

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Qyuns Therapeutics Co., Ltd.

江蘇荃信生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2509)

**截至2025年6月30日止六個月之
未經審核中期業績公告**

董事會欣然公佈本集團截至2025年6月30日止六個月之未經審核簡明綜合業績，連同截至2024年6月30日止六個月之未經審核比較數字。本集團於報告期內的未經審核綜合財務報表已經本公司審核委員會及核數師審閱。

財務摘要

經營業績	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	206,486	44,919
銷售成本	(28,868)	(7,163)
毛利	177,618	37,756
其他收入淨額	7,162	7,402
研發開支	(151,394)	(145,226)
期內虧損	(30,933)	(183,139)
每股虧損—基本及攤薄(人民幣元)	(0.13)	(0.79)
經調整期內虧損(於「非國際財務報告準則計量」下列示)	(5,221)	(132,501)

財務狀況	截至	
	2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
現金及現金等價物、定期存款及 按公允價值計入損益的金融資產	558,897	556,127
非流動資產總額	453,091	367,152
流動資產總額	679,061	616,725
非流動負債總額	465,281	332,666
流動負債總額	451,042	430,161
流動資產淨值	228,019	186,564
權益總額	215,829	221,050

收入

截至2025年6月30日止六個月，本集團收入為人民幣206.49百萬元，主要包括(i)來自授權協議的收入，包括與QX030N海外授權有關的首付款及Caldera Therapeutics, Inc.約24.88%股權的非現金代價，以及QX004N III期首例入組的里程碑費用，合計人民幣180.77百萬元；及(ii) CDMO服務產生的收入及QX004N和QX008N項目提供研發服務人民幣約22.00百萬元。

銷售成本

截至2025年6月30日止六個月，本集團銷售成本為人民幣28.87百萬元，主要包括(i) CDMO服務產生的相應成本；(ii) QX004N提供研發服務及QX030N的海外授權產生的相應成本；及(iii)存貨撇減及其他合約成本撥備。

研發開支

我們的研發開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣145.23百萬元增加4.25%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣151.39百萬元，其中以權益結算股份支付攤銷減少5.87百萬元，研發支出增加12.04百萬元，主要為公司臨床試驗推進導致的臨床試驗費用增加。

非國際財務報告準則計量：⁽¹⁾

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元	變動 人民幣千元	同比變動 %
期內虧損	(30,933)	(183,139)	152,206	(83%)
加：				
以權益結算的股份付款開支	25,712	50,638	(24,926)	(49%)
經調整期內虧損	(5,221)	(132,501)	127,280	(96%)

- (1) 經調整期內虧損指期內虧損，不包括若干非現金項目的影響，即以股份為基礎的補償開支。經調整期內虧損一詞在國際財務報告準則下並無定義。使用此項非國際財務報告準則計量作為分析工具有其限制，閣下不應將其與我們根據國際財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分析分開考慮，或將其取代我們根據國際財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分析。我們對此經調整數字的呈報可能無法與其他公司呈報的類似標題計量指標進行比較。然而，我們相信此項非國際財務報告準則計量可反映我們的核心經營業績，撇除我們的管理層認為無法反映我們核心經營業績的項目可能造成的影響，因此有助於在適用範圍內比較各期間及各公司的核心經營表現。

管理層討論及分析

概覽

創辦於2015年，我們是一家完全專注於自身免疫及過敏性疾病生物療法的生物科技公司，全面覆蓋皮膚、呼吸、消化、風濕四大領域。基於研發、生產及商業合作的一體化佈局，我們有望充分釋放在研產品的商業化價值，同時通過一系列雙抗產品的高效開發，形成遞進式研發與商業化矩陣，持續夯實自免領域的領先地位，提升相關疾病的治療水平。

截至本公告日期，我們已有一款商業化產品，即國內首個烏司奴單抗生物類似藥賽樂信®。兩款核心產品研發進展順利，QX005N (IL-4R α 單抗) 於2025年3月完成結節性癢疹(PN)中國III期的患者入組，特應性皮炎(AD)中國III期的患者入組目前也接近尾聲，兩項臨床試驗預計分別於今年底及明年初讀出主要終點數據；QX002N (IL-17A單抗)的強直性脊柱炎(AS)中國III期已於2025年2月達到主要終點，計劃今年內提交BLA。QX004N (IL-23p19單抗)及QX008N (TSLP單抗)在國內分別處於銀屑病(Ps) III期臨床階段及慢性阻塞性肺病(COPD) II期臨床階段，合作夥伴正在加速開發。前述產品的階梯式佈局，極大強化了我們的研發及商業化基本面，將給公司未來發展帶來更強確定性。

此外，基於在自免領域的深厚積累，我們高效開發了一系列長效雙抗產品，以期填補現有療法的不足。隨著管線中潛在同類首創(FIC)及同類最佳(BIC)產品的持續擴充，公司將推進產品迭代及出海合作，加速全球化戰略落地。

我們已成功與下列業務合作夥伴達成戰略合作，以開發核心產品及其他主要產品，並將其商業化：

- ***QX008N/JKN24011***

於2024年1月，我們與健康元簽訂技術轉移協議，並授予健康元在中國內地、香港及澳門開發、生產及商業化QX008N的獨家權利。

- **QX004N/HS-20137**

於2024年4月，我們與翰森(上海)就QX004N在中國內地、香港、澳門及台灣(「**授權地區**」)內的研究及開發、生產及商業化訂立獨家對外授權協議(「**對外授權協議**」)。根據該協議，翰森(上海)已支付人民幣75.0百萬元的首付款，並須於達到開發、監管及基於銷售的商業化里程碑時支付不超過人民幣1,032.0百萬元的潛在付款，加上未來產品銷售的分級特許權使用費。於本公告日期，QX004N已進入III期臨床試驗，成為本公司管線中第四個成功進入III期階段的產品。於本公告日期，本公司已收到翰森製藥根據對外授權協議支付的Ps III期里程碑及其他付款，共計人民幣58.0百萬元。

- **QX005N/HDM3016**

於2024年7月，我們與中美華東訂立合作協議，據此，中美華東與本公司將在授權地區內共同開發QX005N，包括臨床及非臨床研究及註冊相關工作。合作內容包括III期臨床試驗費用按50/50共同承擔、加速後期開發，同時提升未來商業化潛力。

- **QX030N**

於2025年4月，本公司與Caldera Therapeutics, Inc. (「**Caldera**」)訂立一項對外授權協議(「**授權協議**」)，據此，Caldera獲授開發及商業化QX030N的全球獨家許可。截至本公告日期，本公司已收到1000萬美元首付款及Caldera約24.88%的股權。

業務回顧

Drug 藥物	Target 靶點	Indication 適應症	Preclinical 臨床前	IND Approval IND批准	Phase I I期	Phase II II期	Phase III III期	BLA Approval BLA批准	Partners 合作伙伴
QX001S SAILEXIN 賽樂信®	IL-12/ IL-23p40	Psoriasis 銀屑病 Crohn's disease 克羅恩病							华东医药 HUADONG MEDICINE
QX005N*	IL-4R α	Prurigo nodularis 結節性癢疹 Atopic dermatitis 特應性皮炎 Chronic rhinosinusitis with nasal polyps 慢性鼻竇炎伴鼻息肉 Chronic spontaneous urticaria 慢性自發性蕁麻疹 Asthma 哮喘 Chronic obstructive pulmonary disease 慢性阻塞性肺病							华东医药 HUADONG MEDICINE
QX002N*	IL-17A	Ankylosing spondylitis 強直性脊柱炎							
QX004N	IL-23p19	Psoriasis 銀屑病 Crohn's disease 克羅恩病							翰森制药 HANSON PHARMA
QX008N	TSLP	Asthma 哮喘 Chronic obstructive pulmonary disease 慢性阻塞性肺病							健康元 joicare
QX013N	c-kit	Chronic spontaneous urticaria 慢性自發性蕁麻疹							
QX027N	BsAb 雙抗	Respiratory + Dermatology 呼吸+皮膚							
QX030N	BsAb 雙抗	Undisclosed 未披露							Caldera THERAPEUTICS
QX031N	BsAb 雙抗	Respiratory 呼吸							
QX035N	BsAb 雙抗	Respiratory + Dermatology 呼吸+皮膚							

Dermatology
皮膚科
Respiratory
呼吸科
Gastroenterology
消化科
Rheumatology
風濕科
Undisclosed
未披露
Marketed
已上市
Under R&D
在研

