

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。



Breakthrough innovation & insight

Brii Biosciences Limited
騰盛博藥生物科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

截至2025年6月30日止六個月之中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明合併中期業績，連同上一年度的比較數字（已由審核及風險委員會審核）。

財務摘要

- 截至2025年6月30日，我們的銀行存款以及現金及現金等價物為人民幣2,075.3百萬元，與截至2024年12月31日的人民幣2,413.4百萬元相比，減少人民幣338.1百萬元或14.0%。該減少主要是由於研發活動及日常營運支出。
- 截至2025年6月30日止六個月，其他收入為人民幣28.1百萬元，與截至2024年6月30日止六個月的人民幣70.9百萬元相比，減少人民幣42.8百萬元或60.4%。這主要是由於人民幣及港元定期存款利率下降導致銀行利息收入減少人民幣21.6百萬元，短期存款重新分配至貨幣市場基金投資以及確認來自中國政府補貼的收入減少。
- 截至2025年6月30日止六個月，研發開支為人民幣117.0百萬元，與截至2024年6月30日止六個月的人民幣126.2百萬元相比，減少人民幣9.2百萬元或7.3%。該減少反映了報告期間規範化的管線排序及組織精簡，同時仍持續投資於核心計劃。

- 截至2025年6月30日止六個月，行政開支為人民幣58.2百萬元，與截至2024年6月30日止六個月的人民幣78.6百萬元相比，減少人民幣20.4百萬元或26.0%。該減少主要是由於報告期間組織優化及有效成本控制導致的僱員成本減少人民幣9.5百萬元以及設施相關成本及專業服務費減少人民幣8.4百萬元。
- 截至2025年6月30日止六個月，期內虧損為人民幣148.8百萬元，與截至2024年6月30日止六個月的人民幣283.2百萬元相比，減少人民幣134.4百萬元或47.5%。虧損減少主要歸因於主要與股權投資公允價值變動有關的其他虧損淨額減少人民幣115.5百萬元，預期信貸虧損模式下減值虧損淨額減少人民幣33.0百萬元，以及經營開支減少。

業務摘要

於報告期內，本公司推進其核心乙肝功能性治癒項目，同時繼續通過對其非核心資產進行戰略合作來創造價值。隨著三項互補的2b期臨床研究現已全部完成受試者招募，本公司已為實現其確定慢性HBV功能性治癒的目標奠定了重要基礎。

ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究構成本公司HBV臨床策略的主要支柱。每一項研究均探討本公司核心HBV資產，包括BRIL-179（一種基於重組蛋白的HBV免疫治療，具有引發和促進更高水平的HBsAg清除率的獨特潛能）及elebsiran（一種有效的靶向HBV的siRNA）聯合治療方案獨特但互補的方面。所有三項試驗均戰略性地評估不同的聯合治療方案，隨著本公司的註冊開發的推進確定最有前景的治療方案。

於報告期內，本公司於2025年3月在APASL及於2025年5月在EASL上呈報其ENSURE研究的新數據，表明BRIL-179誘導的免疫應答可能帶來更快的HBsAg清除及／或識別更有可能實現HBsAg清除的有免疫應答患者。根據ENSURE研究的隊列4的結果，本公司啟用了ENHANCE研究的修訂研究方案，該新隊列旨在進一步評估加入BRIL-179是否可以提高功能性治癒率並潛在減少PEG-IFN α 治療週期。ENHANCE及ENRICH研究均旨在利用本公司HBV資產的差異化機制，確定最有效的聯合治療方案，以推進註冊開發。

本公司預期將於2025年下半年報告其ENSURE研究的隊列4的24週隨訪數據。來自ENRICH及ENHANCE研究的治療結束時數據預計將於2026年上半年在科學會議上呈報。該等數據將對制定本公司的HBV後期臨床開發戰略以及確定本公司擬定註冊試驗的聯合治療方案和研究設計發揮決定性作用。

於2025年上半年，本公司亦實現了一個重要的里程碑，即soralimixin (BRIL-693)的對外授權許可，其為一種用於治療嚴重MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染的新型在研多黏菌素抗生素。於2025年7月，本公司宣佈與健康元集團展開合作，向健康元集團授出在大中華區進行研究、開發及商業化soralimixin (BRIL-693)的權利。該合作夥伴關係使本公司能夠繼續將其內部資源集中於核心HBV項目，同時推進soralimixin (BRIL-693)的區域開發及商業化。除加速在大中華區獲得急需的抗感染治療外，健康元集團在開發過程中產生的臨床數據亦可能支持soralimixin (BRIL-693)在其他地區的開發。

展望未來，本公司致力於提供感染病的創新療法，專注於HBV的治癒。同時，本公司繼續為其非HBV資產探索合作機會，同時加強早期研發投入以建立可持續的管線。憑藉穩健的現金狀況及專注的方法，本公司具備強大能力，可推進其為臨床需求未獲滿足的患者提供變革性療法的使命。

有關進一步詳情，請參閱本公告其餘部分以及本公司過往公告及監管備案。

未經審核簡明合併損益及其他綜合收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入	4	28,127	70,879
其他收益及虧損淨額		170	(115,374)
預期信貸虧損(「預期信貸虧損」)模式下減值虧損淨額		—	(32,956)
研發開支		(117,020)	(126,169)
行政開支		(58,225)	(78,629)
財務成本		(1,900)	(989)
除稅前虧損	5	(148,848)	(283,238)
所得稅開支	6	—	—
期內虧損		(148,848)	(283,238)
其他綜合(開支)收益：			
不會重新分類至損益的項目：			
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額		(8,956)	17,710
以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益(「以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益」)的股本工具公允價值收益		—	976
		(8,956)	18,686

