

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份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。



康宁杰瑞

ALPHAMAB ONCOLOGY

ALPHAMAB ONCOLOGY

康寧傑瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9966)

截至2021年6月30日止六個月的 中期業績公告

康寧傑瑞生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈本集團截至2021年6月30日止六個月（「報告期」）的未經審計簡明綜合業績，連同2020年同期的比較數字。

於本公告內，「我們」及「我們的」指本公司，並在文義另有所指時，指本集團。本公告所載若干數額及百分比數字已經四捨五入調整或已四捨五入取至小數點後一位或兩位數。任何表格、圖表或其他地方所示總額與所列數額總和如有任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
其他收入	22,503	44,341
其他收益及虧損	(13,552)	33,666
研究及開發（「研發」）開支	(231,947)	(133,724)
行政開支	(38,131)	(40,579)
融資成本	(6,237)	(6,804)
稅前虧損	<u>(267,364)</u>	<u>(103,100)</u>

	截至2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	截至2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
非流動資產	475,446	440,294
流動資產	2,024,709	2,199,228
非流動負債	106,548	36,903
流動負債	383,025	329,535
	<hr/>	<hr/>
資產淨值	<u>2,010,582</u>	<u>2,273,084</u>

業務摘要

自2021年4月20日(即本公司2020年年報的最後可行日期)以來,我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展,包括下列各項里程碑及成就:

KN046

- 於2021年4月29日,我們與Pfizer Inc.達成臨床試驗及供藥合作,以評估KN046與英立達(阿昔替尼)聯合用藥用於一線治療非小細胞肺癌(「NSCLC」)的有效性和安全性。
- 在KN046聯合白蛋白紫杉醇及吉西他濱作為不可切除局部晚期或轉移性胰腺導管腺癌(「PDAC」)患者一線療法的研究中,初步療效及安全性呈現正面結果。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年美國臨床腫瘤學會(「ASCO」)年會上呈列。
- 在KN046聯合化療治療晚期NSCLC患者的II期、開放式標籤、多中心研究中,我們取得了鼓舞人心的初步結果。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。
- 在KN046聯合紫杉醇/順鉑作為不可切除局部晚期、復發或轉移性食管鱗狀細胞癌(「ESCC」)一線療法的研究中,療效和安全性結果呈現進展。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。
- 用於治療晚期鱗狀NSCLC的KN046的III期臨床試驗進展順利且入組正在進行中。

KN046已在澳大利亞完成I期臨床試驗,且同時在美國(「美國」)開展一項II期臨床試驗。目前,KN046已在中國啟動兩項III期臨床試驗。全球有約20項涵蓋10多類腫瘤(包括NSCLC、三陰乳腺癌(「TNBC」)、ESCC及胸腺癌)的臨床試驗。該等臨床試驗的結果已初步顯示KN046具有良好安全性及顯著療效。

KN026

- 評估KN026在治療人表皮生長因子受體2 (「**HER2**」) 表達的晚期胃癌 (「**GC**」) 或胃食管結合部癌 (「**GEJ**」) 患者中的初步療效研究取得了進展。該結果於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。

KN035 (Envafolimab)

- 於2021年6月4日至2021年6月8日，KN035在美國開展的ENVASARC關鍵臨床試驗的研究設計在2021年ASCO年會上以壁報形式公佈。
- 於2021年6月，KN035獲美國食品藥品監督管理局 (「**FDA**」) 授予孤兒藥資格 (「**孤兒藥資格**」)，用於軟組織肉瘤患者的治療。這是KN035繼晚期膽道癌之後獲得的第2項孤兒藥資格認定，亦是我們自美國FDA獲得的第4項孤兒藥資格認定。

KN019

- 於2020年，用於治療類風濕關節炎的KN019的II期臨床試驗已完成入組且進展順利。預期於2021年下半年發佈中期臨床結果。

KN052

- 於2021年6月，本公司完成了KN052的藥學和臨床前研究，並目標於2021年下半年提交KN052的新藥臨床試驗 (「**IND**」) 申請。

JSKN003

- 於2021年6月，JSKN003完成了藥效驗證以及工藝開發。

其他摘要

- 於2021年5月26日，江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司 (「**江蘇康寧傑瑞**」) 及蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司 (「**蘇州康寧傑瑞**」) 就兩項技術開發項目達成合作，即JSKN003項目及偶聯工藝關鍵原料mGalt1的製備工藝開發項目以及KN062新冠中和雙特異抗體開發項目。

有關上述任何內容的詳情，請參閱本公告其他章節及 (倘適用) 本公司先前於香港聯合交易所有限公司 (「**聯交所**」) 及本公司網站刊發的公告。

管理層討論與分析

概覽

我們是一家中國領先的臨床階段生物製藥公司，在雙特異性及蛋白質工程方面擁有全面整合的專有生物製劑平台。我們的使命是通過運用我們特有的藥物發現及開發能力，為全球患者提供世界一流的創新治療用生物製劑。我們認為該等能力可通過我們強大的研發往績記錄得到證明，並得到我們專有技術、平台及專業知識的支持。

產品管線

我們高度差異化的內部管線由腫瘤單克隆抗體、雙特異性抗體，及一種新型冠狀病毒多功能抗體組成。在我們的管線產品中，我們有一種已提交生物製品許可申請（「BLA」）、三種處於臨床後期階段，且三種計劃提交IND。以下圖表概述了截至本公告日期我們的產品管線：

