

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2025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2025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2024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	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入	319,438	173,561
銷售成本	(31,257)	(30,807)
毛利	288,181	142,754
其他收入	27,211	39,786
其他收益及虧損	(2,334)	7,293
研究及開發(「研發」)開支	(253,163)	(194,531)
行政開支	(34,375)	(34,635)
融資成本	(3,945)	(5,563)
稅前溢利(虧損)	21,575	(44,896)
所得稅開支	—	—
期內溢利(虧損)	21,575	(44,896)
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	301	282
期內全面收益(開支)總額	21,876	(44,614)

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產	523,765	530,406
流動資產	1,835,164	1,711,349
非流動負債	135,249	155,827
流動負債	368,699	254,044
資產淨值	<u>1,854,981</u>	<u>1,831,884</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2025年1月，KN026聯合多西他賽作為人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）陽性（「**HER2+**」）復發或轉移性乳腺癌（「**BC**」）一線治療的II期臨床研究結果已全文發表於《Cancer Communications》。
- 於2025年1月，在中華人民共和國（「**中國**」）開展的JSKN033用於治療晚期轉移性惡性腫瘤的I/II期臨床試驗完成首例患者給藥。該試驗屬於優化創新藥物臨床試驗審評審批流程試點項目之一。截至本公告日期，此試驗已完成劑量爬坡，正在進行隊列擴展。且在澳洲進行的治療晚期實體瘤的I/II期臨床試驗也已完成劑量爬坡。同時，JSKN033用於治療HER2突變／有表達的非小細胞肺癌（「**NSCLC**」）已啟動II期臨床試驗，目前正在順利進行中。
- 於2025年2月，我們獲中國國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）藥品審評中心（「**CDE**」）批准，啟動JSKN003用於HER2+ BC患者的III期臨床試驗，旨在評估JSKN003對比恩美曲妥珠單抗（T-DM1）在HER2+ BC患者中的療效與安全性，並於當月完成首例患者給藥，目前正在順利進行中。
- 於2025年2月，JSKN003用於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III期臨床試驗完成首例患者給藥，目前正在順利進行中。

- 於2025年2月，KN046聯合侖伐替尼治療不可切除晚期或轉移性肝細胞癌的II期臨床研究結果全文已發表於《Nature Communications》。
- 於2025年3月，JSKN016聯合化療／免疫治療(「**IO**」)／酪氨酸激酶抑制劑(TKI)用於一線及後線治療NSCLC的多個隊列的新藥臨床試驗(「**IND**」)申請獲CDE批准，截至本公告日期，JSKN016多個聯合用藥隊列已完成劑量確認。此外，評估JSKN016單藥在多個NSCLC隊列中療效、安全性及劑量優化的II期臨床試驗正在進行中，且用於二線及三線治療表皮生長因子受體(「**EGFR**」)突變的NSCLC隊列已完成入組。
- 於2025年3月，JSKN016聯合化療／IO用於一線及後線治療HER2陰性BC的IND申請亦獲CDE批准。目前，JSKN016聯合化療用於後線治療HER2陰性BC的II期臨床試驗正在劑量優化中。此外，JSKN016單藥在HER2陰性BC中的隊列擴展臨床試驗已完成入組。
- 於2025年3月，KN026聯合KN046治療除BC外的HER2+實體瘤的II期臨床試驗結果全文已發表於《Signal Transduction and Targeted Therapy》。
- 於2025年3月，JSKN003獲CDE授予突破性療法認定，用於治療不限HER2表達水平的PROC。
- 於2025年4月，JSKN021及JSKN022的臨床前研究進展在2025年美國癌症研究協會年會上發表。
- 於2025年4月，KN026聯合化療用於HER2+胃癌(「**GC**」)(包括胃食管結合部癌(「**GEJ**」))二線及以上治療的II/III期臨床試驗完成首次無進展生存期(「**PFS**」)期中分析，結果顯示達到預先設定的PFS的主要終點，具有統計學顯著性和臨床意義，並具有總生存期(「**OS**」)獲益趨勢。
- 於2025年4月，KN026聯合白蛋白結合型多西他賽一線治療HER2+復發轉移性BC的III期臨床試驗完成全部患者入組。且KN026聯合白蛋白結合型多西他賽用於HER2+早期或局部晚期BC的新輔助治療III期臨床試驗正在順利進行中。