		截至6月30日止六個月	
		2025年	2024年
		人民幣千元	人民幣千元
		(未經審核)	(未經審核)
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		<u>(60)</u>	<u>(719)</u>
期內其他綜合（開支）收益		<u>(9,016)</u>	<u>17,967</u>
期內綜合開支總額		<u>(157,864)</u>	<u>(265,271)</u>
以下人士應佔期內虧損：			
本公司擁有人		(148,067)	(280,535)
非控股權益		<u>(781)</u>	<u>(2,703)</u>
		<u>(148,848)</u>	<u>(283,238)</u>
以下人士應佔期內綜合開支總額：			
本公司擁有人		(157,083)	(262,568)
非控股權益		<u>(781)</u>	<u>(2,703)</u>
		<u>(157,864)</u>	<u>(265,271)</u>
每股虧損			
一 基本及攤薄（人民幣元）	7	<u>(0.20)</u>	<u>(0.38)</u>

未經審核簡明合併財務狀況表

		於2025年 6月30日 附註 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
廠房及設備		2,932	3,243
使用權資產		8,320	11,055
無形資產		303,525	179,710
以公允價值計量且其變動計入當期損益 (「以公允價值計量且其變動計入當期損益」) 的金融資產		7,036	9,198
按金及其他應收款項	9	74,300	71,068
受限制銀行結餘		—	18,229
		<u>396,113</u>	<u>292,503</u>
流動資產			
按金、預付款項及其他應收款項	9	13,906	18,962
受限制銀行結餘		527	74,845
原到期日為三個月以上的定期存款		567,235	1,316,950
現金及現金等價物		<u>1,507,500</u>	<u>1,003,365</u>
		<u>2,089,168</u>	<u>2,414,122</u>
流動負債			
其他應付款項	10	27,839	55,582
租賃負債		4,523	4,896
遞延收入		<u>16,246</u>	<u>16,943</u>
		<u>48,608</u>	<u>77,421</u>
流動資產淨值		<u>2,040,560</u>	<u>2,336,701</u>
資產總值減流動負債		<u>2,436,673</u>	<u>2,629,204</u>

		於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
租賃負債		2,867	5,153
應付票據	10	—	17,971
		<u>2,867</u>	<u>23,124</u>
淨資產		<u>2,433,806</u>	<u>2,606,080</u>
資本及儲備			
股本		24	24
股份溢價及儲備		<u>2,485,440</u>	<u>2,656,933</u>
本公司擁有人應佔權益		2,485,464	2,656,957
非控股權益		<u>(51,658)</u>	<u>(50,877)</u>
權益總額		<u>2,433,806</u>	<u>2,606,080</u>

簡明合併財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

1. 一般資料

騰盛博藥生物科技有限公司（「本公司」）於2017年12月8日於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。本公司股份於2021年7月13日在香港聯合交易所有限公司主板上市。

簡明合併財務報表乃根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號中期財務報告及香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製。

於批准簡明合併財務報表時，本公司董事合理預期本集團有足夠資源於可見將來繼續經營。因此，彼等於編製簡明合併財務報表時繼續採用持續經營會計基準。

2. 會計政策

簡明合併財務報表乃按歷史成本基準編製，惟若干金融工具乃按公允價值計量（如適用）。

除應用國際財務報告準則會計準則修訂本導致的額外會計政策外，截至2025年6月30日止六個月的簡明合併財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2024年12月31日止年度的年度合併財務報表所呈列者相同。

應用國際財務報告準則會計準則修訂本

本集團於本中期期間就編製其簡明合併財務報表首次應用國際會計準則理事會發佈的下列國際財務報告準則會計準則修訂本，於2025年1月1日開始的本集團年度期間強制生效：

國際會計準則第21號（修訂本）	缺乏可兌換性
-----------------	--------

於本中期期間應用國際財務報告準則會計準則修訂本對本集團當期及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明合併財務報表所載之披露並無重大影響。

3. 分部資料

本集團主要經營決策者（「主要經營決策者」）已被識別為本集團首席執行官。就資源分配及表現評估而言，主要經營決策者整體審閱根據本集團會計政策編製的本集團整體業績及整體財務狀況。因此，本集團只有一個可呈報分部且僅呈列實體範圍的披露資料。

地區資料

於2025年6月30日，本集團的非流動資產總值（不包括以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產、若干按金及其他應收款項）為人民幣381,603,000元（2024年12月31日：人民幣257,325,000元），其中，人民幣303,525,000元（2024年12月31日：人民幣179,710,000元）、人民幣435,000元（2024年12月31日：人民幣489,000元）及人民幣77,643,000元（2024年12月31日：人民幣77,126,000元）分別位於開曼群島、美利堅合眾國（「美國」）及中華人民共和國（「中國」）。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
政府補貼(附註)	993	22,155
銀行利息收入	27,134	48,724
	<u>28,127</u>	<u>70,879</u>

附註：政府補貼包括來自政府專門用於經營活動的獎勵及其他補貼，並於符合所附條件後予以確認。於當前中期期間，本集團並無收取任何政府補貼（截至2024年6月30日止六個月：無）。於2025年6月30日，政府補貼人民幣16,246,000（2024年12月31日：人民幣16,943,000）已計入遞延收入，並於達到相關條件後進行攤銷。

5. 除稅前虧損

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：		
物業、廠房及設備折舊	340	2,118
使用權資產折舊	2,415	3,723
無形資產攤銷	—	201
就無形資產確認的減值虧損（計入其他收益及虧損淨額）	718	—

6. 所得稅開支

由於本公司的經營附屬公司於該兩個期間並無應課稅溢利，故概無作出所得稅開支撥備。

7. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃基於以下數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	(未經審核)	(未經審核)
就計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人 應佔期內虧損(人民幣千元)	<u>(148,067)</u>	<u>(280,535)</u>
就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權 平均數(以千計)	<u>723,552</u>	<u>729,713</u>

截至2024年及2025年6月30日止六個月，就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數不包括本公司以信託方式持有的股份、庫存股份及未歸屬的受限制股份單位。