階段	候選藥物	靶點	平台技術	商業權利	主要適應症	臨床前	劑量遞增	概念驗證	關鍵臨床	NDA
臨床後	KN046	PD-L1/CTLA-4 雙特異性抗體	單域抗體 (sdAb) 及單克隆抗體 (mAb)	全球性	非小細胞肺癌、胸腺癌、肝癌、胰腺癌、食管鱗癌、三陰性乳腺癌					
	KN026	抗HER2 雙特異性抗體	CRIB	全球性	HER2陽性乳腺癌、胃癌/胃食管結合部癌					
	KN026 +KN046	靶向療法 +IO組合	生物標志物驅動	全球性	HER2陽性實體瘤					
	KN035	皮下注射PD-L1	sdAb/mAb	全球合作開發	高度微衛星不穩定性、胆道癌、肉瘤、高度腫瘤突變負荷、微衛星穩定子宮內膜癌					將於2021年下半年推出
	KN019	B7	融合蛋白	全球性	類風濕關節炎、狼瘡、腎移植、移植物抗宿主疾病			II期進行中		
Pre-IND	KN052	PD-L1/OX40 雙特異性抗體	CRIB	全球性	實體腫瘤					
	KN062	非FBID構象 雙特異性抗體	CRIB	全球性	2019冠狀病毒病					
	JSKN-003	HER2 ADC	BADC	全球性	HER2實體瘤					
臨床前	JSKN-001	尚未披露	CRIB	全球性	實體腫瘤					
	JSKN-002	尚未披露	GIMC	全球性	實體腫瘤					
	JSKN-004	尚未披露	TIMC	全球性	實體腫瘤					
	JSKN-005	尚未披露	CIMC	全球性	實體腫瘤					
	JSKN-006	尚未披露	BIMC	全球性	實體腫瘤					
	KN053	尚未披露的 雙特異性抗體	sdAb/mAb	全球性	實體腫瘤					
	KN055	尚未披露的 雙特異性抗體	sdAb/mAb 融合蛋白	全球性	實體腫瘤					
	KN058	尚未披露的 雙特異性抗體	sdAb/mAb 融合蛋白	全球性	實體腫瘤					
	KN138	非阻斷性 CTLA-4	sdAb/mAb	全球性	實體腫瘤					

我們內部研發及製造能力的深度及廣度通過以下各項得到證明：(i)可開發各種形式的蛋白質結構單元（包括sdAb及改造蛋白）的以結構為導向的蛋白質改造能力；(ii)我們內部開發的專有平台（包括sdAb/mAb、CRIB（電荷排斥誘導雙特異抗體）平台、CRAM（電荷排斥誘導混合抗體）平台、BADC（雙特異性抗體偶聯藥物）平台、BIMC（雙特異性免疫調節偶聯藥物）平台、TIMC（三功能免疫調節偶聯藥物）平台、GIMC（糖免疫調節偶聯藥物）平台及CIMC（趨化因子免疫調節偶聯藥物）平台）；及(iii)通過設計與建設符合國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）、歐洲藥品管理局及美國FDA的現行藥品生產管理規範標準且預期產能超過30,000L的新增設施來進一步加強最先進製造能力。

商業化

迄今為止，我們尚未商業化任何產品。我們於2021年開始在中國建立我們自身的核心商業化團隊，將重心初步放在晚期候選藥物並計劃就醫學事宜、政府事宜及其他相關職能招聘關鍵人才，為即將於2022年進行的KN046及於2024年進行的KN026 BLA提交作準備。我們預計我們的團隊將覆蓋中國的主要省市，尤其是經濟相對發達及可支配收入水平較高的省市。我們打算繼續擴大我們的團隊以期望推出更多的產品及獲批更多的適應症。

根據《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(「《上市規則》」) 第18A.08(3)條規定作出的警示聲明：本公司不能保證其將能夠成功開發或最終成功上市我們的核心產品(即KN046及KN026)。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時應審慎行事。

業務回顧

報告期內事件

於報告期，我們持續專注於提升藥品研發實力以及優化現有的技術平台。我們亦戰略性地與全球夥伴建立合作，以加快候選藥物的開發進程。自2021年4月20日(即本公司2020年年報的最後可行日期)以來，我們在藥物產品管線及業務經營方面取得了重大進展。

- 於2021年4月29日，我們與Pfizer Inc.達成臨床試驗及供藥合作，以評估KN046與英立達(阿昔替尼)聯合用藥用於一線治療NSCLC的有效性和安全性。
- 於2021年5月26日，江蘇康寧傑瑞及蘇州康寧傑瑞就兩項技術開發項目達成合作，即JSKN003項目及偶聯工藝關鍵原料mGalt1的製備工藝開發項目以及KN062新冠中和雙特異抗體開發項目。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月26日的公告。
- 在KN046聯合白蛋白紫杉醇及吉西他濱作為不可切除局部晚期或轉移性PDAC患者一線療法的研究中，初步療效及安全性呈現正面結果，表明KN046聯合白蛋白紫杉醇及吉西他濱具有良好的活性、安全性及耐受性。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。
- 在用於評估KN046聯合化療對晚期NSCLC患者的療效、安全性和耐受性的II期、開放式標籤、多中心研究中，我們取得了鼓舞人心的初步結果。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。

- 在KN046聯合紫杉醇／順鉑作為不可切除局部晚期、復發或轉移性ESCC一線療法的研究中，療效和安全性結果呈現進展，反映KN046聯合紫杉醇／順鉑具有活性和良好的耐受性。該研究進展於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。
- 評估KN026在HER2表達晚期GC/GEJ患者中的初步療效的研究取得了進展，反映KN026在中國HER2過表達的GC/GEJ患者中均顯示出良好的安全性和頗具前景的療效，無論這些患者是否經過抗HER2治療。該結果於2021年6月4日至2021年6月8日在2021年ASCO年會上呈列。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2021年5月20日的公告。
- 於2021年6月4日至6月8日，KN035在美國開展的ENVASARC關鍵臨床試驗的研究設計在2021年ASCO年會上以壁報形式公佈。
- 於2021年6月，KN035獲美國FDA授予孤兒藥資格，用於軟組織肉瘤患者的治療。這是KN035繼晚期膽道癌之後獲得的第2項孤兒藥資格認定。
- 於2021年6月，本公司完成了KN052的藥學和臨床前研究，並目標於2021年下半年提交KN052的IND申請。
- 於2021年6月，JSKN003完成了藥效驗證以及工藝開發。

