

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



BIOCYTOGEN PHARMACEUTICALS (BEIJING) CO., LTD.

百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2315)

截至2022年12月31日止年度的年度業績公告

百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司(「本公司」或「百奧賽圖」)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」)截至2022年12月31日止年度(「報告期」)的經審核綜合年度業績連同2021年同期的經審核比較數據。

財務摘要

	截至2022年 12月31日 止年度 人民幣千元	截至2021年 12月31日 止年度 人民幣千元	同比變化
收益	533,881	354,555	50.6%
毛利	391,750	247,440	58.3%
除稅前虧損	(601,353)	(545,643)	(10.2%)
年內虧損	(602,157)	(545,643)	(10.4%)
本公司權益股東應佔年內虧損	(601,945)	(545,576)	(10.3%)
年內全面收入總額	(600,716)	(545,062)	(10.2%)
每股虧損			
基本及攤薄(人民幣)	(1.58)	(1.51)	(4.6%)

綜合損益及其他全面收入表
截至2022年12月31日止年度(以人民幣列示)

	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益	3	533,881	354,555
銷售成本		<u>(142,131)</u>	<u>(107,115)</u>
毛利	3(b)	<u>391,750</u>	<u>247,440</u>
其他收益及虧損淨額	4	86,710	25,569
生物資產公允價值變動淨額	5	3,923	9,812
銷售及營銷開支		(50,248)	(42,032)
一般及行政開支		(263,412)	(188,120)
研發開支		<u>(699,167)</u>	<u>(558,485)</u>
經營虧損		(530,444)	(505,816)
財務成本	6(a)	(56,139)	(39,425)
分佔聯營公司虧損		<u>(14,770)</u>	<u>(402)</u>
除稅前虧損	6	(601,353)	(545,643)
所得稅	7	(804)	—
年內虧損		<u><u>(602,157)</u></u>	<u><u>(545,643)</u></u>
年內其他全面收入(除稅後)			
— 換算境外業務財務報表的匯兌差額		<u>1,441</u>	<u>581</u>
年內全面收入總額		<u><u>(600,716)</u></u>	<u><u>(545,062)</u></u>
以下應佔年內虧損：			
本公司權益股東		(601,945)	(545,576)
非控股權益		<u>(212)</u>	<u>(67)</u>
年內虧損		<u><u>(602,157)</u></u>	<u><u>(545,643)</u></u>
以下應佔年內全面收入總額：			
本公司權益股東		(600,504)	(544,995)
非控股權益		<u>(212)</u>	<u>(67)</u>
年內全面收入總額		<u><u>(600,716)</u></u>	<u><u>(545,062)</u></u>
每股虧損			
基本及攤薄(人民幣)	8	<u><u>(1.58)</u></u>	<u><u>(1.51)</u></u>

綜合財務狀況表
於2022年12月31日
(以人民幣列示)

	附註	於12月31日	
		2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		1,599,079	1,390,945
無形資產		30,652	6,055
於聯營公司的權益		197,944	9,685
其他非流動資產		52,861	21,860
		<u>1,880,536</u>	<u>1,428,545</u>
流動資產			
存貨		18,604	15,140
合約成本		41,361	41,812
生物資產		76,498	68,131
貿易應收款項	10	107,682	103,089
預付款項及其他應收款項		40,332	79,621
其他金融資產		8,198	100,000
銀行及庫存現金		626,621	466,445
		<u>919,296</u>	<u>874,238</u>
流動負債			
貿易應付款項及應付票據	11	146,190	102,441
合約負債		56,377	61,581
其他應付款項		231,072	255,640
銀行及其他貸款		126,665	—
租賃負債		44,938	26,897
即期稅項		804	—
		<u>606,046</u>	<u>446,559</u>
流動資產淨值		<u>313,250</u>	<u>427,679</u>
總資產減流動負債		<u>2,193,786</u>	<u>1,856,224</u>
非流動負債			
遞延收入		89,934	92,797
租賃負債		191,507	62,902
長期應付款項		709,359	448,554
銀行及其他貸款		52,170	—
		<u>1,042,970</u>	<u>604,253</u>
資產淨值		<u>1,150,816</u>	<u>1,251,971</u>
資本及儲備			
股本	12	399,398	374,930
儲備		746,867	872,278
本公司權益股東應佔權益總額		<u>1,146,265</u>	<u>1,247,208</u>
非控股權益		4,551	4,763
總權益		<u>1,150,816</u>	<u>1,251,971</u>

附註

1 一般資料

百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司(「本公司」,前稱北京百奧賽圖基因生物技術有限公司(「百奧賽圖基因」))於2009年11月13日在中華人民共和國(「中國」)註冊成立,於2020年12月29日改制為股份公司。

本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事提供基因編輯服務、臨床前藥理藥效評估服務、模式動物銷售、抗體開發及創新生物藥研發。

本公司於2022年9月1日於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市(股份代號:2315.HK)。

2 重大會計政策

(a) 合規聲明

本財務報表乃按照所有適用的國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製,國際財務報告準則為統稱,包括國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的所有適用的個別國際財務報告準則、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規定。該等財務報告亦符合聯交所證券上市規則(「上市規則」)的適用披露條文。

國際會計準則理事會已頒佈若干於本集團本會計期間首次生效或可供提早採納的國際財務報告準則修訂。本集團已於呈列期間貫徹採納該等修訂。該等修訂對本集團的財務報表並無重大影響。本集團並無應用本會計期間尚未生效的任何新修訂。

(b) 財務報表編製基準

截至2022年12月31日止年度的綜合財務報表包括本公司及其附屬公司以及本集團於一間聯營公司的權益。

編製綜合財務報表時使用的計量基準為歷史成本基準,惟以下資產及負債按公允價值列賬(如下文所載會計政策解釋):

- 生物資產;
- 於債務及股本證券的其他投資;及
- 衍生金融工具。

遵照國際財務報告準則編製綜合財務報表需要管理層作出判斷、估計及假設,有關判斷、估計及假設會影響資產、負債、收入及開支的政策應用及呈報金額。估計及相關假設乃基於歷史經驗及據信在有關情況下屬合理的多項其他因素,其結果構成對不易從其他來源獲得的資產及負債賬面值作出判斷的基準。實際結果可能與此等估計不盡相同。

估計及相關假設持續檢討。會計估計的修訂如只影響修訂估計的期間,則於該期間確認,如修訂同時影響當前及未來期間,則於修訂期間及未來期間確認。

管理層在應用國際財務報告準則時作出的對綜合財務報表具有重大影響的判斷及估計不確定性的主要來源已獲討論。

(c) 會計政策變更

本集團已於本會計期間對該等財務報表應用以下由國際會計準則理事會頒佈的國際財務報表準則修訂：

國際會計準則第16號修訂，物業、廠房及設備：作擬定用途前的所得款項

國際會計準則第37號修訂，撥備、或有負債及或有資產：虧損性合約－履行合約的成本

3 收益及分部報告

(a) 收益

本集團主要從事提供基因編輯服務、臨床前藥理藥效評估服務、模式動物銷售、抗體開發及創新藥開發。本集團目前並無產品獲批准進行商業銷售，亦未自銷售創新藥獲得任何收入。

來自客戶合約的收益按主要服務線劃分如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
基因編輯	61,075	51,146
臨床前藥理藥效評估	176,069	105,607
模式動物銷售	169,328	107,555
抗體開發	126,887	88,606
其他	522	1,641
	<u>533,881</u>	<u>354,555</u>

截至2022年12月31日止年度，一名客戶與本集團的交易額佔本集團收益的10%以上，金額為人民幣70,000,000元。

於2022年12月31日，分配至本集團現有合約下剩餘履約義務的交易價總額為人民幣177,111,884元（2021年：人民幣166,730,448元）。該等金額為未來預期從抗體開發的未履行合約確認的收益，預期於3年內確認。

(b) 分部報告

本集團按業務線管理其業務。按與內部向本集團最高執行管理層匯報資料用於資源分配及表現評估的方式一致的方式，本集團已呈列以下五個可報告分部。並無經營分部已為形成以下可報告分部而合併。

- **基因編輯服務**

該分部提供基於動物和細胞的定制化基因編輯服務，以滿足客戶基礎科學研究和藥物研發的需求。

- **臨床前藥理藥效評估**

該分部提供用於藥物療效和毒性評估的臨床前藥理學服務。

- **模式動物銷售**

該分部培育和銷售外用和內用模式動物，包括基因工程小鼠、疾病小鼠模型和大齡小動物。該分部亦向客戶授出若干模式動物的許可。

- **抗體開發**

該分部利用本集團自身抗體發現平台識別有可能成為我們候選藥物的抗體，以及對外授權或與合作夥伴合作開發潛在的治療性抗體分子。

- **創新藥開發**

該分部研發創新藥，專注腫瘤學和自身免疫性疾病治療。

(i) 分部業績

為評估分部表現及在分部間分配資源，本集團最高執行管理層根據以下基準監察各可報告分部應佔的業績：

收益及開支參考可報告分部產生的銷售額及發生的開支分配至該等分部。報告分部業績使用的計量標準為毛利。

本集團的其他經營收入及開支（如其他收益及虧損淨額與銷售及行政開支）以及資產與負債未按個別分部計量。因此，未呈列有關分部資產及負債的資料以及有關資本開支、利息收入及利息開支的資料。

年內按收益確認時間劃分的來自客戶合約的收益明細，以及有關提供予本集團最高執行管理層用於資源分配及分部表現評估的本集團可報告分部的資料載列如下。

	截至2022年12月31日止年度					總計 人民幣千元
	基因編輯 人民幣千元	臨床前藥理 藥效評估 人民幣千元	模式 動物銷售 人民幣千元	抗體開發 人民幣千元	其他 人民幣千元	
	按收益確認的時間劃分					
時間點	61,075	176,069	169,328	126,887	522	533,881
來自外部客戶的收益	61,075	176,069	169,328	126,887	522	533,881
分部間收益	-	-	32,927	-	-	32,927
可報告分部收益	<u>61,075</u>	<u>176,069</u>	<u>202,255</u>	<u>126,887</u>	<u>522</u>	<u>566,808</u>
可報告分部毛利	<u>26,046</u>	<u>123,373</u>	<u>134,947</u>	<u>107,909</u>	<u>248</u>	<u>392,523</u>
	截至2021年12月31日止年度					
	基因編輯 人民幣千元	臨床前藥理 藥效評估 人民幣千元	模式 動物銷售 人民幣千元	抗體開發 人民幣千元	其他 人民幣千元	總計 人民幣千元
按收益確認的時間劃分						
時間點	51,146	105,607	107,555	88,606	1,641	354,555
來自外部客戶的收益	51,146	105,607	107,555	88,606	1,641	354,555
分部間收益	-	-	21,103	-	-	21,103
可報告分部收益	<u>51,146</u>	<u>105,607</u>	<u>128,658</u>	<u>88,606</u>	<u>1,641</u>	<u>375,657</u>
可報告分部收益	<u>23,964</u>	<u>66,022</u>	<u>86,678</u>	<u>71,110</u>	<u>1,034</u>	<u>248,808</u>

(c) 地區資料

下表載列本集團來自外部客戶的收益的地理位置資料。按外部客戶各自所在國家／地區劃分的收益地區資料如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
中國	287,736	218,997
美利堅合眾國(「美國」)	178,993	102,118
其他	67,152	33,440
	<u>533,881</u>	<u>354,555</u>

特定非流動資產的地理位置基於該資產的實際地點(就物業、廠房及設備而言)及其獲分配至的經營地點(就無形資產而言)。

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
中國	1,453,038	1,387,873
美國	176,693	9,127
	<u>1,629,731</u>	<u>1,397,000</u>

4 其他收益及虧損淨額

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
出售物業、廠房及設備的(虧損)／利潤淨額	(82)	385
按公允價值計量且其變動計入 當期損益之金融資產的公允價值變動	19,269	1,507
利息收入	2,167	12,506
政府補助(包含遞延收入攤銷)	15,076	12,632
出售按公允價值計量且其變動 計入當期損益之金融資產的收益	—	627
出售附屬公司及聯營公司權益的收益	25,427	—
衍生金融工具已實現虧損淨額	(2,414)	—
匯兌收益／(虧損)淨額	27,374	(1,776)
其他	(107)	(312)
	<u>86,710</u>	<u>25,569</u>

5 生物資產公允價值變動淨額

生物資產公允價值變動淨額指年初到年末的公允價值差額。截至2022年12月31日止年度，公允價值變動淨額包括(i)已變現公允價值負變動為人民幣56,011,000元(2021年：人民幣46,206,000元)；及(ii)未變現公允價值正變動為人民幣59,934,000元(2021年：人民幣56,018,000元)。

