

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。



北京昭衍新藥研究中心股份有限公司  
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：6127)

截至2024年6月30日止六個月的中期業績公告

北京昭衍新藥研究中心股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」、「我們」或「昭衍研究中心」)截至 年 月 日止六個月(「報告期」)的未經審核簡明中期業績，連同 年同期的比較數字。

財務摘要

截至 年 月 日止六個月，本集團錄得以下未經審核業績：

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至 年 月 日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	按期變化
收益	4,357		
毛利	211,301		
期內(虧損)溢利	(172,23)		
本公司權益股東應佔期內 (虧損)溢利	(16,742)		
本公司權益股東應佔資產淨值	7,16,013		

## 中期業績

董事會欣然公佈本集團截至 2024 年 6 月 30 日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績如下：

### 未經審核簡明綜合損益及其他全面收益表

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)	截至 2023 年 6月30日 止六個月 人民幣千元 (未經審核)
附註		
收益	4,357	1,111
服務成本	(63,056)	(64,471)
毛利	211,301	211,301
其他收益及虧損淨額	0,124	1,111
生物資產公平值變動產生的虧損	(254,441)	(254,441)
銷售及營銷開支	(12,163)	(12,163)
一般及行政開支	(16,555)	(16,555)
研發開支	(47,40)	(47,40)
經營(虧損)溢利	(1,1574)	(1,1574)
財務成本	(1,24,)	(1,24,)
應佔一家聯營公司收益(虧損)	15,472	15,472
除稅前(虧損)溢利	(177,351)	(177,351)
所得稅收益(開支)	5,113	5,113
期內(虧損)溢利	(172,23)	(172,23)
期內其他全面收益(稅後)		
不會重新分類至損益的項目：		
- 按公平值計入其他全面收益 (「按公平值計入其他全面收益」)的 權益投資 - 公平值儲備變動淨額 (不可劃轉)		
隨後可能重新分類至損益的項目		
- 換算海外業務的財務報表產生的 匯兌差額	3,025	3,025
期內全面(開支)收益總額	(16,213)	(16,213)

	截至2024年	截至	年
	6月30日	月	日
	止六個月	止六個月	
附註	人民幣千元	人民幣千元	
	(未經審核)	(未經審核)	

以下各項應佔期內(虧損)溢利：

本公司權益股東

(16,742)

非控股權益

(2,4,6)

期內(虧損)溢利

(172,23)

以下各項應佔期內全面(開支)收益總額：

本公司權益股東

(166,717)

非控股權益

(2,4,6)

期內全面(開支)收益總額

(16,213)

每股(虧損)盈利

基本(人民幣元)

(0.23)

攤薄(人民幣元)

(0.23)

未經審核簡明綜合財務狀況表

	於2024年 6月30日 附註 人民幣千元 (未經審核)	於 年 月 日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產		
物業、廠房及設備	1,357,730	1,357,730
無形資產	43,600	43,600
於一間聯營公司的權益		
商譽	136,540	136,540
生物資產	400,440	400,440
按公平值計入其他全面收益的金融資產	15,400	15,400
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」)的 金融資產	615,111	615,111
存款證	1,306,647	1,306,647
其他非流動資產	36,330	36,330
遞延稅項資產	37,516	37,516
	4,163,000	4,163,000
流動資產		
存貨	15,603	15,603
合同成本	43,425	43,425
生物資產	603,116	603,116
合同資產	10,670	10,670
貿易應收款項及應收票據	20,410	20,410
預付款項及其他應收款項	156,403	156,403
存款證		
按公平值計入損益的金融資產	1,220,053	1,220,053
銀行及手頭現金	2,151,150	2,151,150
	5,422,400	5,422,400
流動負債		
貿易應付款項	64,570	64,570
合同負債	1,125,532	1,125,532
其他應付款項	22,606	22,606
租賃負債	27,260	27,260
應付所得稅	14,544	14,544
	1,511,502	1,511,502
流動資產淨值	3,746,000	3,746,000
總資產減流動負債	143,070	143,070

	於2024年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於 年 月 日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債		
租賃負債	2,5	
遞延稅項負債	12,22	
遞延收入	70,5,6	
	<u>227,37</u>	
淨資產	<u>7,15,242</u>	
資本及儲備		
股本	74,,	
儲備	7,166,124	
本公司權益股東應佔權益總額	7,16,013	
非控股權益	(771)	
權益總額	<u>7,15,242</u>	

## 中期簡明綜合財務資料附註

### 1 公司資料

北京昭衍新藥研究中心股份有限公司(「本公司」)在中華人民共和國(「中國」)根據中國法律註冊成立為一家股份有限公司。經中國證券監督管理委員會批准,本公司於 年 月 日完成其首次公開發售 股,並且在上海證券交易所上市(股票代碼: )。本公司的 股於 年 月 日在香港聯合交易所有限公司(「香港聯交所」)主板上市(股份代號: )。

本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事提供全面的合同研究組織(「合同研究組織」)服務組合,包括非臨床研究服務、臨床試驗及相關服務以及銷售實驗模型。

### 2 呈列基準

中期簡明綜合財務資料乃根據香港聯交所證券上市規則適用披露條文,並按照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(「國際會計準則」)第 號中期財務報告的規定而編製。

除預期將於 年年度財務報表內反映之會計政策變動外,編製中期簡明綜合財務資料採納的會計政策與編製 年年度財務報表所採納者相同。任何會計政策變動的詳情載於附註。

在編製符合國際會計準則第 號的中期簡明綜合財務資料時,管理層須以於年初至今的基準作出對政策應用以及資產及負債、收入及支出的報告數額構成影響的判斷、估計和假設。實際結果可能有別於該等估計。

中期簡明綜合財務資料包括綜合財務報表及節選解釋附註。附註包括對了解自 年年度財務報表以來本集團財務狀況及表現變動屬重要的事件及交易說明。中期簡明綜合財務報表及其附註並無包含根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製全套財務報表所要求的全部資料。

