

財務概要

截至12月31日止年度
2025年 年
人民幣千元 人民幣千元

收入	130,267	()
研發成本	(282,258)	()
年內虧損	(1,794,528)	()
年內經調整虧損(非國際財務報告準則計量) ^{附註}	(226,507)	()

於12月31日 於 月 日
2025年 年
人民幣千元 人民幣千元

現金及銀行結餘^{附註} 2,074,796 ()

附註：

我們將年內經調整虧損界定為經加回權益股份贖回負債的公允價值虧損、以股份為基礎的付款及上市開支而作出調整。更多詳情，請參閱本公告「非國際財務報告準則計量」一節。

包括現金及現金等價物、受限制銀行存款及初始期限超過三個月的定期存款。

業務摘要

作為一家原創型「全球新」藥物開發企業，我們在公司成立七年後即迎來公司首個上市產品——國內首款獲批的 [Lenvatinib](#) 抑制劑氟澤雷塞(於 [2017](#) 年在中國大陸率先獲批)，該產品亦於 [2018](#) 年成功納入國家醫保藥品目錄並在中國澳門特別行政區獲批上市；至今，公司的「全球新」大、小分子管線，已包含全球 [10](#) 賽道開發進度領先的多靶點、多機制、多分子類型產品矩陣，以及面向胰腺癌、非小細胞肺癌、惡病質等大適應症的多元靶向藥療法。

2025年本公司管線有多個全球首創或全球第一梯隊產品，實現臨床開發和註冊審評的關鍵進展：包括 [Lenvatinib](#) 進入全球首個口服 [Lenvatinib](#) 抑制劑的 [III](#) 期註冊性臨床試驗(治療胰腺癌)，[Lenvatinib](#) 治療胰腺癌和非小細胞肺癌([III](#))兩項適應症的單藥治療數據均入選了國際學術會議突破性研究摘要([ASCO](#))和現場口頭報告，並在報告數據中展現全球同類最佳療效；全球首個 [Lenvatinib](#) 一線治療 [Lenvatinib](#) 的聯合療法(氟澤雷塞聯合西妥昔單抗)在國際學術會議發佈 [III](#) 期數據，併入選 [ASCO](#) 和現場口頭報告；全球首創 [Lenvatinib](#) 惡病質雙抗 [Lenvatinib](#)、全球第三款臨床獲批的 [Lenvatinib](#) 抑制劑 [Lenvatinib](#) 進入臨床試驗，並均在國際學術會議公佈優效的臨床前活性、安全性數據。

公司歷年來達成多個國內外授權交易，營業收入保持穩健。2025年度營業收入超過1.3億元人民幣、同比增幅近25%。此外公司現金流儲備充足，截至2025年底現金及銀行結餘超過20億元人民幣。本公司於 [2018](#) 年在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。自 [2018](#) 年以來，在所有根據上市規則第 [8](#) 章上市的生物科技公司中，本公司成功創下了首次公開發售募集總額的最高紀錄(行使超額配售權後為 [1.1](#) 億美元)，並獲得了最大的基石投資認購額([1.1](#) 億美元)。同時本公司是唯一一家在上市時擁有已商業化的 [10](#) 類創新藥並產生對外授權收入的上市規則第 [8](#) 章上市公司。上市後六個月內，本公司獲納入滬港通及深港通計劃，並成為恒生指數系列的成份股，其中包括恒生綜合指數。

頭部產品GFH375(KRAS G12D抑制劑)單藥療法臨床進度全球領先

公司在研管線的頭部產品 (口服 抑制劑)已於 年 月進入全球首個口服KRAS G12D抑制劑的III期註冊性臨床研究(治療轉移性胰腺癌患者),亦為全球首個KRAS G12D抑制劑的單藥註冊性研究。此外,亦於 年 月成為獲得國內首個治療NSCLC突破性療法認定的KRAS G12D抑制劑。單藥治療胰腺癌導管腺癌()、實體瘤的 期研究數據,也在 年先後入選美國臨床腫瘤學會()、世界肺癌大會()、歐洲腫瘤內科學會()的突破性研究摘要及現場口頭報告,在會議上展現了單藥治療 及 的同類最佳療效並得到研究者和國際學術會議評委認可。

目前 已進入兩項聯合療法方案的 期臨床試驗,其中 聯合化療(白蛋白紫杉醇和吉西他濱)方案將治療一線晚期 患者, 聯合西妥昔單抗(單抗)方案將治療晚期 和結直腸癌()患者。 更多臨床數據更新將於未來發表於國際學術會議及學術期刊。

基於 優秀臨床數據及國內高效臨床進展,本公司海外合作方 於2025年1月提前對GFH375/VS-7375行使選擇權,獲得 在大中華區之外的開發和商業化權利(本公司與 於 年達成授權及合作開發協議, 為合作框架領銜項目)。基於 國內研究數據, 已開啟 多個適應症的單藥及聯合療法試驗;2025年7月VS-7375已獲得FDA快速通道資格認定治療各線KRAS G12D突變型轉移性PDAC。根據美國 指導原則, 將開發II期註冊導向試驗方案,以評估 單藥在二線胰腺癌()、二線 三線非小細胞肺癌()中的療效,以及其與西妥昔單抗()聯合方案在二線及以上結直腸癌()中的療效。

多項臨床數據入選國際學術會議LBA及現場口頭報告

本公司多款創新療法的臨床優效數據在 年入選權威國際學術會議的突破性研究摘要或現場口頭報告,包括 、 歐洲肺癌大會()、 。多個產品的臨床前研究數據也登陸了美國癌症研究協會()展示。

WCLC: 治療實體瘤患者和 患者的 期研究數據於 年 月入選 小型口頭報告和 ;截至 年 月

ELCC：研究方案為氟澤雷塞(抑制劑)聯合西妥昔單抗(單抗)。期研究數據於年 月入選小型口頭報告及。截至年 月 日，例可評估患者客觀緩解率()為 %、疾病控制率()為 %，中位無進展生存期()為 個月。

ASCO：單藥治療突變型實體瘤患者期初步數據於年 月入選快速口頭報告。

AACR：(泛抑制劑)和(雙抗)的臨床前研究數據於年 月入選展示環節。

多樣性+領先性：全球最全面RAS靶向療法矩陣之一

依據弗若斯特沙利文數據，本公司為擁有最全面、靶向療法矩陣的企業之一。本公司、靶向藥系列具有豐富多樣性，包括不同作用機制的選擇性、泛、抑制劑，分子類型包括小分子抑制劑、分子膠，以及功能性抗體結合協同性靶向藥載荷的抗體偶聯藥物。本公司結合臨床治療實踐及各產品的療效、安全性數據，針對各適應症選擇療效及安全性特點最為適配的單藥或聯用治療方案，力求覆蓋一線及各線治療、多數RAS突變型腫瘤，並開發有望突破多重耐藥局限的產品。

目前本公司、靶向藥系列包括國內首個上市的抑制劑氟澤雷塞、全球首個進入期臨床的口服抑制劑，以及全球第三款進入臨床開發的、抑制劑、全球首款臨床申報獲得受理的、載荷產品；其中已進入多項單藥、聯合療法試驗，包括聯合化療治療的一線方案；本公司、療法矩陣還包括氟澤雷塞聯合西妥昔單抗的研究方案，為全球首個一線治療方案。

多元靶向療法矩陣面向大適應症市場

本公司「全球新」創新管線以、療法矩陣及其他多元的創新靶向療法面向大適應症市場，包括、突變胰腺癌、非小細胞肺癌等大瘤種，以及惡病質、二型炎症等自體免疫性疾病。

多元RAS療法+惡病質靶向治療，打造全面胰腺癌靶向治療方案：胰腺癌因腫瘤進展迅速、異質性高、微環境複雜等因素，成為惡性程度最高的腫瘤之一、年生存率低於 %。相較於野生型及其他突變亞型，突變患者的總生存期及無復發生存期均明顯縮短。此外，惡病質在胰腺癌等消化道瘤種當中高發(超過 %)，嚴重影響患者的治療耐受性以及總生存期，惡病質治療有望成為胰腺癌等瘤種的重要支持性治療手段。本公司管線中的多種選擇性及泛、抑制劑、以及惡病質雙抗療法，有望為胰腺癌治療帶來全新的靶向療法矩陣方案。