6 除稅前虧損

除稅前虧損乃經扣除／(計入)下列各項：

(a) 財務成本

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
長期應付款項的利息	39,916	31,762
租賃負債利息	12,942	7,663
銀行及其他貸款利息	3,281	—
	<u>56,139</u>	<u>39,425</u>

(b) 員工成本

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	371,091	298,687
界定供款退休計劃供款(附註)	33,491	23,521
以權益結算的股份支付開支	15,313	27,752
	<u>419,895</u>	<u>349,960</u>

附註：

根據中國相關規定，本公司及其中國附屬公司為其僱員參加由省市政府組織的界定供款退休計劃。於有關年度，本集團須按照僱員薪金、花紅及若干津貼的若干百分比向該等退休計劃供款。

美國附屬公司為美國僱員實施一項界定供款401(k)儲蓄計劃(「401(k)計劃」)。401(k)計劃涵蓋所有美國僱員，並允許參與者按稅前基準遞延部分年度薪酬。此外，本集團對401(k)計劃作出匹配供款，將僱員供款與參與者薪酬的最高5%相匹配。

(c) 其他項目

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
物業、廠房及設備折舊費用	171,034	126,481
無形資產攤餘成本	3,065	1,616
貿易應收款項及其他應收款項的預期信貸虧損確認	1,422	3,115
存貨及合約成本減值	3,387	1,807
存貨成本	189,259	150,671
核數師薪酬	3,000	—

7 綜合損益及其他全面收入表中的所得稅

(a) 綜合損益及其他全面收入表中的稅項指：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
即期稅項		
年內撥備	804	—
	<u>804</u>	<u>—</u>

(b) 稅項開支與按適用稅率計算的會計虧損對賬：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
除稅前虧損	<u>601,353</u>	<u>545,643</u>
按中國法定稅率計算的除稅前虧損的名義稅項 (附註(i))	150,338	136,411
不同稅率的稅務影響 (附註(ii)及(iii))	(36,716)	(34,017)
不可扣稅開支的稅務影響	(9,038)	(321)
動用過往年度未確認的稅項虧損	2,181	1,788
未動用稅項虧損及未確認暫時性差異的稅務影響	(184,768)	(145,005)
研發開支額外扣稅 (附註(iv))	77,199	41,144
	<u>(804)</u>	<u>—</u>

附註：

- (i) 本公司及其於中國成立的附屬公司於年內須按25%的稅率繳納中國企業所得稅。
- (ii) 本集團於美國註冊成立的附屬公司須繳納聯邦所得稅及州所得稅。聯邦所得稅率於年內為21%，州所得稅率為8%。本集團於德國註冊成立的附屬公司須繳納企業所得稅、團結附加稅及貿易稅，年內於海德堡的稅率為應課稅收入的15%、企業所得稅的5.5%及應課稅收入的14%。
- (iii) 《中華人民共和國企業所得稅法》允許企業申請「高新技術企業」(「**高新技術企業**」)證書，符合確認標準後，合資格公司可享受15%的優惠所得稅率。
- 本公司及其附屬公司百奧賽圖江蘇已獲得高新技術企業資格，因此於年內享受15%的優惠稅率。
- (iv) 根據中國相關稅務規定，於年內，符合條件的研發開支可按該等開支的75%-100%額外扣稅。

8 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃根據本公司普通股股東應佔年內虧損人民幣601,945,000元(2021年：人民幣545,576,000元)及年內已發行普通股加權平均數計算，計算如下：

(b) 普通股加權平均數

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
於1月1日已發行的普通股	374,930	360,000
已發行普通股影響	6,117	2,411
就股份獎勵計劃購買股份的影響	(43)	—
	<hr/>	<hr/>
於12月31日已發行的普通股加權平均數	381,004	362,411

(c) 每股攤薄虧損

由於2022年及2021年並無潛在普通股，故並無呈列該兩個年度的每股攤薄盈利。

9 股息

截至2022年12月31日止年度，本公司並無宣派或支付股息(2021年：零)。

10 貿易應收款項

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
應收以下人士的貿易應收款項		
— 第三方	114,750	108,719
減：虧損撥備	<u>(7,068)</u>	<u>(5,630)</u>
	<u>107,682</u>	<u>103,089</u>

賬齡分析

本集團一般向其貿易客戶提供0至90天的信貸期。貿易應收款項基於發票日期或收益確認日期的較早者並扣除呆賬撥備的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
1年內	97,183	95,412
1至2年	9,157	6,482
2至3年	1,342	1,195
	<u>107,682</u>	<u>103,089</u>

11 貿易應付款項及應付票據

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
應付以下人士的貿易應付款項		
— 關聯方	533	1,609
— 第三方	104,968	52,283
應付票據	40,689	48,549
	<u>146,190</u>	<u>102,441</u>

賬齡分析

於2021年及2022年12月31日，貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
1年內	145,467	101,785
1年後但2年內	312	478
2年後但3年內	411	87
3年後	—	91
	<u>146,190</u>	<u>102,441</u>

12 股本

	普通股數目 千股	股本 人民幣千元
已發行及繳足：		
於2021年1月1日	360,000	360,000
發行新股份(i)	<u>14,930</u>	<u>14,930</u>
於2021年12月31日	374,930	374,930
發行新股份(ii)	<u>24,468</u>	<u>24,468</u>
於2022年12月31日	<u>399,398</u>	<u>399,398</u>

- (i) 於2021年5月31日，本公司訂立交叉輪投資協議，據此，投資者以總投資人民幣311,040,000元認購本公司的14,930,000股普通股，人民幣14,930,000元及人民幣296,110,000元分別計入本公司的股本及股份溢價。
- (ii) 2022年9月，公司完成首次公開發行境外上市外資股(H股)24,468,500股，並在聯交所主板上市交易。自聯交所收取的所得款項總額為617,095,570港元(相當於人民幣542,064,655元)，而本公司收取的所得款項總額(扣除權益應佔上市開支)為人民幣500,696,819元，其中人民幣24,468,500元確認為股本。

管理層討論與分析

I. 業務概覽

概覽

我們於2009年成立，是一家全球性生物技術公司，致力於新型抗體藥物的研發和創收的臨床前研究服務公司。相較於更為傳統的化學藥品是由藥品生產企業通過精確的配方合成，生物製劑是在活的生物體內製造且為更大型、更複雜的分子。此外，臨床前研究服務行業主要包括IND前的CRO服務，即藥物發現及臨床前服務。藥物發現是一個系統過程，需要跨學科的努力以設計有效且商業上可行的藥物，而早期藥物發現是藥物發現的基礎。

我們的業務模式相應地包括藥物開發業務及臨床前研究服務，是兩個不同的業務分部。我們的藥物開發業務包括(i)抗體開發業務：我們利用自身抗體發現平台RenMice，為1,000多個靶點形成400,000至500,000個抗體序列庫，從而有可能識別潛在的治療性抗體分子，以及通過對外授權或與合作夥伴合作以適應他們的各種抗體模式及持續創新的要求；(ii)腫瘤學和自身免疫性疾病治療的研發。我們旨在通過與其他製藥公司合作推進臨床開發及商業化。我們的臨床前研究服務包括基因編輯、臨床前藥理藥效評估及模式動物銷售。憑藉多年來對跨國公司及國內生物技術公司的服務以及依據我們的內部臨床階段候選藥物，我們的實力獲得認可。

產品管線

截至2022年12月31日，我們戰略性地設計並建立11項候選藥物組成的精選抗體藥物產品管線，包括六項臨床階段候選藥物及五項臨床前階段候選藥物。

其中四項候選藥物與不同合作方有授權轉讓安排。所有候選藥物均通過我們的自有抗體發現平台發現。依託我們獨特的抗體開發平台，我們繼續為創新藥物靶點生產更多有前景的抗體藥物分子。通過大型動物轉化醫學平台，我們不斷提高臨床轉化成功率。另一方面，我們的整體研發戰略是自行指導藥物分子的早期臨床開發，後與生物技術及生物製藥公司進行聯合開發／轉移開發，而該等公司將主要推動個體抗體藥物分子的II/III期臨床開發與商業化的加速。目前，我們並無計劃投資自有資源以在不久的將來領導III期臨床開發與商業化。

我們的產品管線包括針對新型靶點的候選藥物或差異化療效或安全性經臨床研究驗證的候選藥物。我們的核心產品包括：(i)YH003，一種靶向CD40(在抗原遞呈細胞上發現的共刺激蛋白)的人源化IgG2激動性單克隆抗體；及(ii)YH001，一種人源化抗CTLA-4 IgG1單克隆抗體。除了內部發展，我們亦打算積極尋求機會與領先生物製藥公司建立戰略及協同合作夥伴關係。我們相信，合作夥伴的專業知識及資源與我們互補，可增加我們候選藥物成功的幾率，亦可讓藥物在全球實現最大的臨床及商業價值。

下圖概述截至本公告日期我們的產品管線及各候選藥物的開發狀態：

在研項目	靶點	聯合用藥	適應症	臨床前	IND	I期	II期	III期	授讓合作夥伴	保留的權益
臨床階段藥物	★ YH003	CD40	PD-1+化療	胰腺癌	國際多中心					全球
			PD-1+化療	黏膜型黑色素瘤	中國					
			PD-1+YH001	實體瘤	國際多中心					
	★ YH001	CTLA-4	PD-L1+化療	軟組織肉瘤	美國			TRACON 北美區權益	北美區以外	
	YH002	OX40	YH001	實體瘤	國際多中心				syncromune	全球
			YH003+YH001	實體瘤 瘤內注射	IND					
	YH004	4-1BB	單藥	實體瘤+ 血液瘤	澳大利亞和中國					全球
	YH005-ADC	Claudin18.2-ADC		實體瘤	澳大利亞和中國				RemeGen 榮昌生物	
YH008	PD-1x CD40 雙抗	單藥	實體瘤	美國和中國				微芯新域 NEWBY Bioscience 大中華區權益	大中華區以外	
臨床前階段藥物	YH012	HER2 x TROP2 雙抗ADC	實體瘤	CMC						全球
	YH013	EGFR x MET 雙抗ADC	實體瘤	CMC						全球
	YH015	CD40 抑制劑	免疫疾病	CMC						全球
	YH016	未公開	腫瘤	藥物發現						全球
	YH017	未公開	免疫疾病	藥物發現						全球

註：★ 核心產品  已授權轉讓/合作開發藥物  腫瘤管線  非腫瘤管線

- 1 百奧賽圖與Tracon就選定的適應症合作開發YH001，百奧賽圖將獲得北美市場兩位數的分級淨銷售額分成。百奧賽圖擁有北美以外的開發及商業化權益。
- 2 百奧賽圖授權Syncromune開展YH002瘤內聯合療法的開發及商業化。百奧賽圖有權獲得首付款、里程碑付款和分級淨銷售額分成。
- 3 百奧賽圖向榮昌生物授權YH005抗體，並收取首付款及里程碑付款。百奧賽圖有權就開發YH005-ADC向榮昌生物收取更多許可費。
- 4 百奧賽圖正在與ISU ABXIS合作，開發基於YH003序列的三特異性抗體。
- 5 百奧賽圖與微芯生物控股公司微芯新城就YH008雙特異性抗體達成在大中華區(包括中國大陸、香港、澳門和台灣地區)的臨床開發及商業化獨家授權協議。百奧賽圖保留YH008在大中華區以外的全球權益。
- 6 縮寫含義如下：

CD40：	細胞分化簇40
CTLA-4：	細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4
OX40：	又稱TNFRSF4，腫瘤壞死因子受體超家族成員4
4-1BB：	又稱TNFRSF9，腫瘤壞死因子受體超家族成員9
Claudin18.2：	亦稱CLDN18.2, Claudin18的一個同種異形體
PD-1：	程序性死亡受體1
HER2：	人表皮生長因子受體-2
TROP2：	人滋養層細胞表面糖蛋白抗原2
EGFR：	表皮生長因子受體
MET：	間質－上皮細胞轉化因子
ADC：	抗體藥物偶聯物
CMC:	化學生產及控制流程
MRCT：	多區域臨床試驗

自主研發的產品

我們的核心產品

YH003 – 一種靶向CD40的人源化IgG2激動性單克隆抗體

YH003是我們其中一種核心產品。YH003為一種重組人源化激動性抗CD40 IgG2單克隆抗體（單抗）。

我們於2017年開始研發YH003。我們正在澳大利亞進行I期臨床試驗，以評估YH003與特瑞普利單抗聯合治療晚期實體瘤患者的安全性、耐受性、療效及藥代動力學表現，該試驗已於2021年4月確定RP2D。I期臨床試驗的數據證明YH003良好的安全性和療效特性。我們亦已獲得國家藥監局的IND批准，可在中國進行晚期實體瘤患者的YH003 I期臨床試驗。