作為比較資料載入中期簡明綜合財務資料的截至 年 月 日止財政年度的財務資料並不構成本公司於該財政年度的法定年度綜合財務報表,但源自該等財務報表。

### 3 會計政策變動

本集團已於本會計期間對中期簡明綜合財務資料應用以下由國際會計準則理事會頒佈的國際財務報告準則修訂本：

國際會計準則第 號的修訂本，財務報表的呈列：負債分類為流動或非流動

國際會計準則第 號的修訂本，財務報表的呈列：附帶契約的非流動負債

國際會計準則第 號的修訂本，租賃：售後租回之負債

國際會計準則第 號的修訂本，現金流量表及國際財務報告準則第 號，金融工具：  
披露：供應商融資安排

該等發展對本集團編製或呈列本期間的業績及財務狀況概無造成重大影響。本集團並無應用任何於本會計期間尚未生效的新訂準則或詮釋。

### 4 收益及分部報告

#### ( ) 收益

本集團主要從事向醫藥及生物技術公司提供藥物非臨床安全性評價服務。有關本集團主營業務的進一步詳情披露於附註 。國際財務報告準則第 號範圍內的客戶合同收益按主要服務項目劃分的分類如下：

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至 年 月 日 止六個月 人民幣千元
提供服務：		
非臨床研究服務	0,704	
臨床試驗及相關服務	3,653	
銷售貨品：		
銷售實驗模型		
	<u>4,357</u>	<u></u>

向單一客戶銷售所得的收益概無佔本集團總收益的 或以上。

於 年 月 日，分配至未履行履約責任的交易價格總金額為人民幣 百萬元（ 年 月 日：人民幣 百萬元）。本集團管理層預計截至報告期末分配至未履行合同的大多數交易價格將自報告期結束起三年內確認。

## ( ) 分部報告

本集團按業務線管理業務。本集團已採取與為分配資源及評估表現而向本集團最高行政管理人員進行內部匯報一致的方式呈列下列三個可報告分部。本集團並無合併營運分部以形成下列可報告分部。

### 非臨床研究服務

本集團現時在中國及美利堅合眾國(「美國」)提供廣泛的非臨床研究服務，包括：、藥物安全性評價；、藥代動力學(「藥代動力學」)研究；及、藥理及藥效學研究。

### 臨床試驗及相關服務

該等服務包括：、臨床合同研究組織服務；、一期臨床研究協作單位；及、生物分析服務。

### 銷售實驗模型

本集團從事設計、研製、繁殖及銷售實驗模型(目前包括非人靈長類動物及啮齒類動物)。

## 、 分部業績

就評估分部間的分部表現及分配資源而言，本集團最高行政管理人員按以下基準監察各可報告分部的應佔業績：

收益及開支參考該等分部產生的銷售額及開支分配至可報告分部。報告分部業績使用毛利作為計量方式。分部間銷售參考就類似訂單向外部人士收取的價格來定價。

本集團的其他營運收入及開支，例如其他收益及虧損淨額及生物資產公平值變動產生的虧損與銷售及行政開支，以及資產及負債並非根據個別分部計量。因此，並無呈列分部資產及負債或相關資本開支、利息收入及利息開支的資料。

按收益確認時間劃分的客戶合同收益及為資源分配及評估分部表現目的而向本集團最高行政管理人員提供有關本集團可報告分部之資料載列如下。

	截至2024年6月30日止六個月			
	非臨床 研究服務 人民幣千元	臨床試驗及 相關服務 人民幣千元	銷售 實驗模型 人民幣千元	總計 人民幣千元
按收益確認時間劃分 時間點	0,704	,46		1,172
隨著時間的推移	<u>          </u>	<u>30,15</u>	<u>          </u>	<u>30,15</u>
來自外部客戶的收益 分部間收益	0,704 427	3,653	226,740	4,357 227,167
可報告分部收益	<u>10,131</u>	<u>3,653</u>	<u>226,740</u>	<u>1,076,524</u>
可報告分部毛利	<u>1,6,40</u>	<u>,,6</u>	<u>,276</u>	<u>216,212</u>

	截至 年 月 日止六個月			
	非臨床 研究服務 人民幣千元	臨床試驗及 相關服務 人民幣千元	銷售 實驗模型 人民幣千元	總計 人民幣千元
按收益確認時間劃分 時間點				
隨著時間的推移	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>
來自外部客戶的收益 分部間收益				
可報告分部收益	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>
可報告分部毛利	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>	<u>          </u>

可報告分部毛利的對賬

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2023年 6月30日 止六個月 人民幣千元
可報告分部毛利	216,212	211,301
對銷分部間(毛利) 毛損	<u>(4, 11)</u>	<u>(1, 11)</u>
綜合毛利	<u>211,301</u>	<u>210,190</u>

地區資料

下表載列有關本集團來自外部客戶的收益的地區位置資料。按外部客戶各自的定居國家 地區編製的有關收益的地區資料如下：

	截至2024年 6月30日止 六個月 人民幣千元	截至2023年 6月30日 止六個月 人民幣千元
中國	614,120	598,120
其他	<u>235,237</u>	<u>111,190</u>
	<u>4, 357</u>	<u>71,190</u>

指定非流動資產所在地區位置按資產實際所在地點(就物業、廠房及設備以及生物資產而言)劃分,而就無形資產、商譽及於一間聯營公司的權益而言,按其獲分配的經營地點劃分。

	於2024年 6月30日 人民幣千元	於2023年 6月30日 人民幣千元
中國	1,56, 751	1,56, 751
美國	<u>36, 1, 5</u>	<u>36, 1, 5</u>
	<u>1, 3, 46</u>	<u>1, 3, 46</u>

## 5 其他收益及虧損淨額

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2023年 6月30日 止六個月 人民幣千元
政府補助(包括遞延收入攤銷)	1,571	1,111
利息收入	61,632	58,111
匯兌(虧損)收益淨額	(213)	(1,111)
出售物業、廠房及設備的虧損淨額	(555)	(1,111)
按公平值計入損益的金融資產的收益	12,54	1,111
按公平值計入損益的金融資產的公平值變動	(2,74)	(1,111)
其他	(110)	(1,111)
	<u>0,124</u>	<u>1,111</u>

## 6 除稅前(虧損)溢利

除稅前(虧損)溢利經扣除(計入)以下各項後得出:

### (a) 財務成本

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2023年 6月30日 止六個月 人民幣千元
計息借款利息	1,24	1,111
租賃負債利息		(1,111)
	<u>1,24</u>	<u>(1,111)</u>

### (b) 員工成本

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至2023年 6月30日 止六個月 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	260,622	236,672
定額供款退休計劃供款	23,673	23,673
以權益結算以股份為基礎的付款開支		(1,111)
	<u>284,295</u>	<u>259,234</u>