* Core Product 核心產品

AD: atopic dermatitis

AD: 特應性皮炎

AS: ankylosing spondylitis

AS: 強直性脊柱炎

BsAb: bispecific antibody

BsAb: 雙特異性抗體

CD: Crohn's disease

CD: 克羅恩病

COPD: chronic obstructive pulmonary disease

COPD: 慢性阻塞性肺病

CRSwNP: chronic rhinosinusitis with nasal polyps

CRSwNP: 慢性鼻竇炎伴鼻息肉

CSU: chronic spontaneous urticaria

CSU: 慢性自發性蕁麻疹

IL-4R α : interleukin-4 receptor subunit α

IL-4R α : 白介素4受體 α 亞基

IL-12/IL-23p40: interleukin-12/interleukin-23 subunit p40

IL-12/IL-23p40: 白介素12/白介素23 p40 亞基

IL-17A: interleukin-17A

IL-17A: 白介素17A

IL-23p19: interleukin-23 subunit p19

IL-23p19: 白介素23p19 亞基

PN: prurigo nodularis

PN: 結節性癢疹

Ps: psoriasis

Ps: 銀屑病

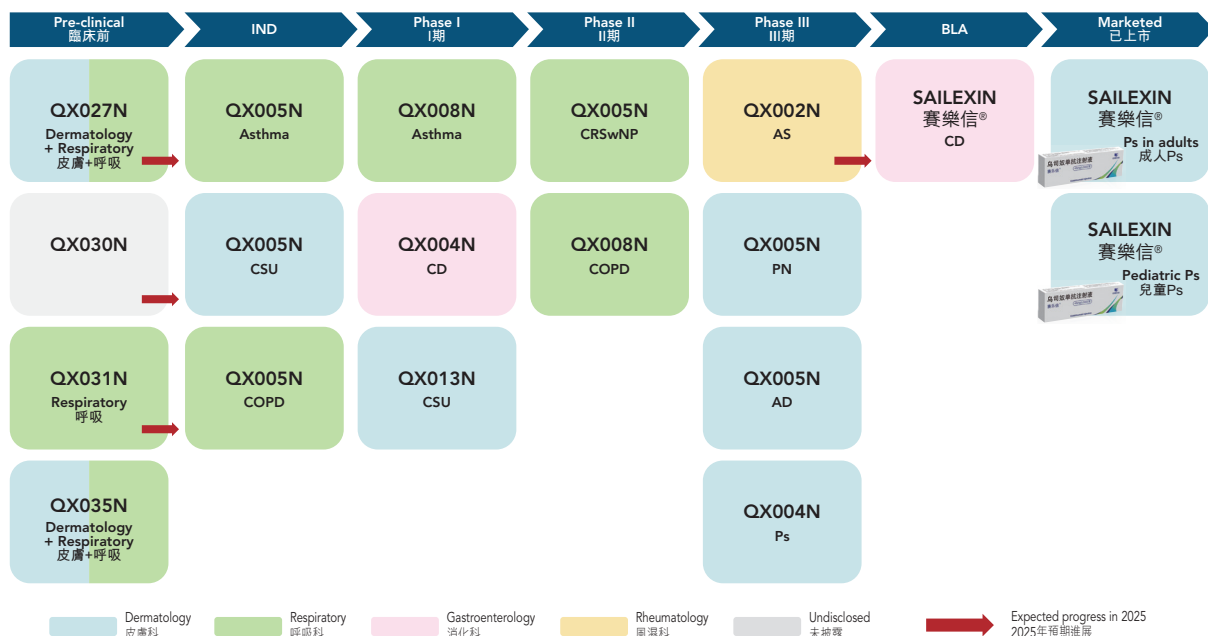
TSLP: thymic stromal lymphopoietin

TSLP: 胸腺基質淋巴細胞生成素

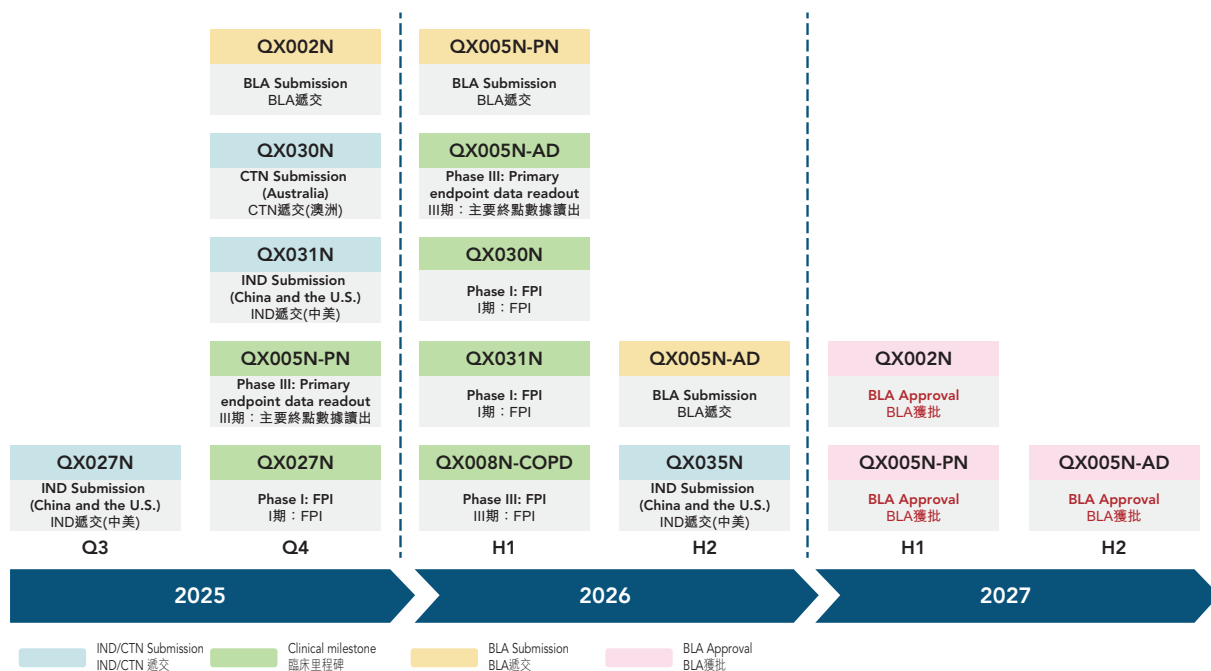
c-kit: a type III receptor tyrosine kinase

c-kit: 一種III型受體酪氨酸激酶

管線進展(按適應症列示)



部分產品預期進展



CTN: Clinical Trial Notification
 CTN: 臨床試驗備案 (澳洲)
 QX005N: Huadong Medicine R&D code of HDM3016
 QX005N: 華東醫藥研發代碼為HDM3016
 QX004N: Hansoh Pharma R&D code of HS-20137
 QX004N: 翰森製藥研發代碼為HS-20137
 QX008N: Joincare R&D code of JKN24011
 QX008N: 健康元研發代碼為JKN24011

上市規則項下第18A.08(3)條規定的警示聲明

概不保證我們最終將能成功開發或銷售我們的核心產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

賽樂信®(QX001S，烏司奴單抗注射液)

賽樂信®(QX001S，烏司奴單抗注射液)於2024年10月獲國家藥監局批准，是國內首個獲批的烏司奴單抗注射液生物類似藥，亦為本公司首個商業化產品。烏司奴單抗(喜達諾®)於2009年獲得FDA批准，是針對性抑制IL-23及IL-12通路的首款生物療法，為全球範圍內治療Ps的主要療法之一。根據強生公司2024年財報，2024年喜達諾®在全球的銷售額為103.61億美元(約人民幣752.21億元)。

於成人中重度斑塊狀銀屑病適應症獲批後，中美華東(華東醫藥的附屬公司及我們的賽樂信®商業化合作夥伴)作出賽樂信®用於兒童斑塊狀銀屑病的補充申請及克羅恩病的補充申請。更多資料請參閱本公司日期為2024年12月2日及2025年2月12日的公告。於2025年3月3日，中美華東收到國家藥監局核准簽發的《藥品補充申請批准通知書》，賽樂信®新增兒童斑塊狀銀屑病適應症的補充申請獲得批准。有關詳情請參閱日期為2025年3月3日的公告。我們預計賽樂信®將成為廣大Ps患者的可負擔藥物，且截至2025年6月30日，我們已向中美華東發貨超過60,000支。

QX005N/HDM3016

作為我們的核心產品之一，QX005N是一款以IL-4R α 為靶點的創新型人源化單克隆抗體，其通過與IL-4R α 特異性結合，阻斷IL-4R α 與IL-4以及IL-13的結合，同時抑制IL-4和IL-13介導的信號通路與生物學效應，從而對2型炎症過敏性疾病發揮治療作用。截至本公告日期，QX005N注射液已獲得用於治療成人中重度AD、12-17歲青少年AD、PN、CRSwNP、CSU、哮喘及COPD等適應症的7項IND許可。

QX005N治療PN的II期臨床試驗結果在中華醫學會第二十九次皮膚性病學術年會上以口頭報告形式發佈。基於該項試驗數據，QX005N於2024年1月被藥審中心納入突破性治療品種(BTD)名單，意味著與目前的治療方法相比，QX005N具有更優越的臨床療效，也使其成為國內「唯二」取得BTD認定的IL-4R α 單抗之一。BTD旨在加快對在治療嚴重疾病方面具有巨大潛力的創新藥物的開發及監管審查。截至2025年3月19日，我們已經完成QX005N治療PN的III期臨床試驗的患者入組，該試驗為國內首個由中國企業開展的針對PN的III期臨床試驗。更多資料請參閱本公司日期為2025年3月20日的公告。此外，截至本公告日期，QX005N治療AD的III期臨床試驗入組已接近尾聲。

我們已於2025年2月完成QX005N用於治療CRSwNP的II期臨床試驗。

於2024年7月，我們與中美華東訂立合作協議，據此，中美華東與本公司將在授權地區內共同開發QX005N(華東醫藥研發代碼：HDM3016)，包括臨床及非臨床研究及註冊相關工作。合作內容包括III期臨床試驗費用按50/50共同承擔、加速後期開發，同時提升未來商業化潛力。

QX002N

作為我們的核心產品之一，QX002N是一種靶向IL-17A的高親和力單克隆抗體，IL-17A在各種自身免疫性疾病的發病機制中起著關鍵作用。IL-17A抑制劑獲現行的臨床指南推薦用於接受一線傳統治療後仍有高疾病活動度的AS患者的二線單獨治療方法(與TNF抑制劑相同)。在兩類生物製劑(即TNF抑制劑和IL-17A抑制劑)中，IL-17A抑制劑對未使用過TNF- α 抑制劑及對TNF- α 抑制劑不耐受或不能達到充分疾病控制的患者均有明顯的臨床益處。