報告期後事件

- 於2021年8月，本公司完成KN026用於HER2陽性早期或局部晚期乳腺癌新輔助治療的II期臨床研究的首次給藥。此II期多中心臨床研究旨在評估KN026聯合療法作為HER2陽性早期或局部晚期乳腺癌新輔助治療的療效、安全性及耐受性。未接受過治療HER2陽性早期或局部晚期乳腺癌的患者將接受KN026聯合多西他賽4個週期的新輔助治療。於新輔助治療後，符合手術條件的患者將進行手術及病理緩解評估。該研究計劃招募約30名患者，病理完全緩解率(pCR)作為主要研究終點。
- 於2021年8月，本公司收到國家藥監局關於藥品臨床試驗補充申請的批復通知，批准KN026變更為水針製劑用於臨床研究的補充申請。此乃國內首個獲批以水針製劑的形式用於臨床研究的HER2雙特異性抗體。
- 於2021年8月，江蘇康寧傑瑞與石藥控股集團有限公司（其股份於聯交所上市，股份代號：1093）的全資附屬公司上海津曼特生物科技有限公司訂立獨家許可協議，以在中國內地（不包括香港、澳門及台灣）開發及商業化KN026，用於治療乳腺癌及胃癌。

全球持續爆發新型冠狀病毒及政府於2021年上半年後續實施的隔離措施已為本集團的業務營運（包括但不限於臨床試驗進展、監管登記審批及採購原材料）帶來挑戰。疫情對我們於本公告日期業務營運的影響有限。然而，全球新型冠狀病毒疫情發展的不確定性可能對本集團的業務產生潛在負面影響。本集團已採取全面措施，盡可能降低疫情導致的業務營運延遲及中斷，包括但不限於根據監管部門發

佈的指引落實風險管理措施、更新標準操作程序、調整我們的研究方案及臨床試驗狀況、提供備用方法進行安全性及療效評估並與臨床試驗的主要研究人員進行在線會議，以追蹤進度及識別可能產生的任何問題。本集團將繼續監察疫情形勢並積極應對該等影響。此外，透過與學術機構合作，本集團啟動研發項目，利用雙特異性及抗體工程平台應對新型冠狀病毒變體。本集團將繼續探索發展核心及相關業務的潛在機會，進一步開發我們的候選藥物，並為我們的研發、產品管線及監管批准分配大量資源以取得進一步進展。

財務回顧

概覽

截至2021年6月30日止六個月，本集團錄得其他收入為人民幣22.5百萬元（截至2020年6月30日止六個月為人民幣44.3百萬元），錄得全面開支總額為人民幣266.9百萬元（截至2020年6月30日止六個月為人民幣103.1百萬元）。截至2021年6月30日止六個月，本集團的研發開支為人民幣231.9百萬元，而截至2020年6月30日止六個月則為人民幣133.7百萬元。截至2021年6月30日止六個月，行政開支為人民幣38.1百萬元，而截至2020年6月30日止六個月則為人民幣40.6百萬元。截至2021年6月30日止六個月，融資成本為人民幣6.2百萬元，而截至2020年6月30日止六個月則為人民幣6.8百萬元。

收入

我們目前並無可供商業銷售的產品。截至2021年及2020年6月30日止六個月，我們並無產生任何產品銷售收入。

其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入、政府補助收入及其他雜項收入。

截至2021年6月30日止六個月，本集團的其他收入由截至2020年6月30日止六個月的人民幣44.3百萬元減少人民幣21.8百萬元至人民幣22.5百萬元，主要由於利息收入及政府補助收入減少。我們於報告期的利息收入人民幣13.5百萬元指我們從銀行結餘（主要包括我們首次公開發售前融資及全球發售所得款項的銀行存款）產生的利息。於2021年，我們於報告期錄得政府補助收入人民幣6.7百萬元，其中人民幣5.0百萬元為貸款利息補貼及人民幣1.0百萬元為科技發展專項基金。

其他收益及虧損

本集團的其他收益及虧損主要包括與外幣換算影響相關的匯兌虧損淨額及衍生金融工具收益。

截至2021年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損為人民幣13.6百萬元，而截至2020年6月30日止六個月，我們錄得其他收益為人民幣33.7百萬元，主要由於匯率（尤其是人民幣及美元間的匯率）波動影響所致。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)於我們管線產品研發期間由合約研究機構、合約生產製造機構、臨床試驗地點、顧問及其他服務供應商提供服務的相關第三方訂約成本；(ii)我們研發人員的員工成本，包括薪金、獎金及購股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊及攤銷；及(v)主要包括專利申請註冊服務開支及臨床試驗藥物樣品物流開支在內的其他雜項開支。

截至2021年6月30日止六個月，研發開支較截至2020年6月30日止六個月的人民幣133.7百萬元增加人民幣98.2百萬元至人民幣231.9百萬元，主要原因為(i)正在進行的臨床試驗數量增加；(ii)臨床研究規模擴大；(iii)推進候選藥物臨床試驗；及(iv)因研發員工增加及向員工授出期權導致薪酬增加，從而導致員工成本增加。下表列載於所示期間按性質劃分的研發開支明細。

	截至6月30日止六個月			
	2021年		2020年	
	(人民幣千元，百分比除外)			
第三方訂約成本	128,041	55.2%	57,299	42.8%
員工成本	40,745	17.6%	30,053	22.5%
原材料成本	29,847	12.9%	27,252	20.4%
辦公室租賃費用、公共事業費用 以及折舊及攤銷	20,469	8.8%	14,757	11.0%
其他	12,845	5.5%	4,363	3.3%
合計	<u>231,947</u>	<u>100.00%</u>	<u>133,724</u>	<u>100.00%</u>

