

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。



CStone Pharmaceuticals

基石藥業

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2616)

截至二零二一年六月三十日止六個月中期業績公告

基石藥業(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司及其附屬公司(統稱「本集團」或「我們」)截至二零二一年六月三十日止六個月(「報告期間」)的未經審核簡明綜合業績，連同截至二零二零年六月三十日止六個月的比較數字。除文義另有所指外，本公告所用詞彙與本公司日期為二零一九年二月十四日的招股章程(「招股章程」)以及日期為二零二零年八月十八日的截至二零二零年六月三十日止六個月之中期業績公告所界定者具有相同涵義。

財務摘要

國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)計量：

- 收入由截至二零二零年六月三十日止六個月的零增加至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣79.4百萬元，主要由於銷售本公司藥品(阿伐替尼及普拉替尼)。於報告期間，阿伐替尼及普拉替尼的收入分別達到人民幣33.6百萬元及人民幣45.8百萬元。
- 研發開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣544.2百萬元減少人民幣31.4百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣512.8百萬元，主要由於報告期內對臨床研究進行優化，並被對重點臨床試驗及臨床前研究的持續投資所抵銷。
- 行政開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣165.2百萬元減少人民幣11.1百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣154.1百萬元，主要由於專業費用減少。
- 銷售及市場推廣開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣24.1百萬元增加人民幣109.5百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣133.6百萬元，主要由於銷售團隊逐步壯大及為推出產品進行的市場推廣活動。

- 期內虧損由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣671.2百萬元增加人民幣102.7百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣773.9百萬元，主要由於商業化上市產生的銷售及市場推廣開支逐步增加，並被阿伐替尼及普拉替尼的銷售收入所抵銷。

非國際財務報告準則（「非國際財務報告準則」）計量：

- 扣除以股份為基礎的付款開支後，研發開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣470.4百萬元減少人民幣25.6百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣444.8百萬元，主要由於報告期內對臨床研究進行優化，並被對重點臨床試驗及臨床前研究的持續投資所抵銷。
- 扣除以股份為基礎的付款開支後，行政及銷售以及營銷開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣100.3百萬元增加人民幣114.0百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣214.3百萬元，主要由於銷售團隊逐步壯大及為推出產品進行的市場推廣活動。
- 扣除以股份為基礎的付款開支後，期內虧損由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣508.5百萬元增加人民幣124.0百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣632.5百萬元，主要由於商業化上市產生的銷售及市場推廣開支逐步增加，並被阿伐替尼及普拉替尼的銷售收入所抵銷。

業務摘要

於二零二一年上半年，基石藥業作為一家全能型生物製藥公司，延續了去年的強勁勢頭，業績記錄持續增長。六個月來我們紮實穩打，穩健維持一並在可能的情況下加速推進一整體業務的宏偉議程。我們進一步展示我們出眾的臨床開發能力，數個項目達到令人振奮的里程碑，包括三個新藥上市申請獲批，使我們成功上市第一批產品。我們的商業團隊已為獲批藥物實施精湛的上市策略，取得不俗的銷售增長。此外，我們擁有全球商業化權利的多個同類首創（「**FIC**」）／同類最佳（「**BIC**」）／首批（「**FW**」）候選藥物在新興治療模式方面取得進展，推進了我們的臨床前工作。我們的努力進一步改善了我們的管線，彰顯了我們分子的特色、不同開發階段的平衡、不斷擴大的適應症覆蓋以及不斷發展的全球及大中華地區商業權利組合。整體來看，基石藥業於報告期間的表現凸顯我們充分發揮業務基本驅動力的能力，更清晰地展現我們發展中產品組合的全面商業及臨床價值。

截至二零二一年六月三十日止六個月及截至本公告日期，我們的產品管線及業務運營已取得重大進展：

I. 商業運營推進產品成功上市

二零二一年上半年是我們歷史上商業活動最為活躍之時期。通過與醫療界利益相關者廣泛而深入的合作，我們不斷壯大的商業團隊為首批商業化產品普吉華®(普拉替尼)與泰吉華®(阿伐替尼)的上市做足準備。彼等與醫療服務供應商、監管機構、醫院、藥房及付款方以及醫療界的其他團體合作，為我們進行產品教育，並擴大獲得我們產品的患者數目。因此，我們以超常之速度向市場推出兩款精準治療藥物，並實現快速銷售增長。

此外，商業團隊持續奮力擴大市場上的產品可及性，以提高銷售，同時亦為有望實現商業化及擴大適應症的後期管線資產開拓更廣闊的渠道。

我們上半年商業活動的摘要及詳情如下。

• 醫療社區參與支持產品成功上市

- 積極與醫療界利益相關者合作以擴大我們的市場輻射範圍，覆蓋超過130個城市的400多家醫院，並加深我們與醫療服務供應商、藥房、患者群體及保險公司的聯繫。我們的銷售團隊正在就我們的藥物於中國建立全面市場覆蓋。已覆蓋的醫院佔精準治療藥物相關市場約70-80%。此外，其確保我們的精準治療藥物納入20項主要商業及政府保險計劃。通過前述之努力，我們已構建強大的網絡以支持我們兩款產品的上市，並為未來的產品上市鋪平道路。
- 我們已推出兩款精準治療藥物，自上市首日已覆蓋廣大患者。於二零二一年五月及二零二一年六月，我們分別在中國大陸及中國台灣成功推出泰吉華®(阿伐替尼)，二零二一年上半年實現淨銷售額人民幣33.6百萬元。於二零二一年六月，我們在中國大陸成功推出普吉華®(普拉替尼)，二零二一年上半年實現淨銷售額人民幣45.8百萬元。

• 戰略合作協議支持產品分銷

- 我們已與國藥控股股份有限公司(「**國藥控股**」)簽署戰略合作協議。通過此協議，我們能夠擴大普吉華®(普拉替尼)及泰吉華®(阿伐替尼)在中國大陸醫院及藥房的分銷範圍。通過與中國(上海)自由貿易試驗區臨港新片區(「**臨港**」)的合作，我們在四天內完成通關及口岸檢查程序，比預期時間大幅提前，加快市場準入進程。

- 我們與中國大陸三大綜合醫療服務平台－上海鎂信健康科技有限公司、北京圓心科技集團有限公司及思派健康科技達成戰略合作協議，發揮各方的競爭優勢及利用創新的醫療支付計劃，提高普吉華®(普拉替尼)及泰吉華®(阿伐替尼)的分銷及患者的負擔能力。與彼等的合作關係將有助於最大程度地分銷該等藥物並提高患者的可負擔性。
- **商業運營擴大市場潛力及後期管線資產的上市準備**
 - 我們與合作夥伴輝瑞及EQRx正在展開密切合作，計劃在中國大陸進行舒格利單抗的商業化，以及舒格利單抗在全球(大中華區以外)上市。我們與輝瑞的合作令我們有望於今年在中國大陸獲得舒格利單抗用於治療IV期非小細胞肺癌(「**NSCLC**」)的新藥申請(「**NDA**」)批准。此項進展實質性地推進了該藥物的全面商業上市。我們與EQRx的合作為舒格利單抗在美國、英國及歐盟(「**歐盟**」)等市場的廣泛分銷打下堅實基礎，PD-(L)1在該等市場用於治療非小細胞肺癌、胃癌及食管癌的銷售額預計將在二零二六年達到約300億美元。
 - 我們已實施多項措施籌備擴大普吉華®(普拉替尼)及泰吉華®(阿伐替尼)的適應症，從而產生更大的長期銷售增長潛力。對於普吉華®(普拉替尼)，我們已在中國大陸遞交治療RET突變甲狀腺髓樣癌(「**MTC**」)及RET融合陽性甲狀腺癌的NDA，並已獲得優先審評資格。我們預期將於二零二一年下半年於中國大陸遞交用於一線治療RET融合陽性NSCLC的NDA。此外，我們預計將於二零二一年下半年在中國香港及台灣地區遞交用於二線治療RET融合陽性NSCLC的NDA。對於泰吉華®(阿伐替尼)，我們已於香港遞交治療PDGFRA D842V突變胃腸道間質瘤(「**GIST**」)的NDA。另外，繼美國FDA批准治療晚期系統性肥大細胞增多症(「**SM**」)成人患者之後，我們正探尋在中國大陸加快註冊的可能途徑。
 - 我們已推進艾伏尼布(IDH1抑制劑)的上市籌備工作，並預期將於二零二一年第四季度或二零二二年第一季度獲得治療復發或難治性急性髓性白血病(「**R/R AML**」)患者的NDA批准。

II. 大量臨床試驗的成功支持成熟管線發展

於二零二一年上半年，我們在多個腫瘤治療領域及適應症建立成熟的後期FIC資產管線方面取得重大進展，總體擴大我們的潛在目標市場。我們取得三項NDA批准，以支持普拉替尼及阿伐替尼的上市。我們已遞交四項NDA申請，涵蓋第三資產艾伏尼布，以及擴大普拉替尼、阿伐替尼及舒格利單抗的適應症及地區覆蓋。與過往年度相比，我們亦大幅增加計劃的數據結果發佈及報告的數量。