計算截至2024年及2025年6月30日止六個月的每股攤薄虧損並無假設購股權獲行使及未歸屬的受限制股份單位已歸屬，原因是假設行使及歸屬具有反攤薄影響。

8. 股息

本公司於中期期間概無派付、宣派或建議宣派任何股息。

本公司董事已決定不會就中期期間派付股息。

9. 按金、預付款項及其他應收款項

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	5,433	6,597
應收預付款項及就無形資產支付的按金	–	50,788
租金及其他按金	1,319	1,319
可收回增值稅	66,826	63,305
應收利息	7,421	11,582
就收購廠房及設備支付的按金	–	13
其他應收款項	7,207	7,214
	88,206	140,818
減：有關其他應收款項的減值虧損撥備	–	(50,788)
	88,206	90,030
分析為：		
非即期	74,300	71,068
即期	13,906	18,962
	88,206	90,030

10. 應付票據及其他應付款項

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付票據	—	17,971
有關研發開支的應付款項	5,662	7,845
有關以下各項的其他應付款項		
— 法律及專業人員費用	1,813	7,416
— 其他	3,250	1,458
其他應付稅項	1,134	1,189
應付工資	15,628	27,810
應計研發開支	352	9,864
	<u>27,839</u>	<u>55,582</u>
	<u>27,839</u>	<u>73,553</u>
分析為：		
即期	27,839	55,582
非即期	—	17,971
	<u>27,839</u>	<u>73,553</u>

於報告期末，本集團有關研發開支的應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	4,813	7,057
31至60天	764	751
61至90天	—	33
90天以上	85	4
	<u>5,662</u>	<u>7,845</u>

於各報告期末，應付票據按發行日期列示的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至360天	<u> - </u>	<u> 17,971 </u>

於各報告期末，應付票據按到期日列示的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1至2年	<u> - </u>	<u> 17,971 </u>

11. 報告期後事項

誠如本公司日期為2025年7月4日的公告所披露，本集團與一家獨立第三方訂立知識產權許可及技術轉移協議（「許可協議」）。根據許可協議，該第三方獲得在中國大陸、香港、澳門及台灣地區對BRII-693進行研究、開發和商業化的獨佔許可。該交易隨後已於2025年7月完成。於2025年7月，本集團已收到首付款。

管理層討論及分析

概覽

騰盛博藥生物科技有限公司完全專注於將科技突破轉化為感染性疾病變革性療法，滿足大量尚未得到滿足的醫療需求。在經驗豐富的領導層帶領下，以及在全球性視野及以患者為本的創新指引下，我們以HBV功能性治癒項目為基礎，繼續推進我們強大的產品管線。

我們的戰略重點為實現慢性HBV感染的功能性治癒，基於此，我們追求以病毒抑制及免疫重建為目標的差異化聯合療法。於2025年上半年，我們的三項2b期研究（即ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究）取得了有意義的進展，每項均旨在使用我們專有的候選藥物BRII-179（一種治療性疫苗）及elebsiran（一種靶向HBV的siRNA）來探索最佳治療策略。三項試驗均已完成全部受試者招募，且上述兩項候選藥物已獲CDE授予突破性治療品種認定。

我們的ENSURE研究評估elebsiran和PEG-IFN α （包括一組接受過BRII-179給藥的患者）的聯合療法；我們的ENRICH研究評估BRII-179在誘導HBV特異性免疫及／或增強患者免疫力方面的作用，隨後進行elebsiran和PEG-IFN α 聯合治療；及我們的ENHANCE研究評估BRII-179、elebsiran和PEG-IFN α 的三聯療法。

於2025年初呈報的ENSURE研究的隊列4數據表明，接受過BRII-179給藥的患者實現了更快及更高的HBsAg清除率，為縮短PEG-IFN α 治療時間的可能性提供支持。該等見解直接促成ENHANCE研究修訂方案的啟動。本公司預期將於2025年下半年報告ENSURE研究隊列4的24週隨訪數據。ENRICH及ENHANCE研究的EOT數據預期將於2026年上半年公佈。該等數據將有助於界定我們的後期臨床及註冊策略。

除HBV之外，我們亦強化了感染性疾病管線，通過與健康元集團訂立戰略許可協議，授出soralimixin (BRII-693)（我們的新型多黏菌素抗生素，用於治療嚴重革蘭氏陰性菌感染）在大中華區的獨佔權利。這一合作夥伴關係體現了我們結合內部創新及外部合作的雙引擎戰略。

憑藉穩健的現金狀況及健全的經營準則，我們有充足的資本來支持繼續推進我們的核心HBV項目及早期發現管線。我們的目標仍是實現有意義的治療進展，為患者及股東創造長期價值。

產品管線概要

我們已建立針對感染性疾病的廣泛管線。我們的重點項目為主要在中國這一全球最大的HBV市場開展的HBV功能性治癒項目。

下表載列截至本公告日期我們主要候選產品的開發進展：

適應症	項目	臨床前階段	臨床試驗申請階段	1期	2期	3期	NDA/BLA	商業化	我們的權益	合作夥伴
HBV治療法 ⁽¹⁾	BRII-179								全球	-
	Elebsiran								大中華區	Vir Biotechnology™
	Tobevibart								大中華區	Vir Biotechnology™
人類免疫缺陷病毒感染長效治療	BRII-732								全球	-
	BRII-753								全球	-
多重耐藥／廣泛耐藥革蘭氏陰性菌感染	Soralimixin ⁽²⁾								除大中華區以外地區 ⁽³⁾	健康元 Jioncare

(1) 2期聯合臨床試驗已由本公司進行：

- ENSURE研究：Elebsiran + PEG-IFN α vs PEG-IFN α 單藥治療
- ENRICH研究：BRII-179 $\rightarrow$ elebsiran + PEG-IFN α
- ENHANCE研究：BRII-179 + elebsiran + PEG-IFN α

