

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，並明確表示概不會就本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

Brii Biosciences

Breakthrough innovation & insight

Brii Biosciences Limited
騰盛博藥生物科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

截至2025年12月31日止年度之年度業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2025年12月31日止年度的合併年度業績，連同上一年的比較數字(已由審核及風險委員會審核)。

財務摘要

- 截至2025年12月31日，我們的銀行存款以及現金及現金等價物為人民幣1,941.0百萬元，與截至2024年12月31日的人民幣2,413.4百萬元相比，減少人民幣472.4百萬元或19.6%。該減少主要是由於日常營運、研發活動及收購BRII-179相關資產支出。
- 收益由截至2024年12月31日止年度的零增加人民幣18.6百萬元至截至2025年12月31日止年度的人民幣18.6百萬元，主要歸因於根據與健康元集團訂立的知識產權許可及技術轉讓協議而收取的付款。
- 截至2025年12月31日止年度，其他收入為人民幣68.8百萬元，與截至2024年12月31日止年度的人民幣141.4百萬元相比，減少人民幣72.6百萬元或51.3%。這主要是由於美元及港元定期存款利率下降導致銀行利息收入減少人民幣35.6百萬元以及就政府補助確認的收入減少人民幣33.0百萬元。
- 截至2025年12月31日止年度，研發開支為人民幣212.9百萬元，與截至2024年12月31日止年度的人民幣249.8百萬元相比，減少人民幣36.9百萬元或14.8%。該減少主要歸因於第三方合約成本減少人民幣21.0百萬元，反映本公司持續優先推進產品組合的開發活動，並對其進行優化，部分被為支持未來管線增長而增加的早期發現項目投資所抵銷。該減少亦歸因於僱員成本減少人民幣16.2百萬元，而這主要是由於報告期內組織架構優化及高級管理層薪酬框架調整。

- 截至2025年12月31日止年度，行政開支為人民幣109.5百萬元，與截至2024年12月31日止年度的人民幣153.2百萬元相比，減少人民幣43.7百萬元或28.5%。該減少主要歸因於僱員成本減少人民幣24.8百萬元及專業費減少人民幣10.4百萬元。該減少亦歸因於報告期內組織架構優化、高級管理層薪酬框架調整及有效的成本控制。
- 截至2025年12月31日止年度，年內虧損為人民幣224.1百萬元，與截至2024年12月31日止年度的人民幣512.4百萬元相比，減少人民幣288.3百萬元或56.3%。虧損減少主要歸因於股權投資公允價值虧損減少人民幣124.5百萬元及減值虧損減少人民幣141.1百萬元(大部分為非經營性質)，以及運營開支減少。虧損減少部分被報告期內其他收入減少所抵銷。

業務摘要

2025年對本公司而言，是執行力突出和戰略發展的重要一年。於報告期間，本公司積極推進後期乙型肝炎病毒項目向功能性治癒目標邁進，同時加強其早期發現工作以覆蓋更廣泛患者群體，促進長期價值創造。

本公司的HBV功能性治癒項目仍是其近期臨床工作開展的重點。於報告期內，三項針對HBV的2b期研究（即ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究）均已完成受試者招募。此外，正在進行的2b期ENSURE研究隊列4治療結束後24周的隨訪結果，已在AASLD肝病會議®上公佈，並已同步發表於《自然－醫學》雜誌。該結果支持了BRII-179在改善功能性治癒結果方面的潛力，並有望拓寬其在不同患者群體中的適用範圍。基於從ENSURE研究隊列4的數據所獲得的見解，我們已於2025年修訂了ENHANCE研究方案，以評估一種旨在縮短PEG-IFN α 治療週期的替代性三聯治療方案。確證性2b期研究ENRICH及ENHANCE的結果數據預計將於2026年下半年公佈。

繼2024年在我們的首席科學官Brian Johns博士的領導下建立藥物早起研發能力後，我們於報告期間進一步強化及擴展了此早研平台。本公司已運營北京轉化研究實驗室及在上海建立了一體化藥物發現實驗室，均由經驗豐富的早研團隊負責運營，並與我們在美國的早研團隊協同工作。該全球化模式將中國研發效率及創新優勢與深厚的全球藥物早研專業知識相結合，顯著提升靶點篩選、候選藥物優化及推進既定早研里程碑的能力。

在此基礎上，本公司於2025年12月與OpenBench達成合作，將基於結構化的人工智能工具引入其藥物發現研究流程，以支持並加速早期發現項目的進展。

於報告期間，我們通過合作開發非核心資產的策略持續創造價值。於2025年7月，我們宣佈與健康元集團就soralimixin的大中華區權益訂立許可協議，在保持內部專注於HBV及藥物早研的同時，推動區域性開發。我們亦持續評估我們的HIV治療候選藥物的合作機會。

此外，本公司已調整其高級管理層的薪酬激勵，以進一步使管理層薪酬與企業業績及股東利益相匹配。此舉彰顯了本公司致力於推行績效導向的薪酬制度及審慎的治理原則，以符合業務表現及市場預期。

展望未來，我們致力於為我們的後期HBV項目及早期發現項目建立持續的發展動力。

有關進一步詳情，請參閱本公告其餘內容及本公司先前的公告及監管文件。

合併損益及其他綜合收益表
截至2025年12月31日止年度

	附註	截至12月31日止年度	
		2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收益	3	18,605	–
其他收入	5	68,777	141,440
其他收益及虧損淨額		14,761	(197,665)
預期信貸虧損模式下減值虧損淨額		–	(50,788)
研發開支		(212,899)	(249,847)
行政開支		(109,450)	(153,155)
財務成本		(1,961)	(2,366)
除稅前虧損	6	(222,167)	(512,381)
所得稅開支	7	(1,900)	–
年內虧損		(224,067)	(512,381)
其他綜合收益(開支)：			
不會重新分類至損益的項目：			
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額		(46,655)	38,821
以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益 (「以公允價值計量且其變動計入 其他綜合收益」)的股本工具公允價值虧損		–	(7,920)
		(46,655)	30,901
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		(1,531)	(706)
年內其他綜合收益		(48,186)	30,195
年內綜合開支總額		(272,253)	(482,186)
以下人士應佔年內虧損：			
本公司擁有人		(222,624)	(508,162)
非控股權益		(1,443)	(4,219)
		(224,067)	(512,381)
以下人士應佔年內綜合開支總額：			
本公司擁有人		(270,810)	(477,967)
非控股權益		(1,443)	(4,219)
		(272,253)	(482,186)
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣元)	8	(0.31)	(0.70)