尤為重要的是，我們宣佈有關舒格利單抗的多項積極進展，證實其用於治療III期及IV期NSCLC的廣泛適用性及安全性，包括在「全人群」的廣泛適用性及安全性，這可以為其建立獨有且潛在持久的市場定位。

詳情如下。

- **舒格利單抗 (CS1001, PD-L1 抗體)**
 - 於二零二一年五月，舒格利單抗單藥用於III期NSCLC患者在同步或序貫放化療後鞏固治療的III期試驗達到其主要研究終點。該創新的試驗設計符合真實世界的臨床實踐，並展現舒格利單抗的獨特能力，能在PD-(L)1治療中覆蓋更廣泛的患者群體。我們於二零二一年八月向國家藥監局提交有關該適應症的NDA。
 - IV期鱗狀及非鱗狀NSCLC的III期臨床試驗的最終PFS分析表明，舒格利單抗聯合化療作為一線治療，有助於延長PFS並提高總生存期。國家藥監局於二零二零年十一月受理該適應症的NDA，我們預期在二零二一年年底獲得NDA批准。此外，我們與EQRx展開密切合作，與美國在內的多個國家的監管部門就III期及IV期NSCLC的兩個適應症的新藥申請展開溝通。
- **普拉替尼 (CS3009, RET 抑制劑)**
 - 於二零二一年三月二十四日，國家藥監局已批准治療先前經含鉑化療後的RET融合陽性NSCLC患者的NDA。
 - 於二零二一年四月，國家藥監局受理具有優先審評資格的治療晚期或轉移性RET突變MTC及RET融合陽性甲狀腺癌患者的NDA。

- 阿伐替尼 (CS3007, KIT/PDGFR α 抑制劑)
 - 於二零二一年三月三十一日，國家藥監局已批准治療攜帶PDGFR α 外顯子18突變(包括PDGFR α D842V突變)不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA。
 - 於二零二一年四月二十九日，通過加速批准途徑，台灣食品藥物管理署(「TFDA」)批准其用於治療攜帶PDGFR α D842V突變的不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA。
 - 於二零二一年五月，香港衛生署(「香港衛生署」)受理治療攜帶PDGFR α D842V突變的不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA。我們預期將於二零二二年下半年就NDA收到決定。
- 艾伏尼布(CS3010, IDH1抑制劑)
 - 艾伏尼布用於治療患有異檸檬酸脫氫酶1(「IDH1」)突變的復發／難治性急性髓性白血病(「R/R AML」)患者的註冊性試驗達到預先設定的研究終點。艾伏尼布是中國首個對R/R AML患者展現出具有療效及持續緩解的IDH1抑制劑。
 - 於二零二一年八月，國家藥監局受理治療攜帶易感性IDH1突變的R/R AML成人患者的NDA，並授出優先審評資格。我們預期將於二零二一年年底前後或者二零二二年第一季度獲得NDA批准。
 - 於二零二一年八月，我們的合作夥伴施維雅發佈有關艾伏尼布與阿紮胞苷聯合治療先前未經治療的IDH1突變急性髓系白血病患者的全球三期研究的陽性數據。由於極其優異的療效數據，該項研究近期已停止進一步入組。我們預期將於二零二二年向國家藥監局遞交該適應症的NDA。

III. 戰略關係推進後期管線產品的發展前景並鞏固開發管線

我們繼續深化發展與全球主要戰略合作夥伴輝瑞及EQRx的關係。

我們正與輝瑞進行合作，準備在中國大陸對用於治療IV期NSCLC的舒格利單抗進行全面商業上市。我們與輝瑞合作，與監管機構進行洽談，並開展緊密協作以建立與醫療界其他重要利益相關者的聯繫，提升他們對於產品的認知。我們的不懈努力旨在為舒格利單抗於商業化上市後可廣泛快速地佔領市場以及提高銷售奠定基礎。

此外，我們在今年上半年進一步深化了與輝瑞的合作，達成協議在大中華區聯合開發輝瑞的後期腫瘤資產勞拉替尼用於二線治療c-ros oncogene 1 (「**ROS1**」)陽性NSCLC。這是繼我們去年達成戰略合作後，雙方合作的進一步延伸，是臨床開發及雙方關係的重要進展。勞拉替尼的開發計劃是評估該藥物是否可對克唑替尼治療後復發的**ROS1**陽性晚期NSCLC提供受益，這將為我們的肺癌治療方案再添新的治療方法。這項計劃將進一步鞏固我們與全球生物製藥領導者之間的合作關係。

我們和EQRx共同與美國、英國及歐盟等全球主要市場的利益相關者就舒格利單抗治療NSCLC適應症的註冊進行洽談。我們還與EQRx合作探究擴大該藥物適應症範圍之可行性(包括胃癌及食管癌)。此外，我們正與EQRx協力合作，在美國及主要歐盟市場擴大CS1003治療HCC的III期研究。

IV. 打造管線2.0，充分發揮下一代候選藥物之潛力

我們已通過提升研發能力，助力推進我們擁有全球商業權利的**BIC**與**FIC**資產的開發。我們預期在此方面的努力將增強我們的內源創新，每年持續遞交1至2個臨床試驗申請(「**IND**」)，助力打造全球獨特且差異化的管線。

我們將管線2.0的近期重點放在兩種新興治療模式：抗體偶聯藥物(「**ADC**」)及多特異性抗體。於二零二一年上半年，我們在推進這兩項產品進入臨床研究階段上已取得重大進展：

- **CS2006**(NM21-1480、PD-L1×4-1BB×HSA三特異性分子)：劑量遞增正於美國及中國台灣地區持續進行。我們已在美國完成第4個劑量水平的患者招募，第5個劑量水平的患者招募正在進行。我們已向國家藥監局遞交IND申請，而IND於二零二一年七月獲受理。
- **CS5001**(LCB71、ROR1 ADC)：IND準備研究正在進行，預期將於二零二一年年底之前在美國／澳洲遞交IND/CTA。

除CS2006及CS5001外，我們同時在進一步開發我們擁有全球商業權利的其他**FIC/BIC/FW**資產，包括兩個多特異性抗體及一個ADC。

V. 拓展資本市場機遇

由於我們的股票於截至二零二一年六月止的12個月的強勁表現，我們的股票已納入恆生綜合指數，並預期即將納入港股通。這一重大發展在於其可促進我們股票的交易量增加，推動更有效的價格發現及為投資者提供額外的流通性。

管理層討論及分析

我們的願景

我們的願景是通過為全球癌症患者帶來創新腫瘤療法，成為全球知名的生物製藥公司。

概覽

基石藥業是一家生物製藥公司，專注於研究開發及商業化創新腫瘤免疫治療及精準治療藥物，以滿足中國和全球癌症患者的殷切醫療需求。成立於2015年，基石藥業已集結了一支在新藥研發、臨床研究以及商業運營方面擁有豐富經驗的世界級管理團隊。公司以腫瘤免疫治療聯合療法為核心，建立了一條15種腫瘤候選藥物組成的豐富產品管線。目前，基石藥業在大中華區範圍內已經獲得了三個新藥上市申請的批准，分別在中國大陸獲得兩個新藥上市批准、在台灣地區獲得一個新藥上市申請批准。有關上述任何詳情，請參閱本公告的其餘部分，以及(如適用)本公司於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)及本公司網站刊登的招股章程及過往公告。

產品管線

候選藥物	商業權利	適應症	臨床前	首次人體試驗	概念驗證	關鍵性試驗	新藥上市申請	已上市	各地獲批狀態				合作夥伴	
									CN ¹	TW	HK	US		
普拉替尼 (RET)	●	二線NSCLC 一線NSCLC 一線MTC / TC 多種腫瘤							✓					
阿伐替尼 (KIT/PDGFR)	●	PDGFRA exon 18 GIST AdvSM ¹							✓	✓				
舒格利單抗 (PD-L1)	已對外授權	一線四期NSCLC 三期NSCLC 一線GC 一線ESCC R/R ENKTL R/R ENKTL												Pfizer 中國大陸 EQ [®] 大中華區以外
艾伏尼布 (IDH1)	●	R/R AML 一線AML										✓		Servier
CS1003 (PD-1)	●	一線HCC												EQ [®] 大中華區以外
羅拉替尼 (ROS1/ALK)	●	NSCLC									(ALK)	✓		Pfizer ⁴
Fisogatinib (FGFR4)	●	HCC												
CS1002 (CTLA-4)	●	實體瘤												
CS2006 ² (PD-L1/4-1BB/HSA)	●	實體瘤												
CS3002 (CDK4/6)	●	實體瘤												
CS3005 (A2aR)	●	實體瘤												
CS5001 ³ (ROR1)	●	實體瘤，血液瘤												LCB
CS2007 (未披露靶點，多特异性抗體)	●	實體瘤												
CS2008 (未披露靶點，多特异性抗體)	●	實體瘤												
CS5002 (未披露靶點，ADC)	●	實體瘤												