(2) Soralimixin前稱BRII-693。

(3) 健康元集團已獲得Brii US給予的獨家授權，在大中華地區研究、開發、商業化soralimixin，本集團仍持有大中華以外地區權益。

業務回顧

我們正積極推進我們融合內部創新及外部合作的戰略，推動我們領先的HBV候選藥物進入後期臨床開發並對外授權我們其他項目。

本公司所有三項主要的HBV 2b期研究（即ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究）均已完成全部受試者招募並正在持續進行中。值得注意的是，在2025年APASL及EASL上呈報的ENSURE研究的隊列4的數據提供了寶貴臨床見解，其中包括，在接受過BRII-179給藥的患者中HBsAg清除得到改善且應答速度加快。該等研究結果促成了劑量策略的修改及ENHANCE研究的修訂研究方案（旨在提供一個簡化的三聯療程及減少PEG-IFN α 治療持續時間）的啟用。

除HBV之外，Brii US亦與健康元集團就BRII-693（一種用於治療嚴重革蘭氏陰性菌感染的新型多黏菌素抗生素）訂立戰略許可協議。這一合作夥伴關係向健康元集團授出大中華區的獨家研究、開發及商業化權益，體現出本公司持續透過外部合作產生價值的能力。

在運營方面，本公司始終注重規範資源分配，強調內部發展效益。截至2025年6月30日，本公司維持著穩健的現金水平，為支持直至2028年的後期開發及早期研發工作提供資金。ENRICH及ENHANCE研究的EOT數據預期將於2026年上半年獲得，本公司已準備好確定下一步臨床步驟並推進註冊研究，以實現HBV的功能性治癒。

截至本公告日期，我們的主要成就以及後續計劃及即將取得的里程碑包括：

核心臨床管線亮點和未來里程碑

BRII-179相關研究及計劃

BRII-179是一種基於重組蛋白的新型HBV免疫治療候選藥物，其可表達Pre-S1、Pre-S2及S HBV表面抗原，旨在誘導增強B細胞及T細胞免疫。我們持有BRII-179的全球獨家開發及商業化權利。

目前，本公司正開展三項主要研究（包括2b期ENSURE研究，以及兩項確證性的2b期ENHANCE研究及ENRICH研究）來對BRII-179進行研究。該等研究旨在進一步確定BRII-179在HBV治療方案中的作用，並選擇最佳方案以推進註冊研究。三項研究均已完成全部受試者招募。

- 2b期ENSURE研究是一項頭對頭比較研究，以確保明確區分BRII-179和elebsiran在siRNA和PEG-IFN α 聯合療法與PEG-IFN α 單藥療法中的治療作用，以及比較BRII-179未經治與BRII-179經治患者中的治療作用。

- BRII-179在ENSURE研究的隊列4中展現了令人鼓舞的結果，主要數據在2025年的APASL及EASL上進行了呈報：
 - 在第48週 (EOT)，61% (11/18)先前對BRII-179應答的患者實現了HBsAg血清清除，而僅10% (1/10)無應答者實現了HBsAg血清清除。在應答者中，91% (10/11)出現抗HBs滴度 ≥ 100 IU/L。
 - 接受過BRII-179給藥的參與者實現了更快的HBsAg清除，其中83% (10/12)到第24週實現清除，而55% (6/11)未接受過BRII-179給藥的參與者到第24週實現清除。

ENSURE研究結果表明，既往使用過BRII-179及elebsiran治療可誘導強烈的抗HBs應答，並使患者更有可能實現HBsAg清除。該等數據亦顯示，可能用更短的PEG-IFN α 治療時間 (24週) 即可實現大多數HBsAg清除。

ENSURE研究隊列4的24週隨訪數據預期將於2025年下半年獲得。

- 為進一步界定BRII-179在HBV治療中的作用及確定最佳聯合方案以推進註冊研究，本公司正於兩項額外2b期試驗中對BRII-179進行評估：
 - ENRICH研究：評估BRII-179在誘導HBV特異性免疫應答及／或識別更有可能實現功能性治癒的免疫應答患者方面的作用。我們一直認為，BRII-179可作為治療方案的一部分發揮獨特作用。
 - ENHANCE研究：評估BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 三聯治療方案，以提高功能性治癒率。根據ENSURE研究隊列4的見解，我們修訂了用於評估簡化版三聯方案 (旨在將PEG-IFN α 治療時間縮短至24週) 的研究方案。

所有研究均已完成全部受試者招募。ENRICH及ENHANCE研究的EOT數據預計將於2026年上半年在科學會議上呈報。

- 本公司已與CDE就潛在3期研究的設計及主要終點進行溝通。現正進行中的ENRICH及ENHANCE研究的結果將提示把何種最終聯合方案推向潛在註冊研究。

Elebsiran和Tobevibart相關研究及計劃

Tobevibart是一種靶向HBsAg的研究性廣泛中和單克隆抗體，旨在抑制HBV及HDV進入肝細胞，並降低血液中循環病毒顆粒及亞病毒顆粒的水平。Tobevibart乃透過使用Vir Biotechnology專有的單克隆抗體發現平台所識別。Fc結構域經設計可增加HBsAg免疫複合物的免疫參與和清除，並結合了Xencor的Xtend™技術以延長半衰期。Tobevibart透過皮下注射給藥，其目前處於臨床開發階段，用於治療HBV及慢性丁型肝炎患者。我們於2022年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化tobevibart的獨家權利。

Elebsiran是Alnylam Pharmaceuticals, Inc.發現的一種靶向HBV的在研siRNA，旨在降解HBV RNA轉錄本及限制乙型肝炎表面抗原的產生。現有數據表明，其可能具有針對HBV及HDV的直接抗病毒活性。Elebsiran透過皮下注射給藥，其目前處於臨床開發階段，用於治療HBV及慢性丁型肝炎患者。我們於2020年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化elebsiran的獨家權利。

