

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



康寧杰瑞

ALPHAMAB ONCOLOGY

ALPHAMAB ONCOLOGY

康寧杰瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9966)

截至2023年12月31日止年度 年度業績公告

康寧杰瑞生物製藥(「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2023年12月31日止年度(「報告期間」)的經審核綜合業績，連同截至2022年12月31日止年度的比較數字。本集團於報告期間的綜合財務報表已由本公司審核委員會(「審核委員會」)審閱並由本公司獨立核數師審核。

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的任何差異乃因四捨五入所致。

財務摘要

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	218,774	166,845
銷售成本	(55,237)	(44,207)
毛利	163,537	122,638
其他收入	91,817	57,782
其他收益	33,094	63,073
研究與開發(「研發」)開支	(407,524)	(468,238)
行政開支	(79,338)	(86,771)
融資成本	(12,179)	(14,206)
稅前虧損	(210,593)	(325,722)
所得稅開支	—	—
年內虧損	(210,593)	(325,722)
年內其他全面開支		
其後可重新分類至損益的項目： 換算海外業務產生之匯兌虧損	(794)	(440)
年內全面開支總額	(211,387)	(326,162)

截至12月31日
2023年 2022年
 人民幣千元 人民幣千元

非流動資產	578,583	623,001
流動資產	1,558,530	1,494,530
非流動負債	198,163	174,947
流動負債	266,838	384,912
	<hr/>	<hr/>
資產淨值	<u>1,672,112</u>	<u>1,557,672</u>

業務摘要

報告期間內事件

於報告期間，我們已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2023年5月，關於KN046聯合含鉑化療治療晚期不可切除或轉移性鱗狀非小細胞肺癌（「**sq NSCLC**」）患者的III期臨床試驗，獨立數據監察委員會建議研究繼續進行並進一步收集後續的總生存期（「**OS**」）隨訪數據，直至最終OS分析。
- 在KN046治療晚期實體瘤患者（尤其是鼻咽癌患者）的I期臨床試驗中，我們取得了良好的安全性、耐受性和抗腫瘤療效。有關結果於2023年6月在線發表於《Journal for ImmunoTherapy of Cancer》（癌症免疫療法協會的官方期刊）。
- 在KN046單一療法治療晚期非小細胞肺癌（「**NSCLC**」）的II期臨床試驗中，我們取得了顯著的療效和良好的安全性。該等結果於2023年7月發表於《European Journal of Cancer》（歐洲癌症研究與治療組織及歐洲乳腺癌專科學會的官方期刊）。
- 在KN046聯合阿昔替尼一線治療晚期NSCLC的II期臨床試驗中，我們取得了良好的耐受性、療效及安全性信號。相關結果於2023年10月在2023年歐洲腫瘤內科學會大會（「**2023年ESMO大會**」）上展示。
- 在KN046治療NSCLC的I期及II期臨床試驗中，我們取得了經免疫檢查點抑制劑治療失敗的NSCLC患者良好的耐受性及令人鼓舞的結果（尤其是OS獲益方面）。相關結果於2023年10月在2023年ESMO大會上展示。

- 在KN046聯合化療治療NSCLC的臨床試驗中，對經表皮生長因子受體（「**EGFR**」）酪氨酸激酶抑制劑(EGFR-TKI(s))治療失敗的EGFR敏感性突變晚期NSCLC患者，我們取得了令人鼓舞的療效（尤其是OS獲益方面）及良好的安全性。相關結果於2023年10月在2023年ESMO大會上展示。
- 在KN046的II期臨床試驗中，取得了對既往接受過至少一線化療的復發／轉移性胸腺癌患者良好的抗腫瘤活性及耐受性結果。截至數據截止日期2023年8月30日，中位OS未成熟，仍有超過一半的患者存活，顯示出令人鼓舞的生存獲益信號。相關結果於2023年10月在2023年ESMO大會上展示。
- 於2023年11月，關於KN046聯合白蛋白紫杉醇／吉西他濱對照安慰劑聯合白蛋白紫杉醇／吉西他濱治療未接受系統性治療的局部晚期不可切除或轉移性胰腺導管腺癌的III期臨床試驗的期中分析，獨立數據監察委員會建議研究繼續進行並進一步收集後續OS隨訪數據，直至最終OS分析。

KN026

- 於2023年5月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）作為一線治療人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）陽性復發或轉移性乳腺癌（「**BC**」）的III期臨床試驗的新藥臨床試驗（「**IND**」）獲中華人民共和國（「**中國**」）國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）批准。
- 在KN026聯合KN046用於治療局部晚期不可切除或轉移性HER2陽性實體瘤（BC或胃癌（「**GC**」）／胃食管結合部癌（「**GEJ**」）除外）的II期臨床試驗中，我們取得了良好的療效和安全性數據。相關結果已於2023年6月舉行的2023年美國臨床腫瘤學會年會上公佈。
- 於2023年7月，KN026聯合多西他賽（白蛋白結合型）對照曲妥珠單抗聯合帕妥珠單抗及多西他賽作為一線治療HER2陽性復發或轉移性BC的III期臨床試驗完成首例患者給藥。
- 在KN026聯合多西他賽用於一線治療HER2陽性復發或轉移性BC的II期臨床試驗中，顯示出良好的耐受性和臨床療效。相關結果於2023年10月在2023年ESMO大會上展示。
- 在KN026聯合多西他賽用於HER2陽性早期或局部晚期BC患者的新輔助治療的II期臨床實驗中，顯示出良好的臨床效果，具有可接受和可控的安全性。相關結果於2023年10月在2023年ESMO大會上展示。

- 於2023年11月，KN026聯合化療用於治療經一線標準治療（曲妥珠單抗聯合化療）失敗的HER2陽性GC/GEJ患者獲得國家藥監局藥品審評中心（「CDE」）的突破性療法認定。
- 在KN026聯合多西他賽作為一線治療HER2陽性復發或轉移性BC的臨床試驗中，我們取得了良好的耐受性及臨床獲益。截至數據截止日期2023年9月15日，經過兩年半的隨訪，中位無進展生存期（「PFS」）為27.7個月，24個月OS率為84.1%，在未觀察到任何新安全性信號的情況下展現出了卓越的療效。相關結果於2023年12月在第46屆聖安東尼奧乳腺癌大會上展示。

KN035（恩沃利單抗注射液）（商標名：恩維達®）

- 於2023年6月，我們合作夥伴之一TRACON Pharmaceuticals, Inc.（該公司的股份於納斯達克全球精選市場上市（股票代碼：TCON））發佈了六個月獨立數據監察委員會審查的正在進行的KN035的ENVASARC II期關鍵臨床試驗的積極結果。結果呈現兩位數的客觀緩解率和良好的耐受性。
- 於2023年8月，KN035用於可切除NSCLC患者的新輔助／輔助治療的III期臨床試驗的IND獲國家藥監局批准，並於2023年12月完成首例患者給藥。
- 於2023年10月，KN035聯合侖伐替尼對照卡鉑－紫杉醇化療用於一線治療錯配修復完整(pMMR)晚期或復發性子宮內膜癌患者的III期臨床試驗的IND獲美國食品藥品監督管理局（「FDA」）批准。
- 於2023年11月，KN035聯合侖伐替尼治療既往至少一線含鉑化療失敗或不能耐受的非微衛星高度不穩定(MSI-H)／非錯配修復基因缺陷型(dMMR)晚期子宮內膜癌獲國家藥監局CDE授予突破性療法認定。

KN019

- 於2023年11月，KN019的皮下注射製劑獲得國家藥監局的IND批准，用於臨床開發。

KN052

- 於2023年2月，本公司與斯微生物科技達成戰略合作，據此，本公司將探索KN052與個性化信使核糖核酸（「mRNA」）腫瘤疫苗SWP1001對某些類型的實體瘤的聯合療法。
- 於2023年3月，KN052的臨床前研究成果入選Late-Breaking Research，並於2023年4月舉行的2023年美國癌症研究協會年會上以海報形式展示。KN052的臨床前數據顯示其具有可接受的藥代動力學及安全性，且其抗腫瘤活性明顯強於兩個單靶點對照抗體單用及聯用。