全球首個KRAS+EGFR一線非小細胞肺癌治療方案： 在肺癌中佔比超過10%，其中EGFR突變發生率近50%（EGFR為最大突變分型）。目前免疫療法為非基因突變驅動的標準療法（1L），雙靶點方案則成為挺進基因突變驅動型肺癌的新窗口。氟澤雷塞為國內首款上市的EGFR抑制劑，並已進入國家醫保藥品目錄；KRAS G12C方案則為全球首個KRAS G12C一線治療方案，展現了優秀的總體療效、顯著的腦轉移患者腫瘤緩解，優於二線及以上氟澤雷塞單藥治療的安全性，以及針對EGFR突變患者、超越包含免疫療法的更優治療潛力。

全球首個惡病質雙抗療法面向腫瘤支持治療及多種可產生惡病質的慢性疾病：惡病質為機制複雜的代謝性綜合征，嚴重影響治療耐受性和總生存率。目前EGFR及HER2、尚未批准惡病質靶向療法上市；KRAS G12C、EGFR、HER2已作為全球首個惡病質雙抗、國內首個惡病質靶向療法進入III期腫瘤惡病質臨床試驗。腫瘤為惡病質重要誘因之一、多個瘤種發病率超過50%、死亡率可達30%。此外，多種慢性疾病患者可產生惡病質症狀，包括慢性心衰、艾滋病、慢性腎炎、慢阻肺、類風濕、慢性肝炎等患者，惡病質靶向療法還有望拓展免疫檢查點抑制劑的適用人群。

口服STAT6 PROTAC降解劑瞄準二型炎症巨大未滿足需求：二型炎症疾病譜系廣泛，覆蓋特應性皮炎、哮喘、慢性鼻竇炎、嗜酸性食管炎等多種炎症性疾病。標準治療方案中，傳統固醇類藥物及TNF- α 抑制劑均存在較為突出的安全性風險與不良反應，主流靶向治療仍以抗IL-4/13單抗等大分子注射製劑為主。本公司自主研發的口服STAT6 PROTAC產品，相較大分子藥物有望顯著提升患者依從性；臨床前研究表明，本品在體外活性方面優於同靶點產品，且具有更低的心臟毒性風險，具備顯著臨床差異化潛力與廣闊應用前景。

管理層討論與分析

公司概覽及產品管線

公司自成立以來，始終秉承「急臨床未竟、創全球新藥」的企業使命，聚焦腫瘤、免疫類疾病領域高度未滿足的臨床需求，開發「全球新」創新療法並主攻尚無臨床驗證的創新靶點與適應症，並擁有全球自主知識產權。自 年成立以來，公司已建立包含多個自主研發的「全球新」大、小分子項目，多個產品在中國、歐洲、美國進入全球多中心臨床試驗，包括多項後期或關鍵性臨床研究。

下圖概述截至本公告日期我們候選藥物的開發狀態。

			IND	I期	II期	III期			
★	GFH375	KRAS G12D		▶			中國	大中華區	VERASTEM
			NSCLC 二線及以上, 單藥)	▶			中國		
			BTC 二線及以上, 單藥)	▶			中國		
				▶					
★		KRASI		▶				海外權益	
		實體瘤		▶				全球權益	
		實體瘤	▶						
		惡病質	▶						
			▶						ELLAS LIFE SCIENCES GROUP
			▶						
		二型炎症	▶						

★

- () 我們授予 [redacted] 選擇權，以在指定的選擇權行使期內獲得在大中華區以外地區開發和商業化 [redacted] 的獨家許可。於 [redacted] 年 月， [redacted] 行使選擇權，以獲得在大中華區以外地區開發和商業化 [redacted] 的獨家許可。
- () 我們授予 [redacted] 獨家(即使對我們自身而言亦具獨家性)、可分授和須支付特許權使用費的權利及授權，以開發、製造和商業化 [redacted]，用於大中華區以外的全球所有治療和診斷用途。
- () 我們已在澳大利亞完成 [redacted] 在健康受試者中的 [redacted] 期臨床試驗，且我們並無在澳大利亞進行後續臨床試驗的計劃。於 [redacted] 年 月，我們向 [redacted] 提交 [redacted] 申請(包括澳大利亞 [redacted] 期臨床試驗結果)，以進行 [redacted] 在 [redacted] 伴患者中的 [redacted] 期臨床試驗。根據澳大利亞 [redacted] 期臨床試驗結果， [redacted] 於 [redacted] 年 月批准我們的 [redacted] 申請。

報告期內產品數據披露及研發進展

1. GFH375：一款小分子口服KRAS G12D(活化 失活)抑制劑

[redacted] 是一款我們自主發現的口服生物可利用、強效且高選擇性的小分子抑制劑，同時針對 [redacted] 蛋白 [redacted] 突變的「活化」 [redacted] 結合狀態及「失活」 [redacted] 結合狀態。 [redacted] 於 [redacted] 年 月臨床申請獲批，在中國進入一項 [redacted] 期臨床試驗；並於 [redacted] 年 月進入全球首個口服 [redacted] 抑制劑的 [redacted] 期註冊性臨床研究(治療轉移性胰腺癌患者)，亦為全球首個 [redacted]

我們已克服技術挑戰，發現了 [redacted] 這款小分子抑制劑，能夠靶向「活化」及「失活」狀態的 [redacted]，在臨床前研究中顯示出強勁的低納摩爾級結合親和力。[redacted] 在不同動物模型中也表現出臨床前的抗腫瘤活性，能控制腫瘤生長。臨床數據顯示 [redacted] 具有良好的口服生物利用度及抗腫瘤活性，在治療包括 [redacted] 及 [redacted] 在內的多種腫瘤類型方面具有令人鼓舞的療效。此外，[redacted] 在給藥途徑方面有別於許多目前正在開發中的 [redacted] 其他候選產品。[redacted] 被配制為每日一次的口服治療方案，而非需要輸液，我們相信這樣可能會減輕重複給藥的負擔，提高患者的依從性，從而有望增加治療方案的整體療效。

GFH375治療二線及以上KRAS G12D突變型PDAC： [redacted] 年 [redacted] 年會 [redacted] 及口頭報告公佈 [redacted] 期試驗 [redacted] ([redacted])劑量組 [redacted] 患者研究數據。截至 [redacted] 年 [redacted] 月 [redacted] 日，[redacted] 期試驗中共有 [redacted] 例經治晚期 [redacted] 患者，所有患者接受首劑 [redacted] 治療距 [redacted] 年 [redacted] 月 [redacted] 日至少 [redacted] 個月；[redacted] %患者入組時合併腫瘤轉移(均為 [redacted] 期)，常見的遠處轉移包括肝轉移([redacted] %)、肺轉移([redacted] %)、腹膜轉移([redacted] %)。[redacted] %的患者既往已接受過二線及以上治療(主要為化療)，其中 [redacted] 的患者既往已接受過免疫治療。共 [redacted] 例患者完成至少一次治療後腫瘤評估：[redacted] 為 [redacted] %、[redacted] 為 [redacted] %；[redacted] %的患者靶病灶腫瘤縮小。中位隨訪時間為 [redacted] 個月，中位無進展生存期([redacted])為 [redacted] 個月，[redacted] 個月無進展生存率([redacted])達到 [redacted] %。截至 [redacted] 年 [redacted] 月 [redacted] 日，中位總生存期([redacted])尚未達到 [redacted] 個月總生存率([redacted])為 [redacted] %。

截至 [redacted] 年 [redacted] 月 [redacted] 日，[redacted] 劑量組 [redacted] 治療的整體安全性可控、耐受性良好：最常見治療相關不良事件([redacted])包括腹瀉、中性粒細胞減少、嘔吐等；[redacted] 多數為 [redacted] 級，經支持性治療後恢復、安全性可控；[redacted] 級及以上 [redacted] 發生率為 [redacted] %，其中僅 [redacted] 例患者發生 [redacted] 級 [redacted] (中性粒細胞減少，經支持性治療後恢復)；未發生 [redacted] 級 [redacted] 。

