

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分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



HighTide Therapeutics, Inc.

君圣泰医药

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(Stock Code: 2511)

**截至二零二四十二月三十一日止年度的
全年業績公告**

君圣泰医药(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度(「報告期間」)的經審核綜合全年業績。該等全年業績已由董事會審核委員會(「審核委員會」)審閱。

於本公告內，「我們」及「我們的」均指本公司，如文義另有所指，則指本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已約整或已四捨五入至小數點後一位或兩位數(如適用)。任何表格、圖表或其他地方所示總額與本公告所列數額總和如有任何差異乃因四捨五入所致。

管理層討論及分析

概覽

我們是一家新型生物製藥公司，專注於研究和開發代謝性疾病領域的突破性治療方案，為全球患者帶來綜合獲益。

代謝性慢病治療領域存在重大的未滿足臨床需求，給患者和其家庭帶來了沉重負擔。這些疾病往往具有共通的致病機製，從而導致多種代謝性共病的發生，這不僅加劇了疾病管理的複雜性，還使得患者預後不佳。我們正在開發能解決疾病核心問題並降低患者共病風險的突破性治療方案，旨在為患者帶來全面健康獲益。

我們的核心產品熊去氧膽小檗堍(HTD1801)是一種靶向腸-肝系統的口服抗炎及代謝調節劑，作為熊去氧膽酸和小檗堍形成的離子鹽，是一種具有獨特雙機製的新分子實體(NME)，通過激活AMPK及抑制NLRP3炎症小體發揮其生物學活性。激活AMPK可調控能量穩態，抑制NLRP3炎症小體可緩解系統性炎症，兩種機製協同互補，有效緩解代謝性慢病及心血管疾病。基於此雙重作用機製，我們已獲得有力臨床數據支持，證實HTD1801具備綜合獲益，包括改善血糖控制、減輕體重、降低血脂(包括致動脈粥樣硬化脂蛋白Lp(a)和ApoB)、降低全身炎症標誌物(包括hsCRP)，以及帶來肝臟特異性獲益(包括降低ALT/AST、肝臟脂肪含量及纖維化生物標誌物)。臨床前研究進一步揭示了HTD1801在防癌、抗衰老及神經保護方面的潛力。我們相信HTD1801有潛力成為一款獨一無二的廣譜代謝調節劑，能夠作為單一療法或與現行已獲批的治療方案聯合使用以治療代謝性疾病，達到最佳治療效果並滿足病患需求。

下圖概述HTD1801如何通過多重機製維持代謝穩態：



二零三二年，全球代謝疾病市場規模將達到4,580億美元，我們相信，我們的創新產品管線能夠使我們在全球快速增長的重大代謝疾病治療市場中抓住機遇。應對代謝疾病及炎性合併症的核心策略是挖掘HTD1801的潛力，拓展其適應症範圍，目前，HTD1801正在全球範圍內開發，用於治療代謝及肝臟疾病，包括代謝相關脂肪性肝炎、2型糖尿病、嚴重高甘油三酯血症及原發性硬化性膽管炎。除HTD1801外，我們亦研發出具備同樣創新性的強大候選藥物管線，包括HTD4010、HTF1037、HTF1057、HTD1804、HTD1805及HTD2802，我們的產品管線共針對九種潛在適應症。

我們秉持經濟高效的原則，把握全球市場機遇，在美國、中國、加拿大、澳大利亞等地同步推進多項高質量的多中心臨床試驗。我們的知識產權組合遍佈全球，在全球範圍內對我們的技術和產品進行保護。截至報告期末，本公司共擁有專利及專利申請134項，專利權覆蓋美國、歐洲、澳大利亞、新西蘭、俄羅斯、新加坡及日本等全球主要國家和地區。我們相信，廣泛的知識產權組合為我們的產品設置了有效的市場准入門檻，是推進我們全球商業化目標的基石。隨著核心產品HTD1801於二零二五年邁向商業化，我們將積極把握市場機遇，全力拓展市場。

我們的產品及產品管線

截至本報告日期，我們已自主研發出包含7款專利候選藥物的產品管線，涵蓋9種適應症，其中包括2款處於臨床階段的化合物，用於治療5種不同的適應症。下圖概述截至本報告日期候選藥物的開發狀態：

候選藥物	機制/靶點	適應症	權利	資格認證	臨床前	I期	II期	III期	
HTD1801 熊去氧膽小檉城 ★	雙靶機制 激活AMPK+抑制NLRP3	代謝相關 脂肪性肝炎		快速通道資格認證		美國已完成IIa期，IIb期研究已在美國、中國香港和中國內地完成患者入組			
		2型糖尿病				中國內地II期已完成，III期研究正在中國內地展開，已完成患者入組			
		嚴重高甘油三酯症					 ⁽¹⁾		
		原發性硬化性 膽管炎		快速通道資格認證 孤兒藥資格認證		美國及加拿大已完成II期			
HTD4010	多肽藥物	酒精性肝炎				澳大利亞已完成I期			
HTD1804	未披露	肥胖症							
HTD1805	未披露	代謝疾病							
HTD2802	未披露	炎症性腸病							
HTF1037	線粒體解偶聯劑	肥胖症							
HTF1057	線粒體解偶聯劑	神經退行性疾病							

★ 核心產品

附註：(1) 我們已在澳大利亞完成高膽固醇血症的IIb期試驗及在美國完成代謝相關脂肪性肝炎的IIa期試驗。基於美國食品藥品監督管理局對新藥臨床試驗申請前會議的書面答覆，美國食品藥品監督管理局認為上述試驗中獲得的臨床前數據及臨床數據足以支持啟動嚴重高甘油三酯血症的II期試驗。

HTD1801

我們的核心產品HTD1801是一種靶向腸-肝系統的口服抗炎及代謝調節劑，正在開發用於治療多種代謝及慢性肝病，包括代謝相關脂肪性肝炎、2型糖尿病、原發性硬化性膽管炎、嚴重高甘油三酯血症。

截至本報告日期，HTD1801已獲美國食品藥品監督管理局授予兩項快速通道資格認證及一項孤兒藥資格認證，並獲中國「十三五·重大新藥創製」科技重大專項支持。得益於這些政策的有力支持，HTD1801的全球研發計劃正朝著商業化階段邁進，目前正於中國及美國進行最後階段的臨床研究。在中國，針對2型糖尿病的多項III期研究已完成患者入組，預計將於二零二五年上半年公佈關鍵數據結果，並預計將於二零二五年底前提交針對2型糖尿病適應症的新藥申請。在美國，針對代謝相關脂肪性肝炎的IIb期研究已完成患者入組，預計將於二零二五年完成。