附註：所示產品的進展為「商業權利」一欄標註地區的進展；CN = 中國大陸，TW = 中國台灣，HK = 中國香港特別行政區，US = 美國，NSCLC = 非小細胞肺癌，MTC = 甲狀腺髓樣癌，TC = 甲狀腺癌，GIST = 胃腸道間質瘤，AdvSM = 晚期系統性肥大細胞增多症，GC = 胃癌，ESCC = 食管鱗癌，R/R = 復發或難治，NKTL = 自然殺傷/T細胞淋巴瘤，AML = 急性髓系白血病，HCC = 肝細胞癌
1. POC在美國進行，在中國尚未開展臨床試驗；2. CS2006目前正在中國台灣進行PhI劑量遞增研究，中國大陸IND準備工作正在進行；3. 基石獲得獨家主導LCB71/CS5001在韓國境外開發和商業化的全球權利；4. 在大中華區共同開發；5. 指中國大陸

業務回顧

商業運營

我們於二零二一年上半年擴充商業團隊，目前包括約300人，並成功上市兩款FIC精準治療藥物：普吉華®(普拉替尼)及泰吉華®(阿伐替尼)。該等藥物最初於二零二零年通過在博鰲的早期試點計劃向患者提供，讓中國患者獲得美國FDA批准的創新藥物。今年上半年，我們獲得該等藥物的監管批准，並在中國大陸及中國台灣商業化上市。

此外，為籌備我們候選藥物的上市工作，商業團隊積極進取，繼續實施計劃以拓寬及加深與醫療界及關鍵利益相關者群體的聯繫。我們的商業團隊已建立的網絡覆蓋超過130個城市的400多家醫院，建立了佔精確藥物相關市場額約70%-80%的醫院覆蓋。彼等亦不懈努力，成功將我們的藥物納入主要商業及政府管理的保險計劃，提高患者對我們藥物的可負擔性以擴大患者覆蓋範圍。我們全面的商業化工作的詳情載於下文。

• 普吉華®(普拉替尼)

- 普吉華®(普拉替尼)，中國同類首創的RET抑製劑，已獲國家藥監局批准用於治療經含鉑化療後的RET融合陽性NSCLC的成人患者。普吉華®(普拉替尼)是首個通過使用博鰲樂城試點項目的藥物，利用真實世界數據為支撐，實現國家藥監局為期6.5個月的加速批准。普吉華®(普拉替尼)的商業化反映我們志在解決患者亟待滿足的臨床需求，證明我們有能力將創新藥物快速推向市場。於二零二一年上半年，普吉華®(普拉替尼)實現淨銷售額人民幣45.8百萬元。
- 於二零二一年七月三日，我們召開普吉華®(普拉替尼)的全國上市會，超過500名腫瘤學家親自參加，以及超過13,000名醫生線上參會。
- 普吉華®(普拉替尼)獲《中華醫學會指南(二零二一版)》推薦為RET融合陽性IV期非鱗狀NSCLC二線及後線治療的唯一療法。
- RET檢測變更獲得中國《非小細胞肺癌分子病理檢測臨床實踐指南(二零二一版)》的I級推薦。
- 普吉華®(普拉替尼)已被列入9項商業健康保險計劃及11項省市級政府主辦的補充保險計劃。

- **泰吉華®(阿伐替尼)**

- 泰吉華®(阿伐替尼)，FIC KIT/PDGFR α 抑制劑，已獲國家藥監局批准用於治療攜帶PDGFR α 外顯子18突變(包括PDGFR α D842V突變)的不可切除或轉移性GIST成人患者。泰吉華®(阿伐替尼)亦獲TFDA批准用於治療攜帶PDGFR α D842V突變的GIST患者。泰吉華®(阿伐替尼)到達中國後僅花費4天便送至分銷合作夥伴處。於二零二一年上半年，泰吉華®(阿伐替尼)實現淨銷售額人民幣33.6百萬元。
- 於二零二一年五月二十二日，我們召開泰吉華®(阿伐替尼)的全國上市會，超過400名腫瘤學家親自參加，以及超過9,600名醫生線上參會。
- 泰吉華®(阿伐替尼)已被列入9項商業健康保險計劃及6項省市級政府主辦的補充保險計劃。

- **其他後期資產**

- 我們的商業化平台亦已準備好進行艾伏尼布上市前工作。
- 此外，我們為支持舒格利單抗在中國大陸的商業化與輝瑞開展合作，並與EQRx合作以支持舒格利單抗在全球(大中華區以外)上市。

臨床開發

截至本公告日期，我們的產品管線已取得重大進展。

普拉替尼 (CS3009，RET抑制劑)

- 於二零二一年三月二十四日，國家藥監局已批准普吉華®(普拉替尼)用於治療經含鉑化療後的局部晚期或轉移性RET融合陽性NSCLC的成人患者。普吉華®是中國首個獲批的選擇性RET抑制劑，亦為基石藥業首個獲批的精準治療藥物。
- 於二零二一年四月，國家藥監局受理具有優先審評資格的治療晚期或轉移性RET突變MTC及RET融合陽性甲狀腺癌患者的NDA。於二零二一年六月，我們宣佈先前未接受系統性治療的RET突變MTC患者的I/II期ARROW試驗披露的中國可註冊隊列數據與先前公佈的全球臨床數據基本一致。
 - 主要療效資料顯示，普拉替尼在患有晚期或轉移性RET突變MTC的中國患者中具有優越及持久的抗腫瘤活性，這與全球ARROW研究中先前報告的資料結果一致。在中國患者中觀察到的安全性數據與全球患者報告的數據結果相近。我們計劃於即將召開的國際學術會議上呈列詳細數據。

- 於二零二一年六月，先前未接受系統性治療的RET融合陽性NSCLC患者的I/II期ARROW試驗披露的中國可註冊隊列數據顯示與全球臨床數據一致。我們預期將於二零二一年下半年向國家藥監局遞交該適應症的NDA。
 - 主要療效資料顯示，普拉替尼用於一線治療RET融合陽性NSCLC患者具有優越且持久的抗腫瘤活性，這與全球患者人群一致。總體的安全性可控，且未發現新的安全性信號。
 - 此項陽性臨床研究數據已於二零二一年九月獲國際肺癌研究協會（「IASLC」）二零二一年世界肺癌大會（「WCLC」）的最新摘要報告發佈。
- 我們預期將於二零二一年下半年向TFDA遞交用於RET融合陽性NSCLC患者的NDA。
- 我們預期將於二零二一年下半年向香港衛生署遞交用於RET融合陽性NSCLC患者的NDA。

阿伐替尼 (CS3007, KIT/PDGFR α 抑制劑)

- 於二零二一年三月三十一日，我們自國家藥監局獲得用於治療攜帶PDGFR α 外顯子18突變（包括PDGFR α D842V突變）不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA批准。
- 於二零二一年四月二十九日，我們透過加速批准途徑，自TFDA獲得阿伐替尼用於治療攜帶PDGFR α D842V突變的不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA批准。
- 於二零二一年五月，香港衛生署受理用於治療攜帶PDGFR α D842V突變的不可切除或轉移性GIST成人患者的NDA。我們預計於二零二二年下半年就NDA收到決定。
- 於二零二一年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)世界胃腸癌大會年會上遞交的I/II期橋接研究數據表明，阿伐替尼在攜帶PDGFR α D842V突變的中國GIST患者中普遍具有良好的耐受性，並具有優異的抗腫瘤活性，亦展現出治療四線及後線中國GIST患者的潛力。
- 於二零二一年六月，我們的合作夥伴Blueprint Medicines宣佈，美國FDA已批准AYVAKIT™（阿伐替尼）用於治療患有晚期系統性肥大細胞增多症（「晚期SM」）的成人患者。我們計劃與國家藥監局溝通有關該適應症在中國的註冊途徑。

艾伏尼布 (CS3010, IDH1 抑制劑)

- 於二零二一年七月，艾伏尼布治療IDH1突變的R/R AML患者的中國註冊性試驗達到預先設定的研究終點。
 - 結果表明艾伏尼布具有療效及可控的安全性，與全球患者顯示的數據結果一致。此項陽性臨床研究數據於二零二一年九月召開的二零二一年ESMO線上年會上提供的報告中公佈。
 - 艾伏尼布是中國首個在R/R AML患者中表現出具有療效及持續緩解的IDH1抑制劑。
- 於二零二一年八月，國家藥監局受理艾伏尼布用於治療攜帶易感性IDH1突變的R/R AML成人患者的NDA並授出優先審評資格。我們預期於二零二一年年底前後或二零二二年第一季度獲得NDA批准。
- 於二零二一年八月，我們的合作夥伴施維雅發佈有關艾伏尼布與阿紮胞苷聯合治療先前未經治療的IDH1突變急性髓系白血病患者全球III期研究的正面頂線數據。由於極其優異的療效數據，該項研究近期已停止進一步入組。我們預期將於二零二二年向國家藥監局遞交該適應症的NDA。