JSKN003

- 於2023年3月，JSKN003在中國開展的Ia/Ib期臨床試驗中成功完成首例患者給藥。詳情請參閱本公司日期為2023年3月15日的公告。JSKN003的Ia/Ib期臨床試驗獲其組長單位的倫理委員會進一步批准調整為I/II期臨床試驗。
- 截至2023年10月26日，JSKN003在澳大利亞進行的I期臨床試驗中，對HER2表達實體瘤患者顯示出初步療效和良好的耐受性。相關臨床數據於2023年11月16日以本公司公告形式發佈。

JSKN033

- 於2023年12月，用於治療HER2表達晚期或轉移性實體瘤的JSKN033 I/II期臨床試驗獲澳大利亞Bellberry臨床研究倫理委員會批准，並於2024年3月成功完成首例患者給藥。

生產基地

- 於2020年7月6日，我們產能為4,000L (2x2,000L)的生產基地取得江蘇省藥品監督管理局的藥品生產許可證。中試和製劑車間已於2022年上半年完成建造，我們已於2022年12月3日取得江蘇省藥品監督管理局的另一份藥品生產許可證。產能為6,000L (3x2,000L)的生產基地的擴建已完成，且於2023年8月正式投入使用。II期建造正在規劃中，該基地設計總產能超過40,000L。

其他摘要

- 於2023年2月3日，本公司、Rubymab Ltd. (「補足賣方」) 與富瑞金融集團香港有限公司 (「配售代理」) 訂立配售及認購協議 (「配售及認購協議」)，據此，(i)補足賣方同意出售及配售代理同意 (作為補足賣方的代理) 按竭誠盡力基準促使買方購買補足賣方所持有的25,000,000股配售股份 (「先舊後新配售」)，價格為每股配售股份15.22港元 (「配售價」)；及(ii)補足賣方有條件同意認購 (「認購」)，而本公司有條件同意按相等於配售價的價格發行25,000,000股認購股份。先舊後新配售及認購已分別於2023年2月7日及2023年2月9日完成。本公司自認購收取所得款項淨額合共約為376.2百萬港元 (經扣除所有適用成本及開支，包括佣金、專業費用及實付費用)。詳情請參閱本公司日期為2023年2月3日及2023年2月9日的公告 (「配售公告」)。
- 於2023年11月，本公司獲《E藥經理人》(一家主要關注醫藥行業的專業雜誌) 授予「2023中國醫藥創新企業100強」及「2023中國醫藥上市公司ESG競爭力TOP20」。

報告期間後事件

自報告期間結束後直至本公告日期，我們的藥物管線與業務運營持續取得重大進展，包括下列各項里程碑及成就：

- 於2024年1月，江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（「江蘇康寧傑瑞」）及思路迪（北京）醫藥科技有限公司（「思路迪醫藥」）（統稱「許可人」）與Glenmark（「被許可人」）訂立許可協議（「許可協議」），據此，許可人同意向被許可人授予KN035（恩沃利單抗注射液）腫瘤適應症的獨家許可及再授權，以（其中包括）(a)在印度、亞太區（新加坡、泰國及馬來西亞除外）、中東及非洲、俄羅斯、獨聯體國家及拉丁美洲（「地區」）開發KN035，以在該地區實現腫瘤所有使用領域（「領域」）的商業化；及(b)在地區內有關領域商業化KN035，惟須遵守許可協議的條款及條件。被許可人將自行承擔在地區內於該領域開發及商業化KN035的有關費用及開支。江蘇康寧傑瑞保留於地區內外為任何目的而生產KN035的獨家權利。
- 在KN046聯合白蛋白紫杉醇作為一線治療晚期三陰性乳腺癌的II期臨床試驗中，我們取得了令人鼓舞的PFS及OS獲益、良好的耐受性及可控的安全性數據。相關結果於2024年2月發表於《Nature Communications》（刊發自然科學各領域優質研究的開放獲取期刊）。
- 於2024年3月，JSKN016治療晚期惡性實體瘤的臨床試驗獲得了國家藥監局CDE的默示批准，用於臨床研究。
- KN046聯合化療用於一線治療轉移性NSCLC的II期臨床試驗結果於2024年3月發表於《Cell Reports Medicine》（刊發轉化與臨床生物醫學科學領域的前沿研究的優質開放獲取期刊）。

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以及先前於本公司網站刊發的新聞稿。

管理層討論與分析

概覽

我們是一家中國領先的生物製藥公司，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處於不同研發階段的腫瘤單克隆抗體、雙特異性抗體及抗體偶聯藥物（「ADCs」）組成，其中包括一種已獲國家藥監局批准上市及三種處於臨床後期階段的產品。以下圖表概述了截至本公告日期我們的主要產品管線：

候選藥物	適應症	組合療法	IND	概念驗證	關鍵臨床	NDA
KN046 (PD-L1/CTLA-4 雙特異性抗體)	1L 鱗狀NSCLC	+ 化療	Pre-NDA			
	1L 胰腺癌	+ 化療				
	1L NSCLC	+ 阿昔替尼				
	PD-(L)1 經治NSCLC	+ 阿昔替尼				
KN026 (HER2/HER2 雙特異性抗體)	1L 乳腺癌	+ 白蛋白 多西他賽				
	≥2L GC/GEJ	+ 化療				
	乳腺癌新輔助	+ 多西他賽				
	末線結直腸癌	+ KN046				
KN035 (皮下注射PD-L1)	≥2L MSI-H/dMMR 晚期實體瘤	單藥	2021年11月已在中國上市			
	1L 膽道癌	+ 化療				
	≥2L 軟組織肉瘤	單藥	全球			
	新輔助/輔助治療 NSCLC	+ 化療				
JSKN003 (HER2雙表位ADC)	HER2表達實體瘤	單藥	中國和澳大利亞			
JSKN033 (JSKN003和 KN035的皮下注射 複方製劑)	HER2表達實體瘤	單藥	澳大利亞			
JSKN016 (HER3/TROP2 雙特異性抗體ADC)	實體瘤	單藥				

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構建組塊(包括單域抗體(「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／單克隆抗體、CRIB(電荷排斥誘導雙特異性抗體)平台、CRAM(電荷排斥誘導混合抗體)平台、BADC(雙特異性ADC)平台、BADD(雙抗雙毒素偶聯藥物)平台、ACC(抗體細胞偶聯藥物)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監局、歐洲藥品管理局及FDA的現行藥品生產管理規範標準且預期產能超過40,000L的新基地來進一步加強的最先進製造能力。

商業化

我們已於2021年11月開始KN035(恩沃利單抗注射液)(商標名稱：恩維達®)的商業化。KN046的新藥申請(「NDA」)預計將於2024年提交及KN026的NDA預計將於2025年提交。我們首款商業化產品的成功推出已推動業務營運進入商業化階段，並已釋放全面整合的多功能平台的全部力量，以發現、開發、製造及商業化創新藥物。我們商業化團隊預計未來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高的省市。因預計將推出更多產品及更多適應症獲批，我們擬繼續利用我們不斷發展的創新技術平台開發管線產品及擴大商業化團隊。

根據《聯交所證券上市規則》(「《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營銷我們的核心產品，即KN046及KN026。本公司股東(「股東」)及潛在投資者於買賣本公司股份(「股份」)時應審慎行事。

