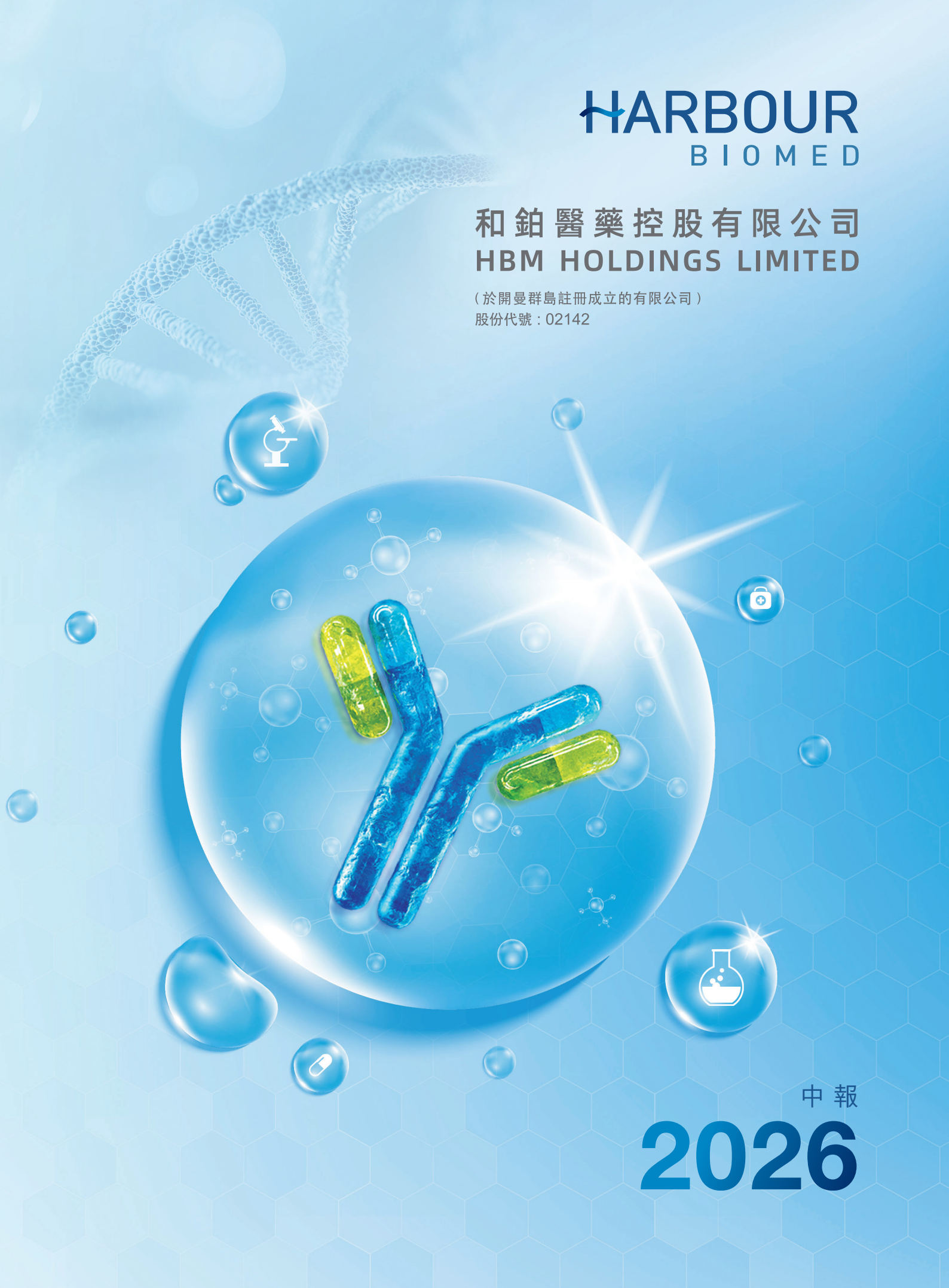




HARBOUR
BIOMED

和 鉑 醫 藥 控 股 有 限 公 司
HBM HOLDINGS LIMITED

(於 開 曼 群 島 註 冊 成 立 的 有 限 公 司)
股 份 代 號 : 02142

中 報

2026

目錄

2	公司資料
4	財務摘要
5	業務摘要
10	管理層討論及分析
34	企業管治／其他資料
59	中期簡明綜合損益表
60	中期簡明綜合全面收益表
61	中期簡明綜合財務狀況表
63	中期簡明綜合權益變動表
64	中期簡明綜合現金流量表
66	中期簡明綜合財務資料附註
81	釋義



公司資料

董事會

執行董事

王勁松博士(首席執行官)(主席)
戎一平博士(於二零二六年八月二十七日辭任)
陳侑晨先生(於二零二六年八月二十七日獲委任)
劉毅博士(於二零二六年八月二十七日獲委任)

獨立非執行董事

陳維維女士
Robert Irwin Kamen博士
葉小平博士
Albert R. Collinson博士

審核委員會

陳維維女士(主席)
葉小平博士
Albert R. Collinson博士

薪酬委員會

Albert R. Collinson博士(主席)
葉小平博士
王勁松博士

提名委員會

王勁松博士(主席)
Robert Irwin Kamen博士
葉小平博士
陳維維女士

授權代表

王勁松博士
戎一平博士(於二零二六年八月二十七日辭任)
陳侑晨先生(於二零二六年八月二十七日獲委任)

聯席公司秘書

呂穎一先生
劉毅博士

開曼群島註冊辦事處

P.O. Box 472, Harbour Place, 2nd Floor
103 South Church Street, George Town
Grand Cayman KY1-1106
Cayman Islands

中國主要營業地點

中國蘇州市
蘇州工業園區
星湖街218號
A3樓202單元

香港主要營業地點

香港
銅鑼灣希慎道33號
利園一期19樓1918室

股份過戶登記總處

International Corporation Services Ltd.
P.O. Box 472, Harbour Place, 2nd Floor
103 South Church Street, George Town
Grand Cayman KY1-1106, Cayman Islands

香港證券登記處

卓佳證券登記有限公司
香港
夏慤道16號遠東金融中心17樓

核數師

安永會計師事務所
執業會計師
註冊公眾利益實體核數師
香港鰂魚涌
英皇道979號太古坊一座27樓

公司資料

法律顧問

有關香港法律及美國法律
科律香港律師事務所

主要往來銀行

招商銀行深圳分行
中國深圳市
福田區深南大道2016號23樓

公司網站

www.harbourbiomed.com

股份代號

02142

財務摘要

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
收入	122,491	101,315
銷售成本	(5,853)	(4,855)
其他開支(收入)淨額	(1,032)	6,127
銷售開支	(3,204)	(2,871)
研發成本	(29,595)	(17,957)
行政開支	(16,672)	(7,360)
金融資產減值虧損淨額	–	(25)
財務成本	(1,023)	(807)
所得稅開支	(261)	(568)
期內溢利	64,851	72,999
母公司普通權益持有人應佔每股盈利		
基本(美元)	0.08	0.09
攤薄(美元)	0.08	0.09
	於二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	於二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
現金及現金等價物	359,157	403,056
總資產	533,338	500,256
總負債	115,522	133,144
總權益	417,816	367,112

業務摘要

豐富產品組合及差異化產品管線

處於臨床中後期階段的關鍵項目的進展

1. 巴托利單抗(HBM9161) (FcRn單抗)

治療重症肌無力(gMG)的生物製品許可申請(BLA)已於二零二四年七月獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)受理，目前正在審理中。

2. HBM9378(超長效TSLP單抗)

於二零二六年三月，我們發表了HBM9378(又稱SKB378或WIN378)的I期臨床研究結果。本研究中觀察到的良好安全性和延長的半衰期特徵，為進一步評估該療法在嚴重免疫性疾病中的療效提供了支持。

於二零二五年一月，我們與四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司(聯交所代碼：06990，「科倫博泰」)就HBM9378/WIN378與Windward Bio AG(「Windward Bio」)簽訂許可協議。於二零二五年七月，我們的合作夥伴Windward Bio展開用於治療哮喘的II/III期POLARIS臨床研究，其中II期研究的初步數據預計將於二零二六年下半年公佈，用於治療哮喘的III期研究計劃於二零二六年第四季度啟動。

於二零二六年六月，我們的合作夥伴Windward Bio已在HBM9378/WIN378治療慢性阻塞性肺疾病(COPD)的II期SIRIUS研究中完成首批患者給藥。

3. 普魯蘇拜單抗(HBM4003) (CTLA-4單抗)

於二零二六年二月，本公司與Solstice Oncology(「Solstice」)達成許可協議及股權合作，授予對方在大中華區以外地區獨家開發及商業化普魯蘇拜單抗的權益。

繼與Solstice達成許可協議及股權合作後，HBM4003於二零二六年上半年在全球開發方面取得了重要進展。

4. HBM7575/SKB575(TSLP／未披露靶點雙抗)

於二零二六年三月，治療特應性皮炎的新藥臨床試驗(IND)申請已獲NMPA批准，且I期臨床研究已順利完成首例受試者給藥。

於二零二六年七月，治療哮喘的IND申請已獲NMPA批准。

業務摘要

新一代創新產品管線的進展

1. HBM2001 (TL1A/IL23p19雙抗)

HBM2001是一款TL1A×IL-23p19雙特異性抗體，可同時抑制免疫細胞中由TL1A和IL-23p19刺激的促炎通路，以及TL1A誘導的成纖維細胞纖維化。

於二零二六年四月，HBM2001獲美國食品藥品監督管理局(FDA)IND許可在美國開展I期臨床試驗。

於二零二六年七月，HBM2001獲NMPA IND批准在中國開展I期臨床試驗。

2. HBM7020 (BCMA/CD3雙抗)

於二零二五年六月，我們與大塚製藥株式會社(「大塚」)達成一項全球戰略合作，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020的開發。HBM7020於二零二六年上半年按計劃推進產品開發工作，預計下半年將啟動海外臨床I期試驗。

3. HBM7004 (B7H4/CD3雙抗)

於二零二六年五月，美國FDA已通過HBM7004的IND申請。

於二零二六年八月，NMPA已批准HBM7004用於治療晚期實體瘤的IND申請。

4. LET003 (ACVR2A/2B單抗)

於二零二六年五月，我們公佈了首款依託Hu-mAtrix™人工智能平台開發的下一代靶向ACVR2A/2B單克隆抗體藥物LET003的臨床前研究數據。

結果顯示，LET003具有優於多個競品分子的藥代動力學特徵；與司美格魯肽聯合用藥時，可顯著增強減脂效果並有效保護瘦體重。此外，在較低劑量下，LET003即可達到與較高劑量bimagrumab相當的促進瘦體重增加的作用，顯示出其在肥胖症治療中成為同類最佳(BIC)藥物的潛力。

於二零二六年上半年，我們持續推進LET003至IND申報前階段，預計將於二零二六年第三季度提交IND申請。

業務摘要

5. 中樞神經系統 (CNS) 疾病項目 (未披露靶點)

我們正建立一個產品管線組合以治療阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病，透過增強CNS遞送及延長半衰期來提升療效。多個項目目前處於臨床前階段。其中，NEU2005預計將於二零二七年上半年提交IND申請。

6. HBM9013 (CRH中和抗體)

HBM9013/HAT001是一款強效且選擇性的抗促腎上腺皮質激素釋放激素(CRH)中和抗體，通過中和CRH以治療包括先天性腎上腺皮質增生症(CAH)在內的多種疾病。

於二零二五年二月，本公司擁有多數權益的子公司HBM Alpha Therapeutics (「**HBMAT**」) 與Spruce Biosciences (「**Spruce**」) 訂立了戰略合作及許可協議，授予Spruce在大中華區 (中國內地、台灣、香港及澳門) 以外的全球市場開發和商業化HBM9013/HAT001的獨家權利。

有關上述任何詳情，請參閱本中期報告餘下部分及本公司既往新聞稿及公告 (如適用)。

業務發展

資產合作／NEWCO進展

1. 與百時美施貴寶的全球戰略合作及許可協議

於二零二五年十二月，我們與百時美施貴寶公司訂立一項長期全球戰略合作及許可協議，以研發新一代多特异性抗體。作為回報，倘若百時美施貴寶選擇推進所有潛在項目，本公司將獲得總額為90百萬美元的付款，以及最高達10.35億美元的開發及商業里程碑付款，以及分級特許權使用費。

2. 收購Spruce Biosciences的普通股

於二零二六年一月，我們透過全資附屬公司行使認股權證收購Spruce的普通股。於該項交易後，我們持有Spruce已發行股份總數的約3.8%及Spruce全面攤薄後股份的約3.1%¹。

[1] 根據Spruce截至二零二五年九月三十日的已發行股份及全面攤薄後股份總數計算。

業務摘要

3. 與Solstice Oncology達成HBM4003 (CTLA-4單抗)的許可協議及股權合作

於二零二六年二月，本公司與Solstice（一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司）達成許可協議及股權合作，授予對方大中華區以外地區獨家開發及商業化HBM4003的權益。

根據許可協議，我們將有資格獲得價值逾105百萬美元的前期對價，現金形式的50百萬美元首付款、5百萬美元近期付款以及價值逾50百萬美元的Solstice股權。我們亦有權獲得最多約11億美元的額外開發、監管及商業里程碑付款，以及大中華區以外地區淨銷售額的分級特許權使用費。

4. 參與Windward Bio 1.65億美元融資，助力推進長效免疫療法管線開發

於二零二六年五月，我們作為新投資者參與Windward Bio 1.65億美元的交叉輪融資。本輪融資由OrbiMed領投，現有A輪投資者包括Novo Holdings、Blue Owl Healthcare Opportunities、SR One、Omega Funds、RTW Investments、Qiming Venture Partners、Quan Capital以及Pivotal bioVenture Partners。新投資者包括RA Capital Management、Janus Henderson Investors、Sanofi Venture以及我們。融資所得將顯著增加Windward Bio的現金儲備，並支持其在未來12-24個月內完成多項臨床試驗的數據讀出。

戰略與研究合作

1. 與Link Cell Therapies的多靶點抗體發現合作

於二零二六年一月，諾納生物與Link Cell Therapies達成一項多靶點抗體發現合作，借助諾納生物專有的全人源HCAb Harbour Mice®平台，及其創新的基於嵌合抗原受體(CAR)功能的HCAb文庫篩選平台NonaCarFx™，開發新型嵌合抗原受體T細胞(CAR-T)細胞療法候選藥物。

2. 攜手百圖生科發起共建MegaStream TechBio

於二零二六年六月，本公司與百圖生科建立了多層次、長週期的全面戰略合作夥伴關係，圍繞複雜大分子藥物的AI研發開展全方位合作，旨在系統性破解下一代創新療法的研發瓶頸與難題，共同打造具備全球領先競爭力的研發生態。

業務摘要

根據戰略合作框架，雙方將聯合創立一家面向全球市場的新一代AI原生管線公司MegaStream TechBio（「**MegaStream**」）。

MegaStream將整合「獨家大數據×專屬大模型×大型創新管線組合」，構建以新一代智慧乾濕閉環實驗平台及個性化、多模態、多屬性生成式大模型為核心的AI研發引擎。目標聚焦心血管、腎臟、抗衰老、腫瘤等重大未滿足臨床需求，以首創新藥（FIC）和BIC資產為核心標桿，研發下一代具有全球競爭力的前沿複雜大分子藥物，批量推動差異化創新管線進入臨床階段，致力於成為全球領先的複雜大分子AI藥物研發標桿企業。

3. 諾納生物與龍沙達成戰略合作

於二零二六年六月，諾納生物與龍沙達成戰略合作，雙方將共同開發基於單域抗體的同類最佳血腦屏障(BBB)穿透技術，用於CNS疾病治療。根據協定，諾納生物將獲得龍沙支付的首付款及選擇權付款。此外，若未來基於本合作進一步達成平台授權協議，雙方還將共同分享收益。

重大訴訟

於報告期內，和铂醫藥通過其全資子公司Harbour Antibodies對安進公司(Amgen Inc.)及其子公司Tenebio, Inc.提起的專利侵權訴訟取得全面勝利，驗證了其專有轉基因小鼠技術（Grosveld專利）的實力及其保護科學創新的承諾。

二零二六年六月，美國特拉華州聯邦地區法院陪審團作出了一致裁決，全面支持和铂醫藥的所有訴請：認定Grosveld專利有效，並裁定安進公司故意侵犯Grosveld專利。基於此，和铂醫藥獲判損害賠償20,203,704美元，即其所主張的全部賠償金額。