舒格利單抗 (PD-L1 抗體)

- 舒格利單抗是一種針對PD-L1的臨床試驗單克隆抗體，其NDA目前正在國家藥監局審評中。作為全人源、全長抗PD-L1單克隆抗體，舒格利單抗與天然的G型IgG4人抗體相似，可能降低患者的免疫原性及毒性風險，與同類藥物相比具有潛在的獨特優勢及顯著的差異性。截至二零二一年六月三十日，我們在臨床試驗中已經用舒格利單抗對超過1,500名患者實現給藥。
- 截至本公告日期，我們正在就舒格利單抗進行五項註冊性試驗，其中三項於二零一八年啓動，包括III期NSCLC、IV期NSCLC及ENKTL，而其他兩項於二零一九年啓動，包括晚期胃癌及食管癌。
 - 於二零二一年五月，舒格利單抗單藥用於III期NSCLC患者放化療後維持治療的III期試驗達到主要研究終點。我們於二零二一年八月向國家藥監局提交有關該適應症的NDA。
 - 其為全球首個顯著改善同步或序貫放化療後無疾病進展的III期NSCLC患者PFS的抗PD-1或PD-L1單抗。亞組分析顯示，無論同步還是序貫放化療後的患者均顯示出臨床獲益。亞組分析顯示，跨組織學亞型及PD-L1表達水平臨床獲益。該項強陽性的臨床研究數據已獲二零二一年ESMO線上年會接納為重磅研究摘要。

- 於二零二一年七月，舒格利單抗用於一線治療IV期鱗狀及非鱗狀NSCLC的III期試驗的最終PFS分析顯示，舒格利單抗聯合化療進一步延長了患者的PFS。同時，這一延長隨訪時間的數據進一步證實了舒格利單抗聯合化療可為患者帶來持久的生存獲益。此項有利的最終PFS數據已於IASLC二零二一年WCLC上接納為最新摘要報告。國家藥監局於二零二零年十一月受理該適應症的NDA。我們預期將於二零二一年年底獲得NDA批准。
- 舒格利單抗成為全球首個同時覆蓋局部晚期／不可切除（III期）及轉移性（IV期）NSCLC全人群的抗PD-1或PD-L1單抗。我們與EQRx展開密切合作，與美國在內的多個國家的監管部門就III期及IV期NSCLC的兩個適應症的NDA展開溝通。
- 我們已於二零二一年五月完成舒格利單抗單藥治療ENKTL的II期註冊性試驗的患者招募。我們於二零二一年二月接獲國家藥監局用於治療R/R ENKTL患者的突破性治療藥物（「**BTD**」）。我們預期將於二零二二年上半年向國家藥監局／美國FDA遞交該適應症的NDA／生物製品許可申請（「**BLA**」）。
- 一項舒格利單抗聯合標準療法用於一線治療不可切除或轉移性胃癌患者的III期試驗。我們預計於二零二二年下半年遞交該適應症的NDA。
- 一項舒格利單抗聯合標準療法用於一線治療不可切除或轉移性食管鱗癌患者的III期試驗。我們預計於二零二二年下半年遞交該適應症的NDA。
- 為把握中國巨大的市場機遇，我們利用內部管線及外部合作夥伴的候選藥物策略性地開發舒格利單抗的多種聯合療法。
 - 舒格利單抗聯合fisogatinib（CS3008，FGFR4抑制劑）用於肝細胞癌（「**HCC**」）治療：其中Ib期部分已經完成，並已於二零二零年六月公佈推薦II期劑量（「**RP2D**」），且於二零二零年七月II期的劑量擴展中實現首例受試者給藥。截至本公告日期，該試驗仍在進行。
 - 舒格利單抗聯合donafenib：我們已於二零二零年四月接獲國家藥監局藥品審評中心的IND批准。I/II期試驗已啟動，並於二零二零年十月的劑量遞增中實現首例受試者給藥。截至本公告日期，該試驗仍在進行。

上市規則第18A.08條規定的警示聲明：本公司未必能夠成功地研發及推廣舒格利單抗。

CS1003(PD-1抗體)

- 我們正在開展CS1003與LENVIMA® (lenvatinib)聯合療法的全球III期試驗，LENVIMA® (lenvatinib)為用於晚期HCC患者的TKI標準療法。患者招募預期將於二零二二年上半年完成。截至本公告日期，該試驗仍在進行。

勞拉替尼(ROS-1抑制劑)

- 我們將與輝瑞合作在大中華區聯合開發勞拉替尼，用於治療ROS1陽性晚期NSCLC。即將在中國開展的ROS1陽性肺癌關鍵性臨床研究將為全球首次勞拉替尼治療ROS1陽性NSCLC的關鍵性臨床研究。

Fisogatinib(CS3008, FGFR4抑制劑)

- Fisogatinib聯合舒格利單抗的聯合療法用於HCC治療的Ib期研究已完成並於二零二零年六月公佈RP2D。於二零二零年七月的II期部分劑量擴展中實現首例受試者給藥。截至本公告日期，該試驗仍在進行。

CS2006(NM21-1480, PD-L1×4-1BB×HSA 三特异性分子)

- 於二零二零年第二季度，我們的合作夥伴Numab就NM21-1480的IND申請獲美國FDA的「可繼續」函件。我們於二零二零年第三季度獲得TFDA就CS2006 IND申請的批准。劑量遞增正於美國及中國台灣地區持續進行。我們已於美國完成第4個劑量水平的患者招募，第5個劑量水平的患者招募正在進行。
- 我們已向國家藥監局遞交IND申請，IND已於二零二一年七月獲受理。

CS1002(CTLA-4抗體)

- 在澳洲進行的CS1002與CS1003聯合療法研究的首例受試者於二零二零年第一季度的劑量遞增中實現給藥，並於二零二零年第二季度的劑量擴展中實現給藥。截至本公告日期，該試驗仍在進行。
- 於二零二零年第四季度，我們就CS1002與CS1003聯合療法於中國遞交IND申請。截至本公告日期，該試驗仍在進行。
- 於二零二一年七月，CS1002與CS1003聯合療法的初步數據獲二零二一年ESMO接納。

CS3005(A2aR拮抗劑)

- 於二零二零年第一季度，在澳洲進行CS3005作為單藥治療澳洲及中國實體瘤患者的I期試驗中實現首例受試者給藥。於二零二零年第二季度，我們獲得國家藥監局就治療實體瘤患者的IND申請批准。截至本公告日期，該試驗仍在進行。

商標

Blueprint Medicines、AYVAKIT、GAVRETO及相關徽標為Blueprint Medicines Corporation的商標。

研究

研究是我們率先取得科學突破並將其轉化為安全有效療法的核心使命。我們對科學的熱情與我們期望改善罹患病痛人群的生活之願望交匯於此，亦是我們從其他生物技術公司中脫穎而出之關鍵所在。

我們自去年開始實施多項措施並持續至二零二一年，以完善我們的臨床前管線及內源創新。我們的首席科學官在細胞毒性、靶向藥物及免疫療法的轉化腫瘤學研究方面擁有逾20年的經驗，在其領導下，我們的發現及早期開發部門的領導地位得以鞏固。此外，我們亦新招募專業研究人員壯大我們的團隊。我們已組建專門的跨職能創新及戰略團隊，以加速候選藥物的設計及選擇。同時，我們繼續培養強勢的外部合作夥伴網絡－學術實驗室、CRO及其他商業合作夥伴－可提供特定資源，以實施理念、推動創新。

研究團隊奮力拼搏，加速實施我們的管線2.0戰略，這在我們的臨床前候選藥物組合以及候選藥物之開發進程中得以體現。我們於二零二零年自LegoChem Biosciences引入CS5001的授權，體現了我們的管線2.0戰略。CS5001是一種以受體酪氨酸激酶樣孤兒受體1(「**ROR1**」)為靶點的人源單抗組成的ADC。癌胚基因**ROR1**在多種癌症中普遍表達，包括白血病、非霍奇金淋巴瘤、乳腺癌、肺癌及卵巢癌，同時亦是治療血液及實體惡性腫瘤的極具潛力的靶點。

CS5001的IND準備研究正在進行，預計將於二零二一年年底之前在美國及澳洲遞交IND/CTA。此外，其臨床前數據已作為重磅研究摘要遞交於二零二一年十月召開的AACR-NCI-EORTC分子靶點和癌症治療國際會議。

