

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，並明確表示概不會就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。



Breakthrough innovation & insight

Brii Biosciences Limited
騰盛博藥生物科技有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2137)

截至2026年6月30日止六個月之中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明合併中期業績，連同上一年度的比較數字（已由審核及風險委員會審核）。

財務摘要

- 截至2026年6月30日，我們的銀行存款以及現金及現金等價物為人民幣1,770.8百萬元，與截至2025年12月31日的人民幣1,941.0百萬元相比，減少人民幣170.2百萬元或8.8%。該減少主要是由於研發活動及日常營運支出。
- 截至2026年6月30日止六個月，其他收入為人民幣19.5百萬元，與截至2025年6月30日止六個月的人民幣28.1百萬元相比，減少人民幣8.6百萬元或30.6%。這主要是由於定期存款利率下降導致銀行利息收入減少人民幣7.9百萬元。
- 截至2026年6月30日止六個月，研發開支為人民幣98.3百萬元，與截至2025年6月30日止六個月的人民幣117.0百萬元相比，減少人民幣18.7百萬元或16.0%。該減少主要歸因於組織架構優化、薪酬框架調整，以及第三方合約成本隨著HBV項目2期研究活動逐漸結束而降低，部分被對早期發現的投資增加所抵銷。
- 截至2026年6月30日止六個月，行政開支為人民幣52.6百萬元，與截至2025年6月30日止六個月的人民幣58.2百萬元相比，減少人民幣5.6百萬元或9.6%。該減少主要反映出組織架構優化及高級管理層薪酬框架調整後僱員成本下降，部分被專業費用以及折舊及攤銷成本增加所抵銷。
- 截至2026年6月30日止六個月，其他收益及虧損增加人民幣30.3百萬元至收益人民幣30.5百萬元，主要歸因於股權投資公允價值變動。
- 截至2026年6月30日止六個月，期內虧損為人民幣101.0百萬元，與截至2025年6月30日止六個月的人民幣148.8百萬元相比，減少人民幣47.8百萬元或32.1%。虧損減少主要歸因於其他收益增加以及運營開支減少。

業務摘要

於報告期內及緊隨報告期後，騰盛博药取得額外的臨床數據，支持其差異化HBV功能性治癒策略，同時繼續加強其內部發現能力，並推進其以RNA為基礎的技術平台。

在其臨床HBV項目中，本公司於2026年歐洲肝病研究協會大會上呈報2b期ENSURE研究的研究結束數據。於7月3日，本公司亦公佈其2b期ENRICH及ENHANCE研究的治療結束頂線數據。ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究的結果一致支持BRII-179作為聯合治療方案的一部分，具有改善功能性治癒結果的潛力。ENRICH及ENHANCE研究的詳細數據預計將於2026年下半年公佈。

除其HBV產品組合外，本公司亦推進多項內部發現的候選藥物進行發現及臨床前開發，並繼續開發其以RNA為基礎的技術平台。該等工作包括探索感染性疾病以外其他治療領域的項目。於報告期後，首名參與者已於一項評估BRII-5395（一款內部發現、用於治療晚期肝細胞癌(HCC)的mRNA治療性疫苗）的臨床研究中接受給藥。此里程碑標誌著對源自騰盛博药內部發現工作、以RNA為基礎的治療藥物進行首次臨床評估。儘管BRII-5395為一款mRNA治療性疫苗，但本公司更廣泛的RNA平台涵蓋多種RNA形式。於2026年上半年，騰盛博药推進多款內部發現候選藥物進入不同的發現及臨床前開發階段，包括將其技術平台的應用擴展至感染性疾病以外其他治療領域的項目。

本公司繼續專注推進其差異化HBV產品組合及內部發現的產品管線。憑藉穩健的現金狀況、嚴謹的資源配置及經優化的營運架構，本公司具備充足能力推進其使命，為臨床需求尚未獲滿足的患者提供變革性療法。

有關進一步詳情，請參閱本公告其餘內容及本公司先前的公告及監管文件。

未經審核簡明合併損益及其他綜合收益表

	附註	截至6月30日止六個月	
		2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入	4	19,521	28,127
其他收益及虧損淨額		30,539	170
研發開支		(98,332)	(117,020)
行政開支		(52,576)	(58,225)
財務成本		(132)	(1,900)
除稅前虧損	5	(100,980)	(148,848)
所得稅開支	6	—	—
期內虧損		(100,980)	(148,848)
其他綜合(開支)收益：			
不會重新分類至損益的項目：			
將功能貨幣換算至呈列貨幣的匯兌差額		(59,798)	(8,956)
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務產生的匯兌差額		(4,524)	(60)
期內其他綜合開支		(64,322)	(9,016)
期內綜合開支總額		(165,302)	(157,864)
以下人士應佔期內虧損：			
本公司擁有人		(100,563)	(148,067)
非控股權益		(417)	(781)
		(100,980)	(148,848)
以下人士應佔期內綜合開支總額：			
本公司擁有人		(164,885)	(157,083)
非控股權益		(417)	(781)
		(165,302)	(157,864)
每股虧損	7		
— 基本及攤薄(人民幣元)		(0.14)	(0.20)

未經審核簡明合併財務狀況表

		於2026年 6月30日 附註 人民幣千元 (未經審核)	於2025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		11,878	3,827
使用權資產		7,422	10,346
無形資產		288,782	298,021
以公允價值計量且其變動計入當期損益 (「以公允價值計量且其變動計入當期損益」) 的金融資產		30,565	7,430
按金及其他應收款項	9	76,376	77,377
		<u>415,023</u>	<u>397,001</u>
流動資產			
按金、預付款項及其他應收款項	9	13,848	21,533
受限制銀行結餘		1,476	1,532
原到期日為三個月以上的定期存款		1,266,348	1,332,663
現金及現金等價物		502,980	606,842
		<u>1,784,652</u>	<u>1,962,570</u>
流動負債			
其他應付款項	10	30,185	27,273
租賃負債		3,980	5,041
		<u>34,165</u>	<u>32,314</u>
流動資產淨值		<u>1,750,487</u>	<u>1,930,256</u>
資產總值減流動負債		<u>2,165,510</u>	<u>2,327,257</u>
非流動負債			
租賃負債		2,197	3,888
淨資產		<u>2,163,313</u>	<u>2,323,369</u>
資本及儲備			
股本		24	24
股份溢價及儲備		2,216,026	2,375,665
本公司擁有人應佔權益		2,216,050	2,375,689
非控股權益		(52,737)	(52,320)
權益總額		<u>2,163,313</u>	<u>2,323,369</u>