在澳大利亞進行聯合PD-1的I期臨床試驗的數據載於下文。研究於2022年8月22日完成並進行資料庫鎖定。共26名患者入組（20名在第一部分劑量遞增階段，6名在第二部分劑量擴大階段），並接受至少1劑試驗治療。第一部分劑量遞增階段的受試者分別接受0.03、0.1、0.3、1及3mg/kg的YH003和固定劑量240mg的特瑞普利單抗。在第一部分劑量遞增階段，於磨合階段來自1 mg/kg劑量第4組別的1名患有3級高轉氨酶血症的受試者報告了DLT，並在一個月後恢復。在第一部分劑量遞增階段未達到最大耐受劑量，確定II期推薦劑量為0.3mg/kg。該等藥物相關不良事件大多為輕度或中度、1至2級。第一部分及第二部分中分別有65.0%及16.7%受試者報告為3級或以上。10名受試者（n=10,50.0%）在第一部分劑量遞增階段出現嚴重藥物相關不良事件，以及1名受試者（n=1,16.7%）在第二部分劑量擴大階段出現嚴重藥物相關不良事件。在第一部分及第二部分中均無出現與治療相關的嚴重藥物相關不良事件。

2名受試者出現局部緩解。一名眼黑素瘤患者在第10周第一次腫瘤評估後達到局部緩解。值得注意的是，經過近2年的研究治療，該受試者於2022年8月完成腫瘤完全反應評估。另一名非小細胞肺癌患者在第10周第一次腫瘤評估時達到局部緩解。3名默克爾細胞癌、NSCLC及胃食道癌受試者分別出現病情穩定。其中，NSCLC受試者的病情穩定記錄直至資料庫鎖定。

我們分別於2021年6月、2021年8月、2021年11月、2021年10月及2021年11月從美國FDA、TGA、MedSafe、國家藥監局及台灣FDA獲得IND批准展開II期MRCT。我們正在美國、中國大陸、澳大利亞、新西蘭及台灣對PDAC患者進行II期MRCT，以探索YH003聯合特瑞普利單抗的安全性與有效性，並已於2021年12月在澳大利亞完成首例患者的給藥。

對YH003聯合特瑞普利單抗用於PDAC患者的II期國際多中心研究旨在評估YH003聯合特瑞普利單抗伴或不伴化療對PDAC受試者的抗腫瘤活性。截至2022年12月31日，胰腺癌一線治療2C組別共有47名受試者入組；胰腺癌二線治療2B組別共有45名受試者入組。

在中國進行YH003聯合PD-1加化療治療黏膜型黑色素瘤II期臨床試驗，以評估YH003聯合帕博利珠單抗和白蛋白紫杉醇用作不可切除／轉移性黏膜型黑色素瘤患者一線治療的療效與安全性。截至2022年12月31日，該研究中的9名可評估受試者初步顯示出良好的臨床療效、沒有新的安全性信號且安全性和耐受性良好。

YH003聯合PD-1和YH001治療晚期實體瘤，是一項在中國和澳大利亞開展的國際多中心I期臨床試驗，旨在評估YH003、YH001和帕博利珠單抗聯合治療晚期實體瘤受試者的安全性、耐受性和藥代動力學表現。截至2022年12月31日，共有12名受試者入組。

YH003 – 與ISU ABXIS合作

於2022年，我們與ISU ABXIS Co., Ltd (「ISU ABXIS」) 合作，授予ISU ABXIS通過其技術平台使用YH003序列構建多套三特异性抗體，用於開發針對多種腫瘤類型的治療劑。

我們未必能最終成功開發及推廣YH003。

其他產品

YH004 – 一種人源化抗4-1BB激動劑

YH004是人源化抗4-1BB IgG1抗體，具有獨特的作用機制，有別於其他抗4-1BB抗體。

我們已在澳大利亞啟動YH004的I期臨床試驗，並於2021年12月完成首例患者給藥。我們亦於2021年10月從美國FDA獲得IND批准。我們於2022年1月7日已獲國家藥監局批准IND申請。I期臨床試驗是YH004作為單藥治療晚期實體瘤或復發性／難治性非霍奇金淋巴瘤受試者的FIH、多中心、開放標籤的I期劑量遞增研究。我們亦正於中國進行YH004的I期臨床試驗。截至2022年12月31日，8名受試者入選並接受0.01 mg/kg (n=1)、0.03 mg/kg (n=1)、0.1 mg/kg (n=3) 及0.3 mg/kg (n=3) 的劑量。2名受試者的病情穩定療效評估最佳。所有與YH004相關的不良事件均為輕度或中度(1級或2級)。

我們未必能最終成功開發及推廣YH004。

YH012及YH013 – 兩種雙特異性ADC

YH012及YH013是我們的RenLite平台開發的兩種雙特異性ADC，計劃用於治療實體瘤。YH012及YH013現時在CMC階段。

我們最終未必能成功開發及推廣YH012及YH013。

YH015 – 一種靶向CD40的全人源IgG1抗性單克隆抗體

YH015基於我們全人源抗體小鼠平台RenMice，為獨特的體內藥物篩選策略，可以快速獲得具有良好的體內外抑制活性及理化性質的全人抗體。同時，抗體Fc端突變修飾降低了ADCC效應，延長了藥物半衰期，減少了給藥頻率，具有較好的臨床應用價值。CD40抑制劑有潛力開發成治療自身免疫性疾病、多發性硬化及器官移植的藥物。YH015目前處於CMC階段。

我們最終未必能成功開發及推廣YH015。

YH016及YH017 – 兩種新型分子

YH016及YH017是使用我們的RenMice平台開發的兩種新型分子，分別用於治療實體瘤和免疫性疾病。YH016及YH017目前處於探索階段。

我們最終未必能成功開發及推廣YH016及YH017。

聯合開發產品

我們的核心產品

YH001 – 一種人源化抗CTLA-4 IgG1單克隆抗體

YH001是我們的核心產品之一。YH001是重組人源化抗CTLA-4 IgG1單克隆抗體。

我們於2017年開啟YH001的研發流程。我們已在澳大利亞完成I期臨床試驗，以評估YH001與特瑞普利單抗聯合治療晚期實體瘤患者的安全性、耐受性和藥代動力學表現，並於2021年4月確定RP2D。I期臨床試驗的數據顯示出YH001良好的安全性和療效特徵。

在澳大利亞進行YH001聯合PD-1的I期數據載於下文。截至2022年12月31日的數據顯示，YH001聯合特瑞普利單抗在不超過4.0 mg/kg的劑量下耐受性良好。在29名入組患者中的26名被評估患者，5名患者出現局部緩解，11名患者出現病情穩定。我們正在中國進行YH001單藥治療晚期實體瘤患者的I期臨床試驗。YH001在不超過6.0 mg/kg的劑量下耐受性良好。

我們分別於2021年6月、2021年10月及2021年11月獲得美國FDA、台灣FDA及國家藥監局批准進行II期臨床試驗。我們已與美國的Tracon達成協議，探討肉瘤等適應症。YH001與恩沃利單抗(envafolimab)及多柔比星聯合使用治療軟組織肉瘤患者的I/II期臨床試驗於2022年8月獲得FDA批准，並於2022年11月給首例患者用藥。

此外，我們擬與現有及更多合作夥伴通過更多的聯合開發，探索更多類型適應症的研究。

YH001 – 與Tracon合作

YH001/KN035SAR101研究是由Tracon Pharmaceuticals贊助的一項I/II期臨床試驗，預計將在美國多個癌症中心招募176名患者。該研究I期部分的主要目的是評估YH001與PD-L1抗體恩沃利單抗(envafolimab)聯合用藥或與恩沃利單抗(envafolimab)和多柔比星聯合用藥在晚期或轉移性肉瘤患者中的安全性與耐受性，並確定推薦II期劑量。本研究II期部分的主要目的是確定恩沃利單抗(envafolimab)、YH001及多柔比星對未接受免疫檢查點抑制劑或多柔比星治療的平滑肌肉瘤及去分化脂肪肉瘤患者的客觀有效率，並確定恩沃利單抗(envafolimab)及YH001對未接受免疫檢查點抑制劑治療的肺泡軟組織肉瘤及軟骨肉瘤患者的客觀有效率。該研究於2022年11月開始招募，有望於2023年底獲得I期數據。

我們最終未必能成功開發及推廣YH001。

其他產品

YH002 – 一種有潛力結合YH001的抗OX40單抗

YH002是一種以人類OX40受體（「TNFRSF4」）為靶點的重組人源化IgG1抗體。我們正在澳大利亞進行FIH、多中心、開放標籤及I期劑量遞增研究，以評估YH002的安全性、耐受性及藥代動力學表現並確定YH002在晚期實體惡性腫瘤受試者的最大耐受劑量/RP2D。I期試驗的初期數據顯示YH002具有良好的安全性。

我們已獲得國家藥監局及美國FDA的IND批准，在中國及美國進行YH002作為單藥的I期臨床試驗。

我們正在中國及澳大利亞對晚期實體瘤患者進行YH002聯合YH001的臨床試驗。

YH002 – 與Syncromune合作

於2022年，我們與臨床階段的美國生物製藥公司Syncromune簽訂授權協議，以共同開發和商業化基於Syncrovax™技術的瘤內免疫療法，而該療法為下一代個性化腫瘤療法。Syncromune將獲得由YH002和其他活性成分組成的瘤內免疫療法。其後，各方同意將YH001及YH003作為選定的活性成分納入合作範圍。Syncromune將獲得由YH002、YH001及YH003組成的Syncrovax™療法的獨家全球開發和商業化權益。根據協議，我們將獲得根據抗體分子臨床價值評估的預付款、關鍵開發和監管里程碑付款以及基於銷售額的特許權使用費。Syncromune正在準備在未來12個月向FDA提交IND。

我們最終未必能成功開發及推廣YH002。

YH008 – 一種抗PD-1/CD40雙特異性抗體

YH008是用於治療實體瘤的抗PD-1/CD40雙特異性抗體。YH008在抑制PD-1的同時激活CD40。體內外實驗結果表明，YH008激活CD40通路取決於PD-1的交叉作用，可避免腫瘤微環境外的非特異性激活。

我們已分別於2022年12月及2023年3月獲得美國FDA及國家藥監局批准進行I期臨床試驗，此乃YH008在晚期實體惡性腫瘤受試者中的首次人體研究，以評估YH008的安全性與耐受性，並確定最大耐受劑量或推薦劑量。

YH008 – 與微芯生物合作

2023年2月27日，祐和醫藥與深圳微芯生物科技股份有限公司（「微芯生物」，一家於上海證券交易所上市的公司，股票代碼：688321.SH）的控股附屬公司成都微芯新域生物技術有限公司（「微芯新域」）達成在大中華區（包括中國大陸、香港、澳門和台灣地區）臨床開發及商業化YH008雙特異性抗體的獨家授權協議。祐和醫藥保留YH008在大中華區以外的全球權益。根據協議，微芯新域將支付祐和醫藥人民幣40百萬元首付款、不超過人民幣360百萬元的潛在研發里程碑付款、不超過人民幣196百萬元的潛在銷售里程碑付款以及銷售淨額的分級特許權使用費。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年2月27日之公告。

我們最終未必能成功開發及推廣YH008。

YH005 – 與榮昌生物合作

YH005是一種使用我們的Claudin 18.2敲除小鼠產生的抗Claudin 18.2抗體。我們已將Claudin 18.2抗體YH005的許可授予榮昌生物，以開發YH005 ADC (亦稱為RC118)。2017年9月6日，我們與榮昌生物就RC118的開發及商業化簽訂獨家技術轉讓協議(「榮昌生物協議」)，我們轉讓YH005的全球權利。RC118於2021年8月獲得澳大利亞I期臨床批覆，並於2021年9月獲得國內I期臨床批覆。臨床研究目前進展順利，正在進行的劑量遞增研究顯示出良好的安全性及耐受性。RC118已獲美國FDA授予兩項孤兒藥資格認證，用於治療胃癌，包括胃食管結合部癌及胰腺癌。

在我們成功開發Claudin 18.2敲除小鼠後，榮昌生物最初尋求YH005的共同開發。我們與榮昌生物訂立合作，是由於Claudin 18.2的腫瘤及組織特異性表達對ADC藥物極具潛力。我們相信我們與榮昌生物的合作是雙方共贏且對YH005的價值最大化有所貢獻。

