

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

 康宁杰瑞
ALPHAMAB ONCOLOGY
ALPHAMAB ONCOLOGY
康寧傑瑞生物製藥
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：9966)

截至2026年6月30日止六個月中期業績公告

康寧傑瑞生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈本集團截至2026年6月30日止六個月（「報告期間」）的未經審核簡明綜合業績，連同截至2025年同期的比較數字。

於本公告內，「我們」及「我們的」指本公司，並在文義另有所指時指本集團。本公告所載若干數額及百分比數字已經四捨五入調整或以四捨五入取至小數點後一位或兩位數。任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和的任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入	271,237	319,438
銷售成本	(26,323)	(31,257)
毛利	244,914	288,181
其他收入	12,595	27,211
其他收益及虧損	(5,948)	(2,334)
研究及開發（「研發」）開支	(255,044)	(253,163)
行政開支	(34,040)	(34,375)
融資成本	(2,938)	(3,945)
稅前（虧損）溢利	(40,461)	21,575

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
所得稅開支	—	—
期內(虧損)溢利	<u>(40,461)</u>	<u>21,575</u>
期內其他全面收益		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外業務產生之匯兌差額	<u>16</u>	<u>301</u>
期內全面(開支)收益總額	<u>(40,445)</u>	<u>21,876</u>
	截至2026年	截至2025年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
非流動資產	474,771	503,284
流動資產	1,689,579	1,593,783
非流動負債	70,319	105,324
流動負債	<u>420,749</u>	<u>280,845</u>
資產淨值	<u>1,673,282</u>	<u>1,710,898</u>

業務摘要

於報告期間及至本公告日期止，我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

- 於2026年1月，KN035（恩沃利單抗）聯合吉西他濱和奧沙利鉑方案用於一線治療不可切除或轉移性膽道癌的新藥上市申請（「**NDA**」），獲中國國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）受理。
- 於2026年1月，KN026聯合化療二線及以上治療人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）陽性（「**HER2+**」）胃癌（「**GC**」）（包括胃食管結合部癌（「**GEJ**」））的III期臨床研究結果已全文發表於《Annals of Oncology》。
- 於2026年2月，JSKN003用於治療HER2+晚期結直腸癌（「**CRC**」）的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年2月，JSKN016聯合益方生物的口服選擇性雌激素受體降解劑D-0502用於治療激素受體陽性（「**HR+**」）／HER2陰性（「**HER2-**」）乳腺癌（「**BC**」）的II期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，JSKN021用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究的新藥臨床試驗（「**IND**」）申請，獲藥品審評中心（「**CDE**」）受理。
- 於2026年3月，JSKN027用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究完成首例患者給藥。JSKN027是本公司第五款進入臨床研究階段的抗體偶聯藥物（「**ADC**」），也是全球首款進入臨床階段的程序性死亡配體1（「**PD-L1**」）／血管內皮生長因子受體2（「**VEGFR2**」）雙抗ADC。
- 於2026年3月，JSKN016用於治療三陰性BC的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，JSKN016高濃度皮下製劑獲澳大利亞Bellberry臨床研究倫理委員會批准開展I期臨床研究，並於2026年5月完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）和化療輔助治療HER2+ BC的III期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年3月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）用於HER2+ BC新輔助治療的III期臨床研究，達到預先設定的總體病理完全緩解率（「**tpCR**」）的主要終點，結果具有顯著的統計學和臨床意義。

- 於2026年4月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）用於HER2+ BC新輔助治療的III期臨床研究的顯著性結果獲選在2026年美國臨床腫瘤學會（「**2026年ASCO年會**」）的最新突破性摘要（「**LBA**」）口頭報告環節進行展示。
- 於2026年4月，JSKN016高濃度皮下製劑用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究的IND申請獲CDE受理，並於2026年6月完成首例患者給藥。
- 於2026年5月，JSKN033聯合鉑類化療聯合或不聯合貝伐珠單抗一線治療晚期宮頸癌（「**CC**」）的II期臨床研究完成首例患者給藥。
- 於2026年5月，KN035（恩沃利單抗）聯合含鉑雙藥化療用於可切除非小細胞肺癌（「**NSCLC**」）新輔助／輔助治療的III期臨床研究完成全部患者入組。
- 於2026年5月，恩尼妥®（安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026）獲國家藥監局批准上市，聯合化療用於治療既往至少接受過一種含曲妥珠單抗治療方案的局部晚期或轉移性HER2+ GC/GEJ成人患者。
- 於2026年6月，KN026（安尼妥單抗）聯合注射用多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）新輔助治療HER2+ BC的III期臨床研究（研究編號：KN026-004）的顯著性結果於2026年ASCO年會以LBA口頭報告形式呈列。結果顯示：KN026聯合HB1801±卡鉑新輔助治療HER2+早期或局部晚期BC，較現有標準治療（曲妥珠單抗聯合帕妥珠單抗和多西他賽±卡鉑），可顯著提升tpCR。經盲態獨立評估委員會（BIRC）評估的tpCR達62.4%（95% CI：56.20-68.23），單側P=0.0036，優效結論確立，療效改善兼具統計學與臨床價值，且整體安全性可控。
- 於2026年6月，JSKN016治療HER2陰性局部晚期或轉移性BC的I期臨床研究（研究編號：JSKN016-101）的最新研究成果，在2026年ASCO年會壁報展示期間公佈。
- 於2026年6月，KN035（恩沃利單抗）一線治療晚期膽道癌的III期臨床研究（聯合吉西他濱和奧沙利鉑方案）和II期臨床研究（聯合倫法替尼+吉西他濱+順鉑）數據，在2026年ASCO年會壁報展示期間公佈。
- 於2026年6月，JSKN021用於治療晚期惡性實體瘤的I期臨床研究完成首例患者給藥。這是本公司第六款進入臨床研究階段的ADC，也是公司首款進入臨床階段的雙載荷ADC。