簡明合併財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 一般資料

騰盛博藥生物科技有限公司（「本公司」）於2017年12月8日於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。本公司股份於2021年7月13日在香港聯合交易所有限公司主板上市。

簡明合併財務報表乃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號中期財務報告及香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製。

於批准簡明合併財務報表時，本公司董事合理預期本集團有足夠資源於可見將來繼續經營。因此，彼等於編製簡明合併財務報表時繼續採用持續經營會計基準。

2. 會計政策

簡明合併財務報表乃按歷史成本基準編製，惟若干金融工具乃按公允價值計量（如適用）。

除應用國際財務報告準則會計準則修訂本導致的額外會計政策外，截至2026年6月30日止六個月的簡明合併財務報表所用的會計政策及計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度的年度合併財務報表所呈列者相同。

應用國際財務報告準則會計準則修訂本

本集團於本中期期間就編製其簡明合併財務報表首次應用國際會計準則理事會發佈的下列國際財務報告準則會計準則修訂本，於2026年1月1日開始的本集團年度期間強制生效：

國際財務報告準則第9號（修訂本）及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	金融工具分類和計量的修訂
國際財務報告準則第9號（修訂本）及 國際財務報告準則第7號（修訂本）	涉及依賴自然能源生產電力的合同
國際財務報告準則會計準則（修訂本）	國際財務報告準則會計準則的 年度改進－第11卷

於本中期期間應用國際財務報告準則會計準則修訂本對本集團當期及過往期間的財務狀況及表現及／或對該等簡明合併財務報表所載之披露並無重大影響。

3. 分部資料

本集團主要經營決策者（「主要經營決策者」）已被識別為本集團首席執行官。就資源分配及表現評估而言，主要經營決策者整體審閱根據本集團會計政策編製的本集團整體業績及整體財務狀況。因此，本集團只有一個可呈報分部且僅呈列實體範圍的披露資料。

地區資料

於2026年6月30日，本集團的非流動資產總值（不包括以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產、若干按金及其他應收款項）為人民幣382,766,000元（2025年12月31日：人民幣381,604,000元），其中，人民幣288,782,000元（2025年12月31日：人民幣298,021,000元）及人民幣93,984,000元（2025年12月31日：人民幣83,583,000元）分別位於開曼群島及中華人民共和國（「中國」）。

4. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
銀行利息收入	19,216	27,134
其他	305	296
政府補貼 (附註)	—	697
	<u>19,521</u>	<u>28,127</u>

附註：政府補貼包括來自中國政府專門用於經營活動的獎勵及其他補貼，並於符合所附條件後予以確認。

5. 除稅前虧損

期內除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
物業、廠房及設備折舊	948	340
使用權資產折舊	<u>2,924</u>	<u>2,415</u>

6. 所得稅開支

由於本公司的經營附屬公司於該兩個期間並無應課稅溢利，故概無作出所得稅開支撥備。

7. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃基於以下數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 (未經審核)	2025年 (未經審核)
就計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人應佔期內虧損 (人民幣千元)	<u>(100,563)</u>	<u>(148,067)</u>
就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數(以千計)	<u>734,400</u>	<u>723,552</u>

截至2025年及2026年6月30日止六個月，就計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數不包括本公司以信託方式持有的股份、庫存股及未歸屬的受限制股份單位。

計算截至2025年及2026年6月30日止六個月的每股攤薄虧損並無假設購股權獲行使及未歸屬的受限制股份單位已歸屬，原因是假設行使及歸屬具有反攤薄影響。

8. 股息

本公司於中期期間概無派付、宣派或建議宣派任何股息。本公司董事已決定不會就中期期間派付股息。

9. 按金、預付款項及其他應收款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
預付款項	5,622	4,528
租金及其他按金	1,712	1,926
可收回增值稅	73,766	69,413
應收利息	1,487	16,180
就收購廠房及設備支付的按金	919	—
其他應收款項	6,718	6,863
	<u>90,224</u>	<u>98,910</u>
減：有關其他應收款項的減值虧損撥備	<u>—</u>	<u>—</u>
	<u>90,224</u>	<u>98,910</u>
分析為：		
非即期	76,376	77,377
即期	13,848	21,533
	<u>90,224</u>	<u>98,910</u>

10. 其他應付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
有關研發開支的應付款項	12,086	9,153
應計研發開支	3,150	2,633
應付工資	6,412	12,896
應付專業費	5,974	53
其他應付稅項	874	1,213
其他	1,689	1,325
	<u>30,185</u>	<u>27,273</u>

本集團採購商品／服務的平均信貸期通常為30天內。根據發票日期呈列之本集團有關研發開支的應付款項於報告期末的賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	10,934	9,079
31至60天	604	—
61至90天	248	34
90天以上	300	40
	<u>12,086</u>	<u>9,153</u>

管理層討論及分析

概覽

騰盛博药是一家處於臨床階段的生物科技公司，專注於針對重大未被滿足的醫療需求開發療法。在我們RNA技術平台及中美兩地綜合研發能力的支持下，我們的管線將差異化的HBV功能性治癒產品組合與內部研發的早期治療候選藥物相結合。

於2026年上半年，我們持續推進HBV功能性治癒策略。我們公佈了2b期ENSURE研究的研究結束數據，隨後宣佈了2b期ENRICH研究及ENHANCE研究的頂線數據，進一步擴展了臨床證據，為我們差異化的聯合療法以及BRII-179在改善功能性治癒效果方面的潛在作用提供支持。

