

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

**HARBOUR**  
BIOMED  
和鉑醫藥控股有限公司  
**HBM Holdings Limited**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：02142)

截至二零二五年十二月三十一日止年度的  
年度業績公告

和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」，連同其子公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然公佈本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度（「報告期」）的經審核綜合年度業績。該等年度業績已由本公司的審核委員會（「審核委員會」）審閱。

於本公告內，「我們」指本公司，惟倘文義另有所指，則指本集團。

財務摘要

	於十二月三十一日／ 截至十二月三十一日止年度	
	二零二五年	二零二四年
	千美元	千美元
收入	157,975	38,100
銷售成本	(8,731)	(4,486)
其他收入及收益	17,593	11,167
銷售開支	(4,552)	(2,677)
行政開支	(24,320)	(13,171)
研發成本	(39,765)	(20,999)
其他開支	(2,593)	(228)
金融資產減值虧損淨額	(25)	(462)
財務成本	(2,041)	(3,505)
所得稅開支	(1,320)	(997)
年內溢利	<u>92,221</u>	<u>2,742</u>

於十二月三十一日／  
截至十二月三十一日止年度  
二零二五年      二零二四年  
千美元              千美元

每股盈利		
基本 (美元)	<b>0.12</b>	0.00
攤薄 (美元)	<b>0.11</b>	0.00
現金及現金等價物	<b>403,056</b>	166,821
總資產	<b>500,256</b>	215,014
	<hr/>	<hr/>
總負債	<b>133,144</b>	90,962
	<hr/>	<hr/>
總權益	<b>367,112</b>	124,052
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

## 業務亮點

## 業務發展

### 全球戰略平台合作

#### 1. 與阿斯利康的全球戰略合作

於二零二五年三月，我們與AstraZeneca Holdings (「阿斯利康」) 達成全球戰略合作 (「該合作」)，共同研發新一代多特异性抗體療法，同年十一月，合作範圍拓展至包括抗體偶聯藥物 (「ADC」) 和 T 細胞銜接器 (「TCE」) 在內的新一代生物療法，涵蓋免疫性疾病、腫瘤及其他多種疾病。根據協議，本公司可獲得總計 1.75 億美元的首付款、近期里程碑付款及選擇權行使費用，以及最高達 44 億美元的潛在研發及商業里程碑付款，外加基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。此外，阿斯利康可選擇於未來五年內將更多項目納入該合作中，並可在雙方同意的情況下將協議期限再延長五年。作為交易的一部分，阿斯利康以 105 百萬美元認購本公司 9.15% 的新發行股份，及雙方已於北京共建一個創新中心，以推進聯合計劃。

## 2. 與大塚／Visterra的全球戰略合作

於二零二五年六月，我們的全資子公司諾納生物（蘇州）有限公司（「諾納生物」或「諾納」）與Visterra, Inc.（「Visterra」）訂立許可協議，以利用諾納的專有僅重鏈抗體（「HCAb」）Harbour Mice®技術平台，開發Visterra的新一代免疫介導性及自身免疫性疾病生物治療藥物管線。同時，我們與大塚製藥株式會社（「大塚」）達成全球戰略合作，雙方將共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020（BCMAxCD3雙特異性T細胞銜接器）的開發。

## 3. 與輝瑞的全球戰略研究合作

於二零二五年十一月，我們的全資子公司諾納生物與輝瑞訂立一項非獨家許可協議，旨在加速多種疾病的臨床前抗體研發。根據協議，輝瑞獲得諾納專有HCAb平台的全球使用權，以生產全人源僅重鏈抗體。諾納將收到首付款並有權獲得監管、臨床及商業里程碑付款，並具備利用諾納的一體化平台及先進B細胞篩選技術在抗體研發及工程設計方面的方面進一步合作的潛力。

## 4. 與百時美施貴寶的全球戰略合作及許可協議

於二零二五年十二月，我們與百時美施貴寶公司訂立一項長期全球戰略合作及許可協議，以研發新一代多特異性抗體。作為回報，倘若百時美施貴寶選擇推進所有潛在項目，本公司將獲得總額為90百萬美元的付款，以及最高達10.35億美元的開發及商業里程碑付款，以及分級特許權使用費。

## 資產合作

1. 於二零二五年一月，我們與四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司（聯交所代碼：06990，「科倫博泰」）就靶向胸腺基質淋巴細胞生成素（「**TSLP**」）全人源單克隆抗體HBM9378與Windward Bio AG（「**Windward Bio**」）訂立全球獨家許可協議。Windward Bio獲得於全球範圍內（不包括大中華區及部分東南亞及西亞國家）進行開發、生產和商業化獨家許可。其中，首付款和里程碑付款高達9.7億美元以及基於淨銷售額個位數至雙位數百分比的分級特許權使用費。
2. 於二零二五年二月，本公司孵化的創新生物技術公司HBM Alpha Therapeutics, Inc.（「**HBMAT**」）就HAT001/HBM9013（一款強效且選擇性靶向CRH的中和抗體）與Spruce Biosciences, Inc.（納斯達克代碼：SPRB）（「**Spruce**」）訂立一項戰略合作及許可協議。根據協議，Spruce獲得開發及商業化HAT001/HBM9013的全球獨家權利（不包括大中華區）。HBMAT將獲得高達3.95億美元的總付款，包括首付款和開發、監管及商業里程碑付款，基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費，以及Spruce少數股權的認股權證。
3. 於二零二五年六月，我們與大塚達成一項全球戰略合作，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020（BCMAxCD3雙特異性T細胞銜接器）的開發。根據協議，大塚獲得在全球範圍內（不包括大中華區）開發、生產和商業化HBM7020的獨家許可。本公司將獲得總計47百萬美元的首付款和近期付款、高達6.23億美元的開發及商業里程碑付款，以及基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。
4. 於二零二五年十二月，我們與煙臺藍納成生物技術股份有限公司（「**藍納成**」）達成長期戰略合作，以利用公司專有的Harbour Mice®平台，共同推進新一代放射性核素偶聯藥物（「**RDC**」）的開發。

## 研究及技術許可合作

1. 於二零二五年二月，諾納生物與總部位於波士頓的動物生物科技公司 **Invetx, Inc.** (「**Invetx**」) 達成戰略合作，以利用諾納的 **HCAb Harbour Mice®** 平台開發下一代動物保健領域生物治療藥物。
2. 於二零二五年二月，諾納生物與阿拉巴馬大學伯明翰分校 (「**UAB**」) 訂立許可協議，以支持該校於 **B** 細胞發育領域的研究工作。根據協議條款，由 **James Kobie** 博士代表 **UAB** 獲授予使用諾納雙重、雙輕鏈 (「**H2L2**」) **Harbour Mice®** 平台開發全人源抗體的非獨家許可。
3. 於二零二五年四月，諾納生物與 **Atossa Therapeutics Inc.** (納斯達克代碼：**ATOS**) 達成一項研究合作。該合作利用諾納專有的 **H2L2 Harbour Mice®** 平台研發針對乳腺癌的新一代治療候選藥物。
4. 於二零二五年十一月，諾納生物與 **Umoja Biopharma, Inc.** (「**Umoja**」) 擴大戰略合作範圍——雙方最初於二零二四年九月建立合作——以利用諾納專有的 **HCAb Harbour Mice®** 及 **NonaCarFx™** 平台開發多種體內嵌合抗原受體 **T** 細胞 (「**CAR-T**」) 產品。根據協議，諾納有權獲得首付款、選擇權使用費以及與研發進展相關的里程碑付款，而 **Umoja** 將負責所有後續產品的開發及商業化工作。
5. 於二零二五年十二月，諾納生物與 **Valink Therapeutics Inc.** (「**Valink**」) 建立生物藥研發戰略聯盟，以利用諾納行業領先的 **Harbour Mice®** 全人源抗體 (包括 **HCAb**) 技術平台，從而加速新型雙特異性抗體及雙抗 **ADC** 的開發。

## 研發與技術

### 端到端生成式AI驅動的藥物研發

#### 1. 發佈Hu-mAtrIx™ AI平台驅動的首個全人源AI HCAb生成模型

於二零二五年十月，我們發佈由Hu-mAtrIx™ AI平台驅動的首個全人源AI HCAb生成模型。該模型基於9百萬條NGS（新一代測序）HCAb序列及海量公共數據庫，通過微調蛋白質大語言模型，實現AI從頭生成高潛力HCAb候選序列，並針對靶點特異性進行二次優化。該平台實現了AI設計、智能篩選與濕實驗驗證一體化的閉環流程，將抗體發現從「大海撈針」轉變為「AI精選」。AI HCAb序列生成模型能夠生成數量級更高的候選序列並顯著提高成功率。數據顯示，在AI HCAb模型de novo生成的107個全新分子序列中，後續在濕實驗中進一步驗證，抗體命中目標靶點的比例達到78.5%，其中20個分子被驗證具備高活性、高純度、高產量及特異性。基於這一系統，AI HCAb模型有望加速全人源HCAb在新一代治療領域的應用——包括多特異性抗體、XDC、體內CAR-T以及吸入或口服大分子藥物，助力重塑生物製藥研發的格局。

### 建立全球AI驅動的藥物研發生態系統

#### 1. 與英矽智能的戰略合作

二零二五年二月，我們與英矽智能（「英矽智能」）達成一項戰略合作，旨在加快新型治療性抗體的研發進程。此次合作結合了我們行業領先的抗體技術平台、專有數據集及實驗室研發能力，與英矽智能在構建一體化AI驅動藥物研發平台方面的先進能力，共同推進AI賦能的抗體發現算法和應用開發，並推進針對免疫性疾病、腫瘤及神經科學領域的新型特異性抗體的早期藥物發現項目。

#### 2. 成立全球AI+生物醫藥生態圈聯盟

於二零二五年十月，我們正式成立全球AI+生物醫藥生態圈聯盟，該聯盟匯聚行業領先專家、技術合作夥伴及投資者，透過AI創新重塑整個藥物研發全流程。該聯盟成員包括孚騰資本、英矽智能、分子之心、阿維絡醫療科技、英諾維爾智能科技、楓林集團、太美醫療科技、一臨雲、深度智耀以及我們，得到了政府機構、行業協會及投資機構等多方支持。

### 3. 與Evinova China的AI戰略合作

於二零二五年十一月，我們與Evinova China達成一項AI戰略合作，以加速基於AI的藥物開發。根據合作條款，我們與Evinova China將共同應用AI及數字化技術，提高創新生物療法的開發效率。

#### 豐富產品組合及差異化產品管線

#### 處於臨床中後期階段的關鍵項目的進展

##### 1. 巴托利單抗(HBM9161) (FcRn單抗)

已提交治療重症肌無力(「gMG」)的生物製品許可申請(「BLA」)並於二零二四年七月獲中國國家藥品監督管理局(「NMPA」)受理，目前正在審理中。

##### 2. HBM9378 (TSLP單抗)

慢性阻塞性肺病(COPD)的中國新藥研究申請(「IND」)於二零二五年一月獲得NMPA批准。

於二零二五年七月，我們的合作夥伴Windward Bio展開POLARIS的II期臨床研究，以評估HBM9378/WIN378在哮喘患者中的長效給藥方案。

##### 3. 普魯蘇拜單抗(HBM4003) (CTLA-4單抗)

聯合替雷利珠單抗治療微衛星穩定型(「MSS」)轉移性結直腸癌(「mCRC」)的臨床II期數據已於二零二五年十月公佈。在23例可評估患者中，客觀緩解率(ORR)為34.8%、疾病控制率(DCR)為60.9%及12個月整體生存率(OS)為84%。

於二零二六年二月，本公司與Solstice Oncology(一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司)達成許可協議及股權合作，授予對方在大中華區以外地區獨家開發及商業化HBM4003的權益。

##### 4. HBM7575 (TSLP/未披露靶點的雙抗)

治療特應性皮炎的中國IND申請已於二零二五年十二月提交並由NMPA受理。

於二零二六年三月，治療特應性皮炎的中國IND申請已獲NMPA批准。

## 新一代創新產品管線的進展

### 1. *HBM7020 (BCMA/CD3 雙抗)*

於二零二五年六月，我們與大塚訂立一項全球戰略合作協議，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020 (BCMAxCD3 雙特異性T細胞銜接器) 的開發。根據協議，大塚獲得在全球範圍內 (不包括大中華區，即中國內地、香港、台灣及澳門) 開發、製造及商業化HBM7020的獨家許可。