QX002N治療AS的III期臨床試驗於2025年2月24日公佈頂線結果，其中接受160mg QX002N每四周給藥一次(Q4W)的治療組第16周ASAS40應答率為40.4%，顯著高於安慰劑組的18.9% ($P < 0.0001$)，且QX002N治療組的ASAS20應答率為65.2%，亦顯著高於安慰劑組的應答率41.3% ($P < 0.0001$)。試驗結果證實，試驗成功達到主要終點及關鍵次要終點。更多資料請參閱本公司日期為2025年2月24日的公告。

QX004N/HS-20137

QX004N(翰森製藥研發代碼：HS-20137)是一款用於治療Ps和CD的IL-23p19抑制劑。IL-23p19已成為對症狀更嚴重或對現有治療反應欠佳的Ps患者具備更卓越療效的關鍵靶點。

2024年12月，QX004N的I期臨床數據在JAMA Dermatology(皮膚科學的頂級期刊)上發表。2025年3月，我們的合作夥伴翰森製藥在美國皮膚科學會(AAD)年會的突破性口頭報告中披露了QX004N的II期臨床數據。該II期研究顯示，QX004N對中重度斑塊狀銀屑病患者在28週的治療期間具有強大的療效和良好的安全性。治療16週後，76.9%的受試者的銀屑病面積及嚴重程度指數(PASI)分數較基線改善 $\geq 90\%$ ，而在治療24週時，此比例上升至89.7%。

於2024年4月，我們與翰森(上海)就QX004N在授權地區的研發、生產及商業化訂立對外授權協議。本公司保留QX004N在授權地區以外的所有權利。根據對外授權協議的條款，翰森(上海)已支付人民幣75.0百萬元的首付款，並須於達到開發、監管及基於銷售的商業化里程碑時支付不超過人民幣1,032.0百萬元的潛在付款，加上未來產品銷售的分級特許權使用費。QX004N最近已進入III期臨床試驗，成為本公司管線中第四個成功進入III期階段的產品。近期，本公司已收到翰森製藥根據對外授權協議支付的Ps III期里程碑及其他付款，共計人民幣58.0百萬元。

QX008N/JKN24011

QX008N (健康元研發代碼：JKN24011) 是一種靶向TSLP的人源化IgG1單克隆抗體，為治療中重度哮喘和中重度COPD而開發。TSLP靶向治療 (以Tezspire® (tezepelumab) 為代表) 是目前全球唯一獲批用於全表型哮喘的生物制劑，無論基線嗜酸性粒細胞計數或過敏狀態 (無需預先檢測特定生物標誌物，如血嗜酸性粒細胞計數、IgE水平等)，可顯著降低此類患者的急性發作風險並延緩疾病進展。

於2024年1月，我們與健康元簽訂技術轉移協議，授予健康元在中國內地、香港及澳門開發、製造及商業化QX008N的獨家許可。今後，健康元將負責進行QX008N的後續臨床試驗及BLA遞交，且一旦獲得批准，將成為QX008N在上述地區的MAH。我們保留在中國內地、香港及澳門以外地區開發、生產及商業化QX008N的獨家權利。截至本公告日期，健康元正在進行QX008N治療COPD的中國II期臨床試驗，已完成該試驗的患者入組。

QX013N

QX013N是一種靶向c-kit (一種III型受體酪氨酸激酶) 的人源化IgG1單克隆抗體，適用於治療CSU。C-kit是肥大細胞的主調節器，而肥大細胞是CSU的主要效應細胞。QX013N能與c-kit特異性結合，抑制肥大細胞的分化、成熟、存活、增殖及脫顆粒，從而減少及消耗肥大細胞，以治療肥大細胞引起的疾病，如CSU。

QX013N是中國首款針對c-kit靶點的候選生物藥物。QX013N在CSU方面的IND獲批，標誌著本公司皮科四大適應症 (銀屑病、特應性皮炎、結節性癢疹、慢性自發性蕁麻疹) 的全面佈局已經成型，皮科領域的優勢地位進一步夯實。截至本公告日期，我們已經完成Ia期臨床試驗。

雙抗產品

我們開發了一系列自免長效雙抗，以期提升多種適應症的臨床療效，並延長給藥間隔從而優化用藥便利性：

- QX027N，針對呼吸及皮膚領域，計劃2025年Q3遞交中國及美國IND申請
- QX030N，計劃2025年Q4遞交澳大利亞CTN申請
- QX031N，針對呼吸領域，計劃2025年Q4遞交中國及美國IND申請
- QX035N，針對呼吸及皮膚領域，計劃2026年Q4遞交中國及美國IND申請

此外，基於豐富的自免靶點單抗分子庫及以科學為前提的協同效應判斷，我們在持續評估一系列雙抗分子的治療潛力和BD合作潛力，擇優推進至IND申報及臨床研究階段。

研發

研究及開發(「研發」)是我們持續成功的基石。目前，公司研發成果顯著：一款單抗藥物已獲批上市，三款創新單抗藥物已進入III期臨床研究階段，一款創新雙抗藥物實現海外授權，充分驗證了我們的研發實力和產品商業價值。不斷提升研發能力和持續產出具備潛在差異化優勢的創新產品對我們保持行業競爭力至關重要，公司已建立行業領先的一體化抗體藥物研發平台，涵蓋以下關鍵組成部分：i)高通量單抗發現、篩選與成藥性評價體系：年產出能力支持10餘個單抗項目的早期發現，可高效獲得具有潛在差異化優勢的候選分子；ii)創新型雙抗設計開發平台：基於現有單抗管線能夠快速高效開發雙特异性抗體，顯著縮短研發週期；iii)完備的CMC開發體系：具備抗體理化結構表徵、生產細胞株構建、工藝開發、制劑優化等全流程能力；iv)轉化醫學研究平台：涵蓋臨床前至臨床階段的臨床藥理轉化研究體系。我們以提升患者臨床獲益與用藥依從性為核心宗旨，突出產品的差異化優勢，並積極探索雙抗產品的組合治療機制來進行開發佈局，主要圍繞以下方向推進研發：

- **呼吸疾病領域**

針對哮喘(Asthma)和慢性阻塞性肺病(COPD)患者對疾病修飾治療(DMT)的轉型需求，開發更優的長期治療產品，致力於延緩、阻止甚至逆轉疾病的進展，並能維持長期療效，以期達到臨床治癒的目標；

- **炎症性腸病(IBD)領域**

針對現有療法臨床緩解率不足的局限，開發可顯著提升臨床及內鏡緩解率的創新產品並滿足生物製劑經治病人的替代治療需求；

- **皮膚疾病領域**

聚焦未滿足的臨床需求，包括：

特應性皮炎(AD)：探索實現快速症狀及皮損緩解、降低復發風險、大幅度延長復發時間的新治療策略；

慢性自發性蕁麻疹(CSU)：開發能達成快速症狀緩解且對難治患者同樣有效的下一代藥物。

雙抗產品開發的總體目標是提升藥物療效，優化給藥間隔，強化依從性，降低用藥成本。

截至2025年6月30日止六個月，我們的研發成本總額約為人民幣151.39百萬元。

下表載列我們的研發成本總額明細：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
員工成本	26,826	40,683
折舊及攤銷	4,987	10,921
第三方合約成本	106,209	79,636
原材料及消耗品	6,130	6,352
其他	7,242	7,634
總計	<u>151,394</u>	<u>145,226</u>

製造及商業化

我們的生產設施嚴格按照中國、美國及歐盟的現行藥品生產質量管理規範(cGMP)標準精心建造。目前，我們已成功取得藥品生產許可證。此外，於2024年11月，賽孚士的設施通過國家藥監局組織的賽樂信®原液及製劑生產GMP符合性檢查。該設施位於江蘇泰州的總部，佔地57,977平方米。我們的生產基地含一條原液生產線和兩條制劑生產線。原液生產線有4個2,000L一次性生物反應器及相應的下游純化生產線，年生產能力約300kg治療性抗體。制劑生產線包括一條覆蓋2ml、10ml及30ml規格的西林瓶生產線，產能為18,000瓶／小時；一條覆蓋1ml、2ml規格的預灌封注射器的灌裝及包裝生產線，產能為9,000支／小時。我們符合cGMP標準的自有生產能力，加上我們強大的研發能力，將使我們能夠做好成本控制，並確保穩定的臨床及商業化藥物供應，以應對任何供應鏈中斷。

展望未來，我們將持續利用我們戰略合作夥伴的強大醫生資源及網絡，與藥物銷售及分銷鏈中的參與者建立聯繫，以為我們候選藥物的商業化上市打好基礎。未來，我們計劃從患者人數相對有限且集中在少數重點醫院接受治療的適應症入手，利用我們對這些適應症的深刻理解及醫生資源，自建一個規模相對較小的、專門針對特定適應症的內部商業化團隊。

知識產權

截至2025年6月30日，我們於中國持有50項專利，包括40項發明專利及10項實用新型專利，以及於海外持有16項專利。截至同日，我們於中國及海外亦有47項專利申請尚待批准。特別是，就核心產品而言，我們擁有QX002N的9項註冊專利及1項專利申請尚待批准，以及QX005N的8項註冊專利及1項專利申請尚待批准。我們的所有專利及專利申請均為自有。截至2025年6月30日，我們已在中國及香港註冊94個商標並於中國提交1項商標申請。截至同日，我們亦是中國21個域名的註冊擁有人。截至2025年6月30日，我們並無涉及任何威脅提出或待決的重大知識產權法律程序或接獲任何有關侵犯該等知識產權的重大索賠通知，其中我們可能是索賠人或被訴人並可能因此遭受重大不利影響。

僱員及薪酬

截至2025年6月30日，本集團有337名僱員，全部位於中國。

本集團的僱員人數視需要而不時變化。本集團僱員的薪酬待遇包括工資、獎金及股權激勵，一般基於僱員的資歷、行業經驗、職位及表現釐定。本公司根據相關法律法規繳納社會保險及住房公積金。