合併財務狀況表
於2025年12月31日

		於12月31日	
	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
非流動資產			
廠房及設備		3,827	3,243
使用權資產		10,346	11,055
無形資產		298,021	179,710
以公允價值計量且其變動計入當期損益 （「以公允價值計量且其變動計入當期損益」） 的金融資產		7,430	9,198
按金及其他應收款項	10	77,377	71,068
受限制銀行結餘		–	18,229
		<u>397,001</u>	<u>292,503</u>
流動資產			
按金、預付款項及其他應收款項	10	21,533	18,962
受限制銀行結餘		1,532	74,845
原到期日為三個月以上的定期存款		1,332,663	1,316,950
現金及現金等價物		606,842	1,003,365
		<u>1,962,570</u>	<u>2,414,122</u>
流動負債			
其他應付款項	11	27,273	55,582
租賃負債		5,041	4,896
遞延收入		–	16,943
		<u>32,314</u>	<u>77,421</u>
流動資產淨值		<u>1,930,256</u>	<u>2,336,701</u>
資產總值減流動負債		<u>2,327,257</u>	<u>2,629,204</u>
非流動負債			
租賃負債		3,888	5,153
應付票據	11	–	17,971
		<u>3,888</u>	<u>23,124</u>
淨資產		<u>2,323,369</u>	<u>2,606,080</u>
資本及儲備			
股本		24	24
股份溢價及儲備		2,375,665	2,656,933
本公司擁有人應佔權益		2,375,689	2,656,957
非控股權益		(52,320)	(50,877)
權益總額		<u>2,323,369</u>	<u>2,606,080</u>

合併財務報表附註

截至2025年12月31日止年度

1. 一般資料

騰盛博药生物科技有限公司（「本公司」）於2017年12月8日於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。本公司股份於2021年7月13日在香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司的註冊辦事處和主要營業地的地址分別為PO Box 309, Uglan House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands及中華人民共和國（「中國」）北京市海淀區永泰莊北路1號中關村東升國際科學園7號樓3層。

本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）致力於推進重大感染性疾病和其他疾病的治療，這些疾病在中國和世界範圍內具有重大公共衛生負擔。本集團於中國、美利堅合眾國（「美國」）和澳大利亞設有業務，主要專注於開發感染性疾病治療方法。

本公司及其於美國註冊成立的經營附屬公司的功能貨幣為美元（「美元」）。中國和澳大利亞經營附屬公司的功能貨幣分別為人民幣（「人民幣」）和澳元。該等合併財務報表的呈列貨幣為人民幣，原因是其最適合股東及投資者的需要。

2. 應用新國際財務報告準則會計準則及修訂本

本年度強制生效之國際財務報告準則會計準則修訂本

本集團於本年度就編製該等合併財務報表首次應用國際會計準則理事會發佈的下列國際財務報告準則會計準則修訂本，於2025年1月1日開始的本集團年度期間強制生效：

國際會計準則第21號（修訂本）	缺乏可兌換性
-----------------	--------

於本年度應用該等國際財務報告準則會計準則修訂本對本集團當期及過往年度的財務狀況及表現及／或對該等合併財務報表所載之披露並無重大影響。

已頒佈但尚未生效的新國際財務報告準則會計準則及修訂本

本集團並無提早應用以下已頒佈但尚未生效的新國際財務報告準則會計準則及修訂本：

國際財務報告準則第9號（修訂本）及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	金融工具分類和計量的修訂 ²
國際財務報告準則第9號（修訂本）及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	涉及依賴自然能源生產電力的合同 ²
國際財務報告準則第10號（修訂本）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的 資產出售或注資 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的年度改進 — 第11卷 ²
國際會計準則第21號（修訂本）	換算為惡性通貨膨脹呈列貨幣 ³
國際財務報告準則第18號	財務報表的列報及披露 ³

¹ 於待定日期或之後開始的年度期間生效

² 於2026年1月1日或之後開始的年度期間生效

³ 於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效

除下文所述的新國際財務報告準則會計準則及修訂本外，本公司董事預期應用所有其他新國際財務報告準則會計準則及修訂本將不會於可預見未來對該等合併財務報表產生重大影響。

國際財務報告準則第18號財務報表的列報及披露

國際財務報告準則第18號「財務報表的列報及披露」載列了有關財務報表的列報和披露要求，將取代國際會計準則第1號「財務報表的呈列」。該項新的國際財務報告準則會計準則在延續國際會計準則第1號的許多規定的同時，引入了新的要求，即在損益表中列報特定類別和界定小計，在財務報表附註中披露管理層界定的績效計量，並改進將在財務報表中披露的資料的匯總和分類。此外，國際會計準則第1號的部分段落已移至國際會計準則第8號「會計政策、會計估計變更及錯誤」及國際財務報告準則第7號。國際會計準則第7號「現金流量表」及國際會計準則第33號「每股盈利」亦作出了輕微修訂。

國際財務報告準則第18號及其他準則修訂本將於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效，並允許提前採用。應用新準則預計將影響損益表的呈列及於未來財務報表中的披露。本集團正在評估國際財務報告準則第18號對本集團合併財務報表的具體影響。

3. 收益

分拆來自客戶合約之收益

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
許可費收入	<u>18,605</u>	<u>—</u>
收益確認的時間 某個時點	<u><u>18,605</u></u>	<u><u>—</u></u>

