

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。

本公告載有涉及風險及不確定因素的前瞻性陳述。除過往事實陳述以外的所有陳述均為前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知風險、不確定因素及其他因素，當中若干風險及因素並非本公司所能控制，其可導致實際業績、表現或成果與該等前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司概不承擔更新或修訂任何前瞻性陳述的責任，無論是否由於新資料、未來事件或其他因素所致。



邁博藥業

Mabpharm Limited
迈博药业有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2181)

截至二零一九年十二月三十一日止年度之 年度業績公告

迈博药业有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」或「董事」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱「本集團」、「我們」或「我們的」)截至二零一九年十二月三十一日止年度(「報告期」)之經審核綜合財務業績連同截至二零一八年十二月三十一日止年度之比較數據。除文義另有所指外，本公告所用詞彙與本公司日期為二零一九年五月二十日的招股章程(「招股章程」)所界定者具有相同涵義。

財務概要

	截至十二月三十一日止年度		
	二零一九年 人民幣千元 (經審核)	二零一八年 人民幣千元 (經審核)	變動 (%)
其他收入	17,999	24,059	(25.2)
其他開支	(4,127)	(12,507)	(67.0)
其他盈虧	15,962	(2,427)	(757.7)
研發開支	(134,189)	(88,983)	50.8
行政開支	(62,952)	(42,128)	49.4
財務成本	(7,695)	(4,481)	71.7
上市開支	(27,527)	(26,126)	5.4
除稅前虧損	(202,529)	(152,593)	32.7
所得稅寬免	—	2,834	(100.0)
年內虧損及全面開支總額	(202,529)	(149,759)	35.2
下述各項應佔的全面開支總額：			
本公司擁有人	(202,529)	(124,883)	62.2
非控股權益	—	(24,876)	(100.0)
	人民幣元	人民幣元	
每股虧損			
— 基本及攤薄	(0.05)	(0.06)	(16.7)
	於二零一九年 十二月三十一日		變動 (%)
	於二零一九年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)	於二零一八年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)	
非流動資產	441,338	212,469	107.7
流動資產	955,139	260,753	266.3
流動負債	270,334	156,450	72.8
流動資產淨值	684,805	104,303	556.6
非流動負債	72,432	67,200	7.8
資產淨值	1,053,711	249,572	322.2

公司簡介

我們是中國領先的生物醫藥公司，專注於治療癌症和自身免疫性疾病的新藥及生物類似藥的研發和生產。我們致力於透過高效的研發體系以及低成本藥品生產能力為市場帶來高質量且可負擔的創新型生物藥品，並充分利用自身豐富的研發經驗開發多種治療產品。我們的候選藥物管線目前包括11種單克隆抗體藥物及1個強抗體藥物，其中3種為我們的核心產品：

- ✓ **CMAB008 (英夫利西單抗)**：已經完成臨床試驗並正申請新藥上市，我們已經啟動了「注射用CMAB008與類克在健康男性志願者的隨機、雙盲、平行對照、單次給藥藥代動力學、安全性和免疫原性的I期比對研究」，並有望一次性獲准進入(i)類風濕關節炎、(ii)成人及兒童克羅恩病、(iii)瘻管性克羅恩病、(iv)強直性脊柱炎、(v)銀屑病及(vi)成人潰瘍性結腸炎治療市場；
- ✓ **CMAB007 (奧馬珠單抗)**：III期臨床試驗中；
- ✓ **CMAB009 (西妥昔單抗)**：III期臨床試驗中(統稱「**核心產品**」)。

我們的其他候選藥物中，CMAB809(曲妥珠單抗)完成了I期臨床試驗，CMAB819(納武利尤單抗)即將啟動臨床試驗。最新研究結果表明，我們開發的CMAB816對腫瘤特別是肺癌的治療和預防上有很好的前景，因此我們將優先推進CMAB816的開發。此外，我們還成功開發治療癌症的「強抗體」新藥CMAB017。我們預期CMAB017較同類抗體藥物在腫瘤的治療上有更佳的安全性和療效。

我們具備強大的內部藥學研究、臨床前及臨床開發和生產能力，並正建設銷售及營銷團隊，為我們候選產品的商業化做準備。我們專注於單克隆抗體的研發。我們的核心研發團隊成員在此領域擁有超過16年的經驗，並主持過包括3項「863」計劃重大項目等國家級科研項目。此外，我們其中一位核心研發團隊成員還是第十一屆國家藥典委員會委員。我們泰州的生產設施現時配備3×1,500升單克隆抗體生物反應器系統，按產能計是中國最大的抗體藥物生產設施之一。

我們認為我們定能把握中國巨大的市場機遇，特別是中國近期的醫療監管改革(包括新醫保措施)帶來的機遇。我們研發的主要重心為針對癌症和自身免疫性疾病的單克隆抗體藥物，該藥物在中國具有龐大未開發的臨床需求。

鑒於新型冠狀病毒引發的肺炎(「**COVID-19**」)現正流行，我們已新開發出一種重組雙功能抗體融合蛋白CMAB020，其有望應用於預防和治療SARS-CoV/-2 (SARS-CoV及SARS-CoV-2)感染和SARS/COVID-19疾病(SARS-CoV/-2所導致的肺炎)。我們已經於二零二零年三月二十三日向中國國家知識產權局提交CMAB020的發明專利申請(專利申請號：202010208906.8/PCT號：PCT/CN2020/080859)。該藥物由兩個功能臂組成，其中一個功能臂含有針對冠狀病毒S蛋白的抗體，另一個功能臂含有一種能夠保持酶活性的蛋白，以降低感染肺部的血管收縮，增加血液灌注。預計該藥物可有效治療由SARS-CoV和SARS-CoV-2引起的肺炎，減少肺部炎症和細胞因子風暴。目前，本公司已完成CMAB020的實驗規模的蛋白製備以及體外功能評估，並即將啟動體內實驗以進行進一步的技術評估。

管理層討論及分析

業務回顧

我們的候選藥物的研發情況

以下為截至二零一九年十二月三十一日我們的候選藥物概覽及其研發情況：

領域	靶標	適應症	候選藥物代號	分類	臨床前	I期	II期或II/III期	III期	預期達到下一監管里程碑的時間	預計完成監管審查時間	商業權	已上市競爭藥物
呼吸道疾病	IgE	哮喘	CMAB007 (國際非專有藥名： 奧馬珠單抗)	新藥/核心產品					遞交新藥申請 (二零二零年 第三季度)	二零二一年 第二季度	中國及海外 (不包括日本、 北美及歐洲)	Xolair®
癌症	EGFR	結直腸癌	CMAB009 (國際非專有藥名： 西妥昔單抗)	新藥/核心產品					遞交新藥申請 (二零二二年 第一季度)	二零二二年 第三季度	中國及海外 (不包括日本、 北美及歐洲)	Erbix®
自身免疫性疾病	TNF α	類風濕關節炎	CMAB008 (國際非專有藥名： 英夫利西單抗)	新藥/核心產品					已於二零一九年 第四季度 遞交新藥申請	二零二零年 第四季度	中國及海外 (不包括日本、 北美及歐洲)	Remicade®、 Humira®、 Enbrel®、 Simponi®、 Yisaiyu®及 Anbainuo®
癌症	PD1	非小細胞肺癌、 肝細胞癌 及頭頸部鱗癌	CMAB819 (國際非專有藥名： 納武利尤單抗)	新藥					III期(二零二一年 第三季度)	二零二六年 第二季度	全球	Opdivo®、 Keytruda®、 Tyvyt®、JS001

領域	靶標	適應症	候選藥物代號	分類	臨床前	I期	II期或II/III期	III期	預期達到下一監管里程碑的時間	預計完成監管審查時間	商業權	已上市競爭藥物
癌症	HER2	乳腺癌/胃癌	CMAB809 (國際非專有藥名： 曲妥珠單抗)	生物類似藥					III期(二零二零年 第二季度)	二零二三年 第二季度	全球	Herceptin®
癌症	HER2	乳腺癌	CMAB810 (國際非專有藥名： 帕妥珠單抗)	生物類似藥					III期(二零二一年 第四季度)	二零二四年 第二季度	全球	Perjeta®
呼吸道疾病	RSV	預防RSV導致的 嚴重下呼吸道疾病	CMAB813 (國際非專有藥名： 帕利珠單抗)	生物類似藥					III期(二零二二年 第一季度)	二零二四年 第四季度	全球	Synagis®
癌症/自身 免疫性疾病	IL-1β	週期性發熱綜合征/ 全身型幼年性 特發性關節炎/肺癌	CMAB816 (國際非專有藥名： 卡那單抗)	生物類似藥					III期(二零二二年 第一季度)	二零二四年 第三季度	全球	ILaris®
癌症	EGFR	KRAS野生型結直腸癌	CMAB017	創新藥					III期(二零二三年 第四季度)	二零二六年 第四季度	全球	Vectibix®
自身免疫性疾病	IL-17A	斑塊型銀屑病、 銀屑病關節炎及 強直性脊柱炎	CMAB015 (國際非專有藥名： 司庫奇尤單抗) ¹	生物類似藥					III期(二零二二年 第二季度)	二零二四年 第四季度	全球	Cosenty®
過敏、炎性疾病	IL-5	哮喘及嗜酸性 肉芽腫性 多血管炎	CMAB018 (國際非專有藥名： 美泊利單抗)	生物類似藥					III期(二零二一年 第四季度)	二零二五年 第四季度	全球	Nucala®
二零一九年十二月三十一日之後開發的新候選藥物												
感染	SARS-CoV SARS-CoV-2	新型冠狀病毒 感染的肺炎	CMAB020	創新藥					III期(二零二一年 第一季度)	二零二二年 第一季度	中國及海外 (不包括北美及 歐洲)	