- 於2025年6月，KN026聯合KN046治療HER2+ BC的II期臨床試驗結果全文已發表於《Clinical Cancer Research》。
- 於2025年6月，KN035（恩沃利單抗）3項單藥或聯合用藥的II期臨床研究成果在2025年美國臨床腫瘤學會年會（「**2025年ASCO年會**」）上以壁報的形式發佈，同時另有8項臨床研究成果在線發表。
- 於2025年6月，有關JSKN003於PROC患者和既往經多線治療的HER2+ BC患者及於晚期HER2高表達(IHC3+)胃腸道腫瘤患者中的有效性及安全性的匯總分析在2025年ASCO年會上發表。
- 於2025年6月，JSKN003的一項臨床前研究結果在《RSC Chemical Biology》全文發表。
- 於2025年7月，KN026一線治療HER2+局部晚期或轉移性GC/GEJ的III期臨床試驗的IND申請獲CDE受理。
- 於2025年7月，JSKN003獲美國（「**美國**」）食品藥品監督管理局（「**FDA**」）授予孤兒藥資格認定，用於治療GC/GEJ。並已在中國啟動JSKN003聯合KN026、IO及化療一線和圍手術期治療HER2+ GC/GEJ的II期臨床試驗，目前正在順利進行中。
- 於2025年7月，JSKN003獲FDA批准在美國開展II期臨床研究，用於治療不受HER2表達水平限制的PROC（研究編號：JSKN003-202）。
- 於2025年8月，JSKN022用於治療晚期實體瘤的I期臨床試驗的IND申請已獲CDE受理。

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，在抗體偶聯藥物（「**ADC**」）、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。我們的使命是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ADC、腫瘤單克隆抗體及雙特異性抗體組成，其中包括一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	IND	I期	II期	關鍵臨床 (II/III期)	NDA
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥					
KN026 (HER2/HER2 雙特異性抗體)	≥ 2LGC/GEJ	+化療					
	1LHER2+ BC	+白蛋白 多西他賽					
	HER2+BC新輔助	+白蛋白 多西他賽					
	1L HER2+GC/GEJ	計劃中					
JSKN003 (HER2雙表位ADC)	後線HER2低表達BC	單藥					
	鉑耐藥卵巢癌	單藥					
	≥2L HER2+ BC	單藥					
	HER2表達實體瘤	單藥					
	鉑耐藥卵巢癌 ¹	單藥					
	1L HER2+ GC/GEJ	+IO/化療					
JSKN016 (HER3/TROP2 雙抗ADC)	HER2陰性BC	單藥					
	NSCLC	單藥					
	NSCLC	聯合					
	HER2陰性BC	聯合					
	其他晚期實體瘤	單藥					
JSKN033 (JSKN003和KN035 的皮下複方製劑)	晚期實體瘤	單藥					
	HER2突變/ 有表達NSCLC	單藥					
	晚期實體瘤 ²	單藥					
JSKN022 (PD-L1/αvβ6 雙抗ADC)	晚期實體瘤	單藥					
KN046 (PD-L1/CTLA-4 雙特異性抗體)	1L鱗狀NSCLC	+化療					

附註：

1. 在美國開展的臨床試驗。
2. 在澳大利亞開展的臨床試驗。

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；(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.05條規定作出的警示聲明：我們不能保證我們將能夠成功開發及／或最終上市我們的主要產品。本公司股東（「股東」）及本公司潛在投資者於買賣本公司股份（「股份」）時應審慎行事。