除HBV之外，我們持續推進內部早研能力，並投資於開發我們的RNA技術平台。

於報告期後，評估BRII-5395（一種針對晚期肝細胞癌(HCC)的內部研發mRNA治療性疫苗）的1期臨床研究已為首位參與者給藥。該里程碑標誌著對源自騰盛博药內部早研工作的RNA療法進行了首次臨床評估。儘管BRII-5395屬於mRNA治療性疫苗，但本公司更廣泛的RNA平台涵蓋了多種RNA形態。於2026年上半年期間，騰盛博药推進了多款處於不同早研及臨床前開發階段的內部研發候選藥物，其中包括將我們的技術平台應用延伸至感染性疾病以外更多治療領域的項目。

我們的早研活動得益於我們中美兩地的研究及轉化能力以及補充內部早研工作的外部合作，兩者共同推動我們RNA技術平台及更廣泛的早研計劃持續取得進展。

展望未來，我們仍將專注於推進我們HBV產品組合及更廣泛發現管線的戰略性優先項目。憑藉一體化的全球研發能力、臨床開發專長及不斷擴展的技術平台，我們正建立多元化的管線並推動可持續長期創新。

產品管線概要

我們已針對具有重大未被滿足醫療需求的疾病領域建立綜合管線。我們的重點項目為主要在中國這一全球最大的HBV市場開展的HBV功能性治癒項目。

下表載列截至本公告日期我們主要候選產品的開發進展：

適應症	項目	作用模式	臨床前階段	臨床1期	臨床2期	臨床3期	騰盛博药的權益	合作夥伴
HBV治療	BRII-179	治療性疫苗					全球	
	Elebsiran	siRNA					大中華區 ⁽¹⁾	Vir Biotechnology™
HDV	Elebsiran+Tobevibart	siRNA +mAb					大中華區 ⁽²⁾	Vir Biotechnology™
HBV+HCC	BRII-5395	mRNA					全球	
MDR	Soralimixin	環肽					除中國以外地區 ⁽³⁾	健康元 Jiancare
HIV	BRII-732	長效口服					全球	
	BRII-753	長效注射劑					全球	

- (1) 騰盛博药已從Vir Biotechnology獲得在大中華區研究、開發、商業化elebsiran及tobevibart的獨家授權。大中華區包括中國大陸、澳門、香港及中國台灣地區。
- (2) 我們的合作方Vir Biotechnology現時正進行用於治療HDV感染的elebsiran及tobevibart的臨床3期研究。
- (3) 騰盛博药已將在大中華區研究、開發、商業化soralimixin的權益獨家授予了健康元集團。騰盛博药仍持有soralimixin在大中華區以外地區的權益。

業務回顧

於報告期內及緊隨其後不久，本公司在其HBV產品組合及內部發現管線方面取得進展。

在HBV方面，來自2b期ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究的數據擴展了支持本公司差異化功能性治癒策略的臨床證據，並為BRII-179作為聯合療法組成部分的潛力提供依據。

在早研方面，本公司繼續加強其內部早研能力並開發其RNA技術平台。BRII-5395等多款內部研發的候選藥物在早研及臨床前開發的不同階段取得進展，邁向臨床評估。該等項目得到本公司研究能力的支持，包括本公司在中國的一體化實驗室運營及攜手OpenBench展開AI賦能的合作。

在運營方面，本公司繼續專注於嚴格的資源分配及開發效率。截至2026年6月30日，本公司維持穩健的現金狀況，預計足以為其後期項目、RNA技術平台及更廣泛發現管線直至2029年的計劃開發工作提供資金。

截至本公告日期，本公司的主要成就以及後續計劃及預期里程碑載列如下。

核心臨床管線亮點和未來里程碑

HBV項目

本公司透過已完成的2b期ENSURE研究以及進行中的2b期ENRICH研究及ENHANCE研究，為其HBV功能性治癒產品組合積累了越來越多的臨床證據。該等研究評估涉及本公司HBV治療候選藥物的差異化聯合療法，其中包括BR11-179（一種基於重組蛋白的HBV免疫治療）及elebsiran（一種靶向HBV的siRNA）。

BR11-179相關研究及計劃

BR11-179是一種基於重組蛋白的新型HBV免疫治療候選藥物，其可表達Pre-S1、Pre-S2及S HBV表面抗原，旨在誘導增強B細胞及T細胞免疫反應。本公司持有BR11-179的全球獨家開發及商業化權利。

BR11-179已於2b期ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究中接受評估，以進一步明確其在HBV功能性治癒聯合療法中的潛在作用。

2b期ENSURE研究旨在評估用於提升功能性治癒效果的聯合療法的療效及安全性。第1-3隊列評估了與PEG-IFN α 單藥療法相比的elebsiran聯合PEG-IFN α 療法，而第4隊列則評估了BR11-179在提高免疫應答能力及HBsAg清除率方面的潛在作用。

於2026年5月，本公司在2026年EASL大會上呈報了ENSURE研究第1至4隊列的研究結束數據。結果顯示：

- 在elebsiran及PEG-IFN α 聯合治療隊列中觀察到的HBsAg清除獲益，轉化為較PEG-IFN α 單藥治療隊列更高的功能性治癒率。
- 既往接受BR11-179治療的參與者，尤其是抗-HBs應答者，取得了更高的功能性治癒率，提示BR11-179在實現對HBV持久免疫性控制方面具有潛在作用。

2b期ENRICH研究及ENHANCE研究旨在進一步評估BRII-179在HBV功能性治癒的聯合療法中的作用。該兩項研究的患者治療均已完成。

ENRICH研究評估了在elebsiran及PEG-IFN α 治療前給予BRII-179作為免疫激活治療的效果。該研究的治療結束頂線數據已於2026年7月公佈。