行政開支

本集團的行政開支主要包括我們行政人員的員工成本，包括薪金、獎金和購股權激勵。

我們的行政開支由截至2020年6月30日止六個月的人民幣40.6百萬元減少人民幣2.5百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣38.1百萬元，主要原因是以股份為基礎的付款開支減少。

融資成本

本集團的融資成本主要包括(i)銀行借款；(ii)合約負債；及(iii)與我們辦公場所及研發基地租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們截至2021年6月30日止六個月的融資成本為人民幣6.2百萬元，而截至2020年6月30日止六個月則為人民幣6.8百萬元，主要原因為我們將部分融資成本資本化，有關融資成本指在建工程的貸款利息。

所得稅

截至2021年及2020年6月30日止六個月，本集團並未產生任何所得稅開支。

報告期內虧損

因以上因素，本集團的虧損由截至2020年6月30日止六個月的人民幣103.1百萬元增加人民幣164.3百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣267.4百萬元。

物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的新生產、研發廠房及設備及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備由截至2020年12月31日的人民幣361.0百萬元增加人民幣20.5百萬元至截至2021年6月30日的人民幣381.5百萬元，主要原因為我們為啟動I期生產線的二期建設收購物業、廠房及設備約人民幣34.1百萬元（主要包括研發廠房及設備）。

使用權資產

根據《國際財務報告準則》第16號，我們就物業租賃確認使用權資產。我們的使用權資產在相關資產的租賃期或使用年限內（以較短期限為準）折舊。

我們的使用權資產由截至2020年12月31日的人民幣32.0百萬元增加人民幣3.3百萬元至截至2021年6月30日的人民幣35.3百萬元，主要由於2021年上半年於上海及北京租賃辦公場所的使用權資產增加所致。

存貨

本集團的存貨主要包括研發候選藥物所使用的原材料及其他消耗品。

我們的存貨由截至2020年12月31日的人民幣44.3百萬元增加人民幣6.7百萬元至截至2021年6月30日的人民幣51.0百萬元，主要由於我們用於研發活動的原材料及其他消耗品增加以及準備啟動KN035的商業化。

其他應收款項、按金及預付款項

本集團的其他應收款項、按金及預付款項主要包括(i)主要與就購買原材料作出的預付款項及就與我們臨床試驗有關的服務而向合約研究機構及其他第三方作出的付款有關的其他應收款項、按金及預付款項；(ii)按金及主要與我們的定期存款有關的應收利息；及(iii)與採購用於研發活動的原材料、第三方服務、新基地的機械及設備有關的可收回增值稅(「增值稅」)，其可抵銷於商業化後將招致的增值稅。

其他應收款項、按金及預付款項由截至2020年12月31日的人民幣119.3百萬元減少人民幣32.2百萬元至截至2021年6月30日的人民幣87.0百萬元，主要由於美元利率和匯率都較低，且銀行存款的年期相對較短。

衍生金融工具

截至2021年6月30日止六個月，我們錄得衍生金融工具人民幣3.7百萬元，而截至2020年12月31日則為人民幣5.9百萬元，主要是因為我們與銀行訂立數份外匯遠期合約以管理美元兌人民幣相關外幣風險，但並無選擇對該等合約採用套期會計處理。

現金及現金等價物以及原到期日超過三個月的定期存款

我們的現金及現金等價物主要包括(i)銀行及手頭現金；及(ii)原到期日少於三個月的定期存款。我們的現金及現金等價物由截至2020年12月31日的人民幣185.3百萬元大幅增加至截至2021年6月30日的人民幣702.0百萬元，而我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2020年12月31日的人民幣1,835.4百萬元大幅減少至截至2021年6月30日的人民幣1,159.8百萬元，主要因為我們多數原到期日超過三個月的定期存款轉換為原到期日少於三個月(隨著時間的推移而到期)的存款。

以公允價值計量並計入損益(「以公允價值計量並計入損益」)的金融資產

本集團以公允價值計量並計入損益的金融資產主要指我們從中華人民共和國(「中國」)商業銀行購買的以人民幣計值的理財產品。

我們以公允價值計量並計入損益的金融資產由截至2020年12月31日的人民幣43.5百萬元增加至截至2021年6月30日的人民幣55.0百萬元，此乃主要由於購買非保本理財產品作為金融投資。

我們認為，我們可以利用結構性存款等理財產品更好地使用現金以增加收入，而不會干涉我們的業務營運或資本開支。我們根據未來三個月的估計資本需求及年度預算作出投資決策，並計及理財產品的期限、預期回報及風險。我們通常將購買限於信譽良好的商業銀行的低風險短期產品。我們的財務部門負責購買理財產品，並由我們的高級管理層團隊審核。日後，我們擬根據我們的營運需求在購買於短期內到期的低風險理財產品方面保持審慎做法。

貿易及其他應付款項

本集團的貿易及其他應付款項主要包括就建設新基地及為新基地採購設備及機械相關的應付款項。我們的貿易及其他應付款項亦包括應計研發開支及員工成本，其大部份與應付研發人員的員工成本有關。我們亦列賬(i)應付予原材料及第三方服務供應商之貿易應付款項；及(ii)應付利息。

我們的貿易及其他應付款項由截至2020年12月31日的人民幣121.9百萬元增加至截至2021年6月30日的人民幣148.7百萬元，主要由於向臨床試驗地點支付的臨床試驗費用大幅增加。

應付一間關聯公司款項

我們應付一間關聯公司蘇州康寧傑瑞的款項由截至2020年12月31日的人民幣3.8百萬元增加至截至2021年6月30日的人民幣10.0百萬元。截至2020年及2021年6月30日的應付蘇州康寧傑瑞的款項主要為應付蘇州康寧傑瑞的技術開發服務費用。

