

The logo for Brii Biosciences, featuring the word "Brii" in a blue sans-serif font with a red dot above the second 'i', followed by "Biosciences" in a blue sans-serif font.

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

The text "2021 中期報告" (2021 Interim Report) in a bold, orange-red font, positioned in the bottom right corner of the page. The background of the entire page is a light blue gradient with various scientific illustrations including a brain, a DNA double helix, a virus, chemical structures, and laboratory glassware.

2021
中期報告

目 錄

	頁次
公司簡介	2
公司資料	3
財務資料	5
管理層討論及分析	10
企業管治及其他資料	21
簡明合併財務報表審閱報告	32
簡明合併損益及其他綜合收益表	33
簡明合併財務狀況表	35
簡明綜合權益變動表	37
簡明綜合現金流量表	38
簡明合併財務報表附註	39
釋義	61

我們是一家總部位於中國及美國的生物技術公司，致力於促進中國及全球就重大傳染病（如HBV、HIV、MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染）及其他具有重大公共衛生負擔的疾病（如CNS疾病）的療法。我們正通過將內部藥物研發與授權引進相結合的業務模式來實現這一願景。

傳染病為全球主要的死亡病因之一。然而，就許多具有重大公共衛生負擔的傳染病而言，可用療法有限，且致力於開發該等療法的公司不多，從而導致大量需求未獲滿足。HBV相關疾病、全球性HIV疫情及COVID-19疫情的空前爆發均凸顯了傳染病對社會及經濟造成的威脅、對致力於研發可治癒、預防或治療有關疾病療法的公司的需求以及對應對可預測及突發公共衛生危機的需求。舉例而言，根據弗若斯特沙利文的資料，截至2019年，中國約有73百萬人感染HBV，約佔全球HBV患者總人數的三分之一，這意味著中國每年因HBV相關疾病而需花費人民幣800億元至人民幣1,200億元的醫療總費用。於2019年，全球有39.1百萬人感染HIV，其中1.7百萬人為新感染者。同樣，根據弗若斯特沙利文的資料，於過往15年，革蘭氏陰性菌相關感染約佔中國所有臨床感染的70%。世界銀行亦估計，到2030年，MDR革蘭氏陰性菌感染將導致全球GDP損失1萬億美元至3.4萬億美元。根據世界銀行的資料，截至2021年3月末，COVID-19疫情已導致全球相關死亡病例超過2.7百萬例，對社會造成重大影響，導致2020年全球GDP損失3.8萬億美元。

我們目前正在研發針對慢性HBV感染的功能性治癒療法，其在中國對健康的影響失衡。為應對全球HIV大流行，我們發現並正在研發一種適用於HIV患者的長效及每週一次(QW)的單片方案(STR)，初步重點關注美國市場。我們亦在研發廣譜抗生素，以治療MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染，而這兩種感染在中國對健康的影響失衡。為應對前所未有的全球COVID-19疫情，並實現我們對公共衛生事務的承諾，我們正在研發用於治療COVID-19的中和抗體雞尾酒療法。此外，我們正在研發創新療法來治療CNS紊亂，如產後抑鬱症(PPD)及重度抑鬱症(MDD)。抑鬱症不僅常見於中樞神經系統疾病患者，也常見於其他慢性病患者。此外，伴隨COVID-19疫情爆發由此而引發的社會分裂及經濟不明朗，加劇了全球範圍內情緒障礙流行。於2019年，全球PPD發病率達18.9百萬例。我們認為，對新療法的重大需求仍未獲滿足，新療法可針對該等紊亂提供快速緩解、深入及持續的治療效果。

公司資料

董事會

執行董事

Zhi HONG博士
羅永慶先生

非執行董事

Robert Taylor NELSEN先生
Axel BOUCHON博士

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

審核委員會

Grace Hui TANG女士(主席)
Martin J MURPHY JR博士
徐耀華先生

薪酬委員會

Martin J MURPHY JR博士(主席)
Grace Hui TANG女士
徐耀華先生

提名委員會

Zhi HONG博士(主席)
Martin J MURPHY JR博士
徐耀華先生

戰略委員會

Zhi HONG博士(主席)
Robert Taylor NELSEN先生
Axel BOUCHON博士
Gregg Huber ALTON先生

聯席公司秘書

李安康博士
何詠紫女士

授權代表

(就上市規則而言)
李安康博士
何詠紫女士

核數師

德勤•關黃陳方會計師行
註冊公共利益實體核數師

合規顧問

新百利融資有限公司

註冊辦事處

PO Box 309, Ugland House
Grand Cayman KY1-1104
Cayman Islands

公司總部

中國
北京海淀區
永泰莊北路1號
中關村東升國際科學園
7號樓3層
郵編100192

WeWork One City Center
Suite 05-130, 110 N Corcoran St
Durham, NC 27701
United States of America

香港主要營業地點

香港
皇后大道東183號
合和中心54樓

股份過戶登記總處

Maples Fund Services (Cayman) Limited
PO Box 1093, Boundary Hall
Cricket Square
Grand Cayman KY1-1102
Cayman Islands

法律顧問

關於香港及美國法律：
美邁斯律師事務所

關於開曼群島法律：

Maples and Calder (Hong Kong) LLP

香港證券登記處

卓佳證券登記有限公司
香港
皇后大道東183號
合和中心54樓

主要往來銀行

Silicon Valley Bank
招商銀行張江支行
北京銀行雙秀支行

公司網站

www.briibio.com

股份代號

2137

上市日期

2021年7月13日

財務資料

1. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
政府補貼	45,660	21,105
銀行利息收入	620	1,750
總計	46,280	22,855

我們的其他收入由截至2020年6月30日止六個月的人民幣22.9百萬元增加人民幣23.4百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣46.3百萬元。這主要是由於確認政府補貼收入增加人民幣24.6百萬元。該等補貼主要為來自中國政府的激勵金及其他補貼，專供研發活動之用並在符合隨附條件時確認。

2. 其他收益及虧損

我們的其他收益及虧損由截至2020年6月30日止六個月的收益人民幣4.4百萬元減少人民幣4.4百萬元至截至2021年6月30日止六個月的虧損人民幣9,000元。該減少的主要原因是以外幣計價的金融資產賬面價值的外幣匯率下降導致的差額。我們目前並無對沖政策，倘日後出現任何貨幣匯率波動，可能會對我們的業務、財務狀況、經營業績及前景造成重大不利影響。

3. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損

我們以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損由截至2020年6月30日止六個月的人民幣27.7百萬元增加人民幣2,723.9百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣2,751.6百萬元。以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損包括我們發行期內已發行或發行在外的A系列、B系列及C系列優先股。虧損金額指優先股公允價值的增加。

所有優先股已於2021年7月13日在我們的首次公開發售及於聯交所上市時自動轉換為普通股。我們將於2021年7月1日至2021年7月13日期間產生按公允價值計入損益的額外開支，其後不會產生該等按公允價值計入損益的額外開支。

4. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
第三方合約成本	99,678	100,475
僱員成本	49,673	24,483
許可費	6,476	140,643
攤銷	1,358	–
其他	426	141
總計	157,611	265,742

我們的研發開支由截至2020年6月30日止六個月的人民幣265.7百萬元減少人民幣108.1百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣157.6百萬元。該減少主要是由於截至2020年6月30日止六個月期間產生了BR11-835項目許可費，但部分被僱員成本自2020年6月30日以來，因研發員工人數增加而增加人民幣25.2百萬元所抵銷。

5. 行政開支

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	44,910	16,946
專業人員費用	6,833	5,014
折舊及攤銷	6,637	6,425
辦公室開支	1,295	928
其他	8,315	11,853
總計	67,990	41,166

我們的行政開支由截至2020年6月30日止六個月的人民幣41.2百萬元增加人民幣26.8百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣68.0百萬元。這主要是由於僱員成本由截至2020年6月30日止六個月的人民幣16.9百萬元增加人民幣28.0百萬元至截至2021年6月30日止六個月的人民幣44.9百萬元。該增加主要歸因於僱員人數的增加以及僱員股份薪酬開支的增加。

6. 流動資金及資本資源

於2021年6月30日，我們的銀行及現金結餘（包括主要以人民幣及美元計值的受限制銀行存款及定期存款）由2020年12月31日的人民幣1,058.7百萬元增加至人民幣1,445.1百萬元。該增加主要歸因於發行C系列優先股所得款項。

就首次公開發售而言，我們按每股22.25港元的價格合共發行125,333,000股普通股，所得款項總額為2,788.7百萬元（約人民幣2,325.1百萬元），未扣除包銷費用、佣金及相關開支。

7. 非國際財務報告準則計量

為補充本集團根據國際財務報告準則呈列的合併財務報表，我們亦採用並非國際財務報告準則規定或並非按國際財務報告準則呈列的期內經調整虧損及其他經調整數字作為額外財務計量。我們相信，該等經調整數字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。

期內經調整虧損指未計若干非現金項目及一次性事件影響的期內虧損，即附帶換股特徵的優先股公允價值變動虧損（以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債）、以股份為基礎的薪酬開支及上市開支。國際財務報告準則並未對期內經調整虧損一詞進行界定。使用該非國際財務報告準則計量作為分析工具具有局限性，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所呈報的經營業績或財務狀況的分析。本公司對有關經調整數字的呈列未必可與其他公司所呈列的類似計量指標相比。然而，我們認為，此項及其他非國際財務報告準則計量可通過消除管理層認為不能反映我們經營表現的項目的潛在影響，反映我們的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同公司的經營表現。

下表載列於所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(2,953,579)	(308,228)
加：		
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」)		
的金融負債的公允價值虧損	2,751,575	27,701
以股份為基礎的薪酬開支	27,391	6,953
上市開支	21,781	-
期內經調整虧損	(152,832)	(273,574)

下表載列於所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
期內研發開支	(157,611)	(265,742)
加：		
以股份為基礎的薪酬	5,252	1,823
期內經調整研發開支	(152,359)	(263,919)

下表載列於所示期間行政開支與經調整行政開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
期內行政開支	(67,990)	(41,166)
加： 以股份為基礎的薪酬開支	22,139	5,130
期內經調整行政開支	(45,851)	(36,036)

8. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2021年 6月30日	於2020年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	972%	190%
資產負債比率 ⁽²⁾	無意義	無意義

(1) 流動比率按截至同日的流動資產除以流動負債計算。流動比率增加主要由於C系列優先股融資的現金結餘增加。

(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。由於我們並無任何計息借款，故資產負債比率並無意義。

9. 債務

借款

於2021年6月30日，本集團並無任何於本報告日期為有擔保、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2021年6月30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一至五年。於2021年6月30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27.4百萬元。

10. 重大投資、重大收購及出售

於2021年6月30日，我們並無持有任何重大投資。截至2021年6月30日止六個月，我們並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

11. 本集團資產抵押

於2021年6月30日，本集團概無任何資產抵押予任何人士或金融機構（於2020年12月31日：無）。

12. 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，管理層會密切關注外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外匯風險。

13. 僱員及薪酬

於2021年6月30日，我們共有98名僱員。下表載列截至2021年6月30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	67	68%
行政	31	32%
總計	98	100%

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。

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。

概覽

我們是一家致力於促進重大傳染病和中樞神經系統疾病治療的生物技術公司，主要業務在中國和美國。我們的傳染病項目當前為乙型肝炎病毒、人類免疫缺陷病毒和多重耐藥或廣泛耐藥革蘭氏陰性菌感染治療的臨床試驗。對於我們的CNS項目，我們目前正在探索產後抑鬱症和重度抑鬱症的療法，這兩種疾病在全世界造成了重大的公共衛生負擔。

我們致力於成為行業領先的，以公共衛生，傳染病和中樞神經系統(CNS)疾病為核心的生物技術公司。為了實現這一願景，我們正在利用我們的商業模式，將內部藥物研發和授權引進相結合，同時積極推進我們的臨床項目。

在世界範圍內，傳染病是導致死亡的主要原因之一。由於可用療法有限，且致力於開發傳染病治療的公司數量有限，導致大量醫療需求尚未得到滿足，造成重大公共衛生負擔。慢性乙型肝炎病毒相關疾病的流行、全球的HIV感染及COVID-19疫情的空前爆發均凸顯了傳染病對社會及經濟造成的不利影響。解決方案是將更多資源用於研發治療、預防或治療該等疾病的療法。

自2017年成立以來，在我們經驗豐富的管理團隊的領導下，我們在各地區成功開發產品和實現商業化，已經建立逾10個創新候選產品管線，重點關注主要處於臨床階段的傳染病和中樞神經疾病。

我們目前正在研發針對慢性HBV感染的功能性治愈療法，該病毒感染在中國的公共衛生造成重大影響。這亦是我們進展最快的項目之一。為應對全球HIV感染，我們正在研發一種適用於HIV患者的長效及每週一次的單片治療方案，初步重點為美國市場。我們亦在研發廣譜抗生素，以治療MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染，而這兩種感染在中國對健康的影響失衡。為應對前所未有的全球COVID-19疫情，並實現我們對公共衛生事務的承諾，我們正在研發用於治療COVID-19的中和抗體雞尾酒療法。2021年8月，作為美國國立衛生研究院加速COVID-19治療干預和疫苗研究(ACTIV-2)的一部分，我們完成了3期試驗的患者入組。中期研究結果較為積極，該統計數據顯示，與837名非住院高風險COVID-19患者的安慰劑對照，住院及死亡聯合終點事件顯著減少78%。今年7月，我們在中國啟動了由中國工程院院士、廣州醫科大學第一附屬醫院國家呼吸系統疾病臨床醫學研究中心主任鍾南山院士牽頭的2期試驗。

為了應對中國最近出現的新COVID-19病例，包括德爾塔變異株引起的病例，我們於2021年6月開始在中國與政府機構和醫院合作，在廣州、深圳、瑞麗、昆明、南京、揚州、張家界及鄭州供應BR11-196/BR11-198，以供緊急使用。

作為公共衛生的另一個重要分支，我們正在研發創新療法來治療CNS疾病，如PPD和MDD。抑鬱症不僅常見於CNS疾病患者，也常見於其他慢性病患者。COVID-19疫情裹挾由此而引發的社會及經濟負擔，加劇情緒障礙在全球範圍內的情緒障礙流行傳播。我們認為，對於能夠對這些疾病提供快速緩解和長效治療效果的新療法，仍有很大部分需求尚未得到滿足。