附註：

- CMAB015的研發於二零二零年三月中斷。

根據上市規則第18A.08(3)條作出的警示聲明：我們的候選藥物(包括核心產品)最終不一定能夠成功開發及營銷。

核心候選產品

CMAB007(奧馬珠單抗)

CMAB007(奧馬珠單抗)為一種重組人源化抗IgE單克隆抗體，用於治療經過中／高劑量ICS加LABA治療之後仍然得不到充分控制的哮喘病人的全新候選藥物。截至二零一九年十二月三十一日，CMAB007為唯一一個由一家中國國內公司在中國開發並已進入III期臨床試驗階段的單抗哮喘療法，我們相信，一旦CMAB007獲得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的批准，其將成為首個由中國國內公司開發並在中國上市的單抗哮喘療法。CMAB007與遊離IgE相結合，形成抗IgE複合物，能抑制高親和力IgE受體，從而防止過敏反應。CMAB007的安全性及療效已經由兩項已完成臨床試驗(合共665名受試者)的結果所證實，該等試驗為中國規模最大的治療哮喘的單抗臨床試驗。我們的臨床試驗結果顯示，CMAB007能以較低劑量的吸入糖皮質激素改善哮喘病人的病情及降低急性哮喘發病的概率。

報告期內，CMAB007正在實施用於治療過敏性哮喘的III期臨床試驗，截至二零一九年十二月三十一日，我們已經完成該項臨床試驗的病例招募。鑑於呼吸系統疾病SARS-CoV-2肺炎的爆發，導致參與本項目的呼吸科研究者由於患病、外調、門診關閉乃至科室隔離，其參與本項目時間受到影響，故我們預期待所有病例完成臨床用藥觀察及數據分析後，向國家藥監局提交藥物上市申請將延遲至二零二零年第三季度。我們亦在準備實施CMAB007其他適應症的臨床試驗。我們目前預計CMAB007可以在二零二一年第二季度獲國家藥監局批准上市。

CMAB009(西妥昔單抗)

CMAB009(西妥昔單抗)為一種重組抗EGFR嵌合單克隆抗體，是我們基於西妥昔單抗的全新候選藥物，與FOLFIRI聯合用於轉移性結直腸癌(「mCRC」)的一線治療。CMAB009是首個經國家藥監局批准並由一家中國國內公司在中國開發用於臨床試驗的嵌合抗EGFR抗體。CMAB009利用中國倉鼠卵巢細胞(「CHO」)表達系統，該系統不同於已上市的西妥昔單抗產品所使用的小鼠骨髓瘤細胞SP2/0表達系統。CMAB009的安全性及療效由兩項已完成臨床試驗(合共530名受試者)的結果所證實，該等試驗為一家中國國內公司在中國開發的抗EGFR單抗的最大規模臨床試驗。根據我們的臨床試驗結果與現時已上市的西妥昔單抗產品已公佈臨床試驗結果的比較，CMAB009顯著降低免疫原性並減少嚴重超敏反應等不良反應的發生。我們相信CMAB009較現時已上市用於治療mCRC的西妥昔單抗藥物安全且同樣有效。

報告期內，CMAB009正在實施用於治療結直腸癌的III期臨床試驗。由於現時COVID-19的爆發，我們對CMAB009的研發將會有所延遲。我們預期待所有病例完成臨床用藥觀察及數據分析後，將延遲至於二零二二年第一季度向國家藥監局提交藥物上市申請。我們亦在準備實施CMAB009其他適應症的臨床試驗。我們目前預計CMAB009可以在二零二二年第三季度獲國家藥監局批准上市。

CMAB008 (英夫利西單抗)

CMAB008 (英夫利西單抗) 為一種重組抗TNF-alpha嵌合單克隆抗體，是基於用於治療中重度活動期類風濕關節炎的英夫利西單抗的全新候選藥物，有望成為中國同類最佳的嵌合抗TNF-alpha抗體之一。CMAB008是首個經國家藥監局批准並由一家中國國內公司在中國開發用於臨床試驗的嵌合抗TNF-alpha抗體。CMAB008使用CHO表達系統，根據我們的臨床結果與現時已上市英夫利西單抗產品已公佈的臨床結果的比較，減少免疫原性。CMAB008的安全性及療效由三項已完成臨床試驗(合共588名受試者)的結果所證實，該等試驗為中國最大規模的英夫利西單抗臨床試驗。根據我們的臨床結果與現時已上市的英夫利西單抗產品已公佈的臨床結果的比較，我們認為CMAB008在治療中重度活動期類風濕關節炎方面比截至二零一九年十二月三十一日已上市的英夫利西單抗產品安全且同樣有效。已經完成的III期頭對頭試驗顯示，CMAB008與已上市的英夫利西單抗產品具有相似的安全性和有效性。

報告期內，CMAB008結束了治療類風濕關節炎的臨床實驗並於二零一九年十二月三十日向國家藥監局申請藥物上市。由於現時COVID-19的爆發，我們預期獲得國家藥監局批准的時間將有所延長。現時我們預期CMAB008或於二零二零年第四季度獲准上市。我們正在進行與現已上市的英夫利西單抗產品相對的頭對頭研究，以確認CMAB008的類似藥代動力學特徵及免疫原性(「注射用CMAB008與類克在健康男性志願者的隨機、雙盲、平行對照、單次給藥藥代動力學、安全性和免疫原性的I期比對研究CTR20200314」)。我們預期該試驗結束後，CMAB008有望被批准面向六種適應症(具體為：(i)類風濕關節炎、(ii)成人及兒童克羅恩病、(iii)瘻管性克羅恩病、(iv)強直性脊柱炎、(v)銀屑病及(vi)成人潰瘍性結腸炎)，亦有望進入醫保目錄。

其他候選產品

CMAB819 (納武利尤單抗) 為即將開始I期臨床試驗的全新候選藥物。國家藥監局已於二零一七年九月批准進行CMAB819的臨床試驗。截至二零一九年十二月三十一日，我們已經完成臨床樣本的製備，I期臨床試驗準備中。我們預期CMAB819可能會於二零二六年第二季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB819適用於治療轉移性非小細胞肺癌、肝細胞癌及頭頸部鱗狀細胞癌。

CMAB809 (曲妥珠單抗) 為生物類似藥候選藥物，已完成I期臨床試驗。國家藥監局已於二零一七年四月批准進行CMAB809的臨床試驗。截至二零一九年十二月三十一日，我們已經完成該藥物的I期臨床試驗，由於I期結果已經證實藥物代謝動力學特徵與對照藥(赫賽汀)類似，因此可以直接跳過II期臨床試驗，我們正在啟動III期臨床試驗。我們預期CMAB809可能會於二零二三年第二季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB809適用於(輔助)治療HER2過渡表達型乳腺癌及轉移性胃癌。

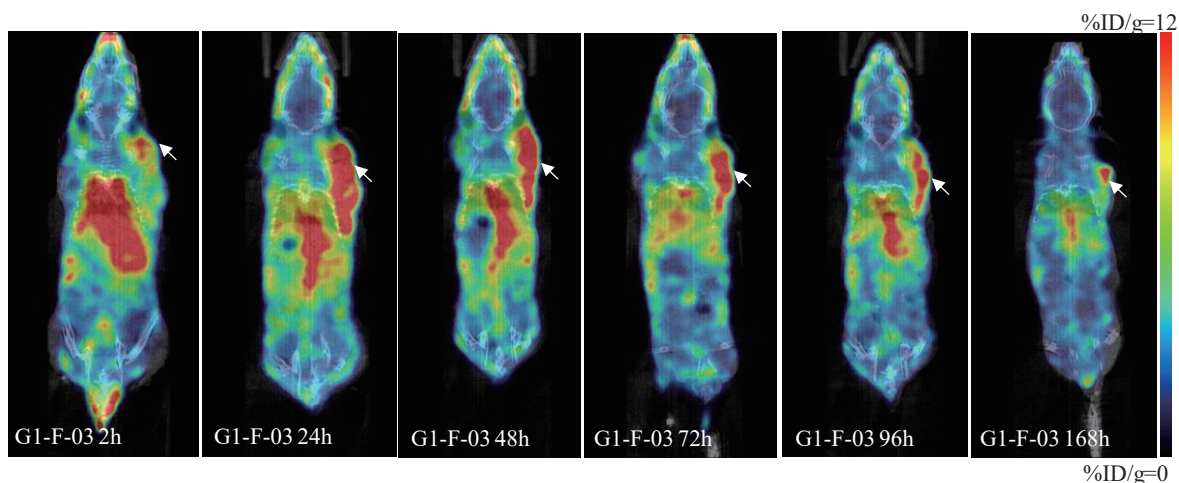
CMAB815 (阿達木單抗)為生物類似藥候選藥物，處於IND申報階段。鑑於(i)與該藥物市場重疊的CMAB008III期臨床試驗數據令我們極為滿意，且(ii)CMAB815的原研藥物在華大幅降價和(iii)適應症相似的多個新仿製藥品種在華上市，我們於二零二零年三月中止了該藥物的開發。CMAB815適用於治療類風濕性關節炎