### 2. *HBM7004 (B7H4/CD3 雙抗)*

於二零二五年，我們持續推進臨床前開發，並推進至IND啟動階段。

### 3. *代謝疾病項目 (未披露靶點)*

於二零二五年三月，本公司成立Élancé Therapeutics, Inc. (「Élancé」)，一間致力於開發針對肥胖症的創新療法的全資附屬公司。Élancé正在建立一個擁有同類最佳(BIC)及同類首創(FIC)創資產的管線組合，旨在改善長期減重效果，同時保持甚至增加肌肉質量和瘦體重，並提高患者應答率。通過整合具有更高安全性的雙靶點作用機制，這些創新療法有望與現有治療方案相互協同，如胰高血糖素樣肽1(「GLP-1」)受體激動劑、葡萄糖依賴性促胰島素多肽(「GIP」)受體激動劑及胰高血糖素(「GCG」)受體激動劑。

### 4. *中樞神經系統 (「CNS」) 疾病項目 (未披露靶點)*

我們正建立一個產品管線組合，透過增強CNS遞送及延長半衰期來放大療效，以治療阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病。多個項目目前處於臨床前階段。

有關上述任何詳情，請參閱本公告餘下部分及本公司既往新聞稿及公告 (如適用)。

## 重大投資

### 1. 投資恩凱賽藥

於二零二五年七月，上海恩凱細胞技術有限公司（「恩凱賽藥」）完成近億元A+++輪融資，用於推進其核心產品的臨床試驗及新產品管線開發。

截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有恩凱賽藥總股權的10.0923%。

### 2. 投資及孵化Élancé

於二零二五年三月，我們成立Élancé。Élancé旨在借助HCAb抗體技術開發BIC及FIC的針對肥胖症的新一代療法，攻克當前在治療肥胖症方面的主要挑戰，包括維持肌肉量及長期療效。

截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有Élancé總股權的100%。

### 3. 投資及孵化Resilience

Resilience Neuroscience, Inc.（「Resilience」）正在推進專注於阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病的新一代CNS產品管線組合。Resilience旨在透過顯著增強CNS遞送及延長半衰期，以提升療效，並提供BIC及FIC療法。

截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有Resilience總股權的100%。

### 4. 投資崧鉑醫藥

崧鉑（廣州）生物醫藥有限責任公司（「崧鉑醫藥」）乃一間本公司與知名行業專家共同創立的生物科技公司，其開創全球首個靶向腫瘤－炎症－免疫軸的「炎症危險信號調節器」治療方法。

截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有崧鉑醫藥總股權的27.88%。

## 管理層討論與分析

### 概覽

#### 公司概覽

和鉑醫藥是一家專注於免疫性疾病、腫瘤及其他領域創新藥研發的全球生物製藥企業。公司通過自主研發、聯合開發及多元化的合作模式快速拓展創新藥研發管線。

和鉑醫藥專有的抗體技術平台Harbour Mice<sup>®</sup>能夠生成雙重、雙輕鏈(H2L2)和僅重鏈(HCAb)形式的全人源單克隆抗體。基於HCAb抗體平台開發的免疫細胞銜接器(HBICE<sup>®</sup>)能夠實現傳統藥物聯合療法無法達到的抗腫瘤療效。同時，基於HCAb抗體平台開發的HCAb PLUS<sup>™</sup>技術為不同疾病領域的創新多特異性藥物開發提供了全面的新分子解決方案。此外，依托Harbour Mice<sup>®</sup>平台，和鉑醫藥推出了由其Hu-mAtrIx<sup>™</sup> AI平台驅動的首個全人源AI HCAb模型——全人源HCAb生成和篩選模型，加速創新療法的開發。

Harbour Mice<sup>®</sup>、HBICE<sup>®</sup>、HCAb PLUS<sup>™</sup>、單B細胞克隆篩選平台與AI技術共同組成了和鉑的下一代創新治療性抗體研發引擎。

#### 我們的使命

##### 「和創新藥，鉑鑄健康」

「和創新藥，鉑鑄健康」是和鉑醫藥的使命。為實現這一使命，我們與全球頂尖學術機構、投資機構及生物醫藥公司開展具有國際創新力的合作，通過自主創新及多元化的合作，全面推進新一代創新型療法的研發進程。同時，公司還面向全球生物藥企業和學術機構進行技術授權，提升行業創新能力，加速為患者帶來更多創新療法。

#### 公司戰略

**利用和鉑醫藥專有核心技術平台和多年積累的專業知識與豐富經驗，在全球範圍內引領新一代生物治療創新。**

公司擁有兩大核心支柱——和鉑製藥(Harbour Therapeutics)和諾納生物(Nona Biosciences)。和鉑製藥專注於在全球範圍內推進公司具有變革性治療潛力的產品管線；諾納生物則依托公司強大的技術平台及專業積累，以開放創新的商業模式，加速賦能全球生物療法創新，惠及全球患者。



## 業務回顧

於二零二五年，我們全面邁入3.0戰略階段，由三大增長引擎協同驅動：將諾納生物打造為AI驅動的全球抗體藥物發現「新基建」；與跨國製藥公司建立長期、平台化的戰略合作夥伴關係，以加速全球擴張；通過Harbour Therapeutics實現在自免、腫瘤等領域的中後期資產全球價值的最大化。

於報告期內，我們已在所有戰略層面取得重大進展，穩步地推進二零二八年願景，即成為全球領先的平台型生物製藥集團，成為專注於免疫學、腫瘤學及其他領域新型治療藥物研發的全球領導者。

## 業務發展

憑藉我們獨特、前沿的創新平台及世界一流的研發能力，我們通過與跨國公司及全球領先的生物科技公司建立戰略合作夥伴關係，持續獲得外部認可，夯實了我們作為全球創新生態系統中值得信賴的首選合作夥伴及首要合作引擎的地位。

同時，我們多種機制及多個治療領域的具有FIC及BIC潛力的候選藥物已通過多項合作／許可協議獲得我們全球合作夥伴的認可，從而加速為全球亟待滿足醫療需求的廣大患者開創變革性療法。

綜上所述，此整合模式建立一個具備韌性及可擴展性的業務模式，旨在創造長期且可預期的價值。

## 全球戰略合作

### 1. 與阿斯利康的全球戰略合作

於二零二五年三月，我們與阿斯利康訂立全球戰略合作協議（「合作協議」），旨在研發針對免疫性疾病、腫瘤及其他多種疾病的新一代多特異性抗體療法。根據協議條款，阿斯利康將獲得兩項臨床前免疫學項目的授權許可選擇權，並將提名更多靶點由和鉑醫藥開發新一代多特異性抗體療法。阿斯利康可行使選擇權以推進這些項目進入臨床開發階段。

作為回報，本公司將獲得總計1.75億美元的首付款、近期里程碑付款和額外新增項目的選擇權行使費，以及最高達44億美元的研發及商業里程碑付款，外加基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。此外，阿斯利康還可選擇在未來五年內將更多項目納入合作範圍，並可在雙方同意的情況下將協議期限再延長五年。

此外，阿斯利康以105百萬美元認購本公司9.15%的新發行股份。

為推進合作協議下的合作項目及雙方更多其他合作，本集團將在中國北京與阿斯利康共建一個創新中心。

於二零二五年十一月，我們與阿斯利康深化推進全球戰略合作，共同研發新一代腫瘤生物療法。在本次合作中雙方將基於各自專業技術知識，共同研發新一代生物治療藥物，包括ADC及TCE。

根據合作協議條款，阿斯利康將在未來四年內，每年持續向本公司提名研發項目，並獲得這些項目的授權許可選擇權，彰顯雙方合作關係的持續深化。本公司將有資格獲得選擇權費、選擇權行使費、開發與商業里程碑付款，以及授權項目基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。相關經濟條款與雙方於二零二五年三月達成的財務框架保持一致。

## **2. 與大塚／Visterra的全球戰略合作**

於二零二五年六月，我們的全資子公司諾納生物與Visterra訂立許可協議，利用諾納專有的HCAb Harbour Mice<sup>®</sup>技術平台，推進Visterra治療免疫介導性及自身免疫性疾病的新一代生物療法管線的開發。

於二零二五年六月，我們與大塚達成一項全球戰略合作，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020 (BCMAxCD3雙特異性T細胞銜接器)的開發。

## **3. 與輝瑞的全球戰略研究合作**

於二零二五年十一月，我們的全資子公司諾納生物與輝瑞訂立一項非獨家許可協議，旨在加速針對一系列潛在疾病適應症的臨床前抗體發現。根據協議條款，輝瑞將獲得諾納生物專有的HCAb技術平台的全球使用權，生成全人源僅重鏈抗體。作為回報，諾納生物將收到首付款，並有權獲得監管、臨床及商業里程碑付款。此外，諾納可憑藉自身HCAb平台、先進B細胞篩選技術及一體化服務，與輝瑞開展抗體研發及工程化改造等領域方面的合作。

## **4. 與百時美施貴寶的全球戰略合作及許可協議**

於二零二五年十二月，我們與百時美施貴寶訂立一項長期全球戰略合作及許可協議，以研發新一代多特異性抗體。作為回報，倘若百時美施貴寶選擇推進所有潛在項目，本公司將獲得總額為90百萬美元的付款，以及最多10.35億美元的開發及商業里程碑付款，以及分級特許權使用費。

## 資產合作

### 1. 與Windward Bio的全球合作

於二零二五年一月，我們與Windward Bio訂立一項獨家許可協議，據此，我們與科倫博泰向Windward Bio授予HBM9378/WIN378在全球範圍內（不包括大中華區及若干東南亞及西亞國家）的獨家許可。

作為回報，我們與科倫博泰有權獲得總計高達9.7億美元的首付款及里程碑付款，以及基於HBM9378/WIN378淨銷售額的個位數至雙位數百分比的分級特許權使用費。其中，首付款和近期里程碑付款共計45百萬美元，包括現金付款及Windward Bio母公司股權。

根據許可協議的條款及條件，倘若Windward Bio近期發生控制權變更或與第三方簽訂再許可協議，我們亦有權從Windward Bio獲得額外款項。Windward Bio應基於該許可協議的所有款項等額支付予我們及科倫博泰。

Windward Bio是一家處於臨床階段的生物製藥公司，致力於改善晚期免疫性疾病患者的治療結局，初期重點關注嚴重呼吸系統疾病。公司由一支在藥物研發及商業化等方面經驗豐富的生物製藥行業高管團隊領導，已多次成功將化合物從靶點識別推進到商業化階段。該團隊共同推動了超過15款產品上市，並成功完成了兩次納斯達克首次公開發售及兩次售出交易。與此項授權協議相關，Windward Bio宣佈完成2億美元A輪融資，該輪融資由OrbiMed、Novo Holdings和Blue Owl Healthcare Opportunities聯合領投，SR One、Omega Funds、RTW Investments、Qiming Venture Partners、Quan Capital和Pivotal bioVenture Partners等多家投資機構共同參與。

### 2. HBMA T與Spruce Biosciences的戰略合作

於二零二五年二月，本公司孵化的創新生物技術公司HBMA T與Spruce Biosciences訂立一項戰略合作與許可協議，共同推進針對多種疾病的新型促腎上腺皮質激素釋放激素(CRH)靶向療法。

根據協議，Spruce獲得在大中華區（包括中國大陸、中國台灣、中國香港和中國澳門）以外的全球市場開發和商業化HAT001（一款強效且選擇性靶向CRH的中和抗體，和鉑醫藥內部代號為HBM9013）的獨家權利。作為回報，HBMA T將獲得高達3.95億美元的總付款，包括首付款和開發、監管及商業里程碑付款，以及基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。此外，HBMA T還有權獲得認股權證以獲取Spruce的少數股權。

### **3. 與大塚的全球戰略合作**

於二零二五年六月，我們與大塚達成全球戰略合作，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020 (BCMAxCD3雙特異性T細胞銜接器)的開發。根據協議條款，大塚將獲得在全球範圍內(不包括大中華區，即中國大陸、中國香港、中國澳門和中國台灣)開發、生產和商業化HBM7020 (BCMAxCD3雙特異性T細胞銜接器)的獨家許可。