我們最終未必能成功開發及推廣YH005。

千鼠萬抗

千鼠萬抗是我們專有的大規模全人源抗體篩選計劃，旨在發現有望用於內部藥物開發或外部變現的抗體分子。千鼠萬抗是我們的重點研發項目。

一方面，其或會為生成的抗體提供合作開發藥物、已授權轉讓藥物、轉讓開發及其他合作機會。我們通過轉讓千鼠萬抗所產生的大量抗體分子／序列收取前期費用、里程碑費用及特許權使用費，與許多藥物研發公司建立合作關係。在現階段，每年銷售收入大部分來自前期費用及少量里程碑費用。未來，隨著轉讓更多抗體分子／序列，里程碑費用及特許權使用費收入的增長將愈發顯著，是我們日後非常重要的收入來源。另一方面，其有助於提升我們的產品管線，並補充我們的核心產品開發。

截至2022年12月31日，千鼠萬抗進展順利，我們已在靶點KO RenMab中敲除了680多個靶點基因，並在靶點KO RenLite中敲除了260多個靶點基因。預計至2023年第三季度，我們將完成千鼠萬抗的大部分工作，並有望獲得400,000至500,000個涵蓋1,000多個創新靶點的全人源抗體序列庫。該抗體庫品質高且多樣性豐富，能全面充分覆蓋靶點的所有抗原表位，形成全人源抗體庫，以滿足各合作夥伴製藥公司的不同抗體開發需求。

在合作方面，我們已與21家製藥及生物技術公司達成34項聯合開發／已授權轉讓／轉讓開發協議，包括但不限於Merck Healthcare KGaA、ADC Therapeutics、翰森製藥及南京正大天晴製藥有限公司。

生成豐富全人源抗體庫的RenMice平台

我們開發了RenMice平台，生成豐富的全人源單克隆抗體庫及雙特異性抗體庫。我們的RenMice平台由三種不同的具全人源免疫球蛋白可變區的染色體工程小鼠組成，以替代對應小鼠，即全人源抗體小鼠RenMab、全人源通用輕鏈小鼠RenLite及全人源重鏈小鼠RenNano。基於RenMab，我們開發了一個全新類TCR (TCRm)技術平台，用於針對細胞內靶點的抗體藥物開發。

我們的RenMice平台競爭力很強，這一點體現於對外的授權。截至2022年12月31日，我們已與17家知名的跨國製藥公司及領先的製藥公司（例如Merck Healthcare KGaA、Xencor、百濟神州及信達生物製藥）達成授權及試驗合作協議，該等公司均為我們的獨立第三方。截至2022年12月31日，受許可人已合共啟動40個項目。RenMice技術平台的授權將使我們能夠獲得前期費用、里程碑費用及特許權使用費。於2023年3月，本公司與楊森（強生集團楊森製藥公司之一）訂立授權協議。有關詳情，請參閱本公司日期為2023年3月8日之公告。

RenMab

我們的RenMab平台使用RenMab小鼠發現及生成全人源單克隆抗體。我們自主開發的RenMab小鼠是全人源重鏈和kappa輕鏈可變區原位置換的轉基因小鼠。RenMab小鼠攜帶全人源免疫球蛋白可變區庫，具有完整的免疫系統，即使經過基因編輯仍非常健康。

我們的自主百萬鹼基級基因編輯技術可實現小鼠免疫球蛋白重鏈及kappa輕鏈可變區(包括遠端Vk)與對應人類免疫球蛋白可變區原位置換。因此，RenMab小鼠健康有如一般野鼠，非常適合進行藥物靶點基因敲除。基因敲除小鼠是千鼠萬抗的重要組成部分。

通過全人源重鏈及輕鏈可變區，RenMab小鼠能夠產生豐富的抗體庫，我們繼而可在先導抗體篩選過程中優化和選擇具有最佳特異性和親和力的亞納摩爾級抗體。

RenLite

我們的RenLite平台使用RenLite小鼠生成多種親和力高的雙特異性抗體及雙特異性ADC。RenLite小鼠的小鼠重鏈抗體基因可變區已由全人源重鏈可變區原位置換，產生類似人類的多樣化重鏈庫。相反，kappa鏈可變區則被單一固定人類共同kappa輕鏈置換。該單一人類共同kappa鏈的存在確保完美解決雙特異性抗體平台經常出現的輕鏈與重鏈錯配問題的輕鏈互補性，從而大幅降低CMC流程開發的難度。

除雙特異性抗體外，我們的RenLite小鼠還能夠為雙特異性ADC生成抗體。我們的雙特異性ADC可有效針對兩種腫瘤抗原，準確輸送藥量至腫瘤細胞，克服傳統ADC藥物的非腫瘤細胞毒性。YH012和YH013是RenLite平台產生的雙抗ADC分子，目前處於CMC階段。

RenNano

我們的RenNano平台在RenMab小鼠的基礎上進一步對抗體重鏈恆定區進行改造，利用RenNano小鼠生產重鏈抗體。與世界上為數不多的其他納米抗體模型相比，我們的RenNano小鼠攜有原位替換的完整的人類抗體重鏈可變區基因，其產生的全人單鏈抗體序列無需再經過體外人源化改造便可用於藥物開發，節省了大量時間和費用，並降低了後續開發的風險。基於小鼠的快速繁殖能力以及成熟的鼠單抗製備技術，與羊駝等其它單鏈抗體動物相比，RenNano小鼠可以用來進行規模化高通量全人源重鏈抗體的開發。用多種不同抗原免疫的RenNano小鼠後，可獲得互補決定區3(CDR3)序列多樣、識別表位豐富的重鏈抗體。這些抗體結合抗原不依賴輕鏈，並且具有nM級別的高親和力。實驗表明，RenNano來源的抗體在體內外具有良好的生物學功能。由於其結構簡單、無需配對，所以適合模塊化組裝，易於構建雙抗、多抗及CAR-T等藥物形成新形式。

TCRm 平台

TCRm 平台 (「TCRm 平台」) 基於 RenMice 的深度改造，成為 HLA/RenMab，以產生全人源抗體，精準識別細胞內 MAP 表位並產生針對細胞內抗原的抗體。HLA/RenMab 旨在突破主要針對細胞膜表面抗原 (如 PD-1 及 PD-L1) 或可溶性抗原的傳統抗體治療局限，而識別腫瘤抗原 TCR 的抗體對相應抗原的親和力通常很低，造成了腫瘤細胞的免疫逃逸。TCRm 平台專注於抗體替代 TCR，篩選出親和力和特異性遠高於 TCR 的抗體，從而做到有效靶向胞內抗原。基於 HLA/RenMab 小鼠的優勢，我們可以一步到位獲得識別 MAP 表位並產生針對胞內抗原的全人源抗體，同時確保了體內的親和力成熟，並篩選出親和力和特異性優於 TCR 的抗體。

類 TCR 抗體技術平台獲得的全人源抗體序列為後續的抗體相關藥物、CAR-T 等領域提供更多候選物。為靶向清除特定的異常細胞如腫瘤細胞、感染細胞和衰老細胞提供更多的胞內靶點選擇。此外，也可以為自免疾病受到攻擊的特定細胞篩選類 TCR 的阻斷抗體，避免對正常組織造成傷害。

臨床前研究服務

我們的臨床前研究服務主要包括臨床前藥理藥效評估等 CRO 服務，研發及創新靶點模式動物銷售以及基因編輯定制服務業務。該等服務線乃為本公司重要的業務分部。銷售收入的快速增長和較高的利潤水平為本公司不斷提供經營現金流量，鞏固了我們的財務狀況。

在臨床前藥理藥效評估等 CRO 服務業務線中，本公司不斷拓展 CRO 服務的類別。同時，本公司擴充了海外銷售團隊。為了更好地服務海外醫藥客戶，發揮海外銷售佔比，本公司於 2022 年在歐洲成立德國附屬公司，並擴大了美國波士頓實驗基地。該等措施於 2022 年取得了顯著銷售增長。

臨床前藥理藥效評估

我們位於中國及美國的藥理學團隊在測試新療法 (例如治療免疫腫瘤，免疫及自身免疫疾病以及代謝疾病的單克隆抗體、CAR-T、基因療法及其他療法) 方面積累了專業知識，支持全球藥物研發。我們的服務利用大量基於檢查點抑制劑及細胞因子／細胞因子受體的基因人源化小鼠模型、高度免疫缺陷 B-NDG 小鼠及其變體 (其中包括 CDX 模型和工程細胞系模型等)。我們的藥理學服務包括體內功效、PK/PD、生物標誌物評估、毒理學及安全性評估，以及體外免疫細胞及細胞因子分析和細胞功能分析。我們的臨床前藥理學研究支持多項 IND 申請及臨床試驗。我們已為全球約 400 名合作夥伴完成超過 2,000 個藥物評估項目。

我們主要根據使用的動物類型和提供的服務類型來確定臨床前藥理藥效評估服務的費率。動物費用根據使用的動物類型確定，服務費則根據腫瘤PD、免疫重建及自身免疫疾病等服務類型按項目所需的人力資源、期限及材料分配確定。我們與客戶就臨床前藥理藥效評估服務達成協議的期限取決於項目的複雜性，通常不超過一年。付款條款由項目設定，我們通常有權向客戶收取預付款和項目完成時的付款。由於我們是臨床前藥理藥效評估的服務提供商，與項目相關的知識產權屬於我們的客戶。

體內藥理學能力

體內藥理學團隊已成功開發並驗證數百個同源及異基因腫瘤模型，以滿足客戶的科學目標。模式動物內部生產的人源化小鼠和攜帶功能性人類基因的人源化細胞系，該等人類基因表達確定的人類治療靶點或根據客戶興趣定制的靶點。使用人源化細胞系及人源化小鼠須定制完整生物治療策略，評估不同類型的人類治療分子(單克隆抗體、雙特異性抗體、ADC、疫苗等)針對相應治療靶點的療效。此外，通過不同途徑(包括原位注射)植入腫瘤細胞能提供正面直觀的數據支持臨床研究。該等模型均涵蓋了廣泛的免疫治療領域，並大大提高了藥物開發從臨床前研究到臨床研究的轉化效率。

除腫瘤模型外，體內藥理學服務亦於野生型及人源化小鼠中開發了若干可轉化的免疫與自身免疫性疾病及代謝性疾病模型，將我們的研究與服務擴展至更廣泛的治療領域，更好地支持客戶的研究與藥物開發。

我們基於模型的體內藥效服務具有高規模篩選能力，通過體內活性評估，支持分子的篩選、藥物的比較或藥物的評估。作為體內能力的補充，我們的體外藥理學服務包括免疫細胞分析、細胞因子分析、原代T、NK及巨噬細胞的功能檢測等。我們的綜合體內能力及體外藥理學能力可使我們為藥物開發提供完整的PoC及MoA。

藥代動力學(PK)及藥效學(PD)

抗體藥物的藥代動力學深受靶點表達(靶點介導清除)與FcRn(新生Fc受體)表達的影響，這可以延長抗體半衰期。由於人類抗體對靶點有不同的親和力，而且在動物物種中表達的FcRn與在人類中表達的不同，源於動物的人類抗體的PK參數可能並不適用人類。我們的人源化小鼠能夠表達人類治療靶點，FcRn人源化小鼠則能更直觀地評估小鼠中的人類抗體PK，從而能夠協助解決該等問題。由於非人靈長類動物的供應越來越有限，人源化小鼠可能在生物製劑藥物開發的非臨床PK及毒性研究中具有越來越大的價值。

通過使用靶點人源化小鼠及FcRn人源化小鼠，我們建立了完善的PK/PD服務平台，能夠進行一系列PK/PD研究以表徵藥物暴露、預測劑量要求、了解濃度效應關係、建立安全邊際和功效特徵及開發藥物的產品概況，以支持藥物開發及臨床試驗。PK/PD評估亦由我們的體外能力支撐。此外，基於細胞的檢測包括ADCC及CDC，由離體或體外PD評估及MoA識別協助。

小動物毒理學和安全性研究

人源化小鼠可以在候選藥物的毒理學和安全性評估中提供正面的可轉化結果，並得到FDA的推薦。我們使用人源化小鼠和高度免疫缺陷的B-NDG小鼠建立了毒理學和安全性評估平台。我們全面的毒理學和安全性讀數包括血液生化肝腎功能評估、組織病理學評估、細胞因子釋放綜合徵(CRS)評估、抗藥抗體(ADA)測試等，均是目前免疫療法常見的副作用測試。相信我們的臨床前毒理學和安全性評估為候選藥物評估提供了預測性很強的數據支持，並可作為臨床研究設計的指引。

