

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2024年12月31日止年度 年度業績公告

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2024年12月31日止年度(「報告期間」)的經審核綜合業績，連同截至2023年12月31日止年度的比較數字。本集團於報告期間的綜合財務報表已由本公司審核委員會(「審核委員會」)審閱並由本公司獨立核數師審核。

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已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12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	640,083	218,774
銷售成本	(60,316)	(55,237)
毛利	579,767	163,537
其他收入	62,023	91,817
其他收益	13,235	33,094
研究與開發(「研發」)開支	(404,152)	(407,524)
行政開支	(74,607)	(79,338)
融資成本	(9,924)	(12,179)
稅前溢利(虧損)	166,342	(210,593)
所得稅開支	—	—
年內溢利(虧損)	166,342	(210,593)
年內其他全面開支		
其後可重新分類至損益的項目： 換算海外業務產生之匯兌虧損	(48)	(794)
年內全面收益(開支)總額	166,294	(211,387)

截至12月31日
2024年 2023年
 人民幣千元 人民幣千元

非流動資產	530,406	578,583
流動資產	1,711,349	1,558,530
非流動負債	155,827	198,163
流動負債	254,044	266,838
資產淨值	1,831,884	1,672,112

業務摘要

報告期間內事件

於報告期間，我們已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2024年1月，KN035（恩沃利單抗）獲得澳門特別行政區（「澳門」）藥物監督管理局註冊登記上市，用於不可切除或轉移性非微衛星高度不穩定（MSI-H）／非錯配修復基因缺陷型（dMMR）的成人晚期實體瘤患者的治療。
- 於2024年1月，本公司全資附屬公司江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（「江蘇康寧傑瑞」）與思路迪（北京）醫藥科技有限公司（「思路迪醫藥」）及Glenmark Specialty S.A.（「Glenmark」）訂立許可協議，據此，江蘇康寧傑瑞及思路迪醫藥同意向Glenmark授予KN035腫瘤適應症的獨家許可及再授權，以（其中包括）在印度、亞太區（新加坡、泰國及馬來西亞除外）、中東及非洲、俄羅斯、獨聯體國家及拉丁美洲在腫瘤領域開發及商業化KN035。
- 於2024年2月，在KN046聯合白蛋白紫杉醇作為一線治療晚期三陰性乳腺癌（「BC」）的II期臨床試驗中，我們取得了令人鼓舞的無進展生存期（PFS）及總生存期（「OS」）獲益、良好的耐受性及可控的安全性數據。相關結果發表於《Nature Communications》（刊發自然科學各領域優質研究的公開獲取期刊）。
- 於2024年3月，恩沃利單抗被納入中國抗癌協會胃癌專業委員會發佈的2024版《免疫檢查點抑制劑用於進展期胃癌圍手術期治療的中國專家共識》。2024年度恩沃利單抗共獲得了國內16項權威指南共識的高度認可。

- 於2024年3月，KN046聯合化療用於一線治療轉移性非小細胞肺癌（「**NSCLC**」）的II期臨床試驗結果發表於《Cell Reports Medicine》（刊發轉化與臨床生物醫學科學領域的前沿研究的知名公開獲取期刊）。
- 於2024年3月，JSKN033用於治療人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）表達晚期或轉移性實體瘤的I/II期臨床試驗在澳大利亞成功完成首例患者給藥。目前已完成劑量爬坡階段。
- 於2024年3月，JSKN016治療晚期惡性實體瘤的臨床試驗獲得了中華人民共和國（「**中國**」）國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）藥品審評中心（「**CDE**」）的默示批准，用於臨床研究。
- 於2024年4月，美國癌症研究協會年會上，呈列了JSKN003用於治療HER2表達晚期實體瘤的澳大利亞I期臨床試驗的最新研究結果，證實JSKN003在既往經多線治療的晚期／轉移性實體瘤患者中顯示出令人鼓舞的初步抗腫瘤活性、良好的耐受性和安全性。
- 於2024年5月，JSKN016的I期臨床試驗在中國成功完成首例患者給藥。
- 於2024年6月，美國臨床腫瘤學會年會上，呈列了JSKN003治療晚期實體瘤患者的中國I/II期臨床試驗的最新研究成果，其中I期臨床試驗數據證實JSKN003在既往接受過深度治療的患者中顯示出令人鼓舞的抗腫瘤活性、良好的耐受性及安全性。
- 於2024年6月，江蘇康寧傑瑞與ArriVent BioPharma, Inc.訂立研究與合作協議，以使用江蘇康寧傑瑞專有的連接子載荷平台(Alphatecan)及糖基定點偶聯平台，以發現及開發新型抗體偶聯藥物（「**ADC**」）產品。
- 於2024年8月，KN035獲得CDE突破性療法認定，用於治療接受既往標準治療後出現疾病進展且無滿意替代治療患者的高腫瘤突變負荷(TMB-H)不可切除或轉移性實體瘤。
- 於2024年8月，KN046聯合放化療一線治療複發和轉移性食管鱗癌Ib期臨床研究結果在《Cancer Immunology, Immunotherapy》全文發表。
- 於2024年9月，KN035場地、規模及工藝變更的補充申請完成核查，並於2024年12月獲得符合要求的告知書。