管理層討論與分析

產品管線概要

我們已建立一條由10多個針對傳染病及CNS疾病的創新候選產品組成的管線。我們的戰略產品管線來源於(i)利用我們的內部研發能力發現和開發我們自身的創新產品，及(ii)與精心選定的合作夥伴建立合作授權安排，據此，我們引入大中華區對其重要資產的許可權利，引領中國的臨床開發，並在此類資產的全球開發中發揮不可或缺的作用。

下表載列截至本報告日期，我們主要候選產品的狀態：

適應症	項目	臨床前	IND批准	1期	2期	3期	監管機構	Brii權利	授權合作夥伴/內部藥物研發
傳染病項目									
HBV	BRII-179 (VBI-2601)						國家藥監局	大中華區	YBI
	BRII-835 (VIR-2218)						國家藥監局	大中華區	NIR
	BRII-179/BRII-835聯合療法						國家藥監局	大中華區	YBI NIR
COVID-19	BRII-196						FDA/國家藥監局	全球	
	BRII-198						FDA/國家藥監局	全球	
HIV	BRII-778						FDA	全球	內部研發
	BRII-732						FDA	全球	內部研發
MDR/XDR 革蘭氏陰性菌感染	BRII-636 ⁽¹⁾ (QPX-7728)						FDA	大中華區	Opex
	BRII-672 ⁽¹⁾ (QPX-7831)						FDA	大中華區	Opex
	BRII-693 ⁽¹⁾ (QPX-9003)						FDA	大中華區	Opex
MDR/XDR 結核病分枝桿菌	BRII-658 ⁽¹⁾ (AN2-501971)						FDA	大中華區	AN2Therapeutics
中樞神經系統疾病項目									
PPD	BRII-296						FDA	全球	內部研發
MDD	BRII-296						FDA	全球	內部研發

資料來源：截至2021年8月26日的公司資料

附註：
1. 迄今，此開發及臨床試驗分別由Opex及AN2開展。

截至本報告日期，我們有逾10種候選產品，是為臨床前及臨床階段的候選藥物組合以及授權引進和自主發現的候選藥物組合。

我們擁有全球權利的內部藥物研發候選藥物包括：

- BRII-196和BRII-198，用於治療COVID-19（全球權利由我們及我們非全資附屬子公司騰盛華創共同擁有）；及
- BRII-778及BRII-732，用於治療HIV；
- BRII-296，用於治療產後抑鬱症和重度抑鬱症。

我們在大中華區擁有權利的授權引進候選藥物包括：

- BRII-179和BRII-835，用於開發HBV的功能性治癒；
- BRII-636、BRII-672及BRII-693，用於治療MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染；及
- BRII-658，用於治療MDR/XDR結核病。

業務回顧

於2021年上半年，我們持續推進產品管線及業務運營，包括取得以下重大進展及成就：

我們的候選產品

傳染病項目

HBV (自VBI Vaccines Inc.及Vir Biotechnology, Inc.獲得授權)

為治療HBV，我們目前正在研發BR11-179 (VBI-2601) (一種HBV特異性B細胞及T細胞治療疫苗)及BR11-835 (一種靶向HBV的siRNA)，其為高度創新的新興療法，旨在減少HBV抗原。我們持有於大中華區開發及商業化BR11-179及BR11-835的專有權。我們正在開發BR11-179與BR11-835聯合療法作為潛在的HBV功能性治療方案。

BR11-179：作為我們最先進的治療候選產品之一，BR11-179是一種新型的重組體、蛋白質基HBV免疫治療候選疫苗。我們於2018年12月從VBI引進大中華區授權。該治療候選疫苗建立在VBI預防性3抗原HBV候選疫苗的3抗原構象基礎上，旨在增強B細胞和T細胞免疫。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 5月，我們完成並報告了在中國內地、香港、新西蘭、澳大利亞、泰國和韓國進行的1b/2a期研究的正面結果。
- 6月，我們發佈了研究的最終結果，表明：
 - 在一定比例的注射為期四個月的混有或不混有IFN- α 的20 μ g或40 μ g BR11-179的受試者(慢性HBV感染者)中發現了顯著的重新激活細胞免疫反應和HBV表面抗原抗體反應。
 - BR11-179誘導慢性感染乙型肝炎患者的B細胞(抗體)和T細胞反應，耐受性良好，安全性良好。
 - 在所有治療組中均觀察到對於表面抗原的抗HB T細胞免疫反應。僅在服用混有IFN- α 的BR11-179的受試者中檢測到抗PreS1及抗PreS2抗體反應，而在存在及缺失IFN- α 的情況下檢測到抗HB抗體反應。
 - 安全性和疫苗誘導的適應性免疫反應支持BR11-179持續開發(無論是否使用IFN- α)作為慢性HBV感染的潛在功能性治療。
- 6月，我們在2021年歐洲肝臟研究協會國際肝臟大會上展示了1b/2a期數據，會上我們的摘要被選入EASL 2021的「ILC最佳」幻燈片，突出了對年度科學計劃最值得注意的貢獻。
- 2021年6月，我們向中國內地CDE提交了IND申請，以進行BR11-179與PEG-IFN- α 及NrtI療法聯合治療的2期研究。

管理層討論與分析

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 2021年8月，我們獲得了中國國家藥監局的IND許可，可對接受PEG-IFN- α 和NrtI療法的HBV患者進行BR11-179的2期研究。
- 我們計劃於2022年第一季度前開始患者入組及患者給藥。

BR11-835(VIR-2218)：BR11-835是一種研究性皮下注射HBV靶向siRNA，有潛力刺激有效的免疫反應且具有直接抗HBV病毒活性。這是臨床上第一種包含增強穩定化學加技術的siRNA，以增強穩定性和大限度地減少靶外活性，這可能導致治療有效性上升。這是Vir與AInylam Pharmaceuticals, Inc.合作進入臨床試驗的第一個產品。我們獲得了Vir在大中華地區開發和商業化VIR-2218的獨家許可權。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 於2021年5月，我們在中國內地完成BR11-835的2期隨機、安慰劑對照單一療法研究的患者入組，以評估其安全性、耐受性、藥代動力學和抗病毒活性。
- 於6月，Vir就其正在進行的評估VIR-2218 (BR11-835) 與PEG-IFN- α 聯合療法的2期試驗(自1日起為期12週)呈報臨床數據，與VIR-2218單一療法相比，乙型肝炎表面抗原的下降速度顯著加快。該治療方案並無產生新的安全性信號。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預計2021年年底前將取得BR11-835的最終結果報告。
- 我們的合作夥伴Vir啟動了一項2期試驗，以評估VIR-2218與VIR-3434(一種靶向HBV的單克隆抗體)聯合療法作為慢性HBV感染的功能性治癒方案。初步數據預期將於2022年上半年公佈。
- 除BR11-835授權外，我們可獨家選擇從Vir已達到若干規定條件的產品管線(包括VIR-3434)中其他指定項目產生的三種額外產品獲得於大中華區的獨家開發及商業化權利。

用於HBV功能性治癒的BR11-179及BR11-835聯合療法

BR11-179及BR11-835聯合療法可能代表一種新型的HBV功能性治癒方案，包括通過siRNA基因沉默消除免疫抑制病毒抗原，再用治療性疫苗刺激宿主HBV特異性免疫的雙重機制。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 我們已於新西蘭、澳大利亞、新加坡及香港啟動BR11-179/BR11-835的2期MRCT聯合研究(首次評估該等兩種HBV作用機理的聯合療法)。
- 2021年2月，我們就在中國進行BR11-179/BR11-835 MRCT的2期聯合研究向CDE提交了一份IND申請。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 8月，我們啟動了在韓國的臨床試驗，並開始患者給藥。
- 我們預期將於2021年年底之前在台灣及泰國啟動BR11-179/BR11 835的2期試驗患者給藥。
- BR11-179/BR11-835的2期聯合研究的主要臨時臨床數據預計將在2022年下半年公佈。
- 如果聯合研究取得積極成果，我們計劃最早在2024年在中國提交BR11-179/BR11-835聯合療法的註冊備案。

COVID-19 (通過我們的附屬公司騰盛華創與清華大學及深圳市第三人民醫院進行共同研究)

COVID-19疫情為一場由嚴重急性呼吸系統綜合症冠狀病毒2或SARS-CoV-2引起的持續公共衛生危機。為應對COVID-19疫情，我們利用於傳染病領域的專業技術開發BR11-196及BR11-198，其為附屬公司騰盛華創所識別出的兩種中和抗體(nAb)，用於治療COVID-19患者，亦可為暴露於SARS-CoV-2或可能暴露於SARS-CoV-2的患者提供可能超過六個月的保護，使其免受感染。倘獲批准，該項雞尾酒療法將分兩次通過靜脈注射(「IV」)給藥。迄今，我們通過與政府的成本分攤合作關係開展了BR11-196及BR11-198的大量開發工作，旨在提供有效療法以造福世界各地的人們。

BR11-196及BR11-198：BR11-196及BR11-198目前正在進行臨床研究。美國國立衛生研究院已開發了主試驗方案，作為「加速COVID-19治療干預及疫苗合作計劃」的一部分，該計劃為一項公立機構與私營公司的合作，旨在加快最有前途的COVID-19疫苗及治療的開發。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- **ACTIV-2試驗：**測試BR11-196和BR11-198作為對COVID-19門診患者聯合治療的2/3期臨床研究。
 - 2021年1月，我們給ACTIV-2的2期試驗的首例患者給藥。
 - 2021年4月，DSMB確定我們符合預先訂明的安全性和療效數據篩選要求，從而推進至ACTIV-2研究的3期部分。
- **中國2期試驗(NCT04787211)：**作為聯合治療的2期臨床研究，單劑量靜脈注射BR11-196和BR11-198。
 - 2期BR11-196及BR11-198聯合研究乃根據CDE對有關BR11-196及BR11-198的可用臨床數據的審查而獲得批准，這些數據並無任何安全問題的跡象。
 - 2021年2月，我們向國家藥監局提交了IND申請，並獲得了其對開始2期研究的批准。2021年6月，我們在中國開始了2期研究。其由鍾南山院士牽頭研究。

管理層討論與分析

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 2021年7月，在德爾塔變異株導致COVID-19死灰復燃後，我們快速響應中國政府機構和醫院的請求，在廣州、深圳、瑞麗、昆明、南京、揚州、張家界及鄭州的COVID-19患者中緊急使用我們的抗原抗體。
- 2021年8月，我們完成了ACTIV-2的3期試驗的招募入組。經DSMB許可後不久，我們報告積極的中期研究成果，統計數據顯示，與837名臨床進展風險高的非住院COVID-19患者安慰劑組對照，住院及死亡聯合終點事件顯著降低78%。於該項基於對837名參與者的部分隨訪的中期分析中，觀察到住院12例（活性）對照45例（安慰劑）及死亡1例（活性）對照9例（安慰劑）均有所減少。額外的亞組分析或會進一步描述症狀出現後使用BRII-196/BRII-198進行早期（≤5天）與晚期（6至10天）治療的臨床益處，為實際治療決策提供獨特見解。共有846名參與者在美國、巴西、南非、墨西哥和阿根廷接受了治療。作為研究分析的一部分，將按變異類型評估BRII-196/BRII-198組合的臨床療效數據。目前體外假病毒測試數據表明，BRII-196/BRII-198組合保留了對主要SARS-CoV-2相關變異的活性，包括以下常見變異：B.1.1.7 (Alpha)、B.1.351 (Beta)、P.1 (Gamma)、B.1.429 (Epsilon)、B.1.617.2 (Delta)及C.37 (Lambda)。
- 我們預期之後將於2021年第三季度報告ACTIV-2試驗更全面的關鍵結果，並計劃隨後於今年下半年提交EUA。
- 後續我們將繼續推進與中國政府機構及醫院的合作，以在緊急情況下為COVID-19患者提供抗體藥物。

HIV（內部研發）

我們正在開發BRII-778及BRII-732，作為每星期一片的聯合療法，其將為HIV患者提供用藥間隔更長、便捷及無創的維持療法。

BRII-778：BRII-778是FDA批准的NNRTI Edurant®（鹽酸利吡韋林）的延長釋放製劑。Edurant可作為利匹韋林的速釋製劑，對多種HIV最常見的菌株均表現出抗病毒活性。BRII-778與所有NNRTI一樣可與NNRTI結合點（一個位於DNA聚合處理位點附近靈活的異構袋）結合，導致逆轉錄酶的構象變化及功能改變。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 2021年3月，我們啟動在美國進行BRII-778的1期研究中受試者給藥。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預計2021年第四季度將取得1期的關鍵結果。

BRII-732：BRII-732是一種新化學實體，經口服給藥可代謝為EFdA或islatravir。EFdA不僅像其他NRTI一樣起到有效的鏈終止劑作用，亦能起到有效的HIV逆轉錄酶易位抑制劑作用，對RT的活性位點具有很高的結合親和力，可通過阻斷新合成鏈易位進行下一個核苷酸融合而抑制HIV逆轉錄酶。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 2021年3月，我們向FDA提交了IND申請，以在美國啟動BRII-732的1期研究。2021年4月，我們獲得了FDA的許可，並於2021年5月開始受試者給藥。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預計2022年第一季度將取得1期的關鍵結果。

MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染（自Qpex獲得授權）：我們正在與合作夥伴Qpex合作開發我們的MDR/XDR療法，作為全球開發計劃的一部分。我們負責大中華區的開發及監管活動，而Qpex負責大中華區以外的所有開發及監管活動。Qpex正在並行開展BRII-636、BRII-672及BRII-693的開發，目標是將各項研究直接從1期研究推進到3期研究。我們正與Qpex合作，以推進OMNivance®（BRII-636（廣譜BLI）與IVβ-內酰胺酶抗生素聯合使用）、ORAvance®（BRII-672（廣譜BLI）與口服β-內酰胺酶抗生素聯合使用）分別作為靜脈注射及口服製劑抗生素，以及BRII-693（新一代多黏菌素）的研究進展以治療細菌感染，於該等領域中，對新抗生素的需求非常迫切。