GFH375治療二線及以上KRAS G12D突變型NSCLC： [redacted] 年 [redacted] 的 [redacted] 及小型口頭報告公佈 [redacted] 期試驗 [redacted] 患者研究數據。截至 [redacted] 年 [redacted] 月 [redacted] 日，[redacted] 名 [redacted] 患者入組時均出現腫瘤轉移，包括骨轉移([redacted] %)、腦轉移([redacted] %)、肝轉移([redacted] %)，中位年齡 [redacted] 歲；中位既往治療線數為 [redacted] 線，均接受過含鉑化療方案，[redacted] %接受過免疫檢查點抑制劑治療；在 [redacted] 名 [redacted] 表達水平已知的患者當中，該表達水平平均低於 [redacted] %，其中 [redacted] %的患者該表達水平低於 [redacted] %。所有 [redacted] 患者的中位治療持續時間為 [redacted] 周，中位反應時間為 [redacted] 周。[redacted] 名可評估 [redacted] 患者 [redacted] 為 [redacted] %、[redacted] 為 [redacted] %，[redacted] 名患者達到部分緩解；其中 [redacted] ([redacted])劑量組 [redacted] 為 [redacted] %、[redacted] 為 [redacted] %。

▲ 整體安全性可控，未見新的安全性信號。截至 年 月 日，患者當中最常見治療相關不良事件()主要為

依據 年 壁報展示，在攜帶多種 突變(等)的非小細胞肺癌、胰腺癌、結直腸癌動物模型中， 周連續口服 給藥、劑量為 即展現其劑量依賴式抑瘤活性；相較於同周期 口服給藥 的實驗動物， 口服給藥 或 的實驗動物即可實現同等或更大的腫瘤消退。此外， 在激酶選擇性和安全相關靶點測試中展現其良好的安全性及靶向特异性。

相較於第一代已上市 抑制劑(結合式 抑制劑)，細胞實驗顯示 介導的 重激活幾乎不影響 對胞內 磷酸化的抑制活性，顯示了 對抗適應性耐藥的機制優勢。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售GFH276。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

3. GFH925：KRAS G12C小分子選擇性抑制劑

(又名)，在中國以達伯特 的商品名稱上市，是一款自主發現的小分子選擇性 蛋白抑制劑。它對 突變腫瘤顯示出顯著的活性。根據弗若斯特沙利文的資料， 是人類癌症中最常見的突變癌基因之一，而 是 突變中非常常見的亞型，佔 中所有 突變的 %。 是中國第一款及全球第三種獲批上市的 選擇性抑制劑，已()於 年/月在中國獲得國家藥監局作為一類新藥的上市批准，用於晚期 的二線或後線治療；及()於 年 月獲得中國澳門藥監局的批准，用於治療至少接受過一種系統性治療的 突變型晚期 患者；及()於 年 月成功納入國家醫保藥品目錄，於 年正式生效。

此外，我們開展的 海外臨床開發以釋放出其治療潛力，包括在 監管區域內國家進行與 (一款靶向 的抗體藥物)聯用作為一線治療晚期 的聯合療法的 期臨床試驗(研究)。這是全球首個 雙靶點治療一線 的聯合療法方案。歐洲 期臨床試驗的中期結果提供了 與 聯用的抗腫瘤協同效應的證據；相對於包含免疫療法的當前一線 標準治療， 研究方案也提示了針對 突變患者的更優治療潛力，有望成為潛在全新一線標準療法。

氟澤雷塞聯合西妥昔單抗治療治療一線NSCLC患者： 年 的 及小型口頭報告公佈 期試驗研究數據。截至 年 月 日，共 例一線治療的 突變非小細胞肺癌患者入組 研究，接受氟澤雷塞、西妥昔單抗 的治療。截至 年 月 日，在 例至少完成一次治療後腫瘤評估的患者當中， 為 %、 為 %。 例患者(%)合併基線腦轉移，其中 例完成至少一次治療後腫評，按標準評估 為 %。中位緩解持續時間()尚未達到， 例患者仍在治療中、中位治療時間為 個月。 為 個月，總生存期()尚未達到。

截至 年 月 日總體安全性 耐受性良好。 %的患者發生至少一次 ，多為 級不良事件；其中 %的患者發生 級 ，無 級和 級 發生。僅 例患者發生治療相關的嚴重不良事件，經研究者評估均僅與西妥昔單抗相關；共 例患者發生導致研究治療終止的 ，經研究者評估均與氟澤雷塞不相關；在針對一線 突變 的多種聯合療法方案當中， 研究因 導致治療永久終止及劑量降低的比例較低。未發現兩種單藥治療之外的安全性風險因素。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：除中國內地及中國澳門特別行政區外，本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售GFH925(fulzerasib 達伯特®)。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

4. GFS202A：一種用於治療惡病質的新型雙特異性抗體

是一種新型雙特異性抗體，靶向 及 ，這兩種重要的細胞因子在炎症過程、代謝調節、癌症進展及惡病質中發揮關鍵作用。

惡病質是一種危及生命的消耗性疾病，大大影響癌症或其他類型慢性病患者的生活質量、治療耐受和總生存期。超過 %惡性腫瘤患者經歷癌症惡病質、超過 %的腫瘤死亡患者與惡病質相關，腫瘤惡病質的終末期患者將進展至難治性 頑固性惡病質期。惡病質常見於多種慢性疾病。

海外在研 單抗 已獲得臨床驗證，使 相關靶向療法的註冊路徑清晰；而 單抗()或 單抗()聯合標準治療也提供了潛在聯用方案參考。根據弗若斯特沙利文的資料，截至最後實際可行日期，並無任何獲 或國家藥監局批准治療惡病質的專用藥物。通過同時靶向 及 ，我們認為同時中和這兩種細胞因子可能比單獨靶向 達到更好的活性。

GFS202A 臨床進展及臨床前研究結果：GFS202A 為全球首個惡病質雙抗療法，於 2020 年 12 月進入 III 期腫瘤惡病質臨床試驗，即將完成劑量爬坡，在多個劑量組中觀察到顯著活性，包括患者體重、食慾改善等指標，前四個劑量組整體安全性良好、無劑量限制性毒性，CRP 和 反應蛋白水平在給藥後明顯降低。

依據 2020 年 ASCO 壁報展示，體外實驗顯示 GFS202A 對人類 IGF1R 蛋白具有高親和力，並分別阻斷 IGF1R 與受體間的結合，對 IGF1R 信號通路呈現強效抑制。體內實驗顯示低劑量注射 GFS202A 即可有效逆轉腫瘤惡病質模型的體重減輕，在單次或多次給藥的腫瘤惡病質動物實驗中，GFS202A 可劑量依賴式引起動物體重、肌肉和脂肪組織增加，並有效降低 CRP 反應蛋白。對照實驗顯示 GFS202A 和 西妥昔單抗 (單抗) 在等摩爾劑量下，動物體重、肌肉、脂肪增長量相當；而 GFS202A 在更低劑量下，即顯示小鼠血清中 反應蛋白水平下降，相較於 西妥昔單抗給藥更有效緩解炎症反應。此外，四周連續給藥的食蟹猴藥代動力學、毒理研究顯示，GFS202A 具有良好的 藥代動力學性質及安全性 耐受性，未發生心血管、呼吸系統和中樞神經系統相關的不良事件。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售GFS202A。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

5. GFS784：一種結合功能性抗體、協同性靶向藥載荷的新型抗體偶聯藥物

GFS784 為全球首款獲得臨床受理的 Pan RAS ADC 產品。GFS784 是全球首創的 (功能性抗體結合機制協同性靶向藥載荷的偶聯藥物，連接抗體及小分子藥物，靶向同一信號通路的不同組成部分，並在設計中結合高度親水性的連接符) 平台的首個候選藥物，由功能性 西妥昔單抗 (西妥昔單抗) 阻斷 EGFR (EGFR 信號通路的上游細胞表面受體) 及分子膠 吡羅替尼 (吡羅替尼) 抑制劑載荷組成。我們相信 GFS784 有望帶來理想的臨床效益，甚至可能超越 西妥昔單抗 + 吡羅替尼 的聯合療法，不易受到藥物耐藥性的影響。