許可費收入

本集團與健康元集團已簽署知識產權許可及技術轉移協議（「許可協議」），該協議載於本公司日期為2025年7月4日的公告。根據許可協議，健康元集團將獲得在中國大陸、香港、澳門和台灣地區對soralimixin（前稱BR11-693）進行研究、開發和商業化的獨佔許可。

本集團提供其知識產權（「IP」）許可，且由於本集團毋須從事任何對客戶享有權利的IP造成重大影響的任何活動，該許可授予的權利亦不會直接使客戶承受本集團活動產生的任何積極或消極影響，故收益於客戶獲得相關IP使用權時確認。許可費收入於客戶獲得該許可使用權的時點確認。

4. 分部資料

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

地區資料

於2025年12月31日，本集團的非流動資產總值(不包括以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產、受限制銀行結餘以及若干按金及其他應收款項)為人民幣381,604,000元(2024年：人民幣257,325,000元)，其中，人民幣298,021,000元(2024年：人民幣179,710,000元)、人民幣83,583,000元(2024年：人民幣77,126,000元)及零(2024年：人民幣489,000元)分別位於開曼群島、中國及美國。

於截至2025年12月31日止年度，本集團的全部收益均來自一名位於中國的外部客戶。

5. 其他收入

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行利息收入	51,538	87,154
政府補貼(附註)	16,943	49,936
其他	296	4,350
	<u>68,777</u>	<u>141,440</u>

附註：政府補貼包括來自政府專門用於經營活動的獎勵及其他補貼，並於符合所附條件後予以確認。於本年度，本集團並無收取任何政府補貼(2024年：人民幣16.2百萬元)。於截至2025年12月31日止年度，遞延收入人民幣16.9百萬元(2024年：人民幣49.9百萬元)已於達到相關條件後確認為其他收入。

6. 除稅前虧損

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：		
廠房及設備折舊	664	2,245
使用權資產折舊	5,077	6,203
無形資產攤銷(計入研發開支)	-	402
就無形資產確認的減值虧損(計入其他損益淨額)	-	90,348
核數師薪酬	2,213	2,718
	<u>2,213</u>	<u>2,718</u>

7. 所得稅開支

	截至12月31日止年度	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
預扣稅開支	<u>1,900</u>	<u>—</u>

本公司於開曼群島註冊成立，須繳納香港利得稅。本公司於兩個年度並無應課稅溢利。

Brii Biosciences, Inc.按美國聯邦稅率21%及州所得稅率2.5%至9.9%納稅。根據中國相關稅務規則，Brii Biosciences, Inc.自中國收取的特許權使用費收入須繳納10%的預扣稅。

Brii Biosciences Pty Ltd.按澳大利亞所得稅稅率25%納稅。

根據中國《企業所得稅法》(「《企業所得稅法》」)及《企業所得稅法》實施細則，中國附屬公司之稅率為25%。

除預扣稅外，由於本集團的經營附屬公司於該兩個年度並無應課稅溢利，故概無所得稅開支撥備獲確認。

8. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃基於以下數據計算：

	截至12月31日止年度	
	2025年	2024年
就計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人應佔年內虧損(人民幣千元)	<u>(222,624)</u>	<u>(508,162)</u>
就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數(以千計)	<u>721,874</u>	<u>730,246</u>

截至2024年及2025年12月31日止年度，就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數不包括本公司的庫存股、以信託方式持有的股份及未歸屬的受限制股份單位。

計算截至2024年及2025年12月31日止年度的每股攤薄虧損並無假設購股權獲行使且未歸屬的受限制股份單位已歸屬，原因是假設行使及歸屬具有反攤薄影響。

9. 股息

本公司於截至2024年及2025年12月31日止年度概無派付或宣派股息，亦無建議於報告期末之後派付任何股息。

10. 按金、預付款項及其他應收款項

	於12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
預付款項	4,528	6,597
應收預付款項及就無形資產支付的按金	–	50,788
租金及其他按金	1,926	1,319
可收回增值稅	69,413	63,305
應收利息	16,180	11,582
就收購廠房及設備支付的按金	–	13
其他應收款項	6,863	7,214
	98,910	140,818
減：有關其他應收款項的減值虧損撥備 (附註)	–	(50,788)
	98,910	90,030
分析為：		
即期	21,533	18,962
非即期	77,377	71,068
	98,910	90,030

11. 應付票據及其他應付款項

	於12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
應付票據	–	17,971
有關研發開支的應付款項	9,153	7,845
有關以下各項的其他應付款項		
– 法律及專業人員費用	53	7,416
– 其他	1,325	1,458
其他應付稅項	1,213	1,189
應付工資	12,896	27,810
應計研發開支	2,633	9,864
	27,273	55,582
	27,273	73,553
分析為：		
即期	27,273	55,582
非即期	–	17,971
	27,273	73,553

本集團採購商品／服務的平均信貸期通常為30天內。根據發票日期呈列之本集團有關研發開支的應付款項於報告期末的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
0至30天	9,079	7,057
31至60天	-	751
61至90天	34	33
90天以上	40	4
	<u>9,153</u>	<u>7,845</u>

於各報告期末，應付票據按發行日期列示的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
0至360天	-	17,971
	<u>-</u>	<u>17,971</u>

於各報告期末，應付票據按到期日列示的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
1至2年	-	17,971
	<u>-</u>	<u>17,971</u>

管理層討論及分析

概覽

騰盛博药是一家處於臨床階段的生物科技公司，專注於開發針對醫療需求遠未獲滿足的疾病的治療方案，以改善患者健康狀況。

於2025年，本公司持續推進其後期臨床階段的HBV項目，彰顯了其對功能性治癒的承諾。探索性2b期研究ENSURE產生了令人鼓舞且具有啟發性的數據集，支持了在兩項確證性的2b期研究（即ENRICH及ENHANCE研究）中進行進一步評估。《自然－醫學》(*Nature Medicine*)刊載的ENSURE研究結果驗證了本公司的臨床策略，證實了elebsiran的價值以及揭示了BR11-179在識別更可能實現HBsAg清除的患者群體方面的潛力。該等發現為ENHANCE研究方案優化及更廣泛的聯合治療策略提供了依據。