基因編輯

我們的基因編輯技術為抗體研發平台奠定堅實基礎。運用我們先進的基因編輯技術，我們已提出了千鼠萬抗計劃，開發了三個轉基因RenMice平台，並且設立了全面的抗體發現及模式動物平台。基因編輯是對生物體DNA片段進行特定修飾的技術，通常用於實現特定DNA片段的添加及刪除、特定鹼基的刪除及替換等修飾。基因編輯可對生物體的基因組進行永久性改變，而該等改變可在整個身體或特定組織中發生。通過基因編輯技術獲得的動物或細胞系等模型可模擬人類的特定生理、病理及細胞特徵，故在研究基因功能、闡明生物的遺傳進化、疾病發生的分子機制及提供治療疾病藥物相關評價等方面發揮重要作用。

在基因編輯定制服務領域，我們將重心轉移至海外製藥公司客戶，重點服務於內部研發創新，提升基因編輯業務線的盈利水平和價值貢獻。

我們的基因編輯技術

通過十多年的專注研究，我們已開發強大的基因編輯平台SUPCE、CRISPR/EGE及ESC/HR，是我們進行相關技術創新的推動力。自成立以來，我們一直提供基於動物及細胞的定制基因編輯服務，以滿足客戶基礎科學研究及藥物開發的需求。憑藉先進的基因編輯技術，我們為客戶完成了約4,300個定制基因編輯項目及內部開發了約2,800種基因編輯動物及基因編輯細胞模型產品。

與常見其他基因編輯技術使用質粒一次僅可編輯少於30,000個鹼基的基因片段相比，我們的專有內部開發的SUPCE技術可實現百萬鹼基規模的染色體編輯，且具有高穩定性及可重複性。SUPCE技術被應用該技術成功開發的RenMice平台充分驗證。我們在RenMice中實現了多種抗體的全長原位基因替換，並產生了保持強大免疫系統的非常健康的小鼠。

定制服務

我們主要提供基於大鼠／小鼠及細胞系的定制基因編輯服務，最終產品為具有特定基因型的動物或細胞系模型、基因型檢測報告及項目結束報告。此外，我們亦提供sgRNA質粒構建及sgRNA活性檢測等一系列基因編輯實驗服務：

- 基於動物的基因編輯服務。我們主要從事大鼠／小鼠的定制基因編輯服務。小鼠易操作，生命週期短，繁殖能力強，且具有與人類相似的基因組和生理特徵，因此常被用作研究人類基因功能和疾病機制的首選動物。小鼠亦是基因組學、轉錄組學、蛋白質組學及遺傳表型研究最廣泛的動物。與小鼠相比，大鼠在神經系統方面與人類有更高的相似性，常被用作相關領域的藥效學模型。我們使用成熟穩定的基於ESC/HR和基於CRISPR/EGE的基因編輯技術為大鼠／小鼠提供定制基因編輯服務。我們根據幾種大鼠／小鼠品系進行基因編輯修飾。提供基因編輯服務的小鼠品系主要包括C57BL/6、BALB/c、DBA2和NOD-scid，大鼠品系主要包括Sprague Dawley及Wistar。
- 基於細胞系的基因編輯服務。相較於基因編輯模式動物，細胞系模型具有方便、週期短及成本低的優點。穩定細胞系在基因功能研究、重組蛋白製備、藥物篩選及靶點驗證、腫瘤治療等研究中發揮重要作用。我們使用基於ESC/HR和基於CRISPR/EGE的基因編輯技術提供各種細胞系基因編輯服務。
- 基因編輯實驗服務。我們提供基於大鼠、小鼠及細胞系的定制基因編輯服務以及配套實驗服務。

基於多年的潛心研究和技術積累，我們已掌握基於ESC/HR的基因編輯技術和基於CRISPR/EGE的基因編輯技術。

模式動物銷售

憑藉先進的基因編輯技術，我們通過編輯小鼠的基因，創建了全面的抗體發現及疾病小鼠模型，創造了適合體內藥效評估的模式動物。我們的抗體發現及疾病小鼠模型包括超過2,800個獨特的基因編輯小鼠／細胞系項目。

全面的模式動物組合與大規模動物生產及體內療效研究相結合，令我們能夠成功地為內部產品管線及計劃進行大規模體內抗體發現及篩選，並為全球生物技術及大型製藥公司客戶提供疾病模式動物及體內藥理學服務。

在創新模式動物的研發和銷售業務線，本公司每年不斷向市場推出數百種新型模式動物，同時擴大國內外客戶群，並藉助江蘇南通動物設施的規模，為更多的客戶提供更好的模式動物產品。這些舉措確保公司在2022年取得令人滿意的銷售增長。

模式動物

通過修改關鍵基因來模擬人類病理環境的模式動物是當前藥物研發過程中必不可少的工具。使用相關模型進行藥物評估被認為是驗證臨床前藥物療效的「黃金標準」。基於基因編輯人源化小鼠模型，我們研發了腫瘤及自身免疫疾病小鼠模型，用於基因功能研究及藥物研發。通過使用已上市及自主研發的抗體藥物進行小鼠體內藥效測試，結合生理、生化、血液、毒性等其他因素，我們能夠驗證模型的有效性並向客戶銷售疾病模型鼠。

目前的疾病類型主要集中於腫瘤及自身免疫。我們正積極探索新的模式動物及細胞檢測模型，利用基因編輯人源化小鼠構建腫瘤模型，測試抗腫瘤抗體藥物、化療藥物及靶向小分子藥物對腫瘤生長的抑制作用，為腫瘤藥物的藥物篩選及臨床申報提供更多數據支持。對於自身免疫，我們專注於在基因編輯人源化小鼠中誘發自身免疫性疾病（哮喘、實驗性自身免疫性腦脊髓炎、銀屑病等），並測試基於細胞因子抗體藥物的治療效果。

除腫瘤及自身免疫性疾病外，我們正進一步拓展神經、心血管及代謝疾病等疾病領域的模式動物，為藥物開發提供臨床前體內外藥效測試。

(i) 人源化小鼠

免疫檢查點及其他人源化小鼠

大多數人源抗體藥物僅能識別人源抗原並與之相互作用，並且由於物種差異，不能直接用野生小鼠進行臨床前藥效學及藥代動力學評價及測試。因此，有必要將小鼠免疫檢查點以及其他靶點（如GPCR）人源化並在小鼠體內表達人源相關抗原，使人源抗體藥物能在小鼠體內產生正常的藥物反應。

依託高效穩定的基因技術平台和科學規範的模式動物生產中心，我們充分考慮可能干擾人源化蛋白表達的因素，對每個試驗者進行詳細評估和精準設計，基於C57BL/6基因背景研發出一系列免疫檢查點及其他人源化小鼠。為確保小鼠模型完全人源化，我們排除外界環境對人源化蛋白表達及信號傳導的影響，為免疫檢查點及其他靶點抗體的藥物驗證提供了有效模型及有力工具。

細胞因子及細胞因子受體人源化小鼠

細胞因子參與自身免疫性疾病的機制已得到深入研究。艾伯維已研發出靶向TNF α 的阿達木單抗，並已獲得FDA批准用於10種適應症，包括類風濕性關節炎及銀屑病關節炎。其他靶向細胞因子的抗體在自身免疫疾病及腫瘤學方面亦具有良好的市場前景。

細胞因子通常具有複雜的信號通路。通過研究細胞因子的作用機制，我們對小鼠體內的關鍵細胞因子或細胞因子受體進行了人源化處理，從而可以評價人源細胞因子或細胞因子受體抗體藥物在小鼠體內的療效及藥理作用。我們認為該等範疇可滿足藥企對細胞因子或細胞因子受體抗體藥物的絕大部分臨床前藥物評價需求。

(ii) 嚴重免疫缺陷(B-NDG)小鼠

我們獨立研發的B-NDG(NOD.CB17-Prkdcscid IL2rgtm1/Bcgen)小鼠是通過IL2rg基因敲除從具有NOD-scid遺傳背景的小鼠獲得。B-NDG小鼠具有嚴重的免疫缺陷表型，缺乏成熟的T細胞、B細胞及NK細胞，並且缺乏細胞因子信號，使其成為人源造血幹細胞、人外周血單個核細胞、人源腫瘤細胞或組織移植的理想藥物研發載體。

我們用於出售的模式動物的知識產權通常屬於本公司。由於我們的模式動物一般不會直接應用於客戶的候選產品，故於報告期間並無與客戶進行模式動物的知識產權分配討論。我們通常與客戶簽訂為期一至五年的框架協議，並根據此類框架協議接受客戶的工作訂單。我們與客戶釐定費率及付款條款時考慮多項因素，包括特定模式動物的開發成本、育種費用及要求的數量。我們通常要求客戶在發票日期後一個月內全額付款。通常而言，除非發生不可抗力事件，否則客戶與我們均無權終止協議。

人體免疫力系統重建模型

為解決重度免疫缺陷小鼠造血細胞維持分化功能、免疫細胞發育受限等問題，我們基於B-NDG小鼠研發了一系列二代產品，以滿足不同的研究需求。例如，B-NDG B2m KO plus小鼠可以延遲PBMC重建模型中的GVHD效應，從而在不影響抗體藥物半衰期的情況下實現更長的給藥窗口。此外，B-NDG hIL15小鼠能更好地促進人源NK細胞的免疫重建，B-NDGhTHPO小鼠無需照射而重組，可避免輻射對小鼠的損傷。

營銷及業務開發

我們通過營銷和業務開發團隊的努力及客戶推薦獲得業務。我們的營銷和業務開發團隊致力於提高我們的品牌知名度、擴大我們的全球客戶群並加強我們與現有客戶的關係以獲取更多商機。

本公司CRO相關臨床前業務持續保持以較高的毛利水平快速增長，並與九家海外前10大製藥公司保持長期業務合作。海外業務的總收入及其佔我們總收入的比例繼續增加。我們於2022年於德國海德堡設立新的附屬公司，並擴大波士頓實驗基地的規模。此外，我們亦將招募更多擁有海外基地的業務開發商，積極開拓海外市場。未來，我們將進一步擴大海外投資，提高海外銷售收入的金額及佔比。

基於RenMice平台，我們的抗體發現平台繼續生成潛在抗體分子，並已在不同階段與國內外製藥公司達成合作開發／授權協議。我們的抗體發現業務自2020年以來持續高速增長，同時維持非常高的毛利率。我們的客戶基礎已從國內知名生物科技公司擴展至全球知名製藥公司，單筆合同預付款、進程費及版稅得到持續改善。

截至2022年12月31日止年度及直至本公告可行日期，我們並無於市場上商業化任何核心產品。我們尚未就核心產品制定任何明確的定價政策。我們正通過與多家國內及國際製藥公司合作，加快臨床及臨床前產品管線的開發。未來，我們將繼續奉行此產品開發策略，並與製藥公司進行更多合作，以推進及商業化我們的管線產品。

研發

我們致力於提供創新服務，以支持我們客戶在中國及世界各地的開創性和複雜的新藥研發項目。為實現該目標，我們不斷投資改進技術和提升服務能力，並積極參與政府資助的重大研究項目。相關投資令我們能夠持續站在行業最新技術趨勢的前沿，為客戶研發新解決方案並維持我們的競爭地位。我們努力通過內部研發以及與合作夥伴和客戶的合作進一步提高我們的技術能力。

我們致力於通過利用我們領先的內部研發能力（涵蓋從早期藥物發現到臨床研發）來改進我們的產品管線。截至2022年12月31日，我們的研發團隊已發現及／或研發11種候選藥物作為目前的產品管線。

為培養高素質人才儲備並確保提供專業服務，我們已建立現場培訓計劃提供有關各種尖端科學和技術主題的培訓課程，以及跟蹤、評估和報告各員工的培訓進度。

截至2022年12月31日，我們三個服務中心有約550名研發人員從事臨床前研究服務。大部分研發人員涵蓋藥物開發及臨床前研究服務。具體而言，我們的研發人員中，約100名負責基因編輯及模式動物銷售，約150名負責臨床前藥理藥效評估，約230名負責抗體開發及約50名負責臨床開發。

截至2021年及2022年12月31日止年度，我們的研發費用分別為人民幣558.5百萬元及人民幣699.2百萬元。截至2022年12月31日止年度，核心產品的研發費用為人民幣105.0百萬元，約佔同期研發費用的15.0%。

生產

模式動物生產

我們已建立模式動物生產中心，包括三個動物基地，涵蓋共約55,000平方米的動物設施。憑藉大型基地，我們得以擁有廣泛的基因工程小鼠、疾病小鼠模型及大齡小動物，並具有顯著的成本優勢。