- 於EOT時，在兩種BRII-179給藥方案（分別為每3週一次共5次給藥及每2週一次共7次給藥）中，HBsAg清除率分別為42.9% (42/98)及40.0% (20/50)。該結果與ENSURE隊列4中觀察到的既往接受BRII-179治療患者41.9% (13/31)的HBsAg清除率一致，支持BRII-179潛在的免疫激活作用。
- ENRICH研究的亞組分析提示，在HBsAg基線水平較高(1000-3000 IU/mL)的參與者中該治療方案可能存在差異化表現，與ENSURE隊列4的既往發現一致，提示在該治療難度較高人群中，在不同範圍的HBsAg基線水平下，BRII-179均可能誘導有利的免疫應答。

ENHANCE (A-1部分) 研究評估了BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 的三聯同步給藥方案。ENHANCE (A-2部分) 評估了一種旨在可能縮短PEG-IFN α 療程的序貫治療方案，即前24週給予BRII-179聯合elebsiran，隨後24週給予elebsiran及PEG-IFN α 聯合治療。該2b期研究的治療結束頂線數據已於2026年7月公佈。

- 於EOT時，ENHANCE (A-1部分) 研究並未顯示較ENSURE隊列2及隊列3更高的HBsAg清除率 (ENSURE隊列2及3的HBsAg清除率：29.7% (11/37)，本研究中觀察到的HBsAg清除率：25.5% (25/98))。但相對於PEG-IFN α 對照組 (10.2% (5/49))，該三聯方案下觀察到更高的HBsAg清除率。
- 於ENHANCE研究 (A-2部分) 中，EOT時的HBsAg清除率為22.5% (18/80)，提示完整療程的PEG-IFN α 治療對於獲得最佳功能性治癒效果仍較為重要。

迄今為止，在ENSURE、ENRICH及ENHANCE中尚未發現新的安全性問題。

本公司計劃於2026年下半年在科學會議上呈報ENRICH研究及ENHANCE研究的詳細數據，包括更多療效、安全性、亞組分析及可用隨訪數據。

於2026年8月19日，本公司接獲其一家中心實驗室服務供應商的電郵通知，內容涉及一起市售檢測試劑盒產品¹的召回事件，該服務供應商曾將該批次試劑盒用於ENHANCE研究中的HBsAg檢測。根據目前所得資料及本公司的初步評估，對本公司已公開發佈的臨床試驗數據的潛在影響，目前看來僅限於ENHANCE研究A-2部分的治療結束HBsAg數據。本公司正與服務供應商合作，識別受影響樣本，並安排使用未受影響的檢測試劑盒進行重新檢測。儘管重新檢測和進一步分析尚未完成，但截至本公告發佈之日，公司尚未發現任何跡象表明此事將對其對研究結果的整體解讀或迄今為止已公佈的項目開發決策產生重大影響。公司將繼續評估此事件，並將在出現任何重大進展時適時作出進一步更新。

Elebsiran和Tobevibart相關研究及計劃

Elebsiran是Alnylam Pharmaceuticals, Inc.發現的一種靶向HBV的在研siRNA，旨在降解HBV RNA轉錄本及限制乙型肝炎表面抗原的產生。現有數據表明，其可能具有針對HBV及HDV的直接抗病毒活性。**Elebsiran**透過皮下注射給藥，其目前處於臨床開發階段，擬用於治療HBV及慢性丁型肝炎患者。我們於2020年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化elebsiran的獨家權利。

1. 相關試劑盒為Roche Elecsys HBsAg II quant II。有關產品召回的詳情，請參閱公開召回公告：<https://qxzh.yjj.sh.gov.cn/openApi/recallDetail?recallId=525e2adbd3454202bdc748ad47efb17a>

Tobevibart是一種靶向HBsAg的研究性廣泛中和單克隆抗體，旨在抑制HBV及HDV進入肝細胞，並降低血液中循環病毒顆粒及亞病毒顆粒的水平。Tobevibart乃透過使用Vir Biotechnology專有的單克隆抗體發現平台所識別。Fc結構域經設計可增加HBsAg免疫複合物的免疫參與和清除，並結合了Xencor的Xtend™技術以延長半衰期。Tobevibart透過皮下注射給藥，目前處於臨床開發階段，擬用於治療慢性丁型肝炎患者。我們於2022年從Vir Biotechnology取得在大中華區開發及商業化tobevibart的獨家權利。

- Vir Biotechnology繼續在其ECLIPSE註冊項目中評估elebsiran與tobevibart聯合治療慢性丁型肝炎(CHD)的效果。ECLIPSE 1及ECLIPSE 3已完成全部受試者招募，預計將於2026年第四季度獲得ECLIPSE 1的頂線數據，並於2027年第一季度獲得ECLIPSE 2及ECLIPSE 3的頂線數據。

發現及早期開發項目亮點和即將取得的里程碑

於報告期內，本公司將其發現及早期開發活動從感染性疾病擴展至新的治療領域，推進多個處於早研及臨床前開發不同階段的內部產生項目，著重在存在重大未被滿足醫療需求的疾病領域創造差異化的治療機會。本公司繼續推進其RNA技術平台，以支持為更廣泛的疾病領域開發新的治療候選藥物。

本公司的早研工作立足於橫跨中美兩地的一體化全球研發組織。本公司在中國運營北京轉化研究實驗室及上海一體化早研實驗室，具備涵蓋細胞分子生物學、藥物化學、ADME/DMPK、毒理學及CMC領域的內部能力，並與本公司在美國的早研團隊及外部合作相輔相成。

BRII-5395是騰盛博藥內部開發的一款新型mRNA治療性疫苗，正作為HBV相關肝細胞癌(HCC)聯合免疫療法的組成部分接受評估。

- 於報告期後的2026年8月12日，評估BRII-5395對晚期HCC參與者治療效果的臨床研究已為首位參與者給藥。該研究於中國醫學科學院腫瘤醫院進行，旨在評估BRII-5395與抗PD-1抗體及抗VEGF抗體聯用的安全性、耐受性、免疫原性及初步抗腫瘤活性。當前作為標準治療的免疫檢查點抑制劑對HCC的療效仍存在局限性。
- 作為首款進入臨床評估階段的內部開發mRNA癌症治療性疫苗，BRII-5395是本公司推進內部早期研發能力及RNA技術平台的重要里程碑。