- 於2026年6月，KN026（安尼妥單抗）聯合注射用多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）用於一線治療HER2+晚期BC的III期臨床研究（研究代號：KN026-003），經獨立數據監察委員會（IDMC）評估，成功達到預先設定的主要終點無進展生存期（「PFS」），結果具有顯著的統計學和臨床雙重意義。
- 於2026年6月，專注於醫藥行業的專業雜誌《E藥經理人》授予本公司「2026中國醫藥創新企業100強」。
- 於2026年6月，JSKN016獲CDE同意開展一項單藥後線治療HR+ BC的III期臨床研究。
- 於2026年6月，恩尼妥®（安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026）完成全國首批商業化產品發貨，正式投入臨床應用。
- 於2026年6月，恩尼妥®（安尼妥單抗注射液，研發代號：KN026）入選「2026年蘇州十大產業科技成果」。
- 於2026年7月，KN026（安尼妥單抗）聯合注射用多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）一線治療不可切除或轉移性HER2+成人BC，獲CDE授予突破性療法認定。
- 於2026年7月，JSKN033中華人民共和國（「中國」）I/II期臨床研究中治療經標準治療失敗的CC患者的療效和安全性數據入選2026年歐洲腫瘤內科學會大會（「2026年ESMO大會」），將以快速口頭報告形式公佈。
- 於2026年7月，JSKN003澳大利亞I期臨床研究及中國I/II期臨床研究中單藥治療鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌（統稱為鉑耐藥卵巢癌「PROC」）的中位隨訪20.5個月的總生存期匯總分析數據入選2026年ESMO大會，將以壁報形式公佈。
- 於2026年7月，JSKN003聯合KN026、免疫治療（「IO」）及化療一線治療HER2+晚期或轉移性GC/GEJ的II期臨床研究數據入選2026年ESMO大會，將以壁報形式公佈。
- 於2026年7月，JSKN003獲CDE同意開展一項單藥二線及以上治療HER2高表達（IHC 3+）泛實體瘤關鍵II期臨床研究。
- 於2026年8月，JSKN033獲CDE同意開展一項單藥治療含鉑化療和程序性細胞死亡蛋白1（「PD-1」）／PD-L1抑制劑治療失敗的復發或轉移性CC患者的III期臨床研究。

- 於2026年8月，江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（「**江蘇康寧傑瑞**」）與Pathos AI就JSKN016訂立一項許可協議。據此，江蘇康寧傑瑞向Pathos AI授出獨家許可，以於中國內地、香港、澳門及台灣以外的地區研究、開發、製造及商業化JSKN016。根據協議條款，江蘇康寧傑瑞有權收取不可退還首付款1.25億美元及基於若干開發及商業化進展的里程碑付款，總額最高共計20.93億美元，以及按許可地區內年度淨銷售總額的高個位數至低雙位數百分比特許權使用費。此外，作為整體交易的一部分，Pathos AI向本集團授出一份認股權證，本集團有權按適用的每股發行價認購Pathos AI的優先股股份，總認購價為6,250萬美元（可根據整體交易的條款予以調整）。
- 於2026年8月，KN026（安尼妥單抗）聯合注射用多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）用於HER2+早期或局部晚期BC新輔助治療的NDA獲國家藥監局受理，並納入優先審評審批程序。
- 於2026年8月，KN026（安尼妥單抗）聯合注射用多西他賽（白蛋白結合型）（HB1801）一線治療不可切除或轉移性HER2+成人BC的NDA獲國家藥監局受理，並納入優先審評審批程序。

有關上述任何內容的詳情，請參閱本公告其他章節（倘適用）、本公司先前於香港聯合交易所有限公司（「**聯交所**」）及本公司網站刊發的公告，以及先前於本公司網站刊發的新聞稿。

管理層討論與分析

概覽

我們是一家中國領先的生物製藥公司，在ADCs、雙特異性抗體及多功能蛋白質工程方面擁有完善的專有技術平台。通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為該等能力可通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

產品管線

我們高度差異化的內部管線由處於不同研發階段的ADCs、腫瘤單克隆抗體及雙特異性抗體組成，其中包括兩種已獲國家藥監局批准上市及多種處於III期或關鍵性臨床試驗階段的產品。以下圖表概述了截至本公告日期我們的主要產品管線：