管理層討論與分析

概覽

公司概覽

和鉑醫藥是一家專注於免疫性疾病、腫瘤及其他領域創新藥研發的平台型全球生物製藥企業。公司通過自主研發、聯合開發及多元化的合作模式快速拓展創新藥研發管線。

和鉑醫藥專有的抗體技術平台Harbour Mice®能夠生成雙重、雙輕鏈(H2L2)和僅重鏈抗體(HCAb)形式的全人源單克隆抗體。基於HCAb抗體平台開發的免疫細胞銜接器(HBICE®)能夠實現傳統藥物聯合療法無法達到的抗腫瘤療效。同時，基於HCAb抗體平台開發的HCAb PLUS™技術為不同疾病領域的創新多特異性藥物開發提供了全面的新分子解決方案。此外，依托Harbour Mice®平台，和鉑醫藥推出了由其Hu-mAtrIx™ AI平台驅動的首個全人源AI HCAb模型——全人源HCAb生成和篩選模型，加速創新療法的開發。

Harbour Mice®、HBICE®、HCAb PLUS™、單B細胞克隆篩選平台與AI技術共同組成了和鉑的下一代創新治療性抗體研發引擎。

我們的使命

「和創新藥，鉑鑄健康」

「和創新藥，鉑鑄健康」是和鉑醫藥的使命。為實現這一使命，我們與全球頂尖學術機構、投資機構及生物醫藥公司開展具有國際創新力的合作，通過自主創新及多元化的合作，全面推進新一代創新型療法的研發進程。同時，公司還面向全球生物藥企業和學術機構進行技術授權，提升創新能力，加速為患者帶來更多創新療法。

公司戰略

利用和鉑醫藥專有核心技術平台和多年積累的專業知識與豐富經驗，在全球範圍內引領新一代生物治療創新。

公司擁有兩大核心支柱——和鉑製藥(Harbour Therapeutics)和諾納生物(Nona Biosciences)。和鉑製藥專注於在全球範圍內推進公司具有變革性治療潛力的產品管線；諾納生物則依托公司強大的技術平台及專業積累，以開放創新的商業模式，加速賦能全球生物療法創新，惠及全球患者。

管理層討論與分析

管線組合：

我們有超過20種專注於免疫性疾病、腫瘤及其他領域的候選藥物，處於臨床前階段至臨床後期階段。下表總結了我們的產品管線及各候選藥物在圖表所示區域的開發進展。

項目	靶點	適應症	商業權益	狀態							合作夥伴
				早期發現	臨床前	IND	臨床I期	臨床II期	臨床III期	BLA	
炎症與免疫疾病											
巴托利單抗 HBM9161	FcRn	全身型重症肌無力	大中華（已授權）								
HBM9378 ²	TSLP	哮喘	大中華 非大中華（已授權）								
		慢阻肺	大中華 非大中華（已授權）								Windward Bio 
HBM7575 ²	TSLP x 未披露靶點	特應性皮炎&哮喘	全球								
HBM2001	TL1A x IL23p19	炎症性腸病	全球								
J9003	未披露靶點 （單抗）	炎症性腸病	全球								
針對自身免疫性疾病的致病性B細胞清除											
HBM7020 ³	BCMA×CD3	自免疾病	全球（已授權）								
R2006	CD3×CD19	自免疾病	全球								
R7027	未披露靶點 （三抗）	自免疾病	全球								
腫瘤與腫瘤免疫											
普魯蘇拜單抗 HBM4003	CTLA-4	PD-1聯用：黑色素瘤、非小細胞肺癌、肝細胞癌、神經內分泌腫瘤、結直腸癌	大中華 非大中華（已授權）								Solstice Oncology
下一代療法											
HBM7022/ AZD5863	CLDN18.2×CD3	實體瘤	全球（已授權）								AstraZeneca 
HBM9027	PD-L1×CD40	胰腺癌	全球								
HBM7004	B7H4×CD3	非小細胞肺癌	全球								
體重管理											
LET003	ACVR1A/IIIB	肥胖症	全球								
LET001	未披露靶點 （LYTAC）	肥胖症	全球								
中樞神經系統											
NEU2005	未披露靶點 （雙抗）	神經系統疾病	全球								

- 和鉑醫藥於二零一七年從HanAll Biopharma引進HBM9161的大中華區權益，於二零二二年十月對外授權予石藥集團恩必普藥業有限公司（「恩必普藥業」，石藥控股集團有限公司的全資子公司）。
- HBM9378（亦稱SKB378）最初為和鉑醫藥與科倫博泰聯合開展的共同開發項目。在大中華區及部分東南亞和西亞國家，HBM9378的相關權益由和鉑醫藥與科倫博泰平等共享；而根據和鉑醫藥與科倫博泰的合作協議，HBM7575/SKB575則由科倫博泰主導其設計、全球開發及商業化工作，和鉑醫藥則參與該資產的投資與開發，並依約共享收益。
- HBM7020大中華區權益於二零二零年對外授權予華蘭生物，大中華區以外權益於二零二五年對外授權予大塚。

管理層討論與分析

業務回顧

於二零二六年上半年，我們持續推進3.0戰略，由三大增長引擎協同驅動：(i)通過和铂製藥實現中後期創新資產的全球價值最大化；(ii)將諾納生物打造為以Hu-mAtrix™ AI平台以及Harbour Mice®為基礎的技術平台雙輪驅動的AI賦能的全球下一代抗體發現「新基建」；及(iii)深化與跨國製藥公司及領先生物製藥公司的長期平台化戰略合作，以驅動全球擴張。

於報告期內，我們已在所有戰略層面取得重大進展，進一步推進實現二零二八年願景，即成為全球領先的平台型生物製藥集團。憑藉穩步推進的差異化產品管線、AI與自動化賦能的研發基礎設施，以及不斷擴大的全球合作夥伴網絡，我們已實現可持續增長，並持續創造可預見的長期價值。

豐富產品組合及差異化產品管線

本公司致力於發現與開發新型抗體療法，戰略性聚焦於免疫性疾病、腫瘤、減肥代謝及CNS等存在重大未滿足醫療需求與龐大市場機遇的治療領域。我們通過自主研發、全球聯合發現及聯合開發合作，以及戰略性引入臨床階段資產，構建了差異化的產品管線，以實現近期收入為目標。

於報告期內，我們持續執行產品管線策略，在推進多項高潛力管線進入臨床中後期開發及推進新一代創新管線進入臨床階段方面取得重大進展，進一步加快推動變革性療法惠及患者及實現顯著市場影響的步伐。

臨床中後期階段重點項目

巴托利單抗 (HBM9161) (FcRn單抗)

巴托利單抗為一種全人源單克隆抗體，選擇性結合並抑制新生兒晶體片段受體 (FcRn)。FcRn在防止IgG抗體降解中發揮關鍵作用。高水平致病性IgG抗體誘發多種自身免疫性疾病。作為一款新型全人源抗FcRn單克隆抗體，巴托利單抗有望成為針對多種自身免疫性疾病的重磅療法。於二零二二年十月十日，我們與恩必普藥業達成許可協議，根據協議，我們授予恩必普藥業獨家可再授權許可，在大中華區（包括香港、澳門及台灣）開發、生產及商業化巴托利單抗。

管理層討論與分析

於二零二三年初，我們完成患者治療，並發佈巴托利單抗治療gMG的III期臨床試驗的積極研究結果，此亦是巴托利單抗在全球範圍內的首個關鍵性試驗積極結果。這標誌著一個重要里程碑，因為這是本公司首個完成III期臨床試驗並有望實現商業化以造福gMG患者的產品。我們亦於二零二二年啟動gMG開放標籤拓展期臨床試驗。

於二零二三年六月，巴托利單抗治療gMG的BLA獲NMPA受理。這亦是自和铂醫藥成立以來首個獲NMPA受理的BLA。

本公司於二零二三年十二月自願計劃補充長期安全性數據，並於二零二四年六月向NMPA重新提交巴托利單抗的BLA。

我們於二零二四年三月在《美國醫學會雜誌•神經內科》發佈gMG III期關鍵臨床試驗結果。我們相信，憑藉強大的開放標籤延期試驗數據，可以進一步優化巴托利單抗的市場潛力，推進其臨床開發。

於二零二四年七月，巴托利單抗治療gMG的BLA獲NMPA受理，目前正在審理中。

HBM9378 (超長效TSLP單抗)

HBM9378是一款由H2L2平台產生的靶向胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)的全人源單克隆抗體。HBM9378是一種新型重組全人源單克隆抗體，可強效結合TSLP配體，並通過阻斷TSLP與TSLP受體的相互作用來抑制TSLP介導的信號通路。這是一種經過充分驗證、在多種免疫疾病(包括哮喘及COPD)的發展及進展中起關鍵作用的細胞因子，其中抑制作用已在多種炎症表型中顯示出裨益。HBM9378已經過工程化設計，以實現半衰期延長及效應沉默及皮下注射。

於大中華區

於二零二二年二月，我們獲NMPA針對中度至重度哮喘的IND批准，並已於中國境內完成於健康受試者中開展的I期臨床試驗。

於二零二五年一月，我們用於治療COPD的IND申請獲NMPA批准。

於二零二六年三月，由成都市第五人民醫院呼吸內科副主任醫師徐敏牽頭開展的HBM9378(現又稱SKB378或WIN378)首次人體I期臨床試驗(NCT05790694/CTR20221961)結果已線上發表於同行評議期刊《Drug Design, Development and Therapy》。本研究中觀察到的良好安全性和延長的半衰期特徵，為進一步評估該療法在嚴重免疫性疾病中的療效提供了支持。

附註：HBM9378在科倫博泰的產品管線中稱為SKB378，在Windward Bio的產品管線中稱為WIN378

管理層討論與分析

數據顯示，HBM9378給藥組和安慰劑對照組的治療期間不良事件(TEAEs)發生率相當，未觀察到安全風險隨治療劑量遞增而升高的趨勢。中位達峰時間(T_{max})為4.05-14.1天，平均半衰期(T_{1/2})為55.0-65.8天。在20-900 mg劑量範圍內，HBM9378的暴露量(C_{max}和AUC)以近似劑量比例的方式增加。研究期間，抗藥抗體(ADA)陽性率為5% (2/40例)，未見任何臨床相關性及對藥物暴露的影響。所有劑量組均未觀察到注射部位不良反應。

與Windward Bio的全球合作

於二零二五年一月，我們及科倫博泰與Windward Bio訂立一項獨家許可協議，據此，我們及科倫博泰授予Windward Bio在全球範圍內（不包括大中華區及若干東南亞及西亞國家）進行HBM9378/WIN378的研發、生產及商業化的獨家授權。

於二零二五年七月，我們的合作夥伴Windward Bio展開POLARIS的II/III期臨床研究，以評估用於哮喘患者的HBM9378/WIN378超長效給藥方案，其中II期研究的初步數據預計將於二零二六年下半年公佈，III期研究計劃於二零二六年第四季度啟動。

於二零二六年六月，我們的合作夥伴Windward Bio已在HBM9378/WIN378治療COPD的II期SIRIUS研究中完成首批患者給藥。SIRIUS是一項全球II期隨機、雙盲、安慰劑對照、劑量探索研究，旨在評估HBM9378/WIN378在中重度COPD患者中的安全性、耐受性、藥代動力學和藥效學特徵。

普魯蘇拜單抗(HBM4003) (CTLA-4單抗)

普魯蘇拜單抗(HBM4003)為新一代全人源抗體，靶向細胞毒性T淋巴細胞相關抗原-4 (CTLA-4)，該抗原為T細胞反應的主要負調節因子之一。該產品亦為我們基於HCAb平台自主研發的首個分子，我們已在三年內將其從候選藥物篩選推進至臨床階段。普魯蘇拜單抗是歷史上全球首個進入臨床開發階段的全人源僅重鏈抗CTLA-4抗體，且於臨床前階段，其相較傳統抗CTLA-4抗體具有良好特性。相比傳統抗CTLA-4抗體，普魯蘇拜單抗具有獨特且優異的特性，包括顯著的調節性T細胞(Treg)清除機理及經優化的藥代動力學特性，以提升安全性。本公司通過增強抗體依賴性細胞毒性(ADCC)策略，提高了選擇性清除腫瘤內調節性T細胞(Treg)的潛力，我們相信普魯蘇拜單抗將能夠突破實體瘤抗癌免疫治療中顯著的免疫抑制障礙。普魯蘇拜單抗具有巨大潛力，有望克服目前CTLA-4療法的療效及毒性瓶頸，成為癌症免疫治療領域的核心產品。

我們已為普魯蘇拜單抗制定針對多種實體瘤的全球開發計劃，並設計了適應性治療方案。針對晚期實體瘤的單藥治療以及聯合PD-1抑制劑治療黑色素瘤、結直腸癌(CRC)、神經內分泌癌(NEN)及肝細胞癌(HCC)試驗均已發佈有關療效及安全性的積極數據。

管理層討論與分析

於二零二五年十月，我們已發佈聯合替雷利珠單抗治療微衛星穩定型轉移性結直腸癌(MSS mCRC)的II期積極臨床數據。在23例可評估患者中，客觀緩解率(ORR)為34.8%、疾病控制率(DCR)為60.9%及12個月整體生存率(OS)為84%。

於二零二六年二月，本公司與Solstice（一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司）達成許可協議及股權合作，授予對方在大中華區以外地區獨家開發及商業化普魯蘇拜單抗的權益。

繼與Solstice達成許可協議及股權合作後，HBM4003於二零二六年上半年在全球開發方面取得了重要進展。

HBM7575/SKB575 (TSLP／未披露靶點雙抗)

HBM7575是一款靶向TSLP及一個未公開靶點的長效雙特異性抗體，具有雙重作用機制：一方面通過阻斷TSLP與其受體的相互作用，可抑制TSLP介導的信號通路以及Th2免疫細胞的激活；另一方面，其針對另一未公開靶點的結合與阻斷可產生協同效應，克服TSLP單靶點抗體的耐藥問題。HBM7575經過工程化設計，具有延長的半衰期以及良好的可開發性，可實現皮下給藥。基於臨床前半衰期推測，人體半衰期預期可支持3個月以上的給藥間隔，具備同類最佳的潛力。

於二零二六年三月，治療特應性皮炎的IND申請已獲NMPA批准，且I期臨床研究已順利完成首例受試者給藥。

於二零二六年七月，治療哮喘的IND申請已獲NMPA批准。

新一代創新產品管線的進展

HBM2001 (TL1A/IL23p19雙抗)

HBM2001是一款基於本公司專有全人源HBICA®雙特異性抗體技術及Harbour Mice®平台開發的TL1A×IL-23p19雙特異性抗體。HBM2001可同時抑制免疫細胞中由TL1A和IL-23p19驅動的促炎信號通路，以及TL1A誘導的成纖維細胞纖維化。臨床前研究顯示，HBM2001形成大分子免疫複合物的程度極低，有望支持未來臨床上良好的安全性和耐受性，且對其結合表位具有高度特異性和選擇性。通過雙重靶向TL1A和IL-23p19，HBM2001以差異化機制同時抑制自身免疫性疾病，如潰瘍性結腸炎和克羅恩病等炎症性腸病中的炎症通路和纖維化通路。

二零二六年四月，HBM2001獲FDA IND許可在美國開展I期臨床試驗。

二零二六年七月，HBM2001獲NMPA IND批准在中國開展I期臨床試驗。

管理層討論與分析

HBM7020 (BCMA/CD3雙抗)

HBM7020為本公司基於專有全人源HBICE®雙特異性抗體技術及Harbour Mice®平台開發的BCMAxCD3雙特異性抗體。HBM7020能夠透過靶向細胞表面的BCMA及T細胞表面的CD3，從而橋接靶細胞與T細胞進行交聯，進而誘導強效的T細胞活化及細胞殺滅作用。通過使用雙價BCMA結合位點實現最佳細胞靶向，並以單價優化CD3活性以最大限度降低細胞因子釋放綜合徵(CRS)，HBM7020顯示出可廣泛應用於免疫性與腫瘤疾病的強效細胞活性。

於二零二三年八月，HBM7020獲得NMPA批准的IND許可，可在中國境內啟動針對癌症的I期臨床試驗。

於二零二五年六月，我們與大塚達成一項全球戰略合作協議（「**該協議**」），共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020的開發。根據該協議，大塚將獲得在全球範圍內（不包括大中華區，即中國大陸、中國香港、中國澳門和中國台灣）開發、生產和商業化HBM7020的獨家許可。

繼與大塚達成授權協議後，HBM7020於二零二六年上半年按計劃推進產品開發工作，預計下半年將啟動海外臨床I期試驗。

HBM7004 (B7H4/CD3雙抗)

