

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而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



WUXI BIOLOGICS (CAYMAN) INC. 藥明生物技術有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2269)

截至二零一八年六月三十日止六個月的中期業績公告

財務摘要

	截至六月三十日止六個月		
	二零一八年 人民幣 百萬元	二零一七年 人民幣 百萬元	變動
收益	1,054.4	654.0	61.2%
毛利	414.7	264.3	56.9%
毛利率	39.3%	40.4%	
純利	249.6	92.2	170.7%
純利率	23.7%	14.1%	
經調整純利	296.7	152.8	94.2%
經調整純利率	28.1%	23.4%	
	人民幣元	人民幣元	
每股盈利－基本	0.21	0.09	133.3%
－攤薄	0.19	0.09	111.1%
經調整每股盈利			
－基本	0.25	0.16	56.3%
－攤薄	0.23	0.15	53.3%

董事會已決議不就截至二零一八年六月三十日止六個月派付任何中期股息。

非國際財務報告準則指標

為補充本集團遵照國際財務報告準則展示的簡明綜合財務報表，本公司所提供作為額外財務指標的經調整純利、經調整純利率、經調整稅息折舊及攤銷前利潤、經調整稅息折舊及攤銷前利潤率以及經調整每股基本及攤薄盈餘(剔除以股份為基礎的薪酬開支、上市相關費用以及外匯收益或虧損)，惟該等數據並非國際財務報告準則所要求，也不是按該準則所準備。本公司認為以上經調整的財務指標有利於管理層和投資者理解以及評估本公司的基礎業績表現和經營趨勢，並且通過參考該等財務指標，及藉著消除本集團認為對本集團業務的表現並無指標作用的若干異常和非經常性項目的影響，有助管理層和投資者評價本集團財務表現。然而，以上未按照國際財務報告準則所準備的財務指標，不應被獨立地使用或者被視為替代根據國際財務報告準則所準備的財務信息。閣下不應獨立看待以上經調整的財務指標，或將其視為替代按照國際財務報告準則所準備的業績結果。

管理層討論及分析

業務回顧

於報告期內，本集團繼續實行「跟隨藥物分子發展階段擴大業務」策略並以客戶第一和最高標準的IP保護為原則，持續提高各業務部門的效率。截至二零一八年六月三十日，本集團共有187個綜合項目，對於每個綜合項目，本集團不同業務部門在其開發過程各個階段提供服務並獲取收益。此綜合項目數目較截至二零一七年六月三十日的134個項目增加39.6%。早期(第I及II期)臨床開發項目的數目實現強勁增長，由二零一七年六月三十日的35個增加122.9%至二零一八年六月三十日的78個。隨著越來越多的後期(第III期)臨床開發項目啟動，本集團繼續在全球市場獲得更大市場份額並把握製藥行業市場發展新機遇。

本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的收益達人民幣1,054.4百萬元，較二零一七年同期增長61.2%。本集團未完成訂單總量(包括未完成服務訂單及未完成里程碑付款)實現驚人增長。未完成服務訂單由截至二零一七年六月三十日止六個月的約419.0百萬美元穩步增長27.4%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約534.0百萬美元，而未完成里程碑付款由截至二零一七年六月三十日止六個月的約33.0百萬美元大幅躍增至截至二零一八年六月三十日止六個月的約1,248.0百萬美元。未完成服務訂單指本集團已簽約但尚未提供服務的金額。未完成里程碑付款指本集團已簽約但尚未履行且未收取的里程碑收費總額，並需要更長時間才能在藥物開發的各個階段實現收費。

截至二零一八年六月三十日止六個月，本公司從IND前至IND後階段的項目取得巨大成功。於二零一八年六月三十日，有98個項目處於臨床前開發階段及78個項目處於早期臨床階段(第I及II期)，當中43個項目加入至早期階段。臨床後期(第III期)開發項目的數量也由二零一七年六月三十日的6個增加至二零一八年六月三十日的10個。首個商業化生產項目已在無錫基地Manufacturing 1(「MFG1」)開始生產。MFG1是中國首個獲得美國FDA認證的cGMP生物藥生產設施。此項里程碑充份驗證了本公司質量保證體系已達到世界級標準並確立了使用一次性生產技術進行商業化生產的領先地位。

下表載列截至二零一八年六月三十日本集團進行中的綜合項目現況：

生物製劑開發過程階段	進行中綜合 項目數目 ⁽¹⁾	一般持續 時間	一般服務收益 ⁽²⁾
IND前			
－藥物發現	－	2年	1.5-2.5百萬美元
－臨床前開發	98	2年	4-6百萬美元
IND後			
－早期(第I及II期)臨床開發	78	3年	4-6百萬美元
－後期(第III期)臨床開發	10	3-5年	20-50百萬美元
－商業化生產	1	每年	50-100百萬美元 ⁽³⁾
總計	<u>187</u>		

附註：

- (1) 綜合項目是要求本集團不同業務部門在生物製劑開發過程各個階段提供服務的項目。
- (2) 里程碑收費可以在不同研究及開發(「研發」)階段支付，而銷售分成費將自新藥推出市場後隨即收取。
- (3) 生物藥達到其峰值銷售時的估計價值。生物藥通常在若干年銷售提升期後達到其峰值銷售。

於報告期內，本集團持續開拓客戶，包括全球領先的醫藥公司以及虛擬、創業公司及中小型生物技術公司。於二零一八年六月三十日，本集團已與全球20大製藥公司(按二零一七年各自的藥品銷售額計算)中的13家開展合作。本集團於截至二零一八年六月三十日止六個月服務168名客戶，相比較截至二零一七年六月三十日止六個月為151名客戶。前十大客戶中的每名客戶平均收益從截至二零一七年六月三十日止六個月的人民幣39.4百萬元增加54.1%至截至二零一八年六月三十日止六個月的人民幣60.7百萬元，對本集團「跟著藥物分子發展階段擴大業務」策略提供有力支持。本集團相信與現有客戶持續深化合作及投入可進一步提高公司價值並牢牢把握未來不斷增長的市場機遇。

於二零一八年一月，本公司聘請五位國際知名科學家、企業家及有遠見的思想家組成科學顧問委員會「(SAB」，Scientific Advisory Board)。SAB將為本公司打造成為全球生物製藥領域的技術領導者和可信賴合作夥伴的目標給予有力支援，推動全球生物製藥領域科學和技術的發展，最終造福廣大病患。

於二零一八年三月六日，本公司合作夥伴(TaiMed)獲美國FDA批准Ibalizumab (Trogarzo™)上市，同時本公司成為獲得美國FDA cGMP生產批准的生物藥研發生產平台型供應商之一，從而正式開始本集團首個商業化生產項目，並實現本公司一站式綜合服務模式。於報告期內，本公司已完成Trogarzo™原液(「DS」)和製劑(「DP」)的多個GMP批次生產。這是本公司的首個商業生產項目，彰顯「跟隨藥物分子發展階段擴大業務」策略的成功。



為實現全球化戰略佈局，本集團陸續宣佈遍佈中國及全球的產能擴張計劃，賦能本地及海外合作夥伴加速生物藥的開發。這將是本集團國際化戰略佈局的起點和關鍵一環，確保本集團生產的最高質量標準生物藥通過強大的供應鏈網絡造福全球病患。

本集團的設施

於報告期內，本集團分別在無錫、上海及蘇州有三個營運基地，均交通便利，位於各自的車程之間。

無錫基地

無錫基地設有我們的部分臨床及商業化生產設施，亦提供檢測、配方及工藝開發及驗證，並為重組蛋白質、單抗(「**mAbs**」)及抗體偶聯藥物(「**ADC**」)進行批次放行檢測；穩定性研究；藥物配液、灌裝及封裝、法規支持等服務。

本集團的 Manufacturing 2 (「**MFG2**」)基地於二零一七年十二月開始其生物藥 cGMP 生產。該廠使用十四個 2,000 升容量及兩個 1,000 升容量的一次性生物反應器，主要用於現有的臨床後期項目或將來商業產品的生產。

MFG1 是無錫基地的首個商業化生產設施，於二零一七年八月美國 FDA 完成對生產 Ibalizumab (**Trogarzo™**) 的批准前檢查(「**PLI**」)，並於二零一八年三月該藥品獲得美國 FDA 的批准後開始其商業化生產。

二零一八年五月十八日，本集團開建藥明生物生命科技園，並在無錫舉行奠基儀式。該科技園將為全球最大的生物藥研發和生產的一體化中心之一。藥明生物生命科技園區建築面積約達 66 英畝(相當於約 266,660 平方米)，將打造為集研發、生產、培訓、國際合作交流、商務配套為一體的本集團全球總部。

上海基地

本集團的上海基地設有藥物發現及臨床前開發設施以及本集團 cGMP 臨床生產設施的一部分，提供包括新型單抗發現；雙特異性抗體工程；ADC 發現；細胞系工程及開發；檢測、配方及工藝開發；檢測及工藝驗證；產品分析表徵；及 cGMP 細胞庫等服務。