- 於2025年5月，本公司在2025年EASL大會上呈報了其ENSURE研究第1-3隊列的24週隨訪數據。數據表明，與PEG-IFN α 單藥治療的患者相比，使用elebsiran聯合PEG-IFN α 治療的患者獲得持續的治療後獲益。
- ENSURE研究第1-3隊列的數據繼續表明，通過與PEG-IFN α 單藥進行頭對頭比較，業界首次證明siRNA (elebsiran)在PEG-IFN α 治療基礎上對功能性治癒的作用。這凸顯出elebsiran有潛力對提高HBV功能性治癒率發揮重大影響。
- Tobevibart及elebsiran均獲CDE授予突破性治療藥物認定。
- 我們的合作夥伴Vir Biotechnology正在評估tobevibart與elebsiran聯合治療CHD的效果。其ECLIPSE註冊項目已全面開展，現正積極招募中。
- Vir Biotechnology亦已獲美國FDA授予治療HDV的突破性療法及快速通道認定，並獲歐洲藥品管理局就tobevibart及elebsiran授予治療HDV的優先藥品及孤兒藥認定。

其他臨床及臨床前開發最新進展

根據本公司專注其先進HBV治癒項目的戰略，本公司的MDR/XDR和HIV項目的開發取決於外部合作夥伴關係的進展。

多重耐藥和廣泛耐藥革蘭氏陰性菌感染項目

Soralimixin (BRII-693)是一種正在開發的用於治療MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染的新型合成脂肽。與目前可用的多黏菌素相比，soralimixin (BRII-693)結合了增強的體外和體內藥效及改善的安全性，其有潛力成為院內靜脈注射抗生素庫的重要補充，用於治療革蘭氏陰性菌感染的重症患者。**Soralimixin (BRII-693)**具有高度差異化的安全性及療效特徵，以解決最難治療的鮑曼不動桿菌及銅綠假單胞菌導致的感染，包括對碳青霉烯類抗生素耐藥的MDR/XDR分離株導致的感染。

- 美國FDA已授予soralimixin (BRII-693)合格感染性疾病產品認定，為該藥物在美國的開發提供了各種激勵措施，包括可獲得優先審評及獲得美國FDA快速通道認定的資格。該認定亦為延長在美國的監管及市場獨家經營權提供可能性。
- 誠如本公司日期為2025年7月4日的公告所披露，Brii US與健康元集團訂立戰略授權協議，以在大中華地區對soralimixin (BRII-693)進行研究、開發及商業化。這一合作將藉助健康元集團在抗感染療法方面的強大實力來加速soralimixin (BRII-693)的開發及商業化。本公司仍在尋求非稀釋性融資或合作機會，以授出大中華以外地區的權益。

HIV感染項目

BRII-753是一種NRTTI，是一種內部研發的EFdA前藥NCE，目前處於臨床前開發階段。**BRII-753**是一種長效皮下注射劑，可每月一次、每季度一次或每年兩次給藥，可用於HIV治療的聯合療法，亦可作為暴露前預防的單藥療法。

BRII-732是一種專有的前藥NCE，口服後可快速代謝為EFdA，並作為一項潛在的HIV治療或預防方案，目前正在對其進行評估。EFdA是一種NRTTI，同時作為HIV的鏈終止劑和易位抑制劑。**BRII-732**已完成1期研究，有潛力開發為HIV患者每週口服一次的長效聯合治療方案的一部分。

- 本公司正在積極尋求針對HIV項目的全球合作夥伴關係。

我們未必能最終成功開發並推出上述任何處於臨床前或臨床階段的候選藥物。

其他公司發展

- 於2024年12月，本公司宣佈批准60百萬港元的股份購回計劃，以購回不超過截至2024年6月25日已發行股份（不包括庫存股（定義見上市規則））總數10%的股份，突顯本公司對其前景充滿信心。截至本公告日期，本公司已於聯交所購回合共12,723,500股股份，代價約為1,820萬港元。

研發

我們是一家生物科技公司，主要從事藥物研發。我們認為研發工作是我們制定治療策略和維持我們在生物製藥行業競爭力的基礎。我們根據患者的需求確定疾病的輕重緩急，旨在為流行性感染性疾病提供可行的解決方案。

我們的自主研發及合作研發能力使我們能夠為中國及國際市場識別及創新療法。我們的自主研發團隊由行業資深人士領導，並由強大的科學顧問委員會支持，並與全球製藥及生物技術公司以及合約研究組織、合約生產組織、合約開發和生產組織及研究機構建立了戰略合作夥伴關係。憑藉跨境及有機業務的競爭優勢，我們計劃進一步增加我們的容納力並拓展自身實力。

我們的研發執行團隊包括首席執行官Zhi Hong博士、首席醫學官David Margolis博士、首席科學官Brian A. Johns博士、首席技術官Ellee de Groot博士及中國研發負責人朱青博士。我們備受尊崇的董事會及科學顧問委員會成員擁有豐富的行業專業知識及藥物開發的成功往績，彼等透過其在各學科的廣泛知識指導我們的研發流程及候選藥物選擇。

我們多管齊下的研發策略在設計時考慮到了靈活性，導致每年的費用會隨項目數量及規模而有所不同。我們截至2025年6月30日止六個月的研發費用為人民幣117.0百萬元。我們將繼續致力於利用我們的技術及研發能力來拓展我們的生命科學研究、應用能力及候選產品組合。

商業化

我們的管線包括具有全球權益及在大中華區獲引進授權的候選藥物。

截至本公告日期，我們的主要工作重點是開發我們的候選藥物管線。我們的大多數項目均在不同階段的臨床開發中，我們預計未來短期內不會實現候選藥物的銷售或商業化。隨著我們的管線逐漸成熟，我們將對商業化戰略方案進行評估，確保我們最大限度地發揮其潛力，以解決尚未得到滿足的關鍵醫療需求。

未來發展

我們的企業戰略是通過開發創新的治療方案，致力於減輕公眾衛生負擔並改善患者的就醫體驗。我們通過利用自主研發能力，以及探索外部合作關係，努力進一步推進其多樣化管線。

作為一家HBV功能性治癒領域的領先企業，我們將繼續專注於通過不同的聯合療法提高功能性治癒率。我們將進一步評估我們正在開發的聯合療法方案，旨在通過利用正在進行的多項試驗的額外數據來提高HBV感染的功能性治癒率。我們亦計劃啟動確證性臨床研究，將聯合療法帶入大中華區的下一開發階段。隨著我們的HBV候選藥物正接近後期開發階段，我們將制定一個具成本效益的戰略性生產及供應鏈管理計劃。