HBM7004為新型B7H4xCD3雙特異性抗體。我們基於專有全人源HBICE®雙特異性技術及Harbour Mice®平台（H2L2及HCAb），研發出該B7H4xCD3雙特異性抗體，旨在從療效及安全性兩個維度為腫瘤免疫治療提供新型解決方案。基於HBICE®平台的B7H4xCD3雙特異性抗體的研發，進一步鞏固了我們的雙特異性免疫細胞銜接器平台，並體現了HBICE®平台在多樣化結構及即插即用方面的優勢。

在臨床前研究中，HBM7004表現出腫瘤內B7H4依賴性的T細胞激活機制。在多個動物模型中，HBM7004表現出強勁的抗腫瘤療效、出色的體內穩定性及較低的全身毒性。此外，在臨床前模型中，HBM7004與B7H4x4-1BB雙特異性抗體在低效應細胞與靶細胞比率條件下聯用具有很強的協同作用，顯示出令人振奮的治療視窗。

於二零二六年五月，FDA已通過HBM7004的IND申請。

於二零二六年八月，NMPA已批准HBM7004用於治療晚期實體瘤的IND申請。

管理層討論與分析

LET003 (ACVR2A/2B單抗)

LET003是一款潛在BIC的下一代單克隆抗體，靶向啟動素受體ACVR2A/2B。ACVR2A和ACVR2B在調控肌肉－脂肪代謝穩態中發揮關鍵作用。大量臨床前及臨床研究已證實，將該受體的阻斷抗體與胰高血糖素樣肽-1(GLP-1)類減重藥物聯合使用，可進一步降低體脂，並有效緩解瘦體重流失。LET003是首款依託Hu-mAtrix™人工智能平台研發的ACVR2A/2B雙靶點阻斷抗體。

臨床前研究結果顯示，LET003具有優於多個競品分子的藥代動力學特徵；與司美格魯肽聯合用藥時，可顯著增強減脂效果並有效保護瘦體重。此外，在較低劑量下，LET003即可達到與較高劑量bimagrumab相當的促進瘦體重增加的作用。

在人FcRn轉基因小鼠及食蟹猴模型中，研究人員通過皮下給藥方式，對比了LET003與多款競品分子的血液消除速率。結果顯示，LET003的體內消除速度顯著低於所有受試競品，提示其可在更長給藥間隔或更低給藥劑量下，即可達到與競品分子相當的療效。

在野生型小鼠的肥胖模型中，研究人員每週皮下注射司美格魯肽(30 nmol/kg)及LET003(20 mg/kg)進行單藥及聯合治療。治療三周後結果顯示：

- 聯合治療組的脂肪量較對照組減少76.0%($P<0.0001$)，較司美格魯肽單藥治療組減少34.7%($P<0.0001$)。
- 聯合治療組瘦體重較對照組下降6.5%($P=0.0001$)，較司美格魯肽單藥治療組增加5.7%($P=0.0007$)。

以上數據表明，在司美格魯肽基礎上聯合LET003，可顯著增強減脂效果，並有效緩解司美格魯肽單藥治療可能導致的瘦體重流失。

在高脂飲食誘導的肥胖人FcRn轉基因小鼠模型中，研究人員每週皮下注射司美格魯肽(30 nmol/kg)及LET003(20 mg/kg)進行單藥及聯合治療。治療三周後結果顯示：

- 聯合治療組的脂肪／體重比較對照組降低17.5%($P<0.0001$)，較司美格魯肽單藥治療組降低6.0%($P=0.0127$)。
- 聯合治療組的瘦體重／體重比較對照組增加15.2%($P<0.0001$)，較司美格魯肽單藥治療組增加5.3%($P=0.0194$)。

管理層討論與分析

這些數據進一步證實，LET003聯合司美格魯肽不僅能夠更有效地降低體脂比例，還能顯著改善瘦體重比例，實現更優的身體成分調控。

在正常飲食餵養的人FcRn轉基因小鼠實驗中，小鼠每週接受20 mg/kg的LET003或某競品分子皮下注射治療。治療三周後，兩種分子均引起小鼠瘦體重增加以及由此帶來的總體重增加。其中：

- LET003治療組瘦體重較對照組增加18.3%($P<0.0001$)，較競品分子增加13.5%($P<0.0001$)。
- LET003治療組總體重較對照組增加11.1%($P<0.0001$)，較競品分子增加9.3%($P<0.0001$)。

這表明LET003在促進瘦體重方面優於該競品分子。

在另一項正常飲食餵養的人FcRn轉基因小鼠實驗中，小鼠每週接受不同劑量(5 mg/kg、10 mg/kg、15 mg/kg)的bimagrumab及LET003皮下注射治療。結果顯示，二者對瘦體重的增長貢獻均大於脂肪積累。治療三周後，5 mg/kg的LET003治療在促進瘦體重增加方面，達到了與15 mg/kg bimagrumab相當的效果。這一結果表明，LET003在較低劑量下即可實現與更高劑量bimagrumab相似的促進瘦體重作用，展現出優異的藥效潛力。

於二零二六年上半年，我們持續推進LET003至IND申報前階段，預計將於第三季度提交IND申請。

管理層討論與分析

中樞神經系統疾病項目（未披露靶點）

我們正推進專注於阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病的新一代CNS產品管線組合。多個項目目前正處於臨床前開發，靶向經充分驗證的CNS信號通路。Resilience旨在透過顯著增強CNS遞送及延長半衰期，以提升療效，並提供新一代BIC及FIC療法。此方法由專有平台技術實現，包括基於HCAb的BBB穿梭平台（用於腦滲透抗體遞送）及BBB穿梭偶聯之反義寡核苷酸(ASO)/小干擾RNA(siRNA)模式，旨在克服CNS藥物開發中的關鍵障礙。

其中，NEU2005預計將於二零二七年上半年提交IND申請。

HBM9013（CRH中和抗體）

HBM9013/HAT001是一款強效且選擇性靶向CRH的中和抗體，通過中和CRH以治療包括CAH在內的多種疾病。CAH是一組由於編碼合成關鍵腎上腺激素所需酶的基因發生突變而引起的常染色體隱性遺傳病，會導致嚴重的健康問題。HBM9013/HAT001旨在顯著提升當前的治療標準並改善患者預後，其在下調CRH介導的促腎上腺皮質激素(ACTH)誘導方面已展現出強大的臨床前療效，正在向臨床開發階段推進。HBM9013/HAT001亦適用於以腎上腺驅動為主的多囊卵巢綜合徵(PCOS)或多內分泌代謝性卵巢綜合徵(PMOS)亞型。

於二零二五年二月，本公司控股子公司HBMAT與Spruce達成了戰略合作及許可協議，授予Spruce在大中華區（包括中國大陸、中國台灣、中國香港和中國澳門）以外的全球市場開發和商業化HBM9013/HAT001的獨家權力。

研發與技術

我們的研發與技術體系建基於專有技術平台的持續演進，以及AI從早期研發到臨床開發全流程的深度賦能。我們的技術平台支持全人源抗體以及創新複雜分子研發，覆蓋多種分子類型，多特异性抗體，T細胞銜接器(TCE)，抗體偶聯藥物(ADC)等。技術創新驅動研發持續推進——多項原創研究成果已發表於高影響力國際期刊，我們亦積極參與頂尖科學會議。與此同時，我們持續擴展全球知識產權(IP)佈局，以保護核心技術平台，進一步鞏固競爭優勢與長期價值。

管理層討論與分析

於報告期內，我們在研發與技術的多個維度取得了重大里程碑：

HU-MATRIX™平台：AI原生研發引擎

二零二六年上半年，本公司進一步升級Hu-mAtrIx™平台，以AI賦能抗體藥物從發現到開發的全流程，涵蓋靶點驗證、抗體發現、可開發性評估、工程改造及實驗驗證。通過Hu-mAtrIx™平台，AI能力正逐步融入各項在研項目，並成為項目決策的核心組成部分，助力科學家加速發現進程，同時提升候選藥物質量，最終提高臨床成功概率。

AI核心能力：

- HCAb基礎模型：基於業內最大規模的HCAb序列數據庫之一構建的全人源僅重鏈語言模型，該數據庫包含數千萬條直接源自下一代測序(NGS)的專有HCAb序列。
- 從頭設計模型：基於結構的生成式模型，可針對預定義抗原表位設計全新抗體，突破傳統篩選方法難以觸及的高難度靶點。
- 可開發性預測與計算機模擬篩選：基於專有實驗數據訓練的AI模型，在預測聚集性、穩定性及表達量等可開發性屬性方面達到業界領先(SOTA)水平，可通過計算機模擬篩選優先鎖定高質量候選分子。
- AI驅動的工程改造：通過多目標優化平衡親和力與可開發性，配合閉環設計－構建－測試－學習(DBTL)體系，實現模型迭代優化並降低實驗負擔。
- 一體化AI Notebook：於二零二六年上半年部署，該統一平台整合計算、實驗數據、模型執行及項目管理功能，為全公司AI原生項目提供可擴展的數字化基礎設施。

技術平台賦能全人源抗體與創新複雜分子的發現

- **Harbour Mice®**：本公司專有的Harbour Mice®技術平台及抗體發現平台，用於發現及工程改造全人源IgG抗體（經典兩輕兩重鏈形式-H2L2）與全人源僅重鏈抗體（僅重鏈形式-HCAb）。HCAb Harbour Mice®是全球首個經臨床驗證的全人源HCAb轉基因小鼠。我們亦已建立多個平台以實現高效抗體發現及工程改造，包括單B細胞克隆（Beacon及AsOne）及測序、噬菌體展示、酵母展示及哺乳動物細胞表面展示。

管理層討論與分析

- **雙特異性及多特異性抗體**：本公司獨特的HCAb平台為多種應用提供了卓越的通用性，以全人源VH單域抗體作為即插即用系統，涵蓋雙特異性抗體及多特異性抗體。利用HCAb構建雙特異性或多特異性抗體時，可避免：(1)對駱駝科動物（羊駝、美洲駝或駱駝等）來源的僅重鏈抗體進行人源化改造；或(2)使用傳統Fab（如scFv、cross-mab、knob-in-hole、charge-pairing等）構建雙特異性或多特異性抗體時，為解決輕鏈錯配問題所需的複雜工程改造。
- **Nona CARFx™**：本公司已開發專有的哺乳動物細胞表面展示技術，利用CAR報告細胞系在哺乳動物細胞表面篩選功能性結合分子。該技術平台基於結合分子對抗原表達細胞的功能性結合進行篩選，而非傳統的按親和力高低排序——在某些情況下，親和力排序並不能直接轉化為對細胞表面表達抗原的最佳結合。Nona CARFx™篩選平台可實現針對目標抗原的不同抗體的功能性篩選。
- **免疫細胞銜接器**：本公司已構建關鍵抗體組件，用於工程改造多種類型的免疫細胞銜接器，包括TCE、NK細胞銜接器(NKCE)及髓系細胞銜接器(MCE)，分別銜接T細胞、NK細胞及髓系細胞。
- **二合一抗體**：本公司已建立強勁的二合一抗體平台，用於生成二合一抗體——即一個Fab可互斥地結合兩種不同抗原。該平台由專有Hu-mAtrix™ AI平台及多項濕實驗室展示技術（噬菌體展示、酵母表面展示及CARFx哺乳動物細胞表面展示）共同賦能。
- **XDC平台**：本公司已開發專有的Intro/Exo連接子及TOPO1i載荷配對，用於ADC。該獨特的連接子－載荷可在腫瘤微環境(TME)中及內化後釋放載荷。此外，多款新型載荷正在開發中。除ADC外，我們亦已建立抗體－寡核苷酸偶聯物(AOC)平台及抗體－多肽偶聯物(APC)平台，包括ASO/siRNA及多肽篩選與優化平台。
- **體內CAR-T及mRNA療法**：本公司正在開發以脂質納米粒(LNP)及慢病毒載體(LVV)為遞送系統的體內CAR-T療法。憑藉CARFx篩選平台，我們已發現並優化肝外靶向的全人源結合分子，以及攜帶串聯全人源腫瘤相關抗原(TAA)結合分子的CAR分子。

管理層討論與分析

學術文章發表及行業參會

於報告期內，本公司發表的學術文章以及參與的行業會議如下，包括臨床開發的學術研究，以及技術平台的多項進展：

- 於二零二六年三月在《Drug Design, Development and Therapy》發表「靶向TSLP的全人源IgG1單克隆抗體HBM9378(SKB378/WIN378)在中國健康受試者中單次劑量遞增給藥後的安全性、耐受性及藥代動力學(Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of HBM9378 (SKB378/WIN378), a Fully Human IgG1 Monoclonal Antibody Against TSLP After Single Ascending Doses in Chinese Healthy Subjects)」。
- 開發「腫瘤微環境特異性載荷釋放的新型酶可裂解連接子的發現與臨床前驗證」，並於二零二六年二月在世界ADC倫敦大會(World ADC London)、二零二六年三月在ADC亞洲大會(ADC Asia Congress)、生物醫藥創新者大會(New Drug Innovators Conference)、XDC新藥大會(XDC Novel Drug Conference)、二零二六年五月在CBA-China及二零二六年六月在世界ADC韓國峰會(World ADC South Korea Summit)進行演講。
- 開發「諾納生物Hu-mAtrix™ AI平台賦能的全人源VH抗體從頭發現」，並於二零二六年一月在PepTalk、二零二六年五月在第十屆華人抗體協會年會及第二十二屆PEGS波士頓峰會(22nd Annual PEGS Boston Summit)進行演講。
- 開發「加速T細胞銜接器發現的創新性功能篩選平台」，並於二零二六年一月在PepTalk進行演講。
- 開發「驅動下一代應用的全人源VH CAR平台」，並於二零二六年二月在第九屆CAR-TCR歐洲峰會(9th Annual CAR-TCR Summit Europe)及二零二六年六月在亞洲細胞與基因治療世界大會(Cell & Gene Therapy World Asia)進行演講。
- 開發「利用NonaHCAbFx平台開發的全人源CD19 T細胞銜接器」，並於二零二六年六月在第十四屆抗體工業研討會(14th Antibody Industrial Symposium)進行演講。
- 「高濃度生物製劑皮下給藥的挑戰、策略與新興技術」於二零二六年六月獲《歐洲藥劑學與生物藥劑學雜誌》(European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics)收錄。

管理層討論與分析

- 開發「全人源納米抗體CAR-T高效功能篩選技術平台(Function-First In Vivo CAR Development with Fully Human Single-Domain VH Antibodies)」，並於二零二六年二月在第九屆CAR-TCR歐洲峰會及二零二六年三月在體內細胞療法創新峰會(In Vivo Cell Therapy Innovation Summit)進行演講。
- 開發「以Harbour Mice®人源VH賦能下一代多特异性抗體及CAR (Enabling Next-Generation Multispecifics & CARs with Human VH from Harbour Mice®)」，並於二零二六年三月在免疫腫瘤學與生物標誌物峰會(Immuno-Oncology & Biomarker Summit)進行演講。
- 開發「降低早期項目風險的整合策略(An Integrated Approach to De-Risking Early Programs)」，並於二零二六年五月在De-Risking Innovation大會進行演講。
- 開發「針對自身免疫性疾病的細胞特异性遞送抗體-LNP平台(Antibody-LNP Platforms for Cell-Specific Delivery in Autoimmune Disease)」及「通過功能性篩選與AI輔助工程改造加速T細胞銜接器發現(Accelerating T-Cell Engager Discovery by Functional Screening and AI-Assisted Engineering)」，並於二零二六年五月在第二十二屆PEGS波士頓峰會進行演講。
- 開發「基於HCAb的血腦屏障遞送技術(HCAb-Based Blood-Brain Barrier Delivery Technology)」，並於二零二六年五月在BioPlus 3.0進行演講。
- 開發「體內CAR-T：生物技術中的抗體篩選挑戰(In Vivo CAR T: The Antibody Selection Challenge in Biotech)」，並於二零二六年五月在體內CAR-T與TCE私董會會議(In Vivo CAR-T & TCE Board Meeting)發表演講。

技術平台專利進展

於報告期內，本公司在技術平台專利保護方面取得以下重大進展：

- 截至二零二六年六月三十日，我們共申請專利706項，及其中19項專利得到中國國家知識產權局核准，尚有521項在受理進程中。該等專利及專利申請進一步加強了本公司核心產品及技術平台的知識產權保護。

上市規則第18A.08(3)條規定的告誡聲明：本公司不能保證成功開發或最終推廣任何管線中的產品。本公司股東（「股東」）及本公司潛在投資者在買賣本公司股份（「股份」）時，應謹慎行事。

管理層討論與分析

業務發展

憑藉我們的專有技術平台，我們通過多元化的合作模式——包括戰略合作、聯合開發、產品授權、技術授權及技術服務——構建了覆蓋從早期發現至臨床開發及商業化全產品週期的全球創新生態系統。此靈活的合作模式使我們能夠與全球領先的生物製藥企業攜手推進變革性療法，並持續創造長期價值。