CMAB810 (帕妥珠單抗)為生物類似藥候選藥物，處於臨床前試驗階段。CMAB810的相關篩選工作、細胞庫建立及小試工藝已完成。我們正在實施該藥物的臨床前動物實驗，預計在二零二零年第三季度申請臨床試驗。我們預期CMAB810可能會於二零二四年第二季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB810適用於治療乳腺癌。

CMAB813 (帕利珠單抗)為生物類似藥候選藥物，處於臨床前實驗階段。相關篩選工作及細胞庫建立已完成。中試工藝正在進行中。我們預計在二零二二年第一季度申請臨床試驗，可能會於二零二四年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB813適用於預防小兒患者因RSV導致的嚴重下呼吸道疾病。

CMAB816 (卡那單抗)為生物類似藥候選藥物，處於臨床前實驗階段。相關篩選工作及細胞庫建立已完成。中試工藝已經建立，預計在二零二一年第三季度申請該藥物臨床試驗。我們預期CMAB816可能會於二零二四年第三季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB816適用於治療週期性發熱綜合症及全身型幼年特發性關節炎。根據二零一七年八月《柳葉刀》發表研究「用卡那單抗抑制白細胞介素-1 β 對動脈粥樣硬化患者發生肺癌的影響：一項隨機、雙盲、安慰劑對照試驗的探索性結果」(CANTOS, NCT01327846)的結果顯示，合併(包括所有劑量)的卡那單抗組的總癌症死亡率明顯低於安慰劑組。300毫克劑量對總癌症死亡率的影響具有統計學意義。此外，與安慰劑組相比，150毫克組和300毫克組的肺癌發病率明顯較低。此外，與安慰劑組相比，肺癌死亡率在300毫克組和合併的卡那單抗組顯著降低。因此，通過靶向白細胞介素-1 β 途徑，CMAB816療法可能有利於降低肺癌發病率和肺癌相關死亡率。

CMAB017是處於臨床前研究的創新候選藥物，為一種強抗體創新藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立。生產工藝研究、製劑處方篩選研究已經完成。荷瘤鼠組織分佈試驗研究已經完成，結果顯示CMAB017在給藥後24-72小時在腫瘤局部聚集。我們預計在二零二一年第三季度申請臨床試驗。我們預期CMAB017可能會於二零二六年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB017中，封閉肽的設計有望顯著降低皮膚、消化道粘膜等的不良反應；IgG1恆定區的選擇可以增強抗體Fc段介導的效應從而提高療效。基於安全性和療效優勢，病例用藥成本遠優於CMAB009；且有望依託CMAB017的研發經驗和平台開發更多強抗體新藥。CMAB017適用於治療KRAS野生型結直腸癌。



CMAB015是處於臨床前研究的secukinumab(司庫奇尤單抗)的生物類似藥候選藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立，生產工藝研究正在進行中，預計在二零二二年第二季度申請臨床試驗。我們預期CMAB015可能會於二零二四年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB015靶向白細胞介素17A (IL-17A)，用於斑塊型銀屑病、銀屑病關節炎及強直性脊柱炎的治療。

CMAB018是處於臨床前研究的mepolizumab(美泊利單抗)的生物類似藥候選藥物。目前已經完成高表達工程細胞的篩選和工程細胞庫的建立，生產工藝研究正在進行中，預計在二零二一年第四季度申請臨床試驗。我們預期CMAB018可能會於二零二五年第四季度獲得國家藥監局的上市批准。CMAB018靶向白細胞介素5(IL-5)，用於嚴重的哮喘和嗜酸性肉芽腫性多血管炎的治療。

報告期後開發的新候選產品

隨著目前COVID-19的爆發，我們於二零二零年第一季度開始開發一種重組雙功能抗體融合蛋白CMAB020，預期將用於預防和治療SARS-CoV/-2 (SARS-CoV及SARS-CoV-2)感染和SARS/COVID-19疾病(SARS-CoV/-2所導致的肺炎)。

CMAB020具有兩個功能臂：(1)一個功能臂為高親和力靶向SARS-CoV、SARS-CoV-2及其他SARS樣冠狀病毒S蛋白的全人源單抗(「Ab」)；(2)另一功能臂為截短的血管緊張素轉化酶2(「ACE2」)蛋白。Ab和ACE2與S蛋白結合表位不同。截短的ACE2保留了將血管緊張素II轉化為血管緊張素1-7的酶活性，從而降低感染肺部的血管收縮，增加血液灌注。CMAB020有望起到保護器官的作用並減輕COVID-19引發嚴重急性呼吸窘迫綜合症。除此以外，CMAB020還可以拮抗受體結合域與CD147的結合，減輕肺部炎症及細胞因子風暴。

CMAB020的主要功能為阻斷病毒生命週期，同時根據我們目前的研發結果顯示具有活性ACE2酶的融合蛋白對於COVID-19的重症可能具有潛在的治療功效。CMAB020的雙功能臂具有協同效應，亦可對公眾(尤其是醫護人員、老年人及免疫功能受損的病人)提供被動免疫及保護他們免受冠狀病毒如SARS-CoV-2的感染。根據我們目前的研究結果亦顯示雙功能融合蛋白較單獨的Ab或ACE2蛋白，與S蛋白具有更高的親和力。

本公司已經於二零二零年三月二十三日向中國國家知識產權局提交CMAB020的發明專利申請(專利申請號：202010208906.8/PCT號：PCT/CN2020/080859)。目前，我們已經完成CMAB020實驗規模的蛋白製備以及體外功能評估，並即將啟動體內實驗以進行進一步的技術評估。

新候選藥物的研發

我們啟動了一系列後續治療自身免疫疾病和／或腫瘤疾病的抗體新藥的研發，預期於二零二零年末亦可成功完成數個抗體新藥的篩選和細胞建庫乃至啟動臨床前動物實驗，從而進一步拓展我們的產品線，為我們長期發展提供充足的候選藥物管線拓展。

研發系統

我們已具備高效研發能力、廣泛而先進的製備技術及低成本藥品生產能力，令我們可向中國及其他新興市場的患者提供優質且價格合理的創新生物製藥產品。在我們的產品管線中，我們現時有三種核心產品，其中一個已經完成臨床試驗並申請上市，兩個處於III期臨床開發階段。另有兩種產品已獲批准開展臨床試驗，其中之一已經完成I期臨床試驗。我們亦擁有多項核心技術專利，包括抗體工程及人源化技術、高表達載體構建技術、高效克隆篩選技術，以及專有研發動物模型。我們的研發活動由三個核心團隊進行：基礎研發、臨床試驗及符合生產質量管理規範(「GMP」)的產品製備。該三個核心團隊的運營、設計及建設需求由輔助工程團隊支持。我們的研發團隊由具備生物製劑研發方面豐富行業經驗，並獲得全球製藥公司寶貴工作經驗的專業人士組成。我們的研發團隊僱員具備領先機構的免疫學、分子生物學、腫瘤學或單克隆抗體研發方面的扎實學術背景。

候選藥物的商業化及生產設備建設

現有生產設施

我們泰州的生產基地有兩棟樓宇，每棟佔地15,000平方米，存放我們的單抗生產設施。第一棟樓宇配備目前運營中的生產設施，包括(i) 3×1,500升抗體生物反應器系統及相關純化產線、(ii)一條注射劑灌裝線(每年能生產400萬瓶)及(iii)一條預充式注射器生產線(每年能生產100萬支)。我們的生產設施尚未開始商業生產。

新生產基地的建設

我們計劃在泰州生產基地的第二棟樓宇及泰州高新區內一幅約100,746平方米的工業用地興建新的生產設施。我們的擴張計劃包括建造(i)三個cGMP認證的車間，每個車間均有3×1,500升不銹鋼生物反應器系統及相應的純化產線，此項目建設已經啟動，預計二零二零年下半年可投入試運行；(ii)兩條大規模單克隆抗體原料藥生產線，產能分別為2×18,000升及3×7,500升及(iii)兩條藥品灌裝線，此項建設也已獲得施工批准並啟動。

市場開發及營銷

我們正著力制定我們的銷售及營銷策略。我們預計我們的營銷策略將專注於透過學術推廣進行精準營銷及注重增強醫療專業人員對我們藥品臨床裨益的了解及意識。我們計劃專注於對我們的產品有潛在臨床需求的醫院，將其作為我們的主要客戶群。我們擬繼續經常與中國主要醫院溝通以了解醫院及其醫生對抗體藥物的學術看法及患者需求。我們亦計劃繼續與行業專家定期會晤以了解行業趨勢。我們將繼續參加各種學術會議、研討會及座談會，其中包括由中華醫學會或其地方分會組織的大型國家及省級會議及針對特定城市和醫院部門的小型活動，以提升我們的品牌知名度。

我們的現有核心銷售團隊成員有一半擁有逾十年的抗體藥銷售及管理經驗，包括中國市場上銷售的首個抗體藥(由一家中國國內公司生產)。我們的銷售團隊通過參與及支持我們的臨床試驗與醫院保持直接關係。鑑於預期推出我們的產品，我們一直在擴大我們的銷售及營銷隊伍。與我們的銷售及營銷策略一致，我們專注於招聘在醫藥方面具有顯著學術聲譽及在癌症和自身免疫疾病治療領域擁有逾三年臨床經驗的銷售及營銷人員。我們預期執行若干程序，以確保我們的學術推廣及一般營銷工作符合適用法律及法規。