代謝相關脂肪性肝炎

- 鑒於疾病的病理複雜性及異質性，代謝相關脂肪性肝炎的治療正趨向多功能療法。
- 我們已在美國完成了一項HTD1801在代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病患者中的隨機、雙盲、安慰劑對照IIa期研究。該IIa期研究達到主要終點，研究結果表明，與安慰劑相比，HTD1801顯著改善肝臟脂肪含量（按核磁共振成像質子密度脂肪分數評估）。二零二四年，我們在全球多項會議上展示了IIa期的成果。
- 在二零二四年十一月舉行的美國肝病研究學會(AASLD)年會上，展示了MASH IIa期研究的兩項事後分析。HTD1801作為一種多功能創新分子實體，正在開展針對代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病的臨床研究，此次發佈的數據進一步揭示了HTD1801的療效和安全性。二零二四年AASLD展示的關鍵資訊如下：
 - 與持續使用胰高血糖素樣肽-1受體激動劑(GLP-1RA)相比，HTD1801在肝損傷和炎症指標、血糖控制、體重減輕以及脂質代謝方面能帶來更大的改善。對於患有代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病的患者，聯合使用GLP-1RA與HTD1801預計可帶來進一步獲益。
 - HTD1801具有良好的耐受性，隨治療持續進行，胃腸道對其耐受性逐步改善，支持HTD1801作為慢性疾病長期治療用藥的潛力。
- 在二零二四年九月舉行的第八屆代謝相關脂肪性肝炎藥物開發年度峰會上，我們進行了口頭報告，重點闡述了代謝相關脂肪性肝炎和代謝性疾病的風險因素，以及在HTD1801在臨床IIa期試驗中觀察到的代謝及肝臟組織學獲益相關的臨床結果。

- 於二零二四年六月舉行的歐洲肝臟研究協會(EASL)年會上公佈對代謝相關脂肪性肝炎IIa期研究的多項事後分析，包括HTD1801組與持續使用GLP-1受體激動劑(GLP-1RAs)組的療效比較；評估胰島素抵抗程度對HTD1801療效響應的影響以及HTD1801治療後胃腸道不良事件的發生時間與嚴重程度的關係。二零二四年EASL展示的關鍵資訊如下：
 - 與持續使用GLP-1RA相比，HTD1801給多個心血管代謝臨床終點帶來了更大的改善，對於患有代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病的患者，同時使用GLP-1RA與HTD1801預計可以帶來進一步降糖、降脂及減輕體重的獲益。
 - 胰島素抵抗是2型糖尿病、肥胖症及代謝相關脂肪性肝炎的顯著風險因素。HTD1801可緩解由高胰島素血症引起的代謝抑制作用，對於伴有更嚴重胰島素抵抗的代謝相關脂肪性肝炎患者，HTD1801可帶來更大的治療獲益，因此HTD1801可為代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病患者提供獨特的針對性治療方法。
 - 隨著HTD1801治療的持續進行，胃腸道對其耐受性逐步改善，支持HTD1801長期用於治療慢性疾病(如代謝相關脂肪性肝炎)的潛力。
- 我們目前正在進行代謝相關脂肪性肝炎的IIb期研究。該項研究已在美國、中國內地及中國香港完成患者入組。預期將於二零二五年進行數據讀取。

2型糖尿病

- 2型糖尿病及代謝相關脂肪性肝病相互促進，其中2型糖尿病可促使代謝相關脂肪性肝病惡化為更嚴重的肝臟疾病形式，例如代謝相關脂肪性肝炎、肝硬化及肝細胞癌，同時代謝相關脂肪性肝病可提高2型糖尿病的發病率及嚴重程度，使2型糖尿病患者更容易出現心血管疾病等併發症。
- 我們在中國完成的2型糖尿病Ib期及II期臨床試驗表明，HTD1801在改善葡萄糖代謝方面具有顯著的治療效果，包括糖化血紅蛋白及空腹血糖水平出現統計學意義上的顯著下降，這可能是胰島素抵抗降低的結果(基於使用HTD1801後觀察到的HOMA-IR降低)。我們的2型糖尿病Ib期試驗、2型糖尿病II期試驗以及針對代謝相關脂肪性肝炎合併2型糖尿病患者的IIa期試驗的共同結果表明，HTD1801在葡萄糖穩態、其他心臟代謝標誌物及肝臟健康方面具有廣泛療效，具有區別於其他糖尿病治療藥物的特性。
- 二零二五年三月，我們在*JAMA Network Open*上發表了一項HTD1801治療2型糖尿病(T2DM)的II期研究數據。這項為期12周的隨機雙盲、安慰劑對照研究的結果顯示，HTD1801在耐受性良好基礎上，可顯著改善血糖、肝臟及心血管相關的代謝指標，支持該新分子實體有潛力成為治療2型糖尿病及其合併症的一種獨特口服治療藥物。
- 除了上述主要學術發表外，二零二四年，該試驗的研究結果還在全球會議上進行了展示。

- 在二零二四年九月舉行的第60屆歐洲糖尿病研究協會(EASD)年會上，展示了2型糖尿病II期臨床研究的兩項事後分析，包括評估HTD1801在中國和西方2型糖尿病患者中的療效對比，以及基於胰島素抵抗程度來評估HTD1801的療效。二零二四年EASD展示的關鍵資訊如下：
 - 在中國和西方2型糖尿病患者中（不論是否合併代謝相關脂肪性肝炎），HTD1801治療後，兩組患者在血糖、心血管代謝和肝臟獲益方面均有顯著改善。不論患者的基礎疾病如何，在中、西方患者中都觀察到了HTD1801可針對2型糖尿病和代謝相關脂肪性肝炎的核心問題帶來綜合獲益。
 - HTD1801可以緩解高胰島素血症引起的代謝抑製作用，尤其是在胰島素抵抗較為嚴重的患者中，能帶來更顯著的肝臟和代謝獲益，為2型糖尿病和代謝相關脂肪性肝炎患者提供了獨特的治療方法。
- 於二零二四年六月舉行的第84屆美國糖尿病協會(ADA)年會上公佈了一項2型糖尿病II期研究的事後分析，展示了HTD1801在2型糖尿病患者中（基於糖化血紅蛋白基線）的有效性。無論疾病嚴重程度如何，HTD1801治療均能顯著改善關鍵血糖及脂質代謝標誌物以及肝損傷指標，且在疾病更嚴重的患者中改善更為顯著。這些數據表明，HTD1801可為2型糖尿病及其他合併症（如代謝相關脂肪性肝炎及血脂異常）患者提供一種獨特的治療方法，因為有效控制這些症狀對於控制2型糖尿病及減少其相關併發症至關重要。
- HTD1801治療2型糖尿病的兩項III期註冊性臨床試驗(SYMPHONY-1及SYMPHONY-2)的患者入組工作已於二零二四年六月完成。
- HTD1801治療2型糖尿病的III期達格列淨對照臨床試驗(HARMONY)的患者入組工作已於二零二五年一月完成。該試驗是一項隨機、雙盲、陽性藥物（達格列淨）平行對照的多中心、非劣效性頭對頭III期臨床試驗，旨在評估在二甲雙胍治療後血糖控制不佳的成年2型糖尿病受試者中HTD1801相對於達格列淨的療效。主要療效終點為治療24週後，糖化血紅蛋白相對基線的變化。
- SYMPHONY試驗預期將於二零二五年上半年揭曉數據。HARMONY試驗預期將於二零二五年下半年揭曉數據。
- 2型糖尿病試驗的新藥申請(NDA)預期將於二零二五年底提交。