租賃負債

本集團的租賃負債與我們所租賃用於開展生產及研發活動及我們的辦公場所的物業有關。我們就我們作為承租人的所有租賃協議確認租賃負債，惟短期租賃及低價值資產租賃除外。就該等租賃而言，我們通常於租期內以直線法確認租賃付款為經營開支。租賃負債按於租賃開始日期未支付的款項現值進行初始計量，其後按累計利息及租賃付款予以調整。

我們的租賃負債由截至2020年12月31日的人民幣13.5百萬元增加至截至2021年6月30日的人民幣16.7百萬元，主要由於我們在北京及上海租賃新辦公室。

合約負債

截至2020年12月31日及2021年6月30日，我們分別錄得合約負債人民幣12.7百萬元及人民幣12.5百萬元。我們的合約負債主要指我們向我們的業務夥伴思路迪(北京)醫藥科技有限公司(「思路迪醫藥」)收取的預付款人民幣10.0百萬元及經考慮到本集團的信用特徵及所提供的任何抵押品或擔保，有關款項已就貨幣時間價值的影響進行調整，折讓率為4.35%。我們擁有製造及向思路迪醫藥供應KN035的權利。待KN035獲批准及商業化後，我們將就所收到的預付款確認收入。

流動資金以及資金來源

我們的主要現金用途是為我們的臨床試驗、製造、購買設備及原材料以及其他開支提供資金。於報告期，我們主要透過全球發售、首次公開發售前融資所得款項及按合理市場費率計息的銀行借款來滿足我們的營運資金需求。現時，本集團遵循一系列融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。為更好地控制及盡量減少資金成本，本集團集中化管理財政活動，且所有現金交易均與享有良好聲譽的合資格銀行及國際銀行協作。我們密切監控現金及現金結餘用途，並致力於維持穩健的流動資金以開展營運。

截至2021年6月30日，我們有全球發售、首次公開發售前融資及銀行借款未動用所得款項淨額結餘。有關全球發售所得款項淨額的詳情，請參閱本公告「全球發售所得款項淨額用途」一節。本公司認為其具有充足資金應付我們於2021年下半年的營運資金及資本開支需求。

借款

截至2021年6月30日，我們的銀行借款為人民幣296.5百萬元，以物業、廠房及設備人民幣263.4百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣21.9百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至2021年 6月30日	截至2020年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	5.29	6.67
速動比率 ⁽²⁾	5.15	6.54
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.20)	0.01

附註：

- (1) 流動比率乃按流動資產除以截至同日的流動負債計算。
- (2) 速動比率乃按流動資產減存貨再除以截至同日的流動負債計算。
- (3) 負債權益比率乃按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額乘以100%計算。為免生疑問，括號內的比率代表負數。

重大投資

於截至2021年6月30日止六個月，本集團並未進行任何重大投資。此外，除本公告「全球發售所得款項淨額用途」章節所披露的研發投資計劃外，截至2021年6月30日，本集團目前並無重大投資或添置重大資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至2021年6月30日止六個月，本集團並未進行任何附屬公司、聯營公司或合營企業的重大收購或出售。

資產質押

截至2021年6月30日，本集團總金額為人民幣35.9百萬元的廠房及機器、人民幣8.0百萬元的在建工程資產、人民幣219.6百萬元的樓宇及人民幣21.9百萬元的土地使用權已予質押作為其貸款及銀行融資的擔保。

或然負債

截至2021年6月30日，我們並無任何很可能對我們的業務、財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大或然負債、擔保或本集團任何成員公司的待決或可能面臨的任何重大訴訟或索賠。

外匯風險

於截至2021年6月30日止六個月，本集團主要在中國運營，其多數交易以人民幣（本公司主要附屬公司的功能貨幣）結算。截至2021年6月30日，本集團有大量銀行結餘及現金以美元及港元計值。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會監測外匯風險及將於需要時考慮對沖重大外幣風險。除若干以外幣計值的銀行結餘及現金、其他應收款項、貿易及其他應付款項及其他金融負債外，截至2021年6月30日，本集團並未因其營運而存在重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2021年6月30日，本集團有366名僱員。於截至2021年6月30日止六個月，本集團產生的總薪酬成本為人民幣62.7百萬元，而於截至2020年6月30日止六個月，該金額為人民幣56.5百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和購股權激勵，該等薪金、獎金和購股權激勵通常由彼等的資質、行業經驗、職位和業績決定。我們按照中國法律法規的規定為僱員繳納社會保險金和住房公積金。

本公司亦採納首次公開發售前購股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後限制性股份獎勵計劃，為本集團僱員提供獎勵。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為2019年12月2日的招股章程（「招股章程」）附錄五「法定及一般資料—D.首次公開發售前購股權計劃」一節、本公司日期為2020年4月22日的通函、本公司日期為2021年3月23日的公告及本公司的2020年年報。

簡明綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
其他收入	4	22,503	44,341
其他收益及虧損	5	(13,552)	33,666
研發開支		(231,947)	(133,724)
行政開支		(38,131)	(40,579)
融資成本	6	(6,237)	(6,804)
稅前虧損		(267,364)	(103,100)
所得稅	7	—	—
期內虧損	8	(267,364)	(103,100)
期內其他全面收益			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌差額		454	8
期內全面開支總額		(266,910)	(103,092)
每股虧損(人民幣元)	10		
— 基本		(0.29)	(0.11)
— 攤薄		(0.29)	(0.11)