依托北京轉化研究實驗室及上海一體化早研實驗室，本公司於2025年期間持續推進其早研項目。該早研平台由一支經驗豐富的科研團隊主導，團隊成員背景涵蓋大型跨國製藥企業與創新生物技術公司，具備涵蓋細胞分子生物學、藥物化學、ADME/DMPK、毒理學及CMC領域的綜合實力。

於2025年12月，本公司通過與OpenBench合作，將基於結構化的人工智能篩選技術整合至其研究工作流程，進一步強化了其早研能力，旨在加速先導化合物識別並拓展平台應用範圍。

同時，本公司實施了針對性的運營調整，以使其更好配合研發模式的演變，優化資源配置、人才部署，並在支持持續投入後期臨床開發計劃及早研階段計劃的同時，維持財務紀律。

展望未來，騰盛博药將推動其HBV產品組合向註冊準備階段邁進，同時擴大其早研項目規模以支持長期的管線增長。憑藉一體化的全球研發基礎設施、經驗豐富的科研團隊及強化內部能力，本公司有望在達成短期臨床研發目標的同時，實現長期的持續創新。

在此基礎上，本公司戰略性優先推進其HBV功能性治愈項目，使之為註冊研究準備就緒，同時擴展早研項目以支持可持續的長期管線發展。本公司也繼續評估HIV治療候選藥物及其他非核心項目的潛在合作機會。

截至本公告日期，本公司的主要成就以及後續計劃及預期里程碑載列如下。

臨床管線亮點和未來里程碑

HBV項目

本公司持續推進其HBV臨床管線，策略性著重通過差異化聯合療法實現更高的功能性治愈率。

本公司正在進行多項2b期聯合療法研究，即ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究，以評估本公司的HBV候選藥物，elebsiran（一種靶向HBV的siRNA）及BRII-179（一種基於重組蛋白的HBV免疫治療）。

BRII-179相關研究及計劃

BRII-179是一種基於重組蛋白的新型HBV免疫治療候選藥物，其可表達Pre-S1、Pre-S2及S HBV表面抗原，旨在誘導增強B細胞及T細胞免疫反應。本公司持有BRII-179的全球獨家開發及商業化權利。

目前，本公司正圍繞BRII-179開展三項2b期研究，包括ENSURE研究以及兩項確證性的2b期研究ENRICH及ENHANCE。該等研究旨在進一步確定BRII-179在HBV治療方案中的作用，並提示最佳組合療法方案以推進註冊研究。三項研究均已完成全部受試者招募。

2b期ENSURE研究旨在評估用於提升功能性治愈效果的聯合療法的療效及安全性。第1-3隊列評估與PEG-IFN α 單藥療法相比的elebsiran聯合PEG-IFN α 療法，而第4隊列則評估BRII-179在識別免疫應答患者及提高HBsAg清除率方面的潛在作用。

- 於2025年，ENSURE研究的第4隊列就BRII-179顯示出令人鼓舞的結果。關鍵數據已於亞太肝臟研究協會年會、歐洲肝病研究協會大會及美國肝病研究協會(AASLD)肝臟年會[®]上展示，證實了BRII-179有助於慢性乙型肝炎功能性治愈效果改善的潛力：

關鍵發現包括：

- BRII-179誘導的抗-HBs應答者的HBsAg基線中位數範圍(520 [34-2,165] IU/mL)與無應答者(185 [51-672] IU/mL)相比，絕對數值更高。
- EOT後第24周，BRII-179誘導的抗-HBs應答者HBsAg清除率被觀察到為42.1% (8/19)，而無應答者則為8.3% (1/12)。

- 儘管所有實現持續HBsAg清除的參與者在進入ENSURE研究時HBsAg基線均低於1,500 IU/mL，但這其中50% (4/8)的抗-HBs應答者在先前研究中入組時HBsAg基線水平在1,514至3,086 IU/mL之間，表明BRII-179可在更大範圍的HBsAg基線水平中誘導抗-HBs應答。

ENSURE研究的長期隨訪數據預期將於2026年上半年取得並將於未來的學術會議上展示。

- 為進一步明確BRII-179在HBV治療中的作用並確定潛在註冊開發所需的最佳聯合用藥方案，本公司正於兩項額外進行中的2b期研究中評估BRII-179。
 - ENRICH研究：評估BRII-179在激活HBV特異性免疫應答及／或識別免疫應答反應良好，更有可能實現功能性治癒的患者中的作用。
 - ENHANCE研究：評估BRII-179與elebsiran加PEG-IFN α 的三聯治療方案以提升功能性治癒率。根據來自ENSURE研究第4隊列的見解，我們修訂了用於評估簡化版三聯方案，該方案旨在將PEG-IFN α 治療時間縮短至24週。

所有研究均已完成全部受試者招募，來自ENRICH及ENHANCE研究的數據預期將於2026年下半年公佈。

- 與此同時，本公司已與CDE就潛在3期研究的設計及主要終點進行溝通。現正進行中的ENRICH及ENHANCE研究結果將為未來的註冊性臨床開發決策提供信息。

Elebsiran和Tobevibart相關研究及計劃

Elebsiran是Alnylam Pharmaceuticals, Inc.發現的一種靶向HBV的在研siRNA，旨在降解HBV RNA轉錄本及限制乙型肝炎表面抗原的產生。現有數據表明，其可能具有針對HBV及HDV的直接抗病毒活性。Elebsiran透過皮下注射給藥，其目前處於臨床開發階段，擬用於治療HBV及慢性丁型肝炎患者。我們於2020年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化elebsiran的獨家權利。