憑藉抗體治療市場的蓬勃發展，上海基地的研發團隊持續擴大其服務範疇、同時提升其能力及水平。本公司已開拓不同的技術平台以協助客戶從提供毫克級蛋白或抗體作為早期產品評估所需的研究至提供克級蛋白進行關鍵成藥性及可開發性研究以及化學成分生產和控制(「**CMC**」)早期純化、製劑和分析方法開發工作。本集團已成功為治療性蛋白藥物開發了 253 個細胞株及 103 個基於細胞的生物測定，為全球最大的細胞培養實驗室之一。

上海用於臨床生產的新設施**MFG3**生物反應器產能為7,000升，配有新一代流加及灌流生產線，其將擴大一倍本集團現有臨床生產cGMP產能，並可同時進行10種生物藥的GMP生產，為全球客戶賦能並加快其研發進程。

蘇州基地

蘇州基地設有生物安全檢測設施，提供病毒清除和細胞系鑒定研究等服務。本公司已在蘇州基地建立最先進的生物安全檢測設施，可支持生物藥生產的所有生物安全檢測規定。

蘇州基地於報告期間優化內部運營管理，而配合近期的實驗室擴張，進一步縮短了向本集團客戶交付項目的時間，並完成多個產品註冊申請項目的病毒清除驗證工作及所需的關鍵細胞系鑒定研究。

研發

於報告期內，本集團持續專注於(i)開發新一代技術以繼續增強一站式綜合服務，特別是新一代單抗發現平台、新一代生產細胞系平台、新型ADC偶聯子系統及連續可負載的生物製劑生產技術；(ii)改善服務及成本控制，提高效率與效果；及(iii)進一步改善現有人類抗體、雙特異性抗體及納米/VHH抗體發現技術。本集團通過研發活動獲得專利技術，藉以向使用該等技術的客戶收取里程碑收費及銷售分成費。

截至二零一八年六月三十日止六個月，研發開支約為人民幣56.2百萬元，佔本公司收益的5.3%。本公司研發團隊擁有逾190名科學家，其中多人擁有在跨國製藥公司進行生物藥發現的經驗。

本公司的研究團隊致力通過採用(i)引進先進技術和(ii)透過內部研發新發現技術為客戶賦能及滿足國內外未能滿足的醫療需求，並進一步加強自身創新能力。

本公司希望通過不斷提升營運效率、繼續整合資源和建立綜合能力，以及在技術平台上精益求精和不斷創新，從而保證本公司可以根據客戶的不同需求提供出最優的技術解決路徑，大大加快生物藥新藥的研發進程，同時優異的生物藥新藥品質也大大降低了客戶以後的研發風險。

銷售及營銷

本集團採取多渠道方式進行營銷工作。營銷計劃的目標是提升本公司的品牌知名度及推廣其一次性生產技術的開放式技術平台，與市場交流本集團的關鍵技術、營運和業務策略以影響現有及潛在客戶，使其發展成可與本集團進行積極雙向溝通的客戶以達到我們的整體業務增長目標。

多渠道營銷方式涉及在多種全球性行業貿易會議上進行學術及銷售推廣。二零一八年上半年，本集團於一月在三藩市的摩根大通醫療保健會議週期間及繼而六個月後在波士頓「BIO」年會上再次邀請首席高管和其他高級管理人員參會。該兩個會議均聚集來自全球生物製藥／製藥公司超過16,000名高管及其他重要行業領袖，使得本集團的營銷及高級管理人員與主要及潛在客戶討論本集團如何能對其關鍵的藥物開發工作提供協助。本集團亦出席如BioEurope、BioKorea及CPhI Japan等更多區域性展覽，並參加或出席致力於生物藥開發及生產的學術會議以展示我們的多種平台技術，包括Bioprocess International West Conferences、亞洲生物製劑製造學會(Biologics Manufacturing Asia)及蛋白與抗體工程及研發峰會(PEGS (Protein Engineering Summit))。

為了提高知名度及推廣品牌，本集團分別在多份行業領先的印刷及數碼刊物及社交媒體上進行廣告宣傳，如Biopharm International及Bioprocess International和高訪客量的博客(如Cell Culture Dish)等。本集團也會依靠網絡研討會或以白皮書的形式進行營銷推廣活動。例如，本集團一名關鍵科學家撰寫的，討論行業使用連續生物工藝技術的白皮書以及另一份涉及本集團「放大產能」的GMP生產策略的白皮書有助於鞏固本集團生物工藝領域的技術領導者的能力。此外，本集團已攝制並推廣一系列生物工藝教學視頻，以確立本公司技術團隊作為生物藥開發CMC和生產領域的專家地位。同時，通過持續使用社交媒體(如LinkedIn和微信公眾號)，不斷宣傳本集團的業務、主要里程碑、技術特長、招聘及培訓視頻等，以便在更大市場內提升本公司的知名度。

於報告期內，通過全球多方位的營銷渠道，再次確立本集團作為生物製藥行業的主要供應商和合作夥伴地位。

質量保證

本集團致力於確保及保持符合法規要求的最高標準，同時向客戶提供滿足客戶需要的優質服務及產品。本集團質量保證部的155名僱員執行既有質量體系、監督日常質量工作，並確保生產環境符合GMP要求。

於二零一七年八月美國FDA的批准前檢查中，原液及製劑生產及設施均通過檢查，沒有發現重大缺陷，說明本集團的質量體系已達到世界水準。

二零一八年一月，辛強博士加入本集團擔任首席質量官，並負責本集團全球質量管理體系，包括質量保證、質量控制和法規事務。辛博士在美國FDA負責生物製品及生物藥的法規審計及cGMP認證方面擁有30年經驗。於二零一八年四月，另一名前FDA官員王剛博士加入本集團擔任質量副總裁，向辛強博士匯報。王博士於美國FDA及國家藥品監督管理局（「CDA」）（原國家食品藥品監督管理總局（「CFDA」））工作13年，曾擔任cGMP及製造生物製劑的同行評審專家（尤其在細胞及基因治療藥物領域具有較高的造詣）。在他們的領導下，本集團的質量及合規事務管理體系將提升至更高水平。

產能擴張計劃

隨著持續增加的臨床後期項目、長期全球策略以及不斷增長的全球客戶的需求，使本集團不僅要擴大中國現有基地的產能，同時還要實現「全球化及區域化並舉」的分區域佈局多元化。本集團全球規劃的產能擴張計劃亦能使本集團在生物製藥行業保持領先地位、夯實基礎，牢牢抓住生物製藥研發服務市場發展的新機遇。於二零一八年上半年，本集團批准了以下產能擴張計劃：

工廠編號	設計產能	地點	用途
MFG4	10,000 升流加／CFB	無錫	臨床／商業
MFG5	60,000 升流加	無錫	商業
MFG6	6,000 升灌流	愛爾蘭	商業
MFG7	48,000 升流加	愛爾蘭	商業
MFG8	48,000 升流加	石家莊	商業
MFG9	5,000 升流加／灌流	石家莊	臨床／商業
MFG10	4,500 升流加／灌流	新加坡	臨床／商業
MFG11	4,500 升流加／灌流	美國伍斯特	臨床／商業

大部分新產能擴張計劃於二零一八年開始。預計建成後，本集團將在四個國家合計擁有超過220,000升的生產能力，從而為客戶打造強大的全球供應鏈體系。



該等新基地將可以使本集團繼續貫徹「跟隨藥物分子發展階段擴大業務」及「全球化」的策略，並可以較同行業競爭對手保持更快速的增長。因此，本集團將有能力建立全面的綜合能力以實現從藥物研發到大生產的全週期佈局。本集團將定期檢討產能擴張計劃，以滿足未來客戶和市場的需求。

未來及展望

全球生物製藥市場多年來一直保持增長，並預測於未來數年內也將繼續保持穩健增長，特別是由於生物藥審批成功率的提高，以及人口老齡化帶來慢性病發病率的增加所致。同時，全球生物藥市場的增長也獲益於：先進診斷方法的普及、自身免疫疾病的持續增長率、用於治療不同疾病的單抗產品的使用大幅增加、醫療保健和生物醫藥技術的進步。因此，生物製藥業已成為製藥行業增長最快的子板塊之一，根據EvaluatePharma發佈的報告，於二零一六至二零一七年間，至少有七種生物藥躋身前十大暢銷藥物。除了能夠治療以往無法治療的疾病以外，生物藥的有效性與安全性亦是令該市場增長的最主要影響因素之一。隨著諸多創新技術及創新療法面世，生物製藥行業的增長態勢將持續可期。