候選藥物	適應症	組合療法	I 期	II 期	註冊臨床 (II/III 期)	NDA	商業化
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥					
	1L 膽道癌	+化療					
	NSCLC輔助/新輔助	+鉑類化療					
KN026 (HER2雙抗)	≥ 2L HER2+ GC/GEJ	+化療					
	1L HER2+ BC	+白蛋白多西他賽					
	HER2+ BC新輔助	+白蛋白多西他賽					
	HER2+ BC輔助	+白蛋白多西他賽					
	1L HER2+ GC/GEJ	+化療± PD-1單抗					
JSKN003 (HER2雙抗ADC)	≥2L HER2+ BC	單藥					
	≥2L HER2低表達BC	單藥					
	PROC	單藥					
	HER2+ CRC	單藥					
	1L HER2+ GC/GEJ或圍手術期治療	+化療±PD-1 ±KN026					
JSKN016 (HER3/TROP2 雙抗ADC)	後線TNBC	單藥					
	後線HR+ BC	單藥					
	CDK4/6經治HR+ BC	+化療或SERD 抑制劑					
	1L及2L EGFR突變 NSCLC	+伏美替尼					
	1L NSCLC	+依沃西單抗+ 卡鉑					
	晚期實體瘤 ¹	皮下製劑單藥					
JSKN033 (JSKN003和KN035 的皮下複方製劑)	≥2L CC	單藥					
	1L CC	+鉑類化療±貝伐珠單抗					
	≥2L EC	單藥					
JSKN022 (PD-L1/ α v β 6 雙抗ADC)	晚期實體瘤	單藥					
JSKN027 (PD-L1/VEGFR2 雙抗ADC)	晚期實體瘤	單藥					
JSKN021 (EGFR/HER3雙抗 雙毒素ADC)	晚期實體瘤	單藥					
KN046² (PD-L1/CTLA-4雙抗)	1L 鱗狀NSCLC	+化療					

附註：

1. 在中國和澳大利亞開展的臨床試驗
2. 本公司將根據實際情況決定KN046的後續開發計劃

本集團自主研發及製造能力的深度與廣度體現在以下方面：(i)基於結構指導的蛋白質工程能力，可開發多種形態的蛋白質構建模塊，包括單域抗體（「**sdAb**」）及工程化蛋白質；(ii)自主研發的專有平台，包括sdAb平台、CRIB（電荷排斥優化雙特異性抗體）平台、糖基特異性偶聯平台、連接子－載荷平台、皮下高濃度製劑平台及糖基特異性偶聯雙載荷平台；及(iii)領先的製造能力，未來將通過設計與建設符合國家藥監局、歐洲藥品管理局及美國（「**美國**」）食品藥品監督管理局（「**FDA**」）現行藥品生產質量管理規範標準的新設施進一步提升產能，預期總產能超過40,000L。同時，在原有產能基礎上新建的ADC原液及製劑生產車間已投產。

根據聯交所證券上市規則（「《上市規則》」）第18A.08(3)條作出的警示聲明：我們無法保證能夠成功開發及／或最終成功營銷我們的核心產品。本公司股東（「**股東**」）及潛在投資者於買賣本公司股份（「**股份**」）時務請審慎行事。

未來發展

本集團將繼續通過我們獨有的藥物發現及開發能力，努力為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。憑藉我們強大的自主研發能力和技術平台，發現、驗證及選擇領先的候選藥物，以豐富早期管線，並將重心放在ADC上。我們亦將繼續優化製造工藝及技術，以提升產品質量並降低成本。為最大化我們全球專利資產的商業價值，我們亦將繼續積極尋求更多戰略性合作機會，例如共同開發、聯合開發合作及對外授權。

財務回顧

概覽

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得總收入人民幣271.2百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣319.4百萬元），同期錄得銷售成本總額人民幣26.3百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣31.3百萬元）。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得其他收入人民幣12.6百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣27.2百萬元。截至2026年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣5.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為其他虧損人民幣2.3百萬元。截至2026年6月30日止六個月，我們的全面開支總額為人民幣40.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為全面收益總額人民幣21.9百萬元。截至2026年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣255.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣253.2百萬元。截至2026年6月30日止六個月的行政開支為人民幣34.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣34.4百萬元。截至2026年6月30日止六個月的融資成本為人民幣2.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣3.9百萬元。

收入

我們於截至2026年6月30日止六個月錄得總收入人民幣271.2百萬元。本集團主要自以下各項產生收入：(i)藥品銷售及特許權使用費收入；(ii)許可費收入；及(iii)提供用於研發項目的貨品及消耗品。下表載列於所呈列期間來自客戶合約的收入的組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入確認時間		
某一時間點		
藥品銷售及特許權使用費收入	74,112	67,015
許可費收入	191,040	245,571
提供用於研發項目的貨品及消耗品	5,422	6,329
	<u>270,574</u>	<u>318,915</u>
某時間段		
許可費收入	663	523
	<u>271,237</u>	<u>319,438</u>

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得藥品銷售及特許權使用費收入人民幣74.1百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為人民幣67.0百萬元。截至2026年6月30日止六個月，銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業有限公司（「四川思路康瑞藥業」）所得收入為人民幣50.3百萬元及新增銷售KN026產品予上海津曼特生物科技有限公司（「津曼特生物科技」）所得收入為人民幣3.4百萬元，而截至2025年6月30日止六個月銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入則為人民幣54.2百萬元。本集團於交付貨品及貨品控制權轉移時確認該項收入。截至2026年6月30日止六個月，本集團亦確認基於銷售的特許權使用費收入人民幣20.4百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣12.8百萬元），來自根據於2021年12月本集團、思路迪醫藥及四川思路康瑞藥業訂立的補充協議授出KN035知識產權的許可。