原發性硬化性膽管炎

- 原發性硬化性膽管炎是一種罕見的慢性膽汁淤積性肝病，特徵為肝內及肝外膽管損傷。膽管炎症及纖維化導致結構性受損，膽汁流動障礙及進行性肝功能失調。原發性硬化性膽管炎已獲歐洲肝臟研究學會認定為肝疾病類別中最大的未獲滿足醫療需求之一。HTD1801針對該疾病的複雜致病機制精確設計，通過多功能協同方法以達到治療效果。

- HTD1801對於腸－肝－膽提供了一種獨特而全面的治療，通過多重機制治療具有複雜發病機制的原發性硬化性膽管炎，包括通過膽汁酸池中置換有毒膽汁酸實現利膽作用及多種抗炎作用。此外，HTD1801治療證明在腸道菌群方面具有積極作用，而腸道菌群失衡是原發性硬化性膽管炎發病機制的重要因素。
- 我們已於二零二零年八月在美國及加拿大完成HTD1801治療原發性硬化性膽管炎的II期臨床試驗，與安慰劑組相比，HTD1801治療組血清碱性磷酸酶（表明存在膽汁淤積性肝病的關鍵生物標誌物）水平出現統計學意義上的顯著降低。HTD1801治療亦與改善肝損傷及炎症標誌物相關。除療效特性外，HTD1801在該類患者群體中亦表現出良好的安全性，包括肝臟相關安全性。HTD1801已獲美國食品藥品監督管理局授予治療原發性硬化性膽管炎的快速通道資格認定及孤兒藥資格認定，這將加快監管審查流程。我們亦與美國食品藥品監督管理局成功舉行II期臨床試驗結束會議，並獲允許開始進行III期臨床試驗。

嚴重高甘油三酯血症

- 嚴重高甘油三酯血症是指血液內甘油三酯（一種脂肪）處於較高水平。眾所周知，嚴重高甘油三酯血症與急性胰腺炎及心血管疾病等其他複雜及嚴重疾病有關。現有的藥物干預主要包括使用貝特類藥物、omega-3脂肪酸、他汀類藥物及煙酸，但該等治療方案療效有限或涉及重大安全隱患。顯然，醫學上仍需要安全有效的療法以治療嚴重高甘油三酯血症成年人患者，該等療法不僅解決甘油三酯水平問題，亦解決合併症病症。
- 就嚴重高甘油三酯血症而言，臨床前研究顯示，HTD1801在血脂異常伴發代謝相關脂肪性肝病的地鼠模型中可改善血脂。此外，在一項針對代謝相關脂肪性肝炎及高膽固醇血症臨床研究的匯總分析中，針對基線甘油三酯高於200毫克／分升（高甘油三酯血症）的受試者，HTD1801治療與甘油三酯水平臨床意義上的降低相關，支持HTD1801在治療嚴重高甘油三酯血症方面的潛力。
- 我們已於澳大利亞在健康受試者中完成I期臨床試驗。我們將繼續評估HTD1801的臨床進展，並根據本集團的整體戰略資源分配情況評估啟動HTD1801用於治療嚴重高甘油三酯血症的II期臨床試驗。

HTD4010

- 基於我們在HTD1801開發方面的專業知識，我們亦投資及開發了包括酒精性肝炎、肥胖症、炎症性腸病及其他代謝疾病的管線，以解決其他患者群體的巨大未滿足醫療需求。對於酒精性肝炎的治療，我們正在推進HTD4010的早期臨床開發。酒精性肝炎是酒精相關性肝病的表現之一，特徵為出現急性肝臟炎症。

- **HTD4010**是一種處於I期臨床階段的多肽藥物，用於治療如長期嚴重酗酒或急性大量飲酒導致的酒精性肝炎等複雜的、危及生命的疾病。酒精性肝炎的特點為嚴重的炎症，並最終導致肝功能衰竭和死亡。**HTD4010**屬Toll樣受體4的抑制劑，具有調節先天免疫反應及因此產生的肝臟炎症（酒精性肝炎發病的主要誘因）的潛力。本公司計劃在二零二五年的國際權威科學會議（包括歐洲肝臟研究協會年會及消化疾病周(DDW)）上展示**HTD4010**的臨床前研究結果及治療潛力。

HTF1037

- **HTF1037**是一種處於臨床前階段、潛在的同類最佳線粒體解耦劑，其機制是通過限制能量攝入實現減重，可單獨使用，亦可與GLP-1受體激動劑或與其他減重療法聯合使用。在臨床前研究中，**HTF1037**顯示出在減少體重的同時保留肌肉，並帶來許多其他代謝益處，包括改善肝臟健康（降低肝臟總膽固醇和甘油三酯、NAS、AST、ALT）、降低空腹胰島素／血糖水準以及減少活性氧(ROS)增強肌肉耐力。與司美格魯肽聯合使用時，**HTF1037**顯示出額外的減重效果，並逆轉了由於單獨使用司美格魯肽導致的肌肉損失，同時在停止司美格魯肽治療後抑制體重反彈。在臨床前安全性評估中，**HTF1037**顯示出良好的安全性。

HTF1057

- **HTF1057**是一種處於臨床前階段的線粒體解耦劑，正在被開發為用於治療神經退行性疾病的藥物候選物。在臨床前研究中，**HTF1057**已顯示出顯著的神經保護作用，包括改善行為缺陷、挽救由毒素損傷誘導的神經元丟失，以及抑制小膠質細胞和星形膠質細胞的啟動。此外，**HTF1057**還增加了腦源性神經營養因數(BDNF)水準。這些發現支持其作為帕金森病治療藥物的潛力。