未來發展

於2023年，我們繼續於候選藥物研發方面取得穩步進展，探索與我們業務夥伴的策略合作，並實現重大臨床開發里程碑。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，以支持藥物產品的研發。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。於2021年正式發佈的《以臨床價值為導向的抗腫瘤藥物臨床研發指導原則》，目的在於為抗腫瘤藥物的臨床研發活動提供指引，以期落實以臨床價值為導向，以患者需求為核心的研發理念。2022年，《雙特異性抗體抗腫瘤藥物臨床研發技術指導原則》正式發佈，旨在指導雙特異性抗體類抗腫瘤藥物的臨床研發活動，多特異性抗體的臨床研發活動，也可參考本技術指導原則。該等政策取消對創新新藥的政策壁壘並加速研發流程，亦對醫藥公司提出更高的創新標準。新修訂的《中華人民共和國專利法》（於2021年6月1日生效）及《中華人民共和國專利法實施細則》（於2024年1月20日生效）推出對新藥的保護期限補償制度，據此，為補償監管審批佔用的時間，可將專利期限延長不超過五年。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。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一流的創新治療用生物製劑。為實現這一使命，我們將致力於推進管線產品的臨床開發，包括採用最快／最先上市的方法開發KN046用於治療各類主要癌症適應症及經選定適應症。我們亦將在KN026臨床開發計劃中策略性地注重HER2表達癌症。同時，憑藉我們強大的自主研發能力和技術平台，發現、驗證及選擇領先的候選藥物，以豐富早期管線，並將重心放在腫瘤免疫治療雙特異性抗體藥物及雙特異性ADC上。我們亦將繼續優化製造工藝及技術，以提升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，我們亦將繼續為核心產品積極尋求更多戰略性合作機會，例如共同開發、聯合開發合作及對外授權。

財務回顧

概覽

我們於截至2023年12月31日止年度錄得總收入人民幣218.8百萬元(相比截至2022年12月31日止年度為人民幣166.8百萬元)，並於截至2023年12月31日止年度錄得銷售成本總額人民幣55.2百萬元(相比於截至2022年12月31日止年度為人民幣44.2百萬元)。截至2023年12月31日止年度，本集團錄得其他收入人民幣91.8百萬元(相比截至2022年12月31日止年度錄得人民幣57.8百萬元)。截至2023年12月31日止年度，我們錄得其他收益人民幣33.1百萬元(相比截至2022年12月31日止年度錄得人民幣63.1百萬元)。截至2023年12月31日止年度，我們的全面開支總額為人民幣211.4百萬元(相比截至2022年12月31日止年度為人民幣326.2百萬元)。截至2023年12月31日止年度，本集團的研發開支為人民幣407.5百萬元(相比截至2022年12月31日止年度為人民幣468.2百萬元)。截至2023年12月31日止年度的行政開支為人民幣79.3百萬元(相比截至2022年12月31日止年度為人民幣86.8百萬元)。截至2023年12月31日止年度的融資成本為人民幣12.2百萬元(相比截至2022年12月31日止年度為人民幣14.2百萬元)。

收入

我們於截至2023年12月31日止年度錄得總收入人民幣218.8百萬元，而截至2022年12月31日止年度為人民幣166.8百萬元。本集團主要自以下各項產生收入：(i) 藥品銷售及特許權使用費收入；(ii) 提供用於研發項目的貨品及消耗品收入；(iii) 許可費收入；及(iv) 合約生產機構收入。下表載列於所呈列期間來自客戶合約的收入組成部分：

截至12月31日止年度
2023年 2022年
人民幣千元 **人民幣千元**

收入確認時間

某一時間點

藥品銷售及特許權使用費收入	195,551	147,544
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入	14,722	5,962
許可費收入	7,202	13,002
合約生產機構收入	426	—
	217,901	166,508

某時間段

合作開發及商業化收入	873	337
	218,774	166,845

截至2023年12月31日止年度，我們錄得藥品銷售及特許權使用費收入人民幣195.6百萬元，而截至2022年12月31日止年度為人民幣147.5百萬元，主要來自四川思路康瑞藥業有限公司（「四川思路康瑞藥業」）。本集團與思路迪醫藥於2016年2月就聯合開發及商業化KN035訂立許可協議。截至2023年12月31日止年度，銷售KN035產品予四川思路康瑞藥業所得收入為人民幣128.4百萬元（2022年：人民幣86.0百萬元）。本集團於交付貨品及貨品控制權轉移時確認該項收入。

截至2023年12月31日止年度，本集團亦確認基於銷售的特許權使用費收入人民幣67.2百萬元（2022年：人民幣61.5百萬元），主要來自根據2021年12月本集團、思路迪醫藥及四川思路康瑞藥業訂立的補充協議授出KN035知識產權的許可，據此，本集團有權收取基於銷售的特許權使用費，代價為授予四川思路康瑞藥業使用KN035知識產權許可的權利。基於銷售的特許權使用費由各訂約方協定，並於每季度開具發票，正常信貸期為30天。

截至2023年12月31日止年度，本集團確認合作開發及商業化KN035收入人民幣0.9百萬元（2022年：人民幣0.3百萬元），主要是2021年11月開始商業化KN035後根據與思路迪醫藥的合作確認不可退回預付款人民幣10.0百萬元。

於2021年8月，我們與上海津曼特生物科技有限公司（「津曼特生物科技」）訂立許可協議，在中國內地進行KN026的開發及商業化，用於治療BC及GC/GEJ。截至2023年12月31日止年度，我們就向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品及消耗品錄得收入人民幣2.2百萬元（2022年：人民幣1.7百萬元）。該項收入於貨品控制權轉移且津曼特生物科技已確認時的某一時間點確認。截至2023年12月31日止年度，我們亦確認收入人民幣7.2百萬元（2022年：人民幣13.0百萬元），即根據與津曼特生物科技訂立的許可協議向津曼特生物科技收取的許可費收入，涉及子項目研發成果的交付。

除向津曼特生物科技提供貨品及消耗品外，我們也向多個機構提供貨品及消耗品以開展臨床試驗。有關收入於貨品的控制權轉移時（即貨品已交付至客戶的特定地點）確認。截至2023年12月31日止年度，我們就提供用於其他研發項目的貨品及消耗品錄得收入人民幣12.5百萬元（2022年：人民幣4.2百萬元）。

銷售成本

本集團的銷售成本主要包括直接勞工成本、製造成本及原材料成本以及與生產已售產品相關的製造費用。截至2023年12月31日止年度，本集團錄得銷售成本人民幣55.2百萬元(2022年：人民幣44.2百萬元)，主要由於藥品銷售成本人民幣51.3百萬元(2022年：人民幣43.2百萬元)及提供用於研發項目的貨品及消耗品成本人民幣3.9百萬元(2022年：人民幣1.0百萬元)所致。本集團截至2023年12月31日止年度的銷售成本增幅整體上與本集團同期的收入增長相符。

其他收入

本集團的其他收入主要包括利息收入及政府補助收入。

截至2023年12月31日止年度，本集團的其他收入增加人民幣34.0百萬元至人民幣91.8百萬元，而截至2022年12月31日止年度為人民幣57.8百萬元。我們的利息收入由截至2022年12月31日止年度的人民幣33.9百萬元增加至截至2023年12月31日止年度的人民幣74.0百萬元，主要由於美元基準利率持續上調，導致美元存款利率遠高於同期人民幣存款利率。我們的政府補助收入由截至2022年12月31日止年度的人民幣23.9百萬元減少至截至2023年12月31日止年度的人民幣17.8百萬元，主要由於我們的新項目減少，現有項目仍需待地方政府竣工驗收。

其他收益及虧損

本集團的其他收益主要包括匯兌收益淨額。

截至2023年12月31日止年度，我們錄得其他收益為人民幣33.1百萬元，而截至2022年12月31日止年度為人民幣63.1百萬元，該變動乃主要由於若干主要貨幣(尤其是美元)兌人民幣升值導致未實現匯兌收益淨額。

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、獎金和股權激勵；(iii)研發候選藥物的原材料成本；(iv)辦公室租賃費用、公共事業費用及折舊和攤銷；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2023年12月31日止年度，研發開支較截至2022年12月31日止年度的人民幣468.2百萬元減少人民幣60.7百萬元至人民幣407.5百萬元，主要原因為部分現存項目進入收尾階段，及部分新啟動項目仍處於啟動初期，該等項目所產生的研發開支均較低。下表列載於所示年度按性質劃分的研發開支明細。

	截至12月31日止年度			
	2023年		2022年	
	(人民幣千元，百分比除外)			
外包服務費	136,990	33.6%	182,298	38.9%
員工成本	129,831	31.9%	139,614	29.8%
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊和攤銷	66,400	16.3%	52,346	11.2%
原材料成本	55,478	13.6%	61,446	13.1%
其他	18,825	4.6%	32,534	7.0%
總計	407,524	100.0%	468,238	100.0%