簡明綜合財務狀況表

		2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備	11	381,544	361,030
使用權資產	11	35,252	31,991
收購物業、廠房及設備而支付的按金		24,736	12,797
其他應收款項、按金及預付款項	12	33,914	34,476
		<u>475,446</u>	<u>440,294</u>
流動資產			
存貨		51,002	44,321
其他應收款項、按金及預付款項	12	53,126	84,795
以公允價值計量並計入損益的金融資產		55,010	43,530
衍生金融工具		3,717	5,863
原到期日超過三個月的定期存款		1,159,836	1,835,398
現金及現金等價物		702,018	185,321
		<u>2,024,709</u>	<u>2,199,228</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	13	148,661	121,939
應付一間關聯公司款項		9,994	3,765
租賃負債		11,354	10,146
銀行借款		209,800	188,000
合約負債		-	469
遞延收入		3,216	5,216
		<u>383,025</u>	<u>329,535</u>
流動資產淨值		<u>1,641,684</u>	<u>1,869,693</u>
總資產減流動負債		<u>2,117,130</u>	<u>2,309,987</u>

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
附註		
非流動負債		
租賃負債	5,326	3,309
銀行借款	86,712	21,350
合約負債	12,510	12,244
遞延收入	2,000	—
	<u>106,548</u>	<u>36,903</u>
資產淨值	<u><u>2,010,582</u></u>	<u><u>2,273,084</u></u>
資本及儲備		
股本	13	13
儲備	<u>2,010,569</u>	<u>2,273,071</u>
總權益	<u><u>2,010,582</u></u>	<u><u>2,273,084</u></u>

簡明綜合財務報表附註

1. 一般資料及編製基準

本公司於2018年3月28日根據開曼群島《公司法》在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，其股份於2019年12月12日於聯交所主板上市。

本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、生產及商業化。

簡明綜合財務報表以人民幣呈列，人民幣亦是本公司的功能貨幣。

此外，簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的《國際會計準則》（「《國際會計準則》」）第34號「中期財務報告」及《上市規則》附錄十六之適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃按照歷史成本基準編製，惟按公允價值計量的若干金融工具除外（如適用）。

除應用經修訂《國際財務報告準則》（《國際財務報告準則》）引致的新增會計政策外，截至2021年6月30日止六個月之簡明綜合財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2020年12月31日止年度之年度財務報表所呈列者一致。

應用《國際財務報告準則》修訂本

於本中期期間，本集團就編製本集團的簡明綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會頒佈的《國際財務報告準則》修訂本，該等準則於2021年1月1日或之後開始的年度期間強制生效：

《國際財務報告準則》第9號、《國際會計準則》利率基準改革 – 第2階段
第39號、《國際財務報告準則》第7號、
《國際財務報告準則》第4號及
《國際財務報告準則》第16號修訂本

於本中期期間應用《國際財務報告準則》修訂本對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現及／或對該等簡明綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

3. 收入及分部資料

收入

就KN035候選藥物與思路迪醫藥訂立的合作開發協議

本集團於2016年2月與思路迪醫藥訂立一份協議，據此，本集團將與思路迪醫藥共同開發KN035候選藥物並將其商業化。根據該協議，本集團已收到思路迪醫藥支付的人民幣100百萬元之不可退回預付款，且擁有製造及向思路迪醫藥提供KN035的專有權，以進一步銷售予最終客戶。當本集團製造有關產品並將貨品的控制權轉讓予思路迪醫藥以進行商業化後，本集團將就收到的預付款確認收入。

此外，本集團認為來自思路迪醫藥的不可退回預付款人民幣10百萬元包含重大融資成份，因此經考慮合約內接受融資的一方的信用特徵及客戶或實體提供的任何抵押品或擔保（包括合約內轉讓的資產），代價金額已就貨幣時間價值的影響進行調整，折讓率為每年4.35%。由於此應計費用使開發KN035候選藥物期間的合約負債金額增加，故當本集團開始生產產品及向思路迪醫藥轉移貨品控制權以進行商業化時，將予確認的收入金額會增加。

未達成履約責任

下表顯示於報告期末分配至未達成履約責任的合約負債總額。

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
KN035的合作開發及商業化(附註)	12,510	12,244
其他	—	469
	<u>12,510</u>	<u>12,713</u>

附註：納入合約負債的遞延收入將在KN035產品生命週期期間參考思路迪醫藥的預算製造訂單（即思路迪醫藥於商業化階段收取及享有利益時）確認。

分部資料

就資源分配及表現評估而言，本公司執行董事（即主要營運決策者）在作出有關資源分配及評估本集團整體表現的決策時，會審查綜合業績及財務狀況，且因本集團僅有一個可報告分部，故並無呈列該單一分部的進一步分析。

地區資料

本集團絕大部份非流動資產均位於中國，因此，並無呈列地區分部分析。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
利息收入	13,546	35,162
政府補助收入(附註)	6,722	9,179
其他	2,235	—
	<u>22,503</u>	<u>44,341</u>

附註：政府補助收入主要包括中國地方政府就支持腫瘤藥物開發給予的補助。

5. 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
匯兌(虧損)收益淨額	(21,316)	34,665
衍生金融工具收益	7,765	—
其他	(1)	(999)
	<u>(13,552)</u>	<u>33,666</u>

6. 融資成本

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
利息開支：		
銀行借款	6,509	5,785
合約負債	266	510
租賃負債	321	509
	<u>7,096</u>	<u>6,804</u>
減：在建工程資本化利息	(859)	—
	<u>6,237</u>	<u>6,804</u>

截至2021年6月30日止六個月，資本化的借款成本自建設新設施所需專門銀行借款中產生。

7. 所得稅

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「《企業所得稅法》」)及《企業所得稅法實施條例》，中國實體的稅率均為25%(2020年：25%)。於2020年7月11日，江蘇康寧傑瑞獲蘇州自由貿易區認定為「高新技術企業」，故自2020年起計三年期間有權獲得蘇州自由貿易區地方政府的退稅。

根據《澳大利亞2017年庫務法修訂(企業稅務計劃基準稅率實體)法案》，符合小型企業實體資格的公司實體合資格適用26%(2020年：27.5%)的較低企業稅率。Alphamab (Australia) Co. Pty. Ltd.符合小型企業實體的條件，故適用26%(2020年：27.5%)的企業稅率。