HTD1804

- 正在評估新增候選藥物**HTD1804**對肥胖症的治療效果。由肥胖症所導致與多種合併症（主要包括心血管疾病及2型糖尿病）有關的健康風險在全球正在日益增加。
- **HTD1804**是一種處於臨床前階段的小分子多功能藥物，用於治療肥胖。肥胖已成為日益增長的全球性健康風險，伴有廣泛的合併症，其中心血管疾病及2型糖尿病最為常見。臨床前研究表明，**HTD1804**或為能量代謝的重要調節劑，可保護心血管，有效降低肥胖動物體重，且具有降脂降糖的作用。

HTD1805

- 我們管線的另一種候選藥物HTD1805為處於臨床前階段的多功能小分子藥物，用於治療代謝疾病。HTD1805按與HTD1801類似的設計原理製備，其活性成分所展現的有效性和安全性凸顯HTD1805在治療多種代謝疾病方面的潛力。

HTD2802

- 我們的HTD2802為處於臨床前階段的多功能藥物，旨在治療炎症性腸病，這是一種常見的胃腸道失調。現有的炎症性腸病藥物在許多患者中無法充分控制其症狀及併發症。在臨床前研究中，HTD2802對改善大便形成、緩解異常的體重降低、減少糞便隱血的發生，以及降低炎症細胞因子水平及預防病理性損傷均表現出積極作用。

展望未來，我們將繼續推進我們候選藥物的臨床開發，並繼續尋求擴大我們管線的適應症覆蓋範圍。就商業化而言，根據我們管線中HTD1801各適應症的預期獲批時間表，我們預計將在二零二五年底為HTD1801的2型糖尿病適應症提交新藥申請(NDA)。鑒於即將到來的這一重要里程碑，我們正在積極尋找在國內擁有強大的商業化網絡以及在2型糖尿病領域具有專業知識的合作夥伴。根據我們的全球臨床開發計劃，我們還計劃在包括但不限於美國、歐盟和中國在內的多個司法管轄區商業化HTD1801，用於治療代謝相關脂肪性肝炎、2型糖尿病、嚴重高甘油三酯血症和原發性硬化性膽管炎。

概無法保證我們將最終能夠成功開發及上市銷售任何管線產品。

研發能力

我們認為，持續研發是我們業務增長及競爭力的關鍵驅動因素。

我們的研發團隊在代謝及消化系統疾病方面擁有豐富的專業知識、深刻的理解及廣泛的開發經驗。我們的研發團隊通常負責管線產品的全球開發。就內部發現及開發的候選藥物而言，我們進行的藥物發現、質量保證及臨床活動包括：(i) 協調所有臨床開發活動；(ii) 設計臨床研究的關鍵環節；(iii) 設計及協調合格合約研究機構的甄選程序，以協助委聘臨床機構並於臨床研究開始後進行協調；(iv) 監督臨床研究；及(v) 監督於中國及其他司法管轄區開展的廣泛監管外聯及協調工作。我們的研發團隊由一組於藥物開發方面具有多年經驗的世界級科學家領導。

我們從事新藥研發工作已逾十年，且自主開發候選產品。我們的藥物發現團隊成員擁有生物學、藥物化學、藥物代謝與藥物代謝動力學、化學及早期臨床領域的專業知識，以支持我們的產品開發。

臨床開發團隊由具有豐富藥物開發經驗的科學家及醫生組成，參與臨床開發策略制定、臨床試驗方案設計、臨床試驗運營組織、藥物安全監測及臨床試驗質量控制。我們的臨床開發員工組成了一支技術精湛、經驗豐富的專業團隊，共同合作設計及執行複雜的臨床試驗及藥物開發項目。我們於開發領域的核心能力包括臨

床試驗設計、監管及質量合規、項目管理、臨床操作、醫學寫作、安全監測及藥物開發策略。我們的團隊擁有設計嚴謹及符合監管要求的臨床試驗的專業知識。此涉及內部協作、與專家及監管機構合作決定適當的患者群體、定義終點以及選擇適當的對照組。本公司的臨床開發部門管理臨床試驗的所有階段，包括方案設計及監督、運營／實施以及臨床數據的收集及分析。

財務概覽

以下討論乃基於本公告其他部分所載財務資料及其附註作出，且應與之一併閱讀。

其他收入

我們的其他收入由截至二零二三年十二月三十一日止年度的人民幣34.2百萬元增加人民幣33.8百萬元至截至二零二四年十二月三十一日止年度的人民幣68.0百萬元，增加98.8%。其他收入增加乃主要由於政府補助增加約人民幣28.5百萬元。

可轉換可贖回優先股的公允價值虧損

我們的可轉換可贖回優先股的公允價值變動由截至二零二三年十二月三十一日止年度的虧損人民幣522.2百萬元減少至截至二零二四年十二月三十一日止年度的零。於本公司普通股（「股份」）於二零二三年十二月二十二日（「上市日期」）在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板完成上市（「上市」）後，由於本公司所有優先股於上市日期後已轉換為普通股，故二零二三年的變動屬非經常性。

其他收益及虧損淨額

我們於截至二零二三年十二月三十一日止年度錄得其他虧損人民幣2.6百萬元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度則錄得其他虧損人民幣3.2百萬元，乃主要由於按公允價值計入損益的金融資產的公允價值虧損約人民幣6.1百萬元及二零二四年的匯兌收益約人民幣3.1百萬元。

研發成本

我們的研發成本主要包括(i)第三方合約開支，主要包括候選藥物的早期發現開支、臨床前開支及臨床開發開支；(ii)員工成本，主要包括我們研發團隊的薪金及福利；(iii)僱員長期激勵計劃項下的開支，即與授予我們研發團隊購股權有關的開支；及(iv)其他，主要包括租金、與固定資產、使用權資產有關的折舊及攤銷以及原材料。

我們的研發成本由截至二零二三年十二月三十一日止年度的人民幣311.6百萬元增加16.7%至截至二零二四年十二月三十一日止年度的人民幣363.5百萬元。增加乃主要由於第三方合約開支增加約人民幣60.7百萬元。

下表載列我們於所示年度的研發成本明細：

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二四年		二零二三年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
第三方合約開支	263,913	73	203,258	65
員工成本	35,350	10	39,288	13
僱員長期激勵計劃項下的開支	56,708	15	59,711	19
其他	7,554	2	9,310	3
總計	<u>363,525</u>	<u>100</u>	<u>311,567</u>	<u>100</u>

行政開支

我們的行政開支由截至二零二三年十二月三十一日止年度的人民幣136.7百萬元減少40.6%至截至二零二四年十二月三十一日止年度的人民幣81.2百萬元。行政開支減少乃主要由於專業服務費減少。