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、獎金和股權激勵。

我們的行政開支由截至2022年12月31日止年度的人民幣86.8百萬元減少人民幣7.5百萬元至截至2023年12月31日止年度的人民幣79.3百萬元，主要原因是上海研發中心的行政開支減少。

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、研發設施及生產設施租賃有關的租賃負債的利息開支。

我們的融資成本由截至2022年12月31日止年度的人民幣14.2百萬元減少至截至2023年12月31日止年度的人民幣12.2百萬元，主要由於(i)營運資金借款金額變動；及(ii)借款利率下降。

所得稅開支

截至2023年12月31日，我們可用於抵銷未來利潤的未動用稅項虧損為人民幣3,315.6百萬元，而截至2022年12月31日止年度為人民幣2,670.6百萬元。由於未來利潤流的不可預測性，概無就該等未動用稅項虧損確認遞延稅項資產。

截至2023年及2022年12月31日止年度，本集團並無產生任何所得稅開支。

年內虧損

基於上述因素，本公司的虧損由截至2022年12月31日止年度的人民幣325.7百萬元減少人民幣115.1百萬元至截至2023年12月31日止年度的人民幣210.6百萬元。

物業、廠房及設備

物業、廠房及設備主要包括我們的生產基地、研發中心及辦公場所。

我們的物業、廠房及設備由截至2022年12月31日的人民幣579.0百萬元減少人民幣28.9百萬元至截至2023年12月31日的人民幣550.1百萬元，主要由於物業、廠房及設備的正常折舊。

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2022年12月31日的人民幣40.7百萬元減少人民幣13.8百萬元至截至2023年12月31日的人民幣26.9百萬元，主要由於使用權資產正常攤銷。

存貨

本集團的存貨包括原材料及研發候選藥物所使用的其他消耗品、在製品及成品。

我們的存貨由截至2022年12月31日的人民幣64.6百萬元增加人民幣14.1百萬元至截至2023年12月31日的人民幣78.7百萬元，主要由於KN035銷售規模擴大及我們為轉移生產線作準備。

貿易應收款項

本集團的貿易應收款項主要包括客戶合約貿易應收款項。

截至2023年12月31日，我們的貿易應收款項為人民幣7.1百萬元，而截至2022年12月31日則為人民幣15.5百萬元，主要由於2023年第四季度的特許權使用費收入減少。

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及第三方服務、新生產設施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產生的增值稅。

截至2023年12月31日，我們的其他應收款項、按金及預付款項增加人民幣0.5百萬元至人民幣66.5百萬元，與截至2022年12月31日的人民幣66.0百萬元相比保持穩定。

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2022年12月31日的人民幣1,069.2百萬元增加至截至2023年12月31日的人民幣1,086.0百萬元，而我們原到期日超過三個月的定期存款由截至2022年12月31日的人民幣247.9百萬元增加至截至2023年12月31日的人民幣321.2百萬元，主要原因為本公司從先舊後新配售中獲得所得款項淨額及錄得理財收入。

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國持牌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2022年12月31日的人民幣33.3百萬元減少至截至2023年12月31日的零，主要由於本集團清算了若干所持截至2023年12月31日止年度到期的理財產品。

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應計研發開支及員工成本，其大部分與我們的臨床研究有關。我們的貿易及其他應付款項亦包括就建造新設施及採購該等新設施所用的設備及機器產生的應付款項。

截至2023年12月31日，我們的貿易及其他應付款項為人民幣175.1百萬元，與截至2022年12月31日的人民幣177.2百萬元相比保持相對穩定。

應付一間關聯公司款項

我們應付關聯公司蘇州康寧傑瑞生物科技有限公司（「蘇州康寧傑瑞」）的款項由截至2022年12月31日的人民幣4.5百萬元減少至截至2023年12月31日的人民幣4.4百萬元。截至2023年12月31日，應付蘇州康寧傑瑞的款項主要為應付蘇州康寧傑瑞的工藝開發服務費用。

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2022年12月31日的人民幣20.4百萬元減少至截至2023年12月31日的人民幣7.1百萬元，主要由於按時支付租金。

合約負債

截至2022年及2023年12月31日，我們分別錄得合約負債人民幣27.5百萬元及人民幣25.5百萬元。我們的合約負債指我們就KN035的合作開發及商業化從思路迪醫藥確認的預付款人民幣12.6百萬元以及我們就KN026提供用於研發項目的貨品及消耗品的履約責任從津曼特生物科技收取的預付款人民幣12.9百萬元。經考慮本集團的信用特徵，有關款項已就貨幣時間價值的影響進行調整，年折讓率分別為4.35%及3.70%。我們擁有製造及分別向四川思路康瑞藥業供應KN035以及向津曼特生物科技供應KN026的權利。由於此應計費用使開發KN035期間的合約負債金額增加，故當本集團開始生產產品及向我們的客戶轉移貨品控制權以進行KN035商業化時，將予確認的收入金額會增加。由於此應計費用使開發KN026期間的合約負債金額增加，故當本集團履行向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品及消耗品的履約責任時，將予確認的收入金額會增加。

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。於報告期間，我們主要透過全球發售、先舊後新配售、銷售商業化產品、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，且所有現金交易均通過享有良好聲譽的商業銀行處理。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2023年12月31日，我們有全球發售、先舊後新配售、首次公開發售前融資及銀行借款所得款項淨額未動用結餘。有關全球發售及先舊後新配售所得款項淨額的詳情，請分別參閱本公告「全球發售所得款項淨額用途」及「先舊後新配售所得款項淨額用途」各節。

本公司認為我們具有充足資金應付其於2024年的營運資金及資本開支需求。

銀行借款

截至2023年12月31日，我們的銀行借款人民幣250.0百萬元（截至2022年12月31日：人民幣325.0百萬元）的實際利率為2.70%至2.87%。截至2023年12月31日，我們的有擔保銀行借款以物業及廠房人民幣255.4百萬元及屬使用權資產的土地使用權人民幣20.7百萬元作擔保。

主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

	截至12月31日	
	2023年	2022年
流動比率 ⁽¹⁾	5.84	3.88
速動比率 ⁽²⁾	5.55	3.71
負債權益比率 ⁽³⁾	(0.50)	(0.48)

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，帶括號比率為負數。

重大投資

截至2023年12月31日止年度，本集團並無持有任何重大投資。此外，截至本公告日期，本集團目前並無有關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2023年12月31日止年度，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2023年12月31日，本集團總金額為人民幣255.4百萬元的物業及廠房及人民幣20.7百萬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2023年12月31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

截至2023年12月31日止年度，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2023年12月31日，本集團有大量銀行結餘及現金以美元計值。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2023年12月31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2023年12月31日，本集團有435名僱員（2022年：472名）。截至2023年12月31日止年度，本集團產生的總薪酬成本為人民幣189.3百萬元，而截至2022年12月31日止年度，該金額為人民幣192.0百萬元。

僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金和股權激勵，該等薪金、獎金和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日的通函及本公司2022年年報與2023年中期報告。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入	4	218,774	166,845
銷售成本		(55,237)	(44,207)
毛利		163,537	122,638
其他收入	5	91,817	57,782
其他收益	6	33,094	63,073
研發開支	8	(407,524)	(468,238)
行政開支		(79,338)	(86,771)
融資成本	7	(12,179)	(14,206)
稅前虧損		(210,593)	(325,722)
所得稅開支	9	—	—
年內虧損	10	(210,593)	(325,722)
年內其他全面開支			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生之匯兌虧損		(794)	(440)
年內全面開支總額		(211,387)	(326,162)
每股虧損(人民幣元)			
— 基本	11	(0.22)	(0.35)
— 攤薄		(0.22)	(0.35)