GFS784 臨床前研究結果：體外及體內實驗初步驗證雙靶點機制有效性，除抑制 EGFR 突變、還可抑制 KRAS 基因改變及奧西替尼耐藥腫瘤，體外實驗顯示 GFS784 在皮摩爾級濃度下，對細胞毒載荷耐藥細胞系仍可保持高效抑制；動物實驗顯示 GFS784 廣譜抑瘤活性，對 EGFR 載荷、KRAS 敏感、不敏感的動物模型皆可抑制腫瘤生長。與採用臨床等效劑量的西妥昔單抗 + 吡羅替尼 的聯合療法相比，GFS784 單分子治療在 EGFR 小鼠中展現出等效療效且耐受性更優。GFS784 的更多詳細臨床前研究數據，將於 2021 年 12 月 10 日 年會壁報環節展示。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售GFS784。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

6. GFH946：一款用於治療二型炎症的在研口服STAT6 PROTAC降解劑

是一項在研新藥，本公司旨在開發一款高活性、高選擇性、具備口服生物利用度的 降解劑，通過靶向並降解介導 信號傳導的關鍵轉錄因子發揮作用。 經 受體激活後發生核轉位，系統性調控二型炎症的核心驅動過程，包括 細胞分化、 合成、嗜酸性粒細胞浸潤及氣道黏液高分泌。該通路失衡(例如 功能獲得性突變)與重度早發性過敏性疾病密切相關。 通過誘導 靶向降解，從源頭阻斷整條炎症信號級聯，有望為全球超過 億罹患二型炎症疾病的患者提供全新的口服治療方案。

GFH946臨床前研究結果： 為口服 降解劑，臨床前實驗顯示優於 的 降解活性。在外周血單個核細胞()實驗中， 半數降解濃度()顯著低於 ；在 功能性實驗中， 對 誘導的胸腺和活化調節趨化因子()分泌展現更強抑制活性，對 半數抑制濃度()亦優於 。此外，臨床前安全性評價結果顯示，該化合物在細胞色素 (酶)抑制及 通道抑制研究中，未檢測到明顯藥物 - 藥物相互作用風險及心臟毒性信號，顯示良好安全性特徵。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售GFH946。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

從傳統小分子拓展至新型口服小分子平台：本公司已構建多靶點、多類型分子結構化合物庫，並完善複雜化合物開發的配套技術體系，同時聚焦具有抗耐藥潛力的新分子開發。

從單抗、雙抗藥物拓展至綜合抗體藥平台，並驅動多維延申式創新：深入不同病理通路的基礎研究，探索前沿靶點的首創式組合，並推動多元、及大分子管線開發。

從大環分子膠拓展至多類型降解類藥物平台：該升級平台可精準靶向傳統激酶之外的靶蛋白、多層次拓展「誘導臨近效應」機制，從分子膠迭代至多類型降解劑並推動口服、開發。

全球專利及權威官方資質體系，凸顯管線厚度及成長潛力

本公司已構建知識產權檢索、維護、預警的全方位體系，截至 年報告期末本公司共獲得 項國內外授權專利，組成覆蓋亞洲、歐洲、北美的全球專利系統，專利類型包括化合物、晶型、鹽型、生產工藝、治療方法，廣泛覆蓋核心產品與技術領域，為產品獨特性和技術先進性提供保障。同時，基於產品上市成果、管線厚度和企業成長潛力，本公司目前已獲得從中央到地方對先進科技企業的各層級官方資質認定，包括國家級專精特新「小巨人」、國家級高新技術企業、上海市跨國公司研發中心、上海市專精特新中小企業、上海市企業技術中心等資質認定。

年本公司榮獲多項國家級至區域性重要資質認定及獎項稱號：本公司通過牽頭參與胰腺癌發病機制與精準診療新範式研究獲得「四大慢病」國家科技重大專項認定，並完成國家級高新技術企業複審認定(年首次申報並通過認定)，連續第八年獲得全國工商聯醫藥業商會發佈的自主創新及研發先鋒系列企業、及守法誠信企業稱號；此外，本公司已經獲得上海市科技小巨人(培育)企業稱號，多位研發專家在 年獲得上海市浦東新區明珠計劃創新及菁英人才稱號。本公司在上市當年即斬獲多個二級市場相關的重要獎項，包括香港大灣區金融家協會「年度港股 最具潛力獎」、並登陸智通財經「最具價值醫藥公司榜」和財聯社「新勢力健康醫療企業榜」。

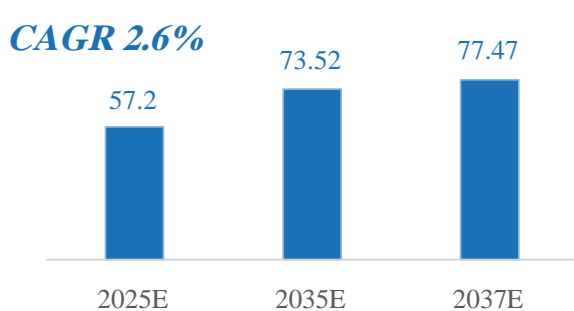
未來展望：市場空間及國際化、商業化前景

全球最全面RAS療法矩陣之一，面向十年內腫瘤靶向藥增速最快賽道：突變在全球癌症患者中發生率高達 %， 蛋白因為表面結構光滑曾在數十年歷程中被視為「不可成藥」靶點。依據弗若斯特沙利文數據， 年期間每年

多元RAS療法+腫瘤支持治療，面向千億級別胰腺癌藥物市場：當前目前胰腺癌的一、二線標準治療均以化療為主，尚無覆蓋面較廣的相關靶向療法獲批上市。突變在胰腺癌中發生率高達 % (突變率約 %)，通路突變及 等常見共突變是導致胰腺癌發生發展、預後不良的重要因素，突變更是胰腺癌的獨立預後不良標誌。依據弗若斯特沙利文數據，全球胰腺癌新發病例將在 年突破 萬人，十年期 為 %；依據 數據，全球胰腺癌藥物市場十年期 為 %， 年突破 億元。

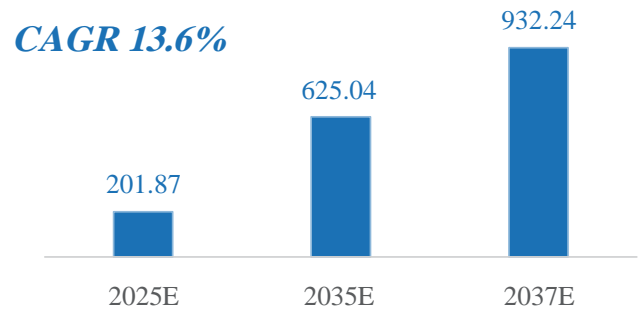
全球胰腺癌新發病例預測

來源：Frost Sullivan 單位：萬人



全球胰腺癌藥物市場預測

來源：Research Nester 單位：億元人民幣



本公司擁有多款選擇性和 抑制劑組成的療法矩陣，以及腫瘤惡病質雙抗療法作為潛在的腫瘤支持性治療藥物，因為胰腺癌的惡病質發病率居各瘤種之首。本公司已啟動GFH375單藥治療轉移性胰腺癌的III期註冊性臨床試驗，預計將於近期開啟GFH375治療NSCLC的註冊臨床試驗、2027年針對兩項適應症同步申報新藥上市申請並在2028年實現產品上市。本公司預計將於 年開始商業化模式及體系佈局，預期 年內實現 銷售放量並進入醫保，在十年內塑造持續可增長、正向現金流的商業模式。