BRII-636：BRII-636是一種新型環狀硼酸衍生的廣譜抑制劑，其設計涵蓋所有主要的SBL及MBL，可恢復多種碳青霉烯類及頭孢菌素的抗細菌活性。其通過靜脈注射給藥將BRII-636輸入血液中。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- Qpex根據其美國IND在澳大利亞推進正在進行的1期臨床試驗。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- Qpex將於澳大利亞及美國持續進行BRII-636單藥及聯合β-內酰胺酶的單劑量遞增及多劑量遞增1期研究的受試者招募入組，於2021年下半年，其將納入對中國第一代或第二代受試者的隊列研究。
- 預期將於2022年上半年取得1期研究的關鍵結果。
- 我們計劃最早在2022年第一季度向中國國家藥監局提交IND申請，目標是參與Qpex的全球3期研究。

管理層討論與分析

BRII-672：BRII-672是一種可口服的BRII-636製劑。該等製劑是Qpex使用硼原子作為藥效團的一部分在BLI研究中發現的，體現其專業知識的一部分。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 2021年2月，Qpex向FDA提交了BRII-672 (ORAvance™)的IND申請以開展1期臨床試驗，並獲得了FDA批准，Qpex於2021年4月在澳大利亞啟動了該試驗。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預期將於2023年上半年取得I期研究的關鍵結果。
- 我們計劃最早在2023年第一季度向中國國家藥監局提交IND申請，目標是參與Qpex的全球3期研究。

BRII-693：BRII-693是新一代合成多黏菌素，因體外及體內藥效增強及安全性提升，已成為一種開發候選藥物。BRII-693有潛力代表多黏菌素類抗生素的顯著進步。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 2021年3月，Qpex向FDA提交了一份IND申請，以於美國進行BRII-693的1期研究。該研究於2021年6月開始入組登記。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預期將於2022年取得1期研究的關鍵結果。
- 我們計劃最早在2022年第四季度向中國國家藥監局提交IND申請，目標是參與Qpex的全球3期研究。

MDR結核病（自AN2獲得授權）：BRII-658

BRII-658為一種針對MDR及XDR結核病的新型抗生素，對分枝桿菌及其他病原體具有有效且廣譜的活性，具有高度未被滿足的需求。BRII-658具有新型作用機理、口服及靜脈注射給藥途徑，除聯合標準治療外，其安全性及耐受性特點亦頗有吸引力。我們相信BRII-658有望成為有效治療結核病的療法。除具有新型作用機理外，其亦對MDR及XDR結核病菌株具有活性，於臨床前模型顯示出療效，因而有可能滿足新型結核病藥物的目標產品要求。

- BRII-658一旦符合針對其靶向分枝桿菌感染（如MDR及XDR結核病）的預定臨床標準，我們擁有於大中華區研發及商業化BRII-658（抗MDR/XDR結核病）的專有權。

中樞神經系統項目

PPD/MDD (內部研發)：我們正在開發BR11-296以應對與目前治療PPD及MDD的有關挑戰。我們利用從研發針對HIV的長效療法中獲得的見解及應用藥物配方的專有技術。在該療法中，給藥的便利性及患者依從性對於潛在的治療成功至關重要。慢性疾病(包括傳染病)有導致抑鬱症的記錄。

BR11-296：BR11-296是我們新穎專有藥物，用於應對與當前PPD治療相關的挑戰。我們目前正在開發這種治療PPD的療法。

報告期內的臨床開發里程碑和成就

- 2021年2月，我們向FDA提交了IND申請，並獲得批准以繼續進行我們計劃的BR11-296的1期研究。我們於4月在美國開始受試者給藥。

報告期後的成就和即將取得的里程碑

- 預計2021年第四季度公佈關鍵結果。

其他企業發展事項

- 於2021年3月，我們已完成155百萬美元的C輪融資。現有及新投資者參與本輪融資由Invesco Developing Markets Fund牽頭進行。進一步資金由GIC及SMALLCAP World Fund, Inc. (「Capital」) 提供，由亞洲領先投資機構以及三名現有投資者跟投。

我們最終或不能成功開發及推廣我們的候選產品。

研發

我們是一間尚未盈利的公司，主要從事藥物研發。我們認為，研發工作是推動我們治療策略和鞏固我們在生物製藥行業競爭力的關鍵。

我們的內部研發團隊由Zhi Hong博士(首席執行官)、嚴立博士(首席醫學官)、徐連紅博士(藥物化學部高級副總裁兼總監)、Jean-Luc Girardet博士(製藥科學部高級副總裁兼總監)及朱青博士(藥學研究部高級副總裁兼總監)領導。

Hong博士在生物製藥行業擁有超過25年的經驗，一直領導葛蘭素史克等多家跨國製藥公司的傳染病業務，並因主導了葛蘭素史克在HIV及其他傳染病藥物發現及開發方面東山再起並取得成功而受到廣泛讚譽。朱博士曾牽頭MedImmune的抗病毒研發項目。徐博士為吉利德科學公司多項成功的抗病毒療法的聯合發明人，並領導了針對抗HIV、HCV、HBV及癌症等諸多治療領域的研發工作並促使發現多種臨床候選藥物。Girardet博士曾擔任Ardea Biosciences研發運營部的副總裁，負責化學及生產控制和招展轉化科學。

截至2021年6月30日，我們在中國和美國有67名員工專注於研發活動。我們一半以上的員工擁有碩士或博士等高級學位。

管理層討論與分析

我們的研發合作及內部研發能力，有助我們在全球範圍內採集適合中國及全球市場的創新療法。憑藉我們的內部研發能力、研發合作以及來自我們強大的科學顧問委員會及資深投資者的支持，我們已構建候選產品管線。此外，我們與全球製藥及生物技術公司、領先的CRO、CMO、CDMO、研究機構及其他戰略合作夥伴擁有研發合作關係。

我們的董事會德高望重，在業界享有盛譽，我們的研發過程和候選藥選擇均由一支領先的專家團隊指導。我們多元化的董事會成員在多個科學和公司學科領域擁有卓越的行業經驗，包括在大型生物製藥公司擔任領導職位、在傳染病專業領域具有專長、以及通過臨床開發、監管審查和商業化過程成功引入生物候選藥物。

鑒於我們的研發策略，每年的研發費用金額會隨項目數量及規模而有所不同。截至2021年6月30日止六個月內，我們的研發費用為人民幣157.6百萬元。我們擬繼續利用我們的技術及研發能力來拓展我們的生命科學研究、應用能力以及候選產品組合。

報告期後的其他重要事件

- 2021年7月13日，我們成功在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市（「上市日期」）。我們以每股22.25港元的價格在全球發行了合共125,333,000股股份（包括部分行使超額配股權後發行的13,753,000股股份），籌集了合共約27.89億港元的所得款項總額。
- 為了協助中國政府控制COVID-19疫情的蔓延，特別是在嚴格管控地區檢測到德爾塔變異株後，我們迅速向中國部分城市提供我們的抗體，用於治療COVID-19感染者。雖然我們的臨床試驗正在進行中，但我們繼續為請求援助的政府提供服務，並希望盡快找到可行的治療方案，以幫助治療和防止COVID-19的進一步傳播。

未來發展

我們的使命是為服務不足的市場開發和帶來變革性療法，滿足重大的公共衛生需求，成為傳染病和中樞神經系統疾病解決方案的領導者。為了更接近我們的目標，我們制定了如下重點戰略：

- 推進BR11-179和BR11-179/BR11-835，作為我們的治療性疫苗和siRNA聯合療法，旨在為大中華區的HBV感染提供功能性治癒。
- 目標是在美國獲得治療COVID-19的BR11-196/BR11-198的EUA，並確保中國有足夠的抗體供應用於緊急臨床使用。
- 推進我們針對大量未滿足需求的疾病的HIV、PPD和其他療法。
- 通過我們的內部藥物研發，擴大我們的傳染病項目管線。
- 繼續擴大我們在中國和美國的組織規模，以支持我們不斷發展的業務。

商業化

我們保留了在大中華區以及全球為我們的候選管線授權的權利。

迄今為止，我們的工作重點是建立我們的候選藥物管線。我們的大多數項目均在不同水準的臨床開發中，有一個臨床前候選藥物。由於我們的大多數候選藥物仍在進行臨床試驗，我們預計很短期內不會實現銷售或商業化。

我們的最新階段項目是針對我們的COVID-19抗體雞尾酒療法BR11-196和BR11-198，均處於3期試驗。根據中期及其他臨床研究結果，儘管我們在一段時間內並無計劃將COVID-19抗體雞尾酒療法BR11-196及BR11-198商業化，但我們可能會在註冊批准前根據美國食品藥品監督管理局的緊急使用授權(EUA)或類似授權，以政府庫存銷售的方式銷售給少數的政府機構。任何該等庫存銷售將僅需增加少量人手。

我們的最前沿的候選產品BR11-179目前正在進行2期試驗。在預計推出BR11-179前的一年，我們計劃招募商業化人員並建立銷售渠道。

隨著我們的管線的成熟，我們將進一步評估各種候選藥物的戰略商業化。

企業管治及其他資料

企業管治常規

由於本公司股份於2021年6月30日未在聯交所上市，上市規則附錄十四所載企業管治守則及企業管治報告的原則和守則條文（「**企業管治守則**」）於截至2021年6月30日止六個月不適用於本公司。

本集團致力於維持高水準的企業管治，以維護本公司股東（「**股東**」）的利益，並提高公司價值和問責性。

自上市日期起，本公司已採用企業管治守則作為其自身的企業管治守則。於上市日期至本報告日期的期間，本公司已遵守企業管治守則的所有守則條文，惟下述偏離企業管治守則的守則條文**A.2.1**條除外。

根據企業管治守則第**A.2.1**段，主席和首席執行官的角色應分開，不應由同一個人擔任。**Zhi Hong**博士（「**Hong**博士」）是本公司的董事會主席和首席執行官。**Hong**博士作為本集團的創始人，在生物製藥行業擁有豐富的經驗，自公司成立以來一直服務本公司。**Hong**博士負責本集團的整體管理、業務、戰略發展和科學研發。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同一人（即**Hong**博士），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、兩名非執行董事及四名獨立非執行董事組成，因此其組成具有高度獨立性。董事會將繼續審查本集團企業管治結構的有效性，以評估是否有必要將主席和首席執行官的角色分離。

證券交易的標準守則

自上市日期起，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**」），其條款嚴格程度不亞於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**」）所載之規定標準。經向董事會作出具體詢問後，所有董事確認，從上市日期到本報告日期的期間，彼等一直遵守標準守則所載的規定標準及公司守則。本公司並不知悉可能擁有本公司未公開內幕消息的僱員不遵守標準守則或公司守則的事件。

中期股息

董事會不建議派發截至2021年6月30日止六個月的任何中期股息。

董事資料變動

根據上市規則第13.51B(1)條須予披露的自招股章程日期起董事履歷詳情的變動載列如下：

董事姓名	變動詳情
Robert Taylor Nelsen先生	<p>Nelsen先生不再擔任Unity Biotechnology, Inc. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：UBX))的董事，自2020年12月起生效，以及不再擔任Beam Therapeutics Inc. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：BEAM))及Karuna Therapeutics Inc. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：KRTX))的董事，自2021年6月起生效</p> <p>Nelsen先生獲委任為Lyell Immunopharma, Inc. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：LYEL))的董事，自2018年8月起生效，及獲委任為Revolution Healthcare Acquisition Corp. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：REVH))的董事，自2021年3月起生效。</p>
Gregg Huber Alton先生	<p>Aton先生獲委任為Novavax, Inc. (於美國納斯達克股票交易所上市(股份代號：NVAX))的審核委員會主席，自2021年6月起生效。</p>

據董事所知，除上文所披露者外，董事確認，概無須根據上市規則第13.51B(1)條披露的資料。

購買、出售或贖回上市證券

本公司股份於2021年7月13日首次在聯交所主板上市。自上市日期至本報告日期期間，本公司及其附屬公司均未購買、贖回或出售本公司的任何上市證券。

企業管治及其他資料

上市所得款項淨額用途

本公司於2021年7月13日在聯交所成功上市。本集團自首次公開發售及部分行使超額配股權收取的所得款項淨額(扣除包銷費用及相關開支後)約為2,613.8百萬港元。本公司擬根據招股章程所載的用途使用該等所得款項淨額。截至本報告日期,概無動用任何所得款項淨額。

下表載列首次公開發售及部分行使超額配股權所得款項淨額的計劃用途及截至本報告日期的實際用途:

所得款項用途	佔所得款項 淨額總額 百分比	所得款項 淨額的分配 (百萬港元)	截至 本報告日期 已動用金額 (百萬港元)	截至 本報告日期 未動用金額 (百萬港元)
用於HBV功能性治癒項目	55%	1,437.6	0	1,437.6
<ul style="list-style-type: none">為BR11-179(我們的核心產品)正在進行及計劃的臨床試驗、註冊申請準備、里程碑付款以及其他與商業化相關的步驟和活動提供資金	50%	1,306.9	0	1,306.9
<ul style="list-style-type: none">為用於治療慢性HBV患者的BR11-179/BR11-835聯合療法正在進行及計劃的臨床試驗以及監管申報準備提供資金	20%	522.8	0	522.8
<ul style="list-style-type: none">為用於治療慢性HBV患者的BR11-179/PEG-IFN-α聯合療法計劃的臨床試驗及監管申報準備提供資金	16%	418.2	0	418.2