生物製藥市場預計未來將有更大空間。生物技術和製藥領域研發活動的持續投入以及對罕見病創新療法的強烈需求將驅動該市場的蓬勃發展。近來對創新療法和聯合用藥的深入研究已確立了生物藥用於治療多種慢性疾病如癌症、類風濕性關節炎、黃斑病變及血液惡性腫瘤的療效。美國FDA及歐洲藥品管理局(「EMA」)等不同監管機構批准生物藥的比例不斷上升，也對市場產生了積極的推動作用。美國FDA於二零一八年上半年批准了五項新生物藥申報(「BLA」)，預計某些藥品將有可能成為「重磅炸彈」，並帶來年銷售額10億美元。鑒於生物藥在後期開發階段從臨床III期到獲批上市具有歷史上高達74%的成功率，可以預計未來十年生物藥的研發管線將有井噴式增長。

鑒於對生物藥需求的日益增長及對生物藥的監管審評、批准的提速，製藥公司以及生物技術行業對研發服務的需求巨大。抗體藥物目前是生物藥市場的重要組成部分，故為生物藥研發服務市場創造無限商機。製藥行業的全球化佈局也導致研發服務市場變得更國際化，令國內外的研發服務需求增長。此外，合約生產商帶來供應鏈的蓬勃發展，使藥品研發服務行業對藥品開發商更具吸引力。

中國已成為全球第二大製藥市場。隨著中國政府對藥監系統的改革進一步深入，中國醫藥市場將會更多元化。同時中國醫藥創新之風已起，且由於政府的政策扶持，招聘及培訓具經驗的創新研發人員，以及對於創新藥的踴躍投融資，醫藥研發創新的經營環境愈發良好。從2017年下半年到現在陸續出台的鼓勵創新的《關於深化審評審批制度改革鼓勵藥品醫療器械創新的意見》、《藥品註冊管理辦法(修訂稿)》以及《接受藥品境外臨床試驗資料的技術指導原則》等政策，這些將簡化境外上市新藥審批程序，優化藥品臨床試驗審批程序，改善創新環境，激發市場活力。創新藥的投融資環境也變得更為友好，創投資金對於生物醫藥投資熱情高，聯交所對於未盈利生物醫藥公司上市開闢綠色通道。創新藥將帶來醫藥研發服務市場的行業機會。相比較自行建立基礎設施及生產產能，未來更多公司會選擇CDMO。大型藥企繼續通過研發服務來合理分配資源並可集中力量專注提高自己的核心研發能力，降低資產和風險，同時借助CDMO的一體化工藝研發平台優勢降低成本和提高效率。

中國對生物藥的需求在過去十年增長迅速。在未來十年，預計生產和需求均將保持持續增長。隨著國家藥品監督管理局(「CDA」)成為人用藥品技術要求國際協調會(「ICH」)成員的推波助瀾，中國開始真正融入國際藥品監管體系，中國的生物醫藥研發服務產業也迎來了新的高峰。本公司作為全球領先的開放式、一體化生物製藥能力和技術賦能平台，將受益於相關的政策改革以及中國快速發展的市場。

基於全球及中國生物醫藥研發服務市場增長，本公司得以保持強勁增長。作為提供全方位、一體化的全球生物製藥和生物技術的服務供應商，本公司為全球跨國製藥公司和生物技術公司提供端到端解決方案，幫助任何人、任何公司發現、開發、及生產生物藥，實現從概念到商業化生產的全過程。本公司旨在加速全球生物藥研發進程並降低研發成本。本公司將一如繼往加強本公司技術平台的持續創新和選代能力，幫助提高研發效率，降低研發成本以加強客戶的競爭能力。同時，本集團將把握行業蓬勃發展的勢頭，強化內部管理，面對二次創業再出發，以快速行動的執行力，確保本集團業務不斷發展。

感恩過去，展望未來。本集團的承諾始終不變－「讓天下沒有難做的藥，難治的病」，是生命健康產業的大情懷，也是最大的挑戰。新時代給了我們重大的發展機遇，也賦予本集團獨特的使命和責任。讓我們一起站在新起點，擁抱生物製藥行業的變革和創新，為客戶、員工和股東創造更多價值。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣654.0百萬元，增長61.2%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣1,054.4百萬元。銷售額的增長主要歸因於(i)綜合項目數量穩步增長，由截至二零一七年六月三十日止的134個增至截至二零一八年六月三十日止的187個；(ii)通過實施「跟隨藥物分子發展階段擴大業務」策略更多IND前階段的項目成功地進入下一階段，例如早期(第I及II期)及後期(第III期)；及(iii)從二零一七年第四季度開始，MFG2新的流加生產線的產量擴大，為後期(第III期)更多項目帶來了更高收益。

於報告期內，本集團的收益維持強勁增長。本集團通過為總部位於美國及中國的客戶提供服務而獲取其絕大部分收益。下表載列按國家／地區分析的收益分佈：

	截至六月三十日止六個月			
	二零一八年		二零一七年	
	人民幣 百萬元	%	人民幣 百萬元	%
收益				
— 美利堅合眾國	547.6	51.9%	342.3	52.3%
— 中國	370.4	35.1%	255.6	39.1%
— 歐洲	52.9	5.0%	19.4	3.0%
— 世界其他地區 ^(附註)	83.5	8.0%	36.7	5.6%
總計	1,054.4	100.0%	654.0	100.0%

附註：世界其他地區主要包括加拿大、以色列、日本、印度及韓國。

就本集團於不同階段產生的收益而言，由於本集團採納「跟隨藥物分子發展階段擴大業務」之策略，其大部分項目目前處於IND前階段，因此本集團的IND前服務收益佔本集團收益的很大比例。截至二零一八年六月三十日止六個月，本集團的IND前收益增長46.4%至約人民幣656.3百萬元，佔本集團收益的62.2%。另一方面，由於部分項目已經進入較後階段，本集團的IND後服務收益快速增長93.5%至約人民幣398.1百萬元，佔本集團總收益的37.8%。

下表列示於所示期間本集團按IND前服務及IND後服務劃分的收益明細：

	截至六月三十日止六個月			
	二零一八年		二零一七年	
	人民幣 百萬元	%	人民幣 百萬元	%
IND前服務	656.3	62.2%	448.3	68.5%
IND後服務	398.1	37.8%	205.7	31.5%
總計	1,054.4	100.0%	654.0	100.0%

服務成本

本集團的服務成本由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣389.8百萬元增長64.1%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣639.7百萬元。服務成本增長與業務成長一致。

本集團的服務成本包括直接僱員成本、原材料成本及間接費用。直接僱員成本主要包括與本集團業務部門僱員有關的工資、花紅、社保成本及以股份為基礎的薪酬。原材料成本主要包括採購提供本集團服務時所用的原材料產生的成本例如試劑及色譜柱。間接費用主要包括提供本集團服務時所用設施及設備的折舊費用、公用事業費及維護費用。

毛利及毛利率

本集團毛利由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣264.3百萬元增長56.9%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣414.7百萬元。毛利上升主要歸因於本集團業務快速增長令綜合項目數量增長強勁。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的毛利率為39.3%，相比較二零一七年同期為40.4%，毛利率受以下各項的綜合影響：(i)更好的產能利用率及(ii)更有效率的業務運營；部分被(iii)二零一八年上半年美元兌人民幣大幅貶值，而本集團的大部分收入以美元計值所抵銷。

其他收入

本集團的其他收入由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣16.1百萬元增長153.4%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣40.8百萬元，主要是由於因二零一七年六月收到首次公開發售所得款項及二零一八年三月收到配售所得款項令銀行存款利息收入增加。

其他收益及虧損／減值虧損(已扣除撥回)

由於應用國際財務報告準則第9號金融工具，自二零一八年一月一日起，減值虧損(已扣除撥回)已於本集團財務報表單獨呈列。

減值虧損(已扣除撥回)指根據預期信貸虧損(「預期信貸虧損」)模型計提本集團金融資產(包括貿易及其他應收款項以及合約資產)的虧損撥備。該等資產的預期信貸虧損使用具有適當分組的撥備模型基於對各組信貸風險的考慮進行集體評估。對比而言，截至二零一七年六月三十日止六個月的減值虧損根據管理層的判斷(包括對信用質量變化的評估及各客戶過往收取歷史)進行評估，而非根據各分組。

本集團根據預期信貸虧損模型於報告期間錄得減值虧損淨額人民幣19.6百萬元，佔貿易及其他應收款項以及合約資產的2.0%。隨著國際財務報告準則第9號的應用，可資比較期間結果人民幣4.0百萬元並無通過預期信貸虧損模型進行重列(倘截至二零一七年六月三十日止六個月按照預期信貸虧損模型重列：人民幣12.5百萬元，佔貿易及其他應收款項的2.0%)。因此，減值虧損淨額的不利變動主要由於隨著國際財務報告準則第9號的評估方法變動，結合因本集團業務不斷增長導致的貿易應收款項結餘增長。本集團管理層認為，根據預期信貸虧損模型計算減值虧損是從較為保守的角度考慮，並已通過定期審閱及監控呆賬持續管理信貸風險。

