

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。



Cutia Therapeutics

科笛集團

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2487)

截至2023年6月30日止六個月中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核綜合中期業績，連同2022年同期的比較數字。

業務摘要

於本公告日期，我們在推進產品管線及業務運營方面取得重大進展：

- **商業化**：於「618活動」期間，我們的毛髮疾病及護理產品錄得GMV超過人民幣9.4百萬元，同比增長4,348.0%。**CUP-MNDE (Bailleul®米諾地爾噴霧劑)**在天貓及京東平台的跨境米諾地爾單品SKU類別中銷量排名第一。我們亦已於中國內地推出若干毛髮疾病及護理產品，以補充我們目前正在開發的毛髮疾病及護理候選產品。
- **CU-40102(外用非那雄胺噴霧劑)**：我們目前正在中國內地進行CU-40102治療雄激素性脫髮的註冊性III期臨床試驗，並已於2023年5月完成數據庫鎖定。
- **CU-40101(外用小分子甲狀腺激素受體激動劑搽劑)**：在中國內地的CU-40101 I期劑量遞增試驗於2023年7月完成所有受試者出組，且臨床試驗已於2023年8月完成數據庫鎖定。該臨床試驗旨在評估CU-40101作為可促進雄激素性脫髮患者生髮的治療藥物的安全性及耐受性。
- **CU-10201(外用4%米諾環素泡沫劑)**：我們目前正在中國內地進行CU-10201的註冊性III期臨床試驗，以評估CU-10201治療中度至重度尋常痤瘡的治療潛力。我們已於2023年2月完成III期臨床試驗的主要終點讀出。在中國內地進行的III期臨床試驗數據分析結果顯示，CU-10201在治療痤瘡方面具有顯著的療效及良好的安全性，能減少口服米諾環素的常見副作用。於2023年8月，CU-10201獲得CDE優先審評審批資格。

- **CU-30101(局部外用利多卡因丁卡因乳膏劑)**：我們於2023年4月在中國內地啟動CU-30101的III期臨床試驗。所有受試者於2023年8月完成出組。
- **生產設施**：我們在江蘇省建設的具有商業規模的GMP生產設施，擁有三條藥品生產線，已於2023年2月竣工，且已投產。三條生產線涵蓋乳膏、軟膏、氣霧劑及泡沫劑產品，年產能合共約500萬劑。

財務摘要

- 收益由截至2022年6月30日止六個月的約人民幣0.7百萬元增加約人民幣33.6百萬元(或約5,119.3%)至截至2023年6月30日止六個月的約人民幣34.3百萬元。
- 本集團的現金及現金等價物總額、三個月以上的定期存款及按公平值計入損益的金融資產約為人民幣1,399.0百萬元。

管理層討論及分析

概覽

我們成立於2019年，是一家以研發為導向、專注於皮膚學的生物製藥公司，致力於在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。我們已建立廣泛的產品組合，涵蓋九種產品及候選產品，針對廣泛皮膚病治療及護理市場的四個主要領域，即局部脂肪堆積管理藥物、毛髮疾病及護理、皮膚疾病及護理以及表皮麻醉。我們正在開發五種臨床階段及四種臨床前階段的候選藥物。我們亦分銷海外合作夥伴開發的兩款商業化產品，並在中國內地上市數款產品。

我們是中國內地廣泛皮膚病治療及護理市場中為數不多的具備全面綜合能力的參與者之一。我們以客戶為中心來改進候選產品，並將我們的綜合能力擴展至整個廣泛皮膚病治療及護理行業價值鏈。我們的平台涵蓋從識別需求、開發核心技術、管理臨床試驗及產品註冊的早期階段，到產品的生產及市場推廣。

我們專有的CATAME®技術平台通過開發微米及納米級顆粒、評估配方的質量及穩定性以及進行皮膚藥代動力學分析改良藥物，從而實現局部給藥或經皮給藥。我們的平台亦幫助設計最適用的劑型，這是特異性及成功給藥的關鍵。通過該平台，我們已打造了一個具競爭力的乳膏、噴霧劑、軟膏、氣霧泡沫劑及其他劑型產品管線。

產品管線

下圖概述截至本公告日期我們的候選產品的發展階段：

治療領域	候選產品	有效成分及配方	適應症	非處方藥/ 處方藥	商業權利	來源	臨床前	IND	I期	II期	III期	註冊	商業化	里程碑預告	預期啟動商業化	國家藥監局註冊分類 ¹
局部脂肪堆積管理	CU-20401 ★	重組突變膠原酶	頰下脂肪堆積 (頰下脂肪)	處方藥	亞洲	收購								於2023年第三季度 啟動I期	2028年	1
			腹部脂肪堆積 (腹部脂肪)											於2024年完成I期	2028年	
毛髮疾病及護理	CU-40102 ■	外用非那雄胺噴霧劑	雄激素性 脫髮	處方藥	大中華區 ¹	獲授權								於2023年第四季度 向國家藥監局提交 NDA	2024年第四季度	5.1
	CU-40101	外用小分子甲狀腺激素 受體激動劑探劑		處方藥	亞洲	獲授權								於2023年第四季度 完成I期CSR	待定	1
	CU-40103	外用米諾地爾泡沫劑	脫髮	非處方藥	全球	自主開發								於2024年第三季度 向國家藥監局提交 ANDA	2025年	3
	CU-40104	外用度他雄胺藥劑	雄激素性 脫髮	處方藥	全球	自主開發								於2024年第四季度 向國家藥監局提交 IND申請	待定	2
皮膚疾病及護理	CU-10201 ■	外用4%米諾環素 泡沫劑	尋常痤瘡	處方藥	大中華區 ¹	獲授權								於2023年第四季度 向國家藥監局提交 NDA	2024年第四季度	5.1
	CU-10101	外用新型小分子藥劑	特應性 皮炎	處方藥	大中華區 ¹ 、 日本、南韓 及東南亞	獲授權								於2024年第二季度 向國家藥監局提交 IND申請	待定	1
	CU-10401	外用本維莫德乳膏劑	銀屑病	處方藥	大中華區 ¹ 、 日本、南韓 及東南亞	收購								於2026年向國家 藥監局提交ANDA	2027年	4
表皮腐蝕	CU-30101	局部外用利多卡因 丁卡因乳膏劑	皮膚 表皮手術	處方藥	大中華區 ¹	收購								於2025年向國家 藥監局提交NDA	2026年	3