國際化層面，本公司立項基於全球市場、全球 理念，打造大、小分子齊備的「全球新」管線，從 年起多個產品進入全球臨床開發階段，包括氟澤雷塞聯合西妥昔單抗在歐洲進行多中心 期臨床試驗，也是全球首個 雙靶點一線治療 的臨床研究； (高選擇性 抑制劑)於 年中美雙報臨床試驗獲批、 (抑制劑) 年在澳大利亞啟動臨床試驗等； 年起陸續達成多個對海外上市公司的 授權，以及與默克達成多個包含西妥昔單抗的國內外臨床研究合作。未來，公司將依托小分子、抗體藥物偶聯物()、雙特异性抗體等多元化產品管線特色，積極探索助力產品開發與商業化上市的全球戰略合作，開放構建覆蓋早期研發、臨床開發至商業化全周期的國際化合作體系，契合企業成長周期並助推企業價值躍遷。

財務回顧

收入

截至 2022 年 12 月 31 日止年度，本集團自知識產權授權、銷售商品及提供研發服務錄得收入人民幣 1,000 百萬元，而截至 2021 年 12 月 31 日止年度，本集團錄得收入人民幣 800 百萬元。該增加主要源自與 2022 年就 2022 年訂立的合作及對外授權安排。

銷售成本

截至 2022 年 12 月 31 日止年度，本集團錄得銷售成本人民幣 400 百萬元，較截至 2021 年 12 月 31 日止年度的人民幣 300 百萬元增加。該增加主要由於收入增加所致。

其他收入及收益

截至 2022 年 12 月 31 日止年度，本集團其他收入及收益為人民幣 100 百萬元，較截至 2021 年 12 月 31 日止年度的人民幣 80 百萬元增加約 25%。該增加主要由於銀行利息收入增加人民幣 50 百萬元，部分被外匯差額淨額減少人民幣 20 百萬元及政府補助減少人民幣 10 百萬元所抵銷。

研發成本

本集團的研發成本由截至 2021 年 12 月 31 日止年度的人民幣 1,000 百萬元降至截至 2022 年 12 月 31 日止年度的人民幣 800 百萬元，主要由於 2022 年中國境外選擇權的終止費用減少人民幣 200 百萬元，以及 2022 年的專利許可費用減少人民幣 100 百萬元。

下表載列於所示期間按性質劃分的本集團研發成本的研發開支明細。

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	年 人民幣千元
、材料及臨床前開發成本	102,676	/ /
臨床開發成本	83,641	/ /
員工成本	58,865	/ /
以股份為基礎的付款	20,302	/ /
折舊及攤銷	8,671	/ /
知識產權管理開支	3,414	/ /
終止費	-	/ /
專利許可協議	-	/ /
其他	4,689	/ /
總計	282,258	/ /

行政開支

截至 年 月 日止年度，本集團行政開支為人民幣 / / 百萬元，較截至 年 月 日止年度的人民幣 / / 百萬元增加約 %。該增加主要源於報告期間專業服務費及上市開支增加所致。

其他開支及虧損

本集團的其他開支及虧損由截至 年 月 日止年度的人民幣 萬元增至截至 年 月 日止年度的人民幣 / / 百萬元，主要歸因於美元兌人民幣匯率波動導致外匯虧損增加人民幣 / / 百萬元。

融資成本

本集團的融資成本由截至 年 月 日止年度的人民幣 / / 百萬元降至截至 年 月 日止年度的人民幣 / / 百萬元。該減少主要由於發行權益股份贖回負債的交易成本減少人民幣 / / 百萬元。

權益股份贖回負債的公允價值變動

截至 年 月 日止年度，本集團權益股份贖回負債的公允價值變動為負人民幣 / / 百萬元，相較於截至 年 月 日止年度為負人民幣 / / 百萬元。權益股份贖回負債的公允價值變動主要歸因於上市後終止確認權益股份贖回負債。於 年 月 日（「上市日期」）本公司香港公開發售及國際發售成功完成後，所有已發行股份已自動轉換為普通股，而贖回負債公允價值人民幣 / / 百萬元已相應重新分類至權益。

年內虧損

基於上述原因，截至 2025 年 12 月 31 日止年度，本集團產生年內虧損人民幣 1,794,528 百萬元，而相較於截至 2024 年 12 月 31 日止年度，虧損則為人民幣 1,518,851 百萬元。

非國際財務報告準則計量

為補充我們根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)呈列的綜合財務報表，本集團亦使用經調整淨虧損作為額外財務計量，該計量並非國際財務報告準則所規定，亦非根據國際財務報告準則呈列。

本集團認為，經調整淨虧損可向投資者及其他人士提供有用的資料以與協助我們管理層相同的方式理解及評估我們的綜合經營業績。然而，我們呈列的經調整淨虧損可能無法與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。經調整淨虧損作為分析工具存在局限性，閣下不應將其與根據國際財務報告準則呈報的經營業績或財務狀況分開考慮，或作為其替代分析。

本集團將年內經調整淨虧損(非國際財務報告準則計量)界定為經加回(1)權益股份贖回負債的公允價值虧損；(2)以股份為基礎的付款；及(3)上市開支而作出調整的年內虧損。截至 2025 年 12 月 31 日止年度，權益股份贖回負債的公允價值虧損為人民幣 1,518,851 百萬元(2024 年：人民幣 1,518,851 百萬元)，源自全球發售前過往股權融資中附帶特別權利的已發行股份。該等公允價值變動已確認至 2025 年 12 月 31 日(即我們全球發售完成日期)為止。自該日起，該等特別權利已告終止，其後財務期間將不會再有此性質的損益影響。截至 2025 年 12 月 31 日止年度，以股份為基礎的付款為人民幣 26,275 百萬元(2024 年：人民幣 26,275 百萬元)，為根據我們的股份激勵計劃向參與者授出的以股份為基礎的獎勵所產生的非現金開支，已計入行政開支及研發成本。截至 2025 年 12 月 31 日止年度，上市開支為人民幣 22,895 百萬元(2024 年：人民幣 22,895 百萬元)，與全球發售有關。

下表將我們所呈列年度的經調整淨虧損與根據國際財務報告準則計算及呈列的最直接可比較財務計量(即截至 2025 年及 2024 年 12 月 31 日止年度的虧損)進行對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
虧損與經調整淨虧損的對賬：		
年內虧損	(1,794,528)	(1,518,851)
加：		
權益股份贖回負債的公允價值虧損	1,518,851	1,518,851
以股份為基礎的付款	26,275	26,275
上市開支	22,895	22,895
年內經調整淨虧損(非國際財務報告準則計量)	<u>(226,507)</u>	<u>(1,000,000)</u>

流動資金及資本資源

本集團監控並維持被視為充足的現金及現金等價物水平，以為營運提供資金並減輕現金流量波動的影響。此外，本集團監控借款的使用情況，並根據實際業務需求不時評估到期後續借借款的選擇權。於報告期間，本集團依賴股權融資作為主要的流動資金來源。

截至 年 月 日止年度，本集團的經營活動錄得負現金流量，經營現金流出主要來自研發成本。截至 年及 年 月 日止年度，本集團的經營活動分別使用人民幣 百萬元及人民幣 百萬元。我們預期將通過以下方式從經營活動中產生更多現金流量，包括 的上市及商業化收入、與第三方達成高效的合作協議、推進 的海外開發和最終商業化及推進其他管線產品的開發和最終商業化，以及提高我們的成本控制能力及經營效率。為實現我們的研發目標，我們最終將需要額外的資金來源，但無法保證可獲得相關資金來源。

截至 年 月 日，本集團的現金及現金等價物為人民幣 百萬元，相較於截至 年 月 日則為人民幣 百萬元。本集團的絕大部分現金及現金等價物均以美元計值。

外匯風險

本集團主要在中國營運，其大部分交易以人民幣結算，其為功能貨幣。本集團在美國及澳大利亞的附屬公司，功能貨幣分別為美元及澳元。因此，本集團面臨外匯風險，主要源於各實體功能貨幣以外的貨幣計值的貨幣性資產、負債及交易。