儘管BRII-5395屬於mRNA治療性疫苗，但本公司更廣泛的RNA平台涵蓋了多種RNA形態。此外，本公司已將其技術平台應用延伸至感染性疾病以外更多治療領域。

本公司RNA技術平台及更廣泛早研項目的更多進展預計將於2026年餘下時間內持續發佈。本公司正積極探索合作機會以推進選定的早研項目，從而將其新興管線的價值最大化。

其他臨床項目

多重耐藥革蘭氏陰性菌感染項目

Soralimixin (前稱BRII-693) 是一種正在開發的用於治療MDR革蘭氏陰性菌感染的新型環肽。與目前可用的多黏菌素相比，soralimixin結合了增強的體外和體內藥效及改善的安全性，其有潛力成為院內靜脈注射抗生素庫的重要補充，用於治療革蘭氏陰性菌感染的重症患者。**Soralimixin**具有高度差異化的安全性及療效特徵，以解決最難治療的鮑曼不動桿菌及銅綠假單胞菌導致的感染，包括對碳青霉烯類抗生素耐藥的MDR分離株導致的感染。

根據於2025年7月訂立的對外授權協議，本公司的合作方健康元集團正於大中華區推進soralimixin的開發及商業化。本公司保留soralimixin在大中華區以外地區的所有權益，並繼續就該等權益尋求合作機會。

- 於2026年6月，健康元集團完成soralimixin用於多重耐藥革蘭氏陰性菌感染治療的中國I期臨床試驗首例受試者給藥。
- 美國FDA已授予soralimixin合格感染性疾病產品認定，為該藥物在美國的開發提供了各種激勵措施，包括可獲得優先審評及獲得美國FDA快速通道認定的資格。該認定亦為延長在美國的監管及市場獨家經營權提供可能性。

HIV感染項目

本公司正積極就長效HIV治療候選藥物尋求戰略合作夥伴，以將開發及商業化潛力最大化，包括：

- **BRII-753**是一種NRTTI，一種內部研發的EFdA前藥NCE，目前處於臨床前開發階段。**BRII-753**是一種長效皮下注射劑，有望實現每月一次、每季度一次或每年兩次給藥，可用於HIV治療的聯合療法，亦可作為暴露前預防的單藥療法。
- **BRII-732**是一種專有的前藥NCE，口服後可快速代謝為EFdA，目前作為一項潛在的HIV治療或預防方案正接受評估。EFdA是一種NRTTI，同時作為HIV的鏈終止劑和易位抑制劑。**BRII-732**已完成1期研究，有望被開發成為HIV患者每週口服一次的長效聯合治療方案的一部分。

我們未必能最終成功開發並推出上述任何處於臨床前或臨床階段的候選藥物。

其他公司進展

於2026年4月16日，本公司及其附屬公司Brii Biosciences Offshore Limited向位於美國的司法仲裁與調解服務公司(Judicial Arbitration and Mediation Services, Inc.)提交了針對Vir Biotechnology, Inc.的仲裁申請(「仲裁」)。

本公司於2026年4月16日宣佈啟動仲裁，並於2026年5月22日提供了進一步更新資料。截至2026年6月30日，仲裁仍處於初步階段，雙方尚未就有關申索達成解決。

於2026年6月，本公司宣佈批准60百萬港元的股份購回計劃，以購回不超過截至2026年6月16日已發行股份(不包括庫存股(定義見上市規則))總數10%的股份，突顯本公司對其前景充滿信心。

研發

我們是一家生物科技公司，主要從事藥物研發。我們認為研發工作是我們制定治療策略和維持我們在生物製藥行業競爭力的基礎。我們根據患者的需求確定疾病的輕重緩急，旨在為流行性感染性疾病提供可行的解決方案。

我們的自主研發及合作研發能力使我們能夠為中國及國際市場識別及創新療法。我們的自主研發團隊由行業資深人士領導，並由強大的科學顧問委員會支持，並與全球製藥及生物技術公司以及合約研究組織、合約生產組織、合約開發和生產組織及研究機構建立了戰略合作夥伴關係。憑藉跨境及有機業務的競爭優勢，我們計劃進一步增加我們的容納力並拓展自身實力。

我們的研發執行團隊包括首席執行官Zhi Hong博士、首席醫學官David Margolis博士、首席科學官Brian A. Johns博士、首席技術官Ellee de Groot博士、臨床前科學與轉化研究負責人朱青博士及中國臨床開發部負責人曹海峰先生。我們備受尊崇的董事會及科學顧問委員會成員擁有豐富的行業專業知識及藥物開發的成功往績，彼等透過其在各學科的廣泛知識指導我們的研發流程及候選藥物選擇。

我們多管齊下的研發策略在設計時考慮到了靈活性，導致每年的費用會隨項目數量及規模而有所不同。我們截至2026年6月30日止期間的研發費用為人民幣98.3百萬元。我們將繼續致力於利用我們的技術及研發能力來拓展我們的生命科學研究、應用能力及候選產品組合。

商業化

我們的管線包括具有全球權益及在大中華區獲引進授權的候選藥物。

截至本公告日期，我們的主要工作重點是開發我們的候選藥物管線。我們的大多數項目均處於不同的臨床開發階段，我們預計未來短期內不會實現候選藥物的銷售或商業化。隨著我們的管線逐漸成熟，我們將對商業化戰略方案進行評估，確保我們最大限度地發揮其潛力，以解決尚未得到滿足的關鍵醫療需求。