與CRO及CDMO的合作

CRO及CDMO（作為我們的供應商）開展及支持我們管線產品的研發和臨床試驗。臨床前CRO主要根據我們的研究設計並在我們的監督下為我們提供與我們核心產品臨床前毒性及安全性評估相關的服務，例如動物研究。我們與CDMO合作夥伴合作生產我們的部分候選藥物，特別是我們的核心產品，以供應用於臨床前研究及臨床試驗。有關詳情，請參閱本公告「供應商」及「外部業務開發」。

質量管理

我們設有質量管理部門，將資源投入到產品的質量管理中。基於我們研發抗體藥物的新理念，我們參照ISO9001、GMP和GLP體系建立了自己的質量控制體系。我們的質量控制體系非常重視我們產品和候選產品的設計、研發、製造、測試及運輸的質量控制。我們的管理團隊積極參與制定質量政策和管理內外部的質量表現。

截至2022年12月31日，我們的質量管理部門由約45名員工組成。我們的質量管理團隊成員擁有豐富的質量管理及成功向美國FDA和國家藥監局申報藥品的經驗。

供應商

供應商是本集團重要的業務夥伴，供應商的選擇和管理直接關係到本集團的產品質量。因此，依靠卓越的供應鏈管理，確保供應商和產品的質量是重中之重。為了有效規範和管理我們的供應商選擇流程，我們制定了一系列政策，為供應商准入、選擇、審批、監控和評估提供制度保障，明確了內部採購人員的職責。

在選擇供應商並與其簽訂合約之前，我們會進行盡職調查，以評估潛在供應商交付產品及服務的價格、質量、聲譽、能力及技術，並可能要求其發送樣品，經採購部審查後，由人員進行產品試用檢驗或現場調查，並納入我們的合格供應商數據庫。我們亦要求供應商提供企業認證，包括但不限於質量及／或環境管理體系認證，以確保符合國家及國際標準。同時，根據供應商甄選相關政策，我們定期對所有供應商進行評估考核，以驗證其質量體系及服務表現的有效性，並將評估結果作為供應商評估的依據。對於無法滿足基本採購要求且考核結果被淘汰的供應商，各部門必須立即終止與其合作，並以表現較好的供應商替換。

於2022年12月31日，本集團有約1,000名供應商，其中超過900名來自中國。截至2022年12月31日止年度，我們對主要供應商進行評估，以檢查其供應表現是否符合我們對質量、服務及價格的要求。我們的主要供應商包括材料、資產及服務供應商。

外部業務開發

根據行業慣例，我們與CRO及CDMO合作開展及支持我們的管線產品（尤其是我們的核心產品）的研發和臨床試驗。我們的CRO合作夥伴通常是主要從事生物製藥開發、生物檢測開發、臨床開發、臨床試驗管理、藥物警戒及結果研究的信譽良好的跨國公司。臨床前CRO主要根據我們的研究設計並在我們的監督下為我們提供與我們核心產品臨床前毒性及安全性評估相關的服務，例如動物研究。我們委聘CRO對我們臨床階段產品進行臨床試驗，尤其是我們的核心產品。CRO通常提供一整套服務以協助我們進行及管理臨床試驗，包括試驗準備、源數據驗證、臨床安全管理、數據管理及報告編製。我們的CDMO合作夥伴通常是主要從事藥物開發及製造的跨國公司。我們與CDMO合作夥伴合作生產我們的部分候選藥物，特別是我們的核心產品，以供應用於臨床前研究及臨床試驗。

截至2022年12月31日止年度，CRO及CDMO的核心產品研發費用為人民幣71.4百萬元。我們挑選CRO及CDMO時基於各項因素，例如學歷、行業聲譽以及對相關監管機構的合規性及成本競爭力。此外，我們還考慮彼等促進站點選擇、及時招募患者和高效高質進行複雜臨床試驗的能力。我們通常與CRO或CDMO就臨床試驗管理服務簽訂一般服務協議，據此，我們為每個臨床開發項目執行單獨的工作訂單。我們密切監督相關CRO及CDMO，確保彼等表現符合我們的協議和適用法律，從而保障我們試驗和研究數據的完整性及真實性。

知識產權

知識產權對我們的業務很重要。我們在開展業務的過程中開發及使用多種自有方法、分析、系統、技術、商業秘密、專有知識及其他知識產權。截至2022年12月31日，我們擁有263個註冊商標、105項授權專利及4項軟件著作權，並於5個國家或地區提交了300項專利申請。我們亦已就有關核心產品獲授5項專利，並提交30項專利申請。

COVID-19疫情的影響

2022年年中，受上海疫情防控政策的影響，我們在研管線產品的臨床受試者入組受到影響，臨床進展放緩，導致我們部分研發管線在市場同類產品中的競爭優勢減弱。鑒於管線的商業價值變動，尤其是YH001的NSCLC及HCC的臨床研究推進。例如，自2022年3月以來，中國的許多醫院已將其資源分配予COVID-19的預防及治療，因此我們在部分醫院的核心產品的臨床試驗暫時延遲。通過與合作醫療機構保持頻繁的溝通，我們一直在密切關注我們於中國各地臨床試驗的進展情況，截至2022年12月31日，我們並無遇到亦預計不會對我們與第三方服務供應商合作進行的臨床開發有任何重大不利影響。臨床推進不可避免的受到疫情影響，也會導致管線產品所面臨的市場競爭態勢發生變化，基於此，公司需要根據各個管線產品所需要面對的市場競爭態勢，調整其研發策略。

於2022年第四季度，由於COVID-19的變體奧密克戎在中國流行，我們於北京、上海及江蘇的僱員出勤率因此受到影響並嚴重下降，且國內外客戶的出勤率亦受到影響，導致我們CRO業務的訂單交付延遲。

除上文所披露者外，截至本公告日期，COVID-19疫情並未對我們的業務、財務狀況及經營業績產生重大不利影響。

II. 財務回顧

概覽

以下討論乃基於本公告所載的財務資料及附註，並應與該等資料一併閱讀。

收益

截至2022年12月31日止年度，我們的所有收益均來自臨床前研究服務（包括基因編輯、臨床前藥理藥效評估及模式動物銷售）及抗體開發業務。下表載列於所示期間的收益明細：

收益	截至2022年12月31日 止年度		截至2021年12月31日 止年度	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
基因編輯	61,075	11.4	51,146	14.4
臨床前藥理藥效評估	176,069	33.0	105,607	29.8
模式動物銷售	169,328	31.7	107,555	30.3
抗體開發	126,887	23.8	88,606	25.0
其他	522	0.1	1,641	0.5
收益總額	533,881	100.0	354,555	100.0

收益由截至2021年12月31日止年度的約人民幣354.6百萬元增加50.6%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣533.9百萬元，該增加主要受我們的臨床前藥理藥效評估、模式動物銷售及抗體開發的收入增加所推動。

銷售成本

我們的銷售成本包括員工成本、供應成本及雜項成本。

銷售成本由截至2021年12月31日止年度的約人民幣107.1百萬元增加32.7%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣142.1百萬元，與我們於報告期間的收益增加基本一致。

毛利及毛利率

毛利（即收益減銷售成本）由截至2021年12月31日止年度的約人民幣247.4百萬元增加58.4%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣391.8百萬元，毛利增加主要是由於臨床前藥理藥效評估、模式動物銷售及抗體開發收益增長。毛利率按毛利除以收益計算。毛利率由截至2021年12月31日止年度的69.8%上升至截至2022年12月31日止年度的73.4%。該略微增加主要歸因於我們的抗體開發業務（其毛利率相對較高的）增長。

其他收益及虧損淨額

截至2022年12月31日止年度，其他收益及虧損淨額總計約為人民幣86.7百萬元，而去年同期約為人民幣25.6百萬元，增幅為238.7%。

其他收益及虧損淨額包括出售物業、廠房及設備的(虧損)/收益淨額、按公允價值計量且其變動計入當期損益之金融資產的公允價值變動、利息收入、政府補助(包括遞延收入攤銷)、出售按公允價值計量且其變動計入當期損益之金融資產的收益、衍生金融工具已實現虧損淨額、匯兌淨收益及其他。其他收益及虧損淨額總計有所增加，主要是由於出售聯營公司權益之收益、按公允價值計量且其變動計入當期損益之金融資產的公允價值變動及匯兌淨收益。

生物資產公允價值變動淨額

我們的生物資產主要指繁殖用小鼠及銷售用小鼠。對於報告期末仍是本公司生物資產的小鼠，本公司確認該等生物資產的公允價值變動(減去期末處置成本)。生物資產公允價值變動淨額確認為損益。生物資產公允價值變動淨額指期初到期末的公允價值差額，並無實際現金流動。生物資產公允價值採用市場法及成本法釐定。計算公允價值時採用近期交易單價及基於生物資產特徵的調整因素。庫存數量及估計市場單價的大幅上升或下降會導致生物資產公允價值大幅上升或下降。

我們的生物資產公允價值變動淨額由截至2021年12月31日止年度的約人民幣9.8百萬元減少60.2%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣3.9百萬元，主要是由於2022年人源化小鼠庫存數量增幅小於2021年。2022年人源化小鼠庫存數量增加約1,000隻，而2021年人源化小鼠數量增加約7,600隻。不同產品線的單價於同期內並無重大波動，因此對生物資產公允價值變動淨額並無重大影響。

銷售及營銷開支

截至2022年12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支約為人民幣50.2百萬元，較截至2021年12月31日止年度的約人民幣42.0百萬元增加19.5%。該增加主要是由於薪金增加，與報告期內收入增長基本一致。

一般及行政開支

我們的一般及行政開支由截至2021年12月31日止年度的約人民幣188.1百萬元增加40.0%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣263.4百萬元，主要由於薪金增加導致員工成本增加及上市開支計入綜合損益表。

研發開支

我們的研發開支由截至2021年12月31日止年度的約人民幣558.5百萬元增加25.2%至截至2022年12月31日止年度的約人民幣699.2百萬元，是由於(i)研發僱員人數增加及薪金增加導致員工成本增加；(ii)直接材料成本增加；及(iii)折舊及攤銷開支增加。

下表載列我們研發開支的明細：

研發開支	截至2022年 12月31日止年度		截至2021年 12月31日止年度	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
員工成本(不包括股份支付)	223,155	31.9%	172,680	30.9%
委外及技術服務費	140,203	20.1%	126,296	22.6%
直接材料成本	161,166	23.1%	111,404	19.9%
股份支付	9,751	1.4%	15,453	2.8%
測試及實驗室處理費	25,308	3.6%	21,230	3.8%
折舊及攤銷開支	92,230	13.2%	65,691	11.8%
其他	47,354	6.7%	45,731	8.2%
	699,167	100.0%	558,485	100.0%

流動資金及資本資源

本集團監控並維持一定水平的現金及現金等價物，將其維持在足以為我們的營運提供資金的水平，並減輕現金流量波動的影響。於報告期間，我們依賴股權融資作為主要的流動資金來源。我們亦通過提供服務所得收益產生現金，包括基因編輯、臨床前藥理藥效評估服務、模式動物銷售及抗體開發。

截至2022年12月31日，我們的銀行及庫存現金總計約為人民幣626.6百萬元，而截至2021年12月31日約為人民幣466.4百萬元。增加的主要原因是獲得全球發售所得款項淨額。

下表載列本集團於所示期間的年度綜合現金流量表的簡明概要和對所示期間現金及現金等價物結餘的分析：

	截至2022年 12月31日 止年度 人民幣千元	截至2021年 12月31日 止年度 人民幣千元
經營活動所用現金淨額	(303,266)	(365,778)
投資活動所用現金淨額	(153,738)	(84,131)
融資活動所得現金淨額	587,200	219,440
現金及現金等價物減少淨額	130,196	(230,469)
匯率變動影響	14,241	(380)
於1月1日的現金及現金等價物	<u>466,445</u>	<u>697,294</u>
於年末的現金及現金等價物	<u><u>610,882</u></u>	<u><u>466,445</u></u>

財務成本

截至2022年12月31日止年度，財務成本為約人民幣56.1百萬元，較截至2021年12月31日止年度的約人民幣39.4百萬元增加42.4%，主要是由於租賃負債利息增加。

所得稅

截至2022年12月31日止年度，我們的所得稅約為人民幣0.8百萬元，而截至2021年12月31日止年度為零。

年度虧損

由於上述原因，我們於截至2022年12月31日止年度及截至2021年12月31日止年度分別產生虧損約人民幣602.2百萬元及約人民幣545.6百萬元。

銀行及其他貸款以及資產負債比率

於2022年12月31日，本集團的未償還貸款約為人民幣178.8百萬元(2021年12月31日：零)。短期銀行貸款包括來自南京銀行、上海銀行及交通銀行的貸款，期限為一年，年利率為3.65%至4.8%。其他貸款為北京大興發展融資租賃有限公司根據售後回租協議提供的貸款，該筆貸款實質上被視為抵押貸款，貸款將於未來五年內支付，實際年利率為6.0%。