我們預期將產品銷售給(i)向醫院轉售產品的分銷商及(ii)直接面對患者藥房及其他。我們計劃於國家藥監局批准我們的產品商業化時建立我們的分銷商網絡。我們預計我們的分銷模式將符合慣常的行業慣例並有助於確保我們銷售網絡的有效覆蓋，同時控制我們的分銷成本及應收賬款。我們擬根據資質、聲譽、市場覆蓋範圍及銷售經驗挑選分銷商。為了將來分銷產品，分銷商須持有營業執照及其他必需牌照及許可證。分銷商亦須在指定地區維持廣泛的醫院覆蓋範圍。分銷商須能夠安全及時地向所覆蓋醫院交付我們的產品。我們計劃積極監控分銷商的庫存水平，以提高分銷網絡的效率。到目前為止，我們尚未與分銷商簽訂任何分銷協議。

質量保證

我們認為，我們原材料、設備及製成品的有效質量管理系統對確保服務質量及維持聲譽和成功至關重要。為確保我們的產品及服務始終符合高行業標準及要求，我們亦已成立公司層面的質量保證部門，以檢驗我們產品及服務的質量。其亦負責審批、組織及協調各附屬公司的質量控制及質量保證程序。設施及設備於整個生命週期須實行聯合登記制度、出廠驗收、現場驗收、安裝確認、操作確認、性能確認及定期維護等檢查措施。我們的製造業務線根據中國國家實驗室質量控制標準及GMP管理規定予以檢驗；我們的研發業務線亦根據GMP管理規定予以檢驗。

未來和前景

繼續推進我們候選藥物的臨床研究和商業化

短期內，我們打算專注於完成我們目前候選藥物的臨床試驗和最終商業化，特別是我們的核心產品CMAB007、CMAB009和CMAB008。為了將我們的核心產品推向市場，我們的目標是通過提供定期的專業培訓和推進CMAB007、CMAB009和CMAB008的臨床試驗來加強我們的研發團隊，特別是臨床醫學團隊。我們也正在建立一個由具有豐富學術推廣經驗和強大能力的員工組成的銷售團隊。我們的目標是通過在中國建立本身的銷售團隊並通過進一步建立銷售團隊增強我們的商業化能力來創造穩定的收益和利潤。

繼續保持對先進技術及產品開發的投資

我們認為研發為支持我們的未來增長及我們在全球生物製藥市場維持競爭力的關鍵元素。我們計劃提升我們從分子設計到商業化生產的綜合性技術平台開發，專注於研發中國臨床需求量龐大並具持續快速增長潛力的生物製劑。為把握生物製藥行業的新機遇，我們計劃繼續在創新技術方面增加投入用於開發療效更優且毒副作用更小的藥物，以保持業界領先地位。我們亦預計在人才方面進行投資，以擴大並加強研發團隊。

繼續吸引、培養高質素人才以支持我們的快速增長

聘請及挽留高質素科技人才及其他研發技術領先者將為我們取得成功的關鍵。我們計劃利用我們與中國及全球頂尖大學的密切合作招募及培養優秀的研發人員。我們也計劃向研究團隊提供系統化及高級培訓及發展課程，以提升及優化其令本公司獲益的科學及技術能力。該策略的一部分涉及制訂獎勵計劃以挽留及激勵表現優秀的團隊成員。

樹立全球品牌意識並與國內外知名製藥公司建立更為深入及廣泛的合作關係

為在國際上建立我們的品牌及支持我們的可持續增長，我們計劃從全球製藥公司獲得在中國出售產品的許可及／或計劃將我們若干候選藥物的海外產品權轉讓或許可予其他製藥公司。我們亦可能考慮與全球製藥公司建立合作夥伴關係，以進軍中國以外的市場及擴大我們的市場份額，並進一步擴闊我們業務的地域覆蓋範圍。作為該策略的一部分，我們可利用國際間戰略性併購機會，以擴展我們的在研產品拓展海外市場研發和銷售。

財務資料

本公告下文所載財務資料乃摘錄自截至二零一九年十二月三十一日止年度的經審核綜合財務資料，連同去年同期的比較數據，已經審核並由本公司審核委員會（「審核委員會」）審閱。

財務回顧

下表概述我們截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度的經營業績：

	截至十二月三十一日止年度			
	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元	變動 人民幣千元	變動 (%)
其他收入	17,999	24,059	(6,060)	(25.2)
其他開支	(4,127)	(12,507)	8,380	(67.0)
其他盈虧	15,962	(2,427)	18,389	(757.7)
研發開支	(134,189)	(88,983)	(45,206)	50.8
行政開支	(62,952)	(42,128)	(20,824)	49.4
財務成本	(7,695)	(4,481)	(3,214)	71.7
上市開支	(27,527)	(26,126)	(1,401)	5.4
除稅前虧損	(202,529)	(152,593)	(49,936)	32.7
所得稅寬免	—	2,834	(2,834)	(100.0)
年內虧損及全面開支總額	(202,529)	(149,759)	(52,770)	35.2
下述各項應佔的				
全面開支總額：				
本公司擁有人	(202,529)	(124,883)	(77,646)	62.2
非控股權益	—	(24,876)	24,876	(100.0)
	人民幣元	人民幣元		
每股虧損				
— 基本及攤薄	(0.05)	(0.06)	0.01	(16.7)

其他收入

本集團的其他收入由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣24.1百萬元減少25.2%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣18.0百萬元，主要是因為報告期間沒有任何提供製備工藝服務的收入，因為本公司全力研發自有產品，暫停向其他公司提供製備工藝服務。本集團於報告期內有一筆向獨立第三方銷售原材料，為一次性的偶發收入。

下表載列於所示期間其他收入的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
銀行利息收入	3,925	132
與收入有關的政府補助及補貼	9,013	9,694
製備工藝服務所得收入		
— 關聯方	—	13,968
— 第三方	—	265
銷售原材料所得收入	5,061	—
	17,999	24,059

其他開支

本集團的其他開支由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣12.5百萬元減少67.0%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣4.1百萬元，主要由於報告期本集團停止向其他公司提供製備工藝服務，因此沒有製備工藝服務成本的產生。

本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的其他開支主要為向獨立第三方銷售原材料的成本。

其他盈虧

本集團的其他盈虧由截至二零一八年十二月三十一日止年度的虧損約人民幣2.4百萬元增加757.7%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的收益約人民幣16.0百萬元，主要是因為本集團所持有的美金和港幣存款兌換人民幣的持續上升而產生的匯兌收益。

本集團其他盈虧主要為匯兌損益。

研發開支

本集團的在研藥物研發開支由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣89.0百萬元增加50.8%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣134.2百萬元，主要是隨著臨床試驗進度的深入，相應的合約成本、員工成本以及設備折舊的增加。

本集團的研發開支主要包括合約成本、原材料及耗材、員工成本及折舊及攤銷。

下表載列於所示期間研發開支的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
合約成本	55,361	32,897
原材料及耗材	25,092	32,959
員工成本	34,241	14,805
折舊及攤銷	7,824	2,907
其他	11,671	5,415
總計	<u>134,189</u>	<u>88,983</u>

行政開支

本集團行政開支由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣42.1百萬元增加49.4%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣63.0百萬元，乃主要由於因本集團業務持續擴張，員工薪金及福利增加，及折舊攤銷增加以及首次應用國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）第16號。

本集團的行政開支主要包括非研發人員的員工薪金及福利成本、公用事業、租金及一般辦公室開支、折舊以及代理及諮詢費。

下表載列於所示期間行政開支的組成部分：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
員工成本	34,418	22,878
樓宇租金	22	2,944
折舊	14,373	8,067
其他	14,139	8,239
總計	<u>62,952</u>	<u>42,128</u>

融資成本

本集團的財務成本由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣4.5百萬元增加71.7%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣7.7百萬元，主要是由於銀行借款利率相較於關聯方貸款利率有所上升以及首次應用國際財務報告準則第16號所致。

本集團的財務成本主要包括關聯方貸款利息、銀行借款利息和租賃負債利息。

其他收入中補貼收入有一部分源於政府對我們的貸款貼息，考慮到這部分貸款貼息後，我們銀行借款的實際利率較低。

上市開支

本集團上市開支由截至二零一八年十二月三十一日止年度的約人民幣26.1百萬元增加5.4%至截至二零一九年十二月三十一日止年度的約人民幣27.5百萬元。上市開支隨著上市進度而產生，預計今後不再發生相關上市開支。

流動資金及資金資源

我們的銀行結餘及現金由二零一八年十二月三十一日的約人民幣198.2百萬元增加約人民幣390.5百萬元至二零一九年十二月三十一日的約人民幣588.7百萬元，其主要由於我們的股份於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市及本公司收到全球發售所得款項淨額。

流動銀行保證金由二零一八年十二月三十一日的約人民幣0.5百萬元增加人民幣129.4百萬元至二零一九年十二月三十一日的人民幣129.9百萬元，主要是由於本公司為附屬公司泰州邁博太科藥業有限公司取得銀行借款而質押的銀行保證金。

定期存款由二零一八年十二月三十一日的0元增加人民幣179.2百萬元至二零一九年十二月三十一日的人民幣179.2百萬元，主要由於本公司為提高資金收益率存入的定期存款。