本公司及於中國成立的本集團附屬公司的僱員參加當地政府機構管理的定額供款退休福利計劃。據此，這些公司必須按僱員基本薪金的一定比率向該計劃供款。這些公司的僱員當到達其正常退休年齡時有權享有上述退休計劃按中國(不包括香港)平均薪金水平百分比計算的退休福利。根據本集團於美國所參與之定額供款計劃，參與僱員可根據計劃之規定供款合資格年度薪酬之百分之... 年的年度最高限額為... 美元。本集團對美國的合資格參與者之選擇性延遲供款進行匹配，即對於前... 的合資格參與者匹配...。該計劃的供款即時歸屬，本集團並無使用被沒收的供款以降低現有的供款水準。

除上述供款外，本集團無其他義務支付其他退休福利。

(i) 其他項目

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至...年 ...月...日 止六個月 人民幣千元
無形資產攤銷	4,26	...
折舊費用		
- 自有物業、廠房及設備	41,14	...
- 使用權資產	15,151	...
確認預期信貸虧損	,167	...
存貨成本	<u>335,6</u>	<u>...</u>

7 於綜合損益及其他全面收益表的所得稅

	截至2024年 6月30日 止六個月 人民幣千元	截至...年 ...月...日 止六個月 人民幣千元
即期稅項		
期內撥備	<u>3,264</u>	<u>...</u>
	<u>3,264</u>	<u>...</u>
遞延稅項		
暫時差額之來源及撥回	<u>(43,377)</u>	<u>...</u>
	<u>(5,113)</u>	<u>...</u>

每股(虧損) 盈利

( ) 每股基本(虧損) 盈利

每股基本(虧損) 盈利乃根據本公司權益股東應佔虧損人民幣 盈住煇 睨特住煇 粮俞

## 股息

### ( ) 中期股息

本公司董事並不建議派付截至 年 月 日止六個月的任何中期股息(截至 年 月 日止六個月：人民幣零元)。

### ( ) 過往財政年度應佔應付予本公司權益股東的股息(於報告期批准)

於 年 月 日，本公司的 年溢利分派計劃於本公司 年股東週年大會獲批准如下：

向於釐定股東符合 年溢利分派計劃資格的記錄日期的股東分派股息每股普通股人民幣 元(含稅)。

根據上述 年溢利分派計劃，本公司於 年 月派付總股息。

## 10 按公平值計入損益的金融資產

	於2024年 6月30日 人民幣千元	於 年 月 日 人民幣千元
非流動資產		
於一間非上市公司的股權投資	354,63	
於非上市基金的投資	260,472	
	<u>615,111</u>	
流動資產		
人民幣理財產品	1,22 ,053	
	<u>1,22 ,053</u>	
	<u>1, 43,164</u>	

### 附註：

於 年 月 日，本公司與無錫國聯產業投資私募基金管理有限公司，北京宏儒和愉投資管理有限公司及其他合夥人訂立合夥協議，以認購無錫金易賦新生物醫藥創業投資合夥企業的權益，代價為人民幣 元。本公司已於 年 月支付人民幣 元。

## 11 貿易應收款項及應收票據

	於2024年 6月30日 人民幣千元	於2023年 12月31日 人民幣千元
貿易應收款項	225,531	111,811
減：虧損撥備	(23,142)	(11,111)
	<u>202,389</u>	<u>100,700</u>
應收票據	7,022	2,455
	<u>209,411</u>	<u>103,155</u>

貿易應收款項於票據日期起計，至 90 天內到期。以下載列基於發票日期並扣除虧損撥備後的貿易應收款項賬齡分析：

	於2024年 6月30日 人民幣千元	於2023年 12月31日 人民幣千元
一年內	144,250	71,111
一至兩年	53,445	19,111
兩至三年	4,454	10,111
三至四年	24	2,811
	<u>202,173</u>	<u>103,144</u>

## 12 貿易應付款項

於2024年	於
6月30日	年
人民幣千元	月 日
	人民幣千元

貿易應付款項

64,570

於 年 月 日，基於發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

於2024年	於
6月30日	年
人民幣千元	月 日
	人民幣千元

一年內

62,610

一至兩年

1,660

64,570

於 年 月 日，本集團所有貿易應付款項預期將於一年內償還或按要求支付。

## 13 股本

股份數目	金額
	人民幣千元

已發行普通股：

於 年 月 日

根據紅股發行發行股份

註銷受限制股份

於 年 月 日

於2024年6月30日

## 管理層討論及分析

### 經營情況討論與分析

#### 人員隊伍建設

為適應行業市場形勢快速變化，本公司各事業部進行了組織架構優化，使本公司各業務更高效運行。同時，各事業部優化修訂了多項管理制度，為事業部管理提供了更明晰、更貼合業務發展需要的制度支持。2023年上半年本公司吸納引進了高級管理人員，以提高本公司管理水平，為客戶提供更高效率的服務。上半年，本公司迎來了2023年人才發展季，通過該項目構建了昭衍人才模型、制定了人才策略、識別出了高潛骨干員工，並促進了員工成長並為本公司發展助力。同時，本公司積極了解並申請國家和地區各項人才政策，以保障人才隊伍長期穩定。截至2023年6月30日，本公司已擁有1,100人的專業服務團隊。

#### 產能建設

蘇州昭衍二期100,000平米設施建設已於2023年封頂，該設施的設計規劃充分結合了本公司現有設施狀況以及未來發展需求變化，佈局更加合理、功能更加完善，目前正在裝修中，預計2024年初投入使用。新設施的建設將進一步提升公司業務通量，為未來的業務執行和業績增長提供保障。同時為了更好地輔助業務發展，為員工提供更舒適的生活和工作環境，蘇州已開始100,000平米配套設施的建設工程，功能支持多方面運營需求，目前正在裝修中，預計2023年年底完工並投入使用。另外，針對新設施配套的動力中心已投入使用，檔案室已完成裝修，即將投入使用。

按照公司的戰略規劃及業務需求，廣州昭衍安評基地的建設目前在有序推進中。

專注於早期成藥性評價和藥物篩選服務的全資子公司昭衍易創實驗室已於2023年投入使用，目前處於業務快速增長期，總體符合業務規劃預期。

全資子公司廣西瑋美生物科技有限公司積極構建非人靈長類模型動物實驗業務體系，預計 2023 年下半年啟動相關配套實驗室建設工作，該實驗室除可以滿足常規動物實驗外，在房間、籠具設計方面充分考慮老齡動物生理需求特性，旨在顯著提升實驗動物的福利水平。