於報告期內，我們進一步強化了全球合作夥伴網絡——不僅通過與全球領先的生物製藥合作夥伴達成新的戰略合作及授權協議，亦通過持續深化現有合作關係並加速推進合作管線項目。

此整合模式建立了一個具備經營韌性及可擴展性的商業模式，旨在創造長期且可預期的價值。

資產合作／NEWCO進展

1. 與百時美施貴寶的全球戰略合作及許可協議

於二零二五年十二月，我們與百時美施貴寶訂立了一項多年期全球戰略合作及許可協議，以發現及開發下一代多特異性抗體。作為回報，倘若百時美施貴寶選擇推進所有潛在項目，本公司可獲得總計90百萬美元的付款，以及高達10.35億美元的開發及商業里程碑，連同分級特許權使用費。

2. 收購Spruce Biosciences的普通股

於二零二六年一月，我們透過全資附屬公司行使認股權證收購Spruce的普通股。於該項交易後，我們持有Spruce已發行股份總數的約3.8%及Spruce全面攤薄後股份的約3.1%¹。

3. 與Solstice Oncology達成HBM4003 (CTLA-4單抗) 的許可協議及股權合作

於二零二六年二月，本公司與Solstice（一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司）達成許可協議及股權合作，授予對方大中華區以外地區獨家開發及商業化HBM4003的權益。

根據許可協議，我們將有資格獲得價值逾105百萬美元的前期對價，現金形式的50百萬美元首付款、5百萬美元近期付款以及價值逾50百萬美元的Solstice股權。基於未來特定里程碑事件的達成，我們亦有權獲得最多約11億美元的額外開發、監管及商業里程碑付款，以及大中華區以外商業淨銷售額的分級特許權使用費。

[1] 根據Spruce截至二零二五年九月三十日的已發行股份及全面攤薄後股份總數計算

管理層討論與分析

4. 參與Windward Bio 1.65億美元融資，助力推進長效免疫療法管線開發

於二零二六年五月，我們作為新投資者參與Windward Bio 1.65億美元的交叉輪融資。本輪融資由OrbiMed領投，現有A輪投資者包括Novo Holdings、Blue Owl Healthcare Opportunities、SR One、Omega Funds、RTW Investments、Qiming Venture Partners、Quan Capital以及Pivotal bioVenture Partners。新投資者包括RA Capital Management、Janus Henderson Investors、Sanofi Ventures以及我們。融資所得將顯著增加Windward Bio的現金儲備，並支持其在未來12-24個月內完成多項臨床試驗的數據讀出。

戰略與研究合作

1. 與Link Cell Therapies的多靶點抗體發現合作

於二零二六年一月，諾納生物與Link Cell Therapies達成一項多靶點抗體發現合作，借助諾納生物專有的全人源HCAb Harbour Mice®平台，及其創新的基於CAR功能的HCAb文庫篩選平台NonaCarFx™，開發新型CAR-T細胞療法候選藥物。通過將諾納生物的HCAb Harbour Mice®以及NonaCarFx™技術平台與Link Cell Therapies在細胞治療領域的專業經驗相結合，我們將加速發現具有實體瘤和血液腫瘤治療潛力的差異化候選藥物。

2. 攜手百圖生科發起共建MegaStream TechBio

於二零二六年六月，本公司與百圖生科建立了多層次、長週期的全面戰略合作夥伴關係，圍繞複雜大分子藥物的AI研發開展全方位合作，旨在系統性破解下一代創新療法的研發瓶頸與難題，共同打造具備全球領先競爭力的研發生態。

根據戰略合作框架，雙方將聯合創立一家面向全球市場的新型AI管線研發公司—MegaStream。

MegaStream將整合「獨家大數據×專屬大模型×大型創新管線組合」，構建以新一代智慧乾濕閉環實驗平台及個性化、多模態、多屬性生成式大模型為核心的AI研發引擎。目標聚焦心血管、腎臟、抗衰老、腫瘤等重大未滿足臨床需求，以FIC和BIC為核心標桿，研發下一代具有全球競爭力的前沿複雜大分子藥物，批量推動差異化創新管線進入臨床階段，致力於成為全球領先的複雜大分子AI藥物研發標桿企業。

此次戰略合作代表著本公司與百圖生科現有合作的進一步深化，預計將強化本公司的AI賦能發現引擎，拓展本集團技術平台的應用場景，並有力支持本公司開發差異化下一代複雜大分子藥物的戰略。

管理層討論與分析

3. 與龍沙的戰略合作

於二零二六年六月，諾納生物與龍沙達成戰略合作，雙方將共同開發基於單域抗體的同類最佳BBB穿透技術，用於CNS疾病治療。根據協議，諾納生物將獲得龍沙支付的首付款及選擇權付款。此外，若未來基於本合作進一步達成平台授權協議，雙方還將共同分享收益。

此次合作將依託諾納生物專有的全人源HCAb Harbour Mice®平台，開展基於單域抗體的新一代血腦屏障穿透技術的研發工作。該平台已經充分驗證，能夠高效生成兼具優異親和力與良好成藥性的全人源重鏈抗體(HCAb)及VHH單域抗體。合作雙方將以此為基礎，打造同類最佳的血腦屏障穿透技術，實現多種新分子治療藥物向中樞神經系統的高效遞送，並為CNS藥物開發和技術授權開闢新的機遇。而龍沙在蛋白質開發方面的專業知識、世界領先的GS Gene Expression System®表達系統及GlycoConnect®生物偶聯技術將與諾納平台形成互補協同，助力所選BBB穿透候選分子的進一步優化及更廣泛的應用。

重大投資

為充分發揮我們專有技術平台的價值，我們持續拓展平台技術在多種治療模式中的應用，為本公司創造顯著價值。我們以資本高效的方式，孵化了多家初創企業，專注於從多價抗體到細胞療法等領域的新一代創新，旨在延伸平台應用場景及創造增量價值。換言之，該「技術換股權」模式使我們能夠整合外部資源，實現新一代創新的多元化部署，以最低的邊際投資持續創造新價值。

投資恩凱賽藥

於二零二一年四月，本公司與上海恩凱細胞技術有限公司（「恩凱賽藥」）簽訂協議旨在共同開發NK細胞新型療法。這是一家於中國成立，在NK細胞領域擁有全球領先技術和優秀人才的初創公司。本公司通過其旗下子公司和鉑醫藥（上海）科技發展有限公司（「和鉑醫藥上海」）作為聯合創始人向恩凱賽藥投資。根據雙方簽訂的股東協議，和鉑醫藥上海以現金及技術許可協議認購恩凱賽藥註冊資本中15.8%的股份。認購完成後，本公司將通過其旗下子公司持有恩凱賽藥股份15.8%，並有權聘任一名董事會成員。對恩凱賽藥的投資是具有優先權的可贖回普通股。該項投資將本公司的技術平台策略提升到另一個嶄新階段。該合作協議不但延展了我們技術平台的應用場景，也為本公司在下一代創新的多樣化發展中帶來具有影響力的價值，為我們技術平台的價值和轉化開闢了新的道路。於二零二四年

管理層討論與分析

十一月，恩凱賽藥完成其A++輪融資，這加速了其管線產品的開發與臨床進程。於二零二五年七月，恩凱賽藥完成近億元A+++輪融資，用於推進其核心產品的臨床試驗及新產品管線開發。截至二零二六年六月三十日，本公司透過其附屬公司持有恩凱賽藥總股權的10.0923%。

於二零二六年四月，恩凱賽藥與深圳市第三人民醫院（南方科技大學第二附屬醫院）聯合申報的項目《NK010注射液在阿爾茨海默病(AD)中的安全性及初步療效的開放、對照臨床研究》，順利通過國家衛生健康委員會體細胞臨床研究機構與項目雙備案，正式啟動臨床研究工作。這是恩凱賽藥核心管線NK010注射液在神經退行性疾病領域的重要臨床拓展。

截至二零二六年六月三十日，該投資的公允價值為8.54百萬美元，佔本公司總資產的1.60%。

投資崧鉑醫藥

崧鉑（廣州）生物醫藥有限責任公司（「**崧鉑醫藥**」）乃一間本公司與知名行業專家共同創立的生物科技公司。該公司開創全球首個「炎症危險信號調節器」治療方法，聚焦腫瘤－炎症－免疫軸內參與危險信號感知及調控的關鍵環節。透過靶向此等關鍵機制，崧鉑醫藥致力於開發旨在重塑免疫微環境的新一代抗體療法，為癌症及炎症性疾病開拓全新治療範式。截至二零二六年六月三十日，本公司透過其附屬公司持有崧鉑醫藥總股權的37.69%。

於報告期內，如中期報告所披露，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括截至二零二六年六月三十日，對任何投資對象的投資價值達到或超過本集團總資產5%的投資）。

報告期後事項

於本報告日期，本公司或其任何附屬公司於二零二六年六月三十日之後發生的重大事件詳情載列如下：

HBM7575/SKB575治療哮喘的IND申請獲NMPA批准

於二零二六年七月，治療哮喘的IND申請已獲NMPA批准。

HBM7004治療晚期實體瘤的IND申請獲NMPA批准

於二零二六年八月，NMPA已批准HBM7004用於治療晚期實體瘤的IND申請。

管理層討論與分析

財務回顧

概覽

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團錄得收入122.5百萬美元，溢利64.9百萬美元，而截至二零二五年六月三十日止半年度，錄得收入101.3百萬美元，溢利73.0百萬美元。

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團的研發成本為29.6百萬美元，而截至二零二五年六月三十日止半年度則為18.0百萬美元。截至二零二六年六月三十日止半年度的行政開支為16.7百萬美元，而截至二零二五年六月三十日止半年度則為7.4百萬美元。

收入

我們的收入主要包括分子授權及合作收入、研究服務及技術許可費收入。

於報告期內，收入總額為122.5百萬美元，相較於二零二五年上半年度101.3百萬美元增長20.9%。分子授權及合作收入由93.7百萬美元增加至113.1百萬美元，主要由於與全球領先跨國製藥公司的持續戰略合作及創新產品對外授權及合作。同時，研究服務及技術許可費收入由7.6百萬美元增長23.8%至9.4百萬美元。

	截至六月三十日止半年度			
	二零二六年		二零二五年	
	千美元	百分比	千美元	百分比
分子授權及合作收入	113,079	92.3%	93,714	92.5%
研究服務及技術許可費收入	9,412	7.7%	7,601	7.5%
	122,491	100.0%	101,315	100.0%

銷售成本

我們的銷售成本截至二零二六年六月三十日止半年度為5.9百萬美元，而截至二零二五年六月三十日止半年度為4.9百萬美元，當中主要包括研究服務的人工成本及材料成本。該增長與研究服務費收入的增長保持一致。

其他開支(收入)淨額

截至二零二六年六月三十日止半年度，其他開支淨額為1.0百萬美元。截至二零二五年六月三十日止半年度，其他收入淨額為6.1百萬美元。其他開支(收入)淨額減少主要由於截至二零二六年六月三十日止半年度的匯兌虧損淨額，而截至二零二五年六月三十日止半年度為收益。

管理層討論與分析

研發成本

我們的研發成本從截至二零二五年六月三十日止半年度的18.0百萬美元增加至截至二零二六年六月三十日止半年度的29.6百萬美元。增幅乃主要由於推進臨床管線項目並同時擴展早期研發活動。

	截至六月三十日止半年度			
	二零二六年		二零二五年	
	千美元	百分比	千美元	百分比
第三方合約成本	12,628	42.6%	8,240	45.9%
員工成本	10,314	34.9%	5,789	32.2%
材料	3,414	11.5%	1,258	7.0%
折舊及攤銷	1,033	3.5%	802	4.5%
其他	2,206	7.5%	1,868	10.4%
	29,595	100.0%	17,957	100.0%

行政開支

我們的行政開支從截至二零二五年六月三十日止半年度的7.4百萬美元增加至截至二零二六年六月三十日止半年度的16.7百萬美元。這主要是由於(i)於報告期間的員工成本有所增加；及(ii)於報告期間訴訟及知識產權相關的費用增加所致。

	截至六月三十日止半年度			
	二零二六年		二零二五年	
	千美元	百分比	千美元	百分比
員工成本	8,300	49.8%	4,341	59.1%
專業開支	6,336	38.0%	2,416	32.8%
折舊及攤銷	1,182	7.1%	158	2.1%
其他	854	5.1%	445	6.0%
	16,672	100.0%	7,360	100.0%

管理層討論與分析

期內溢利

受上述因素影響，本集團截至二零二六年六月三十日止半年度錄得溢利64.9百萬美元，較截至二零二五年六月三十日止半年度的73.0百萬美元減少8.1百萬美元。

應收賬款賬齡分析

於各有關期末的應收賬款賬齡分析（按發票日期，或提供服務的日期計）如下：

	二零二六年 六月三十日 千美元	二零二五年 十二月三十一日 千美元
6個月內	37,284	4,769
6至12個月	209	54
12個月以上	1,254	1,595
減：減值撥備	489	488
	38,258	5,930

大部分應收賬款的賬齡都在六個月以內。

應付賬款賬齡分析

於各有關期末的貿易應付款項賬齡分析（按發票日期計）如下：

	二零二六年 六月三十日 千美元	二零二五年 十二月三十一日 千美元
1個月內	6,381	6,865
1-3個月	287	1,402
3-6個月	24	27
6-12個月	79	84
12個月以上	523	667
	7,294	9,045

貿易應付款項為免息，通常按1至3個月的期限結算。

管理層討論與分析

流動資金及資金來源

我們的現金主要用於臨床試驗、研發、購買設備及材料以及其他開支。於報告期內，我們主要透過收入所得現金流量來滿足我們的營運資金需求。我們密切監察現金及銀行結餘的使用，致力為營運維持穩健的流動資金。

主要財務比率

下表載列截至以下所示日期的主要財務比率：

	於二零二六年 六月三十日	於二零二五年 十二月三十一日
流動比率 ⁽¹⁾	4.90	5.17
資產負債比率 ⁽²⁾	不適用⁽³⁾	不適用 ⁽³⁾

(1) 流動比率乃按於同日的流動資產除以流動負債計算。

(2) 資產負債比率乃按債務淨額除以經調整資本加債務淨額計算。債務淨額包括租賃負債、貿易應付款項及計入其他應付款項及應計費用的金融負債，減現金及現金等價物以及受限制銀行結餘。經調整資本為母公司擁有人應佔權益。

(3) 於二零二六年六月三十日及二零二五年十二月三十一日，本集團的現金及現金等價物加受限制銀行結餘超過金融負債。因此，於二零二六年六月三十日及二零二五年十二月三十一日並無呈列資產負債比率。

重大收購及出售

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、合併聯屬實體或聯營公司及合資企業。

重大投資或資本資產的未來計劃

本集團並無詳細的重大投資或資本資產的未來計劃。

資產抵押

於二零二六年六月三十日，除銀行現金0.4百萬美元（於二零二五年十二月三十一日：1.2百萬美元）為限制使用外，本集團並無其他資產抵押。

或有負債

於二零二六年六月三十日，本集團並無重大或有負債（於二零二五年十二月三十一日：無）。

管理層討論與分析

外幣風險

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團主要在中國經營，大部分交易均以人民幣（「人民幣」）結算而資金來源為本公司的功能貨幣美元（「美元」）。由於若干銀行存款、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項以非功能貨幣計值，故我們的金融資產及負債會涉及外幣風險。因此，功能貨幣兌非功能貨幣的匯率波動可能影響我們的經營業績。於二零二六年六月三十日，我們並未進行任何對沖交易來管理潛在的外幣波動。

銀行貸款及借款

截至二零二六年六月三十日，我們的銀行貸款為81.8百萬美元，租賃負債為7.9百萬美元。

下表概述本集團於所示日期的銀行貸款及租賃負債的到期日狀況，基於未折現合約付款：

	1年以內 千美元	1至5年 千美元	總計 千美元
於二零二六年六月三十日			
租賃負債	2,203	5,697	7,900
銀行借款 — 無抵押*	66,960	14,850	81,810
於二零二五年十二月三十一日			
租賃負債	2,121	6,163	8,284
銀行借款 — 無抵押*	56,005	17,480	73,485

* 銀行借款的年利率為1.40%至2.80%（二零二五年：1.40%至2.80%）。

僱員及薪酬

於二零二六年六月三十日，我們在中國有283名僱員，在海外有44名僱員。下表按職能列出了於二零二六年六月三十日的員工總數：

職能	僱員人數	佔僱員總數 百分比(%)
研發	250	76.5
一般及行政	77	23.5
總計	327	100.0

管理層討論與分析

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團產生的薪酬成本總額為22.0百萬美元（包括2.4百萬美元的股份支付費用），而截至二零二五年六月三十日止半年度則為13.3百萬美元（包括0.6百萬美元的股份支付費用）。