下表載列於所示日期的流動資金及資金資源的分析：

	於十二月三十一日		
	二零一九年	二零一八年	變動
	人民幣千元	人民幣千元	(%)
預付款和其他應收款	21,904	20,826	5.2
應收關聯方款項	—	668	(100.0)
存貨	22,224	27,551	(19.3)
合約成本	13,240	12,991	1.9
銀行保證金	129,891	522	24,783.3
定期存款	179,160	—	—
銀行結餘及現金	588,720	198,195	197.0
總計	955,139	260,753	266.3

債務

借款

截至二零一九年十二月三十一日，我們擁有借款總額約人民幣63.2百萬元(含利息)、應付關聯方非貿易款項約人民幣2.4百萬元及租賃負債約人民幣42.4百萬元。截至同日，我們的現有債務不包含任何重大契諾或可能會限制我們增債能力的契諾。

下表載列我們截至所示日期的未償還借款、應付關聯方非貿易款項及租賃負債明細：

	於十二月三十一日	
	二零一九年	二零一八年
	人民幣千元	人民幣千元
來自百邁博的無抵押及無擔保貸款	—	40,000
來自郭小欣女士的無抵押及無擔保貸款	—	65,000
應付百邁博無抵押及無擔保款項	2,431	13,051
租賃負債	42,418	—
有抵押的銀行借款	63,205	—

於二零一九年十二月三十一日，我們已向上海百邁博製藥有限公司(「百邁博」)及郭小欣女士償還全部的本金以及相應利息，其中人民幣89.6百萬元透過我們於二零一九年四月至二零一九年六月從人民幣100.0百萬元銀行信貸融資額度中提取的總額人民幣95.1百萬元償還。郭小欣女士貸款的剩餘金額以我們的自有現金償還。

於二零一九年一月一日起應用國際財務報告準則第16號後，我們就所有租賃確認使用權資產及相應租賃負債，惟短期租賃除外。於二零一九年十二月三十一日，我們(作為承租人)就相關租賃協議(不包括我們的或然租賃協議)剩餘租期而言有未償還租賃負債合共約人民幣42.4百萬元。

或然負債、資產質押及擔保

截至二零一九年十二月三十一日，本集團有尚未償還借款約人民幣63,205,000元。該等銀行借款由金額為人民幣37,402,000元的土地使用權及金額為人民幣129,891,000元的有抵押銀行存款擔保。除以上所披露者外，本集團並無任何未償還的債務證券、抵押、按揭或其他類似債務、租購承擔、承兌負債(正常貿易票據除外)、承兌信貸(已擔保、無擔保、已抵押或無抵押)、任何擔保或其他重大或然負債。

資本結構

於二零一九年四月八日，為籌備全球發售，本公司當時股東通過決議案以有條件批准(其中包括)(i)將本公司法定股本由500,000,000股每股面值0.0001美元的普通股增至50,000,000,000每股面值0.0001美元的普通股；及(ii)按面值配發及發行3,265,500,000股繳足股份(在所有方面與當時已有供配發及發行的股份享有同等地位)予緊接上市日期前一天名列本公司股東名冊的人士，股數按彼等各自持有的本公司股權而定(盡可能接近而不涉及產生碎股)，方法為將本公司股份溢價賬的326,550美元進賬額撥充資本。於二零一九年五月三十日，3,265,500,000股本公司股份根據資本化發行獲發行。

隨後，783,580,000股本公司普通股於全球發售獲發行，及股份於二零一九年五月三十一日於聯交所主板上市。自此本集團資本架構並無變動。本集團股本僅包括普通股。於二零一九年十二月三十一日，本公司全部已發行股本為412,408美元，劃分為4,124,080,000股股份。

於二零一九年十二月三十一日，本集團資本結構為24.5%債務及75.5%股權，於二零一八年十二月三十一日為47.3%債務及52.7%股權。

外匯

外匯風險指外匯匯率變動造成損失的風險。人民幣與本集團業務所涉及的其他貨幣之間的匯率波動或會影響我們的財務狀況及經營業績。本集團主要於中國經營業務，並面臨來自多種貨幣風險的外匯風險(主要為港幣以及美金所帶來的匯兌風險)。將外幣兌換為人民幣(包括港幣以及美金)以中國人民銀行設定的匯率換算。本集團主要是透過密切監控外匯市場來限制我們面臨的外匯風險。於報告期間，本集團並無訂立任何貨幣對沖交易。於截至二零一八年十二月三十一日止年度及報告期間，本公司以外幣計值的匯兌損益佔其他盈虧均為100%。

資本負債比率

資本負債比率乃使用負債總額除以資產總值再乘以100%計算。於二零一九年十二月三十一日，本集團資本負債比率為24.5%（於二零一八年十二月三十一日：47.3%）。

下表載列於所示日期的其他主要財務比率。

	於十二月三十一日	
	二零一九年	二零一八年
流動比率 ⁽¹⁾	3.5	1.7
速動比率 ⁽²⁾	3.5	1.5

附註：

(1) 流動比率指流動資產除以同日的流動負債。

(2) 速動比率指流動資產減存貨後除以同日的流動負債。

流動比率由截至二零一八年十二月三十一日的1.7升至截至二零一九年十二月三十一日的3.5；速動比率由截至二零一八年十二月三十一日的1.5升至截至二零一九年十二月三十一日的3.5，主要是由於取得全球發售所得款項導致銀行結餘及現金大幅上升。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至十二月三十一日止年度	
		二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
其他收入	4	17,999	24,059
其他開支		(4,127)	(12,507)
其他盈虧	5	15,962	(2,427)
研發費用		(134,189)	(88,983)
行政開支		(62,952)	(42,128)
融資成本	6	(7,695)	(4,481)
上市開支		(27,527)	(26,126)
		<u> </u>	<u> </u>
除稅前虧損	7	(202,529)	(152,593)
所得稅寬免	8	—	2,834
		<u> </u>	<u> </u>
年內虧損及全面開支總額		<u><u>(202,529)</u></u>	<u><u>(149,759)</u></u>
下述各項應佔的全面開支總額：			
本公司擁有人		(202,529)	(124,883)
非控股權益		—	(24,876)
		<u> </u>	<u> </u>
		<u><u>(202,529)</u></u>	<u><u>(149,759)</u></u>
		人民幣元	人民幣元
每股虧損	10		
—基本及攤簿		<u><u>(0.05)</u></u>	<u><u>(0.06)</u></u>

綜合財務狀況表

	附註	於十二月三十一日	
		二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
非流動資產			
廠房及設備		255,049	122,833
使用權資產	11	77,346	—
其他非流動資產		85,415	89,225
支付予關聯方的租賃按金		411	411
已抵押銀行存款		23,117	—
		<u>441,338</u>	<u>212,469</u>
流動資產			
預付款及其他應收款項	12	21,904	20,826
應收關聯方款項		—	668
存貨		22,224	27,551
合約成本		13,240	12,991
已抵押銀行存款		129,891	522
定期存款		179,160	—
銀行結餘及現金		588,720	198,195
		<u>955,139</u>	<u>260,753</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	13	128,119	38,262
應付關聯方款項		2,538	19,526
租賃負債		2,823	—
欠付關聯方租賃負債		4,472	—
合約負債		58,662	58,662
銀行借款	14	63,205	—
關聯方提供之貸款		—	40,000
遞延收入		10,515	—
		<u>270,334</u>	<u>156,450</u>
流動資產淨值		<u>684,805</u>	<u>104,303</u>
資產總額減流動負債		<u>1,126,143</u>	<u>316,772</u>

		於十二月三十一日	
		二零一九年	二零一八年
		人民幣千元	人民幣千元
附註			
非流動負債			
		37,309	2,200
遞延收入			
關聯方提供之貸款		–	65,000
租賃負債		30,737	–
欠付關聯方租賃負債		4,386	–
		<u>72,432</u>	<u>67,200</u>
資產淨值			
		<u>1,053,711</u>	<u>249,572</u>
資本及儲備			
股本	15	2,804	51
儲備		1,050,907	249,521
		<u>1,053,711</u>	<u>249,572</u>
權益總額			
		<u>1,053,711</u>	<u>249,572</u>

綜合財務報表附註

截至二零一九年十二月三十一日止年度

1. 一般資料、集團重組及綜合財務報表之編製及呈列基準

1.1 一般資料

迈博药业有限公司(「**本公司**」)於二零一八年六月一日於開曼群島註冊成立為一家獲豁免有限公司，其股份於二零一九年五月三十一日(「**上市日期**」)於香港聯合交易所有限公司上市。本公司的註冊辦事處地址為Cayman Corporate Centre, 27 Hospital Road, George Town, Grand Cayman KY1-9008, Cayman Islands。本公司主要營業地點為中國泰州市中國醫藥城口泰路西側陸家路東側G79幢。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱「**本集團**」)主要從事癌症及自身免疫性疾病單抗藥物的研究、開發及生產。