本公司已有條件地採納一項員工股份激勵計劃，以獎勵合資格參與者為本集團作出的貢獻或潛在貢獻。

於截至2025年6月30日止六個月，本集團並無發生任何可能對本集團業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大勞資糾紛或罷工事件，亦無遇到任何招聘僱員方面的困難。

未來展望

展望未來，我們計劃實施以下戰略，我們相信該等戰略將進一步加強我們的核心競爭優勢，使我們能夠把握不斷增長的商機：

- 持續穩住基本盤，爭取到2030年至少5款產品獲批上市並形成可觀銷售規模；
- 推進雙特異性抗體候選藥物研發，戰略性地擴充管線，以滿足呼吸、IBD及皮膚領域的巨大治療需求；
- 持續優化CMC質量管理體系和提高生產效率，並提升產能利用率；
- 與知名藥企開展商業化合作；
- 堅決執行出海戰略，進一步拓展更多海外合作夥伴；及
- 持續招募及發展人才。

我們的董事確認，自2025年6月30日以來直至本公告日期，本集團的財務或貿易狀況或前景未發生重大不利變動。

綜合損益及其他全面收益表－未經審核
截至2025年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收入	3	206,486	44,919
銷售成本		<u>(28,868)</u>	<u>(7,163)</u>
毛利		177,618	37,756
其他收入	4	7,162	7,402
其他(虧損)/收益淨額		(3,294)	1,165
銷售及分銷開支		(408)	—
行政開支		(48,269)	(70,331)
研發開支		<u>(151,394)</u>	<u>(145,226)</u>
經營虧損		(18,585)	(169,234)
財務成本	5(a)	<u>(12,385)</u>	<u>(13,942)</u>
除稅前虧損	5	(30,970)	(183,176)
所得稅	6(a)	<u>37</u>	<u>37</u>
期內虧損		<u><u>(30,933)</u></u>	<u><u>(183,139)</u></u>
以下各方應佔：			
本公司權益股東		(28,333)	(172,116)
非控股權益		<u>(2,600)</u>	<u>(11,023)</u>
期內虧損		<u><u>(30,933)</u></u>	<u><u>(183,139)</u></u>
期內其他全面收益(扣除稅項)		—	—
期內全面收益總額(扣除稅項)		(30,933)	(183,139)
以下各方應佔：			
本公司權益股東		(28,333)	(172,116)
非控股權益		<u>(2,600)</u>	<u>(11,023)</u>
期內全面收益總額		<u><u>(30,933)</u></u>	<u><u>(183,139)</u></u>
每股虧損	7		
基本及攤薄(人民幣元)		<u><u>(0.13)</u></u>	<u><u>(0.79)</u></u>

綜合財務狀況表

於2025年6月30日

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於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	8	299,842	312,315
使用權資產		21,373	21,743
無形資產		2,904	3,473
指定為按公允價值計入其他全面收益的股權投資	9	96,794	—
其他非流動資產		32,178	29,621
		<u>453,091</u>	<u>367,152</u>
流動資產			
存貨及其他合約成本	10	32,800	8,774
貿易及其他應收款項	11	87,364	51,824
按公允價值計入損益的金融資產	12	20,073	195,439
定期存款	13	39,500	—
現金及現金等價物	13	499,324	360,688
		<u>679,061</u>	<u>616,725</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	14	241,790	208,794
合約負債	15	21,498	9,364
計息借款	16	186,345	210,582
租賃負債		1,409	1,421
		<u>451,042</u>	<u>430,161</u>
流動資產淨值		<u>228,019</u>	<u>186,564</u>
資產總值減流動負債		<u>681,110</u>	<u>553,716</u>

綜合財務狀況表(續)

於2025年6月30日

	附註	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
非流動計息借款	16	447,773	315,120
遞延收入		16,797	16,734
租賃負債		408	472
遞延稅項負債		303	340
		<u>465,281</u>	<u>332,666</u>
資產淨值		<u>215,829</u>	<u>221,050</u>
資本及儲備			
股本		222,072	222,072
儲備		<u>4,284</u>	<u>6,905</u>
本公司權益股東應佔權益總額		226,356	228,977
非控股權益		<u>(10,527)</u>	<u>(7,927)</u>
權益總額		<u>215,829</u>	<u>221,050</u>

簡明綜合現金流量表－未經審核

截至2025年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
附註	人民幣千元	人民幣千元
經營活動所用現金淨額	(91,764)	(66,846)
投資活動所得現金淨額	137,730	3,389
融資活動所得現金淨額	95,814	314,451
現金及現金等價物增加淨額	141,780	250,994
期初現金及現金等價物	360,688	216,300
外匯匯率變動的影響	(3,144)	1,142
期末現金及現金等價物	11 <u>499,324</u>	<u>468,436</u>

附註

1 編製基準

本中期財務報告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則之適用披露條文(包括遵守國際會計準則理事會頒佈之國際會計準則(「國際會計準則」)第34號中期財務報告)而編製，並已獲授權於2025年8月15日刊發。

中期財務報告乃根據2024年度財務報表採用之相同會計政策編製，惟預期於2025年度財務報表反映之會計政策變動除外。有關會計政策任何變動之詳情載於附註2。

編製符合國際會計準則第34號之中期財務報告要求管理層作出會影響政策應用以及年內迄今資產與負債、收入與開支之呈報金額之判斷、估計及假設。實際結果可能與此等估計有所不同。

本中期財務報告包括簡明綜合財務報表及經選定之解釋附註。附註載有對事件及交易之解釋，對理解江蘇荃信生物醫藥股份有限公司(「本公司」)及其附屬公司(統稱「本集團」)自2024年度財務報表以來之財務狀況及表現變動有重大意義。簡明綜合中期財務報表及其附註並不包括根據國際財務報告準則編製整套財務報表所需的所有資料。

中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈之香港審閱委聘準則第2410號由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱進行審閱。

中期財務報告內作為比較資料而呈列的有關截至2024年12月31日止財政年度的財務資料，並不構成本公司於該財政年度的法定年度綜合財務報表，但乃摘錄自該等財務報表。本公司截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表可於本公司的註冊辦事處查閱。核數師已於其日期為2025年3月28日的報告中就該等財務報表發表無保留意見。

2 會計政策變動

本集團已將國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第21號(修訂本)「匯率變動的影響——缺乏可交換性」應用於本會計期間的中期財務報告。由於本集團並無進行任何外幣不可兌換為另一種貨幣的外幣交易，故該修訂對本中期報告並無重大影響。

本集團並無應用任何在本會計期間尚未生效的新訂準則或詮釋。

3 收入

(a) 收入分類

本集團主要從事自身免疫及過敏性疾病的生物療法研發、製造及商業化。截至2025年6月30日止期間，本集團的收入主要來自透過向客戶授出若干知識產權許可、向客戶提供與若干授權產品有關的研發服務等。

按主要產品或服務類型及收入確認時間對客戶合約的收入分類如下：

截至6月30日止六個月		
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
國際財務報告準則		
第15號範圍內的來自於客戶合約的收入		
授權協議收入	180,770	44,919
提供研發服務及其他服務的收入	22,000	—
銷售產品	3,716	—
	<u>206,486</u>	<u>44,919</u>
按收入確認時間分類		
—時間點	200,697	30,189
—隨時間	5,789	14,730
	<u>206,486</u>	<u>44,919</u>

(b) 分部及地理資料

為進行資源分配和績效評估決策，本集團的管理層重點關注本集團的整體經營業績。因此，本集團的資源已作整合，並無單獨經營分部資料可提供。因此，並未呈列經營分部資料。

下表載列有關本集團來自外部客戶的收入的地理位置資料。

截至6月30日止六個月		
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
中華人民共和國(「中國」)	54,017	44,919
美國	152,469	—
	<u>206,486</u>	<u>44,919</u>

4 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
政府補助 ⁽ⁱ⁾	1,575	5,539
銀行存款利息收入	4,030	3,521
按公允價值計入損益的金融資產已變現及未變現收益淨額	1,557	2,188
其他	—	(3,846)
	<u>7,162</u>	<u>7,402</u>

- (i) 政府補助主要指用於鼓勵研發活動的政府補貼以及對銀行貸款利息開支的補償，於收取時在損益確認。

5 除稅前虧損

除稅前虧損已扣除下列項目：

(a) 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
計息借款利息	10,507	13,912
租賃負債利息	30	30
其他財務成本	1,848	—
	<u>12,385</u>	<u>13,942</u>
非按公允價值計入損益的金融負債的財務成本總額		

(b) 其他項目

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
無形資產攤銷成本	569	478
物業、廠房及設備的折舊費用	14,698	14,796
使用權資產的折舊費用	704	1,054
	<u>15,971</u>	<u>16,328</u>
攤銷及折舊總額		
存貨撇減及其他合約成本撥備	1,948	2,422
以權益結算以股份為基礎的付款開支	25,712	50,638
研發開支 ⁽ⁱ⁾	151,394	145,226

- (i) 截至2025年6月30日止六個月，研發開支包括員工成本以及折舊及攤銷開支人民幣31,813,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣51,604,000元)，該等金額亦計入上文單獨披露的各項總額中。

6 所得稅

(a) 綜合損益表中的稅項指：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
即期稅項－中國稅項	—	—
遞延稅項	(37)	(37)
	<u>(37)</u>	<u>(37)</u>

(i) 法定稅率

根據中國企業所得稅(「**企業所得稅**」)法(「**企業所得稅法**」)，除非另有規定，否則本公司及其中國附屬公司須按25%的稅率繳納企業所得稅。

(ii) 稅項優惠

根據中國企業所得稅法及其相關條例，已產生合資格研發開支可從截至2025年12月31日止年度的應課稅收入中加計扣除100%。

7 每股虧損

每股基本虧損按本公司普通股股東應佔虧損人民幣28,333,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣172,116,000元)除以期內已發行普通股的加權平均數222,072,000股(截至2024年6月30日止六個月：216,776,000股)計算。