本集團亦已採納首次公開發售前股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後股份獎勵計劃。

中期股息

董事會不建議分派截至二零二六年六月三十日止半年度的中期股息。

企業管治／其他資料

企業管治常規

本集團致力於維持高標準的企業管治，以保障股東利益，並提升企業價值及問責性。本公司已制定了自己的企業管治政策，其中包含了上市規則附錄C1的企業管治守則（「企業管治守則」）所載的原則和常規。董事會將繼續審查和加強本公司的企業管治常規，以確保遵守和符合企業管治守則中所載的最新措施和標準。

董事會認為，於報告期內，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則條文第C.2.1條除外，有關詳情載於下文。

根據企業管治守則之守則條文第C.2.1條，主席與首席執行官的職責應有區分，不應由一人擔任。聯交所上市公司應遵守有關規定，但亦可選擇偏離該規定行事。目前，本公司的主席與首席執行官並無區分，現時由王勁松博士兼任該兩個角色。

董事會仍然相信，由同一人兼任主席及首席執行官的角色，可確保本集團內部領導貫徹一致，使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率。董事會認為，現行安排不會使權力和授權平衡受損，而此架構可讓本集團迅速及有效地作出及落實決策。董事會將持續進行檢討，並會在顧及本集團整體情況後考慮於適當時將董事會主席與本公司首席執行官的角色分開。

證券交易之標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的標準守則作為其有關董事證券交易之操守守則。本公司已向董事作出具體查詢，而全體董事確認彼等於截至二零二六年六月三十日止半年度內一直遵守標準守則所載的規定標準。

企業管治／其他資料

審核委員會

董事會已成立審核委員會。

截至二零二六年六月三十日止半年度，審核委員會成員並無變動。審核委員會由三名獨立非執行董事組成：陳維維女士（主席）、葉小平博士及Albert R. Collinson博士。本公司已符合上市規則第3.10(2)條及第3.21條所載的規定。

審核委員會之主要職責包括下列各項：

- 於向董事會提交財務報表及報告前審閱有關文件，並考慮內部審核部門或外聘核數師所提出的任何重大或不尋常項目；
- 參考核數師履行之工作、其收費及委聘條款以檢討與外聘核數師之關係，並就委聘、重新委聘及罷免外聘核數師向董事會提出推薦建議；及
- 檢討本公司財務申報系統、風險管理及內部監控系統以及相關程序之充足性及效益，包括本公司在會計及財務申報職能方面的資源、員工資歷及經驗、培訓課程及預算是否充足。

審核委員會已連同本公司管理層審閱本集團截至二零二六年六月三十日止半年度的未經審核中期業績。

其他董事會委員會

除審核委員會外，本公司亦設立了提名委員會和薪酬委員會。

企業管治／其他資料

重大投資或資本資產的未來計劃

除本中期報告所披露外，本集團概無其他重大投資及資本資產的未來計劃。

董事資料更改

根據上市規則第13.51B(1)條，於本公司二零二六年年報刊發日期後的董事資料更改載列如下：

- 陳維維女士於二零二六年六月二十五日舉行的股東週年大會上獲重選連任為本公司獨立非執行董事。
- 戎一平博士於二零二六年六月二十五日舉行的股東週年大會上獲重選連任為本公司執行董事。
- 戎一平博士辭任本公司執行董事，自二零二六年八月二十七日起生效。
- 陳侑晨先生及劉毅博士獲委任為本公司執行董事，自二零二六年八月二十七日起生效。
- 陳侑晨先生已獲委任為本公司授權代表，自二零二六年八月二十七日起生效，以填補戎一平博士停任同一職務後產生之空缺。

除上文所披露者外，董事確認概無其他須根據上市規則第13.51B(1)條披露的資料。

所得款項淨額用途

1. 根據一般授權向ASTRAZENECA發行認購股份

茲提述本公司日期為二零二五年三月二十一日及二零二五年四月八日的公告，內容有關（其中包括）本公司與AstraZeneca Holdings B.V.（「**AstraZeneca Holdings**」）於二零二五年三月二十一日訂立的股份認購協議（「**股份認購協議**」），據此，AstraZeneca Holdings認購76,271,762股新股份（「**認購股份**」）（「**認購事項**」）。截至股份認購協議日期，認購股份佔本公司經配發及發行認購股份擴大的已發行股本（不包括庫存股份）的9.15%。認購股份的發行已於二零二五年四月八日完成，且認購股份已根據股東於二零二四年六月六日通過的決議案授予董事的一般授權於同日配發。

認購價為每股股份1.38美元（相當於每股股份約10.74港元）（「**認購價**」），較(i)二零二五年三月二十一日（即股份認購協議日期）於聯交所所報收市價每股股份7.83港元溢價約37.2%；及(ii)股份認購協議日期（包括該日）前五(5)個連續交易日於聯交所所報平均收市價每股股份約8.37港元溢價約28.3%。經扣除所有相關開支後，每股認購股份的淨價約為1.38美元。認購價是本公司與AstraZeneca Holdings經公平磋商後釐定，當中計及（其中包括）股份市價及股份成交量。

企業管治／其他資料

AstraZeneca Holdings為一家於荷蘭註冊成立的公司，為AstraZeneca PLC的全資附屬公司，而AstraZeneca PLC為一家於倫敦證券交易所、納斯達克斯德哥爾摩證券交易所及納斯達克全球精選市場上市的公司，股票代碼為「AZN」。本公司與AstraZeneca Holdings訂立股份認購協議，以推進本公司的戰略、商業及財務目標。以溢價進行的股權投資，顯示出本公司認同其作為中國領先生物製藥企業的長期增長潛力。認購事項起初將為本公司的現金結餘帶來可觀的資金，為本公司內部研發能力的發展以及全球業務擴展提供財務支持。認購事項（包括認購價）的條款及條件屬公平合理，且符合本公司及股東的整體利益。

認購事項的所得款項總額約為105.3百萬美元（相當於約819.2百萬港元），而經扣除配發及發行認購股份附帶的所有相關開支後，所得款項淨額約為104.2百萬美元（相當於約811.3百萬港元），將用於本集團的研發、營運及一般營運資金需求。

截至本中期報告日期，認購事項所得款項淨額已根據本公司日期為二零二五年三月二十一日及二零二五年四月八日的公告先所披露的意向予以使用，且所得款項的計劃用途並無重大變動或延遲。認購事項所得款項淨額的用途詳情如下：

所得款項的計劃用途	所得款項 淨額的計劃 比例 (%)	計劃使用的 所得款項 淨額金額	於二零二六年		截至	使用認購事項 所得款項淨額 的預期時間表
			一月一日	報告期內已	二零二六年	
			未使用的	使用的所得	六月三十日	
			所得款項淨額	款項金額	尚未使用的 所得款項金額	
			(概約百萬港元)			
臨床前發現以及臨床項目的研發	70.0	567.9	256.8	184.0	72.8	二零二七年底前
營運資金及其他一般公司用途	30.0	243.4	149.9	94.2	55.7	二零二七年底前
總計	100.0	811.3	406.7	278.2	128.5	

有關認購事項的進一步詳情分別載於本公司日期為二零二五年三月二十一日及二零二五年四月八日的公告。

企業管治／其他資料

2. 根據一般授權配售新股

茲提述本公司日期為二零二五年八月二十九日及二零二五年九月五日的公告，內容有關（其中包括）本公司與Citigroup Global Markets Limited（「**配售代理**」）於二零二五年八月二十九日訂立的配售協議。根據配售協議，配售代理已向不少於六名承配人（「**承配人**」）配售合共45,022,000股新股份（「**配售股份**」），相當於緊隨配售完成後本公司經配發及發行配售股份擴大的已發行股本（不包括庫存股份）的約5.17%。配售股份的配售已於二零二五年九月五日完成，且配售股份已根據股東於二零二五年六月十一日通過的決議案授予董事的一般授權於同日配發。

每股配售股份11.50港元的配售價（「**配售價**」）乃由本公司與配售代理經公平磋商後釐定，並較(i)於二零二五年八月二十八日（即配售協議日期前最後完整交易日）於聯交所所報的收市價每股股份12.70港元折讓約9.45%；(ii)於配售協議日期前最後完整交易日（包括該日）前連續五個交易日於聯交所所報的平均收市價每股股份12.76港元折讓約9.87%；(iii)於配售協議日期前最後完整交易日（包括該日）前連續15個交易日於聯交所所報的平均收市價每股股份11.96港元折讓約3.85%；及(iv)於配售協議日期前最後完整交易日（包括該日）前連續20個交易日於聯交所所報的平均收市價每股股份11.30港元溢價約1.77%。每股配售股份的淨價（扣除相關成本及開支後）約為11.37港元。

經計及配售將擴大大本公司的股東基礎，引入全球頂尖的長期持倉機構投資者，並增強本公司的資本基礎，為本公司提供更大的財務靈活性及所需資源以推進本公司的戰略及業務增長，因此，配售符合本公司及其股東的整體最佳利益。

配售所得款項總額及淨額（扣除配售佣金及其他相關開支及專業費用後）分別約為517.8百萬港元及約為511.7百萬港元。

企業管治／其他資料

截至本中期報告日期，配售所得款項淨額已根據本公司日期為二零二五年八月二十九日及二零二五年九月五日的公告先前所披露的意向予以使用，且所得款項的計劃用途並無重大變動或延遲。配售所得款項的用途詳情如下：

計劃用途	說明	所得款項 淨額的 計劃比例	所得款項 淨額的 計劃用途	於二零二六年		截至 二零二六年	
				一月一日 未使用的 所得款項淨額	報告期內 已使用的 所得款項金額	六月三十日 尚未使用的 所得款項金額	使用配售 所得款項淨額 的預期時間表
		(%)		(概約百萬港元)			
(i) 開拓創新藥物資產 的研發	持續推進創新項目的研發活動(不僅涵蓋自身免 疫及腫瘤領域(例如HBM7026/R2006)，亦 涵蓋代謝與中樞神經系統領域)，以支撐業 務的長期可持續性增長。本公司亦已評估預 期將於近期推進的其他早期計劃。此外，本 公司將透過不斷升級及應用先進技術(包括 探索需要分配更多資金的AI驅動轉型)，強 化其獨特創新平台的能力。	50.0	255.8	179.3	101.5	77.8	二零二六年底前
(ii) 推進現有管線藥物 資產的臨床試驗	推進中後期資產的臨床試驗。隨著更多臨床前 項目在近期進入臨床階段，本公司預計還將 啟動更多臨床試驗。	40.0	204.7	157.0	83.7	73.3	二零二六年底前
(iii) 營運資金及一般營 運用途	包括但不限於人才招聘與員工隊伍擴張、基礎 設施與硬件升級、營運開支、第三方供應商 付款以及其他一般管理及行政開支。	10.0	51.2	37.4	20.6	16.8	二零二六年底前
總計		100.0	511.7	373.7	205.8	167.9	

有關配售的進一步詳情分別載於本公司日期為二零二五年八月二十九日及二零二五年九月五日的公告。

企業管治／其他資料

購買、出售或贖回本公司上市證券

根據股東於本公司於二零二五年六月十一日舉行的股東週年大會上通過的普通決議案，董事會獲授一般授權以購回不超過於授予有關授權（「股份購回授權」）的相關決議案獲通過日期已發行股份總數10%的股份（不包括任何庫存股份）。於報告期內，本公司行使其於股份購回授權（將於本公司下屆股東週年大會結束時屆滿）項下的權力，以總代價80,913,288港元於聯交所購回合共6,397,000股股份（「購回股份」）而31,834,000股股份由本公司持作庫存股份。

購回股份詳情如下：

交易月份	購回股份數目	每股已付最高價 (港元)	每股已付最低價 (港元)	已付總代價 (港元)
二零二六年一月	500,000	12.12	11.78	6,013,420
二零二六年五月	5,897,000	13.30	11.70	74,899,868

除上文所披露者外，於報告期內，本公司及其附屬公司概無出售、購買或贖回其任何上市證券（包括出售庫存股份（定義見上市規則））。

重大訴訟

於報告期內，本集團通過全資子公司Harbour Antibodies針對安進公司及其子公司Teneobio, Inc.提起的專利侵權訴訟取得有利結果。該訴訟於二零二一年提起，涉及涵蓋本集團專有轉基因小鼠抗體發現平台的核心專利（「**Grosveld專利**」），此乃本集團抗體治療藥物開發的基礎技術。

二零二六年六月，美國特拉華州聯邦地區法院陪審團一致作出有利於本集團的裁決。陪審團認定Grosveld專利有效，裁定安進的侵權行為屬於故意侵權，判令其20.20百萬美元的損害賠償。該裁決對本集團核心知識產權的有效性及可強制執行性具有重大肯定意義。

本集團於訴訟過程中採取了聚焦重點的訴訟策略，圍繞關鍵專利推進審理，同時保留對若干程序性裁決提起上訴的權利，以維護其訴訟地位及知識產權權益。

企業管治／其他資料

本集團繼續積極維護其全球專利組合，包括尋求額外的專利申索。本集團繼續致力於保障其知識產權及鞏固其在全球抗體行業的競爭地位，以支持其長期業務增長及創新。

董事及主要行政人員於股份、相關股份及債權證中之權益及淡倉

於二零二六年六月三十日，董事及本公司主要行政人員於本公司或其相關法團（定義見證券及期貨條例（「證券及期貨條例」）第XV部）之股份、相關股份及債權證中擁有根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益及淡倉（包括根據證券及期貨條例的有關條文彼等被當作或被視為擁有的權益及淡倉），或根據證券及期貨條例第352條規定須登記於該條所指登記冊內的權益及淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益及淡倉如下：

董事姓名	權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	佔本公司權益的 概約百分比 ⁽²⁾
王勁松博士 ⁽³⁾	可影響受託人行使酌情權的全權信託創始人	60,334,400 (L)	6.70%
王勁松博士 ⁽⁴⁾	實益權益	9,963,000 (L)	1.11%
Robert Irwin Kamen博士 ⁽⁵⁾	實益權益	4,128,040 (L)	0.46%
戎一平博士 ⁽⁶⁾	實益權益	3,033,000 (L)	0.34%
Albert R. Collinson博士 ⁽⁷⁾	實益權益	12,850 (L)	0.00%

附註：

- (1) 字母「L」表示此人持有的股份為好倉。
- (2) 以截至二零二六年六月三十日的已發行總股數900,175,722股為計算依據並保留至小數點後兩位。
- (3) 截至二零二六年六月三十日，王博士在股份中的權益由HARBOURBIO LLC持有，而其成員權益由他作為財產授予人的三個信託持有。South Dakota Trust Company LLC（根據王博士的指示行事）是其中兩個信託的受託人，共同擁有HARBOURBIO LLC 99.96%的股權。
- (4) 王博士已分別根據首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後股份獎勵計劃獲授7,200,000份期權及1,913,000股受限制股份，由Kastle Limited代表其持有。
- (5) Kamen博士以個人身份持有2,625,960股股份，其餘1,502,080股是根據首次公開發售前股權計劃授予Kamen博士的受限制股份，由Shuxin Biotech Limited代其持有。

企業管治／其他資料

(6) 戎博士已分別根據首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後股份獎勵計劃獲授2,625,000份期權及408,000股受限制股份，由Kastle Limited代表其持有。

(7) Collinson博士以其個人身分持有12,850股股份。

除上文所披露者外，於二零二六年六月三十日，概無董事或本公司主要行政人員於本公司或其相關法團（定義見證券及期貨條例第XV部）之股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有任何根據證券及期貨條例第XV部第7及8分部須知會本公司及聯交所的權益或淡倉（包括根據證券及期貨條例的有關條文彼等被當作或被視為擁有的權益及淡倉），或根據證券及期貨條例第352條規定須登記於本公司須予存置的登記冊內的權益或淡倉，或根據標準守則須知會本公司及聯交所的權益或淡倉。

主要股東於股份及相關股份中之權益及淡倉

於二零二六年六月三十日，據董事所知，以下人士（董事或本公司主要行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第XV部第2及3分部之條文須向本公司披露之權益或淡倉，或已記入本公司根據證券及期貨條例第336條須予存置的登記冊內之權益或淡倉：