★ 指核心產品 ■ 指主要產品 指在中國處於註冊性試驗並在海南樂城進行商業化試驗的產品

1. 包括中國內地、香港、澳門特別行政區及台灣。
2. 對於尚未獲得IND批准的候選產品，其國家藥監局註冊分類須待國家藥監局確認。

業務回顧

於本公告日期，我們在管線產品及業務運營方面均取得了重大進展。

局部脂肪堆積管理藥物

核心產品CU-20401(重組突變膠原酶)

- CU-20401是一種獲得性重組突變膠原酶，其靶向肥胖、超重或其他與局部脂肪堆積相關的代謝疾病。CU-20401作為一種膠原酶，可降解皮下脂肪層中的細胞外基質膠原蛋白，導致脂肪細胞凋亡。
- CU-20401通過改進以較低速率催化膠原蛋白降解，具有溫和的催化活性，可有效減少脂肪堆積，從而減少野生型膠原酶的副作用，如瘀傷及疼痛。
- 我們已完成CU-20401治療頰下脂肪堆積(頰下脂肪)的人體受試者I期臨床試驗，正進行另一項治療腹部脂肪堆積(腹部脂肪)的I期臨床試驗。I期臨床試驗的重要性在於其結果表明，CU-20401對頰下脂肪堆積(頰下脂肪)受試者具有安全性及良好的耐受性。由於我們已完成I期臨床試驗，且就進入II期臨床試驗亦無異議，根據國家藥監局的IND批准，我們預計將於2023年第三季度啟動CU-20401治療頰下脂肪堆積(頰下脂肪)的II期臨床試驗，以評估其療效。

毛髮疾病及護理

主要產品CU-40102(外用非那雄胺噴霧劑)

- CU-40102是全球首個亦是唯一一個獲批用於雄激素性脫髮治療的外用非那雄胺產品，也是中國內地唯一一個處於臨床開發階段的外用非那雄胺產品。非那雄胺作為特異性II型5 α -還原酶競爭抑制劑抑制頭皮中辜酮轉化為雙氫辜酮，可治療男性患者的雄激素性脫髮。
- 與口服非那雄胺不同，CU-40102的外用製劑便於患者將藥物直接精確地塗抹在頭皮表面，從而在用藥部位保持高濃度，同時可減少口服藥常會引起的副作用。作為外用製劑，CU-40102可減少非那雄胺的全身吸收，避免非那雄胺暴露於皮膚其他區域。
- 我們目前正在中國內地進行CU-40102 PK研究的I期臨床試驗及註冊性III期臨床試驗。我們已於2023年5月完成III期臨床試驗的數據庫鎖定。我們預計於2023年第四季度完成III期臨床試驗的主要終點讀出。我們計劃於2023年第四季度向國家藥監局提交NDA，並預計於2024年獲得在中國內地進行商業化的監管批准。

CU-40101(外用小分子甲狀腺激素受體激動劑搽劑)

- CU-40101含有一種強效小分子甲狀腺激素受體激動劑，與毛囊細胞中的甲狀腺受體結合促進毛髮再生。CU-40101將直接應用於頭皮，可減少全身性暴露及相關的副作用。CU-40101有不同於目前可用的雄激素性脫髮治療方法的作用機制，並可能同時用於男性及女性患者。
- 我們目前正在中國內地進行I期劑量遞增試驗，以評估CU-40101作為替代治療藥物的安全性及耐受性，該藥物可促進雄激素性脫髮患者的毛髮生長。所有受試者均已於2023年7月完成CU-40101的I期臨床試驗出組，且臨床試驗已於2023年8月完成數據庫鎖定。我們預計於2023年第四季度完成I期臨床試驗的主要終點讀出。

CU-40103(外用米諾地爾泡沫劑)

- CU-40103是一種自主開發、用於治療脫髮的外用米諾地爾泡沫劑。CU-40103預期將採用差異化的細膩泡沫劑配方，並成為市場上現有的米諾地爾酞劑及搽劑的替代添加。其特點為質地不油膩，能提供更好的用戶體驗。我們目前正在進行CU-40103的臨床前研究，並計劃於2024年第三季度向國家藥監局提交針對脫髮症的ANDA。

CU-40104(外用度他雄胺藥劑)

- CU-40104是一種自主開發、用於治療雄激素性脫髮的外用度他雄胺。正在研發的CU-40104外用配方可使度他雄胺直接應用於頭皮的作用部位。相比口服度他雄胺，預期外用配方可減少全身性暴露及副作用，並有望獲批用於治療雄激素性脫髮。我們目前正在進行CU-40104的臨床前研究，並計劃於2024年第四季度向國家藥監局提交IND申請。

皮膚疾病及護理

主要產品CU-10201(外用4%米諾環素泡沫劑)

- CU-10201是全球首個亦是唯一一個獲批用於尋常痤瘡治療的外用米諾環素，也是中國唯一一個處於臨床開發階段的外用米諾環素。米諾環素是一種四環素類抗生素，用於治療多種細菌感染及尋常痤瘡。米諾環素阻止氨基酸進入核糖體，從而抑制細菌肽鏈的形成。
- 與其他主要的抗痤瘡抗生素及傳統口服藥相比，外用米諾環素泡沫劑全身藥物暴露較低，副作用較少，耐藥性較低且患者配合度可能較高。