所得款項用途	佔所得款項 淨額總額 百分比	所得款項 淨額的分配 (百萬港元)	截至 本報告日期 已動用金額 (百萬港元)	截至 本報告日期 未動用金額 (百萬港元)
<ul style="list-style-type: none"> 為BR11-179與其他具有互補作用機制的候選藥物的聯合療法計劃的臨床試驗及監管申報準備提供資金 	8%	209.1	0	209.1
<ul style="list-style-type: none"> 用於BR11-179的監管里程碑付款 	1%	26.1	0	26.1
<ul style="list-style-type: none"> 用於BR11-179的上市及商業化(作為單一療法及/或聯合療法) 	5%	130.7	0	130.7
<ul style="list-style-type: none"> 用於為BR11-835正在進行及計劃的額外臨床試驗及登記備案準備提供資金 	5%	130.7	0	130.7
用於HIV項目，為BR11-778及BR11-732正在進行及計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金	15%	392.1	0	392.1
用於MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染項目	15%	392.1	0	392.1
<ul style="list-style-type: none"> 為BR11-636、BR11-672及BR11-693正在進行及計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金 	9%	235.2	0	235.2
<ul style="list-style-type: none"> 用於BR11-636、BR11-672和BR11-693的監管里程碑付款 	6%	156.8	0	156.8
為BR11-296正在進行及計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金	5%	130.7	0	130.7
用於我們的早期階段管線、業務發展計劃、營運資金及一般企業用途	10%	261.4	0	261.4
總計		2,613.8	0	2,613.8

就上述本公司所得款項的計劃用途而言，本公司預計所得款項淨額將最早於2025年之前或於未來四年內悉數動用。

企業管治及其他資料

董事及最高行政人員於本公司或其相聯法團股份、相關股份及債權證的權益及淡倉

由於股份已於2021年7月13日在聯交所上市，截至2021年6月30日，本公司毋須根據證券及期貨條例（「證券及期貨條例」）第XV部存置任何登記冊。

截至本報告日期，董事及本公司最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例（「證券及期貨條例」）第XV部）的股份、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及第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有關條文被當作或視為擁有的權益或淡倉），或根據證券及期貨條例第352條須於該條例所指登記冊內登記的權益及淡倉，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：

本公司股份或相關股份之好倉

董事姓名	身份／權益性質	股份／ 相關股份數量	於本公司 的股權概約 百分比
Robert Taylor Nelsen ³	受控法團權益	90,410,418	12.56%
Zhi Hong ⁴	受託人	16,400,000	2.28%
	信託創始人	16,000,000	2.22%
	實益擁有人	12,000,000	1.67%
羅永慶 ⁵	實益擁有人	7,000,000	0.97%

附註：

1. 上述所有權益均為好倉。
2. 計算乃基於截至本報告日期已發行股份總數719,953,926股。
3. 截至本報告日期，ARCH Venture Fund IX, L.P.直接持有45,205,210股股份。ARCH Venture Fund IX, L.P.的普通合夥人為ARCH Venture Partners IX, L.P.，而ARCH Venture Partners IX, L.P.的普通合夥人為ARCH Venture Partners IX, LLC。ARCH Venture Partners IX, LLC由多名個人擁有，其表決權分別由Robert Taylor Nelsen先生（我們的非執行董事）、Clinton Bybee先生及Keith Crandell先生各控制三分之一。此外，截至本報告日期，ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.直接持有45,205,208股股份。ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.的普通合夥人是ARCH Venture Partners IX Overage, L.P.，而ARCH Venture Partners IX Overage, L.P.的普通合夥人為ARCH Venture Partners IX, LLC。就證券及期貨條例而言，Robert Taylor Nelsen先生被視為於ARCH Venture Fund IX, L.P.及ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.合共持有的股份中擁有權益。
4. 截至本報告日期，Hong家族2020年不可撤銷信託、Jingfan Huang 2020年可撤銷信託及Zhi Hong 2020年可撤銷信託分別直接持有16,000,000股股份、12,000,000股股份及4,400,000股股份。Zhi Hong博士成立Hong家族2020年不可撤銷信託（作為授予人）。彼亦為Jingfan Huang 2020年可撤銷信託及Zhi Hong 2020年可撤銷信託的受託人。此外，Zhi Hong博士作為購股權承授人擁有權益，可認購根據首次公開發售前股權激勵計劃（定義見下文）授出的12,000,000股股份。
5. 羅永慶先生作為購股權承授人擁有權益，可認購根據首次公開發售前股權激勵計劃授出的7,000,000股股份。

除上文所披露者外，截至本報告日期，就本公司董事或最高行政人員所深知，概無董事或本公司最高行政人員於本公司或其相聯法團（定義見證券及期貨條例第XV部）的股份、相關股份或債權證中擁有或被視為擁有根據證券及期貨條例第XV部第7及第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有關條文被當作或視為擁有的權益及淡倉），或根據證券及期貨條例第352條須於本公司備置的登記冊內登記的權益或淡倉，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的權益及淡倉

由於股份已於2021年7月13日聯交所上市，截至2021年6月30日，本公司毋須根據證券及期貨條例第XV部存置任何登記冊。

截至本報告日期，據董事所知，以下人士（本公司董事、監事或最高行政人員除外）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根據證券及期貨條例第336條須於本公司備置的登記冊內登記的權益或淡倉：

股東名稱	身份／權益性質	股份／相關 股份數目	概約股權 百分比
Booming Passion Limited ³	實益權益	105,821,112	14.70%
Boyu Capital Fund III, L.P. ³	受控法團權益	105,821,112	14.70%
Boyu Capital General Partner III, L.P. ³	受控法團權益	105,821,112	14.70%
Boyu Capital General Partner III, Ltd. ³	受控法團權益	105,821,112	14.70%
Boyu Capital Group Holdings Ltd. ³	受控法團權益	111,894,958	15.54%
XYXY Holdings Ltd. ³	受控法團權益	111,894,958	15.54%
童小幟 ³	受控法團權益	111,894,958	15.54%
6 Dimensions Capital, L.P. ⁴	實益權益	100,530,060	13.96%
6 Dimensions Capital GP, LLC ⁴	受控法團權益	105,821,112	14.70%
ARCH Venture Fund IX, L.P. ⁵	實益權益	45,205,210	6.28%
ARCH Venture Fund IX Overage, L.P. ⁵	實益權益	45,205,208	6.28%
ARCH Venture Partners IX, L.P. ⁵	受控法團權益	45,205,210	6.28%
ARCH Venture Partners IX Overage, L.P. ⁵	受控法團權益	45,205,208	6.28%

企業管治及其他資料

股東名稱	身份／權益性質	股份／相關 股份數目	概約股權 百分比
ARCH Venture Partners IX, LLC ⁵	受控法團權益	90,410,418	12.56%
Clinton Bybee ⁵	受控法團權益	90,410,418	12.56%
Keith Crandell ⁵	受控法團權益	90,410,418	12.56%
YF Bright Insight Limited ⁶	實益權益	53,495,664	7.43%
Yunfeng Fund III, L.P. ⁶	受控法團權益	53,495,664	7.43%
Yunfeng Investment III, Ltd. ⁶	受控法團權益	53,495,664	7.43%
馬雲 ⁶	受控法團權益	53,495,664	7.43%
虞鋒 ⁶	受控法團權益	59,569,510	8.27%
SC China Holding Limited ⁷	受控法團權益	58,523,010	8.13%
SNP China Enterprises Limited ⁷	受控法團權益	58,523,010	8.13%
沈南鵬 ⁷	受控法團權益	58,523,010	8.13%

附註：

1. 列示的所有權益均為長倉。
2. 有關計算乃基於截至本報告日期已發行共719,953,926股股份。
3. 截至本報告日期，Booming Passion Limited直接持有105,821,112股股份。Booming Passion Limited由Boyu Capital Fund III, L.P.全資擁有，Boyu Capital Fund III, L.P.的普通合夥人是Boyu Capital General Partner III, L.P.。Boyu Capital General Partner III, L.P.的普通合夥人為Boyu Capital General Partner III, Ltd.，由Boyu Capital Group Holdings Ltd.全資擁有。XYXY Holdings Ltd.為Boyu Capital Group Holdings Ltd.的控股股東，而童小幟先生則持有XYXY Holdings Ltd.的全部已發行在外股份。此外，截至本報告日期，Aqua Ocean Limited直接持有4,329,846股股份。Aqua Ocean Limited由Boyu Capital Opportunities Master Fund全資擁有。Boyu Capital Opportunities Master Fund的全部表決權均由Boyu Capital Investment Management Limited持有，而後者則由Boyu Capital Group Holdings Ltd.全資擁有。此外，截至本報告日期，Boyu Capital Opportunities Master Fund直接持有1,744,000股股份。

就證券及期貨條例而言，(i) Boyu Capital Fund III, L.P., Boyu Capital General Partner III, L.P.及Boyu Capital General Partner III, Ltd.各自被視為於Booming Passion Limited持有的股份中擁有權益；(ii) Boyu Capital Group Holdings Ltd.、XYXY Holdings Ltd.及童小幟先生各自被視為於Booming Passion Limited、Aqua Ocean Limited及Boyu Capital Opportunities Master Fund合共持有的股份中擁有權益。

4. 截至本報告日期，6 Dimensions Capital, L.P.直接持有100,530,060股股份。6 Dimensions Capital, L.P.的普通合夥人為6 Dimensions Capital GP, LLC，而後者由多名人士擁有，彼等各持有少數權益。此外，截至本報告日期，6 Dimensions Affiliates Fund, L.P.直接持有5,291,052股股份。6 Dimensions Affiliates Fund, L.P.的普通合夥人是6 Dimensions Capital GP, LLC。就證券及期貨條例而言，6 Dimensions Capital GP, LLC被視為於6 Dimensions Capital, L.P.及6 Dimensions Affiliates Fund, L.P.合共持有的股份中擁有權益。

5. 截至本報告日期，ARCH Venture Fund IX, L.P.直接持有45,205,210股股份。ARCH Venture Fund IX, L.P.的普通合夥人是ARCH Venture Partners IX, L.P.，而ARCH Venture Partners IX, L.P.的普通合夥人為ARCH Venture Partners IX, LLC。ARCH Venture Partners IX, LLC由多名個人擁有，其表決權分別由Robert Taylor Nelsen先生（我們的非執行董事）、Clinton Bybee先生及Keith Crandell先生各控制三分之一。此外，截至本報告日期，ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.直接持有45,205,208股股份。ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.的普通合夥人是ARCH Venture Partners IX Overage, L.P.，而ARCH Venture Partners IX Overage, L.P.的普通合夥人為ARCH Venture Partners IX, LLC。

就證券及期貨條例而言，ARCH Venture Partners IX, LLC、Robert Taylor Nelsen先生（如上述）、Clinton Bybee先生及Keith Crandell先生各自被視為於ARCH Venture Fund IX, L.P.及ARCH Venture Fund IX Overage, L.P.合共持有的股份中擁有權益。

6. 截至本報告日期，YF Bright Insight Limited直接持有53,495,664股股份。YF Bright Insight Limited由Yunfeng Fund III, L.P.、其平行基金及若干共同投資基金分別擁有79.47%、20.03%及0.5%。Yunfeng Fund III, L.P.、其平行基金及共同投資基金的普通合夥人為Yunfeng Investment III, Ltd，Yunfeng Investment III, Ltd由虞鋒先生及馬雲先生分別擁有60%及40%。此外，有魚環球有限公司直接持有6,073,846股股份。有魚環球有限公司由聯交所上市公司雲鋒金融集團有限公司（股份代號：376）全資擁有。雲鋒金融集團有限公司由Jade Passion Limited控股，而後者又由Key Imagination Limited控制。Key Imagination Limited由雲鋒金融控股有限公司控制，而後者又由虞鋒先生控制。

就證券及期貨條例而言，(i)Yunfeng Fund III, L.P.、Yunfeng Investment III, Ltd及馬雲先生各自被視為於YF Bright Insight Limited持有的股份中擁有權益；及(ii)虞鋒先生被視為於YF Bright Insight Limited及有魚環球有限公司合共持有的股份中擁有權益。

7. 截至本報告日期，SCC Venture VI Holdco, Ltd.直接持有29,792,450股股份。SCC Venture VI Holdco, Ltd.由Sequoia Capital China Venture Fund VI, L.P.全資擁有。Sequoia Capital China Venture Fund VI, L.P.的普通合夥人為SC China Venture VI Management, L.P.，而後者的普通合夥人為SC China Holding Limited。SC China Holding Limited是SNP China Enterprises Limited的全資附屬公司，後者的唯一股東為沈南鵬先生。此外，截至本報告日期，SCC Growth V Holdco Q, Ltd.直接持有28,033,060股股份。SCC Growth V Holdco Q, Ltd.由Sequoia Capital China Growth Fund V, L.P.全資擁有。Sequoia Capital China Growth Fund V, L.P.的普通合夥人為SC China Growth V Management, L.P.，而後者的普通合夥人為SC China Holding Limited。此外，Sequoia Capital China Growth Fund V, L.P.直接持有697,500股股份。

就證券及期貨條例而言，SC China Holding Limited、SNP China Enterprises Limited及沈南鵬先生各自被視為於SCC Venture VI Holdco, Ltd.、SCC Growth V Holdco Q, Ltd.及Sequoia Capital China Growth Fund V, L.P.合共持有的股份中擁有權益。

除上文所披露者外，截至本報告日期，據公司董事所知，並無任何其他人士（本公司董事或最高行政人員除外）於本公司股份或相關股份中擁有根據證券及期貨條例第336條須於本公司備置的登記冊內登記的權益或淡倉。

企業管治及其他資料

股權激勵計劃

我們已採納三種股權激勵計劃，即首次公開發售前股權激勵計劃、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。有關首次公開發售前股權激勵計劃、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的主要條款詳情，請參閱招股章程附錄四。

首次公開發售前股權激勵計劃

首次公開發售前股權激勵計劃於2018年10月30日經股東通過並採納，並隨後於2020年8月27日及2021年2月26日修訂。首次公開發售前股權激勵計劃旨在推動本公司的成功及增強股東們的權益，推動及增強的方式是提供一種途徑，通過該途徑本公司可能授出以權益為基礎的獎勵以吸引、鼓舞、保留及獎勵若干幹部、職員、董事及其他合資格人士，並進一步將獎勵獲得者的權益同本公司股東的整體權益進一步結合起來。首次公開發售前股權激勵計劃自採納日期起計10年內有效並生效，其後將不會進一步授出購股權。