除CS2006及CS5001外，我們同時在管線2.0中繼續開發多個潛在的FIC或BIC項目，包括兩個多特異性抗體及一個額外ADC。

商務拓展及戰略合作關係

我們的商務拓展團隊將繼續發揮重要戰略作用，實現我們業務的增長。彼等將尋求靈活的交易結構，引入授權及其他合作機會，協助我們在國內外市場的管線開發及商業化工作。此外，彼等亦支持我們與輝瑞及EQRx現有戰略合作關係的發展。

我們與輝瑞及EQRx的合作關係是實施我們近期商業計劃及全球願景的基石。通過與輝瑞成功展開的合作，我們彰顯出獨有的臨床開發方式之裨益，以及我們對有望達成合作的跨國公司的吸引力。我們與EQRx成功展開的合作將令我們的藥物進入全球最大的醫療市場，並確保該等藥物具有競爭優勢。

截至本公告日期，我們的主要合作夥伴關係已取得重大進展。

• **輝瑞**

- 二零二零年十一月，國家藥監局受理首次遞交的舒格利單抗治療IV期NSCLC(包括鱗狀及非鱗狀)的NDA，預計國家藥監局將於二零二一年年底發出決定。一直以來，基石藥業與輝瑞進行密切合作，通過向醫療界傳遞其BIC臨床研究結果並發揮輝瑞領先的商業基礎設施及深厚的專業知識，為舒格利單抗在中國的成功上市進行籌備工作。
- 二零二一年六月，基石藥業與輝瑞共同宣佈，雙方已根據二零二零年達成的戰略合作協議選定首個晚期腫瘤資產進行聯合開發。雙方將就勞拉替尼治療ROS1陽性晚期NSCLC開展關鍵性臨床試驗。此舉標誌著基石藥業與輝瑞不斷成長的戰略合作關係再進一個里程碑，包括協力合作將腫瘤療法選擇性地引入大中華地區。此外，此舉亦擴充基石藥業不斷發展的管線。

• **EQRx**

- 基石藥業及EQRx正與大中華區以外多個國家及司法管轄區的監管機構溝通，討論舒格利單抗在多個適應症中的註冊途徑。
- 對於治療HCC的CS1003的患者招募，基石藥業與EQRx正在擴大於美國及歐盟主要市場的III期研究。

• **LegoChem Biosciences**

- 基石藥業正引領CS5001的全球開發，並計劃於二零二一年年底之前在美國及澳洲遞交IND/CTA。

除上文所述者外，我們亦將繼續與潛在合作夥伴建立多項合作機會，包括引入授權、授出授權及戰略合作關係，加速我們的價值創造。

新型冠狀病毒疫情(「COVID-19」)的影響

於報告期間，COVID-19並未對我們的業務運營產生重大影響。本公司已遵循政府規定，採取多項緩解措施，確保僱員安全及業務運營不被中斷。

儘管疫苗的開發可能減輕COVID-19疫情的規模及影響，但疫苗開發、批准、生產、分發及管理的有效性仍存在不確定性且無法預測。因此，日後COVID-19對我們的經營業績、財務狀況和現金流的影響程度將取決於疫情的發展態勢，而其發展態勢仍不確定，並為我們的業務營運帶來潛在挑戰。但本公司管理層目前預計COVID-19日後不會對我們的業務運營產生任何重大影響。

未來及展望

活躍的近期議程

我們正在努力取得多項重要的臨床及商業開發成果，加速推進我們今年下半年及二零二二年的增長。

首先，我們為後期資產制定清晰的開發藍圖。我們正在努力進一步擴大普拉替尼及阿伐替尼覆蓋的適應症，繼續提高藥物的可及性及可負擔性。由於我們為此付出之努力以及迄今為止該等藥物之快速普及，我們預期其強勁的銷售勢頭將在二零二一年餘下時間及其後時間得以持續。此外，我們預期將於二零二一年第四季度或二零二二第一季度在中國大陸接獲艾伏尼布用於治療R/R AML的NDA批准。我們的商業團隊已在制定上市計劃，為該等藥物的銷售快速增長奠定基礎。

此外，我們正與合作夥伴輝瑞及EQRx協力合作，以支持舒格利單抗在中國大陸及全球其他大型市場的商業化。我們預期於二零二一年年底在中國大陸接獲舒格利單抗治療IV期NSCLC的NDA批准。我們正與EQRx合作以在多個國家及司法管轄區與監管機構進行溝通，討論舒格利單抗在多個適應症的註冊途徑，並預期於二零二二年提交首個中國以外的BLA。

此外，我們為核心後期藥物獲得大量數據結果並進行報告，數量大幅超過過去數年。

就我們的管線2.0而言，我們正充分發揮現有分子的潛力，並向著我們設定的1至2項IND申請之目標邁進。我們預期將於二零二二年在中國大陸遞交CS5001的IND申請，實現首例患者入組。另外，我們預期到二零二二年在中國大陸啟動CS2006的I期橋接研究及擴展研究。此外，我們的研究團隊計劃於二零二二年就另外1至2個具有FIC/BIC/FW潛力及全球商業權利的高度差異化的新分子遞交IND申請。

我們的商業團隊正迅速擴大我們產品的目標市場，支持日後產品上市。其採取多項舉措，提高患者對我們藥物的可及性，擴大藥物銷售地理覆蓋區域，並通過關鍵意見領袖參與及納入治療及診斷指南，提高藥物的知名度。

最後，我們在蘇州的生產設施的建設正在如期進行。我們預期到今年年底將能夠如期試運行，而全面生產的籌備工作將持續至明年。

展望二零二二年後全球化的基石

就我們快速發展的臨床、商業及研究成果而言，其本身以及其對我們未來業務的意義均引人矚目。在我們追求科學突破之時，我們可從該等成就中發現為股東創造最大價值的要素。

首先，為實施管線2.0戰略，我們繼續以具FIC/BIC潛力的新興模式開發高潛力資產。我們目前的產品組合證明了我們為提高臨床前創新及開發加倍付出的努力已取得成果。我們已在完善其中若干資產的臨床開發計劃方面取得重大進展。同樣重要的是，作為該戰略的一部分，我們正逐步增加我們擁有全球商業權利的臨床前資產的數量。我們相信我們有能力持續遞交IND，並達到後概念驗證階段。

其次，通過擴大我們若干藥物的適應症以及不斷擴張商業覆蓋範圍，我們正在為成熟的後期管線產品拓展目標市場方面取得穩步進展。由於我們的不懈努力，我們已為針對一系列適應症（包括最為常見的癌種）的產品在日後成功上市做足準備。

我們日後成功的第三個要素是加快我們業務在全球範圍內的發展。業務發展進程在多個方面展開，並與我們的管線2.0戰略相契合：增加我們擁有全球商業權利的藥物數量；在全球市場分銷我們的藥物；與全球公司建立合作關係，以引進新資產來完善我們的管線。

我們的商務拓展團隊將自然發揮核心作用，實現我們的全球抱負。為此，該團隊的領導層及骨幹常居美國，從而能清晰了解最具前景的腫瘤學創新，以及更直接地獲得資產及合作夥伴，以開展戰略性及多維度合作以及引入授權交易。

我們認為，將業務側重該等方面的發展將為我們提供重要而有力的槓桿，以全面發揮我們產品管線的潛力，實現可持續的長期價值創造。我們正逐步更接近穩定生產具備商業可行性及臨床差異化的候選分子，從而產生多樣化及經常性的收入來源。因此，我們正在積極加速實現臨床成功的最終願景—為癌症患者提供突破性療法，幫助其延長壽命、健康生活—同時全面實現我們創新能力及獨特運營模式的商業價值。

財務資料

簡明綜合損益及其他全面收益表 截至二零二一年六月三十日止六個月

	附註	截至六月三十日止六個月	
		二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	79,449	–
銷售成本		<u>(31,215)</u>	<u>–</u>
毛利		48,234	–
其他收入	4	12,315	28,466
其他收益及虧損	4	(31,761)	33,967
研發開支		(512,753)	(544,154)
銷售及市場推廣開支		(133,584)	(24,055)
行政開支		(154,105)	(165,229)
融資成本		<u>(2,197)</u>	<u>(238)</u>
期內虧損	6	<u>(773,851)</u>	<u>(671,243)</u>
期內其他全面收入(開支)：			
其後可重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		299	518
按公平值計量且其變動計入其他全面收入 (「按公平值計量且其變動計入其他全面收入」)			
的債務工具投資公平值收益		–	31
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面 收入的債務工具後重新分類至損益		–	(31)
期內其他全面收入		<u>299</u>	<u>518</u>
期內全面開支總額		<u><u>(773,552)</u></u>	<u><u>(670,725)</u></u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣元)	8	<u><u>(0.67)</u></u>	<u><u>(0.66)</u></u>