本公司授出的購股權及受限制股份並無計入每股攤薄虧損的計算中，因為其具有反攤薄影響。因此，截至2024年及2025年6月30日止期間的每股攤薄虧損與各期間的每股基本虧損相同。

8 物業、廠房及設備

於截至2025年6月30日止六個月期間，本集團購置成本為人民幣2,274,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣515,000元)的廠房及設備。

根據本集團的借款安排，本集團位於泰州的土地使用權及生產設施已於2023年8月作為抵押品予以質押，其於2025年6月30日的賬面金額為人民幣222,560,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣230,798,000元)。

9 指定為按公允價值計入其他全面收益的股權投資

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
非上市股權投資(按公允價值計量)	<u>96,794</u>	<u>—</u>

於2025年4月23日，本集團與Caldera Therapeutics, Inc. (「Caldera」)訂立一項對外授權協議(「授權協議」)，據此Caldera獲授開發及商業化QX030N產品的全球獨家許可。根據授權協議，本集團已於截至2025年6月30日止六個月收取不可退還預付款10,000,000美元及Caldera約24.88%的股權。

由於本集團並無參與或影響Caldera的財務及營運政策決策，本集團認為其對Caldera並無重大影響力，並按公允價值計量該股權投資。此外，本集團指定其於Caldera的投資為按公允價值計入其他全面收益，因為該投資是為策略目的而持有。期內並無收到該投資的股息。

10 存貨及其他合約成本

於2025年6月30日，存貨及其他合約成本包括存貨人民幣6,483,000元及履行現有合約的其他合約成本人民幣26,317,000元。所有資本化合約成本預期於一年內收回。

截至2025年6月30日止六個月期間，人民幣1,948,000元(截至2024年6月30日止六個月：人民幣2,422,000元)已確認為減少存貨及其他合約成本金額。撇減已計入綜合損益及其他全面收益表的「銷售成本」內。

11 貿易及其他應收款項

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
6個月內	<u>67,632</u>	<u>26,281</u>
貿易應收款項	67,632	26,281
預付開支	18,196	24,520
按金	563	424
應收利息	762	491
其他應收賬款	<u>211</u>	<u>108</u>
貿易及其他應收款項	<u>87,364</u>	<u>51,824</u>

貿易應收款項一般於發單日期起計60至180日內到期。所有貿易及其他應收款項預期於一年內收回或確認為開支。

12 按公允價值計入損益的金融資產

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
理財產品	<u>20,073</u>	<u>195,439</u>

按公允價值計入損益的金融資產包括自中國的銀行購買的理財產品投資。

13 定期存款及現金及現金等價物

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
原期限為三個月以上的定期存款	<u>39,500</u>	<u>—</u>
銀行現金	291,706	197,110
原期限為三個月內的定期存款	<u>207,618</u>	<u>163,578</u>
現金及現金等價物	<u>499,324</u>	<u>360,688</u>

14 貿易及其他應付款項

截至報告期末，貿易應付賬款(計入貿易及其他應付款項)根據發票日期的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
12個月內	<u>126,577</u>	<u>110,885</u>
貿易應付款項	126,577	110,885
應付工資	26,540	33,373
購買物業、廠房及設備的應付款項	5,089	6,758
應計上市開支	478	3,290
其他應付款項及應計費用 ⁽ⁱ⁾	<u>83,106</u>	<u>54,488</u>
	<u>241,790</u>	<u>208,794</u>

- (i) 於2024年7月，本公司與本公司股東之一杭州中美華東製藥有限公司(「中美華東」)就產品QX005N的共同開發及商業化訂立合作協議(「QX005N協議」)。根據QX005N協議，本公司向中美華東授予QX005N在授權地區和授權領域內的(i)排他共同合作開發權；(ii)獨家市場推廣選擇權(「選擇權」)；及(iii)上市許可持有人(「MAH」)轉讓的優先權。倘若中美華東選擇不行使選擇權，本公司須向中美華東全數退還已收的款項，並向中美華東支付全部已收款項的年利率為5%的利息。

根據QX005N協議，中美華東已向本公司支付里程碑付款人民幣45,000,000元，並於截至2025年6月30日代本公司支付QX005N臨床開發費用人民幣24,377,000元(2024年：人民幣11,419,000元)的QX005N臨床開發費用，截至2025年6月30日確認為本公司的金融負債。

15 合約負債

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
來自客戶的預收款項	21,498	9,364

16 計息借款

	於2025年 6月30日 人民幣千元	於2024年 12月31日 人民幣千元
無抵押短期銀行貸款 ⁽ⁱ⁾	104,583	179,483
無抵押長期銀行貸款的即期部分 ⁽ⁱ⁾	53,954	3,291
有抵押長期銀行貸款的即期部分 ⁽ⁱⁱ⁾	27,808	27,808
1年內或按要求	186,345	210,582
無抵押長期銀行貸款 ⁽ⁱ⁾	258,068	111,700
有抵押長期銀行貸款 ⁽ⁱⁱ⁾	189,705	203,420
非即期	447,773	315,120
	634,118	525,702

(i) 截至2025年6月30日，無抵押短期銀行貸款及無抵押長期銀行貸款按2.4%至3.8% (2024年：3.0%至3.8%) 的利率計息。

(ii) 於2024年6月，本公司附屬公司賽孚士與中國兩家商業銀行訂立一項貸款安排以支持建造其生產設施。該貸款乃以賽孚士的土地使用權及其位於泰州的生產設施作抵押並由本公司提供擔保，且於2025年6月30日按3.5% (2024年：3.9%) 計息。

17. 股息

本公司或其任何附屬公司並無派付或宣派任何股息 (截至2024年6月30日止六個月：無)。

財務回顧

以下討論乃基於本公告其他部分的財務資料及附註並應與其一併閱讀。

經營業績主要項目分析

收入

截至2025年6月30日止六個月，本集團收入為人民幣206.49百萬元，主要包括(i)來自授權協議的收入，包括與QX030N海外授權有關的首付款及Caldera約24.88%股權的非現金代價，以及QX004N III期首例入組的里程碑費用，合計人民幣180.77百萬元；及(ii)CDMO服務產生的收入及QX004N和QX008N項目提供研發服務人民幣約22.00百萬元。

銷售成本

截至2025年6月30日止六個月，本集團銷售成本為人民幣28.87百萬元，主要包括(i)CDMO服務產生的相應成本；(ii)QX004N提供研發服務及QX030N的海外授權產生的相應成本；及(iii)存貨撇減及其他合約成本撥備。

其他損失淨額

截至2025年6月30日止六個月公司其他損失淨額人民幣3.29百萬元，主要為港元及美元兌人民幣貶值導致匯兌損失3.17百萬元。

行政開支

我們的行政開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣70.33百萬元減少31.36%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣48.27百萬元，主要是由於以權益結算以股份為基礎的付款開支減少人民幣19.06百萬元。

研發開支

我們的研發開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣145.23百萬元增加4.25%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣151.39百萬元，其中以權益結算股份支付攤銷減少5.87百萬元，研發支出增加12.04百萬元，主要為公司臨床試驗推進導致的臨床試驗費用增加。

財務成本

我們的財務成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣13.94百萬元減少11.17%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣12.39百萬元，財務費用的下降一方面是由於2024年我們確認了I期生產設施建設銀團貸款置換，一次性攤銷的銀團費用3.56百萬元；另一方面2025年我們確認了就QX005N產生的利息費用約1.85百萬元。

財務狀況主要項目的分析

非流動資產

我們的非流動資產由截至2024年12月31日的人民幣367.15百萬元增加至截至2025年6月30日的人民幣453.09百萬元，主要由於我們根據QX030N海外授權協議取得Caldera約24.88%的股權而確認評估價值約96.79百萬元的按公允價值計入其他全面收益的股權投資。

流動資產淨值

我們的流動資產淨值由截至2024年12月31日的人民幣186.56百萬元增加至截至2025年6月30日的人民幣228.02百萬元，主要由於非即期計息銀行借款提款帶來的現金流入淨增加132.65百萬元及QX030N和QX008N對外授權交易收到的首付款及里程碑費用人民幣74.04百萬元，導致公司現金儲備增加，同時部分被本期間產生的經營開支抵銷。

存貨及其他合約成本

我們的存貨及其他合約成本由截至2024年12月31日的人民幣8.77百萬元增加至截至2025年6月30日的人民幣32.80百萬元，主要為賽樂信®存貨、原材料及就外部CDMO服務的合約成本，存貨及其他合約成本餘額的增加主要由於截至2025年6月30日發展中的CDMO業務較2024年12月31日有所增長，導致資本化合約成本增加。

貿易及其他應收款項

我們的貿易及其他應收款項由截至2024年12月31日的人民幣51.82百萬元增加35.54百萬元至截至2025年6月30日的人民幣87.36百萬元，主要歸因於2025年6月底QX004N對外授權項目的應收款58.00百萬。

貿易及其他應付款項

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208.79百萬元增加至截至2025年6月30日的人民幣241.79百萬元，主要是由於隨著臨床試驗的推進，公司應付臨床試驗費用的增加約30.00百萬元。

合約負債

截至2025年6月30日，我們的合約負債為人民幣21.50百萬元，主要為QX030N海外授權項目部分未達到收入確認條件的部分首付款。該付款入賬列為合約負債，並預計將於根據相應合約達成交付條件時確認為收入。