本集團使用資產負債比率監管資本充足率。於2022年12月31日，本集團的資產負債比率(報告期末負債總額(包括銀行及其他貸款和租賃負債)佔總權益百分比)為1.43(2021年12月31日：0.84)。

流動資產淨值

截至2022年12月31日，本集團流動資產淨值約為人民幣313.3百萬元，而截至2021年12月31日的流動資產淨值約人民幣427.7百萬元。

外匯風險

外匯風險指外幣匯率變動造成虧損的風險。美元與本集團經營業務所用的其他貨幣之間的匯率波動可能會影響本集團的財務狀況及經營業績。

為應對外匯風險，本公司通過盡量減少外幣淨頭寸來限制所面臨的外幣風險，從而降低外匯風險對本公司的影響。於報告期內，本集團與商業銀行訂立一項有關混合型外匯衍生合約，包括外匯遠期部分及若干期權部分。合約已於年末悉數結清。本公司管理層將繼續密切監察其外幣風險及需求，並於必要時安排對沖措施。

資本開支

截至2022年12月31日止年度，我們的資本開支總額約為人民幣410.6百萬元，主要包括設施及辦公樓投資以及購買科學設備。

或有負債

於2022年12月31日，本集團並無任何重大或有負債。

資產抵押

於2022年7月，本集團與北京大興發展融資租賃有限公司(以下簡稱「大興發展」)簽訂售後租回協議，向大興發展出售及回租金額為人民幣60,305,873元的若干機器及設備。租金將於未來五年內分期支付。其被視為一項按揭貸款，實際年利率為6.0%。

重大投資

於2022年12月31日，本集團並無任何重大投資。

重大收購及出售

多瑪醫藥科技(蘇州)有限公司(「多瑪」)於2021年9月註冊成立為全資附屬公司，初始實繳資本為人民幣10百萬元。於2022年5月及12月，本公司與若干投資者分別達成共同投資協議，若干投資者向多瑪增資合共人民幣940百萬元，而本公司亦認購人民幣200百萬元，導致本公司於多瑪的股權由100%攤薄至18.26%。

除上文所披露者外，截至2022年12月31日止年度，我們並無進行任何其他重大收購或出售。

僱員及薪酬政策

截至2022年12月31日，我們共有1,348名僱員，其中在北京有921名僱員，在江蘇省有354名僱員，在中國其他地區及海外有73名僱員。

根據中國相關勞動法，我們與僱員簽訂標準保密及僱傭協議，當中包括條款、工資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務及終止理由等事項。

為保持在勞動市場的競爭力，我們向僱員提供各種獎勵及福利。我們為管理層員工及其他僱員投資持續教育及培訓項目(包括內部與外部培訓)，以提升技能和知識。我們亦為僱員(尤其是主要僱員)提供有競爭力的薪酬及股票激勵計劃。我們相信，我們為僱員提供的福利、工作環境及發展機會有助於建立良好的僱員關係和提升僱員留任率。

重大投資及資本資產的未來計劃

除本公告所披露者外，截至本公告日期，我們並未授權任何重大投資或收購資本資產的計劃。

報告期後事項

本公司於2023年3月6日舉行董事會會議，建議發行A股並於上海證券交易所科創板上市。A股發行須待股東於臨時股東大會及類別股東大會上以特別決議案方式批准，以及中國證券監督管理委員會及上海證券交易所批准後，方可作實。有關詳情，請參閱日期為2023年3月6日及2023年3月15日的公告。

除上文所披露者外，本公司並不知悉於2022年12月31日後及直至本公告日期的任何重大期後事項。

III. 未來與前景

本公司是一家依賴底層技術平台創新驅動藥物開發的公司。一方面，我們持續增加投資促進底層技術平台創新，確保我們走在創新藥物研發方面的前沿，實現與國內外頂尖藥物的不斷深入合作。通過持續轉讓或授權已開發的潛在抗體分子／序列，我們可確保更可持續的長期利益。另一方面，通過靈活多樣的臨床合作開發／轉讓開發，本公司已與眾多生物製藥公司達成臨床開發合作，以促進藥物研發產品管線的臨床發展。此外，我們將繼續增加對臨床前研發產品及服務項目的資源投入，以確保業務規模持續擴張、銷售收入穩定增長。我們旨在通過以下戰略實現我們的目標和願景：

- 我們將繼續努力與中國及全球領先的製藥公司建立合作夥伴關係。加快完成千鼠萬抗的研發，通過建立400,000-500,000個覆蓋超過1,000個創新靶點的全人源抗體序列庫，實現與更多國內外生物製藥公司的抗體分子／序列轉讓／授權合作，通過獲得預付費用、里程碑費、專利合作等方式深化合作。隨著未來更多抗體分子／序列的轉讓，我們將獲得巨大的商業回報。
- 我們將繼續加大投入，確保臨床前研發產品及服務業務項目繼續保持高利潤水平並快速增長。一方面，憑藉我們領先的基因編輯平台，我們計劃開發具有多種腫瘤、自身免疫疾病、心腦血管疾病、代謝疾病及神經系統疾病的新疾病小鼠模型，以提供差異化的體內藥理學及藥效學服務，滿足客戶需求。另一方面，我們將繼續開拓海外藥物研發服務市場，推動公司海外銷售收入的快速增長。
- 憑藉我們優秀的臨床開發團隊和豐富的臨床資源，我們計劃在全球推廣我們的產品管線，以加快我們藥物商業化。未來，我們的整體研發策略是引領藥物分子的早期臨床開發，然後與多家藥物研發公司達成共同開發／轉讓開發合作，並加快各抗體藥物分子的II/III期臨床研發及與主要合作夥伴的商業化。我們短期內不會投入自身資源，以領導III期臨床試驗及藥物商業化。我們希望與更多合作方達成合作開發，以加速藥物研發速度。
- 我們認為技術乃我們平台與服務不可或缺的一環，亦計劃提升我們整體技術水平。我們計劃將其應用於TCR治療、免疫反應機制研究等。對於我們的自然殺傷細胞人源化小鼠模型，我們亦計劃將其應用於自然殺傷細胞受體抗體藥物篩選，並因自然殺傷細胞基因簇中包含多個免疫檢查點而可實現多抗體

藥物開發，可大大簡化抗體藥物開發程序。雙特異性抗體和雙特異性抗體藥物偶聯物(ADC藥物)的開發將是我們未來業務的重要分部之一，我們認為兩者具有顯著的療效和安全優勢。我們計劃利用我們的RenLite全人源抗體小鼠平台來進行上述開發。

企業管治及其他資料

遵守企業管治守則

本公司一直致力達到高水平的企業管治，以保障股東的利益及提升企業價值與問責性。

本公司已採納上市規則企業管治守則所載原則及守則條文。由於本公司股份於2022年9月1日在聯交所上市。因此，於上市日前，企業管治守則不適用於本公司。

董事會認為，由上市日期至2022年12月31日及至本公告日期期間，本公司已遵守企業管治守則所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條，本公司董事長與首席執行官之間的職責並未分開，均由沈博士執行。鑒於沈博士的經驗、個人資料及在本公司擔任的職務，沈博士作為首席執行官，廣泛了解我們的業務，是最適合識別戰略機會及董事會重點的董事。董事會相信，由同一人兼任董事長及首席執行官有利於確保本集團的領導一致，使本集團的整體策略規劃更加有效及高效。目前安排的權力及權限平衡不會受到損害，而本公司通過該架構可迅速有效地作出及執行決策。董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的有效性，以評估是否有必要分拆本公司董事長及首席執行官之職務。

本公司將繼續審閱並加強其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則。

遵守標準守則

本公司已採納一套不低於上市規則附錄10標準守則所規定標準的董事及監事進行證券交易的行為守則。

由於本公司股份於2022年9月1日在聯交所上市，因此，於上市日期前，標準守則及本公司的行為守則並不適用於本公司。

經對全體董事及監事做出詳盡查詢後，彼等確認，由上市日期至2022年12月31日及至本公告日期期間均已遵守本公司就董事及監事進行的證券交易所制定的行為守則。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於本年度，根據本公司於2022年10月17日採納的股份獎勵計劃（「股份獎勵計劃」）的規則及結算契據條款，股份獎勵計劃的受託人於聯交所購買合共828,500股股份，總代價（包括相關交易成本）約為人民幣18.99百萬元。除上文所披露者外，於本年度，本公司及其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

H股全流通

本公司已提出「全流通」申請，且已收到中國證監會於2022年7月11日作出的關於批准本公司部分股東所持合共86,313,420股非上市股份（每股面值為人民幣1.00元）轉換為H股，相關股份可於轉換完成後在香港聯交所上市的批覆。該批覆自批准日期起12個月內有效。

所得款項用途

本公司來自全球發售的所得款項淨額（扣除我們就全球發售應付的包銷費及相關開支後，包括部分行使超額配股權）為約537.0百萬港元（相當於約人民幣436.3百萬元）。

截至2022年12月31日，本集團已動用全球發售所得款項淨額作以下用途：

	佔所得 款項淨額 總額概約 百分比 (%)	全球 發售所得 款項淨額 百萬港元	截至2022年 12月31日 已動用所得 款項淨額 百萬港元	截至2022年 12月31日 未動用 所得款項 百萬港元
(A) 為我們核心產品的進一步臨床研發提供資金	70	376.0	12.0	363.9
(i) 為YH003的研發提供資金	35	188.0	4.0	184.0
(ii) 為YH001的臨床研發提供資金	35	188.0	8.1	179.9
(B) 根據我們的千鼠萬抗為抗體藥物發現及開發提供資金	15	80.6	35.3	45.3
(i) 投入千鼠萬抗下的設施建設和抗體藥物發現所用的設備採購	5	26.9	0.3	26.6
(ii) 支付千鼠萬抗的員工成本	5	26.9	21.3	5.6
(iii) 用於千鼠萬抗的抗體發現與開發之實驗開支及其他成本	5	26.9	13.8	13.1

	佔所得 款項淨額 總額概約 百分比 (%)	全球 發售所得 款項淨額 百萬港元	截至2022年 12月31日 已動用所得 款項淨額 百萬港元	截至2022年 12月31日 未動用 所得款項 百萬港元
(C) 我們其他管線產品的臨床前及臨床開發	10	53.7	9.8	43.9
(i) 為我們即將進行的YH002臨床試驗提供資金	3	16.1	–	16.1
(ii) 為我們的YH004臨床試驗提供資金	2	10.7	0.6	10.1
(iii) 為我們的數項候選藥物臨床前試驗提供資金	5	26.9	9.2	17.7
(D) 用作營運資金及其他一般公司用途	5	26.9	7.5	19.4
總計	100	537.0	64.7	472.3

* 該等金額已約整至最接近的百萬位。

本公司計劃將按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所列同樣方式及比例使用截至2022年12月31日尚未動用的所得款項。預期餘下未動用所得款項淨額將於2026年12月31日前悉數動用。動用餘下所得款項的預期時間以本集團對應當前及未來市況發展而有所不同的該時間的見解作依據。

審計委員會

審計委員會有四名成員，包括一名非執行董事及三名獨立非執行董事，即梁曉燕女士(主席)、華風茂先生、喻長遠博士及魏義良先生。

審計委員會已審閱及檢討本集團採納的會計原則及慣例，並已與本公司管理層討論有關內部監控、風險管理及財務報告的事宜。審計委員會已審閱本集團截至2022年12月31日止年度的年度財務業績及認為其符合相關會計準則、規則及規例，並已作出適當披露。

核數師的工作範圍

本集團核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)已將本公告所載本集團截至2022年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益表、綜合損益及其他全面收入表及其相關附註的財務數字與本集團於該年度的經審核綜合財務報表所載數額核對一致。畢馬威會計師事務所就此進行的工作並不構成鑒證委聘，因此核數師並無就本公告發出鑒證結論。

末期股息

董事會已議決不建議派付截至2022年12月31日止年度的末期股息(2021年：無)。

暫停辦理股份過戶登記手續

本公司將於2023年6月14日(星期三)至2023年6月19日(星期一)(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續，以確定股東出席將於2023年6月19日(星期一)舉行的年度股東大會並於會上投票的資格。為符合資格出席年度股東大會並於會上投票，所有過戶文件連同有關股票及過戶表格必須於2023年6月13日(星期二)下午四時三十分前，送達本公司的香港H股股份過戶登記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(就H股股東而言)，或本公司的註冊辦事處，地址為中國北京市大興區大興生物醫藥產業基地寶參南街12號院(就非上市股東而言)，以作登記。

刊發全年業績公告及年報

本公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<https://www.biocytogen.com.cn/>)。