本集團截至二零一八年六月三十日止六個月錄得其他收益淨額約人民幣12.3百萬元，而截至二零一七年六月三十日止六個月的其他虧損淨額約為人民幣11.9百萬元，這是由於以下各項的淨效應：(i)截至二零一八年六月三十日止六個月的外匯收益淨額人民幣5.0百萬元，而截至二零一七年六月三十日止六個月的虧損淨額為人民幣13.8百萬元；及(ii)於報告期間未動用首次公開發售所得款項於貨幣市場基金的投資收益。

銷售及營銷開支

本集團的銷售及營銷開支佔本集團收益的百分比相對穩定(截至二零一八年六月三十日止六個月為1.9%，而截至二零一七年六月三十日止六個月則為2.0%)，由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣13.3百萬元增加49.6%至截至二零一八年六月三十日止六個月的人民幣19.9百萬元，主要由於(i)招募了更多人才以提升本集團業務發展能力，以滿足持續快速業務增長的需要；及(ii)透過在行業領先技術內容媒體上作更多宣傳及推廣，以保持本集團行業先鋒的定位。

行政開支

本集團的行政開支由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣51.1百萬元增長70.5%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣87.1百萬元，主要是由於(i)人力擴張以提升經營能力及業務支持，以滿足業務快速增長帶來的需求，並支持本集團的長遠發展；(ii)股份於二零一七年六月在聯交所上市以致其企業管治相關成本增加，如法律服務費、合規諮詢服務費及審計費；及(iii)行政人員成本、管理層以股份為基礎的薪酬成本及保險費等增加，這符合本集團的業務增長趨勢。

研發開支

本集團的研發開支由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣36.4百萬元增長54.4%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣56.2百萬元，主要是由於(i)有關開發下一代技術；及(ii)本集團不斷努力以提高服務效率的研發活動增加。

其他開支

截至二零一八年六月三十日止六個月並無錄得其他開支。

融資成本

截至二零一八年六月三十日止六個月並無錄得融資成本，而截至二零一七年六月三十日止六個月則錄得約人民幣31.3百萬元，乃銀行借款及融資租賃的利息開支。

所得稅開支

本集團的所得稅開支由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣24.0百萬元增長47.9%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣35.5百萬元，乃由於本集團業務增長所致。實際所得稅稅率由截至二零一七年六月三十日止六個月的20.7%下降至截至二零一八年六月三十日止六個月的12.5%，主要是由於(i)二零一七年度企業所得稅退款人民幣7.3百萬元，及(ii)不可扣稅的以股份為基礎的薪酬比重降低。

純利及純利率

綜上所述，本集團純利由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣92.2百萬元增長170.7%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣249.6百萬元。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的純利率為23.7%，而截至二零一七年六月三十日止六個月則為14.1%。純利率較截至二零一七年六月三十日止六個月顯著提高，主要是由於(i)本集團綜合項目數量的大幅增加強勁提升收益；(ii)嚴格的成本控制及業務經營效率提升；(iii)政府補貼增加；(iv)二零一八年上半年來自銀行存款的利息收入增加(二零一七年上半年則為利息成本)，此乃由於二零一七年六月收取的首次公開發售所得款項及二零一八年三月收取的配售所得款項所致；部分被(v)二零一七年下半年至二零一八年上半年美元兌人民幣大幅貶值(而本集團大部分收益以美元計值)所抵銷。

本集團的經調整純利¹由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣152.8百萬元增加94.2%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣296.7百萬元。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的經調整純利率為28.1%，而截至二零一七年六月三十日止六個月則為23.4%。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的經調整純利率提高，同樣是由於上文探討的各項因素所致。

稅息折舊及攤銷前利潤

本集團的稅息折舊及攤銷前利潤²由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣205.5百萬元增長85.5%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣381.1百萬元。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的稅息折舊及攤銷前利潤率為36.1%，而截至二零一七年六月三十日止六個月為31.4%。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的稅息折舊及攤銷前利潤率增加主要是由於純利率如上文所述增加。

1 經調整純利按報告期純利剔除以股份為基礎的薪酬開支、外匯收益或虧損以及上市相關費用計算。

2 稅息折舊及攤銷前利潤指扣除(i)利息開支、所得稅開支及(ii)攤銷與折舊前的純利。

本集團的經調整稅息折舊及攤銷前利潤³由截至二零一七年六月三十日止六個月的約人民幣266.1百萬元增長61.0%至截至二零一八年六月三十日止六個月的約人民幣428.3百萬元。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的經調整稅息折舊及攤銷前利潤率為40.6%；截至二零一七年六月三十日止六個月為40.7%。本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的經調整稅息折舊及攤銷前利潤率與截至二零一七年六月三十日止六個月維持相近水平。

每股基本及攤薄盈利

本集團每股基本盈利由截至二零一七年六月三十日止六個月的人民幣0.09元增加133.3%至截至二零一八年六月三十日止六個月的人民幣0.21元。本集團每股攤薄盈利由截至二零一七年六月三十日止六個月的人民幣0.09元增加111.1%至截至二零一八年六月三十日止六個月的人民幣0.19元。每股基本及攤薄盈利增加主要是由於本集團業務增長強勁令純利增加所致。

本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的經調整每股攤薄盈利⁴為人民幣0.23元，較截至二零一七年六月三十日止六個月的人民幣0.15元增長53.3%。經調整每股攤薄盈利的增長乃主要由於如上文「純利及純利率」一節所討論，由於本集團業務增長強勁令經調整純利增加。

廠房及設備

本集團的廠房及設備餘額由二零一七年十二月三十一日的人民幣1,780.2百萬元增加21.7%至二零一八年六月三十日的人民幣2,166.2百萬元。截至二零一八年六月三十日止六個月，本集團收購約人民幣480.1百萬元(截至二零一七年六月三十日止六個月：約人民幣200.6百萬元)的廠房及設備，以用於擴展研發及製造能力。

其他無形資產

於截至二零一八年六月三十日止六個月，本集團收購約51百萬美元(相等於約人民幣333.3百萬元)(截至二零一七年六月三十日止六個月：無)的許可，用於生物製劑發現、開發及生產。

3 經調整稅息折舊及攤銷前利潤按報告期稅息折舊及攤銷前利潤扣除(i)利息開支、所得稅開支；(ii)若干非現金開支，包括以股份為基礎的薪酬、攤銷及折舊；(iii)上市開支；及(iv)外匯收益或虧損計算。

4 經調整每股攤薄盈利的計算由經調整純利除以用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數。

預付租賃款項(流動部分及非流動部分)

預付租賃款項指本集團於截至二零一八年六月三十日止六個月以約人民幣137.2百萬元收購的土地使用權(截至二零一七年六月三十日止六個月：無)。

按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的股權工具

於二零一八年五月十日，本集團訂立一項協議，以代價3.0百萬美元(相等於約人民幣19.9百萬元)購買特拉華州公司Inhibrx, Inc. (「**Inhibrx**」) 266,666股系列夾層2優先股。Inhibrx為私人持有生物治療公司，已開發出高效及富有成效的科學商業途徑，為有需要的病患快速研製變革療法。

於二零一八年六月二十五日，本集團認購新加坡私人股份有限公司Tysana Pte. Ltd. (「**Tysana**」)的19.9%股權，代價為9.95百萬美元(相等於約人民幣65.8百萬元)。Tysana專注於傳染性疾病藥物研發及商業化業務，業務涉及寨卡、EV71及黃熱病毒的單克隆抗體。

本集團對兩項投資的管理及營運均無控制權或重大影響力。於初步確認日期，本集團作出不可撤回的選擇，以指定於按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的股權工具的兩項投資。作出該選擇後，本集團將於其他全面收入呈列該兩項投資公允價值的其後變動。因此，該兩項投資的任何公允價值變動將會在本集團的財務狀況表(而非損益表)反映。

存貨

本集團的存貨由截至二零一七年十二月三十一日的約人民幣135.5百萬元增長79.6%至截至二零一八年六月三十日的約人民幣243.3百萬元，主要是因為本集團業務增長。

進行中的服務工程／合約成本

由於應用國際財務報告準則第15號客戶合約收入，進行中的服務工程已於二零一八年一月一日重新分類為合約成本。合約成本由二零一七年十二月三十一日進行中的服務工程的約人民幣202.4百萬元增加15.5%至二零一八年六月三十日的合約成本約人民幣233.7百萬元，主要由於本集團業務增長所致。

貿易及其他應收款項／合約資產

由於應用國際財務報告準則第15號客戶合約收入，先前計入貿易應收款項的未開票收益於二零一八年一月一日重新分類為合約資產。貿易及其他應收款項由截至二零一七年十二月三十一日的人民幣614.3百萬元增加51.1%至二零一八年六月三十日的人民幣928.1百萬元，主要由於本集團業務增長所致。