Tobevibart是一種靶向HBsAg的研究性廣泛中和單克隆抗體，旨在抑制HBV及HDV進入肝細胞，並降低血液中循環病毒顆粒及亞病毒顆粒的水平。Tobevibart乃透過使用Vir Biotechnology專有的單克隆抗體發現平台所識別。Fc結構域經設計可增加HBsAg免疫複合物的免疫參與和清除，並結合了Xencor的Xtend™技術以延長半衰期。Tobevibart透過皮下注射給藥，其目前處於臨床開發階段，擬用於治療慢性丁型肝炎患者。我們於2022年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化tobevibart的獨家權利。

- 於2025年5月，本公司在2025年EASL大會上呈報了其ENSURE研究第1-3隊列的24週隨訪數據。數據表明，與PEG-IFN α 單藥治療的患者相比，使用elebsiran聯合PEG-IFN α 治療的患者獲得持續的治療後獲益。
- ENSURE研究第1-3隊列的數據繼續表明，通過與PEG-IFN α 單藥進行頭對頭比較，業界首次證明siRNA (elebsiran)在PEG-IFN α 治療基礎上對功能性治癒的作用。這凸顯出elebsiran有潛力對提高HBV功能性治癒率發揮重大影響。
- 本公司的合作方Vir Biotechnology正在評估tobevibart與elebsiran聯合治療CHD的效果，相關評估包含在其正在進行的ECLIPSE註冊項目中，其中ECLIPSE 1及ECLIPSE 3已完成全部受試者招募。Vir Biotechnology預期將於2026年第四季度報告ECLIPSE 1試驗的頂線數據，於2027年第一季度公佈ECLIPSE 2及ECLIPSE 3的頂線數據。

其他臨床項目

多重耐藥革蘭氏陰性菌感染項目

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

- 於2025年7月，Brii US與健康元集團訂立戰略授權協議，以在大中華地區對soralimixin進行研究、開發及商業化。這一合作將藉助健康元集團在抗感染療法方面的強大實力來加速soralimixin的開發及商業化。本公司仍在尋求非稀釋性融資或合作機會，以授出大中華區以外的權益。
- 美國FDA已授予soralimixin合格感染性疾病產品認定，為該藥物在美國的開發提供了各種激勵措施，包括可獲得優先審評及獲得美國FDA快速通道認定的資格。該認定亦為延長在美國的監管及市場獨家經營權提供可能性。

HIV感染項目

本公司正積極尋求外部合作，以推進其HIV治療候選藥物的開發及商業化進程，該等候選藥物包括：

- **BRII-753**是一種NRTTI，一種內部研發的EFdA前藥NCE，目前處於臨床前開發階段。**BRII-753**是一種長效皮下注射劑，有望實現每月一次、每季度一次或每年兩次給藥，可用於HIV治療的聯合療法，亦可作為暴露前預防的單藥療法。
- **BRII-732**是一種專有的前藥NCE，口服後可快速代謝為EFdA，目前作為一項潛在的HIV治療或預防方案正接受評估。EFdA是一種NRTTI，同時作為HIV的鏈終止劑和易位抑制劑。**BRII-732**已完成1期研究，有望被開發成為HIV患者每週口服一次的長效聯合治療方案的一部分。

發現及早期開發項目亮點和即將取得的里程碑

於2025年年底，本公司已於北京運營一間轉化研究實驗室，並於上海成立一體化的綜合早研實驗室，均由經驗豐富的早研團隊提供支持。憑藉其橫跨中美的全球研發佈局，騰盛博藥旨在將中國境內研發的創新基礎和高效執行與全球範圍內深厚的藥物發現及開發專長相融合。該經營模式能夠快速將科學見解轉化為可檢驗的治療假設，實現高效的靶向選擇，並始終如一地推動早期項目跨越關鍵發現里程碑。

於2025年12月，本公司宣佈與OpenBench展開合作，以將人工智能驅動的功能融入其早研工作流程。本公司亦已壯大其中國臨床開發隊伍，以支持將候選藥物高效推進至臨床階段。

隨著我們逐步邁向臨床階段，預計將於2026年全年發佈我們的新早研項目的更多進展。

我們未必能最終成功開發並推出上述任何處於臨床前或臨床階段的候選藥物。

其他公司進展

由於其持續重視加強管理層激勵與長期股東權益之間的一致性，董事會批准了一項2025年及2026年高級管理層年度獎金安排削減計劃。根據該計劃，於上述各年度，本公司因高級管理層年度獎金產生的薪酬總支出將大幅削減至約為原水平的四分之一。該項行動證實了本公司致力於實現嚴格的財務管理並使管理層薪酬更加向其業務表現、資本市場成果及長期股東價值創造看齊。

研發

我們是一家生物科技公司，主要從事藥物研發。我們認為研發工作是我們制定治療策略和維持我們在生物製藥行業競爭力的基礎。我們根據患者的需求確定疾病的輕重緩急，旨在為流行性感染性疾病提供可行的解決方案。

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

我們多管齊下的研發策略在設計時考慮到了靈活性，導致每年的費用會隨項目數量及規模而有所不同。我們截至2025年12月31日止年度的研發費用為人民幣212.9百萬元。我們將繼續致力於利用我們的技術及研發能力來拓展我們的生命科學研究、應用能力及候選產品組合。

商業化

我們的管線包括具有全球權益及在大中華區獲引進授權的候選藥物。

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

未來發展

於新的一年，本公司將繼續在其HBV後期臨床項目及早研工作中專注嚴格執行及持續創新。

ENRICH及ENHANCE研究的臨床數據預計將於2026年公佈，本公司預期該等結果將為其HBV項目的關鍵開發及註冊路徑決策提供參考，這與其實現慢性乙肝功能性治癒的長期承諾一致。