截至2026年6月30日止六個月，本集團的許可費收入（於某一時間點確認）為人民幣191.0百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣245.6百萬元）。

截至2026年6月30日止六個月，本集團確認KN035的合作開發及商業化許可費收入（於某一段時間確認）人民幣0.7百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣0.5百萬元），主要指於2021年11月開始商業化KN035後根據與思路迪醫藥的合作確認不可退回預付款的收入攤銷。

此外，我們繼續向客戶提供貨品及消耗品以開展臨床試驗。有關收入於貨品的控制權轉移時（即貨品已交付至客戶的特定地點）確認。截至2026年6月30日止六個月，我們就提供用於研發項目的貨品及消耗品錄得收入人民幣5.4百萬元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣6.3百萬元）。

銷售成本

銷售成本主要包括直接勞工成本、製造成本及原材料成本以及與生產已售產品相關的製造費用。截至2026年6月30日止六個月，本集團錄得銷售成本人民幣26.3百萬元（2025年6月30日止六個月：人民幣31.3百萬元）。本集團截至2026年6月30日止六個月的銷售成本減少大致與本集團同期收入的變動一致。

其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入及政府補助收入。

截至2026年6月30日止六個月，本集團的其他收入減少人民幣14.6百萬元至人民幣12.6百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣27.2百萬元。我們的利息收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣19.8百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣12.2百萬元，主要是由於定期存款減少及利率降低。我們的政府補助收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.4百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣0.4百萬元，主要由於申請政府補助的新項目數目減少。

其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損主要包括匯兌虧損淨額。

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣5.9百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為其他虧損人民幣2.3百萬元，該等增加主要由於美元兌人民幣的匯率變動引起的。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)我們管線產品研發期間由合約研究機構、合約生產製造機構、臨床試驗地點、顧問及其他服務供應商提供服務所產生的第三方合約成本；(ii)我們研發人員的員工成本，包括薪金、獎金及股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷；及(v)主要包括專利申請註冊服務開支及臨床試驗藥物樣品物流開支在內的其他雜項開支。

截至2026年6月30日止六個月，我們的研發開支保持相對穩定為人民幣255.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣253.2百萬元。下表列載於所示期間按性質劃分的研發開支明細。

截至6月30日止六個月
2026年 **2025年**
(人民幣千元，百分比除外)
(未經審核) (未經審核)

外包服務費	87,590	34.3%	73,313	29.0%
員工成本	81,423	31.9%	75,613	29.9%
原材料成本	49,656	19.5%	57,686	22.8%
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	27,315	10.7%	35,255	13.9%
其他	9,060	3.6%	11,296	4.4%
	<u>255,044</u>	<u>100.0%</u>	<u>253,163</u>	<u>100.0%</u>

行政開支

本集團的行政開支主要包括相關辦公室費用及我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金和股權激勵。

截至2026年6月30日止六個月，我們的行政開支保持相對穩定，為人民幣34.0百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為人民幣34.4百萬元。

融資成本

本集團的融資成本主要包括(i)銀行借款；(ii)合約負債；及(iii)與我們辦公場所、研發基地及生產基地租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們的融資成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣3.9百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣2.9百萬元，主要由於(i)營運資金借款金額變動；及(ii)借款利率降低。

所得稅開支

截至2026年6月30日，我們可用於抵銷未來利潤的未動用稅項虧損為人民幣4,260.0百萬元，而截至2025年6月30日的未動用稅項虧損為人民幣3,693.4百萬元。由於未來利潤流的不可預測性，概無就該等未動用稅項虧損確認遞延稅項資產。

截至2026年及2025年6月30日止六個月，本集團並未產生任何所得稅開支。

報告期間內(虧損)溢利

由於以上因素，我們於截至2026年6月30日止六個月錄得虧損人民幣40.5百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則錄得溢利人民幣21.6百萬元。

物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的生產基地、研發中心及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備由截至2025年12月31日的人民幣472.2百萬元略減至截至2026年6月30日的人民幣445.1百萬元，主要由於物業、廠房及設備的正常折舊。

使用權資產

根據《國際財務報告準則》(「《國際財務報告準則》」)第16號，我們就物業租賃確認使用權資產。我們的使用權資產在相關資產的租賃或使用年限內(以較短期限為準)折舊。

我們的使用權資產維持相對穩定，截至2026年6月30日為人民幣22.9百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣24.1百萬元。

存貨

本集團的存貨包括研發候選藥物所使用的原材料及其他消耗品、在製品及成品。

我們的存貨由截至2025年12月31日的人民幣107.9百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣142.8百萬元。

貿易應收款項

本集團的貿易應收款項主要包括我們的客戶合約貿易應收款項。

截至2026年6月30日，我們的貿易應收款項為人民幣34.8百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣66.5百萬元，主要由於報告期間達到結算條件的許可費收入減少。

其他應收款項、按金及預付款項

本集團的其他應收款項、按金及預付款項主要包括(i)主要與就購買原材料作出的預付款項及就與我們臨床試驗有關的服務而向合約研究機構及其他第三方作出的付款有關的其他應收款項、按金及預付款項；(ii)按金及主要與我們的定期存款有關的應收利息；及(iii)與採購用於研發活動的原材料及第三方服務、新生產設施的機械及設備有關的可收回增值稅(「**增值稅**」)，其可抵銷於商業化後將產生的增值稅。