本集團目前訂立若干外匯風險對沖合約以管理外匯風險。令 實 外美輝 儉齋 居

謹蠅鮪閉塵萼饒祛 霍諮椽謹蘼曉齣彪驚

資產抵押

截至 年 月 日，本集團並無質押或抵押任何資產。

或然負債

截至 年 月 日，本集團並無任何重大或然負債或擔保。

附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購及 或出售

截至 年 月 日止年度期間，本集團並無任何附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購或出售。

重大投資

截至 年 月 日，本集團並無持有佔本集團總資產 % 或以上的任何重大投資(包括任何被投資公司的投資)。

董事會確認，本集團於報告期內在金融資產方面的交易，無論是按單獨基準或合計基準，均不構成上市規則第 章項下的須予公佈的交易。

重大投資及資本資產的未來計劃

除本公告披露外，於 年 月 日，本集團並無其他重大投資計劃或資本資產計劃。

綜合財務狀況表
截至 年 月 日

	附註	2025年 12月31日 人民幣千元	年 月 日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		6,905	/ /
使用權資產		14,864	/ /
無形資產		1,083	/ /
預付款項、其他應收款項及其他資產		11,259	/ /
非流動資產總值		<u>34,111</u>	/ /
流動資產			
存貨		17,336	/ /
貿易應收款項		15,919	/ /
預付款項、其他應收款項及其他資產		53,416	/ /
定期存款		877,221	/ /
現金及現金等價物		1,197,440	/ /
受限制銀行存款		135	/ /
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產		24	/ /
流動資產總值		<u>2,161,491</u>	/ /
流動負債			
貿易及其他應付款項		261,804	/ /
計息銀行借款		83,901	/ /
合約負債		18,178	/ /
權益股份贖回負債		-	/ /
以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債		109	/ /
租賃負債		5,498	/ /
流動負債總額		<u>369,490</u>	/ /
流動資產（負債）淨額		<u>1,792,001</u>	(/ /)
總資產減流動負債		<u>1,826,112</u>	(/ /)
非流動負債			
租賃負債		11,518	/ /
貿易及其他應付款項		-	/ /
非流動負債總額		<u>11,518</u>	/ /
資產（負債）淨額		<u><u>1,814,594</u></u>	(/ /)

綜合財務狀況表(續)

截至 年 月 日

	附註	2025年 12月31日 人民幣千元	年 月 日 人民幣千元
權益			
本公司擁有人應佔權益			
股本		37,037	
儲備		<u>1,777,557</u>	<u>()</u>
總權益 (虧絀淨額)		<u><u>1,814,594</u></u>	<u><u>()</u></u>

財務報表附註

1. 公司及集團資料

勁方醫藥科技(上海)股份有限公司(「本公司」)於 年/月/日於中國內地成立。本公司註冊辦事處地址為中國(上海)自由貿易試驗區張江路 號/幢、層。本公司於 年/月/日在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

本公司為臨床階段生物科技公司。本公司及其附屬公司(「本集團」)主要從事藥品研發及商業化。

2.1 編製基準

該等財務報表根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)所頒佈的國際財務報告準則會計準則(包括所有國際財務報告準則、國際會計準則(「國際會計準則」)及詮釋)及香港公司條例的披露要求而編製。該等財務報表根據歷史成本法編製。該等財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有說明外，所有數值均約整至最接近千位。

綜合基準

歷史財務資料包括本公司及其附屬公司截至 年 1

倘事實及情況表明上述三項控制權要素的一項或以上出現變動，則本集團重新評估其是否對投資對象擁有控制權。並無喪失控制權的附屬公司的所有權權益變動按股權交易入賬。

倘本集團失去對一家附屬公司的控制權，則其終止確認有關資產(包括商譽)、負債、任何非控股權益及匯兌波動儲備；並於損益中確認任何保留投資的公允價值及任何由此產生的盈餘或虧絀。本集團過往於其他全面收益中確認的應佔部分按本集團直接出售相關資產或負債採納的相同基準，重新分類至損益或保留溢利(如適用)。

2.2 會計政策變動及披露

本集團於本年度財務報表已首次採納國際會計準則第 號(修訂本)缺乏可兌換性。本集團並無提早採納已頒佈但尚未生效的任何其他準則或修訂。

國際會計準則第 號(修訂本)訂明實體應如何評估貨幣是否可兌換為另一種貨幣，以及在缺乏可兌換性的情況下如何估計計量日期的即期匯率。該等修訂要求披露使財務報表使用者能夠了解不可兌換貨幣的影響的資料。由於本集團交易的貨幣及海外附屬公司換算為本集團呈列貨幣的功能貨幣均可兌換，故該等修訂對本集團財務報表並無任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

本集團從事生物製藥研發，其符合就資源分配及表現評估在內部向本集團董事呈報資料的方式，被視為單一可呈報分部。因此，未呈列該分部的進一步經營分部分析。

地區資料

(i) 來自外部客戶的收入

由於本集團大部分收入來自美國客戶，故並無呈列進一步地理分部資料。

(ii) 非流動資產

由於本集團所有非流動資產位於中國內地，並無根據國際財務報告準則第 號經營分部呈列地區資料。

有關主要客戶的資料

持續經營業務之收入約人民幣 1,411,411 元(

4. 收入

收入分析如下：

客戶合約收入

分類收入資料

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
商品或服務類型		
知識產權許可	99,072	118,111
其他	31,195	25,251
總計	<u>130,267</u>	<u>143,362</u>
收入確認時間		
於某一時間點轉移	130,173	118,111
隨時間轉移	94	25,251
總計	<u>130,267</u>	<u>143,362</u>

5. 除稅前虧損

本集團除稅前虧損已扣除（計入）以下各項：

附註：

年內物業、廠房及設備折舊載於綜合損益表「研發成本」及「行政開支」。

年內使用權資產折舊載於綜合損益表「研發成本」及「行政開支」。

年內無形資產攤銷載於綜合損益表「研發成本」及「行政開支」。

6. 所得稅

本集團須按實體基準就本集團成員公司所處及經營所在司法權區產生或獲得的利潤繳納所得稅。

中國內地

根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，中國附屬公司於該年度的企業所得稅(「企業所得稅」)率為 %，惟本集團若干成員公司除外，其享受下文所述的稅項優惠。

本公司於 2020 年被認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)，且該證書已於 2022 年 12 月 31 日(2022) 有效。

美國

於該年度，在美利堅合眾國註冊成立及經營的附屬公司按 % 的聯邦企業所得稅率納稅。

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
除稅前虧損	(1,794,376)	(1,811,111)
按法定稅率(%)計算的稅項	(269,156)	(269,156)
地方機關實施的不同稅率的影響	(4,659)	(4,659)
研發開支的額外可扣除撥備	(33,684)	(33,684)
過往期間即期稅項調整	152	152
毋須納稅收入	(99)	(99)
未確認的可扣減暫時差額及稅項虧損	74,663	74,663
不可扣稅開支	232,935	232,935
	<u>152</u>	<u>152</u>
按本集團實際稅率計算的稅項支出	<u>152</u>	<u>152</u>

由於本公司及其附屬公司已有一段時間錄得虧損並認為於可見的未來不可能有應課稅溢利可用於抵銷該等稅項虧損，故並未就該等虧損及可扣減暫時差額確認遞延稅項資產。

根據企業所得稅法，自 2023 年 1 月 1 日起，勁方醫藥科技(上海)股份有限公司和勁方生物醫藥(上海)有限公司可從應納稅所得額中額外扣除 % 實際發生的合資格研發開支，而浙江勁方藥業有限公司自 2023 年 1 月 1 日以來一直合資格享受此額外扣除額。

7. 股息

截至 2024 年及 2023 年 12 月 31 日止年度，本公司並無派付或宣派任何股息。

8. 本公司普通權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額乃根據母公司普通權益持有人應佔年內虧損，以及截至 2024 年及 2023 年 12 月 31 日止年度已發行普通股的加權平均數計算。於計算每股基本盈利時，本公司於上市時進行的股份拆細(即本公司將其股份由一股每股面值人民幣 1 元的股份拆細為十股每股面值人民幣 0.1 元的股份)已於截至 2024 年及 2023 年 12 月 31 日止年度追溯應用。