簡明綜合財務狀況表
於二零二一年六月三十日

	附註	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	36,623	39,367
使用權資產	9	24,866	27,175
購買物業、廠房及設備及無形資產的按金		51,673	35,411
其他無形資產		62,453	6,509
其他應收款項	11	57,826	81,987
		<u>233,441</u>	<u>190,449</u>
流動資產			
存貨		30,144	–
貿易應收款項	10	50,422	–
按金、預付款項及其他應收款項 分類為按公平值計量且其變動計入損益 (「按公平值計量且其變動計入損益」) 的金融資產的其他投資	11	119,818	178,040
受限制銀行存款	12	10,288	10,125
定期存款	13	–	720
現金及現金等價物	13	–	358,870
		<u>2,447,177</u>	<u>3,024,548</u>
		2,657,849	3,572,303
流動負債			
貿易及其他應付款項及應計開支	14	445,061	708,525
借款	16	5,052	2,662
租賃負債		9,747	8,652
遞延收入	15	7,210	7,210
		<u>467,070</u>	<u>727,049</u>
流動資產淨值		<u>2,190,779</u>	<u>2,845,254</u>
總資產減流動負債		<u>2,424,220</u>	<u>3,035,703</u>
非流動負債			
借款	16	67,615	54,340
租賃負債		15,183	18,205
遞延收入	15	8,473	8,698
		<u>91,271</u>	<u>81,243</u>
資產淨值		<u>2,332,949</u>	<u>2,954,460</u>
資本及儲備			
股本		793	787
以信託形式持有的庫存股		(16)	(19)
儲備		2,332,172	2,953,692
總權益		<u>2,332,949</u>	<u>2,954,460</u>

附註

1. 一般資料及編製基準

基石藥業(「本公司」)為一間於開曼群島註冊成立的上市有限公司，其股份自二零一九年二月二十六日起於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

簡明綜合財務報表已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」以及聯交所證券上市規則附錄十六的適用披露規定編製。簡明綜合財務報表並無包括全套財務報表所需的所有資料，並應與本公司及其附屬公司(「本集團」)截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃按歷史成本基準編製，惟以公平值計量的若干金融工具(如適用)除外。

除應用國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)及其修訂本以及應用若干與本集團有關的會計政策而產生的其他會計政策外，截至二零二一年六月三十日止六個月的簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方式與本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度財務報表所呈列者相同。

應用國際財務報告準則修訂本

於當前中期期間，本集團於編製本集團的簡明綜合財務報表時，已首次應用由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則的修訂本，其於二零二零年一月一日或之後開始的年度期間強制生效：

國際財務報告準則第16號修訂本	與Covid-19相關的租金優惠
國際財務報告準則第9號、國際會計準則第39號、 國際財務報告準則第7號、國際財務報告準則第4號及 國際財務報告準則第16號修訂本	利率基準改革－第2階段

於當前中期期間應用國際財務報告準則的修訂本對本集團於當前及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露概無重大影響。

3. 收入及分部資料

銷售藥品

就銷售藥品而言，收益於貨品的控制權轉移時(即當貨品交付至客戶指定地點時)確認。交付後，客戶於出售貨品時負有主要責任並承擔商品過時及丟失的風險。本集團會於貨品交付予客戶時確認貿易應收款項，原因是此代表收取代價權利成為無條件的一個時間點，於款項到期前僅須待時間過去。信貸期一般為於交付後60日。

客戶合約收入的細分

	截至二零二一年 六月三十日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
銷售藥品	79,449
地區市場 中國大陸	79,449
確認收入的時間 於某一時間點	79,449

分部資料

為進行資源分配及表現評估，本集團的主要經營決策者會審閱本集團根據截至二零二零年十二月三十一日止年度本集團年度報告中的綜合財務報表附註3所載的相同會計政策編製的整體業績及財務狀況。

地區資料

本集團絕大部分非流動資產及資本開支均位於中華人民共和國（「中國」）或於中國境內使用。

主要客戶資料

來自以下客戶的收入佔本集團銷售總額之比重超過10%：

	截至二零二一年 六月三十日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	73,797

4. 其他收入與其他收益及虧損

其他收入

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年	二零二零年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
銀行及其他利息收入	6,999	20,440
政府補貼收入(附註)	5,316	8,026
	<u>12,315</u>	<u>28,466</u>

附註：政府補貼包括來自於中國及澳洲政府的補貼，專門用於(i)就廠房及機器產生的資本開支，會在相關資產的可使用年期內確認；及(ii)其他與收入有關的政府補貼，該收入作為已產生的開支或虧損的補償或用於即時給予本集團財政幫助的補償且不產生任何後期相關成本，會於收取該收入期間於損益確認。

其他收益及虧損

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年	二零二零年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的 其他投資公平值變動收益(附註12)	163	200
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入 的債務工具所得收益	-	31
貨幣市場基金公平值變動	6	1,982
外匯(虧損)收益淨額	(31,936)	31,789
其他	6	(35)
	<u>(31,761)</u>	<u>33,967</u>

5. 所得稅開支

根據開曼群島法律，本公司獲豁免繳稅。

根據香港兩級制利得稅率，合資格集團實體在香港產生首2百萬港元溢利的利得稅稅率為8.25%，超過2百萬港元的溢利則按16.5%徵稅。由於本集團並無於報告期間須繳納香港利得稅的溢利，故並無撥備香港利得稅。

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司於兩個期間的稅率均為25%。

根據澳洲二零一七年庫務法修訂(企業稅務計劃基準稅率實體)法案(Treasury Law Amendment (Enterprise Tax Plan Base Rate Entities) Bill 2017)，符合小型商業實體資格的公司實體合資格適用27.5%的較低企業稅率。CStone Pharmaceuticals Australia Pty, Ltd. (「CStone Australia」)符合小型商業實體的條件，故於兩個期間適用27.5%的企業稅率。

由於本集團於其運營的實體中概無產生應課稅溢利，故截至二零二一年及二零二零年六月三十日止六個月並無作出稅項撥備。

6. 期內虧損

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年	二零二零年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損已扣除以下各項：		
董事酬金(包括以股份為基礎的付款開支)	80,680	70,292
員工成本：		
—薪金及其他津貼	131,070	90,825
—業績獎金	24,894	29,198
—退休福利計劃供款	23,030	6,901
—以股份為基礎的付款開支	64,902	95,507
	<u>324,576</u>	<u>292,723</u>
其他無形資產攤銷	2,354	1,322
物業、廠房及設備折舊	3,399	3,122
使用權資產折舊	5,322	2,883
核數師薪酬	800	990
短期及低價值租賃下的租賃付款	1,523	1,826

7. 股息

於報告期間，本公司概無派付或宣派任何股息，自報告期間結束起，亦無建議派付任何股息。

8. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損的計算方法基於以下數據：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年	二零二零年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損		
用於計算每股基本及攤薄虧損	<u>(773,851)</u>	<u>(671,243)</u>
用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	<u>1,154,802,083</u>	<u>1,012,383,724</u>

截至二零二一年及二零二零年六月三十日止六個月每股基本及攤薄虧損的計算已考慮已歸屬但尚未註冊的受限制股份單位，以及已扣除已購回但尚未註銷的普通股以及以信託方式持有併入賬為本公司庫存股份的普通股。

截至二零二一年及二零二零年六月三十日止六個月每股攤薄虧損的計算並無考慮根據僱員持股計劃授出的購股權及未歸屬的受限制股份單位，因其計入將產生反攤薄影響。

9. 物業、廠房及設備以及使用權資產

於當前中期期間，本集團已添置物業、廠房及設備約人民幣655,000元(截至二零二零年六月三十日止六個月：人民幣93,000元)，以在蘇州興建設施，準備進行商業化以及升級其研發能力。本集團就一幢辦公大樓訂立租賃協議，為期三年。本集團於合約期間須每月支付固定款項。於租賃開始時，本集團已確認人民幣3,013,000元(截至二零二零年六月三十日止六個月：人民幣357,000元)的使用權資產及人民幣3,013,000元(截至二零二零年六月三十日止六個月：人民幣357,000元)的租賃負債。

10. 貿易應收款項

本集團授予其貿易客戶的平均信貸期為60天。

於報告期末，本集團基於發票日期呈報的貿易應收款項賬齡分析如下。

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
少於60天	<u>50,422</u>	<u>-</u>

11. 按金、預付款項及其他應收款項

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
租賃按金	4,466	4,250
預付款項	13,481	63,617
來自本公司一名董事及主要管理層人員的應收款項	76,248	105,288
可收回增值稅	53,360	78,744
其他	30,089	8,128
	<u>177,644</u>	<u>260,027</u>
分析如下：		
— 非流動	57,826	81,987
— 流動	119,818	178,040
	<u>177,644</u>	<u>260,027</u>

12. 分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
分類為按公平值計量且其變動計入損益的 金融資產的其他投資 — 理財計劃(附註)	<u>10,288</u>	<u>10,125</u>