融資成本

我們於截至二零二四年十二月三十一日止年度的融資成本為人民幣1.5百萬元，而於截至二零二三年十二月三十一日止年度為人民幣400,000元。我們的融資成本主要包括計息銀行借款及租賃負債的利息。融資成本增加乃主要由於租賃負債利息增加人民幣0.7百萬元。

年內虧損

由於上述，我們於截至二零二四年十二月三十一日止年度錄得虧損人民幣381.8百萬元，而於截至二零二三年十二月三十一日止年度則為人民幣939.3百萬元。

資本管理

本集團資本管理的主要目標為保障本集團的持續經營能力及維持穩健的資本比率，以支持其業務及盡量提升股份持有人（「股東」）價值。

本集團根據經濟環境變動及相關資產的風險特徵管理及調整其資本架構。為維持或調整資本架構，本集團可能會向股東返還資本或發行新股份。本集團毋須遵循任何外部施加的資本要求。於報告期間，資本管理的目標、政策或流程概無變動。

流動資金及資本資源

本集團一直採取審慎的財政管理政策。本集團非常重視資金的可用性及可及性，並處於擁有充足的備用銀行融資的穩定流動資金狀況，以應對日常營運並滿足未來發展對資本的需求。

截至二零二四年十二月三十一日，本集團的流動資產為人民幣513.4百萬元，其中現金及現金等價物為人民幣310.8百萬元，其他流動資產為人民幣202.6百萬元。本集團的現金及現金等價物由截至二零二三年十二月三十一日的人民幣608.2百萬元減少48.9%至截至二零二四年十二月三十一日的人民幣310.8百萬元。減少乃主要由於研發成本開支。於二零二四年十二月三十一日，現金及銀行結餘主要以美元、人民幣及港元計值。

截至二零二四年十二月三十一日，本集團的流動負債為人民幣109.9百萬元，包括貿易應付款項人民幣51.5百萬元、計息銀行借款人民幣46.9百萬元、其他應付款項及應計費用人民幣6.0百萬元及租賃負債人民幣5.5百萬元。

銀行借款

截至二零二四年十二月三十一日，本集團的尚未償還計息銀行借款約人民幣56.9百萬元(二零二三年十二月三十一日：人民幣3.5百萬元)乃以人民幣計值，按商業銀行借款固定年利率介於3.2%至3.7%計息。

本集團資產抵押

截至二零二四年十二月三十一日，本公司概無資產抵押(二零二三年十二月三十一日：無)。

主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於十二月三十一日	
	二零二四年	二零二三年
資產負債比率 ⁽¹⁾	13.4%	0.5%
流動比率 ⁽²⁾	4.7	9.8

附註：

(1) 相等於截至同日的銀行貸款及其他借款除以總權益。

(2) 相等於截至同日的流動資產除以流動負債。

重大投資

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團通過Apollo Multi-Asset Growth Fund及Chaince Capital Fund LP (統稱「該等基金」) 兩間結構化實體進行投資，本集團以每間基金12.5百萬美元的初始出資額進行投資。該等投資乃於上市日期前作出。於二零二四年十二月三十一日，Apollo Multi-Asset Growth Fund及Chaince Capital Fund LP購買的相關資產主要包括分類為按公允價值計入損益的金融工具的上市股本投資、國庫券及貨幣市場基金，分別為人民幣130.5百萬元及人民幣49.3百萬元(相當於二零二四年十二月三十一日本集團總資產的23.3%及8.8%)。上市股本投資為浮動回報非保本投資。截至二零二四年十二月三十一日止年度，該等基金購買的相關資產產生投資收入約人民幣11.2百萬元。

除上文所披露者外，於本公告日期，本集團並無任何重大投資，亦無其他重大投資或資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團並無任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

或然負債

於二零二四年十二月三十一日，本集團並無任何重大或然負債。

資本開支及承擔

我們於截至二零二四年十二月三十一日止年度的資本開支為人民幣4.3百萬元，而於截至二零二三年十二月三十一日止年度為人民幣0.8百萬元。增加乃主要由於租賃物業裝修增加。我們的資本開支主要包括購買(i)機器及設備、(ii)傢具、裝備及設備及(iii)租賃物業裝修。

截至二零二四年十二月三十一日及二零二三年十二月三十一日，本集團已訂約但尚未撥備的資本承擔分別為零及人民幣2.6百萬元，主要與租賃物業裝修有關。

外匯風險

我們面臨交易貨幣風險。本集團的交易主要以美元、人民幣及港元計值。若干現金及銀行結餘以及貿易及其他應付款項以本公司的非功能貨幣計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層會監控外匯風險，並將於需要時考慮對沖重大外幣風險。

非國際財務報告準則衡量指標

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的綜合損益表，我們亦採用經調整虧損淨額作為非國際財務報告準則衡量指標，該衡量指標並非國際財務報告準則所規定，亦非根據國際財務報告準則呈列。我們認為，與相應的國際財務報告準則衡量指標共同呈列非國際財務報告準則衡量指標，通過消除不影響我們持續經營表現的若干非經營或一次性開支（包括可轉換可贖回優先股的公允價值變動、僱員長期激勵計劃項下的開支及上市開支）的潛在影響，為便於投資者及管理層比較我們不同年度的經營表現提供有用信息。該非國際財務報告準則衡量指標允許投資者考慮我們的管理層評估表現時所用指標。可轉換可贖回優先股的公允價值變動指各項優先股相關權利的公允價值變動，其屬於非經常及非經營性質。僱員長期激勵計劃項下的開支為向本公司選定董事、僱員及顧問授出購股權所產生的非經營開支，其數額並非與我們業務運營的相關表現直接相關，且亦受到與我們的業務活動並不緊密或直接相關的非經營表現相關因素的影響。就股份獎勵而言，釐定其公允價值涉及高度判斷。過往產生的僱員長期激勵計劃項下的開支並不表示未來會產生。上市開支為與上市有關的一次性開支。因此，我們認為可轉換可贖回優先股的公允價值變動、僱員長期激勵計劃項下的開支及上市開支並不代表我們的持續核心經營表現，並在審閱財務業績時將其排除在外。未來可能不時存在我們於審閱財務業績時可能排除的其他項目。

採用非國際財務報告準則衡量指標作為分析工具存在局限性，閣下不應脫離我們根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況加以考慮或作為其替代或更優分析。此外，非國際財務報告準則財務衡量指標可能與其他公司採用的類似術語定義不同，因此未必可與其他公司呈列的類似衡量指標作比較。