未來發展

依託內部發現能力、RNA技術平台及精選外部合作，本公司將繼續針對醫療需求遠未獲滿足的疾病開發療法，以改善患者健康狀況並增加治療選擇。

來自ENSURE、ENRICH及ENHANCE研究的數據為一項3期註冊研究的潛在設計提供了依據，而迄今觀察到的結果表明，類似ENRICH的研究設計或能為進一步開發提供首選基礎。長期隨訪工作仍在進行中，更完整的數據預計將於2026年下半年公佈。然而，鑒於現時進行的仲裁，除非且直至仲裁中的申索得到圓滿解決，否則本公司無法投入或投資於含elebsiran聯合療法的3期研究。本公司將根據完整的臨床數據及仲裁進展評估適當的開發路徑。

我們將繼續投資於開發涵蓋多種RNA形態的RNA技術平台，以應對全新治療靶點。我們正在為我們的其他項目尋求持續發展的合作夥伴，使我們能夠在優化資源的同時將開發及商業化潛力最大化。

我們的長期戰略側重於通過自主研發及戰略授權等機會擴大我們的管線。我們旨在探索業務發展機會，尤其是將我們自主研發的候選療法對外授權以開拓國際市場的機會。為確保可持續發展，我們將繼續優化我們的組織架構，促進創新並加強我們在業務發展中的投入，以開發針對醫療需求遠未獲滿足的疾病的治療方案，從而改善患者健康狀況並增加選擇。

期後事項

除本公告所披露者外，董事並不知悉於2026年6月30日後及直至本公告日期有任何須予披露的重大事項。

財務回顧

1. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
銀行利息收入	19,216	27,134
其他	305	296
政府補貼	—	697
總計	<u>19,521</u>	<u>28,127</u>

我們的其他收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣28.1百萬元減少人民幣8.6百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣19.5百萬元。該減少主要是由於定期存款利率下降導致銀行利息收入減少人民幣7.9百萬元。

2. 其他收益及虧損

我們的其他收益及虧損由截至2025年6月30日止六個月的收益人民幣0.2百萬元增加人民幣30.3百萬元至截至2026年6月30日止六個月的收益人民幣30.5百萬元。該增加乃主要由於股權投資的公允價值變動所致。

3. 研發開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
第三方合約成本	59,982	65,708
僱員成本	36,838	49,876
攤銷及折舊	548	340
其他	964	1,096
總計	<u>98,332</u>	<u>117,020</u>

我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣117.0百萬元減少人民幣18.7百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣98.3百萬元。該減少主要是由於組織架構優化及薪酬框架調整導致僱員成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣49.9百萬元減少人民幣13.1百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣36.8百萬元。該減少亦歸因於第三方合約成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣65.7百萬元減少人民幣5.7百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣60.0百萬元，而第三方合約成本減少主要是由於HBV項目的2期研究活動逐步結束，惟部分被報告期內增加對早研工作的投資所抵銷。

4. 行政開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
僱員成本	25,697	33,821
專業費	15,144	13,355
折舊及攤銷	3,324	2,415
辦公室開支	1,291	1,507
其他	7,120	7,127
總計	<u>52,576</u>	<u>58,225</u>

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣58.2百萬元減少人民幣5.6百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣52.6百萬元。該減少主要歸因於僱員成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣33.8百萬元減少人民幣8.1百萬元至截至2026年6月30日止六個月的人民幣25.7百萬元。該減少主要歸因於組織架構優化及高級管理層薪酬框架調整，惟部分被報告期內專業費增加人民幣1.8百萬元以及折舊及攤銷成本增加人民幣0.9百萬元所抵銷。

5. 流動資金及資本資源

截至2026年6月30日，我們的銀行和現金結餘（包括受限制銀行存款和定期存款）由截至2025年12月31日的人民幣1,941.0百萬元減少至人民幣1,770.8百萬元。此減少乃主要歸因於研發活動及日常營運支出。

6. 非國際財務報告準則計量

為了補充根據國際財務報告準則列報的本集團合併財務報表，我們亦使用期內經調整虧損和其他經調整數字作為額外財務計量，該等財務計量並非國際財務報告準則要求的，亦並無根據國際財務報告準則列報。我們相信，該等經調整計量可為股東及潛在投資者提供有用資料，供彼等以與管理層相同的方式了解及評估我們的合併經營業績。

期內經調整虧損指期內虧損，不包括若干非現金項目和一次性事件（即以股份為基礎的薪酬開支）的影響。國際財務報告準則未對期內經調整虧損作出定義。使用此非國際財務報告準則計量作為分析工具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替我們根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況的分析。該等經調整數字的列報可能無法與其他公司列報的類似標題的計量進行比較。然而，我們認為，通過消除管理層認為不代表我們經營表現的項目的潛在影響，此項和其他非國際財務報告準則計量反映了我們的正常經營業績，從而有助於在適用範圍內對各期間和各公司的經營表現進行比較。

下表載列所示期間虧損與經調整虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
期內虧損	(100,980)	(148,848)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>4,916</u>	<u>2,261</u>
期內經調整虧損	<u><u>(96,064)</u></u>	<u><u>(146,587)</u></u>

下表載列所示期間研發開支與經調整研發開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
期內研發開支	(98,332)	(117,020)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>2,396</u>	<u>1,692</u>
期內經調整研發開支	<u><u>(95,936)</u></u>	<u><u>(115,328)</u></u>

下表載列所示期間行政開支與經調整行政開支的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
期內行政開支	(52,576)	(58,225)
加：		
以股份為基礎的薪酬	<u>2,520</u>	<u>569</u>
期內經調整行政開支	<u><u>(50,056)</u></u>	<u><u>(57,656)</u></u>

7. 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於2026年	於2025年
	6月30日	12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	5,224%	6,073%
資產負債比率 ⁽²⁾	無意義	無意義