- 我們目前正在中國內地進行CU-10201的註冊性III期臨床試驗，以評估CU-10201治療中度至重度尋常痤瘡的治療潛力。我們已於2023年2月完成III期臨床試驗的主要終點讀出。在中國內地進行的III期臨床試驗數據分析結果顯示，CU-10201在治療痤瘡方面具有顯著療效及良好的安全性，能減少口服米諾環素的常見副作用。於2023年8月，CU-10201獲得CDE優先審評審批資格。我們預計於2023年第四季度向國家藥監局提交NDA並於2024年獲得在中國內地進行商業化的監管批准。

CU-10101(外用新型小分子藥劑)

- CU-10101是一種針對特應性皮炎的非激素、小分子藥物。CU-10101的非激素特性可減輕皮質類固醇相關的副作用及限制，其具有可直接到達病症區域的局部配方。我們目前正在進行CU-10101的臨床前研究，並計劃於2024年第二季度向國家藥監局提交IND申請。

CU-10401(外用本維莫德乳膏劑)

- CU-10401是目前處於臨床前階段開發的針對銀屑病的類本維莫德(tapinarof)乳膏。據報本維莫德(tapinarof)可結合並激活芳烴受體(AhR)，降低促炎細胞因子，調節皮膚屏障蛋白表達以促進皮膚屏障正常化。我們目前正在進行CU-10401的臨床前研究，並計劃於2026年向國家藥監局提交ANDA。

表皮麻醉

CU-30101(局部外用利多卡因丁卡因乳膏劑)

- CU-30101是一種局部利多卡因和丁卡因複合表皮麻醉乳膏。由於其成分的藥代動力學特性，CU-30101的利多卡因和丁卡因組合配方可產生快速持久的麻醉效果。
- 利多卡因較丁卡因擴散更快且更廣泛，而丁卡因是一種長效氨基酸酯，較利多卡因更親脂，可在表皮角質層中濃縮。麻醉成分的全身吸收亦受到表皮乳膏配方的限制。
- 我們已於2022年11月獲得國家藥監局對CU-30101的IND批准並於2023年4月在中國內地啟動III期臨床試驗。所有受試者於2023年8月完成III期臨床試驗出組。我們計劃於2025年向國家藥監局提交NDA。

警告：本公司無法確保本公司將能最終成功開發及銷售CU-20401、CU-40102、CU-40101、CU-40103、CU-40104、CU-10201、CU-10101、CU-10401及CU-30101。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

商業化

我們已採取量身定制的商業化戰略，以滲透中國內地的廣泛皮膚病治療及護理市場。線上營銷一直是我們的優先策略之一。我們有一支專職營銷團隊，具有深刻市場洞察力，專注於在天貓、京東、嗶哩嗶哩、抖音、知乎及小紅書等各類電子商務平台及社交媒體平台開展營銷活動。受我們於銷售及營銷方面的深厚專業知識以及與電子商務平台的緊密合作所推動，我們於報告期實現喜人業績。

於「618活動」期間，我們的毛髮疾病及護理產品錄得GMV超過人民幣9.4百萬元，同比增長4,348.0%。CUP-MNDE (Bailleul®米諾地爾噴霧劑) 產品在天貓及京東平台的跨境米諾地爾單品SKU類別中銷量排名第一。

截至本公告日期，我們的毛髮疾病及護理商業化產品包括CUP-MNDE (Bailleul®米諾地爾噴霧劑)、CUP-SFJH (ESTHECIN®生髮精華) 及於報告期在中國內地以「青絲幾何®」品牌推出的若干毛髮疾病及護理產品，以補充我們目前正在開發的毛髮疾病及護理候選產品。

我們全面的商業化產品組合在患者的需求隨著疾病的發展或改善而變化時，能夠滿足各種人群的獨特需求，從而增加客戶黏性。我們的產品具有不同於市場上其他產品的特點。

生產設施

我們在江蘇省建設的具有商業規模的GMP生產設施，擁有三條藥品生產線，已於2023年2月竣工，且已投產。三條生產線涵蓋外用乳膏、軟膏、氣霧劑及泡沫劑產品，CU-10101、CU-40103、CU-40104、CU-10401及CU-30101的年產能合共約500萬劑。整個生產設施的流程及控制設計符合最新的GMP要求，因此我們的生產能夠滿足各種藥物監管機構的臨床及上市批准要求，包括國家藥監局、FDA及歐洲藥品管理局。我們相信，該工廠的產能可為我們的臨床試驗及我們的候選藥物的近期商業化方案提供支持。

報告期後的重大事件

報告期後，我們的若干候選藥物取得了令人鼓舞的進展。CU-40101方面，在中國內地的I期臨床試驗於2023年7月完成所有受試者出組，且臨床試驗已於2023年8月完成數據庫鎖定。CU-10201方面，於2023年8月，我們獲得CDE優先審評審批資格。CU-30101方面，在中國內地的III期臨床試驗於2023年8月完成所有受試者出組。有關詳情，請參閱本公司日期分別為2023年7月18日、2023年8月10日、2023年8月23日及2023年8月28日的公告。

我們對所取得的進展感到欣喜。我們的研發、醫學及藥政團隊將繼續密切合作，推進我們產品組合的臨床開發，為管線產品的商業化做好準備。

另外，根據恒生指數有限公司於2023年8月18日公佈的恒生指數系列季度檢討結果，我們已獲選並將獲納入下列恒生指數系列之成份股，該變動將於2023年9月4日起生效：

1. 恒生綜合指數；
2. 恒生醫療保健指數；
3. 恒生創新藥指數；
4. 恒生港股通創新藥指數；
5. 恒生港股通藥品及生物技術指數；及
6. 恒生港股通藥品及生物技術(可投資)指數。