下表顯示年內虧損淨額與所示年度我們的經調整虧損淨額的對賬：

	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
年內虧損淨額	(381,788)	(939,306)
加：		
可轉換可贖回優先股的公允價值變動	—	522,160
僱員長期激勵計劃項下的開支	96,932	93,493
上市開支	—	35,210
經調整虧損淨額	<u>(284,856)</u>	<u>(288,443)</u>

僱員及薪酬政策

於二零二四年十二月三十一日，我們共有70名僱員。下表載列截至二零二三年十二月三十一日及二零二四年十二月三十一日我們按職能劃分的僱員人數。

	截至 二零二四年 十二月三十一日 的僱員人數	截至 二零二三年 十二月三十一日 的僱員人數
發現及臨床開發	43	40
註冊事務	6	5
管理營運	21	21
總計	<u>70</u>	<u>66</u>

截至二零二四年十二月三十一日止年度，本集團產生的僱員福利開支總額（不包括董事及主要行政人員薪酬）為人民幣108.2百萬元（二零二三年：人民幣116.3百萬元）。薪酬成本減少乃主要由於工資及薪金減少。

我們的僱員薪酬包括薪資、獎金、公積金、社會保險供款及其他福利金。我們根據適用的法律及法規為僱員繳納社會保障基金（包括養老保險、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金。

為維持我們員工的質素、知識及技能水平，我們提供持續教育及培訓計劃，包括內部培訓，以提高其技術、專業或管理技能。我們亦不時為僱員提供培訓計劃，以確保其了解及遵守我們各方面的政策及程序。此外，我們為僱員提供各種激勵及福利，包括具競爭力的薪資、獎金及以股份為基礎的付款，特別是我們的關鍵僱員。

本公司已分別於二零二零年一月二十二日及二零二三年五月二十四日採納股份激勵計劃。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十二月十四日的招股章程（「招股章程」）附錄四「D.激勵計劃」一段。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司深明良好企業管治對提升本公司管理及保障股東整體利益的重要性。本公司已採納聯交所證券上市規則（「上市規則」）附錄C1第2部分所載企業管治守則（「企業管治守則」）作為其本身的企業管治守則。董事認為，於報告期間，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟以下偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條除外。

根據企業管治守則的守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由同一人兼任。劉利平博士（「劉博士」）自上市以來一直擔任董事會主席及自二零一八年二月起擔任行政總裁。劉博士於製藥行業擁有豐富經驗，且自本公司成立以來一直在本公司任職，負責本集團整體策略規劃、業務方向及營運管理。董事會認為，由同一人兼任主席及行政總裁的角色有利於本集團的管理。董事會及高級管理層（由經驗豐富的多元化人員組成）的運作可確保權力及職權均衡。董事會目前由兩名執行董事、三名非執行董事及三名獨立非執行董事組成，因此其組成具有較強的獨立因素。

董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的有效性，以評估是否有必要將主席與行政總裁的角色予以區分。

遵守上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）

本公司已採納上市規則附錄C3所載標準守則作為其本身有關董事及本公司僱員（彼等因職位或受僱工作而可能擁有有關本公司或其證券的內幕消息）買賣本公司證券的操守守則。

經具體查詢，全體董事確認，彼等於報告期間已遵守標準守則。此外，本公司並無知悉於報告期間存在任何本公司僱員（彼等可能擁有本公司內幕消息）不遵守標準守則的情況。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

於報告期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、贖回或出售任何本公司的上市證券（包括出售庫存股份（定義見上市規則））。截至二零二四年十二月三十一日，本公司並無持有任何庫存股份（定義見上市規則）。

重大訴訟

於報告期間，本公司並無涉及任何可能對我們的財務狀況或經營業績產生重大不利影響的重大訴訟或仲裁。於報告期間，董事亦不知悉有任何可能對我們的財務狀況或經營業績產生重大不利影響的待決或對本公司構成威脅的重大訴訟或申索。

上市所得款項淨額的用途

經扣除本公司就上市應付的包銷佣金及其他開支後，本公司於上市時發行股份的所得款項淨額合共約為194.1百萬港元。於報告期間，所得款項淨額已根據本公司於招股章程先前披露的擬定用途動用。於報告期間末，未動用所得款項淨額結餘約為132.2百萬港元，本公司擬按招股章程所述的相同方式及比例使用，並建議根據下表披露的預期時間表使用未動用所得款項淨額。

	按招股章程 所述的 相同方式及 比例使用 所得款項 百萬港元	於報告期間 初尚未動用 的所得款項 淨額 百萬港元	於報告期間 末所得款項 實際用途 百萬港元	於報告期間 末尚未動用 的所得款項 淨額 百萬港元	動用餘下未動用 所得款項淨額的 預期時間表 ^{附註}
約80.0%將用於為HTD1801 的持續臨床研發活動 提供資金	155.2	155.2	59.9	95.3	二零二五年十二月
約5.0%將用於為肥胖症的 HTD1804的持續研發 (包括研發人員成本及 第三方合約開支) 提供資金	9.7	9.7	0.2	9.5	二零二五年十二月
約10.0%將用於透過持續升級 及加強FUSIONTX™開發方 式進行其他候選藥物的早 期藥物發現及開發	19.5	19.5	1.8	17.7	二零二五年十二月
約5.0%將用作營運資金及 其他一般企業用途	9.7	9.7	–	9.7	二零二五年十二月
合計	<u>194.1</u>	<u>194.1</u>	<u>61.9</u>	<u>132.2</u>	

附註：動用餘下未動用所得款項淨額的預期時間表乃基於對本集團實際業務需求及未來業務發展的最佳估計。該時間表將根據市況及本集團未來業務需求的當前及未來發展情況而變化。

審核委員會及核數師

審核委員會由三名成員組成，包括三名獨立非執行董事譚肇先生（審核委員會主席，具備適當專業資格）、李靖博士及孔德偉先生，其職權範圍符合上市規則的規定。審核委員會已考慮並審閱截至二零二四年十二月三十一日止年度的全年財務業績、本公司及本集團所採用的會計原則及慣例，並與管理層就內部控制、風險管理及財務報告相關事項進行討論。對於本公司採納的會計處理方法，董事會與審核委員會之間並無出現意見分歧。審核委員會認為，截至二零二四年十二月三十一日止年度的全年財務業績符合相關會計準則、規則及法規，並已妥善作出適當披露。審核委員會已與本公司獨立核數師大華馬施雲會計師事務所有限公司會面，並亦就本公司採納的會計政策及慣例以及財務報告事項進行討論。本公司核數師同意，初步公告所載本集團截至二零二四年十二月三十一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該年度的綜合財務報表草擬本所載金額一致。本公司核數師就此執行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱聘用準則或香港核證聘用準則而進行的核證委聘工作，因此本公司核數師並未對初步公告發出任何核證。