作為回報，本公司將獲得總計47百萬美元的首付款和近期里程碑付款。此外，在達成特定研發和商業里程碑後，本公司還有權獲得高達6.23億美元的額外付款，以及基於未來產品淨銷售額的分級特許權使用費。在此次戰略合作的基礎上，雙方將探討未來在TCE領域進一步合作的機會。

### **4. 與煙臺藍納成的戰略合作**

於二零二五年十二月，我們與藍納成達成一項長期戰略合作，利用公司的專有Harbour Mice<sup>®</sup>平台，共同推進新一代RDC的開發。

## **研究及技術許可**

### **1. 與Invetx的戰略合作**

於二零二五年二月，諾納生物與總部位於波士頓的動物生物技術公司Invetx達成戰略合作，以利用諾納的HCAb Harbour Mice<sup>®</sup>平台開發下一代動物保健領域生物治療藥物。

### **2. 與阿拉巴馬大學伯明翰分校的許可協議**

於二零二五年二月，諾納生物UAB訂立許可協議，以支持該校於B細胞發育領域的研究工作。根據協議條款，由James Kobie博士代表UAB獲授予使用諾納H2L2 Harbour Mice<sup>®</sup>平台開發全人源抗體的非獨家許可。

### **3. 與Atossa Therapeutics的研究合作**

於二零二五年四月，諾納生物與Atossa Therapeutics達成一項研究合作。該合作利用諾納專有的H2L2 Harbour Mice<sup>®</sup>平台研發針對乳腺癌的新一代治療候選藥物。

#### 4. 與Umoja Biopharma的戰略合作

於二零二五年十一月，諾納生物與Umoja擴大戰略合作範圍——雙方最初於二零二四年九月建立合作——以利用諾納專有的HCAb Harbour Mice<sup>®</sup>及NonaCarFx<sup>™</sup>平台開發多款體內CAR-T產品。根據協議，諾納有權獲得首付款、選擇權使用費以及與研發進展相關的里程碑付款，而Umoja將負責所有後續產品的開發及商業化工作。

#### 5. 與Valink的生物藥研發戰略聯盟

於二零二五年十二月，諾納生物與Valink建立生物藥研發戰略聯盟，以利用諾納行業領先的Harbour Mice<sup>®</sup>全人源抗體（包括HCAb），從而加速新型雙特異性抗體及雙特異性抗體ADC的開發。

### 研發與技術

#### 端到端生成式AI藥物研發模型

AI藥物研發已成為我們的引擎之一，致力於重塑生物製藥未來創新研發格局。於報告期內，我們於建構及擴展AI藥物研發能力方面取得重大進展，其中最突出的成果為成功推出Hu-mAtrIx<sup>™</sup>人工智能平台驅動的首個全人源AI HCAb生成模型。

- 於二零二五年十月，我們發佈Hu-mAtrIx<sup>™</sup>人工智能平台驅動的首個全人源AI HCAb生成模型，該模型基於Harbour Mice<sup>®</sup>平台構建。該平台實現了AI設計、智能篩選與濕實驗驗證一體化的閉環流程。此端到端流程將抗體發現從「大海撈針」轉變為「AI精選」，極大提高抗體發現的效率及準確性。

- 我們的HCAb生成模型基於9百萬條NGS HCAb序列及海量公共數據庫，通過微調蛋白質大語言模型，實現AI從頭生成高潛力HCAb候選序列，並針對靶點特異性進行二次優化。此等AI生成的序列隨後經過多階段智能篩選流程，包括：
  - AI分類模型快速濾除非HCAb序列
  - 多模態AI成藥性預測模型在HCAb的穩定性、溶解性、聚集性等關鍵指標上達到濕實驗驗證標準

只有通過嚴格篩選的候選藥物才能進入合成及濕實驗驗證階段。

- HCAb序列生成模型能夠生成數量級更高的候選序列，並顯著提高成功率。數據顯示，在AI HCAb模型de novo生成的107個全新分子序列中，後續在濕實驗中進一步驗證，抗體命中目標靶點的比例達到78.5%，其中20個分子被驗證具備高活性、高純度、高產量及特異性。此等AI設計的結合分子展現優異的成藥性特徵，平均產量超過700毫克／升。多個候選序列的結合能力達到納摩爾級別，並具備對人和食蟹猴相關靶點的結合活性。
- 和鉑醫藥的AI技術平台設計理念是一個通過持續學習與反饋驅動的自我進化創新系統：AI設計－自動化驗證－AI再學習。這一迭代流程使生成式AI能夠創造多樣化的新分子，同時高通量自動化平台快速完成分子表徵並將實驗數據反饋給模型，持續提升AI智能水平與研發效率。基於這一系統，AI HCAb模型有望加速全人源HCAb在新一代治療領域的應用－包括多特異性抗體、XDC、體內CAR-T以及吸入或口服大分子藥物，助力重塑生物製藥研發的格局。

## 建立全球AI驅動的藥物研發生態系統

為將AI創新的影響力擴展至內部產品管線之外，我們正式發起成立全球AI+生物醫藥生態圈聯盟，匯集頂尖專家、技術先驅及投資者，透過AI系統地重塑整體藥物研發範式。憑藉融合跨行業專識、頂尖基礎設施及共享資源，我們旨在建立一個開放、協作及共贏的生態系統。透過共享價值及集體創新，我們致力於解決藥物研發中最棘手的難題，更快、更有效地為患者帶來變革性療法。

- 二零二五年二月，我們與英矽智能達成一項戰略合作，旨在結合雙方在抗體發現與AI領域的技術優勢，共同加速新型治療性抗體的研發進程。

雙方將結合我們行業領先的技術平台、專有數據集及實驗室研發能力，與英矽智能在構建一體化AI驅動藥物研發平台方面的先進能力，共同推進AI賦能的抗體發現算法和應用開發。此外，我們將依托英矽智能的AI專長與我們的實驗室研發能力，合作開展針對新型特異性抗體的早期藥物發現項目。

- 於二零二五年十月，我們正式成立全球AI+生物醫藥生態圈聯盟，該聯盟匯聚行業領先專家、技術合作夥伴及投資者，透過AI創新重塑整個藥物研發全流程。該聯盟成員包括孚騰資本、英矽智能、分子之心、阿維絡醫療科技、英諾維爾智能科技、楓林集團、太美醫療科技、一臨雲、深度智耀以及我們，得到了政府機構、行業協會及投資機構等多方支持。
- 於二零二五年十一月，我們與Evinova China達成一項AI戰略合作，以加速基於AI的藥物開發。根據合作條款，我們與Evinova China將共同應用AI及數字化技術，提高創新生物療法的開發效率。

## 研究與技術開發

我們專注於腫瘤、免疫性疾病及其他領域的新一代創新療法。我們的研發及臨床前研究團隊負責新候選藥物的藥物開發、製劑開發、工藝開發及臨床前研究。於報告期內，我們在臨床開發的學術研究方面取得以下進展：

- 我們的合作夥伴輝瑞於二零二五年四月在美國癌症研究協會(AACR)發佈HBM9033/PF-08052666的臨床前數據。
- 於二零二五年五月在《臨床癌症研究》(Clinical Cancer Research)上發佈普魯蘇拜單抗(HBM4003)聯合特瑞普利單抗治療晚期肝細胞癌患者作為二線療法的I期研究結果。
- 於二零二五年六月在《柳葉刀》上發佈普魯蘇拜單抗(HBM4003)聯合特瑞普利單抗治療難治性神經內分泌癌患者的II期研究結果。
- 於二零二五年六月在Journal for ImmunoTherapy of Cancer發佈論文「快速骨髓調理及白血病清除的免疫療法，可實現高效造血幹細胞移植 (Immunotherapy for rapid bone marrow conditioning and leukemia depletion that allows efficient hematopoietic stem cell transplantation)」。

同時，諾納生物擁有一支專業的科學家團隊，負責優化、升級及進一步開發本公司的技術平台。於報告期內，本公司在研發、平台及專利方面取得的主要進展如下：

- 共申請專利645項，18項獲得中國國家知識產權局的發明專利授權，截至二零二五年十二月三十一日尚有496項在受理進程中。該等專利申請進一步加強了本公司核心產品及技術平台的知識產權保護。

諾納生物致力於前沿技術創新。HCAb Harbour Mice®為全球首個經臨床驗證的全人源HCAb轉基因小鼠平台。此獨特平台以全人源VH單域抗體作為即插即用系統，為多樣化應用提供卓越靈活性，包括雙特異性抗體、多特異性抗體、CAR-T療法、ADC、基於mRNA的療法等。基於這些技術平台，本公司有望向更多的全球範圍內的新穎及高難度藥物靶點邁進。於報告期內，本公司發表的學術文章或會議海報如下。

- 開發「可實現腫瘤微環境特異性有效載荷釋放的新型酶切割連接子，用於針對實體瘤的新一代ADC」，並於二零二五年三月在世界ADC大會、於二零二五年三月在ADC亞洲大會、於二零二五年六月在世界ADC亞洲峰會、於二零二五年九月在ADC Connect、於二零二五年十一月在世界ADC聖地亞哥大會及於二零二五年十一月在第17屆PEGS歐洲峰會上發佈。
- 開發「使用NonaHCAbFx平台的全人源CD19細胞銜接器」，並於二零二五年四月在美國生物節、於二零二五年五月在PEGS波士頓峰會、於二零二五年五月在華人抗體協會年會、於二零二五年九月在第16屆世界雙特異性抗體年度峰會上發佈。
- 開發「靶向細胞內抗原的僅重鏈TCR模擬抗體」，並於二零二五年六月在抗體Plus創新峰會、於二零二五年九月在BioSpark二零二五年年會上發佈。
- 開發「加速T細胞銜接器研發的功能型創新篩選平台」，並於二零二五年十二月在SAPA-CT年會、於二零二五年十二月在抗體工程與治療峰會上發佈。

**上市規則第18A.08(3)條規定的告誡聲明：**本公司不能保證成功開發或最終推廣任何管線中的產品。本公司股東（「股東」）及本公司潛在投資者在買賣本公司股份（「股份」）時，應謹慎行事。

## 豐富的產品組合及差異化管線

本公司專注於免疫性疾病、腫瘤及其他領域創新藥研發。我們通過自主研發、聯合開發及多元化的合作模式建立起豐富的產品組合及差異化產品管線。我們的產品組合亦包括經戰略篩選、具備近期收入潛力、針對亟待滿足醫療需求疾病之臨床資產。

於報告期內，我們在推進高潛力管線進入臨床中後期開發及推進新一代創新管線進入臨床階段方面已取得重大進展，加快變革性療法的交付進程以解決亟待滿足的龐大醫療需求，並產生了顯著的市場影響。

## 臨床中後期階段重點項目

### *巴托利單抗(HBM9161) (FcRn單抗)*

巴托利單抗為一種全人源單克隆抗體，選擇性結合並抑制新生兒晶體片段受體（「FcRn」）。FcRn在防止IgG抗體降解中扮演關鍵角色。高水平致病性IgG抗體誘發多種自身免疫性疾病。作為一款新型全人源抗FcRn單克隆抗體，巴托利單抗有望成為針對多種自身免疫性疾病的重磅療法。於二零二二年十月十日，我們與恩必普藥業達成授權協議，根據協議，我們授予恩必普藥業獨家可再授權許可，在大中華區（包括香港、澳門及台灣）開發、生產及商業化巴托利單抗。

於二零二三年初，我們完成患者治療，並發佈巴托利單抗治療gMG的III期臨床試驗的積極研究結果，此亦是巴托利單抗在全球範圍內的首個關鍵性試驗積極結果。這標誌著一個重要里程碑，因為這是本公司首個完成III期臨床試驗並有望實現商業化以造福gMG患者的產品。我們亦於二零二二年啟動gMG開放標籤拓展期臨床試驗。

於二零二三年六月，巴托利單抗(HBM9161)治療gMG的BLA獲NMPA受理。這亦是自和鉑醫藥成立以來首個獲NMPA受理的BLA。

本公司於二零二三年十二月自願計劃補充長期安全性數據，並於二零二四年六月向NMPA重新提交巴托利單抗的BLA。

我們於二零二四年三月在《美國醫學會雜誌•神經內科》發佈gMG III期關鍵臨床試驗結果。我們相信，憑藉強大的開放標籤延期試驗數據，可以進一步優化HBM9161的市場潛力，推進其臨床開發。

