格程度不低於上市規則附錄C3所載標準守則所載之規定標準。經向董事作出具體詢問後，所有董事確認，彼等於報告期一直遵守標準守則及公司守則所載必要規定。本公司並不知悉可能掌握本公司未公開內幕消息的有關僱員不遵守標準守則或公司守則的事件。

## 購買、出售或贖回上市證券

於報告期，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券，包括出售庫存股（定義見上市規則）。於2024年6月30日，本公司概無持有任何庫存股（定義見上市規則）。

## 審閱中期業績

本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據由香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」，對本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表進行審閱。

董事會已成立審核及風險委員會，由三名獨立非執行董事（Grace Hui Tang女士、楊台瑩博士及徐耀華先生）組成。審核及風險委員會聯席主席為Grace Hui Tang女士及楊台瑩博士，彼等具有符合上市規則要求的財務事務專業資格和經驗。審核及風險委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程、風險控制及內部控制系統。

審核及風險委員會已與本公司管理層及外聘核數師一起審閱本公司採用的會計原則和政策，並已討論本集團風險管理、內部控制系統和財務報告事項（包括審閱本集團截至2024年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表），並認為本集團截至2024年6月30日止六個月的中期業績乃根據適用的會計準則、規則和條例編製，並已妥為作出適當披露。

## 刊發中期業績公告和中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站（[www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk)）及本公司網站（[www.briibio.com](http://www.briibio.com)）。本公司截至2024年6月30日止六個月的中期報告（載有上市規則規定的所有資料）將在必要時寄發予股東，並在適當的時候在聯交所和本公司各自的網站上公佈。

## 釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「ALT」	指	丙氨酸轉氨酶
「AN2」	指	AN2 Therapeutics, Inc.，一家於美國特拉華州註冊成立的公司，其股份於納斯達克全球精選市場上市（納斯達克股份代號：ANTX）
「亞太地區」	指	亞太地區
「審核及風險委員會」	指	董事會審核及風險委員會
「BLA」	指	生物製品許可證申請
「董事會」	指	本公司董事會
「CDE」	指	藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「CNS」	指	中樞神經系統，由大腦及脊髓組成的神經系統的一部分
「本公司」、「我們」 或「騰盛博藥」	指	騰盛博藥生物科技有限公司，一家根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「董事」	指	本公司董事
「EASL」	指	歐洲肝臟研究協會

「EFdA」	指	NRTTI及治療HIV感染的試驗藥
「ENSURE研究」	指	在中國及部分亞太地區進行的elebsiran聯合PEG-IFN $\alpha$ (PEG-IFN $\alpha$ 對照)的2期研究
「全球發售」	指	本公司進行的香港首次公開發售及國際發售
「大中華區」	指	中國大陸、香港、中國澳門特別行政區及中國台灣地區
「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「HBsAg」	指	乙型肝炎表面抗原
「HBV」	指	乙肝病毒
「HDV」	指	丙肝病毒
「HIV」	指	人類免疫缺陷病毒
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「港元」	指	港元或港仙，香港的法定貨幣
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請或在澳大利亞被稱為臨床試驗通知書
「LAI」	指	長效注射劑
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則
「MARCH」	指	單克隆抗體和siRNA聯合療法治療乙肝

「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
「MDR/XDR」	指	多重耐藥／廣泛耐藥
「NCE」	指	新化學實體
「NDA」	指	新藥申請
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「NRTTI」	指	核苷類似物逆轉錄酶易位抑制劑
「NTM」	指	非結核病分枝桿菌
「PEG-IFN $\alpha$ 」	指	聚乙二醇干擾素 $\alpha$
「PK」	指	藥代動力學
「PPD」	指	產後抑鬱症
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月30日的招股章程
「QIDP」	指	合格感染性疾病產品
「報告期」	指	截至2024年6月30日止六個月期間
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「RNA」	指	核糖核酸
「研發」	指	研究與開發
「SciVac」	指	SciVac Ltd.，一家根據以色列法律註冊成立的公司，為VBI的全資附屬公司
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人

「siRNA」	指	小分子干擾RNA，有時稱為短干擾RNA或沉默RNA，一類雙鏈非編碼RNA分子
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、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
「美國FDA」	指	美國食品及藥物管理局
「VBI」	指	VBI Vaccines Inc.，一家總部位於美國劍橋的公司，其股份於納斯達克全球精選市場上市（納斯達克股份代號：VBIV）
「VBI Cda」	指	Variation Biotechnologies Inc.，一家根據加拿大法律註冊成立的公司，為VBI的間接全資附屬公司
「VBI訂約方」	指	VBI、VBI Cda及SciVac或其統稱
「Vir」	指	Vir Biotechnology, Inc.，一家於美國舊金山註冊成立的公司，其股份於納斯達克全球精選市場上市（納斯達克股份代號：VIR）
「%」	指	百分比

承董事會命  
騰盛博药生物科技有限公司  
主席  
**Zhi Hong** 博士

香港，2024年8月19日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及李安康博士；以及獨立非執行董事Martin J Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生、Gregg Huber Alton先生及楊台瑩博士。