於2021年6月30日，根據首次公開發售前股權激勵計劃授出的購股權概要如下：

受讓人名稱	行使價 ⁷	授出日期	歸屬開始日期	於報告期及	於報告期及	於報告期及	於報告期及	於2021年	附註	
				於2020年	直至2021年	直至2021年	直至2021年			直至2021年
				12月31日	6月30日	6月30日	6月30日	6月30日		
				尚未行使的	已授出的	已行使的	已註銷的	已失效的	尚未行使的	
				購股權數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	購股權數目	
Zhi Hong博士	0.68美元	2020年9月18日	2020年10月31日	5,000,000	-	-	-	-	5,000,000	1
主席、首席執行官	0.68美元	2020年9月18日	2020年10月31日	3,000,000	-	-	-	-	3,000,000	2
及執行董事	0.68美元	2020年9月18日	2020年9月18日	4,000,000	-	-	-	-	4,000,000	3
羅永慶先生	0.13美元	2020年9月18日	2021年9月11日	7,000,000	-	-	-	-	7,000,000	4
執行董事										
僱員(合計)	0.035美元至 1.33美元	2018年10月30日至 2021年6月4日	2018年7月1日至 2022年6月7日	11,650,400	2,214,000	-	317,500	-	13,546,900	1、4、5、6
其他受讓人(合計)	0.035美元至 1.330美元	2018年10月30日至 2021年5月14日	2018年7月1日至 2022年5月14日	1,160,000	6,800	-	-	-	1,166,800	1、6
總計：									33,713,700	

附註：

1. 根據歸屬時間安排，相應購股權下的股份將按**24**個基本相等的月月份額歸屬，首期於歸屬開始日期歸屬。
2. 根據歸屬時間安排，相應購股權下的股份將按**48**個基本相等的月月份額歸屬，首期於歸屬開始日期歸屬。
3. 根據歸屬時間安排，相應購股權下首批**1,333,334**股股份將根據相關獎勵協議所述於本集團取得四個里程碑成就之一後歸屬，第二批**1,333,334**股股份將於本集團取得剩餘三個里程碑成就之一後歸屬，而剩餘**1,333,332**股股份將於本集團取得剩餘兩個里程碑成就之一後歸屬，於各情況下，董事會將全權釐定對任何里程碑的滿意度。
4. 根據歸屬時間安排，將在歸屬開始日期歸屬相應購股權下**25%**的股份，相應購股權下剩餘**75%**的股份將按**36**個基本相等的月月份額歸屬，首期於歸屬開始日期所在月份的下個月的最後一天歸屬。
5. 根據歸屬時間安排並在滿足相關獎勵協議中規定的若干首次公開發售歸屬條件的前提下，將於完成首次公開發售首次週年當日歸屬相應購股權下**25%**的股份，相應購股權下**75%**的股份將按連續**36**個基本相等的月月份額歸屬，作為相關受讓人連續全職受僱於本公司的每個月期限。
6. 根據歸屬時間安排，將在歸屬開始日期歸屬相應購股權下**100%**的股份。
7. 由於本公司股份於授出日期尚未上市，故股份收市價並不適用

首次公開發售後購股權計劃

股東於**2021**年**6**月**22**日批准首次公開發售後購股權計劃。首次公開發售後購股權計劃旨在令本集團向選定參與人士授出購股權，作為彼等對本集團作出貢獻的鼓勵或獎勵。首次公開發售後購股權計劃將於首次公開發售後購股權計劃獲採納當日起計**10**年內有效。

截至**2021**年**6**月**30**日止六個月，概無購股權根據首次公開發售後購股權計劃獲授出、行使、註銷或失效。

首次公開發售後股份獎勵計劃

股東於**2021**年**6**月**22**日批准首次公開發售後股份獎勵計劃。首次公開發售後股份獎勵計劃旨在為參與者提供獲得本公司專有權益之機會，並鼓勵參與者致力提升本公司及本公司股份之價值，令本公司及本公司股東整體受惠。首次公開發售後股份獎勵計劃將於上市日期起計**10**年內有效。

截至**2021**年**6**月**30**日止六個月，概無股份獎勵根據首次公開發售後股份獎勵計劃獲授出、註銷或失效。

企業管治及其他資料

董事收購股份或債權證之權利

除本報告所披露者外，本公司或其任何附屬公司於截至2021年6月30日止六個月任何時間概無訂立任何安排，致使董事有權透過收購本公司或任何其他法團之股份或債權證而獲得利益，董事或彼等配偶或未滿18歲的子女亦無獲授任何認購本公司或任何其他法團之股本或債券的權利或已行使任何此類權利。

根據上市規則的持續披露義務

根據上市規則第13.20、13.21及13.22條，本公司並無任何其他披露義務。

僱傭及薪酬相關事宜

本公司致力於吸引及挽留其管理層及僱員，並正於本公司組織內各層級設立標準現金及以股份為基礎的獎勵。

此外，本公司的首席執行官、董事長兼聯合創始人Hong博士將從本集團2021年6月30日的現金結餘中收取應付5百萬美元的花紅。過往的或然花紅須待成功上市及符合若干其他上市後條件（視為已獲董事會信納）後，方可作實。花紅款項旨在獎勵Hong博士助力創造重大公司價值及促使首次公開發售成功，亦旨在就Hong博士於符合退休資格前約3個月離開其前長期僱主而創辦本公司而放棄的重大長期激勵酬金對其加以補償。

審閱中期報告及審核委員會

本公司外部核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體獨立核數師審閱中期財務資料」審閱本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表。

董事會已成立審核委員會（「**審核委員會**」），成員包括三名獨立非執行董事，即Grace Hui Tang女士、Martin J Murphy Jr博士及徐耀華先生。Grace Hui Tang女士擔任審核委員會主席，彼於財務事宜方面擁有專業資格及經驗，符合上市規則的規定。審核委員會之主要職責為審閱及監督本公司之財務申報程序及內部控制。

審核委員會連同本公司管理層已審閱本公司採納的會計原則及政策，並討論本集團的內部控制及財務報告事宜（包括審閱本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表），並認為本集團的中期業績乃根據適用會計準則、規則及規例編製，並已妥為作出適當披露。

Deloitte.

致騰盛博药生物科技有限公司董事會
(於開曼群島註冊成立的有限公司)

德勤

緒言

我們已審閱第33至60頁所載騰盛博药生物科技有限公司(「貴公司」)及其附屬公司的簡明合併財務報表，包括截至2021年6月30日的簡明合併財務狀況表及截至該日止六個月期間的相關簡明合併損益及其他綜合收益表、權益變動表及現金流量表以及若干解釋附註。香港聯合交易所有限公司證券上市規則規定，就中期財務資料編製的報告必須符合以上規則的有關條文以及國際會計準則理事會頒佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」(「國際會計準則第34號」)。貴公司董事須負責根據國際會計準則第34號編製及呈列該等簡明合併財務報表。我們的責任是根據我們的審閱對該等簡明合併財務報表作出結論，並按照我們雙方所協定的應聘條款，僅向全體董事會報告。除此以外，我們的報告不可用作其他用途。我們概不就本報告的內容對任何其他人士負責或承擔法律責任。

審核範圍

我們已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體獨立核數師對中期財務資料的審閱」(「香港審閱委聘準則第2410號」)進行審閱。該等簡明合併財務報表審閱工作包括主要向負責財務會計事項的人員詢問，並實施分析和其他審閱程序。審閱的範圍遠較根據香港審計準則進行審核的範圍為小，故不能保證我們會注意到審核中可能會被發現的所有重大事項。因此，我們不會發表審核意見。

結論

根據我們的審閱工作，我們並無發現任何事項，令我們相信簡明合併財務報表在各重大方面未有根據國際會計準則第34號編製。

其他事項

該等簡明合併財務報表所載截至2020年6月30日止六個月期間的比較簡明合併損益及其他綜合收益表、權益變動表及現金流量表以及相關解釋附註並無根據香港審閱委聘準則第2410號進行審閱。

德勤•關黃陳方會計師行

執業會計師

香港

2021年8月26日

簡明合併損益及其他綜合收益表

截至2021年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入	4	46,280	22,855
其他收益及虧損淨額	5	(9)	4,360
研發開支		(157,611)	(265,742)
行政開支		(67,990)	(41,166)
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」)			
金融負債的公允價值虧損	18	(2,751,575)	(27,701)
財務成本	6	(893)	(834)
上市開支		(21,781)	-
除稅前虧損	7	(2,953,579)	(308,228)
所得稅開支	8	-	-
期內虧損		(2,953,579)	(308,228)
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		25,158	(1,481)
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收益		8,918	27,760
		34,076	26,279
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算境外業務所產生的匯兌差額		(1,953)	(11,534)
期內其他綜合收益		32,123	14,745
期內綜合開支總額		(2,921,456)	(293,483)

簡明合併損益及其他綜合收益表

截至2021年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
以下人士應佔期內(虧損)/利潤：			
本公司擁有人		(2,953,177)	(308,229)
非控股權益		(402)	1
		(2,953,579)	(308,228)
以下人士應佔期內綜合(開支)收益總額：			
本公司擁有人		(2,921,054)	(293,484)
非控股權益		(402)	1
		(2,921,456)	(293,483)
每股虧損			
基本及攤薄(人民幣元)	9	(14.86)	(1.63)

簡明合併財務狀況表

於2021年6月30日

	附註	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	11	15,862	16,506
使用權資產	11	26,224	27,413
無形資產			
以公允價值計量且其變動計入 當期損益的金融資產	12	10,864	12,222
以公允價值計量且其變動計入 其他綜合收益的股本工具	13 14	74,617 49,669	75,365 41,182
租賃按金	15	3,030	2,414
		180,266	175,102
流動資產			
按金、預付款項及其他應收款項	15	43,989	34,120
受限制銀行存款	16	323	3,757
原到期日為三個月以上的定期存款	16	–	20,000
現金及現金等價物	16	1,444,816	1,034,965
		1,489,128	1,092,842
流動負債			
其他應付款項	17	117,191	497,390
租賃負債		9,247	8,021
遞延收入		26,799	69,824
		153,237	575,235
流動資產淨值		1,335,891	517,607
資產總值減流動負債		1,516,157	692,709

簡明合併財務狀況表

於2021年6月30日

	附註	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債		18,165	20,306
以公允價值計量且其變動計入 當期損益的金融負債	18	6,125,176	2,403,022
遞延收入		9,583	12,083
		6,152,924	2,435,411
負債淨額		(4,636,767)	(1,742,702)
資本及儲備			
股本	19	7	7
股份溢價及儲備		(4,631,959)	(1,738,296)
本公司擁有人應佔權益		(4,631,952)	(1,738,289)
非控股權益		(4,815)	(4,413)
虧絀總額		(4,636,767)	(1,742,702)

簡明綜合權益變動表

截至2021年6月30日止六個月

	本公司擁有人應佔									
	股本	股份溢價	投資 重估儲備	匯兌儲備	其他儲備	以股份支付 款項儲備	累計虧損	小計	非控股權益	虧絀總額
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
2021年1月1日(經審核)	7	74,332	18,529	77,922	(75,917)	40,887	(1,874,049)	(1,738,289)	(4,413)	(1,742,702)
期內虧損	-	-	-	-	-	-	(2,953,177)	(2,953,177)	(402)	(2,953,579)
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額	-	-	-	25,158	-	-	-	25,158	-	25,158
換算海外業務產生的匯兌差額	-	-	-	(1,953)	-	-	-	(1,953)	-	(1,953)
以公允價值計量且其變動計入 其他綜合收益的股本工具投資的 公允價值收益	-	-	8,918	-	-	-	-	8,918	-	8,918
期內綜合收入(開支)總額	-	-	8,918	23,205	-	-	(2,953,177)	(2,921,054)	(402)	(2,921,456)
歸屬受限制普通股	-	5,264	-	-	-	(5,264)	-	-	-	-
確認權益結算以股份支付的款項	-	-	-	-	-	27,391	-	27,391	-	27,391
2021年6月30日(未經審核)	7	79,596	27,447	101,127	(75,917)	63,014	(4,827,226)	(4,631,952)	(4,815)	(4,636,767)
2020年1月1日(經審核)	7	62,274	(3,168)	(10,743)	-	23,318	(684,449)	(612,761)	-	(612,761)
期內(虧損)溢利	-	-	-	-	-	-	(308,229)	(308,229)	1	(308,228)
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額	-	-	-	(1,481)	-	-	-	(1,481)	-	(1,481)
換算海外業務產生的匯兌差額	-	-	-	(11,534)	-	-	-	(11,534)	-	(11,534)
以公允價值計量且其變動計入 其他綜合收益的股本工具投資的 公允價值收益	-	-	27,760	-	-	-	-	27,760	-	27,760
期內綜合收入(開支)總額	-	-	27,760	(13,015)	-	-	(308,229)	(293,484)	1	(293,483)
於非全資附屬公司註冊成立後注資	-	-	-	-	-	-	-	-	13,580	13,580
歸屬受限制普通股	-	6,061	-	-	-	(6,061)	-	-	-	-
確認權益結算股份支付的款項	-	-	-	-	-	6,953	-	6,953	-	6,953
行使購股權	-*	305	-	-	-	(244)	-	61	-	61
2020年6月30日(未經審核)	7	68,640	24,592	(23,758)	-	23,966	(992,678)	(899,231)	13,581	(885,650)

* 金額少於人民幣1,000元

附註：其他儲備是對非控股權益的調整，以反映於騰盛博藥生物科技股份有限公司(「本公司」)出資完成後導致該附屬公司權益增加後，該附屬公司負債淨額賬面值中相應股份的變動。

簡明綜合現金流量表

截至2021年6月30日止六個月

截至6月30日止六個月

	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
經營活動所用現金淨額	(601,964)	(211,770)
投資活動		
已收利息	620	909
收取貨幣市場基金的回報	51	2,061
存入原到期日為三個月以上的定期存款	-	(170,643)
提取原到期日為三個月以上的定期存款	20,000	70,321
存入受限制銀行存款	-	(3,422)
提取受限制銀行存款	3,434	-
購買物業、廠房及設備	(1,771)	-
添置以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	-	(18,589)
投資活動所得(所用)現金淨額	22,334	(119,363)
融資活動		
發行C系列優先股所得款項(如附註18所界定)	1,002,455	-
行使購股權所得款項	-	61
支付遞延發行成本	(620)	-
支付租賃負債	(3,948)	(3,745)
已付利息	(893)	(834)
融資活動所得(所用)現金淨額	996,994	(4,518)
現金及現金等價物增加(減少)淨額	417,364	(335,651)
期初的現金及現金等價物	1,034,965	880,359
匯率變動的影響	(7,513)	7,738
期末的現金及現金等價物	1,444,816	552,446