綜合財務狀況表

		截至12月31日	
	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	12	550,052	579,008
使用權資產	13	26,901	40,735
收購物業、廠房及設備而支付的按金		579	1,328
其他應收款項、按金及預付款項	16	1,051	1,930
		<u>578,583</u>	<u>623,001</u>
流動資產			
存貨	14	78,747	64,636
貿易應收款項	15	7,131	15,490
其他應收款項、按金及預付款項	16	65,416	64,027
以公允價值計量並計入損益的金融資產		–	33,330
原到期日超過三個月的定期存款		321,248	247,858
現金及現金等價物		1,085,988	1,069,189
		<u>1,558,530</u>	<u>1,494,530</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	17	175,098	177,214
應付一家關聯公司款項	18	4,379	4,515
租賃負債－流動部分		5,498	15,113
合約負債－流動部分	19	3,879	7,854
銀行借款－流動部分		75,000	175,000
遞延收入	20	2,984	5,216
		<u>266,838</u>	<u>384,912</u>
流動資產淨值		<u>1,291,692</u>	<u>1,109,618</u>
總資產減流動負債		<u>1,870,275</u>	<u>1,732,619</u>

		截至12月31日	
	附註	2023年	2022年
		人民幣千元	人民幣千元
非流動負債			
租賃負債－非流動部分		1,582	5,279
合約負債－非流動部分	19	21,581	19,668
銀行借款－非流動部分		175,000	150,000
		<u>198,163</u>	<u>174,947</u>
資產淨值		<u>1,672,112</u>	<u>1,557,672</u>
資本及儲備			
股本		13	13
儲備		1,672,099	1,557,659
		<u>1,672,112</u>	<u>1,557,672</u>
總權益		<u>1,672,112</u>	<u>1,557,672</u>

附註：

1. 一般資料

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，其股份自2019年12月12日起於聯交所主板上市。本公司的註冊辦事處地址及主要營業地點將於本公司截至2023年12月31日止年度年報內的公司資料章節披露。

本公司是一家投資控股公司。本集團主要從事腫瘤生物製劑研發、製造及商業化。

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。

2. 應用新訂及經修訂《國際財務報告準則》(「《國際財務報告準則》」)

本年度強制生效的新訂及經修訂《國際財務報告準則》

於本年度，本集團就編製綜合財務報表已首次應用下列國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的新訂及經修訂《國際財務報告準則》，該等準則於2023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17號(包括2020年6月及2021年12月的《國際財務報告準則》第17號修訂本)	保險合約
《國際會計準則》第8號修訂本	會計估計的定義
《國際會計準則》第12號修訂本	與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項
《國際會計準則》第12號修訂本	國際稅收改革－支柱二立法模板
《國際會計準則》第1號及《國際財務報告準則實務公告第2號》修訂本	會計政策披露

除下文所述外，於本年度應用上述新訂及經修訂《國際財務報告準則》對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現及／或對該等綜合財務報表所載的披露事項概無重大影響。

2.1 應用《國際會計準則》第12號修訂本國際稅收改革－支柱二立法模板的影響

本集團於本年度首次應用該等修訂本。《國際會計準則》第12號經修訂，就確認及披露與為實施經濟合作與發展組織發佈的支柱二立法模板而已頒佈或實質上已頒佈的稅法(「支柱二立法」)相關的遞延稅項資產及負債的資料增加例外情況。該等修訂本要求實體須於發佈後立即並追溯應用有關修訂，亦要求實體須於2023年1月1日或之後開始的年度報告期間單獨披露與支柱二立法生效期間的支柱二所得稅有關的當期稅項開支／收入以及與支柱二立法已頒佈或實質上已頒佈但尚未生效期間的支柱二所得稅風險有關的定性及定量資料。

由於支柱二立法尚未於本集團實體運營所在司法管轄區頒佈或實質上頒佈，本集團於本年度尚不適用暫時性的例外情況。本集團將於已頒佈或實質上已頒佈支柱二立法時在年度綜合財務報表中披露已知或可合理估計的資料，以幫助財務報表使用者了解本集團所面臨的支柱二所得稅風險，亦將於支柱二立法生效時單獨披露與支柱二所得稅有關的當期稅項開支／收入。

2.2 應用《國際會計準則》第1號及《國際財務報告準則實務公告第2號》修訂本會計政策披露的影響

本集團於本年度首次應用該等修訂本。《國際會計準則》第1號財務報表的呈列經修訂，以「重大會計政策資料」取代「重大會計政策」一詞的所有情況。倘連同實體財務報表內其他資料一併考慮，會計政策資料可以合理預期會影響通用財務報表的主要使用者根據該等財務報表所作出的決定，則該會計政策資料屬重大。

該等修訂本亦澄清，即使涉及款項並不重大，但由於相關交易性質、其他事項或情況，會計政策資料仍可能屬重大。然而，並非所有與重大交易、其他事項或情況有關的會計政策資料本身即屬重大。倘一間實體選擇披露非重大會計政策資料，有關資料不得掩蓋重大會計政策資料。

《國際財務報告準則實務公告第2號》作出重大性判斷（「實務報告」）亦經修訂，以說明一間實體如何將「四步法評估重大性流程」應用於會計政策披露及判斷有關一項會計政策的資料對其財務報表是否屬重大。實務報告已增加指導意見及實例。

應用該等修訂本對本集團財務狀況及表現概無重大影響，惟已對本集團綜合財務報表附註3所載會計政策的披露造成影響。

已頒佈但尚未生效之《國際財務報告準則》修訂本

本集團並無提前採用以下已頒佈但尚未生效之《國際財務報告準則》修訂本：

《國際財務報告準則》第10號及 《國際會計準則》第28號修訂本	投資者與其聯營公司或合營企業之間 出售資產或注資 ¹
《國際財務報告準則》第16號修訂本	售後回租的租賃負債 ²
《國際會計準則》第1號修訂本	將負債分類為流動或非流動 ²
《國際會計準則》第1號修訂本	附帶契諾的非流動負債 ²
《國際會計準則》第7號及《國際財務 報告準則》第7號修訂本	供應方融資安排 ²
《國際會計準則》第21號修訂本	缺乏可兌換性 ³

¹ 於待釐定日期或之後開始的年度期間生效。

² 於2024年1月1日或之後開始的年度期間生效。

³ 於2025年1月1日或之後開始的年度期間生效。

董事預期應用以上所有《國際財務報告準則》修訂本於可見將來不會對綜合財務報表造成重大影響。

3. 綜合財務報表的呈列及編製基準

綜合財務報表已根據國際會計準則理事會頒佈的《國際財務報告準則》編製。就編製綜合財務報表而言，倘有關資料合理預期會影響主要用戶作出的決定，則有關資料被視為重大。此外，綜合財務報表包括《上市規則》及香港《公司條例》規定的適用披露。

在批准綜合財務報表時，董事合理預期本集團有足夠資源於可見未來繼續營運。因此，彼等繼續採用持續經營會計基準編製綜合財務報表。

4. 收入及分部資料

收入

本集團就某時間段及某一時間點的貨品及服務轉移獲取的客戶合約收入如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入確認時間		
<i>某一時間點</i>		
藥品銷售及特許權使用費收入 (附註i)	195,551	147,544
許可費收入 (附註ii)	7,202	13,002
提供用於研發項目的貨品／消耗品收入 (附註ii及iii)	14,722	5,962
合約生產機構收入	426	—
	<u>217,901</u>	<u>166,508</u>
 <i>某時間段</i>		
合作開發及商業化收入 (附註i)	873	337
	<u>218,774</u>	<u>166,845</u>

附註：

(i) 合作開發、商業化KN035：

根據於2016年2月思路迪醫藥與本集團訂立的協議，本集團將與思路迪醫藥聯合開發及商業化KN035，KN035為本集團初步開發的用於治療患有不可切除或MSI-H表型／dMMR的晚期實體瘤成年患者的候選藥物。作為回報，本集團有權向思路迪醫藥收取不可退回預付款人民幣10百萬元，且擁有製造及向思路迪醫藥提供KN035產品的專有權，以進一步銷售予最終客戶。本集團於2016年4月收取的不可退回預付款最初按合約負債列賬，並將根據截至目前轉讓予思路迪醫藥的KN035產品相對於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）的價值的直接計量確認為收入（即合作開發及商業化收入）。隨著KN035於2021年11月商業化，本集團基於產品估計使用年期15年，開始將不可退回預付款確認為收入。截至2023年12月31日止年度，本集團確認KN035合作開發及商業化收入人民幣873,000元（2022年：人民幣337,000元）。於2023年12月31日，本集團就此項履約責任確認合約負債人民幣12,621,000元（2022年：人民幣12,968,000元）（附註19），其中人民幣669,000元預期將於報告期間末起計未來12個月內確認為收入。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分，因此經考慮到合約內接受融資的一方的信用特徵，對價金額已就貨幣時間價值的影響進行調整，貼現率為每年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。