## 業務能力建設

### (1) 藥物非臨床業務方面

為支撐創新藥物的研發，本公司在已有的非臨床評價綜合平台基礎上，持續進行多領域的能力建設與技術提升，以不斷保持行業領先優勢，滿足不斷創新的差異化市場需求。

#### 質量體系不斷提升

2023 年上半年，本公司順利通過 ISO 9001 的現場檢查，此次是北京設施接受 ISO 9001 第 3 次 ISO 9001 現場檢查，同時也是本公司兩個設施(北京和蘇州)第 3 次通過 ISO 9001 檢查。本公司通過不斷完善質量管理體系，改進質量管理方法，保證研究質量，體現了本公司符合國際規範的 ISO 9001 運行管理能力。

#### 業務能力進一步提高

在細分領域如眼科藥物的評價方面，本公司進一步開發和優化了更多的眼科疾病模型，包括激光誘導的小鼠幹性 AMD 模型、兔自身免疫性葡萄膜炎模型、小鼠視網膜母細胞瘤模型等，對本公司內部的老齡非人靈長類資源和自發眼病模型進行了進一步梳理，滿足了市場多樣化的研發需求。同時，也建立了針對眼科藥物新的檢查評價指標，包括嚙齒類和犬類的視覺功能評價等。

在耳科藥物的評價方面，也邁出了扎實的一步。聽力障礙是當今醫學界面臨的最大挑戰之一，該病的發病率逐年增高，發病年齡向年輕化偏向，目前解決耳聾的方法大多為使用助聽器、振動聲橋及人工耳蝸等物理方法，缺少根本性的治療途徑，至今全球還沒有批准的治療方法。為了順應市場需求，本公司建立了不同種屬動物的聽覺功能評價以及大動物的內耳圓窗注射給藥技術等，進一步豐富和提升了耳科藥物評價方法和技術。

針對中樞神經系統藥物的評價，本公司不斷完善各類給藥方式，建立了靈長類鞘內 延髓池 側腦室長期置管方法、新生小鼠鞘內 側腦室給藥方法、大 小鼠髓內給藥方法，並驗證其有效性，為中樞神經系統藥物評價提供了保障。同時，本公司增加了精神類藥物新模型建立和行為學評價方法，為中樞類藥物臨床前評價奠定了堅實基礎。

同時，本公司對於目前的熱門藥物，也持續更新和完善各類模型去支持藥物評價，包括建立了 $^{125}I$ 、 $^{3}H$  等受體親和力檢測、 $^{125}I$  中和抗體檢測方法；丙氨酸掃描和  $^{125}I$  交叉反應試驗來體外評估免疫細胞的脫靶情況等。

在分析檢測平台建設上，小分子藥物加強了體外代謝平台的建設，系統的評價體外代謝研究，針對寡核苷酸藥物建立了 $^{32}P$  的檢測方法，針對 $^{14}C$  藥物建立了質譜法檢測偶聯藥物中小分子的檢測方法，以及質譜法檢測 $^{13}C$  和陽離子脂質的平台技術。對於大分子藥物，從單一 $^{125}I$  平台到如今的各類 $^{125}I$ 、 $^{3}H$ 、 $^{14}C$ 、 $^{32}P$ 、 $^{13}C$  等多個平台，所服務的能力全面，涵蓋常規的生物製品(抗體類藥物、融合蛋白類藥物)、基因治療產品(病毒載體類)、細胞治療產品(幹細胞、免疫細胞、基因修飾的細胞等)、核酸藥物( $^{32}P$ 、 $^{14}C$  等)等藥物。在分析方法上進行了大量的技術創新，如採用流式方法檢測單細胞上蛋白的表達、質譜方法檢測目的基因的表達、基於微滴式數字 $^{125}I$  平台檢測 $^{125}I$  的完整性等。

在平台建設的基礎上，本公司緊跟前沿藥物的熱門產品，不斷更新和完善創新藥物的非臨床安全評價體系和思路，包括小核酸藥物、新型 $^{125}I$  藥物以及 $^{14}C$  藥物的評價，各種不同類型的細胞治療和基因治療產品的評價；同時實時跟進最新的藥物評價的指導原則，如幹細胞產品、腫瘤疫苗產品非臨床評價的指導原則，完善相應類別產品的評價體系，進一步夯實昭衍新藥的核心競爭力。

## (2) 藥物臨床試驗服務方面

### 臨床CRO服務

本公司臨床服務板塊在I期、II期、III期、IV期、早期臨床研究領域優勢凸顯，I期、II期、III期、IV期、真實世界臨床業務持續拓展。在基因藥、罕見病、生殖、婦科、兒童、放射性藥物等特色領域積累豐富經驗。通過從非臨床研究到臨床研究的無縫銜接，提供註冊申報、醫學撰寫、項目運營、藥物警戒等一站式臨床運營服務，降低了客戶研發成本及管理成本，提高了審評的一次通過率，為項目推進節省了大量時間，提升了客戶體驗度。

### 臨床檢測服務

本公司臨床樣本檢測板塊實現良好的業績增長，服務項目種類持續提升，涵蓋了創新基因和細胞治療藥物、預防性疫苗、腫瘤治療性疫苗、創新雙特異/多特異抗體藥物、創新/改良型藥物、創新/改良型藥物、創新靶點的單克隆抗體藥物、創新靶點小分子藥物等的臨床樣本分析及藥物代謝研究。服務能力及質量持續提升，助力多項創新基因治療產品的全球首例患者給藥；助力多項創新藥物品種進入關鍵性臨床階段，進一步完善細胞免疫解決方案助力多項預防性生物製品、腫瘤治療性疫苗(非個性化和個性化)及基因治療產品的細胞免疫研究；助力多項國際多中心臨床試驗的生物樣本分析，進一步完善了病理檢測平台的服務能力(包括免疫組織化學/免疫組化、流式細胞術、多重免疫熒光/多重免疫熒光技術等)。「昭衍臨床檢測」致力於成為國際一流的臨床檢測平台，為國內及全球範圍內的創新藥物品種提供一站式的臨床試驗樣本檢測業務。

本公司建立了神經系統疾病(如阿爾茨海默病、帕金森病、亨廷頓舞蹈症等)生物標誌物檢測能力，進一步完善了二代/三代基因測序技術檢測核酸類藥物及生物大分子的服務能力，以及數字PCR技術在基因治療產品及細胞治療產品中的使用。同時，加強了自動化工作站及自組裝檢測試劑盒在臨床檢測業務中的應用，助力檢測效率和質量的持續提升。