本公司的直接控股公司為Asia Mabtech Limited，後者為一家於英屬處女群島註冊成立之有限公司，最終控股人為郭建軍先生。

本公司之功能貨幣為人民幣，與綜合財務報表之呈列貨幣相同。

1.2 集團重組及綜合財務報表之編製及呈列基準

綜合財務報表乃根據附註3所載會計政策編製，有關會計政策符合國際財務報告準則(「**國際財務報告準則**」)及合併會計原則(詳情見下文)。

本集團旗下公司及業務進行了下述集團重組(「**集團重組**」)。

集團重組之主要過程包括下述步驟：

- 二零一八年六月一日，本公司於開曼群島註冊成立，法定股本為50,000美元(「**美元**」)，分為500,000,000股每股面值0.0001美元的股份，其中1股股份發行予一名名義股東並隨後被轉讓予Asia Mabtech Limited。
- 二零一八年六月八日，本公司於英屬處女群島註冊成立Mabpharm Holdings Limited(「**Mabpharm Holdings**」)，已發行股本為1美元。
- 二零一八年六月二十七日，本公司按每股0.0001美元分別發行46,249,999股及3,750,000股股份予Asia Mabtech Limited及United Circuit Limited(兩家公司均由郭建軍先生最終控制)。有關發行的總現金代價為5,000美元(相當於人民幣34,000元)。
- 二零一八年七月五日，Mabpharm Holdings於香港註冊成立Mabpharm HK，已發行股本為1港元(「**港元**」)。
- 二零一八年七月二十日，本公司發行25,000,000股股份予本公司一組非控股股東，總現金代價約為60.0百萬美元(相當於人民幣410,450,000元)。

- 二零一八年七月二十五日，Mabpharm HK與Mabtech Holdings Limited (由郭建軍先生透過與Gu Nana女士達成的信託安排最終控制)訂立一份股份轉讓協議。根據該協議，Mabpharm HK向Mabtech Holdings Limited購入泰州藥業和泰州生物的全部股權，現金代價分別為20,000,000美元及8,700,000美元(合計28,700,000美元，相當於人民幣194,993,000元)。該代價乃由本公司透過向Mabpharm HK提供貸款提供資金。
- 二零一八年八月十三日，本公司及泰州藥業與Sinomab Limited及其附屬公司百邁博訂立業務分拆協議，據此，百邁博以零代價將其臨床業務(主要從事CMAB007(奧馬珠單抗)及CMAB008(英夫利西單抗)兩種單克隆抗體藥物的臨床研發)轉讓予本公司及泰州藥業(「業務轉讓」)。臨床業務轉讓於二零一八年八月十八日完成。
- 二零一八年八月十三日，本公司與Sinomab Limited訂立一份獨家許可協議，據此，Sinomab Limited以零代價將其在中華人民共和國(「中國」)於CMAB007和CMAB008的權益獨家許可予本公司。
- 二零一八年八月十三日，本公司與Sinomab Limited訂立一份藥物技術贈與協議，據此，Sinomab Limited以零代價將其在海外(北美、日本及歐洲除外)於CMAB007、CMAB008及CMAB009(西妥昔單抗)的權利及權益轉讓予本公司。
- 於二零一八年八月二十八日，泰州藥業在中國成立上海晟珩生物技術有限公司(「晟珩生物」)，實繳資本為人民幣5,000,000元。

集團重組前後，泰州藥業、泰州生物及臨床業務受郭建軍先生共同控制。因此，藉應用合併會計原則，收購泰州藥業、泰州生物及臨床業務作為受共同控制之業務合併入賬。

本集團於截至二零一八年十二月三十一日止年度綜合損益及其他全面收益表、綜合權益變動表及綜合現金流量表包括按下述基準呈列的本集團旗下實體及臨床業務的業績、權益變動及現金流量，猶如泰州藥業、泰州生物及臨床業務自二零一八年一月一日起已由本集團經營(考慮到郭建軍先生於該等實體及業務中的控股權益)。

對於具體確認為臨床業務收入及開支的項目，已計入截至二零一八年十二月三十一日止年度的綜合財務報表。對於實際無法具體確認的收入及開支項目(有關項目包括若干行政費用)，則按下述基準分配予臨床業務。不符合上述標準的項目則不於本集團的綜合財務報表呈列。

實際無法具體確認歸屬於臨床業務的開支按下述基準釐定：(1)行政及後勤部門員工薪資及員工福利計入行政費用，按臨床業務員工總數佔百邁博員工總數之百分比分配；(2)所得稅開支按百邁博稅率計算，猶如臨床業務為獨立的稅務申報實體。本公司董事認為，上述開支項目的分配方法為估計臨床業務於截至二零一八年十二月三十一日止年度單獨的經營業績情況提供了合理基準。除上述項目外，臨床業務的所有其他收入及開支項目均已明確確認。

2. 應用新訂及經修訂國際財務報告準則

於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，本集團已初步應用國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒布的如下新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第16號	租賃
國際財務報告詮釋委員會第23號	所得稅處理之不確定性
國際財務報告準則第9號（修訂本）	反向補償提前還款特徵
國際會計準則第19號（修訂本）	計劃修改、縮減或結算
國際會計準則第28號（修訂本）	於聯營公司及合營企業的長期權益
國際財務報告準則（修訂本）	國際財務報告準則年度改進 （二零一五年至二零一七年週期）

除下文所披露者外，於年度應用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／或該等綜合財務報表所載披露並無重大影響。

國際財務報告準則第16號租賃

本集團已首次於本年度應用國際財務報告準則第16號。國際財務報告準則第16號取代國際會計準則第17號租賃（「國際會計準則第17號」）及其相關詮釋。

租賃的定義

本集團已選擇採用簡便實務操作方法，對之前應用國際會計準則第17號及國際財務報告詮釋委員會第4號釐定一項安排是否包含租賃而識別為租賃之合約，應用國際財務報告準則第16號；以及對之前並無識別為包含租賃之合約，不應用國際財務報告準則第16號。因此，本集團並無重新評估於初步應用日期前已存在之合約。

就於二零一九年一月一日或之後訂立或修改之合約而言，本集團根據國際財務報告準則第16號所載規定，於評估合約是否包含租賃時應用租賃之定義。

作為承租人

本集團已追溯應用國際財務報告準則第16號，且於初步應用日期（即二零一九年一月一日）確認其累計影響。

於二零一九年一月一日，本集團通過應用國際財務報告準則第16.C8(b)(ii)段過渡確認額外租賃負債及使用權資產，其金額相等於通過任何應計租賃款項調整的相關租賃負債。

於過渡階段，本集團根據國際財務報告準則第16號應用經修訂追溯法時，以相關租賃合約為限，對先前根據國際會計準則第17號按租賃基準分類為經營租賃的租賃應用以下實際權宜方式：

- 通過應用國際會計準則第37號撥備、或然負債及或然資產作為減值審閱的替代方法，評估租賃是否屬有償；
- 於初步應用日期計量使用權資產時撇除初始直接成本；及
- 就類似經濟環境內相似類別相關資產的類似剩餘租期的租賃組合應用單一貼現率。

於確認先前分類為經營租賃的租賃負債時，本集團已於初始應用日期採用相關集團實體的遞增借款利率。相關集團實體的增量借款利率介乎7.13%至7.35%之間。

	附註	於二零一九年 一月一日 人民幣千元
於二零一八年十二月三十一日披露的經營租賃承擔		67,711
減：計入經營租賃承擔的增值稅(「 增值稅 」)		<u>(6,154)</u>
於二零一八年十二月三十一日的經營租賃承擔(撇除增值稅)		<u>61,557</u>
按相關增量借款利率貼現的租賃負債		42,633
加：於二零一九年一月一日的應計租賃負債	(a)	1,229
減：確認豁免—短期租賃		<u>(22)</u>
於二零一九年一月一日的租賃負債		<u><u>43,840</u></u>
分析為		
即期		7,095
非即期		<u>36,745</u>
		<u><u>43,840</u></u>

於二零一九年一月一日的使用權資產的賬面值包括以下各項：

	附註	使用權資產 人民幣千元
應用國際財務報告準則第16號後確認的經營租賃相關的使用權資產		43,840
減：於二零一九年一月一日的應計租賃負債	(a)	<u>(1,229)</u>
		<u><u>42,611</u></u>
按類別：		
樓宇		<u><u>42,611</u></u>

附註：

- a. 於二零一九年一月一日的應計租賃負債重新分類自應付關聯方款項及於緊接初始應用日期前於財務狀況表確認的應計租賃付款相關的貿易及其他應付款項。

以下為於二零一九年一月一日對綜合財務狀況表確認的金額作出之調整。不受變動影響之項目不包括在內。

	過往於 二零一八年 十二月三十一日 報告的賬面值 人民幣千元	調整 人民幣千元	於二零一九年 一月一日 根據國際財務 報告準則第16號 的賬面值 人民幣千元
非流動資產			
使用權資產	—	42,611	42,611
流動負債			
應付關聯方款項	19,526	(374)	19,152
貿易及其他應付款項	38,262	(855)	37,407
租賃負債	—	2,664	2,664
欠付關聯方租賃負債	—	4,431	4,431
非流動負債			
租賃負債	—	32,399	32,399
欠付關聯方租賃負債	—	4,346	4,346

附註：截至二零一九年十二月三十一日止年度，為根據間接方法匯報經營活動產生的現金流量，已根據上文所披露於二零一九年一月一日的期初綜合財務狀況表計算營運資金變動。

已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則

本集團並無提早採納下述已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第17號	保險合約 ¹
國際財務報告準則第3號(修訂本)	業務的定義 ²
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或 注入資產 ³
國際會計準則第1號(修訂本)	負債分類為即期或非即期 ⁵
國際會計準則第1號及國際會計準則第8號 (修訂本)	重大性的定義 ⁴
國際財務報告準則第9號、國際會計準則 第39號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	利率基準改革 ⁴

¹ 於二零二一年一月一日或之後開始的年度期間生效

² 對收購日期為二零二零年一月一日或之後開始的首個年度期間開始之日或之後的業務合併及資產收購生效

³ 開始生效的年度期間的起始日期尚未釐定

⁴ 於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間生效

⁵ 於二零二二年一月一日或之後開始的年度期間生效

除上述新訂及經修訂國際財務報告準則外，於二零一八年頒佈經修訂財務報告概念框架。其相應修訂(即對國際財務報告準則中概念框架的引用之修訂)於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間生效。