我們正在為我們的其他項目尋求持續發展的合作夥伴，使我們能夠優化我們的資源並專注於我們有前景的核心HBV項目。

我們的長期戰略側重於通過自主研發及戰略授權等機會擴大我們的管線。我們旨在探索業務發展機會，尤其是將我們自主研發的候選療法對外授權以開拓國際市場的機會。隨著本公司邁入第二個五年，我們已完善我們的開發戰略，使之更加符合我們的長期管線利益、優先事項及整體願景。為確保可持續發展，我們將繼續優化我們的組織架構，促進創新並加強我們在業務發展中的投入，這一切都與我們應對全球公共衛生領域最嚴峻挑戰的使命相一致。

期後事項

除財務報表附註11所述的期後事項外，董事並不知悉於2025年6月30日後及直至本公告日期有任何須予披露的重大事項。

財務回顧

1. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
政府補貼	993	22,155
銀行利息收入	27,134	48,724
總計	28,127	70,879

我們的其他收入由截至2024年6月30日止六個月的人民幣70.9百萬元減少人民幣42.8百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣28.1百萬元。這主要是由於港元及人民幣定期存款利率下降、重新分配短期存款至貨幣市場基金投資導致銀行利息收入減少人民幣21.6百萬元以及確認的政府補貼收入減少人民幣21.2百萬元。該等補貼主要為來自中國政府的激勵金及其他補貼，旨在激勵研發活動並在符合隨附條件時確認。

2. 其他收益及虧損淨額

我們的其他收益及虧損淨額由截至2024年6月30日止六個月的虧損人民幣115.4百萬元減少人民幣115.5百萬元至截至2025年6月30日止六個月的收益人民幣0.2百萬元。該減少乃主要由於股權投資的公允價值變動所致。

3. 以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值收益

我們以公允價值計量且其變動計入其他綜合收益的權益工具公允價值收益由截至2024年6月30日止六個月的收益人民幣1.0百萬元減少人民幣1.0百萬元至2025年6月30日止六個月的零。該等款項指於美國一家生物製藥公司的權益投資。由於該生物製藥公司已於2024年8月8日從納斯達克全球市場退市，因此股權投資的公允價值被確定為零。該生物製藥公司根據加拿大《公司債權人安排法》已完成了重組程序，因此，本集團已不再持有該公司的任何股權。

4. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
第三方合約成本	65,708	72,081
僱員成本	49,876	52,902
攤銷	340	—
其他	1,096	1,186
總計	<u>117,020</u>	<u>126,169</u>

我們的研發開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣126.2百萬元減少人民幣9.2百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣117.0百萬元。該減少主要歸因於本公司優先HBV功能性治癒項目並已戰略性地優化其組織，導致第三方合約成本減少人民幣6.4百萬元及僱員成本減少人民幣3.0百萬元。

5. 行政開支

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
僱員成本	33,821	43,345
專業費	13,355	16,741
折舊及攤銷	2,415	7,504
辦公室開支	1,507	925
其他	7,127	10,114
總計	<u>58,225</u>	<u>78,629</u>

我們的行政開支由截至2024年6月30日止六個月的人民幣78.6百萬元減少人民幣20.4百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣58.2百萬元。這主要歸因於組織結構優化導致僱員成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣43.3百萬元減少人民幣9.5百萬元至截至2025年6月30日止六個月的人民幣33.8百萬元。

6. 流動資金及資本資源

截至2025年6月30日，我們的銀行和現金結餘（包括受限制銀行存款及定期存款）由截至2024年12月31日的人民幣2,413.4百萬元減少至人民幣2,075.3百萬元。此減少乃主要由於日常營運及第三方合約成本支出。

7. 非國際財務報告準則計量

為了補充根據國際財務報告準則列報的本集團簡明合併財務報表，我們亦使用期內的經調整虧損和其他經調整數字作為額外財務計量，該等財務計量並非國際財務報告準則要求的，亦並無根據國際財務報告準則列報。我們相信，該等經調整計量可為股東及潛在投資者提供有用資料，供彼等以與管理層相同的方式了解及評估我們的合併經營業績。

期內經調整虧損指期內虧損，不包括若干非現金項目和一次性事件的影響，即以股份為基礎的薪酬開支。國際財務報告準則未對期內經調整虧損作出定義。作為一種分析工具，使用此非國際財務報告準則計量有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替我們根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況的分析。該等經調整數字的列報可能無法與其他公司列報的類似標題的計量進行比較。然而，我們認為，通過消除管理層認為不代表我們經營表現的項目的潛在影響，此項和其他非國際財務報告準則計量反映了我們的正常經營業績，從而有助於在適用範圍內對各期間和各公司的經營表現進行比較。

下表載列所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損	(148,848)	(283,238)
加：		
以股份為基礎的薪酬	2,261	3,139
期內經調整虧損	<u>(146,587)</u>	<u>(280,099)</u>

下表載列所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內研發開支	(117,020)	(126,169)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>1,692</u>	<u>(3,336)</u>
期內經調整研發開支	<u><u>(115,328)</u></u>	<u><u>(129,505)</u></u>

下表載列所示期間行政開支與經調整行政開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內行政開支	(58,225)	(78,629)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>569</u>	<u>6,475</u>
期內經調整行政開支	<u><u>(57,656)</u></u>	<u><u>(72,154)</u></u>

8. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2025年	於2024年
	6月30日	12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	4,298%	3,118%
資產負債比率 ⁽²⁾	無意義	無意義

(1) 流動比率按截至同日的流動資產除以流動負債計算。流動比率增加主要是由於我們已支付大部分第三方合約成本應付款項導致其他應付款項減少。

(2) 資產負債比率按計息借款減現金及現金等價物除以（虧絀）權益總額再乘以100%計算。由於我們的計息借款減現金等價物為負，故資產負債比率並無意義。

9. 債務

借款

於2025年6月30日，本集團並無任何有擔保、無擔保、有抵押或無抵押的未動用銀行融資、重大抵押、押記、債權證、借入資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債務、租購承擔、承兌負債（一般貿易票據除外）或承兌信貸。