有關詳情，請參閱本公司日期為2023年8月18日的公告。

未來發展

我們致力於為消費者及患者提供安全及全面的皮膚病治療及護理解決方案。展望2023年下半年，我們將加快CU-40102、CU-40101、CU-20401、CU-30101以及我們管線中其他產品的臨床開發。

我們亦進一步升級本集團的管理組織架構，更好地融合本集團各平台的功能，期望能更高效地直面終端需求和提升運營效率。其中，我們在打造醫療商業化營銷平台，以與一流醫院建立緊密的戰略合作關係，為我們即將推出的商業化產品做更好的準備。我們亦將繼續擴大外部合作網絡，加強銷售及營銷能力，並與知名醫生緊密合作，進行產品演示及培訓。

憑藉我們的CATAME®技術平台、一體化商業化模式及團隊的決心，我們相信，我們能夠把握中國銷售網絡快速擴張的機遇，為患者提供創新解決方案，並為我們的股東創造更高的回報。

財務回顧

收益

我們的收益來自銷售我們授權引進及分銷的毛髮疾病及護理產品(CU-40102、CUP-MNDE及CUP-SFJH)、皮膚疾病及護理產品(CU-10201)、若干毛髮疾病及護理產品以及若干護膚產品。

本集團的收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣0.7百萬元增加5,119.3%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣34.3百萬元，主要是由於毛髮疾病及護理產品、若干毛髮疾病及護理產品以及若干護膚產品的銷量增加。

銷售成本

我們的銷售成本主要包括與毛髮疾病及護理產品、皮膚疾病及護理產品及若干護膚產品有關的採購成本及物流成本。截至2023年6月30日止六個月，我們錄得銷售成本人民幣13.1百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣0.2百萬元增加人民幣12.9百萬元，主要是由於截至2023年6月30日止六個月我們的產品銷量增加。

毛利及毛利率

毛利指我們的收益減銷售成本。毛利率指毛利佔收益的百分比。截至2023年6月30日止六個月，我們的毛利為人民幣21.3百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣0.5百萬元增加4,593.2%。我們的毛利率由截至2022年6月30日止六個月的68.8%降至2023年同期的61.9%。毛利率降低主要是由於電商平台的折扣促銷活動增加。

其他收入及收益

我們的其他收入主要包括利息收入及政府補助。政府補助主要指我們自地方政府機構收取的補貼，用於補償經營活動。我們的利息收入包括(i)銀行利息收入；(ii)向僱員及關聯方提供貸款的視作利息收入；及(iii)租金及其他按金的推算利息收入。本集團的其他收入由截至2022年6月30日止六個月的人民幣3.6百萬元增加493.2%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣21.5百萬元，主要是由於(i)已收到中國地方政府機構的政府補助，用於支持若干經營活動；及(ii)我們的現金及現金等價物以及三個月以上的定期存款增加，銀行利息收入因此增加。

我們的收益主要包括與我們以美元計值的現金及現金等價物以及三個月以上的定期存款有關的匯兌收益淨額（因美元兌人民幣升值）及按公平值計入損益的金融資產的公平值收益。本集團的其他收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣54.8百萬元減少41.0%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣32.3百萬元，主要是由於我們以美元計值的現金及現金等價物以及三個月以上的定期存款減少造成匯兌收益減少。

研發成本

我們的研發成本包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、購買／許可開支、第三方承包成本、折舊及攤銷以及其他。截至2023年6月30日止六個月，我們錄得研發成本人民幣90.1百萬元，較2022年同期的人民幣83.5百萬元增長約8.0%，主要是由於(i)為與我們候選產品的開發進度保持一致，我們的研發人員數量增加；及(ii)於2022年11月首次公開發售前股權激勵計劃項下新授予導致以股份為基礎的付款開支增加。

於所示期間研發成本的組成部分載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
員工成本	23,668	16,031
以股份為基礎的付款開支	22,536	20,973
購買／許可開支	943	12,644
第三方承包成本	26,641	27,076
折舊及攤銷	11,930	5,094
其他	4,421	1,646
合計	90,139	83,464

行政開支

我們的行政開支包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、諮詢費、折舊及攤銷以及其他。

本集團的行政開支由截至2022年6月30日止六個月的人民幣41.1百萬元增加113.7%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣87.9百萬元，主要是由於我們的行政人員總數隨著業務擴張而增加，以及於2022年11月首次公開發售前股權激勵計劃項下新授予導致以股份為基礎的付款開支增加。

於所示期間行政開支的組成部分載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
員工成本	24,596	18,230
以股份為基礎的付款開支	39,849	16,902
諮詢費	4,380	1,889
折舊及攤銷	8,089	2,202
其他	11,020	1,924
合計	87,934	41,147

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支包括員工成本、以股份為基礎的付款開支、營銷開支及其他。我們的銷售及分銷開支由截至2022年6月30日止六個月的人民幣6.0百萬元增加871.1%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣58.0百萬元，主要是由於為進一步推動線上直銷而擴大電商及社交平台的線上營銷活動導致員工成本及營銷開支增加。

財務成本

本集團的財務成本主要包括銀行貸款利息及租賃負債。本集團的財務成本由截至2022年6月30日止六個月的人民幣0.6百萬元增加182.2%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣1.7百萬元，主要是由於新租賃合約增加導致租賃負債的利息增加，以及與本集團於報告期內取得銀行貸款人民幣69.4百萬元（用於為日常營運提供資金）有關的銀行貸款利息增加。

上市開支

本集團的上市開支由截至2022年6月30日止六個月的人民幣4.7百萬元增加400.4%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣23.3百萬元，與全球發售的進展保持一致。