- 於2024年9月，我們完成了KN046治療晚期鱗狀（「**sq**」）NSCLC的III期臨床試驗的最終OS分析。
- 於2024年9月，JSKN003用於治療鉑耐藥性卵巢癌（「**PROC**」）及HER2陽性（「**HER2+**」）（IHC3+）晚期實體瘤（BC除外）的臨床試驗研究進展於歐洲腫瘤內科學會（「**ESMO**」）大會上呈報。
- 於2024年9月，江蘇康寧傑瑞與上海津曼特生物科技有限公司訂立一項高達人民幣30.8億元的許可協議，在中國內地（不包括香港特別行政區（「**香港**」）、澳門或台灣）開發、銷售、供銷售及商業化JSKN003用於治療腫瘤相關適應症。
- 於2024年10月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）用於開展HER2+早期或局部晚期BC新輔助治療的III期臨床試驗的申請獲得CDE的批准。另外兩項分別用於治療二線及以上HER2+胃癌（「**GC**」）／胃食管結合部癌（「**GEJ**」）和一線治療HER2+複發轉移性BC的III期臨床試驗正在順利進行中。
- 於2024年11月，JSKN033用於治療HER2表達晚期或轉移性實體瘤的I/II期臨床試驗最新研究結果首次以海報形式在2024年癌症免疫治療學會年會的最新突破性摘要環節中公佈。
- 於2024年11月，專注於醫藥行業的專業雜誌《E藥經理人》授予本公司「2024中國醫藥創新企業100強」和「2024中國醫藥創新企業技術賽道TOP 5」的稱號。
- 於2024年11月，在「2024健康中國傳播大會」上，中國醫藥衛生文化協會、中國醫院協會以及國家衛生健康委員會百姓健康頻道（CHTV）授予本公司「2024中國藥品企業品牌影響力TOP 100」稱號。
- 於2024年12月，KN046聯合阿昔替尼治療晚期NSCLC的II期臨床試驗結果在2024年ESMO免疫腫瘤學大會上發佈，結果顯示KN046聯合阿昔替尼在晚期NSCLC患者中展現出令人鼓舞的療效和良好的耐受性。
- 於2024年12月，JSKN003獲得CDE批准開展鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌的III期臨床研究。其治療局部晚期不可切除或轉移性HER2低表達BC的III期臨床試驗以及多個探索性II期試驗也在順利進行中。
- 於2024年12月，JSKN033用於治療晚期轉移性惡性腫瘤患者的I/II期臨床試驗的新藥臨床試驗（「**IND**」）申請獲得CDE的批准。

報告期間後事件

自報告期間結束後直至本公告日期，我們的藥物管線與業務運營持續取得重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

- 於2025年1月，KN026聯合多西他賽一線治療HER2+複發或轉移性BC的II期臨床研究結果在《Cancer Communications》全文發表。
- 於2025年1月，JSKN033用於治療晚期轉移性惡性腫瘤的I/II期臨床試驗成功完成首例患者給藥，該研究為優化創新藥臨床試驗審評審批試點項目。
- 於2025年2月，我們獲得CDE的批准，用於開展JSKN003治療HER2+ BC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患者中的有效性和安全性，並於當月成功完成首例患者給藥。
- 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的III期臨床試驗成功完成首例患者給藥。
- 於2025年2月，KN046聯合侖伐替尼治療晚期不可切除或轉移性肝細胞癌的II期臨床研究結果在《Nature Communications》全文發表。
- 於2025年3月，JSKN003獲CDE授予突破性療法認定，用於治療不受HER2表達限制的鉑耐藥復發性上皮性卵巢癌、原發性腹膜癌或輸卵管癌。
- 於2025年3月，JSKN016聯合化療／免疫／酪氨酸激酶抑制劑(TKI)一線及後線治療NSCLC的多個亞組的IND申請獲得CDE批准。且JSKN016 NSCLC單藥多個亞組藥效、安全性探索和劑量優化的II期臨床試驗正在進行中。
- 於2025年3月，JSKN016聯合化療／免疫一線及後線治療非HER2+ BC的多個亞組的IND申請獲得CDE批准。且JSKN016非HER2+ BC單藥的隊列擴展臨床試驗正在進行中。
- 於2025年3月，KN026聯合KN046治療BC之外的HER2+實體瘤的II期臨床試驗結果在《Signal Transduction and Targeted Therapy》全文發表。

有關上述任何內容的詳情，請參閱本公告其他章節及(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ADC、雙特異性抗體和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、單克隆抗體及雙特異性抗體腫瘤藥物組成，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
KN046 (PD-L1/CTLA-4 雙特異性抗體)	1L sq NSCLC	+化療	█				
KN026 (抗HER2雙特 異性抗體)	≥2L GC/GEJ	+化療	█				
	1L HER2+ 乳腺癌	+白蛋白 多西他賽	█				
	HER2+ 乳腺癌新輔助	+白蛋白 多西他賽	█				
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥	█				
	1L 膽道癌	+化療	█				
	新輔助/輔助治療 NSCLC	+化療	█				
JSKN003 (HER2雙表位ADC)	後線HER2低表達乳腺癌	單藥	█				
	鉑耐藥卵巢癌	單藥	█				
	≥2L HER2+ 乳腺癌	單藥	█				
	HER2表達實體瘤	單藥	█				
	1L HER2+ GC/GEJ	+ IO/化療	█				
JSKN016 (HER3/TROP2 雙特異性抗體 ADC)	肺癌	單藥	█				
	乳腺癌	單藥	█				
	其他晚期實體瘤	單藥	█				
	肺癌	+聯合	█				
	乳腺癌	+聯合	█				
JSKN033 (JSKN003和KN035 的皮下複方製劑)	晚期實體瘤 ¹	單藥	█				
	晚期實體瘤	單藥	█				

附註：

1. 此臨床試驗於澳大利亞開展。

我們內部研發及製造能力的深度及廣度通過以下各項得到證明：(i)可開發各種形式的蛋白質構建組塊（包括單域抗體（「sdAb」）及改造蛋白）的以結構為導向的蛋白質改造能力；(ii)我們內部開發的專有平台，包括sdAb、CRIB（電荷排斥誘導雙特異性抗體）平台、糖基定點偶聯平台、連接子載荷平台、皮下給藥高濃度製劑平台和基於糖基定點偶聯的雙載荷平台；及(iii)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」）的現行藥品生產管理規範標準且預期產能超過40,000L的新基地來進一步加強的最先進製造能力，且在原有產能基礎上新建的ADC原液和製劑生產車間即將投產。