根據香港利得稅兩級制，合資格集團實體首2百萬港元溢利之稅率為8.25%，而超過2百萬港元溢利之稅率為16.5%。不符合利得稅兩級制資格的集團實體的溢利將按16.5%的劃一稅率繳稅。

根據《美國減稅與就業法案》，美國企業所得稅按稅率21%繳稅。

由於本公司及其附屬公司於報告期在所有相關經營所在地均無應評稅溢利，亦無產生稅項虧損，因此並無就所得稅計提撥備。

8. 期內虧損

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
期內虧損已扣除以下各項：		
員工成本(包括董事酬金)：		
薪金及其他津貼	50,432	33,863
退休福利計劃供款	8,217	2,512
股份支付開支	4,065	20,086
員工成本總額	62,714	56,461
核數師薪酬	1,457	1,549
納入研發開支的存貨成本	29,847	27,252
納入研發開支的外包服務費	128,041	57,299
短期租賃開支	335	20
物業、廠房及設備折舊	13,585	8,547
使用權資產折舊	5,793	5,568

9. 股息

本公司於報告期並無向股東派付或建議派付股息，自報告期末起亦不會建議派付任何股息。

10. 每股虧損

每股基本及攤薄虧損的計算乃基於下列數據：

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
虧損：		
就計算每股基本及攤薄虧損之期內虧損	<u>(267,364)</u>	<u>(103,100)</u>
股份數目(千股)：		
就計算每股基本及攤薄虧損之加權平均股數	<u>935,123</u>	<u>925,576</u>

在計算截至2021年及2020年6月30日止六個月的每股攤薄虧損時並未計及根據購股權計劃所授出的購股權，原因為計入該等購股權會導致反攤薄。在計算截至2020年6月30日止六個月的每股攤薄虧損時亦未計及超額配售權，原因為計入超額配售權會導致反攤薄。

11. 物業、廠房及設備以及使用權資產

截至2021年6月30日止六個月，本集團分別添置在建工程約人民幣33,867,000元(截至2020年6月30日止六個月：人民幣17,561,000元(未經審計))以及物業、廠房及設備約人民幣232,000元(截至2020年6月30日止六個月：人民幣1,747,000元(未經審計))，主要包括研發廠房及設備。本集團亦就其辦公場所訂立兩份新租賃協議，為期3年。本集團於合約期間須每月支付固定款項。於租賃開始時，本集團已分別確認人民幣9,054,000元的使用權資產及租賃負債(截至2020年6月30日止六個月：人民幣860,000元(未經審計))。

12. 其他應收款項、按金及預付款項

	2021年	2020年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(經審計)
按金	1,135	1,302
應收利息	8,833	41,853
預付款項	43,196	41,290
其他應收款項	969	1,097
可收回增值稅	32,907	33,729
	<u>87,040</u>	<u>119,271</u>
呈列作非流動資產	33,914	34,476
呈列作流動資產	53,126	84,795
	<u>87,040</u>	<u>119,271</u>

13. 貿易及其他應付款項

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
貿易應付款項	<u>6,273</u>	<u>1,512</u>
應計開支		
－ 外包服務費	80,178	51,150
－ 其他研發開支	3,534	4,711
－ 員工成本	13,633	15,858
－ 應付利息	299	238
－ 其他	<u>10,227</u>	<u>5,650</u>
	<u>107,871</u>	<u>77,607</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	26,547	38,831
其他應付款項	<u>7,970</u>	<u>3,989</u>
	<u><u>148,661</u></u>	<u><u>121,939</u></u>

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
0至90日	6,209	1,512
超過90日	<u>64</u>	<u>—</u>
	<u><u>6,273</u></u>	<u><u>1,512</u></u>

未來發展

於2021年上半年，儘管受到新型冠狀病毒疫情的影響，我們仍在候選藥物的研發方面取得穩步發展，並與多個業務夥伴開展戰略合作，見證了大量里程碑。我們連同全球製藥行業已尋求實施及遵守應急管理計劃、社交距離指引並調整監管程序，同時繼續大力開發及推出使患者受益的療法及候選藥物。

近年來，中國已就（其中包括）藥物試驗的優先審評及專利補償、質量控制、銷售、數據保護頒佈或修訂一系列規則及政策，以支持藥品的研發。於2020年，經修訂《藥品註冊管理辦法》、《藥品生產監督管理辦法》、《藥物臨床試驗質量管理規範》、《藥物研發與技術審評溝通交流管理辦法》及《生物製品註冊分類及申報資料要求》生效，以根據藥品上市許可持有人制度精簡新藥研發及生產流程以及申請流程，同時為治療用生物製劑提供明確分類。該等政策取締對創新新藥的政策壁壘並加速研發流程，創新新藥連同創新技術已成為產業資本的熱點。新修訂的《中華人民共和國專利法》（已於2021年6月1日生效）推出對新藥的保護期限補償制度，藉此專利可獲授至多延長五年的專利期限，作為由於監管審批花費時間的補償。因此，具備強大創新治療用生物製劑研發能力的製藥公司將脫穎而出且將具有前所未有的發展機遇。疫情過後，本公司相信，行業會更加專注於創新治療用生物製劑的研發並加大投資新生物技術。我們相信，在未來十年，中國創新治療用生物製劑的研發將推動整個製藥行業的發展。

本集團將繼續通過我們獨有的藥物發現及開發能力，努力為全球患者提供世界級的創新治療用生物製劑。為實現這一宗旨，我們將致力於推進我們管線產品的臨床開發，包括採用最快／最先上市的方法開發用於治療各類主要癌症適應症及經選定適應症的KN046。我們亦將在KN026臨床開發計劃中策略性地著重HER2表達癌症。同時，憑藉我們強大的自主研發能力，我們將進一步推動10多種多特異性免疫腫瘤候選藥物的前期臨床項目，並將憑藉我們的技術平台，發現、驗證及選擇靶向及先導候選藥物，以豐富我們的早期管線，並將重心放在腫瘤免疫治療雙特異性及多特異性藥物上。我們將繼續優化我們的製造工藝及技術，以提升我們的產品質量並降低成本。為最大化我們全球專利資產的商業價值，我們亦將繼續就我們的核心產品積極尋求戰略性合作機遇，例如共同開發、聯合開發合作及對外授權。