本公司截至2022年12月31日止年度的年報載有上市規則規定的所有資料，將於適當時候寄發予股東，並於聯交所及本公司網站刊載。

釋義

於本公告內，除文義另有所指外，本公告中有關詞彙定義如下。

「ADA」	指	抗藥抗體
「ADC」	指	抗體藥物偶聯物，通過將小分子抗癌藥或另一種治療劑與抗體連接產生的新型高效生物藥，具有永久或不穩定的連接分子
「ADCC」	指	抗體依賴性細胞介導的細胞毒性，一種細胞介導的免疫防禦機制，免疫系統的效用細胞主動溶解靶細胞，而靶細胞的細胞膜表面抗原已被特異性抗體結合

「年度股東大會」	指	本公司將於2023年6月19日舉行的年度股東大會
「模式動物」	指	醫學研究所用非人類物種，模仿人類疾病的各個方面以獲得有關疾病及其預防、診斷和治療的資料
「A股」	指	建議配發、發行並在科創板上市的本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股
「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「B細胞」	指	通過在其表面表達B細胞受體而與其他類型的淋巴細胞不同的白細胞，負責產生抗體
「B-NDG」	指	百奧賽圖通過刪除NOD-scid小鼠的IL2rg基因生成的具有超免疫缺陷表型的單基因敲除小鼠
「董事會」	指	本公司董事會
「CAR-T」或 「CAR T」	指	嵌合抗原受體T細胞，經基因工程改造以生成用於免疫療法的人工T細胞受體的T細胞
「CD40」	指	細胞分化簇40，在抗原遞呈細胞上發現的共刺激蛋白，在介導免疫及炎症反應中必不可少
「CDC」	指	補體依賴的細胞毒性，一種IgG與IgM抗體的效應器功能
「CDMO」	指	合同研發生產企業，按合約基準為醫藥行業其他公司提供藥物開發至藥物生產等綜合服務的公司
「CDX」	指	細胞系異種移植
「企業管治守則」	指	上市規則附錄14所載企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，但僅就本公告及作地區參考而言，除文義另有所指外，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「CMC」	指	化學、生產及控制
「本公司」或 「百奧賽圖」	指	百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司，於2009年11月13日在中國註冊成立的有限公司，於2020年12月29日改制為於中國註冊成立的股份有限公司，前身為北京百奧賽圖基因生物技術有限公司

「一致行動人士」	指	緊接全球發售完成前的單一最大股東集團成員，即控制方及僱員激勵平台，各為一名「一致行動人士」
「核心產品」	指	YH001及YH003，上市規則第18A章所界定的指定「核心產品」
「CR」	指	完全反應
「CRISPR/Cas9」	指	基因編輯技術，通過精確切割DNA並讓DNA自然修復過程佔主導地位以編輯基因
「CRO」	指	合約研究機構，以按合約基準外包研發服務的形式向製藥、生物技術和醫療器械行業提供支持的公司
「CRS」	指	細胞因子釋放綜合徵
「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「CTLA-4」	指	在T細胞上組成型表達的蛋白質受體，作用機制為作為免疫檢查點起作用，並下調免疫應答
「C57BL/6」	指	一種常見的近交品系實驗鼠
「董事」	指	本公司董事
「DLT」	指	劑量限制性毒性
「DNA」	指	脫氧核糖核酸，一種編碼遺傳信息以傳遞遺傳特徵的分子
「內資股」	指	本公司發行的每股面值人民幣1.0元且以人民幣認購或列為繳足的普通股
「ELISA」	指	酶聯免疫吸附測定，基於微板的測定技術，用於檢測及定量肽、蛋白質、抗體和激素等可溶性物質
「FDA」	指	食品藥品監督管理局
「FIH」	指	首次人體試驗

「按公允價值計量且其變動計入當期損益」	指	按公允價值計量且其變動計入當期損益
「GCP」	指	藥物臨床試驗質量管理規範
「全球發售」	指	本公司H股於聯交所全球發售
「GMP」	指	藥品生產質量管理規範
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「GVHD」	指	移植物抗宿主病，異基因移植後可能發生的疾病
「HCC」	指	肝細胞癌
「港元」	指	香港的法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.0元的境外上市外資股，將以港元認購及買賣並將於香港聯交所上市
「IgG」	指	免疫球蛋白G，血液循環中最常見的抗體類型，由血漿B細胞產生和釋放
「IgG1」	指	免疫球蛋白G1，人血清中最豐富的IgG亞類，對於介導針對病毒病原體的抗體反應至關重要
「IgG2」	指	免疫球蛋白G2，主要負責針對細菌莢膜多糖的抗碳水化合物IgG反應
「原位」	指	處於正常位置（原位）且沒有侵入鄰近組織或進入身體其他部位
「體外」	指	利用微生物、細胞或生物分子在其正常生物環境外進行的一類研究條件
「體內」	指	對整個活的生物體或細胞（通常是動物（包括人體）及植物）測試各種生物體的影響的一類研究條件，有別於對組織提取物或死去生物體進行的研究條件類別
「IND」	指	臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請，在中國亦稱為臨床試驗申請

「獨立第三方」	指	並非本公司關連人士(定義見香港上市規則)的任何實體或人士
「關鍵意見領袖」	指	關鍵意見領袖
「上市」	指	H股於香港聯交所主板上市
「上市日期」	指	H股於香港聯交所上市並獲准買賣的日期為2022年9月1日
「上市規則」或 「香港上市規則」	指	香港聯交所證券上市規則，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「單抗」或 「單克隆抗體」	指	由均屬唯一母細胞克隆的相同免疫細胞產生的抗體
「主板」	指	香港聯交所運營的股票交易市場(不包括期權市場)，其獨立於香港聯交所GEM市場並與其並行運作
「MAP」	指	MHC—抗原肽
「作用機制」	指	作用機制，原料藥產生藥理作用的特異性生化相互作用
「標準守則」	指	上市規則附錄10所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「MRCT」	指	多區域臨床試驗
「最大耐受劑量」	指	最大耐受劑量，藥物或治療中不會引起不可接受的副作用的最高劑量
「NK」	指	自然殺傷細胞，因具有迅速尋找及破壞異常細胞的天賦能力而成為人體第一道防線
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「國家醫保 藥品目錄」	指	國家醫保藥品目錄
「NSCLC」	指	非小細胞肺癌
「超額配股權」	指	本公司就全球發售授予國際包銷商的超額配股權
「OX40」	指	在活化的T細胞上表達的受體，可提供共刺激信號促進T細胞分裂及存活

「PBMC」	指	外周血單個核細胞，任何具有圓形細胞核的外周血細胞
「PD」或「藥效學」	指	研究藥物效果及其作用機制的藥理學分支
「PD-1」	指	程序性細胞死亡蛋白1或程序性死亡受體1，一種在T細胞、B細胞和巨噬細胞上表達的免疫檢查點受體。PD-1的正常功能是關閉T細胞介導的免疫應答，阻止健康免疫系統攻擊體內其他病原細胞。當T細胞表面的PD-1與正常細胞或癌細胞表面的某些蛋白質結合時，T細胞就會關閉其殺死細胞的能力
「PD-L1」	指	PD-1配體1，一種位於正常細胞或癌細胞表面的蛋白，與T細胞表面的PD-1結合會致使T細胞關閉其殺死癌細胞的能力
「PDAC」	指	胰腺導管腺癌
「I期臨床試驗」	指	研究人員首次在一小群人中測試一種實驗性藥物或療法的研究。研究人員評估治療的安全性，確定安全劑量範圍，並確定副作用
「II期臨床試驗」	指	針對更多人測試實驗性藥物或療法以了解其是否有效並進一步評估其安全性的研究
「主要研究者」	指	主要研究者
「PR」	指	局部緩解
「千鼠萬抗」	指	千鼠萬抗於2020年3月啟動，為大規模體內抗體發現計劃
「招股章程」	指	本公司就全球發售於2022年8月19日刊發的招股章程
「研發」	指	研究與開發
「RC118」	指	YH005 ADC
「榮昌生物」	指	榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司，一家於聯交所(股份代號：9995)及上海證券交易所(股份代號：688331)上市的公司，是一家已經進入商業化階段的生物製藥公司，致力於發現、開發和商業化創新的、有特色的生物藥，用於治療中國乃至全球多種醫療需求未被滿足的自身免疫、腫瘤科和眼科疾病

「RenLite」	指	本公司的平台，使用RenLite小鼠生成多種親和力高的雙特異性抗體及雙特異性ADC
「RenMab」	指	本公司的平台，使用具有全人源可變區的轉基因RenMab小鼠，允許在體內自然配對人類重鏈及輕鏈，以開發具有高親和力、低免疫原性及良好成藥性的全人源抗體
「RenNano」	指	使用RenNano小鼠以RenMab小鼠為基礎生產重鏈抗體的平台，對抗體重鏈恆定區域作進一步修改
「報告期間」	指	2022年1月1日至2022年12月31日一年期間
「人民幣」	指	中國的法定貨幣人民幣
「RNA」	指	核糖核酸，一種對基因編碼、解碼、調控及表達必不可少的聚合分子
「RP2D」	指	II期推薦劑量
「RSV」	指	呼吸道合胞病毒
「科創板」或「上海證券交易所科創板」	指	上海證券交易所科創板
「SD」	指	病情穩定
「sgRNA」	指	單嚮導RNA，兩個RNA分子的人工編程組合
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.0元的普通股，包括非上市股份及H股
「股東」	指	股份持有人
「SIRPa」	指	信號調節蛋白 α ，SIRP家族的調節膜糖蛋白，主要由骨髓細胞表達，亦由幹細胞或神經元表達
「聯交所」或「香港聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「SUPCE」	指	不限大小精準染色體工程系統，一種基因操縱技術
「監事」	指	本公司監事會成員

「T細胞」	指	一種淋巴細胞，由胸腺產生或加工並且積極參與免疫反應，在細胞介導免疫中起著核心作用。細胞可以通過細胞表面存在的T細胞受體與其他淋巴細胞（如B細胞和NK細胞）區分開來
「TCR」	指	T細胞受體，位於T細胞表面的一種蛋白質複合物，負責識別與主要組織相容性複合體分子結合的抗原肽片段
「TEAE」	指	治療中出現的不良事件
「TGA」	指	澳大利亞藥物管理局，澳大利亞政府的藥物及治療管理機構
「TNFR」	指	腫瘤壞死因子受體，充當激活細胞死亡路徑的通路或誘導參與細胞分化及存活的基因表達的膜蛋白
「TNF α 」	指	α 腫瘤壞死因子，急性炎症狀態下巨噬細胞產生的炎性細胞因子，可導致細胞壞死或細胞凋亡
「To12」	指	自主型轉座子，包含編碼可識別、切除並重新插入按反向末端重複序列(ITR)定義的DNA元件或具有相同ITR的其他元件的完整及功能性轉座酶的基因
「毒性」	指	一種物質或混合物可能傷害人類或動物的程度
「非上市股份」	指	本公司發行的每股面值人民幣1.0元的普通股（外國投資者持有以人民幣以外貨幣認購或列為繳足且並無於任何證券交易所上市）及內資股
「美國」	指	美利堅合眾國
「美元」	指	美國的法定貨幣美元
「YH001」	指	YH001為重組人源化抗CTLA-4 IgG1單克隆抗體
「YH002」	指	YH002是一種以人類OX40受體為靶點的重組人源化IgG1抗體
「YH003」	指	YH003是一種重組人源化激動性抗細胞分化簇40 IgG2單克隆抗體

「YH004」	指	YH004是一種人源化IgG1抗4-1BB激動劑
「YH008」	指	YH008是治療實體瘤的抗PD-1/CD40雙特異性抗體
「YH012」及「YH013」	指	YH012及YH013是我們的RenLite平台開發的兩種雙特異性ADC，計劃用於治療實體瘤
「YH015」	指	YH015是一種靶向CD40的全人源IgG1抗性單克隆抗體
「YH016」及「YH017」	指	YH016和YH017是使用我們的RenMice平台開發的兩種新型分子，分別用於治療實體瘤和免疫性疾病
「4-1BB」	指	在活化T細胞及NK細胞表達的受體，可發出共刺激信號促進T細胞分裂及存活、激活細胞毒性效應並幫助形成記憶T細胞

承董事會命
百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司
董事長、首席執行官兼執行董事
沈月雷

香港，2023年3月27日

於本公告日期，本公司董事會包括董事長、首席執行官兼執行董事沈月雷博士、執行董事倪健博士及張海超博士；非執行董事魏義良先生、周可祥博士及張蕾娣女士；獨立非執行董事華風茂先生、喻長遠博士及梁曉燕女士。