所得稅開支

截至2023年6月30日止六個月，我們的所得稅開支為零（截至2022年6月30日止六個月：零）。

可轉換可贖回優先股公平值虧損

我們的可轉換可贖回優先股公平值虧損由截至2022年6月30日止六個月的人民幣174.7百萬元增至2023年同期的人民幣1,454.3百萬元。該增加主要是由於本公司的估值增加，而於2023年6月12日全球發售完成後，所有可轉換可贖回優先股自動轉換為普通股，預計未來不會產生此類公平值虧損。

期內虧損

由於上述因素，截至2023年6月30日止六個月，我們的虧損為人民幣1,640.3百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣251.6百萬元增加人民幣1,388.7百萬元。

流動資金及財務資源

截至2023年6月30日，本集團的現金及現金等價物總額約為人民幣693.6百萬元，較截至2022年12月31日的約人民幣465.9百萬元增加約48.9%。該增加主要是由於全球發售所得款項。

截至2023年6月30日，本集團三個月以上的定期存款約為人民幣243.8百萬元，較截至2022年12月31日的約人民幣567.1百萬元減少約57.0%。該減少主要是由於我們的定期存款到期。

截至2023年6月30日，本集團按公平值計入損益的金融資產約為人民幣461.6百萬元，較截至2022年12月31日的約人民幣43.5百萬元增加約961.2%。我們認為，作出該等投資符合本公司的最佳利益，且有利於增強資本的利用效率及增加本公司閒置資金的收入，並不會對本公司的運營及流動資金造成任何不利影響。

截至2023年6月30日，本集團的流動資產約為人民幣1,480.0百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣693.6百萬元。本集團的流動負債約為人民幣131.3百萬元，包括計息銀行借款約人民幣69.4百萬元。

債項

下表載列截至所示日期我們的租賃負債、計息銀行借款及可轉換可贖回優先股的明細：

	截至2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
租賃負債	48,820	54,128
計息銀行借款	69,416	—
可轉換可贖回優先股	—	2,570,021

除上文所述者外，截至2023年6月30日，我們並無任何其他重大按揭、押記、債權證、貸款資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債項、融資租賃或租購承擔、承兌負債(一般貿易票據除外)、承兌信貸(有擔保、無擔保、有抵押或無抵押)、擔保或其他或有負債。

資產負債比率

截至2023年6月30日，資產負債比率(按總負債除以總資產再乘以100%計算)降至約9.6%，而截至2022年12月31日約為186.1%，下降的原因是在2023年6月12日進行全球發售後，所有可轉換可贖回優先股均已自動轉換為普通股。

重大投資、重大收購及出售

截至2023年6月30日止六個月，本集團並無任何重大投資、重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

資本承擔

截至2023年6月30日，我們有關收購物業、廠房及設備以及其他無形資產的合約的資本承擔為人民幣7.0百萬元(截至2022年12月31日：人民幣6.5百萬元)。

或有負債

截至2023年6月30日，我們並無任何重大或有負債、擔保或任何針對我們的訴訟(截至2022年12月31日：無)。

資產質押

截至2023年6月30日，本集團並無質押或押記任何資產（截至2022年12月31日：零）。

外匯風險

外幣風險指因外幣匯率變動造成損失的風險。人民幣與本集團開展業務所涉及的其他貨幣之間的匯率波動或會影響我們的財務狀況及經營業績。本集團主要於中國經營業務，並面臨來自多種貨幣風險（主要與港元及美元有關）的外匯風險。將外幣（包括港元及美元）兌換為人民幣以中國人民銀行設定的匯率換算。本集團主要是透過密切監控外匯市場來限制我們面臨的外幣風險。截至2023年6月30日止六個月，本集團並無訂立任何貨幣對沖交易。

所得款項用途

本集團自全球發售收取所得款項淨額（扣除包銷佣金及相關成本和費用後）約392.7百萬港元（相等於約人民幣356.8百萬元）。於本公告日期，本公司並未動用所得款項。本公司擬根據招股章程所載用途動用該等所得款項淨額。

僱員及薪酬

截至2023年6月30日，本集團共有236名僱員。截至2023年6月30日止六個月，本集團的薪酬成本總額為人民幣134.4百萬元，而截至2022年6月30日止六個月的薪酬成本總額為人民幣75.8百萬元，主要是由於僱員人數增加。下表載列截至2023年6月30日按職能劃分的僱員總人數：

職能	人數	佔總 人數百分比
研發	43	18.2%
生產與質量控制	48	20.3%
醫學及藥政	37	15.7%
銷售、營銷及管理	108	45.8%
總計	236	100.0%

本集團的僱員薪酬包括薪資、花紅、僱員公積金、以股份為基礎的付款以及社會保障供款及其他福利款項。根據適用法律及法規，我們已經為本集團的僱員繳付社保基金供款（包括養老計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）以及住房公積金。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司已採納企業管治守則的原則及守則條文，並自上市日期起至2023年6月30日一直遵守所有適用守則條文。

證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則作為其自身有關董事進行證券交易之行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，彼等均已確認自上市日期起至2023年6月30日一直遵守標準守則。本公司並無發現可能掌握本公司內幕消息的僱員違反標準守則的事件。

購買、銷售或贖回上市證券

自上市日期起至2023年6月30日，本公司或其任何附屬公司概無購買、銷售或贖回本公司任何上市證券。

審閱財務資料

審核委員會

董事會已成立審核委員會，由鍾明杰先生（主席）、陶德仁先生及葉曉翔先生組成，彼等均為獨立非執行董事。審核委員會的主要職責是審核和監督本公司的財務報告程序和內部監控。

審核委員會已與本公司管理層共同審閱本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料。

安永會計師事務所的工作範圍

本公司外聘核數師安永會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」對報告期內本集團的中期財務資料進行獨立審閱。

中期股息

董事會不建議派付截至2023年6月30日止六個月期間的中期股息（2022年6月30日：零）。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告登載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.cutiatx.com)。