截至 2024 年及 2023 年 12 月 31 日止年度，本集團概無具潛在攤薄影響的已發行普通股。

每股基本及攤薄虧損乃基於以下各項計算：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
虧損		
母公司普通權益持有人應佔虧損	<u>(1,794,528)</u>	<u>(1,794,528)</u>
股份		
年內用於計算每股基本虧損的已發行普通股加權平均數	<u>295,808,439</u>	<u>295,808,439</u>
每股虧損(基本及攤薄)(每股人民幣元)	<u>(6.07)</u>	<u>(6.07)</u>

9. 貿易應收款項

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
貿易應收款項	15,919	15,919
減值	<u>-</u>	<u>-</u>
總計	<u>15,919</u>	<u>15,919</u>

本集團與客戶訂立的交易條款主要以賒賬方式進行。信貸期一般為 至 天，具體取決於合約條款。每名客戶均有最高信貸限額。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信貸增級。貿易應收款項不計息。

減值分析於各報告日期進行。本集團已採用國際財務報告準則第 號規定的簡化方法就預期信貸虧損計提撥備，該方法允許就所有貿易應收款項使用全期預期虧損撥備。本公司董事認為，就貿易應收款項結餘而言，其產生的預期信貸虧損極小。於 年及 年 月 日，並無就貿易應收款項減值計提虧損撥備。

於報告期末，按確認日期及扣除虧損撥備後計算之貿易應收款項賬齡分析如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
一年內	<u>15,919</u>	<u>15,919</u>

10. 貿易及其他應付款項

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
流動：		
貿易應付款項	24,128	24,128
應付薪金	16,173	16,173
研發服務應計費用	110,763	110,763
應計上市開支	9,034	9,034
其他應付稅項	1,667	1,667
其他應付款項		
- 對外授權協議選擇權終止費用	96,913	96,913
- 應計費用	2,357	2,357
- 其他	769	769
總計	<u>261,804</u>	<u>261,804</u>
非流動：		
其他應付款項		
- 對外授權協議選擇權終止費用	-	-
總計	<u>-</u>	<u>-</u>

附註：

貿易應付款項於各年末根據發票日期的賬齡分析如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
三個月內	<u>24,128</u>	<u>24,128</u>
總計	<u>24,128</u>	<u>24,128</u>

貿易應付款項不計息及按要求償還，通常按 至 個月的期限結算。

11. 計息銀行借款

	實際年利率 %	2025年 到期日	人民幣千元
即期			
銀行貸款 - 有擔保	3.50%	2025年	1,111
銀行貸款 - 無擔保	3.50%	2025年	1,111
			<u>2,222</u>

	實際年利率 %	2024年 到期日	人民幣千元
即期 銀行貸款 - 無擔保		年	
		2025年 人民幣千元	年 人民幣千元
應償還銀行貸款： 於一年內		83,901	

附註：

於 年 月 日，以專利質押作擔保之銀行貸款結餘為人民幣 元。該專利並未撥充資本作為無形資產。其後，該質押已於 年 月解除。

12. 股本

本集團

根據日期為 年 月 日的股東決議案，本公司當時現有股東批准本公司改制為股份有限公司，持有 股股份，每股面值人民幣 元。於 年 月 日向上海市市場監督管理局完成註冊後，本公司改制為股份有限公司。

	股本 人民幣千元
於 年 月 日	
發行新股份 來自僱員激勵平台的注資	
於 年 月 日及 年 月 日	
首次公開發行時發行的股份(附註)	
於 年 月 日	

附註：

() 根據本公司於 年 月 日進行的香港公開發售及國際發售，已發行及配發 股每股面值人民幣 元的普通股。該等股份以每股 港元發售，所得款項總額為 港元(相當於人民幣 元)。

企業管治及其他資料

遵守企業管治守則

本公司於 年 月 日根據中國法律註冊成立為有限責任公司，而本公司的股於 年 月 日在聯交所主板上市，自此，上市規則附錄 所載企業管治守則(「企業管治守則」)一直適用於本公司。

本公司了解維持及促進健全的企業管治的重要性。本公司企業管治的原則是為了推廣有效的內部控制措施，確保其業務及經營均按照適用法律法規開展，增進董事會工作的透明度及加強董事會對本公司及其股東(「股東」)的責任承擔。本公司已採納企業管治守則作為其自身的企業管治守則。

董事會認為，本公司自上市日期起至 年 月 日期間一直遵守企業管治守則的適用守則條文。

遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為董事買賣本公司證券的行為守則。自上市日期起，上市規則中有關董事進行證券交易時遵守標準守則的條文一直適用於本公司。

經向本公司全體董事及前任監事作出具體查詢後，彼等已確認自上市日期起至 年 月 日期間一直遵守標準守則。

購回、出售或贖回本公司的上市證券

自上市日期起至 年 月 日止期間，本公司或其任何附屬公司概無購回、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。於 年 月 日，本公司並無持有任何庫存股份。

審計委員會

本公司已成立董事會審計委員會(「審計委員會」)，並根據上市規則第 條及企業管治守則第二部分第 段的規定，書面釐定其職權範圍。

審計委員會由三名董事組成，即盧韶華女士、朱競陽先生及周德敏博士。盧韶華女士具備上市規則第 ()及 條所規定的適當專業資格，擔任審計委員會主席。

審計委員會已審閱本集團截至 年 月 日止年度的綜合財務報表，並與高級管理層成員及本公司核數師安永會計師事務所(「核數師」)討論有關本公司所採納的會計政策及慣例以及內部監控措施。

核數師

本公告所載本集團截至 年 月 日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表中的數字及相關附註，已由核數師核對，與本集團截至 年 月 日止年度的綜合財務報表所載金額一致。核數師就此執行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱業務準則或香港核證業務準則規定所作的核證業務，因此核數師並無就本公告發表任何保證。

股息

董事會不建議就截至 年 月 日止年度分派任何股息。

報告期後重大事項

取消監事會及修訂組織章程細則

於 年 月 日舉行的本公司臨時股東會上，股東通過一項特別決議案，批准取消監事會及修訂本公司組織章程細則（「組織章程細則」）。據此，自 年 月 日起，本公司不再設有監事會，時任監事會成員已不再擔任監事職務。根據《中華人民共和國公司法》規定的監事會職權，將由審計委員會行使；而經修訂的組織章程細則已自 年 月 2026年 月月

聯席公司秘書、授權代表及法律程序文件代理人變更

董事會謹此宣佈，吳東澄先生(「吳先生」)因其專業事務重新安排及更深入參與客戶業務及策略管理，已提呈辭任以下本公司職位，自 2017 年 11 月 1 日起生效：

()

張女士

張女士為我們的執行董事、董事會秘書兼聯席公司秘書。張女士負責監督本集團的融資及投資相關事宜。張女士於 年/月本公司成立之際加入本集團，其後於 年 月 日獲委任為董事。於加入本集團之前，張女士曾任職於生物科技及製藥相關領域的多家公司，積累了行業項目管理知識及經驗。通過先前的工作經歷，張女士亦從行業潛在投資者處獲得關於業務發展相關事宜的深入見解。這些經驗及知識使其為本集團的首次公開發售前融資及投資相關事宜提供寶貴的見解與支持。張女士負責領導本公司進行的每輪首次公開發售前融資。

自 年 月至 年 月，彼任職於珀金埃爾默企業管理(上海)有限公司，該公司主要從事提供多方面的分析及企業解決方案，包括但不限於醫療設備測試解決方案、實驗室服務解決方案及法醫與毒理學解決方案。彼負責新產品發佈及解決方案與技術應用。於加入珀金埃爾默企業管理(上海)有限公司前及自 年/月起，彼任職於上海藥明康德新藥開發有限公司，該公司為無錫藥明康德新藥開發股份有限公司(一家於上海證券交易所(股票代碼：)及香港聯交所(股份代號：)上市之製藥公司)的全資附屬公司。於 年 月至 年/月，彼擔任生物製藥公司上海睿星基因技術有限公司的研究助理。

張女士於 年 月於中國獲得大連理工大學化學工程專業學士學位，並於 年 月於中國獲得大連理工大學英語專業學士學位。於 年 月，彼於法國獲得里爾第一大學()生物與生物技術專業碩士學位。彼於 年 月於法國獲得巴黎第七大學()科學、健康及應用碩士學位，重點研究結構、蛋白質組及功能基因組學。