股東姓名／名稱	身份／權益性質	股份數目 ⁽¹⁾	佔本公司權益
			的概約百分比 ⁽²⁾
Astrazeneca Plc	受控法團權益	76,271,762 (L)	8.47%
GIC Private Limited	投資經理	71,954,000 (L)	7.99%
HARBOURBIO LLC ⁽³⁾	實益權益	60,334,400 (L)	6.70%
South Dakota Trust Company LLC	受託人	60,334,400 (L)	6.70%
LC Healthcare Fund I, L.P. ⁽⁴⁾	實益權益	52,235,000 (L)	5.80%
LC Healthcare Fund I GP, L.P. ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
LC Fund GP Limited ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
友森控股有限公司 ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
君聯資本管理股份有限公司 ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
陳浩 ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
朱立南 ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
北京君祺嘉睿企業管理有限公司 ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
北京君誠合眾投資管理合夥企業（有限合夥） ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
天津君聯杰佑企業管理諮詢合夥企業（有限合夥） ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%
天津匯智壹號企業管理諮詢合夥企業（有限合夥） ⁽⁴⁾	受控法團權益	52,235,000 (L)	5.80%

企業管治／其他資料

附註：

- (1) 字母「L」表示此人持有的股份為好倉。
- (2) 以截至二零二六年六月三十日發行的900,175,722股總股數為計算依據並保留至小數點後兩位。
- (3) HARBOURBIO LLC為一家於美國南達科他州註冊成立的公司，由王勁松博士全資擁有及控制。
- (4) 由於君聯資本管理股份有限公司為友森控股有限公司的唯一股東，而友森控股有限公司為LC Fund GP Limited的唯一股東，而LC Fund GP Limited為LC Healthcare Fund I GP, L.P.的普通合夥人，而LC Healthcare Fund I GP, L.P.為LC Healthcare Fund I, L.P.的普通合夥人，故君聯資本管理股份有限公司被視為於LC Healthcare Fund I, L.P.持有的股權中擁有權益。君聯資本管理股份有限公司由朱立南、陳浩及王能光各自最終控制。北京君誠合眾投資管理合夥企業（有限合夥）持有君聯資本管理股份有限公司80%權益，而北京君祺嘉睿企業管理有限公司為北京君誠合眾投資管理合夥企業（有限合夥）的普通合夥人。天津匯智壹號企業管理諮詢合夥企業（有限合夥）及天津君聯傑佑企業管理諮詢合夥企業（有限合夥）分別持有北京君誠合眾投資管理合夥企業（有限合夥）58.12%及41.87%權益。因此，根據證券及期貨條例，LC Healthcare Fund I GP, L.P.、LC Fund GP Limited、友森控股有限公司、君聯資本管理股份有限公司、陳浩、朱立南、北京君祺嘉睿企業管理有限公司、北京君誠合眾投資管理合夥企業（有限合夥）、天津君聯傑佑企業管理諮詢合夥企業（有限合夥）及天津匯智壹號企業管理諮詢合夥企業（有限合夥）被視為於LC Healthcare Fund I, L.P.持有的52,235,000股股份中擁有權益。

除上文所披露者外，於二零二六年六月三十日，董事並不知悉任何其他人士（董事或本公司主要行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有已記入本公司按照證券及期貨條例第336條須予存置的登記冊內之權益及淡倉。

企業管治／其他資料

股權獎勵計劃

本公司現有三個股份計劃，即首次公開發售前股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後股份獎勵計劃，而所有上述計劃乃於上市規則新訂第十七章的生效日期（即二零二三年一月一日）前獲採納。本公司已及將在現有股份計劃的過渡安排所規定的範圍內遵守新訂第十七章。

本公司可於報告期內根據首次公開發售後購股權計劃和首次公開發售後股份獎勵計劃向合資格參與者授予的所有購股權和獎勵而發行103,000股新股份，約佔本公司已發行股本（不包括庫存股份（定義見上市規則））加權平均數的0.0114%。本公司各項股份計劃的進一步詳情和相關細分情況載於下文：

1. 首次公開發售前股權計劃

鑒於根據首次公開發售前股權計劃授出的獎勵須以現有股份支付，有關未歸屬受限制股份及受限制股份單位之詳情將於下一份年度報告內載列。

有關首次公開發售前股權計劃的詳情，請參閱本公司招股章程及二零二三年度報告。

2. 首次公開發售後購股權計劃**可授予最大股份數目**

根據首次公開發售後購股權計劃將予授出的所有購股權及根據本公司任何其他購股權計劃將予授出的購股權獲行使後可予發行的股份總數為76,789,116股，即不超過於上市日期已發行股份的10%。

截至二零二六年一月一日，根據首次公開發售後購股權計劃可授予29,217,416股股份。在報告期內，根據首次公開發售後購股權計劃授予合資格參與者及已失效／註銷的股份分別為0股和240,200股。因此，截至二零二六年六月三十日，根據首次公開發售後購股權計劃可授予股份總數為29,457,616股。

有關首次公開發售後購股權計劃的進一步詳情載於本公司招股章程及二零二三年度報告。

根據首次公開發售後購股權計劃授予的尚未行使的購股權（將以新股份給付）的詳情載於下表：

姓名	職位	授予日	歸屬期	行權價格	尚未行使的購股權數量	報告期內授予以尚未行使的購股權數量	報告期內失效購股權數量	尚未行使的購股權數量	報告期內已收盤股票數量	報告期內已收盤股票的平均收盤價	報告期內未收盤股票數量
董事 王樹松博士	執行董事、首席執行官及董事長	二零二二年七月二十七日	(i) 25%應於二零二三年三月三十一日歸屬； (ii) 25%應於二零二四年三月三十一日歸屬； (iii) 25%應於二零二五年三月三十一日歸屬；及(iv) 25%應於二零二六年三月三十一日歸屬	6.20港元	3,381,000	零	0	0	3,381,000	不適用	不適用
		二零二三年四月十八日	(i) 20%應於二零二三年四月十八日歸屬； (ii) 20%應於二零二四年四月十八日歸屬； (iii) 20%應於二零二五年四月十八日歸屬；及(iv) 40%應於二零二六年四月十八日歸屬	2.41港元	2,247,000	0	0	0	2,247,000	不適用	見附註2
		二零二四年四月三日	(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬； (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	1.362港元	1,572,000	0	0	0	1,572,000	不適用	見附註9

企業管治／其他資料

姓名	職位	授予日期	協議期	至 二零二六年 一月一日 尚未行使 的購股權 行權價格	報告期內 授予	報告期內 行權	報告期內 註銷	報告期內 失效	至 二零二六年 六月三十日 尚未行使的 購股權	報告期內 緊接授予 日期前 股票收盤價 的公允價值 ⁽¹⁾	報告期內 緊接行使 日期前 股票收盤價 的平均收盤價	報告期內 報出前 授予購股權 的條款目標
友一平博士	執行董事	二零二二年 七月二十七日	(i) 25%應於二零二三年三月三十一日歸屬； (ii) 25%應於二零二四年三月三十一日歸屬； (iii) 25%應於二零二五年三月三十一日歸屬； (iv) 25%應於二零二六年三月三十一日歸屬	6.20港元	435,000	0	0	0	435,000	不適用	不適用	不適用
			日期歸屬		零							
		二零二三年 四月十八日	(i) 20%應於二零二三年四月十八日歸屬； (ii) 20%應於二零二四年四月十八日歸屬； (iii) 20%應於二零二五年四月十八日歸屬； (iv) 40%應於二零二六年四月十八日歸屬	2.41港元	1,664,000	0	0	0	1,664,000	不適用	不適用	見附註2
		二零二四年 四月三日	(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬； (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	1.362港元	526,000	0	0	0	526,000	不適用	不適用	見附註9

企業管治／其他資料

姓名	職位	授予日	獎勵期	截至 二零二六年 一月一日 尚未行使 的購股權 行權價格	截至期內 授予 行權	截至期內 註銷	截至期內 失效	截至 二零二六年 六月三十日 尚未行使的 購股權	截至期內 緊接授予 日期前 股票收盤價	期內授予 日期購股權 的公允價值 ⁽¹⁾	截至期內 緊接行使 日期前 股票收盤 平均收盤價	報告期內 報告期內 授予購股權 的總數及目標
其他承授人類別 員工參照者 ⁽²⁾												
		二零二二年七月 二十七日	見附註4	5.65港元 & 6.20港元 ⁽³⁾	零	450,000	0	0	651,500	不適用	13.35港元	不適用
		二零二三年 四月十八日	見附註6	見附註5	0	3,855,200	0	200	12,401,200	不適用	13.35港元	見附註2 及附註6
		二零二四年 一月十二日	(i) 25%應於二零二五年三月三十一日歸屬； (ii) 25%應於二零二六年三月三十一日歸屬； (iii) 25%應於二零二七年三月三十一日歸屬；及 (iv) 25%應於二零二八年三月三十一日歸屬	1,194,000	0	176,000	0	0	1,018,000	不適用	13.35港元	不適用
		二零二四年 四月三日	(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬；及 (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	2,373,000	0	1,285,000	0	0	1,098,000	不適用	13.35港元	見附註9

企業管治／其他資料

姓名	職位	授予日	歸屬期	截至二零二六年				截至二零二六年				截至二零二六年				報告期內 累計行使 股票期權	報告期內 股票期權 的公允價值 ⁽¹⁾	報告期內 股票期權 的平均收盤價	報告期內 股票期權 的總數
				行權價格	尚未行使 的股票期權	報告期內 授予	報告期內 行權	報告期內 註銷	報告期內 失效	尚未行使 的股票期權	報告期內 授予	報告期內 行權	報告期內 註銷	報告期內 失效	尚未行使 的股票期權				
二零二五年 九月十日		二零二五年 九月十日	(i) 25%的獎勵應於二零二七年九月三十日歸屬；(ii) 25%的獎勵應於二零二八年九月三十日歸屬；及(iii) 餘下50%的獎勵應於二零二九年九月三十日歸屬。	17.21港元	201,000	0	0	0	0	0	0	201,000	0	0	0	0	不適用	不適用	見附註9
二零二五年 十二月 三十一日		二零二五年 十二月 三十一日	(i) 25%的獎勵應於二零二七年十二月三十一日歸屬；(ii) 25%的獎勵應於二零二八年十二月三十日歸屬；及(iii) 餘下50%的獎勵應於二零二九年十二月三十日歸屬。	12.76港元	309,000	0	0	0	0	0	0	309,000	0	0	0	0	不適用	不適用	見附註9
總計				40,443,100	0	5,766,200	0	240,200	0	34,436,700									

企業管治／其他資料

附註：

1. 所授出的購股權的公允價值是根據編製本公司財務報表所採用的會計準則及政策計算。假設包括預期波動率、行權倍數、無風險利率、股息收益率和普通股的公允價值。對於預期波動率，我們參考了同一行業幾家可比公司的歷史波動率。行權倍數以當員工決定自願行使其已歸屬購股權時股票價格與行權價格的平均比率作為評估依據。在購股權合約期限內的無風險利率，我們依據授予時有效的香港政府債券的市場收益率為基準。股息收益率的評估是基於購股權合約期限內的預期股息政策。
2. 上述購股權的每次歸屬將視乎各承授人的個別績效考核結果而定。本集團將於每次歸屬前對各承授人進行績效考核，而績效考核標準（如財務基準或業務／營運里程碑等）將由董事會釐定。上述購股權僅於承授人的績效考核超過一定分數時方會歸屬。根據上述歸屬時間表，待個別績效考核達標後，20%的購股權將於授出後立即歸屬。
3. 如上文所披露，除王勁松博士和戎一平博士以外的員工參與者以個人為基準。
4. 對於其中一名參與者：(a)25%應於二零二二年三月三十一日歸屬；(b)25%應於二零二三年三月三十一日歸屬；(c)25%應於二零二四年三月三十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二五年三月三十一日歸屬。對於另一名參與者：(a)25%應於二零二三年四月十一日歸屬；(b)25%應於二零二四年四月十一日歸屬；(c)25%應於二零二五年四月十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二六年四月十一日歸屬。對於其他人士：(a)25%應於二零二三年三月三十一日歸屬；(b)25%應於二零二四年三月三十一日歸屬；(c)25%應於二零二五年三月三十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二六年三月三十一日歸屬。
5. 所授出購股權的行權價格為每股股份2.41港元，惟授予5名非關連僱員的1,284,000份購股權除外（其行權價格為每股股份6.20港元）。
6. 於36,056,000份購股權當中，1,284,000份購股權授予5名非關連僱員，(i)其中25%應於二零二四年四月十八日歸屬；(ii)其中25%應於二零二五年四月十八日歸屬；(iii)其中25%應於二零二六年四月十八日歸屬；及(iv)剩餘25%應於二零二七年四月十八日歸屬。該等1,284,000份購股權並無附帶績效目標。

除上述1,284,000份購股權外，待附註2所述的績效目標達標後，就剩餘購股權而言：(i)其中20%應於二零二三年四月十八日歸屬；(ii)其中20%應於二零二四年四月十八日歸屬；(iii)其中20%應於二零二五年四月十八日歸屬；及(iv)剩餘40%應於二零二六年四月十八日歸屬。該等購股權的績效目標載於上文附註2。
7. 購股權的期限自授予日期起計為期十年。
8. 根據首次公開發售後購股權計劃所授出的購股權的行權期，將由有關購股權的歸屬日期開始，至授出日期的十週年為止，惟須受首次公開發售後購股權計劃的條款及承授人所簽署的購股權授權協議所規限。
9. 購股權的每次歸屬將視乎購股權承授人的個別績效考核結果而定。
10. 加權平均計算：加權平均價格 = $\Sigma(\text{行權數量} \times \text{對應收盤價}) / \Sigma \text{行權數量}$

企業管治／其他資料

3. 首次公開發售後股份獎勵計劃

可授予最大獎勵股份數目（可由新股或現有股份給付）

如無股東批准，根據首次公開發售後股份獎勵計劃授出的所有獎勵所涉及獎勵股份總數（不包括已根據首次公開發售後股份獎勵計劃沒收的獎勵股份）將不得超過38,394,558股股份（為緊隨全球發售完成後已發行股份總數約5%），惟須受於相關時間已發行股份總數1%之年度上限所規限。

截至二零二六年一月一日，根據首次公開發售後股份獎勵計劃可授予的獎勵股份為28,486,058股。在報告期內，根據首次公開發售後股份獎勵計劃授予合資格人士及已失效／註銷的獎勵股份分別為103,000股和80,000股。據此，截至二零二六年六月三十日，根據首次公開發售後股份獎勵計劃可授予獎勵股份為28,463,058股。

可供發行新股的最大股份數目

根據首次公開發售後股份獎勵計劃已發行及可能發行的新股份總數將不得超過38,394,558股股份（「計劃授權」）。

截至二零二六年一月一日，根據計劃授權可發行34,719,558股新股份。在報告期內，根據首次公開發售後股份獎勵計劃發行的新股份數目為291,000股。據此，截至二零二六年六月三十日，可根據計劃授權發行的新股份數目為34,428,558股。

有關首次公開發售後股份獎勵計劃項下已授出但未歸屬的獎勵股份（將以現有股份給付）的詳情將載於下一份年度報告內。

企業管治／其他資料

根據首次公開發售後股份獎勵計劃授出的未歸屬首次公開發售後獎勵股份（以新股給付）的詳情載於下表：

姓名	職位	授予日	歸屬期	購買價格	截至 二零二六年 一月一日 尚未歸屬的 獎勵股份		報告期內 授予 ⁽ⁱ⁾ 獎勵股份	報告期內 歸屬	報告期內 失效	報告期內 註銷	截至 二零二六年 六月三十日 尚未歸屬的 獎勵股份	報告期內 緊接授予 日期前 股份收盤價	報告期內 緊接歸屬 日期前 股份加權 平均收盤價	報告期內 授予獎勵的 績效目標
董事														
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
其他承授人類別														
員工參與者														
二零二二年 七月二十七日	見附註2	零	143,760	不適用	143,760	0	0	0	0	0	0	不適用	12.51港元	不適用
二零二三年 四月十八日	(i) 25%應於二零二四年四月十八日歸屬； (ii) 25%應於二零二五年四月十八日歸屬； (iii) 25%應於二零二六年四月十八日歸屬；及(iv) 25%應於二零二七年四月十八日歸屬。	零	44,000	不適用	22,000	0	0	0	0	22,000	不適用	不適用	14.95港元	見附註4
二零二四年 一月十二日	(i) 25%應於二零二五年三月三十一日歸屬； (ii) 25%應於二零二六年三月三十一日歸屬； (iii) 25%應於二零二七年三月三十一日歸屬；及(iv) 25%應自二零二八年三月三十一日歸屬	零	375,760	0	125,260	0	0	0	0	250,500	不適用	不適用	12.51港元	不適用