報告期間後事項

誠如本公司於二零二五年一月二日所宣佈，本公司自主研發的腸肝抗炎及代謝調節劑熊去氧膽小檉城(HTD1801)針對2型糖尿病(T2DM)患者的III期達格列淨對照臨床試驗已完成患者入組。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二五年一月二日的公告。

除本全年業績公告所披露者外，自二零二四年十二月三十一日起直至本公告日期，概無發生任何影響本集團的重要事項。

末期股息

董事會不建議分派截至二零二四年十二月三十一日止年度的末期股息（二零二三年：無）。

暫停辦理股份過戶登記及記錄日期

本公司將於二零二五年六月二十四日（星期二）至二零二五年六月二十七日（星期五）（包括首尾兩天）暫停辦理股份過戶登記手續，以確定有權出席將於二零二五年六月二十七日（星期五）舉行的股東週年大會並於會上投票的股東身份。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，所有過戶文件連同相關股票及過戶表格須於二零二五年六月二十三日（星期一）下午四時三十分前送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。

刊登全年業績公告及年報

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.hightidetx.com)。載有上市規則規定的所有資料的截至二零二四年十二月三十一日止年度的年報將根據上市規則適時寄發予股東(倘適用)，並於聯交所及本公司網站刊登。

綜合損益及其他全面收益表

截至二零二四年十二月三十一日止年度

	附註	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
其他收入	4	67,971	34,214
可轉換可贖回優先股的公允價值虧損		-	(522,160)
其他收益及虧損淨額	4	(3,202)	(2,647)
研發成本		(363,525)	(311,567)
行政開支		(81,229)	(136,670)
融資成本	5	(1,534)	(400)
除所得稅前虧損		(381,519)	(939,230)
所得稅開支	6	(269)	(76)
母公司權益持有人應佔年內虧損		(381,788)	(939,306)
母公司普通權益持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄			
年內虧損 (每股人民幣元)	8	(0.84)	(3.62)

綜合損益及其他全面收益表(續)
截至二零二四年十二月三十一日止年度

	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
年內虧損	<u>(381,788)</u>	<u>(939,306)</u>
其他全面(虧損)/收益		
其後期間可能重新分類至損益的其他全面虧損：		
子公司財務報表換算的匯兌差額	<u>(4,530)</u>	<u>(2,031)</u>
其後期間不會重新分類至損益的其他全面虧損：		
本公司財務報表換算的匯兌差額	<u>10,780</u>	<u>(11,411)</u>
年內其他全面收益/(虧損)(扣除稅項)	<u>6,250</u>	<u>(13,442)</u>
年內全面虧損總額	<u>(375,538)</u>	<u>(952,748)</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	<u>(375,538)</u>	<u>(952,748)</u>

綜合財務狀況表

於二零二四年十二月三十一日

	附註	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		5,270	2,410
使用權資產		18,621	12,571
租賃按金		1,580	1,302
長期銀行存款		21,089	—
非流動資產總值		46,560	16,283
流動資產			
預付款項、其他應收款項及其他資產		22,284	42,748
所得稅返還		565	304
按公允價值計入損益（「按公允價值計入損益」） 的金融資產		179,772	127,489
現金及現金等價物		310,750	608,212
流動資產總值		513,371	778,753
流動負債			
貿易應付款項	9	51,473	30,507
其他應付款項及應計費用		6,054	43,336
計息銀行借款	10	46,934	3,500
租賃負債		5,485	2,468
流動負債總額		109,946	79,811
流動資產淨值		403,425	698,942
總資產減流動負債		449,985	715,225
非流動負債			
租賃負債		15,531	10,464
計息銀行借款	10	9,955	—
遞延收入		331	1,987
非流動負債總額		25,817	12,451
資產淨值		424,168	702,774
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		364	364
庫存股		(44)	(44)
儲備		423,848	702,454
權益總額		424,168	702,774

綜合財務報表附註

1. 公司及集團資料

君圣泰医药由Great Mantra Group Limited於二零一八年二月二十八日在開曼群島成立，註冊地址為Cricket Square, Hutchins Drive, P.O. Box 2681, Grand Cayman KY1-1111, Cayman Islands及主要營業地點為香港灣仔皇后大道東248號大新金融中心40樓。

本公司是一間投資控股公司。年內，本公司及其子公司（統稱為「本集團」）從事醫藥產品的研發。本公司董事（「董事」）認為，本集團的最終控股公司為君圣泰医药（一間由劉利平博士最終控制的於開曼群島註冊成立的公司）。

本公司於二零二三年十二月二十二日（「上市日期」）在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市。

2.1 編製基準

該等綜合財務報表已根據國際財務報告會計準則（「國際財務報告準則」）編製，有關準則包括經國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）批准的所有準則及詮釋以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）及香港公司條例的披露要求。該等財務報表已按歷史成本法編製，惟按公允價值計量的非上市基金投資除外。該等綜合財務報表以人民幣（人民幣）呈報，而除另有指明外，所有數值均約整至最接近的千位（人民幣千元）。

2.2 會計政策變動及披露

於編製截至二零二四年十二月三十一日止年度的綜合財務報表時，本集團已首次應用下列於二零二四年一月一日或之後開始的年度期間強制生效的國際財務報告準則修訂本：

國際會計準則第1號（修訂本）	將負債分類為流動或非流動
國際會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債
國際財務報告準則第16號（修訂本）	售後回租的租賃負債
國際會計準則第7號及	供應商融資安排
國際財務報告準則第7號（修訂本）	

2.3 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則

本集團並無提早應用下列已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則的新訂準則及修訂本：

		於下列日期或之後 開始的年度期間生效
國際會計準則第21號（修訂本）	缺乏可兌換性	二零二五年一月一日
國際財務報告準則第9號及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	金融工具分類及計量的修訂	二零二六年一月一日
國際財務報告準則第9號及國際 財務報告準則第7號（修訂本）	涉及依賴自然能源 生產電力的合約	二零二六年一月一日
國際財務報告準則會計準則 （修訂本）	國際財務報告準則會計準則 之年度改進 – 第11冊	二零二六年一月一日
國際財務報告準則第18號	財務報表的呈報及披露	二零二七年一月一日
國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號（修訂本）	投資者及其聯營公司或合營 企業之間的資產出售或注資	待定

2.3 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則(續)