同時，本公司將利用其整合的全球研發模式，將中國的高效執行能力與美國在疾病生物學及外部合作網絡方面的深厚專業知識相結合，繼續推進其人工智能驅動的發現計劃。

憑藉靈活的經營結構、強化的內部能力及穩健的現金狀況，本公司具備良好條件，通過嚴謹的執行及長遠的戰略視野，逐步塑造差異化發展格局。

期後事項

除本公告所披露者外，董事並不知悉於2025年12月31日後及直至本公告日期有任何須予披露的重大事項。

財務回顧

1. 收益

收益由截至2024年12月31日止年度的零增加人民幣18.6百萬元至截至2025年12月31日止年度的人民幣18.6百萬元，主要歸因於根據與健康元集團訂立的知識產權許可及技術轉讓協議所收取的款項。

2. 其他收入

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行利息收入	51,538	87,154
政府補貼	16,943	49,936
其他	296	4,350
	<u>68,777</u>	<u>141,440</u>

我們的其他收入由截至2024年12月31日止年度的人民幣141.4百萬元減少人民幣72.6百萬元至截至2025年12月31日止年度的人民幣68.8百萬元。該減少主要是由於美元及港元定期存款利率下降導致銀行利息收入減少人民幣35.6百萬元以及就政府補貼確認的收入減少人民幣33.0百萬元。該等補貼主要為來自中國政府的激勵金及其他補貼，旨在激勵研發活動並在符合隨附條件時確認。

3. 其他收益及虧損

我們的其他收益及虧損由截至2024年12月31日止年度的虧損人民幣197.7百萬元變為截至2025年12月31日止年度的收益人民幣14.8百萬元。其他虧損減少人民幣212.5百萬元屬非現金性質且乃主要由於金融資產的公允價值變動以及無形資產的減值虧損確認。

4. 以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值虧損

我們以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值虧損由截至2024年12月31日止年度的虧損人民幣7.9百萬元減少人民幣7.9百萬元至截至2025年12月31日止年度的零。該等款項指於美國一家生物製藥公司的股權投資。由於該生物製藥公司已於2024年8月8日從納斯達克全球市場退市，因此股權投資的公允價值被確定為零。該生物製藥公司已根據加拿大《公司債權人安排法》完成了重組程序，因此，本集團已不再持有該公司的任何股權。

5. 研發開支

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
第三方合約成本	118,186	139,145
僱員成本	90,902	107,057
折舊	664	127
其他	3,147	3,518
	<u>212,899</u>	<u>249,847</u>

我們的研發開支由截至2024年12月31日止年度的人民幣249.8百萬元減少人民幣36.9百萬元至截至2025年12月31日止年度的人民幣212.9百萬元。該減少主要歸因於本公司持續優先開展HBV功能性治癒項目導致第三方合約成本減少人民幣21.0百萬元，部分被旨在支持未來產品管線的成長而增加對早期開發項目的投資所抵銷。該減少亦歸因於僱員成本減少人民幣16.2百萬元，主要由於組織結構優化及高級管理層薪酬框架調整所致。

6. 行政開支

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
僱員成本	62,049	86,843
專業費	22,301	32,662
折舊	5,077	8,723
辦公室開支	3,178	3,909
其他	16,845	21,018
	<u>109,450</u>	<u>153,155</u>

我們的行政開支由截至2024年12月31日止年度的人民幣153.2百萬元減少人民幣43.7百萬元至截至2025年12月31日止年度的人民幣109.5百萬元。該減少主要歸因於僱員成本減少人民幣24.8百萬元及專業費減少人民幣10.4百萬元。該減少亦歸因於組織結構優化、高級管理層薪酬框架調整及有效的成本控制。

7. 流動資金及資本資源

截至2025年12月31日，我們的銀行和現金結餘（包括受限制銀行結餘和定期存款）由截至2024年12月31日的人民幣2,413.4百萬元減少至人民幣1,941.0百萬元。此減少乃主要歸因於日常營運、第三方合約成本支出以及收購BRII-179相關資產。

8. 非國際財務報告準則計量

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

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

下表載列所示年度虧損與經調整虧損的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內虧損	(224,067)	(512,381)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>6,504</u>	<u>16,051</u>
年內經調整虧損	<u><u>(217,563)</u></u>	<u><u>(496,330)</u></u>

下表載列所示年度研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內研發開支	(212,899)	(249,847)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>4,028</u>	<u>1,326</u>
年內經調整研發開支	<u><u>(208,871)</u></u>	<u><u>(248,521)</u></u>

下表載列所示年度行政開支與經調整行政開支的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內行政開支	(109,450)	(153,155)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>2,476</u>	<u>14,725</u>
年內經調整行政開支	<u><u>(106,974)</u></u>	<u><u>(138,430)</u></u>

9. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2025年 12月31日	於2024年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	6,073%	3,118%
資產負債比率 ⁽²⁾	不適用	不適用

(1) 流動比率按截至同日的流動資產除以流動負債計算。流動比率增加主要是由於本年度我們已支付大部分第三方合約成本應付款項且全部遞延收入已攤銷導致其他應付款項及遞延收入減少。

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

10. 債務

借款

於2025年12月31日，本集團並無任何有擔保、無擔保、有抵押或無抵押的未動用銀行融資、重大抵押、押記、債權證、借入資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債務、租購承擔、承兌負債(一般貿易票據除外)或承兌信貸。

或然負債

於2025年12月31日，本集團並無任何或然負債。

租賃負債

我們根據經營租賃安排租賃辦公室。辦公室租賃經磋商後的年期主要介乎二至三年。於2025年12月31日，本集團根據國際財務報告準則第16號確認租賃負債人民幣8.9百萬元。

11. 重大投資、重大收購及出售

於2025年12月31日，我們並無持有任何重大投資。截至2025年12月31日止年度，我們並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

12. 本集團資產抵押

於2025年12月31日，本集團概無任何資產抵押予任何人士或金融機構(於2024年12月31日：無)。

13. 外匯風險

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

於2025年12月31日，本集團的受限制銀行存款、原到期日為三個月以上的定期存款以及銀行結餘及現金中，55.4%以美元計值、28.2%以港元計值、16.2%以人民幣計值及0.2%以澳元計值。