根據《聯交所證券上市規則》（「《上市規則》」）第18A.08(3)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」）時應審慎行事。

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

我們於截至2024年12月31日止年度錄得總收入人民幣640.1百萬元（而截至2023年12月31日止年度為人民幣218.8百萬元），並於截至2024年12月31日止年度錄得銷售成本總額人民幣60.3百萬元（而於截至2023年12月31日止年度為人民幣55.2百萬元）。截至2024年12月31日止年度，本集團錄得其他收入人民幣62.0百萬元（而截至2023年12月31日止年度錄得人民幣91.8百萬元）。截至2024年12月31日止年度，我們錄得其他收益人民幣13.2百萬元（而截至2023年12月31日止年度錄得人民幣33.1百萬元）。截至2024年12月31日止年度，我們的全面收益總額為人民幣166.3百萬元（而截至2023年12月31日止年度全面開支總額為人民幣211.4百萬元）。截至2024年12月31日止年度，本集團的研發開支為人民幣404.2百萬元（而截至2023年12月31日止年度為人民幣407.5百萬元）。截至2024年12月31日止年度的行政開支為人民幣74.6百萬元（而截至2023年12月31日止年度為人民幣79.3百萬元）。截至2024年12月31日止年度的融資成本為人民幣9.9百萬元（而截至2023年12月31日止年度為人民幣12.2百萬元）。

收入

我們於截至2024年12月31日止年度錄得總收入人民幣640.1百萬元，而截至2023年12月31日止年度為人民幣218.8百萬元。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；(iii) 提供用於研發項目的貨品及消耗品收入；及(iv) 服務收入。下表載列於所呈列年度來自客戶合約的收入的組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入確認時間		
<i>某一時間點</i>		
藥品銷售及特許權使用費收入	159,457	195,551
許可費收入	464,240	7,202
提供用於研發項目的貨品及消耗品收入	10,302	14,722
服務收入	4,208	426
	<u>638,207</u>	<u>217,901</u>
 <i>某時間段</i>		
許可費收入	<u>1,876</u>	<u>873</u>
	<u><u>640,083</u></u>	<u><u>218,774</u></u>

我們錄得的藥品銷售及特許權使用費收入來自四川思路康瑞藥業有限公司（「四川思路康瑞藥業」），截至2024年12月31日止年度錄得人民幣159.5百萬元，而截至2023年12月31日止年度錄得人民幣195.6百萬元。本集團與思路迪醫藥於2016年2月就聯合開發及商業化KN035訂立許可協議。截至2024年12月31日止年度，銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入為人民幣122.5百萬元，而截至2023年12月31日止年度則為人民幣128.4百萬元。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2024年12月31日止年度，本集團亦確認基於銷售的特許權使用費收入人民幣37.0百萬元（2023年：人民幣67.2百萬元），來自根據本集團於2021年12月與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2024年12月31日止年度，本集團的許可費收入（於某一時間點確認）為人民幣464.2百萬元（2023年：人民幣7.2百萬元）。大幅增加主要由於我們於截至2024年12月31日止年度訂立的合作及許可協議。有關更多詳情，請參閱本公司日期為2024年1月25日、2024年6月5日及2024年9月29日的公告。

截至2024年12月31日止年度，本集團確認KN035的合作開發及商業化許可費收入（於某時間段確認）人民幣1.9百萬元（2023年：人民幣0.9百萬元），主要是於2021年11月開始商業化KN035後根據我們與思路迪醫藥的合作確認不可退回預付款的收入攤銷。

截至2024年12月31日止年度，本集團確認服務收入人民幣4.2百萬元（2023年：人民幣0.4百萬元），主要為確認本集團向客戶提供的服務。

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2024年12月31日止年度，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10.3百萬元（2023年：人民幣14.7百萬元）。

銷售成本

本集團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2024年12月31日止年度，本集團錄得銷售成本人民幣60.3百萬元（2023年：人民幣55.2百萬元），主要由藥品銷售成本人民幣56.0百萬元（2023年：人民幣51.3百萬元）及提供用於研發項目的貨品及消耗品成本人民幣4.3百萬元（2023年：人民幣3.9百萬元）構成。本集團截至2024年12月31日止年度的銷售成本增幅整體上與本集團同年的收入增長相符。

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2024年12月31日止年度，本集團的其他收入減少人民幣29.8百萬元至人民幣62.0百萬元，而截至2023年12月31日止年度為人民幣91.8百萬元。我們的利息收入由截至2023年12月31日止年度的人民幣74.0百萬元減少至截至2024年12月31日止年度的人民幣49.3百萬元，主要是由於美元存款減少及利率降低。我們的政府補助收入自截至2023年12月31日止年度的人民幣17.8百萬元減少至截至2024年12月31日止年度的人民幣12.8百萬元，主要由於我們申請政府補助的新項目數量減少。

其他收益

本集團的其他收益主要包括匯兌收益淨額。

截至2024年12月31日止年度，我們錄得其他收益人民幣13.2百萬元，而截至2023年12月31日止年度則為人民幣33.1百萬元，該減少主要由於若干主要貨幣（尤其是美元）兌人民幣增值減少導致未實現外匯收益淨額減少。

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2024年12月31日止年度，我們的研發開支保持相對穩定，為人民幣404.2百萬元，而截至2023年12月31日止年度則為人民幣407.5百萬元。下表列載於所示年度按性質劃分的研發開支明細。