附註：本集團就金融機構管理的理財計劃訂立合約。相關金融機構並無就本金額進行擔保，誠如合約所訂明，於二零二一年六月三十日，預期回報率為每年3.6%(二零二零年十二月三十一日：每年3.6%)。全部投資均於一年內到期，並歸類為分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資。

13. 定期存款與現金及現金等價物

定期存款

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
定期存款	-	358,870

定期存款存於中國境內銀行，存期自存放起計為期1年。

截至二零二一年六月三十日止六個月，於二零二零年十二月三十一日的所有原定期存款已提取。

現金及現金等價物

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	1,493,127	2,084,307
手頭現金	90	-
現金等價物 (附註)		
— 貨幣市場基金	200,066	204,885
— 定期存款	753,894	735,356
	<u>2,447,177</u>	<u>3,024,548</u>

附註：現金等價物指(1)於公共債務固定資產淨值貨幣市場基金及低波幅資產淨值貨幣市場基金的投資；及(2)到期日為於初始存期起計三個月內的定期存款。

14. 貿易及其他應付款項及應計開支

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	11,519	28,030
應計開支		
— 研發 (附註a)	338,420	460,384
— 銷售、營銷及特許使用費開支	27,471	-
— 法律及專業費用	1,185	4,815
— 其他	11,799	26,194
	<u>378,875</u>	<u>491,393</u>
其他應付款項	9,481	26,368
其他應付稅項 (附註b)	6,297	102,938
應計獎金	38,889	59,796
	<u>445,061</u>	<u>708,525</u>

貿易採購的信貸期為0至90天。於報告期末，本集團根據發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
少於30天	11,519	28,030

附註：

- (a) 金額主要包括給予外包服務供應商(包括合約研究機構及臨床試驗場地)的應計服務費。
- (b) 截至二零二零年十二月三十一日之結餘為應付予與已歸屬受限制股份單位有關的員工個人所得稅之預扣稅，該結餘截至二零二一年六月三十日止六個月已全部結清。

15. 遞延收入

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
有關物業、廠房及設備的補貼(附註a)	1,923	2,148
其他補貼(附註b)	13,760	13,760
	15,683	15,908
分析如下：		
非即期	8,473	8,698
即期	7,210	7,210
	15,683	15,908

附註：

- (a) 本集團就廠房、機器及零件產生的資本開支收取政府補貼。該等金額屬遞延性質，將於各資產的預計使用年期內攤銷。
- (b) 本集團收到研發項目的政府補貼，以補償本集團產生的研發開支。於若干條件獲達成後，該等補貼方可視作已全部授出。於二零二一年六月三十日以及二零二零年十二月三十一日，相關條件未獲悉數達成，政府補貼因而遞延。

16. 借款

	二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 十二月三十一日 人民幣千元 (經審核)
無抵押及無擔保	17,398	17,680
有抵押及無擔保	55,269	39,322
	<u>72,667</u>	<u>57,002</u>
須於以下期間償還之上述借款之賬面值*：		
一年內	5,052	2,662
一年以上但不超過兩年	18,568	1,877
兩年以上但不超過五年	49,047	52,463
	<u>72,667</u>	<u>57,002</u>
流動	<u>(5,052)</u>	<u>(2,662)</u>
非流動	<u>67,615</u>	<u>54,340</u>

* 到期款項乃基於貸款協議所載預定還款日期。

財務回顧

截至二零二一年六月三十日止六個月與截至二零二零年六月三十日止六個月比較

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
收入	79,449	–
銷售成本	<u>(31,215)</u>	<u>–</u>
毛利	48,234	–
其他收入	12,315	28,466
其他收益及虧損	(31,761)	33,967
研發開支	(512,753)	(544,154)
銷售及營銷開支	(133,584)	(24,055)
行政開支	(154,105)	(165,229)
融資成本	<u>(2,197)</u>	<u>(238)</u>
期內虧損	<u>(773,851)</u>	<u>(671,243)</u>
期內其他全面收入(開支)：		
其後可重新分類至損益的項目：		
換算海外業務產生的匯兌差額	299	518
按公平值計量且其變動計入其他全面收入 (「按公平值計量且其變動計入其他全面收入」) 的債務工具投資公平值收益	–	31
贖回按公平值計量且其變動計入其他全面收入的 債務工具後重新分類至損益	<u>–</u>	<u>(31)</u>
期內其他全面收入	<u>299</u>	<u>518</u>
期內全面開支總額	<u><u>(773,552)</u></u>	<u><u>(670,725)</u></u>
非國際財務報告準則計量：		
期內經調整虧損	<u><u>(632,488)</u></u>	<u><u>(508,471)</u></u>

其他收入。 我們的其他收入由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣28.5百萬元減少人民幣16.2百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣12.3百萬元。這主要是由於收取的政府補貼及利息收入減少所致。

其他收益及虧損。我們的其他收益及虧損由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣34.0百萬元收益減少人民幣65.8百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣31.8百萬元虧損。該減少主要是由於截至二零二一年六月三十日的外匯虧損所致。

研發開支。我們的研發開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣544.2百萬元減少人民幣31.4百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣512.8百萬元。有關減少主要是由於(i)臨床試驗不同階段產生的第三方合約成本由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣381.6百萬元減少人民幣5.7百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣375.9百萬元；及(ii)以股份為基礎的付款開支減少人民幣5.8百萬元及其他僱員成本減少人民幣13.0百萬元所致。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	135,019	153,785
里程碑費用及第三方合約成本	375,853	381,574
其他	1,881	8,795
合計	512,753	544,154

行政開支。我們的行政開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣165.2百萬元減少人民幣11.1百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣154.1百萬元。這主要是由於專業費用由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣30.0百萬元減少人民幣9.6百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣20.4百萬元所致。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	103,451	119,957
專業費用	20,425	30,041
租賃開支	1,688	1,317
折舊及攤銷	9,767	6,694
其他	18,774	7,220
合計	154,105	165,229

銷售及營銷開支。我們的銷售及營銷開支由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣24.1百萬元增加人民幣109.5百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣133.6百萬元。該增加主要由於銷售隊伍壯大以及為推出產品進行的市場推廣活動所致。

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
僱員成本	86,106	18,982
專業費用	11,401	3,572
其他	36,077	1,501
合計	133,584	24,055

融資成本。融資成本由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.2百萬元增加人民幣2.0百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣2.2百萬元。

其他全面收入。我們的其他全面收入由截至二零二零年六月三十日止六個月的人民幣0.5百萬元減少人民幣0.2百萬元至截至二零二一年六月三十日止六個月的人民幣0.3百萬元。

非國際財務報告準則計量

為補充本集團按照國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，本公司亦使用並非國際財務報告準則規定或按其呈列的期內經調整虧損以及其他經調整數字作為附加財務計量。本公司認為該等經調整計量為股東及潛在投資者提供有用信息，使其與本公司管理層採用的相同方式瞭解並評估本集團的綜合經營業績。

期內經調整虧損指未計若干非現金項目及一次性事件影響的期內虧損，即以股份為基礎的酬金開支。國際財務報告準則並未對期內經調整虧損一詞進行界定。使用該非國際財務報告準則計量作為分析工具具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替本集團根據國際財務報告準則所呈報的經營業績或財務狀況的分析。本公司對有關經調整數字的呈列未必可與其他公司所呈列的類似計量指標相比。然而，本公司認為，此及其他非國際財務報告準則計量可通過消除管理層認為不能反映本集團經營表現的項目的潛在影響，反映本集團的正常經營業績，從而有助於在適用限度內比較不同期間及不同公司的經營表現。

下表載列於所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(773,851)	(671,243)
加：		
以股份為基礎的付款開支	<u>141,363</u>	<u>162,772</u>
期內經調整虧損	<u>(632,488)</u>	<u>(508,471)</u>

下表載列於所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
期內研發開支	(512,753)	(544,154)
加：		
以股份為基礎的付款開支	<u>67,984</u>	<u>73,796</u>
期內經調整研發開支	<u>(444,769)</u>	<u>(470,358)</u>

下表載列於所示期間行政及銷售以及營銷開支與經調整行政及銷售開支的對賬：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
期內行政及銷售以及營銷開支	(287,689)	(189,284)
加：		
以股份為基礎的付款開支	<u>73,379</u>	<u>88,976</u>
期內經調整行政及銷售以及營銷開支	<u>(214,310)</u>	<u>(100,308)</u>

僱員及薪酬政策

下表載列於二零二一年六月三十日我們按職能劃分的僱員明細：

職能	僱員人數	佔僱員 總人數%
研發	166	28.97
銷售、一般及行政	407	71.03
總計	573	100.0

截至二零二一年六月三十日，我們在上海擁有264名僱員，在北京擁有69名僱員，在蘇州擁有51名僱員，在中國其他地區及海外擁有189名僱員。我們的僱員薪酬包括薪金、花紅、僱員公積金及社會保險供款以及其他福利付款。根據中國適用法律，我們為僱員的社保基金（包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）及住房公積金作出供款。