本集團正對首次應用期間預期存在的該等改進的影響作出評估。迄今為止，本公司董事認為採納該等改進不大可能對綜合財務報表造成重大影響。

3. 經營分部資料

本集團從事生物製藥研發，按照內部就資源分配及表現評估向本集團高級管理層呈報資料的一貫方式，生物製藥研發被視為單一可報告分部。因此，未呈列其進一步經營分部分析。

地域資料

於報告期間，由於本集團絕大部分非流動資產均位於中國內地，故未根據國際財務報告準則第8號經營分部的規定呈列地域分部資料。

有關主要客戶的資料

於截至二零二四年十二月三十一日止年度並無產生收益，故並無呈列有關主要客戶的資料(二零二三年：相同)。

4. 其他收入以及其他收益及虧損淨額

其他收入以及其他收益及虧損分析如下：

	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
其他收入		
與開支項目有關的政府補助*	38,195	9,769
與資產有關的政府補助**	157	132
銀行利息收入	3,051	1,854
短期定期存款的投資收入	14,700	22,245
按公允價值計入損益的金融資產的其他投資收入	11,429	181
其他	439	33
其他收入總額	67,971	34,214
其他收益及虧損淨額		
按公允價值計入損益的金融資產的公允價值虧損	(6,109)	—
外匯收益／(虧損)淨額	3,119	(885)
出售物業、廠房及設備項目虧損	(212)	—
其他	—	(1,762)
	(3,202)	(2,647)

* 與開支項目有關的政府補助主要指自地方政府收取的補助，用於補償研究及臨床試驗活動開支、新藥開發津貼及人才資金。年內主要授予單位為深圳發展和改革委員會及深圳福田區河套深港科技創新合作區建設發展事務辦公室。就尚未產生的相關開支收取的政府補助將計入財務狀況表中的遞延收入。

** 與資產有關的政府補助計入遞延收入，並於有關資產的估計可使用年限期間每年按等額分期撥回至綜合損益表。

5. 融資成本

融資成本分析如下：

	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
計息銀行借款的利息	697	262
租賃負債的利息	837	138
總計	<u>1,534</u>	<u>400</u>

6. 所得稅

本集團須就產生自或源於本集團成員公司所在及經營的司法權區的溢利按實體基準繳納所得稅。

開曼群島

根據開曼群島的現行法律，本公司毋須就收入或資本收益繳納稅項。此外，於本公司向股東派付股息時，毋須繳納開曼群島預扣稅。

英屬處女群島

根據英屬處女群島的現行法律，於英屬處女群島註冊成立的子公司毋須就收入或資本收益繳納稅項。此外，於該等子公司向其股東派付股息時，毋須繳納英屬處女群島預扣稅。

香港

於香港註冊成立的子公司須就於年內在香港產生的估計應課稅溢利按8.25%（二零二三年：8.25%）的稅率繳納所得稅。

中國內地

由於本集團於中國內地經營的子公司處於虧損狀況，且無估計應課稅溢利，故並無根據《中華人民共和國（「中國」）企業所得稅法》及相關法規（「企業所得稅法」）就中國內地所得稅計提撥備。

於二零一九年十二月，深圳君聖泰根據相關稅務規則及法規獲批准為高新技術企業，因此於二零一九年至二零二一年合資格按經調低優惠企業所得稅率15%繳納稅項。該資格須由中國相關稅務機關每三年審查一次。於二零二二年十二月，深圳君聖泰獲得重續資格，於二零二二年至二零二四年合資格享有優惠所得稅率15%。

深圳君聖康生物技術有限公司、河北普惠醫藥有限公司、上海君聖泰、上海福藥生物技術有限公司及南昌福藥生物技術有限公司已符合小型微利企業相關稅務規則及法規的規定，因此按經調低優惠企業所得稅率20%繳納稅項，年度應課稅收入部分於二零二三年及二零二四年按經調低稅率25%繳納稅項。

澳大利亞

於澳大利亞註冊成立的子公司須就於年內在澳大利亞產生的估計應課稅溢利按25%（二零二三年：25%）的稅率繳納所得稅。

6. 所得稅(續)

美國

於美國馬里蘭州註冊成立的子公司須按21% (二零二三年：21%) 的稅率繳納美國法定聯邦企業所得稅。此外，於年內，其亦須按8.25% (二零二三年：8.25%) 的稅率繳納馬里蘭州的州所得稅。加利福尼亞州、佛羅里達州和新澤西州等其他州份亦對子公司徵收州所得稅，前提是子公司與所屬州份之間存在足夠聯繫或應課稅聯繫。於年內，該子公司須於加利福尼亞州、佛羅里達州及新澤西州分別按8.84% (二零二三年：8.84%)、5.50% (二零二三年：5.50%) 及7.50% (二零二三年：7.50%) 的稅率繳納州所得稅。

7. 股息

本公司於年內概無派付或宣派任何股息 (二零二三年：無)。

8. 母公司普通權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額乃根據母公司普通權益持有人應佔年內虧損以及年內452,076,548股 (二零二三年：259,688,923股) 已發行普通股 (不包括股份激勵計劃預留股份) 的加權平均數計算。

於計算截至二零二三年十二月三十一日止年度的發行在外普通股加權平均數時，於透過資本化發行全球發售前向現有股東發行的股份已進行追溯調整，猶如該等股份已自二零二三年一月一日起發行。

由於可轉換可贖回優先股及以股份為基礎的付款對所呈列的每股基本虧損金額具有反攤薄影響，故於截至二零二四年及二零二三年十二月三十一日止年度，並未就所呈列的每股基本虧損金額作出攤薄調整。

9. 貿易應付款項

貿易應付款項於報告期末的賬齡分析如下：

	二零二四年 人民幣千元	二零二三年 人民幣千元
一年內	<u>51,473</u>	<u>30,507</u>

貿易應付款項為免息，且一般於收到發票後一個月內償付。

10. 計息銀行借款

	實際 年利率(%)	到期日	人民幣千元
於二零二四年十二月三十一日			
銀行貸款－無擔保，須於一年內或按要求償還*	3.20%-3.7%	2025	46,934
銀行貸款－無擔保，須於一年以上但兩年內償還	3.50%	2026	<u>9,955</u>
			<u>56,889</u>
於二零二三年十二月三十一日			
銀行貸款－無擔保，須於一年內或按要求償還	3.65% – 3.80%	2024	<u>3,500</u>

* 於二零二四年十二月三十一日，結餘包括無擔保銀行貸款人民幣4,400,000元，乃由獨立第三方深圳市高新投融資擔保有限公司擔保。

所有銀行貸款均以人民幣計值。

承董事會命
君圣泰医药
執行董事兼行政總裁
劉利平博士

香港，二零二五年三月二十八日

於本公告日期，董事會成員由執行董事劉利平博士及于萌女士；非執行董事朱迅博士、馬立雄先生及江峰先生；以及獨立非執行董事譚擘先生、李靖博士及孔德偉先生組成。