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

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, Ugland House, Grand Cayman, KY1-1104, Cayman Islands及中華人民共和國(「中國」)北京市海澱區永泰莊北路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」)致力於推進重大傳染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。本集團總部位於中國和美利堅合眾國(「美國」),主要專注於開發傳染病治療方法。

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」)。中國經營附屬公司的功能貨幣為人民幣(「人民幣」)。簡明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。

簡明合併財務報表乃根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)發佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」和香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16的適用披露要求編製。

2. 主要會計政策

簡明合併財務報表以歷史成本為基礎編製,但若干以公允價值計量的金融工具除外。

截至2021年6月30日止六個月的簡明合併財務報表中使用的會計政策和計算方法,與編製本公司日期為2021年6月30日的招股章程所載會計師報告所呈報本集團截至2020年12月31日止年度的財務資料所遵循者相同。

應用國際財務報告準則的修訂

在本中期期間,本集團就編製本集團的簡明合併財務報表首次應用國際會計準則理事會發佈的國際財務報告準則的修訂,這些修訂於2021年1月1日或之後開始的年度強制生效:

國際財務報告準則第16號(修訂本)

國際財務報告準則第9號、國際會計準則第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)

*Covid-19*相關租金優惠

基準利率改革 – 第二階段

在本中期期間應用國際財務報告準則的修訂對本集團本期和過往期間的財務狀況和表現及/或該等簡明合併財務報表中所載的披露沒有重大影響。

3. 分部資料

本集團的主要經營決策者(「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，主要經營決策者覆核根據本集團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

本集團按資產地點劃分的非流動資產的資料詳列如下：

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
中國	52,950	56,141

非流動資產不包括金融工具。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
政府補貼(附註)	45,660	21,105
銀行利息收入	620	1,750
	46,280	22,855

附註：政府補貼包括來自中國政府特別用於研發活動的獎勵及其他補貼，及於遵守所附條件後確認。於截至2021年6月30日止六個月，概無收取政府補貼(截至2020年6月30日止六個月：人民幣25.0百萬元)。於2021年6月30日及2020年12月31日，政府補貼分別約人民幣36.4百萬元(2020年12月31日：人民幣81.9百萬元)尚未完全達到相關條件，因此，該等政府補貼已遞延並入賬為遞延收入。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

5. 其他收益及虧損淨額

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
外匯收益(虧損)淨額	(64)	2,482
貨幣市場基金的公允價值收益	55	1,878
	(9)	4,360

6. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
租賃負債的利息	893	834

7. 除稅前虧損

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
期內除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：		
物業、廠房及設備折舊	2,415	2,413
使用權資產折舊	4,222	4,012
無形資產攤銷(計入研發開支)	1,358	-

8. 所得稅開支

本公司於開曼群島註冊成立並於此兩個期間均獲豁免繳納所得稅。

於此兩個期間，美國附屬公司按聯邦稅率21%，州所得稅率2.5%至9.9%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，中國附屬公司於此兩個期間之稅率均為25%。

由於本公司的經營附屬公司於此兩個期間並無應課稅利潤，故概無作出稅項撥備。

9. 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6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
就計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人應佔期內虧損	(2,953,177)	(308,229)

股份數目

	截至6月30日止六個月	
	2021年 (未經審核)	2020年 (未經審核)
就每股基本及攤薄虧損計算的普通股加權平均數	198,736,792	188,717,746

就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數乃假設附註23所載的股份拆細已於2020年1月1日實施而釐定。

截至2021年及2020年6月30日止六個月，每股基本及攤薄虧損計算不包括本公司未歸屬的受限制普通股。該等受限制普通股的詳情載於附註20。

截至2021年及2020年6月30日止六個月的每股攤薄虧損計算並無假設轉換優先股、行使購股權及歸屬受限制普通股，原因是假設轉換、行使及歸屬不會導致每股虧損減少。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

10. 股息

截至2021年及2020年6月30日止六個月，本公司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。

11. 物業、廠房及設備以及使用權資產變動

於截至2021年6月30日止六個月，本集團已添置物業、廠房及設備約人民幣1,771,000元（截至2020年6月30日止六個月：零），並無出售物業、廠房及設備（截至2020年6月30日止六個月：零）。

於截至2021年6月30日止六個月，本集團租賃了一間物業作為其辦公物業。租賃合約乃就固定期限3年訂立。於租賃開始時，本集團確認使用權資產及租賃負債約為人民幣3,034,000元。於截至2020年6月30日止六個月，本集團並無訂立新的租賃合約。

12. 無形資產

於截至2021年6月30日止六個月，本集團確認無形資產攤銷約為人民幣1,358,000元（截至2020年6月30日止六個月：零），且並無添置無形資產。

13. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產

該等款項指於美國成立的若干私營實體非上市優先股的投資。於截至2021年6月30日止六個月，本集團並無添置非上市優先股的投資，但於截至2020年6月30日止六個月，添置投資約人民幣18,589,000元。

14. 以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具

該等款項指於美國上市的一家實體的上市權益投資。該等投資並非持作買賣，相反，彼等乃持作長期戰略用途。本公司董事已經選擇將該等於權益工具的投資指定為以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益，原因為彼等相信，在損益內確認該等投資的公允價值的短期波動並不符合本集團為長期目的持有該等投資及兌現其長遠表現潛力的策略。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

15. 租賃按金／按金、預付款項及其他應收款項

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	4,327	2,945
租金及其他按金	3,030	2,416
遞延發行成本	5,376	5,017
預付上市開支	-	1,360
可收回增值稅	32,736	24,034
其他	1,550	762
	47,019	36,534
分析為：		
非即期	3,030	2,414
即期	43,989	34,120
	47,019	36,534

16. 受限制銀行存款／原到期日為三個月以上的定期存款／現金及現金等價物

於2021年6月30日，受限制銀行存款指就信貸融資受限制及按0.1%年利率（2020年12月31日：0.01%至0.10%）計算的銀行存款。

於2020年12月31日，原到期日為三個月以上的定期存款指人民幣20,000,000元的存款，每年按2.25%的固定利率計息，到期日為自收購日期起計三個月以上。

現金及現金等價物包括本集團所持現金及原到期日為三個月或以下的短期銀行存款。於2021年6月30日，短期銀行存款按介乎0.05%至0.30%的市場利率計息（2020年12月31日：0.05%至0.30%）。

於2021年6月30日，本集團的現金及現金等價物亦包括以公允價值計量且其變動計入當期損益計量的低波動資產淨值貨幣市場基金約為人民幣1,254,321,000元（2020年12月31日：人民幣789,084,000元）。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

17. 其他應付款項

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
有關研發開支的應付款項	71,919	142,463
應計上市開支	14,719	6,334
應付工資	12,627	15,269
應計研發開支	11,163	325,462
有關以下各項的其他應付款項		
— 法律及專業人員費用	2,511	3,474
— 其他	1,196	1,258
應計發行成本	1,881	2,111
其他應繳稅項	1,175	1,019
	117,191	497,390

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債

優先股

於2018年6月22日及2018年12月20日，本公司向一組投資者按每股1美元的價格分別發行面值為0.00001美元的30,300,002股及56,213,190股A系列優先股（「A系列優先股」），總對價為30,300,002美元（約相當於人民幣196,675,000元）及56,213,190美元（約相當於人民幣387,369,000元）。

於2019年12月27日，本公司向一組投資者按每股2.5138美元的價格發行面值為0.00001美元的29,835,309股B系列優先股（「B系列優先股」），總對價為75,000,000美元（約相當於人民幣524,698,000元）。

於2020年8月21日，本公司向一組投資者按每股2.5138美元的價格發行38,756,890股B系列優先股，總對價為97,427,000美元（約相當於人民幣668,384,000元）。

於2021年2月26日，本公司與一組投資者簽訂協議，按每股4.6191美元的價格發行每股面值0.00001美元合共33,556,314股C系列優先股（「C系列優先股」）。本公司已於2021年3月收到總對價155,000,000美元（相當於約人民幣1,002,455,000元），並於2021年3月4日及2021年3月8日分別發行了30,308,930股及3,247,384股C系列優先股。

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

優先股(續)

A系列優先股、B系列優先股及C系列優先股(統稱「優先股」)的主要條款如下：

(a) 股息權利

優先股的每名持有人有權按比例優先於普通股的任何股息收取股息，比率為每年優先股發行價的4%(如適用)。

優先股亦有權按經轉換基準按比例參與向普通股持有人派付的任何股息或分派。除非優先股持有人首先收取或同時收取股息，否則本公司不得宣派、派付或提取任何普通股股息。C系列優先股股息應優先於B系列優先股及A系列優先股任何股息派付前完成派付。

(b) 轉換特徵

各優先股可由其持有人選擇於各原始發行日期後隨時轉換為按相關發行價除以經下文規定所釐定且於轉換時生效的相關轉換價釐定的有繳足且無追繳義務的普通股。轉換價應初始為每股優先股的各自發行價。該初始轉換價可作出調整(包括但不限於股息、股份拆細及合併、資本重組或重新分類，以及就每股對價少於轉換價發行新證券後所作調整)，優先股轉換為普通股的初始轉換比率為1:1。

於(i)合資格公開發售(定義見下文)結束；(ii)除有關任何合資格公開發售或准一合資格公開發售(定義見下文)結束外，持有至少大部分已發行及發行在外優先股(共同作為一個類別投票)的投票權的持有人書面同意或協議所指定的日期；或(iii)至少大部分已發行及發行在外優先股(共同作為一個類別投票)的投票權的持有人書面同意或協議，任何公開發售(每股發行價指低於16億美元但不少於14.7億美元的本公司默示的投資前估值(以轉換及行使普通股為基準悉數攤薄))結束後(「准一合資格公開發售」)，按各自生效轉換價自動轉換為普通股，除非，全體C系列優先股投資者在收到本公司擬備的列明相關詳情的准一合資格公開發售書面通知後二十四(24)小時內以書面形式反對該等准一合資格公開發售轉換。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

優先股(續)

(b) 轉換特徵(續)

合資格公開發售指一家公司承諾包銷本公司普通股於美國或導致普通股於本公司董事批准的認可國際證券交易所公開買賣的另一個司法權區進行的公開發售，在各種情況下，為本公司帶來至少100,000,000美元的所得款項淨額(扣除包銷折扣及佣金)，本公司默示的投資前估值至少為16億美元(以轉換及行使普通股基準悉數攤薄)。

(c) 清算優先權

倘出現任何清算事件(包括通常視為清算之事件，例如收購)(無論自願或非自願)，本公司所有合法可供分派予股東的資產及資金應按如下分派予本公司股東：

- (1) 首先，C系列優先股的持有人將有權就該持有人所持的每股C系列優先股按比例收取(彼等互相享有同等地位及先於及優先於因其持有該等股份而向任何其他類別或系列股份持有人分派的本公司任何資產或資金)等於(ii)100% C系列優先股發行價，(ii)該等C系列優先股所有應計但未支付股息，及(iii)直至有關清算事件結束為止，將導致該等C系列優先股內部回報率為12%的額外金額的總額(「C系列優先股金額」)。
- (2) 其次，倘於根據上文條款(1)向適用C系列優先股持有人悉數分派或派付C系列優先股金額總額後有任何餘下資產或資金，則A系列優先股及B系列優先股持有人應有權在任何其他股份類別或系列的持有人因擁有股份而獲得分派任何本公司資產或資金之前優先就其本身持有的每股A系列優先股或B系列優先股按比例彼此平等獲取相當於A系列優先股發行價或B系列優先股發行價的100%(如適用)，加該等A系列優先股或B系列優先股所有應計但未支付股息(統稱「A系列及B系列優先股金額」)。
- (3) 再者，倘於根據上文條款(1)及(2)向適用優先股持有人悉數分派或派付A系列及B系列優先股金額以及C系列優先股金額(統稱「優先股金額」)總額後有任何餘下資產及資金，則本公司可供分派予全體股東的剩餘資產及資金須根據該持有人持有的相關普通股數目(於經轉換基準)按比例分派予全體普通股持有人。

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

優先股(續)

(c) 清算優先權(續)

- (4) 儘管如上文所述，倘於該清算事件後按經轉換基準的本公司按比例價值高於優先股金額，其後，優先股持有人將有權按比例收取價值，而非上文條款(1)、(2)及(3)所載的分派。

(d) 表決權

任何已發行及發行在外普通股持有人有權就該持有人持有的每股普通股投一票，而任何優先股持有人有權享有於釐定股東有權就該等事項投票的記錄日期(或倘不確定相關記錄日期，則於投票當日或徵求股東任何書面同意的日期)該等優先股可轉換的普通股數目相等的投票權，該等投票權連同本公司所有其他股份共同擁有全面投票權，除另有規定外，並非以某一類別單獨計算。優先股持有人有權作為一個類別或一個系列單獨就任何事宜投票，前提是開曼群島公司法或本公司大綱及細則允許該單獨投票。

(e) 反攤薄權

倘本公司無償或以低於任何類別優先股於發行當日及緊接發行前生效的相關轉換價的每股對價發行額外普通股，則該類別優先股相關的適用轉換價應與有關發行同時按加權平均基準進行調整。

(f) 贖回權

A系列優先股和B系列優先股

於A系列優先股發行日期第7(七)週年之時或之後任何時間，應至少三分之二(2/3)A系列優先股或B系列優先股持有人的書面要求，本公司應按三年分期，以等於適用的每股A系列優先股或B系列優先股發行價的價格，加上其上所有應計但未支付的股息(不論是否賺取)(「贖回價」)贖回A系列優先股或B系列優先股。各該分期日期應被視為「A系列優先股或B系列贖回日期」。於各A系列優先股或B系列贖回日期，本公司應根據每名持有人所擁有的A系列優先股或B系列優先股數目按比例贖回按(i)緊接該贖回日期前已發行及發行在外A系列優先股或B系列優先股總數除以(ii)餘下贖回日期數目釐定的有關已發行及發行在外A系列優先股或B系列優先股。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

優先股(續)