### (3) 實驗模型研究方面

年上半年，本公司業務向「人源多功能幹細胞生產」以及「肝類器官平台」方向拓展。在不改變細胞基因組的前提下，透過前沿化學重編程技術，成功將成體細胞逆分化成多功能幹細胞；透過肝類器官分化平台，成功將 分化成具備成熟肝細胞功能的類器官，公司計劃進一步投入肝類器官與類器官誘導試劑盒生產，未來對市場鋪開，服務企業與高校非臨床研究，提供 重編程以及類器官誘導服務。在基因編輯方面，公司在原有基因編輯小鼠模型基礎上改進，針對納米抗體 小鼠平台進行抗體多樣性與親和力升級，並利用初代納米抗體小鼠進行納米抗體篩選。在免疫缺陷小鼠模型的基礎上，公司加入肝細胞缺陷編輯，結合肝類器官平台令其升級為「肝臟人源化小鼠模型」，目前已進入小鼠體內「人肝功能評價」最後階段。在細胞模型方面，本公司申請了一項專利。同時，本公司積極升級基因編輯工具為業界獨創「 平台」，為後續大片段基因編輯動物、細胞服務業務奠定堅實基礎。

除了基因編輯模型以外，本公司持續致力於保持現有關鍵實驗模型的高品質和高標準。年上半年，非人靈長類實驗模型整體存欄數量保持平穩增長繼續保持較高的飼養和管理水平，主要管理指標進一步得到提升和優化。同時，老齡模型產品在持續研發探索中，為後續開展相關外包服務提供了重要數據支持。

### (4) 藥物質量研究與檢定業務

主要服務蛋白藥物、治療性疫苗、基因與細胞治療產品等創新藥物質量研究與檢測，目前已組建了 餘人的高水平技術團隊，在蘇州建立了體內實驗動物實驗室和 潔淨實驗室，在北京建立了生物檢測和理化分析實驗室。本公司建立了生物技術藥物質量研究關鍵技術平台，申請並獲得專利受理 項(其中 項已授權， 項已公開)，主要檢定方法通過了 認證和 認證。公司目前已具備生物技術藥物質量標準研究和檢測的能力，業務涵蓋：細胞庫與毒種庫檢定，病毒清除和滅活工藝驗證，基因與細胞治療製品質量研究與檢驗，重組蛋白藥物和抗體藥物生物學活性和結構表徵分析，轉基因細胞活性測定方法建立等；已出具多份 細胞庫、幹細胞製品、 細胞製品、替奈普酶活性標準品協作標定等檢驗報告和體內動物實驗檢驗報告。

## 專題試驗實施情況

年上半年，本公司一如既往穩抓試驗質量，在強化試驗操作規範性，保證數據真實性、準確性的基礎上，對技術人員進行優化整合，抽調經驗豐富的專業人員對實驗方案設計和報告撰寫進行質量把控，充分保證各項目的科學性和統一性。同時進一步優化項目管理流程，致力於保證各項業務更加合理有序開展，不斷提升客戶滿意度。公司從管理和技術創新等多個方面著手，為不斷增長的業務需求提供良好支撐。截止報告期末，公司在研的項目數量保持穩定增長趨勢，整體在手訂單金額約人民幣 億元，為未來業績提供了保障。

## 營銷工作

報告期內，本集團整體簽署訂單約人民幣 億元。本公司在 年上半年營銷工作的重點表現在：

- 積極開拓客戶，新增客戶數量繼續增長。公司新簽項目數量同比保持增長，二季度新簽訂單金額環比一季度有所改善，環比增加超過 ；
- 在抗腫瘤藥物、炎症和免疫靶點藥物、代謝系統藥物以及中樞神經系統 藥物領域，新項目簽約數量維持平穩態勢；
- 依託於從靶點發現到臨床驗證的一站式服務體系，本公司 項目(特別是創新靶點、創新毒素 小分子)簽約數量明顯增加；
- 類藥物(特別是幹細胞、 、病毒載體藥物)簽單數量和諮詢數量依舊保持旺盛。多肽類藥物(降糖減肥、骨質疏鬆、 等適應症)簽單數量保持平穩；
- 生殖、致癌和長周期等高難度動物試驗明顯增加，體現了客戶對本公司高難度毒性評價經驗和把控能力的充分認可；
- 海外子公司於 年上半年簽署訂單約人民幣 - 億元。

## 財務回顧

### 概覽

以下討論乃基於本公告其他部分所載的財務資料及附註編製，並應與該等資料及附註一併閱覽。

### 收益

於報告期內，我們的非臨床研究服務產生的收益佔我們總收益的絕大部分。本集團截至 2024 年 6 月 30 日止六個月的收益為人民幣 4,357 百萬元，較截至 2023 年 6 月 30 日止六個月的人民幣 3,653 百萬元減少 19.3%。有關減少主要是由於市場競爭加劇所致。

下表載列於所示期間按服務項目劃分的收益明細：

	截至6月30日止六個月		2023年	2024年
	2024年	%		
	人民幣千元	人民幣千元		
非臨床研究服務	0,704	5.3	100.0	100.0
臨床試驗及相關服務	3,653	4.7	100.0	100.0
銷售實驗模型	-	-	-	-
總收益	<u>4,357</u>	<u>100.0</u>	<u>100.0</u>	<u>100.0</u>

### 服務成本

我們的服務成本主要包括直接勞工成本、物資成本及間接成本。

本集團截至 2024 年 6 月 30 日止六個月的服務成本為人民幣 2,100 百萬元，較截至 2023 年 6 月 30 日止六個月的人民幣 1,900 百萬元增加 10.5%，有關增加主要是由於資產減值虧損及勞工成本增加。

## 毛利及毛利率

我們的毛利指我們的收益減服務成本，而我們的毛利率指毛利佔收益的百分比。

截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，毛利及毛利率分別為人民幣 1,100 百萬元及 28.1%，相對於截至 2021 年 12 月 31 日止六個月，則分別為人民幣 1,200 百萬元及 30.5%。毛利減少主要由我們非臨床研究服務毛利的減少所驅動，於報告期內，其佔我們總收益的絕大部分。截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，毛利率減少主要由於市場競爭加劇所致。