	截至12月31日止年度			
	2024年		2023年	
	(人民幣千元，百分比除外)			
外包服務費	109,051	27.0%	136,990	33.6%
員工成本	132,510	32.8%	129,831	31.9%
原材料成本	73,273	18.1%	55,478	13.6%
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	70,612	17.5%	66,400	16.3%
其他	18,706	4.6%	18,825	4.6%
總計	<u>404,152</u>	<u>100.0%</u>	<u>407,524</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2024年12月31日止年度，我們的行政開支保持相對穩定，為人民幣74.6百萬元，而截至2023年12月31日止年度則為人民幣79.3百萬元。

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、研發基地及生產設施租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們的融資成本由截至2023年12月31日止年度的人民幣12.2百萬元減少至截至2024年12月31日止年度的人民幣9.9百萬元，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2024年12月31日，我們可用於抵銷未來利潤的未動用稅項虧損為人民幣3,489.1百萬元，而截至2023年12月31日止年度為人民幣3,315.6百萬元。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2023年及2024年12月31日止年度，我們並無產生任何所得稅開支。

年內溢利(虧損)

基於上述因素，本公司於截至2024年12月31日止年度錄得溢利人民幣166.3百萬元，而截至2023年12月31日止年度則錄得虧損人民幣210.6百萬元。

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2023年12月31日的人民幣550.1百萬元減少人民幣50.1百萬元至截至2024年12月31日的人民幣500.0百萬元，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2023年12月31日的人民幣26.9百萬元減少人民幣2.9百萬元至截至2024年12月31日的人民幣24.0百萬元，主要由於正常攤銷。

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。

截至2024年12月31日，我們的存貨保持相對穩定，為人民幣81.8百萬元，而截至2023年12月31日則為人民幣78.7百萬元。

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2024年12月31日，我們的貿易應收款項為人民幣16.5百萬元，而截至2023年12月31日則為人民幣7.1百萬元，主要由於2024年第四季度特許權使用費收入增加。

應收一間關聯公司款項

截至2024年12月31日，我們應收一間關聯公司蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司(「蘇州康寧傑瑞」)的款項為人民幣3.8百萬元(2023年：無)，該款項為向蘇州康寧傑瑞提供技術服務的應收款項。

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2023年12月31日的人民幣66.5百萬元減少人民幣26.9百萬元至截至2024年12月31日的人民幣39.6百萬元，主要由於相應利息款項到賬以及應收利息餘額及臨床試驗有關的服務預付款項減少。

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2023年12月31日的人民幣1,086.0百萬元增加至截至2024年12月31日的人民幣1,112.1百萬元，我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2023年12月31日的人民幣321.2百萬元增加至截至2024年12月31日的人民幣459.3百萬元。

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。

截至2024年12月31日，我們的貿易及其他應付款項保持相對穩定，為人民幣180.8百萬元，而截至2023年12月31日則為人民幣175.1百萬元。

應付一間關聯公司款項

我們應付蘇州康寧傑瑞的款項由截至2023年12月31日的人民幣4.4百萬元減少至截至2024年12月31日的人民幣3.1百萬元，主要為我們支付了蘇州康寧傑瑞工藝開發服務費用。

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2023年12月31日的人民幣7.1百萬元減少至截至2024年12月31日的人民幣3.7百萬元，主要由於我們按時支付租金。

合約負債

截至2023年12月31日及2024年12月31日，我們分別錄得合約負債人民幣25.5百萬元及人民幣40.1百萬元。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% (2023年：3.70%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。截至2024年12月31日止年度，我們主要透過全球發售、先舊後新配售、銷售商業化產品、首次公開發售前融資所得款項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2024年12月31日，我們有全球發售(定義見日期為2019年12月2日的招股章程(「招股章程」))、先舊後新配售(定義如下)、首次公開發售前融資及銀行借款所得款項淨額未動用結餘。有關全球發售及先舊後新配售所得款項淨額的詳情，請分別參閱本公告「全球發售所得款項淨額用途」及「先舊後新配售所得款項淨額用途」各節。

本公司認為其具有充足資金應付我們於2025年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2024年12月31日，我們的銀行借款人民幣182.2百萬元（截至2023年12月31日：人民幣250.0百萬元）的實際利率為2.54%至2.67%。截至2024年12月31日，我們的有抵押銀行借款以物業及廠房人民幣235.6百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣20.2百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示年度的主要財務比率：

	截至12月31日	
	2024年	2023年
流動比率 ⁽¹⁾	6.74	5.84
速動比率 ⁽²⁾	6.41	5.55
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.51)	(0.50)

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

截至2024年12月31日止年度，本集團並無持有任何重大投資。此外，截至本公告日期，本集團目前並無有關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2024年12月31日止年度，本集團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2024年12月31日，本集團總金額為人民幣235.6百萬元的物業及廠房及人民幣20.2百萬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2024年12月31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

截至2024年12月31日止年度，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2024年12月31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2024年12月31日，本集團的營運並無面臨重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2024年12月31日，本集團有420名僱員（2023年：435名）。截至2024年12月31日止年度，本集團產生的總薪酬成本為人民幣175.9百萬元，而截至2023年12月31日止年度，該金額為人民幣189.3百萬元。