財務回顧

概覽

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得總收入人民幣319.4百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣173.6百萬元），同期錄得銷售成本總額人民幣31.3百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣30.8百萬元）。截至2025年6月30日止六個月，我們錄得其他收入人民幣27.2百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣39.8百萬元。截至2025年6月30日止六個月，本集團錄得其他虧損人民幣2.3百萬元，而截至2024年6月30日止六個月的其他收益為人民幣7.3百萬元。截至2025年6月30日止六個月，本集團全面收益總額為人民幣21.9百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為全面開支總額人民幣44.6百萬元。於截至2025年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣253.2百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣194.5百萬元。於截至2025年6月30日止六個月的行政開支為人民幣34.4百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣34.6百萬元。於截至2025年6月30日止六個月的融資成本為人民幣3.9百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣5.6百萬元。

收入

我們於截至2025年6月30日止六個月錄得總收入人民幣319.4百萬元。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	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (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	67,015	90,643
許可費收入	245,571	78,197
提供用於研發項目的貨品及消耗品收入	6,329	4,305
	<u>318,915</u>	<u>173,145</u>
某一段時間		
許可費收入	<u>523</u>	<u>416</u>
	<u><u>319,438</u></u>	<u><u>173,561</u></u>

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得來自四川思路康瑞藥業有限公司（「**四川思路康瑞藥業**」）的藥品銷售及特許權使用費收入人民幣67.0百萬元，而截至2024年6月30日止六個月錄得來自四川思路康瑞藥業的為人民幣90.6百萬元。本集團與思路迪（北京）醫藥科技有限公司（「**思路迪醫藥**」）於2016年2月就聯合開發及商業化KN035訂立許可協議。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為人民幣54.2百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為人民幣69.8百萬元。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2025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12.8百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣20.8百萬元），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2025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245.6百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣78.2百萬元），主要為研發里程碑收款。

截至2025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0.5百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣0.4百萬元），主要是於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2025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6.3百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣4.3百萬元）。

銷售成本

我們的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2025年6月30日止六個月，本集團的銷售成本保持相對穩定，為人民幣31.3百萬元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣30.8百萬元）。

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。

本集團的其他收入由截至2024年6月30日止六個月的人民幣39.8百萬元減少人民幣12.6百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣27.2百萬元。我們的利息收入由截至2024年6月30日止六個月的人民幣30.3百萬元減少至截至2025年6月30日止六個月的人民幣19.8百萬元，主要是由於人民幣存款利率下降及美元存款總數減少。我們的政府補助收入自截至2024年6月30日止六個月的人民幣9.4百萬元減少至截至2025年6月30日止六個月的人民幣7.4百萬元，主要由於適用政府補助的新項目數目減少。

其他收益及虧損

本集團的其他收益主要包括匯兌收益及虧損淨額。

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣2.3百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則為其他收益人民幣7.3百萬元，該變動主要由於若干主要貨幣（尤其是美元）兌人民幣貶值導致的未實現外匯虧損淨額。

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。

研發開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣194.5百萬元增加人民幣58.7百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣253.2百萬元，主要由於(i)正在進行的臨床試驗數目增加；(ii)我們臨床研究規模的擴大；及(iii)我們候選藥物的臨床試驗進展。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			
	2025年		2024年	
	(人民幣千元，百分比除外)		(未經審核)	
	(未經審核)		(未經審核)	
外包服務費	73,313	29.0%	54,040	27.8%
員工成本	75,613	29.9%	66,861	34.3%
原材料成本	57,686	22.8%	28,326	14.6%
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	35,255	13.9%	36,566	18.8%
其他	11,296	4.4%	8,738	4.5%
	<u>253,163</u>	<u>100.0%</u>	<u>194,531</u>	<u>100.0%</u>

行政開支

本集團的行政開支主要包括我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金和股權激勵。

截至2025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34.4百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣34.6百萬元。

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)與我們辦公場所及研發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2024年6月30日止六個月的人民幣5.6百萬元減少人民幣1.7百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣3.9百萬元，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2025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3,693.4百萬元，而截至2024年6月30日的未動用稅項虧損為人民幣3,547.5百萬元。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2025年及2024年6月30日止六個月，本集團並未產生任何所得稅開支。