同時，本集團於貨品控制權轉移（即貨品已交付予四川思路康瑞藥業的特定地點）的某一時間點確認向四川思路康瑞藥業銷售KN035產品（即銷售藥品）的收入。交付後，四川思路康瑞藥業對貨品相關的過期及損失風險承擔主要責任，同時其亦可要求退回貨品或退款，但僅限貨品交付不符合規定的質量標準的情況。四川思路康瑞藥業通常須在貨品交付前支付全額預付款。截至2023年12月31日止年度，本集團確認向四川思路康瑞藥業銷售KN035產品收入人民幣128,379,000元（2022年：人民幣86,040,000元）。

於2021年12月，本集團與四川思路康瑞藥業及思路迪醫藥訂立補充協議，據此，本集團有權收取基於銷售的特許權使用費，代價為授予四川思路康瑞藥業使用KN035知識產權許可的權利。基於銷售的特許權使用費根據特定公式在合約中協定，並於每季度開具發票，正常信貸期為30天。截至2023年12月31日止年度，就特許權使用費收入確認的收入為人民幣67,172,000元（2022年：人民幣61,504,000元）。

(ii) 對外授出KN026許可：

於2021年8月，本集團與獨立第三方津曼特生物科技訂立協議，據此，本集團向津曼特生物科技授出在中國內地研發及進一步商業化KN026（本集團初步開發用於治療HER2陽性BC及GC/GEJ的候選藥物）的專有權。

協議對價包括固定部分（不可退回預付款人民幣150百萬元）、兩個可變部分（即視乎進度的里程碑合計人民幣850百萬元及基於銷售的分級特許使用權，與成功研發掛鉤）及按成本加成基準釐定的子項目研發成果交付。

本集團確定，不可退回預付款項的對價與兩項履約責任有關：(1)授出許可使用權及(2)於臨床試驗階段向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品／消耗品。本集團根據該等兩項履約責任的估計獨立售價將不可退回預付款的總交易價格分配予該等兩項履約責任。

就授出許可使用權而言，收入乃於本集團向津曼特生物科技轉讓許可及其實際可使用該項許可時的某一時間點確認。截至2021年12月31日止年度，本集團確認與授出許可使用權有關的收入人民幣132,787,000元，而餘下固定交易價格人民幣17,213,000元分配予下文所述的提供用於研發項目的貨品／消耗品的履約責任。

就於臨床試驗階段向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品／消耗品而言，收入乃於貨品控制權轉移（即貨品已交付且津曼特生物科技已確認）時的某一時間點確認。截至2023年12月31日止年度，本集團確認與向津曼特生物科技提供用於研發項目的貨品／消耗品的履約責任有關的收入人民幣2,173,000元（2022年：人民幣1,732,000元）（請參閱下文附註(iii)）。此外，本集團認為不可退回預付款人民幣17,213,000元包含重大融資成分，因此經考慮到合約內接受融資的一方的信用特徵，對價金額已就貨幣時間價值的影響進行調整，貼現率為每年3.70%。由於此應計費用使開發KN026期間的合約負債金額增加，故當本集團履行該項履約責任時，將予確認的收入金額會增加。於2023年12月31日，本集團就此項履約責任確認合約負債人民幣12,839,000元（2022年：人民幣14,554,000元）（附註19），其中人民幣3,210,000元預期將於報告期間末起計未來12個月內確認為收入。

就與津曼特生物科技的許可安排項下的子項目研發成果交付而言，截至2023年12月31日止年度，津曼特生物科技驗證了本集團向其交付的成果，並與本集團達成約定，此研究成果的對價為人民幣7,202,000元（2022年：人民幣13,002,000元）。因此，於津曼特生物科技驗證完成後本集團確認此對價的全部金額，該對價已由相關訂約方確定。

(iii) 提供用於研發項目的貨品／消耗品

提供用於研發項目的貨品／消耗品指向多個組織提供開展臨床試驗的貨品／消耗品。於貨品控制權轉移時確認收入。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
提供用於KN026的貨品／消耗品	2,173	1,732
提供用於其他研發項目的貨品／消耗品	12,549	4,230
	<u>14,722</u>	<u>5,962</u>

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

本集團絕大部分非流動資產基本上均位於中國，本集團絕大部分來自外部客戶的持續經營業務收入基本上均來自中國，因此，並無呈列外部客戶地區分部業務經營的分析。

主要客戶資料

來自佔本集團總收入10%以上的客戶的收入如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
四川思路康瑞藥業(附註i)	<u>195,864</u>	<u>147,544</u>

附註：

- (i) 收入指截至2023年12月31日止年度藥品銷售及特許權使用費收入人民幣195,551,000元，以及合約生產機構收入人民幣313,000元。

5. 其他收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
利息收入	74,042	33,866
政府補助收入 (附註)	17,775	23,895
其他	—	21
	<u>91,817</u>	<u>57,782</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。其中人民幣2,232,000元(2022年：人民幣776,000元)於符合所附條件時從遞延收入中釋放，人民幣15,543,000元(2022年：人民幣23,119,000元)無條件從政府獲得。

6. 其他收益及虧損

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
匯兌收益淨額	33,189	66,708
衍生金融工具虧損	—	(4,087)
其他	(95)	452
	<u>33,094</u>	<u>63,073</u>

7. 融資成本

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
利息開支：		
銀行借款	10,650	17,848
合約負債	984	1,122
租賃負債	545	1,052
	<u>12,179</u>	<u>20,022</u>
減：在建工程(「在建工程」)資本化利息	—	(5,816)
	<u>12,179</u>	<u>14,206</u>

8. 研發開支

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
外包服務費	136,990	182,298
員工成本	129,831	139,614
原材料成本	55,478	61,446
辦公室租賃費用、公共事業費用以及折舊和攤銷	66,400	52,346
其他	18,825	32,534
	<u>407,524</u>	<u>468,238</u>

9. 所得稅開支

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%(2022年：25%)。此外，於2022年10月18日，江蘇康寧傑瑞獲江蘇省科學技術廳及相關部門認定為「高新技術企業」，期限為2022年至2024年三年，並已向當地稅務部門登記，享受15%的企業所得稅優惠稅率。高新技術企業資格須由中國相關稅務部門每三年審查一次。根據財稅[2018]76號通知，具備「高新技術企業」資格的企業，其具備資格年度之前5個年度發生的尚未彌補完的虧損，准予結轉以後年度彌補，最長結轉年限為10年。

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%的較低企業稅率。Alphamab Australia符合小型企業實體的條件，故適用26%(2022年：26%)的企業稅率。

根據香港的利得稅兩級制，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繼續按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21%的稅率徵收。

由於本公司及其附屬公司於該兩個年度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。

10. 年內虧損

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年內虧損已扣除以下各項：		
董事酬金	11,836	14,479
其他員工成本：		
薪金及其他津貼	126,464	125,540
績效相關花紅	18,147	14,672
退休福利計劃供款	28,067	27,703
股份支付開支	4,796	9,589
員工成本總額	189,310	191,983
已資本化計入存貨	(5,780)	(2,025)
	183,530	189,958
核數師薪酬	1,877	2,007
物業、廠房及設備折舊	55,784	40,542
使用權資產折舊	13,334	14,646
確認為費用的存貨成本	55,478	61,446

11. 每股虧損

每股基本及攤薄虧損的計算基於下列數據：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
虧損：		
就計算每股基本及攤薄虧損之本公司擁有人應佔年內虧損	<u>(210,593)</u>	<u>(325,722)</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>959,899</u>	<u>936,502</u>