(1) 流動比率按截至同日的流動資產除以流動負債計算。流動比率下降主要是由於研發活動及日常營運支出導致銀行和現金結餘減少。

(2) 資產負債比率按計息借款減現金及現金等價物除以（虧絀）權益總額再乘以100%計算。由於我們的計息借款減現金等價物為負，故資產負債比率並無意義。

8. 債務

借款

於2026年6月30日，本集團並無任何截至本公告日期有擔保、無擔保、有抵押或無抵押的未動用銀行融資、重大抵押、押記、債權證、借入資本、債務證券、貸款、銀行透支或其他類似債務、租購承擔、承兌負債（一般貿易票據除外）或承兌信貸。

或然負債

於2026年6月30日，本集團並無任何或然負債。

租賃負債

我們根據經營租賃安排租賃辦公室。辦公室租賃經磋商後的年期主要介乎一至三年。於2026年6月30日，本集團根據國際財務報告準則第16號確認租賃負債人民幣6.2百萬元。

9. 重大投資、重大收購及出售

於2026年6月30日，我們並無持有任何重大投資。截至2026年6月30日止六個月，我們並無重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

10. 本集團資產抵押

於2026年6月30日，本集團概無任何資產抵押予任何人士或金融機構（於2025年12月31日：無）。

11. 外匯風險

我們面臨若干貨幣風險產生的外匯風險。我們的呈報貨幣為人民幣，但我們的大部分經營交易、資產及負債以美元等其他貨幣計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，管理層會關注外匯風險，並將於有需要時考慮對沖重大外匯風險。

於2026年6月30日，本集團的受限制銀行存款、原到期日為三個月以上的定期存款以及銀行結餘及現金中，52.7%以美元計值、30.8%以港元計值、16.3%以人民幣計值及0.2%以澳元計值。

12. 僱員及薪酬

於2026年6月30日，我們共有80名僱員。下表載列截至2026年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員人數	佔總人數百分比
研發	59	74%
行政	21	26%
總計	80	100%

我們與僱員單獨訂立僱傭合約，涵蓋工資、福利、股權激勵及終止理由等事宜。我們通常制定的僱員薪酬待遇會包括薪金、花紅、股權激勵及津貼。我們的薪酬計劃旨在根據僱員的表現按特定客觀標準釐定彼等薪酬。我們亦根據適用法規及我們的內部政策向僱員提供福利。

本集團亦已採納股份激勵計劃，以向其僱員提供激勵及獎勵。

根據中國適用法規，我們為僱員參與退休金供款計劃、醫療保險計劃、失業保險計劃及人身傷害保險計劃。我們已根據適用法規作出充足撥備。此外，根據中國法規，我們每年繳納住房公積金、補充醫療保險基金及生育基金供款。

我們為新僱員提供正式及全面的公司及部門培訓，並進行在職培訓。我們亦不時向僱員提供培訓及發展計劃，以確保彼等知悉及遵守我們的各種政策及程序。部分培訓由不同組別及部門聯合進行，該等組別及部門職能不同，但在日常營運中彼此合作或互相支持。

截至2026年6月30日止六個月，本集團產生的薪酬成本總額為人民幣62.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣83.7百萬元減少人民幣21.2百萬元。

13. 庫務政策

我們的大部分現金來自股本融資。該等現金僅可投資於相對流動及低風險的工具，如銀行存款或貨幣市場工具。我們投資的主要目標是以與現有銀行存款利率相若的收益率產生財務收入，並強調保本及維持流動性。

其他資料

全球發售所得款項淨額用途

本公司於2021年7月13日於聯交所成功上市。本集團自全球發售（包括部分行使超額配股權）收取的所得款項淨額約為26.14億港元（扣除包銷費用及相關開支後）。

全球發售所得款項淨額的計劃用途詳情已在招股章程中披露，並隨後在本公司日期為2023年3月24日、2025年3月21日及2026年3月19日的年度業績公告中進行了修訂和披露。下表載列截至2026年6月30日所得款項淨額的計劃用途及實際用途：

所得款項用途	佔所得款項 淨額總額之 百分比	所得款項 淨額分配 (百萬港元)	截至2025年		截至2026年	
			12月31日 未動用金額 (百萬港元)	於報告期內 已動用金額 (百萬港元)	6月30日 已動用金額 (百萬港元)	6月30日 未動用金額 (百萬港元)
1. 用於HBV功能性治療項目	56%	1,466.6	648.2	31.3	849.7	616.9
用於為開發包含BR11-179、BR11-835或BR11-877的 聯合療法而正在進行及計劃的臨床試驗以及監管 申報準備提供資金	46%	1,195.9	377.5	31.3	849.7	346.2
用於BR11-179的IP付款	5%	140.0	140.0	—	—	140.0
用於HBV治療方案的上市及商業化	5%	130.7	130.7	—	—	130.7
2. 用於HIV項目，為BR11-732及BR11-753正在進行及計 劃的非臨床研究、臨床試驗及登記備案準備提供資金	6%	151.7	—	—	151.7	—
3. 用於MDR/XDR革蘭氏陰性菌感染項目	3%	67.5	—	—	67.5	—
用於為BR11-636、BR11-672及BR11-693正在進行及 計劃的臨床試驗及登記備案準備提供資金	2%	59.0	—	—	59.0	—
用於BR11-636、BR11-672及BR11-693的 監管里程碑付款	0%	8.5	—	—	8.5	—
4. 用於CNS項目，為BR11-296、BR11-297以及其他臨床 前／臨床候選藥物正在進行及計劃的非臨床研究、臨 床試驗及登記備案準備提供資金	11%	274.6	—	—	274.6	—
5. 用於管線擴張的發現及業務發展活動	15%	392.0	246.9	82.4	227.5	164.5
6. 用於營運資金及一般企業用途	10%	261.4	—	—	261.4	—
總計	100%	2,613.8	895.1	113.7	1,832.4	781.4