報告期間內溢利（虧損）

由於以上因素，我們於截至2025年6月30日止六個月錄得溢利人民幣21.6百萬元，而截至2024年6月30日止六個月則錄得虧損人民幣44.9百萬元。

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。

截至2025年6月30日，我們的物業、廠房及設備維持相對穩定，為人民幣498.2百萬元，而截至2024年12月31日為人民幣500.0百萬元。

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期或使用年限內（以較短期限為準）折舊。

我們的使用權資產由截至2024年12月31日的人民幣24.0百萬元減少人民幣1.4百萬元至截至2025年6月30日的人民幣22.6百萬元，主要由於正常攤銷。

存貨

本集團的存貨包括研發及生產藥物所使用的原材料及其他消耗品、在製品及成品。

截至2025年6月30日，我們的存貨持相對穩定，為人民幣82.1百萬元，而於2024年12月31日為人民幣81.8百萬元。

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。

我們的貿易應收款項由截至2024年12月31日的人民幣16.5百萬元大幅增加至截至2025年6月30日的為人民幣53.0百萬元，主要由於報告期內許可費收入增加。

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。

其他應收款項、按金及預付款項由截至2024年12月31日的人民幣39.6百萬元增加人民幣17.1百萬元至截至2025年6月30日的人民幣56.7百萬元，主要由於研發規模的擴大導致可收回增值稅增加。

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2024年12月31日的人民幣1,112.1百萬元減少至截至2025年6月30日的人民幣825.6百萬元，而我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2024年12月31日的人民幣459.3百萬元增加至截至2025年6月30日的人民幣819.2百萬元。

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2024年12月31日的人民幣180.8百萬元增加人民幣11.8百萬元至截至2025年6月30日的人民幣192.6百萬元，主要由於原材料及研發服務的採購增加。

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2024年12月31日的人民幣3.7百萬元減少至截至2025年6月30日的人民幣2.5百萬元，主要由於按時支付租金。

合約負債

截至2024年12月31日及2025年6月30日，我們分別錄得合約負債人民幣40.1百萬元及人民幣37.2百萬元。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2.67%至4.35%（2024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，我們主要透過先舊後新配售（定義如下）所得款項、銷售商業化產品、許可安排產生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。

截至2025年6月30日，我們有先舊後新配售所得款項淨額未動用結餘。有關先舊後新配售所得款項淨額的詳情，請參閱本公告「先舊後新配售所得款項淨額用途」一節。

本公司認為我們具有充足資金應付其於2025年下半年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2025年6月30日，我們的銀行借款人民幣270.9百萬元（截至2024年12月31日：人民幣182.2百萬元）的實際利率為2.22%至2.54%。截至2025年6月30日，我們的有抵押銀行借款以物業及廠房人民幣228.2百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣19.9百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至2025年 6月30日	截至2024年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	4.98	6.74
速動比率 ⁽²⁾	4.75	6.41
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.30)	(0.51)

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2025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2025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2025年6月30日，本集團總金額為人民幣228.2百萬元的物業及廠房以及人民幣19.9百萬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2025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2025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2025年6月30日，本集團的大量銀行結餘及現金以美元計值。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及現金、其他應收款項、貿易及其他應付款項及其他金融負債外，截至2025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2025年6月30日，本集團有484名僱員（截至2024年6月30日：429名僱員）。於截至2025年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣93.6百萬元，而於截至2024年6月30日止六個月，該金額為人民幣86.8百萬元。

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.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	
		2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	319,438	173,561
銷售成本		(31,257)	(30,807)
毛利		288,181	142,754
其他收入	4	27,211	39,786
其他收益及虧損	5	(2,334)	7,293
研發開支	7	(253,163)	(194,531)
行政開支		(34,375)	(34,635)
融資成本	6	(3,945)	(5,563)
稅前溢利(虧損)		21,575	(44,896)
所得稅開支	8	—	—
期內溢利(虧損)	9	21,575	(44,896)
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		301	282
期內全面收益(開支)總額		21,876	(44,614)
以人民幣計值的每股盈利(虧損)	11		
— 基本		0.02	(0.05)
— 攤薄		0.02	(0.05)