## 其他收益及虧損淨額

截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，其他收益及虧損淨額為人民幣 100 百萬元，較截至 2021 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 150 百萬元減少 33.3%。其他收益及虧損淨額減少主要由於匯兌(虧損) 收益淨額減少所致。

截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，匯兌虧損淨額為人民幣 50 百萬元，相對於截至 2021 年 12 月 31 日止六個月的匯兌收益為人民幣 100 百萬元。匯兌虧損淨額主要由於匯率波動所致。

## 生物資產公平值變動產生的虧損

就於報告期末仍列作我們生物資產的實驗模型而言，截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，我們確認生物資產公平值變動產生的虧損人民幣 100 百萬元，較截至 2021 年 12 月 31 日止六個月的生物資產公平值變動產生的虧損人民幣 50 百萬元增加 100%。有關虧損主要是由於生物資產的單位公平值減少，與實驗模型的市價下降相符。

## 銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括與營銷以及業務開發人員有關的員工成本、辦公開支及其他開支(例如我們自有的銷售及營銷人員就業務開發活動產生的營銷及推廣費用、差旅、會議及活動開支)。

本集團截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的銷售及營銷開支為人民幣 100 百萬元，較截至 2021 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 100 百萬元增加 0%。我們於截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的銷售及營銷開支維持相對穩定。

## 一般及行政開支

我們的一般及行政開支主要包括與行政及管理人員有關的員工成本、辦公開支、折舊及攤銷費用、實驗模型的費用、以權益結算以股份為基礎的付款開支及其他開支。本集團截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的一般及行政開支為人民幣 1,015 百萬元，較截至 2018 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 1,015 百萬元增加 0%。我們於截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的一般及行政開支維持相對穩定。

## 研發開支

本集團的研發開支主要包括與研發項目有關的員工成本及研發所用原材料成本。

本集團截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的研發開支為人民幣 1,015 百萬元，較截至 2018 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 1,015 百萬元減少 0%。我們於截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的研發開支維持相對穩定。

## 財務成本

本集團截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的財務成本為人民幣 1,015 百萬元，較截至 2018 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 1,015 百萬元減少 0%。財務成本減少主要由於租賃負債利息減少所致。

## 所得稅收益（開支）

本集團截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的所得稅收益為人民幣 1,015 百萬元，相對於截至 2018 年 12 月 31 日止六個月的所得稅開支為人民幣 1,015 百萬元。所得稅收益主要是由於生物資產公平值負向變動產生的虧損。

本集團截至 2019 年 12 月 31 日止六個月的實際稅率為 0%（截至 2018 年 12 月 31 日止六個月：0%）。有關減少主要是由於相對較低稅率的生物資產公平值負向變動產生的虧損所致。

## 期內(虧損) 溢利

由於上述原因，我們的期內(虧損) 溢利由截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的溢利人民幣 1.1 百萬元減少至截至 2023 年 12 月 31 日止六個月的虧損人民幣 0.1 百萬元。我們的淨利潤率由截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的 11.7% 下降至截至 2023 年 12 月 31 日止六個月的 -1.1%。淨虧損主要原因如下：

毛利由截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 1.1 百萬元減少 0.1 至截至 2023 年 12 月 31 日止六個月的人民幣 0.1 百萬元。該減少主要由於市場競爭加劇所致。

報告期間，生物資產公平值變動產生的淨虧損為人民幣 0.1 百萬元。該虧損主要由於生物資產的單位公平值減少，其與實驗模型市價減少一致。

## 資本管理

本集團資本管理的主要目標是維持本集團的穩定性與增長，同時透過優化債務與權益平衡為持份者爭取最高回報。本集團定期檢討及管理其資本架構，並因應經濟環境變動而作出適時的調整。為了維持或重整我們的資本架構，本集團或會透過銀行貸款或發行股本或可換股債券的方式集資。

## 流動資金及財務資源

本集團於 2023 年 12 月 31 日的現金及現金等價物為人民幣 1.1 百萬元，較於 2022 年 12 月 31 日的人民幣 1.1 百萬元減少 0.1。有關減少主要是由於按公平值計入損益的金融資產投資增加。

本集團仍維持強勁的流動資金。於報告期內，本集團的資金主要源自其日常業務過程，主要為就非臨床研究服務向客戶收取的付款。

## 資本負債比率

截至 2023 年 12 月 31 日，資本負債比率(按負債總額除以資產總額計算)為 1.1，與截至 2022 年 12 月 31 日的 1.1 相比維持相對穩定。

## 外匯風險

我們面臨交易貨幣風險。我們的若干定期存款、現金及銀行結餘、其他金融資產、貿易及其他應收款項、貿易及其他應付款項、優先股及授出購股權債務總額乃以外幣計值，且面臨外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層監控外匯風險，並將於有需要時考慮於日後採取適當對沖措施。

## ... 未來發展的討論與分析

### 公司發展戰略

本公司總體的發展戰略是：藥物非臨床藥理毒理學評價業務為核心業務，穩步提升市場佔有率及海外影響力；圍繞核心業務，積極拓展上下游的業務能力，包括藥物早期發現業務、藥物篩選及成藥性評價業務、細胞檢定業務、臨床藥理業務、臨床檢測業務等，擴大實驗模型生產規模及生產能力，打造獨具特色的非臨床安全性評價、臨床試驗及相關服務和優質實驗模型供應的黃金產業鏈，提供一站式服務；以市場需求為導向，積極開發滿足創新藥物需求的新技術、新方法，形成新的服務優勢；進一步提升國際化服務能力，參與全球競爭；把本公司建設成具有國際競爭力的綜合性藥研服務企業。

### 經營計劃

#### (1) 非臨床藥理毒理學業務

依託本公司的運營管理經驗和專業技術能力，發揮現有的競爭優勢，為提高服務質量不斷建立新技術、新方法，為提高服務效率不斷完善內部管理體系，為提升業績目標進一步擴大產能，優化人員隊伍，不斷鞏固和提高公司在藥物非臨床研究服務領域的市場份額和領先地位。下半年，本公司將繼續完善藥理及毒理學研究和評價能力，提升項目管理能力和項目運營效率，保證新實驗設施的順利投產，不斷完善管理體系、提高法規依從性水平、確保各項工作順利合規開展。