就上文所述本公司所得款項的計劃用途而言，本公司預計將於2027年年底前用盡所得款項淨額。

未動用所得款項淨額將按與上述計劃用途一致的方式使用，並可能根據當前和未來市場狀況的發展以及我們的實際業務需求而有所調整。

中期股息

董事會未就截至2026年6月30日止六個月宣派中期股息（2025年同期：無）。

企業管治常規

本集團致力保持高標準的企業管治，以保障股東利益，提升公司價值及問責性。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其企業管治守則。於報告期間，除以下偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條外，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。因此，委任Zhi Hong博士為本公司董事會主席兼首席執行官偏離該守則條文。Zhi Hong博士，本集團創始人，在生物製藥行業擁有豐富的經驗，自本公司成立起即在此任職。Zhi Hong博士負責本集團的整體管理、業務、戰略發展及科學研發。董事會認為，將本公司董事會主席及首席執行官角色歸屬於Zhi Hong博士一人，有利於本集團的管理。董事會亦認為，本公司董事會主席與首席執行官由一人擔任可以促進戰略計劃的有效執行，並促進管理層與董事會之間的信息交流。

董事會的運作確保權力與授權平衡，而董事會乃由經驗豐富的多元化人才組成。董事會現時由兩名執行董事及五名獨立非執行董事組成，因此其組成具有高度獨立性。董事會將繼續審閱本集團企業管治架構的有效性，以評估是否有必要將主席和首席執行官的角色分離。

證券交易標準守則

本公司已採納其本身有關董事進行證券交易之行為守則（「公司守則」），其條款嚴格程度不低於標準守則所載之規定標準。經向董事作出具體詢問後，所有董事確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則及公司守則所載必要規定。本公司並不知悉可能掌握本公司未公開內幕消息的相關僱員不遵守標準守則或公司守則的事件。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期內，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券，包括出售庫存股（定義見上市規則）。於2026年6月30日，本公司持有合共12,723,500股庫存股（定義見上市規則）。

審閱中期業績

本公司外聘核數師德勤•關黃陳方會計師行已根據由國際審計與鑒證準則理事會頒佈的國際審閱工作準則第2410號「實體的獨立核數師對中期財務資料的審閱」，對本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表進行審閱。

董事會已成立審核及風險委員會，由三名獨立非執行董事（Grace Hui Tang女士、楊台瑩博士及徐耀華先生）組成。審核及風險委員會聯席主席為Grace Hui Tang女士及楊台瑩博士，彼等具有符合上市規則要求的財務事務專業資格和經驗。審核及風險委員會的主要職責為審閱及監督本公司的財務報告流程、風險管理及內部控制系統。

審核及風險委員會已與本公司管理層及外聘核數師一起審閱本公司採用的會計原則和政策，並已討論本集團風險管理、內部控制系統和財務報告事項（包括審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明合併財務報表），並認為本集團截至2026年6月30日止六個月的中期業績乃根據適用的會計準則、規則和條例編製，並已妥為作出適當披露。

刊發中期業績公告和中期報告

本中期業績公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.briibio.com)。本公司截至2026年6月30日止六個月的中期報告（載有上市規則規定的所有資料）將在必要時寄發予股東，並在適當的時候於聯交所及本公司各自的網站上公佈。

釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞語具有以下涵義。

「審核及風險委員會」	指	董事會審核及風險委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「BTD」	指	突破性治療品種認定
「CDE」	指	中國國家藥品監督管理局藥品審評中心
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載企業管治守則
「慢丁肝」	指	慢性丁型肝炎
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及中國台灣地區
「本公司」、「我們」或「騰盛博藥」	指	騰盛博藥生物科技有限公司，一家根據開曼群島法律註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市
「董事」	指	本公司董事
「EASL」	指	歐洲肝臟研究協會
「EFdA」	指	NRTTI及治療HIV感染的試驗藥
「ENHANCE研究」	指	一項評估慢性HBV感染參與者接受BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 聯合療法的療效及安全性的研究

「ENSURE研究」	指	一項探討慢性HBV患者接受elebsiran聯合PEGIFN α 療法的療效及安全性的研究
「ENRICH研究」	指	一項探討包含BRII-179、elebsiran及PEG-IFN α 的治療方案用於治療慢性HBV感染的療效及安全性的研究
「EOT」	指	治療結束
「全球發售」	指	本公司進行的香港首次公開發售及國際發售
「大中華區」	指	中國大陸、香港、中國澳門特別行政區及中國台灣地區
「本集團」	指	本公司及其附屬公司
「HBsAg」	指	乙型肝炎表面抗原
「HBV」	指	乙型肝炎病毒
「HCC」	指	肝細胞癌
「HDV」	指	丁型肝炎病毒
「HIV」	指	人類免疫缺陷病毒
「香港」	指	中華人民共和國香港特別行政區
「港元」	指	港元或港仙，香港的法定貨幣
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則

「MDR/XDR」	指	多重耐藥／廣泛耐藥
「mRNA」	指	信使RNA，是一類單鏈RNA分子，其攜帶由DNA轉錄的遺傳指令以指導細胞內的蛋白質合成
「NCE」	指	新化學實體
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「NRTI」	指	核苷酸／核苷逆轉錄酶抑制劑，一種用於治療HIV感染或AIDS的ART
「NRTTI」	指	核苷類似物逆轉錄酶易位抑制劑
「PEG-IFN α 」	指	聚乙二醇干擾素－ α
「PK」	指	藥代動力學
「招股章程」	指	本公司日期為2021年6月30日的招股章程
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「RNA」	指	核糖核酸
「研發」	指	研究與開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.000005美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「siRNA」	指	小分子干擾RNA，有時稱為短干擾RNA或沉默RNA，一類雙鏈非編碼RNA分子
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法管轄的所有地區

「美元」	指	美元，美國的法定貨幣
「美國FDA」	指	美國食品及藥物管理局
「Vir Biotechnology」	指	Vir Biotechnology, Inc.，一家於美國舊金山註冊成立的公司，其股份於納斯達克全球市場上市（納斯達克股份代號：VIR）
「%」	指	百分比

承董事會命
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong博士

香港，2026年8月21日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及李安康博士；以及獨立非執行董事Martin J. Murphy Jr.博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生、Gregg Huber Alton先生及楊台瑩博士。