簡明綜合財務狀況表

	附註	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024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	12	498,244	499,994
使用權資產		22,553	24,017
收購物業、廠房及設備而支付的按金		1,607	4,574
其他應收款項、按金及預付款項	14	1,361	1,821
		<u>523,765</u>	<u>530,406</u>
流動資產			
存貨		82,084	81,809
貿易應收款項	13	52,981	16,519
其他應收款項、按金及預付款項	14	55,306	37,769
應收一間關聯公司款項		—	3,785
原到期期限超過三個月的定期存款		819,227	459,345
現金及現金等價物		825,566	1,112,122
		<u>1,835,164</u>	<u>1,711,349</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	15	192,591	180,788
應付一間關聯公司款項		—	3,068
租賃負債－流動部分		1,678	2,444
合約負債－流動部分		15,979	15,480
銀行借款－流動部分	16	157,751	52,264
遞延收入		700	—
		<u>368,699</u>	<u>254,044</u>
流動資產淨值		<u>1,466,465</u>	<u>1,457,305</u>
總資產減流動負債		<u>1,990,230</u>	<u>1,987,711</u>

	附註	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024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		869	1,271
合約負債－非流動部分		21,196	24,574
銀行借款－非流動部分	16	<u>113,184</u>	<u>129,982</u>
		<u>135,249</u>	<u>155,827</u>
資產淨值			
		<u><u>1,854,981</u></u>	<u><u>1,831,884</u></u>
資本及儲備			
股本		13	13
庫存股份		(9,188)	(9,188)
儲備		<u>1,864,156</u>	<u>1,841,059</u>
總權益			
		<u><u>1,854,981</u></u>	<u><u>1,831,884</u></u>

簡明合併財務報表附註

1. 一般資料

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》（「《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》附錄D2之適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

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》引致的新增會計政策外，截至2025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2024年12月31日止年度之年度財務報表所呈列者一致。

應用《國際財務報告準則》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》修訂本，該等準則於2025年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

《國際會計準則》第21號修訂本

缺乏可交換性

於本中期期間應用《國際財務報告準則》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物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	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (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	67,015	90,643
許可費收入	245,571	78,197
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入	6,329	4,305
	318,915	173,145
某一段時間		
許可費收入	523	416
	319,438	173,561

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基本上均位於中國，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	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	67,064	90,643
客戶B	*	42,563
客戶C	*	35,634
客戶D	231,061	*

* 期內產生的收入低於本集團收入的10%。

(ii) 客戶合約的履約責任及收入確認政策

(a) 許可費收入：

某一時間點

本集團向客戶授予其專利知識產權（「**知識產權**」）許可權。許可費收入於本集團將許可權轉讓予客戶且客戶有實際能力使用許可權時確認。

某一段時間

本集團訂立合作協議，並享有獨家權利製造及向客戶供應產品，以供其進一步面向最終客戶進行商業化。已收預付款計入合約負債。本集團在客戶取得並耗用該授權利益之期間內按系統化基準將合約負債轉至許可費收入。

就包含與許可協議產生的里程碑付款及基於銷售的特許權使用費有關的可變代價的合約而言，本集團按照最可能金額估計其有權取得的代價金額，該方法能夠對本集團將有權取得的代價金額作出最佳預測。

估計可變代價計入交易價格應以當可變代價有關不確定性於後續消除時收入很可能不會發生重大轉回為限。

於各報告期末，本集團會更新估計交易價格（包括更新其對可變代價估計數是否受限的評估），以真實反應報告期末的情況及報告期內該等情況的變化。

儘管有上述條件，本集團應於發生下述事件時（以較晚者為準）就換取知識產權許可而承諾的基於銷售的特許權使用費確認收入：

- 發生後續銷售；及
- 分攤部分或所有基於銷售的特許權使用費的履約責任已履行（或部分履行）。

(b) 藥品銷售及特許權使用費收入：

就藥品銷售而言，於貨品控制權轉移（即貨品已交付至客戶的指定地點）時確認收入。交付後，由客戶承擔有關貨品過時及損失的風險。根據本集團的標準合約條款，客戶僅可在交付的貨品不符合規定的質量標準時要求退貨或退款。交付任何貨品前通常須付清預付款項。