我們的其他應收款項、按金及預付款項由截至2025年12月31日的人民幣75.3百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣86.3百萬元，主要由於臨床試驗相關服務的預付款項增加。

現金及現金等價物以及原到期日超過三個月的定期存款

我們的現金及現金等價物主要包括(i)銀行及手頭現金；及(ii)原到期日少於三個月的定期存款。

我們的現金及現金等價物由截至2025年12月31日的人民幣258.8百萬元增加至截至2026年6月30日的人民幣381.6百萬元，及我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2025年12月31日的人民幣1,091.5百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣1,050.0百萬元。

貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項主要包括應計研發開支及員工成本，其大部分與我們的臨床研究有關。我們的貿易及其他應付款項亦包括就建造新設施及採購該等新設施所用的設備及機器產生的應付款項。

我們的貿易及其他應付款項由截至2025年12月31日的人民幣235.5百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣199.1百萬元，主要由於購入的原材料及研發服務減少。

租賃負債

本集團的租賃負債與我們所租賃用於開展研發活動及我們的辦公場所的物業有關。我們就我們作為承租人的所有租賃協議確認租賃負債，惟短期租賃及低價值資產租賃除外。就該等租賃而言，我們通常於租期內以直線法確認租賃付款為經營開支。租賃負債按於租賃開始日期未支付的款項現值進行初始計量，其後按累計利息及租賃付款予以調整。

我們的租賃負債由截至2025年12月31日的人民幣4.3百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣3.4百萬元，主要由於我們按時支付租金。

合約負債

截至2025年12月31日及2026年6月30日，我們分別錄得合約負債人民幣26.4百萬元及人民幣22.3百萬元。我們的合約負債主要指預先收取的款項：提供有關研發、共同開發及商業化候選藥物的貨品及消耗品。經考慮本集團的信用特徵，有關款項可就貨幣時間價值的影響進行調整，年折讓率為2.54%至4.35%（2025年：2.67%至4.35%）。

流動資金以及資金來源

我們的主要現金用途是為我們的臨床試驗、製造、購買設備及原材料以及其他開支提供資金。於報告期間，我們主要透過銷售商業化產品、許可安排的里程碑付款及按合理市場費率計息的銀行借款來滿足我們的營運資金需求。現時，本集團遵循一系列融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。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，且所有現金交易均通過享有良好聲譽的商業銀行處理。我們密切監控現金及現金結餘用途，並致力於維持穩健的流動資金以開展營運。

本公司認為我們具有充足資金應付其於2026年下半年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2026年6月30日，我們的銀行借款人民幣265.0百萬元（截至2025年12月31日：人民幣118.7百萬元）的實際利率為2.11%至2.44%。截至2026年6月30日，我們的有抵押銀行借款以物業及廠房人民幣213.4百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣19.5百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至2026年 6月30日	截至2025年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	4.02	5.67
速動比率 ⁽²⁾	3.68	5.29
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.07)	(0.08)

附註：

- (1) 流動比率乃按流動資產除以截至同日的流動負債計算。
- (2) 速動比率乃按流動資產減存貨再除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 負債權益比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額乘以100%計算。為免生疑問，括號內比率表示負數。

重大投資

於截至2026年6月30日止六個月，我們並未進行任何重大投資。此外，截至本公告日期，本集團目前並無重大投資或添置重大資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至2026年6月30日止六個月，我們並未進行任何附屬公司、聯營公司或合營企業的重大收購或出售。

資產質押

截至2026年6月30日，本集團總金額為人民幣213.4百萬元的物業及廠房以及人民幣19.5百萬元的土地使用權已予質押作為其貸款及銀行融資的擔保。

或然負債

截至2026年6月30日，我們並無任何很可能對我們的業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大或然負債、擔保或本集團任何成員公司的待決或可能面臨的任何重大訴訟或索賠。

外匯風險

於截至2026年6月30日止六個月，我們主要在中國運營，我們的多數交易以人民幣（本公司主要附屬公司的功能貨幣）結算。截至2026年6月30日，本集團的少量銀行結餘以美元計值。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監測外匯風險及將於需要時考慮對沖重大外幣風險。除若干以外幣計值的銀行結餘、其他應收款項、貿易及其他應付款項外，截至2026年6月30日，本集團的營運並無面臨重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2026年6月30日，本集團有515名僱員（截至2025年6月30日：484名僱員）。於截至2026年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣115.7百萬元，而於截至2025年6月30日止六個月，該金額為人民幣93.6百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和股權激勵，該等薪金、獎金和股權激勵通常由彼等的資質、行業經驗、職位和業績決定。我們按照中國法律法規的規定為僱員繳納社會保險金和住房公積金。

本公司亦採納該等首次公開發售前購股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，為我們的僱員提供獎勵。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2019年12月2日的招股章程（「招股章程」）附錄五「法定及一般資料－D.該等首次公開發售前購股權計劃」一節及本公司日期為2020年4月22日及2024年5月21日的通函。

簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	271,237	319,438
銷售成本		(26,323)	(31,257)
毛利		244,914	288,181
其他收入	4	12,595	27,211
其他收益及虧損	5	(5,948)	(2,334)
研發開支	7	(255,044)	(253,163)
行政開支		(34,040)	(34,375)
融資成本	6	(2,938)	(3,945)
稅前(虧損)溢利		(40,461)	21,575
所得稅開支	8	—	—
期內(虧損)溢利	9	(40,461)	21,575
期內其他全面收入			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌差額		16	301
期內全面(開支)收入總額		(40,445)	21,876
以人民幣(「人民幣」)計值的每股			
(虧損)盈利	11		
— 基本		(0.04)	0.02
— 攤薄		(0.04)	0.02

簡明綜合財務狀況表

		2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備	12	445,107	472,226
使用權資產		22,883	24,094
收購物業、廠房及設備而支付的按金		775	557
貿易應收款項	13	4,504	4,504
其他應收款項、按金及預付款項	14	1,502	1,903
		<u>474,771</u>	<u>503,284</u>
流動資產			
存貨		142,835	107,884
貿易應收款項	13	30,338	61,946
其他應收款項、按金及預付款項	14	84,827	73,351
應收關聯公司款項		—	283
原到期期限超過三個月的定期存款		1,050,000	1,091,500
現金及現金等價物		381,579	258,819
		<u>1,689,579</u>	<u>1,593,783</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	199,139	235,488
應付一間關聯公司款項		—	19
租賃負債 — 流動部分		1,851	2,179
合約負債 — 流動部分		9,751	8,378
銀行借款 — 流動部分	16	208,808	33,481
遞延收入		1,200	1,300
		<u>420,749</u>	<u>280,845</u>
流動資產淨值		<u>1,268,830</u>	<u>1,312,938</u>
總資產減流動負債		<u>1,743,601</u>	<u>1,816,222</u>

	附註	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債－非流動部分		1,541	2,098
合約負債－非流動部分		12,571	18,006
銀行借款－非流動部分	16	<u>56,207</u>	<u>85,220</u>
		<u>70,319</u>	<u>105,324</u>
資產淨值			
		<u>1,673,282</u>	<u>1,710,898</u>
資本及儲備			
股本		13	13
庫存股份		(38,082)	(37,117)
儲備		<u>1,711,351</u>	<u>1,748,002</u>
總權益			
		<u>1,673,282</u>	<u>1,710,898</u>

簡明綜合財務報表附註

1. 一般資料

康寧傑瑞生物製藥（「本公司」）於2018年3月28日根據開曼群島《公司法》在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日於聯交所主板上市。

本公司為一家投資控股公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、生產及商業化。

簡明綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣是本公司的功能貨幣。

此外，簡明綜合財務報表已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」及聯交所證券《上市規則》之適用披露規定編製。

2. 會計政策

簡明綜合財務報表乃按照歷史成本基準編製，惟按公允價值計量的若干金融工具除外。

除應用經修訂《國際財務報告準則》會計準則引致的會計政策變動外，截至2026年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度之年度綜合財務報表所呈列者一致。

應用《國際財務報告準則》會計準則修訂本

於本中期期間，本集團就編製本集團的簡明綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會頒佈的《國際財務報告準則》會計準則修訂本，該等準則於2026年1月1日開始的年度期間強制生效：

《國際財務報告準則》第9號及 《國際財務報告準則》第7號修訂本	金融工具分類及計量之修訂
《國際財務報告準則》第9號及 《國際財務報告準則》第7號修訂本	依賴自然條件之電力合約
《國際財務報告準則》會計準則修訂本	《國際財務報告準則》會計準則年度改進 — 第11冊

於本中期期間應用《國際財務報告準則》會計準則修訂本對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

3. 收入及分部資料

(i) 來自客戶合約的收入明細

本集團就某一段時間及某一時間點的貨品及服務轉移獲取的客戶合約收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入確認時間		
某一時間點		
藥品銷售及特許權使用費收入	74,112	67,015
許可費收入	191,040	245,571
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入	5,422	6,329
	<u>270,574</u>	<u>318,915</u>
某一段時間		
許可費收入	663	523
	<u>271,237</u>	<u>319,438</u>

分部資料

就資源分配及表現評估而言，本公司執行董事（即主要營運決策者）在作出有關資源分配及評估本集團整體表現的決策時，會審查綜合業績及財務狀況，且因本集團僅有一個可報告分部，故並無呈列該單一分部的進一步分析。

地區資料

本集團絕大部分非流動資產均位於中華人民共和國（「中國」），本集團來自外部客戶的收入絕大部分源自中國，因此，並無呈列外部客戶地區分部業務經營的分析。

主要客戶資料

來自佔本集團總收入10%以上的客戶的收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	70,662	67,064
客戶B	<u>193,069</u>	<u>231,061</u>

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
利息收入	12,186	19,788
政府補助收入(附註)	<u>409</u>	<u>7,423</u>
	<u>12,595</u>	<u>27,211</u>

附註：

政府補助收入主要包括中國地方政府就支持腫瘤藥物開發給予的補助。其中，人民幣100,000元(截至2025年6月30日止六個月：無)於符合所附條件時從遞延收入中釋放及人民幣309,000元(截至2025年6月30日止六個月：人民幣7,423,000元)無條件自中國地方政府收取。