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」一節以及本公司日期為2020年4月22日及2024年5月21日的通函。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入	4	640,083	218,774
銷售成本		<u>(60,316)</u>	<u>(55,237)</u>
毛利		579,767	163,537
其他收入	5	62,023	91,817
其他收益及虧損	6	13,235	33,094
研發開支	8	(404,152)	(407,524)
行政開支		(74,607)	(79,338)
融資成本	7	<u>(9,924)</u>	<u>(12,179)</u>
稅前溢利(虧損)		166,342	(210,593)
所得稅開支	9	<u>—</u>	<u>—</u>
年內溢利(虧損)	10	<u>166,342</u>	<u>(210,593)</u>
年內其他全面開支			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌虧損		<u>(48)</u>	<u>(794)</u>
年內全面收益(開支)總額		<u>166,294</u>	<u>(211,387)</u>
每股盈利(虧損)(人民幣元)	11		
— 基本		<u>0.17</u>	<u>(0.22)</u>
— 攤薄		<u>0.17</u>	<u>(0.22)</u>

綜合財務狀況表

		截至12月31日	
	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	12	499,994	550,052
使用權資產	13	24,017	26,901
收購物業、廠房及設備而支付的按金		4,574	579
其他應收款項、按金及預付款項	16	1,821	1,051
		<u>530,406</u>	<u>578,583</u>
流動資產			
存貨	14	81,809	78,747
貿易應收款項	15	16,519	7,131
其他應收款項、按金及預付款項	16	37,769	65,416
應收一間關聯公司款項	17	3,785	–
原到期日超過三個月的定期存款		459,345	321,248
現金及現金等價物		1,112,122	1,085,988
		<u>1,711,349</u>	<u>1,558,530</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	18	180,788	175,098
應付一間關聯公司款項	19	3,068	4,379
租賃負債－流動部分		2,444	5,498
合約負債－流動部分	20	15,480	3,879
銀行借款－流動部分		52,264	75,000
遞延收入	21	–	2,984
		<u>254,044</u>	<u>266,838</u>
流動資產淨值		<u>1,457,305</u>	<u>1,291,692</u>
總資產減流動負債		<u>1,987,711</u>	<u>1,870,275</u>

		截至12月31日	
	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
非流動負債			
租賃負債－非流動部分		1,271	1,582
合約負債－非流動部分	20	24,574	21,581
銀行借款－非流動部分		<u>129,982</u>	<u>175,000</u>
		<u>155,827</u>	<u>198,163</u>
資產淨值		<u><u>1,831,884</u></u>	<u><u>1,672,112</u></u>
資本及儲備			
股本		13	13
庫存股份		(9,188)	–
儲備		<u>1,841,059</u>	<u>1,672,099</u>
總權益		<u><u>1,831,884</u></u>	<u><u>1,672,112</u></u>

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，其股份自2019年12月12日起於聯交所主板上市。本公司的註冊辦事處地址及主要營業地點將於本公司截至2024年12月31日止年度年報內的公司資料章節披露。

本公司是一家投資控股公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、製造及商業化。

綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣亦是本公司的功能貨幣。

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》」)

本年度強制生效的新訂及經修訂《國際財務報告準則》

於本年度，本集團就編製綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的新訂及經修訂《國際財務報告準則》，該等準則於2024年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

《國際財務報告準則》第16號修訂本	售後租回的租賃負債
《國際會計準則》第1號修訂本	將負債分類為流動或非流動
《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

於本年度應用上述新訂及經修訂《國際財務報告準則》對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現及／或對該等綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

已頒佈但尚未生效之《國際財務報告準則》修訂本

本集團並無提前採用以下已頒佈但尚未生效之《國際財務報告準則》修訂本：

《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 ³
《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 ³
《國際財務報告準則》第10號及 《國際會計準則》第28號修訂本	投資者與其聯營公司或合營企業之間之 資產銷售或注資 ¹
《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 ³
《國際會計準則》第21號修訂本	缺乏可兌換性 ²
《國際財務報告準則》第18號	財務報表之呈列及披露 ⁴

- 1 於待釐定日期或之後開始的年度期間生效。
- 2 於2025年1月1日或之後開始的年度期間生效。
- 3 於2026年1月1日或之後開始的年度期間生效。
- 4 於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效。

董事預期應用以上所有《國際財務報告準則》修訂本於可見將來不會對綜合財務報表造成重大影響。

3. 綜合財務報表的編製基準及重大會計政策資料

綜合財務報表已根據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，倘有關資料合理預期會影響主要用戶作出的決定，則有關資料被視為重大。此外，綜合財務報表包括《上市規則》及香港《公司條例》規定的適用披露。

在批准綜合財務報表時，董事合理預期本集團有足夠資源於可見未來繼續營運。因此，彼等繼續採用持續經營會計基準編製綜合財務報表。

4. 收入及分部資料

收入

本集團就某時間段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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入確認時間		
<i>某一時間點</i>		
藥品銷售及特許權使用費收入	159,457	195,551
許可費收入	464,240	7,202
提供用於研發項目的貨品及消耗品收入	10,302	14,722
服務收入	4,208	426
	<u>638,207</u>	<u>217,901</u>
<i>某時間段</i>		
許可費收入	1,876	873
	<u>640,083</u>	<u>218,774</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基本上均位於中國，本集團絕大部分來自外部客戶的持續經營業務收入基本上均來自中國，因此，並無呈列外部客戶地區分部業務經營的分析。

(i) 來自客戶合約的收入明細

來自佔本集團總收入10%以上的客戶的收入如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
客戶A (附註i)	159,457	195,864
客戶B (附註ii)	<u>389,552</u>	<u>9,375</u>

附註：

- (i) 收入指截至2024年12月31日止年度藥品銷售及特許權使用費收入人民幣159,457,000元（2023年：人民幣195,551,000元），以及服務收入人民幣零元（2023年：人民幣313,000元）。
- (ii) 收入指截至2024年12月31日止年度許可費收入人民幣383,965,000元（2023年：人民幣7,202,000元）及提供用於研發項目的貨品／消耗品收入人民幣5,587,000元（2023年：人民幣2,173,000元）。