或然負債

於2025年6月30日，本集團並無任何或然負債。

租賃負債

我們根據經營租賃安排租賃辦公室。辦公室租賃經磋商後的年期主要介乎一至五年。於2025年6月30日，本集團根據國際財務報告準則第16號確認租賃負債人民幣7.4百萬元。

10. 重大投資、重大收購及出售

於2025年6月30日，本集團並無持有任何重大投資。截至2025年6月30日止六個月，本集團並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

11. 本集團資產抵押

於2025年6月30日，本集團概無任何資產抵押予任何人士或金融機構（於2024年12月31日：無）。

12. 外匯風險

我們面臨若干貨幣風險產生的外匯風險。我們的呈報貨幣為人民幣，但我們的大部分經營交易、資產及負債以美元等其他貨幣計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會關注外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外匯風險。

於2025年6月30日，本集團的受限制銀行結餘、原到期日為三個月以上的定期存款以及現金及現金等價物中，54.5%以美元計值、26.6%以港元計值、18.7%以人民幣計值及0.2%以澳元計值。

13. 僱員及薪酬

於2025年6月30日，我們共有96名僱員。下表載列截至2025年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數百分比
研發	68	71%
行政	28	29%
總計	96	100%

我們與僱員單獨訂立僱傭合約，涵蓋工資、福利、股權激勵及終止理由等事宜。我們通常制定的僱員薪酬待遇會包括薪金、花紅、股權激勵及津貼。我們的薪酬計劃旨在根據僱員的表現按特定客觀標準釐定彼等薪酬。我們亦根據適用法規及我們的內部政策向僱員提供福利。

本集團亦已採納股份激勵計劃，以向其僱員提供激勵及獎勵。

根據中國適用法規，我們為僱員參與退休金供款計劃、醫療保險計劃、失業保險計劃及人身傷害保險計劃。我們已根據適用法規作出充足撥備。此外，根據中國法規，我們每年繳納住房公積金、補充醫療保險基金及生育基金供款。

我們為新僱員提供正式及全面的公司及部門培訓，並進行在職培訓。我們亦不時向僱員提供培訓及發展計劃，以確保彼等知悉及遵守我們的各種政策及程序。部分培訓由不同組別及部門聯合進行，該等組別及部門職能不同，但在日常營運中彼此合作或互相支持。

截至2025年6月30日止六個月，本集團產生的薪酬成本總額為人民幣83.7百萬元，而截至2024年6月30日止六個月為人民幣96.2百萬元。

14. 庫務政策

我們的大部分現金來自股本融資。該等現金僅可投資於相對流動及低風險的工具，如銀行存款或貨幣市場工具。我們投資的主要目標是以與現有銀行存款利率相若的收益率產生財務收入，並強調保本及維持流動性。

其他資料

全球發售所得款項淨額用途

本公司於2021年7月13日於聯交所成功上市。本集團自全球發售（包括部分行使超額配股權）收取的所得款項淨額約為26.14億港元（扣除包銷費用及相關開支後）。

全球發售所得款項淨額的計劃用途詳情已於招股章程內披露，其後經修訂及披露於本公司日期為2023年3月24日及2025年3月21日的年度業績公告。下表載列截至2025年6月30日的所得款項淨額計劃及實際用途：

所得款項用途	佔所得款項淨額總額之百分比	所得款項淨額分配 (百萬港元)	截至2024年12月31日 未動用金額 (百萬港元)	於報告期內 已動用金額 (百萬港元)	截至2025年6月30日 已動用金額 (百萬港元)	截至2025年6月30日 未動用金額 (百萬港元)
1.用於HBV功能性治癒項目	56%	1,466.6	784.8	102.3	784.1	682.5
用於為開發包含BRII-179、BRII-835或BRII-877的聯合療法而正在進行及計劃的臨床試驗以及監管申報準備提供資金	46%	1,195.9	514.1	102.3	784.1	411.8
用於BRII-179的知識產權相關付款	5%	140.0	140.0	—	—	140.0
用於HBV治癒治療方案的上市及商業化	5%	130.7	130.7	—	—	130.7
2.用於HIV項目，為BRII-732及BRII-753						
正在進行及計劃的非臨床研究、臨床試驗及登記備案準備提供資金	6%	151.7	—	—	151.7	—
3.用於MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染項目	3%	67.5	—	—	67.5	—
用於為BRII-636、BRII-672及BRII-693正在進行及計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金	2%	59.0	—	—	59.0	—
用於BRII-636、BRII-672及BRII-693的監管里程碑付款	0%	8.5	—	—	8.5	—
4.用於CNS項目，為BRII-296、BRII-297						
以及其他臨床前／臨床候選藥物正在進行及計劃的非臨床研究、臨床試驗及登記備案準備提供資金	11%	274.6	—	—	274.6	—
5.用於管線擴張的發現及業務發展活動	15%	392.0	297.5	17.1	111.6	280.4
6.用於營運資金及一般企業用途	10%	261.4	—	—	261.4	—
總計	100%	2,613.8	1,082.3	119.4	1,650.9	962.9

就本公司上述所得款項的計劃用途而言，本公司預期所得款項淨額將於2027年底前悉數使用。

未動用所得款項淨額將按與上述計劃用途一致的方式使用，並仍會根據當前及未來的市況發展及我們的實際業務需求而進行變更。

中期股息

董事會未就截至2025年6月30日止六個月宣派中期股息。

企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障股東利益，提升公司價值及問責性。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其自身的企業管治守則。於報告期，除以下偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條外，本公司已遵守企業管治守則所有適用的守則條文。

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。因此，委任Zhi Hong博士為本公司董事會主席兼首席執行官偏離相關守則條文。Zhi Hong博士，本集團創始人，在生物製藥行業擁有豐富的經驗，自本公司成立起即在此任職，Zhi Hong博士負責本集團的整體管理、業務、戰略發展及科學研究與開發。董事會認為，將本公司董事會主席及首席執行官角色歸屬於Zhi Hong博士一人，有利於本集團的管理。董事會亦認為，本公司董事會主席與首席執行官由一人擔任可以促進戰略計劃的有效執行，並促進管理層與董事會之間的信息交流。