5. 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
匯兌虧損淨額	(5,850)	(1,653)
其他	<u>(98)</u>	<u>(681)</u>
	<u>(5,948)</u>	<u>(2,334)</u>

6. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
利息開支：		
銀行借款	2,519	3,529
合約負債	355	580
租賃負債	64	58
	<u>2,938</u>	<u>4,167</u>
減：在建工程（「在建工程」）資本化利息	<u>-</u>	<u>(222)</u>
	<u>2,938</u>	<u>3,945</u>

7. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
外包服務費	87,590	73,313
員工成本	81,423	75,613
原材料成本	49,656	57,686
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷	27,315	35,255
其他	9,060	11,296
	<u>255,044</u>	<u>253,163</u>

8. 所得稅開支

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

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》，中國實體的稅率均為25%（2025年：25%）。此外，於2025年12月19日，江蘇康寧傑瑞獲江蘇省科學技術廳及相關部門認定為「高新技術企業」（「高新技術企業」），期限為2025年至2027年三年，並已向當地稅務部門登記，享受15%的企業所得稅優惠稅率。高新技術企業資格須由中國相關稅務部門每三年審查一次。此外，根據財稅[2018]76號通知，具備高新技術企業資格的實體，其發生的未動用稅項虧損最多准予結轉10年。

根據《澳大利亞2017年庫務法修訂（企業稅務計劃基準稅率實體）法案》，符合小型企業實體資格的公司實體合資格適用26%（2025年：26%）的較低企業稅率。Alphamab (Australia) Co. Pty. Ltd.符合小型企業實體的條件，故適用26%（2025年：26%）的企業稅率。

根據香港利得稅兩級制，合資格集團實體首2百萬港元（「港元」）溢利之稅率為8.25%，而超過2百萬港元溢利之稅率為16.5%。不符合利得稅兩級制資格的集團實體的溢利將繼續按16.5%的劃一稅率繳稅。

由於本公司及其附屬公司於報告期間在所有相關經營所在地均無應評稅溢利，亦無產生稅項虧損，因此並無就所得稅計提撥備。

由於未來利潤流的不可預測性，尚未就該等未動用稅項虧損人民幣4,259,955,000元（2025年12月31日：人民幣4,037,621,000元）確認遞延稅項資產。

本集團於全球反稅基侵蝕規則（「支柱二規則」）已生效的若干司法權區營運。然而，由於預期本集團的綜合年度收入不會達到750百萬歐元或以上，本集團管理層認為本集團無須根據支柱二規則繳納補足稅。

9. 期內（虧損）／溢利

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內（虧損）／溢利已扣除以下各項：		
員工成本（包括董事酬金）：		
薪金及其他津貼	84,966	70,741
績效相關花紅	8,439	5,916
退休福利計劃供款	18,849	16,477
股份支付開支	3,422	439
員工成本總額	115,676	93,573
已資本化計入存貨	(7,292)	(4,584)
	108,384	88,989
納入研發開支的存貨成本	49,656	57,686
納入銷售成本的存貨成本	26,323	31,257
短期租賃開支	80	222
物業、廠房及設備折舊	31,131	30,194
使用權資產折舊	1,211	1,464

10. 股息

本公司於中期期間並無向本公司股東派付或建議派付股息，自報告期間末以來亦無建議派付任何股息。

11. 每股（虧損）盈利

每股基本及攤薄（虧損）盈利的計算乃基於下列數據：

截至6月30日止六個月		
2026年	2025年	
人民幣千元	人民幣千元	
(未經審核)	(未經審核)	
(虧損) 盈利：		
計算每股基本及攤薄（虧損）盈利之		
本公司擁有人應佔期內（虧損）盈利		
	(40,461)	21,575
股份數目（千股）：		
每股基本（虧損）盈利之普通股加權平均股數		
	966,732	960,175
攤薄潛在普通股影響：		
股份獎勵計劃項下的限制性股份		
	—	1,327
以股權結算的購股權計劃		
	—	23,355
每股攤薄（虧損）盈利之普通股加權平均股數		
	966,732	984,857

在計算截至2026年6月30日止六個月的每股基本及攤薄虧損時並未計及（倘適用）首次公開發售前購股權計劃項下授出的購股權、首次公開發售後購股權計劃項下授出的購股權及尚未獲歸屬的限制性股份，原因是將其計入會導致反攤薄。

12. 物業、廠房及設備

截至2026年6月30日止六個月，本集團添置在建工程約人民幣4,034,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣29,489,000元），主要包括研發以及生產廠房及設備。

13. 貿易應收款項

2026年		2025年
6月30日	12月31日	
人民幣千元	人民幣千元	
(未經審核)	(經審核)	
客戶合約貿易應收款項		
	34,842	66,450

本集團給予其若干客戶30日的信貸期。以下為貿易應收款項（主要指特許權使用費及許可費）的賬齡分析，基於報告期間末本集團獲得無條件付款權利的日期呈列。

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至60日	20,221	66,450
61至90日	117	—
90日以上	14,504	—
	<u>34,842</u>	<u>66,450</u>

14. 其他應收款項、按金及預付款項

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
按金	790	880
應收利息	7,093	5,742
預付款項	55,404	44,784
其他應收款項	419	534
可收回增值稅	22,623	23,314
	<u>86,329</u>	<u>75,254</u>
呈列作非流動資產	1,502	1,903
呈列作流動資產	84,827	73,351
	<u>86,329</u>	<u>75,254</u>