貿易及其他應付款項／合約負債

由於應用國際財務報告準則第15號客戶合約收入，就與客戶訂立的合約於之前計入貿易及其他應付款項的客戶墊款約人民幣254.7百萬元於二零一八年一月一日重新分類為合約負債。隨著業務增長及信貸控制的改善，本集團錄得合約負債(客戶墊款)增加50.3%。除客戶墊款外，貿易及其他應付款項保持穩定。

流動性及資金來源

於二零一八年六月三十日，本集團的銀行結餘及現金、定期存款及按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產總額約為人民幣4,371.9百萬元，而於二零一七年十二月三十一日則約為人民幣2,060.0百萬元，此乃由於在二零一八年三月收到的配售所得款項人民幣3,186.7百萬元；部分由營運資金撥款以及購買廠房及設備的付款及其他所抵銷。本公司持有的現金及現金等價物由人民幣及美元組成。現時，本公司遵循融資及財政政策以管理其資金來源及避免所涉及的風險。

重要投資、重大收購及出售

於二零一八年六月三十日，本集團並無持有任何重要投資，亦無附屬公司、聯營公司及合營公司的任何重大收購或出售。

債項

借款

於二零一八年六月三十日，本集團並無提取銀行借款。於二零一七年上半年，本集團新增借款，用於(i)償還自關聯方借入的貸款，該等貸款主要用於撥付本集團的營運資金需求；及(ii)為持續建設無錫基地的新設施提供資金。所有銀行借款隨後已於二零一七年九月底之前償還。

或然負債及擔保

於二零一八年六月三十日，本集團並無任何重大或然負債或擔保。

貨幣風險

本集團主要在中國經營業務，大部分採購交易以人民幣結算，人民幣為本集團大部分實體的功能貨幣。本集團亦有若干附屬公司經營境外業務。外匯風險來自境外業務的已確認收益及開支、資產及負債和投資淨額。本集團實體承受其功能貨幣以外幣的外匯風險，主要涉及美元。

於報告期內，本集團的大部分收益來自以美元計值的銷售，而本集團絕大部分的服務成本及經營成本及開支乃由人民幣結算。因此，倘人民幣兌美元匯率升值，本集團的利潤將被侵蝕。於各報告期末，倘人民幣兌美元升值或貶值，以美元計值的貨幣資產及負債在重估時面臨外匯風險。

本集團透過密切監控及降低其外匯淨額狀況來控制其面臨的外匯風險。本集團自二零一八年一月起訂立一系列遠期合約來對沖其現金流量外匯風險。

資產抵押

於二零一八年六月三十日，本集團抵押銀行存款金額約人民幣21.5百萬元，而於二零一七年十二月三十一日約人民幣21.2百萬元，抵押銀行存款金額保持穩定。結餘主要為存放於銀行的存款作為銀行為本集團進口原材料和設備開具信用證的抵押品。

合約責任

於二零一八年六月三十日，本集團的合約責任金額約為人民幣1,181.7百萬元，由二零一七年十二月三十一日的約人民幣448.3百萬元增加163.6%，主要由於(i)資本承擔增加約人民幣691.6百萬元；及(ii)經營租賃承擔增加約人民幣41.8百萬元。

資本負債比率

資本負債比率按計息借款減現金及現金等價物除以權益總額再乘以100%計算。於二零一八年六月三十日，本集團並無借款，故資本負債比率不適用。

僱員及薪酬政策

於二零一八年六月三十日，本集團擁有合共3,059名僱員，其中1,455名位於上海，1,450名位於江蘇省無錫市，132名位於江蘇省蘇州市及22名位於海外。員工成本(包括董事薪酬，但不包括退休福利計劃供款及以股份為基礎的付款開支)截至二零一八年六月三十日止六個月約人民幣266.7百萬元，而截至二零一七年六月三十日止六個月則約為人民幣147.8百萬元。僱員的薪酬待遇一般包括薪金及花紅。一般而言，本集團根據僱員的資質、職位及表現確定薪酬待遇。本集團亦根據本集團經營所在國家的適用情況向社會保險基金(包括基本養老保險、醫療保險、失業保險、生育保險、工傷保險)及住房公積金作出供款。

本集團已採納首次公開發售前購股權計劃及受限制股份獎勵計劃，以就合資格參與者對本集團的貢獻或潛在貢獻向其提供獎勵或激勵。

此外，本集團為僱員設有有效的培訓系統(包括入職及持續在職培訓)，以加快員工的學習進度及提高其知識及技術水平。入職流程涵蓋企業文化及政策、職業道德、生物製劑開發過程介紹、質量管理及職業安全等主題，本集團的定期在職培訓涵蓋一體化服務的相關技術知識、環境、健康與安全管理制度以及適用法律及法規規定的強制性培訓。

中期股息

董事會已決議不就截至二零一八年六月三十日止六個月派付任何中期股息。

遵守企業管治守則

本集團致力維持高水平的企業管治，以保障股東權益及提升企業價值與問責性。本公司已採納上市規則附錄十四所載企業管治守則作為其本身的企業管治守則。本公司於截至二零一八年六月三十日止六個月期間遵守企業管治守則所載的所有守則條文。本公司將持續檢討並完善其企業管治常規，確保符合企業管治守則。

遵守證券交易標準守則

本公司已經採納一套其標準不低於標準守則所規定的書面指引，作為其自身關於董事進行證券交易的行為守則。

在向全體董事作出特定查詢後，全體董事確認彼等於截至二零一八年六月三十日止六個月遵守標準守則及書面指引。本公司並無發現可能擁有本公司內幕消息的僱員存在不遵守員工證券交易管理辦法的情況。

所得款項淨額用途

本公司在上市時發行新股的所得款項總額(扣除包銷費用及相關開支之後)約為人民幣3,437.8百萬元⁽¹⁾，於二零一八年六月三十日，未動用所得款項淨額結餘約人民幣1,278.2百萬元存放於本集團銀行賬戶內。

上市的所得款項淨額(根據實際所得款項淨額按比例調整)已經及將會根據招股章程所載用途運用。下表載列所得款項淨額的計劃用途及直至二零一八年六月三十日的實際用途：

所得款項用途	計劃用途 (人民幣百萬元)	佔所得 款項總淨額 百分比	直至 二零一八年 六月三十日 的實際用途 (人民幣百萬元)	於 二零一八年 六月三十日 未動用所得 款項淨額 (人民幣百萬元)
償還本集團全部未清償銀行借款	1,238.6	37%	1,238.6	—
建設新設施及改進及維護現有設施	1,739.7	52%	756.1	983.6
用於本集團的營運資金及其他				
一般營運用途	275.9	8%	95.0	180.9
改進及維護本集團的現有設施	113.7	3%	—	113.7
總計	<u>3,367.9⁽¹⁾</u>	<u>100%</u>	<u>2,089.7</u>	<u>1,278.2</u>

附註：

(1) 其中包括約人民幣69.9百萬元，其構成收到首次公開發售所得款項後已結算的應付上市開支的一部分。扣除該部分後，計劃中申請的所得款項淨額約為人民幣3,367.9百萬元。

本公司配售新股份所得款項淨額為約人民幣3,186.7百萬元，誠如本公司日期為二零一八年三月二十二日的公告所披露，該等款項已經並將繼續用於本集團持續發展，包括研發及生產產能的資本性需求。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司及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。

審閱中期業績

本公司獨立核數師德勤•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「由實體的獨立核數師進行的中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。審核委員會已經與管理層及本公司的獨立核數師共同審閱本公司採納的會計準則及政策，並已就本集團的內部監控及財務報告事宜(包括審閱截至二零一八年六月三十日止六個月的未經審核中期業績)進行討論。審核委員會認為中期業績符合適用會計準則、法律及法規及本公司已作出適當披露。

報告期後事項

於二零一八年六月三十日後，本集團發生以下事件：

- 二零一八年七月九日，本公司與納斯達克上市公司Immune Pharmaceuticals (股份代號：IMNP) (「Immune」)就Immune公司全新作用機制的人源化單克隆抗體bertilimumab簽訂開發生產協議。通過此項新合作，在免疫學研究領域具有領先地位的Immune公司將借力本公司在生物製藥後期工藝開發及商業化生產方面的技術平台，加速bertilimumab開發及全球市場獲批上市的進程。
- 於二零一八年七月十八日，本公司與上海海利生物技術股份有限公司就成立合資企業訂立合資企業協議，合資企業總註冊資本擬定為人民幣500百萬元，將主要從事人用疫苗(如癌症疫苗)CDMO業務，並提供人用疫苗從概念到商業化生產全過程的發現、開發及生產端到端服務及解決方案平台。合資企業協議的詳情載於本公司日期為二零一八年七月十八日的公告。
- 於二零一八年七月二十五日，MFG3已成功完成首批cGMP生產。MFG3的新增產能標誌著本公司擁有中國規模最大的哺乳動物細胞培養生產線及全球首屈一指的產能規模。
- 於二零一八年七月三十一日，MFG2流加生產線已啟動6,000升產能規模的工藝驗證，為重要合作夥伴的產品全球註冊和上市提供有力支持。