或然負債

本集團截至2025年6月30日並無重大或然負債(2024年12月31日：無)。

流動資金及資本資源

我們主要依靠股東出資、股權融資、對外授權交易的首付款及里程碑付款、對外提供CDMO服務收入，以及銀行及其他借款作為流動資金的主要來源。根據我們的財務政策，我們的管理層監控並保持一定水平的現金及銀行存款結餘，該等資金足以為我們的營運提供資金，並減輕現金流波動的影響。隨著我們的業務的發展擴大，我們預計將通過賽樂信®的利潤分成及產品供應以及債務融資、再融資、QX030N、QX008N及QX004N對外授權交易的里程碑費用收入以及與中美華東共同開發QX005N的成本分擔獲得更多現金。

我們已優化銀行貸款結構。截至2025年6月30日，2至3年期流動資金貸款結餘佔流動資金貸款結餘總額的74.9%(2024年12月31日：39.1%)。

截至2025年6月30日，我們可用於營運資金用途的未動用信貸額度為人民幣180.73百萬元。

債務

截至2024年12月31日及2025年6月30日，我們分別擁有計息借款約人民幣525.70百萬元及人民幣634.12百萬元，主要包括所使用的有抵押銀行貸款以支持我們的生產設施建設，及無抵押銀行貸款以支持我們的營運。

截至2025年6月30日的固定利率貸款總額為人民幣172.56百萬元(2024年12月31日：人民幣200.00百萬元)。截至2025年6月30日的固定利率介乎每年2.4%至3.8%(2024年：每年3.0%至3.8%)。

主要財務比率

我們的流動比率由截至2024年12月31日的1.4上升至截至2025年6月30日的1.5，主要由於截至2025年6月30日對外授權協議有關的應收款較2024年末增加35.49百萬元。

資產負債率

為更好地詮釋資產負債率，本公司決定將資產負債率的計算方式調整為以負債總額除以資產總額再乘以100%。截至2025年6月30日，我們的資產負債率為約80.9% (2024年12月31日：77.5%)。相比去年底的變動主要是由於本期增加流動資金貸款提用所致。

資產押記

本集團位於泰州的土地使用權及生產設施已於2024年7月根據2024年有抵押長期貸款作為抵押品予以質押。本集團已抵押資產的詳情載於綜合財務報表附註8。

市場風險

本集團面臨各種市場風險及其他財務風險，包括現金流量及公允價值利率風險、信貸風險、流動資金風險及貨幣風險。

信貸風險

信貸風險指交易對手違反其合約義務，從而令本集團遭受財務損失的風險。我們的信貸風險主要來自貿易應收及其他應收款項。我們因現金及現金等價物以及理財產品而面臨的信貸風險有限，因為交易對手為信譽良好的銀行或金融機構，我們認為此類機構信貸風險較低。

本集團所面臨的信貸風險主要受每名客戶的個別特點所影響。於2025年6月30日，貿易應收款項總額中約99.95%來自五大債務人。本集團會檢討及監察風險水平，以確保採取跟進行動收回逾期債務。此外，於各報告年度末，本集團根據預期信貸虧損模式進行減值評估，以確保作出足夠的減值虧損。貿易及其他應收款項的賬面值代表本集團就金融資產所承受的最大信貸風險。

流動資金風險

本集團內個別經營實體負責自身現金管理，包括現金盈餘的短期投資及為滿足預期現金需求而籌集的貸款，但當借款超出預定權限水平時須獲得股東批准。我們的政策是定期監控流動資金需求並遵守借貸契諾，確保維持足夠的現金儲備及可隨時變現證券以及從主要金融機構取得充足承諾貸款額，應對短期及長期流動資金需求。

利率風險

利率風險為一項金融工具公允價值或未來現金流量將因市場利率變動而波動所帶來的風險。我們的利率風險主要來自長期借款。按浮動利率及固定利率授出的借款分別令本集團面臨現金流量利率風險及公允價值利率風險。我們定期根據當時市場狀況檢討我們的利率風險管理戰略。於截至2025年6月30日止六個月，本集團並無使用任何利率掉期以對沖利率風險。

外匯風險

我們面臨的貨幣風險主要來自於銀行存款以外幣(即交易相關業務的功能貨幣以外的貨幣)計值的現金結餘。與這種風險主要相關的貨幣為美元及港元。本集團並無進行任何對沖交易以管理潛在外匯波動。

資本架構

本公司股份於上市日期在聯交所主板上市。除本公告所披露者外，自該日起，本公司的資本架構並無任何重大變動。

重大投資及重大收購及出售

於2025年4月23日，本集團與Caldera Therapeutics, Inc. (「**Caldera**」)訂立一項對外授權協議(「**授權協議**」)，據此Caldera獲授開發及商業化QX030N產品的全球獨家許可。就授權協議而言，本公司與Caldera亦已於授權協議的同一日訂立股份收購協議(「**股份收購協議**」)，據此，本集團同意收購Caldera Therapeutics的股權。根據授權協議，本集團已收取不可退還預付款10,000,000美元及Caldera約24.88%的股權。於股份收購協議日期，Caldera並無收入或溢利，而根據上市規則，股份收購協議項下相關交易的適用百分比率均不超過5%。因此，該交易毋須遵守上市規則第14章項下的公告或股東批准規定。詳情請參閱本公司日期為2025年4月24日之公告。

根據股份收購協議收購Caldera約24.88%股權已於2025年5月14日完成。截至2025年6月30日，根據亞太評估發出的股權估值報告，上述Caldera的股權的公允市值評估為13,521,314美元(相當於人民幣96,793,678.40元)，佔本公司資產總值5%以上。詳情請參閱綜合財務報表附註9。

為有效利用本集團閒置資金並獲得更好收益，報告期內，本集團認購併持有由全國性商業銀行或江蘇省內區域性商業銀行地方分行管理的各類理財產品(主要為保本浮動收益型理財產品)。我們相信，投資理財產品等低風險金融產品，有助我們更好地利用現金，同時確保有足夠的現金流用於業務營運或資本支出。考慮到該等理財產品均為短期保本產品，我們認為我們所面臨的信貸風險有限。

報告期內，本集團持有兩項理財產品，其價值超過本集團於截至2025年6月30日的總資產5%，具體情況如下：

產品名稱	認購確認日	到期日	認購本金	產品預期收益率(年)	產品類型	產品風險等級
利多多公司穩利25JG5700期 (三層看漲)人民幣對公結構性 存款	2025年3月10日	2025年6月10日	人民幣60百萬元	本產品保底收益率0.85%， 浮動收益率為0%或0.90% (中檔浮動收益率)或 1.10%(高檔浮動收益率)	保本浮動收益型	低風險(風險評級為浦 發銀行內部評級結 果，僅供參考)
利多多公司穩利25JG3094期(3個 月早鳥款)人民幣對公結構性 存款	2025年3月10日	2025年6月10日	人民幣80百萬元	本產品保底收益率0.85%， 浮動收益率為0%或1.15% (中檔浮動收益率)或 1.35%(高檔浮動收益率)	保本浮動收益型	低風險(風險評級為浦 發銀行內部評級結 果，僅供參考)

有關上述認購事項的更多詳情，請參閱本公司日期為2025年3月7日的公告。

我們的投資策略相對謹慎。我們已實施一系列的庫務政策及內部控制政策及規則，當中載列整體原則，專注於資本增值及以符合我們整體財務目標及風險考慮的方式支持我們的流動資金需求。在進行投資之前，我們確保在購買相關理財產品後仍有足夠的營運資金滿足我們的業務需求、經營活動、研發及資本支出。我們在選擇金融產品時採取審慎態度。我們經審慎周詳考慮投資期限及預期回報等多項因素後視乎具體情況作出投資決策。我們一般只投資於由主要及信譽良好的商業銀行提供的低風險理財產品，且我們不允許以買賣或投機為目的投資股票。此外，所有理財產品投資均須遵守適用法律及法規。根據我們的投資政策，我們的財務部人員應根據預期支出、運營開支、我們的現金及銀行結餘以及相關理財產品的資料編製理財產品購買計劃，供財務部主管及總經理審批。

除上文所披露者外，於截至2025年6月30日止六個月，本公司並無其他重大投資。

重大投資及資本資產的未來計劃

除招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節及本公告所披露者外，截至本公告日期，本集團並無重大投資及資本資產計劃。

重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業

於截至2025年6月30日止六個月，本集團並無進行任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

董事及監事資料變動

報告期內，根據上市規則第13.51B(1)條須予披露的本公司董事及監事資料並無變動。

H股全流通

本公司於2025年3月27日完成17,322,400股非上市股份轉換為H股並上市（「轉換及上市」）。本公司於2025年1月20日收到中國證券監督管理委員會發出的《關於江蘇荃信生物醫藥股份有限公司境內未上市股份「全流通」備案通知書》並於2025年3月13日收到聯交所就轉換及上市發出的上市批准。經轉換H股已如期於2025年3月28日上午九時正開始於聯交所上市。詳情請參閱本公司日期為2024年10月28日、2025年1月21日、2025年3月13日及2025年3月27日的公告。

與CALDERA THERAPEUTICS就QX030N的開發及商業化訂立獨家授權協議

於2025年4月23日，本公司與Caldera Therapeutics, Inc.訂立授權協議，據此，Caldera Therapeutics, Inc.獲授開發及商業化QX030N的全球獨家許可。詳情請參閱本公司日期為2025年4月24日的公告。

修訂組織章程細則

於2025年4月30日，根據現行有效的《中華人民共和國公司法》《上市公司章程指引》《獨立董事管理辦法》《上市規則》近期若干修訂及其他相關法律法規，本公司建議修訂組織章程細則（「章程修訂」）。詳情請參閱本公司日期為2025年4月30日的公告及日期為2025年4月30日的通函。