15. 貿易及其他應付款項

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	<u>44,844</u>	<u>70,545</u>
應計開支		
— 外包服務費	109,334	110,035
— 員工成本	21,424	27,813
— 應付利息	160	85
— 其他	<u>8,948</u>	<u>8,865</u>
	<u>139,866</u>	<u>146,798</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	8,676	10,344
其他應付款項	<u>5,753</u>	<u>7,801</u>
	<u>199,139</u>	<u>235,488</u>

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期間末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至60日	<u>44,844</u>	<u>70,545</u>

16. 銀行借款

	2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
有擔保銀行借款－浮息	115,015	118,701
無擔保銀行借款－浮息	<u>150,000</u>	<u>—</u>
	<u>265,015</u>	<u>118,701</u>

中期股息

董事會不建議向股東派發截至2026年6月30日止六個月的中期股息（2025年：無）。

企業管治及其他資料

本公司根據開曼群島法律於2018年3月28日在開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，本公司股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

遵守企業管治守則

本公司致力於達致高企業管治標準。董事會相信，高企業管治標準對本集團提供框架以保障股東權益、提升企業價值及加強問責制至關重要。

本公司已採納《上市規則》附錄C1所載的企業管治守則（「**企業管治守則**」）的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。

截至2026年6月30日止六個月，本公司遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則第C.2.1條除外。根據企業管治守則第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應予區分且不應由一人同時兼任。主席與行政總裁之間職責的分工應清楚界定並以書面列載。徐霆博士（「**徐博士**」）目前擔任本公司董事長兼首席執行官。徐博士為本集團創始人，並自本集團成立以來一直負責本集團的經營及管理工作。董事認為由徐博士繼續擔任董事長兼本公司首席執行官有利於本集團的業務營運及管理。

本公司定期審閱遵守企業管治守則的情況，且董事會認為，除上文所披露者外，本公司於截至2026年6月30日止六個月一直遵守企業管治守則適用的守則條文。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高水平的企業管治常規。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司來年刊發的截至2026年12月31日止年度的年報內。

遵守標準守則

本公司已採納《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》(「**標準守則**」)。經向全體董事作出具體查詢，董事已確認，於報告期間內，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員(有可能掌握本公司未公開的價格敏感消息(「**內幕消息**」))亦須遵守標準守則。於報告期間內，本公司並未發現有關僱員未遵守標準守則的情況。

本公司亦已制定一套內幕消息政策以遵守我們根據《證券及期貨條例》(香港法例第571章)及《上市規則》應履行之責任。倘本公司知悉本公司證券交易存在任何限制期間，則本公司將提前通知董事及有關僱員。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

董事會認為，股份回購展現了本公司對自身業務前景及展望充滿信心，並將最終使本公司受益，為股東創造價值。於報告期間，本公司已回購156,000股庫存股份。截至2026年6月30日，本公司持有5,875,000股庫存股份。本公司尚未釐定庫存股份的擬訂用途並將用作《上市規則》允許的用途，惟須視乎市況及其資本管理需求而定。

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司於截至2026年6月30日止六個月期間概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。

審核委員會

本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合財務報表已由本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的《香港審閱業務準則》第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」及本公司審核委員會(「**審核委員會**」)審閱。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及慣例事宜及內部控制與本公司高級管理層成員進行討論。

先舊後新配售所得款項淨額用途

於2023年2月，本公司與Rubymab Ltd. (先舊後新賣方) 及富瑞金融集團香港有限公司 (配售代理) 訂立配售及認購協議，以每股配售股份15.22港元 (每股配售股份淨價：15.05港元) 的價格向不少於六名專業、機構及／或個人投資者配售25,000,000股股份 (總面值：50美元) (「先舊後新配售」)，先舊後新配售完成後，我們收取所得款項淨額合共約為376.2百萬港元 (經扣除所有適用成本及開支，包括佣金、專業費用及實付費用)。本公司股份於2023年2月3日 (即確定發行或銷售條款之日期) 的市價為16.14港元。詳情請參閱本公司日期為2023年2月3日及2023年2月9日的公告。截至2025年12月31日，先舊後新配售的所有所得款項淨額已獲悉數動用，其中25.5百萬港元用於一般企業用途，包括支付研發人員薪酬及購買研發試劑及耗材。

期後事項

除「業務摘要」一節所披露者外，由2026年6月30日之後直至本公告日期，董事並不知悉任何其他須予披露的重大事項。

主要風險及不確定因素

我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到若干風險及不確定因素的重大不利影響。詳情請參閱招股章程「風險因素」一節。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.alphamabonc.com)刊發。

載有《上市規則》附錄D2規定的所有資料的截至2026年6月30日止六個月的中期報告，將 (如要求) 向股東提供，並於2026年9月在聯交所及本公司網站刊發。

致謝

董事會謹此誠摯感謝本公司股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
康寧傑瑞生物製藥
董事長兼執行董事
徐霆博士

香港，2026年8月27日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事徐霆博士及執行董事劉陽女士；非執行董事左敏先生；及獨立非執行董事吳冬先生、黃欣琪女士及高翔博士。