企業管治／其他資料

姓名	職位	授予日	獎勵期	截至二零二六年				截至二零二六年				報告期內	
				購買價格	尚未歸屬的獎勵股份	報告期內授予 ⁽ⁱ⁾ 獎勵	報告期內失效	報告期內結算	尚未歸屬的獎勵股份	緊接授予日期前股份收盤價	獎勵股份在授予日期的公允價值 ⁽ⁱⁱ⁾	平均收盤價	績效目標
二零二四年四月三日		(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬； (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	零	0	0	0	0	不適用	不適用	0	見附註4		
二零二五年九月三日		見附註3		3,282,000	0	80,000	0	3,202,000	不適用	不適用	見附註4		
二零二五年九月十日		(i) 25%的獎勵應於二零二七年九月三十日歸屬；(ii) 25%的獎勵應於二零二八年九月三十日歸屬；及(iii) 50%的獎勵應於二零二九年九月三十日歸屬		67,000	0	0	0	67,000	不適用	不適用	見附註4		

企業管治／其他資料

[illegible]

企業管治／其他資料

附註：

1. 獎勵股份的公允價值是根據編製本公司財務報表所採用的會計準則及政策計算並以授予日期的收盤價確定。
2. 對於其中一名參與者：(a)25%應於二零二二年三月三十一日歸屬；(b)25%應於二零二三年三月三十一日歸屬；(c)25%應於二零二四年三月三十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二五年三月三十一日歸屬。對於另一名參與者：(a)25%應於二零二三年四月十一日歸屬；(b)25%應於二零二四年四月十一日歸屬；(c)25%應於二零二五年四月十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二六年四月十一日歸屬。對於其他人士：(a)25%應於二零二三年三月三十一日歸屬；(b)25%應於二零二四年三月三十一日歸屬；(c)25%應於二零二五年三月三十一日歸屬；及(d)剩餘25%應於二零二六年三月三十一日歸屬。
3. 第一組兩名獎勵承授人：(i)獎勵的25%於二零二七年三月三十一日歸屬；(ii)獎勵的25%於二零二八年三月三十一日歸屬；及(iii)獎勵剩餘的50%於二零二九年三月三十一日歸屬。

第二組三名獎勵承授人：(i)獎勵的25%於二零二七年六月三十日歸屬；(ii)獎勵的25%於二零二八年六月三十日歸屬；及(iii)獎勵剩餘的50%於二零二九年六月三十日歸屬。

第三組兩名獎勵承授人：獎勵的100%於二零二六年九月三日歸屬。

第四組三名獎勵承授人：(i)獎勵的25%於二零二七年九月三十日歸屬；(ii)獎勵的25%於二零二八年九月三十日歸屬；及(iii)獎勵剩餘的50%於二零二九年九月三十日歸屬。
4. 獎勵的每次歸屬將視乎獎勵承授人的個別績效考核結果而定。

企業管治／其他資料

根據首次公開發售後股份獎勵計劃授出的尚未歸屬獎勵股份(以現有股份給付)的詳情載於下表：

姓名	職位	授予日	歸屬期	購買價格	截至 二零二六年 一月一日 尚未歸屬的 獎勵股份	報告期內 授予	報告期內 歸屬	報告期內 失效	報告期內 註銷	截至 二零二六年 六月三十日 尚未歸屬的 獎勵股份	報告期內 緊接授予 日期前 在授予日期 的公允價值 ⁽¹⁾ 股份收盤價	報告期內 緊接歸屬 日期前 股份加權 平均收盤價	報告期內 授予獎勵的 績效目標
董事													
王勁松博士	執行董事、 首席執行官 及董事長	二零二二年 七月二十七日	附註2	零及8.20港元	281,750	零	281,750	0	0	0	不適用	12.51港元	不適用
成一平博士	執行董事	二零二二年 七月二十七日	附註2	零及8.20港元	36,250	零	36,250	0	0	0	不適用	12.51港元	不適用

企業管治／其他資料

姓名	職位	授予日期	授課時間	購買價格	截至二零二六年一月一日尚未歸屬的獎勵股份	報告期內授予	報告期內歸屬	報告期內失效	報告期內註銷	截至二零二六年六月三十日尚未歸屬的獎勵股份	報告期內緊接授予日期前股份收盤價	報告期內獎勵股份在授予日期前的公允價值 ⁽ⁱ⁾	報告期內緊接歸屬日期前股份加權平均收盤價	報告期內授予獎勵的績效目標
王頌松博士	執行董事、首席執行官及董事長	二零二四年四月三日	(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬； (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	零	0	0	0	0	0	0	不適用	不適用	不適用	不適用
成一平博士	執行董事	二零二四年四月三日	(i) 50%應於二零二四年四月三日歸屬； (ii) 50%應於二零二五年四月三日歸屬	零	0	0	0	0	0	0	不適用	不適用	不適用	不適用
其他承授人合計		二零二一年十二月三十一日	附註3	82港元	0	零	0	0	0	0	不適用	不適用	不適用	不適用
總計					318,000	0	318,000	0	0	0	-	-	-	-

企業管治／其他資料

附註：

1. 獎勵股份的公允價值是根據編製本公司財務報表所採用的會計準則及政策計算。使用的方法及假設是以授予日期的收盤價確定。
2. 於二零二二年七月二十七日授予，(i)25%應自二零二三年三月三十一日起歸屬；(ii)25%應自二零二四年三月三十一日起歸屬；(iii)25%應自二零二五年三月三十一日起歸屬；及(iv)25%應自二零二六年三月三十一日起歸屬。
3. 於二零二一年十二月三十一日授予，(i)50%的獎勵股份將在授予日期的第一週年時歸屬；以及(ii)剩餘的50%獎勵股份將在以下事件發生時歸屬（以較早發生者為準）：(i)授予日期的第二週年，及(ii)授予日期的第一週年後但在授予日期的第二週年前的第一個營業日，且股份在聯交所所報的收盤價為12.38港元或以上。

董事收購股份或債權證的權利

除本中期報告所披露者外，於報告期內任何時間，本公司或其任何子公司概無作為任何安排訂約方以使董事可透過收購本公司或任何其他法人實體之股份或債權證獲取利益，且董事或彼等之任何配偶或未滿18歲之子女概無獲授予任何認購本公司或任何其他法人實體之股權或債務證券的權利或已行使任何有關權利。

中期簡明綜合損益表

截至二零二六年六月三十日止半年度

	附註	截至六月三十日止半年度	
		二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
收入	4	122,491	101,315
銷售成本		(5,853)	(4,855)
毛利		116,638	96,460
其他開支(收入)淨額		(1,032)	6,127
銷售開支		(3,204)	(2,871)
行政開支		(16,672)	(7,360)
研發成本		(29,595)	(17,957)
金融資產減值虧損淨額		-	(25)
融資成本		(1,023)	(807)
除稅前溢利	5	65,112	73,567
所得稅開支	6	(261)	(568)
期內溢利		64,851	72,999
以下各項應佔：			
母公司擁有人		64,879	71,718
非控股權益		(28)	1,281
		64,851	72,999
母公司普通權益持有人應佔每股盈利			
基本(美元)	8	0.08	0.09
攤薄(美元)	8	0.08	0.09

中期簡明綜合全面收益表

截至二零二六年六月三十日止半年度

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
期內溢利	64,851	72,999
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的其他全面收益／(虧損)：		
外幣報表折算差額	6,722	(1,391)
期內其他全面收益／(虧損)(經扣除稅項)	6,722	(1,391)
期內全面收益總額	71,573	71,608
以下各項應佔：		
母公司擁有人	71,601	70,327
非控股權益	(28)	1,281
	71,573	71,608

中期簡明綜合財務狀況表

二零二六年六月三十日

		二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
	附註		
非流動資產			
於一家聯營公司的投資		6,000	—
物業、廠房及設備	9	6,912	4,233
使用權資產		7,628	8,098
無形資產		7,671	7,668
預付款項、其他應收款項及其他資產		12,173	12,220
其他金融資產	10	67,641	22,177
非流動資產總值		108,025	54,396
流動資產			
存貨		4,461	6,379
貿易應收款項	11	38,258	5,930
預付款項、其他應收款項及其他資產		22,991	29,337
受限制銀行結餘	12	446	1,158
現金及現金等價物	12	359,157	403,056
流動資產總值		425,313	445,860
流動負債			
貿易應付款項	13	7,294	9,045
其他應付款項及應計費用		7,911	17,092
合約負債		2,499	1,824
計息銀行借款		66,960	56,005
租賃負債		2,203	2,121
應付稅項		—	120
流動負債總額		86,867	86,207
流動資產淨值		338,446	359,653
總資產減流動負債		446,471	414,049

中期簡明綜合財務狀況表

二零二六年六月三十日

	附註	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
非流動負債			
合約負債		5,397	20,609
計息銀行借款		14,850	17,480
租賃負債		5,697	6,163
遞延稅項負債		2,711	2,685
非流動負債總額		28,655	46,937
資產淨值		417,816	367,112
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	14	23	22
庫存股份	14	(58,878)	(33,951)
儲備		476,712	401,054
		417,857	367,125
非控股權益		(41)	(13)
權益總額		417,816	367,112

王勁松
董事

陳侑晨
董事

中期簡明綜合權益變動表

截至二零二六年六月三十日止半年度

	母公司擁有人應佔								總計 千美元
	股本 千美元	庫存股份 千美元	股份溢價* 千美元	股本儲備* 千美元	匯兌波動 儲備* 千美元	累計虧損* 千美元	小計 千美元	非控股權益 千美元	
於二零二六年一月一日 (經審核)	22	(33,951)	999,722	15,322	3,203	(617,193)	367,125	(13)	367,112
期內溢利	-	-	-	-	-	64,879	64,879	(28)	64,851
期內其他全面收益： 外幣報表折算差額	-	-	-	-	6,722	-	6,722	-	6,722
期內全面收益總額	-	-	-	-	6,722	64,879	71,601	(28)	71,573
以股份為基礎的付款	-	-	-	2,420	-	-	2,420	-	2,420
根據以股份為基礎的付款 計劃發行股份(附註14)	1	-	2,207	(570)	-	-	1,638	-	1,638
購回股份(附註14)	-	(24,927)	-	-	-	-	(24,927)	-	(24,927)
於二零二六年六月三十日 (未經審核)	23	(58,878)	1,001,929	17,172	9,925	(552,314)	417,857	(41)	417,816

	母公司擁有人應佔								總計 千美元
	股本 千美元	庫存股份 千美元	股份溢價* 千美元	股本儲備* 千美元	匯兌波動 儲備* 千美元	累計虧損* 千美元	小計 千美元	非控股權益 千美元	
於二零二五年一月一日 (經審核)	19	(8,869)	826,960	12,765	2,098	(708,526)	124,447	(395)	124,052
期內溢利	-	-	-	-	-	71,718	71,718	1,281	72,999
期內其他全面收益： 外幣報表折算差額	-	-	-	-	(1,391)	-	(1,391)	-	(1,391)
期內全面收益總額	-	-	-	-	(1,391)	71,718	70,327	1,281	71,608
以股份為基礎的付款	-	-	-	575	-	-	575	-	575
已發行普通股	2	-	104,411	-	-	-	104,413	-	104,413
購回股份	(1)	(17,065)	-	-	-	-	(17,066)	-	(17,066)
於二零二五年六月三十日 (未經審核)	20	(25,934)	931,371	13,340	707	(636,808)	282,696	886	283,582

* 該等儲備賬包括中期簡明綜合財務狀況表中的綜合儲備476,712,000美元(二零二五年十二月三十一日：401,054,000美元)。

中期簡明綜合現金流量表

截至二零二六年六月三十日止半年度

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
經營活動所得現金流量		
除稅前溢利	65,112	73,567
調整：		
財務成本	1,023	807
外匯虧損／(收益)淨額	8,433	(1,347)
銀行利息收入	(6,112)	(4,141)
聯營公司虧損份額	746	—
其他金融資產公允價值變動	882	—
以股份為基礎的付款開支	2,420	575
貿易應收款項減值	—	25
物業、廠房及設備折舊	992	457
使用權資產折舊	1,282	550
無形資產攤銷	38	39
收購按公允價值計入損益的金融資產	(40,930)	(10,750)
	33,886	59,782
存貨減少	1,918	410
貿易應收款項(增加)／減少	(32,475)	3,311
預付款項、其他應收款項及其他資產減少／(增加)	4,396	(3,441)
貿易應付款項(減少)／增加	(1,681)	402
合約負債(減少)／增加	(14,537)	2,207
其他應付款項及應計費用減少	(5,468)	(442)
營運所得現金	(13,988)	62,229
已付所得稅	(355)	(565)
經營活動(所用)／所得現金流量淨額	(14,343)	61,664
投資活動所得現金流量		
已收利息	6,112	4,141
購買物業、廠房及設備項目	(3,235)	(320)
購買無形資產	(38)	(85)
出售物業、廠房及設備項目	2	4
於收購時原到期日多於三個月但少於一年的定期存款增加淨額	(49,614)	—
向一間聯營公司注資增加	(6,733)	—
購買其他金融資產	(5,333)	—

中期簡明綜合現金流量表

截至二零二六年六月三十日止半年度

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
投資活動(所用)／所得現金流量淨額	(58,839)	3,740
融資活動所得現金流量		
發行普通股	—	104,413
根據以股份為基礎的付款計劃發行股份	1,638	—
新增計息銀行借款	31,597	45,749
已付利息	(929)	(623)
償還計息銀行借款	(23,272)	(43,626)
購回普通股	(24,927)	(17,066)
租賃負債的本金部分	(1,219)	(290)
租賃負債的利息部分	(88)	(172)
融資活動(所用)／所得現金流量淨額	(17,200)	88,385
現金及現金等價物增加淨額	(90,382)	153,789
期初現金及現金等價物	226,856	166,821
匯率變動影響淨額	(3,131)	77
期末現金及現金等價物	133,343	320,687
分析現金及現金等價物結餘		
現金及銀行結餘	133,343	320,687
於收購時原到期日多於三個月但少於一年的無抵押定期存款	225,814	—
於財務狀況表列賬的現金及現金等價物	359,157	320,687
於收購時原到期日多於三個月但少於一年的無抵押定期存款	(225,814)	—
於現金流量表列賬的現金及現金等價物	133,343	320,687

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

1. 編製基準

截至二零二六年六月三十日止半年度的中期簡明綜合財務資料已按照國際會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料並不包括年度財務報表所需的所有資料及披露事項，故應與本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2. 會計政策變動及披露

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表所應用者一致，惟下列就本期間財務資料首次採納的經修訂國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）會計準則除外。

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）	對金融工具分類及計量的修訂
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號（修訂本）	依賴自然能源生產電力的合約
國際財務報告會計準則之年度改進－第11冊	對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號的修訂

經修訂國際財務報告會計準則的性質及影響說明如下：

- (a) 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的修訂」闡明，當實體對合約現金流量的權利屆滿或被轉讓時，金融資產即予終止確認，而金融負債則於結算日終止確認。該等修訂引入一項會計政策選擇，在符合特定條件的情況下，終止確認於結算日前透過電子付款系統結算的金融負債。該等修訂釐清如何評估具有環境、社會及管治以及其他類似或然特徵的金融資產的合同現金流量特徵。此外，該等修訂釐清具有無追索權特徵的金融資產及合同掛鈎工具的分類規定。該等修訂亦包括指定以公允價值計量並計入其他全面收益的權益工具投資及具有或然特徵的金融工具的額外披露。由於本集團過往年度有關終止確認金融資產及負債的會計政策與該等修訂一致，且本集團並無該等修訂所涉及的金融資產，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無產生任何影響。本集團將於其截至二零二六年十二月三十一日止年度的綜合財務報表中，就其指定為按公允價值計入其他全面收益的權益投資提供額外披露。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

2. 會計政策變動及披露 (續)

- (b) 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)依賴自然能源生產電力的合約澄清適用範圍內合約「自用」要求的適用情況，並修訂適用範圍內合約於現金流量對沖關係中被對沖項目的指定要求。該等修訂本亦包括額外披露，使財務報表使用者能夠了解該等合約對實體財務表現及未來現金流量的影響。由於本集團並無任何屬於該等修訂範圍內的合約，故該等修訂對中期簡明綜合財務資料並無任何影響。
- (c) 國際財務報告會計準則之年度改進 — 第11冊列載對國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第7號(及隨附的實施國際財務報告準則第7號的指引)、國際財務報告準則第9號、國際財務報告準則第10號及國際會計準則第7號的小範圍修訂。該等修訂包括澄清、簡化、更正或變更，以提高相關國際財務報告準則的一致性。該等修訂並無對中期簡明綜合財務資料產生任何影響。