就交換知識產權許可而承諾的基於銷售的特許權使用費而言，費用根據特定公式在合約中協定，並按季度開具發票，正常情況下信貸期為30天。

(c) 提供用於研發項目的貨品／消耗品：

就提供用於研發項目的貨品／消耗品而言，收入乃於貨品控制權轉移（即貨品已交付且客戶已確認時）時確認。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
利息收入	19,788	30,340
政府補助收入(附註)	7,423	9,446
	<u>27,211</u>	<u>39,786</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。其中人民幣零元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣2,984,000元）於符合所附條件時從遞延收入中扣除及人民幣7,423,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣6,462,000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	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
匯兌（虧損）收益淨額	(1,653)	7,290
其他	(681)	3
	<u>(2,334)</u>	<u>7,293</u>

6. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
利息開支：		
銀行借款	3,529	4,634
合約負債	580	478
租賃負債	58	451
	<u>4,167</u>	<u>5,563</u>
減：在建工程資本化利息	(222)	—
	<u>3,945</u>	<u>5,563</u>

7. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
外包服務費	73,313	54,040
員工成本	75,613	66,861
原材料成本	57,686	28,326
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷	35,255	36,566
其他	11,296	8,738
	<u>253,163</u>	<u>194,531</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%(2024年：25%)。於2022年10月18日，江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司(「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」，期限為2022年至2025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。

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%(2024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%(2024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。

根據美國《減稅與就業法案》，美國企業所得稅按21%的稅率徵收。

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3,693,435,000元(2024年：人民幣3,315,566,000元)確認遞延稅項資產。

9. 期內溢利／虧損

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
期內溢利／虧損已入賬／扣除以下各項：		
員工成本(包括董事酬金)：		
薪金及其他津貼	76,657	71,151
退休福利計劃供款	16,477	14,531
股份支付開支	439	1,114
員工成本總額	93,573	86,796
核數師薪酬	992	1,056
納入研發開支的存貨成本	57,686	28,326
納入研發開支的外包服務費	73,313	54,040
短期租賃開支	222	86
物業、廠房及設備折舊	30,194	30,785
使用權資產折舊	1,464	6,507

10. 股息

本公司於報告期間並無向股東派付或建議派付股息(2024年：無)，自報告期間末以來亦無建議派付任何股息。

11. 每股盈利(虧損)

每股基本及攤薄虧損的計算乃基於下列數據：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
盈利(虧損)：		
就計算每股基本及攤薄盈利(虧損)之本公司擁有人應佔期內盈利(虧損)	21,575	(44,896)
股份數目(千股)：		
就計算每股基本盈利(虧損)之加權平均股數	960,175	962,809
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	—
就計算每股攤薄盈利(虧損)之加權平均股數	984,857	962,809

在計算截至2024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，原因是計入該等購股權會導致反攤薄。

12. 物業、廠房及設備

於報告期間，本集團添置在建工程約人民幣29,489,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣768,000元），主要包括研發及生產廠房及設備。

13. 貿易應收款項

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
客戶合約貿易應收款項	<u>52,981</u>	<u>16,519</u>

以下為於報告期間未按本集團獲得無條件付款權利當日呈列的貿易應收款項（主要為特許權使用費及許可費）的賬齡分析。

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至60日	<u>52,981</u>	<u>16,519</u>

14. 其他應收款項、按金及預付款項

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
按金	824	827
應收利息	8,773	5,079
預付款項	29,843	26,347
其他應收款項	246	788
可收回增值稅	<u>16,981</u>	<u>6,549</u>
	<u>56,667</u>	<u>39,590</u>
呈列作非流動資產	1,361	1,821
呈列作流動資產	<u>55,306</u>	<u>37,769</u>
	<u>56,667</u>	<u>39,590</u>

15. 貿易及其他應付款項

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	<u>53,250</u>	<u>39,222</u>
應計開支		
— 外包服務費	90,886	85,566
— 員工成本	19,299	25,897
— 應付利息	173	148
— 其他	<u>7,640</u>	<u>7,320</u>
	<u>117,998</u>	<u>118,931</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	14,456	10,918
其他應付款項	<u>6,887</u>	<u>11,717</u>
	<u><u>192,591</u></u>	<u><u>180,788</u></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：