載有上市規則規定的所有資料的本公司截至2023年6月30日止六個月的中期報告將適時寄發予股東並分別登載於聯交所及本公司網站。

中期簡明綜合損益及其他全面收益表
截至2023年6月30日止六個月

	附註	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收益	4	34,343	658
銷售成本		<u>(13,083)</u>	<u>(205)</u>
毛利		21,260	453
其他收入及收益	4	53,844	58,446
銷售及分銷開支		(58,032)	(5,976)
研發成本		(90,139)	(83,464)
行政開支		(87,934)	(41,147)
可轉換可贖回優先股公平值虧損		(1,454,280)	(174,652)
財務成本		(1,716)	(608)
上市開支		<u>(23,342)</u>	<u>(4,665)</u>
除稅前虧損		(1,640,339)	(251,613)
所得稅開支	5	<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損及全面虧損總額		<u><u>(1,640,339)</u></u>	<u><u>(251,613)</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		<u><u>(1,640,339)</u></u>	<u><u>(251,613)</u></u>
母公司普通股權持有人應佔每股虧損			
基本及攤薄(人民幣元)	7	<u><u>(15.84)</u></u>	<u><u>(3.14)</u></u>

中期簡明綜合財務狀況表

2023年6月30日

	附註	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		173,031	179,398
使用權資產		44,245	49,610
其他無形資產		8,029	597
應收關聯方款項		36,522	36,554
預付款項、其他應收款項及其他資產		46,975	35,221
		<hr/>	<hr/>
非流動資產總值		308,802	301,380
		<hr/>	<hr/>
流動資產			
存貨		20,944	19,996
貿易應收款項	8	4,048	98
預付款項、其他應收款項及其他資產		54,821	47,584
應收關聯方款項		1,272	1,240
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」) 的金融資產	9	461,599	43,496
三個月以上的定期存款		243,795	567,145
現金及現金等價物		693,557	465,866
		<hr/>	<hr/>
流動資產總值		1,480,036	1,145,425
		<hr/>	<hr/>

	附註	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動負債			
貿易及其他應付款項	10	53,797	68,572
租賃負債		7,735	8,830
遞延收入		400	—
計息銀行借款	11	69,416	—
流動負債總額		131,348	77,402
流動資產淨值		1,348,688	1,068,023
總資產減流動負債		1,657,490	1,369,403
非流動負債			
租賃負債		41,085	45,298
遞延收入		—	400
可轉換可贖回優先股		—	2,570,021
非流動負債總額		41,085	2,615,719
資產淨值／(負債淨額)		1,616,405	(1,246,316)
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		43	11
儲備／(虧絀)		1,616,362	(1,246,327)
權益／(虧絀)總額		1,616,405	(1,246,316)

中期簡明綜合財務資料附註

2023年6月30日

1. 公司資料及編製基準

1.1 公司資料

Cutia Therapeutics科笛集團(「本公司」)於2019年5月15日在開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司，且其股份於2023年6月12日在香港聯合交易所有限公司上市。本公司的註冊辦事處地址為4th Floor, Harbour Place, 103 South Church Street, P.O. Box 10240, Grand Cayman KY1-1002, Cayman Islands。

本公司為投資控股公司。本公司及其附屬公司(「本集團」)主要從事在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發創新及全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。

1.2 編製基準

截至2023年6月30日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據國際會計準則第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料不包括根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製的整套財務報表所需的所有資料及披露，並應與日期為2023年5月31日的本公司招股章程中的會計師報告(「會計師報告」)所載本集團截至2021年及2022年12月31日止年度各年的綜合財務報表一併閱讀。

本中期簡明綜合財務資料以人民幣(「人民幣」)呈列，除另有指明外，所有價值均約整至最接近的千。

2 會計政策及披露之變更

編製中期簡明綜合財務資料採納之會計政策與編製會計師報告所採用者一致，惟就本期間財務資料首次採納以下新訂及經修訂國際財務報告準則除外。

國際財務報告準則第17號	保險合約
國際財務報告準則第17號(修訂本)	保險合約
國際財務報告準則第17號(修訂本)	初始應用國際財務報告準則第17號及國際財務報告準則第9號 – 比較資料
國際會計準則第1號及國際財務報告準則實務報告第2號(修訂本)	會計政策的披露
國際會計準則第8號(修訂本)	會計估計的定義
國際會計準則第12號(修訂本)	與單一交易產生的資產及負債有關的遞延稅項
國際會計準則第12號(修訂本)	國際稅務改革 – 第二支柱範本規則

適用於本集團的新訂及經修訂國際財務報告準則之性質及影響如下所述：

- (a) 國際會計準則第1號(修訂本)要求實體披露彼等的重要會計政策資料而非重大會計政策。倘連同實體財務報表內其他資料一併考慮，會計政策資料可合理預期會影響通用目的財務報表的主要使用者基於該等財務報表作出的決策，則該資料屬重要。國際財務報告準則實務報告第2號(修訂本)就如何將重要性概念應用於會計政策披露提供非強制性指引。本集團自2023年1月1日起應用該等修訂本。該等修訂本對本集團的中期簡明綜合財務資料並無產生任何影響，但預計將對本集團年度綜合財務報表中的會計政策披露產生影響。
- (b) 國際會計準則第8號(修訂本)澄清會計估計變更與會計政策變更之間的區別。會計估計的定義為財務報表中存在計量不確定性的貨幣金額。該等修訂本亦澄清實體如何使用計量方法及輸入數據編製會計估計。本集團已將該等修訂本應用於2023年1月1日或之後發生的會計政策變更及會計估計變更。由於本集團確定會計估計的政策與該等修訂本一致，因此該等修訂本對本集團的財務狀況或表現並無任何影響。
- (c) 國際會計準則第12號(修訂本)與單一交易產生的資產及負債有關的遞延稅項縮小了國際會計準則第12號初始確認例外情況的範圍，使其不再適用於產生相等應課稅及可予扣減暫時差額的交易，例如租賃及退役責任。因此，實體須就該等交易產生的暫時差額確認遞延稅項資產(前提是有充裕的應課稅溢利可供使用)及遞延稅項負債。本集團已於2022年1月1日應用有關租賃及退役責任暫時差額的修訂，概無財務影響確認為對於該日之累計虧損或權益其他部分之結餘的調整。此外，本集團已前瞻性地對2022年1月1日或之後發生的除租賃及退役責任之外的交易(如有)應用該等修訂本。