於二零二四年七月，巴托利單抗(HBM9161)治療gMG的BLA獲NMPA受理，並且BLA目前正在審理中。

## ***HBM9378 (TSLP單抗)***

HBM9378是一款由H2L2平台產生的靶向TSLP的全人源單克隆抗體。HBM9378是一種新型重組全人源單克隆抗體，可強效結合TSLP配體，並通過阻斷TSLP與TSLP受體的相互作用來抑制TSLP介導的信號通路。這是一種經過充分驗證、在多種免疫疾病(包括哮喘及COPD)的發展及進展中起關鍵作用的細胞因子，其中抑制作用已在多種炎症表型中顯示出裨益。HBM9378已經過工程化設計，以實現半衰期延長及效應沉默及皮下注射。

### *於大中華區*

於二零二二年二月，我們獲NMPA針對中度至重度哮喘的IND批准，並已於中國境內完成於健康受試者中開展的I期臨床試驗。

於二零二五年一月，我們用於治療COPD的IND申請獲NMPA批准。

### *與Windward Bio的全球合作*

於二零二五年一月，本公司宣佈，我們及科倫博泰與Windward Bio訂立一項獨家許可協議，據此，我們及科倫博泰授予Windward Bio在全球範圍內(不包括大中華區及若干東南亞及西亞國家)進行HBM9378/WIN378的研發、生產及商業化的獨家授權。

於二零二五年七月，我們的合作夥伴Windward Bio展開POLARIS的II期臨床研究，以評估用於哮喘患者的HBM9378/WIN378長效給藥方案。

附註：HBM9378在科倫博泰的產品管線中稱為SKB378，在Windward Bio的產品管線中稱為WIN378

## **普魯蘇拜單抗(HBM4003) (CTLA-4單抗)**

HBM4003為新一代全人源抗體，靶向細胞毒性T淋巴細胞相關抗原4(CTLA-4)，該抗原為T細胞反應的主要負調節因子之一。該產品亦為我們基於HCAb平台自主研發的首個分子，我們已在三年內將其從候選藥物篩選推進至臨床階段。HBM4003是歷史上全球首個進入臨床開發階段的全人源僅重鏈抗CTLA-4抗體，且於臨床前階段，其相較傳統抗CTLA-4抗體具有良好特性。相比傳統抗CTLA-4抗體，HBM4003具有獨特且優異的特性，包括顯著的調節性T細胞(Treg)清除機理及經優化的藥代動力學特性，以提升安全性。本公司通過增強抗體依賴性細胞毒性(ADCC)策略，提高了選擇性清除腫瘤內調節性T細胞(Treg)的潛力，我們相信HBM4003將能夠突破實體瘤抗癌免疫治療中顯著的免疫抑制障礙。HBM4003具有巨大潛力，有望克服目前CTLA-4療法的療效及毒性瓶頸，成為癌症免疫治療領域的核心產品。

我們已為HBM4003制定針對多種實體瘤的全球開發計劃，並設計了適應性治療方案。針對晚期實體瘤的單藥治療以及聯合PD-1抑制劑治療黑色素瘤、結直腸癌(CRC)、神經內分泌癌(NEN)及肝細胞癌(HCC)試驗均已發佈有關療效及安全性的積極數據。

於二零二五年十月，我們已發佈聯合替雷利珠單抗治療MSS mCRC的II期積極臨床數據。在23例可評估患者中，客觀緩解率(ORR)為34.8%、疾病控制率(DCR)為60.9%及12個月整體生存率(OS)為84%。

於二零二六年二月，本公司與Solstice Oncology (一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司)達成許可協議及股權合作，授予對方大中華區以外地區獨家開發及商業化HBM4003的權益。

## **HBM7575 (TSLP未披露靶點的雙抗)**

HBM7575是一款靶向TSLP及一個未公開靶點的長效雙特異性抗體，具有雙重作用機制：一方面通過阻斷TSLP與其受體的相互作用，可抑制TSLP介導的信號通路以及Th2免疫細胞的激活；另一方面，其針對另一未公開靶點的結合與阻斷可產生協同效應，克服TSLP單靶點抗體的耐藥問題。HBM7575經過工程化設計，具有延長的半衰期以及良好的可開發性，可實現皮下給藥。基於臨床前半衰期推測，人體半衰期預期可支持3個月以上的給藥間隔，具備同類最佳的潛力。

於二零二五年十二月，HBM7575用於治療特應性皮炎的IND申請獲NMPA受理。

於二零二六年三月，治療特應性皮炎的中國IND申請已獲NMPA批准。

## 新一代創新產品管線的進展

### ***HBM7020 (BCMA/CD3 雙抗)***

HBM7020為本公司基於專有全人源HBICE®雙特異性抗體技術及Harbour Mice®平台開發的BCMAxCD3雙特異性抗體。HBM7020能夠透過靶向細胞表面的BCMA及CD3，從而橋接靶細胞與T細胞進行交聯，進而誘導強效的T細胞活化及細胞殺滅作用。通過使用雙價BCMA結合位點實現最佳細胞靶向，並以單價優化CD3活性以最大限度降低細胞因子釋放綜合徵(CRS)，HBM7020顯示出可廣泛應用於免疫性與腫瘤疾病的強效細胞活性。

於二零二三年八月，HBM7020獲得NMPA批准的IND許可，可在中國境內啟動針對癌症的I期臨床試驗。

於二零二五年六月，我們與大塚訂立一項全球戰略合作協議(「該協議」)，共同推進用於治療自身免疫性疾病的HBM7020的開發。根據該協議，大塚將獲得在全球範圍內(不包括大中華區，即中國大陸、中國香港、中國澳門和中國台灣)開發、生產和商業化HBM7020的獨家許可。

### ***HBM7004 (B7H4/CD3 雙抗)***

HBM7004為新型B7H4xCD3雙特異性抗體。我們基於專有全人源HBICE®雙特異性技術及Harbour Mice®平台(H2L2及HCAb)，研發出一種B7H4xCD3雙特異性抗體，旨在從療效及安全性角度為腫瘤免疫治療提供新型解決方案。基於HBICE®平台的B7H4xCD3雙特異性抗體的研發，進一步鞏固了我們的雙特異性免疫細胞銜接器平台，並體現了HBICE®平台在多樣化結構及即插即用方面的優勢。

在臨床前研究中，HBM7004表現出腫瘤內B7H4依賴性的T細胞激活方式。在多個動物模型中，HBM7004表現出強大的抗腫瘤療效、顯著的體內穩定性及較低的全身毒性。此外，在臨床前模型中，當HBM7004與B7H4x4-1BB雙特異性抗體聯合使用且效應細胞與靶細胞處於低比例時，表現出強大的協同效應：顯示出具備良好的治療窗口。

於二零二五年，我們持續推進臨床前開發，並推進至IND啟動階段。

## 代謝疾病項目 (未披露靶點)

於二零二五年三月，我們成立Élancé，旨在開發一系列改善減重效果同時保持甚至增加肌肉質量和瘦體重的產品管線。多個項目目前正處於臨床前開發，各項目均旨在提供創新作用機制，包括靶向激素調節及增強代謝調控。通過整合具有更高安全性的雙靶點作用機制，這些創新療法有望與現有治療方案相互協調，如GLP-1受體、GIP受體及GCG受體激動劑。

此等項目由我們抗體發現平台及Hu-mAtrIx™ AI平台提供支持，其中AI應用可引導抗體序列的發現、富集、優化、雙特異性抗體結構設計、可開發性／免疫原性／藥代動力學(PK)評估以及患者生物標誌物研究。

## 中樞神經系統疾病項目 (未披露靶點)

由我們孵化的Resilience正推進專注於阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病的新一代CNS產品管線組合。多個項目目前正處於臨床前開發，靶向經充分驗證的CNS信號通路。Resilience旨在透過顯著增強CNS遞送及延長半衰期，以提升療效，並提供新一代BIC及FIC療法。此方法由專有平台技術實現，包括基於HCAb的血腦屏障(BBB)穿梭平台(用於腦滲透抗體遞送)及BBB穿梭偶聯之ASO/siRNA模式，旨在克服CNS藥物開發中的關鍵障礙。

## 重大投資

為充分發揮我們獨特平台技術的價值，我們持續探索平台技術應用場景的拓展性，為本公司創造顯著價值。我們以靈活的資本投入，孵化了多家初創企業，專注於從多價抗體到細胞療法等領域的新一代創新，他們的共同點為延伸了我們技術平台的應用場景，為本公司創造增量價值。換言之，該「技術換股權」模式使我們能夠整合資源，用於新一代創新的多元化佈局，並以最低的邊際投資不斷為本公司帶來新的價值增長點。

## 投資恩凱賽藥

於二零二一年六月，本公司與恩凱賽藥簽訂協議旨在共同開發NK細胞新型療法。這是一家於中國成立，在NK細胞領域擁有全球領先技術和優秀人才的初創公司。本公司通過其旗下子公司和鉑醫藥(上海)科技發展有限公司(「和鉑醫藥上海」)作為聯合創始人向恩凱賽藥投資。根據雙方簽訂的股東協議，和鉑醫藥上海以現金及技術許可協議認購恩凱賽藥註冊資本中15.8%的股份。認購完成後，本公司將通過其旗下子公司持有恩凱賽藥股份15.8%，並有權聘任一名董事會成員。對恩凱賽藥的投資是具有優先權的可贖回普通股。該項投資將本公司的技術平台策略提升到另一個嶄新階段。該合作協議不但延展了我們技術平台的應用場景，也為本公司在下一代創新的多樣化發展中帶來具有影響力的價值，為我們技術平台的價值和轉化開闢了新的道路。於二零二四年十一月，恩凱賽藥完成其A++輪融資，這將加速其管線產品的開發與臨床進程。於二零二五年七月，恩凱賽藥完成近億元A+++輪融資，用於推進其核心產品的臨床試驗及新產品管線開發。截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有恩凱賽藥總股權的10.0923%。

截至二零二五年十二月三十一日，該投資的公允價值為8.27百萬美元，佔本公司總資產的1.65%。於報告期內，本集團就其於恩凱賽藥的投資錄得未實現公允價值變動收益0.65百萬美元。

## 投資及孵化Élancé

於二零二五年三月，我們成立Élancé。Élancé旨在借助HCAb抗體技術開發BIC及FIC的針對肥胖症的新一代療法，攻克當前在治療肥胖症方面的主要挑戰，包括維持肌肉量及長期療效。截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有Élancé總股權的100%。

## 投資及孵化Resilience

Resilience正在推進專注於阿爾茨海默病、帕金森病及其他神經退化性疾病的新一代CNS產品管線組合。Resilience旨在透過顯著增強中樞神經系統遞送及延長半衰期，以提升療效，並提供新一代同類最佳(BIC)及同類首創(FIC)療法。截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有Resilience總股權的100%。

## 投資崧鉑醫藥

崧鉑醫藥乃一間本公司與知名行業專家共同創立的生物科技公司。該公司開創全球首個「炎症危險信號調節器」治療方法，聚焦腫瘤－炎症－免疫軸內參與危險信號感知及調控的關鍵環節。透過靶向此等關鍵機制，崧鉑致力於開發旨在重塑免疫微環境的新一代抗體療法，為癌症及炎症性疾病開拓全新治療範式。截至二零二五年十二月三十一日，本公司透過其附屬公司持有崧鉑醫藥總股權的27.88%。

於報告期內，如本公告所披露，本集團並無作出或持有任何重大投資（包括截至二零二五年十二月三十一日，對任何投資對象的投資價值達到或超過本集團總資產5%的投資）。

## 報告期後事項

於本報告日期，本公司或其任何附屬公司於二零二五年十二月三十一日之後發生的重大事件詳情載列如下：

### **收購Spruce Biosciences的普通股**

於二零二六年一月，我們透過全資附屬公司行使認股權證收購Spruce Biosciences的普通股。於該項交易後，我們持有Spruce已發行股份總數的約3.8%及Spruce全面攤薄後股份的約3.1%<sup>1</sup>。

### **與Link Cell Therapies的多靶點抗體發現合作**

於二零二六年一月，諾納生物與Link Cell Therapies達成一項多靶點抗體發現合作，借助諾納專有的全人源HCAb Harbour Mice<sup>®</sup>平台，及其創新的基於CAR功能的HCAb文庫篩選平台NonaCarFx<sup>™</sup>，開發新型CAR-T細胞療法候選藥物。