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	<u><u>53,250</u></u>	<u><u>39,222</u></u>

16. 銀行借款

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
有擔保銀行借款－浮息	170,935	182,246
無擔保銀行借款－浮息	<u>100,000</u>	<u>—</u>
	<u><u>270,935</u></u>	<u><u>182,246</u></u>

未來發展

我們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，我們發現、驗證及選擇領先的候選藥物，以豐富ADC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。

中期股息

董事會不建議向股東派付截至2025年6月30日止六個月的中期股息（截至2024年6月30日止六個月：無）。

企業管治及其他資料

本公司於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2025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。

我們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2025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。

我們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2025年12月31日止年度的年報內。

遵守標準守則

本公司已採納《上市規則》附錄C3所載的《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、出售或贖回上市證券

截至2025年6月30日止六個月，本公司或任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。截至2025年6月30日，本公司持有2,952,000股庫存股份。

審核委員會

本集團截至2025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」)，此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 (「配售公告」)。截至2025年6月30日，已動用先舊後新配售所得款項淨額中約209.0百萬港元，情況如下：

	按配售公告披露的 比例分配先舊後新配售 所得款項淨額		截至2025年6月30日 已動用先舊後新配售 所得款項		於報告期間已動用 先舊後新配售所得款項		截至2025年6月30日 尚未動用金額	
	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比
研發及商業化								
• JSKN003啟動多項註冊臨床試驗	301.0	80.0%	161.4	77.2%	131.0	82.9%	139.6	83.5%
• JSKN016的臨床開發	37.6	10.0%	33.7	16.1%	25.3	16.0%	3.9	2.3%
小計	<u>338.6</u>	<u>90.0%</u>	<u>195.1</u>	<u>93.4%</u>	<u>156.3</u>	<u>98.9%</u>	<u>143.5</u>	<u>85.8%</u>
本公司一般公司用途	<u>37.6</u>	<u>10.0%</u>	<u>13.9</u>	<u>6.6%</u>	<u>1.8</u>	<u>1.1%</u>	<u>23.7</u>	<u>14.2%</u>
總計	<u>376.2</u>	<u>100.0%</u>	<u>209.0</u>	<u>100.0%</u>	<u>158.1</u>	<u>100.0%</u>	<u>167.2</u>	<u>100.0%</u>

董事認為，先舊後新配售有利於持續發展我們的候選ADC管線，同時擴大我們的股東基礎，亦可為進一步加強我們的財務狀況及為我們提供額外營運資金提供機會。

先舊後新配售所得款項淨額已予動用及預期將根據配售公告先前披露的意向使用，所得款項用途並無變動。本公司預期於2025年年底前動用先舊後新配售所得款項淨額餘額。動用先舊後新配售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來監管部門批准進度及市場狀況的最佳估計而作出，並會根據相關臨床開發、我們的實際業務運營情況及市場狀況進行調整。

報告期間末後事件

於2025年7月14日至7月16日，執行董事及若干高級管理層於公開市場按7.257港元的平均交易價格購入合共900,000股股份。於2025年7月16日，徐博士行使根據首次公開發售前購股權計劃一授予彼の9,005,890份購股權。進一步詳情請參閱本公司日期為2025年7月16日的公告。

於2025年8月8日，我們與蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司（「蘇州康寧傑瑞」）訂立一份技術開發合同，據此，江蘇康寧傑瑞已同意委聘蘇州康寧傑瑞提供技術開發服務，而蘇州康寧傑瑞將（其中包括）為江蘇康寧傑瑞的雙特異性ADC候選藥物進行生產工藝及分析方法開發、進行毒理研究用樣品研製及IND申報臨床樣品研製，對相關樣品進行質量及穩定性研究，並協助進行IND註冊申報。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2025年8月8日及8月18日的公告。

除本公告「業務摘要」一節所披露者外，由2025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》規定的所有資料的截至2025年6月30日止六個月的中期報告將於2025年9月根據本公司之公司通訊安排寄發予股東並於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，2025年8月28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。