以現有的藥理毒理學技術體系為基礎，不斷豐富與完善評價平台及技術體系，以滿足新靶點、新技術藥物的非臨床評價需求。完善藥物篩選服務能力，提供全方位生物學服務和解決方案，跟隨國內外新藥研發趨勢和熱點，提供高通量篩選和客戶專屬定制化服務，緊密伴隨客戶研發進程，建立快速高效篩選平台。對於本公司自身積累不足、業務能力急需提升的領域，本公司將採取併購或參股、業務合作等方式快速建立研發能力，佔領市場並形成新的利潤增長點。

積極引進更多的具有海外工作經驗的行業專家和技術人員加入國內團隊，提升國內團隊的國際業務能力；擴大美國實驗室規模，拓寬服務範圍、提升業務通量，服務更多的當地研發機構的研發需求；增強離岸外包業務的投入力度帶動更多的海外業務和客戶進入中國。

足夠數量且合格的技術及管理隊伍是公司運行的基礎，本公司在下半年將繼續加大人力資源投入，加大招聘力度，著力解決專業的人才引進和補充，解決因技術人才短缺對整體工作影響的問題。除此之外，本公司會進一步完善績效考核體系、培訓體系和薪酬福利體系，提高員工專業技術水平、主觀能動性和勞動生產率，為本公司達成整體戰略目標提供支持。未來本公司將繼續擇機推出股權激勵，擴大股權激勵範圍，做好股權激勵的實施工作，助力本公司發展。

擴大產能的建設計劃：蘇州昭衍已完成，萬平米計大 委鑄鈦蝕豨矚 \$ 陸

## (2) 臨床試驗及相關業務

充分利用本公司現有非臨床業務、客戶資源以及昭衍新藥專業技術團隊對藥物安全性的高度理解和、的充分認識，快速發展建設以下幾方面：

- 壯大註冊團隊，提升國際註冊能力。壯大註冊團隊規模，提升業務通量，滿足不斷增長的註冊需求。為了滿足客戶海外申報的需求，本公司著力提升中美雙註冊的能力，幫助更多的新藥研發企業完成產品出海計劃。
- 擴大臨床運營隊伍，保障運營交付能力。繼續擴大臨床運營隊伍，通過高效管理和內部培訓體系，提升運營團隊的項目管理能力、提高項目運營質量、建立如期交付的保障機制。
- 擴大臨床檢測的實驗室規模和團隊規模，拓寬臨床檢測業務範圍、增加醫學檢驗實驗室能力與資質，以更好的支持整體臨床業務的發展。啟動美國臨床檢測實驗室能力建設，更好的服務在美國開展臨床試驗的樣本檢測需求。
- 創新藥早期臨床的品牌建設。借助本公司非臨床業務的項目資源，充分發揮專家團隊的經驗優勢，緊密合作更多的早期臨床基地，為創新藥早期臨床項目提供精准的臨床開發策略、醫學方案設計，並通過高質量、高效的臨床運營，幫助研發企業節省研發時間，助推項目快速進入確證性臨床。

## (3) 實驗模型業務

進一步優化非人靈長類種群結構，提高產出率；對現有實驗設施進行改造和擴容，科學分區和管理；利用非人靈長類的資源優勢，開展用於藥效試驗相關模型的篩查。同時，繼續完善規範化、標準化的實驗模型質量保證體系，加強人才培養，為後續業務的開展提供質量保證和人力支持。

#### (4) 國際化戰略

國際化是本公司的重要發展戰略，也是公司能夠保持持續高速增長的支撐。本公司將在以下方面推進國際化戰略：

- 本公司的主要業務是提供藥物早期研發的支持服務，在北美有很好的聲譽及穩定的客戶群，其發展的主要瓶頸在於產能限制。本公司支持 進一步擴建實驗設施，提升美國本地業務的服務通量，服務更多的美國客戶。
- 加強美國 團隊建設。在 及昭衍加州兩地，加強 團隊建設及市場推廣力度，借助 的品牌及聲譽，提升昭衍在美國及海外的影響力。
- 打通上下游鏈條，為客戶提供非臨床一站式服務。在昭衍美國開展的早期研發、篩選的項目，導流到國內開展安全性評價( 業務)。利用國內豐富的實驗資源、大規模的實驗平台、高標準的質量體系、快速高效的實驗進程管理等優勢，給海外的藥物研發企業提供具有更好性價比的一站式服務。

#### 企業管治及其他資料

##### 遵守企業管治守則

本公司已採納香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)附錄 第二部分所載的企業管治守則(「企業管治守則」)所載的守則條文，並於截至 年 月 日止六個月及直至本公告日期一直遵守適用的守則條文。

董事會將不時審查及檢討本公司的企業管治常規與運作，以符合上市規則的相關條文。

##### 遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已就董事進行證券交易採納一套操守守則，其條款不遜於上市規則附錄 所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)所載之規定標準。經向全體董事作出具體查詢後，全體董事已確認彼等於報告期及直至本公告日期一直遵守標準守則。

## 中期股息

董事會不建議向股東派付截至 年 月 日止六個月的中期股息。

## 全球發售所得款項用途

本公司 股股份(「股」)於 年 月 日在香港聯交所上市，且招股章程所述的超額配股權已於 年 月 日獲部分行使，涉及合共 股由本公司於 年 月 日按每股 股 - 港元的價格發行及配發的 股。本公司就進行全球發售及行使超額配股權獲得的所得款項淨額約 百萬港元(相當於約人民幣 百萬元)(經扣除有關進行全球發售及行使超額配股權的包銷佣金及其他估計開支)(「所得款項淨額」)。

所得款項用途	佔總金額 概約百分比	所得款項的 原有分配 (人民幣 百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣 百萬元)	於2024年	於報告期的	建議重新	建議重新
				6月30日的 已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	分配後尚未 動用所得 款項淨額 結餘 (人民幣 百萬元)	分配後動用 餘下尚未 動用所得 款項淨額的 預計時間表
... 購買尖端設備及實驗室技術 以及投資新的定制化實驗模 型的研發	-	1,177.7	-	-	-	-	-
... 提升蘇州設施的具有國際背 景的技術及科研能力	-	1,177.7	-	-	-	-	-
(c) 增強我們的美國業務以迎合 客戶對... 所提供服務日益 增長的需求	10.0	52.5	751.7	25.6	23.1	4.2	-
... 優化北加州的現有設施及 服務團隊	-	-	-	27.5	1.1	1.1	2024 年底前
... 投資... 的業務開發工 作、擴充服務團隊及升級實 驗室設備	-	107.7	1.1	1.1	-	11.0	2024 年底前
(d) 進一步擴大我們於中國的設施 網絡及服務能力	3.0	2,061.3	1,662.1	1,110.0	6.2	1,463.3	-
... 建設新廣州設施一期，以專 注於廣州的非... 及符合... 的非臨床研究	-	1,177.7	-	-	1.1	1.1	2024 年底前
... 在重慶建設新實驗室、實驗 模型繁殖設施及臨床營運設 施的一期工程	-	1,177.7	1,177.7	1,110.0	-	11.0	2024 年底前