### **與Solstice Oncology達成HBM4003(CTLA-4單抗)的許可協議及股權合作**

於二零二六年二月，本公司與Solstice Oncology（一家由多個頭部風險投資機構創立的臨床階段生物技術公司）達成許可協議及股權合作，授予對方大中華區以外地區獨家開發及商業化HBM4003的權益。

[1] 根據Spruce截至二零二五年九月三十日的已發行股份及全面攤薄後股份總數計算

根據許可協議條款，我們將獲得價值超過105百萬美元的前期對價，包括50百萬美元的預付款、5百萬美元的近期現金付款及超過50百萬美元的Solstice股權。我們亦有權獲得最多約11億美元的額外開發、監管及商業里程碑（以若干未來事件的達成為生效前提），以及大中華區以外淨銷售額的分級特許權使用費。

### ***HBM7575 (TSLP未披露靶點的雙抗) 獲得IND批准***

於二零二六年三月，長效雙特異性抗體HBM7575的中國IND申請已獲得NMPA批准，該抗體靶向TSLP及一個未披露靶點，用於治療特應性皮炎。

## **前景與展望**

二零二五年是本公司重大轉型的一年。在三大增長引擎的共同推動下，我們成功邁入3.0戰略階段：將諾納生物打造為AI驅動的全球抗體藥物發現「新基建」；與跨國製藥公司建立長期、平台化的戰略合作夥伴關係，以加速全球擴張；通過Harbour Therapeutics實現在自免、腫瘤等領域的中後期資產全球價值的最大化。

憑藉我們獨特、前沿的創新平台及世界一流的研發能力，包括Harbour Mice<sup>®</sup>、單B細胞篩選技術、NonaCarFx<sup>™</sup>（基於CAR功能的文庫篩選平台）、Hu-mAtrIx<sup>™</sup>（AI驅動的藥物發現平台）、Modalities-on-Demand<sup>™</sup>（新一代藥物分子類型解決方案），我們通過與跨國公司及全球領先的生物科技公司建立戰略合作夥伴關係持續獲得外部認可，這夯實我們作為全球創新生態系統中值得信賴的首選合作夥伴及首要合作引擎的地位。

我們繼續推進免疫性疾病、腫瘤及其他領域的多樣化產品組合，並在深化現有合作夥伴關係方面取得重大進展。此等合作不僅持續驗證我們候選藥物的同類首創或同類最佳潛力，亦加速了全球研發進程，並夯實了我們作為生物製藥創新全球領先生物科技公司的地位，致力於為全球患者提供變革性療法。

展望未來，我們將繼續依托這三大增長引擎，推動業務可持續增長，並實現到二零二八年成為全球領先的平台型生物製藥集團的願景。於二零二六年，我們計劃將多個高潛力資產推進至臨床中後期開發階段，並在免疫性疾病、腫瘤及其他擁有龐大未滿足醫療需求的治療領域，推動更多創新候選藥物進入臨床階段。與此同時，我們將積極探索各種機會，透過深化與全球合作夥伴的協作，加速我們產品組合及平台的價值實現，並鞏固我們在全球創新生態系統中的地位。我們將繼續創造長期、可預測價值，以創建穩健、可擴展的業務模式，穩步推進我們成為全球創新生物療法研發領導者的願景。

## 財務回顧

### 概覽

截至二零二五年十二月三十一日止年度，本集團錄得收入157.9百萬美元，溢利92.2百萬美元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度，錄得收入38.1百萬美元，溢利2.7百萬美元。

截至二零二五年十二月三十一日止年度的其他收入及收益為17.6百萬美元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度為11.2百萬美元。本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的研發成本為39.8百萬美元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度為21.0百萬美元。截至二零二五年十二月三十一日止年度的行政開支為24.3百萬美元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度為13.2百萬美元。

### 收入

我們的收入主要包括分子許可費、研究服務及技術許可費。

於報告期內，收入總額為157.9百萬美元，較截至二零二四年十二月三十一日止年度的38.1百萬美元增長314.6%。分子許可費從29.8百萬美元增至141.4百萬美元，主要由於與全球製藥公司的戰略合作及新取得的創新產品對外授權。同時，研究服務及技術許可費由8.3百萬美元增長98.7%至16.6百萬美元。

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
– 分子許可費	141,398	29,759
– 研究服務及技術許可費	16,577	8,341
總計	<u>157,975</u>	<u>38,100</u>

### 銷售成本

我們的銷售成本截至二零二五年十二月三十一日止年度為8.7百萬美元，相較於截至二零二四年十二月三十一日止年度的4.5百萬美元，增長4.2百萬美元，當中主要包括研究服務的人工成本及材料成本。該增長與研究服務費收入的增長保持一致。

### 其他收入及收益

我們的其他收入及收益主要包括利息收入、政府補助收入和其他雜項收入。其他收入及收益從截至二零二四年十二月三十一日止年度的11.2百萬美元，增長至截至二零二五年十二月三十一日止年度的17.6百萬美元，主要由於現金增加導致所產生的利息收入及其他金融資產的公允價值收益增加所致。

## 研發成本

我們的研發成本從截至二零二四年十二月三十一日止年度的21.0百萬美元增加至截至二零二五年十二月三十一日止年度的39.8百萬美元。增幅乃主要由於推進臨床管線項目並同時擴展早期研發活動。

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二五年		二零二四年	
	千美元		千美元	
第三方合約成本	22,351	56.2%	6,359	30.3%
員工成本	11,933	30.0%	10,361	49.4%
材料	2,936	7.4%	1,057	5.0%
折舊及攤銷	1,687	4.2%	2,522	12.0%
其他	858	2.2%	700	3.3%
	<u>39,765</u>	<u>100.0%</u>	<u>20,999</u>	<u>100.0%</u>

## 行政開支

我們的行政開支從截至二零二四年十二月三十一日止年度的13.2百萬美元增至截至二零二五年十二月三十一日止年度的24.3百萬美元，主要原因是員工成本從8.0百萬美元增至12.5百萬美元，以及專業開支從3.9百萬美元增至9.4百萬美元。

	截至十二月三十一日止年度			
	二零二五年		二零二四年	
	千美元		千美元	
員工成本	12,526	51.5%	7,960	60.4%
專業開支	9,448	38.8%	3,865	29.3%
折舊及攤銷	643	2.6%	343	2.7%
其他	1,703	7.1%	1,003	7.6%
	<u>24,320</u>	<u>100.0%</u>	<u>13,171</u>	<u>100.0%</u>

## 其他開支

我們的其他開支由截至二零二四年十二月三十一日止年度的0.2百萬美元增加至截至二零二五年十二月三十一日止年度的2.6百萬美元，主要原因是二零二五年產生的匯兌虧損。

## 年內溢利

受上述因素影響，本集團錄得的年內溢利由截至二零二四年十二月三十一日止年度的2.7百萬美元溢利增加3263.3%至截至二零二五年十二月三十一日止年度的92.2百萬美元溢利。

## 應收賬款賬齡分析

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
6個月內	4,769	8,603
6至12個月	54	50
12個月以上	1,595	787
減：減值撥備	488	461
賬面淨值	<u>5,930</u>	<u>8,979</u>

大部分應收賬款的賬齡都在六個月以內。

## 應付賬款賬齡分析

於各有關年末的貿易應付款項賬齡(按發票日期計)如下：

	截至十二月 三十一日止年度	
	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
1個月內	6,865	2,288
1至3個月	1,402	934
3至6個月	27	385
6至12個月	84	1,469
12個月以上	667	178
	<u>9,045</u>	<u>5,254</u>

貿易應付款項為免息，通常按1至3個月的期限結算。

## 流動資金及資金來源

我們的現金主要用於研發、臨床試驗、購買設備及材料以及其他開支。於報告期內，我們主要透過收入所得現金流量來滿足我們的營運資金需求。我們密切監察現金及銀行結餘的使用，致力為營運維持穩健的流動資金。

## 主要財務比率

下表載列於所示期間的主要財務比率：

於十二月三十一日  
二零二五年 二零二四年

流動比率 <sup>(1)</sup>	5.17	2.82
資產負債比率 <sup>(2)</sup>	不適用 <sup>(3)</sup>	不適用 <sup>(3)</sup>

- (1) 流動比率乃按於同日的流動資產除以流動負債計算。
- (2) 資產負債比率乃按債務淨額除以經調整資本加債務淨額計算。債務淨額包括租賃負債、貿易應付款項及計入其他應付款項及應計費用的金融負債，減現金及現金等價物以及受限制銀行結餘。經調整資本為母公司擁有人應佔權益。
- (3) 於二零二五年十二月三十一日及二零二四年十二月三十一日，本集團的現金及現金等價物加受限制銀行結餘超過金融負債。因此，於二零二五年十二月三十一日及二零二四年十二月三十一日並無呈列資產負債比率。

## 重大收購及出售

截至二零二五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、合併聯屬實體或聯營公司及合資企業。

## 重大投資或資本資產的未來計劃

本集團並無詳細的重大投資或資本資產的未來計劃。

## 資產抵押

於二零二五年十二月三十一日，銀行現金1.2百萬美元（於二零二四年十二月三十一日：0.9百萬美元）為限制使用，本集團並無其他資產抵押。

## 或有負債

於二零二五年十二月三十一日，本集團並無重大或有負債（於二零二四年十二月三十一日：零）。

## 外幣風險

截至二零二五年十二月三十一日止年度，本集團主要在中國經營，大部分交易均以人民幣（「人民幣」）結算而資金來源為本公司的功能貨幣美元（「美元」）。由於若干銀行存款、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項以非功能貨幣計值，故我們的金融資產及負債會涉及外幣風險。因此，功能貨幣兌非功能貨幣的匯率波動可能影響我們的經營業績。於二零二五年十二月三十一日，我們並未進行任何對沖交易來管理潛在的外幣波動。

## 銀行貸款及其他借款

於二零二五年十二月三十一日，我們的銀行貸款為73.5百萬美元，租賃負債為8.3百萬美元。

下表概述本集團於所示日期的銀行貸款及租賃負債的到期日狀況，基於未折現合約付款：

	1年以內 千美元	1至5年 千美元	總計 千美元
於二零二五年十二月三十一日			
租賃負債	2,121	6,163	8,284
銀行借款－無抵押*	<u>56,005</u>	<u>17,480</u>	<u>73,485</u>
於二零二四年十二月三十一日			
租賃負債	1,026	867	1,893
銀行借款－無抵押*	<u>55,584</u>	<u>3,862</u>	<u>59,446</u>

\* 銀行借款的年利率為1.4%至2.80%(二零二四年:1.40%至4.00%)。

## 僱員及薪酬

於二零二五年十二月三十一日，我們在中國有237名僱員，在海外有35名僱員。下表按職能列出了於二零二五年十二月三十一日的員工總數：

職能	僱員人數	佔僱員總數 百分比(%)
研發	196	72.1
一般及行政	<u>76</u>	<u>27.9</u>
總計	<u>272</u>	<u>100.0</u>

截至二零二五年十二月三十一日止年度，本集團產生的薪酬成本總額為30.3百萬美元(包括3.2百萬美元的股份支付費用)，而截至二零二四年十二月三十一日止年度則為23.7百萬美元。

本集團亦已採納首次公開發售前股權計劃、首次公開發售後購股權計劃及首次公開發售後股份獎勵計劃。

## 末期股息

董事會不建議派發截至二零二五年十二月三十一日止年度之末期股息（二零二四年：零）。

## 股東週年大會

股東週年大會定於二零二六年六月二十五日（星期四）舉行（「股東週年大會」）。召開股東週年大會的通知適時按上市規則規定的方式刊發及供股東查閱。

## 暫停辦理股份過戶登記

股東週年大會將於二零二六年六月二十五日（星期四）舉行。本公司將於二零二六年六月二十二日（星期一）至二零二六年六月二十五日（星期四）期間（包括首尾兩日）暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定有權出席股東週年大會的股東身份，於此期間不會辦理任何股份過戶登記。釐定股東出席股東週年大會並於會上投票之權利的記錄日期為二零二六年六月二十五日（星期四）。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，所有填妥的過戶文件連同有關股票須最遲於二零二六年六月十九日（星期五）下午四時三十分，交回本公司的香港股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司（地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓）進行登記。