(f) 贖回權(續)

C系列優先股

於(i)本公司未能於2024年6月30日前完成合資格公開發售或(ii)A系列優先股或B系列優先股的任何持有人於A系列優先股發行日期第七(7)週年當日或之後的任何時間，要求本公司向持有至少大多數已發行及發行在外C系列優先股投票權的持有人發出書面贖回通知(以較早者為準)後任何時間，本公司須於十(10)個營業日內向任何C系列優先股的各其他登記持有人發出書面通知(「C系列贖回通知」)，當中列明要求贖回C系列優先股的日期(須為本公司向所有C系列優先股持有人發出C系列贖回通知當日(「C系列贖回日期」)起計不少於二十(20)日及不多於四十五(45)日)。於C系列贖回日期，本公司應贖回C系列優先股，金額等於(i)C系列優先股發行價的100%，加(ii)該等C系列優先股的所有應計但未付股息(無論是否已賺取)，及(iii)通過悉數支付C系列優先股贖回價(包括第(i)條及第(ii)條的金額)及就該等C系列優先股已付或應付的任何其他股息或分派將導致該等C系列優先股的內部回報率為12%的額外金額(「C系列贖回價」)。

儘管有任何相反規定，C系列優先股持有人的權利在所有方面應優先於A系列優先股及B系列優先股持有人就贖回收取任何款項的權利。

倘本公司未能(1)於C系列贖回日期就於該日將予贖回的每股C系列優先股悉數支付C系列贖回價，或(2)於A系列及B系列贖回日期就於該日將予贖回的每股A系列優先股及B系列優先股(如適用)悉數支付A系列及B系列贖回價，在任何一種情況下，由於其並無充足資金或可合法作此用途的資產或任何其他原因，則合法可得的資金仍須支付及應用(i)首先(如適用)，及(ii)第二，於A系列及B系列贖回日期，就於該日期將予贖回的各A系列優先股及B系列優先股按其所結欠的所有相關全數金額按比例支付，而在各情況下，任何有關差額須於緊隨有關資金可合法動用時按上文規定的比例自合法可用資金或資產中支付及動用，致使在任何情況下，按部分C系列贖回價贖回任何C系列優先股或按部分A系列及B系列贖回價贖回任何A系列優先股或B系列優先股將被視為已完成。

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

優先股(續)

經計及股份拆細(定義見附註23),所有已發行的優先股自本公司於2021年7月13日成功首次公開發行股份之日起已自動轉化為377,323,410股普通股。

該等系列已發行優先股如下:

	授出日期	已認購 股份總數 (股)	每股 認購價	總對價 千美元	相當於 人民幣 人民幣千元
A系列					
第1批	2018年6月22日	30,300,002	1美元	30,300	196,675
第2批	2018年12月20日	56,213,190	1美元	56,213	387,369
		86,513,192		86,513	584,044
B系列					
第1批	2019年12月27日	29,835,309	2.5138美元	75,000	524,698
第2批	2020年8月21日	38,756,890	2.5138美元	97,427	668,384
		68,592,199		172,427	1,193,082
C系列					
第1批	2021年3月4日	30,308,930	4.6191美元	140,000	905,443
第2批	2021年3月8日	3,247,384	4.6191美元	15,000	97,012
		33,556,314		155,000	1,002,455

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

呈列及分類

優先股為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債。本公司董事認為，本集團信貸風險變動導致的金融負債公允價值變動甚微。

優先股公允價值的變動乃自損益扣除，並計入「以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損」。

優先股乃由本公司董事參考獨立合資格專業估值師(其具有適當資格及於估值類似工具方面的經驗)編製的估值報告進行估值。本公司使用倒推法釐定本公司相關股份價值，並根據二項式期權定價模式(「OPM模式」)結合概率加權預期回報法(「PWERM法」)的混合法進行股權分配，以達致報告期末優先股的公允價值。

除通過倒推法釐定的本公司相關股份價值外，OPM模式及PWERM法中用以確定的公允價值的其他主要估值假設如下：

	於2021年 6月30日 (未經審核)	於2020年 6月30日 (未經審核)
首次公開發售時間	0.03年	1年
清盤時間	1.7年	2.5年
清盤情況下的無風險利率	0.19%	0.17%
清盤情況下的波幅	70.9%	80.2%
股息收益率	0%	0%
清盤情況下的可能性	10%	70%
贖回情況下的可能性	0%	0%
合資格公開發售情況下的可能性	90%	30%

本公司董事基於到期年期(相當於各估值日期起至預期清盤日期止)的美國國債的收益率估計無風險利率。於各估值日期的波幅乃根據業內可資比較公司於各自估值日期至預期清盤日期期間的平均過往波幅而估計。

18. 以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債(續)

呈列及分類(續)

優先股的變動如下：

	A系列 優先股 人民幣千元	B系列 優先股 人民幣千元	C系列 優先股 人民幣千元	總計 人民幣千元
於2020年1月1日(經審核)	1,012,128	523,215	–	1,535,343
公允價值變動	22,204	5,497	–	27,701
匯兌調整	15,330	7,883	–	23,213
於2020年6月30日(未經審核)	1,049,662	536,595	–	1,586,257
發行B系列優先股	–	668,384	–	668,384
公允價值變動	262,258	60,413	–	322,671
匯兌調整	(96,289)	(78,001)	–	(174,290)
於2020年12月31日(經審核)	1,215,631	1,187,391	–	2,403,022
發行C系列優先股	–	–	1,002,455	1,002,455
公允價值變動	1,561,227	1,033,682	156,666	2,751,575
匯兌調整	(15,972)	(14,373)	(1,531)	(31,876)
於2021年6月30日(未經審核)	2,760,886	2,206,700	1,157,590	6,125,176

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

19. 股本

	股份數目		總計	股本 美元
	A類	B類		
法定普通股				
每股0.00001美元的普通股				
於2020年1月1日(經審核)、 2020年6月30日(未經審核)、 2020年12月31日(經審核)及 2021年1月1日(經審核)	317,357,841	20,000,000	337,357,841	3,374
於2021年2月26日之增加法定普通股股本 (附註)	40,733,068	30,000,000	70,733,068	707
於2021年6月30日(未經審核)	358,090,909	50,000,000	408,090,909	4,081

	A類			B類			總計			同等普通股 總數 人民幣千元
	股份數目	每股面值 美元	金額 美元	股份數目	每股面值 美元	金額 美元	股份數目	每股面值 美元	金額 美元	
已發行及繳足										
於2020年1月1日 (經審核)	101,898,757	0.00001	1,019	6,525,000	0.00001	65	108,423,757	0.00001	1,084	7
行使購股權	-	-	-	225,001	0.00001	2	225,001	0.00001	2	-*
於2020年12月31日 (經審核) 及2021年6月30日 (未經審核)	101,898,757	0.00001	1,019	6,750,001	0.00001	67	108,648,758	0.00001	1,086	7

* 少於人民幣1,000元。

附註：於2021年2月26日，本公司的法定股本增至6,000美元，分為600,000,000股股份，包括(i)358,090,909股每股面值0.00001美元的A類普通股，(ii)50,000,000股每股面值0.00001美元的B類普通股，(iii)86,513,192股每股面值0.00001美元的A系列優先股，(iv)68,592,199股每股面值0.00001美元的B系列優先股，及(v)36,803,700股每股面值0.00001美元的C系列優先股

根據本公司組織章程細則，A類普通股股東擁有投票權，而B類普通股股東並無投權。

20. 股份支付的交易

受限制股份獎勵

為提供獎勵及維持本集團主要管理層，於2018年6月19日，本公司向一名董事發行12,600,000股基於時間的受限制普通股及3,500,000股基於里程碑的受限制普通股及向本集團主要管理層（統稱「受限制人士」）發行6,525,000股基於時間的受限制普通股，總對價約人民幣1,000元（每股0.00001美元）。

本公司將有權於受限制人士僱傭終止後或其自願終止與本公司的僱傭後於歸屬期間向受限制人士按初步發行價購回未歸屬股份（「購回權」）。

所有受限制普通股均不可轉讓及將不受於終止購回權之前受限制人士直接或間接以任何方式進行的出售、轉讓、預期、讓與、評估、質押、產權負擔或押記所規限。上述安排已作為股份支付的交易入賬。因此，本集團計量截至授出日期未歸屬受限制普通股的公允價值及就各個單獨歸屬部分的未歸屬受限制普通股於四年內將有關金額確認為補償開支。基於時間的受限制普通股應於授出日期首個週年歸屬四分之一（25%）及餘下部分於之後36個月歸屬期每月按比例歸屬。基於里程碑的普通股將於以下之較早日期歸屬(i)B系列優先股發行完成及C系列優先股發行完成，其估值高於在國際認可的交易所的B系列優先股或首次公開發售（以較早者為準）；或(ii)授予日期的五週年。預期歸屬期乃由本公司董事根據各項業績條件之最可能的結果進行估計。

截至2021年6月30日止六個月，就已授出受限制普通股於簡明合併損益及其他綜合收益表確認的開支總額約為人民幣5,264,000元（截至2020年6月30日止六個月：約人民幣5,356,000元）。

受限制普通股乃由本公司董事參考獨立合資格專業估值師（其具有適當資格及於估值類似工具方面的經驗）於受限制普通股授出日期進行的估值而進行估值。截至2018年6月19日，受限制普通股的公允價值釐定為每股人民幣2.2元。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

20. 股份支付的交易(續)

受限制股份獎勵(續)

下表概述截至2021年6月30日止六個月本集團受限制普通股變動。

	未歸屬受限制 普通股數目	加權平均授出 日期公允價值
受限制普通股		
於2020年1月1日(經審核)	15,175,521	2.2
已歸屬	(4,781,250)	2.2
於2020年12月31日(經審核)	10,394,271	2.2
已歸屬	(2,390,625)	2.2
於2021年6月30日(未經審核)	8,003,646	2.2

本公司權益結算購股權計劃

本公司的首次公開發售前股權激勵計劃(「**激勵計劃**」)乃根據於2018年10月30日通過的決議案採納。激勵計劃的主要目的為促進本公司的成功及其股東的利益，方式為提供一種渠道本公司可授出權益結算獎勵以吸引、激勵、挽留及獎勵僱員、董事及顧問(「**合資格人士**」)並進一步將合資格人士的利益與本公司股東整體的利益連接。

激勵計劃授出以下類別股份獎勵：(i)購股權；(ii)股份升值權；(iii)受限制股份獎勵；及(iv)其他股份獎勵。本公司董事批准最多**3,408,251**股本公司股份，其中可根據激勵計劃授出股份獎勵。於2019年12月4日、2020年9月18日及2021年2月19日，本公司董事會通過決議案以分別增加激勵計劃的能力至**9,408,251**股股份、**16,408,251**股股份及**17,908,251**股股份。

20. 股份支付的交易(續)

本公司權益結算購股權計劃(續)

以下為截至2021年6月30日止六個月期間根據激勵計劃授出的發行在外購股權的變動詳情：

購股權	受讓人姓名	授出日期	歸屬期	可行使期	行使價	於2021年 1月1日 發行在外 (經審核)	期內 已授出	期內 已行使	期內 已沒收	於2021年 6月30日 發行在外 (未經審核)
基於時間										
購股權A	僱員	30.10.2018	附註i	31.10.2019–30.10.2028	0.07美元	925,000	-	-	-	925,000
購股權B	顧問	30.10.2018	附註ii	1.12.2018–30.10.2028	0.07美元	480,000	-	-	-	480,000
購股權C	僱員	3.4.2019	附註i	4.4.2020–3.4.2029	0.1美元	147,000	-	-	-	147,000
購股權D	僱員	14.6.2019	附註i	15.6.2020–14.6.2029	0.1美元	169,000	-	-	(5,208)	163,792
購股權E	僱員	16.9.2019	附註i	17.9.2020–16.9.2029	0.1美元	241,000	-	-	(22,209)	218,791
購股權F	顧問	16.9.2019	附註ii	17.10.2019–16.9.2029	0.1美元	100,000	-	-	-	100,000
購股權G	僱員	4.2.2020	附註i	5.2.2021–4.2.2030	0.26美元	362,000	-	-	-	362,000
購股權I	僱員	13.5.2020	附註i	14.5.2021–13.5.2030	0.26美元	197,000	-	-	(55,750)	141,250
購股權J	僱員	18.9.2020	附註i	19.9.2021–18.9.2030	0.26美元	4,900,000	-	-	-	4,900,000
購股權K	僱員	18.9.2020	附註i	19.9.2021–18.9.2030	1.36美元	921,200	-	-	(35,583)	885,617
購股權L	僱員	18.9.2020	附註ii	19.10.2021–18.9.2030	1.36美元	2,500,000	-	-	-	2,500,000
購股權M	僱員	18.9.2020	附註iii	19.10.2021–18.9.2030	1.36美元	1,500,000	-	-	-	1,500,000
購股權P	僱員	11.12.2020	附註i	12.12.2021–11.12.2030	1.36美元	863,000	-	-	(20,000)	843,000
購股權Q	僱員	18.2.2021	附註i	19.2.2022–18.2.2031	1.36美元	-	573,000	-	-	573,000
購股權R	僱員	1.4.2021	附註i	2.4.2022–1.4.2031	2.12美元	-	226,000	-	(20,000)	206,000
購股權S	顧問	1.4.2021	附註vii	2.4.2022–1.4.2031	2.12美元	-	2,900	-	-	2,900
購股權T	僱員	14.5.2021	附註i	15.5.2022–14.5.2031	2.12美元	-	2,000	-	-	2,000
購股權U	僱員	14.5.2021	附註i	15.5.2022–14.5.2031	2.66美元	-	225,000	-	-	225,000
購股權V	顧問	14.5.2021	附註vii	15.5.2022–14.5.2031	2.66美元	-	500	-	-	500
購股權W	僱員	4.6.2021	附註i	5.6.2022–4.6.2031	2.12美元	-	51,000	-	-	51,000
小計						13,305,200	1,080,400	-	(158,750)	14,226,850
基於里程碑										
購股權N	僱員	18.9.2020	附註iv	附註vi	0.26美元	600,000	-	-	-	600,000
購股權O	僱員	18.9.2020	附註v	附註vi	1.36美元	2,000,000	-	-	-	2,000,000
購股權X	僱員	4.6.2021	附註iv	附註vi	2.12美元	-	30,000	-	-	30,000
小計						2,600,000	30,000	-	-	2,630,000
總計						15,905,200	1,110,400	-	(158,750)	16,856,850
於期末可予行使										2,925,355
加權平均行使價						0.77美元	1.84美元	-	0.85美元	0.84美元