14. 僱員及薪酬

於2025年12月31日，我們共有75名僱員。下表載列截至2025年12月31日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數百分比
研發	55	73%
行政	20	27%
總計	<u>75</u>	<u>100%</u>

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

本集團亦已採納股份激勵計劃，以向其僱員提供激勵及獎勵。

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

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

我們持續進行產品組合優化和組織結構精簡。此外，董事會批准了2025年及2026年高級管理層年度獎金安排削減計劃，根據該計劃，於上述各年度，本公司因高級管理層年度獎金產生的薪酬總支出將大幅削減至約為原水平的四分之一。

截至2025年12月31日止年度，本集團產生的薪酬成本總額為人民幣153百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣194百萬元減少21%。

15. 庫務政策

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

16. 重大投資或資本資產的未來計劃

於2025年12月31日，本集團並無有關重大投資或資本資產的詳細未來計劃。

其他資料

全球發售所得款項淨額用途

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

全球發售所得款項淨額的計劃用途詳情已在招股章程中披露，並隨後在本公司日期為2023年3月24日及2025年3月21日的年度業績公告中進行了修訂和披露。下表載列截至2025年12月31日所得款項淨額的計劃用途及實際用途：

所得款項用途	佔所得款項 淨額總額之 百分比	所得款項 淨額分配 (百萬港元)	截至2024年 12月31日 未動用金額 (百萬港元)	於報告期內 已動用金額 (百萬港元)	截至2025年 12月31日 已動用金額 (百萬港元)	截至2025年 12月31日 未動用金額 (百萬港元)
1. 用於HBV功能性治癒項目	56%	1,466.6	784.8	136.6	818.4	648.2
用於為開發包含BRII-179、elebsiran或tobevibart的聯合療法而正在進行及計劃的臨床試驗以及監管申報準備提供資金	46%	1,195.9	514.1	136.6	818.4	377.5
用於BRII-179的IP相關付款	5%	140.0	140.0	-	-	140.0
用於HBV治癒治療方案的上市及商業化	5%	130.7	130.7	-	-	130.7
2. 用於HIV項目，為BRII-732及BRII-753正在進行及計劃的非臨床研究、臨床試驗及登記備案準備提供資金	6%	151.7	-	-	151.7	-
3. 用於MDR革蘭氏陰性菌感染項目	3%	67.5	-	-	67.5	-
用於為BRII-636、BRII-672及soralimixin正在進行及計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金	2%	59.0	-	-	59.0	-
用於BRII-636、BRII-672及soralimixin的監管里程碑付款	0%	8.5	-	-	8.5	-
4. 用於CNS項目，為BRII-296、BRII-297以及其他臨床前／臨床候選藥物正在進行及計劃的非臨床研究、臨床試驗及登記備案準備提供資金	11%	274.6	-	-	274.6	-
5. 用於管線擴張的發現及業務發展活動	15%	392.0	297.5	50.6	145.1	246.9
6. 用於營運資金及一般企業用途	10%	261.4	-	-	261.4	-
總計	100%	2,613.8	1,082.3	187.2	1,718.7	895.1

就上文所述本公司所得款項的計劃用途而言，本公司預計將於2027年年底前用盡所得款項淨額。

未動用所得款項淨額將按與上述計劃用途一致的方式使用，並可能根據當前和未來市場狀況的發展以及我們的實際業務需求而有所調整。

末期股息

董事會不建議派付截至2025年12月31日止年度的末期股息。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2026年6月16日(星期二)舉行股東週年大會。本公司將於2026年6月11日(星期四)至2026年6月16日(星期二)(包括首尾兩日)期間暫停辦理股份過戶登記，以確定有權出席股東週年大會及在會上投票的股東資格，期間不會辦理任何股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會及在會上投票，所有已填妥的轉讓表格連同有關股票須不遲於2026年6月10日(星期三)下午四時三十分前交回本公司的香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司(地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓)辦理登記手續。於2026年6月16日(星期二)名列本公司股東名冊的股東均有權出席股東週年大會並於會上投票。

企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障股東利益，提升公司價值及問責性。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其自身企業管治守則。於報告期間，除以下偏離企業管治守則第C.2.1條守則條文外，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。

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

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

證券交易標準守則

本公司已採納其本身有關董事進行證券交易之行為守則（「公司守則」），其條款嚴格程度不低於上市規則附錄C3所載標準守則所載之規定標準。經向董事作出具體詢問後，所有董事確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則及公司守則所載必要規定。本公司並不知悉可能掌握本公司未公開內幕消息的相關僱員不遵守標準守則或公司守則的事件。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期，本公司於聯交所購回合共12,723,500股股份，總代價為18,223,160港元。於本公告日期，所有購回股份均以庫存股（定義見上市規則）持有。董事會進行股份購回旨在反映本公司對其本身業務展望及前景充滿信心，且該等股份購回符合本公司及股東的最佳利益。

於報告期間，購回股份的詳情如下：

月份	購回股份 的數目	每股股份 支付的 最高價格 (港元)	每股股份 支付的 最低價格 (港元)	已付 代價總額 (港元)
2025年1月	4,433,000	1.16	0.99	4,875,870
2025年4月	8,290,500	1.75	1.5	13,347,290
總計	12,723,500			18,223,160

除上文所披露者外，於報告期內，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券，包括出售庫存股（定義見上市規則）。於2025年12月31日，本公司持有12,723,500股庫存股（定義見上市規則）。

審核及風險委員會

董事會已成立審核及風險委員會，由三名獨立非執行董事（Grace Hui Tang女士、徐耀華先生及楊台瑩博士）組成。審核及風險委員會聯席主席為Grace Hui Tang女士及楊台瑩博士，彼等具有符合上市規則要求的財務事務專業資格和經驗。審核及風險委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程、風險管理及內部控制系統。審核及風險委員會已與本公司管理層及外聘核數師一起審閱本公司採