## 結算日後事項

報告期後截至本公告之日概無可能對本集團產生重大影響的重大事項。

## 企業管治及其他資料

本公司是於二零一六年七月二十日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限責任公司，而本公司股份於二零二零年十二月十日（「上市日期」）在聯交所上市。

董事會致力實現高水平企業管治標準。董事會相信，高水平企業管治標準在為本集團提供框架以保障股東利益以及提升企業價值及責任承擔方面至關重要。

## 1. 遵守企業管治守則

於報告期內，本公司一直遵守載列於香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）附錄C1所載企業管治守則（「企業管治守則」）的所有適用守則條文，惟不包括以下偏離情況。

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（「CEO」）的職責應有區分，不應由一人兼任，聯交所上市公司應遵守有關規定，但亦可選擇偏離該規定行事。本公司的主席與CEO並無區分，現時由王勁松博士（「王博士」）兼任該兩個角色。

董事會相信，由同一人兼任主席及CEO的角色，可確保本集團內部領導貫徹一致，使本集團的整體策略規劃更有效及更具效率。董事會認為，現行安排不會使權力和授權平衡受損，此架構可讓本公司迅速及有效地作出及落實決策。董事會將繼續審核，並會在考慮本集團整體情況後考慮於適當時候將董事會主席與本公司CEO的角色分開。

陳維維女士（「陳女士」）已由非執行董事調任為獨立非執行董事，自二零二五年一月一日起生效。陳女士亦由審核委員會成員調任為審核委員會主席，自二零二五年一月一日起生效。由於陳女士具備上市規則第3.10(2)條所規定的相關資格，並確認彼已通過其經驗獲得該等專長，故陳女士調任後本公司符合上市規則第3.10(2)條及第3.21條所載的規定。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則及維持本公司高水平的企業管治常規標準。

## 2. 遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》（「標準守則」）作為其本身的證券交易守則，以規管董事及有關僱員就本公司證券進行的所有交易以及標準守則涵蓋的其他事項。

經向全體董事及有關僱員作出具體詢問後，彼等確認於報告期內一直遵守標準守則。

### 3. 本公司核數師的工作範圍

初步公告所載本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益表、綜合全面收益表以及其相關附註的有關財務數字已獲本集團核數師安永會計師事務所認可與本集團本年度經審核綜合財務報表所載金額一致。安永會計師事務所就此進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聘用，因此，安永會計師事務所並無對初步公告作出任何保證。

### 4. 審核委員會

董事會已成立審核委員會，成員包括三名獨立非執行董事，即陳維維女士（自二零二五年一月一日起調任為主席）、葉小平博士及Albert R. Collinson博士。

審核委員會已審閱本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的經審核綜合財務報表，並已與獨立核數師安永會計師事務所會面。審核委員會亦已就本公司採納的會計政策及常規以及風險管理和內部控制事宜與本公司高級管理層成員進行討論。

### 5. 其他董事會委員會

除審核委員會外，本公司亦已成立提名委員會及薪酬委員會。

## 6. 購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司購回合共25,843,000股本公司普通股（「購回股份」），其中25,437,000股股份由本公司持作庫存股份，合計已付代價為195,202,550港元。董事會購回股份的目的是反映本公司對其業務前景及展望的信心，並符合本公司及股東的最佳利益。報告期內購回股份的詳情如下：

交易月份	已購回 股份數目	每股股份 已付最高價 (港元)	每股股份 已付最低價 (港元)	已付 代價總額 (港元)
二零二五年一月	2,772,000	3.16	2.21	7,766,330
二零二五年二月	5,810,000	4.30	3.65	23,710,070
二零二五年四月	1,909,000	9.00	6.97	14,699,080
二零二五年五月	7,132,000	9.23	7.96	60,767,110
二零二五年六月	3,320,000	9.08	7.69	27,021,360
二零二五年七月	500,000	8.21	7.75	3,941,300
二零二五年九月	150,000	14.10	13.99	2,106,840
二零二五年十月	1,600,000	15.33	12.14	21,044,340
二零二五年十一月	1,550,000	13.80	11.98	20,149,250
二零二五年十二月	1,100,000	14.25	11.92	13,996,870
總計	<b><u>25,843,000</u></b>			<b><u>195,202,550</u></b>

根據股份獎勵計劃的規則，本公司設立信託及其他計劃主體管理股份獎勵計劃，並於股份歸屬及有效期屆滿前持有股份。

除上述披露外，於報告期內，本公司或本集團任何成員公司概無購買、出售或贖回本公司任何證券（包括出售庫存股份（定義見上市規則））。

## 財務報表

### 綜合損益表

截至二零二五年十二月三十一日止年度

	附註	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
收入	6	157,975	38,100
銷售成本		<u>(8,731)</u>	<u>(4,486)</u>
毛利		149,244	33,614
其他收入及收益	6	17,593	11,167
銷售開支		(4,552)	(2,677)
行政開支		(24,320)	(13,171)
研發成本		(39,765)	(20,999)
其他開支	7	(2,593)	(228)
金融資產減值虧損淨額	8	(25)	(462)
財務成本	9	<u>(2,041)</u>	<u>(3,505)</u>
除稅前溢利	10	93,541	3,739
所得稅開支	11	<u>(1,320)</u>	<u>(997)</u>
年內溢利		<u><u>92,221</u></u>	<u><u>2,742</u></u>
以下各項應佔：			
母公司擁有人		91,333	2,778
非控股權益		<u>888</u>	<u>(36)</u>
		<u><u>92,221</u></u>	<u><u>2,742</u></u>
母公司普通權益持有人應佔每股盈利			
基本(美元)	13	<u><u>0.12</u></u>	<u><u>0.00</u></u>
攤薄(美元)	13	<u><u>0.11</u></u>	<u><u>0.00</u></u>

## 綜合全面收益表

截至二零二五年十二月三十一日止年度

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
年內溢利	<u>92,221</u>	<u>2,742</u>
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的其他全面收益：		
外幣報表折算差額	<u>1,105</u>	<u>326</u>
年內其他全面收益（經扣除稅項）	<u>1,105</u>	<u>326</u>
年內全面收益總額	<u><b>93,326</b></u>	<u><b>3,068</b></u>
以下各項應佔：		
母公司擁有人	92,438	3,104
非控股權益	<u>888</u>	<u>(36)</u>
	<u><b>93,326</b></u>	<u><b>3,068</b></u>

## 綜合財務狀況表

二零二五年十二月三十一日

	附註	二零二五年 十二月 三十一日 千美元	二零二四年 十二月 三十一日 千美元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備	14	4,233	1,788
使用權資產	15	8,098	1,798
無形資產	16	7,668	7,684
預付款項、其他應收款項及其他資產	19	12,220	23
其他金融資產	20	22,177	7,626
<b>非流動資產總值</b>		<b>54,396</b>	<b>18,919</b>
<b>流動資產</b>			
存貨	17	6,379	2,374
貿易應收款項	18	5,930	8,979
預付款項、其他應收款項及其他資產	19	29,337	17,040
受限制銀行結餘	21	1,158	881
現金及現金等價物	21	403,056	166,821
<b>流動資產總值</b>		<b>445,860</b>	<b>196,095</b>
<b>流動負債</b>			
貿易應付款項	22	9,045	5,254
其他應付款項及應計費用	23	17,092	6,017
合約負債	24	1,824	1,550
計息銀行借款	25	56,005	55,584
租賃負債	15	2,121	1,026
應付稅項		120	–
<b>流動負債總額</b>		<b>86,207</b>	<b>69,431</b>
<b>流動資產淨值</b>		<b>359,653</b>	<b>126,664</b>
<b>總資產減流動負債</b>		<b>414,049</b>	<b>145,583</b>

		二零二五年 十二月 三十一日 千美元	二零二四年 十二月 三十一日 千美元
<b>非流動負債</b>			
合約負債	24	20,609	14,250
計息銀行借款	25	17,480	3,862
租賃負債	15	6,163	867
遞延稅項負債	26	2,685	2,552
		<u>46,937</u>	<u>21,531</u>
<b>非流動負債總額</b>		<b>46,937</b>	<b>21,531</b>
<b>資產淨值</b>		<b>367,112</b>	<b>124,052</b>
<b>權益</b>			
母公司擁有人應佔權益			
股本		22	19
庫存股份		(33,951)	(8,869)
儲備		401,054	133,297
		<u>367,125</u>	<u>124,447</u>
非控股權益		(13)	(395)
		<u>367,112</u>	<u>124,052</u>
<b>權益總額</b>		<b>367,112</b>	<b>124,052</b>

## 財務報表附註

### 1. 公司資料

本公司為一家於二零一六年七月二十日在開曼群島註冊成立的有限公司。本公司的註冊辦事處地址為P.O. Box 472, 2nd Floor, 103 South Church Street, George Town, Grand Cayman KY1-1106, Cayman Islands。

本公司為一家投資控股公司。於本年度，本公司的附屬公司從事腫瘤免疫學及免疫性疾病領域的創新療法開發業務。

### 2. 編製基準

該等財務報表根據國際財務報告準則編製。國際財務報告準則包括仍然生效的國際會計準則理事會批准的所有準則及詮釋以及國際會計準則委員會批准的國際會計準則及常務詮釋委員會詮釋，以及香港公司條例的披露規定。該等財務報表按歷史成本法編製，惟按公允價值計量的其他金融資產除外。該等財務報表乃按美元（「美元」）呈列，所有價值均約整至最接近的千位數（惟另有所指者除外）。

### 3. 會計政策變動及披露

本集團已就本年度的財務報表首次採用國際會計準則第21號「缺乏可兌換性」（修訂本）。本集團並未提前採用任何其他已頒佈但尚未生效的準則或修訂本。

國際會計準則第21號（修訂本）規定了當缺乏可兌換性時，實體應如何評估一種貨幣是否可兌換為另一種貨幣，以及如何估計計量日的即期匯率。該等修訂要求進行資料披露，以使財務報表使用者了解不可兌換貨幣的影響。由於本集團進行交易的貨幣與海外附屬公司及聯營公司為轉換為本集團呈列貨幣而採用的功能貨幣可自由兌換，該等修訂對本集團財務報表並無任何影響。

此外，國際會計準則理事會已發佈國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第18號、國際會計準則第1號、國際會計準則第8號、國際會計準則第36號及國際會計準則第37號中「財務報表中的不確定性披露」之說明性示例修訂本，該等修訂本在相應的國際財務報告準則中新增了說明性示例。該等示例通過氣候相關案例訂明了相應國際財務報告準則中關於財務報表中的不確定性披露的現行要求。因此，該等修訂本不設生效日期或過渡性規定。

#### 4. 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則

本集團並未於財務報表中應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則。本集團擬於該等新訂及經修訂國際財務報告準則生效時應用該等準則（如適用）。

國際財務報告準則第18號	<i>財務報表的呈列及披露<sup>2</sup></i>
國際財務報告準則第19號及其修訂本	<i>非公共受託責任附屬公司的披露<sup>2</sup></i>
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）	<i>金融工具的分類及計量（修訂本）<sup>1</sup></i>
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）	<i>涉及依賴自然能源生產電力之合約<sup>1</sup></i>
國際財務報告準則第10號及國際 會計準則第28號（修訂本）	<i>投資者與其聯營公司或合營企業之間的資產出售 或注資<sup>3</sup></i>
國際會計準則第21號（修訂本）	<i>換算為惡性通貨膨脹呈報貨幣<sup>2</sup></i>
<i>國際財務報告準則的 年度改進 – 第11冊</i>	<i>國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則第 7號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告 準則第10號及國際會計準則第7號之修訂<sup>1</sup></i>

- 1 於二零二六年一月一日或之後開始的年度期間生效
- 2 於二零二七年一月一日或之後開始的年度／報告期間生效
- 3 尚未釐定強制生效日期，惟可予採納

本集團評估採用上述新訂及經修訂準則將不會對該等財務報表產生重大財務影響。

#### 5. 經營分部資料

##### 經營分部資料

就管理目的而言，本集團僅有一個可呈報經營分部，即開發腫瘤免疫學及免疫性疾病領域的創新療法。由於此乃本集團唯一可呈報經營分部，故並無呈列進一步經營分部分析。

## 地域資料

### (a) 來自外部客戶的收入

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
歐洲	92,036	19,546
美國	18,292	9,998
中國內地	4,415	7,650
其他	43,232	906
收入總額	<u>157,975</u>	<u>38,100</u>