所得款項用途	佔總金額 概約百分比	所得款項的 原有分配 (人民幣 百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣 百萬元)	於2024年	於報告期的	建議重新	建議重新
				6月30日的 已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	分配後尚未 動用所得 款項淨額 結餘 (人民幣 百萬元)	分配後動用 餘下尚未 動用所得 款項淨額的 預計時間表
... 提升我們廣州及重慶設施的 技術及科研能力	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	0	年底前
... 發展尖端實驗室及實驗模型 技術	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	0	年底前
( ) 拓展及深化我們的綜合合同研究 組織服務，特別著重於進一步擴 展我們的臨床試驗及相關服務	5.0	264.3	264.3	33.0	1	231.3	
... 僱傭約 1 名經驗豐富的臨 床試驗操作專業人員(須至 少持有學士學位，並於臨床 手術、醫學、質量控制、統計 分析及臨床樣本分析方面至 少擁有兩年工作經驗)，專注 於早期臨床試驗項目	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0	年底前
... 投資於業務發展以不斷發展 臨床試驗業務	-	1.5	1.5	1.5	1.5	0	年底前
... 採購用於臨床試驗及相關服 務(如生物分析服務)的新設 備、技術、系統、數據庫及基 礎設施，以加強我們的服務 質量及提升客戶體驗	-	1.5	1.5	1.5	1.5	0	年底前

所得款項用途	佔總金額 概約百分比	所得款項的 原有分配 (人民幣 百萬元)	所得款項的 新分配 (人民幣 百萬元)	於2024年	於報告期的	建議重新	建議重新
				6月30日的 已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	已動用所得 款項淨額 金額 (人民幣 百萬元)	分配後尚未 動用所得 款項淨額 結餘 (人民幣 百萬元)	分配後動用 餘下尚未 動用所得 款項淨額的 預計時間表
( ) 為合適的( )專注於非臨床研究的 合同研究組織, ( )專注於臨床試 驗的合同研究組織及 或( )中 國及海外的實驗模型生產設施 的潛在收購提供資金	20.0	1,057.0	2,020.2	1,050.0	45.0	115.2	2024年 年底前
( ) 營運資金及一般企業用途	10.0	52.5	52.5	232.4		2,610.0	

## 所持重大投資

於報告期內，本集團並無任何重大投資、收購事項或出售事項。

## 有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售

於報告期內，本集團並無任何有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售。

## 僱員及薪酬政策

於 2024 年 6 月 30 日，本集團有 1,050 名僱員，而彼等的薪金及津貼乃根據彼等的表現、經驗及當時的當前市場薪酬釐定。我們亦已投資於持續教育及培訓課程，包括內部及外部培訓，以便管理人員及其他僱員提升其技能與知識。我們同時為僱員(尤其是重要僱員)提供富競爭力的薪金、方案及股權獎勵計劃。

於報告期內，員工成本總額(包括董事酬金)約為人民幣 1,050 百萬元(2023 年同期：人民幣 1,050 百萬元)。

## 未來重大投資計劃

本集團將繼續四處物色潛在的策略性投資機會，持續尋求可為本集團在產品研發、產品組合、渠道擴張抑或成本控制等方面，帶來協同效應的潛在優質標的。

## 購買、出售或贖回上市證券

於 2022 年 12 月 31 日，本公司召開第四屆董事會第七次會議，會上董事會審議通過了以集中競價交易方式回購 1,000 萬股，總代價不超過人民幣 10 億元。有關詳情，請參閱日期為 2022 年 12 月 31 日的海外監管公告。於報告期內，本公司共回購 1,000 萬股，總代價為人民幣 10 億元。

於報告期內，本公司根據股份激勵計劃(10 股)規則以信託方式回購 1,000 萬股，總代價為 10 億元。

除上文所披露者外，本公司或其任何附屬公司概無購買、贖回或出售任何本公司的上市證券(包括出售庫存股份(定義見上市規則))。

## 資本開支及承擔

本集團於截至 2022 年 12 月 31 日止六個月的資本開支主要與就擴大及增強我們的設施而購買物業、廠房及設備有關。截至 2022 年 12 月 31 日止六個月，本集團的資本開支涉及人民幣 10 億元，相對於 2021 年同期為人民幣 10 億元。

## 集團資產抵押

截至 2022 年 12 月 31 日，本集團並無以其資產作任何重大抵押。

## 或然負債

本集團截至 2022 年 12 月 31 日並無重大或然負債。

## 報告期末後事件

於 2022 年 12 月 31 日至本公告日期，本公司並無發生任何重大期後事件。

## 審核委員會

董事會審核委員會(「審核委員會」)由三名成員組成,彼等均為獨立非執行董事,即孫明成先生(主席)、翟永功博士及張帆先生,其書面職權範圍符合上市規則第17.71條的規定。

審核委員會已考慮及審閱本集團採納的會計原則及常規,並已與管理層討論有關內部控制、風險管理及財務報告的事宜,包括審閱本集團截至2022年12月31日止六個月的未經審核簡明綜合中期財務業績。審核委員會認為截至2022年12月31日止六個月的中期財務業績已遵照有關會計準則、規則及規例,並已作出適當披露。

## 刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊登於香港聯交所網站 [www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk) 及本公司網站 [www.zhuzhuyao.com](http://www.zhuzhuyao.com)。

報告期的中期報告印刷本載有上市規則規定的所有資料,將於適當時候寄發予股東(如需要)以及刊登於香港聯交所及本公司網站。

承董事會命  
北京昭衍新藥研究中心股份有限公司  
主席  
馮宇霞

香港, 2023年1月10日

於本公告日期,董事會包括主席兼執行董事馮宇霞女士、執行董事左從林先生、高大鵬先生、孫雲霞女士、姚大林博士,及獨立非執行董事孫明成先生、翟永功博士、歐小傑先生及張帆先生。