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

20. 股份支付的交易(續)

本公司權益結算購股權計劃(續)

- (i) 購股權乃授予本集團僱員。於授出日期首個週年當日歸屬四分之一(25%)購股權，及餘下購股權將於授出日期首個週年結束起計36個月歸屬期按比例歸屬。
- (ii) 向本集團僱員或與本集團訂立合約安排提供與本集團僱員提供的類似服務的顧問授出購股權。購股權將於授出日期起計24個月歸屬期按比例歸屬。
- (iii) 購股權乃授予本集團僱員。購股權將於授出日期起計48個月歸屬期按比例歸屬。
- (iv) 基於里程碑的購股權有條件歸屬，倘(i)於購股權授出日期第二週年之前，本公司於國際認可的交易所完成首次公開發售；及(ii)於完成首次公開發售的首個週年當日，本公司的市值至少為20億美元。

倘該等歸屬條件獲達成，基於里程碑購股權的百分之二十五(25%)將於完成首次公開發售首個週年當日隨即歸屬，及其他百分之七十五(75%)基於里程碑購股權將於36個月歸屬期按比例歸屬。預期歸屬期乃由本公司董事基於最可能的表現條件結果估計。

- (v) 基於里程碑購股權有條件歸屬，(i)就首批666,667份購股權而言，於本集團完成四個指定里程碑之一後歸屬；(ii)就第二批666,667份購股權而言，於本集團完成餘下三個指定里程碑之一後歸屬；及(iii)就餘下666,666份購股權而言，於完成餘下兩個指定里程碑之一後歸屬。

指定里程碑包括完成首次公開發售，於指定時間前增加本公司於首次公開發售後的市值，以推薦劑量為本集團開發的兩項候選藥物實現概念驗證的治療潛力。預期歸屬期乃由本公司董事基於最可能的表現條件結果估計。

- (vi) 每項已歸屬購股權可於相關購股權的歸屬日期至該購股權授出日十週年期間內行使。
- (vii) 有關購股權授予與本集團簽訂合約協議的顧問，其提供與本集團僱員所提供者類似的服務。該購股權在購股權授予日期的最後一個周年日歸屬。

於截至2021年6月30日止六個月期間授出的購股權公允價值乃使用柏力克-舒爾斯定價模式釐定。該等公允價值及模型相應輸入數據載列如下：

	購股權Q	購股權R	購股權S	購股權T	購股權U	購股權V	購股權W	購股權X
授出日期購股權								
每股公允價值	1.42美元	1.63美元	3.44美元	2.43美元	2.35美元	3.38美元	3.24美元	3.24美元
行使價	1.36美元	2.12美元	2.12美元	2.12美元	2.66美元	2.66美元	2.12美元	2.12美元
波幅	87.89%	87.91%	86.40%	87.91%	87.91%	86.40%	87.91%	87.91%
預期年期	7年	7年	7年	7年	7年	7年	7年	7年
無風險利率	0.85%	1.22%	1.42%	1.14%	1.14%	1.44%	1.09%	1.09%
股息收益率	0%	0%	0%	0%	0%	0%	0%	0%
授出日期公允價值	813,000美元	368,000美元	9,000美元	4,000美元	528,000美元	1,000美元	165,000美元	97,000美元

20. 股份支付的交易(續)

本公司權益結算購股權計劃(續)

本公司董事基於到期年期(相當於購股權年期)的美國國債的收益率估計無風險利率。波幅乃基於可資比較公司歷史波幅(期限與購股權的到期時間相稱)的平均值於授出日期估計。股息收益率乃基於管理層於授出日期的估計。模式所用預期年期已根據管理層就不可轉讓的影響、行使限制及行為考量作出的最佳估計作出調整。

截至2021年6月30日止六個月，本集團就本公司授出的購股權確認開支總額約人民幣22,127,000元(截至2020年6月30日止六個月：約人民幣1,597,000元)。

21. 關聯方交易

除簡明合併財務報表其他部分所披露者外，本集團於截至2021年6月30日止六個月期間與關聯方有以下交易：

關聯方交易

本集團向一名關聯方支付的諮詢服務費：

關聯方姓名	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審核)	2020年 人民幣千元 (未經審核)
Jingfan Huang博士(附註)	-	633

附註： Jingfan Huang博士為本公司首席執行官兼執行董事Zhi Hong博士的配偶。

22. 金融工具的公允價值計量

本附註提供有關本集團如何釐定各項金融資產及金融負債之公允價值之資料。

(i) 按經常性基準的公允價值計量的本集團金融資產及金融負債的公允價值

以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的上市股權投資

本集團於美國的以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的上市股權投資於2021年6月30日及2020年12月31日按公允價值計量且分為第1級。該等公允價值乃根據於活躍市場的買入報價估計。

簡明合併財務報表附註

截至2021年6月30日止六個月

22. 金融工具的公允價值計量(續)

(i) 按經常性基準的公允價值計量的本集團金融資產及金融負債的公允價值(續)

以公允價值計量且其變動計入當期損益的未上市金融資產

本集團於美國的以公允價值計量且其變動計入當期損益的未上市優先股投資於2021年6月30日及2020年12月31日按公允價值計量且分為第2級。該等公允價值乃根據近期交易估計。以公允價值計量且其變動計入當期損益的未上市金融資產的公允價值受近期交易價格影響最大。近期交易價格下跌會導致以公允價值計量且其變動計入當期損益的未上市金融資產的公允價值減少。

近期交易價格上升／下降5%且保持所有其他變量不變會導致本集團截至2021年6月30日以公允價值計量且其變動計入當期損益的未上市金融資產的公允價值增加／減少人民幣3,731,000元(2020年12月31日：約人民幣3,768,000元)。

貨幣市場基金

本集團及本公司的貨幣市場基金投資於2021年6月30日及2020年12月31日按公允價值計量且分為第2級。該等公允價值乃根據基金的資產淨值估計，其乃參考相關投資組合的可觀察價格及報價釐定。

指定為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的優先股

本集團指定為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的優先股於2021年6月30日及2020年12月31日按公允價值計量且分為第3級。該等公允價值乃根據倒推法估計，估值參數及估值所用主要假設的詳情披露於附註18。優先股的公允價值受波動率影響最大。波動率增加會使得優先股的公允價值增加。

波動率上升／下降5%且保持所有其他變量不變會導致本集團及本公司截至2021年6月30日優先股的公允價值增加／減少人民幣2,637,000元(2020年12月31日：約人民幣11,290,000元)。

於截至2021年6月30日止六個月期間，各公允價值層級之間並無轉換。

22. 金融工具的公允價值計量(續)

(ii) 第三級公允價值計量的對賬

指定為以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的優先股第三級公允價值計量的對賬詳情載於附註18。公允價值變動未變現，並於簡明合併損益及其他綜合收益表內呈列為「以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損」。

(iii) 並非以公允價值計量的金融資產及金融負債的公允價值

本公司董事認為，按攤銷成本於簡明合併財務報表列賬的本集團金融資產及金融負債的賬面值與其公允價值相若。該等公允價值乃根據基於貼現現金流量分析的公認定價模式釐定。

23. 期後事件

除合併財務報表其他部分披露者外，於2021年6月30日之後發生以下重大事件：

- a. 2021年7月13日，本公司將已發行和未發行的A類普通股和B類普通股重新指定和重新分類為普通股，並將所有已發行和未發行的優先股轉換為普通股。在股份重新指定、重新分類和轉換之後，本公司每股面值0.00001美元的法定股本被拆細為2股，每股面值0.000005美元，因此在拆細之後，本公司的法定股本為6,000美元，分為1,200,000,000股，每股面值0.000005美元（「股份拆細」）。
- b. 2021年7月13日，根據本公司股份的全球發售，本公司以每股22.25港元的價格（「發售價」）發行了111,580,000股普通股，每股面值0.000005美元，本公司的股份亦同日於香港聯合交易所有限公司主板上市。
- c. 於2021年7月6日，本公司向國際包銷商授出超額配股權，可要求本公司按發售價配發及發行最多16,737,000股額外普通股。超額配股權於2021年8月5日獲部分行使，且本公司於2021年8月10日額外發行13,753,000股每股面值0.000005美元的普通股。

釋義

在本中期報告中，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「ACTIV」	指	加速COVID-19治療干預及疫苗計劃
「AIDS」	指	獲得性免疫缺陷綜合症，定義為HIV感染，其中CD4 + T細胞計數低於200/ μ L或出現與HIV感染相關的特定疾病
「AN2」	指	AN2 Therapeutics, Inc.，一家於美國特拉華州註冊成立的公司，為獨立第三方
「AN2許可協議」	指	AN2與本公司於2019年11月20日訂立的許可協議
「BLI」	指	β -內酰胺酶抑制劑
「CDE」	指	國家藥監局藥品審評中心，國家藥監局的一個部門，主要負責評審IND及NDA
「CDMO」	指	合約開發及製造機構，一家為製藥行業的其他公司提供合約服務的公司，提供從藥物開發到藥品製造的全面的服務
「CG Code」	指	企業管治守則
「CMO」	指	合約製造機構，一家為製藥行業的其他公司提供合約服務的公司，提供藥品製造服務
「CNS」	指	中樞神經系統
「CODM」	指	主要經營決策者
「本公司」	指	騰盛博药生物科技有限公司(前稱BiiG Therapeutics Limited及B.I.G. Therapeutics Limited)，一家於2017年12月8日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司
「COVID-19」	指	2019年新型冠狀病毒肺炎，一種由命名為嚴重急性呼吸系統綜合症的新型病毒2 SARS-CoV-2引起的疾病
「CRO」	指	合約研究組織，一家以外判研究服務合約方式向製藥、生物科技及醫療設備行業提供支持的公司
「CRS」	指	共同申報標準

「DNA」	指	脫氧核糖核酸
「DSMB」	指	數據及安全監督委員會
「EASL」	指	歐洲肝病研究協會
「EFdA」或「Islatravir」	指	NRTTI及治療HIV感染的試驗藥
「EFdA-TP」	指	EFdA－三磷酸，EFdA中的活性代謝物（一種在新陳代謝中形成或必需的物質）
「EIT」	指	企業所得稅
「ER」	指	延長釋放
「ESC+」	指	增強穩定化學加(Enhanced Stabilization Chemistry Plus)，由Alnylam開發的平台，用以改善GalNAc-siRNA結合物的治療指數
「EUA」	指	緊急使用授權
「FDA」	指	美國食品及藥物管理局
「以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益」	指	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收益
「以公允價值計量且其變動計入當期損益」	指	以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融負債的公允價值虧損
「GIC」	指	GIC Private Limited，一家投資於股權、固定收益、外匯、商品、貨幣市場、另類投資、房地產和私募股權的全球投資管理公司
「本集團」或「我們」	指	本公司及其於相關時間的所有附屬公司，或按文義指其中任何一間公司，或倘文義指其註冊成立前的任何時間，其前身公司或其現時附屬公司的前身公司（或按文義所指它們其中任何之一）曾從事及後來由其承接的業務
「GSK」	指	葛蘭素史克
「HBV」	指	乙肝病毒
「HIV」	指	人類免疫缺陷病毒
「IASB」	指	國際會計準則理事會

釋義

「IFN- α 」	指	一種在感染病毒的白細胞中產生的干擾素
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「ILC」	指	國際肝臟大會
「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
「首次公開發售」	指	首次公開發售
「MBL」	指	金屬 β -內酰胺酶，一種於其活性部位使用兩個鋅離子之一的亞類 β -內酰胺酶
「MDD」	指	重度抑鬱症
「MDR」	指	多重耐藥
「MRCT」	指	多區域臨床試驗
「NCE」	指	新化學實體
「NIAID」	指	美國國家過敏和傳染病研究所
「NIH」	指	美國國立衛生研究院
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「NNRTI」	指	非核苷類逆轉錄酶抑制劑，一種用於治療HIV感染或AIDS的ART
「NRTI」	指	核苷酸／核苷逆轉錄酶抑制劑，一種用於治療HIV感染或AIDS的ART
「NRTTI」	指	逆轉錄酶易位抑制劑，一種用於治療HIV感染或AIDS的ART
「NUC」	指	核苷類似物
「PEG- IFN- α 」	指	聚乙二醇干擾素 α
「POC」	指	概念證明

「PPD」	指	產後失調
「中國」	指	中華人民共和國
「招股章程」	指	日期為2021年6月30日的本公司招股章程
「PWERM方法」	指	概率加權預期回報法
「Qpex」	指	Qpex Biopharma Inc.，一家於美國特拉華州註冊成立的公司，為獨立第三方
「QW STR」	指	每週一次單片治療
「R&D」	指	研究與開發
「報告期間」	指	截至2021年6月30日止六個月
「SARS-CoV-2」	指	嚴重急性呼吸系統綜合症冠狀病毒2
「SBL」	指	絲氨酸－內酰胺酶，是一組與PBP共享若干高度保守氨基酸序列的酶，作為分解多種－內酰胺藥物（包括碳青霉烯）的催化劑
「siRNA」	指	小干擾RNA，有時稱為短干擾RNA或沉默RNA，一類雙鏈非編碼RNA分子
「TB」	指	結核病
「騰盛華創」	指	騰盛華創醫藥技術（北京）有限公司，一家於2020年5月26日根據中國法律註冊成立的有限公司，為本公司的間接非全資附屬公司，騰盛博藥北京持有其72.77%股權，餘下27.23%的股權由深圳國家感染性疾病臨床醫學研究中心(13.34%)、張林琦(6.81%)、華控技術轉移有限公司(4.17%)、張綺(1.94%)及史宣玲(0.97%)持有
「美國」	指	美利堅合眾國
「XDR」	指	具有廣泛的耐藥性

附註：除本報告另有所指外，本報告所用詞彙與招股章程所界定者具有相同涵義。