(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。

於各報告期間末，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），以真實反應報告期間末的情況及報告期間內該等情況的變化。

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。

(d) 服務收入：

本集團提供研發服務及其他服務（「服務」），由於相關銷售合約的條款並不為本集團設定可強制執行的收取款項的權利，故收入於本集團向客戶交付服務的某個時間點確認。一般信貸期為開出發票後45至60日（2023年：30日）。

5. 其他收入

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
利息收入	49,255	74,042
政府補助收入(附註)	12,768	17,775
	<u>62,023</u>	<u>91,817</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2,984,000元(2023年：人民幣2,232,000元)於符合所附條件時從遞延收入中釋放，人民幣9,784,000元(2023年：人民幣15,543,000元)無條件從政府獲得。

6. 其他收益及虧損

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
匯兌收益淨額	13,446	33,189
其他	(211)	(95)
	<u>13,235</u>	<u>33,094</u>

7. 融資成本

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
利息開支：		
銀行借款	8,310	10,650
合約負債	736	984
租賃負債	878	545
	<u>9,924</u>	<u>12,179</u>

8. 研發開支

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
外包服務費	109,051	136,990
員工成本	132,510	129,831
原材料成本	73,273	55,478
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊和攤銷	70,612	66,400
其他	18,706	18,825
	<u>404,152</u>	<u>407,524</u>

9. 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%（2023年：25%）。此外，於2022年10月18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2022年至2024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，其具備資格年度之前5個年度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%的較低企業稅率。Alphamab Australia符合小型企業實體的條件，故適用26%（2023年：26%）的企業稅率。

根據香港的利得稅兩級制，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該兩個年度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。

10. 年內溢利(虧損)

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內溢利(虧損)已扣除(計入)以下各項：		
董事酬金	13,380	11,836
其他員工成本：		
薪金及其他津貼	119,788	126,464
績效相關花紅	13,263	18,147
退休福利計劃供款	29,203	28,067
股份支付開支	233	4,796
員工成本總額	175,867	189,310
已資本化計入存貨	(6,977)	(5,780)
	168,890	183,530
核數師薪酬	1,767	1,877
物業、廠房及設備折舊	64,349	55,784
使用權資產折舊	12,682	13,334
確認為費用的存貨成本	73,273	55,478

11. 每股盈利(虧損)

每股基本及攤薄虧損的計算基於下列數據：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
盈利(虧損)：		
就計算每股基本及攤薄盈利(虧損)之 本公司擁有人應佔年內盈利(虧損)	166,342	(210,593)
股份數目(千股)：		
就計算每股基本盈利(虧損)之加權平均股數	962,263	959,899
攤薄潛在普通股影響：		
股份獎勵計劃項下的限制性股份	1,059	—
以股權結算的購股權計劃	20,864	—
就計算每股攤薄盈利(虧損)之加權平均股數	984,186	959,899

在計算截至2023年12月31日止年度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

	樓宇 人民幣千元	廠房 及機器 人民幣千元	租賃裝修 人民幣千元	傢俬及 其他設備 人民幣千元	在建工程 （「在建工程」） 人民幣千元	合計 人民幣千元
成本						
於2023年1月1日	285,284	204,529	6,746	81,773	90,827	669,159
添置	-	-	-	-	26,924	26,924
轉讓	18,221	91,694	-	6,942	(116,857)	-
出售	-	(122)	(491)	-	-	(613)
於2023年12月31日	303,505	296,101	6,255	88,715	894	695,470
添置	-	-	-	101	14,655	14,756
轉讓	-	4,104	-	4,034	(8,138)	-
出售	-	(485)	-	(260)	-	(745)
重新分類	(5,308)	-	-	5,308	-	-
於2024年12月31日	298,197	299,720	6,255	97,898	7,411	709,481
折舊						
於2023年1月1日	34,472	27,043	1,289	27,347	-	90,151
年內撥備	13,618	23,913	1,514	16,739	-	55,784
出售	-	(26)	(491)	-	-	(517)
於2023年12月31日	48,090	50,930	2,312	44,086	-	145,418
年內撥備	14,884	28,090	3,943	17,432	-	64,349
出售	-	(97)	-	(183)	-	(280)
重新分類	(336)	-	-	336	-	-
於2024年12月31日	62,638	78,923	6,255	61,671	-	209,487
賬面值						
於2024年12月31日	235,559	220,797	-	36,227	7,411	499,994
於2023年12月31日	255,415	245,171	3,943	44,629	894	550,052

上述物業、廠房及設備項目(在建工程除外)經計及剩餘價值以直線法按其估計可使用年期及下列年率或按下列期間計算折舊：

樓宇	4.75%
廠房及機器	9.50%
租賃裝修	按相關租期或20% (以較短者為準)
傢俬及其他設備	19%至31.67%

13. 使用權資產

	土地使用權 人民幣千元	物業、 廠房及設備 人民幣千元	合計 人民幣千元
於2023年1月1日 賬面值	21,185	19,550	40,735
於2023年12月31日 賬面值	20,691	6,210	26,901
於2024年12月31日 賬面值	20,196	3,821	24,017
截至2023年12月31日止年度 折舊費用	494	12,840	13,334
截至2024年12月31日止年度 折舊費用	495	12,187	12,682
		2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
短期租賃相關開支		369	102
低價值資產租賃(不包括低價值資產短期租賃)相關開支		133	123
租賃現金流出總額(附註)		14,310	13,662
添置使用權資產		9,798	4,580

附註：截至2024年12月31日止年度，租賃現金流出總額為人民幣14,310,000元(2023年：人民幣13,662,000元)(包括短期租賃)，當中人民幣10,906,000元(2023年：人民幣10,067,000元)已付予蘇州康寧傑瑞。