豁免嚴格遵守上市規則第3.28及8.17條

茲提述聯交所授予本公司豁免(「原豁免」)，豁免嚴格遵守上市規則第 及 條關於張女士擔任聯席公司秘書之資格的規定，豁免期自本公司 股於聯交所上市及股份獲准於聯交所開始買賣之日(即 年 月 日)起計為期三年(「原豁免期」)，條件為張女士於原豁免期內須由吳先生以聯席公司秘書身份協助，使其取得有關經驗(定義見上市規則第 條附註)，以履行其作為聯席公司秘書的職責。原豁免的相關詳情已於招股章程內披露。

本公司已向聯交所申請且聯交所已授出新豁免，豁免嚴格遵守上市規則第 17.01 及 17.02 條關於張女士擔任聯席公司秘書之資格的規定(「新豁免」)，豁免期自 2018 年 1 月 1 日(即黃女士獲委任為聯席公司秘書的生效日期)起至 2018 年 12 月 31 日(即原豁免期結束)(「餘下豁免期」)。授出新豁免的條件如下：

張女士在餘下豁免期內須由黃女士協助；及

倘本公司嚴重違反上市規則，新豁免可被撤銷。在餘下豁免期結束前，本公

「突破性療法認定」	指	突破性療法認定，旨在加快用於治療嚴重疾病藥品的開發和審核流程的程序
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「CDK2」	指	細胞週期蛋白依賴性激酶，調節細胞週期的蛋白激酶家族中的一員，亦參與調節轉錄、DNA複製、處理及神經細胞分化
「中國內地」或「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言及僅作地理參考，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台灣地區
「臨床試驗 研究」	指	一項於人體進行的研究，用於驗證或探索試驗藥物的療效及副作用以確定此類藥物的治療價值及安全性
「CMC」	指	化學、製造及控制
「隊列」	指	作為臨床研究一部分的一組患者，其在限定的時期內具有共同的特徵或經歷並於一段界定時間內受到監測
「聯合療法」	指	給予患者兩種或多種藥物(或其他治療劑)用於單一疾病的治療
「核心產品」	指	具有上市規則第 4.14 章賦予該詞的涵義且是為滿足上市規則第 4.14 章合資格要求的產品
「CRC」	指	結直腸癌，是結腸或直腸發生的癌症
「CD28」	指	親環素，一種屬於親免蛋白家族的遍佈性蛋白質

「疾病控制率」	指	疾病控制率，即治療後獲得完全緩解、部分緩解或病情穩定的患者比例
「德魯替康」	指	德魯替康衍生物
「表皮生長因子受體」	指	表皮生長因子受體，一種細胞表面蛋白質，在細胞信號傳導和生長中扮演關鍵角色
「歐洲肺癌大會」	指	歐洲肺癌大會
「歐洲藥品管理局」	指	歐洲藥品管理局
「歐洲腫瘤內科學會」	指	歐洲腫瘤內科學會
「功能性抗體協同偶聯物」	指	功能性抗體協同偶聯物，一種生物偶聯物，由抗體與另一種具有協同作用的功能性分子(如藥物或毒素)通過連接子結合而成，以增強其針對細胞信號通路的功效
「美國食品藥品監督管理局」	指	美國食品藥品監督管理局
「生長分化因子」	指	生長分化因子
「二磷酸鳥苷」	指	二磷酸鳥苷，一種核苷酸，在細胞新陳代謝和信號傳導中扮演重要角色；其由一個鳥嘌呤鹼基、一個核糖和兩個磷酸基團組成
「藥品生產質量管理規範」	指	藥品生產質量管理規範，為符合控制產品生產及銷售的授權及許可的機構所建議的準則而必須採取的規範
「三磷酸鳥苷酶」	指	三磷酸鳥苷酶，一種催化三磷酸鳥苷水解為二磷酸鳥苷和無機磷酸的酵素
「三磷酸鳥苷」	指	三磷酸鳥苷，一種核苷酸，在各種生物過程中作為重要的能量來源和信號分子；其由一個鳥嘌呤鹼基、一個核糖和三個磷酸基團組成
「人類醚糖素相關基因」	指	人類醚糖素相關基因
「港元」及「港仙」	指	香港法定貨幣港元

「香港」	指	中國香港特別行政區
「IL-6」	指	白細胞介素
「適應症」	指	某種藥物、治療或醫療器械預期或獲批准使用的特定狀況、疾病或醫療目的
「IND」	指	新藥臨床試驗申請，其為監管機構決定是否允許進行臨床試驗的藥物審批過程的第一步
「IP」	指	知識產權
「IgG、IgM」	指	免疫球蛋白G、免疫球蛋白M，B細胞分泌的免疫球蛋白家族蛋白的成員之一
「摘要」	指	最新摘要
「作用機制」	指	藥物產生藥理效果的特定生化相互作用
「轉移性」	指	關於任何疾病(包括癌症)的表述，即致病微生物或惡性細胞或癌性細胞通過血液或淋巴管或膜表面轉移到身體其他部位
「單藥療法」	指	使用單一藥物治療疾病或狀況的療法
「NDA」	指	新藥申請，監管機構要求批准新藥上市銷售的流程
「FDA」	指	國家藥品監督管理局
「NMP」	指	國家醫保藥品目錄
「NSCLC」	指	非小細胞肺癌，小細胞肺癌以外的任何肺癌(如腺癌或鱗狀細胞癌)

「總緩解率」	指	總緩解率，經過治療有部分或完全緩解的患者比例
「外周血單核細胞」	指	外周血單核細胞
「胰腺導管腺癌」	指	胰腺導管腺癌
「無進展生存期」	指	無進展生存期
「I期臨床試驗」	指	在該研究中，對健康人體試驗對象或患有目標疾病或病症的患者給藥，測試安全性、劑量耐受能力、吸收、代謝、分佈、排洩，並在可能情況下了解其早期藥效。I期臨床試驗可以分為Ia期和Ib期臨床試驗，Ia期一般涉及劑量遞增研究，Ib期一般側重於聯合治療或劑量擴展研究
「II期臨床試驗」	指	在該研究中，對有限患者群體進行給藥，以確定可能的不良反應及安全風險，初步評估產品對特定目標疾病的療效，以及確定劑量耐受能力及最佳劑量
「III期臨床試驗」	指	在該研究中，在嚴格控制的臨床試驗中對整體上地域分散的臨床試驗場所的擴大患者群體給藥，以產生充足數據來統計評估產品的療效及安全性以供批准，並為產品標籤提供充分信息
「臨床前研究」	指	在非人類受試對象上測試藥物的研究，以收集療效、毒性、藥代動力學和安全性資料，並確定藥物是否準備好用於臨床試驗
「招股章程」	指	本公司日期為 2021 年 12 月 1 日的招股章程
「每日一次」	指	每日一次
「研發」	指	研究及開發
「Ras」	指	大鼠肉瘤，是一組蛋白質，細胞信號通路的重要調節因子；主要包括 H-Ras、K-Ras 和 N-Ras
「難治」	指	經治療無緩解的疾病或狀況
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「絲氨酸蘇氨酸激酶」	指	受體相互作用的絲氨酸蘇氨酸激酶，絲氨酸蘇氨酸激酶家族中的一員，在細胞凋亡、壞死和炎症中扮演重要角色

「 <u> </u> 」	指	受體酪氨酸激酶，細胞表面受體的一種亞類，在細胞通信和信號傳導中扮演重要角色
「 <u> </u> 」	指	標準資料
「 <u> </u> 、 <u> </u> 」	指	信號傳導及轉錄激活因子
「 <u> </u> 」	指	標靶蛋白質降解
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「 <u> </u> 」	指	世界肺癌大會

致謝

董事會謹此衷心感謝本集團股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻。

承董事會命
勁方醫藥科技(上海)股份有限公司
 董事長兼執行董事
呂強博士

香港， 年 月 日

於本公告日期，董事會包括：()執行董事呂強博士、蘭炯博士及張巍女士；()非執行董事朱競陽先生及陶莎女士；及()獨立非執行董事盧韶華女士、周德敏博士及李波先生。