於首次應用該等修訂本前，本集團已應用初始確認例外情況，且並無就租賃相關交易的暫時差額確認遞延稅項資產及遞延稅項負債。於首次應用該等修訂本後，本集團(i)就與於2022年1月1日之租賃負債及稅項虧損有關的所有可予扣減暫時差額確認人民幣6,137,000元(未經審核)的遞延稅項資產(前提是有充裕的應課稅溢利可供使用)；及(ii)就與於2022年1月1日之使用權資產有關的所有應課稅暫時差額確認人民幣6,137,000元(未經審核)的遞延稅項負債。

採用國際會計準則第12號(修訂本)並未對本集團截至2023年及2022年6月30日止六個月的財務狀況及表現產生任何影響。

- (d) 國際會計準則第12號(修訂本)國際稅務改革－第二支柱範本規則對因實行經濟合作與發展組織發佈的第二支柱範本規則而產生的遞延稅項之確認及披露作出強制性暫時例外規定。該等修訂本亦對受影響實體作出了披露要求，以便財務報表使用者更好地了解實體面臨的第二支柱所得稅風險，包括於第二支柱法例生效期間單獨披露與第二支柱所得稅相關的即期稅項，以及於相關法例已頒佈或實質上已頒佈但尚未生效期間披露其有關第二支柱所得稅風險的已知或可合理估計的資料。各實體須披露自2023年1月1日或之後開始的年度期間與其第二支柱所得稅風險相關的資料，惟無須披露截至2023年12月31日或之前的任何中期期間之相關資料。本集團已追溯應用該等修訂本。由於本集團不屬於第二支柱範本規則的範圍，該等修訂本對本集團並無任何影響。

3. 經營分部資料

經營分部資料

出於管理目的，本集團僅有一個可報告的經營分部，即在廣泛皮膚病治療及護理市場中開發創新及全面的解決方案，以滿足患者及消費者不斷變化的多樣化需求。由於此為本集團唯一可報告經營分部，故概無呈列其他經營分部分析。

地區資料

於報告期間，本集團的所有收入均來自位於中華人民共和國（「中國」）的客戶及本集團幾乎全部的非流動資產均位於中國內地，因此未根據國際財務報告準則第8號經營分部的規定呈列地區分部資料。

有關主要客戶的資料

截至2023年及2022年6月30日止六個月，佔本集團收入10%以上的客戶銷售收入如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
客戶A	–	139
客戶B	<u>13,344</u>	<u>–</u>

4. 收入、其他收入及收益

收入分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
客戶合約收入 銷售產品 – 於某一時間點	<u>34,343</u>	<u>658</u>

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入		
政府補助*	7,855	—
銀行利息收入	12,057	2,844
租金及其他按金的推算利息收入	84	—
給予僱員貸款的視作利息收入	114	56
給予關聯方貸款的視作利息收入	610	306
其他	785	419
	<u>21,505</u>	<u>3,625</u>
收益		
匯兌收益淨額	27,680	53,090
終止租約收益	37	—
按公平值計入損益的金融資產的公平值收益	4,622	1,731
	<u>32,339</u>	<u>54,821</u>
	<u><u>53,844</u></u>	<u><u>58,446</u></u>

* 政府補助收取自中國地方政府機構，用於支持若干附屬公司的經營活動。概無與該等政府補助有關的未達成條件。

5. 所得稅

本公司於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

由於本集團的香港附屬公司於中期簡明綜合財務資料所示期間並無須繳納香港利得稅的估計應課稅利潤，故並無就香港利得稅作出撥備。

由於本集團的中國附屬公司於中期簡明綜合財務資料所示期間並無估計應課稅利潤，故並無就中國企業所得稅作出撥備。

並未就未動用稅項虧損及可予扣減暫時差額完全確認遞延稅項，此乃由於在可預見的未來，應課稅溢利不大可能用於抵銷稅項虧損及可予扣減暫時差額。

6. 股息

截至2023年6月30日止六個月，概無向本公司普通股股東派付或擬派付股息，且自報告期末起亦無擬派付任何股息（截至2022年6月30日止六個月：零）。

7. 母公司普通股權持有人應佔每股虧損

截至2023年及2022年6月30日止六個月，每股基本虧損金額乃經計及就假設股份拆細已於2022年1月1日生效的追溯調整後根據母公司普通股權持有人應佔期內虧損及已發行普通股的加權平均數計算。

由於可轉換可贖回優先股、超額配股權、購股權及受限制股份單位對所呈列的每股基本虧損金額具反攤薄作用，故並無就截至2023年及2022年6月30日止六個月所呈列的每股基本虧損金額作出攤薄調整。

每股基本及攤薄虧損乃按下列各項計算：

	截至6月30日止六個月	
	2023年	2022年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
虧損		
計算每股基本及攤薄虧損所用的母公司普通股權持有人應佔虧損(人民幣千元)	<u>(1,640,339)</u>	<u>(251,613)</u>
股份		
計算每股基本及攤薄虧損所用的期內已發行普通股的加權平均數	<u>103,557,292</u>	<u>80,045,710</u>
每股虧損(基本及攤薄)(每股人民幣元)	<u><u>(15.84)</u></u>	<u><u>(3.14)</u></u>