中期股息

董事會不建議向股東派付截至2021年6月30日止六個月的中期股息（2020年6月30日：無）。

企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日在開曼群島註冊成立為一間獲豁免有限公司，本公司股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

遵守《上市規則》附錄十四所載企業管治守則及企業管治報告（「企業管治守則」）

本公司致力於實現高標準的企業管治。董事會認為高標準的企業管治在為本集團提供保障股東權益以及提高公司價值及問責性的框架方面具有極其重要作用。

本公司已採納並採用企業管治守則所載原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。截至2021年6月30日止六個月期間，本公司已遵守企業管治守則所載的全部適用守則條文，惟偏離企業管治守則守則條文第A.2.1條除外：

根據企業管治守則守則條文第A.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分且不應由一人同時兼任。徐博士同時擔任本公司董事長兼首席執行官。彼為本集團的創辦人並自本集團成立起一直負責運營及管理本集團。董事認為由徐博士繼續擔任本公司董事長及首席執行官職務有利於本集團的業務運營及管理。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則並維持高水平的企業管治常規。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司來年刊發的截至2021年12月31日止年度的年報內。

遵守《上市規則》附錄十所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）

本公司已採納標準守則作為規管董事進行本公司證券交易的行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，董事已確認截至2021年6月30日止六個月期間，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員（有可能掌握本公司的內幕消息）亦須遵守證券交易標準守則。截至2021年6月30日止六個月期間，本公司並未發現本公司的有關僱員未遵守標準守則的情況。

本公司為履行其於《證券及期貨條例》以及《上市規則》下的義務，亦已制定一套內幕消息政策。倘本公司知悉存在任何本公司證券交易的限制期間，則本公司將提前通知其董事及有關僱員。

購買、出售或贖回上市證券

截至2021年6月30日止六個月，本公司及本集團任何附屬公司概無購買、贖回或出售本公司任何上市證券。

審核委員會

本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合財務報表已由本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的《香港審閱業務準則》第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」及審核委員會審閱。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及慣例事宜及內部控制與本公司高級管理層成員進行討論。

全球發售所得款項淨額用途

本公司股份於2019年12月12日在聯交所上市。全球發售所得款項淨額約為2,042.5百萬港元。截至2021年6月30日，已動用全球發售所得款項淨額中約327.3百萬港元，情況如下：

	按招股章程披露的比例分配全球發售所得款項淨額		截至2021年6月30日已動用全球發售所得款項		截至2021年6月30日尚未動用金額	
	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比
關鍵藥物開發項目						
<i>KN046的研發及商業化</i>						
• 正在進行和計劃進行的KN046臨床試驗及註冊文件的編製	817.0	40.0%	91.3	28.0%	725.7	42.0%
• KN046的推出及(待監管部門批准後)商業化	204.3	10.0%	4.0	1.0%	200.3	12.0%
小計	1,021.3	50.0%	95.3	29.0%	926.0	54.0%

	按招股章程披露的 比例分配全球發售 所得款項淨額		截至2021年6月30日 已動用全球發售 所得款項		截至2021年 6月30日尚未動用金額	
	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比	百萬港元	百分比
KN026的研發及商業化						
• 正在進行和計劃進行的KN026臨 床試驗及註冊文件的編製	326.8	16.0%	60.4	18.0%	266.4	16.0%
• KN026的推出及(待監管部門批准 後)商業化	81.7	4.0%	1.6	0.0%	80.1	5.0%
小計	<u>408.5</u>	<u>20.0%</u>	<u>62.0</u>	<u>19.0%</u>	<u>346.5</u>	<u>20.0%</u>
KN019的研發						
小計	<u>1,531.9</u>	<u>75.0%</u>	<u>163.3</u>	<u>50.0%</u>	<u>1,368.6</u>	<u>80.0%</u>
我們於蘇州的新製造及研發設施的建設	306.4	15.0%	138.3	42.0%	168.1	10.0%
早期管線及營運資金及一般公司用途	<u>204.3</u>	<u>10.0%</u>	<u>25.6</u>	<u>8.0%</u>	<u>178.6</u>	<u>10.0%</u>
總計	<u><u>2,042.5</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>327.3</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>1,715.2</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>

本公司預期約700.0百萬港元至1,000.0百萬港元(佔全球發售所得款項淨額的約37.0%至55.0%)將於2021年底前動用並計劃於2022年底前動用全球發售所得款項淨額餘額。動用全球發售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來市場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的實際業務運營情況進行調整。展望未來，所得款項淨額將按照招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式予以應用，先前於招股章程披露的所得款項淨額擬定用途並無任何變動。

期後事件

除「管理層討論與分析－業務回顧－報告期後事件」一節所披露者外，自報告期起及直至本公告日期，概無發生影響本公司的重要事項。

主要風險及不確定因素

我們的業務、財務狀況及經營業績可能會受到若干風險及不確定因素的重大不利影響。詳情請參閱招股章程「風險因素」一節。

刊發中期業績公告及中報

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.alphamabonc.com)刊發。

載有《上市規則》規定所有資料的截至2021年6月30日止六個月的中期報告將適時寄發予股東並於聯交所及本公司網站刊發。

致謝

董事會謹此誠摯感謝本公司股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
康寧傑瑞生物製藥
董事長兼執行董事
徐霆博士

香港，2021年8月27日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事徐霆博士及執行董事劉陽女士；非執行董事許湛先生及裘育敏先生；及獨立非執行董事郭子建博士、蔚成先生及吳冬先生。