用的會計原則和政策，並已討論本集團風險管理、內部控制系統和財務報告事項（包括審閱本集團截至2025年12月31日止年度的合併財務報表），並認為本集團截至2025年12月31日止年度的年度業績乃根據適用的會計準則、規則和條例編製，並已妥為作出適當披露。

德勤•關黃陳方會計師行之工作範圍

經本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行認同，本公告所載有關本集團截至2025年12月31日止年度合併財務狀況表、合併損益及其他綜合收益表以及相關附註之數據與董事會於2026年3月19日批准的本集團本年度經審核合併財務報表所載金額相符。德勤•關黃陳方會計師行在此方面進行的工作並不構成鑑證工作，因此德勤•關黃陳方會計師行並無對本公告發出任何意見或鑑證結論。

其他資料

被動外國投資公司（「PFIC」）地位

根據我們截至2025年12月31日止應課稅年度的收入、資產及活動的性質及組成，以及有關將我們的收入及資產定性為主動或被動的若干假設，本公司於截至2025年12月31日止應課稅年度被歸類為PFIC。倘我們在任何應課稅年度被歸類為PFIC，美國持有人將受特殊規則規限，該等規則通常旨在減少或消除美國持有人因投資於不會按即期基準分派其全部盈利的非美國公司而可能自延遲繳納美國聯邦所得稅獲得的任何利益。

本公司將於聯交所網站另行刊發公告，刊發向我們美國持有人發出的通知信函，當中包含可獲取的截至2025年12月31日止年度的PFIC年度資料聲明。有關作為PFIC美國持有人的影響及相關行動指引的詳情，請參閱本公司日期為2024年3月22日的公告。

刊發本年度業績公告和年度報告

本年度業績公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.briibio.com)。本公司截至2025年12月31日止年度的年度報告（載有上市規則規定的所有資料）將在必要時寄發予股東，並在適當的時候在聯交所和本公司各自的網站上公佈。

釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「AASLD」	指	美國肝病研究協會
「ADME/DMPK」	指	吸收、分佈、代謝、排洩／藥物代謝及藥代動力學
「股東週年大會」	指	本公司將於2026年6月16日（星期二）舉行的股東週年大會
「AI」	指	人工智能
「抗HBs」	指	乙型肝炎表面抗體
「審核及風險委員會」	指	董事會審核及風險委員會
「BLA」	指	生物製品許可證申請
「董事會」	指	本公司董事會
「騰盛博药美國」	指	Brii Biosciences, Inc.，一家根據美國特拉華州法律註冊成立的公司，為本公司的直接全資附屬公司
「CDE」	指	中國國家藥品監督管理局藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「慢丁肝」	指	慢性丁型肝炎
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「CMC」	指	化學、製造與控制
「CNS」	指	中樞神經系統，由大腦及脊髓組成的神經系統的一部分
「本公司」、「我們」或「騰盛博药」	指	騰盛博药生物科技有限公司，一家根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「董事」	指	本公司董事
「EASL」	指	歐洲肝臟研究協會

「EFdA」	指 NRTTI及治療HIV感染的試驗藥
「ENHANCE研究」	指 一項評估慢性HBV感染參與者接受BR11 – 1 7 9、elebsiran及PEG-IFN α 聯合療法的療效及安全性的研究
「ENRICH研究」	指 一項探討包含BR11-179、elebsiran及PEG-IFN α 的治療方案用於治療慢性HBV感染的療效及安全性的研究
「ENSURE研究」	指 一項探討慢性HBV患者接受elebsiran聯合PEG-IFN α 療法的療效及安全性的研究
「EOT」	指 治療結束
「全球發售」	指 本公司進行的香港首次公開發售及國際發售
「大中華區」	指 中國大陸、香港、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「本集團」	指 本公司及其附屬公司
「HBsAg」	指 乙型肝炎表面抗原
「HBV」	指 乙型肝炎病毒
「HDV」	指 丁型肝炎病毒
「HIV」	指 人類免疫缺陷病毒
「港元」	指 港元或港仙，香港的法定貨幣
「香港」	指 中華人民共和國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指 國際財務報告準則
「IND」	指 臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請或在澳大利亞被稱為臨床試驗通知書
「IP」	指 知識產權
「健康元集團」	指 健康元藥業集團股份有限公司，一家於中國註冊成立的公司
「上市規則」	指 聯交所證券上市規則

「mAbs」	指	由相同免疫細胞（均為同一母細胞的克隆）產生的抗體
「MDR」	指	多重耐藥
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NCE」	指	新化學實體
「NDA」	指	新藥申請
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「NRTTI」	指	核苷類似物逆轉錄酶易位抑制劑
「OpenBench」	指	OpenBench, Inc，一家專注於創新性早期發現合作AI模式的公司
「PEG-IFN α 」	指	聚乙二醇干擾素 - α
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月30日的招股章程
QW	指	一週一次
「報告期」	指	截至2025年12月31日止年度
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「RNA」	指	核糖核酸
「研發」	指	研究與開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「siRNA」	指	小分子干擾RNA，有時稱為短干擾RNA或沉默RNA，一類雙鏈非編碼RNA分子
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「美國FDA」	指	美國食品及藥物管理局

「美國持有人」	指 就美國聯邦所得稅而言，為我們股份的實益擁有人，且為：(i)美國公民或個人居民；(ii)在美國、美國任何州或哥倫比亞特區或根據美國、美國任何州或哥倫比亞特區法律創立或組建的公司，或作為公司而應課稅的其他實體；(iii)其收入須繳納美國聯邦所得稅的財產（不論其來源）；或(iv)信託，倘(1)美國境內法院能夠對該信託的管理實施主要監管且一名或多名美籍人士有權控制該信託的所有重大決策或(2)根據適用的美國財政部法規，該信託可有效選擇被視為美籍人士
「Vir Biotechnology」	指 Vir Biotechnology, Inc.，一家於美國舊金山註冊成立的公司，其股份於納斯達克全球市場上市（納斯達克股份代號：VIR）
「%」	指 百分比

承董事會命
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong 博士

香港，2026年3月19日

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