於2025年6月20日舉行的本公司股東週年大會上，本公司股東以特別決議案批准章程修訂。

其他資料

購買、出售或贖回本公司股份或出售庫存股

報告期內及截至本公告日期，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的任何上市證券(包括出售庫存股)(定義見上市規則)。

於本公告日期，本公司並無持有任何庫存股(定義見上市規則)。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的標準守則，作為董事及監事買賣本公司證券的行為守則。

本公司已向所有董事及監事作出特定查詢，所有董事及監事均確認報告期內一直遵守標準守則。報告期內，本公司並無發現董事及監事違規事件。

薪酬政策

本集團董事、監事及高級管理人員的薪酬由董事會參照各自的職責、經驗、個人表現及投放於本集團的時間釐定，並可根據薪酬與考核委員會的建議作出調整。薪酬與考核委員會的成立乃為檢討本公司的薪酬政策以及本公司董事、監事及高級管理人員的所有薪酬結構。

企業管治常規

董事會致力實現高標準的企業管治。董事會相信，高標準的企業管治對於為本公司提供一個框架以保障股東利益、提升企業價值、制定業務戰略和政策以及提高透明度及問責性至關重要。

除下文所披露者外，報告期內及直至本公告日期，本公司已採納上市規則附錄C1所載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礎。於報告期內，本公司已遵守企業管治守則之所有適用守則條文，惟以下偏離者除外：

根據企業管治守則第2部分守則條文C.2.1的規定，董事會主席與首席執行官的角色應有所區分，不得由同一人擔任。本公司董事會主席及總經理(相當於首席執行官)由裘先生擔任，其為本公司創辦人，擁有豐富的行業經驗。裘先生從本公司初期起即擔任本公司總經理，負責本公司的整體管理、研發及業務策略。儘管董事會主席及總經理的角色均由裘先生擔任，因而偏離企業管治守則守則條文C.2.1的規定，惟董事會認為，將董事會主席及總經理的角色全部賦予裘先生有利於確保本公司貫徹一致的領導力及更有效、更高效的整體戰略規劃。我們的董事會由經驗豐富且背景多元的人士組成，其運作可確保權力及授權的平衡。董事會目前有兩名非執行董事及三名獨立非執行董事，並有三名執行董事。董事會已指定獨立非執行董事馮志偉先生自2025年8月15日起擔任首席獨立非執行董事(「**首席獨立非執行董事**」)一職。因此，董事會的組成具有很強的獨立性。董事會將繼續檢討及監督本公司的做法以保持更高水平的企業管治。

本公司致力加強其企業管治常規，以規管行為及促進業務增長，並會不時檢討該等常規，以確保本公司符合企業管治守則及配合本公司的最新發展。

風險管理及內部控制

董事會深知其有責任建立風險管理及內部控制系統並審查其有效性。此類系統旨在管理而非消除無法實現業務目標的風險，且僅能合理而非絕對保證不會出現重大誤報或損失。

董事會全面負責評估及確定在實現本公司戰略目標過程中願意承擔的風險的性質及程度，並建立及維護適當、有效的風險管理及內部控制機制。

中期股息

董事會已議決不向股東宣派截至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)。

全球發售所得款項用途

本公司H股於2024年3月20日在聯交所主板上市。全球發售所得款項淨額在扣除本公司就全球發售應付的包銷費、佣金及開支後約為163.3百萬港元。截至2025年6月30日，本公司並無更改招股章程所述的所得款項用途計劃，並已動用全球發售所得款項36.3百萬港元。本公司擬按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載的相同方式及比例使用所得款項淨額。

財務期後事項

於2025年7月4日，為有效利用閒置資金，本公司與浦發銀行簽訂了兩份認購協議，以認購由浦發銀行提供的兩項理財產品，其主要條款載列如下。本公司同意認購浦發銀行發售的本金額為人民幣120百萬元及於2025年10月9日到期的理財產品。交易詳情載於本公司日期為2025年7月4日的公告。

為採納高水準的企業管治，董事會已指定獨立非執行董事馮志偉先生自2025年8月15日起擔任首席獨立非執行董事一職。與其他獨立非執行董事相比，首席獨立非執行董事不會有獨立或更高層次的責任或義務。其將作為一個溝通渠道，讓股東了解獨立非執行董事（「獨立非執行董事」）在履行其職責時所採取的行動，並作為董事與股東之間的中間人，加強獨立非執行董事之間以及獨立非執行董事與董事會其他成員之間的溝通。首席獨立非執行董事並非本公司的行政職位，亦無於本集團擔任任何管理職務。馮志偉先生在董事會及相關董事委員會的其他職位維持不變。指定詳情載於本公司日期為2025年8月15日的公告。

除本公告所披露者外，於報告期末起至本公告日期，我們概不知悉任何重大期後事項。

審核委員會及審閱財務報表

本集團已遵照上市規則第3.21條及上市規則附錄C1所載的企業管治守則成立審核委員會，並書面訂明其職權範圍。審核委員會的主要職責為檢討及監督本集團的財務申報程序及內部監控系統、檢討及批准關連交易，並向董事會提供意見。審核委員會由三名成員馮志偉先生、吳志強先生及凌建群博士組成，其中馮志偉先生為審核委員會主席。

中期業績公告所載截至2025年6月30日止六個月之財務資料未經審核，惟已由審核委員會審閱。審核委員會已審閱本公告並信納，本中期業績公告所載本公司之未經審核財務資料已根據適用會計準則編製。審核委員會已審議及檢討本集團所採納之會計原則及常規，並與管理層及本公司之外部核數師討論（其中包括）本集團風險管理、內部控制及財務報告等事宜。審核委員會認為，截至2025年6月30日止六個月之中期財務業績已遵守相關會計準則、規則及規例，並已正式妥善披露。

本公司之外部核數師畢馬威會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的《香港審閱工作準則》第2410號「實體之獨立核數師對中期財務資料的審閱」對截至2025年6月30日止六個月之未經審核中期綜合財務報表進行審閱。

刊發中期業績及中期報告

本業績公告登載於聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)及本公司網站(www.qyuns.net)。本集團截至2025年6月30日止六個月之中期報告(載有上市規則規定之所有相關資料)將於適當時候根據上市規則於聯交所及本公司網站刊載。

釋義及技術詞彙表

釋義

「強直性脊柱炎」或「AS」	指	一種慢性進行性炎症性疾病，主要特徵為脊柱關節發炎，隨時間推移，會導致關節的柔韌性降低和脊柱僵硬
「抗體」	指	為應對及對抗特定抗原而產生的蛋白。抗體與人體識別為異物的物質(例如細菌、病毒及血液中的外來雜質)以化學方式相結合
「組織章程細則」或「章程」	指	於2025年6月20日獲採納的本公司組織章程細則(經不時修訂)，已於同日生效
「ASAS20」	指	國際脊柱關節炎評估協會20反應標準，一種廣泛使用的AS患者症狀改善的測量方法，定義為(i)在以下四個領域(患者疾病全球評估、總背痛、功能(通過巴斯強直性脊柱炎功能指數(Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index)評估)及炎症)中至少三個領域，較基線改善不少於20%(從0至10的比例上，較基線的絕對改善至少為1)，及(ii)餘下領域並無較基線惡化(即惡化不少於20%及從0至10的比例上，絕對惡化至少為1)
「ASAS40」	指	國際脊柱關節炎評估協會40反應標準，定義為在四個領域(與ASAS20相同)中至少三個領域，改善不少於40%，而從0至10的比例上，絕對改善至少為2，及餘下領域並無惡化
「聯繫人」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「特應性皮炎」或「AD」	指	一種免疫介導的炎症性皮膚病，導致皮膚乾燥、發癢及發炎
「審核委員會」	指	董事會審核委員會

「授權領域」	指	QX005N單獨或與其他產品聯合適用於診斷、預防及治療所有人類疾病的領域，適用於所有適應症，可採用任何劑型、任何劑量及任何包裝
「授權地區」	指	大中華地區，包括中國內地、香港、澳門及台灣
「自身免疫」	指	對於任何疾患或疾病，身體對身體中正常存在的物質及組織的異常免疫反應
「生物製劑」	指	相對於以化學合成的小分子藥物而言，可通過生物技術方法及其他尖端技術生產的源自多種自然資源(人類、動物或微生物)的藥品。生物製劑可由糖、蛋白質或核酸或該等物質的複雜組合組成，亦可能為細胞及組織等生物體
「生物類似藥」	指	創新生物藥的後續版本，是在保護創新生物藥的專利期限屆滿後單獨研發，並與創新生物藥具有相似質量、安全性和有效性
「BLA」	指	生物製品許可申請
「董事會」	指	董事會
「Caldera」	指	Caldera Therapeutics, Inc.，為一家特拉華州公司，營業地址為300 Technology Square, 8th Floor, Cambridge, MA 02139, U.S.A.
「CDMO」	指	一家合約開發及生產組織，按合約基準提供外包開發及生產服務，支持製藥行業
「細胞系」	指	從單細胞分化而成，含有相同基因組成，並可重複繁殖的細胞群
「賽孚士」	指	江蘇賽孚士生物技術有限公司，一家於2018年8月2日在中國成立的有限公司，為本公司的間接非全資附屬公司，由賽孚聚力及泰州華誠分別擁有66%及34%