刊發二零一八年簡明綜合中期業績及中期報告

本公告刊登於香港交易所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.wuxibiologics.com.cn)。根據適用於報告期的上市規則規定，載有本份截至二零一八年六月三十日止六個月初步業績公告內有關本公司所有資料的截至二零一八年六月三十日止六個月的中期報告將於稍後寄發予股東並分別在香港交易所及本公司的網站上刊登。

截至二零一八年六月三十日止六個月的中期業績

本公司董事會欣然宣佈，本集團截至二零一八年六月三十日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績連同二零一七年同期的比較數據如下：

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至二零一八年六月三十日止六個月

	附註	截至六月三十日止六個月	
		二零一八年 人民幣千元 (未經審核)	二零一七年 人民幣千元 (未經審核)
收益	4	1,054,385	654,040
服務成本		(639,667)	(389,771)
毛利		414,718	264,269
其他收入	5	40,815	16,076
其他收益及虧損	6	12,349	(11,928)
減值虧損(已扣除撥回)	8	(19,562)	(3,993)
銷售及營銷開支		(19,943)	(13,286)
行政開支		(87,083)	(51,132)
研發開支		(56,219)	(36,409)
其他開支		—	(16,143)
財務成本	7	—	(31,261)
除稅前溢利	8	285,075	116,193
所得稅開支	9	(35,505)	(23,996)
本公司擁有人應佔期內溢利		249,570	92,197
其他全面開支			
可能於其後重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的換匯兌差額		(56)	—
本公司擁有人應佔期內全面收入總額		249,514	92,197
		人民幣	人民幣
每股盈利－基本	11	0.21	0.09
— 攤薄	11	0.19	0.09

簡明綜合財務狀況表

於二零一八年六月三十日

	附註	於二零一八年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於二零一七年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
廠房及設備		2,166,201	1,780,172
遞延稅項資產		14,176	6,855
其他無形資產		331,866	—
為收購土地使用權支付的按金		—	17,128
預付租賃付款		133,449	—
指定按公允價值計量且其變動計入			
其他全面收入的股權工具	12	85,685	—
其他長期按金及預付款		16,950	11,378
衍生金融資產	19	135	—
		2,748,462	1,815,533
流動資產			
存貨		243,336	135,547
進行中的服務工程		—	202,389
合約成本		233,673	—
貿易及其他應收款項	13	928,082	614,302
合約資產	14	28,468	—
預付租賃付款		2,743	—
指定按公允價值計量且			
其變動計入損益的金融資產	15	801	641,333
已抵押銀行存款	16	21,495	21,189
定期存款	16	—	914,788
銀行結餘及現金	16	4,371,148	503,881
衍生金融資產	19	549	—
		5,830,295	3,033,429

		於二零一八年 六月三十日	於二零一七年 十二月三十一日
	附註	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
流動負債			
貿易及其他應付款項	17	535,772	784,669
合約負債	18	382,890	—
衍生金融負債	19	29,954	—
應付所得稅		41,556	13,405
		990,172	798,074
流動資產淨值		4,840,123	2,235,355
總資產減流動負債		7,588,585	4,050,888
非流動負債			
遞延收益		65,106	19,711
遞延稅項負債		3,923	6,817
		69,029	26,528
資產淨值		7,519,556	4,024,360
資本及儲備			
股本	20	201	192
儲備		7,519,355	4,024,168
權益總額		7,519,556	4,024,360

簡明綜合財務報表附註

截至二零一八年六月三十日止六個月

1. 一般資料

藥明生物技術有限公司(「本公司」)於二零一四年二月二十七日在開曼群島成立為獲豁免有限公司，其股份自二零一七年六月十三日起在香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司為一間投資控股公司。其附屬公司(統稱為「本集團」)的主要業務為提供生物製劑發現、開發及生產服務。

於刊發簡明綜合財務報表日期，本公司的直接及最終控股公司為 WuXi Biologics Holdings Limited(「Biologics Holdings」，一間在英屬處女群島註冊成立的公司)，而其由一致行動的李革博士(李博士)、趙寧博士(李博士的配偶)、劉曉鐘先生及張朝暉先生(統稱為「控股股東」)控制。

本公司的功能貨幣為人民幣(「人民幣」)，與簡明綜合財務報表的呈列貨幣相同。

2. 編製基準

簡明綜合財務報表已按照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」及聯交所證券上市規則附錄十六的適用披露規定編製。

3. 主要會計政策

簡明綜合財務報表按歷史成本基準編製。惟若干金融工具按報告期末的公允價值計量(如適用)會計政策闡釋。

除因應用新訂及經修訂國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)而引致的會計政策變動外，截至二零一八年六月三十日止六個月的簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與編製本集團截至二零一七年十二月三十一日止年度的年度財務報表所遵循者相同。

應用新訂及經修訂國際財務報告準則

本集團已於本中期期間就編製本集團簡明綜合財務報告而首次應用下列新訂及經修訂國際財務報告準則，該等準則於二零一八年一月一日或之後的年度期間強制生效：

國際財務報告準則第9號	金融工具
國際財務報告準則第15號	客戶合約收入及相關修訂
國際財務報告詮釋委員會－詮釋第22號	外幣交易及預付對價
國際財務報告準則第2號修訂本	股份付款交易的分類及計量
國際財務報告準則第4號修訂本	應用國際財務報告準則第9號金融工具與國際財務報告準則第4號保險合約
國際會計準則第28號修訂本	國際財務報告準則的二零一四年至二零一六年週期之年度改進之一部分
國際會計準則第40號修訂本	轉讓投資物業

國際財務報告準則的新修訂已按照相關準則及修訂的相關過渡條文予以採納，導致下文所述的會計政策、報告金額及／或披露事項的變動。

基於上述的實體會計政策變動，期初的簡明綜合財務狀況表須予重列。下表載列就每項個別項目確認的調整。

	二零一七年 十二月三十一日 (經審核) 人民幣千元	國際財務報告 準則第15號 人民幣千元	國際財務報告 準則第9號 人民幣千元	二零一八年 一月一日 (經重列) 人民幣千元
非流動資產				
遞延稅項資產	6,855	—	871	7,726
流動資產				
進行中的服務工程	202,389	(202,389)	—	—
合約成本	—	202,389	—	202,389
貿易及其他應收款項	614,302	66,697	(4,653)	676,346
合約資產	不適用	24,447	(3,816)	20,631
指定按公允價值計量 且其變動計入損益的金融資產	641,333	—	(641,333)	—
按公允價值計量 且其變動計入損益的金融資產	不適用	—	641,333	641,333
流動負債				
貿易及其他應付款項	784,669	(254,746)	—	529,923
合約負債	不適用	345,890	—	345,890

4. 收益及分部資料

就資源分配及業績評估而言，主要經營決策者(即本集團首席執行官)審閱本集團的整體業績及財務狀況。因此，本集團僅有單一經營分部，故並無呈列此單一分部的進一步分析。

實體披露

地區資料

本集團的業務經營主要位於中國。對本集團來自外部客戶收益的分析(按其各自所在國家／經營地區進行分析)詳列如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收益		
— 美利堅合眾國	547,563	342,298
— 中國	370,380	255,581
— 歐洲	52,945	19,450
— 加拿大	48,884	3,678
— 全球其他地區	34,613	33,033
	<u>1,054,385</u>	<u>654,040</u>

於二零一八年六月三十日，本集團位於愛爾蘭的非流動資產金額為人民幣331,866,000元，其餘非流動資產主要位於中國。

有關主要客戶的資料

佔本集團總收益10%以上的客戶收益如下：

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
客戶 A	109,940	不適用*
客戶 B	不適用*	89,772
客戶 C	不適用*	74,578

* 相關收益佔本集團於相關期間總收益的比例未超過10%。

5. 其他收入

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
利息收入	26,264	732
與下列各項有關的政府補助及補貼		
— 資產(i)	1,745	654
— 收入(ii)	12,806	14,690
	<u>40,815</u>	<u>16,076</u>

- i. 本集團已收到若干政府補助及補貼以投資實驗室設備。該等補助及補貼於相關資產的可使用年期內在損益中確認。
- ii. 該等政府補助乃就本集團對地方高科技產業及經濟的貢獻而收取。該等補助無條件，入賬列作直接財政支持，預期日後不會產生相關成本，亦不與任何資產相關。

6. 其他收益及虧損

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
外匯收益(虧損)淨額	44,356	(13,795)
衍生金融工具公允價值變動的虧損淨額	(39,313)	—
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的投資收入	6,194	—
其他	1,112	1,867
	<u>12,349</u>	<u>(11,928)</u>

7. 融資成本

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
利息開支	—	31,950
融資租賃利息	—	277
減：已資本化金額	—	(966)
	<u>—</u>	<u>31,261</u>

截至二零一七年六月三十日止六個月由銀行借款產生的予以資本化的借款成本，並採用資本化比率4.75%計算本集團已於二零一七年九月底全數償還銀行借款，而於截至二零一八年六月三十日止六個月概無產生融資成本。