董事會的運作確保權力與授權平衡，而董事會乃由經驗豐富的多元化人才組成。董事會現時由兩名執行董事及五名獨立非執行董事組成，因此其組成具有高度獨立性。董事會將繼續審閱本集團企業管治架構的有效性，以評估是否有必要將主席和首席執行官的角色分離。

證券交易標準守則

本公司已採納其本身有關董事進行證券交易之行為守則（「公司守則」），其條款嚴格程度不低於上市規則附錄C3所載標準守則所載之規定標準。經向董事作出具體詢問後，所有董事確認，彼等於報告期一直遵守標準守則及公司守則所載必要規定。本公司並不知悉可能掌握本公司未公開內幕消息的有關僱員不遵守標準守則或公司守則的事件。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期，本公司於聯交所購回合共12,723,500股股份，總代價為18,223,160港元。於本公告日期，所有購回股份均以庫存股（定義見上市規則）持有。董事會進行股份購回旨在反映本公司對其本身業務展望及前景充滿信心，且該等股份購回符合本公司及股東的最佳利益。

報告期內購回股份詳情如下：

月份	購回股份 的數目	每股股份 支付的 最高價格 (港元)	每股股份 支付的 最低價格 (港元)	已付 代價總額 (港元)
2025年1月	4,433,000	1.16	0.99	4,875,870
2025年4月	8,290,500	1.75	1.5	13,347,290
總計	<u>12,723,500</u>			<u>18,223,160</u>

除上文所披露者外，於報告期，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券，包括出售庫存股（定義見上市規則）。於2025年6月30日，本公司持有12,723,500股庫存股（定義見上市規則）。

審閱中期業績

本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據由香港會計師公會頒佈的香港審閱工作準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」，對本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表進行審閱。

董事會已成立審核及風險委員會，由三名獨立非執行董事（Grace Hui Tang女士、楊台瑩博士及徐耀華先生）組成。審核及風險委員會聯席主席為Grace Hui Tang女士及楊台瑩博士，彼等具有符合上市規則要求的財務事務專業資格和經驗。審核及風險委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程、風險控制及內部控制系統。

審核及風險委員會已與本公司管理層及外聘核數師一起審閱本公司採用的會計原則和政策，並已討論本集團風險管理、內部控制系統和財務報告事項（包括審閱本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表），並認為本集團截至2025年6月30日止六個月的中期業績乃根據適用的會計準則、規則和條例編製，並已妥為作出適當披露。

刊發中期業績公告和中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.briibio.com)。本公司截至2025年6月30日止六個月的中期報告(載有上市規則規定的所有資料)將在必要時寄發予股東，並在適當的時候於聯交所及本公司各自的網站上公佈。

釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「抗HBs」	指	乙型肝炎表面抗體
「APASL」	指	亞太肝臟研究協會
「審核及風險委員會」	指	董事會審核及風險委員會
「BLA」	指	生物製品許可證申請
「董事會」	指	本公司董事會
「Brii US」	指	Brii Biosciences, Inc.，一家根據美國特拉華州法律註冊成立的公司，為本公司的直接全資附屬公司
「BTD」	指	突破性治療品種認定
「CDE」	指	中國國家藥品監督管理局藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「慢丁肝」	指	慢性丁型肝炎
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括中華人民共和國香港特別行政區、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「CNS」	指	中樞神經系統，由大腦及脊髓組成的神經系統的一部分

「本公司」或「我們」	指	騰盛博藥生物科技有限公司，一家根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「董事」	指	本公司董事
「EASL」	指	歐洲肝臟研究協會
「EFdA」	指	NRTTI及治療HIV感染的試驗藥
「ENHANCE研究」	指	一項評估慢性HBV感染參與者接受BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 聯合療法的療效及安全性的研究
「ENSURE研究」	指	一項研究慢性HBV患者接受elebsiran聯合PEG-IFN α 療法的療效及安全性的研究
「ENRICH研究」	指	一項研究包含BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 的治療方案用於治療慢性HBV感染的療效及安全性的研究
「EOT」	指	治療結束
「全球發售」	指	本公司進行的香港首次公開發售及國際發售
「大中華區」	指	中國大陸、香港、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「HBsAg」	指	乙型肝炎表面抗原
「HBV」	指	乙肝病毒
「HDV」	指	丙肝病毒
「HIV」	指	人類免疫缺陷病毒
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區

「港元」	指	港元或港仙，香港的法定貨幣
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦被稱為臨床試驗申請或在澳大利亞被稱為臨床試驗通知書
「知識產權」	指	知識產權
「健康元集團」	指	健康元藥業集團股份有限公司，一家於中國註冊成立的公司
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「MDR/XDR」	指	多重耐藥／廣泛耐藥
「NCE」	指	新化學實體
「NDA」	指	新藥申請
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「NRTTI」	指	核苷類似物逆轉錄酶易位抑制劑
「PEG-IFN α 」	指	聚乙二醇干擾素 α
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月30日的招股章程
「報告期」	指	截至2025年6月30日止六個月期間
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「RNA」	指	核糖核酸
「研發」	指	研究與開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股

「股東」	指	股份持有人
「siRNA」	指	小分子干擾RNA，有時稱為短干擾RNA或沉默RNA，一類雙鏈非編碼RNA分子
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「美國FDA」	指	美國食品及藥物管理局
「Vir Biotechnology」	指	Vir Biotechnology, Inc.，一家於美國舊金山註冊成立的公司，其股份於納斯達克全球市場上市（納斯達克股份代號：VIR）
「%」	指	百分比

承董事會命
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong 博士

香港，2025年8月21日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及李安康博士；以及獨立非執行董事Martin J. Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生、Gregg Huber Alton先生及楊台瑩博士。