本集團租賃各種物業、廠房及設備以經營其研發活動。於兩個年度租賃期限為3年。租賃協議不包含任何或有租金及本集團作為承租人的任何延期或購買選擇權。除出租人持有的租賃資產中的擔保權益外，租賃協議並無施加任何契諾。租賃資產不得用於借款擔保。

計入使用權資產的物業、廠房及設備為i) 辦公室，為人民幣3,821,000元(2023年：人民幣3,813,000元)及ii) 廠房及設備，無(2023年：人民幣2,397,000元)。此外，截至2024年12月31日止年度，確認租賃負債人民幣9,565,000元(2023年：人民幣4,580,000元)，確認相關使用權資產為人民幣9,798,000元(2023年：人民幣4,580,000元)。

此外，本集團擁有若干工業樓宇(製造基地的主要所在地)及辦公樓宇。本集團為該等物業權益(包括相關租賃土地)的登記擁有人。我們已一次性預付全部款項以收購該等物業權益。由於所支付款項能可靠分配，故該等自有物業的租賃土地成份單獨予以呈列。

於2023年及2024年12月31日，所有使用權資產均位於中國。

14. 存貨

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
原材料及其他消耗品	41,662	45,079
在製品	34,204	25,998
成品	5,943	7,670
	<u>81,809</u>	<u>78,747</u>

15. 貿易應收款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
客戶合約貿易應收款項	<u>16,519</u>	<u>7,131</u>

於2023年1月1日，客戶合約貿易應收款項為人民幣15,490,000元。

以下為貿易應收款項(主要指特許權使用費)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。

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至60日	<u>16,519</u>	<u>7,131</u>

於2024年12月31日，本集團概無貿易應收款項於報告期間末已逾期。

16. 其他應收款項、按金及預付款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
按金	827	1,047
應收利息	5,079	23,694
預付款項	26,347	33,871
其他應收款項	788	416
可收回增值稅	6,549	7,439
	<u>39,590</u>	<u>66,467</u>
總計	<u>39,590</u>	<u>66,467</u>
呈列作非流動資產 (附註)	1,821	1,051
呈列作流動資產	37,769	65,416
	<u>39,590</u>	<u>66,467</u>

附註：餘額主要指預計自報告期間末起未來十二個月內無法收回並因此呈列為非流動資產的可收回增值稅部分。

17. 應收一間關聯公司款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
蘇州康寧傑瑞	<u>3,785</u>	<u>—</u>

結餘無抵押且不計息。本集團與蘇州康寧傑瑞的貿易信貸期通常為45日。

18. 貿易及其他應付款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
貿易應付款項	<u>39,222</u>	<u>27,163</u>
應計開支		
— 外包服務費	85,566	85,601
— 員工成本	25,897	26,157
— 應付利息	148	187
— 其他	<u>7,320</u>	<u>7,943</u>
	<u>118,931</u>	<u>119,888</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	10,918	13,704
其他應付款項	<u>11,717</u>	<u>14,343</u>
合計	<u><u>180,788</u></u>	<u><u>175,098</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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至90日	<u><u>39,222</u></u>	<u><u>27,163</u></u>

19. 應付一間關聯公司款項

以下為應付蘇州康寧傑瑞的貿易應付款項的賬齡分析：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至90日	3,068	–
90日以上	–	4,379
	<u>3,068</u>	<u>4,379</u>

結餘無抵押、不計息且無固定還款期限。

20. 合約負債

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
就以下各項所預先收取的款項： 提供用於研發／共同開發及商業化 候選藥物的貨品及消耗品	<u>40,054</u>	<u>25,460</u>
就呈報而分析為：		
流動 (附註ii)	15,480	3,879
非流動 (附註iii)	<u>24,574</u>	<u>21,581</u>
	<u>40,054</u>	<u>25,460</u>

附註：

- (i) 於2023年1月1日，合約負債為人民幣27,522,000元。
- (ii) 本公司董事預計，自報告期間結束起計十二個月內將完全履行相關合約的履約責任。因此，該等款項被分類為流動負債。
- (iii) 本公司董事預計，自報告期間結束起計十二個月內將不會完全履行相關合約的履約責任。因此，該等款項被分類為非流動負債。年內應用於合約負債的貼現率介乎2.67%至4.35% (2023年：3.70%至4.35%)。

21. 遞延收入

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收入相關政府補助	<u>-</u>	<u>2,984</u>
政府補助變動：		
		合計 人民幣千元
於2023年1月1日		5,216
攤銷至損益		<u>(2,232)</u>
於2024年1月1日		2,984
攤銷至損益		<u>(2,984)</u>
於2024年12月31日		<u>-</u>

22. 股息

截至2024年12月31日止年度，並無向本公司股東支付或建議支付股息（2023年：無），自報告期間結束以來及直至本公告日期，亦無建議支付任何股息。

末期股息

董事會不建議分派截至2024年12月31日止年度的末期股息(2023年：無)。

企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日根據開曼群島法例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架構以保障股東的權益、提升公司價值及問責至關重要。

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2024年12月31日止年度，本公司已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守則條文第C.2.1條除外。根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席及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(「**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本公司董事長兼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2024年12月31日止年度內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即將刊發的截至2024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，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股價敏感性資料（「內幕消息」））亦須遵守標準守則。於報告期間，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其根據《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。倘本公司知悉存在任何本公司證券交易的限制期間，則本公司將提前通知董事及有關僱員。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於2024年8月15日，董事會議決根據股東於2024年6月12日舉行的股東週年大會上批准並授予董事的一般授權（「股份購回授權」）不時於公開市場購回本公司股份，價值最多為50.0百萬港元。更多詳情請參閱本公司日期為2024年8月15日的公告。於報告期間及截至本公告日期，本公司已根據股份購回授權購回及擁有2,952,000股股份作為庫存股份。