流動資金及財務資源

於二零一九年二月二十六日，就本公司於聯交所首次公開發售按每股股份12.00港元之價格發行186,396,000股每股面值0.0001美元之股份。所得款項146,294.76港元（指面值）計入本公司股本。餘下所得款項2,236,605,705.24港元（扣除與本公司首次公開發售有關的費用之前）計入股份溢價賬。截至二零一九年二月二十六日，美元換算為港元按美國聯邦儲備系統發佈的H.10每週統計數據中所載的匯率作出。

截至二零二一年六月三十日，我們的定期存款以及現金及現金等價物為人民幣2,447.2百萬元，而截至二零二零年十二月三十一日為人民幣3,383.4百萬元。該減少主要是由於研發開支以及行政及銷售開支所致。

資產負債比率

資產負債比率採用總負債除以總資產再乘以100%計算。於二零二一年六月三十日，我們的資產負債比率為19.3%（於二零二零年十二月三十一日：21.5%）。

資產押記

於二零二一年六月三十日，本集團並無抵押任何集團資產。

其他財務資料

重大投資、重大收購及出售事項

截至二零二一年六月三十日，我們並無持有任何重大投資。截至二零二一年六月三十日止六個月，我們並無擁有重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業事項。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示，惟若干現金及現金等價物、受限制銀行存款、定期存款、其他應收款項、分類為按公平值計量且其變動計入損益的金融資產的其他投資以及貿易及其他應付款項以外匯計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外匯對沖政策。然而，管理層監察外匯風險，並將考慮於有需要時對沖重大外匯風險。

銀行貸款及其他借款

於二零二零年一月七日，本集團分別獲得人民幣175百萬元及人民幣25百萬元的兩筆新銀行貸款融資，用於興建設施。截至二零二一年六月三十日止六個月，本集團已提取人民幣17,277,000元並按還款時間表償還本金及利息人民幣3,052,000元。

或然負債

截至二零二一年六月三十日，我們概無任何重大或然負債。

企業管治及其他資料

本公司為於二零一五年十二月二日在開曼群島註冊成立的有限公司，本公司股份（「股份」）已於二零一九年二月二十六日在聯交所上市。

遵守企業管治守則

董事會致力於達致高水平的企業管治準則。於報告期間，除下列偏離外，本公司已遵守上市規則附錄十四所載企業管治守則（「企業管治守則」）之所有守則條文。

根據企業管治守則的守則條文第A.2.1，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由同一人同時兼任。我們的主席與首席執行官並無區分，現時由江寧軍博士兼任該兩個角色。儘管此舉將構成偏離企業管治守則的守則條文A.2.1，惟董事會相信該架構將不會損害董事會與本公司管理層之間的權責平衡，原因為：(i)董事會將作出的決策須經至少大多數董事批准，且組成董事會的九名董事中有三名為獨立非執行董事，我們相信董事會擁有足夠的權力制衡；(ii)江寧軍博士及其他董事知悉並承諾履行彼等作為董事的受信責任，該等責任要求(其中包括)彼等為本公司利益及以符合本公司最佳利益的方式行事，並為本集團作出相應決策；及(iii)董事會由經驗豐富的優質人才組成，確保董事會運作的權責平衡，而該等人才會定期會面以討論影響本公司營運的事宜。此外，本集團的整體戰略以及其他主要業務、財務及經營政策乃經董事會與高級管理層詳細討論後共同制定。最後，董事會相信，由同一人兼任主席及首席執行官的角色，好處為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高效，並易於在本集團內溝通。董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的成效，以評估是否有必要區分主席與首席執行官的角色。

本公司將繼續定期審閱及監察其企業管治常規以確保符合企業管治守則，並保持本公司高標準的企業管治常規。

上市發行人董事進行證券交易的標準守則

我們採納自身有關董事證券交易的行為守則，即管理董事證券交易政策(「證券交易守則」)，其條款不遜於上市規則附錄十所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)所示的規定標準。

本公司已向全體董事作出具體查詢，而董事已確認彼等於報告期間已遵守標準守則。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的任何上市證券。

重大訴訟

於報告期間，本公司並無涉及任何重大訴訟或仲裁。董事亦並不知悉於報告期間本集團待進行的或對本集團造成威脅的任何重大訴訟或索賠。

報告期後的重大事項

於本公告日期，報告期後並無發生重大事項。

所得款項淨額用途

本公司股份於二零一九年二月二十六日於聯交所主板上市。本集團自香港首次公開發售（「香港首次公開發售」，首次公開發售「首次公開發售」）及行使超額購股權中獲得的所得款項淨額（經扣除包銷佣金及相關成本及開支）約人民幣2,090.16百萬元。招股章程先前所披露的所得款項淨額計劃用途並無改變，且本公司將根據實際業務需求及該等計劃用途逐步利用所得款項淨額剩餘款項。

上市所得款項淨額（根據實際所得款項淨額按公平基準調整）已根據並將根據招股章程所載的用途運用。下表載列直至二零二一年六月三十日所得款項淨額的計劃使用及實際使用情況：

	所得款項 使用百分比 (概約)	香港首次 公開發售 所得款項 淨額 (人民幣百萬元)	直至 二零二一年 六月三十日 實際使用 (人民幣百萬元)	截至 二零二一年 六月三十日 未動用所得 款項淨額 (人民幣百萬元)
為正在進行及計劃中的CS1001臨床試驗、 註冊備案事宜及上市提供資金	30.0%	627.04	566.24	60.80
為正在進行及計劃中的產品管線中八項 其他臨床或IND階段候選藥物臨床試驗、 註冊備案的籌備事宜及上市提供資金	40.0%	836.06	836.06	—
為產品管線中五種餘下候選藥物的研發及 新候選藥物的研發及引進提供資金	20.0%	418.04	418.04	—
營運資本及一般企業用途	10.0%	209.02	209.02	—
總額	100.0%	2,090.16	2,029.36	60.80

附註：

- (1) 首次公開發售所得款項淨額以港元收取並兌換為人民幣以作計劃用途。
- (2) 截至二零二一年六月三十日的未動用所得款項淨額人民幣60.80百萬元預期於二零二一年十二月三十一日之前完全使用。

於二零二零年九月三十日(交易時段前)，本公司與輝瑞訂立股份認購協議，據此，輝瑞已有條件同意按認購價每股股份約13.37港元認購合共115,928,803股認購股份。配發及發行認購股份的所得款項總額將為約200.0百萬美元(相當於約人民幣1,355.9百萬元)，該所得款項總額將用於為合作協議項下的開發活動提供資金。認購事項全部條件已達成且認購事項於二零二零年十月九日完成。該等所得款項的使用與計劃相符，並無重大變動或延遲。

下表載列直至二零二一年六月三十日所得款項的計劃使用及實際使用情況：

	所得款項 使用百分比 (概約)	認購事項 所得款項 (人民幣百萬元)	直至 二零二一年 六月三十日 實際使用 (人民幣百萬元)	截至 二零二一年 六月三十日 未動用所得 款項淨額 (人民幣百萬元)
為合作協議項下的開發活動提供資金	<u>100.0%</u>	<u>1,355.9</u>	<u>218.4</u>	<u>1,137.5</u>

附註：未動用所得款項淨額計劃於二零二三年十二月三十一日前投入使用。

審核委員會

本公司已根據上市規則成立一個具有書面職權範圍的審核委員會(「**審核委員會**」)。審核委員會現時由三位獨立非執行董事組成，即孫洪斌先生(主席)、Paul Herbert Chew博士以及胡定旭先生。

審閱中期業績

本公司獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師進行的中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。審核委員會已經與本公司管理層共同審閱本公司採納的會計原則及政策，並已就本集團的內部控制及財務報告事宜(包括審閱截至二零二一年六月三十日止六個月的未經審核中期業績)進行討論。審核委員會認為中期業績符合適用會計準則、法律及法規及本公司已作出適當披露。審核委員會亦已與本公司高級管理層討論有關本公司採納的會計政策及慣例以及內部控制事項。

中期股息

董事會不建議派發截至二零二一年六月三十日止六個月的股息（二零二零年：無）。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<http://www.cstonepharma.com>)。

截至二零二一年六月三十日止六個月的中期報告（載有上市規則附錄十六規定之所有資料）將適時寄發予股東，並於聯交所及本公司網站刊載。

致謝

董事會衷心感謝本集團的股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶為本集團提供的支持及作出的貢獻。

承董事會命
基石藥業
江寧軍博士
主席

中國，蘇州，二零二一年八月二十六日

於本公告刊發日期，本公司董事會包括主席兼執行董事江寧軍博士、非執行董事李偉博士、趙群先生、曹彥凌先生、林向紅先生及胡正國先生以及獨立非執行董事Paul Herbert Chew博士、胡定旭先生及孫洪斌先生。