本公司董事預期，應用新訂及經修訂國際財務報告準則於可見將來不會對綜合財務報表構成重大影響。

3. 收益及分部資料

與一名客戶訂立的知識產權轉讓協議

於二零一六年十二月，本集團與第三方客戶訂立一份協議，以代價人民幣65,180,000元(於二零一九年十二月三十一日進一步增至人民幣65,680,000元)轉讓有關CMAB806的知識產權(「知識產權轉讓協議」)。於本集團將知識產權控制權轉讓予客戶後，本集團將確認收益。由於知識產權的控制權尚未轉移予客戶，故本集團於報告期間並無確認該合約的收益。該知識產權於本集團與客戶訂立知識產權轉讓協議前已產生的研發費用人民幣10,407,000元均已計入損益。該知識產權於二零一九年十二月三十一日已產生的研發成本為人民幣13,240,000元(二零一八年：人民幣12,991,000元)，於達成知識產權轉讓協議後按履約成本予以資本化並於綜合財務狀況表內計入合約成本。

未履行的履約責任

下表載列於各報告期末分配至未履行的履約責任的交易價總金額：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
知識產權轉讓	<u>65,680</u>	<u>65,180</u>

本集團預計，於二零一九年十二月三十一日分配至未履行合約的交易價格將全部於二零一九年十二月三十一日起計一年內確認為收益。

就資源分配及績效評估而言，本集團旗下實體及業務的主要管理層，作為主要營運決策者，在進行本集團整體資源分配及績效評估時會審閱綜合業績，因此，本集團只有一個可報告分部，且並無呈列該單一分部的進一步分析。

本集團於報告期間並無錄得任何收益，且本集團的大部分非流動資產位於中國，因此，並無呈列地區分部分析。

4. 其他收入

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
銀行利息收入	3,925	132
與收入有關的政府補助及補貼	9,013	9,694
製備工藝服務所得收入(附註a)		
—關聯方	—	13,968
—第三方	—	265
銷售原材料所得收入(附註b)	5,061	—
	<u>17,999</u>	<u>24,059</u>

附註：

- a. 製備工藝包括藥品生產的工藝參數、工藝配方及通過既定工藝製備的樣品。本集團向關聯方及第三方提供製備工藝服務。該收入於向交易對手方交付工藝報告及樣品時的某個時點予以確認並於損益表內計入「其他收入」項目；及相關成本則計入「其他開支」項目。
- b. 本集團於向交易對手方交付原材料時確認銷售收入並於損益表內計入「其他收入」項目，相關成本則計入「其他開支」項目。

5. 其他盈虧

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
外匯收益(虧損)淨額	<u>15,962</u>	<u>(2,427)</u>

6. 融資成本

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
關聯方貸款利息	1,639	4,481
銀行借款利息	3,056	—
租賃負債利息	3,000	—
	<u>7,695</u>	<u>4,481</u>

7. 除稅前虧損

除稅前虧損於扣減下述各項後得出：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
廠房及設備折舊	14,548	12,231
使用權資產折舊	7,682	—
減：合約成本資本化	(32)	(515)
	<u>22,198</u>	<u>11,716</u>
確認為開支的撇減存貨	272	839
員工成本(包括董事薪酬)：		
—薪資及其他福利	47,908	33,793
—退休福利計劃供款	4,653	3,372
—以股份為基礎的付款開支	13,844	5,445
—諮詢費	510	481
	<u>66,915</u>	<u>43,091</u>
減：在建工程／合約成本資本化	(1,089)	(2,090)
	<u>65,826</u>	<u>41,001</u>
核數師酬金	3,043	2,658
租用場所的最低經營租金	—	5,200
短期租賃付款	22	—
減：合約成本資本化	—	(158)
	<u>22</u>	<u>5,042</u>
確認為開支的存貨成本(已計入研發開支)	<u>25,092</u>	<u>27,259</u>

8. 所得稅寬免

本公司於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

本年度內，本集團的香港附屬公司並無須繳納香港利得稅的估計應課稅溢利，故並無就香港利得稅計提撥備。

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》，於整個報告期間，本集團中國附屬公司的稅率為25%。

臨床業務的企業所得稅乃採用百邁博的稅率25%，於截至二零一八年十二月三十一日止年度整個期間將臨床業務視為單獨的納稅人進行估算。

泰州藥業於二零一八年十一月獲認定為「高新技術企業」，因此，於自二零一八年起計三年期間有權享有優惠稅率15%。高新技術企業的資格須由中國相關稅務部門每三年複審一次且泰州藥業應每年就是否符合高新技術企業標準進行自我評估。截至二零一九年十二月三十一日止年度，經自我評估，本集團管理層認為，泰州藥業未能符合高新技術企業標準，因此，泰州藥業於本年度的稅率為25%。

根據相關企業所得稅法，泰州藥業可就截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度的合資格研發支出享有加計扣除率為175%。

年度的稅項寬免可於根據綜合損益及其他全面收益表中對銷除稅前虧損，具體如下：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
除稅前虧損	(202,529)	(152,593)
按25%計算的所得稅寬免	(50,632)	(38,148)
不可抵稅開支的稅務影響	8,711	13,306
另行抵扣的研發費用的影響	(15,711)	(3,144)
未確認之稅務虧損及可抵扣暫時差額的稅務影響	57,632	23,263
按寬免稅率計算的所得稅	—	1,889
於損益內確認的所得稅寬免	—	(2,834)

截至二零一九年十二月三十一日，本集團擁有可抵減未來利潤的未使用稅項虧損為人民幣322,142,000元（二零一八年：人民幣117,345,000元）。於二零一九年十二月三十一日，本集團的可抵扣暫時差額為人民幣54,300,000元（二零一八年：人民幣28,568,000元），主要與遞延收入及應計費用有關。由於未來利潤流的不可預測性，並無就未使用稅務虧損及可抵扣暫時差額確認遞延稅項。

未確認稅項虧損將予以結轉並於下述年度屆滿：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
二零二一年	406	406
二零二二年	7,364	7,364
二零二三年	65,543	12,146
二零二四年	204,797	—
二零二六年	26,094	26,094
二零二七年	17,938	17,938
二零二八年	—	53,397
	322,142	117,345

9. 股息

二零一九年概無向本公司普通股股東派付或擬派付股息，亦無自報告期末起擬派付任何股息(二零一八年：無)。

10. 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：

虧損數據計算如下：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
用於計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人 應佔年內虧損	<u>(202,529)</u>	<u>(124,883)</u>
股份數目(千股)：	二零一九年	二零一八年
用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	<u>3,802,061</u>	<u>2,212,075</u>

截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度的每股基本及攤薄虧損的計算乃經計及各項追溯調整後根據假設將發行股份的加權平均數計算，並假設附註1.2所披露的集團重組及附註15(b)所披露的資本化發行已於二零一八年一月一日生效。

截至二零一九年及二零一八年十二月三十一日止年度的每股攤薄虧損的計算並無假設首次公開發售前購股權或超額配股權獲行使，因為將其計入在內將具有反攤薄作用。

11. 使用權資產

	租賃土地 人民幣千元	樓宇 人民幣千元	總計 人民幣千元
於二零一九年一月一日			
賬面值	–	42,611	42,611
於二零一九年十二月三十一日			
賬面值	37,402	39,944	77,346
截至二零一九年十二月三十一日止年度			
折舊開支	771	6,911	7,682
於合約成本內資本化	<u>–</u>	<u>(9)</u>	<u>(9)</u>
	<u>771</u>	<u>6,902</u>	<u>7,673</u>
與短期租賃有關的開支			22
租賃現金流出總額			8,688
添置使用權資產			<u>42,417</u>

本集團定期訂立樓宇的短期租賃。於二零一九年十二月三十一日，短期租賃組合類似於在附註2中披露短期租賃費用的短期租賃組合。

租賃限制或契據

此外，於二零一九年十二月三十一日確認金額人民幣42,418,000元的租賃負債與金額為人民幣39,944,000元的使用權資產。除出租人持有的租賃資產中的擔保權益外，租賃協議不施加任何其他契據。租賃資產不得用於借款擔保。

12. 預付款及其他應收款項

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
其他應收款項	1,616	1,604
研發服務預付款	11,780	12,924
應收利息	3,437	—
其他按金及預付款	3,239	1,845
可收回增值稅	1,832	—
遞延發行成本	—	4,453
	<u>21,904</u>	<u>20,826</u>

13. 貿易及其他應付款項

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
貿易應付款項	4,401	1,797
應計研發服務開支	23,902	9,880
其他應付款項	66,369	5,669
應付薪資及花紅	9,645	9,046
其他應付稅項	514	1,755
應計上市費用及發行成本	23,288	10,115
	<u>128,119</u>	<u>38,262</u>

與供應商訂立的付款條款的信貸期一般為收到供應商貨品及／或服務之日起計60天。根據本集團於各報告期末收到貨品／服務而呈列的貿易應付款項賬齡分析如下：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
60天內	2,459	1,059
超過60天但不超過1年	1,942	668
1年以上	—	70
	<u>4,401</u>	<u>1,797</u>

計入其他應付款項的應計租賃負債於初次應用國際財務報告準則第16號後於租賃負債作出調整。調整詳情載於附註2。

14. 銀行借款

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
有抵押銀行貸款	<u>63,205</u>	<u>—</u>