3. 經營分部資料

就管理目的而言，本集團僅有一個可呈報經營分部，即開發腫瘤免疫學及免疫性疾病領域的創新療法。由於此乃本集團唯一可呈報經營分部，故並無呈列進一步經營分部分析。

4. 收入

收入分析如下：

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
商品或服務類型		
— 分子授權及合作收入	113,079	93,714
— 研究服務及技術許可費收入	9,412	7,601
總計	122,491	101,315

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

4. 收入 (續)

有關來自客戶合約之收益的經細分收益資料

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
商品或服務類型		
— 分子授權及合作收入	113,079	93,714
— 研究服務及技術許可費收入	9,412	7,601
總計	122,491	101,315
地區市場		
歐洲	32,261	88,545
中國內地	5,199	1,529
美國	84,963	11,166
其他國家／地區	68	75
總計	122,491	101,315
確認收入時間		
於某一時間點	93,707	95,685
隨時間	28,784	5,630
總計	122,491	101,315

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

5. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利已(扣除)/計入下列各項：

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
銷售成本(不包括僱員福利開支)	4,758	3,571
物業、廠房及設備折舊	992	457
使用權資產折舊	1,282	550
無形資產攤銷	38	39
金融資產減值虧損淨額	—	25
僱員福利開支(包括董事薪酬)：		
— 工資及薪金	18,639	12,218
— 退休金計劃供款*	955	553
— 以股份為基礎的付款開支	2,420	575
核數師薪酬	171	161
短期租賃產生的租賃開支	18	43
外匯虧損(收益)淨額	8,433	(1,347)

* 並無任何被沒收的供款可由本集團作為僱主用以減少現有供款水平。

6. 所得稅

本集團須就在本集團成員公司居籍及營運所在的國家／司法權區產生或取得的溢利按實體基準繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島規則及規例，本集團無須繳納任何開曼群島所得稅。

英屬維京群島

根據英屬維京群島(「英屬維京群島」)規則及規例，本集團無須繳納任何英屬維京群島所得稅。

香港

香港利得稅乃就期內在香​​港產生的估計應課稅溢利按16.5%(二零二五年：16.5%)的稅率計提，除非有關溢利為可應用8.25%(二零二五年：8.25%)的一半稅率徵稅的應課稅溢利首2,000,000港元(二零二五年：2,000,000港元)溢利。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

6. 所得稅(續)

中國內地

根據中國內地《企業所得稅法》及有關規例，於中國內地營運的子公司須就應課稅收入繳納25%企業所得稅(「企業所得稅」)(二零二五年：25%)，惟子公司和铂醫藥(上海)有限責任公司於二零二零年獲批准為高新技術企業並於二零二三年十二月續期該項認證，故有權享有15%的優惠企業所得稅稅率(二零二五年：15%)及子公司諾納生物(蘇州)有限公司於二零二一年獲批准為高新技術企業並於二零二四年十一月續期該項認證，故有權享有15%的優惠企業所得稅稅率(二零二五年：15%)則除外。

荷蘭

於荷蘭營運的子公司須就首200,000歐元(二零二五年：200,000歐元)應課稅收入繳納15%利得稅(二零二五年：15%)，期內超額部分適用於25.8%企業所得稅(二零二五年：25.8%)。

美國

於美國營運的子公司須就應課稅收入繳納21%聯邦所得稅(二零二五年：21%)及8%馬薩諸塞州所得稅(二零二五年：8%)。

本集團所得稅開支的主要部分如下：

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
即期所得稅	235	565
遞延所得稅	26	3
期內稅項開支總額	261	568

7. 股息

本公司於期內並無派付或宣派任何股息(截至二零二五年六月三十日止半年度：無)。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

8. 每股盈利

每股基本盈利金額乃根據母公司擁有人應佔盈利及期內發行在外的普通股（不包括庫存股份）加權平均數計算得出。

期內每股攤薄盈利金額乃根據母公司普通權益持有人應佔期內盈利計算得出。計算所採用的普通股加權平均數即為計算每股基本盈利所採用的期內發行在外普通股數目，以及假設在視為行使或轉換所有具攤薄潛力的普通股為普通股的無償發行的普通股加權平均數。

每股基本及攤薄盈利之計算乃基於：

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 (未經審核)	二零二五年 (未經審核)
盈利		
母公司擁有人應佔盈利(千美元)	64,879	71,718
股份		
計算每股基本盈利所採用的期內發行 在外普通股加權平均數*	836,738,402	770,516,653
攤薄影響 — 普通股加權平均數：		
根據股份獎勵計劃授予的股份	3,989,000	1,945,875
授出購股權**	7,197,132	10,749,698
總計	847,924,534	783,212,226
每股基本盈利(每股美元)	0.08	0.09
每股攤薄盈利(每股美元)	0.08	0.09

* 股份有加權平均數已計及庫存股份的影響。

** 購股權於年內具有反攤薄影響。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

9. 物業、廠房及設備

截至二零二六年六月三十日止半年度，本集團以3,235千美元（截至二零二五年六月三十日止半年度：320千美元）的成本購入資產。

10. 其他金融資產

	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
按公允價值計入損益的金融資產		
上市股權投資	2,308	3,755
非上市股權投資	65,333	18,422
總計	67,641	22,177

11. 貿易應收款項

於報告期末的貿易應收款項賬齡（按發票日期計）分析如下：

	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
6個月內	37,284	4,769
6至12個月	209	54
逾12個月	1,254	1,595
	38,747	6,418
減：減值撥備	(489)	(488)
賬面淨值	38,258	5,930

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

12. 現金及現金等價物以及受限制銀行結餘

	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
現金及銀行結餘	133,789	228,014
於收購時原到期日多於三個月但少於一年的定期存款	225,814	176,200
小計	359,603	404,214
減：		
受限制銀行結餘(a)	446	1,158
現金及現金等價物	359,157	403,056
按下列貨幣計值：		
美元	304,485	329,829
人民幣	43,865	13,190
其他	10,807	60,037
總計	359,157	403,056

(a) 於二零二六年六月三十日，銀行現金446,000美元(二零二五年十二月三十一日：1,158,000美元)為限制使用。

人民幣不可自由兌換為其他貨幣，然而，根據中國內地的《外匯管理條例及結匯、售匯及付匯管理規定》，本集團獲准通過獲授權進行外匯業務的銀行將人民幣兌換為其他貨幣。中國內地的境外匯款受中國政府頒佈的外匯限制所規限。

銀行現金按根據每日銀行存款利率計算的浮動利率賺取利息。按本集團的立即付現規定，定期存款的期限介乎七日至十二個月不等，並根據各短期定期存款利率賺取利息。銀行結餘及定期存款存放於信譽良好且近期並無拖欠記錄的銀行。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

13. 貿易應付款項

於報告期末的貿易應付款項（按發票日期計）分析如下：

	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
1個月內	6,381	6,865
1-3個月	287	1,402
3-6個月	24	27
6-12個月	79	84
逾12個月	523	667
總計	7,294	9,045

14. 股本及庫存股份

	法定股本 股份數目	股本 千美元	已發行及繳足 股份數目	股本 千美元
每股普通股0.000025美元				
於二零二六年六月三十日	20,000,000,000	500	900,175,722	23
於二零二五年十二月三十一日	20,000,000,000	500	894,118,522	22

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

14. 股本及庫存股份 (續)

股本及庫存股份的變動如下：

	已發行股份數目			股本 千美元	庫存股份 千美元
	普通股	庫存股份	總計		
於二零二五年一月一日	732,502,050	32,264,360	764,766,410	19	(8,869)
已發行普通股	121,293,762	–	121,293,762	3	–
根據以股份為基礎的付款計劃發行股份	8,058,350	–	8,058,350	1	–
購回普通股	(25,843,000)	25,843,000	–	(1)	(25,082)
於二零二五年十二月三十一日及 二零二六年一月一日	836,011,162	58,107,360	894,118,522	22	(33,951)
根據以股份為基礎的付款計劃發行股份(a)	6,057,200	–	6,057,200	1	–
購回普通股(b)	(16,467,000)	16,467,000	–	–	(24,927)
於二零二六年六月三十日	825,601,362	74,574,360	900,175,722	23	(58,878)

附註：

- (a) 於二零二六年六月三十日，5,766,200份購股權（按每股1.362港元至6.2港元的認購價）及291,000份受限制股份單位所附認購權獲行使，導致總發行6,057,200股股份。就此而言，570,000美元的金額已於行使時由資本儲備轉撥至股份溢價。
- (b) 本公司直接從公開市場或通過受託人購回其本身的普通股。於二零二六年六月三十日，股份總數為16,467,000股，總代價為195,479,700港元（相當於24,927,000美元），該等股份為本公司的庫存股份。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

15. 或然負債

截至報告期，本集團並無任何重大或然負債。

16. 關聯方交易**(a) 與關聯方的未償還結餘**

本集團與關聯方有下列結餘：

	二零二六年 六月三十日 千美元 (未經審核)	二零二五年 十二月三十一日 千美元 (經審核)
貿易應收款項：		
聯營公司	17	454
其他應收款項：		
聯營公司	-	3,402

(b) 本集團主要管理層人員的酬金

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
短期僱員福利	887	975
退休金計劃供款	28	29
以股份為基礎的付款開支	164	122
總計	1,079	1,126

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

17. 金融工具公允價值及公允價值等級

本集團的財務部門負責釐定金融工具公允價值計量的政策及程序。於各報告期末，財務部門分析金融工具的價值變動並釐定估值中適用的主要輸入數據。董事定期審閱金融工具的公允價值計量結果以作財務報告。

投資於定期存款的公允價值通過以具有類似條款、信貸風險及餘下到期期限的工具的目前可用比率貼現預計未來現金流量而計算得出。公允價值已評定為與彼等的賬面值相若。

非上市股權投資的公允價值乃採用可比公司分析法，並參考數個關鍵比率進行估算。本集團管理層認為公允價值估算屬合理，有關估算源自估值技術，並計入綜合財務狀況表，相關公允價值變動則計入損益，而該等公允價值於二零二六年六月三十日屬最合適的估算。

上市股權投資的公允價值乃根據市場報價釐定。

計息銀行借款非流動部分的公允價值通過以具有類似條款、信貸風險及餘下到期期限的工具的目前可用比率貼現預計未來現金流量而計算得出。於二零二六年六月三十日，本集團計息銀行借款自身不履約風險導致的公允價值變動經評估為並不重大。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

17. 金融工具公允價值及公允價值等級 (續)

公允價值等級

以下各表說明本集團金融工具的公允價值計量等級：

於二零二六年六月三十日

	採用下列各項計量公允價值			總計
	活躍市場 報價 (第一級) 千美元 (未經審核)	重要可觀察 輸入數據 (第二級) 千美元 (未經審核)	重要不可觀察 輸入數據 (第三級) 千美元 (未經審核)	
金融資產：				
其他金融資產				
— 上市股權投資	2,308	—	—	2,308
— 非上市股權投資	—	—	65,333	65,333
總計	2,308	—	65,333	67,641

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

17. 金融工具公允價值及公允價值等級 (續)

公允價值等級 (續)

於二零二五年十二月三十一日

	採用下列各項計量公允價值			總計 千美元 (經審核)
	活躍市場 報價 (第一級) 千美元 (經審核)	重要可觀察 輸入數據 (第二級) 千美元 (經審核)	重要不可觀察 輸入數據 (第三級) 千美元 (經審核)	
金融資產：				
其他金融資產				
— 上市股權投資	3,755	—	—	3,755
— 非上市股權投資	—	—	18,422	18,422
總計	3,755	—	18,422	22,177

期內第三級公允價值計量之變動如下：

	截至六月三十日止半年度	
	二零二六年 千美元 (未經審核)	二零二五年 千美元 (未經審核)
於一月一日	22,177	7,626
添置	46,263	10,750
其他金融資產公允價值變動	(882)	—
外匯收益	83	59
於期末	67,641	18,435

於期內，第一級與第二級之間並無轉撥公允價值計量，亦無就金融資產及金融負債轉入第三級或自第三級轉出公允價值計量（截至二零二五年六月三十日止半年度：零）。

中期簡明綜合財務資料附註

二零二六年六月三十日

17. 金融工具公允價值及公允價值等級 (續)

公允價值等級 (續)

以下為對金融工具估值的重要不可觀察輸入數據的概要，連同於二零二六年六月三十日的定量敏感度分析：

	估值技巧	重要不可觀察 輸入數據	範圍	公允價值對 輸入數據之敏感度
對非上市股權投資 的投資	倒推法	無風險利率	3.65%- 4.16%	無風險利率增加／(減少)1%將會導致 公允價值增加／(減少)53,000美元／ (55,000美元)
		波幅	73.79%- 77.91%	波幅增加／(減少)1%將會導致 公允價值增加／(減少)3,000美元／ (3,000美元)
		缺乏市場 流通性折現率	29%- 30.5%	缺乏市場流通性折現率增加／(減少)1% 將會導致公允價值(減少)／ 增加(578,000美元)／578,000美元

18. 報告期後事項

報告期後概無發生可能對本集團於二零二六年六月三十日呈報的財務狀況產生重大影響的重大事件。

釋義

「細則」或 「組織章程細則」	指	本公司第七次修訂和重述的組織章程細則，於二零二二年六月八日起生效
「聯繫人」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「股東週年大會」	指	股東週年大會
「董事會」	指	本公司董事會
「營業日」	指	香港銀行通常開放辦理一般銀行業務的任何日子（不包括星期六、星期日或香港公眾假期）
「BLA」	指	生物製品許可申請
「公司法」	指	開曼群島第22章公司法（經修訂）及其當時生效的任何修訂或重訂，並包括隨之納入或將其取代的各項其他法律
「中國」	指	中華人民共和國
「中國NMPA」或 「NMPA」	指	中華人民共和國國家藥品監督管理局
「CRO」	指	合約研究機構
「CDMO」	指	合約開發及生產機構
「公司條例」	指	香港法例第622章公司條例（經不時修訂、增補或以其他方式修改）
「本公司」	指	和铂醫藥控股有限公司，一家於二零一六年七月二十日在開曼群島註冊成立的有限公司
「關連交易」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「董事」	指	本公司董事
「王博士」	指	王勁松博士，M.D.、Ph.D.，執行董事、首席執行官兼董事會主席

釋義

「全球發售」	指	香港公開發售及國際發售
「政府機關」	指	任何政府、監管或行政委員會、董事會、組織、機關或代理、或任何證券交易所、自行監管組織、或其他非政府監管機關、或任何法院、司法機關、特別法庭、或仲裁處，在各種情況下均不論屬國家、中央、聯邦、省、州、地區、市、地方、國內、國外、或超國家性質
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的子公司，及如文義所指，於本公司成為其現有子公司的控股公司之前的期間而言，指該等子公司（猶如彼等於相關時間已為本公司子公司）
「GxP」	指	規管醫藥產品整個生命週期的一套綜合全球統一質量保證指引及監管優良規範的統稱
「Harbour Antibodies」	指	Harbour Antibodies B.V.，一家於二零零六年十二月二十七日在荷蘭註冊成立的有限公司，並為本公司的直接全資子公司
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「國際財務報告準則」	指	國際會計準則理事會不時發佈及修訂的國際財務報告準則
「法例」	指	所有相關司法權區任何政府機關（包括聯交所及香港證券及期貨事務監察委員會）的所有法律、法規、立法、條例、規則、規例、指引、意見、通知、通告、指示、要求、命令、判決、法令或裁定
「上市日期」	指	二零二零年十二月十日，即股份於聯交所上市之日

釋義

「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、增補或以其他方式修改）
「主板」	指	聯交所營運的股票市場（不包括購股權市場），獨立於聯交所GEM並與其並行運作
「諾納生物」	指	諾納生物（蘇州）有限公司，一家本公司的全資子公司
「提名委員會」	指	董事會提名委員會
「首次公開發售後股份獎勵計劃」	指	本公司於二零二零年十一月二十三日採納的首次公開發售後股份獎勵計劃
「首次公開發售後購股權計劃」	指	本公司於二零二零年十一月二十三日採納的首次公開發售後購股權計劃
「首次公開發售前股權計劃」	指	本公司於二零一六年十一月十一日批准及採納的股權激勵計劃（於二零一七年十月二十六日、二零一八年八月六日、二零一九年九月十九日及二零二零年六月二十四日經修訂）
「人民幣」	指	中國的法定貨幣人民幣
「薪酬委員會」	指	董事會薪酬委員會
「報告期」	指	二零二六年一月一日至二零二六年六月三十日
「證券及期貨條例」	指	《證券及期貨條例》
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.000025美元的普通股
「聯交所」或「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「子公司」或「附屬公司」	指	具有公司條例第15條賦予該詞的涵義
「主要股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「美國FDA」	指	美國食品藥品監督管理局

釋義

「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄權管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「%」	指	百分比