在計算截至2023年及2022年12月31日止年度的每股基本及攤薄虧損時並未計及(倘適用)尚未行使的購股權及尚未獲歸屬的限制性股份，原因是將其計入會導致反攤薄。

12. 物業、廠房及設備

	樓宇 人民幣千元	廠房 及機器 人民幣千元	租賃裝修 人民幣千元	傢俬及 其他設備 人民幣千元	在建工程 人民幣千元	合計 人民幣千元
成本						
於2022年1月1日	227,399	103,285	1,897	49,171	143,081	524,833
添置	363	418	65	-	143,567	144,413
轉讓	57,522	100,826	4,784	32,689	(195,821)	-
出售	-	-	-	(87)	-	(87)
於2022年12月31日	<u>285,284</u>	<u>204,529</u>	<u>6,746</u>	<u>81,773</u>	<u>90,827</u>	<u>669,159</u>
添置	-	-	-	-	26,924	26,924
轉讓	18,221	91,694	-	6,942	(116,857)	-
出售	-	(122)	(491)	-	-	(613)
於2023年12月31日	<u>303,505</u>	<u>296,101</u>	<u>6,255</u>	<u>88,715</u>	<u>894</u>	<u>695,470</u>
折舊						
於2022年1月1日	23,031	11,965	501	14,194	-	49,691
年內撥備	11,441	15,078	788	13,235	-	40,542
出售	-	-	-	(82)	-	(82)
於2022年12月31日	<u>34,472</u>	<u>27,043</u>	<u>1,289</u>	<u>27,347</u>	<u>-</u>	<u>90,151</u>
年內撥備	13,618	23,913	1,514	16,739	-	55,784
出售	-	(26)	(491)	-	-	(517)
於2023年12月31日	<u>48,090</u>	<u>50,930</u>	<u>2,312</u>	<u>44,086</u>	<u>-</u>	<u>145,418</u>
賬面值						
於2023年12月31日	<u>255,415</u>	<u>245,171</u>	<u>3,943</u>	<u>44,629</u>	<u>894</u>	<u>550,052</u>
於2022年12月31日	<u>250,812</u>	<u>177,486</u>	<u>5,457</u>	<u>54,426</u>	<u>90,827</u>	<u>579,008</u>

上述物業、廠房及設備項目(在建工程除外)經計及剩餘價值以直線法按其估計可使用年期及下列年率或按下列期間計算折舊：

樓宇	4.75%
廠房及機器	9.50%
租賃裝修	按相關租期或20%(以較短者為準)
傢俬及其他設備	19%至31.67%

13. 使用權資產

	土地使用權 人民幣千元	物業、 廠房及設備 人民幣千元	合計 人民幣千元
於2022年1月1日 賬面值	21,680	33,701	55,381
於2022年12月31日 賬面值	21,185	19,550	40,735
於2023年12月31日 賬面值	20,691	6,210	26,901
截至2022年12月31日止年度 折舊費用	495	14,151	14,646
截至2023年12月31日止年度 折舊費用	494	12,840	13,334
		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
短期租賃相關開支		102	35
低價值資產租賃(不包括低價值資產短期租賃)相關開支		123	134
租賃現金流出總額(附註)		13,662	14,283
添置使用權資產		4,580	—

附註：截至2023年12月31日止年度，租賃現金流出總額為人民幣13,662,000元(2022年：人民幣14,283,000元)(包括短期租賃)，當中人民幣10,067,000元(2022年：人民幣9,228,000元)已付予蘇州康寧傑瑞。

本集團租賃各種物業、廠房及設備以經營其研發活動。於兩個年度租賃期限為3年。租賃協議不包含任何或有租金及本集團作為承租人的任何延期或購買選擇權。除出租人持有的租賃資產中的擔保權益外，租賃協議並無施加任何契諾。租賃資產不得用於借款擔保。

計入使用權資產的物業、廠房及設備為(i)辦公室，為人民幣3,813,000元(2022年：人民幣7,564,000元)及(ii)廠房及設備，為人民幣2,397,000元(2022年：人民幣11,986,000元)。此外，截至2023年12月31日止年度，確認租賃負債人民幣4,580,000元(2022年：無)，確認相關使用權資產為人民幣4,580,000元(2022年：無)。

此外，本集團擁有若干工業樓宇(製造基地的主要所在地)及辦公樓宇。本集團為該等物業權益(包括相關租賃土地)的登記擁有人。我們已一次性預付全部款項以收購該等物業權益。由於所支付款項能可靠分配，故該等自有物業的租賃土地成分單獨予以呈列。

於2022年及2023年12月31日，所有使用權資產均位於中國。

14. 存貨

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
原材料及其他消耗品	45,079	48,651
在製品	25,998	13,330
成品	7,670	2,655
	<u>78,747</u>	<u>64,636</u>

15. 貿易應收款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
客戶合約貿易應收款項	<u>7,131</u>	<u>15,490</u>

於2022年1月1日，客戶合約貿易應收款項為人民幣7,606,000元。

以下為貿易應收款項(主要指特許權使用費)的賬齡分析，基於報告期間末本集團獲得無條件付款權利的日期呈列。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至60日	<u>7,131</u>	<u>15,490</u>

於2023年12月31日，本集團概無貿易應收款項於報告期間末已逾期。

16. 其他應收款項、按金及預付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
按金	1,047	1,572
應收利息	23,694	7,515
預付款項	33,871	53,536
其他應收款項	416	125
可收回增值稅	7,439	3,209
	<u>66,467</u>	<u>65,957</u>
總計	<u>66,467</u>	<u>65,957</u>
呈列作非流動資產 (附註)	1,051	1,930
呈列作流動資產	<u>65,416</u>	<u>64,027</u>
	<u>66,467</u>	<u>65,957</u>

附註：餘額主要指預計自報告期間末起未來十二個月內無法收回並因此呈列為非流動資產的可收回增值稅部分。

17. 貿易及其他應付款項

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
貿易應付款項	<u>27,163</u>	<u>13,111</u>
應計開支		
－ 外包服務費	85,601	98,741
－ 員工成本	26,157	24,495
－ 應付利息	187	314
－ 其他	7,943	11,811
	<u>119,888</u>	<u>135,361</u>
收購物業、廠房及設備的應付款項	13,704	23,793
其他應付款項	<u>14,343</u>	<u>4,949</u>
合計	<u>175,098</u>	<u>177,214</u>

貿易應付款項的平均信貸期介乎30至60日。

以下是於報告期間末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至90日	<u>27,163</u>	<u>13,111</u>

本集團以有關集團實體的功能貨幣以外的貨幣計值的貿易應付款項載列如下：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
美元	—	288

18. 應付一間關聯公司款項

以下為應付蘇州康寧傑瑞屬貿易性質的款項的賬齡分析。

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
90日以上	4,379	4,515

結餘無抵押、不計息且無固定還款期限。

19. 合約負債

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
就以下各項所預先收取的款項：		
提供用於研發KN026的貨品／消耗品	12,839	14,554
合作開發及商業化KN035	12,621	12,968
	<u>25,460</u>	<u>27,522</u>
就呈報而分析為：		
流動 (附註ii)	3,879	7,854
非流動 (附註iii)	21,581	19,668
	<u>25,460</u>	<u>27,522</u>

附註：

- (i) 於2022年1月1日，合約負債為人民幣28,469,000元。
- (ii) 董事預計，自報告期間結束起計12個月內將完全履行相關合約的履約責任。因此，該等款項被分類為流動負債。
- (iii) 董事預計，自報告期間結束起計12個月內將不會完全履行有關KN035的合作開發及商業化以及在臨床試驗階段提供KN026研發項目的貨品／消耗品的履約責任。因此，該等款項被分類為非流動負債。相應的貼現率披露於附註4。

20. 遞延收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收入相關政府補助	<u>2,984</u>	<u>5,216</u>
政府補助變動：		
		合計 人民幣千元
於2022年1月1日		1,992
收到政府補助		4,000
攤銷至損益		<u>(776)</u>
於2023年1月1日		5,216
攤銷至損益		<u>(2,232)</u>
於2023年12月31日		<u>2,984</u>

21. 股息

截至2023年12月31日止年度，並無向本公司股東支付或建議支付股息（2022年：無），自報告期間結束以來及直至本公告日期，亦無建議支付任何股息。

末期股息

董事會不建議分派截至2023年12月31日止年度的末期股息(2022年：無)。

企業管治及其他資料

本公司於2018年3月28日根據開曼群島法例在開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，本公司股份於2019年12月12日在聯交所主板上市。