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司於報告期間概無購買、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

《上市規則》規定每家上市發行人必須成立由最少三位非執行董事組成的審核委員會，其中大部分成員須為獨立非執行董事及至少一位須具備適當專業資格，或具備適當的會計或相關的財務管理專長。本公司已成立審核委員會，並根據企業管治守則當時條文制訂其書面職權範圍及不時作出修訂。

審核委員會由三位獨立非執行董事蔚成先生、郭子建博士及吳冬先生組成。蔚成先生擔任委員會主席，其具備《上市規則》第3.10(2)及3.21條所要求的適當資格。審核委員會的主要職責包括(其中包括)審查及監察本集團的財務資料；審閱本集團的財務資料；檢討與本公司外聘核數師的關係；以及履行由董事會轉授的企業管治職能。

本集團截至2024年12月31日止年度的年度業績已由審核委員會審閱，並由本公司的獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行審核。

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行已將本初步公告中所載的關於本集團截至2024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及其相關附註的數字與本集團於本年度的經審核綜合財務報表中所載的金額進行核對一致。德勤•關黃陳方會計師行就此進行的工作不構成鑒證業務，因此德勤•關黃陳方會計師行未就本初步公告發表意見或鑒證結論。

全球發售所得款項淨額用途

本公司股份於2019年12月12日在聯交所上市。全球發售所得款項淨額約為2,042.5百萬港元。截至2024年12月31日，全球發售所得款項淨額已獲悉數動用，情況如下：

	按招股章程披露 的比例分配全球發售 所得款項淨額		截至2024年 12月31日已動用 全球發售所得款項		於報告期間已動用 全球發售所得款項		截至2024年12月31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
關鍵藥物開發項目								
KN046的研發及商業化								
• 正在進行和計劃進行的 KN046臨床試驗及註冊 文件的編製	817.0	40.0%	817.0	40.0%	140.7	43.3%	-	-
• KN046的推出及(待監管 部門批准後)商業化	204.3	10.0%	204.3	10.0%	35.2	10.8%	-	-
小計	<u>1,021.3</u>	<u>50.0%</u>	<u>1,021.3</u>	<u>50.0%</u>	<u>175.9</u>	<u>54.1%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
KN026的研發及商業化								
• 正在進行和計劃進行的 KN026臨床試驗及註冊 文件的編製	326.8	16.0%	326.8	16.0%	119.3	36.7%	-	-
• KN026的推出及(待監管 部門批准後)商業化	81.7	4.0%	81.7	4.0%	29.8	9.2%	-	-
小計	<u>408.5</u>	<u>20.0%</u>	<u>408.5</u>	<u>20.0%</u>	<u>149.1</u>	<u>45.9%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
KN019的研發	102.1	5.0%	102.1	5.0%	-	-	-	-
小計	<u>1,531.9</u>	<u>75.0%</u>	<u>1,531.9</u>	<u>75.0%</u>	<u>325.0</u>	<u>100.0%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
我們於蘇州的新製造及 研發設施的建設	<u>306.4</u>	<u>15.0%</u>	<u>306.4</u>	<u>15.0%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
早期管線及營運資金及 一般公司用途	<u>204.3</u>	<u>10.0%</u>	<u>204.3</u>	<u>10.0%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
總計	<u>2,042.5</u>	<u>100.0%</u>	<u>2,042.5</u>	<u>100.0%</u>	<u>325.0</u>	<u>100.0%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>

所得款項淨額已按照招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式予以應用，先前於招股章程披露的所得款項淨額擬定用途並無任何變動。

先舊後新配售所得款項淨額用途

於2023年2月，本公司與Rubymab（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2024年12月31日，已動用先舊後新配售所得款項淨額中約50.9百萬港元，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2024年 12月31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2024年12月31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%	30.4	59.7%	-	-	270.6	83.2%
• JSKN016的臨床開發	37.6	10.0%	8.4	16.5%	-	-	29.2	9.0%
小計	<u>338.6</u>	<u>90.0%</u>	<u>38.8</u>	<u>76.2%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>299.8</u>	<u>92.2%</u>
本公司一般公司用途	37.6	10.0%	12.1	23.8%	11.5	100.0%	25.5	7.8%
總計	<u>376.2</u>	<u>100.0%</u>	<u>50.9</u>	<u>100.0%</u>	<u>11.5</u>	<u>100.0%</u>	<u>325.3</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。

期後事項

除「業務摘要－報告期間後事件」一節所披露者外，董事並不知悉於2024年12月31日後及直至本公告日期發生任何其他需要披露的重要事項。

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。有關詳情，請參閱招股章程「風險因素」一節。

股東週年大會

本公司計劃於2025年6月12日（星期四）上午十時正舉行股東週年大會（「股東週年大會」）。載有召開股東週年大會通告的通函將適時按照《上市規則》規定的方式刊發於聯交所及本公司各自之網站並寄發予股東（如要求）。

暫停辦理股份過戶登記手續

本公司將於2025年6月9日（星期一）至2025年6月12日（星期四）（包括首尾兩日）暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定股東出席將於2025年6月12日（星期四）舉行的股東週年大會及於會上投票的資格。為合資格出席股東週年大會並於會上投票，股東須於2025年6月6日（星期五）下午四時三十分前將所有過戶文件，連同有關股票及過戶表格遞交本公司的香港股份過戶登記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）。

刊發年度業績公告及年報

本公告於聯交所(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2024年12月31日止年度的年報將於2025年4月提供予股東(如要求)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
徐霆博士
董事長兼執行董事

香港，2025年3月25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；及獨立非執行董事郭子建博士、蔚成先生及吳冬先生。