貸款按中國人民銀行公佈的基準利率上浮30%計息，且須於一年內償還。該款以人民幣37,402,000元的土地使用權及人民幣129,891,000元的已抵押銀行存款抵押。

於報告期末，本集團尚未動用的銀行信貸如下：

	二零一九年 人民幣千元	二零一八年 人民幣千元
浮動利率		
—一年內到期	<u>36,914</u>	<u>—</u>

15. 股本

本公司法定及已發行普通股變動詳情載列如下：

	法定股份數目	美元
每股面值0.0001美元的普通股		
於二零一八年六月一日(註冊成立日期)及		
二零一八年十二月三十一日	500,000,000	50,000
增加(附註a)	<u>49,500,000,000</u>	<u>4,950,000</u>
於二零一九年十二月三十一日	<u>50,000,000,000</u>	<u>5,000,000</u>

	已發行及 繳足股份數目	美元	於綜合財務狀況 表所示 人民幣千元
每股面值0.0001美元的普通股			
於二零一八年六月一日(註冊成立日期)	1	—	—
已發行普通股(附註1.2)	74,999,999	7,500	51
於二零一八年十二月三十一日	75,000,000	7,500	51
根據資本化發行發行股份(附註b)	3,265,500,000	326,550	2,212
於首次公開發售發行股份(附註c)	783,580,000	78,358	541
於二零一九年十二月三十一日	4,124,080,000	412,408	2,804

附註：

- a. 二零一九年四月八日，一項股東決議案獲通過，據此，本公司的法定股本由500,000,000股每股面值0.0001美元的普通股增至50,000,000,000股每股面值0.0001美元的普通股。
- b. 根據一項於二零一九年四月八日通過的股東決議案，透過將本公司股份溢價賬總額326,550美元(相當於人民幣2,212,000元)資本化，將本公司合共3,265,500,000股普通股按上市日期前一日名列本公司股東名冊的股東當時所持本公司股權比例配發及發行予彼等(「資本化發行」)。
- c. 二零一九年五月三十一日，本公司透過全球發售以每股股份1.5港元合共發行783,580,000股每股面值0.0001美元的普通股。

所有該等新股份與本公司當時已發行股份在所有方面享有同等地位。

其他資料

末期股息

董事會建議不就截至二零一九年十二月三十一日止年度派付末期股息。

上市所得款項淨額用途

本公司股份於二零一九年五月三十一日在聯交所上市後，全球發售所得款項淨額約為1,144.5百萬港元。於本公告日期，本公司共使用募集資金折合約人民幣331.3百萬元，其中約人民幣202.3百萬元用於我們的核心產品的研發活動，約人民幣5.0百萬元用於我們其他候選產品的研發活動及約人民幣124.0百萬元用於營運資金及一般用途。本公司擬按照招股章程所載用途動用該等所得款項淨額。

重大投資、重大收購及出售

截至本公告發佈之日，本集團概無持有任何重大投資，及未有重大投資或資本資產之未來計劃。截至二零一九年十二月三十一日止年度，本集團亦無附屬公司、聯營公司及合營公司的任何重大收購或出售。

僱員及薪酬政策

截至二零一九年十二月三十一日，我們共有308名僱員，其中102名位於上海及206名位於泰州。下表載列按職能劃分的僱員明細：

職能	僱員人數
業務單位	47
研發人員 ⁽¹⁾	181
銷售及營銷 ⁽²⁾	16
行政	23
管理	41
總計	308

附註：

(1) 此處的研發人員數目不包括已納入我們管理層的21名研發團隊成員。

(2) 此處的銷售及營銷人員數目不包括我們7名核心銷售及營銷團隊成員(彼等已納入我們的管理層)。

我們的成功取決於我們吸引、招聘及挽留合資格僱員的能力。我們為僱員提供與世界一流科學家共同從事尖端生物製劑項目的機會。我們旨在吸引具有海外教育背景及從全球製藥或生物技術公司獲得相關經驗的合資格僱員。截至本公告日期，我們的科學家錢衛珠博士、李晶博士及王皓博士持有與我們業務高度相關領域的博士學位或同等學歷。此外，截至同日，我們的202名研發人員(包括我們的管理層)中有124名持有本科或以上學位。

我們的僱傭協議通常涵蓋工資、福利及終止理由等事宜。我們僱員的薪酬待遇通常包括薪資及花紅。一般而言，我們根據僱員的資質、職位及表現釐定薪酬待遇。我們亦向社會保險基金供款，包括基本養老保險、醫療保險、失業保險、生育保險、工傷保險基金以及住房公積金。

我們已在泰州成立工會，可代表僱員頒佈公司細則及內部規定。截至二零一九年十二月三十一日，我們在泰州的所有僱員為工會成員。我們相信，我們與僱員保持良好的工作關係。於報告期及直至本公告日期，我們從未發生任何重大勞資糾紛，亦從未於招聘業務營運所需僱員時遇到任何重大困難。

遵守企業管治守則

本集團致力於維持高水平的企業管治，以保障股東權益，提升企業價值，制定其業務戰略及政策以及提高其透明度和問責性。

本公司的企業管治常規基於上市規則附錄十四所載的企業管治守則(「**企業管治守則**」)之原則及守則條文，本公司已採納企業管治守則作為其企業管治的守則。企業管治守則自上市日期起適用於本公司。董事會認為，本公司自上市日期起至本公告日期內一直遵守企業管治守則內的所有適用守則條文。董事會將定期審查並加強公司管治常規以確保本公司始終符合企業管治守則之要求。

有關本公司企業管治常規的進一步資料將載於本公司截至二零一九年十二月三十一日止年度報告內的企業管治報告。

遵守證券交易的標準守則

本公司自上市日期起已經各董事同意採納上市規則附錄10上市發行人董事進行證券交易之標準守則(「**標準守則**」)作為董事買賣本公司證券的指引。

經向全體董事作出具體查詢後，各位董事均確認彼等於上市日期起至本公告日期期間已遵守標準守則所載適用準則。

購買、出售或贖回本公司上市證券

報告期間，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聯交所上市證券。

重大訴訟

報告期間，本公司概無捲入任何重大訴訟或仲裁。董事亦不知悉本公司自上市日期起至二零一九年十二月三十一日止有任何尚未了結或面臨威脅的任何重大訴訟或索償。

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

有關初步公告所載本集團截至二零一九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以及相關附註的數據已經本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行同意為本集團本年度之經審核綜合財務報表所載之數額。德勤•關黃陳方會計師行就此執行之工作並不構成根據香港會計師公會所頒佈之香港審計準則、香港審閱工作準則或香港鑑證工作準則而進行之鑑證工作，因此，德勤•關黃陳方會計師行並無就初步公告作出鑑證。

審核委員會

本公司已設立審核委員會，其書面職權範圍符合上市規則。審核委員會由兩名獨立非執行董事(即劉林青博士及郭良忠先生)及一名非執行董事(即焦樹閣先生)組成。劉林青博士為審核委員會主席。

審核委員會已審閱本集團截至二零一九年十二月三十一日止年度的經審核綜合財務報表，且已與獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行碰面。審核委員會亦與本公司管理層討論了本公司所採納的會計原則和政策及內部控制相關事宜。

報告日期後重要事項

中國爆發COVID-19後，二零二零年初中國政府實施強制性檢疫措施，其他國家實施旅行限制，對本集團的業務及營運產生影響，原因乃本集團的大部分業務位於中國。根據本集團營運所在的當地政府部門的要求，包括本集團在內的實體直至二零二零年二月中旬方可恢復營運，以盡力遏制疫情的蔓延。因此，本公司已經開啟的若干臨床試驗不得不推遲。董事會將密切監控COVID-19疫情的發展，並會繼續評估其對於本集團的經營活動和財務狀況的影響。本集團將在適當及必要時刊發公告作出相關披露。

除上文所披露者外，自二零一九年十二月三十一日起至本公告日期，並未發生影響本公司的重要事項。

股東週年大會

股東週年大會擬定於二零二零年六月二十三日(星期二)舉行(「股東週年大會」)。召開股東週年大會的通告將分別刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<http://www.mabpharm.cn>)，並將於規定時間內根據上市規則規定的方式寄發予股東。

暫停辦理股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並於會上投票的股東，本公司將於二零二零年六月十八日(星期四)起至二零二零年六月二十三日(星期二)(包括首尾兩日)止暫停辦理股份過戶登記手續，期間不會辦理股份過戶。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，未登記的股份持有人須於二零二零年六月十七日(星期三)下午4:30前將所有填妥的過戶表格連同相關股票送交本公司的香港證券登記分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室)，以作登記。

刊發年度業績公告及年度報告

本公告載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<http://www.mabpharm.cn>)。

截至二零一九年十二月三十一日止年度的年度報告(載有上市規則附錄16規定的所有資料)將適時寄發予股東並刊載於聯交所及本公司網站。

致謝

本人謹代表董事會，向全體股東和業務夥伴一直以來對本公司的支持表示衷心的感謝，對全體僱員的努力和奉獻表示誠摯的敬意。

承董事會命
迈博药业有限公司
主席
焦樹閣

香港，二零二零年三月二十七日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事錢衛珠博士、王皓博士、李雲峰先生及李晶博士；非執行董事郭建軍先生及焦樹閣先生；及獨立非執行董事郭良忠先生、張雁雲博士及劉林青博士。