遵守企業管治守則

本公司致力於達致高企業管治標準。董事會相信，高企業管治標準對本集團提供架構以保障股東的權益、提升公司價值及問責至關重要。

本公司已採納《上市規則》附錄C1(前附錄14)所載的企業管治守則(「**企業管治守則**」)的原則及守則條文作為本公司企業管治常規的基準。

截至2023年12月31日止年度，本公司已遵守企業管治守則所載的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條除外。根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席及行政總裁的角色應予區分且不應由一人同時兼任。主席與行政總裁之間職責的分工應清楚界定並以書面列載。徐霆博士(「**徐博士**」)目前擔任本公司董事長(「**董事長**」)兼首席執行官。徐博士為本集團創始人，並自本集團成立以來一直負責本集團的經營及管理工作。董事認為由徐博士繼續擔任本公司董事長兼首席執行官有利於本集團的業務營運及管理。

本公司定期審閱遵守企業管治守則的情況，且董事會認為，除上文所披露者外，本公司於截至2023年12月31日止年度內一直遵守企業管治守則適用的守則條文。

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即將刊發的截至2023年12月31日止年度的年報內。

遵守標準守則

本公司已採納《上市規則》附錄C3(前附錄10)所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)。經向全體董事作出具體查詢，董事已確認，於報告期間，彼等已遵守標準守則。

本公司的有關僱員(有可能掌握本公司未公開的股價敏感性資料(「內幕消息」))亦須遵守標準守則。於報告期間，本公司並未發現有關僱員未遵守標準守則的情況。

本公司亦已制定一套內幕消息政策以遵守其根據《證券及期貨條例》(香港法例第571章)及《上市規則》應履行之責任。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董事及有關僱員。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

審核委員會

《上市規則》規定每家上市發行人必須成立由最少三位非執行董事組成的審核委員會，其中大部分成員須為獨立非執行董事及至少一位須具備適當專業資格，或具備適當的會計或相關的財務管理專長。本公司已成立審核委員會，並根據企業管治守則當時條文制訂其書面職權範圍及不時作出修訂。

審核委員會由三位獨立非執行董事蔚成先生、郭子建博士及吳冬先生組成。蔚成先生擔任委員會主席，其具備《上市規則》第3.10(2)及3.21條所要求的適當資格。審核委員會的主要職責包括(其中包括)審查及監察本集團的財務資料；審閱本集團的財務資料；檢討與本公司外聘核數師的關係；以及履行由董事會轉授的企業管治職能。

本集團截至2023年12月31日止年度的年度業績已由審核委員會審閱，並由本公司的獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行審核。

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行已將本初步公告中所載的關於本集團截至2023年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表及其相關附註的數字與本集團於本年度的經審核綜合財務報表中所載的金額進行核對一致。德勤•關黃陳方會計師行就此進行的工作不構成鑒證業務，因此德勤•關黃陳方會計師行未就本初步公告發表意見或鑒證結論。

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2023年12月31日，已動用全球發售所得款項淨額中約1,717.5百萬港元，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2023年 12月31日已動用 全球發售所得款項		於報告期間已動用 全球發售所得款項		截至2023年 12月31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	百萬港元	百分比
關鍵藥物開發項目								
KN046的研發及商業化								
• 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%	676.3	39.4%	201.4	37.3%	140.7	43.3%
• KN046的推出及(待監 管部門批准後)商業化	204.3	10.0%	169.1	9.8%	50.3	9.3%	35.2	10.8%
小計	1,021.3	50.0%	845.4	49.2%	251.7	46.6%	175.9	54.1%
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%	207.4	12.1%	75.5	14.0%	119.3	36.7%
• KN026的推出及(待監 管部門批准後)商業化	81.7	4.0%	51.9	3.0%	18.9	3.5%	29.8	9.2%
小計	408.5	20.0%	259.3	15.1%	94.4	17.5%	149.1	45.9%

	按招股章程披露 的比例分配全球發售 所得款項淨額		截至2023年 12月31日已動用 全球發售所得款項		於報告期間已動用 全球發售所得款項		截至2023年 12月31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	百萬港元	百分比
KN019的研發	102.1	5.0%	102.1	5.9%	76.6	14.2%	-	-
小計	<u>1,531.9</u>	<u>75.0%</u>	<u>1,206.8</u>	<u>70.2%</u>	<u>422.7</u>	<u>78.3%</u>	<u>325.0</u>	<u>100.0%</u>
我們於蘇州的新製造及 研發設施的建設	<u>306.4</u>	<u>15.0%</u>	<u>306.4</u>	<u>17.9%</u>	<u>22.9</u>	<u>4.2%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
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>204.3</u>	<u>11.9%</u>	<u>95.2</u>	<u>17.5%</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
總計	<u><u>2,042.5</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>1,717.5</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>540.8</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>	<u><u>325.0</u></u>	<u><u>100.0%</u></u>

本公司預期約100.0百萬港元至325.0百萬港元（佔全球發售所得款項淨額的約4.9%至15.9%）將於截至2024年12月31日止年度動用並計劃於2024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監管部門批准進度及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及市場狀況進行調整。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。

先舊後新配售所得款項淨額用途

於2023年2月，本公司與補足賣方及配售代理訂立配售及認購協議，此先舊後新配售完成後，本公司收取所得款項淨額合共約為376.2百萬港元（經扣除所有適用成本及開支，包括佣金、專業費用及實付費用）。截至2023年12月31日，已動用先舊後新配售所得款項淨額中約39.4百萬港元，情況如下：

	按配售公告披露的比例		截至2023年				截至2023年	
	分配先舊後新配售		12月31日已動用		於報告期間已動用		12月31日尚未	
	所得款項淨額		先舊後新配售所得款項		先舊後新配售所得款項		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	百萬港元	百分比
研發及商業化								
• JSKN003啟動多項註冊臨床試驗	301.0	80.0%	30.4	77.2%	30.4	77.2%	270.6	80.3%
• JSKN016的臨床開發	37.6	10.0%	8.4	21.3%	8.4	21.3%	29.2	8.7%
小計	<u>338.6</u>	<u>90.0%</u>	<u>38.8</u>	<u>98.5%</u>	<u>38.8</u>	<u>98.5%</u>	<u>299.8</u>	<u>89.0%</u>
本公司一般公司用途	37.6	10.0%	0.6	1.5%	0.6	1.5%	37.0	11.0%
總計	<u>376.2</u>	<u>100.0%</u>	<u>39.4</u>	<u>100.0%</u>	<u>39.4</u>	<u>100.0%</u>	<u>336.8</u>	<u>100.0%</u>

本公司預期約50.0百萬港元至100.0百萬港元（佔先舊後新配售所得款項淨額的約13.3%至26.6%）將於截至2024年12月31日止年度動用並計劃於2025年底前動用先舊後新配售所得款項淨額餘額。動用先舊後新配售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來監管部門批准進度及市場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的相關臨床開發、實際業務運營情況及市場狀況進行調整。

期後事項

除「業務摘要－報告期間後事件」一節所披露者外，董事並不知悉於2023年12月31日後及直至本公告日期發生任何其他需要披露的重要事項。

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。有關詳情，請參閱招股章程「風險因素」一節。

股東週年大會

本公司計劃於2024年6月12日（星期三）上午九時正舉行股東週年大會（「股東週年大會」）。載有召開股東週年大會通告的通函將適時按照《上市規則》規定的方式刊發並寄發予股東（如要求）。

暫停辦理股份過戶登記手續

本公司將於2024年6月6日(星期四)至2024年6月12日(星期三)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定股東出席將於2024年6月12日(星期三)舉行的股東週年大會及於會上投票的資格。為合資格出席股東週年大會並於會上投票，股東須於2024年6月5日(星期三)下午四時三十分前將所有過戶文件，連同有關股票及過戶表格遞交本公司的香港股份過戶登記處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖)。

刊發年度業績公告及年報

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》附錄D2規定的所有資料的截至2023年12月31日止年度的年報將於2024年4月寄發予股東(如要求)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
徐霆博士
董事長兼執行董事

香港，2024年3月28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；及獨立非執行董事郭子建博士、蔚成先生及吳冬先生。