8. 除稅前溢利

除稅前溢利於扣除以下各項後達致：

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (未經審核)
廠房及設備折舊	93,702	58,810
減：已資本化的合約成本／進行中的服務工程	(36,845)	(16,439)
	<u>56,857</u>	<u>42,371</u>
員工成本(包括董事酬金)：		
—薪金及其他福利	266,650	147,755
—退休福利計劃供款	42,297	22,452
—以股份為基礎的薪酬開支	52,146	30,658
	<u>361,093</u>	<u>200,865</u>
減：已資本化的合約成本／進行中的服務工程	(51,343)	(21,943)
	<u>309,750</u>	<u>178,922</u>
減值虧損(已扣除撥回)		
—按攤銷成本計量的金融資產	23,220	3,993
—合約資產	(3,658)	—
	<u>19,562</u>	<u>3,993</u>
預付租賃款項的攤銷	1,388	—
減值虧損(已扣除撥回)	982	—
就已租賃物業的最低經營租賃款項	21,960	13,186
首次公開發售開支(列入其他開支)	—	16,143
撥回存貨撥備(列入服務成本)	(14)	—
出售廠房及設備虧損	408	440
確認為開支的存貨成本	198,917	129,773
	<u>198,917</u>	<u>129,773</u>

9. 所得稅開支

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
即期稅項：		
— 中國企業所得稅(「企業所得稅」)	51,598	23,410
— 香港利得稅	—	445
— 美國聯邦及國家所得稅	536	703
— 英國所得稅	22	69
過往年度超額撥備		
— 企業所得稅	(7,307)	(10)
遞延稅項：		
— 本年度	(9,344)	(621)
	<u>35,505</u>	<u>23,996</u>

本公司乃註冊為獲豁免公司，因此毋須繳納開曼群島稅項。

香港附屬公司的香港利得稅按簡明綜合財務報表所列示期間估計應課稅溢利的16.5%計算。

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，中國附屬公司的企業所得稅稅率為25%，惟無錫藥明康德生物技術股份有限公司(「無錫生物技術」)及上海生物技術除外。

無錫生物技術於二零一三年八月五日獲認定為「高新技術企業」。於二零一六年，無錫生物技術更新其高新技術企業地位(已獲政府有關當局批准)，且自二零一六年初起有權享有15%的優惠企業所得稅率，為期三年。

上海生物技術於二零一六年十一月獲得高新技術企業認定，因此根據國發40號自二零一六年初起有權享有一年免交企業所得稅及其後三年減半徵收。因此，截至二零一八年六月三十日止六個月，上海生物技術的適用企業所得稅率為12.5%(截至二零一七年六月三十日止六個月：12.5%)。

於其他司法權區產生的稅項乃按相關司法權區當時的稅率計算。

10. 股息

截至二零一八年六月三十日止六個月，本公司並無宣派或派付任何股息。

11. 每股盈利

每股基本及攤薄盈利乃根據以下數據計算：

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
盈利：		
用於計算每股基本及攤薄盈利的盈利	<u>249,570</u>	<u>92,197</u>

每股基本及攤薄盈利乃基於以下數據計算：

	截至六月三十日止六個月	
	二零一八年	二零一七年
	(未經審核)	(未經審核)
股份數目：		
用於計算每股基本盈利的普通股加權平均數	1,195,738,888	983,636,597
攤薄潛在普通股的影響：		
購股權	102,717,854	45,919,209
受限制股份	<u>1,041,461</u>	<u>—</u>
用於計算每股攤薄盈利的普通股加權平均數	<u>1,299,498,203</u>	<u>1,029,555,806</u>

計算截至二零一七年六月三十日止六個月的每股攤薄盈利並未假設若干首次公開發售前購股權獲行使的情況，原因是其價加上尚未提供服務的公平值高於本公司的平均股價。

計算截至二零一八年六月三十日止六個月的每股攤薄盈利並未假設歸屬若干受限制股份獲行使的情況，原因是其價加上尚未提供服務的公平值高於本公司的平均股價。

12. 按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的股權工具

於二零一八年五月十日，本集團訂立一項協議，以現金代價3,000,000美元(相等於約人民幣19,850,000元)購買特拉華州公司Inhibrx, Inc. (「Inhibrx」) 266,666股系列夾層2優先股。

於二零一八年六月二十五日，本集團認購一家新加坡公司Tysana Pte. Ltd. (「Tysana」)的19.9%股權，現金代價9,950,000美元(相等於約人民幣65,835,000元)。

本集團對 Inhibrx 及 Tysana 的管理及營運均無控制權或重大影響力。於初步確認日期，本集團作出不可撤回的選擇，以指定於按公允價值計量且其變動計入其他全面收入的股權工具的投資。本公司董事認為，於二零一八年六月三十日，本集團於 Inhibrx 及 Tysana 的投資公允價值與其於該日的賬面值相若。

13. 貿易及其他應收款項

	於	
	二零一八年 六月三十日	二零一七年 十二月三十一日
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項		
— 關聯方	5,291	6,425
— 第三方	607,188	293,650
— 損失撥備	(35,803)	(10,218)
未開票收益		
— 關聯方	—	1,645
— 第三方	—	29,948
— 損失撥備	—	(7,146)
	576,676	314,304
代客戶購買原材料的應收款項	101,941	108,295
— 損失撥備	(2,288)	—
	99,653	108,295
其他應收款項	14,661	15,012
向供應商墊款	10,328	12,256
預付款項	8,219	927
可收回關稅(附註)	1,694	30,285
可收回增值稅	208,913	127,626
應收利息	7,938	5,597
	251,753	191,703
貿易及其他應收款項總額	928,082	614,302

附註：無錫生物技術已獲相關政府機構認可為外商投資研發中心，使其擁有豁免進口原材料及設備的進口稅的資格。相關進口稅按「先征後退」基準徵稅。金額指無錫生物技術向中國海關支付的相關進口稅，待中國海關核實進口稅退款的申請文件後，有關稅項將可予退回。

本集團給予客戶的信用期介乎 30 至 60 天。下表載列於報告期末按發票日期呈列的貿易應收款項 (經扣除呆賬撥備) 賬齡分析：

	於	
	二零一八年 六月三十日	二零一七年 十二月三十一日
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
60 天以內	395,216	217,573
61 至 180 天	122,172	68,570
181 天至 1 年	59,288	3,714
	<u>576,676</u>	<u>289,857</u>

於本中期就遵照國際財務報告準則第 9 號所載簡易方法的應收貿易款項減值撥備變動如下：

	人民幣千元
於二零一七年十二月三十一日的結餘 (經審核)	(10,218)
重新計量預期信貸虧損下的損失撥備	(3,635)
於二零一八年一月一日的經調整結餘*	(13,853)
損失撥備淨額計量	<u>(21,950)</u>
於二零一八年六月三十日的結餘 (未經審核)	<u>(35,803)</u>

* 本集團已於二零一八年一月一日初步應用國際財務報告準則第 9 號。根據所選用過渡方法，不重列比較資料。

於本中期就遵照國際財務報告準則第 9 號所載簡易方法的代客戶購買原材料的應收款項減值撥備變動如下：

	人民幣千元
於二零一七年十二月三十一日的結餘 (經審核)	—
重新計量預期信貸虧損下的虧損撥備	(1,018)
於二零一八年一月一日的經調整結餘*	(1,018)
損失撥備淨額計量	<u>(1,270)</u>
於二零一八年六月三十日的結餘 (未經審核)	<u>(2,288)</u>

* 本集團已於二零一八年一月一日初步應用國際財務報告準則第 9 號。根據所選用過渡方法，不重列比較資料。

14. 合約資產

	於 二零一八年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)
合約資產	
— 第三方	35,772
— 合約資產損失撥備	(7,304)
	<u>28,468</u>

合約資產主要關於本集團對已完成而未開票工作的收取代價權利，因為權利視乎於本集團未來於報告日期達成生物製劑服務指定里程碑的表現。

於本中期就遵照國際財務報告準則第9號所載簡易方法的合約資產減值撥備變動如下：

	人民幣千元
於二零一七年十二月三十一日的結餘(經審核)	(7,146)
重新計量預期信貸虧損下的虧損撥備	(3,816)
於二零一八年一月一日的經調整結餘*	(10,962)
損失撥備淨額計量	3,658
	<u>(7,304)</u>
於二零一八年六月三十日的結餘(未經審核)	<u>(7,304)</u>

* 本集團已於二零一八年一月一日初步應用國際財務報告準則第9號。根據所選用過渡方法，不重列比較資料。

15. 指定按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產

自二零一七年起，本集團與金融機構訂立多份基金(「該等基金」)合約。該等基金主要投資於債務證券，包括但不限於美元國債(由美國政府或其代理發行或擔保的證券)、企業證券或資產抵押證券，目標在於實現高於可比期間持有美元貨幣市場工具投資組合所能實現的回報。全部合約已於初步確認時指定為按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。於本中期期間，鑒於現金管理策略，本集團從大部分該等基金中撤資。於二零一八年六月三十日，根據金融機構投資報表，該等基金的公允價值為130,000美元(二零一七年十二月三十一日：87,750,000美元)，相當於人民幣801,000元(二零一七年十二月三十一日：人民幣573,378,000美元)。