「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的《企業管治守則》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「中國」	指	中華人民共和國，但就本公告而言及僅供地理參考之用，除文義另有所指外，本公告對「中國」的提述不適用於香港、澳門及台灣
「慢性阻塞性肺病」或「COPD」	指	一種導致肺部氣流受阻的慢性炎症性肺病，症狀包括呼吸困難、咳嗽及咳痰
「慢性鼻竇炎伴鼻息肉」或「CRSwNP」	指	慢性鼻竇炎的一個亞組，特徵是在鼻腔和鼻旁竇內出現肉質腫物(鼻息肉)
「慢性自發性蕁麻疹」或「CSU」	指	發病六週或以上，且並無可識別特定誘因的蕁麻疹
「臨床試驗」	指	驗證或發現試驗藥物的療效及副作用以確定該等藥物的治療價值及安全性的調查研究
「守則條文」	指	企業管治守則所載的原則及守則條文
「本公司」	指	江蘇荃信生物醫藥股份有限公司(前稱江蘇荃信生物醫藥有限公司)，一家於2015年6月16日在中國成立的有限公司，並於2021年9月30日改制為股份有限公司
「公司法」或「中國公司法」	指	《中華人民共和國公司法》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「關連人士」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「關連交易」	指	具有上市規則所賦予的涵義

「控股股東」	指	具有上市規則所賦予的涵義，除非文義另有所指，否則指裘先生、余國安先生、杭州荃毅、上海荃友及信孚同心；及彼等各自或任何一位
「合作協議」	指	本公司與中美華東就QX005N的聯合開發及商業化訂立的日期為2024年7月19日的合作協議
「核心產品」	指	具有上市規則第18A章賦予的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指QX002N及QX005N
「CRO」	指	一家合約研究組織，按合約基準提供外包研發服務為製藥行業提供支持
「克羅恩病」或「CD」	指	一種影響消化道內壁且無法治癒的慢性炎症性腸病，有時可引發危及生命的併發症。CD症狀包括腹痛、腹瀉、體重下降、貧血及疲倦
「CTN」	指	臨床試驗備案(澳洲)
「細胞因子」	指	由先天和適應性免疫應答中細胞分泌的蛋白質，可調節免疫反應中的多種功能
「董事」	指	本公司董事
「企業所得稅法」	指	全國人大於2007年3月16日頒佈並於2008年1月1日生效的《中華人民共和國企業所得稅法》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「員工股份激勵計劃」	指	本公司於2022年9月15日批准及採納的受限制股份計劃
「終點」	指	就臨床研究或試驗而言，所測得的結果
「全球發售」	指	招股章程所述的全球發售12,046,400股H股
「本集團」或「我們」	指	本公司及我們的所有附屬公司(或本公司及其任何一家或多家附屬公司，視乎文義而定)
「H股」	指	本公司已申請在聯交所上市及買賣的股份

「杭州荃毅」	指	杭州荃毅投資管理合夥企業(普通合夥)，一家於2015年5月15日在中國成立的普通合夥企業，並為我們的控股股東之一，由裘先生擁有50%及余國安先生擁有50%(均作為其一致行動普通合夥人)
「翰森製藥」	指	翰森製藥集團有限公司，一間股份於聯交所上市的醫藥公司(股份代號：3692)
「翰森(上海)」	指	翰森(上海)健康科技有限公司，為翰森製藥的全資附屬公司
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	港元，香港法定貨幣
「華東醫藥」	指	華東醫藥股份有限公司，一間股份在深圳證券交易所上市的製藥公司(股份代號：000963)
「IgG」	指	人類免疫球蛋白G，血液循環中最常見的抗體類型，在對抗入侵病原體的抗體免疫中起著重要作用
「IL」	指	白介素，免疫系統中的一種細胞因子信號分子，在人體和其他動物體內引起免疫反應
「免疫球蛋白」或「Ig」	指	亦稱為抗體，由漿細胞(白血球)產生的糖蛋白分子
「獨立第三方」	指	經董事作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信，並非本公司關連人士(定義見上市規則)的人士或公司
「抑制劑」	指	添加或應用於另一種物質的物質，以減緩反應或防止不良化學變化
「健康元」	指	健康元藥業集團股份有限公司，一間於上海證券交易所上市的公司(股份代號：600380)，為我們QX008N的許可合作夥伴
「上市」	指	H股於主板上市

「上市日期」	指	2024年3月20日，為H股首次於主板開始買賣之日
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則，經不時修訂或補充或以其他方式修改
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「MAH」	指	藥品上市許可持有人
「主板」	指	聯交所營運的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於聯交所GEM並與其並行運作
「標準守則」	指	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》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「單克隆抗體」或「mAb」	指	由相同免疫細胞(均為同一母細胞的克隆)產生的抗體
「裘先生」	指	裘霽宛先生，我們的創辦人、執行董事、董事會主席、總經理兼控股股東之一
「藥理學」	指	與藥物或藥品作用研究有關的醫學及藥物科學分支，其中藥物可以廣義或狹義地界定為對細胞、組織、器官或生物體產生生化或生理作用的任何人造、天然或內源分子
「I期臨床試驗」	指	向健康人類受試者或出現目標疾病或狀況的患者用藥而進行的研究，並測試安全、劑量耐受性、吸收、代謝、分佈、排泄等情況，及在可能情況下測試藥效的早期預示。I期臨床試驗可進一步分為Ia期臨床試驗(通常為單劑量遞增研究)及Ib期臨床試驗(通常為多劑量遞增研究)
「II期臨床試驗」	指	向少數患者用藥而進行的研究，以識別可能出現的不良反應及安全風險，從而初步評估產品對特定目標疾病的功效，並且確定劑量耐受性及最佳劑量

「III期臨床試驗」	指	向通常分佈在不同地區的臨床試驗地點的更多患者用藥而進行的研究，通過控制良好的臨床試驗產生足夠數據，以統計學方式評估產品的功效及安全性以供審批，並提供充足資料用作產品說明
「招股章程」	指	本公司就全球發售及上市於2024年3月12日刊發的招股章程
「結節性癢疹」或「PN」	指	一種慢性皮膚病，病徵是在手臂、腿部、上背部和腹部等容易抓癢的部位出現堅實且極為瘙癢的腫塊(稱為結節)
「銀屑病」或「Ps」	指	與免疫系統失調有關的皮膚疾病，導致出現皮疹以及瘙癢及掉皮屑的情況，最常見於膝蓋、肘部、軀幹及頭皮
「受體」	指	對特定信號(即神經傳遞素、激素、抗原或其他物質)有特殊反應的組織區域或細胞膜分子
「薪酬與考核委員會」	指	董事會薪酬與考核委員會
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「報告期」	指	截至2025年6月30日止六個月
「賽孚聚力」	指	泰州市賽孚聚力生物醫藥有限公司，一家於2018年7月6日在中國成立的有限公司，為本公司的直接全資附屬公司
「上海荃友」	指	上海荃友凡悅投資管理合夥企業(有限合夥)，一家於2015年11月2日在中國成立的有限合夥企業，並為我們的控股股東之一，由裘先生(作為其普通合夥人)擁有約45.71%、許秋女士(裘先生的配偶，作為其中一名有限合夥人)擁有8.57%，以及由三名獨立第三方(作為其他有限合夥人)擁有45.71%
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，為香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司

「附屬公司」	指	具有上市規則所賦予的涵義
「監事」	指	本公司監事
「TNF」	指	腫瘤壞死因子，一組控制免疫細胞並調節炎症反應的細胞信號蛋白質(即細胞因子)
「TNF- α 」	指	TNF家族的重要成員，引起急性時相反應的細胞因子之一，是在炎症過程發生後隨即發生的一系列生理過程
「TSLP」	指	胸腺基質淋巴細胞生成素，一種屬於細胞因子家族並通過激活抗原呈遞細胞(APC)對T細胞群成熟發揮重要作用的蛋白質
「非上市股份」	指	本公司發行每股面值人民幣1.00元及並無於任何證券交易所上市的普通股
「蕁麻疹」	指	一種皮膚病，病徵是皮膚表面瘙癢腫脹
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美元，美國法定貨幣
「信孚全心」	指	泰州信孚全心企業管理合夥企業(有限合夥)，一家於2023年2月27日在中國成立的有限合夥企業，由我們的執行董事兼賽孚士執行副總經理吳亦亮先生(作為其普通合夥人)擁有約0.56%及由本集團的27名僱員(作為其有限合夥人)擁有約99.44%，並為我們的員工股份激勵平台之一
「信孚同心」	指	泰州信孚同心企業管理合夥企業(有限合夥)，一家於2021年8月19日在中國成立的有限合夥企業，由裘先生(作為其普通合夥人)擁有約9.36%、由信孚全心(作為其有限合夥人之一)擁有約11.38%及由本集團的35名僱員(作為其有限合夥人)擁有約79.26%，並為我們的員工股份激勵平台之一及我們的控股股東之一
「中美華東」	指	杭州中美華東製藥有限公司，一家於1992年12月31日在中國成立的有限公司，並為我們的首次公開發售前投資者之一

縮略詞

「藥審中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，為國家藥監局的分支機構，負責藥物臨床試驗、藥品上市許可申請的受理和技術審評
「cGMP」	指	現行良好生產規範、法規及程序，規定對生產過程和設施進行適當的設計、監測和控制
「CMC」	指	藥品開發、許可、生產及持續商業化的化學、生產和控制流程
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「FPI」	指	首例患者入組
「國際會計準則理事會」	指	國際會計準則理事會
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則，為國際會計準則理事會頒佈的所有適用單項國際財務報告準則、國際會計準則及詮釋的統稱
「IND」	指	新藥臨床試驗申請
「國家藥監局」	指	中國國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局
「浦發銀行」	指	上海浦東發展銀行股份有限公司

承董事會命
江蘇荃信生物醫藥股份有限公司
董事會主席及執行董事
袁霽宛先生

香港，2025年8月15日

於本公告日期，董事會成員包括主席及執行董事袁霽宛先生、執行董事吳亦亮先生及林偉棟先生、非執行董事余熹先生及吳志強先生以及獨立非執行董事鄒忠梅博士、凌建群博士及馮志偉先生。