以上收入資料乃基於客戶所處的位置。

### (b) 非流動資產

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
中國內地	22,201	2,395
歐洲	7,600	8,007
美國	2,418	891
非流動資產總值	<u>32,219</u>	<u>11,293</u>

除無形資產資料乃基於擁有資產的各子公司所處的國家以外，上述其他非流動資產資料乃基於資產所處的位置且不包括金融資產。

## 有關主要客戶的資料

來自為本集團總收入貢獻10%以上的客戶的收入如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
客戶A	67,694	19,027
客戶B	42,215	—
客戶C	23,064	—
客戶D	—	2,413
	<u>—</u>	<u>2,413</u>

## 6. 收入、其他收入及收益

收入分析如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
<i>商品或服務類型</i>		
— 分子許可費	141,398	29,759
— 研究服務及技術許可費	16,577	8,341
總計	<u>157,975</u>	<u>38,100</u>

來自客戶合約的收入

### (i) 分拆收入資料

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
<i>確認收入時間</i>		
<i>於某一時間點</i>		
— 分子許可費	141,398	29,759
— 研究服務及技術許可費	1,710	814
<i>隨時間</i>		
— 研究服務及技術許可費	14,867	7,527
總計	<u>157,975</u>	<u>38,100</u>

下表載列於本報告期間計入報告期間開始時合約負債的已確認收入金額：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
研究服務及技術許可費	<u>1,045</u>	<u>549</u>
總計	<u>1,045</u>	<u>549</u>

(ii) 履約責任

有關本集團履約責任的資料概述如下：

分子許可費

隨著客戶取得使用相關許可的權利，履約責任於某一時間點獲履行，且付款一般自開票日期起10個營業日內到期。

技術許可費

由於客戶獲授使用本集團擁有獨家使用權的專有技術的權利，因此履約責任在整個許可有效期內隨時間而獲履行。預付款一般在合約生效日期後10日內到期，而其他付款一般自開票日期起30日至45日內到期。

研究服務費

當客戶收到並驗收通過研究結果時，履約責任於某一時間點獲履行。就若干類型的合約而言，履約責任乃根據合約完成階段於服務期間獲履行。付款一般自開票日期起30日內到期。

於十二月三十一日分配至餘下履約責任（未獲履行或部分未獲履行）的交易價格金額如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
預期確認為收入的金額：		
一年內	1,737	1,492
一年後	<u>3,317</u>	<u>155</u>
總計	<u><u>5,054</u></u>	<u><u>1,647</u></u>

上文餘下履約責任主要與許可合約及研究服務費有關。預期於一年後確認的金額與將於未來數年內獲履行的履約責任有關。上文所披露的金額不包括受約束的可變代價。

其他收入及收益分析如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
其他收入及收益		
－ 利息收入	12,170	6,783
－ 其他金融資產公允價值變動收益	3,588	1,983
－ 已確認政府補助*	1,771	1,048
－ 外匯收益淨額	－	1,035
－ 其他	64	318
	<u>17,593</u>	<u>11,167</u>
其他收入及收益總額	<u>17,593</u>	<u>11,167</u>

\* 本集團已從中國地方政府機關收到政府補助以支持子公司研發活動。概無有關該等政府補助的未達成條件。

## 7. 其他開支

其他開支分析如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
外匯虧損淨額	2,516	－
聯營企業虧損	49	－
出售物業、廠房及設備項目的虧損	28	－
其他	－	228
	<u>2,593</u>	<u>228</u>
總計	<u>2,593</u>	<u>228</u>

## 8. 金融資產減值虧損淨額

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
貿易應收款項減值	<u>25</u>	<u>462</u>

## 9. 財務成本

財務成本分析如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
銀行借款利息	1,661	2,954
合約負債利息	278	485
租賃負債利息	102	66
總計	<u>2,041</u>	<u>3,505</u>

## 10. 除稅前溢利

本集團的除稅前溢利已扣除／(計入)下列各項：

	附註	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
銷售成本(不包括僱員福利開支)		6,271	2,123
物業、廠房及設備折舊	14	1,016	1,618
使用權資產折舊	15	1,429	1,166
無形資產攤銷	16	81	101
出售物業、廠房及設備項目的虧損		28	–
出售使用權資產的收益	15	(40)	(13)
僱員福利開支(包括董事薪酬)：			
– 工資及薪金		25,785	21,406
– 退休金計劃供款*		1,286	1,084
– 以股份為基礎的付款開支		3,227	1,190
核數師薪酬		322	375
短期租賃產生的租賃開支	15	53	50
外匯虧損／(收益)淨額	6/7	<u>2,516</u>	<u>(1,035)</u>

\* 並無任何被沒收的供款可由本集團作為僱主用以減少現有供款水平。

## 11. 所得稅

本集團須就在本集團成員公司居籍及營運所在的國家／司法權區產生或取得的溢利按實體基準繳納所得稅。

### 開曼群島

根據開曼群島規則及規例，本集團無須繳納任何開曼群島所得稅。

### 英屬維京群島

根據英屬維京群島（「英屬維京群島」）規則及規例，本集團無須繳納任何英屬維京群島所得稅。

### 香港

香港利得稅乃就年內在香港產生的估計應課稅溢利按16.5%（二零二四年：16.5%）的稅率計提，除非有關溢利為可應用8.25%（二零二四年：8.25%）的一半稅率徵稅的應課稅溢利首2,000,000港元（二零二四年：2,000,000港元）溢利。

### 中國內地

根據《中國企業所得稅法》及有關規例，於中國內地營運的子公司須就應課稅收入繳納25%企業所得稅（「企業所得稅」）（二零二四年：25%），惟子公司和鉑醫藥（上海）有限責任公司於二零二零年獲批准為高新技術企業並於二零二三年十二月續期該項認證，故有權享有15%的優惠企業所得稅稅率（二零二四年：15%）及子公司諾納生物（蘇州）有限公司於二零二一年獲批准為高新技術企業並於二零二四年十一月續期該項認證，故有權享有15%的優惠企業所得稅稅率（二零二四年：15%）則除外。

### 荷蘭

於荷蘭營運的子公司須就首200,000歐元（二零二四年：200,000歐元）應課稅收入繳納15%利得稅（二零二四年：15%），年內超額部分適用於25.8%企業所得稅（二零二四年：25.8%）。

### 美國

於美國營運的子公司須就應課稅收入繳納21%聯邦所得稅（二零二四年：21%）及8%馬薩諸塞州所得稅（二零二四年：8%）。

本集團所得稅開支的主要部分如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
即期所得稅	1,204	509
遞延所得稅	116	488
	<u>1,320</u>	<u>997</u>
年內稅項開支總額	<u>1,320</u>	<u>997</u>

除稅前溢利按中國內地的適用法定稅率計算的稅項開支與按實際稅率計算的稅項開支的對賬如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
除稅前溢利	93,541	3,739
按25%的稅率計算的稅項	23,385	935
地方當局頒佈的不同稅率的影響	(11,287)	(486)
未確認稅項虧損及可扣減暫時性差異	7,478	6,365
不可扣稅開支	2,153	253
過往期間所動用的稅項虧損	(16,154)	(3,069)
毋須課稅收入	(154)	(427)
新增可扣減合格研發成本撥備	(4,101)	(2,574)
	<u>1,320</u>	<u>997</u>
按本集團的實際稅率計算的稅項開支	<u>1,320</u>	<u>997</u>

## 12. 股息

本公司及其子公司於年內並無派付或宣派任何股息（二零二四年：零）。

## 13. 每股盈利

每股基本盈利金額乃根據母公司擁有人應佔盈利及年內已發行的普通股（不包括庫存股份）加權平均數計算得出。

截至二零二五年十二月三十一日止年度的每股攤薄盈利金額乃根據母公司普通權益持有人應佔年內盈利計算得出。計算所採用的普通股加權平均數即為計算每股基本盈利所採用的年內已發行普通股數目，以及假設在視為行使或轉換所有具攤薄潛力的普通股為普通股的無償發行的普通股加權平均數。

	二零二五年	二零二四年
<b>盈利</b>		
母公司擁有人應佔盈利 (千美元)	<b>91,333</b>	2,778
<b>股份</b>		
計算每股基本盈利所採用的年內已發行普通股 加權平均數*	<b>791,526,743</b>	768,246,295
攤薄影響 — 普通股加權平均數： 根據股份獎勵計劃授予的股份 購股權／股份獎勵**	<b>5,288,375</b> <b>13,867,740</b>	4,210,407 —
總計	<b>810,682,858</b>	772,456,702
每股基本盈利 (每股美元)	<b>0.12</b>	0.00
每股攤薄盈利 (每股美元)	<b>0.11</b>	0.00

\* 股份的加權平均數已計及庫存股份的影響。

\*\* 購股權於年內具有反攤薄影響。

## 14. 物業、廠房及設備

	廠房及機器 千美元	電子設備 千美元	傢俬及裝置 千美元	租賃 物業裝修 千美元	總計 千美元
二零二五年十二月三十一日					
<b>成本</b>					
於二零二五年一月一日	14,953	524	196	4,589	20,262
添置	2,711	266	-	735	3,712
出售	(699)	(116)	-	-	(815)
匯兌變動	367	11	4	104	486
於二零二五年十二月三十一日	<u>17,332</u>	<u>685</u>	<u>200</u>	<u>5,428</u>	<u>23,645</u>
<b>累計折舊</b>					
於二零二五年一月一日	(13,249)	(493)	(196)	(4,536)	(18,474)
本年變動	(889)	(49)	-	(78)	(1,016)
出售	377	117	-	-	494
匯兌變動	(298)	(11)	(4)	(103)	(416)
於二零二五年十二月三十一日	<u>(14,059)</u>	<u>(436)</u>	<u>(200)</u>	<u>(4,717)</u>	<u>(19,412)</u>
<b>賬面淨值</b>					
於二零二五年十二月三十一日	<u>3,273</u>	<u>249</u>	<u>-</u>	<u>711</u>	<u>4,233</u>
於二零二四年十二月三十一日	<u>1,704</u>	<u>31</u>	<u>-</u>	<u>53</u>	<u>1,788</u>

	廠房及機器 千美元	電子設備 千美元	傢俬及裝置 千美元	租賃 物業裝修 千美元	總計 千美元
二零二四年十二月三十一日					
<b>成本</b>					
於二零二四年一月一日	15,078	620	228	4,657	20,583
添置	134	21	-	-	155
出售	(29)	(108)	(29)	-	(166)
匯兌變動	(230)	(9)	(3)	(68)	(310)
於二零二四年十二月三十一日	<u>14,953</u>	<u>524</u>	<u>196</u>	<u>4,589</u>	<u>20,262</u>
<b>累計折舊</b>					
於二零二四年一月一日	(12,030)	(532)	(213)	(4,484)	(17,259)
本年變動	(1,410)	(77)	(13)	(118)	(1,618)
出售	22	108	29	-	159
匯兌變動	169	8	1	66	244
於二零二四年十二月三十一日	<u>(13,249)</u>	<u>(493)</u>	<u>(196)</u>	<u>(4,536)</u>	<u>(18,474)</u>
<b>賬面淨值</b>					
於二零二四年十二月三十一日	<u>1,704</u>	<u>31</u>	<u>-</u>	<u>53</u>	<u>1,788</u>
於二零二三年十二月三十一日	<u>3,048</u>	<u>88</u>	<u>15</u>	<u>173</u>	<u>3,324</u>