8. 貿易應收款項

於報告期末，按發票日期呈列並扣除虧損撥備的貿易應收款項的賬齡分析如下：

	2023年	2022年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
三個月內	<u><u>4,048</u></u>	<u><u>98</u></u>

9. 按公平值計入損益的金融資產

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
金融產品	<u>461,599</u>	<u>43,496</u>

按公平值計入損益的金融資產指無預設回報的金融產品，且為保本投資。該等金融產品具有預期收益率，視乎相關金融工具(包括債券、債權證及其他金融資產)的市場價格而定。因此其合約現金流量不符合僅用於支付本金及利息的條件。於2023年6月30日，預期收益率介乎每年1.5%至4.5%(2022年12月31日：每年2.86%至3.05%)。

10. 貿易及其他應付款項

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項	239	-
研發服務的應計開支	2,676	6,021
購買物業、廠房及設備項目的應付款項	9,606	28,176
其他應付款項	8,251	2,943
應付薪金及花紅	11,596	11,859
其他應付稅項	921	960
應計上市開支	<u>20,508</u>	<u>18,613</u>
	<u>53,797</u>	<u>68,572</u>

於各報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
三個月內	<u>239</u>	<u>-</u>

11. 計息銀行借款

	2023年6月30日			2022年12月31日		
	實際利率(%)	到期	金額 人民幣千元 (未經審核)	實際利率(%)	到期	金額 人民幣千元 (經審核)
流動：						
銀行貸款						
— 無抵押	一年期貸款 基礎利率	2024年	<u>69,416</u>	-	-	<u>-</u>

釋義及技術詞彙表

「雄激素性脫髮」	指	一種男性及女性都常見的脫髮
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「ANDA」	指	簡略新藥申請
「董事會」	指	本公司董事會
「CDE」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，是國家藥品監督管理局的直屬單位，負責臨床試驗、藥品上市許可申請的審評
「中國」或 「中國內地」	指	中華人民共和國，惟僅就本公告及作為地區參考而言，除文義另有指明外，不包括台灣、澳門特別行政區及香港
「臨床試驗」	指	一項用於驗證或發現試驗藥物的療效及副作用以確定此類藥物的治療價值及安全性的研究
「本公司」	指	Cutia Therapeutics (科笛集團)，於2019年5月15日根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章所賦予的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指CU-20401
「皮膚學」	指	診斷及治療皮膚相關疾病的醫學分支
「DHT」	指	雙氫辜酮，一種雄性激素，為辜酮的活性形式，由軀體組織中的辜酮形成
「董事」	指	本公司董事
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「GMV」	指	商品交易總額

「GMP」	指	良好生產規範，為符合控制產品生產及銷售的授權及許可的機構所建議的準則而必須採取的規範
「本集團」或「我們」	指	本公司及附屬公司
「香港」	指	中國香港特別行政區
「IND」	指	研究性新藥，在藥品審查過程中，由監管部門決定是否允許新藥啟動臨床試驗的申請；在中國也被稱為臨床試驗申請或CTA
「適應症」	指	使用特定測試、藥物、設備、程序或手術的有效理由
「主要產品」	指	就本公告而言，我們的主要產品指CU-40102及CU-10201
「上市日期」	指	2023年6月12日
「上市規則」	指	香港聯合交易所有限公司證券上市規則（經不時修訂、補充或以其他方式修改）
「作用機制」	指	原料藥產生藥理作用的特定生化相互作用
「標準守則」	指	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
「NDA」	指	新藥申請，監管機構要求批准新藥上市銷售的流程
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「非處方藥」	指	非處方藥，一種在獲得主管機構批准後無需醫生開具處方即可在配藥商、藥店或零售店櫃檯銷售的藥物
「PK」	指	藥代動力學，對藥物的身體吸收、分佈、代謝和排洩的研究，其與藥效學一起影響藥物的劑量、益處和副作用

「I期臨床試驗」	指	在該研究中，對健康人體試驗對象或患有靶向疾病或狀況的患者給藥，測試安全性、劑量耐受性、吸收、代謝、分佈、排洩，並在可能情況下了解其早期藥效
「II期臨床試驗」	指	研究一種藥物在有限的患者群體中使用，以初步評價該產品對特定目標疾病的療效，確定可能的不良反應及安全風險，並確定最佳劑量
「III期臨床試驗」	指	在該研究中，在控制良好的臨床試驗中對整體上地域分散的臨床試驗場所的擴大患者群體給藥，以產生充足數據在統計學上評估產品的療效及安全性以供批准，並為產品標籤提供充分信息
「臨床前研究」	指	在非人類受試對象上測試藥物的研究，以收集療效、毒性、藥代動力學和安全性資料，並確定藥物是否準備好用於臨床試驗
「處方藥」	指	僅由合資格醫生開具處方的藥物
「首次公開發售前 股權激勵計劃」	指	本公司採納的於2019年8月23日生效的股權激勵計劃
「主要終點」	指	研究結束時的主要或最重要的結果，以確定一種新藥或治療方法是否有效
「招股章程」	指	由本公司刊發的日期為2023年5月31日的招股章程
「註冊性臨床 試驗」	指	在提交藥物上市批准申請前，為證明臨床療效及提供安全性證據而進行的臨床試驗或研究
「報告期」	指	截至2023年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00002美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「SKU」	指	存貨單位
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司

「附屬公司」	指	具有公司條例第15條所賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國，其領土及屬地、美國任何州及哥倫比亞特區
「美元」	指	美國法定貨幣

承董事會命
Cutia Therapeutics科笛集團
首席執行官兼執行董事
張樂樂

香港，2023年8月29日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事張樂樂女士及黃雨青先生；(ii)非執行董事陳連勇博士、謝沁博士、黃瀟博士及楊雲霞女士；及(iii)獨立非執行董事鍾明杰先生、陶德仁先生及葉曉翔先生。