於二零一七年，本集團亦與一家銀行訂立一份為期六個月的金融產品(「金融產品」)合約，於初步確認時指定為按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產。金融產品的回報乃參考相關工具於貨幣市場、銀行同業拆借市場、債券市場、證券及股本市場的表現以及衍生金融資產後釐定。於二零一七年十二月三十一日，金融產品本金為10,400,000美元，相當於人民幣67,955,000元，而合約中所示預計回報率為每年2.45%。於二零一八年三月，本集團在金融產品到期時撤資。

16. 銀行結餘及現金／已質押銀行存款／定期存款

本集團的銀行結餘及現金包括現金及原到期日為三個月或以下的短期銀行存款。於二零一八年六月三十日，短期銀行存款按介乎0.001%至3.008%(二零一七年十二月三十一日：0.001%至1.650%)的市場年利率計息。

若干存款已抵押予銀行作為銀行就有關本集團購置原材料、廠房及設備開具信用證的抵押物。

於二零一七年十二月三十一日，定期存款執行固定利率，介於每年1.93%至2.53%。

17. 貿易及其他應付款項

	於	
	二零一八年 六月三十日	二零一七年 十二月三十一日
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項		
— 第三方	142,236	137,293
其他應付款項		
— 關聯方	—	13,919
— 第三方	108,313	50,927
	108,313	64,846
客戶墊款		
— 關聯方	—	11,064
— 第三方	—	243,682
	—	254,746
已收選擇權費用(附註)	26,467	26,136
購買廠房及設備的應付款項	168,198	213,022
應付薪金及花紅	86,111	85,240
其他應付稅項	4,447	3,386
	535,772	784,669

附註：

該款項指就授予一名獨立第三方本集團若干資產的購買權而向其收取的不可退回購買權費4百萬美元。於二零一五年十二月，本公司與本公司一名戰略客戶訂立一份協議(以下統稱為「購買權協議」)，據此本公司授予該客戶其若干生物製劑生產設施的購買權。該購買權的總代價為8百萬美元，其中50%已於二零一六年三月支付，而剩餘50%將於本公司完成若干規定文件後支付。根據購買權協議，該客戶有權於二零二零年六月三十日或之前行使購買權，經本公司與該客戶共同協定，該購買權可延期至不遲於二零二三年六月三十日。倘該客戶選擇行使購買權，其須按購買權協議所列基準就已釐定生物製劑生產設施向本公司支付收購價，而本公司須滿足若干規定條件，包括完成向該客戶或其指定人士轉讓生物製劑生產設施的所有權，及就設施轉讓取得所有必要監管批文及同意。隨後購買權費用將用作部分支付生產設施收購價。倘客戶選擇不經行使購買權終止協議，客戶將購買權費用作支付任何到期及應付本集團服務費。就本集團提供的服務而言，最高達已付購買權費的最多50%。

向供應商付款的期限主要為自供應商處收到貨物起計90日內掛賬。以下為於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項賬齡分析：

	於	
	二零一八年 六月三十日	二零一七年 十二月三十一日
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
3個月內	131,439	129,184
3個月以上至一年內	8,931	6,660
一年以上至兩年內	1,866	1,449
	142,236	137,293

18 合約負債

	於
	二零一八年 六月三十日
	人民幣千元 未經審核
合約負債	
— 關聯方	113
— 第三方	382,777
	382,890

19. 衍生金融資產及負債

於報告期末，本集團持有若干指定按公允價值計量且其變動計入損益但並非以對沖會計處理的衍生工具如下：

	資產		負債	
	二零一八年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一七年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)	二零一八年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零一七年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
遠期外匯合約	684	—	29,954	—
減：即期部分	549	—	29,954	—
非即期部分	<u>135</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>—</u>

截至二零一八年六月三十日止六個月，本集團已與銀行訂立若干美元兌人民幣的遠期外匯合約，以管理本集團的貨幣風險。根據遠期外匯合約，本集團將向銀行支付美元名義金額並自銀行收取與有關美元名義金額產品等值的人民幣金額，而有關遠期匯率於各合約中訂明。

除上文所述者外，本集團亦與某一家銀行訂立美元兌人民幣的歐洲敲出遠期外匯合約(附帶遠期有條件付款結構)。遠期合約的執行價為6.5250(「執行價」)，而歐洲敲出障礙為6.1900(「敲出障礙」)，即倘有關屆滿日期的美元兌人民幣的即期匯率中間價高於敲出障礙，本集團有權以執行價向銀行出售美元。倘有關屆滿日期的美元兌人民幣的即期匯率中間價等於或低於敲出障礙，銀行應向本集團支付一筆額外款項人民幣65,000元。

20. 股本

	股份數目	金額 美元
每股法定面值0.000025美元的普通股：		
於二零一八年六月三十日、二零一七年 十二月三十一日及二零一七年一月一日	<u>2,000,000,000</u>	<u>50,000</u>

已發行及悉數支付：

	股份數目	金額 美元	列於財務報表 人民幣千元
於二零一七年一月一日(經審核)	964,000,000	24,100	158
透過首次公開發售發行股份	170,118,057	4,253	29
透過行使超額配股權發行股份	28,947,000	724	5
於二零一七年十二月三十一日(經審核)	<u>1,163,065,057</u>	<u>29,077</u>	<u>192</u>
發行新股份(附註(a))	57,000,000	1,425	8
行使首次公開發售前購股權	<u>4,514,318</u>	<u>113</u>	<u>1</u>
於二零一八年六月三十日(未經審核)	<u><u>1,224,579,375</u></u>	<u><u>30,615</u></u>	<u><u>201</u></u>

附註：

- (a) 於二零一八年三月二十九日，本公司發行57,000,000股基本配售股份，以每股70.00港元的價格向若干投資者(獨立第三方)配售。
- (b) 本公司發行的所有股份在所有方面均享有同等地位。

釋義

「審核委員會」	指	董事會轄下的審核委員會
「Biologics Holdings」	指	WuXi Biologics Holdings Limited，於二零一五年十二月十七日根據英屬處女群島法律註冊成立的有限公司，為本公司控股股東
「董事會」	指	本公司的董事會
「CDMO」	指	合同定制研發生產
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則
「cGMP」	指	現行優良生產質量管理規範，即美國食品藥品監督管理局對製藥及生物技術公司實施的規範，以確保所生產的產品符合特點、強度、質量及純度等方面的指定要求

「董事長」	指	董事會董事長
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「本公司」或「我們」	指	WuXi Biologics (Cayman) Inc. (藥明生物技術有限公司*)，一家於二零一四年二月二十七日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「董事」	指	本公司董事
「創辦人士」	指	李革博士、趙寧博士、劉曉鐘先生及張朝暉先生
「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港交易所」	指	香港交易及結算所有限公司
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	正式新藥臨床，製藥公司的實驗性藥物的營銷申請獲得批准之前，獲許可將有關藥物運送至其他司法權區(通常是臨床調查人員所在司法權區)
「上市」或 「首次公開發售」	指	股份於二零一七年六月十三日在聯交所主板上市
「上市規則」	指	《聯交所證券上市規則》(經不時修訂或補充)
「主板」	指	聯交所主板
「標準守則」	指	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
「首次公開發售前 購股權計劃」	指	本公司採納並於二零一六年一月五日生效及於二零一六年八月十日修訂的首次公開發售前購股權計劃，其主要條款概述於招股章程附錄四「法定及一般資料—E. 首次公開發售前購股權計劃」

「招股章程」	指	本公司刊發的日期為二零一七年五月三十一日的招股章程
「受限制股份獎勵計劃」	指	本公司於二零一八年一月十五日採納的受限制股份獎勵計劃
「報告期」	指	二零一八年一月一日至二零一八年六月三十日六個月期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.000025美元的普通股
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美元」	指	美利堅合眾國法定貨幣美元
「美國FDA」	指	美利堅合眾國食品藥品監督管理局
「書面指引」	指	本公司採納的關於董事進行證券交易的書面指引

於本公告內，除非文義另有所指，否則「聯繫人」、「關連人士」、「控股股東」及「附屬公司」等詞語具有上市規則賦予彼等的涵義。

承董事會命
WuXi Biologics (Cayman) Inc.
藥明生物技術有限公司*
 董事長
 李革博士

香港，二零一八年八月二十日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事陳智勝博士及周偉昌博士；非執行董事李革博士、胡正國先生、吳亦兵先生及曹彥凌先生；及獨立非執行董事 *William Robert Keller* 先生、郭德明先生及方和先生。

* 僅供識別