## 15. 使用權資產及租賃負債

本集團租賃若干樓宇作辦公室及實驗室用途。使用權資產及租賃負債於年內的變動如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
使用權資產		
一月一日的賬面值	1,798	1,555
添置	7,996	1,490
折舊開支	(1,429)	(1,166)
匯兌變動	101	(18)
終止	(368)	(63)
	<u>8,098</u>	<u>1,798</u>
十二月三十一日的賬面值	<u>8,098</u>	<u>1,798</u>
	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
租賃負債		
一月一日的賬面值	1,893	1,605
新租賃	7,996	1,490
年內利息	102	66
付款	(1,402)	(1,174)
匯兌變動	103	(18)
終止	(408)	(76)
	<u>8,284</u>	<u>1,893</u>
十二月三十一日的賬面值	<u>8,284</u>	<u>1,893</u>
分析為：		
流動部分	2,121	1,026
非流動部分	6,163	867
	<u>2,121</u>	<u>1,026</u>
	<u>6,163</u>	<u>867</u>
在損益中確認有關租賃的款項如下：		
	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
使用權資產的折舊開支	1,429	1,166
租賃負債利息	102	66
有關短期租賃的開支	53	50
	<u>1,584</u>	<u>1,282</u>
在損益中確認的總額	<u>1,584</u>	<u>1,282</u>

綜合現金流量表內所載的租賃現金流出總額如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
經營活動內	53	50
融資活動內	1,402	1,174
總計	<u>1,455</u>	<u>1,224</u>

## 16. 無形資產

	軟件 千美元	已簽合同 千美元	技術 授權協議 千美元	總計 千美元
二零二五年十二月三十一日				
<b>成本</b>				
於二零二五年一月一日	1,697	1,728	7,600	11,025
添置	64	-	-	64
出售	(92)	-	-	(92)
匯兌變動	38	-	-	38
於二零二五年十二月三十一日	<u>1,707</u>	<u>1,728</u>	<u>7,600</u>	<u>11,035</u>
<b>攤銷</b>				
於二零二五年一月一日	(1,613)	(1,728)	-	(3,341)
本年變動	(81)	-	-	(81)
出售	92	-	-	92
匯兌變動	(37)	-	-	(37)
於二零二五年十二月三十一日	<u>(1,639)</u>	<u>(1,728)</u>	<u>-</u>	<u>(3,367)</u>
<b>賬面淨值</b>				
於二零二五年十二月三十一日	<u>68</u>	<u>-</u>	<u>7,600</u>	<u>7,668</u>

	軟件 千美元	已簽合同 千美元	技術 授權協議 千美元	總計 千美元
<b>二零二四年十二月三十一日</b>				
<b>成本</b>				
於二零二四年一月一日	1,614	1,728	7,600	10,942
添置	108	–	–	108
匯兌變動	(25)	–	–	(25)
於二零二四年十二月三十一日	<u>1,697</u>	<u>1,728</u>	<u>7,600</u>	<u>11,025</u>
<b>攤銷</b>				
於二零二四年一月一日	(1,536)	(1,728)	–	(3,264)
本年變動	(101)	–	–	(101)
匯兌變動	24	–	–	24
於二零二四年十二月三十一日	<u>(1,613)</u>	<u>(1,728)</u>	<u>–</u>	<u>(3,341)</u>
<b>賬面淨值</b>				
於二零二四年十二月三十一日	<u>84</u>	<u>–</u>	<u>7,600</u>	<u>7,684</u>

技術授權協議乃因本集團於二零一六年為了Harbour Antibodies BV及其子公司(「**HA集團**」)與其授權方訂立的授權協議而收購HA集團而確認為一項無形資產，授權方已將該技術(「**和鉑技術**」)獨家授權予HA集團，以便HA集團可在所有應用領域研究、開發、生產、銷售、供應、保存或以其他方式利用抗體並轉授和鉑技術。和鉑技術的授權方將通過向HA集團提供研究諮詢服務並結合Harbour Mice的特性進一步共同開發有關技術。

## 技術授權協議減值測試

由於HA集團與授權方訂立的技術授權協議並無屆滿日期且HA集團與授權方在進一步開發和鉑技術方面具有長期的合作歷史，本集團預期與授權方的技術授權協議具有無確定使用年期。本集團管理層每年透過比較技術授權協議的賬面值及其可收回金額，對與其具有無確定使用年期的技術授權協議進行減值測試。

技術授權協議之可收回金額按公允價值減出售成本釐定。技術授權協議之公允價值乃考慮資產性質及未來財務預算的現金流量預測，採用特許使用權費寬免法釐定。用於推算未來現金流量之增長率為2%（二零二四年：2%），與長期通脹率相近。本集團管理層認為生物技術公司可能需要相當長的時間，才能形成技術療法，並開發、推廣具有重大增長潛力的產品，直至其進入可持續增長階段。技術授權協議的公允價值計量架構為第3級。所用估值模型的其他主要假設如下：

	二零二五年	二零二四年
貼現率	16.0%	16.0%
特許使用權費率	6.0%	6.0%

## 17. 存貨

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
原材料	421	353
在製品	5,958	2,021
總計	6,379	2,374

## 18. 貿易應收款項

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
6個月內	4,769	8,603
6至12個月	54	50
12個月以上	<u>1,595</u>	<u>787</u>
	6,418	9,440
減：減值撥備	<u>(488)</u>	<u>(461)</u>
賬面淨值	<u><u>5,930</u></u>	<u><u>8,979</u></u>

本集團與其客戶的貿易條款根據合約付款時間表進行，信貸期一般於發出賬單之日起計10至45日。

於報告期間末的主要貿易應收款項賬齡（按發票日期或提供服務日期計）少於六個月及預期信用虧損微不足道。

貿易應收款項為免息。貿易應收款項的賬面值與其公允價值相若。

## 19. 預付款項、其他應收款項及其他資產

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
其他應收款項	20,072	9,867
預付款項(i)	10,160	2,972
向聯營公司提供的貸款	3,402	2,782
可抵扣進項增值稅及企業所得稅	7,849	1,537
按金	579	399
	<u>42,062</u>	<u>17,557</u>
減：減值撥備	<u>505</u>	<u>494</u>
總計	<u><u>41,557</u></u>	<u><u>17,063</u></u>
減：非流動部分(i)	<u>12,220</u>	<u>23</u>
流動部分	<u><u>29,337</u></u>	<u><u>17,040</u></u>

(i) 預付款項主要包括購買試劑及研發相關設備及服務、設備的預付款項以及其他預付費用。

計入上述結餘的金融資產為免息、無抵押及須按要求償還。

其他應收款項的減值撥備變動如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
於年初	494	501
匯兌變動	<u>11</u>	<u>(7)</u>
於年終	<u><u>505</u></u>	<u><u>494</u></u>

其他應收款項的減值按12個月預期信貸虧損或全期預期信貸虧損計量，視乎自初步確認以來信貸風險有否大幅增加。倘一項應收款項自初步確認以來信貸風險大幅增加，則按全期預期信貸虧損計量減值。

## 20. 其他金融資產

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
按公允價值計入損益的金融資產		
按公允價值計量的上市股權投資(a)	3,755	—
按公允價值計量的非上市股權投資	18,422	7,626
總計	<u>22,177</u>	<u>7,626</u>

(a) 上市股權投資指被投資公司於納斯達克證券交易所上市的股份。

## 21. 現金及現金等價物

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
現金及現金結餘	228,014	167,702
於收購時原到期日多於三個月 但少於一年的定期存款	176,200	—
小計	404,214	167,702
減：		
受限制銀行結餘(a)	1,158	881
現金及現金等價物	<u>403,056</u>	<u>166,821</u>
按下列貨幣計值：		
美元	329,829	148,492
人民幣	13,190	16,836
其他	60,037	1,493
總計	<u>403,056</u>	<u>166,821</u>

(a) 於二零二五年十二月三十一日，銀行現金1,158,000美元（二零二四年十二月三十一日：881,000美元）為限制使用。

人民幣不可自由兌換為其他貨幣，然而，根據中國內地的《外匯管理條例及結匯、售匯及付匯管理規定》，本集團獲准通過獲授權進行外匯業務的銀行將人民幣兌換為其他貨幣。中國內地的境外匯款受中國政府頒佈的外匯限制所規限。

銀行現金按根據每日銀行存款利率計算的浮動利率賺取利息。按本集團的立即付現規定，定期存款的期限介乎七日至十二個月不等，並根據各短期定期存款利率賺取利息。銀行結餘及定期存款存放於信譽良好且近期並無拖欠記錄的銀行。

## 22. 貿易應付款項

於各有關年末的貿易應付款項賬齡分析(按發票日期計)如下：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
1個月內	6,865	2,288
1至3個月	1,402	934
3至6個月	27	385
6至12個月	84	1,469
12個月以上	667	178
	<u>9,045</u>	<u>5,254</u>
總計	<u>9,045</u>	<u>5,254</u>

貿易應付款項為免息，通常按1至3個月的期限結算。

## 23. 其他應付款項及應計費用

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
其他應付款項	9,891	1,740
工資及福利	4,826	3,122
其他應計開支	2,300	598
其他應付稅項	75	557
	<u>17,092</u>	<u>6,017</u>
總計	<u>17,092</u>	<u>6,017</u>

其他應付款項為免息及須按要求償還。計入其他應付款項的金融負債的賬面值與其公允價值相若。

## 24. 合約負債

	二零二五年 十二月三十一日 千美元	二零二四年 十二月三十一日 千美元	二零二四年 一月一日 千美元
就分子許可費預收的款項	17,379	14,202	14,209
就技術許可費預收的款項	4,492	292	610
就研究服務費預收的款項	562	1,306	506
總計	<u>22,433</u>	<u>15,800</u>	<u>15,325</u>
減：非流動部分	<u>20,609</u>	<u>14,250</u>	<u>14,079</u>
流動部分	<u><u>1,824</u></u>	<u><u>1,550</u></u>	<u><u>1,246</u></u>

## 25. 計息銀行借款

	實際利率(%)	二零二五年 到期(年)	千美元	實際利率(%)	二零二四年 到期(年)	千美元
即期						
銀行貸款－無抵押	<u>1.4-2.8</u>	<u>二零二六年</u>	<u>56,005</u>	<u>1.4-4</u>	<u>二零二五年</u>	<u>55,584</u>
非即期						
銀行貸款－無抵押	<u>2.35-2.8</u>	<u>二零二八年</u>	<u>17,480</u>	<u>2.6-4</u>	<u>二零二七年</u>	<u>3,862</u>
總計			<u><u>73,485</u></u>			<u><u>59,446</u></u>
					二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
銀行借款－無抵押					<u>73,485</u>	<u>59,446</u>
分析為：						
按要求或一年內					<u>56,005</u>	<u>55,584</u>
一年以上，但不超過五年					<u>17,480</u>	<u>3,862</u>
總計					<u><u>73,485</u></u>	<u><u>59,446</u></u>

董事估計本集團的即期及非即期借款的賬面值與其公允價值相若。

## 26. 遞延稅項

年內的遞延稅項負債變動如下：

	收購附屬公司 及金融資產產生的 公允價值調整 千美元
二零二五年十二月三十一日	
於二零二五年一月一日	2,552
本年變動	116
匯兌變動	17
	<u>17</u>
於二零二五年十二月三十一日	<u><u>2,685</u></u>
二零二四年十二月三十一日	
於二零二四年一月一日	2,064
本年變動	488
	<u>488</u>
於二零二四年十二月三十一日	<u><u>2,552</u></u>

並未就以下項目確認遞延稅項資產：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
稅項虧損	276,194	360,934
可扣減暫時性差額	<u>5,920</u>	<u>5,826</u>
總計	<u><u>282,114</u></u>	<u><u>366,760</u></u>

下表呈列按子公司所在地劃分的稅項虧損資料：

	二零二五年 千美元	二零二四年 千美元
中國內地(稅項虧損於一至十年內屆滿)	238,976	329,693
美國(無屆滿日期稅項虧損)	19,933	18,536
荷蘭(無屆滿日期稅項虧損)	17,285	12,705
總計	<u>276,194</u>	<u>360,934</u>

由於該等稅務虧損來自於一段時間以來一直處於虧損狀態的子公司，並且不能確信將有應課稅溢利可以利用以抵銷稅項虧損，因此並無就該等虧損確認遞延稅項資產。

## 刊發年度業績公告及年報

本年度業績公告於聯交所網站 [www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk) 及本公司網站 [www.harbourbiomed.com](http://www.harbourbiomed.com) 刊載。本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的年度報告將適時於上述網站刊載。

承董事會命  
和鉑醫藥控股有限公司  
主席兼執行董事  
王勁松博士

香港，二零二六年三月三十日

於本公告日期，董事會包括執行董事王勁松博士及戎一平博士；獨立非執行董事 Robert Irwin Kamen 博士、葉小平博士、Albert R. Collinson 博士及陳維維女士。